

قررت وزارة التعليم تدريس  
هذا الكتاب وطبعه على نفقتها



المملكة العربية السعودية

# الكيمياء ٣

التعليم الثانوي - نظام المسارات  
السنة الثالثة

قام بالتأليف والمراجعة  
فريق من المتخصصين

(ج) وزارة التعليم ، 1444هـ

فهرسة مكتبة الملك فهد الوطنية أثناء النشر  
وزارة التعليم

الكيمياء .3 / وزارة التعليم. - الرياض ، 1444هـ .

ص 21، 27 سم

ردمك : 978-603-511-329-8

1- الكيمياء - تعليم - السعودية 2- التعليم الثانوي - السعودية -

كتب دراسية. أ. العنوان

1444 /2767

ديوبي 540,712

رقم الإيداع : 1444/2767

ردمك : 978-603-511-329-8

حقوق الطبع والنشر محفوظة لوزارة التعليم

[www.moe.gov.sa](http://www.moe.gov.sa)

مواد إثرائية وداعمة على "منصة عين الإثرائية"



ien.edu.sa

أعزاءنا المعلمين والمعلمات، والطلاب والطالبات، وأولياء الأمور، وكل مهتم بال التربية والتعليم؛  
يسعدنا تواصلكم؛ لتطوير الكتاب المدرسي، ومقترحاتكم محل اهتمامنا.



fb.ien.edu.sa

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ



## المخاطر والاحتياطات اللازم مراعاتها

العلاج	الاحتياطات	الأمثلة	المخاطر	رموز السلامة
تخلص من المخلفات وفق تعليمات المعلم.	لا تتخلص من هذه المواد في الماء أو في سلة المهملات.	بعض المواد الكيميائية، والمخلفات الحية.	مخلفات التجربة قد تكون ضارة بالانسان.	 التخلص من المخلفات
أبلغ معلمك في حالة حدوث ملامسة للجسم، واغسل يديك جيدا.	تجنب ملامسة الجلد لهذه المواد، وارتد كمامه وقفازين.	البكتيريا، الفطريات، الدم، الأنسجة غير المحفوظة، المواد النباتية.	مخلفات ومواد حية قد تسبب ضرراً للانسان.	 ملوثات حيوية بيولوجية
اذهب الى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	استعمال قفازات واقية.	غليان السوائل، السخانات، الكهربائية، الجيد الجاف، النبتيروجين السائل.	الأشياء التي قد تحرق الجلد بسبب حرارتها أو يردها الشديدتين.	 درجة الحرارة المؤذية
اذهب الى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	تعامل بحكمة مع الأداة، واتبع ارشادات استعمالها.	القصص، الشفرات، السكاكين، الأدوات المدببة، أدوات التشريح، الزجاج المكسور.	استعمال الأدوات والزجاجيات التي تخرج الجلد بسوانة.	 الأجسام الحادة
اترك المنطقة، وأخبر معلمك فوراً.	تأكد من وجود تهوية جيدة، ولا تشم الآبخنة مباشرة، وارتد كمامه.	الأمونيا، الاستون، الكبريت الساخن، كرات العث (النفاثلين).	خطر متحمل على الجهاز التنفسى من الأليخنة.	 الأبخنة الضارة
لا تحاول اصلاح الأعطال الكهربائية، واستعن بعميلك فوراً.	تأكد من التوصيلات الكهربائية للأجهزة بالتعاون مع معلمك.	تأريض غير صحيح، سوائل منسقية، تفاس كهربائي، أسلاك مفراة.	خطر متحمل من الصعق الكهربائية أو الحريق.	 الكهرباء
اذهب الى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	ضع واقية للغبار، وارتد قفازين، وتعامل مع المواد بحرص شديد.	حبوب اللقاح، كرات المثل سلك الماعين، ألياف الزجاج، برمجيات البوتاسيوم.	مواد قد تهيج الجلد أو الفشاء المخاطي للقناة التنفسية.	 المواد المهيجة
اغسل المنطقة المصابة بالماء، وأخبر معلمك بذلك.	ارتد نظارة واقية، وقفازين، وابس معطف المختبر.	المبياضات مثل فوق أكسيد الهيدروجين والأحماض، حمض الكبريت، القواعد كالأمونيا، وهيدروكسيد الصوديوم.	الماد الكيميائي الذي قد تتفاعل مع الأنسجة والمادة الأخرى وتتلفها.	 المواد الكيميائية
اغسل يديك جيداً بعد الانتهاء من العمل، وذهب الى معلمك طلباً للإسعاف الأولي.	اتبع تعليمات معلمك.	الزيق، العديد من المركبات الفازلية، اليود، النباتات السامة.	مواد تسبب التسمم إذا ابتلع أو استنشقت أو لست.	 المادة السامة
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطهفة الحريق إن وجدت.	تجنب مناطق اللهب عند استخدام الكيماويات.	الكحول، الكيروسين، الاستون، برمجيات البوتاسيوم، الملابس، الشعر.	بعض الكيماويات يسهل اشتعالها باللهب، أو يأشرر، أو عند تعرضها للحرارة.	 مواد قابلة للاشتعال
أبلغ معلمك طلباً للإسعاف الأولي، واستخدم مطهفة الحريق إن وجدت.	اربط الشعر إلى الخلف (الطلابات)، ولا تلبس الملابس الفضفاضة. واتبع تعليمات المعلم عند إشعال اللهب أو إطفائه.	الشعر، الملابس، الورق، المواد القابلة للاشتعال.	ترك اللهب مشتعلًا يسبب الحريق.	 اللهب المشتعل
<b>غسل اليدين</b> اغسل يديك بعد كل تجربة بالماء والصابون قبل نزع النظارة الواقية.	<b>نشاط إشعاعي</b> يظهر هذا الرمز عند استعمال مواد مشعة.	<b>وقاية الملابس</b> يظهر هذا الرمز عندما تسبب الماد بقعًا أو حريقًا للملابس.	<b>سلامة العين</b> يجب دائمًا ارتداء نظارة واقية عند العمل في المختبر.	

## الإسعافات الأولية في المختبر

أخبر معلمك في الحال عن أي حوادث قد تقع، وعليك أن تكون على علم بما يلي:

- احتياطات السلامة في المختبر.
- كيف ومتى تبلغ عن حادث، أو إصابة أو جرح، أو مادة مسكونة.
- مكان صندوق الإسعافات الأولية ومستلزماتها، وموقع كل من أجهزة إنذار الحريق والهاتف ومكتب الممرض في المدرسة.

### الاستجابة الآمنة

### الموقف

يسكب عليها الماء البارد بفرازرة.

الحرق

اتبع التعليمات والإرشادات الموجودة في صندوق الإسعافات الأولية.

الجروح والكلمات

تزويد الشخص بالهواء المنعش، وتمديد الشخص المصاب في وضع يكون فيه الرأس منخفضاً عن باقي الجسم، وإجراء عملية التنفس الاصطناعي إذا كان ضرورياً.

الصدمة الكهربائية

ارجع إلى الاستجابة في موقف الصدمة الكهربائية.

الإغماء أو الانهيار

إغفال جميع مصادر اللهب وإغلاق صنابير الغاز، ولف المصاب ببطانية الحريق، استعمال طفاعة الحريق لإخماد النار.  
لا يجب استخدام الماء لإطفاء الحريق؛ لأن الماء يتفاعل مع المواد المحترقة، مما يتسبب في ازدياد الحرائق.

الحريق

غسل العين بالماء النظيف.

مادة مجهولة في العين

معرفة العامل المسبب للتسمم، وإبلاغ المعلم للقيام باللازم.

التسمم

الضغط على الجرح لوقف النزيف، وطلب المساعدة الطبية في الحال.

النزف الشديد

غسل المنطقة المصابة بكمية كبيرة من الماء.

المواد المسكونة



# المقدمة

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على أشرف الأنبياء والمرسلين، وعلى آله وصحبه  
أجمعين، وبعد:

يأتي اهتمام المملكة بتطوير المناهج الدراسية وتحديثها من منطلق أحد التزامات رؤية  
المملكة العربية السعودية (2030) وهو: "إعداد مناهج تعليمية متطرفة ترتكز على الممارسات  
الأساسية بالإضافة إلى تطوير المواهب وبناء الشخصية"، وذلك من منطلق تطوير التعليم وتحسين  
مُخرجاته ومواكبة التطورات العالمية على مختلف الصعد.

ويأتي كتاب الكيمياء 3 لنظام المسارات السنة الثالثة في التعليم الثانوي داعماً لرؤية المملكة  
العربية السعودية (2030) نحو الاستثمار في التعليم "عبر ضمان حصول كل طالب على فرص  
التعليم الجيد وفق خيارات متنوعة"، بحيث يكون الطالب فيها هو محور العملية التعليمية التعلمية.  
والكيمياء فرع من العلوم الطبيعية يتعامل مع بنية المادة ومكوناتها وخصائصها النشطة. ولأن  
المادة هي كل شيء يشغل حيزاً في الفراغ وله كتلة، إذن فالكيمياء تهتم بدراسة كل شيء يحيط بنا،  
ومن ذلك السوائل التي نشربها، والغازات التي نتنفسها، والمواد التي يتكون منها جهازنا الخلوي،  
وطبيعة الأرض تحت أقدامنا. كما تهتم بدراسة جميع التغيرات والتتحولات التي تطرأ على المادة.  
فالنفط الخام يحول إلى منتجات نفطية قابلة للاستخدام بطرق كيميائية، وكذلك تحويل بعض  
المنتجات النفطية إلى مواد بلاستيكية. والمواد الخام المعدنية يستخلص منها الفلزات التي  
تستخدم في العديد من الصناعات الدقيقة، وفي صناعة السيارات والطائرات. والأدوية المختلفة  
تستخلص من مصادر طبيعية ثم تفصل وتركب في مختبرات كيميائية. ويتم في هذه المختبرات  
تعديل مواصفات هذه الأدوية لتتوافق مع المواصفات الصيدلانية، وتلبي متطلبات الطب الحديث.

وقد تم بناء محتوى كتاب الطالب بطريقة تتيح ممارسة العلم كما يمارسه العلماء، وجاء تنظيم  
المحتوى بأسلوب مشوق يعكس الفلسفة التي بنيت عليها سلسلة مناهج العلوم من حيث إتاحة  
الفرص المتعددة للطالب لممارسة الاستقصاء العلمي بمستوياته المختلفة، المبني والموجه  
والمفتوح. فقبل البدء في دراسة محتوى كل فصل من فصول الكتاب، يقوم الطالب بالاطلاع على  
الفكرة العامة للفصل التي تقدم صورة شاملة عن محتواه. ثم يقوم بتنفيذ أحد أشكال الاستقصاء  
المبني تحت عنوان التجربة الاستهلالية التي تساعد أيضاً على تكوين النظرة الشاملة عن محتوى  
الفصل. وتتيح التجربة الاستهلالية في نهايتها ممارسة شكل آخر من أشكال الاستقصاء الموجه  
من خلال سؤال الاستقصاء المطروح. وتتضمن النشاطات التمهيدية للفصل إعداد مطوية  
تساعد على تلخيص أبرز الأفكار والمفاهيم التي سيتناولها الفصل. وهناك أشكال أخرى من:

النشاطات الاستقصائية الأخرى التي يمكن تنفيذها من خلال دراسة المحتوى، ومنها مختبرات تحليل البيانات، أو حل المشكلات، أو التجارب العملية السريعة، أو مختبر الكيمياء في نهاية كل فصل، الذي يتضمن استقصاءً مفتوحاً في نهايته، بما يعزز أيضاً مبدأ رؤية (2030) "نعلم لنعمل". وعندما تبدأ دراسة المحتوى تجد في كل قسم ربطاً بين المفردات السابقة والمفردات الجديدة، وفكرة رئيسة خاصة بكل قسم ترتبط مع الفكرة العامة للفصل. وستجد أدوات أخرى تساعدك على فهم المحتوى، منها ربط المحتوى مع واقع الحياة، أو مع العلوم الأخرى، وشرحًا وتفسيرًا للمفردات الجديدة التي تظهر مظلة باللون الأصفر، وتتجدد أيضًا أمثلة محلولة إليها مسائل تدريبية تعمق معرفتك وخبراتك في فهم محتوى الفصل. وتتضمن كل قسم مجموعة من الصور والأشكال والرسوم التوضيحية بدرجة عالية الوضوح تعزز فهمك للمحتوى. وتتجدد أيضًا مجموعة من الشروح والتفسيرات في هوامش الكتاب، ومنها ما يتعلق بالربط بمحاور رؤية (2030) وأهدافها الاستراتيجية، وبالمهن أو التمييز بين الاستعمال العلمي والاستعمال الشائع لبعض المفردات، أو إرشادات للتعامل مع المطوية التي تعدّها في بداية كل فصل.

وقد وظفت أدوات التقويم الواقعي في مستويات التقويم بأنواعه الثلاثة، التمهيدي والتكتوني والختامي؛ إذ يمكن توظيف الصورة الافتتاحية في كل فصل بوصفها تقويمًا تمهدياً للتعرف ما يعرفه الطالب عن موضوع الفصل، أو من خلال مناقشة الأسئلة المطروحة في التجربة الاستهلالية. ومع التقدم في دراسة كل جزء من المحتوى تجد سؤالاً تحت عنوان «ماذا فرأت؟»، وتتجدد تقويمًا خاصًا بكل قسم من أقسام الفصل يتضمن أفكار المحتوى، وأسئلة تعزز فهمك لما تعلمت وما ترغب في تعلمه في الأقسام اللاحقة. وفي نهاية الفصل تجد دليلاً لمراجعة الفصل يتضمن تذكيراً بالفكرة العامة والأفكار الرئيسة والمفردات الخاصة بأقسام الفصل، وخلاصة بالأفكار الرئيسة التي وردت في كل قسم. ثم تجد تقويمًا للفصل في صورة أسئلة متنوعة تهدف إلى إتقان المفاهيم، وحل المسائل، وأسئلة خاصة بالتفكير الناقد، والمراجعة العامة، والمراجعة التراكمية، ومسائل تحدّ، وتقويمًا إضافيًّا يتضمن تقويم مهارات الكتابة في الكيمياء، وأسئلة خاصة بالمستندات تتعلق بتائج بعض التقارير أو البحوث العلمية. وفي نهاية كل فصل تجد اختباراً مقتنياً يهدف إلى تقويم فهمك للموضوعات التي قمت بتعلمها سابقاً.

والله نسأل أن يحقق الكتاب الأهداف المرجوة منه، وأن يوفق الجميع لما فيه خير الوطن وتقدمه وازدهاره.



# قائمة المحتويات

## دليل الطالب

9 ..... كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

## الفصل 4

132 .....	الكيمياء الكهربائية
134 .....	4- الخلايا الجلافية ..
144 .....	4- البطاريات ..
154 .....	4- التحليل الكهربائي ..
159 .....	كيف تعمل الأشياء؟ منظم ضربات القلب ..

## الفصل 1

12 .....	المخالفات والمخاليل
14 .....	1- أنواع المخالفات ..
19 .....	1- تركيز محلول ..
29 .....	3- العوامل المؤثرة في الذوبان ..
38 .....	4- الخواص الجامدة للمخالفات ..
45 .....	في الميدان: مهن: كيميائي البيئة ..

## الملاحق

170 .....	المصطلحات ..
176 .....	الجدول الدوري ..

## الفصل 2

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

## الفصل 3

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



## كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

هذا الكتاب ليس كتاباً أدبياً أو رواية خيالية، بل يصف ظواهر ونظريات وقوانين وحقائق علمية، ويربطها بحياة الناس، وتطبيقات تقنية؛ لذا فأنت تقرؤه طلباً للعلم والمعلومات. وفيما يلي بعض الأفكار والإرشادات التي تساعدك على قراءته:

دأ كل فصل بتجربة استهلاكية تقدم المادة التي ناولها. **نفذ التجربة الاستهلاكية**، لتكشف المفاهيم سنتنا لها الفصا.

## لتدخل على رؤية عامة عن الفصل

- اقرأ عنوان الفصل لتعتّرّف بموضوعاته.
  - تصفّح الصور والرسوم والتعليقات والجداول.
  - ابحث عن المفردات البارزة والمطللة باللون الأصفر.
  - اعمل مخططاً للفصل باستخدام العناوين الرئيسية والعناوين الفرعية.

قبل أن تقرأ

**اقرأ كلاً من الفكرة (الرئيسة والتجربة) و الفكرة العامة (الاستهلالية؛ فهي تزودك بنظرة عامة تمهدية لهذا الفصل.**

لكل فصل فكرة (عامة) تقدم صورة شاملة عنه.  
ولكل قسم من أقسام الفصل فكرة (نبوغ) تدعم فك ته العامة.

شاطرات تعليمية

**تجربة استئناف الالبالية**

كيف تختبر الماء عند تكون الحلوى؟

تختبر الماء عند تكون الحلوى نتيجة تأثير قرنيون: وهي التفاعلات بين الجسيمات المائية في الماء، وقوة التجاذب بين جسيمات الماء وبالماء معاً. كيف يمكن ملاحظة هذا التغير؟

**خطوات العمل**

- ادخل بطاقة السلامة في دليل التجارب العاملية.
- زن 10 g من كلوريد الأمونيوم، ثم ضعها في كأس سعة 100 mL.
- في كأس آخر، ادخل ماء يعبأ بـ 50 mL، وأضف الماء إلى NH<sub>4</sub>Cl في الكأس، وحرك الخليط ساخنًا.
- مسخن أسلق الكأس من الخارج، وجلس على طحاطن.
- كرر الخطوات 4-4 مستبدلاً كلوريد الكالسيوم بـ 5 g من NH<sub>4</sub>Cl.
- استعمل من الخليط سكبه في المغسلة.

**التحليل**

- لقد أدى كلوريد الأمونيوم إلى تغيير في الماء، لأن مادة الأمونيوم كانت ماءه فاتحة.
- استنتج أذكى أمثلة من واقع حياتك على عمليات ذوبان ماء الحرارة، وأذكري ماءه فاتحة.
- استصمدوا إذا أردتم زجاجة الماء في درجة حرارة، فأ要比ّه إضافته بكمية أكبر: للأمام المنصب 4 قسر (جانت).

**المطلوبات**

**المطلوبات**

التركتز اعمال المطرقة  
الآلة تساعدك على تنظيم  
المطلوبات حسون تراكيز  
المحاليل.

**الخطوة 1** اطروقين  
من المقصورة.



**الخطوة 2** افتح 3 cm على طول خطوط التي  
لإحدى الورقين من كلا  
الجانبين. وقص الورقة  
الثانية على طول خط  
التي أنشأت من سطحها مع  
ترنوك 3 cm من كلا  
الجانبين دون قص.



**الخطوة 3** ادخل  
الورقين أحدهما في  
الأخرى لعمل كتاب  
من أربع صفحات.



**الخطوة 4** استعمل هذه المطوية مع القسم 1-1  
في قرن اهتمامك بالفن، استعمل المطرقة المسجل  
مع المطالعه في درست طرق التعبير عن تأثير المحاليل  
مستعيناً بالملائمة حسابة.

# كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

## عندما تقرأ

ستجد في كل قسم أداة تعمق فهمك للموضوعات التي ستدرسها، وأدوات أخرى لاختبار مدى استيعابك لها.

### الربط مع الحياة: يصف ارتباط المحتوى مع الواقع.

**1-1**

#### أنواع المخلوطات Types of Mixtures

الأهداف
تعريف أنواع المخلوطات غير المتجانسة والمخلوطات المتجانسة.
الربط مع الحياة: إذا ملأت كأساً زجاجية بـ البحر، فسوف تلاحظ أن الماء ينفصل عن الماء الموجود في قاع الكأس، ونظير الماء مائتها من الماء. فإذا نشرت بعض المواد دون غيرها، فإنك توطن من المخلوط غير المتجانس.
المخلوطات المتجانسة: تعرف المخلوطات المتجانسة بأن جميع المكونات لها نفس المقدار.
المخلوطات غير المتجانسة: لا بد أنك تذكر أن المحلول مزيج من ماءين تقريباً أو أكثر، حيث في كل مادة ينفصل عنها المكونات الأخرى. هناك نوعان من المخلوطات غير المتجانسة، الماء والغروي.
مراجعة المفردات
الماء، ماء شراب في المليّ، الماء المخلوط الماء والماء.
المفردات الجديدة
المخلوط المتجانس، المخلوط الغروي، الماء الماء، الماء الماء، الماء الماء.



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

**النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة** هي نسبة كثافة الماء إلى كثافة المحلول، وعبر عنها بنسبة كثافة الماء إلى كثافة المحلول في حوض الأساك، كثافة الماء، وكتلة الماء وال محلول.

$$\text{النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة} = \frac{\text{كتلة الماء}}{\text{كتلة المحلول}} \times 100$$

الخطوات  
أدخل معلومات من هنا  
القسم في مطربات.

مثال 1-1

حساب النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة للحافظة على تركيز كلوريد الصوديوم NaCl في حوض الأساك، كثافة الماء، يجب أن يكون صفر الأساك 3.6 g NaCl لكل 100 g ماء، ما النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة كلوريد الصوديوم في المحلول؟

**حل المسألة**  
إن كثافة كلوريد الصوديوم في g في 100 g ماء معروفة، والنسبة المئوية بدلاًلة الكثافة هي نسبة كثافة الماء إلى كثافة الماء.

(التي هي جمع كل الماء والمليّ).  
**المطلوب**

$$\text{نسبة المئوية} = \frac{\text{كتلة الماء}}{\text{كتلة الماء} + \text{كتلة الماء}} \times 100$$

أولاً، كثافة الماء  
كتلة الماء = كثافة الماء + كثافة الماء  
3.6 g + 100 g = 103.6 g

بعض من كثافة الماء = كثافة الماء  
100.0 g = كثافة الماء

احسب النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة  
النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة =  $\frac{\text{كتلة الماء}}{\text{كتلة الماء} + \text{كتلة الماء}} \times 100$

بعض من كثافة الماء = 3.6 g  
 $= \frac{3.6 g}{103.6 g} \times 100 = 3.5\%$

تكون النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة صغيرة؛ لأن كثافة كلوريد الصوديوم الثانية في 100 g ماء صغيرة.

**مسائل دراسية**  
9. ما النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة لمحلول يحتوي على 20.0 g من كربونات الصوديوم البودروجينية  $\text{NaHCO}_3$  مذابة في 600.0 mL من الماء.

10. إذا كانت النسبة المئوية بدلاًلة الكثافة كلوروكاريبيت الصوديوم  $\text{NaOCl}$  في محلول ميسف الملائس هي 3.62%， و كان ليوك في محلول في الماء 1500.0 g، فما كانت كثافة كلوروكاريبيت الصوديوم في محلول؟

11. ما كانت كثافة الماء في محلول المذكور في السؤال 10؟  
12. تختلف النسبة المئوية بدلاًلة كلوروكاريبيت الصوديوم في محلول هي 2.62%， فما كانت كثافة كلوروكاريبيت الصوديوم في محلول 50.0 g في كثافة الماء؟

## مهارات قرائية

- أسؤال نفسك: ما **الفكرة العامة**؟ وما **الفكرة الرئيسية**؟
- اربط المعلومات التي درستها في هذا الكتاب مع المجالات العلمية الأخرى.
- توقع أحداً ونتائج من خلال توظيف المعلومات التي تعرفها من قبل.
- غير توقعاتك وأنت تقرأ وتجمع معلومات جديدة.

# كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

## بعدما قرأت

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

### التفويم 1-1

- المادة** **الزنسة** صف خصائص المخالفات مستخدماً ماء البير كمثال.
١. ميُّز بين المخلوط الغروي والمخلوط المعلني.
  ٢. حدد الأنواع المختلفة للمخالفات.
  ٣. قسِّم مستخدماً تأثير تندال، إذاً تكون قيادة السيارات حالاً جواهه الصباب باستخدام الأساور العالية أصعب منقيادة باستخدام الأساور المنخفضة؟
  ٤. قسِّم المستخدماً تأثير تندال، إذاً تكون قيادة السيارات حالاً جواهه الصباب باستخدام الأساور العالية أصعب منقيادة باستخدام الأساور المنخفضة؟
  ٥. ذكر الأنواع المختلفة للمخالفات الغروية.
  ٦. قسِّم ما يلي إلى جسيمات الماء في المخلوط الغروي منتشرة فيه؟
  ٧. قسِّم ما الذي يسبب الحركة البروتوية؟
  ٨. قارن كثافة جدول لأغذار في بين خصائص المخلوط المعلني والمخلوط الغروي وال محلول.
- الغريزيات الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتماداً على الحالة الغيرية.  
للمندب.  
يمكن أن يكون الماء في محلول غالباً أو سائل أو صلبة.

يختتم كل قسم بتفوييم يحتوي على خلاصة وأسئلة.  
الخلاصة تراجع المفاهيم الرئيسية، بينما تختبر الأسئلة  
فهمك لما درسته.

18

ستجد في نهاية كل فصل دليلاً للمراجعة متضمناً  
المفردات والمفاهيم الرئيسية. استعمل هذا الدليل  
للمراجعة وللتتأكد من مدى استيعابك.

## طرائق أخرى للمراجعة

### • أكتب الفكرة (العامة).

### • اربط الفكرة **«الزنسة»** مع الفكرة **«العامة»**.

• استعمل كلماتك الخاصة لتوضح ما قرأت.

• وظف المعلومات التي تعلمتها في المنزل، أو في

موضوعات أخرى تدرسها.

• حدد المصادر التي يمكن أن تستخدمنا للبحث

عن مزيد من المعلومات حول الموضوع.

## دليل مراجعة الفصل



**المادة** معظم السائل والغازات والمادة الصلبة التي تكون عالياً مخالطة.

1- أنواع المخالفات

- المفردات** يمكن تبيين مكونات المخلوط غير المتجانسة.
- تأثير تندال
  - الماء الذابة
  - الماء الغروي
  - الماء غير الذابة
  - تغير المخالفات الغروية والمعلنة تأثير تندال.
  - قد يوجد المخلوط في محلول في حالة الغيرية للمخالوط.
  - الغازية أو الصلبة، اعتماداً على الحالة الغيرية للمخالوط.
  - يمكن أن يكون الماء في محلول غالباً أو سائل أو صلبة.

2- تركيز محلول

- المادة** يمكن التعبير عن التركيز بدالة **الايكارا الرئيسية**.
- النسبة المئوية أو المولات.
  - التركيز كنسبة عدد جسيمات الماء في محلول.
  - المولالية هي نسبة عدد جسيمات الماء في 1 لتر من محلول.
  - المولالية = عدد الماء في محلول / عدد جسيمات الماء في 1 لتر.
  - الكسر المولى  $M/V_1 = M/V_2$

3- العوامل المؤثرة في الذوبان

- المادة** يتأثر ذوبان المحلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والفضلية.
- تضمن عملية الذوبان إحداث جسيمات الماء.
  - يمكن ذوبان الماء في شيء أو شيئاً آخر فوق الشغب.
  - يفضل قانون هنري على أن القيمة الغازية في سائل تناسب طرقها مع المحلول فوق الشغب.
  - قانون هنري  $C_{\text{ذ}} = C_{\text{غ}} \cdot K_{\text{ذ}}$

4- المؤشرات العامة للمحاليل

- المادة** يعتمد المؤشرات العامة على عدد جسيمات الماء في محلول.
- تقليل الماء الماء غير المطهارة الضغط البخاري للمحلول.
  - يرتبط الإنفاس في درجة الغليان مباشرةً بمولالية المحلول.
  - الخاصية الأساسية.
  - يمكن الانخفاض في درجة الغليان للمحلول أقل من درجة تحديد الماء.
  - الإنفاس في درجة الغليان =  $\frac{\Delta T}{T} = \frac{100 - T_g}{100}$
  - يتضمن الضغط الأسوزي على عدد جسيمات الماء في حجم معين.
  - الانخفاض في درجة التجمد

47

## Mixtures and Solutions



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

### 1-1 أنواع المخاليط

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

### 1-2 تركيز محلول

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

### 1-3 العوامل المؤثرة في الذوبان

**الفكرة الرئيسية** يتأثر تكون محلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.

### 1-4 الخواص الجامعة للمحاليل

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

## حقائق كيميائية

- ينتج حوالي 42.3% من الفولاذ سنويًا عن إعادة التدوير.

- الحديد هو المكون الأساسي للفولاذ، لكن يمكن إضافة عناصر - منها النيكل والمنجنيز والكروم والفناديم والتنجستون - بحسب المواصفات المطلوبة.

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

- ينتاج نحو 6 بلايين متر مكعب من الخلطات الأساسية سنويًا. أي ما يعادل 1 متر مكعب ( $1m^3$ ) لكل شخص سنويًا.

# نشاطات تمهيدية

التركيز على المطوية الآتية لتساعدك على تنظيم المعلومات حول تراكيز المحاليل.

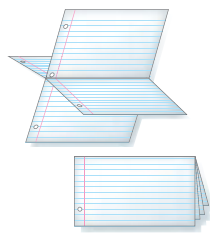


## المطويات

منظمات الأفكار

**الخطوة 1** اطأ ورقين من المتصل أفقياً.

**الخطوة 2** اقطع 3 cm على طول خط الشني لإحدى الورقيتين من كلا الجانين. وقص الورقة الثانية على طول خط الشني أيضاً من وسطها مع ترك 3 cm من كلا الجانين دون قص.



**الخطوة 3** أدخل الورقين إدراكاً في الأخرى لعمل كتاب من أربع صفحات.

## استعمل هذه المطوية مع القسم 1-2

في أثناء قراءتك لهذا القسم، استعمل المطوية لتسجيل ما تعلمه عن طرائق التعبير عن تراكيز المحاليل، مستعيناً بأمثلة حسابية.



## تجربة استعمال الألواح

### كيف تتغير الطاقة عند تكوين المحاليل؟

تتغير الطاقة عند تكوين محلول نتيجة تأثير قوتين: قوى التجاذب بين الجسيمات الذائبة في محلول، وقوة التجاذب بين جسيمات المذاب والمذيب معاً. كيف يمكن ملاحظة هذا التغير؟



### خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. زن 10 g من كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، ثم ضعها في كأس 100 mL سعتها.
3. قس 30 mL من الماء بمخارب مدرج سعته 50 mL، ثم أضف الماء إلى  $\text{NH}_4\text{Cl}$  في الكأس، وحرك محلول بساق التحرير.
4. تحسس أسفل الكأس من الخارج، وسجل ملاحظاتك.
5. كرر الخطوات 4-2 مستعملاً كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  بدلاً من  $\text{NH}_4\text{Cl}$ .
6. تخلص من المحاليل بسكبها في المغسلة.

### التحليل

1. قارن أي العمليتين السابقتين كانت طاردة للحرارة، وأيهما كانت ماصة لها؟
2. استنتج اكتب أمثلة من واقع حياتك على عمليات ذوبان طاردة للحرارة، وأخرى ماصة لها.

**استقصاء** إذا أردت زيادة التغير في درجة الحرارة، فأيهما يجب إضافته بكمية أكبر: المذاب أم المذيب؟ فسر إجابتك.

# 1-1

## الأهداف

• تعرف أنواع المخلطات غير المتتجانسة والمخلطات المتتجانسة (المحاليل).

• تقارن بين خصائص المخلطات المعلقة والمخلطات الغروية والمحاليل.

• تصف القوى الكهروستاتيكية في المخلطات الغروية.

## مراجعة المفردات

**المذاب**: مادة تذوب في المذيب لتكون محلول.

## المفردات الجديدة

المخلوط المعلق

المخلوط الغروي

الحركة البراونية

تأثير تندال

المادة الذائبة

المادة غير الذائبة



## أنواع المخلطات

**الفكرة الرئيسية** المخلط إما متتجانسة أو غير متتجانسة.

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

### Heterogeneous Mixtures

لا بد أنك تذكر أن المخلوط مزيج من مادتين نقيتين أو أكثر، تحتفظ فيه كل مادة بخصائصها الكيميائية، وأن المخلطات غير المتتجانسة لا تمتزج مكوناتها تماماً معًا؛ أي يمكن تمييز كل منها. هناك نوعان من المخلطات غير المتتجانسة، هما المعلقة والغروية.

**المخلوط المعلق** مخلوط غير متتجانس يحتوي على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق؛ وذلك بتتركه فترة دون تحريك. انظر الشكل 1-1؛ فالوحل الذي تشاهد المخلوط معلق. وعند تحرير المخلوط المعلق السائل خلال ورقة ترشيح تُفصّل الجسيمات المعلقة. وقد تنفصل بعض المخلطات المعلقة إلى طبقتين واضحتين إذا تركت فترة دون تحريك؛ حيث تتكون مادة شبه صلبة في القاع، وسائل فوقها، ولكن عند تحريك المخلوط المعلق سرعان ما تبدأ المادة شبه الصلبة في الانسياق، وكأنها سائل. وهناك أنواع من الطين تتحوّل إلى مادة شبه صلبة بسرعة؛ استجابة للهز أو الحركة، وهي تستخدم في مناطق الزلازل الأرضية، فتشيد المباني فوقها.



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



أنواع المخاليط الغروية وأمثلة عليها			الجدول 1-1
التصنيف	مثال	الجسيمات المنتشرة	وسط الانتشار
صلب في صلب	الأحجار الكريمة الملونة	صلب	صلب
صلب في سائل	الدم، الجيلاتين	صلب	سائل
مستحلب صلب	الزبد، الجبن	سائل	صلب
مستحلب	الحليب، المايونيز	سائل	سائل
رغوة صلبة	الصابون الذي يطفو، حلوى الخطمي	غاز	صلب
* الهباء الجوي الصلب	الدخان، الغبار في الهواء	صلب	غاز
* الهباء الجوي السائل	الغيموم، الضباب، رذاذ مزيبل العرق	سائل	غاز

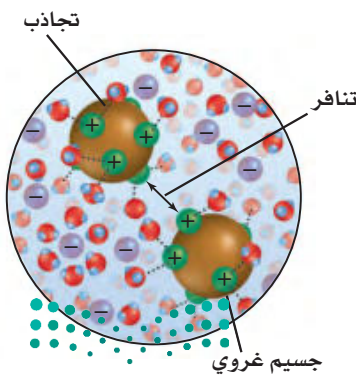
**المخاليط الغروية** لأن أحجام جسيمات المخلوط العلق أكبر كثيراً من أحجام جسيمات الوسط فإنها قد تترسب في المخلوط. ويسمى المخلوط غير المتجانس الذي يتكون من جسيمات متوازنة الحجم **المخلوط الغروي**. وتتوافق أقطار الجسيمات في المخلوط الغروي بين  $1\text{ nm}$  و  $1000\text{ nm}$ ، ولا تترسب. فعلى سبيل المثال، يعد الحليب مخلوطاً غروياً لا يمكن فصل مكوناته المتجانسة بالترقيق أو الترشيح.

تسمى المادة الأكثر توافراً في المخلوط وسط الانتشار. وتصنف المخاليط الغروية تبعاً للحالة الفيزيائية لكل من الجسيمات المنتشرة ووسط الانتشار. فالحليب مستحلب غروي؛ لأن الجسيمات المنتشرة السائلة تتشرّب بين جسيمات وسط الانتشار السائل. ويفتهر **الجدول 1-1** وصف أنواع أخرى من المخاليط الغروية.

تُمنع الجسيمات المنتشرة من الترسب في المخاليط الغروية؛ وذلك لوجود مجموعات ذرية أو قطبية مشحونة على سطحها، تقوم بجذب المناطق الموجبة أو السالبة لجسيمات وسط الانتشار، فتسكون طبقات كهرومغناطيسية حول الجسيمات، كما هو موضح في **الشكل 2-1**، مما يجعل الطبقات يتناول بعضها مع بعض عندما تصطدم الجسيمات المنتشرة معًا، لذا تبقى الجسيمات في المخلوط الغروي ولا تترسب.

وإذا تدخلنا في الطبقات الكهرومغناطيسية فسوف تترسب الجسيمات المنتشرة في المخلوط الغروي. فعند تحريك مادة متأينة (إلكتروناتية) في مخلوط غروي مثلاً تتجمع الجسيمات المنتشرة معًا، وتختلف المخلوط الغروي. كما أن التسخين أيضاً يتلف المخلوط الغروي؛ لأن الحرارة تعطي الجسيمات المصادمة طاقة حرارية كافية للتغلب على القوى الكهرومغناطيسية، ثم تترسبها في المخلوط.

**الشكل 2-1** تكون جسيمات الوسط طبقات مشحونة حول الجسيمات المنتشرة، حيث تتناول هذه الطبقات بعضها مع بعض، وتمتنع الجسيمات المنتشرة من الترسب.



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

**الحركة البراونية** تحرّك الجسيمات المنتشرة في المخلوط الغروي السائلة حركة عشوائية عنيفة تسمى **الحركة البراونية**. لاحظ عالم النبات الأسكتلندي روبرت بروان (1773 - 1858) هذه الحركة لأول مرة؛ حيث لاحظ الحركة العشوائية لحبوب اللقاح المنتاثرة في الماء، فسمّيت باسمه.

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

**ماذا قرأت؟** اشرح سببين لعدم ترسب جسيمات المخلوط الغروي.

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

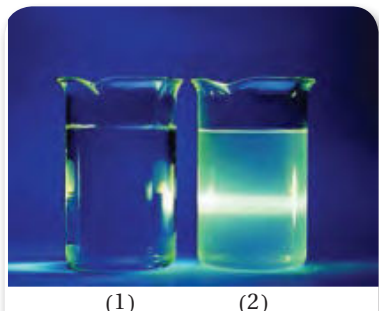
وُتُّهَّر المخلوط المعلقة أيضاً تأثير تندال، أما المحاليل فلا يمكن أن تظهر هذه الظاهرة. كما يمكنك ملاحظة تأثير تندال عندما تشاهد مرور أشعة الشمس خلال الهواء المشبع بالدخان، أو مرور ضوء خلال الضباب. ويستخدم تأثير تندال في تحديد كمية الجسيمات المنتشرة في المخلوط المعلق.

## المخلوط المتجلسة **Homogeneous Mixtures**

لقد تعلمت سابقاً أن المحاليل مخلوطات متجلسة تحتوي على مادتين أو أكثر، تسمى المذاب والمذيب. والمذاب هو المادة التي تذوب. أما المذيب فهو الوسط الذي يذيب المذاب. ولا يمكنك التمييز بين المذاب والمذيب عند النظر إلى المحلول.

**أنواع المحاليل** لقد تعلمت أن معظم التفاعلات الكيميائية تحدث في المحاليل المائية، وهي المحاليل التي يكون فيها الماء مذبياً. فماء أكثر المذيبات شيوعاً في المحاليل السائلة. وقد توجد المحاليل في أشكال مختلفة، وقد تكون المواد الذائبة في المحاليل غازية أو سائلة أو صلبة، اعتماداً على الحالة الفيزيائية للمذيب، كما هو موضح في الجدول 2-1. الهواء محلول غازي والمذيب فيه هو غاز النيتروجين. وقد تكون أسلاك تقويم الأسنان التي تضعها على أسنانك مصنوعة من النيترينول، وهو محلول صلب يتكون من التيتانيوم المذاب في النيكل، إلا أن معظم المحاليل تكون في الحالة السائلة.

**تكوين المحاليل** تسمى المادة التي تذوب في المذيب **المادة المذابة**. فمثلاً ذوبان السكر في الماء حقيقة يمكن أن تكون قد تعلمتها من إذابة السكر في الماء لعمل



(1) (2)

الشكل 3-

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

**حدد أي المخلوط الظاهر في الصورة**  
غروي ؟

## الكيمياء في واقع الحياة

### ظاهرة تندال



تشكل أشعة الشمس عند مرورها داخل الغيوم لوحة فنية رائعة الجمال بقدرة الله عز وجل. ويمكنك ملاحظة ظاهرة تندال عند مرور أشعة الشمس من خلال الهواء المشبع بالدخان أو من خلال الضباب أو الغيوم.

# مختبر تحليل البيانات

## تصميم تجربة

### التفكير الناقد

- حدّد المتغيرات التي يمكن أن تستخدم للربط بين قدرة الضوء على المرور خلال السائل وعدد الجسيمات في المخلوط الغروي.
- اربط بين المتغيرات التي استخدمتها في التجربة والعدد الحقيقي للجسيمات في المخلوط الغروي.
- حلل ما احتياطات السلامة التي يجب اتخاذها؟
- حدّد المواد الازمة لقياس تأثير تندال، واختر تقنية جمع أو تفسير البيانات.

كيف يمكنك قياس التغرك؟ وضع هيئة الموصفات والمقياسات لماء الشرب مجموعة من المعايير والموصفات لضمان سلامته. ومن الموصفات التي يتم مراقبتها التغرك، وهو مقياس لدرجة الضبابية في الماء، الناتجة عن الموادصلبة المعلقة في الماء، والتي تكون مرتبطة غالباً مع التلوث ومع الفيروسات والطفيليات والبكتيريا. تأتي معظم هذه الجسيمات الغروية من التعرية، والنشاط الصناعي، وفضلات الإنسان، ونمو الطحالب، ومن الأسمدة، وتحلل المواد العضوية.

### البيانات والملاحظات

يمكن استخدام تأثير تندال في قياس تغرك الماء. والهدف تصميم تجربة وتطوير مقياس لتفسير البيانات.

شراب محلّي كالشاي أو عصير الليمون. وتسمى المادتان السائلتان اللتان تذوب إحداهما في الأخرى بأي نسبةٍ المواد القابلة للامتصاص، ومنها مانع التجمد المذكور في الجدول 2-1. وتُسمى المادة التي لا تذوب في المذيب **مادة غير ذائبة**. فالرمل مثلاً لا يذوب في الماء. وتسمى السوائل التي تمتزج معًا فترة قصيرة عند خلطها، ثم تنفصل بعدها - السوائل غير الممتزجة. فالزيت مثلاً لا يمتزج مع الخل؛ أي أنَّ الزيت لا يذوب في الخل.

### أنواع المحاذيل وأمثلة عليها

### الجدول 2-1

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



## النحويم 1-1

### الخلاصة

- يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المتجانس.
- هناك نوعان من المخلوط غير المتجانسة، هما المعلق والغروي.
- الحركة البراونية حركة عشوائية لجزيئات المخلوط الغروي.
- تُظهر المخلوط الغروية والمعلقة تأثير تندال.
- قد يوجد محلول في إحدى الحالات الفيزيائية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتمادًا على الحالة الفيزيائية للمذيب.
- يمكن أن يكون المذاب في محلول غازًا أو سائلًا أو صلبيًا.

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



# 1-2

## الأهداف

- تصف التركيز باستعمال وحدات مختلفة.
- تحدد تركيز المحاليل.
- تحسب مolarية محلول.

## مراجعة المفردات

**المذيب:** المادة التي تذيب المذاب لتكوين محلول.

## المفردات الجديدة

التركيز

المolarية

المولالية

الكسر المولي

**الشكل ٤-١** تعكس شدة اللون تركيز الشاي، فتركيز الشاي ذو اللون الغامق أعلى من تركيز الشاي ذي اللون الفاتح.



## تركيز المحلول

## Solution Concentration

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

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

### التعبير عن التركيز Expressing Concentration

يعد تركيز المحلول مقيماً يعبر عن كمية المذاب الذائبة في كمية محددة من المذيب أو المحلول. ويمكن التعبير عن التركيز وصفياً باستعمال كلمة "مركز" أو "خفف". لاحظ إبريق الشاي في الشكل ٤-١؛ فأحد الإبريقين يحتوي شاياً أكثر تركيزاً من الآخر. وعموماً يحتوي المحلول المركز على كمية كبيرة من المذاب. فالشاي الغامق يحتوي على جسيمات شاي أكثر من الشاي الفاتح ، والعكس صحيح؛ إذ يحتوي المحلول المخفف على كمية أقل من المذاب؛ فالشاي الفاتح في الشكل ٤-١ محلول خفف يحتوي على جسيمات شاي أقل من الشاي الغامق.

وعلى الرغم من أن التعبير الوصفي عن التركيز مفيد، إلا أنه غالباً ما يتم التعبير عن التركيز كمياً. ومن أكثر التعبيرات الكمية عن التركيز شيوعاً النسبة المئوية بالكتلة أو النسبة المئوية بالحجم أو التعبير عن التركيز بدلالة الموليات مستخدماً المolarية أو المولالية . وكل هذه الطرائق تعبر عن التركيز بوصفه نسبة بين كمية المذاب وبين كمية المذيب أو المحلول كله. ويشمل الجدول ٣-١ وصفاً لكل طريقة.

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

نسبة التركيز	الجدول ٤-٣
النسبة	وصف التركيز
$\frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة المحلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلالة الكتلة
$\frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم المحلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلالة الحجم
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم المحلول (L)}} = M$	المolarية (التركيز المolarي)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب kg}}$	المولالية (التركيز المولالي)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب أو المذيب}}{\text{عدد مولات المذاب} + \text{عدد مولات المذيب}}$	الكسر المولي

### المطويات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

**النسبة المئوية بدلالة الكتلة** هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة المحلول، ويعبّر عنها بنسبة مئوية. وكتلة المحلول هي مجموع كتل المذاب والمذيب.

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

### مثال 1-1

حساب **النسبة المئوية بالكتلة** للمحافظة على تركيز كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$  في حوض الأسماك، كما هو في ماء البحر، يجب أن يحتوي حوض الأسماك على  $3.6 \text{ g NaCl}$  لكل  $100 \text{ g}$  ماء. ما النسبة المئوية بدلالة الكتلة لكلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$  في المحلول؟

#### ١ تحليل المسألة

إن كتلة كلوريد الصوديوم في  $100 \text{ g}$  ماء معروفة. والنسبة المئوية بدلالة الكتلة هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة المحلول (التي هي مجموع كتل المذاب والمذيب معاً).

#### المطلوب

النسبة المئوية = ?

#### المعطيات

كتلة المذاب =  $3.6 \text{ g} = \text{NaCl}$

كتلة المذيب =  $100 \text{ g} = \text{H}_2\text{O}$

#### ٢ حساب المطلوب

أوجد كتلة المحلول

كتلة المحلول = كتلة المذيب + كتلة المذاب

عوض عن كتلة المذاب =  $g = 3.6 \text{ g}$ . وكتلة المذيب =  $100.0 \text{ g}$

احسب النسبة المئوية بدلالة الكتلة

اكتب معادلة **النسبة المئوية بالكتلة**

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

$$= \frac{3.6 \text{ g}}{103.6 \text{ g}} \times 100 = 3.5\%$$

عوض عن كتلة المذاب =  $103.6 \text{ g}$ . وكتلة المذيب =  $3.6 \text{ g}$

#### ٣ تقويم الاجابة

تكون النسبة المئوية بدلالة الكتلة صغيرة؛ لأن كتلة كلوريد الصوديوم الذائبة في  $100 \text{ g}$  ماء صغيرة.

#### مسائل تدريبية

٩. ما النسبة المئوية بدلالة الكتلة لمحلول يحتوي على  $20.0 \text{ g}$  من كربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$  مذابة في  $600.0 \text{ mL}$  من الماء  $\text{H}_2\text{O}$ ؟

١٠. إذا كانت النسبة المئوية بدلالة الكتلة لبليوكلوريت الصوديوم  $\text{NaOCl}$  في محلول مبيض الملابس هي 3.62%， وكان لديك  $1500.0 \text{ g}$  من المحلول فما كتلة  $\text{NaOCl}$  في المحلول؟

١١. ما كتلة المذيب في المحلول المذكور في السؤال ١٠؟

١٢. تحفيز النسبة المئوية لكتلة كلوريد الكالسيوم في محلول هي 2.62%， فإذا كانت كتلة كلوريد  الكالسيوم المذابة في  $50.0 \text{ g}$  المحلول فما كتلة المحلول؟

## الكيمياء في واقع الحياة

### الديزل الحيوي



يعد الديزل الحيوي وقوداً بديلاً نظيف الاحتراق، وهو ينبع عن موارد متتجدد مثل الزيوت النباتية، والدهون الحيوانية، ويستعمل في محركات الديزل مع القليل من التحسينات أو دونها. والديزل الحيوي سهل الاستعمال وقابل للتحلل الحيوي، وغير سام، ولا يحتوي على الكبريت أو المركبات الأромاتية (العطريّة)، كما أنه لا يحتوي على النفط، ولكن يمكن مزجه مع ديزل "النفط" لتكوين الديزل الحيوي الممزوج؛ الذي يتكون من 20 % بالحجم ديزل حيوي و 80 % بالحجم ديزل من النفط.

**النسبة المئوية بدلالة الحجم** تصف عادة المحاليل التي يكون فيها المذيب والمذاب في الحالة السائلة. والنسبة المئوية بدلالة الحجم هي النسبة بين حجم المذاب إلى حجم محلول، ويعبر عنها بنسبة مئوية. وحجم محلول هو مجموع حجم المذاب وحجم المذيب. إن حسابات النسبة المئوية بدلالة الحجم تشبه حسابات النسبة المئوية بدلالة الكتلة.

$$\text{النسبة المئوية بدلالة الحجم} = \frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$$

**ماذا قرأت؟** قارن بين النسبة المئوية بدلالة الكتلة والحجم.

### مسائل تدريبية

13. ما النسبة المئوية بدلالة الحجم للإيثانول في محلول يحتوي على 35 mL إيثانول مذاب في 155 mL ماء؟
14. ما النسبة المئوية بدلالة الحجم لکحول أیزوپروپیل في محلول يحتوي على 24 mL من کحول الأیزوپروپیل مذاب في 1.1 L من الماء؟
15. تحفيز إذا استعمل 18 mL من الميثانول لعمل محلول مائي منه تركيزه 15% بالحجم، فما حجم محلول الناتج بالملتر؟

**المولارية (التركيز المولاري) (M)** إن النسبة المئوية بدلالة الكتلة وبدلالة الحجم طريقتان من طرائق التعبير الكمي عن تركيز محلول. ومن أكثر الوحدات شيوعاً المولارية (M) هي عدد مولات المذاب الذائبة في لتر من محلول، وتعرف أيضاً بالتركيز المولاري. فتركيز لتر من محلول يحتوي على مول من المذاب هو 1.0 M، كما أن تركيز لتر من محلول يحتوي على 0.1 mol من المذاب هو 0.1 M. ولحساب مولارية محلول يجب معرفة حجم محلول باللتر وعدد مولات المذاب.

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

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



## مثال 2-1

### مهن في الكيمياء

**فنبو الصيدلة** يستعين الكثير من الصيادلة بالفنيين لتحضير الأدوية المناسبة للصفات الطبية.  
يقرأ هؤلاء الفنيون تحاليل وتقديرات المريض والوصفات الطبية من أجل تحضير التركيز المناسب أو الجرعة المناسبة من الأدوية التي ستعطى للمريض.

حساب المolarية يحتوي  $100.5 \text{ mL}$  من محلول حقن الوريد على  $5.10 \text{ g}$  من سكر الجلوكوز  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ . ما مolarية هذا المحلول، إذا علمت أن الكتلة المolarية للجلوكوز هي  $180.16 \text{ g/mol}$ ؟

#### 1. تحليل المسألة

لقد أعطيت كتلة الجلوكوز الذائبة في حجم من الماء، ومolarية محلول هي النسبة بين عدد مولات المذاب إلى حجم المحلول باللتر.

##### المطلوب

تركيز المحلول =  $M$  ؟

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

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

$$\text{حجم المحلول} = 100.5 \text{ mL}$$

#### 2. حساب المطلوب

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

بتطبيق العلاقة الرياضية

$$\text{عدد مولات المذاب} = \text{الكتلة (g)} / \text{الكتلة المolarية}$$

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

$$= 0.0283 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

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

وتحول حجم المحلول إلى وحدة لتر

$$= 100.5 \text{ mL} \left( \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \right) = 0.1005 \text{ L}$$

##### اكتب معادلة

##### المolarية

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

$$\text{عوض عن عدد مولات المذاب} = 0.0283 \text{ mol}$$

$$\text{وحجم المحلول} = 0.1005 \text{ L}$$

$$M = \frac{0.0283 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}{0.1005 \text{ L}} = 0.282 \text{ M}$$

#### 3. تقويم الإجابة

ستكون قيمة المolarية صغيرة؛ لأن كتلة الجلوكوز الذائبة في المحلول صغيرة.

##### مسائل تدريبية

16. ما مolarية محلول مائي يحتوي على  $40.0 \text{ g}$  من الجلوكوز  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  في  $1.5 \text{ L}$  من محلول؟

17. احسب مolarية محلول حجمه  $1.60 \text{ L}$  مذاب فيه  $1.5 \text{ g}$  من بروميد البوتاسيوم  $\text{KBr}$ .

18. ما مolarية محلول مبيض ملابس يحتوي على  $9.5 \text{ g NaOCl}$  لكل لتر من المحلول؟

19. تحضير ما كتلة هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca(OH)}_2$  بوحدة  $\text{g}$  التي تلزم لتحضير محلول مائي منها حجمه  $1.5 \text{ L}$  وتركيزه  $0.25 \text{ M}$ .



**خطوة 1** تفاصيل المذاق  
وتضاف إلى دورق حجمي مناسب.



**خطوة 2** يذاب المذاب في دورق حجمي مناسب في أقل كمية من الماء المقطر.



**خطوة 3** يضاف الماء المقطر إلى المذاب حتى يصل مستوى محلول إلى العلامة المحددة على الدورق.

### الشكل 5-1 يبين خطوات

تحضير محلول كبريتات النحاس.

فسر ملادا لا يمكنك وضع g 375

## من كبريات النحاس مباشرة

في 1.0 L من الماء لتحضير

محلول ترکیزه ۱.۵ M

**تحضير المحاليل القياسية** تستعمل في المختبر محاليل لها تراكيز محددة تسمى المحاليل القياسية، ومنها محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي تركيزه 1M

كيف يمكن تحضير محلول مائي حجمه L وتركيزه 1.50M من كبريتات النحاس II المائية والتي لها الصيغة  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ? يحتوي محلول  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  الذي تركيزه 1.5mol على مذابة في L من محلول. فإذا عرفت أن الكتلة المولية للمركب  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  هي 249.70 g/mol، وأن محلول يحتوي على 1.50 mol من  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ، فتكون كتلته 374.55 g ويمكن تقريبها إلى 375 g، وهي كتلة يمكن قياسها بالميزان

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

ولكن لا يمكنك إضافة  $375 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  إلى  $1.0 \text{ L}$  من الماء للحصول على محلول تركيزه  $1.5 \text{ M}$  بهذه البساطة؛ تعمل  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  مثل المواد الأخرى، على زيادة حجم محلول عن الحجم المطلوب. لذلك يجب استعمال كمية من الماء تقل عن  $1.0 \text{ L}$  للحصول على  $1.0 \text{ L}$  من محلول، كما هو موضح في الشكل 5-1.

أحياناً نجري تجارب تتطلب استعمال كميات صغيرة من المحلول. فعلى سبيل المثال، قد تحتاج إلى 100 mL من  $1.50\text{ M CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  لإجراء إحدى التجارب. بالرجوع إلى تعريف المolarية، ومن خلال الحسابات السابقة نجد أنَّ محلول  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  الذي تركيزه  $1.50\text{ mol L}^{-1}$  يحتوي محلول  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  الذي تركيزه  $1.5\text{ M}$  على مذابة في 1L من المحلول على 375 g من كبريتات النحاس المائية  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ .

يمكن استعمال هذه العلاقة بوصفها معامل تحويل لحساب كمية المذاب اللازمة لتجربتك.

$$100 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times \frac{375 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}}{1 \text{ L}} = 37.5 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$$

لذلك تحتاج إلى قياس  $37.5 \text{ g CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  لعمل  $100 \text{ mL}$  من محلول  $1.5 \text{ M}$ .

مسائل تدريبية

٢٠. ما كتلة  $\text{CaCl}_2$  الذائبة في ١ ل من محلول ترکيـه  $0.10 \text{ M}$ ؟

؟ 0.20 M 21. ما كتلة  $\text{CaCl}_2$  اللازمة لتحضير 500.0 mL من محلول تركيزه

؟3.0 M NaOH في محلول مائي حجمه 250 mL وتركيزه

23. تحفيز ما حجم الإيثانول في 100.0 mL من محلول تركيزه M 0.15، إذا

علمت أن كثافة الإيثانول هي  $0.7893 \text{ g/mL}$





**الشكل 6-1** يمكن تخفيف المحلول المركز بإضافة كمية من المذيب. لاحظ أن عدد مولات المذاب لا يتغير عند تخفيف المحلول المركز.

**تحفيض المحاليل المولارية** تذكر أن المحاليل المركزية تحتوي على كمية كبيرة من المذاب. ويمكنك تحضير محلول أقل تركيزاً عن طريق تخفيف كمية من المحلول القياسي بإضافة المزيد من المذيب، إذ يزيد عدد الجسيمات التي تتحرك خلالها جسيمات المذاب، كما هو موضح في **الشكل 6-1**، ومن ثم يقل تركيز المحلول.

كيف يمكنك تحديد حجم المحلول القياسي اللازم لتحفيضه؟

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

عدد مولات المذاب = المolareية × حجم المحلول باللتر.

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

وبالت遇وض عن عدد مولات المذاب بالمولاريّة مضروبة في حجم المحلول باللتر يمكن التعبير عن هذه العلاقة في معادلة التخفيف الآتية:

#### معادلة التخفيف

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

$$M = \text{المolareية}$$

$$V = \text{الحجم}$$

حيث أن  $M_1$ : المolareية قبل التخفيف، و  $V_1$ : الحجم قبل التخفيف، و  $M_2$ : المolareية بعد التخفيف، و  $V_2$ : الحجم بعد التخفيف.

تمثل  $M_1$  و  $V_1$  المolareية وحجم المحلول القياسي. وتتمثل  $M_2$  و  $V_2$  بـ المolareية وحجم المحلول المخفف. يحتوى المحلول المركز قبل التخفيف على نسبة عالية من جسيمات المذاب بالنسبة إلى جسيمات المذيب، لاحظ أن هذه النسبة تقل بعد إضافة كمية أخرى من المذيب.

## المفردات

مفردات أكاديمية

**مركز**

يُخفف قليلاً

كأن نقول مثلاً:

أضفنا ماء أكثر إلى عصير

الليمون؛ لأنه مركز جداً

**تحفيف محلول القياسي** إذا كنت تعرف حجم وتركيز محلول المطلوب تحضيره يمكنك حساب حجم محلول القياسي الذي تحتاج إليه. ما الحجم اللازم بالملترات لتحضير محلول من كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  تركيزه 0.300 M وحجمه 0.5 L إذا كان تركيز محلوله القياسي M 2.00 ؟

### ١ تحليل المسألة

لقد أعطيت مolarية محلول قياسي من كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  والمolarية والحجم للمحلول بعد التحفيض، وباستعمال العلاقة بين المolarية والحجم يمكن إيجاد حجم محلول القياسي اللازم باللتر ثم تحويله إلى ملتر.

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

### ٢ حساب المطلوب

حل المعادلة لإيجاد حجم محلول القياسي  $V_1$

اكتب معادلة التحفيض

حل لإيجاد  $V_1$

عوض  $V_2 = 0.50 \text{ L}$ ,  $M_2 = 0.300 \text{ M}$ ,  $M_1 = 2.00 \text{ M}$

اضرب واقسم الأرقام والوحدات

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

$$V_1 = V_2 \left( \frac{M_2}{M_1} \right)$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left( \frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right)$$

$$V_1 = (0.50 \text{ L}) \left( \frac{0.300 \text{ M}}{2.00 \text{ M}} \right) = 0.075 \text{ L}$$

$$V_1 = (0.075 \text{ L}) \left( \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \right) = 75 \text{ mL}$$

حول إلى ملتر باستعمال معامل التحويل 1000 mL/1L

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

### ٣ تقويم الإجابة

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

### مسائل تدريبية

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

25. ما حجم محلول القياسي  $\text{H}_2\text{SO}_4$  الذي تركيزه 0.50 M بالملترات اللازم لتحضير محلول مخفف منه حجمه 100 mL وتركيزه 0.25 M ؟



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

**المولالية (التركيز المولالي) ( $m$ )** يتغير حجم محلول عند تغيير درجة الحرارة؛ فقد يتمدد أو يتقلص، مما يؤثر في مolarية محلول. لكن لا تتأثر كتل المواد في محلول بدرجات الحرارة، لذا من المفيد أحياناً وصف المحاليل بعدد مولات المذاب في كتلة معينة من المذيب. ويسمى مثل هذا الوصف **المولالية**، ويرمز إليه بالرمز  $m$ . ويكون تركيز محلول الذي يحتوي على 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب 1  $m$  (1 محلول مولي).

### المولالية

$$\text{المولالية} = m = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب (kg)}}$$

### مثال 1-4

حساب المولالية أضاف طالب في إحدى التجارب 4.5 g من كلوريد الصوديوم إلى 100.0 g من الماء. احسب مolarية محلول.

#### ١ تحليل المسألة

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

<b>المطلوب</b>	<b>المعطيات</b>
$m = ? \text{ mol/kg}$	كتلة الماء $\text{H}_2\text{O} = 100.0 \text{ g}$

كتلة كلوريد الصوديوم 4.5 g = NaCl

#### ٢ حساب المطلوب

$$4.5 \text{ g NaCl} \times \frac{1 \text{ mol NaCl}}{58.44 \text{ g NaCl}} = 0.077 \text{ mol NaCl}$$

احسب عدد مولات NaCl

$$100.0 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ kg H}_2\text{O}}{1000 \text{ g H}_2\text{O}} = 0.1000 \text{ kg H}_2\text{O}$$

حول كتلة  $\text{H}_2\text{O}$  من جرامات إلى كيلوجرامات  
1kg / 1000g باستعمال معامل التحويل

عرض بالمعطيات في معادلة المولالية.

$m = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب (kg)}}$	<b>اكتب معادلة المولالية</b>
$m = \frac{0.077 \text{ mol NaCl}}{0.1000 \text{ kg H}_2\text{O}} = 0.77 \text{ mol/kg}$	<b>عرض عن عدد مولات المذاب 0.077 mol NaCl وكتلة المذيب 0.1000 kg H<sub>2</sub>O</b>

#### ٣ تقويم الإجابة

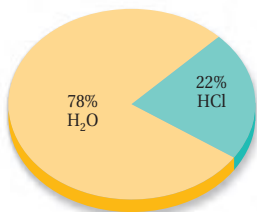
هناك أقل من 10 mol / 1 من المذاب في 10 Kg من الماء، لذا ستكون المولالية أقل من واحد، وهي كذلك.

#### مسائل تدريبية

27. ما مolarية محلول يحتوي على 10.0 g من كبريتات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  ذاتية في 1000.0 g ماء؟

28. تحفيز ما كتلة  $\text{Ba(OH)}_2$  بالجرامات، اللازمة لتحضير محلول مائي تركيزه  $m = 1.00 \text{ mol/l}$ ؟

### محلول حمض الهيدروكلوريك



$$X_{\text{HCl}} + X_{\text{H}_2\text{O}} = 1.00 \\ 0.22 + 0.78 = 1.00$$

**الشكل ١-٧** يشير الكسر المولي إلى عدد مولات المذاب والمذيب بالنسبة إلى عدد المولات الكلية في محلول. ويمكن النظر إلى الكسر المولي على أنه نسبة مئوية. فمثلاً إذا كان الكسر المولي للماء ( $X_{\text{H}_2\text{O}}$ ) يساوي 0.78، فهذا يعني أن محلول يحوي 78% من الماء.

**الكسر المولي** إذا عرفت عدد مولات المذاب والمذيب يمكنك التعبير عن تركيز محلول بها يعرف بالكسر المولي، وهو نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في محلول إلى عدد المولات الكلية للمذيب والمذاب. يستعمل الرمز  $X$  عادة للكسر المولي مع الإشارة إلى المذيب أو المذاب. ويمكن التعبير عن الكسر المولي للمذيب  $X_A$  والكسر المولي للمذاب  $X_B$  كما يأتي:

### الكسر المولي

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

$X_A$  و  $X_B$  يمثلان الكسر المولي لكل مادة.  
 $n_B$  و  $n_A$  يمثلان عدد مولات كل مادة.

فعلى سبيل المثال: يحتوي g 100 من محلول حمض الهيدروكلوريك على 36 g HCl و 64 g H<sub>2</sub>O، ولتحويل هذه الكتل إلى مولات عليك استعمال الكتل المولية بوصفها عوامل تحويل.

$$n_{\text{HCl}} = 36 \text{ g HCl} \times \frac{1 \text{ mol HCl}}{36.5 \text{ g HCl}} = 0.99 \text{ mol HCl}$$

$$n_{\text{H}_2\text{O}} = 64 \text{ g H}_2\text{O} \times \frac{1 \text{ mol H}_2\text{O}}{18.0 \text{ g H}_2\text{O}} = 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}$$

يُعبر عن الكسر المولي لكل من الماء وحمض الهيدروكلوريك كما يأتي كما هو موضح في الشكل ١-٧ كما يأتي:

$$X_{\text{HCl}} = \frac{n_{\text{HCl}}}{n_{\text{HCl}} + n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{0.99 \text{ mol HCl}}{0.99 \text{ mol HCl} + 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}} = 0.22$$

$$X_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{HCl}} + n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{3.6 \text{ mol H}_2\text{O}}{0.99 \text{ mol HCl} + 3.6 \text{ mol H}_2\text{O}} = 0.78$$

### مسائل تدريبية

29. ما الكسر المولي لهيدروكسيد الصوديوم NaOH في محلول مائي منه يحتوي على 22.8% بالكتلة من NaOH؟

30. تحفيز إذا كان الكسر المولي لحمض الكبريتيك H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> في محلول مائي يساوي 0.325، فما كتلة الماء بالجرامات الموجودة في 100 mL من محلول؟



## النحويم 1-2

### الخلاصة

• يقاس التركيز كـ مّا ونوعاً.

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

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

• عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف

$$M_1 V_1 = M_2 V_2$$

31. الفكرة > الرئيسية

قارن بين خمس طرائق للتعبير عن تركيز المحلول كمياً.

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

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

34. أوجد كتلة كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  بالجرامات اللازمة لتحضير محلول مائي حجمه 2.5 L وتركيزه 0.5 M ؟

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





# ١-٣

## الأهداف

- تصف تأثير قوى التجاذب بين الجزيئات في الذوبان.
- تعرف الذائية.
- تستنتج العوامل المؤثرة في الذوبان.

## العوامل المؤثرة في الذوبان Factors Affecting Solvation

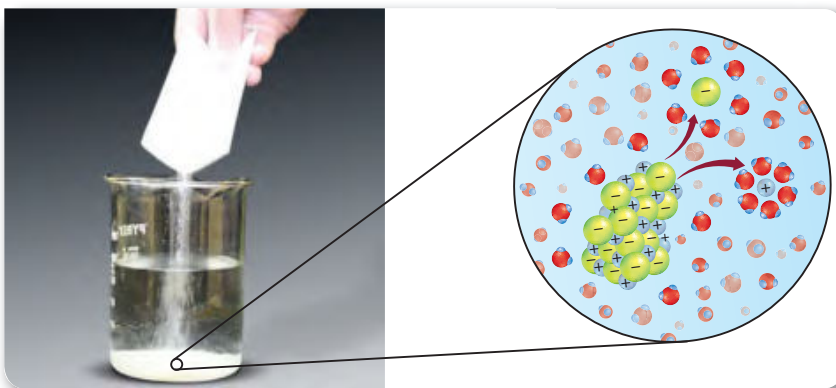
**الفكرة الرئيسية** يتآثر تكون المحلول بعوامل، منها الحرارة والضغط والقطبية.

**الربط مع الحياة** عند تحضير حساء من خليط جاف فإنك تضيف الماء البارد إلى الخليط، ثم تحركه، وسوف تلاحظ أن كمية قليلة من المسحوق ذابت في البداية، وبعد تسخينه وتحريكه مرة أخرى تجد أن المسحوق قد ذاب، وأصبح لديك حساء متماسك.

### عملية الذوبان The Solvation Process

عند وضع مذاب صلب في مذيب، تحيط جسيمات المذيب بسطح المذاب الصلب تماماً. فإذا كانت قوى التجاذب المتكونة بين جسيمات المذاب والمذيب أكبر من قوى التجاذب بين جسيمات المذاب نفسه فسوف تجذب جسيمات المذيب جسيمات المذاب، وتفصل بعضها عن بعض وتحيط بها، ثم تبتعد جسيمات المذاب المحاطة بجسيمات المذيب عن المذاب الصلب، وتتجه نحو المحلول.

وتسمى عملية إحاطة جسيمات المذاب بجسيمات المذيب **الذوبان**، كما هو موضح في الشكل ١-٨، فالمذيب يذيب شبيهه "like dissolves like"، قاعدة عامة تستعمل لتحديد ما إذا كانت عملية الذوبان تحدث في مذيب معين. ولتحديد ما إذا كان المذيب والمذاب متماثلين يجب دراسة قطبية المركبات ونوع الروابط بين الجزيئية فيها.



الشكل ١-٨ يأخذ الملح في الانفصال عندما يوضع في الماء؛ إذ تسحب جسيمات المذاب وتحاط جسيمات المذيب.



## مراجعة المفردات

طارد للحرارة: التفاعل الكيميائي الذي يطلق طاقة أكثر مما يحتاج لكسر روابط المواد المتفاعلة.

## المفردات الجديدة

الذوبان

حرارة الذوبان

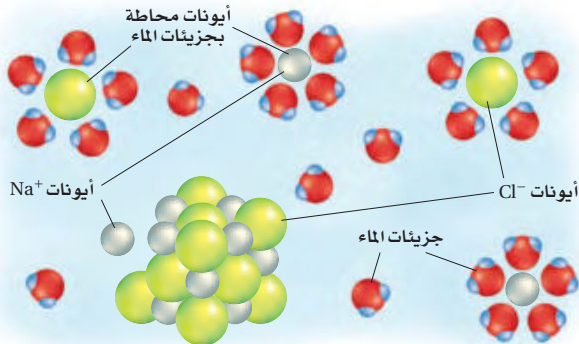
المحلول غير المشبع

المحلول المشبع

المحلول فوق المشبع

قانون هنري

### ذوبان ملح الطعام في الماء



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

**محاليل المركبات الأيونية** تعلم أن جزيئات الماء قطبية، وأنها في حركة مستمرة، بحسب نظرية الحركة الجزيئية. فعند وضع بلورة من مركب أيوني مثل كلوريد الصوديوم ( $\text{NaCl}$ ) في الماء تصطدم جزيئات الماء بسطح البلوره. وعندها تجذب أقطاب جزيئات الماء المشحونة أيونات الصوديوم الموجبة وأيونات الكلوريد السالبة. وهذا التجاذب بين الأقطاب والأيونات أكبر من التجاذب بين الأيونات في البلوره. لذلك تنزلق الأيونات متعددة عن سطح البلوره. وتحيط جزيئات الماء بالأيونات وتسحبها نحو محلول، معروضاً أيونات أخرى على سطح البلوره للذوبان، وهكذا تستمر عملية الذوبان حتى تذوب البلوره كلها، انظر الشكل 9-1.

لا يمكن إذابة جميع المركبات الأيونية في الماء؛ فالجبس مثلاً لا يذوب في الماء، لأن قوى التجاذب بين أيونات الجبس قوية، بحيث لا تستطيع قوى التجاذب بين جزيئات الماء والأيونات التغلب عليها. ولقد أسهمت اكتشافات محاليل ومخاليط معينة - ومنها الجبيرة الطيبة المحضرة من الجبس - في تطوير الكثير من المنتجات والعمليات، كما هو موضح في

الشكل 10-1.

### الشكل 10-1 كيمياء المحاليل

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

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



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

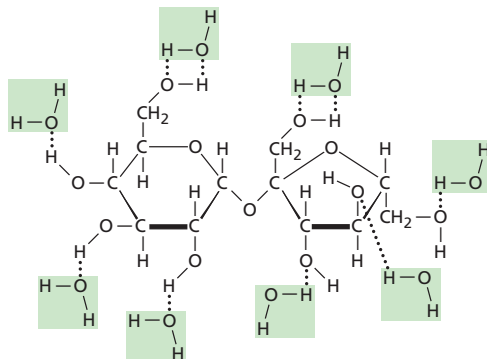
1890

1899م سجلت براءة اختراع جديدة لأحدث تقنية تستخدم في التقطيل من حجم حبيبات الدهن النباتي في الخليط، لمنع تكون طقة زبد، في عملية تسمى التجانس.



1866م كان اختراع السلولويد وهو محلول من الكافور والسليلوز - إشارة إلى بدايات صناعة البلاستيك.





**الشكل 11-1** يحتوي جزيء السكر على 8 روابط O-H قطبية، وتكون جزيئات الماء القطبية روابط هيدروجينية مع الروابط O-H في السكر، وتسحب جزيئات السكر نحو محلول.

**محاليل المركبات الجزيئية** بعد الماء مذيباً جيداً للكثير من المركبات الجزيئية. فسكر المائدة عبارة عن المركب الجزيئي السكر، وتحتوي جزيئاته القطبية على عدة روابط من O-H، كما هو موضح في **الشكل 11-1**. وبمجرد ملامسة بلورات السكر الماء، تصطدم جزيئات الماء بالسطح الخارجي للبلورات، وتتصبح كل رابطة H-O في السكر موقعاً لتكون روابط هيدروجينية مع الماء، لذا يتم التغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السكر وقوى التجاذب التي تتكون بين جزيئاته وجزيئات الماء القطبية، فتترك جزيئات السكر في البلورة، وتتصبح ذائبة في الماء.

يتكون الزيت من الكربون والهيدروجين، ولا يكون مخلولاً مع الماء؛ وذلك لأن قوى التجاذب التي تكون بين جزيئات الماء القطبية وجزيئات الزيت غير القطبية ضعيفة. لذا يذوب الزيت في مذيب غير قطبي؛ لأن المذاب غير القطبي يذوب بسهولة أكبر في المذيب غير القطبي.

**2003** طور العلماء عينات كيميائية تزيل الفلزات السامة، والمبيدات الحشرية، وتقتل مسببات الأمراض في مياه الشرب.

**1964** اكتشفت ستيفاني كوالك أليافاً اصطناعية من بلورات سائلة في محلول. وهي أكثر صلابة من الفولاذ وأخف من الألياف الزجاجية.



2010

1990

1970

1950

**1980** تم تطوير نوع من ألواح الجبس لتشكل عازلاً يفصل بين المنزل ومحيطه الخارجي.



**1943** أول كلية اصطناعية تخلص الجسم من السموم النانوية في دم المريض.

**حرارة الذوبان** تفصل جسيمات المذاب بعضها عن بعض خلال عملية الذوبان، وتبتعد جسيمات المذيب لتسمح بجسيمات المذاب بالدخول بينها. ويلزم طاقة للتغلب على قوى التجاذب التي بين جسيمات المذاب والتي بين جسيمات المذيب، والتي تعرف طاقة الشبكة البلورية ويرمز لها بالرمز (طب) أو (U<sub>h</sub>)، لذلك فكلتا الخطوتين ماضية للطاقة. وعند خلط جسيمات المذيب مع جسيمات المذاب تتجاذب جسيماتها وتطلق طاقة تعرف طاقة التميه ويرمز لها بالرمز (طه) أو (H<sub>hyd</sub>)، لذا فإن هذه الخطوة في عملية الذوبان طاردة للطاقة. ويسمى التغير الكلي للطاقة الذي يحدث خلال عملية تكون محلول حرارة الذوبان.



مكعب من السكر

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

وكما لاحظت في التجربة الاستهلالية أن بعض المحاليل تُنبع طاقة في أثناء تكوّنها (طاردة للطاقة)، وبعضها الآخر يمتص طاقة في أثناء تكوّنه (ماسحة للطاقة). فمثلاً بعد ذوبان نترات الأمونيوم في وعاء يحوي ماء يصبح الوعاء بارداً، أمّا بعد ذوبان كلوريد الكالسيوم في وعاء يحوي ماء فيصبح الوعاء ساخناً.

**ماذا قرأت؟** فسر لماذا تتبع بعض المحاليل طاقة في أثناء تكوّنها بينما يمتص بعضها الآخر طاقة في أثناء تكوّنه؟

## العوامل المؤثرة في الذوبان

### Factors That Affect Solvation

يحدث الذوبان عند تصادم جسيمات المذاب والمذيب معًا. وبين **الشكل 1-12** ثلاث طرائق شائعة لزيادة التصادمات بين جسيمات المذاب والمذيب وزيادة سرعة الذوبان، وهي: التحريك، وزيادة مساحة سطح المذاب، ورفع درجة حرارة المذيب.



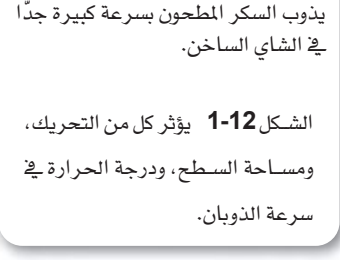
يدبّب السكر المطحون بسرعة أكبر من مكعب السكر في الشاي المثلج، كما يزيد التحريك من سرعة ذوبان السكر المطحون.

**التحريك** يعمل تحريك محلول على إبعاد جسيمات المذاب عن سطوح التماس بسرعة أكبر، وبذلك يسمح بحدوث تصادمات أخرى بين جسيمات المذاب والمذيب. ومن دون تحريك محلول تتحرّك الجسيمات الذائبة بعيداً عن مناطق التماس ببطء.



يدبّب السكر المطحون بسرعة كبيرة جداً في الشاي الساخن.

**مساحة السطح** إن تكسير المذاب إلى قطع صغيرة يزيد من مساحة سطحه. وتساعد الزيادة في مساحة السطح على زيادة عدد التصادمات التي تحدث بين جسيماته وجسيمات المذيب. لذا فإن ملعقة من السكر المطحون تذوب أسرع من الكمية نفسها التي تكون في صورة مكعبات.



**الشكل 1-12** يؤثّر كل من التحريك، ومساحة السطح، ودرجة الحرارة في سرعة الذوبان.

## الذائبية Solubility

تعرف الذائية على أنها أقصى كمية من المذاب يمكن أن تذوب في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة معينة. وكما يمكن فهم الذوبان على مستوى الجسيمات، يمكن كذلك فهم الذائية على مستوى الجسيمات. تعتمد ذائية المذاب على طبيعة كل من المذاب والمذيب؛ فعند إضافة المذاب إلى المذيب تتصادم جسيمات المذيب مع جسيمات سطح المذاب، وتبدأ جسيمات المذاب الذائية في الاختلاط خلال جسيمات المذيب عشوائياً. إلا أنه مع زيادة عدد جسيمات المذاب الذائية يزداد عدد تصادماتها مع بقية البلورة، مما يجعل بعضها يتتصق بسطح البلورة، أو يتبلور مرة أخرى، كما هو موضح في الشكل 1-13. ومع استمرار عملية الذوبان ترداد سرعة التبلور، بينما تبقى سرعة الذوبان ثابتة. ويستمر الذوبان ما دامت سرعة الذوبان أعلى من سرعة التبلور.

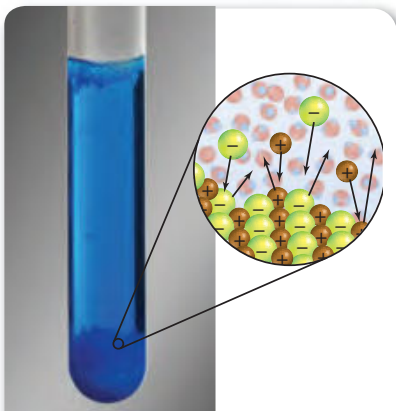
واعتِدَّا على كمية المذاق، قد تتساوِي سرعة الذوبان والتبلور في النهاية. وعند هذه النقطة لا يذوب المزيد من المذاق، ويصل محلول إلى حالة من الاستقرار الديناميكي، بين التبلور والذوبان إذا بقيت درجة الحرارة ثابتة.

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

**المحلول المشبع** رغم استمرار ذوبان جسيمات المذاب وتبلورها في محلول الذي وصل إلى حالة الاتزان إلا أن كمية المذاب الذائبة في محلول تبقى ثابتة. ويعرف مثل هذا محلول الموضح في الشكل 13-1 بال محلول المشبع، وهو يحتوي على أكبر كمية من المذاب ذائبة في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة وضغط معين.

**درجة الحرارة والحالات فوق المشبعة** تتأثر الذائبة بارتفاع درجة حرارة المذيب؛ حيث تزداد طاقة حركة جسيماته، فتزداد التصادمات ذات الطاقة الكبيرة مقارنة بالتصادمات عند درجة حرارة منخفضة. إن ذائبية الكثير من المواد أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة، كما في الشكل 14-1. فذائبية كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  تساوي 64g لكل 100g من  $\text{H}_2\text{O}$  عند درجة حرارة  $10^\circ\text{C}$ ، وعند زيادة درجة الحرارة إلى  $27^\circ\text{C}$  تزداد الذائبية بنسبة 50% تقدّمًا: 100 g  $\text{CaCl}_2$  لكل 100 g  $\text{H}_2\text{O}$ .

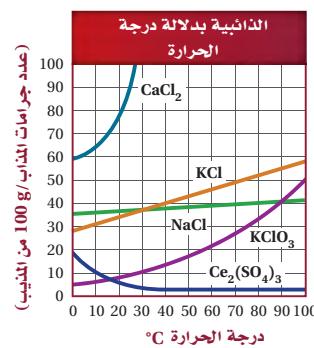
**تقل ذائبية بعض المواد - ومنها كبريات السيريوم - عند زيادة درجة الحرارة، ولكنها تتمثّل ثانية بعد الوصول إلى درجة حرارة معينة.**



**الشكل 1-13** تساوي سرعة الذوبان في المحلول المشبع سرعة التبلور، لذلك لا تغير كمية المذاب.

عملية  
منحنى الذهابية

**الشكل 1-14** يبيّن الرسم البياني أدناه منحنى ذاتيّة عدّة مواد عند درجات حرارة مختلفة.



اختبار الرسم البياني ✓

حدد ذائبة NaCl عند درجة

٨٠ °C را در

الذائبية في الماء عند درجات حرارة مختلفة					الجدول 4-1
الذائبية *(g/100 g H <sub>2</sub> O)				الصيغة الكيميائية	المادة
100°C	60°C	20°C	0°C		
89.0	59.2	36.4	31.2	Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub>	كبريتات الألومنيوم
--	20.94	3.89	1.67	Ba(OH) <sub>2</sub>	هيدروكسيد الباريوم
0.076	0.121	0.173	0.189	Ca(OH) <sub>2</sub>	هيدروكسيد الكلسيوم
--	32.6	34.8	36.1	Li <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	كبريتات الليثيوم
56.3	45.8	34.2	28.0	KCl	كلوريد البوتاسيوم
39.2	37.1	35.9	35.7	NaCl	كلوريد الصوديوم
733	440	216	122	AgNO <sub>3</sub>	نترات الفضة
487.2	287.3	203.9	179.2	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> O <sub>11</sub>	السكروز
--	200	680	1130	NH <sub>3</sub>	الأمونيا*
--	0.359	0.878	1.713	CO <sub>2</sub>	ثاني أكسيد الكربون*
--	0.019	0.031	0.048	O <sub>2</sub>	الأكسجين*

\* L/1 L H<sub>2</sub>O في حالة الغاز عند الضغط الجوي القياسي 101 kPa.

يمكن توضيح تأثير درجة الحرارة في ذائبية المواد من خلال البيانات الموجودة في

**الجدول 4-1.** تلاحظ أن 203.9 g من السكرورز C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub> تذوب في 100 g من الماء عند درجة حرارة 20°C. بينما يذوب 487.2 g من السكرورز في 100 g من الماء عند درجة حرارة 100°C، وهذا يعني زيادة قابلية الذوبان 140% تقريباً. وحقيقة أن الذائبية تتغير عند تغيير درجة الحرارة وأن بعض المواد تصبح أكثر قابلية للذوبان عند زيادة درجة الحرارة، هي المفتاح الأساسي لتكوين المحاليل فوق المشبعة. يحتوي المحلول فوق المشبع على كمية أكبر من المادة المذابة مقارنة بمحلول مشبع عند درجة الحرارة نفسها. ولعمل محلول فوق مشبع يتم تحضير محلول مشبع عند درجة حرارة عالية، ثم يبرد تدريجياً وببطء؛ إذ يسمح التبريد البطيء للمادة الزائدة أن تبقى مذابة في المحلول عند درجات حرارة منخفضة، كما هو موضح في الشكل 15-1.

## الفردات

### أصل الكلمة

Saturated والتي تعني مُشبِعاً مشتقة من الكلمة اللاتينية (Saturatus) وتعني يُشبِع أو يملأ.



الشكل 15-1 عند إضافة نواة التبلور إلى محلول فوق مشبع من السكرورز تبلور المادة المذابة الزائدة.

نواة التبلور: هي عبارة عن قطعة أو مجموعة من القطع بلورية أحادية لمادة ما، والتي يتكون عن طريقها بلورات أكبر من المادة نفسها.

**الشكل 1-16** الرواسب المعدنية في الينابيع الحارة مثل (عيون الليث في المملكة العربية السعودية) تعتبر مثال على تكون البلورات من المحاليل فوق المشبعة.



المحاليل فوق المشبعة غير ثابتة؛ فعند إضافة قطعة صغيرة جدًا من مذاب - تسمى نواة التبلور - إلى محلول فوق مشبع ترسب المادة المذابة الزائدة بسرعة، كما هو موضح في الشكل 1-15.

ويمكن أن يحدث التبلور عند كشط (Scratch) الجزء الداخلي من الكأس الزجاجية أو الوعاء الزجاجي المحتوي على محلول ساق تحريك زجاجية بلطف أو تعرّض محلول فوق المشبع للحركة أو الرج.

وباستعمال يوديد الفضة  $\text{AgI}$  بوصفه نوى تكتفّف في الهواء فوق المشبع بيخار الماء تتجمع جزيئات الماء في صورة قطرات قد تسقط على الأرض على هيئة مطر. تسمى هذه الآلة استمطرار الغيوم. كما يتكون سكر النبات Rock Candy والرواسب المعدنية على حواف الينابيع المعدنية - كالتى تظهر في الشكل 1-16 - من محاليل فوق مشبعة.

**ذائية الغازات** تقل ذائية غازي الأكسجين وثاني أكسيد الكربون عند درجات الحرارة المرتفعة مقارنة بدرجات الحرارة المنخفضة. وهذا سلوك متوقع لجميع المواد الغازية المذابة في المذيبات السائلة. هل تستطيع تفسير هذا السلوك؟ تذكر أن الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز تسمح للجسيمات بالتحرر أو التفad من محلول بسهولة أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة. ولذلك كلما زادت درجة حرارة محلول قلت ذائية المذاب الغازي.

**الضغط وقانون هنري** يؤثر الضغط في ذائية المواد الغازية المذابة في المحاليل؛ فكلما ازداد الضغط فوق محلول زادت ذائية الغاز في أي مذيب. تعتمد المشروبات الغازية على هذا المبدأ؛ فهي تحتوى على غاز ثاني أكسيد الكربون المذاب في محلول مائي تحت ضغط أعلى من الضغط الجوى، وعند فتح علبة المشروب الغازي يكون ضغط غاز ثاني أكسيد الكربون داخل العلبة أعلى من الضغط الواقع خارج العلبة. ونتيجة لذلك تصاعد فقاعات غاز ثاني أكسيد الكربون من محلول إلى السطح وتتطاير. وتستمر هذه العملية حتى يفقد محلول غاز ثاني أكسيد الكربون كله تقريرياً، ويصبح محلول بلا طعم. ويمكن وصف انخفاض ذائية غاز ثاني أكسيد الكربون في المشروب الغازي بعد فتح العبوة بقانون هنري.

## المفردات

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

**الضغط**

الاستعمال العلمي: القوة المبذولة على وحدة المساحة.

خلال تسرب غاز ثانى أكسيد الكربون من محلول يزداد الضغط داخل القارورة المغلقة.

الاستعمال الشائع: الجهد الفيزيائى أو الإجهاد الذهنى.

يقع على **الطلاء** الكثير من **الضغط** فى أثناء الاختبارات.

ينص قانون هنري على أن "تناسب دلائية الغاز في سائل (S) تناسبًا طرديًّا مع ضغط الغاز (P) الموجود فوق السائل عند ثبوت درجة الحرارة". فعندما تكون قارورة المشروب الغازي مغلقة، كما هو موضح في الشكل 1-17، يعمل الضغط الواقع فوق محلول على إبقاء غاز ثاني أكسيد الكربون ذائبًا في المحلول. ويمكن تمثيل هذه العلاقة كما يلي:

**قانون هنري**

**S يمثل الذائبة**

**P يمثل الضغط**

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

غالبًا ما يستعمل قانون هنري لتحديد الذائبة  $S_2$  عند ضغط جديد  $P_2$ ، حيث  $P_2$  معروف. ويمكن استعمال قواعد الجبر الأساسية لحل معادلة قانون هنري لإيجاد أي من المتغيرات. وإيجاد  $S_2$  ابدأ باستعمال قانون هنري الأساسي.

$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2}$$

بالضرب التبادلي نحصل على المعادلة:

$$P_1 S_2 = S_1 P_2$$

وبقسمة الطرفين على  $P_1$ :

$$\frac{P_1 S_2}{P_1} = \frac{S_1 P_2}{P_1} \rightarrow S_2 = \frac{S_1 P_2}{P_1}$$

الشكل 1-17 ثاني أكسيد الكربون  $CO_2$  مذاب في الصودا، كما يوجد بعضه فوق السائل.

**فسر** لماذا يتتساع غاز  $CO_2$  من المحلول عند نزع الغطاء؟



يقل الضغط الذي فوق السائل عند فتح علبة القارورة، لذا  
يُقل دلائية ثاني أكسيد الكربون.

يحافظ الضغط الذي فوق السائل في قارورة المشروب الغازي المغلقة على  
بقاء  $CO_2$  النافذ ذائبًا في المحلول ويعينه من التطاير.

**قانون هنري** إذا ذاب  $0.85 \text{ g}$  من غاز ما عند ضغط مقداره  $4.0 \text{ atm}$  في  $1.0 \text{ L}$  من الماء عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ ، فكم يذوب منه في  $1.0 \text{ L}$  من الماء عند ضغط مقداره  $1.0 \text{ atm}$  ودرجة الحرارة نفسها؟

### ١ تحليل المسألة

أُعطيت ذائبة الغاز عند الضغط الابتدائي، وثبات درجة حرارة الغاز مع تغير الضغط. ولأن تقليل الضغط يؤدي إلى تقليل ذائبة الغاز فإن كتلةً أقل من الغاز تذوب عند ضغط أقل.

**المطلوب**

$$S_2 = ? \text{ g/L}$$

**المعطيات**

$$S_1 = 0.85 \text{ g/L}$$

$$P_1 = 4.0 \text{ atm}$$

$$P_2 = 1.0 \text{ atm}$$

### ٢ حساب المطلوب

اكتب قانون هنري

حل قانون هنري لايجاد

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

ثم اضرب واقسم الأرقام والوحدات.

### ٣ تقويم الإجابة

قلت الذائية، كما هو متوقع؛ فقد قل الضغط فوق محلول من  $4.0 \text{ atm}$  إلى  $1.0 \text{ atm}$ ، لذا يجب أن تنخفض الذائية إلى ربع قيمتها الأصلية. الوحدة  $\text{g/L}$  هي وحدة الذائية.

**مسائل تدريبية**

36. إذا ذاب  $0.55 \text{ g}$  من غاز ما في  $1.0 \text{ L}$  من الماء عند ضغط  $20.0 \text{ kPa}$ ، فما كمية الغاز نفسه التي تذوب عند ضغط  $110 \text{ kPa}$ ؟

37. ذائية غاز عند ضغط  $10 \text{ atm}$  هي  $0.66 \text{ g/L}$ . ما مقدار الضغط الواقع على محلول حجمه  $1.0 \text{ L}$  ويحتوي على  $1.5 \text{ g}$  من الغاز نفسه؟

38. تحفيز ذائية غاز عند ضغط  $7 \text{ atm}$  تساوي  $0.52 \text{ g/L}$ . ما كتلة الغاز بالجرams التي تذوب في لتر واحد إذا زاد الضغط إلى  $10 \text{ atm}$ ؟

## التفصيم 1-3

### 39. الفكرة الرئيسة عدد العوامل المؤثرة في الذوبان.

**الخلاصة**

- تتضمن عملية الذوبان إحاطة جسيمات المذيب بجسيمات المذاب.
- يكون محلول غير مشبع أو مشبعاً أو فوق مشبع.
- ينص قانون هنري على أن ذائية الغاز في سائل تتناسب طردياً مع ضغط الغاز فوق السائل عند درجة حرارة معينة.

40. عرف الذائية.

41. أشرح كيف تؤثر قوى التجاذب بين الجزيئات في الذوبان؟

42. قارن كيف تتشابه طريقة تحضير محلول مائي من ملح الطعام، ومحلول مائي من السكر؟

43. لخص ماذا يحدث إذا أضيفت نواة تبلور إلى محلول فوق مشبع؟ و بم تصف محلول الناتج؟

44. الرسوم البيانية استعمل المعلومات الموجودة في الجدول 1-4 لعمل رسوم بيانية لذائية كبريتات الألومنيوم، وكبريتات الليثيوم، وكلوريد البوتاسيوم عند درجات حرارة  $0^\circ\text{C}$  و  $20^\circ\text{C}$  و  $60^\circ\text{C}$  و  $100^\circ\text{C}$ . أي الماء المسابقة تتأثر ذائبيتها أكثر بزيادة درجة الحرارة؟

## الأهداف

- تصف الخواص الجامدة.
- تعرف أربع خواص جامدة لل محليل.
- تحدد الارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد للمحلول.

## مراجعة المفردات

**الأيون:** ذرة مشحونة كهربائياً.

## المفردات الجديدة

- |                          |                           |
|--------------------------|---------------------------|
| الخواص الجامدة           | الانخفاض في الضغط البخاري |
| الانخفاض في درجة الغليان | الانخفاض في درجة التجمد   |
| الخاصية الأسموزية        | الضغط الأسموزي            |

**الفكرة الرئيسية** تعتمد الخواص الجامدة على عدد جسيمات المذاب في المحلول.

**الربط مع الحياة** إذا كنت قد عشت في منطقة ذات طقس بارد جداً في الشتاء فلعلك لاحظت أن الناس يرشون الملح على الأرصفة والطرق لإزالة الثلج والخلد. كيف يساعد الملح على جعل القيادة في الشتاء أكثر أماناً؟

### المواد المتأينة والخواص الجامدة

### Electrolytes and Colligative Properties

تؤثر المواد المذابة في بعض الخواص الفيزيائية للمذيبات؛ فقد وجد الباحثون الأوائل أن تأثير المذاب في المذيب يعتمد فقط على كمية جسيمات المذاب في المحلول، لا على طبيعة المادة المذابة نفسها. وتسمى الخواص الفيزيائية للمحاليل التي تتأثر بعدد جسيمات المذاب وليس بطبيعتها **الخواص الجامدة**. وتشمل الخواص الجامدة الانخفاض في الضغط البخاري، والارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد، والضغط الأسموزي.

**المواد المتأينة في محلول مائي** درست سابقاً أن المركبات الأيونية مواد توصل محليلها التيار الكهربائي، لذا تسمى مواد إلكترولية؛ وذلك لأنها تتفكك في الماء إلى أيونات، كما هو موضح في **الشكل 1-18**. كما تأمين القليل من المركبات الجزيئية في الماء وتكون أيضاً محلولاً متأيناً. وتسمى المواد المتأينة التي تنتج أيونات كثيرة في المحلول مواد متأينة قوية. أما التي تنتج عدداً قليلاً من الأيونات في المحلول فتسمى المواد المتأينة ضعيفة.

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



وكلوريد الصوديوم مادة متأينة قوية؛ حيث يتفكّك في المحلول ويُنتج أيونات  $\text{Na}^+$  و  $\text{Cl}^-$ .



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

**المواد غير المتأينة في المحلول المائي** تذوب الكثير من المركبات الجزيئية في المذيبات، ولكنها لا تتأين. ومثل هذه المحاليل لا توصل التيار الكهربائي، كما هو موضح في الشكل 18-1. وتسمى المواد المذابة مواد غير متأينة. والسكروز مثال على المواد غير المتأينة؛ حيث يحتوي محلول السكروز الذي تركيزه 1 mol على 1 mol فقط من جزيئات السكروز.

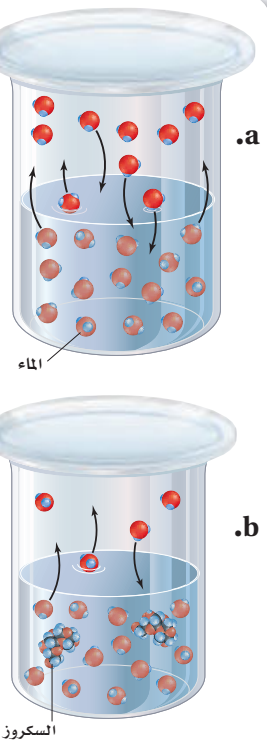
**ماذا قرأت؟** استنتاج أي المركبين له تأثير أكبر في الخواص الجامعية: كلوريد الصوديوم أم السكروز؟

## الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering

الضغط البخاري هو الضغط الناتج عن بخار السائل عندما يكون في حالة اتزان ديناميكي مع سائله في وعاء مغلق عند درجة حرارة وضغط ثابتين، وعند هذه النقطة تتساوي سرعتي التبخر والتكافث.

تظهر التجارب أن إضافة مذاب غير متطاير - له ميل قليل إلى التحول إلى غاز - إلى مذيب يقلل الضغط البخاري للمذيب. كما أن الجسيمات التي تحدث الضغط البخاري تتبخر من سطح السائل. فعندما يكون المذيب نقياً كما في الشكل 1-19 a تشغل جسيماته مساحة السطح كلها. أما عندما يحتوي المذيب على مذاب، كما في الشكل 1-19 b، فإن خليط جسيمات المذاب والمذيب يحتل مساحة سطح المحلول. وبسبب وجود كمية قليلة من جسيمات المذيب على السطح يتحول القليل منها إلى الحالة الغازية، ومن ثم ينخفض الضغط البخاري. وكلما ازداد عدد جسيمات المذاب في المذيب قل الضغط البخاري الناتج، لذا فإن **الانخفاض في الضغط البخاري** يعتمد على عدد جسيمات المذاب في المحلول، ولذلك فهو من الخواص الجامعية للمحاليل.

تستطيع توقع التأثير النسبي للمذاب في الضغط البخاري اعتماداً على كون المذاب متأيناً أو غير متأين. فمثلاً يكون التأثير النسبي لـ 1 mol من كل من المواد المذابة غير المتأينة - منها الجلوكوز والسكروز والإيثانول - هو نفسه في الضغط البخاري، إلا أن تأثير 1 mol من كل من المواد المذابة المتأينة - منها كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، وكبريتات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ، وكلوريد الألومنيوم  $\text{AlCl}_3$  - يزداد في الضغط البخاري؛ بسبب تزايد أعداد الأيونات التي يتوجهها كل منها في محلولها.



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



## الارتفاع في درجة الغليان

يؤثر المذاب غير المتطاير في درجة غليان المذيب لأنّه يقلل الضغط البخاري له. تذكر أن السائل يغلي عندما يعادل ضغطه البخاري الضغط الجوي. وعندما ترتفع درجة حرارة محلول المحتوى على مذاب غير متطاير إلى درجة غليان المذيب النقي فإنّ ضغط البخار الناتج يبقى أقل من الضغط الجوي، لذا لا يغلي محلول. ولذلك يجب تسخين محلول إلى درجة حرارة أعلى لتزويده بالطاقة الحركية الإضافية اللازمة لرفع الضغط البخاري له إلى ما يعادل الضغط الجوي. ويسمى الفرق بين درجة حرارة غليان محلول ودرجة غليان المذيب النقي **الارتفاع في درجة الغليان**. وفي المواد غير المتأينة تتناصف قيمة ارتفاع درجة الغليان - التي يرمز إليها بالرمز  $\Delta T_b$  - تناسبًا طرديًّا مع مولالية محلول.

الارتفاع في درجة الغليان

$\Delta T_b$  ارتفاع درجة الغليان

$$\Delta T_b = K_b m$$

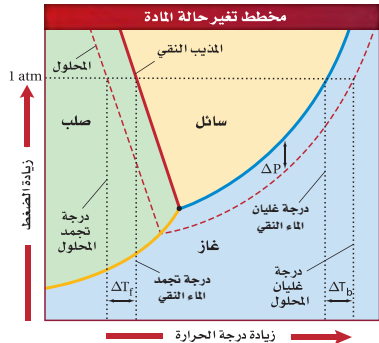
$K_b$  ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي

$m$  مولالية محلول

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

وكما أن الانخفاض في الضغط البخاري خاصية جامعية فإن الارتفاع في درجة الغليان خاصية جامعية أيضًا. وتتناسب قيمة الارتفاع في درجة الغليان تناسبًا طرديًّا مع مولالية المذاب في محلول، أي أنه كلما زاد عدد جسيمات المذاب في محلول زاد الارتفاع في درجة الغليان. وأن المولالية مرتبطة مع الكسر المولى الذي يتضمن عدد جسيمات المذاب، لذا فهي تستعمل للدلالة على التركيز. ويعبر عن المذيب في المولالية بالكتلة بدلاً من الحجم. ولذلك لا تتأثر المولالية بتغير درجة الحرارة.

ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي $K_b$		الجدول 1-5
$K_b$ $^{\circ}\text{C}/m$	درجة الغليان $^{\circ}\text{C}$	المذيب
0.512	100.0	الماء
2.53	80.1	البنتن
5.03	76.7	رابع كلوريد الكربون
1.22	78.5	الإيثانول
3.63	61.7	الكلوروفورم

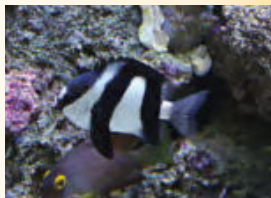


**الشكل 1-20** يؤثر الضغط والحرارة في حالة المذيب النقي (الخط المتصل)، الصلبة أو السائلة أو الغازية، ويؤثران أيضاً في المحلول (الخط المقطعي).

### اختبار الرسم البياني ✓

صف كيف يمثل الفرق بين الخطين (المتصل والمقطعي) الانخفاض في الضغط البخاري، والارتفاع في درجة الغليان، والانخفاض في درجة التجمد؟ استعمل بيانات من الرسم البياني لدعم إجابتك.

## الكيمياء في واقع الحياة الانخفاض في درجة التجمد



الأسماك التي تعيش في المياه المالحة إن المحافظة على التركيز الملحي المناسب في غاية الأهمية للأسماك التي تعيش في المياه المالحة؛ فوجود الملح في المناطق القطبية من المحيط ضروري للمحافظة على المياه من التجمد، مما يسمح بالمحافظة على الحياة البحرية.

انظر إلى الشكل 1-20 ولا حظ أن المحنن الذي يمثل المحلول يقع أسفل المحنن الذي يمثل المذيب النقي عند أي درجة حرارة.

### الانخفاض في درجة التجمد Freezing Point Depression

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

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

**الانخفاض في درجة تجمد المحلول  $\Delta T_f$**  هو درجة تجمد المذيب النقي مطروحاً منها درجة تجمد المحلول.

**الشكل 1-21** تعمل إضافة الأملاح إلى الجليد على تقليل درجة تجمد الجليد، مما يؤدي إلى انصهار الجليد على الطرق. وتعمل إضافة الملح إلى الجليد عند صنع الآيس كريم على تقليل درجة التجمد، مما يسمح للماء الناتج بتجميد الآيس كريم.



**الجدول 6-1 ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالي** ( $K_f$ ) لكثير من المذيبات. هنا وتناسب قيم الانخفاض في درجة التجمد للمواد غير المتأينة تناصباً طردياً مع مولالية محلول.

<b>الانخفاض في درجة التجمد</b>
$\Delta T_f$ درجة الحرارة
$\Delta T_f = K_f m$
$K_f$ ثابت الانخفاض في درجة التجمد
$m$ المولالية

### ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالي

**الجدول 6-1**

المذيب	درجة التجمد	$K_f$ (°C/m)
الماء	0.0	1.86
البنزين	5.5	5.12
رابع كلوريد الكربون	-23.0	29.8
الإيثanol	-114.1	1.99
الكلوروفورم	-63.5	4.68

وكما هو الحال مع قيمة  $K_b$  فإن قيمة  $K_f$  تعتمد على طبيعة المذيب. ولأن ثابت انخفاض درجة التجمد للماء ( $K_f$ ) يساوي  $1.86^{\circ}\text{C}/\text{m}$  فإن محلول المائي الذي تركيزه  $1 \text{ mol/l}$  يتجمد، ويحتوي على مذاب غير منطاب وغير متأين عند درجة  $1.86^{\circ}\text{C}$  - وهي أقل من درجة تجمد الماء النقى ( $0.0^{\circ}\text{C}$ ). ويعد الجليسيرول مذاب غير متأين، ويتجه الكثير من الأسماك والحشرات لحماية دمائها من التجمد في الشتاء القارص. كذلك فإن مقاوم التجمد أو مانع تكوين الجليد يحتوي على مذاب غير متأين، هو جليكول الإثيلين.

لاحظ أن معدلات الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمد تحدد مولالية المواد غير المتأينة. أما في حالات المواد المتأينة فيجب استعمال المولالية الفعلية للمحلول والتي تأخذ بعين الاعتبار عدد جسيمات المذاب المتفككة، كما يوضحها المثال 6-1.

تجربة عملية  
الانخفاض في درجة التجمد

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عن الإنارة

## تجربة

### الانخفاض في درجة التجمد

كيف يمكنك قياس الانخفاض في درجة التجمد؟

### الخطوات

- عندما تثبت درجة الحرارة في كل كأس سجل كلاً منها.
- اسكب محتويات الكأسين في المغسلة، واشطفهم بكمية من ماء الصنبور.
- التحليل**
- قارن درجة حرارة الماء والثلج بدرجة حرارة الماء والثلج المضاف إليها الملح. بمقدار تغير درجة الحرارة؟
- فسر لماذا أضيف الملح إلى إحدى الكأسين دون الأخرى؟
- فسر الملح مادة متأينة قوية تنتج أيون الصوديوم  $\text{Na}^+$  والكلور  $\text{Cl}^-$  عندما تتفكك في الماء. فسر لماذا يعد هذا التفكك مهمًا عند حساب الانخفاض في درجة التجمد؟
- توقع هل من الأفضل استعمال الملح الخشن، أم ملح المائدة الناعم، عند صنع الآيس كريم المنزلي؟ فسر إجابتك.

- املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
- املاً كأسين سعة كل منها  $400 \text{ mL}$  بالجليد المجروش، وأضف  $50 \text{ mL}$  من مياه الصنبور البارد إلى كل من الكأسين.
- قس درجة حرارة كل من الكأسين بمقاييس حرارة (ترمومتراً) غير زئبقي.
- حرك محتويات كل كأس بساق مدة دقيقة واحدة، حتى تصبح درجتا حرارة الكأسين متسانتين، وسجل درجة الحرارة.
- أضف  $75 \text{ g}$  من ملح الطعام الخشن  $\text{NaCl}$  إلى إحدى الكأسين، وتابع التحريك في الكأسين، سوف يذوب بعض الملح.

الالتغيرات في درجات التجمد والغليان يستعمل كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$  عادة لمنع تكون الجليد على الطرق وتحميم المثلجات (الآيس كريم). ما درجتا غليان وتجمد محلول مائي من كلوريد الصوديوم تركيزه  $m = 0.029$  ، إذا علمت أن كلوريد الصوديوم مادة متآينة قوية؟

### ١ تحليل المسألة

أعطيت مولالية محلول المائي لكلوريد الصوديوم. احسب  $\Delta T_b$  و  $\Delta T_f$  اعتماداً على عدد الجسيمات في المحلول، ثم حدد الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمد. أضف  $\Delta T_b$  إلى درجة الغليان، واطرح  $\Delta T_f$  من درجة التجمد.

المطلوب	المعطيات
$\Delta T_b$ درجة الغليان	$\text{NaCl}$ المذاب = كلوريد الصوديوم
$\Delta T_f$ درجة التجمد	$m = 0.029 \text{ molal}$

### ٢ حساب المطلوب

احسب مولالية الجسيمات الفعلية

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

ضع العلاقات الرياضية للارتفاع في درجة الغليان

والانخفاض في درجة التجمد

$$\Delta T_b = (0.512^\circ\text{C}/\text{mol})(0.058 \text{ mol}) = 0.030^\circ\text{C} \quad K_b = 0.512^\circ\text{C}/\text{mol}, K_f = 1.86^\circ\text{C}/\text{mol}$$

$$\Delta T_f = (1.86^\circ\text{C}/\text{mol})(0.058 \text{ mol}) = 0.11^\circ\text{C} \quad m = 0.058 \text{ molal}$$

احسب درجة الغليان بعد الارتفاع ودرجة التجمد بعد الانخفاض للمحلول.

$$T_b = 0.30^\circ\text{C} + 100.000^\circ\text{C} = 100.030^\circ\text{C} \quad \Delta T_b \text{ إلى درجة الغليان}$$

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

### ٣ تقويم الإجابة

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

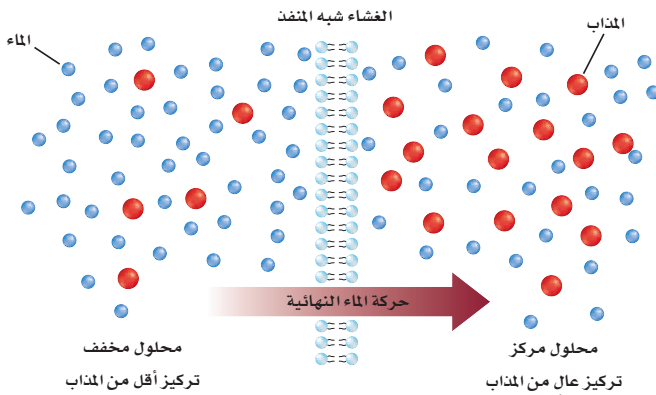
### مسائل تدريبية

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

46. ما درجة غليان محلول السكروز في الإيثانول، الذي تركيزه  $0.40 \text{ molal}$ ؟ وما درجة تجمده؟ علماً بأن السكروز مادة غير متآينة؟

47. تحضير تم اختبار محلول تركيزه  $0.045 \text{ molal}$  يحتوي على مذاب غير متطاير وغير متآين، ووُجد أن الانخفاض في درجة تجمده بلغ  $0.084^\circ\text{C}$ . ما قيمة ثابت الانخفاض في درجة تجمده  $K_f$ ؟ وهل المذيب المكون في هذه المحلول هو الماء أو الإيثانول أو الكلوروفورم؟





**الشكل 1-22** تنتشر المذيبات بسبب الخاصية الأسموزية من التركيز الأقل إلى التركيز الأعلى خلال أغشية شبه منفذة.

## الضغط الأسموزي Osmotic Pressure

عرفت أنَّ الانتشار هو اختلاط الغازات أو السوائل، والناتج عن حركتها العشوائية. أما **الخاصية الأسموزية** فهي انتشار المذيب خلال غشاء شبه منفذ من محلول الأقل تركيزاً إلى محلول الأكبر تركيزاً. والأغشية شبه المنفذة حواجز تسمح لبعض الجسيمات بالعبور. والأغشية التي تحيط بالخلايا الحية جميعها عبارة عن أغشية شبه منفذة. وتلعب الخاصية الأسموزية دوراً مهماً في الكثير من العمليات الحيوية، ومنها امتصاص الغذاء في النباتات.

يبين **الشكل 1-22** نظاماً يكون فيه محلول المخفف مفصولاً عن محلول المركز بغشاء شبه منفذ. تتحرك جزيئات الماء خلال العملية الأسموزية في الاتجاهين عبر الغشاء، ولكن جزيئات المذاب لا تستطيع العبور. وتنشر جزيئات الماء عبر الغشاء من محلول المخفف إلى محلول المركز. وتسمى كمية الضغط الإضافي الناتج عن انتقال جزيئات الماء إلى محلول المركز **الضغط الأسموزي**. ويعتمد الضغط الأسموزي على عدد جسيمات المذاب في كمية محددة من محلول، وهو خاصية جماعية للمحاليل.

## التقويم 1-4

### الخلاصة

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

48. **الفكرة** **الرئيسة** اشرح ما المقصود بالخواص الجامعية؟

49. صُف الخواص الجامعية الأربع للمحاليل.

50. فسر لماذا يكون للمحلول درجة غليان أعلى من درجة غليان المذيب النقبي؟

51. حلّ يغلي محلول مائي من كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  عند درجة حرارة  $101.3^\circ\text{C}$ . ما كتلة كلوريد الكالسيوم بالكيلو جرام التي تذوب في  $1000\text{ g}$  من المذيب؟

52. ثم احسب الانخفاض في درجة التجمد للمحلول نفسه؟ إذا علمت أن الجلوكوز مادة غير متآينة؟

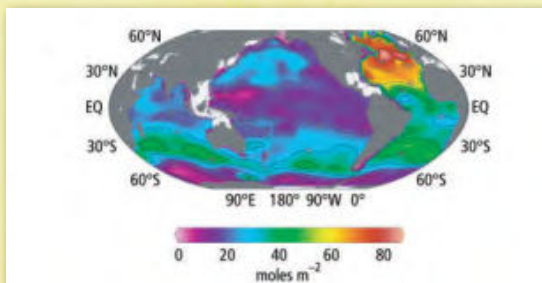
53. تحقق إذا علمت أنَّ الارتفاع في درجة غليان محلول مائي للمذاب غير متآين وغير متطاير تساوي  $1.12^\circ\text{C}$ ، فما مولالية محلول؟

# في الميدان

مهن: كيميائي البيئة

## محلول $\text{CO}_2$

تشير السجلات الجيولوجية إلى أن مستويات ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  في الغلاف الجوي أعلى كثيراً في الوقت الحاضر مقارنة بعشرين مليون سنة مضت. وقد أسهمت صناعات الإنسان في هذه الزيادة. إلا أن  $\text{CO}_2$  لا يبقى في الغلاف الجوي إلى أجل غير مسمى؛ إذ تحتوي المحيطات بشكل طبيعي على  $\text{CO}_2$  الذي يأتي من الغلاف الجوي، ومن المخلوقات الحية. وتقوم المحيطات بامتصاص 50% من  $\text{CO}_2$  المنبعث من صناعات الإنسان. ويعتقد بعض العلماء أنه خلال ألف سنة قادمة سيذوب 90% منه في المحيطات.



شكل 1 ترمز الألوان الحمراء والصفراء والخضراء إلى المناطق التي فيها مستويات عالية من  $\text{CO}_2$  الذائب في الماء.

### العجز في أعماق البحار Deep ocean sequestration

هناك اقتراح قد يقلل من كمية  $\text{CO}_2$  الجوي، ويحمي الحياة في الجزء العلوي من المحيط، وهو تسليم غاز  $\text{CO}_2$ ، ثم ضخه إلى طبقات المياه السفلية، وتسمى هذه العملية العجز في أعماق البحار. وهناك تصور أن الضغط الشديد في الأعماق (أكبر من 3000 m) من شأنه أن يجعل  $\text{CO}_2$  إلى هيدرات تذوب في أعماق مياه المحيطات، ولكن سينقص  $\text{CO}_2$  عالقاً مئات السنين بعيداً عن الجزء العلوي للمحيط والغلاف الجوي.

### Ongoing research

يعمل العلماء على إيجاد إجابات عن كثير من الأسئلة حول أثر  $\text{CO}_2$  في المخلوقات التي تعيش في الأعماق. ولا يزال هناك الكثير من المشاكل التقنية المتعلقة بعملية جمع  $\text{CO}_2$  وتخزينه ونقل كميات كبيرة منه. وإذا تم حل هذه المشكلات التقنية فإن على الرأي العام والمسؤولين الأخذ في الحسبان الأخطار المتعلقة بانبعاث  $\text{CO}_2$  في الهواء وفي المحيطات.

### جمع البيانات عن $\text{CO}_2$ Collecting $\text{CO}_2$ data

تتأثر سرعة ذوبان  $\text{CO}_2$  في المحيطات بعدة عوامل، منها درجة الحرارة، وتركيز  $\text{CO}_2$  في الهواء والماء، واحتلاط الماء مع الهواء بسبب الرياح، وحركة الأمواج. لقد قضى فريق من الباحثين عدة سنوات جمع وتحليل البيانات حول  $\text{CO}_2$ ، وذلك من آلاف نقاط الجمع في المحيطات حول العالم. وتوضح بيانات الشكل 1 أن شمال المحيط الأطلسي يحتوي على أكبر كمية من  $\text{CO}_2$  لكل متر مربع من سطح المحيط، لأن عوامل درجة الحرارة والعمق والتغيرات البحرية تجعل من شمال المحيط الأطلسي ماصاً فعالاً لغاز  $\text{CO}_2$  المنبعث من صناعات الإنسان.

### جمع وتخزين $\text{CO}_2$ CO<sub>2</sub> capture and storage

هناك طريقة واحدة لتقليل كمية  $\text{CO}_2$  المنطلقة إلى الغلاف الجوي، وهي جمع وتخزين  $\text{CO}_2$  الناتج عن حرق الوقود الأحفوري. يقوم العلماء بالبحث عن احتمالية حقن  $\text{CO}_2$  الذي تم جمعه مباشرة في المحيط؛ وذلك لتسريع عملية ذوبانه؛ حيث تقلل هذه العملية من أثر الاحتباس الحراري الذي يسببها غاز  $\text{CO}_2$ . ومع ذلك فقد يؤدي اختلال التوازن الطبيعي لثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  الذائب إلى آثار بالغة

## الكتابة في الكيمياء

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



# مختبر الكيمياء

## استقصاء العوامل المؤثرة في الذائبة



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

### التحليل والاستنتاج

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

### الاستقصاء

**التفكير الناقد** إذاً أمكن رؤية نتائج هذه التجربة بالعين المجردة، فاقتصر تفسيرًا تحت مجهر (لا يمكن ملاحظته) لأن هذه العوامل في سرعة تكوين محلول. ماذا يحدث على مستوى الجزيئات لتسرع تكوين محلول في كل حالة؟

**الخلفية** تتضمن عملية تحضير محلول تصادم جسيمات المذيب والمذاب. فعند إضافة مركب قابل للذوبان إلى الماء تؤثر عدة عوامل في سرعة تكوين محلول.

**سؤال** كيف تؤثر هذه العوامل في سرعة تكوين محلول؟

### المواد والأدوات اللازمة

كربونات النحاس II المائية	حامل أنابيب اختبار
ماء مقطر	هاون (مدق)
ملعقة	6 أنابيب اختبار
مخبار مدرج سعته 25 mL	ساعة
ساق تحريك زجاجية	مساك أنابيب

### اجراءات السلامة

#### خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. صمم جدولًا لتسجيل البيانات.
3. اكتب فرضية حول ما تعرفه عن سرعة التفاعل لتفسير ما يمكن ملاحظته في خطوات العمل.
4. ضع الأنابيب الستة على حامل الأنابيب.
5. ضع بلورة من كربونات النحاس II المائية في كل من الأنابيب الأول والأنابيب الثاني.
6. استعمل الهاون والمدق لطحن بلورة أخرى، ثم اكشط المسحوق الناتج بالملعقة، وضعه في الأنابيب الثالث، وكرر ذلك للأنبيب المتبقية.
7. قس 15 mL من الماء المقطر عند درجة حرارة الغرفة، ثم اسكبه في أنابيب الاختبار الأول والثاني، ثم سجل الزمان.
8. لاحظ محلول في الأنابيب الأول بعد إضافة الماء مباشرة وبعد 15 دقيقة.
9. اترك الأنابيب الأول دون أي حركة على حامل الأنابيب.
10. كرر الخطوتين 7 و 8 مع الأنابيب الثالث والرابع.
11. استعمل ساق التحريك الزجاجية لتحريك أنابيب الاختبار الثاني مدة دقيقة أو اثنين.
12. اترك الأنابيب الثالث دون تحريك.

# دليل مراجعة الفصل

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

## 1-1 أنواع المخاليط

### الأفكار الرئيسية

- يمكن تمييز مكونات المخلوط غير المتجانسة.
- هناك نوعان من المخاليط غير المتجانسة، هما المعلق والغروي.
- الحركة البراونية حركة عشوائية لجسيمات المخلوط الغروي.
- تُظهر المخاليط الغروية والمعلقة تأثير تندال.
- قد يوجد محلول في إحدى الحالات الفيزيائية الثلاث: السائلة أو الغازية أو الصلبة، اعتمادًا على الحالة الفيزيائية للمذيب.
- يمكن أن يكون المذاب في محلول غازًا أو سائلًا أو صلبًا.

### المفردات

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

## 1-2 تركيز محلول

### الأفكار الرئيسية

- يقاس التركيز كمًا ونوعًا.
  - المولارية هي عدد مولات المذاب في 1L من محلول.
  - المولالية هي نسبة عدد مولات المذاب في 1 kg من المذيب.
  - عدد المولات قبل التخفيف = عدد المولات بعد التخفيف
- $$M_1V_1 = M_2V_2$$

### المفردات

- التركيز
- المولالية
- المولالية
- الكسر المولي

## 1-3 العوامل المؤثرة في الذوبان

### الأفكار الرئيسية

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

### المفردات

- الذوبان
- المحلول المشبع
- حرارة الذوبان
- المحلول فوق المشبع
- المحلول غير المشبع
- قانون هنري

## 1-4 الخواص الجامعة للمحاليل

### الأفكار الرئيسية

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

### المفردات

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

## إتقان حل المسائل

66. وفق خطوات العمل في تجربة مختبرية، قمت بخلط 25.0 g من  $MgCl_2$  مع 550 mL من الماء. ما النسبة المئوية بالكتلة لكلوريد الماغنيسيوم  $MgCl_2$  في محلوله؟

67. ما كمية  $LiCl$  بالجرامات الموجودة في 275 mL من محلول المائي الذي تركيزه 15%؟

68. إذا كنت ترغب في تحضير كمية كبيرة من محلول HCl بتركيز 5%， ولديك 25 mL فقط، فما أقصى حجم محلول 5% يمكن تحضيره؟

69. احسب النسبة المئوية بالحجم لمحلول يحضر بإضافة 75 mL من حمض الإيثانولي إلى 725 mL من الماء.

70. احسب مolarية محلول يحتوي على 15.7 g من  $CaCO_3$  الذائب في 275 mL من الماء.

71. ما حجم محلول تركيزه 3.00 M تم تحضيره بإذابة 122 g  $LiF$ ؟

72. ما عدد مولات BaS اللازمة لتحضير محلول حجمه  $1.5 \times 10^3$  mL وتركيزه 1.5 M؟

73. ما كتلة  $CaCl_2$  بالجرامات اللازمة لتحضير محلول حجمه 2.0 L وتركيزه 3.5 M؟

74. غالباً ما تحضر محليل قياسية مختلفة التركيز من HCl لتنفيذ التجارب. أكمل الجدول 7-1 بحساب حجم محلول المركز أو محلول الذي تركيزه 12 M من حمض الهيدروكلوريك اللازم لتحضير 1.0 L من محلول HCl باستعمال قيم المolarية المدونة في الجدول.

جدول 7-1 محليلات HCl

حجم محلول mL القياسي بوحدة	مolarية
12 M HCl	0.50
1.0	1.5
2.0	5.0

## 1-1

## إتقان المفاهيم

54. وضح المقصود بالعبارة "ليست كل المحلولات محليلات".

55. ما الفرق بين المذاب والمذيب؟

56. ما المخلوط المعلق؟ وفيما يختلف عن المخلوط الغروي؟

57. كيف يستخدم تأثير تندال للتمييز بين المخلوط الغروي والمحلول؟ لماذا؟

58. سُمّ مخلوطاً غروياً مكوناً من غاز مذاب في سائل؟

59. تبييلة السلطة من نوع الخليط غير المتتجانس الموضح في الشكل 1-23؟ وما الخصائص التي اعتمدت عليها في تصنيفها؟



الشكل 1-23

## 1-2

## إتقان المفاهيم

61. ما الفرق بين النسبة المئوية بالكتلة والنسبة المئوية بالحجم؟

62. ما الفرق بين المolarية والمولالية؟

63. ما العوامل التي يجب أخذها في الحسبان عند إعداد محلول مخفف من محلول قياسي؟

64. كيف يختلف محلولان من NaCl تركيز أحدهما 0.5 M والآخر 2.0 M؟

65. تحت أي ظروف يمكن للكيميائي وصف محلول بدالة المولالية؟ لماذا؟

## 1-3

## إتقان المفاهيم

.85. صفات عملية الذوبان.

.86. اذكر ثلاثة طرائق لزيادة سرعة الذوبان.

.87. اشرح الفرق بين المحاليل المشبعة والمحاليل غير المشبعة.

## إتقان حل المسائل

.88. إذا كانت ذائبة غاز تساوي  $0.54 \text{ g/L}$  عند ضغط مقداره

فاحسب ذائبة الغاز عند مضاعفة الضغط.

.89. ذائبة غاز تساوي  $9.5 \text{ g/L}$  عند ضغط  $4.5 \text{ atm}$ . ما كمية

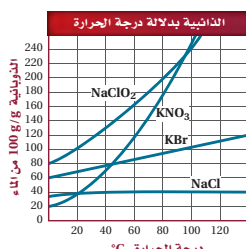
الغاز بالجرامات التي تذوب في  $1 \text{ L}$  إذا تم تخفيض الضغط إلى  $3.5 \text{ atm}$

.90. ذائبة غاز تساوي  $1.80 \text{ g/L}$  عند ضغط مقداره

ما قيمة الضغط التي تصبح عندها الذائية  $37.0 \text{ kPa}$   
 $?9.00 \text{ g/L}$

.91. استعن بالشكل 1-25 لمقارنة ذائية بروميد البوتاسيوم

ونترات البوتاسيوم  $\text{KNO}_3$  عند درجة حرارة  $80^\circ\text{C}$ .



الشكل 1-25

.92. استعن بقانون هنري لإكمال الجدول 1-8

جدول 1-8 الذائية والضغط

الضغط kPa	الذائية g/L
?	2.9
32	3.7
39	?

.75. كم تحتاج من حمض النيتريك (mL) الذي تركيزه  $5.0 \text{ M}$  لتحضير  $225 \text{ mL HNO}_3$  تركيزه  $1.0 \text{ M}$ ؟

.76. تجربة إذا قمت بتخفيف  $55 \text{ mL}$  من محلول تركيزه  $4.0 \text{ M}$  لتحضير محلول مخفف حجمه  $250 \text{ mL}$  فاحسب مolarية محلول الجديد.

.77. ما حجم حمض الفوسفوريك (بوحدة mL) الذي تركيزه  $3.0 \text{ M}$  ، والذي يمكن تحضيره من  $95 \text{ mL}$  من محلول  $5.0 \text{ M H}_3\text{PO}_4$ ؟

.78. إذا خففت  $20.0 \text{ mL}$  من محلول تركيزه  $3.5 \text{ M}$  لتحضير محلول حجمه  $100.0 \text{ mL}$ ، فما مolarية محلول بعد التخفيف؟

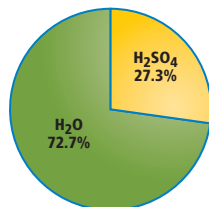
.79. ما مolarية محلول يحتوي على  $75.3 \text{ g}$  من  $\text{KCl}$  مذابة في  $95.0 \text{ g}$  من الماء؟

.80. ما كتلة  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  (بوحدة g) التي يجب إذابتها في  $155 \text{ g}$  من الماء لعمل محلول تركيزه  $8.20 \text{ mol/kg}$ ؟

.81. ما مolarية محلول يحتوي على  $30.0 \text{ g}$  من الفثالين الذائب في  $500 \text{ g}$  من التولوين؟

.82. ما المolarية والكسر المولي لمذاب يحتوي على  $35.5\%$  بالكتلة من محلول حمض الميثانويك  $\text{HCOOH}$ ؟

.83. استعن بالشكل 1-24، واحسب الكسر المولي لحمض الكبريتيك  $\text{H}_2\text{SO}_4$  في محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .



الشكل 1-24

.84. احسب الكسر المولي لمحلول  $\text{MgCl}_2$  الناتج عن إذابة  $132.1 \text{ g MgCl}_2$  في  $175 \text{ mL}$  من الماء؟

## مراجعة عامة

102. أي مذاب له أكبر تأثير في درجة غليان  $1.00\text{ kg}$  من الماء:  $50\text{ g}$  من كلوريد الإستراسيوم  $\text{SrCl}_2$  أم  $150\text{ g}$  من رابع كلوريد الكربون  $\text{CCl}_4$ ? فسر إجابتك.

جدول 1-9 هل الذوبان ممكن؟

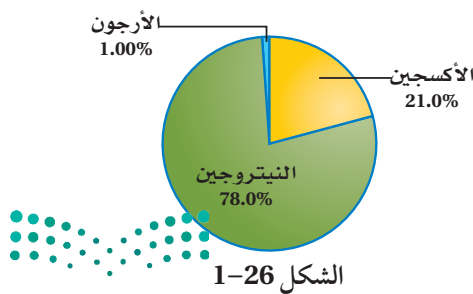
مذيب	مذاب
سائل $\text{H}_2\text{O}$	صلب $\text{MgCl}_2$
سائل $\text{C}_6\text{H}_6$	سائل $\text{NH}_3$
سائل $\text{H}_2\text{O}$	غاز $\text{H}_2$
سائل $\text{Br}_2$	سائل $\text{I}_2$

103. استعمل معرفتك بالقطبية والذائية لتتوقع ما إذا كان الذوبان ممكناً في كل من الحالات الموضحة في الجدول 9-1. فسر إجابتك.

104. إذا قمت بتحضير محلول مائي مشبع من كلوريد البوتاسيوم عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ , ثم قمت بتسخينه إلى  $50^\circ\text{C}$  فهل يصبح محلول غير مشبع، أو مشبعاً، أو فوق مشبع؟ فسر إجابتك.

105. ما كتلة نترات الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$  التي تلزم لتحضير  $3.00\text{ L}$  من محلول تركيزه  $0.500\text{ M}$ ؟

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



93. المشروبات الغازية الضغط الجزئي لغاز  $\text{CO}_2$  داخل زجاجة مشروب غازي هو  $4.0\text{ atm}$  عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ . إذا كانت ذائبة  $\text{CO}_2$  تساوي  $0.12\text{ mol/L}$ . وعند فتح الزجاجة ينخفض الضغط الجزئي إلى  $3.0 \times 10^{-4}\text{ atm}$ , فما ذائبة  $\text{CO}_2$  في الزجاجة المفتوحة؟ عبر عن إجابتك بوحدة  $\text{L/g}$ .

## 1-4

## اتقان المفاهيم

94. عرف الخصوصية الجامعية.

95. استعمل مصطلح (المرکز والمخفف) لمقارنة محلول على طرفي غشاء شبه منفذ.

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

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

## اتقان حل المسائل

98. احسب درجة التجمد لمحلول يحتوي على  $12.1\text{ g}$  من الفثالين غير المتأين  $\text{C}_{10}\text{H}_8$  الذائب في  $0.175\text{ kg}$  من البنزين  $\text{C}_6\text{H}_6$ . استعن بالجدول 6-1.

99. إذا قمت بإذابة  $179\text{ g}$  من  $\text{MgCl}_2$  في  $1.00\text{ L}$  ماء، فاستعن بالجدول 6-1 على إيجاد درجة تجمد محلول. إذا علمنت أن كلوريد الماغنيسيوم مادة متأينة قوية.

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

101. المثلجات (آيس كريم) يستعمل خليط الملح  $\text{NaCl}$  والثلج والماء لتبديد الحليب والكريما لصنع مثلجات (آيس كريم) منزلية. ما كمية الملح بالجرامات التي يجب إضافتها إلى الماء لتخفيض درجة التجمد  $10.0^\circ\text{C}$ ؟

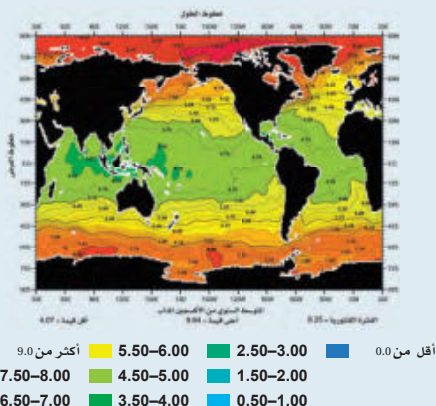
## تقدير إضافي

الكتاب في الكيمياء

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

## أسئلة المستندات

المتوسط السنوي من الأكسجين المذاب بين البيانات الموجودة في الشكل 1-28 متوسط قيم الأكسجين الذائبة في مياه المحيطات بوحدة mL/L خلال شهر واحد من عام 2001م. لاحظ أن المحور الأفقي يمثل خطوط الطول، والمحور العمودي يمثل خطوط العرض.



الشكل 1-28

112. هل ترتبط قيم الأكسجين المذاب بشكل واضح مع خط الطول أو خط العرض؟ لماذا ترى ذلك صحيحاً؟

113. عند أي خط عرض يكون متوسط الأكسجين المذاب أقل؟

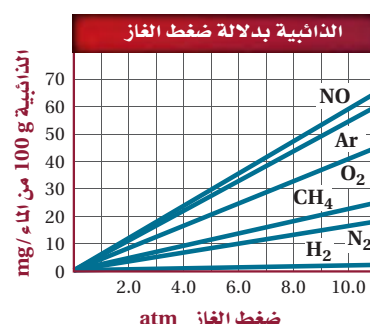
114. صفت الاتجاه العام الذي توضحه البيانات، واربط ذلك مع العلاقة بين ذائبية الغاز ودرجة الحرارة.

## التفكير الناقد

107. أعمل خطة لتحضير 1000 mL من محلول حمض الميدروكلوريك المائي تركيزه 5% بالحجم. يجب أن تصف خطتك كميتي المذاب والمذيب اللازمة، والخطوات المستعملة في تحضير محلول.

108. قارن واستخلص النتائج ادرس المخطط في الشكل 1-21، وقارن بين الخطوط المتقطعة  $\Delta T_b$  و  $\Delta T_f$ ، وصف الاختلافات التي لاحظتها. كيف يمكن لهذه الخطوط أن توضع في أماكن مختلفة تبعاً لنوع المحاليل إذا كانت متأينة أو غير متأينة؟ ولماذا؟

109. توسيع يبين الشكل 1-27 ذائية الأرجون في الماء عند ضغوط مختلفة. استعمل قانون هنري للتحقق من الذائية عند (15atm).



الشكل 1-27

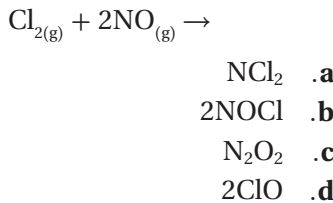
## مسألة تحفيز

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

# اختبار مقتن

## أسئلة الاختبار من متعدد

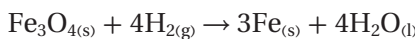
3. ما نواتج التفاعل التالي؟



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

- KBr .a  
 C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> .b  
 MgCl<sub>2</sub> .c  
 CaSO<sub>4</sub> .d

استعن بالتفاعل الآتي للإجابة عن السؤال 5.



5. إذا تفاعل 16 mol H<sub>2</sub> فكم مولاً من Fe يتبع؟

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

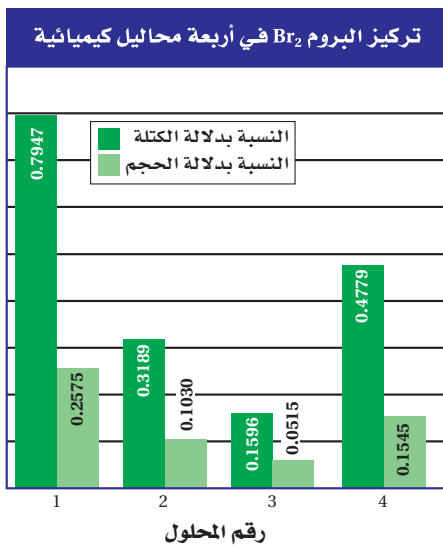
6. ما حجم محلول كلوريد النيكل 0.125 M NiCl<sub>2</sub> الذي يحتوي على 3.25 g من NiCl<sub>2</sub>؟

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

7. أي مما يأتي لا يعد خاصية جامعة؟

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

استعمل الرسم البياني الآتي للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما حجم البروم Br<sub>2</sub> الذائب في 7.00 L من محلول 1?

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

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

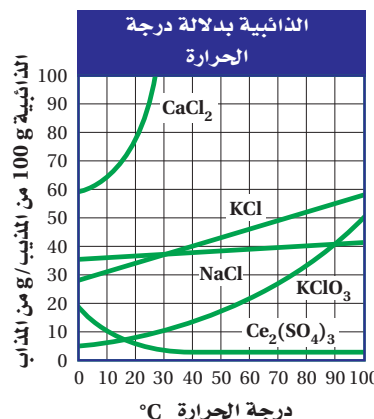
- 3.560 g .a  
 3.560 g .b  
 1.151 g .c  
 0.2628 g .d



# اختبار مقتن

## أسئلة الإجابات القصيرة

استعن بالرسم البياني الآتي للإجابة عن الأسئلة 8 - 10.



8. ما عدد مولات  $\text{KClO}_3$  التي يمكن أن تذوب في 100 g من الماء عند درجة حرارة  $60^\circ\text{C}$ ؟

9. أي محليل الأملاح يمكنه استيعاب المزيد من المذاب عند درجة حرارة  $20^\circ\text{C}$ ?  $\text{KCl}$  أم  $\text{NaCl}$ ? كيف يمكن مقارنة ذلك بذائبية كل منها عند درجة حرارة  $80^\circ\text{C}$ ؟

10. ما عدد مولات  $\text{KClO}_3$  اللازمة لتحضير محلول مائي حجمه 1.0 L عند درجة حرارة  $75^\circ\text{C}$ ؟

## أسئلة الإجابات المفتوحة

11. إذا أُعطيت عينة من مذاب صلب وثلاثة محليل مائية تحتوي على ذلك المذاب، فكيف يمكنك تحديد أي المحاليل مشبع، وأيها غير مشبع، وأيها فوق مشبع؟



# الأحماض والقواعد

## Acids and Bases

2



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

### 2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

**الفكرة الرئيسية** تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

### 2-2 قوة الأحماض والقواعد

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

### 2-3 أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني

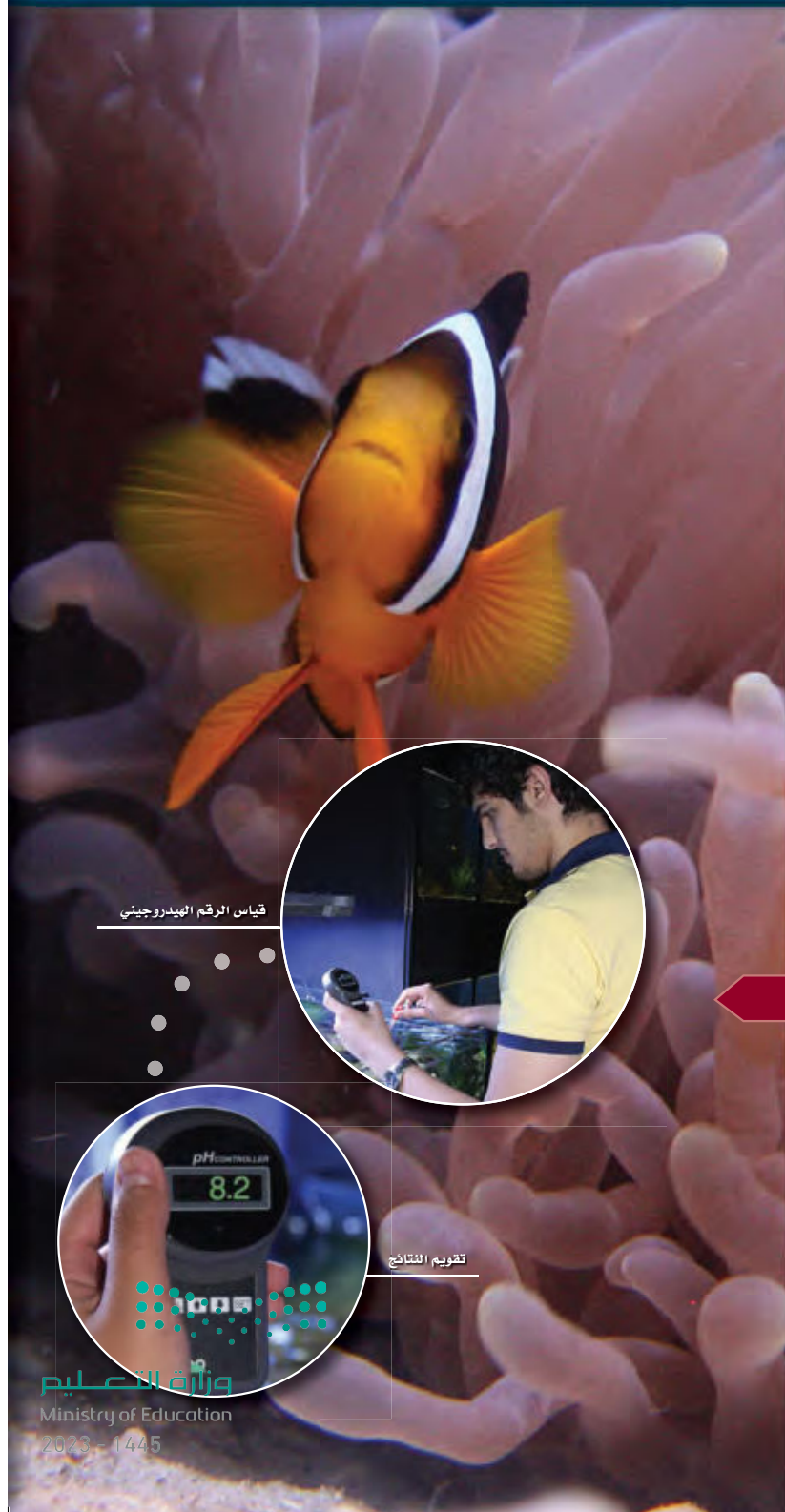
**الفكرة الرئيسية** يعبر كل من  $\text{pH}$  و  $\text{pOH}$  عن تركيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في المحاليل المائية.

### 2-4 التعادل

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

## حقائق كيميائية

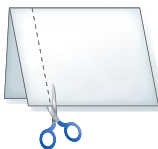
- تُعد  $\text{pH}=8.2$  قيمة مقبولة عوماً للحياة المائية، إلا أن المحافظة على هذه القيمة في حوض السمك لا يضمن استمرار نمو المخلوقات التي تعيش فيه بصورة طبيعية.
- تستطيع القشريات التي تعيش في المياه العذبة في أمريكا الجنوبية، العيش في مياه لها رقم هيدروجيني  $\text{pH}$  بين 6.4 و 7.0، في حين تعيش القشريات الإفريقية في مياه لها بين 8.0 و 9.2.



# نشاطات تمهيدية

## الأحماض والقواعد

اعمل المطوية الآتية لتساعدك على المقارنة بين النظريات الرئيسة للأحماض والقواعد.



## المطويات

منظمات الأفكار

**الخطوة 1** أحضر ثلات أوراق، واطو كلًّا منها عرضيًّا من المتصف. وارسم خطًا على بعد 3 cm تقريبًا من الطرف الأيسر. قص الورقة على طول هذا الخط حتى تصل إلى الشنيبة. كرر ذلك مع الورقتين الآخرين.

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

**الخطوة 3** ثبت الأوراق الثلاث معًا على طول حافاتها الخارجية.

**المطويات** استعمل هذه المطوية في القسم 1-2، وسجل ملاحظاتك المتعلقة بنظريات الأحماض والقواعد في أثناء قراءة هذا القسم، ثم اكتب تفاعلات عامةٍ مثل كل نظرية.



## تجربة استهلاكية

### ماذا يوجد في خزائنك؟

يمكنك أن تتعلم شيئاً حول خواص المنظفات، والمنتجات التي تستعملها في منزلك، وذلك باختبارها بأشرطة تتبع الشمسم. هل تستطيع تصنيف تلك المنتجات في جموعتين؟



### خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

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

3. اختبر كل منتج بورق تباع الشمسم الأزرق والأحمر. أضف قطرتين من الفينولفتالين إلى كل عينة. ثم سجل ملاحظاتك.

تحذير: الفينولفتالين قابل للاشتعال. لذا أبعده عن اللهب.

### التحليل

1. صنف المواد في جموعتين، بناءً على مشاهداتك.

2. صف كيف تختلف المجموعتان؟ وماذا يمكنك أن تستنتج؟

**استقصاء** اختر عينة واحدة تفاعلت مع الفينولفتالين. هل تستطيع جعل هذا التفاعل يسير بالاتجاه العكسي؟ صمم تجربة لاختبار فرضيتك.

## مقدمة في الأحماض والقواعد

# Introduction to Acids and Bases

**الفكرة الرئيسة** تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

**الربط مع الحياة** إن التصنيف الأكثر شيوعاً للمواد هو تصنيفها إلى أحماض وقواعد. ويمكن تمييز الأحماض من الطعم اللاذع لبعض المشربات المفضلة لديك، أو الراحة الحادة لبعض القواعد مثل الأمونيا في بعض المنظفات المنزلية.

## خواص الأحماض والقواعد Properties of Acids and Bases

يطلق النمل حمض المثانويك (الفورميك) عندما يشعر بخطر يهدد مستعمرته، فيتبهء أفراد المستعمرة كلها. أما الأحماض المذابة في ماء المطر فتؤدي إلى تكوين كهوف كبيرة في الصخور الجيرية، وتؤدي أيضاً إلى تلف الأبنية والموقع الأثري القيمة مع مرور الزمن. وستعمل الأحماض في إضافة نكهة إلى الكثير من المشروبات والأطعمة التي تتناولها. وهناك أيضاً حمض في المعدة يساعد على هضم الطعام. كذلك تلعب القواعد دوراً في حياتك؛ فالصابون الذي تستعمله والأقراص المضادة للحموضة التي قد تتناولها عند اضطراب المعدة كلها تعتبر من القواعد. كما أن الكثير من المواد المنزلية -كاللبل- استعملت في التجربة الاستهلالية -أحماض، أو قواعد.

**الخواص الفيزيائية** قد تكون بعض الخواص الفيزيائية للأحماض والقواعد مألفة، فأنّ تعلم مثلاً أنّ المحاليل الحمضية طعمها لاذع، ومنها العديد من المشروبات الغازية التي تمتاز بهذا الطعم اللاذع بسبب احتوائها على حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  والفوسفوريك  $\text{H}_3\text{PO}_4$ ؛ ومنها الليمون والجريب فروت لاحتوائهما على حمض الستريك والأسكوربيك؛ كمّا أنّ حمض الخل يجعل طعم الخل لاذعاً. وربما تعلم أنّ المحاليل القاعدية طعمها مرّ، ولها ملمس زلق. فكمّا يُفكّر كيف تصبح قطعة الصابون زلقة عندما تبتل. لا تحاول أبداً تعرّف أي حمض أو قاعدة أو أاء مادة أخرى، في المختبر، عهْ تذنّقها أو لمسها.

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

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

مراجع المفردات

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

المفردات الجديدة

المحلول الحمضي

المحلول القاعدي

نظرة أهنية

نظرة مختصرة

الـمـخـالـفـةـ (ـالـقـتـلـ)

#### **الاتجاهات المعاصرة (الاتجاهات)**

السادحة أمراضاً (المصرية)

درواج المراقبة

## مواد مردده (امفوئیریه)

نظریہ لویس



(1)



(1)

**الشكل 1-2** تموينية الأئل (1) بكثرة في المملكة العربية السعودية وتمتاز بتحملها للأراضي القلوية والمالحة.

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



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

تحول الأحماض ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر

تحول الأحماض ورق تباع الشمس الأزرق إلى أحمر

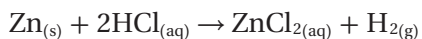
**التوصيل الكهربائي** ومن الخواص الأخرى للمحاليل الحمضية والقاعدةية مقدرتها على توصيل الكهرباء بسبب تأينها. فلماه التقى غير موصل للكهرباء، إلا أن إضافة حمض أو قاعدة إليه تتبع أيونات يجعل محلول الناتج موصلًا للكهرباء.

**الخواص الكيميائية** يمكن تعرف للأحماض والقواعد من خلال تفاعಲها مع ورق تباع الشمس.

ويمكن تعرف للأحماض أيضًا من خلال تفاعلهما مع بعض الفلزات وكربونات الفلزات.

**التفاعلات مع ورق تباع الشمس** يعد تباع الشمس نوعًا من الأصباغ المستعملة عادة في التمييز بين محليل الأحماض والقواعد، كما في **الشكل 2-2**؛ إذ تحول محليل الأحماض لون ورق تباع الشمس الأزرق إلى الأحمر، وتحول محليل القواعد لون ورق تباع الشمس الأحمر إلى الأزرق.

**التفاعلات مع الفلزات وكربونات الفلزات** تتفاعل كل من الماغنسيوم والخارصين مع محليل الأحماض، فيتتج عن هذا التفاعل غاز الهيدروجين. وتصف المعادلة الآتية التفاعل بين الخارصين وحمض الهيدروكلوريك:



وتتفاعل كربونات الفلزات  $\text{CO}_3^{2-}$  وكربونات الفلزات الهيدروجينية  $\text{HCO}_3^-$  أيضًا مع محليل الأحماض متجة غاز ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$ . فبعد إضافة الخل إلى صودا الخبز يحدث تفاعل بين حمض الإيثانويك (الخل  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ) وكربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$ ، ويتتج غاز  $\text{CO}_2$  الذي يسبب ظهور الفقاعات.



يستعمل الجيولوجيون محلول حمض الهيدروكلوريك لتعريف الصخر الجيري (الذي يتكون بشكل رئيس من  $\text{CaCO}_3$ )، فإذا أدت بعض قطرات من الحمض إلى إنتاج فقاعات ثاني أكسيد الكربون دل ذلك على أن الصخر يحتوي على مادة الجير.

### مسائل تدريبية

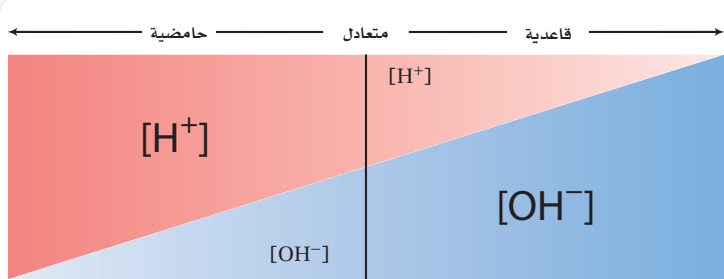
1. اكتب معادلات كيميائية رمزية موزونة لتفاعلات بين:

a. الألومنيوم وحمض الكبريتيك.

b. كربونات الكالسيوم وحمض الهيدروبروميك.

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





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

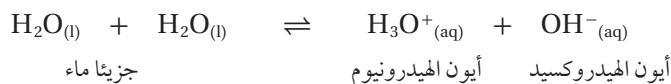
فـعندما يـقل  $[H^+]$  إـلى جهة اليمـين تـزداد قيمة  $[OH^-]$  إـلى اليسـار.

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

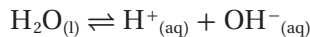
**أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد** تحتوي محليل المائة جميعها على أيونات الهيدروجين  $H^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $OH^-$ . وتحدد الكميات النسبية من الأيونين ما إذا كان محلول حمضيًا أو قاعديًا أو متعادلاً. والمحاليل المتعادلة ليست حمضية ولا قاعدية.

**يحتوي المحلول الحمضي** على أيونات هيدروجين أكثر من أيونات الهيدروكسيد. في حين يحتوي المحلول القاعدبي على أيونات هيدروكسيد أكثر من أيونات الهيدروجين. أما المحلول المتعادل فيحتوي على تركيزين متساوين من أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد. ويمثل الشكل 3-2 هذه العلاقات، في حين يمثل الشكل 4-2 كيف طور العلماء فهمهم للأحماض والقواعد.

يُنتج الماء النقي أعداداً متساوية من أيونات  $H^+$  وأيونات  $OH^-$  في عملية تسمى التأين الذائي؛ إذ تتفاعل جزيئات الماء المنتجة أيونات الحديد ونيوم  $H_3O^+$ ، وأيونات الهيدروكسيد.

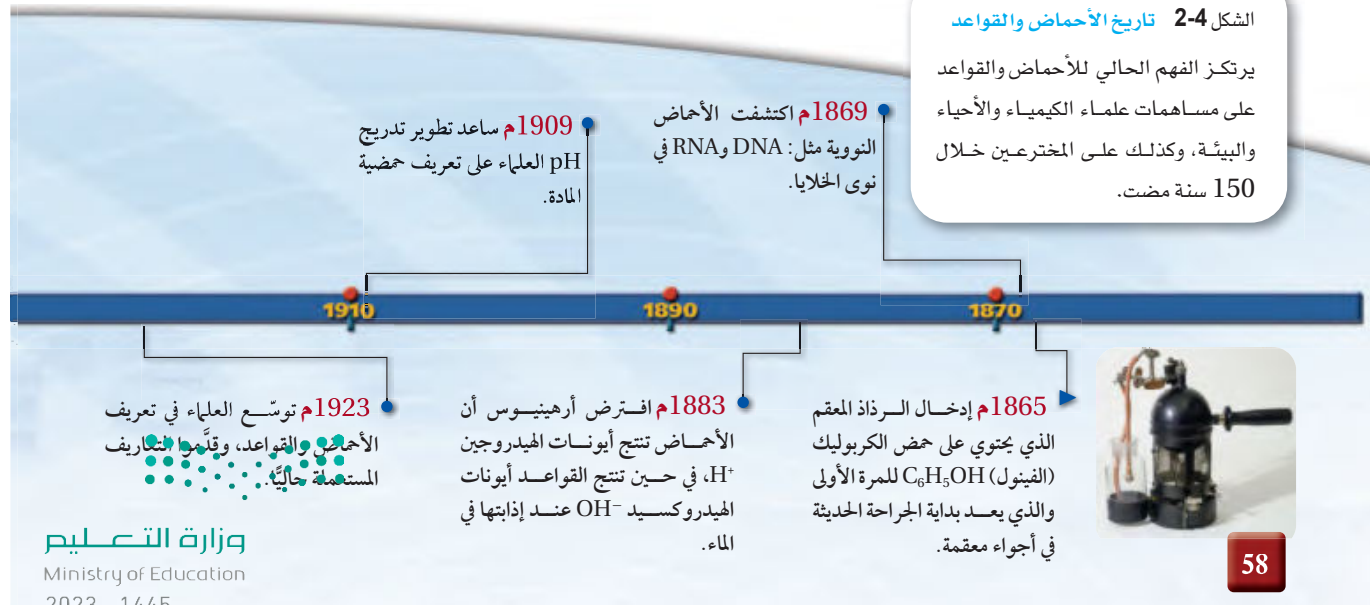


أيون الهيدرونيوم عبارة عن أيون هيدروجين مرتبط مع جزيء ماء برابطة تساهمية. ويمكن استعمال الرمزين  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{H}_3\text{O}$  بالتبادل، أي وضع أحدهما مكان الآخر، كما تبين المعادلة المبسطة للتأين الذاتي:



## الشكل 4-2 تاريخ الأحماض والقواعد

يرتكز الفهم الحالي للأحماض والقواعد على مساهمات علماء الكيمياء والأحياء والبيئة، وكذلك على المخترعين خلال ١٥٠ سنة مضت.





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

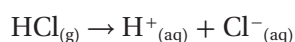
**المطويات** أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

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

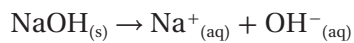
## The Arrhenius Theory

إذا كان الماء النقي متعادلاً فكيف يصبح محلول المائي حمضيّاً أو قاعديّاً؟ كان أول شخص يجيب عن هذا التساؤل الكيميائي السويدي سفانت أرهيبيوس الذي اقترح عام 1883 م ما يعرف الآن باسم نظرية أرهيبيوس للأحماض والقواعد، التي تنص على أن الحمض مادة تحتوي على الهيدروجين، وتتأين في المحاليل المائية متجهة أيونات الهيدروجين. والقاعدة مادة تحتوي على مجموعة الهيدروكسيد، وتتفكك في محلول المائي متجهة أيون الهيدروكسيد.

**أحماض وقواعد أرهيبيوس** تأمل ما يحدث عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء بوصفه مثالاً على نظرية أرهيبيوس للأحماض والقواعد؛ إذ تتأين جزيئات  $\text{HCl}$  مكونةً أيونات  $\text{H}^+$  التي تجعل محلول حمضيّاً.



وعندما يذوب المركب الأيوني هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  في الماء فإنه يتحلل ليتتج أيونات  $\text{OH}^-$  التي تجعل محلول قاعديّاً.



وعلى الرغم من أن نظرية أرهيبيوس تفسر الكثير من المحاليل الحمضية والقاعدية، إلا أنها لا تخلو من بعض السلبيات؛ فمثلاً لا تحتوي الأمونيا  $\text{NH}_3$  وكربونات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  على مجموعة الهيدروكسيد، إلا أن كلاً منها يفتح أيونات الهيدروكسيد عند إذابته في الماء. وتعد كربونات الصوديوم المركب المسؤول عن جعل بحيرة ناترون في تزانيا ذات وسط قاعدي، كما هو مبين في الشكل 5-2. لذا من الواضح أننا بحاجة إلى نظرية أكثر دقة تشمل القواعد جميعها.

2010

1990

1970

1950



**1980 – 1990م** لا تحتوى

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

**1933 – 1934م** طور

العلماء مقاييس pH المحمول.



**1963م** درس جايمس

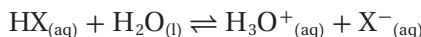
واطسون، وفرانسيس كريك، وروزالند فرانكلين الحمض النووي DNA، وأاضعين بذلك إطاراً للصناعة التكنولوجية الحيوية.



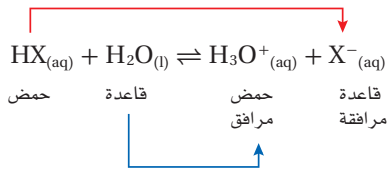
## نظريّة برونسٰت - لوري The Bronsted-Lowry Theory

اقترح الكيميائي الدنماركي يوهان برونسٰت والكيميائي الإنجليزي توماس لوري نظريةً أشتمل للأحماض والقواعد؛ حيث ترکز على أيون الهيدروجين  $H^+$ . ففي نظرية برونسٰت - لوري للأحماض والقواعد يكون الحمض هو المادة المانحة لأيون الهيدروجين، في حين تكون القاعدة هي المادة المستقبلة لهذا الأيون.

**المواد المانحة لأيون الهيدروجين والمواد المستقبلة له** إذا افترضنا أن الرمزين X و Y يمثلان عصرين غير فلزيين أو أيونات سالبة متعددة الذرات فإننا نستطيع كتابة الصيغة العامة للحمض في صورة  $HX$  أو  $HY$ . وعندما يذوب جزيء من حمض  $HX$  في الماء يعطي أيون  $H^+$  جزيء ماء، فيسلك جزيء الماء سلوك القاعدة، ويكتسب أيون  $H^+$ ، كما في المعادلة الآتية:



وعند اكتساب جزيء الماء أيون  $H^+$  يصبح حمضاً، فتصبح صيغته  $H_3O^+$ ، الذي يسمى أيون الهيدرونيوم، ويعُد حمضاً لأن لديه أيون  $H^+$  إضافياً يستطيع أن يمنجه. وعندما يمنح الحمض  $HX$  أيون  $H^+$  يصبح مادة قاعدية  $X^-$ ؛ لأن لديه شحنة سالبة، ويستطيع أن يستقبل أيون هيدروجين موجباً. وهكذا يمكن أن يحدث تفاعل بين حمض وقاعدة في الاتجاه المعاكس. ويستطيع الحمض  $H_3O^+$  أن يتفاعل مع القاعدة  $X^-$  مكوناً ماء و  $HX$ ، فيحدث الاتزان الآتي:



**الأحماض والقواعد المرافق** يُعد التفاعل الأمامي في التفاعل السابق تفاعل حمض مع قاعدة. والتفاعل العكسي لحمض وقاعدة أيضاً. ويعرف الحمض والقاعدة اللذان يتفاعلان في الاتجاه العكسي بأنهما حمض مرافق مع قاعدة مرافق. فالحمض المرافق (المترافق) هو المركب الكيميائي الذي يتتجع عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين. فالقاعدة  $H_2O$  تستقبل أيون الهيدروجين من الحمض  $HX$ ، فيكون الحمض المرافق  $H_3O^+$ . أما القاعدة المرافق (المترافق) فهي المركب الكيميائي الذي يتتجع عندما يمنح الحمض أيون الهيدروجين. فعندما يمنح الحمض  $HX$  أيون الهيدرونيوم  $H_3O^+$  الحمض المرافق للقاعدة المرافق  $X^-$ . وفي التفاعل المبين أعلاه يمثل أيون الهيدرونيوم  $H_3O^+$  الحمض المرافق للقاعدة  $H_2O$ ، ويمثل أيون  $X^-$  القاعدة المرافق للحمض  $HX$ . وتتكون تفاعلات برونسٰت - لوري من **أزواج مترافق** من الحمض والقاعدة؛ أي من مادتين ترتبطان معاً عن طريق منح واستقبال أيون هيدروجين واحد.

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



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



**الشكل 7-2** يمنح فلوريد الهيدروجين أيون هيدروجين

**حدد القاعدة المكافقة لفلوريد الهيدروجين.**

## المفردات

أصل الكلمة

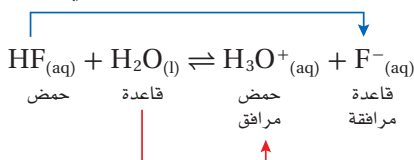
## Conjugate مترافق

**Conjugate** معنى الكلمة في اللغة العربية متراافق، وقد أخذت هذه الكلمة من اللغة اللاتينية، وهي تعني: **-Conjugate** بادئة بمعنى مع أو معًا. فعل بمعنى يتصل أو **تحجّل**.



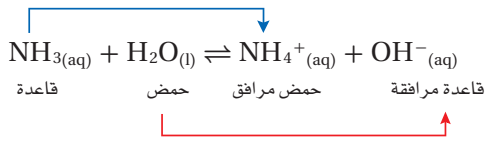
**الشكل 2-8** يتفاعل هالوريد الهيدروجين مع مرکبات عضوية تسمى الهيدروكربونات لصنع السطح الناعم غير اللاصق لهذه الأدوات المنزلية، حيث تحل ذرات الهالوريد ذرات الهيدروجين.

**فلوريد الهيدروجين - حمض بروностد - لوري** تأمل معادلة تأين فلوريد الهيدروجين HF في الماء، المبينة في الشكل 7-2. أي الزوجين هو الحمض، وأيهما هو القاعدة المرافقة؟ ينتج الحمض في التفاعل الأمامي - وهو في هذه الحالة فلوريد الهيدروجين - قاعدته المرافقة  $\text{F}^-$ ، وتعد أيضاً القاعدة في التفاعل العكسي. بينما تنتج القاعدة في التفاعل الأمامي - وهو في هذه الحالة الماء - حمضها المرافق  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، وهو أيضاً الحمض في التفاعل العكسي.



يستعمل فلوريد الهيدروجين في صنع مركبات متنوعة تحتوي على الفلور، مثل الطبقة المغلفة لأدوات الطبخ غير اللاصقة، والمبيئة في الشكل 8-2. وبعد حمضًا وفق نظرية أرهينيوس وير ونستد - لوري.

**الأمونيا - قاعدة برونستد - لوري** معظم الأحماض والقواعد التي تتفق مع تعريف أريهينيوس للأحماض والقواعد تتفق أيضاً مع تعريف برونستد - لوري. ولكن بعض المواد الأخرى التي لا توجد فيها مجموعة الهيدروكسيد لا يمكن أن تُعد من القواعد بحسب تعريف أريهينيوس، ولكنها تصنف قواعداً بحسب نظرية برونستد - لوري. ومن ذلك الأمونيا  $\text{NH}_3$ . فعندما تذوب الأمونيا في الماء يكون الماء حمضاً بحسب تعريف برونستد - لوري في التفاعل الأمامي. ولأن جزيء الأمونيا  $\text{NH}_3$  يستقبل أيون  $\text{H}^+$  ليكون أيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  فإن الأمونيا تُصنف قاعدة برونستد - لوري في التفاعل الأمامي.

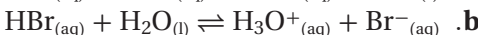
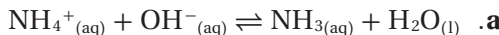


أما في التفاعل العكسي فيعطي أيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  أيون  $\text{H}^+$  ليكون جزءاً من أمونيا. وهذا ي العمل حمض، بحسب برونستد - لوري. ويكون بذلك أيون الأمونيوم هو الحمض المرافق للقاعدة (الأمونيا). ويتقبل أيون الهيدروكسيد أيون  $\text{H}^+$  ليكون جزءاً من ماء. وهذا يكون قاعدة بحسب برونستد - لوري. لذا يكون أيون الهيدروكسيد هو القاعدة المترافق للحمض، والماء.

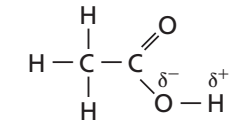
**الماء - حمض وقاعدة بروностد - لوري** تذكر أنه عندما يذوب HF في الماء فإن الماء يسلك سلوك القاعدة؛ وعندما تذوب الأمونيا  $\text{NH}_3$  في الماء، فإن الماء يسلك سلوك الحمض. لذا يسلك الماء سلوك الحمض أو القاعدة بحسب طبيعة المواد المذابة في محلول. ويُسمى الماء والمواد الأخرى التي تستطيع أن تسلك سلوك الأحماض والقواعد مواد متعددة (أمفوتيرية) Amphoteric.

### مسائل تدريبية

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



4. تحفيز إذا علمت أن نواتج تفاعل حمض مع قاعدة هي  $\text{H}_3\text{O}^{+}$  و  $\text{SO}_4^{2-}$ . اكتب معادلة موزونة للتفاعل، وحدّد الأزواج المترافقه من الحمض والقاعدة.



حمض الإيثانويك



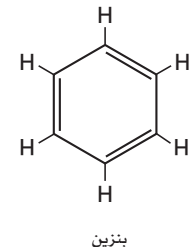
فلوريد الهيدروجين

## الأحماض الأحادية البروتون والمتمددة البروتونات

### Monoprotic and Polyprotic Acids

تستطيع أن تعرف أن كلاً من  $\text{HCl}$  و  $\text{HF}$  حمض يحتوي على أيون هيدروجين واحد في كل جزيء، بناءً على معرفتك للصيغة الكيميائية لكل منها. فالحمض الذي يستطيع أن يمنحك أيون هيدروجين واحداً فقط يُسمى حمضاً أحادي البروتون. ومن الأحماض الأحادية البروتون حمض البيروكلوريك  $\text{HClO}_4$ ، وحمض النيتريك  $\text{HNO}_3$ ، وحمض الميدروبروميك  $\text{HBr}$ ، وحمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ . ولأن حمض الإيثانويك أحادي البروتون لذا تكتب صيغته غالباً في صورة  $\text{CH}_3\text{COOH}$  لتأكيد حقيقة أن ذرة هيدروجين واحدة فقط من الذرات الأربع قابلة للتتأين.

**ذرات الهيدروجين القابلة للتتأين** الفرق بين ذرة الهيدروجين القابلة للتتأين في حمض الإيثانويك وذرات الهيدروجين الثلاث الأخرى هو أن الذرة القابلة للتتأين مرتبطة مع عنصر الأكسجين الأكثر كهروسالبية من الهيدروجين. والفرق في الكهروسالبية يجعل الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية. وبين **الشكل 2-9** تركيب حمض الإيثانويك، مع تركيب حمض  $\text{HF}$  وتركيب البنزين  $\text{C}_6\text{H}_6$  غير الحمضي. فترتبط ذرة الهيدروجين في مركب فلوريد الهيدروجين مع ذرة الفلور العالية الكهروسالبية، لذا فالرابطة بينها قطبية، وتصبح ذرة الهيدروجين قابلة للتتأين إلى حد ما. أما ذرات الهيدروجين في البنزين فكل منها مرتبطة مع ذرة كربون ذات كهروسالبية تساوي تقريباً كهروسالبية الهيدروجين. فتكون هذه الرابطة غير قطبية، لذا يكون البنزين غير حمضي. وقد تمنح بعض الأحماض أكثر من أيون هيدروجين. فمثلاً يستطيع كل من حمض الكبريتيك  $\text{H}_2\text{SO}_4$  وحمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  أن يمنحك أيوني هيدروجين؛ فكلاهما يحتوي على ذرتي هيدروجين مرتبطتين مع ذرتي أكسجين بروابط قطبية. والأحماض التي تحتوي على ذرتي هيدروجين قابلتين للتتأين في كل جزيء تُسمى أحاماً ثنائية البروتونات. ويحتوي كل من حمسي الفوسفوريك  $\text{H}_3\text{PO}_4$  والبوريك  $\text{H}_3\text{BO}_3$  على ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتتأين في كل جزيء **وتحتاج** **أحاماً ثلثائية البروتونات**. ويمكن استعمال مصطلح حمض متعدد البروتونات لأي حمض يحتوي على أكثر من ذرة هيدروجين قابلة للتتأين.



بنزين

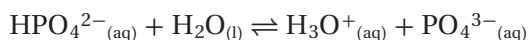
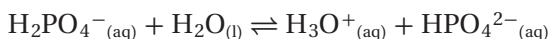
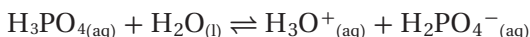
**الشكل 2-9** تعتمد قدرة الهيدروجين على التتأين على قطبية رابطته. ففي حمض الإيثانويك يكون الأكسجين أكثر كهروسالبية من الهيدروجين، لذا تكون الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية. ولذلك تستطيع ذرة الهيدروجين أن تتأين في محلول. كذلك في فلوريد الهيدروجين بعد الفلور على الكهروسالبية، لذا يكون  $\text{HF}$  حمضاً في محلول، بينما في البنزين هناك فرق قليل في الكهروسالبية بين ذرات الكربون والهيدروجين، لذا بين ذرات الكربون والهيدروجين، لذا فالبنزين ليس حمضاً.

الجدول 1-2

بعض الأحماض الشائعة وقواعدها المرافقة		الحمض	
القاعدة المرافقة		الاسم	
الصيغة الكيميائية	الاسم	الصيغة الكيميائية	الاسم
$\text{Cl}^-$	أيون الكلوريد	HCl	حمض الهيدروكلوريك
$\text{NO}_3^-$	أيون النترات	$\text{HNO}_3$	حمض النيتريك
$\text{HSO}_4^-$	أيون الكبريات الهيدروجينية	$\text{H}_2\text{SO}_4$	حمض الكبريتيك
$\text{SO}_4^{2-}$	أيون الكبريات	$\text{HSO}_4^-$	أيون الكبريات الهيدروجينية
$\text{F}^-$	أيون الفلوريد	HF	حمض الهيدروفلوريك
$\text{CN}^-$	أيون السيانيد	HCN	حمض الهيدروسليانيك
$\text{CH}_3\text{COO}^-$	أيون الإيثانوات	$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الإيثانيك
$\text{H}_2\text{PO}_4^-$	أيون ثنائي هيدروفوسفات	$\text{H}_3\text{PO}_4$	حمض الفوسفوريك
$\text{HPO}_4^{2-}$	أيون الهيدروفوسفات	$\text{H}_2\text{PO}_4^-$	أيون ثانوي هيدروفوسفات
$\text{PO}_4^{3-}$	أيون الفوسفات	$\text{HPO}_4^{2-}$	أيون الهيدروفوسفات
$\text{HCO}_3^-$	أيون الكربونات الهيدروجينية	$\text{H}_2\text{CO}_3$	حمض الكربونيكي
$\text{CO}_3^{2-}$	أيون الكربونات	$\text{HCO}_3^-$	أيون الكربونات الهيدروجينية

يبين الجدول 1-2 بعض الأحماض الأحادية والمتعددة البروتونات.

تأمين الأحماض المتعددة البروتونات جيعها في أكثر من خطوة. فخطوات تأمين حمض الفوسفوريك الثلاث مبنية في المعادلات الآتية:



#### المطبوعات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

#### الفردات

##### المفردات الأكاديمية

يتطابق Conform

تعني: يشابه أو يتأثر

كان تقدّم مثلاً: إن تصميمات تتطابق مع توقعات المجتمع.

#### The Lewis Theory

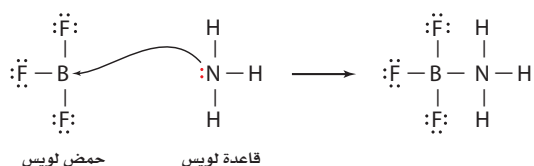
لاحظ أن جميع المواد المصنفة أحماضاً وقواعد بحسب نظرية أرهينيوس تُصنف أيضاً أحماضاً وقواعد بحسب نظرية برونستــ لوري. وبالإضافة إلى ذلك، فإن بعض المواد غير المصنفة بأنها قواعد بحسب نظرية أرهينيوس تُصنف قواعد بحسب نظرية برونستــ لوري.

إذن قد لا تندesh إذا علمت أن نظرية أخرى أكثر شمولية للأحماض والقواعد اقتراحها الكيميائي لويس (1875-1946) الذي طور أيضاً نظرية زوج الإلكترونات للترابط الكيميائي، وقدم تراكيب لويس التي تبين موقع الإلكترونات في الذرات والجزيئات. وقد طبق نظريته على تفاعلات الأحماض والقواعد. واقتصر أن الحمض أيون أو جزيء فيه مدار ذري فارغ يستطيع أن يتقبل (يشارك) زوجاً من الإلكترونات. وأن القاعدة أيون أو جزيء له زوج إلكترونات حر (غير مرتبط) يستطيع أن يمنحه أو يشارك فيه. وبحسب نظرية لويس فإن حمض لويس مادة مستقبلة لزوج من الإلكترونات، وقاعدة لويس مادة منحة لزوج من الإلكترونات. لاحظ أن نظرية لويس تشمل جميع المواد المصنفة أحماضاً وقواعد بحسب برونستــ لوري وغيرها كثيرة أيضاً.

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



يمثل أيون  $H^+$  في هذا التفاعل حمض لويس؛ حيث يستقبل مدار  $1s$  الفارغ زوجاً من الإلكترونات من أيون  $F^-$ . ويمثل أيون الفلوريد قاعدة لويس، لذا فهو يعطي زوجاً من الإلكترونات غير المشترك ليكون الرابطة بين الهيدروجين والفلور في HF. لاحظ أن هذا التفاعل يتطابق أيضاً مع نظرية برونستد - لوري للأحماض والقواعد؛ لأن  $H^+$  يمكن اعتباره مانحاً لأيون هيدروجين، و  $F^-$  مستقبلاً لأيون هيدروجين. فتفاعل غاز ثالث فلوريد البورون  $BF_3$  مع غاز الأمونيا  $NH_3$  لتكوين  $BF_3 NH_3$  هو تفاعل حمض لويس مع قاعدة لويس.

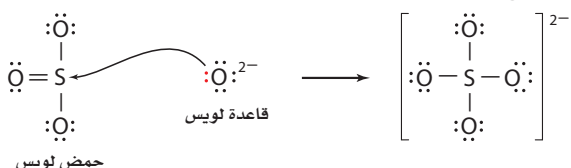


وإن ذرة البورون في  $BF_3$  لها ستة إلكترونات تكافؤ، لذا يستطيع المدار الفارغ أن يستقبل زوجاً من الإلكترونات من قاعدة لويس.

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



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



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

ملخص النظريات الثلاث للأحماض والقواعد		الجدول 2-2
تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النظرية
$\text{OH}^-$ متوج	$H^+$ متوج	أرهينيوس
$H^+$ مستقبل	$H^+$ مانح	برونستد - لوري
يمنح زوجاً من الإلكترونات	يستقبل زوجاً من الإلكترونات	لويس



يعد تفاعل  $\text{SO}_3$  مع  $\text{MgO}$  مهماً؛ لأنّه ينبع بلوارات من ملح كبريتات الماغنسيوم، تعرف باسم ملح إيسوم  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ . وللتفاعل الذي ينبع كبريتات الماغنسيوم أيضاً تطبيقات بيئية؛ فعندما يحقن  $\text{MgO}$  في الغازات الخارجـة من مداخـن محـطـات تولـيد الطـاقـة الكـهـرـيـائـيـة التي تـعـملـ بالـفـحـمـ الحـجـريـ، كـمـ كـيـفـ فيـ الشـكـلـ 10-2ـ فإـنـهـ يـتـفـاعـلـ معـ  $\text{SO}_3$ ـ وـيـعـمـلـ عـلـىـ اـنـتـزـاعـهـ منـ الغـازـاتـ العـادـمـةـ الـخـارـجـةـ مـنـ الصـنـعـ إـلـىـ الـجـوـ. أـمـاـ إـذـاـ تـرـكـ  $\text{SO}_3$ ـ لـيـتـشـرـ فيـ الغـافـلـ الـجـوـيـ فـسـوفـ يـتـحدـ معـ المـاءـ الـمـوـجـودـ فـيـ الـمـوـاءـ مـكـوـناـ حـضـ الـكـبـرـيـيـكـ الـذـيـ يـسـقـطـ عـلـىـ الـأـرـضـ فـيـ صـورـةـ مـطـرـ حـمـضـيـ.

### الربط مع علم الأرض

الشكل 2-10 يمكن إزالة ثالث أكسيد الكبريت - وهو أحد الغازات العادمة الناتجة عن احتراق الفحم الحجري بتفاعلـهـ معـ أـكـسـيدـ المـاـغـنـيـسـيـوـمـ فيـ تـفـاعـلـ حـمـضـ وـقـاعـدـةـ لـوـيـسـ. لـاحـظـ آنـهـ رـغـمـ خـرـوجـ كـمـيـاتـ كـبـيرـةـ مـنـ الـبـحـارـ مـنـ أـبـرـاجـ التـبـرـيدـ، إـلـاـ آنـ الـذـيـ يـمـكـنـ رـؤـيـتـهـ مـنـ الـمـدـخـنـةـ قـلـيلـ.

تجـزـيـاتـ المـاءـ فـيـ الـجـوـ لـتـكـونـ حـضـ الـكـرـبـوـنـيـكـ  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ـ، الـذـيـ يـهـطلـ مـعـ الـمـطـرـ، وـعـنـدـمـاـ يـصـلـ مـاءـ الـمـطـرـ الـحـمـضـيـ إـلـىـ الـأـرـضـ يـتـسـرـبـ جـزـءـ مـنـهـ فـيـ التـرـبـةـ لـيـصـلـ إـلـىـ الصـخـورـ الـجـيـرـيـةـ، فـيـؤـديـ إـلـىـ إـذـابـتـهـاـ بـيـطـءـ، مـاـ يـسـبـبـ تـكـوـنـ كـهـوـفـ ضـخـمـةـ تـحـتـ الـأـرـضـ عـبـرـ آـلـافـ السـنـينـ، وـتـقـطـرـ الـمـيـاهـ مـنـ سـقـوفـ الـكـهـوـفـ مـخـلـفـةـ الـجـيـرـ الـمـذـابـ. وـهـذـاـ الـجـيـرـ يـتـكـونـ عـلـىـ هـيـئـةـ رـفـاقـاتـ جـلـيـدـيـةـ تـتـدـلـيـ مـنـ السـقـفـ تـسـمـيـ الـمـوـابـطـ. وـكـذـلـكـ تـتـكـونـ كـتـلـ مـنـ كـرـبـوـنـاتـ الـكـالـسـيـوـمـ عـلـىـ أـرـضـ الـكـهـوـفـ تـسـمـيـ الـصـوـاعـدـ.

تـتـكـوـنـ مـثـلـ هـذـهـ الـكـهـوـفـ لـأـنـ ثـانـيـ أـكـسـيدـ الـكـرـبـوـنـ أـمـيـدـرـيدـ حـمـضـيـ (ـحـضـ مـنـتـزـعـ مـنـ جـزـءـ مـاءـ)، وـهـوـ أـكـسـيدـ يـسـتـطـعـ أـنـ يـتـحدـ مـعـ المـاءـ لـيـكـوـنـ حـمـضـاـ. وـهـنـاكـ أـكـسـيدـ أـخـرـىـ تـتـحدـ مـعـ المـاءـ مـكـوـنـةـ قـوـاعـدـ. فـمـثـلاـ يـكـوـنـ أـكـسـيدـ الـكـالـسـيـوـمـ  $\text{CaO}$ ـ (ـالـجـيـرـ الـحـيـ)ـ عـنـدـمـاـ يـذـوـبـ فـيـ المـاءـ الـقـاعـدـةـ هـيـدـرـوـكـسـيـدـ الـكـالـسـيـوـمـ  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ـ (ـالـجـيـرـ الـمـطـفـاـ). وـعـمـومـاـ تـكـوـنـ أـكـسـيدـ الـعـنـاـصـرـ الـفـلـزـيـةـ الـقـوـاعـدـ؛ بـيـنـاـ تـكـوـنـ أـكـسـيدـ الـلـافـلـزـاتـ الـأـحـمـاضـ.

## التقويم 2-1

### الخلاصة

- تـحدـدـ تـرـاكـيزـ أـيـوـنـاتـ الـهـيـدـرـوـجـينـ وـأـيـوـنـاتـ الـهـيـدـرـوـكـسـيـدـ ماـ إـذـاـ كـانـ الـمـحـلـولـ حـمـضـيـاـ، أـمـ قـاعـدـيـاـ، أـمـ مـتـعـادـلـاـ.
- يـجـبـ أـنـ يـحـتـويـ حـضـ أـرـهـيـنـيـوـسـ عـلـىـ ذـرـةـ هـيـدـرـوـجـينـ قـابـلـةـ لـلـتـائـنـ. وـيـجـبـ أـنـ يـحـتـويـ قـاعـدـةـ أـرـهـيـنـيـوـسـ عـلـىـ مـجـمـوعـةـ هـيـدـرـوـكـسـيـدـ قـابـلـةـ لـلـتـائـنـ.
- حـضـ بـرـونـسـتـدـ - لـورـيـ مـادـةـ مـانـحةـ لـأـيـونـ هـيـدـرـوـجـينـ، بـيـنـاـ قـاعـدـةـ بـرـونـسـتـدـ - لـورـيـ مـادـةـ مـسـتـقـبـلـةـ لـأـيـونـ هـيـدـرـوـجـينـ.
- حـضـ لـوـيـسـ مـادـةـ تـسـتـقـبـلـ زـوـجاـ مـنـ إـلـكـتروـنـاتـ، بـيـنـاـ قـاعـدـةـ لـوـيـسـ مـادـةـ تـعـطـيـ زـوـجاـ مـنـ إـلـكـتروـنـاتـ.



## 2-2

### الأهداف

- تربط قوة الحمض والقواعد مع درجة تأينهما.
- تقارن قوة حمض ضعيف بقوة قاعدته المترافقه.
- تشرح العلاقة بين قوى الأحماض والقواعد وقيم ثوابت تأينها.

### مراجعة المفردات

**الإكتروليت:** مادة يوصل محلولها المائي التيار الكهربائي.

### المفردات الجديدة

الحمض القوي

الحمض الضعيف

ثابت تأين الحمض

القاعدة القوية

القاعدة الضعيفة

ثابت تأين القاعدة

## قوة الأحماض والقواعد

### Strengths of Acids and Bases

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

**الربط مع الحياة** تعتمد التمرينة الناجحة في لعبة كرة القدم على كلٍّ من المرسل والمستقبل، فيُعرف مثلاً مدى استعداد المرسل لتمرير الكرة، ومدى استعداد المستقبل لاستقبال الكرة. وكذلك الحال في تفاعلات الأحماض والقواعد؛ حيث يعتمد سير التفاعل على مدى استعداد الحمض لمنح أيون الهيدروجين، ومدى استعداد القاعدة لاستقباله.

### قوة الأحماض Strengths of Acids

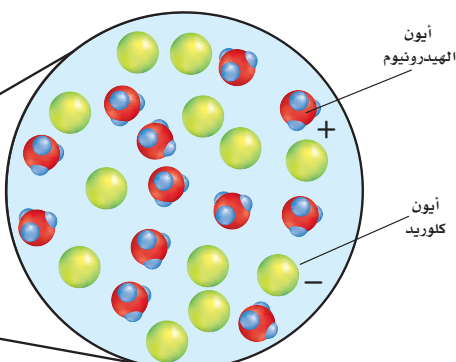
من خواص المحاليل الحمضية والقواعدية أنها توصل الكهرباء. ما المعلومات التي تستطيع معرفتها عن أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في هذه المحاليل المائية من خلال توصيلها للكهرباء؟

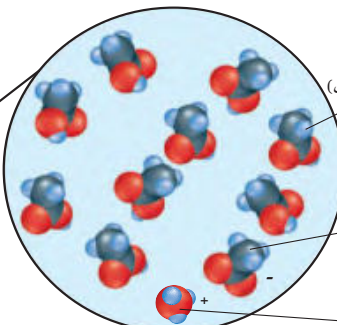
افتراض أنك تفحص قدرة التوصيل الكهربائي لمحلول مائي تركيزه  $0.10\text{ M}$  من حمض الهيدروكلوريك، وأخر ماثل من حمض الإيثانوليك (الخل). يدل توهج المصباح الكهربائي في الشكل 2-11 على أن المحلول يوصل الكهرباء. ولكن إذا قارنت توهج المصباح المتصل بمحلول  $\text{HCl}$  في الشكل 2-11 بتوهج المصباح المتصل بمحلول  $\text{CH}_3\text{COOH}$  في الشكل 2-12 فلا بد أن تلاحظ فرقاً؛ فتوصيل محلول  $\text{HCl}$  للكهرباء أفضل من توصيل محلول  $\text{CH}_3\text{COOH}$ . فلم هذا الفرق مع أن تركيزي الحمضين متتساويان؟

**الأحماض القوية** يعتمد توصيل التيار الكهربائي على عدد الأيونات في المحلول. وقد تأينت جزيئات  $\text{HCl}$  الموجودة في المحلول جميعها كلياً مكونةً أيونات هيدرونيوم وأيونات كلوريد.



الشكل 2-11 يتوجه المصباح بقوه عندما يوضع القطبان في محلول حمض الهيدروكلوريك تركيز  $0.10\text{ M}$ ؛ لأن جميع  $\text{HCl}$  تتحلل إلى أيونات هيدرونيوم وأيونات كلوريد.



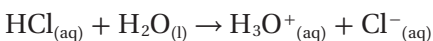


**الشكل 2-12** عند وضع الأقطاب في محلول حمض الإيثانويك بتركيز 0.10 M يكون الضوء خافتًا. قارن هذه الصورة بالشكل 2-11.

**فسر الفرق بين شدتي إضاءة المصباحين بحسب تركيز الأيونات في المحلول.**

وتسمى الأحماض التي تتأين كليةً **أحماضاً قوية**. ولأن الأحماض القوية تنتج أكبر عدد من الأيونات، لذا فهي موصلات جيدة للكهرباء.

يمكن تمثيل تأين حمض الهيدروكلوريك في الماء بالمعادلة الآتية:



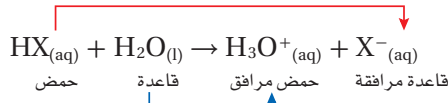
**الأحماض الضعيفة** إذاً كان سبب الإضاءة القوية لمصباح الجهاز الذي يحتوي على HCl هو عدد الأيونات الكبير في المحلول - كما في الشكل 2-11 - فإن الإضاءة الخافتة لمصباح الجهاز الذي يحتوي على محلول HCl، المبين في الشكل 2-2، لا بد أن يكون سببها احتواء محلول حمض الإيثانويك (الخل) على عدد أقل من الأيونات. ولأن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

معادلات التأين

الجدول 2-3

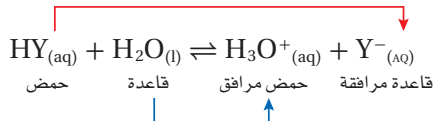
أحماض ضعيفة		أحماض قوية	
معادلات التأين	الاسم	معادلات التأين	الاسم
$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	الميدروفلوريك	$\text{HCl} \rightarrow \text{H}^+ + \text{Cl}^-$	الميدروكلوريك
$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-$	الإيثانيك	$\text{HI} \rightarrow \text{H}^+ + \text{I}^-$	الميدرويوديك
$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	كبريتيد الميدروجين	$\text{HClO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{ClO}_4^-$	البيركلوريك
$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	الكريبنيك	$\text{HNO}_3 \rightarrow \text{H}^+ + \text{NO}_3^-$	النيتريك
$\text{HClO} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{ClO}^-$	الهيبوكلوروز	$\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{HSO}_4^-$	الكبريتيك

**قوة الحمض ونظرية برونستد - لوري** هل تستطيع نظرية برونستد - لوري تفسير سبب تأين HCl كلياً بينما يكون  $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$  القليل من الأيونات؟ تأمل تأين أي حمض قوي، كحمض  $\text{HX}$  على سبيل المثال. وتذكر أن الحمض الموجود على جهة المواد المتفاعلة من المعادلة ينتج قاعدة مُرافقة على جهة النواوج. وبالمثل فإن القاعدة الموجودة على جهة المواد المتفاعلة تنتج حمضاً مُرافقاً.

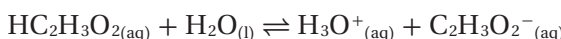


يمثل  $\text{HX}$  حمضاً قوياً وقاعدته المُرافقة ضعيفة. أي أن  $\text{HX}$  يتأين بنسبة 100% تقريباً؛ لأن الماء قاعدة أقوى (في التفاعل الأمامي) من قاعدته المُرافقة  $\text{X}^-$  (في التفاعل العكسي). أي أنه يقع اتزان التأين كلياً تجرياً إلى اليمين؛ لأن جذب القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$  لأيون  $\text{H}^+$  أكبر من جذب القاعدة المُرافقة  $\text{X}^-$ . فكري في هذا الأمر وكأنه معركة للقواعد، أهياً لديه قوة جذب أكبر لأيون الهيدروجين:  $\text{H}_2\text{O}$  أم  $\text{X}^-$ ? الماء هو القاعدة الأقوى عندما تكون الأحماض كلها قوية. لاحظ أن المعادلة مبينة بهم واحد إلى اليمين.

كيف يختلف الوضع لأي حمض ضعيف  $\text{HY}$ ؟



يميل اتزان التأين للحمض الضعيف إلى يسار المعادلة؛ لأن القاعدة المُرافقة  $\text{Y}^-$  لدتها جذب أكبر لأيون الهيدروجين من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ . وتعد القاعدة المُرافقة  $\text{Y}^-$  (في التفاعل العكسي) أقوى من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$  (في التفاعل الأمامي)، وتستطيع أن تستولي على أيون  $\text{H}^+$ . فمثلاً في حالة حمض الإيثانوليك (الخل) تعد القاعدة المُرافقة (في التفاعل العكسي) أقوى في جذب أيونات الهيدروجين من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$  (في التفاعل الأمامي).



لاحظ أن المعادلة تحتوي على سهمي اتزان.

**ماذا قرأت؟** لخص أهم الاختلافات بين الأحماض القوية والأحماض الضعيفة عند تفاعلهما مع القواعد.

**ثابت تأين الحمض** تساعد نظرية برونستد - لوري على تفسير قوة الأحماض، إلا أنها لا تُعبر بطريقة كمية عن قوة الحمض، ولا تقارن بين قوى الأحماض المختلفة. لذا يعد تعبير ثابت الاتزان قياساً كميّاً لقوّة الحمض.

إن الحمض الضعيف ينتج خليط اتزان من الجزيئات والأيونات في محلول المائي، لذا يعطي ثابت الاتزان  $K_{\text{eq}}$  قياساً كميّاً لدرجة تأين الحمض. تأمل بعض الهيدروسيانيك  $\text{HCN}$ ، الذي يستعمل في الصباغة، والمحفر على الفولاذ، وتلينيه.

## واقع الكيمياء في الحياة

### سيانيد الهيدروجين



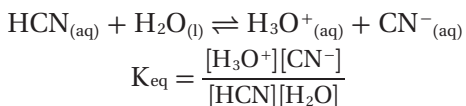
مركب مهمٍّ في الكيمياء هو سيانيد الهيدروجين  $\text{HCN}$  غاز سام يوجد في عوادم المركبات، وفي دخان التبغ والخشب، وفي دخان البلاستيك المحترق المحتوي على النيتروجين. وتطلق بعض الحشرات سيانيد الهيدروجين للدفاع عن نفسها. ويسمى محلول سيانيد الهيدروجين في الماء حمض الهيدروسيانيك. وتحتوي نوى بعض الفواكه - ومنها الكرز والخوخ - على سيانوهيدرين الذي يتحول إلى حمض الهيدروسيانيك في الجهاز المضمي إذا أكلت التواة. ولكن لا يوجد حمض الهيدروسيانيك في لب هذه الشمار، لذا يمكن أكله بأمان.

## معنى في الكيمياء

### عامل المشتل الوظيفة الرئيسية لعامل

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

فيما يأتي معادلة التأين، وتعبير ثابت الاتزان لحمض الهيدروسيانيك:



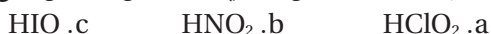
يعد تركيز الماء السائل في مقام تعبير ثابت الاتزان ثابتاً في المحاليل المائية المخففة، لذلك يمكن دمجه مع  $K_{\text{eq}}$  ليعطي ثابت اتزان جديداً  $K_a$ .

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

يسمى  $K_a$  ثابت تأين الحمض، وهو قيمة ثابت الاتزان لتأين الحمض الضعيف. وكما في تعبير الاتزان جميعها، تدل قيمة  $K_a$  على ما إذا كانت المواد المتفاعلة أو النواتج هي المفضلة عند الاتزان. أما للأحماض الضعيفة فتميل تراكيز الأيونات (النواتج) في البسط إلى أن تكون صغيرة مقارنة بتركيز الجزيئات غير المتأينة (المواد المتفاعلة) في المقام. وتكون قيمة  $K_a$  للأحماض الأضعف أصغر، وذلك لاحتواء محاليلها على أقل تراكيز أيونات وأعلى تراكيز جزيئات الحمض غير المتأينة. ويحتوي الجدول 4-2 على قائمة لقيم  $K_a$  ومعادلات التأين لعدة أحماض ضعيفة. لاحظ أن الأحماض المتعددة البروتونات ليست بالضرورة قوية التأين؛ فلكل تأين للحمض المتعدد البروتونات قيمة  $K_a$  مختلفة.

### مسائل تدريبية

11. اكتب معادلات التأين وتعبيرات ثابت تأين الحمض لكل مما يأتي:

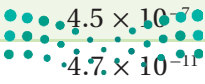


12. اكتب معادلة التأين الأولى والثانية لحمض السلينيوز  $\text{H}_2\text{SeO}_3$ .

13. تحضير إذا أعطيت المعادلة الرياضية الآتية:  $K_a = \frac{[\text{AsO}_4^{3-}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HAsO}_4^{2-}]}$  ، فاكتتب المعادلة الموزونة للتفاعل.

الجدول 4-4

### ثوابت تأين الأحماض الضعيفة

$K_a$ (298 K)	معادلة التأين	الحمض
$8.9 \times 10^{-8}$	$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	كبريتيد الهيدروجين، التأين الأول
$1 \times 10^{-19}$	$\text{HS}^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{S}^{2-}$	كبريتيد الهيدروجين، التأين الثاني
$6.3 \times 10^{-4}$	$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	الهيدروفلوريك
$6.2 \times 10^{-10}$	$\text{HCN} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CN}^-$	الهيدروسيانيك
$1.8 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-$	الإيثانويك (حمض الخل)
 $4.5 \times 10^{-7}$	$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	الكربونيک، التأين الأول
 $4.7 \times 10^{-11}$	$\text{HCO}_3^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CO}_3^{2-}$	الكربونيک، التأين الثاني

# تجربة

## قارن بين قوى الأحماض

كيف تستطيع أن تحدد القوى النسبية للمحاليل الحمضية؟

### الخطوات



5. أعد الخطوة 4 باستعمال حمض الإيثانويك الذي تركيزه  $M = 1.0$  وحمض الإيثانويك  $M = 0.10$  والفحجوتين A3 و A4 على التوالي.

### التحليل

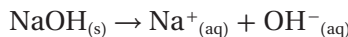
- اكتب معادلة تأين حمض الإيثانويك في الماء، وتعبير ثابت الاتزان  $K_{eq} = 1.8 \times 10^{-5}$ . علام تدل قيمة  $K_{eq}$  فيما يخص درجة التأين؟
  - اشرح هل تتفق نسب التأين المئوية التقريرية الآتية مع نتائجك؟
- |                                  |                          |      |
|----------------------------------|--------------------------|------|
| حمض الإيثانويك (حمض الخل) المركز | حمض الإيثانويك $M = 6.0$ | 0.1% |
| حمض الإيثانويك $M = 1.0$         | 0.2%                     | 1.0  |
| حمض الإيثانويك $M = 1.0$         | 0.4%                     | 1.0  |
| حمض الإيثانويك $M = 0.1$         | 1.3%                     | 0.1  |
- اقتصر فرضية شرح ملاحظاتك مستعيناً بذلك بإجابتك عن السؤال 2.
  - استعمل فرضيتك للتوصيل إلى استنتاج يتعلّق بضرورة استعمال كميات كبيرة من الماء للغسل عندما ينسكب حمض على نسيج حي.

- اماً بطاقة السلامه في دليل التجارب العملية.
- استعمل مخبراً مدرجاً سعنته  $10\text{ mL}$  لقياس  $3\text{ mL}$  من حمض الإيثانويك المركز. استعمل القطارة لنقل الحمض إلى الفجوة A1 من طبق التفاعلات البلاستيكى ذي الأربع والعشرين فجوة. ويمكنك استخدام أنابيب الاختبار كبديل في حالة عدم توفر طبق التفاعلات. تحذير: حمض الإيثانويك (الخل) المركز مادة أكالة وسامة عند الاستنشاق؛ لذا تعامل معها بحذر.
- ضع قطبى جهاز الموصية الكهربائية (الدائرة الكهربائية) في الفجوة A1، وسجل ملاحظاتك.
- اغسل المخار المدرج والقطارة بالماء، ثم قس  $3\text{ mL}$  من حمض الإيثانويك  $M = 6.0$  وضعها في الفجوة A2 من طبق التفاعلات. افحص موصية محلول وسجلها.

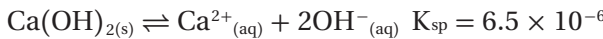
## قوة القواعد Strengths of Bases

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

**القواعد القوية** القاعدة التي تتحلل كلّياً متنجّة أيونات فلزية وأيونات هيدروكسيد تعرف بأنّها **قاعدة قوية**. لذا هييدروكسيدات الفلزات - ومنها هييدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  - قواعد قوية.

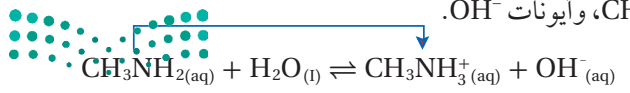


تعد بعض هييدروكسيدات الفلزات - ومنها هييدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  - مصدرًا ضعيفاً لأيونات  $\text{OH}^-$ ; لأنّ ذائبتها منخفضة. لاحظ أنّ ثابت حاصل الذائية  $K_{sp}$  هييدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  صغير، مما يدل على أنّ كمية قليلة من  $\text{OH}^-$  توجد في محلول المشبع.

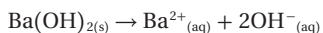
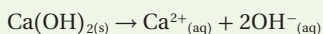
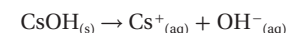
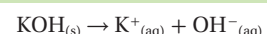
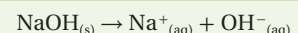


ومع ذلك فإنّ هييدروكسيد الكالسيوم وغيره من هييدروكسيدات الفلزات القليلة الذوبان قواعد قوية؛ لأنّ كلّ ما يذوب منها يتّأين كلّياً. وبين الجدول 5-2 معادلات تحلّل بعض القواعد القوية.

**القواعد الضعيفة** تتأين القواعد الضعيفة جزئياً فقط في المحاليل المائية المخففة. فمثلاً يتفاعل أمين  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  مع الماء ليتّيج مخلوطاً متزنّاً من جزيئات  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ، وأيونات  $\text{CH}_3\text{NH}_3^+$ ، وأيونات  $\text{OH}^-$ .



## الجدول 2-5 معادلات التأين للقواعد القوية



ثابت تأين بعض القواعد الضعيفة		الجدول 2-6
K <sub>b</sub> (298 K)	معادلة تأين	القاعدة
$5.0 \times 10^{-4}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_{2(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_{3^+(\text{aq})} + \text{OH}^{-(\text{aq})}$	إيثيل أمين
$4.3 \times 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_{2(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{NH}_{3^+(\text{aq})} + \text{OH}^{-(\text{aq})}$	ميثيل أمين
$2.5 \times 10^{-5}$	$\text{NH}_{3(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{NH}_{4^+(\text{aq})} + \text{OH}^{-(\text{aq})}$	الأمونيا
$4.3 \times 10^{-10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_{2(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_{3^+(\text{aq})} + \text{OH}^{-(\text{aq})}$	الأنيلين

يميل هذا الاتزان إلى اليسار؛ لأن القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  ضعيفة، والقاعدة المرافقة  $\text{OH}^-$  قوية؛ لأن قوة جذب أيون الهيدروكسيد لأيون الهيدروجين أقوى من جذب جزيء الميثيل أمين لأيون الهيدروجين.

**ثابت تأين القواعد** تكون القواعد الضعيفة مخالفات اتزان من الجزيئات والأيونات في المحاليل المائية، كما في الأحماض الضعيفة. ويعد ثابت الاتزان قياساً لمدى تأين القاعدة. وتبيّن المعادلة الآتية ثابت الاتزان لتأين الميثيل أمين في الماء:

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

ويمكن تعريف ثابت تأين القاعدة  $K_b$  بأنه قيمة تعبّر عن ثابت الاتزان لتأين القاعدة الضعيفة. وكلما صغّرت قيمة  $K_b$  كانت القاعدة أضعف. وبين الجدول 2-6 قيم  $K_b$  ومعادلات تأين بعض القواعد الضعيفة.

#### مسائل تدريبية

14. اكتب معادلات تأين تأين التأين وللقواعد الآتية:  
 a . هكسيل أمين  $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NH}_2$       c . أيون الكربونات  $\text{CO}_3^{2-}$   
 b . بروبيل أمين  $\text{C}_3\text{H}_7\text{NH}_2$       d . أيون الكبريتات الهيدروجينية  $\text{HSO}_4^-$
15. تحفيز اكتب معادلة اتزان قاعدة يكون فيها  $\text{PO}_4^{3-}$  قاعدة في التفاعل الأمامي، و  $\text{OH}^-$  قاعدة في التفاعل العكسي.

## التقويم 2-2

### الخلاصة

تأين الأحماض والقواعد

القوية كلّاً في المحاليل المائية المخففة. بينما تأين الأحماض والقواعد الضعيفة تأينها جزئياً في المحاليل المائية المخففة.

تعد قيمة ثابت تأين الحمض

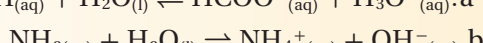
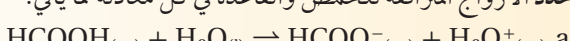
أو القاعدة الضعيفة قياساً لقوة الحمض أو القاعدة.

### 16. الفكرة الرئيسية

صف محتويات محليل مائيّة مخففة للحمض القوي  $\text{HI}$  والحمض الضعيف  $\text{HCOOH}$ .

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

18. حدد الأزواج المترافقه للحمض والقاعدة في كل معادلة مما يأتي:



19. اشرح ما الذي يمكن أن تستفيد منه معرفة أن قيمة  $K_b$  للأنيلين  $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$  هي

$$?K_b = 4.3 \times 10^{-10}$$

20. فسر البيانات استعمل البيانات في الجدول 4-2 لترتيب الأحماض المبيعة تبعاً حسب توصيلها للكهرباء.

## 2-3

### الأهداف

- ١ تشرح معنى المصطلحات  $pOH$  و  $pH$ .
- ٢ تربط بين  $pOH$  و  $pH$  و ثابت التأين للماء.
- ٣ تحسب قيمة  $pOH$  و  $pH$  لل محلال المائية.

### مراجعة المفردات

**مبدأ توتتشاتلييه:** ينص على أنه إذا وقع ضغط على نظام في حالة اتزان فإن النظام يتوجه في الاتجاه الذي يقلل من ذلك الضغط.

### مفردات جديدة

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



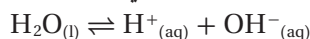
## أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني Hydrogen Ions and pH

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

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

### ثابت التأين للماء Ion Product Constant for Water

يحتوي الماء النقي على تراكيز متساوية لأيونات  $H^+$  و  $OH^-$  التي تنتجه عن تأينه الذاتي. وبين الشكل 13-2 تكون أعداد متساوية من أيونات الهيدرونيوم والهيدروكسيد في عملية التأين الذاتي للماء. ويمكن تبسيط معادلة الاتزان على النحو الآتي:



**ثابت تأين الماء**  $K_w$  يشير السهم الثنائي إلى أن هذا تفاعل اتزان. لذا تذكر أنه يجب كتابة تعريف ثابت الاتزان بوضع تراكيز النواتج في البسط، وتراكيز المواد المتفاعلة في المقام. وفي هذه الحالة، جميع المواد قوتها واحد؛ لأن معاملاتها جميعها في المعادلة الكيميائية 1. ولأن تركيز الماء النقي ثابت، لذا لا يظهر  $[H_2O]$  في المقام.

ثابت تأين الماء  $K_w$

حيث إن  $K_w$  ثابت تأين الماء.

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

و  $[H^+]$  تركيز أيون الهيدروجين.  
و  $[OH^-]$  تركيز أيون الهيدروكسيد.

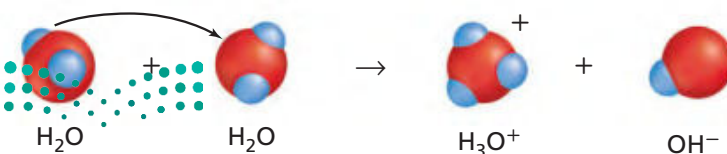
حاصل ضرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد في المحاليل المائية المخففة يساوي  $K_w$ .

والتعبير  $K_w$  هو حالة خاصة لثابت الاتزان، ينطبق فقط على الماء. ويسمى ثابت تأين الماء، وهو قيمة تعبر عن ثابت الاتزان للتأين الذاتي للماء. لقد بينت التجارب أن  $[OH^-]$  و  $[H^+]$  للماء النقي عند  $K = 298$  تكون متساوية؛ حيث يساوي كل منها  $M^{-7} \times 10^{-14}$ . لذا تكون قيمة  $K_w$  عند

درجة الحرارة  $K = 298$  تساوي  $1.0 \times 10^{-14}$

$$K_w = [H^+][OH^-] = (1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-7})$$

$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$



**الشكل 2-13** يسلك أحد جزيئات الماء في التأين الذاتي للماء سلوك الحمض، ويسلك الجزيء الآخر سلوك القاعدة.

**K<sub>w</sub> ومبدأ لوتشاتلييه** حاصل ضرب [H<sup>+</sup>] و [OH<sup>-</sup>] يساوي دائمًا  $1.0 \times 10^{-14}$  عند درجة حرارة K 298. وهذا يعني أنه إذا زاد تركيز أيونات H<sup>+</sup> نقص تركيز أيونات OH<sup>-</sup>. وبالمثل فإن الزيادة في تركيز OH<sup>-</sup> تسبب نقصاناً في تركيز أيونات H<sup>+</sup>. فكر في هذه التغيرات من خلال مبدأ لوتشاتلييه؛ حيث تسبب إضافة أيونات هيدروجين إضافية إلى إضطراب في حالة الاتزان، فيعمل النظام على التقليل من تأثير الزيادة في التركيز؛ حيث تتفاعل أيونات H<sup>+</sup> المضافة مع أيونات OH<sup>-</sup> لتكون المزيد من جزيئات الماء، وهكذا يقل تركيز OH<sup>-</sup>.

يبين المثال 2 كيف تستعمل K<sub>w</sub> لحساب تركيز H<sup>+</sup> أو OH<sup>-</sup> إذا عرفت تركيز أحدهما.

**ماذا قرأت؟** اشرح لماذا لا يتغير K<sub>w</sub> عند زيادة تركيز أيونات الهيدروجين؟ 

## مثال 2-1

احسب قيمة [H<sup>+</sup>] و [OH<sup>-</sup>] باستعمال K<sub>w</sub> إذا كان تركيز أيون H<sup>+</sup> في كوب قهوة عند درجة حرارة K 298 هو  $1.0 \times 10^{-5}$  M، فما تركيز أيون OH<sup>-</sup> في القهوة؟ هل تعد القهوة حمضية، أم قاعدية، أم متعادلة؟

### 1 تحليل المسألة

لديك تركيز أيون H<sup>+</sup>، وتعرف أن K<sub>w</sub> يساوي  $1.0 \times 10^{-14}$ . يمكنك استعمال قانون ثابت تأين الماء لإيجاد [OH<sup>-</sup>]. ولأن [H<sup>+</sup>] أكبر من  $1.0 \times 10^{-7}$  M، لذا يمكنك أن تتوقع أن يكون [OH<sup>-</sup>] أقل من  $1.0 \times 10^{-7}$  M.

#### المطلوب

$$[\text{OH}^-] = ? \text{ mol/L}$$

$$\begin{aligned} [\text{H}^+] &= 1.0 \times 10^{-5} \text{ M} \\ K_w &= 1.0 \times 10^{-14} \end{aligned}$$

### 2 حساب المطلوب

استعمل قانون ثابت تأين الماء.

اكتب تعبير ثابت تأين الماء.

أوجد قيمة [OH<sup>-</sup>]:

$$\begin{aligned} K_w &= 1.0 \times 10^{-14} \text{ عُوض} \\ . [\text{H}^+] &= 1.0 \times 10^{-5} \text{ M} \end{aligned}$$

لأن قيمة [H<sup>+</sup>] > [OH<sup>-</sup>]، لذا فإن القهوة حمضية.

### 3 تقويم الإجابة

كما هو متوقع، تكون قيمة [OH<sup>-</sup>] أقل من  $1.0 \times 10^{-7}$  mol/L.

#### مسائل تدريبية

21. فيها يأتي قيم تركيز H<sup>+</sup> و OH<sup>-</sup> لأربعة محليلات مائية عند درجة حرارة K 298. احسب [H<sup>+</sup>] أو [OH<sup>-</sup>] لكل محلول، ثم حدد ما إذا كان محلول حمضيًا، أم قاعديًا، أم متعادلاً.

$$[\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-3} \text{ M. c} \quad [\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-13} \text{ M. a}$$

$$[\text{H}^+] = 4.0 \times 10^{-5} \text{ M. d} \quad [\text{OH}^-] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M. b}$$



22. تحضير احسب عدد أيونات H<sup>+</sup> وعد أيونات OH<sup>-</sup> في 300 mL من الماء النقي عند درجة حرارة 298 K.

## pOH والرقم الهيدروجيني pH

تكون تراكيز  $H^+$  غالباً أرقاماً صغيرة يعبر عنها بطريقة علمية. ولصعوبة استعمال هذه الأرقام تبني الكيميائيون طريقة أسهل للتعبير عنها.

**ما الرقم الهيدروجيني pH؟** يعبر الكيميائيون عن تركيز أيونات الهيدروجين باستعمال تدريج الرقم الهيدروجيني pH المبني على اللوغاريتمات. لذا فإن **pH** لمحلول ما هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

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

يمثل  $[H^+]$  تركيز أيون الهيدروجين

قيمة pH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

تكون قيم pH لل محلاليل الحمضية عند درجة حرارة K 298 أقل من 7. بينما تكون قيمها للمحاليل القاعدية أكبر من 7. وهكذا يكون محلول الذي قيمة pH له تساوي 0.0 حمضًا قوياً؛ بينما يكون محلول الذي قيمة pH له تساوي 14 قاعدة قوية. وتعني الطبيعة اللوغاريتمية في هذه الحالة لتدريج pH أن تغير وحدة واحدة من pH يمثل تغيراً مقداره 10 مرات في تركيز الأيون. فالمحلول الذي pH له تساوي 3 له عشرة أضعاف تركيز محلول الذي pH له تساوي 4. وبين الشكل 2-14 تدريج pH وقيمها لبعض المواد الشائعة.

**ما الرقم الهيدروكسيلي pOH؟** يكون من المناسب أحياناً التعبير عن قاعدية (قلوية) محلول ما على تدريج pOH والذي يعكس صورة العلاقة بين pH و  $[H^+]$ . ويعرف الرقم الهيدروكسيلي pOH لمحلول ما بأنه سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيل.

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

يمثل تركيز أيون الهيدروكسيد

قيمة pOH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد.

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

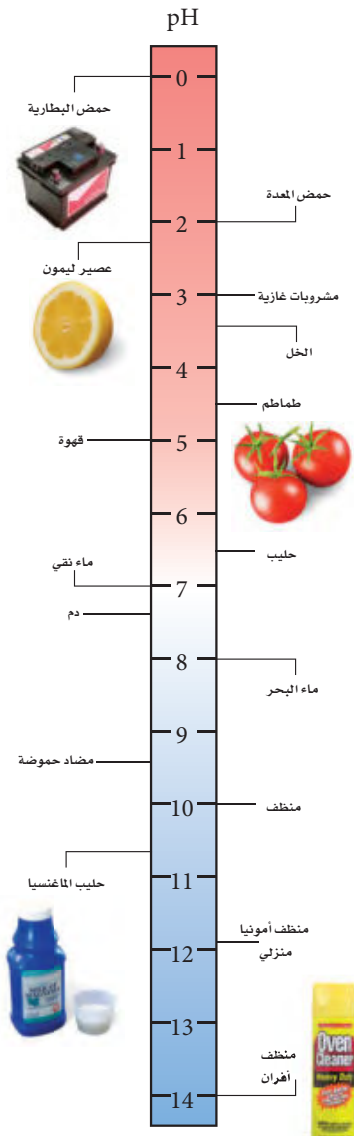
ما العلاقة بين pH و pOH؟

$$pH + pOH = 14.00$$



مجموع pH و pOH يساوي 14.00 .

$$\begin{aligned} &\text{تمثل } pH \\ &\text{تمثل } pOH \end{aligned}$$



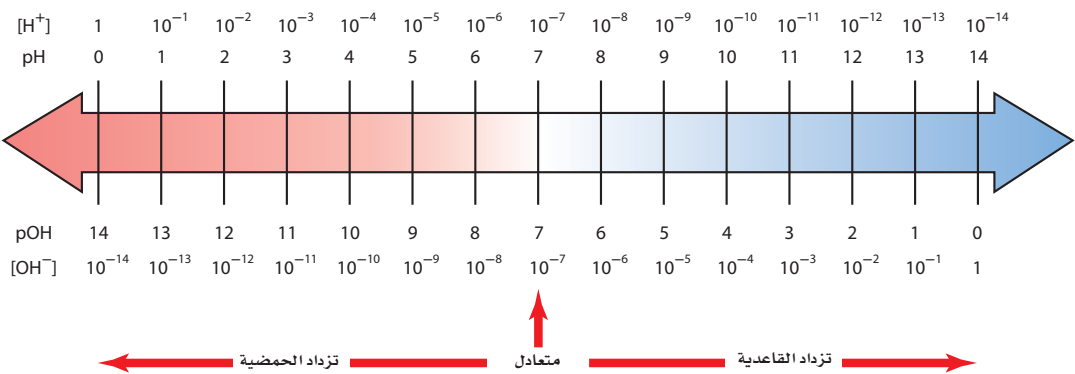
الشكل 2-14 قارن بين قيم pH لهذه المواد المأهولة.

**حدّد أيهما يحتوي على أعلى تركيز**

**$H^+$  أو  $OH^-$ ؟** ماء البحار أم المنظف المنزلي؟

كم مرة يزيد تركيز أحدهما على الآخر؟

يوضح الشكل 2-15 العلاقة بين  $\text{pH}$  وتركيز  $\text{H}^+$ ، وال العلاقة بين  $\text{pOH}$  وتركيز  $\text{OH}^-$  عند درجة حرارة K 298.



الشكل 2-15 ادرس هذا الشكل لزيادة معلوماتك حول pH و pOH. لاحظ أنه عند كل موقع عمودي يكون مجموع  $\text{pH}$  (فوق السهم) و  $\text{pOH}$  (تحت السهم) مساوياً 14. لاحظ أيضاً أنه عند كل موقع يكون حاصل ضرب  $[\text{H}^+] \cdot [\text{OH}^-] = 10^{-14}$ .

## مثال 2-2

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

### ١. تحليل المسألة

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

$$\begin{array}{l} \text{المطلوب} \\ \text{pH} = ? \end{array}$$

$$\begin{array}{l} \text{المعطيات} \\ [\text{H}^+] = 1.0 \times 10^{-7} \text{ M} \end{array}$$

### ٢. حساب المطلوب

$$\begin{array}{ll} \text{اكتب معادلة pH} & \text{pH} = -\log [\text{H}^+] \\ \text{عوض} & \text{pH} = -\log (1.0 \times 10^{-7}) \\ & \text{pH} = 7.00 \end{array}$$

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

### ٣. تقويم الاجابة

كان متوقعاً أن تكون قيمة pH تساوي 7.

### مسائل تدريبية

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

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

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

$$[\text{H}^+] = 0.000084 \text{ M} . \mathbf{b} \quad [\text{H}^+] = 0.0055 \text{ M} . \mathbf{a}$$

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



### مثال 3-2

**حساب  $pOH$  و  $pH$  من  $[OH^-]$**  يظهر الشكل 16-2 صورة بقرة تتغذى على قش عولج بهادة الأمونيا التي تعمل على زيادة البروتينات عند إضافتها إلى علف الحيوانات. وتستعمل الأمونيا كذلك منظفاً متزلياً؛ وهو محلول مائي لغاز الأمونيا. وعادة ما يكون تركيز أيون الهيدروكسيد في المنظف  $M = 10^{-3} \times 4.0$ . احسب  $pH$  و  $pOH$  للمنظف عند درجة حرارة K 298.



#### 1 تحليل المسألة

لقد أعطيت تركيز أيون الهيدروكسيد، وعليك حساب قيمة  $pOH$  و  $pH$ . احسب أولاً قيمة  $pOH$  مستعملاً القانون، ثم احسب  $pH$  مستعملاً العلاقة  $pH + pOH = 14.00$ .

**المطلوب**

$$pOH = ? \\ pH = ?$$

**المعطيات**

$$[OH^-] = 4.0 \times 10^{-3} M$$

#### 2 حساب المطلوب

**اكتب معادلة  $pOH$** 

$$[OH^-] = 4.0 \times 10^{-3} M$$

 **$pOH$  للمحلول هو 2.40**استعمل العلاقة بين  $pH$  و  $pOH$  لإيجاد قيمة  $pH$ 

$$pH + pOH = 14.00$$

**اكتب المعادلة التي تربط بين  $pH$  و  $pOH$** 

$$pH = 14.00 - pOH$$

**أوجد قيمة  $pH$** 

$$pH = 14.00 - 2.40 = 11.60$$

**أوجد قيمة  $pOH$** **قيمة  $pH$  للمحلول هو 11.60**

#### 3 تقويم الإجابة

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

#### مسائل تدريبية

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

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

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

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

$$[OH^-] = 0.000033 M . a$$

$$[H^+] = 0.0095 M . b$$

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

**حساب تركيز الأيونات من قيم pH** قد تحتاج أحياناً إلى حساب تركيز أيونات  $H^+$  و  $OH^-$  من خلال معرفة قيمة pH للمحلول. والمثال 4-2 يبين كيفية حسابها.

#### مثال 4-2

**حساب  $[H^+]$  و  $[OH^-]$  من  $pH$**  ما قيم  $pH$  في دم الشخص السليم الذي قيمة  $pH$  له = 7.40، مع افتراض أن درجة حرارة الدم هي 298 K.

#### ١. تحليل المسألة

لقد أعطيت قيمة pH لمحلول ما، وعليك أن تحسب قيم  $[H^+]$  و  $[OH^-]$ . يمكنك إيجاد  $[H^+]$  باستعمال معادلة  $pH$ ، ثم اطرح pH من 14.00 للحصول على قيمة  $pOH$ ، ثم استعمل المعادلة التي تعرف  $pOH$  لإيجاد  $[OH^-]$ .

<b>المطلوب</b>	المعطيات
$[H^+] = ? \text{ mol/L}$	$pH = 7.40$
$[OH^-] = ? \text{ mol/L}$	

#### ٢. حساب المطلوب

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

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

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

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

#### ٣. تقويم الإجابة

وجد أن قيمة  $[H^+]$  أقل من  $10^{-7}$  وأن قيمة  $[OH^-]$  أكبر من  $10^{-7}$ ، وهما إجابتان مقبولتان.

#### مسائل تدريبية

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

a . الحليب،  $pH = 6.50$       c . حليب الماغnesia،  $pH = 10.50$

b . عصير الليمون،  $pH = 2.37$       d . الأمونيا المزالية،  $pH = 11.90$

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



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



ينتج كل جزء HCl أيون  $\text{H}^{+}$  واحداً، مما يعني أن الدورق الذي كتب عليه M من HCl يحتوي على 0.1 mol من  $\text{H}^{+}$  لكل L، و 0.1 mol من أيونات  $\text{Cl}^{-}$  لكل L. وفي الأحماض القوية الأحادية البروتون جميعها يكون تركيز الحمض مساوياً لتركيز أيونات  $\text{H}^{+}$  في محلول. لذا يمكنك أن تجد قيمة pH من خلال معرفتك لمolarية الحمض.

**المolarية والرقم الهيدروجيني pH للقواعد القوية** وبطريقة مماثلة، يكون محلول القاعدة القوية NaOH ذو التركيز 0.1 M الظاهر في الشكل 2-17 متأيناً كلياً.



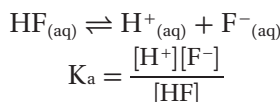
تنتج كل وحدة صيغة من NaOH أيون  $\text{OH}^{-}$  واحداً. وهكذا يساوي تركيز أيونات  $\text{OH}^{-}$  مolarية محلول، 0.1 M.

قد تحتوي بعض القواعد القوية ومنها هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  على أيوني  $\text{OH}^{-}$  أو أكثر في كل وحدة صيغة. لذا يكون تركيز أيون  $\text{OH}^{-}$  في محلول  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  ضعف مolarية المركب الأيوني. فمثلاً تركيز أيونات الهيدروكسيد في محلول  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  تركيزه  $7.5 \times 10^{-4} \text{ M}$  هو  $7.5 \times 10^{-3} \text{ M}$ .

إن الأحماض القوية والقواعد القوية تتأين كلياً في المحاليل المائية المخففة، والأحماض والقواعد الضعيفة تتأين جزئياً فقط. لذا عليك أن تستعمل قيم  $K_a$  و  $K_b$  لتحديد تركيز أيونات  $\text{H}^{+}$  و  $\text{OH}^{-}$  في محاليل الأحماض والقواعد الضعيفة.

**ماذا قرأت؟** أشرح لماذا لا تستطيع أن تحصل على  $\text{H}^{+}$  مباشرةً من مolarية محلول حمض ضعيف؟

**حساب  $K_a$  من الرقم الهيدروجيني pH** افترض أنك قمت بقياس قيمة pH لمحلول الحمض الضعيف HF الذي تركيزه 0.100 M فوجده 3.20. فهل تكفي هذه المعلومات لحساب قيمة  $K_a$  للحمض HF؟



يمكنك أن تحسب  $[\text{H}^{+}]$  من خلال معرفة قيمة pH. وتذكر أنه يجب أن يكون هناك تركيز مساوٍ من أيون  $\text{F}^{-}$  مُقابل كل  $\text{H}^{+}$  أيون mol من  $\text{HF}$ . وهذا يعني أنك تعرف اثنين من المتغيرات في قانون  $K_a$ . فإذا عن المتغير الثالث  $[\text{HF}]$ ? تركيز HF عند الاتزان يساوي التركيز الابتدائي للحمض (0.100 M) مطروحاً منه  $\text{mol/L}$  من HF التي تحللت، والتي تساوي  $[\text{H}^{+}]$ .



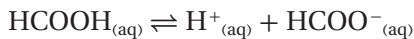
الشكل 2-17 يرشدك الملحق على دورق الحمض القوي أو القاعدة القوية إلى تركيز أيونات الهيدروجين أو أيونات الهيدروكسيد في محلول. ويعود السبب في ذلك إلى وجود الأحماض والقواعد القوية كلياً على شكل أيونات عند إذابتها في الماء.

**حدد**  $[\text{H}^{+}]$  في دورق HCl و  $[\text{OH}^{-}]$  في دورق NaOH.

احسب  $K_a$  من  $pH$  يستعمل حمض الميثانويك (الفورميك)  $HCOOH$  لمعالجة عصارة أشجار المطاط وتحويلها إلى مطاط طبيعي. فإذا كانت قيمة  $pH$  محلول حمض الميثانويك الذي تركيزه  $M = 0.100$  هي 2.38، فما قيمة  $K_a$  للحمض؟

## ١ تحليل المسألة

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



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

**المطلوب**

$$K_a = ?$$

$$pH = 2.38$$

$$\text{تركيز محلول} = 0.100 M$$

## ٢ حساب المطلوب

أكتب معادلة  $pH$

$$pH = 2.38$$

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

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

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

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

$$[HCOOH] = 0.100 M - 4.2 \times 10^{-3} M = 0.096 M$$

$$K_a = \frac{[H^+][HCOO^-]}{[HCOOH]}$$

$$K_a = \frac{(4.2 \times 10^{-3})(4.2 \times 10^{-3})}{0.096} = 1.8 \times 10^{-4}$$

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

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

أكتب قانون ثابت تأين الحمض.

$$K_a = \frac{[H^+][HCOO^-]}{[HCOOH]}$$

$$1.8 \times 10^{-4} = \frac{4.2 \times 10^{-3} \times 4.2 \times 10^{-3}}{0.096}$$

ثبت تأين الحمض  $HCOOH$  هو  $1.8 \times 10^{-4}$

## ٣ تقويم الإجابة

قيمة  $K_a$  معقولة لحمض ضعيف.

## مسائل تدريبية

31. احسب  $K_a$  للحمضين الآتيين:

a . محلول  $HClO_2$  تركيزه 0.0400 M و  $pH = 1.80$       b . محلول  $H_3AsO_4$  تركيزه 0.220 M و  $pH = 1.50$

32. احسب  $K_a$  للأحماض الآتية:

a . محلول حمض البنزويك  $C_6H_5COOH$ ، تركيزه 0.00330 M و  $pOH = 10.70$

b . محلول حمض السيانيك  $HCNO$ ، تركيزه 0.100 M و  $pOH = 11.00$

c . محلول حمض البيوتانيك  $C_3H_7COOH$  تركيزه 0.15 M و  $pOH = 11.18$

33. تحفيز احسب  $K_a$  لمحلول حمض  $HX$  الذي تركيزه  $M = 0.0091$ ، وله  $pOH = 11.32$ ، ثم استعمل الجدول 2-4 لتحديد نوع الحمض.





**الشكل 2-18** يمكن الحصول على قيمة pH تقريبية للمحلول بوضع قطعة من ورق تباع الشمس الأحمر بال محلول، ومقارنته لونها بمجموعة من الألوان المعيارية، كما هو مبين في الصورة a. أما مقاييس الحموضة الرقمي والموضح في الصورة b فيستعمل هنا لقياس pH لمطر حمضي؛ إذ يعطي قياسًا أدق من استعمال ورق تباع الشمس.

**قياس الرقم الهيدروجيني pH** يعد ورق تباع الشمس الذي استعملته في التجربة الاستهلاكية مثلاً على نوع من أوراق كاشف الحموضة؛ فكل هذه الأوراق معالجة بهادة أو أكثر تسمى الكواشف؛ حيث يتغير لونها اعتماداً على تركيز أيونات الهيدروجين في المحلول. ويعد الفينولفثالين الذي استعملته في التجربة الاستهلاكية أيضًا نوعاً من الكواشف. وعند غمس ورقة كاشف pH في محلول حمضي أو قاعدي يتغير لونها، ثم تقوم بمقارنة اللون الجديد للورقة بألوان كاشف pH المعياري الموجود على ورقة مدرّجة، كما هو مبين في **الشكل 2-18**. ويعطي مقاييس pH الرقمي الموضح في **الشكل 2-18** قيمة الرقم الهيدروجيني بصورة أكثر دقة؛ فعندما توضع الأقطاب في المحلول يعطي المقاييس قراءة مباشرة.

## التقويم 2-3

### الخلاصة

- ثابت تأين الماء  $K_w$  يساوي حاصل ضرب تركيز أيون  $\text{OH}^-$  و تركيز أيون  $\text{H}^+$  في المحلول هو سالب لوغاريتم  $p\text{OH}$  تركيز أيون الهيدروجين. وهو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروكسيد. ومجموع  $p\text{OH}$  يساوي 14.
- قيمة pH للمحلول المتعادل تساوي 7.0، وقيمة  $p\text{OH}$  في المحلول نفسه تساوي 7.0؛ لأن تركيز أيونات الهيدروجين يساوي تركيز أيونات الهيدروكسيد.
- 34. **الفكرة الرئيسية** اشرح لماذا تكون قيمة pH للمحلول الحمضي دائمًا أصغر من قيمة  $\text{pOH}$  للمحلول نفسه؟
- 35. صف كيف يمكنك تحديد قيمة pH للمحلول ما إذا علمت قيمة  $\text{pOH}$  للمحلول نفسه؟
- 36. اشرح معنى  $K_w$  في المحاليل المائية.
- 37. اشرح -مستعملاً مبدأ لوتشاتليه- ما يحدث لـ  $[\text{H}^+]$  في محلول حمض الإيثانوليك الذي تركيزه 0.10M عند إضافة قطرة من محلول  $\text{NaOH}$ .
- 38. اكتب قائمة بالمعلومات الازمة لحساب قيمة  $\text{K}_a$  لحمض ضعيف.
- 39. احسب إذا علمت أن قيمة pH لحبة طعام تساوي 4.50 تقريرًا، فما  $[\text{H}^+]$  و  $[\text{OH}^-]$  فيها؟
- 40. حدد قيمة pH للمحلول يحتوي على  $1.0 \times 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$  من أيونات  $\text{OH}^-$  لكل لتر.
- 41. احسب قيمة pH في المحاليل الآتية:

1.0 M KOH . c	1.0 M HI . a
$2.4 \times 10^{-5} \text{ M Mg(OH)}_2$ . d	0.050 M $\text{HNO}_3$ . b

- 42. تفسير الرسوم ارجع إلى **الشكل 2-13** للإجابة عن السؤالين الآتيين: ماذا يحدث لكل من  $[\text{H}^+]$  و  $[\text{OH}^-]$  و pH و  $\text{pOH}$  عندما يصبح محلول المتعادل أكثر حضية؟ وماذا يحدث عندما يصبح محلول المتعادل أكثر قاعدية؟



## 2-4

### الأهداف

- ١ تكتب معادلات كيميائية لتفاعلات التعادل.
- ٢ تشرح كيفية استعمال تفاعلات التعادل في معايرة الأحماض والقواعد.
- ٣ تقارن بين خواص محليل المنظمة والمحليل غير المنظمة.

## التعادل Neutralization

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

**الربط مع الحياة** عندما يقدم فريقان متظاظران حُججًا مقنعة تجد نفسك متجرِّبًا بين الرأين، لذا يكون رأيك محايِدًا أو متعادلًا؛ إذ تساوى وجهتا النظر عندك. وبطريقة ماثلة يكون محلول متعادلًا عندما تساوى أعداد أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في محلول.

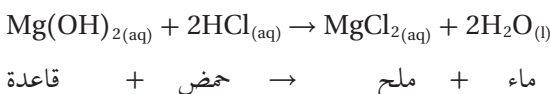
### التفاعلات بين الأحماض والقواعد

#### Reactions Between Acids and Bases

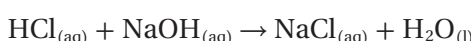
هل أحست يومًا بسوء هضم أو حرقة في المعدة؟ هل تناولت أحد مضادات الحموضة كالتي تظهر في الشكل 2-19 لتحفف من حالة عدم الارتياح تلك؟ ما نوع التفاعل الذي يحدث عندما يلامس هيدروكسيد الماغنيسيوم  $Mg(OH)_2$  - وهو المركب النشط في حليب الماغنيسيـا - محلول حمض الهيدروكلوريك (HCl) الذي تتوجه المعدة؟

عندما يتَّفَاعِل  $Mg(OH)_2$  مع حمض HCl يحدث تفاعل تعادل. و**تفاعل التعادل** تفاعُل محلول حمض مع محلول قاعدة يتَّجِه ملحًا وماءً. والملح مركب أيوني يتكون من أيون موجب من قاعدة وأيون سالب من حمض، لذا يكون تفاعل التعادل إحلالًا مزدوجًا.

**كتابة معادلات التعادل** في التفاعل بين هيدروكسيد الماغنيسيوم وحمض الهيدروكلوريك يحصل الماغنيسيوم محل الميدروجين في HCl، ويحل الميدروجين محل الماغنيسيوم في  $Mg(OH)_2$ .



لاحظ أنّ الأيون الموجب من القاعدة يتَّحد بالأيون السالب من الحمض  $Cl^-$  في الملح  $MgCl_2$ . وعند كتابة معادلات التعادل عليك أن تعرف ما إذا كانت جميع المواد المتفاعلة والنواتج في محلول تكون في صورة جزيئات أو وحدات صيغ. تفحص مثلاً معادلة الصيغ ومعادلة الأيونية الكاملة للتَّفَاعُل بين حمض الهيدروكلوريك وهيدروكسيد الصوديوم الآتية:



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

### مراجعة المفردات

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

### المفردات الجديدة

تفاعل التعادل

الملح

المعايرة

المحلول القياسي

نقطة التكافؤ

كاشف الحمض والقاعدة

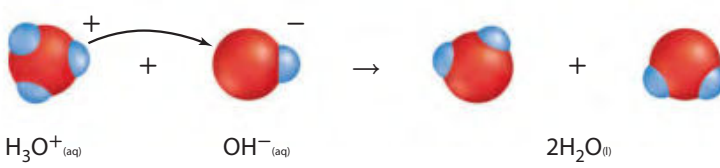
نقطة النهاية

تميّز الأملاح

المحلول المنظم

سعَة المحلول المنظم

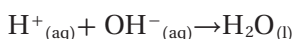
**الشكل 2-20** ينتقل أيون الهيدروجين من أيون الهيدرونيوم إلى أيون الهيدروكسيد. وعندما يخسر  $\text{H}_3\text{O}^+$  أيون هيدروجين يصبح جزء ماء. وعندما يكسب  $\text{OH}^-$  أيون هيدروجين يصبح أيضًا جزء ماء.



لأن  $\text{HCl}$  حمض قوي، و  $\text{NaOH}$  قاعدة قوية، و  $\text{NaCl}$  ملح قابل للذوبان، لذا تكون المركبات الثلاثة في صورة أيونات في محلول المائي.



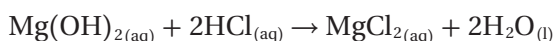
تظهر أيونات الصوديوم وأيونات الكلوريد على جانبي المعادلة، لذا تسمى أيونات متفرجة؛ أي لا تدخل في التفاعل، ويمكن حذفها للحصول على المعادلة الأيونية النهائية لمعادلة حمض قوي مع قاعدة قوية.



لاحظ تفاعل التعادل في **الشكل 2-20**.

**ماذا قرأت؟** اكتب المعادلة الأيونية الكاملة، والمعادلة الأيونية النهائية لتعادل حمض  $\text{HNO}_3$  مع القاعدة  $\text{KOH}$ .

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

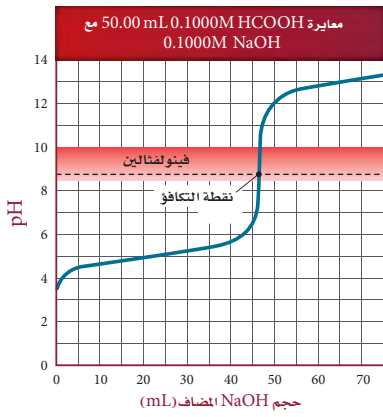


وت'Brien الحسابات الكيميائية أساس طريقة المعايرة، والتي تستعمل لتحديد تركيز المحاليل الحمضية والقواعدية. **المعايير** طريقة لتحديد تركيز محلول ما؛ وذلك بتفاعل حجم معلوم منه مع محلول تركيزه معلوم. فإذا أردت إيجاد تركيز محلول حمضي فسوف تعايره مع محلول قاعدي تركيزه معلوم. كما يمكنك معايرة قاعدة تركيزها غير معلوم مع حمض تركيزه معلوم. كيف تتم معايرة حمض وقاعدة؟ يبين **الشكل 2-21** 2 نوعاً من المعدات المستخدمة في عملية المعايرة. ويستعمل في هذه الطريقة مقياس  $\text{pH}$  لمراقبة التغير في قيم  $\text{pH}$  في أثناء عملية المعايرة.

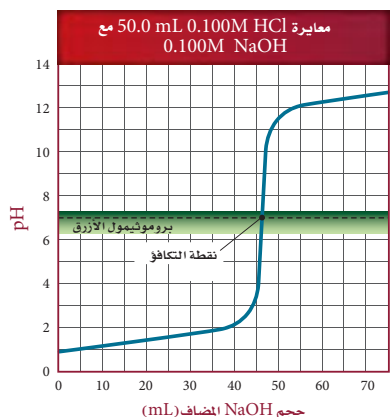


**الشكل 2-21** عند معايرة حمض مع قاعدة يستعمل مقياس  $\text{pH}$  لقياس  $\text{pH}$  للمحلول الحمضي في الكأس، في حين تم إضافة محلول قاعدي معروف التركيز بالسحاحة.





b



a

### خطوات المعايرة كيف تم تتم معايرة حمض وقاعدة؟

**الشكل 2-22** يدل الارتفاع الحاد في قيمة pH للمحلول الحمضي عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية. كما هو مبين في الشكل a. على أن جميع أيونات  $H^+$  في الحمض قد تمت معادلتها بواسطة أيونات  $OH^-$  من القاعدة. وتسمى النقطة التي ينثني عندها المحننى عند تقاطعه مع الخط المنقط، نقطة التكافؤ للمعايرة. فيغير الكاشف بروموثيمول الأزرق لونه عند هذه النقطة. أما في الشكل b فتتم معايرة حمض ضعيف  $HCOOH$  بقاعدة قوية  $NaOH$  ولا تظهر نقطة التكافؤ عند  $pH = 7$ , فيغير الكاشف فينولفثالين لونه عند نقطة التكافؤ الموضحة في الشكل.

**قارن** بين نقطتي التكافؤ في الرسمين.

1. يوضع حجم معين من المحلول الحمضي أو القاعدي غير المعروف التركيز في كأس زجاجية، ثم تغمس أقطاب مقياس pH في هذا المحلول، وتقرأ قيمتها الابتدائية للمحلول وتسجل.
2. قُلّا السحاحة بمحلول المعايرة المعلوم تركيزه. يسمى هذا المحلول القياسي.
3. تضاف قطرتين من كاشف مناسب ثم تضاف أحجام معلومة من المحلول القياسي ببطء إلى المحلول الموجود في الكأس وتحلط معه. ثم تقرأ قيمة pH وتسجل بعد كل إضافة. تستمر هذه العملية إلى أن يصل التفاعل إلى نقطة التكافؤ. وهي نقطة يتساوى عندها عدد مولات  $H^+$  من الحمض مع عدد مولات  $OH^-$  من القاعدة.

يبين الشكل 2-22a كيف تغير قيمة pH للمحلول في أثناء معايرة 50.0 mL HCl الذي تركيزه 0.100 M، وهو حمض قوي، مع القاعدة القوية  $NaOH$  ذات التركيز M 0.100. وفي أثناء إضافة  $NaOH$  يتعادل حمض كانت قيمته pH الأولى  $-HCl$  تساوي 1.00. وفي أثناء إضافة  $NaOH$  يتعادل الحمض، وتزداد قيمة pH للمحلول تدريجياً. إلا أنه عندما تستهلك أيونات  $H^+$  جميعها تزداد قيمة pH على نحو كبير عند إضافة حجم صغير جداً من  $NaOH$ . وتحدث هذه الزيادة الحادة في قيمة pH عند نقطة تكافؤ المعايرة. إن إضافة المزيد من  $NaOH$  بعد نقطة التكافؤ ينجم عنه زيادة تدريجية مرة أخرى في pH.

لعلك تعتقد أنه يجب أن تكون نقطة التكافؤ في عمليات المعايرة جميعها عندما تكون قيمة pH تساوي 7؛ لأنه عند هذه النقطة تتساوى تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد، فيصبح محلول متعادلاً. ولكن هذا غير صحيح، بعض المعايرات لها نقاط تكافؤ عند قيم pH أقل من 7، وبعضها له نقاط تكافؤ أكبر من 7. وتحدث هذه الاختلافات لأن هناك تفاعلات بين الأملاح التي تكونت والماء، كما ستعلم ذلك لاحقاً.

يبين الشكل 2-22b أن نقطة التكافؤ في معايرة حمض الميثانويك - وهو حمض ضعيف - بهيدروكسيد الصوديوم - وهي قاعدة قوية - تقع بين pH 8 و 9.

**اختبار الرسم البياني** حدد اختلافين بين الرسمين البيانيين في الشكل 2-22.





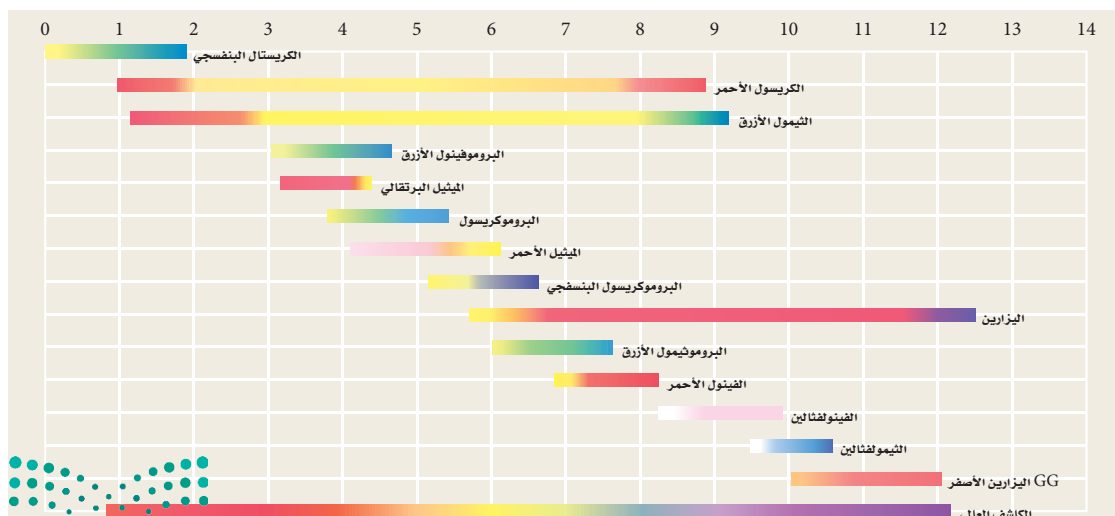
**الشكل 2-23** يصبح لون الشاي الأحمر فاتحاً عند إضافة عصير الليمون إليه؛ لأنَّه يحتوي على مادة كيميائية تُعد من الكواشف. ومعظم الكواشف جزيئات كبيرة تعمل بوصفها أحماضاً ضعيفة، وبعود السبب في تغير ألوان الكواشف إلى اختلافات يسيرة في أنماط الروابط عندما يتآين جزء الكاشف أو لا يتآين.

**كاشف الأحماض والقواعد** غالباً ما يستعمل الكيميائيون أصباغاً كيميائية بدلاً من مقاييس pH لتحري نقطة التكافؤ عند معايرة حمض وقاعدة. وتسمى الأصباغ الكيميائية التي تتأثر ألوانها بال محليل الحمضية والقاعدية **كاشف الأحماض والقواعد**. وهناك العديد من المواد الطبيعية التي تعمل عمل الكواشف، فإذاً أضفت عصير الليمون إلى الشاي فسوف تلاحظ أن اللون الأحمر للشاي أصبح فاتحاً، كما في الشكل 2-23؛ إذ يحتوي الشاي على مواد تسمى بوليفينولات polyphenols، تحتوي على ذرات متآينة جزئياً من الهيدروجين، لذا فهي أحماض ضعيفة. وعند إضافة الحمض الموجود في عصير الليمون إلى كوب شاي يقل تأين الحمض في الشاي بحسب مبدأ لوتشاتليه، فيصبح لون البوليفينولات غير المتآينة أكثر وضوحاً، ويظهر الشكل 2-24 العديد من الكواشف التي يستعملها الكيميائيون. إن أزرق بروموميثيمول كاشف مناسب عند معايرة حمض قوي بقاعدة قوية. أما الفينولفثالين فيغير لونه عند نقطة التكافؤ عند معايرة حمض ضعيف بقاعدة قوية، كما هو مبين في الشكل 2-22 b.

تجربة  
عملية

ارجع إلى دليل التجارب العلمية على منصة عين الإذانية

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





تكون نقطة نهاية المعايرة عندما يصبح اللون وردياً فاتحاً. تبين القراءة الدقيقة للسحاحة أن  $18.28 \text{ mL NaOH}$  هي تركيزه  $0.1000 \text{ M}$  قد تمت إضافته.



يضاف محلول القياسي ببطء إلى محلول الحمض. ويتحول الفينولفتالين إلى اللون الوردي، ولكن يختفي اللون عند تحريك محلول إلى أن يصل إلى نقطة النهاية.



تحتوي السحاحة على محلول القياسي  $0.1 \text{ M NaOH}$  ويحتوي الدورق المخروطي على  $25.00 \text{ mL}$  من محلول  $\text{HCOOH}$  مع قطرات من كافش الفينولفتالين.

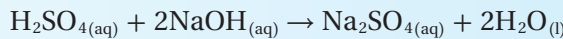
**الشكل 2-25** المعايرة طريقة دقيقة تحتاج إلى تدريب وممارسة. تعمل الورقة البيضاء الموضوعة تحت الدورق على توفير خلفية مناسبة تساعد على رؤية التغير في لون الكاشف.

**الكاشف نقطة نهاية المعايرة** يعد الكثير من الكواشف المستعملة في المعايرة أحاجضاً ضعيفة، لكن منها قيمة  $\text{pH}$  خاصة به، أو مدى  $\text{pH}$  يتغير لونه بعده. وتسمى النقطة التي يتغير لون الكاشف عندها **نقطة نهاية المعايرة**. أما نقطة التكافؤ فهي النقطة التي يتساوى عندها عدد مولات الحمض مع عدد مولات القاعدة، وتسمى نقطة التكافؤ بنقطة التعادل في حالة تفاعل الأحماض والقواعد القوية. لذا من المهم اختيار كاشف للمعايرة يغير لونه عند نقطة تكافؤ المعايرة الصحيحة. تذكر أن دور الكاشف أن يبين لك بدقة – عن طريق تغير لونه – أنه قد تمت إضافة كمية كافية من محلول القياسي لتعادل محلول المجهول. يصف **الشكل 2-25** طريقة معايرة محلول مجهول التركيز من حمض الميثانويك  $\text{HCOOH}$  مع محلول  $\text{NaOH}$  تركيزه  $0.1000 \text{ M}$ .

## استراتيجية حل المسائل

### حساب المolarية

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



1. احسب عدد مولات  $\text{NaOH}$  في محلول المعياري من بيانات المعايرة:

$M_B$  : مolarية القاعدة؛  $V_B$  : حجم القاعدة.

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

2. تستطيع أن تعرف من المعادلة أن نسبة مولات  $\text{NaOH}$  إلى  $\text{H}_2\text{SO}_4$  هي  $1:2$ ، أي أنه يتطلب  $1 \text{ mol H}_2\text{SO}_4$  لتعادل

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

3. تمثل  $M_A$  مolarية الحمض، بينما تمثل  $V_A$  حجم الحمض.

$$M_A = \frac{\text{mol H}_2\text{SO}_4}{V_A}$$

طبق هذه الاستراتيجية عند دراستك للمثال 6-2 في الصفحة الآتية.



**حساب المolarية من بيانات المعايرة** نحتاج إلى محلول قياسي حجمه 18.28 mL من NaOH، وتركيزه 0.1000 M للتعادل مع 25.00 mL من محلول حمض الميثانويك HCOOH. احسب مolarية محلول حمض الميثانويك.

### ١ تحليل المسألة

لديك مolarية محلول NaOH وحجمه، ولديك كذلك حجم محلول حمض الميثانويك HCOOH. حجم القاعدة المستعملة يساوي أربعة أخماس حجم الحمض تقريباً. إذن تكون مolarية الحمض أقل من 0.1 M.

المطلوب	المعطيات
$M_A = ? \text{ mol/L}$	$M_B = 0.1000 \text{ M}$ $V_A = 25.00 \text{ mL HCOOH}$ $V_B = 18.28 \text{ mL NaOH}$

### ٢ حساب المطلوب

اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة لتفاعل التعادل.  $\text{HCOOH}_{(aq)} + \text{NaOH}_{(aq)} \rightarrow \text{HCOONa}_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$

1 mol HCOOH  $\rightarrow$  1 mol NaOH

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

حول حجم القاعدة من mL إلى L.

حساب عدد مولات NaOH

طبق العلاقة بين مولات القاعدة، ومolarية القاعدة، وحجم القاعدة.

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

عوض  $V_B = 0.01828 \text{ L}$  و  $M_B = 0.1000 \text{ M}$  في  $\text{HCOOH}$ .

طبق العلاقة بين NaOH و  $\text{HCOOH}$  في  $\text{HCOOH}$  حساب مolarية

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

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

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

أو جد قيمة  $M_A$ .

$$V_A = 25.00 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.02500 \text{ L HCOOH}$$

حول حجم الحمض من mL إلى L

$$M_A = \frac{1.828 \times 10^{-3} \text{ mol HCOOH}}{0.02500 \text{ L HCOOH}} = 7.312 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

عوض  $V_A = 0.02500 \text{ L}$

### ٣ تقويم الإجابة

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

#### مسائل تدريبية

43. ما مolarية محلول حمض النيتريك إذا لزم 43.33 mL KOH تركيزه 0.1000 M لمعادلة 20.00 mL من محلول حمض النيتريك؟

44. ما تركيز محلول الأمونيا المستعمل في مواد التنظيف المنزلي إذا لزم 49.90 mL HCl تركيزه 0.5900 M لمعادلة 25.00 mL من هذا محلول؟

45. تحفيز كم mL من NaOH الذي تركيزه 0.500 M يمكن أن يعادل مع 25.00 mL من  $\text{H}_3\text{PO}_4$  و التركيز  $0.100 \text{ M}$ .

## تميّه الأملاح

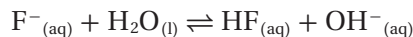
أضيفت بسبعين قطرات من محلول كاشف البروموثيمول الأزرق - انظر الشكل 26-2 إلى محليل مائية من أملاح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  ونترات الصوديوم  $\text{NaNO}_3$  وفلوريد البوتاسيوم  $\text{KF}$  تركيزها  $0.10 \text{ M}$ . وكما تلاحظ فقد غير محلول نترات الصوديوم لون الكاشف إلى اللون الأخضر، وهذا يعني أن المحلول متعادل. ويشير اللون الأزرق في محلول  $\text{KF}$  إلى أن المحلول قاعدي، بينما يدل اللون الأصفر لمحلول كلوريد الأمونيوم على أن المحلول حمضي. لماذا تكون بعض محليل الأملاح متعادلة، وبعضها قاعدي وبعضها الآخر حمضي؟ يتفاعل الكثير من الأملاح مع الماء في عملية تعرف باسم **تميّه الأملاح**؛ حيث تستقبل الأيونات السالبة من الملح المتأين - في أثناء هذه العملية - أيونات الهيدروجين من الماء، أو تمنح الأيونات الموجبة من الملح المتفكك أيونات الهيدروجين للماء.

**الأملاح التي تنتج محليل قاعدية** ينتج ملح فلوريد البوتاسيوم عن قاعدة قوية  $\text{KOH}$  وحمض ضعيف  $\text{HF}$ ، ثم يتخلل هذا الملح إلى أيونات بوتاسيوم وأيونات فلوريد.



الشكل 26-2 يعطي كاشف البروموثيمول الأزرق نتائج مدهشة عند إضافته إلى ثلاثة محليل من الأملاح الأيونية. فالمحلول  $\text{NH}_4\text{Cl}$  حمضي، ومحلول  $\text{NaNO}_3$  متعادل، بينما محلول  $\text{KF}$  قاعدي. وُعزى التفسير إلى قوى الأحماض والقواعد التي تكونت منها هذه الأملاح.

لا تتفاعل أيونات  $\text{K}^+$  مع الماء، وذلك بسبب تعادلها مع أيونات  $\text{OH}^-$  وتكون محلول قاعدي من  $\text{KOH}$ . وبعد أيون  $\text{F}^-$  قاعدة ضعيفة بحسب برونستد - لوري. لذا توجد بعض أيونات الفلوريد في حالة اتزان مع الماء، كما في التفاعل الآتي:

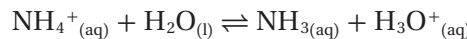


وهذا يعني أن المواد الناتجة تكون من جزيئات فلوريد الهيدروجين وأيونات  $\text{OH}^-$  مما يجعل محلول قاعدياً.

**الأملاح التي تنتج محليل حمضية** ينتج ملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$  عن قاعدة ضعيفة  $\text{NH}_3$  وحمض قوي  $\text{HCl}$ ، وعند إذابته في الماء يتفكك الملح ليتتج أيونات الأمونيوم وأيونات الكلوريد، كما في التفاعل الآتي:



لا تتفاعل أيونات  $\text{Cl}^-$  مع الماء، وذلك بسبب تعادلها مع أيونات الهيدرونيوم وتكون محلول حمضي  $\text{HCl}$ . أما أيون  $\text{NH}_4^+$  فهو حمض ضعيف بحسب برونستد - لوري. لذا تتفاعل أيونات الأمونيوم مع جزيئات الماء المنتجة حالة الاتزان الآتية:



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

**الأملاح التي تنتج محليل متعادلة** ينتج ملح نترات الصوديوم  $\text{NaNO}_3$  عن حمض قوي  $\text{HNO}_3$  وقاعدة قوية  $\text{NaOH}$ . لذلك قد يحدث تميّه بسيط جداً للملح، وقد لا يحدث تميّه أبداً؛ لأن  $\text{Na}^+$  و  $\text{NO}_3^-$  لا يتفاعلان مع الماء، لذا يكون محلول نترات الصوديوم متعادلاً.



46. اكتب معادلات لتفاعلات تبيه الأملاح التي تحدث عند إذابة الأملاح الآتية في الماء، وصنف كلًّا منها إلى حمضي، أو قاعدي، أو متعادل:

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

47. تحفيز اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند معالجة هيدروكسيد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{OH}$  مع بروميد الهيدروجين  $\text{HBr}$ . وهل تكون قيمة pH عند نقطة التكافؤ أكبر أو أقل من 7؟

## المحاليل المنظمة Buffered Solutions

من المهم جدًّا لقناديل البحر المبنية في الشكل 27-2 أن تبقى قيم pH لمياه أحواض الأحياء المائية ضمن مدى صغير. وكذلك الأمر لجسم الإنسان؛ فمن المهم أيضًا بقاء قيمة pH ثابتة، حيث يجب أن يبقى pH للدم في الجسم ضمن مدى 7.1 إلى 7.7. وفي العصارة المعدية يجب أن يبقى pH بين 1.6 و 1.8 ليساعد على هضم أنواع معينة من الطعام. ويحافظ الجسم على pH ضمن حدود معينة من خلال إنتاج محليل منظمة.

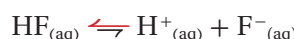
**ما المحلول المنظم؟** المحاليل المنظمة محليل تقاوم التغيرات في قيم pH عند إضافة كميات محددة من الأحماض أو القواعد. فمثلاً عند إضافة 0.01 mol من HCl إلى 1L من الماء الذي ينخفض pH من 7.0 إلى 2.0. وكذلك فإن إضافة 0.01 mol من NaOH إلى 1L من الماء من الماء الذي ترفع قيم pH من 7.0 إلى 12.0. ولكن عند إضافة الكمية نفسها من HCl أو NaOH إلى 1L من محلول منظم فقد يتغير pH بما لا يزيد على 0.1 وحدة.

**كيف تعمل المحاليل المنظمة؟** محلول المنظم خليط من حمض ضعيف مع قاعدهه المرافقة، أو قاعدة ضعيفة مع حمضها المرافق؛ حيث يعمل خليط الجزيئات والأيونات في محلول المنظم على مقاومة تغيرات pH عن طريق التفاعل مع أي أيونات هيدروجين، أو أيونات هيدروكسيد تضاف إلى محلول المنظم.

افترض مثلاً أن محلولاً منظماً يحتوي على تراكيز 0.1 M من حمض الهيدروفلوريك HF وفلوريد الصوديوم NaF، حيث يعطي  $\text{NaF} \rightarrow \text{F}^-$  بتركيز 0.1 M والتي تعد القاعدة المرافقة لحمض HF، لذا يتحقق الاتزان الآتي:



إضافة حمض عند إضافة حمض إلى هذا محلول المنظم فإن الاتزان يندفع إلى اليسار بحسب مبدأ لوتشاتليه؛ لأن أيونات  $\text{H}^+$  المضافة من الحمض تكون ضغطاً على الاتزان. وللتقليل من أثر هذا الضغط تتفاعل أيونات  $\text{H}^+$  مع  $\text{F}^-$  لتكوين المزيد من جزيئات HF.



وبهذا يصل النظام إلى حالة الاتزان من جديد مع وجود كمية أكبر من HF غير المتفكك، ومع ذلك فإن pH محلول قد تغير قليلاً فقط؛ لأن اتجاه الاتزان إلى اليسار أبهره لك معظم أيونات  $\text{H}^+$  التي أضيفت.



الشكل 2-27 لكي تكون البيئة صحية لقناديل البحر، يجب أن تبقى قيمة pH للماء في أحواض الأحياء المائية بين 8.1 و 8.4.

تجربة  
عملية

تحديد النسبة المئوية لحمض الإيثانويك في الخل

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثباتية

**إضافة قاعدة عند إضافة قاعدة إلى محلول المنظم** المكون من حمض الهيدروفلوريك وأيونات الفلوريد تتفاعل أيونات  $\text{OH}^-$  المضافة مع أيونات  $\text{H}^+$  لتكون  $\text{H}_2\text{O}$ ، وهذا يقلل من تركيز أيونات  $\text{H}^+$ ، فيتجه الاتزان إلى اليمين للتعويض عن أيونات  $\text{H}^+$ .



مع أن اتجاه التفاعل إلى اليمين يقلل كمية  $\text{HF}$ ، ويتجزأ المزيد من  $\text{F}^-$ ، إلا أن  $\text{pH}$  يبقى ثابتاً تقريباً، لأن تركيز أيون  $\text{H}^+$  لم يتغير كثيراً. إن قدرة محلول المنظم على مقاومة تغيير  $\text{pH}$  يتم تجاوزها في حالة إضافة كمية كبيرة من الحمض أو القاعدة. تسمى كمية الحمض أو القاعدة التي يستطيع محلول المنظم أن يستوعبها دون تغيير  $\text{pH}$  سعة محلول المنظم. وكلما زادت تراكيز الجزيئات والأيونات المنظمة في محلول زادت سعة محلول المنظم.

## المفردات

الاستعمال العلمي والاستعمال

الشائع

**Buffer** منظم

الاستعمال العلمي: محلول يقاوم تغيرات  $\text{pH}$  عند إضافة كميات محدودة من حمض أو قاعدة.

قرر الكيميائي استعمال محلول منظم (Buffer) يتكون من كميتين مولاريتين متساويتين من حمض الميثانويك (( الفورميك ) ) و ميثانوات (فورمات) الصوديوم . الاستعمال الشائع: شيء يعمل حاجزاً واقياً.

يعمل الجدار البحري العالي مصدراً (Buffer) لحماية المنازل المبنية على الشاطئ من العواصف البحرية.

**اختيار محلول المنظم** يكون محلول المنظم أكثر فاعلية عندما يساوي تركيز الحمض تركيز القاعدة المرافقة له، أو تكاد تكون متساوية. تأمل النظام المنظم المكون من  $\text{HPO}_4^{2-}$  و  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ . الناتج عن خلط كميتيين مولاريتين متساويتين من  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  و  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$



ما قيمة  $\text{pH}$  لهذا محلول؟

$$K_a = 6.2 \times 10^{-8} = \frac{[\text{H}^+][\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]}$$

لأن محلول مكون من كميتيين مولاريتين متساويتين من  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  و  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  فإن  $[\text{H}_2\text{PO}_4^-]$  يساوي

لذا فإن التركيزين يختزلان في تعبر ثابت تأين الحمض.

$$6.2 \times 10^{-8} = \frac{[\text{H}^+][\text{HPO}_4^{2-}]}{[\text{H}_2\text{PO}_4^-]} = [\text{H}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}^+] = -\log (6.2 \times 10^{-8}) = 7.21$$

وهكذا، عندما توجد كميات مولارية متساوية في نظام  $\text{H}_2\text{PO}_4^- / \text{HPO}_4^{2-}$  المنظم فإن النظام يستطيع أن يحافظ على  $\text{pH}$  قريباً من 7.21. لاحظ أن  $K_a$  من 7.21 يحتوي الجدول 2-7 على قائمة من أنظمة منظمة عديدة مع  $\text{pH}$  عندما يكون كل منها أكثر فاعلية.

## المحاليل المنظمه والأزواج المترافقه

## الجدول 2-7

قيمة pH	الأزواج المترافقه من الأحماض والقواعد في المحاليل المنظمه	معادلات تأين المحاليل المنظمه
3.20	$\text{HF}/\text{F}^-$	$\text{HF}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{F}^-_{(\text{aq})}$
4.76	$\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-$	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(\text{aq})}$
6.35	$\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$	$\text{H}_2\text{CO}_3_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HCO}_3^-_{(\text{aq})}$
7.21	$\text{H}_2\text{PO}_4^-/\text{HPO}_4^{2-}$	$\text{H}_2\text{PO}_4^-_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HPO}_4^{2-}_{(\text{aq})}$
9.4	$\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$	$\text{NH}_{3(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{NH}_4^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$
10.70	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+/\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$

# مختبر حل المشكلات

## تطبيق التفسيرات العلمية

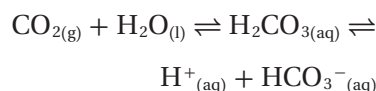
### التحليل

سيتغير موضع اتزان  $\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$  بحسب مبدأ لوتشاتليه اعتناداً على معدل الأيض في الجسم وعوامل أخرى. وبالإضافة إلى ذلك تستطيع الرئتان أن تغير سرعة طرد  $\text{CO}_2$  من الجسم عن طريق التنفس، وتستطيع الكليتان أن تغير سرعة إزالة أيونات  $\text{HCO}_3^-$ .

### التفكير الناقد

1. حدد كم يزيد  $[\text{H}^+]$  إذا تغير pH الدم من 7.4 إلى 7.1.
2. اقترح سبباً يفسّر لماذا تعدد نسبة 20:1 من  $\text{HCO}_3^-$  إلى  $\text{CO}_2$  في الدم مناسب للحفاظ على pH مناسب؟
3. توقع ما الوضع الذي يرتفع فيه pH الدم أو ينخفض؟ وفي أي اتجاه يميل اتزان  $\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$  في كل من الحالات الآتية:
  - a. شخص لديه حالة فيروسية شديدة في المعدة يتقيأ عدة مرات في 24 ساعة.
  - b. شخص يأخذ كمية كبيرة من  $\text{NaHCO}_3$  لوقاية حرقة فم المعدة.

كيف يحافظ الدم على قيمة pH ثابتة؟ يحتوي دم الإنسان على ثلاثة أنواع من الخلايا. الخلايا الحمراء التي تنقل الأكسجين إلى أجزاء الجسم كافة، والخلايا البيضاء التي تحارب العدوى، والصفائح الدموية التي تساعد على التجلط عند حدوث نزف. لذا تضعف الوظائف الحساسة لهذه الخلايا إذ لا يحافظ الدم على pH ضمن مدى ضيق بين 7.1 و 7.7. وفوق هذا المستوى تفقد البروتينات في الجسم تراكيبيها ومقدرتها على أداء عملها. ولحسن الحظ فإن هناك عدة محليلات منظمة تحافظ على التوازن الضروري للأحماض والقواعد. وأهم هذه المحليلات المنظمة محلول حمض الكربونيك والكربونات الهيدروجينية  $\text{H}_2\text{CO}_3/\text{HCO}_3^-$ .



عندما تدخل الأحماض والقواعد مجرى الدم نتيجة النشاط العادي، تعدل أنظمة المحليلات المنظمة في الدم نفسها، حتى تحافظ بفاعلية على قيمة pH مناسبة.

## التقويم 2-4

### الخلاصة

48. **الفكرة الرئيسية** فسر لماذا تكون المعادلة الأيونية النهائية لتفاعل تعادل أي حمض قوي مع أي قاعدة قوية دائمًا هي المعادلة نفسها؟
49. اشرح الفرق بين نقطة تكافؤ ونقطة نهاية المعايرة.
50. قارن بين نتائج تجربتين: الأولى بإضافة كمية صغيرة من قاعدة إلى محلول غير منظم له pH = 7. والثانية عند إضافة الكمية نفسها من القاعدة إلى محلول منظم له pH = 7.
51. احسب مolarية محلول حمض الهيدروبروميك HBr إذا احتاج إلى 30.35 mL من 0.1000 M NaOH تركيزه 0.01000 mL 25.00 mL من الحمض حتى نقطة التكافؤ.
52. فسر ما المواد التي يمكن استعمالها لعمل محلول منظم قيمة pH له 9.4 وما نسبتها؟ استعمل الجدول 2-2.
53. صمم تجربة صنف كيف تصمم معايرة وتجريها باستعمال  $\text{HNO}_3$  تركيزه 0.250 M لتحديد مolarية محلول هيدروكسيد السليزيوم؟



- يتفاعل حمض مع قاعدة لتكوين ملح وماء في تفاعل التعادل.
- تمثل المعادلة الأيونية النهائية الآتية تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية:
 
$$\text{H}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_{(l)}$$
- المعايرة عملية يستعمل فيها تفاعل التعادل بين حمض وقاعدة لتحديد تركيز محلول.
- تحتوي المحليلات المنظمة على مخاليط من جزيئات وأيونات تقاوم التغيرات في pH.

# الكيمياء من واقع الحياة



الشكل 2 تحبس عملية الخبز الفقاعات المكونة في أثناء التفاعل بين حمض وقاعدة، فتنتج كعكة خفيفة مليئة بالهواء.

يجب أن تخلط صودا الخبز بمكونات أخرى صلبة، وتضاف في النهاية إلى مخلوط العجين حتى يكون انطلاق ثاني أكسيد الكربون متظهاً في كل أنحاء العجين، ويحدث تفاعل الحمض والقاعدة هنا بسرعة. إذا كانت صودا الخبز هي عامل التخمير الوحيد في الوصفة، وجب خبز العجين بسرعة وفوراً قبل أن تختفي الفقاعات الاحتفاء. وتؤدي عملية الخبز إلى تعدد الفقاعات، فتنتفخ الكعكة. وعندما يتصلب العجين تختجز الفقاعات، كما في الشكل 2.

**مسحوق الخبز Baking Powder** إذا لم تتضمن الوصفة سائلاً حضرياً فإن مسحوق الخبز يستعمل عوضاً عن ذلك. ومعظم مسحوق الخبز خليط من صودا الخبز ومحضين جافين. وأحد هذين المحضين يتفاعل مع الصودا عندما يذوب في العجين، ويتفاعل الثاني مع الصودا عند التسخين. ومثل صودا الخبز ينحل مسحوق الخبز بالملوّنات الأخرى الجافة، ويضاف في النهاية إلى العجين. ولكن العجائن التي يستعمل فيها مسحوق الخبز ليس من الضروري أن تخبز فوراً.

تحتوي العجائن التي يستعمل فيها سوائل حضمية معتدلة على مسحوق الخبز وصودا الخبز معاً؛ حيث يستطيع الحمض الزائد أن يعطّل عمل مسحوق الخبز. ويعد مسحوق الخبز مصدراً موثوقاً لثاني أكسيد الكربون، وتساعد صودا الخبز على معادلة الحمض.

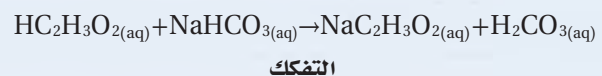
## الكتابة في الكيمياء

حل إذا تطلب وصفة استعمال الطحين والملح والسكر والبنخالة واللبن والبيض والسمن أو لفنت البناتي، فهل تستعمل صودا الخبز أو مسحوق الخبز؟ فسر لجابتكم.

## تفاعلات الأحماض والقواعد وعملية الخبز

هل رأيت شيئاً ثوررة بركان باستعمال الخل وصودا الخبز؟ لقد نتجت فقاعات ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  عن تفاعل التحلل الذي حدث بسرعة بعد تفاعل الخل  $\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$ ، وهو حمض، وصودا الخبز  $\text{NaHCO}_3$ ، وهي قاعدة، كما هو مبين أدناه.

### تفاعل الحمض والقاعدة



إن إطلاق ثاني أكسيد الكربون نتيجة التفاعل الكيميائي بين الحمض والقاعدة - انظر الشكل 1 - هو من أسباب انتفاخ الخبز والمعجنات. وتسمى المادة التي تؤدي إلى انتفاخ العجين عند خبزه عامل التخمير. والمادتان الكيميائيتان الرئستان في التخمير هما صودا الخبز ومسحوق الخبز.

**صودا الخبز Baking Soda** كربونات الصوديوم الهيدروجينية، وتسمى أيضاً بيكروبونات الصوديوم، وهو الاسم الكيميائي لصودا الخبز؛ حيث تتفاعل صودا الخبز عند استعمالها في الطبخ مع سوائل معتدلة الحضمية، فت تكون فقاعات ثاني أكسيد الكربون. وتشمل السوائل المعتدلة الحضمية الخل والعسل ودبس السكر وعصير الحمضيات ومحضوض اللبن وغيرها.



الشكل 1 ت تكون فقاعات من غاز ثاني أكسيد الكربون عندما تضاف قاعدة صودا الخبز إلى حمض الخل.

# مختبر الكيمياء

## معايير القاعدة

الخلفية المعايرة إجراء يمكن به تحديد مولارية القاعدة.

**سؤال** كيف يمكنك تحديد مولارية محلول قاعدي؟

### المواد والأدوات الازمة

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

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

### إجراءات السلامة

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

### الخطوات

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

### التحليل والاستنتاج

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

### الاستقصاء

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

- املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
- ضع 4 g NaOH تقريباً في الدورق المخروطي الذي سعته 500 mL. ثم أذبها في كمية كافية من الماء، ثم أكمل حجم محلول ليصبح 400 mL تقريباً. ثم أغلق الدورق بالسدادة.
- استعمل زجاجة الوزن لأنّ كتلة مقدارها 0.40 g تقريباً من فثارات البوتاسيوم الهيدروجينية  $KHC_8H_4O_4$ ، الذي كتلته المولية = 204.32 g/mol، ووضعها في الدورق المخروطي الذي سعته 250 mL. ثم سجل هذه الكتلة.
- استعمل قارورة الغسل لغسل الجزء الداخلي من الدورق، وأضعف 50 mL تقريباً من الماء، وقطرتين من محلول الكاشف الفينولفثالين.
- املاً السحاحة بمحلول NaOH، على أن يكون مستوى السائل عند علامة الصفر أو تحتها. للتخلص من أي هواء قد يكون عالقاً في السحاحة مرّ كمية صغيرة من القاعدة إلى وعاء المهملات. لاحظ حجم محلول في السحاحة حتى أقرب 0.02 mL، وسجل هذه القراءة الأولى.
- ضع قطعة ورق بيضاء على قاعدة حامل الحلقة. وحرك الدورق حرفة دورانية في أثناء صب محلول NaOH بيضاء من السحاحة إلى الدورق.

# دليل مراجعة الفصل

2

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

## 2-1 مقدمة في الأحماض والقواعد

### الأفكار الرئيسية

- ٠ تحدد تراكيز أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد ما إذا كان محلول حمضيًّا، أم قاعديًّا، أم متعدلاً.
- ٠ يجب أن يحتوي حمض أرهيبيوس على ذرة هيدروجين قابلة للتأين. ويجب أن تحتوي قاعدة أرهيبيوس على مجموعة هيدروكسيد قابلة للتأين.
- ٠ حمض برونستد - لوري مادة مانحة لأيون هيدروجين، بينما قاعدة برونستد - لوري مادة مستقبلة لأيون هيدروجين.
- ٠ حمض لويس مادة تستقبل زوجًا من الإلكترونات، بينما قاعدة لويس مادة تعطي زوجًا من الإلكترونات.

**الفكرة الرئيسية** تساعد النظريات المختلفة على وصف سلوك الأحماض والقواعد.

### المفردات

- ٠ محلول الحمضي
- ٠ محلول القاعدي
- ٠ نظرية أرهيبيوس
- ٠ نظرية برونستد - لوري
- ٠ الحمض المرافق
- ٠ القاعدة المرافقية
- ٠ الأزواج المترافقية
- ٠ مواد متعددة (أمفوتييرية)
- ٠ نظرية لويس

## 2-2 قوة الأحماض والقواعد

### الأفكار الرئيسية

- ٠ تتأين الأحماض والقواعد القوية كليًّا في المحاليل المائية المخففة، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة جزئيًّا في المحاليل المائية المخففة.
- ٠ تعد قيمة ثابت تأين الحمض أو القاعدة الضعيفة قياسًا لقوّة الحمض أو القاعدة.

**الفكرة الرئيسية** تأين الأحماض والقواعد القوية في المحاليل تأينًا كليًّا، بينما تتأين الأحماض والقواعد الضعيفة في المحاليل المائية المخففة.

### المفردات

- ٠ الحمض القوي
- ٠ الحمض الضعيف
- ٠ ثابت تأين الحمض
- ٠ القاعدة القوية
- ٠ القاعدة الضعيفة
- ٠ ثابت تأين القاعدة



## 3-2 أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني

## الأفكار الرئيسية

- ثابت تأين الماء  $K_w$  يساوي حاصل ضرب تركيز أيون  $H^+$  وتركيز أيون  $OH^-$ .

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

- pH المحلول هو سالب لогarithم تركيز أيون الهيدروجين. pH هو سالب لogarithm تركيز أيون الهيدروكسيد.

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

$$\text{pOH} = -\log[OH^-]$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14.00$$

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

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

## المفردات

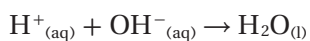
- ثابت تأين الماء  $K_w$
- الرقم الهيدروجيني pH
- الرقم الهيدروكسيد pOH

## 4-2 التعادل

## الأفكار الرئيسية

- القاعدة في تفاعل التعادل ويتبع ملح وماء.
- يتفاعل حمض مع قاعدة لتكوين ملح وماء في تفاعل التعادل.

• تمثل المعادلة الأيونية النهائية الآتية تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية:



- المعايرة عملية يستعمل فيها تفاعل التعادل بين حمض وقاعدة لتحديد تركيز محلول.

- تحتوي المحاليل المنظمة على مخاليط من جزيئات وأيونات تقاوم التغيرات في pH.

الفكرة «الرئيسة» يتفاعل الحمض مع الملح في تفاعل التعادل ويتبع ملح وماء.

## المفردات

- تفاعل التعادل
- الملح
- المعايرة
- محلول القياس
- نقطة التكافؤ
- كاشف أحماض وقواعد
- نقطة النهاية
- تمييه الأملاح
- محلول المنظم
- سعة محلول المنظم



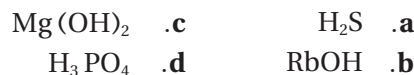
## 2-1

## اتقان المفاهيم

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

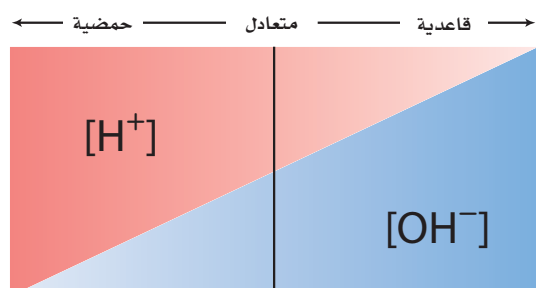
55. اكتب معادلة كيميائية موزونة تمثل التأين الذاتي للماء.

56. صنف كلاً ما يأتي إلى حمض أرهيبيوس أو قاعدة أرهيبيوس:



57. علم الأرض تتكون فقاعات غاز عندما يضيف عالم الأرض بضع قطرات من  $HCl$  إلى قطعة صخر. ماذا قد يستخرج العالم عن طبيعة الغاز والصخر؟

58. اشرح ما تعنيه المساحتان المظللتان عن اليمين من الخط العمودي الغامق في الشكل 28.



الشكل 2-28

59. اشرح الفرق بين الحمض الأحادي البروتون، والحمض الثنائي البروتون، والحمض الثلاثي البروتون، وأعط مثلاً على كل منها.

60. لماذا يمكن استعمال  $H^+$  و  $H_3O^+$  بالتبادل في المعادلات الكيميائية؟

61. استعمل الرموز ( $>$  أو  $<$  أو  $=$ ) للتعبير عن العلاقة بين تركيز أيونات  $H^+$  وأيونات  $OH^-$  في المحاليل الحمضية والمعادلة والقاعدية.

62. اشرح كيف يختلف تعريف حمض لويس عن تعريف حمض برونستد - لوري؟

## اتقان حل المسائل

63. اكتب معادلة كيميائية موزونة لكل مما يأتي:

- a. تحلل هيدروكسيد الماغنسيوم الصلب عند وضعه في الماء.
- b. تفاعل فلز الماغنسيوم مع حمض الهيدروبروميك.
- c. تأين حمض البروبانويك  $CH_3CH_2COOH$  في الماء.
- d. التأين الثاني لحمض الكبريتيك في الماء.

## 2-2

## اتقان المظاهير

64. اشرح الفرق بين حمض قوي وحمض ضعيف.

65. اشرح لماذا تستعمل أسهم الاتزان في معادلات تأين بعض الأحماض؟



الشكل 2-29

66. أي الكأسين في الشكل 2-29 قد تحتوي على محلول حمض الهيبوكلوروز بتركيز  $0.1\text{ M}$ ؟ وضح إجابتك.

67. كيف تقارن بين قوتي حمضين ضعيفين في المختبر؟ وكيف تقوم بذلك من خلال معلومات تحصل عليها من جدول أو كتيب؟



### اتقان حل المسائل

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

79. ما قيمة pH و pOH للمحلول المذكور في السؤال 78؟

80. لديك محلولان: 0.10 M HCl و 10.0 M HF ، أيهما يكون تركيز أيونات  $H^+$  فيه أعلى؟ احسب pH لكل من محلولين إذا علمنت أن  $M^{-3} \times [H^+] = 7.9$  في محلول HF.

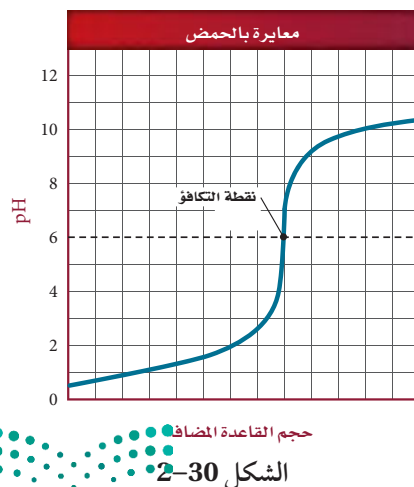
81. منظف الفلزات يستعمل حمض الكروميك منظفًا صناعيًّا للفلزات. احسب قيمة  $K_a$  للتآين الثاني لحمض الكروميك إذا كان لديك محلول تركيزه 0.040 M من كرومات الصوديوم الهيدروجينية قيمة pH لها 3.946

### 2-4

### اتقان المفاهيم

82. ما الحمض والقاعدة اللذان يجب أن يتفاعلوا ليتجدوا محلولاً مائيًّا من يوديد الصوديوم؟

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



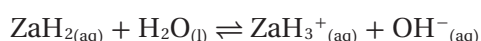
### اتقان حل المسائل

69. منظفات الأمونيا اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير  $K_b$  للتآين الأمونيا في الماء. وكيف يستعمل محلول الأمونيا منظفًا آمنًا للنوافذ مع أنه قاعد؟

70. مطهر حمض المبيوكلوروز مطهر صناعي. اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير  $K_b$  للتآين حمض المبيوكلوروز في الماء.

71. اكتب المعادلة الكيميائية وتعبير  $K_b$  للتآين الأنيلين في الماء. الأنيلين قاعدة ضعيفة صيغتها  $C_6H_5NH_2$ .

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



إذا كان  $[ZaH_2]$  عند الاتزان 0.0997 mol / L ، فما قيمة  $K_b$  لـ  $ZaH_2$  ؟

73. اختر حمًّا قويًّا ، واشرح كيف تحضر محلولاً خفيفاً منه؟ ثم اختر حمًّا ضعيفاً ، واشرح كيف تحضر محلولاً مركزاً منه؟

### 2-3

### اتقان المفاهيم

74. ما العلاقة بين pH و تركيز أيون  $OH^-$  في محلول؟

75. قيمة pH للمحلول A تساوي 2.0 وللمحلول B تساوي 5.0. أي محلولين أكثر حمضية بناءً على تركيز أيون  $H^+$  في محلولين ، وكم مرة تزيد الحمضية؟

76. إذا تناقص تركيز أيونات  $H^+$  في محلول مائي ، فهذا يجب أن يحدث لتركيز أيونات  $OH^-$  ؟ ولماذا؟

77. استعمل مبدأ لوتشاتلييه لتوضيح ما يحدث للاتزان  $H_2O_{(l)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + OH^-_{(aq)}$  عند إضافة بعض قطرات من HCl إلى ماء نقي.

94. أي مما يأتي حمض متعدد البروتونات؟ اكتب معادلات تأين متتالية للأحماض المتعددة البروتونات في الماء.



95. اكتب معادلتين كيميائيتين موزوتنين لتأين حمض الكربونيك في الماء، وحدد زوج الحمض والقاعدة المرافقين في كل معادلة.

96. تكبير السكر يستعمل هيdroكسيد الإسترانشيوس في تكثير سكر الشمندر. ويمكن إذابة 4.1 g فقط من هيdroكسيد الإسترانشيوس في 1 L من الماء عند درجة حرارة K 273. فإذا كانت ذوبانية هيdroوكسيد الإسترانشيوس منخفضة إلى هذه الدرجة، فاشرح لماذا يمكن اعتباره قاعدة قلوية قوية؟

97. ما تراكيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محليل لها قيم pH الآتية: 3.00 و 6.00 و 9.00 و 12.00 عند درجة حرارة K 298 ؟ وما قيم  $\text{pOH}$  لها؟

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



الشكل 2-31

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

85. ماذا يحدث عند إضافة حمض إلى محلول المنظم  $\text{HF} / \text{F}^-$ ؟

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

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



### إتقان حل المسائل

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



89. تنقية الهواء يستعمل هيdroوكسيد الليثيوم لتقطية الهواء بإزالة ثاني أكسيد الكربون. فإذا تمت معايرة عينة من محلول هيdroوكسيد الليثيوم حجمها 25.00 mL بمحلول حمض الهيدروكلوريك تركيزه M 0.3340 فتطلب 15.22 mL من الحمض. فما مolarية محلول  $\text{LiOH}$ ؟

90. أضيف 74.30 mL من محلول  $\text{NaOH}$  الذي تركيزه M 0.43885 لمعيرة عينة من حمض الكبريتيك حتى نقطة النهاية. ما مolarية محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ؟

### مراجعة عامة

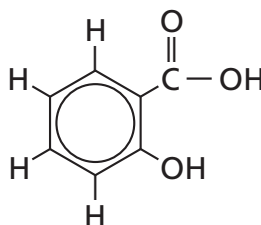
91. اكتب معادلة تفاعل التأين، وتعبير ثابت تأين القاعدة، للإيشيل أمين  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$  في الماء.

92. كم من محلول  $\text{HCl}$  الذي تركيزه M 0.225 يحتاج إليه معايرة g 6.00 من KOH؟

93. ما قيمة pH لمحلول تركيزه M 0.200 من حمض الهيبوروموز  $?K_a = 2.8 \times 10^{-9}$  إذا علمت أن  $\text{HBrO}$

106. طبق المفاهيم تتغير قيمة  $K_w$  كغيرها من ثوابت الاتزان بحسب درجة الحرارة.  $K_w = 10^{-15} \times 2.92$  عند  $10^\circ\text{C}$ ، و  $10^{-14} \times 1.00$  عند  $25^\circ\text{C}$  و  $10^{-14} \times 2.92$  عند  $40^\circ\text{C}$ . في ضوء هذه المعلومات احسب قيم  $\text{pH}$  للماء النقى عند درجات الحرارة الثلاث هذه، وقارن بينها. هل يصح القول إن  $\text{pH}$  للماء النقى دائمًا 7.0؟ اشرح إجابتك.

107. توقع يستعمل حمض الساليسيليك -المبين في الشكل 2-32 في تحضير الأسبرين. بناءً على معرفتك بالهيدروجين القابل للتأين في جزء حمض الخل  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، توقع أي ذرات الهيدروجين في حمض الساليسيليك قد تكون قابلة للتأين؟



الشكل 2-32

### مسألة تحفيز

108. لديك 20.0 mL من محلول حمض ضعيف،  $\text{HX}$ ، و  $K_a = 2.14 \times 10^{-6}$ . وقد وجد أن  $\text{pH}$  للمحلول 3.800. ما كمية الماء المقطر التي يجب إضافتها إلى محلول لرفع  $\text{pH}$  إلى 4.000؟

### مراجعة تراكمية

109. عند حرق 5.00 g من مركب في مسurer، ارتفعت درجة حرارة 2.00 kg من الماء من  $24.5^\circ\text{C}$  إلى  $240.5^\circ\text{C}$ . ما كمية الحرارة التي تنطلق عند حرق 1.00 mol من المركب (الكتلة المولية = 46.1 g/mol)؟



99. اكتب المعادلة الكيميائية للتفاعل الذي يحدث عند إضافة قاعدة إلى محلول المنظم  $\text{H}_2\text{PO}_4^- / \text{HPO}_4^{2-}$ .

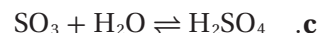
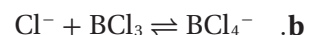
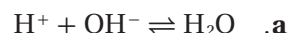
### التفكير الناقد

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

101. حلل واستنتاج هل يمكن أن يصنف محلول حمضًا بحسب برونستد - لوري ولا يصنف حمضًا بحسب قاعدة أرهينيوس؟ وهل يمكن أن يكون حمضًا بحسب نظرية برونستد - لوري وليس حمضًا بحسب نظرية أرهينيوس؟ هل يمكن أن لا يصنف حمض لويس بوصفه حمض أرهينيوس أو برونستد - لوري؟ اشرح ذلك مع ذكر أمثلة.

102. طبق المفاهيم استعمل ثابت تأين الماء عند درجة حرارة 298 K لتفسير لماذا ينبغي للمحلول الذي قيمة  $\text{pH}$  له 3.0 أن تكون قيمة  $\text{pOH}$  له 11.0.

103. حدد أحماض وقواعد لويس في التفاعلات الآتية:



104. تفسير الرسوم العلمية ارسم منحنى الرقم الهيدروجيني pH مقابل الحجم الناتج عن معايرة حمض ثنائي البروتونات بمحلول  $\text{NaOH}$  تركيزه 0.10 M.

105. السبب والنتيجة ووضح كيف يعمل محلول المنظم من خلال النظام المنظم  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+ / \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ ؟ وبين مستعينًا بالمعادلات كيف يتأثر نظام (القاعدة الضعيفة / الحمض المرافق) عند إضافة كميات صغيرة من الأحماض والقواعد إلى محلول هذا النظام؟

## تقدير إضافي

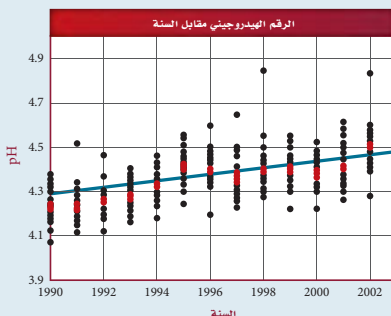
## الكتاب في الكيمياء

**112.** نظريات الأحماض والقواعد تخيل أنك الكيميائي برونستد في عام 1923، وقد قمت بصياغة نظرية جديدة عن الأحماض والقواعد. اكتب رسالة إلى العالم السويدي أرهينيوس، تناقش فيها الفروق بين نظريتك ونظريته، وتشير فيها إلى مزايا نظريتك.

**113.** الأحماض الأمينية هناك عشرون حمضًا أمينيًّا تتحدد لتكوين البروتينات في أحجزة المخلوقات الحية. اكتب بحثًا عن تراكيب وقيم  $K_a$  لخمسة أحماض أمينية وقوتها. قارن بين قوى هذه الأحماض وقوى الأحماض في الجدول 4-2.

## أسئلة المستندات

ماء المطر بين الشكل 2-34 2 قياسات pH في عدد من مناطق المراقبة في إحدى الدول. وتمثل البقعة الوردية المتوسطة القياسات التي أخذت في جميع المناطق في وقت معين. ادرس الرسم البياني جيدًا، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه.



الشكل 2-34

**114.** كيف يتغير متوسط pH للسنوات 2003-1990؟

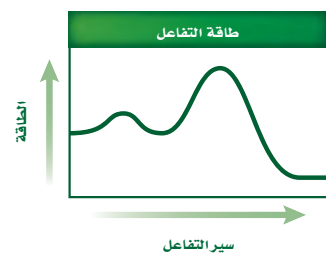
**115.** احسب  $[H^+]$  لأدنى وأعلى pH مسجلة على الرسم البياني. وكم مرة تزيد حموضية ماء المطر الأكثر حموضة على حموضية ماء المطر الأقل حموضة؟

**116.** ما قيمة pH في عام 2003؟ وما مقدار العبر في متوسط pH بين عامي 1990 و2003؟

**110.** يتفاعل الهيدروجين والفلور لتكوين HF بحسب معادلة الاتزان الآتية:



هل تؤدي زيادة درجة الحرارة إلى زيادة كمية المادة الناتجة؟ اشرح ذلك.



الشكل 2-33

**111.** يبين الشكل 2-33 تغير الطاقة في أثناء سير تفاعل ما.

a. هل التفاعل طارد أم ماص للطاقة؟

b. ما عدد الخطوات التي يحدث فيها التفاعل؟

# اختبار مقتني

## أسئلة الاختيار من متعدد

4. بروميد الهيدروجين HBr حمض قوي ومادة أكالة شديدة. ما pH محلول HBr الذي تركيزه M ؟ 0.0375

- 12.574 .a
- 12.270 .b
- 1.733 .c
- 1.433 .d

استعن بالجدول أدناه للإجابة عن الأسئلة من 5 إلى 7.

**ثوابت التأين وبيانات pH لبعض الأحماض العضوية**  
العصيفة

$K_a$	pH محلول تركيزه 1.000 M	الحمض
$1.78 \times 10^{-4}$	1.87	HA
$3.55 \times 10^{-3}$	?	HB
?	2.43	HX
$7.08 \times 10^{-3}$	1.09	HD
$9.77 \times 10^{-5}$	2.01	HR

5. أي حمض أقوى؟

- HA .a
- HB .b
- HX .c
- HD .d

6. ما ثابت تأين حمض HX؟

- $1.0 \times 10^{-5}$  .a
- $2.43 \times 10^0$  .b
- $3.72 \times 10^{-3}$  .c
- $7.3 \times 10^4$  .d

7. ما قيمة pH محلول حمض السيانوإيثانويك الذي تركيزه 0.40 M ؟

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

استعن بالرسم البياني أدناه للإجابة عن السؤالين 1 و 2.



1. ما قيمة pH عند نقطة التكافؤ لهذه المعايرة؟

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

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

- الميشيل البرتقالي الذي مده 3.2 – 4.4 .a
- فينوفثالين الذي مده 8.2 – 10 .b
- البروموكربوسول الأخضر الذي مده 3.8 – 5.4 .c
- الثايامول الأزرق الذي مده 8.0 – 9.6 .d

3. ينتج التنفس الخلوي mol 38 ATP تقريباً من مقابل كل مول يستهلك من الجلوكوز:



إذا كان كل 1 mol ATP ينتجه 30.5 kJ من الطاقة فما كمية الطاقة التي يمكن الحصول عليها من قطعة حلوي تحتوي على 130.0 g من الجلوكوز؟

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



# اختبار مقتن

## أسئلة الإجابات المفتوحة

10. أضيف 5.00 mL من HCl تركيزه 6.00 M إلى 95.00 mL من الماء النقى، وأصبح الحجم النهاي لل محلول 100 mL. ما قيمة pH للمحلول؟

11. محلول مائي منظم بحمض البنزويك  $C_6H_5COOH$  وببنزوات الصوديوم  $C_6H_5COONa$ ، تركيز كل منها 0.0500 M. فإذا كان  $K_a$  لحمض البنزويك يساوى  $6.4 \times 10^{-5}$ ، فما قيمة pH للمحلول؟

8. ماذا نعني بقولنا: إن قيمة  $K_{eq}$  أكثر من 1 ؟

- a. هناك مواد متفاعلة أكثر من النواتج عند الاتزان.
- b. هناك نواتج أكثر من المواد المتفاعلة عند الاتزان.
- c. سرعة التفاعل الأمامي عالية عند الاتزان.
- d. سرعة التفاعل العكسي عالية عند الاتزان.

## أسئلة الإجابات القصيرة

9. الأحماض والقواعد الشائعة استعمل البيانات الموجدة في الجدول أدناه للإجابة عن الأسئلة الآتية:

pH	المادة
11.3	الأمونيا المترالية
2.3	عصير الليمون
9.4	مضاد الحموضة
7.4	الدم
3.0	المشروبات الغازية

- a. أي مادة أكثر قاعدية؟
- b. أي مادة أقرب إلى التعادل؟
- c. أي مادة تركيز  $[H^+]$  فيها  $4.0 \times 10^{-10} M$  لها  $pOH = 11.0$ ؟
- d. أي مادة قيمة  $pOH$  لها  $\text{الدم}$ ؟
- e. كم مرة تزيد قاعدية مضاد الحموضة على قاعدية



# تفاعلات الأكسدة والاختزال

## Redox Reactions

3



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

### 3-1 الأكسدة والاختزال

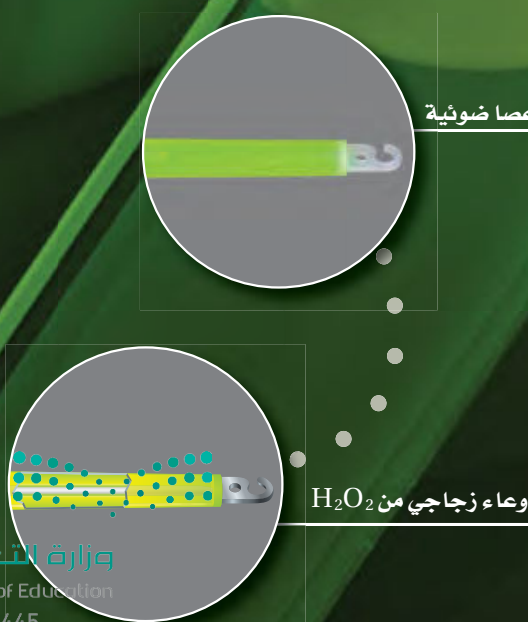
**الفكرة الرئيسية** يُعدُّ تفاعلاً للأكسدة والاختزال تفاعلين متكاملين؛ إذ تأكسد ذرة وتختزل أخرى.

### 3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال

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

## حقائق كيميائية

- يمكن زيادة لمعان العصا الضوئية النشطة بتسخينها، لكن البريق لن يستمر طويلاً.
- ليس بالضرورة أن يكون الضوء الناتج عن تفاعلات الأكسدة والاختزال مصحوباً بالحرارة.
- يستعمل نحو 90% تقريباً من الأحياء البحرية شكلاً من أشكال الضوء الحيوي الذي يتولّد من تفاعلات الأكسدة والاختزال.



## نشاطات تمهيدية

وزن معادلات الأكسدة والاختزال صمم المطوية الآتية لتساعدك على تلخيص المعلومات حول الطائق المختلفة في وزن معادلات الأكسدة والاختزال.

### المطويات

منظمات الأفكار

**الخطوة 1** أجمع طبقيين من الورق، واجعل طرف الورقة العلوية على بعد 2 cm من حافة الورقة السفلية كما في الشكل.



**الخطوة 2** اثن الحواف السفلية إلى أعلى لتكون أربعة تفرعات متساوية. ثم ثبت الشنية بالضغط عليها لتحافظ على التفرع في مكانه جيداً، كما في الشكل المجاور.



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

### المطويات

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



## تجربة الاختبارات

ماذا يحدث عندما يتفاعل الحديد وكبريتات النحاس II ؟

يتجز الصدأ عندما يتتفاعل الحديد والأكسجين، ويتفاعل الحديد أيضاً مع مواد أخرى غير الأكسجين.



### خطوات العمل

1. اقرأ نموذج احتياطات السلامة في المختبر.

2. استعمل قطعةً من ورق الصنفرا لتمثيل مسماه الحديد.

3. أضف 3 mL تقريباً من محلول  $1.0\text{M}$  من كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4\text{II}$  إلى أنبوب اختبار، وضع المسار الذي جرى تلميعه في محلول  $\text{CuSO}_4$ ، ثم ضع أنبوب الاختبار في حامل الأنابيب، وراقبه مدة 10 دقائق، ثم سجل ملاحظاتك.

### تحليل النتائج

1. فسر ما يحدث لللون محلول كبريتات النحاس.

2. حدد المادة التي التصقت بالمسار.

3. اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة لهذا التفاعل.

**استقصاء** ماذا يمكن أن يحدث للنحاس لو وضع في محلول كبريتات الحديد؟ صمم تجربة لاختبار فرضيتك.

# 3-1

## الأهداف

- تصف تفاعلات الأكسدة والاختزال.
- تحدد العوامل المؤكسدة والمختزلة.
- تحدد عدد التأكسد لعنصر في مركب.
- تفسر تفاعلات الأكسدة والاختزال من حيث التغير في حالة التأكسد.

## مراجعة المفردات

**الأيون المتضرج** الأيون غير المشترك في التفاعل ولا يظهر في المعادلة الأيونية.

## المفردات الجديدة

تفاعل الأكسدة والاختزال

الأكسدة

الاختزال

العامل المؤكسد

العامل المختزل

**الفكرة الرئيسية** يُعد تفاعلاً الأكسدة والاختزال تفاعلين متكملين؛ إذ تتأكسد ذرة وتختزل أخرى.

**الربط مع الحياة** يتوج ضوء العصا الضوئية عن تفاعل كيميائي، فعندما تكسر الكبسولة الزجاجية داخل الإطار البلاستيكى يحدث تفاعل بين مادتين، وتنقل الإلكترونات، فتحتول الطاقة الكيميائية إلى طاقة ضوئية.

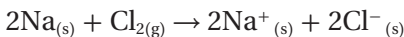
## انتقال الإلكترون وتفاعل الأكسدة والاختزال

### Electron Transfer and Redox Reactions

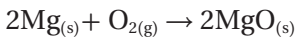
يمكن تصنيف التفاعلات الكيميائية في العادة إلى خمسة أنواع من التفاعلات هي: التكوبين، التفكك، والاحتراق، والإحلال البسيط، والإحلال المزدوج. ومن خواص تفاعلات الاحتراق والإحلال البسيط أنها يتضمنان انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى، كما هو الحال في كثير من تفاعلات التكوبين والتفكك. ففي تفاعل التكوبين على سبيل المثال، يتفاعل الصوديوم  $\text{Na}$ ، والكلور  $\text{Cl}_2$  لتكوين المركب الأيوني  $\text{NaCl}$ ، وينتقل إلكترون من ذري صوديوم إلى جزء الكلور  $\text{Cl}_2$  ويكون أيونان من الصوديوم وأيونان من الكلوريد، وتكون المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل على النحو الآتي:



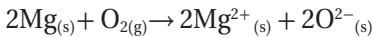
المعادلة الكيميائية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة):



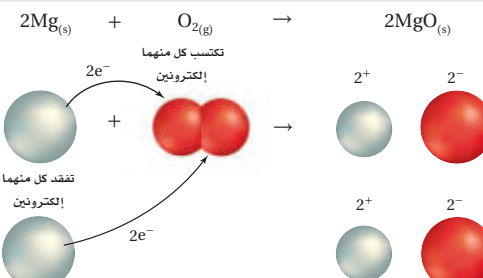
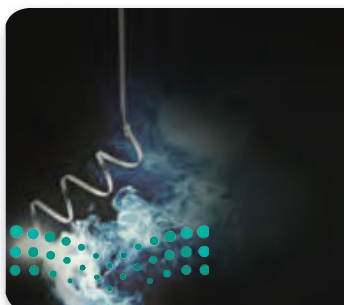
أما تفاعل الماغنيسيوم في الهواء الذي يتضمن انتقال الإلكترونات فهو مثال على تفاعل الاحتراق.



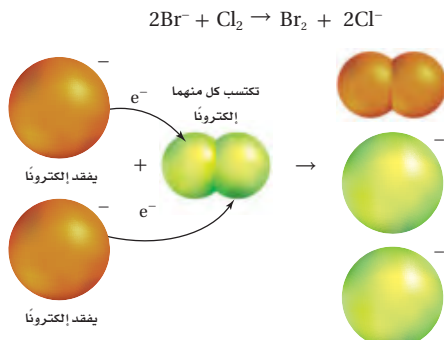
المعادلة الكيميائية الكلية (الأيونات المكونة للبلورة)



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



صف التفاعل بين الماغنيسيوم والأكسجين.

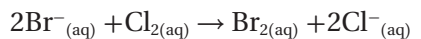


**الشكل 2-3** التفاعل بين محلول أيونات البروميد وغاز الكلور هو تفاعل أكسدة، هنا تنتقل الإلكترونات من أيونات البروم إلى الكلور.

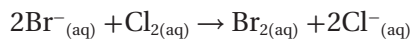
ذرة الأكسجين إلى الأيون  $O^{2-}$ ، ويسمى التفاعل الذي انتقلت فيه الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى **تفاعل الأكسدة والاختزال**.

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

المعادلة الكيميائية الكاملة:



المعادلة الكلية:



يُلاحظ أن الكلور يكتسب الإلكترونات من أيونات البروميد ليكون أيونات الكلوريد، وعندما يفقد أيوناً البروميد الإلكترونات تتحدد ذرتاً البروم برابطة تساهمية لتكوين جزيء  $Br_2$ . إن تكوين الرابطة التساهمية بمشاركة الإلكترونات هو أيضاً تفاعلاً أكسدة واحتزال.

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



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

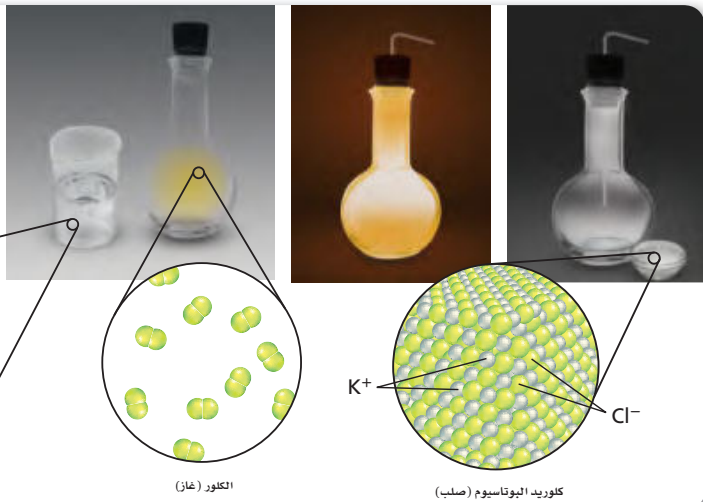


إذن فالأكسدة والاحتزال عمليتان متراقبتان متكاملتان؛ فلا يحدث تفاعل الأكسدة إلا إذا حدث تفاعل احتزال، ومن المهم جدًا التمييز بين تفاعلي الأكسدة والاحتزال.

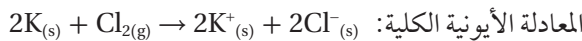
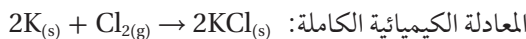


**الشكل 3-3** يتفاعل كل من فلز

البوتاسيوم وغاز الكلور تفاعل  
أكسدة واحتزال لتكوين كلوريد  
البوتاسيوم.



**التغير في عدد التأكسد** تذكر أن عدد التأكسد للذرة في المركب الأيوني هو عدد الإلكترونات التي فقدتها أو اكتسبتها الذرة عندما كُوِّنت الأيونات، وأن تفاعل البوتاسيوم مع الكلور، الموضح في **الشكل 3-3**، هو تفاعل أكسدة واحتزال، ومعادلة تفاعل فلز البوتاسيوم مع غاز الكلور هي على النحو الآتي:



يوجد البوتاسيوم ضمن عناصر المجموعة الأولى في الجدول الدوري، التي تميل إلى فقد إلكترون واحد في التفاعل؛ بسبب انخفاض كهربراليتها، وعدد تأكسدها  $+1$ . ومن ناحية أخرى يوجد الكلور ضمن عناصر المجموعة 17 التي تميل إلى اكتساب إلكترونات؛ لأن كهربراليتها عالية، وعدد تأكسدها في كثير من المركبات  $-1$ . ففي مفهوم الأكسدة والاحتزال يمكنك القول إن ذرات البوتاسيوم قد تأكسدت من حالة الصفر إلى حالة  $+1$ ، لأن كل ذرة فقدت إلكترونًا، واحتزالت ذرات الكلور من الصفر إلى الحالة  $-1$ ، فكل ذرة أو أيون عند الاحتزال يقل عدد تأكسده. وعلى العكس من ذلك عندما تأكسد ذرة أو أيون يزيد عدد تأكسدها.

ويعدّ عدد التأكسد أداةً يستعملها العلماء لكتابة المعادلة الكيميائية لمساعدتهم على الاحتفاظ بمسار حركة الإلكترونات في تفاعل الأكسدة. ويكتب عدد التأكسد مع الإشارة السالبة أو الموجبة قبل العدد ( $2+3$ ،  $+3$ ،  $+2$ )، في حين تُكتب إشارة الشحنة الأيونية بعد العدد ( $+1$ ،  $-1$ ،  $-2$ ).

$$\text{الشحنة الأيونية: } +3 \quad \text{عدد التأكسد: } +3$$

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

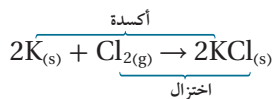
**مفتون في الكيمياء**

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

ملخص تفاعلات الأكسدة والاختزال		الجدول 3-1
	<b>العملية</b>	
• X يفقد إلكترونًا.	• المادة المتفاعلة تفقد إلكترونًا.	الأكسدة
• X عامل مختزل ويتأكسد.	• يتأكسد العامل المختزل.	• يزيد عدد التأكسد للهادة X.
• Y يكتسب إلكترونًا.	• المادة المتفاعلة الأخرى تكتسب إلكترونًا.	الاختزال
• Y العامل المؤكسد يُختزل.	• يختزل العامل المؤكسد.	• يقل عدد التأكسد للهادة Y.

## العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة Oxidizing and Reducing Agents

يمكن وصف تفاعل البوتاسيوم - الكلور في الشكل 3-3 بأن البوتاسيوم قد تأكسد بواسطة الكلور. المادة التي يحدث لها اختزال (تكتسب إلكترونات) **تسمى عاملًا مؤكسداً**، أما المادة التي يحدث لها أكسدة (فقد إلكترونات) **فتشتهر عاملًا مختزلاً**؛ لذا العامل المختزل في تفاعل البوتاسيوم - الكلور هو البوتاسيوم، أي المادة التي تأكسدت.



عامل المختزل: K

عامل المؤكسد: Cl<sub>2</sub>

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

## تجربة

### ملاحظة تفاعل الأكسدة والاختزال

كيف يمكن إزالة الشوائب من الفضة؟



1. اقرأ نموذج الأمان في المختبر.

2. لمع قطعة من رقائق الألومنيوم برفق مستعملاً الصوف لإزالة أي طبقة مؤكسدة تقطيدها.

3. لف قطعة صغيرة متآكسدة من معدن الفضة برقائق الألومنيوم، وتأكد من التصاق المنطقه المتآكسدة تماماً برقائق الألومنيوم.

4. ضع القطعة الملفوفة في كأس سعتها 400 mL، وأضف كمية محددة من ماء الصتبور حتى تقطيدها تماماً.

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

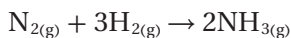
6. أمسك الكأس بالماسك وضعها على السخان، وسخّن محتوياتها حتى درجة الغليان، مع الحفاظ على الحرارة مدة 15 دقيقة تقريباً حتى تزول الشوائب.
1. اكتب معادلة تفاعل الفضة مع كبريتيد الهيدروجين، التي تنتج كبريتيد الفضة والهيدروجين.
2. اكتب معادلة تفاعل كبريتيد الفضة (الشوائب) مع رقائق الألومنيوم والتي تنتج كبريتيد الألومنيوم والفضة.
3. حدد أي الفلزات أكثر نشاطاً: الألومنيوم أم الفضة؟ وكيف تعرف ذلك من النتائج؟
4. فسر لماذا يجب ألا تستعمل أوعية الألومنيوم عند تنظيف مواد مصنوعة من الفضة؟



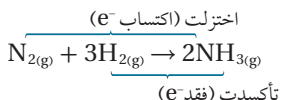
## تفاعلات الأكسدة والاختزال والكهروسالبية

### Redox and Electronegativity

لا تقتصر تفاعلات الأكسدة والاختزال على تحول ذرات العناصر إلى أيونات أو العكس، بل تتضمن بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال تغيرات في الجزيئات أو الأيونات الذرية التي تتحدد فيها الذرات تساهمياً بذرات أخرى. فعلى سبيل المثال، تقلل المعادلة الآتية تفاعل الأكسدة والاختزال المستعمل في صناعة الأمونيا  $\text{NH}_3$ :



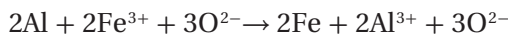
وهذه العملية لا تتضمن أيونات ولا انتقالاً للإلكترونات. فالمتفاعلات والنواتج جميعها مركبات جزيئية، ومع ذلك يعد تفاعل تأكسد واحتزال؛ إذ بعد النيتروجين عاملاً مؤكسداً، والميدروجين عاملاً مختزالاً. في وضع مثل الأمونيا حيث تشارك ذرتان في الإلكترونات، كيف يمكننا القول إن إحدى الذرات فقدت الإلكترونات وتأكسدت، في حين اكتسبت الذرة الأخرى الإلكترونات واحتزلت؟ للإجابة عن ذلك تحتاج إلى معرفة الذرة التي تجذب الإلكترونات بقوة أكبر، أو بعبارة أخرى معرفة أي الذرات لها كهربرسالية أكبر. يوضح الشكل 4-3 تزايد الكهربرسالية من اليسار إلى اليمين عبر الدورة، وتقلل بصورة عامة كلما اتجهنا في المجموعة إلى أسفل.



وتعدّ عناصر المجموعتين 1 و 2 ذات الكهربرسالية المنخفضة عوامل مختزلة قوية، وعناصر المجموعة 17 والأكسجين في المجموعة 16 ذات الكهربرسالية العالية عوامل مؤكسدة قوية. وتساوي كهربرسالية الميدروجين 2.04، في حين تبلغ كهربرسالية النيتروجين 3.04 تقريباً. وبهدف دراسة تفاعلات الأكسدة والاختزال فإنه كلما زادت كهربرسالية الذرة، مثل النيتروجين في هذه الحالة، يُعامل كما لو احتزَل باكتسابه الإلكترونات من الذرة الأخرى وهي الميدروجين في هذه الحالة. وعلى العكس، فإنّ الذرة الأقل كهربرسالية وهي الميدروجين قد تأكسدت بفقدانها الإلكترونات لصالح الذرة الأخرى وهي النيتروجين.



**تفاعلات الأكسدة والاختزال** تمثل المعادلة الآتية تفاعل أكسدة واحتزال الألومنيوم والحديد.



حدد المادة التي تأكسدت والمادة التي اخترلت في هذا التفاعل.

حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل.

### ١ تحليل المسألة

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

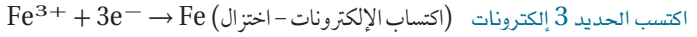
### ٢ حساب المطلوب

حدد عمليتي التأكسد والاختزال.



فقد الألومنيوم 3 إلكترونات

وأصبح أيون الألومنيوم.



فقدوا الألومنيوم.

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

### ٣ تقويم الإجابة

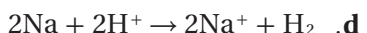
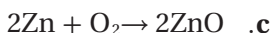
تأكسد الألومنيوم في هذه العملية بفقدانه الإلكترونات، في حين اخترل الحديد واكتسب الإلكترونات، ومن ثم يتحقق تعريف كل من الأكسدة والاختزال والعامل المؤكسد والعامل المختزل مع ما نقدم. لاحظ أن عدد تأكسد الأكسجين لم يتغير في هذا التفاعل؛ لذا لا يعد الأكسجين عاملًا مفتاحيًّا حل المسألة.

#### مسائل تدريبية

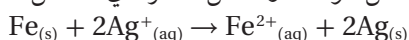
١. حدد التغيرات، في كل ما يلي سواء أكانت أكسدة أم اختزال؟ وتذكر أن  $\text{e}^-$  هو رمز الإلكترون:



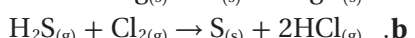
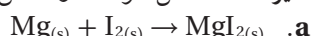
٢. حدد العناصر التي تأكسدت والعناصر التي اخترلت في العمليات الآتية:



٣. حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:



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



## واقع الكيمياء في الحياة

### الأكسدة



**الصدأ** يتأكسد الحديد عندما يلامسه الهواء الطلق، مكونًا أكسيد الحديد III  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  ويسمى الصدأ، والصدأ شائع جدًا؛ لأن مركبات الحديد سريعة التفاعل مع الأكسجين، والحديد النقي غير شائع في الطبيعة. حالياً يستعمل الفولاذ وهو سبيكة بعد الحديد المكون الأساسي لها. وهناك طرائق كثيرة يمكن اتباعها لحماية الحديد كالطلاء، والدهان، وإضافة المواد البلاستيكية لحماية منتجات الحديد من الأكسدة.

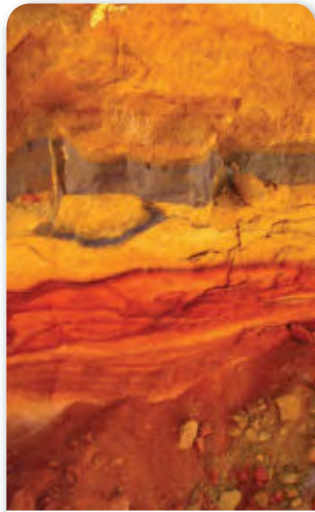


## تحديد أعداد التأكسد

### Determining Oxidation Numbers

لفهم جميع أنواع تفاعلات الأكسدة والاختزال لا بد من تعرّف الطريقة التي يتم بها تحديد عدد التأكسد (n) لذرات العناصر الداخلة في التفاعل، ويلخص الجدول 2-3 القواعد التي يستعملها الكيميائيون لتسهيل عملية التحديد.

لاحظ أن الجدول لا يتضمن العناصر الانتقالية وأشباه الفلزات واللافلفزات التي قد يكون لها أكثر من عدد تأكسد في المركبات المختلفة. فعلى سبيل المثال لل الحديد أعداد تأكسد مختلفة يُستدل عليها من خلال الألوان الموضحة في الشكل 5-3.



**الشكل 5-3** صخر يوضح طبقات من الحديد ناتجة عن الاختلاف في حالة تأكسد الحديد.

الجدول 2-3 قواعد تحديد أعداد التأكسد لعناصر		
عدد التأكسد (n)	مثال	القاعدة
0	Na, O <sub>2</sub> , Cl <sub>2</sub> , H <sub>2</sub>	1. عدد تأكسد الذرة غير المتمدة يساوي صفرًا.
+2	Ca <sup>2+</sup>	2. عدد تأكسد الأيون الأحادي الذرة يساوي شحنة الأيون.
-1	Br <sup>-</sup>	
-3	NH <sub>3</sub> في N	3. عدد تأكسد الذرة الأكثر كهروسائلية في الجزيء أو الأيون المعقد هو الشحنة نفسها التي سيكون عليها كل ا لو كا ان أيوناً.
-2	NO في O	
-1	LiF في F	4. عدد تأكسد العنصر الأكثر كهروسائلية (الفلور) هو دائمًا -1 عندما يرتبط بعنصر آخر.
-2	NO <sub>2</sub> في O	5. عدد تأكسد الأكسجين في المركب دائمًا يساوي -2 ما عدا مركبات فرق الأكسيد كما في المركب فوق أكسيد الهيدروجين O <sub>2</sub> , حيث يساوي -1. وعندما يرتبط بالفلور العنصر الوحيد الذي له كهروسائلية أعلى من الأكسجين يكون عدد تأكسده موجباً.
-1	NaH في H	6. عدد تأكسد الهيدروجين في معظم مركباته يساوي +1 ماعدا الهيدريدات فيساوي -1
+1	K	
+2	Ca	7. عدد تأكسد فلزات المجموعتين الأولى والثانية والألومنيوم يساوي عدد إلكترونات المدار الخارجي.
+3	Al	
(+2) + 2(-1) = 0	CaBr <sub>2</sub>	8. مجموع أعداد التأكسد في المركبات المتعادلة يساوي صفرًا.
(+4) + 3(-2) = -2	SO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	9. مجموع أعداد التأكسد للمجموعات الذرية يساوي شحنة المجموعة.

تجربة  
عملية

ميل الفلزات إلى فقد الإلكترونات

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

**تحديد أعداد التأكسد استعمال قواعد تحديد أعداد التأكسد لحساب عدد التأكسد لكل عنصر في مركب كلورات البوتاسيوم  $\text{KClO}_3$  وفي أيون الكبريتيت  $\text{SO}_3^{2-}$ .**

### ١ تحليل المسألة

أُعطيت أعداد التأكسد في قواعد تحديد أعداد التأكسد لكل من الأكسجين والبوتاسيوم، وأعطيت الشحنة الكلية للأيون أو المركب. استخدم هذه المعلومات، وطبق القواعد، وحدد عدد التأكسد لكل من الكلور والكبريت (اجعل  $n$  عدد التأكسد للعنصر في السؤال).

المطلوب	المعطيات
$n_{\text{Cl}} = ?$	$\text{KClO}_3$
$n_{\text{S}} = ?$	$\text{SO}_3^{2-}$
$n_{\text{O}} = -2$	
$n_{\text{K}} = +1$	

### ٢ حساب المطلوب

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

مجموع أعداد التأكسد للمركب المتعادل هو صفر.

وللفلزات المجموعة الأولى يكون  $n = +1$ .

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

جد قيمة  $n_{\text{Cl}}$ .

مجموع أعداد التأكسد للأيونات المتعدد الذرات يساوي شحنة الأيون.

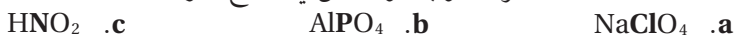
$n_{\text{O}} = -2$  عُوض

جد قيمة  $n_{\text{S}}$ .

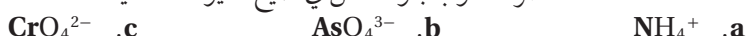
**٣ تقويم الإجابة**  
لقد طبقت قواعد حساب أعداد التأكسد تطبيقاً صحيحاً. فجميع أعداد التأكسد لكل عنصر أخذت القيمة الصحيحة لها.

### مسائل تدريبية

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



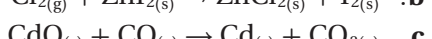
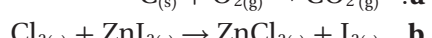
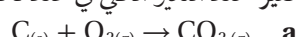
٦. حدد عدد التأكسد للعنصر المكتوب بلون داكن في صيغ الأيونات الآتية:



٧. حدد عدد التأكسد للنيتروجين في الجزيئات الآتية:



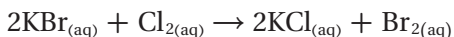
٨. تحفيز حدد التغير الكلي في عدد تأكسد كل من العناصر في معادلات الأكسدة والاحتزال الآتية:



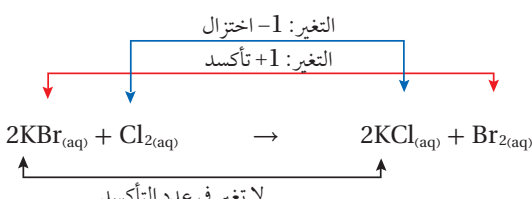
## أعداد التأكسد في تفاعلات الأكسدة والاختزال

### Oxidation Numbers in Redox Reactions

بعد أن درست أعداد التأكسد عليك أن تكون قادرًا على الربط بين تفاعلات الأكسدة والاختزال والتغير في عدد التأكسد. وبالرجوع إلى معادلة التفاعل الذي شاهدته في بداية الدرس وهو استبدال البروم بالكلور في محلول بروميد البوتاسيوم.



ابدأ أولًا بتحديد عدد التأكسد لجميع العناصر في المعادلة الموزونة مستخدماً الجدول 3-3، ثم راجع التغيرات كما هو موضح في المعادلة أدناه.



ستلاحظ أن عدد تأكسد البروم قد تغير من -1 إلى صفر، بزيادة مقدارها 1. وقد تغير في الوقت نفسه عدد تأكسد الكلور من صفر إلى +1؛ أي قلّ بمقدار 1؛ لذا اختزل الكلور وتأكسد البروم. عندما تأكسد الذرة يزيد عدد التأكسد، وعندما تخترل يقلّ عدد التأكسد. لاحظ أنه ليس هناك تغير في عدد تأكسد البوتاسيوم؛ لأنّ أيون البوتاسيوم لا يشترك في التفاعل، لذا يُعدّ أيوناً متفرجاً.

					الجدول 3-3
					أعداد التأكسد لبعض العناصر
-2	-1	+3	+2	+1	عدد التأكسد
		×			الألومنيوم
			×		الباريوم
		×			البروم
			×		الكاديوم
			×		الكلاسيوم
				×	السيزيوم
		×			الكلور
	×				الفلور
	×		×		الميدروجين
	×				اليود
			×		الليثيوم
			×		الماغنيسيوم
×					الأكسجين
			×		البوتاسيوم
			×		الصوديوم
			×		الفضة
			×		الإسترانشيوم

## التقويم 3-1

### الخلاصة

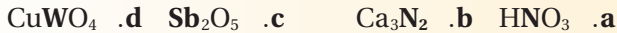
- تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال إلكترونات من ذرة إلى أخرى.
- عندما تخترل ذرة أو أيون يقل عدد تأكسدها، وعندما تتأكسد ذرة أو أيون يزداد عدد تأكسدها.
- في تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تتضمن مركبات جزيئية وأيونات متعددة الذرات بروابط تساهمية، فالذرات الأعلى كهروسالبية تخترل، في حين تتأكسد الذرات ذات الكهروسالبية الأقل.

9. **الكرة [البيضة]** فسر لماذا يجب أن يحدث تفاعلاً للأكسدة والاختزال دائمًا معًا؟

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

11. اكتب معادلة تفاعل فلز الحديد مع حمض الهيدروبروميك لتكونين بروميد الحديد III وغاز الهيدروجين. ثم حدد التغير الكلي في عدد تأكسد العنصر الذي اختزل والعنصر الذي تأكسد.

12. حدد عدد التأكسد للعنصر الذي يظهر باللون الداكن في المركبات الآتية:



13. حدد عدد التأكسد للعنصر الذي يظهر باللون الداكن في الأيونات الآتية:



14. الرسم البياني واستعماله تعدُّ الفلزات القلوية عوامل مختزلةً قويةً. ارسم رسمًا بيانيًّا توضح فيه كيف تزداد أو تقل قابلية الفلزات القلوية للاختزال كلما تجهناً أسفل المجموعة ابتداءً من الصوديوم حتى المغسيوم.

## 3-2

### الأهداف

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

### مراجعة المفردات

**المعادلة الأيونية الكلية:**  
معادلة أيونية تتضمن الجسيمات المشاركة في التفاعل فقط.

### المفردات الجديدة

طريقة عدد التأكسد  
نصف التفاعل

**الشكل 3-3 من الصعب**  
أحياناً وزن بعض المعادلات  
الكيميائية كما في تفاعلات  
الأكسدة والاختزال بين النحاس  
وحمض النيتريك؛ لأن العناصر  
تظهر أكثر من مرة في كل جهة  
من المعادلة.



### الجدول 3-4 عدد التأكسد

حدّد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.
حدّد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
حدّد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
اجعل التغير في أعداد التأكسد متساوياً في القيمة؛ وذلك بضبط <b>الماء</b> في المعادلة.
استعمل الطريقة التقليدية في وزن المعادلة الكيميائية الكلية، إذا كان ذلك ضرورياً.



طريقة عدد التأكسد زن معادلة الأكسدة والاختزال الآتية:  $\text{Cu}_{(s)} + \text{HNO}_3_{(aq)} \rightarrow \text{Cu}(\text{NO}_3)_{2(aq)} + \text{NO}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$

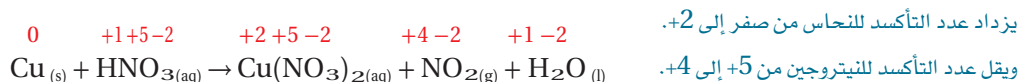
### ١ تحليل المسألة

استخدم قواعد تحديد عدد التأكسد، ويجب أن تتساوى زيادة عدد التأكسد للذرات المتأكسدة مع نقصان عدد التأكسد للذرات المختزلة.

ثم اضبط المعاملات لوزن المعادلة.

### ٢ حساب المطلوب

حدد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:



حدد أعداد التأكسد للذرات كلها في المعادلة:

$\text{Cu}$  تأكسدت  $\text{N}$  اختزلت  $\text{H}$  لم تغير  $\text{O}$  لم تغير  $\text{N}$  لم تغير في أيون النترات  $\text{NO}_3^-$

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

تأكسد النحاس: لأنه خسر إلكترونات  
 $+2 = \text{Cu}$

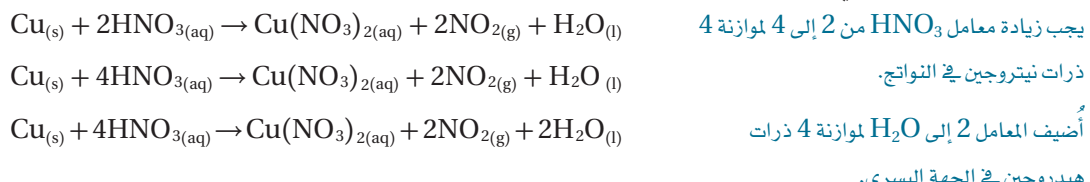
التغير في عدد تأكسد  $\text{N}$   
 $-1 = \text{N}$

غير في عدد تأكسد  $\text{N}$   
 $-1 = \text{N}$

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



استعمل الطريقة التقليدية في وزن بقية المعادلة:

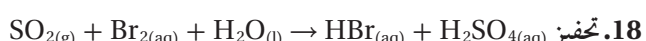
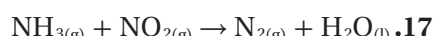


### ٣ تقويم الإجابة

عدد ذرات كل عنصر متساوية على جانبي المعادلة.

#### مسائل تدريبية

استعمل طريقة عدد التأكسد في وزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



# مختبر تحليل البيانات

\* مبنية على بيانات واقعية

## حل واستئناف

كيف تعمل تفاعلات الأكسدة والاختزال على إطلاق المكوك الفضائي؟ يكتب المكوك الفضائي 72% تقريباً من قوة اندفاعه من صواريخ الإطلاق التي تستعمل الوقود الصلب خلال الدقيقتين الأوليين من عملية إطلاق الصاروخ، ويرتبط صاروخان على هيئة قلم الرصاص معاً من كلا الجانبين بخزان الهيدروجين السائل ووقود الأكسجين. ويحتوي كل صاروخ على 499,000 kg تقريباً من مزيج الدفع.

### البيانات والملاحظات

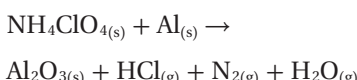
مزيج الدفع في صواريخ الاستناد	
النسبة المئوية	المكونات
69.6	فوق كلورات الأمونيوم
16	الألومينيوم
0.4	المادة المحفزة
12.04	الأسمنت
1.96	معامل المعالجة

أخذت هذه البيانات من:

\*Dumoulin, Jim. "SolidRocketBoosters." NSTSShuttle Reference Manual. 1988

## التفكير الناقد

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



2. حدد أي العناصر تأكسدت، وأيها اختزلت؟

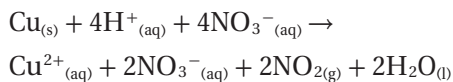
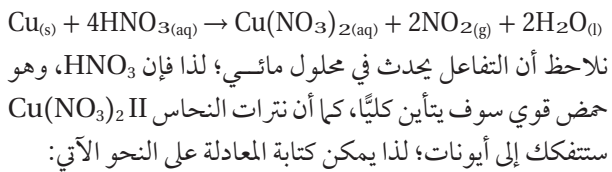
3. استدل ما مزايا استعمال تفاعل وقود الصواريخ في الصلب (SRB) solid rocket boosters(SRB) القديقين الأوليين من الإطلاق؟

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

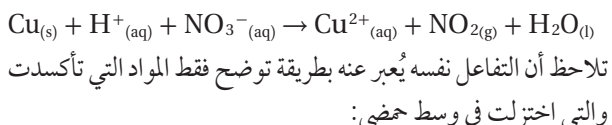
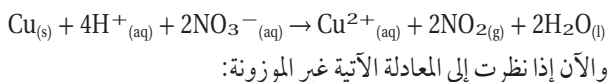


## وزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية Balancing Net Ionic Redox Equations

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



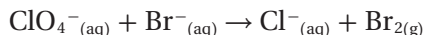
توجد أربعة أيونات من النترات في طرف المواد المتفاعلة؛ اثنان منها فقط قد تغيرا إلى ثان أكسيد النيتروجين، وبقي الأيونان الآخران متفرجين، بحيث يمكن حذفهما من المعادلة. ولتبسيط الأمور، يكتب الكيميائيون أيونات الهيدروجين في صورة  $\text{H}^{+}_{(aq)}$  مع الاتفاق على وجودها في صورة  $\text{H}_3\text{O}^{+}_{(aq)}$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



(في وسط حمضي)  $\text{Cu}_{(s)} + \text{NO}_3^{-}_{(aq)} \rightarrow \text{Cu}^{2+}_{(g)} + \text{NO}_{2(g)}$

وفي هذه الحالة، تحذف أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء لأن أي منها لم يحدث لها أكسدة أو اختزال. وتوجد في محلول أيونات الهيدروجين  $\text{H}^{+}$  وجزيئات الماء بوفرة وتستطيع المشاركة في تفاعل الأكسدة والاختزال سواء في صورة متفاعلات أو نواتج. وتحدث بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال فقط في المحاليل القاعدية، وعند وزن معادلات هذه التفاعلات يمكن إضافة أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^{-}$  وجزيئات الماء إلى طرفي المعادلة.

**وزن معادلة الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية** زن معادلة الأكسدة والاختزال الآتية:

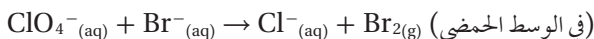


### ١ تحليل المسألة

استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد. يجب أن تتساوى الزيادة في عدد التأكسد للذرات التي اختزلت. يحدث التفاعل في وسط حمضي، اضبط المعاملات لوزن التفاعل.

### ٢ حساب المطلوب

حدّد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.



استعمل القواعد في الجدول 2

حدّد الذرات التي اختزلت والذرات التي تأكسدت.

ازداد عدد تأكسد البروم من 1- إلى الصفر

نقص عدد تأكسد الكلور من 7+ إلى 1-

حدّد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اختزلت. التغير في عدد التأكسد:

ازداد عدد تأكسد البروم من 1- إلى الصفر

نقص عدد تأكسد الكلور من 7+ إلى 1-

اجعل التغير في قيم عدد التأكسد متساوياً، وذلك بضبط معاملات المعادلة:



بما أن التغير في عدد التأكسد لـ  $\text{Br}$  هو 1+؛ لذا يجب أن تضيّف المعامل

8 لوزن المعادلة الكيميائية،  $4\text{Br}_2$  تمثل 8 ذرات  $\text{Br}$  لوزن 8-

الجانب الأيسر.

أضف عدداً كافياً من أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء إلى المعادلة؛ لوزن ذرات الأكسجين على طرف المعادلة:



بما أنك تعرف أن التفاعل يتم في وسط حمضي، يمكنك



إضافة أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة.

### ٣ تقويم الإجابة

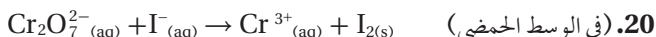
عدداً ذرات كل عنصر متساوياً في كلا طرفي المعادلة. وكما في المعادلة الأيونية فإن الشحنة الكلية في الطرف الأيمن تساوي الشحنة الكلية في الطرف الأيسر.

#### مسائل تدريبية

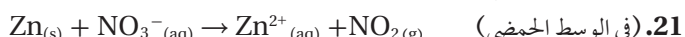
استعمل طريقة عدد التأكسد في وزن المعادلات الأيونية الكلية الآتية:



(في الوسط الحمضي) 19



(في الوسط الحمضي) 20



(في الوسط الحمضي) 21



(في الوسط القاعدي) 22





**الشكل 3-7** تصدر بعض الكائنات  
الحياة ضوءاً لأهداف مختلفة: لجذب  
الإناث، أو للدفاع عن الصغار.  
ويساعد الضوء المنبعث على الرؤية  
والتمييز والادراك.

**الربط مع علم الأحياء** فيم تشتراك أسماك أعماق المحيط والذباب الناري مع البكتيريا المضيئة؟ إن هذه الأنواع من الكائنات - وكائنات أخرى - تطلق الضوء. والضوء المنبعث ما هو إلا تحويل لطاقة الوضع في الروابط الكيميائية إلى طاقة ضوئية خلال تفاعلات الأكسدة والاختزال. وينبعث الضوء بوسائل مختلفة اعتماداً على أنواع الكائنات. ففي الذباب الناري الموضح في الشكل 7-3، ينبع الضوء عن تأكسد جزيئات اللوسيفيرين Luciferin. ولا يزال العلماء يكتشفون سر الإضاءة الحيوية؛ وبعض الكائنات المضيئة تطلق الضوء باستمرار، في حين تطلق الكائنات الأخرى ضوءاً عندما تتعرض للمضايقة. ويبدو أن بعض أسماك أعماق البحار وقاديل البحر لها قدرة على التحكم في الضوء الذي تطلقه.

## وزن معادلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل Balancing Redox Reactions Using Half-Reactions

المواد في الكيمياء هي أي جسيمات توجد في المعادلة؛ حيث يوجد في معادلة الاتزان الآتية:

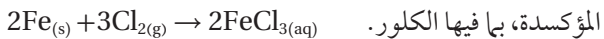
$$\text{NH}_3\text{(aq)} + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{l}} \text{NH}_4^+\text{(aq)} + \text{OH}^-\text{(aq)}$$

أربعة أنواع من المواد، كالتالي جزيئان وهما  $\text{H}_2\text{O}$  و  $\text{NH}_3$ ، وأيونان هما  $\text{OH}^-$  و  $\text{NH}_4^+$ ، وتحدث تفاعلات الأكسدة والاختزال عندما توجد مواد قادرة على منح الإلكترونات (عوامل مختزلة) لمواد أخرى قريبة منها، وهذا قدرة على كسب هذه الإلكترونات (عوامل مؤكسدة). فعلى سبيل المثال يمكن للحديد أن يختزل أنواعاً عديدة من العوامل المؤكسدة، بما فيها الكلور.

$$2\text{Fe}_{(s)} + 3\text{Cl}_{2(g)} \rightarrow 2\text{FeCl}_{3(aq)}$$

وفي هذا التفاعل تأكسد كل ذرة حديد بفقدتها 3 إلكترونات لتصبح أيون  $\text{Fe}^{3+}$ . وفي الوقت نفسه، فإن كل ذرة كلور في  $\text{Cl}_2$  تخترل باكتسابها إلكترونًا واحدًا لتصبح  $\text{Cl}^-$ .  

$$\text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \quad \text{الأكسدة: } \text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \quad \text{الإكسدة: } \text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{Cl}^-$$



ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثرائية

[ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عين الإثائية](#)

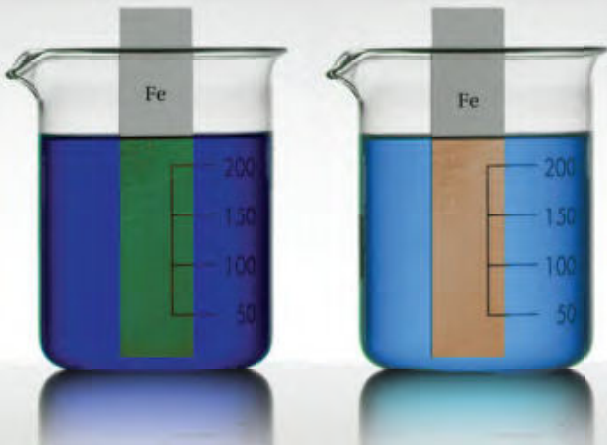
تمثل هذه المعادلات أنصاف تفاعلات؛ حيث يُمثل كل نصف تفاعل أحد جزأى تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل الأكسدة أو تفاعل الاختزال. وبين الجدول 5-3 النوع في أنصاف تفاعلات الاختزال التي تتضمن تأكسد  $\text{Fe}^{3+}$  إلى

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

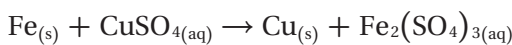
نصف تفاعل الاختزال	نصف تفاعل التأكسد	التفاعل الكلي (غير الموزون)
$O_2 + 4e^- \rightarrow 2O^{2-}$	$Fe \rightarrow Fe^{3+} + 3e^-$	$Fe + O_2 \rightarrow Fe_2O_3$
$F_2 + 2e^- \rightarrow 2F^-$		$Fe + F_2 \rightarrow FeF_3$
$2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2$		$Fe + HBr \rightarrow H_2 + FeBr_3$
$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$		$Fe + AgNO_3 \rightarrow Ag + Fe(NO_3)_3$
$Cu^{2+} + 2e^- \rightarrow Cu$		$Fe + CuSO_4 \rightarrow Cu + Fe_2(SO_4)_3$



**الشكل 3-8** يترسب النحاس على الحديد نتيجة لتفاعل الأكسدة والاختزال بين الحديد ومحلول كبريتات النحاس، ويمكنك وزن المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل بطريقة نصف التفاعل.



سوف تتعلم المزيد عن أهمية أنصاف التفاعلات عند دراستك الكيمياء الكهربائية لاحقاً، ولكن في الوقت الحالي سوف تتعلم كيف تستعمل أنصاف التفاعل لوزن معادلة الأكسدة. فعل سبيل المثال، تمثل المعادلة غير الموزونة الآتية التفاعل الذي يحدث عند وضع صفيحة من الحديد في محلول كبريتات النحاس II، كما في الشكل 3-3.



تتأكسد ذرات الحديد عندما تفقد الإلكترونات لأيونات النحاس II. أما خطوات وزن معادلات الأكسدة والاختزال باستخدام طريقة نصف التفاعل فهي موضحة في الجدول 3-6.

#### المطويات

ضمّن مطويتك معلومات من هذا القسم.

#### المفردات

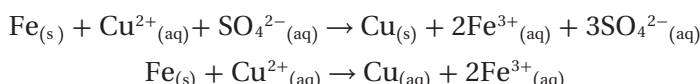
##### المفردات الأكademie

##### الطريقة (Method)

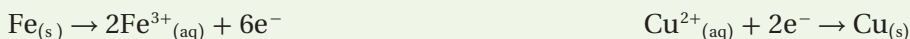
آلية لعمل شيء ما. يستعد الطلبة للامتحان بطرق مختلفة.

#### الجدول 3-6 طريقة نصف التفاعل

1. اكتب المعادلة الأيونية الكلية لتفاعل، مهملاً الأيونات المتفرجة.



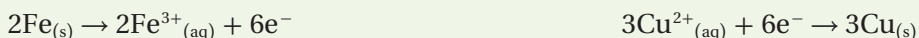
2. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية.



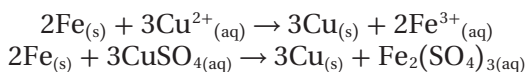
3. زن الذرات والشحنات في كل نصف تفاعل.



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



5. اجمع نصفي التفاعل الموزنين، وأعد الأيونات المتفرجة.



### مثال 3-5

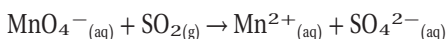
**وزن معادلة الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل:**  
**زن معادلة التأكسد والاختزال للتفاعل الآتي مستعملاً طريقة نصف التفاعل:**  
 $\text{KMnO}_{4(\text{aq})} + \text{SO}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{MnSO}_{4(\text{aq})} + \text{K}_2\text{SO}_{4(\text{aq})}$  (في الوسط الحمضي)

#### ١. تحليل المسألة

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

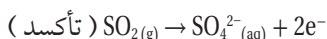
#### ٢. حساب المطلوب

اكتب المعادلة الأيونية الكلية للتفاعل.

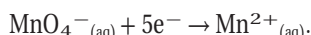


احذف المعاملات، والأيونات المتفرجة.

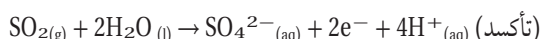
اكتب معادلة نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية، متضمنة أعداد التأكسد.



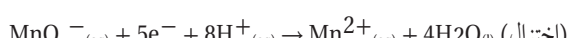
استخدم القواعد الواردة في الجدولين 3-6 و 2-3.



زن الذرات والشحنات في نصفي التفاعل.



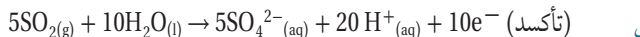
تتوافر جزيئات  $\text{H}_2\text{O}$  في الوسط الحمضي بكثرة، ويمكن



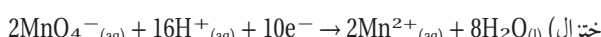
استخدامها في وزن ذرات الأكسجين في أنصاف التفاعل؛ وكذلك

تتوافر أيونات  $\text{H}^+$  بسهولة، ويمكن أن تستخدم في وزن الشحنة.

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

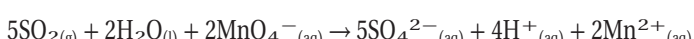
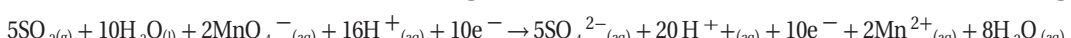


المضاعف المشتركة الأصغر 5.2 هو 10، وبالضرب التبادلي

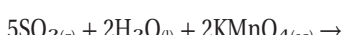


ستحصل على وزن لنصفي تفاعل التأكسد والاختزال.

اجمع نصفي التفاعل اللذين تم وزنهما، وبسيط المعادلة بحذف أو تجميع المواد المتشابهة في طرفي المعادلة.



أعد وضع الأيونات المتفرجة ( $\text{K}^+$ )، وكذلك حالات المواد.



أضف أيونات  $\text{K}^+$  إلى أيونات  $\text{MnO}_4^-$  في الجهة اليسرى، وأحد أيونات  $\text{SO}_4^{2-}$



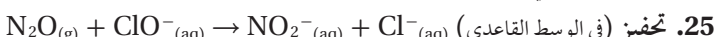
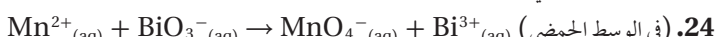
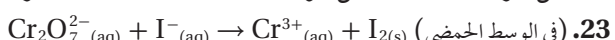
إلى الجهة اليمنى. ثم وزع الأيونات المتبقية بين أيون  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{Mn}^{2+}$ .

#### ٣. تقويم الإجابة

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

#### مسائل تدريبية

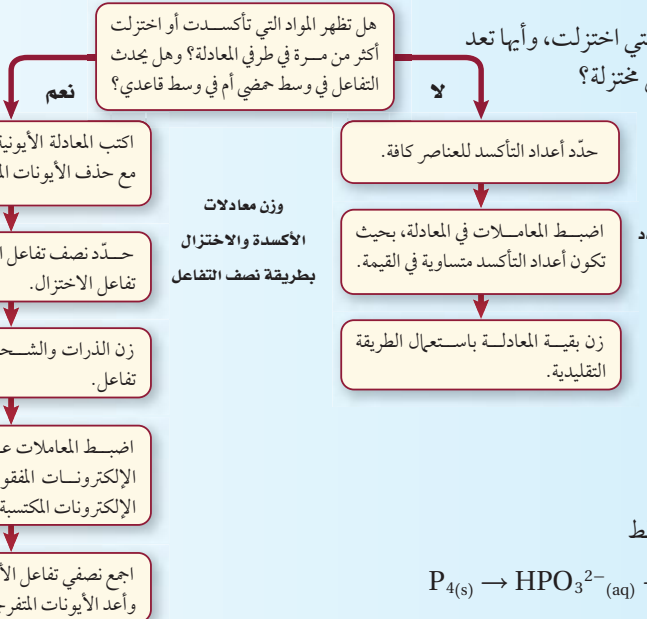
استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



## استراتيجية حل المسألة

### وزن معادلات الأكسدة والاختزال

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



### طبق الاستراتيجية

زن المعادلة الآتية مستعملاً المخطط



## التفوييم 3-2

### الخلاصة

- يصعب وزن معظم معادلات الأكسدة والاختزال باستعمال الطريقة التقليدية.
- تعتمد طريقة عدد التأكسد على مساواة عدد الإلكترونات المفقودة من الذرات بعدد الإلكترونات المكتسبة من قبل ذرات أخرى.
- لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي، أضف عدداً كافياً من أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء.
- أضف عدداً كافياً من أيونات الهيدروكسيد وجزيئات الماء، لوزن معادلات التفاعلات في الوسط القاعدي.
- نصف التفاعل هو أحد جزأيه تفاعل الأكسدة والاختزال.

**26. المكرة «اللبنة»** فسر كيف يرتبط التغير في عدد التأكسد بعمليات الأكسدة والاختزال؟

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

**28.** فسر خطوات طريقة عدد التأكسد لوزن المعادلة.

**29.** حدد ماذا يوضح نصف تفاعل الأكسدة؟ وماذا يوضح نصف تفاعل الاختزال؟

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

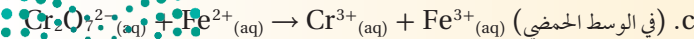
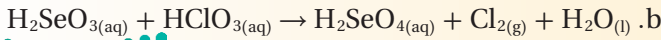
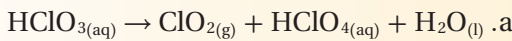


**31.** حدد إذا كان نصف تفاعل الأكسدة هو  $Sn^{2+} \rightarrow Sn^{4+} + 2e^-$

ونصف تفاعل الاختزال هو  $Au \rightarrow Au^{3+} + 3e^-$ ، فما أقل عدده من أيونات

القصدير II وأيونات الذهب III يمكن أن تتفاعل حتى لا يتبقى إلى كترونات؟

**32. طبق زن المعادلات الآتية:**



c. (في الوسط الحمضي)

فِي الْمَيْدَانِ

المهنة : محقق البحث الجنائي

## الدم المضيء Blood That Glows

في الطب الشرعي الحديث يمكن استخدام مادة كيميائية تسمى "اللومنيل"، حيث تتيح للمحققين القدرة على رؤية الآثار.

**Blue-green whisper** يتأكسد الأثر الأزرق المخضر اللومينول عندما يلامس الحديد، كما في الشكل 1 . وتنتج في هذه العملية جزيئات الطاقة في صورة ضوء أزرق مخضر واضح، ويظهر الوهج الباهت الأزرق للومينول في الغرفة المظلمة للباحثين عند وجود آثار الدماء غير الظاهرة، وهي ما لا يمكن رؤيتها بالعين المجردة. حيث تكون خلايا الدم بشكل أساسى من الهيموجلوبين، وهو بروتين يحتوى على حديد.

ولاستخدام اللومينول، يلجأ المحققون إلى مزج مسحوق  $\text{H}_2\text{O}_2$  بفوق أكسيد الهيدروجين،  $\text{C}_8\text{H}_7\text{N}_3\text{O}_2$  وكيمياويات أخرى؛ مما يجعل من المزيج سائلاً يمكن أن يُنشر في المنطقة التي يتوقع أن تحتوي على كمية ضئيلة من الآثار فيجعلها تتوهج. يقوم المصور الفوتوغرافي للطلب الشرعي بالتقاط صور فوتوغرافية سريعة بكاميرات خاصة يمكنها التقاط كل من الوجه الخافت لللومينول والمنطقة المصيّدة من حولها.



شكل 1 يتأكسد اللومينول في الكأس عند إضافة مسمار من الحديد.

الكتاب المقدس

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

**الكتابة في صحيفية الأخبار** اكتب مقالة لصحيفة الأخبار تصف فيها كيف يقود اللومينول المحققين إلى الاشتباه بال مجرمين. صنف نوع الآلات المستخدمة في التحقيق.



# مختبر الكيمياء

## تعرف شاحنة متهاكلة (قديمة)

الملاحظات				
محلول مجهول	ZnSO <sub>4</sub>	HCl	AgNO <sub>3</sub>	
				Cu
				Pb
				Fe
				Mg

10. كرر الخطوة 8 بإضافة محلول كبريتات البارد صين  $\text{ZnSO}_4$  إلى العمود الثالث.

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

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

13. التنظيف والتخلص من النفايات تخلص من النفايات الصلبة والمخاليل كما يرشدك المعلم، وأغسل المواد والأدوات، وأعدها إلى أماكنها.

### التحليل والاستنتاج

1. لخص النتائج التي لاحظتها في كل فجوة. كيف عرفت بحدوث تفاعل كيميائي؟

2. أعمل نموذجاً اكتب معادلة تفاعل موزونة لكل تفاعل شاهدته، وحدد في كل معادلة المواد التي تأكسدت والمادة التي اخترقت.

3. استنتج استناداً إلى بيانتك، أي المحاليل أثير تلوث الماء؟ فسر إجابتك.

4. استخدم التغيرات والثوابت والضوابط لـإذا كان مهماً مقارنة التفاعلات للمحلول المجهول مع أكثر من محلول معروف واحد؟

5. ابحث اكتب تقريراً حول أهمية الكيماويات التي توجد في النظام البيئي.

6. توسيع ماذا تتوقع إذا كان محلول نترات الرصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$  أحد المحاليل المستعملة؟

7. تحليل الخطأ قارن إجابتك بإجابات الطلبة الآخرين في المختبر. فسر وجود أي من الفروق.

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

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

### المواد الكيميائية والأدوات الازمة

برادة Fe	0.1 M AgNO <sub>3</sub>
شريط Mg	0.1 M HCl
ملقط	0.1 M ZnSO <sub>4</sub>
محلول مجهول المكونات	قطارة عدد (4)
أسلاك نحاس	طبق تفاعلات بلاستيكي 24 فجوة
حببات Pb صلبة	

### إجراءات السلامة

تحذير: تُعد نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  مادة شديدة السمية، وتحذير إلى تكوّن البقع على الجلد والملابس.

### خطوات العمل

- اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
- صمم جدولًا لتسجيل بيانتك.
- ضع طبق التفاعلات البلاستيكي على ورقة بيضاء.
- ضع قطعة من أسلاك النحاس في أربع فجوات من الصف الأول.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الحديد إلى أربع فجوات في الصف الثاني.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة عينات صغيرة من الرصاص إلى أربع فجوات في الصف الثالث.
- كرر الخطوة 4، وذلك بإضافة قطع من شريط الماغنيسيوم إلى أربع فجوات في الصف الرابع.
- ضع 20 قطرة من محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  في كل فجوة من العمود الأول.
- كرر الخطوة 8، بإضافة حمض الميدروكلوريك  $\text{HCl}$  إلى العمود الثاني.

### الاستقصاء

صمم تجربة ضع فرضية حول الطريقة التي يمكنك بها إزالة الكيماويات من مصادر المياه دون إلحاق أذى إضافي بالبيئة والماء المحيطة بها، ثم صمم تجربة لاختبار فرضيتك.



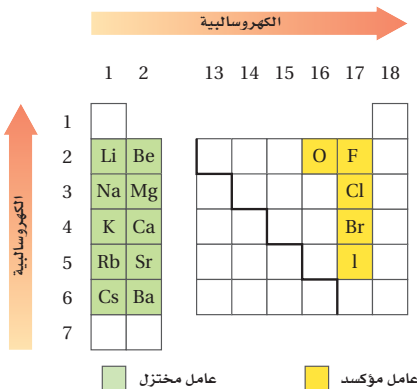
# دليل مراجعة الفصل

**الفكرة العامة** تعدّ تفاعلات الأكسدة والاختزال من العمليات الكيميائية الشائعة في الطبيعة وفي الصناعة، وتتضمن انتقالاً للإلكترونات.

## 3-1 الأكسدة والاختزال

**المظاهيم الرئيسية** **الفكرة الرئيسية** يعُدُّ تفاعلاً للأكسدة

- تتضمن تفاعلات الأكسدة والاختزال انتقال الإلكترونات من ذرة إلى أخرى.
- عندما تختزل ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد ينخفض، وعندما تأكسد ذرة أو أيون فإن عدد التأكسد يزداد.
- تُعامل الذرات ذات الكهروسالبية العالية، في تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تتضمن مركبات جزيئية (والأيونات المتعددة الذرات التي تحتوي على روابط تساهية) كما لو اخترلت، في حين تُعامل الذرات ذات الكهروسالبية المنخفضة كما لو تأكسدت.



- المفردات**
- تفاعل الأكسدة والاختزال
  - الأكسدة
  - الاختزال
  - العامل المؤكسد
  - العامل المختزل

## 3-2 وزن معادلات الأكسدة والاختزال

**المظاهيم الرئيسية** **الفكرة الرئيسية** تصبح معادلات الأكسدة

- يصعب وزن معادلات الأكسدة والاختزال التي يظهر فيها العنصر نفسه في كل من المواد المتفاعلة والناتجة باستعمال الطريقة التقليدية.
- تعتمد طريقة عدد التأكسد على مساواة عدد الإلكترونات الدالة في الذرات مع عدد الإلكترونات التي تكتسب من ذرات أخرى.
- تُضاف أيونات الهيدروجين وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط الحمضي.
- تُضاف أيونات الهيدروكسيد وجزيئات الماء لوزن معادلات التفاعلات في الوسط القاعدي.
- نصف التفاعل هو أحد جزأيه تفاعل الأكسدة والاختزال.

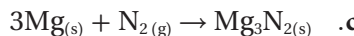
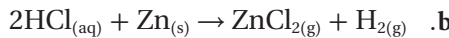
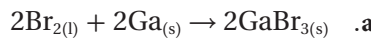
- المفردات**

- طريقة عدد التأكسد
- نصف التفاعل

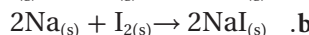
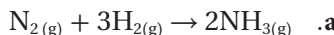
## 3-1

## اتقان المفاهيم

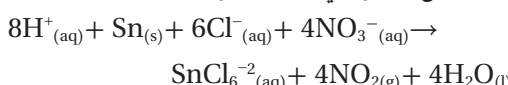
41. حدد المواد التي تأكسدت والتي اخترزت في معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



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



43. ما العامل المخترز في المعادلة الموزونة الآتية؟

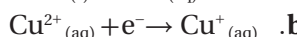
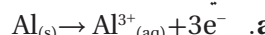


44. ما عدد التأكسد للمنجنيز في  $\text{KMnO}_4$ ؟

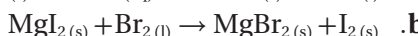
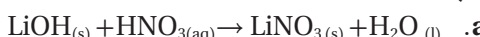
45. حدد عدد التأكسد للعنصر الظاهر باللون الداكن في المواد والأيونات الآتية:



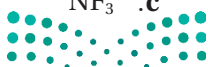
46. حدد أي أنصاف التفاعلات الآتية أكسدة، وأيها اختزال؟



47. أي المعادلات الآتية لا تمثل تفاعل أكسدة واحتزال؟ فسر إجابتك.



48. حدد عدد التأكسد للنيتروجين في كل من الجزيئات أو الأيونات الآتية:



33. ما أهم خواص تفاعلات الأكسدة والاختزال؟

34. فسر، لماذا لا تتضمن جميع تفاعلات الأكسدة الأكسجين؟

35. ماذا يحدث للإلكترونات في الذرة عندما تأكسد، أو تخترز؟

36. عرّف عدد التأكسد.

37. ما عدد التأكسد لكل من الفلزات القلوية الأرضية والفلزات القلوية في مركباتها؟

38. كيف يرتبط عدد التأكسد في عمليات التأكسد بعدد الإلكترونات المفقودة؟ وكيف يرتبط عدد التأكسد في عمليات الاختزال بعدد الإلكترونات المكتسبة؟



الشكل 3-9

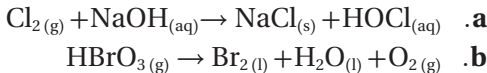
39. ما سبب الاختلاف في أشكال خراطة النحاس الموضحة في الشكل 3-9؟

40. النحاس والهواء تبدأ أواني النحاس في الظهور بلون أخضر بعد تعرضها للهواء. ويتفاعل فلز النحاس في عملية الأكسدة هذه مع الأكسجين لتكوين أكسيد النحاس الصلب، والذي يكون الغطاء الأخضر. اكتب تفاعل الأكسدة والاختزال، وعرّف ما الذي تأكسد، وما الذي اخترز في هذه العملية.

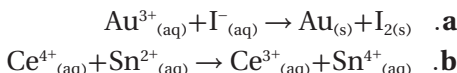
58. صف ما يحدث للإلكترونات في كل نصف تفاعل من عملية الأكسدة والاختزال.

#### إتقان حل المسائل

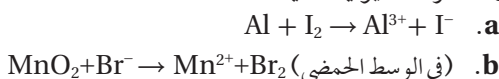
59. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



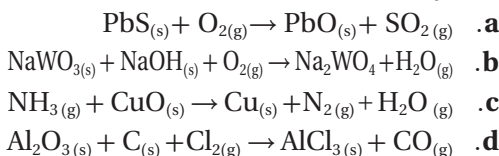
60. وزن المعادلات الأيونية الكلية لتفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية:



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



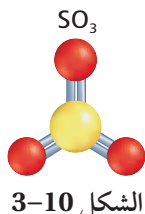
62. استعمل طريقة عدد التأكسد لوزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



الشكل 3-11

63. الياقوت يتكون معدن الكورونديوم من أكسيد الألومنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  وهو عديم اللون، ويعيد أكسيد الألومنيوم المكون الرئيس للبيوتوت، إلا أنه يحتوي على مقادير بسيطة من  $\text{Fe}^{2+}$  و  $\text{Ti}^{4+}$ . ويعزى لون البيوتوت إلى انتقال الإلكترونات من  $\text{Fe}^{2+}$  إلى  $\text{Fe}^{3+}$ . استناداً إلى الشكل 3-11، استنتاج التفاعل الذي يحيث ليتربع المعدن في الجهة اليمنى، وحدد العامل المؤكسد، والعامل المختزل.

49. حدد أعداد التأكسد لكل عنصر في المركبات أو الأيونات الآتية:



الشكل 3-10

50. فسر كيف يختلف أيون الكبريتيت  $\text{SO}_3^{2-}$  عن ثالث أكسيد الكبريت  $\text{SO}_3$ ، الموضح في الشكل 10-3؟

## 3-2

#### إتقان المفاهيم

51. قارن بين معادلة الأكسدة والاختزال الموزونة في الوسط الحمضي والوسط القاعدي.

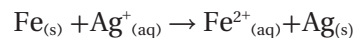
52. فسر لماذا تعدد كتابة أيون الهيدروجين على هيئة  $\text{H}^+$  في تفاعلات الأكسدة والاختزال تبسيطاً للواقع.

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

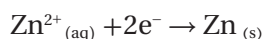
54. فسر ما الأيون المتفرق؟

55. عرف مصطلح أنواع المواد بدلالة تفاعلات الأكسدة والاختزال.

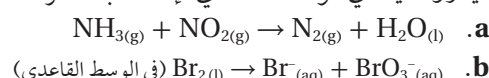
56. هل المعادلة الآتية موزونة؟ فسر إجابتك.



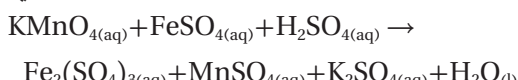
57. هل المعادلة الآتية تمثل عملية أكسدة أم عملية اختزال؟ فسر إجابتك.



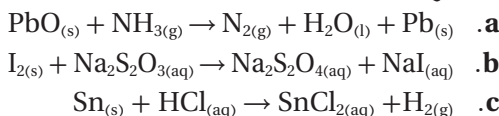
69. استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلات تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية، مضيفاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) إذا تطلب الأمر ذلك:



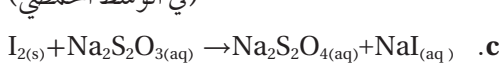
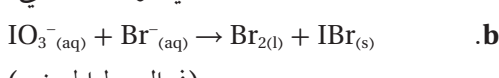
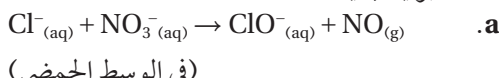
70. زن معادلة التأكسد والاختزال الآتية، وأعد كتابتها بشكلها الأيوني الكامل، ثم اشتقت المعادلة الأيونية الكلية، وزنها بطريقة نصف التفاعل. على أن تكون الإجابة النهائية بمعاملات الوزن ولكن على النحو الآتي:



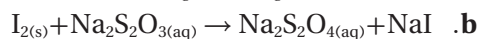
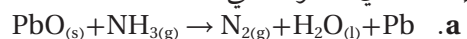
71. استخدم طريقة عدد التأكسد في وزن معادلات الأكسدة والاختزال الآتية:



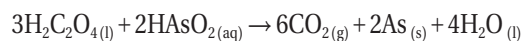
72. استخدم طريقة نصف التفاعل في وزن هذه المعادلات مضيفاً جزيئات الماء وأيونات الهيدروجين (في الوسط الحمضي)، أو أيونات الهيدروكسيد (في الوسط القاعدي) عند الحاجة. واحتفظ بالمعادلات الموزونة في صورة معادلة أيونية نهائية:



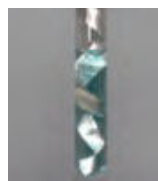
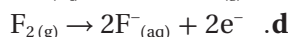
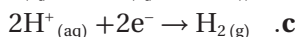
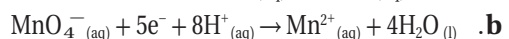
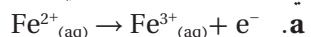
64. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال في كل من معادلات الأكسدة والاختزال الآتية على الصورة الأيونية إذا حدث في محلول المائي:



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



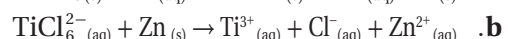
66. أي أنصاف التفاعلات الآتية أكسدة، وأيها اختزال؟



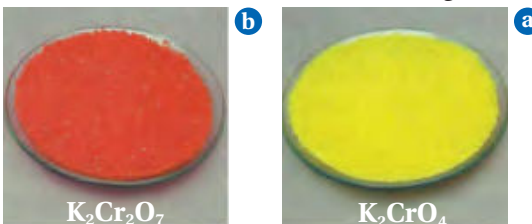
الشكل 3-12

67. النحاس عندما توضع شرائح النحاس في محلول نترات الفضة كما في الشكل 3-12 ييدو فلز الفضة أزرق اللون، وت تكون نترات النحاس II. اكتب المعادلة الكيميائية غير الموزونة، ثم حدد حالة التأكسد لكل عنصر فيها. اكتب أيضاً نصفي معادلة التفاعل، وحدد أيها تأكسد، وأيها اختزال. وأخيراً اكتب المعادلة الكيميائية الموزونة للتفاعل.

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

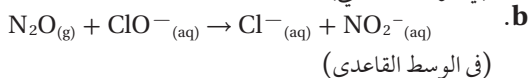
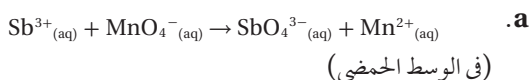


78. ما عدد تأكسد الكروم في كل من المركبات الموضحة في الشكل 13-13؟



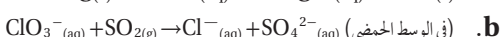
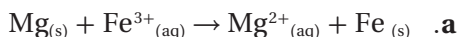
الشكل 13-13

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

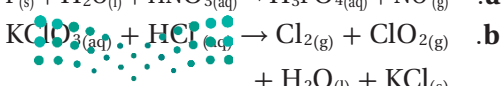
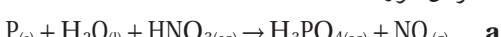


80. الأحجار الكريمة الياقوت حجر كريم يتكون من أكسيد الألومنيوم، أما لونه الأحمر فقد جاء من احتوائه على مقادير ضئيلة من أيونات الكروم III التي تحمل محل أيونات الألومنيوم. ارسم تركيب أكسيد الألومنيوم، ووضح التفاعل الذي تحمل فيه أيونات الكروم محل أيونات الألومنيوم. هل هذا التفاعل تفاعل تأكسد واختزال؟

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



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

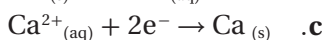
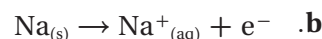


## مراجعة عامة

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



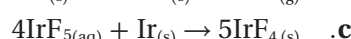
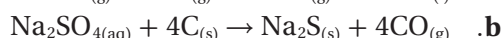
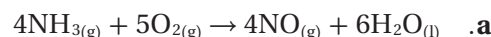
74. حدد كلاً من التغيرات الآتية إذا كانت أكسدة أو اختزال:



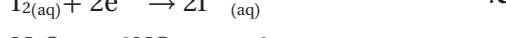
75. استعمل قواعد تحديد عدد التأكسد لإكمال الجدول 7-3.

الجدول 7 - 3 بيانات المركبين		
القاعدة	عدد التأكسد	العنصر
	+1	K in KBr
8		Br in KBr
1		Cl in $\text{Cl}_2$
7		K in KCl
	-1	Cl in KCl
	0	Br in $\text{Br}_2$

76. حدد العوامل المختلطة في المعادلات الآتية:



77. اكتب معادلة أيونية موزونة مستعملًا أزواج أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية:



## التفكير الناقد

86. جد الخل تؤكسد بمنجنات البوتاسيوم أيونات الكلوريد لتكون غاز الكلور وأيون منجينز  $Mn^{2+}$ . قم بموازنة معادلة تفاعل التأكسد والاختزال الذي يحدث في الوسط الحمضي.

87. في نصف التفاعل  $\text{NO}_3^- \rightarrow \text{NH}_4^+$ , في أي الطرفين يجب إضافة الإلكترونات؟ قم بإضافة العدد الصحيح من الإلكترونات للطرف الذي يحتاج إلى ذلك، ثم أعد كتابة المعادلة.



الشكل 3-15

88. استعمل طريقة نصف التفاعل لوزن معادلة تفاعل الأكسدة والاختزال الذي يحدث بين أيونات الديايكرومات وأيونات اليوديد في الوسط الحمضي، والذي يوضحه الشكل 3-15.

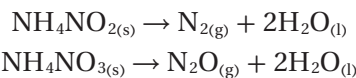
## مسألة تحضير

89. اكتب المعادلة الكيميائية لكلي تفاعل موصوف فيها يأتي دون كتابة المعاملات لوزنها، ثم حدد حالة التأكسد لكل عنصر في المعادلة. ثم اكتب نصفية التفاعل محدداً أيهما نصف تفاعل أكسدة وأيما نصف تفاعل اختزال.

a. عند وضع أكسيد الزرنيق (II) الصلب في أنبوب وتسخينه بلطف يتكون الزرنيق السائل في قاع أنبوب الاختبار وتصاعد فقاعات غاز الأكسجين من أنبوب الاختبار.

b. عند وضع قطع من النحاس الصلب في محلول نترات الفضة، تتكون نترات النحاس II الأزرق ويظهر فلز الفضة في المحلول.

83. طبق تبين المعادلات الآتية تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تستلزم لتحضير غاز النيتروجين النقي وغاز ثاني أكسيد النيتروجين وغاز أول أكسيد النيتروجين  $\text{N}_2\text{O}$  في المختبر:

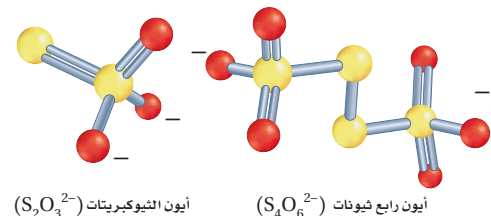
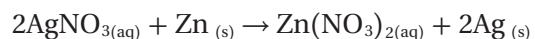


a. حدد عدد التأكسد لكل عنصر في المعادلين، ثم ارسم خططاً توضح فيه التغير في عدد التأكسد الذي يحدث في كل تفاعل.

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

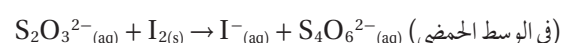
c. حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل لكلا التفاعلين.

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



الشكل 3-14

84. حلّ ادرس المعادلة الأيونية الكلية أدناه، للتفاعل الذي يحدث عند تأكسد أيون الشيوکربيريات  $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$  إلى أيون رباعي ثيونات  $\text{S}_4\text{O}_6^{2-}$ . زن المعادلة مستعملاً نصف التفاعل. وسوف يساعدك الشكل 3-14 على تحديد أعداد التأكسد لاستعمالها.



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



## 3

# تقويم الفصل

- .96. النحاس كان النحاس فلزًا مهمًا قبل استخلاص فلزات الحديد والفضة والذهب خاصة، واستعمال خاماته في صناعة الأدوات والأواني والمجوهرات والأعمال الفنية. وكان يصهر بتسخين خاماته مع الفحم إلى درجة حرارة عالية كما كان الحال قبل 8000 سنة. قارن بين عمليات استخراج النحاس واستعمالاته في الحضارات القديمة والآن.

## أسئلة المستندات

أعمال الزجاج تتأثر بالألوان المتكونة في زجاج السيراميك كما في **الشكل 3-16** بدرجة حرارة التسخين؛ حيث تُكسب الأيونات الفلزية النحاس الذي له أكثر من حالة أكسدةً ألواناً مختلفة عند تسخينه. توافر كميات كبيرة من الأكسجين في أثناء عمليات الحرق مما يجعل أيونات النحاس الموجودة في الزجاج تلون اللهب باللون الأخضر المائل إلى الزرقة. وفي حالة الاختزال يوجد الأكسجين بكميات قليلة، وتزداد كمية ثاني أكسيد الكربون مما يجعل أيونات النحاس في الزجاج تميل إلى اللون الأحمر.



**الشكل 3-16**

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



## مراجعة تراكمية

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



.90. أي المواد ستفتك إلى أكبر عدد من الجسيمات عندما تكون في محلول؟

.91. أي المواد لها أكبر كتلة مولية؟

.92. أي الكؤوس يمكن أن تحتوي على 9.32g من المادة الكيميائية؟

.93. أي الكؤوس تتكون محتوياته من 18.6% أكسجين؟

## تقويم إضافي

### الكتابة في الكيمياء

.94. الفولاد يبحث عن دور تفاعلات الأكسدة والاختزال في صناعة الفولاد، واكتب ملخصاً للنتائج التي حصلت عليها متضمناً الرسوم المناسبة والمعادلات التي تمثل التفاعلات.

.95. الأواني الفضية اكتب طريقة لتنظيف الأواني الفضية من الملوثات الناتجة عن عمليات الأكسدة والاختزال. وتأكد من تضمين ذلك معلومات نظرية تصف فيها العملية في خطوات متسلسلة تجعل أي شخص قادرًا على تنفيذ هذه المهمة.

# اختبار مقتني

5. العنصر الأعلى كهرهوسالية بين العناصر الآتية

هو:

Cl .a

N .b

O .c

F .d

6. المادة التي عدد تأكسدتها يساوي صفرًا هي:

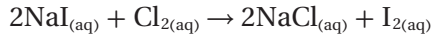
$\text{Cu}^{2+}$  .a

$\text{H}_2$  .b

$\text{SO}_3^{2-}$  .c

$\text{Cl}^-$  .d

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



أي الأسباب الآتية تبقي حالة تأكسد الصوديوم دون تغيير:  
أيون متفرج.

.a.  $\text{Na}^+$  لا يمكن أن يختزل.

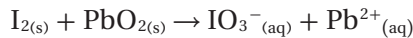
.b.  $\text{Na}^+$  عنصر غير متعدد.

.c.  $\text{Na}^+$  أيون أحادي الذرة.

.d.  $\text{Na}^+$  أيون متفرج.

## أسئلة الإجابات القصيرة

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



8. حدد عدد التأكسد لكل مشارك في التفاعل.

9. فسر كيف تحدد العنصر الذي تأكسد والعنصر الذي يختزل؟

## أسئلة الاختيار من متعدد

1. أي مما يأتي لا يعد عاملاً مختصلاً في تفاعل الأكسدة والاختزال؟

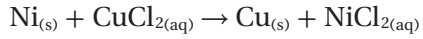
a. المادة التي تأكسدت

b. مستقبل الإلكترون

c. المادة الأقل كهرهوسالية

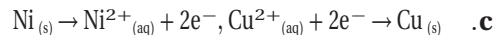
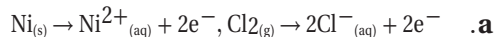
d. مناخ الإلكترون

التفاعل بين النيكل وكلوريد النحاس II موضح على النحو الآتي:



استعمل المعادلة الكيميائية في الإجابة عن السؤالين 2 و3.

2. ما نصفا تفاعل الأكسدة والاختزال للتفاعل؟



3. العامل المختصّل في المعادلة هو:

NiCl<sub>2</sub> .a

Cu .b

CuCl<sub>2</sub> .c

Ni .d

4. رقم التأكسد للكلور في HClO<sub>4</sub> هو:

+7 .a

+5 .b

+3 .c

+1 .d



# اختبار مقتني

## أسئلة الإجابات المفتوحة

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

		الكهروسالبية							
		1	2	13	14	15	16	17	18
الكهروسالبية	1								
	2	Li	Be			O	F		
	3	Na	Mg				Cl		
	4	K	Ca				Br		
	5	Rb	Sr					I	
	6	Cs	Ba						
	7								

10. أي العناصر تمثل أقوى عامل مؤكسد؟

11. أي العناصر تمثل أقوى عامل مخترل؟

12. أي العناصر لها أقل كهرروسالبية؟



## Electrochemistry



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

### 4-1 الخلايا الجلخانية

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

### 4-2 البطاريات

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

### 4-3 التحليل الكهربائي

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

## حقائق كيميائية

- التقطت كاميرا خاصة هذه الصورة لأسد الجبل، ويعد استعمال هذه الكاميرا طريقة غير مؤذية لدراسة الحيوانات.

- توصل هذه الكاميرا بجهاز استشعار يجعلها تعمل عند اقتراب الحيوان.

- يعلم جهاز الاستشعار عادة بالأشعة تحت الحمراء، ولكن قد تستعمل أيضاً محسّات الضغط الحساسة.

- تزود البطارية كلًا من الكاميرا وجهاز الاستشعار بالطاقة، وتشكل الحرارة والرطوبة والبرودة تحديات لأداء كل منها.

- يمكن تعديل المحسّات لتعمل في أوقات معينة فقط؛ وذلك للمحافظة على البطارية.

## نشاطات تمهيدية

الخلايا الكهروكيميائية

قم بإعداد المطوية الآتية

لمساعدتك على مقارنة

الخلايا الكهروكيميائية بخلايا

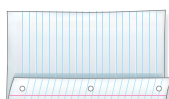
التحليل الكهربائي.

### المطويات

منظمه الأفكار

الخطوة 1 اثن 5 cm من

أسفل الورقة أفقياً.



الخطوة 2 اثن الورقة

رأسياً نصفين.

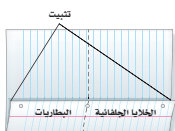


الخطوة 3 افتح الورقة

ثم ثبت الشيء في أسفلها

لعمل قسمين متصلين،

وعنوانهما كما في الشكل.



### المطويات استعمل هذه المطوية مع القسمين 1-4

و3-4، وذلك عند قراءتك للخلايا الكهروكيميائية. لخصل المعلومات في بطاقات، واحفظها في القسم الخاص بها.



## تجربة استثناء الافتراض

كيف يمكن عمل بطارية من حبة ليمون؟

يمكن شراء بطارية بوصفها مصدراً للطاقة المحمولة من أي متجر، كما يمكنك أيضاً إضاءة مصباح كهربائي باستعمال ليمونة. كيف يتشابه هذان المصدران للطاقة؟



### خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.

2. اغرس شريحة من الخارصين وأخرى من النحاس في حبة ليمون، واترك بينهما مسافة 2 cm.

3. صل الطرف الأسود لمقياس الجهد بشريحة الخارصين، وصل شريحة التحاس بطرفه الأحمر. ثم لاحظ قراءة فرق الجهد، وسجلها.

4. انزع إحدى الشريحتين المعدنيتين من الليمونة، ولاحظ ما يحدث لقراءة فرق الجهد على المقياس.

### تحليل النتائج

1. اشرح الغرض من شريحتي الخارصين والتحاس.

2. استنتاج دور الليمونة.

**استقصاء** هل تعتقد أنه يمكنك عمل بطارية من أطعمة غير الليمون؟ ضع فرضية لأنواع الأطعمة التي يمكن استعمالها في عمل بطارية، ثم ابدأ في تصميم البطارية، وطبق فرضيتك بعد موافقة معلمك عليها.

# 4-1

## الأهداف

تصف طريقة للحصول على طاقة كهربائية من تفاعل أكسدة واحتزال.

تحدد أجزاء الخلية الجلفانية، وتفسر كيفية عمل كل من هذه الأجزاء.

تحسب جهد الخلية، وتحدد تلقائية تفاعل الأكسدة والاحتزال فيها.

## الخلايا الجلفانية Voltaic Cells

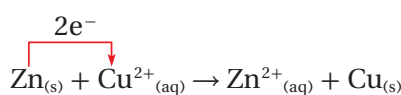
**الفكرة الرئيسية** تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصدر) منتجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاحتزال.

**الربط مع الحياة** إذا تم قص ورقة نقدية من فئة الريال نصفين. فما الذي يمكن عمله بأحد النصفين؟ لا يمكن استعماله من دون النصف الآخر. وهذا ينطبق أيضاً على الخلايا الجلفانية التي تتكون من نصفي خلية؛ إذ يجب وجودهما معاً لإنتاج الطاقة.

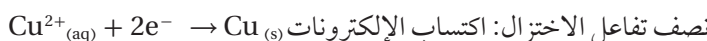
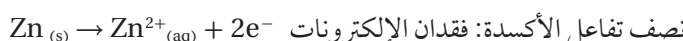
## الأكسدة والاحتزال في الكيمياء الكهربائية Redox in Electrochemistry

الكيمياء الكهربائية هي دراسة عمليات الأكسدة والاحتزال التي تتحول من خلامها الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، وبالعكس.

من المعروف أن تفاعلات الأكسدة والاحتزال جميعها تتضمن انتقال إلكترونات من المواد المتأكسدة إلى المواد المختزلة. ويوضح كل من الشكلين 4-1 و 4-2 تفاعلاً بسيطاً للأكسدة والاحتزال؛ حيث تتأكسد ذرات الخارصين لتكون أيونات الخارصين  $\text{Zn}^{2+}$ ، ويكتسب أيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  إلكترونيين اللذين فقدتهما ذرة خارصين ليكون ذرة النحاس. وتبين المعادلة الأيونية الكلية الآتية انتقال إلكترونات:



**أنصاف التفاعل** يتألف هذا التفاعل من نصفي تفاعل الأكسدة والاحتزال الآتيين:



ترى، ماذا يحدث لو فصل نصف تفاعل الأكسدة عن نصف تفاعل الاحتزال؟ وهل يمكن أن يحدث التفاعل؟ مع الأخذ في الاعتبار الشكل 4-1a الذي غُمست فيه شريحة خارصين في محلول كبريتات النحاس، وغُمست فيه شريحة النحاس في محلول كبريتات النحاس II.

## مراجعة المفردات

**الأكسدة** فقدان الذرات للإلكترونات؛ أو الزيادة في عدد التأكسد.

**الاحتزال** اكتساب الذرات للإلكترونات؛ أو النقص في عدد إلكترونات؛ أو النقص في عدد التأكسد.

## المفردات الجديدة

القنطرة الملحيّة

الخلية الكهروكيميائية

الخلية الجلفانية

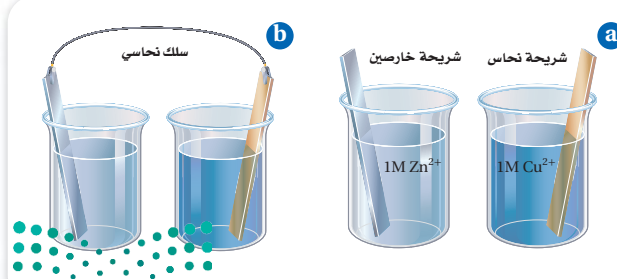
نصف الخلية

الأنود

الكاثود

جهد الاحتزال

قطب الهيدروجين القياسي



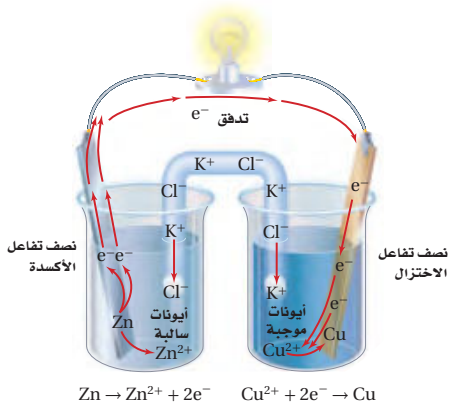
الشكل 4-1

a. غُمست شريحة خارصين في محلول 1M من كبريتات النحاس، وغُمست شريحة النحاس في محلول 1M من كبريتات النحاس.

b. تم توصيل شريحتي خارصين والنحاس بسلك كهربائي ل توفير طريق لتدفق الإلكترونات، إلا أن الطريق لم تكتمل بعد، ولا يمكن مرور الإلكترونات فيها.

#### الشكل 4-2 إضافة القنطرة الملحيّة إلى جانب

السلك تعمل على إكمال طريق التدفق؛ فتتحرّك الأيونات السالبة خلال القنطرة الملحيّة نحو الخارصين، أمّا الأيونات الموجبة فتحتتحرّك خلال القنطرة نحو النحاس.



هناك مشكلتان تمنعان حدوث تفاعل الأكسدة والاختزال: الأولى أنه لا يوجد أي طريقة لنقل الإلكترونات من ذرات الخارصين إلى أيونات النحاس، وهذه يمكن حلها بتوسيع شريحتي الخارصين والنحاس بأسلاك معدنية، كما في الشكل 4-1b؛ إذ يعمل السلك عمل مر لتدفق الإلكترونات من الخارصين إلى النحاس. أمّا الثانية فتعتمد على توضع الشرائح المعدنية في محلليها تبدأ الأكسدة عند الخارصين، في حين يبدأ الاختزال عند النحاس. إلا أن هذه التفاعلات لا تستمر؛ لأنّ أيونات الخارصين الموجبة تراكم حول قطب الخارصين خلال تأكسده، كما تراكم أيونات الكبريتات السالبة حول قطب النحاس خلال اختزاله، وهذا التراكم للأيونات يوقف أي استمرار للتفاعل. وحل هذه المشكلة تستعمل **القنطرة الملحيّة**؛ وهي مر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى، كما في الشكل 4-4. وتتكوّن من أنبوب يحتوي على محلول موصل للتيار الكهربائي (محلول إلكتروليتي) ملح ذاتي في الماء مثل KCl، ويحفظ داخل الأنابيب بواسطة جل هلامي أو أي غطاء يسمح للأيونات بالحركة من خلاله، على آلآ يخالط محلولان في الكأسين. وعندما يوضع السلك المعدني والقنطرة الملحيّة في مكانيهما يبدأ تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي، وتنتقل الإلكترونات عبر السلك من نصف تفاعل الأكسدة إلى نصف تفاعل الاختزال، في حين تنتقل الأيونات السالبة والموجبة خلال القنطرة الملحيّة. ويسمى تدفق الأجسام المشحونة التيار الكهربائي. وفي الشكل 4-4 تدفق الإلكترونات خلال السلك، وتتدفق الأيونات خلال القنطرة الملحيّة، فيكون ما يعرف بالتيار الكهربائي. وتنتج طاقة تدفق الإلكترونات لإضاءة المصايبع.

**الخلايا الكهروكيميائية** بين الشكل 4-2 نوعاً من الخلايا الكهروكيميائية يعرف بالخلايا الجلفانية. والخلية الكهروكيميائية جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لإنتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي. والخلية الجلفانية نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وقد سميت أيضاً الخلايا الفولتية نسبة إلى أليساندرو فولتا Alessandro Volta (1745-1827) العالم الفيزيائي الإيطالي الذي نسب إليه الاختراع عام 1800م، انظر الشكل 3-4.

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



## كيمياء الخلايا الجلفانية Chemistry of Voltaic Cells

تتكون الخلايا الكهروكيميائية من جزأين يطلق على كل منهما **نصف الخلية**؛ حيث يحدث فيها تفاعلات الأكسدة والاختزال المنفصلين. ويحتوي كل نصف خلية على قطب و محلول يشتمل على أيونات. ويكون القطب من مادة موصلة للتيار الكهربائي، وعادة ما تكون هذه المادة قطعة معدنية أو قطعة من الجرافيت توصل الإلكترونات من محلول نصف الخلية وإليه. ويوضح الشكل 2-4 كأس قطب النحاس التي يحدث فيها نصف تفاعل الاختزال. ويسمى التفاعل الذي يحدث في كل نصف خلية تفاعل نصف الخلية. ويسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الأكسدة **الأئود** (المصعد)، في حين يسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال **الكاಥود** (المهبط).

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

**الخلايا الجلفانية والطاقة** لأن طاقة الوضع لأي جسم ناتجة عن موضعه أو مكوناته. لذا تعد طاقة الوضع الكهربائية في الكيمياء الكهربائية مقياس كمية التيار التي يمكن توليدها من خلية جلفانية للقيام بشغل. و تستطيع الشحنة الكهربائية الانتقال بين نقطتين فقط عندما يكون هناك فرق في طاقة الوضع الكهربائية بينهما. وهاتان النقطتان في الخلايا الكهروكيميائية هما القطبان؛ حيث تدفع الإلكترونات المتكونة عند الأئود موقع التأكسد أو تتحرك نحو الكاಥود بواسطة القوة الدافعة الكهربائية التي تنشأ عن وجود فرق في طاقة الوضع الكهربائية بين القطبين، وتعرف بجهد الخلية. والفولت هو الوحدة المستعملة في قياس جهد الخلية. وفرق الجهد في الخلية الجلفانية هو إشارة إلى كمية الطاقة المتوفرة لدفع الإلكترونات من الأئود إلى الكاಥود.

انظر إلى التمثال الظاهر في الشكل 4-4، حيث تقف الأفعوانية عند قمة المنحدر لحظة قصيرة، ثم تتحرك من موقعها المرتفع نزولاً إلى أسفل؛ بسبب اختلاف طاقة الوضع للجاذبية الأرضية بين قاع المسار وقمه. وتتحدد طاقة الأفعوانية الحركية بواسطة الاختلاف في الارتفاع بين قاع المسار وقمه. وكذلك تتحدد طاقة الإلكترونات المتداقة من الأئود إلى الكاಥود في الخلايا الجلفانية بواسطة الاختلاف في طاقة الوضع الكهربائية بين القطبين. ووفقاً لمفردات تفاعل الأكسدة والاختزال يتحدد فرق جهد الخلية بمقارنة مدى الفرق في قابلية مادتي الأقطاب على اكتساب الإلكترونات؛ فكلما زاد الفرق بين القطبين زاد فرق جهد الخلية وزاد معه أيضاً جهد الخلية.



طاقة حركة طاقة وضع

**الشكل 4-4** عندما تكون الأفعوانية في قمة المسار يكون لها طاقة وضع عالية بالنسبة إلى المسار المنخفض بسبب اختلاف الارتفاع، وبالمثل يكون لخلية الكهروكيميائية طاقة وضع لإن trag تيار بسبب اختلاف قابلية الأقطاب لتحرير الإلكترونات من الأئود إلى الكاಥود.



وتسحب قوة الجاذبية هوا رياضة الغطس في الماء دائمًا للسقوط نحو وضع منخفض من الطاقة، وليس إلى أعلى؛ حيث يكون مستوى الطاقة أعلى. وعندما يقفز الغواص من فوق لوح الغوص تكون حركته إلى أسفل بصورة تلقائية، وكذلك في خالية الخارجين - النحاس وتحت الظروف القياسية، تكتسب أيونات النحاس عند الكاثود إلكترونات بسهولة أكثر من الخارجين عند الأنود، لذا يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال بتلقائية فقط عندما تتدفق الإلكترونات من الخارجين إلى النحاس.

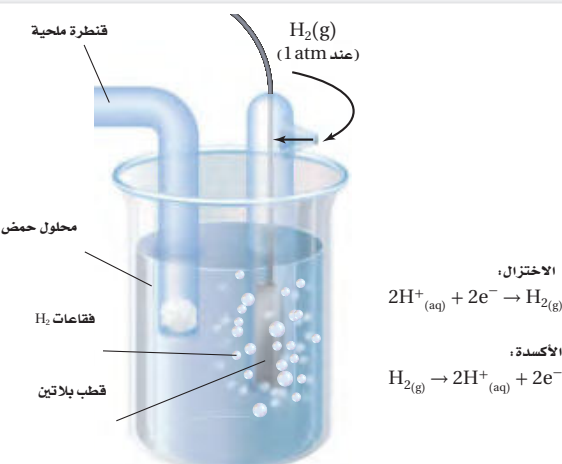
## حساب فرق الجهد في الخلية الكهروكيميائية Calculating Electrochemical Cell Potentials

من المعروف أن اكتساب الإلكترونات يسمى اختزالاً. وبناءً على هذه الحقيقة فإن مدى قابلية المادة لاكتساب الإلكترونات هو **جهد الاختزال** لهذه المادة. ولا يمكن تحديد جهد اختزال القطب بصورة مباشرة؛ وذلك لأن نصف تفاعل الاختزال لا بد أن يقترن بنصف تفاعل الأكسدة. وعند اقتران نصفي التفاعل فإن الجهد الناتج يساوي فرق الجهد لنصفي التفاعل. ويعبر عن فرق الجهد الكهربائي بين نقطتين بالفولت V.

**قطب الهيدروجين القياسي** قرر علماء الكيمياء منذ زمن بعيد أن يقيسوا جهد الاختزال لكل الأقطاب مقابل قطب واحد، فاختاروا **قطب الهيدروجين القياسي** الذي يتكون من شريحة صغيرة من البلاتين مغموسة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويتم ضخ غاز الهيدروجين  $H_2$  في محلول عند ضغط atm ودرجة حرارة  $25^\circ C$ ، وتعرف هذه الظروف بالظروف القياسية (STP)، كما في الشكل 4-5، ويكون فرق الجهد لقطب الهيدروجين القياسي، المسمى **جهد الاختزال القياسي** ( $E^\circ_{H_2}$ ) مساوياً 0.000 V، ويعمل هذا القطب بوصفه نصف تفاعل الاختزال، أو نصف تفاعل أكسدة؛ اعتماداً على نصف الخلية الموصلة به. والتفاعلان اللذان يمكن حدوثهما عند قطب الهيدروجين القياسي هما:



**الشكل 4-5** يتكون قطب الهيدروجين القياسي من قطب بلاتين يتدفق فوقه غاز الهيدروجين عند 1atm ويوضع في محلول حمضي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M. ويعرف فرق جهد الاختزال لهذا الترتيب بالقيمة 0.000 V.

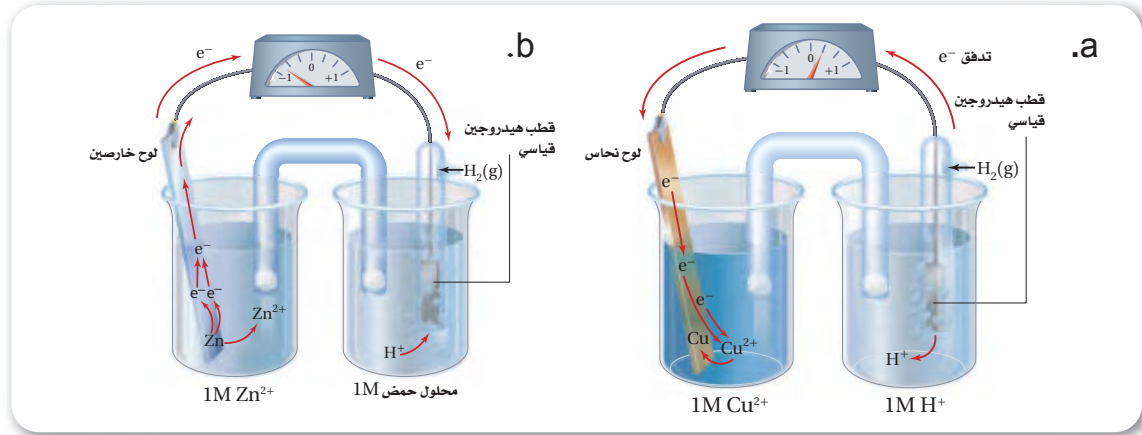


**جهود نصف الخلية** قام الكيميائيون بقياس جهود الاختزال القياسية وتسجيلها لعدد من أنصاف الخلايا. ويرتب الجدول 4-1 بعض تفاعلات نصف الخلية الشائعة تصاعدياً بحسب قيم جهود الاختزال. وقد تم الحصول على القيم في الجدول من خلال قياس الجهد عند توصيل كل نصف خلية بنصف خلية الهيدروجين القياسية. وقد كتبت التفاعلات في الجدول 4-1 جميعها في صورة تفاعلات اختزال. ومع ذلك ففي أي خلية جلقانية تحتوي دائمًا على نصفي تفاعل سيحدث نصف التفاعل الذي له جهد اختزال أقل في اتجاه عكسي، ويصبح تفاعل أكسدة؛ أي أن نصف التفاعل الذي له جهد اختزال موجب أكبر يحدث في صورة اختزال، أما نصف التفاعل الذي له جهد اختزال سالب أكبر فيحدث في صورة أكسدة. ويجب أن يقاس جهد القطب تحت الظروف القياسية، وهي غمس القطب في محلول من أيوناته تركيزه  $M$  عند  $25^{\circ}\text{C}$  و  $1\text{ atm}$ . حيث يشير الصفر فوق الترميز  $\text{E}^{\circ}$  باختصار إلى أن القياس تم تحت ظروف قياسية.

جهود الاختزال القياسية

الجدول 4-1

نصف التفاعل	$E^{\circ}$ (V)	نصف التفاعل	$E^{\circ}$ (V)
$\text{Cu}^{2+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Cu}^+$	+0.153	$\text{Li}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Li}$	-3.0401
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$	+0.3419	$\text{Ca}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Ca}$	-2.868
$\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \rightarrow 4\text{OH}^-$	+0.401	$\text{Na}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Na}$	-2.71
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{I}^-$	+0.5355	$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Mg}$	-2.372
$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}$	+0.771	$\text{Be}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Be}$	-1.847
$\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	+0.775	$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Al}$	-1.662
$\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Hg}$	+0.7973	$\text{Mn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Mn}$	-1.185
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$	+0.7996	$\text{Cr}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}$	-0.913
$\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Hg}$	+0.851	$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$	-0.8277
$2\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Hg}_2^{2+}$	+0.920	$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Zn}$	-0.7618
$\text{NO}_3^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^- \rightarrow \text{NO} + 2\text{H}_2\text{O}$	+0.957	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}$	-0.744
$\text{Br}_{2(l)} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Br}^-$	+1.066	$\text{S} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{S}^{5-}$	-0.47627
$\text{Pt}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pt}$	+1.18	$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}$	-0.447
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.229	$\text{Cd}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cd}$	-0.4030
$\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Cl}^-$	+1.35827	$\text{PbI}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb} + 2\text{I}^-$	-0.365
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Au}$	+1.498	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb} + \text{SO}_4^{5-}$	-0.3588
$\text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+ + 5\text{e}^- \rightarrow \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	+1.507	$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Co}$	-0.28
$\text{Au}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Au}$	+1.692	$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Ni}$	-0.257
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$	+1.776	$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Sn}$	-0.1375
$\text{Co}^{3+} + \text{e}^- \rightarrow \text{Co}^{2+}$	+1.92	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Pb}$	-0.1262
$\text{S}_2\text{O}_8^{5-} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{SO}_4^{5-}$	+2.010	$\text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}$	-0.037
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{F}^-$	+2.866	$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2$	0.0000

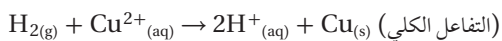
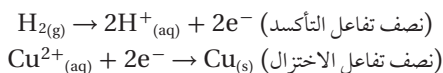


#### **الشكل 4-6**

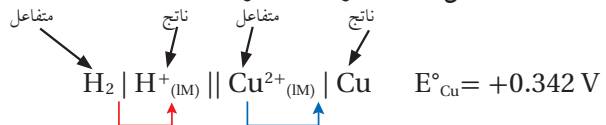
**a.** عند توصيل قطب  $Cu^{2+}$  |  $Cu$  بقطب هيدروجين تتدفق الإلكترونات نحو لوح النحاس، فتحتزل أيونات  $Cu^{2+}$  إلى ذرات  $Cu$ . وفرق الجهد لهذا التفاعل يساوي  $+0.342\text{V}$ .

**b.** وعند توصيل قطب  $Zn | Zn^{2+}$  بقطب الهيدروجين تتدفق الإلكترونات من ميتواعدة عن لوح الخارصين، فتحتاكسد ذرات الخارصين إلى أيونات  $Zn^{2+}$ . وفرق الجهد لهذا التفاعل يساوي  $-0.762\text{V}$ .

**تحديد جهد اختزال الخلية الكهروكيميائية** يمكنك استعمال الجدول ٤-١ في حساب المجهد الكهربائي لخلية جلفانية مكونة من قطب نحاس وقطب خارصين تحت الظروف القياسية. وتكون الخطوة الأولى هي تحديد جهد الاختزال القياسي لنصف خلية النحاس  $E_{Cu}$  عند توصيل قطب النحاس بقطب الهيدروجين القياسي، كما في الشكل ٤-٦a، حيث تتدفق الإلكترونات من قطب الهيدروجين إلى قطب النحاس، وتختزل أيونات النحاس إلى فلز النحاس، وتساوي قيمة  $E_{Cu}$  المقيسة بواسطة مقياس فرق المجهد (voltmeter)  $+0.342\text{ V}$ . ويشير المجهد الموجب إلى أن أيونات  $\text{Cu}^{2+}$  عند قطب النحاس تكتسب الإلكترونات بصورة أسهل من أيونات  $\text{H}^+$  عند قطب الهيدروجين القياسي؛ لذا يحدث الاختزال عند قطب النحاس، في حين تحدث الأكسدة عند قطب الهيدروجين، وتكون أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال والتفاعل الكلي كما يلي:



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

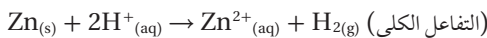
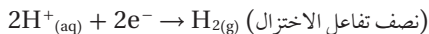
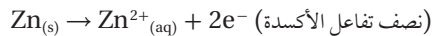


## نصف تفاعل الاختزال نصف تفاعل الأكسدة

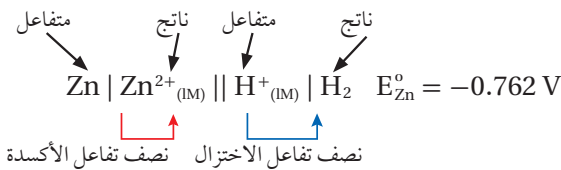
تكتب الذرات/ الأيونات (التركيز) الداخلية في عملية الأكسدة أولاً وبالترتيب الذي تظهر به في نصف تفاعل الأكسدة، ويوضع بعدهما خطان عموديان (||) يمثلان السلك والقطنطرة الملحيّة وترتبطان نصف الخلية. ثم تكتب الأيونات (التركيز)/ الذرات الداخلة في الاختزال بالترتيب نفسه. لاحظ ضرورة وضع إشارة ناتج الجمع لقيمة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



إن الخطوة الآتية هي تحديد جهد الاختزال القياسي لنصف خلية الخارجيين  $E_{Zn}^{\circ}$  عند قياس جهد اختزال الخارجيين مقابل قطب الهيدروجين القياسي تحت الظروف القياسية، كما في الشكل 4-6b؛ حيث تتدفق الإلكترونات من قطب الخارجيين إلى قطب الهيدروجين. وعند قياس قيمة  $E^{\circ}$  لنصف خلية الخارجيين بواسطة مقاييس الجهد فإنها تساوي  $-0.762\text{V}$ ، وهذا يعني أن أيونات الهيدروجين عند قطب الهيدروجين تكتسب إلكترونات أسهل من أيونات الخارجيين، لذا يكون جهد اختزال أيونات الهيدروجين أعلى من جهد اختزال أيونات الخارجيين. تذكر أن جهد الاختزال للهيدروجين تم تعدينه بالقيمة  $0.00\text{V}$ ، لذا فإن جهد اختزال قطب الخارجيين يجب أن يكون قيمة سالبة. ويمكن كتابة تفاعلي أنصاف الخلية والتفاعل الكلي على النحو الآتي:



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



أما الخطوة النهائية في حساب جهد الخلية الكهروكيميائية فتكون بجمع نصفي تفاعل النحاس والخارجيين، على أنها خلية جلفانية، وهذا يعني حساب جهد الخلية الجلفانية القياسي باستعمال المعادلة الآتية:

**معادلة جهد الخلية**

$$E_{cell}^{\circ} = E_{cathode}^{\circ} - E_{anode}^{\circ}$$

نمثل الجهد الكلي القياسي للخلية.

نمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل الاختزال.

نمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل التأكسد.

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

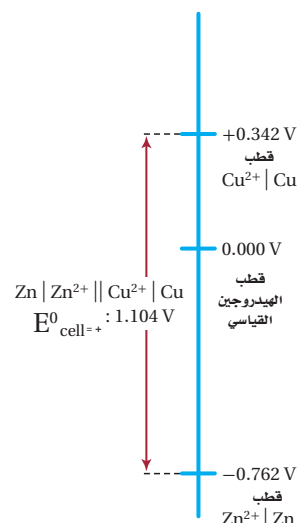
ولما كان الاختزال يحدث عند قطب النحاس، والأكسدة تحدث عند قطب الخارجيين، فإن قيم  $E^{\circ}$  يمكن تعويضها على النحو الآتي:

$$\begin{aligned} E_{cell}^{\circ} &= E_{Cu^{2+}/Cu}^{\circ} - E_{Zn^{2+}/Zn}^{\circ} \\ &= +0.342\text{ V} - (-0.762\text{ V}) \\ &= +1.104\text{ V} \end{aligned}$$

والشكل 4-7 يوضح طريقة حساب الجهد الكلي لهذه الخلية.



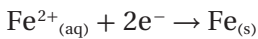
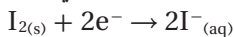
**الشكل 4-7** يوضح كيف يحسب جهد الخلية الكلي من فرق جهد الاختزال لقطبيين.



### اختبار الرسم البياني

أيهما يتأكسد أسهل من الهيدروجين: النحاس أم الخارجيين؟

**حساب جهد الخلية** تدلّ أنصاف تفاعلات الاختزال الآتية نصفٍ خليةً جلوفانيةً:



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

### ١ تحليل المسألة

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

**المطلوب**

**التفاعل الكلي للخلية = ؟**

$$? = E_{\text{cell}}^{\circ}$$

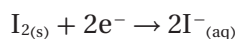
جهود الاختزال القياسية لأنصاف الخلية

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

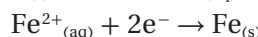
$$\text{رمز الخلية} = ?$$

### ٢ حساب المطلوب

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



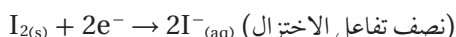
$$E_{\text{I}_2|\text{I}^-}^{\circ} = +0.536 \text{ V}$$



$$E_{\text{Fe}^{2+}|\text{Fe}}^{\circ} = -0.447 \text{ V}$$

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

أعد كتابة نصف تفاعل الحديد في الاتجاه الصحيح.



اجمع المعادلتين.



احسب جهد الخلية القياسي.

ضع معادلة جهد الخلية

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

عوض  $E_{\text{I}_2|\text{I}^-}^{\circ}$  في المعادلة العامة.

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{I}_2|\text{I}^-}^{\circ} - E_{\text{Fe}^{2+}|\text{Fe}}^{\circ}$$

عوض عن  $E_{\text{I}_2|\text{I}^-}^{\circ}$  بالقيمة  $+0.536 \text{ V}$ ، وعن  $E_{\text{Fe}^{2+}|\text{Fe}}^{\circ}$  بالقيمة  $-0.447 \text{ V}$ .

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = +0.983 \text{ V}$$

كتابة رمز الخلية.

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

واكتب بعد ذلك نصف تفاعل الاختزال عن اليمين، وافصل بين نصفي التفاعل بخطين عموديين.



### ٣ تقويم الإجابة

جهد الاختزال المحسوب معقول بالنظر إلى جهود أنصاف الخلية.

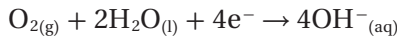
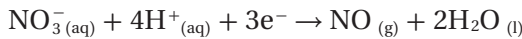


### مسائل تدريبية

اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية الكلي لكل من أزواج أنصاف التفاعلات الآتية. احسب جهد الخلية القياسي، ثم اكتب رمز الخلية. ارجع إلى قواعد وزن معادلات الأكسدة والاختزال التي درستها سابقاً.



4. تحفيز اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية، واحسب جهد الخلية القياسي لتفاعل الذي يحدث عندما يتم توصيل هذه الخلايا معاً، ثم اكتب رمز الخلية.



### استعمال جهود الاختزال القياسي

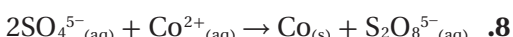
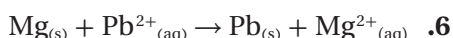
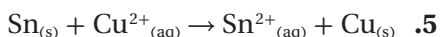
### Using Standard Reduction Potentials

توضح الأمثلة كيفية استعمال البيانات في الجدول 4-1 لحساب الجهد القياسي للخلايا الجلوفانية. والاستعمال الآخر المهم لجهود الاختزال القياسية هو تحديد هل سيكون التفاعل المقترن تحت الظروف القياسية تلقائياً؟ وكيف يمكن أن تكون جهود الاختزال القياسية مؤشراً على التلقائية؟ تتدفق الإلكترونات في الخلية الجلوفانية من نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي الأقل إلى نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي الأكبر؛ لتعطي جهداً موجباً للخلية. ولتوقع حدوث تفاعل أكسدة واحتزال معين بشكل تلقائي، اكتب التفاعل في صورة أنصاف تفاعل، وابحث عن جهد الاختزال لكل منها. واستخدم هذه القيم لحساب جهد الخلية الجلوفانية. إذا كان الجهد المحسوب موجباً فالتفاعل تلقائي، أما إذا كانت القيمة سالبة فالتفاعل غير تلقائي. لكن في حالة عكس تفاعل غير تلقائي فسيكون له جهد خلية موجب؛ وهذا يعني أن التفاعل العكسي يكون تلقائياً.

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

### مسائل تدريبية

احسب جهد الخلية لتحديد ما إذا كانت تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية تحدث بصورة تلقائية كما هي مكتوبة أم لا، واستخدم الجدول 4-1 لمساعدتك على تحديد أنصاف التفاعل الصحيحة:



9. تحفيز اكتب المعادلة، وحدد جهد الخلية الآتية باستعمال الجدول 4-1 هل العناصر تلقائي؟



## استراتيجية حل المسألة

### تحديد جهد الخلية

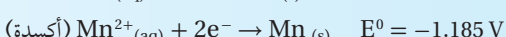
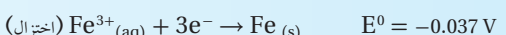
تلخص الخطوات الخمس الآتية إجراءات حساب جهد الخلية الجلفانية التي يحدث فيها تفاعل الأكسدة والاختزال بشكل تلقائي.  
افتراض أن عليك كتابة معادلة للخلية التي تتكون من أنصاف التفاعل الآتية وحساب جهدها:



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

#### 1. ابحث عن نصف التفاعل في الجدول 1-4.

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



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



## استراتيجية حل المسألة

حدّد  $E^{\circ}$  لتفاعل التأكسد والاختزال التلقائي الذي يحدث بين الماغنيسيوم والنikel.

## التفوييم 4-1

### الخلاصة

يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال في الخلية الجلفانية على أقطاب منفصلة بعضها عن بعض.

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

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

الجهد القياسي ل الخلية جلفانية هو الفرق بين جهود الاختزال لأنصاف الخلية.

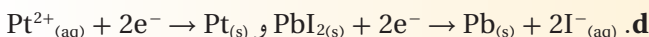
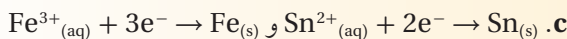
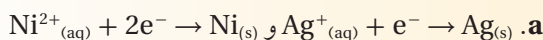
### 10. الفكرة الرئيسية

صف الظروف التي يؤدي عندها تفاعل الأكسدة

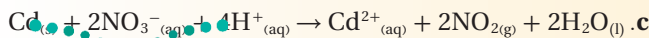
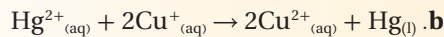
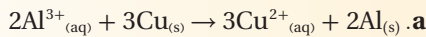
والاختزال إلى تدفق التيار الكهربائي خلال السلك.

### 11. حدد مكونات الخلية الجلفانية، وفسّر دور كل مكون في عملية تشغيل الخلية.

### 12. اكتب المعادلة الموزونة لتفاعل الخلية التلقائي الذي يحدث في الخلية التي لها أنصاف تفاعل الاختزال الآتية:



### 13. حدد الجهد القياسي للخلايا الكهروكيميائية؛ حيث تمثل كل معادلة التفاعل الكلي للخلية. وحدد أيضاً هل التفاعلات المكتوبة أدناه تلقائية أم غير تلقائية.



### 14. صمم خريطة مفاهيم للبنية 4-مبتدأ بالمصطلح " الخلية الكهروكيميائية" ، ثم أدرج جميع المصطلحات الجديدة في خريطتك.

## 4-2

### الأهداف

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

### مراجعة المفردات

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

### المفردات الجديدة

البطارية

الخلية الجافة

البطارية الأولية

البطارية الثانوية

خلية الوقود

التأكل

الجلفنة



## Batteries

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

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

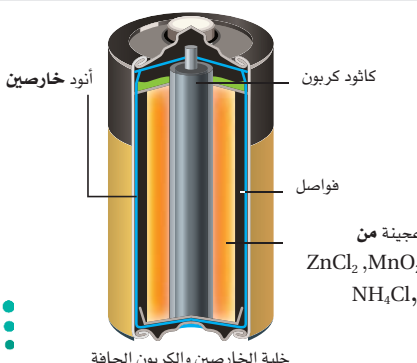
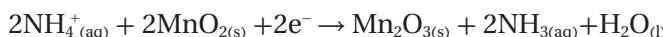
### Dry Cells

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

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

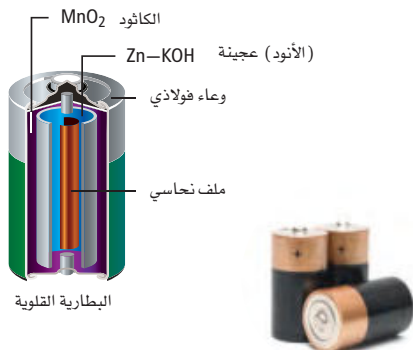


ويعمل عمود الكربون أو الجرافيت في مركز الخلية الجافة عمل الكاثود، ولكن تفاعل الاختزال لنصف الخلية يحدث داخل العجينة. ويسمى عمود الكربون في هذا النوع من الخلايا الجافة الكاثود غير الفعال؛ لأنه يتكون من مادة لا تسهم في تفاعل الأكسدة والاختزال، إلا أن القطب غير الفعال له غرض مهم في توصيل الإلكترونات. ويتم تفاعل الاختزال لنصف الخلية على النحو الآتي:

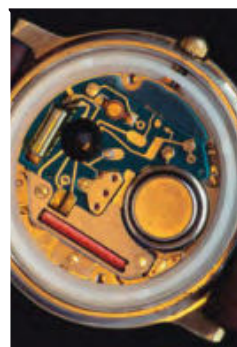
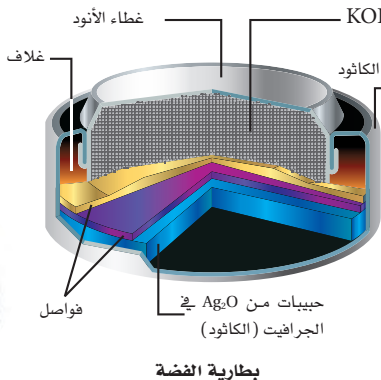


**الشكل 4-8** تكون ما يطلق عليه الخلية الجافة من عجينة رطبة يحدث فيها نصف تفاعل الاختزال، وتعمل حافظة الخارصين في خلية الخارصين والكربون عمل الأنود.





تستخدم البطارية القلوية مسحوق الخارصين كأنود

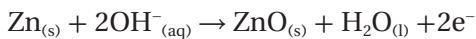


تشبه بطارية الفضة إلى حد كبير البطارية القلوية، على الرغم من أنها تظهر مختلافة وستعمل أكسيد الفضة  $\text{Ag}_2\text{O}$  في الكاثود بدلاً من أكسيد المنجنيز.

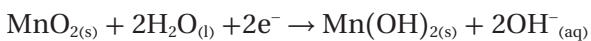
**الشكل 4-9** البطاريات القلوية  
أكثر كفاءة من خلية الخارصين والكربون الجافة، وأكثر نفعاً عند الحاجة إلى بطاريات صغيرة الحجم، أما بطاريات الفضة فهي أصغر حجماً من القلوية، وتتناسب الأجهزة الصغيرة الحجم مثل الساعات.

يوجد في خلية الخارصين والكربون الجافة فوائل رقيقة مصنوعة من مادة مسامية تحتوي على عجينة رطبة تفصلها عن أنود الخارصين. وتعمل هذه الفوائل عمل القنطرة الملحة للمساح بتحرك الأيونات، ومن ثم فإنها تشبه إلى حد كبير نموذج الخلية الجلفانية الذي درسته في القسم 1-4. وتنتج خلية الخارصين والكربون الجافة 1.5 V حتى يبدأ إنتاج الأمونيا بوصفه ناتج تفاعل الاختزال عن محلولها المائي في صورة غاز. وعندها ينخفض الجهد إلى مستوى يجعل البطارية غير نافعة.

**البطاريات القلوية** لقد حللت الخلية القلوية الجافة الأكثر كفاءة، محل خلية الخارصين والكربون الجافة في الكثير من التطبيقات كما في الشكل 4-4. ويوجد الخارصين في الخلية القلوية على هيئة مسحوق، مما يوفر مساحة سطح أكبر للتفاعل، ويخالط مع هيدروكسيد البوتاسيوم على شكل عجينة، وهي قاعدة قوية، وتوضع العجينة في علبة من الفولاذ. ويقوم محلوط من ثاني أكسيد المنجنيز وهيدروكسيد البوتاسيوم مقام الكاثود. ويمكن تمثيل تفاعل الأنود لنصف الخلية على النحو الآتي:

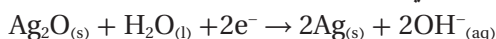


أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو:



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

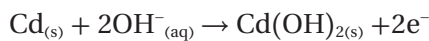
**بطاريات الفضة** بطاريات الفضة الموضحة في الشكل 4-4 أصغر حجماً، وتستعمل في تزويد الأجهزة بالطاقة، ومنها ساعات الأذن والساعات وآلات التصوير. وستعمل بطاريات الفضة تفاعل أنود نصف خلية البطاريات القلوية. أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو على النحو الآتي:



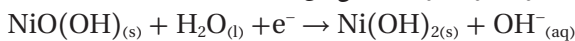
**ماذا قرأت؟** حدد أنصاف التفاعلات المشتركة التي تحدث في كل من البطاريات القلوية، وبطاريات الفضة.



**البطاريات الأولية والثانوية** تقسم البطاريات إلى نوعين اعتماداً على عملياتها الكيميائية. وتصنف خلايا الخارصين والكربون، والقلوية، والفضة على أنها بطاريات أولية. **والبطاريات الأولية** هي التي تنتج طاقة كهربائية من تفاعل الأكسدة والاختزال الذي لا يحدث بشكل عكسي بسهولة، وتصبح البطارية غير صالحة للاستعمال بعد انتهاء التفاعل. ويسمى النوع الآخر **البطاريات الثانوية**، وهي تعتمد على تفاعل الأكسدة والاختزال العكسي، لذا فإنه يمكن شحنها. بطارية السيارة والحاوسب المحمول مثلاً على هذا النوع من البطاريات التي تسمى في بعض الأحيان بطاريات التخزين. وعادة ما تكون بطاريات التخزين التي تستعمل في آلات الحلاقة وألات التصوير الرقمية بطاريات نيكل - كادميوم قابلة للشحن، وتسمى في بعض الأحيان بطاريات NiCad، كما في **الشكل 10-4**. وللحصول على الكفاءة القصوى للبطارية يصنع كل من الأنود والكافود من أشرطة دقيقة طويلة من مواد مفصولة بطبقة يمكن للأيونات أن تمر من خلالها. وتلف الأشرطة في لفائف ضيقة وتعباً داخل علبة فولاذيّة. ويتمثل تفاعل الأنود الذي يحدث عند استعمال البطارية لتوليد تيار كهربائي في أكسدة الكادميوم في وسط قاعدي:



أما تفاعل الكافود فهو اختزال النيكل من حالة تأكسد +3 إلى +2.

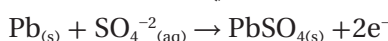


وتحدث هذه التفاعلات بشكل عكسي عند شحن البطارية.

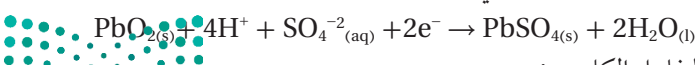
### بطاريات تخزين المركم الرصاصي الحمضية Lead-Acid Storage Battery

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

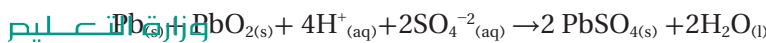
وتمثل المعادلات الآتية تفاعل الأكسدة لنصف الخلية عند الأنود؛ حيث يتآكسد الرصاص من حالة تأكسد 0.0 إلى +2 في  $\text{PbSO}_4$ .



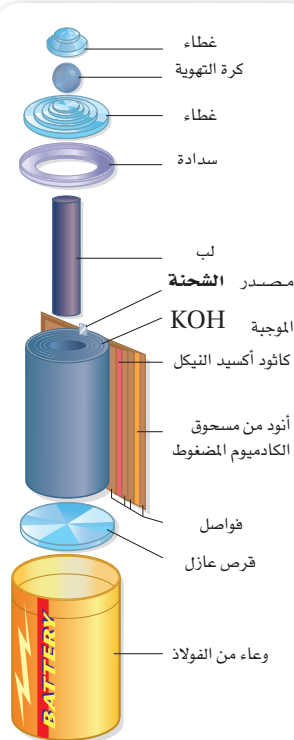
ويختلف الرصاص من حالة تأكسد +4 إلى +2 عند الكافود، ويمثل تفاعل الاختزال لنصف الخلية عند الكافود كما يلي:



لذا فإن التفاعل الكلي هو:

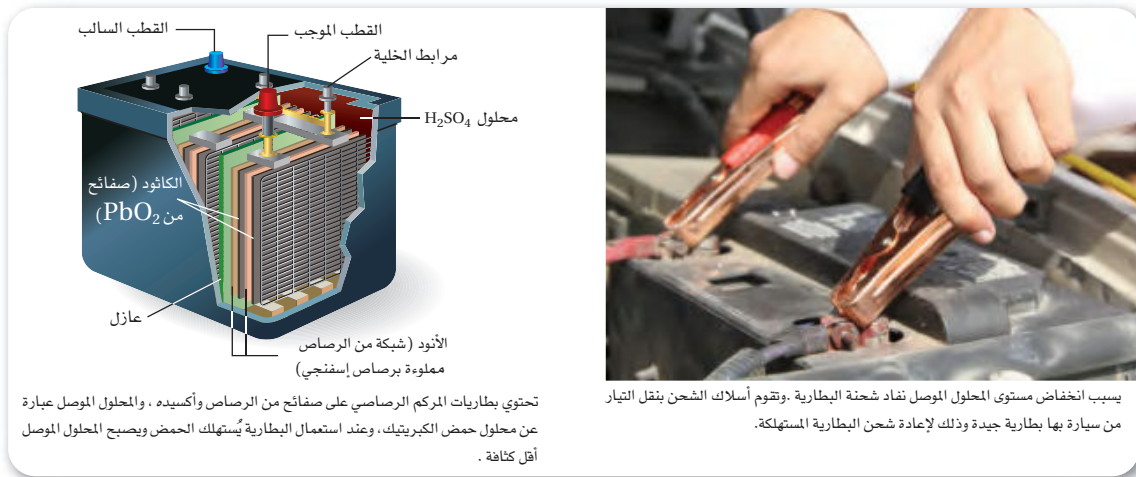


وبالنظر إلى تفاعلات نصف الخلية يمكنك ملاحظة أن كبريتات الرصاص II  $\text{PbSO}_4$



**الشكل 4-10** تزود الأدوات

والهواتف اللاسلكية عادة بالطاقة بواسطة بطاريات يمكن إعادة شحنها، ويتم إعادة شحن بطارية NiCad عند توصيلها بمصدر كهربائي يزودها بالطاقة لتدفع تفاعلاً الشحن غير التلقائي للحدث.



**الشكل 4-11** تسهيلك بطاريات المركم الرصاصي المستعملة في السيارات عند تشغيل السيارة، وتشحن عندما يعمل المحرك.

هي ناتج الأكسدة والاختزال . وكذلك فإن كلاً من  $Pb$  و  $PbO_2$  و  $PbSO_4$  مادة صلبة ، لذا تبقى في مكان تكوّنها نفسه . ولذلك تكون المواد المتفاعلة في الأماكن المطلوبة سواء أكانت البطارية في حالة استعمال أو شحن .

يعمل حمض الكبريتيك عمل محلول موصل بالبطارية ، إلا أنه يُستهلك في أثناء توليد البطارية للتيار الكهربائي ، كما توضح معادلة الخلية الكلية ذلك . ماذا يحدث عند إعادة شحن البطارية ؟ يصبح التفاعل في هذه الحالة عكسيًّا؛ ليتّبع الرصاص وأكسيد الرصاص IV وحمض الكبريتيك ، والموضع بالجزء في المعادلة  $4H^{+}_{(aq)} + 2SO_4^{2-}_{(aq)} \rightarrow H_2S + O_2$  من المعادلة الكلية للبطارية .

وتعد بطاريات تخزين المركم الرصاصي في الشكل 4-11 اختيارًا جيدًا للسيارات؛ لأنها توفر المحرك بطاقة ابتدائية عالية جدًا في البداية ، ولها زمان حفظ طويل قبل البيع ، ويعتمد عليها عند انخفاض درجات الحرارة .

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

## بطاريات الليثيوم *Lithium Batteries*

على الرغم من أن بطاريات المركم الرصاصي موثوقة بها ومناسبة للكثير من التطبيقات ، فيما زال المهندسون يطوروون بطاريات بكتلة أقل وقدرة أكبر لتزويد الأجهزة بالطاقة ؟ بدءًا من ساعة اليد إلى السيارات الكهربائية . وفي التطبيقات التي تكون فيها البطارية هي المكون الأهم ويجب تزويدها بكميات كبيرة من القدرة – كما في عملية تشغيل السيارات الكهربائية . تكون بطاريات المركم الرصاصي ثقيلة جدًا ، لذا لا تكون عملية .

ولقد كان الحل في تطوير بطارية ذات وزن خفيف ، تخزن كميات كبيرة من الطاقة بالنسبة لحجمها . لذا ركز المهندسون انتباهم على عنصر الليثيوم لسبعين ، هما: أن الليثيوم أخف فلز معروف ، وأن له أقل جهد اختزال قياسي بالنسبة إلى العناصر الفلزية الأخرى 3.04 V – كما في الجدول 4-4 . لذا تولد البطارية التي تؤكسد الليثيوم على الأنود 2.3 V تقريرًا أكثر من البطاريات المشابهة ، وتؤدي إلى تأكسد الخارجين .





تنتج بطاريات الليثيوم عادة 3 و 9 فولت، ولها عدة أحجام لتناسب الأجهزة المختلفة



تزود بطاريات الليثيوم سيارة التجربة هذه بطاقة تجعلها تسير بسرعة قصوى 320 km/h قبل أن يعاد شحنها . كما أنها تستطيع السير مسافة 320 km

قارن بين نصف تفاعل التأكسد للخارصين والليثيوم وجهود اختزالها القياسية.



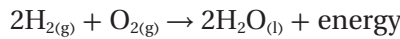
$$E^0_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}} - E^0_{\text{Li}^+/\text{Li}} = +2.28 \text{ V}$$

يمكن لبطاريات الليثيوم أن تكون أولية أو ثانوية اعتماداً على أي تفاعلات اختزال تم دمجها مع تأكسد الليثيوم. تستخدم بعض بطاريات الليثيوم مثلاً تفاعل الكاثود نفسه الذي تستعمله الخلايا الحافظة الخارصين والكريبون، وهو اختزال أكسيد المنجنيز IV إلى أكسيد المنجنيز III  $\text{Mn}_2\text{O}_3$ ، وتنتج هذه البطاريات تياراً ذا جهد يساوي 3 V مقارنة بـ 1.5 V لخلايا الخارصين والكريبون. وتستمر بطاريات الليثيوم فترة أطول من أنواع البطاريات الأخرى. ونتيجة لذلك تستعمل عادة في الساعات والحواسيب وألات التصوير للحفظ على الزمن والتاريخ والذاكرة والاستعدادات الشخصية حتى عند إطفاء الجهاز. والشكل 4-12 يوضح التطبيقات الحالية والمطورة لبطاريات الليثيوم.

**ماذا قرأت؟** ذكر ثالث مزايا لبطاريات الليثيوم.

## Fuel Cells

ينفجر الهيدروجين بقوة كبيرة عند احتراقه في الهواء، ويتيح عنه ضوء وحرارة.



فهل يمكن أن يحدث هذا التفاعل تحت ظروف مضبوطة داخل الخلية؟

**الربط الفيزياء** خلية الوقود خلية جلافية؛ حيث ينتج تأكسد الوقود طاقة كهربائية. وتحتاج خلية الوقود عن البطاريات الأخرى؛ لأنها تزود بالوقود باستمرار من مصدر خارجي. ويعتقد الكثيرون أن خلية الوقود اختراع حديث، إلا أن الخلايا الأولى عرضت عام 1839 عن طريق عالم الكيمياء الكهربائية البريطاني ولIAM جروف William Grove والذي سمي خلطيته بطارية الغاز. وقد بدأ بعض العلماء عملاً جاداً في خمسينيات القرن الماضي لتطوير خلية وقود عملية ذات كفاءة لم يتم الحصول عليها previously. وإذا كان على رواد الفضاء الطيران في سفن فضائية فإنهم يحتاجون إلى الماء للمحافظة على حياتهم في السفينة، ومصدر كهربائي موثوق به لتزويد أنظمة السفينة المختلفة

**الشكل 4-12** الصفات التي تجعل

بطاريات الليثيوم اختياراً الأمثل

للعديد من الاستعمالات هي خفة

الوزن وطول العمر والجهد العالي.

## واقع الكيمياء في الحياة

### خلايا الوقود



التقليل من التلوث تعد السيارات

من أكبر مصادر تلوث الهواء في المدن.

وقد أدى تزويد حافلات - تحت التجربة

في بعض المدن الأوروبية - بخلايا وقود

الميدروجين إلى إحداث فرق في كمية

التلوث. كما تخلو عوادم هذه الحافلات

من ثاني أكسيد الكربون أو أي من

أكسيد النيتروجين أو الكبريت. والماء

النقي هو الناتج الوحيد.

## مهن في الكيمياء

### اختصاصي الطاقة البديلة

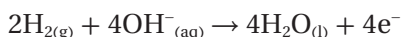
إذا كنت ترغب في اختراع أشياء جديدة وجعلها تعمل فقد تكون مهتماً بالمساعدة على تطوير مصادر طاقة لهذا العالم. يعتمد عليها بصورة متزايدة. وتتضمن هذه التقنيات الطاقة الشمسية، والرياح، والطاقة الجوفية، وطاقة التيارات المائية، واستعمال تدرج درجات الحرارة في تجمعات الماء، وغيرها.

الشكل 4-13

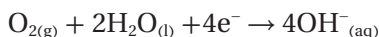
- a. يكون الهيدروجين هو الوقود. ويتم فصل نصف التفاعل بواسطة غشاء لتبادل البروتونات، حيث تتدفق الإلكترونات المفقودة من عملية الأكسدة في الدائرة الخارجية للوصول إلى موقع الاختزال، وخلال انتقالها تقوم بعمل مفید كتشغيل محرك إلكتروني. أما الناتج الجانبي لتفاعل الأكسدة والاختزال فهو الماء.
- b. يمكن لخلايا الحزمة من نوع PEM إنتاج طاقة كافية لتشغيل سيارة كهربائية.

بالكهرباء. وال الحاجتان السابقتان كلتاهم ساعدتا على تطوير خلايا وقود الهيدروجين التي تضبط عملية تأكسد الهيدروجين وتزود السفينة بالماء والكهرباء؛ إذ لا يصاحب ذلك إنتاج مواد جانبية ينبغي التخلص منها أو تخزينها على السفينة خلال الرحلة.

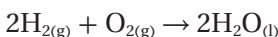
**كيف تعمل خلية الوقود؟** خلية الوقود - كما في الخلايا الجلفانية الأخرى - أنود وكاثود، وتتطلب محلولاً موصلًا؛ حتى تستطيع الأيونات الانتقال بين الأقطاب. والمحلول الموصل الشائع في خلية الوقود محلول قلوي من هيدروكسيد البوتاسيوم. وكل قطب عبارة عن وعاء أجوف، جدرانه من كربون مسامي تسمح بالاتصال بين الحجرة الداخلية والمحلول الموصل المحيط بها. ويكتب نصف تفاعل الأكسدة لخلية على الأنود على النحو الآتي:



يستعمل التفاعل أيونات الهيدروكسيد المتوافرة في محلول الموصل القلوي، ويطلق الإلكترونات على الأنود. فتتدفق الإلكترونات الناتجة عن أكسدة الهيدروجين خلال دائرة الخارجية نحو الكاثود؛ حيث يحدث نصف تفاعل الاختزال على النحو الآتي:



تحتزل الإلكترونات الأكسجين عند وجود الماء لإنتاج 4 أيونات هيدروكسيد تعمل على تعويض أيونات الهيدروكسيد المستخدمة عند الأنود. وعند جمع معادلتي نصف التفاعل تكون المعادلة الكلية هي نفس معادلة احتراق الهيدروجين في الأكسجين.



ولما كانت الخلية تزود بالوقود من مصدر خارجي فإن خلية الوقود لا تنفذ مثل سائر البطاريات؛ حيث تستمر في إنتاج الكهرباء ما دام الوقود متوفراً.

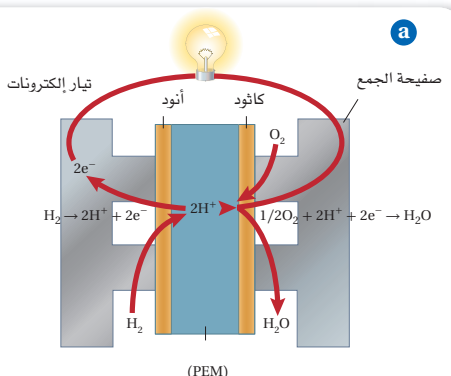
وستستخدم بعض الخلايا وقوداً غير الهيدروجين. فمثلاً يستبدل الهيدروجين بالmethan في بعض الخلايا إلا أنه قد يؤدي إلى إنتاج ثاني أكسيد الكربون كغاز الدفيئة. وستعمل خلية الوقود، كما في **الشكل 4-13**، صفيحة بلاستيكية تسمى غشاء تبادل البروتون (PEM) proton – exchange membrane، مما يستبعد الحاجة إلى محلول موصل سائل.

**ماذا قرأت؟** قارن خلية الوقود بغيرها من الخلايا الجلفانية. 

### خلية وقود



b



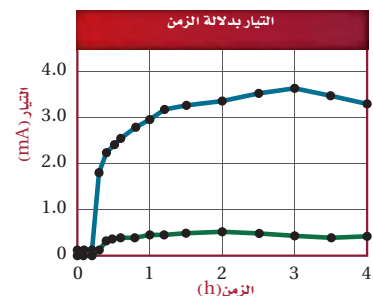
## مختبر تحليل البيانات

### تفسير الرسوم البيانية

كيف يمكنك الحصول على التيار الكهربائي من الميكروبات؟ درس العلماء استعمال الميكروبات كخلايا وقد حيوية؛ حيث تحول هذه الخلايا الطاقة الأيضية الميكروية بصورة مباشرة إلى طاقة كهربائية. ويسهل الإلكترون وسيط انتقال الإلكترونات إلى القطب. والإلكترون الوسيط عبارة عن مركب يدخل ضمن سلسلة انتقال الإلكترون للخلايا ويُسرق الإلكترونات المنتجة.

### البيانات والملاحظات

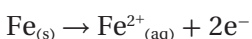
يوضح الرسم البياني التيار الناتج عن خلية وقد حيوية باستعمال إلكترون وسيط (الخط الأزرق)، ومن دون استعماله (الخط الأخضر).



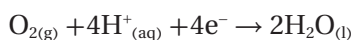
### التفكير الناقد

- استنبع الزمن التقريبي لإدخال الإلكترون وسيط.
- حدد هل أحدث إدخال الإلكترون وسيط اختلافاً في إنتاج التيار؟ فسر إجابتك.
- حل ما أعلى شدة تيار تم الحصول عليها من الخلية؟

من المعروف أن تفاعلات الأكسدة والاختزال التلقائية تحدث في الخلايا الجلفانية، كما تحدث في الطبيعة أيضاً بشكل تلقائي، ومن ذلك تآكل الحديد، المعروف بالصدأ. **التآكل** هو خسارة الفلز الناتج عن تفاعل أكسدة واختزال بين الفلز والمواد التي في البيئة. وعلى الرغم من الاعتقاد أن الصدأ ناتج عن تفاعل الحديد مع الأكسجين إلا أنه تفاعل أكثر تعقيداً. ولما كان الصدأ يحدث عند توافر كل من الماء والأكسجين، لذا فإن قطعة الحديد التي تركت معرضة للهواء والرطوبة تكون أكثر عرضة للصدأ، كما في **الشكل 4-14**، حيث يصدأ الجزء المتصل بالتربة الرطبة أولاً. ويبدأ الصدأ عند وجود شق أو كسر في سطح الحديد. ويصبح هذا الجزء أنود الخلية؛ حيث تبدأ ذرات الحديد في فقدان الإلكترونات، كما في **الشكل 4-15**.

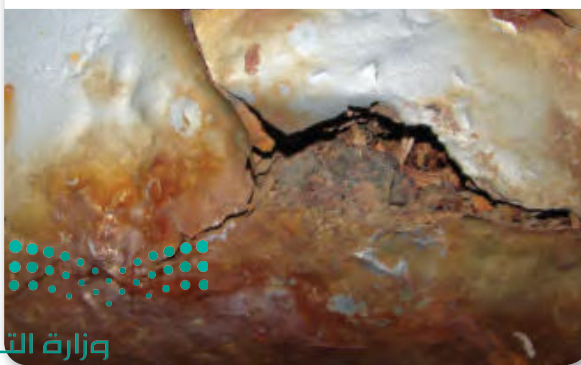


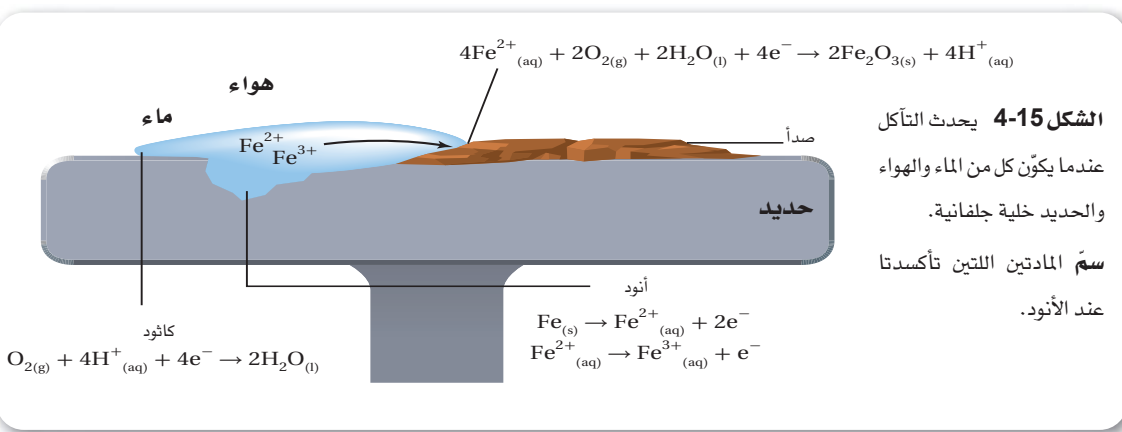
وتصبح أيونات الحديد  $\text{Fe}^{2+}$  جزءاً من محلول المائي، في حين تتحرّك الإلكترونات خلال القطعة الحديدية إلى منطقة الكاثود، فتصبح القطعة الحديدية هي الدائرة الخارجية والأنود في آن واحد. ويقع الكاثود عادة على حافة قطرة الماء، حيث يتم الاتصال بين الماء والهواء وقطعة الحديد. وهنالك تختزل الإلكترونات الأكسجين من الهواء، كما في المعادلة الآتية:



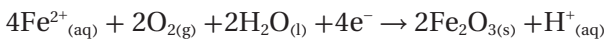
ويتم تزويد أيونات  $\text{H}^+$  على الأرجح من تكون حمض الكربونيك الناتج عن ذوبان  $\text{CO}_2$  من الماء في الماء. ثم تتأكسد أيونات

**الشكل 4-14** يتآكسد الحديد ببطء عند تركه مكشوفاً ومعرضًا للهواء والرطوبة مكوناً الصدأ ( $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ). (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)

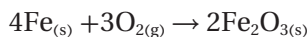




الحديد  $\text{Fe}^{2+}$  في المحلول إلى أيونات  $\text{Fe}^{3+}$  عن طريق التفاعل مع الأكسجين الذائب في الماء. وتحدد أيونات  $\text{Fe}^{3+}$  بالأكسجين لتكوين صدأ غير ذائب من  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ :



وعند جمع المعادلات الثلاث تنتهي المعادلة الكلية لتفاعل الخلية للتآكل للحديد:



والصدأ عملية بطيئة؛ لأن قطرات الماء تحتوي على كمية قليلة من الأيونات، لذا فهي محاليل موصلة غير جيدة. أما إذا كان الماء يحتوي على كمية كبيرة من الأيونات - كما في ماء البحر أو المناطق التي ترش فيها الطرق بالملح شتاءً - فإن التآكل يحدث أسرع؛ لأن الماء يصبح محلولاً موصلاً جيداً.

**منع التآكل** لما كان تآكل السيارات والجسور وال\_boats و هيأكل المباني الفولاذية والعديد من الأشياء الفلزية يكلف أكثر من 100 بليون دولار من الخسائر سنوياً في الولايات المتحدة، لذا تم ابتكار طرائق عديدة لتقليل هذا التآكل. ومن هذه الطرائق عمل غطاء من الطلاء لعزل الماء والهواء. ونظرًا لأن الطلاء يتلف مع الزمن، كالجسر الذي في

**الشكل 4-16** مثلاً، فإنه يجب إعادة طلائه مرات عديدة.



**الشكل 4-16** لما كان التآكل يسبب الكثير من الضرر، فإنه من الأهمية بمكانته إيجاد طرائق لمنع الصدأ. والطلاء أو أي غطاء حماية آخر هو أحد طرائق حماية هيأكل المباني الفولاذية من التآكل.



# تجربة

## ملاحظة التآكل

أي الفلزات ستتآكل؟

### خطوات العمل



4. اترك الكؤوس في أكثر الأماكن دفئاً خلال الليل، وافحص المسامير والمحاليل في اليوم التالي، وسجل ملاحظاتك.

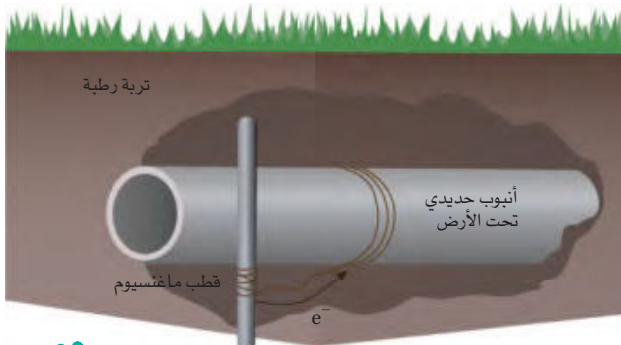
#### التحليل

1. صف الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالنحاس في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
2. صف الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالмагنيسيوم في الماء المقطر والماء المالح بعد تركها خلال الليل.
3. فسر الاختلاف بين المسامير الملفوفة بالنحاس والمسامير الملفوفة بالмагنيسيوم.

- اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
- استعمل ورق الصنفرة لتلميع سطوح أربعة مسامير حديد، وغلّف مساميرين بشريط ماغنسيوم، وغلّف مساميرين آخرين بقطع من النحاس، وتأكد من إحكام لف المسامير حتى لا تترافق.
- ضع المسامير في كؤوس منفصلة، وأضف ماء مقطرًا إلى أحد المسامير الملفوفين بالмагنيسيوم وأحد المسامير الملفوفين بالنحاس، وأضف كمية ماء كافية حتى تغمر المسامير، ثم أضف ماء مالحًا إلى الكأسين الآخرين، وسجل ملاحظاتك عن المسامير في كل كأس.

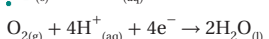
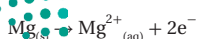
لما كانت هيأكل السفن تتصل بصورة دائمة بالماء المالح، لذا فإن منع التآكل شيء ضروري. وعلى الرغم من إمكانية طلاء الهيكل إلا أن هناك طريقة أخرى تستعمل في تقليل التآكل؛ حيث توصل كتل من الفلز مثل الماغنيسيوم أو الألومنيوم أو التيتانيوم بالهيكل الفولاذي، فتتأكسد هذه الكتل أسهل من الحديد، وتصبح الأنود في خلية التآكل، في حين يبقى حديد الهيكل دون تآكل أو أكسدة. وتستعمل التقنية نفسها في حماية أنابيب الحديد المدفونة في الأرض؛ حيث يلف الماغنيسيوم بواسطة أسلاك لأنابيب، فيتآكل الماغنيسيوم بدلاً من الأنابيب، كما في الشكل 4-17.

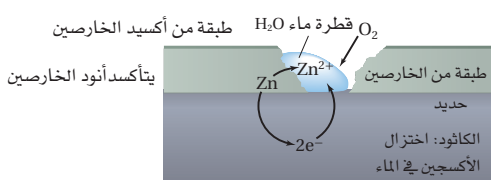
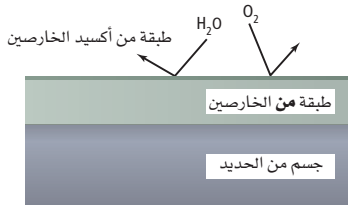
**الشكل 4-17** يستعمل الماغنيسيوم أو أي فلز نشط آخر لمنع التآكل؛ إذ يتآكسد الماغنيسيوم الملفوف حول الأنابيب الحديد المدفونة في الأرض أولاً، مما يساعد على منع تآكل الأنابيب.



الأكسدة :

الاختزال :





تعزز طبقة الخارصين الحديد عن الماء والهواء عن طريق تكوين حاجز من أكسيد الخارصين يصد الماء والأكسجين.

إذا تشقت طبقة الخارصين يصبح الخارصين هو الأنود، المضخ: حيث يتآكسد غطاء الخارصين بدلاً من الحديد

**الشكل 4-18** تساعد الجلفنة على منع التآكل بطرفيتين.

والطريقة الأخرى لمنع التآكل هي **الجلفنة**; إذ يتم بها تغليف الحديد بفلز أكثر مقاومة للتآكسد. وكمثال على ذلك يتم تغليف الحديد بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية بمصهور الخارصين، وإما بطلاء الجسم بالخارصين كهربائياً. وعلى الرغم من أن الخارصين يتآكسد أسهل من الحديد إلا أنه أحد العناصر التي تحمي نفسها، وتتضمن الألومنيوم والكروم. فعند تعرضها للهواء يتآكسد سطحها مكوناً طبقة رقيقة من أكسيد الفلز تحمي الفلز من التآكسد مرة أخرى.

وتحمي الجلفنة الحديد بطرفيتين ما دامت طبقة الخارصين سليمة؛ إذ لا تتمكن الماء والهواء من الوصول إلى سطح الحديد. ولكن عند تشقق طبقة الخارصين فإنه يقوم بحماية الحديد من التآكل السريع بأن يصبح الخارصين أنود الخلية الجلفانية المتكونة ملامسة الهواء والماء للحديد والخارصين في الوقت نفسه. ويوضح الشكل 4-18 كيف تعمل طرفيتا الحماية من التآكل.

## التقويم 4-2

### الخلاصة

- تستخدم البطاريات الأولية مرة واحدة فقط، ولكن يمكن شحن البطاريات الثانية.
- تُزود البطارية عند شحنها بطاقة كهربائية تعكس اتجاه تفاعل البطارية التلقائي.
- خلايا الوقود بطاريات تكون فيها المادة المتآكسدة وقوداً من مصدر خارجي.
- طرائق الحماية من التآكل هي: الطلاء، أو التغليف بفلز آخر، أو استعمال أنود مضخ.

15. **الكرة** حدد ما الذي يتآكسد؟ وما الذي يختزل في بطارية الخلية الحافظة الخارصين والكريبون؟ وما الخواص التي تجعل الخلية الحافظة القلووية أكثر تطوراً من أنواع البطاريات الحافظة الأقدم؟
16. فسر ماذا يحدث عند إعادة شحن البطارية؟
17. صف أنساق التفاعل التي تحدث في خلية وقود الهيدروجين، واتكتب معادلة التفاعل الكلية.
18. صف عمل أنود عندما يستخدم قطباً مضخجاً. وفيما يتشاربه عمله مع الجلفنة؟
19. فسر لماذا يعد الليثيوم اختياراً جيداً ليكون أنوداً للبطارية؟
20. احسب باستعمال بيانات الجدول 4-4 جهد خلية وقود الهيدروجين - الأكسجين الموضحة في صفحة 138.
21. صمم تجربة استخدم معرفتك بالأحاسين في ابتكر طريقة لتحديد ما إذا كان المركم الرصاصي مشحوناً بصورة كاملة أم أن شحنته لم يبلغ.

## ٤-٣

### الأهداف

تصف كيف يمكن عكس تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي في الخلية الكهروكيميائية.

قارن التفاعلات المرتبطة بالتحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم بالتفاعل المرتبط بالتحليل الكهربائي لماء البحر.

تناقش أهمية التحليل الكهربائي في عملية صهر الفلزات وتنقيتها.

### مراجعة المفردات

**تفاعل الأكسدة والاختزال**  
التفاعل الذي يتضمن فقد واكتساب الإلكترونات.

### المفردات الجديدة

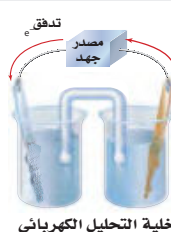
التحليل الكهربائي  
خلية التحليل الكهربائي

**الفكرة الرئيسية** يؤدي وجود مصدر قيام كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلية الكهروكيميائية.

**الربط مع الحياة** لا يتطلب الهبوط بالدرجة المواتية إلى أسفل التل بذل أي جهد؛ لأنها تربط بفعل الجاذبية. ولكن الأمر مختلف عند الصعود إلى أعلى التل؛ إذ عليك بذل طاقة كبيرة لقيادة الدرجة.

### عكس تفاعلات الأكسدة والاختزال Reversing Redox Reactions

عندما تولّد بطاريةً تياراً كهربائياً تتدفق الإلكترونات الناتجة عند الأنود من خلال الدائرة الخارجية إلى الكاثود؛ حيث تستعمل في تفاعل الاختزال. والبطاريات الثانوية نوع من البطاريات يمكن إعادة شحنها عن طريق تمرير تيار كهربائي من خلالها في الاتجاه المعاكس. ولمساعدتك على فهم العملية ادرس الخلية الكهروكيميائية في الشكل ٤-١٩، حيث تحتوي الكؤوس التي في الجهة اليسرى على قطعة خارصين في محلول أيونات الخارصين، في حين تحتوي الكؤوس التي في الجهة اليمنى على قطعة نحاس في محلول أيونات النحاس. وتزود إحدى الخلية الكهروكيميائية المصباح بالكهرباء لإضاءته عن طريق تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وتتدفق الإلكترونات تلقائياً من جهة النحاس مولدة تياراً كهربائياً. ويستمر التفاعل حتى تستهلك قطعة الخارصين أو تندى أيونات النحاس، وعندئذ يتوقف التفاعل. إلا أنه يمكن تجديد الخلية إذا تم تزويدها بتيار في الاتجاه المعاكس باستعمال مصدر طاقة خارجي، وهو مطلوب، لأن التفاعل في الاتجاه العكسي غير تلقائي. وإذا تم تزويد الخلية بطاقة خارجية لفترة زمنية كافية فسوف تعود البطارية إلى قوتها الأصلية تقريباً. وسيتم استعمال الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي التحليل الكهربائي. وتسمى الخلية الكهروكيميائية التي يحدث فيها تحليل كهربائي **خلية التحليل الكهربائي**. فعند إعادة شحن بطارية ثانوية مثلاً فإنها تعمل عمل خلية تحليل كهربائي.



**الشكل ٤-١٩** يمكن أن تكون خلية الخارصين والنحاس الكهروكيميائية خلية جلخانية أو خلية تحليل كهربائي.

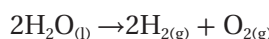
**استنتاج** أي الفلزين يتأكسد، وأيهما يختزل في كل من الخلتين؟

عندما يتم تزويد الخلية بطاقة خارجية ينعكس تدفق الإلكترونات ويدفع التفاعل غير التلقائي، الذي يستعيد الوضع الأصلي للخلية.

## تطبيقات التحليل الكهربائي

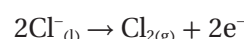
### Applications of Electrolysis

تقوم الخلايا الجلفانية بتحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية نتيجة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي. وتعمل خلايا التحليل الكهربائي على عكس ذلك؛ حيث تستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي. ومن الأمثلة الشائعة التحليل الكهربائي للبماء؛ حيث يعد هذا التفاعل عكس احتراق الهيدروجين في خلية الوقود:

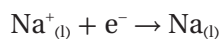


والتحليل الكهربائي للبماء هو إحدى طرائق إنتاج الهيدروجين لاستعمالات تجارية.

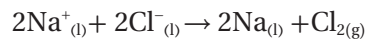
**التحليل الكهربائي لمصهور NaCl** لما كان التحليل الكهربائي يستطع تحليل الماء إلى عناصره، لذا فإنه يمكنه أيضًا أن يحلل مصهور كلوريد الصوديوم إلى فلز الصوديوم وغاز الكلور. وتحدث هذه العملية في حجرة خاصة تعرف بخلية داون Down's cell ، كما في الشكل 40-20؛ حيث يتكون الموصل في الخلية من مصهور كلوريد الصوديوم نفسه. تذكر أن المركبات الأيونية يمكنها توصيل التيار الكهربائي فقط عندما تكون أيوناتها حرة الحركة، وذلك عند ذوبانها في الماء أو انصهارها. يتآكسد أيون الكلوريد عند الأنود إلى غاز الكلور  $\text{Cl}_2$ :



أما عند الكاثود فتحتزل أيونات الصوديوم إلى فلز الصوديوم:



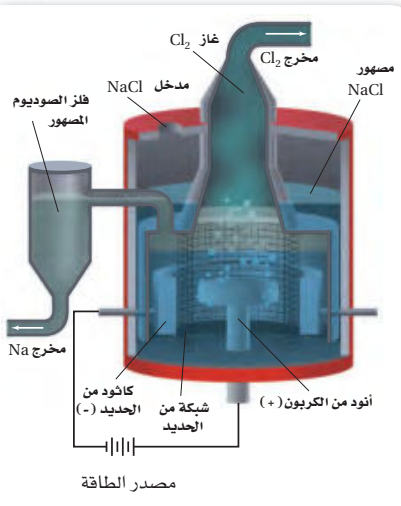
ويكون التفاعل الكلي للخلية كما يلي



ويمكن تقدير أهمية خلية داون بصورة ممتازة اعتمادًا على أهمية الدور الذي يؤديه كل من الصوديوم والكلور في حياة كل فرد؛ إذ يستعمل الكلور في جميع أنحاء العالم في تنقية المياه لأغراض الشرب والسباحة. وتحتوي الكثير من منتجات التنظيف التي نستعملها - وخصوصًا الميضرات المنزليّة - على مركبات الكلور. كما تُتَّخَذ مركبات الكلور وسيلة لمعالجة الكثير من المنتجات، ومنها الورق والبلاستيك ومبيدات الحشرات والقماش والأصباغ والطلاء التي تحتوي على الكلور أو استعمل في إنتاجها.

ويستعمل الصوديوم في حالته النقيّة مبردًا في المفاعلات النووية، وفي مصابيح الصوديوم الغازية المستعملة في الإضاءة الخارجية. أما في مركباته الأيونية في عليك إلا النظر في قائمة محتويات المنتجات المستهلكة لتجد مدى تنوع أملاح الصوديوم في المنتجات التي نستخدمها ونأكلها.

**ماذا قرأت؟** فسر لماذا يجب أن يكون كلوريد الصوديوم مصهورًا في خلية داون؟



**الشكل 40-20** في خلية داون، تستخدم الإلكترونات التي يوفرها المولد لاختزال أيونات الصوديوم وعند انتزاع الإلكترونات من الأنود تتأكسد أيونات الكلوريد إلى غاز الكلور.

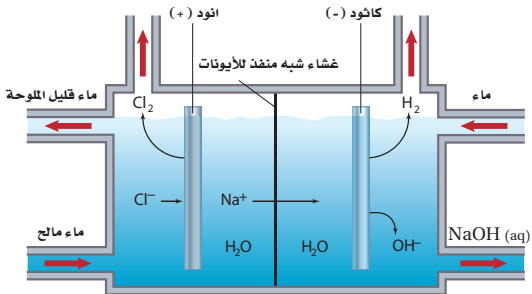
**المطبوعات**

ضمّن مطويتك معلومات من هذا القسم.

عملية تحليل الماء كهربائيًا

أرجع إلى دليل التجارب العملية على منصة عن الإنثراشية





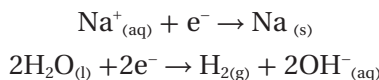
تقوم بعض الصناعات على استعمال غاز الهيدروجين والكلور و محلول هيدروكسيد الصوديوم التي تنتج عن التحليل الكهربائي لماء البحر.



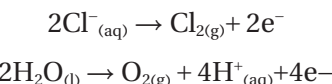
يسُتَعْمَلُ الْكُلُورُ فِي صَنَاعَةِ بُوليَّمِرِ كُلُورِيدِ الْفِينِيلِ الَّذِي يُسَعَّمُ فِي صَنَاعَةِ الْأَبَابِيبِ.

**الشكل 4-21** لا ينتج الصوديوم عن التحليل الكهربائي لماء البحر؛ لأن جزيئات الماء لديها ميل للاختزال أكثر من الصوديوم.

**التحليل الكهربائي لماء البحر** يتم تحليل ماء البحر - وهو محلول مائي لكلوريد الصوديوم - بواسطة التحليل الكهربائي أيضاً، ويوضح الشكل 4-21 خلية تحليل كهربائي نموذجية، ونواتج التحليل الكهربائي؛ حيث يوجد احتمال لحدوث تفاعلين عند الكاثود، هما: اختزال أيونات الصوديوم، أو الهيدروجين في جزيئات الماء.



إلا أن اختزال أيونات الصوديوم  $\text{Na}^+$  لا يحدث؛ بسبب أن اختزال أيونات الهيدروجين في الماء أسهل حدوثاً، ومن ثم يتم الاختزال التفضيلي. وكذلك هناك احتمال لحدوث تفاعلين عند الأئنود، هنا تأكسد أيونات الكلوريد، أو تأكسد الأكسجين في جزيئات الماء.



إلا أن تأكسد أيونات الأكسجين لا يحدث؛ بسبب أن تأكسد أيونات الكلوريد أسهل حدوثاً، لذلك يحدث تفاعل الأكسدة للكلور في جزيئات الماء. أما التفاعل الكلي للخلية فهو على النحو الآتي:



وتكون النواتج الثلاثة جمعها مواد ذات أهمية تجارية.

**ماذا قرأت؟** حدد المواد التي تأكسدت والتي اختزلت في التحليل الكهربائي لماء البحر.

**إنتاج الألومنيوم** كان فلز الألومنيوم حتى أواخر القرن التاسع عشر ذات قيمة أكبر من الذهب، إذ لم يكن أحد يعرف كيف يُنْتَقَ بكميات كبيرة. قام تشارلز مارتن هول Charles Martin Hall وهو في سن 22 عاماً (1863-1914) عام 1886م بتطوير عملية إنتاج الألومنيوم بالتحليل الكهربائي؛ حيث استعمل الكير (آلة الحداد) في الحصول على الحرارة، والبطاريات المتزلاية في الحصول على الكهرباء، وأخذ من المقلة أقطاباً. وفي الوقت نفسه اكتشف أحد طلبة لوتشاتلييه Lechatelier وهو هيروليت T.Heroult البالغ من العمر

22 عاماً أيضاً (1914-1863م) العملية هول-هيروليت.

الفردات.....

الاستعمال العلمي مقابل

الاستعمال الشائع

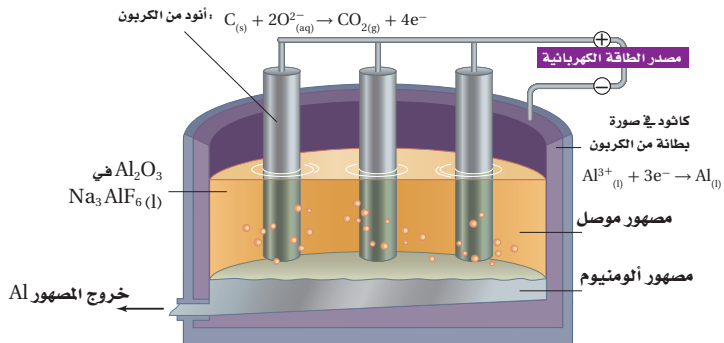
**يخترزل Reduce:**

الاستعمال العلمي: تقليل عدد التأكسد بإضافة إلكترونات. يخترزل الخارصين أيونات النحاس II إلى ذرات النحاس بفقدان إلكترونين.

الاستعمال الشائع: تقليل الحجم أو الكمية أو البعد أو العدد.....



يُوفر كل طن يعاد تدويره من الألومنيوم كميات كبيرة من الطاقة الكهربائية التي تستعمل في إنتاج ألومنيوم جديد من خاماته.

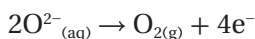


**الشكل 4-22** تتم عملية هول - هيرولييت عند درجة  $1000^{\circ}C$  في مصهر مشابه لهذا . ويستعمل الجرافيت أنواداً وكاثوداً . وتقى إضافة الألومنيوم المعد تدويره إلى الخلية مع الألومنيوم لتساعد على خفض درجة الانصهار .

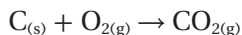
وهي موضحة في الشكل 4-22 . يتم الحصول على فلز الألومنيوم في النموذج الحديث لطريقة هول - هيرولييت من التحليل الكهربائي لأكسيد الألومنيوم المستخلص من خام البوكسيت  $Al_2O_3 \cdot 2H_2O$ ، حيث يذوب أكسيد الألومنيوم عند  $1000^{\circ}C$  في مصهر الكريولييت الصناعي  $Na_3AlF_6$  الذي يعد مركباً آخر للألومنيوم؛ حيث تُعطي الخلية من الداخل بطبيعة من الجرافيت لتعمل عمل كاثود للتفاعل، كما في الشكل 4-22 . وهنالك مجموعة أخرى من أصباغ الجرافيت تُغمس في المصهور وتعمل عمل الأنود، ومن ثم يحدث التفاعل الآتي عند الكاثود:



يستقر الألومنيوم المصهور في قاع الخلية، ويُسحب بصورة دورية. وتتأكسد أيونات الأكسيد عند الأنود في نصف التفاعل الآتي:



لما كانت درجات الحرارة عالية، لذا فإن الأكسجين الناتج يتفاعل مع كربون الأنود لتكوين ثاني أكسيد الكربون:



تستخدم عملية هول - هيرولييت كميات ضخمة من الطاقة الكهربائية؛ لذا يتم إنتاج الألومنيوم في مصانع قريبة من محطات طاقة كهربائية، حيث تقل تكلفة الطاقة الكهربائية. والكمية الهائلة من الكهرباء التي يتطلبها إنتاج الألومنيوم من الخام هي السبب الأولى لإعادة تدوير الألومنيوم، الذي كان قد حلّ كهربائياً من قبل، لذا فالطاقة الوحيدة الالزمة لجعله قابلاً للاستعمال هي الحرارة التي يتطلبها صهره في الفرن.

**ماذا قرأت؟** فسر يجب استبدال قضبان الجرافيت (الأنود) باستمرار.

**تنقية الخامات** يستعمل التحليل الكهربائي أيضاً في تنقية الفلزات، ومنها النحاس. ويستخرج معظم النحاس على شكل خامات الكالكوبيرait  $CuFeS_2$  والكالكوسايت  $Cu_2S$  والملاكيات  $Cu_2CO_3(OH)_2$ . وتعد الكبريتيدات أكثر توافراً، وتنتج فلز النحاس عند تسخينها بقوّة في وجود الأكسجين.



ويختوي النحاس المستخلص من هذه العملية على الكثير من الشوائب، ومن ثم يلزم تقييته. لذا يصب مصهور النحاس في قوالب كبيرة وسميكه تستعمل مصاعد في خلية تحليل كهربائي تحتوي على محلول كبريتات النحاس II. أما كاثود الخلية فهو شريحة رقيقة من النحاس النقى. وتتأكسد ذرات النحاس غير النقى على الأنود خلال مرور التيار الكهربائى في الخلية إلى أيونات النحاس II. وتنقل أيونات النحاس خلال محلول إلى الكاثود؛ حيث يتم اختزانتها إلى ذرات النحاس مرة أخرى، وتصبح هذه الذرات جزءاً من الكاثود، في حين تترسب الشوائب في قاع الخلية.

**الطلاء بالكهرباء** يمكن طلاء الأشياء كهربائياً بفلز مثل الفضة بطريقة تشبه طريقة تقيية النحاس؛ حيث يوصل الجسم المراد طلاوه بالفضة بـكاثود خلية تحليل كهربائي، ويكون الأنود عبارة عن قطعة فضة نقية، كما في الشكل 4-23، فتتأكسد الفضة عند الأنود إلى أيونات الفضة عند انتزاع الإلكترونات منها بواسطة مصدر الطاقة. وتحتل عنده الكاثود أيونات الفضة إلى فلز الفضة بواسطة إلكترونات من مصدر الطاقة الخارجي، فتكون الفضة طبقة رقيقة تغلف الجسم. لذا يجب مراقبة شدة التيار المار في الخلية والتحكم فيها للحصول على طبقة تغليف فلزية ناعمة ومتساوية.

وستعمل فلزات أخرى للطلاء الكهربائي. ولعل المجوهرات المطلية بالذهب تكون مألفة لديك، وقد تُعجب بسيارة طليت أجزاؤها الفولاذية - مثل ماصات الصدمات - لتكون مقاومة للتناكل؛ حيث تطلى بالنيكل أولاً ثم بالكريوم.



**الشكل 4-23** هناك حاجة إلى الطاقة لتأكسد الفضة على الأنود واحتزتها على الكاثود. وفي خلية التحليل الكهربائي المستعملة للطلاء بالفضة، يوضع الجسم أو الشيء المراد طلاوه على الكاثود؛ حيث يتم انتزاع أيونات الفضة في محلول إلى ذرات الفضة، وتترسب على الجسم.

## التقويم 4-3

### الخلاصة

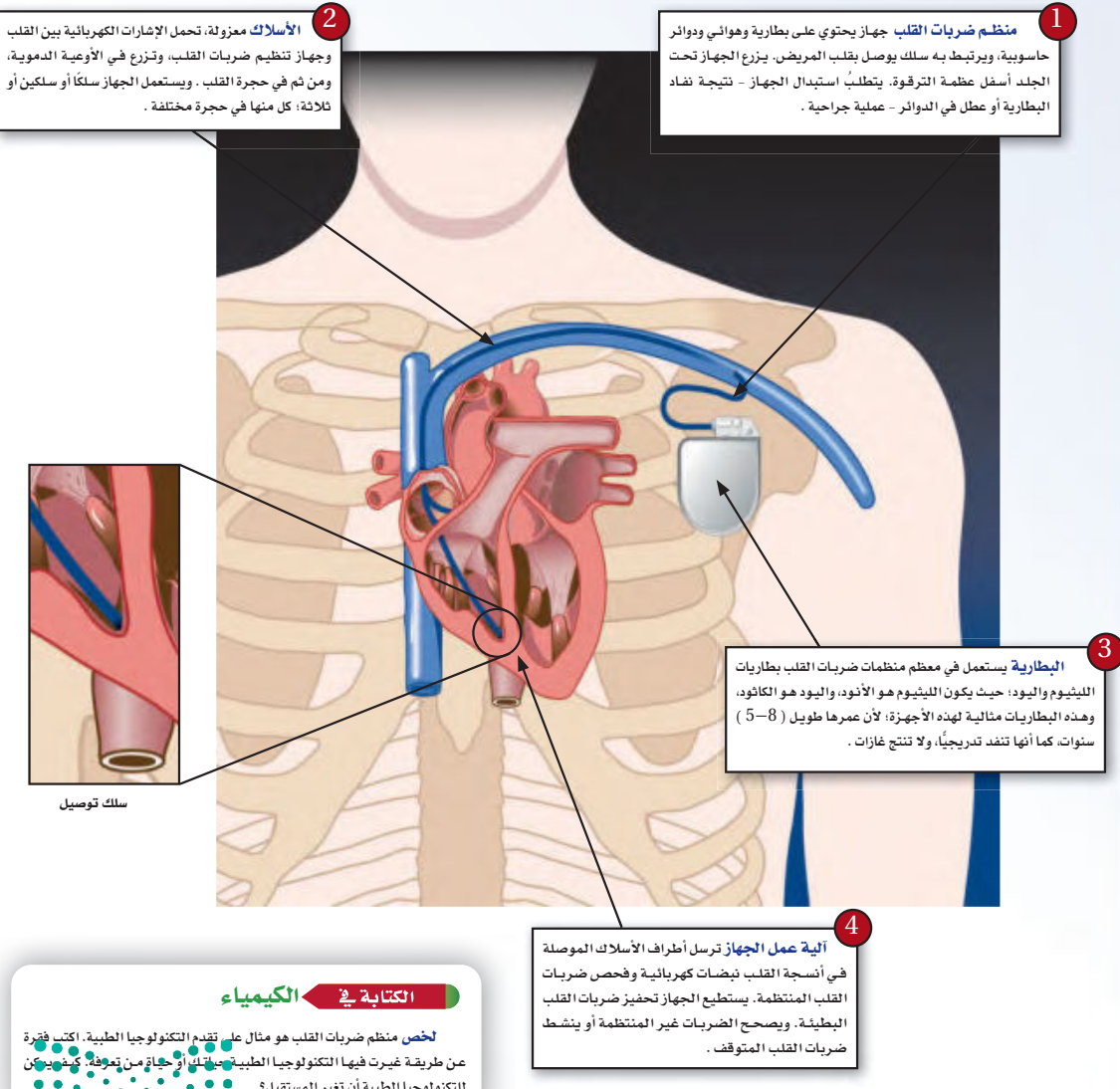
- يسبب مصدر خارجي للطاقة في خلية التحليل الكهربائي حدوث تفاعل أكسدة واحتزال غير تلقائي.
- يتُسْجِّل التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم وغاز الكلور، في حين يُنْتَج التحليل الكهربائي لماء البحر غاز الكلور والميدروجين وهيدروكسيد الصوديوم.
- يتم تقيية الفلزات ومنها النحاس في خلايا التحليل الكهربائي.
- يستعمل التحليل الكهربائي في طلاء الأشياء والأجسام وإنتاج الألومنيوم النقى من خامه.

22. **الفكرة** » **الرئيسية** عَرَفَ التحليل الكهربائي، واربطه مع تلقائية تفاعل الأكسدة والاحتزال.
23. فَسَرَ اختلاف نواتج التحليل الكهربائي لكل من مصهور كلوريد الصوديوم وماء البحر.
24. صَفَ كيف تتم تقيية النحاس المستخرج من مصهور خامه بالتحليل الكهربائي؟
25. فَسَرَ أهمية إعادة تدوير الألومنيوم، بالرجوع إلى عملية هول-هيروليت.
26. صَفَ الأنود والكاثود في خلية تحويل كهربائي يستعمل فيها الذهب لطلاء الأشياء والأجسام.
27. فَسَرَ لماذا يحتاج إنتاج كيلوجرام واحد من أيونات الفضة بواسطة التحليل الكهربائي إلى طاقة كهربائية أقل من إنتاج كيلوجرام واحد من أيونات الألومنيوم؟
28. احسب جهد خلية داون باستعمال الجدول 4-1، وهل يجب أن يكون هذا الجهد موجباً أو سالباً؟
29. لُخص اكتب فقرة تتعلق بكل هدف من الأهداف الثلاثة للقسم 3-4 بلغتك الخاصة.

# كيف تعمل الأشياء؟

## منظم ضربات القلب: The Pacemaker

يتكون القلب من أنسجة عضلية تنبض وتتيسط باستمرار، ويتيح هذا الخلقان عن نبضات كهربائية تتحرك على طول مسارات تخلل القلب. وتولد مجموعة من الخلايا المتخصصة في الجدار العلوي من الأذين الأيمن للقلب - الحجرة العلوية - نبضات كهربائية، وإذا فشلت هذه الخلايا في العمل أو تعطلت طرائق النبضات الكهربائية فإن القلب لا يخفق بصورة طبيعية. ومنظم ضربات القلب جهاز كهربائي يراقب ضربات القلب غير الاعتيادية ويصححها. فكيف يعمل هذا الجهاز؟



# مختبر الكيمياء

## قياس جهد الخلية الجلفانية

وإذا حصلت على قراءة مقياس فرق الجهد بالسالب فاعكس التوصيل.

5. سجل في جدول البيانات أي الفلزات أنود، وأيها كانتو في كل خلية. فالطرف الأسود لمقياس فرق الجهد يوصل بالأأنود، في حين يصل الطرف الأحمر لمقياس فرق الجهد بالكافود.

6. سجل فرق الجهد لكل خلية.

7. التنظيف والتخلص من النفايات استعمل الملاقط لإزالة القطع الفلزية من طبق التفاعلات، ونظفها بورق الزجاج أو الصوف، ثم اغسلها بالماء.

### التحليل والاستنتاج

1. طبق اكتب في جدول البيانات معادلات أنصاف التفاعل التي تحدث عند الأنود والكافود في كل خلية جلفانية، ثم ابحث عن جهود أنصاف التفاعل في الجدول 1-4، وسجلها في الجدول.

2. احسب الجهد النظري لكل خلية جلفانية وسجله.

3. توقع ترتيب الفلزات، بدءاً من أكثرها نشاطاً إلى أقلها، اعتماداً على بياناتك.

4. تحليل الخطأ احسب النسبة المئوية للخطأ، ولماذا تكون هذه النسبة مرتفعة في بعض الخلايا ومنخفضة في بعضها الآخر؟

### الاستقصاء

صمم تجربة لتقليل النسبة المئوية للخطأ التي نوقشت في السؤال 4.



**الخلفية النظرية** عند توصيل نصفين خلية يتخرج فرق جهد يمكن قياسه بالفولتمتر.

**السؤال** كيف يقارن الجهد المقياس بالجهد المحسوب للخلية الجلفانية؟

### المواد والأدوات الازمة

- قطع فلزية من النحاس والألومنيوم والخارصين والماغنيسيوم قياسها (فولتمتر)  $0.6\text{ cm} \times 1.3\text{ cm}$
- 1M نترات البوتاسيوم
- ملاقط
- صوف أو ورق زجاج
- جدول جهود الاختزال القياسي
- طبق تفاعلات بلاستيكي ذو 24 فجوة
- 1M نترات الألومنيوم
- 1M نترات الخارصين
- 1M نترات الماغنيسيوم
- 1M نترات النحاس II



### خطوات العمل

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
2. خطّط كيف تقوم بترتيب الخلايا الجلفانية باستعمال مجموعة الفلزات الأربع في طبق التفاعلات البلاستيكي (24 فجوة). دع معلمك يوافق على الخططة.
3. انقع قطعاً من ورق الترشيح في محلول نترات البوتاسيوم لاتخاذها قنطرة ملحية، وثبتها بملاقط.
4. ركب الخلايا باستعمال الفلزات الأربع و 1M من محليلها، وضع الفلزات في التجويف الذي يحتوي على محلول المناسب. ضع الخارصين مثلاً في التجويف الذي يحتوي على نترات الخارصين، واستعمل قنطرة ملحية مختلفة لكل خلية، ثم اربط مقياس فرق الجهد بالفلزات.

# دليل مراجعة الفصل

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

## 4-1 الخلايا الجلفانية

### المفاهيم الرئيسية

- يحدث تفاعل الأكسدة والاختزال في الخلايا الجلفانية على أقطاب منفصلة بعضها عن بعض.
- الجهد القياسي لنصف خلية التفاعل هو جهد التيار الناتج عند اقترانها بقطب الميدروجين القياسي تحت الظروف القياسية.
- يكون جهد اختزال نصف خلية سالباً إذا حدث لها تأكسد عند توصيلها بقطب الميدروجين القياسي، ويكون لها جهد اختزال موجب إذا حدث لها اختزال عند توصيلها بقطب الميدروجين القياسي.
- الجهد القياسي ل الخلية الجلفانية هو الفرق بين جهود الاختزال لأنصار الخلايا:

$$E_{\text{cell}}^0 = E_{\text{cathode}}^0 - E_{\text{anode}}^0$$

**الفكرة الرئيسية** تحدث الأكسدة في الخلية الجلفانية عند الأنود (المتصعد) منتجة إلكترونات تتدفق نحو الكاಥود (المهبط)، حيث يحدث الاختزال.

### المفردات

- القنطرة الملحية
- الخلية الكهروكيميائية
- الخلية الجلفانية
- نصف الخلية
- الأنود
- الكاಥود
- جهد الاختزال
- قطب الميدروجين القياسي

## 4-2 البطاريات

### المفاهيم الرئيسية

- تستعمل البطاريات الأولى مرة واحدة، في حين يمكن شحن البطارية الثانية.
- يتم تزويد البطارية عند شحنها بطاقة كهربائية تعكس اتجاه تفاعل البطارية التلقائي.
- تحصل بطاريات خلايا الوقود على المادة المتأكسدة من مصدر خارجي.
- طريق الحماية من التآكل هي: الطلاء، والتغليف بفلز آخر (الجلفنة)، واستعمال الأنود المضحي.

**الفكرة الرئيسية** البطاريات خلايا جلفانية تستعمل تفاعلات تلقائية لإنتاج الطاقة لأغراض متعددة.

### المفردات

- البطارية
- خلية الوقود
- الخلية الجافة
- التآكل
- البطارية الأولى
- الجلفنة
- البطارية الثانية

## 4-3 التحليل الكهربائي

### المفاهيم الرئيسية

- يؤدي وجود مصدر خارجي للتيار في خلية التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل أكسدة واختزال غير تلقائي.
- يتخرج عن التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم فلن الصوديوم وغاز الكلور، في حين يتخرج عن التحليل الكهربائي لماء البحر غاز الكلور والميدروجين وهيدروكسيد الصوديوم.
- تُنقى الفلزات ومنها النحاس بواسطة خلايا التحليل الكهربائي.
- يستعمل التحليل الكهربائي في طلاء الأجسام والاشتاء وإنتاج الـلومنيوم النقي من خامه.

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

### المفردات

- التحليل الكهربائي
- خلية التحليل الكهربائي

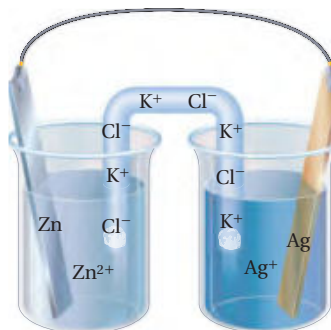
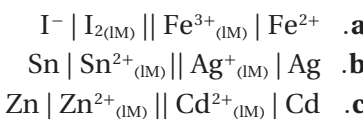
## 4-1

## اتقان الفاهم

39. استعمل الجدول 1-4 في كتابة رمز الخلية القياسية لكل نصف خلية مما يأتي وموصلة بقطب الهيدروجين القياسي.



40. اكتب معادلة كيميائية موزونة لكل ترميز يمثل الخلية القياسية الآتية:



الشكل 4-25

41. يوضح الشكل 4-25 خلية جلفانية تتكون من قطعة خارصين في 1.0 M من محلول نترات الخارصين، وقطعة فضة في 1.0 M من محلول نترات الفضة. استعمل الشكل والجدول 1-4 في الإجابة عن الأسئلة الآتية:

- a. حدد الأنود.
- b. حدد الكاثود.
- c. أين تحدث الأكسدة؟
- d. أين يحدث الاختزال؟
- e. ما اتجاه مرور التيار خلال أسلاك التوصيل؟
- f. ما اتجاه مرور الأيونات الموجبة خلال القنطرة الملحيّة؟
- g. ما جهد الخلية عند 25°C و 1 atm؟



30. ما الخواص التي تسمح باستعمال تفاعلات الأكسدة والاختزال في توليد تيار كهربائي؟

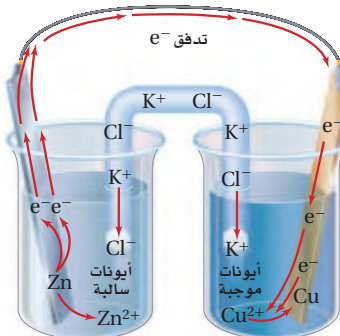
31. صف العملية التي تنتج الإلكترونات في الخلية الجلفانية خارصين - نحاس.

32. ما وظيفة القنطرة الملحيّة في الخلية الجلفانية؟

33. ما المعلومات الالزامـة لتحديد الجهد القياسي للخلية الجلفانية؟

34. في الخلية الجلفانية الممثلة بالرموز الآتية:  $\text{Al}|\text{Al}^{3+}_{(\text{IM})} || \text{Cu}^{2+}_{(\text{IM})} | \text{Cu}$  ، ما الذي يتآكسد، وما الذي يختزل عندما يمر التيار في الخلية؟

35. عند أي ظروف يتم قياس جهد الاختزال القياسي؟



الشكل 4-24

36. حدد كلاً من الفلز الذي تآكسد والكافود في الشكل 4-24.

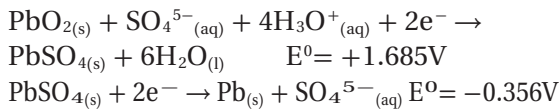
37. غلاً القنطرة الملحيّة  $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ . فسر لماذا يُعد من الضروري أن تتحرك أيونات البوتاسيوم عبر القنطرة الملحيّة إلى الكافود؟

38. تذكر أن العامل المخترل هو المادة التي تتأكسد، وأن العامل المؤكسد هو المادة التي تخزل. استعمل الجدول 1-4 لاختيار العامل المؤكسد الذي سيحول  $\text{Au}^{3+}$  إلى  $\text{Au}^{3+}$  ولا يحول  $\text{Co}^{3+}$  إلى  $\text{Co}^{2+}$ .

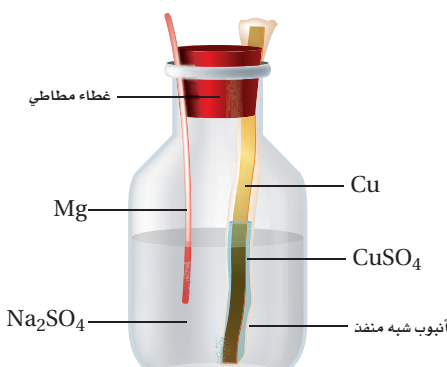
50. الصوف حزمة من الشعيرات الفولاذية المصنوعة من الفولاذ، وهي سبيكة من الحديد والكربون. ما أفضل طريقة لتخزين سلك المواتين المستعمل في غسل الأواني؟  
 a. تخزينه في الماء.  
 b. تخزينه في الهواءطلق.  
 c. تخزينه في وعاء التجفيف.
51. الحماية من التآكل اذكر ثلاثة طرائق لحماية الفلز من التآكل؟

### إتقان حل المسائل

52. فيما يأتي أنصاف تفاعلات بطاريات تخزين المراكم الرصاصية:



ما جهد الخلية القياسية لخلية واحدة في بطارية السيارة؟

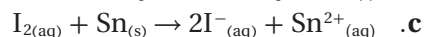
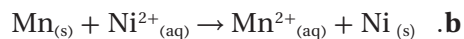
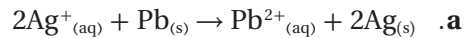


الشكل 4-26

53. التركيب في الشكل 4-26 يعمل عمل بطارية.  
 a. حدّد التفاعل الذي يحدث عند قطعة النحاس.  
 b. حدّد التفاعل الذي يحدث عند سلك الماغنيسيوم.  
 c. حدّد الأنود.  
 d. حدّد الكاثود.  
 e. احسب جهد الخلية القياسية لهذه البطارية.



42. بالرجوع إلى الجدول 1-4، احسب جهد الخلية لكل من الخلايا الجلفانية الآتية:



### 4-2

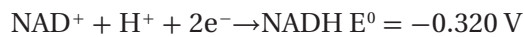
#### إتقان المفاهيم

43. أي جزء في خلية الخارصين والكربون الجافة يمثل الأنود؟ وما التفاعل الذي يحدث عنده؟

44. كيف تختلف البطاريات الأولية عن الثانوية؟

45. بطارية الرصاص الحمضية ما المادة التي تخترق في بطاريات تخزين المراكم الرصاصية؟ وما المادة التي تتآكسد؟ وما المواد التي تنتج في كل تفاعل؟

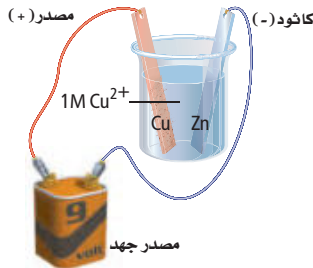
46. خلية الوقود الحيوي يختزل  $\text{Fe}^{3+}$  عند كاثود خلية الوقود الحيوي في بوتاسيوم سداسي سيانيد الحديد III ( $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ) إلى  $\text{Fe}^{2+}$  ( $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ). ويخترق عند الأنود نيكوتين أميد-أدين-ثنائي النيوكليوتيد (NADH) الذي يتآكسد إلى  $\text{NAD}^+$ . استعمل جهود الاختزال القياسية الآتية لتحديد جهد الخلية:



47. خلايا الوقود اذكر طريقتين مختلفتين تختلف فيها خلية الوقود عن البطارية العادية.

48. الجلفنة ما الجلفنة؟ وكيف تحمي الجلفنة الحديد من التآكل؟

49. البطاريات فسر لماذا لا تنتج بطاريات المراكم الرصاصية التيار عند انخفاض تركيز  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ؟

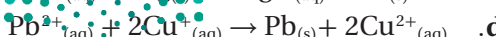
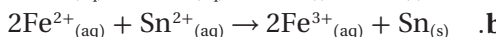
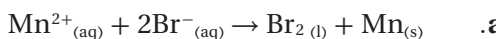


الشكل 4-28

- اعتماداً على الشكل 4-4، أجب عن الأسئلة الآتية:
- أي الأقطاب يزداد حجمه؟ اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند هذا القطب.
  - أي الأقطاب يقل حجمه؟ اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند هذا القطب.
- مستعيناً بالشكل 4-4، فسر ماذا يحدث لآيونات النحاس في محلول؟

### مراجعة عامة

- لماذا تتدفق الإلكترونات من قطب إلى آخر في الخلية الجلفانية؟
- إنتاج الألومنيوم ما المادة التي يتم تحليلها كهربائياً في العملية الصناعية لإنتاج فلز الألومنيوم؟
- اكتب أنصاف تفاعلات الأكسدة والاختزال للخلية الجلفانية فضة - كروم، وحدد الأنود والكاثود واتجاه تدفق الإلكترونات.
- حدّد ما إذا كانت تفاعلات الأكسدة والاختزال الآتية تلقائية أو غير تلقائية:



54. إذا قمت بتصميم بطارية تستعمل نصف خلية تتكون من  $\text{Cu}$  و  $\text{Sn}^{2+}$ ، ونصف خلية أخرى تتكون من  $\text{Cu}^{2+}$ ، مع العلم أن قطب النحاس هو الكاثود وقطب الفصدير هو الأنود. فارسم البطارية، ثم اكتب أنصاف التفاعل التي تحدث في كل نصف خلية. ما أكبر جهد يمكن أن تنتجه هذه الخلية؟

### 4-3

#### اتقان المفاهيم

55. كيف يمكن عكس تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي ل الخلية جلفانية؟
56. أين يحدث تفاعل الأكسدة في خلية التحليل الكهربائي؟
57. خلية داون ما التفاعل الذي يحدث عند الكاثود في أثناء التحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم؟
58. صناعة فسر لماذا يستعمل التحليل الكهربائي لماء البحر في جميع أرجاء العالم بكثيمات كبيرة؟
59. إعادة تدوير فسر كيف تحفظ عملية إعادة تدوير الألومنيوم الطاقة؟
60. صف ماذا يحدث عند الأنود والكاثود في التحليل الكهربائي لمحلول  $\text{KI}$ ؟



الشكل 4-27

- الطلاء بالكهرباء يوضح الشكل 4-27 مفتاحاً يُطلب كهربائياً بالنحاس في خلية تحليل كهربائي. فما تحدث الأكسدة؟ فسر إجابتك.

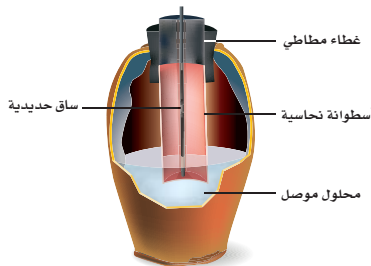
فما مقدار جهد قطب الهيدروجين إذا كان قطب النحاس هو القطب القياسي؟ وكيف يمكن أن تغير العلاقات بين جهود الاختزال القياسية؟

76. طبق افترض أن لديك خلية جلفانية يتكون أحد أنصافها من قطعة من القصدير مغموسة في محلول من أيونات القصدير II.

a. كيف تعرف من قياس جهد الخلية إذا كانت شريحة القصدير تمثل الكاثود أو الأنود؟

b. كيف تعرف عن طريق الملاحظة البسيطة ما إذا كانت شريحة القصدير تمثل الكاثود أو الأنود؟

77. ضع فرضية لما كان جهد نصف الخلية يتغير بتغيير تركيز المتفاعلات والنواتج فإن الجهد القياسي تقاس عند تركيز M. كما أن الحفاظ على ضغط  $1\text{ atm}$  له أهمية خاصة في أنصاف الخلايا التي تحتوي على غازات بوصفها متفاعلات أو نواتج. فلماذا يعد ضغط الغاز نقطة حرجة في هذه الخلايا؟



الشكل 4-30

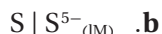
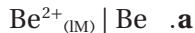
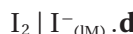
78. حلّ تم اكتشاف وعاء فخاري سنة 1938م بالقرب من بغداد. وكان هذا الوعاء القديم يحتوي على قضيب من الحديد محاط بأسطوانة من النحاس، كما في الشكل 4-30. وعند ملء هذا الوعاء بمحلول موصل كالخل فإنّه قد يعمل عمل بطارية.

a. حدد الكاثود.

b. حدد الأنود.

c. احسب جهد الخلية القياسي هذه **ببطارية**.

68. حدد جهد الخلية المتكونة من كل نصف خلية مما يأتي مرتبطة مع نصف خلية  $\text{Ag}|\text{Ag}^+$ :



69. التآكل فسر لماذا بعد وجود الماء ضروريًا لحدوث تآكل الحديد؟

70. السفر عبر الفضاء تستخدم السفن الفضائية خلايا الوقود في إنتاج الكهرباء.

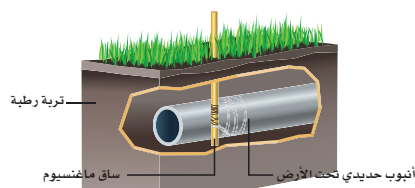
a. ما التفاعل الذي يحدث عند الأنود والكاثود؟

b. ما جهد الخلية القياسي ل الخلية الوقود؟

71. خلايا الوقود فسر الاختلاف بين تأكسد الهيدروجين في خلية الوقود وتأكسده عند احتراقه في الهواء.

72. تنقية النحاس عند تنقية النحاس بالتحليل الكهربائي، ما العوامل التي تحدد أي قطعة نحاس هي الأنود، وأيها الكاثود؟

73. بطاريات التخزين تسمى المراكم الرصاصية وغيرها من البطاريات التي يمكن إعادة شحنها أحياناً بطاريات التخزين، فما الذي يخزن في هذه البطاريات؟



الشكل 4-29

74. منع التآكل يوضح الشكل 4-29 كيف يتم حماية أنابيب الحديد المدفونة من التآكل؛ إذ توصل هذه الأنابيب بفلز أكثر نشاطاً يتأكل بدلاً من الحديد.

a. حدد الكاثود والأنود.

b. فسر كيف يعمل الماغنيسيوم على حماية الأنابيب.

### التفكير الناقد

75. التوقع افترض أن العلماء قد اختاروا نصف خلية  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{IM})} | \text{Cu} . \text{c}$  على أنها خلية قياسية بدلاً من نصف الخلية  $\text{H}^{+}_{(\text{IM})} | \text{H}_2 . \text{d}$

84. اعتماداً على نموذج التصادم للتفاعلات الكيميائية، فسر كيف يمكن لجزيئين أن يتصادما ولا يتفاعلوا؟
85. عدد خمسة عوامل تؤثر في سرعة التفاعل.
86. يصل تفاعل التفكك  $A_2B + B \rightarrow 2A_2$  إلى الاتزان عند  $499^\circ C$ ، ويوضح تحليل خليط الاتزان أن  $[A_2B] = [A]^2[B]$  و  $K_{eq} = 1.026$  mol/L. فما قيمة  $K_{eq}$ ؟
87. ما ذائبية يوديد الفضة  $AgI$  بوحدة mol/L إذا علمت أن قيمة  $K_{sp}$  لـ يوديد الفضة تساوي  $3.5 \times 10^{-15}$ ؟
88. إذا كان لديك محلول من حمض قوي، فهل يعني ذلك أن لديك محلولاً مركزاً من ذلك الحمض؟ فسر إجابتك.
89. ما أعداد التأكسد لكل عنصر في الأيون  $PO_4^{3-}$ ؟

79. طبق تنتج خلية تحليل كهربائي أبخرة البروم وغاز الهيدروجين خلال عملية تحليل كهربائي. وقد تبين بعد انتهاء التحليل الكهربائي أن الخلية تحتوي على محلول مركز من هيدروكسيد البوتاسيوم. ما محتويات الخلية قبل عملية التحليل الكهربائي؟

80. وضع فرضية افترض أنه في إحدى عمليات الجلفنة تم طلاء الحديد بالنحاس بدلاً من الخارصين، فهل يمكن للنحاس أن يحمي الحديد من التآكل مثل الخارصين، حتى لو تصدعت طبقة النحاس؟ فسر إجابتك.

### مسألة تحفيز

81. تم تركيب بطارية باستعمال القصدير والزنبق، وكانت أنصاف تفاعلات الاختزال فيها على النحو الآتي:

- $$Sn^{2+}_{(aq)} + 2e^- \rightarrow Sn_{(s)}$$
- $$Hg^{2+}_{(aq)} + 2e^- \rightarrow Hg_{(s)}$$
- a. اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية.
- b. ما الذي تأكسد؟ وما الذي اختزل؟ حدد العامل المؤكسد والعامل المخترل.
- c. ما التفاعل الذي يحدث عند كل من الأنود والكاثود؟
- d. ما جهد الخلية؟ استخدم الجدول 4-1.
- e. إذا كانت القنطرة الملحيّة تحتوي على محلول كبريتات الصوديوم، ففي أي اتجاه تتحرك أيونات الكبريتات؟

### مراجعة تراكمية

82. فسر، لماذا تجد الكرسي المصنوع من الألومنيوم أكثر سخونة من الكرسي المصنوع من الخشب عند وضع الكرسيين تحت أشعة الشمس لفترة زمنية نفسها.

83. علام تدل الإشارة السالبة للطاقة الحرجة للتفاعل؟

$$\Delta G_{\text{system}} = \Delta H_{\text{system}} - \Delta T_{\text{Ssystem}}$$



## الجدول 4-2

$E^\circ$	القطب
-0.4141	$2\text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2(\text{g})$
-0.320	$\text{NAD}^+ + \text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{NADH}$
+0.19	$\text{HOOC}\text{COCH}_3^* + 2\text{H}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{HOOCCHOHCH}_3^{**}$
+0.769	$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})} + \text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$
+0.8147	$\text{O}_2(\text{g}) + 4\text{H}^+_{(\text{aq})} + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$

\* حمض البيروفيك (HOOCCOCH<sub>3</sub>)

\*\* حمض اللاكتيك (HOOCCHOHCH<sub>3</sub>)

92. اكتب نصفي التفاعل اللذين يحدثان في هذا التفاعل.

93. احسب جهد الخلية لهذا التفاعل باستعمال الجدولين 4-1 و 4-2.

94. هل يستطيع NAD<sup>+</sup> أكسدة Fe<sup>2+</sup> إلى Fe<sup>3+</sup>? فسر إجابتك.

## تقدير إضافي

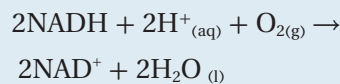
90. **الكتابة في** دراسة سفينة التيتانك الغارقة في المحيط مجاًلاً لاحتمال أن سبب تلف الهيكل الحديدي يعود جزئياً إلى وجود بيئات ملائمة للصدأ. ابحث كيف يؤدي هذا الشاطط الحيوي إلى تأكسد الحديد، واقتصر مقالاً تصف فيه دور المجتمعات الملائمة للصدأ في تدمير التيتانك.

91. **العملات المعدنية الأثرية:** تتعرض العملات المعدنية الأخرى لعمليات الصدأ الذي ينتج عن تفاعل المعدن مع الأكسجين في وجود الرطوبة وعوامل مساعدة أخرى.

ابحث عن المواد التي صبغت منها العملات المعدنية، ولماذا تأكلت بصورة سيئة جداً؟ اكتب تقريراً تفسّر فيه العمليات الكيميائية التي حدثت وجعلت العملات المعدنية الأخرى تبدو في هذه الصورة.

## أسئلة المستندات

التفاعلات البيولوجية الكهروكيميائية: يتضمن الجدول 4-2 قائمة بجهود الاختزال القياسية لبعض التفاعلات الحيوية المهمة، وبعد الأكسجين أقوى العوامل المؤكسدة الموجودة في الأنظمة الحيوية. تأمل تأكسد مادة نيكوتين أميد -أدين- ثنائي النيوكليوتيد (NADH) المختزلة بواسطة جزيء أكسجين، والذي يمكن تمثيله على النحو الآتي:



# اختبار مقتني

## أسئلة الاختيار من متعدد

استخدم الجدول الآتي للإجابة عن الأسئلة من 1 إلى 4.

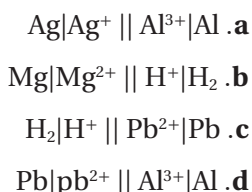
جهود الاختزال القياسية لبعض أنصاف الخلايا عند 25°C و 1M	
E° (V)	الاسم
-2.372	$Mg^{2+} + 2e^- \rightarrow Mg$
-1.662	$Al^{3+} + 3e^- \rightarrow Al$
-0.1262	$Pb^{2+} + 2e^- \rightarrow Pb$
0.7996	$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$
0.851	$Hg^{2+} + 2e^- \rightarrow Hg$

5. أي العبارات الآتية غير صحيحة؟
- a. البطاريات نماذج مضغوطة من الخلايا الجلفانية.
  - b. البطاريات الثانوية من بطاريات التخزين.
  - c. يمكن أن تكون البطاريات من خلية واحدة.
  - d. تفاعل الأكسدة والاختزال في البطاريات التي يمكن إعادة شحنها تفاعل معكوس.
6. ما الذي تتوقع حدوثه إذا غمرت شريحة من الفضة في محلول مائي يحتوي أيونات  $Cu^{2+}$ ؟
- a. عدم حدوث تفاعل
  - b. تأكسد الفضة
  - c. يتربس النحاس على شريحة الفضة
  - d. اختزال أيونات النحاس
7. ما المادة التي تتكون على المبطт عند التحليل الكهربائي ل محلول مائي من  $NaCl$ ؟
- a. اليود
  - b. الأكسجين
  - c. الهيدروجين
  - d. البوتاسيوم
8. ما الذي يحدث عند وضع قطعة من الخارصين  $Zn$  في محلول  $1.0\text{ M }Cu(NO_3)_2$ ؟
- a. يقل  $[Cu^{2+}]$
  - b. يقل  $[Zn^{2+}]$
  - c. يزداد  $[NO_3^-]$
  - d. لا يحدث تغير

1. أي الأيونات الآتية أسهل اختزالاً؟



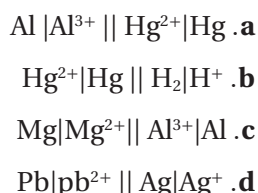
2. اعتماداً على جهود الاختزال القياسية الموضحة في الجدول، أي رمز للخلية يمثل خليته الجلفانية بصورة صحيحة؟



3. خلية جلفانية تتكون من قضيب من الماغنسيوم مغموس في محلول أيونات  $Mg^{2+}$  1M، وقضيب من الفضة مغموس في محلول أيونات  $Ag^+$  1M. ما الجهد القياسي لهذه الخلية؟



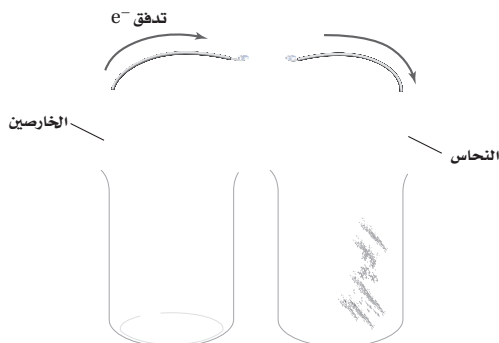
4. لو افترضنا توافر الشروط القياسية، فأي الخلايا الآتية تعطي جهداً مقداره 2.513 V؟



# اختبار مقتن

## أسئلة الإجابات القصيرة

استعمل الشكل الآتي للإجابة عن الأسئلة من 9 إلى 11.



9. حدد القطب الموجب والقطب السالب في هذا الجهاز.
10. اكتب نصف تفاعل الأكسدة.
11. اشرح وظيفة القنطرة الملحيّة في هذا الجهاز.

## أسئلة الإجابات المفتوحة

استعمل الجدول الآتي في الإجابة عن السؤال 12.

جهود اختزال قياسية مختارة عند 25°C و 1atm وتركيز 1 M	
0.7996	$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$
-0.744	$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Cr}$

12. إذا وصل قطب فضة بقطب كروم في خلية جلفانية فأيهما سيتآكسد، وأيهما سيختزل؛ اعتماداً على جهود الاختزال القياسية أعلاه؟ فسر إجابتك.



## (أ)

**الاختزال Reduction** اكتساب ذرات المادة للإلكترونات.

**الارتفاع في درجة الغليان Boiling Point Elevation** خاصية جامعه تتناسب قيمتها تناسباً طردياً مع مولالية المحلول.

**الأزواج المترافق Conjugate Pairs** مادتان ترتبطان معًا عن طريق منح واستقبال أيون الهيدروجين.

**الأكسدة Oxidation** فقدان ذرات المادة للإلكترونات.

**الانخفاض في درجة التجمد Freezing-Point Depression** الفرق بين درجة غليان المحلول ودرجة غليان المذيب النقي.

**الانخفاض في الضغط البخاري Vapor Pressure Lowering** الضغط الذي تحدثه جزيئات السائل في وعاء مغلق والتي تتطاير من سطح السائل متتحوله الى الحالة الغازية.

**الأنود Anode** القطب الذي يحدث عند تفاعل الأكسدة في الخلية الجلفارنية.

**الأيون المشترك Common Ion** أيون مشترك بين مادتين أيونيتيين أو أكثر.

## (ب)

**البطارية Battery** عبارة عن خلية جلفارنية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي.

**البطارية الأولية Primary Battery** خلية الخارصين والكريبون، أو القلوية، أو الفضة التي تنتج طاقة كهربائية من تفاعل التأكسد والاختزال الذي لا يحدث بشكل عكسي بسهولة، وتصبح البطارية غير صالحة للاستعمال بعد انتهاء التفاعل.

**البطارية الثانوية Secondary Battery** بطارية تعتمد على تفاعل الأكسدة والاختزال العكسي، لذلك يمكن إعادة شحنها، ومن ذلك بطارية السيارة والحواسوب المحمول.

## (ت)

**التآكل Corrosion** خسارة الفلز الناتج عن تفاعل الأكسدة والاختزال بين الفلز والمواد التي في البيئة؛ مثل تآكل الحديد المعروف بالصدأ.



**تأثير تندال Tendall Effect** قدرة جسيمات المخالفيط الفردية على تثبيت الضوء.

**التحليل الكهربائي** Electrolysis استعمال الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي.

**التركيز** Concentration قياس كمية المذاب في كمية محددة من المذيب.

**تفاعل الأكسدة والاختزال** Redox Reaction تفاعل يتضمن انتقال الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى خلال التفاعل الكيميائي.

**تفاعل التعادل** Neutralization Reaction تفاعل حمض وقاعدة لإنتاج ملح وماء.

**التميه** Hydrate مركب متبلور يحتوي على عدد محدد من جزيئات ماء التبلور.

**تميه الملح** Salt Hydrolysis عملية اكتساب الشق السالب من الملح أيونات الهيدروجين، واكتساب الشق الموجب أيونات الهيدروكسيد من الماء عند إذابة الملح في الماء.

### (ث)

**ثابت تأين الحمض** Acid Ionization Constant قيمة تعبر ثابت الاتزان لتأين الحمض.

**ثابت تأين القاعدة** Base Ionization Constant قيمة تعبر ثابت الاتزان لتأين القاعدة.

**ثابت تأين الماء** Water Ionization Constant تعبر ثابت الاتزان للتأين الذاتي للماء ويساوي حاصل ضرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد في المحاليل المخففة.

### (ج)

**الجلفنة** Galvanization عملية كيميائية يغلف فيها الفلز بفلز أكثر مقاومة للتآكسد. فيغلف الحديد مثلاً بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية في مصهور الخارصين، أو بطلاء الحديد بالخارصين كهربائياً.

**جهد الاختزال** Reduction Potential مدى قابلية المادة لاكتساب الإلكترونات.

### (ح)

**حرارة الذوبان** Melting heat التغير الكلي للطاقة الذي يحدث خلال عملية تكون محلول.

**حرارة محلول** Heat of Solution التغير الكلي في الطاقة في أثناء عملية تكون محلول.

**الحركة البراونية** Brownian Motion الحركة العشوائية لجزيئات المذاب في المحلول الغروية السائلة.

**الحمض الضعيف Weak Acid** حمض يتآكل جزئياً في الماء.

**الحمض القوي Strong Acid** الحمض الذي يتآكل بشكل تام في الماء.

**الحمض المترافق Conjugate Acid** المركب الكيميائي الذي ينتج عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين من حمض.

### (خ)

**الخاصية الأسموزية Osmotic Property** انتشار المذيب خلال غشاء شبه منفذ من محلول الأقل تركيزاً إلى محلول الأكثر تركيزاً.

**الخاصية الجامعة Colligative Property** خاصية محلول التي تعتمد على نوع جزيئات المذاب وليس عددها.

**خلية التحليل الكهربائي Electrolytic Cell** خلية كهروكيميائية يحدث فيها تحليل كهربائي.

**ال الخلية الجافة Dry Cell** خلية جلفانية، يكون فيها محلول الموصى للتيار عجينة رطبة تتكون من خليط من كلوريد الخارصين وأكسيد المنجنيز IV وكلوريد الأمونيوم وكمية قليلة من الماء داخل حافظة من الخارصين.

**ال الخلية الجلفانية Voltaic Cell** نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل التأكسد والاختزال التلقائي.

**ال الخلية الكهروكيميائية Electrochemical Cell** جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لانتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي.

**الخلية الوقود Fuel Cell** خلية جلفانية، تنتج فيها الطاقة الكهربائية من أكسدة الوقود الذي يتم التزود به باستمرار من مصدر خارجي.

### (ذ)

**الذوبان Solvation** عملية إحاطة جسيمات المذاب بجسيمات المذيب.

### (ر)

**الرقم الهيدروجيني pH** القيمة السالبة للوغارتينم تركيز أيون الهيدروجين في محلول.



**الرقم الهيدروكسيلي pOH** القيمة السالبة للوغارتينم تركيز أيون الهيدروكسيد في محلول.

### (س)

**سعة محلول المنظم** Buffered solution capacity كمية الحمض أو القاعدة التي يستطيع محلول أن يستوعبها دون تغير مهم في pH.

### (ض)

**الضغط الأسموزي** Osmotic Pressure كمية الضغط الإضافي الناتج عن انتقال جزيئات الماء إلى محلول المركز.

### (ط)

**طريقة عدد التأكسد** Oxidation-Number Method طريقة في موازنة معادلات الأكسدة والاختزال تعتمد على وجوب أن يكون مجموع الزرادة في عدد التأكسد مساوياً مجموع الانخفاض في عدد التأكسد للذرات المشتركة في تفاعل التأكسد والاختزال.

### (ع)

**العامل المؤكسد** Oxidizing Agent مادة تقوم بأكسدة مادة أخرى من خلال اكتساب ذراتها للإلكترونات.

**العامل المختزل** Reducing Agent مادة تقوم باختزال مادة أخرى من خلال فقدان ذراتها للإلكترونات.

### (ق)

**القاعدة الضعيفة** Weak Base قاعدة تتأين جزئياً في الماء.

**القاعدة القوية** Strong Base القاعدة التي تتأين بشكل تام في الماء.

**القاعدة المرافقية** Conjugate Base المركب الكيميائي الذي ينتج عندما يمنح الحمض أيون الهيدروجين.

**قانون هنري** Henry's law تتناسب ذاتية الغاز في سائل تناسباً طردياً مع ضغط الغاز الموجود فوق السائل عند ثبوت درجة الحرارة.

**قطب الهيدروجين القياسي** Standard Hydrogen Electrode شريحة صغيرة من البلاتين معقمة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز  $1M$ . ويتم ضخ غاز الهيدروجين  $H_2$  في محلول عند ضغط  $1atm$  ودرجة حرارة  $25^\circ C$ ، ويكون فرق الجهد لقطب الهيدروجين القياسي، المسمى جهد الاختزال القياسي ( $E^0$ )، مساوياً  $0.000 V$ .



**القنطرة الملحيّة Salt Bridge** ممر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى في الخلية الجلوفانية. وت تكون من أنبوب يحتوي على محلول موصل للتيار الكهربائي لملح ذاتي في الماء مثل KCl، يحفظ داخل الأنابيب بواسطة جل هلامي أو أي غطاء يسمح للأيونات بالحركة من خلاله، على لا يختلط المحلولان في الخلية.

### (ك)

**الكافود Cathode** قطب يحدث عنده تفاعل الاختزال في الخلية الجلوفانية.

**كاشف الحمض والقاعدة Acid-base indicator** أصباغ كيميائية تتأثر ألوانها بالمحاليل الحمضية والقواعدية.

**الكسر المولي Mole Fraction** نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في المحلول إلى عدد المولات الكلية للمذاب والمذيب.

### (م)

**المادة الذائبة Soluble** المادة التي تذوب في مادة أخرى (المذيب).

**المادة غير الذائبة Insoluble** المادة التي لا تذوب في مادة أخرى (المذيب).

**المادة المترددة Amphoteric** المادة التي تسلك سلوك الأحماض والقواعد.

**المحلول الحمضي Acidic Solution** محلول الذي يحتوي على تركيز أيونات هيدروجين أكثر من الهيدروكسيد.

**المحلول غير المشبع Unsaturated Solution** محلول يحتوي كمية من المذاب أقل مما يحتويه محلول المشبع عند نفس الضغط ودرجة الحرارة.

**المحلول فوق المشبع Ultra saturated solution** محلول يحتوي على كمية أكبر من المادة المذابة مقارنة بمحلول مشبع عند درجة الحرارة نفسها.

**المحلول القاعدي Basic Solution** محلول الذي يحتوي على تركيز أيونات الهيدروكسيد أكثر من الهيدروجين.

**المحلول القياسي Titrant** محلول معروف التركيز يستعمل لمعايرة محلول مجهول التركيز.

**المحلول المشبع Saturated Solution** محلول يحتوي أكبر مقدار من المذاب عند ضغط ودرجة حرارة معينين.

**المحلول المنظم Buffered Solution** محلول يقاوم التغير في pH عند إضافة كميات محددة من الأحماض أو القواعد.

**المخلوط الغروي Colloid** مخلوط غير متجانس يتكون من جسيمات متوسطة الحجم تتراوح أحجامها بين 1nm و 1000 nm.

**المخلوط المعلق Suspension** مخلوط يحتوى على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق إذا ترك فترة دون تحريك.

**المعايير** Titration تفاعل حمض وقاعدة لمعرفة تركيز أحدهما.

**الملح Salt** مركب أيوني أيونه الموجب من القاعدة، وأيونه السالب من الحمض.

**المولارية** Molarity عدد مولات المذاب في لتر واحد من محلول.

**المولالية Molality** عدد مولات المذاب المذابة في كيلوجرام من المذيب.

(٦)

**نقطة التكافؤ Equivalence Point** النقطة التي يكون عندها تركيز أيونات الهيدروجين مساوياً لتركيز أيونات الصوديوم، و كبسيل.

**نقطة النهاية End Point** النقطة التي يغير عندها الكاشف لونه.

**نظريّة أرهيّنيوس** (Arrhenius Model) يمنح حمض أرهيّنيوس أيونات الهيدروجين عند إذابتها في الماء؛ بينما تمنع قاعدته أيونات الهيدروكسيل.

**نظريّة لويس Lewis Model** هي نظرية في الكيمياء تصف التفاعلات بين الألكترونات والذرات.

**نصف التفاعل** Half Reaction أحد جزأى تفاعلاً الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل التأكسد أو تفاعل الاختزال.

**نصف الخلية Half Cell** أحد نصفي الخلية الكهروكيميائية. ويحتوي كل نصف خلية على قطب ومحلول يشتمل على أيونات.



# الجدول الدوري للعناصر

يدل لون صندوق كل عنصر على ما إذا كان فلزاً أو شبه فلزاً أو لا فلزاً.

10	11	12	13	14	15	16	17	18
Nickel 28 <b>Ni</b> 58.693	Copper 29 <b>Cu</b> 63.546	Zinc 30 <b>Zn</b> 65.409	Gallium 31 <b>Ga</b> 69.723	Germanium 32 <b>Ge</b> 72.64	Arsenic 33 <b>As</b> 74.922	Selenium 34 <b>Se</b> 78.96	Bromine 35 <b>Br</b> 79.904	Krypton 36 <b>Kr</b> 83.798
Palladium 46 <b>Pd</b> 106.42	Silver 47 <b>Ag</b> 107.868	Cadmium 48 <b>Cd</b> 112.411	Indium 49 <b>In</b> 114.818	Tin 50 <b>Sn</b> 118.710	Antimony 51 <b>Sb</b> 121.760	Tellurium 52 <b>Te</b> 127.60	Iodine 53 <b>I</b> 126.904	Xenon 54 <b>Xe</b> 131.293
Platinum 78 <b>Pt</b> 195.078	Gold 79 <b>Au</b> 196.967	Mercury 80 <b>Hg</b> 200.59	Thallium 81 <b>Tl</b> 204.383	Lead 82 <b>Pb</b> 207.2	Bismuth 83 <b>Bi</b> 208.980	Polonium 84 <b>Po</b> (209)	Astatine 85 <b>At</b> (210)	Radon 86 <b>Rn</b> (222)
Darmstadtium 110 <b>Ds</b> (269)	Roentgenium 111 <b>Rg</b> (272)	Copernicium 112 <b>Cn</b> 285.177	Nihonium 113 <b>Nh</b> 286.183	Flerovium 114 <b>Fl</b> 289.191	Moscovium 115 <b>Mc</b> 290.196	Livermorium 116 <b>Lv</b> 293.205	Tennessee 117 <b>Ts</b> 294.211	Oganesson 118 <b>Og</b> 294.214

Europium 63 <b>Eu</b> 151.964	Gadolinium 64 <b>Gd</b> 157.25	Terbium 65 <b>Tb</b> 158.925	Dysprosium 66 <b>Dy</b> 162.500	Holmium 67 <b>Ho</b> 164.930	Erbium 68 <b>Er</b> 167.259	Thulium 69 <b>Tm</b> 168.934	Ytterbium 70 <b>Yb</b> 173.04	Lutetium 71 <b>Lu</b> 174.967
Americium 95 <b>Am</b> (243)	Curium 96 <b>Cm</b> (247)	Berkelium 97 <b>Bk</b> (247)	Californium 98 <b>Cf</b> (251)	Einsteinium 99 <b>Es</b> (252)	Fermium 100 <b>Fm</b> (257)	Mendelevium 101 <b>Md</b> (258)	Nobelium 102 <b>No</b> (259)	Lawrencium 103 <b>Lr</b> (262)

# جدوال مرجعية

جداول مرجعية

العناصر في كل عمود تسمى مجموعة، ولها خواص كيميائية مشابهة.			
1	Hydrogen 1 H 1.008	2	Hydrogen 1 H 1.008
3	Lithium 3 Li 6.941	4	Beryllium 4 Be 9.012
5	Sodium 11 Na 22.990	6	Magnesium 12 Mg 24.305
7	Potassium 19 K 39.098	8	Calcium 20 Ca 40.078
9	Scandium 21 Sc 44.956	10	Titanium 22 Ti 47.867
11	Titanium 22 Ti 47.867	12	Vanadium 23 V 50.942
13	Vanadium 23 V 50.942	14	Chromium 24 Cr 51.996
15	Chromium 24 Cr 51.996	16	Manganese 25 Mn 54.938
17	Manganese 25 Mn 54.938	18	Iron 26 Fe 55.845
19	Iron 26 Fe 55.845	20	Cobalt 27 Co 58.933
21	Rubidium 37 Rb 85.468	22	Strontium 38 Sr 87.62
23	Strontium 38 Sr 87.62	24	Yttrium 39 Y 88.906
25	Yttrium 39 Y 88.906	26	Zirconium 40 Zr 91.224
27	Zirconium 40 Zr 91.224	28	Niobium 41 Nb 92.906
29	Niobium 41 Nb 92.906	30	Molybdenum 42 Mo 95.94
31	Molybdenum 42 Mo 95.94	32	Technetium 43 Tc (98)
33	Technetium 43 Tc (98)	34	Ruthenium 44 Ru 101.07
35	Ruthenium 44 Ru 101.07	36	Rhodium 45 Rh 102.906
37	Rhodium 45 Rh 102.906	38	Cesium 55 Cs 132.905
39	Cesium 55 Cs 132.905	40	Barium 56 Ba 137.327
41	Barium 56 Ba 137.327	42	Lanthanum 57 La 138.906
43	Lanthanum 57 La 138.906	44	Hafnium 72 Hf 178.49
45	Hafnium 72 Hf 178.49	46	Tantalum 73 Ta 180.948
47	Tantalum 73 Ta 180.948	48	Tungsten 74 W 183.84
49	Tungsten 74 W 183.84	50	Rhenium 75 Re 186.207
51	Rhenium 75 Re 186.207	52	Osmium 76 Os 190.23
53	Osmium 76 Os 190.23	54	Iridium 77 Ir 192.217
55	Iridium 77 Ir 192.217	56	Francium 87 Fr (223)
57	Francium 87 Fr (223)	58	Radium 88 Ra (226)
59	Radium 88 Ra (226)	60	Actinium 89 Ac (227)
61	Actinium 89 Ac (227)	62	Rutherfordium 104 Rf (261)
63	Rutherfordium 104 Rf (261)	64	Dubnium 105 Db (262)
65	Dubnium 105 Db (262)	66	Seaborgium 106 Sg (266)
67	Seaborgium 106 Sg (266)	68	Bohrium 107 Bh (264)
69	Bohrium 107 Bh (264)	70	Hassium 108 Hs (277)
71	Hassium 108 Hs (277)	72	Meitnerium 109 Mt (268)
73	Meitnerium 109 Mt (268)	74	Cerium 58 Ce 140.116
75	Cerium 58 Ce 140.116	76	Praseodymium 59 Pr 140.908
77	Praseodymium 59 Pr 140.908	78	Neodymium 60 Nd 144.24
79	Neodymium 60 Nd 144.24	80	Promethium 61 Pm (145)
81	Promethium 61 Pm (145)	82	Samarium 62 Sm 150.36
83	Samarium 62 Sm 150.36	84	Thorium 90 Th 232.038
85	Thorium 90 Th 232.038	86	Protactinium 91 Pa 231.036
87	Protactinium 91 Pa 231.036	88	Uranium 92 U 238.029
89	Uranium 92 U 238.029	90	Neptunium 93 Np (237)
91	Neptunium 93 Np (237)	92	Plutonium 94 Pu (244)



الرموز الثلاثة العليا تدل على حالة العنصر في درجة حرارة الغرفة، بينما يدل الرمز الرابع على العناصر المصنعة.

العنصر  
العدد الذري  
الرمز  
الكتلة الذرية  
المتوسطة

2

4

5

7

3

4

5

6

7

8

9

صفوف العناصر الأفقيّة تسمى دورات. يزداد العدد الذري من اليسار إلى اليمين في كل دورة.

يدل السهم على المكان الذي يجب أن توضع فيه هذه العناصر في الجدول. لقد تم تعليله إلى أسلوب الجدول توفيرًا للمكان.

الرقم المحاط بقوسين هو العدد الكتلي للنظر الأطول عمرًا للعنصر.

سلسلة اللانثانيات  
سلسلة الأكتنيات

Cerium 58 Ce 140.116	Praseodymium 59 Pr 140.908	Neodymium 60 Nd 144.24	Promethium 61 Pm (145)	Samarium 62 Sm 150.36
Thorium 90 Th 232.038	Protactinium 91 Pa 231.036	Uranium 92 U 238.029	Neptunium 93 Np (237)	Plutonium 94 Pu (244)