

تم تحميل وعرض المادة من منصة



www.haqibati.net



منصة حقيبة التعليمية

منصة حقيبة هو موقع تعليمي يعمل على تسهيل العملية التعليمية بطريقة بسيطة وسهلة وتوفير كل ما يحتاجه المعلم والطالب لكافحة الصعوبات الدراسية كما يحتوي الموقع على حلول جميع المواد مع الشروح المتنوعة للملمين.

1444 - 2022

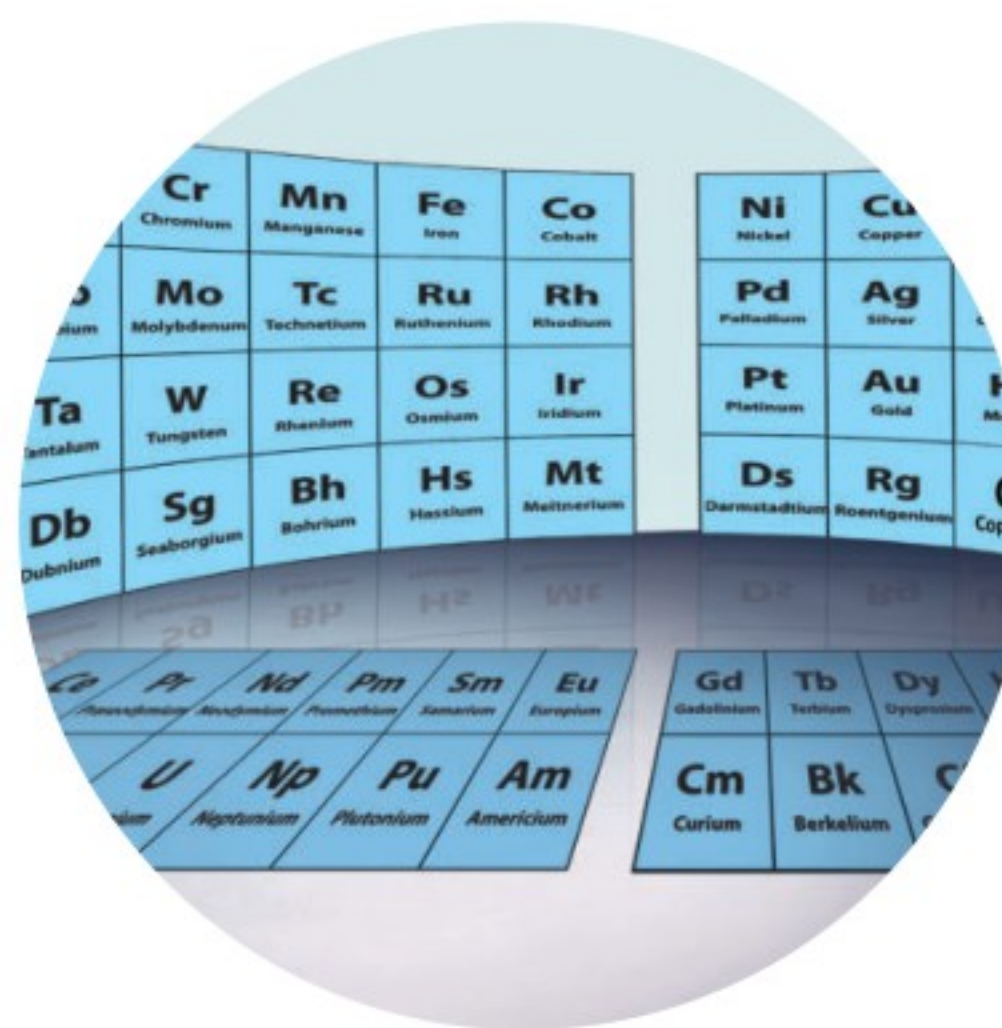
قررت وزارة التعليم تدريس
هذا الكتاب وطبعه على نفقتها

الكيمياء ٢ - ٢

التعليم الثانوي - نظام المسارات

السنة الثانية

الفصل الدراسي الثاني



قام بالتأليف والمراجعة
فريق من المتخصصين

ح) وزارة التعليم ، ١٤٤٣ هـ

فهرسة مكتبة الملك فهد الوطنية أثناء النشر
وزارة التعليم

الكيمياء - ٢ - مسارات الفصل الثاني / وزارة التعليم . - الرياض، ١٤٤٣ هـ

١٦٩ ص : ٢١٤ X ٢٧,٥ سم

ردمك : ٩٧٨-٦٠٣-٥١١-٠٧٤-٧

١ - الكيمياء - - كتب دراسية أ - العنوان

١٤٤٣/٧٩٦٤

٥٤٠,٧١٢ ديوبي

رقم الإيداع : ١٤٤٣/٧٩٦٤

ردمك : ٩٧٨-٦٠٣-٥١١-٠٧٤-٧

حقوق الطبع والنشر محفوظة لوزارة التعليم

www.moe.gov.sa

مواد إثرائية وداعمة على "منصة عين الإثرائية"



IEN.EDU.SA

تواصل بمقترحاتك لتطوير الكتاب المدرسي



FB.T4EDU.COM



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ



المقدمة

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الحمد لله رب العالمين، والصلاه 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 ٢٠٣٠ وهو: «إعداد مناهج تعليمية متقدمة تركز على الممارسات الأساسية بالإضافة إلى تطوير المواهب وبناء الشخصية»، وذلك من منطلق تطوير التعليم وتحسين مخرجاته ومواكبة التطورات العالمية على مختلف الصعد.

ويأتي كتاب كيمياء ٢ للتعليم الثانوي (نظام المسارات) داعماً لرؤية المملكة العربية السعودية (٢٠٣٠) 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.

واليوم 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 تنفسها، والمواد التي يتكون منها جهازنا الخلوي، وطبيعة الأرض تحت أقدامنا. كما تهتم بدراسة جميع التغيرات والتحولات 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 المهميدية 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 ٢٠٣٠ " نتعلم 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 مظللة باللون الأصفر، وتجد أيضاً أمثلة محلولة يليها مسائل تدريبية تعمق معرفتك وخبراتك في فهم محتوى الفصل. وتتضمن كل قسم مجموعة من الصور والأشكال والرسوم التوضيحية بدرجة عالية الوضوح تعزز فهمك للمحتوى. وتجد أيضاً مجموعة من الشروح والتفسيرات في هوامش الكتاب، ومنها ما يتعلق بالربط بمحاور رؤية ٢٠٣٠ وأهدافها الاستراتيجية، منها ما يتعلق بالمهن، 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 تمهيديًا لتعرف 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 قرأت؟»، وتجد 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 الرئيسية 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 إضافياً يتضمن تقويم مهارات الكتابة في الكيمياء، وأسئلة خاصة بالمستندات تتعلق بنتائج بعض التقارير أو البحوث العلمية. وفي نهاية كل فصل تجد اختباراً مقتناً يهدف إلى تقويم فهمك للموضوعات التي قمت بتعلمها سابقاً.

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



قائمة المحتويات

دليل الطالب

7 كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

الفصل 4

120	الاتزان الكيميائي
122	4-1 حالة الاتزان الديناميكي
135	4-2 العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي
142	4-3 استعمال ثوابت الاتزان
153	الكيمياء والصحة: ارتفاع الهيموجلوبين إلى مستوى التحدي

الفصل 1

10	حالات المادة
12	1-1 الغازات
22	1-2 قوى التجاذب
27	1-3 المواد السائلة والمواد الصلبة
37	4-1 تغيرات الحالة الفيزيائية
43	الكيمياء في واقع الحياة: كيمياء الكاكاو

الملاحق

162	المصطلحات
168	الجدول الدوري للعناصر

الفصل 2

54	الطاقة والتغيرات الكيميائية
56	2-1 الطاقة
63	2-2 الحرارة
69	3-2 المعادلات الكيميائية الحرارية
75	4-2 حساب التغير في المحتوى الحراري
83	كيف تعمل الأشياء؟ المركبات ذات المرونة في استعمال الوقود

الفصل 3

92	سرعة التفاعلات الكيميائية
94	1-3 نظرية التصادم وسرعة التفاعل الكيميائي
102	2-3 العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي
107	3-3 قوانين سرعة التفاعل الكيميائي
111	الكيمياء والصحة: سرعة التفاعل ودرجة حرارة الجسم



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 يأتي بعض الأفكار والإرشادات التي تساعدك على قراءته:

حالات المادة States of Matter

1

الكتور (النافع) تفسر نظرية المركبة الجزيئية الخالص المختلفة للمواد الصلبة والسائلة والغازية.

1-1 العازات

الكتور (الرسن) تحدد العازات وتنتشر، لأنها ذات كثافة منخفضة، أنها قابلة لانفصال، لأنها ذات كثافة منخفضة، وتكون من جسيمات صغيرة جداً ذات حركة.

1-2 قوى التجاذب

الكتور (الرسن) تحدد القوى بين الجزيئات، ومنها قوى التشتت، والقوى الثانية القطبية، والروابط الم HIDRO وبيجية، حالة المادة عند درجة حرارة معينة.

1-3 مواد السائلة والمواد الصلبة

الكتور (الرسن) تحيط الجسيمات بالمواد السائلة والسائلة قدرة محدودة على الحركة، كما يصعب ضغطها بسهولة.

1-4 تغيرات الحالة الفيزيائية

الكتور (الرسن) تغير حالة المادة عند إضافة الطاقة إليها أو ازراحتها منها.

حقائق كيميائية

- يحتوي مقياس اليسود لدرجة حرارة على عدة جرامات من البوتادين داخل كرة حكمة الإللاق.
- عندما ترتفع درجة حرارة الجو يتغير البوتادين مباشرةً من حالة الصلبة إلى حالة الغازية.
- كلما ارتفعت درجة الحرارة أصبح البوتادين دافكاً أكثر.

10

يبدأ كل فصل بتجربة استهلالية تقدم المادة التي يتناولها. نفذ **التجربة الاستهلالية**، لتكشف المفاهيم التي سيتناولها الفصل.

لتحصل على رؤية عامة عن الفصل

- اقرأ عنوان الفصل للتعرف موضوعاته.
- تصفح الصور والرسوم والتعليقات والجدوال.
- ابحث عن المفردات البارزة والمظللة باللون الأصفر.
- أعمل مخططاً للفصل باستخدام **المذكرة الرئيسية** والعنوان الفرعية.

قبل أن تقرأ

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

لكل فصل **فكرة (عامة)** تقدم صورة شاملة عنه. ولكل قسم من أقسام الفصل **فكرة (رئيسة)** تدعم فكرته العامة.

نشاطات تمهيدية

المنظويات
الآية تساعدك على تلخيص المعلومات عن حالات المادة الثلاث.

خطوة 1 انورقة عند منتصفها طولياً، عمل أن تكون الحافة الخلفية 2 cm أطول من الحافة الأمامية تغطيها.

خطوة 2 اطوي الورقة لتشكل ثلاثة أجزاء متوازية.

خطوة 3 افتح الورقة على أن تعود إلى الوضع السابق، ثم قص الجزء الأمامي عند موضع التي تكى تحصل على 3 أجزاء.

خطوة 4 سُمِّي الأجزاء الثلاثة على النحو الآتي:

غازية، سائلة، صلبة.

مهمة استخدم هذه المنظوية في القسمين 1-3، ولخص المعلومات عن حالات المادة الثلاث كلًّا منها تحت العنوان المناسب في أنتهاء فراحتك في ذذن التسعين.

تجربة استهلالية

كيف تؤثر السوائل المختلفة في سرعة كرة تتحرك فيها؟

تحت مختلف السوائل في خواصها الفيزيائية؛ من حيث اللون والكتامة وسرعة الالسياط وغيرها، فمثلًا عصير للشمن، والعسل، وبعض الزيوت تشير بأنها سوائل ثقيلة، إذ لا تنساب بسهولة مقارنة بالماء.

خطوات العمل

1. امسأل تعليمات السلامة في المختبر.

2. ابدأ بخليجاً مدمجاً بـ 100 mL من الماء.

3. ثبّت بمسافة متساوية رأسياً (إذاً المطرار، ثم ألسقط كرة زجاجية صغيرة

(أو أي جسم كروي صغير) من القطة المحددة على المسطّرة فوق سطح الماء. استمع ببساطة الإيقاف لبيان الزمن الذي تستغرقه الكرة حتى تصل إلى قاع المطرار. سجل هذا الزمن في جدول البيانات.

4. كرر الخطوات 2 و 3 مرتين على سطح متوسط الزمن الذي تستغرقه الكرة حتى تصل إلى القاع.

5. كرر الخطوات السابقة باستخدام سوائل مختلفة، مثل زيت الطعام.

التحليل

1. قارن بين متوسط زمن سقوط الكرة في السائلين.

2. استنتج العلاقة بين الزمن الذي سجلته في كل مرة، وبين مدى انتهاية السائل في أثناء سكبه.

استقصاء كيف تؤثر درجة حرارة السائل في سرعة الكرة المتحرّكة فيه؟ كون فرضية، ثمّ حاول تتحقق من فرضيتك.

كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

عندما تقرأ

ستجده 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

Gases



- الأهداف
- استخدم نظرية الحركة الجزيئية لتفسير سلوك الغازات.
 - تصف تأثير الكتلة في سرعة الانتشار والتدفق.
 - توضح كيفية قياس ضغط الغاز وحساب الضغط الجزيئي له.

مراجعة المفردات

الطاقة الحركية، الطاقة الناشطة، الحركة الكيميائية للهادئة، كثافة الغازات المكونة، الكثافة المنشطة، وتتأثر من جسيمات صغيرة جداً دائمة الحركة.

الربط مع الحياة إذا نظر على مرتبة فيها هواء مضغوط بلا بد أنك مستلاحظ الفرق بينها وبين النوم على الأرض ولا بد أنك شعرت بالدفء والراحة عندما استخدمنا المرتبة التي اكتسبت خصائصها من خصائص جسيمات أفراد التي سُمعت في داخلها.

نظرية الحركة الجزيئية

لقد تعلمت سابقاً أن تركيب المادة (نوع الذرات المكونة) وبينها (ترتيب الذرات) يحدد

الخصائص الكيميائية للهادئة، كما أنها يزداد في حجمها الفيزيائية أيضاً وبالاعتماد على المظهر الخارجي للهادئة بحسب التباين بين الذهب والبلاط والرخام والرخام، كما هو موضح في

الشكل 1-1. وعلى النقيض من ذلك تبدي الهادئة التي تكون في الحالة الغازية عند درجة حرارة الغرفة خصائص قريبة مشابهة عزل الرغام من اختلاف بينهما، فإذاً توجد اختلافات يسيرة بين سلوك الغازات؟ وماذا تختلف الخصائص الفيزيائية للغازات عن خصائص المواد السائلة والصلبة؟

لقد عرف العلماء، مع بداية القرن الثامن عشر، كيف يمكن جمع النواتج الغازية عن طريق إدخالها على الماء، ولكنهم يستطيعون الآن من إقصاء كل غاز، ويقيس خصائصه على حدة.

افتتح الكيميائيان بولتزمان وماكسويل Boltzman and Maxwell عام 1860م كل

منها على حدة - تموذجاً لتفصيل خصائص الغازات، وقد عُرف هنا التموج بنظرية

الحركة الجزيئية؛ وذلك لأن الغازات جميعها التي اخترها بولتزمان وماكسويل تكون من

جسيمات، حيث للأجسام المتحركة طاقة تسمى طاقة حرارية، وتتصف نظرية الحركة الجزيئية

بتفسير سلوك الغازات على حركة جسيماتها، ولقد وضع هنا التموج عدة افتراضات حول

حجم جسيمات الغاز وحركتها وطائفتها.

قانون دالتون للمضغوطات الجزيئية

قانون دالتون للمضغوطات الجزيئية

الاتساع

قانون جرام لتشنلي

الضغط

بارومتر

النواتج

باسكل

الضغط الجوي

قانون دالتون للمضغوطات الجزيئية

حجم جسيمات الغاز وحركتها وطائفتها.

الشكل 1-1 يمكن

التفصيل بين بعض

المواد بمجرد النظر

إليها، ولكن هنا لا

يستطيع على الكثير

من الغازات.



12

الأمثلة محلولة تنقلك تدريجياً إلى حل مسائل في الكيمياء. عزّز المهارات التي اكتسبتها بحل التدريبات.

مهارات قرائية

• أسأل نفسك: ما الفكرة (العامة؟ وما الرئيسية؟)

• اربط المعلومات التي درستها في هذا الكتاب مع المجالات العلمية الأخرى.

• توقع أحداثاً ونتائج من خلال توظيف المعلومات التي تعرفها من قبل.

• غير توقعاتك وأنت تقرأ وتجمع معلومات جديدة.

مثال 2-2

التموج الجزيئي للغاز إذا كان الضغط الكلي خليط من الغازات مكوناً من الأكسجين O_2 وثاني أكسيد الكربون CO_2 والتترورجين N_2 يساوي 0.97 atm . فأحسب الضغط الجزيئي للأكسجين، على أن الضغط الجزيئي لثاني أكسيد الكربون (0.12 atm) وللتترورجين (0.70 atm) .

● **تحليل المسألة:** أعليناً الضغط الكلي خليط الغازات والضغط الجزيئي للغازات، ولإيجاد الضغط الجزيئي للغاز الثالث في الخليط استخدام قانون دالتون للمضغوطات الجزيئية.

المطلوب

$$P_{O_2} = ? \text{ atm}$$

المعلمات

$$P_{N_2} = 0.12 \text{ atm}$$
$$P_{CO_2} = 0.70 \text{ atm}$$
$$P_{\text{total}} = 0.97 \text{ atm}$$

حساب المطلوب

$$\text{للتكميل: قانون دالتون للمضغوطات الجزيئية}$$
$$P_{O_2} = P_{\text{total}} - P_{CO_2} - P_{N_2}$$

$$P_{O_2} = 0.97 \text{ atm} - 0.70 \text{ atm} - 0.12 \text{ atm}$$
$$P_{O_2} = 0.15 \text{ atm}$$

● **تقويم الإجابة:** عند إضافة القيمة المحسوبة للضغط الجزيئي للأكسجين إلى قيمة الضغوط الجزيئية يكون الناتج متساوياً للضغط الكلي وهو 0.97 atm .

مسائل تدريبية

4. أحسب الضغط الجزيئي لغاز الهيدروجين في خليط من غاز الميلوروم وغاز الهيدروجين، على أن الضغط الكلي 600 mm Hg والضغط الجزيئي للهيدروجين يساوي 439 mm Hg .

5. أوجد الضغط الكلي خليط غاز مكون من أربعة غازات بضغط جزيئي على النحو الآتي: 4.56 kPa و 5.00 kPa و 1.20kPa و 3.02kPa .

6. أوجد الضغط الجزيئي لغاز ثانوي أكسيد الكربون في خليط من الغازات، على أن ضغط الغازات الكلية يساوي 3.7kPa والضغط الجزيئي للغازين الآخرين هما 16.5kPa و 4.0kPa .

7. تحقق الهواء خليط من الغازات يحتوي على غاز التترورجين بنسبة 78% وغاز الأكسجين 21% وغاز الأرجون 1% (وهناك كميات ضئيلة من الغازات الأخرى). فإذا علمت أن الضغط الجوي يساوي 760 mmHg ، في الضغوط الجزيئية لكلاً من التترورجين والأكسجين والأرجون في الهواء؟

20



كيف تستفيد من كتاب الكيمياء؟

بعدما قرأت

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



الشكل 1-22 استخدم الناس قديماً الزجاج غير المتبلور (الزجاج البركاني) لأدوات الشهام والسكنات؛ لأنه يكتون حواوف حادة عند كسره، يتكون الزجاج البركاني عندما تبرد الحمم البركانية بسرعة كبيرة.

المادة الصلبة غير المتبلورة يمكن تعريف المادة الصلبة غير المتبلورة بأنها المادة التي لا تربت فيها الجزيئات بسطح ممكث ومستقيم، ولا تحتوي على بدورات، وتكون هذه المادة عادة عندما تبرد المادة المتصهرة بسرعة كبيرة، بحيث لا تسمح للبلورات بالتكوين. **الشكل 1-22 مواد صلبة غير متبلورة.** يمثل الزجاج والفازوق والكثير من المواد البلاستيكية مواد صلبة غير متبلورة. وقد يبنت بعض الدراسات الحديثة احتفالاً بوجود تركيب بالوري لزجاج، فقد استخدمت النحاف أشعة X في دراسة الزجاج لمظهره وجوه ضعفه في توزيع البلورات، ولكن هذه استخدام البيوترونات بدلاً من أشعة X، لأنك تعرف عادة أنها متقطعة من وحدات السلاسل في بعض المنشآت. وأيضاً يأمل الباحثون في استخدام هذه المعلومات للتحكم في تركيب الزجاج في التطبيقات البصرية وإنتاج الألياف البصرية.

أدخل معلومات من هذا القسم في مطربتك.

التقويم 1-3

- الخلاصة
• تفسير نظرية الحرارة المجزئية سلوك المادة الصلبة والسائلة.
• تأثير قوى التجاذب بين الجزيئات في المادة السائلة في المزروحة والتتر السطحي والتلاصق والتماسك.
• تصفيف المادة الصلبة الباردة حسب الشكل والتركيب.

18. **الكلمة الرئيسية:** قانون بين تركيب الجسيمات في المادة الصلبة والسائلة.
19. صفات العامل المؤثرة في المزروحة.
20. هضر سبب استخدام الماء والصابون لتنظيف الملابس، وليس الماء وحده.
21. قانون بين وحدة البناء، والشبكة البوليمرية.
22. صفات الفرق بين المادة الصلبة المجزئية والمادة الصلبة الشبكية.
23. هضر سبب تكون سطح الماء بشكل هلال في المخارق المدرج.
24. استمعت سبب تكون سطح الزينق في المخارق المدرج على صورة سطح عذب.
25. توقع أي المادة الصلبة تكون غير متبلورة: المادة الصلبة التي يتم تبريد مصهورها ببطء شديد حتى درجة حرارة الغرفة، أم المادة الصلبة التي يتم تبريد مصهورها بسرعة كبيرة في حوض من الثلج؟
26. صفات من الألعاب المشهورة للأطفال رمي الحجارة الصغيرة بقدرة وبشكل موزع، وإنما سطح ماء البحر أو المحيط، وملاحة الماء على سطحها يقتضي أن ينبع الماء قبل أن ينبع، حسب غريرة تقارب فيه أعلى سطح يمكن أن ينبعها الماء إذا استخدمنا الماء مرة وأيزوبروپيل الكحول مرة أخرى.

36

يختتم كل قسم بتقويم يحتوي على خلاصة وأسئلة.

الخلاصة تراجع المفاهيم الرئيسية، بينما تختبر

الأسئلة فهمك لما درسته.

2 دليل مراجعة الفصل

الفكرة العامة: تشخص التفاعلات الكيميائية الحرارة أو تطلقها عادة.

2-1 الطاقة

- الأفكار الرئيسية:** تغير شكل المادة، وقد تنتقل، ولكتها تبقى محفوظة دائمًا.
المفردات: طاقة الحرارة الكيميائية هي الطاقة المخزنة في الروابط الكيميائية للإذابة تجاه ترتيب الذرات والجزيئات.
الطاقة: قانون حفظ الكيميائية • المتر • الجدول الحراري • الحرارة النوعية
• الحرارة • المتر • الجدول • الحرارة النوعية
العمليات أو التفاعلات الكيميائية.

2-2 الحرارة

- الأفكار الرئيسية:** تغير في المحتوى الحراري للتفاعل يساوي المحتوى الحراري للتراوح مطروحاً منه المحتوى الحراري للمتفاعلات.
المفردات: تعرف الكيميائية الحرارية الكوئن على أنه النظام مع المحيط، تسمى كمية الحرارة المفقودة أو المكتسبة في النظام في أثناء التفاعل أو العملية التي تتم تحت ضغط ثابت التغير في المحتوى الحراري (ΔH).
• الكوئن • الكيمياء الحرارية • المحتوى الحراري
• النظام • عندما يكون ΔH موجباً يكون التفاعل ماضياً للحرارة، أما عندما يكون ΔH سالباً فيكون التفاعل طارداً للحرارة.
• المحيط

2-3 المعادلات الكيميائية الحرارية

- الأفكار الرئيسية:** تغير المساحات الكيميائية الحرارية عن مقادير المساحة المطلقة أو المكتسبة في التفاعلات الكيميائية.
المفردات: المعادلة الكيميائية الحرارية على الحالات المطيبة للمواد المتفاعلة والتواتج، كما تبين التغير في المحتوى الحراري، حرارة التبخر المولارية ΔH_{boil} هي كمية الطاقة اللازمة لتبخر مول واحد من السائل.
• المعادلة الكيميائية الحرارية • حرارة التبخر المولارية
• حرارة الإحتراق • حرارة الانصهار المولارية • ΔH_{melt} هي كمية الحرارة اللازمة لصهر مول واحد من المادة الصلبة.

2-4 حساب التغير في المحتوى الحراري

- الأفكار الرئيسية:** يمكن حساب التغير في المحتوى الحراري للتفاعلات الكيميائية باستخدام قانون هسن.
المفردات: كيميائيين هاريدين أو أكثر مع تغيرات المحتوى الحراري لها.
• حرارة التكثين القياسية للمركبات تحدد مقارنة بحرارة التكثين لمعاصرها في حالاتها القياسية.
• قانون هسن
• حرارة التكثين القياسية

85

حالات المادة States of Matter

1

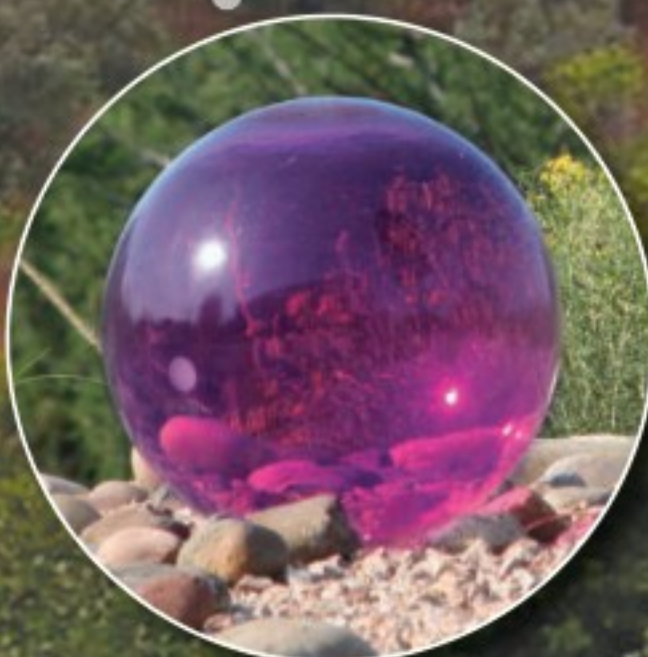


الفكرة العامة تفسر نظرية الحركة الجزيئية الخصائص المختلفة للمواد الصلبة والسائلة الغازية.

بارد في المساء



ساخن في النهار



مقياس اليود للحرارة



1-1 الغازات

الفكرة الرئيسية تمدد الغازات وتنشر، كما أنها قابلة للانضغاط؛ لأنها ذات كثافة منخفضة، وتتكون من جسيمات صغيرة جدًا دائمة الحركة.

1-2 قوى التجاذب

الفكرة الرئيسية تحديد القوى بين الجزيئات ومنها قوى التشتت، والقوى الثنائية القطبية، والروابط الهيدروجينية، حالة المادة عند درجة حرارة معينة.

1-3 المواد السائلة والمواد الصلبة

الفكرة الرئيسية لجسيمات المواد الصلبة والسائلة قدرة محدودة على الحركة، كما يصعب ضغطها بسهولة.

1-4 تغيرات الحالة الفيزيائية

الفكرة الرئيسية تتغير حالة المادة عند إضافة الطاقة إليها أو انتزاعها منها.

حقائق كيميائية

- يحتوي مقياس اليود للحرارة على عدة جرامات من اليود داخل كرة مكعبة الإغلاق.
- عندما ترتفع درجة حرارة الجو يتحول اليود مباشرةً من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية.
- كلما ارتفعت درجة الحرارة أصبح اللون البنفسجي داكنًا أكثر.

نشاطات تمهيدية

حالات المادة اعمل المطوية الآتية لتساعدك على تلخيص المعلومات عن حالات المادة الثلاث.



المطويات

منظمات الأفكار

خطوة 1 اثن ورقة عند منتصفها طوليًّا، على أن تكون الحافة الخلفية أطول من الحافة الأمامية 2 cm تقريًّا.



خطوة 2 اطو الورقة لتشكل ثلاثة أجزاء متساوية.



خطوة 3 افتح الورقة على أن تعود إلى الوضع السابق، ثم قص الجزء الأمامي عند موضع الثاني لكي تحصل على 3 أجزاء.

خطوة 4 سُمِّي الأجزاء الثلاثة على النحو الآتي: غازية، سائلة، صلبة.



المطويات

استخدم هذه المطوية في القسمين 1-1

3-1، ولخص المعلومات عن حالات المادة الثلاث كلاً منها تحت العنوان المناسب لها في أثناء قراءتك لهذين القسمين.



تجربة استهلاكية

كيف تؤثر السوائل المختلفة في سرعة كرة تتحرك فيها؟

تحتَّل السوائل في خواصها الفيزيائية؛ من حيث اللون والكتافة وسرعة الانسياب وغيرها. فمثلاً عصير المشمش، والعسل، وبعض الزيوت تتميز بأنها سوائل ثقيلة؛ إذ لا تناسب بسهولة مقارنة بالماء.



خطوات العمل

- اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
- املاً مخباراً مدرجاً بـ 100 mL من الماء.
- ثبت بمساعدة زميلك مسطرة رأسياً إزاء المخار، ثم أسقط كرة زجاجية صغيرة (أو أي جسم كروي صغير) من النقطة المحددة على المسطرة فوق سطح الماء. استعن بساعة الإيقاف لحساب الزمن الذي تستغرقه الكرة حتى تصل إلى قاع المخار. سجل هذا الزمن في جدول البيانات.
- كرر الخطوتين 2 و3 مرتين لحساب متوسط الزمن الذي تستغرقه الكرة حتى تصل إلى القاع.
- كرر الخطوات السابقة باستخدام سوائل مختلفة، مثل زيت الطعام.

التحليل

- قارن بين متوسط زمن سقوط الكرة في السائلين.
- استنتاج العلاقة بين الزمن الذي سجلته في كل مرة، وبين مدى انسيابية السائل في أثناء سكبه.

استقصاء كيف تؤثر درجة حرارة السائل في سرعة الكرة المتحركة فيه؟ كون فرضية، ثم صمم تجربة للتحقق من فرضيتك.



1-1

الأهداف

الفكرة الرئيسية تتمدد الغازات وتنتشر، كما أنها قابلة للانضغاط؛ لأنها ذات كثافة منخفضة، وتتكون من جسيمات صغيرة جداً دائمة الحركة.

الربط مع الحياة إذا نمت على مرتبة فيها هواء مضغوط فلا بد أنك ستلاحظ الفرق بينها وبين النوم على الأرض! ولا بد أنك شعرت بالدفء والراحة عندما استخدمت المرتبة التي اكتسبت خصائصها من خصائص جسيمات الهواء التي ضُغطت في داخلها.

The Kinetic–Molecular Theory نظرية الحركة الجزيئية

لقد تعلمت سابقاً أن تركيب المادة (نوع الذرات المكونة) وبنيتها (ترتيب الذرات) يحدان الخصائص الكيميائية لل المادة، كما أنها يؤثران في خصائصها الفيزيائية أيضاً. وبالاعتماد على المظهر الخارجي لل المادة يمكنك التمييز بين الذهب والجرافيت والزئبق، كما هو موضح في الشكل 1-1. وعلى النقيض من ذلك تبدي المواد التي تكون في الحالة الغازية عند درجة حرارة الغرفة خصائص فيزيائية متشابهة على الرغم من اختلاف بنيتها. فلماذا توجد اختلافات يسيرة بين سلوك الغازات؟ ولماذا تختلف الخصائص الفيزيائية للغازات عن خصائص المواد السائلة والصلبة؟

لقد عرف العلماء مع بداية القرن الثامن عشر كيف يمكن جمع النواتج الغازية عن طريق إحلالها محل الماء، ولكنهم يستطيعون الآن مراقبة كل غاز، وقياس خصائصه على حدة. اقترح الكيميائيان بولتزمان وماكسويل Boltzman and Maxwell عام 1860م - كل منهما على حدة - نموذجاً لتفسير خصائص الغازات. وقد عُرف هذا النموذج بنظرية الحركة الجزيئية؛ وذلك لأن الغازات جميعها التي اختبرها بولتزمان وماكسويل تتكون من جسيمات؛ حيث للأجسام المتحركة طاقة تسمى طاقة حرارية. وتصف **نظرية الحركة الجزيئية** سلوك المادة بالاعتماد على حركة جسيماتها. ولقد وضع هذا النموذج عدة افتراضات حول حجم جسيمات الغاز وحركتها وطاقتها.

مراجعة المفردات

الطاقة الحرارية: الطاقة الناشئة عن الحركة.

المفردات الجديدة

نظرية الحركة الجزيئية

التصادم المرن

درجة الحرارة

الانتشار

قانون جراهام للتدفق

الضغط

البارومتر

مانومتر

باسكال

الضغط الجوي

قانون دالتون للضغط الجزيئي



زنبق



جرافيت

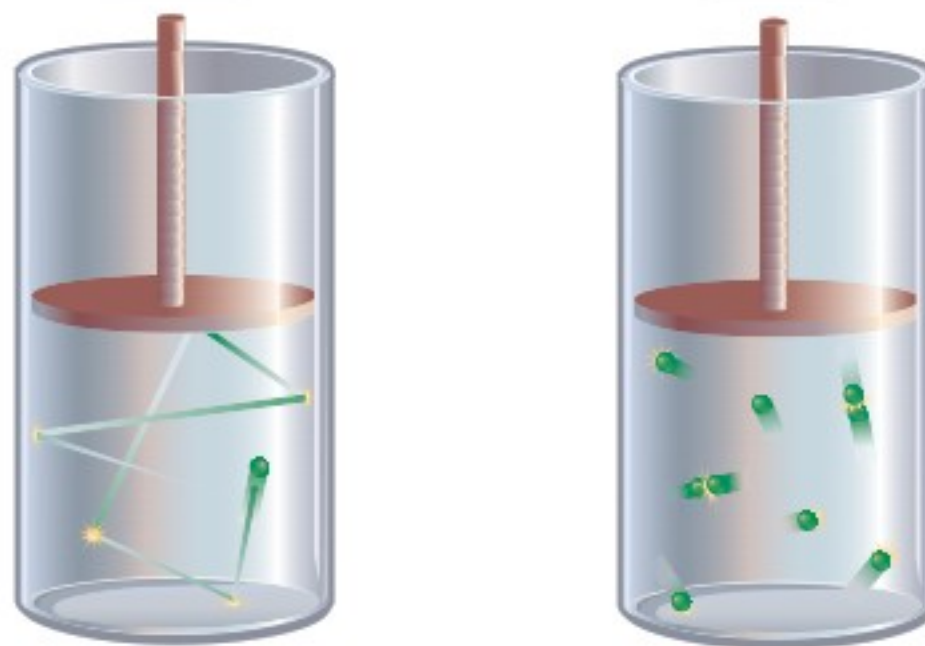


ذهب

الشكل 1-1 يمكن التمييز بين بعض المواد بمجرد النظر إليها، ولكن هذا لا ينطبق على الكثير من الغازات.

الشكل 2-2 تنتقل الطاقة الحركية بين جسيمات الغاز في أثناء التصادم المرن فيما بينها.

فَسْرُ الأَثْرِ الذي تحدثه جسيمات الغاز بعضها في بعض بفعل التصادمات، وماذا يحدث للجسيمات بعد هذه التصادمات؟



حجم الجسيمات تتكون الغازات من جسيمات ذات حجوم صغيرة جدًا مقارنة بحجم الفراغات التي تفصل بينها، كما أنها متباعدة، لذلك تنعدم قوى التجاذب والتنافر فيها بينها.

حركة الجسيمات إن حركة جسيمات الغاز مستمرة وعشوائية، وتحرك في خط مستقيم حتى تصطدم بجسيمات أخرى أو بجدار الوعاء الذي توجد فيه، كما يبين **الشكل 2-1**. وتعد التصادمات بين جسيمات الغاز مرنة. وفي **التصادم المرن** لا تفقد الطاقة الحركية، ولكنها تنتقل بين الجسيمات المتصادمة.

طاقة الجسيمات يتبع عن حركة الجسيمات طاقة حركية يحددها عاملان هما: كتلة الجسيم، وسرعته. ويمكن التعبير عن الطاقة الحركية للجسيم بالعلاقة الآتية:

$$KE = \frac{1}{2} mv^2$$

حيث: KE = الطاقة الحركية، m = كتلة الجسيم، v = سرعة الجسيم المتوجهة. نجد أن جسيمات عينة من غاز لها الكتلة نفسها، إلا أنه ليس لها السرعة نفسها، لذلك تختلف كمية الطاقة الحركية لها. ولذا تستخدم درجة الحرارة مقياساً لمتوسط الطاقة الحركية لجسيمات المادة.

المفردات

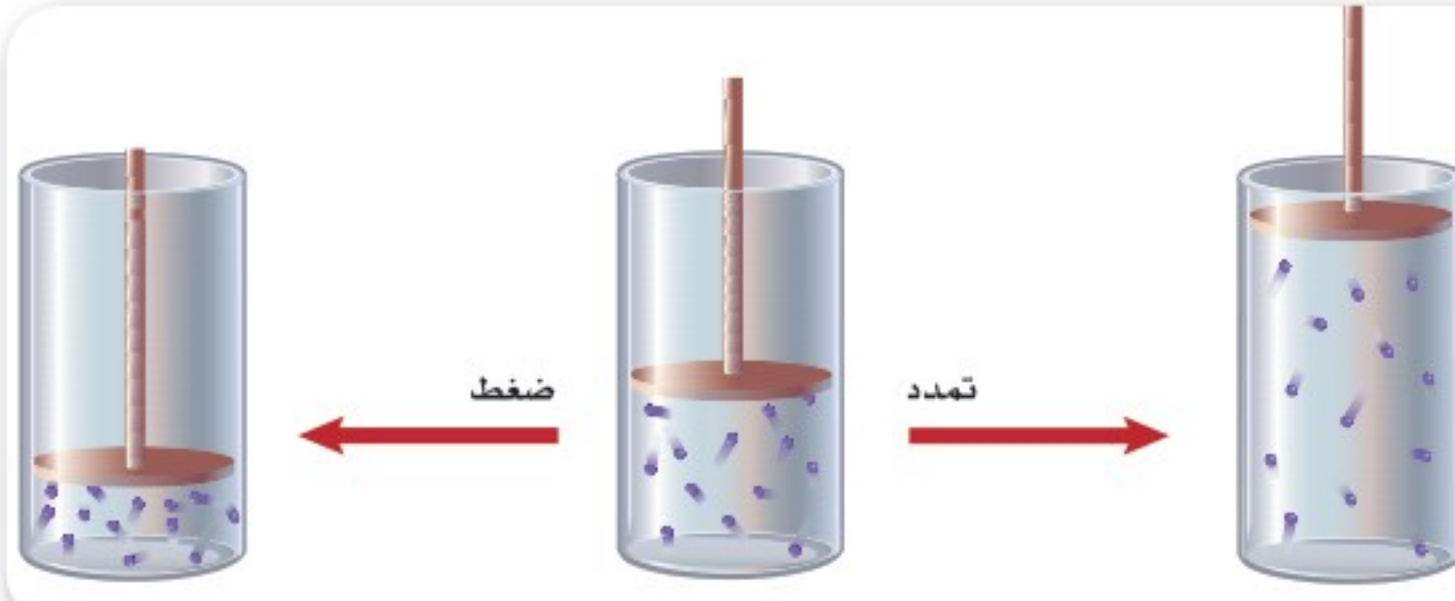
أصل الكلمة
غاز / (Gas)
يأتي أصلها من الكلمة اللاتينية
chaos، ومعناها فراغ.

Explaining the Behavior of Gases تفسير سلوك الغازات

تساعد نظرية الحركة الجزيئية على تفسير سلوك الغازات؛ إذ تسمح حركة الجسيمات الدائمة مثلاً للغاز أن يتمدد حتى يملأ الوعاء الموجود فيه تماماً، كما يحدث عند ملء كرة بالهواء، أو عند نفخ بالون بالهواء، حيث تنتشر جسيمات الغاز، وتتوزع لتملأ الوعاء كله.

كثافة منخفضة تذكر أن الكثافة هي كتلة الجسم في وحدة الحجم، وأن كثافة غاز الكلور عند درجة حرارة 20°C تساوي $(2.95 \times 10^{-3} \text{ g/mL})$ ، وكثافة الذهب الصلب تساوي (19.3 g/mL) . لذا فإن كثافة الذهب تزيد على كثافة الكلور 6500 مرة تقريباً. ولا يعود هذا الفرق الكبير بين الكثافتين إلى الاختلاف بين كتلة ذرات الذهب وجسيمات الكلور فقط، بل على وجود فراغ كبير بين جسيمات الغاز أيضاً، لذلك يكون عدد جسيمات الكلور أقل من عدد ذرات الذهب في الحجم نفسه كما تنص على ذلك نظرية الحركة الجزيئية.





الشكل 1-3 إن تمدد الغاز وانضغاطه في وعاء مغلق يغير الحجم الذي تشغله كتلة ثابتة من الجسيمات.

اربط بين التغير في حجم الغاز وكثافة جسيماته في كل أسطوانة.

الانضغاط والتمدد إذا عصرت وسادة من البولسترين بالضغط عليها فإن حجمها يقل؛ وذلك لأن المسافة بين الجزيئات كبيرة جداً، فعند الضغط تبدأ الجزيئات بالتقرب، وبالتالي يقل الحجم، وعند التوقف عن الضغط وبفعل الحركة السريعة والعشوائية للجزيئات فإنهما تبتعد بعضها عن بعض، وتزداد المسافات وتعود إلى وضعها الأصلي. ويوضح الشكل 1-3 ما يحدث لكتافة الغاز الموجود في وعاء في أثناء انضغاطه وتمدده.

الانتشار والتدفق وفقاً لنظرية الحركة الجزيئية، ونظرًا لأن المسافة كبيرة بين الجزيئات، فإن قوى التجاذب بين جسيمات الغاز تكاد تكون منعدمة. ولهذا تنتشر هذه الجسيمات بسهولة، ويكون المكان الذي يتشر فيه الغاز في كثير من الأحيان مشغولاً بغاز آخر، وتتسبب الحركة العشوائية لجسيمات الغازات باختلاط بعضها البعض، حتى يصبح توزيع الغازات المختلطة متساوياً.

يصف الانتشار حركة تداخل المواد معًا، وقد يكون هذا المصطلح حديثاً، ولكن عملية الانتشار مألوفة لك. فأنت تشم رائحة الطعام عند طهيها في أرجاء المنزل كلها؛ بسبب انتشار جسيمات الغاز من منطقة ذات تركيز عال (وهي في هذه الحالة المطبخ) إلى منطقة ذات تركيز منخفض (باقي أرجاء المنزل).

أما التدفق فهو عملية ذات صلة بالانتشار، ويحدث التدفق عندما يخرج الغاز من خلال ثقب صغير. فما الذي يحدث مثلاً عند ثقب إطار سيارة أو بالون؟ قام توماس جراهام في عام 1846م بإجراء تجربة لقياس معدل سرعة تدفق غازات مختلفة عند درجة الحرارة نفسها، وقد صمم تجربته بحيث تتدفق الغازات إلى مكان لا توجد فيه مادة. وقد اكتشف وجود علاقة عكسية بين معدل سرعة التدفق والكتلة المولية للغاز.

قانون جراهام للتتدفق ينص على أن معدل سرعة تدفق الغاز يتناسب تناضياً عكسياً مع الجذر التربيعي للكتلة المولية.

قانون جراهام:

$$\text{معدل التدفق} \propto \frac{1}{\sqrt{\text{الكتلة المولية}}}$$

يتناضب معدل انتشار أو تدفق الغاز عكسياً مع الجذر التربيعي للكتلة المولية له.

تعتمد سرعة الانتشار بالدرجة الأولى على كتلة الجسيمات؛ حيث تنتشر الجسيمات الخفيفة أسرع من الثقيلة. ويمكن وصف متوسط الطاقة الحركية للغازات المختلفة عند درجة الحرارة نفسها بالمعادلة $\frac{1}{2}mv^2 = KE$. ومع ذلك فإن كتلة جسيمات الغاز تختلف من غاز إلى آخر. وحتى يكون للجسيمات الخفيفة متوسط الطاقة الحركية للجسيمات الثقيلة لا بد أن يكون نفس متوسط سرعاتها المتجهة أكبر. وينطبق قانون جراهام أيضًا على معدل سرعة الانتشار، وهذا منطقي؛ إذ تنتشر الجسيمات الثقيلة أبطأ من الجسيمات الخفيفة عند درجة الحرارة نفسها. يمكنك باستخدام قانون جراهام كتابة نسبة رياضية للمقارنة بين معدل انتشار غازين.

$$\frac{\text{معدل انتشار A}}{\text{معدل انتشار B}} = \sqrt{\frac{\text{الكتلة المولية لـ A}}{\text{الكتلة المولية لـ B}}}$$

ماذا قرأت؟ وضع لماذا يعتمد معدل الانتشار على كتلة الجسيمات؟

مثال 1-1

قانون جراهام إذا كانت الكتلة المولية للأمونيا هي 17.0 g/mol والكتلة المولية لكلوريد الهيدروجين هي 36.5 g/mol ، فاحسب نسبة معدل انتشارهما.

1 تحليل المسألة المعطيات هي الكتل المولية لكل من الأمونيا وكلوريد الهيدروجين. ولإيجاد نسبة معدل انتشارهما استخدم معادلة قانون جراهام للتتدفق.

المطلوب

نسبة معدل الانتشار = $?$

الكتلة المولية للأمونيا $= \text{NH}_3$

المعطيات

الكتلة المولية لكلوريد الهيدروجين $= \text{HCl}$

2 حساب المطلوب

اكتب نص النسبة المشتقة من قانون جراهام

عُوض عن الكتلة المولية لحمض

$36.5 \text{ g/mol} = \text{HCl}$

والكتلة المولية لـ $\text{NH}_3 = 17.0 \text{ g/mol}$

$$\frac{\text{معدل انتشار } \text{NH}_3}{\text{معدل انتشار } \text{HCl}} = \sqrt{\frac{\text{الكتلة المولية لـ } \text{NH}_3}{\text{الكتلة المولية لـ } \text{HCl}}}$$

$$1.47 = \sqrt{\frac{36.5 \text{ g/mol}}{17.0 \text{ g/mol}}} =$$

نسبة معدل الانتشار = 1.47

3 تقويم الإجابة

إن النسبة التقريرية 1.5 منطقية؛ حيث إن كتلة الأمونيا هي نصف كتلة كلوريد الهيدروجين. كما أن قيم الكتل المولية تحتوي على ثلاثة أرقام معنوية، وكذلك الإجابة. لاحظ أن وحدات القياس قد أغنى بعضها بعضاً. وتكتب الإجابة في صورة صحيحة دون أي وحدة قياس.

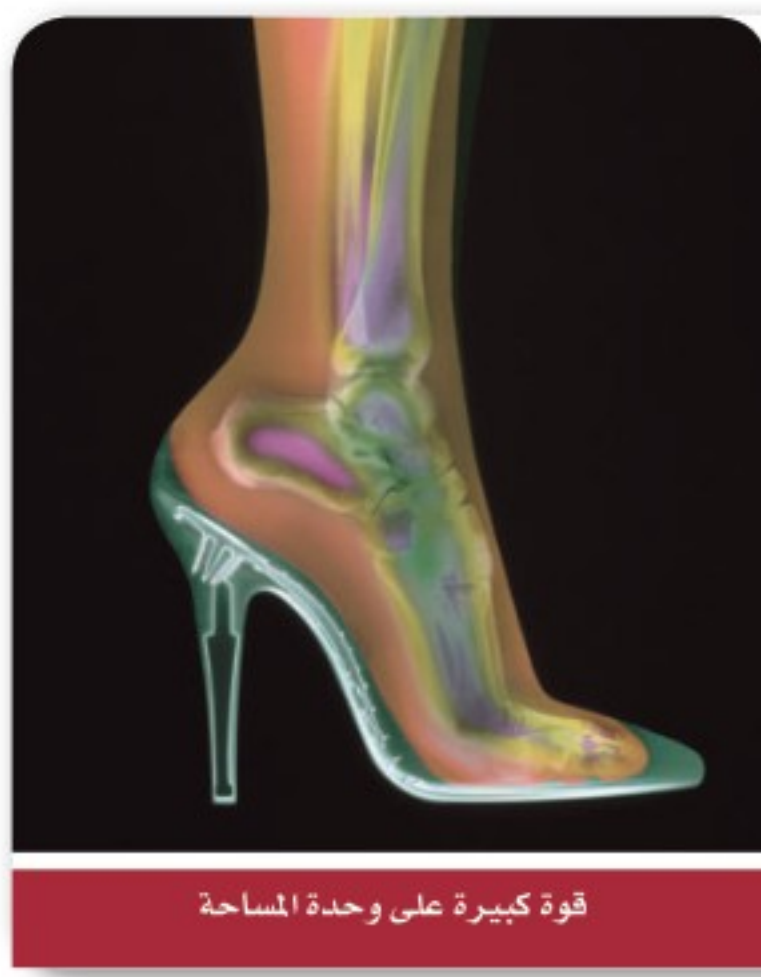
مسائل تدريبية

1. احسب نسبة معدل التدفق لكل من النيتروجين N_2 والنيون Ne .

2. احسب نسبة معدل الانتشار لكل من أول أكسيد الكربون وثاني أكسيد الكربون.

3. تحفيز ما معدل تدفق غاز كتلته المولية ضعف الكتلة المولية لغاز يتدفق بمعدل 3.6 mol/min ؟





الشكل ٤-٤ لأن العلاقة عكسية بين الضغط والمساحة، فإن الأحذية ذات الكعب العالي تعمل على زيادة الضغط الواقع على السطح؛ لأن مساحة الكعب الملامسة للأرض صغيرة، بينما توزع قوة الضغط في الأحذية ذات النعل المسطح على مساحة أكبر.

استنتج الموقع الذي يكون فيه الضغط أكبر ما يمكن بين الأرض والحذاء ذي الكعب العالي.

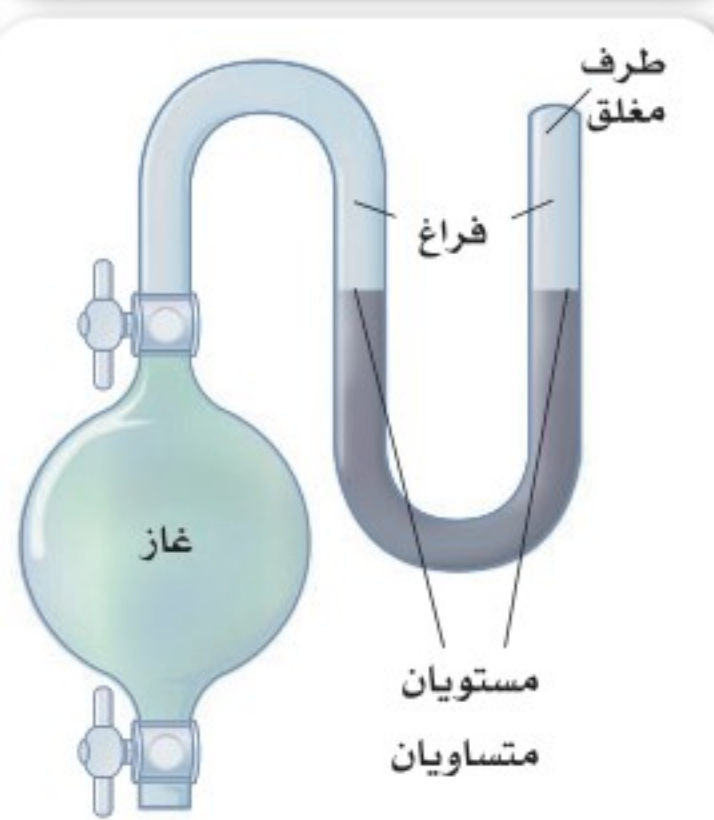
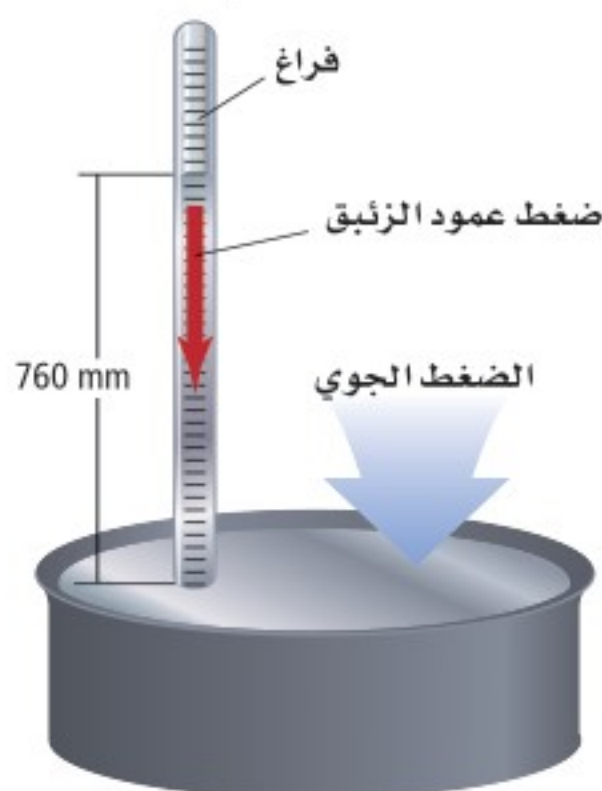
ضغط الغاز

هل سبق أن شاهدت شخصاً يحاول المشي على الثلج أو الوحل أو على الأسفلت الساخن وهو يتغلب حذاء له كعب عالي؟ من المحتمل أن تكون قد لاحظت غوص الكعب العالي في تلك السطوح اللينة. يوضح الشكل ٤-٤ سبب غوص قدم من يتغلب كعباً عالياً، بينما لا يكون الأمر كذلك لمن يتغلب نعلاً مسطحاً. وفي كلتا الحالتين يعتمد تأثير القوة الضاغطة على السطح اللين في كلتا الحالتين على كتلة الشخص؛ حيث توزع القوة الضاغطة على مساحة كبيرة في حالة انتقال حذاء مسطح النعل. ويعرف **الضغط** بأنه القوة الواقعة على وحدة المساحة. ولذلك يكون الضغط الواقع من الحذاء المسطح النعل على السطوح اللينة أقل من ضغط الحذاء ذي الكعب العالي.

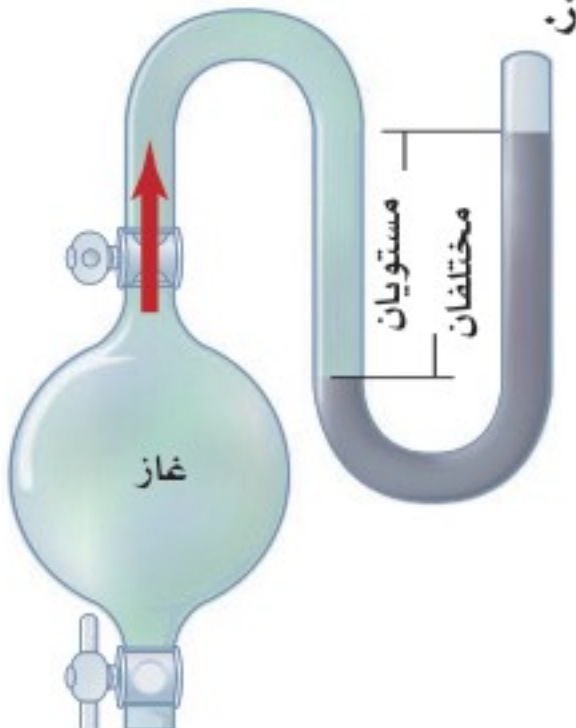
تبذل جسيمات الغاز ضغطاً عندما تصطدم بجدران الوعاء المحصور فيه. ولأن كتلة جسم الغاز صغيرة فإن الضغط الذي تبذله هذه الكتلة صغير أيضاً. وعلى أي حال فإن الوعاء الذي سعته لتر يمكن أن يستوعب^{٢٢} 10^{٢٢} من جسيمات الغاز. وبهذا العدد من الجسيمات المحصورة معًا داخل الوعاء يكون الضغط الناشئ عن اصطدامها بالجدران كبيراً.

ضغط الهواء يحيط بالكرة الأرضية طبقة الغلاف الجوي التي تمتد مئات الكيلومترات نحو الفضاء. ولما كانت جسيمات الهواء تتحرك في كل اتجاه فإنهما تبذل ضغطاً في كل الاتجاهات، وهو ما يعرف بالضغط الجوي أو ضغط الهواء. ويتفاوت هذا الضغط من مكان إلى آخر فوق سطح الأرض. ولأن تأثير الجاذبية في سطح الأرض كبير فإن جسيمات الهواء تكون كثيرة وقريبة من سطح الأرض، بينما تقل كلما ارتفعنا إلى أعلى؛ حيث يقل تأثير الجاذبية الأرضية هناك. ويكون عدد جسيمات الهواء فوق المرتفعات العالية أقل، فيسبب ضغطاً أقل من ضغط الأماكن المنخفضة، حيث يكون تركيز جسيمات الهواء فيها أكبر. ولذلك فإن ضغط الهواء في الأماكن المرتفعة أقل مما هو عند مستوى سطح البحر، ويبلغ الضغط الجوي عند سطح البحر كيلوجراماً لكل سنتيمتر مربع تقريباً.

الشكل 1-5 كان تورشلي أول من صمم جهازاً يبين أن للغلاف الجوي ضغطاً.



يكون مستوى ارتفاع الزئبق هو نفسه في طرف الأنابيب قبل دخول الغاز.



يصبح مستوى ارتفاع الزئبق غير متساوين في طرف الأنابيب عند دخول الغاز.

الشكل 1-6 المانومتر جهاز يقيس ضغط الغاز المحصور.

قياس الضغط الجوي لقد كان عالم الفيزياء الإيطالي تورشلي (1608-1647م) أول من أثبت وجود ضغط للهواء؛ فقد لاحظ أن مضخة الماء لا يمكنها أن تضخ الماء إلى ارتفاع يتجاوز عشرة أمتار. وقد افترض أن ارتفاع السائل في أنبوب مختلف باختلاف كثافته. ولاختبار هذه الفرضية صمم تورشلي جهازاً، كما هو موضح في **الشكل 1-1**، حيث ملأ أنبوباً زجاجياً رفيعاً مغلقاً من أحد طرفيه بالزئبق، وأغلق الطرف المفتوح بإيهامه لكيلاً يسمح للهواء بالدخول، ثم نكس الأنابيب فوق حوض مملوء بالزئبق، ولاحظ انخفاض عمود الزئبق في الأنابيب 76 cm تقريباً. وهذا يؤيد فرضية تورشلي؛ لأن كثافة الزئبق أكبر من كثافة الماء أربع عشرة مرة تقريباً، وبناءً على تجربة تورشلي يعرف الضغط الجوي بأنه وزن عمود من الزئبق طوله 76cm .

البارومتر يدعى الجهاز الذي صممته تورشلي **البارومتر**، وهو أداة تستخد لقياس الضغط الجوي. وكما أوضح تورشلي، فإن ارتفاع مستوى الزئبق في البارومتر عند سطح البحر يساوي 760 mm تقريباً. ويحدد ارتفاع الزئبق قوتين، إحداهما الجاذبية الأرضية المؤثرة في الزئبق بقوة ثابتة إلى أسفل، والأخرى القوة المعاضة للجاذبية، واتجاهها إلى أعلى، وتكون بفعل الهواء الضاغط على سطح الزئبق إلى أسفل. ويتغير ضغط الهواء بتغير درجة حرارة ورطوبة الجو.

مانومتر أداة تستخدم لقياس ضغط الغاز المحصور، ويكون من دورق متصل بأنبوب على شكل U مملوء بالزئبق، كما هو موضح في **الشكل 1-1**. وعند فتح الصمام الفاصل بين الدورق والأنبوب تنتشر جسيمات الغاز من الدورق إلى الأنبوب، وتعمل الجسيمات المتداقة على دفع الزئبق إلى أسفل الأنابيب. ويتم إيجاد ضغط الغاز في الدورق عن طريق حساب الفرق في ارتفاع مستوى الزئبق في طرف الأنابيب.

وحدات قياس الضغط إن وحدة قياس الضغط هي بascal (Pa) نسبة إلى العالم الرياضي والفيلسوف الفرنسي بascal (1923-1962م). وقد اشتقت وحدة بascal من وحدة قياس القوة العالمية نيوتن (N). وتساوي وحدة بascal مقدار قوة واحد نيوتن لكل متر مربع ($1\text{Pa}=1\text{N/m}^2$) . وما زالت مجالات كثيرة من العلوم تستخدم الوحدات التقليدية لقياس الضغط. فعلى سبيل المثال، يسجل المهندسون الضغط على أنه عدد الأرطال لكل بوصة مربعة (psi)، ويسجل الضغط المقياس باستخدام البارومترات أو المانومترات بالملمترات الزئبقية (mmHg). وهناك وحدتان آخريتان تعرف إحداهما تور (torr) والأخرى بار (bar).

ويصل متوسط ضغط الهواء عند سطح البحر وعند درجة حرارة 0°C إلى 101.3 kPa . ويسجل ضغط الهواء في العادة بوحدة قياس تعرف بالضغط الجوي (atm)، حيث يساوي 760 mm Hg ، أو 101.3 kPa أو 760 torr . ويقارن الجدول 1-1 بين وحدات القياس المختلفة للضغط.

الجدول 1-1 مقارنة بين وحدات قياس الضغط		
العدد المساوي لـ 1kPa	العدد المساوي لـ 1atm	الوحدة
—	101.3 kPa	كيلو باسكال (kPa)
0.009869 atm	—	الضغط الجوي (atm)
7.501 mm Hg	760 mm Hg	ملمترات زئبق (mm Hg)
7.501 torr	760 torr	تور (torr)
0.145 psi	14.7 psi	رطل/بوصة مربعة (psi or lb/in ²)
100 kPa	1.01 bar	بار (bar)

مختبر تحليل البيانات

3. حلّ تستخدم جداول الغطس لتحديد زمن الأمان للغطاس الذي يقضيه على عمق معين تحت الماء. فما أهمية معرفة العمق الصحيح للغطسة؟

البيانات والمشاهدات
يبين الجدول الآتي معامل تصحيح مقياس الضغط للغطس في مناطق مرتفعة عن سطح البحر.

معامل تصحيح الغطس		
مقياس الضغط (m)	الضغط الجوي (atm)	الارتفاع (m)
0.0	1.000	0
0.7	0.930	600
1.4	0.864	1200
2.0	0.801	1800
2.7	0.743	2400
3.2	0.688	3000

* أخذت البيانات من Swatzky D 2000. الغوص على المرتفعات، الجزء الأول. مجلة الغطاس يونيو 2000.

عمل الرسوم البيانية واستخدامها.

ما العلاقة بين عمق الغطس وارتفاع مستوى الماء عن سطح البحر؟

يعوض معظم الغطاسين في موقع تقع عند مستوى سطح البحر أو قريبة منه، إلا أن الغطاسين في ساسكاتشوان وألبرتا وكولومبيا البريطانية (كندا) وكذلك في المناطق الشمالية الغربية من الولايات المتحدة يغوصون في مناطق مرتفعة عن مستوى سطح البحر.

التفكير الناقد

- قارن استخدم البيانات الواردة في الجدول لعمل رسم بياني للضغط الجوي مقابل الارتفاع.
- احسب عمق غطسك الحقيقي إذا كان مقياس العمق يشير إلى 18 m ولكنك على ارتفاع 1800 m عن سطح البحر، علماً بأن مقياس العمق لا يعوض فرق هذا الارتفاع؟

قانون دالتون للضغط الجزئي وجد دالتون Dalton في أثناء دراسته لخصائص الغازات أن لكل غاز في خليط من الغازات ضغطاً خاصاً به. ويوضح الشكل 1-7 قانون دالتون للضغط الجزئي، وينص على أن الضغط الكلي لخليط من الغاز يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة له. وتعرف نسبة ضغط كل غاز من الضغط الكلي بالضغط الجزئي للغاز. ويعتمد الضغط الجزئي للغاز على عدد مولاته، وحجم الوعاء، ودرجة حرارة خليط الغازات، ولكنه لا يعتمد على نوع الغاز. ويكون الضغط الجزئي لمول واحد من أي غاز عند درجة حرارة وضغط معين هو نفسه.

ويلخص قانون دالتون بالمعادلة الموضحة أدناه:

قانون دالتون للضغط الجزئية للغازات

تمثل مجموع الضغوط (الضغط الكلي) P_{total}

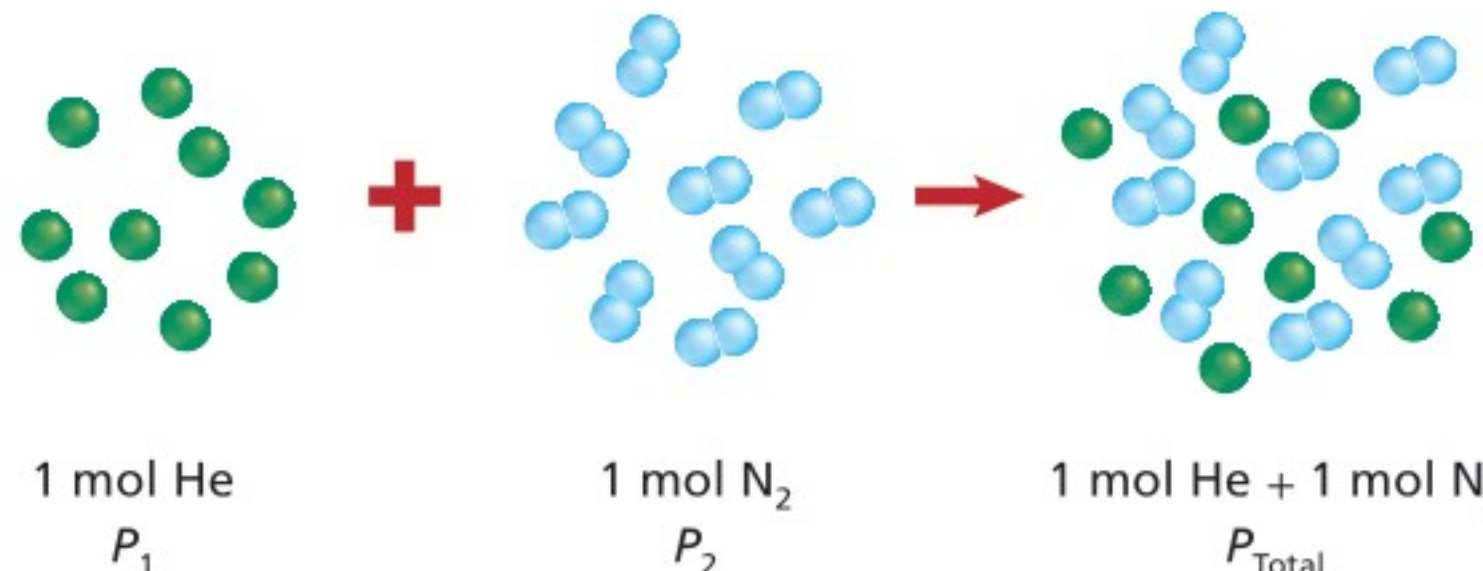
و P_1 و P_2 و P_3 تمثل الضغوط الجزئية للغازات وحتى

الضغط الجزئي لأخر غاز في الخليط P_n

$$P_{\text{total}} = P_1 + P_2 + P_3 + \dots + P_n$$

لحساب الضغط الكلي لخليط الغازات أضف الضغوط الجزئية إلى كل الغازات معاً.

انظر إلى الشكل 1-1. ماذا يحدث عند وضع 1mol من الهيليوم مع 1mol من النيتروجين في وعاء مغلق؟ لأنه لم يحدث تغيير في حجم كل من الغازين وعدد جسيماتهما فإن الضغط الكلي يكون مساوياً لمجموع الضغط الجزئي لكل منها.



الشكل 1-7 عند خلط الغازات، يكون الضغط الكلي لخلط مساوياً لمجموع الضغوط الجزئية للغازات في الخليط.

حدد كيف تقارن بين الضغوط الجزئية لغاز النيتروجين والهيليوم لكمية 1mol من كل منها تم ضغطها داخل وعاء مغلق؟



الضغط الجزئي للغاز إذا كان الضغط الكلي خليط من الغازات مكوناً من الأكسجين O_2 وثاني أكسيد الكربون CO_2 والنitrogen N_2 يساوي 0.97 atm، فاحسب الضغط الجزئي للأكسجين، علماً بأن الضغط الجزئي لثاني أكسيد الكربون 0.70 atm وللنitrogen 0.12 atm.

1 تحليل المسألة أعطيت الضغط الكلي خليط الغازات والضغط الجزئي لغازين. وإيجاد الضغط الجزئي للغاز الثالث في الخليط استخدم قانون دالتون للضغط الجزئية.

المطلوب

$$P_{O_2} = ? \text{ atm}$$

المعطيات

$$P_{N_2} = 0.12 \text{ atm}$$

$$P_{CO_2} = 0.70 \text{ atm}$$

$$P_{\text{total}} = 0.97 \text{ atm}$$

2 حساب المطلوب

$$P_{\text{total}} = P_{N_2} + P_{CO_2} + P_{O_2}$$

اكتب قانون دالتون للضغط الجزئية

$$P_{O_2} = P_{\text{total}} - P_{CO_2} - P_{N_2}$$

حل لإيجاد

$$P_{O_2} = 0.97 \text{ atm} - 0.70 \text{ atm} - 0.12 \text{ atm}$$

$$P_{N_2} = 0.12 \text{ atm}, P_{CO_2} = 0.70 \text{ atm}$$

$$P_{O_2} = 0.15 \text{ atm}$$

$$P_{\text{total}} = 0.97 \text{ atm}$$

3 تقويم الإجابة عند إضافة القيمة المحسوبة للضغط الجزئي للأكسجين إلى بقية الضغوط الجزئية يكون الناتج مساوياً للضغط الكلي وهو 0.97 atm.

مسائل تدريبية

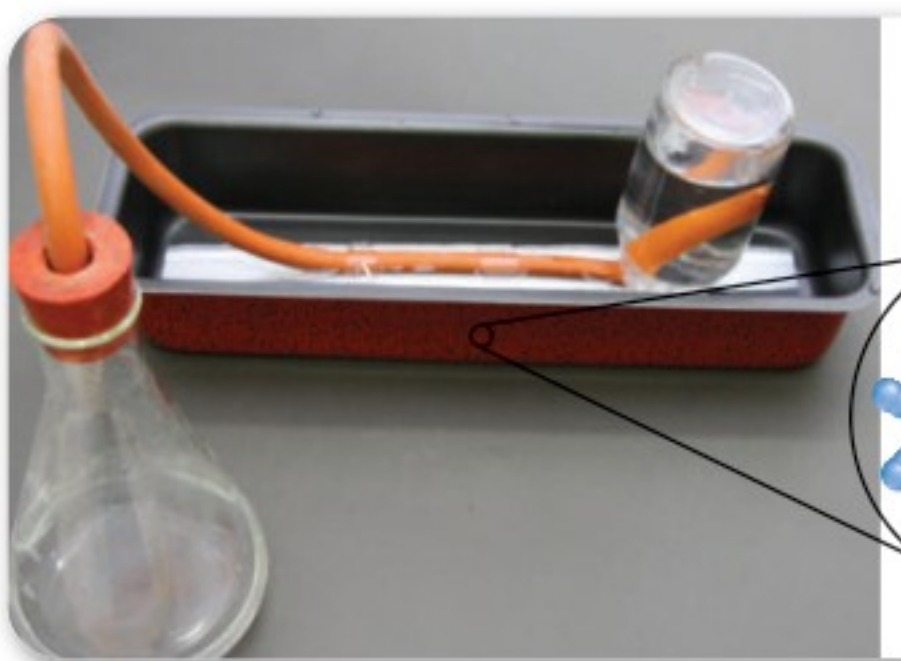
4. احسب الضغط الجزئي لغاز الهيدروجين في خليط من غاز الهيليوم وغاز الهيدروجين، علماً بأن الضغط الكلي 600 mm Hg والضغط الجزئي للهيليوم يساوي 439 mm Hg.

5. أوجد الضغط الكلي لخليط غاز مكون من أربعة غازات بضغوط جزئية على النحو الآتي: 5.00 kPa و 4.56 kPa و 3.02 kPa و 1.20 kPa.

6. أوجد الضغط الجزئي لغاز ثاني أكسيد الكربون في خليط من الغازات، علماً بأن ضغط الغازات الكلي يساوي 30.4 kPa والضغط الجزئية للغازين الآخرين هما 16.5kPa و 3.7kPa.

7. تحفيز الهواء خليط من الغازات يحتوي على غاز النitrogen بنسبة 78% وغاز الأكسجين 21% وغاز الأرجون 1% (وهناك كميات ضئيلة من الغازات الأخرى). فإذا علمت أن الضغط الجوي يساوي 760 mmHg، فما الضغوط الجزئية لكل من النitrogen والأكسجين والأرجون في الهواء؟





الشكل 8-1 يتفاعل حمض الكبريتيك H_2SO_4 مع الباراسيتامول Zn لإنتاج غاز الهيدروجين الذي يتم جمعه عند درجة حرارة $20^\circ C$.

احسب الضغط الجزيئي لغاز الهيدروجين عند درجة حرارة $20^\circ C$ إذا علمت أن الضغط الكلي لخلط غاز الهيدروجين وبخار الماء هو 100.0 kPa .

المعلومات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

استخدام قانون دالتون تستخدم الضغوط الجزئية للغازات لتحديد كمية الغاز الناتجة عن التفاعل، حيث يُجمع الغاز الناتج فوق الماء في وعاء ماء منكس، كما هو موضح في **الشكل 8-1**، فيحل الغاز محل الماء ويكون الغاز الناتج مزيجاً من غازي الهيدروجين وبخار الماء. وبهذا يكون الضغط الكلي داخل الوعاء يساوي مجموع الضغطين الجزيئيين لكل من الهيدروجين وبخار الماء.

ترتبط الضغوط الجزئية للغازات عند درجة الحرارة نفسها بترافق هذه الغازات. فالضغط الجزيئي لبخار الماء له قيمة ثابتة عند درجة حرارة معينة. ويمكنك الحصول على هذه القيم بالرجوع إلى المصادر، فعلى سبيل المثال، الضغط الجزيئي لبخار الماء عند درجة حرارة $20^\circ C$ هو 2.3 kPa . ويمكنك حساب الضغط الجزيئي لغاز الهيدروجين بطرح الضغط الجزيئي لبخار الماء من الضغط الكلي.

وستعرف لاحقاً أنك إذا عرفت ضغط غاز ما وحجمه ودرجة حرارته استطعت حساب عدد مولاته.

التقويم 1-1

الخلاصة

- يستخدم قانون جراهام للمقارنة بين معدل انتشار غازين.
- تفسر نظرية الحركة الجزيئية خصائص الغازات اعتماداً على حجم جسيماتها وحركتها وطاقتها.
- يستخدم قانون دالتون للضغط الجزيئي لتحديد ضغط كل غاز في خليط من الغازات.

8. **الفكرة الرئيسية** فسر سبب استخدام نظرية الحركة الجزيئية لتفسير سلوك الغازات.
9. صف كيف تؤثر كتلة جسيم الغاز في معدل انتشاره وتدفقه؟
- 10.وضح كيف يمكن قياس ضغط الغاز؟
11. فسر لماذا ينكس وعاء الماء عند جمع الغاز بإحلاله محل الماء؟
12. احسب الضغط الجزيئي لأحد الغازين المحصورين في وعاء، إذا علمت أن الضغط الكلي 1.20 atm والضغط الجزيئي لأحد هما هو 0.75 atm
13. استنتج ما إذا كان لدرجة الحرارة تأثير في معدل انتشار الغاز، فسر إجابتك.



1-2

الأهداف

● تصف القوى الجزيئية.

● تقارن بين القوى الموجودة بين الجزيئات.

مراجعة المفردات

التساهمية القطبية: رابطة تتكون عندما يكون التشارك بالإلكترونات غير متساوٍ.

المفردات الجديدة

قوى التشتت

قوى الشائبة القطبية

الرابطة الهيدروجينية

الفكرة الرئيسية تحدد القوى بين الجزيئات. ومنها قوى التشتت، والقوى الشائبة

القطبية، والرابطة الهيدروجينية. حالة المادة عند درجة حرارة معينة.

الربط مع الحياة تعلم أن الماء من المواد النادرة التي توجد في صورة صلب أو سائل أو غاز في الظروف العادية. وهذه الخاصية الفريدة - بالإضافة إلى الخصائص الأخرى التي أودعها الخالق عز وجل فيه - تجعله منبع هذه الحياة.

قوى بين الجزيئات Intermolecular Forces

لو كان جسيمات المادة جميعها عند درجة حرارة الغرفة متوسط الطاقة الحركية نفسه، فما سبب وجود مواد غازية وأخرى صلبة أو سائلة؟ تكمن الإجابة عن هذا التساؤل في قوى التجاذب في الجسيمات نفسها، وفيها بينها. وتسمى قوى التجاذب التي تربط بين جسيمات المادة بروابط أيونية وتساهمية وفلزية بقوى الترابط الجزيئية (intramolecular forces). ويعني المصطلح intra "داخل"، بينما يعني المصطلح molecular "جزيئية"، ويقصد بالجزيئية الذرات والأيونات والجزيئات. ويلخص الجدول 1 ما قرأته سابقاً عن قوى الترابط الجزيئية.

لامثل قوى الترابط الجزيئية كافة قوى التجاذب بين الجسيمات، بل هناك قوى تجاذب أخرى تسمى القوى بين الجزيئات (intermolecular forces)، وهي قوى بينية تربط بين جسيمات متشابهة، مثل تلك التي بين جزيئات الماء، أو بين جسيمات مختلفة مثل ذرات الكربون في الجرافيت، وجسيمات السيليلوز في الورق. ستناقش في هذا الدرس ثلاثة أنواع من القوى بين الجزيئات، هي: قوى التشتت، والشائبة القطبية، والرابطة الهيدروجينية. وعلى الرغم من اختلاف هذه القوى في قوتها بعضها عن بعض، إلا أن القوى بين الجزيئات كلها أضعف من قوى الترابط داخل الجزيئات.

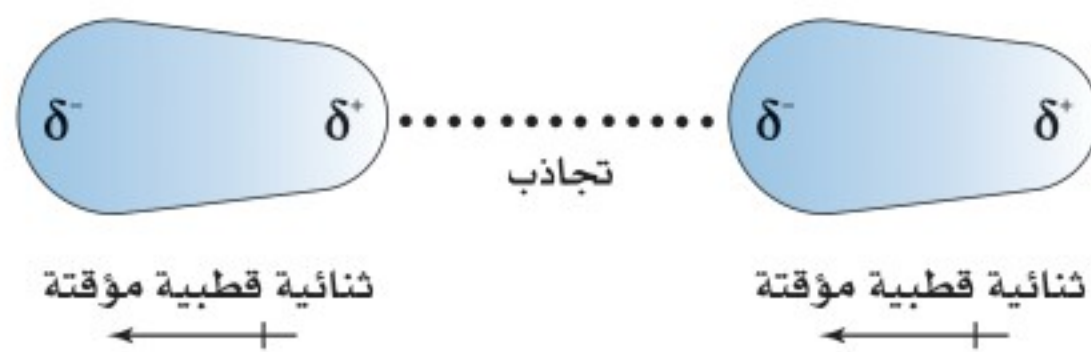
الجدول 2-1

المقارنة بين قوى التجاذب داخل الجزيئات

نوع الرابطة	النموج	أسس التجاذب	مثال
الأيونية		الشحنات السالبة والموجبة.	NaCl
التساهمية		النواة الموجبة والإلكترونات المشتركة.	H ₂
الفلزية		الأيونات الفلزية الموجبة والإلكترونات المتحركة.	Fe

الشكل 1-9 تناfar السحب الإلكترونية عند اقتراب جزيئين أحدهما من الآخر، مكونة ثنائية قطبية مؤقتة؛ حيث تمثل إشارة δ منطقة الشحنة الجزئية على الجزيء.

فسر ماذا تمثل إشارات δ^+ و δ^- الموجودتان على الثنائيّة القطبية المؤقتة؟



قوى التشتت تذكر أن جزيئات الأكسجين غير قطبية؛ لأن إلكتروناتها موزعة بالتساوي بين ذري أكسجين ذات الكهروسالبية المتساوية. ويمكن ضغط جزيئات الأكسجين وتحويلها إلى سائل تحت الظروف المناسبة. وحتى يتكافأ الأكسجين لا بد من قوى تجاذب بين جزيئاته.

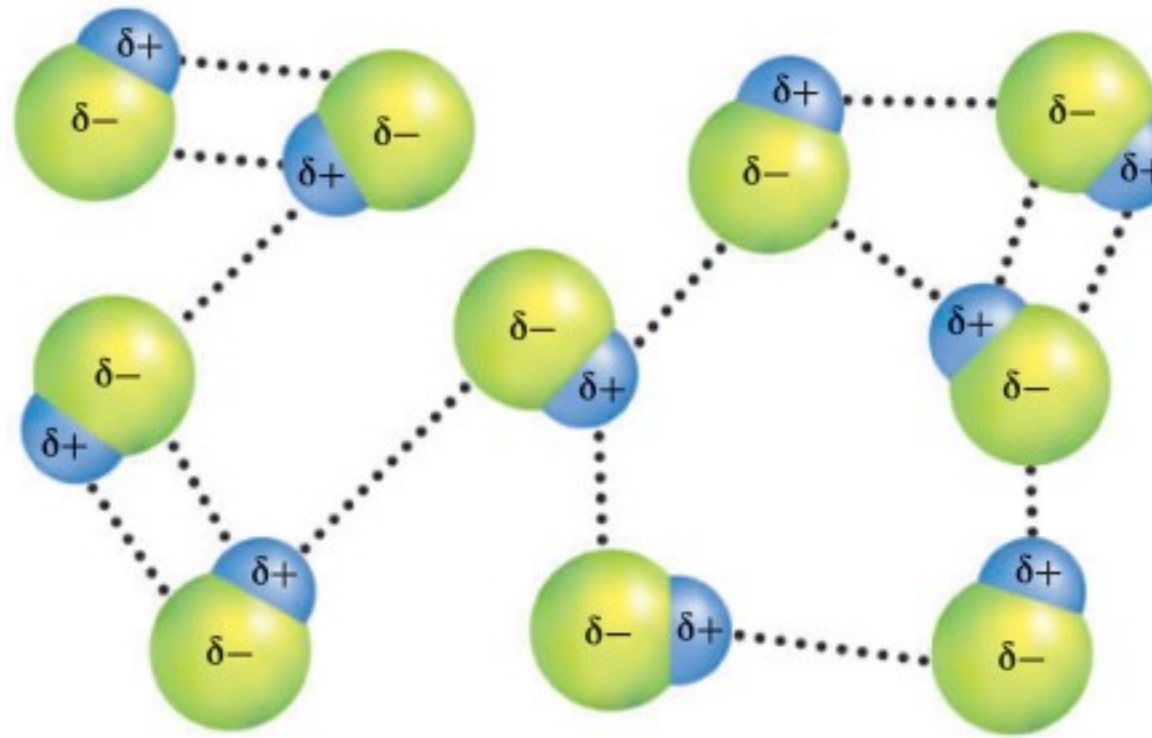
تسمى قوة الترابط بين جزيئات الأكسجين **قوى التشتت** وهي قوى تجاذب ضعيفة تنشأ بين الجزيئات غير القطبية، وتتتجز هذه القوى الضعيفة عن إزاحة مؤقتة في كثافة الإلكترونات في السحب الإلكترونية، وتعرف قوى التشتت أحياناً بقوى (لندن)؛ نسبة إلى الفيزيائي الألماني - الأمريكي فريتز لندن الذي كان أول من وصف هذه القوى.

تذكر أيضاً أن حركة الإلكترونات دائمة داخل السحب الإلكترونية. وعندما يقترب جزيئان أحدهما من الآخر - ولا سيما عند تصادمهما - فإن السحب الإلكترونية لأحدهما تناfar مع السحب الإلكترونية للجزيء الآخر، فتصبح كثافة الإلكترونات حول كل نواة - ولو لحظة - لكل سحابة إلكترونية أكبر في جهة عن الأخرى، فيشكل كل جزيء ثنائية قطبية مؤقتة. وعند اقتراب ثنائيات الأقطاب المؤقتة بعضها من بعض تنشأ قوى تشتت ضعيفة بين مناطق الشحنات المختلفة لثنائية الأقطاب، كما هو موضح في **الشكل 1-9**.

ماذا قرأت؟ فسر سبب تكون قوى التشتت.

تنشأ قوى التشتت بين الجسيمات كافة، ولكنها قوى ضعيفة بالنسبة إلى الجسيمات الصغيرة، ويزداد تأثيرها مع ازدياد عدد الإلكترونات. لذلك كلما زاد حجم الجسيم تصبح قوى التشتت أكثر قوة، وبالتالي فإن قوى التشتت بين جزيئات اليود أقوى من قوى التشتت بين جزيئات البروم في مجموعة الالوجينات.





الشكل 1-10 توجّه الجزيئات القطبية المجاورة نفسها، بحيث تصطف الشحنات المتعاكسة معاً.

حدد أنواع القوى الممثلة في الشكل.

وهذا الفرق في قوى التشتت يفسر سبب وجود كلٌ من الفلور والكلور في الحالة الغازية، والبروم سائلاً، واليود صلباً عند درجة حرارة الغرفة .

ماذا قرأت؟ استنتج الحالة الفيزيائية لعنصر الأستاتين (At) عند درجة حرارة الغرفة، مبيناً سبب ذلك.

قوى ثنائيةقطبية تحتوي الجزيئات القطبية على ثنائيةقطبية دائمة، أي أن بعض المناطق في الجزيءقطبي تكون دائمًا سالبةجزئياً، وبعضها الآخر يكون موجباًجزئياً، مما يخلق تجاذباً بين هاتين المنطقتين المختلفتين الشحنة، وهذا ما يسمى **ثانيةقطبية**. أما الجزيئاتقطبية المجاورة فتوجّه نفسها، بحيث تصطف الشحنات المتعاكسة معاً.

عندما تقترب جزيئات غاز كلوريد الهيدروجين بعضها من بعض تنجذب ذرة الهيدروجين الموجبةجزئياً في الجزيء نحو ذرة الكلور في جزيء آخر، والتي تكون سالبةجزئياً. يوضح **الشكل 10-1** تجاذبات متعددة بين جزيئات كلوريد الهيدروجين؛ لأنّ ثنائيةقطبية دائمة في هذا الجزيءقطبي، فمن المتوقع أن تكون القوى الثنائيةقطبية أقوى من قوى التشتت. ويمكن أن يكون هذا التوقع صحيحاً في الجزيئاتقطبية الصغيرة؛ إذ إن لها ثنائيةقطبية كبيرة. ومع ذلك فالكثير من الجزيئاتقطبية - ومنها جزيئات كلوريد الهيدروجين HCl الموضحة في **الشكل 10-1** - تبقى قوى التشتت فيها أكبر من القوى الثنائيةقطبية.

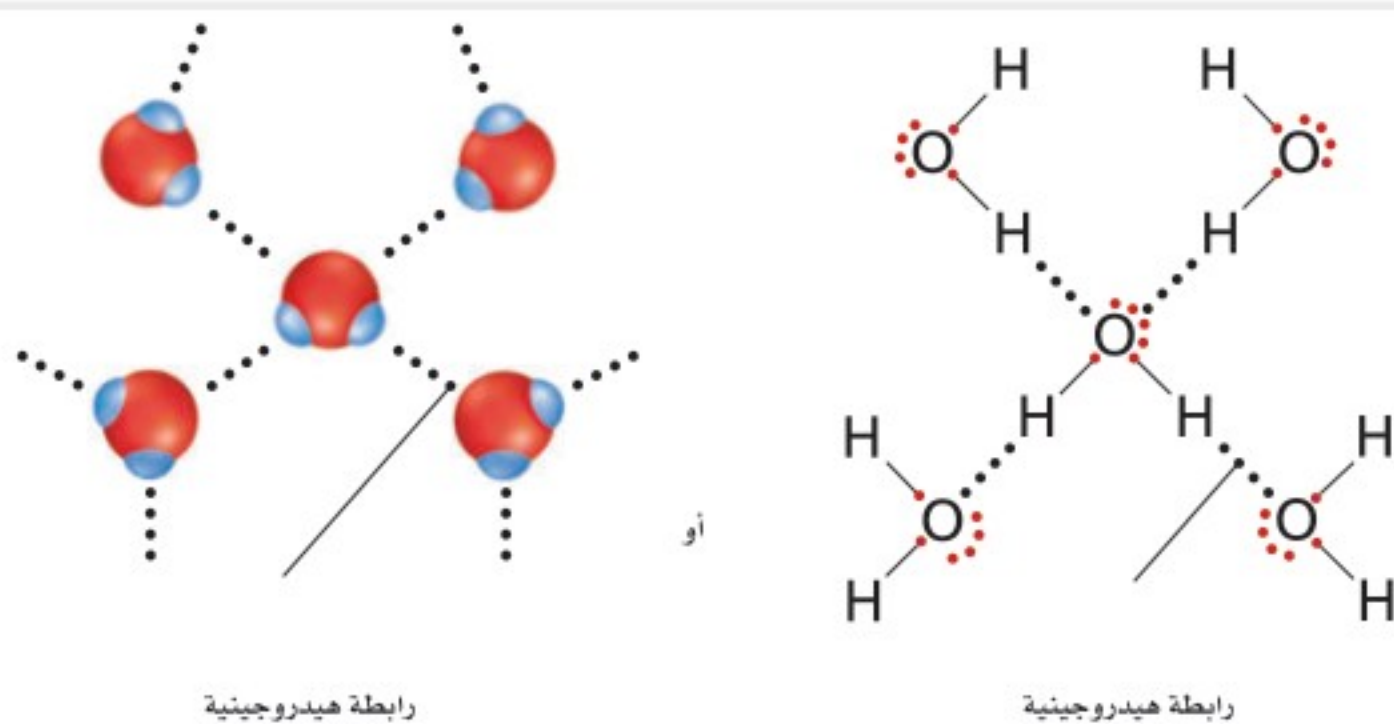
ماذا قرأت؟ قارن بين القوى الثنائيةقطبية وقوى التشتت.

الروابط الهيدروجينية نوع خاص من القوى الثنائيةقطبية، وتحدث بين الجزيئات التي تحتوي على ذرة هيدروجين مرتبطة مع ذرة صغيرة ذات كهروسالبية كبيرة تحتوي على الأقل على زوج واحد من الإلكترونات غير الرابطة.



الشكل 1-11 الروابط الهيدروجينية

بين جزيئات الماء أقوى من تجاذب الثنائية القطبية؛ وذلك لأن الرابطة بين الهيدروجين والأكسجين ذات قطبية كبيرة.



وتغلب عادة الروابط الهيدروجينية على كل من قوى التشتت والقوى الثنائية القطبية. ولكي تكون الرابطة الهيدروجينية لا بد للهيدروجين أن يرتبط إما مع ذرة فلور أو أكسجين أو نيتروجين؛ حيث تكون كهرrosالبية هذه الذرات كافية لجعل ذرة الهيدروجين ذات شحنة جزئية موجبة، وتكون هذه الذرات في الوقت نفسه صغيرة بقدر كاف يسمح لأزواج الإلكترونات غير الرابطة فيها بالاقتراب من ذرات الهيدروجين. فعلى سبيل المثال، لذرات الهيدروجين في جزيء الماء شحنة جزئية موجبة كبيرة، ولذرة الأكسجين شحنة جزئية سالبة كبيرة، وعند اقتراب جزيئات الماء تنجذب ذرة الهيدروجين في الجزيء نحو زوج الإلكترونات غير الرابط مع ذرة أكسجين في جزيء آخر، كما هو موضح في الشكل 1-11.

تفسر الرابطة الهيدروجينية سبب وجود الماء في الحالة السائلة عند درجة حرارة الغرفة، بينما تكون المركبات المشابهة للماء في كتلتها المولية في الحالة الغازية. انظر إلى البيانات الواردة في الجدول 3-1. من السهل تفسير الفرق بين الماء والميثان؛ فجزيئات الميثان غير قطبية، والقوى الوحيدة التي تربط بين جزيئاتها هي قوى

خواص بعض المركبات الجزيئية

الجدول 3-1

المركب	الشكل الفراغي	الكتلة المولية (g/mol)	درجة الغليان (°C)
H_2O (الماء)		18.0	100
CH_4 (الميثان)		16.0	-164
NH_3 (الأمونيا)		17.0	-33.4



التشتت الضعيفة. أما الفرق بين الماء والأمونيا فغير واضح؛ حيث يمكن لجزيئات هذين المركبين تكوين روابط هيدروجينية. ولأن الأمونيا تكون غازاً عند درجة حرارة الغرفة فذلك يدل على أن قوى الترابط بين جزيئات الأمونيا ليست قوية. ولأن ذرات الأكسجين أكثر كهروسانبلية من ذرات النيتروجين فإن الرابطة بين H-O في جزيء الماء أكثر قطبية من الرابطة بين N-H في الأمونيا. ونتيجة لذلك فإن الرابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء أكثر قوة من الرابط الهيدروجينية بين جزيئات الأمونيا.

التقويم 1-2

الخلاصة

- قوى الترابط داخل الجزيئات أقوى من القوى بين الجزيئات.
- قوى التشتت قوى بين الجزيئات غير القطبية تحدث بين أقطاب مؤقتة.
- تحدث قوى ثنائية القطبية بين الجزيئات القطبية.

14. **الفكرة الرئيسية** فسر ما الذي يحدد حالة المادة عند درجة حرارة معينة؟

15. قارن بين القوى بين الجزيئات والقوى الجزيئية.

16. قوم أيّ الجزيئات الآتية يستطيع تكوين روابط هيدروجينية، وأيها يحتوي على قوى التشتت فقط بوصفها قوى بين الجزيئات؟ فسر إجابتك.



17. تفسير البيانات هناك أربع روابط تساهمية أحادبية في جزيء الميثان CH_4 ، بينما يوجد 25 رابطة تساهمية أحادبية في جزيء الأوكتان C_8H_{18} . كيف يؤثر عدد الروابط في قوى التشتت في كلا المركبين؟ وأي المركبين يكون في الحالة الغازية عند درجة حرارة الغرفة، وأيهما في الحالة السائلة؟



الأهداف

- تقارن بين ترتيب الجسيمات في كل من المواد الصلبة والسائلة.
- تصف العوامل التي تؤثر في الزوجة.
- تفسر العلاقة بين وحدة البناء والشبكة البلورية.

مراجعة المفردات

الشكل الهلالي: سطح السائل المنحني (مقعر أو مدب).

المفردات الجديدة

الزوجة

التوتر السطحي

عوامل خافضة للتوتر السطحي

المادة الصلبة المتبلورة

وحدة البناء

التأصل

المواد الصلبة غير المتبلورة

المواد السائلة والمواد الصلبة**Liquids and Solids**

الفكرة الرئيسية لجسيمات المواد الصلبة والسائلة قدرة محدودة على الحركة، كما يصعب ضغطها بسهولة.

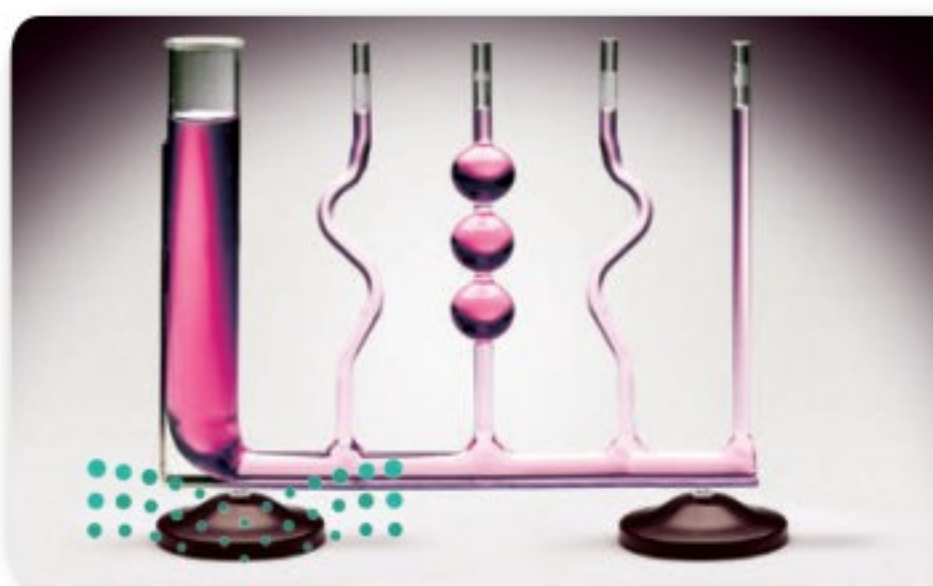
الربط مع الحياة هل فكرت يوماً لماذا يكون سكب القطر (مركز محلول السكر) (Syrup) المحفوظ في الثلاجة صعباً مقارنة بسكب القطر المحفوظ خارجه؟ لعلك تعلم أن تسخين القطر يجعل سكه سهلاً. ولكن لماذا تساعد زيادة درجة الحرارة على ذلك؟

Liquids

على الرغم من أن نظرية الحركة الجزيئية قد طورت لتفسير سلوك الغازات، إلا أنه يمكن تطبيقها أيضاً على السوائل والمواد الصلبة، آخذين في عين الاعتبار قوى الترابط بين جسيماتها، إضافة إلى الطاقة الحرارية لجسيماتها.

تعلم مما درست سابقاً أن السوائل تأخذ شكل الوعاء الذي توجد فيه، ولكنها تحفظ بحجمها ثابتاً، أي أن جسيماتها تنساب لتتكيف مع شكل الوعاء، ولكن السوائل لا تمدد لتملاً الوعاء تماماً، كما هو موضح في الشكل 12-1. وبالرجوع إلى نظرية الحركة الجزيئية نجد أن جسيمات السائل لا تبقى في مكان ثابت، حيث تحد قوى التجاذب بين جسيمات السائل من مدى حركتها، فتبقى الجسيمات قريبة ومتراسصة معًا في حجم ثابت.

الكثافة والضغط تكون السوائل أكثر كثافة من الغازات عند درجة حرارة 25°C وضغط جوي 1atm . وتكون كثافة السوائل أكبر كثيراً من أبخرتها عند الظروف الجوية نفسها. فكثافة الماء السائل مثلاً أكثر 1250 مرة تقريباً من كثافة بخار الماء عند درجة حرارة 25°C وضغط جوي 1atm . ونظراً إلى وجودهما عند درجة الحرارة نفسها، فإن لكل من جسيمات الغاز والسوائل متوسط الطاقة الحرارية نفسه. ويعود الارتفاع في كثافة السوائل إلى القوى بين الجزيئية التي تربط الجسيمات معًا. وتحتفظ السوائل عن الغازات في أنها تعد غير قابلة للضغط في كثير من التطبيقات، والتغير في حجمها صغير جداً لأن جسيمات السائل متراسصة بإحكام، ويطلب الأمر ممارسة ضغط هائل عليه لتقليل حجمه مقداراً ضئيلاً جداً.



الشكل 12-1 تتساب السوائل لتأخذ شكل الوعاء الذي توجد فيه، ولكنها لا تمدد كالغازات لتملاً الوعاء.

استنتاج سبب وجود السائل عند المستوى نفسه في كل من الأنابيب المتصلة معاً.



الميوعة تصنف الغازات والسوائل على أنها موائع؛ بسبب قابليتها للانسياب والانتشار. يوضح **الشكل 13-1** انتشار أحد السوائل عبر سائل آخر. وتنشر السوائل عادةً أبطأً من الغازات عند درجة الحرارة نفسها، وذلك نتيجة تدخل القوى بين الجزيئات في عملية الانسياب، وهذا تكون السوائل أقل ميوعة من الغازات. ويمكننا توضيح هذا الفرق بالمقارنة بين الماء والغاز الطبيعي. فعند وجود تسرب في أنبوب ماء في الطابق السفلي في منزل مثلاً يبقى الماء في الطابق نفسه ما لم تكن كمية الماء المتسرّب تفوق حجم الطابق السفلي كله.

ولو أن الغاز الطبيعي تسرب في الطابق السفلي مثلاً فلن يقتصر وجوده على الطابق السفلي فقط، وإنما سينتشر في كل أرجاء المنزل. ولأن الغاز الطبيعي بلا رائحة فإن الشركات تضيف إليه رائحة مميزة؛ لكي تحذر الناس، وتمكنهم من معرفة مكان تسرب الغاز، فيتمكن ساكنو المنزل من إغلاق مصدر الغاز المتسرّب، وفتح النوافذ للسماح للغاز بالانتشار، والاتصال بشركة الغاز لإصلاح مكان التسرب.

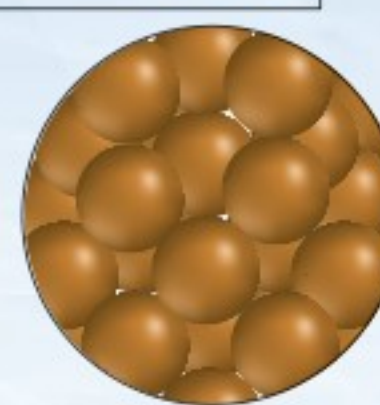
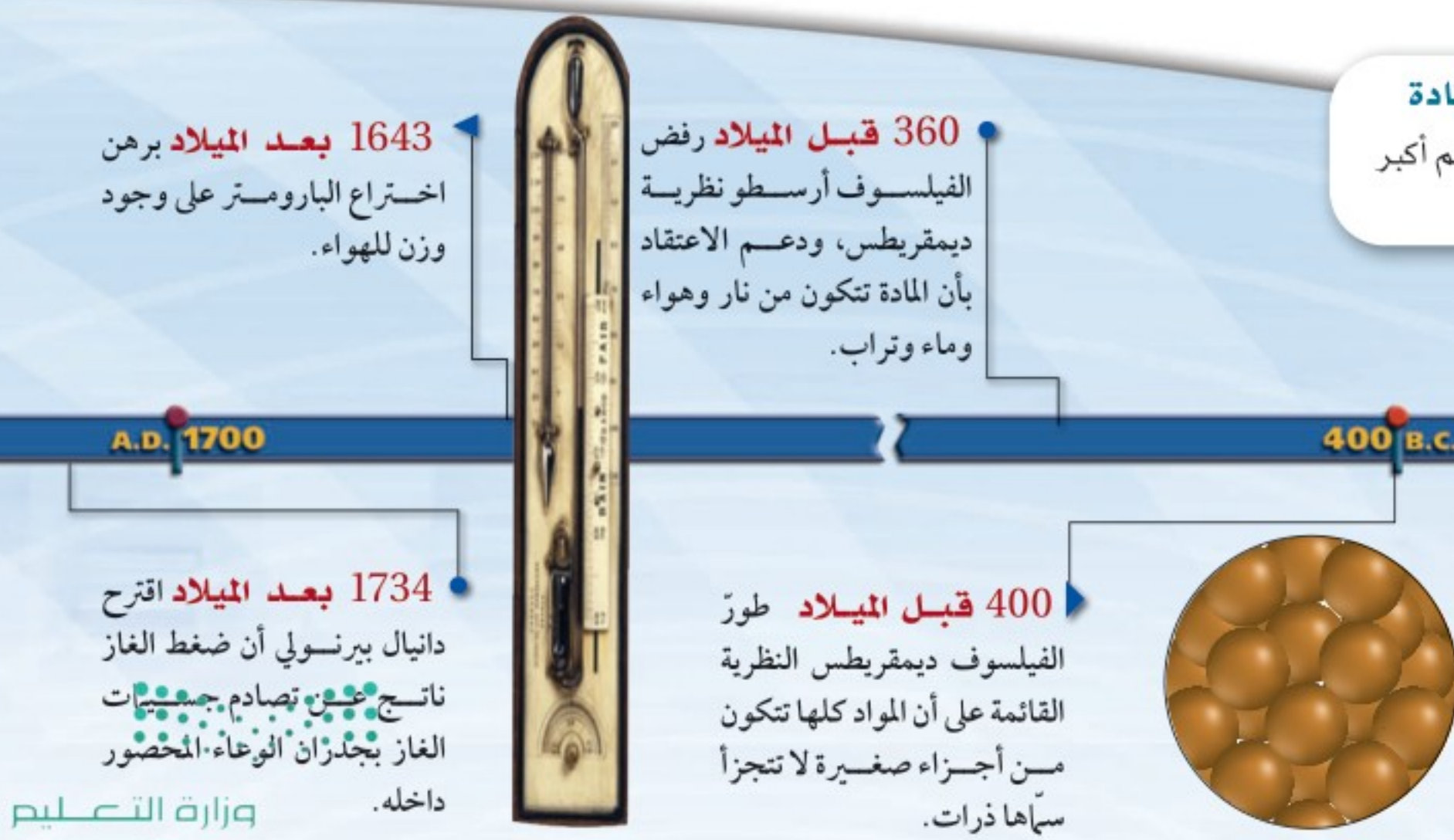
اللزوجة هي خاصية تلاحظها كلما حاولت إخراج العسل من القارورة. واللزوجة هي مقاييس مقاومة السائل للتتدفق والانسياب؛ حيث تكون جسيمات السائل قريبة بعضها من بعض، حتى أن قوى التجاذب بينها تبطئ من حركتها عندما يتجاوز بعضها بعضًا. ويمكن تحديد لزوجة السائل من خلال نوع القوى بين الجزيئات وحجم الجسيمات وشكلها، إضافة إلى درجة الحرارة.

يجب أن تعرف أنه ليست كل السوائل لزجة؛ فقد اكتشف العلماء عام 1937م ما يعرف بالميوعة الفاقعية، حيث برد العلماء سائل الهيليوم إلى درجة حرارة دون 270.998°C فوجدوا أن خصائصه قد تغيرت؛ إذ فقد سائل الهيليوم لزوجته، أي مقاومته للانسياب. ويوضح **الشكل 14-1** اكتشاف مفهوم الميوعة الفاقعية، ومعلومات أخرى عن حالات المادة.

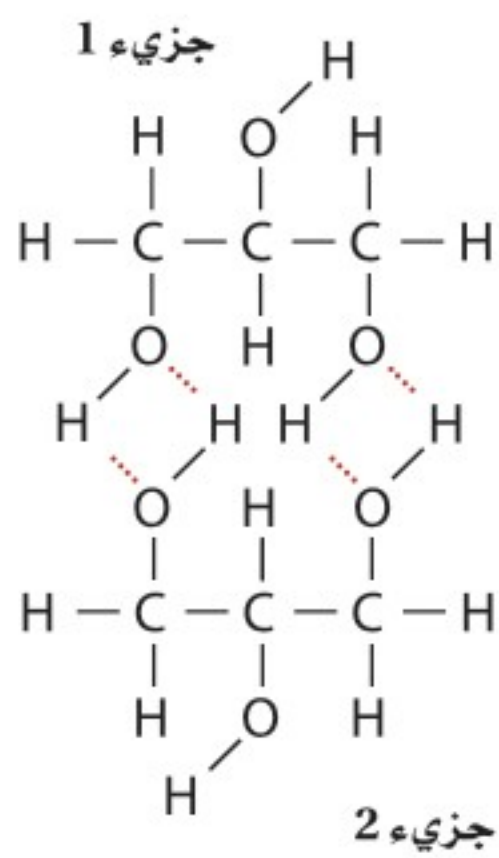
الشكل 1-13 لغازات والسوائل القدرة على الانسياب والانتشار، وتظهر هذه الصورة انتشار أحد السوائل عبر الآخر.



الشكل 1-14 دراسة حالات المادة
لقد أدت الاكتشافات العلمية إلى فهم أكبر عن حالات المادة.



460 قبل الميلاد وضع الفلسفه نظرية تنص على أن المواد تتكون من أربعة عناصر هي النار والهواء والماء والتراب.



الشكل 1-15 يوضح الشكل جزيئين من الجليسروول والرابطة الهيدروجينية بينهما.

حدّد عدد الروابط الهيدروجينية
التي يمكن لجزيء من الجليسروول
تكوينها مع جزء آخر.

قوى التجاذب كلما كانت القوى بين الجزيئات في السوائل كبيرة زادت درجة لزوجتها. فمثلاً تعد مادة الجليسروول التي تستخدم في المختبر في تشحيم الأدوات سائلاً لزجاً. ويوضح الشكل 15-1 الصيغة البنائية للرابطة الهيدروجينية التي تجعل الجليسروول مادة لزجة جداً. حيث تستطيع ذرات الهيدروجين المرتبطة مع ذرات الأكسجين في كل جزيء جليسروول تكوين روابط هيدروجينية مع جزيء جليسروول آخر. وتوضح النقاط الحمراء في الشكل 15-1 أماكن تشكل الروابط الهيدروجينية بين الجسيمات.

حجم الجسيمات وشكلها يؤثر حجم جسيمات المادة وشكلها في لزوجتها. تذكر أن كتلة الجسيمات وسرعة حركتها تحددان الطاقة الحركية الكلية لها. افترض أن قوى التجاذب بين جسيمات السائل (A) متساوية لقوى التجاذب بين جسيمات السائل (B)، وإذا كانت كتلة جسيمات السائل (A) أكبر من كتلة جسيمات السائل (B)، فيكون السائل (A) أكثر لزوجة من السائل (B)، لذا فإن حركة الجسيمات في السائل (A) تكون على الأرجح أبطأ من حركة جسيمات السائل (B). وتكون لزوجة الجسيمات ذات السلسل الطويلة في تركيبها - ومنها الزيت المستخدم في الطبخ أو زيت المحركات. أكبر من لزوجة الجسيمات ذات السلسل القصيرة، على افتراض أن الجسيمات تبذل النوع نفسه من قوى التجاذب. ففي السلسل الطويلة تكون المسافات بين ذرات الجسيمات المجاورة قصيرة جدًا، وبهذا تكون فرصة حدوث تجاذب بين الذرات أكبر.

أول متكتف فرميوني (fermionic condensate)، وهو سائل له ميوعة فائقة، ويعتبر الحالة السادسة من حالات المادة.

اكتشف العلماء الميوعة الفائقة،
1937 وهي موائع غير اعتيادية بخصائص لم تُشاهد في المادة العاديّة.

1808 المادة أن دالتون جون اقترح

الحالات الخامسة للهادفة
وهي مائن غازي له ميوعة فائقة
يعرف بمكثف بوز - أينشتاين
نسبة إلى العالمين ستايندرا بوز
وألبرت أينشتاين.

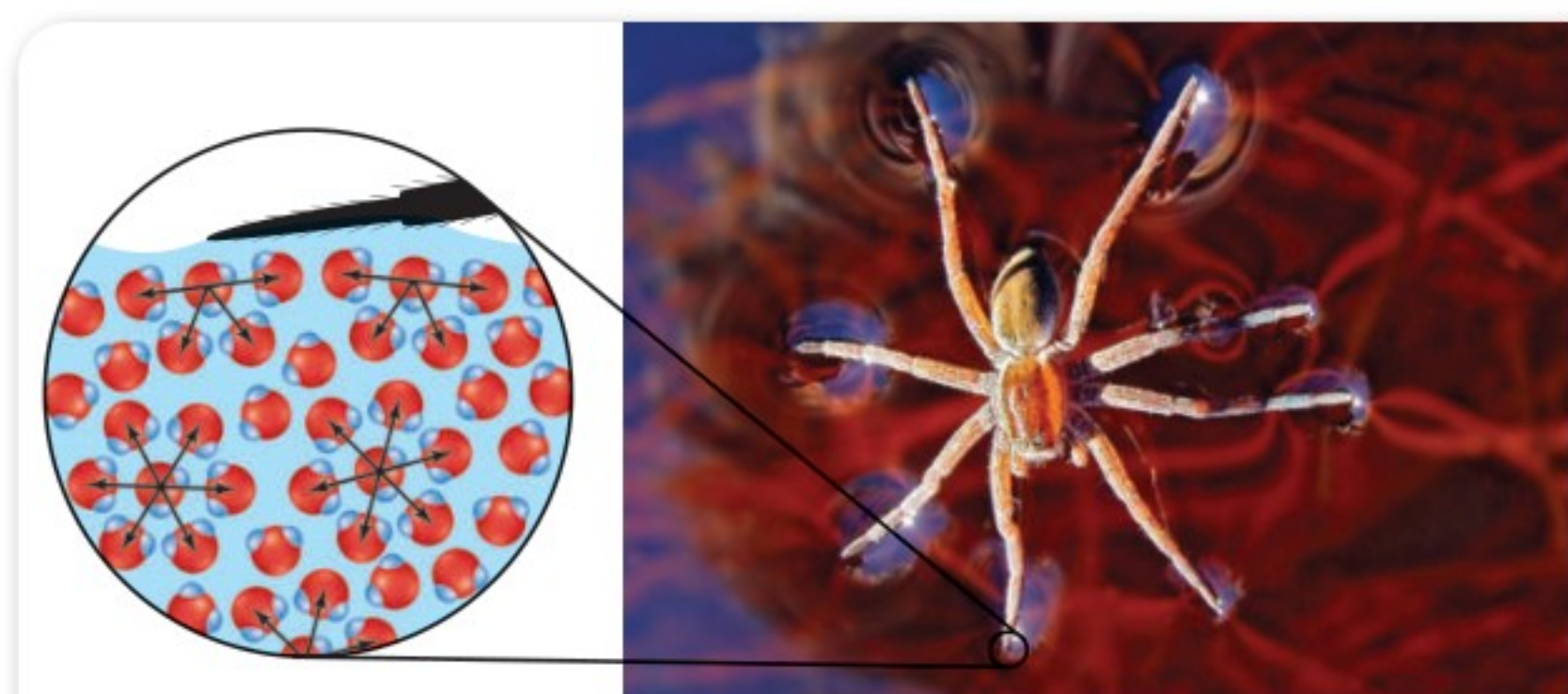


درجة الحرارة تنخفض اللزوجة مع ارتفاع درجة الحرارة، فلا ينتشر زيت الطبخ في المقلة إلا عند تسخينه، حيث إن زيادة درجة الحرارة تزيد الطاقة الحركية لجسيمات الزيت. وتساعد هذه الطاقة الجسيمات على التغلب على القوى بين الجزيئية التي يرتبط بعضها ببعض، وتمنعها من الانسياق.

ويعدّ زيت المحرك الذي يقلل من احتكاك الأجزاء المتحركة فيه مثالاً آخر على تأثير درجة الحرارة في اللزوجة. ولذلك استعمل الناس قديماً مزيجاً مختلفاً من زيت المحرك في الصيف والشتاء، فضمّم زيت يستخدم في الشتاء ليسابع عند درجات حرارة منخفضة، وأخر في الصيف أكثر لزوجة ليناسب درجات الحرارة المرتفعة جداً أو في المسافات الطويلة. أما في الوقت الحاضر فيتم إضافة مواد خاصة إلى زيت المحرك لتعديل لزوجته حتى يستخدم المزيج نفسه على مدار السنة. والجسيمات في المواد المضافة عبارة عن كرات مضغوطة ذات لزوجة منخفضة نسبياً عند درجات الحرارة المنخفضة، أما عند ارتفاع درجة الحرارة فيتحول شكل جسيمات المواد المضافة إلى خيوط طويلة تتشارك مع جسيمات زيت المحرك لترفع لزوجته.

ماذا قرأت؟ استنتاج لماذا يجب أن يبقى زيت المحرك لزجاً؟

التوتر السطحي لا يتساوى تأثير القوى بين الجزيئات في جسيمات السائل جميعها، كما يوضح الشكل 16-1؛ فالجسيمات الموجودة وسط السائل تنجذب إلى تلك الموجودة فوقها، وأسفل منها وعلى جانبيها. أما الجسيمات الموجودة على سطح السائل فلا توجد قوة تجاذب من أعلى توازن التي أسفل منها، ولذلك تجذبها محصلة القوة النهائية إلى أسفل، فيحتل السطح أقل مساحة ممكنة، بحيث يبدو أنه مشدود بإحكام مثل سطح الطلبة. ولزيادة مساحة السطح لا بد للجسيمات الموجودة في الداخل أن تتحرك نحو السطح، وهذا يتطلب طاقة للتغلب على قوى التجاذب التي تربط الجسيمات بعضها البعض في الداخل. وتُسمى الطاقة اللازمة لزيادة مساحة سطح السائل بمقدار معين **التوتر السطحي**. وهذه الظاهرة مقياس لمقدار قوة السحب إلى الداخل بوساطة الجسيمات الموجودة داخل السائل.



تعمل القوى بين الجزيئات تحت سطح الماء على إحداث التوتر السطحي. تسمح ظاهرة التوتر السطحي للعنكبوت بالسير على سطح الماء.

الشكل 16-1 تجذب جسيمات الماء الموجودة عند سطحه نحو الداخل؛ حتى تتوزن قوى التجاذب والتنافر بينها.

المفردات

- الاستخدامات العلمية
- والشائعة
- القوة
- الاستخدام العلمي: الدفع أو السحب المؤثران في الجسم اتجاهًا ومقدارًا.
- توجد قوة الجاذبية بين أي جسمين لها كتلته، وتناسب القوة طرديًا مع حاصل ضرب كتلتيهما.
- الاستخدام الشائع: مجموعة من الناس لديهم القدرة على العمل لتحقيق النتائج المطلوبة.
- زادت قوة العمال في الشركة إنتاجها في العام الماضي.

وعمومًا كلما زادت قوى التجاذب بين الجسيمات زاد التوتر السطحي؛ فللماء توتر سطحي عالٌ؛ بسبب قدرة جسيماته على تكوين روابط هيدروجينية متعددة. وتكون قطرات الماء كروية الشكل؛ لأن مساحة سطح القطرة الكروية أصغر من مساحة سطح أي شكل آخر له الحجم نفسه. والتوتر السطحي الكبير للماء كما هو موضح في الشكل 16-1 هو الذي يساعد العنكبوت على السير والوقوف على سطح ماء البركة.

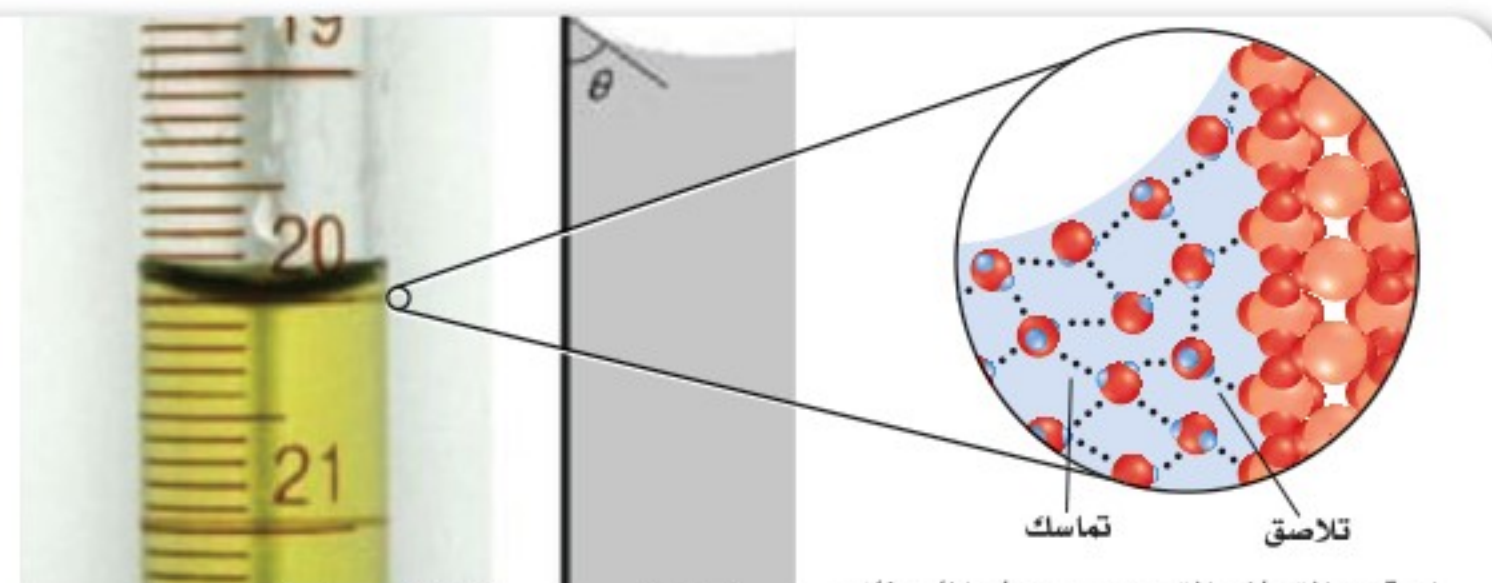
وهذه القوى التي تمكّن العنكبوت من المكوث على سطح ماء البركة دون أن يغوص هي نفسها التي تجعل انتزاع الأوساخ عن الجلد والملابس باستخدام الماء وحده صعبًا؛ لأن جسيمات الأوساخ لا تستطيع اختراق سطح قطرات الماء. فالماء وحده لا يمكنه انتزاع الأوساخ. ولكن عند استخدام المنظفات والصابون مع الماء يقل التوتر السطحي للماء بتكسر الروابط الهيدروجينية بين جسيمات الماء، وعندها يتنتشر الماء ويحمل الأوساخ بعيدًا. وتسمى المركبات التي تعمل على خفض التوتر السطحي للماء **عوامل خافضة للتوتر السطحي**.

التماسك والتلاصق يمكنك أن تلاحظ أن سطح الماء يكون غير مستو عند وضعه في أوّعية ضيقة، كالأنابيب الزجاجية، انظر الشكل 17-1؛ حيث يكون السطح على شكل هلال مقعر ينخفض في منطقة الوسط. ويوضح الشكل 17-1 ما يحدث للماء على مستوى الجزيء. فهناك نوعان مهمان من القوى، هما: التمسك والتلاصق؛ حيث يصف التمسك قوة الترابط بين الجسيمات المتماثلة. أما التلاصق فيصف قوة الترابط بين الجسيمات المختلفة. ولأن قوى التلاصق بين جسيمات الماء وثاني أكسيد السليكون في الزجاج أكبر من قوى التمسك بين جسيمات الماء، لذا يرتفع الماء على طول الجدران الداخلية للأنابيب الأسطوانية.

الخاصية الشعرية يرتفع الماء إلى أعلى في الأنابيب الأسطوانية إذا كان رفيعًا جدًا. وتسمى هذه الأنابيب الرفيعة الأنابيب الشعرية. كما تسمى حركة ارتفاع الماء داخل هذه الأنابيب الخاصية الشعرية التي تفسّر سبب امتصاص المناديل الورقية لكميات كبيرة من الماء؛ حيث يُسحب الماء داخل الفراغات الضيّقة بين ألياف السليلوز الموجودة في المناديل الورقية، باستخدام الخاصية الشعرية، إضافة إلى تكون روابط هيدروجينية بين جسيمات الماء وجسيمات السليلوز.

الشكل 17-1 جسيمات الماء خاصيتها التمسك والتلاصق.

استنتج لماذا يكون مستوى الماء مرتفعًا داخل الأنابيب الشعرية الدقيقة.



إن قوى التجاذب التي بين جسيمات الماء وثاني أكسيد السليكون في الزجاج تؤثر على جسيمات الماء - تمسك - وتتجاذب مع جسيمات ثاني أكسيد السليكون في الزجاج - تلاصق.

المواد الصلبة Solids

هل تساءلت يوماً عن سبب وجود المواد الصلبة بشكل وحجم محددين؟ حسب نظرية الحركة الجزيئية فإن مول واحد من جسيمات المادة الصلبة كمية الطاقة الحرارية نفسها الموجودة في مول واحد من المادة السائلة أو الغازية عند درجة الحرارة نفسها. وحسب التعريف فإن جسيمات المادة الصلبة يجب أن تكون في حركة ثابتة. ولكن تبقى المادة في الحالة الصلبة عند درجة حرارة معينة لا بد من وجود قوى تجاذب قوية بين جسيماتها، بحيث تكون قادرة على تقييد حركة هذه الجسيمات لجعلها تهتز إلى الأمام والخلف، مع الاحتفاظ بمكانها الثابت. وهذا يمكن القول إن هناك نظاماً في حالة الصلاة أكثر منه في حالة السائلة، وبسبب هذا النظام لا تعتبر المادة الصلبة مائعاً بينما يمكن تصنيف السوائل والغازات على أنها موائع.

كثافة المواد الصلبة تكون جسيمات المادة الصلبة عموماً بعضها قريب من بعض أكثر مما هي عليه في المادة السائلة. وهذا تكون معظم المواد الصلبة أكثر كثافة من معظم السوائل، وعند وجود مادة في الحالة الصلبة والحالة السائلة في الوقت نفسه فإن المادة الصلبة عادة ما تغرق في السائل؛ فالمكعبات الصلبة من البنزين تغرق في البنزين السائل؛ وذلك لأن البنزين الصلب أكثر كثافة من البنزين السائل. وهناك فرق حوالي 10% تقريباً في الكثافة بين المواد في الحالة الصلبة والحالة السائلة. ولأن جسيمات المواد الصلبة متقاربة ومتراصة فإن مقداراً عادياً من الضغط لن يحدث تغييراً في حجمها.

لا يمكنك توقع نسبة كثافة الثلج الصلب إلى الماء السائل معتمداً على ما ورد في حالة البنزين؛ فمكعبات الثلج والجبال الجليدية تطفو فوق الماء؛ لأن حكمة الله اقتضت أن تكون كثافة الماء في حالة الصلاة أقل من كثافته في حالة السائلة. ويوضح الشكل 18-1 السبب في هذه الحالة الاستثنائية للماء، فعندما يتجمد الماء يكون كل جزيء ماء أربع روابط هيدروجينية مع أربعة جسيمات متجاورة، ونتيجة لهذا تكون جسيمات الماء في الثلج أقل تقاربًا من بعض مما في الماء السائل.

ماذا قرأت؟ صف حاول أن تصف بكلماتك سبب طفو الثلج فوق الماء؟

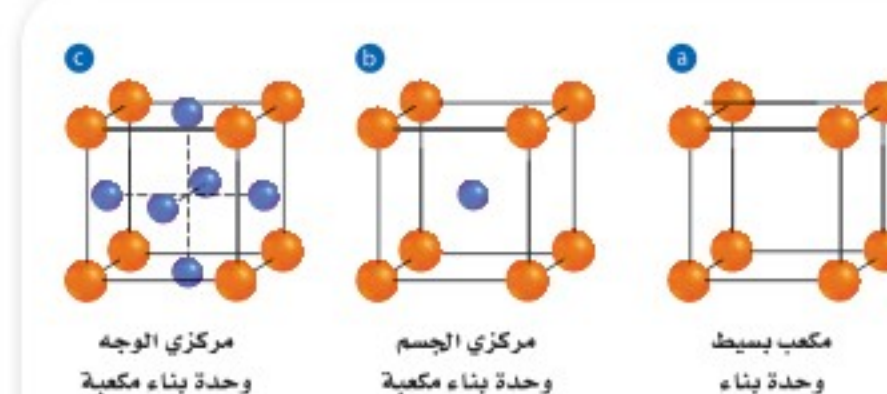
المواد الصلبة البلورية على الرغم من أن كثافة الثلج حالة غير عادية إلا أن جسيمات الثلج متراصة كباقي المواد الصلبة بطريقة يسهل التنبؤ بها. فالمادة الصلبة البلورية مادة ذراتها أو أيوناتها أو جزيئاتها مرتبة في شكل هندسي منتظم، ويمكن تمثيل موقع الجسيمات في البلورة في صورة نقاط ضمن إطار يسمى الشبكة البلورية. وهناك ثلاث طرائق تترتب من خلافها الجسيمات داخل الشبكة البلورية لتكوين مكعب، كما هو موضح في الشكل 19-1.



الشكل 1-18 يطفو جبل الجليد فوق الماء بسبب تكون أربع روابط هيدروجينية مع أربع جسيمات متجاورة، ونتيجة لهذا تكون جسيمات الماء في الثلج أقل تقاربًا من بعض مما في الماء السائل.

مهن في الكيمياء

خبير المعادن خبراء المعادن
مهندسو يهتمون بكل مراحل تصنيع المعادن، بدءاً من استخراجها والتقطيب عنها وتشكيلها على هيئتها النهائية. ولا بد لخبير المعادن في كل مرحلة من فهم الخواص الفيزيائية والكيميائية للمعادن.



الشكل 1-19 تبين هذه الرسوم ثلاثة طرائق لترتيب الجسيمات في الشبكة البلورية، حيث تمثل كل كرة جسيماً. a. تترتب الجسيمات عند زوايا المكعب فقط. b. وجود جسيم في وسط المكعب. c. وجود جسيمات وسط الأوجه الستة للمكعب، لكن لا وجود لأي جسيم وسط المكعب نفسه.

وحدة البناء هي أصغر ترتيب للذرات في الشبكة البلورية يحمل التماثل نفسه، كما في البلورة ككل. وكما درست سابقاً، فوحدة البناء هي نموذج مصغر من البناء الأكبر الكامل، ويمكن النظر إلى وحدة البناء على أنّ شكلها يحدد شكلَ البلورة كاملة.

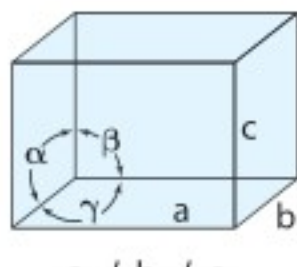
يوضح الجدول 4-1 سبعة تصنیفات للبلورات بناءً على الشكل، وتحتله أشكال البلورات بسبب أوجه أو سطوح وحدات البناء، التي لا تلتقي دائمًا في زوايا قائمة. كما أن أطراف تلك السطوح مختلفة في الطول. وقد استخدمت العلامات a, b, c في الجدول؛ لبيان الأطراف، وقد استخدمت العلامات α , β , γ لبيان الزوايا التي تلتقي عندها السطوح معاً.

وحدات البناء

الجدول 4-1



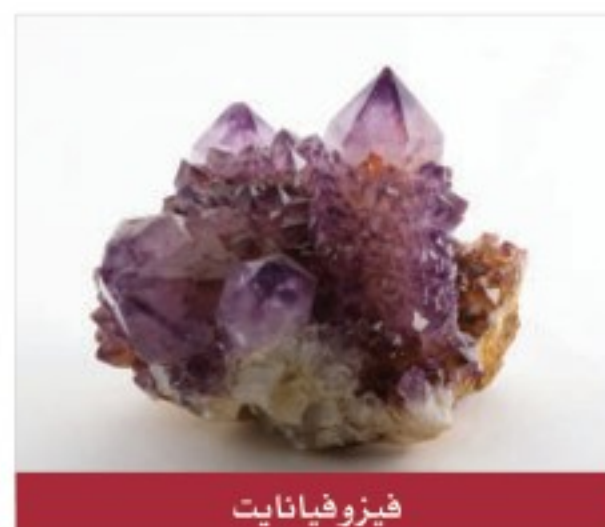
أرجونايت



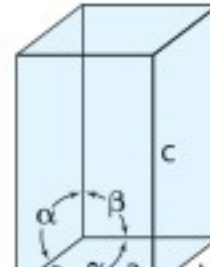
$$a \neq b \neq c$$

$$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$$

متوازي مستطيلات



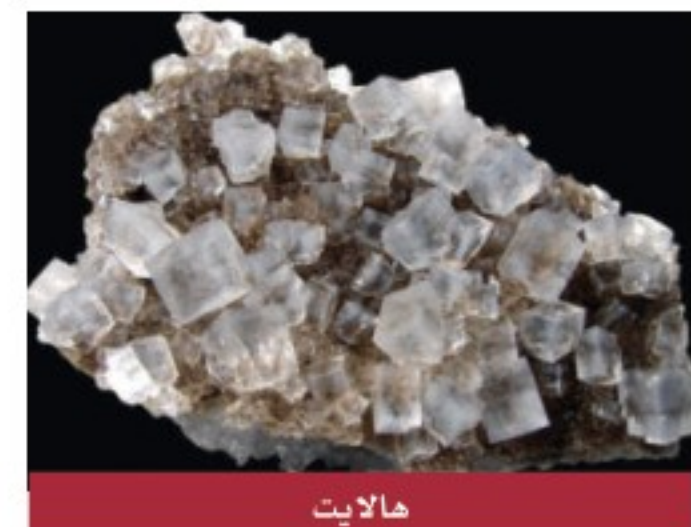
فيزوفيانايت



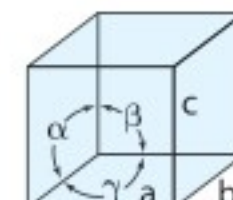
$$a = b \neq c$$

$$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$$

رباعي الأوجه



هالايت



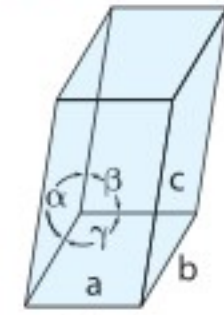
$$a = b = c$$

$$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$$

مكعب



كروسايت



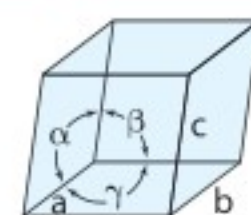
$$a \neq b \neq c$$

$$\alpha = \gamma = 90^\circ \neq \beta$$

حادي الميل



زمرد



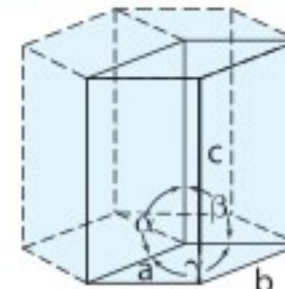
$$a = b = c$$

$$\alpha = \beta = \gamma \neq 90^\circ$$

معيني



تورمالين



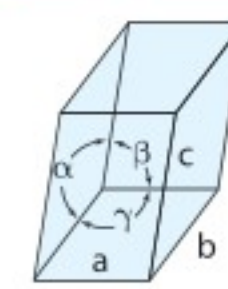
$$a = b \neq c$$

$$\alpha = \beta = 90^\circ, \gamma = 120^\circ$$

سداسي الأوجه



ميكروكلاين



$$a \neq b \neq c$$

$$\alpha \neq \beta \neq \gamma \neq 90^\circ$$

ثلاثي الميل

الجدول 1-5 أنواع المواد الصلبة البلورية			
النوع	وحدة الجسيمات	خصائص الحالة الصلبة	أمثلة
ذرية	الذرات	لينة إلى لينة جداً، درجة انصهار منخفضة، رديئة التوصيل.	عناصر المجموعة 18
الجزيئية	جسيمات	متوسطة اللين، تتفاوت درجات الانصهار بين المنخفضة والمرتفعة نسبياً، رديئة التوصيل.	I_2 , H_2O , NH_3 , CO_2 , $C_{12}H_{22}O_{11}$
التساهمية الشبكية	ترتبط الذرات بروابط تساهمية	صلبة جداً، درجة انصهار مرتفعة، رديئة التوصيل عادة.	الألماس SiO_2 الكوارتز C
الأيونية	أيونات	صلبة، هشة، درجة انصهار مرتفعة، رديئة التوصيل.	$NaCl$, KBr , $CaCO_3$
الفلزية	الذرات يحيط بها إلكترونات التكافؤ الحرة والحركة	لينة إلى صلبة، درجة انصهار بين المنخفضة والمرتفعة، قابلة للسحب والطرق، ممتازة التوصيل.	جميع العناصر الفلزية

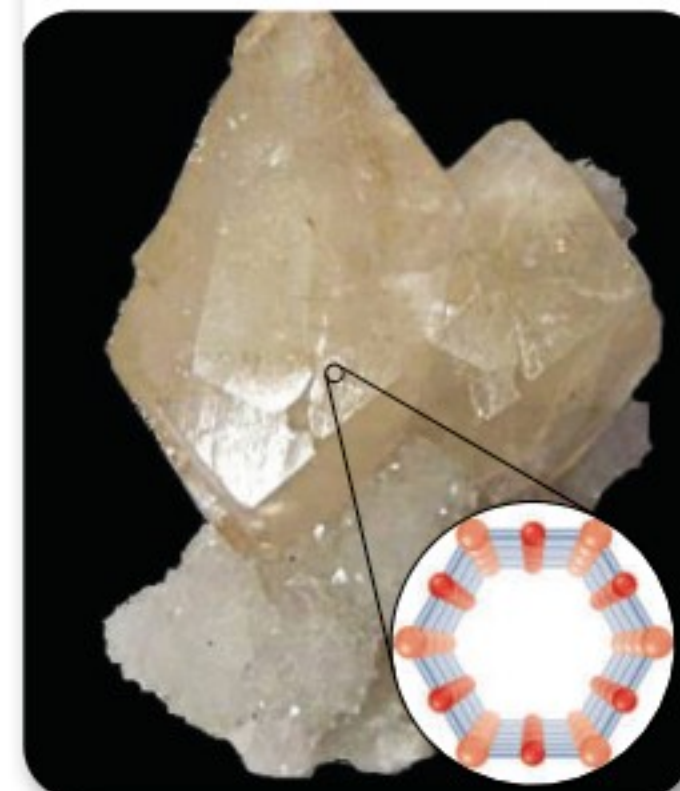
تصنيف المواد الصلبة البلورية تصنف هذه المواد تبعاً لنوع الجسيمات المكونة لها، وكيفية ارتباط هذه الجسيمات بعضها البعض إلى خمس فئات، هي: الصلبة الذرية، الصلبة الجزيئية، الصلبة التساهمية الشبكية، الصلبة الأيونية، الصلبة الفلزية. ويلخص الجدول 1-5 الخصائص العامة لكل فئة مع إعطاء مثال على كل منها. وتعد الغازات النبيلة عند تجمدها المثال الوحيد على الصلبة الذرية؛ حيث تعكس خواصها قوى التشتت الضعيفة بين ذراتها.

المواد الصلبة الجزيئية ترتبط الجسيمات في هذه المواد إما بقوى التشتت، أو القوى الثنائية القطبية أو الروابط الهيدروجينية. ولا تكون معظم المواد الجزيئية في الحالة الصلبة عند درجة حرارة الغرفة، حتى الماء الذي يستطيع تكوين روابط هيدروجينية قوية يكون سائلاً عند درجة حرارة الغرفة. إلا أنَّ بعض المركبات الجزيئية - ومنها السكر - صلبة عند درجة حرارة الغرفة؛ بسبب كتلتها الجزيئية الكبيرة. تحتوي الجزيئات الكبيرة على الكثير من الروابط الضعيفة التي تجتمع معًا لربط الجزيئات بعضها البعض، وبسبب عدم احتواء المواد الصلبة الجزيئية على أيونات، تعد رديئة التوصيل للحرارة والكهرباء.

المواد الصلبة التساهمية الشبكية تستطيع ذرات الكربون والسليلكون تكوين مواد صلبة تساهمية شبكية؛ بسبب قدرتها على تكوين روابط تساهمية متعددة. ويوضح الشكل 20-1 التركيب التساهمي الشبكي للكوارتز الذي يحتوي على السليلكون. ويستطيع الكربون تكوين ثلاثة أنواع من المواد الصلبة التساهمية الشبكية، هي:



الشكل 20-1 أكثر أنواع الكوارتز شيوعاً هو البلوري السادس.



تجربة

نمنجة وحدات بناء البلورة

كيف يمكنك تصميم نماذج فيزيائية توضح تركيب البلورة؟

خطوات العمل

1. قوم أي النماذج له ثلاثة محاور متساوية الطول؟ ما وجه الاختلاف بينها؟
2. حدد أي النماذج تتضمن مربعاً مستطيلاً؟
3. حدد أي النماذج له ثلاثة محاور غير متساوية؟
4. استنتاج هل البلورات مثالية - في رأيك - أم فيها خلل؟ فسر إجابتك.

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.

2. أحضر مجموعة اطباق من الورق المقوى.

3. استعمل المقص لعمل مكعب من الورق المقوى وثبته بالشريط اللاصق.

4. ارجع إلى الجدول 4-1 واعمل نماذج من الورق المقوى تمثل وحدات بناء البلورات الموضحة فيه.

الألماس والجرافيت والبكمستر فوليرين. وتسمى ظاهرة وجود عنصر مثل الكربون بثلاثة أشكال في الحالة الفيزيائية نفسها (صلبة أو سائلة أو غازية) التा�صل.

المواد الصلبة الأيونية تذكر أن كل أيون في المواد الصلبة الأيونية محاط بأيونات معاكسة له في الشحنة. ويمكن تحديد شكل البلورة وتركيب الشبكة البلورية من خلال نوع هذه الأيونات ونسبة وجودها؛ إذ تعطي قوى التجاذب بين البلورات هذه المركبات الصلابة ودرجات الانصهار العالية. والبلورات الأيونية صلبة، إلا أنها هشة، فعند طرق البلورة الأيونية تزاح الأيونات الموجبة والسلبية من مواقعها، مما يؤدي إلى تناحر بين الشحنات المتشابهة وإلى تكسر البلورة.

المواد الصلبة الفلزية إن الفلزات الصلبة تتكون من أيونات موجبة محاطة بغير من الإلكترونات المتحركة. وتتفاوت قوة الروابط الفلزية بين الأيونات الموجبة والإلكترونات من فلز إلى آخر، ويفسر هذا الاختلاف الخصائص الفيزيائية للفلزات. فمثلاً، ينصهر القصدير عند 232°C ، بينما ينصهر النيكل عند 1455°C . وتجعل الإلكترونات المتحركة الفلزات قابلة للطرق والسحب، وعند تسلیط قوة على الفلز تتحرك الإلكترونات لتجعل الأيونات متراقبة في مواقعها الجديدة. كما أن الإلكترونات المتحركة هي السبب أيضاً في جعل الفلزات موصلات جيدة للحرارة والكهرباء. وتستخدم الأساند الفلزية لتوصيل الكهرباء إلى البيوت، كما هو موضح في الشكل 4-1.

ماذا قرأت؟ صف خصائص الفلزات التي تستعمل لصناعة المجوهرات.

الشكل 4-21 تستخدم في البيوت والأعمال والمعدات أسلاكاً فلزية لنقل الكهرباء. والفلز المستخدم في العادة هو النحاس، إلا أن بعض الفلزات الأخرى تستخدم في تطبيقات خاصة.





الشكل 22-1 استخدم الناس قديماً الزجاج غير المتببور (الزجاج البركاني) لعمل رؤوس السهام والسكاكين؛ لأنه يكون حافة حادة عند كسره. يتكون الزجاج البركاني عندما تبرد الحمم البركانية بسرعة كبيرة.

المواد الصلبة غير المتببورة يمكن تعريف **المواد الصلبة غير المتببورة** بأنها المواد التي لا تترتب فيها الجسيمات بنمط مكرر ومنتظم، ولا تحتوي على بلورات. وت تكون هذه المواد عادة عندما تبرد المواد المنصهرة بسرعة كبيرة، بحيث لا تسمح للبلورات بال تكون. يبين **الشكل 22-1** مواد صلبة غير متببورة.

يمثل الزجاج والمطاط والكثير من المواد البلاستيكية مواد صلبة غير متببورة. وقد بيّنت بعض الدراسات الحديثة احتمال وجود تركيب بلوري للزجاج، فعند استخدام انحراف أشعة X في دراسة الزجاج لم يظهر وجود نمط معين في توزيع الذرات، ولكن عند استخدام النيوترونات بدلاً من أشعة X يمكن تعرّف عدة أنماط منتظمة من وحدات السليكات في بعض المناطق. ويأمل الباحثون في استخدام هذه المعلومات للتحكم في تركيب الزجاج في التطبيقات البصرية وإنتاج الألياف البصرية.

المعلومات

أدخل معلومات من هذا
القسم في مطويتك.

التقويم 1-3

الخلاصة

- تفسر نظرية الحركة الجزيئية سلوك المواد الصلبة والسائلة.
- تأثير قوى التجاذب بين الجزيئات في المواد السائلة في الزوجة والتوتر السطحي والتلاصق والتماسك.
- تصنف المواد الصلبة البلورية حسب الشكل والتركيب.

- قارن بين ترتيب الجسيمات في المواد الصلبة والسائلة.
- صف العوامل المؤثرة في الزوجة.
- فسر سبب استخدام الماء والصابون معاً لتنظيف الملابس، وليس الماء وحده.
- قارن بين وحدة البناء والشبكة البلورية.
- صف الفرق بين المواد الصلبة الجزيئية والمواد الصلبة التساهمية الشبكية.
- فسر سبب تكوين سطح الماء بشكل هلامي في المخبر المدرج.
- استنتج سبب تكون سطح الزئبق في المخبر المدرج على صورة سطح محدب.
- توقع أي المواد الصلبة تكون غير متببورة: المادة الصلبة التي يتم تبريد مصهورها ببطء شديد حتى درجة حرارة الغرفة، أم المادة الصلبة التي يتم تبريد مصهورها بسرعة كبيرة في حوض من الثلج؟
- صمم من الألعاب المشهورة للأطفال رمي الحجارة الصغيرة بقوة وبشكل مواز وملامس لسطح ماء البحر أو البحيرة وملحظة أطول مسافة يقطعها الحجر قبل أن يغرق. صمم تجربة تقارن فيها أطول مسافة يمكن أن يقطعها الحجر إذا استخدم الماء مرة وأيزوبروبيل الكحول مرة أخرى.



١-٤

الأهداف

- تفسير كيف يؤدي إضافة الطاقة إليها أو انتزاعها منها.
- الربط مع الحياة** هل تساءلت يوماً أين تذهب المادة الصلبة الموجودة في ملطف الجو؟ تكون مادة ملطف الجو صلبة، وتعطي رائحة قوية عند فتحها لأول مرة، ومع الأيام تقل المادة الصلبة، وفي النهاية لا يتبقى منها شيء تقريباً، ويكون قد حان وقت وضع قطعة أخرى مكانها. لماذا لم تلاحظ تكون كمية من السائل، كذلك التي تنشأ عن الانصهار؟
- تفسير خطط الحالة الفيزيائية للمادة.

مراجعة المفردات

تغير الحالة: هو تغير المادة من حالة إلى أخرى.

المفردات الجديدة

درجة الانصهار
التبخّر

التبخّر السطحي
ضغط البخار

درجة الغليان
درجة التجمد

التكاثف
الترسب

خطط الحالة الفيزيائية (الطور)
النقطة الثلاثية

النقطة الحرجة

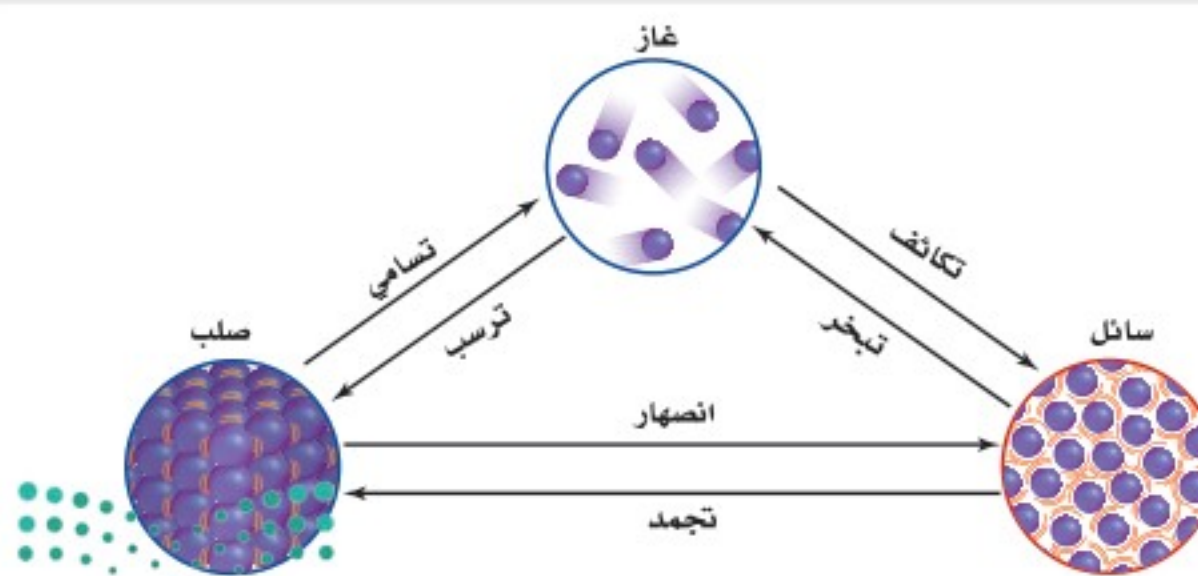
تغيرات الحالة الفيزيائية المอาศية للطاقة

Phase Changes That Require Energy

توجد معظم المواد في ثلاث حالات؛ اعتماداً على درجة الحرارة والضغط. وتوجد بعض المواد، ومنها الماء، في الحالات الثلاث تحت الظروف الطبيعية. وعن وجود حالتين للمادة ممزوجتين معًا بصورة غير متجانسة يقال إن هناك طورين للمادة. فالماء الثلج عبارة عن خليط غير متجانس من طورين، الماء السائل والثلج الصلب.

وعند إضافة أو انتزاع الطاقة من نظام معين تتغير حالة المادة الفيزيائية إلى حالة أخرى، كما هو ظاهر في الشكل ٢٣-١؛ وذلك لأن حالات الماء - الثلج والسائل وبخار الماء - مألفة لديك، وقد رأيتها تغيراتها، لذا يمكن استخدام الماء مثلاً أساسياً على مناقشة تغيرات حالات المادة.

الانصهار ماذا يحدث لمكعبات الثلج في كوب من الماء؟ عند وضع مكعب ثلج في الماء تكون درجة حرارة الماء أعلى من درجة حرارة الثلج، فتدفق الحرارة من الماء إلى مكعب الثلج. فالحرارة هي انتقال الطاقة من جسم درجة حرارته أعلى إلى جسم درجة حرارته أخفض. ولا تستخدم الطاقة التي يمتلكها مكعب الثلج لرفع درجة حرارته عند درجة انصهاره، بل على عكس ذلك فهي تضعف الروابط الهيدروجينية بين جسيمات الثلج، فعندما تمتلك الجسيمات على سطح مكعب الثلج طاقة كافية لتكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط جسيمات الماء معًا في مكعبات الثلج عندها تتحرك جسيمات السطح مبتعداً بعضها عن بعض لتدخل في الحالة السائلة. وفي أثناء حركة الجسيمات تتقلص قطعة الثلج، وتستمر العملية حتى تنصهر قطعة الثلج كاملاً. إذا تركت مكعبات الثلج على طاولة فمن أين تأتي الطاقة اللازمة لتنصهر المكعبات؟



الشكل ٢٣-١ يوضح الشكل التحولات الستة المحتملة بين حالات المادة.

حدد ما تغيرات الحالة الفيزيائية التي تحدث بين المواد الصلبة والماء السائلة؟

الكيمياء في واقع الحياة

التبخر



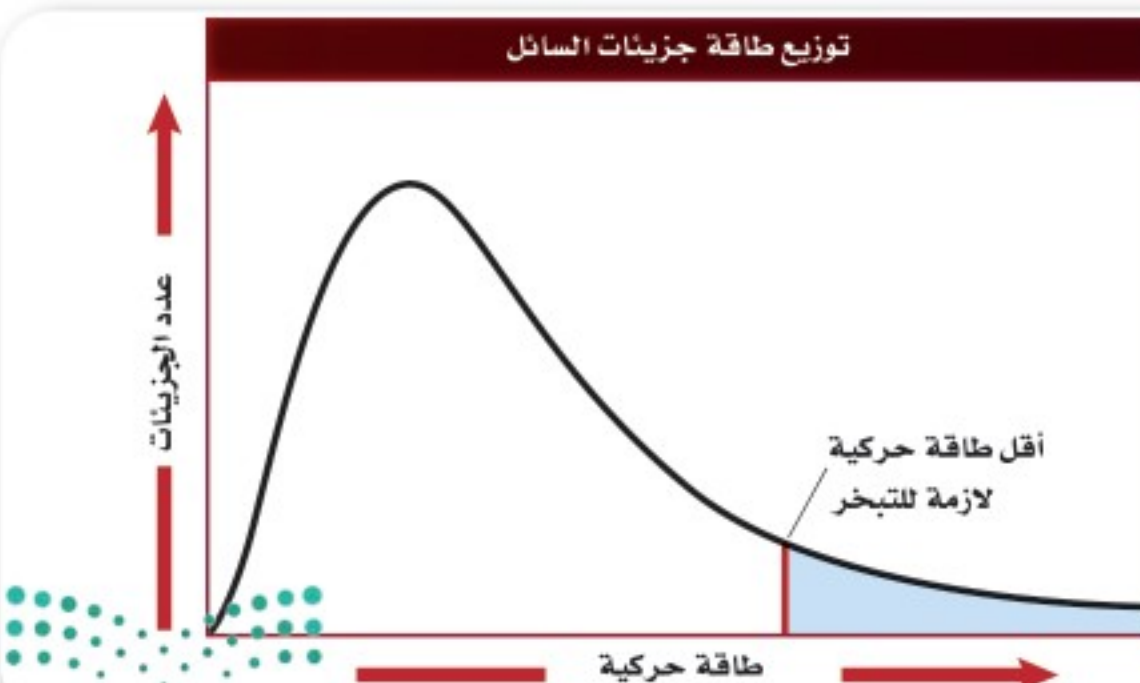
تعتمد كمية الطاقة اللازمة لصهر مول واحد من المادة الصلبة على قوة التجاذب بين جسيمات المادة. ولأن الروابط الهيدروجينية الموجدة بين جسيمات الماء قوية فإن كمية الطاقة اللازمة لصهر الثلج تكون عالية نسبياً. إلا أن الطاقة اللازمة لصهر الثلج أقل كثيراً من الطاقة اللازمة لصهر كلوريد الصوديوم (ملح الطعام)؛ حيث إن قوة التجاذب بين الأيونات أكبر كثيراً من الروابط الهيدروجينية التي في الثلج.

إن درجة الحرارة التي تكون عندها المادة في الحالة السائلة والصلبة هي من الخصائص الفيزيائية المميزة للكثير من المواد الصلبة. فدرجة انصهار المادة الصلبة المتبلورة هي درجة الحرارة التي تتكسر عندها القوى التي تربط جسيمات الشبكة البلورية بعضها ببعض، فتحوّل المادة إلى الحالة السائلة. من الصعب تحديد درجة الانصهار بشكل دقيق للمواد غير المتبلورة؛ لأنها تنصهر عند درجات حرارة أعلى من درجات انصهارها، وذلك لأن الانصهار لا يتم عند درجة حرارة ثابتة بسبب عشوائية تركيبها، إذ عندما يبدأ الانصهار تستمر درجة الحرارة بالارتفاع لذلك يصعب تحديد نقطة الانصهار.

التبخر عندما ينـصـهـر مـكـعب ثـلـج تـبـقـى درـجـة حرـارـة المـاء وـالـثـلـج ثـابـتـة لا تـغـيـرـ. وـعـنـدـمـا يـتـحـولـ الثـلـجـ كـلـهـ إـلـىـ مـاءـ سـائـلـ ويـكتـسـبـ النـظـامـ طـاقـةـ تـزـدـادـ الطـاقـةـ حـرـكيـةـ لـلـجـسـيـمـاتـ، وـتـرـفـعـ درـجـةـ حرـارـةـ النـظـامـ. حـيـثـ تـكـوـنـ طـاقـةـ بـعـضـ جـسـيـمـاتـ المـاءـ أـعـلـىـ مـنـ طـاقـةـ الجـسـيـمـاتـ الـأـخـرـىـ. وـيـوـضـعـ الشـكـلـ 24-1ـ تـوزـعـ طـاقـةـ الجـسـيـمـاتـ فيـ سـائـلـ عـنـدـ درـجـةـ حرـارـةـ 25°Cـ؛ـ حـيـثـ تـدـلـ المـنـطـقـةـ المـظـلـلـةـ عـلـىـ الجـسـيـمـاتـ الـتـيـ هـاـ طـاقـةـ كـافـيـةـ لـلـتـغلـبـ عـلـىـ قـوـيـةـ التجـاذـبـ بـيـنـ جـسـيـمـاتـ السـائـلـ.

اختبار الرسم البياني: صـفـ ماـ يـحـدـثـ لـلـجـسـيـمـاتـ فيـ الـمـنـطـقـةـ الـمـظـلـلـةـ فيـ الشـكـلـ 24-1ـ.

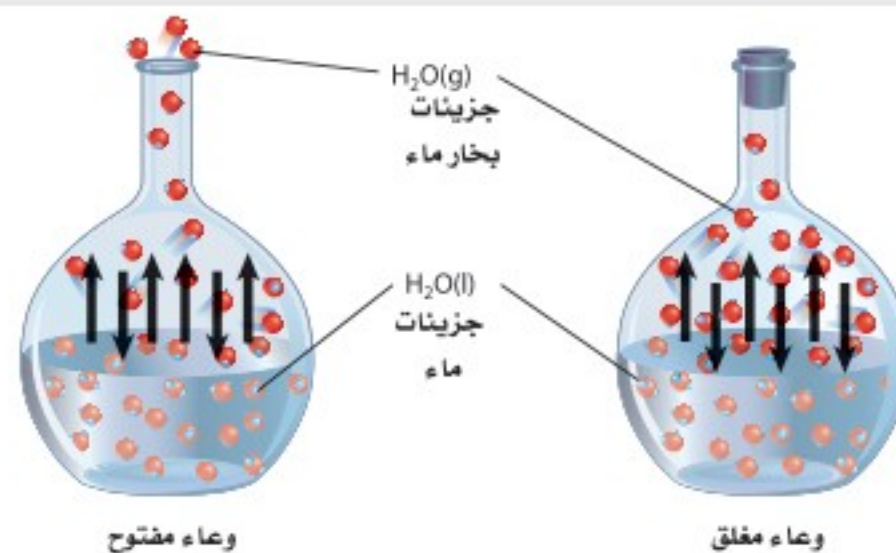
عـنـدـمـا تـرـكـ الجـسـيـمـاتـ السـائـلـ فـانـهـاـ تـدـخـلـ فـيـ الـحـالـةـ الغـازـيـةـ. وـتـسـمـىـ الـحـالـةـ الغـازـيـةـ لـلـمـوـادـ الـتـيـ تـكـوـنـ فـيـ الـحـالـةـ السـائـلـةـ عـنـدـ درـجـةـ حرـارـةـ الـبـخارـ.



العرق التبخر السطحي من طائق تحكم الجسم في درجة حرارته. فعندما تشعر بالسخونة يبدأ الجسم في إفراز العرق من الغدد العرقية الموجدة على سطح الجلد، ومتتص جسيمات الماء في العرق الحرارة من سطح الجلد وتبخر، وبذلك يتم امتصاص الحرارة من أجزاء الجسم جميعها إلى الجلد عن طريق الدم.

الشكل 1-24 يوضح الرسم البياني التوزيع المثالي للطاقة الحرارية للجسيمات في سائل عند درجة حرارة 25°C. وتقع أكبر طاقة محتملة للجسيمات على قمة المنحنى.
صف شكل المنحنى للسائل نفسه عند 30°C.

الشكل 1-25 يحدث التبخر في كلا الوعاءين المغلق والمفتوح. تخرج جسيمات الماء المتبخرة من الوعاء المفتوح بينما تبقى في الوعاء المغلق، حيث يتكافأ الماء ويتجمع فوق السائل.



والتبخر هو العملية التي يتحول من خلالها السائل إلى غاز أو بخار.

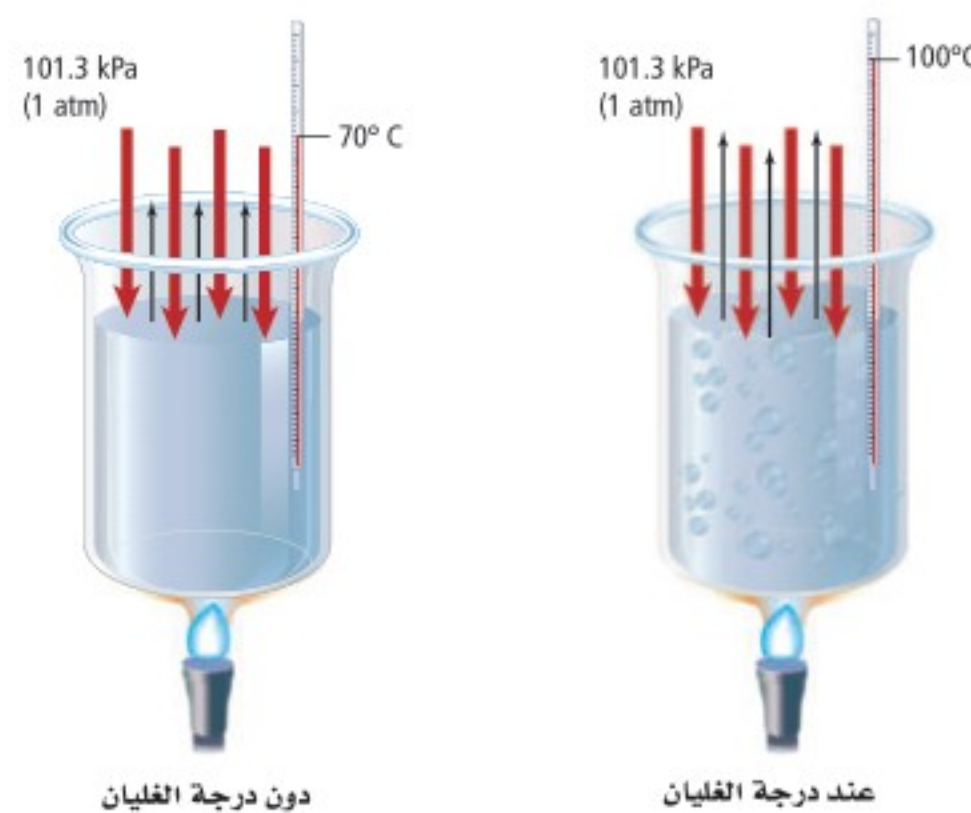
وإذا كان التسخين تدريجياً فإن جسيمات سطح السائل تحاول الإفلات والتحول إلى غاز. تذكر أن الجسيمات عند سطح السائل تكون مرتبطة بعدد أقل من الروابط مقارنة بالجسيمات الموجودة داخل السائل.

وعندما يحدث التبخر عند سطح السائل فقط تعرف هذه العملية بالتبخر السطحي. ويحدث التبخر لجزيئات الماء على السطح حتى في درجات الحرارة المنخفضة؛ لأن بعض الجزيئات تكون لها طاقة كافية للتحول إلى بخار، ومع زيادة درجة الحرارة يزداد عدد الجسيمات التي تتحول إلى الحالة الغازية.

يوضح الشكل 1-25 مقارنة بين التبخر في وعاء مغلق وآخر مفتوح. فالماء الذي في الوعاء المفتوح تبخر كافة جزيئاته من السطح وينتفي في النهاية. ويعتمد الزمن اللازم لتبخر هذه الجزيئات كافة من السطح على كمية الماء والطاقة المتوفرة. أما الذي يكون في الوعاء المغلق فتكون الحالة مختلفة تماماً؛ حيث يتجمع بخار الماء فوق سطح السائل، ويولد ضغطاً على سطحه يعرف بضغط البخار.

تسمى درجة الحرارة التي يتساوى عندها ضغط بخار السائل مع الضغط الخارجي أو الضغط الجوي درجة الغليان. استخدم الشكل 1-26 مقارنة ما يحدث للسائل عند درجة غليانه بما يحدث له عند درجات حرارة أقل من درجة غليانه. للجسيمات جميعها عند درجة الغليان طاقة كافية للتบخر، وت تكون فقاقيع بخار السائل تحت سطح السائل، ثم ترتفع إلى السطح.

الشكل 1-26 عندما ترتفع درجة الحرارة تكتسب جسيمات الماء طاقة حرارية، فيزداد ضغط البخار (الأسماء السوداء) ولكنه أقل من الضغط الجوي (الأسماء الحمراء). ويصل السائل إلى درجة غليانه عندما يصبح ضغط البخار مساوياً للضغط الجوي. وتكون درجة غليان الماء عند سطح البحر 100°C



التسامي هو تحول المادة مباشرةً من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية دون المرور بالحالة السائلة. فمثلاً، يتسامي كلاً من اليود الصلب وثاني أكسيد الكربون الصلب (الجليد الجاف) عند درجة حرارة الغرفة. ويستخدم الجليد الجاف الظاهر في الشكل 1-27 للحفاظ على برودة المواد في أثناء الشحن، وبخاصة المواد التي تتلف من انصهار الثلج. وتتسامي كرات العث التي تحتوي على مادة النفاثلين أو بيتا ثنائي كلورو البنزين، وكذلك معطرات الجو الصلبة.



الشكل 1-27 تحفظ قطع اللحم مبردة بوساطة الجليد الجاف.

وضح لماذا يفضل الجليد الجاف على الثلج العادي في تبريد اللحوم ومشتقاتها في أثناء الشحن؟

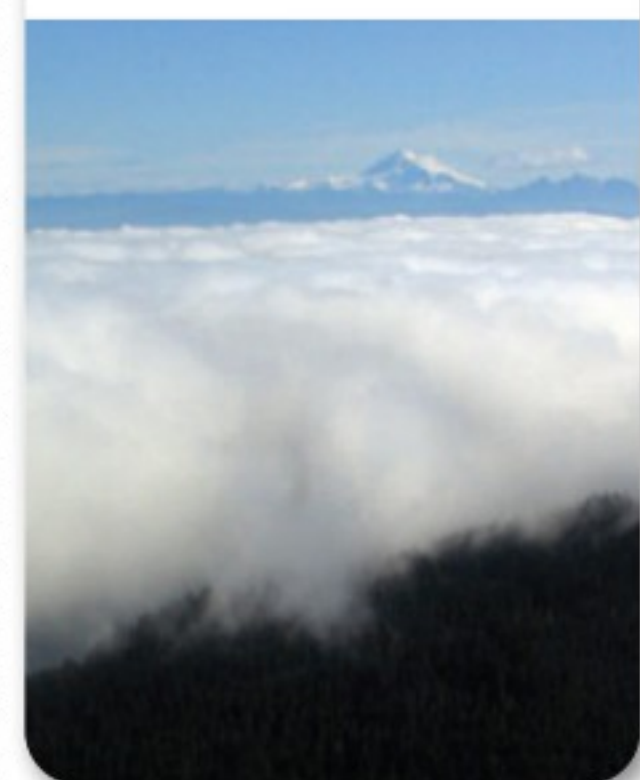
هل استيقظت صباح يوم بارد فلاحظت صقيعاً على نافذة متزلك، أو نقاطاً من الندى تعطي زجاج السيارات؟ هل لاحظت قطرات من الماء تتكون على سطح كأس ماء ثلج من الخارج؟ هذه الظواهر مثال على تغيرات الحالة التي تطلق الطاقة إلى محيطها.

التجمد افترض أنك وضعت كأس ماء في محمد الثلاجة، فخلال عملية التبريد يفقد الماء الحرارة، فتفقد جسيمات الماء طاقتها الحركية، وتقل سرعتها، ويصبح انزلاق بعضها حول بعض أقل. وعندما تُفقد طاقة حركية كافية تُبقي الروابط الهيدروجينية التي بين جسيمات الماء الجسيمات ثابتةً في مواقعها ومتجمدة. والتجمد عكس الانصهار. وتعرف درجة التجمد بأنها درجة الحرارة التي يتحول عندها السائل إلى صلب بلوري.

التكاثف عندما تفقد جسيمات بخار الماء الطاقة فإن سرعتها تقل وتتصبح قدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين بعضها مع البعض أكبر. ويترجع عن تكوين الروابط الهيدروجينية طاقة حرارية، مما يعني تغيير حالة البخار إلى الحالة السائلة. وتعرف عملية تحول البخار إلى سائل **بالتكاثف**، وهي عكس عملية التبخر. هناك العديد من العوامل المساهمة في التكاثف، إلا أن عملية التكاثف تتضمن انتقال الطاقة الحرارية. فعلى سبيل المثال، عندما تلامس جسيمات بخار الماء سطحاً بارداً مثل سطح كأس ماء ثلج تتنتقل الطاقة الحرارية من جسيمات بخار الماء إلى الكأس الباردة، فتتكاثف هذه الجسيمات على السطح الخارجي للكأس. وتحدث العملية نفسها في أثناء الليل عندما تتكاثف جسيمات بخار الماء الموجودة في الهواء مكونة قطرات الندى على زجاج السيارة وأوراق النباتات أو الأعشاب أو أي سطح بارد.

الربط مع علم الأرض تَتَجَّع السحب والضباب والأمطار جميعها عن التكاثف. وت تكون كل هذه الظواهر عندما يمر الهواء المشبع ببخار الماء فوق أرض باردة أو مسطح مائي. ويحتاج تكوينها إلى عامل آخر، هو جسيمات صلبة صغيرة جداً معلقة في الهواء تسمى نوى التكاثف. يمكن أن تكون هذه الجسيمات غباراً أو سناجاً أو رذاذاً (aerosols)، ومن ذلك ثاني أكسيد الكبريت أو أكسيد النيتروجين الذي يتكون عليه بخار الماء. وقد يستقر الهواء الدافئ في بعض الحالات فوق الهواء البارد، وهو ما يُعرف بالانقلاب الحراري. ويبيّن الشكل 1-28 ضباباً ناتجاً عن هذا الانقلاب.

الشكل 1-28 عادةً يصبح الهواء أكثر بروادة مع الارتفاع. يحدث انقلاب درجة الحرارة عندما تتعكس الحالة ويصبح الهواء أكثر دفئاً عند المرتفعات وهذا الانقلاب قد يحصر الدخان فوق المدن والضباب في وديان الجبال.



الترسب عندما يلامس بخار الماء سطح نافذة باردة في الشتاء تتكون قطرات صلبة على النافذة تسمى الصقيع. فالترسب هو عملية تحول المادة من الحالة الغازية إلى الحالة الصلبة دون المرور بالحالة السائلة، وهي عكس التسامي، فتتكون رقائق الثلج عندما يتتحول بخار الماء الموجود في طبقات الجو العليا إلى بلورات من الثلج الصلب، وتنبعث الطاقة خلال تكونها.

مخطط الحالة الفيزيائية (الطور) Phase Diagram

يتتحكم متغيران معاً في حالة المادة، هما: الضغط ودرجة الحرارة. ولهذين المتغيرين تأثيرات عكسية على المادة. حيث تعمل زيادة درجة الحرارة مثلاً على رفع معدل تبخر الماء، بينما تعمل زيادة الضغط على رفع معدل تكافف البخار. **مخطط الحالة الفيزيائية (الطور)** رسم بياني للضغط مقابل درجة الحرارة يوضح حالة المادة تحت ظروف مختلفة من درجة الحرارة والضغط.

يظهر الشكل 29-1 مخطط الطور للماء، حيث يمكن استخدامه لتخمين حالة الماء عند أي درجة حرارة وضغط. لاحظ وجود ثلاث مناطق تمثل الحالة الفيزيائية: صلب وسائل وغاز، إضافة إلى وجود ثلاثة منحنيات تفصل هذه المناطق بعضها عن بعض. يوجد عند أي نقطة على امتداد خط المنحنى حالتان فيزيائيتان معاً للماء. يوضح المنحنى الأصفر القصير ظروف الضغط والحرارة التي يوجد عندها بخار وثلج معاً. أما المنحنى الأزرق الطويل فيوضح ظروف الضغط ودرجة الحرارة التي يوجد عندها الماء في صورة سائل وبخار معاً، في حين يوضح المنحنى الأحمر الضغط ودرجة الحرارة التي يوجد عندها الماء في صورة ثلج وسائل معاً.

تسمى النقطة (A) التي تقاطع عندها المنحنيات الحمراء والزرقاء والصفراء النقطة الثلاثية للماء. **النقطة الثلاثية** نقطة على الرسم البياني تمثل درجة الحرارة والضغط؛ حيث يوجد عندها الماء في حالاته الثلاث معاً.

ويمكن للتغيرات الستة كلها أن تحدث عند النقطة الثلاثية: التجمد والانصهار والتبخّر والتكافف والتسامي والترسب. وتعرف النقطة (B) **بالنقطة الحرجة**، وهي النقطة التي تمثل كلاً من الضغط ودرجة الحرارة التي لا يمكن للماء بعدها أن يكون في الحالة السائلة. وإذا وجد بخار الماء عند درجة الحرارة الحرجة فلا يمكن لزيادة الضغط أن تحول بخار الماء إلى سائل.

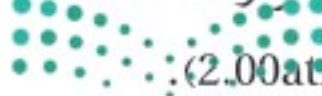
الشكل 29-1 يوضح هذا الرسم

مخطط الطور للماء عند درجات حرارة وضغوط مختلفة.

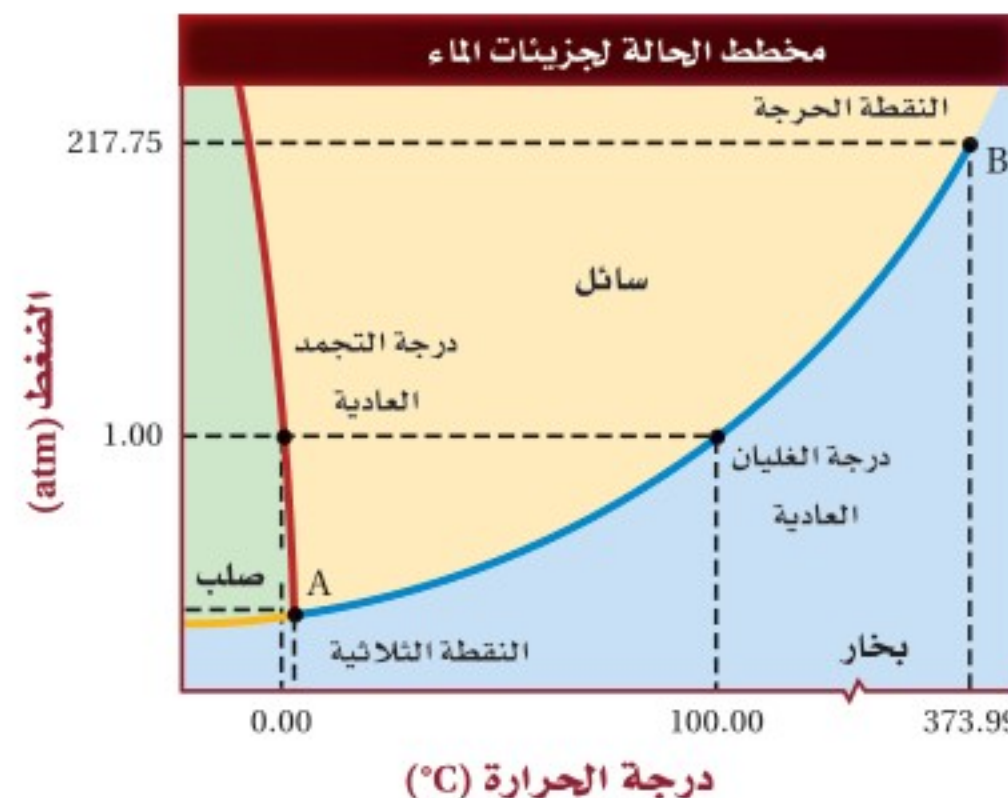
اختبار الرسم البياني؟

حدد حالة الماء الفيزيائية

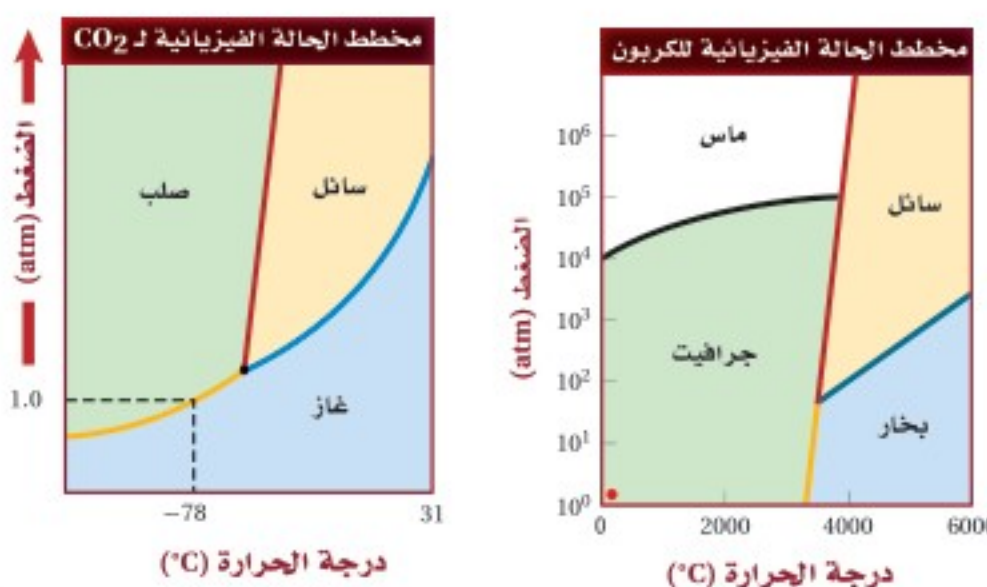
عند درجة حرارة 100.00°C



وضغط (2.00atm)



اختبار الرسم البياني؟ قارن بين ميل المنحنى الأحمر في كلا الرسمين البيانيين لكل من الماء وثاني أكسيد الكربون. كيف يختلف تأثير كل من الماء وثاني أكسيد الكربون في التفاعلات بارتفاع الضغط عند المنحنى صلب / سائل؟



الشكل 1-30 يظهر مخطط الطور معلومات مفيدة، منها: لماذا يتسامي ثاني أكسيد الكربون في الظروف العادية؟ وسبب وجود نوعين من الكربون الصلب.

يختلف مخطط الطور للمواد؛ وذلك بسبب اختلاف درجات تجمدها وغليانها. ومع ذلك يعطي كل مخطط المعلومات نفسها عن الحالة الفيزيائية والنقطة الثلاثية. لذا فإنك ستغير اختيار مدى درجات الحرارة ليعكس الخصائص الفيزيائية للمادة.

يُظهر مخطط الطور معلومات مهمة عن المواد. فعلى سبيل المثال، يوضح مخطط الطور لثاني أكسيد الكربون في الشكل 1-30 سبب تسامي ثاني أكسيد الكربون تحت الظروف العادية. إذا بحثت عن 1.0 atm على منحنى ثاني أكسيد الكربون، وتبعي الخط المنقط للمنحنى الأصفر فستجد أن ثاني أكسيد الكربون يتغير من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية عند 1 atm فقط. وإذا مددت الخط المنقط إلى ما بعد المنحنى الأصفر فسيُظهر الشكل أن ثاني أكسيد الكربون لا يتحول إلى سائل مع زيادة درجة الحرارة، بل يبقى في الحالة الغازية.

يظهر الشكل الأيمن مخطط الطور للكربون. لاحظ احتواء الرسم على متاصلين للكربون في منطقة الحالة الصلبة: الجرافيت وهو الحالة المستقرة للكربون عند درجة الحرارة والضغط العاديين والمحددة بالنقطة الحمراء. والألماس الأكثر استقراراً عند درجات الحرارة والضغط العاليين. والألماس الموجود عند درجة حرارة الغرفة وضغطها يتكون في الأصل عند درجة حرارة وضغط عاليين.

تجربة
عملية

نوى التجمد

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة
عين الإثرانية

التقويم 1-4

الخلاصة

27. **الفكرة الرئيسية** اشرح كيف يؤدي إضافة الطاقة أو انتزاعها إلى تغيير الحالة الفيزيائية؟
28. فسر الاختلاف بين عملية الانصهار والتجمد.
29. قارن بين الترسب والتسامي.
30. قارن بين التسامي والتبخّر.
31. صف المعلومات التي يوضحها مخطط الطور.
32. فسر ماذا تمثل كل من النقطة الثلاثية والنقطة الحرجة الموجودة على مخطط الطور؟
33. حدد الحالة الفيزيائية للماء، بالاعتماد على الشكل 1-29، عند درجة حرارة 75.00°C وضغط (3.00 atm).

- تسمى حالات المادة بالأطوار عندما توجد معاً كأجزاء مستقلة لخلوط.
- تحدث تغيرات الطاقة خلال تغيرات حالات المادة الفيزيائية.
- يوضح مخطط الطور تأثير اختلاف درجات الحرارة والضغط في حالة المادة.



الكيمياء في واقع الحياة

كيمياء الكاكاو



الشكل 2 تم معالجة الشوكولاتة ببطء، حتى يظهر التركيب البلوري فيها مما يعطي للشوكولاتة المظهر الخاص به.

تطلب جسيمات الشوكولاتة الأصغر حجمًا كمية أكبر من زبد الكاكاو لغطية سطحها الصلب، ويسمح المزيد من زبد الكاكاو بين الجسيمات الصلبة بانسياپ الشوكولاتة.

الملمس السلس إذا احتوت الشوكولاتة على كمية قليلة من زبد الكاكاو بين جسيماتها الصلبة فإنها تصبح لزجة جدًا ما يمنع انسياپها في القالب. ولتحسين انسياپ الشوكولاتة دون تكبير مساحة السطح يقوم المصنعون بإضافة المزيد من زبد الكاكاو، أو مستحلب الـلـيـسـتـينـ إلى المزيج، وهو مادة دهنية تستخرج من حبوب الصويا، تساعد على إبقاء جسيمات الزبد معلقة بتجانس في الشوكولاتة.

البلور والخطوة الأخرى المهمة في عملية تصنيع الشوكولاتة هي الرج. ويتم التحكم خلال هذه العملية في درجة حرارة الشوكولاتة بحرص؛ للتأكد من تكون البلورات المطلوبة. وإذا لم يتم رج الشوكولاتة بصورة مناسبة تكون بلورات تعطي نوعاً رديئاً من الشوكولاتة. ويؤدي تشكيل الشوكولاتة بصورة بلورات - كما هو ظاهر في الشكل (2) - إلى جعلها أكثر صلابة ولمعانًا، ويسهل قضمها، وتنصهر عند درجة حرارة الجسم.

الكتابة في الكيمياء

ابحث عن معلومات أخرى عن الشوكولاتة، ثم اكتب تقريرًا قصيراً.



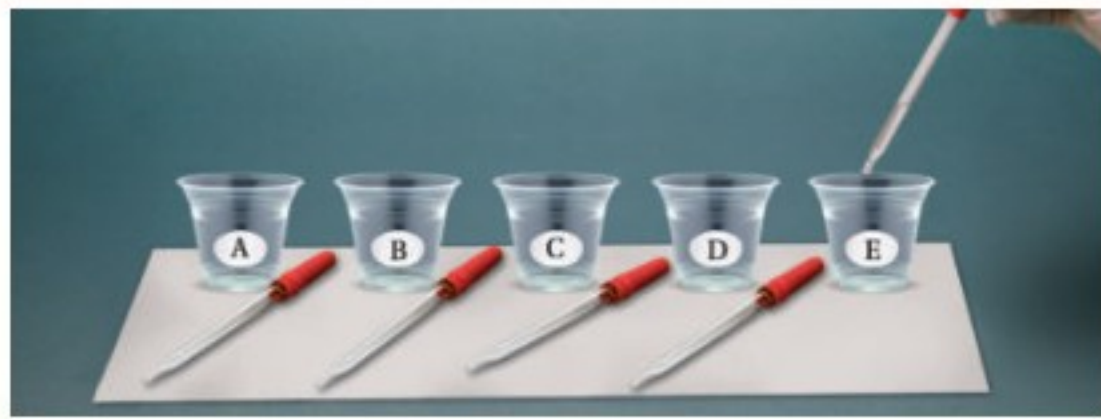
تزايد مساحة السطح



الشكل 1 على الرغم من أن كتلة الجسيمات متساوية إلا أن زيادة مساحة سطح الجسيمات تسمح بزيادة كمية زبد الكاكاو الذي يغطي الجسيمات، مما يزيد من تدفق الشوكولاتة.

مختبر الكيمياء

مقارنة معدلات التبخر



8. استخدم الخطوات السابقة لتصميم تجربة لتلاحظ تأثير الحرارة في سرعة التبخر السطحي للإيثانول. سوف يزودك معلمك بعينة من الإيثانول الدافئ.
9. التنظيف والخلص من النفايات نظف أدوات المختبر كما يرشدك معلمك.

حل واستنتاج

1. صنف أي السوائل تبخر بسرعة، وأيها ببطء؟
2. قوم اعتماداً على البيانات، أي السوائل كانت فيها قوى التجاذب بين الجزيئية قوى تشتت؟
3. فكر ما العلاقة بين التوتر السطحي وبين شكل نقطة السائل؟ ما قوى التجاذب التي تزيد من التوتر السطحي للسوائل؟
4. قوم كحول الأيزوبروبيل الذي استخدمته مزيج من كحول وماء. هل يتبع الكحول النقى أسرع من خليط الكحول والماء، أم أبطأ منه؟ فسر إجابتك.
5. قوم الأمونيا المنزلية مزيج من الأمونيا والماء. اعتماداً على البيانات التي جمعتها، هل يوجد أمونيا أم ماء أكثر في المزيج؟ فسر إجابتك.
6. قوم كيف يمكن مقارنة سرعة تبخر الإيثانول الساخن مع الإيثانول عند درجة حرارة الغرفة؟
7. شارك بياناتك مع زملائك في الصف.
8. تحليل الخطأ ما التغيرات التي يمكن إدخالها على الإجراءات السابقة لجعل التجربة أكثر دقة؟

استقصاء

تصميم تجربة كيف يؤثر اختلاف مساحة السطح في تائج التجربة؟ صمم تجربة للتحقق من فرضيتك.

الخلفية النظرية: تحدد عدة عوامل سرعة التبخر السطحي لعينة من السائل. ويعد حجم السائل العامل الرئيس؛ حيث تحتاج قطرة واحدة من الماء لكي تتبع إلى زمن أقل من الزمن اللازم لتتبخر لتر من الماء. أما كمية الطاقة المعطاة للعينة فهي عامل آخر.

سؤال: كيف تؤثر القوى بين الجزيئية في سرعة تبخر السوائل؟

المواد والأدوات اللازمة

ماء مقطر	5 قطارات
إيثانول	5 أكواب بلاستيكية صغيرة
أيزوبروبيل الكحول	قلم تحطيط
أسيتون	ورقة شمعية
أمونيا (منزلية)	ساعة إيقاف

احتياطات السلامة



الخطوات

1. اقرأ تعليمات السلامة في المختبر.
2. صمم جدول بيانات لتسجيل البيانات.
3. عنون الأكواب بالرموز A، B، C، D، E؛ حيث (A: ماء مقطر، B: إيثانول، C: أيزوبروبيل الكحول، D: أسيتون، E: أمونيا منزلية).
4. ضع 1 mL من الماء المقطر في الكوب (A) باستخدام قطارة، ثم ضع القطارة بجانب الكوب، وكرر العملية نفسها مع السوائل الأخرى.
5. ضع ورقة شمعية على الطاولة، وحدد عليها خمس نقاط لتنضع عليها قطرات التي ستفحصها.
6. أعدّ ساعة الإيقاف، وضع قطرة واحدة من الماء المقطر على المكان المحدد على الورقة الشمعية، ثم احسب الوقت اللازم لتتبخر نقطة الماء. وإذا احتاجت النقطة إلى أكثر من 5 دقائق (300 s) فسجل ذلك في جدولك في صورة (> 300 ثانية).
7. كرر الخطوة 6 مع السوائل الأربع الأخرى.

دليل مراجعة الفصل

الفكرة (العامة) تفسر نظرية الحركة الجزيئية الخصائص المختلفة للمواد الصلبة والسائلة والغازية.

١-١ الغازات

المفاهيم الرئيسية

- تفسر نظرية الحركة الجزيئية خصائص الغازات، اعتناداً على حجم جسيماتها وحركتها وطاقتها.
- يُستخدم قانون دالتون للضغط الجزيئي لتحديد ضغط كل غاز في خليط الغازات.
- يُستخدم قانون جراهام للمقارنة بين معدل سرعة انتشار غازين.

$$\frac{\text{معدل انتشار } A}{\text{معدل انتشار } B} = \sqrt{\frac{\text{الكتلة المولية لـ } A}{\text{الكتلة المولية لـ } B}}$$

الفكرة (الرئيسية) تمدد الغازات وتنتشر، كما أنها قابلة للانضغاط؛ لأنها ذات كثافة منخفضة، وتكون من جسيمات صغيرة جداً دائمة الحركة.

المفردات

- نظرية الحركة الجزيئية
- البارومتر
- التصادم المرن
- المانومتر
- باسكال
- درجة الحرارة
- الانتشار
- الضغط الجوي
- قانون جراهام للتتدفق
- قانون دالتون للضغط الجزيئي
- الضغط

١-٢ قوى التجاذب

المفاهيم الرئيسية

- قوى الجزيئية أقوى من القوى بين الجزيئات.
- قوى التشتت قوى بين الجزيئات غير القطبية تحدث بين أقطاب مؤقتة.
- تحدث القوى الثنائية القطبية بين الجزيئات القطبية.

الفكرة (الرئيسية) تحدد القوى بين الجزيئات - ومنها قوى التشتت، والقوى الثنائية القطبية، والروابط الهيدروجينية - حالة المادة عند درجة حرارة معينة.

المفردات

- قوى التشتت
- قوى الثنائية القطبية
- الرابطة الهيدروجينية

١-٣ المواد السائلة والمواد الصلبة

المفاهيم الرئيسية

- تفسر نظرية الحركة الجزيئية سلوك المواد السائلة والصلبة.
- تأثير قوى التجاذب بين الجزيئات في المواد السائلة في الزوجة والتوتر السطحي والتلاصق والتماسك.
- تصنف المواد الصلبة البلورية حسب الشكل والتركيب.

الفكرة (الرئيسية) لجسيمات المواد الصلبة والسائلة قدرة محدودة على الحركة، كما يصعب ضغطها بسهولة.

المفردات

- الزوجة
- وحدة البناء
- التوتر السطحي
- التأصل
- عوامل خافضة للتوتر
- الماء الصلبة غير المبلورة
- المادة الصلبة المبلورة



دليل مراجعة الفصل

١



٤-١ تغيرات الحالة الفزيائية

المفاهيم الرئيسية

- تسمى حالات المادة بالأطوار عندما توجد معًا كأجزاء مستقلة مخلوط.
- تحدث تغيرات الطاقة خلال تغيرات حالات المادة الفيزيائية.
- يوضح مخطط الطور تأثير اختلاف درجات الحرارة والضغط في حالة المادة الفيزيائية.

الفكرة الرئيسية تغير حالة المادة عند إضافة الطاقة إليها أو انتزاعها منها.

المفردات

- درجة الانصهار
- التبخر
- التبخر السطحي
- ضغط البخار
- درجة الغليان
- درجة التجمد
- التكاثف
- الترسب
- مخطط الحالة الفيزيائية (الطور)
- النقطة الثلاثية
- النقطة الحرجة



1-1

اتقان المفاهيم

45. ما الضغط الجزيئي لبخار الماء الموجود في عينة هواء، إذا كان الضغط الكلي لها 1.00 atm والضغط الجزيئي للنيتروجين 0.799 atm وللأكسجين 0.20 atm وللغازات الأخرى المتبقية 0.0044 atm ؟
46. ما ضغط الغاز الكلي في دورق مغلق يحتوي على أكسجين له ضغط جزيئي يساوي 0.41 atm وبخار ماء له ضغط جزيئي يساوي 0.58 atm ؟
47. تبلغ قيمة الضغط عند قمة أعلى جبل في العالم، قمة إفرست، 33.6 kPa تقريباً، حوال قيمه الضغط إلى وحدة ضغط جوي atm ، ثم قارن بين هذا الضغط والضغط عند سطح البحر.
48. ارتفاعات عالية يساوي الضغط الجوي عند قمة أحد جبال المملكة 84.0 kPa تقريباً. ما قيمة الضغط بوحدتي atm و torr ؟
49. يساوي الضغط على عمق 76.21 m في المحيط 8.4 atm تقريباً. ما قيمة الضغط بوحدتي kPa و mmHg ؟
50. يمثل الشكل 1-32 تجربة؛ إذ يملأ الدورق الأيسر فيها بغاز الكلور، ويملأ الدورق الأيمن بغاز النيتروجين. صاف ما يحدث عند فتح الصمام بينهما. افترض أن درجة حرارة النظام ثابتة خلال التجربة.



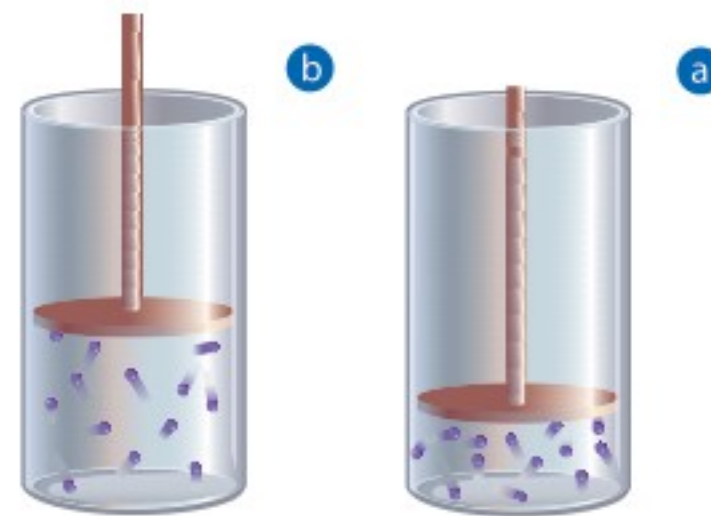
الشكل 1-32

1-2

اتقان المسائل

51. وضح الفرق بين القطبية المؤقتة والقطبية الدائمة.
52. لماذا تعد قوى التشتت أضعف منقوى الثنائية القطبية؟

34. ما التصادم المرن؟
35. كيف تتغير الطاقة الحركية للجسيمات تبعاً لدرجات الحرارة؟
36. استخدم نظرية الحركة الجزيئية لتفسير قابلية الغازات للتمدد والانضغاط.
37. اذكر افتراضات نظرية الحركة الجزيئية.
38. صف الصفات العامة للغازات.
39. قارن بين الانتشار والتتدفق، ثم فسر العلاقة بين سرعة هذه العمليات والكتلة المولية للغاز.
40. في الشكل 1-31، ماذا يحدث لكتافة جسيمات الغاز في الأسطوانة عندما يتحرك المكبس من الموقع a إلى الموقع b؟



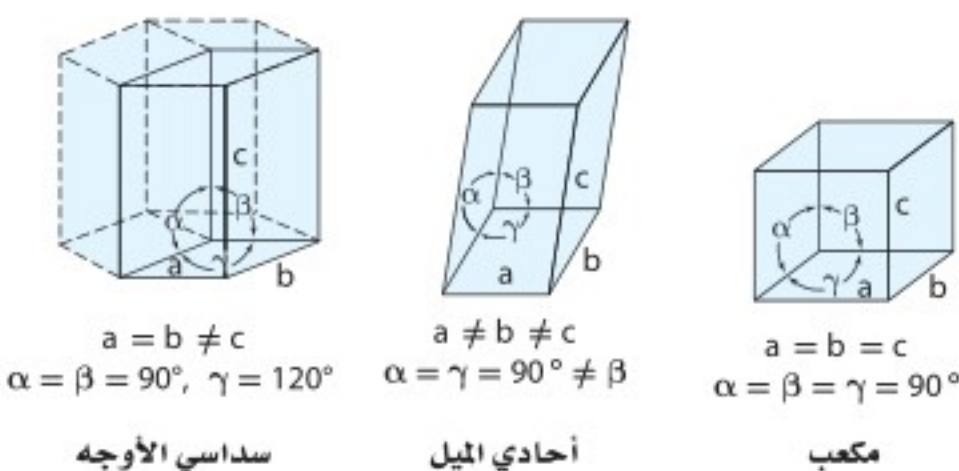
الشكل 1-31

41. صناعة الخبز فسر لماذا تختلف تعليمات طريقة عمل الخبز الموجودة على علبة المكونات في المناطق المنخفضة والمرتفعة؟ وهل تتوقع أن يكون الزمن اللازم لعمل الخبز أطول أم أقصر عند الارتفاعات العالية؟

اتقان المفاهيم

42. ما الكتلة المولية لغاز يتدفق 3 مرات أبطأ من الهيليوم؟
43. ما نسبة سرعة تدفق الكريبيتون إلى النيون عند نفس درجة الحرارة والضغط؟
44. احسب الكتلة المولية لغاز سرعة تدفقه أسرع 3 مرات من الأكسجين تحت الظروف نفسها.

64. استعن بالشكل 1-33 للمقارنة بين البلورات المكعبية والأحادية الميل والسداسية الأوجه.



الشكل 1-33

65. ما الفرق بين المادة الصلبة الشبكية والمادة الصلبة الأيونية؟

66. فسر لماذا يمكن ثني الفلزات عند ضربها، بينما تتكسر المواد الأيونية؟

67. عدد أنواع المواد المتبلورة التي تعد موصلات جيدة للحرارة والكهرباء.

68. كيف تؤثر قوى التجاذب بين الجزيئات في لزوجة المادة؟

69. فسر لماذا يكون التوتر السطحي للماء أكبر منه للجاذولين ذي الجسيمات غير القطبية؟

70. قارن بين عدد الجسيمات لكل وحدة بناء لكل مما يأتي:
a. المكعب البسيط
b. المكعب المركزي الجسم.

71. توقع أي المواد الصلبة من المرجح أن تكون غير متبلورة: مادة تكونت من تبريد مصهورها عند درجة حرارة الغرفة خلال 4 ساعات، أم مادة تكونت من تبريد مصهورها بسرعة في حوض من الثلج؟

72. التوصيل الكهربائي أيّ المواد الصلبة الآتية يمكن أن توصل محاليلها التيار الكهربائي أفضل: السكر أم الملح؟

73. فسر لماذا يطفو مكعب الثلج فوق الماء، بينما يغرق مكعب البترين الصلب في البترين السائل؟ أي السلوكيين طبيعي أكثر؟



53. فسر لماذا تكون الروابط الهيدروجينية أقوى من معظم القوى الثنائية القطبية؟

54. قارن بين قوى التجاذب بين الجزيئات وقوى التجاذب الجزيئية.

55. لماذا تتجاذب الجزيئات الطويلة غير القطبية بعضها مع بعض أقوى من تجاذب الجزيئات الكروية غير القطبية التي لها التركيب نفسه؟

إتقان المسائل

56. الجزيئات القطبية استخدم الاختلاف في الكهروسالبية لتحديد الأطراف الموجبة والسلبية للجزيئات القطبية الآتية:

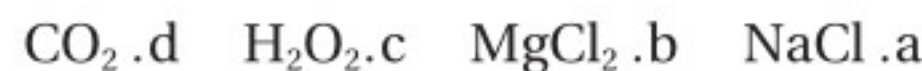


57. ارسم تجاذباً ثنائياً قطبياً بين جزيئين من CO.

58. أي المواد الآتية تكون روابط هيدروجينية؟



59. أي الجسيمات الآتية يكون روابط هيدروجينية؟ ارسم عدة جسيمات منها موضحاً ترابطها معًا بواسطة الروابط الهيدروجينية.



1-3

إتقان المفاهيم

60. ما التوتر السطحي؟ وما الشروط الواجب توافرها لحدوثه؟

61. فسر سبب انحناء سطح الماء في المخاريط المدرج؟

62. أي السائلين أكثر لزوجة عند درجة حرارة الغرفة: الماء أم الدبس؟ فسر إجابتك

63. فسر كيف تؤدي قوتان مختلفتان دورهما في الخاصية الشعرية؟

81. انسخ الشكل 34-1 ثم حدد عليه منطقة الحالة الصلبة والسائلة والغازية، والنقطة الثلاثية والنقطة الحرجة.

82. ماذا تكون الطاقة التي تحتاج إليها الغلي 10 g من الماء السائل أكبر من الطاقة اللازمة لصهر الكتلة نفسها من الثلج؟

مراجعة عامة

83. استخدم نظرية الحركة الجزيئية لتفسير تصنيف السوائل والغازات من الماء؟

84. استخدم قوى التجاذب بين الجزيئية لتفسير سبب تواجد الأكسجين في الحالة الغازية عند درجة حرارة الغرفة، بينما يوجد الماء في الحالة السائلة.

85. استخدم نظرية الحركة الجزيئية لتفسير لماذا يمكن ضغط الغاز بينما لا يمكن ضغط السائل أو الصلب؟

86. تساوي كثافة الزئبق عند درجة حرارة 25°C وضغط 760 mmHg 13.5 g/mL بينما تساوي كثافة الماء عند نفس درجة الحرارة والضغط (1.00 g/mL). فسر هذا الاختلاف، اعتماداً على قوى التجاذب بين الجزيئات ونظرية الحركة الجزيئية.

87. إذا كان هناك وعاءان متساويان يحويان الغاز نفسه عند درجة الحرارة نفسها ولكن الضغط في أحدهما ضعف الضغط في الآخر فما كمية الغاز الموجودة في كل وعاء؟

88. عدد ثلاثة أنواع من قوى التجاذب بين الجزيئات.

89. عندما تذوب بلورات صلبة من السكر في كوب من الماء يتكون محلول متجانس، بحيث لا يمكن رؤية البلورات. وإذا ترك هذا محلول عند درجة حرارة الغرفة لعدة أيام فسنلاحظ تكون البلورات في القاع، وعلى جوانب الكوب مرة أخرى. فهل هذا مثال على التجمد؟



إتقان المسائل

74. إذا أعطيت أطوال الأضلاع وقيم زوايا الوجه، فتوقع شكل كل بلورة مما يأتي:

$$a = 3 \text{ nm}, b = 3 \text{ nm}, c = 3 \text{ nm}; \alpha = 90^\circ, \beta = 90^\circ, \gamma = 90^\circ$$

$$a = 4 \text{ nm}, b = 3 \text{ nm}, c = 5 \text{ nm}; \alpha = 90^\circ, \beta = 100^\circ, \gamma = 90^\circ$$

$$a = 3 \text{ nm}, b = 3 \text{ nm}, c = 5 \text{ nm}; \alpha = 90^\circ, \beta = 90^\circ, \gamma = 90^\circ$$

$$a = 3 \text{ nm}, b = 3 \text{ nm}, c = 5 \text{ nm}; \alpha = 90^\circ, \beta = 90^\circ, \gamma = 120^\circ$$

1-4

إتقان المفاهيم

75. كيف يختلف التسامي عن الترب؟

76. قارن بين التبخر والغليان.

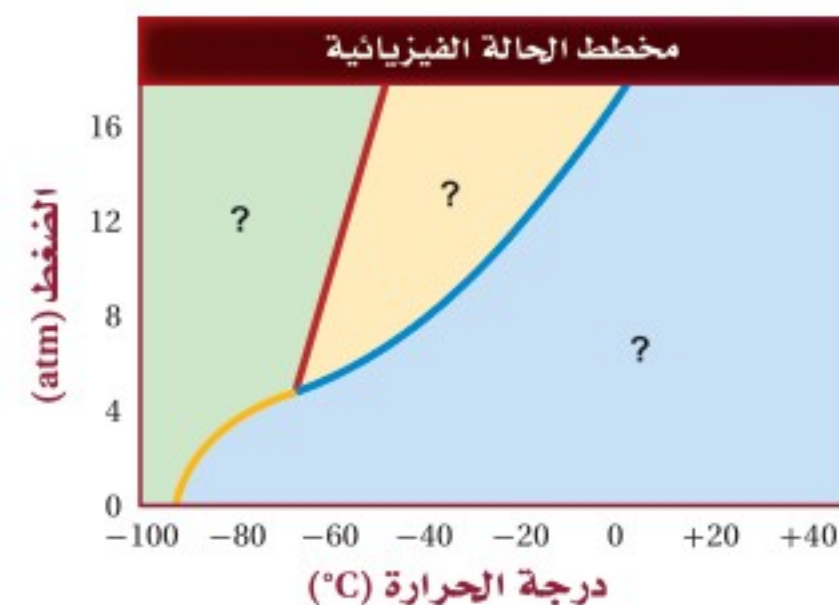
77. ما المقصود بدرجة الانصهار؟

78. فسر العلاقة بين كل من الضغط الجوي وضغط البخار للسائل ودرجة الغليان.

79. فسر تكون الندى في الصباح البارد.

80. ثلج فسر سبب تقلص كومة ثلج ببطء، حتى في الأيام التي لا تزيد درجة الحرارة فيها على درجة تجمد الماء.

إتقان المسائل



الشكل 1-34

الجدول 6-1 مخطط الحالة الفيزيائية للأمونيا

نقطة مختارة	ضغط (atm)	درجة حرارة (°C)
النقطة الثلاثية	0.060	-77.7
النقطة الحرجة	112	132.2
درجة الغليان الطبيعية	1.0	-33.5
درجة التجمد الطبيعية	1.0	-77.7

94. طبق في أثناء تسخين مادة صلبة تبقى درجة حرارتها ثابتة حتى تنصهر كلياً. ماذا يحدث للطاقة الحرارية للنظام خلال الانصهار؟

95. تواصل أي العمليتين تجعلك قادرًا على شم العطور من زجاجة مفتوحة وبعيدة عنك: الانتشار أم التدفق؟ فسر إجابتك.

96. استنتاج يتضمن عرض مختبري صبّ بخار البروم ذي اللون الأحمر الغامق في دورق يحتوي على الهواء، ثم يغلق الدورق بإحكام. يتحرك البروم في البداية نحو القاع، وبعد عدة ساعات يتوزع اللون الأحمر بالتساوي في جميع أجزاء الدورق.

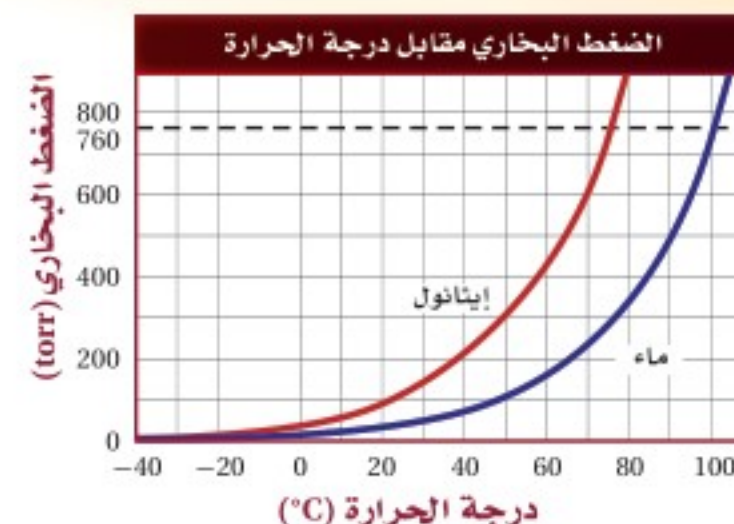
- a. هل كثافة غاز البروم أكثر أم أقل من الهواء؟
- b. هل ينتشر البروم السائل أسرع أم أبطأ من البروم الغاز بعد صبه فوق سائل آخر؟

97. حلل استخدم ما تعرفه عن قوى التجاذب بين الجزيئية لتحديد ما إذا كانت الأمونيا NH_3 أم الميثان CH_4 أكثر ذائبية في الماء.

98. قوم عدد ثلاث تغيرات تنتج طاقة، وثلاثة أخرى تستهلكها.

99. قوم سائل ثاني أكسيد الكربون فوق الخرج يستخدم في الصناعات الغذائية لانتزاع الكافيين من الشاي والقهوة والمشروبات الغازية، وكذلك في الصناعات الدوائية لتكوين جسيمات دقيقة تستخدم في أنظمة توزيع الدواء. استعن بالشكل 36-1 لتحديد الظروف التي يجب توافرها لتكوين ثاني أكسيد الكربون فوق الخرج.

التفكير الناقد



الشكل 1-35

90. تفسير الرسوم البيانية ارجع إلى الشكل 1-35 الذي يوضح ضغط بخار كل من الماء والإيثانول مقابل درجة الحرارة للإجابة عنها يأقي:

- a. ما درجة غليان الماء عند 1 atm ؟
- b. ما درجة غليان الإيثانول عند درجة حرارة 1 atm ؟
- c. إذا كان الضغط الجوي 0.80 atm، فما درجة الحرارة التي يغلي الماء؟

91. فرضية أي نوع من المواد الصلبة المتبلورة تتوقع أن تتناسب مع الشروط الآتية بأفضل صورة؟

- a. مادة تنصهر ويعاد تشكيلها عند درجات حرارة منخفضة.
- b. مادة يمكن سحبها إلى أسلاك طويلة ورفيعة.
- c. مادة توصل الكهرباء في الحالة السائلة .
- d. مادة صلبة جدًا وغير موصلة للكهرباء.

92. قارن يستخدم ضاغط الهواء الطاقة لضغط جسيمات الهواء معًا، وعندما يترك الهواء ليتمدد تستخدم الطاقة الناتجة في تنظيف السطوح بلطف دون استخدام مواد كاشطة سائلة أو صلبة إضافية. تعمل الأنظمة الهيدروليكيّة بالصورة نفسها، ولكنها تضغط المائع لنقل القوة. ما فوائد وعيوب استخدام هذين النوعين من التقنية في رأيك؟

93. رسم بياني استخدم الجدول 6-1 لرسم مخطط الطور للأمونيا.

تقدير إضافي

الكتاب في الكيمياء

106. المسك من المكونات الأساسية في الكثير من العطور والصابون والشامبو، وحتى في الأطعمة، ومنها الشوكولاتة وعرق السوس والحلوى الصلبة. تتكون مركبات المسك المحضرة صناعياً والطبيعية من جسيمات ذات كتلة كبيرة بالمقارنة بجسيمات المركبات الأخرى المكونة للعطور. ونتيجة لذلك تكون أبطأ في سرعة انتشارها للتأكد على إطلاق العطر بصورة بطيئة ومستمرة. اكتب تقريراً عن كيمياء مكونات العطور، مؤكداً على أهمية سرعة الانتشار، بوصفها إحدى صفات العطر.

107. غاز البروبان وقود شائع الاستخدام في موقد الغاز وتدفئة البيوت، إلا أنه لا يعبأ في حاليه الغازية، بل يُسَيَّل ويطلق عليه اسم البروبان السائل. اعمل ملصق حائط لتوضيح فوائد ومساوئ تخزين ونقل البروبان سائلاً لا غازاً.
108. حالات المادة الأخرى ابحث في إحدى الموضوعات الآتية: البلازم أو الميوعة الفائقة (Superfluids). وакتب تقريراً عنها لعرضه على بقية طلاب الصف.

أسئلة المستندات

اليود يتسامي اليود إذا ترك عند درجة حرارة الغرفة من الصلب إلى الغاز، ولكن إذا سخن بسرعة فإن ما يحدث له مختلف تماماً، ويمكن وصفه كما يأتي:

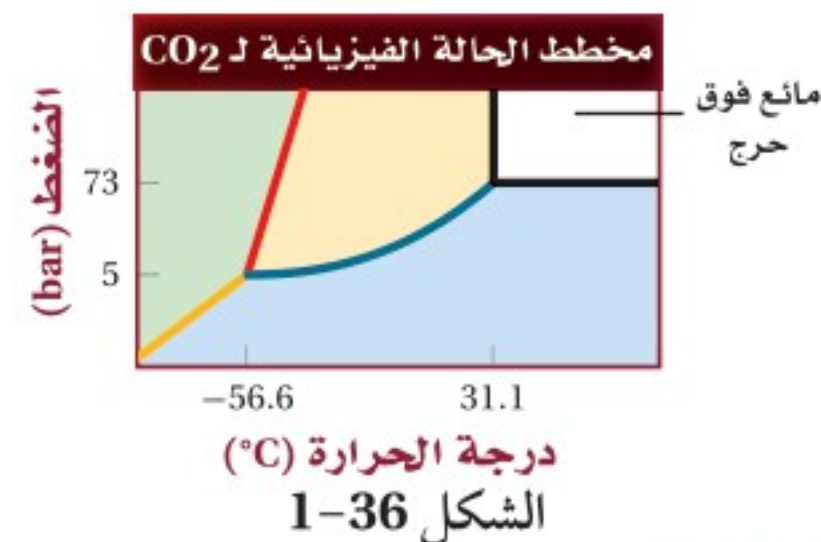
وضع 1.0 g من اليود في أنبوب محكم الإغلاق، وسخن على سخان كهربائي، فتكونت طبقة من الغاز الأرجواني في الأسفل، وأصبح اليود سائلاً. وعند إمالة الأنبوب تحرك السائل على طول جانب الأنبوب في مجرٍ ضيق، وتصلب بسرعة.

109. لماذا يتسامي اليود بسهولة؟ فسر إجابتك باستخدام ما تعرفه عن قوى التجاذب بين الجزيئات.

110. لماذا لا يمكن ملاحظة اليود السائل عند تسخينه في الهواء؟

111. لماذا يجب استخدام أنبوب محكم الإغلاق في هذا الاستقصاء؟

112. استنتج لماذا يتصلب اليود عند إمالة الأنبوب؟



مسألة تحفيز

100. إذا كان لديك محلول يحتوي على 135.2 g KBr ذائبة في 2.3 L ماء، فما حجم محلول الذي تستخدمنه لتحضير محلول حجمه 1.5 L وتركيزه 0.1 mol/L من محلول KBr السابق؟ وما درجة غليان محلول الناتج؟

مراجعة تراكمية

101. صنف المواد الآتية إلى عنصر أو مركب أو مخلوط متجانس أو مخلوط غير متجانس:

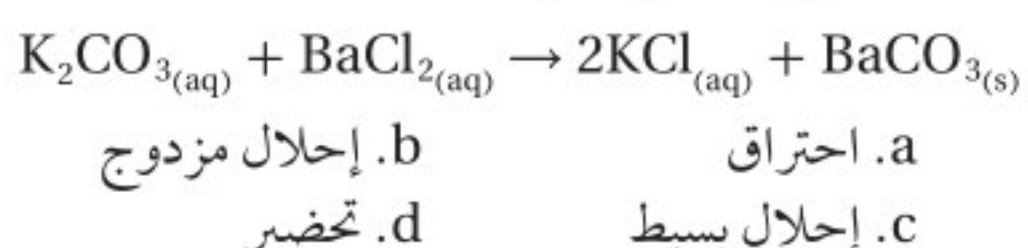
- a. الهواء
- b. الدم
- c. أمونيا
- d. الخردل
- e. الماء المقطر

102. أعطيت محلولين مائيين شفافين صافيين، وقد قيل لك إن أحد محلولين يحتوي مركباً أيونياً، ويحتوي الثاني على مركب تساهمي. كيف تحدد أيهما أيوني؟ وأيهما تساهمي؟

103. أي فروع الكيمياء يدرس المادة وحالاتها؟

- a. الكيمياء الحيوية
- b. الكيمياء الفيزيائية
- c. الكيمياء العضوية
- d. الكيمياء المبلمرات

104. ما نوع التفاعل الآتي؟



105. من أول كيميائي وضع أول جدول دوري، وكان أوسع استخداماً وأكثر قبولًا؟

- a. ديمتري مندليف
- b. هنري موزلي
- c. جون نيولاندر
- d. لوثر ماير

اختبار مقتن

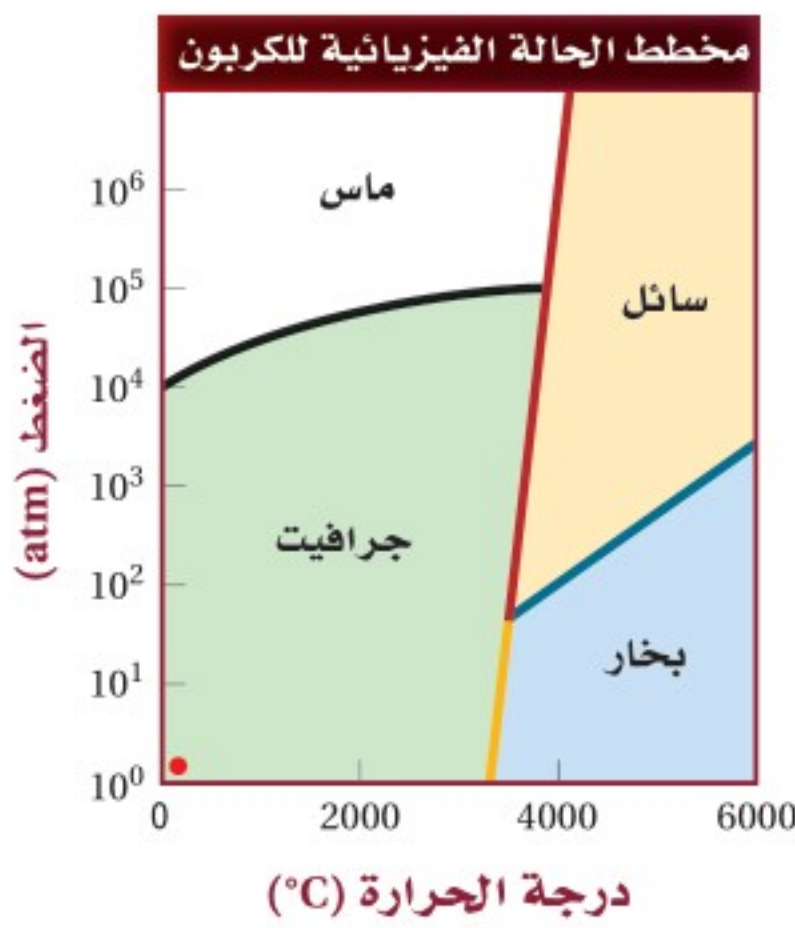
استخدم الشكل الآتي للإجابة عن السؤال 5.



5. يتفاعل الهيدروجين مع النتروجين كما هو موضح لتكوين الأمونيا. أي العبارات الآتية صحيحة في هذا التفاعل؟

- a. يتكون 3 جزيئات أمونيا ولا يتبقى أي من جزيء.
- b. يتكون جزيئي أمونيا ويتبقي جزيئاً هيدروجين.
- c. يتكون 6 جزيئات أمونيا ولا يتبقى أي جزيء.
- d. يتكون جزيئاً أمونيا ويتبقي جزيئاً نيتروجين.

استخدم الرسم البياني الآتي للإجابة عن الأسئلة من 6 إلى 8



6. ما الظروف التي يتكون فيها الأماس؟

- a. درجة الحرارة $< 5000\text{K}$ والضغط $> 100\text{atm}$
- b. درجة الحرارة $< 6000\text{K}$ والضغط $> 25\text{atm}$
- c. درجة الحرارة $> 3500\text{K}$ والضغط $< 10^5\text{ atm}$
- d. درجة الحرارة $> 4500\text{K}$ والضغط $> 10\text{atm}$

أسئلة الاختيار من متعدد

1. مانسبة سرعة انتشار أكسيد النيتروجين NO ورابع أكسيد النيتروجين N_2O_4 ؟

- a. 0.326
- b. 0.571
- c. 1.751
- d. 3.066

2. أي الجمل الآتية لا تتفق مع فرضيات نظرية الحركة الجزيئية؟

- a. التصادمات بين جسيمات الغاز مرنة.
- b. جسيمات العينة جميعها لها السرعة نفسها.
- c. لا تتجاذب جسيمات الغاز أو يتنافر بعضها مع بعض بصورة ملحوظة.
- d. للغازات جميعها عند درجة حرارة معينة متوسط الطاقة الحركية نفسها.

3. يحتوي دورق مغلق بإحكام على غازات النيون والكريتون والأرجون، فإذا كان الضغط الكلي داخل الدورق 3.782 atm ، وكان الضغط الجزيئي لكل من Ne و Ar هو 0.435 atm و 1.613 atm على التوالي، فما الضغط الجزيئي لغاز Kr ؟

- a. 2.048 atm
- b. 1.734 atm
- c. 1556 atm
- d. 1318 atm

4. أي مما يأتي لا يؤثر في لزوجة السائل؟

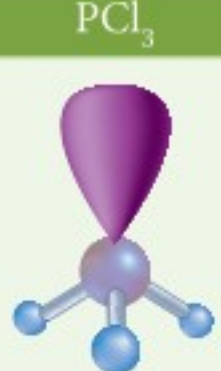
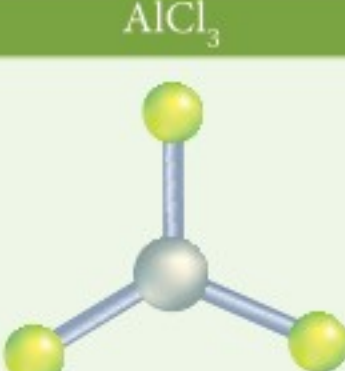
- a. قوى التجاذب بين الجزيئات.
- b. حجم وشكل الجزيء.
- c. درجة حرارة السائل.
- d. الخاصية الشعرية.

اختبار مقمن

أسئلة الإجابات المفتوحة

استخدم الجدول الآتي للإجابة عن السؤال 11.

الجدول 8-8 الشكل الهندسي لـ AlCl_3 و PCl_3

PCl_3	AlCl_3	المركب
		شكل الجزيء

11. ما أسماء أشكال الجسيمات لكلا المركبين؟ فسر كيف يؤدي ترتيب الذرات في كل مركب إلى اختلاف أشكالها على الرغم من أن لها الصيغة الكيميائية نفسها؟

7. ما النقطة التي يوجد عنها الكربون بثلاث حالات جرافيت صلب وألماس وكربون سائل؟ موضحًا درجة الحرارة والضغط عنها؟

- .a. 10^6 atm و 4700 K
- .b. 10^3 atm و 3000 K
- .c. 10^5 atm و 5100 K
- .d. 80 atm و 3500 K

8. ما الأشكال التي يوجد عليها الكربون عند 6000 K و 10^5 atm ؟

- .a. ألماس فقط.
- .b. كربون سائل فقط.
- .c. ألماس وكربون سائل.
- .d. جرافيت وكربون سائل.

أسئلة الإجابات القصيرة

استخدم الجدول الآتي للإجابة عن السؤالين 9 و 10

الجدول 1-7 خصائص الرابطة الأحادية

طريق الرابطة (pm)	طاقة الرابطة kJ/mol	الرابطة
74	435	H-H
228	192	Br-Br
154	347	C-C
104	393	C-H
147	305	C-N
143	356	C-O
199	243	Cl-Cl
267	151	I-I
208	259	S-S

9. ارسم العلاقة بين طول الرابطة وطاقة الربط بيانيًّا، واضعًا طاقة الربط على المحور السيني.

10. لخص العلاقة بين طاقة الرابطة وطول الرابطة.



الطاقة والتغيرات الكيميائية

Energy and Chemical Changes

2

الفصل الثاني

الفكرة 2 تختص التفاعلات الكيميائية الحرارة أو تطلقها عادة.

2-1 الطاقة

الفكرة 2 قد يتغير شكل الطاقة، وقد تنتقل، ولكنها تبقى محفوظة دائمًا.

2-2 الحرارة

الفكرة 2

التغير في المحتوى الحراري للتفاعل يساوي المحتوى الحراري للنواتج مطروحاً منه المحتوى الحراري للمتفاعلات.

2-3 المعادلات الكيميائية الحرارية

الفكرة 2 تعبير المعادلات الكيميائية الحرارية عن مقدار الحرارة المنطلقة أو المتصنة في التفاعلات الكيميائية.

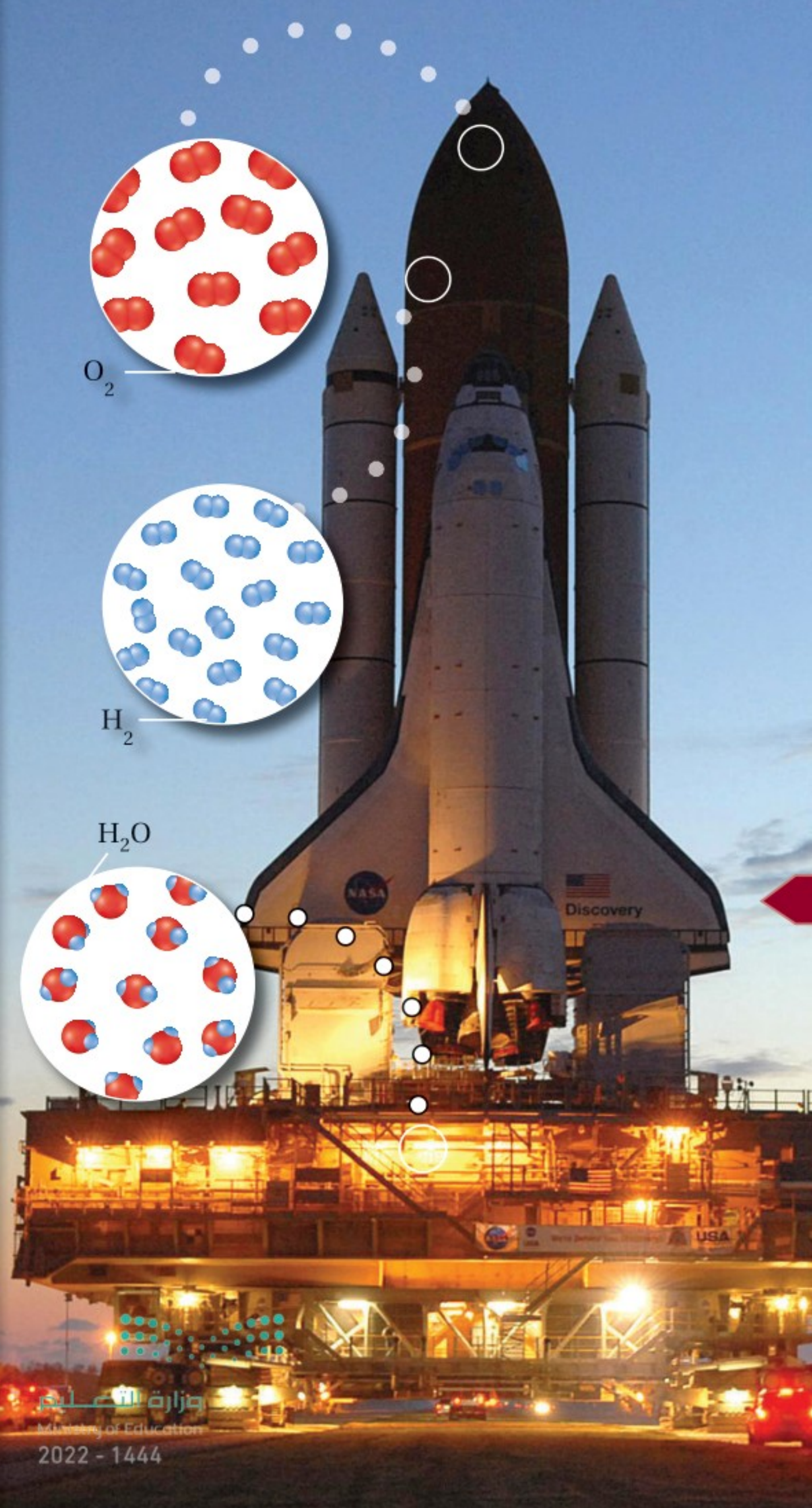
2-4 حساب التغير في المحتوى الحراري

الفكرة 2 يمكن حساب التغير في المحتوى الحراري للتفاعلات الكيميائية باستعمال قانون هس.

حقائق كيميائية

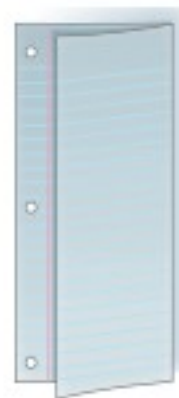
- تستعمل المحركات الثلاثة الرئيسة لملوك الفضاء أكثر من 547,000 kg من الأكسجين السائل و 92,000 kg تقريباً من الهيدروجين السائل.

- ترفع المحركات كتلة تصل إلى 2.04×10^6 kg
- يتسارع ملوك الفضاء إلى سرعة تزيد على 17,000 km / h خلال ثانٍ دقائق.



نشاطات تمهيدية

التغير في المحتوى الحراري اعمل المطوية الآتية لتنظيم دراستك عن المحتوى الحراري.



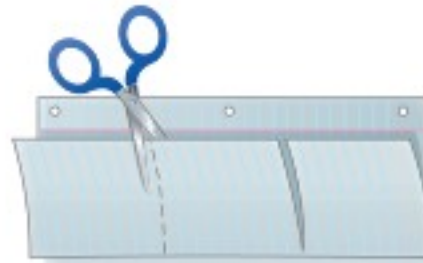
المطويات

منظمات الأفكار

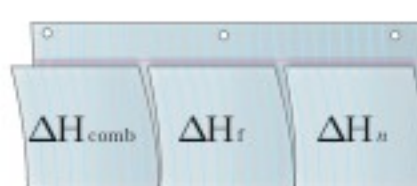
الخطوة 1 اطو الورقة طولياً من متصفها على أن تكون الحافة الخلفية أطول من الأمامية أطولاً 2cm تقريباً.



الخطوة 2 اطو الورقة مرة أخرى مكوناً ثلاثة أجزاء.



الخطوة 3 افتح المطوية واقطع على خطى الطي للجزء الأمامي مشكلاً ثلاثة أشرطة.



الخطوة 4 عنون الأشرطة كما يأتي:

ΔH_{comb} , ΔH_f , ΔH_{vap}

استعمل هذه المطوية في القسم 3-2،
لخص في أثناء قراءتك لهذا القسم معنى كل مصطلح.



المطويات

منظمات الأفكار



تجربة استعمال الكمادة

كيف تعمل كمادة باردة؟

تستعمل الكمادات الباردة الكيميائية لتخفيض الألم الناتج عن الإصابة؛ إذ تحتوي الكمادة على مركبين منفصلين؛ عند اتحادهما معاً يحدث امتصاص للحرارة. ما المركب الذي يكون أفضل كمادة باردة كيميائية؟

خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. أحضر ثلاثة أنابيب اختبار.
3. استعمل مخارجاً مدرجاً لنقل 15 mL من الماء المقطر إلى كل أنبوب من أنابيب الاختبار الثلاثة.
4. استعمل مقياس درجة حرارة غير زئبي لقياس درجة حرارة الماء المقطر، ثم سجل درجة الحرارة الأولية للماء في جدول البيانات.
5. استعمل الميزان لقياس كتلة 1.0 g من نترات البوتاسيوم KNO_3 وضعها في أنبوب الاختبار رقم 1. تحذير: أبعد جميع المواد الكيميائية المستعملة في هذه التجربة عن مصادر الحرارة.
6. حرك الخليط جيداً، وسجل درجة حرارة محلول.
7. أعد الخطوتين 4 و 5 مستعملاً كلاً من كلوريد الكالسيوم CaCl_2 ، ونترات الأمونيوم NH_4NO_3 بدلًا من نترات البوتاسيوم KNO_3 .

التحليل

1. حلل واستنتج أي المواد الكيميائية الثلاث المستعملة في التجربة تعد الأفضل لعمل كمادة كيميائية باردة؟
2. صف استعمالاً أفضل لإحدى المادتين الأخريين المستعملتين في التجربة.

استقصاء ابحث عن تعديل يمكنك أن تعمله في خطوات العمل بحيث يزيد التغير في درجة الحرارة.



2-1

الطاقة Energy

الأهداف

الفكرة الرئيسية قد يتغير شكل الطاقة، وقد تنتقل، ولكنها تبقى محفوظة دائمًا.
الربط مع الحياة هل رأيت يوماً العربة الأفعوانية وهي تنتقل صعوداً ونزولاً على سُكّتها؟ وهل جربت ركوبها؟ تتغير طاقة العربة في كل مرة تصعد فيها أو تهبط.

طبيعة الطاقة The Nature of Energy

لا بد أن مصطلح الطاقة مألوف لديك. ولعلك سمعت أحدهم يقول، "لقد استنفذت طاقتني" بعد المشاركة في لعبة مجده، أو بعد يوم عمل شاق. ويكثر النقاش في وسائل الإعلام عن الطاقة الشمسية، والطاقة النووية، والسيارات التي تعمل بالطاقة، وغيرها من المواضيع المتعلقة بالطاقة.

تستعمل الطاقة في طهو الطعام الذي تأكله وتحريك المركبات التي تنقلك، وفي تدفئة المنازل والمدارس في الأيام الباردة وتبريدها في الأيام الحارة. كما تزودنا الطاقة الكهربائية بالضوء، وتشغيل الكثير من الأجهزة التي نحتاج إليها، ومنها التلفاز والحاسوب والثلاجات. كما تدخل الطاقة في صناعة جميع المواد والأجهزة الموجودة في منزلك.

ولا تقتصر الحاجة إلى الطاقة على ذلك فقط، بل تتطلب كافة الأنشطة البدنية والذهنية التي تقوم بها طاقة. إن كل خلية في جسمك هي مصنع صغير جدًا يعمل بالطاقة المستمدة من الطعام الذي تأكله.

ما الطاقة؟ تعرف **الطاقة** بأنها القدرة على بذل شغل أو إنتاج حرارة، وهي توجد عموماً في صورة طاقة وضع وطاقة حركية. تسمى الطاقة التي تعتمد على تركيب أو موضع جسم ما طاقة الوضع. **الشكل 2-1a** يكون للمتزوج عند نقطة البداية في أعلى المسار أكبر طاقة وضع ولا يكون له طاقة حركية، وما إن يبدأ في الحركة حتى تتحول طاقة وضعه إلى طاقة حركية على طول المسار حتى خط النهاية، كما هو مبين في **الشكل 2-1b**. تنجم الطاقة الحركية عن حركة الأجسام، ويمكنك ملاحظتها في حركة الأجسام والناس من حولك. وتحتوي الأنظمة الكيميائية على طاقة حركية وطاقة وضع.



مراجعة المفردات

درجة الحرارة: مقياس لمتوسط الطاقة الحركية للجسيمات الموجودة في عينة من المادة.

المفردات الجديدة

الطاقة

قانون حفظ الطاقة

طاقة الوضع الكيميائية

الحرارة

السرع

الجول

الحرارة النوعية

الشكل 2-1

a. تكون طاقة الوضع للمتزوج عالية في أعلى المسار بسبب موضعه.

b. تتحول طاقة الوضع للمتزوج إلى طاقة حركية.

قارن فيم تختلف طاقة الوضع للمتزوج عند بوابة البدء عنها عند خط النهاية؟



الشكل 2-2 يمكن أن تتحول الطاقة من شكل إلى آخر، ولكنها محفوظة دائمًا.

a. تتحول طاقة الوضع للماء إلى طاقة حركية عندما يتدفق من فتحة الخزان؛ إذ تدبر المياه المندفعة التوربين لتوليد الطاقة الكهربائية.
b. تتحول طاقة الوضع المخزنة في روابط جزيئات البروبان إلى حرارة.

وقد عرفت من قبل أن الطاقة الحركية للهادئة ترتبط مباشرة مع الحركة الدائمة العشوائية لجزيئاتها، وتناسب مع درجة الحرارة. فعندما ترتفع درجة الحرارة تزداد حركة الجسيمات. وتعتمد طاقة الوضع للهادئة على تركيبها الكيميائي، من حيث: أنواع الذرات في المادة، وعدد الروابط الكيميائية التي تربط الذرات معًا ونوعها، وطريقة ترتيب هذه الذرات.

قانون حفظ الطاقة درست أن الطاقة تتحول من شكل إلى آخر، ولكنها تبقى محفوظة، أي أن مجموع كمية الطاقة يبقى ثابتاً. فمثلاً عندما يتدفق الماء عبر التوربينات في محطة التوليد الكهرومائية المبينة في الشكل 2-2a يتحول جزء من طاقته الحركية إلى طاقة كهربائية. وعلى سبيل المثال أيضاً، يعد غاز البروبان C_3H_8 وقوداً مهماً للطهو والتسخين. انظر الشكل 2-2b؛ حيث يتحد غاز البروبان مع الأكسجين مكوناً ثاني أكسيد الكربون والماء، وتتحرر طاقة الوضع المخزنة في روابط البروبان في صورة حرارة. في كلا المثالين تحولت الطاقة من شكل إلى آخر، ولكنها بقيت محفوظة، أي أن مجموع كمية الطاقة بقي ثابتاً. ولفهم حفظ الطاقة بشكل أفضل، افترض أن لديك نقوداً في حسابين في البنك، وقد قمت بتحويل بعضها من أحد الحسابين إلى الآخر. فعلى الرغم من أن كمية النقود في كلا الحسابين قد تغيرت إلا أن مجموع نقودك في البنك بقي كما هو دون تغيير. وهذا يشبه قانون حفظ الطاقة.

ينص قانون حفظ الطاقة على أنه في أي تفاعل كيميائي أو عملية فيزيائية يمكن أن تتحول الطاقة من شكل إلى آخر، ولكنها لا تستحدث ولا تفنى. ويعرف هذا أيضاً بالقانون الأول في الديناميكا الحرارية.

طاقة الوضع الكيميائية تسمى الطاقة المخزنة في روابط الكيميائية للهادئة طاقة الوضع الكيميائية. وتلعب هذه الطاقة دوراً مهماً في التفاعلات الكيميائية. فطاقة الوضع الكيميائية للبروبان مثلاً تنتج عن ترتيب ذرات الكربون والهيدروجين وقوية الروابط التي تربط بينها.

ماذا قرأت؟ اذكر نص قانون حفظ الطاقة.



**الجدول
2-1**

العلاقة	معامل التحويل
$1 \text{ J} = 0.2390 \text{ cal}$	$\frac{1 \text{ J}}{0.2390 \text{ cal}}$ $\frac{0.2390 \text{ cal}}{1 \text{ J}}$
$1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J}$	$\frac{1 \text{ cal}}{4.184 \text{ J}}$ $\frac{4.184 \text{ J}}{1 \text{ cal}}$
$1 \text{ Cal} = 1 \text{ Kcal}$	$\frac{1 \text{ Cal}}{1000 \text{ cal}}$ $\frac{1000 \text{ cal}}{1 \text{ Cal}}$

الحرارة يعد الأوكتان C_8H_{18} المكون الرئيس في الجازولين. فعندما يحترق الجازولين في محرك السيارة يتحول جزء من طاقة الوضع الكيميائية للأوكتان إلى شغل يحرك المكابح التي بدورها تحرك الإطارات، فتتحرك السيارة. ولكن جزءاً كبيراً من طاقة الوضع الكيميائية المختزنة في الأوكتان تنطلق في صورة حرارة. ويستعمل الرمز q ليدل على الحرارة، وهي طاقة تنتقل من الجسم الساخن إلى الجسم الأبرد. فعندما يفقد الجسم الساخن طاقة، تنخفض درجة حرارته. وعندما يمتص الجسم الأبرد طاقة ترتفع درجة حرارته.

قياس الحرارة Measuring Heat

يعد انتقال الطاقة، وما يتبعه من تغير في درجة الحرارة مفتاحين لطريقة قياس الحرارة. وتسمى كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة 1 g من الماء النقي 1°C **السعر** (cal). فعندما يحطم جسمك جزيئات السكر والدهون مكوناً ثانياً أكسيد الكربون والماء يتبع عن هذا التفاعل الطارد للطاقة حرارة يمكن قياسها بالسعرات الغذائية (Cal).

لاحظ أن الطاقة الحرارية الناتجة عن الغذاء تقادس بالسعرات الغذائية (Calories)، والسعر الغذائي يساوي 1000 cal (1 kcal). تذكر أن البادئة (كيلو) تعني 1000 . فمثلاً، ملعقة طعام من الزبد تحتوي على 100 Cal تقريباً. وهذا يعني أنه لو أحرقت ملعقة زبد حرقاً كاملاً لإنتاج ثاني أكسيد الكربون والماء، فسينطلق 100000 cal (100 kcal) من الحرارة.

تقاس الطاقة الحرارية وفق النظام الدولي للوحدات **باليوجول** (J). ويعادل الجول الواحد 0.2390 cal ، والسعر الواحد يعادل 4.184 J . ويلخص الجدول 2-1 العلاقات بين السعر cal والسعر الغذائي Cal والجول J والكيلوجول kJ وعوامل التحويل التي يمكنك استعمالها للتحويل من وحدة إلى أخرى.

مثال 2-1

تحويل وحدات الطاقة إذا كانت وجبة إفطار مكونة من الحبوب وعصير البرتقال واللبن، تحتوي على 230 Cal من الطاقة، فعُبّر عن هذه الطاقة بوحدة الجول J.

1 تحليل المسألة

أعطيت كمية من الطاقة بوحدة السعر الغذائي Cal. عليك تحويل ذلك إلى سعرات cal، ثم إلى الجول J.

المطلوب

المعطيات

الطاقة = 230 Cal

الطاقة = J ؟



٢ حساب المطلوب

حول إلى Cal.

$$230 \text{ Cal} \times \frac{1000 \text{ cal}}{1 \text{ Cal}} = 2.3 \times 10^5 \text{ cal}$$

طبق العلاقة $1 \text{ Cal} = 1000 \text{ cal}$

حول cal إلى J

$$2.3 \times 10^5 \text{ cal} \times \frac{4.184 \text{ J}}{1 \text{ cal}} = 9.6 \times 10^5 \text{ J}$$

طبق العلاقة $1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J}$

٣ تقويم الإجابة

القيمة 10^5 إلى 10^6 متوقعة؛ لأن القيمة 10^2 Cal يجب ضرها في 10^3 لتحويلها إلى cal. ثم تضرب في عامل تحويل J الذي يساوي 4 تقريرًا. لذا الإجابة معقولة.

مسائل تدريبية

١. تحتوي حبة حلوى الفواكه والشوفان على 142 Cal من الطاقة. ما مقدار هذه الطاقة بوحدة cal؟
٢. يطلق تفاعل طارد للطاقة 86.5 kJ من الحرارة. ما مقدار الحرارة التي أطلقت بوحدة Cal؟
٣. تحضير عرق وحدة طاقة جديدة، وسمّها باسمك، واجعل قيمتها عشر سعر. ما عوامل التحويل التي تربط هذه الوحدة الجديدة مع الجول J، ومع السعر الغذائي Kcal؟

الحرارة النوعية Specific Heat

لقد قرأت أنه يلزم 1 cal ، أو 4.184 J ، لرفع درجة حرارة 1g من الماء النقي 1°C . تعرف هذه الكمية $4.184 \text{ J/g} \cdot {}^\circ\text{C}$ بأنها الحرارة النوعية للماء. **الحرارة النوعية لأي مادة هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من تلك المادة درجة سيليزية واحدة (1°C)**. ولأن لكل مادة تركيبًا مختلفًا عن المواد الأخرى لذا فإن لكل مادة حرارة نوعية مميزة لها.

لرفع درجة حرارة كمية من الماء 1°C يجب أن يتمتص كل جرام واحد من الماء 4.184 J من الطاقة، إلا أنها تحتاج إلى مقدار أقل من الطاقة لرفع درجة حرارة قطعة أسميتية - لها كتلة متساوية لكتلة الماء - درجة سيليزية واحدة. ربما تكون قد لاحظت أن الأرصفة الأسميتية تسخن في أيام الصيف. وتعتمد مدى سخونة هذه الأرصفة على الحرارة النوعية للأسممنت وعوامل أخرى. إن الحرارة النوعية للأسممنت هي $0.84 \text{ J/g} \cdot {}^\circ\text{C}$ وهذا يعني أن درجة حرارة الأسممنت تكون أعلى خمس مرات من درجة حرارة الماء، عندما تمتص كتلتان متساويتان من الماء والأسممنت كمية الطاقة نفسها.



حساب الحرارة الممتصة افترض أن قطعة من رصيف أسمتي (Concrete) كتلتها 5.00×10^3 g زادت درجة حرارتها بمقدار 6.0°C فهل يمكن حساب كمية الحرارة التي امتصتها؟ تذكر أن الحرارة النوعية للمادة هي كمية الحرارة التي يجب أن يمتصها 1g من المادة لترفع درجة حرارته 1°C .

يبين الجدول 2-2 الحرارة النوعية لبعض المواد. الحرارة النوعية للأسمى مثلاً هي $0.84 \text{ J/g.}^\circ\text{C}$; إذن يمتص 1g من الأسمى 0.84 J عندما تزداد درجة حرارته 1°C . لإيجاد الحرارة التي يمتصها 5.00×10^3 g من الأسمى عليك أن تضرب $0.84 \text{ J/g.}^\circ\text{C}$ في 5.00×10^3 g، ولأن درجة حرارة الأسمى ازدادت 6.0°C فإن عليك أن تضرب الناتج عن ضرب الكتلة والحرارة النوعية في 6°C .

معادلة حساب الحرارة

q : الطاقة الحرارية الممتصة أو المطلقة

c: الحرارة النوعية للمادة

m: كتلة المادة بالجرام

ΔT : التغير في درجة الحرارة ($^\circ\text{C}$) أو

T النهائية - T الأولية ($T_f - T_i$)

$$q = c \times m \times \Delta T$$

يمكنك استعمال هذه المعادلة لحساب الحرارة التي امتصتها قطعة الأسمى.

$$q = c \times m \times \Delta T$$

$$q_{\text{concrete}} = \frac{0.84 \text{ J}}{\text{g.}^\circ\text{C}} \times (5.00 \times 10^3 \text{ g}) \times 6.0^\circ\text{C} = 25,200 \text{ J} = 25.2 \text{ kJ}$$

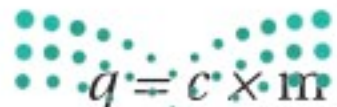
مجموع كمية الحرارة التي امتصتها قطعة الأسمى هو $25,200 \text{ J}$ أو 25.2 kJ . بالمقارنة مع الماء، ما كمية الحرارة التي يمتصها 5.00×10^3 g من الماء عندما تزداد درجة حرارته بمقدار 6.0°C ? يمكننا حساب q_{water} بنفس طريقة حسابها للأسمى،

$$q_{\text{water}} = \frac{4.184 \text{ J}}{\text{g.}^\circ\text{C}} \times (5.00 \times 10^3 \text{ g}) \times 6.0^\circ\text{C} = 1.3 \times 10^5 \text{ J} = 130 \text{ kJ}$$

إذا قسمت الحرارة التي امتصها الماء 130 kJ على الحرارة التي امتصها الأسمى يكون الناتج 5.2 ; ويعني ذلك أن الماء يمتص كمية من الحرارة أكثر خمس مرات من كمية الحرارة التي يمتصها الأسمى إذا طرأ تغير متساوٍ على درجتي حرارتها.

حساب الحرارة المنطلقة قد تختص المواد الحرارة أو تطلقها، لذا تستعمل معادلة حساب الحرارة نفسها لحساب الطاقة التي تطلقها المواد عندما تبرد. افترض أن قطعة من الأسمى وصلت درجة حرارتها إلى 74.0°C في يوم مشمس وانخفضت إلى 40.0°C في أثناء الليل، فما كمية الحرارة المنطلقة؟ احسب أولاً ΔT :

$$\Delta T = 74.0^\circ\text{C} - 40.0^\circ\text{C} = 34.0^\circ\text{C}$$



$$q = c \times m \times \Delta T$$

$$q_{\text{concrete}} = \frac{0.84 \text{ J}}{\text{g.}^\circ\text{C}} \times 5.00 \times 10^3 \text{ g} \times 34.0^\circ\text{C} = 142,800 \text{ J} = 142.8 \text{ kJ}$$

ثم استعمل معادلة كمية الحرارة:

الجدول 2-2	المواد عند (25°C) 298k	الحرارة النوعية لبعض المواد
	الحرارة النوعية $\text{J/g.}^\circ\text{C}$	المادة
4.184	(l)	الماء (l)
2.44	(l)	الإيثanol (l)
2.03	(s)	الماء (s)
2.01	(g)	الماء (g)
1.825	(s)	البريليوم (s)
1.023	(s)	الماغنيسيوم (s)
0.897	(s)	الألومنيوم (s)
0.84	(s)	الأسمى (s)
0.803	(s)	الجرانيت (s)
0.647	(s)	الكالسيوم (s)
0.449	(s)	الحديد (s)
0.301	(s)	الإسترانشيوم (s)
0.235	(s)	الفضة (s)
0.204	(s)	الباريوم (s)
0.128	(s)	الرصاص (s)
0.129	(s)	الذهب (s)

تجربة
عملية

حرارة التفاعل وحرارة محلول

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة

عين الإثرانية

حساب الحرارة النوعية عند بناء الجسور وناظحات السحاب ترك فراغات بين الدعامات الفولاذية لكي تتمدد وتنكمش عندما ترتفع أو تنخفض درجات الحرارة. إذا تغيرت درجة حرارة عينة من الحديد كتلتها 10.0 g من 50.4°C إلى 25°C وانطلقت كمية من الحرارة مقدارها 114 J، فما الحرارة النوعية للحديد؟

١ تحليل المسألة

لديك كتلة العينة، ودرجة الحرارة الابتدائية والنهاية، وكمية الطاقة المنطلقة. يمكنك حساب الحرارة النوعية للحديد بإعادة ترتيب المعادلة التي تربط بين هذه المتغيرات.

المطلوب	المعطيات
$\text{الحرارة النوعية للحديد} = ? \text{ J/g}^{\circ}\text{C}$	الطاقة المنطلقة = 114 J
	$T_i = 50.4^{\circ}\text{C}$

$$\text{كتلة الحديد} = 10 \text{ g Fe}$$

$$T_f = 25^{\circ}\text{C}$$

٢ حساب المطلوب

$$\Delta T = 50.4^{\circ}\text{C} - 25.0^{\circ}\text{C} = 25.4^{\circ}\text{C}$$

$$q = c \times m \times \Delta T$$

احسب ΔT .

اكتب معادلة لحساب كمية الحرارة

أوجد قيمة c

$$c = \frac{q}{m \times \Delta T}$$

$$q = 114 \text{ J}, m = 10.0 \text{ g}$$

$$\Delta T = 25.4^{\circ}\text{C}$$

$$c = 0.449 \text{ J/g}^{\circ}\text{C}$$

اضرب واقسم الأرقام والوحدات

٣ تقويم الإجابة

قيمة مقام المعادلة تساوي ضعفي قيمة البسط تقريرًا، إذن النتيجة النهائية تقارب 0.5، وهي معقولة. كما أن القيمة المحسوبة تساوي القيمة المسجلة للحديد في الجدول 2-2.

مسائل تدريبية

4. إذا ارتفعت درجة حرارة 34.4 g من الإيثanol من 25°C إلى 78.8°C ، فما كمية الحرارة التي امتصها الإيثanol؟ ارجع إلى الجدول 2-2.
5. سخن عينة من مادة مجهولة كتلتها 155 g فارتفعت درجة حرارتها من 25°C إلى 40.0°C فامتصت 5696 J من الطاقة. ما الحرارة النوعية للمادة؟ عين المادة بالرجوع إلى الجدول 2-2.
6. تحفيز قطعة من الذهب النقي كتلتها 4.50 g، امتصت 276 J من الحرارة، وكانت درجة حرارتها الأولية 25°C . ما درجة حرارتها النهائية؟





الشكل 2-3 مدرستان بالرياض (جبر بن عتيك، والأمير عبد المعيد بن عبدالعزيز) تعلن بالطاقة الشمسية لإنتاج الطاقة الكهربائية؛ تمهدًا لإطلاق خطة الطاقة الشمسية (2030) الأكبر في العالم بهذا المجال.

الطاقة الشمسية يستغل الماء أحياناً لأخذ الطاقة من الشمس؛ وذلك بسبب حرارته النوعية العالية. وبعد أن تسخن أشعة الشمس الماء يمكن تدويره في البيوت والأماكن الأخرى لتدفتها، كما يمكن أن تزود أشعة الشمس احتياجات العالم من الطاقة، مما يقلل من استعمال أنواع الوقود التي تنتج ثاني أكسيد الكربون. ولكن هناك عدة عوامل أدت إلى تأخير تطوير التقنيات الشمسية. فمثلاً الشمس تستطيع فترة محددة كل يوم، كما أن تراكم الغيوم فوق بعض الأماكن تخفف من كمية أشعة الشمس الساقطة عليها. وبسبب هذه المتغيرات كان لا بد من ابتكار طائق فعالة لتخزين الطاقة. إن تطوير الخلايا الكهروضوئية- انظر الشكل 2-3 هو السبيل الواعد لاستعمال الطاقة الشمسية؛ فهذه الخلايا تحول الإشعاع الشمسي مباشرة إلى كهرباء. فالخلايا الكهروضوئية تزود رواد الفضاء بالطاقة؛ ولكنها لا تستعمل لتوفير الطاقة اللازمة لاحتياجات العادية؛ وذلك لأن تكلفة إنتاج الكهرباء بالخلايا الكهروضوئية مرتفعة مقارنة بتكلفة حرق الفحم أو البترول.

ولذلك تُعد البحوث التطبيقية وسيلة فعالة لتلبية حاجة المملكة لتطوير نشاط بحثي قوي يركّز على تحقيق أهداف حيوية محددة ذات أهمية اجتماعية واقتصادية وطنية تؤدي إلى خلق صناعات وخدمات وطنية رائدة في العالم، وتعتبر مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية (kacst) الجهة الوطنية الرائدة في مجالات البحوث التطبيقية وإحدى المجالات التي برزت فيها جهود المدينة هو مجال الطاقة كما يظهر في الشكل 2-2.



King Faisal
PRIZE



مُنح البروفيسور مايكيل غراتزل جائزة الملك فيصل فرع العلوم عام 1436هـ في مجال الكيمياء، حيث عُرِف باكتشافاته في العلوم الأساسية والعملية في مجال تطوير أنظمة ضوئية وكهروكيميائية لاستخدامها في تحويل الطاقة الشمسية. إن الخلايا المعروفة عالمياً بخلايا غراتزل هي أجهزة تم تطويرها من أفلام ثاني أكسيد التيتانيوم النانوية معطاة بأصباغ جزيئية.

المصدر*: موقع جائزة الملك فيصل للعلوم
<http://kingfaisalprize.org/ar/science/>



٣.٢.٤ زيادة مساهمة مصادر الطاقة المتجددة في مزيج الطاقة.

التقويم 2-1

الخلاصة

- الطاقة هي القدرة على بذل شغل أو إنتاج حرارة.
- طاقة الوضع الكيميائية هي الطاقة المخزنة في الروابط الكيميائية للهادفة تعتمد على عدد ونوع وترتيب الذرات والجزئيات.
- طاقة الوضع الكيميائية تطلق أو تتصس على عدة أشكال مثل: الحرارة أو الضوء أو الكهرباء في خلال العمليات أو التفاعلات الكيميائية.

7. **الفكرة الرئيسة** وضح كيف تتغير الطاقة من شكل إلى آخر في التفاعل الطارد للطاقة والتفاعل الماكسّ لها.
8. ميّز بين الطاقة الحركية وطاقة الوضع في الأمثلة الآتية: مغناطيسين منفصلين؛ انبياري ثلجي، كتب موضوعة على رفوف، نهر، سباق سيارات، فصل الشحنات في بطارية.
9. وضح علاقة الضوء والحرارة في شمعة محترقة بطاقة الوضع الكيميائية.
10. احسب كمية الحرارة الممتدة عند تسخين 50.0 g ألومنيوم من درجة حرارة 25°C إلى درجة حرارة 95.0°C، علماً أن الحرارة النوعية للألومنيوم $C = 0.897 \text{ J/g}$.
11. تفسير البيانات وضعت كتل متساوية من الألومنيوم والذهب والحديد والفضة تحت أشعة الشمس في الوقت نفسه ولفتره زمنية محددة. استعمل الجدول 2-2 لترتيب الفلزات الأربع وفق ازدياد درجات حرارتها من الأعلى إلى الأقل.

2-2

الأهداف



الحرارة Heat

الفكرة الرئيسية التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل يساوي المحتوى الحراري للنواتج مطروحاً منه المحتوى الحراري للتفاعلات.

الربط مع الحياة لعلك تشعر بالاسترخاء عند وقوفك تحت الدش الدافئ؛ حيث يمتص جسمك حرارة من الماء، في حين أنك تشعر بالارتفاع عندما تقفز في مسبح بارد؛ حيث يفقد جسمك حرارة. بطريقة مشابهة تُمتص أو تطلق بعض التفاعلات الكيميائية الحرارة.

المسعر Calorimetry

هل تسأله يوماً كيف يعرف كيميائيو الغذاء القيمة الحرارية للأطعمة؟ لقد تم الحصول على المعلومات المدونة على عبوات المنتجات الغذائية من تفاعلات احتراق أجريت في مسurer. **المسعر** جهاز معزول حرارياً يستخدم لقياس كمية الحرارة الممتصة أو المنطلقة في أثناء عملية كيميائية أو فيزيائية؛ إذ توضع كمية معلومة من الماء في حجرة معزولة لكي تُمتص الطاقة المنطلقة من التفاعل، أو لتزود الطاقة التي يمتصها التفاعل، ومن ثم يمكننا قياس التغير في درجة حرارة كتلة الماء. ويبيّن الشكل 4-2 نوعاً من المساعر يسمى مسurer القنبيلة، يستخدمه كيميائيو التغذية.

تحديد الحرارة النوعية يمكنك الحصول على نتائج مرضية لتجارب قياس الحرارة باستخدام مسurer أبسط من مسurer التفجير، وهو الكأس المصنوعة من البوليسترين. هذه المساعر مفتوحة على الجو، ولذلك فالتفاعلات التي تحدث فيها تكون تحت ضغط ثابت. ويمكنك استخدامها لتحديد الحرارة النوعية لفلز ما.

افترض أنك وضعت 125 g من الماء في مسurer (كأس مصنوعة من البوليسترين)، وقشت درجة حرارته الأولى فوجدتها 25.60°C ، ثم سخنت عينة من فلز ما كتلتها 50.0 g إلى درجة حرارة 115.0°C ووضعتها في الماء داخل المسurer. سوف تنتقل الحرارة من الفلز الساخن إلى الماء في المسurer، فترتفع درجة حرارة الماء. ويتوقف انتقال الحرارة فقط عندما تتساوى درجة حرارة الماء مع درجة حرارة الفلز.

تصف كيف يستخدم المسurer لقياس الطاقة الممتصة أو المنطلقة.

توضيح المقصود بالمحتوى الحراري وتغير المحتوى الحراري في التفاعلات الكيميائية والعمليات الكيميائية.

مراجعة المفردات

الضغط: القوة الواقعـة على وحدة المساحة.

مفردات جديدة

المسعر

الكميـاء الحراريـة

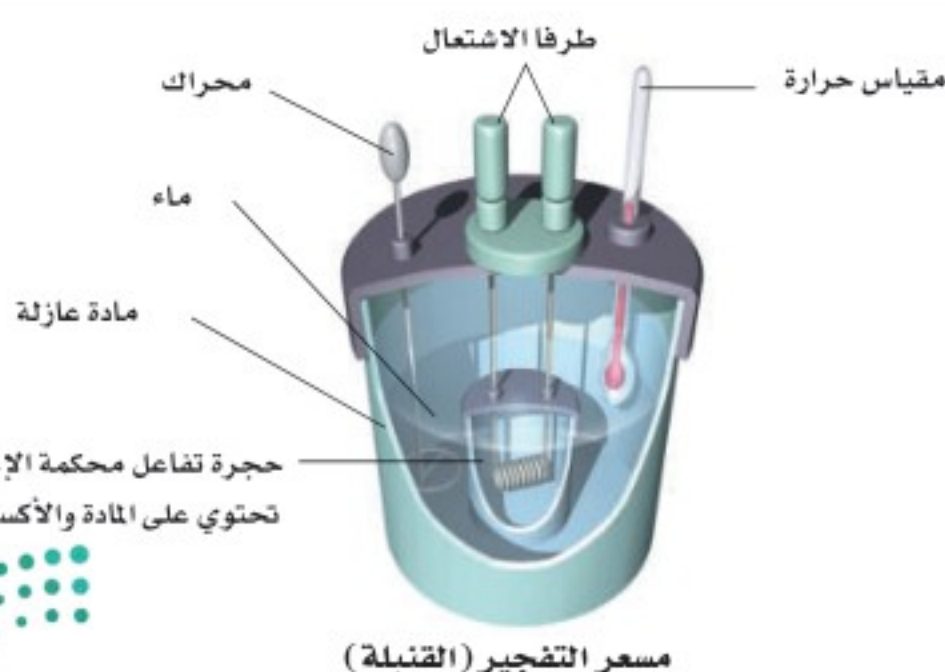
النظام

المحيـط

الكون

المحتوى الحراري

المحتوى الحراري للتفاعل (حرارة التفاعل)



الشكل 4-2 وضـعـت عـيـنةـ في حـجـرة فـولاـذـية دـاخـلـية تـسـمىـ القـنـبـيلـةـ، مـمـلـوةـ بـالـأـكـسـجيـنـ المـضـغـطـ ضـغـطاـ عـالـيـاـ، وـحـولـ القـنـبـيلـةـ كـمـيـةـ مـعـلـومـةـ منـ المـاءـ تـحـركـ بـمـحـركـ قـلـيلـ الـاحـتكـاكـ لـلـمـحـافظـةـ عـلـى درـجـةـ حرـارـةـ مـنـظـمـةـ. بدـأـ التـفـاعـلـ بـشـرـارـةـ، وـسـجـلـتـ درـجـةـ الحرـارـةـ حـتـىـ وـصـلـتـ إـلـىـ أـقـصـاهـاـ.

استـنـتـجـ لـمـاـ يـعـدـ مـنـ مـهـمـ أـلـاـ يـنـتـجـ المـحـركـ اـحـتكـاكـ؟



يبين الشكل 5-2 خطوات عمل التجربة. لاحظ أن درجة الحرارة في المسرع تثبت عند 29.30°C ، وهي درجة الحرارة النهائية التي وصل إليها كل من الفلز والماء. فإذا افترضنا أنه لم تفقد حرارة إلى المحيط، فإن الحرارة التي اكتسبها الماء تكون متساوية للحرارة التي فقدتها الفلز. ويمكن حساب كمية الحرارة هذه بالمعادلة:

$$q = c \times m \times \Delta T$$

ماذا قرأت؟ حدد المتغيرات الأربع في المعادلة أعلاه.

احسب أولاً كمية الحرارة التي اكتسبها الماء. وللقيام بذلك عليك أن تعرف أن الحرارة النوعية للماء تساوي $4.184 \text{ J/g} \cdot ^{\circ}\text{C}$.

$$q_{\text{water}} = 4.184 \text{ J}/(\text{g} \cdot ^{\circ}\text{C}) \times 125 \text{ g} \times (29.30^{\circ}\text{C} - 25.60^{\circ}\text{C})$$

$$q_{\text{water}} = 4.184 \text{ J}/(\text{g} \cdot ^{\circ}\text{C}) \times 125 \text{ g} \times 3.70^{\circ}\text{C}$$

$$q_{\text{water}} = 1935.1 \text{ J}$$

إن كمية الحرارة التي اكتسبها الماء 1935.1 J تساوي كمية الحرارة التي فقدتها الفلز، لذلك يمكنك كتابة المعادلة:

$$q_{\text{metal}} = q_{\text{water}}$$

$$q_{\text{metal}} = -1935.1 \text{ J}$$

$$c_{\text{metal}} \times m \times \Delta T = -1935.1 \text{ J}$$

استخرج الآن قيمة الحرارة النوعية للفلز، c_{metal} .

$$c_{\text{metal}} = \frac{-1935.1 \text{ J}}{m \times \Delta T}$$

التغير في درجة حرارة الفلز ΔT هو الفرق بين درجة الحرارة النهائية للماء ودرجة الحرارة الأولية للفلز ($115.0^{\circ}\text{C} - 29.30^{\circ}\text{C} = -85.7^{\circ}\text{C}$). عوض بقيم كل من m و ΔT في المعادلة.

$$c_{\text{metal}} = \frac{-1935.1 \text{ J}}{(50.0 \text{ g})(-85.7^{\circ}\text{C})} = 0.453 \text{ J}/(\text{g} \cdot ^{\circ}\text{C})$$

بمقارنة الحرارة النوعية للفلز ($0.453 \text{ J}/(\text{g} \cdot ^{\circ}\text{C})$) بالقيمة الواردة في الجدول 2 يتبين أن هذا الفلز هو الحديد.

الشكل 2-5 a. سجلت درجة الحرارة الأولية 25.60°C لـ 125 g من الماء في المسرع.

b. سخنت قطعة من فلز مجهول كتلتها 50.0 g حتى أصبحت درجة حرارتها 115.0°C ، ثم وضعت في المسرع

c. ينقل الفلز الحرارة إلى الماء حتى تتساوى درجة حرارة الفلز والماء. وكانت درجة الحرارة النهائية 29.30°C .

استعمال الحرارة النوعية تمت قطعة فلز كتلتها 4.68 g مقداره 256 J من الحرارة عندما ترتفع درجة حرارتها بمقدار 182°C. ما الحرارة النوعية للفلز؟ هل يمكن أن يكون الفلز أحد الفلزات القلوية الأرضية الموجودة في الجدول 2-2؟

١ تحليل المسألة

لديك كتلة الفلز، وكمية الحرارة التي اكتسبها، والتغير في درجة الحرارة. عليك حساب الحرارة النوعية. استخدم معادلة كمية الحرارة، واستخرج قيمة الحرارة النوعية.

المطلوب	المعطيات
$c = ? \text{ J/g.}^{\circ}\text{C}$	$m = 4.68 \text{ g}$ $\Delta T = 182^{\circ}\text{C}$ $Q = ? \text{ J}$

٢ حساب المطلوب

$$\begin{aligned} q &= c \times m \times \Delta T \\ c &= \frac{q}{m \times \Delta T} \\ c &= \frac{256 \text{ J}}{(4.68 \text{ g})(182^{\circ}\text{C})} = 0.301 \text{ J/(g.}^{\circ}\text{C)} \end{aligned}$$

أكتب معادلة كمية الحرارة Q
حل المعادلة لإيجاد c
عرض $g = 256 \text{ J}$, $m = 4.68 \text{ g}$, $\Delta T = 182^{\circ}\text{C}$

بالرجوع إلى الجدول 2-2 فإن الفلز هو الإسترانيوم.

٣ تقويم الإجابة

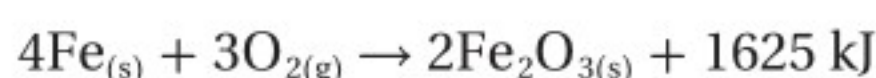
الكميات الثلاث المستخدمة في الحل تحوي ثلاثة أرقام معنوية، والإجابة تتكون من ثلاثة أرقام، وهذا صحيح. الحسابات صحيحة وتعطي الوحدة المتوقعة.

مسائل تدريبية

12. عينة من فلز كتلتها 90.0 g امتصت 25.6 J من الحرارة عندما ازدادت درجة حرارتها 1.18°C. ما الحرارة النوعية للفلز؟
13. ارتفعت درجة حرارة عينة من الماء من 20.0°C إلى 46.6°C عند امتصاصها 5650 J من الحرارة. ما كتلة العينة؟
14. ما كمية الحرارة التي تكتسبها صخرة من الجرانيت كتلتها $10^3 \times 2.00 \text{ g}$ إذا ارتفعت درجة حرارتها من 10.0°C إلى 29.0°C، إذا علمت أن الحرارة النوعية للجرانيت $0.803 \text{ J/(g.}^{\circ}\text{C)}$ ؟
15. تحفظ إذا فقدت 335 g من الماء، عند درجة حرارة مقدارها 65.5°C، كمية حرارة 9750 J، فما درجة الحرارة النهائية للماء؟

الطاقة الكيميائية والكون Chemical Energy and the Universe

يرافق كل تفاعل كيميائي وكل تغير في الحالة الفيزيائية إطلاق أو امتصاص حرارة. وتدرس الكيمياء الحرارية تغيرات الحرارة التي ترافق التفاعلات الكيميائية وتغيرات الحالة الفيزيائية. فمثلاً يتبع دائمًا عن حرق الوقود حرارة، وتصمم بعض المنتجات لتعطي حرارة عند الطلب. فمثلاً يستخدم الجنود في الميدان تفاعلاً شديداً طارداً للحرارة لتسخين وجباتهم. كما قد تُستخدم كمادة ساخنة لتدفئة الأيدي في الأيام الباردة. وتنتج هذه الطاقة المنطلقة من الكمادة الساخنة نتيجة لتفاعل الكيميائي الآتي:



تجربة

تحديد الحرارة النوعية

كيف تستطيع أن تحدد الحرارة النوعية لفلز؟

يمكنك استخدام الكأس المصنوعة من البوليسترين بوصفها مسحراً لتحديد الحرارة النوعية لفلز.

الخطوات



1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

2. أعمل جدولًا لتسجل فيه بياناتك.

3. اسكب mL 150 تقريباً من الماء المقطر في كأس زجاجية سعتها 250 mL. ثم ضع الكأس على السخان الكهربائي.

4. قس كتلة قطعة الفلز بالميزان.

5. أمسك قطعة الفلز بحنز بالملقط، وضعها في الكأس التي على السخان الكهربائي.

6. قس 90.0 mL من الماء المقطر بالمخبار المدرج.

7. اسكب الماء في كأس بوليسترين موضوعة داخل كأس زجاجية ثانية سعتها 250 mL.

8. قس درجة حرارة الماء بمقاييس حرارة غير ذيقي.

9. عندما يبدأ الماء الموجود في الكأس التي على السخان الكهربائي في الغليان قس درجة الحرارة وسجلها على أنها درجة الحرارة الأولى للفلز.

10. أمسك قطعة الفلز الساخنة بالملقط بحنز، وضعها في الماء البارد الموجود في كأس البوليسترين. لا تلمس الفلز الساخن بيديك.

11. حرك الماء في الكأس، وقس أعلى درجة حرارة يصل إليها بعد إضافة الفلز.

التحليل

12. احسب كمية الحرارة التي اكتسبها الماء، علماً بأن الحرارة النوعية للماء ($\text{g} \cdot ^\circ\text{C}$) 4.184 J/g . ولأن كثافة الماء تساوي 1.0 g/mL استخدم حجم الماء على أنه الكتلة.

13. احسب الحرارة النوعية للفلز. افترض أن الحرارة التي امتصها الماء تساوي الحرارة التي فقدتها الفلز.

14. قارن القيمة التي حصلت عليها في التجربة بالقيمة المقبولة للفلز.

15. صف مصادر الخطأ الرئيسية في هذه التجربة. ما التحسينات التي يمكن أن تعملها في هذه التجربة لتقليل الخطأ؟

عرفت أن الحرارة التي تنطلق من الكمادة تنتج عن تفاعل كيميائي. لذا عليك أن تفكر بالكمادة ومحوياتها بوصفها نظاماً. تُعرف الكيمياء الحرارية النظام بأنه جزء معين من الكون يحتوي على التفاعل أو العملية التي تريد دراستها، وأن كل شيء في الكون غير النظام يسمى **المحيط**. لذلك يعرف الكون بأنه النظام مع المحيط.

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

مانوع انتقال الطاقة الذي يحدث في أثناء التفاعل الطارد للحرارة في الكمادة الساخنة؟ تنتقل الحرارة الناتجة عن التفاعل من الكمادة الساخنة (النظام) إلى يديك الباردين (جزء من المحيط). ماذا يحدث في العملية أو التفاعل الماصل للحرارة؟ ينعكس انتقال الحرارة؛ إذ تنتقل الحرارة من المحيط إلى النظام. فعلى سبيل المثال، عند خلط هيدروكسيد الباريوم مع بلورات ثيوسيانات الأمونيوم في كأس، كما يظهر في الشكل 6-2، يتوجه تفاعل ماص للحرارة بشدة. وعند وضع الكأس التي تحوي هذا التفاعل على لوح مبتل بالماء تنتقل الحرارة من الماء واللوح (المحيط) إلى داخل الكأس (النظام)، فيحدث تغير كبير في درجة الحرارة، يتسبب في تجمد الماء الذي بين اللوح والكأس، مما يجعل الكأس تتلتصق باللوح. ولا ينصح بإجراء هذا التفاعل نظراً للمخاطر المرافقة لاستخدام مادة ثيوسيانات الأمونيوم، إذ إنها مادة شديدة السمية ضارة عند الاستنشاق والتلامس مع الجلد أو الابتلاع.

المحتوى الحراري وتغيراته تعتمد كمية الحرارة الكلية التي تحتوي عليها مادة ما على عوامل كثيرة، وبعض هذه العوامل غير مفهوم تماماً حتى الآن. لذلك من المستحيل معرفة كمية الحرارة الكلية الموجودة في المادة. ومن حسن

الشكل 6-2 في هذا التفاعل الماصل للحرارة يمتص خليط التفاعل كمية كافية من الطاقة من الماء الذي يبلل اللوح ومن اللوح نفسه، فتنخفض درجة حرارة الماء حتى التجمد فيمسك اللوح بالكأس.



الكيميائيين يهتمون بدراسة تغيرات الطاقة في أثناء التفاعلات الكيميائية أكثر من اهتمامهم بكمية الطاقة الموجودة في المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة. يمكن قياس كمية الطاقة المكتسبة أو المفقودة للكثير من التفاعلات باستخدام المسعر عند ضغط ثابت، كما هو موضح في التجربة في الشكل 5-2. ولأنّ كأس البوليستر غير مغلقة فالضغط ثابت. يحدث الكثير من التفاعلات عند ضغط جوي ثابت، ومن ذلك تلك التي تحدث في المخلوقات الحية التي تعيش على سطح الأرض، وفي البرك والمحيطات، وكذلك التفاعلات التي تحدث في الكؤوس والدوارق المفتوحة داخل المختبرات. يرمز إلى الطاقة المنطلقة أو المولدة من التفاعلات التي تحدث عند ضغط ثابت في بعض الأحيان بالرمز q_p . ولتسهيل قياس أو دراسة تغيرات الطاقة التي ترافق تلك التفاعلات وضع الكيميائيون خاصية اسموها المحتوى الحراري. ويعرف المحتوى الحراري (H) بأنه مقدار الطاقة الحرارية المخزنة في مول واحد من المادة تحت ضغط ثابت.

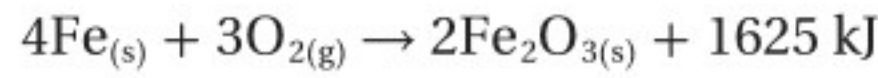
وعلى الرغم من عدم مقدرتك على قياس الطاقة الفعلية أو المحتوى الحراري لل المادة إلا أنه يمكنك أن تقيس التغير في المحتوى الحراري، وهو كمية الحرارة الممتصّة أو المنطلقة في التفاعل الكيميائي. ويسمى التغير في المحتوى الحراري المحتوى للتفاعل الحراري (أو حرارة التفاعل) (ΔH_{rxn}). لقد تعلمت سابقاً أن الرمز المسبوق بالحرف اليوناني دلتا (Δ) يعني التغير في خاصية ما. لذا فإن ΔH_{rxn} يعني الفرق بين المحتوى الحراري للمواد التي توجد عند نهاية التفاعل والمحتوى الحراري للمواد الموجودة في البداية $H_{initial}$.

$$\Delta H_{rxn} = H_{final} - H_{initial}$$

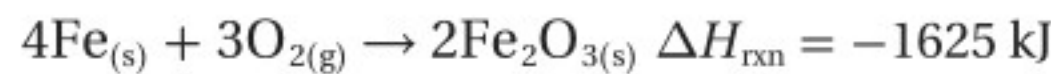
ولأنّ المواد المتفاعلة هي التي تكون عند بداية التفاعل reactants، والمواد الناتجة توجد عند نهايته Products، يمكن التعبير عن ΔH_{rxn} بالمعادلة:

$$\Delta H_{rxn} = H_{products} - H_{reactants}$$

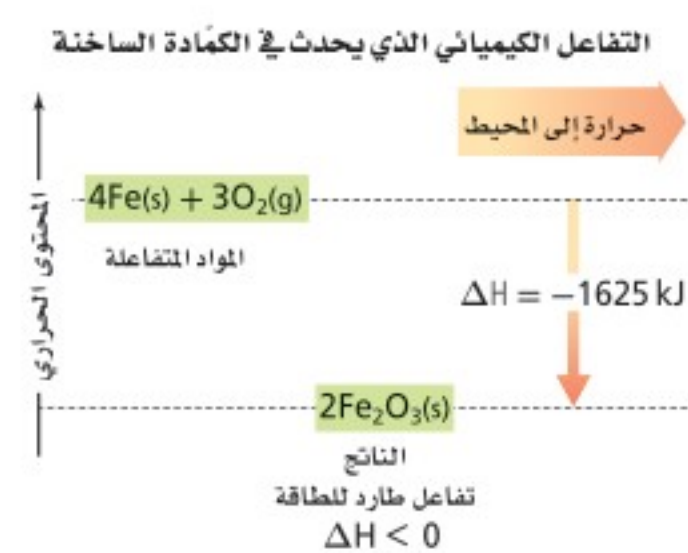
إشارة المحتوى الحراري للتفاعل تذكّر التفاعل الكيميائي الذي يحدث في الكّمادة الساخنة.



يتبيّن من معادلة التفاعل أنّ المواد المتفاعلة في هذا التفاعل الطارد للحرارة تفقد حرارة، لذلك يكون $H_{products} < H_{reactants}$ ، لذا عند طرح $H_{reactants}$ من $H_{products}$ التي كميّتها أصغر نحصل على قيمة سالبة لـ ΔH_{rxn} ، ويفيدنا ذلك إلى أنّ تغيّرات المحتوى الحراري للتفاعلات الطاردة للحرارة سالبة دائمًا. لذلك فإنّ معادلة التفاعل الذي يحدث في الكّمادة الساخنة والتغيّر في محتواه الحراري تكتب عادةً كما يأتي:



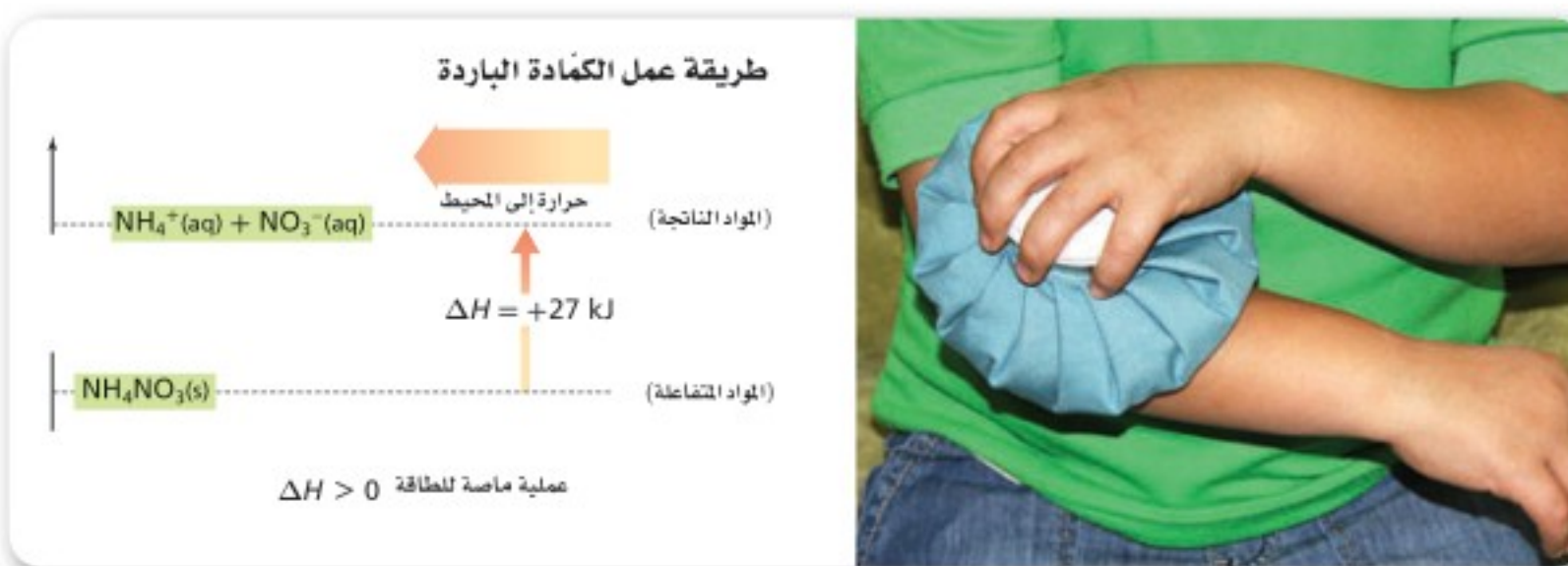
ويبيّن الشكل 7-2 خطط التغيّر في المحتوى الحراري.



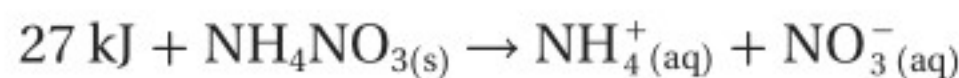
الشكل 7-2 يشير السهم المتجه إلى أسفل إلى أن 1625 من الحرارة انطلقت إلى المحيط، في التفاعل بين الحديد والأكسجين لتكوين Fe_2O_3 . يمكن استخدام كّمادة ساخنة من هذا النوع لتدفئة الأيدي الباردة.

اشرح كيف يبيّن المخطط أن التفاعل طارد للحرارة؟

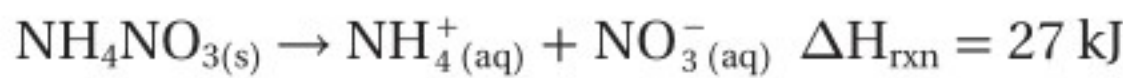




الآن تذكر عملية الكِمَادة الباردة.



في هذه العملية الماصة للحرارة يكون $H_{products} > H_{reactants}$, لذلك عندما تطرح من الكمية الكبرى $H_{products}$ نحصل على قيمة موجبة لـ ΔH_{rxn} . يكتب الكيميائيون معادلة التفاعل الذي يحدث في الكِمَادة الباردة والتغير في محتواه الحراري بالطريقة الآتية:



يبين الشكل 8-2 التغير في الطاقة في الكِمَادة الباردة، حيث يزيد المحتوى الحراري للنواتج بمقدار 27 kJ على المحتوى الحراري للمواد المتفاعلة؛ لأنَّه تم امتصاص طاقة. لذلك تكون إشارة ΔH لهذا التفاعل وجميع التفاعلات والعمليات الماصة للحرارة موجبة. تذكر أنَّ إشارة ΔH_{rxn} سالبة للتفاعلات والعمليات الطاردة للحرارة.

التغير في المحتوى الحراري ΔH يساوي الحرارة المكتسبة أو المفقودة q_p في أي تفاعل أو عملية تحدث عند ضغط ثابت. ولأنَّ جميع التفاعلات الواردة في هذا الفصل تحدث عند ضغط ثابت يمكنك أن تفترض أن $q = \Delta H_{rxn}$.

الشكل 8-8 يبين السهم الذي يشير إلى أعلى أن 27 kJ من الحرارة قد تم امتصاصها من المحيط في أثناء عملية إذابة NH_4NO_3 . يعد هذا التفاعل الأساس في صناعة الكِمَادة الباردة؛ فعند وضع الكِمَادة على كاحل الشخص يزود الكاحل الكِمَادة بالحرارة و يبرد هو بدوره.

حدد ما مقدار الطاقة التي تمتصها نترات الأمونيوم عند استعمال الكِمَادة الباردة؟

التقويم 2-2

الخلاصة

● تعرُّف الكيمياء الحرارية الكون على أنه النظام مع المحيط.

● تسمى كمية الحرارة المفقودة أو المكتسبة في النظام في أثناء التفاعل أو العملية التي تتم تحت ضغط ثابت التغيير في المحتوى الحراري (ΔH_{rxn}).

● عندما يكون ΔH_{rxn} موجباً يكون التفاعل ماصاً للحرارة، أما عندما يكون ΔH سالباً فيكون التفاعل طارداً للحرارة.

16. الفكرة الرئيسية

صف كيف تحسب كمية الحرارة المكتسبة أو المنطلقة من المادة عندما تتغير درجة حرارتها؟

17. أشرح لماذا تكون إشارة ΔH_{rxn} سالبة للتفاعل الطارد للحرارة؟

18. أشرح لماذا يشكل الحجم المعلوم من الماء جزءاً مهماً من المسعر؟

19. أشرح لماذا يجب أن تعرف الحرارة النوعية للهادة حتى تحسب الحرارة المكتسبة أو المفقودة من المادة نتيجة تغير درجة الحرارة؟

20. صف معنى النظام في الديناميكا الحرارية، واسرح العلاقة بين النظام والمحيط والكون.

21. احسب الحرارة النوعية ($\text{g.}^\circ\text{C}/\text{J}$) لمادة مجهولة؛ إذ تطلق عينة كتلتها 2.50 منها 12.0 cal عندما تغير درجة حرارتها من 25°C إلى 20.0°C (استعن بالجدول 1 - 2 صفحة 58).

22. صمم تجربة صفت خطوات العمل التي يمكنك أن تتبعها لابجاد الحرارة النوعية لقطعة فلز كتلتها 45.0 g .



2-3

الأهداف

- تكتب معادلات كيميائية حرارية تمثل تفاعلات كيميائية وعمليات أخرى.
- تصف كيف تفقد الطاقة أو تكتسب في أثناء تغيرات الحالة الفيزيائية للهادفة.
- تحسب الطاقة المتصدة أو المنطلقة في تفاعل كيميائي.

المعادلات الكيميائية الحرارية Thermochemical Equations

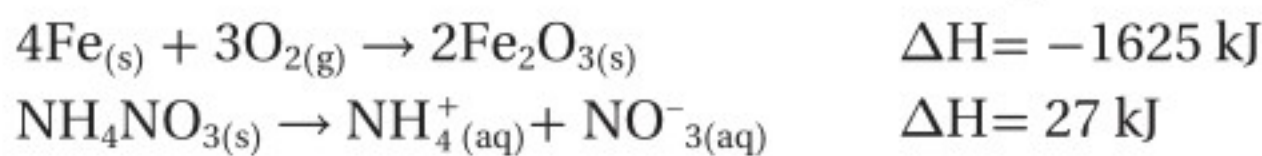
الفكرة الرئيسية تعبّر المعادلات الكيميائية الحرارية عن مقدار الحرارة المنطلقة أو المتصدة في التفاعلات الكيميائية.

الربط مع الحياة هل شعرت في أي وقت بالإجهاد بعد سباق صعب أو أي نشاط شاق؟ إذا شعرت أن طاقة جسمك أصبحت أقل مما كانت عليه قبل ذلك الحدث فقد كنت على حق. يتعلق ذلك الشعور بالتعب بتفاعلات الاحتراق التي تحدث داخل خلايا جسمك، وهو الاحتراق نفسه الذي قد تشاهده عند احتراق الوقود.

كتابة المعادلات الكيميائية الحرارية

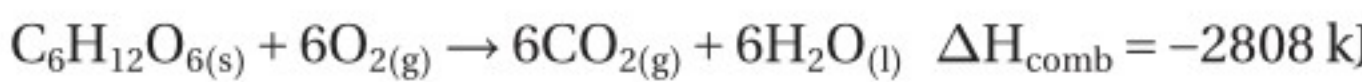
Writing Thermochemical Equations

إن التغيير في الطاقة جزء مهم من التفاعلات الكيميائية، لذلك يضمن الكيميائيون ΔH في الكثير من المعادلات الكيميائية. وتسمى المعادلات الكيميائية التي تكتب فيها قيم ΔH معادلات كيميائية حرارية.



تكتب المعادلة الكيميائية الحرارية في صورة معادلة كيميائية موزونة تشتمل على الحالات الفيزيائية لجميع المواد المتفاعلة والنتاجة، والتغيير في الطاقة، والذي يعبر عنه عادة بأنه تغير في المحتوى الحراري ΔH .

يترتب عن تفاعل احتراق الجلوكوز $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ الطارد للحرارة – في أثناء عملية الأيض في الجسم – كمية كبيرة من الطاقة، كما هو مبين في المعادلة الكيميائية :



يسمى المحتوى الحراري الناتج عن حرق 1 mol من المادة احتراقاً كاملاً حرارة الاحتراق (heat) of combustion (ΔH_{comb}). ويبيّن الجدول 2-3

تغيرات المحتوى الحراري القياسية لعدة مواد. ويستعمل الرمز ΔH° ليدل على تغير المحتوى الحراري القياسي. فالرمز $(^\circ)$ يبيّن أن تغيرات المحتوى الحراري قد تم تحديدها للمواد المتفاعلة والنوافذ جميعها عند الظروف القياسية (ضغط جوي 1 atm ودرجة حرارة 25°C)، ويجب عدم الخلط بينها وبين درجة الحرارة والضغط القياسين STP.

مراجعة المفردات

تفاعل الاحتراق : هو تفاعل كيميائي يحدث عند تفاعل مادة مع الأكسجين، مطلقاً طاقة على شكل حرارة وضوء.

المفردات الجديدة

المعادلة الكيميائية الحرارية
حرارة الاحتراق
حرارة التبخر المولارية
حرارة الانصهار المولارية



أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.

حرارة الاحتراق القياسية		الجدول 3-2
$\Delta H^\circ_{\text{comb}}$ kJ/mol	الصيغة الكيميائية	المادة
-5644	$\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11(s)}$	السكروز (سكر المائدة)
-5471	$\text{C}_8\text{H}_{18(l)}$	الأوكتان (أحد مكونات البنزين)
-2808	$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_{6(s)}$	الجلوكوز (سكر بسيط يوجد في الفواكه)
-2219	$\text{C}_3\text{H}_{8(g)}$	البروبان (وقود غازي)
-891	$\text{CH}_{4(g)}$	الميثان (وقود غازي)

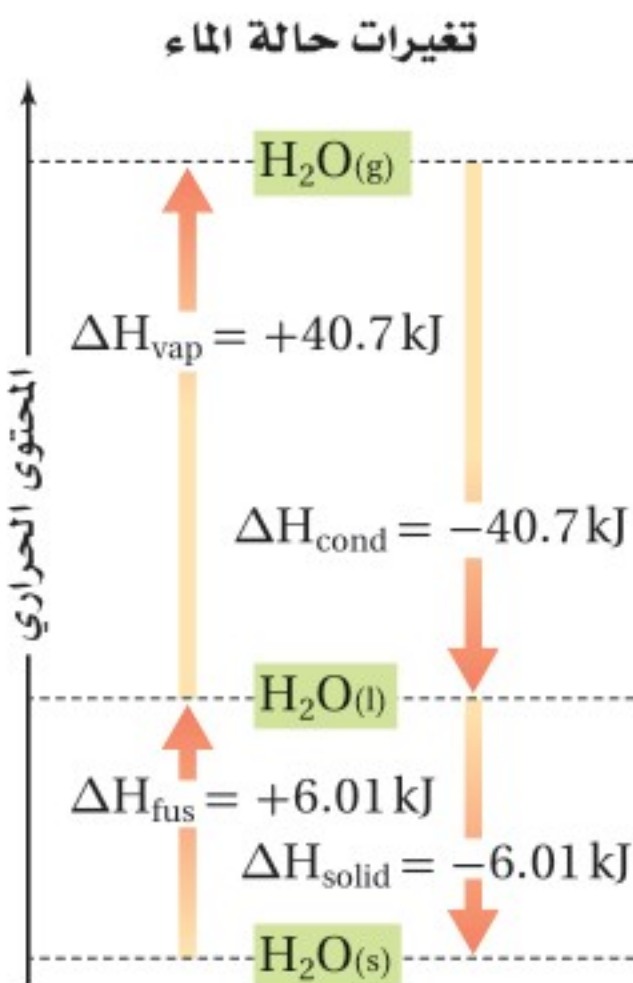
Changes of State

هناك الكثير من العمليات غير الكيميائية التي تُمتص الطاقة فيها أو تُطلق. فـمثلاً فيما يحدث عندما تخرج من حمام ساخن، لا بد أنك تشعر ببرعشة جسمك في أثناء تبخر الماء عن جلدك؛ وذلك لأن جلدك يزود الماء بالحرارة التي يحتاج إليها لكي يتبخر، وكلما امتص الماء الحرارة من جلدك وتبخر ازدادت برودة جسمك.

تسمى الحرارة اللازمة لتبخر 1 mol من سائل حرارة التبخر المolarية (ΔH_{vap}) Molar enthalpy (heat) of vaporization ماء بارد فقد تضع فيه مكعباً من الثلج؛ فيبرد الماء؛ لأنه يزود مكعب الثلج بالحرارة لكي ينصهر. تسمى الحرارة اللازمة لصهر 1 mol من مادة صلبة حرارة الانصهار المolarية (ΔH_{fus}) Molar enthalpy (heat) of fusion (ΔH_{fus}). ولأن تبخر السائل وصهر المادة الصلبة عمليتان ماقستان للحرارة، تكون ΔH لكل من العمليتين موجبة. يبين الجدول 4-2 حرارة التبخر والانصهار القياسية لعدد من المواد المألوفة.

حرارة التبخر والانصهار القياسية		الجدول 4-2	
$\Delta H^\circ_{\text{fus}}$ kJ/mol	$\Delta H^\circ_{\text{vap}}$ kJ/mol	الصيغة الكيميائية	المادة
6.01	40.7	H_2O	الماء
4.94	38.6	$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$	الإيثanol
3.22	35.2	CH_3OH	الميثanol
11.7	23.4	CH_3COOH	حمض الإيثانويك (الخل)
5.66	23.3	NH_3	الأمونيا

الشكل 9-2 الأسهم التي تشير إلى أعلى تدل على أن طاقة النظام تزداد عندما ينحضر الماء، ثم يتبعثر. وتدل الأسهم التي تشير إلى أسفل على أن طاقة النظام تقل عندما يتكتّف الماء ويتجدد.



المعادلات الكيميائية الحرارية لغيرات الحالة يمكن وصف تبخر الماء وصهر الجليد بالمعادلين الآتيين:



تبين المعادلة الأولى أن 40.7 kJ من الطاقة تُمتصع عندما يتحول 1 mol من الماء إلى 1 mol من بخار الماء. بينما تشير المعادلة الثانية إلى أن 6.01 kJ من الطاقة تُمتصع عندما ينحضر مول واحد من الجليد ليكون مولاً واحداً من الماء السائل.

ماذا يحدث في العمليتين العكسيتين عندما يتكتّف بخار الماء ليكون الماء السائل أو عندما يتجمد الماء مكوناً الجليد؟ كميات الحرارة في هذه العمليات الطاردة للحرارة متساوية لكميات الحرارة التي تُمتصع في عملية التبخر والانصهار الماصتين للحرارة. وهكذا فإن قيمة حرارة التكتّف المولارية (Molar enthalpy (heat) of condensation (ΔH_{cond})) حارة التبخير المولارية متساوية رقمياً وإن اختلفتا في الإشارة. كذلك فإن قيمة حرارة التجمد المولارية (ΔH_{solid}) وقيمة حرارة الانصهار المولارية لها القيمة الرقمية نفسها، ولكنها تختلفان في الإشارة. وهذه العلاقات موضحة في الشكل 9-2.

$$\Delta H_{\text{vap}} = -\Delta H_{\text{cond}}$$

$$\Delta H_{\text{fus}} = -\Delta H_{\text{solid}}$$

قارن بين معادلتي تكتّف وتجمد الماء الآتيتين بالمعادلين المتعلقتين بتبخر الماء وصهره.



يستغل بعض المزارعين في البلاد الباردة حرارة انصهار الماء لحماية الفاكهة والخضروات من التجمد. فإذا كان من المتوقع أن تنخفض درجة الحرارة إلى درجة التجمد في أحد الأيام فإنهم يغمرون ساتينهم وحقولهم بالماء في تلك الليلة. ويعود السبب في ذلك إلى أن عملية تجمد الماء تطلق طاقة ΔH_{solid} تدفع الهواء المحيط لدرجة كافية لمنع الفاكهة والخضروات من التلف. وسوف ترسم في مختبر حل المشكلات الآتي منحني تسخين الماء لتفسير استعمال حرارة الانصهار والتبخر.

ماذا أقرأ؟ صنف عمليات كل من التكتّف، والتجمد، والتبخر، والانصهار، إلى طاردة للحرارة أو ماصة لها.



مختبر حل المشكلات

اعمل رسوماً بيانية واستعملها

3. استنتاج كيف يبدو شكل منحنى التسخين للإيثanol؟ ينصهر الإيثanol عند 0°C - ويغلي عند 78°C . ارسم منحنى تسخين الإيثanol في مدى درجات الحرارة من 0°C إلى 120°C . ما العوامل التي تحدد طول الأجزاء التي ثبت فيها درجة الحرارة (الخطوط الأفقية)، وميل المنحنى بين الأجزاء التي تتغير فيها درجة الحرارة؟

بيانات الزمن ودرجة حرارة الماء			
درجة الحرارة C°	الزمن min	درجة الحرارة C°	الزمن min
100	13.0	-20	0.0
100	14.0	0	1.0
100	15.0	0	2.0
100	16.0	9	3.0
100	17.0	26	4.0
100	18.0	42	5.0
100	19.0	58	6.0
100	20.0	71	7.0
100	21.0	83	8.0
100	22.0	92	9.0
100	23.0	98	10.0
100	24.0	100	11.0
120	25.0	100	12.0

كيف ترسم منحنى التسخين للماء؟

تجاذب جزيئات الماء بشدة بعضها نحو بعض لأنها قطبية، وتكون روابط هيدروجينية فيما بينها. وتفسر قطبية الماء حرارته النوعية العالية، وحرارة الانصهار والتبيخير العاليتين نسبياً.

التحليل

استعمل بيانات الجدول لرسم منحنى التسخين لعينة من الماء كتلتها 180 g عند تسخينها بمعدل ثابت من 20°C - إلى 120°C . ثم سجل الوقت الذي يحتاج إليه الماء ليمر في كل قطاع من الرسم البياني.

التفكير الناقد

1. حلل كلاً من الأجزاء الخمسة من الرسم. والتي تتميز بتغير حاد في ميل المنحنى. وبين كيف يغير امتصاص الحرارة من طاقة الوضع وطاقة الحركة لجزيئات الماء.

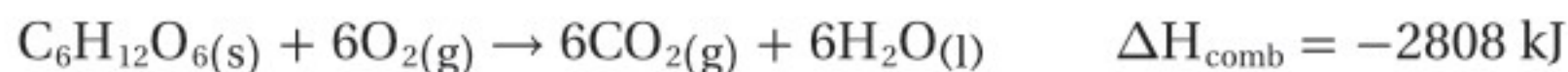
2. احسب كمية الحرارة اللازمة لكل منطقة من الرسم.

$180\text{ g H}_2\text{O} = 10\text{ mol H}_2\text{O}$, $\Delta H_{\text{fus}} = 6.01\text{ kJ/mol}$,
 $\Delta H_{\text{vap}} = 40.7\text{ kJ/mol}$, $C_{\text{H}_2\text{O(s)}} = 2.03\text{ J/g} \cdot ^{\circ}\text{C}$,
 $C_{\text{H}_2\text{O(l)}} = 4.184\text{ J/g} \cdot ^{\circ}\text{C}$, $C_{\text{H}_2\text{O(g)}} = 2.01\text{ J/g} \cdot ^{\circ}\text{C}$

ما علاقة الزمن اللازم في كل منطقة في الرسم بكمية الحرارة الممتصة؟



الحرارة المنطلقة من تفاعل يستعمل المسعر في قياس الحرارة الناتجة عن تفاعلات الاحتراق؛ إذ يتم التفاعل في حجم ثابت يحوي أكسجينًا مضغوطًا ضغطًا عاليًا. ما كمية الحرارة الناتجة عن احتراق 54.0 g C₆H₁₂O₆ جلوكوز بحسب المعادلة الآتية:



١ تحليل المسألة

لديك كتلة معروفة من الجلوكوز، ومعادلة احتراق الجلوكوز، و ΔH_{comb} . عليك تحويل جرامات الجلوكوز إلى مولات. ولأن الكتلة المولية للجلوكوز أكثر ثلاث مرات من كتلة الجلوكوز المحترق، يمكنك أن تتوقع أن الحرارة الناتجة ستكون أقل من ثلث ΔH_{comb} .

المطلوب

$$q = ? \text{ kJ}$$

المعطيات

$$54.0 \text{ g} = \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

$$\Delta H_{\text{comb}} = -2808 \text{ kJ}$$

٢ حساب المطلوب

حول جرامات C₆H₁₂O₆ إلى مولات C₆H₁₂O₆

$$54.0 \text{ g} \cancel{\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6} \times \frac{1 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}{180.18 \text{ g} \cancel{\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}} = 0.300 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$$

$$\text{اضرب في مقلوب الكتلة المولية } \frac{1 \text{ mol}}{180.18 \text{ g}}$$

اضرب مولات C₆H₁₂O₆ في المحتوى الحراري للاحتراق، ΔH_{comb}

$$0.300 \text{ mol} \cancel{\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6} \times \frac{2808 \text{ kJ}}{1 \text{ mol} \cancel{\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}} = 842 \text{ kJ}$$

$$\text{اضرب مولات الجلوكوز في } \frac{2808 \text{ kJ}}{1 \text{ mol C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6}$$

٣ تقويم الإجابة

الطاقة الناتجة أقل من ثلث ΔH_{comb} .

مسائل تدريبية

23. احسب الحرارة اللازمة لصهر 25.7 g من الميثanol الصلب عند درجة انصهاره. استعن بالجدول 4-2.

24. ما كمية الحرارة المنطلقة عن تكثف 275 g من غاز الأمونيا إلى سائل عند درجة غليانه؟ استعن بالجدول 4-2 لتحديد ΔH_{cond} .

25. تحفيز. ما كتلة الميثان CH₄ التي يجب احتراقها لإطلاق 12880 kJ من الحرارة؟ استعن بالجدول 3-2.

الربط مع علم الأحياء عند احتراق 1 mol من الجلوكوز في مسعر ينطلق 2808 kJ من الحرارة. وتنطلق الكمية نفسها من الحرارة في عملية أيض كتلة مساوية من الجلوكوز خلال عملية التنفس الخلوي. وتحدث هذه العملية في كل خلية داخل جسمك في سلسلة من الخطوات المعقدة؛ حيث يتكسر الجلوكوز وينطلق ثاني أكسيد الكربون والماء اللذان يتتجان أيضًا عن حرق الجلوكوز في المسعر، وتخزن الحرارة الناتجة في صورة طاقة وضع كيميائي في روابط جزيئات ثلاثي فوسفات الأدينوسين ATP. وعندما يحتاج أي جزء من الجسم إلى الطاقة تقوم جزيئات ATP بإطلاق كمية الطاقة المطلوبة.

تجربة
عملية

حرارة احتراق مادة الشمع

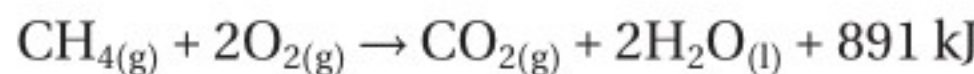
ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة

عين الإنترنيت

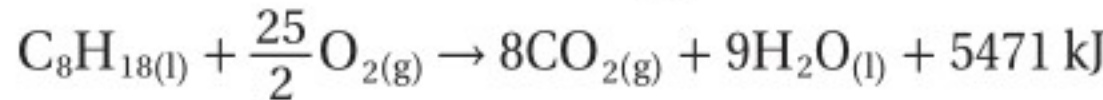


تفاعلات الاحتراق Combustion Reactions

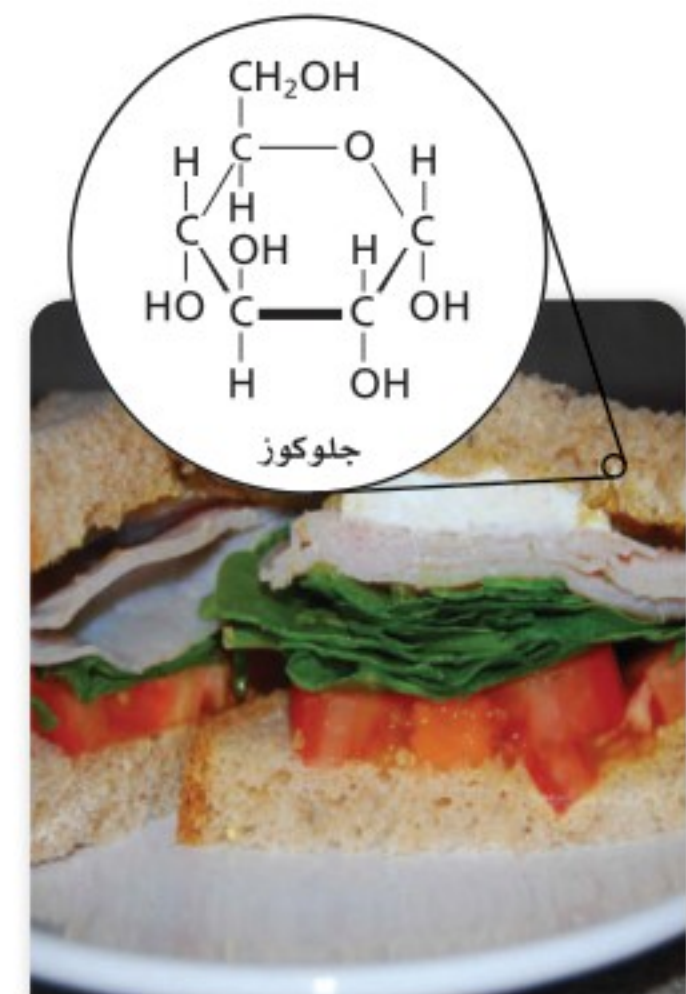
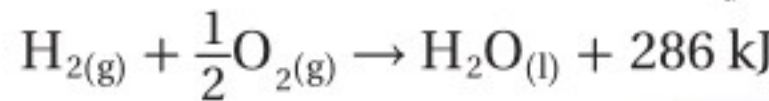
تفاعل الاحتراق عبارة عن تفاعل الوقود مع الأكسجين. وفي الأنظمة الحيوية يعد الطعام الوقود اللازم للاحتراق. يبين الشكل 10-2 بعض الأغذية العديدة التي تحتوي على الجلوكوز بالإضافة إلى أغذية أخرى تحتوي على الكربوهيدرات، والتي تحول بدورها إلى جلوكوز داخل جسمك. كما أنك تعتمد على تفاعلات الاحتراق في تدفئة منزلك. فمثلاً يُحرق غاز الميثان بوصفه وسيلة لطهو الطعام أو تدفئة المنازل؛ إذ يت俊ع عن حرق 1 mol من الميثان 891 kJ من الطاقة الحرارية، كما تبين المعادلة الكيميائية:



تعمل معظم المركبات - ومنها السيارات والطائرات والسفن والشاحنات - باحتراق الجاوزلين، والذي يتكون غالباً من الأوكتان C_8H_{18} . ويبيّن الجدول 3-2 أن احتراق 1 mol من الأوكتان يت俊ع 5471 kJ من الحرارة.



كما يتفاعل الهيدروجين والأكسجين معاً لتوفير الطاقة اللازمة لرفع مكوك الفضاء إلى ارتفاعات شاهقة في الفضاء.



الشكل 10-2 هذه الأغذية هي وقود للجسم. فهي تزود الجسم بالجلوكوز الذي يحترق لإنتاج 2808 kJ/mol ليقوم الجسم بأنشطته الحيوية.

التقويم 2-3

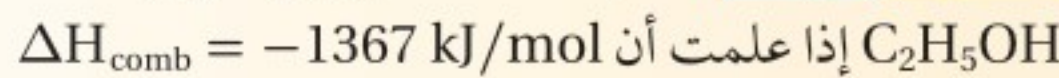
الخلاصة

- تحتوي المعادلة الكيميائية الحرارية على الحالات الطبيعية للمواد المتفاعلة والنتائج، كما تبيّن التغير في المحتوى الحراري.

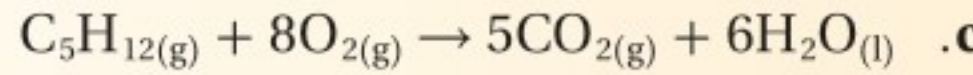
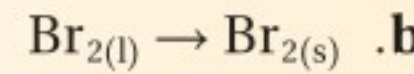
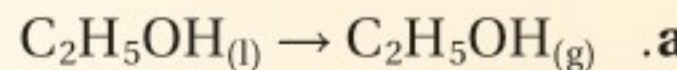
- حرارة التبخر المولارية ΔH_{vap} هي كمية الطاقة اللازمة لتبخر مول واحد من السائل.

- حرارة الانصهار المولارية ΔH_{fus} ، هي كمية الحرارة اللازمة لصهر مول واحد من المادة الصلبة.

26. الفكرة الرئيسيّة اكتب معادلة كيميائية حرارية كاملة لاحتراق الإيثanol

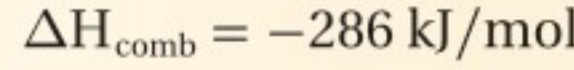


27. حدد أي العمليات الآتية طاردة للحرارة، وأيهما ماضية لها؟



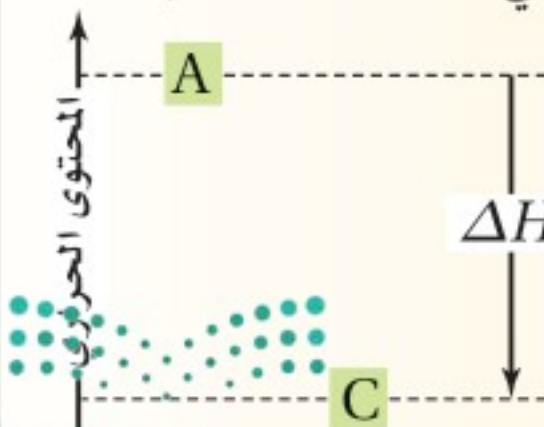
28. اشرح كيف يمكنك حساب الحرارة المنطلقة عند تجمد 0.25 mol ماء.

29. احسب كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق 206 g من غاز الهيدروجين؟



30. طبق إذا كانت حرارة التبخر المولارية للأمونيا هي 23.3 kJ/mol في مقدار حرارة التكثف المولارية للأمونيا؟

31. تفسير الرسم العلميّة يبيّن الرسم المجاور المحتوى الحراري للتفاعل $\text{C} \rightarrow \text{A}$. هل التفاعل طارد أم ماض للحرارة؟ فسر إجابتك.





2-4

الأهداف

• تطبق قانون هس لحساب التغير في المحتوى الحراري لتفاعل ما.

• توضح المصود بحرارة التكوين القياسية.

• تحسب التغير في المحتوى الحراري للتفاعل ΔH_{rxn}° مستعملاً المعادلات الكيميائية الحرارية.

• تحسب التغير في المحتوى الحراري لتفاعل باستعمال بيانات حرارة التكوين القياسية.

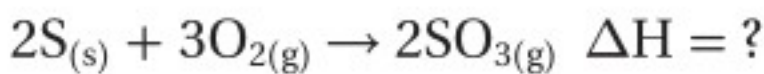
مراجعة المفردات

التأصل: ظاهرة وجود شكل أو أكثر لعنصر بتراتيكيب وخصائص مختلفة عند الحالة الفيزيائية نفسها.

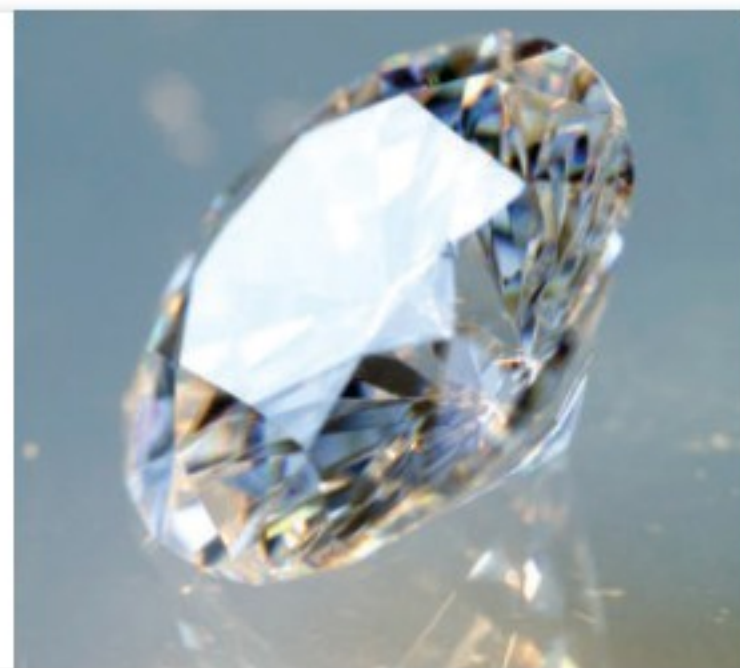
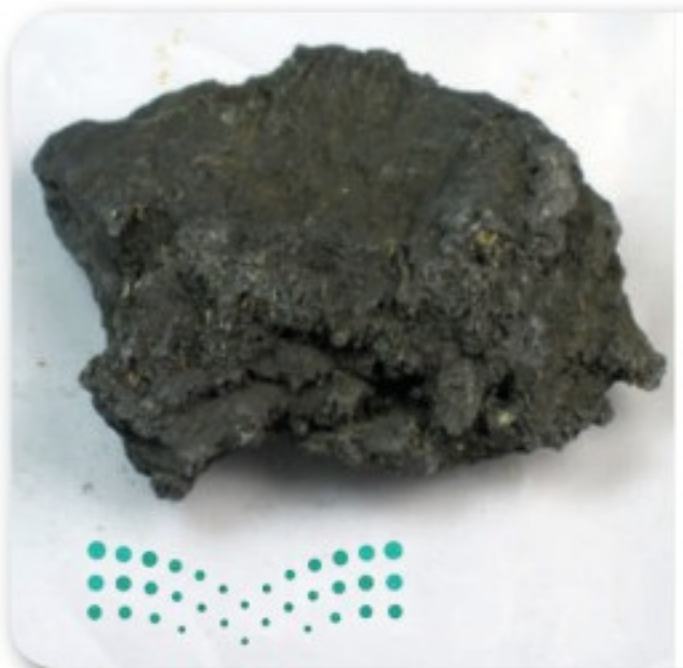
المفردات الجديدة

قانون هس

حرارة التكوين القياسية

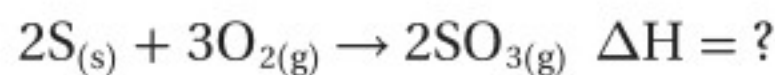


لسوء الحظ، إن التجارب المختبرية التي تحرى لإنتاج ثالث أكسيد الكبريت لتحديد ΔH للتفاعل ينتج عنها مخلوط من النواتج، معظمها يتكون من ثاني أكسيد الكبريت SO_2 . في مثل هذه الحالة يمكنك حساب ΔH باستعمال قانون هس للجمع الحراري. ينص قانون هس على أن حرارة التفاعل أو التغير في المحتوى الحراري تتوقف على طبيعة المواد الداخلة في التفاعل والمواد الناتجة منه، وليس على الخطوات أو المسار الذي يتم فيه التفاعل.



الشكل 2-11 إن التعبير الذي يقول إن "الأنماض يبقى إلى الأبد" "diamonds are forever" عملية تحويل الأنماض إلى جرافيت عملية بطيئة جداً حتى أنه من المستحيل أن تقيس التغير في محتوى الحراري.

تطبيق قانون هس كيف يمكن استعمال قانون هس لحساب التغير في المحتوى الحراري للتفاعل الذي ينتج ثالث أكسيد الكبريت SO_3 ؟



الخطوة 1 نحتاج إلى الاطلاع على معادلات كيميائية حرارية معلومة تُظهر التغير في المحتوى الحراري للمواد الداخلة والناتجة في التفاعل المطلوب حساب التغير في المحتوى الحراري له. المعادلتان الآتیتان تحتويان على SO_3 و O_2 و S :

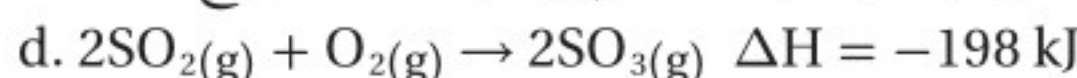
- a. $\text{S}_{(\text{s})} + \text{O}_{2(\text{g})} \rightarrow \text{SO}_{2(\text{g})} \quad \Delta H = -297 \text{ kJ}$
 b. $2\text{SO}_{3(\text{g})} \rightarrow 2\text{SO}_{2(\text{g})} + \text{O}_{2(\text{g})} \quad \Delta H = 198 \text{ kJ}$

الخطوة 2 تبين معادلة التفاعل الكلي أنّ 2mol من الكبريت يتفاعلان، إذن أعد كتابة المعادلة a لمolin من الكبريت بضرب معاملات المعادلة في اثنين. ثم ضاعف التغير الحراري ΔH ؛ لأنّه عند تفاعل 2mol من الكبريت تتضاعف الحرارة بهذه التغيرات، وتصبح المعادلة a كما يأتي (المعادلة c):

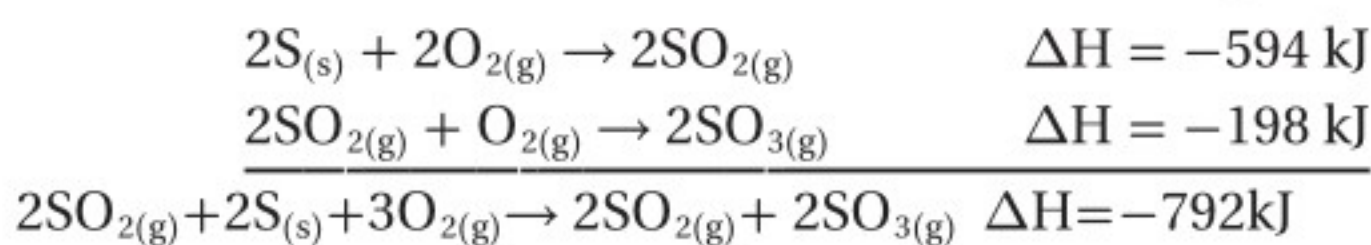


الخطوة 3 تبين معادلة التفاعل المطلوب حساب التغير في المحتوى الحراري له أنّ ثالث أكسيد الكبريت هو ناتج وليس مادة متفاعلة، لذا اعكس المعادلة b.

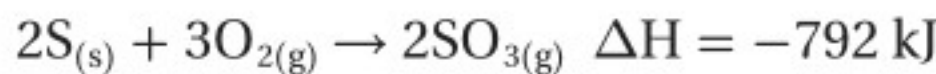
عندما تعكس المعادلة يجب عليك أيضًا أن تغير إشارة ΔH ، فتصبح المعادلة b كما يأتي:



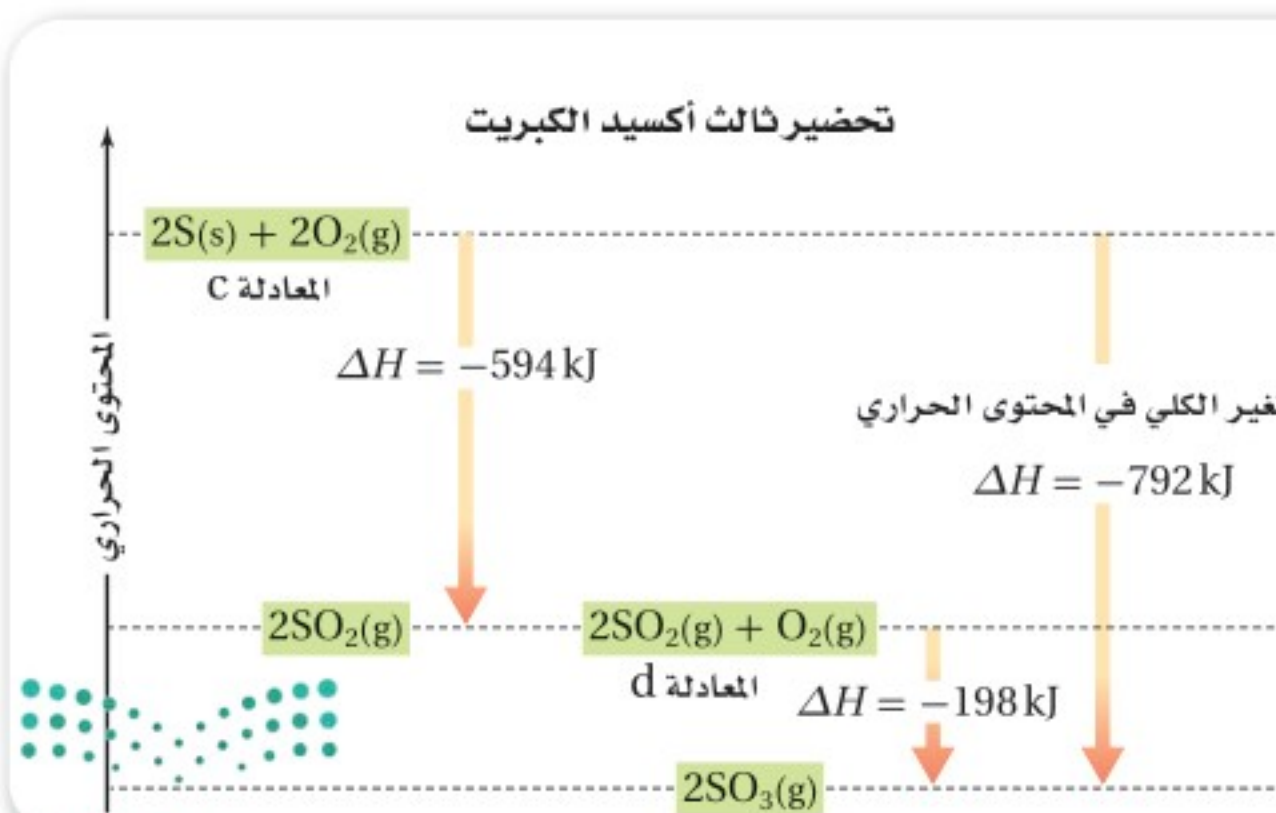
الخطوة 4 اجمع المعادلتين c و d لتحصل على المعادلة المطلوبة.



وهكذا تصبح المعادلة الكيميائية الحرارية لاحتراق الكبريت وتكوين ثالث أكسيد الكبريت كما يأتي:



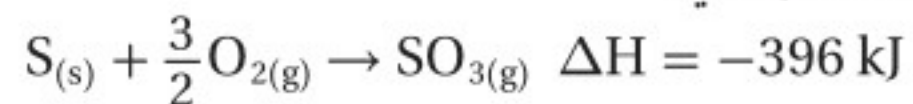
ويبيّن الشكل 12-2 تغيرات الطاقة في هذا التفاعل.



الشكل 12-2 يدل السهم الموجود عن اليسار على إطلاق 594 kJ عند اتحاد S و O_2 لتكون SO_2 (المعادلة c). ثم يتحدد SO_2 مع O_2 لتكون SO_3 (المعادلة d) عند إطلاق 198 kJ (السهم الأوسط). إن التغير الكلي في الحرارة (مجموع العمليتين) يمثله السهم الأيمن.

أوجد التغير في المحتوى الحراري لتحول SO_3 إلى S و O_2 .

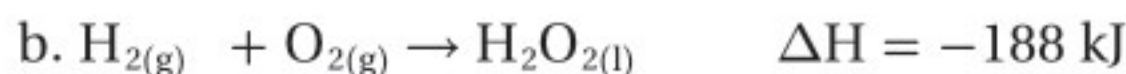
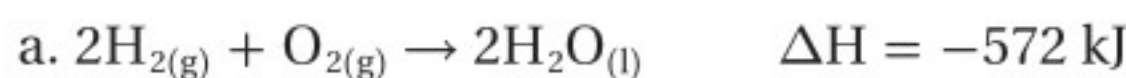
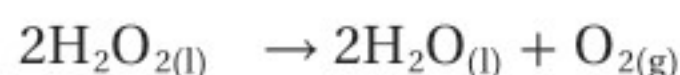
تكون المعادلات الكيميائية الحرارية عادةً موزونةً مول واحد من الناتج. لذا نجد أنه في الكثير من هذه المعادلات استعمال معاملات كسرية. مثلاً تكتب المعادلة الكيميائية الحرارية لتفاعل الكبريت مع الأكسجين لإنتاج مول واحد من ثالث أكسيد الكبريت كما يأتي:



ماذا قرأت؟ قارن بين المعادلة أعلاه والمعادلة الكيميائية الحرارية للمواد نفسها على الصفحة السابقة.

مثال 2-5

قانون هسن: استعمل المعادلتين الكيميائيتين الحراريتين a و b أدناه لإيجاد ΔH لتحلل فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ، وهو مركب له عدة استعمالات، منها إزالة لون الشعر، وتزويد محركات الصواريخ بالطاقة.



1. تحليل المسألة

لديك معادلتان كيميائيتان وتغيير المحتوى الحراري لكل منهما. وهاتان المعادلتان تحتويان على جميع المواد الموجودة في المعادلة المطلوبة.

المطلوب

$$\Delta H = ? \text{ kJ}$$



2. حساب المطلوب

H_2O_2 هو مادة متفاعلة

عكس المعادلة b وغير إشارة ΔH

يلزم H_2O_2 من 2 mol

اضرب المعادلة b بعد عكسها في 2 لتحصل على المعادلة c

اضرب 188 kJ في 2 لتحصل على ΔH للمعادلة c

اكتب المعادلة c متضمنة ΔH

c. $2H_2O_{2(aq)} \rightarrow 2H_{2(g)} + O_{2(g)} \quad \Delta H = 188 \text{ kJ}$

اجمع المعادلة a مع المعادلة c، واحذف كل حدّين موجودين على طرفي المعادلة المدجّحة. اجمع المحتوى الحراري للمعادلتين a و c.

a. $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \rightarrow 2H_{2(l)} \quad \Delta H = -572 \text{ kJ}$

c. $2H_2O_{2(l)} \rightarrow 2H_{2(g)} + 2O_{2(g)} \quad \Delta H = 376 \text{ kJ}$

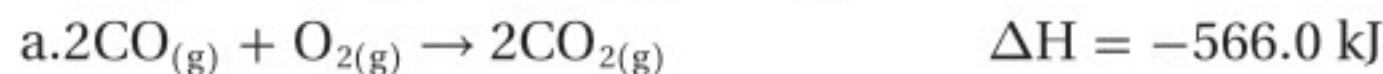
$2H_2O_{2(l)} \rightarrow 2H_2O_{(l)} + O_{2(g)} \quad \Delta H = -196 \text{ kJ}$

3. تقويم الإجابة

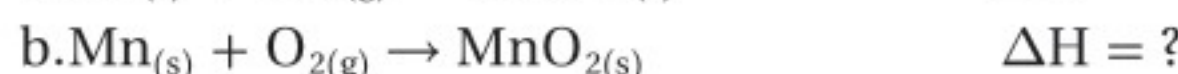
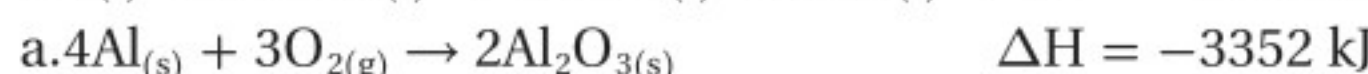
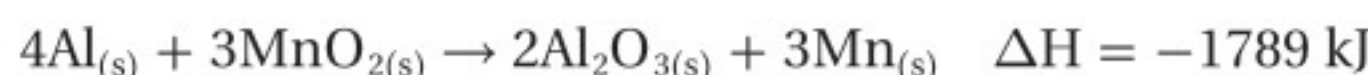
يُتَّجع عن جمع المعادلتين معادلة التفاعل المطلوب حساب التغير في محتواه الحراري.



32. استعمل المعادلين a و b لإيجاد ΔH للتفاعل الآتي:



33. تحفيز إذا كانت قيمة ΔH للتفاعل الآتي -1789 kJ ، فاستعمل ذلك مع المعادلة a لإيجاد ΔH للتفاعل b.



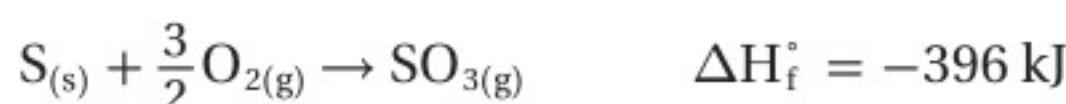
حرارة التكوين القياسية

Standard Enthalpy (Heat) of Formation

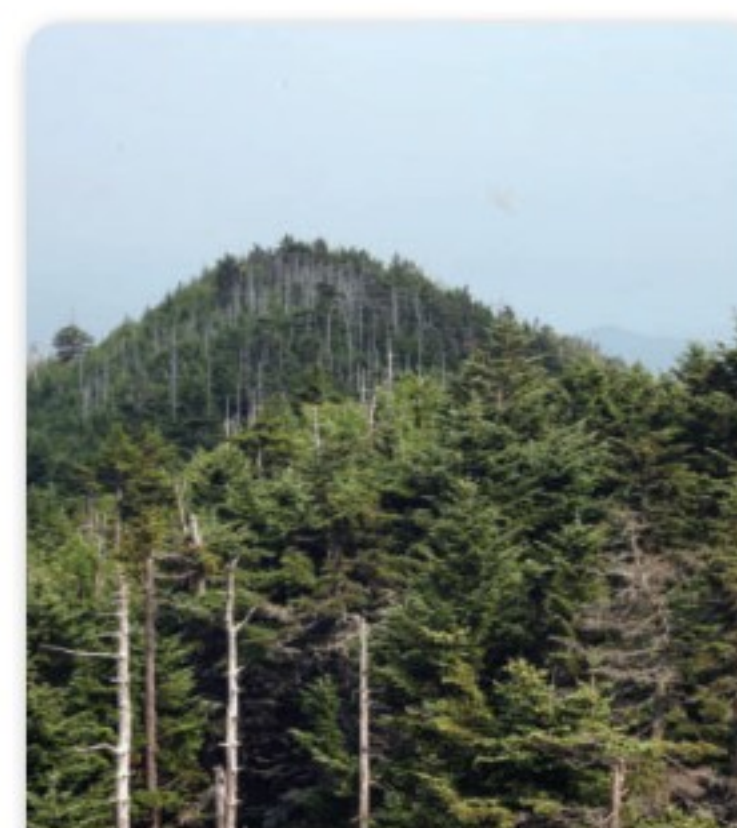
يمكنك قانون هس من حساب التغير في المحتوى الحراري ΔH ، وذلك بالاعتماد على تفاعلات تم حساب ΔH لها من قبل من خلال تجارب مختبرية. ولكن عملية حساب وتسجيل قيم ΔH لكافة التفاعلات الكيميائية المعروفة مهمة صعبة وضخمة. وعوضاً عن ذلك يسجل العلماء ويستعملون التغيرات في المحتوى الحراري فقط لنوع واحد من التفاعل، وهو التفاعل الذي يتكون فيه المركب من عناصره في حالاتها القياسية؛ عند ضغط جوي واحد (1atm) ودرجة حرارة 25°C (298 K). فالحديد مثلاً صلب، والزئبق سائل، والأكسجين غاز ثانائي الذرة في الحالة القياسية.

ويسمى ΔH لهذا التفاعل المحتوى الحراري، أو حرارة التكوين القياسية للمركب. ويعرف المحتوى الحراري أو حرارة التكوين القياسية ΔH_f° بأنها التغير في المحتوى الحراري الذي يرافق تكوين مول واحد من المركب في الظروف القياسية من عناصره في حالاتها القياسية.

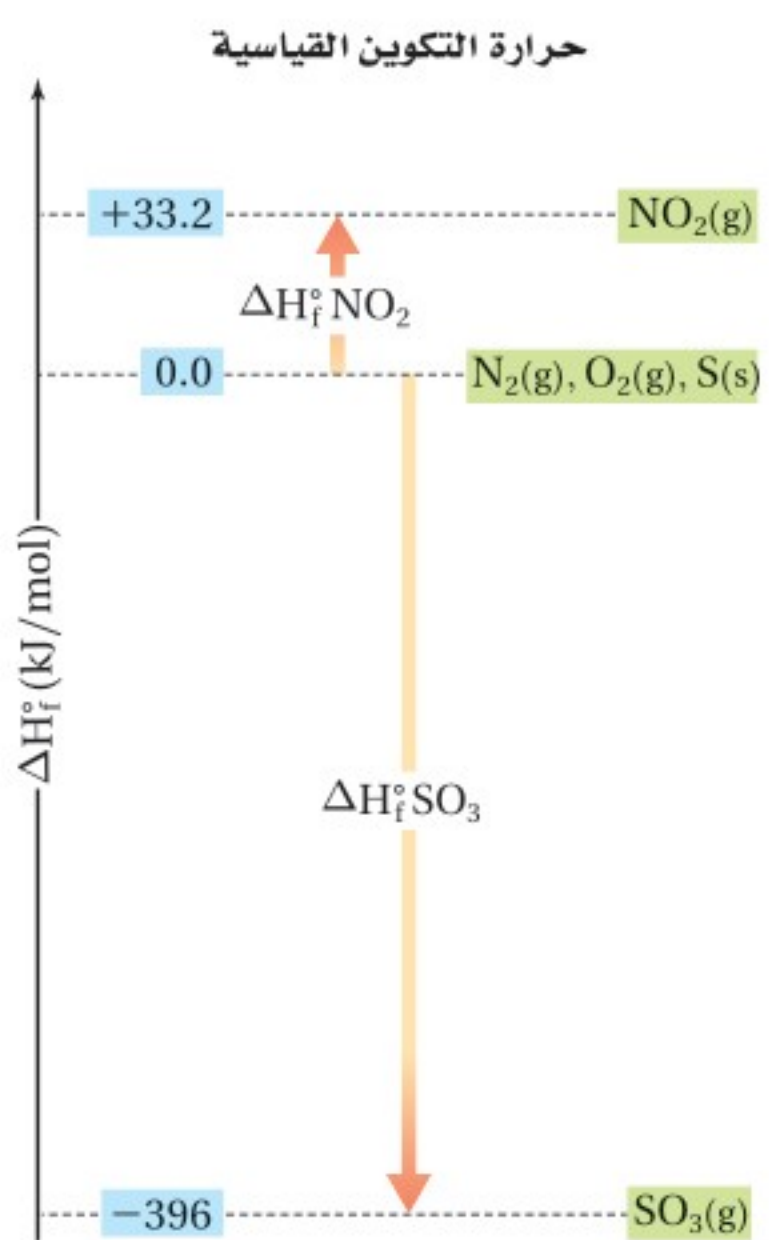
ويعد تفاعل تكون ثالث أكسيد الكبريت SO_3 مثالاً على تفاعل حرارة تكوين قياسية.



ينتج عن هذا التفاعل ثالث أكسيد الكبريت SO_3 ، وهو غاز خانق يتسبب في إنتاج المطر الحمضي عندما يختلط بالرطوبة الموجودة في الجو. والشكل 2-13 يبيّن النتائج المدمرة للمطر الحمضي.



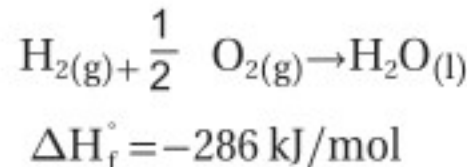
الشكل 2-13 يتحد ثالث أكسيد الكبريت مع الماء في الجو مكوناً حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، وهو حمض قوي يصل إلى الأرض على شكل مطر حمضي، فيدمّر الأشجار والممتلكات ببطء.



الشكل 2-14 ΔH_f° للعناصر N_2 و O_2 و S تساوي (0.0 kJ). عندما يتفاعل N_2 مع O_2 لتكوين مول واحد من NO_2 يتم امتصاص 33.2 kJ من الطاقة.

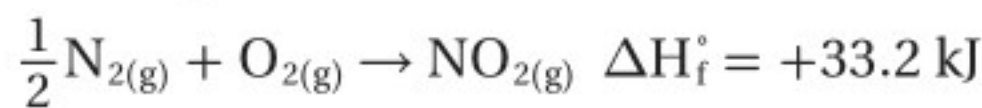
لذا فإن ΔH_f° NO_2 تساوي 33.2 kJ/mol. أما عند تفاعل S مع O_2 لتكوين مول واحد من SO_3 فينطلق 396 kJ من الطاقة. لذا فإن ΔH_f° SO_3 تساوي -369 kJ/mol.

توقع صف الموضع التقريري للماء على الرسم أعلاه.



ما مصدر حرارة التكوين؟ إن حرارة التكوين القياسية تعتمد على الفرضية الآتية: العناصر في حالاتها القياسية يكون لها ΔH_f° تساوي 0.0 kJ/mol. فإذا أخذنا الصفر نقطة بدايةً أمكننا أن ننظم تدريجياً قيمة حرارة التكوين للمركبات، والتي تم إيجادها عملياً. يمكنك التفكير في الصفر على هذا التدرج بما يشبه الصفر المئوي 0.0°C الذي حدد درجة لتجدد الماء. وهكذا كل مادة أدفأ من الماء المتجمد تكون درجة حرارتها أعلى من الصفر. وكل المواد التي تكون أبرد من الماء المتجمد يكون لها درجة حرارة أقل من الصفر.

إيجاد حرارة التكوين بالتجارب المختبرية تم قياس حرارة تكوين كثير من المركبات في المختبر، ومنها على سبيل المثال تفاعل تكوين مول واحد من ثاني أكسيد النيتروجين الموضح بالمعادلة :



النيتروجين والأكسجين في الحالة القياسية غازان ثنائياً الذرة، لذا تكون حرارة التكوين لكل منها صفرًا. وعند تفاعل النيتروجين مع الأكسجين لتكوين مول واحد من ثاني أكسيد النيتروجين وجد عملياً أن ΔH يساوي +33.2 kJ.

وهذا يعني أن +33.2 kJ من الطاقة قد امتصت في هذا التفاعل الماصل للحرارة. أي أن المحتوى الحراري للناتج NO_2 أعلى من المحتوى الحراري للمتفاعلات بمقدار +33.2 kJ. يبين الشكل 2-14 أنه على تدريج حرارة التكوين القياسية يوضع NO_2 فوق العناصر المكونة له بمقدار +33.2 kJ. ويوضع ثالث أكسيد الكبريت SO_3 بمقدار 396 kJ تحت الصفر؛ لأن $(SO_3)_{(g)}$ ينتج عن تفاعل طارد للحرارة، أي أن حرارة التكوين لثالث أكسيد الكبريت ΔH_f° تساوي -396 kJ. يحتوي الجدول 5-2 على قيمة حرارة التكوين القياسية لبعض المركبات الشائعة.

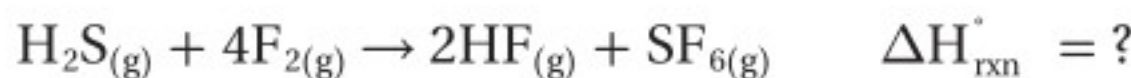
الجدول 2-5		حرارة التكوين القياسية
ΔH_f° (kJ/mol)	معادلة التكوين	المركب
-21	$H_{2(g)} + S_{(s)} \rightarrow H_2S_{(g)}$	$H_2S_{(g)}$
-273	$\frac{1}{2}H_{2(g)} + \frac{1}{2}F_{2(g)} \rightarrow HF_{(g)}$	$HF_{(g)}$
-396	$S_{(s)} + \frac{3}{2}O_{2(g)} \rightarrow SO_{3(g)}$	$SO_{3(g)}$
-1220	$S_{(s)} + 3F_{2(g)} \rightarrow SF_{6(g)}$	$SF_{6(g)}$



الشكل 2-15 يستعمل سادس فلوريد الكبريت في الحفر على رقائق السليكون في عملية إنتاج الأجهزة شبه الموصلة. تعد أشباه الموصلات أجزاء مهمة في الأجهزة الإلكترونية الحديثة ومنها الحواسيب والهواتف الخلوية ومشغلات MP3، وغيرها.



استعمال حرارة التكوين القياسية تستعمل حرارة التكوين القياسية في حساب حرارة التفاعل ΔH_{rxn}° لكثير من التفاعلات في الظروف القياسية باستعمال قانون هس. افترض أنك أردت أن تحسب ΔH_{rxn}° لتفاعل ينتج سادس فلوريد الكبريت، وهو غاز مستقر، غير نشط، له تطبيقات مهمة، أحدها مبين في الشكل 2-2.

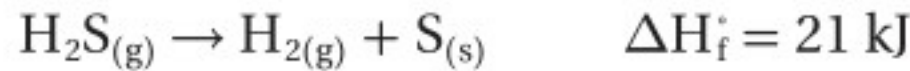


الخطوة 1 ارجع إلى الجدول 5-2 لتجد معادلة تفاعل تكوين كل من المركبات الثلاثة في معادلة التفاعل المراد حساب حرارته القياسية ΔH_{rxn}° .

- a. $\frac{1}{2}H_{2(g)} + \frac{1}{2}F_{2(g)} \rightarrow HF_{(g)} \quad \Delta H_f^\circ = -273 \text{ kJ}$
- b. $S_{(s)} + 3F_{2(g)} \rightarrow SF_{6(g)} \quad \Delta H_f^\circ = -1220 \text{ kJ}$
- c. $H_{2(g)} + S_{(s)} \rightarrow H_2S_{(g)} \quad \Delta H_f^\circ = -21 \text{ kJ}$

الخطوة 2 المعادلتان a و b تصفان تكون الناتجين HF و SF₆ في معادلة التفاعل المراد حساب حرارته القياسية ΔH_{rxn}° ، لذا استعمل المعادلتين a و b كهما.

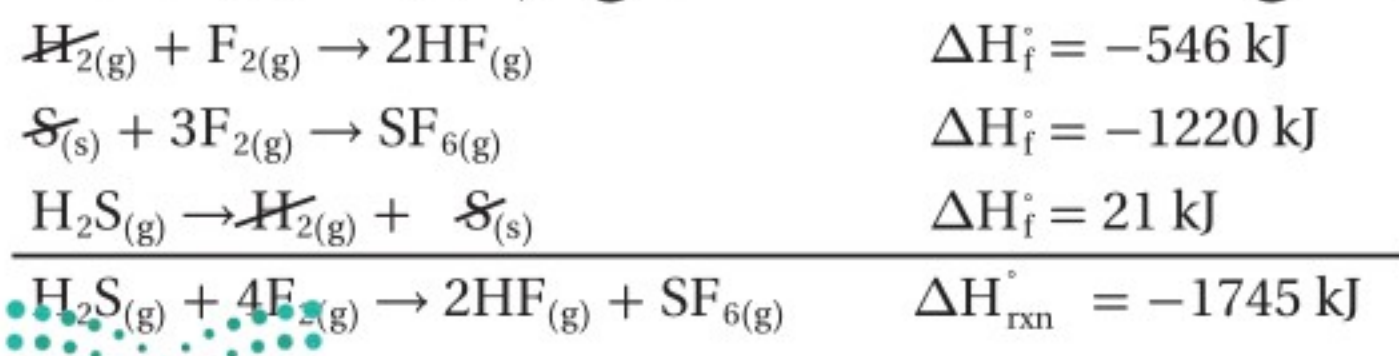
المعادلة c تصف تكون H₂S، ولكن H₂S هو أحد المواد المتفاعلة في معادلة التفاعل المراد حساب حرارته القياسية. لذا اعكس المعادلة c وغير إشارة ΔH_{rxn}° فيها.



الخطوة 3 تحتاج إلى 2 mol من HF. لذلك اضرب المعادلة a في 2.



الخطوة 4 اجمع معادلات التفاعلات الثلاث، واجمع قيم حرارة التكوين القياسية.



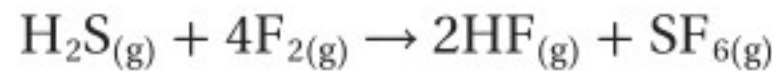
يمكن تلخيص خطوات حساب حرارة التفاعل القياسية ΔH_{rxn}° بالصيغة أدناه:

معادلة التجميع

$$\Delta H_{rxn}^\circ = \sum \Delta H_f^\circ (\text{products}) - \sum \Delta H_f^\circ (\text{reactants})$$

ΔH_{rxn}° تمثل حرارة التفاعل القياسية، و Σ تمثل مجموع الحدود.

انظر كيف تطبق هذه الصيغة على تفاعل كبريتيد الهيدروجين مع الفلور.



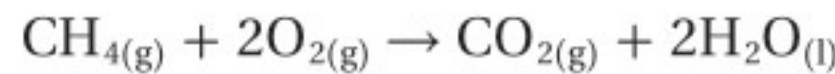
$$\Delta H_{rxn}^\circ = [(2)\Delta H_f^\circ (HF) + \Delta H_f^\circ (SF_6)] - [\Delta H_f^\circ (H_2S) + (4)\Delta H_f^\circ (F_2)]$$

$$\Delta H_{rxn}^\circ = [(2)(-273 \text{ kJ}) + (-1220 \text{ kJ})] - [-21 \text{ kJ} + (4)(0.0 \text{ kJ})]$$

$$\Delta H_{rxn}^\circ = -1745 \text{ kJ}$$

مثال 2-6

إيجاد تغيير المحتوى الحراري من حرارة التكوين القياسية استعمل حرارة التكوين القياسية لحساب ΔH_{rxn}° لتفاعل احتراق الميثان.



١ تحليل المسألة

لديك معادلة والمطلوب أن تحسب التغير في المحتوى الحراري. يمكن استعمال العلاقة الرياضية:

$$\Delta H_{rxn}^\circ = \sum \Delta H_f^\circ (\text{products}) - \sum \Delta H_f^\circ (\text{reactants})$$

المطلوب

$$\Delta H_{rxn}^\circ = ? \text{ kJ}$$

المعطيات

$$\Delta H_f^\circ (CO_2) = -394 \text{ kJ}$$

$$\Delta H_f^\circ (H_2O) = -286 \text{ kJ}$$

$$\Delta H_f^\circ (CH_4) = -75 \text{ kJ}$$

$$\Delta H_f^\circ (O_2) = 0.0 \text{ kJ}$$

٢ حساب المطلوب

استعمل العلاقة الرياضية:

عوض عن المواد الناتجة بـ CO_2 , H_2O

وعن المواد المتفاعلة بـ CH_4 , O_2 . واضرب

كلًّا من O_2 , H_2O في 2

عوض في قيم حرارة التكوين في المعادلة

احتراق 1mol من CH_4 يعطي 891 kJ

٣ تقويم الإجابة

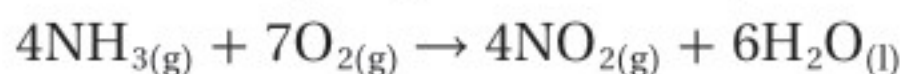
القيمة التي تم حسابها هي القيمة المعطاة في الجدول 3-2 نفسها.



34. بين كيف أن مجموع معادلات حرارة التكوين يعطي كلاً من التفاعلات الآتية، دون البحث عن قيمة ΔH واستعمالها في الحل.



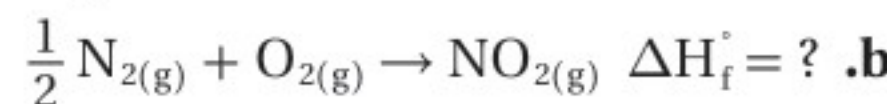
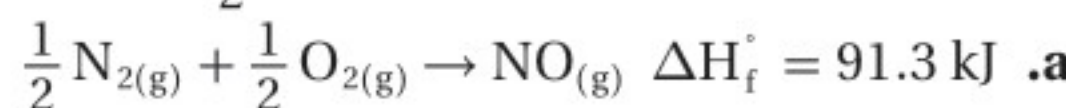
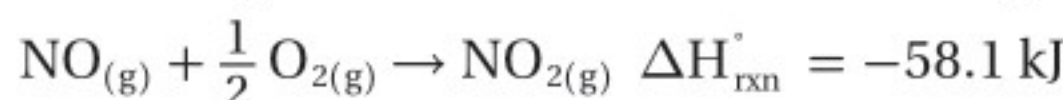
35. مستعيناً بجدول قيم حرارة التكوين القياسية في صفحة (79)، احسب $\Delta H_{\text{rxn}}^\circ$ لتفاعل الآتي.



36. أوجد $\Delta H_{\text{comb}}^\circ$ لحمض البيوتانويك، مستعيناً بجدول قيم حرارة التكوين والمعادلة الكيميائية أدناه:



37. تحفيز بدمج معادلتي حرارة التكوين a و b تحصل على معادلة تفاعل أكسيد النيتروجين مع الأكسجين، الذي يتتج عنه ثاني أكسيد النيتروجين. ما قيمة ΔH_f° لتفاعل b؟



التقويم 2-4

الخلاصة

يمكن حساب التغير في المحتوى الحراري للتفاعل بجمع معادلتين كيميائيتين حراريتين أو أكثر مع تغيرات المحتوى الحراري لها.

حرارة التكوين القياسية للمركيبات تحدد مقارنة بحرارة التكوين لعناصرها في حالاتها القياسية.

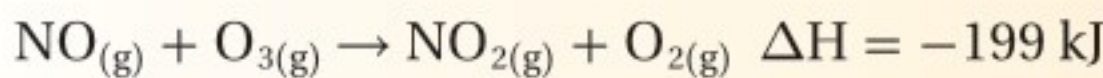
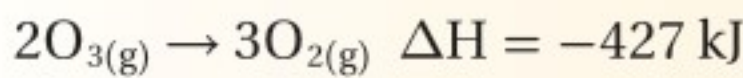
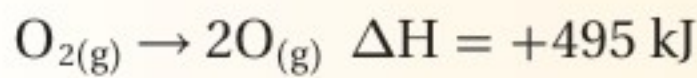
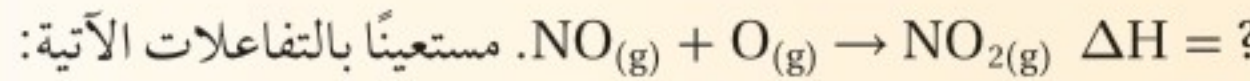
38. الفكرة الرئيسة وضع المقصود بقانون هس، وكيف يستعمل لإيجاد $\Delta H_{\text{rxn}}^\circ$ ؟

39. أشرح بالكلمات الصيغة التي يمكن استعمالها لإيجاد $\Delta H_{\text{rxn}}^\circ$ عند استعمال قانون هس.

40. صف كيف تعرف العناصر في حالاتها القياسية على تدريج حرارة التكوين القياسية؟

41. تفحص البيانات في الجدول 5-2. ماذا يمكن أن تستنتج عن ثبات أو استقرار المركيبات المذكورة مقارنة بالعناصر في حالاتها القياسية؟ تذكر أن الثبات أو الاستقرار يرتبط مع الطاقة المنخفضة.

42. احسب استعمال قانون هس لإيجاد ΔH لتفاعل أدناه:



43. تفسير الرسوم العلمية استعمل البيانات أدناه لعمل رسم لحرارة التكوين القياسية

مشابه للشكل 14-2، واستعمله في إيجاد حرارة تبخر الماء عند درجة حرارة K 298.

الماء السائل: $\Delta H_f^\circ = -285.8 \text{ kJ/mol}$ ؛

الماء في الحالة الغازية: $\Delta H_f^\circ = -241.8 \text{ kJ/mol}$ ؛

كيف تعمل الأشياء؟

المركبات ذات المرونة في استعمال الوقود

قد لا تزودنا محطات الوقود في المستقبل غير بعيد بأنواع من الجازولين فقط، ولكنها ستضخ أيضاً وقوداً يسمى E85. يمكن استعمال هذا الوقود في المركبات ذات المرونة في استعمال الوقود flexible fuel – vehicle أو (FFV). والفرق بين هذا النوع من المركبات والمركبات التقليدية أن المركبات التقليدية تعمل على الجازولين بنسبة 100% أو على خليط يتكون من 10% إيثانول و 90% جازولين، في حين تعمل FFV على أنواع الوقود التي تعمل بها المركبات التقليدية، وعلى E85 الذي يحتوي على 85% كحول. ويتميز الوقود E85 بعدم اعتماده على الوقود الأحفوري بنسبة عالية.



1 مصدر متعدد E85 وقود 85% من حجمه جازولين وإيثانول. والإيثانول C_2H_5OH وقود متعدد يمكن إنتاجه منزلياً.

2 فائدة بيئية 2 - فائدة بيئية يقلل احتراق E85 من اطلاق غازات تسبب الاحتباس الحراري كثاني أكسيد الكربون وأكاسيد النيتروجين مقارنة بالجازولين.

3 متطلبات الاحتراق محرك FFV الذي يحرق E85 يحتاج إلى خليط أغنى (وقود أكثر، هواء أقل) من حجم مماثل من الجازولين. حاكتس الوقود في FFV يجب أن يكون لديها القدرة على حقن كمية وقود أكبر من 30%.

الكتابة في الكيمياء
اكتب معادلات كيميائية حرارية تمثل الاحتراق الكامل لكل من 1 mol من الأوكتان C_8H_{18} ، وهو أحد مكونات البنزين، و 1 mol من الإيثانول.
$$\Delta H_{\text{comb}} C_8H_{18} = -5471 \text{ kJ/mol}; \Delta H_{\text{comb}} C_2H_5OH = -1367 \text{ kJ/mol}$$

أيهما يطلق كمية أكبر من الطاقة لكل 1 mol من الوقود؟
أيهما يطلق كمية أكبر من الطاقة لكل 1 Kg من الوقود؟

مختبر الكيمياء

قياس السعرات الحرارية



8. حرك الماء في الكأس ببطف في أثناء احتراق الشريحة. قس أعلى درجة حرارة يصل إليها الماء وسجلها.
9. التخلص من النفايات اتبع تعليمات المعلم للتخلص من المواد المستعملة في التجربة.

التحليل والاستنتاج

1. صنف هل التفاعل طارد للحرارة أو ماضٌ لها؟ كيف عرفت ذلك؟
2. لاحظ واستنتج صفات المادة المتفاعلة ونواتج التفاعل الكيميائي. هل استهلكت المادة المتفاعلة (شرائح البطاطس) كلياً؟ ما الدليل الذي يؤيد إجابتك؟
3. احسب كتلة الماء والتغير في درجة حرارته. استعمل المعادلة $q = c \times m \times \Delta T$ لحساب كمية الحرارة J التي انتقلت إلى الماء من الشريحة المحترقة.
4. احسب حول كمية الحرارة من جول/شريحة إلى سعر/شريحة.
5. احسب كتلة الحصة الواحدة بالجرام من المعلومات الموجودة على عبوة الشرائح. حدد عدد السعرات الغذائية في الحصة الواحدة. استعمل بياناتك لحساب عدد السعرات الغذائية الناتجة عن احتراق حصة واحدة.
6. تحليل الخطأ قارن عدد السعرات الذي حسبته لكل حصة بالقيمة المذكورة على العبوة. احسب نسبة الخطأ المئوية.

الاستقصاء

توقع هل شرائح البطاطس جميعها عدد السعرات نفسه؟ اعمل خطة لفحص أنواع مختلفة من الشرائح.

الخلفية يطلق حرق شريحة بطاطس الحرارة المخزنة في المواد الموجودة في الشريحة. استعمل المسرع لتجد الكمية التقريرية للطاقة الموجودة في شريحة بطاطس.

سؤال ما عدد السعرات في شريحة البطاطس؟

المواد والأدوات الازمة

شريحة بطاطس كبيرة أو أي طعام خفيف مشابه	حامل معدني مع حلقة شبكة تسخين	كأس سعتها 250 mL	مخبار مدرج سعته 100 mL	طبق تبخير	مقاييس حرارة غير زئبقي
أعواد ثقب	ساق تحرير زجاجية	ميزان			

إجراءات السلامة

تحذير: بعض الأشياء الساخنة قد لا تبدو ساخنة. لا تسخن أوانٍ زجاجية مكسورة أو جزء منها مكسور، أو متصدعة. اربط الشعر الطويل إلى الخلف. لا تأكل أي شيء يستعمل في المختبر.

خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. قس كتلة شريحة البطاطس، وسجلها في جدول بيانات.
3. ضع شريحة البطاطس في صحن تبخير على القاعدة الفلزية لحامل الحلقة. ثبت الحلقة وشبكة التسخين بحيث تكونان على ارتفاع 10 cm فوق شريحة البطاطس.
4. قس كتلة كأس سعتها 250 mL فارغة وسجلها في جدول البيانات.
5. استعمل المخارب المدرج، لقياس 50 mL ماء، وصبه في الكأس. قس كتلة الكأس والماء وسجلها في جدول البيانات.
6. قس وسجل درجة الحرارة الأولية للماء.
7. ضع الكأس على شبكة التسخين على الحامل الحلقي، ثم أشعّل شريحة البطاطس أسفل الكأس.

دليل مراجعة الفصل

(الفكرة) العامة تختص التفاعلات الكيميائية الحرارة أو تطلقها عادة.

2-1 الطاقة

الأفكار الرئيسية

- الطاقة هي القدرة على بذل شغل أو إنتاج حرارة.
- طاقة الوضع الكيميائية هي الطاقة المخزنة في الروابط الكيميائية للهادئة نتيجة ترتيب الذرات والجزيئات.
- طاقة الوضع الكيميائية تطلق أو تختص على شكل حرارة خلال العمليات أو التفاعلات الكيميائية.

الفكرة **الرئيسة** قد يتغير شكل الطاقة، وقد تنتقل، ولكنها تبقى محفوظة دائمة.

المفردات

- | | | |
|------------------------|--------------|-------------------|
| • الطاقة | • طاقة الوضع | • السعر |
| • قانون حفظ الكيميائية | • الجول | • الحرارة النوعية |
| • الطاقة | • الحرارة | |

2-2 الحرارة

الأفكار الرئيسية

- تعرف الكيمياء الحرارية الكون على أنه النظام مع المحيط.
- تسمى كمية الحرارة المفقودة أو المكتسبة في النظام في أثناء التفاعل أو العملية التي تتم تحت ضغط ثابت التغيير في المحتوى الحراري (ΔH).
- عندما يكون ΔH موجباً يكون التفاعل ماصاً للحرارة، أما عندما يكون ΔH سالباً فيكون التفاعل طارداً للحرارة.

الفكرة **الرئيسة** التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل يساوي المحتوى الحراري للنواتج مطروحاً منه المحتوى الحراري للمتفاعلات.

المفردات

- | | |
|---------------------|----------------------------|
| • المسعر | • الكون |
| • الكيمياء الحرارية | • المحتوى الحراري |
| • النظام | • المحتوى الحراري للتتفاعل |
| • المحيط | |

2-3 المعادلات الكيميائية الحرارية

الأفكار الرئيسية

- تحتوي المعادلة الكيميائية الحرارية على الحالات الطبيعية للمواد المتفاعلة والنواتج، كما تبين التغير في المحتوى الحراري.
- حرارة التبخر المولارية ΔH_{vap} هي كمية الطاقة اللازمة لتبخر مول واحد من السائل.
- حرارة الانصهار المولارية ΔH_{fus} هي كمية الحرارة اللازمة لصهر مول واحد من المادة الصلبة.

الفكرة **الرئيسة** تعبر المعادلات الكيميائية الحرارية عن مقدار الحرارة المنطلقة أو الممتضية في التفاعلات الكيميائية.

المفردات

- | | |
|--------------------------------|----------------------------|
| • المعادلة الكيميائية الحرارية | • حرارة التبخر المولارية |
| • حرارة الاحتراق | • حرارة الانصهار المولارية |

2-4 حساب التغير في المحتوى الحراري

الأفكار الرئيسية

- يمكن حساب التغير في المحتوى الحراري للتفاعل بجمع معادلتين كيميائيتين حراريتين أو أكثر مع تغيرات المحتوى الحراري لها.
- حرارة التكوين القياسية للمركبات تحدد مقارنة بحرارة التكوين لعناصرها في حالاتها القياسية.

الفكرة **الرئيسة** يمكن حساب التغير في المحتوى الحراري للمتفاعلات الكيميائية باستعمال قانون هس.

المفردات

- | | |
|--------------------------|--|
| • قانون هس | |
| • حرارة التكوين القياسية | |

2-1

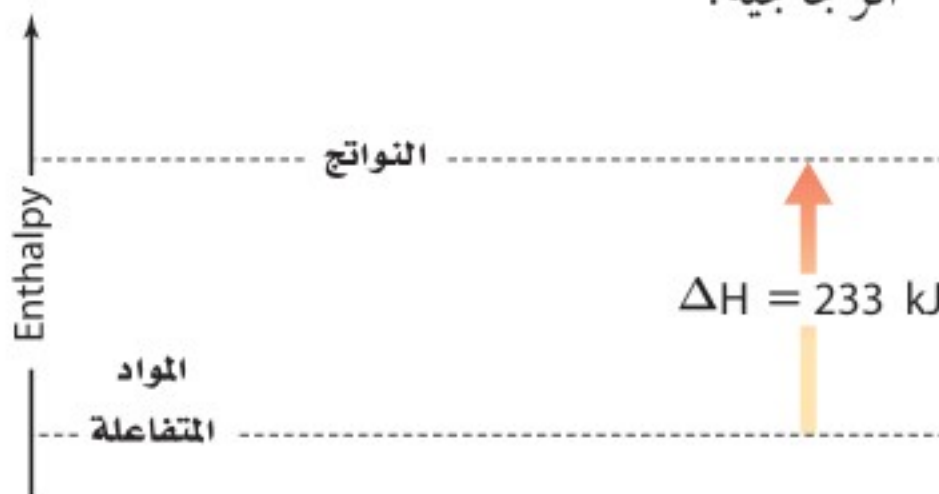
اتقان المفاهيم

54. كم جولاً من الطاقة يتم امتصاصه في عملية يمتص خلالها 0.5720 Kcal من الطاقة؟
55. المواصلات يستعمل الإيثanol بوصفه مادة مضافة إلى البنزين. يتبع عن احتراق 1 mol من الإيثanol 1367 kJ من الطاقة. ما مقدار هذه الطاقة بـ Cal ؟
56. لتبخير 2.00 g من الأمونيا يتلزم 656 Cal من الطاقة. كم kJ يتلزم لتبخير الكتلة نفسها من الأمونيا؟
57. احتراق 1 mol من الإيثanol يطلق 326.7 Cal من الطاقة. ما مقدار هذه الكمية بـ kJ ؟
58. التعدين برغبي كتلته 25 g مصنوع من سبيكة امتصت 250 J من الحرارة فتغيرت درجة حرارتها من 25°C إلى 78°C . ما الحرارة النوعية للسبائك؟

2-2

اتقان المفاهيم

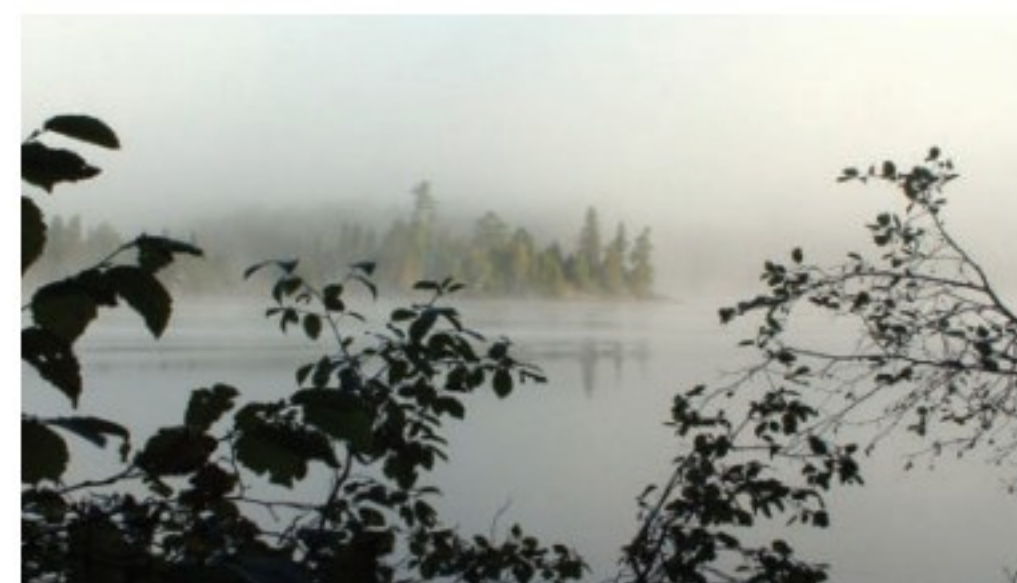
59. لماذا يستخدم كوب البوليسترين مسيراً بدلاً من الكأس الزجاجية؟



الشكل 2-17

60. هل التفاعل المبين في الشكل 2-17 ماصٌ أم طارد للحرارة؟ كيف عرفت ذلك؟
61. أعط مثالين على أنظمة كيميائية وعرّف مفهوم الكون في هذين المثالين.
62. متى تكون كمية الحرارة (q) الناتجة أو الممتصة في تفاعل كيميائي متساوية للتغير في المحتوى الحراري ΔH ؟

44. قارن بين درجة الحرارة والحرارة.
45. كيف تتغير طاقة الوضع الكيميائية لنظام خلال تفاعل ماصٌ للحرارة؟
46. صف تطبيقات عملية تبين فيها كيف تتغير طاقة الوضع إلى طاقة حركية؟
47. السيارات كيف تتحول الطاقة في الجازولين؟ وما الطاقة الناتجة عن احتراقه في محرك السيارة؟
48. التغذية قارن بين السُّعر الغذائي والسُّعر. ما العلاقة بين السُّعر الغذائي والكيلو سعر؟
49. ما الكمية التي تقادس بوحدة $\text{J/g.}^\circ\text{C}$ ؟
50. صف ما يمكن أن يحدث في الشكل 16-2 عندما يكون الهواء فوق سطح البحيرة أبرد من الماء.



الشكل 16-2

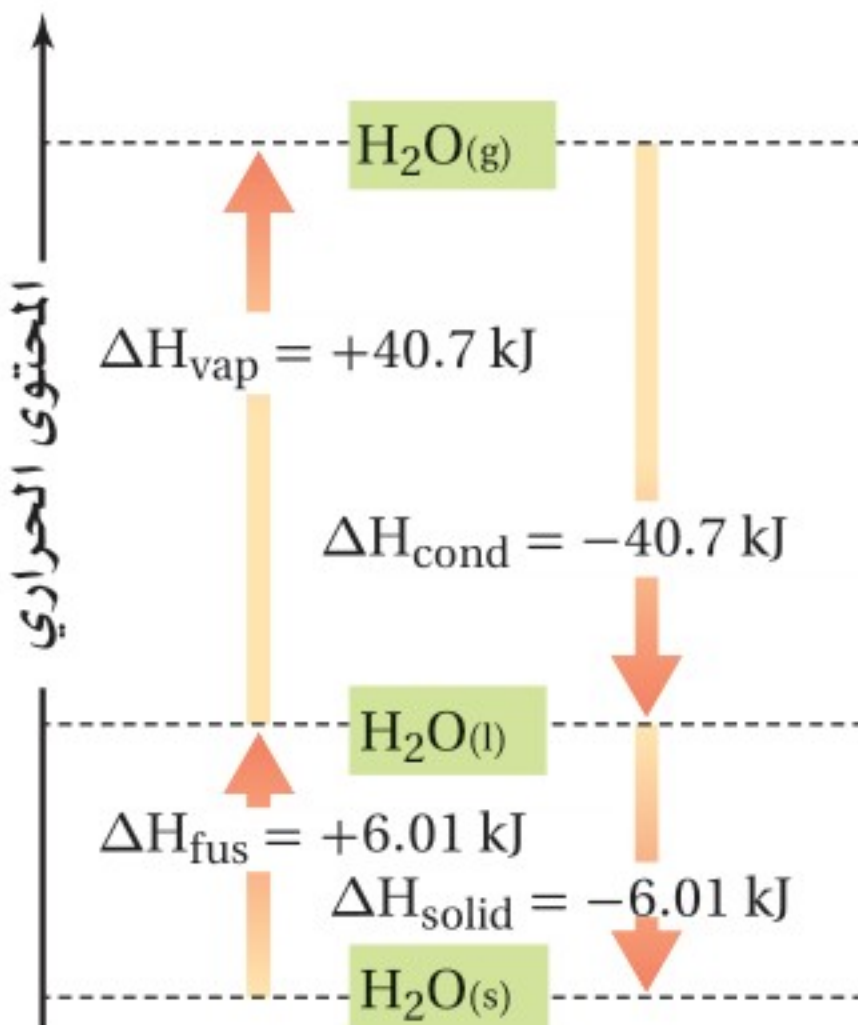
51. الحرارة النوعية للايثanol هي $2.44 \text{ J/g.}^\circ\text{C}$. ماذا يعني ذلك؟
52. اشرح كيف تحدد كمية الطاقة اللازمة لرفع درجة حرارة شيء ما؟

اتقان حل المسائل

53. التغذية يحتوي أحد أصناف الطعام على 124 Cal . كم cal يوجد في هذا الصنف من الطعام؟

اتقان حل المسائل

72. استعن بالمعلومات الواردة في الشكل 2-18 لحساب كمية الحرارة اللازمة لتبخر 4.33 mol من الماء عند درجة حرارة 100°C .



الشكل 2-18

73. شوّاية ما كتلة البروبان C_3H_8 التي يجب حرقها في شوّاية لكي تطلق 4560 kJ من الحرارة؟ إذا علمت أن ΔH_{comb} للبروبان -2219 kJ/mol .

74. التدفئة باستعمال الفحم ما كمية الحرارة التي تنطلق عند احتراق 5.0 Kg من الفحم إذا كانت نسبة كتلة الكربون فيه 96.2% والمواد الأخرى التي يحتويها الفحم لا تتفاعل؟

ΔH_{comb} للكربون يساوي -394 kJ/mol .

75. ما كمية الحرارة المنطلقة من تكثف 1255 g بخار ماء إلى ماء سائل عند درجة حرارة 100°C ؟

76. إذا أطلقت عينة من الأمونيا NH_3 5.66 kJ من الحرارة عندما تصلببت عند درجة انصهارها، فما كتلة العينة؟

63. إذا كانت قيمة التغير في المحتوى الحراري ΔH لتفاعل

سالبة. فبم يوحى لك ذلك عن الطاقة الكامنة الكيميائية للنظام قبل التفاعل وبعده؟

64. ما إشارة ΔH لتفاعل طارد للحرارة، ولتفاعل ماض للحرارة؟

اتقان حل المسائل

65. كم جولاً(J) من الحرارة تفقدتها 3580 Kg من الجرانيت عندما تبرد درجة حرارتها من 41.2°C إلى 12.9°C (الحرارة النوعية للجرانيت هي $0.803 \text{ J/g} \cdot ^{\circ}\text{C}$).

66. حوض السباحة مليء حوض سباحة $20 \text{ m} \times 12.5 \text{ m}$ بالماء إلى عمق 3.75 m . إذا كانت درجة حرارة ماء الحوض الابتدائية 18.4°C ، فما كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارته إلى 29.0°C ? كثافة الماء هي 1.000 g/mL .

67. ما كمية الحرارة التي تمتصها قطعة رصاص كتلتها 44.7 g إذا زادت درجة حرارتها بمقدار 65.4°C ؟

68. إعداد الطعام وضع 10.2 g من زيت الكانولا في مقلاة، ولزم 3.34 kJ لرفع درجة حرارته من 25°C إلى 196.4°C . ما الحرارة النوعية لزيت الكانولا؟

69. السبايك إذا وضعت سبيكة كتلتها 58.8 g في 125 g من الماء البارد في مسغر، فنقصت درجة حرارة السبيكة بمقدار 106.1°C ، بينما ارتفعت درجة حرارة الماء 10.5°C ، فما الحرارة النوعية للسبائك؟

2-3

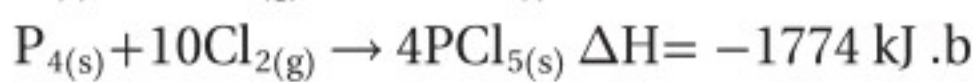
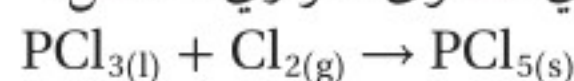
اتقان المفاهيم

70. حرارة الانصهار المolarية للميثanol CH_3OH هي 3.22 kJ/mol . ماذا يعني ذلك؟

71. اكتب المعادلة الكيميائية الحرارية لاحتراق الميثان CH_4 .

التفكير الناقد

84. طبق يعد ثالث كلوريد الفوسفور مادة أولية في تحضير مركبات الفوسفور العضوية. بين كيف يمكن استعمال المعادلين الكيميائيين الحراريتين a و b لتحديد التغير في المحتوى الحراري للتفاعل:



85. توقع أي المركبين: غاز الميثان CH_4 ، وبخار الميثانال CH_2O ، له حرارة احتراق أكبر؟ وضح إجابتك. (ملاحظة: اكتب وقارن المعادلين الكيميائيين الموزوتيين لتفاعل الاحتراق لكل منهما).

مسألة تحفيز

86. حللت عينة من الغاز الطبيعي فوجد أنها تتكون من 88.4% ميثان CH_4 و 11.6% إيثان C_2H_6 . فإذا كانت حرارة الاحتراق القياسية للميثان هي / 891 kJ mol⁻¹، ويترجع عن احتراقه غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 وماء سائل H_2O ، فاكتتب معادلة احتراق غاز الإيثان مكوناً ثاني أكسيد الكربون والماء، ثم احسب حرارة الاحتراق القياسية للإيثان مستعملاً حرارة التكوين القياسية. استعمل النتيجة وحرارة الاحتراق القياسية للميثان من الجدول 3-2، في حساب الطاقة المنطلقة عن احتراق 1 kg من الغاز الطبيعي.

مراجعة تراكمية

87. ما التركيز المولاري لمحلول تم تحضيره بإذابة 25.0 g من ثيوسيانات الصوديوم (NaSCN) في كمية كافية من الماء لعمل 500 mL من محلول؟

88. عدد ثلاثة خصائص جامعة للمحاليل.



2-4

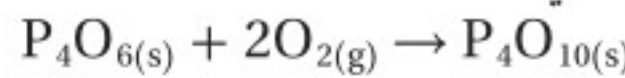
أتقان المفاهيم

77. ما الذي تصفه حرارة التكوين القياسية لمركب معين؟

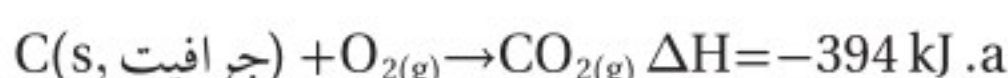
78. كيف تغير ΔH في معادلة كيميائية حرارية إذا تضاعفت كميات الماء جميعها ثلاثة مرات وعكست المعادلة؟

أتقان حل المسائل

79. استعمل حرارة التكوين القياسية لحساب ΔH_{rxn}° للتفاعل الآتي:



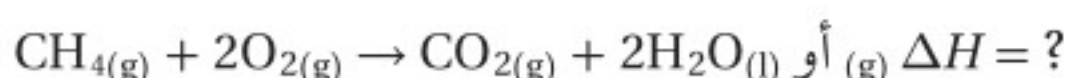
80. استعمل قانون هس والمعادلين الكيميائيين الحراريتين الآتىين لإيجاد المعادلة الكيميائية الحرارية للتفاعل (جرافيت, C(s) → C(s, C). ما مقدار ΔH للتفاعل؟



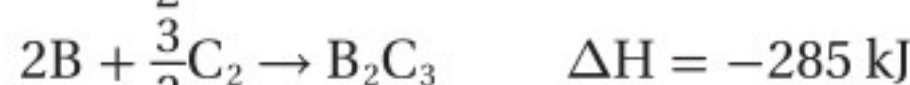
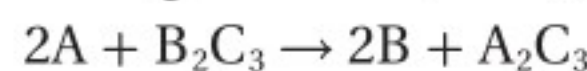
مراجعة عامة

81. إذا أردت أن تحفظ الشاي ساخناً فإنك تضعه في ترمس. وضح لماذا قد تغسل الترمس بالماء الساخن قبل حفظ الشاي الساخن فيه؟

82. فرق بين حرارة تكوين $\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$ و $\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})}$. لماذا من الضروري تحديد الحالة الفيزيائية للماء في المعادلة الكيميائية الحرارية الآتية:



83. استعمل قانون هس والتغيرات في المحتوى الحراري للتفاعلتين الآتىين لحساب ΔH للتفاعل:



تقدير إضافي

الكتابية في الكيمياء

89. الوقود البديل ابحث من خلال المصادر وشبكة الإنترنت كيف يمكن إنتاج الهيدروجين وشحنها واستعماله وقوداً للسيارات؟ لخص فوائد وعوائق استعمال الهيدروجين وقوداً بديلاً في محركات الاحتراق الداخلي.

أمثلة المستندات

زيت الطبخ قامت مجموعة بحث جامعية بحرق أربعة أنواع من زيوت الطبخ في مسعاً لتحديد ما إذا كان هناك علاقة بين حرارة الاحتراق وعدد الروابط الثنائية في جزيء الزيت. تحتوي زيوت الطبخ على سلاسل طويلة من ذرات الكربون التي ترتبط بروابط مفردة أو ثنائية. السلسلة التي لا تحتوي على رابطة ثنائية تسمى المشبعة. والزيوت التي تحتوي على رابطة ثنائية أو أكثر تسمى غير مشبعة. حرارة الاحتراق لـ**الزيوت الأربع** موجودة في الجدول 6-2. حسب الباحثون نسبة انحراف النتائج فوجدوا أنها 0.6%， واستنتجوا أنه لا يمكن تحري أي علاقة بين التشبع وحرارة الاحتراق بالطريقة المختبرية المستعملة.

الجدول 6-2 نتائج حرق الزيوت	
ΔH_{comb} kJ/g	نوع الزيت
40.81	زيت الصويا
41.45	زيت الكانولا
39.31	زيت الزيتون
40.98	زيت الزيتون البكر الممتاز

90. أي الزيوت أعطى أكبر كمية من الحرارة لكل وحدة كتلة عند احتراقه؟

91. ما مقدار الحرارة التي قد تنطلق عند حرق 0.554 kg من زيت الزيتون؟

92. افترض أنه عند حرق 12.2 g من زيت الصويا استعملت الطاقة الناتجة جميعها في تسخين 1.600 kg من الماء الذي درجة حرارته الأولية 20.0°C ، فما درجة الحرارة النهائية للماء؟



اختبار مقنى

أسئلة الاختيار من متعدد

5. ادرس العبارات الآتية:

العبارة الأولى: تحتوي المعادلة الكيميائية الحرارية على الحالات الفيزيائية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة، كما تبين التغير في المحتوى الحراري.

العبارة الثانية: حرارة التبخر المولارية هي كمية الطاقة الالزامية لصهر مول واحد من المادة.

العبارة الثالثة: الحرارة التي يفقدها أو يكتسبها النظام خلال تفاعل أو عملية تم عند ضغط ثابت تسمى التغير في المحتوى الحراري ΔH .

أي العبارات أعلاه صحيحة:

a. الأولى والثانية

b. الأولى والثالثة

c. الثانية والثالثة

d. الأولى والثانية والثالثة

استعمل الرسم البياني أدناه للإجابة عن السؤال الآتي:



6. ما الضغط المتوقع للغاز B عند 310 K ؟

500 kPa .a

600 kPa .b

700 kPa .c

900 kPa .d

1. الحرارة النوعية للإيثانول $2.44\text{ J/g}^{\circ}\text{C}$. ما الطاقة (kJ) اللازمة لتسخين 50 g من الإيثانول من درجة حرارة 20.0°C إلى 68.0°C ؟

10.7 kJ .a

8.30 kJ .b

2.44 kJ .c

5.86 kJ .d

2. إذا سُخِّنَت رقاقة ألومنيوم كتلتها 3.00 g في فرن، فارتفعت درجة حرارتها من 20.0°C إلى 662.0°C ، وامتصت 1728 J من الحرارة، فما الحرارة النوعية للألومنيوم؟

0.131 J/g. $^{\circ}\text{C}$.a

0.870 J/g. $^{\circ}\text{C}$.b

0.897 J/g. $^{\circ}\text{C}$.c

2.61 J/g. $^{\circ}\text{C}$.d

3. يسمى التغير في المحتوى الحراري الذي يرافق تكون مول واحد من المركب في الظروف القياسية من عناصره في حالاتها القياسية:

حرارة الاحتراق .a

حرارة التبخر المولارية .b

حرارة الانصهار المولارية .c

حرارة التكثيف القياسية .d

4. تكون إشارة قيمة حرارة التفاعل الماص للحرارة:

موجبة أو سالبة .a

تعتمد على طاقة الروابط في المواد المتفاعلة .b

موجبة دائمة .c

سالبة دائمة .d



اختبار مقتن

أسئلة الإجابات المفتوحة

10. يرش الماء على البرتقال في ليلة باردة. إذا كان متوسط ما يتجمّد من الماء على كل برتقالة 11.8 g فما كمية الحرارة المنطلقة؟
11. اشرح كيف يساعد التعرّق على تبريد جسمك؟

7. وضعت كمية من الماء درجة حرارته 25.60°C في مسّع، ثم سخنت قطعة من الحديد كتلتها 50.0 g حتى أصبحت درجة حرارتها 115.0°C ، ووضعت في الماء الموجود بالمسّع، وبعد التبادل الحراري بين الماء وقطعة الحديد أصبحت درجة الحرارة النهائية لمحتويات المسّع 29.30°C ، وكانت كمية الحرارة التي امتصها الماء 1940 J . ما كتلة الماء؟

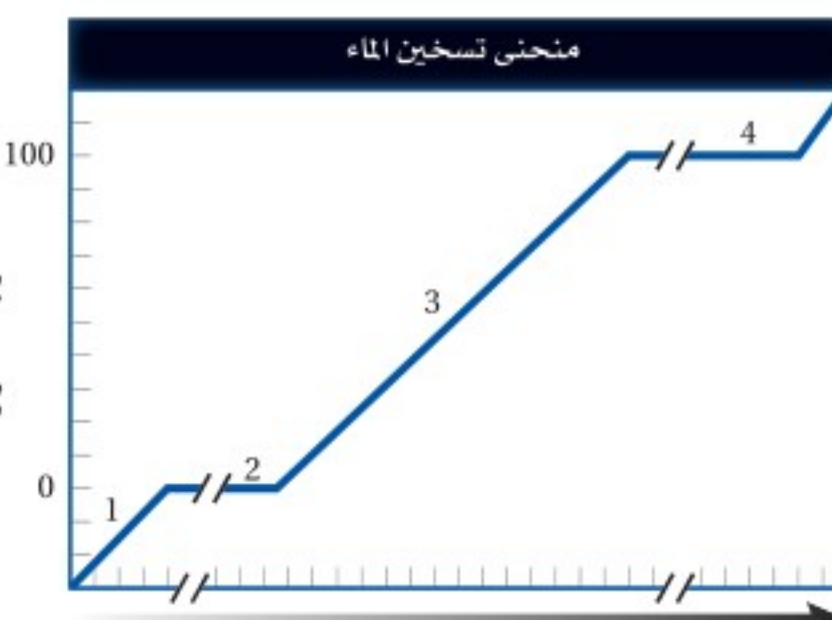
- 50.0 g .a
125 g .b
3589609 g .c
143.56 g .d

أسئلة الإجابات القصيرة

8. اكتب إشارة ΔH لكل من تغيرات الحالة الفيزيائية الآتية:

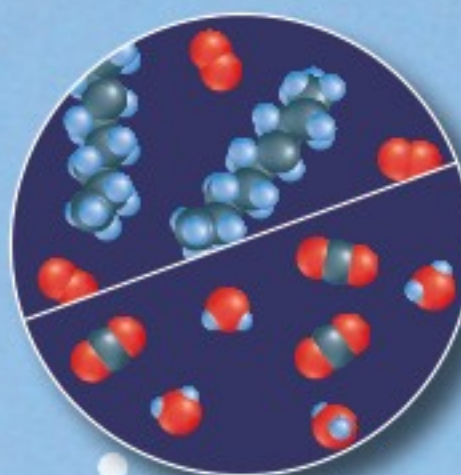
- $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(\text{s})} \rightarrow \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(\text{l})}$.a
 $\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$.b
 $\text{CH}_3\text{OH}_{(\text{l})} \rightarrow \text{CH}_3\text{OH}_{(\text{g})}$.c
 $\text{NH}_3_{(\text{l})} \rightarrow \text{NH}_3_{(\text{s})}$.d

9. زوّدت عينة من الماء بالحرارة بصورة ثابتة لإنتاج منحنى التسخين في الشكل أدناه. حدد ماذا يحدث في المقاطع 1، 2، 3، 4 الموضحة على المنحنى؟



سرعة التفاعلات الكيميائية

Reaction Rates



متفاعلات ونواتج الاحتراق



مكبس وأسطوانة



محرك



الفكرة العامة لكل تفاعل كيميائي سرعة محددة يمكن زيتها أو إبطاؤها بتغيير ظروف التفاعل.

3-1 نظرية التصادم وسرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة الرئيسية نظرية التصادم هي المفتاح لفهم الاختلاف في سرعة التفاعلات.

3-2 العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة الرئيسية تؤثر عوامل كثيرة في سرعة التفاعل الكيميائي، منها: طبيعة المواد المتفاعلة، والتركيز، ودرجة الحرارة، ومساحة السطح، والمحفزات.

3-3 قوانيين سرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة الرئيسية قانون سرعة التفاعل عبارة عن علاقة رياضية -يمكن تحديدها بالتجربة- تربط بين سرعة التفاعل وتركيز المادة المتفاعلة.

حقائق كيميائية

- ما زالت معظم السيارات حتى اليوم تستعمل نظام الاحتراق الداخلي الذي اخترعه العالم ألفونس بير دى روشاز عام 1862م.
- تحدد مكونات الجازولين مع الأكسجين في عملية الاحتراق التام داخل أسطوانة محرك السيارة لستخرج ثاني أكسيد الكربون وبخار الماء وطاقة كافية لتحريرك السيارة.

نشاطات تمهيدية

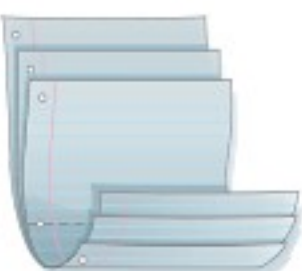
سرعة التفاعل اعمل
المطوية الآتية لتساعدك
على تنظيم المعلومات حول
العوامل المؤثرة في سرعة
التفاعل الكيميائي.

المطويات

منظمات الأفكار



الخطوة 1 ضع ثلاثة
أوراق بعضها فوق بعض،
بحيث تبعد حافة كل منها
عن الأخرى 2 cm تقريباً
من أعلى. حافظ على بقاء الحواف عن اليمين
واليسار متطابقة.



الخطوة 2 اطو الحواف
السفلى للورق إلى أعلى
لتكون ستة أجزاء متساوية،
ثم اضغط على الحواف
لتشبيتها في أماكنها.

الخطوة 3 ثبت الطيات، كما في الشكل،
واكتب عنواناً لكل جزء
على النحو الآتي: المحفزات
والمبطبات، درجة الحرارة،
مساحة السطح، التركيز،
طبيعة المواد المتفاعلة، العوامل المؤثرة في سرعة
التفاعل.

المحفزات والمبطبات
درجة الحرارة
مساحة السطح
التركيز
طبيعة المواد المتفاعلة
العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل

المطويات

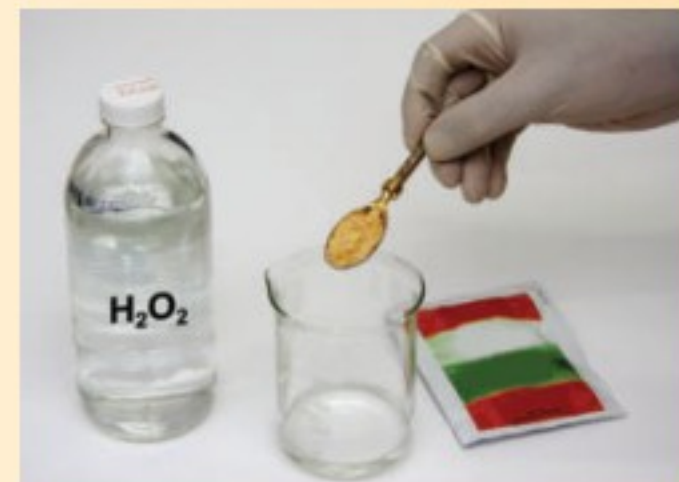
استعمل هذه المطوية في القسم 2-3 من هذا الفصل. قم بتعريف كل عامل في أثناء قراءتك للفصل، واكتب ملخصاً حول تأثيره في سرعة التفاعل، ثم أعط أمثلة عليها.



تجربة استهلاكية

كيف يمكن زيادة سرعة التفاعل؟

تحدث بعض التفاعلات الكيميائية ببطء شديد، بحيث يصعب ملاحظتها. وستقوم في هذه التجربة بتقصي طريقة واحدة لتسريع تفاعل بطيء.



خطوات العمل

- املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
- اعمل جدولًا لتسجيل المشاهدات والملاحظات قبل وبعد التجربة.
- اسكب 10 mL تقريباً من فوق أكسيد الهيدروجين في كأس زجاجي. ثم سجل ملاحظاتك الأولية في جدول الملاحظات والمشاهدات.

تحذير: فوق أكسيد الهيدروجين مادة حارقة، لذا تجنب ملامستها للجلد والعيون.

- أضف 0.1 g من خميرة الخبز إلى فوق أكسيد الهيدروجين، حرك ببطء مستعملاً عود تنظيف الأسنان، ولا حظ المخلوط مرة أخرى، وسجل ملاحظاتك في جدول الملاحظات.

التحليل

- حدد المواد الناتجة عن تحلل فوق أكسيد الهيدروجين.
- فسر لماذا ظهرت الفقاعات في الخطوة رقم 4، ولم تظهر في الخطوة رقم 3؟
استقصاء ماذا يحدث إذا قمت بإضافة كمية أكبر أو أقل من الخميرة؟ وماذا يحدث لو لم يتم مزج المخلوط؟ صمم تجربة لاختبار أحد هذه التغيرات.

3-1

الأهداف

- تحسب متوسط سرعة التفاعل الكيميائي من بيانات التجربة.
- تربط بين سرعة التفاعل الكيميائي والتصادمات بين جسيمات الماء المتفاعلة.

مراجعة المفردات

الطاقة: القدرة على بذل شغل أو إنتاج حرارة. وتكون الطاقة في صورة طاقة وضع أو طاقة حركة.

المفردات الجديدة

سرعة التفاعل الكيميائي
نظرية التصادم
المعقد المنشط
طاقة التنشيط

نظريّة التصادم وسرعّة التفاعل الكيميائي Collision Theory and Reaction Rate

الفكرة الرئيسية نظريّة التصادم هي المفتاح لفهم الاختلاف في سرّعّة التفاعلات.

الربط مع الحياة أيها أسرع: الذهاب إلى المدرسة سيراً على الأقدام، أم ركوب الحافلة، أم السيارة؟ إن تحديد سرّعة وصول شخص إلى المدرسة لا يختلف كثيراً عن حساب سرّعة التفاعل الكيميائي؛ ففي الحالتين تقوم بقياس التغيير الناتج خلال الزمن.

التعبير عن سرّعة التفاعل Expressing Reaction Rates

اكتشفت في التجربة الاستهلاكية أن تفاعل تحلل فوق أكسيد الهيدروجين يمكن أن يكون تفاعلاً سريعاً أو بطئاً. فالصطلاحان (سريع وبطيء) مصطلحان غير دقيقين؛ إذ يجب أن يكون تعبيرنا أكثر دقة وتحديداً.

فكّر في كيفية التعبير عن سرّعة أو متوسط سرّعة الأشياء المتحركة. فمثلاً، وبين عدد السرعة في الشكل 3-1 أن سيارة السباق تتحرك بسرعة مقدارها 100 Km/h ، بينما يمكن التعبير عن سرّعة العداء في مضمار السباق بوحدة m/s . وعموماً يعرف متوسط السرعة لحدث ما أو عملية محددة بالتغيير الكمي خلال زمن محدد. ولاستفهام العلاقة الرياضية نستعمل الرمز دلتا (Δ) قبل الكمية (quantity) لتشير إلى التغير في هذه الكمية كما في المعادلة الآتية:

$$\text{متوسط السرعة} = \frac{\Delta \text{ quantity}}{\Delta t}$$

$$\text{متوسط السرعة} = \frac{\text{التغير في كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة}}{\Delta t}$$

الشكل 3-1 يبيّن عدّاد السرعة في سيارة السباق السرعة بوحدة Km/h أو ميل لكل ساعة (M/h)، وكلاهما يعني التغير في المسافة في وحدة الزمن. وقد تقيس سرّعة العداء بوحدة m/s .





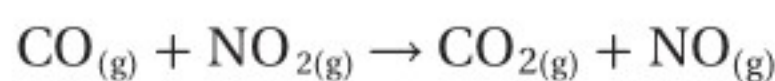
الشكل 2-3 تحول المواد المتفاعلة مع مرور الزمن إلى مواد ناتجة. ويمكن التعبير عن سرعة التفاعل الكيميائي بالتغيير في عدد مولات المواد المتفاعلة أو الناتجة خلال فترة محددة من الزمن.

احسب سرعة التغير لكل فترة من الزمن.

يبين الشكل 2-3 عملية تحول المواد المتفاعلة إلى مواد ناتجة مع مرور الزمن. لاحظ أن كمية المواد المتفاعلة تقل بينما تزداد المواد الناتجة. فإذا علمت متوسط التغير في كميات النواتج أو المتفاعلات مع مرور الزمن أمكنك حساب متوسط سرعة التفاعل. وفي الغالب يحتاج الكيميائيون إلى معرفة التغير في التركيز المولاري M لمادة متفاعلة أو ناتجة خلال التفاعل. ولذلك جاء تعريف **سرعة التفاعل الكيميائي** ليعبر عن التغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة في وحدة الزمن، ويعبر عنها بوحدة $\text{mol/L}\cdot\text{s}$. وتشير الأقواس التي تكون حول الصيغة الجزيئية للمواد إلى التركيز المولاري. فمثلاً $[\text{NO}_2]$ تمثل التركيز المولاري L^{-1}NO_2 .

يمكن تحديد سرعة التفاعل الكيميائي بشكل عملي عن طريق حساب تركيز المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة عن التفاعل الكيميائي، بينما لا يمكن حساب سرعة التفاعل من المعادلات الموزونة.

لنفترض أنك ترغب في التعبير عن متوسط سرعة التفاعل الآتي خلال فترة زمنية بدأت عند t_1 وانتهت عند t_2 .



من خلال التفاعل السابق تكون قيمة سرعة تكون المواد الناتجة موجبة. ويمكن التعبير عن حساب سرعة تكون NO كما يأتي:

$$\text{Rate} = \frac{\Delta[\text{NO}]}{\Delta t} = \frac{[\text{NO}]_{t_2} - [\text{NO}]_{t_1}}{t_2 - t_1}$$

ولنفترض على سبيل المثال أن تركيز NO هو 0.000 M عندما كان $t_1 = 0.0 \text{ s}$ ، وقد أصبح تركيزه 0.010 M بعد ثانيةين من بداية التفاعل، فما متوسط سرعة التفاعل بوحدة عدد مولات NO الناتجة لكل لتر في الثانية؟

$$\begin{aligned} \text{Rate} &= \frac{0.010 \text{ M} - 0.000 \text{ M}}{2.00 \text{ s} - 0.00 \text{ s}} \\ &= \frac{0.010 \text{ M}}{2.00 \text{ s}} = 0.0050 \text{ mol/L}\cdot\text{s} \end{aligned}$$

لاحظ كيفية اشتقاء الوحدة:

$$\frac{\text{M}}{\text{S}} = \frac{\text{mol}}{\text{L}} \times \frac{1}{\text{S}} = \frac{\text{mol}}{\text{L}\cdot\text{s}}$$



كما يمكنك تحديد سرعة التفاعل بمعرفة متوسط استهلاك غاز CO، كما في العلاقة الآتية:

$$\text{Rate} = \frac{\Delta[\text{CO}]}{\Delta t} = \frac{[\text{CO}]_{t_2} - [\text{CO}]_{t_1}}{t_2 - t_1}$$

هل تتوقع أن تكون قيمة سرعة التفاعل سالبة أم موجبة؟ في هذه الحالة تكون القيمة سالبة، مما يعني أن تركيز CO يقل مع استمرار التفاعل. ولكن يجب أن تكون سرعة التفاعل دائمًا موجبة. لذلك يضع العلماء إشارة سالبة عندما يقومون بحساب سرعة التفاعل بناءً على مقدار استهلاك المواد المتفاعلة. وبذلك تكون معادلة حساب سرعة استهلاك المواد المتفاعلة هي:

معادلة متوسط سرعة التفاعل

$$\text{Rate} = -\frac{\Delta[\text{reactants}]}{\Delta t}$$

حيث تمثل $\Delta[\text{reactants}]$ التغير في تركيز المواد المتفاعلة.

Δt تمثل التغير في الزمن $t_2 - t_1$

مثال 3-1

حساب متوسط سرعة التفاعل إذا علمت أن تركيز كلوريد البيوتيل $\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}$ في بداية تفاعله مع الماء 0.22 M ثم أصبح 0.100 M بعد مرور 4.00 ثوانٍ على التفاعل. احسب متوسط سرعة التفاعل خلال هذه الفترة بوحدة mol/L.s .

1 تحليل المسألة

لقد أعطيت التركيز والזמן الابتدائيين والنهايين $\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}$ ، لذا يمكنك حساب متوسط سرعة التفاعل الكيميائي باستعمال التغير في تركيز كلوريد البيوتان خلال أربع ثوانٍ.

المطلوب

$$\text{Rate} = ? \text{ mol/L.s}$$

المعطيات

$$t_1 = 0.00 \text{ s}$$

$$t_2 = 4.00 \text{ s}$$

$$[\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}]_{t_1} = 0.220 \text{ mol/L}$$

$$[\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}]_{t_2} = 0.100 \text{ mol/L}$$

2 حساب المطلوب

أكتب معادلة متوسط سرعة التفاعل

عوض عن الزمن والتركيز الابتدائيين والنهايين

احسب الناتج بوحدة mol/L.s

$$\begin{aligned} \text{Rate} &= -\frac{[\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}]_{t_2} - [\text{C}_4\text{H}_9\text{Cl}]_{t_1}}{t_2 - t_1} \\ &= -\frac{0.100 \text{ M} - 0.220 \text{ M}}{4.00 \text{ s} - 0.00 \text{ s}} \\ &= -\frac{0.100 \text{ mol/L} - 0.220 \text{ mol/L}}{4.00 \text{ s} - 0.00 \text{ s}} \\ &= -\frac{-0.120 \text{ mol/L}}{4.00 \text{ s}} = 0.0300 \text{ mol/L.s} \end{aligned}$$

3 تقويم الإجابة

متوسط سرعة التفاعل 0.0300 mol/L.s ، وهو قيمة مناسبة اعتبارًا على الكمية الموجودة في بداية التفاعل ونهايته.



استعمل البيانات الموجودة في الجدول أدناه لحساب متوسط سرعة التفاعل :

بيانات التجربة للتفاعل $H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl$			
[HCl]	[Cl ₂]	[H ₂]	الزمن s
0.000	0.050	0.030	0.00
	0.040	0.020	4.00

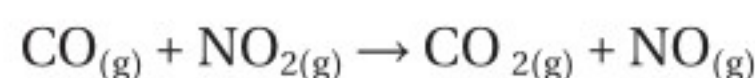
1. احسب متوسط سرعة التفاعل معبراً عنه بعدد مولات H₂ المستهلكة لكل لتر في كل ثانية.
2. احسب متوسط سرعة التفاعل معبراً عنه بعدد مولات Cl₂ المستهلكة لكل لتر في كل ثانية.
3. تحضير إذا علمت أن متوسط سرعة التفاعل لحمض الهيدروكلوريك HCl الناتج هو 0.050 mol/L.s، فما تركيز HCl الذي يتكون بعد مرور 4.00 s ؟

Collision Theory

في التفاعل الكيميائي؛ يجب أن تتصادم جزيئات المواد المتفاعلة لتكوين الناتج. يمثل الشكل 3-3 التفاعل بين جزيئات A₂ و B₂ لتكون مركب AB . ويجب أن تتصادم جزيئات المواد المتفاعلة معاً لتكون جزيئات AB. لذا يوضح هذا الشكل نظرية التصادم التي تنص على وجوب تصادم الذرات والأيونات والجزيئات بعضها البعض لكي يتم التفاعل.

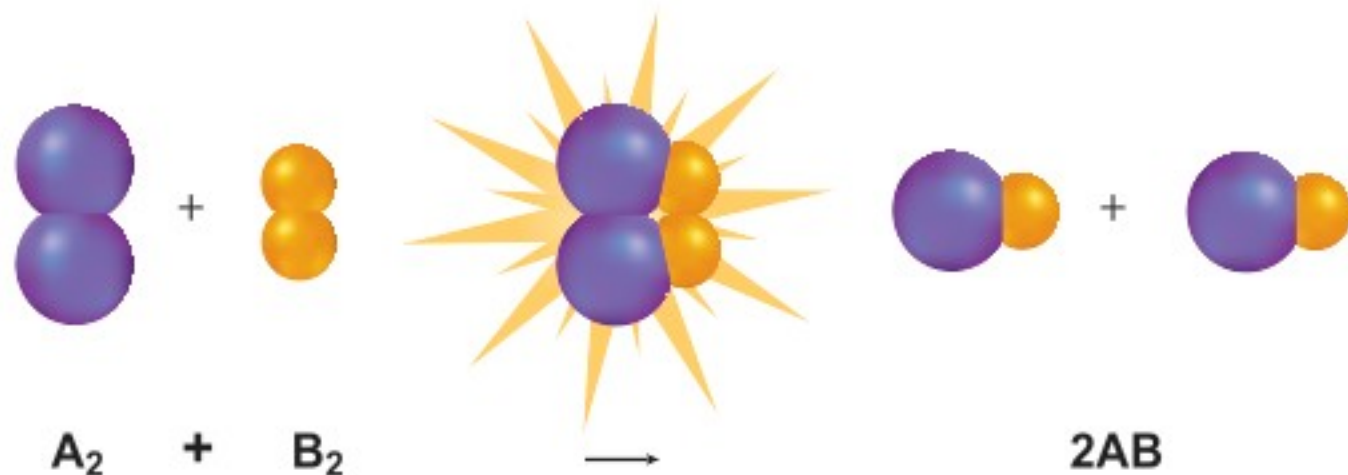
ماذا قرأت؟ توقع لماذا يجب حدوث اصطدامات بين الجسيمات لحدوث التفاعل.

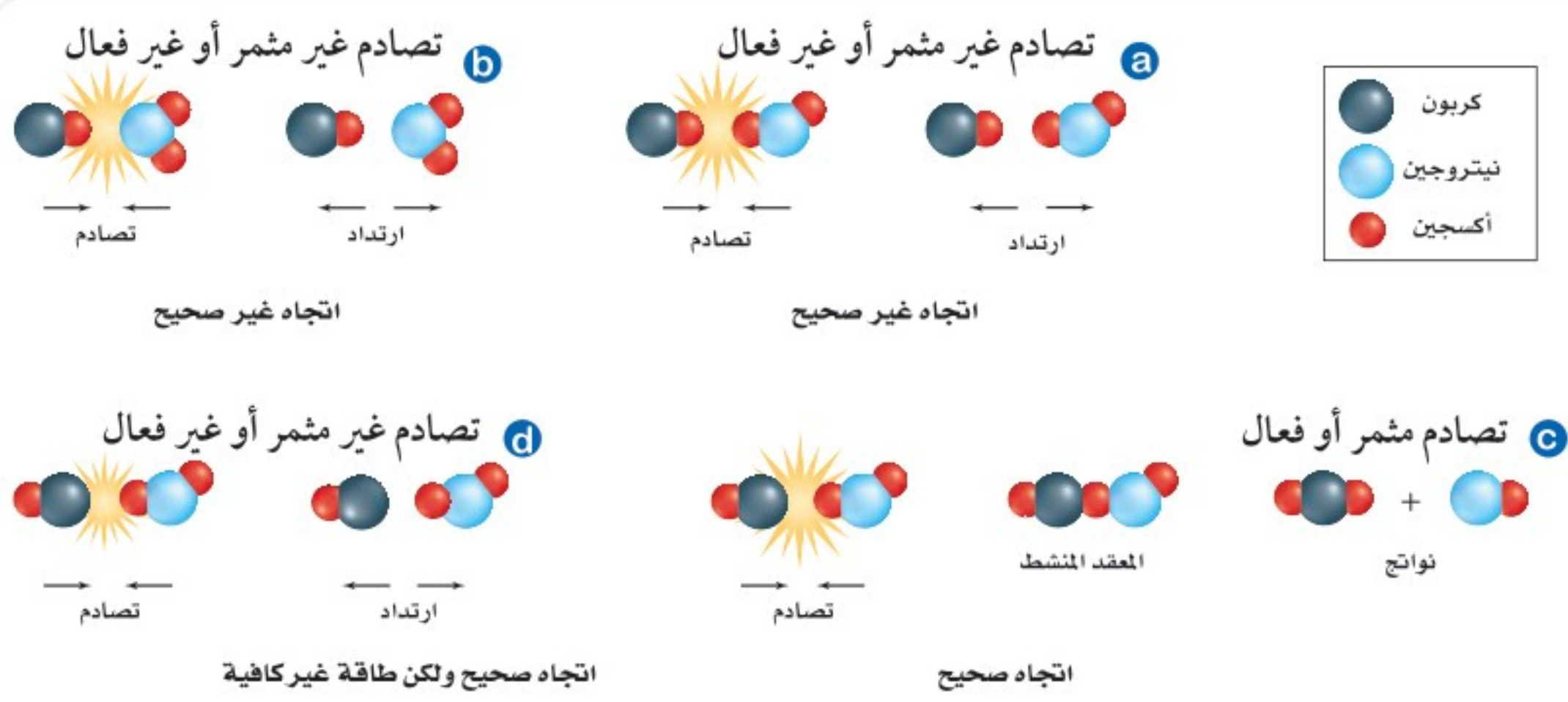
لاحظ تفاعل غاز أول أكسيد الكربون CO مع غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO₂ الذي يحدث عند درجة حرارة أعلى من 500 K والموضح بالمعادلة:



تصادم جزيئات المواد المتفاعلة لإنتاج غاز ثاني أكسيد الكربون وغاز أول أكسيد النيتروجين. وعند حساب عدد الاصطدامات بين الجزيئات في كل ثانية تكون النتيجة مميزة؛ إذ يكون عدد قليل فقط من هذه الاصطدامات نواتج.

الشكل 3-3 في التفاعلات الكيميائية يجب أن تتصادم الجسيمات بكمية كافية من الطاقة لكي يحدث تفاعل.





اتجاه التصادم وتكوين العقد المنشط لماذا تفشل معظم الاصطدامات في تكوين نواتج؟ ما العوامل الأخرى التي يجب أخذها في الحسبان؟

يوضح الشكلان 3-4a، 3-4b الإجابة المحتملة عن هذا السؤال؛ فلكي يؤدي الاصطدام إلى حدوث تفاعل يجب أن ترتبط ذرة الكربون من جزيء CO مع ذرة أكسجين من جزيء NO_2 في لحظة الاصطدام، وهذه هي الطريقة الوحيدة لتكوين رابطة مؤقتة. أما الاصطدامات الموضحة في الشكلين 3-4b و 3-4a فلا تؤدي إلى حدوث تفاعل؛ لأن الجزيئات تتصادم بشكل غير مناسب؛ حيث لا تلامس ذرة الكربون ذرة الأكسجين في لحظة التصادم، فترتد الجزيئات دون تكوين روابط.

ولكن عندما يكون اتجاه الجزيئات مناسباً في أثناء التصادم، كما في الشكل 3-4c، يحدث التفاعل، وتنتقل ذرة أكسجين من جزيء NO_2 إلى جزيء CO . وعندما يحدث ذلك تكون جسيمات عمرها قصير تسمى **العقد المنشط** Activated Complex، وتسمى هذه المرحلة الحالة الانتقالية، وهي حالة غير مستقرة من تجمع الذرات، يحدث خلالها تكسير الروابط وتكون روابط جديدة. ونتيجة لذلك قد يؤدي العقد المنشط إلى تكوين المواد الناتجة، أو يتكسر لتكون المواد المتفاعلة مرة أخرى.

طاقة التنشيط وسرعة التفاعل لا يؤدي التصادم في الشكل 3-4d إلى تفاعل لعدم توافر طاقة كافية لحدوث التفاعل، لذلك لا يحدث تفاعل بين جزيئات CO و NO_2 مالم تصادم بقوة كافية. ويسمى الحد الأدنى من الطاقة لدى الجزيئات المتفاعلة واللازم لتكوين العقد المنشط وإحداث التفاعل **طاقة التنشيط** (E_a) Activation energy.

الشكل 3-4 يبين الشكل أربعة احتمالات مختلفة لاتجاهات التصادم بين جزيئات CO و NO_2 . لا تؤدي الاصطدامات في كل من الحالتين a و b إلى حدوث تفاعل؛ لأن الجزيئات لا تستطيع تكوين روابط. أما تصادم الجزيئات في الحالة c فهو في اتجاه مناسب لحدوث التفاعل. وعلى الرغم من أن تصادم الجزيئات في d في الاتجاه المناسب، إلا أن طاقتها غير كافية لحدوث تفاعل.



فرض نظرية التصادم

شروط التصادم الفعال أو المثمر

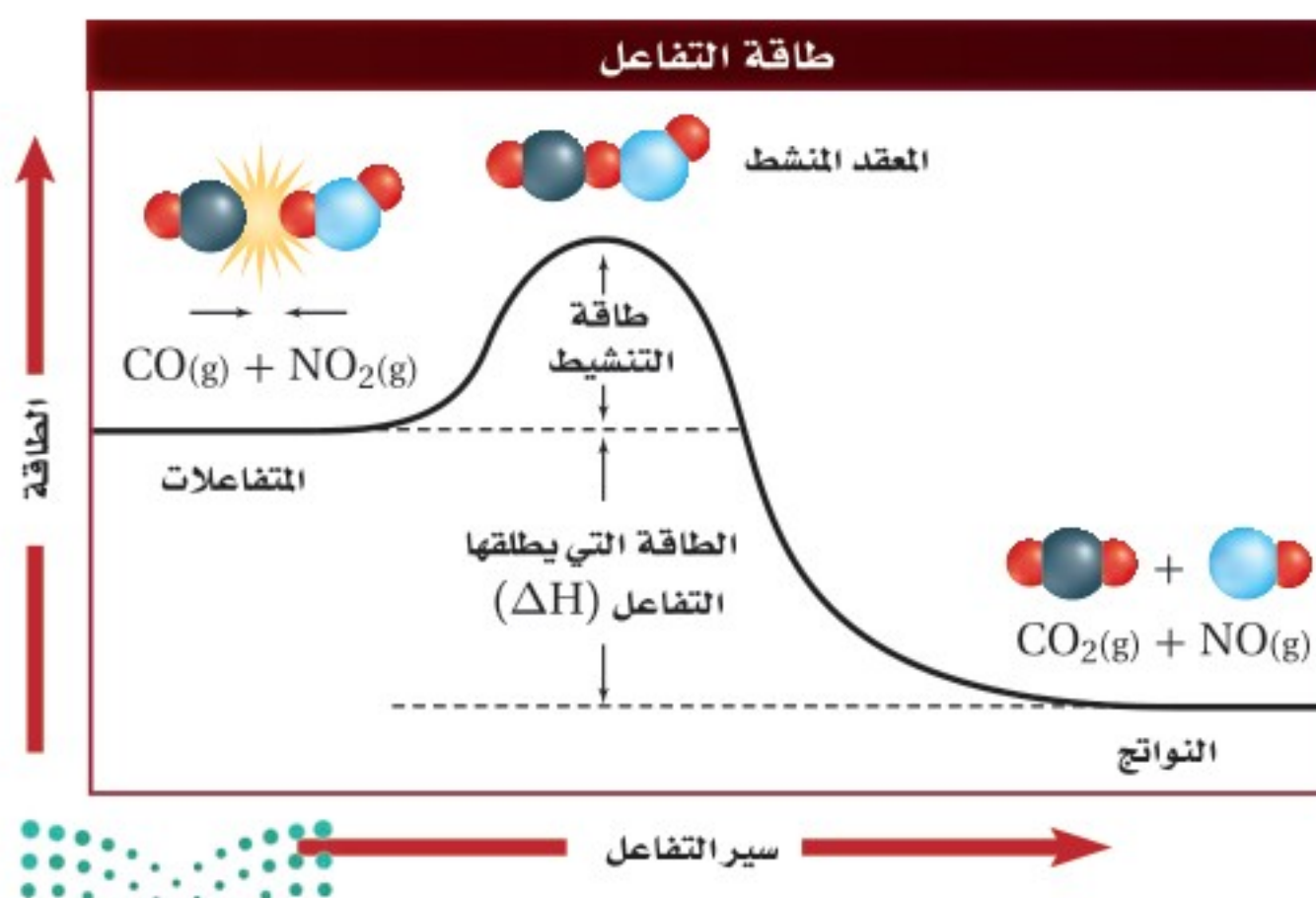
1. يجب أن تتصادم المواد المتفاعلة في الاتجاه الصحيح.
2. يجب أن تتصادم المواد المتفاعلة بطاقة كافية لتكوين المعدن المنشط.

1. يجب أن تتصادم (ذرات أو أيونات أو جزيئات) المواد المتفاعلة.

2. ليس من الضروري أن يؤدي كل تصادم بين الذرات أو الأيونات أو الجزيئات إلى حدوث تفاعل.

يلخص الجدول 1-3 الظروف الواجب توافرها لحدوث التفاعل. فعندما تكون قيمة E_a عالية فهذا يعني أن عدداً قليلاً من الاصطدامات له طاقة كافية لتكوين المعدن المنشط، ولذا تكون سرعة التفاعل بطيئة. أما إذا كانت قيمة E_a منخفضة فهذا يعني أن هناك عدداً كبيراً من الاصطدامات التي لها طاقة كافية لحدث التفاعل، لذا يكون التفاعل أسرع. فكّر في هذه العلاقة من خلال شخص يقوم بدفع عربة ثقيلة إلى قمة تل. فإذا كان التل مرتفعاً فسوف يحتاج الشخص إلى طاقة كبيرة لدفع العربة نحو القمة، كما أنه سيستغرق وقتاً طويلاً للوصول إلى قمة التل. أما إذا كان التل منخفضاً فسوف يحتاج إلى كمية أقل من الطاقة اللازمة لدفع العربة إلى قمة التل، إضافة إلى قدرته على إنجاز المهمة في وقت أسرع.

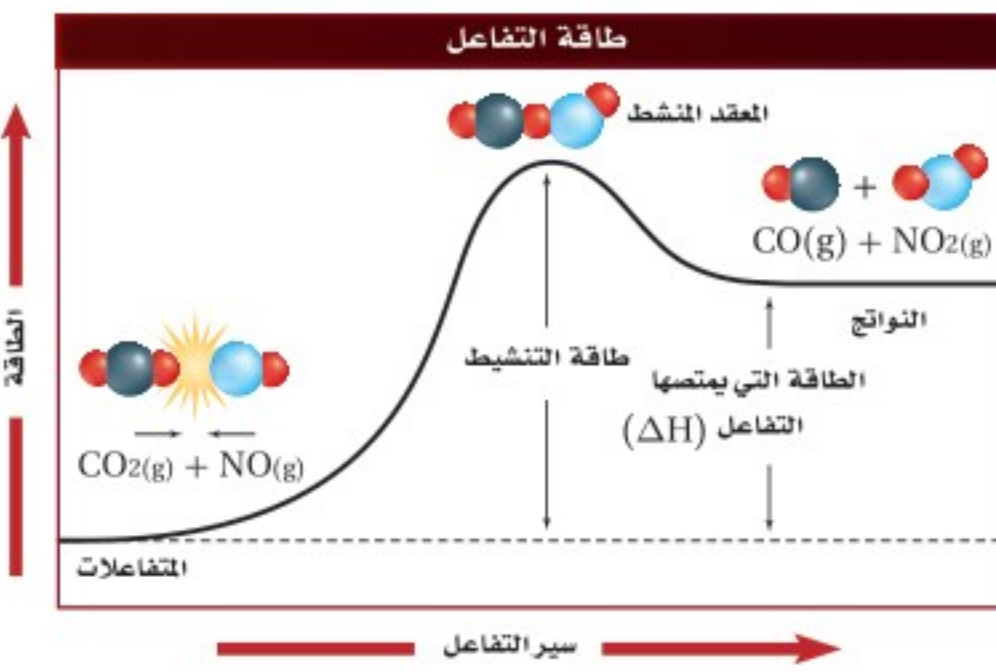
يبين الشكل 5-3 مخطط الطاقة لتفاعل أول أكسيد الكربون مع ثاني أكسيد النيتروجين. هل يختلف مخطط الطاقة هذا عما تعلمه سابقاً في فصل الطاقة والتغيرات الكيميائية؟ ولماذا؟ يبين هذا المخطط طاقة التنشيط لتفاعل التي تعد حاجزاً أمام حدوث التفاعل. لذلك يجب أن تتغلب المواد المتفاعلة عليه لتكوين مواد ناتجة. وفي هذه الحالة تتصادم جزيئات CO و NO_2 ، مع وجود كمية كافية من الطاقة؛ لتغلب على هذا الحاجز، وتكون طاقة الناتج أقل من طاقة المواد المتفاعلة. وتسمى التفاعلات التي تفقد طاقة التفاعلات الطاردة للحرارة.



الشكل 5-3 عندما يحدث تفاعل طارد للحرارة تصطدم الجزيئات التي لها طاقة كافية فتكون المعدن المنشط وتطلق طاقة، وتكون ناتج ذات محتوى طاقة أقل من المواد المتفاعلة.

اختبار الرسم البياني

فسي كيف يمكنك أن تعرف من خلال الرسم ما إذا كان التفاعل طارداً للحرارة.



الشكل 3-6 تكون طاقة جزيئات المواد المتفاعلة في التفاعل العكسي الماصل للحرارة أقل من طاقة النواتج. ولكي يحدث التفاعل يجب أن تمتلك المواد المتفاعلة طاقة لتغلب على طاقة التنشيط وتكون نواتج ذات طاقة عالية.

اختبار الرسم البياني

قارن بين طاقتى التنشيط، للتفاعلين الأمامي والعكسي؟

تعد عملية التحول بين المواد المتفاعلة والناتجة لبعض التفاعلات عمليات انعكاسية. ويبين **الشكل 3-6** التفاعل العكسي الماصل للطاقة بين CO_2 و NO لإعادة إنتاج CO و NO_2 . ويكون مستوى طاقة المتفاعلات في هذا التفاعل أدنى من مستوى طاقة النواتج. لذلك يجب التغلب على طاقة التنشيط لإعادة إنتاج CO و NO_2 . وهذا يحتاج إلى طاقة عالية أكبر من طاقة التفاعل الأمامي. وإذا حدث هذا التفاعل العكسي وأنتج CO و NO_2 فسيكون مستوى طاقتها أعلى.

مختبر حل المشكلات

تفسير البيانات

كيف تتغير سرعة التحلل خلال الزمن؟ يتحلل مركب خامس أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_5 في الهواء وفقاً للمعادلة الآتية:



ويمكن تحديد التركيز في أي وقت من خلال معرفة سرعة التحلل.

التحليل

يبي الجدول المقابل النتائج التجريبية التي تم الحصول عليها عند قياس تركيز N_2O_5 خلال فترة زمنية محددة، عند الضغط الجوي العادي، ودرجة حرارة 45°C .

التفكير الناقد

- احسب متوسط سرعة التفاعل خلال كل فترة زمنية: 1. (0 - 20 min), (20 - 40 min), (40 - 60 min), (60 - 80 min), (80 - 100 min).
- عبر عن سرعة التفاعل في كل فترة بقيمة موجبة، وبوحدة mol/L.s من N_2O_5 .

$[\text{N}_2\text{O}_5]$	الزمن(min)
0.01756	0
0.00933	20.0
0.00531	40.0
0.00295	60.0
0.00167	80.0
0.00094	100.0

2. أحسب متوسط سرعة التفاعل خلال كل فترة زمنية بعدد مولات NO_2 الناتجة لكل لتر في الدقيقة (mol/L.s) واستعمل المعادلة الكيميائية لتفسير العلاقة بين السرعات المحسوبة في هذا السؤال، وتلك المحسوبة في السؤال 1.

3. فسر البيانات والنتائج التي توصلت إليها، ثم استعملها في وصف كيفية تغير سرعة تحلل N_2O_5 خلال الزمن.

4. طبق نظرية التصادم لتفسير سبب تغير سرعة التفاعل.

التقويم 3-1

الخلاصة

- يعبر عن سرعة التفاعل الكيميائي بمعدل التغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة في وحدة الزمن.
- غالباً ما تحسب سرعة التفاعل الكيميائي معتبراً عنها بوحدة mol/L.s .
- لا بد من تصادم الجسيمات لحدث التفاعل.

- الفكرة الرئيسية جد العلاقة بين نظرية التصادم وسرعة التفاعل.
- فَسِّر علام تدل سرعة التفاعل لتفاعل كيميائي محدد؟
 - قارن بين تركيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة خلال فترة التفاعل (على افتراض عدم إضافة أي مادة جديدة).
 - فسر لماذا يعتمد متوسط سرعة التفاعل على طول الفترة الزمنية اللازمة لحدوث التفاعل؟
 - صف العلاقة بين طاقة التنشيط وسرعة التفاعل الكيميائي.
 - لِخُصْ ماذا يحدث خلال فترة تكون المعقد المنشط القصيرة؟
 - طبق نظرية التصادم لتفسر لماذا لا تؤدي الاصطدامات بين جسيمات التفاعل دائمًا إلى تفاعل؟
 - احسب متوسط سرعة التفاعل بين جزيئات A و B إذا تغير تركيز A من 2.00 M إلى 0.5 M خلال 1.00 s .



3-2

الأهداف

- ١ تحدد العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي.
- ٢ تفسر دور العوامل المحفزة.

مراجعة المفردات

التركيز: طريقة كمية لقياس كمية المذاب في كمية محددة من المذيب أو المحلول.

المفردات الجديدة

المحفزات
المثبطات

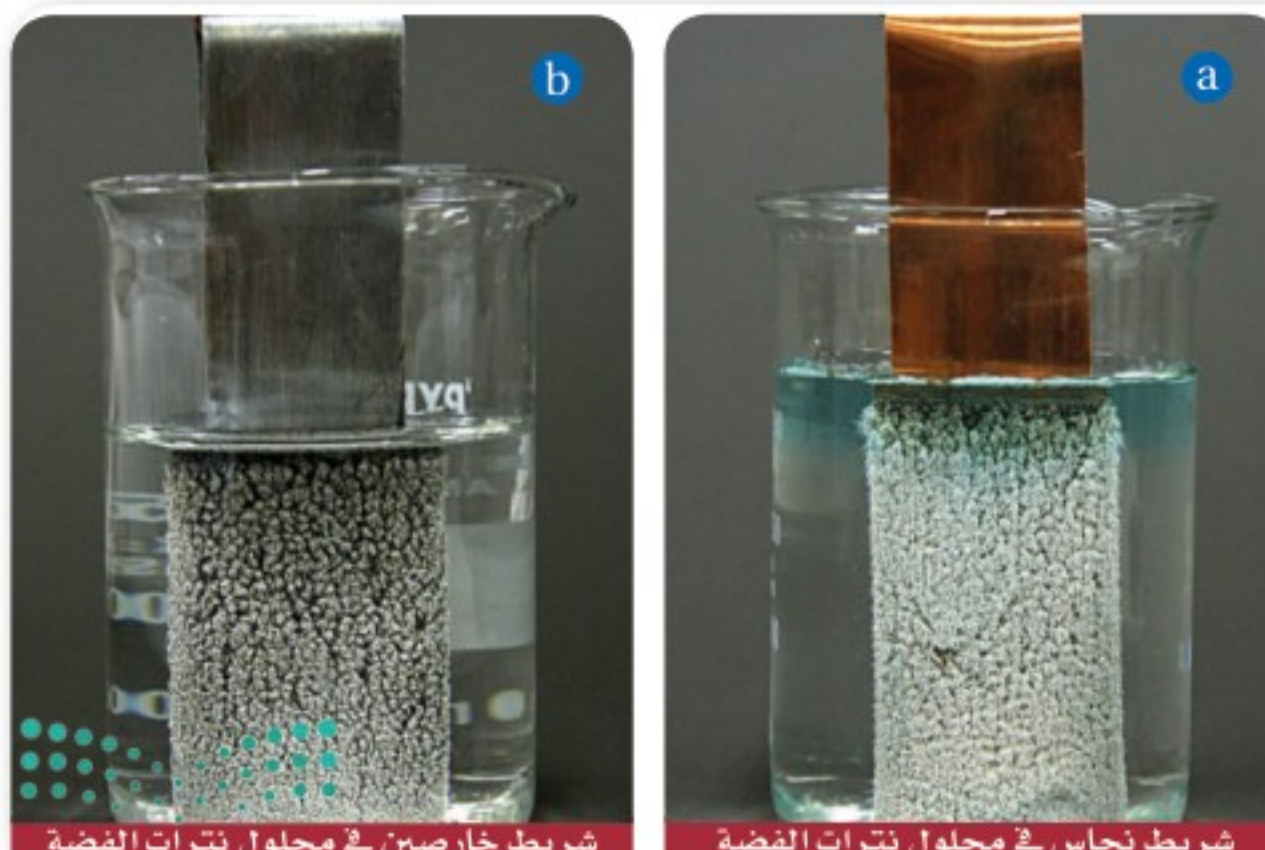
العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي Factors Affecting Reaction Rates

الفكرة الرئيسية تؤثر عوامل كثيرة في سرعة التفاعل الكيميائي، منها: طبيعة المواد المتفاعلة، والتركيز، ودرجة الحرارة، ومساحة السطح، والمحفزات.

الربط مع الحياة تُرى، ما سرعة انتشار النار في غابة إذا كانت أشجارها متباعدة بعضها عن بعض أو كان الخشب رطباً؟ وبشكل ماثل، تعتمد سرعة التفاعل الكيميائي على عدة عوامل، منها تركيز المواد المتفاعلة، وخواصها الفيزيائية.

طبيعة المواد المتفاعلة The Nature of Reactants

تفاعل بعض المواد أسرع من غيرها. فمثلاً يتشابه فلز النحاس والخارصين (الزنك) في خواصهما الفيزيائية؛ بسبب قرب موقعيهما في الجدول الدوري، ومع ذلك فهما يتفاعلان بسرعات مختلفة عند وضع كل منهما في كأس تحتوي على محلول نترات الفضة بالتركيز نفسه. فعند وضع شريط من النحاس في محلول نترات الفضة تركيزه 0.05 M كما في **الشكل 3-7a**، يتفاعل النحاس مع نترات الفضة ليكون فلز الفضة و محلول نترات النحاس II. وعند وضع شريط من الخارصين في محلول نترات الفضة تركيزه 0.05 M ، كما في **الشكل 3-7b**، يتفاعل الخارصين مع محلول نترات الفضة ليكون فلز الفضة و محلول نترات الخارصين. يمكنك ملاحظة التشابه في التفاعلين، ولكن عند مقارنة كمية الفضة المتكونة في كلتا الحالتين كما هو موضح في **الشكل 3-7**، يظهر أن كمية الفضة المتكونة من تفاعل الخارصين مع نترات الفضة أكبر من الكمية الناتجة عن تفاعل النحاس مع الكمية نفسها من نترات الفضة. كما أن تفاعل الخارصين مع نترات الفضة يحدث أسرع؛ لأن الخارصين أنشط كيميائياً من النحاس.



الشكل 3-7 الخارصين أنشط من النحاس، لذلك يتفاعل مع نترات الفضة أسرع من تفاعل النحاس.

اكتب المعادلات الكيميائية الموزونة التي تمثل التفاعلات الظاهرة في **الشكل**.

الشكل 3-8 تشير شدة إضاءة اللهب المغطى في الزجاجة التي تحتوي تركيزاً أكبر من الأكسجين إلى زيادة سرعة التفاعل. لذا يفسر الازدياد في سرعة التفاعل إلى الزيادة في تركيز الأكسجين.



تحترق الشمعة بسرعة أكبر؛ لأن الوعاء يحتوي على أكسجين تركيزه 100% تقريباً.



يبلغ تركيز الأكسجين في الهواء حول الشمعة 20% تقريباً.

المطويات

أدخل معلومات من هذا القسم في مطويتك.



الشكل 3-9 توفر مساحة سطح سلك تنظيف الأواني المعدنية الكبيرة عدداً أكبر من الاصطدامات بين الأكسجين والفلز.

من الطرائق التي يستطيع الكيميائيون بها تغيير سرعة التفاعل تغيير تركيز المواد المتفاعلة. وكما تذكر فإن نظرية التصادم تنص على أنه يجب أن تتصادم الجسيمات حتى يحدث التفاعل، وكلما ازداد عدد الجسيمات ازداد عدد الاصطدامات. وهذا شبيه بلعبة السيارات الكهربائية في مدينة الألعاب الترفيهية. فعندما يكون عدد السيارات كبيراً في الحلبة يزداد عدد الاصطدامات. والشيء نفسه صحيح في التفاعلات الكيميائية؛ فعندما تتفاعل المادة A مع المادة B بتركيز معين تصطدم جزيئات كل من A وB لتكون AB بسرعة محددة. ولكن ماذا يحدث إذا ازداد تركيز B؟ تزداد تصادمات جزيئات A مع جزيئات B؛ وذلك لازدياد عدد جزيئات B. لذا يؤدي ازدياد عدد الاصطدامات إلى زيادة سرعة التفاعل الكيميائي.

ماذا قرأت؟ توقع ماذا يحدث لسرعة التفاعل إذا زاد تركيز المادة A؟
تأمل التفاعلات الموضحة في **الشكل 3-3**، حيث تحترق الشمعتان. ولكن كيف يمكن مقارنة الشمعة في الصورة اليمنى بالشمعة في الصورة اليسرى التي وُضعت داخل زجاجة تحتوي على 100% أكسجين تقريباً، وهذا يشكل خمسة أضعاف تركيز الأكسجين في الهواء الجوي؟ بالاعتماد على نظرية التصادم، كلما زاد تركيز الأكسجين زاد عدد الاصطدامات بين جزيئات الشمع وجزيئات الأكسجين. ونتيجة لذلك تزداد سرعة التفاعل، ويتجزء لهب شديد الإضاءة.

مساحة السطح

إذا تأملت التفاعل في **الشكل 3-3** فستلاحظ أن المسار الساخن يتوجه عند وجود الأكسجين، كما في **الشكل 3-9a**، بينما تشتعل كتلة سلك تنظيف الأواني المعدنية بشدة في **الشكل 3-9b**؛ حيث تعمل زيادة مساحة سطح التفاعل على زيادة سرعة التفاعل؛ بسبب زيادة عدد الاصطدامات بين الجسيمات المتفاعلة.

درجة الحرارة Temperature

تؤدي الزيادة في درجة الحرارة إلى زيادة سرعة التفاعل الكيميائي. فأنت تعلم مثلاً أن التفاعلات التي تسبب تلف الأطعمة تكون أسرع كثيراً عند درجة حرارة الغرفة منها عند وضع الأطعمة في الثلاجة. يوضح الرسم البياني في الشكل 10-3 أن زيادة درجة الحرارة بمقدار K 10 تؤدي إلى مضاعفة سرعة التفاعل تقريباً. فكيف يمكن لزيادة طفيفة في درجة الحرارة أن يكون لها هذا التأثير الكبير؟

إن زيادة درجة حرارة المادة يزيد من متوسط الطاقة الحركية للجسيمات التي تتكون منها المادة. ولهذا السبب تتصادم الجسيمات على نحو أكثر عند درجات الحرارة المرتفعة مما عليه الحال عند درجات الحرارة المنخفضة. ومع ذلك لا تفسر هذه الحقيقة وحدها الزيادة في سرعة التفاعل مع ارتفاع درجة الحرارة. ولفهم أفضل للعلاقة بين تغير سرعة التفاعل مع ارتفاع درجة الحرارة، تفحص الرسم البياني في الشكل 10-3، الذي يقارن بين أعداد الجسيمات التي لها الطاقة الكافية للتفاعل عند درجات الحرارة T_1 و T_2 ؛ حيث T_2 أكبر من T_1 . ويمثل الخط المنقطع طاقة التنشيط E_a للتفاعل. وتتمثل المنطقة المظللة تحت كل منحنى عدد الاصطدامات التي لها طاقة مساوية أو أكبر من طاقة التنشيط. كيف يمكن المقارنة بين المناطق المظللة؟ عدد الاصطدامات العالية الطاقة عند درجة الحرارة العالية T_2 أكبر كثيراً من عدد الاصطدامات عند درجة الحرارة المنخفضة T_1 . لذلك كلما كانت درجة الحرارة أعلى كان عدد الاصطدامات التي ينتج عنها تفاعل أكبر.

✓ **اختبار الرسم البياني** حدد السرعة النسبية للتفاعل عند درجة حرارة K 325.

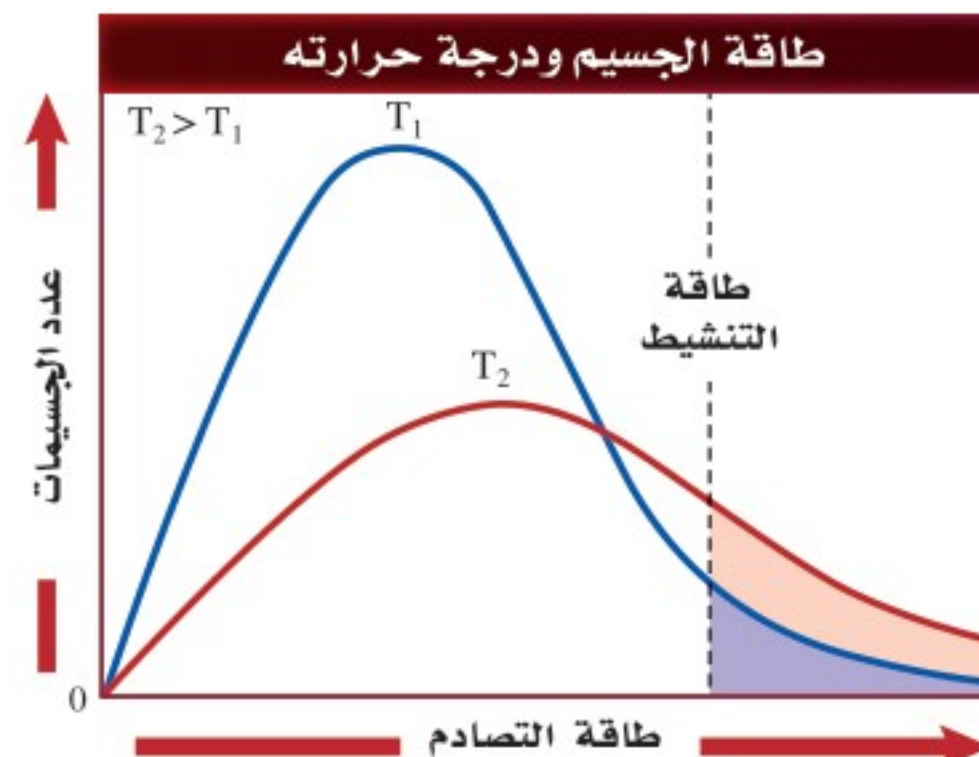
تجربة
عملية

ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة
عين الإثرائية

تجربة
عملية

مساحة السطح وسرعة التفاعل
ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة
عين الإثرائية

الشكل 10-3 يؤدي الارتفاع في درجة الحرارة إلى زيادة الطاقة الحركية للجسيمات، وبالتالي زيادة عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة التنشيط، وهذا يؤدي إلى زيادة عدد الاصطدامات وزيادة سرعة التفاعل. إضافة إلى ذلك فإن للكثير من الاصطدامات طاقة كافية للتغلب على طاقة التنشيط، لذا تؤدي إلى التفاعل.



تجربة

وتحافظ على درجة حرارة الماء عند هذه الدرجة طوال وقت التفاعل.

دراسة العلاقة بين سرعة التفاعل ودرجة الحرارة

ما تأثير درجة الحرارة في التفاعل الكيميائي؟

خطوات العمل

1. حدد الكتلة الابتدائية، والكتلة النهائية، والزمن الابتدائي t_1 والزمن النهائي t_2 لكل محاولة.
2. احسب سرعة التفاعل من خلال إيجاد كتلة المادة المتفاعلة المستهلكة لكل محاولة في الثانية الواحدة.
3. صف العلاقة بين سرعة التفاعل ودرجة الحرارة لهذا التفاعل.
4. توقع سرعة التفاعل لو تم إجراؤه عند درجة حرارة 40°C ، وفسر الأسس التي اعتمدت عليها في توقعك. وللتتأكد من توقعك كرر التجربة عند 40°C باستعمال قطعة أخرى من القرص الفوار.
5. قومي دقة وصحة توقعك لسرعة التفاعل عند 40°C ، مقارنة بالقيمة المقيسة لسرعة التفاعل.

1. املاً بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

2. جزئ قرصاً من الأقراص الفوار إلى أربع قطع متساوية.

3. استعمال الميزان لقياس كتلة قطعة واحدة منها. ضع 50 mL من الماء عند درجة حرارة الغرفة (25°C تقريباً) في كأس زجاجية سعتها 250 mL . استعمل مقياس حرارة لقياس درجة حرارة الماء.

4. ضع قطعة القرص الفوار في الماء، وسجل الوقت لحظة ملامستها للماء، ولحظة ذوبانها تماماً، باستعمال ساعة إيقاف أو ساعة يد بها عقرب ثوان.

5. كرر الخطوتين 3 و 4، لكن في هذه المرة سخن الماء تدريجياً على سخان كهربائي حتى تصل درجة حرارته إلى 50°C .

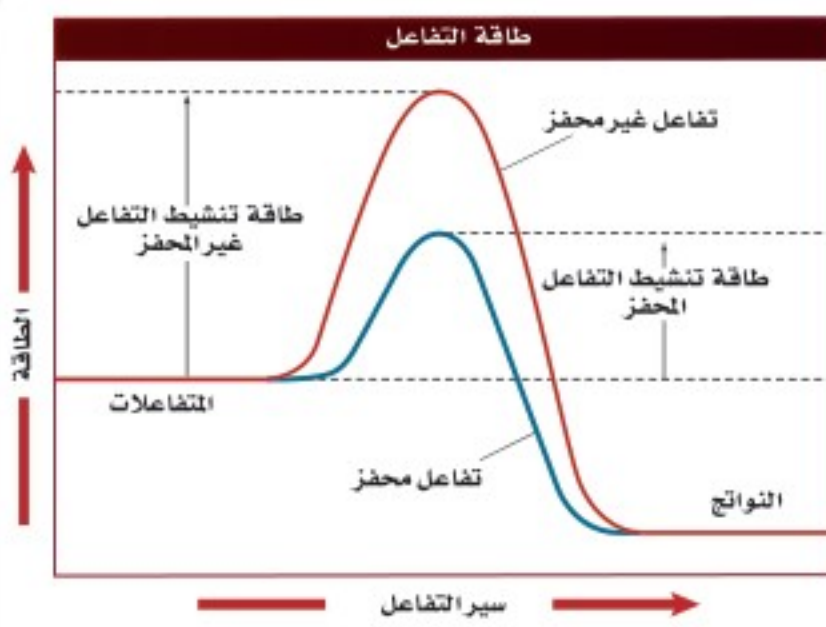
المحفّزات والمثبّطات Catalysts and Inhibitors

يؤثر كل من درجة الحرارة وتركيز المواد المتفاعلة في سرعة التفاعل. إلا أن زيادة درجة الحرارة ليست دائماً أفضل طريقة عملية لتسريع التفاعل الكيميائي. فإذا أردت مثلاً زيادة سرعة تحلل الجلوكوز في الخلية الحية فلن يكون الحل في زيادة درجة الحرارة أو زيادة تركيز المواد المتفاعلة؛ لأن ذلك قد يضر بالخلية أو يقتلها، ولكن هناك نوعان من المواد التي تؤثر في سرعة التفاعل، هما:

المحفّزات لا يحدث كثير من التفاعلات الكيميائية في المخلوقات الحية بالسرعة الكافية للحفاظة على الحياة عند درجات الحرارة الطبيعية لولا وجود الإنزيمات التي خلقها الله تعالى. فالإنزيم نوع من أنواع **المحفّزات** التي تعمل على زيادة سرعة التفاعل الكيميائي، دون أن تستهلك في التفاعل. وتستعمل المحفّزات على نطاق واسع في الصناعات الكيميائية لإنتاج كمية أكبر من المنتج بسرعة كبيرة، مما يقلل من تكلفته. ولكن لا يزيد المحفّز من عدد النواتج، ولا يعد ضمن المواد المتفاعلة أو الناتجة عن التفاعل، لذا لا يتم تضمينه في المعادلات الكيميائية.

المثبّطات يسمى النوع الآخر من المواد التي تؤثر في سرعة التفاعل **المثبّطات**. وخلافاً للمحفّز الذي يزيد سرعة التفاعل، تعمل المثبّطات على إبطاء سرعة التفاعل. كما تُحول بعض المثبّطات دون حدوث التفاعل على الإطلاق.





الشكل 3-11 يبين الشكل أن طاقة تشيسط التفاعل المحفز أقل من طاقة تشيسط التفاعل غير المحفز، لذا ينجز التفاعل المحفز النواتج بسرعة أكبر من التفاعل غير المحفز.

اختبار الرسم البياني

حدد من الرسم كيف أثر استعمال العامل المحفز في الطاقة المنطلقة من التفاعل؟



الشكل 3-12 طاقة تشيسط أعلى تعني أنه يجب أن يكون للجسيمات طاقة أعلى لكي تتفاعل؛ فالحصان والفارس يحتاجان إلى القليل من الطاقة للقفز فوق حاجز منخفض، بينما يحتاجان إلى مزيد من السرعة والطاقة لاجتياز الحاجز المرتفع.

يبين الرسم البياني في الشكل 3-11 خطط الطاقة لتفاعل كيميائي طارد للطاقة. ويمثل الخط الأحمر مسار التفاعل دون وجود أي محفز، في حين يمثل الخط الأزرق سير التفاعل مع وجود المحفز. لاحظ أن طاقة التشيسط لتفاعل المحفز أقل كثيراً من طاقة التشيسط في التفاعل غير المحفز. يمكنك اعتبار طاقة التشيسط في التفاعل عقبة يجب تحطيمها، كما هو مبين في الشكل 3-12. ففي هذا السياق يحتاج الحصان والفارس مثلاً طاقة أقل كثيراً لاجتياز الحاجز المنخفض، مقارنة بالطاقة الالازمة للقفز فوق الحاجز المرتفع.

تعمل المثبتات بطرق متعددة؛ فبعضها يغلق المسارات المنخفضة الطاقة، لذا تزيد طاقة التشيسط لتفاعل، وتعمل مثبتات أخرى على التفاعل مع المحفز، فتدمره أو تمنعه من أداء وظيفته. وفي أحياناً أخرى، كما في التفاعلات الحيوية، ترتبط المثبتات مع الإنزيمات التي تحفز التفاعل، فتمنع حدوثه. أما في صناعة الأغذية فتسمى المثبتات المواد الحافظة، أو المواد المضادة للأكسدة. وتعد بعض المواد الحافظة آمنة للأكل، وتعطي فترة صلاحية أطول للغذاء.

التقويم 3-2

الخلاصة

- تتضمن العوامل الرئيسية التي تؤثر في سرعة التفاعل طبيعة المواد المتفاعلة، والتركيز، ومساحة السطح، والحرارة، والمحفزات.
- تؤدي زيادة درجة الحرارة إلى زيادة سرعة التفاعل؛ وذلك بزيادة عدد الاصطدامات التي تشكل المعدن المنشط.
- تزيد المحفزات من سرعة التفاعل الكيميائي بتقليل طاقة التشيسط.

12. الفكرة الرئيسة وَضَحَّ سبب سرعة تفاعل فلز الماغنسيوم مع حمض

الهييدروكلوريك HCl مقارنة بالحديد.

13. فَسَرَ تأثير التركيز في سرعة التفاعل حسب نظرية التصادم.

14. قارن بين المحفزات والمثبتات.

15. صِفْ تأثير طحن إحدى المواد الداخلة في التفاعل على شكل مسحوق بدلاً من وضعها قطعة واحدة - في سرعة التفاعل.

16. اسْتَنْتَجْ إذا كانت زيادة درجة حرارة التفاعل بمقدار $K = 10$ يؤدي إلى تضاعف سرعة التفاعل، فما إذا توقع أن يكون أثر زيادة درجة الحرارة بمقدار $K = 20$.

17. ابْحَثْ في كيفية استعمال المحفزات في الصناعة، أو الزراعة، أو في معالجة التربة الملوثة، أو النفايات، أو الماء الملوث. اكتب تقريراً قصيراً يلخص النتائج التي حصلت عليها حول دور المحفزات في أحد هذه التطبيقات.



3-3

الأهداف

- تكتب العلاقة بين سرعة التفاعل والتركيز.
- تحدد رتبة التفاعل الكيميائي بمقارنة السرعات الابتدائية.

مراجعة المفردات

المتفاعلات: المواد التي يبدأ بها التفاعل الكيميائي.

المفردات الجديدة

قانون سرعة التفاعل
ثابت سرعة التفاعل
رتبة التفاعل

قوانين سرعة التفاعل الكيميائي

Reaction Rate Laws

الفكرة قانون سرعة التفاعل عبارة عن علاقة رياضية - يمكن تحديدها بالتجربة - تربط بين سرعة التفاعل وتركيز المادة المتفاعلة.

الربط مع الحياة عندما يزداد انهار المطر تزداد سرعة جريان الماء فوق سطح الأرض. وبالطريقة نفسها، عندما يزيد الكيميائي تركيز المواد المتفاعلة تزداد سرعة التفاعل.

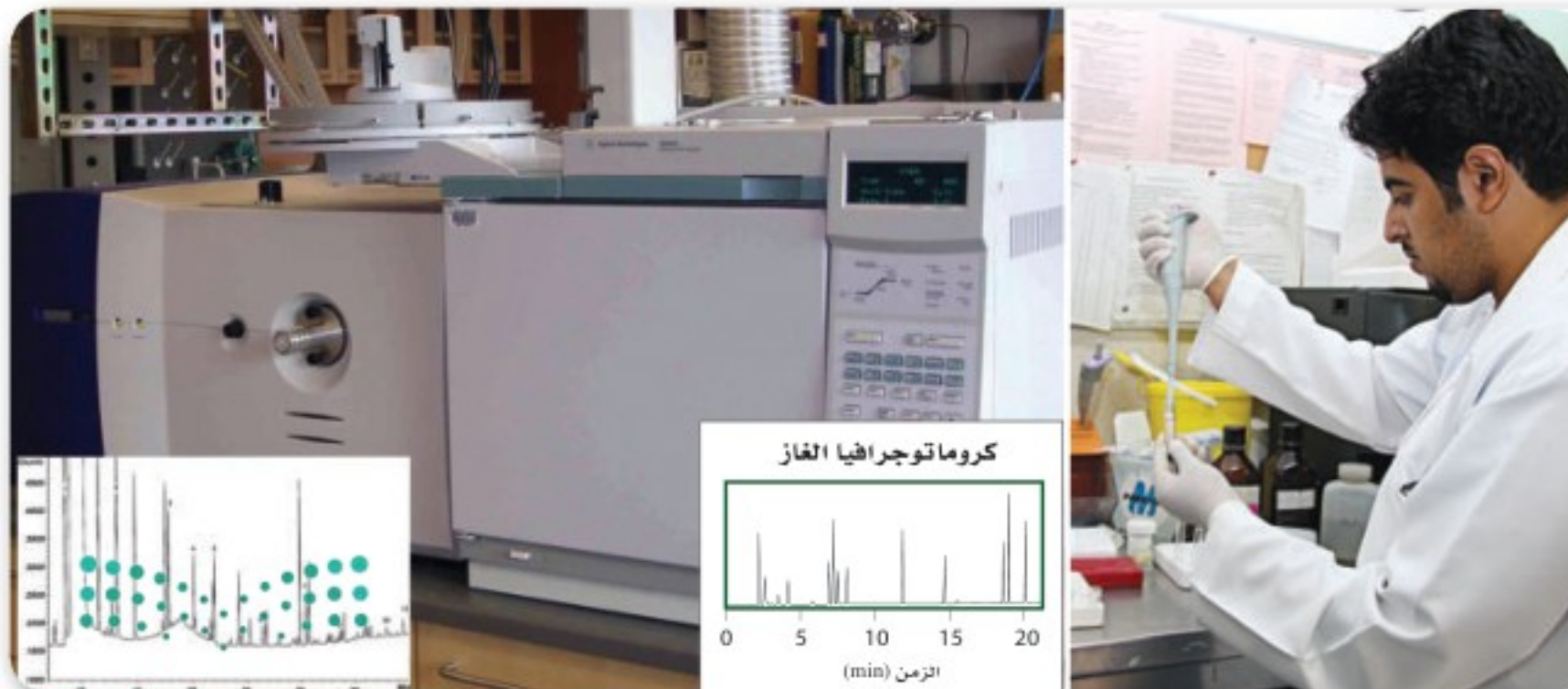
كتابة قوانين سرعة التفاعلات Writing Reaction Rate Laws

تعلمت من قبل كيفية حساب متوسط السرعة للتفاعل الكيميائي. وكلمة (متوسط rate) مهمة؛ لأن معظم التفاعلات الكيميائية تتناقص سرعتها عند استهلاك المواد المتفاعلة، ويقل عدد الجسيمات المتوافرة للتصادم. لقد وضع الكيميائيون نتائج نظرية التصادم في معادلة سميت **قانون سرعة التفاعل**، وهو يعبر عن العلاقة بين سرعة التفاعل الكيميائي وتركيز المواد المتفاعلة. فعلى سبيل المثال، يعد التفاعل $B \rightarrow A$ تفاعلاً من خطوة واحدة، ويعبر عن قانون سرعة تفاعله على النحو الآتي:

$$R = k[A]$$

يعبر عن سرعة التفاعل بخطوة واحدة بحاصل ضرب كمية ثابتة في تركيز المادة المتفاعلة.

والرمز k قيمة عدديّة ثابتة تسمى **ثابت سرعة التفاعل**. وترتبط هذه القيمة العددية سرعة التفاعل بتركيز المواد المتفاعلة عند درجة حرارة معينة. وثابت السرعة قيمة محددة لكل تفاعل، وله وحدات قياس مختلفة مثل: $s^{-1} \cdot mol^2/L^2$ ، أو $L/mol \cdot s$ ، أو s^{-1} . ويجب تحديد قانون سرعة التفاعل تجريبياً، كما هو موضح في الشكل 13-3.



الشكل 13-3 يتم سحب عينات من خليط التفاعل على فترات منتظمة لتحديد سرعة التفاعل في أشاء حدوثه، ثم تحقن هذه العينات فوراً في جهاز الكروماتوجرافيا، الذي يقوم بتعريف مكوناتها، ثم فصل بعضها عن بعض.

يبين قانون السرعة أن سرعة التفاعل تتناسب طردياً مع التركيز المولاري للمركب A. كما أن ثابت سرعة التفاعل k لا يتغير مع التركيز، ولكنه يتغير مع تغير درجة الحرارة. وتعني القيمة الكبيرة لـ k أن A يتفاعل بسرعة لتكوين B.

قوانين سرعة التفاعل من الرتبة الأولى يُفهم من المعادلة الرياضية لسرعة التفاعل $R = k[A]$ أن التعبير $[A]$ يعني A^1 . ويعرف الرقم العلوي الذي يمثل الأس لل المادة المتفاعلة A **راتبة التفاعل**، والتي يمكن تحديدها من خلال معرفة تأثير التغير في تركيز المادة المتفاعلة على سرعة التفاعل. فعلى سبيل المثال، يُعبر عن قانون سرعة تفاعل تحلل فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 بالمعادلة: $R = k[H_2O_2]$.

ولأن سرعة التفاعل تتناسب طردياً مع تركيز H_2O_2 مرفوعة إلى الأس 1 أي: $[H_2O_2]^1$ فإن تحلل H_2O_2 هو تفاعل من الرتبة الأولى، لذلك فإن سرعة التفاعل ستتغير التغير نفسه في تركيز H_2O_2 . فإذا انخفض تركيز H_2O_2 إلى النصف فإن سرعة التفاعل ستنخفض أيضاً بمقدار النصف.

تذكر أنه يتم تحديد سرعة التفاعل من البيانات التجريبية. ولأن رتبة التفاعل تعتمد على سرعة التفاعل فإنه يترتب على ذلك أن رتبة التفاعل تحدد تجريبياً أيضاً. وأخيراً، وأن ثابت السرعة k يصف سرعة التفاعل، فإنه يجب تحديده تجريبياً أيضاً. ويبيّن **الشكل 3-14** كيف تتغير سرعة التفاعل الابتدائية لتحلل H_2O_2 مع التغير في تركيز H_2O_2 .

ماذا قرأت؟ استنتج إذا كانت رتبة المادة المتفاعلة في تفاعل كيميائي من الرتبة الأولى، كيف تتغير سرعة التفاعل إذا تضاعف تركيز المادة المتفاعلة ثلاثة أضعاف؟

قوانين سرعة التفاعل لرتب أخرى الرتبة الكلية للتفاعل الكيميائي هي ناتج جمع رتب المواد المتفاعلة في التفاعل الكيميائي. ومن المعلوم أن الكثير من التفاعلات - وبخاصة تلك التي تحتوي على أكثر من مادة متفاعلة - ليست من الرتبة الأولى. لتفحص الشكل العام لتفاعل كيميائي مكون من مادتين متفاعلتين، كما هو مبين في المعادلة الآتية؛ حيث ترمز a و b في هذه المعادلة الكيميائية للعمليات.

$$aA + bB \rightarrow \text{نواتج}$$

يكون الشكل العام لسرعة مثل هذا التفاعل كما يأتي:

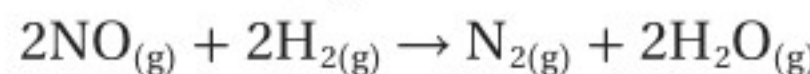
القانون العام لسرعة التفاعل

حيث $[A]$ و $[B]$ يمثلان تركيز المواد المتفاعلة، و a و b يمثلان رتب التفاعل.

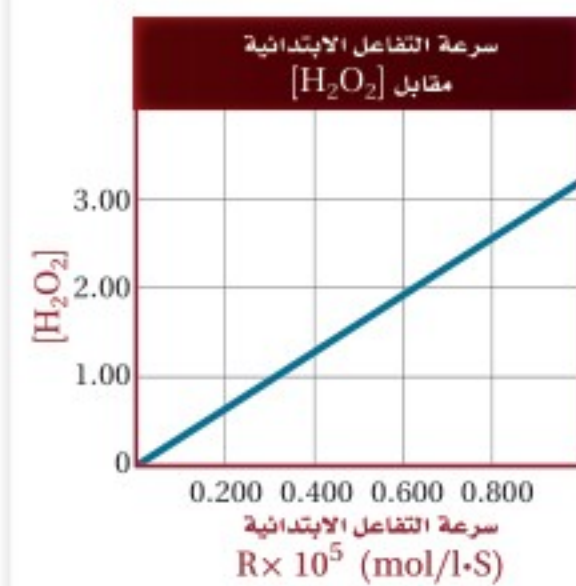
$$R = k[A]^a[B]^b$$

سرعة التفاعل تساوي حاصل ضرب ثابت سرعة التفاعل في تركيز المواد المتفاعلة كل منها مرفوع لأس (الرتبة) التي يتم تحديدها تجريبياً.

إذا حدث التفاعل بين A و B في خطوة واحدة، وتكون معقد نشط واحد فقط فستكون $a = m$ و $b = n$. وهذا غير محتمل؛ لأن تفاعلات الخطوة الواحدة ليست شائعة. فعلى سبيل المثال، تأمل التفاعل بين أول أكسيد النيتروجين NO والهيدروجين H_2 ، الموضح في المعادلة الآتية:



الشكل 3-14 يبيّن الرسم البياني العلاقة المباشرة بين تركيز H_2O_2 وسرعة التحلل.



اختبار الرسم البياني ✓

طبق استعمال الرسم لتحديد سرعة التفاعل عندما $[H_2O_2] = 1.5 \text{ mol/L}$.

يحدث هذا التفاعل في أكثر من خطوة، لذا فإن قانون سرعة التفاعل له يكون: $R = k [H_2] [NO]^2$
ويُحدَّد قانون السرعة من البيانات التجريبية التي تشير إلى أن السرعة تعتمد على تركيز المواد المتفاعلة
على النحو الآتي: إذا تضاعف $[NO]$ مرتين فإن السرعة تتضاعف أربع مرات؛ وإذا تضاعف $[H_2]$
مرة واحدة فإن السرعة تتضاعف مرة واحدة.

يوصف التفاعل بأنه من الرتبة الثانية في NO ، ومن الرتبة الأولى في H_2 ، وبذلك يكون التفاعل من
الرتبة الثالثة. فالرتبة الكلية للتفاعل هي مجموع الرتب لكل مادة متفاعلة (مجموع الأسس)، الذي
هو $(2 + 1 = 3)$.

 **ماذا قرأت؟** اشرح كيف يمكنك تحديد الرتبة الكلية للتفاعل من معادلة سرعة التفاعل؟

Determining Reaction Order

تحدد رتبة التفاعل من خلال مقارنة السرعات الابتدائية للتفاعل بتغيير تركيز المواد المتفاعلة. إن
السرعة الابتدائية تقيس سرعة التفاعل في اللحظة التي يتم فيها إضافة المواد المتفاعلة ذات التراكيز
المعروفة، وخلط بعضها بعض. انظر إلى التفاعل العام الآتي ($aA + bB \rightarrow \text{نواتج}$)، وافتراض أنه
أجري ثلاث مرات بتراكيز مختلفة لكل من A و B ، وأن سرعة التفاعل الابتدائية كما هو مبين في
الجدول 2-3. تذكر أن قانون سرعة التفاعل العام لهذا النوع من التفاعلات هو: $R = k [A]^m [B]^n$

قارن بين التركيز وسرعة التفاعل في المحاوالتين الأولى والثانية من خلال البيانات في الجدول 2-3،
لتحديد m رتبة (أس) المادة $[A]$ مع بقاء تركيز المادة B ثابتاً، لاحظ أن تركيز المادة A في المحاولة 2
هو ضعف التركيز في المحاولة 1. ولا يلاحظ أيضاً أن سرعة التفاعل في المحاولة 2 قد تضاعفت مرتين،
ما يعني أن تفاعل المادة A أحادي الرتبة. ولأن $2^m = 2^2$ ، فلا بد إذن أن تكون قيمة m تساوي 1.

وسنستعمل الطريقة نفسها لتحديد قيمة الأس n في المادة $[B]$. فعند مقارنة تركيز المادة B في
المحاولاتين الثانية والثالثة سنجد أن تركيزها قد تضاعف في المحاولة الثالثة مع بقاء تركيز المادة A
ثابتاً، مما يعني زيادة سرعة التفاعل أربع مرات عن المحاولة الثانية. ولأن $2^n = 2^4$ ، فلا بد إذن أن تكون
قيمة n تساوي 2.

تدل المعلومات السابقة على أن التفاعل للمادة A أحادي الرتبة، بينما التفاعل للمادة B ثنائي الرتبة،

وهذا يوصلنا إلى القانون العام الآتي لسرعة التفاعل. $R = k [A]^1 [B]^2$
لذا فإن التفاعل عموماً من الرتبة الثالثة (مجموع الأسس $3 = 1 + 2$).

بيانات السرعات الابتدائية للتفاعل $\text{نواتج} \rightarrow aA + bB$			الجدول 2-3
التركيز الابتدائي [B] (M)	التركيز الابتدائي [A] (M)	السرعة الابتدائية mol/l · s	المحاولة
0.100	0.100	2.00×10^{-3}	1
0.100	0.200	4.00×10^{-3}	2
0.200	0.200	16.00×10^{-3}	3



18. اكتب معادلة قانون سرعة التفاعل $aA \rightarrow bB$ إذا كان تفاعل المادة A من الرتبة الثالثة.

19. إذا علمت أن التفاعل $2NO_{(g)} + O_{2(g)} \rightarrow 2NO_{(g)}$ من الرتبة الأولى للأكسجين، والرتبة الكلية للتفاعل هي الرتبة الثالثة، فما القانون العام لسرعة التفاعل؟

20. في ضوء البيانات التجريبية الواردة في الجدول الآتي، حدد قانون سرعة التفاعل: نواتج $\rightarrow aA + bB$ (ملاحظة: أي رقم مرفوع إلى القوة صفر يساوي 1. على سبيل المثال: $1^0 = 1$ و $(55.6)^0 = 1$)

بيانات تجريبية			
السرعة الابتدائية mol/(l·s)	التركيز الابتدائي [B](M)	التركيز الابتدائي [A](M)	رقم المحاولة
2.00×10^{-3}	0.100	0.100	1
2.00×10^{-3}	0.100	0.200	2
4.00×10^{-3}	0.200	0.200	3

21. تحفيز إذا علمت أن قانون سرعة التفاعل: $R = k[CH_3CHO]^2$ هو: $CH_3CHO_{(g)} \rightarrow CH_{4(g)} + CO_{(g)}$ فاستعمل هذه المعلومات لتعبئه البيانات المفقودة في الجدول الآتي:

بيانات تجريبية		
السرعة الابتدائية (mol/(l·s))	التركيز الابتدائي [A](M)	رقم المحاولة
2.70×10^{-11}	2.00×10^{-3}	1
10.8×10^{-11}	4.00×10^{-3}	2
	8.00×10^{-3}	3

التقويم 3-3

22. **الفكرة الرئيسية** | أشرح ماذا يمكن أن نعرف عن التفاعل من خلال قانون سرعة التفاعل الكيميائي؟

الخلاصة

• تسمى العلاقة الرياضية بين سرعة التفاعل الكيميائي عند درجة حرارة وتركيز محددين للمواد المتفاعلة قانون سرعة التفاعل.

23. طبق اكتب معادلات قانون سرعة التفاعل التي تظهر الفرق بين التفاعل من الرتبة الأولى والتفاعل من الرتبة الثانية لمادة متفاعلة واحدة.

24. أشرح وظيفة ثابت سرعة التفاعل في معادلة قانون سرعة التفاعل.

25.وضح متى يمكن أن يصبح ثابت سرعة التفاعل k ليس ثابتاً؟ وعلام تدل قيمة k في قانون سرعة التفاعل؟

• يحدد قانون سرعة التفاعل تجريبياً باستخدام طريقة مقارنة السرعات الابتدائية.

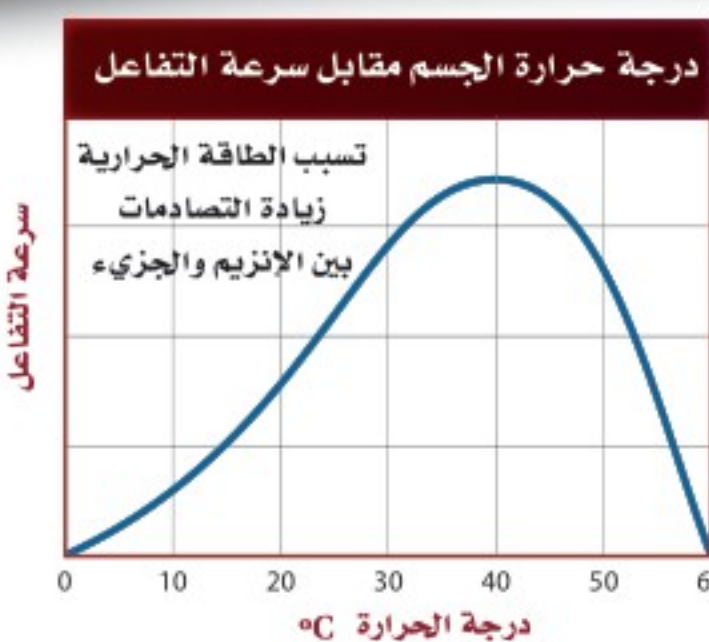
26. اقترح تفسيراً لأهمية أن نعرف أن قيمة قانون سرعة التفاعل هو متوسط سرعة التفاعل.

27. فسر كيفية ارتباط الأسس في معادلة قانون سرعة تفاعل كيميائي بالمعاملات في المعادلة الكيميائية التي تمثله.

28. حدد الرتبة الكلية لتفاعل المادتين A و B إذا علمت أن معادلة سرعته: $R = k[A]^a[B]^b$

29. صمم تجربة أشرح كيف يمكن تصميم تجربة لتحديد القانون العام لسرعة التفاعل باستعمال طريقة مقارنة السرعات الابتدائية لتفاعل: نواتج $\rightarrow aA + bB$

الكيمياء والصحة



الشكل 1 تقترب درجة حرارة الجسم من 37°C . تؤدي الزيادة الكبيرة في الطاقة الحرارية إلى كسر التركيب البنياني للبروتينات، مما يوقف قدرتها على العمل كما ينبغي.

انخفاض درجة حرارة الجسم Hypothermia-Low body remperature

عندما تنخفض درجة حرارة الجسم تبدأ غدة تحت المهداد القيام بالعمليات التي من شأنها زيادة تحرير الطاقة الحرارية. فالقصيرة أو الارتجاف عملية تنتج عن تقلصات سريعة للعضلات نتيجة التفاعلات الكيميائية التي تطلق الطاقة الحرارية. كما يبدأ الجسم أيضاً إجراءات لاحفاظ على الطاقة الحرارية للجسم، ومن ذلك الحد من تدفق الدم إلى الجلد.

ارتفاع درجة حرارة الجسم Hyperthermia-High body temperature

تؤدي الطاقة الحرارية المفرطة سواء من البيئة أو بسبب زيادة التفاعلات الكيميائية داخل الجسم إلى استجابة الجسم بواسطة التعرق. ويتبع ذلك عن توسيع الأوعية الدموية القريبة من سطح الجلد وتمددها، إضافة إلى زيادة عمل القلب والرئة. ومن شأن هذه العمليات زيادة انتقال الطاقة الحرارية للبيئة. وقد خلق الله عز وجل النظام الكامل للتحكم في درجة الحرارة من أجل الحفاظ على حدوث التفاعلات داخل الجسم بالسرعة المثلث.

الكتابة في الكيمياء

بحث صمم كتيباً للمرضى حول العلاج الطبي لانخفاض درجة حرارة الجسم أو ارتفاعها. ثم صفت المدى الطويل لتأثير هذه الأمراض وكيف يمكن منعها؟

سرعة التفاعل ودرجة حرارة الجسم

تخيل أنك خرجت من المنزل في يوم بارد مسراً؛ لأنك متأخر عن المدرسة دون أن تلبس معطفك، وبدأت ترکض، وبعد وقت قصير بدأت ترتجف. إن الارتجاف استجابة تلقائية من قبل الجسم، وهي عملية مهمة لاحفاظ على درجة حرارته.

درجة حرارة الجسم الطبيعية

درجة حرارة الجسم الطبيعية 37°C تقريباً، ولكنها قد تختلف باختلاف العمر، أو الجنس، أو الوقت، أو مستوى النشاط الذي يقوم به الشخص؛ فترتفع درجة حرارة جسمك عندما تقوم بأنشطة شاقة، أو عندما تكون درجة حرارة الهواء المحيط بك مرتفعة. ويمكن أن تنخفض درجة حرارة جسمك عند أخذ حام بارد، أو ارتداء ملابس خفيفة في طقس بارد.

التفاعلات الكيميائية تسخن الجسم

Chemical reactions heat the body

يتم هضم الطعام داخل كل خلية من خلايا الجسم؛ لإنتاج الطاقة التي تُستعمل أو تخزن على شكل جزيئات كبيرة تسمى أدينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP). وعند الحاجة إلى الطاقة يتحول ATP إلى أدينوسين ثنائي الفوسفات (ADP) ومجموع الفوسفات (P_i)، وتتحرر طاقة.



تطلب مثل هذه التفاعلات إنتيريات خاصة لكي تنظم سرعتها. والإنتيريات بروتينات محفزة تكون أكثر كفاءة ضمن درجة حرارة جسم الإنسان الطبيعية. لا يمكن أن تحدث مثل هذه التفاعلات بسرعة تلبي احتياجات الجسم دون مساعدة الإنزيمات ودرجة حرارة قريبة من 37°C . أما خارج نطاق هذه الحرارة، فتصبح سرعة التفاعل أبطأ، كما هو مبين في الشكل 1.

تنظيم درجة حرارة الجسم

يقوم المهداد - وهو جزء من الدماغ - بتنظيم درجة حرارة الجسم عن طريق نظام التغذية الراجعة المعقد؛ حيث يحافظ النظام على التوازن بين الطاقة الحرارية الصادرة عن التفاعلات الكيميائية داخل الجسم، والطاقة الحرارية المتبادلة بين الجسم والبيئة المحيطة به.

مختبر الكيمياء

تأثير التركيز في سرعة التفاعل الكيميائي

الخلفية تصف نظرية التصادم كيف يؤثر التغير في تركيز إحدى المواد المتفاعلة في سرعة التفاعل الكيميائي؟

سؤال كيف يؤثر تركيز المواد المتفاعلة في سرعة التفاعل؟

المواد والأدوات الازمة



وأضف إليها 5 mL من الماء المقطر، وحرك المزيج، ليصبح تركيز محلول 0.75 M HCl .

6. اسحب 5 mL من حمض HCl الذي تركيزه 0.75 M من أنبوب الاختبار رقم 4، ثم خففها بالماء، وتخلص منها في المغسلة.

7. ضع شريطًا من الماغنيسيوم طوله 1 cm باستعمال الملقط في الأنابيب رقم 1. سجل في جدول البيانات الزمن المستغرق بالثانية، حتى توقف الفقاعات عن الظهور.

8. كرر الخطوة رقم 7 مع أنابيب الاختبار الثلاثة المتبقية. وسجل الزمن اللازم لتوقف الفقاعات عن الظهور.

9. **التنظيف والتخلص من النفايات** أفرغ المحاليل الحمضية في وعاء التخلص من الأحماض، واغسل أنابيب الاختبار وأدوات المختبر جيداً باستعمال الماء، وتخلص من المواد الأخرى بحسب توجيهات المعلم. ثم أعد الأدوات المختبرية جميعها إلى أماكنها.

التحليل والاستنتاج

1. الرسم البياني ارسم منحنى بيانياً يمثل تركيز الحمض (على محور السينات)، و زمن التفاعل (على محور الصادات).

2. استنتج العلاقة بين تركيز الحمض وسرعة التفاعل الكيميائي، بالاعتماد على الرسم البياني.

3. ضع فرضية بالاعتماد على: نظرية التصادم، وسرعة التفاعل، وتركيز المواد المتفاعلة؛ لتفسير النتائج التي حصلت عليها.

4. **تحليل الخطأ** قارن نتائج التجربة التي حصلت عليها بالنتائج التي حصل عليها الطلبة الآخرون في المختبر، وفسّر الاختلافات.

الاستقصاء

صمم تجربة اعتماداً على مشاهداتك والنتائج التي

حصلت عليها، هل يؤثر التغير في درجة الحرارة في سرعة التفاعل؟ صمم تجربة لاختبار فرضيتك.

ماصة مدرجة سعتها 10 mL

ماء مقطر

شريط ماغنيسيوم

مقص

ملاقف

حمض الهيدروكلوريك تركيزه 6 M

أنابيب اختبار قطرها 25 mm وطولاها 150 mm مرقمة من 1 إلى 4

ساق تحريك زجاجية

إجراءات السلامة



تحذير: تجنب سحب أي مواد كيميائية عن طريق الفم. تجنب أن يلامس حمض الهيدروكلوريك الجلد أو العيون؛ فهو مادة كاوية.

خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

2. استعمل الماصة المدرجة البلاستيكية لسحب 10 mL من حمض الهيدروكلوريك HCl الذي تركيزه 6 M، ثم ضعها في أنبوب الاختبار رقم 1.

3. اسحب 5 mL من حمض HCl الذي تركيزه 6 M، باستعمال الماصة من أنبوب الاختبار رقم 1، ثم ضعها في أنبوب الاختبار رقم 2، وأضف إليها 5 mL من الماء المقطر، ثم حرك المزيج بساق التحريك، ليصبح تركيز محلول 3.0 M HCl .

4. اسحب 5 mL من محلول حمض HCl الذي تركيزه 3.0 M من أنبوب الاختبار رقم 2، وضعها في أنبوب الاختبار رقم 3. أضف إليها 5 mL من الماء المقطر، وحركها بساق التحريك، ليصبح تركيز محلول 1.5 M HCl .

5. اسحب 5 mL من محلول حمض HCl الذي تركيزه 1.5 M من أنبوب الاختبار رقم 3، وضعها في أنبوب الاختبار رقم 4.

دليل مراجعة الفصل

(الفكرة) العامة لكل تفاعل كيميائي سرعة محددة يمكن زيادتها أو إبطاؤها بتغيير ظروف التفاعل.

3-1 نظرية التصادم وسرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة **الرئيسة** نظرية التصادم الأفكار الرئيسة

هي المفتاح لفهم الاختلاف في سرعة التفاعل الكيميائي بسرعة استهلاك المواد المتفاعلة أو سرعة التفاعلات.

- التغير في كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة
- متوسط سرعة التفاعل = $\frac{\text{التغير في كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة}}{\Delta t}$
- تحسب سرعة التفاعل عموماً ويعبّر عنها بوحدة L.s/mol .
- لا بد من تصادم الجسيمات لحدوث التفاعل.

المفردات

- سرعة التفاعل
- نظرية التصادم
- المعقد المنشط
- طاقة التنشيط

3-2 العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة **الرئيسة** تؤثر عوامل كثيرة الأفكار الرئيسة

في سرعة التفاعل الكيميائي، ومنها: طبيعة المواد المتفاعلة، والمواد المتفاعلة، والتركيز، ومساحة السطح، والحرارة، والمحفزات.

- تؤدي زيادة درجة الحرارة عموماً إلى زيادة سرعة التفاعل؛ وذلك بزيادة عدد الاصطدامات التي تشكل المعقد المنشط.
- تزيد المحفزات من سرعة التفاعل الكيميائي بتقليل طاقة التنشيط.

المفردات

- المحفزات
- المثبتات

3-3 قوانين سرعة التفاعل الكيميائي

الفكرة **الرئيسة** قانون سرعة التفاعل الأفكار الرئيسة

عبارة عن علاقة رياضية -يمكن تحديدها بالتجربة- تربط بين سرعة التفاعل وتركيز المادة المتفاعلة.

- تسمى العلاقة الرياضية بين سرعة التفاعل الكيميائي عند درجة حرارة وتركيز محدودين للمواد المتفاعلة قانون سرعة التفاعل.

$$R = k[A]$$

$$R = k[A]^m[B]^n$$

- يحدد قانون سرعة التفاعل تجريبياً باستخدام طريقة مقارنة السرعات الابتدائية.

المفردات

- قانون سرعة التفاعل
- ثابت سرعة التفاعل
- رتبة التفاعل



3-1

اتقان المفاهيم

39. طبق نظرية التصادم لتفسير سبب زيادة سرعة التفاعل بزيادة تركيز المادة المتفاعلة.
40. فسر لماذا تتفاعل المادة الصلبة - التي على شكل مسحوق - مع الغاز أسرع من تفاعل المادة الصلبة نفسها إذا كانت قطعة واحدة؟
41. حفظ الأغذية طبق نظرية التصادم لتفسير فساد الطعام ببطء عند وضعه في الثلاجة بالمقارنة ببقائه خارجها عند درجة حرارة الغرفة.
42. طبق نظرية التصادم لتفسير سبب تفاعل مسحوق الخارصين لإنتاج غاز الهيدروجين أسرع من تفاعل قطع كبيرة منه عند وضع كليهما في محلول حمض الهيدروكلوريك.
43. يتحلل فوق أكسيد الهيدروجين إلى ماء وغاز الأكسجين بسرعة أكبر عند إضافة ثاني أكسيد المنجنيز. اشرح دور ثاني أكسيد المنجنيز في هذا التفاعل إذا علمت أنه لا يستهلك في التفاعل.

اتقان حل المسائل

44. لنفترض أن كمية كبيرة من محلول فوق أكسيد الهيدروجين الذي تركيزه 3% قد تحلى لانتاج 12 mL من غاز الأكسجين خلال 100 ثانية عند درجة حرارة K. 298. قدر كمية غاز الأكسجين التي تنتج عن مقدار مماثل من محلول في 100 ثانية وعند درجة حرارة K. 308.

45. استعمل المعلومات في السؤال 44 لتقدير كمية غاز الأكسجين التي تنتج عن كمية مماثلة من محلول خلال 100 ثانية وعند درجة حرارة K. 318، ثم قدر الزمن اللازم لإنتاج 12 mL من غاز الأكسجين عند درجة حرارة K. 288.

30. ماذا يحدث لترابيز المواد المتفاعلة والناتجة في أثناء حدوث التفاعل؟

31. اشرح المقصود بمتوسط سرعة التفاعل.
32. كيف يمكن أن تعبّر عن سرعة التفاعل الكيميائي $A \rightarrow B$ بالاعتراض على تركيز المادة المتفاعلة A؟ وكيف يمكن مقارنة سرعة التفاعل بالاعتراض على المادة الناتجة B؟
33. ما دور المعدن المنشط في التفاعل الكيميائي؟
34. طبق نظرية التصادم لتفسير السبب في عدم تفاعل مادتين مع بعضهما البعض؟

اتقان حل المسائل

35. يتفاعل الماغنيسيوم مع حمض الهيدروكلوريك بحسب المعادلة:
- $$\text{Mg}_{(s)} + 2\text{HCl}_{(aq)} \rightarrow \text{H}_{2(g)} + \text{MgCl}_{2(aq)}$$
- إذا كانت كتلة Mg تساوي 6 g لحظة بدء التفاعل، وبقي منها 4.5 g، بعد مضي 3.00 min، فما متوسط سرعة التفاعل بدلالة عدد مولات Mg المستهلكة/ دقيقة؟
36. وجد أن سرعة تفاعل كيميائي $2.25 \times 10^{-2} \text{ mol/L.s}$ عند درجة حرارة K. 322، فما مقدار هذه السرعة بوحدة mol/L.min؟

3-2

اتقان المفاهيم

37. ما دور نشاط المواد المتفاعلة في تحديد سرعة التفاعل الكيميائي؟
38. ما العلاقة بين سرعة التفاعل عموماً وتركيز المواد المتفاعلة؟



3

تقدير الفصل

مراجعة عامة

51. قوم صحة الجملة الآتية: يمكنك تحديد سرعة تفاعل كيميائي عن طريق معرفة نسبة مولات المواد المتفاعلة في معادلة موزونة. فسر إجابتك.

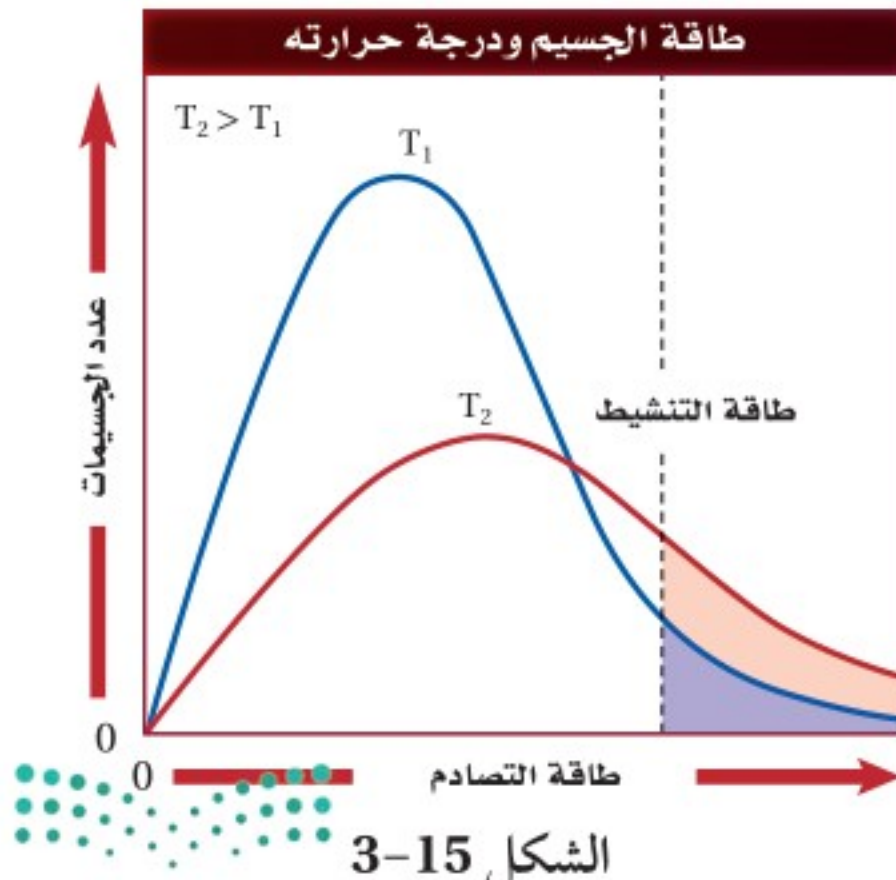
52. يتناقص تركيز المادة المتفاعلة A من 0.400 mol/L إلى 0.384 mol/L خلال 4.00 min . احسب متوسط سرعة التفاعل خلال هذه الفترة بوحدة $\text{mol/L} \cdot \text{min}$.

53. إذا زاد تركيز إحدى المواد الناتجة من 0.0882 mol/L إلى 0.1446 mol/L خلال 12.0 min ، فما متوسط سرعة التفاعل خلال تلك الفترة؟

54. يعبر عن التركيز في التفاعل الكيميائي بوحدة mol/L وعن الزمن بوحدة s . فإذا كان التفاعل الكلي من الرتبة الثالثة، فما وحدة ثابت سرعة التفاعل؟

التفكير الناقد

55. ميز بين المناطق المظللة في الشكل 3-15 عند درجتي الحرارة T_1 و T_2 بالاعتماد على عدد الاصطدامات التي تحدث في وحدة الزمن والتي لها طاقة أكبر من أو تساوي طاقة التنشيط.



3-3

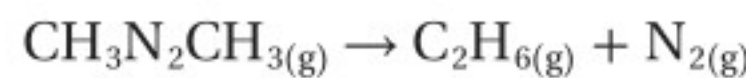
اتقان المفاهيم

46. عند اشتقاق قانون سرعة التفاعل، فسر لماذا يجب الاعتماد على الأدلة التجريبية أكثر من الاعتماد على المعادلات الكيميائية الموزونة للتفاعل؟

47. إذا كانت معادلة التفاعل العام هي: $A + B \rightarrow AB$ وقد وجد بالاعتماد على البيانات التجريبية أن رتبة التفاعل من الرتبة الثانية للمادة المتفاعلة A، فكيف تتغير سرعة التفاعل إذا انخفض تركيز المادة A إلى النصف وبقيت جميع الظروف الأخرى ثابتة؟

اتقان حل المسائل

48. تم الحصول على البيانات التجريبية المدرجة في الجدول 3-3 من تحلل مركب الأزوميثان $\text{CH}_3\text{N}_2\text{CH}_3$ عند درجة حرارة محددة حسب المعادلة:



استعمل البيانات الواردة في الجدول 3-3 لتحديد قانون سرعة التفاعل.

الجدول 3-3 تحلل مادة الأزوميثان

السرعة الابتدائية للتفاعل	$[\text{CH}_3\text{N}_2\text{CH}_3]$ الابتدائي	رقم التجربة
$2.5 \times 10^{-6} \text{ mol/L} \cdot \text{s}$	0.012 M	1
$5.0 \times 10^{-6} \text{ mol/L} \cdot \text{s}$	0.024 M	2

49. استعمل بيانات الجدول 3-3 لحساب قيمة ثابت سرعة التفاعل k .

50. استعمل بيانات الجدول 3-3 لتوقع سرعة التفاعل، إذا كان التركيز الابتدائي لـ $\text{CH}_3\text{N}_2\text{CH}_3$ هو 0.048 M ودرجة الحرارة ثابتة.

مسألة تحضير

61. الهيدروكربونات يتحول البروبان الحلقي C_3H_6 عند تسخينه إلى بروبين $CH_2=CHCH_3$. فإذا علمت أن سرعة التفاعل من الرتبة الأولى للبروبان الحلقي، وكان ثابت السرعة عند درجة حرارة معينة $6.22 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$ ، وثبت تركيز البروبان الحلقي عند 0.0300 mol/L ، فما كتلة البروبين الناتجة خلال 10.0 min في حجم مقداره 2.50 L ؟

مراجعة تراكمية

62. ما كتلة كلوريد الحديد III اللازمة لتحضير محلول مائي منه حجمه 1.0 L وتركيزه 0.225 M ؟
63. ما المعلومات التي يجب معرفتها لحساب الارتفاع في درجة غليان محلول الهكسان في البنزين؟
64. إذا كانت ΔH لتفاعل ما سالبة، فقارن طاقة المواد الناتجة بطاقة المواد المتفاعلة، وهل التفاعل ماض أم طارد للطاقة؟

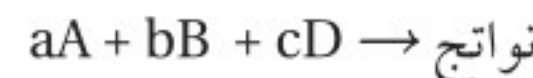
56. تأمل خطط الطاقة لتفاعل ماض للطاقة، مكون من خطوة واحدة، ثم قارن ارتفاع طاقة التنشيط لتفاعل الأمامي والتفاعل العكسي.

57. طبق طريقة مقارنة السرعات الابتدائية لتحديد رتبة التفاعل الكيميائي للمادة المتفاعلة X، واتكتب مجموعة من البيانات التجريبية الافتراضية التي تقود إلى استنتاج أن تفاعل المادة X من الرتبة الثانية.

58. طبق نظرية التصادم لتفسير سببين يوضحان أن الزيادة في درجة حرارة التفاعل بمقدار 10 K تؤدي غالباً إلى مضاعفة سرعة التفاعل.

59. ارسم خططاً يبين جميع الاحتمالات للتصادمات بين جزيئين من المادة المتفاعلة A، وجزيئين من المادة المتفاعلة B، ثم زد عدد جزيئات A من 2 إلى 4، وارسم جميع احتمالات التصادم التي يتعدى فيها A مع B. كم سيزداد عدد التصادمات التي يتتج عنها اتحاد A مع B؟ وعلام يدل ذلك فيما يتعلق بسرعة التفاعل؟

60. صمم جدولًا لكتابة تركيز المواد المتفاعلة في المعادلة الآتية، مبتدئاً بـ 0.100 M لكل المتفاعلات، ثم حدد قانون سرعة التفاعل باستعمال طريقة مقارنة السرعات الابتدائية:



3

تقويم الفصل

تقويم إضافي

الكتابة في الكيمياء

65. الأدوية تخيل انتشار مرض الأنفلونزا في بلدهما. وتحسين الحظ قام العلماء باكتشاف محفز جديد يزيد من سرعة إنتاج دواء فعال ضد هذا المرض. اكتب مقالاً صحفيّاً يصف كيفية عمل هذا المحفز على أن يشمل المقال مخططاً الطاقة في التفاعلات التي تحدث، وشرحًا مفصلاً لأهمية هذا الاكتشاف.

أسئلة المستندات

الكواشف الكيميائية يستعمل الكاشف الكيميائي (فينولفتالين) للكشف عن القواعد. تبين بيانات الجدول 3-4 انخفاض تركيز الفينولفتالين مع مرور الزمن عند إضافة محلول الفينولفتالين ذا التركيز $M = 0.0050$ إلى محلول مركز من مادة قاعدية تركيزها $M = 0.6$.

الجدول 3-4 التفاعل بين الفينولفتالين وكمية قليلة من مادة قاعدية.

الزمن (s)	تركيز الفينولفتالين (M)
0.0	0.0050
22.3	0.0040
91.6	0.0020
160.9	0.0010
230.3	0.00050
350.7	0.00015

تم الحصول على البيانات من: شبكة بوند للأبحاث. 2006 ، الكيمياء الحركية.

66. ما متوسط سرعة التفاعل في أول $s = 22.3$ معبّراً عنه بوحدة $\text{mol}/(\text{L} \cdot \text{s})$ ؟

67. ما متوسط سرعة تفاعل الفينولفتالين عندما ينخفض تركيزه من $M = 0.0050$ إلى $M = 0.00015$ ؟



اختبار مقنى

أسئلة الاختيار من متعدد

4. أي الوحدات لا تستعمل للتعبير عن سرعة التفاعل؟

M/min .a

L/s .b

mol/mL·h .c

mol/L·min .d

5. أي أنواع القوى بين الجزيئية الآتية يعد الأقوى؟

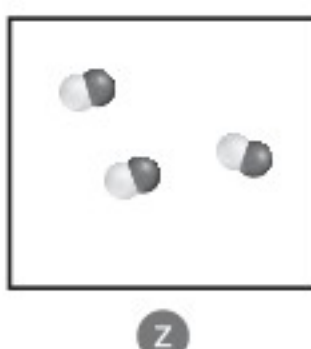
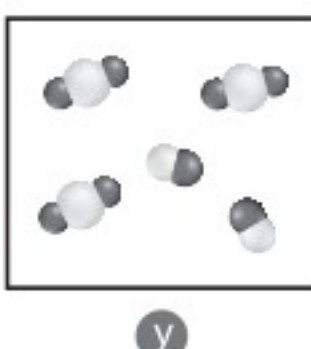
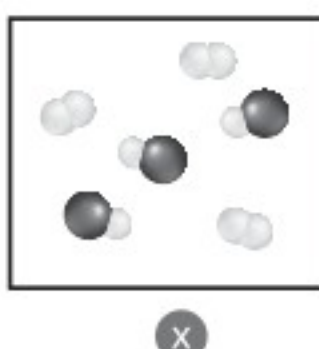
a. الرابطة الأيونية.

b. قوى ثنائية القطب.

c. قوى التشتت.

d. الرابطة الهيدروجينية.

استعمل الأشكال أدناه للإجابة عن السؤالين 6 و 7.



6. أي العينات تحتوي على جزيئات غاز الأكسجين؟

x .a

y .b

z .c

d. كل من x و y

7. أي العينات تحتوي على جزيئات فلوريد الماغنيسيوم؟

x .a

y .b

z .c

d. كل من x و y

1. جميع العبارات الآتية حول سرعة التفاعل الكيميائي صحيحة ما عدا:

a. السرعة التي يحدث بها التفاعل.

b. التغير في تراكيز المواد المتفاعلة خلال وحدة الزمن.

c. التغير في تراكيز المواد الناتجة خلال وحدة الزمن.

d. كمية المواد الناتجة المتكونة في كل فترة زمنية.

2. ادرس العبارات الآتية:

العبارة الأولى: من العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل طبيعة المادة المتفاعلة، والتركيز، ومساحة سطح التفاعل، ودرجة الحرارة، والمحفزات.

العبارة الثانية: تزيد المحفزات من سرعة التفاعلات بزيادة طاقة التنشيط

العبارة الثالثة: يجب أن تصطدم جسيمات المواد المتفاعلة حتى يحدث تفاعل.

أي العبارات السابقة صحيحة؟

a. الأولى والثانية.

b. الثانية والثالثة.

c. الأولى والثالثة.

d. الأولى والثانية والثالثة.

3. ما حجم الماء الذي يجب إضافته إلى 6.0 ml من محلول قياسي تركيزه M 0.050 لتخفيضه إلى محلول تركيزه 0.020 M

15 mL .a

9.0 mL .b

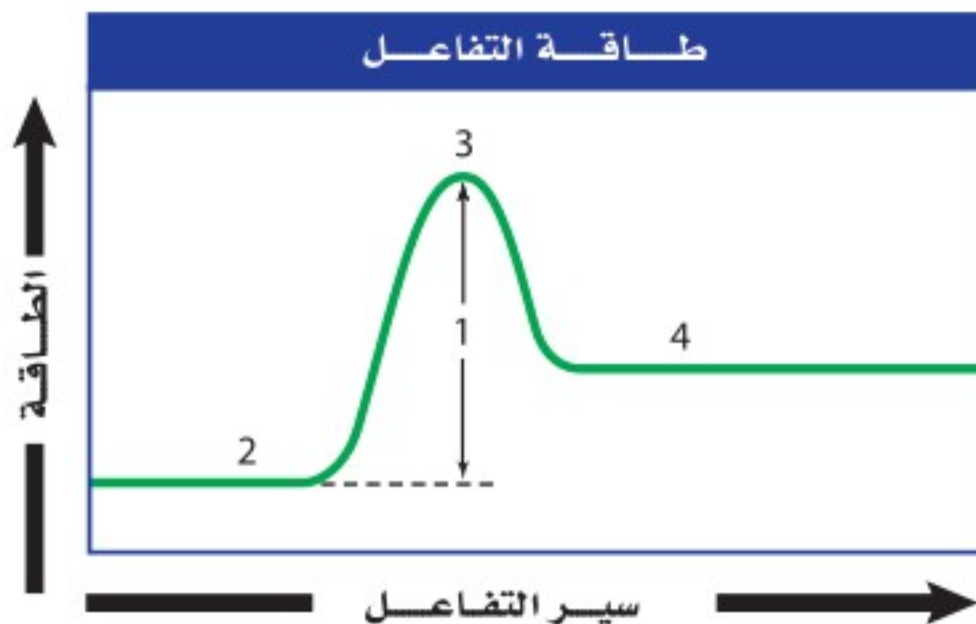
6.0 mL .c

2.4 mL .d

اختبار مقنن

أسئلة الإجابات القصيرة

8. افترض أن قانون السرعة العام هو: $R = [A][B]^3$. ما رتبة التفاعل لكل من المادة A والمادة B؟ وما رتبة التفاعل الكلية؟

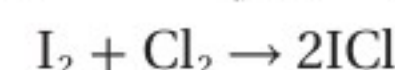


9. يبين الشكل أعلاه منحنى طاقة تفاعل. إلام يشير كل رقم من الأرقام المبينة في الرسم؟

10. المعادلة $R=K[A]$ تصف سرعة تفاعل من الرتبة الأولى. إذا تضاعف تركيز المادة المتفاعلة A فماذا يطرأ على سرعة التفاعل؟

أسئلة الإجابات المفتوحة

11. يتفاعل اليود والكلور في الحالة الغازية:



إذا كان $[I_2] = 0.400\text{ M}$ عند بداية التفاعل وأصبح 0.300 M بعد مضي 4.00 min فاحسب متوسط سرعة التفاعل بوحدة $\text{mol/L}\cdot\text{min}$.



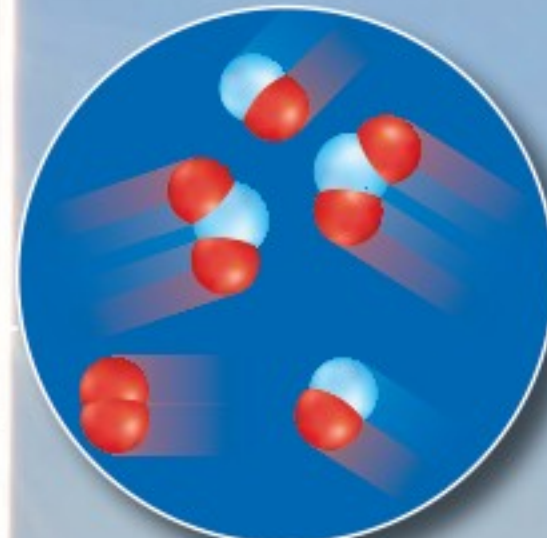
الاتزان الكيميائي

Chemical Equilibrium

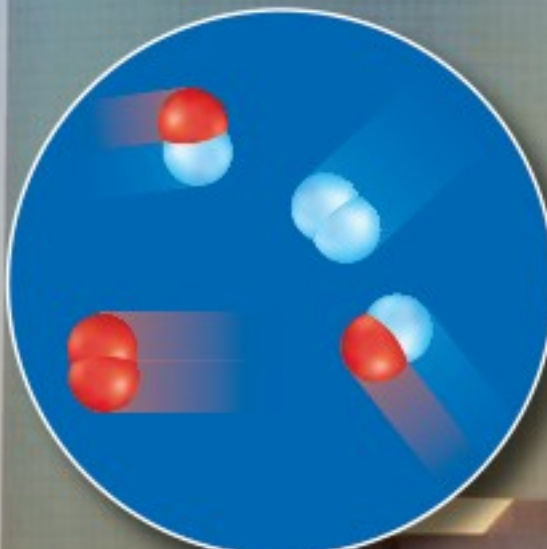
4



من مكونات الضباب الدخاني: NO_2
 $2\text{NO} + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{NO}_2$



من الغازات التي تخرج من عادم المحرك: NO
 $\text{N}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{NO}$



الفكرة العامة يصل الكثير من التفاعلات إلى حالة من الاتزان الكيميائي؛ حيث تتكون كل من المواد المتفاعلة والناتجة بسرعات متساوية.

4-1 حالة الاتزان الديناميكي

الفكرة الرئيسية يوصي الاتزان الكيميائي بتعبير ثابت الاتزان، الذي يعتمد على تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة.

4-2 العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي

الفكرة الرئيسية عندما تطرأ تغيرات في نظام متزن يزاح إلى موضع اتزان جديد.

4-3 استعمال ثوابت الاتزان

الفكرة الرئيسية يمكن استعمال تعبير ثابت الاتزان في حساب تراكيز المواد في التفاعل وذوبانيتها.

حقائق كيميائية

- يتسبب استعمال السيارات في تلویث الهواء أكثر من أي نشاط إنساني آخر.
- لقد أسهمت المحولات المحفزة والتغيرات الناجمة عن إضافة بعض المواد إلى الجازولين في جعل السيارات أنظف 40% مما كانت عليه قبل عقد من الزمن.

نشاطات تمهيدية

التغيرات المؤثرة في
الاتزان قم بعمل المطوية
الآتية لمساعدتك على تنظيم
المعلومات عن العوامل
المؤثرة في الاتزان

المطويات

منظمات الأفكار



الخطوة 1 اطو ورقة إلى
ثلاثة أقسام أفقياً.



الخطوة 2 افتح الورقة
ثم اطو الجزء العلوي إلى
أسفل .2 cm



الخطوة 3 افتح الورقة،
ثم ارسم خطوطاً على
حدود الطيات، وعنون
الأعمدة: التغير في
التركيز، التغير في
الحجم والضغط، التغير
في درجة الحرارة.

المطويات استعمل هذه المطوية في القسم 2-4،
ولخص ما تعلمته عن تأثير التغيرات في اتزان النظام،
مستعملاً المعادلات.



تجربة استهلاكية

ما التساوي في الاتزان؟

الاتزان هو نقطة توازن تلغى عندها التغيرات المتعارضة بعضها
بعضًا.



خطوات العمل



1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. قس 20 mL من الماء في مخبر مدرج وأفرغها في كأس زجاجية مدرجة سعتها 100 mL، ثم املأ المخبر المدرج بالماء إلى 20 mL، وأضف ثلاثة نقاط من ملون الطعام إلى الماء في كل من الكأس والمخبر المدرج.
3. أحضر ماصتين مفتوحتي الطرفين لها القطر نفسه.
4. بمساعدة زميلك، اغمر أحد الماصتين في الماء الملون في الكأس، والأخر في الماء الملون في المخبر المدرج، وعند ارتفاع الماء الملون في الماصتين يغلق كل منهما الطرف العلوي للهاصة بسبابته، وينقل محتوياته إلى الوعاء الآخر.
5. كرر عملية النقل 25 مرة، وسجل ملاحظاتك.

التحليل

1. صف ملاحظاتك خلال عملية النقل.
2. فسر هل تختلف النتيجة النهائية إذا تابعت عملية النقل فترة أطول؟

استقصاء هل يمكن توضيح الاتزان إذا استعملت ماصات أو أنابيب زجاجية لها أقطار مختلفة؟ فسر ذلك.

4-1

الأهداف

- تعدد خواص الاتزان الكيميائي.
- تكتب تعابير الاتزان للأنظمة المتزنة.
- تحسب ثوابت الاتزان من بيانات التركيز.

مراجعة المفردات

التفاعل الكيميائي: العملية التي يُعاد فيها ترتيب ذرات مادة أو أكثر لإنتاج مواد جديدة مختلفة.

المفردات الجديدة

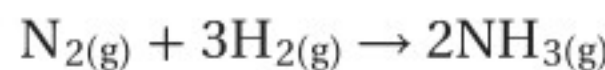
التفاعل العكسي
الاتزان الكيميائي
قانون الاتزان الكيميائي
ثابت الاتزان

الاتزان المتجانس
الاتزان غير المتجانس

ما الاتزان؟ What is Equilibrium?

في كثير من الأحيان تصل التفاعلات الكيميائية إلى نقطة اتزان. إذا كنت قد أجريت التجربة الاستهلالية فستجد أنك وصلت إلى نقطة الاتزان من خلال نقل الماء من المخار المدرج إلى الكأس، ومن الكأس إلى المخار المدرج.

تأمل تفاعل تحضير غاز الأمونيا من غاز النيتروجين وغاز الهيدروجين باستعمال طريقة هابر:



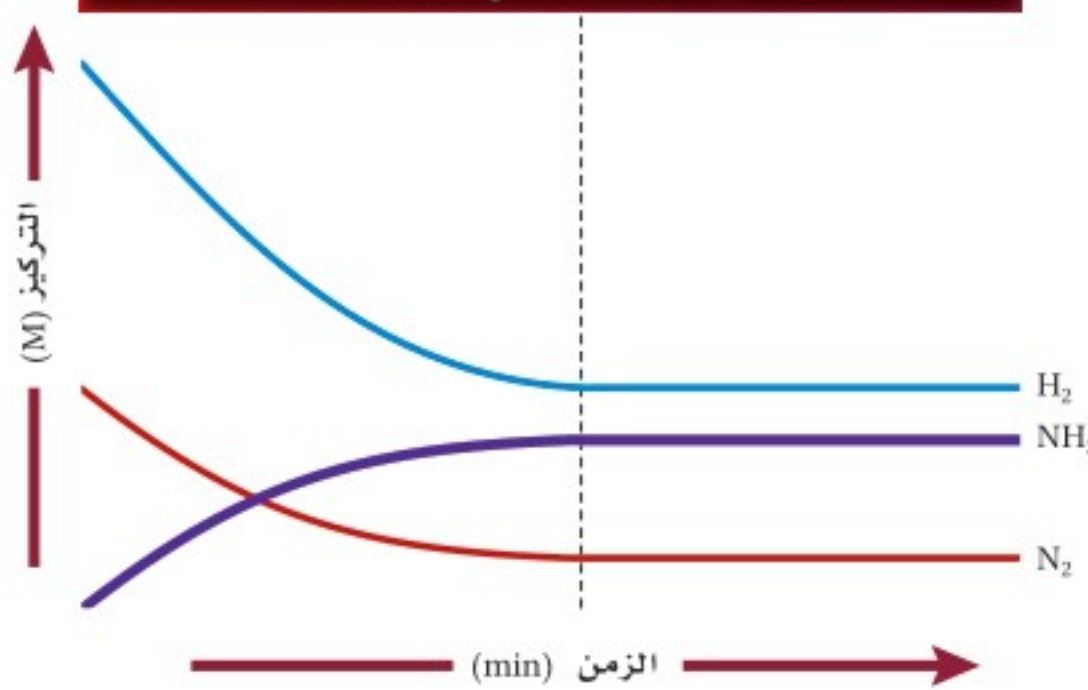
للأمونيا أهمية كبيرة في الزراعة؛ حيث تستعمل سبأداً ومادة إضافية في أطعمة الحيوانات. وفي الصناعة تمثل الأمونيا مادة خاماً في صناعة الكثير من المنتجات، ومنها النايلون، كما يظهر في الشكل 4-1.

يحدث تفاعل تحضير الأمونيا تلقائياً في الظروف القياسية (درجة حرارة K298، وضغط جوي 1atm)، ولكن التفاعلات التلقائية ليست دائمًا سريعة. فعند إجراء هذا التفاعل في الظروف القياسية تكون الأمونيا ببطء شديد. ولإنتاج الأمونيا بسرعة عملية يجب إجراء التفاعل في درجات حرارة أعلى وضغط أكبر.



الشكل 4-1 تفاعل الأمونيا مع نهائتي جزيء مكون من 6 ذرات كربون، لتكون $N_2 + 3H_2 \rightarrow 2NH_3$. تمثل هذه إحدى خطوات تكون بوليمر النايلون. وتُظهر الصورة لف ألياف النايلون على ملفات حيث تستعمل في صناعة الإطارات.

تراكيز المتفاعلات والنواتج مقابل الزمن



الشكل 2-4 ينافي تركيز المواد المتفاعلة H_2 ، N_2 في البداية، في حين يزداد تركيز الناتج NH_3 ، بحيث لا تستهلك المتفاعلات تماماً وتصبح تركيز جميع المواد ثابتة.

اختبار الرسم البياني ✓

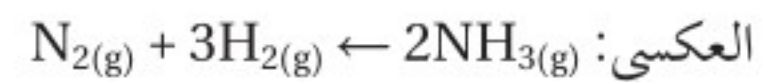
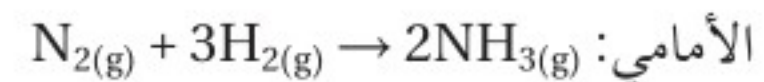
وضح كيف يبين الرسم البياني أنَّ تركيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة تصبح ثابتة.

ماذا يحدث عندما يوضع 1 mol من النيتروجين مع 3 mol من الهيدروجين في وعاء مغلق للتفاعل عند درجة حرارة 723 K؟ سوف يتفاعل النيتروجين والهيدروجين تلقائياً.

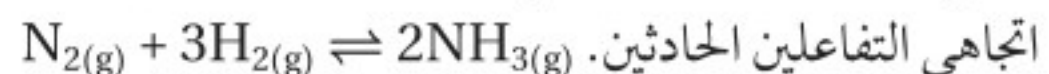
يوضح الشكل 2-4 سير التفاعل. لاحظ أنَّ تركيز الأمونيا NH_3 الناتجة يساوي صفرًا في البداية، ويزداد مع الوقت، وأنَّ المتفاعلات N_2 و H_2 تستهلك في أثناء التفاعل، لذلك يقل تركيزها تدريجياً. وبعد مرور فترة من الزمن لا تتغير تركيز NH_3 و H_2 و N_2 (أي تصبح جميع التركيزات ثابتة) كما هو موضح في الخطوط الأفقية في الجانب الأيمن من الرسم البياني. لاحظ أنَّ تركيز H_2 و N_2 لا تساوي صفرًا، وهذا يعني أنه لم يتم تحويل كامل المتفاعلات إلى نواتج.

✓ **اختبار الرسم البياني** صف ميل منحنى كل من الهيدروجين والنيتروجين والأمونيا في الطرف الأيسر من الرسم البياني. كيف يختلف ميل كل منحنى في الطرف الأيسر عن ميله في الطرف الأيمن من الرسم؟

التفاعلات العكسية والاتزان الكيميائي عندما تتحول المتفاعلات كاملة إلى نواتج يصف العلماء التفاعل بأنه مكتمل. إلا أنَّ معظم التفاعلات لا تكتمل، بل تظهر وكأنها توقفت. **التفاعل العكسي** هو التفاعل الكيميائي الذي يحدث في الاتجاهين الأمامي والعكسي.



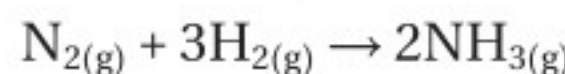
يدمج الكيميائيون المعادلتين في معادلة واحدة يستعمل فيها السهم الثنائي ليشير إلى اتجاهي التفاعلين الحادثين.



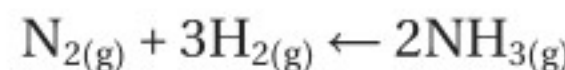
تكون المتفاعلات لتفاعل الأمامي في الجهة اليسرى من الأسهم، في حين تكون المتفاعلات لتفاعل العكسي في الجهة اليمنى من الأسهم. في التفاعل الأمامي يتحدد النيتروجين والهيدروجين لتكوين الأمونيا. أما في التفاعل العكسي فتحلل الأمونيا لتكون كلاً من غاز الهيدروجين وغاز النيتروجين.



كيف يؤثر التفاعل العكسي في إنتاج الأمونيا؟ يوضح الشكل 3a-4 بدء تفاعل مزدوج من الهيدروجين والنيتروجين بسرعة أولية محددة. ولا توجد أي كمية ناتجة من الأمونيا، وهذا يعني أن ما يحدث هو التفاعل الأمامي فقط.



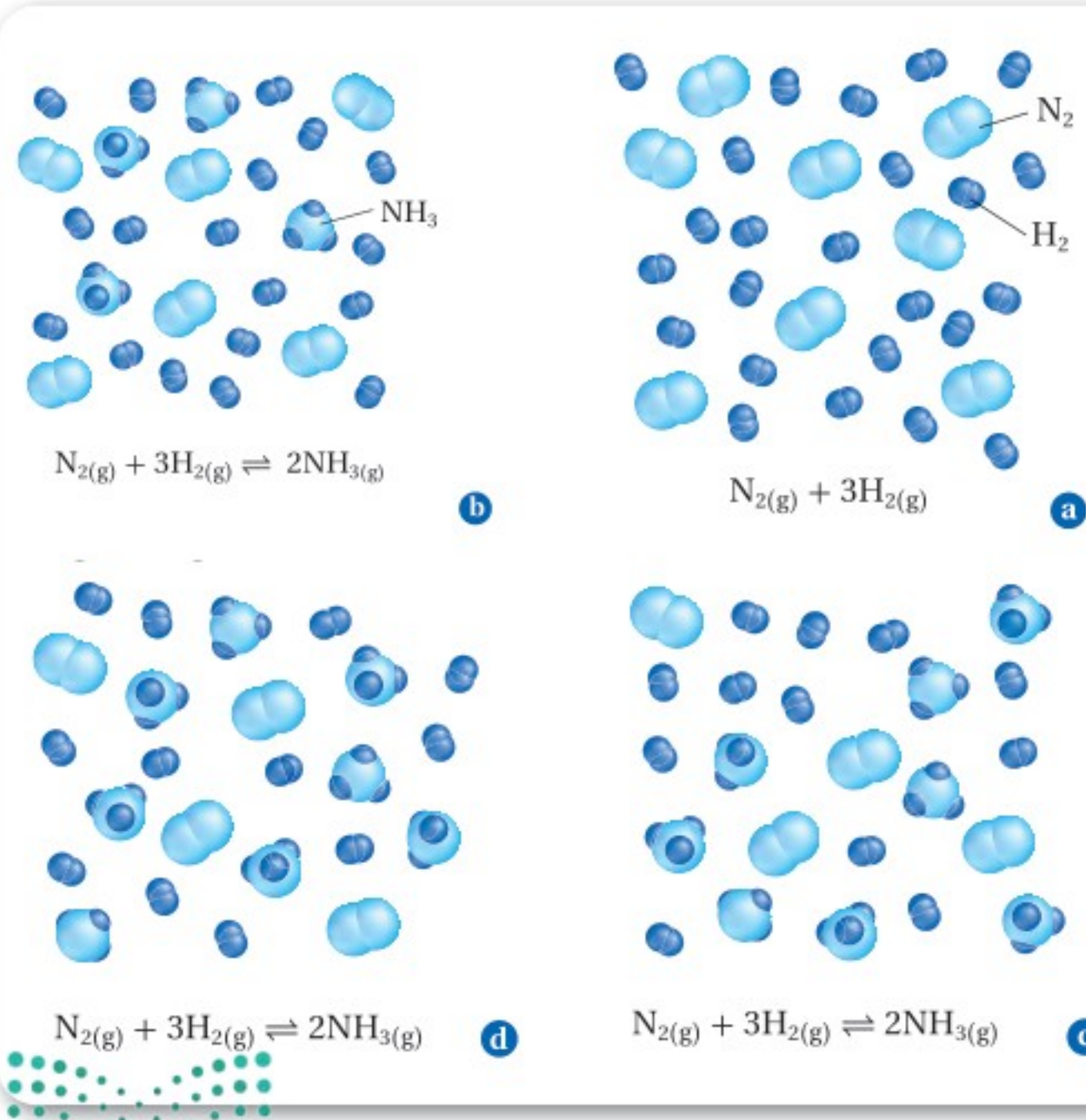
يقل تركيز كل من الهيدروجين والنيتروجين في أثناء اتحادهما لتكوين الأمونيا، كما هو موضح في الشكل 3b-4. وتذكر مما درست سابقاً أن سرعة التفاعل الكيميائي تعتمد على تراكيز المتفاعلات؛ إذ يسبب نقص تراكيز المتفاعلات إبطاء سرعة التفاعل الأمامي. وفي هذا التفاعل، بمجرد أن تتجه الأمونيا يحدث التفاعل العكسي ببطء، ثم تزداد سرعته مع زيادة تركيزها.



وفي أثناء سير التفاعل تستمر سرعة التفاعل الأمامي في النقصان، وتستمر سرعة التفاعل العكسي في الزيادة حتى تتساوى السرعات. عند هذه النقطة تكون الأمونيا بالسرعة نفسها التي تحلل بها، لذلك تبقى تراكيز N_2 و H_2 و NH_3 ثابتة كما هو موضح في الشكلين 3c-4 و 3d-4، ويكون النظام عندها قد وصل إلى حالة الاتزان.

ولذا يعرف **الاتزان الكيميائي** بأنه حالة النظام عندما تتساوى سرعتا التفاعل الأمامي والعكسي، وعندها تثبت تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة.

سرعة التفاعل الأمامي = سرعة التفاعل العكسي

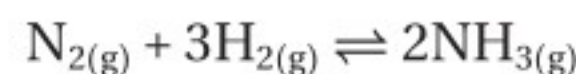


الشكل 3-4 توضح الرسوم من a إلى d سير التفاعل لتكوين الأمونيا من الهيدروجين والنيتروجين.

استنتاج

ادرس الأشكال وأجب عن الأسئلة الآتية:
a: كيف تعلم أن التفاعل لم يبدأ بعد؟
b: ما الدليل الذي يشير إلى بداية التفاعل العكسي؟ قارن الشكلين c و d، كيف تعلم أن النظام وصل إلى حالة الاتزان؟

يمكنك معرفة أن تفاعل تكون الأمونيا وصل إلى حالة الاتزان الكيميائي؛ لأن معادله كتب بسهم مزدوج كما يأتي:



عند الاتزان تكون تراكيز المواد المتفاعلة والنتجة ثابتة، كما يظهر في الشكلين 4-3c و4-3d لكن هذا لا يعني أن كميات أو تراكيز المتفاعلات والنواتج متساوية؛ فهذه الحالة نادرة الحدوث، بل تكون سرعة تكون النواتج متساوية لسرعة تكون المتفاعلات.

ماذا قرأت؟ فسر معنى السهم المزدوج في المعادلات الكيميائية.

الربط الفيزياء الطبيعة الديناميكية للاتزان

يمثل كل من الدفع أو السحب المؤثر في جسم ما قوة؛ فأنت تبذل قوة عندما تدفع الباب أو تسحب مقعدك من مكانه. إذا أثرت قوتان أو أكثر في جسم وفي الاتجاه نفسه فإن محصلة هذه القوى تساوي مجموعها. أما إذا كانت القوى المؤثرة في الجسم متعاكسة في الاتجاه فإن القوة المحصلة تساوي الفرق بينها، ويكون اتجاه القوة المحصلة في اتجاه القوة الكبرى. لهذا في لعبة شد الحبل عندما يسحب الفريقان الحبل بقوى متساوية تكون محصلة القوى صفرًا، فلا يتحرك الحبل، ويُوصف النظام بأنه في حالة اتزان. وبالمثل، في الشكل 4-4a فالأشخاص الذين يلعبون لعبة التوازن (السيسو) يمثلون نظاماً متزناً؛ إذ تسمى القوى المتماثلة والمتعاكسة على لعبة التوازن (السيسو) القوى المتوازنة، أما إذا كانت واحدة من هذه القوى أكبر من الأخرى فإن القوة المحصلة تكون أكبر من صفر وتسمى القوى غير المتوازنة. وتسبب القوى غير المتوازنة تسارع الجسم، كما يحدث في الشكل 4-4b.



الشكل 4-4

a: تكون جميع القوى في توازن لذلك لا يتحرك موقع لعبة التوازن (السيسو).
b: تسبب القوى غير المتوازنة في الجهة اليسرى في تغير موقع لعبة التوازن (السيسو).

وضح كيف تشبه لعبة التوازن (السيسو) الاتزان الكيميائي؟

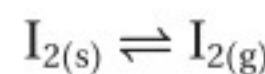




الشكل 5-4 افترض أن عدداً معيناً من الأشخاص محصورون في مبنيين متصلين بمرور يسمح للناس بالعبور ذهاباً وإياباً بينهما. إن عدد الأشخاص في كل مبني يبقى ثابتاً إذا كان عدد الأشخاص الذين يعبرون المرور في أحد الاتجاهين مساوياً لعدد الأشخاص الذين يعبرون في الاتجاه المعاكس.

حدد هل يكون الأشخاص أنفسهم موجودين دائمًا في المبني نفسه؟ كيف تطبق إجابتك على الاتزان الكيميائي؟

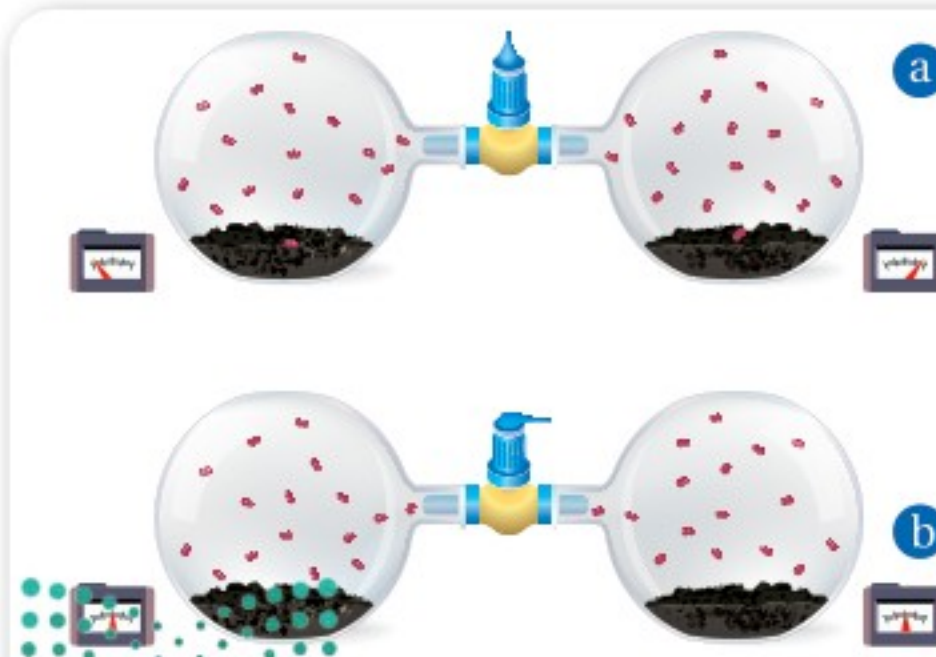
يمكن تشبيه ما ورد في الشكل 5-4 بالطبيعة الديناميكية للاتزان الكيميائي عند وضع كميات متساوية من بلورات اليود في دورقين متصلين، كما هو موضح في الشكل 6a - 4. يحتوي الدورق في الجهة اليسرى على جزيئات يود من النظير غير المشع 127-I، ويحتوي الدورق في الجهة اليمنى على جزيئات يود من النظير المشع 131-I. تبين عدادات الإشعاع الفرق في مستويات الإشعاع في كل دورق. إذ يمثل كل دورق نظاماً مغلقاً، لذا لا يمكن لأي من المتفاعلات أو النواتج أن تدخل أو تخرج من الدورق. فعند درجة حرارة K 298 وضغط atm 1 يحدث الاتزان في كلا الدورقين.



في التفاعل الأمامي الذي يسمى التسامي، تتغير جزيئات اليود من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية مباشرة. وفي التفاعل العكسي تعود جزيئات اليود الغازية إلى الحالة الصلبة. أي يتكون اتزان صلب-غاز في كل دورق.

عندما يتم فتح المحبس في الأنابيب الذي يصل الدورقين، كما هو موضح في الشكل 6b - 4، ينتقل بخار اليود بين الدورقين. وبعد فترة من الزمن تشير قراءات عدادات الإشعاع إلى وجود عدد من جزيئات اليود المشع 131-I في الدورق في الجهة اليسرى، كما في الدورق في الجهة اليمنى في الحالتين الصلبة والغازية.

تؤدي الأدلة بأن جزيئات اليود تتغير بشكل مستمر من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية بحسب التفاعل الأمامي. وأن جزيئات اليود الغازية تتغير إلى الحالة الصلبة وفقاً للتفاعل العكسي. وتشير قراءات عدادات الإشعاع إلى أن الاتزان قد تتحقق في الحجم الكلي في الدورقين.



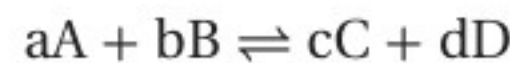
في الشكل 4-6 a. تفصل جزيئات اليود المشع في الدورق الأيمن عن جزيئات اليود غير المشع في الدورق الأيسر. لاحظ قراءات عدادات الإشعاع.

b. بعد فتح المحبس فترة من الزمن توضح قراءات عدادات الإشعاع وجود جزيئات مشعة في كلا الدورقين. لقد تحركت الجسيمات ذهاباً وإياباً بين الدورقين وبين الحالتين الصلبة والغازية.

تعابير الاتزان Equilibrium Expressions

لبعض الأنظمة الكيميائية ميل قليل للتفاعل، في حين تستمر أنظمة أخرى في التفاعل حتى تكتمل. وتصل معظم التفاعلات إلى حالة الاتزان مع وجود بعض التفاعلات غير مستهلكة. عندما لا تستهلك المتفاعلات تماماً تكون كمية النواتج أقل من المتوقع بحسب المعادلة الكيميائية الموزونة. وبالنظر إلى معادلة تحضير الأمونيا نجد أنه يتكون 2 mol من الأمونيا عند تفاعل 1 mol من النيتروجين مع 3 mol من الهيدروجين. ولأن هذا التفاعل يصل إلى حالة اتزان فإننا نحصل على أقل من 2 mol من الأمونيا.

قانون الاتزان الكيميائي قدم وطور الكيميائيان النرويجيان كاتو ماكسيليان جولدبرج Guldberg وبيتري ويج Waage في عام 1864م قانون الاتزان الكيميائي الذي ينص على أنه عند درجة حرارة معينة يمكن لتفاعل الكيميائي أن يصل إلى حالة تصبح فيها نسب تراكيز المتفاعلات والنواتج ثابتة. وتكون معادلة التفاعل العامة للتفاعل الذي في حالة اتزان كما يأتي:



إذا تم تطبيق قانون الاتزان الكيميائي على المعادلة نحصل على النسبة الآتية:

تعبير ثابت الاتزان

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

تمثل $[A]$ و $[B]$ التراكيز المolarية للمتفاعلات

$[C]$ و $[D]$ التراكيز المolarية للنواتج

تمثل الأس a و b و c و d معاملات المعادلة الموزونة

يمثل ثابت الاتزان نسبة التراكيز المolarية للنواتج إلى التراكيز المolarية للمتفاعلات. ويُرفع كل تركيز إلى أس يساوي المعامل الخاص به في المعادلة الموزونة.

ثابت الاتزان K_{eq} هو القيمة العددية لنسبة حاصل ضرب تراكيز النواتج على حاصل ضرب تراكيز المتفاعلات، ويُرفع كل تركيز إلىأس مساو للمعامل الخاص به في المعادلة الموزونة. وتكون قيمة K_{eq} ثابتة عند درجة حرارة معينة فقط.

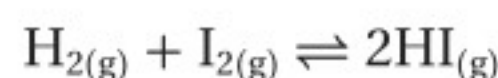
كيف يمكن تفسير قيمة ثابت الاتزان؟ تعلم أن قيمة الكسر الذي بسطه أكبر من مقامه تكون أكبر من 1. وتكون قيمة الكسر الذي بسطه أقل من مقامه أقل من 1. على سبيل المثال ، قارن بين الكسرتين $\frac{1}{5}$ و $\frac{5}{5}$. فالخمسة أكبر من الخمس. ولأن تراكيز النواتج توجد في بسط معادلة ثابت الاتزان فإن التفاعل يكون محتواً على نواتج أكثر من المتفاعلات إذا كانت القيمة العددية للثابت K_{eq} كبيرة ، وبالمثل تكون المواد المتفاعلة أكثر من النواتج عندما تكون القيمة العددية للثابت K_{eq} صغيرة .

$K_{eq} > 1$ ، تراكيز المواد الناتجة أكبر من تراكيز المواد المتفاعلة عند الاتزان.

$K_{eq} < 1$ ، تراكيز المواد المتفاعلة أكبر من تراكيز المواد الناتجة عند الاتزان.



تعابير الاتزان المتجانس ينتج غاز يوديد الهيدروجين عن تفاعل الاتزان لغاز الهيدروجين مع اليود. لليود ومركباته استعمالات مهمة في الطب، كما هو موضح في الشكل 7-4. كيف يمكنك كتابة تعابير ثابت الاتزان لهذا التفاعل؟



هذا تفاعل اتزان متجانس، وهذا يعني أن المتفاعلات والنواتج موجودة في الحالة الفيزيائية نفسها؛ فكل المواد المشاركة في هذا التفاعل في الحالة الغازية.

أولاً أضع تراكيز النواتج في البسط وتراكيز المتفاعلات في المقام.

$$\frac{[HI]}{[H_2][I_2]}$$

يصبح هذا التعبير مساوياً لثابت الاتزان K_{eq} ، عندما نضيف المعاملات بوصفها أساساً من المعادلة الكيميائية الموزونة

$$K_{eq} = \frac{[HI]^2}{[H_2][I_2]}$$

ثابت الاتزان لهذا التفاعل يساوي 49.7 عند درجة حرارة 731 K. لاحظ أن 49.7 ليست لها وحدة. من المعتمد حذف الوحدات عند كتابة تعابير ثابت الاتزان.

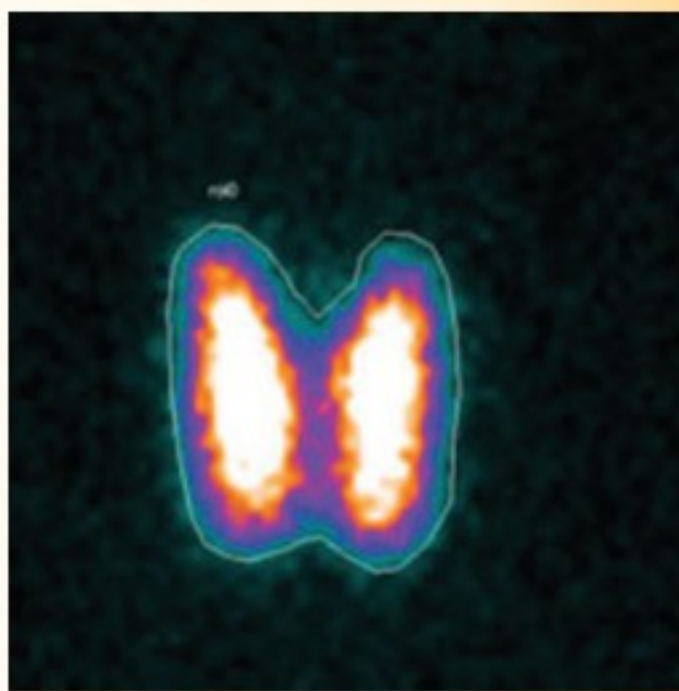


الشكل 7-4 بسبب خواص اليود المضادة للجراثيم، يستعمل محلول اليود ومركباته مطهرات خارجية. كما تدخل بعض مركبات يوديد البوتاسيوم KI في الأدوية التي تعالج تضخم الغدة الدرقية.



الكيمياء في واقع الحياة

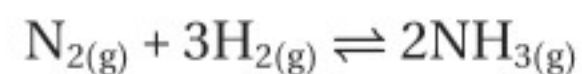
صحة الغدة الدرقية



الطب النووي تختص الغدة الدرقية بـ نظير اليود المشع $I-131$, الذي يستعمل في الطب لتشخيص وعلاج أمراض الغدة الدرقية. فعندما يتناوله المريض تعمل إشعاعات اليود على إعطاء صورة للغدة تكشف عن أي قصور.

تُظهر الصورة أعلاه الغدة الدرقية لمريض يعاني من مرض تضخم الغدة، وهو مرض يمكن علاجه، وسببه فرط نشاط الغدة الدرقية.

تعبر ثابت الاتزان للتفاعلات المتتجانسة عن ملائين الأطنان من الأمونيا NH_3 لاستعمالها في صناعة الأسمدة والألياف الصناعية. ويمكن أن تستعمل الأمونيا منظفًا منزليًا؛ فهي مفيدة جدًا في تنظيف الزجاج. وتصنع الأمونيا من عناصرها الهيدروجين والنيتروجين باستعمال طريقة هابر. اكتب ثابت الاتزان للتفاعل الآتي:



١ تحليل المسألة

توفر معادلة التفاعل المعلومات المطلوبة لكتابة ثابت الاتزان. وهذا الاتزان متتجانس؛ لأن المتفاعلات والنواتج في الحالة الفيزيائية نفسها.

المطلوب	المعطيات
$? = K_{eq}$	$1 = N_2[A] = [N_2]$
$3 = H_2[B] = [H_2]$	$2 = NH_3[C] = [NH_3]$

٢ حساب المطلوب

عوض $A = N_2$, $B = H_2$, $C = NH_3$

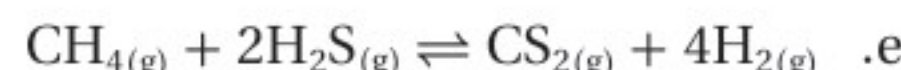
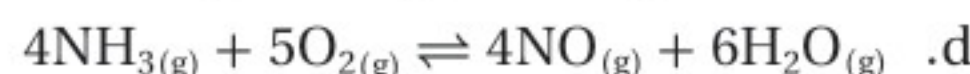
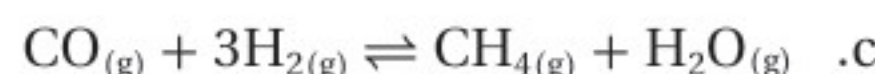
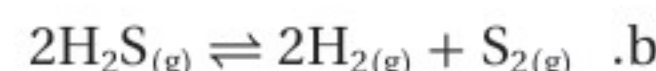
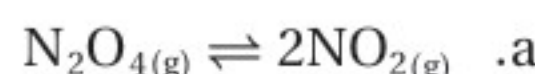
عوض $a = 1$, $b = 3$, $c = 2$

٣ تقويم الإجابة

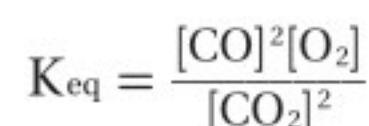
تراكيز النواتج في البسط وترأكيز المتفاعلات في المقام. ترفع التراكيز إلى أسس متساوية لمعاملاتها.

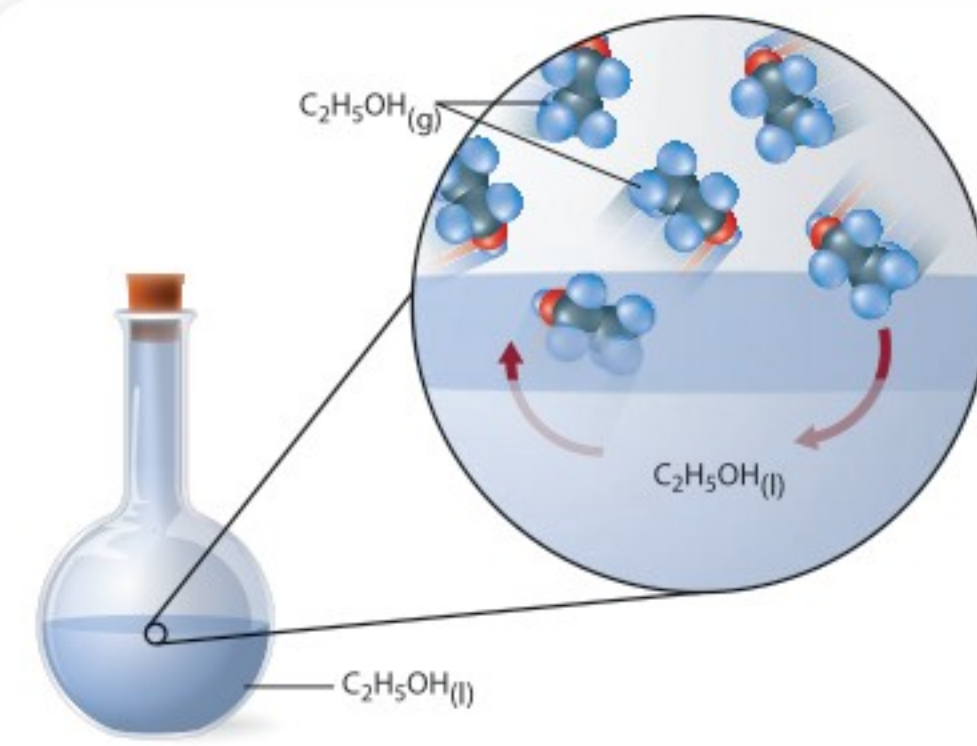
مسائل تدريبية

١. اكتب ثابت الاتزان للمعادلات الآتية:



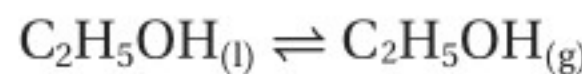
٢. تحفيز اكتب المعادلة الكيميائية التي تمثل ثابت الاتزان الآتي:





الشكل 4-8 عند الاتزان، تكون سرعة تبخر الإيثانول C_2H_5OH متساوية لسرعة التكثف. يسمى هذا الاتزان المكون بين حالتين فيزيائيتين للمادة الاتزان غير المتجانس. تعتمد قيمة K_{eq} على $[C_2H_5OH]_{(g)}$ فقط.

تعابير الاتزان غير المتجانس لقد تعلمت كتابة تعابير ثابت الاتزان K_{eq} للاتزان المتجانس؛ إذ تكون المتفاعلات والنواتج في الحالة الفيزيائية نفسها. أما عندما توجد المتفاعلات و النواتج في أكثر من حالة فيزيائية واحدة فيسمى الاتزان غير المتجانس. فمثلاً إذا وضعت كمية من الإيثانول في دورق مغلق فإنه بعد فترة من الزمن يحدث اتزان غاز - سائل، كما هو موضح في الشكل 4-8



لكتابة تعابير ثابت الاتزان لهذه العملية، يجب أن تكتب نسبة تركيز المادة الناتجة إلى تركيز المادة المتفاعلة. وفي درجة حرارة معينة تكون قيمة النسبة ثابتة K .

$$K = \frac{[C_2H_5OH]_{(g)}}{[C_2H_5OH]_{(l)}}$$

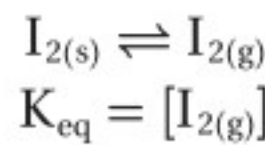
لاحظ أن المقام في القانون يمثل الإيثانول السائل؛ وهو مادة ندية، لذلك فإن تركيزه هو كثافته معبر عنها بوحدة L/mol . تذكر أن الكثافة ثابتة عند درجة حرارة ثابتة، لذلك منها كانت كمية الإيثانول السائل $C_2H_5OH_{(l)}$ صغيرة أو كبيرة فإن تركيزه يبقى ثابتاً. لذلك فإن القيمة الموجودة في المقام ثابتة، ويمكن دمجها مع K لعطي K_{eq} .

$$K[C_2H_5OH]_{(l)} = [C_2H_5OH]_{(g)} = K_{eq}$$

ويمكن كتابة تعابير ثابت الاتزان لهذا التغيير في الحالة الفيزيائية للإيثانول على النحو الآتي:

$$K_{eq} = [C_2H_5OH]_{(g)}$$

المواد الصلبة مواد ندية ثابتة، لذلك يمكن تبسيط الاتزان الذي يحتوي مواد صلبة بالطريقة نفسها. تذكر تجربة تسامي جزيئات اليود في الشكل 4-6.



يعتمد ثابت الاتزان K_{eq} على تركيز غاز اليود في النظام فقط.

مهم في الكيمياء

كاتب علمي لنقل المعلومات العلمية للقارئ غير العلمي، يجب أن يكون لدى الكاتب خلفية علمية واسعة وقدرة على الكتابة بشكل مفهوم واضح ودقيق. يجعل الكاتب العلمي المواضيع المعقدة - مثل الاتزان الكيميائي - في متناول قراء ليس لديهم أي معلومات عن الموضوع.



الشكل 4-9 تمتص كربونات الصوديوم الهيدروجينية (صودا الخبز) الروائح وتنعش الهواء داخل الثلاجة. وهي أيضاً من المكونات الرئيسية في بعض معاجين الأسنان.

تعابير ثابت الاتزان غير المتجانس تستعمل صودا الخبز (كربونات الصوديوم الهيدروجينية) في الخبز، ومضاداً للحموضة، وفي التنظيف، كما أنها توضع في أوعية مفتوحة في الثلاجات لإبقاء الجو منعشًا، كما هو موضح في الشكل 9-4. اكتب تعابير ثابت الاتزان لتحلل صودا الخبز.



١ تحليل المسألة

هذا الاتزان غير المتجانس يحتوي على غازات ومواد صلبة، يتم إزالة المواد الصلبة من تعابير ثابت الاتزان.

المطلوب

تعابير ثابت الاتزان = ؟

$$1, \text{ معاملها} = [\text{Na}_2\text{CO}_3] = [C]$$

$$1, \text{ معاملها} = [\text{CO}_2] = [D]$$

$$1, \text{ معاملها} = [\text{H}_2\text{O}] = [E]$$

$$2, \text{ معاملها} = [\text{NaHCO}_3] = [A]$$

٢ حساب المطلوب

كون نسبة تراكيز النواتج إلى تراكيز المتفاعلات.
ضع التعابير العام لثابت الاتزان

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

$$K_{eq} = \frac{[\text{Na}_2\text{CO}_3]^c[\text{CO}_2]^d[\text{H}_2\text{O}]^e}{[\text{NaHCO}_3]^a}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{Na}_2\text{CO}_3]^1[\text{CO}_2]^1[\text{H}_2\text{O}]^1}{[\text{NaHCO}_3]^2}$$

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

$$\begin{aligned} D &= \text{CO}_2 & A &= \text{NaHCO}_3 \\ C &= \text{Na}_2\text{CO}_3 & E &= \text{H}_2\text{O} \end{aligned}$$

$$a = 2, c = 1, d = 1, e = 1$$

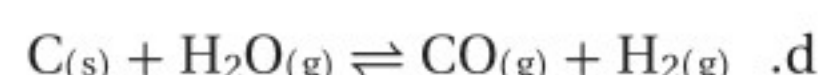
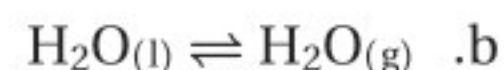
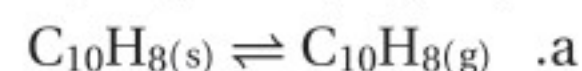
قم بإزالة المواد الصلبة

٣ تقويم الإجابة

يطبق تعابير ثابت الاتزان قوانين الكيميائي بصورة صحيحة على المعادلة.

مسائل تدريبية

3. اكتب تعابير ثابت الاتزان غير المتجانس لكل مما يلي:



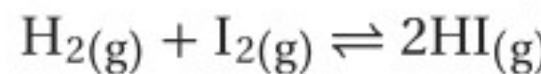
4. تحفيز تفاعل الحديد الصلب مع غاز الكلور لتكون كلوريد الحديد III.

اكتب معادلة كيميائية موزونة وتعابير ثابت الاتزان للتفاعل.



ثوابت الاتزان Equilibrium Constants

تبقي قيمة K_{eq} ثابتة لتفاعل معين عند درجة حرارة معينة، بغض النظر عن التراكيز الابتدائية للنواتج والتفاعلات. لفحص هذه النظرية تم تنفيذ ثلاث تجارب للفيزياء:



ويلخص الجدول 1-4 نتائج تلك التجارب. في المحاولة الأولى وضع 1.0000 mol من H_2 و 2.0000 mol من I_2 في وعاء حجمه L . 1.0000 mol ليس هناك أي كمية من HI في بداية المحاولة 1. في بداية المحاولة 2 فقط كان HI موجوداً. أما في المحاولة 3 فكان لكل مادة من المواد الثلاث التراكيز الابتدائي نفسه. وقد أجريت التفاعلات جميعها في درجة حرارة 731 K .

تراكيز الاتزان تم تحديد تركيز كل مادة تجريبياً عند الاتزان. لاحظ أن تراكيز الاتزان في التجارب الثلاث ليست متساوية. لكن عند التعويض بتراكيز المواد عند الاتزان في تعبير ثابت الاتزان تم الحصول على قيمة K_{eq} نفسها في المحاوالت الثلاث.

قيمة K_{eq} رغم أن نظام الاتزان له قيمة K_{eq} ثابتة عند درجة حرارة معينة، إلا أن له عدداً غير محدود من مواضع الاتزان، والتي تعتمد على التراكيز الابتدائية للتفاعلات والنواتج. تعني قيمة K_{eq} العالية في التفاعل $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$ أن النواتج موجودة بكميات أكبر من التفاعلات عند الاتزان. لاحظ أن قيمة ثابت الاتزان ثابتة في التجارب الثلاث، بحيث تعطي كل تجربة موضع اتزان مختلف. لكن في كثير من التفاعلات تكون قيمة K_{eq} صغيرة.

فعلى سبيل المثال ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل $N_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2NO(g)$ يساوي 4.6×10^{-31} عند درجة حرارة 298 K . وتعني القيمة الصغيرة K_{eq} أن كمية أكسيد النيتروجين NO الناتجة عملياً تكون شبه معدومة عند الاتزان.

خواص الاتزان لعلك لاحظت خواص معينة لتفاعلات الكيميائية التي تصل إلى حالة الاتزان.
أولاً: يجب أن يتم التفاعل في نظام مغلق، أي لا يخرج من النظام أو يدخله أي من النواتج أو التفاعلات.
ثانياً: يجب أن تبقى درجة الحرارة ثابتة.

بيانات تجريبية لتفاعل يوديد الهيدروجين عند الاتزان

الجدول 1-4

K_{eq}	تراكيز الاتزان			التراكيز الابتدائية			تجربة
$K_{eq} = \frac{[HI]^2}{[H_2][I_2]}$	[HI]	[I ₂]	[H ₂]	[HI]	[I ₂]	[H ₂]	
$49.70 = \frac{[1.8682]^2}{[0.06587][1.0659]}$	1.8682	1.0659	0.06587	0	2.0000	1.0000	1
$49.70 = \frac{[3.8950]^2}{[0.5525][0.5525]}$	3.8950	0.5525	0.5525	5.0000	0	0	2
$49.70 = \frac{[1.7515]^2}{[0.2485][0.2485]}$	1.7515	0.2485	0.2485	1.0000	1.0000	1.0000	3

ثالثاً: توجد النواتج والتفاعلات معاً، وهي في حركة ديناميكية ثابتة، وهذا يعني أن الاتزان ديناميكي، وليس ساكناً.

ماذا قرأت؟ فسر لماذا يعد من المهم وجود التفاعلات والنواتج معاً في الاتزان؟ 

مثال 4-3

قيمة ثابت الاتزان احسب قيمة K_{eq} لتعبير ثابت الاتزان $K_{eq} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2][H_2]^3}$ إذا علمت أن تركيز المواد في أحد مواضع الاتزان $[NH_3] = 0.933 \text{ mol/L}$, $[N_2] = 0.533 \text{ mol/L}$, $[H_2] = 1.600 \text{ mol/L}$

١ تحليل المسألة

لقد أعطيت تعبير ثابت الاتزان وتركيزات التفاعلات والنواتج، يجب حساب ثابت الاتزان.

المطلوب

$$K_{eq} = ?$$

$$[N_2] = 0.533 \text{ mol/L}$$

المعطيات

$$K_{eq} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2][H_2]^3}$$

$$[H_2] = 1.600 \text{ mol/L}$$

$$[NH_3] = 0.933 \text{ mol/L}$$

٢ حساب المطلوب

$$K_{eq} = \frac{[0.933]^2}{[0.533][1.600]^3} = 0.399$$

$$[NH_3] = 0.933 \text{ mol/L}$$

$$[N_2] = 0.533 \text{ mol/L}, [H_2] = 1.6 \text{ mol/L}$$

٣ تقويم الإجابة

توجد القيمة الكبيرة للتركيز في مقام المعادلة، وهي مرفوعة للأس (3)، لذا قيمة K_{eq} الناتجة أقل من 1 معقولة.

مسائل تدريبية

5. احسب قيمة K_{eq} للاتزان $N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$ إذا علمت أن:

$$[N_2O_4] = 0.0185 \text{ mol/L}, [NO_2] = 0.0627 \text{ mol/L}$$

6. احسب قيمة K_{eq} للاتزان $CO_{(g)} + 3H_{2(g)} \rightleftharpoons CH_{4(g)} + H_2O_{(g)}$. إذا علمت أن:

$$[CO] = 0.0613 \text{ mol/L},$$

$$[H_2] = 0.1839 \text{ mol/L},$$

$$[CH_4] = 0.0387 \text{ mol/L},$$

$$[H_2O] = 0.0387 \text{ mol/L}$$

7. تحفيز يصل التفاعل $COCl_{2(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + Cl_{2(g)}$ إلى حالة الاتزان عند درجة حرارة 900 K، فإذا كان تركيز كل من CO و Cl₂ هو 0.150 M عند الاتزان، فما تركيز COCl₂? علماً أن ثابت الاتزان K_{eq} عند درجة الحرارة نفسها يساوي 8.2×10^{-2} .



التقويم 4-1

الخلاصة

● يكون التفاعل في حالة اتزان إذا كانت سرعة التفاعل الأمامي مساوية لسرعة التفاعل العكسي.

● يعبر عن حالة الاتزان بثابت الاتزان وهو نسبة حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد الناتجة إلى حاصل ضرب التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة؛ حيث ترفع هذه التراكيز إلى أسس متساوية لمعاملاتها في المعادلة الكيميائية الموزونة.

● تكون قيمة تعبر ثابت الاتزان K_{eq} ثابتة عند درجة حرارة معينة.

.8

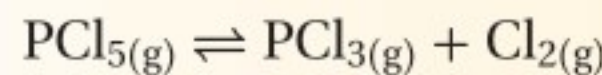
الفكرة الرئيسية

فسر كيف ترتبط قيمة ثابت الاتزان مع كمية النواتج K_{eq} ؟

9. قارن بين الاتزان المتجانس والاتزان غير المتجانس.

10. عدد ثلاث خواص يجب أن توجد في خليط تفاعل ليصل إلى حالة اتزان.

11. حسب قيمة K_{eq} عند درجة حرارة K 400 للتفاعل الآتي:



إذا علمت أنّ:

$$[PCl_5] = 0.135 \text{ mol/L}$$

$$[PCl_3] = 0.550 \text{ mol/L}$$

$$[Cl_2] = 0.550 \text{ mol/L}$$

12. فسر البيانات يوضح الجدول الآتي قيم ثابت الاتزان عند ثلاث درجات حرارة مختلفة. في أي منها يكون تركيز النواتج أكبر؟ فسر إجابتك.

ثابت الاتزان ودرجات الحرارة		
373 K	273 K	263 K
4.500	0.500	0.0250





4-2

الأهداف

- تصفح العوامل المتعددة التي تؤثر في الاتزان الكيميائي.
- تفسير كيف يطبق مبدأ لوتشاتليه على أنظمة في حالة اتزان.

مراجعة المفردات

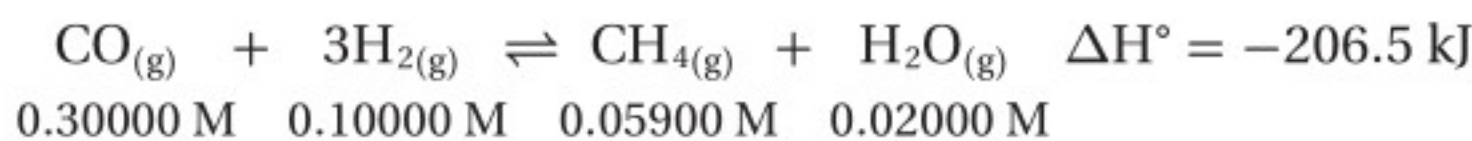
سرعة التفاعل: التغير في تركيز متفاعله أو ناتج في وحدة الزمن. ويحسب عادةً بوحدة مول لكل لتر في الثانية.

المفردات الجديدة

مبدأ لوتشاتليه

Le Châtelier's Principle

افتراض أن غازي الهيدروجين وأول أكسيد الكربون من النواتج الجانبية لعملية صناعية. وأن الكيميائيين في الشركة يعتقدون أنه يمكن دمج الغازين لإنتاج وقود الميثان CH_4 . فعند وضع كل من غاز أول أكسيد الكربون CO وغاز الهيدروجين H_2 في وعاء مغلق عند درجة حرارة 1200 K ، يصل التفاعل الطارد للحرارة ($\Delta H = -206.5\text{ kJ}$) إلى حالة الاتزان.



$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{CH}_4][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}][\text{H}_2]^3} = \frac{(0.05900)(0.02000)}{(0.30000)(0.10000)^3} = 3.933$$

ولأن تركيز الميثان 0.0590 mol/L قليل جدًا فإنه لا يمكن استعماله عملياً. فهل يمكن لعلماء الكيمياء التحكم في موضع الاتزان للحصول على كمية أكبر من الميثان؟ يشبه هذا عداؤ ركض على آلة المشي، كما في الشكل 10-4، فإذا زاد العداء سرعة الآلة فإن عليه زيادة سرعته للعودة إلى حالة الاتزان.



الشكل 10-4 يزيد العداء من سرعة آلة المشي تدريجياً. لذا عليه عند كل زيادة أن يزيد سرعة ركضه ليحقق اتزانه على الآلة مرة أخرى. وبشكل مماثل يمكن لعالم الكيمياء تغيير ظروف التفاعل عند الاتزان لزيادة كمية النواتج.

أضف معلومات من هذا
القسم إلى مطويتك.

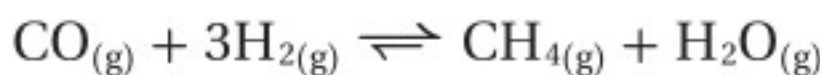
في عام 1888م اكتشف العالم الفرنسي هنري لويس لوتشاتلييه Le chatelier أن هناك طرائق للتحكم في الاتزان لجعل التفاعل أكثر إنتاجاً. وقد طرح ما يسمى الآن مبدأ لوتشاتلييه: إذا بُذل جهد على نظام في حالة اتزان فإن ذلك يؤدي إلى إزاحة النظام في اتجاه يخفف أثر هذا الجهد. والجهد هو أي تغيير يؤثر في اتزان نظام معين.

تطبيق مبدأ لوتشاتلييه

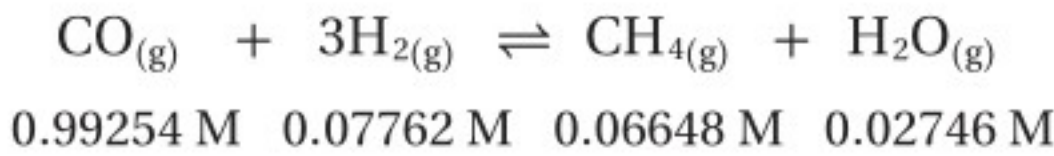
كيف يمكن للكيميائي الصناعي تطبيق مبدأ لوتشاتلييه لزيادة إنتاج الميثان؟ إنه يحتاج إلى تعديل أي من العوامل التي من شأنها أن تؤدي إلى إزاحة الاتزان نحو النواتج في التفاعل.

التغير في التركيز يؤثر تغير تركيز النواتج أو المتفاعلات في الاتزان؛ إذ تنص نظرية التصادم على أن الجسيمات يجب أن تتصادم حتى تتفاعل، وأن عدد التصادمات بين جسيمات المواد المتفاعلة يعتمد على تركيزها. إذن من الممكن أن يغير الكيميائي الاتزان بتغيير التركيز.

إضافة مواد متفاعلة إذا أضيفت كمية من أول أكسيد الكربون إلى وعاء التفاعل وزادت تركيزه من M 0.300 إلى 1.00 M، فسيؤدي ذلك إلى زيادة عدد التصادمات الفعالة بين جزيئات غاز أول أكسيد الكربون CO وجزيئات غاز الهيدروجين H₂، ويؤثر ذلك في اتزان التفاعل؛ إذ تزيد سرعة التفاعل الأمامي، كما هو موضح من السهم الأطول الذي يشير نحو اليمين في معادلة التفاعل .



مع الوقت، تقل سرعة التفاعل الأمامي مع انخفاض تركيز كل من CO و H₂، وفي الوقت نفسه تزداد سرعة التفاعل العكسي، مع إنتاج المزيد من CH₄ و H₂O حتى يصل التفاعل إلى موضع اتزان جديد (موضع 2).

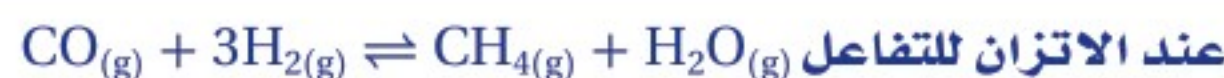


$$K_{eq} = \frac{[\text{CH}_4][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}][\text{H}_2]^3} = \frac{(0.06648)(0.02746)}{(0.99254)(0.07762)^3} = 3.933$$

لاحظ أن قيمة K_{eq} لا تتغير، وأن موضع الاتزان الجديد قد حقق النتائج المرجوة، حيث زاد تركيز الميثان. ويبين الجدول 2-4 ملخصاً لنتائج هذه التجربة.

هل كان يمكنك توقع هذه النتيجة باستعمال مبدأ لوتشاتلييه؟ نعم، يعتبر مبدأ لوتشاتلييه زيادة تركيز CO جهداً مبذولاً على الاتزان، فيستجيب نظام الاتزان لهذا الجهد باستهلاك CO بسرعة أكبر. وتسمى هذه الاستجابة إزاحة نحو اليمين، وإنتاج المزيد من CH₄ و H₂O. لذا تؤدي أي زيادة في تركيز أي من المتفاعلات إلى إزاحة نحو اليمين وزيادة النواتج.

الجدول 2-4



K _{eq}	[H ₂ O] _{eq} (M)	[CH ₂] _{eq} (M)	[H ₂] _{eq} (M)	[CO] _{eq} (M)	موضع اتزان
3.933	0.02000	0.05900	0.10000	0.30000	1
3.933	0.02746	0.06648	0.07762	0.99254	2



الشكل 11-4 يعرض التاجر
المواد الموجودة في متجره كل حين،
ولذلك عندما يقل المخزون فإنه
يعوضه.

فسر هذا التشبيه في ضوء مبدأ لوتشارتلييه.

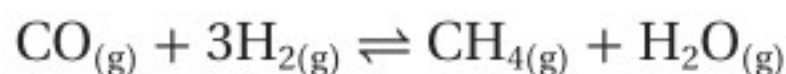
إزالة النواتج افترض أنه بدل زيادة أي من المتفاعلات قرر الكيميائي إزالة الماء H_2O الناتج عن التفاعل بإضافة مجفف - مادة تمتلك الماء - إلى وعاء التفاعل. وفق مبدأ لوتشاتليه ماذا يمكن أن يحدث للاتزان استجابة لنقصان تركيز الماء؟ سوف تتم إزاحة الاتزان نحو الاتجاه الذي يزيد من تركيز الماء مرة أخرى. وهذا يعني إزاحة الاتزان نحو اليمين وتكون المزيد من النواتج.

فکر کیف تبقی رفوف المتاجر مملوءة بالمنتجات، كما في الشكل 11-4. عندما یشتري الزبائن المواد فإن أحد الموظفين یعوض تناقص المنتجات على الرفوف. وبشكل مشابه یعيد تفاعل الاتزان الماء الذي تمت إزالته؛ حيث یزيد إنتاج الماء لتعويض النقص. في أي نظام متزن تؤدي إزالة أي كمية من أي من النواتج إلى إزاحة الاتزان نحو الجهة اليمنى، وإنتاج المزيد من النواتج.

إضافة النواتج يمكن أيضاً إزاحة موضع الاتزان نحو اليسار في اتجاه المتفاعلات؛ إذ يتوقع مبدأ لوتشاتليه أنه إذا تمت إضافة أحد النواتج إلى تفاعل في حالة اتزان فإن ذلك يؤدي إلى إزاحة الاتزان نحو اليسار، ومن ثم تخفيف الجهد بتحويل النواتج إلى متفاعلات. كما أنه إذا تم إزالة أحد المتفاعلات فسوف يحدث إزاحة مشابهة نحو اليسار. لتوقع أثر جهد ما على الاتزان باستعمال مبدأ لوتشاتليه، ارجع إلى معادلة التفاعل. يلخص الشكل 12-4 تأثير تغيير التراكيز في الاتزان.

ماذا قرأت؟ صفات اتجاه الاتزان عند إزالة مادة متفاعلة.

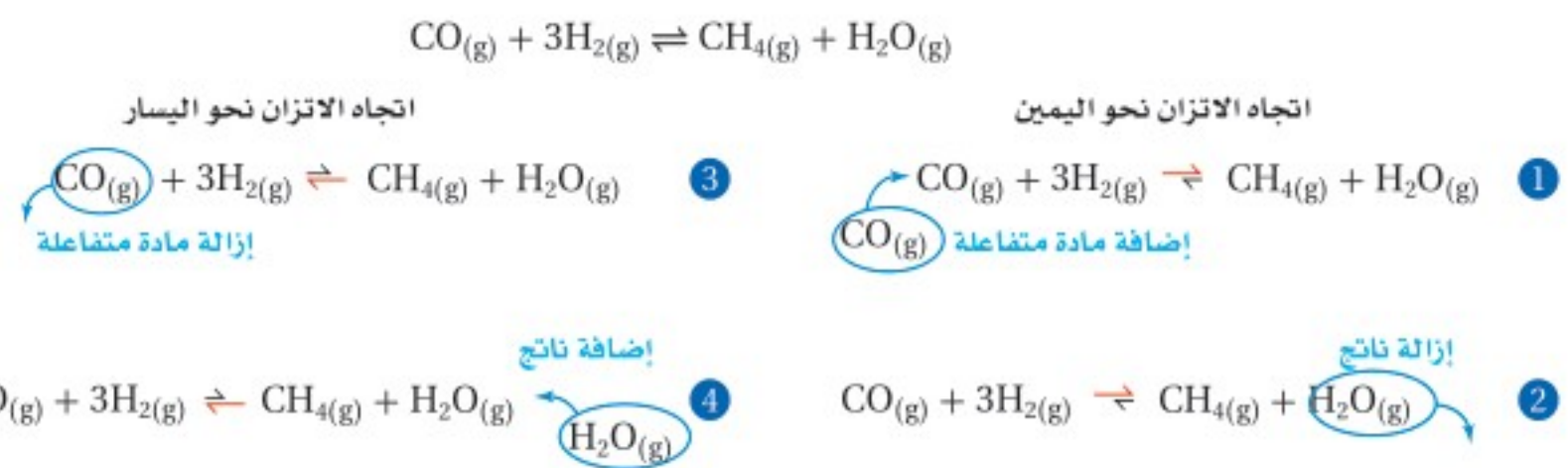
النفاذ في الحجم والضغط انظر إلى تفاعل تكوين الميثان الموضح بالمعادلة الكيميائية:

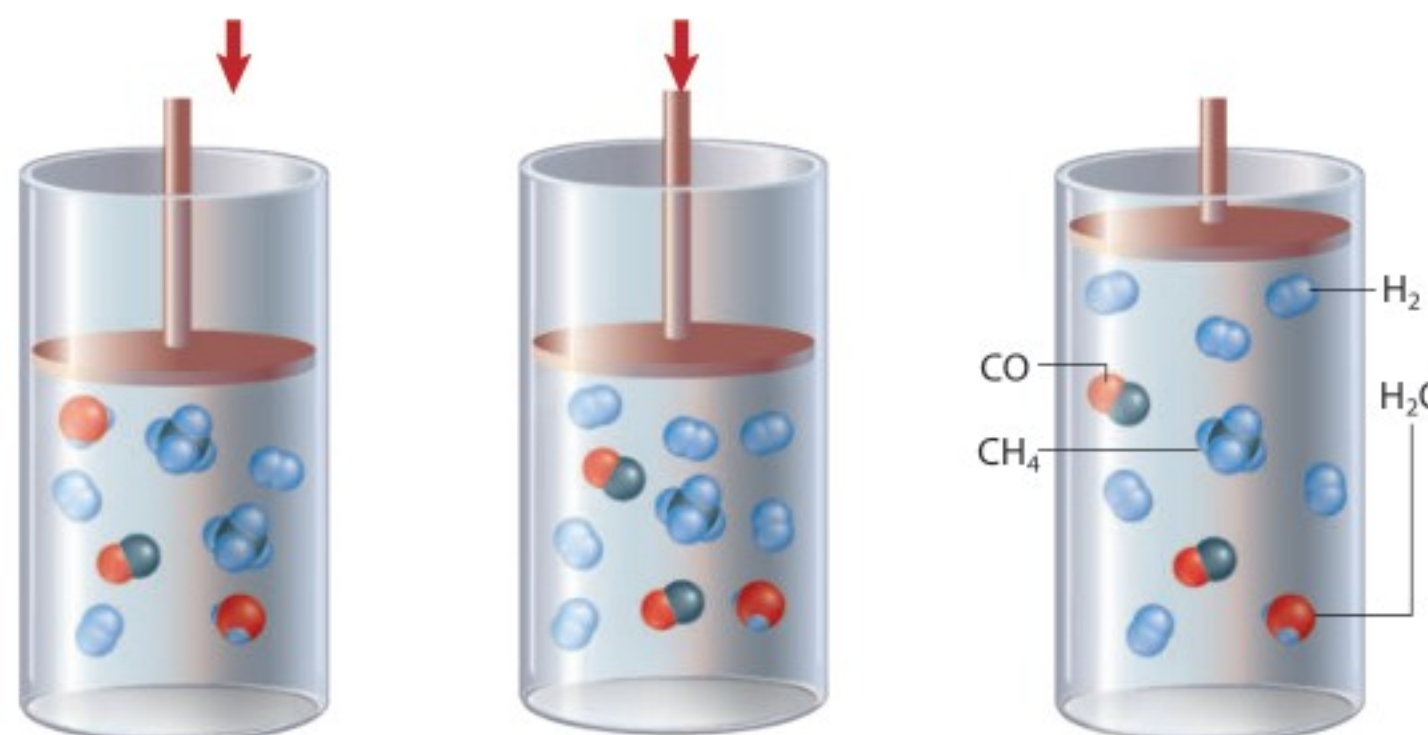


هل يمكن دفع التفاعل لتكوين المزيد من الميثان عن طريق تغيير حجم وعاء التفاعل؟ افترض أن حجم الوعاء يمكن تغييره عن طريق مكبس، كما هو موضح في الشكل 13-4، إذا تم تحريك المكبس إلى أسفل يقل حجم الوعاء. حيث إن تقليل الحجم عند درجة حرارة ثابتة يزيد الضغط. إذن يمثل هذا الضغط الزائد جهداً مبذولاً على التفاعل المترن. كيف يستجيب الاتزان لهذا التغيير في الضغط؟ وكيف يخفف من هذا التغيير؟

الشكل 4-12 تعلم إضافة
أو إزالة إحدى النواتج أو إحدى
المتفاعلات على إزاحة الاتزان
نحو الاتجاه الذي يخفف الجهد.
لاحظ الأسهم غير المتساوية التي
تتدلى على اتجاه الإزاحة.

صف كيف يتم إزاحة الاتزان إذا أضيفت كمية من CH_4 أو أزيلت كمية من H_2 .





ضغط المكبس إلى أسفل يتكون المزيد من جزيئات النواتج نتيجة اختلاف حجم الوعاء ويزيد الوعاء والضغط، مما يخفف من الجهد على النظام.

التفاعل بين CO و H_2
في حالة اتزان

الشكل 4-13 في التفاعل بين CO و H_2 عند درجة حرارة ثابتة، فإن تغيير حجم الوعاء يغير تراكيز الفازات المتفاعلة والناتجة، كما تؤدي زيادة الضغط إلى إزاحة الاتزان نحو اليمين، ومن ثم زيادة كمية النواتج.

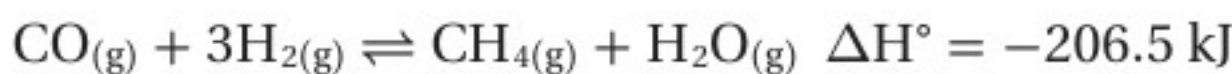
قارن بين عدد جزيئات الناتج في الصورة اليمنى وعددتها في الجهة اليسرى.

يعتمد الضغط المبذول بواسطة الغاز المثالي على عدد جسيمات الغاز التي تصادم مع جدران الوعاء. كلما زاد عدد جسيمات الغاز في الوعاء ازداد الضغط. كما أنه إذا زاد عدد جسيمات الغاز في درجة حرارة ثابتة زاد ضغط الغاز، وإذا قل عدد جسيمات الغاز قل الضغط. كيف تطبق العلاقة بين عدد جسيمات الغاز والضغط على تفاعل تكوين غاز الميثان؟

عدد مولات المتفاعلات مقابل عدد مولات النواتج قارن بين عدد مولات المتفاعلات الغازية في المعادلة بعدد مولات النواتج الغازية. يتم استهلاك أربعة مولات من المتفاعلات الغازية لتكوين مولين من النواتج الغازية؛ حيث يقل العدد الكلي مولين. إذا طبقت مبدأ لوتشاتلييه يمكنك ملاحظة أن الاتزان يخفف الجهد الواقع عليه من زيادة الضغط في الاتجاه نحو اليمين حيث عدد المولات الأقل. يوضح الشكل 4-13 أن هذه الإزاحة تقلل عدد المولات الكلي للغاز، لذا يقل الضغط داخل وعاء التفاعل. رغم أن الإزاحة نحو اليمين لا تقلل الضغط إلى قيمته الأصلية، إلا أنها تعطي التأثير المطلوب، وهو تكون المزيد من الميثان.

يؤدي تغيير حجم (وضغط) نظام في حالة اتزان إلى إزاحة الاتزان فقط إذا كان عدد مولات المتفاعلات الغازية مختلف عن عدد مولات النواتج الغازية. أما إذا تساوت أعداد مولات الغازات على طرفي المعادلة فإن تغيير الحجم والضغط لا يؤثران في الاتزان.

تغير درجة الحرارة أي تغيير في درجات الحرارة يغير موضع وثابت الاتزان. تذكر أن معظم التفاعلات الكيميائية إما ماضية للحرارة أو طاردة لها. فمثلاً يحظى تفاعل تكوين الميثان بـ ΔH° سالبة، وهذا يعني أن التفاعل الأمامي طارد للحرارة والتفاعل العكسي ماض للحرارة.

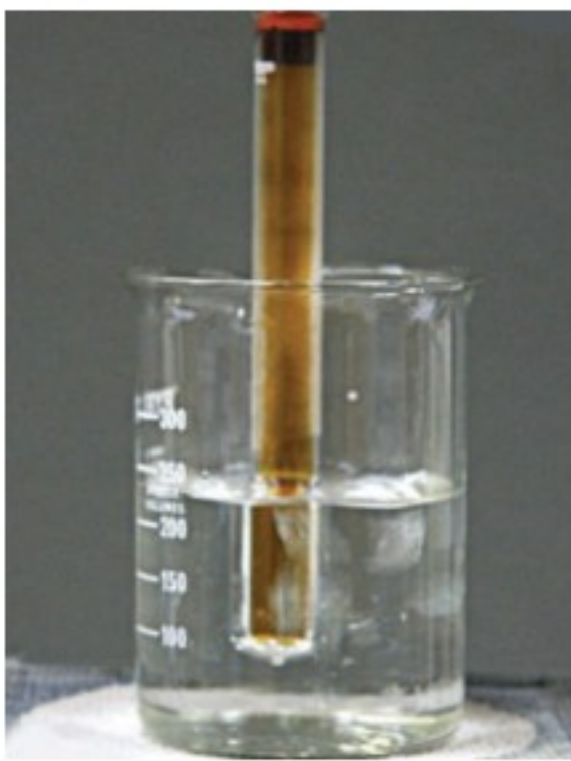


في هذه الحالة يمكن اعتبار الحرارة ناتجاً في التفاعل الأمامي ومتفعلاً في التفاعل العكسي.



الاتزان

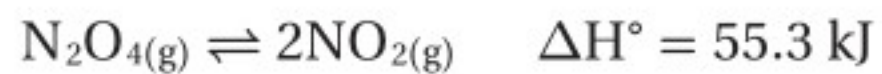
تجربة
عملية
عن الإثباتية
ارجع إلى دليل التجارب العملية على منصة



الشكل ٤-١٤ يزاح الاتزان في اتجاه التفاعل الماصل للحرارة نحو اليمين، وهذا من شأنه أن يزيد من إنتاج NO_2 (لونهبني غامق)، بينما يصبح لون مزيج التفاعل أخف عند وضعه في حمام الماء البارد؛ لأن الاتزان يزاح في اتجاه التفاعل الطارد للحرارة نحو اليسار؛ إذ يزداد تحول N_2O_4 إلى NO_2 الذي لا لون له.

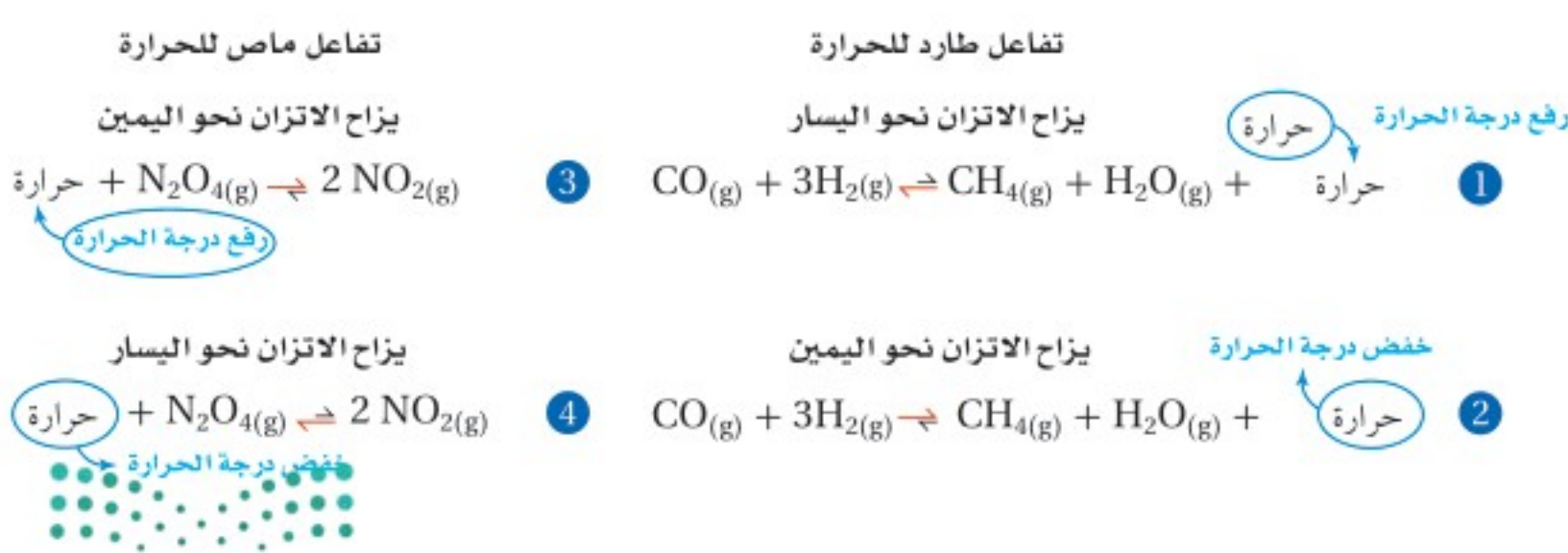
الحرارة وموضع الاتزان إذا أضيفت كمية من الحرارة إلى نظام متزن فإن الاتزان - وفقاً لمبدأ لوتشاتليه - يتجه نحو الاتجاه الذي تستهلك فيه الحرارة. لذا يزاح الاتزان نحو اليسار، ويقلل من تركيز الميثان CH_4 . أما خفض درجة الحرارة فيؤدي إلى إزاحة الاتزان نحو اليمين؛ لأن التفاعل الأمامي يتبع طاقة ويقلل من الجهد، لذا تنتج كمية أكبر من الميثان.

درجة الحرارة K_{eq} ينبع عن أي تغيير في درجة الحرارة تغير في K_{eq} ، وكلما زادت قيمة K_{eq} كان الناتج في خليط الاتزان أكبر. ولذلك فإنه في تفاعل إنتاج الميثان تزداد K_{eq} عندما تنخفض درجة الحرارة، وتتنخفض قيمة K_{eq} عند ارتفاع درجة الحرارة. التحول بين رابع أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_4 وثاني أكسيد النيتروجين NO_2 يستجيب للتغيرات في درجة الحرارة بشكل ملحوظ. ويمكن وصف هذا الاتزان الماصل للحرارة في المعادلة الآتية:



N_2O_4 غاز لا لون له، و NO_2 غازبني اللون. يوضح الشكل ٤-١٤ لون مزيج الاتزان، عندما يبرد في حمام ماء بارد يصبح لونه أخف مقارنة بلونه عندما يسخن المزيج في حمام ماء ساخن. عند إزالة الحرارة بالتربيديزاج الاتزان نحو اليسار، ويتيح المزيد من غاز لا لون له N_2O_4 . أما عند إضافة الحرارة فيزاج الاتزان نحو اليمين ويتيح المزيد من غاز NO_2 البني اللون. يوضح الشكل ٤-١٥ تأثير التسخين والتربيدي في التفاعلات التي درستها.

العوامل المحفزة والاتزان تختلف كمية النواتج المتكونة في التفاعل عند تغير التركيز أو الحجم أو الحرارة. هل يمكن للعامل المحفز أن يؤثر هو الآخر في تركيز النواتج؟ يعمل العامل المحفز على زيادة سرعة التفاعل بالتساوي في كلا الاتجاهين، وهذا يصل التفاعل مع وجود العامل المحفز أسرع إلى حالة الاتزان، دون تغير كمية النواتج المتكونة.



الشكل ٤-١٥ عند رفع درجة حرارة التفاعل الطارد للحرارة بين CO و H_2 ، ينزعج الاتزان نحو اليسار (معادلة ١)، وعند خفض درجة الحرارة ينزعج الاتزان نحو اليمين (معادلة ٢)، والعكس صحيح للتفاعل الماصل للحرارة بين NO و N_2O_4 (المعادلتين ٣ و ٤).

تجربة

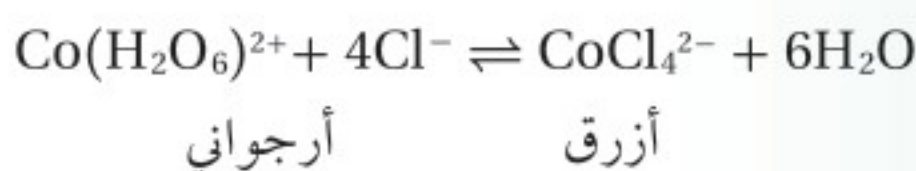
التغير في موضع الاتزان

6. ضع أنبوب الاختبار في حمام ماء بارد، ورُش عليه بعض ملح المائدة، وسجل لون محلول في أنبوب الاختبار.

7. ضع أنبوب الاختبار في حمام ماء ساخن، واستعمل الترمومتر غير الزئبي لقياس درجة الحرارة التي يجب أن تكون $^{\circ}\text{C}$ 70 على الأقل، وسجل لون محلول.

التحليل

1. فسر استعمال معادلة التفاعل أدناه لتفسير ملاحظاتك حول اللون في الخطوات 4-2.



2. صُف كيف يزاح الاتزان عند إضافة طاقة أو إزالتها؟

3. فَسِّرْ من ملاحظاتك حول اللون في الخطوات (6) و(7) ما إذا كان التفاعل ماصاً للحرارة أم طارداً للحرارة؟

كيف يعمل الاتزان على تعديل وضعه عند حدوث تغير في حالة الاتزان؟

الخطوات

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.

2. ضع حوالي mL 2 من محلول كلوريد الكوبالت II الذي تركيزه 0.1M في أنبوب اختبار. سجل لون محلول.

3. أضف حوالي mL 3 من حمض الهيدروكلوريك HCl المركز إلى أنبوب الاختبار، سجل لون محلول.

تحذير: HCl يحرق الجلد والملابس.

4. أضف كمية كافية من الماء إلى أنبوب الاختبار حتى يتغير لون محلول، وسجل اللون الناتج.

5. أضف قرابة mL 2 من محلول كلوريد الكوبالت II 0.1M إلى أنبوب اختبار آخر. وأضف HCl المركز تدريجياً (نقطة واحدة كل مرة) بحذر، إلى أن يتحول لون محلول إلى البنفسجي. إذا أصبح لون محلول أزرق فأضاف الماء حتى يتحول إلى اللون البنفسجي.



التقويم 4-2

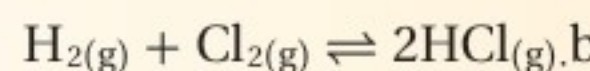
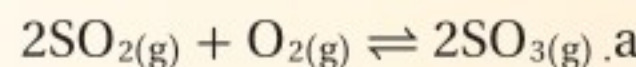
الخلاصة

● مبدأ لوتشاتليه يصف كيفية إزاحة الاتزان عند الاستجابة لجهد أو تغيير.

● عند إزاحة الاتزان استجابة إلى تغير التركيز أو الحجم يتغير موضع الاتزان، ولكن K_{eq} يبقى ثابتاً، أما التغير في درجة الحرارة فيغير موضع الاتزان وقيمة K_{eq} .

13. **الفكرة الرئيسية** فسر كيف يستجيب النظام في حالة الاتزان للجهد؟
واذكر العوامل التي تؤثر في نظام متزن.

14. فسر كيف يؤثر تقليل حجم وعاء التفاعل في كل نظام اتزان ما يأتي؟



15. قرر ما إذا كان رفع درجة الحرارة أو خفضها ينتج المزيد من CH_3CHO في معادلة الاتزان الآتية:



16.وضح يظهر الجدول تراكيز مادتين A و B في خليطي تفاعل، يتفاعلان حسب المعادلة $B \rightleftharpoons 2A$ و $K_{eq} = 200$. هل المزيجان عند موضع اتزان مختلفين؟

التركيز mol/l		
[B]	[A]	تفاعل
0.0200	0.0100	1
0.400	0.0500	2

17. صمم خريطة مفاهيمية توضح طائق تطبيق مبدأ لوتشاتليه لزيادة النواتج في نظام اتزان وزيادة المتفاعلات في النظام نفسه.



4-3

الأهداف

- ١ تحدد تراكيز المتفاعلات والنواتج عند الاتزان.
- ٢ تحسب ذاتية مركب من ثابت حاصل الذائية.
- ٣ تفسر تأثير الأيون المشترك.

مراجعة المفردات

الذائية: الكمية القصوى من المذاب الذى تذوب فى كمية من المذيب عند درجة حرارة وضغط محددين.

المفردات الجديدة

ثابت حاصل الذائية
الأيون المشترك
تأثير الأيون المشترك

استعمال ثوابت الاتزان

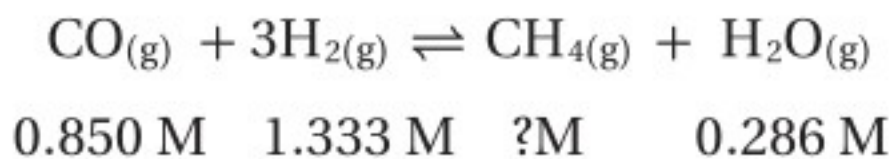
Using Equilibrium Constants

الفكرة الرئيسية يمكن استعمال تعبير ثابت الاتزان في حساب تراكيز المواد في التفاعل ذو بانيتها.

الربط مع الحياة لعلك جلست يوماً في المقعد الخلفي للسيارة الممتلئ بعدد من أصدقائك؟ أنت تدرك أن هناك حدًّا العدد الأشخاص الذين يستطيعون الجلوس في المقعد. تواجه المركبات الأيونية الحالة نفسها عند ذوبانها في محلول.

حساب التراكيز عند الاتزان Calculating Equilibrium Concentrations

كيف يمكن استعمال تعبير ثابت الاتزان في حساب تركيز ناتج ما، إذا كانت قيمة ثابت الاتزان K_{eq} لتفاعل تكون غاز الميثان CH_4 من تفاعل غاز الهيدروجين H_2 مع غاز أول أكسيد الكربون CO تساوى 3.933 عند درجة حرارة $K = 1200$ ؟ يمكنك حساب تركيز الميثان CH_4 إذا كانت تراكيز H_2O و CO و H_2 معروفة.



$$K_{eq} = \frac{[CH_4][H_2O]}{[CO][H_2]^3}$$

للحصول على $[CH_4]$ اضرب طرف المعادلة في $[CO][H_2]^3$ واقسم الطرفين على $[H_2O]$

$$[CH_4] = K_{eq} \times \frac{[CO][H_2]^3}{[H_2O]}$$

عرض التراكيز المعروفة وقيمة $K_{eq} = 3.933$

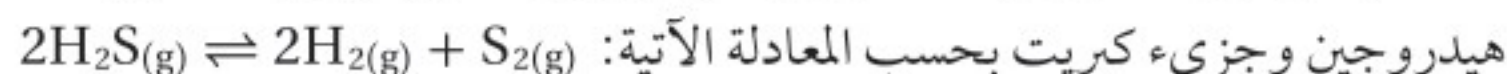
$$[CH_4] = 3.933 \times \frac{(0.850)(1.333)^3}{(0.286)} = 27.7 \text{ mol/L}$$

هل الكمية الناتجة ذات جدوى اقتصادية بحيث يمكن تحويل المتبقى من CO و H_2 إلى ميثان؟ هذا يعتمد على تكلفة الميثان. يوضح الشكل 4-16 عبارة تنقل الغاز الطبيعي إلى الموانئ حول العالم.



الشكل 4-16 تحمل ناقلات النفط كميات كبيرة من الغاز الطبيعي حول العالم لسد الاحتياجات الصناعية والمنزلية. يستعمل الغاز الطبيعي (الميثان) للتدهنة والطبخ.

حساب تراكيز الاتزان يتفكك كبريتيد الهيدروجين الذي يتميز برائحة كريهة تشبه رائحة البيض الفاسد عند $K = 1405$ إلى هيدروجين وجزيء كبريت بحسب المعادلة الآتية:



ما تركيز غاز الهيدروجين عند الاتزان إذا كان ثابت الاتزان يساوي 2.27×10^{-3} وتركيز $[\text{H}_2\text{S}] = 0.184 \text{ mol/L}$ ، و $[\text{S}_2] = 0.0540 \text{ mol/L}$

١ تحليل المسألة

لقد أُعطيت قيمة ثابت الاتزان K_{eq} وتركيزي مادتين من ثلاثة، لذا تستطيع حل معادلة الاتزان وحساب $[\text{H}_2]$. ولأن قيمة K_{eq} أقل من واحد فإن هناك متفاعلات أكثر من النواتج في خليط الاتزان. لذا تستطيع أن تتوقع أن يكون $[\text{H}_2]$ أقل من 0.184 mol/L ، وهو تركيز المتفاعل.

المطلوب

$$[\text{H}_2] = ? \text{ mol/L}$$

المعطيات

$$K_{\text{eq}} = 2.27 \times 10^{-3}$$

$$[\text{S}_2] = 0.0540 \text{ mol/L}$$

$$[\text{H}_2\text{S}] = 0.184 \text{ mol/L}$$

٢ حساب المطلوب

ضع تعبير ثابت الاتزان

حل المسألة لإيجاد $[\text{H}_2]$

اضرب كلا الطرفين في $[\text{H}_2\text{S}]^2$ ثم اقسمها على $[\text{S}_2]$

أوجد الجذر التربيعي

$$[\text{H}_2] = \sqrt{K_{\text{eq}} \times \frac{[\text{H}_2\text{S}]^2}{[\text{S}_2]}}$$

$$[\text{H}_2] = \sqrt{(2.27 \times 10^{-3}) \times \frac{(0.184)^2}{(0.0540)}}$$

$$[\text{H}_2] = 0.0377 \text{ mol/L}$$

اضرب واقسم

تركيز الاتزان $[\text{H}_2]$ هو 0.0377 mol/L

٣ تقويم الإجابة

الإجابة صحيحة، وكما هو متوقع تركيز H_2 عند الاتزان أقل من 0.184 mol/L .

مسائل تدريبية

18. ينتج الميثanol عن تفاعل أول أكسيد الكربون مع الهيدروجين: $\text{CO}_{(\text{g})} + 2\text{H}_{2(\text{g})} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH}_{(\text{g})}$ ، فإذا كان $K_{\text{eq}} = 10.5$ عند درجة حرارة محددة، فاحسب التراكيز الآتية:

a. $[\text{CO}]$ في خليط اتزان يحتوي على 0.933 mol/L H_2 و $1.32 \text{ mol/L CH}_3\text{OH}$

b. $[\text{H}_2]$ في خليط اتزان يحتوي على 1.09 mol/L CO و $0.325 \text{ mol/L CH}_3\text{OH}$

c. $[\text{CH}_3\text{OH}]$ في خليط اتزان يحتوي على 0.0661 mol/L H_2 و 3.85 mol/L CO

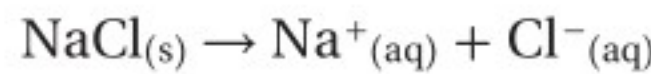
19. تحفيز في التفاعل العام $A + B \rightleftharpoons C + D$ إذا سمح 1.0 mol/L A بالتفاعل مع 1.0 mol/L B في دورق جمهه إلى أن يصل إلى حالة اتزان. فإذا كان تركيز A عند الاتزان 0.450 mol/L ، فما تراكيز المواد الأخرى عند الاتزان؟ وما قيمته K_{eq} ؟



الشكل 4-17 المياه في البحيرات الكبيرة المالحة أكثر ملوحة من مياه البحر. ويزيد التركيز العالي للملح من كثافة الماء بشكلٍ يسمح للناس بالطفو على سطحه.

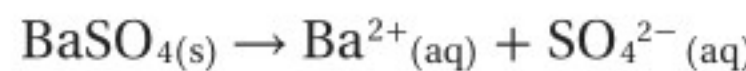
ثابت حاصل الذائية The Solubility Product Constant

بعض المركبات الأيونية - ومنها كلوريد الصوديوم - يذوب بسرعة في الماء، وبعضها الآخر - ومنها كبريتات الباريوم BaSO_4 - يذوب قليلاً في الماء. عند الذوبان تتفكك جميع المركبات الأيونية إلى أيونات.

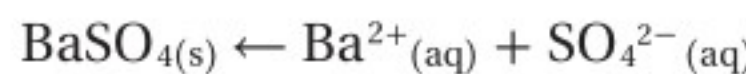


الربط مع علم الأرض بسبب الذائية العالية لكلوريد الصوديوم NaCl ، تحتوي المحيطات وبعض البحيرات على كميات كبيرة من الملح. يوضح الشكل 4-17 كمية كبيرة من ملح الطعام نتجت عن جفاف جزء من مياه إحدى البحيرات.

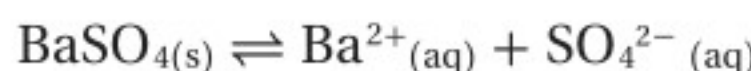
في بعض الأحيان تكون الذائية المنخفضة مهمة أيضاً؛ فرغم أنَّ أيونات الباريوم مادة سامة للإنسان إلا أنه يجب أن يشرب المرضى كبريتات الباريوم قبل التعرض للأشعة السينية لأخذ صور للجهاز الهضمي . هل يمكن أن يشرب المريض BaSO_4 بشكل آمن؟ تتفكك كبريتات الباريوم في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



وحين تتكون الأيونات الناتجة يبدأ التفاعل العكسي.



ومع الوقت يصل التفاعل إلى حالة الاتزان.



تكون سرعة الذوبان للمركبات القليلة الذوبان - ومنها BaSO_4 - متساوية عندما تكون تراكيز الأيونات صغيرة إلى أقصى حد. ومع ذلك يكون محلول عند الاتزان محلولاً مشبعاً.

كتابة تعريف ثابت حاصل الذائية يسمى تعريف ثابت الاتزان للمركبات القليلة الذوبان "ثابت حاصل الذائية" ، وهو ناتج ضرب تراكيز الأيونات الذائية كلٌ منها مرفوع لأس يساوي معاملها في المعادلة الكيميائية. إن تركيز الماء **النقي** يعبر عن

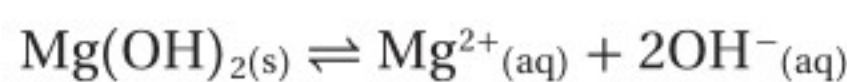


الشكل 4-18 هناك احتمال أفضل للتشخيص عند التعرض للأشعة السينية في منطقة المعدة عند شرب المريض خليطاً لزجاً يحتوي على كبريتات الباريوم، وهي مادة سامة. ولكن لأن ذوبانيتها قليلة فكمية قليلة منها يمكن أن تذوب في جسم المريض دون أي ضرر.

كثافتها بوحدة L/mol ، ويكون ثابتاً عند درجة حرارة محددة. ولذلك يتم حذف المواد الصلبة والسوائل النقية في الاتزان غير المتجانس من تعابير ثوابت الاتزان .
والأآن تستطيع كتابة تعابير ثابت حاصل الذائبة لكبريتات الباريوم الذائبة في الماء، إذا كان K_{sp} هذه العملية 1.1×10^{-10} عند درجة حرارة 298 K .

$$K_{sp} = [\text{Ba}^{2+}][\text{SO}_4^{2-}] = 1.1 \times 10^{-10}$$

يدل مقدار قيمة K_{sp} الصغير لـ BaSO_4 على أن النواتج لا تزيداد تراكيزها عند الاتزان؛ فتركيز أيونات الباريوم عند الاتزان $1.0 \times 10^{-5}\text{ M}$ ، مما يمكّن المريض من تناول محلول كبريتات الباريوم بأمان، انظر الشكل 4-18. وعلى سبيل المثال أيضاً، ثابت حاصل الذائبة لمضاد الحموضة هيدروكسيد الماغنيسيوم $\text{Mg}(\text{OH})_2$:



$$K_{sp} = [\text{Mg}^{2+}][\text{OH}^{-}]^2$$

تعتمد قيمة K_{sp} فقط على تراكيز الأيونات في محلول المشبع. إلا أن بعض المواد الصلبة غير الذائبة منها بلغ قلة كميتها يجب أن تكون موجودة في خليط الاتزان. ويعرض الجدول 4-3 ثوابت حاصل الذائبة لنواتج بعض المركبات الأيونية. لاحظ أن جميعها أرقام صغيرة. لذا تقادس ثوابت حاصل الذائبة للنواتج وتسجل للمركبات القليلة الذوبان فقط.

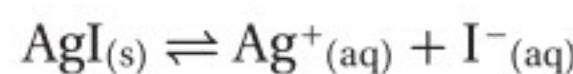
ثوابت حاصل الذائبة عند 298 K

الجدول 4-3

K_{sp}	المركب	K_{sp}	المركب	K_{sp}	المركب
الهيدروكسيدات			الهاليدات		
4.6×10^{-33}	$\text{Al}(\text{OH})_3$	3.5×10^{-11}	CaF_2	2.6×10^{-9}	BaCO_3
5.0×10^{-6}	$\text{Ca}(\text{OH})_2$	6.6×10^{-6}	PbBr_2	3.4×10^{-9}	CaCO_3
2.2×10^{-20}	$\text{Cu}(\text{OH})_2$	1.7×10^{-5}	PbCl_2	2.5×10^{-10}	CuCO_3
4.9×10^{-17}	$\text{Fe}(\text{OH})_2$	3.3×10^{-8}	PbF_2	7.4×10^{-14}	PbCO_3
2.8×10^{-39}	$\text{Fe}(\text{OH})_3$	9.8×10^{-9}	PbI_2	6.8×10^{-6}	MgCO_3
5.6×10^{-12}	$\text{Mg}(\text{OH})_2$	1.8×10^{-10}	AgCl	8.5×10^{-12}	Ag_2CO_3
3×10^{-17}	$\text{Zn}(\text{OH})_2$	5.4×10^{-13}	AgBr	1.5×10^{-10}	ZnCO_3
الكبريتات			8.5×10^{-17}	AgI	3.6×10^{-17}
1.1×10^{-10}	BaSO_4	الفسفات			Hg_2CO_3
4.9×10^{-5}	CaSO_4	9.8×10^{-21}	AlPO_4	1.2×10^{-10}	BaCrO_4
2.5×10^{-8}	PbSO_4	2.1×10^{-33}	$\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$	2.3×10^{-13}	PbCrO_4
1.2×10^{-5}	Ag_2SO_4	1.0×10^{-24}	$\text{Mg}_3(\text{PO}_4)_2$	1.1×10^{-12}	Ag_2CrO_4

استعمال ثابت حاصل الذائية تم تحديد ثابت حاصل الذائية للنواتج الموجودة في الجدول 3-4 عن طريق إجراء تجارب. وتعد قيم K_{sp} مهمة؛ لأنها يمكن استعمالها في تحديد ذائبية المركبات القليلة الذوبان. تذكر أن ذائبية مركب ما في الماء تعني كمية المادة التي تتفكك في حجم معين من الماء عند درجة حرارة معينة.

افترض أنك تريد حساب ذائبية يوديد الفضة AgI بوحدة mol/L عند 298 K ، إذا عرفت أن معايرة الاتزان وصيغة ثابت حاصل الذائية هما:



$$K_{sp} = [\text{Ag}^+][\text{I}^-] = 8.5 \times 10^{-17} \quad \text{عند } 298\text{ K}$$

يمكن الإشارة إلى ذائبية يوديد الفضة AgI بـ s ، وهي عدد مولات AgI التي تذوب في 1 L من محلول. وبالنظر إلى معايرة الاتزان نجد أنه لكل مول من AgI يذوب عدد مساو من المولات من أيونات Ag^+ التي تكون في محلول. لذا $[\text{Ag}^+] = s$. وكل أيون Ag^+ له أيون مصاحب I^- ، لذا $[\text{I}^-] = s$. عند التعويض بـ s بدلاً من $[\text{Ag}^+]$ و $[\text{I}^-]$ ، تصبح صيغة K_{sp} كالتالي:

$$[\text{Ag}^+][\text{I}^-] = (s)(s) = s^2 = 8.5 \times 10^{-17}$$

$$s = \sqrt{8.5 \times 10^{-17}} = 9.2 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$$

ذائبية AgI هي $9.2 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$ عند 298 K .

مثال 4-5

حساب الذائية المولارية استعمل قيمة K_{sp} في الجدول 3-4 لحساب ذائبية كربونات النحاس CuCO_3II بوحدة mol/L عند 298 K .

١ تحليل المسألة

لقد أُعطيت ثابت حاصل الذائية K_{sp} لـ CuCO_3II . تمثل تراكيز أيون النحاس وأيون الكربونات علاقة واحد - إلى واحد مع الذائية المولارية لـ CuCO_3II . استعمل s لتمثيل الذائية لـ CuCO_3II ، ثم استعمل صيغة ثابت حاصل الذائية لإيجاد الذائية. ولأن K_{sp} في صورة 10^{-10} ، لذا يمكنك توقع أن تكون الذائية المولارية تساوي الجذر التربيعي لـ K_{sp} أو حوالي 10^{-5} .

المطلوب

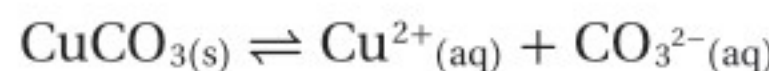
$$s = ? \text{ mol/l}$$

$$K_{sp} = \text{CuCO}_3 = 2.5 \times 10^{-10}$$

٢ حساب المطلوب

ضع معايرة كيميائية لاتزان الذائية.

ضع صيغة ثابت حاصل الذائية.



$$K_{sp} = [\text{Cu}^{2+}][\text{CO}_3^{2-}] = 2.5 \times 10^{-10}$$

$$s = [\text{Cu}^{2+}] = [\text{CO}_3^{2-}]$$

$$(s)(s) = s^2 = 2.5 \times 10^{-10}$$

$$s = \sqrt{2.5 \times 10^{-10}} = 1.6 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

اربط $[\text{CO}_3^{2-}]$ و $[\text{Cu}^{2+}]$ بذائية CuCO_3

عوض s بدلاً من $[\text{Cu}^{2+}]$ و $[\text{CO}_3^{2-}]$

حل لإيجاد s واحسب الإجابة

٣ تقويم الإجابة

كم هو متوقع، الذائية المولارية لـ CuCO_3 حوالي 10^{-5} mol/L



20. استعمل البيانات في الجدول 3-4 لحساب الذائبية المولارية L/mol للمركبات الأيونية الآتية عند درجة حرارة K 298 .



21. تحفيز إذا علمت أن K_{sp} لكربونات الرصاص PbCO_3 يساوي 7.40×10^{-14} عند K 298، فما ذائبية كربونات الرصاص g/L?

مثال 4-6

حساب تركيز الأيون هيدروكسيد الماغنيسيوم مادة صلبة بيضاء يمكن الحصول عليها من مياه البحر واستعمالها في صنع الكثير من الأدوية الطبية. وخصوصاً في الأدوية التي تعمل على معادلة حموضة المعدة الزائد. احسب تركيز أيون الهيدروكسيد في محلول هيدروكسيد الماغنيسيوم المشبع Mg(OH)_2 عند K 298، إذا علمت أن $K_{sp} = 5.6 \times 10^{-12}$.

١ تحليل المسألة

لقد أعطيت K_{sp} لـ Mg(OH)_2 ، عدد مولات أيونات Mg^{+2} في محلول تساوي عدد مولات Mg(OH)_2 الذائبة. ولكن عدد مولات أيونات OH^- في محلول تساوي ضعفي عدد مولات Mg(OH)_2 الذائبة. يمكنك استعمال هذه العلاقات لكتابة صيغة ثابت حاصل الذائبية في صورة متغير واحد. ولأن صيغة ثابت حاصل الذائبية معادلة تكعيبية، يمكنك توقيع أن $[\text{OH}^-]$ تساوي تقريباً الجذر التكعيبى 10^{-12} أو حوالي 10^{-4} .

المطلوب

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

المعطيات

$$K_{sp} = 5.6 \times 10^{-12}$$

٢ حساب المطلوب



اكتب معادلة كيميائية موزونة للاتزان

$$K_{sp} = [\text{Mg}^{2+}][\text{OH}^-]^2 = 5.6 \times 10^{-12}$$

ضع تعبير K_{sp}

لتكن $x = [\text{Mg}^{2+}]$ ولأن هناك أيونين OH^- لكل أيون Mg^{+2} فإن $[\text{OH}^-] = 2x$

$$(x)(2x)^2 = 5.6 \times 10^{-12}$$

$$x = [\text{Mg}^{2+}] \quad 2x = [\text{OH}^-]$$

$$(x)(4)(x)^2 = 5.6 \times 10^{-12}$$

ربع الحدود

$$4x^3 = 5.6 \times 10^{-12}$$

اجمع الحدود

$$x^3 = \frac{5.6 \times 10^{-12}}{4} = 1.4 \times 10^{-12}$$

اقسم

$$x = [\text{Mg}^{2+}] = \sqrt[3]{1.4 \times 10^{-12}} = 1.1 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

استعمل الآلة الحاسبة لإيجاد الجذر التكعيبى

اضرب $[\text{Mg}^{+2}]$ في 2 للحصول على $[\text{OH}^-]$

$$[\text{OH}^-] = 2[\text{Mg}^{2+}] = 2(1.1 \times 10^{-4} \text{ mol/L}) = 2.2 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

3 تقويم الإجابة كما هو متوقع $[\text{OH}^-] \approx 10^{-4} \text{ mol/L}$ حوالي

مسائل تدريبية

22. استعمل قيم K_{sp} الموجودة في الجدول 3-4 لحساب:

a. $[\text{Ag}^+]$ في محلول AgBr عند الاتزان.

b. $[\text{F}^-]$ في محلول مشبع من CaF_2 .

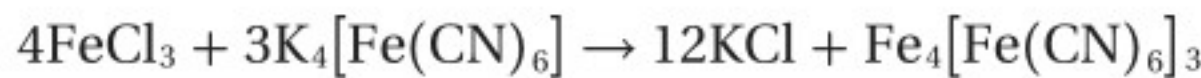


c. $[\text{Ag}^+]$ في محلول مشبع من Ag_2CrO_4 عند الاتزان.

d. احسب ذائبية Ag_3PO_4 .

24. تحفيز إذا كانت ذائبية كلوريد الفضة K_{sp} لـ AgCl في الماء عند درجة حرارة K 298. احسب $[\text{Ag}^+]$ في الماء عند درجة حرارة K 298.

توقع الرواسب إذا تم خلط أحجام متساوية من محليلات مائية تركيز كل منها 0.10M من كلوريد الحديد III FeCl_3 مثلاً، وسداسي سيانو حديد II $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ يتكون راسب، كما هو مبين في الشكل 4-19. ربما يحدث تفاعل الإحلال المزدوج الآتي:



يمكنك أن تستعمل K_{sp} لتوقع ما إذا سيتكون راسب عند خلط أي محلولين أيونيين. في التفاعل السابق، يمكن أن يتكون راسب في حال أن الناتج KCl أو $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ له ذائبية قليلة. تعرف أن KCl مركب ذائب، لذا لا يمكنك أن يترسب، ولكن $K_{\text{sp}} \text{ لـ } \text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ يكون رقمًا صغيرًا جدًا وهو 3.3×10^{-41} ، وهو ما قد يجعل $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ يترسب إذا كانت تراكيز أيوناته كبيرة بشكل كافٍ. ماذًا يعني كبيرة بشكل كافٍ؟ قد يحدث اتزان بين الراسب الصلب $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ وأيوناته في المحلول، كما هو مبين في المعادلة:



فبعد خلط محليلات Fe^{3+} و $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ، وإذا كانت تراكيز أيونات $\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$ أكبر من تراكيزها الناتجة في المحلول المشبع $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$. فسيزاح الازان في هذه الحالة نحو اليسار، وسوف يترسب $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$. ولتوقع تكون راسب عند خلط محلولين عليك أولاً أن تحسب تراكيز الأيونات.

ماذا قرأت؟ وضع الظروف التي تمكنك من توقع تكون راسب.

حساب تراكيز الأيون يوضح الجدول 4-4 تراكيز أيونات المتفاعلات والنواتج في محليلات الأصلية $0.10\text{M K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$ و 0.10M FeCl_3 ، وأيضاً في الخليط فور خلط المحلولين بحجم متساوية. لاحظ أن $[\text{Cl}^-]$ أكبر ثلاثة مرات من $[\text{Fe}^{3+}]$ ؛ لأن نسبة Cl^- إلى Fe^{3+} في FeCl_3 هي $1:3$. ولا يلاحظ أيضًا أن $[\text{K}^+]$ أكبر أربع مرات من $[\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}]$ ؛ لأن نسبة K^+ إلى $\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$ هي $4:1$. لاحظ أن تراكيز كل أيون في الخليط هو نصف تراكيز الأصلي؛ لأنه عند خلط حجمين متساوين من محلولين فإن عدد الأيونات نفسه سوف يذوب في ضعف الحجم الأصلي؛ لذلك يقل التراكيز بمقدار النصف. والآن يمكنك استعمال البيانات الموجودة في الجدول لتحاول معرفة ما إذا كانت تراكيز Fe^{3+} و $\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}$ في المحلول خليط من كليهما تفوق قيمة K_{sp} عند تعويضهما في تعبير ثابت ذائبية الناتج.

$$K_{\text{sp}} = [\text{Fe}^{3+}]^4 [\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}]^3$$

تذكر أنك لم تحدد ما إذا كان المحلول مشبعًا أم لا، لذا فإن ناتج عملية التعويض لا يكون بالضرورة ثابت حاصل الذائبية الناتج، ولكنه يسمى الحاصل على

الشكل 4-19 لأن ثابت الأيون الناتج K_{sp} أكبر من Q_{sp} يمكنك أن تتوقع أن $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ سيكون راسباً.



الجدول 4-4 تراكيز الأيونات	المحلول الأصلي	
الخليط mol/L	المحلول الأصلي mol/L	
$[\text{Fe}^{3+}] = 0.050$	$[\text{Fe}^{3+}] = 0.10$	
$[\text{Cl}^-] = 0.15$	$[\text{Cl}^-] = 0.30$	
$[\text{K}^+] = 0.20$	$[\text{K}^+] = 0.40$	
$[\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}] = 0.050$	$[\text{Fe}(\text{CN})_6^{4-}] = 0.10$	

الأيوني Q_{sp} ، وهو قيمة مجربة نستطيع مقارنتها بـ K_{sp}

$$Q_{sp} = [Fe^{3+}]^4[Fe(CN)_6^{4-}]^3 = (0.050)^4(0.050)^3 = 7.8 \times 10^{-10}$$

يمكنك الآن مقارنة Q_{sp} بـ K_{sp} . ومن هذه المقارنة يمكن أن نستنتج إحدى ثلاثة أمور:
 K_{sp} أقل من Q_{sp} ، أو مساو لـ K_{sp} ، أو أكبر من Q_{sp}

1. إذا كان $Q_{sp} < K_{sp}$ فإن محلول غير مشبع، ولا يتكون راسب.

2. إذا كان $Q_{sp} = K_{sp}$ فإن محلول مشبع، ولا يحدث تغير.

3. إذا كان $Q_{sp} > K_{sp}$ ، فسوف يتكون راسب، وتقل تراكيز الأيونات في محلول حتى يصبح ناتج ضرب تراكيز الأيونات في تعبير K_{sp} يساوي القيمة العددية لـ K_{sp} . ويكون النظام في حالة اتزان، والمحلول مشبعاً.

في حالة الاتزان لـ $Fe_4[Fe(CN)_6]_3$ ، يكون Q_{sp} الذي يساوي 7.8×10^{-10} أكبر من K_{sp} الذي يساوي 3.3×10^{-41} ، فيتكون راسب أزرق غامق اللون، هو $Fe_4[Fe(CN)_6]_3$ ، كما هو موضح في الشكل 4-19.

مثال 4-7

توقع تكون راسب توقع ما إذا سيتكون راسب $PbCl_2$ عند إضافة 100 mL من 0.0100 M $NaCl$ إلى 100 mL من 0.0200 M $Pb(NO_3)_2$ على K_{sp} .

١ تحليل المسألة

لقد أعطيت حجمين متساوين من محلولين تركيزهما معلومان. تسمح لك التراكيز الأولية للمحاليل بحساب تراكيز أيونات Pb^{2+} و Cl^- في محلول الناتج عن خلطهما.

المطلوب

$Q_{sp} > K_{sp}$ ؟

المعطيات

0.0100 M $NaCl$ من 100 mL

0.0200 M $Pb(NO_3)_2$ من 100 mL

$K_{sp} = 1.7 \times 10^{-5}$

٢ حساب المطلوب

ضع معادلة ذوبان $PbCl_2$

ضع صيغة Q_{sp}

مزج المحاليل يخفف تركيزها إلى النصف.

اقسم $[Pb^{2+}]_{aq}$ على 2

اقسم $[Cl^-]$ على 2

اعرض عن $[Cl^-]$ و $[Pb^{2+}]$ = 0.0100M

قارن Q_{sp} بـ K_{sp}

لذا لا يتكون الراسب

٣ تقويم الإجابة

Q_{sp} أقل من K_{sp} . الأيونات Cl^- و Pb^{2+} لا توجد بتركيز عالية بقدر كافٍ في محلول لتكون راسباً.



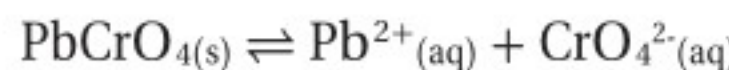
25. استعمل قيم K_{sp} من الجدول 3-4 لتوقع ما إذا سيتكون راسب عند خلط كميات متساوية من المحاليل الآتية:
- a. 0.10 M Pb(NO₃)₂ و 0.030 M NaF
b. 0.25 M K₂SO₄ و 0.010 M AgNO₃

26. تحفيز هل يتكون راسب عند إضافة 250 mL من 0.20 M MgCl₂ إلى 750 mL من 0.0025 M NaOH ؟

تأثير الأيون المشترك The Common Ion Effect

ذائبية كرومات الرصاص $PbCrO_4$ في الماء تساوي $4.8 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$ عند درجة الحرارة 298 k. وهذا يعني أنك تستطيع تفكيك وإذابة $4.8 \times 10^{-7} \text{ mol}$ من $PbCrO_4$ في 1.00 L من الماء النقي. ولكنك لا تستطيع إذابة $4.8 \times 10^{-7} \text{ mol}$ من $PbCrO_4$ عند درجة الحرارة نفسها في 1.00L من محلول كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 الذي تركيزه 0.1M.

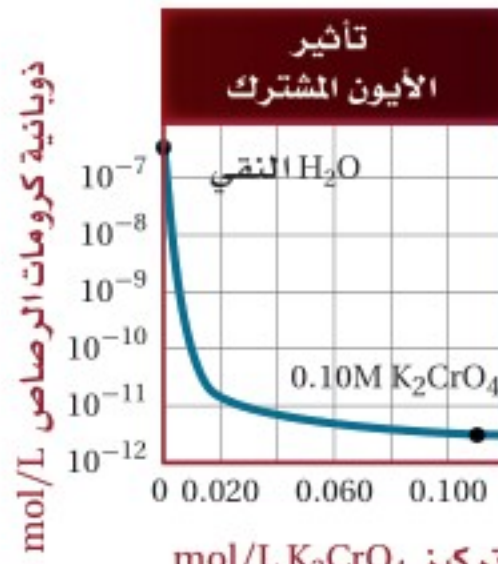
لماذا يعد $PbCrO_4$ أقل ذائبية في محلول المائي K_2CrO_4 مقارنة بذائبيته في الماء النقي؟ معادلة اتزان الذائبية $PbCrO_4 \rightleftharpoons Pb^{2+} + CrO_4^{2-}$ ، وتعبير ثابت حاصل الذائبية:



$$K_{sp} = [Pb^{2+}][CrO_4^{2-}] = 2.3 \times 10^{-13}$$

تذكر أن K_{sp} ثابت عند أي درجة حرارة معطاة، لذا إذا ازداد تركيز Pb^{2+} أو CrO_4^{2-} في نظام متزن فإن تركيز الأيون الآخر سوف يقل؛ لأن ناتج ضرب تراكيز الأيونين يساوي دائمًا K_{sp} . فمحلول K_2CrO_4 يحتوي على أيونات CrO_4^{2-} قبل أن تتم إذابة $PbCrO_4$. وفي هذا المثال أيون CrO_4^{2-} يسمى أيونًا مشتركًا؛ لأنه جزء من المركبين K_2CrO_4 و $PbCrO_4$.

يوضح الشكل 20-4 أثر الأيون المشترك CrO_4^{2-} في ذائبية $PbCrO_4$. الأيون المشترك هو أيون يدخل في تركيب اثنين أو أكثر من المركبات الأيونية. ويسمى انخفاض ذائبية المادة بسبب وجود أيون مشترك تأثير الأيون المشترك.



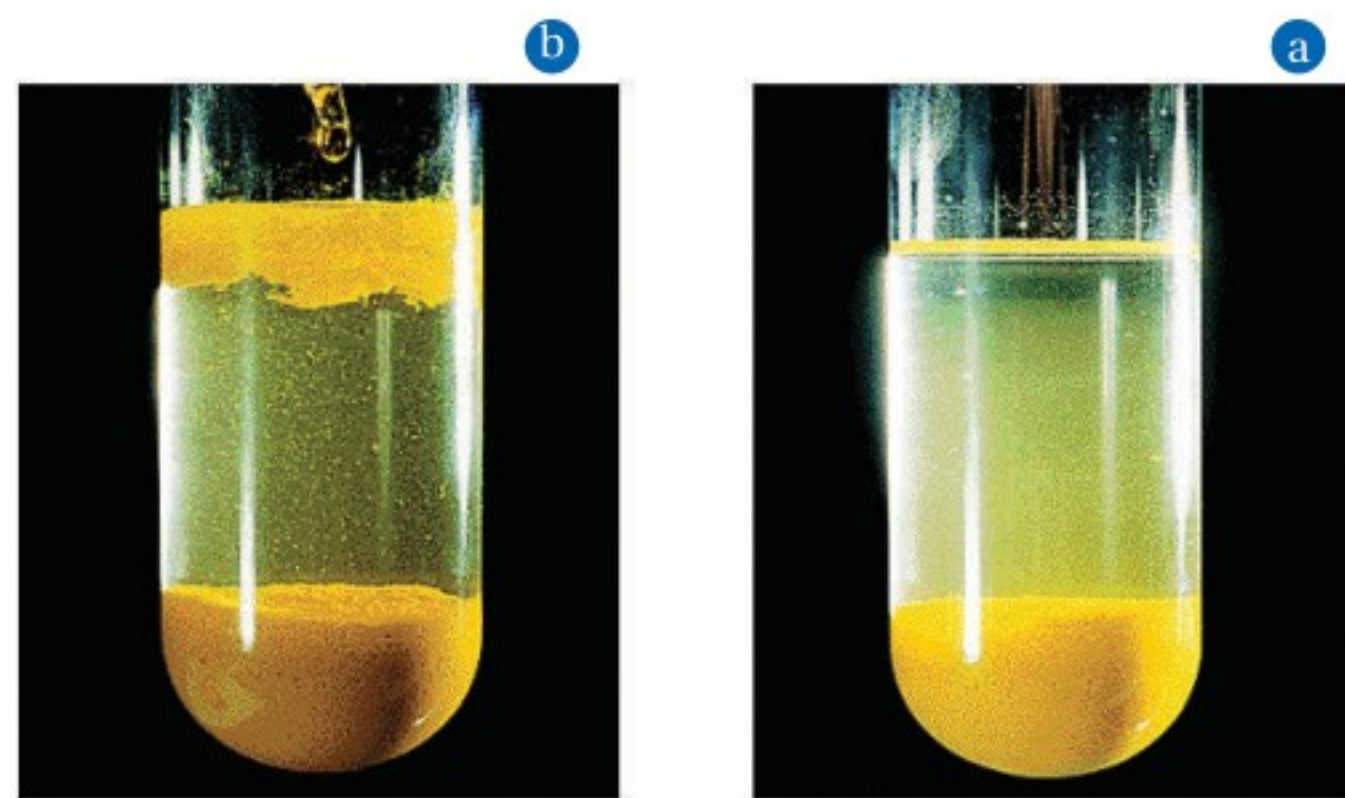
$$\begin{aligned} H_2O &: [Pb^{2+}] = 4.8 \times 10^{-7} \text{ mol/L} \\ &[CrO_4^{2-}] = 4.8 \times 10^{-7} \text{ mol/L} \\ 0.10M K_2CrO_4 &: [Pb^{2+}] = 2.3 \times 10^{-12} \text{ mol/L} \\ &[CrO_4^{2-}] = 1.00 \times 10^{-1} \text{ mol/L} \end{aligned}$$

الشكل 20-4 تقل ذائبية كرومات الرصاص كلما زاد تركيز محلول كرومات البوتاسيوم الذائبة فيه. التغير ناتج عن وجود أيون CrO_4^{2-} في كل من كرومات الرصاص وكرومات البوتاسيوم.

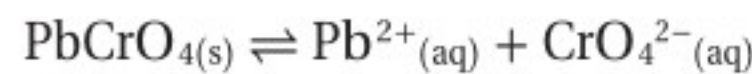
اختبار الرسم البياني؟

تحقق أن K_{sp} لا يتغير مع زيادة تركيز كرومات البوتاسيوم.

الشكل 4-21 يوضح تأثير إضافة أيونات الكرومات في ذائبية كرومات الرصاص. عند إضافة أيونات Pb^{2+} في صورة نترات الرصاص $Pb(NO_3)_2$ فإنها تؤثر أيضاً في ذائبية كرومات الرصاص. في الصورة a. $PbCrO_4(s)$ في حالة اتزان مع أيوناته في المحلول. في الصورة b. يتآثر الاتزان عند إضافة $Pb(NO_3)_2$ ، مما يؤدي إلى تكون المزيد من راسب $PbCrO_4$.



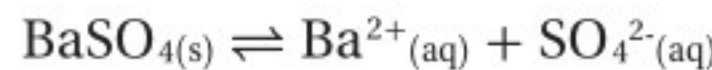
تطبيق مبدأ لوتشاتليه يوضح الشكل a-21-4 المحلول المشبع لكرومات الرصاص $PbCrO_4$. لاحظ المادة الصلبة الصفراء $PbCrO_4$ في قاع الكأس؛ فهـي في حالة اتزان مع المحلول، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



عندما يضاف محلول من $Pb(NO_3)_2$ إلى محلول مشبع من $PbCrO_4$ يترسب المزيد من $PbCrO_4$ الصلب، كما هو موضح في الشكل b-21-4؛ وذلك لأن أيونات Pb^{2+} المشتركة بين المادتين $PbCrO_4$ و $Pb(NO_3)_2$ تقلل من ذائبية $PbCrO_4$. هل يمكن تفسير ترسيب $PbCrO_4$ وفقاً لمبدأ لوتشاتليه؟

إن إضافة أيون Pb^{2+} إلى اتزان الذائية يزيد من جهد الاتزان. ولإزالة الجهد يزاح الاتزان نحو اليسار لتكوين المزيد من الراسب الصلب $PbCrO_4$.

يلعب تأثير الأيون المشترك أيضاً دوراً عند تناول $BaSO_4$ من أجل أخذ أشعة سينية للجهاز الهضمي. إن الذائية المنخفضة لـ $BaSO_4$ تساعد على التأكد من أن كمية أيون الباريوم السام المتتص من قبل الجهاز الهضمي للمريض قليلة لدرجة غير مؤذية. ولمزيد من الوقاية يتم إضافة كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 ، وهو مركب أيوني ذائب يوفر الأيون المشترك SO_4^{2-} .



بحسب مبدأ لوتشاتليه فإن أيون SO_4^{2-} الذي مصدره Na_2SO_4 يعمل على إزاحة الاتزان نحو اليسار لإنتاج المزيد من $BaSO_4$ الصلب، ويقلل عدد أيونات Ba^{2+} الضارة في المحلول.



مختبر حل المشكلات

تطبيق التفسيرات العلمية

فهي عملية عكسية تحدث عندما يوجد هيدروكسي الأباتيت في محلول مع أيونات الفلوريد؛ إذ يحدث تفاعل إحلال مزدوج يحل فيه أيون الفلوريد محل أيون الهيدروكسيد لتكوين فلوروأباتيت $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{F}$, $K_{\text{sp}} = 1 \times 10^{-60}$. يعيد الفلوروأباتيت بناء مينا الأسنان، ولذلك فإنه يحل جزئياً محل هيدروكسي الأباتيت، حيث الفلوروأباتيت أقل ذائبية من هيدروكسيد الأباتيت فتقل عملية هدم المينا وإتلافها.

التفكير الناقد

1. اكتب معادلة ذوبان هيدروكسي الأباتيت وتعبير ثابت الاتزان له. كيف تختلف الظروف في الفم عن الظروف في الاتزان الفعلي؟
2. اكتب معادلة تصف تفاعل الإحلال المزدوج الذي يحدث بين هيدروكسي الأباتيت وفلوريد الصوديوم.
3. احسب ذائبية هيدروكسي الأباتيت والفلوروأباتيت في الماء، ثم قارن ذوبانيتها.

كيف يمكنه أيون الفلوريد تسويف الأنسنان؟ إنّ أغلب الناس يستعملون معجون أسنان يحتوي على فلوريد الصوديوم، أو فلوريد القصدير II. استعمل معرفتك بذائية المركبات الأيونية والتفاعلات العكسية لكشف دور أيون الفلوريد في حفظ الأسنان من التسوس.



التحليل

تكون مينا الأسنان من 98% من هيدروكسي الأباتيت $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{OH}$. وعلى الرغم من أنه مادة غير ذائبة في الماء $K_{\text{sp}} = 6.8 \times 10^{-37}$ إلا أنّ تحلل المينا ينتج عن ذوبان هيدروكسي الأباتيت، وخاصةً عندما يحتوي اللعاب على أحماض. أما عملية بناء مينا الأسنان

التقويم 4-3

الخلاصة

- التركيز عند الاتزان والذائية يمكن حسابها باستعمال تعبير ثابت الاتزان.
- يصف K_{sp} الاتزان بين مركب أيوني ذليل الذوبان وبين أيوناته في محلول.
- إذا كان الحاصل الأيوني Q_{sp} أكبر من K_{sp} عند خلط محلولين فسوف يتكون راسب.
- وجود الأيون المشترك في محلول يقلل ذائية المادة المذابة.

27. **الفكرة الرئيسية** اكتب المعلومات التي تحتاج إليها لحساب تركيز ناتج في خليط التفاعل عند الاتزان.

28. فسر كيف تستخدمنا ثابت حاصل الذائية في حساب ذائية مركب أيوني قليل الذوبان؟

29. صف كيف يقلل وجود الأيون المشترك ذائية المركب الأيوني؟

30. وضح الفرق بين K_{sp} و Q_{sp} . وهل يعد Q_{sp} ثابت اتزان؟

31. احسب ذائية كربونات الماغنيسيوم MgCO_3 في الماء النقي إذا كان K_{sp} يساوي 2.6×10^{-9} .

32. صمم تجربة اعتماداً على الذائية لتوضيح أي الأيونين Mg^{2+} أو Pb^{2+} يوجد في محلول مائي.

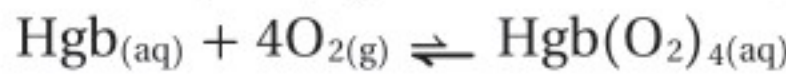


الكيمياء والصحة



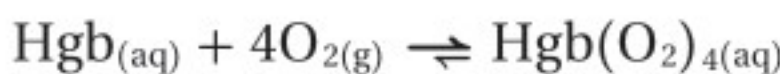
الشكل 2 على قمة إفرست، يمكن للمتسلق الصعود إلى المخيم II، ثم ينزل إلى المخيم الأرضي، ثم يصعد إلى المخيم III؛ استعداداً للوصول إلى أعلى القمة.

في الجبال In the mountaens يستجيب الاتزان لجهد هواء الجبال بإنتاج الأكسجين بسرعة عالية. ويتم إزاحة الاتزان إلى اليسار محرّراً جزيئات الأكسجين في الرئة، تاركاً القليل من الهيمو جلوبين المؤكسج في الدم



تركيز الهيمو جلوبين المؤكسج المنخفض في الدم يعني أن جزيئات الأكسجين تحررت في أجزاء أخرى من الجسم. ولأن مقدار الطاقة الناتج قليل فإنك تشعر بالإعياء.

تكيفات الجسم The body adjusts يستجيب جسمك لتركيز الأكسجين المنخفض عن طريق إنتاج المزيد من الهيمو جلوبين. يُعرف جزء من هذه العملية بالتأقلم؛ إذ يعمل المزيد من الهيمو جلوبين على إزاحة الاتزان نحو اليمين



يعني التركيز المتزايد لـ $\text{Hgb(O}_2\text{)}_{4(\text{aq})}$ أن المزيد من جزيئات الأكسجين تنطلق في أنسجة الجسم. يوضح الشكل 2 أين يمكن للمتسلين أن يعودوا أجسامهم على الارتفاعات العالية قبل البدء في صعود القمة.

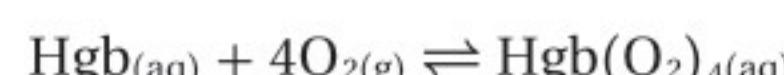
الكتابة في الكيمياء ابحث عن أزمة الاختناق

عند النوم، كيف يمكن لحدوث الاختناق أن يؤثر في اتزان هيمو جلوبين الجسم؟ للمزيد من المعلومات ارجع إلى الواقع الإلكتروني في الشبكة العنكبوتية

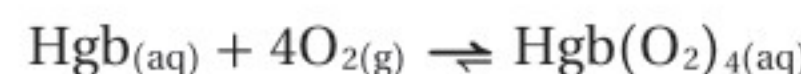
ارتفاع الهيمو جلوبين إلى مستوى التحدي

عندما يسافر الناس إلى أماكن جبلية يشعرون عادة بالتعب، ويصابون بدوار. والسبب في ذلك أن هواء الجبل يحتوي على القليل من جزيئات الأكسجين، كما هو موضح في الشكل 1. ومع مرور الوقت يقل الإعياء؛ لأن الجسم يتكيّف مع هذا النقص في الأكسجين بإنتاج المزيد من البروتين الذي يسمى الهيمو جلوبين.

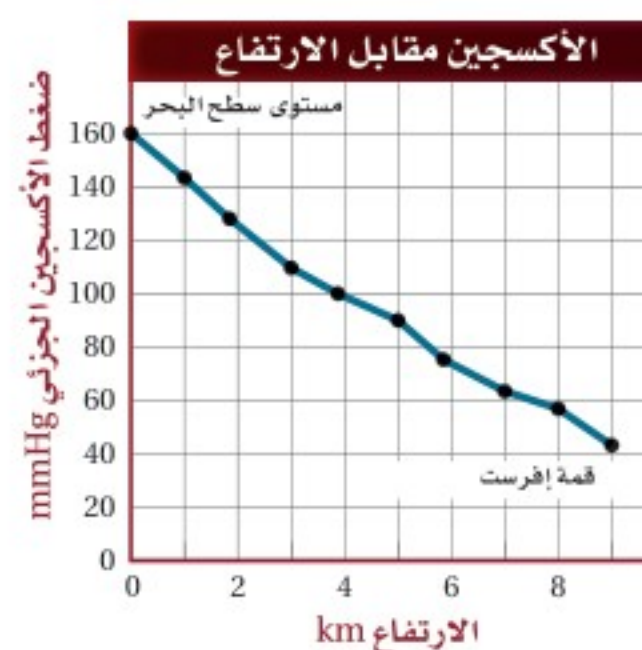
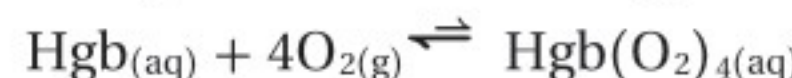
اتزان الهيمو جلوبين -أكسجين Hemoglobin-oxygen equilibrium يرتبط الهيمو جلوبين Hgb بجزئيات الأكسجين التي تدخل دورة الدم في جسمك متجهةً الهيمو جلوبين المؤكسد $\text{Hgb(O}_2\text{)}_4$. ويمكن تمثيل اتزان Hgb و O_2 في المعادلة الآتية:



في الرئتين عندما تتنفس تتحرّك جزيئات الأكسجين إلى دمك، ويستجيب الاتزان للجهد باستهلاك جزيئات الأكسجين بسرعة عالية. ويتم إزاحة الاتزان نحو اليمين، ويزداد تركيز O_2 في الدم.



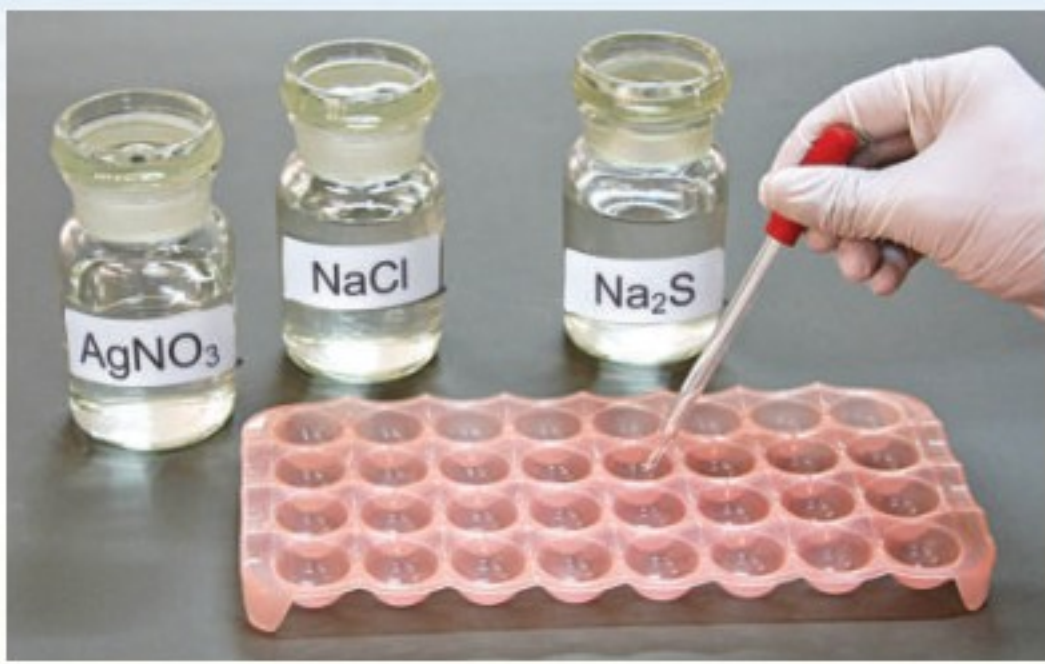
في الأنسجة عندما يصل $\text{Hgb(O}_2\text{)}_4$ إلى أنسجة الجسم التي يكون فيها تركيز الأكسجين منخفضاً يزاح الاتزان نحو اليسار، ويتحرّك الأكسجين ليسمح لحدوث عملية الأيض التي من شأنها توليد الطاقة.



الشكل 1 يكون الضغط الجزيئي لـ O_2 في القمة أكثر انخفاضاً. وكل نفس يستنشقه الإنسان يحتوي على جزيئات O_2 قليلة.

مختبر الكيمياء

المقارنة بين ثابت حاصل الذائبية



الخلفية من خلال ملاحظة تكون راسبين في النظام نفسه يمكن استنتاج العلاقة بين ذائبية مركبين أيونيين والقيم العددية لثوابت حاصل الذائبية لها K_{sp} .

سؤال كيف تستطيع استعمال مبدأ لوتشاتليه لتقويم الذائبية النسبية لراسبين؟

المواد والأدوات الالزمة

2. حلل اكتب تعبير ثابت حاصل الذائبية للاتزان الذي نشأ في الفجوتين A1 و A2 في خطوة 3.
3. حلل اكتب معادلة للاتزان الذي نشأ في الفجوة A2 عندما أضفت Na_2S .
4. تعرّف الراسبين من خلال اللون.
5. قارن قيم K_{sp} للراسبين، أي المركبين الأيونيين أكثر ذائبية؟
6. أدرك النتيجة والسبب استعمل مبدأ لوتشاتليه لتفسير تأثير إضافة Na_2S في الخطوة 5 في الاتزان في الفجوة A2.
7. احسب الذائبية المولارية للراسبين باستعمال قيم K_{sp} . أي الراسبين أكثر ذوباناً؟
8. حدد الدليل الذي يدعم إجابتك للسؤال 7. فسر إجابتك.
9. تحليل الخطأ قارن ملاحظاتك عند النظر إلى طبق التفاعلات من أعلى بمحاطاتك عند النظر إليه من جنب. ماذا تلاحظ؟
10. ابحث كيف تستعمل المصانع الترسيب لإزالة المواد الكيميائية الخطيرة من مياه الصرف الصحي؟

إجراءات السلامة

محلول NaCl محلول AgNO_3 محلول Na_2S طبق تفاعلات بلاستيكي ذو 24 أو 32 فجوة 3 قطرات رفيعة الساق (مادة بديلة للطبق: أنابيب اختبار)



تحذير: نترات الفضة عالية السمية، وتخلف بقعاً على الجلد والملابس. كبريتيد الصوديوم مهيج للجلد، و يجب إيقاؤه بعيداً عن الأحماض.

خطوات العمل

1. املأ بطاقة السلامة في دليل التجارب العملية.
2. ضع 10 قطرات من محلول AgNO_3 في الفجوة A1 من طبق التفاعلات. وضع 10 قطرات من محلول نفسه في الفجوة A2.
3. أضف 10 قطرات من محلول NaCl إلى الفجوة A1 و 10 قطرات في الفجوة A2.
4. دع الرواسب تتكون، ولا حظ الفجوات من أعلى ومن الجانب، وسجل ملاحظاتك.
5. أضف 10 قطرات من محلول Na_2S إلى الفجوة A2.
6. دع الراسب يتكون، وسجل ملاحظاتك عنه.
7. قارن محتوى الفجوتين A1، و A2، و سجل ملاحظاتك.
8. التخلص من النفايات استعمال قارورة الغسل لنقل محتوى طبق التفاعلات البلاستيكي إلى وعاء النفايات.

التحليل والاستنتاج

1. حلل اكتب المعادلة الكاملة لتفاعل الذي حدث عند مزج AgNO_3 و NaCl في الخطوة 3، و اكتب المعادلة الأيونية النهائية.

الاستقصاء

المركبات الذائبة مقابل المركبات غير الذائبة المواد المتفاعلة التي استعملتها في مختبر الكيمياء جميعها مركبات أيونية ذائبة والرواسب غير ذائبة. كيف يختلف Na_2S الذائب عن Ag_2S غير الذائب؟ كيف يختلف NaCl الذائب عن AgCl غير الذائب؟ استعمل معلومات K_{sp} في الجدول 3-4. وارجع إلى مصادر أخرى لتعرف القوانين العامة للذائبية.



دليل مراجعة الفصل

(الفكرة) العامة يصل الكثير من التفاعلات والعمليات إلى حالة من الاتزان الكيميائي؛ حيث تتكون كل من المواد المتفاعلة والناتجة بسرعات متساوية.

٤-١ حالة الاتزان الديناميكي

الفكرة «الرئيسة» يوصف الأفكار الرئيسية

- يكون التفاعل في حالة اتزان إذا كانت سرعة التفاعل الأمامي مساوية لسرعة التفاعل العكسي.
- تعبير ثابت الاتزان هو نسبة التراكيز المولارية للمواد الناتجة إلى التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة؛ حيث ترفع هذه التراكيز إلى أسس متساوية لمعاملاتها في المعادلة الكيميائية الموزونة.

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

- تكون قيمة تعبير ثابت الاتزان K_{eq} ثابتة عند درجة حرارة معينة.

الاتزان الكيميائي بتعبير ثابت الاتزان الذي يعتمد على تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة.

المفردات

- التفاعل العكسي
- الاتزان الكيميائي
- قانون الاتزان الكيميائي
- ثابت الاتزان
- اتزان متجانس
- اتزان غير متجانس

٤-٢ العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي

الفكرة «الرئيسة» عندما تطرأ الأفكار الرئيسية

- يصف مبدأ لوتشاتليه كيفية إزاحة الاتزان عند الاستجابة لجهد أو تغيير.
- عند إزاحة الاتزان استجابة لتغيير التركيز أو الحجم يتغير موضع الاتزان، ولكن K_{eq} يبقى ثابتاً. والتغير في درجة الحرارة يغير الاثنين معًا: موضع الاتزان وقيمة K_{eq} .

تغييرات على نظام متزن يزاح إلى موضع اتزان جديد.

المفردات

- مبدأ لوتشاتليه

٤-٣ استعمال ثوابت الاتزان

الفكرة «الرئيسة» يمكن استعمال الأفكار الرئيسية

- يمكن حساب التراكيز عند الاتزان والذائبية باستعمال تعبير ثابت الاتزان.
- يصف K_{sp} الاتزان بين مركب أيوني قليل الذائبية وأيوناته في محلول.
- إذا كان الحاصل الأيوني Q_{sp} أكبر من K_{sp} عند خلط محلولين فسوف يتكون راسب.
- وجود الأيون المشترك في محلول يقلل ذائبية المادة المذابة.

تعبير ثابت الاتزان في حساب تراكيز المواد في التفاعل وذوبانيتها.

المفردات

- ثابت حاصل الذائبية
- الأيون المشترك
- تأثير الأيون المشترك



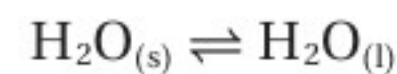
4-1

اتقان المفاهيم

33. صُف حالة اتزان تحدث في الحياة اليومية بين عمليتين متعاكستين.

34. إذا قيل لك إن تراكيز المتفاعلات والنواتج لا تتغير فلماذا تستعمل الكلمة (динاميكي) لوصف الاتزان الكيميائي؟

35. هل تمثل المعادلة الآتية اتزاناً متجانساً أم غير متجانس؟ فسر إجابتك.



36. ما المقصود بموضع الاتزان؟

37. وضع كيفية كتابة ثابت اتزان.

38. لماذا يجب أن تغير انتباحك للحالات الفيزيائية للنواتج والمتفاعلات عند كتابة تعابير ثابت الاتزان؟

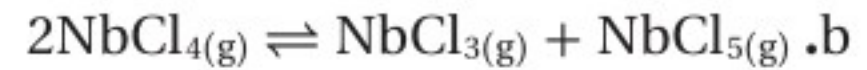
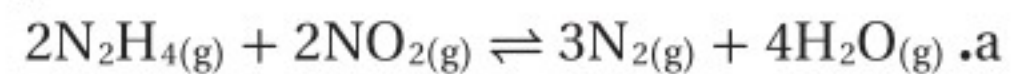
39. لماذا تعني قيمة K_{eq} الكبيرة عددياً أن النواتج مفضلة في نظام الاتزان؟

40. ماذا يحدث لـ K_{eq} لنظام متزن، إذا تم إعادة كتابة معادلة التفاعل بطريقة عكسيّة؟

41. كيف لنظام الاتزان أن يحتوي على كميات صغيرة وغير متغيرة من النواتج، وفي الوقت نفسه يحتوي على كميات كبيرة من المتفاعلات؟ كيف يمكن أن تبرر K_{eq} مثل هذا الاتزان؟

اتقان حل المسائل

42. اكتب تعابير ثابت الاتزان لكل اتزان متجانس فيما يأتي:



43. افترض أن لديك مكعباً من فلز المنجنيز النقي طول ضلعه 5.25 cm، وكتلته تساوي 1076.6 g، فما التركيز المولاري للمنجنيز في المكعب؟

44. قيمة K_{eq} لتفاعل $\text{C} \rightleftharpoons \text{A} + 2\text{B}$ تساوي 3.63، يوضح الجدول 4-5 تراكيز المتفاعلات والنواتج في خليط تفاعلين

مختلفين عند درجة الحرارة نفسها. حدد ما إذا كان التفاعلان في حالة اتزان.

الجدول 4-5 تراكيز A و B و C		
C (mol/L)	B (mol/L)	A (mol/L)
0.700	0.621	0.500
0.250	0.525	0.250

45. إذا مرّ بخار ماء من خلال برادة حديد يتجه أكسيد الحديد III الصلب وغاز الهيدروجين عن التفاعل العكسي، اكتب معادلة كيميائية موزونة وتعبير ثابت الاتزان للتفاعل الذي يتجه أكسيد الحديد III وغاز الهيدروجين.

4-2

اتقان المفاهيم

46. ما المقصود بالشغل المبذول على تفاعل ما عند الاتزان؟

47. كيف يصف مبدأ لوتشاتليه استجابة الاتزان للإجهاد؟

48. لماذا يسبب إزالة المتفاعل إزاحة الاتزان نحو اليسار؟

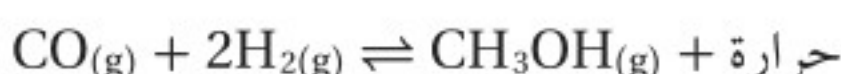
49. عند إزاحة الاتزان نحو اليمين، ماذا يحدث لكل من:

a. تراكيز المتفاعلات

b. تراكيز النواتج

50. كيف يمكن للتغيرات الآتية التأثير في موضع الاتزان للتفاعل

المستعمل لإنتاج الميثanol من أول أكسيد الكربون والهيدروجين؟



a. إضافة CO

b. خفض درجة الحرارة

c. إضافة عامل محفز

d. إزالة CH₃OH

e. تقليل حجم وعاء التفاعل



4-3

اتقان المفاهيم

58. ماذا تعني بقولك إن لدى محلولين أيوناً مشتركاً؟ اذكر مثلاً يوضح ذلك.

59. لماذا لا تعطى بعض المركبات مثل كلوريد الصوديوم قيم K_{sp} ؟

60. الأشعة السينية لماذا يعد استعمال كبريتات الباريوم أفضل من كلوريد الباريوم عند التعرض للأشعة السينية؟ علماً أنه عند درجة حرارة 26°C فإن 37.5 g من BaCl_2 يمكن أن تذوب في 100 mL من الماء؟

61. فسر ما يحدث في الشكل 23-4 اعتناداً على Q_{sp} و K_{sp} .

62. صف محلول الناتج عن خلط محلولين لها $Q_{sp} = K_{sp}$ ، هل يتكون راسب؟

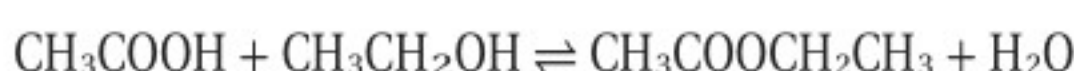
اتقان حل المسائل

63. اكتب تعبير K_{sp} لكرومات الرصاص PbCrO_4 ، واحسب ذاتية بوحدة mol/L ، علماً أن $10^{-13} \times k_{sp} = 2.3$.

64. K_{sp} لفلوريد الإسكانديوم ScF_3 عند درجة حرارة 298 K يساوي 4.2×10^{-8} . اكتب معادلة الاتزان الكيميائية لذائية فلوريد الإسكانديوم في الماء. ما تركيز أيونات Sc^{3+} اللازمة لتكون راسب إذا كان تركيز أيون الفلوريد $M = 0.076$ ؟

65. هل يتكون راسب عند خلط 62.6 mL من CaCl_2 الذي تركيزه 0.0322 M مع 31.3 mL من NaOH الذي تركيزه 0.0145 M ؟ استعمل البيانات الموجودة في الجدول 4-4. وضح إجابتك.

66. صناعة إيثانوات الإيثليل $\text{CH}_3\text{COOCH}_2\text{CH}_3$ مذيب يستعمل في صناعة الورنيش، ويمكن إنتاجه بتفاعل الإيثanol وحمض الإيثانيك (الخليك). يمكن وصف الاتزان بالمعادلة الآتية:

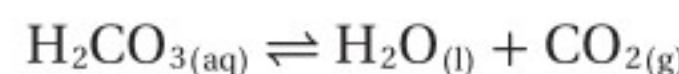


احسب K_{eq} باستعمال تركيزات الاتزان الآتية:

$$[\text{CH}_3\text{COOCH}_2\text{CH}_3] = 2.90\text{ M}; [\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.316\text{ M};$$

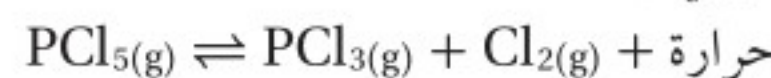
$$[\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}] = 0.313\text{ M}; [\text{H}_2\text{O}] = 0.114\text{ M}$$

51. المشروبات الغازية استعمل مبدأ لوتشاتلييه لشرح كيف أن إزاحة الاتزان الآتي:



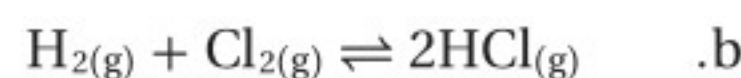
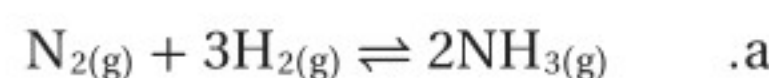
تسبب فقدان الشراب طعمه عند ترك غطاء القارورة مفتوحاً؟

52. فسر كيف تؤثر زيادة درجة الحرارة في الاتزان الموضح في المعادلة الآتية؟



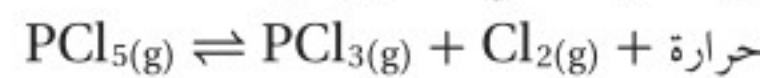
53. إذا أضيف مذيب سائل من الكلور إلى دورق يحتوي على تفاعل الاتزان الآتي: حرارة $\text{PCl}_{5(\text{g})} \rightleftharpoons \text{PCl}_{3(\text{g})} + \text{Cl}_{2(\text{g})}$ فكيف يتأثر الاتزان عند ذوبان كمية من غاز الكلور؟

54. إذا أعطيت التفاعلين الآتيين عند الاتزان:



فسر لماذا يسبب تغير حجم وعاء التفاعلين تغير موضع الاتزان a ولا يؤثر في b ؟

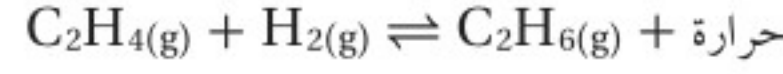
55. هل تتوقع أن تزداد أو تقل قيمة K_{eq} العددية عند زيادة درجة الحرارة في الاتزان الآتي؟ فسر إجابتك.



56. فسر كيف يمكن أن تنظم الضغط لتعزيز تكوين الناتج في نظام الاتزان الآتي؟



57. يتفاعل الإيثلين C_2H_4 مع الهيدروجين لإنتاج الإيثان C_2H_6 وفق المعادلة:



كيف يمكنك تنظيم درجة الحرارة لهذا الاتزان لكى:

a. تزيد كمية الإيثان الناتج.

b. تقلل تركيز الإيثلين.

c. تزيد كمية الهيدروجين في وعاء التفاعل.

مراجعة عامة

73. إضافة هيدروكسيد البوتاسيوم إلى محلول هيدروكسيد الألومنيوم المشبع يُقلل من تركيز أيونات الألومنيوم. اكتب معادلة اتزان الذائية وتعبير ثابت حاصل الذائية لمحلول مائي مشبع هيدروكسيد الألومنيوم.

التفكير الناقد

74. **تحليل** افترض أن نظام اتزان عند درجة حرارة معينة K_{eq} له تساوي 1.000، فما احتمال أن هذا النظام يتكون من 50% متفاعلات و 50% نواتج؟ فسر إجابتك.

75. **تطبيق** يستعمل تنشق الأملاح أحياناً لإعادة إنعاش شخص فقد للوعي؛ إذ تكون هذه الأملاح من كربونات الأمونيوم. فإذا كانت معادلة تفكك كربونات الأمونيوم الماصل للحرارة هي: $(NH_4)_2CO_3(s) \rightleftharpoons 2NH_3(g) + CO_2(g) + H_2O(g)$ فهل تتوقع أن استنشاق الأملاح يعطي مفعولاً في أيام الشتاء الباردة كما في أيام الصيف الحارة؟ فسر إجابتك.

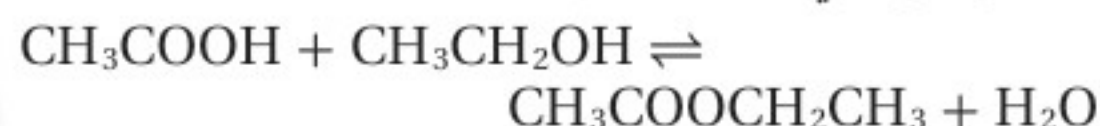
76. إذا علمت أن K_{sp} لليوديدات الكادميوم $Cd(IO_3)_2$ يساوي 2.3×10^{-8} عند درجة حرارة K 298، فما تركيز (mol/L) كل من أيونات الكادميوم وأيونات اليوديدات في محلول مشبع مع يوديدات الكادميوم عند درجة حرارة K 298؟

77. **تفسير البيانات** أي المركبات يتربّس أولاً إذا تم إضافة محلول فلوريد الصوديوم الذي تركيزه 0.500M بشكل تدريجي إلى محلول يحتوي على تركيز 0.500M من كل من أيونات الباريوم والماغنيسيوم؟ استعمل الجدول 6-4 وابتكب معادلات اتزان الذائية وتعابير ثابت حاصل الذائية لكلا المركبين. فسر إجابتك.

الجدول 6-4 بيانات المركبين

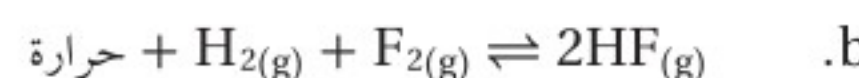
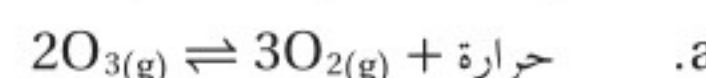
الذائية عند 25°C g/L	الكتلة المولية g/mol	المركب
1.1	175.33	BaF ₂
0.13	62.30	MgF ₂

67. تنتج إيثانوات الإيثيل $CH_3COOCH_2CH_3$ من الاتزان الموصوف في المعادلة الآتية:

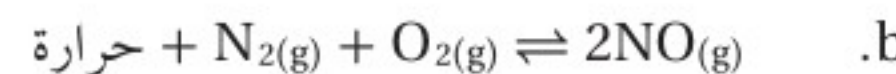
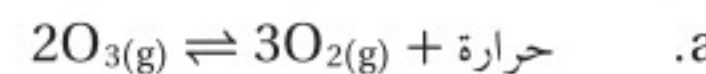


لماذا تسبب إزالة الماء إنتاج المزيد من إيثانوات الإيثيل؟

68. كيف يتأثر كل اتزان مما يأتي بانخفاض درجة الحرارة؟



69. كيف يتأثر كل اتزان مما يأتي بارتفاع كل من درجة الحرارة والحجم في الوقت نفسه؟



70. ثابت حاصل الذائية لزرنيخات الرصاص II هو 4.0×10^{-36} في درجة حرارة K 298. احسب الذائية بوحدة mol/L لهذا المركب عند درجة الحرارة نفسها.

71. صحح الجملة الآتية: القيمة المنخفضة لثابت الاتزان K_{eq} تعني أن كلا التفاعلين الأمامي والعكسي يحدثان ببطء.

72. في نظام اتزان $2NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$ ، لون N_2O_4 بنبي غامق. فسر اختلاف اللون للاتزان كما هو موضح في الشكل 22-4.



الشكل 22-4



4

تقويم الفصل

تقويم إضافي

الكتابية في الكيمياء

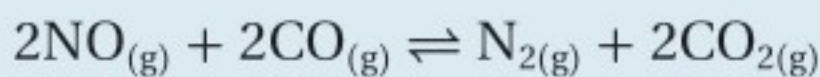
82. مركب جديد تخيل أنك عالم، وقد قمت بتركيب سائل فريد وجديداً وأسميته يولان وختصره يو. يولان سائل غير سام، وتحضيره غير مكلف، وله القدرة على إذابة كمية كبيرة من غاز ثاني أكسيد الكربون وفق معادلة الاتزان:
 $\text{CO}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_{2(yo)}$, $K_{\text{eq}} = 3.4 \times 10^6$

83. اكتب مقالة لمجلة أو صحيفة تفسر فيها ميزة يولان في مكافحة الارتفاع في درجات الحرارة العالمي.

84. عسر الماء يسبب وجود أيونات الماغنيسيوم والكالسيوم في الماء عسره. بالاعتماد على الذائية فسر لماذا يعد وجود هذين الأيونين أحياناً غير مرغوب فيه. ثم أوجد الطرائق التي يمكن اتخاذها للحد من وجودهما.

أسئلة المستندات

التلوث تحتوي عوادم السيارات على الملوثات الخطرة: أول أكسيد النيتروجين NO وأول أكسيد الكربون CO. ويمكن أن تقلل كمية هذين الغازين في الهواء الجوي بتمريرهما فوق سبيكة (عامل محفز). عندما يمر غازاً NO و CO فوق هذا المحفز ينشأ الاتزان الآتي:



ويتأثر ثابت الاتزان بدرجة الحرارة، كما هو موضح في الجدول 4-7.

جدول 4-7 K_{eq} مقابل درجة الحرارة

1000 K	900 K	800 K	700 K
3.27×10^{45}	4.66×10^{54}	1.04×10^{66}	9.10×10^{97}

85. اكتب تعبير ثابت الاتزان لهذا الاتزان.

86. ادرس العلاقة بين K_{eq} ودرجة الحرارة. استعمل مبدأ لوتشاتلييه لاستنتاج ما إذا كان التفاعل الأمامي ماصاً أم طارداً للطاقة.

87. فسر كيف يمكن أن يساعد الرادييت (مبرد السيارة) المطلي بالسبائك على تقليل تركيز NO و CO في الغلاف الجوي؟

78. السبب والنتيجة افترض أن لديك g 12.56 من خليط مكون من كلوريد الصوديوم وكلوريد الباريوم، وفسر كيف يمكن استعمال تفاعل الترسيب لتحديد مقدار كل مركب في الخليط.

79. قارن أي المادتين الصلبتين: فوسفات الكالسيوم وفوسفات الحديد III لها ذاتية مولارية أكبر؟ إذا علمت أن $K_{\text{sp}} \text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 = 1.2 \times 10^{-29}$ و $K_{\text{sp}} \text{FePO}_4 = 1.0 \times 10^{-22}$ فأيهما له ذاتية g/L أعلى؟

مسألة تحفيز

80. تحضير الفوسجين الفوسجين COCl_2 غاز سام يستعمل في تصنيع بعض الأصباغ والأدوية والمبيدات الحشرية. ويمكن تحضيره بتفاعل أول أكسيد الكربون مع غاز الكلور وفق المعادلة:
 $\text{CO}_{(g)} + \text{Cl}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{COCl}_{2(g)}$

بداية وضع 1.0000 mol من كل الغازين في وعاء حجمه L 10.00 وعند وصوتها إلى حالة الاتزان وجد أنَّ تركيز كل منها mol/L 0.0086. ما تركيز الفوسجين عند الاتزان؟ وما K_{eq} للنظام؟

مراجعة تراكمية

81. عندما تقوم بعكس معادلة كيميائية حرارية لماذا يجب عكس إشارة ΔH ؟

اختبار مقنى

4. أي أنواع القوى بين الجزيئات يتبع عن عدم توازن

مؤقت في الكثافة الإلكترونية حول نواة الذرة؟

- a. الروابط الأيونية
- b. قوى التشتت
- c. قوى ثنائية القطب
- d. الروابط الهيدروجينية

استعمل الجدول الآتي للإجابة عن الأسئلة من 5 إلى 7.

بيانات التركيز للاتزان الآتي					المحاولة
[CO ₃ ²⁻] عند الاتزان	Mn ²⁺ (aq)	[CO ₃ ²⁻] الأبتدائي	[Mn ²⁺]		
4.00 × 10 ⁻³	5.60 × 10 ⁻⁹	0.00400	0.0000	1	
2.24 × 10 ⁻⁹	1.00 × 10 ⁻²	0.0000	0.0100	2	
2.00 × 10 ⁻²	1.12 × 10 ⁻⁹	0.0200	0.0000	3	

5. ما قيمة K_{sp} لـ MnCO₃ عند درجة حرارة 298K ؟

- a. 2.24×10^{-11}
- b. 4.00×10^{-11}
- c. 1.12×10^{-9}
- d. 5.60×10^{-9}

6. ما ذائبية MnCO₃ عند درجة حرارة 298 K ؟

- a. $4.73 \times 10^{-6} M$
- b. $6.32 \times 10^{-2} M$
- c. $7.48 \times 10^{-5} M$
- d. $3.35 \times 10^{-5} M$

7. عند خلط 50mL من K₂CO₃ الذي تركيزه

$3.00 \times 10^{-6} M$ مع 50 mL من MnCl₂، سوف

يتكون راسب من MnCO₃ فقط عندما يكون تركيز محلول MnCl₂ أكبر من:

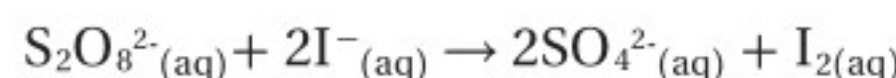
- a. $7.47 \times 10^{-6} M$
- b. $1.49 \times 10^{-5} M$
- c. $2.99 \times 10^{-5} M$
- d. $1.02 \times 10^{-5} M$

أسئلة الاختيار من متعدد

1. أي مما يأتي يصف نظاماً وصل إلى حالة الاتزان الكيميائي؟

- a. لا يوجد ناتج جديد يتكون بفعل التفاعل الأمامي.
- b. لا يحدث التفاعل العكسي في النظام.
- c. تركيز المتفاعلات في النظام يساوي تركيز النواتج.
- d. سرعة حدوث التفاعل الأمامي تساوي سرعة حدوث التفاعل العكسي.

2. يستطيع الطالب إجراء التفاعل بين أيونات S₂O₈²⁻ وأيونات اليوديد I⁻ لأنّه يسير ببطء كافٍ لقياس سرعته.



تم تحديد رتبة هذا التفاعل في المختبر لتكون الرتبة الأولى في S₂O₈²⁻ والرتبة الأولى في I⁻. ما قانون السرعة الكلي لهذا التفاعل؟

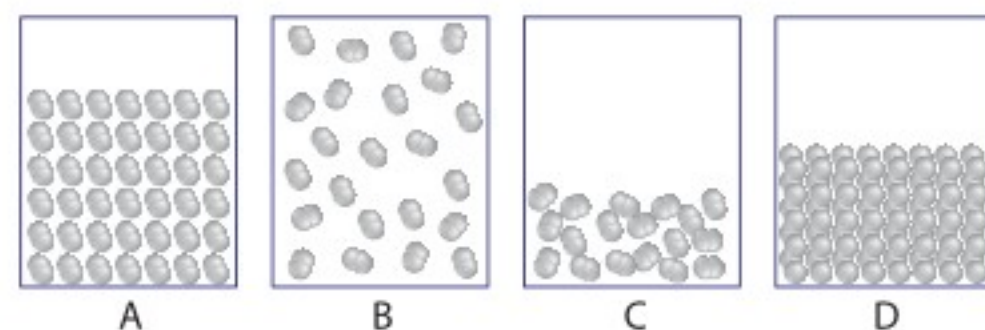
$$R = k[S_2O_8^{2-}]^2[I^-] .a$$

$$R = k[S_2O_8^{2-}][I^-]^2 .b$$

$$R = k[S_2O_8^{2-}][I^-]^2 .c$$

$$R = k[S_2O_8^{2-}]^2[I^-]^2 .d$$

استعمل الرسوم الآتية للإجابة عن السؤال 3.



3. أي الرسوم الأربعه يبين المادة التي لها أضعف قوى بين الجزيئات؟

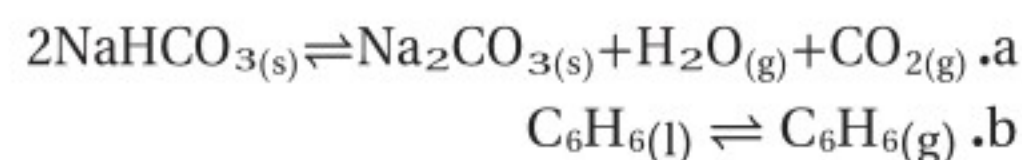
- A .a
- B .b
- C .c
- D .d



اختبار مقنن

أسئلة الإجابات القصيرة

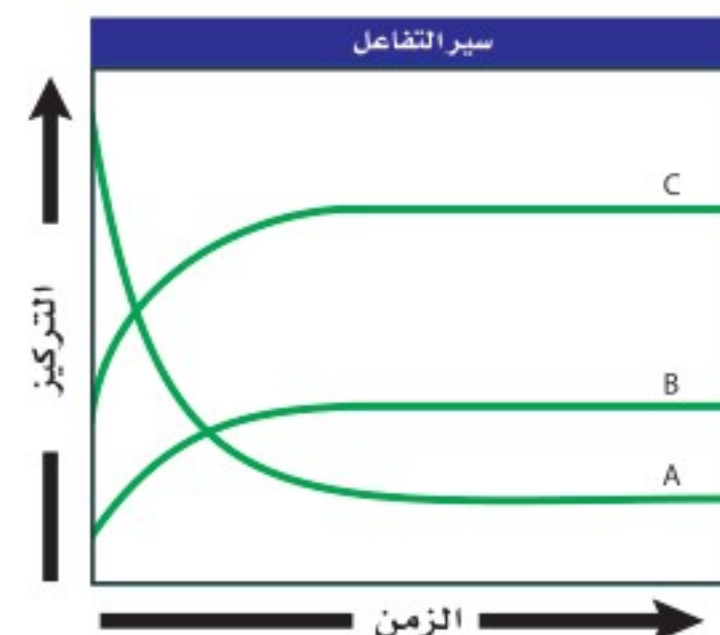
8. اكتب تعبير ثابت الاتزان لكل اتزان غير متجانس مما يأتي:



9. يتبع عن تسخين الحجر الجيري $\text{CaCO}_{3(s)}$ الجير الحي $\text{CaO}_{(s)}$ وغاز ثاني أكسيد الكربون. اكتب تعبير ثابت الاتزان للتفاعل العكسي.

أسئلة الإجابات المفتوحة

استعمل المخطط الآتي للإجابة عن الأسئلة من 10 إلى 12.



10. صُفِّ شكل الرسم البياني عند حدوث الاتزان.

11. فَسِّرْ لِمَاذَا لَا يُساوِي تَركِيزُ المِتَّفَاعِلَاتِ صَفْرًا عَنْدَ نَهَايَةِ هَذَا التَّفَاعُل؟

12. صُنِّفَ نُوْعُ التَّفَاعُلِ الكِيمِيَّيِّيِّ الَّذِي يُظَهَّرُ فِي هَذَا الرَّسَمِ الْبَيَانِيِّ، وَكَيْفَ تَدْعُمُ الْبَيَانَاتُ فِيهِ اسْتِنْتَاجَك؟



المطالبات



(أ)

الاتزان غير المتجانس Heterogeneous Equilibrium حالة اتزان تكون فيها المواد المتفاعلة والنواتج في حالات فيزيائية مختلفة.

الاتزان الكيميائي Chemical Equilibrium حالة التفاعل التي تكون عندها سرعتنا التفاعل الأمامي والخلفي متساويان.

الاتزان المتجانس Homogeneous Equilibrium حالة اتزان تكون فيها المواد المتفاعلة والنواتج في الحالة الفيزيائية نفسها.

الأيون المشترك Common Ion أيون مشترك بين مادتين أيونيتين أو أكثر.

الانتشار Diffusion انتقال مادة من خلال أخرى من منطقة ذات تركيز مرتفع إلى منطقة ذات تركيز منخفض.

(ب)

بارومتر Barometer جهاز قياس الضغط الجوي.

باسكال Pascal وحدة دولية تستخدم لقياس الضغط.

(ت)

تأثير الأيون المشترك Common Ion Effect انخفاض الذوبانية بسبب وجود أيون مشترك.

التبخر Vaporization التحول إلى بخار عند درجة حرارة الغرفة.

الترسيب Precipitate تكون مادة صلبة في أثناء تفاعل كيميائي.

التفاعل الانعكاسي Reversible Reaction التفاعل الكيميائي الذي يحدث في كلا الاتجاهين الطردي والعكسي.

تآصل (متآصل) Allotrope وجود شكل أو أكثر للعنصر بتركيب وخصائص مختلفة بالحالة الفيزيائية نفسها: الصلبة أو السائلة أو الغازية.

التوتر السطحي Surface Tension الطاقة اللازمة لزيادة مساحة سطح السائل بمقدار معين.

التبخر السطحي Evaporation عملية تحول السائل إلى بخار عند سطح السائل فقط.

التصادم المرن Elastic Collision تصادمات لا فقد من خلالها الطاقة الحركية بل تنتقل من جسيم لأخر ولكن يبقى متوسط الطاقة الحركية ثابتاً.

التكاثف Condensation عملية تحول البخار إلى سائل، وتنطلق في أثناء ذلك الطاقة.



(ث)

ثابت الاتزان Equilibrium Constant القيمة العددية لنسبة تراكيز المواد الناتجة الى تراكيز المواد المتفاعلة ويرفع كل تركيز الى أس مساوياً للمعامل الخاص به في المعادلة الكيميائية الموزونة.

ثابت حاصل الذوبانية Solubility Product Constant ثابت اتزان ذوبان مادة أيونية قليلة الذوبان في الماء.

ثابت السرعة Specific Rate Constant قيمة عددية تربط بين تركيز المتفاعلات بسرعة التفاعل عند درجة حرارة معينة.

(ج)

الجول Joule الوحدة الدولية لقياس الطاقة والحرارة.

(ح)

الحرارة Heat أحد أشكال الطاقة التي تنتقل من الأجسام الساخنة إلى الأجسام الأقل برودة.

حرارة الاحتراق Enthalpy of Combustion كمية الحرارة الناتجة عن احتراق مول واحد من المادة احتراقاً كلياً.

حرارة التكوين القياسية Standard Enthalpy of Formation التغير في المحتوى الحراري الذي يرافق تكوين مول واحد من مركب في الظروف القياسية من عناصره في حالته الطبيعية.

الحرارة المولارية للانصهار Molar Enthalpy (Heat) of Fusion كمية الحرارة التي يتطلبها تحويل مول واحد من المادة الصلبة إلى سائل.

الحرارة المولارية للتبيخ Molar Enthalpy (Heat) of Vaporization كمية الحرارة اللازمة لتحويل مول واحد من المادة السائلة إلى بخار.

الحرارة النوعية Specific Heat كمية الحرارة التي يتطلبها رفع درجة حرارة جراماً واحداً من المادة درجة سليزية واحدة.

(د)

درجة الانصهار Melting Point الدرجة التي يتحول عندها الجسم الصلب إلى سائل.

درجة الحرارة Temperature معدل الطاقة الحرارية لجزيئات المادة.

درجة التجمد Freezing Point درجة الحرارة التي يتحول عندها السائل إلى صلب متبلور.

درجة الغليان Boiling Point درجة الحرارة التي يتساوى عندها ضغط بخار السائل مع الضغط الجوي الخارجي



(ر)

الرابطة الهيدروجينية Hydrogen Bond رابطة تنشأ بين الجزيئات التي تحتوي ذرات هيدروجين متعددة بذرات ذات كهروسالبية عالية كالنيتروجين والفلور والأكسجين.

رتبة التفاعل Reaction Order تبين كيف تتأثر سرعة التفاعل بمادة معينة.

(س)

سرعة التفاعل الكيميائي Reaction Rate التغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة في وحدة الزمن.

السعر Calorie كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء النقي درجة سيليزية واحدة.

(ص)

صلب غير متببور Amorphous Solid مادة صلبة، الجسيمات فيها غير مرتبة بنمط معين، تكون أحياناً عندما تبرد المادة الذائبة بسرعة لتكوين بلورات.

(ض)

الضغط Pressure القوة الواقعة على وحدة المساحة.

ضغط البخار Vapor Pressure الضغط الناشيء عن البخار فوق سطح السائل.

(ط)

الطاقة Energy القدرة على بذل شغل أو إنتاج حرارة.

طاقة التنشيط Activation Energy الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لبدء التفاعل.

طاقة الوضع الكيميائية Chemical Potential Energy الطاقة المخزونة في المادة والناتجة عن تركيبها.

(ع)

عامل خافض للتوتر السطحي Surfactant مركب، كالصابون، يعمل على تقليل التوتر السطحي للماء بتكسير الروابط الهيدروجينية بين جزيئاته.

(ق)

قانون الاتزان الكيميائي Law Of Chemical Equilibrium ينص على أن النظام الكيميائي يمتلك نسبة محددة من النواتج والمتفاعلات عند درجة حرارة معينة.



قانون سرعة التفاعل Rate Law مقدار تغيير تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة في وحدة الزمن.

قانون هس Hess's Law تغير الطاقة في تفاعل كيميائي يساوي مجموع التغييرات في طاقة التفاعلات الفردية المكونة له.

قوى التشتت Dispersion Forces القوى الضعيفة الناتجة عن التغير في كثافة الإلكترونات في السحابة الإلكترونية.

القوى ثنائية القطب Dipole—Dipole Forces قوة التجاذب بين مناطق مختلفة الشحنة في الجزيئات القطبية.

قانون جراهام لانتشار الغازات Graham's Law Of Effusion ينص على أن معدل سرعة انتشار جزيئات الغاز يتناسب عكسيًا مع الجذر التربيعي لكتلة الغاز المولية.

قانون حفظ الطاقة Law Of Conservation Of Energy ينص على أن الطاقة لا تفنى ولا تستحدث وإنما تحول من شكل إلى آخر.

قانون دالتون للضغط Dalton's law of Partial Pressures الضغط الكلي لخليل من الغاز يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات التي في الخليط.

(ك)

الكون Universe عبارة عن النظام مع المحيط.

(ل)

اللزوجة Viscosity قياس مقاومة السائل للجريان، والتي تتأثر بأحجام وأشكال الجسيمات ، وتزداد بانخفاض درجة الحرارة، وزيادة القوى بين الجزيئية للسائل.

(م)

مبدأ لوتشاتلييه Le Châtelier's Principle عند وقوع قوة خارجة على نظام يقوم ذلك النظام بالاتجاه نحو الطرف الذي يعمل على امتصاص تأثير القوة.

المثبط Inhibitor مادة تؤدي إلى إبطاء سرعة التفاعل.

المحتوى الحراري Enthalpy المحتوى الحراري للنظام تحت ضغط ثابت.

المحتوى الحراري (أو حرارة) التفاعل Enthalpy (heat) of Reaction كمية الحرارة الممتصة أو المنطلقة في التفاعل الكيميائي.

المحفز Catalyst مادة كيميائية تضاف إلى التفاعل الكيميائي فتزيد من سرعته دون أن تتأثر كيميائياً.



المحيط Surroundings كل شيء في الكون غير النظام.

المسعر Calorimeter جهاز معزول حرارياً يستخدم لقياس كمية الحرارة الممتصة أو المنطلقة في أثناء عملية كيميائية أو فيزيائية.

المعادلة الكيميائية الحرارية Thermochemical Equation معادلة كيميائية موزونة تشتمل على حالات المواد، والتغير في الطاقة.

المعقد المنشط Activated Complex مجموعة من الذرات فتره بقائهما معاً قصيرة جدًا قد يتبع عنها النواتج أو قد تعود إلى صورة المتفاعلات.

مادة صلبة بلورية Crystalline Solid مادة صلبة تترتب ذراتها أو أيوناتها أو جزيئاتها في شكل هندسي ثلاثي الأبعاد.

مخطط الحالة الفيزيائية Phase Diagram رسم بياني للضغط مقابل درجة الحرارة يبين الحالة التي توجد عليها المادة تحت الظروف المختلفة من الضغط ودرجة الحرارة.

(ن)

النظام System جزء معين من الكون يحتوى على التفاعل أو العملية المراد دراستها.

نظرية التصادم Collision Theory تنص على وجوب اصطدام الجزيئات، الأيونات أو الذرات لحدوث التفاعل.

نظرية دالتون الجزئية Dalton's Law Of Partial Pressures الضغط الكلي لمزيج من الغازات يساوي مجموع الضغوط الجزئية لكل منها.

النقطة الثلاثية Triple Point نقطة على مخطط الحالة الفيزيائية تمثل الضغط ودرجة الحرارة التي توجد عندها المادة في الحالات الثلاث معًا وفي الوقت نفسه.

(و)

وحدة البناء Unit Cell أصغر ترتيب للذرات في الشبكة البلورية.



الجدول الدوري للعناصر

يدل لون صندوق كل عنصر على ما إذا كان فلزًا أو شبه فلز أو لا فلزًا.

									18
									Helium 2 He 4.003
									Neon 10 Ne 20.180
									Argon 18 Ar 39.948
									Xenon 54 Xe 131.293
									Radon 86 Rn (222)
									Oganesson 118 Og 294.214
									Lutetium 71 Lu 174.967
									Europium 63 Eu 151.964
									Gadolinium 64 Gd 157.25
									Terbium 65 Tb 158.925
									Dysprosium 66 Dy 162.500
									Holmium 67 Ho 164.930
									Erbium 68 Er 167.259
									Thulium 69 Tm 168.934
									Ytterbium 70 Yb 173.04
									Americium 95 Am (243)
									Curium 96 Cm (247)
									Berkelium 97 Bk (247)
									Californium 98 Cf (251)
									Einsteinium 99 Es (252)
									Fermium 100 Fm (257)
									Mendelevium 101 Md (258)
									Nobelium 102 No (259)
									Lawrencium 103 Lr (262)
10	11	12	13	14	15	16	17		
Nickel 28 Ni 58.693	Copper 29 Cu 63.546	Zinc 30 Zn 65.409	Gallium 31 Ga 69.723	Germanium 32 Ge 72.64	Arsenic 33 As 74.922	Selenium 34 Se 78.96	Bromine 35 Br 79.904	Krypton 36 Kr 83.798	
Palladium 46 Pd 106.42	Silver 47 Ag 107.868	Cadmium 48 Cd 112.411	Indium 49 In 114.818	Tin 50 Sn 118.710	Antimony 51 Sb 121.760	Tellurium 52 Te 127.60	Iodine 53 I 126.904	Xenon 54 Xe 131.293	
Platinum 78 Pt 195.078	Gold 79 Au 196.967	Mercury 80 Hg 200.59	Thallium 81 Tl 204.383	Lead 82 Pb 207.2	Bismuth 83 Bi 208.980	Polonium 84 Po (209)	Astatine 85 At (210)	Radon 86 Rn (222)	
Darmstadtium 110 Ds (269)	Roentgenium 111 Rg (272)	Copernicium 112 Cn 285.177	Nihonium 113 Nh 286.183	Flerovium 114 Fl 289.191	Moscovium 115 Mc 290.196	Livermorium 116 Lv 293.205	Tennessine 117 Ts 294.211	Oganesson 118 Og 294.214	

جدائل مرجعية

جدائل مرجعية

العناصر في كل عمود تسمى مجموعة، وله خواص كيميائية متتشابهة.

	العنصر	العدد الذري	الرمز	حالة المادة
1	Hydrogen	1	H	غاز
2	Lithium	3	Li	سائل
3	Sodium	11	Na	صلب
4	Potassium	19	K	مُصنَّع
5	Rubidium	37	Rb	
6	Cesium	55	Cs	
7	Francium	87	Fr	
8				
9				

الرموز الثلاثة العليا تدل على حالة العنصر في درجة حرارة الغرفة، بينما يدل الرمز الرابع على العناصر المصنعة.

الرقم المحاط بقوسين هو العدد الكتلي للنظير الأطول عمرًا للعنصر.

صفوف العناصر الأفقية تسمى دورات. يزداد العدد الذري من اليسار إلى اليمين في كل دورة.

سلسلة اللانثانيدات

سلسلة الأكتنيدات

يدل السهم على المكان الذي يجب أن توضع فيه هذه العناصر في الجدول. لقد تم نقلها إلى أسفل الجدول توفيرًا للمكان.

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)