



تخصص مختبرات كيميائية

أساسيات الكيمياء الفيزيائية

كيم 270

مقدمة

الحمد لله وحده، والصلوة والسلام على من لا نبي بعده، محمد وعلى آله وصحبه، وبعد:

تسعى المؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني لتأهيل الكوادر الوطنية المدرية القادرة على شغل الوظائف التقنية والفنية والمهنية المتوفرة في سوق العمل، ويأتي هذا الاهتمام نتيجة للتوجهات السديدة من لدن قادة هذا الوطن التي تصب في مجملها نحو إيجاد وطن متكامل يعتمد ذاتياً على موارده وعلى قوة شبابه المسلح بالعلم والإيمان من أجل الاستمرار قدماً في دفع عجلة التقدم التموي: لتصل بعون الله تعالى لمصاف الدول المتقدمة صناعياً.

وقد خططت الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج خطوة إيجابية تتفق مع التجارب الدولية المتقدمة في بناء البرامج التدريبية، وفق أساليب علمية حديثة تحاكي متطلبات سوق العمل بكافة تخصصاته لتلبى متطلباته ، وقد تمثلت هذه الخطوة في مشروع إعداد المعايير المهنية الوطنية الذي يمثل الركيزة الأساسية في بناء البرامج التدريبية، إذ تعتمد المعايير في بناها على تشكيل لجان تخصصية تمثل سوق العمل والمؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني بحيث تتوافق الرؤية العلمية مع الواقع العملي الذي تفرضه متطلبات سوق العمل، لتخرج هذه اللجان في النهاية بنظرة متكاملة لبرنامج تدريسي أكثر التصاقاً بسوق العمل، وأكثر واقعية في تحقيق متطلباته الأساسية.

وتتناول هذه الحقيقة التدريبية "أساسيات الكيمياء الفيزيائية" لتدريبي تخصص "مختبرات كيميائية" في الكليات التقنية موضوعات حيوية تتناول كيفية اكتساب المهارات اللازمية لهذا التخصص.

والإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج وهي تضع بين يديك هذه الحقيقة التدريبية تأمل من الله عز وجل أن تسهم بشكل مباشر في تأصيل المهارات الضرورية الالازمة، بأسلوب مبسط يخلو من التعقيد، وبالاستعانة بالتطبيقات والأشكال التي تدعم عملية اكتساب هذه المهارات.

والله نسأل أن يوفق القائمين على إعدادها المستفيدين منها لما يحبه ويرضاه؛ إنه سميع مجيب الدعاء.

تمهيد

تحتَّص الكيمياء الفيزيائية بوضع و تطوير الأسس و القوانين و النظريات التي تحكم التغيرات الكيميائية. و تشمل دراسة خواص المواد و تركيبها و تحليل سرعة التفاعلات و ميكانيكية حدوثها. و تقدم الكيمياء الفيزيائية الأسس التي تقوم عليها أجهزة التحليل الكيميائي سواء الطرق الطيفية أو الكهروكيميائية أو الكروماتوجرافية، بالإضافة إلى الأجهزة التي تقوم بقياس خواص فيزيائية للمواد مثل معامل الإنكسار و النشاط الضوئي و الزوجة و درجات الانصهار و التجمد و الغليان و غيرها. و بالنسبة للقطاع الصناعي فهي تمده بالمعلومات عن الطاقة المطلوبة لإنتاج الكيماويات أو المطرودة كعادم يمكن الاستفادة منه، و كذلك الظروف المثالية لإتمام التفاعلات و التحكم في سرعتها.

و تتقسم الكيمياء الفيزيائية إلى عدة فروع ، من أهمها :

- الكيمياء الحرارية و التي تتعلق بحرارة التفاعل و كيفية تطبيق الحساب الكيميائي الحراري للحصول على حرارة تكوين المركبات.
 - الديناميكا الحرارية و التي تبحث في إمكانية حدوث التفاعلات تحت ظروف معينة و كيفية التأثير عليها.
 - الكيمياء الحركية و التي تعين سرعة التفاعلات و تبحث في ميكانيكية التفاعلات.
 - الكيمياء الكهربية و تدرس تحويل الطاقة الكيميائية إلى كهرباء و استعمال الكهرباء في إنتاج الكيماويات.
 - الكيمياء النووية و التي تبحث في انشطار و اندماج أنوية الذرات و طرق قياس الإشعاع و التطبيق الآمن للمواد المشعة.
 - كيمياء الكم و الدراسات الطيفية: و هي تستخدم الأشعة الكهرومغناطيسية لدراسة تركيب المواد الكيميائية. و تستخدم كيمياء الكم نماذج رياضية لwaves لحساب التكافؤ لحساب طاقة تكوين الجزيئات و غيرها من الخواص.
 - الحفز الكيميائي و يتعلق بزيادة سرعة التفاعلات عبر إضافة مواد لا تستهلك أثناء التفاعلات.
 - كيمياء السطح و تدرس نشاط السطح البيني بين الأطوار و خاصة ظاهرة الإمتراز التي تلعب دوراً هاماً في تحديد طبيعة و سرعة التفاعلات، و كذلك الغرويات و المنظفات و التشحيم.
- و يجب ملاحظة أن الكيمياء الفيزيائية تحتاج إلى إلمام بمبادئ الجبر و الدوال و حساب التفاضل والتكامل و حل المعادلات و التمثيل البياني للنتائج. يلزم كذلك دراسة بالخواص الفيزيائية و الميكانيكية

للمواد و مبادئ الكهربية و المغناطيسية. و نقترح على المتدرب لهذه الحقيبة الاطلاع على كتاب أساسيات الكيمياء العامة ، و بخاصة الوحدات التي تناولت الغازات و الاتزان الكيميائي.

تعطي الحقيبة الفروع الهامة و الضرورية من الكيمياء الفيزيائية التي يحتاج إليها متدرب دبلوم تقنية المختبرات الكيميائية، وتركز بعض الفروع للمقررات المتخصصة التالية في الدراسة. كذلك استبعدت الموضوعات قليلة الأهمية لفني المختبرات الكيميائية. و يوجد في نهاية الحقيبة ملحق مفيدة و قائمة مراجع يمكن أن يفيد منها الطالب لمزيد من الاطلاع و التعمق في موضوع ما. و مرافق مع هذه الحقيبة حقيبة العملي و تتضمن تجارب تطبيقية على كل وحدة لصقل المهارة العملية للمتدرب.



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

حركية التفاعلات الكيميائية

الجذارة: تعين رتبة و سرعة و نصف عمر التفاعلات الكيميائية و طاقة تنشيطها.

الأهداف:

- أن يعين المتدرب رتبة التفاعل و ثابت سرعته و زمن نصف عمر التفاعل.
- أن يعين المتدرب طاقة تنشيط التفاعل.
- أن يحدد المتدرب العوامل المحددة لحركية التفاعل.
- أن يحسب المتدرب ثابت سرعة التفاعل وفق نظريات حركية التفاعلات الكيميائية.

الوقت المتوقع للدراسة: ست ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: يجب على المتدرب إتقان الحساب الكيميائي في مقرر الكيمياء العامة وكذلك الإلمام بحساب التفاضل والتكامل.

حركية التفاعلات الكيميائية

يتعلق هذا الفرع من الكيمياء بقياس سرعة التفاعلات الكيميائية و العوامل المؤثرة عليه. و تعتمد سرعة التفاعل الكيميائي على الكتل الفعالة للمواد المتفاعلة أو بعضها، و كذلك على درجة الحرارة، ووجود بعض المواد التي تسمى حواجز. و يقصد بالكتل الفعالة التركيز في حالة المحاليل و الضغط في حالة الغازات و مساحة السطح في حالة المواد الصلبة. و لهذا الفرع أهمية كبيرة في الصناعة حيث من المهم إتمام التفاعلات بأقصى سرعة ممكنة. و يتطلب ذلك معرفة العوامل التي من الممكن التأثير بها على سرعة التفاعل، مثلاً رفع درجة الحرارة تزيد عموماً من سرعة التفاعلات الكيميائية و لكن هذا يستدعي استهلاك طاقة، و عليه يجب دراسة الجدوى الاقتصادية لذلك. و لفهم حركية التفاعلات الكيميائية لابد من فهم ميكانيكية التفاعل الكيميائي.

لإتمام أي تفاعل كيميائي لابد من اصطدام **collision** جزيئات المواد المتفاعلة، و عندما يكون الاصطدام فعال فإنه يؤدي إلى حدوث التفاعل. و هذا يفسر لماذا تزيد سرعة التفاعل بزيادة تركيز المواد المتفاعلة، حيث أن الاصطدامات تزيد. و لكن يلاحظ من الدراسة أن تركيز بعض المواد المتفاعلة فقط هو المؤثر، فلماذا؟

يعود السبب في ذلك إلى أن التفاعل الكيميائي يحدث على مراحل أو خطوات مختلفة السرعة، و المحدد لسرعة التفاعل الظاهرية بالطبع هي الخطوة الأبطأ (عنق الزجاجة).

رتبة التفاعل (n): order of reaction

المادة المتفاعلة الداخلة في الخطوة الأبطأ هي المحددة لسرعة التفاعل النهائية و عدد جزيئات (أو حدود تركيز) هذه المادة يسمى رتبة التفاعل. و يمكن تصور ذلك بعملية تصدام مطلوب بين الجزيئات المتفاعلة، حيث قد يحتاج الأمر إلى تصدام جزيئات مادة واحدة و هنا تكون رتبة التفاعل أولى، و قد يحتاج الأمر إلى تصدام جزيئات مادتين متفاعلتين و هنا تكون رتبة التفاعل ثانية، و قد يحتاج الأمر إلى تصدام جزيئات ثلاثة مواد و هنا تكون رتبة التفاعل ثالثة. و لما كانت الجزيئات تتحرك و تنتشر في الوسط عشوائياً، فإنه من الصعب أن يتصادم في نفس اللحظة أكثر من جزيئين. و على ذلك فإن رتبة التفاعلات الكيميائية لا تتعدى الرتبة الثانية و تعتبر التفاعلات من الرتبة الثالثة نادرة في الكيمياء و لا توجد في الواقع تفاعلات رتبتها رابعة أو أعلى. و لكن التفاعلات الكيميائية قد تحدث في خطوات معقدة و متعددة، مثل احتواء التفاعل على أكثر من خطوة بطيئة، أو حدوث عمليات اتزان، أو تشعب التفاعل، مما يجعل التنبؤ برتبة التفاعل نظرياً بالغ الصعوبة، و عليه يجب محاولة الحصول على رتبة التفاعل بالدراسة العملية. و قد تكون رتبة التفاعل عدداً صحيحاً أو كسراً حسب تعقد حركية التفاعل.

وعندما لا يعتمد التفاعل على الكتلة الفعالة للمواد المتفاعلة، بل على عوامل أخرى مثل الكتلة الفعالة لمادة حافظة، تصبح الرتبة صفراً. و سنرمز لرتبة التفاعل بالرمز n .

سرعة التفاعل (v) : Rate of reaction (v)

يعبر عن سرعة التفاعل الكيميائي بمعدل تغير الكتلة الفعالة لأحد المواد المتفاعلة أو الناتجة من التفاعل بالنسبة للزمن. مثلاً زيادة تركيز أو ضغط أحد النواتج لكل وحدة زمن أو تناقص تركيز أو ضغط أحد المواد المتفاعلة لكل وحدة زمن. وفي حالة المحاليل نتوقع أن تكون وحدة قياس سرعة التفاعل الكيميائي هي مول لتر لكل وحدة زمن mol/L/time. و تختلف وحدة الزمن باختلاف التفاعل، فقد تكون ثانية S أو دقيقة min أو ساعة hour أو سنة year. و يُعبر تفاضل تركيز المادة بالنسبة للزمن عن سرعة التفاعل: $v = dC/dt$ ، حيث C تركيز المادة و t الزمن. و عموماً تقل قيمة معدل سرعة التفاعل مع الزمن بسبب انخفاض تركيز المواد المتفاعلة مع مرور الوقت.

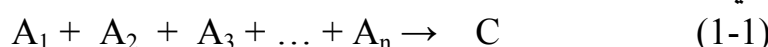
زمن نصف عمر التفاعل (t_{0.5}) : Half-life time (t_{0.5})

للحصول على معلومة حركية تدل على الزمن اللازم لانتهاء التفاعل الكيميائي، اقترح زمن نصف عمر التفاعل $t_{0.5}$ و هو الزمن اللازم لاستهلاك نصف الكتلة الفعالة للمادة المتفاعلة و تحولها إلى نواتج. في حالة المحاليل يكون الزمن المقابل لخفض التركيز الابتدائي لمادة متفاعلة إلى النصف هو زمن نصف عمر التفاعل. و من الواضح أن وحدة قياس زمن نصف عمر التفاعل هي وحدة قياس الزمن، بغض النظر عن رتبة التفاعل.

المعادلة الحركية العامة:

يمكن تلخيص حركية التفاعل الكيميائي عبر كتابة معادلة رياضية تشمل حدود تركيز المواد المتفاعلة المؤثرة على التفاعل (وقد تضم أيضاً المواد الحافظة للتفاعل)، بالإضافة إلى ثابت يعبر عن سرعة التفاعل.

نفرض أن تفاعل كيميائي تحدد سرعته المعادلة الآتية:



يمكن كتابة معادلة تعبّر عن الحركة كما يلي:

$$v \propto [A_1] [A_2] [A_3] \dots [A_n] \quad (1-2)$$

$$v = k [A_1] [A_2] [A_3] \dots [A_n] \quad (1-3)$$

$$v = k [A]^n \quad (1-4)$$

حيث k ثابت تناسب يسمى ثابت سرعة التفاعل reaction rate constant، وبالطبع تشير الأقواس المربعة إلى التركيزات للمواد المكتوبة داخلها. لاحظ أن المعنى الرياضي لا يعتمد التفاعل على تركيزات

المادة هو ضرب حدود التركيزات المعنية. وقد افترضنا في المعادلة (4-1) أن تركيزات جميع المواد المتفاعلة متساوية. و كما سبق الإشارة، يمكن التعبير عن سرعة التفاعل الكيميائي بأحد المقادير الآتية:

$$v = -d[A_1]/dt = -d[A_2]/dt = -d[A_n]/dt = d[C]/dt \quad (1-5)$$

لاحظ أن الإشارة السالبة ضرورية لتوضيح أن تركيز المادة المتفاعلة يقل مع الزمن، بينما يزيد تركيز المادة الناتجة. ولتسهيل كتابة المعادلات الرياضية سنصلح على ما يلي:

يعبر عن التركيز الابتدائي للمادة المتفاعلة قبل بدء التفاعل بالرمز a وبعد مرور زمن مقداره t بالرمز x و عن تركيز المادة الناتجة بعد مرور زمن t بالرمز $.x$.

و الآن يمكن كتابة المعادلة الحركية العامة على الصورة:

$$dx/dt = k (a-x)^n \quad (1-6)$$

و يمكن حل المعادلة السابقة بإجراء عملية تكامل بعد وضع قيمة رتبة التفاعل (n).

أمثلة:

1. تفاعلات الرتبة الصفرية zero-order reactions

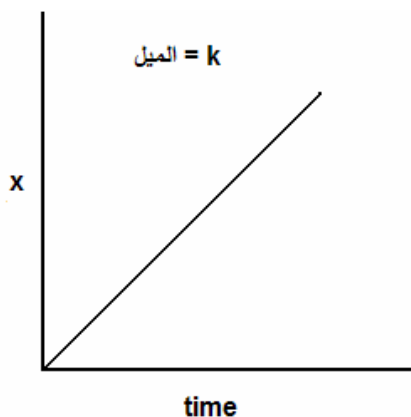
يعني ذلك التفاعلات التي لا تعتمد سرعتها على تركيز المادة المتفاعلة وأن $n = 0$ ، و عند التعويض في المعادلة (1-6) نحصل على:

$$dx/dt = k \quad (1-7)$$

و بإجراء تكامل للمعادلة السابقة نحصل على معادلة الرتبة الصفرية:

$$x = kt \quad (1-8)$$

وتدل المعادلة السابقة على أن تفاعلات الرتبة الصفرية تميز بزيادة خطية لتركيز الناتج مع الزمن، وأن ميل الخط المستقيم slope للعلاقة يساوي ثابت سرعة التفاعل k . ويعرض الشكل (1-1) للت disillusionment البياني لمعادلة الرتبة الصفرية.



شكل (1-1): الت disillusionment البياني لمعادلة الرتبة الصفرية

ويمكن استنتاج أن وحدة k لتفاعلات الرتبة الصفرية تساوي مول لكل لتر لكل وحدة زمن $\text{L mol}^{-1} \text{ time}^{-1}$. ويمكن حساب زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الصفرية كما يلي:

عند وضع $t = t_{0.5}$ في المعادلة (1-8) يجب وفق التعريف وضع $x = a/2$ ، و عليه تكون:

$$t_{0.5} = a/2k \quad (1-9)$$

و كما هو واضح فإن زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الصفرية يزيد مع زيادة التركيز الابتدائي للمادة المتفاعلة.

مثال:

- التحلل الضوئي لغاز الكلور: في وجود ضوء يمكن لجزيء الكلور التحلل إلى ذرتين كما يلي:



و لا تعتمد سرعة التحلل على ضغط الكلور، ولكن على كمية الضوء و الطول الموجي له و درجة الحرارة.

2. تفاعلات الرتبة الأولى First-order reactions

في هذه الحالة تعتمد سرعة التفاعل على حد تركيز واحد لأحد المواد المتفاعلة، أي $n = 1$.

التعويض في المعادلة (1-6) نحصل على:

$$dx/dt = k(a-x) \quad (1-10)$$

$$dx/d(a-x) = k dt \quad (1-11)$$

و بإجراء عملية تكامل محدود للمعادلة السابقة نحصل على:

$$-\ln(a-x) = k t + C \quad (1-12)$$

حيث C ثابت يمكن تقديره بوضع $x = 0$ عند $t = 0$ فنحصل على قيمته

$$-\ln a = C \quad (1-13)$$

و بالتعويض عن قيمة C نحصل على المعادلة الحركية لتفاعلات الرتبة الأولى:

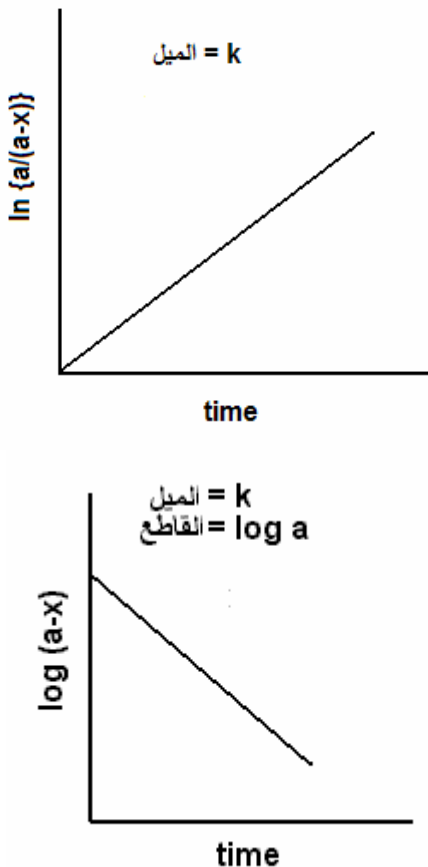
$$\ln(a/(a-x)) = k t \quad (1-14)$$

و قد يفضل أحياناً كتابة المعادلة السابقة على الصورة الآتية لسهولة المعالجة عند غياب قيمة التركيز الابتدائي:

$$\ln a - \ln(a-x) = kt \quad (1-15)$$

وتدل المعادلة السابقة على أن تفاعلات الرتبة الأولى تتميز بزيادة خطية للوغاريتmic تركيز المتبقى من المادة المتفاعلة السالب مع الزمن، وأن ميل الخط المستقيم slope للعلاقة يساوي ثابت سرعة التفاعل k . ويعرض الشكل (2-1) للت disillusion البياني لمعادلتي الرتبة الأولى.

ويمكن استنتاج أن وحدة k لتفاعلات الرتبة الأولى تساوي مقلوب وحدة الزمن time^{-1} . ويمكن حساب زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الأولى كما يلي:



شكل (2-1): التمثيل البياني لمعادلة الرتبة الأولى

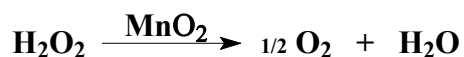
عند وضع $t = t_{0.5}$ في المعادلة (1-14) يجب وفق التعريف وضع $x = a/2$

$$t_{0.5} = \ln 2/k = 0.693/k \quad (1-16)$$

و كما هو واضح فإن زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الأولى لا يعتمد على التركيز الابتدائي للمادة المتفاعلة.

أمثلة:-

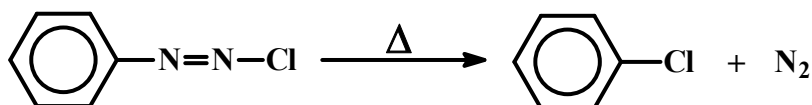
أ. التحلل الحفزي لفوق أكسيد الهايدروجين:



ب. تميُّز خلات الإيثيل:



ج. تحلل كلوريد ازونيوم البنزين:



3. تفاعلات الدرجة الثانية :second-order reactions

في هذه الحالة تعتمد سرعة التفاعل على حدود من حدود تركيز المواد المتفاعلة، أي $n = 2$. وبفرض أن التركيزين الابتدائيين للمادتين متساوين، وعند التعويض في المعادلة (1-6) نحصل على:

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^2 \quad (1-17)$$

وبإجراء عملية تكامل محدود للمعادلة السابقة ، بعد فصل المتغيرات، نحصل على:

$$\frac{1}{(a-x)} = k t + C \quad (1-18)$$

حيث C ثابت يمكن تقديره بوضع $x = 0$ عند $t = 0$ فنحصل على قيمته

$$\frac{1}{a} = C \quad (1-19)$$

و بالتعويض عن قيمة C نحصل على المعادلة الحركية لتفاعلات الرتبة الثانية:

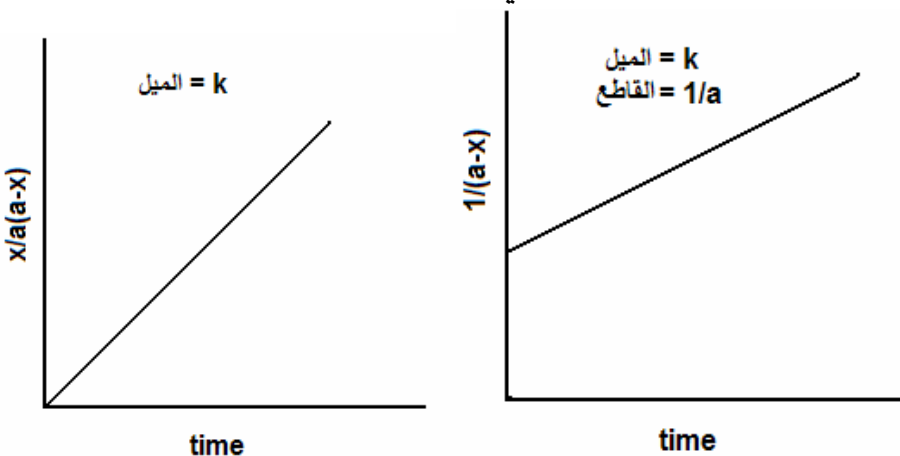
$$\frac{1}{(a-x)} - \frac{1}{a} = k t \quad (1-20)$$

و يمكن كتابة المعادلة الأخرى على الصورة الآتية:

$$\frac{x}{a(a-x)} = k t \quad (1-21)$$

و يمكن الحصول على ثابت سرعة التفاعل k برسم علاقة بين $\frac{1}{(a-x)}$ والزمن وفق المعادلة (1-20) أو رسم علاقة بين $\frac{x}{a(a-x)}$ والزمن وفق المعادلة (1-21). و يعرض الشكل (1-3) التمثيل البياني لمعادلتين السابقتين. ويمكن استنتاج أن وحدة k لتفاعلات الرتبة الثانية تساوي $\text{mol/L}^{-1}\text{time}^{-1}$. ويمكن حساب

زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الثانية كما يلي:



شكل (1-3): التمثيل البياني لمعادلة الرتبة الثانية

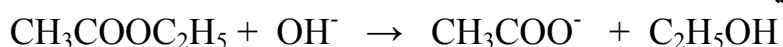
عند وضع $t = t_{0.5}$ في المعادلة (1-21) يجب وفق التعريف وضع $a/2 = x$ ، و عليه تكون:

$$t_{0.5} = \frac{1}{k} a \quad (1-22)$$

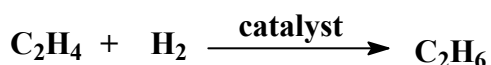
و كما هو واضح فإن زمن نصف عمر التفاعل من الرتبة الثانية يقل مع زيادة التركيز الابتدائي للمادة المتفاعلة.

أمثلة:

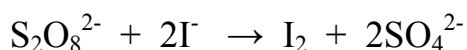
أ- تصفن خلات الإيثيل بقلوي:



ب- هدرجة الإيثيلين:



ج- تفاعل فوق الكبريتات مع اليوديد:



تعيين رتبة التفاعل:

1. طريقة التعويض و الرسم البياني

بعد الحصول على النتائج العملية، يمكن التعويض في معادلات الرتب المختلفة عند أزمنة مختلفة للحصول على ثابت سرعة التفاعل k . ومن الحكم على مدى ثبات قيمة k يمكن معرفة الرتبة الصحيحة. و تصلاح هذه الطريقة عند توقع الرتبة و عندما يكون التفاعل غير معقد حركيا. و عوضاً عن التعويض وأفضل منه رسم العلاقة البيانية المعبرة عن المعادلة الحركية المتوقعة، و عند الحصول على خط مستقيم تكون الرتبة هي رتبة المعادلة المستخدمة.

2. طريقة زمن نصف العمر

يلاحظ مما سبق أن زمن نصف عمر التفاعل $t_{0.5}$ يعتمد على التركيز الابتدائي للمادة المتفاعلة بصورة متباعدة. وفي الحالة العامة يمكن التوصل إلى أن:

$$t_{0.5} \propto a^{1-n} \quad (1-23)$$

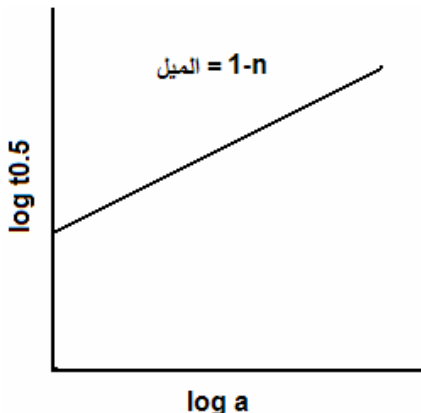
$$t_{0.5} = C a^{1-n} \quad (1-24)$$

حيث C ثابت. وبأخذ لوغاريتم الطرفين نحصل على:

$$\log t_{0.5} = \log C + (1-n) \log a \quad (1-25)$$

وبقياس نصف العمر للتفاعل عند تركيزات ابتدائية مختلفة لأحد المواد المتفاعلة، و ثبوت تركيزات المواد المتفاعلة الأخرى، يمكن الحصول على رتبة التفاعل بالنسبة لهذه المادة من ميل العلاقة بين $\log t_{0.5}$ و $\log a$. و كما هو واضح من الرسم و العلاقة، فإن الرتبة n تساوي (1-slope). و تكرر العملية بالنسبة للمواد المتفاعلة الأخرى و تكون رتبة التفاعل الكلية هي مجموع الرتب بالنسبة للمواد

المتفاعلة جمياً. ويجب التبيه إلى أن الرسم في الشكل (4-1) يظهر فقط أحد الحالات، وهي عندما يكون الميل موجب.

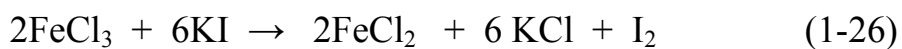


شكل (4-1): التمثيل البياني لمعادلة تعين الرتبة وفق طريقة نصف العمر وذلك يحدث فقط للرتبة الصفرية، ولكن في حالة الرتبة الأولى يكون صفرًا، وفي حالة الرتبة الثانية يكون سالب واحد.

3. طريقة العزل لأستوالد : Ostwald's isolation method

تستخدم هذه الطريقة في دراسة التفاعلات المعقّدة والتي تحتوي على أكثر من مادة متفاعلة. وفيها تستخدم تركيزات أعلى بكثير من كل المواد المتفاعلة باستثناء المادة المراد تحديد رتبة التفاعل بالنسبة لها. ويمكن اتباع طريقة نصف العمر لتعيين الرتبة بالنسبة لهذه المادة. وتكرر العملية لكل المواد المتفاعلة حتى الحصول على الرتبة الكلية للتفاعل.

مثال: درست حركة أكسدة أيون اليوديد بأيون الحديديك وفق المعادلة الكيميائية الآتية:



و استخدمت طريقة استوالد لعزل المادتين المتفاعلتين FeCl_3 ، KI ، و وجد أن التفاعل رتبته الكلية تساوي ثلاثة، حيث يعتمد على $[\text{KI}]^2$ و $[\text{FeCl}_3]$. ويمكن استخدام هذه المعلومات في التوصل إلى ميكانيكية مقبولة للتفاعل، كما يلي:



تبين الميكانيكية أن أيون الحديديك يختزل و تطلق ذرة كلور في خطوة بطئه slow، يتبعها أكسدة اليوديد و خروج اليود في خطوة سريعة fast. و يحتاج إتمام التفاعل إلى حدوث الخطوة البطيئة مرتين.

تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل:

لما كان التفاعل يحدث نتيجة تصادم الجزيئات المتفاعلة المنشطة، فإنه يمكن إدراك أهمية الحرارة في تسريع التفاعلات. و الغالبية العظمى من التفاعلات الكيميائية يمكن تشطيتها بالحرارة،

ويتوقف مدى التشيط على ما يسمى بطاقة التشيط (E_a). و هي كمية الطاقة الحرارية التي تستخدم في تشيط المواد المتفاعلة لتحول إلى نواتج. و تفاصيل بوحدة cal/mol أو J/mol. و تستخدم عادة معادلة أرهيبيوس Arrhenius لتقدير طاقة التشيط من خلال اعتماد ثابت سرعة التفاعل على درجة الحرارة:

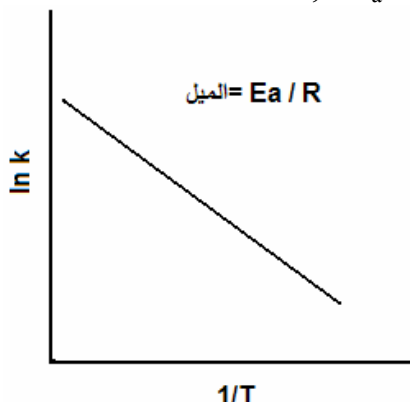
$$k = A \exp(E_a/RT) \quad (1-29)$$

حيث k ثابت سرعة التفاعل، و T درجة الحرارة المطلقة، و R ثابت عام الغازات و A ثابت للتفاعل. و بأخذ لوغاريتم الطرفين نحصل على:

$$\ln k = \ln A - E_a/RT \quad (1-30)$$

و برسم علاقة بين لوغاريتم ثابت التفاعل و مقلوب درجة الحرارة المطلقة، يمكن الحصول على طاقة التشيط وفق المعادلة السابقة و تساوي حاصل ضرب الميل في ثابت الغازات ($slope \times R$). و يعرض الشكل (1-5) للرسم البياني المستخدم لتعيين طاقة تشيط تفاعل كيميائي. و تعتمد قيمة طاقة التشيط ووحدة قياسها على قيمة ووحدة ثابت الغازات، حيث :

$$E_a = slope \times 1.987 \text{ cal/mol} , \quad E_a = slope \times 8.314 \text{ J/mol}$$

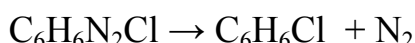


شكل (1-5): التمثيل البياني لمعادلة أرهيبيوس لتعيين طاقة التشيط

امتحان ذاتي

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

1. يتبع تفاعل تحلل ملح كلوريد اوزنيوم البنزين الربطة الأولى وقد سجلت نتيجة التحلل في الجدول:



Time / min	5	20	40	∞
P(N ₂) / mm Hg	5	40	80	200

- أ- احسب نصف عمر التفاعل
- ب- احسب الزمن اللازم لإنها 99% من التفاعل.
2. نصف عمر الريديوم المشع 1590 سنة. احسب الزمن اللازم لفقد 90% من الإشعاع.
3. تحتوي عينة أثرية من الخشب على كربون C¹³ بنسبة 80% إشعاع. احسب عمر عينة الخشب، علما بأن نصف عمر نظير الكربون 5730 سنة.
4. وجد في تجربة لتحليل شائي او زنيوم البنزين أن ثابت سرعة التحلل يساوي $5 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$. أحسب الزمن اللازم لخفض التركيز الابتدائي إلى 90%.
5. يمثل الجدول الآتي تركيز السلفاميد في الدم:

Time/ hour	2	4	6
C / $\mu\text{g L}^{-1}$	7.2	4.8	3.2

- أ- أثبت أن حركة الدواء تتبع تفاعلات الربطة الأولى.
- ب- احسب نصف عمر التفاعل البيولوجي.
6. يسجل الجدول الآتي نتائج تصفين خلات الإيثيل مع هيدروكسيد الصوديوم عند 15 درجة مئوية، علما بأن التركيزين الابتدائيين للمادتين المتفاعلتين متساويان وهو 0.01M.

Time / s	120	180	330	530	600
%hydrolyzed	33.0	41.8	58.0	69.0	71.4

أحسب ثابت سرعة التفاعل و زمن نصف عمر التفاعل.

7. سجل الجدول الآتي لتحليل أكسيد الايثين عند 600 كلفن وفق المعادلة:



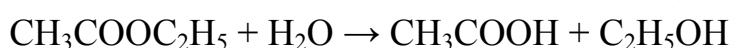
Time / min	10	20	40	100	∞
P _{total} / mm Hg	139.14	151.67	172.65	212.34	249.88

- أ- كم الضغط الابتدائي؟
- ب- أثبت بيانياً أن التفاعل يتبع الربطة الأولى.

ج- احسب ثابت سرعة التفاعل.

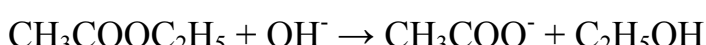
د- احسب زمن نصف عمر التفاعل.

8. لتفاعل تميؤ خلات الإيثيل:



ووجد أن زمن نصف عمر التفاعل 10 ساعات. احسب الزمن اللازم لتميؤ يساوي 90٪.

9. لتصبن خلات الإيثيل وفق المعادلة الآتية:

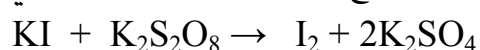


ووجد أن زمن نصف عمر التفاعل يساوي 10 دقائق عند تركيز ابتدائي يساوي 0,05 مولار. كما وجد أن زمن نصف عمر التفاعل يساوي 100 دقيقة عند تركيز ابتدائي يساوي 0,005 مولار. ما هو التركيز الابتدائي المطلوب ليصبح زمن نصف عمر التفاعل 200 دقيقة؟.

10. يحتاج 20٪ خفض في التركيز الابتدائي لتفاعل من الرتبة الأولى إلى 15 دقيقة عند 40 درجة مئوية وإلى 3 دقائق عند 60 درجة مئوية. احسب طاقة تشيط التفاعل.

11. وجد أن نصف عمر تفاعل تميؤ خلات الإيثيل في الوسط الحمضي عند 25 درجة مئوية هو 12 ساعة. احسب نصف عمر التفاعل عند 70 درجة مئوية، علماً بأن طاقة تشيط التفاعل تساوي 16.5 كيلو سعر للجزئ.

12. يمكن التعبير عن تفاعل اليوديد مع فوق الكبريتات كما يلي:



أ- كيف يمكن أن يصبح التفاعل خاضعاً للرتبة الأولى؟.

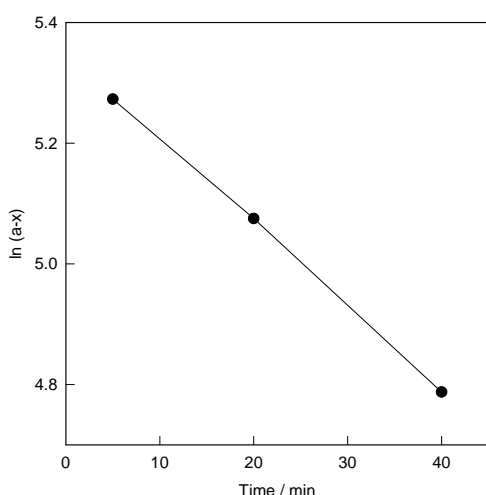
ب- كيف يمكن تتبع التفاعل حركياً؟.

ج- اكتب المعادلة المعبرة حركياً عن التفاعل عندما يخضع للرتبة الثانية.

إجابة الامتحان الذاتي

- 1) من الواضح أن ضغط النتروجين المعطى يمثل ضغط المادة الناتجة كدالة في الزمن (x) و القيمة عند مala نهاية هي (a) و عليه يمكن إكمال الجدول و الرسم كما يلي:

Time, min	5 <input type="text"/>	20 <input type="text"/>	40 <input type="text"/>	∞
$P(N_2) = x$ <input type="text"/>	10 <input type="text"/>	40	80 <input type="text"/>	200
$a - x$ <input type="text"/>	190 <input type="text"/>	160 <input type="text"/>	120	<input type="text"/>



الميل : $k = 0.0139 \text{ min}^{-1}$ و منه يمكن حساب نصف عمر التفاعل:

$$t_{0.5} = 0.693 / k = 0.693 / 0.0139 = 49.8 \text{ min}$$

ب- يعني انتهاء 99% من التفاعل أن: $x = 99$ و $a = 100$ ، و يمكن حساب الزمن اللازم كما يلي:

$$\begin{aligned} t &= (1/k) \ln \{a/(a-x)\} \\ &= (1/0.0139) \ln 100/1 = 331.3 \text{ min} \end{aligned}$$

- 2- يحسب أولاً ثابت سرعة تحلل النووي (تبعد عملية التحلل النووي البسيطة الرتبة الأولى عموما):

$$k = 0.693 / t_{0.5} = 0.693 / 1590 = 4.4 \times 10^{-4} \text{ year}^{-1}$$

الزمن اللازم لفقد 90% من الإشعاع:

$$t = (1/k) \ln \{a/(a-x)\} = 1 / 4.4 \times 10^{-4} \ln 100/10 = 5233 \text{ year}$$

- 3- يحسب أولاً ثابت سرعة التحلل الكربون المشع:

$$k = 0.693 / t_{0.5} = 0.693 / 5730 = 1.2 \times 10^{-4} \text{ year}^{-1}$$

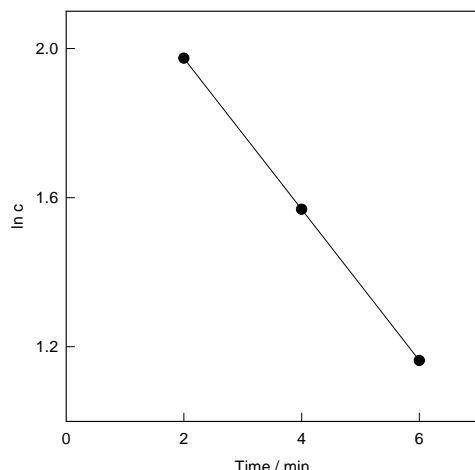
و حيث أن العينة تحتوي على 80% من الإشعاع الموجود في الأشجار الحية، فإنه عندما تكون $a = 100$ يكون $a-x = 80$ ، و على ذلك فعمر العينة يمكن حسابه من المعادلة:

$$\begin{aligned} t &= (1/k) \ln \{a/(a-x)\} \\ &= 1/1.2 \times 10^{-4} \ln 100/80 = 1859.5 \text{ year} \end{aligned}$$

-4 للحصول على الزمن اللازم للتحلل نفرض أن $100 = a$ و عليه يكون $10 = a-x$ ، و

$$\begin{aligned} t &= (1/k) \ln \{a/(a-x)\} \\ &= 1/5 \times 10^{-4} \ln 100/10 = 4605 \text{ s} \end{aligned} \quad \text{هكذا:}$$

-5 من الواضح أن تركيز الدواء المعطى يمثل $a-x$ و عليه يمكن إثبات أن حركة التفاعل تتبع الرتبة الأولى برسم لوغاريتم لتركيز الدواء مقابل الزمن و يكون الميل مساوياً لثابت سرعة امتصاص الدواء في الدم و من الأخير يمكن حساب نصف عمر الدواء البيولوجي.

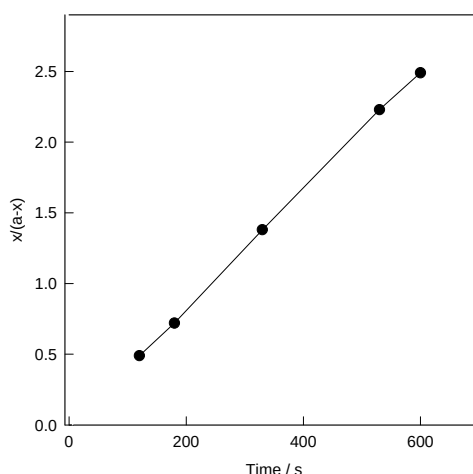


الميل: $k = 0.203$ و عليه يكون نصف العمر البيولوجي:

$$t_{0.5} = 0.693/k = 0.693/0.203 = 3.4 \text{ hour}$$

-6 يعبر $\% \text{hydrolyzed}$ عن x بفرض أن $100 = a$ ، و يمكن تكميل الجدول و رسم علاقة بيانية بين $x/a-x$ و الزمن ، فيكون الميل هو ثابت سرعة التفاعل و ذلك لأن التصبن يتبع الرتبة الثانية.

Time, s	120	180	330	530	600
% hydrolyzed	33	41.8	58	69	71.4
$x/(a-x)$	0.49	0.72	1.38	2.23	2.33



الميل: $s^{-1} = 4.22 \times 10^{-3}$ و يمكن حساب نصف عمر التفاعل من العلاقة:
 $t_{0.5} = 1 / k a = 1 / 4.22 \times 10^{-3} = 237 s$

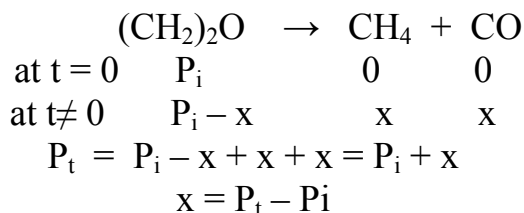
وللحصول على قيمة ثابت سرعة التفاعل يجب التعويض عن التركيز الابتدائي بوحدة التركيز mol/L لكي تكون وحدة الثابت متفقة مع كونه ثابت سرعة تفاعل من الرتبة الثانية (الوحدة $L mol^{-1} time^{-1}$):

$$k = 1 / t_{0.5} a = 1 / 237 \times 0.01 = 0.422$$

- 7 - أ) الضغط الابتدائي يساوي نصف الضغط المسجل عند زمن مقداره مالا نهاية

$$p_i = 249.88 / 2 = 124.94 \text{ mm Hg}$$

ب) لأن التفاعل غازي يجب معالجته باستخدام الضغط عوضا عن التركيز كما يلي:



و الآن يمكن كتابة معادلة الرتبة الأولى

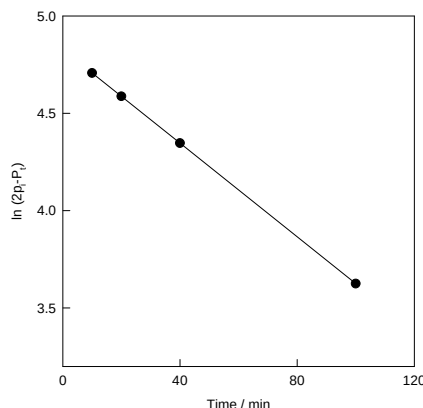
$$k = 1/t \ln a/a-x$$

في الصورة الآتية:

$$k = 1/t \ln P_i/(2P_i - P_t)$$

يكمل الجدول الآتي و ترسم علاقة بين $(2P_i - P_t)$ و الزمن فنحصل على خط مستقيم ميله هو ثابت سرعة التفاعل k .

Time / min	10	20	40	100
$P_t / \text{mm Hg}$	139.14	151.67	172.65	212.34
$2P_i - P_t$	110.74	98.21	77.23	37.54



الميل: $k = 0.012 \text{ min}^{-1}$. نصف عمر التفاعل $t_{0.5} = 0.693/k = 0.693/0.012 = 57.75 \text{ min}$

- 8- تفاعل تميؤ خلات الايثيل يتبع حركيات الرتبة الأولى و عليه يمكن حساب الزمن اللازم لإتمام 90% من التميؤ من معادلة الرتبة الأولى بعد الحصول على ثابت سرعة التفاعل من نصف العمر المعطى :

$$k = 0.693/t_{0.5} = 0.693/10 = 0.0693 \text{ hour}^{-1}$$

$$t = (1/k) \ln(100/10) = 33.22 \text{ hour}$$

- 9- أ) نستخدم المعادلة الآتية للحصول على الرتبة لتصنيف خلات الايثيل:

$$\log t_{0.5} = \text{const.} + (1-n) \log a$$

و حيث أن هناك ثابتان في المعادلة فإن المطلوب قيمتان لكل من المتغيرين a و $t_{0.5}$ ، وقد أعطينا. وهكذا :

$$\log(t_{0.5})_2 / \log(t_{0.5})_1 = (1-n) \log a_2/a_1$$

$$(1-n) = \{\log 100/10\} / \{\log 0.005/0.05\} = -1$$

$$n = 2$$

ب- للحصول على التركيز a_2 عند $t_{0.5} = 200 \text{ min}$ ، يمكن استخدام العلاقة :

$$\log(t_{0.5})_2 / \log(t_{0.5})_1 = (1-n) \log a_2/a_1$$

$$\log(t_{0.5})_2 / \log(t_{0.5})_1 = - \log a_2/a_1 = \log a_1/a_2$$

$$\log a_2 = \log \{a_1 (t_{0.5})_1 / (t_{0.5})_2\} = \log 10 \times 0.05/200$$

$$a_2 = 0.0025 \text{ M.}$$

- 10- نحسب أولًا ثابتًا السرعة k عند درجتي الحرارة المعطيات بفرض أن :

$$T_1 = 40 + 273 = 313 \text{ K} \quad T_2 = 60 + 273 = 333 \text{ K}$$

$$t_1 = 15 \text{ min} \quad t_2 = 3 \text{ min}$$

$$k_1 = 1/t_1 \ln 100/80 = 1/15 \ln 100/80 = 0.0149 \text{ min}^{-1}$$

$$k_2 = 1/t_2 \ln 100/80 = 1/3 \ln 100/80 = 0.0744 \text{ min}^{-1}$$

$$\ln k_2/k_1 = (E_a/R) \{(T_2-T_1)/T_2 T_1\}$$

$$\begin{aligned} E_a &= T_2 T_1 R / (T_2 - T_1) \ln k_2/k_1 \\ &= (333 \times 313 \times 1.987 / 20) \ln (0.0744/0.0149) \end{aligned}$$

$$= 16.67 \text{ kcal mol}^{-1}$$

11- نستخدم معادلة طاقة التشيط (معادلة أرهينيوس) للحصول على ثابت سرعة التفاعل k_2 عند درجة الحرارة 70 درجة مئوية و منها نصف العمر $t_{0.5}$ بدلالة المتغيرات و الثوابت الموجودة في المعطيات، ولكن بعد الحصول على ثابت سرعة التفاعل k_1 عند درجة 25 مئوية من نصف العمر المعطى، كما يلي:

$$T_1 = 25 + 273 = 298 \text{ K}$$

$$T_2 = 70 + 273 = 343 \text{ K}$$

$$(t_{0.5})_1 = 12$$

$$E_a = 16.5 \text{ kcal mol}^{-1}$$

$$k_1 = 0.693 / 12 = 0.0578 \text{ min}^{-1}$$

$$\ln k_2/k_1 = (E_a/R) \left\{ (T_2 - T_1) / (T_2 T_1) \right\}$$

$$\ln k_2 = (E_a/R) \left\{ (T_2 - T_1) / (T_2 T_1) \right\} + \ln k_1$$

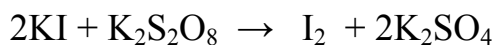
$$\ln k_2 = (16500/1.987) \left\{ 55/298 \times 343 \right\} + \ln 0.0578$$

$$\ln k_2 = 4.468 - 2.851 = 1.617$$

$$k_2 = 5.04$$

$$t_{0.5} = 0.693 / 5.04 = 0.138 \text{ hour} = 8.25 \text{ min}$$

12- تفاعل فوق الكبريتات مع اليوديد وفق المعادلة:



أ) يدخل في التفاعل جزيئان وأظهرت الدراسة الحركية أن التفاعل يتبع الرتبة الأولى عندما يتواجد الجزيئان بتركيز متقارب. ويمكن للتفاعل أن يظهر حركية تفاعل من الرتبة الأولى عند استعمال تركيز أعلى كثيراً لأحد المكونين مقارنة بتركيز الآخر.

مثلاً يكون $M[\text{KI}] = 1$ M بينما $M[\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8] = 0.01$ M. ويعود السبب في ذلك إلى أن التفاعل لا يعتمد على تركيز المادة إذا تواجدت بصورة لا تغير تقريرياً أشياء التفاعل. وتعد عملية استعمال تركيز أعلى كثيراً مادة أو أكثر من الطرق القياسية لتحديد المادة حركياً.

ب) يمكن تتبع التفاعل حركياً بتقدير كمية اليود الناتج من التفاعل بالمعاييرة الحجمية مع ثيوكبريتات الصوديوم وفي وجود النشا كدليل، ويتم ذلك بسحب عينة تمثل محلول المتفاعل عند أزمنة مناسبة. ويكافئ حجم الثيوكبريتات حجم اليود الناتج الذي يمثل المتغير (X). إذا تركنا التفاعل زمناً كافياً للانتهاء، يكون حجم اليود مكافئ للمتغير (a). وهذا يمكن التعويض في المعادلة المناسبة، مع مراعاة وحدة ثابت التفاعل.

ج- عندما يكون التفاعل خاضعاً للرتبة الأولى يحقق المعادلة الآتية:

$$k = x / a t (a-x)$$

حيث a التركيز الابتدائي و x تركيز الناتج و t الزمن و k ثابت سرعة التفاعل.



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

الحفز الكيميائي

الجذارة: تحديد المادة الحافظة المناسبة لتفاعل كيميائي ما و كيفية تعظيم الاستفادة من الحفز.

الأهداف:

- أن يحدد المتدرب المادة الحافظة المناسبة لكل تفاعل قابل للحجز ، و التي تسرع التفاعل بوضوح وتستهلك طاقة أقل مقارنة بالتفاعل غير المحفوز.
- أن يزيد المتدرب من كفاءة المادة الحافظة بزيادة مساحة السطح أو اعتبار العاملين الإلكتروني والهندسي
- أن يتتجنب المتدرب أو يتخلص من المواد السامة للحجز.
- أن يوظف الطالب الأملاح لحفظ التفاعلات الكيميائية التي يدخل فيها أيونات متماثلة الشحنة.

الوقت المتوقع للدراسة: أربع ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: دراسة حركية التفاعلات الكيميائية و كيمياء السطوح في هذه الحقيقة.

الحفظ الكيميائي Chemical Catalysis

هي عملية تسريع للتفاعل الكيميائي، أي زيادة معدل خروج النواتج، من خلال إضافة مادة تسمى المادة الحافزة Catalyst لا تستهلك في التفاعل ولا تبدؤه. و تقوم المادة الحافزة بتغيير مسار التفاعل والاشتراك فيه ثم الخروج مرة ثانية. و تكون طاقة تشفيط مسار التفاعل المحفوز أقل من تلك التي يحتاج إليها التفاعل غير المحفوز. و عملية الحفظ الكيميائي لها أهمية اقتصادية كبرى في كثير من الصناعات، حيث أن زيادة سرعة إنتاج المواد واستهلاك طاقة أقل هي من متطلبات الجدوى الاقتصادية للمشروعات. و كثيرة هي الصناعات التي تحتاج إلى مواد حافظة و بدونها لا تقوم هذه الصناعات، و منها صناعة الأسمدة النتروجينية عبر تحضير الأمونيا، و إنتاج الأحماض المعدنية مثل الكبريتيك و النيتريك، و صناعة تكسير البترول، و صناعة البليمرات مثل البولي إثيلين، و صناعة هدرجة الزيوت والميدروكربونات غير المشبعة. و تعد الأنزيمات أرقى المواد الحافزة للتفاعلات الحيوية مثل عملية الهضم و بناء البروتين و تمثيل المواد الغذائية.

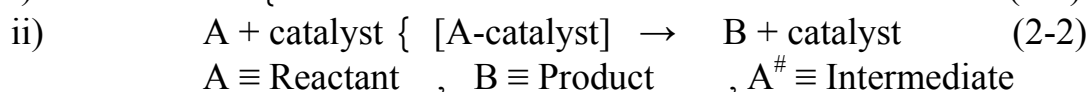
المادة الحافزة:

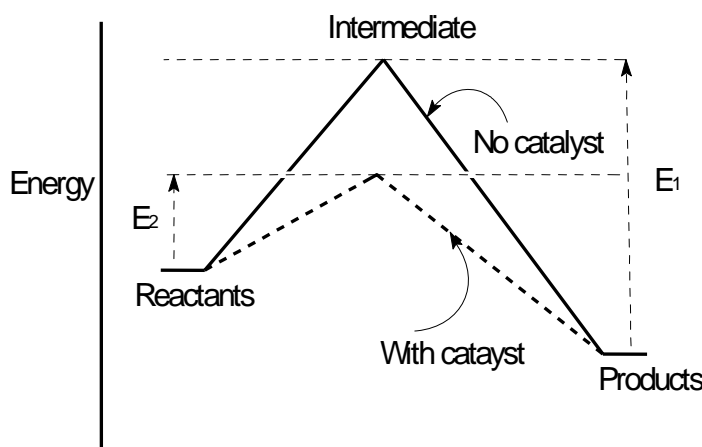
هي أي مادة تؤثر على سرعة التفاعل الكيميائي ولا تستهلك ولا تبدأ التفاعل. إذا قلت المادة من سرعة التفاعل تسمى مادة حافظة سلبية negative catalyst.

كيفية عمل المادة الحافزة:

يسير التفاعل الكيميائي عادة في مسار يشمل عدة خطوات تحتاج كل خطوة إلى طاقة للتشفيط. و كلما كانت طاقة تشفيط التفاعل عالية تتوقع أن يكون التفاعل بطيء و يحتاج إلى مده بالحرارة لزيادة سرعته. في وجود مادة حافظة جيدة للتفاعل تدخل المادة الحافزة في خطوة أو أكثر من خطوات التفاعل المؤثرة في تحديد سرعته. و يشمل ذلك تكوين مواد وسيطة بين المادة الحافزة و المواد المتفاعلة، ثم يتم في خطوات تالية استرجاع المادة الحافزة و ظهور المواد الناتجة. و المحصلة هي زيادة معدل خروج جزيئات النواتج و استهلاك طاقة أقل مقارنة بحالة التفاعل غير المحفوز. و يصور شكل (1-2) عملية الحفظ بطريقة مبسطة، حيث يلاحظ أن التفاعل غير المحفوز يحتاج إلى طاقة تشفيط E_1 أعلى من طاقة تشفيط التفاعل المحفوز E_2 . و يمكن كتابة معادلتين للتعبير عن التفاعل غير المحفوز (i) و التفاعل

المحفوز (ii) كما يلي:





شكل (1-2): طاقة التنشيط في حالتي التفاعلين المحفوز وغير المحفوز

لاحظ أن الحافز يجب أن يدخل التفاعل و يخرج ثانية، أي لا يستهلك ولا يدخل في تركيب المواد الناتجة. وبجانب هذا التأثير الحفزي السابق شرحه فإن هناك حفز من نوع آخر يخص تفاعلات الإلكتروليتات، و يعرف بتأثير الملح الحفزي catalytic salt effect وسيشرح فيما بعد. وبغرض تسهيل الدراسة يمكن تقسيم الحفز الكيميائي إلى قسمين: الحفز المتجانس والحفز غير المتجانس، وذلك حسب طبيعة الوسط الذي يتم فيه التفاعل و الحالة الفيزيائية التي تتواجد عليها المواد المتفاعلة و المادة الحافزة.

1. الحفز المتجانس:

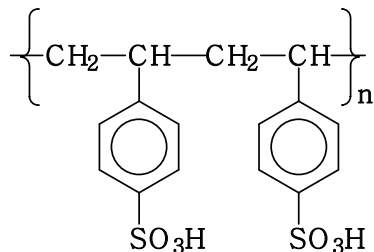
يقصد به الحفز الذي يتم في المحاليل وأشباهها مثل الغروبات، و تكون المادة الحافزة و المواد المتفاعلة ذاتية في مذيب مناسب. و عادة تزيد سرعة التفاعل المحفوز طرديا مع زيادة تركيز المادة الحافزة. و من هذه الحوافز الهامة الأحماض و القلوبيات، و المواد المؤكسدة و المختزلة و المترافقين و غيرها، و حواجز البلمرة، و أخيرا الإنزيمات.

الأحماض و القواعد:

هناك كثير من التفاعلات التي يتم التحكم في سرعتها من خلال الحفز بالأحماض و القواعد أو بعبارة أكثر مباشرة من خلال التحكم في الأس أو الرقم الهيدروجيني pH . و يتم ذلك عبر إطلاق أيونات الهيدروجين H^+ ، أو بصورة أكثر واقعية H_3O^+ ، عند استخدام حمض كمادة حافزة. كما تعمل القواعد كمواد حافزة عبر استقبال هذا الأيون أو إطلاق أو توليد أيون OH^- في الوسط. وقد يدخل الحمض أو القاعدة مباشرة في التفاعل و يخرج في خطوة تالية بعد إتمام دوره كمادة حافزة.

وبجانب الأحماض و القواعد البسيطة التركيب مثل أحماض الهيدروكلوريك و الخليك ، و مثل هيدروكسيد الصوديوم و هيدروكسيد الأمونيوم، فقد تستخدم البلمرات المحتوية علىمجموعات فعالة

مثل الكربوكسيلي COOH - و السلفونيك SO_3H . ومن أمثلة ذلك استخدام بولي استيرين سلفوني في حفز التميؤ الحمضي للاستر.

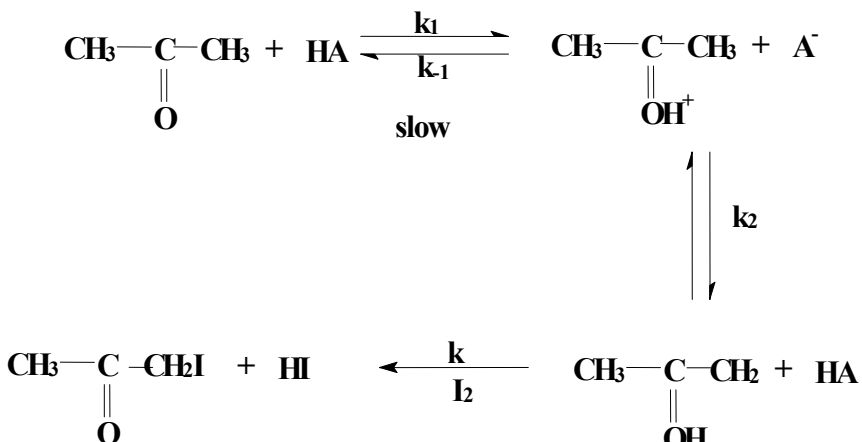


Polystyrenesulfonic acid

مثال 1: هلجن الأسيتون

تتأثر سرعة عملية هلجن الكيتونات (RCO') والألدهيدات (RCOR') بالرقم الهيدروجيني، ويعتبر الحمض أو القاعدة مادة حافظة، وتكون سرعة التفاعل أبطأ ما يمكن في الوسط المتعادل وتزيد السرعة مع زيادة تركيز الحمض أو القاعدة. ولهلجن halogenation هي استبدال ذرة هيدروجين من المركب العضوي بذرة هالوجين، مثل اليود أو البروم أو الكلور أو الفلور. ومن الواضح هنا أن ميكانيكية التفاعل المحفز تعتمد على نوع المادة الحافظة (حمض أم قاعدة).

أ- في الوسط الحمضي:



و حسب الميكانيكية السابقة تصبح المعادلة المعبرة عن حرکية تفاعل الهلجن في الوسط الحمضي على الصورة:

$$\text{Rate} = k_2 [\text{CH}_3\text{COHCH}_3^+] [\text{A}^-] \quad (2-3)$$

و يمكن الحصول على تركيز $\text{CH}_3\text{COHCH}_3^+$ باستخدام العلاقة:

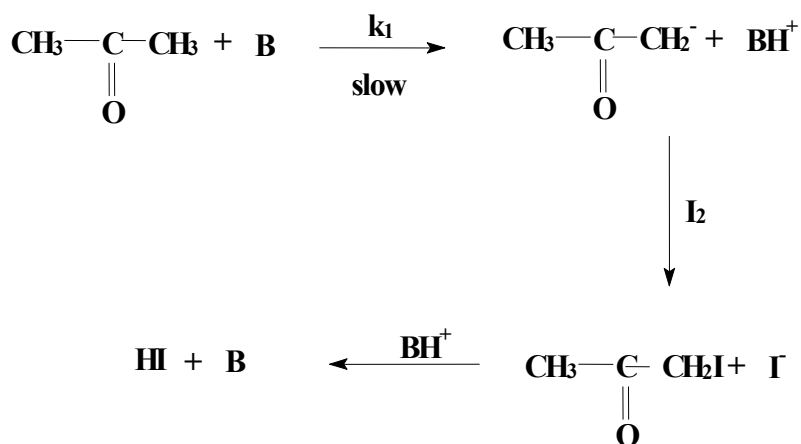
$$K_1 = [\text{CH}_3\text{COHCH}_3^+] [\text{A}^-] / [\text{CH}_3\text{COCH}_3] [\text{HA}] \quad (2-4)$$

$$[\text{CH}_3\text{COHCH}_3^+] = [\text{CH}_3\text{COCH}_3] [\text{HA}] / [\text{A}^-] \quad (2-5)$$

$$\text{Rate} = k_1 k_2 [\text{CH}_3\text{COCH}_3] [\text{HA}] \quad (2-6)$$

و توضح المعادلة الأخيرة أن سرعة التفاعل Rate تعتمد على تركيز كل من الأسيتون و الحمض.

ب- في الوسط القلوي:



و حسب الميكانيكية السابقة تصبح المعادلة المعبرة عن حرکية تفاعل الـجنة في الوسط

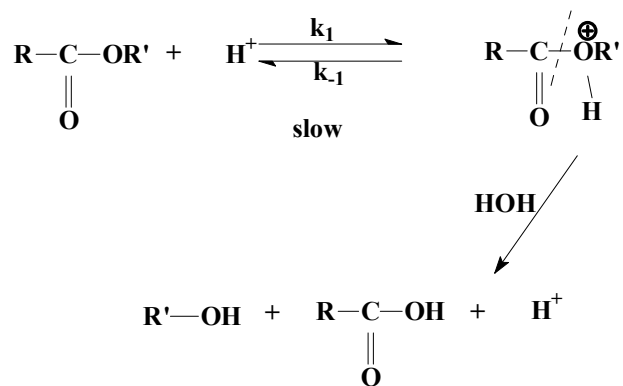
القاعدى على الصورة:

$$\text{Rate} = k_1 [\text{acetone}] [\text{base}] \quad (2-7)$$

حيث يتضح أن سرعة التفاعل Rate تعتمد على تركيز كل من الكيتون و القاعدة.

مثال 2: تميؤ الأستر في الوسط الحمضي

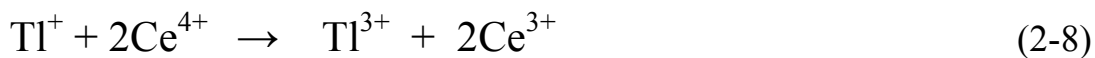
عملية التميؤ هي إضافة الماء، أو بصورة أدق H^+ و OH^- إلى مادة كيميائية فتحلل المادة إلى نواتج جديدة يدخل في تركيبها الأيونان المكونان للماء. فمثلاً تميؤ الملح يُنتج الحمض و القاعدة المكونين للملح، و يُنتج تميؤ الأستر بالمثل الحمض و الكحول المكونين للاستر. و تزيد سرعة عملية تميؤ الأستر مع زيادة تركيز الحمض. و تفترض الميكانيكية التالية لهذه العملية:



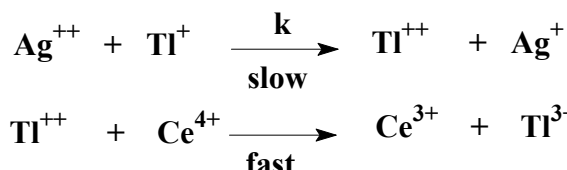
المواد الريدوكسية : Redox catalyst

هي مواد أو أيونات يتم أكسدتها أو احتزالتها أثناء الحفظ ، ثم تستعاد الحالة الأصلية في خطوة تالية. ومن الأمثلة على هذا النوع من الحفظ ما يقوم به أيون الفضة Ag^+ من حفظ لأكسدة أيون التيليريوم Tl^+ بايون السريل Ce^{4+}

التفاعل غير المحفوظ :



التفاعل المحفوظ يتم وفق الميكانيكية الآتية :



و يمكن استنتاج أن المعادلة الحركية للتفاعل المحفوظ على الصورة :

$$\text{Rate} = k [\text{Ag}^{++}] [\text{Tl}^+] \quad (2-9)$$

$$K = [\text{Ce}^{3+}] [\text{Ag}^{++}] / [\text{Ce}^{4+}] [\text{Ag}^+] \quad (2-10)$$

و بالتعويض عن الأيون غير الثابت Ag^{++} من معادلة الاتزان ، نحصل على :

$$\text{Rate} = k K [\text{Tl}^+] [\text{Ce}^{4+}] [\text{Ag}^+] / [\text{Ce}^{3+}] \quad (2-11) \square$$

حفز البلمرة : Polymerization catalysis

لعل أشهر الأمثلة على البلمرة الحفzierية في الصناعة هو بلمرة الإيثيلين والأولفينات عموما ، عند الضغوط العادية ، باستخدام حافز زيجلر و نتا Ziegler-Natta catalysis ، و هو ما جعل الأكياس البلاستيكية الشفافة واسعة الانتشار. و يتكون الحافز من تفاعل هاليدات عناصر انتقالية مثل Ti , Cr , V مع ألكيل alkyl عناصر غير انتقالية مثل Mg , Al . و من المعروف أنه يصعب جداً بلمرة الإيثيلين وغيره من الأولفينات الحصول على بلمرات ذات وزن جزيئي عالي بدون هذا النوع من الحواجز.

الأنزيمات : Enzymes

هي مواد حافظة للتفاعلات الحيوية داخل جسم الكائن الحي. و الأنزيمات على درجة عالية من التخصص بحيث يحتاج كل نوع من التفاعلات إلى إنزيم خاص بها. و تتكون الأنزيمات من جزء بروتيني يسمى البروتين protein و جزء يحتوي على مجموعات فعالة هي المسؤولة عن الحفظ ، حيث تلتتصق هذه

المجموعات بالمادة المتفاعلة في أكثر من مكان و تؤدي إلى إتمام تفاعلاها. و يعود تخصص الأنزيم إلى التركيب المتباين للأحماض الأمينية المكونة للجزء البروتيني من الأنزيم.

ومن الأمثلة على تفاعلات الأنزيمات:

- تحلل السكر و البروتين و النشويات
- تكوين البروتين
- البناء الضوئي للسكر و النشا
- أكسدة الطعام إلى CO_2 و H_2O للحصول على الطاقة

أمثلة على الأنزيمات:

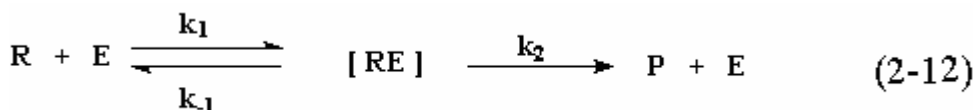
- تميؤ السكريات و يقوم بها أنزيم lysozyme
- تحول النظائر و يقوم بها أنزيم isomerase
- نزع الهيدروجين و يقوم بها أنزيم hydrogenase

و قد يكون الأنزيم متخصصاً في مادة واحدة أو مجموعة فعالة واحدة مثل:

- أنزيم L-lactate hydrogenase
- أنزيم alcohol dehydrogenase

حركية تفاعلات الأنزيمات وفق معادلة ميكلاس و منتدين Michaelis-Menten :

في كثير من تفاعلات الأنزيمات يمكن وضع الميكانيكية المبينة فيما يلي لوصف تفاعلات الأنزيمات، حيث E يمثل الأنزيم و R المادة المتفاعلة و RE الوسيط المتكون بين المادة المتفاعلة و الأنزيم و P هو الناتج. و تسمى تلك النوعية من التفاعلات بتفاعلات التشعب و هي كثيرة الوجود في الأحياء.



و يمكن استنتاج معادلة ميكلاس و منتدين الحركية كما يلي:

عند الاتزان يكون تركيز الأنزيم الكلى $[E]_t$ موزع بين جزئين، جزء متعدد مع المادة المتفاعلة $[\text{RE}]$ و جزء حر يمكّنه المشاركة في الحفظ $[E]$:

$$[E]_t = [RE] + [E]$$

$$k_1 [R] [E] = k_{-1} [RE]$$

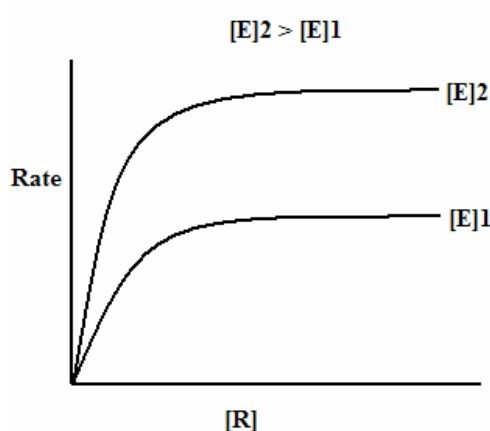
$$[E] = [E]_t - [RE]$$

$$[RE] = \frac{[R] [E]_t}{\frac{k_{-1}}{k_1} + [R]}$$

$$\text{Rate} = k_2 [RE]$$

$$\text{Rate} = \frac{k_2 [R] [E]}{k_M + [R]} , \quad k_{-1}/k_1 = k_M \quad (2-13)$$

و تسمى المعادلة الأخيرة بمعادلة ميكلاس و منترين و يسمى الثابت بثابت ميكلاس و هو مميز لـ كل تفاعل بيولوجي. و يمكن تمثيل معادلة ميكلاس و منترين بيانيا كما هو موضح في الشكل (2-2). ويتبين من المعادلة أن سرعة التفاعل المحفوظ بالأنزيم يزيد مع زيادة تركيز المادة المتفاعلة في البداية ، ثم يقل تأثيرها عند الوصول إلى تركيزات عالية. و لكن سرعة التفاعل تزداد مع زيادة تركيز الأنزيم باستمرار.



شكل (2-2): التمثيل البياني لمعادلة ميكلاس و منترين

2. الحفز غير المتجانس:

في هذا النوع من الحفز تكون المادة الحافزة صلبة عادةً، ويتم التفاعل على سطحها عبر اشتراك سطح المادة الحافزة مع المواد المتفاعلة في تكوين وسيط نشط يتحول بعد ذلك إلى نواتج، ثم يستعاد سطح المادة الحافزة مرة أخرى ليدخل مرة ثانية في عملية الحفز. ومن الواضح هنا أن سرعة التفاعل المحفوز تعتمد على مساحة السطح المتاحة، ولهذا يجب أن تكون المادة الحافزة على صورة مسحوق دقيق قدر الإمكان لتعظيم الاستفادة منها. ولما كان سطح المادة الحافزة يدخل في تكوين روابط قوية مع المواد المتفاعلة، ثم يحدث تكسير للروابط بعد ذلك، فإنه يجب أن تتوقع نوع من التخصص للمواد الحافزة، وهو ما تحتاج إليه التفاعلات الكيميائية. وعلى ذلك فهناك مواد حافزة معينة لنواعيات معينة من التفاعلات. وتحتاج حفزة المادة تجاه نفس التفاعل أحياناً مع الشكل البلوري المتواجد عليه المادة الحافزة. ولفهم ميكانيكية عمل المواد الحافزة الصلبة يجب دراسة ظاهرة الإمتراز adsorption ، وقد خصصت الوحدة الثالثة من هذا المقرر لذلك. وعلى المستوى الصناعي يُعد هذا النوع من الحفز هام للغاية في كثير من الصناعات، مثل صناعة الأسمدة والتي تحتاج إلى تكوين الأمونيا في تفاعل حفزي يلعب فيه الحديد دور المادة الحافزة. ويعتبر تكسير زيت البتروول من الصناعات التي تحتاج إلى مواد حافزة، مثل الزيوليت Zeolite. وتحتاج عمليات تكوين كثيرة من الكيماويات الوسيطة والخاصة عمليات حفز، مثل نزع ماء الكحول alcohol dehydration ، ونزع الهيدروجين dehydrogenation ، وcyclization hydrogenation. ومن أهم المواد الحافزة المعادن والأكسيد المعدنية.

الحفز بالمعادن:

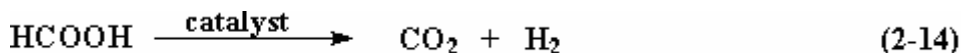
تظهر المعادن، وبخاصة التي تتبع إلى ما يعرف في الجدول الدوري للعناصر بالعناصر الانتقالية transition metals، نشطاً حفزي واضح، ومتخصص أحياناً، تجاه تفاعلات غازية هامة على الصعيد الصناعي. ومن تلك العناصر: الحديد والنikel والكوبالت والفضة والبلاتين والذهب والباليديوم. ومن المعروف أن تلك المعادن تقوم بامتياز كيميائي chemisorption متخصص للغازات. فمثلاً يمتاز الهيدروجين كيميائياً على المعادن W, Ni, Pt، بينما لا يحدث له امتياز كيميائي على Cu, Al. وتحتاج الغازات المتفاعلة بخاصة إلى مواد حافزة تقربها من بعضها أثناء عملية الامتياز مما يسرع من التفاعل. ومن الممكن تقسيم العوامل المحددة لكفاءة المعادن الحفزية إلى عاملين: عامل إلكتروني electronic factor وعامل هندسي geometric factor.

- العامل الإلكتروني:

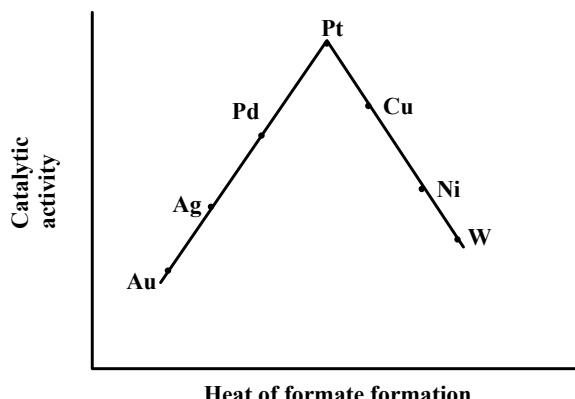
يقصد بالعامل الإلكتروني نوع العنصر و مدى موائمة التركيب الإلكتروني لمدار التكافؤ في المعدن مع متطلبات الحفز و تكوين روابط مع المواد المتفاعلة. حيث ينتظر حدوث انتقال للإلكترونات بين المعدن الحافز و المادة المتفاعلة أثناء عملية الامتياز الضرورية لإتمام التفاعل. و يوضح المثال الآتي ذلك.

مثال 1:- نزع الكربوكسيل من حمض الفورميك formic acid decarboxylation : يمكن استخدام أغلب العناصر الانتقالية في حفظ تفاعل نزع الكربوكسيل من حمض الفورميك

وفق المعادلة :



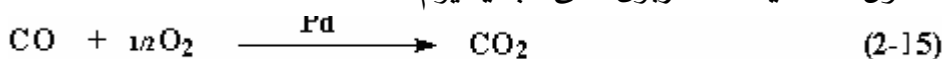
و في محاولة لتفسير اعتماد سرعة التفاعل على نوع المعدن، أقترح أن هناك علاقة بين النشاط الحفزي catalytic activity للمعدن و حرارة تكوين ملح فورمات المعدن heat of formate formation. و يصور شكل (2-3) اعتماد النشاط الحفزي للمعدن على حرارة تكوين الفورمات. يظهر الشكل أن هناك زيادة ابتدائية في النشاط الحفزي مع زيادة حرارة تكوين الفورمات، حتى الوصول إلى النهاية العظمى للنشاط في حالة البلاتين، وبعد ذلك يحدث انخفاض في النشاط مع زيادة حرارة تكوين الفورمات. ولتفسير النتائج أفترض أن المواد الوسيطة المتكونة من تفاعل حمض الفورميك مع المعدن تشبه في تركيبها ملح الفورمات. و يعني المنحنى البياني بركاني الهيئة أن المعادن التي على يسار المنحنى تكون مع حمض الفورميك أملأح فورمات ضعيفة، و وبالتالي يكون تكوين الفورمات هو العامل المحدد لكفاءة الحفز. أما العناصر التي على اليمين ف تكون فورمات قوية و يكون تكسير هذه الفورمات هو العامل المحدد لكفاءة الحفز. و يعتبر البلاتين هنا الحالة المثالية التي تقدم أنساب قوة ربط كيميائي مع حمض الفورميك قبل تكسيره.



شكل (2-3): اعتماد نشاط المعادن الحفزي لتكسير حمض الفورميك على حرارة تكوين ملح الفورمات

و لتوبيخ ميكانيكية الحفظ المعدني يعرض المثال القادر عملية أكسدة غاز أول أكسيد الكربون على معدن الباليديوم Pd، ولهذا التفاعل أهمية تطبيقية حيث يمكن أن يستخدم في المركبات للتخلص من الغاز الضار قبل خروج العادم للجو و تحويله إلى غاز أقل ضرراً للبيئة وهو غاز ثاني أكسيد الكربون.

مثال 2:- أكسدة أول أكسيد الكربون على الباليديوم:



و فيما يلي الميكانيكية المقترحة لعملية الحفظ:

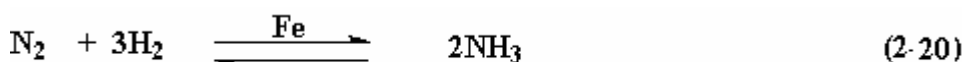


حيث S يمثل منطقة حفظية على السطح الحافز.

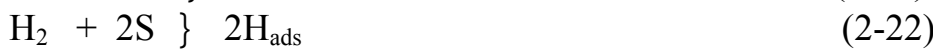
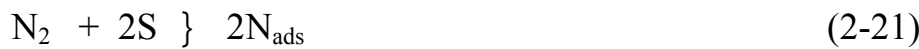
- العامل الهندسي:

يمكن للكثير من المعادن التبلور في أكثر من شكل بلوري، و يتبع ذلك انتظام ذرات المعدن في شبكات بلورية مختلفة الأبعاد. ولما كان تفاعل بعض المواد مع ذرات سطح المعدن أثناء الحفظ يتطلب تكوين روابط لها أبعاد محددة، فإن بعض الأشكال البلورية للمعدن قد تظهر نشاطاً أعلى من بعض الأشكال الأخرى.

مثال:- تكوين الأمونيا على الحديد



يتم التفاعل وفق الميكانيكية الآتية:



حيث S يمثل منطقة حفظية على السطح الحافز. و يظهر تكوين الأمونيا بالحديد اعتماداً واضحاً على العامل الهندسي للمادة الحافظة، حيث وجد أن نسب النشاط الحفزي للحديد، عند درجة حرارة

525 درجة مئوية و ضغط كلي يساوي 20 جوي، كما يلي:

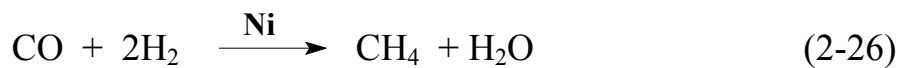
$$\text{Fe}(111) : \text{Fe}(100) : \text{Fe}(110) = 400 : 25 : 1$$

حيث (111) Fe و (100) Fe و (110) Fe ثلات صور بلورية للحديد.

تسمم المادة الحافظة:

و ترتبط بعملية الحفز أيضاً عملية مضادة وهي عملية تسمم المادة الحافظة catalyst poisoning، و وخاصة عندما تكون المادة الحافظة صلبة. و يقصد بتسمم المادة الحافظة فقدان النشاط الحفزي للمادة بسبب امتلاز (امتصاص على السطح) لبعض المواد بحيث يصبح جزء من السطح غير قادر على المساهمة في عملية الحفز. و يؤدي وجود المادة السامة للحفز ولو بتركيز متاهي في الصغر إلى فقد ملحوظ في النشاط الحفزي. وفي الصناعة يجب مراعاة التخلص من هذه المواد (السموم) قدر الإمكان لضمان استمرار عمل المادة الحافظة.

مثال: تسمم النيكل في تفاعل تكوين الميثان ببقايا كبريتيد الهيدروجين:

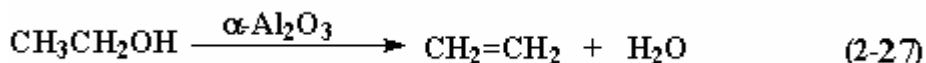


لوحظ التأثير الشديد لتبسيط نشاط النيكل الحفزي تجاه التفاعل السابق في وجود بقايا من كبريتيد الهيدروجين H_2S ، الذي يتواجد في الأجواء الصناعية والبيئة بصفة عامة.

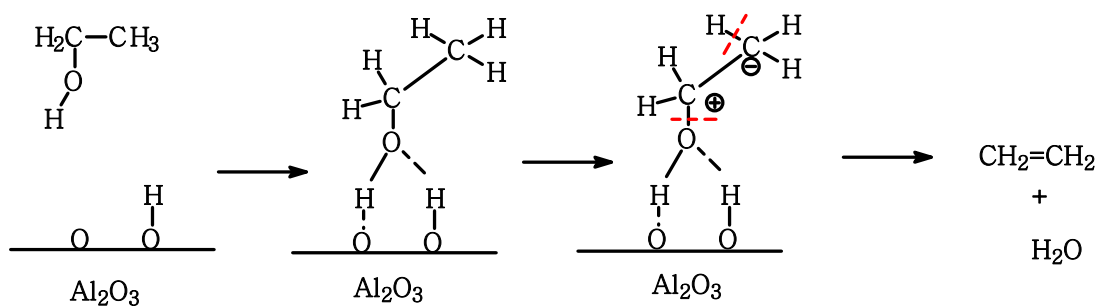
الحفز بالأكسيد:

تلعب الأكسيد دوراً هاماً في الحفز غير المتجانس، و وخاصة أكسيد المعادن، مثل أكسيد الألミニوم وأكسيد المنجنيز.

مثال:- نزع الماء من الكحولات على أكسيد الألミニوم من النوع ألفا



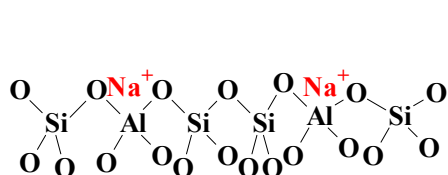
و تُفسر عملية نزع الماء من الكحول بافتراض أن سطح الألミニوم (أكسيد الألミニوم) مهيدر جزئياً، بمعنى وجود جزء من السطح في صورة أكسجين و هيدروكسيل، كما هو مبين في الميكانيكية الآتية:



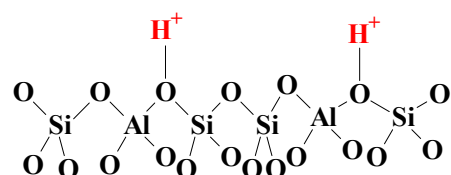
و مما يؤيد الميكانيكية السابقة أن هيدرة hydration للأكسيد (أي تحويل كل السطح إلى هيدروكسيل) يفشل الحفز. ولا يبدو أن أيون الألミニوم (حمض لويس) يدخل في التفاعل حيث لا يؤدي إضافة قاعدة مثل البريدين إلى فشل الحفز.

الزيوليتات :Zeolite

هي عبارة عن نوع من الصخور المسامية المنتمية إلى السيليكات الألミニومية Aluminosilicates. وللزيوليت إمكانية استبدال بعض أيوناته مع أيونات محلول، وعليه يمكن تعديل الزيوليت ليناسب عملية الحفز المطلوبة، حيث يمكن استبدال جزئي لأيون الصوديوم بأي كتیون مناسب مثل أيون الهیدروجين . والزيوليت قد تكون طبيعية أو صناعية تحضر في المختبر. وتلعب هذه المواد دورا هاما في الحفز المتخصص كحمض أو قاعدة. وتعتبر الزيوليتات في تخصصها تجاه التفاعلات الكيميائية المقابل غير العضوي للأنزيمات. ويعود التخصص الحفزي للزيوليت إلى وجود نوعيات متباعدة الحموسة أو القاعدية ، وإلى إمكانية التواجد في صورة حافز مسامي دقيق المسام إلى حدود الأبعاد الجزيئية. وتميز الزيوليتات بالثبات عند درجات حرارة عالية و كفاءة الحفز لارتفاع تركيز المواقع الحفzierة داخل مسامها. وهذا يؤهل الزيوليت للعمل كحافز حمضي في كثير من العمليات الصناعية مثل تكسير البترول oil cracking. و يعرض الشكل الآتي لصورتين من صور زيوت بسيط.



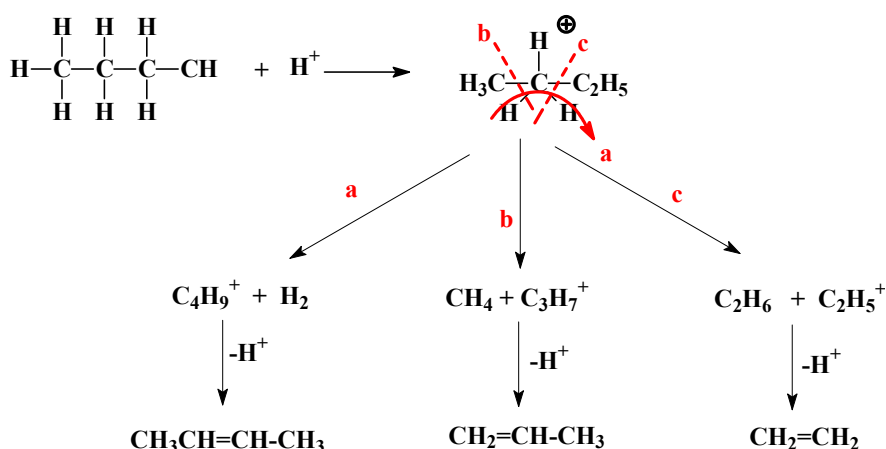
Sodium Form



Hydrogen Form

مثال: تكسير البرفانات paraffins cracking :

يتم تكسير البرفانات عبر عملية منح بروتون من الزيوليت للبرفان، يليه عملية تكسير للبرفان وخروج نواتج برافينية أقصر ونواتج أوليفينية olefins، وبالطبع البروتون، كما في تكسير البيوتان العادي n-butane :



تأثير الملح الحفزي : catalytic salt effect

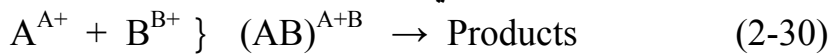
بجانب المواد الحافزة التي تسرع التفاعل من خلال الاشتراك في الخروج من التفاعل، يلاحظ أن للإلكتروليتات تأثير حفزي لتفاعل الأيونات مختلف. ويعزى هذا النشاط الحفزي إلى تأثير الإلكتروليت على التركيز الفعال activity للمواد المتفاعلة من الأيونات. ويختلف التركيز المحسّر concentration من المواد الأيونية عن التركيز الفعال، و الذي يحدد نشاط الأيون في التفاعل. ومن المعروف أن التركيز الفعال لأي أيون يعتمد على القوة الأيونية ionic strength للمحلول وفق معادلة ديباي و هيكل-Huckel :

$$\log f \pm = - A Z_A Z_B (U)^{1/2} \quad (2-28)$$

حيث $f \pm$ متوسط معامل الفعالية للإلكتروليت، و Z_A و Z_B شحنتا الأيونين المكونين للإلكتروليت، و U القوة الأيونية للمحلول، و A ثابت.

$$U = \frac{1}{2} \sum (m_i Z_i)^2 \quad (2-29)$$

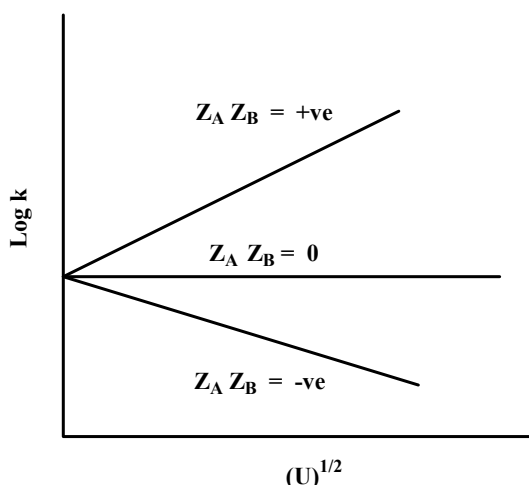
حيث m_i و Z_i هما مولاريتا الأيون و شحنته. وقد درس برونستـ BrØnsted و غيره هذا التأثير على سرعة التفاعلات الأيونية. و بافتراض التفاعل الآتي :



و توصل برونستـ إلى المعادلة الآتية :

$$\log k = C + A Z_A Z_B (U)^{1/2} \quad (2-31)$$

حيث k ثابت سرعة التفاعل، و C ثابت. ويمكن تمثيل المعادلة السابقة بيانياً، فنحصل على ثلاثة خطوط حسب ناتج ضرب الشحنتين :



- إذا كانت Z_A و Z_B موجتان أو سالبتان يحدث حفز موجب و يزيد ثابت سرعة التفاعل مع زيادة قوة محلول الأيونية.
- إذا كانت Z_A موجبة و Z_B سالبة، أو العكس، يحدث تثبيط للتفاعل، و يقل ثابت سرعة التفاعل مع زيادة قوة محلول الأيونية.
- إذا كانت Z_A أو Z_B صفر (أي جزيء وليس أيون)، لا يحدث حفز أو تثبيط و لا يتغير ثابت سرعة التفاعل مع زيادة قوة محلول الأيونية.

امتحان ذاتي

1. ما المقصود بما يلي:
 بـ- المادة السامة للحوافر
 دـ- العامل الهندسي في الحفز بالمعادن
 جـ- الحفز غير المتجانس
2. ناقش ميكانيكية نزع الماء من الكحول باستخدام أكسيد الألومنيوم كمادة حافظة.
3. ناقش ميكانيكية تكوين الأمونيا باستخدام الحديد كمادة حافظة، مع توضيح دور العامل الهندسي.
4. تكلم عن ما يلي:
 بـ- الزيوليت
 جـ- الحواجز الريدووكسية
 دـ- المعادن كمواد حافظة
5. ناقش ميكانيكية حفز تميؤ الاستر بالأحماض.
6. تكلم عن ميكانيكية الحفز بالإنزيمات و معادلة ميكلس و منتن.

إجابة الامتحان الذاتي

1. المادة الحافظة: هي أي مادة تؤثر (تسرع عادة) على سرعة التفاعل دون أن تستهلك فيه أو تبدأه.

أ. المادة السامة: هي مادة إذا تواجدت ولو بنسبة بسيطة تؤدي إلى تثبيط عمل المادة الحافظة ، من خلال امتصاص شديد غير عكسي على سطح المادة الحافظة.

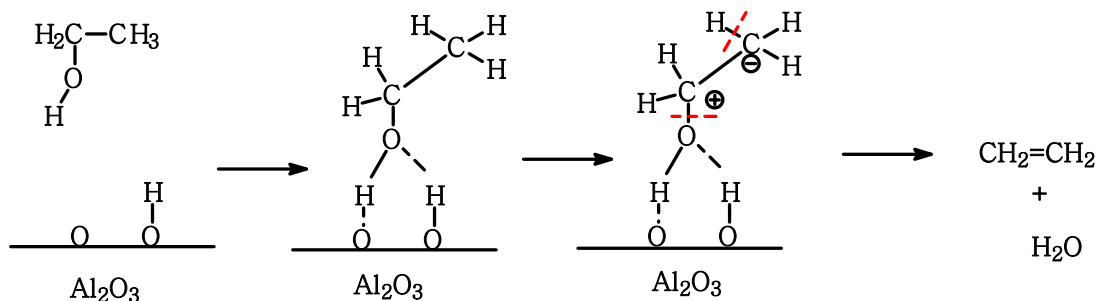
ب. الحفز غير المتجانس: هو الحفز الذي يتم في وسط غير متجانس، و غالباً ما تكون المادة الحافظة صلبة.

ج. العامل الهندسي في الحفز: يحدث ذلك في حالة الحفز بالمعادن لبعض التفاعلات، حيث يلعب الشكل البلوري دوراً هاماً في كفاءة الحافظ، مثل اعتماد تكوين الأمونيا على الشكل البلوري للحديد.

2. ميكانيكية نزع الماء من الكحولات على أكسيد الألミニوم من النوع ألفا:



و تفسر عملية نزع الماء من الكحول بافتراض أن سطح الألミニوم (أكسيد الألミニوم) مهيدر جزئياً، بمعنى وجود السطح في صورة أكسجين و هيدروكسيل، كما هو مبين:

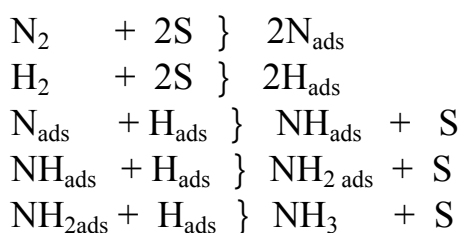


و مما يؤيد الميكانيكية أن هيدرة الأكسيد (أي تحويل كل السطح إلى هيدروكسيل) يفشل الحفز. ولا يبدو أن أيون الألミニوم يدخل في التفاعل حيث لا يؤدي إضافة قاعدة قاعدة مثل البريدين إلى فشل الحفز.

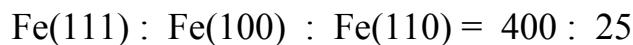
3. تكوين الأمونيا على الحديد وفق التفاعل العكسي:



و يتم التفاعل وفق الميكانيكية الآتية (حيث S يمثل منطقة حفظية على السطح الحافظ):



و يظهر حفز تكوين الأمونيا بالحديد اعتماداً واضحاً على العامل الهندسي للمادة الحافظة، حيث وجد أن النشاط الحفزي للحديد عند درجة حرارة 525 درجة مئوية و ضغط كلي يساوي 20 جوي كما يلي:



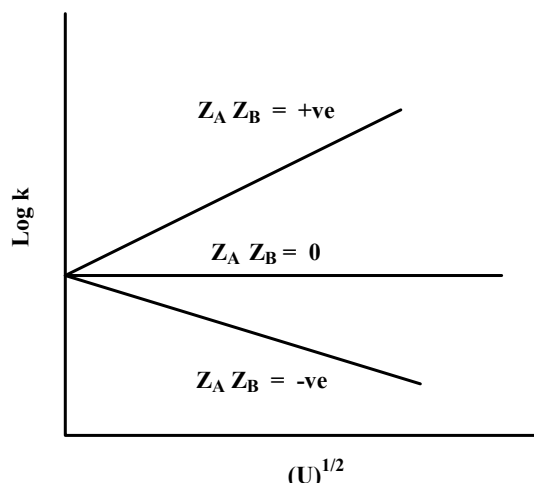
٤.٤ - الحفز الملحي: هو ما يلاحظ من تأثير للإلكترونات (و بخاصة الأملاح) على سرعة تفاعلات الأيونات. درس برونست Brønsted و غيره هذا التأثير على سرعة التفاعلات الأيونية. و بافتراض التفاعل الآتي:



و توصل برونست إلى المعادلة الآتية:

$$\log k = C + A Z_A Z_B (U)^{1/2}$$

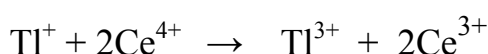
ووفق نوعية الشحنات يكون التأثير، كما يوضحه الرسم البياني الآتي:



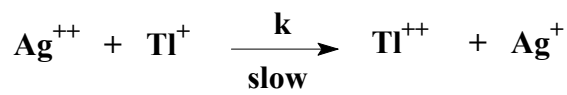
بـ- الزيوليت: هي عبارة عن نوع من الصخور المسامية المنتسبة إلى السيليكات الأمونيومية Aluminosilicates (Al, Si, O, Na). وللزيوليت إمكانية استبدال بعض أيوناته مع أيونات محلول، وعليه يمكن تعديل الزيوليت ليناسب عملية الحفز المطلوبة، حيث يمكن استبدال جزئي لأيون الصوديوم بأيونات مناسب مثل أيون الهيدروجين . وهي قد تكون طبيعية أو صناعية تحضر في المختبر. و تلعب هذه المواد دوراً هاماً في الحفز المتخصص كحمض أو قاعدة. و تعتبر الزيوليتات في تخصصها تجاه التفاعلات الكيميائية المقابل غير العضوي للأنزيمات. و يعود التخصص الحفزي للزيوليت إلى وجود نوعيات متباعدة الحموضة أو القاعدية ، و إلى إمكانية التواجد في صورة حافز مسامي دقيق المسام إلى حدود الأبعاد الجزيئية. و تميز الزيوليتات بالثبات عند درجات حرارة عالية و كفاءة الحفز لارتفاع تركيز المواقع الحفظية داخل مسامتها. و هذا يؤهل الزيوليت للعمل كحافز حمضي في كثير من العمليات الصناعية مثل تكسير البترول oil cracking .

ج- الحواجز الريدوكسية: هي مواد أو أيونات يتم أكسدتها أو احتزالتها أثناء الحفظ ، ثم تستعاد الحالة الأصلية في خطوة تالية. و من الأمثلة على هذا النوع من الحفظ ما يقوم به أيون الفضة Ag^+ من حفظ لأكسدة أيون التيليريوم Tl^{+} بـأيون السريك Ce^{4+} .

التفاعل غير المحفوظ:



التفاعل المحفوظ يتم وفق الميكانيكية الآتية:



يمكن استنتاج أن المعادلة الحركية للتفاعل المحفوظ على الصورة:

$$\text{Rate} = k [\text{Ag}^{++}] [\text{Tl}^+]$$

$$K = [\text{Ce}^{3+}] [\text{Ag}^{++}] / [\text{Ce}^{4+}] [\text{Ag}^+]$$

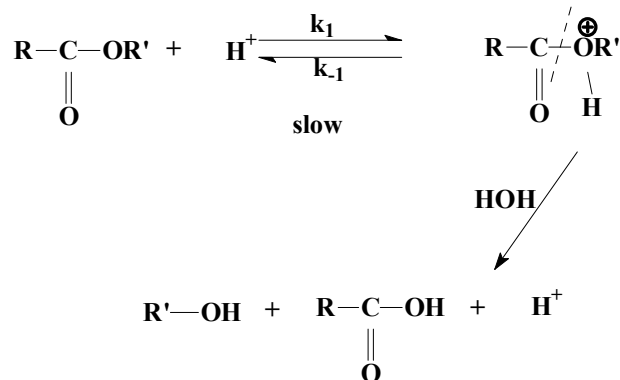
و بالتعويض عن الأيون غير الثابت Ag^{++} من معادلة الاتزان، نحصل على:

$$\text{Rate} = k K [\text{Tl}^+] [\text{Ce}^{4+}] [\text{Ag}^+] / [\text{Ce}^{3+}]$$

د- المعادن كمواد حافظة: تظهر المعادن، وبخاصة التي تنتمي إلى ما يعرف في الجدول الدوري للعناصر بالعناصر الانتقالية، نشاطاً حفزاً واضحاً، ومتخصصاً أحياناً، تجاه تفاعلات غازية هامة على الصعيد الصناعي. ومن تلك العناصر: الحديد والنحاس والكوبالت والفضة والبلاتين والذهب والباليديوم. ومن المعروف أن تلك المعادن تقوم بامتياز كيميائي متخصص للفغازات. فمثلاً يمتاز الهيدروجين كيميائياً على المعادن W , Ni , Pt ، بينما لا يحدث له امتياز كيميائي على المعادن Cu , Al . وتحتاج الغازات المتفاعلة بخاصة إلى مواد حافظة تقربها من بعضها أثناء عملية الامتنان مما يسرع من التفاعل. ومن الممكن تقسيم العوامل المحددة لكتفاف المعدن الحفزي إلى عاملين: عامل إلكترون، ويقصد به نوعية المادة الحافظة، وعامل هندسي، ويقصد به الحالة البلورية للمعدن.

5. ميكانيكية تميؤ الاستر في الوسط الحمضي: عملية التميؤ هي إضافة الماء، أو بصورة أدق H^+ و OH^- ، إلى مادة كيميائية فتتحلل المادة إلى نواتج جديدة يدخل في تركيبها الأيونان المكونان للماء. فمثلاً تميؤ الملح ينتج الحمض والقاعدة المكونين للملح، وينتج تميؤ التستر بالمثل الحمض والكحول

المكونين للاستر. و تزيد سرعة عملية تميؤ الاستر مع زيادة تركيز الحمض. و تفترض الميكانيكية التالية لهذه العملية:



6. هي مواد حافظة للتفاعلات الحيوية داخل جسم الكائن الحي. و الأنزيمات على درجة عالية من التخصص بحيث يحتاج كل نوع من التفاعلات إلى أنزيم خاص بها. و تكون الأنزيمات من جزء بروتيني يسمى البروتين peptide و جزء يحتوي علىمجموعات فعالة هي المسؤولة عن الحفظ، حيث تتلخص هذه المجموعات بالمادة المتفاعلة في أكثر من مكان و تؤدي إلى إتمام تفاعليها. و يعود تخصص الأنزيم إلى التركيب المتباين للأحماض الأمينية المكونة لجزء البروتيني من الأنزيم. ومن الأمثلة على تفاعلات الأنزيمات: تحلل السكر و البروتين و النشويات و تكوين البروتين والبناء الضوئي للسكر و النشا وأكسدة الطعام إلى CO_2 و H_2O للحصول على الطاقة. و من الأنزيمات: أنزيم lysozyme ، وأنزيم isomerase ، وأنزيم hydrogenase ، و قد يكون الأنزيم متخصصاً في مادة واحدة أو مجموعة فعالة واحدة مثل أنزيم alcohol dehydrogenase ، وأنزيم L-lactate hydrogenase. و حركية تفاعلات الأنزيمات كما يعبر عنها بالميكانيكية الآتية:



تم عادة وفق معادلة ميكلاس و منترين:

$$\text{Rate} = \frac{k_2 [\text{R}] [\text{E}]}{k_M + [\text{R}]}$$

و يتضح من المعادلة أن سرعة التفاعل المحفوظ بالأنزيم يزيد مع زيادة تركيز المادة المتفاعلة في البداية ، ثم يقل تأثيرها عند الوصول إلى تركيزات عالية. و لكن سرعة التفاعل تزيد مع زيادة تركيز الأنزيم باستمرار.



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

كيمياء السطح

الجذارة: معرفة خواص السطوح السائلة و الصلبة و دور السطوح في الحفز الكيميائي.

الأهداف :

1. أن يعين الطالب مساحة سطح بودرة من الامتاز الكيميائي.
2. أن يقدر الطالب قدرة المواد المازة على امتاز مواد معينة.
3. أن يعين الطالب قطر الثقب المتوسط و عدد المسام في الوحدة الوزنية من مادة صلبة مسامية مثل الفحم.
4. أن يحدد الطالب نوع الامتاز من شكل منحنى الامتاز.

الوقت المتوقع للدراسة: أربع ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: دراسة وحدة الديناميكا الحرارية الكيميائية في هذه الحقيبة.

كيمياء السطح

يتميز السطح البيني بين الأطوار أحياناً بنشاط غير معتاد مقارنة بنشاط وسط الطور، مما يجعل دراسة السطح البيني بين الأطوار مهمةً في الكيمياء وبخاصة في دراسة الحفز الكيميائي غير المتجانس وكذلك الغرويات والكيمياء الكهربائية. وتهتم كيمياء السطح بهذه الدراسات وخاصة ظاهرة الامتزاز (الامتصاص) adsorption وتعني تركيز مادة ما على سطح مادة أخرى بسبب قوى التجاذب بين المادة المازة adsorbent والمادة الممتازة adsorbate. أما الامتصاص absorption فهو تشبع مادة في كل أجزائها بالمادة المتصدة.

صور الامتزاز:

1- إمتزاز سائل على سائل:

عند إضافة كمية صغيرة من مادة نشطة سطحياً surfactant، مثل الأحماض الدهنية طويلة السلسلة الكربونية، إلى الماء ترتب جزيئات الحمض الدهني على سطح الماء وتأثير على توتره السطحي. ومثل هذا النوع من الامتزاز هام لصناعة المنظفات والتبييض والمستحلبات.

2- إمتزاز غاز على صلب:

سندرس هذا النوع بتوسيع لأهميته في صناعة المواد الحافظة catalysts الضرورية لتصنيع كثير من المواد، مثل الأمونيا والبلمرات والمهدرجات والأحماض المعدنية. وفي عملية امتزاز غاز على صلب يجب التبييه إلى أن الغاز لا يخترق الصلب وإن كانت العملية امتصاصاً وليس إمتزازاً. وقد تكون طبقة ممتازة واحدة أو أكثر على سطح الصلب، حسب نوع الامتزاز (كيميائي أو فيزيائي). ويلخص الجدول (3-1) الفروق بين النوعين. ومن الواضح أن الامتزاز الكيميائي هو الأهم في الدراسات الكيميائية من الامتزاز الفيزيائي Chemisorption Physisorption.

جدول (3-1): الفروق بين الامتاز الكيميائي و الامتاز الفيزيائي.

الإمتاز الفيزيائي Physisorption	الإمتاز الكيميائي Chemisorption
<ul style="list-style-type: none"> - تتكون طبقات عديدة على السطح - لا تزيد حرارة الامتاز عن 10 كيلو سعر لجزيء - تعتمد على الغاز الممتر فقط - تحدث عند درجات أقل من غليان الغاز الممتر - يزيد معدل الامتاز مع زيادة ضغط الغاز الممتر - قوى التجاذب هي قوي فان در فال 	<ul style="list-style-type: none"> - تتكون طبقة واحدة على السطح - حرارة الامتاز أعلى من 20 كيلو سعر لجزيء - تعتمد على نوع الغاز الممتر والمادة المازة - يمكن أن تحدث في درجات الحرارة العالية - يقل معدل الامتاز مع زيادة ضغط الغاز الممتر - تتكون روابط كيميائية بين الغاز الممتر والمادة المازة

حرارة الامتاز:

في جميع عمليات الامتاز تنطلق حرارة تسمى حرارة الامتاز. أي أن عملية الامتاز هي عملية طاردة للحرارة exothermic. ويعود السبب في ذلك إلى قانون الديناميكا الحرارية الآتي:

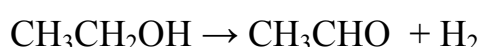
$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \quad (3-1)$$

حيث ΔH حرارة الامتاز و ΔS التغير في الأنترولي G التغير في الطاقة الحرة و T درجة الحرارة المطلقة. وكما سيدرس في وحدة الديناميكا الحرارية (الوحدة الخامسة)، فإن ΔG هي مقدار سالب لعملية تلقائية مثل الامتاز، وفي عملية الامتاز ΔS سالبة بسبب انخفاض عشوائية الغاز وانتظامه على سطح المادة المازة مقارنة بحالة الغاز قبل الامتاز. وهذا يجب أن تكون ΔH سالبة دائماً. في الامتاز الكيميائي تتكون روابط كيميائية، ولهذا تكون أكبر من 20 كيلو سعر لجزيء، بينما لا تتكون روابط كيميائية في حالة الامتاز الفيزيائي، بل عملية تكتيف للغاز الممتر. لهذا لا تزيد حرارة الامتاز الفيزيائي عن 10 كيلو سعر لجزيء. وما كانت الروابط الكيميائية تتكون بين ذرات معينة وفق تركيبها الإلكتروني، فإن الامتاز الكيميائي هو امتاز متخصص، يعتمد على نوع الغاز والمادة المازة.

مثال: يختلف ناتج تكسير الكحول الإيثيلي حسب المادة الحافظة ، نحاس أم ألومنيا:



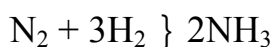
في الحفز بالنحاس:



في الحفز بالألومنيا:

التفاعل الأول في وجود النحاس يسمى نزع الماء dehydration و التفاعل الثاني في وجود ألومنيا يسمى نزع الـhydrogen dehydrogenation.

أيضا تعتمد سرعة التفاعل، ليس على نوع مادة الحافز، بل على التركيب البلوري في بعض الأحيان.
مثال: تصنيع النشار (الأمونيا) في وجود الحديد كعامل حافز:



حيث وجد أن سرعة التفاعل تعتمد على نوع بلورة الحديد:

$$\text{Fe}(111) : \text{Fe}(100) : \text{Fe}(110) = 400 : 25 : 1 \quad \square$$

يمتز الـhydrogen كيميائيا على المعادن W, Ni, Pt, Cu، بينما لا يحدث له امتياز كيميائي على Al. وبالطبع يمكن امتياز الـhydrogen فيزيائيا على الجميع. في الامتياز الفيزيائي لمجموعة من الغازات على نفس المادة المازة يزيد مقدار الامتياز مع انخفاض الدرجة الحرجة لـgas. يعرض الجدول (2-3) كمية الغاز الممتز على جرام واحد من الفحم عند درجة حرارة 25 مئوية و ضغط جوي مساو للوحدة.
جدول (2-3): اعتماد كمية الغاز الممتز على نوع الغاز الممتز أو درجة الإسالة للغاز.

الغاز	كمية الغاز الممتز / سم ³	درجة الإسالة / درجة مئوية
ثاني أكسيد الكبريت SO ₂	340	157
الأمونيا NH ₃	136	130
ثاني أكسيد الكربون CO ₂	60	31
نتروجين N ₂	11	147 -
هيدروجين H ₂	2	246 -

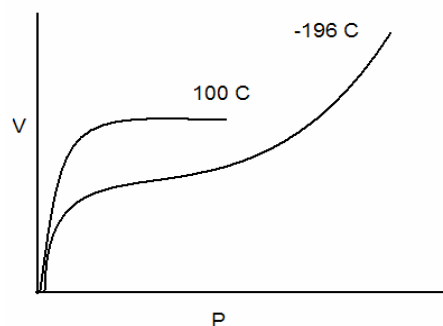
Adsorption isotherm

الأيزوثرم هو علاقة بين متغيرين في العملية أو التفاعل عند ثبوت درجة الحرارة، مثل تغير ضغط غاز مع حجمه عند درجة حرارة ثابتة أو تغير كمية الغاز الممتز مع ضغط الغاز عند درجة حرارة معينة. وتسمى العلاقة الرياضية وكذلك التمثيل البياني لها أيزوثرم. في عملية الامتياز يكون الأيزوثرم عبارة عن علاقة أو رسم بين كمية الغاز الممتز و ضغط الغاز. و كثيرا ما يؤخذ حجم الغاز الممتز عند الظروف القياسية (STP = 0 °C , 1 atm) كـمـعـبـرـ عن كـمـيـةـ الغـازـ المـمـتـزـ. و من التجارب أمكن ملاحظة تعدد أشكال أيزوثرم الـامتـازـ، حـسـبـ نوعـ الغـازـ و المـاـذـةـ الصـلـبـةـ المـاـذـةـ و كذلك درجةـ الحرـارـةـ. و يـعـرـضـ الشـكـلـ (3-1) لأـيزـوـثـرـمـ اـمـتـازـ النـتـرـوـجـينـ عندـ درـجـتـيـ الحرـارـةـ 100ـ وـ 196ـ مـئـوـيـةـ عـلـىـ الفـحـمـ الحـيـوـانـيـ.

عند درجة الحرارة العالية يحدث الامتزاز الكيميائي فقط، بينما يحدث النوعان عند درجة الحرارة المنخفضة. ويمكن تمثيل عملية الامتزاز بالمعادلة الآتية:



و كقاعدة عامة، تقل كمية الغاز الممتص مع رفع درجة الحرارة، بينما تزيد مع ارتفاع الضغط وفق قاعدة لو شاتليه. تقول القاعدة أن العملية، عند الاتزان، تقاوم المؤثر مثل درجة الحرارة أو الضغط بالتحرك في

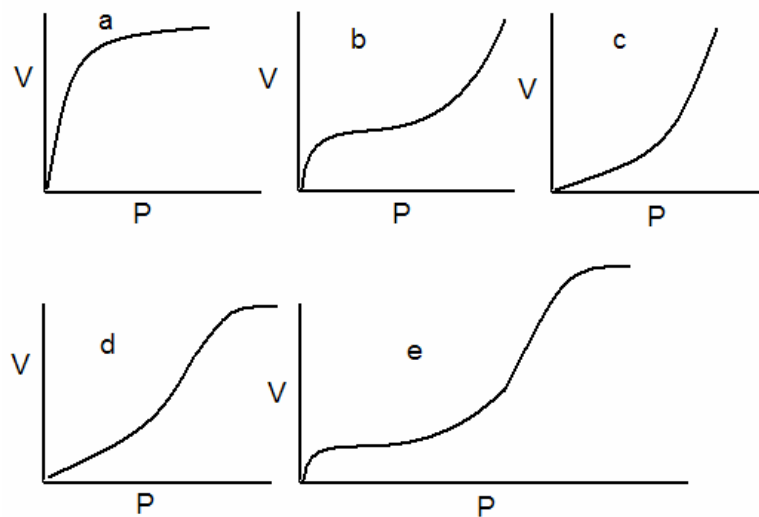


شكل (1-3): أيزوثرم امتزاز التروجين عند درجتي الحرارة 100 و - 196 مئوية على الفحم الحيواني. الاتجاه المعاكس للمؤثر. في المعادلة (3-2) تنتج حرارة يقاومها التفاعل بتقليل كمية الغاز الممتص، وحيث أن الامتزاز يصاحب بانخفاض الضغط نتيجة امتزاز فزيادة الضغط تؤدي إلى مزيد من الامتزاز.

أشكال أيزوثرم الامتزاز:

يمكن تلخيص الحالات المختلفة لأيزوثرم الامتزاز في الخمسة أشكال المبينة في الشكل (3-2)، ويسببها ثلاثة أنواع مختلفة من الامتزاز وهي:

1. إمتزاز الطبقة الواحدة monolayer و هو النوع الكيميائي (شكل a).
2. إمتزاز الطبقات المتعددة على سطح مصمт non-porous وهو من النوع الفيزيائي (أشكال b-c).
3. إمتزاز الطبقات المتعددة على سطح مسامي porous وهو من النوع الفيزيائي (أشكال d-e). وهو يشمل أيضا التكتيف في المسام والأنباب الشعرية. لاحظ أن الشكلين b, e يظهران كلا من الامتزاز الكيميائي (في المرحلة الأولى) و الامتزاز الفيزيائي (فيما بعد). يتضح من الشكل a أن الامتزاز الكيميائي يؤدي إلى حالة تشبع مع ارتفاع الضغط، حيث لا تزيد كمية الغاز الممتص بعد الوصول إلى حالة التشبع. وتسمى كمية الغاز الممتص للوصول إلى حالة التشبع بسعة الطبقة الواحدة، و لها أهمية كبيرة في تقدير مساحة سطح المواد المجزأة تجزئة دقيقة في صورة مسحوق. يفسر الامتزاز الكيميائي بعدة نماذج، لعل من أبسطها أيزوثرم لانجمير .Langmuir isotherm

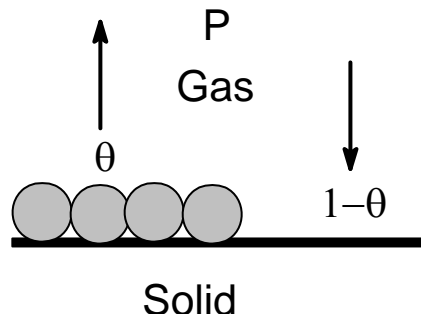


شكل (3-2): أيزوثرم الامتاز في الحالات المختلفة.

أيزوثرم لانجمير:

الافتراضات:

1. سمك الطبقة الممتزة على سطح الصلب الماز لا تزيد عن طبقة واحدة غير متحركة.
2. عملية الامتاز هي عملية اتزان ديناميكي يتساوى فيها معدل الامتاز على الجزء العاري من السطح مع معدل تبخّر الغاز الممتز من الجزء المغطى من السطح ، انظر الشكل (3-3).
3. حرارة الامتاز لا تعتمد على كمية الغاز الممتز.



شكل (3-3): الاتزان الديناميكي لعملية الامتاز وفق لانجمير.

الاشتقاق:

بتطبيق الافتراض الثاني نحصل على: معدل الامتاز (V_f) = معدل التبخّر (V_b)

$$V_f = K_f P (1 - \theta) \quad (3-3)$$

$$V_b = K_b \theta e^{-Q/RT} \quad (3-4)$$

حيث K_f ثابت يعطى من النظرية الحركية للغازات، و P ضغط الغاز، و θ هو كسر السطح المغطى، و $(1-\theta)$ هو كسر السطح العاري، و K_b ثابت، و Q حرارة الامتاز و R ثابت الغازات و T درجة الحرارة المطلقة. من تساوي المعادلتين (3-3) و (3-4) نستطيع الحصول على المعادلة البسيطة:

$$\theta / (1 - \theta) = K P \quad (3-5)$$

حيث $K = (K_f/K_b) e^{Q/RT}$ ، و هو ثابت يعتمد على نوع الغاز و المادة الصلبة. و المعادلة (3-5) هي أيزوثرم لانجمير، و يمكن إعادة كتابته على الصورة:

$$\theta = K P / (1 + K P) \quad (3-6)$$

و عملياً يقدر كسر السطح المغطى بالمقدار:

$$\theta = V / V_m \quad (3-7)$$

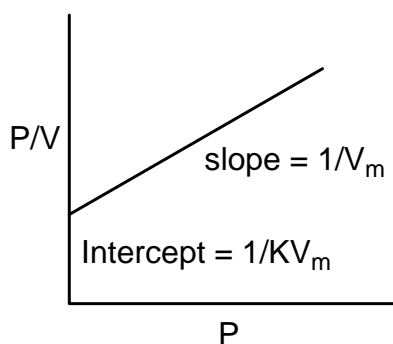
حيث V هو حجم الغاز الممتد و V_m هو سعة الطبقة الواحدة (أقصى حجم من الغاز الممتد لتكوين طبقة واحدة كاملة) و ذلك عند $\theta = 1$. من المعادلتين (3-6) و (3-7) نحصل على المعادلة:

$$V/V_m = K P / (1 - K P) \quad (3-8)$$

و للحصول على ثابت الإمتاز K و سعة الطبقة الواحدة V_m ، نقوم بإعادة ترتيب المعادلة (3-9) للحصول على المعادلة الآتية:

$$P/V = 1/KV_m + P/V_m \quad (3-9)$$

من الرسم البياني للمعادلة السابقة كما في الشكل (3-4)، نحصل على الميل و يساوي مقلوب سعة الطبقة الواحدة، و القاطع و يساوي مقلوب حاصل ضرب ثابت الاتزان و سعة الطبقة الواحدة. و ثابت الاتزان يعطى بقسمة الميل على القاطع.



شكل (3-4): الرسم البياني لمعادلة لانجمير.

تقدير مساحة السطح:

من أهم تطبيقات أيزوثرم لانجمير هو تقدير مساحة سطح مسحوق المادة المازة. ولأهمية ذلك في الحفز الكيميائي و غيره من التطبيقات، نوضح الطريقة. يتم عملياً دراسة امتاز غاز معلوم مساحة السطح التي يشغلها جزيء واحد من الغاز على سطح المادة المطلوب معرفة مساحة سطح الجرام منها. يتم تعين كسر السطح المغطى كدالة في ضغط الغاز، ثم يرسم علاقة بيانية مثل الرسم السابق وتعين منه سعة

الطبقة الواحدة V_m . نطبق العلاقة الآتية للحصول على مساحة السطح لكل جرام من المادة عند استخدام غاز النتروجين:

$$A(m^2) = V_m (cm^3) \times 6.02 \times 10^{23} \times 16.2 (\text{\AA}^2) \times 10^{-20} / 22414 \quad (3-10)$$

حيث المقدار 16.2 \AA^2 هو المساحة التي يشغلها جزء النتروجين، و المقدار 6.02×10^{23} هو عدد أفراده، والمقدار 22414 هو حجم المول من الغاز عند الظروف القياسية (1 atm, 273K). و يجب التباه إلى أن سعة الطبقة الواحدة يتم استخدامها عند الظروف القياسية. ويمكن عملياً تعين سعة الطبقة الواحدة عن أي درجة حرارة و بعد ذلك يتم تقديرها عند الظروف القياسية وفق المعادلة الآتية، بفرض صحة قانون الغاز المثالي:

$$P^o V_m / T^o = P V / T \quad (3-11)$$

حيث V هي السعة المعينة عملياً عند درجة الحرارة T و الضغط P و $K = 273$ و $P^o = 1 \text{ atm}$ تعين حرارة الامتياز (Q):

بتطبيق معادلة كلاوسيس و كليبرون على الامتياز الكيميائي كعملية إتزان، يمكن حساب حرارة الامتياز من معرفة الضغط اللازم للوصول إلى كمية مميزة معينة من الغاز عند درجات حرارة مختلفة. عند استعمال درجتي الحرارة T_2, T_1 نحصل على الضغطين P_2, P_1 اللذين للوصول إلى نفس كسر السطح المفطى، و هكذا:

$$\ln(P_2/P_1) = (Q/R) \{(T_2 - T_1) / T_2 T_1\} \quad (3-12)$$

عندما يكون الامتياز الكيميائي وفق أيزوثرم لانجمير، يمكن الاستفادة من ثابت الاتزان عوضاً عن الضغط ، حيث إنه لنفس كسر السطح المفطى يكون $1/P \propto K$. و على ذلك:

$$\ln(K_1/K_2) = (Q/R) \{(T_2 - T_1) / T_2 T_1\} \quad (3-13)$$

سؤال 1: احسب حرارة امتياز النتروجين على الفحم الحيواني عند امتياز حجم مقداره 0.9 cm^3 لكل جرام، علماً بأن الضغط عند 190 كلفن كان 4.8 جوي و كان 32 جوي عند 250 كلفن.

الحل: نطبق العلاقة

$$\begin{aligned} \ln(P_2/P_1) &= (Q/R) \{(T_2 - T_1) / T_2 T_1\} \\ \ln(32/4.8) &= (Q/2) \{(250-190)/190 \times 250\} \\ Q &= 3003.7 \text{ cal mol}^{-1} \end{aligned}$$

سؤال 2: احسب مساحة جرام من مادة حافظة تمتاز النتروجين حتى سعة الطبقة الواحدة 2.86 cm^3 عند الظروف القياسية.

الحل: نطبق العلاقة

$$\begin{aligned} A(m^2) &= V_m (cm^3) \times 6.02 \times 10^{23} \times 16.2 (\text{\AA}^2) / 22414 \\ &= 2.86 \times 6.02 \times 10^{23} \times 16.2 (\text{\AA}^2) \times 10^{-20} / 22414 \\ &= 124.4 \text{ m}^2 \end{aligned}$$

أيزوثرم تمكن:

افرض لانجمير في اشتقاق أيزوثرمه أن حرارة الامتزاز ثابتة و لا تعتمد على كسر السطح المغطى و أن الجزيئات الممتزة لا تتحرك على السطح. الواقع أن هذا غير دقيق، و لمعالجة ذلك اشتق تمكناً أيزوثرم يأخذ في الاعتبار اعتماد حرارة الامتزاز على كسر السطح المغطى، على الصورة:

$$Q = \Delta H^0 (1 - \beta \theta) \quad (3-14)$$

حيث ΔH^0 هي التغير في الإنثالبي القياسي للامتزاز و β ثابت. حسب الافتراض يجب أن تقل حرارة الامتزاز كلما زاد كسر السطح المغطى. بإدخال التعديل تصبح المعادلة (3-4) في الصورة:

$$V_b = K_b \theta \exp\{-\Delta H^0 (1 - \beta \theta)/RT\} \quad (3-15)$$

و بالتقدم مثل لانجمير نساوي $V_f = V_b$ ، لنحصل على

$$K_f P (1 - \theta) = K_b \theta \exp\{-\Delta H^0 (1 - \beta \theta)/RT\} \quad (3-16)$$

ولتبسيط العلاقة السابقة، نجمع المقادير الثابتة في ثابت واحد فنحصل على

$$D P = \{\theta / (1 - \theta)\} \times e^{C\theta} \quad (3-17)$$

$$D = K_f / K_b \exp\{\Delta H^0 / RT\} \quad (3-18)$$

$$C = \Delta H^0 \beta / RT \quad (3-19)$$

عند درجات امتزاز متوسطة، يمكن اعتبار أن: $\approx 1 / (1 - \theta)$ ، و تصبح المعادلة (3-19)، بعد أخذ لوغاريفمي الطرفين، على الصورة:

$$\theta = (1/C) \ln P + G \quad (3-20)$$

حيث: $D = (1/C) \ln P + G$. المعادلة (3-21) هي أيزوثرم تمكن، و يمكن ملاحظة أن θ تزيد خطيا مع P ، و هي تطبق عند درجات امتزاز متوسطة ≈ 0.5 .

معادلة BET:

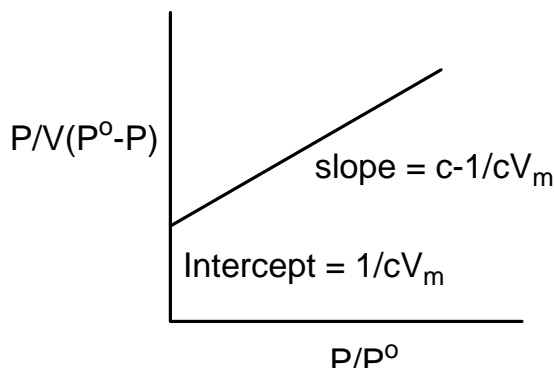
توصل إلى هذه المعادلة العلماء: برانور و إمييت و تيلر Brunauer-Emmett-Teller، و هي للامتزاز الفيزيائي متعدد الطبقات. و تستنتج المعادلة وفق طريقة لانجمير و بنفس الافتراضات و لكن يسمح هنا بتعدد الطبقات الممتزة. و تكتب المعادلة على الصورة:

$$\frac{V}{V_m} = \frac{C(P/P^0)}{\left[1 - \left(\frac{P}{P^0}\right)\right] \left[1 + \left(\frac{P}{P^0}\right) (C - 1)\right]} \quad (3-21)$$

حيث C ثابت و P^0 الضغط البخاري المشبع للغاز الممتز. و للاستفادة من المعادلة يمكن كتابتها على الصورة:

$$\frac{P}{V(P^0 - P)} = \frac{1}{CV_m} + \frac{(C-1)}{CV_m} \frac{P}{P^0} \quad (3-22)$$

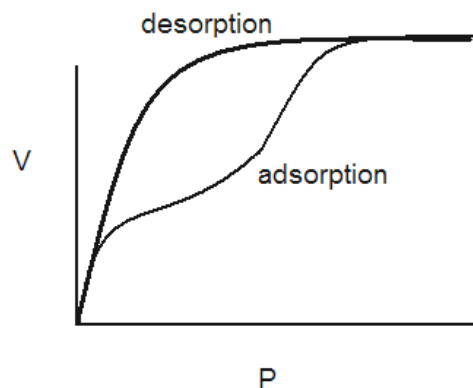
و برسم $P/V(P^0-P)$ مقابل P/P^0 ، نحصل على خط مستقيم ميله $C-1/CV_m$ و قاطعه $1/CV_m$. وللحصول على سعة الطبقة الواحدة V_m نأخذ مقلوب مجموع الميل و القاطع ، انظر الشكل (3-5).



شكل (3-5): الرسم البياني لمعادلة EBT للإمتراز عديد الطبقات .

الإمتراز على المواد الصلبة المسامية :

تقسم المسام حسب القطر إلى ثلاثة أصناف: المسamas الدقيقة micropores و هي أقل من 10nm و المسamas الكبيرة macropores و هي اكبر من 100nm و المسamas المتوسطة mesopores و هي بين الصنفين السابقين 100-10 nm. ويمثل الفخار و الفحم صور

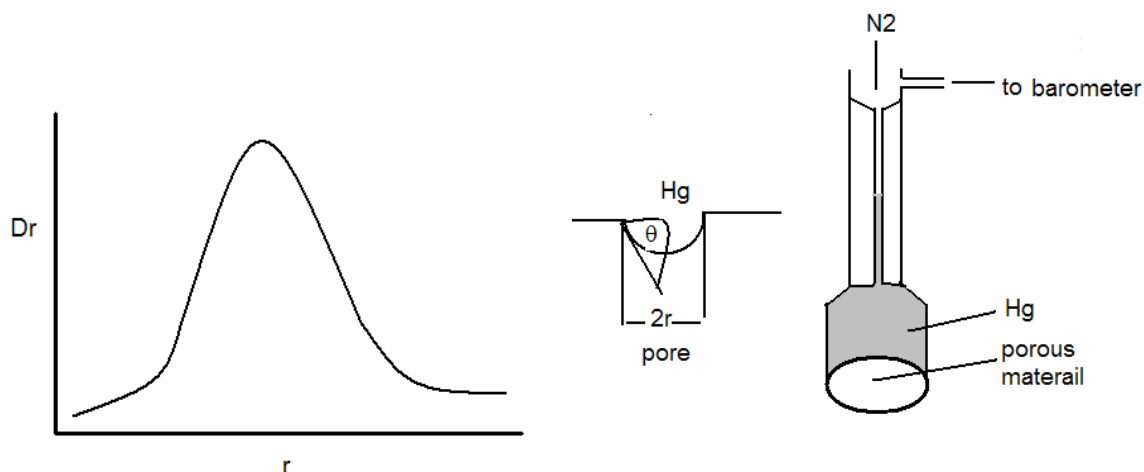


شكل (3-6): أيزوثرم الإمتراز و التبخر من مادة مازة مسامية .

شائعة لهذه المواد. و يظهر الإمتراز على سطح هذه المواد المسامية ما يعرف بالتخلف الإمترازي، كما يظهر في الشكل (3-3). حيث لا ينطبق منحنى الإمتراز مع منحنى عملية طرد الغاز الممتز desorption، وهو مما يميز المواد المسامية. و يعزى هذا السلوك إلى تباين الضغط الذي يبدأ عنده تكثيف الغاز داخل المسام P_1 و الضغط الذي يحدث عنده تبخر الغاز الممتز P_2 ، حيث دائمًا $P_1 > P_2$.

تقدير قطر الثقب (المسام):

لتقدير نصف قطر المسام يستخدم مقاييس المسام porosimeter المبين في الشكل (3-7). الجهاز عبارة عن انتفاخ يحتوي على عينة من المادة المسامية المفرغة تماماً من الهواء.



شكل (3-7): مقاييس مسام المواد المسامية، وتغيير دالة توزيع قطر الثقب مع قطر الثقب.
يملاً الانتفاخ بالزئبق حتى علامة معينة على الأنبوة الشعرية التي تعلو الانتفاخ. وباستخدام غاز خامل مثل النتروجين يُجبر الزئبق على دخول المسام التي لا يستطيع دخولها لارتفاع الضغط داخل المسام، وذلك وفق معادلة لابلاس:

$$\Delta P = 2 \gamma \cos \theta / r \quad (3-23)$$

حيث ΔP هو فرق الضغط فوق سطح منحني و γ التوتر السطحي للزئبق، و θ زاوية البلا ، و r نصف قطر الثقب. يعين المانومتر ΔP ، و يمكن تعين γ للزئبق مع المادة المسامية، و بمعلومية θ للزئبق يمكن حساب نصف قطر الثقب حسب المعادلة (3-23). و يستدل على دخول الزئبق من انخفاض الزئبق في الأنبوة الشعرية للجهاز. و لما كانت المسامات ليست واحدة القطر، بل متعددة، فمن المهم أيضاً معرفة دالة توزيع المسام D_r و هي وصف لتغير عدد المسامات مع نصف قطر الثقب. و يمكن التوصل إلى دالة توزيع المسام من العلاقة:

$$D_r = - (P/r) d(V - V_0)/dP \quad (3-24)$$

حيث V هو حجم المسام أكبر r من عند ضغط P و V_0 حجم جميع المسام. و برسم D_r مقابل r يمكن تقدير متوسط نصف قطر المسام الذي يمثل أغلب المسام، كما هو مبين في الشكل الموضوع يمين مقاييس المسام. و من المهم إدراك أن الضغط اللازم لدخول الزئبق يزيد مع نقص نصف قطر الثقب كما يظهر بوضوح من الجدول (3-3):

جدول (3-3) : اعتماد الضغط اللازم لدخول الرزباق في الثقب على نصف قطر الثقب لفحم مسامي.

قطر الثقب (nm)	الضغط اللازم لدخول الرزباق الثقب (atm)
8550	1.7
147	98
74	197
49	296
37	395
29	493
25	592
21	691

الإمتياز من الحاليل:

لهذا النوع أهمية كبيرة في إزالة الألوان والملوثات من المياه وعوادم الصناعة قبل الصرف الصحي الآمن، وذلك عبر امتياز هذه المواد على مادة مازة قوية مثل الفحم المنشط أو الطفلة أو السيليكا. وكثيراً ما نصادف تحقق أيزوثرم لانجمير أو تمكّن عند دراسة امتياز مواد مثل حمض الخليك أو حمض الأكساليك على الفحم ، أو عند دراسة تثبيط تآكل المعادن بمواد شديدة الامتياز على سطح المعادن مثل امتياز الأمينات طولية السلسلة و الثيوبيوريا على الصلب و التراي أزول على النحاس. ولعل أشهر أيزوثرم لإمتياز المواد الذائبة في الحاليل على مواد مازة عديدة هو أيزوثرم فريندليش : freundlich isotherm

$$W_a = K C^{1/n} \quad (3-25)$$

حيث K و n ثابتان يعتمدان على المادة المازة والمادة الممتزة و W_a هي وزن المادة الممتزة لكل جرام من المادة المازة وهي C تركيز الاتزان (تركيز المادة الممتزة في محلول بعد عملية الامتياز).

امتحان ذاتي

1. اذكر الفرق بين نوعي الإمتزاز: الكيميائي و الفيزيائي.

2. عرف ما يلي:

أ. سعة الطبقة الواحدة.

ب. الإمتزاز الفيزيائي.

ج. الإمتزاز الكيميائي.

د. حرارة الإمتزاز.

3. اذكر إحدى صور معادلة لانجمير ووضح بالرسم كيفية الحصول على كل من ثابت الاتزان و سعة الطبقة الواحدة.

4. وضع كيفية تعين مساحة سطح مسحوق من دراسة الإمتزاز.

5. اذكر معادلة فريندليش للإمتزاز من المحاليل، ووضح بالرسم كيفية الحصول على ثوابت المعادلة.

6. وضع قصور معادلة لانجمير للإمتزاز الكيميائي وكيف استطاع تمكّن تعديل المعادلة.

7. اذكر المعادلة التي تختص بالإمتزاز الفيزيائي، ووضح كيفية الحصول على سعة الطبقة الواحدة.

8. اذكر كيفية تقدير حجم المسام لمادة مسامية.

9. ضع علامة (✓) أمام العبارات الصحيحة و (✗) أمام العبارات الخاطئة:

أ. حرارة الامتزاز تكون موجبة أو سالبة حسب نوع الإمتزاز.

ب. الإمتزاز الكيميائي يتم في صورة طبقة واحدة.

ج. الإمتزاز الكيميائي يتميز بارتفاع حرارة الامتزاز مقارنة بالإمتزاز الفيزيائي.

د. الإمتزاز الكيميائي يعتمد على نوع المادة المازة ولا يعتمد على المادة الممتزة.

10. عند إضافة جرام من الفحم الحيواني إلى 100 ملي لتر من محلول 0,1 عياري من حمض الخليك، وجد أن التركيز قد انخفض بعد الوصول إلى الاتزان إلى 0,01 عياري. بفرض أن الامتزاز يتم وفق أيزوثرم لانجمير، وعما بأن ثابت الاتزان يساوي 1000 جزء لكل لتر، احسب سعة الطبقة الواحدة. وإذا كانت المساحة التي يشغلها الجزيء الممتز على الفحم هي 23 انجستروم فاحسب المساحة الكلية لграмм الفحم.

11. يمتز حمض الأكساليك على الفحم الحيواني وفق معادلة فريندليش. في تجربة وجد أن إضافة جرام من الفحم الحيواني إلى 200 ملي لتر من محلول 0,5 مول من حمض الأكساليك تؤدي إلى خفض التركيز، بعد الوصول إلى الاتزان، إلى 0,35 مول. بفرض أن الثابت $n = 2$ ، احسب ثابت الاتزان.

12. احسب حرارة امتراز حمض الخليك على جرام من الفحم الحيواني إذا كان تركيزاً الاتزان هما 0,2 مول و 0,05 مول عند درجتي الحرارة 25 و 40 مئوية و كسر السطح المغطى يساوى 0,5

13. احسب حرارة امتراز حمض الفورميك على جرام من الفحم الحيواني إذا كان تركيز الاتزان عند درجة حرارة 20 مئوية و كسر السطح 0,25 هو 0,05 مول و كان تركيز الاتزان عند درجة حرارة 40 مئوية و كسر السطح 0,5 هو 0,45 مول. الامتراز يتم وفق لانجمير.

14. احسب مساحة سطح 10 جرامات من مسحوق مادة حافزة سجلت سعة طبقة واحدة من النتروجين مقدارها 0,21 سم³ لكل جرام عند الظروف القياسية. المساحة التي يشغلها جزيء النتروجين عند نفس الظروف 12,6 انجستروم مربع.

15. سجلت النتائج الآتية عند امتراز أول أكسيد الكربون على الفحم عند درجة حرارة 273 كلفن:

P, mmHg	100	200	300	400	500	600	700
V, cm ³	10.2	18.6	25.5	31.4	36.9	41.6	46.1

اثبت أن الامتراز يتم حسب أيزوثرم لانجمير. أوجد قيمة سعة الطبقة الواحدة. احسب مساحة سطح الجرام من هذا الفحم، علماً بأن المساحة التي يشغلها جزيء واحد من أول أكسيد الكربون هي 19 انجستروم مربع.

16. حجم غاز النتروجين الممتز على مادة مازة عند درجة حرارة 20 مئوية كان 0,89 سم³ عند ضغط مقداره 4,8 جوي. احسب الضغط اللازم للوصول إلى نفس حجم الغاز الممتز عند درجة حرارة 80 مئوية، علماً بأن حرارة الامتراز 20 كيلو سعر للجزيء.

إجابة الامتحان الذاتي

1.

الإمتراز الكيميائي Physisorption	الإمتراز الكيميائي Chemisorption
<ul style="list-style-type: none"> - تتكون طبقات عديدة على السطح - لا تزيد حرارة الإمتراز عن 10 كيلو سعر لجزئ - تعتمد على الغاز الممترز فقط - تحدث عند درجات أقل من غليان الغاز الممترز - يزيد معدل الإمتراز مع زيادة ضغط الغاز الممترز - قوى التجاذب هي قوى فان در فال 	<ul style="list-style-type: none"> - تتكون طبقة واحدة على السطح - حرارة الإمتراز أعلى من 20 كيلو سعر لجزئ - تعتمد على نوع الغاز الممترز والمادة المازة - يمكن أن تحدث في درجات الحرارة العالية - يقل معدل الإمتراز مع زيادة ضغط الغاز الممترز - تتكون روابط كيميائية بين الغاز الممترز والمادة المازة

2.

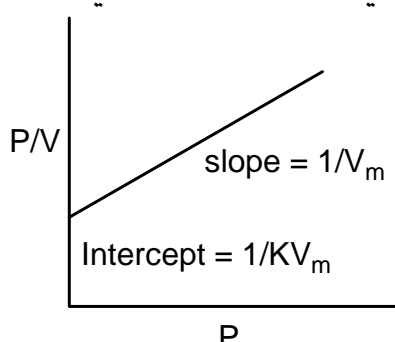
أ. سعة الطبقة الواحدة: هي حجم الغاز الممترز المكون لطبقة واحدة كاملة على سطح المادة المازة عند الظروف القياسية.

ب. الإمتراز الفيزيائي: هو تراكم طبقات عديدة من غاز ممترز على سطح مادة صلبة بقوى ترابط ضعيف مثل قوى فان در فال ويعتمد على كمية الغاز الممترز.

ج. الإمتراز الكيميائي: هو امتصاص طبقة واحدة من المادة الممتازة على سطح المادة المازة بقوى ترابط كيميائية ويعتمد هذا النوع من الإمتراز على نوع الغاز الممترز ونوع المادة المازة.

د. حرارة الإمتراز: هي كمية الحرارة المنطلقة من إمتراز غاز على مادة صلبة إمتراز كيميائي عند درجة إمتراز (كسر سطح مفطى) معين.

3. معادلة لانجمير للإمتراز الكيميائي تمثل بيانيًا كما يلي:



ثابت الاتزان يمكن الحصول عليه بقسمة الميل على القاطع، أما سعة الطبقة الواحدة V_m فتساوي مقلوب الميل.

4. يمكن تعين مساحة مسحوق مادة صلبة بإجراء عملية امتزاز كيميائي باستخدام غاز قياسي مثل النتروجين. ويكون معلوماً مساحة السطح التي يشغلها الجزيء الواحد (gas) cm^2 من الغاز على سطح الصلب. يعين حجم الغاز الممترز المكون لطبقة واحدة (سعه الطبقة الواحدة V_m) من خلال رسم علاقه كما في المسائل السابقة و من قيمة V_m يمكن حساب مساحة السطح (m^2) A وفق المعادلة:

$$A = V_m (\text{cm}^3) \times 6.02 \times 10^{23} \times \frac{\text{Agas}}{10^{-20} / 22414}$$

5. معادلة فريندليش للامتزاز من المحاليل تأخذ الشكل:

$$W_a = K C^{1/n}$$

حيث n و K ثابتان، و W_a كمية المادة الممترزة بالجرام لكل جرام من المادة المازة، و C تركيز الاتزان للمادة الممترزة.

6. قصور معادلة لانجمير:
أ- الغاز الممترز ساكن على السطح ولا يتحرك.
ب- حرارة الامتزاز لا تعتمد على كسر السطح المغطى بالغاز الممترز.

و قام تمكّن بتعديل معادلة لانجمير بفرض أن حرارة الامتزاز ΔH تعتمد على كسر السطح المغطى بالغاز

$$\Delta H = \Delta H^0(1 - \beta\theta)$$

حيث ΔH^0 حرارة الامتزاز عند $\theta = 0$ و β ثابت. و بالاشتقاق يمكن الحصول على معادلة تمكّن و هي على الصورة:

$$\theta = 1/C \ln PC$$

حيث G و C ثابتان و P ضغط الغاز الممترز.

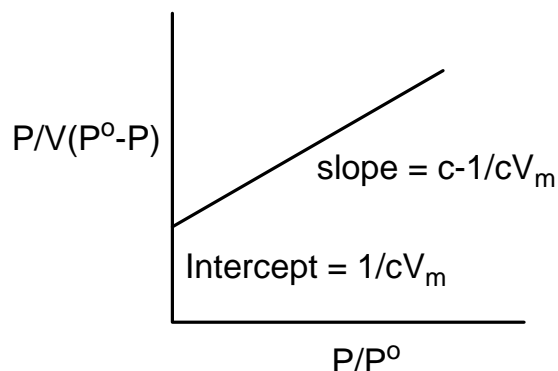
7. المعادلة التي تختص بالإمتزاز الفيزيائي هي معادلة وهي على الصورة:

$$\frac{V}{V_m} = \frac{C(P/P^0)}{\left[1 - (P/P^0)\right] \left[1 + (P/P^0)(C-1)\right]}$$

و يمكن الحصول على سعة الطبقة الواحدة بإعادة صياغة المعادلة السابقة على الصورة:

$$\frac{P}{V(P^0 - P)} = \frac{1}{CV_m} + \frac{(C-1)}{CV_m} \frac{P}{P^0}$$

و برسم $P/V(P^0 - P)$ مقابل P/P^0 ، نحصل على خط مستقيم ميله $C-1/CV_m$ و قاطعه $1/CV_m$. وللحصول على سعة الطبقة الواحدة V_m نأخذ مقلوب مجموع الميل و القاطع.

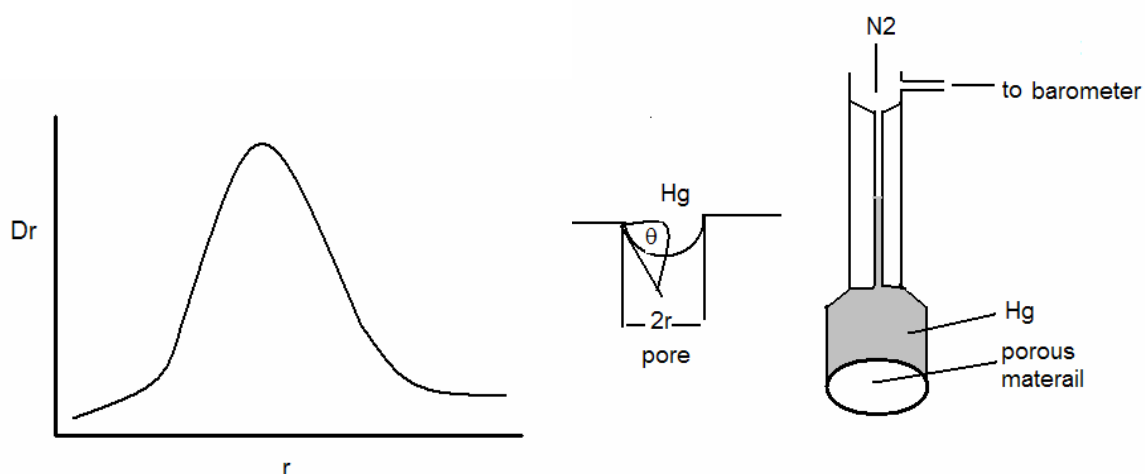


الرسم البياني لمعادلة EBT للإمتياز عديد الطبقات .

8. يستخدم جهاز مقاييس الثقوب لتعيين الضغط اللازم لدخول الزئبق في ثقوب المادة المثقوبة. وللحصول على دالة توزيع نصف قطر الثقب تستخدم المعادلة :

$$D_r = - (P/r) d(V - V_0)/dP$$

حيث V هو حجم الثقوب أكبر r من عند ضغط P و V_0 حجم جميع الثقوب. و برسم D_r مقابل r يمكن تقدير متوسط نصف قطر الثقوب الذي يمثل أغلب الثقوب، كما هو مبين في الشكل الموضوع يمين مقاييس الثقوب.



مقاييس ثقوب المواد المثقوبة، وتغيير دالة توزيع قطر الثقب مع قطر الثقب.

د - ✗

ج - ✓

ب - ✓

أ - ✗

10. يمكن استخدام أيزوثرم لانجمير في حالة المحاليل، ويأخذ الصورة:

$$N/N_m = K C / (1 + K C)$$

حيث N عدد جزيئات الحمض الممتز، و N_m عدد جزيئات الحمض الممتز لتكوين طبقة واحدة و K ثابت الاتزان و C تركيز اتزان الحمض. تحسب عدد جزيئات الحمض الممتز من الفرق بين تركيز الحمض قبل وبعد الامتزاز:

$$N = (0.1 - 0.01)/1000 = 0.0099 \text{ mol}$$

و بالتعويض نحصل على:

$$0.009/N_m = 1000 \times 0.01 / \{1 + (1000 \times 0.01)\}$$

$$N_m = 0.0099 \text{ mol}$$

مساحة جرام الفحم تحسب من العلاقة:

$$\begin{aligned} A &= N_m \times 6.02 \times 10^{23} \times 23 \times 10^{-20} \\ &= 0.0099 \times 6.02 \times 10^{23} \times 23 \times 10^{-20} \\ &= 1370.8 \text{ m}^2 \square \end{aligned}$$

11. حسب أولاً كمية الحمض الممتز من حجم مقداره 200 ملليلتر

$$W_a = (0.5 - 0.35) \times 200/1000 = 0.03 \text{ g}$$

ثم نعوض في معادلة فريندلش:

$$W_a = K C^{1/n}$$

$$K = W_a/C^{1/n} = 0.03/(0.35)^{1/2} = 0.05$$

12. حسب حرارة الامتزاز من المعادلة:

$$\ln(C_2/C_1) = (Q/R) \{(T_2 - T_1) / T_2 T_1\}$$

$$\begin{aligned} Q &= RT_2 T_1 / (T_2 - T_1) \ln(C_2/C_1) \\ &= 2 \times 298 \times 313 / 15 \ln(0.05/0.2) \\ &= -17.242 \text{ kcal mol}^{-1} \square \end{aligned}$$

13. حسب حرارة الامتزاز من المعادلة:

$$\ln(K_1/K_2) = (Q/R) \{(T_2 - T_1) / T_2 T_1\}$$

ولحساب K_1 و K_2 نستخدم قيمي θ و C عند درجتي الحرارة 20 و 40 درجة مئوية، و نعوض في

معادلة لانجمير مرتين:

$$\theta/1-\theta = KC \square$$

عند درجة حرارة 20 درجة مئوية:

$$0.25/1-0.25 = K_1 \times 0.05$$

$$K_1 = 0.0167$$

$$0.5/1-0.5 = K_2 \times 0.45$$

عند درجة حرارة 40 درجة مئوية:

$$K_2 = 0.225$$

وهكذا يمكن حساب حرارة الامتزاز :

$$\begin{aligned} Q &= RT_2 T_1 / (T_2 - T_1) \ln(K_1/K_2) \\ &= 2 \times 298 \times 313 \times \ln(0.0167/0.225) \end{aligned}$$

$$= -23.867 \text{ kcal mol}^{-1}$$

14. المساحة الكلية لعشر جرامات من المسحوق A تُعطى من العلاقة:

$$A = V_m \times 6.02 \times 10^{23} \times 12.6 \times 10^{-20} \times W / 22414$$

حيث V_m سعة الطبقة الواحدة عند الظروف القياسية و W وزن المسحوق.

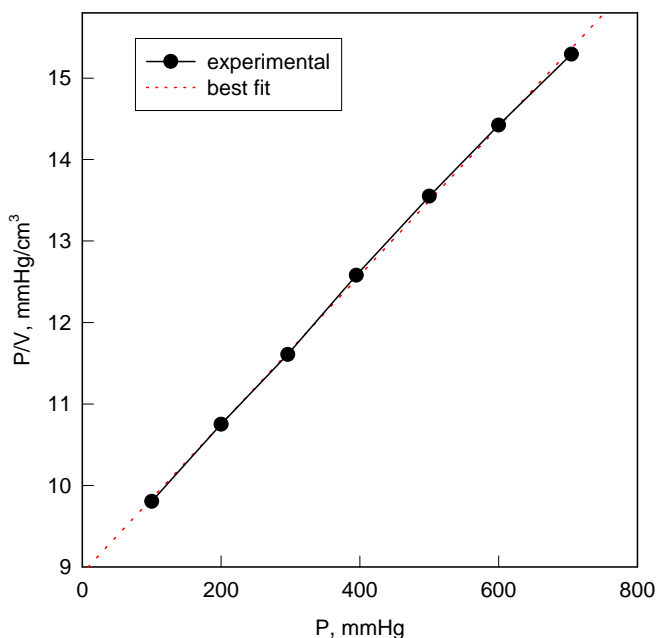
$$A = 0.21 \times 6.02 \times 10^{23} \times 12.6 \times 10^{-20} \times 10 / 22414 \\ = 7.1 \text{ m}^2.$$

15. يُفضل في تلك الحالة التمثيل البياني للنتائج وفق المعادلة:

$$P/V = 1/KV_m + P/V_m \square$$

حيث P ضغط الغاز المتر و V حجم الغاز المتر و K ثابت الاتزان و V_m سعة الطبقة الواحدة.

برسم علاقة بين P/V و P نحصل على خط مستقيم ميله $1/V_m$ و قاطعه $1/KV_m$. ومن الرسم وجد أن الميل يساوي 9.13، و عليه فإن V_m تساوي 0.11.



و هكذا يمكن حساب المساحة التي يشغلها جرام الفحم وفق العلاقة:

$$A = V_m \times 6.02 \times 10^{23} \times 19 \times 10^{-20} / 22414 \\ = 0.11 \times 6.02 \times 10^{23} \times 19 \times 10^{-20} / 22414 = 0.56 \text{ cm}^2$$

16. يمكن حساب الضغط المطلوب من المعادلة :

$$\ln(P_2/P_1) = (Q/R) \left\{ (T_2 - T_1) / T_2 T_1 \right\}$$

حيث Q حرارة الامتياز و P_1 و P_2 الضغطان عند درجتي الحرارة T_1 و T_2 .

$$\ln(P_2/4.6) = (-20000/2) (60/239 \times 353)$$

$$P_2 = 0.013 \text{ atm.} \square$$



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

المحاليل

الجذارة: الاستفادة من خواص المحاليل لفصل المكونات و تتقييتها و تعين الوزن الجزيئي.

الأهداف:

- أن يفصل المتدرب مكونات المحاليل بالتقنية المناسبة و بخاصة التقطير الجزيئي.
- أن يعين المتدرب الوزن الجزيئي للمواد الكيميائية من خواص المحاليل الجامعية.
- أن يحضر المتدرب المحاليل المختلفة و يراعي التغير الحراري و الحجمي حسب المكونات.
- أن يستفيد المتدرب من الخواص الجامعية للمحاليل في تحضير محاليل مائية ذات تبريد عالي.
- أن يحدد المتدرب تأين أو تجمع المواد في مذيب ما و الاستفادة من ذلك في تعين درجة التأين.

الوقت المتوقع للدراسة: ست ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: يتطلب لدراسة الوحدة إتقان الحساب الكيميائي و معرفة تحضير المحاليل و دراسة الديناميكا الحرارية.

الحاليل

المحلول solution هو مخلوط من أكثر من مادة كيميائية متجانس في كل أجزائه على المستوى الميكروscopic و ثابت مع الزمن و يعتبر طوراً واحداً. و يستدعي ذلك غالباً أن تكون جزيئات المواد المكونة للمحلول متقاربة في الحجم و لها خواص و تركيب متقارب أو متاغم. مثلاً المذيبات القطبية كالماء تذيب الأملاح المكونة من أيونات و تكون حاليل، والمذيبات غير القطبية مثل البنزين أو التولوين تذيب المواد غير القطبية مثل النفاثلين و تكون أيضاً حاليل. وعلى العكس لا يمكن تكون حاليل من الماء و النفاثلين أو من جهة أخرى من البنزين و الأملاح. وقد تكون الحاليل في أي من حالات المادة الثلاث، الغازية أو السائلة أو الصلبة. و باستثناء الحالة الصلبة، فإن الحاليل تتميز بأنها شفافة و منفذة للضوء و لا تنهدم مع مرور الزمن مادام مكوناتها لا تتغير.

ولتبسيط الدراسة سنعتبر محلول مكون من مادتين فقط، ويسمى المكون الأثقل وزناً المذيب solvent بينما يعتبر الأخف وزناً مذاب solute. و يجب التبيه إلى حالة محلول قريب من محلول في بعض خواصه الظاهرية و لكنه مختلف و متميز عن محلول، و هو ما يسمى الغروي colloid . و للفرويات خواص تميزها عن الحاليل، مثل تشتت الضوء و الحركة البراونية و إمكانية ترسيب أحد المكونات و غيرها من الخواص. و اللبن مثال لغروي، بينما السكر المذاب تماماً في الماء مثال للمحلول.

أنواع الحاليل:

يمكن تقسيم الحاليل حسب حالة المذيب و المذاب إلى عدة أنواع مميزة من الحاليل ذات الأهمية التطبيقية و غالباً ما تخضع لقوانين مختلفة و تظهر خواص متباعدة وفق هذا التقسيم. و يلخص الجدول (1-4) أنواع متعددة من الحاليل.

جدول (1-4): أنواع الحاليل حسب حالة المذيب و المذاب.

أمثلة	المذاب	المذيب	حالة محلول
أي نسب من مجموعة من الغازات	غاز	غاز	غاز
الايروسولات	سائل	غاز	غاز
الدخان	صلب	غاز	غاز
الماء و الكحول	سائل	سائل	سائل
الصودا ($H_2O + CO_2$)	غاز	سائل	سائل
محلول ملحي أو سكري	صلب	سائل	سائل
بلاتين مشبع بالهيدروجين	غاز	صلب	صلب

الجيولي (بروتين + ماء)	سائل	صلب	صلب
السبائك المعدنية	صلب	صلب	صلب

التعبير عن تركيز المحلول:

سبق في مقرri الكيمياء العامة و أساسيات الكيمياء الفيزيائية التطرق إلى هذا الموضوع بإسهاب، و يهمنا هنا فقط طريقتين للتعبير عن تركيز المحلول، و هما المولالية m و كسر الجزء X والذين يعبران عن التركيز لحاليل عند درجات حرارة مختلفة. و بفرض أن رمز المذيب هو A و أن المذاب رمزه B ، نصف تركيز المحلول عادة في صورة مولالية المذاب كما يلي:

المولالية: هي عدد جزيئات المذاب في كيلو جرام من المذيب

$$m = 1000 \times W_B / M_B W_A \quad (4-1)$$

حيث W_B و M_B هما كتلة المذاب وزنه الجزيئي، و W_A هو وزن المذيب ، و الجميع بوحدة الجرام. ووحدة المولالية هي mol kg^{-1}

كسر الجزيء المذاب X : هو نسبة عدد جزيئات المذاب إلى عدد الجزيئات الكلية للمذاب والمذيب

$$X_B = n_B / (n_A + n_B) = (W_B/M_B) / \{(W_A/M_A) + (W_B/M_B)\} \quad (4-2)$$

حيث n_A و n_B هما عددا جزيئات المذيب و المذاب و M_A هو الوزن الجزيئي للمذيب.

وفيما يلي دراسة حاليل ذات أهمية تطبيقية:

1. حاليل مكونة من غاز مذاب في سائل

عند إضافة غاز أو أكثر في سائل نحصل على محلول، سواء كان الغاز شحيح الذوبان في الماء، مثل H_2 , N_2 , O_2 , HCl , HBr , SO_3 , NH_3 . و تعتمد كمية الغاز الذائبة في حجم معين من المذيب على ضغط الغاز ودرجة الحرارة و نوعيته الغاز و المذيب. و الغازات شحيبة الذوبان، و عند ضغط منخفض، تخضع لقانون هنري.

قانون هنري Henry's law :

كتلة الغاز شحيح الذوبان الذائبة في حجم معين من سائل ما تتناسب طرديا مع ضغط الغاز فوق السائل، عند ثبوت درجة الحرارة. و يعبر عند القانون رياضيا بالمعادلة الآتية:

$$m = k P \quad (4-3)$$

حيث m كتلة الغاز، و P ضغط الغاز، و k ثابت للغاز و المذيب و يعتمد على وحدات القياس. و يظهر الجدول (4-2) نتائج ذوبان غاز HCl في التلويين عند درجة 25 مئوية، حيث يلاحظ أن كتلة الغاز الذائبة معبر عنها بكسر الجزء X_{HCl} تتناسب طرديا مع ضغط الغاز P_{HCl} ، مما يؤدي إلى الحصول على قيمة ثابتة تقريبا لثابت قانون هنري k .

معامل امتصاص غاز في سائل (α)

هو طريقة للتعبير عن قابلية امتصاص الغازات المختلفة في السوائل، و يعرف بأنه حجم الغاز،
بالمليتر mL و بعد تحويله إلى الظروف القياسية

جدول (4-2) : نتائج ذوبان غاز HCl في التلويين عند درجة حرارة 25 مئوية.

P_{HCl} / atm	X_{HCl}	k^{-1}
0.0033	0.00141	0.0427
0.0338	0.00154	0.0456
0.0964	0.00431	0.0446
0.158	0.00702	0.0444
0.282	0.0126	0.0446

(1) atm, 273 K STP ، الذي يُشبع مللتر واحد من السائل عند درجة حرارة معينة و تحت ضغط جزئي
للغاز يساوي واحد ضغط جوي atm . وللحصول على المعامل نستخدم العلاقة:

$$\alpha = v' / VP \quad (4-4)$$

حيث v' حجم الغاز بعد تحويله إلى الحجم عند الظروف القياسية ، و V حجم السائل و P الضغط الجزيئي
للسائل. لاحظ أن وحدة قياس معامل الامتصاص هي $.atm^{-1}$.

2. محاليل مكونة من سائلين تماماً الامتزاج :

يقصد بتمام الامتزاج هنا هو أن مزج أي نسب حجمية أو وزنية من السائلين تؤدي إلى تكون
 محلول، مثلاً مزج الماء والأسيتون. ويلاحظ أحياناً عند مزج سائلين أو أكثر تغير في درجة الحرارة (مص
 أو طرد). كذلك قد يقل حجم محلول عن مجموع حجوم السوائل الممزوجة أو قد يزيد. و كما هو حال
 السوائل، فإن للمحاليل أيضاً ضغط بخاري vapor pressure يعتمد ليس فقط على درجة الحرارة، بل
 أيضاً على نوعي السائلين و نسبتهما في محلول. و تبعاً لهذه المتغيرات الثلاثة: التغير في إنتالبي (حرارة)
 المزج ΔH_m ، و التغير في حجم المزج ΔV_m ، و سلوك الضغط البخاري للمحلول، يمكن تقسيم المحاليل
 المكونة من سائلين تماماً الامتزاج إلى قسمين: محاليل مثالية ideal solutions و محاليل غير مثالية non-ideal solutions

المحاليل المثالية:

لمحلول مثالي مكون من سائلين A و B ، فإن قوى التجاذب تكون كما يلي:

$$A-A = B-B = A-B \quad (4-5)$$

و يعني ذلك أن قوة الجذب أو التناحر بين جزيئات السائلين تساوي تقريراً تلك التي بين جزيئات أي من
 السائلين. و يمكن أن يقابل هذا في حالة الجزيئات شديدة التشابه في التركيب البنائي والفراغي، مثلاً

الكلوروبنزين والبروموبنزين أو البنزين والتولوين. وينتتج عن هذا التماثل أن تدرج الخواص الطبيعية للمحلول تكون وسطاً بين خواص السائلين، وأن يتحقق ما يلي:

1. تكون حرارة المزج مساوية للصفر $\Delta H_m = 0$
 2. يكون حجم محلول مساوياً لحجمي السائلين، أي أن: $\Delta V_m = 0$
 3. تخضع الضغوط البخارية، الجزئي للمكونين والكلي للمحلول لقانون راؤول.
- قانون راؤول Raoult's law :

يتناصف الضغط البخاري لمكون متطاير (سائل) في محلول طردياً مع كسر الجزيء لهذا المكون. وكمما هو معلوم فإن كسر الجزيء لمكون في محلول هو نسبة عدد جزيئات هذا المكون إلى العدد الكلي لمكونات محلول. بمعنى أن:

$$X_A = n_A / (n_A + n_B) \quad (4-6)$$

$$X_B = n_B / (n_A + n_B) \quad (4-7)$$

$$1 = X_A + X_B \quad (4-8)$$

و عليه فوفقاً للقانون يكون:

$$P_A \propto n_A / (n_A + n_B) \quad (4-9)$$

$$P_A = C n_A / (n_A + n_B) \quad (4-10)$$

حيث C ثابت تناسب، يمكن تقديره بوضع $n_B = 0$ ، فيكون الضغط البخاري الجزئي P_A مساوياً للضغط البخاري للسائل النقي P^0_A .

$$P_A = P^0_A \{ n_A / (n_A + n_B) \} \quad (4-11)$$

$$P_A = P^0_A X_A \quad (4-12)$$

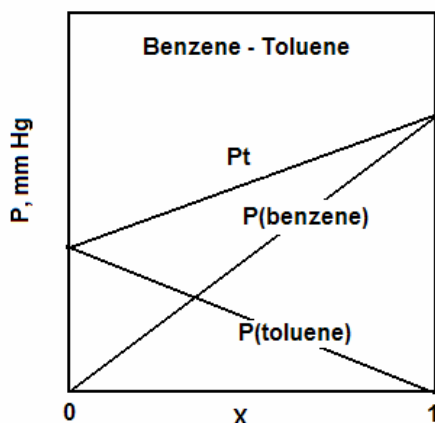
و بالمثل يمكن حساب الضغط البخاري الجزئي للمكون الآخر B ، فنحصل على:

$$P_B = P^0_B X_B \quad (4-13)$$

ويكون الضغط البخاري للمحلول P_t ، وفق قانون دالتون، مساوياً لمجموع الضغطين الجزئيين للسائلين.

$$P_t = P_A + P_B \quad (4-14)$$

ويعرض شكل (4-1) لاعتماد الضغوط البخارية على كسر الجزيء للسائل B . و يتضح أن العلاقات الثلاث عبارة عن خطوط مستقيمة مما يدل على التدرج الخططي لخاصية الضغط البخاري للمحلول.



شكل (1-4): الضغوط البخارية مقابل كسر الجزيء لمحلول مثالي من البنزين والتولوين
المحاليل غير المثالية:

هي محاليل ناتجة عن امتزاج تام لسوائل مختلفة في التركيب البنائي و الفراغي و لها خواص كيميائية مختلفة. مثلا مزج كبرتيد الكربون والأسيتون أو مزج الكلورووفورم والأسيتون. ويلاحظ هنا حدوث في حرارة المزج (مص أو طرد)، أي أن $\Delta H_m \neq 0$. كذلك فإن حجم محلول لا يساوي مجموع حجوم السوائل الممزوجة، أي أن $\Delta V_m \neq 0$ ، وأخيراً الحيود عن قانون راؤول. ووفقاً لاتجاه الحيود فهناك قسمان من المحاليل غير المثالية: محاليل ذات حيود إيجابي positive deviation و محاليل ذات حيود سلبي negative deviation.

أ- المحاليل غير المثالية ذات الحيود الإيجابي:

مثال: محلول من الأسيتون و كبرتيد الكربون $(CH_3COCH_3 + CS_2)$.

يلاحظ في حالة هذه المحاليل ما يلي:

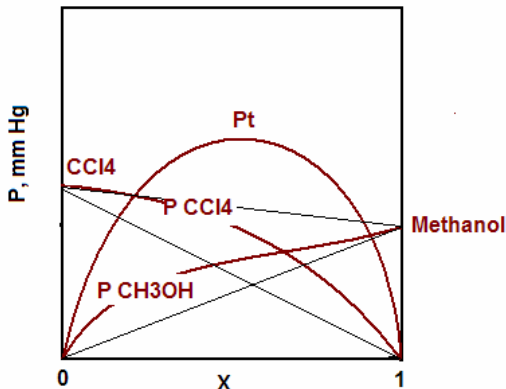
1. تكون حرارة المزج موجبة (أي مص للحرارة) $\Delta H_m > 0$

2. يكون حجم محلول أكبر من حجمي السائلين، أي أن: $\Delta V_m > 0$

3. تكون الضغوط البخارية، الجزيئي للسائلين والكلي للمحلول أعلى من المحاليل المثالية (أي أعلى من المحسوبة وفق قانون راؤول). ويعزى السبب في ذلك إلى أن قوى التجاذب تكون كما يلي:

$$A-A \neq B-B > A-B \quad (4-15)$$

و يعني ذلك أن قوة التنافر بين جزيئات السائلين سائدة و أن الجزيئات تفضل الهروب من محلول إلى الخارج كبخار. و يؤدي ذلك إلى ارتفاع الضغط البخاري بالمقارنة مع محلول المثالي. و يعني ذلك أيضاً امتصاص حرارة للهروب كبخار. و كنتيجة للتنافر يزيد أيضاً الحجم بعد المزج.



شكل (2-4): الضغوط البخارية مقابل كسر الجزيء لمحلول غير مثالي ذي حيود إيجابي من الأسيتون وكبريتيد الكربون

ب- المحاليل غير المثالية ذات الحيود السلبية:

مثال: محلول من الأسيتون و الكلوروفورم ($\text{CH}_3\text{COCH}_3 + \text{CHCl}_3$)

يلاحظ في حالة هذه المحاليل ما يلي:

1. تكون حرارة المزج سالبة (أي طرد للحرارة) $\Delta H_m < 0$

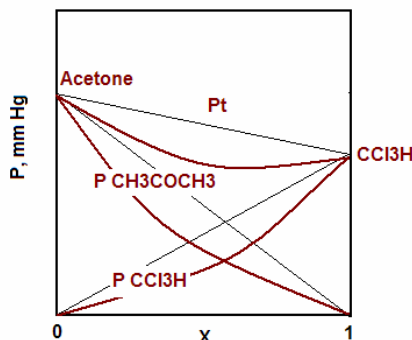
2. يكون حجم محلول أصغر من حجمي السائلين، أي أن: $\Delta V_m < 0$

3. تكون الضغوط البخارية، الجزيئي للسائلين والكلي للمحلول أقل من المحاليل المثالية (أو أقل من المحسوبة وفق قانون راؤول). ويعزى السبب في ذلك إلى أن قوى التجاذب تكون كما يلي:

$$A-A \neq B-B < A-B \quad (4-16)$$

ويعني ذلك أن قوة التجاذب بين جزيئات السائلين سائدة وأن الجزيئات تفضل البقاء في محلول.

ويؤدي ذلك إلى انخفاض الضغط البخاري بالمقارنة مع محلول المثالي. ويعني ذلك أيضا طرد حرارة نتيجة تكون روابط بين جزيئات السائلين. و كنتيجة للتتجاذب يقل أيضا الحجم بعد المزج.



شكل (3-4): الضغوط البخارية مقابل كسر الجزيء لمحلول غير مثالي ذي حيود سلبي من الأسيتون و الكلوروفورم

تركيب البخار vapor composition: يجب التنبه إلى أن تركيب البخار (نسبة المكونين) يختلف عن تركيب محلول، و عموما فإن البخار يكون أغنى بالمكون الأكثر تطايرًا (أي الأقل في درجة حرارة الغليان) من محلوله. ويمكن إثبات ذلك كما يلي:

نفرض أن كسر الجزيء للسائل A في البخار هو X_A' ، و حسب قانون دالتون فإن:

$$P_A = P_t X_A' \quad (4-17)$$

و من قانون راؤول:

$$P_A = P_A^0 X_A \quad (4-18)$$

و من العلاقات السابقتين يمكن الحصول على:

$$X_A' = (P_A^0 X_A) / (P_A^0 X_A + P_B^0 X_B) \quad (4-19)$$

$$X_A'/X_A = P_A^0 / (P_A^0 X_A + P_B^0 X_B) \quad (4-20)$$

$$= 1 / (X_A + (P_B^0 / P_A^0) X_B) \quad (4-21)$$

بفرض أن السائل A أكثر تطايرًا من المكون B، يكون $P_A^0 > P_B^0$ ، و عليه فوق المعادلة الأخيرة يجب أن يكون $X_A < X_A'$. و تعد هذه الحقيقة مفتاح عملية فصل المكونات بالتقشير، كما سنشرح فيما بعد.

3. محاليل مكونة من مذاب غير متطاير في مذيب متطاير:

أغلب المحاليل التي تصادفنا في المختبر الكيميائي تتسمi لهذه النوعية، مثل محاليل الأملام والقلويات و المواد الصلبة التي تذوب في الماء مثل محاليل السكر و البلمرات و اليوريا. و يتميز بخار مثل تلك المحاليل بأنه يتكون فقط على بخار السائل المذيب. و يكون دور المذاب solute هنا هو التأثير على خواص المذيب الفيزيائية. و تتشاءأً أربع ظواهر أو خواص تميز هذه المحاليل و تسمى الخواص الجامعية للمحاليل Colligative properties of solutions. و لا تعتمد هذه الخواص على طبيعة المذاب بل على تركيزه في محلول، و من هنا جاءت كلمة "الجامعة". و من الممكن توقع تأثير المذاب على الخواص الأربع، بشرط عدم تفكك أو تجمع جزيئات المذاب في المذيب، فإن حدث ذلك وجب أخذ ذلك في الاعتبار. و كما هو الحال في الغازات، فإن التوظيف الأمثل للقوانين المشتقة من الخواص الجامعية يتطلب أن يكون تركيز المذاب قليلاً قدر الإمكان. و يعتبر المذيب النقي هو الحالة التي تقادس إليها الخواص الجامعية.

الخواص الجامعية للمحاليل:

1- انخفاض الضغط البخاري: عند تحضير محلول يحتوي على كسر جزيء X_B من المذاب و كسر جزيء X_A من المذيب، فإن الضغط البخاري للمحلول يعطى بالعلاقة:

$$P_t = P_A^0 X_A + P_B^0 X_B \quad (4-22)$$

و حيث أن المذاب غير متطاير، فإن $P_B^0 = 0$ ، و عليه:

$$P_t = P_A^0 X_A = P^0 X_A \quad (4-23)$$

حيث استبدل الرمز P_A^0 بالرمز P^0 لوجود ضغط بخاري واحد. ويمكن التعبير عن المعادلة السابقة كما يلي:

$$P_t = P^0 (1 - X_B) = P^0 - P^0 X_B \quad (4-24)$$

$$P^0 - P_t/P^0 = \Delta P/P^0 = P^0 X_B \quad (4-25)$$

و تظهر المعادلة الأخيرة أن الانخفاض في الضغط البخاري للمحلول يتاسب طرديا مع كسر جزء المذاب. ويمكن استخدام الانخفاض في الضغط البخاري لحساب الوزن الجزيئي للمذاب وفق المعاملة الآتية:

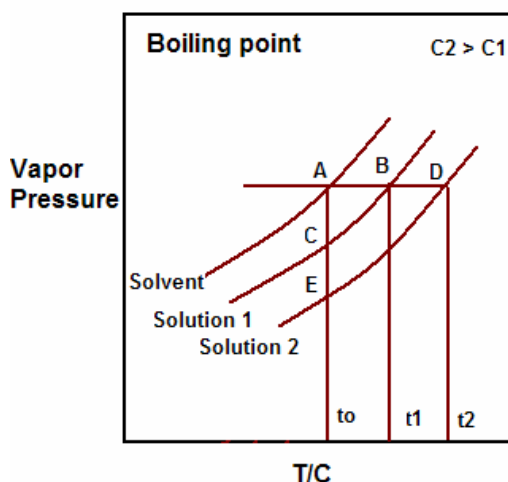
$$\Delta P/P^0 = (W_B M_B)/\{(W_B M_B) + (W_A M_A)\} \quad (4-26)$$

حيث W_B و W_A كتلت المذاب والمذيب و M_A و M_B الوزنان الجزيئيان للمذاب والمذيب. عند استعمال محاليل مخففة، أي $\rightarrow 0 W_B$ ، تؤول المعادلة السابقة إلى الصورة:

$$\Delta P/P^0 = (W_B M_B)/(W_A M_A) \quad (4-27)$$

$$M_B = (\Delta P/P^0) W_A M_A / W_B \quad (4-28) \square$$

-2 ارتفاع درجة حرارة الغليان: ينتج عن انخفاض الضغط البخاري للمحلول ارتفاع في درجة غليان محلول، كما يتضح ذلك من شكل (4-4). يمثل الخط ABC الضغط الذي يحدث عنده الغليان (واحد جوي عادة)، و يقابل درجات حرارة غليان المذيب و محلولين مختلفا التركيز C1 ، C2 . من الواضح أن هناك ارتفاع في درجة الغليان للمحلولين مقارنة بالمذيب t0 ، وأن محلول الأعلى تركيزا C2 يغلي عند درجة أعلى t2 من محلول الأخف تركيزا C1 و الذي يغلي عند t1.



شكل (4-4): منحنيات الغليان للمذيب و محلولين مختلفا التركيز

و يمكن الحصول على تقييم كمي لمقدار الارتفاع كما يلي:

من تشابه المثلثين ABC و ADE يمكن التوصل إلى أن:

$$AB/AD = AC/AE \quad (4-29)$$

$$(t_1 - t_0)/(t_2 - t_0) = (P^0 - P_1)/(P^0 - P_2) \quad (4-30)$$

$$\Delta T_1/\Delta T_2 = \Delta P_1/\Delta P_2 \quad (4-31)$$

و من المعادلة (4-12) يمكن التوصل إلى:

$$\Delta t_b \propto \Delta P \propto X_B \quad (4-32)$$

$$\Delta t_b = k X_B = k n_B / (n_A + n_B) \quad (4-33)$$

و في حالة الحاليل المخففة، يكون $n_1 < n_2$ ، و يمكن اختصار المعادلة السابقة إلى الصورة:

$$\Delta t_b = k (W_B/M_B)/(W_A/M_A) \quad (4-34)$$

و من تعريف المولالية، وفق المعادلة (4-1)، نصل إلى:

$$\Delta t_b = k (M_A / 1000) m \quad (4-35)$$

$$\Delta t_b = k_b m \quad (4-36)$$

حيث k_b ثابت يسمى ثابت الارتفاع المولالي molal elevation constant. وهو مميز لكل مذيب. و تُظهر المعادلة السابقة أن مقدار الارتفاع في درجة الغليان يتاسب طردياً مع زيادة مولالية المذاب. و من الممكن استعمال الارتفاع في درجة الغليان للحصول على الوزن الجزيئي للمذاب بتعديل المعادلة (4-34) و إعادة كتابتها على الصورة:

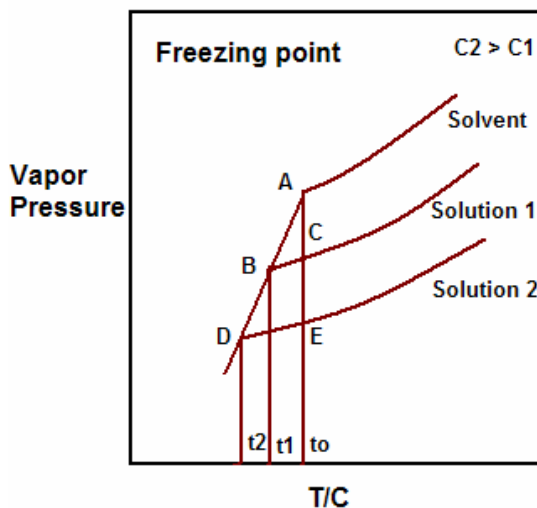
$$M_B = 1000 k_b W_B / (\Delta t_b W_A) \quad (4-37)$$

3- انخفاض درجة التجمد: ينتج أيضاً عن انخفاض الضغط البخاري للمحلول انخفاض في درجة التجمد مقارنة بالمذيب. و يمكن الحصول على معادلة تعبّر عن مقدار الانخفاض في درجة التجمد للمحلول بمساعدة المنحنيات المعبرة عن تغير الضغط البخاري مع درجة التجمد freezing point و المبينة في شكل (4-4). وباستخدام تشابه المثلثات والتقدم في الاستنتاج كما في الخاصية السابقة، يمكن الحصول على المعادلة:

$$\Delta t_f = k_f m \quad (4-38)$$

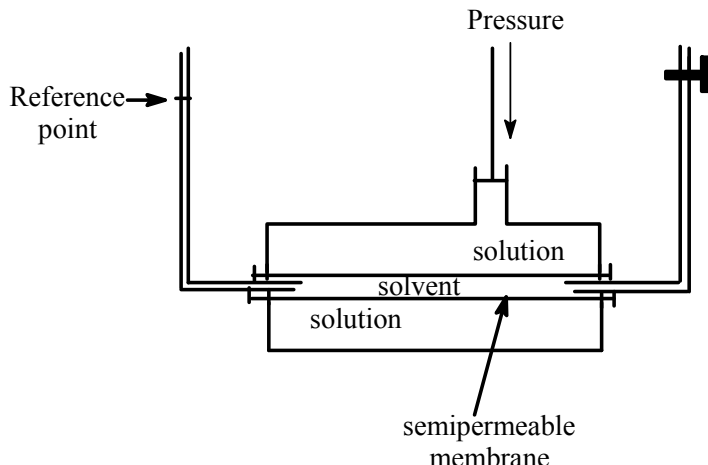
حيث Δt_f الانخفاض في درجة حرارة التجمد و k_f ثابت التجمد المولالي molal depression constant. ويفضل تعين الوزن الجزيئي للمذاب من هذه الخاصية عن الخاصية السابقة و ذلك وفق المعادلة الآتية وبشرط أن يكون محلول مخفف:

$$M_B = 1000 k_f W_B / (\Delta t_f W_A) \quad (4-39)$$



شكل (4-4): منحنيات التجمد للمذيب و محلولين مختلفا التركيز

4- الضغط الأسموزي: هناك عدة طرق لانتقال المواد الذائبة في الماء، مثل الانتشار و هو انتقال المادة ذات التركيز الأعلى إلى منطقة ذات تركيز أقل، والهجرة و هو انتقال الأيونات تحت تأثير فوق الجهد بين القطبين. في حالة وجود غشاء شبه منفذ semipermeable membrane يفصل بين محلول و المذيب يلاحظ أن المذيب هو الذي ينتقل إلى المحلول، و ذلك لأن الغشاء شبه المنفذ لا يسمح بمرور المذاب، وتسمى هذه الظاهرة بالأسموزية Osmosis. وإذا أردنا أن نجبر المذيب إلى الخروج ثانية من المحلول يجب أن نطبق ضغطاً من الخارج. و يسمى الضغط اللازم للعودة إلى الحالة الأصلية بالضغط الأسموزي pressure osmotic . وللضغط الأسموزي أهمية كبرى في انتقال المواد داخل الأجسام الحية و يعتبر جدار الخلية وبعض الأنسجة الحيوية بمثابة غشاء شبه منفذ ضروري للعمليات الحيوية. كما يوجد تطبيق هام لهذه الخاصية و هو ما يعرف بالأسموزية العكssive و تستغل في تحلية مياه البحر. و يعرض شكل (4-5) لشكل مبسط لقياس بركري و هارتي Berkeley-Hartley osmometer للضغط الأسموزي.



شكل (4-5): رسم مبسط لقياس الضغط الأسموزي لبركيلي و هارتي

معادلة فانت هوف Van't Hoff للضغط الأسموزي للمحاليل المثالية:

هي معادلة تصف اعتماد الضغط الأسموزي على تركيز المحلول، حين يكون المحلول مخفف (أي مثالي كما في الغازات) و تأخذ شكل قانون الغاز المثالي كما في المعالجة الآتية:

$$\pi V = n R T \quad (4-40)$$

$$\pi V = (W_B/M_B) RT \quad (4-41)$$

$$\pi = C RT \quad (4-42)$$

حيث π هو الضغط الأسموزي بوحدة atm و C تركيز المذاب بوحدة المolarية mol/L و V الحجم بوحدة اللتر و T درجة الحرارة المطلقة، و R ثابت الغازات. و المعادلة الأخيرة صورة مفيدة لقانون فانت هوف للضغط الأسموزي للمحاليل المثالية. و يجب عند التعويض مراعاة الوحدات، حيث نعوض عن قيمة R بالقدر $0.082 \text{ L atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$. و عادة ما يكون الضغط الأسموزي بوحدة mm Hg فيجب أيضاً التحويل إلى ضغط جوي بالقسمة على 670. و من التطبيقات الهامة لهذه الخاصية، تعين الوزن الجزيئي وبخاصة لجزيئات العملاقة مثل البروتين و البلمرات. و من السهل تعديل المعادلة (4-41) ليصبح على الصورة:

$$M_B = W_B R T / \pi V \quad (4-43)$$

: Van't Hoff factor

عند حدوث تجمع أو تأين لجزيئات فإن قيمة أي من الخواص الجامدة تختلف (تقل في حالة التجمع و تزيد في حالة التأين) عن القيمة الطبيعية التي تمكّن توقعها. وهذا لأن الخاصية الجامدة تعتمد على العدد الحقيقي لجزيئات المذاب في المحلول. و يسمى خارج قسمة الخاصية المُعينة عملياً على الخاصية الطبيعية والتي يمكن حسابها نظرياً بعامل فانت هوف، و سنرمز له بالرمز i ، بحيث يكون:

$$i = \Delta P / (\Delta P)_0 = \Delta t_b / (\Delta t_b)_0 = \Delta t_f / (\Delta t_f)_0 = \Delta \pi / (\Delta \pi)_0 \quad (4-44)$$

حيث تمثل العلامة "o" الخاصية المحسوبة نظرياً في غياب تأين أو تجمع الجزيئات. و يمكن تعين درجة تأين أو تجمع جزء ما من قيمة هذا العامل و التركيز. و تستخدم هذه الطريقة في دراسة تأين الإلكتروليتات كما هو موضح في المثال الآتي:

تعين درجة تأين إلكتروليت:

تظهر جميع الإلكتروليتات، مثل الأملاح والأحماض والقلويات، تأين تختلف درجته حسب نوع و التركيز والإلكتروليت. و في حالة الإلكتروليت القوي يكون التأين كاملاً ونحصل على قيمة صحيحة لعامل فانت هو ف تتعكس في تضعف قيمة الخاصية الجامدة. أما في حالة الإلكتروليت الضعيف ف تكون قيمة عامل فانت هو ف كسرًا مرتبطة بدرجة التأين (α) و عدد الأجزاء التي يتفاكم إليها الإلكتروليت (n). في حالة جزء واحد من الإلكتروليت A_n :

$$\frac{A_n}{1-\alpha} = \frac{A_1 + A_2 + \dots + A_n}{\alpha} \quad (4-45)$$

و عدد الأجزاء في محلول هو $\alpha(n-1)+1$. و حيث أن الخاصية الجامدة، انخفاض الضغط البخاري مثلاً، تتوقف على عدد الأجزاء فإن:

$$i = \Delta P / (\Delta P)_0 = 1 + (n-1)\alpha / 1 \quad (4-46)$$

و من العلاقة السابقة يمكن الحصول على درجة التأين:

$$\alpha = (i - 1) / (n - 1) \quad (4-47)$$

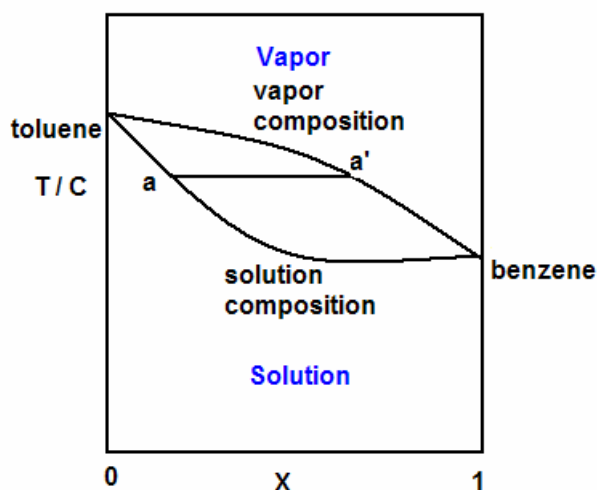
القطير التجزئي : Fractional Distillation

هو عملية فصل مكونات المحاليل، و مخاليط المواقع عموماً، باستغلال فكرة اختلاف تركيب محلول في الحالة السائلة عنه في الحالة البخارية. و هو من العمليات الهامة التي تقوم عليها صناعة تكرير البترول و تقطير الفحم الحجري. و لفهم نظرية العمل لابد من الإشارة إلى منحنيات الغليان boiling point curves و هي علاقات بيانية بين درجة حرارة الغليان و تركيز محلول. و سنشير إلى ثلاث حالات تمثل غليان المحاليل المثالية و المحاليل غير المثالية (حيود إيجابي و حيود سلبي) السابقة الإشارة إليها.

1. عندما تزيد درجة الغليان بانتظام:

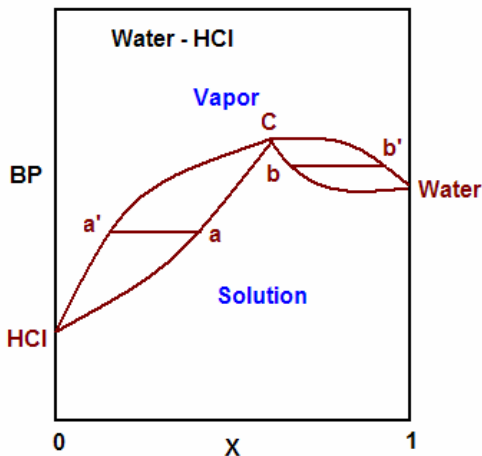
نقابل هذا في حالة المحاليل المثالية، و فيها تكون درجة غليان محلول وسطاً بين درجتي غليان المكونين، كما هو مبين في الشكل (6-4). و تؤدي عملية الغليان إلى تغير تدريجي في تركيز محلول (a) بسبب اختلاف تركيزه عن البخار(^a). لاحظ أن البخار أغنى بالبنزين من محلول. و يمكن هنا التمييز بين الجزء المتبقى من محلول residue و الجزء البخاري الذي يتم تكثيفه و يطلق عليه القطرير distillate. و عند إعادة تقطير القطرير فإنه يغلي عند درجة غليان أقل و يمكن الحصول منه على

بخار أكثر غني بالبنزين. و عند تكرار عملية تقطير القطير يمكن في النهاية الحصول على البنزين النقى. و في نفس الوقت فإن استمرار عملية غليان المتبقى تؤدى إلى ارتفاع نسبة التولوين فيه حتى يمكن الحصول على التولوين النقى في النهاية. و الخلاصة العامة أن تقطير محلول ثانوي يؤدى إلى الحصول على المكون الأعلى في درجة الغليان كمتبقى بينما يتطلب الحصول على المكون الأقل في درجة الغليان إلى تكرار عملية التقطير المصحوبة بارتفاع نسبة في القطير.



شكل (6-4): اعتماد درجة الغليان على كسر الجزيء في حالة محلول مثالى
2. أنظمة ذات درجة غليان عظمى Maximum BP

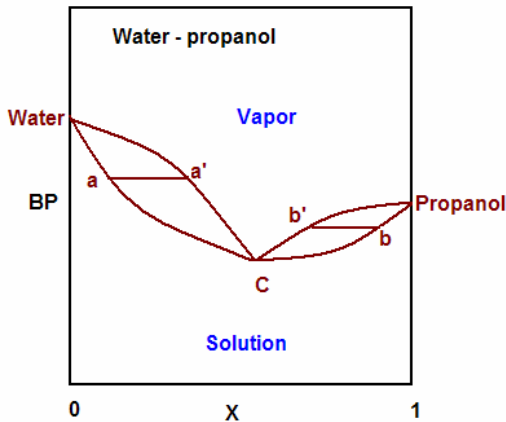
هذه هي الحاليل غير المثالية ذات الحيود السالبى، ومن الأمثلة محلول حمض الهيدروكلوريك في الماء، كما هو موضح في الشكل (6-4). و تمثل النقطة C درجة الغليان العظمى للمحلول، و عنده يكون تركيزاً للمحلول و البخار متساوين. و ينشأ عن ذلك غليان المحلول عند هذه النقطة دون تغير في تركيز المحلول أو درجة الغليان، و يطلق على المحلول الذي يغلى دون تغير في درجة غليانه الأيزوتروب Azeotrope. و يختلف ناتج التقطير حسب التركيز الابتدائى مقارنة بنقطة الأيزوتروب C. إذا بدأنا بالتركيز a يكون تركيز البخار هو a' وهكذا نحصل على الأيزوتروب كمتبقى بينما يمكن في النهاية الحصول على HCl النقى بإعادة تقطير القطير الغنى ببخار HCl. أما إذا كان التركيز أعلى من الأيزوتروب C ، عند b مثلا، فإن المتبقى يكون الأيزوتروب C و نحصل على الماء النقى بإعادة تقطير القطير.



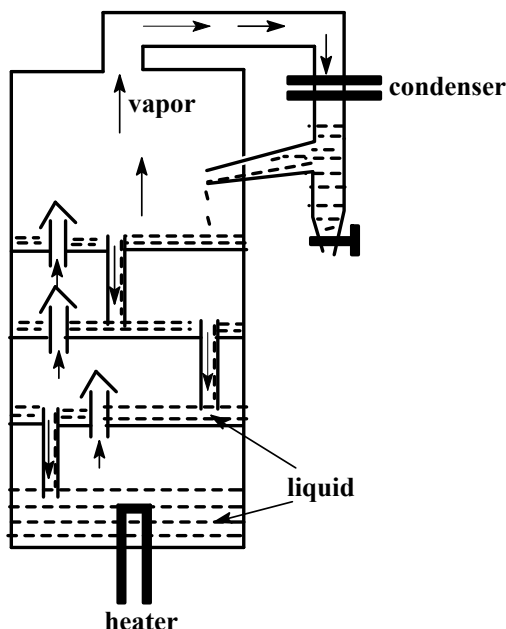
شكل (4-7): اعتماد درجة الغليان على كسر الجزيء في حالة محلول غير مثالي ذي حيود سلبي
3. أنظمة ذات درجة غليان صغرى Minimum BP:

هذه هي المحاليل غير المثالية ذات الحيود الإيجابي، ومن الأمثلة محلول كحول البروبينول و الماء، كما هو موضح في الشكل (4-8). و تمثل النقطة C درجة الغليان الصغرى للأيزوتروب، و عنده يكون تركيزاً المحلول و البخار متساوين، وغليان المحلول عند هذه النقطة يكون دون تغير في تركيز المحلول أو درجة الغليان. و هنا أيضاً يختلف ناتج التقطر حسب التركيز الابتدائي مقارنة بنقطة الأيزوتروب C. إذا بدأنا بالتركيز a يكون تركيز البخار هو a' ، و هكذا نحصل على الماء كمتبقي، بينما يمكن في النهاية الحصول على الأيزوتروب بإعادة تقطر القطير. أما إذا كان التركيز أعلى من الأيزوتروب C ، عند b مثلاً، فإن المتبقي يكون كحول البروبينول، و نحصل في النهاية على الأيزوتروب بإعادة تقطر القطير.

مما سبق يتضح الحاجة إلى تكرار عملية التقطر للحصول على بعض المكونات الندية و هي عملية مكلفة في المجهود و الوقت، مما يستدعي البحث عن طريقة عملية تتغلب على ذلك. و يعتبر برج أو عمود التقطر المبين في شكل (4-9) محاولة ناجحة للفصل بالتقطر. و هو عبارة عن عمود يحتوي على المحلول.



شكل (4-8): اعتماد درجة الغليان على كسر الجزيء في حالة محلول غير مثالي ذي حيود إيجابي أو المخلوط في أسفل و مخرج مزود بمكثفات للتبريد في الجزء العلوي، بالإضافة إلى عدة صوانى plates متواجدة على طول البرج تخللها نوعان من الأنابيب، بعضها لإرجاع المواد المكثفة إلى الصينية السابقة وبعضها مزود بحاجز علوي يساعد المواد الثقيلة على التكثيف فوق الصوانى. ويتم التقطر داخل البرج



شكل (4-9): رسم مبسط لوحدة تقطير تجزيئي لمخلوط سائل بتسخين المخلوط في الأسفل بواسطة سخان heater يرتفع بخار يحتوى على المكونات إلى أعلى. وحسب تطوير المكونات يتم التكثيف بحيث يزيد تركيز المكون الأقل في درجة الغليان كلما ارتفعنا. وتعمل الصوانى كمصدر غنى بهذا المكون و هو ما يعادل عمليا إعادة تقطير القطر. و تتوقف كفاءة الفصل على عدد الصوانى و طول العمود و تفاصيل التصميم الهندسى و درجة الحرارة.

قانون التوزيع : Distribution law

يلاحظ عند إذابة مادة في سائلين غير قابلين لامتزاج متلاصرين أن المادة تتوزع بين السائلين بحيث يكون نسبة تركيزها في السائل الأول إلى تركيزها في السائل الثاني قيمة ثابتة، عند ثبوت درجة الحرارة. و يشترط لذلك أن المادة الذائبة في السائلين لا يحدث لها تفكك (تأين) أو تجمع association في أي من السائلين. و يعبر عن ذلك بقانون التوزيع الآتي:

$$C_A/C_B = K \quad (4-48)$$

حيث C_A تركيز المادة في السائل A و C_B تركيز المادة في السائل B و K معامل التوزيع distribution coefficient. أما إذا حدث تجمع للمادة في السائل A و ليس في السائل B فإن قانون التوزيع يأخذ الصورة:

$$(C_A)^{1/n}/C_B = K \quad (4-49)$$

حيث n هو عدد الجزيئات المجمعة في السائل A. أما إذا حدث تفكك للمادة في السائل A و ليس في السائل B فإن قانون التوزيع يأخذ الصورة:

$$(C_A)^n/C_B = K \quad (4-50)$$

حيث n هو عدد الأجزاء التي تفككت إليه المادة في السائل A.

و يستفاد كثيراً من هذه الظاهرة في تركيز و فصل المواد، مثل الحصول على اليود المتواجد في مياه البحار، من خلال تركيزه في مذيب عضوي مثل رابع كلوريد الكربون. كذلك يستفاد منها في دراسة تأين و تجمع المواد، حيث أن تحقيق أي من العلاقات السابقة يدل على حدوث أو عدم حدوث للتجمع أو التأين في أحد السائلين. ومن ذلك اكتشاف أن حمض الخل يحدث له تجمع واضح في صورة جزيئين في البنزين و ليس في الماء.

امتحان ذاتي

- 1 ما هي المحاليل المثالية و المحاليل غير المثالية؟ بين بالرسم سلوك الضغط البخاري في كل حالة مع تركيز المكون.
- 2 اذكر الخواص الجامعية التي تنشأ عند إذابة مادة غير متطايرة في مذيب متطاير. اذكر العلاقة الرياضية التي يمكن استعمالها لحساب الوزن الجزيئي للمادة المذابة لكل خاصية.
- 3 احسب الضغط البخاري محلول مكون من 10% نتریت الصوديوم NaNO_2 في الماء عند درجة حرارة 30 درجة مئوية، علما بأن الضغط البخاري للماء عند درجة حرارة التجربة 39,5 ملم زئبق.
- 4 الجدول الآتي يمثل تغير الضغط البخاري محلول مكون من سائلين A و B كدالة في كسر جزء السائل. أكمل الجدول ، ثم ارسم علاقة بين الضغط البخاري لكل من السائلين و كسر الجزء B و كذلك الضغط الكلي و كسر الجزء B. هل محلول مثالي؟ لماذا؟

P_t , mmHg	X_B	P_B	P_A
300	0.0		
290	0.1		
280	0.2		
270	0.3		
250	0.4		
240	0.5		
230	0.7		
210	0.9		
200	1.0		

- 5 احسب الضغط الكلي والجزئي لمحلول مثالي مكون من 70% بنزين و 30% تولوين، علما بأن الضغطين البخاريين للبنزين و التولوين النقيين هما 118,2 و 36,7 ملم زئبق عند 30 درجة مئوية، على الترتيب.
- 6 يغلي محلول مثالي من الكلوروبنزين و البروموبنزين عند 140 درجة مئوية تحت ضغط واحد جوي. احسب تركيب محلول عند نقطة الغليان، علما بأن الضغطين البخاريين للكلوروبنزين و البروموبنزين هما ، على الترتيب، 939,4 و 95,8 ملم زئبق.
- 7 احسب الضغط البخاري لمحلول مائي يحتوي على 5 جرامات من اليويريا $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$ و 100

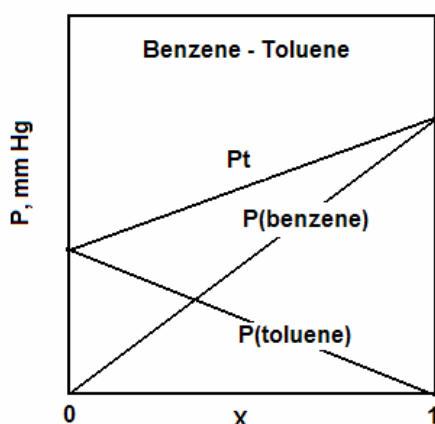
جرام ماء، علما بأن الضغط البخاري للماء 24 ملم زئبق عند نفس درجة الحرارة.

- 8 محلول مائي يتجمد عند ${}^{\circ}\text{C}$ 1.5-. احسب درجة غليان محلول المتوقعة، علما بأن ثابت الغليان والتجمد المولاليين للماء هما ${}^{\circ}\text{C}$ 0.5 و ${}^{\circ}\text{C}$ 1.85 ، على الترتيب.
- 9 أذيب 50 جرام من بروتين في 500 ملتر من الماء فأعطي ضغطاً أسموزياً مقداره 19 ملم زئبق عند 20 درجة مئوية. احسب الوزن الجزيئي المتوقع للبروتين.
- 10 عامل فانت هوF محلول 0.5 M K_2CrO_4 يساوي 2.1. احسب الضغط الأسموزي للمحلول عند 15 درجة مئوية. احسب درجة تفكك الالكتروليت.

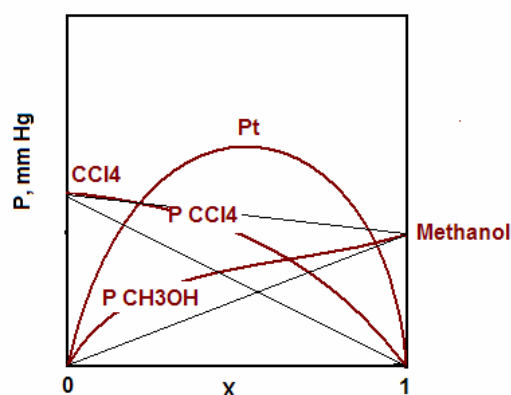
إجابة الامتحان الذاتي

1. محلول المثالي: هو محلول حجمه يساوي مجموع حجوم السوائل الداخلة في تكوينه ، و حرارة مزجه تساوي صفر، و يحقق قانون راؤول. محلول غير المثالي لا يساوي حجمه مجموع حجوم السوائل المكون له، وقد تتطلب حرارة أو تمتص عند المزج ، ويحيد عن قانون راؤول. وهناك نوعان من الحيود، حيود إيجابي يصحبه زيادة نسبية في الضغط البخاري مقارنة بالمحلول المثالي و زيادة في الحجم بعد المزج و امتصاص للحرارة. بينما الحيود السلبي يصحبه نقص في الضغط البخاري و نقص في الحجم بعد المزج و انطلاق حرارة.

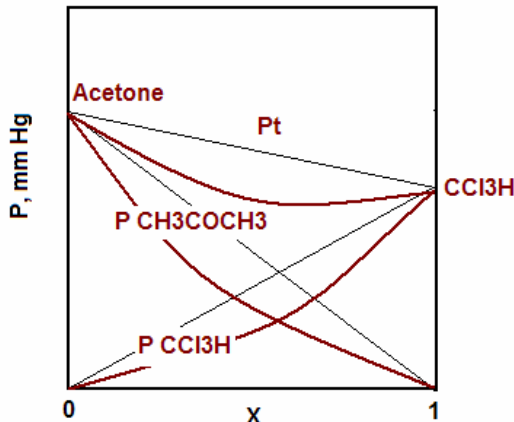
رسم بياني يوضح سلوك محلول المثالي



رسم بياني يوضح سلوك محلول غير المثالي ذي الحيود الإيجابي



رسم بياني يوضح سلوك محلول غير المثالي ذي الحيود السلبي



2. عند إذابة مادة غير متطايرة في مذيب متطاير تنشأ أربع خواص جامعة للمحاليل تعتمد على تركيز المذاب ولا تعتمد على نوعه وهي:

- انخفاض الضغط البخاري مقارنة بالمذيب و معادلته المستخدمة في تعين الوزن الجزيئي للمذاب هي:

$$P_t = P_A^0 X_A + P_B^0 X_B$$

- انخفاض درجة التجمد مقارنة بالمذيب و معادلته المستخدمة في تعين الوزن الجزيئي للمذاب هي:

$$\Delta t_f = k_f m$$

- ارتفاع درجة الغليان مقارنة بالمذيب و معادلته المستخدمة في تعين الوزن الجزيئي للمذاب هي:

$$\Delta t_b = k_b m$$

- نشوء الضغط الأسموزي و معادلته المستخدمة في تعين الوزن الجزيئي للمذاب هي:

$$\pi = C RT$$

حيث P^0 الضغط البخاري للمذيب و P الضغط البخاري للمحلول و M_A الوزن الجزيئي للمذيب و M_B الوزن الجزيئي للمذاب و W_A وزن المذيب و W_B وزن المذاب و k_f ثابت التجمد المولالي للمذيب و k_b ثابت الغليان المولالي للمذيب و V حجم محلول و π الضغط الأسموزي و T درجة الحرارة و R ثابت الغازات.

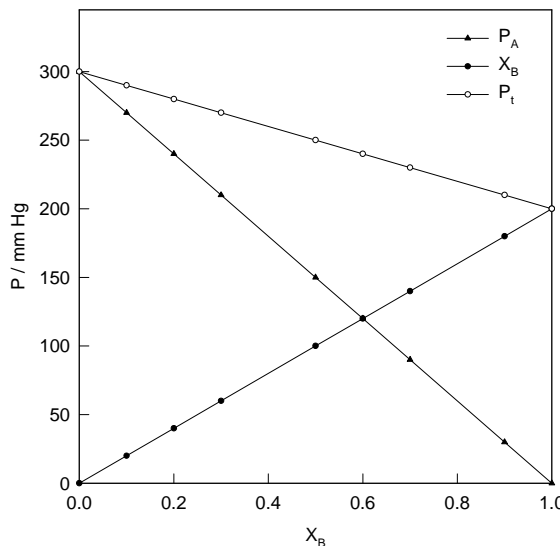
3. يمكن حساب الضغط البخاري لهذا محلول من العلاقة (نعتبر نتربت الصوديوم ممثلاً بالرمز B):

$$\begin{aligned} \Delta P &= P^0 - P = X_B \\ X_B &= (W/M)_B / \{ (W/M)_A + (W/M)_B \} \\ &= (10/69) / \{ 90/18 + 10/69 \} = 0.0281 \\ P &= P^0 - X_B = 39.5 - 0.0281 = 39.47 \text{ mm Hg} \end{aligned}$$

4. نكمل الجدول كما يلي

P_t , mmHg	X_B	P_B	P_A
300	0.0	0	300
290	0.1	20	270
280	0.2	40	240
270	0.3	60	210
250	0.4	100	150
240	0.5	120	120
230	0.7	140	90
210	0.9	180	30
200	1.0	200	0

و يمثل الرسم الآتي تغير كل من الضغطين البخاريين الجزئيين للمكونين و الضغط الكلي مع كسر جزء المكون B . محلول مثالى لتحقيقه قانون راؤول.



5. حسب أولا كسر الجزء للبنزين كما يلي :

$$M_{\text{benzene}} (C_6H_6) = 78 \quad , \quad M_{\text{toluene}} (C_7H_8) = 92$$

$$X_{\text{benzene}} = (70/78) / \{70/78 + 30/92\} = 0.733$$

و عليه فكسر الجزء للتولوين يكون:

الضغط الجزئي للبنزين يعطى بالعلاقة:

$$P_{\text{benzene}} = (P^{\circ} X)_{\text{benzene}} = 118.2 \times 0.733 = 86.6 \text{ mm Hg}$$

الضغط الجزئي للتولوين يعطى بالعلاقة:

$$P_{\text{toluene}} = (P^{\circ} X)_{\text{toluene}} = 36.7 \times 0.267 = 9.8 \text{ mm Hg}$$

الضغط الكلى يعطى بالعلاقة:

$$P_t = P_{\text{benzene}} + P_{\text{toluene}} = 86.6 + 9.8 = 96.4 \text{ mm Hg}$$

6. المعطيات

$$P_t = 760 \text{ mm Hg}$$

$$P^0_{\text{chlorobenzene}} = 939.4 \text{ mm Hg}$$

$$P^0_{\text{bromobenzene}} = 95.8 \text{ mm Hg}$$

$$X_{\text{chlorobenzene}} = ?$$

يمكن حساب تركيب محلول في صورة كسر الجزيء للكلوروبنزين في محلول كما يلى:

$$P_t = P_{\text{chlorobenzene}} + P_{\text{bromobenzene}}$$

$$P_{\text{chlorobenzene}} = P^0_{\text{chlorobenzene}} X_{\text{chlorobenzene}}$$

$$P_{\text{bromobenzene}} = P^0_{\text{bromobenzene}} X_{\text{bromobenzene}}$$

$$X_{\text{bromobenzene}} + X_{\text{chlorobenzene}} = 1$$

$$P_t = P^0_{\text{bromobenzene}} X_{\text{bromobenzene}} + P^0_{\text{bromobenzene}} (1 - X_{\text{chlorobenzene}})$$

$$\begin{aligned} X_{\text{chlorobenzene}} &= \{P_t - P^0_{\text{bromobenzene}}\} / \{P^0_{\text{chlorobenzene}} - P^0_{\text{bromobenzene}}\} \\ &= 760 - 95.6 / \{939.4 - 95.8\} = 0.787 \end{aligned}$$

7. المعطيات

$$W_{\text{urea}} = 5 \text{ g}$$

$$W_{\text{water}} = 100 \text{ g}$$

$$P^0 = 24 \text{ mm Hg}$$

$$P_{\text{solution}} = ?$$

يمكن حساب الضغط البخاري للمحلول وفق العلاقة:

$$\Delta P/P^0 = X_B$$

$$P^0 - P_{\text{solution}} / P^0 = (W/M)_{\text{urea}} / (W/M)_{\text{urea}} + (W/M)_{\text{water}}$$

$$24 - P_{\text{solution}} / 24 = (5/58) / \{5/58 + 100/18\} = 0.015$$

$$P_{\text{solution}} = 24 - 24 \times 0.015 = 23.64 \text{ mm Hg}$$

8. المعطيات

$$T_f = -1.5 \text{ }^\circ\text{C}$$

$$T_f^0 = 0 \text{ }^\circ\text{C}$$

$$K_f = 1.85 \text{ }^\circ\text{C/molal}$$

$$k_b = 0.5 \text{ }^\circ\text{C/molal}$$

لحساب درجة غليان محلول يجب أولاً حساب مولالية محلول وفق العلاقة الآتية:

$$\Delta t_f = T_f^0 - T_f = k_f m$$

$$m = T_f - T_f^0 / k_f = 0.0 - 1.5 / 1.85 = 0.81 \text{ mol kg}^{-1}$$

$$\Delta t_b = T_b - T_b^0 = k_b m$$

$$T_b = 100 + 0.5 \times 0.81 = 100.4 \text{ }^\circ\text{C}$$

9. المعطيات

$$V = 500 \text{ mL} = 0.5 \text{ L}$$

$$W_{\text{protein}} = 50 \text{ g}$$

$$\pi = 19 / 760 \text{ mm Hg} = 0.025 \text{ atm}$$

$$T = 20 + 273 = 293 \text{ K}$$

يمكن حساب الوزن الجزيئي للبروتين وفق العلاقة:

$$\pi V = n R T = (W/M) R T$$

$$M = W R T / \pi V$$

$$M = 50 \times 0.082 \times 293 / (0.025 \times 0.5) = 96,104 \text{ g mol}^{-1}$$

10. المعطيات

$$C = 0.5 \text{ M}$$

$$T = 15 + 273 = 288 \text{ K}$$

$$i = 2.1$$

يمكن حساب الضغط الأسموزي النظري كما يلي:

$$\pi^0 = C R T = 0.5 \times 0.082 \times 288 = 11.8 \text{ atm}$$

قبل حساب الضغط الأسموزي الحقيقى للمحلول الالكترولىي يجب حساب درجة التأين أولاً كما يلي:



$$n = 1 + 2\alpha$$

يرتبط عامل فانت هوف مع الخاصية الجامعية (الحقيقية و النظرية) بالعلاقة:

$$i = \pi_{\text{real}} / \pi^0 = n / 1$$

لاحظ أن الفرق في الخاصية ينتج فقط من العدد الحقيقى للجزيئات مقارنة بغياب التأين أو التجمع.

$$i = 1 + 2\alpha / 1$$

$$2.1 = 1 + 2\alpha$$

$$\alpha = 2.1 - 1 / 2 = 0.55$$

$$\pi = i \times \pi^0 = 2.1 \times 11.8 = 24.8 \text{ atm} \square$$



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

الдинاميكا الحرارية الكيميائية

الجذارة: تعين و استعمال الدوال الترموديناميكية لبيان اتجاه التفاعل و العوامل المؤثرة عليه.

الأهداف :

- أن يحسب الطالب الشغل الميكانيكي لتمدد الغازات في العمليات المختلفة.
- أن يحسب الطالب طاقة تكوين المركبات التي لا يمكن تعينها مباشرة و ذلك من الحساب الكيميائي.
- أن يحسب الطالب التغير في الأنترóبي في العمليات المختلفة.
- أن يستنتج الطالب إمكانية حدوث التفاعل من تطبيق قواعد الديناميكا الحرارية.
- أن يحسب الطالب التغير في الطاقة الحرية و الإنثالبي للتفاعلات.

الوقت المتوقع للدراسة: عشر ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: إتقان مبادئ الحساب الكيميائي و كتابة المعادلات و الاتزان الكيميائي في مقرر الكيمياء العامة.

الдинاميكا الحرارية الكيميائية

علم الديناميكا الحرارية :

يدرس علم الديناميكا الحرارية في الأساس تحويل الحرارة إلى شغل ميكانيكي و كذلك تحويل الطاقة الميكانيكية إلى شغل ميكانيكي. ولما كانت الطاقة الكيميائية صورة من صور الطاقة و التي ترتبط بالصور الأخرى و خاصة الحرارة فإن تطبيق قواعد الديناميكا الحرارية على التفاعلات الكيميائية كنظام محدد مفيد كثيراً لفهم التفاعلات الكيميائية و تعين كميات هامة في الكيمياء. باختصار تقدم الديناميكا الحرارية الكيميائية دوال Functions يمكن من خلال تقديرها استنتاج احتمالية حدوث التفاعل الكيميائي تحت ظروف محددة. و يستلزم الوصول إلى تلك الدوال دراسة القوانين و الدوال الأساسية للديناميكا الحرارية كما سيأتي.

علم الكيمياء الحرارية :

هو فرع الكيمياء الذي يتعامل من حيث القياس و الحساب مع التغيرات الحرارية التي تحدث أثناء التفاعلات الكيميائية و كذلك تأثير العوامل الخارجية مثل الضغط و درجة الحرارة. و هنا نوعان من التفاعلات: تفاعلات ماصة للحرارة Endothermic و أخرى طاردة للحرارة Exothermic . و نادراً ما نصادف تفاعلات لا حرارية Athermal حيث لا تمتلك أو تطرد حرارة.

كون النظم: يمكن تقسيم الكون Universe (معمل أو مختبر مثلاً) إلى نظام System (مثل كأس به سائل) و وسط محيط Surroundings (كل ما في المختبر باستثناء الكأس سالف الذكر).

النظام :

النظام هو أي جزء من الكون نريد أن نخضعه للدراسة و يمكن معاملته كوحدة و له صفات محددة مثل أسطوانة غاز أو كأس يحتوي محلول معين. و يمكن تقسيم النظم حسب الظروف إلى ثلاثة أنواع:

أ- نظام مفتوح: هو النظام الذي يمكنه تبادل المادة و الطاقة مع الوسط المحيط. مثل كأس غير مغطى يحتوي على سائل يغلي، حيث يمتص السائل الطاقة من الوسط المحيط و ينطلق بخار السائل من الكأس إلى الوسط المحيط.

ب- نظام مغلق: هو النظام الذي يمكنه تبادل الطاقة فقط مع الوسط المحيط. مثلاً عند وضع غطاء محكم على كأس السائل الذي يغلي.

ج- نظام معزول: هو النظام الذي لا يمكنه تبادل المادة أو الطاقة مع الوسط المحيط. مثلاً ترمس مثالى يحتوى على قهوة، حيث تظل القهوة ساخنة بدون فقد في الكمية أو الطاقة.

العمليات:

هي الأحداث التي تشمل مواد النظام و مكوناته و تبادلها للمادة و الطاقة مع الوسط المحيط. وقد تكون العمليات كيميائية أو فيزيائية أو مختلطة.

العمليات حسب سرعة التغيير:

أ- عمليات غير عكسية: يكون التغيير كبيراً و ملحوظاً بالنسبة للدرس. مثل عقرب الثواني لمستطلع الوقت، أو تفريغ أسطوانة من الغاز المضغوط، أو تفاعل حمض و قلوي.

ب- عمليات عكسية: يكون التغيير متاهي في الصغر بحيث يبدو الحدث كما لو كان لا يتغير. مثل تحرك عقرب الساعات لمستطلع الوقت.

ج- عمليات الاتزان: هنا تكون العملية متوقفة تماماً و لا يحدث التغيير بغض النظر عن فترة الرصد. عملياً لا يمكن التفرقة بين عمليات عكسية و عمليات الاتزان، و تعامل التفاعلات العكسية على أنها في حالة اتزان.

التعبير الرياضي عن سرعة العملية:

نفرض أن المتغير مع الزمن هو x .

في العملية غير العكسية يكون التغيير هو $\Delta x = x_f - x_i$

في العملية العكسية يكون التغيير هو $\Delta x = x_0 - x$

في عملية الاتزان يكون التغيير هو $\Delta x = dx = 0$

العمليات حسب تلقائية الحدوث:

أ- عمليات تلقائية: هي العمليات التي تحدث ذاتياً دون الحاجة للتغيير خواص المواد المكونة للنظام أو تغيير الظروف مثل الضغط أو درجة الحرارة. مثلاً سقوط حجر نحو الأرض تحت تأثير الجاذبية أو تفاعل قطعة صوديوم مع الماء لتكوين هيدروكسيد الصوديوم و تصاعد غاز الهيدروجين. و يرجع السبب في حدوث العملية تلقائياً إلى أن النظام سيكون أقل في الطاقة (الطاقة الحرية تحديداً كما سنتعلم) بعد تمام العملية. وقد تكون العملية التلقائية مصحوبة بشغل نافع يمكن الاستفادة منه.

ب- عمليات غير تلقائية: هي محاولة عكس اتجاه العملية التلقائية و في هذه الحالة لابد من التدخل الخارجي للتغيير الظروف أو خواص النظام، و عادة يلزم بذلك شغل لإتمام تلك العمليات. مثلاً يلزم بذلك شغل لرفع حجر ضد الجاذبية أو مد النظام بشغل كهربائي للحصول على فلز الصوديوم من هيدروكسيد الصوديوم.

العمليات حسب ظروف إجراءها:

- أ- عمليات درجة الحرارة الثابتة (ايزوثرمية) Isothermal : هي العمليات التي تحدث عند ثبوت درجة الحرارة. و نتيجة لذلك لا يحدث تغير في الطاقة الداخلية للنظام، $\Delta E = 0$.
- ب- عمليات الضغط الثابت (ايزوبارية) Isobaric : هي العمليات التي تحدث عند ثبوت الضغط و غالبا ما يكون الضغط الجوي العادي. نتيجة لذلك يمكن أن يحدث تمدد أو انكماش لغازات النظام و وبالتالي تغيير حجم النظام.
- ج- عمليات أدياباتيكية Adiabatic: هي العمليات التي تحدث في نظام معزول، أي لا يحدث انتقال للحرارة (q) من أو إلى النظام، أي $q = 0$.
- د- عمليات الحجم الثابت (ايزوكورية) Isochoric: هي العمليات التي تحدث في نظام مغلق ذو حجم ثابت. نتيجة لذلك لا يمكن أن يحدث شغل من أو على النظام، أي $W = 0$.

صور الطاقة:

الطاقة هي إحدى صفات المادة التي تحدد حالتها و نشاطها و قدرتها على إحداث التغيير في النظام و الوسط المحيط. وأن الطاقة باختصار هي المقدرة على بذل الشغل. و لا يمكن حساب أو تقدير الطاقة المطلقة للمادة و لكن يمكن تقدير أو حساب التغيير في الطاقة عندما تدخل المادة في تفاعل أو عملية. وللطاقة صور عديدة مثل الطاقة الحرارية و الطاقة الميكانيكية و الطاقة الضوئية و الطاقة الكهربائية و الطاقة الكيميائية. و عموما يمكن تحويل إحدى صور الطاقة إلى صور أخرى، مثل تحويل الحرارة إلى شغل ميكانيكي أو تحويل الطاقة الكيميائية إلى كهرباء. و الشغل يعتبر من صور الطاقة أو مرادف لها في كثير من الحالات و يقاس بنفس الوحدات.

وحدات قياس الطاقة:

في البداية لابد من التذكير بالنظام الدولي SI و النظام المتري المعروف اختصارا cgs. و يلخص الجدول (1-5) الوحدات الأساسية للنظامين.

جدول (1-5): الوحدات الأساسية للنظامين الدولي و cgs.

الكمية	النظام الدولي	نظام cgs
الطول	المتر	centimeter (cm) سم
الكتلة	كيلو جرام (kg)	грамм (g) جرام
الزمن	ثانية (s)	second الثانية
شدة الاستضاءة	القنديلة(cd)	
التيار الكهربائي	Ampere (A)	
كمية المادة	mole (mol)	

هناك وحدات عديدة لقياس الطاقة و الشغل حسب صورة الطاقة أو الشغل، و من الصور الهامة والتي تعنينا في هذه الحقيقة ما يلي:

1. الطاقة الميكانيكية و الشغل الميكانيكي يقاس في النظام الدولي بالجول (J) Joule و بالأرج erg في نظام cgs. الجول: هو الطاقة اللازمة لنقل كيلو جرام من المادة بتسارع (عجلة) مقدارها متر لكل ثانية مربعة و لمسافة متر واحد. الأرج: هو الطاقة اللازمة لنقل جرام من المادة بتسارع (عجلة) مقدارها سم لكل ثانية مربعة و لمسافة سم واحد.

$$1 \text{ J} = 10^7 \text{ erg}$$

2. الطاقة الحرارية تقيس بالسعر أو الكالوري (cal) و هو كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام من الماء درجة مئوية واحدة، عند درجة حرارة 15°C .

3. الطاقة الكيميائية وهي الطاقة المخزنة في الجزيئات و التي تطلق غالبا في صورة حرارة في التفاعلات مثل احتراق وقود. تقيس هذه الطاقة بإحدى الوحدتين السابقتين. العلاقة بين وحدة الشغل الميكانيكي و وحدة الحرارة:

من السهل تحويل الحرارة إلى شغل ميكانيكي و بالعكس و لهذا يلزم معرفة المكافئ الميكانيكي الحراري. وقد وجد أن:

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

اصطلاحات الطاقة و الشغل و كمية الحرارة:

كل من الطاقة و الشغل و كمية الحرارة عبارة عن كمية قياسية (أي لا تعتمد على الاتجاه). وقد اصطلاح على إعطاء إشارة للتغيير في الكمية حسب طبيعة العملية (و هو اختياري بالاتفاق و قد يختلف من مرجع إلى آخر). و الاصطلاحات في هذا الحقيقة على النحو الآتي:

أ- الطاقة E : إذا امتصت طاقة من النظام تكون الإشارة موجبة و التغيير في الطاقة $\Delta E = +ve$
إذا خرجت طاقة من النظام تكون الإشارة سالبة و التغيير في الطاقة $\Delta E = -ve$

ب- الشغل W : الشغل المفعول من النظام على الوسط المحيط يأخذ إشارة موجبة $W = +ve$
الشغل المفعول على النظام من الوسط المحيط يأخذ إشارة سالبة $W = -ve$

ج- الحرارة q : إذا امتصت حرارة من النظام تكون الإشارة موجبة و التغيير في الحرارة $q = +ve$
إذا خرجت حرارة من النظام تكون الإشارة سالبة و التغيير في الحرارة $q = -ve$

القانون الأول للديناميكا الحرارية :

"في كل العمليات التي تحدث في نظام معزول تكون الطاقة الداخلية للنظام ثابتة"
هذا القانون هو مبدأ بقاء الطاقة : "الطاقة لا تفنى ولا تستحدث". وهذا يعني أن المجموع الجبri للتغيرات في جميع صور الطاقة في النظام المعزول يساوي الصفر. إذا اختفت صورة من صور الطاقة تظهر صورة أخرى مساوية في المقدار. يمكن التعبير رياضيا عن هذا القانون بالعلاقة الآتية :

$$q = \Delta E + W \quad (5-1)$$

حيث q هي كمية الحرارة التي يمتصها النظام أو يطردتها، W هو الشغل المبذول من النظام أو عليه، ΔE هو التغيير في الطاقة الداخلية للنظام. يمكن أن نفهم من المعادلة (5-1) بأن النظام عندما يمتص كمية حرارة فإنه يستطيع استغلال الحرارة في عمل شغل ضد الوسط المحيط أو رفع الطاقة الداخلية له أو الأمرين معا.

مسار العملية :

في أي عملية فيزيائية أو كيميائية هناك دائما حالة ابتدائية (i) و حالة نهائية (f) و التغير في كمية ما يحدده أمرين: الحالتين الابتدائية و النهائية و مسار التغيير. الكمية التي لا يعتمد التغير فيها على مسار العملية بل الحالتين الابتدائية و النهائية تسمى دالة حالة state function أو دالة ديناميكا حرارية thermodynamic function. ويمكن التعبير رياضيا عن ذلك بما يلي:

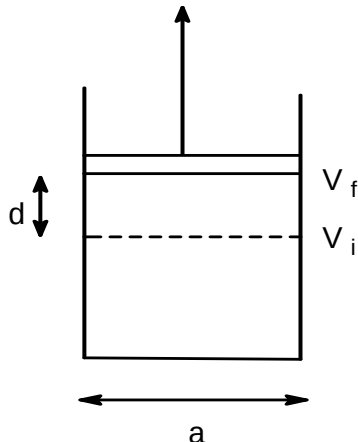
$$\Delta E = E_f - E_i \quad (5-2)$$

و من الأمثلة على دوال الحالة الحجم و الضغط و الطاقة الداخلية. أما الكميات التي تعتمد على مسار العملية فلا يمكن حساب التغير فيها من الحالتين الابتدائية و النهائية فقط. ومن الأمثلة على ذلك الشغل، حيث تعتمد كمية الشغل على طريقة بذل الشغل و ليس فقط نقطتي البداية و النهاية.

شغل التمدد Work of expansion :

في الغالب يؤخذ في الاعتبار تمدد الغازات فقط كشكل من أشكال الشغل الميكانيكي، و يهم تمدد المواد الصلبة و السائلة. و لحساب شغل تمدد غاز نتصور جزيء واحد من غاز لا يتفاعل موضوع

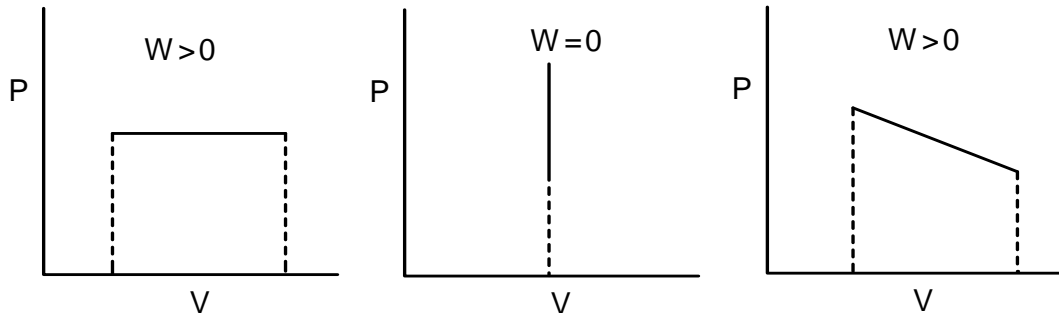
في اسطوانة معزولة و مغطاة بمكبس عديم الاحتكاك قابل للحركة صعودا و هبوطا، كما مبين في الشكل (5-1).



شكل (5-1): نموذج النظام المستخدم لبيان شغل تمدد الغاز.

بفرض أن مساحة مقطع الاسطوانة (cm^2) a و ضغط الغاز (atm) P و تمدد الغاز من الحجم V_i إلى الحجم V_f ، أي ارتفع المكبس مسافة (cm) d ، فإن الشغل المبذول من الغاز ضد الوسط المحيط هو:

$$W = P a d = P(V_f - V_i) = P\Delta V \quad (5-3)$$



شكل (5-2): التمثيل البياني لشغل التمدد في حالات تغيير الحجم أو الضغط.

من المهم ملاحظة أن التغير في الحجم ملزם لحدوث الشغل، بينما تغير أو ثبوت الضغط ليس ضروري. ولفهم ذلك نستعين بالمقابل البياني للشغل من العلاقة البيانية بين الضغط و الحجم، انظر الشكل (5-2). يلاحظ من الرسم أن مساحة تنتج فقط إذا تغير الحجم، و المساحة المحصورة بين خطين تغير كل من الضغط و الحجم هي المقابل البياني للشغل. و السؤال الآن هو: هل مقدار الشغل ثابت دائما ولا يعتمد إلا على الضغط و التغير في الحجم؟ بالطبع لا. لأن الشغل يعتمد على مسار العملية. يجب ملاحظة أن المقدار $P\Delta V$ يكافئ الشغل أو الطاقة من حيث الوحدات أيضا، و يجب عند الحاجة

استخدام التحويل المناسب للحصول على الشغل بالوحدة الصحيحة. ولما كان الضغط يقاس عادة بوحدة الضغط الجوي atm و الحجم باللتر L، يلزم إجراء التحويل الآتي للحصول على الشغل بوحدة الجول:

$$\begin{aligned} 1 \text{ atm} &= 101,325 \text{ Pa (kg/ms}^2\text{)} \\ 1 \text{ L} &= 10^{-3} \text{ m}^3 \end{aligned}$$

$$P\Delta V (\text{ atm} \times \text{L}) = 101325 \times 10^{-3} = 101.325 \text{ (kg m}^2/\text{s}^2\text{)} = 101.325 \text{ J}$$

و على ذلك يجب أن نضرب ناتج الشغل بوحدة L atm بالمقدار 101.325 ليصبح الشغل بوحدة الجول. حسب القانون الأول، عند امتصاص كمية من الحرارة فمن الممكن استغلال ذلك في عمل شغل بالإضافة إلى تغيير الطاقة الداخلية للفاز. وبالتحكم في ظروف العملية وكذلك سرعة العملية يمكن الحصول على مقادير مختلفة للشغل.

من المعادلتين (5-2) و (5-3) نحصل على المعادلة:

$$q = \Delta E + P(V_f - V_i) \quad (5-4)$$

دالة الإنثالبي H: و يمكن كتابة المعادلة السابقة في الصورة:

$$q = E_2 - E_1 + P(V_f - V_i) \quad (5-5)$$

$$q = (E_f + PV_f) - (E_i + PV_i) \quad (5-6)$$

$$q_p = H_f - H_i = \Delta H \quad (5-7)$$

تسمى الدالة الجديدة الإنثالبي (H) أو المحتوى الحراري Enthalpy و هي مساوية لكمية الحرارة الممتصة أو المنطلقة عند ثبوت الضغط، كما يدل على ذلك الرمز q_p ، و تقيس بوحدة السعر أو الجول. بالمقابل عند ثبوت الحجم لا يستطيع النظام عمل شغل، أي أن $W = 0$ ، ويكون :

$$q_v = \Delta E \quad (5-8)$$

و على ذلك فإن الحرارة الممتصة أو المنطلقة في العملية ذات الحجم الثابت تخزن في صورة تغير في الطاقة الداخلية للنظام ، و تقيس بوحدة السعر أو الجول. من المعادلتين السابقتين يمكن استنتاج أن :

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V \quad (5-9)$$

مثال: احسب التغير في الإنثالبي لغاز تمدد عند ضغط 2.6 atm من حجم مقداره L 2.5 إلى L 5.3 و كان التغير في الطاقة الداخلية cal 200.

الحل: الشغل الذي بذله الغاز هو

$$W = P\Delta V = 2.6 \times (5.3 - 2.5) = 7.28 \text{ atm L} \quad \text{للتحويل إلى جول نضرب الناتج في المقدار} : 101.325$$

$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V = 200 + 737.646 = 937.645 \text{ J} \quad \text{التغير في الإنثالبي :}$$

الحرارة النوعية: هي كمية الحرارة اللازمة لرفع جم واحد من المادة درجة مئوية واحدة. وحدة القياس سعر لكل درجة كلفن لكل جرام .cal/K/g

السعة الحرارية: هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة المادة درجة مئوية واحدة. وحدة القياس سعر لكل درجة كلفن cal/K

السعة الحرارية الجزيئية (C): هي كمية الحرارة اللازمة لرفع الجزيء الجرامي الواحد من المادة درجة مئوية واحدة. وحدة القياس سعر لكل درجة كلفن لكل جزيء cal/K/mol. وهناك نوعان من السعة الحرارية الجزيئية للغازات خاصة: عند ثبوت الحجم C_v و عند ثبوت الضغط . C_p

السعة الحرارية الجزيئية عند ثبوت الحجم (C_v): وفق القانون الأول للديناميكا الحرارية

$$q_v = n \Delta E \quad (5-10)$$

$$C_v = q_v / \Delta T = \Delta E / \Delta T \quad (5-11)$$

$$\Delta T = T_f - T_i \quad (5-12)$$

حيث q هي كمية الحرارة، و n هي عدد الجزيئات، و ΔE هو التغير في الطاقة الداخلية للغاز، و ΔT هي فرق درجات الحرارة النهائية T_f و الابتدائية T_i .

السعة الحرارية الجزيئية عند ثبوت الضغط (C_p): بالمثل وفق القانون الأول

$$q_p = n \Delta H \quad (5-13)$$

$$C_p = q_p / \Delta T = \Delta H / \Delta T \quad (5-14)$$

العلاقة بين C_v و C_p : من المعادلات (5-13-9,5-11,5-13) يمكن الوصول إلى العلاقة:

$$C_p = C_v + P (\Delta V / \Delta T) \quad (5-15)$$

من قانون الغاز المثالي و لجزيء واحد من الغاز:

$$PV = RT \quad (5-16)$$

بالتعويض في المعادلة (5-15) نحصل على العلاقة الآتية:

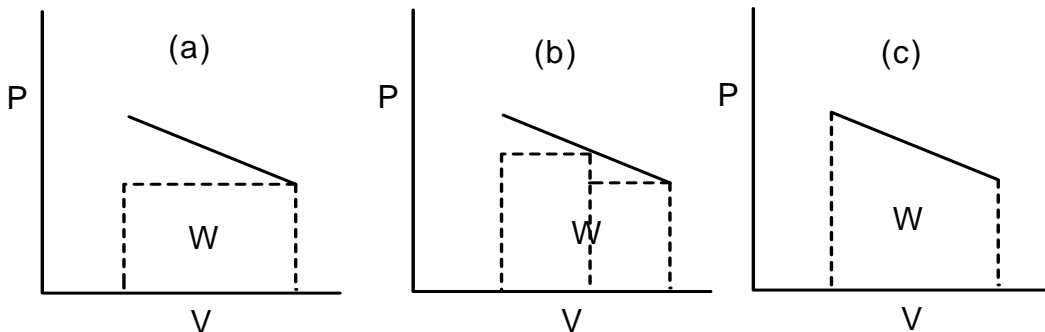
$$C_p = C_v + R = C_v + 2 \quad (5-17)$$

حساب شغل التمدد:

أ- في العملية الايزوثرمية: وفق القانون الأول و عند ثبوت درجة الحرارة فإن

$$\Delta E = 0 , q = W \quad (5-18)$$

من المعادلة (5-3)، الشغل هو حاصل ضرب الضغط في التغير في الحجم، $W = P\Delta V$ ، ولا يمكن حساب ذلك لأنّه حسب قانون الغاز المثالي، و عند ثبوت درجة الحرارة، يجب أن يتغير الضغط مع تغيير الحجم. وعند محاولة تطبيق المعادلة (5-3) لحساب الشغل، يمكن أن نحصل على مقادير مختلفة حسب عدد وحجم خطوات العملية. يعرض الشكل (5-3) مقدار الشغل (مقدار المساحة) عند إجراء التمدد في خطوة (a) أو خطوتين (b) أو عدد لا نهائي من الخطوات (c).



شكل (5-3): اعتماد شغل التمدد على عدد خطوات العملية.

من الواضح أن النهاية العظمى للشغل W_{\max} نحصل عليها عند إجراء التمدد في عدد لا نهائي من الخطوات، أي إجراء العملية عكسيًا. و من المعروف أن تجزئة العملية إلى عدد لا نهائي من الخطوات يُقابل رياضيا بإجراء تفاضل للمتغير. أما تجميع الخطوات أو المساحات فهو رياضيا التكامل. و هكذا نستنتج أن شغل التمدد في العملية الأيزوثرمية يمكن حسابه فقط و يكون أكبر ما يمكن عند إجراء التمدد بطريقة عكسيّة. و يصبح القانون الأول على الصورة:

$$q_{rev} = W_{\max} \quad (5-19)$$

والآن نجري عملية تكامل للتغيرين التفاضليين للضغط و للحجم كما يلي:

$$W = \int \partial(PV) = \int V \partial P + \int P \partial V \quad (5-20)$$

من السابق لا ينتج حاصل ضرب الحجم في التغير الضغط شغلا. أي أن:

$$\int V \partial P = 0 \quad (5-21)$$

$$W_{\max} = \int P \partial V \quad (5-22)$$

ونخلص من المتغير P باستبداله بالمقدار المناسب من قانون الغاز المثالي، ثم نجري تكامل محدود من

الحجم الابتدائي V_i إلى الحجم النهائي V_f ، فنحصل على:

$$W_{\max} = n RT \int \partial V / V \quad (5-23)$$

$$W_{\max} = n RT \ln(V_f / V_i) \quad (5-24)$$

مثال: احسب شغل تمدد 10 جزيئات من غاز مثالي تمدد عكسي و أيزوثرمي عند درجة حرارة 298

كلفن من حجم 3 لترات إلى 7 لترات.

$$\text{الحل: } W_{\max} = n R T \ln(V_f / V_i) = 10 \times 8.314 \times 298 \times \ln(7/3) = 20992.4 \text{ J} \quad (5-25)$$

بـ - في العملية الأدبياتيكية: من تعريف العملية الأدبياتيكية $0 = q$ ، و يصبح القانون الأول على الصورة:

$$W = - \Delta E = - C_v \Delta T \quad (5-25)$$

مثال: احسب شغل تمدد 4 جزيئات من غاز مثالي تمدد عكسي و أدبياتيكي من درجة حرارة 298

كلفن إلى 200 كلفن. السعة الحرارية الجزيئية للغاز 4.6 سعر لكل درجة لكل جزئ.

$$\text{الحل: } W = -n C_v (T_f - T_i) = -4 \times 4.6 \times (200 - 298) = 1803.2 \text{ cal} \quad (5-25)$$

العلاقة المميزة للعمليات الأدبياتيكية:

$$\begin{aligned} dE + dW &= 0 \\ C_v dT + P dV &= 0 \\ C_v dT/T + RT dV/V &= 0 \\ C_v dT/RT + dV/V &= 0 \end{aligned}$$

بإجراء التكامل للمعادلة السابقة، نحصل على:

$$C_v/R \ln(T_f/T_i) = -\ln(V_f/V_i)$$

وبالترتيب نحصل على العلاقة الآتية:

$$(T_f/T_i)^{C_v/R} = V_i/V_f \quad (5-26)$$

قوانين الكيمياء الحرارية**حرارة التفاعل:**

هي التغير الحراري المصاحب للتفاعل الكيميائي. و لتوحيد القياس تسجل حرارة التفاعل عند الظروف القياسية المعتادة (25 مئوية و 1 ضغط جوي) لـ كل نوع من التفاعلات و لجزيء واحد من المادة، مثل حرارة التكوين و حرارة الاحتراق و حرارة التعادل و حرارة الذوبان. و حرارة التحول الفيزيائي للمادة (الحرارة الكامنة) هامة أيضا في الحساب الكيميائي، مثل الحرارة الكامنة للفليان أو الانصهار أو التسامي (التصعيد). عموماً اصطلاح على أن تكون الحرارة الممتصة موجبة و يسمى التفاعل تفاعلاً ماص للحرارة ، و الحرارة المنطلقة سالبة و يسمى التفاعل تفاعلاً طارداً للحرارة.

حرارة التكوين: التغير في كمية الحرارة المصاحب لتكوين جزيء واحد من عناصره في الحالة الأكثر ثباتاً عند الظروف القياسية الاعتيادية.

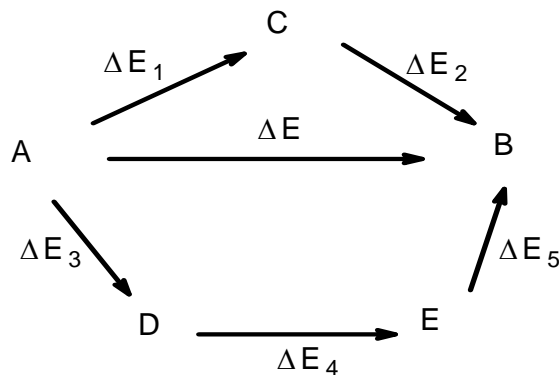
حرارة الاحتراق: كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق جزيء واحد من المادة احتراقاً كاملاً في وجود كثير من الأكسجين عند الظروف القياسية الاعتيادية.

حرارة التعادل: كمية الحرارة المنطلقة عند تعادل مكافئ جرامي من حمض مع مكافئ جرامي من قاعدة أو قلوي، بشرط أن تكون المحاليل مخففة جداً.

قانون هييس:

"حرارة التفاعل لا تعتمد على طريقة أو مسار التفاعل، بل على الحالتين الابتدائية و النهائية". وهذا القانون تطبيق مباشر على القانون الأول للديناميكا الحرارية. و يستخدم التغير في دالة الإنثالبي ΔH كمقاييس لحرارة التفاعل عند ثبوت الضغط، بينما يستخدم التغير في دالة الطاقة الداخلية ΔE عند ثبوت الحجم. ولما كانت الدالتان لا تعتمدان على مسار العملية فإنه من الممكن إجراء التفاعل بعدة طرق

متكافئة بشرط البدء والانتهاء بنفس المواد وفي نفس الحالة. ويصور الشكل الآتي ثلاثة طرق لتحويل A إلى B. ولعمل ذلك يلزم معرفة كتابة التفاعل الكيميائي الحراري.

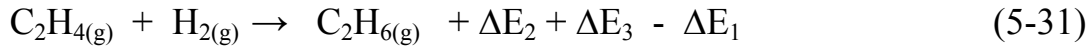
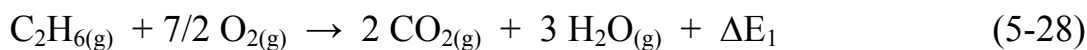


$$\Delta E = \Delta E_1 + \Delta E_2 = \Delta E_3 + \Delta E_4 + \Delta E_5$$

التفاعل الكيميائي الحراري: هو التفاعل الكيميائي الموزون بالإضافة إلى تحديد الحالة الفيزيائية للمواد وإضافة حرارة التفاعل، كما في المثال الآتي (هدرجة الايثيلين إلى الإيثان):



و معرفة لتفاعل السابق غير ممكنة عملياً، ولذلك نلجأ للحساب الكيميائي و قانون هيس مع استخدام حرارة احتراق المواد الداخلة في التفاعل و النواتج:



بتطبيق قواعد المعادلات الرياضية يمكن الوصول إلى المعادلة (5-27) من المعادلات (5-28-5-30).

نطرح المعادلة (5-28) من مجموع المعادلتين (5-29,5-30). نلاحظ أن المواد الكيميائية متساوية في المعادلتين (5-27,5-31) و عليه فيجب أن يكون:

$$\Delta E = \Delta E_2 + \Delta E_3 - \Delta E_1 \quad (5-32)$$

و هكذا يمكن الحصول على حرارة أي تفاعل بإعادة تكوينه من تفاعلات معلومة حرارتها. وكثيراً ما يتم التفاعل تحت ضغط ثابت و ليس في حجم ثابت و يلزم معرفة التغير في الإنثالبي. و الفرق هنا هو حدوث شغل ينتج عادة من اختلاف عدد الجزيئات المتفاعلة عن عدد الجزيئات الناتجة. يمكن حساب ذلك كما يلي، و عند ثبوت درجة الحرارة:

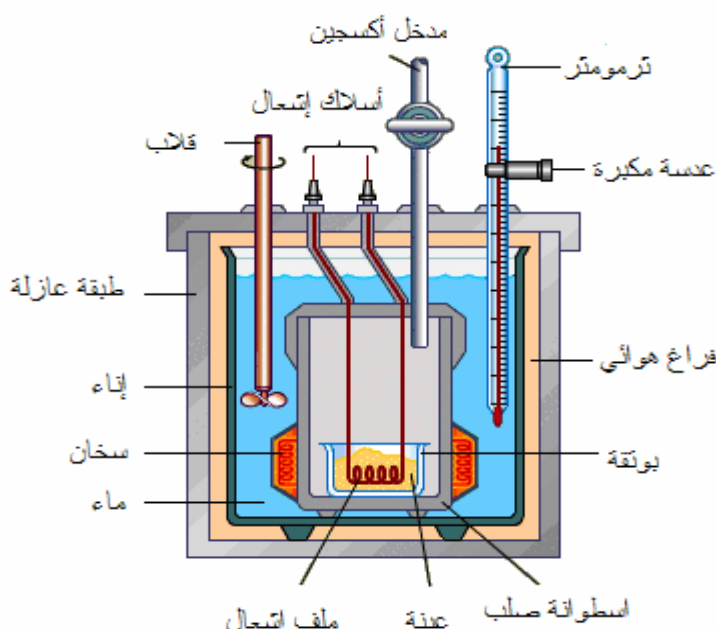
$$P \Delta V = \Delta n RT \quad (5-33)$$

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n RT \quad (5-34)$$

بتطبيق المعادلة الأخيرة في حالة التفاعل (5-27) : $\Delta n = n_f - n_i = 1 - 2 = -1$ ، إذاً :

$$\Delta H = \Delta E - RT$$

تعين حرارة الاحتراق: يستخدم لذلك مسurer، مثل المسurer التفجيري الأدبياتيكي adiabatic bomb، شكل (4-5)، حيث توضع وزنة معينة من المادة المراد حرقها في قنية من الكوارتز، داخل اسطوانة من الصلب الذي لا يصدأ خاصة بالمسurer. بعد ذلك تملأ الأسطوانة بالأكسجين (حوالى 30 ضغط جوي)، ثم يتم الاحتراق باستخدام تيار كهربائي و تسجل درجة حرارة مياه المسurer بدقة. تجرى بعض الحسابات الخاصة بالمسurer و المادة المحترقة للتوصيل إلى التغير في الطاقة الداخلية و هو حرارة الاحتراق تحت حجم ثابت.



شكل (4-5): المسurer التفجيري الأدبياتيكي .

قانون كيرشوف:

يمكن استخدام هذا القانون لتقدير حرارة التفاعل عند درجة حرارة معينة بدلالة حرارة التفاعل عند درجة أخرى و السعة الحرارية للمواد الداخلة في التفاعل و النواتج:

$$d\Delta H/dT = \Delta C_p \quad (5-35)$$

$$\Delta C_p = \sum C_{p(\text{product})} - \sum C_{p(\text{reactant})} \quad (5-36)$$

قانون كيرشوف تقييري لأن السعة الحرارية الجزيئية تعتمد على درجة الحرارة، و لكن يمكن إهمال اعتماد السعة الحرارية على درجة الحرارة إذا كان نطاق التغير في درجة الحرارة صغير.

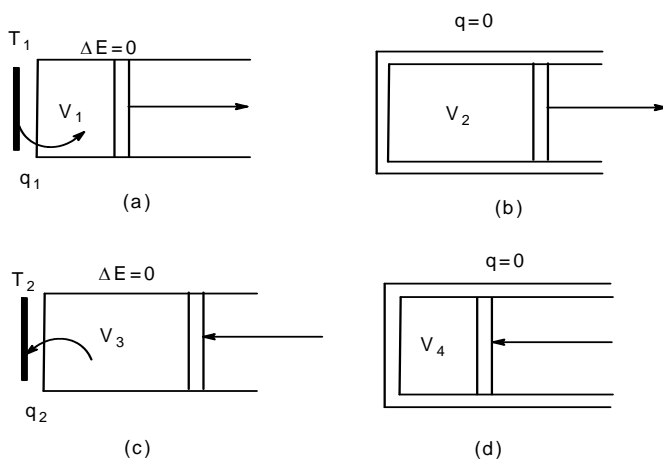
القانون الثاني للديناميكا الحرارية:

على الرغم من أن القانون الأول يتعامل مع صور الطاقة المختلفة و أن الطاقة الداخلية للنظام المعزول تكون ثابتة فإنه لم يتعامل مع اتجاه تحول الطاقات المختلفة و لم يقل كيف نميز بين حالة

التلقائية و حالة الاتزان، و هو ما يعالجه القانون الثاني، و الذي ينص على أن العملية تكون تلقائية إذا أدى اتجاهها للحصول على شغل نافع. و تكون العملية غير تلقائية إذا ما احتجت العملية لبذل شغل للقيام بها. فمثلا لا يمكن لجسم ما رفع درجة حرارته بامتصاص حرارة من جسم له نفس درجة الحرارة بدون بذل شغل و تحويله إلى حرارة قبل إتمام العملية. و هكذا يستحيل تلقائيا انتقال الحرارة من جسم بارد إلى جسم أعلى في درجة الحرارة أو انكماش غاز تحت ضغط أعلى من الضغط الخارجي الواقع عليه. أيضا تحدث العمليات التلقائية في محاولة للوصول أخيرا إلى حالة الاتزان، مثلما يحدث عند تبريد جسم ساخن ليكتسب في النهاية درجة حرارة الغرفة (الوسط المحيط). أيضا عندما يتمدد غاز تحت ضغط عالي حتى يصل في النهاية إلى ضغط الوسط المحيط. و فيما يلي محاولة الوصول إلى دالة يمكن استخدامها في التنبؤ باتجاه التغير.

كفاءة تحويل الحرارة إلى شغل ميكانيكي: يعود السبب في عدم إمكانية التحويل الكامل للحرارة إلى شغل ميكانيكي إلى أن جزء من الحرارة يطرد من النظام و لا يمكن تحويله إلى شغل نافع بسبب طبيعة الحركة الترددية للمكابس في غرف الاحتراق المولد للشغل الميكانيكي. أيضا لا يمكن عمليا الاستفادة من الشغل العكسي، مما يعني فقد جزء من الشغل بسبب التحويل غير العكسي. و السؤال الآن: كيف نرفع كفاءة تحول الحرارة إلى شغل؟ ذلك ما بحثه المهندس كارنوت كما يلي:

دورة كارنوت: الشغل النافع في المحركات يتكون من مشوارين أساسيين هما تمدد الغاز الحار ثم انكماسه و تبريده، ثم يتكرر هذان المشواران. و كل مشوار من المشوارين السابقين يتكون من نوعين من التمدد (الانكمash)، هما التمدد (الانكمash) الأيزوثرمي و التمدد (الانكمash) الأديابتبيكي. وللحصول على أقصى شغل افترض أن المشوار تم عكسيا. و تسمى العملية بعملية حلقة حيث يتم الوصول في النهاية إلى الحالة الابتدائية، شكل (5-5) و شكل (5-6).



شكل (5-5): الأربع خطوات المضمنة عملية تحول الحرارة إلى شغل ميكانيكي.

الخطوة الأولى: امتصاص كمية حرارة q_1 للحصول على الشغل الأيزوثرمي W_1 عند درجة حرارة T_1

$$W_1 = q_1 = RT_1 \ln(V_2/V_1) \quad (5-37)$$

الخطوة الثانية: امتصاص كمية حرارة q_2 للحصول على الشغل الأدياباتيكي W_2

$$W_2 = q_2 = -C_v(T_2 - T_1) \quad (5-38)$$

الخطوة الثالثة: امتصاص كمية حرارة q_3 للحصول على الشغل الأيزوثرمي W_3 عند درجة حرارة T_2

$$W_3 = q_3 = RT_2 \ln(V_4/V_3) \quad (5-39)$$

الخطوة الرابعة: امتصاص كمية حرارة q_4 للحصول على الشغل الأدياباتيكي W_4

$$W_4 = q_4 = -C_v(T_1 - T_2) \quad (5-40)$$

$$W = W_1 + W_2 + W_3 + W_4 \quad (5-41)$$

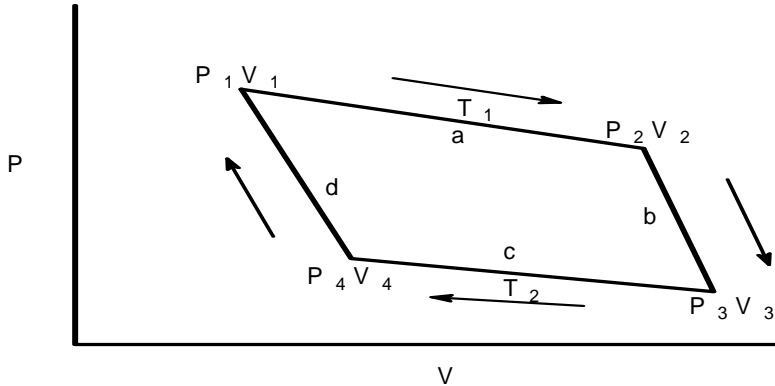
$$W = RT_1 \ln(V_2/V_1) + C_v(T_1 - T_2) - RT_2 \ln(V_3/V_4) - C_v(T_1 - T_2) \quad (5-42)$$

من العلاقة المميزة للعمليات الأدياباتيكية يمكن إثبات أن:

$$V_2/V_1 = V_3/V_4 \quad (5-43)$$

محصلة الشغل W هي:

$$W = R(T_1 - T_2) \ln(V_2/V_1) \quad (5-44)$$



شكل (6-5): التمثيل البياني للأربع خطوات المتضمنة تحويل الحرارة إلى شغل وفق دورة كارنوت.

كفاءة تحويل الحرارة إلى شغل يمثلها $\text{Eff} = W/q$, بمعنى أن:

$$\begin{aligned} \text{Eff} &= W/q = q_1 - q_2 / q_1 \\ &= R(T_1 - T_2) \ln(V_2/V_1) / RT_1 \ln(V_2/V_1) \end{aligned} \quad (5-45)$$

$$\text{Eff} = q_1 - q_2 / q_1 = T_1 - T_2 / T_1 \quad (5-46)$$

و على ذلك تتوقف كفاءة تحويل الحرارة إلى شغل على فرق درجات الحرارة المطلقة لعملية الاحتراق وطرد العادم. ولما كانت عملية طرد الحرارة عند الانكمash لا يمكن أن تصل للصفر المطلق، فإن الكفاءة لا يمكن أن تصل إلى 100%. مثلاً إذا كانت درجة الاحتراق 367 درجة مئوية و حرارة المكثف

عند خروج العادم 40 درجة مئوية، فإن الكفاءة هي:

$$\begin{aligned} \text{Eff} &= T_1 - T_2 / T_1 = \{(367+273) - (40+273)\} / (367+273) \\ &= 0.25 = 25\% \end{aligned}$$

بمعنى أن من كل 4 سعرات يمتلكها المحرك فإن سعر واحد فقط هو الذي يتحول إلى شغل ميكانيكي و تضيع 3 سعرات في عملية طرد العادم، مع الأخذ في الاعتبار أننا نفترض أن المحرك يعمل عكسياً وهو ما ليس ممكناً في الواقع العملي. بمعنى أن الكفاءة الواقعية أقل من 25٪.

دالة الأنترóبي: قبل الحديث عن هذه الدالة، ربما كان من الأفضل استنتاجها من المعادلة السابقة 5-(46).

نعيد كتابة المعادلة (5-46) في الصورة:

$$q_1/T_1 + q_2/T_2 = 0 \quad (5-47)$$

$$\sum q/T = 0 \quad (5-48)$$

$$\sum S = 0 \quad (5-49)$$

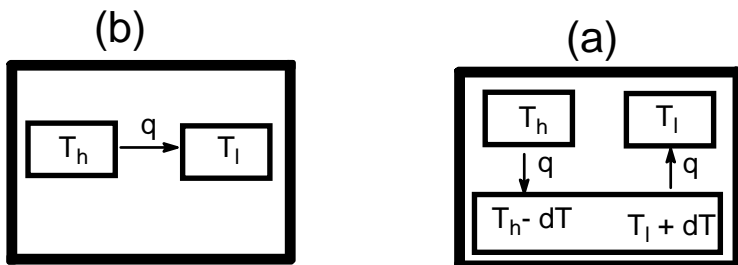
حيث $S/q = T$ هو ما يعرف بدالة الأنترóبي. ويقاس الأنترóبي بوحدة سعر لكل درجة كلفن cal K^{-1} . وما هو واضح من المعادلة (5-49) فإن مجموع دوال الأنترóبي لعملية حلقية عكسية يساوي الصفر. هذا يعني أن الوصول من الحالة الابتدائية إلى الحالة النهائية لا يعتمد على مسار العملية. و هكذا تكون دالة الأنترóبي دالة حالة أو دالة ثرموديناميكية. و مثل هذه الدوال يمكن التعبير عن التغير في الدالة على الصورة:

$$\Delta S = S_f - S_i \quad (5-50)$$

حيث S_f, S_i هما الحالتين النهائية والابتدائية. ويجب التنبيه إلى أن التغير في الأنترóبي لا يمكن قياسه أو تعينه إلا في عملية عكسية ولكن متى ما تم حسابه فإن مقداره هو نفسه للعملية بغض النظر عن طريقة إجرائها.

مثال: هناك جسمان، أحدهما ساخن عند درجة حرارة T_h و الآخر بارد عند درجة الحرارة T_l في نظام معزول، و نريد حساب التغير في الأنترóبي للنظام عندما تكون العملية عكسية (a) و عندما تكون العملية غير عكسية (b)، كما هو مبين في الشكل (5-7).

الحل: بالنسبة للعملية غير العكسية لا يمكن حساب التغير في الأنترóبي مباشرة، لأن التغير في الأنترóبي ΔS يجب أن يعين من عملية عكسية. في حالة العملية العكسية (a) يجب أن نفترض وجود



شكل (5-7): انتقال الحرارة بالطريقتين العكسية وغير العكسية.

وسط محیط داخل النظام المعزول يتم تبادل الحرارة بين النظام وبينه وبطريقة عکسية. حسب الشكل يتم انتقال الحرارة من الجسم الساخن، عند T_h إلى جزء من الوسط المحیط أبُرد قليلاً، عند $T_\ell - dT$ ، وفي نفس الوقت تنتقل الحرارة إلى الجسم البارد، عند T_ℓ من جزء من الوسط المحیط أَسخن قليلاً عند $T_\ell + dT$. التغير في الأنترóبي ΔS هو مُحصلة العمليتين السابقتين.

$$\Delta S = \Delta S_{\text{system}} + \Delta S_{\text{surroundings}} \quad (5-51)$$

$$\Delta S_{\text{system}} = \Delta S_{\text{hot body}} + \Delta S_{\text{cold body}} \quad (5-52)$$

$$= -q/T_h + q/T_\ell \quad (5-53)$$

$$\begin{aligned} \Delta S_{\text{surroundings}} &= \Delta S_{\text{hot surroundings}} + \Delta S_{\text{cold surroundings}} \\ &= -q/T_\ell + q/T_h \end{aligned} \quad (5-54)$$

$$\Delta S = 0 \quad (5-55)$$

و على ذلك فإنه في العملية العکسية تكون ΔS مساوية للصفر. وللحصول على قيمة ΔS في العملية غير العکسية نهمل وجود الوسط المحیط، بمعنى أن $\Delta S_{\text{surroundings}} = 0$ ، و عليه:

$$\begin{aligned} \Delta S &= \Delta S_{\text{system}} = -q/T_h + q/T_\ell, \quad T_h > T_\ell \\ &= +ve \text{ value} \end{aligned}$$

لاحظ أن عملية انتقال الحرارة من جسم ساخن إلى جسم بارد هي عملية تلقائية تعطي قيمة موجبة للتغير في الأنترóبي. بفرض أن الحرارة تنتقل من جسم بارد إلى جسم ساخن، فإن التغير في الأنترóبي يكون:

$$\begin{aligned} \Delta S &= \Delta S_{\text{system}} = q/T_h - q/T_\ell, \quad T_h > T_\ell \\ &= -ve \text{ value} \end{aligned}$$

لاحظ أن عملية انتقال الحرارة من جسم بارد إلى جسم ساخن وهي عملية غير تلقائية تعطي قيمة سالبة للتغير في الأنترóبي. مما سبق يمكن استخدام التغير في الأنترóبي كمؤشر على تلقائية العملية أو الوصول إلى الاتزان. وبينما لا يمكن حساب أو تعين القيمة المطلقة للدوال الشرموديناميكية، مثل الطاقة الداخلية والإنتالبي والطاقة الحرّة، فإن الأنترóبي المطلق يمكن تعينه للمواد الكاملة النقاء. ويقيس الأنترóبي في الواقع مقدار عشوائية أو عدم انتظام النظام. كلما زاد انتظام النظام يقل الأنترóبي، بينما يزيد الأنترóبي مع زيادة عدم الانتظام. الغاز الذي ترتفع درجة حرارته أو يزيد حجمه يصاحب بزيادة في الأنترóبي. ولما كانت العمليات التلقائية يزيد فيها الأنترóبي فإن الأنترóبي للكون في حالة تزايد.

عملية عکسية (اتزان): $\Delta S = 0$

عملية غير عکسية تلقائية: $\Delta S = +ve$

عملية غير تلقائية: $\Delta S = -ve$

حساب التغير في الأنترودي:

أ- في العمليات الأيزوثرمية: لغاز مثالي مكون من n جزء عند ثبوت درجة الحرارة فإن $\Delta E = 0$

$$q_{rev} = W_{max} = RT \ln(V_f/V_i) \quad (5-56)$$

$$\Delta S = q/T = W/T \quad (5-57)$$

$$\Delta S = n R \ln(V_f/V_i) \quad (5-58)$$

ب- في العمليات الأديابتيكية: من التعريف $q = 0$

و عليه :

$$\Delta S = q/T = 0 \quad (5-59)$$

ج- في العمليات الأيزوبارية: عند ثبوت الضغط، نفرض أن عملية عكسية يتم فيها امتصاص كمية الحرارة dq من غاز مثالي تحتوي على n جزء. حسب القانون الأول:

$$dq_p = dH \quad (5-60)$$

$$= n C_p dT \quad (5-61)$$

$$dS = n dq_p/T \quad (5-62)$$

$$= n C_p dT/T \quad (5-63)$$

نجري تكامل للحدين:

$$\int dS = \int n C_p dT/T \quad (5-64)$$

$$\Delta S = n C_p \ln(T_f/T_i) \quad (5-65)$$

د- في عمليات التحول: عملية تحول حالة فизيائية إلى حالة أخرى تتم عند درجة حرارة ثابتة تعرف بدرجة التحول و يمتص أو يطرد فيها كمية من الحرارة تعرف بالحرارة الكامنة للتحول. من عمليات التحول: الغليان والتجمد والتسامي والانصهار. و لحساب التغير في الأنترودي لعملية تحول نستخدم العلاقة الآتية:

$$\Delta S = n \Delta H_{trans}/T_{trans} \quad (5-66)$$

حيث T_{trans} هي درجة التحول و ΔH_{trans} هي كمية الحرارة الكامنة لتحول جزء واحد من المادة.

دالة الطاقة الحرة:

يمكن استخدام دالة الأنترودي في التنبؤ باتجاه تغيير العمليات التي تتم في نظام معزول حراريا. و لما كانت أغلب العمليات الفيزيائية و الكيميائية تتم في نظام مفتوح أو غير معزول فإننا نحتاج إلى دالة ثرموديناميكية أخرى. وتسمى الدالة الجديدة بدالة الطاقة الحرة free energy و هي من نوعين: دالة Gibbs للطاقة الحرة Gibb's free energy و تستخدم عند ثبوت الضغط و هي أهم و أكثر شيوعا و تُعطى الرمز G ، و دالة هيلموليتس للطاقة الحرة Helmholtz free energy و تستخدم عند ثبوت الحجم و تُعطى الرمز A . و تعرف الدالتان بالعلاقة الآتية:

$$G = H - TS \quad (5-67)$$

$$A = E - TS \quad (5-68)$$

نلاحظ من العلاقات السابقتين أن طاقة النظام (H أو E) تقسم إلى جزئين : جزء يحدد مدى انتظام مكونات النظام و هو TS ، و جزء يمثل الطاقة القابلة للتحول إلى شغل نافع و هو G أو A . و بالمقارنة مع الطاقة الكلية لحجر مثلا، يمكن أن نعتبر G أو A كطاقة الحركة، أما TS فهي طاقة الوضع. وتقيس الطاقة الحرة مثل باقي دوال الطاقة بوحدة السعر أو الجول.

و فيما يلي سنقصر الدراسة على دالة جبس للطاقة الحرة، و يمكن استنتاج العلاقات المقابلة لدالة هيلموليتر بنفس الطريقة.

لاحظ أن دالة الطاقة الحرة دالة حالة لا تعتمد على مسار العملية، و ذلك لأنها تساوي كميات لا تعتمد على المسار. و على ذلك يمكن كتابة التغير في الطاقة الحرة على الصورة:

$$\Delta G = G_f - G_i \quad (5-69)$$

عند ثبوت درجة الحرارة يمكن حساب التغير في الطاقة الحرة من المعادلة (5-66) كما يلي:

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \quad (5-70)$$

مفهوم الطاقة الحرة:

للتوصل إلى مفهوم دالة الطاقة الحرة نقوم بإجراء تفاضل لطريق المعادلة (5-66):

$$dG = dH - TdS - SdT \quad (5-71)$$

$$= d(E + PV) - TdS - SdT \quad (5-72)$$

$$= dE + VdP + PdV - TdS - SdT \quad (5-73)$$

عند ثبوت درجة الحرارة و الضغط:

$$dG = dE + pdV - TdS \quad (5-74)$$

بفرض أن العملية تتم عكسيًا: $dq_{rev} = TdS$ و بالتعويض في المعادلة السابقة نحصل على:

$$dG = dE + pdV - dq_{rev} \quad (5-75)$$

ويمكن كتابة القانون الأول في الصورة :

و بالتعويض يصبح التغير في الطاقة الحرة :

$$-dG = dW_{max} - pdV \quad (5-76)$$

حيث dW_{useful} هو الشغل النافع الذي يفعله النظام بخلاف شغل التمدد. لاحظ أن الشغل النافع يقابل بقيمة سالبة للتغير في الطاقة الحرة. يعني هذا أن التغير في الطاقة الحرة يكون سالب في حالة العملية التلقائية و التي تتبع شغل نافع. و عندما يكون التغير في الطاقة الحرة موجب يكون الشغل مفعول على النظام، أي أن العملية غير تلقائية. أخيرا إذا ساوي التغير في الطاقة الحرة الصفر تكون العملية في حالة اتزان.

بناء على ما سبق يمكن استخدام التغير في الطاقة الحرية للتبؤ باتجاه العملية كما يلي:

$$\text{d}G = 0 \quad \text{عند } \text{عملية تكون عكسيّة}$$

$$-ve = \text{d}G \quad \text{عند } \text{عملية تكون غير عكسيّة و تلقائيّة}$$

$$+ve = \text{d}G \quad \text{عند } \text{عملية تكون غير تلقائيّة}$$

التغير في الطاقة الحرية لغاز مثالي يتمدد عكسيّاً:

$$PdV = dW_{\max}, \quad TdS = dq_{rev} \quad \text{لـ مثل هذا الغاز:}$$

بالتعويض في الصورة التفاضلية للتغير في الطاقة الحرية المعادلة (5-73):

$$dG = dE + dW_{\max} + VdP - dq_{rev} - SdT \quad (5-77)$$

$$dE = dq_{rev} - dW_{\max} \quad \text{و لكن من القانون الأول:}$$

$$dG = VdP - SdT \quad (5-77)$$

تأثير الضغط على الطاقة الحرية: عند ثبوت درجة الحرارة، تؤول المعادلة الأخيرة إلى

$$dG = VdP \quad (5-79)$$

بالتعويض من قانون الغاز المثالي عن الحجم تصبح المعادلة في الصورة التكاملية الآتية:

$$\int dG = nRT \int dP/P \quad (5-80)$$

$$\Delta G = G_2 - G_1 = nRT \ln(P_2/P_1) \quad (5-81)$$

و بوضع نحصل على الطاقة الحرية القياسيّة ، و تكتب المعادلة الأخيرة على الصورة:

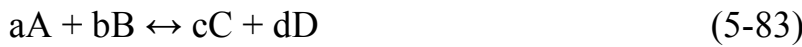
$$G = G^\circ + nRT \ln P \quad (4.82)$$

تظهر المعادلة الأخيرة أن الطاقة الحرية لغاز مثالي تزيد خطياً مع اللوغاريتم الطبيعي لضغط الغاز.

يمكن تطبيق نفس المعادلة على المحاليل مع تغيير الضغط إلى تركيز (أقواس مربعة تحتوي داخلها على المادة المتفاعلة أو الناتجة). و الواقع أن كل المعادلات الآتية بخصوص الطاقة الحرية يمكن استخدامها في جميع الأوساط (غازية أو سائلة أو صلبة).

تطبيق دالة الطاقة الحرية على التفاعلات الكيميائية:

لتفاعل الغازي العكسي:



يعطى ثابت اتزان التفاعل بالعلاقة:

$$K = P_C^c P_D^d / P_A^a P_B^b \quad (5-84)$$

التغير في الطاقة الحرية للتفاعل:

$$\Delta G = \sum G_{\text{products}} - \sum G_{\text{reactants}} \quad (5-85)$$

بالتعويض عن الطاقة الحرية لكل مكون نحصل على:

$$\Delta G = \Delta G^\circ + RT \ln \{P_C^c P_D^d / P_A^a P_B^b\} \quad (5-86)$$

$$\Delta G^\circ = G_D^\circ + G_C^\circ - G_B^\circ - G_A^\circ \quad (5-87)$$

بالتعويض من المعادلة (5-854) في المعادلة (5-86) نحصل على:

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln K \quad (5-88)$$

عند الاتزان: $\Delta G = 0$ ، و عليه:

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K \quad (5-89)$$

تأثير درجة الحرارة على الطاقة الحرية: عند ثبوت الضغط، تؤول المعادلة (5-78) إلى:

$$dG = -SdT \quad (5-90)$$

المعادلة الأخيرة تبين طريقة تعين الأنترودي لغاز مثالي و ذلك من خلال تعين مقدار التغير في الطاقة الحرية بالنسبة لدرجة الحرارة المطلقة. بالنسبة للتفاعلات تأخذ المعادلة الصورة:

$$d\Delta G/dT = -\Delta S \quad (5-91)$$

بالتعويض من المعادلة (5-69) يمكن أن نحصل المعادلة الآتية:

$$d\Delta G/dT = (-\Delta H - \Delta G)/T \quad (5-92)$$

وبإعادة الترتيب نحصل على:

$$d\Delta G/dT - \Delta G/T = -\Delta H/T \quad (5-93)$$

باستخدام قواعد التفاضل العامة حيث:

$$d(u/v) = (udv - udv)/v^2 \quad \text{نضع } \Delta G = \Delta u \text{ و } v = T, \text{ ثم نطبق القاعدة:}$$

فيتحول الطرف الأيسر من المعادلة (5-93) إلى الصورة:

$$T d\Delta G/dT \equiv d\Delta G/dT - \Delta G/T \quad (5-94)$$

و بهذا يمكن كتابة المعادلة (93) كما يلي:

$$Td\Delta G/dT = -\Delta H/T \quad (5-95)$$

$$d\Delta G/dT = -\Delta H/T^2 \quad (5-96)$$

$$d(\ln K)/dT = -\Delta H^{\circ}/RT^2 \quad (5-97)$$

$$d(\ln K)/d(1/T) = -\Delta H^{\circ}/T \quad (5-98)$$

$$\ln K = -\Delta H^{\circ}/RT + \text{constant} \quad (5-99)$$

$$\ln (K_2/K_1) = -(\Delta H^{\circ}/R)(1/T_2 - 1/T_1) \quad (5-100)$$

العلاقتان (99-5) و (100-5) يمكن استخدامهما لتعيين التغير في الإنثالبي القياسي (حرارة التفاعل القياسية) للتفاعل.

امتحان ذاتي

- احسب الشغل الناتج عن تمدد 10 جزيئات من غاز مثالي تحت ضغط ثابت هو الضغط الجوي العادي. الحجم الابتدائي 5 لترات و الحجم النهائي 10 لترات و درجة الحرارة 60 مئوية.
 - في المسألة السابقة، هل امتص الغاز حرارة أم طرد حرارة؟. ما مقدار التغير في كمية الحرارة؟
 - تمدد 4 جزيئات من غاز مثالي في نظام معزول فتغيرت درجة الحرارة من 60 مئوية إلى 40 مئوية. احسب الشغل والتغير في الطاقة الداخلية للغاز و كمية الحرارة. السعة الحرارية الجزئية عند حجم ثابت تساوي 2 سعر لكل درجة حرارة.
 - في المسألة السابقة احسب الحجم النهائي للغاز، علما بأن الحجم الابتدائي كان لترتين.
 - احسب التغير في الإنثالبي في المسألة 3.
 - احسب التغير في الإنثالبي لاحتراق النفاثلين حسب المعادلة:
- $$C_{10}H_{8(s)} + 12O_{2(g)} \rightarrow 10CO_{2(g)} + 4H_2O_{(l)}$$
- علما بأن حرارة الاحتراق تحت حجم ثابت كانت $619 \text{ kcal mol}^{-1}$ عند درجة حرارة K 288.
- عند درجة حرارة 298K كانت قيم حرارة احتراق الميثanol و الجرافيت و الهيدروجين هي $173 \text{ kcal mol}^{-1}$ و 84 kcal mol^{-1} و $94.2 \text{ kcal mol}^{-1}$. احسب حرارة تكوين الميثanol.
 - عند درجة حرارة 18 مئوية، الحرارة المتضاعدة من ذوبان جرام ذري من الحديد في حمض وفق المعادلة الآتية كانت $20.8 \text{ kcal mol}^{-1}$. احسب التغير في الطاقة الداخلية.
- $$Fe_{(s)} + 2H^+_{(aq)} \rightarrow Fe^{2+}_{(aq)} + H_2(g)$$
- احسب التغير في الإنثالبي للتفاعل الآتي:
- $$Al_2O_{3(s)} + 3C_{(\text{graphite})} \rightarrow 2Al_{(s)} + 3CO_{(g)}$$
- علماً بأن الجرام من الألومنيوم يصعد عند أكسدته تحت ضغط ثابت 7.01 kcal و تحرق الجرافيت تحت ضغط ثابت وفق المعادلة الآتية و يصعد حرارة مقدارها $67.6 \text{ kcal mol}^{-1}$:
- احسب حرارة تكوين أول أكسيد الكربون
- $$C_{(\text{graphite})} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \rightarrow CO_{(g)}$$
- علماً بأن قيمتي حرارة احتراق الجرافيت و أول أكسيد الكربون تحت ضغط ثابت هما: 84 kcal و $64.6 \text{ kcal mol}^{-1}$.
- احسب حرارة تكوين الأسيتيلين ، علما بأن حراري احتراق الأسيتيلين $310.7 \text{ kcal mol}^{-1}$ والهيدروجين و قيمة حرارة تكوين ثاني أكسيد الكربون $94.2 \text{ kcal mol}^{-1}$ و 84 kcal mol^{-1} .

12. حرارة تبخر جزيء جرامي من الهليوم هي cal 22.0 عند درجة غليانه 4.29K . احسب التغير في الطاقة الداخلية.

13. للتفاعل الآتي :

$$A + B \rightarrow 2C$$

 التغير في الإنثالبي يساوي $153 \text{ kcal mol}^{-1}$ عند درجة حرارة 25°C . احسب التغير في الإنثالبي لهذا التفاعل عند 300°C . علما بأن السعات الحرارية للمواد A و B و C هي $6.2 \text{ cal K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ و $5.1 \text{ cal K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ و $7.3 \text{ cal K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$.

14. تحول 30 جرام من الماء إلى بخار ماء عند درجة الغليان (100 درجة مئوية) و ضغط جوي عادي. الحرارة الكامنة لغليان الماء $192 \text{ kcal mol}^{-1}$. احسب : كمية الحرارة الممتصة و الشغل و التغير في الأنترóبí و التغير في الطاقة الداخلية.

15. احسب الكفاءة القصوى لمحرك يحرق الوقود عند 200°C و يطرد العادم عند 80°C .

16. تمدد 5 جزيئات من غاز النتروجين عكسيا و أيزوثرميّا عند درجة حرارة و ضغط ، فزاد الحجم من 3 لترات إلى 7,5 لتر. احسب التغير في الأنترóبí .

17. احسب التغير في الأنترóبí عندما ترتفع درجة حرارة 10 جرامات من الماء من 20°C إلى 30°C . السعة الحرارية الجزيئية للماء $18.5 \text{ cal K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$.

18. ثابت اتزان تفاعل عكسي تحت ضغط ثابت يساوي 0.01 عند درجة حرارة 200°C . احسب التغير في الطاقة الحرقة القياسية للتفاعل.

19. احسب التغير في الطاقة الحرقة لثلاثة جزيئات من الأكسجين ارتفع ضغطها من 1 atm إلى 10 atm عند درجة حرارة 25°C .

20. ثابتي اتزان تفاعل عكسي عند درجتي الحرارة 25°C و 150°C هما 0.12 و 0.031 . احسب حرارة التفاعل.

21. احسب التغير في الأنترóبí لتفاعل كمية حرارته تساوي $110 \text{ kcal mol}^{-1}$ و التغير في طاقته الحرقة يساوي $120 \text{ kcal mol}^{-1}$ عند درجة حرارة 25 مئوية.

إجابة الامتحان الذاتي

1. الشغل يعطى من العلاقة:

$$\begin{aligned} W &= n R T \ln(V_f/V_i) \\ &= 10 \times 2 \times 333 \ln(10/5) \\ &= 4.616 \text{ kcal.} \end{aligned}$$

2. حيث إن $\Delta E = 0$ و $W = +ve$ فوفقاً للقانون الأول:

$$\begin{aligned} q &= \Delta E + W \\ q &= W \end{aligned}$$

و هكذا يجب أن تكون $q = +ve$ مما يعني امتصاص حرارة و مقدارها يساوي قيمة الشغل:

$$q = 4.616 \text{ kcal.}$$

3. حيث إن النظام معزول حرارياً فإن $q = 0$ و حسب القانون الأول $W = -\Delta E$:

$$\begin{aligned} \Delta E &= -W \\ W &= -n C_v \Delta T \\ &= 4 \times 2 \times 20 = 160 \text{ cal.} \\ \Delta E &= -160 \text{ cal.} \end{aligned}$$

4. حسب العلاقة المميزة للعمليات الأدبياتيكية:

$$\begin{aligned} (T_f/T_i)^{C_v/R} &= V_i/V_f \\ (50/60)^{3/2} &= 2/V_f \\ V_f &= 3.67 \text{ L} \end{aligned}$$

5. تعطى قيمة التغير في الإنثالبي بالمعادلة:

$$\Delta H = \Delta E + W$$

و حيث أن $W = 0$ فإن $\Delta H = -\Delta E$

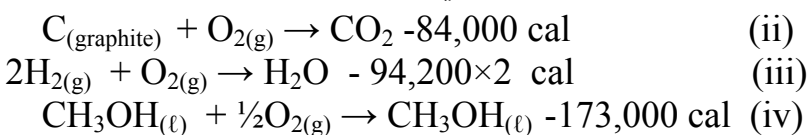
6. التغير في الإنثالبي يحسب من العلاقة:

$$\begin{aligned} \Delta H &= \Delta E + \Delta n RT \\ \Delta n &= 10 - 12 = -2 \\ \Delta H &= -618,800 - 2 \times 2 \times 288 = -619,952 \text{ cal} \end{aligned}$$

7. يتكون الميثanol وفق المعادلة:



ويحترق الكربون والهيدروجين والميثanol كما يلي:



بجمع المعادلتين (ii) و (iii) و طرح المعادلة (iv)، يمكن الحصول على المعادلة (i)، وعليه:

$$\Delta H = -84,000 - 2 \times 94,200 + 173,000$$

$$= -99,400 \text{ cal}$$

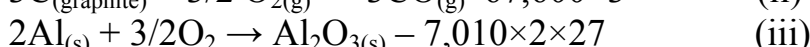
8. الحرارة المتصاعدة (ΔH) ترتبط بالطاقة الداخلية وفق العلاقة:

$$\Delta H = \Delta E + \Delta n RT$$

$$\Delta n = 1 - 0 = 1$$

$$\begin{aligned}\Delta H &= -20,800 - 1 \times 2 \times 298 \\ &= -21,396 \text{ cal mol}^{-1}\end{aligned}$$

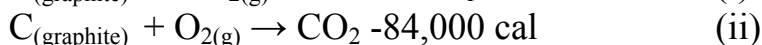
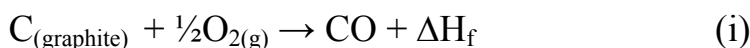
9. يمكن حساب التغير في الإنثالبي للتفاعل الآتي وفق المعادلات الآتية:



نضرب طرفي المعادلة (iii) في سالب واحد ، ثم نجمع المعادلتين (ii) و (iii) فنحصل على المعادلة (i)، وعليه:

$$\Delta H = 378,540 - 202,800 = 175,740 \text{ cal}$$

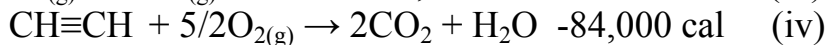
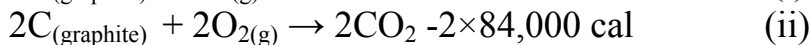
10. تكون أول أكسيد الكربون كما يلي:



نضرب طرفي المعادلة (iii) في سالب واحد ، ثم نجمع المعادلتين (ii) و (iii) فنحصل على المعادلة (i)، وعليه:

$$\Delta H = 84,000 - 64,000 = -19,400 \text{ cal mol}^{-1}$$

11. تكون الأسيتيلين كما يلي:



نضرب طرفي المعادلة (iv) في سالب واحد ، ثم نجمع المعادلتين (ii) و (iii) و (iv) فنحصل على المعادلة (i)، وعليه:

$$\Delta H = 2 \times 84,000 - 94,200 + 310,700 = 48,500 \text{ cal mol}^{-1}$$

12. حسب القانون الأول:

$$q = \Delta E + W$$

$q = 22 \text{ cal}$ و الشغل يمكن حسابه من العلاقة $W = \Delta n RT$ و $\Delta n = 1$ و عليه:

$$\begin{aligned}\Delta E &= q - W \\ &= 22 - 8.58 = 13.42 \text{ cal}\end{aligned}$$

$$d\Delta H/dT = \Delta C_p$$

13. نطبق قانون كيرشوف:

حيث: $\Delta C_p = \sum C_p(\text{product}) - \sum C_p(\text{reactant})$

يمكن كتابة معادلة كيرشوف على الصورة:

$$\Delta H_2 - \Delta H_1/T_2 - T_1 = \sum C_p(\text{product}) - \sum C_p(\text{reactant})$$

$$\Delta H_2 + 153,000/(300-25) = 2 \times 7.3 - (6.2 + 5.1)$$

$$\Delta H_2 = 152,092 \text{ cal mol}^{-1}$$

14. حسب أولاً عدد الجزيئات و يساوي $30/18 = 1.667$

غليان الماء يصاحب بشغل يعطى بالعلاقة:

$$W = \Delta n RT$$

$$= 1.667 \times 2 \times 373 = 1243.58 \text{ cal}$$

كمية الحرارة الممتصة: $q = 1.667 \times 192,000 = 320,000 \text{ cal}$

$$q = \Delta E + W$$

حسب القانون الأول:

$$\Delta E = q - W = 318,756 \text{ cal}$$

التغير في الأنترودي يحسب من العلاقة: $\Delta S = \Delta n \Delta H_b / T_b$

$$= 1.667 \times 192,000 / 373$$

$$= 858.08 \text{ cal K}^{-1}$$

15. الكفاءة القصوى تعطى من العلاقة:

$$Eff = T_h - T_f / T_h$$

$$= 473 - 353 / 473 = 0.25$$

16. التغير في الأنترودي لهذه العملية يعطى من العلاقة:

$$\Delta S = n RT \ln (V_f/V_i)$$

$$= 5 \times 2 \ln (7.5/3) = 9.16 \text{ cal K}^{-1}$$

17. التغير في الأنترودي لهذه العملية يعطى من العلاقة:

$$\Delta S = n C_p \ln (T_f/T_i)$$

$$= (10/18) \times 18.5 \ln (303/293) = 0.34 \text{ cal K}^{-1}$$

18. تحسب الطاقة الحرية القياسية من ثابت الاتزان وفق العلاقة:

$$\Delta G^\circ = - RT \ln K$$

$$= - 2 \times 573 \ln 0.01 = -5277.5 \text{ cal mol}^{-1}$$

19. تحسب الطاقة الحرية من العلاقة:

$$\Delta G = n RT \ln P_f/P_i$$

$$= 3 \times 2 \times 298 \ln 10 = 4,114 \text{ cal}$$

20. تحسب حرارة التفاعل من ثابت الاتزان عند درجتي حرارة وفق المعادلة:

$$\ln K_2/K_1 = (\Delta H^0/R) \left\{ (T_2 - T_1) / (T_2 T_1) \right\}$$

$$\ln 0.03/0.12 = (\Delta H^0/2) \left\{ 150 - 25 / 298 \times 423 \right\}$$

$$\Delta H^0 = -2,796 \text{ cal mol}^{-1}$$

21. العلاقة المستخدمة لحساب التغير في الأنترودي بدلالة التغير في الطاقة الحرارية وكمية الحرارة:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

$$\Delta S = (\Delta H - \Delta G) / T$$

$$= -110,000 - 120,000 / 298 = 33.6 \text{ cal K}^{-1}$$



أساسيات الكيمياء الفيزيائية

قاعدة الطور

الجذارة: التوصل إلى المتغيرات المؤثرة على النظم الطورية المتزنة.

الأهداف :

- أن يعين الطالب المتغيرات التي يمكن التأثير بها على النظام المتزن دون هدمه.
- أن يوظف الطالب قاعدة الطور في الاستخدام التطبيقي للنظم الهامة مثل السبائك والأملاح.
- استبطاط مخاليط ذات درجة انصهار منخفضة من السبائك المعدنية.
- تكوين مركبات لها خواص فيزيائية محددة من مخاليط معينة.

الوقت المتوقع للدراسة: أربع ساعات في الفصل الدراسي.

متطلبات الجذارة: معرفة الاتزان و الديناميكا الحرارية الكيميائية و خواص المواد.

قاعدة الطور (الصنف) : Phase rule

هي علاقة رياضية تصف حالة الاتزان لمجموعة من الأطوار في نظام ما. و يمكن من قاعدة الطور استنتاج التغيرات الممكن التأثير بها على النظام مع احتفاظه بجميع الأطوار المكونة للنظام. و قبل مناقشة قاعدة الطور يلزم وضع تعريف واضحة لمجموعة المصطلحات الواردة في القاعدة.

النظام : System

هو كل ما يمكن معاملته و النظر إليه كوحدة واحدة من الناحيتين الكيميائية والفيزيائية. فقد يكون دورق يحتوي على مادة أو أكثر نظاماً، و قد يكون هواء غرفة نظاماً آخر. والنظام نوعان: متجانس Homogeneous و غير متجانس Heterogeneous . يقال للنظام أنه متجانس إذا تمثل كل جزء فيه على المستوى الميكروسكوبى. محلول سكري مثلا هو نظام متجانس و يمكن أن يظل متجانس إذا أذيب فيه قليل من ملح الطعام. فإذا تبقى بعض الملح دون ذوبان أصبح نظاماً غير متجانس. الماء العكر مثلا نظام غير متجانس.

الطور : Phase

و يقال له أيضا الصنف، هو كل جزء متجانس من النظام له صفات كيميائية و فيزيائية تميزه عن غيره من الأطوار و يمكن فصله عن غيره من الأطوار بطريقة ميكانيكية. مثلا كوب من الماء فيه قطع ثلج، هنا الماء السائل يُعد طورا و الثلج طورا آخر، فعدد الأطوار هنا اثنان. أما كأس فيه ماء و ملح كثير و رمل، فهنا محلول الملح طورا و الرمل طورا ثانيا و المتبقى من الملح دون ذوبان طورا ثالثا. و سنرمز لعدد الأطوار بالرمز P .

المكون : Component

يقصد بالكون المادة الكيميائية ذات التركيب الكيميائي الذي يجعلها متميزة عن غيرها من المواد. مثلا الماء و الثلج مكون واحد، بينما الماء و ملح الطعام مكونان. أما عدد المكونات فهو أقل عدد يمكن أن يصف الكيماويات الموجودة في النظام. إذا كانت الكيماويات في النظام أو بعضها يساهم في عملية اتزان فإن عدد المكونات يقل بمقدار واحد. في حالة وجود عملية اتزان يقل عدد المكونات بمقدار اثنين، و هكذا. و يعود السبب في ذلك إلى أن عملية الاتزان يمكن استخدامها في الحصول على قيمة أحد المكونات من معرفة الكيماويات الآخر و ثابت الاتزان. و سنعطي عدد المكونات الرمز C. مثال:

احسب عدد المكونات في النظام المتزن الآتي:



العدد الإجمالي هو ثلاثة، يمكن معرفة أحدهم من قيمتي المكونين الآخرين و ثابت الاتزان، وعليه يكون عدد المكونات اثنين. لاحظ أن التفاعل السابق يحتوي على طور واحد، و ذلك لأن جميع المكونات غازية، و الغازات تعد طورا واحدا مهما احتوت على مكونات كيميائية.

درجات الطلاقة :Degrees of Freedom

هو عدد المتغيرات المستقلة التي يمكن التأثير بها على النظام دون هدمه (أي اختفاء أحد الأطوار أو ظهور أطوار جديدة). و تشمل هذه المتغيرات درجة الحرارة الضغط و تركيز المكونات.

استنتاج قاعدة الطور:

درجات الطلاقة (F) تساوي الفرق بين العدد الكلي للمتغيرات في النظام (F_1) مطروح منها عدد المتغيرات الثابتة بعمليات الاتزان (F_2).

$$F = F_1 - F_2 \quad (6-2)$$

العدد الكلي للمتغيرات F_1 لنظام مكون من C مكون و P طور هو حاصل ضرب عدد المكونات المطلوبة لوصف الطور الواحد في عدد الأطوار، بالإضافة إلى درجة الحرارة و الضغط:

$$F_1 = (C - 1) P + 2 \quad (6-3)$$

عدد المتغيرات الثابتة بالاتزان F_2 هو حاصل ضرب عدد معادلات اتزان الطور الواحد في عدد المكونات:

$$F_2 = (P - 1) C \quad (6-4)$$

من المعادلتين (6-3, 6-4) يمكن حساب قيمة F من المعادلة (6-1):

$$F = P(C - 1) P + 2 - C(P - 1) \quad (6-5)$$

$$F = C - P + 2 \quad (6-6)$$

المعادلة الأخيرة هي قاعدة الطور لنظام مكون من C مكون و P طور.

النظم المكثفة :Condensed systems

هو كل نظام لا يلعب الضغط فيه دوراً، مثل تكوين السبائك المعدنية و ذوبان الأملاح في الماء، هنا يمكن إهمال الضغط و بالتالي تقل درجات الطلاقة درجة واحدة، وتصبح قاعدة الطور في الصورة:

$$F = C - P + 1 \quad (6-7)$$

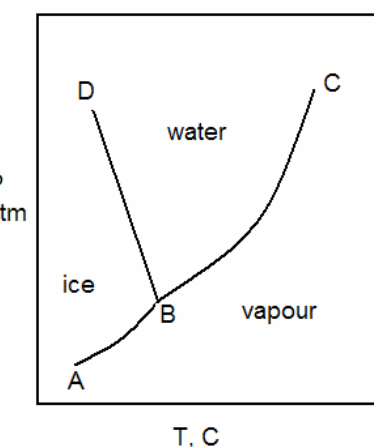
تطبيقات قاعدة الطور:

1. نظم المكون الواحد :One-component systems

تمثل هذه النظم الأطوار المختلفة لمادة كيميائية واحدة و تحولات الأطوار عند درجات حرارة و ضغوط مختلفة.

مثال 1: الماء:

عند درجات الحرارة العادية والضغط المتوسط يمكن أن يوجد الماء في ثلاثة حالات أساسية، الماء (سائل) والثلج (صلب) وبخار الماء (غاز). يمكن التعبير بيانياً من تواجد الأطوار الثلاثة من خلال رسم شكل الطور Phase diagram للماء، وهو علاقة بين الضغط ودرجة الحرارة توضح سلوك الماء وتحوله من طور لآخر، انظر الشكل (1-6). يلاحظ من الشكل تكون ثلاثة مناطق للأطوار الثلاثة للماء وهي المنطقة المحصورة بين DBC للماء السائل وABC المنطقة لبخار الماء و ABD المنطقة للثلج. ويوجد طور واحد فقط في كل منطقة، وحسب قاعدة الطور فإن $C = P + 1$ و $P = 1$ عليه درجات الطلق.



شكل (1-6): شكل الطور لنظام الماء.

$F = C - P + 2 = 1 - 1 + 2 = 2$. ويعني ذلك إمكانية تغيير درجة الحرارة والضغط في نفس الوقت داخل أي منطقة دون تلاشي النظام، مثلاً يمكن تسخين الماء أو تبريده قليلاً وخفض الضغط عليه أو رفعه قليلاً ويبقى الماء في الحالة السائلة فقط.

وتمثل الخطوط عمليات تحول الأطوار المختلفة للماء. الخط الممثل لغليان أو تكثف الماء هو BC و الخط الممثل لتجدد الماء أو انصهار الثلج هو DB و الخط الممثل لتسامي الثلج هو AB. و عند كل نقطة على أحد هذه الخطوط يوجد كلاً الطورين الداخلين في عملية التحول والتي تعد من عمليات الاتزان. ويمكن حساب درجات الطلق على الخطوط كما يلي:

$$F = C - P + 2 = 1 - 2 + 2 = 1$$

ويعني ذلك وجود درجة طلاقة واحدة أشقاء عملية التحول. مثلاً عند غليان الماء عند ضغط معين توجد درجة حرارة غليان واحدة لا يمكن تغييرها. إذا أردنا أن يغلي الماء عند درجة حرارة معينة يمكن تغيير الضغط فقط لتحقيق ذلك. أخيراً نلاحظ أن النقطة B هي يوجد عندها الأطوار الثلاثة و على ذلك تسمى النقطة الثلاثية للماء triple point.

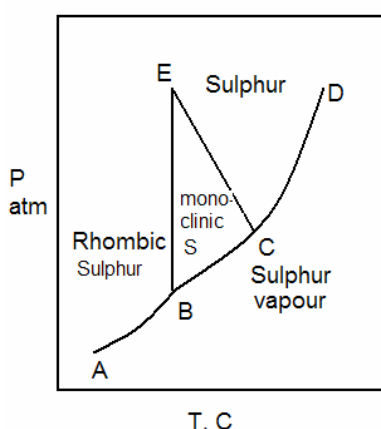
و عدد درجات الطلق عند النقطة B هي:

$$F = C - P + 2 = 1 - 3 + 2 = 0$$

أي لا يوجد أي درجة من درجات الطلقة عند الوصول إلى تلك النقطة. و تعد هذه النقطة مميزة لنظام الماء، وقد اصطلح على اعتبار درجة الحرارة عندها مساوية للصفر المئوي عند معايرة الترمومتر المئوي.

مثال 2: الكبريت:

يمكن للكبريت الصلب التواجد في صورتين Allotropies، هما الكبريت المعيني والكبريت المنشوري. و يمثل الشكل (2-6) شكل الطور لنظام الكبريت. و كما في المثال الأول فإن درجات الطلقة في كل منطقة $F = 2$ و على الخطوط المعبرة عن عمليات التحول الطوري للكبريت $F = 1$ و أخيراً فإن هناك نقطتان ثلاثيتان للكبريت هما C, B . النقطة الأولى تمثل وجود الأطوار الثلاثة:



شكل (2-6): شكل الطور لنظام الكبريت.

الكبريت السائل و بخار الكبريت و الكبريت المنشوري، بينما تمثل النقطة الثانية وجود الأطوار الثلاثة: الكبريت المنشوري و الكبريت المعيني و بخار الكبريت.

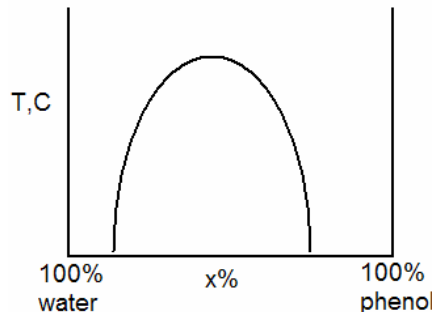
2. نظم المكونين:

هذه النظم شائعة في الكيمياء و تمثل عملية ذوبان مادة في مذيب أو امتزاج سائلين أو تبلور ملح أمثلة على ذلك. و غالباً ما يلعب الضغط دوراً محدوداً في مثل تلك العمليات و يمكن اعتبار تلك النظم نظم مكثفة. و هنا تصبح قاعدة الطور: $F = C - P + 1$.

مثال 1: نظام الماء و الفينول

عند ثبوت الضغط، فإن تغير تركيب المخلوط و درجة الحرارة هما العاملين الممثلين لشكل الطور لنظام شائي مكثف. و يقصد بتركيب المخلوط هنا النسبة المئوية لأحد المكونين في المخلوط (%x). ويظهر في شكل الطور، شكل (3-6)، منحنى ذو قمة يحدد منطقتين: الأولى يوجد فيها طبقة واحدة تامة الامتزاج خارج المنحنى، و الثانية يوجد فيها طبقتان إحداهما غنية بالماء و الأخرى غنية بالفينول، و هي

أسفل المنحنى. لاحظ أن الماء و الفينول يكونان تماما الامتزاج عند جميع درجات الحرارة إذا كانت نسبة أحدهما

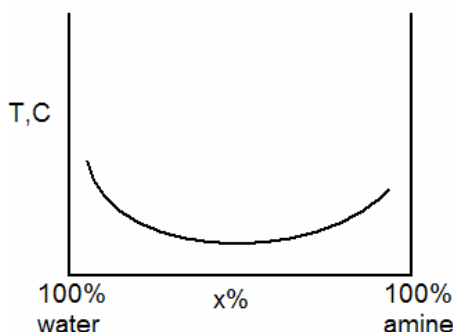


شكل (6-3): شكل الطور لنظام الماء و الفينول.

عالية جدا. و عموما تزيد قابلية الامتزاج كلما زادت درجة الحرارة. و يميز هذا النظام درجة حرارة حرجة عظمى للامتزاج و هي درجة الحرارة التي يتم فوقها الامتزاج التام بأى نسبة للمكونين. و يمثل المنحنى ذو القمة عملية ذوبان أحد المكونين في الآخر عند درجات حرارة مختلفة. درجات الطلق في المنطقة الخارجية (طبقة واحدة) هي: $F = 2 - 1 + 1 = 2$. و يعني ذلك إمكانية تغيير درجة الحرارة و نسبة أحد المكونين في نفس الوقت و تظل الطبقة متجانسة. و على خط الذوبان: $F = 2 - 2 + 1 = 1$ أي لا يوجد إلا عامل واحد يمكن تغييره، إما درجة الحرارة أو نسبة أحد المكونين. في المنطقة الداخلية للمنحنى (طبقتان) : $F = 2 - 1 + 1 = 2$ ، و ذلك لأن تركيز كل طبقة يعتمد على الآخر و على التركيب الكلي للمخلوط و هو وحيد عند كل درجة حرارة، و يمكن تغييره بتغيير درجة الحرارة فقط.

مثال 2: نظام الماء و أمين ثلاثي الإيثيل:

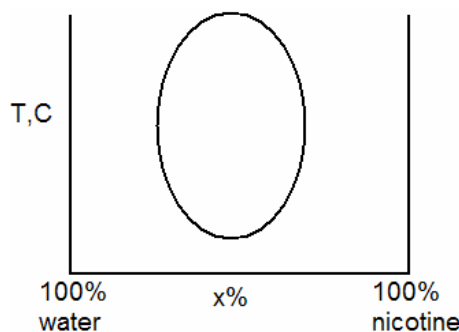
يمثل شكل الطور لهذا النظام، شكل (6-4)، منحنى ذو نهاية صغرى، داخله من أعلى توجد طبقتان ويوجد أسفله طبقة واحدة. المادتان تامتا الامتزاج عندما تكون نسبة أحد المكونين عالية جدا. و يمكن مناقشة هذا النظام كما في المثال السابق. و يميز النظام درجة حرارة حرجة صغرى للذوبان و هي الدرجة التي تحتها يتم الامتزاج التام للمكونين بأى نسبة.



شكل (6-4): شكل الطور لنظام الماء و أمين ثلاثي الإيثيل.

مثال 3: نظام الماء و النيكوتين

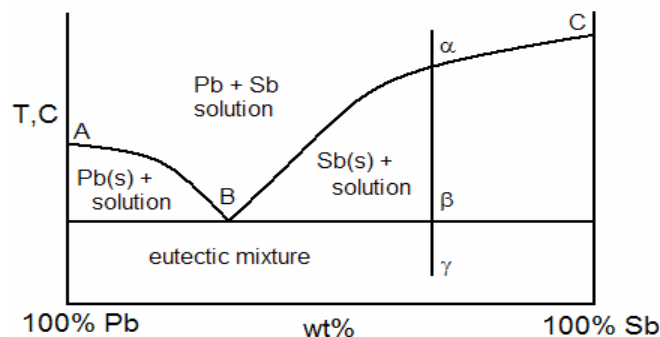
يمثل شكل الطور لهذا النظام، شكل (6-5)، بطرق loop يوجد داخله طبقتان و خارجه طبقة واحدة. وهكذا فإن للنظام درجتين حرجة، إحداهما عظمى والأخرى صغرى.



شكل (6-5): شكل الطور لنظام الماء و النيكوتين.

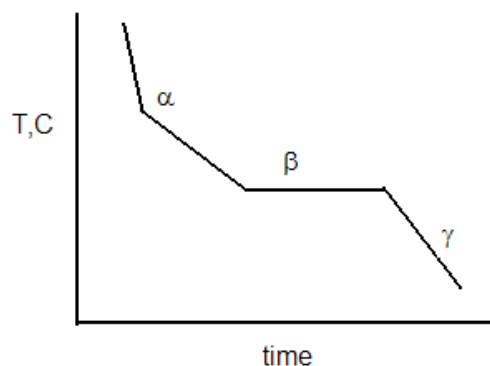
تكوين المخاليط الإتيكتيكية : Eutectic mixtures

يتكون المخلوط الإتيكتيكي البسيط لمكونين من مخلوط صلب للمكونين بنسبة معينة ذات درجة انصهار هي الأقل لـ كل نسب المكونين. و من الأمثلة على تكوين مخلوط إتيكتيكي نظام الماء و ملح يوديد البوتاسيوم، و كثير من السبائك المعدنية مثل النحاس مع الفضة و كذا الرصاص مع الأنثيمون. و يصور الشكل (6-6) شكل الطور لنظام ثانوي مكثف من الرصاص و الأنثيمون، و يكون النظام مخلوط إتيكتيكي تركيبه Sb 13% و له أقل درجة انصهار للنظام. و تسمى درجة حرارة المخلوط الإتيكتيكي eutectic temperature، وهي مميزة للنظام عند ضغط ثابت. و يمثل المنحنى AB المخلوط الإتيكتيكي eutectic temperature، بينما يمثل المنحنى BC تغير ذوبان الأنثيمون. أما الخط الأفقي فيمثل تجمد (أو انصهار) المخلوط الإتيكتيكي، إما بمفرده عند النقطة B، أو بالإضافة إلى الزيادة من الرصاص (إلى اليسار من المخلوط الإتيكتيكي) أو الزيادة من الأنثيمون (إلى اليمين من



شكل (6-6): الطور لنظام الرصاص والأنبيتون.

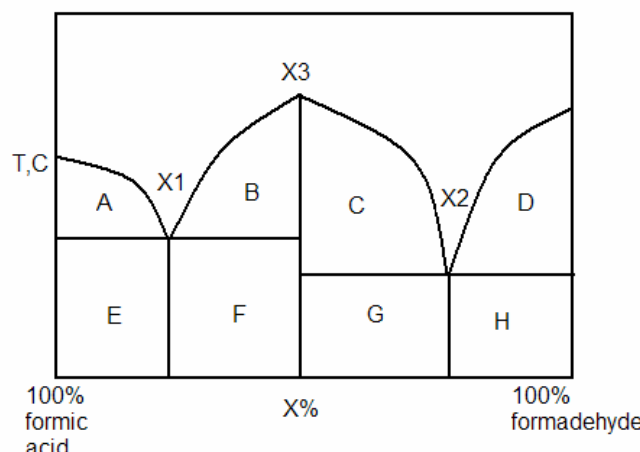
المخلوط الإتيكتيكي) عند النقاط الأخرى على الخط. و لتحديد درجة حرارة المخلوط الإتيكتيكي يستخدم منحنى التبريد cooling curve عند التركيب الممثل بالخط الرأسي $\alpha\beta\gamma$ ، على سبيل المثال، كما هو مبين في الشكل (6-7). عند تبريد محلول تنخفض درجة الحرارة حتى الوصول إلى النقطة α وعندما يبدأ الأنبيتون الزائد في الانفصال كمادة صلبة و عليه يقل معدل التبريد أثناء تلك العملية التي تطرد حرارة. عندما ينفصل الأنبيتون الزائد عن تركيب المخلوط الإتيكتيكي و نصل إلى النقطة β ، يبدأ المخلوط الإتيكتيكي في التجمد و يظهر في الرسم كخط أفقى حتى تمام التجمد. بعد ذلك تنخفض درجة حرارة المخلوط الصلب حتى الوصول إلى النقطة γ .



شكل (6-7): منحنى التبريد لنظام ثانئي يكون مخلوط إتيكتيكي.

تكوين المركبات : Formation of compounds

بالإضافة إلى تكوين المخاليط الإتيكتية، يمكن لكونين تكوين مركب كيميائي أو أكثر. و يعرض شكل الطور (6-8) للمكونين عملية تكوين مركب من المكونين حمض الفورميك والفورمالدهيد عندما تكون النسبة 50٪ من أحد المكونين.

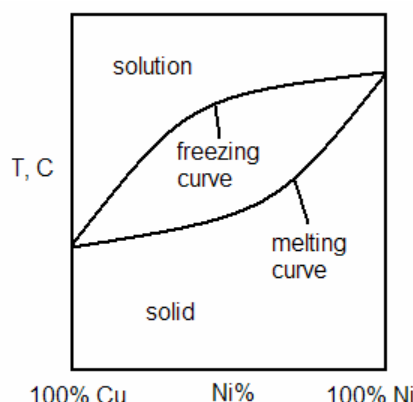


شكل (6-8): شكل الطور لنظام الفورمالدهيد و حمض الفورميك.

نلاحظ أن هذا المخلوط يَكون مركب مميز بقمة عند التركيب X_3 و له درجة حرارة عالية، بالإضافة إلى مخلوطين إتيكتيكين عند التركيبين X_2 و X_1 . في المنطقة A يفصل حمض الفورميك الزائد عن تركيب المخلوط الإتيكتيكي X_1 ، بينما يوجد في المنطقة E المخلوط الإتيكتيكي و حمض الفورميك الصلب. في المنطقة B يفصل المركب X_3 الزائد عن تركيب المخلوط الإتيكتيكي X_1 ، بينما يوجد في المنطقة F المخلوط الإتيكتيكي X_1 بالإضافة إلى المركب X_3 . و يمكن استخلاص الباقي بنفس الطريقة.

المحاليل الصلبة تامة الامتزاج : **Miscible solids**

يحدث الذوبان التام لمكونين صلبين عندما يتماثل حجما ذرتي المكونين، و تكون السبيائى الاستبدالية بهذا الشكل. و يعرض الشكل (9-6) محلول صلب من النحاس و النيكل، حيث يظهر من الشكل اختفاء تكون المخاليط الإتيكتية أو المركبات و لكن يمكن تمييز منحنيين لعملية الذوبان:

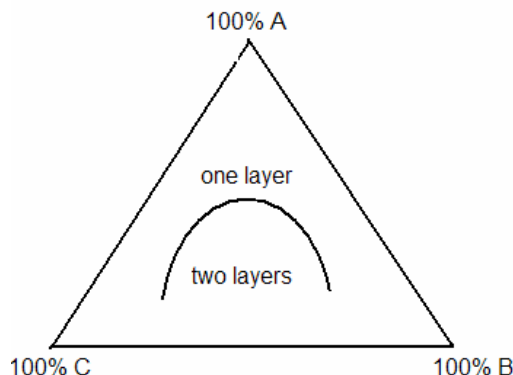


شكل (9-6): شكل الطور لنظام النحاس و النيكل.

الأول يمثل منحنى التجمد والآخر يمثل منحنى الانصهار. ويمكن ملاحظة أن تركيز المكون ذا درجة الانصهار الأعلى يكون أغنى في المحلول الصلب من المحلول السائل الذي ينفصل منه.

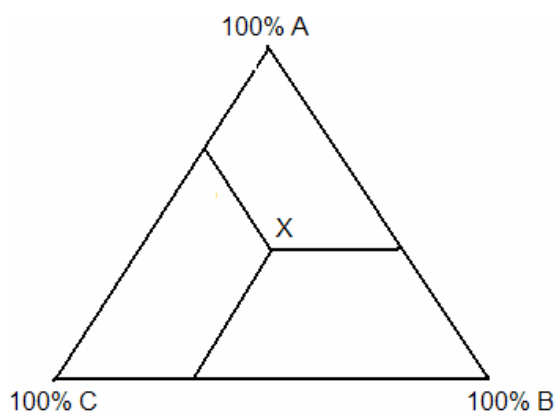
3. نظم المكونات الثلاثة : Three-component systems

عند وجود ثلاثة مكونات يمكن رسم شكل الطور للنظام عند درجة حرارة ثابتة وضغط ثابت في شكل مثلث متساوي الأضلاع. عند كل رأس (زاوية) يكون تركيز أحد المكونات 100% و يتغير نسبة على طول أحد الأضلاع. و يصور شكل الطور (10-6) ولنظام ثلاثي من الماء و خلات الإيثيل و الإيثانول عملية الذوبان المتبادل للمكونات الثلاثة. لاحظ أن كل من الماء والإيثانول أو الإيثانول والخلات تام الامتزاج، بينما الماء والخلات يتمزجا جزئيا. المنقطة السفلية تحت المنحنى يتكون فيها طبقتان، بينما تتكون طبقة واحدة في المنطقة العليا فوق المنحنى.



شكل (10-6): شكل الطور لنظام ثلاثي .

ويمكن حساب درجات الطلق على طول المنحنى: $F = C - P = 3 - 2 = 1$ ، أي أن هناك نسبة مكون واحد يمكن تغييرها ونسبة المكونين الآخرين لا يمكن تغييرهما في نفس الوقت. في المنطقة العلوية ذات الطبقة الواحدة: $F = 3 - 1 = 2$ ، أي يمكن تغيير نسبة مكونين. في المنطقة ذات الطبقتين: $F = 3 - 2 = 1$ ، تعامل كل طبقة كما لو كانت نظام، وهي في ذلك تشابه النقاط الواقعة على المنحنى. ولتمثيل أي نقطة على المنحنى، والسمى بالمنحنى شائي العقدة binodal curve، تُعين أولاً نسبة الإضافة من المادة التي تذوب بـأي نسبة في أي من المكونين الآخرين (الإيثانول) و التي تكفي لتحويل العكره أو الطبقتين إلى طبقة واحدة. وبمعرفة النسب الثلاث يمكن التعبير عن ذلك بيانيا حيث ترسم كل نسبة كخط مواز لقاعدة المقابلة لزاوية المكون (100% مكون)، وعند تلاقي الخطوط الثلاثة تتكون نقطة معبرة عن النسب. و بتوصيل النقاط يمكن الحصول على المنحنى. و يمثل الشكل (11-6) هذه الطريقة في حالة افتراضية للنقطة X المتكونة من تلاقي المكونات A و B و C بنسب افتراضية.



شكل (11-6): تمثيل نقطة (X) معبرة عن تركيب نظام ثلاثي .

امتحان ذاتي

1. احسب درجات الطلقة للنظم الآتية:
 - أ. نظام مكون من الماء و الزيت و بخارهما.
 - ب. نظام مكون من الماء و الإيثanol و بخارهما.
 - ج. مخلوط غازي متفاعل و عند الاتزان من الأمونيا و الهيدروجين و النتروجين.
 - د. مخلوط من الماء و الكثير من كلوريد الصوديوم.
 - هـ. نظام مكون من الماء و الثلوج و بخار الماء.
2. ما معنى كل مما يلي:
 - أ. النظام المتجانس و النظام غير المتجانس.
 - بـ. درجات الطلقة.
 - جـ. الطور.
 - دـ. المخلوط الإتيكتيكي.
3. ارسم شكل الطور لنظام مكون من الرصاص و الأنتيمون و اذكر درجات الطلقة عند النقاط الحرجة و على الخطوط التي تصف اتزان الأطوار و في داخل المناطق.
4. ارسم شكل الطور لنظام الكبريت، و اذكر درجات الطلقة عند النقاط الحرجة، و على الخطوط التي تصف اتزان الأطوار، و في داخل المناطق.

إجابة الامتحان الذاتي

1. درجات الطلقة كما يلي:

- A. $F = C - P + 2 = 2 - 3 + 2 = 1$
- B. $F = C - P + 2 = 2 - 2 + 2 = 2$
- C. $F = C - P + 2 = 2 - 1 + 2 = 3$
- D. $F = C - P + 2 = 2 - 2 + 2 = 2$
- E. $F = C - P + 2 = 1 - 3 + 2 = 0$

2.

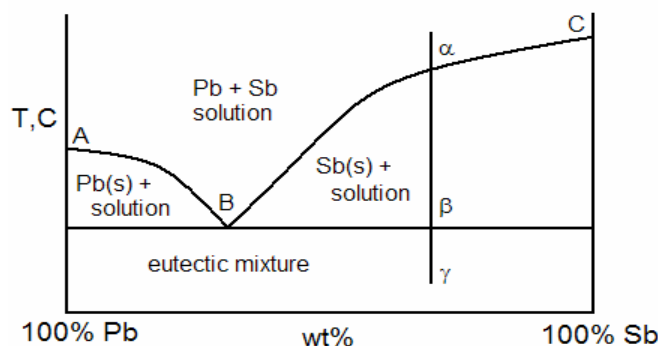
A. النظام المتجانس: هو كل جزء من الكون يمكن معاملته كوحدة واحدة و يكون متماثلاً في كل أجزائه حتى على المستوى الميكروسكوبى و يعد طوراً واحداً. النظام غير المتجانس: هو جزء من الكون يمكن معاملته كوحدة واحدة ولكنه يحتوى على أكثر من طور واحد.

B. درجات الطلقة: هي عدد المتغيرات المستقلة التي يمكن التأثير بها على نظام متزن دون تدميره (ظهور أو اختفاء طور أو أكثر).

C. الطور: كل جزء من النظام متماثل في كل أجزائه و يمكن فصله بطريقة ميكانيكية عن غيره من الأطوار.

D. المخلوط الإتيكتيكي: هو تركيب معين (نسبة) من مخلوط من أكثر من مادة كيميائية لها أقل درجة انصهار لكل النسب الممكن تكوينها من مواد المخلوط.

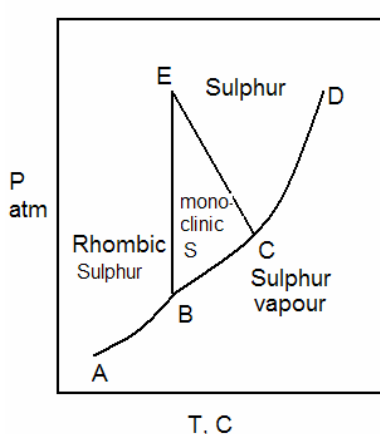
3. الشكل يصور شكل الطور لنظام ثانوي مكتشف من الرصاص والأنتيمون، و يظهر النظام تكون مخلوط إتيكتيكي، تركيبه 13% Sb ، و له أقل درجة انصهار للنظام و تسمى درجة حرارة المخلوط eutectic temperature AB، وهي مميزة للنظام عند ضغط ثابت. و يمثل المنحنى BC منحنى ذوبان الرصاص عند درجات حرارة مختلفة، بينما يمثل المنحنى BC تغير ذوبان الأنتيمون.



شكل الطور لنظام الرصاص والأنتيمون.

أما الخط الأفقي فيمثل تجمد (أو انصهار) المخلوط الإتيكتيكي، إما بمفرده عند النقطة B، أو بالإضافة إلى الزيادة من الرصاص (إلى اليسار من المخلوط الإتيكتيكي) أو الزيادة من الأنتيمون (إلى اليمين من المخلوط الإتيكتيكي) عند النقاط الأخرى على الخط. أما درجات الطلقـة في المناطق فهي: $F = C - P + 2 = 2 - 1 + 1 = 2$ في المنطقة العليا فوق منحنى الذوبان. تحت منحنى الذوبان و كذلك عليه هناك طوران وهذا: $F = 2 - 2 + 1 = 1$. في المنطقة السفلـى تحت الخط الأفقي للتجمد التام للمخـاليط: $F = 2 - 2 + 1 = 1$ وأخيراً عند النقطة B وهي نقطة تكون المخلوط الإتيكتيكي:

4. يمكن للكبريت التواجد في صورتين هما الكبريت المعيني والكبريت المشوري. ويمثل الشكل شـكل الطور لنظام الكبريت. درجات الطلقـة في كل منطقة $F = 2$ و على الخطـوط المـعبرـة عن عمليـات التـحـولـ الطـوريـ لـلكـبـرـيتـ $F = 1$ وأخيراً فإن هناك نقطـتانـ ثـلـاثـيتـانـ لـلكـبـرـيتـ هـماـ Cـ Bـ .ـ النـقطـةـ الـأـوـلـىـ تمـثلـ وـجـودـ الـأـطـوارـ الـثـلـاثـةـ :ـ الـكـبـرـيتـ السـائـلـ وـ بـخـارـ الـكـبـرـيتـ وـ الـكـبـرـيتـ المـشـوريـ،ـ بيـنـماـ تمـثلـ النـقطـةـ الـثـانـيـةـ وـجـودـ الـأـطـوارـ الـثـلـاثـةـ:ـ الـكـبـرـيتـ المـشـوريـ وـ الـكـبـرـيتـ الـمـعـيـنـ وـ بـخـارـ الـكـبـرـيتـ.



شكل الطور لنظام الكبريت.

بعض الثوابت المهمة

القيمة	اسم الثابت
$c = 2.998 \times 10^8 \text{ m/s}$	سرعة الضوء
$g = 9.806 \text{ m/s}^2$	عجلة (تسارع) الجاذبية الأرضية
$F = 96485 \text{ c/mol}$	ثابت فارادي
$R = 8.314 \text{ J / K .mol}$ $R = 1.987 \text{ cal / K .mol}$ $R = 0.082 \text{ l.atm / K .mol}$	ثابت العام للغازات
$k = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J / K}$	ثابت بلتزمان Boltzman
$N = 6.022 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$	عدد افوجادرو Avogadro
$e = 1.602 \times 10^{-19} \text{ C}$ $e = 4.803 \times 10^{-10} \text{ esu}$	شحنة الإلكترون (البروتون)
$h = 6.626 \times 10^{-34} \text{ J.s}$	ثابت بلانك Planck
$u = 1.66 \times 10^{-27} \text{ kg}$	وحدة الكتلة الذرية
$m_e = 9.109 \times 10^{-31} \text{ kg}$	كتلة الإلكترون
$m_p = 1.673 \times 10^{-27} \text{ kg}$	كتلة البروتون
$m_n = 1.675 \times 10^{-27} \text{ kg}$	كتلة النيوترون
$e=2.71828182846$	العدد (أساس اللوغاريتم الطبيعي) e
$\pi = 3.1415926535 \dots 9$	التقدير الدائري π

تحويلات مهمة

$1K = 1^\circ C + 273.16$	درجة الحرارة
$1 \text{ atm} = 760 \text{ mm Hg}$ $= 760 \text{ Torr}$ $= 101.325 \text{ kPa}$ $1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$	الضغط
$1 \text{ l} = 10^3 \text{ cm}^3$ $= 1000 \text{ ml}$	الحجم
$1 \text{ N} = 10^5 \text{ dyne}$	القوة
$1 \text{ J} = 10^7 \text{ erg}$ $1 \text{ cal} = 4.184 \text{ J}$	الطاقة
$1 \text{ year} = 365.25 \text{ days(d)}$ $1 \text{ day} = 24 \text{ hours (h)}$ $1 \text{ hour} = 60 \text{ minutes (min)}$ $1 \text{ minute} = 60 \text{ second(s)}$	الزمن
$1 \text{ C} = 3 \times 10^9 \text{ esu}$	الشحنة الكهربية

وحدات القياس

رمز وحدة القياس	وحدة القياس	الكمية
النظام الدولي SI		
M	meter متر	الطول
Kg	kilogram كيلوجرام	الكتلة
S	second ثانية	الزمن
N	Newton نيوتن	القوة
J	Joule جول	الطاقة
W	Watt وات	القدرة
mol	مول	كمية المادة
Cd	Candle قنديله	شدة الاستضاءة
A	Ampere أمبير	شدة التيار
Pa	Pascal باسكال	الضغط
النظام المترى cgs		
cm	Centimeter سـم	الطول
G	gram جرام	الكتلة
S	second ثانية	الزمن
dyne	dyne داين	القوة
erg	erg ارج	الطاقة
وحدات أخرى		
Volt	Volt فولت	الجهد الكهربـي
Ω	Ohm أوم	المقاومة الكهربـية
C	Colom كولوم	الشحنة الكهربـية
L	liter لتر	الحجم
atm	atmosphere جو	الضغط
K	kelvin كلفن	درجة الحرارة

مضاعفات وأجزاء القيم والوحدات

هناك لواحق يعبر عنها برمز معين يضاف أمام الوحدة أو القيمة ليعطي بعض المضاعفات أو أجزاء منها.

المعنى	رمز اللاحقة الأمامية	اللاحقة الأمامية
10^{-15}	f	femto فمتو
10^{-12}	p	pico بيكو
10^{-9}	n	nano نانو
10^{-6}	μ	micro ميكرو
10^{-3}	m	milli ملي
10^{-2}	c	centi سنتي
10^{-1}	d	deci ديسى
10^3	k	kilo كيلو
10^6	M	mega ميجا
10^9	J	giga جيجا
10^{12}	T	tetra تتراء

حالة خاصة لوحدة الطول:

$$1 \text{ m} = 10 \text{ dm} = 100 \text{ cm} = 10^6 \mu\text{m}$$

حروف يونانية

الشكل الثاني	الشكل الأول	نطاق الحرف
α	A	ألفا
β	B	بيتا
γ	Γ	جاما
δ	Δ	دلتا
η	H	إيتا
σ	Σ	سيجما
π	Π	باي
φ	Φ	فاي
ψ	Ψ	بساي
ω	Ω	أوميجا
θ	Θ	سيتا
ρ	R	رو
κ	K	كبا
ϵ	E	ابسلون
μ	M	ميو
ν	N	نيو
λ	Λ	لندرا
τ	T	تاو
χ		كساي
ξ	Ξ	زيتا

بعض ثوابت العناصر الشهيرة

العنصر	الرمز	العدد الذري	الوزن الذري	r Å	IE kJ mol ⁻¹	EA kJ mol ⁻¹	EN
هيدروجين	H	1	1.008	0.37	1312	-	2.2
هليوم	He	2	4.003	0.5	2373	-	-
ليثيوم	Li	3	6.939	1.52	520	-58	1.0
بريليوم	Be	4	9.012	1.11	-	250	1.6
بورون	B	5	10.811	0.88	-	-23	2.0
كربون	C	6	12.011	0.77	-	-108	2.6
نيتروجين	N	7	14.007	0.70	-	0	3.0
أكسجين	O	8	15.999	0.66	-	0	3.4
فلور	F	9	18.998	0.64	-	-333	4.0
نيون	Ne	10	20.183	0.70	2080	-	-
صوديوم	Na	11	22.99	1.86	496	-53	0.9
ماغنسيوم	Mg	12	24.31	1.60	-	230	1.3
ألومنيوم	Al	13	26.98	1.43	-	-44	1.6
سيلينكون	Si	14	28.09	1.17	-	-135	1.9
فوسفور	P	15	30.97	1.10	1012	-74	2.2
كبريت	S	16	32.06	1.09	-	-200	2.6
كلور	Cl	17	35.45	0.99	-	-348	3.2
ارجون	Ar	18	39.95	0.94	1527	-	-
بوتاسيوم	K	19	39.10	2.31	419	-48	0.8
كالسيوم	Ca	20	40.08	1.97	590	154	1.0
كروم	Cr	24	52.00	-	-	-	1.6
منجنيز	Mn	25	54.94	-	-	-	1.5
حديد	Fe	26	55.85	-	-	-	1.8

1.9			58.93	27	Co	كوبالت	
1.9			58.71	28	Ni	نيكل	
1.9			63.54	29	Cu	نحاس	
1.6			65.37	30	Zn	خارصين	
2.2	-77		1.21	74.92	33	As	زرنيخ
3.0	-324		1.14	79.91	35	Br	بروم
-		1356	1.09	83.80	36	Kr	كريتون
0.9	120		2.15	87.62	38	Sr	استرانشيوم
1.9				107.87	47	Ag	فضة
1.7				112.40	48	Cd	كادميوم
2.0	-121		1.40	118.69	50	Sn	قصدير
2.1	-101		1.41	121.75	51	Sb	انتمون
2.7	-295		1.33	126.90	53	I	يود
-		1176	1.30	131.30	54	Xe	زينون
0.9	52		2.17	137.34	56	Ba	باريوم
1.7				183.85	74	W	تجستن
2.2				195.09	78	Pt	بلاتين
2.0				169.97	79	Au	ذهب
1.9				200.59	80	Hg	زئبق
2.3	-101		1.75	207.19	82	Pb	رصاص
2.0	-100		1.46	208.98	83	Bi	بزموثر

طاقة التأين = IE , الألفة الإلكترونية = EA , السالبية الكهربية = EN , نصف قطر الذرة = r

ثوابت تفكك الأحماض والقلويات عند 25°C

ثابت التفكك		الاكتروليت
k_a		الأحماض
$k_1 = 4.3 \times 10^{-7}$, $k_2 = 5.6 \times 10^{-11}$	H_2CO_2	حمض الكربونيك
4.8×10^{-10}	HCN	حمض الهايدروسيانيك
1.8×10^{-5}	CH_3COOH	حمض الخليل (الخل)
1.8×10^{-4}	HCOOH	حمض الفورميك (النمل)
6.3×10^{-5}	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$	حمض البنزويك
7.2×10^{-10}	H_3BO_3	حمض البوريك
10^7	HCl	حمض الهايدروكلوريك
10^9	HBr	حمض الهايدروبروميك
$10^{11} \square$	HI	حمض الهايدروأيوديك
$k_1 = 6.9 \times 10^{-3}$, $k_2 = 6.2 \times 10^{-8}$, $k_3 = 4.8 \times 10^{-13}$	H_3PO_4	حمض الفسفوريك
$5.9 \times 10^{-9} \square$	H_3BO_3	حمض البوريك
$k_1 = 8.9 \times 10^{-8}$, $k_2 = 1.2 \times 10^{-13}$	H_2S	حمض كربيد الهايدروجين
k_b		قواعد
$1.7 \times 10^{-5} \square$	NH_4OH	هيدروكسيد الأمونيوم
4.1×10^{-10}	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	أنيلين
5×10^{-4}	CH_3NH_2	أمين الميثيل
1.7×10^{-9}	$\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	بريدين

ثابت ارتفاع (k_f) والتجدد (k_b) المولانيان للمذيبات

k _f °C/molal	k _b °C/molal	المذيب
1.86	0.51	H ₂ O الماء
	1.22	CH ₃ CH ₂ OH الإيثanol
	0.83	CH ₃ OH الميثanol
5.12	2.53	C ₆ H ₆ البنزين
		C ₆ H ₅ CH ₃ التلوين
	2.02	(C ₂ H ₅) ₂ O ايثل ايثر
	3.63	C H Cl ₃ كلوروفورم
	5.02	C Cl ₄ كلوريد رابع الكربون
37.7		الكافور
3.9	CH ₃ COOH حمض الخليك	
20	C ₆ H ₁₂ الهاكسان الحلقي	
14.4	C ₆ H ₅ Br برومومبنزين	
6.9		نفثالين
7.3		فينول

التوصيلية الأيونية عند تخفيف لانهائي عند 25° م.

λ_{∞}	الرمز	التوصيلية الأيونية λ_{∞}	الأيون
349.8	H^+		الهيدروجين
38.69	Li^+		الليثيوم
50.11	Na^+		الصوديوم
73.52	K^+		البوتاسيوم
73.4	NH_4^+		الأمونيوم
59.5	$\frac{1}{2}Ca^+$		الكالسيوم
127.2/2	$\frac{1}{2}Ba^+$		الباريوم
	$\frac{1}{2}Pb^+$		الرصاص
105.6/2	$\frac{1}{2}Zn^+$		الخارصين
198.0	OH^-		الهيدروكسيد
75.23	Cl^-		الكلوريد
78.1	Br^-		البروميد
76.80	I^-		اليوديد
40.9	CH_3COO^-		الخلات
79.8	$\frac{1}{2}SO_4^{2-}$		الكبريتات
138.6/2	$\frac{1}{2}CO_3^{2-}$		الكاربونات

الجهد القياسي لتفاعلات الأكسدة والاختزال عند 25°C (اختزال).

الجهد القياسي	التفاعل
-3.045	$\text{Li}^+ + \text{e} = \text{Li}$
-2.925	$\text{K}^+ + \text{e} = \text{K}$
-2.714	$\text{Na}^+ + \text{e} = \text{Na}$
-1.662	$\text{Al}^{3+} + 3\text{e} = \text{Al}$
-0.763	$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e} = \text{Zn}$
-0.440	$\text{Fe}^{2+} + 2\text{e} = \text{Fe}$
-0.36	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e} = \text{Pb} + \text{SO}^{2-}$
-0.250	$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e} = \text{Ni}$
-0.136	$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e} = \text{Sn}$
-0.126	$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e} = \text{Pb}$
0.00	$\text{H}^+ + \text{e} = 1/2\text{H}_2$
0.15	$\text{Sn}^{4+} + 2\text{e} = \text{Sn}^{2+}$
0.153	$\text{Cu}^{2+} + \text{e} = \text{Cu}^+$
0.222	$\text{AgCl} + \text{e} = \text{Ag} + \text{Cl}^-$
0.268	$\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2\text{e} = 2\text{Hg} + 2\text{Cl}^-$
0.337	$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e} = \text{Cu}$
0.521	$\text{Cu}^+ + \text{e} = \text{Cu}$
0.536	$\text{I}_2 + 2\text{e} = 2\text{I}^-$
0.68	$\text{O}_2 + 2\text{H}^+ = \text{H}_2\text{O}_2$
0.771	$\text{Fe}^{3+} + \text{e} = \text{Fe}^{2+}$
0.799	$\text{Ag}^+ + \text{e} = \text{Ag}$
1.229	$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e} = 2\text{H}_2\text{O}$
1.455	$\text{PbO}_2 + 4\text{H}^+ + 2\text{e} = \text{Pb}^{2+} + 2\text{HO}$

حاصل الإذابة للأملاح شحيدة الذوبان في الماء عند 25°C

حاصل الإذابة k_s		المادة
3.7×10^{-15}	Al(OH)_3	هيدروكسيد الألومينيوم
	Ca(OH)_2	هيدروكسيد الكالسيوم
1.2×10^{-11}	Mg(OH)_2	هيدروكسيد الماغنيسيوم
	Ba(OH)_2	هيدروكسيد الباريوم
	Cu(OH)_2	هيدروكسيد النحاس
1.0×10^{-10}	AgCl	كلوريد الفضة
1.5×10^{-16}	AgI	يوديد الفضة
7.7×10^{-13}	AgBr	بروميد الفضة
9.0×10^{-12}	Ag_2CrO_4	كرومات الفضة
8.5×10^{-45}	CuS	كبريتيد النحاسيك
	Hg_2S	كبريتيد الزئبقوز
7×10^{-29}	PbS	كبريتيد الرصاص
	Bi_2S_3	كبريتيد البزموت
	Ag_2S	كبريتيد الفضة
1.1×10^{-10}	BaSO_4	كبريتات الباريوم
	CaSO_4	كبريتات الكالسيوم
	CaCO_3	كريونات الكالسيوم
	BaCO_3	كريونات الباريوم
2×10^{-10}	ZnCO_3	كريونات الخارصين

طاقة التكوين القياسية ($\Delta H^\circ / \text{kcal mol}^{-1}$) للمركبات عند 25°C

ΔH°	المركب	ΔH°	المركب الغازي
11.72	سائل البنزين C_6H_6	-26.42	أول أكسيد الكربون CO
-57.08	سائل الميثanol CH_4	-94.05	ثاني أكسيد الكربون CO_2
-66.41	سائل الإيثانول C_2H_3	-17.89	الميثان CH_4
-33.25 □	سائل رابع كلوريد الكربون CCl_4	54.19	الأسيتيلين C_2H_2
-68.32	سائل الماء H_2O	-20.24	الإيثان CH_3CH_3
-98.35	كلوريد الصوديوم الصلب $NaCl$	-24.82	البروبان C_3H_8
-270.53	كريونات الصوديوم الصلب $NaCO_3$	19.82	البنزين C_6H_6
-217.92	أكسيد السليكون الصلب SiO_2	-48.08	الميثanol CH_3OH
-288.73	كريونات الكالسيوم الصلب $CuCO_3$	-56.63	الإيثانول C_2H_5OH
-51.20	أكسيد الرصاص الصلب PbO	-57.80	الماء H_2O
-30.38	كلوريد الفضة الصلب $AgCl$	-11.04	الأمونيا NH_3
-23.80	بروميد الفضة الصلب $AgBr$	-22.06	كلوريد الهيدروجين HCl
-14.93	يوديد الفضة الصلب AgI	-8.66	بروميد الهيدروجين HBr
-23.52	كربونات الرصاص الصلب PbS	6.2	يوديد الهيدروجين HI
		-70.96	ثاني أكسيد الكبريت SO_2
		-94.45	ثالث أكسيد الكبريت SO_3
		12.50	الإيثيلين C_2H_4
		-116 □	فورمالدهيد $HCOH$

- طاقة تكوين الغازات مثل $F_2, Br_2, Cl_2, O_2, N_2, H_2$ وهي الصفر.

- طاقة تكوين المواد الصلبة مثل الجرافيت والسليكون والصوديوم والكبريت المعيني واليود هي الصفر.

طاقة الرابطة الكيميائية (كيلوجول لكل جزء)

الرابطة	طاقة الرابطة	الرابطة	طاقة الرابطة
323	H-Si	432	H-H
305	C-N	146	O-O
358	C-O	160	N-N
259	C-S	154	F-F
485	C-F	239	Cl-Cl
339	C-Cl	193	Br-Br
276	C-Br	347	C-C
240	C-I	614	C=C
272	N-F	839	C≡C
200	N-Cl	418	N=N
243	N-Br	495	O=O
799	C=O	413	H-C
1072	C≡O	427	H-Cl
607	N=O	467	H-O
887	C≡N	391	H-N
941	N≡N	363	H-Br
		347	H-S

معلومات رياضية

خواص اللوغاريتمات:

عند كتابة أي عدد موجب في صورة أساس (base) وأس (power) فإن لوغاریتم العدد هو الأسس
هناك أساسان شهيران هما :

1. العدد 10 ويسمى اللوغاريتم لهذا الأساس \log .

2. العدد $e = 2.71828$ ويسمى اللوغاريتم لهذا الأساس \ln .

مثال 1: أوجد اللوغاريتم الطبيعي واللوغاریتم العشري للعدد 34.67 .

$$\log 34.67 = 1.540$$

$$\ln 34.67 = 3.5459$$

مثال 2: أوجد العدد المقابل للوغاريتم الطبيعي للعدد -1.67 – والعدد المقابل للوغاريتم العشري للعدد 3.76

$$\text{Anti log} (3.76) = 5754.3393$$

$$\text{Anti ln} (-1.67) = 0.1720$$

العمليّة	الم مقابل في اللوغاريتمات
الجمع*	$\log A + \log B \neq \log (A+B)$
الطرح*	$\log A - \log B \neq \log (A-B)$
الضرب*	$\log A + \log B = \log (AB)$
القسمة*	$\log A - \log B = \log (A/B)$
الأس*	$B \log A = \log (A^B)$
المقلوب*	$- \log A = \log (\frac{1}{A})$
$\log 10 = 1 ; \ln e = 1$	
$\log 0 = \ln 0 = -\infty$	
$\log 1 = \ln 1 = 0$	
تحويل	$\ln A = 2.303 \log A$

* تسلك \ln مسلك \log في هذه العمليات.

معادلة الدرجة الثانية في مجهول واحد:

كثيراً ما يحتاج الأمر إلى حساب مجهول يحقق معادلة من الدرجة الثانية على الصورة:

$$ax^2 + bx + c = 0$$

حيث a, b, c ثوابت تحدد قيمة المتغير x حسب العلاقة :

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

ومن الواضح أن هناك قيمتان للمتغير X لتحقق المعادلة.

مثال : احسب قيمة X التي تحقق المعادلة الآتية:

$$x^2 + 2x = 4$$

الحل : نكتب المعادلة في الصورة العامة:

$$ax^2 + bx + c = 0$$

$$x^2 + 2x - 4 = 0$$

للحصول على قيمة x نستخدم الصورة :

$$x = \frac{(-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac})}{2a}$$

$$= \frac{(-2 \pm \sqrt{4 - 4 \times 1(-4)})}{2 \times 1}$$

$$x = -3.236 \text{ أو } x = 1.236$$

الأسس :

تقوم كتابة الأعداد بالطريقة العلمية Scientific notation على استخدام الأسس في هذه التعبيرات. ويعبر عن العدد بجزئين : الأول عدد بسيط يحتوي على الدقة المراد ظهورها والثاني هو الأساس عشرة مرفوع إلى الأس (قوة) تحقق مع الجزء الأول قيمة العدد. يحتاج إلى ذلك طبعاً عندما تكون الأعداد باللغة الكبير أو الصغر بحيث تصبح طريقة كتابة قيمة العدد غير مريحة للقارئ. ويمكن الإستعاضة عن الأساس عشرة بأي أساس آخر والخواص تظل ثابتة.

مثال 1: العدد 357000000 يمكن كتابته على الصورة العلمية 35.7×10^8 وهي أكثر وضوحاً دون مساس بالقيمة أو دقتها.

مثال 2: العدد 0.0000000357 يمكن كتابته على الصورة 3.57×10^{-9} أيضاً يمكن أن يكتب 35.7×10^{-9} أو 3.57×10^{-8} وذلك حسب الدقة المطلوب التعامل معها.

خواص الأسس:

$$A10^a + B10^a = (A+B)10^a$$

1. جمع عددين متعددين في الأس

$$A10^a - B10^a = (A-B)10^a$$

2. طرح عددين متعددين في الأس

$$10^a 10^b = 10^{(a+b)}$$

3. ضرب الأسس

$$10^a / 10^b = 10^{(a-b)}$$

4. قسمة الأسس

$$1/10^a = 10^{-a}$$

$$10^0 = 1$$

$$10^\infty = \infty$$

$$0^a = 0$$

مثال 1: أوجد مجموع العددين 0.0037, 0.00081.

الحل : نكتب العددين على الصورة العلمية:

$$37 \times 10^{-4} + 8.1 \times 10^{-4}$$

$$= (37 + 8.1) 10^{-4} = 45.1 \times 10^{-4} = 0.00451$$

مثال 2: أوجد حاصل ضرب العددين $8 \times 10^5, 7.1 \times 10^{-3}$.

الحل :

$$8 \times 10^5 \times 7.1 \times 10^{-3} = 8 \times 7.1 \times 10^{5-3} = 65.8 \times 10^2 = 6580$$

تفاضل وتكامل الدوال:

عمليتا التفاضل والتكامل شائعتا الاستخدام في الكيمياء ويجب على الطالب أن يتقن فهم هاتين العمليتين للدوال البسيطة التي تواجهه كثيراً أثناء الدراسة.

1. تفاضل الدوال ذات المجهول الواحد (x) حيث a, n ثوابت:

الدالة	التفاضل
ax	adx
x^n	nx^{n-1}
$\ln x$	$\frac{dx}{x}$
e^x	$e^x dx$
a	0
$\frac{1}{x}$	$-\frac{dx}{x^2}$
$\frac{1}{a-x}$	$\frac{dx}{(a-x)^2}$

2. تكامل الدوال ذات المجهول الواحد (x):

الدالة	التكامل غير المحدد
x	$\frac{1}{2} x^2$
x^n	$\frac{1}{n+1} x^{n+1}$
e^x	e^x
a	ax
$\frac{1}{x}$	$\ln x$
$\frac{1}{a-x}$	$-\ln(a-x)$

المراجـع

المراجع العربية :

- 1- أحمد عبد العزيز العويس و سليمان حماد الخويطر و عبد العزيز إبراهيم الواسل و عبد العزيز عبد الله السحيبياني، **الكيمياء العامة** ، دار الخريجي، الرياض، 1996 م.
- 2- جوردن م بارو، **الكيمياء الفيزيائية**، ترجمة أحمد محمد عزام، دار ماجروهيل، 1982 م.
- 3- سليمان حماد الخويطر و عبد العزيز عبد الله السحيبياني، **الترموديناميک الكيميائي**، دار الخريجي، الرياض، 1998 م.
- 4- سمير مصطفى المدنى، **أساسيات الكيمياء العامة**، جامعة الملك سعود- النشر العلمي و المطبع، الرياض، 1993 م.

المراجع الأجنبية :

- 1- Ralph H. Petrucci and William S. Harwood, **General Chemistry, Principle and Modern Applications**, Prentice-Hall, New Jersey, 1997.
- 2- James E. Brady and John R. Holum, **Chemistry, The study of Matter and its Changes**, Wiley, New York, 1993.
- 3- Petter Atkins and Loretta Jones, **Chemistry, Matter and Change**, 3rd Edition, W.H. Freedman and Co., New York, 1997.
- 4- James E. Brady, General Chemistry, Principles and Structure, 5th Edition, Wiley, New York, 1990.
- 5- David E. Goldberg, **Schaum's Outline Series, Theory and Problems of Chemistry Foundations**, International Editions, McGraw-Hill, New York, 1991.
- 6- James E. Brady and John R. Holum, **Fundamentals of Chemistry**, 3rd Edition, Wiley, New York, 1988.
- 7- Raymond Chang, **Chemistry**, 5th Edition, International Edition, McGraw-Hill, New York, 1994.
- 8- R. Abu-Etta, Y. Essa and A. El-Ansary, **General Chemistry**, Cairo University Press, 1998.
- 8- P.W. Atkins, **Physical Chemistry**, Oxford Press, Oxford, UK, 1982.
- 9- G.M. Barrow, **Physical Chemistry**, MacGraw-Hill, New York, USA, 1996.
- 10- Maurice Wahba, Hanna A. Rizk, **Introduction to Physical Chemistry**, Anglo-Egyptian, 1978.
- 11- Robert A. Alberty and Robert J. Silby, **Physical Chemistry**, Wiley, New York, 1992.

المحتويات

-2 -	حرکية التفاعلات الكيميائية
-11 -	إمتحان ذاتي
-13 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-19 -	الحفز الكيميائي Chemical Catalysis
-33 -	إمتحان ذاتي
-34 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-39 -	كيمياء السطح
-50 -	إمتحان ذاتي
-52 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-59 -	الحاليل
-75 -	إمتحان ذاتي
-77 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-83 -	الдинاميكا الحرارية الكيميائية
-103 -	إمتحان ذاتي
-105 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-112 -	قاعدة الطور(الصنف) : Phase rule
-122 -	إمتحان ذاتي
-123 -	إجابة الإمتحان ذاتي
-125 -	بعض الثوابت المهمة
-125 -	اسم الثابت
-126 -	تحويلات مهمة
-126 -	$1K=1^{\circ}C+273.16$
-126 -	الضغط
-127 -	وحدات القياس

- 127 -	الكمية
- 128 -	اللاحقة الأمامية
- 128 -	رمز اللاحقة الأمامية
- 128 -	المعنى
- 130 -	اللومنيوم
- 139 -	معلومات رياضية
- 143 -	المراجع

تقدير المؤسسة العامة للتعليم الفني والتدريب المهني الدعم

المالي المقدم من شركة بي آيه إيه سيستمز (العمليات) المحدودة

GOTEVOT appreciates the financial support provided by BAE SYSTEMS

