

الجزء الثاني: التحولات غير الكلية لمجموعة كيميائية

التوجيهات:

الجزء الثاني: التحولات غير الكلية لمجموعة كيميائية (13 س)

1. التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحني:

- تقديم pH وقياده.
 - الإبراز التجريبي لتقدير نهائى معاير للتقدم الأقصى اطلاقاً من تحول كيميائي معين.
 - نمذجة تحول كيميائي محدود بتعاقلين متراكبين أثيبن باختيار الكتابة: $aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$.
 - تمييز تحول كيميائي غير كلي: التقدم x_r/x_{max} .
 - نسبة التقدم النهائي للتفاعل: $x_r/x_{max} = x_r^2 \text{ مع } 1 \geq x_r \geq 0$.
- التفسير على المستوى الميكروسكوبى لحالة التوازن باعتبار التصادمات الفعالة بين الأنواع المتنافعة من جمهة وأنواع الناتجة من جهة أخرى. خاصة بالعلوم الرياضية والفيزيائية.

2. حالة توازن مجموعة كيميائية:

- خارج التفاعل Q_r : التغيير الحرفي بدلة التركيز المولية للأنواع المذابة بالنسبة لحالة معينة للمجموعة.
- تعتمد على مختلف الحالات: محلول مائي متجلس أو غير متجلس (وجود أجسام صلبة).
- تحديد قيمة خارج التفاعل في حالة توازن مجموعة، التي يرمز لها بـ ϱ_{eq} .
- ثبات التوازن K المفرونة بمعاملة تفاعل معين، عند درجة حرارة معينة.
- تأثير الحالة البدئية لمجموعة على نسبة التقدم النهائي لتفاعل.

3. التحولات المفرونة بالتفاعل حمض - قاعدة في محلول مائي:

- التحلل البروتوني الذاتي للماء.
- ثبات التوازن المسماة الجذاء الأيوني للماء رمزها K_w و pK_w .
- سلم pH ، محلول حمضي ومحلول قاعدي ومحلول محيد.
- ثبات الحمضية، رمزها K_a و pK_a .
- مقارنة سلوك أحماض، لها نفس التركيز في محلول، مع بعضها البعض ومقارنة سلوك قواعد لها نفس التركيز في محلول مائي، مع بعضها البعض.
- ثبات التوازن المفرونة بتفاعل حمض - قاعدة.
- مخططات هيمنة وتوزيع الأنواع الحمضية والقاعدية في محلول.
- منطقة انعطاف كالشفاف ملون حمضي - قاعدي.
- معيرة حمض أو قاعدة في الماء بقياس pH فصدق تحديد الحجم المضاف عند التكافؤ واختيار كالشفاف ملون حمضي - قاعدي للمعايرة.

التحولات الكيميائية التي تحدث في منحني

I: التفاعلات حمض قاعدة

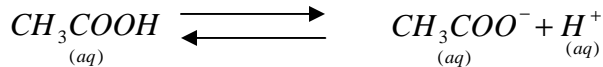
(1) مفهوم المزدوجة حمض قاعدة:

أتعريف:

نسمى حمض برونشتيد كل نوع كيميائي بإمكانه فقدان بروتون H^+ خلال تفاعل كيميائي، وقاعدة برونشتيد كل نوع كيميائي بإمكانه اكتساب بروتون H^+ خلال تفاعل كيميائي.

ب(مثال):

جزئية حمض الإيثانويك CH_3COOH بإمكانها فقدان بروتون H^+ لكي تتحول إلى CH_3COO^- .
وأيون الإيثانوات CH_3COO^- بإمكانه اكتساب بروتون H^+ لكي يتحول إلى CH_3COOH .
الحمض CH_3COOH والقاعدة المرافقة له CH_3COO^- مرتبطان بنصف المعادلة:



ونرمز للمزدوجة حمض – قاعدة الموافقة بما يلي: CH_3COOH / CH_3COO^-

(2) أمثلة لبعض المزدوجات حمض قاعدة:

الجدول التالي يتضمن بعض المزدوجات حمض قاعدة:

المزدوجة حمض قاعدة	الحمض	القاعدة
CH_3COOH / CH_3COO^-	CH_3COOH جزيئة حمض الإيثانويك	أيون الإيثانوات CH_3COO^-
$C_6H_5COOH / C_6H_5COO^-$	C_6H_5COOH جزيئة حمض البنزويك	أيون البنزوات $C_6H_5COO^-$
NH_4^+ / NH_3	NH_4^+ أيون الأمونيوم	جزيئه الأمونياك NH_3
H_3O^+ / H_2O	H_3O^+ أيون الأوكسونيوم	جزيئه الماء H_2O

ملحوظة: تتصرف بعض الأنواع الكيميائية تارة كحمض وتارة أخرى كقاعدة برونشتيد ، نسمى هذه الأنواع بالأمفوليّات.

* أمثلة: H_2O أمفوليّت لأنّه: في المزدوجة: H_2O / HO^- يلعب دور حمض برونشتيد . بينما في المزدوجة H_3O^+ / H_2O يلعب دور قاعدة برونشتيد.

* أيون هيدروجينو كربونات HCO_3^- أمفوليّت لأنّه: في المزدوجة: HCO_3^- / CO_3^{2-} . يلعب دور حمض برونشتيد . بينما في المزدوجة $CO_2, H_2O / HCO_3^-$ يلعب دور قاعدة برونشتيد.

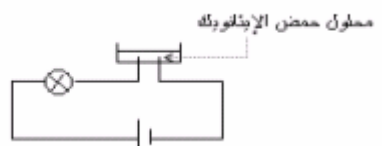
* أيون هيدروجينو كبريتات HSO_4^{2-} أمفوليّت لأنّه: في المزدوجة: HSO_4^- / SO_4^{2-} يلعب دور حمض برونشتيد . بينما في المزدوجة H_2SO_4 / HSO_4^- يلعب دور قاعدة برونشتيد.

(3) التحول حمض قاعدة:

أ(تجربة:

باستعمال حمض الإيثانويك الخالص المصاح لا يتوهج .

وعدد إضافي الماء يلاحظ توهج المصاح.



تبين التجربة أن حمض الإيثانويك الحالص ليس موصلا للتيار الكهربائي بينما الخلول المائي لحمض الإيثانويك يصبح موصلا للتيار الكهربائي.

ب) تعليل:

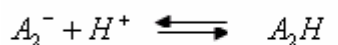
تعزى موصليية الخلول المائي لحمض الإيثانويك للتيار الكهربائي إلى كونه يحتوي على أيونات الإيثانوات كما يحتوي على أيونات الأوكسونيوم وهذه الأخيرة يمكن إبرازها باستعمال أزرق البروموتيمول.

معادلة التفاعل الحاصل بين حمض الإيثانويك والماء:



وهو تفاعل بين المزدوجتين: H_3O^+ / H_2O و CH_3COOH / CH_3COO^-

وبصفة عامة أثناء التفاعل حمض قاعدة يتم تبادل بروتون H^+ بين مزدوجتين حمض قاعدة HA_2^- و HA_1^- / A_1^- و

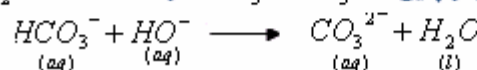


التفاعل بين المزدوجتين

مثال:



التفاعل بين المزدوجتين:



العلاقة التالية:

pH تعريف وقياس .

(1) تعريف pH :

تعلق الخاصية الحمضية والقاعدة للمحاليل المائية بتركيز أيونات الأوكسونيوم H_3O^+ الذي تربطه بـ pH محلول (aq)

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

(\log)

logarithme décimal : دالة اللوغاريتم العشري:

لدينا:

$$\log 10 = 1$$

$$\log 1 = 0$$

$$\log x^n = n \log x$$

$$\log \frac{a}{b} = \log a - \log b$$

$$\log 10^x = x$$

$$10^{\log x} = x$$

(2) تطبيق توفر على 0,5l من محلول S_1 ذي $pH = 5,8$ و 20ml من محلول S_2 ذي $pH = 3,2$

حدد كمية مادة أيونات الأكسونيوم الموجودة في كل من محلولين .

(أ) ما لمحلول الأكثر حمضية؟

(ب) نمزج لمحلولين S_1 و S_2 .

(ج) حدد كمية مادة أيونات الأكسونيوم الموجودة في الخليط عندما أنه لا يحدث أي تفاعل .

ثم احسب pH الخليط.

$$\left[H_3O^+ \right] = 10^{-pH} \Leftrightarrow pH = -\log \left[H_3O^+ \right]$$

$\left[H_3O^+ \right] = 10^{-5,8} = 1,58 \times 10^{-6} mol / \ell$ S_1
بالنسبة للمحلول

$$n_1(H_3O^+) = \left[H_3O^+ \right] \times V_1 = 1,585 \times 10^{-6} mol / \ell \times 0,5\ell = 7,92 \times 10^{-7} mol$$

$\left[H_3O^+ \right] = 10^{-3,2} = 6,31 \times 10^{-4} mol / \ell$ S_2
بالنسبة للمحلول

$$n_2(H_3O^+) = \left[H_3O^+ \right] \times V_2 = 6,31 \times 10^{-4} mol / \ell \times 0,02\ell = 1,26 \times 10^{-5} mol$$

(ب) محلول الأكثر حموضة هو S_2

(ج) كمية مادة أيونات الأوكسونيوم في الخليط هي :

$$n(H_3O^+) = n_1 + n_2 = 1,34 \times 10^{-5} mol$$

إذن تركيز الأيونات H_3O^+ في الخليط يصبح :

$$\left[H_3O^+ \right] = \frac{n(H_3O^+)}{V_1 + V_2} = \frac{1,34 \times 10^{-5} mol}{(0,02 + 0,5)\ell} = 2,577 \times 10^{-5} mol / \ell$$

ونستنتج pH الخليط:

$$pH = -\log \left[H_3O^+ \right] = -\log(2,577 \times 10^{-5}) \approx 4,6$$

(3) قياس pH محلول مائي:

استعمال الكاشف الملونة: وهي عبارة عن مواد عضوية تتميز بكون لونها يتغير بوضوح عند تغيير pH .

مثلاً، أزرق البروموتيمول: يأخذ لوناً أصفراء في محلول ذي $pH < 6,0$

ولوناً أزرقاً في محلول ذي $pH > 7,6$

ولوناً أخضراء في المجال $[7,6 - 6,0]$ وهذا المجال يسمى بمطقة انعطاف الكاشف الملون **اللون الذي يأخذه فيه الكاشف يسمى بالللوينية الحساسة.**

استعمال ورق pH : وهو ورق مشبع بالكاشف الملونة ومجفف.

استعمال جهاز pH ميتر: وهو يشتمل على إلكترودين إدراهما مرجعية ذات جهد ثابت والأخرى من الزجاج للفياس. ويجب دائمًا تعييره بمحاليل عيار ذات pH معروفة قبل الإستعمال.

(III) تقدم تحول كيميائي:

1) التقدم النهائي والتقدير الأقصى:

* **تقدير تفاعل كيميائي** هو كمية مادة المتفاعلات x التي تختفي أو النواتج التي تتكون حسب المعاملات stoikiometriya.

* **التقدير الأقصى** هو تقدم التفاعل الذي يوافق الإختقاء الكلي للمتفاعل المحد.

* **التقدير النهائي** هو أكبر قيمة للتقدير التي توافق وصول التفاعل المحدود إلى نهايته.

2) نسبة التقدم النهائي:

بالنسبة للتحولات الكيميائية غير الكلية (أي المحدودة) يكون التقدير النهائي x_f أصغر من التقدير الأقصى x_{max} ,

$$\tau = \frac{x_f}{x_{max}} \quad \text{وهي تعرف نسبة التقدير النهائي } \tau \text{ بالعلاقة:}$$

لذلك نعبر عنه أحياناً بنسبة مائوية.

(3) الإبراز التجاري لنسبة التقدير النهائي لتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء:

نصب في كأس حجماً $V_0 = 500 cm^3$ من الماء المقطر ثم نضيف إليه حجماً $V = 1 cm^3$ من حمض الإيثانويك. بإستعمال جهاز pH ميتر نقيس pH الخليط فتحصل على: $pH = 3,1$.

فيحدث تفاعل بين المزدوجتين: H_3O^+ / H_2O و CH_3COOH / CH_3COO^-



$$n_i = \frac{m_i}{M} = \frac{\rho \cdot V}{M} = \frac{d \cdot \rho_{\text{eau}} \cdot V}{M} = \frac{1,05 \times 1 \text{ g} / \text{cm}^3 \times 1 \text{ cm}^3}{60} = 1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

كمية مادة حمض الإيثانويك البدئية هي:

بما أن الماء موجود بوفرة فإن المتفاعل المحد هو حمض الإيثانويك.

جدول التقدم:

معادلة التفاعل					
$n(CH_3COOH)$	$n(H_2O)$	$n(CH_3COO^-)$	$n(H_3O^+)$	التقدم	الحالة
n_i	بوفرة	0	0	0	الحالة البدئية
$n_i - x$	بوفرة	x	x	x	حالة التحول
$n_i - x_f$	بوفرة	x_f	x_f	x_f	الحالة النهائية

بما أن التقدم الأقصى x_{\max} هو تقدم التفاعل الذي يواكب الإختفاء الكلي للمتفاعل المحد.

$$\text{فإن: } x_{\max} = n_i = 1,75 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{ومنه: } n_i - x_{\max} = 0$$

استقرار pH يدل على أن المجموعة توجد في حالتها النهائية.

العلاقة: $[H_3O^+] = 10^{-pH}$ [تمكن من تحديد التركيز النهائي للأيونات H_3O^+].

من خلال جدول التقدم لدينا :

$$x_f = n(H_3O^+) = [H_3O^+] \times (V + V_o) = 7,9 \times 10^{-4} \text{ mol} / \ell \times 501 \times 10^{-3} \ell \approx 4 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

$$x_f = 4 \times 10^{-4} \text{ mol} \quad \text{إذن:}$$

نلاحظ أن التقدم النهائي أصغر من التقدم الأقصى مما يدل على أن حمض الإيثانويك لم يختف كلياً عند نهاية التفاعل.

وكمية مادة حمض الإيثانويك المتبقية عند نهاية التفاعل هي:

$$n(CH_3COOH) = n_i - n_f = 1,75 \times 10^{-2} - 4 \times 10^{-4} = 1,71 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

وبالتالي التفاعل المدروس ليس كلياً، فجميع المتفاعلات والنواتج تتواجد معاً في الحالة النهائية رغم أن التفاعل قد توقف عن التطور ، نقول أن هذا التفاعل محدود.

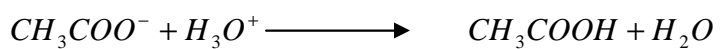
$$\tau = \frac{x_f}{x_{\max}} = \frac{4 \times 10^{-4}}{1,75 \times 10^{-2}} = 2,3 \times 10^{-2} = 2,3\% \quad \text{ونسبة التقدم النهائي لهذا التفاعل:}$$

وهذا يعني أن 2,3% من حمض الإيثانوك هو الذي تفاعل مع الماء أي أن التفاعل محدود.

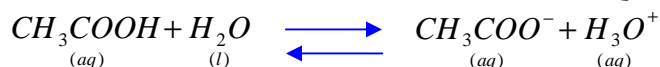
IV) التوازن الكيميائي لمجموعة كيميائية:

1) التوازن الديناميكي:

تبين التجربة أن تفاعل الأيونات CH_3COO^- و H_3O^+ كذلك محدود وهو معاكس لتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء



إذن تفاعل حمض الإيثانويك مع الماء تفاعل محدود ويؤدي على توازن كيميائي يكتب على النحو التالي:



تتميز حالة التوازن الكيميائي بكون جميع المتفاعلات والنواتج تتواجد في الخليط عند نهاية التفاعل وهي حالة توازن ديناميكي. ويوضح ذلك من خلال جدول التقدم .

معادلة التفاعل					
$n(CH_3COOH)$	$n(H_2O)$	$n(CH_3COO^-)$	$n(H_3O^+)$	التقدم	الحالة
$1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$	بوفرة	0	0	0	الحالة البدئية
$n_i - x$	بوفرة	x	x	x	حالة التحول
$n_i - x_f = 1,71 \times 10^{-2}$	بوفرة	$1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$	$1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$	$1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$	الحالة النهائية

عندما يتحقق التوازن الديناميكي تبقى تركيز المتفاعلات والنواتج ثابتة خلال الزمن .

(2) تطبيق:

نمزج محلولين مائيين : S_1 و S_2 :

يحتوي محلول S_1 على $3m.mol$ من أيونات الكالسيوم $Ca^{2+}_{(aq)}$.

يحتوي محلول S_2 على $2m.mol$ من أيونات الكبريتات $SO_4^{2-}_{(aq)}$.

نحصل على كبريتات الكالسيوم $CaSO_4(s)$. بتجفيف الخليط وقياس كتلة الراسب نجد $m(CaSO_4) = 0,19g$.

(أ) اعط معادلة التفاعل ثم انشئ جدول التقدم واستنتج قيمة التقدم الأقصى.

(ب) اوجد التقدم النهائي لهذا التفاعل ثم نسبة التقدم النهائي.

(ج) اعط تركيب المجموعة في الحالة النهائية. هل يتعلق الأمر بتوزن ديناميكي.

نعطي : الكتلة المولية لكبريتات الكالسيوم : $M = 136,2g/mol$

معادلة التفاعل					(١)
					الحالة
					البداية
Ca^{2+}	$+ SO_4^{2-}$	$\rightarrow CaSO_4$			الحالات
كميات المادة ب: $m.mol$					التقدم
3	2	0	0	0	الحالات البدائية
$3 - x$	$2 - x$	x	x	x	عند اللحظة t
$3 - x_f$	$2 - x_f$	x_f	x_f	x_f	عند نهاية التفاعل

لأن المتفاعلات المفعلن المحد هو المتفاعلات الموجود بتقرير.

ب) التقدم النهائي x_f يوافق القيمة المحصل عليها وهي:

$$x_f = \frac{m}{M} = \frac{0,19}{136,2} = 1,39 \times 10^{-3} mol = 1,39 m.mol$$

ونسبة التقدم النهائي: $\tau = \frac{x_f}{x_{\max}} = \frac{1,39}{2} \approx 0,695 = 69,5\%$

ج) تركيب المجموعة في الحالة النهائية:

$n_{(Ca^{2+})}$	$n_{(SO_4^{2-})}$	$n_{(CaSO_4)}$	
$3 - x_f = 1,61 mol$	$2 - x_f = 0,61 mol$	$x_f = 1,39 mol$	عند نهاية التفاعل

عند نهاية التفاعل تتواجد المتفاعلات والنواتج ، إذن المجموعة في حال توازن ديناميكي.

Abdelkrim SBIRO
(Pour toutes observations contactez mon émail)
sbiabdou@yahoo.fr