



وزارة التربية

12

# الكيمياء

## الصف الثاني عشر

الجزء الأول



كتاب المعلم

المرحلة الثانوية

الطبعة الثانية

KuwaitTeacher.Com



وزارة التربية

# الكيمياء

12

الصف الثاني عشر

كتاب المعلم

الجزء الأول

المرحلة الثانوية

اللجنة الإشرافية لدراسة ومواءمة سلسلة كتب العلوم

أ. ليلى علي حسين الوهيب (رئيساً)

أ. مصطفى محمد مصطفى

أ. سعاد عبد العزيز الرشود

أ. تهاني ذمار المطيري

أ. فتوح عبد الله طاهر الشمالي

الطبعة الثانية

1438 - 1437 هـ

2017 - 2016 م

**فريق عمل دراسة ومواءمة كتب الكيمياء للصف الثاني عشر الثانوي**

**أ. علي محمد محمد الششتاوي**

**أ. فتحية محمد رضا سيد هاشم**

**أ. طيف حمود العدوانى**

**أ. نادية سعد الغريب**

**أ. ليالي غايب العتيبي**

**دار التَّّيَّبِيُّون House of Education ش.م.م. وبيرسون إديوكيشن 2014**

© جميع الحقوق محفوظة : لا يجوز نشر أي جزء من هذا الكتاب أو تصويره أو تخزينه أو تسجيله بأي وسيلة دون موافقة خطية من الناشر.

الطبعة الأولى 2014/2015 م

الطبعة الثانية 2016/2017 م





صَاحِبُ الْسَّمْوَاتِ الشَّرِيفُ صَاحِبُ الْأَخْمَدِ الْجَابِرِ الصَّابِحُ  
أَمِيرُ دُولَةِ الْكُوَيْتِ

مَعَاهِدُ الْكُوَيْتِ

KuwaitTeacher.Com

معلّمات  
KuwaitTeacher.Com



سمو الشيخ نوايل الجابر الصباح

وفي عهد دولة الكويت



معلّمات  
KuwaitTeacher.Com

## مقدمة

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على سيد المرسلين، محمد بن عبد الله وصبه أجمعين.

عندما شرعت وزارة التربية في عملية تطوير المناهج، استندت في ذلك إلى جملة من الأسس والمرتكزات العلمية والفنية والمهنية. حيث راعت متطلبات الدولة وارتباط ذلك بسوق العمل، وحاجات المتعلمين والتطور المعرفي والعلمي. بالإضافة إلى جملة من التحديات التي تمثلت بالتحدي القييمي والاجتماعي والاقتصادي والتكنولوجي وغيرها، وإن كنا ندرك أن هذه الجوانب لها صلة وثيقة بالنظام التعليمي بشكل عام وليس المناهج بشكل خاص.

وما يجب التأكيد عليه، أن المنهج عبارة عن كم الخبرات التربوية والتعليمية التي تُقدم للمتعلم، وهذا يرتبط أيضًا بعمليات التخطيط والتنفيذ، والتي في مجملتها النهاية تأتي لتحقيق الأهداف التربوية. وعليه أصبحت عملية بناء المناهج الدراسية من أهم مكونات النظام التعليمي، لأنها تأتي في جانبين مهمين لقياس كفاءة النظام التعليمي، فهي من جهة تمثل أحد المدخلات الأساسية ومقياسًا أو معيارًا من معايير كفاءته من جهة أخرى، عدا أن المناهج تدخل في عملية إيماء شخصية المتعلم في جميع جوانبها الجسمية والعقلية والوجودانية والروحية والاجتماعية.

من جانب آخر، فنحن في قطاع البحوث التربوية والمناهج، عندما نبدأ في عملية تطوير المناهج الدراسية، ننطلق من كل الأسس والمرتكزات التي سبق ذكرها، بل إننا نراها محفزات واقعية تدفعنا لبذل قصارى جهدنا والمضي قدماً في البحث في المستجدات التربوية سواء في شكل المناهج أم في مضامينها، وهذا ما قام به القطاع خلال السنوات الماضية، حيث البحث عن أفضل ما توصلت إليه عملية صناعة المناهج الدراسية، ومن ثم إعدادها وتأليفها وفق معايير عالمية استعداداً لتطبيقها في البيئة التعليمية.

ولقد كانت مناهج العلوم والرياضيات من أول المناهج التي بدأنا بها عملية التطوير، إيماناً بأهميتها وانطلاقاً من أنها ذات صفة عالمية، مع الأخذ بالحسبان خصوصية المجتمع الكويتي وبيئته المحلية. وعندما أدركنا أنها تتضمن جوانب عملية التعلم ونعني بذلك المعرفة والقيم والمهارات، قمنا بدراستها وجعلها تتوافق مع نظام التعليم في دولة الكويت. مركزين ليس فقط على الكتاب المقرر ولكن شمل ذلك طرائق وأساليب التدريس والبيئة التعليمية دور المتعلم، مؤكدين على أهمية التكامل بين الجوانب العلمية والتطبيقية حتى تكون ذات طبيعة وظيفية مرتبطة بحياة المتعلم.

وفي ضوء ما سبق من معطيات وغيرها من الجوانب ذات الصفة التعليمية والتربوية تم اختيار سلسلة مناهج العلوم والرياضيات التي أكملناها بشكل ووقة مناسبين. ولنحقق نقلة نوعية في مناهج تلك المواد، وهذا كله تزامن مع عملية التقويم والقياس للأثر الذي تركته تلك المناهج. ومن ثم عمليات التعديل التي طرأت أثناء وبعد تنفيذها، مع التأكيد على الاستمرار في القياس المستمر والمتابعة الدائمة حتى تكون مناهجنا أكثر تفاعلية.

**د. سعود هلال الحريبي**

الوكيل المساعد لقطاع البحوث التربوية والمناهج



# المحتويات

## الجزء الأول

الوحدة الأولى: الغازات

الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

## الجزء الثاني

الوحدة الرابعة: الأملاح ومعايرة الأحماض والقواعد

الوحدة الخامسة: المشتقات الهيدرو كربونية

الوحدة السادسة: الكيمياء الحيوية



# محتويات الجزء الأول

15	الوحدة الأولى: الغازات
17	الفصل الأول: سلوك الغازات
18	الدرس 1-1: خواص الغازات
21	الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز
24	الفصل الثاني: قوانين الغازات
25	الدرس 2-1: قوانين الغازات
32	الدرس 2-2: الغازات المثلية
37	الدرس 2-3: الجسيمات الغازية: مخالفتها وحركتها
44	أسئلة مراجعة الوحدة الأولى
48	الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
50	الفصل الأول: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
51	الدرس 1-1: سرعة التفاعل
56	الدرس 1-2: التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

63	الفصل الثاني: الإنترولي
64	الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما
70	أسئلة مراجعة الوحدة الثانية
73	الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد
75	الفصل الأول: الأحماض والقواعد
76	الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد
82	الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد
86	الدرس 1-3: كاتيونات الهيدروجين والحموضة
93	الدرس 1-4: قوة الأحماض والقواعد
102	أسئلة مراجعة الوحدة الثالثة



## الهدف الشامل للتربية في دولة الكويت

تهيئة الفرص المناسبة لمساعدة الأفراد على النمو الشامل المتكمال روحياً وخلقياً وفكرياً واجتماعياً وجسمانياً إلى أقصى ما تسمح به استعداداتهم وإمكاناتهم في ضوء طبيعة المجتمع الكويتي وفلسفته وأماله وفي ضوء المبادئ الإسلامية والتراث العربي والثقافة المعاصرة بما يكفل التوازن بين تحقيق الأفراد لذواتهم وإعدادهم للمشاركة البناءة في تقدم المجتمع الكويتي والمجتمع العربي والعالم عامة.

## الأهداف العامة لتعليم العلوم

تؤكد أهداف تعليم العلوم في مراحل التعليم العام على تنمية الخبرات المختلفة: الجانب المعرفي والجانب المهاري والجانب الوجداني.

هذا وقد صيغت الأهداف التالية لكي تتحقق الجوانب الثلاثة بحيث تساعد المتعلم على:

1. تعميق الإيمان بالله سبحانه وتعالى من خلال تعرفه على بديع صنع الله وتتنوع خلقه في الكون والإنسان.
2. استيعاب الحقائق والمفاهيم العلمية، واستخدامها في مواجهة المواقف اليومية، وحل المشكلات، وصنع القرارات.
3. اكتساب بعض مفاهيم ومهارات التقانة بما ينمي لديه الوعي المهني، وحب وتقدير العمل اليدوي، والرغبة في التصميم والابتكار.
4. اكتساب قدر مناسب من المعرفة والوعي البيئي بما يمكنه من التكيف مع بيئته، وصيانتها، والمحافظة عليها، وعلى الشروط الطبيعية.
5. اكتساب قدر مناسب من المعرفة الصحيحة والوعي الوقائي بما يمكنه من ممارسة السلوك الصحي السليم والمحافظة على صحته وصحة بيئته ومجتمعه.
6. اكتساب مهارات التفكير العلمي وعمليات التعلم وتنميتها وتشجيعه على ممارسة أساليب التفكير العلمي وحل المشكلات في حياته اليومية.
7. تنمية مهارات الاتصال، والتعلم الذاتي المستمر، وتوظيف تقنيات المعلومات ومصادر المعرفة المختلفة.
8. فهم طبيعة العلم وتاريخه وتقدير العلم وجهود العلماء عامه والمسلمين والعرب خاصة والتعرف على دورهم في تقدم العلوم وخدمة البشرية.
9. اكتساب الميول والاتجاهات والعادات والقيم وتنميتها بما يحقق للمتعلم التفاعل الإيجابي مع بيئته ومجتمعه ومع قضايا العلم والتقانة والمجتمع.



## الأهداف العامة لتدريس مادة الكيمياء

يهم علم الكيمياء بدراسة تركيب المواد المختلفة و خواصها ، والتغيرات التي تحدث لهذه المواد ، وأسباب حدوثها ، والطرق والأساليب التي تمكّن الإنسان من الحصول عليها . وعلم الكيمياء له أهمية كبرى في حياتنا اليومية ، فهو يتذكر مواد ومركبّات تعزّز رُقي الإنسان ، وتساعد في تقدّمه ورفاهيّته .

### الأهداف المعرفية

يتعرّف المفاهيم ، والمبادئ ، والحقائق العامة لعلم الكيمياء:

• الغازات

• سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

• الأحماض والقواعد

• الأملاح ومعايير الأحماض والقواعد

• المجموعة الوظيفية والتفاعلات العضوية

• الكيمياء الحيوية

### الأهداف المهارية

1. يكتسب مهارات يدوية تكون حصيلة العمل المخبري .
2. يتبع قواعد السلامة ، ويتوخى الدقة والحدّر أثناء العمل في مختبر الكيمياء .
3. يكتسب روح التعاون بين الطّلاب من خلال العمل المخبري .
4. يكتسب اتجاهًا علميًّا يتميّز بسعة الأفق ، والموضوعية والعقلانية ، واحترام آراء الآخرين ، وتقبل وجهات النظر المغایرة المستندة إلى أدلة علمية سليمة ، وحب الاستطلاع الموجه ، والتواضع ، والأمانة العلمية .
5. يتعرّف خواص العلم التجاري الذي يقوم عليه علم الكيمياء .
6. يكتسب الخطوات المتّبعة في التفكير العلمي ، ومن ثم تطبيقها .
7. يكتسب طرق فهم بعض الفرضيات والنظريات ، وتحليلها وتطبيقها .
8. يكتسب مهارات عقلية مناسبة: تحليل التفاعلات وتفسيرها ، تصميم التجارب ، إدراك العلاقات ، اقتراح النماذج ، حل التمارين ، كتابة التقرير العلمي ، استخدام الأدوات والمواد الكيميائية ، إجراء التجارب ، قياس الوزن ، التسجيل الدقيق .

### الأهداف الوجدانية (المواقف ، الميول والاتجاهات)

1. يتذوق العلم ، ويقدر جهود العلماء ودورهم في تقديم العلم والإنسانية .
2. يقدر دور العلماء وإسهاماتهم في تطور علم الكيمياء .
3. يقدر أثر علم الكيمياء في تطور التقنية ، وأثره على تطور المجتمع ورقيه من خلال ملاحظة التطبيقات الحياتية لعلم الكيمياء ، وتفاعل المجتمع معها .
4. يكتسب القيم والاتجاهات التالية: الموضوعية ، الأمانة العلمية ، الاقتصاد ، نبذ الخرافات ، احترام العمل اليدوي .
5. يقدر الجهود المبذولة لترشيد استغلال الثروات الطبيعية .
6. يقدر الأهمية الاقتصادية لبعض المواد ، وتأثيراتها على الصحة العامة والبيئة .

# مخطط الوحدة الأولى: الغازات

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
1 . سلوك الغازات	1-1 خواص الغازات	<ul style="list-style-type: none"> <li>• وصف فرضيات الجسيمات الغازية.</li> <li>• شرح كيفية ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).</li> </ul>	1	اكتشف بنفسك: ملاحظة التغيرات الحجمية
2 . قوانين الغازات	2-1 العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز	<ul style="list-style-type: none"> <li>• شرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.</li> <li>• توضيح تأثير التغيرات في الضغط الذي يذله الغاز على الإناء الذي يحتويه.</li> </ul>	1	
2-2 الغازات المثالية	2-1 قوانين الغازات	<ul style="list-style-type: none"> <li>• تعريف نص قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي – لوساك والقانون الموحد للغازات.</li> <li>• تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس.</li> </ul>	4	الكيمياء الرياضية: حل المعادلات
2-2 الغازات المثالية	2-2 الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها	<ul style="list-style-type: none"> <li>• حساب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط، الحجم ودرجة الحرارة.</li> <li>• التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.</li> </ul>	3	ارتباط الكيمياء بالفيزياء: الكريوبستات (ترموس)
حل أسئلة مراجعة الوحدة	2-3 الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ذكر فرضية أفوجادورو، قانون دالتون للضغط الجزئي.</li> <li>• حساب عدد مولات ، كتل وحجوم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسيين.</li> <li>• حساب الضغوط الجزئية.</li> </ul>	2	ارتباط الكيمياء بالرياضية: الغازات والغوص تحت الماء
إجمالي عدد الحصص			13	



# الوحدة الأولى

## الغازات

الغازات  
Gases

### الوحدة الأولى

#### محتوى الوحدة

- الفصل الأول
  - سلوك الغازات
  - الفصل الثاني
  - قوانين الغازات
- أهداف الوحدة**
- يعرف ويستخدم النظرية الحرارية ليتعرف تأثير تغير عدد الجسيمات، الكثافة، الحرارة، الضغط والحجم في الغازات.
  - يعد فرضيات النظرية الحرارية للغازات، ويحدد معنى الغاز المثالي والغاز الحقيقي.
  - يصف الشروط التي تسمح للغاز الحقيقي بالتحول عن سلوك الغاز المثالي.
  - يعرف المخالط الغازية الجزئية وقانون دالتون للمضغوط الجزئية الذي يمدد العلاقة بين المضغوط الجزئي للغازات وضغط المخاليط.
  - يعرف العلاقة بين عدد مولات الغازات في الخليط ومجموع مولات الخليط عندما يكون الحجم والحرارة ثابتين.
- معلم الوحدة**
- اكتشف بنفسك: ملاحظة التغيرات الحجمية
- الكمياء الرياضية: حل المعادلات ارتباط الكيمياء بالفيزياء: الكربونات (ترموس)
- ارتباط الكيمياء بالرياضة: الغازات والمغصص تحت الماء



الأرصاد الجوية علم يدرس أحوال الطقس ويحاول توقعها بتحليل مجموعة من التغيرات أهمها الضغط الجوي، الحرارة، سرعة الرياح وأتجاهها، ودرجة الرطوبة. ولأن الهواء الساخن أقل كثافة من الهواء البارد، ترتفع كل الهواء الساخن فوق كل الهواء البارد. وبشكل الهواء في منطقة الضغط الجوي المنخفض. ومن أن حركة الهواء في الغلاف الجوي هي حركة حرارة، يؤدي هذا الاختلال إلى تحرك واسع للكوكب البارد، فيتنقل الهواء من منطقة الضغط الجوي المرتفع إلى مناطق الضغط الجوي المنخفض. وترتبط هذه الظاهرة بظواهر أخرى أيضاً يحاول علم الأرصاد الجوية دراستها وتوقعها.

#### اكتشف بنفسك

ملاحظة التغيرات الحجمية

لإجراء هذا النشاط يجب توفير ما يلي: بالون مستدير، قلم تأشير، شريط قياس متري، نافذة تدخل منها أشعة الشمس.

- انفتح البالون واربعه جيداً، ثم استخدم قلم التأشير لرسم خط حول منتصف البالون يُمثل محضته.
- ضع البالون في النافذة لمدة نصف ساعة، ثم أخرجه وقس محضط البالون بسرعة وسجله بالستيمترات.
- عرض البالون لأشعة الشمس لمدة نصف ساعة، ثم قس محضط البالون وسجله بالستيمترات.
- افرض أن البالون كرة منتظمة واحسب حجمه بحسب كل محضط قياسه وسجله، مُستخدمًا العلاقة التالية:

$$V = \frac{4\pi r^3}{3}$$

حيث  $P$  محضط البالون و  $r$  نصف القطر

ما الذي نلاحظ عن حجمي البالون اللذين سجلناهما عند درجتي الحرارة اللذين سجلناهما؟ استخدام تناولك لافتتاح علاقة بين درجة الحرارة والحجم عندما يظل الضغط ثابتاً. تأكّد من صحة هذه العلاقة بعد دراستك للوحدة.

12

#### مكونات الوحدة

##### الفصل الأول: سلوك الغازات

##### الدرس 1-1: خواص الغازات

##### الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

##### الفصل الثاني: قوانين الغازات

##### الدرس 2-1: قوانين الغازات

##### الدرس 2-2: الغازات المثلية

##### الدرس 2-3: الجسيمات الغازية: مخالفتها وحركتها

#### مقدمة

تهدف دراسة الغازات إلى معرفة خواص الغازات بحسب النظرية الحرارية التي يشمل المحتوى فرضياتها. سنعالج، في هذه الوحدة، المتغيرات التي تصف الغاز والعوامل التي تؤثر في ضغطه. وسندرس أيضًا القوانين الفيزيائية التي تُطبق على الغازات.

تضمن الوحدة فصلين، سيدرس الطالب، في الفصل الأول، سلوك الغازات بناءً على النظرية الحرارية، والخواص التي تميز الغازات من حيث التركيب وحركة الجسيمات العشوائية التي تكونها والمعروفة بالحركة البراونية، وما ينتج منها من ضغط على جوانب الوعاء الذي يحتوي على الغاز. وسيتعرف العوامل التي تؤثر في هذا الضغط أي كمية الغاز، حجم الوعاء ودرجة الحرارة. أما في الفصل الثاني، فسيدرس الطالب قوانين الغازات وهي قانون بويل الذي يدرس العلاقة بين الضغط والحجم، قانون تشارلز الذي يدرس العلاقة بين درجة الحرارة والحجم، قانون جاي – لوساك الذي يدرس العلاقة بين درجة الحرارة والضغط، والقانون الموحد للغازات الذي يجمع هذه القوانين كلها في معادلة واحدة. وسيدرس الطالب الغازات المثلية والجزيئات الغازية ومخالفتها وحركتها. وتشمل هذه الوحدة بعض التطبيقات، الأمثلة والتجارب العملية التي تعزز فهم الطالب.

#### التعليق على الصورة الافتتاحية للوحدة

اطلب إلى الطالب تفحص الصورة الافتتاحية للوحدة وقراءة الفقرة المرافقة لها. أخبر الطالب أنَّ الهدف الأساسي من إطلاق المناطيد المناخية هو جمع المعلومات واستخدامها للتوصّل إلى نماذج ثُبّني عليها توقعات الأحوال الجوية ويتبع بفضلها التغيير المناخي.

ثم وجه إليهم الأسئلة التالية:  
ما هي المواد التي تستعمل في نفخ المناطيد؟ [يُستعمل الهواء الساخن أو غاز الهيليوم].

ما الفرق بين المناطيد المعبأة بالهواء الساخن وتلك المعبأة بالهيليوم؟ [يسمح الهيليوم للمناطيد بالارتفاع إلى الطبقات الجوية العليا. أمّا مناطيد الهواء الساخن فهي محدودة الارتفاع].

ما هي الأسباب التي تؤدي إلى هذا الفرق؟ [يختلف الهيليوم عن الهواء في كل من الحجم والتركيب. ولكن من أبرز الاختلافات أنه أخف من الهواء ويسمح بالارتفاع إلى مسافة أعلى من دون الحاجة إلى تسخين. أمّا الهواء الساخن فهو أخف من الهواء الموجود خارج المنشآت، ويجب أن يظل ساخناً ليقوى كذلك. لذلك يرتفع إلى مستويات محدودة لأنَّ نسبة الأكسجين تقل في الطبقات الجوية العليا فيصبح تسخين الهواء مهمة صعبة].

#### اكتشف بنفسك

اطلب إلى الطالب تنفيذ هذا النشاط ضمن مجموعات، وإجراء القياسات والحسابات اللازمة، والإجابة عن الأسئلة الموجودة في افتتاحية الوحدة الأولى ص 12.

[يعود انفاس البالون عند تعرّضه لأشعة الشمس إلى إزيداد ضغط الغاز الموجود في داخله على جدران البالون، وعند انفاسه هذا الضغط بفعل التبريد يتقلّص حجم البالون].

### **الأهداف المهارية**

أتوقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

- ◆ تطبيق النظرية الحر كية للغازات لتفسير بعض الظواهر في حياتنا اليومية من مثل انتفاخ أكياس البطاطا الجاهزة عند تعرّضها لأشعة الشمس وغيرها من الظواهر.
- ◆ استنتاج كيفية عمل الوسائل الهوائية لإنقاذ سائقي السيارات عند وقوع حوادث مفاجئة.
- ◆ استخدام المتغيرات الأربع أي الضغط ، الحجم ، درجة الحرارة المطلقة وعدد المولات لوصف غازٍ ما وتعريف وحداتها.
- ◆ استنتاج القوانين الخاصة بالغازات ومعرفتها من مثل قانون بويل ، قانون تشارلز ، قانون جاي - لو ساك والقانون الموحد للغازات.
- ◆ تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة ، الحجم والضغط.
- ◆ التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.
- ◆ إجراء بحوث واستئثار النتائج في فهم المعارف العلمية.

### **الأهداف الانفعالية**

يجب أن يكتسب الطالب:

#### 1. الاتجاهات التالية:

- ◆ الدقة في تفسير مشكلة أو ظاهرة ما على أساس مفهومها العلمي.

◆ إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها.

#### 2. الميول العلمية المناسبة التالية:

◆ وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة.

◆ تخصيص ملف يجمع فيه الطالب البحوث والدراسات التي قام بها في خلال دراسته لهذه الوحدة.

#### 3. أوجه التقدير التالية:

◆ تقدير الأهمية الاقتصادية لبعض استخدامات قوانين الغازات في الصناعة وتأثير بعضها في الصحة العامة والبيئة.

◆ تقدير الجهود المبذولة لترشيد استغلال الثروات الطبيعية.

◆ تقدير جهود العلماء عامة، وعلماء الكيمياء خاصة، وإسهاماتهم.

الأهداف المتوقعة اكتسابها بعد دراسة الوحدة الأولى

### **الأهداف المعرفية**

أتوقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

1. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية: النظرية الحر كية ، قانون بويل ، قانون تشارلز ، قانون جاي - لو ساك ، القانون الموحد للغازات ، ثابت الغاز المثالي ، فرضية أفوجادرو ، الضغط الجزيئي ، قانون دالتون للضغط الجزيئية ، غاز مثالي ، قانون الغاز المثالي ، غاز حقيقي والحجم المولى.

#### 2. يتعرّف بالمفاهيم العلمية التالية:

◆ خواص الجسيمات الغازية.

◆ ارتباط الطاقة الحر كية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).

◆ تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتوي عليه في ضغط الغاز.

◆ قانون بويل ، قانون تشارلز ، قانون جاي - لو ساك والقانون الموحد للغازات.

◆ تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة حرارة غاز محبوس ، حجمه وضغطه.

◆ حساب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط ، الحجم ودرجة الحرارة.

◆ التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.

◆ فرضية أفوجادرو ، قانون دالتون.

◆ حساب عدد مولات غازات ما وكتلها وحجومها عند درجة الحرارة والضغط القياسيين.

3. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة

ويفسّرها ، من مثل:

◆ البالونات التي تُطلق في الجو في المناسبات والأعياد ، والمناطق التي يستخدمها الناس للتنقل والتتنزه والرياضة.

◆ الوسائل الهوائية الموجودة في السيارات لحماية سائقيها من الإصابات الخطيرة عند وقوع حوادث مفاجئة.

◆ أساس عمل عبوات رذاذ من مثل عبوات الدهانات والمطهرات والمعطرات إلخ.

◆ أساس عمل الترموس لحفظ حرارة المشروبات الساخنة والباردة.



# الفصل الأول

## سلوك الغازات

### دروس الفصل

سلوك الغازات  
Gases Behaviour

### الفصل الأول

#### دروس الفصل

- خواص الغازات
- العامل الذي يؤثر في ضغط الغاز

كيف تعرّف وجود الهواء، وهو لا لون له ولا رائحة؟ هل سالت نفسك يوماً ما هي الرائحة الكريهة التي نشمها عندما يتسرّب الغاز الطبيعي المستخدم في المنازل؟ تتوارد الغازات بكميات وافرة على كوكب الأرض. وثمة عمليات طبيعية كثيرة تُستخدم فيها الغازات، منها عملية التنفس التي تؤمن عمل خلايا الإنسان. والهواء الذي يتنفسه هو خلط من غازات الأكسجين والنيدروجين وثاني أكسيد الكربون. خلال عملية البناء الضوئي، تُستخدم البذات ثانية أكسيد الكربون وتعطي الأكسجين. وتُستخدم الغازات أيضاً في صناعة الوقود المستخدم في المحركات، والغاز المستخدم لفتح المناطيد، وفي أجهزة التبريد والتكييف.



13

#### استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرؤون الفقرة المرافقـة لها ثم ذكرـهم حاجة الجسم الماسـة والدائـمة لغاز الأكسـجين. ووضحـ للطلـاب أنـ الإلـانـسـانـ قدـ يـصـومـ أـيـامـاـ عـنـ الطـعـامـ وـيـصـبرـ عـلـىـ الـعـطـشـ أـيـامـاـ قـلـيلـةـ وـلـكـنهـ لـاـ يـتـحـمـلـ دـقـائـقـ قـلـيلـةـ مـنـ دـوـنـ التـرـوـدـ بـالـأـكـسـجيـنـ. أـشـرـ إـلـىـ أـنـ الـأـكـسـجيـنـ يـتـقـلـ فـيـ قـوـارـيرـ مـضـغـوـطـةـ. أـشـرـ إـلـىـ أـنـ الـغـازـاتـ تـؤـثـرـ كـثـيرـاـ فـيـ حـيـاةـ الإـلـانـسـانـ فـيـ خـالـلـ دـورـاتـهـ. اذـكـرـ بـعـضـ هـذـهـ دـورـاتـ مـظـهـراـ تـأـثـيرـهـاـ إـلـيـاجـابـيـ فـيـ الإـلـانـسـانـ وـالـبـيـئةـ مـنـ مـلـلـ دـوـرـةـ الـأـكـسـجيـنـ وـدـوـرـةـ ثـانـيـ أـكـسـيدـ الـكـرـبـونـ وـدـوـرـةـ الـنـيـتروـجـينـ. اذـكـرـ أـيـضاـ التـأـثـيرـ السـلـبـيـ لـبـعـضـ دـورـاتـ مـثـلـ تـشـكـلـ الـمـطـرـ الحـمـضـيـ مـنـ أـكـسـيدـ الـكـبـرـيتـ ( $\text{SO}_2$ ) وـتـأـثـيرـ ثـانـيـ أـكـسـيدـ الـكـرـبـونـ كـأـحـدـ غـازـاتـ الدـفـيـةـ. Greenhouse gases

#### خلفية علمية

##### طاقة الهوائية

طاقة الهوائية هي طاقة ميكانيكية تنتـجـ مـنـ تـحـريكـ كـتـلـةـ مـنـ الـهـوـاءـ وـتـسـتـخـدـمـ إـمـاـ مـباـشـرـةـ فـيـ طـوـاحـينـ الـهـوـاءـ أوـ غـيرـ مـباـشـرـةـ لـتـولـيدـ الـكـهـرـباءـ. فـيـ مـطـلـعـ الـعـامـ 1981ـ، أـصـبـحـ طـاقـةـ الـرـياـحـ مـجـالـاـ سـرـيعـ النـمـوـ، حـيـثـ نـتـجـتـ مـنـ الـجـهـودـ وـالـطـمـوـحـاتـ ثـرـوـةـ مـنـ الـدـرـاسـاتـ الـحـدـيثـةـ التـيـ أـثـبـتـ أـنـ طـاقـةـ الـرـياـحـ أـوـ طـاقـةـ الـهـوـاءـ مـصـدرـ عـلـىـ الـكـهـرـباءـ. وـفـيـ خـالـلـ السـنـوـاتـ الـأـوـلـىـ مـنـ هـذـهـ الـقـرـنـ، تـمـكـنـتـ بـلـدانـ كـثـيرـةـ مـاـ تـلـبـيـةـ مـاـ بـيـنـ 20%ـ وـ30%ـ مـنـ حاجـتهاـ إـلـىـ الـكـهـرـباءـ بـالـاسـتـفـادـةـ مـنـ هـذـهـ طـاقـةـ. وـسـتـحـتـلـ الـتـقـنيـاتـ الـحـدـيثـةـ، التـيـ تـسـتـعـمـلـ هـذـاـ مـصـدرـ النـظـيفـ الـاـقـتصـاديـ الـمـتـجـدـدـ لـلـطـاقـةـ، مـكـانـةـ مـهـمـةـ فـيـ عـالـمـ مـاـ بـعـدـ الـنـفـطـ.

تعرف الطالب في الصف السابع المادة، ووصف خواصها الرئيسية وترتيب جزيئاتها. وتعرف أيضاً أمثلة على المواد في المادة الصلبة، المادة السائلة والمادة الغازية.

في هذا الفصل، سوف يتعرف الطالب خواص الغازات أي قابليتها للتمدد، للامتزاج ببعضها البعض تدريجياً وللانضغاط. سوف يتعرف الطالب أيضاً العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز من مثل الحجم (V)، درجة الحرارة المطلقة (T) وعدد المولات (n).

#### اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، ارسم على السبورة الجدول التالي واستعن بالطلاب لتكميله باستخدامهم المعلومات السابقة التي اكتسبوها في خلال السنوات الماضية.

حالة المادة	المادة المائية	المادة الصلبة	المادة الغازية
الشكل ثابت	متغير بحسب شكل الإناء الذي يحيوه	متغير بحسب شكل الإناء الذي يحيوه	
الحجم ثابت	متغير بحسب حجم الإناء الذي يحيوه	ثابت	
حركة الجسيمات اهتزازية	حرارة		
قدرة التماسك قوية	ضعفه جداً	ضعفه	
الخاصية المميزة الجريان	(تعتبر غير موجودة) الانتشار والانضغاط	القيارات	
مثال الماء السائل	نتحل	الثلج	السائل

وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:

- عدد العناصر الأحد عشر التي تكون في المادة الغازية عند  $25^{\circ}\text{C}$ .

[الهيدروجين H، النيتروجين N، الأكسجين O، الفلور F، الكلور Cl والعناصر البليلة].

• هل تشكّل هذه العناصر جزيئات ثنائية الذرة؟

[العناصر التي تشكّل جزيئات ثنائية الذرة هي H, O, Cl, F, N, HCl, F<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>.  
العناصر البليلة هي غازات تتواجد في الطبيعة في جزيئات أحادية الذرة].

• اكتب صيغة كلّ من هذه الجزيئات.

[غاز الهيدروجين:  $\text{H}_2$ ، غاز الفلور:  $\text{F}_2$   
غاز النيتروجين:  $\text{N}_2$ ، غاز الكلور:  $\text{Cl}_2$ ]

[غاز الأكسجين:  $\text{O}_2$ ]

• تتواجد بعض المركبات العضوية في المادة الغازية عند درجة حرارة الغرفة. عدد بعضها وأذكر سبب تواجدها في المادة الغازية.

[غاز الميثان  $\text{CH}_4$ ، غاز البروبان  $\text{C}_3\text{H}_8$ ، وغاز البيوتان  $\text{C}_4\text{H}_{10}$ .  
تتواجد هذه المركبات في المادة الغازية بسبب كتلها المولية الصغيرة نسبياً].

## خواص الغازات

صفحات الطالب: من ص 14 إلى ص 16

عدد الحصص: 1

الأهداف:

- يصف فرضيات الجسيمات الغازية.
- يشرح كيفية ارتباط الطاقة الحركية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).

1. قدم وحفر

### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقه لها ، ثم وجّه إليهم السؤالين التاليين:

- كيف تختلف خواص الغازات عن خواص السوائل والمواد الصلبة؟ [تحرك الغازات بحرية داخل الأوعية التي تحتوي عليها وتتمدد لتأخذ شكل تلك الأوعية وحجمها].

• كيف تفسّر ارتخاء بالون الهيليوم وهبوطه المفاجئ عند تسرب الهيليوم منه؟ [يكمش البالون نتيجة انخفاض الضغط الذي يمارسه الغاز بفعل اصطدامات جسيماته بجداران البالون الداخلية. تتحدد قيمة الضغط بتكرار هذه الاصطدامات وفقتها. كلما تسرب غاز من البالون تناقص عدد جسيمات الغاز فيه ، وبالتالي قل تكرار الاصطدامات بجداران البالون الداخلية ، ما يتيح منه انخفاض الضغط].

### 1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول الطاقة الحركية ، وجّه إليهم السؤال التالي:

- ما علاقة درجة الحرارة بالطاقة الحركية؟ [تردد الطاقة الحركية مع ارتفاع درجة الحرارة وتقل مع انخفاضها].

خواص الغازات  
Gases Properties

الدرس 1-1

المهارات العامة

- يصف فرضيات الجسيمات الغازية.
- يشرح كيفية ارتباط الطاقة الحركية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).



(1) بالونات معدّدة الألوان كاكي ترتفع في بعض الارتفاعات

ربما رأيت في الارتفاعات وأعداد العيلاد بالونات ضخمة ملئنة تأخذ أشكالاً مختلفة كتلك الموضحة في الشكل (1). يتسرب غاز الهيليوم أحياناً بسبب وجود ثقب في البالون ما يؤدي إلى هبوطه وارتخائه وبالتالي إلى تشوّه شكله. كيف تفسّر النظرية الحركية هبوط البالون وارتخاءه نتيجة تسرب غاز الهيليوم؟

#### 1. النظرية الحركية

ربما صادفك بعض الأمثلة اليومية عن سلوك الغازات. قد تلاحظ مثلاً أنّ أكياس البطاطاً الجاهزة تبدو وكأنّها متوفّحة عند وضعها في أماكن نصلّها أشعة الشمس. يعود السبب في ذلك إلى أن الضغط الذي يمارسه الهواء في داخليها على الكيس يزداد كلما زادت درجة الحرارة . لماذا يحدث ذلك؟ تستطيع النظرية الحركية شرح هذه الظاهرة وغيرها من سلوكيات الغاز المنشورة . تتضمّن النظرية الحركية **Kinetic Theory** للغازات فرضيات أساسية عديدة.

## إجابة السؤال الوارد في الشكل (2) في كتاب الطالب

[تسمح قابلية الغاز للانضغاط بأن يتمتص الغاز الموجود داخل الوسادة الهوائية

طاقة التصادم ، باقتراب جسيماته بعضها من بعض بمقدار أكبر .]



شكل (2)

سوف تحمي الوسادة الهوائية هذه الدمية أثناء الصدام ، كيف تحمي قابلية الغاز للانضغاط هذه الدمية من الكسر؟

**الفرضية الأولى:** الغازات تكون من جسيمات كروية الشكل تكون عادة ذرات مثل الغازات البليلة أو جزيئات مثل الهيدروجين والأكسجين.

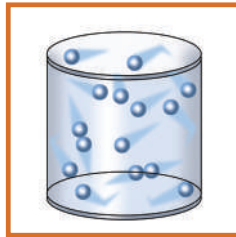
**الفرضية الثانية:** حجم جسيمات الغاز صغيرة للغاية لمقارنة مع المسافات التي تفصل بينها ، وبالتالي يمكن افتراض أن حجم هذه الجسيمات غير مهم بالنسبة للحجم الذي تشغله هذه الجسيمات.

هذه الفرضية التي تنص على أن جسيمات الغاز متباينة بعضها عن بعض بدرجة كبيرة تُفسّر خاصية مهمتها هي قابلية الغاز للانضغاط ، فيسهل ضغط الغاز بسبب وجود فراغ بين جزيئاته . وُستُنَفَّل هذه الخاصية في عمل الوسائد الهوائية في السيارات لحماية السائقين والركاب عند حدوث اصطدامات تامة عن الحوادث (شكل 2) ، وفي تصميم أجهزة أمان أخرى ، ذلك لأنها تمتص الطاقة الناتجة عن التصادم عندما تضطر جسيمات الغاز إلى الاقتراب بعضها من بعض .

**الفرضية الثالثة:** لا توجد قوى تنازع أو تجاذب بين جسيمات الغاز ، وبالتالي تتحرك الغازات بحرية داخل الأوعية التي تشغلهما . في الحقيقة ، ينتشر الغاز حتى يأخذ شكل容器 الذي يحويه وحجمه .

**الفرضية الرابعة:** تتحرك جسيمات الغاز بسرعة في حركة عشوائية ثابتة ، فهي تسير في مسارات مستقيمة ، ويكون كل منها مستقلاً عن الآخر . ونرى في الشكل (3) أن الجسم يمكن أن يحيط عن مساره الخطي المستقيم إذا اصطدم بجسم آخر . وتفترض النظرية الحرارية أن هذه اصطدامات بين جسيمات الغاز مرنة تماماً ، أي أن الكثافة الكلية الملاقة الحرارية تظل ثابتة أثناء الاصطدام ، وطاقة الحركة تنتقل من جسم إلى آخر من دون هدر أي منها . ويبقى أن تذكر أيضاً أن متوسط الطاقة الحرارية لمجموعة من جسيمات الغاز يتاسب طردياً مع درجة الحرارة المطلقة (كلفن) للغاز .

**الفرضية الخامسة:** تحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جدار الوعاء الحاوي لها نتيجة اصطدامات المستمرة بين هذه الجسيمات وجدار الوعاء .



شكل (3)  
حركة جسيمات الغاز العشوائية داخل وعاء ما  
(الحركة الماراثية)

## 2. علم وطبق

### 1.2 مناقشة

أشير للطلاب أن ماكسويل وبولتزمان تمكنا من تفسير خواص الفزيائية للغازات بدراسة حركة جزيئاتها المنفردة . فقد أسهمت أعمالهما في وضع أساس للنظرية الحرارية للغازات .

وضّح للطلاب أن جزيئات الغاز تمتلك طاقة حرارية لأنها في حركة مستمرة . لهذا تحاول النظرية الحرارية إيجاد علاقة بين الطاقة الحرارية للغازات ودرجة الحرارة .

أشير للطلاب أن النظرية الحرارية للغازات تعتمد على خمس فرضيات لتفسير سلوك الغازات وتحديد خواصها :

1. يتآلف الغاز من جسيمات دقيقة كروية تُعرَف بالجزيئات أو الذرات ، لكل منها كتلة معينة وحجم معين لا يختلفان للغاز الواحد ويختلفان من غاز إلى آخر .

2. تبعاد جزيئات الغازات عن بعضها البعض بمسافات كبيرة جداً ، ما يفسّر قابليتها العالية للانضغاط .

3. تكون قيمة التجاذب بين جزيئات الغاز في غاية الصغر ومهملة بسبب المسافات الكبيرة بين جزيئات الغاز . ما عدا أثناء التصادم ، لا توجد قوى تجاذب بين الجزيئات كما لا توجد قوى تنازع بينها . لذلك ، تتحرّك الجزيئات باستقلالية وتملاً أي وعاء مهما كان حجمه وشكله .

4. تتحرّك جزيئات الغاز بشكل سريع وعشوائي ، في خطوط مستقيمة ، بسرعات مختلفة وفي الاتجاهات كلها (حركة براونية) . تصطدم الجزيئات بعضها البعض بتصادمات تامة المرونة .

5. تصطدم جزيئات الغاز بجدران الوعاء الذي يحتوي عليها مسببة ضغط على هذه الجدران .

أشير للطلاب أن العالم رودولف كلاوزيوس Rudolf Clausius نشر في العام 1857 نظرية حاولت أن تشرح الملاحظات التجريبية التي لخصت قوانين بوليل ، تشارلز و دالتون للضغط الجزئي وفرضية أفوجادورو التي سيدرسها الطالب في الدروس القادمة في هذه الوحدة .

وضّح أن هذه القوانين لا تفسّر ، على المستوى الجزيئي ، التغييرات في الحجم أو الضغط أو درجة الحرارة التي تحدث عند تغيير أحد الظروف .

## 2.2 مناقشة

ناقشت مع الطالب موضوع المتغيرات الأربع، أي الحجم، درجة الحرارة، الضغط وعدد المولات ، التي تُستخدم لوصف الغاز . واشرح لهم كيف أنّ خواص الغازات تفسّر بعض استخداماته المميزة . فعندما تكون جسيمات الغاز بعيدة عن بعضها البعض ، على سبيل المثال ، تكون الغازات موصلات حرارية ضعيفة ، لذا تُستخدم كغاز عازل بين الألواح الزجاجية في النوافذ المزدوجة الألواح.

### مراجعة الدرس 1-1

١. اذكر الفرضيات الأساسية للنظرية الحرارية التي تتعلق بجسيمات الغاز.
٢. صُف ما يحدث للطاقة الحرارية أثناء تصادمات جسيمات الغاز بفعل زيادة درجة الحرارة المطلقة (كلفن).
٣. كيف تفسّر النظرية الحرارية للغازات قابلية الغازات للانضغاط؟
٤. ما هي المتغيرات التي تُستخدم لوصف غاز ما ، وما هي وحداتها؟

16

## 3. قيم وتوسيع

### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

اذكر فرضية النظرية الحرارية للغازات التي تصف جسيمات الغاز المنفردة والمسافات بينها ، ثم اسأل الطالب عن الفرضية التي تفسّر تمدد الغاز والخاصية التي تصف التصادمات بين جسيمات الغاز .

## 2.3 إعادة التعليم

ساعد الطالب على إعداد قائمة بخواص الغازات بناءً على النظرية الحرارية للغازات . راجعها معهم ثم اسألهم عن سلوك الغازات المتعلق بكلّ فرضية .

### إجابات أسئلة الدرس 1-1

١. تشمل الفرضيات أولاً أنّ جسيمات الغاز هي كروية الشكل ، ثانياً أنّ جسيمات الغاز صغيرة بالمقارنة مع المسافات الفاصلة بينها ، لذلك فحجمها غير مهمّ وهي لا تتفاعل مع بعضها البعض ، ثالثاً أنّ الغازات حرّة التحرّك داخل الأوّعية إذ تendum قوى التنازع والتجاذب بينها ، رابعاً أنّ جسيمات الغازات تتحرّك بسرعة وبحركة عشوائية وخامساً اصطدام هذه الجسيمات بجدار الأوّعاء الحاوي له يحدث ضغط على هذه الجدار .
٢. تنتقل الطاقة الحرارية من جسم غاز إلى آخر من دون فقدان الطاقة عند التصادم ، وكلّما ازدادت درجة الحرارة المطلقة ازدادت الطاقة الحرارية بتناسب طردي .
٣. تبعاً للنظرية الحرارية ، المسافات الفاصلة بين جسيمات الغاز كبيرة مقارنة بحجم هذه الجسيمات ، ما يسمح للغاز بالانضغاط .
٤. وحدة الضغط هي الكيلوباسكال (kPa) ، وحدة درجة الحرارة المطلقة هي الكلفن (K) ، وحدة الحجم هي اللتر (L) ويعبر عن عدد المولات بالمول (mol) .



## العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

صفحات الطالب: من ص 17 إلى ص 21

عدد الحصص: 1

### الأهداف:

- يشرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.
- يوضح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذله الغاز على الإناء الذي يحتويه.

### 1. قدم وحفز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:

- ما العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز داخل القارب المطاطي وفي صلابته ومتانته؟ [متوسط الطاقة الحركية ودرجة حرارة الغاز، وكمية الغاز الموجودة داخل القارب المطاطي، وحجمه من الغاز].

### 1.2 اخبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول ضغط الغازات، وجّه إليهم السؤالين التاليين:

- ما هو الضغط؟ [القوة المؤثرة في وحدة المساحة للسطح].

- كيف يؤثّر عدد جسيمات الغاز في الضغط؟ [إذا زاد عدد الجسيمات التي تصطدم بجدران الإناء يزيد الضغط والعكس صحيح].

### 2. علم وطبق

#### 2.1 مناقشة

أشّر للطلاب أنَّ النظرية الحرّكية للغازات تعتمد على فرضيات لتفسيير سلوك الغازات وتحديد خواصها.

راجع مع الطالب فرضيات النظرية الحرّكية للغازات الواردة في الدرس السابق، ثم اذكر بعض الخواص الأساسية للغازات كضعف قوى التجاذب بين جزيئاتها بسبب تباعدها عن بعضها البعض ما يفسّر قابليتها العالية للانضغاط بسهولة وتأثير حجم الغاز بتغيير الضغط على نحو يارز. فعلى سبيل المثال، يتقلّص حجم الغاز وتزداد كثافته عند زيادة الضغط.

إلى جانب أنَّ الغازات تمتد بلا حدود لتملاء بالكامل الوعاء الذي

يحتوي عليها، ذّكر الطالب بأنَّ الغازات تنتشر وتمتّزج امتراجًا تامًا في بعضها البعض وبأنَّ الجزيئات تصطدم أثناء حركتها ببعضها البعض وبجدران الوعاء لتمارس ضغطًا على ما يحيط بها. أضاف أنَّ سلوك الغازات يوصّف وفقًا لدرجة الحرارة (T) والضغط (P) والحجم (V) وعدد المولات (n).

## العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز Factors Affecting Gas Pressure

### الدرس 2-1

#### المطلب العام

- يشرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.
- يوضح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذله الغاز على الوعاء الذي يحتويه.



شكل (4)  
قارب مطاطي

يندفع القارب المطاطي الموضّع في الشكل (4) وبهيج فوق شالي صغير إلى مجرّى مائي أسفله (تكون مياه المجرى مزدادة بسبب حركة الماء السريعة والعنيفة). يبني القارب المطاطي ولذلك لم يتمتع ببعض من طاقة الضربات العنيفة الممكّنة الناتجة عن حركة مياه المجرى. لمنطقة القارب المطاطي ومروره تأثير بالغ عند هذه الظروف. ما العوامل التي تؤثّر في ضغط الغاز داخل القارب المطاطي والصلابة الناتجة منه؟

#### 1. كمية الغاز

باستخدام النظرية الحرّكية للغازات يمكنك أن تتحقّق استجابة الغازات للتغيير طرورها وتغييرها. فعندما تدفع الإطار المطاطي لدرازجة، على سبيل المثال، تتحقّق زيادة ضغط الغاز داخلها. يتقدّم من اصطدامات جسيمات الغاز في الجدران الداخلية للإطار المطاطي الضغط الذي يمارسه الهواء المنحبس داخله.

ثم وجّه إلى الطّلاب الأسئلة التالية:

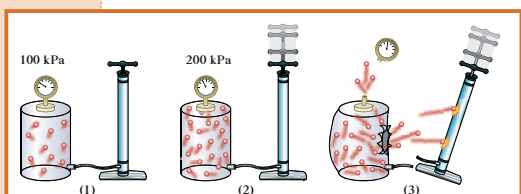
- لماذا تسرب الغازات من أي ثقب مهما كان صغيراً؟ [لأن جزيئات الغاز صغيرة جداً وتسمى أيضاً جسيمات].

لماذا تنتشر جزيئات الغاز في جميع أجزاء الوعاء الذي يحتوي على الغاز؟ [لأن جزيئات الغاز تتحرك بسرعة كبيرة في خطوط مستقيمة، وبطريقة عشوائية (حركة براونية) حتى تصطدم بجدران الوعاء أو بعضها بعضًا.]



يزيد الضغط داخل الإطار باستخدام مفخق الهواء مزيداً من جسيمات الهواء داخل إطار مطاطي لعملية مفرغة جزيئياً من الهواء.

عندما تفتح الإطار المطاطي لدراجة، تضيق مزيداً من الغاز، أي أنك تزيد عدد جسيمات الغاز وبالتالي تزيد اصطداماتها ما يفسر زيادة ضغط الغاز (شكل 5). نلاحظ في الشكل (6) أنه طالما لم يحدث تغير في درجة حرارة الغاز وحجمه، فإن تضاعف عدد جسيمات الغاز يؤدي إلى مضاعفة الضغط. عندما تضاعف عدد جسيمات الغاز ثلاثة مرات، يتضاعف الضغط ثلاثة مرات، وهكذا دواليك ... ويستخدم مفخق ووعاء قوي، يمكنك توليد ضغط عالي جدًا بإضافة مزيد من الغاز إلى أن يتجاوز الوعاء عند تجاوز الضغط قوة احتماله.



عندما ينفع غاز في وعاء قوي مغلق عند درجة حرارة ثابتة، يزداد الضغط بسبة عدد جسيمات الغاز المحتلة. وكلما تضاعف عدد جسيمات الغاز تضاعف الضغط.

والعكس صحيح، فإذا أُسيح للهواء بالخروج من الإطار المطاطي يقل الضغط في داخله، إذ تمارس جسيمات الغاز قل عدددها (نتيجة خروج الهواء) ضغطاً أقل.

18

## 2. استعراض عملي

دع الطّلاب يتفحّصون عبوة رذاذ دهان كالتي في الشكل (8)، وابداً بتشغيلها بالضغط عليها. ثم اطلب إليهم أن يضعوا فرضيتهم حول الضغط داخل عبوة الرذاذ نسبةً إلى الضغط خارج العبوة. [الضغط

أكبر داخل العبوة]، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:

- كيف يتغيّر الضغط داخل عبوة الرذاذ باستمرار الضغط على زر العبوة؟ [باستمرار الضغط على زر العبوة الرذاذ تخرج كثيّة من جسيمات الغاز، وبالتالي يقلّ عدد جسيمات الغاز داخل العبوة، أي يقلّ عدد التصادمات وبالتالي يقلّ الضغط.]

## 3. استخدام الصورة المرئية

ناقش مع الطّلاب الشكل (9)، واطلب إليهم التفكير في تغيير الضغط الذي يمارسه الغاز كلّما نقص الحجم. [سوف يزداد الضغط]. أشر إلى أنّ عدد جسيمات الغاز في كلّ من الكبّاسين هو نفسه، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:

- لماذا يتضاعف ضغط الغاز المحبوس عندما يقلّ الحجم إلى النصف؟ [على الطّلاب أن يستشهدوا بالنظرية الحرّكة للغازات. يتضاعف تقليل الحجم إلى النصف عدد التصادمات المتزامنة لجسيمات الغاز مع جدران الكباس، وبالتالي يتضاعف الضغط.]

## 4. مناقشة

أشر للطلاب أنّ درجة الحرارة تؤثّر في حركة جزيئات الغاز ما يؤثّر في حجم الغاز والضغط الذي يولّده باتجاه التغيير نفسه الذي طرأ على درجة الحرارة.

كما يمكن أن تؤثّر درجة الحرارة في الحجم أو الضغط، كلّ على حدة، في حال ثبات الآخر. دع الطّلاب يتفحّصون الشكلين (9 و 10)، ثم وجّه إليهم السؤالين التاليين:

- لماذا يقلّ حجم الغاز بازدياد الضغط؟ [لسبب تباعد جزيئات الغاز عن بعضها يمكن أن يتضاعف ويصغر حجمه بشكل كبير، فعند زيادة الضغط، تقترب الجزيئات من بعضها البعض.]

لماذا يزداد الضغط عند تسخين غاز في وعاء مغلق؟ [ترداد الطاقة الحرّكة للجزيئات عندما تزداد درجة الحرارة. فتسحرّك بسرعة أكبر لتصطدم بجدران الوعاء، ما يزيد الضغط لأنّ الضغط ينشأ عن اصطدام جزيئات الغاز بجدران الوعاء.]



عند فتح وعاء محكم الإغلاق يحيط على غاز مضغوط، ينتقل الغاز داخل الوعاء من البخاري الذي الضغط المرتفع إلى البخاري الذي الضغط المنخفض. هذه هي آلية عمل عبوات الرذاذ. قد تكون استخدمت الكثير من هذه العبوات مثل كريم الحلاقة وسائل تبييض الشعر، وكذلك سائل الرش المستخدم في الدهان والطلاء، مثل ذلك الموضح في الشكل (8).

تحتوي عبوة الرذاذ على غاز تحت ضغط عالي، يعمل كدافع أو ممسير عندما ينتقل إلى منطقة ذات ضغط أقل. فالهواء خارج عبوة الرذاذ يكون تحت ضغط أقل. عند الضغط على زر عبوة الرذاذ، تحدث فجوة بين داخليها والهواء خارجه، وبالتالي يتدفق الغاز الدافع ذو الضغط الأقل، الموجود داخل عبوة الرذاذ إلى المنطقة الخارجية ذات الضغط الأقل، حاملاً معه المادة المستخدمة في الدهان إلى الخارج. وكلما قلل الغاز الدافع، قلل الضغط داخل عبوة الرذاذ.

### 2. المحجم

توجد طرق أخرى لزيادة ضغط الغاز. فعلى سبيل المثال، تستطيع زيادة الضغط الذي يمارسه الغاز المحبوس إذا انقصت الحجم الذي يشغله الغاز مع ثبات درجة الحرارة. فكلما انقصت هذا الحجم، زاد الضغط الذي يمارسه الغاز الذي يحيط به. تلخص حجم الغاز المحبوس إلى النصف بزيادة ضغط الغاز إلى النصف كما يوضح الشكل (9)، والعكس صحيح، أي مضاعفة الحجم تستقصي الضغط إلى النصف، لأنّ عدد جسيمات الغاز نفسه يشتعل، في هذه الحالة، ضعف الحجم الأصلي.

الفرق في الضغط بين داخل عبوة الرذاذ والهواء الخارجي هو أساس آلية عمل مثل هذه العبوات. كيف يكون الضغط داخل العبوة عندما لا تتمكن المادة المشبعة في الدهان من التأثير والغروب منها؟

### Volume

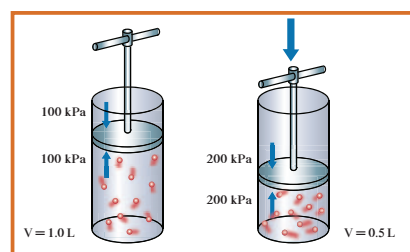
تجدر طرق أخرى لزيادة ضغط الغاز. فعلى سبيل المثال، تستطيع زيادة الضغط الذي يمارسه الغاز المحبوس إذا انقصت الحجم الذي يشغله الغاز مع ثبات درجة الحرارة، فكلما انقصت هذا الحجم، زاد الضغط الذي يمارسه الغاز الذي يحيط به. تلخص حجم الغاز المحبوس إلى النصف بزيادة ضغط الغاز إلى النصف كما يوضح الشكل (9)، والعكس صحيح، أي مضاعفة الحجم تستقصي الضغط إلى النصف، لأنّ عدد جسيمات الغاز نفسه يشتعل، في هذه الحالة، ضعف الحجم الأصلي.

19

- بعد مناقشة هذه الأسئلة مع الطالب ، ذكرهم بما يلي:
- حجم الغاز هو الحجم الداخلي للوعاء الذي يحتوي على الغاز.
  - ضغط الغاز هو حاصل القوى الناتجة من اصطدام جزيئات الغاز بالجدران الداخلية للوعاء.

- درجة الحرارة هي مقدار يتاسب طردياً مع الطاقة الحرارية لجزيئات الجسم بالنسبة إلى مركز ثقله.

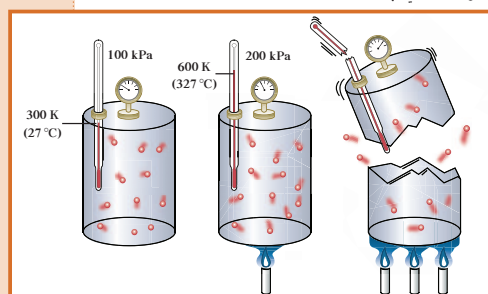
شكل (9)  
عندما يدفع الكناس المستخدم في المزادات بقطرة إلى أعلى ، يضيق الغاز في حجم أصغر . يؤدي ذلك إلى تضيق الحجم إلى النصف عند درجة حرارة ثابتة إلى مساحة الضغط الذي يمارسه الغاز .



### Temperature

### 3. درجة الحرارة

يعتبر رفع درجة حرارة الغاز المحبوس طريقة أخرى لزيادة ضغط الغاز (تنذر أكياس البلاطاط الجاهزة التي تبدو وكأنها مت奉حة عند تعرضاً لأنبعاع الشمس) . يرداد متوسط سرعة حركة جسيمات الغاز وظافتها كلّما انتصت الجسيمات طاقة حرارية . اصطدام جسيمات الغاز الأسرع حرارة بجدار الوعاء الذي يحيط بها يكون بطاقة أكبر ، وبالتالي تمارس ضغطاً أكبر كما هو موضح في الشكل (10) . إذا تضاعفت درجة الحرارة المطلقة عند ثبات حجم الوعاء يتضاعف متوسط الطاقة الحرارية لجزيئات الغاز ، يؤدي ذلك إلى تضاعف ضغط الغاز المحبوس . وبالتالي يمكن للغاز المحبوس في وعاء محكم الإغلاق أن يولد ضغطاً هائلاً عند تسخينه .



شكل (10)  
عندما يسخن غاز في وعاء بين درجة حرارة K 300 و 600 ، يتضاعف متوسط الطاقة الحرارية لجزيئات الغاز .  
قد يُستحب ارتقى درجة الحرارة زيادة الضغط إلى حد انفجار الوعاء .

20



شكل (11)  
تحتوي علب الرذاذ على غازات تحت ضغط عالي ، قد تغير نسب الماء المراقبة ونكون مسؤولة عن حرائق وأصابات .

ينشر ذلك وجوب عدم إحراء علب الرذاذ حتى لو كانت مارقة ، لأنها قابلة لانفجار وقد تؤدي إلى أضرار جسيمة (شكل 11) . وعلى عكس ذلك ، إذا انخفضت درجة حرارة الغاز المحبوس ، تتحرك جسيمانه ببطء ، ويكون متوسط طاقة حرارتها أقل ، وبالتالي تتصادم بجدار الوعاء بقطرة أقل ، فانخفض درجة الحرارة المطلقة لغاز إلى النصف في وعاء صلب يؤدي إلى انخفاض ضغط الغاز إلى النصف .

### مراجعة الدرس 2-1

1. أشرح كيف يؤثر تغيير كل من كمية الغاز وحجم الوعاء في ضغط الغاز عند ثبات درجة الحرارة .
2. ما تأثير تغيير درجة الحرارة في ضغط الغاز المحبوس في وعاء صلب ؟
3. مع الحفاظ على درجة حرارة ثابتة ، كيف يمكنك زيادة الضغط في وعاء ما عشر مرات ؟
4. يرغب مصنفو المسائل المزيلة لرائحة العرق في إنتاج عبوات يبلغ حجمها 150 mL إثنا عشر مترًا على ضعف كمية الغاز الموجودة في العبوات الحالية . كيف يمكن مقارنة ضغط الغاز في العبوات الجديدة بضغطه في العبوات الأصلية ؟

### 3. قيم وتوسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم فهم الطالب لمحتوى الدرس ، وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هو تأثير زيادة عدد جسيمات الغاز ثلث مرات في وعاء مغلق في الضغط ؟ [سيتضاعف ضغط الغاز ثلث مرات .]

- ما هو تأثير مضاعفة حجم غاز محبوس في ضغطه ؟ [سوف يقل الضغط إلى النصف .]

- كيف يتغير ضغط الغاز المحبوس مع زيادة درجة الحرارة ؟ [سوف يزداد الضغط نظراً إلى زيادة عدد الاصطدامات وقوتها بزيادة درجة الحرارة .]

### 2.3 إعادة التعليم

ساعد الطالب على إعداد جدول يلخص كيفية تغيير ضغط الغاز المحبوس كلّما زادت المتغيرات أو قلت . تحمل السطور الأفقية عناوين المتغيرات وهي الحجم ، درجة الحرارة وعدد الجسيمات . أمّا الأعمدة فتحمل العناوين الرئيسية لتأثير المتغيرات ، أي «زيادة» في العمود الأول ، و«نقص» في العمود الثاني ، واطلب إلى الطالب ملء بيانات الجدول وتعليق ما يكتبوه من إجابات .

#### إجابات أسئلة الدرس 2-1

1. عندما يزداد عدد جسيئات الغاز في وعاء أو ينقص حجم الوعاء يرتفع الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى . وعندما ينقص عدد الجسيئات في وعاء أو يزداد حجم الوعاء ينقص الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى .
2. كلّما ارتفعت درجة حرارة الغاز المحبوس ازداد الضغط والعكس صحيح .
3. بإضافة 10 أضعاف كمية الغاز الأصلية أو إنفاص حجم العبوة بالمعامل 10 (القسمة على 10) .
4. سوف يتضاعف الضغط .



## الفصل الثاني

### قوانين الغازات

قوانين الغازات  
Gases Laws

#### الفصل الثاني

##### دروس المصل

- الدرس الأول: قوانين الغازات
- الدرس الثاني: الغازات المثلية
- الدرس الثالث: الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها

يمكن للحجوم التي تشغليها الغازات عند ظروف معينة أن تعطى معلومات عن خواص أخرى للغازات.  
افتراض مثلاً أن رجاحة بحجم 1 لتر تحوي على الهواء، ما حجم الهواء الموجود داخل الرجاجة؟ التعبير 1 لتر الهواء يعني القليل، لأن إذا عرف الضغط والحرارة عند قياس حجم الهواء، يمكن أن يُضفَّط 1 لتر من الهواء إلى عدة ملليلترات، كما يمكن أن يتمدد ليشغل حجم غرفة الفصل.  
لو سُفت حالة غاز ما أو طرُفه، تحتاج إلى استخدام كثيارات يمكن أن تُقاس من مثل الضغط، الحجم، الحرارة، عدد المولات أو كمية الجسيمات. ترتبط هذه المتغيرات الأربع بعلاقات رياضية بسيطة.  
سوف تتعلم في هذا الفصل العلاقات الرياضية التي تربط بين:

- الحجم والضغط عند درجة حرارة ثابتة.
- الضغط ودرجة الحرارة عند ضغط ثابت.
- الضغط ودرجة الحرارة عند حجم ثابت.

وسوف تتعلم العلاقة الرياضية التي تربط بين الضغط، والحجم، ودرجة الحرارة وعدد المولات.  
عند تحديد ثلاثة من هذه المتغيرات، يمكن حساب المتغير الرابع. تكون هذه الكمية المحسوبة غير دقيقة لمعظم الغازات عند مدى واسع من الظروف.



22

#### استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ناقش مع الطالب تأثير درجة الحرارة في الحجم والضغط لغاز ما موجود في وعاء محكم الإغلاق. ووضح للطلاب أهمية معرفة خواص الغازات والعوامل التي تؤثّر فيها (درجة الحرارة، الضغط والحجم). اذكر للطلاب بعض الأمثلة التي تتوضّح العلاقات بين العوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز (تغير عاملين وثبات الثالث).

#### خلفية علمية

##### العلاج بغاز الهيليوكس

استُخدم غاز الهيليوكس طبّياً للمرة الأولى في العام 1934 وقد اعتُبر العنصر الأساسي في علاج داء الربو الحاد.  
تشير كلمة هيليوكس إلى خليط غازي يتكون من غاز الهيليوم والأكسجين (80% هيليوم و 20% أكسجين)، ويُستخدم حالياً وبشكل أساسي في حالات ضيق القصبة الهوائية الكبيرة الناتج من انسداد مجرى الهواء العلوي بسبب الأورام السرطانية أو الأجهما الغريبة. وهو يستخدم أيضاً لعلاج داء الربو وانسداد الشعب الهوائية المزمن. يُشار إلى أن فوائد العلاج بغاز الهيليوكس أصبحت معروفة ما دفع المستشفيات إلى الاحتفاظ بساطوانات لغاز الهيليوكس المضغوط لاستخدامه في الحالات الطارئة. كما تدرّب أطباء أمراض الجهاز التنفسى على استخدام هذا الغاز واستعمال المعدّات المخصصة لهكذا حالات. على الرغم من أن فوائد العلاج بغاز الهيليوكس أصبحت معروفة جداً منذ العام 2011، لا تزال بعض المناطق تتحاشى استخدامه في العلاج بسبب التخوف من بعض الآثار الجانبية المحتملة والنادرة والتي تشمل انخفاض حرارة الجسم ونقصاً في الأكسجين.

##### دروس الفصل

###### درس 2-1: قوانين الغازات

###### درس 2-2: الغازات المثلية

###### درس 2-3: الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها

تعرف الطالب في الفصل الأول خواص الغازات والنظرية الحرارية وفرضياتها. تعرف أيضاً المتغيرات التي تصف الغازات وتؤثّر فيها أي الضغط (P)، الحجم (V)، درجة الحرارة (T) وكمية الغاز أي عدد المولات (n).

أما في هذا الفصل، فسيدرس قوانين الغازات الثلاثة وهي قانون بويل، قانون تشارلز وقانون جاي - لوساك. وسوف يتعرّف القانون الموحد للغازات الذي يمكن استنتاجه من القوانين السابقة. وسوف يطبق قانون الغاز المثالي في حالات مختلفة كي يتمكّن من حساب الضغط، درجة الحرارة، الحجم أو عدد المولات على أن تكون ثلاثة متغيرات معلومة.

وفي هذا الفصل أيضاً، سوف يميّز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي. وسوف يدرس فرضية أوجادرو ويحسب الضغوط الجزئية (قانون دالتون للضغوط الجزئية).

##### اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، أشر للطلاب أنّ المواد على سطح الأرض تتواجد إما في الحالة الصلبة أو السائلة أو الغازية. واذكر أنّ تحويل المادة من حالة إلى أخرى ممكّن بتغيير ظروف الضغط ودرجة الحرارة. وجّه إلى الطالب الأسئلة التالية:

• يشكّل الماء المادة الأساسية للحياة على الأرض، ما هي الحالات التي يتواجد فيها وبأيّ شكل؟ [يتواجد الماء في الحالة الصلبة على شكل جليد، في الحالة السائلة على شكل ماء سائل وفي الحالة الغازية على شكل بخار الماء].

عرف الحالة الغازية. [هي حالة فيزيائية للمادة المُؤلّفة من جسيمات صغيرة الحجم ومتباudeة. تمتاز هذه الجسيمات بحركة سريعة وعشائمة في الاتجاهات كلّها فتساهم ببعضها البعض وبجدار الوعاء الذي يحوي الغاز].

• ما هي الفكرة الأساسية التي ترتكز عليها النظرية الحرارية؟ كيف تُستخدم هذه النظرية لتفسير خواص المادة؟ [تستند هذه النظرية إلى أنّ جسيمات المادة في حركة مستمرة، وتُستخدم هذه النظرية لتفسير خواص المادة تبعاً لطاقة الجسيمات والقوى الموجودة فيها].

## قوانين الغازات

صفحات الطالب: من ص 23 إلى ص 36

صفحات الأنشطة: من ص 15 إلى ص 20

عدد الحصص: 4

### الأهداف:

- يُعرف نص قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي - لوساك والقانون الموحد للغازات.
- يطبق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس.

الأدوات المستعملة: مضخة تفريغ، ناقوس زجاجي، قطع صغيرة من الإسفنج، ووعاء واسع، ماء مثليج، ماء ساخن، إطار دراجة

### 1. قسم وحفظ

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ، ويقرؤون الفقرة المرافقة لها ، ثم وجه إليهم السؤال التالي:

- ما هو تأثير رفع حرارة غاز ما عند ثبات الضغط؟ [يزداد متوسط الطاقة الحركية لكمية غاز محبوس مع ارتفاع درجة الحرارة ، وكلما ازدادت الطاقة الحركية ازداد الحجم أيضًا. يسمح البالون للغاز بالتمدد ، وبالتالي فإن كثافة الغاز داخل البالون تنخفض نسبيًا عنها خارج البالون ، ما يؤدي إلى ارتفاع البالون. يحدث التأثير العكسي عندما يُزيد الغاز داخل البالون.]

وَضَّحَ ، باستخدام مضخة تفريغ وناقوس زجاجي وقطع صغيرة من الإسفنج ، تأثير الضغط في حجم غاز ما . اشرح أولاً أن قطع الإسفنج فيها هواء محبوس . توضع عدة قطع من الإسفنج داخل الناقوس الزجاجي ويتم تفريغ الهواء من داخله . تؤدي إزالة الهواء خارج قطع الإسفنج إلى تقليل الضغط عليها ما يجعل الهواء المحبوس داخلها يتمدد إلى حجم أكبر . لذا يقل الهواء داخل قطع الإسفنج إلى قيمة تتوافق مع الضغط المنخفض في الناقوس ونتيجة لذلك ، يتقلص حجم قطع الإسفنج .

### 2. علم وطبق

#### 2.1 مناقشة

اطلب إلى الطالب التفكير في ما يحدث عند إفلات بالون ممتلي بالهيليوم في الهواء الطلق (مع افتراض ثبات درجة الحرارة) ، وذكّرهم بأن الضغط الجوي يقل كلما ازداد الارتفاع . إذا كان البالون يحتوي على غاز حجمه L 30 عند 100 kPa ، احسب هذا الحجم عند 25

[120 L] kPa

#### 2.2 مناقشة

اطلب إلى الطالب أن يتذكروا دائمًا النظرية الحرارية وأن الحجم الجديد لكمية معينة من الغاز يساوي حجمه الأصلي مضروباً بمقدار يوضح ما إذا كان الغاز قد ضُغط أو سُمح له بالتمدد بحسب قانون بويل .

قوانين الغازات  
Gases Laws

الدرس 2-1

#### الأهداف العامة

- يُعرف نص قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي - لوساك والقانون الموحد للغازات .
- يطبق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس .



شكل (12)  
نفع مسطد هواي



شكل (13)  
روبرت بويل (1627-1691)

هو عالم وفيزيوف ومخترع إيرلندي . برز في علم الكيمياء والفيزياء ، له اكتشافات عديدة ، من أشهرها قانون بول الذي يوضح العلاقة بين حجم غاز ما وضغطه عند درجة حرارة ثابتة .

قام بتجارب رائدة تبيّن مطابقته لقانون الغاز

الافتتاحي ، وضّرورة الهواء للأحرار والنفس

وانتقال الماء . له مئات مؤلفات أصلها ، تتعارب

جديديّة في الفيزياء والفيكتوري ، ونشاداته الهادفة .

واتأثر ، الصادر عام 1660 .

#### 1. قانون بويل: العلاقة بين الضغط والحجم

**Boyle's Law: The Pressure – Volume Relation**

كان روبرت بول الكيميائي والفيزيائي الإيرلندي

(شكل 13) أول عالم يُوضح العلاقة التي تربط حجم غاز ما بضغطه . فقد

اكتشف أن حجم غاز ما يتناقص إلى النصف عند مضاعفة ضغطه عند

درجة حرارة ثابتة .لاحظ بول من ناحية أخرى أن حجم الغاز يتضاعف

عند تناقص الضغط إلى النصف .

ففي حالة انضغاط الغاز ( $P_1 > P_2$ )، يكون الحجم الجديد أصغر. لذلك، يجب أن يكون المقدار  $\left(\frac{P_1}{P_2}\right)$  أصغر من 1. وإذا سمح للغاز بالتمدد ( $P_1 < P_2$ ) فإن الحجم الجديد يكون أكبر، وبالتالي، يجب أن يكون المقدار  $\left(\frac{P_1}{P_2}\right)$  أكبر من 1.

### 2.3 استخدام وسيلة مرتدية

اطلب إلى الطالب دراسة العلاقة البيانية الموضحة في الشكل (17) وملاحظة العلاقة الطردية بين الحجم ودرجة الحرارة لكمية معينة من الغاز ما عند ثبات الضغط، واطلب إليهم استخدام العلاقة البيانية لإيجاد درجة الحرارة التي يكون عندها حجم الغاز نظرياً مساوياً لصفر. يجب على الطالب أن يقوموا بمدّ (استكمال) الخطوط المستقيمة للمحور السيني (x – axis) ويلاحظوا أنها تتقاطع عند ( $-273.15^{\circ}\text{C}$ )، ثم أشر إلى أن هذه الحرارة تُعرف بدرجة الصفر المطلق، ووجه السؤال التالي:

ما إذا تعني هذه الدرجة على مقياس كلفن؟ [OK]

أشر إلى أن نسبة حجم الغاز إلى درجة حرارته المطلقة تكون ثابتة عندما يظل كل من كمية الغاز والضغط ثابتاً، ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً بالعلاقة التالية التي تسمى قانون تشارلز

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$

شكل (14)  
يوضح الشكل (14) أن حجم  $V_1 = 1\text{ L}$  هو عند ضغط  $P_1 = 100\text{ kPa}$ . وإذا قمت بزيادة الحجم إلى  $V_2 = 2\text{ L}$  إلى  $P_2 = 50\text{ kPa}$ . لاحظ أن حاصل ضرب  $P_1 \times V_1$  يساوي حاصل ضرب  $P_2 \times V_2$  أي  $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$ .

$$P_1 = 100\text{ kPa} \quad P_2 = 50\text{ kPa} \quad P_3 = 200\text{ kPa}$$

$$V_1 = 1\text{ L} \quad V_2 = 2\text{ L} \quad V_3 = 0.5\text{ L}$$

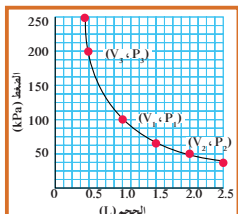
$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 = P_3 \times V_3 = 100\text{ kPa.L}$$

يوضح الشكل (14) أن حجم  $V_1 = 1\text{ L}$  هو عند ضغط  $P_1 = 100\text{ kPa}$  إلى  $P_2 = 50\text{ kPa}$ . لاحظ أن حاصل ضرب  $P_1 \times V_1$  يساوي حاصل ضرب  $P_2 \times V_2$  أي  $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 = 100\text{ kPa.L}$ . وإذا قلصت الحجم إلى  $V_3 = 0.5\text{ L}$ ، بزداد ضغط الغاز إلى  $P_3 = 200\text{ kPa}$ . ومرة أخرى، لاحظ أن حاصل ضرب  $P_3 \times V_3$  يساوي  $100\text{ kPa.L}$ . حاصل ضرب حجم كمية معينة من غاز بضغطه يساوي دائرياً مقداراً ثابتاً عند درجة حرارة ثابتة، ويمكن التعبير عن قانون بوليل رياضياً بالعلاقة:

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

نص قانون بوليل Boyle's Law على ما يلي، يناسب الحجم الذي تشغل كمية معينة من الغاز تناوباً مع ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة (شكل 15). يتمثل قانون بوليل بالمعادلة الرياضية التالية:

$$V = k \times \frac{1}{P} \quad \text{أو} \quad P \times V = k$$



شكل (15)  
رسم بياني يوضح العلاقة بين حجم كمية معينة من غاز ما وضغطها عند درجة حرارة ثابتة.

24

### فقرة اثرائية

#### الكيمياء الرياضية

حل المعادلات

تعتبر معرفة المعادلة التي يجب أن تستخدمها الخطوة الأولى الأساسية لحل الكثيرة من المسائل. لكن يجب أن تكون ماهراً أيضاً في حل المعادلة لإيجاد المتغيرات غير المعلومة. لكي تحل معادلة لإيجاد قيمة أحد متغيراتها، تقوم بفصل هذا المتغير في أحد طرفي المعادلة بإشارته المكافئة (بال أو موجب). وتكون على سبيل المثال، ربما تعرف المعادلة المستخدمة لحساب مساحة المستطيل وهي:

$$\text{مساحة المستطيل} = \text{الطول} \times \text{العرض}$$

$$\text{Area} = \text{base} \times \text{height} \quad \text{أو} \quad A = bh$$

نحل هذه المعادلة لحساب المساحة (A). لاحظ أن المتغير  $A$  موجود في أحد طرفي المعادلة بإشارته المكافئة، في حين يقع المتغيران الآخرين على الطرف الآخر بالإشارة المكافئة. لذلك يُعتبر المتغير  $A$  معروفاً في أحد طرفي المعادلة. إذا كان المتغير الذي تريده سهلاً قيمته غير معروفة، تستخدم إثناً من العمليات الحسابية كالجمع والطرح والضرب والقسمة لعزل هذا المتغير. يجب أن تذكر أثناء إجراء هذه العمليات أن العملية الحسابية التي تجري على أحد طرفي المعادلة لعزل أحد المتغيرات يجب أن تُجرى على الطرف الآخر.

**مثال 1:**

حل المعادلة  $A = bh$  للمتغير  $b$ . يجب فصل المتغير  $b$ ، ولأنه مضروب بالمتغير  $h$ , يجب قسمة طرفي المعادلة على المتغير  $h$ .

$$\frac{A}{h} = \frac{bh}{h}$$

ويحصل على:

$$\frac{A}{h} = b$$

أي أن:

$$b = \frac{A}{h}$$

وتشمل المتغيرات المماثلة، نحصل على:

$$\frac{A}{h} = \frac{bh}{h}$$

26

#### مثال (1)

يحتوي منطاد على  $30\text{ L}$  من غاز الهيليوم ( $\text{He}$ ) عند ضغط  $103\text{ kPa}$  على ارتفاع معين. ما حجم غاز الهيليوم عندما يصعد المنطاد إلى ارتفاع يصل الضغط فيه إلى  $25\text{ kPa}$  فقط؟ (افرض أن درجة الحرارة تظل ثابتة).

طريقة التفكير في الحل:

1. حل: الأدوات المعلومة وغير المعلومة.

المعلوم

$$P_1 = 103\text{ kPa}$$

$$V_1 = 30\text{ L}$$

غير المعلوم

$$V_2 = ?\text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون بوليل  $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$  لحساب القيمة غير المعلومة ( $V_2$ ).

2. احسب: حل غير المعلوم.

اعد ترتيب قانون بوليل لفصل  $V_2$  في أحد طرفي المعادلة:

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1}{P_2}$$

عوض عن القيم المعلومة لكل من  $P_1, V_1, P_2$  في المعادلة السابقة وحلها.

$$V_2 = \frac{30\text{ L} \times 103\text{ kPa}}{25\text{ kPa}}$$

$$V_2 = 123.6\text{ L}$$

3. قسم: هل النتيجة لها معنى؟

باستخدام النظرية الحرارية، النقص في الضغط عند درجة حرارة ثابتة يجب أن تقابلها زيادة نسبية في الحجم. تتوافق النتائج المحسوبة مع كل من النظرية الحرارية والعلاقة بين الضغط والحجم.

#### أمثلة تطبيقية وحلها

1. يتغير ضغط  $2.5\text{ L}$  من غاز التخمير من  $105\text{ kPa}$  إلى  $40.5\text{ kPa}$ .

احسب الحجم الجديد عند ضغط  $40.5\text{ kPa}$  مع افتراض ثبات درجة الحرارة.

6.48 L **الحل:**

سيجيئ غاز حجمه  $4\text{ L}$  عند ضغط  $205\text{ kPa}$  بالتمدد ليصبح حجمه  $12\text{ L}$ . احسب الضغط في الوعاء، إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة.

68.3 kPa **الحل:**

25

26

## 4.2 مناقشة

اطلب إلى الطالب أن يفكروا دائمًا في النظرية الحركية لحل مسائل قانون تشارلز (الحجم الجديد لكمية الغاز يساوي حجمه الأصلي مضروباً بمقدار يوضح ما إذا كان الغاز قد سُخن أو بُرُد). فإذا سُخن الغاز ( $T_2 > T_1$ ) يكون الحجم الجديد أكبر لأنّ الغاز يتمدد، وبالتالي فالمقدار  $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$  يجب أن يكون أكبر من 1. وإذا بُرد الغاز

( $T_2 < T_1$ ) يكون الحجم الجديد أصغر لأنّ الغاز ينكشم، وبالتالي فالمقدار  $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$  يجب أن يكون أقل من 1.

## 5.2 نشاط

املاً وعاء واسعاً بماء مثلج ووعاء آخر بماء ساخن، ثم خذ إطار درجة مطاطي واطلب إلى الطالب أن يضغطوه حتى يحدّدوا مدى صلابته. ثم اغمِر الإطار بالماء المثلج واطلب إليهم تقدير صلابته، وأخيراً أغمِره بالماء الساخن واطلب إليهم مرة أخرى تحديد صلابته. وأخيراً اطلب إليهم أن يفترضوا العلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم. [هناك علاقة طردية بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم.]

27



شكل (16)

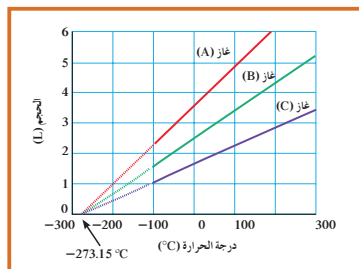
جان الكسندر سير شارل (1743-1823) كيميائي فرنسي وطيار فرنسي. قام شارل أول رحلة من زيه على من مطاد هيلورجين في ديسمبر 1783 برفقة ماري - بول روبرت. كان شارل عالماً وأستاذًا في الفيزياء، انتخب لعضوية الأكاديمية الفرنسية للعلوم، وأشهر بقانون الغاز الذي يحمل اسمه، نشرت الأكاديمية الفرنسية للعلوم أعمالاته في العام 1820.

### 2. قانون تشارلز: العلاقة بين درجة الحرارة والحجم Charles' law: The Temperature–Volume Relation

في العام 1787، برهن العالم الفيزيائي وخبير المناطيد الفرنسي جاك شارل (شکل 16) العلاقة الكمية بين الحرارة وحجم كمية من الغاز عند ضغط ثابت. وقد لاحظ أن في كل تجربة يزداد حجم كمية الغاز بزيادة درجة حرارتها، ويختلس بانخفاض درجة حرارتها. يمكن قياس العلاقة بين درجة الحرارة والحجم لأي كمية غاز من الناحية العملية في مدى محدود فقط، لأن الغازات تتكتف بعد درجات الحرارة المنخفضة لتكوين سوائل.

لاحظ تشارلز من خلال دراساته الكمية أن العلاقة البينية بين حجم كمية من الغاز ودرجة حرارتها عند ثبات الضغط تعلي خطًا مستقيمة. ويوضح الشكل (17) مثل هذه العلاقة لعدة لغازات من ثلاثة غازات مختلفة (أ. نitrogen, ب. Helium, ج. Methane)، بالإضافة إلى الخطوط المستقيمة، ثمة شيء مهم ومميز، وهو أن هذه الخطوط المستقيمة تقاطع كلها عند نقطة نفسها.

$$(T = -273.15^{\circ}\text{C}, V = 0 \text{ L})$$



شكل (17) يوضح هذا الرسم البياني العلاقة الطردية بين حجم كمية من الغاز ودرجة الحرارة لعدة من ثلاثة غازات مختلفة تحت ضغط ثابت.

## 6.2 مناقشة

اطلب إلى الطالب مناقشة العلاقة بين ضغط كمية معينة من الغاز ومتوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز ودرجة الحرارة المطلقة (كلفن). ثم اطلب إليهم تفسير لماذا توصي مصانع تصنيع إطارات السيارات بفحص الانتفاخ الصحيح للإطارات قبل قيادة السيارة أكثر من 2 km. [كلما تحركت السيارة أصبحت الإطارات أكثر سخونة، وبذلك يزداد الضغط في داخلها.] هناك علاقة طردية بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم لكمية معينة من الغاز، ويمكن التعبير عنها رياضيًّا بالعلاقة التالية التي تُسمى قانون جاي - لو ساك:  $P_1 = \frac{P_2}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$

## 7.2 مناقشة

اطلب إلى الطالب أن يتذكّروا دائمًا أنّ عند استخدام النظرية الحركية لحل مسائل قانون جاي - لو ساك، يساوي الضغط الجديد لغاز ما ضغطه الأصلي مضروباً بالمقدار  $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ ، الذي يوضح ما إذا كان الغاز قد سُخن أو بُرُد. فإذا سُخن ( $T_2 > T_1$ ) فهذا يعني أن الضغط الجديد أكبر، وبالتالي يكون المقدار  $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$  أكبر من 1، وإذا بُرد ( $T_2 < T_1$ ) يكون الضغط الجديد أقل، وبالتالي يجب أن يكون المقدار  $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$  أصغر من 1.

## 8.2 مناقشة

تناقش مع الطالب حول وجود متغيرات بإمكانها وصف الغازات في حالة ما. اطلب إليهم أن يذكروا هذه المتغيرات مع تحديد وحداتها الشائعة. **[الضغط (P) بالكيلوبسكال (kPa) والحجم (V) باللترات (L) ودرجة الحرارة (T) بالكلفن (K) وعدد المولات (n) بالمول (mol)]**

ذكر الطالب بقوانين الغازات التي سبق درسها وبالعلاقة بين المتغيرات الثلاثة  $V, P, T$ .

قانون بويل  $V_1 P_1 = V_2 P_2$

قانون تشارلز  $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$

قانون جاي - لوساك  $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$

أشر للطلاب أنّ عينة من الغاز تكون عرضة للتغيير بفعل تغيير درجة الحرارة والضغط والحجم. عند حدوث هذه التغييرات، يجب التعامل مع المتغيرات الثلاثة في الوقت ذاته.

أشر للطلاب أنّ هذه المتغيرات يمكن جمعها في معادلة توحّد القوانين الثلاثة. أشر إلى أنّ هذه المعادلة تُعرف بالقانون الموحد للغازات، وتبيّن العلاقة بين الضغط والحجم ودرجة الحرارة لغاز ما عندما تكون الكمية ثابتة (الكتلة أو عدد المولات).

أشر للطلاب أنّ هذه العلاقة يمكن وصفها بالمعادلة الرياضية التالية:

$$\frac{PV}{T} = k$$
 حيث  $k$  هي ثابت يعتمد على كمية الغاز.

ناقش مع الطالب أنّ غازاً ما يتواجد في حالتين مختلفتين وأنّ كمية هذا الغاز ثابتة دائمًا.

حالة 2	حالة 1
$P_2$	$P_1$
$V_2$	$V_1$
$T_2$	$T_1$

بناءً على المعادلة الرياضية السابقة :

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = k$$
 في الحالة 1 : 1

$$\frac{P_2 V_2}{T_2} = k$$
 في الحالة 2 : 2

بما أنّ كمية الغاز ثابتة في كلتا الحالتين، يمكن استنتاج المعادلة التالية:

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{T_2}$$

الفت انتباه الطالب إلى أنه يمكن حساب أيّ من المتغيرات عندما تكون الخمسة الأخرى معلومة، كما يمكن استنتاج كلّ من القوانين الثلاثة عند ثبات أحد المتغيرات:

• عند ثبات درجة الحرارة (T)  $V_1 P_1 = V_2 P_2 \iff (قانون بويل)$

• عند ثبات الضغط (P)  $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \iff (قانون تشارلز)$

• عند ثبات الحجم (V)  $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \iff (قانون جاي - لوساك)$

أدرك العالم ولIAM طومسون William Thomson (اللورد كلفن Kelvin) قيمة درجة الحرارة 273.15°C، وعرفها بدرجة الصفر المطلق، وهي تُمثل أقل درجة حرارة ممكنة، أي درجة الحرارة التي تساوي عندها متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز (صفرًا، نظرًا). وكان هذا أساس مقاييس درجة الحرارة المطلقة Absolute Temperature Scale الذي وضع كلفن عام 1848، وينتسب هذا المقاييس لأنّ بمقاييس كلفن لدرجة الحرارة (K)، وعلى ذلك فإنّ صفر درجة صفر في مقاييس كلفن لدرجة الحرارة (0 K) يقابل 273.15°C. يعبر عن الصفر المطلق في هذا الكتاب بمقاييس سلسليوس لدرجات الحرارة (المئوية) على مقياس المئوي (Centigrade)، وكانت قيمته حوالي -273°C. ونستطيع ببساطة، للتعميل، استخدام الملاعة التقريرية:

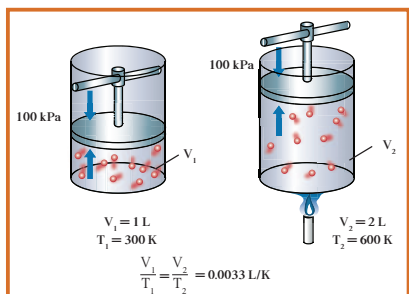
$$T(K) = T(^{\circ}\text{C}) + 273$$

ما قيمة الصفر المئوي (0 °C) في مقاييس كلفن؟ يمكن تمييز الملاحظات التي وجدنا تشارلز والنتائج التي توصل إليها كلفن بقانون تشارلز Law's Charles'، ينص هذا القانون على ما يلي: يتضمن حجم كثافة معينة من الغاز تغييرًا طفيفًا مع درجة حرارة المطلقة بالكلفن عند ثبات الضغط وكثافة الغاز. نجد أن النسبة التي يحدث بها التغيير للأكمية المختبرة تساوي ثابتًا. أي أنّ كتابة قانون تشارلز رياضيًّا تحصل على:

$$V = k \times T \quad \text{أو} \quad \frac{V}{T} = k$$

على سبيل المثال، يوضح الشكل (18) عينة غاز حجمها  $V_1$  (L) عند درجة حرارة  $K 300$  (T<sub>1</sub>). عند زيادة درجة الحرارة إلى  $V$  (L)، يزيد الحجم إلى  $V_2$  (L). وبالتالي، تكون النسبة  $\frac{V_2}{T_2}$  متساوية  $\frac{V_1}{T_1}$ . (لاحظ أنه عند حلّ تمارين قوانين الغازات، يُغير دائمًا عن درجة الحرارة بمقاييس كلفن، أي درجة الحرارة المطلقة).

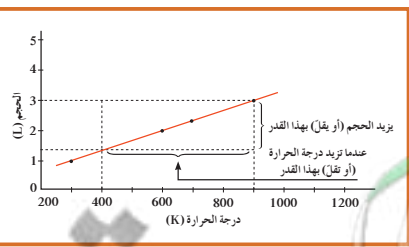
29



عندما يُسخن الغاز عند ضغط ثابت يزيد الحجم، وعندما يُزيد الغاز عند ضغط ثابت ينخفض الحجم.

بالإضافة إلى ذلك، عند ثبات الضغط، تساوي نسبة الحجم إلى درجة الحرارة بمقاييس كلفن لغاز عند ظروف مختلتين من الحجم ودرجة الحرارة  $(V_1, T_1)$  و  $(V_2, T_2)$  مقدارًا ثابتًا (شكل 19). يمكن كتابة قانون تشارلز كما يلي:

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$



يوضح هذا الرسم البياني قانون تشارلز عند أي نقطة على هذا الخط المستقيم، تساوي نسبة الحجم إلى درجة الحرارة المطلقة مقدارًا ثابتًا .0.0033 L/K.

30

### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم فهم الطالب ، ذكرهم بالعوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز :  
الحجم (V) ، الضغط (P) ، الحرارة (T) و كمية المادة (n).

وزع الطلاب في مجموعات واطلب إلى كلّ مجموعة دراسة أحد قوانين الغازات :

• قانون بويل

• قانون تشارلز

• قانون جاي - لوساك

• القانون الموحد للغازات

أشر للطلاب إلى أنّ الهدف من دراسة قوانين الغازات هو إيجاد علاقة بين العوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز.

أشر أيضاً إلى أنّ تطبيق القوانين الثلاثة (بويل ، تشارلز وجاي - لوساك) يشترط أن تكون كمية الغاز ثابتة.

اطلب إلى كلّ مجموعة أن تعطي نص القانون الذي تناقشه وتوضح العلاقة بين المتغيرات بواسطة رسوم بيانية . اطلب إليهم أيضاً البحث عن أمثلة توضيحية على كلّ من هذه القوانين إذا أمكن.

### مثال (2)

إذا كان ضغط الغاز المتبقي في عبوة رذاذ مستخدمة يساوي 103 kPa عند درجة حرارة 25°C، احسب ضغط الغاز في حال أُنفقت هذه العبوة في النار عند درجة حرارة 928°C. (سوف نوضح لك الإجابة عن هذا السؤال مدنى خطورة إبقاء عبوة رذاذ في النار بعد استخدامها، وإذا قرأت التعليمات الموجودة على مثل هذه العبوات، ستحذيرًا مثلًا، لا تُحرق أو تُخزن أو تخزن فوق درجة حرارة معينة. سبب هذه التحذيرات على عبوات الرذاذ هو أنّ ضغط الغاز المحبس يرتفع عند تسخينه، وإذا زاد الضغط عن الحد المتحمل، يمكن أن ينفجر الوعاء، وسيسبب أضرارًا جسمية).

طريقة التفكير في الحل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P_1 = 103 \text{ kPa}$$

$$T_1 = 25^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 928^\circ\text{C}$$

غير المعلوم

$$P_2 = ? \text{ kPa}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون جاي-لوساك  $P_2 = \frac{P_1}{T_1} \times T_2$  (لحساب القيمة غير المعلومة  $P_2$ ).

2. حل: حل غير المعلوم.

نظراً لتطبيق قوانين الغازات في حل هذه المسائل، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K).

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

$$T_2 = 928^\circ\text{C} + 273 = 1201 \text{ K}$$

أعد ترتيب قانون جاي-لوساك لفصل القيمة غير المعلومة  $P_2$  في أحد طرفي المعادلة:

$$P_2 = \frac{P_1 \times T_2}{T_1}$$

عرض عن القيم المعلومة لكلّ من  $P_1$ ،  $T_1$  و  $T_2$  في المعادلة السابقة واحسب قيمة  $P_2$ .

$$P_2 = \frac{103 \times 1201}{298} = 415.11 \text{ kPa}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يمكن استناداً إلى النظرية الحرارية توقع أنّ زيادة درجة حرارة الغاز تؤدي إلى زيادة الضغط عند ثبات الحجم، والنتيجة التي حصلت عليها توضح ذلك.



شكل (20) جوزيف لويس جاي-لوساك (1800-1850)

هو كيميائي وفزيائي فرنسي ووضع أحد القوانين المطلقة بالغازات. في العام 1802 ، نشر القانون الأساسي الجديد للغازات، مما كان يبلغ من العمر 24 عاماً. وفي العام 1808 ، نشر قانون النسب الحجمية لغازات (Law of Combining Volumes of Gases) الذي ساعد على تفسير سلوك الغازات. وكان جاي-لوساك أول من عزل صفر المورن باتفاق مع بيار ثيرنارد (Pierre Thénard)، ديفي (Davy)، دافيز (Davies)، ميل (Mellor)، ديلانيوسون (Delanois) وليور (Lever).

### أمثلة تطبيقية وحلها

1. تشغيل عيادة غاز 6.8 عند درجة حرارة 325°C. ما الحجم الذي يستعمله عند درجة حرارة 25°C، مع بقاء الضغط ثابتاً؟

الحل: 3.39 L

2. تشغيل عيادة هوا 5 عند درجة حرارة 50°C. ما الحجم الذي يستعمله عند درجة حرارة 100°C مع بقاء الضغط ثابتاً؟

الحل: 8.36 L

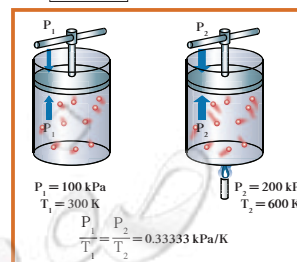
### 3. قانون جاي-لوساك: العلاقة بين درجة الحرارة والضغط

#### Gay-Lussac's Law: The Temperature-Pressure Relation

في أيام الصيف الحارة، يزداد الضغط في إطار السيارات، ونوضح هذه الزيادة العلاقة التي اكتشفها الكيميائي الفرنسي جاي-لوساك (Joseph-Louis Gay-Lussac) في العام 1802 (شكل 20). ينص قانون جاي-لوساك على أنّ عند ثبات الحجم فإنّ ضغط كمية معينة من الغاز يتاسب طردياً مع درجة حرارتها المطلقة. يُعبر عن قانون جاي-لوساك بالمعادلة الرياضية التالية:

$$\frac{P_1}{T_1} = k$$

مع افتراض ثبات الحجم (الشكل 21).



شكل (21) يزداد الضغط عندما يزداد حجم الغاز، ويقل عندما يزيد الغاز بحجم ثابت.

$$\begin{aligned} P_1 &= 100 \text{ kPa} \\ T_1 &= 300 \text{ K} \\ P_2 &= 200 \text{ kPa} \\ T_2 &= 600 \text{ K} \\ \frac{P_1}{T_1} &= \frac{P_2}{T_2} = 0.33333 \text{ kPa/K} \end{aligned}$$

بعد مناقشة عمل المجموعات ، اطلب إلى الطالب إدراج المعلومات كلها التي توصلوا إليها في الجدول التالي الذي يمكن تثبيته على طرف السبورة أو على حائط الصف في خلال دراسة وحدة الغازات .

أسئلة تطبيقية وحلها	
1. إذا كان ضغط غاز ما 2.58 kPa عند درجة حرارة 239 K، فكم يبلغ ضغطه عند درجة حرارة 211 K مع إبقاء الحجم ثابتاً؟	الحل: $\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$
2. ضغط الهواء في إطار سيارة هو 198 kPa عند درجة حرارة 27 °C وفي نهاية رحلة في يوم مشمس حار، ارتفع الضغط إلى 225 kPa . ما درجة حرارة الهواء داخل إطار السيارة (نفرض أن الحجم لم يتغير)؟	الحل: $P_1 = 198 \text{ kPa}$ , $T_1 = 27 + 273 = 300 \text{ K}$ , $P_2 = 225 \text{ kPa}$ , $V_1 = V_2$ . $\frac{198 \times V_1}{300} = \frac{225 \times V_1}{T_2}$ $T_2 = \frac{225 \times 300}{198} = 313 \text{ K}$

#### 4. القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law

إذا وجدت صعوبة في تذكر قوانين الغازات السابقة متفاوتة، يُمكنك تذكر قانون واحد يجمعها، وهو القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law، وهو عنه رياضياً يلي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

ويمكن استنباط جميع القوانين السابقة متفاوتة من هذا القانون الموحد، وذلك بجعل أحد المتغيرات ثلاثة (الضغط، الحجم أو درجة الحرارة) ثابتاً.

لتوضيح ذلك، افترض أنت جعلنا درجة الحرارة ثابتة ( $T_2 = T_1$ )، وقمنا بإعادة ترتيب القانون الموحد للغازات لتصبح درجة الحرارة في الطرف نفسه من المعادلة، وبالتالي يمكن اختصارها بما يلي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

وكما ترى، حصلت بذلك على قانون بوليل. وإذا جعلت الضغط ثابتاً  $P_1 = P_2$ ، تتحول المعادلة إلى قانون تشارلز. وإذا كان الحجم ثابتاً  $V_1 = V_2$ ، تتحول المعادلة إلى قانون جاي - لوساك. وكما هو الحال بالنسبة إلى كل من القوانين المتفاوتة، فالقانون الموحد للغازات يبقى صالحًا فقط ما دامت كثيّة الغاز لم تتغير.

34

قوانين الغازات			
نص القانون	الثوابت	المتغيرات	القانون
بويل: عند ثبات درجة الحرارة، يتناسب حجم كمية محدودة من غاز ما تناسبًا عكسيًا مع الضغط.	$n$ و $T$	$P$ و $V$	$PV = k$
تشارلز: عند ثبات الضغط، يتناسب حجم كمية محدودة من غاز ما تناسبًا طردًا مع درجة الحرارة.	$n$ و $P$	$V$ و $T$	$\frac{V}{T} = k$
جاي - لوساك: عند ثبات الحجم، يتناسب ضغط كمية محدودة من غاز ما تناسبًا طردًا مع درجة الحرارة.	$n$ و $V$	$P$ و $T$	$\frac{P}{T} = k$

بالإضافة إلى إمكانية استنباط القوانين الثلاثة السابقة من القانون الموحد للغازات، فهو يساعدنا أيضًا في إجراء حسابات في ظل عدم ثبات أيٍ من المتغيرات السابقة (الضغط أو الحجم أو درجة الحرارة). عندما نتعامل مع الغازات، من المفيد أن تعرف الظروف القياسية من درجة الحرارة والضغط، وهذه الظروف هي المعروفة بدرجة الحرارة والضغط القياسيين STP أو باختصار .273 K أو 101.3 kPa وهي

#### (4) مثال

إذا كان حجم بالloon مملوء بالغاز يساوي 30 L عند درجة حرارة 40 °C وضغط 153 kPa، فما هو حجم الloon عند الضغط ودرجة الحرارة القياسية (STP)؟

#### طريق التفكير في الحل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$V_1 = 30 \text{ L}$$

$$T_1 = 40 \text{ °C}$$

$$P_2 = 153 \text{ kPa}$$

$$P_1 = 101.3 \text{ kPa}$$

غير المعلوم

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة والقانون الموحد للغازات لحساب القيمة غير المعلومة ( $V_2$ ) .

2. احسب: حل غير المعلوم.  
نظراً لتطبيق قوانين الغازات في حل هذه المسألة، يجب التعبير عن درجات الحرارة بددرجات الحرارة المطلقة (K).

$$T_1 = 40 \text{ °C} + 273 = 313 \text{ K}$$

اعد ترتيب القانون الموحد للغازات لفصل القيمة غير المعلومة  $V_2$

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1 \times T_2}{P_2 \times T_1}$$

عرض عن القيم المعلومة في المعادلة واستخرج قيمة  $V_2$ .

$$V_2 = \frac{30 \text{ L} \times 153 \text{ kPa} \times 273 \text{ K}}{313 \text{ K} \times 101.3 \text{ kPa}}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

تقايس درجة الحرارة ونسبة تغيرها أصغر من واحد، أما الضغط فارتفاع ونسبة تغيره أكبر من واحد. لحساب الحجم الجديد علينا ان نضرب الحجم السابق بهذه النسبة.

$$V_2 = 30 \times \frac{153}{101.3} \times \frac{273}{313} = 39.5 \text{ L}$$

(الاجابة مطابقة)

35

## إجابات أسئلة الدرس 1-2

.1. قانون بويل: يتناسب الحجم الذي تشغله كمية محدودة من الغاز تناسبًا عكسيًا مع الضغط الواقع عليه عند درجة حرارة ثابتة  $(PV = k)$ .

قانون تشارلز: يتناسب حجم كمية محدودة من الغاز تناسبًا طرديًا مع درجة الحرارة المقابلة بالكلفن عند ثبات الضغط

$$\text{وكمية الغاز} \left( \frac{V}{T} = k \right)$$

قانون جاي - لوساك: يتناسب ضغط كمية محدودة من الغاز تناسبًا طرديًا مع درجة حرارة المطلقة عند ثبات حجم الغاز

$$\left( \frac{P}{T} = k \right)$$

.2. عند ثبات أحد المتغيرات ( $T$  أو  $V$  أو  $P$ ) يُستبعد من المعادلة فيبقى واحد من القوانين الثلاثة الأخرى.

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 \quad .3$$

$P$  = الضغط؛  $V$  = الحجم؛ يمثل العدد السفلي (1) الشروط الابتدائية في حين يمثل العدد السفلي (2) الشروط النهائية.

ودرجة الحرارة ثابتة، لذلك لا تظهر في المعادلة.

$$24.24 \text{ L} \quad .4$$

36



## الغازات المثالية

صفحات الطالب: من ص 37 إلى ص 44

عدد الحصص: 3

الأهداف:

- يحسب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط ، الحجم ودرجة الحرارة.
- يُميّز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.

الأدوات المستعملة: ثلج جاف ، كرات رخامية ، كأس زجاجية سعتها  $500\text{ mL}$  ، وكأس زجاجية سعتها  $200\text{ mL}$  .

### 1. قدم وحفز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. أشر للطلاب أنّ هذا الثلج المبيّن في الصورة لم يتكون من الماء وهو ليس الثلج الذي نراه في ثلاثة المنزل. فهو مصنوع من ثاني أكسيد الكربون المتوفّر في الغلاف الجوي للأرض ، وهو الغاز الذي نخرجه عند الزفير ، والغاز الذي تستخدمه النباتات في عملية البناء الضوئي ، ويضاف إلى الماء لصنع المشروبات الغازية وينطلق عند فتح عبوات هذه المشروبات.

وجه إلى الطلاب السؤال التالي:

- كيف يمكن الحصول على الثلج الجاف؟ [يمكن الحصول على الثلج الجاف بتبريد غاز ثاني أكسيد الكربون إلى درجة  $-74^{\circ}\text{C}$  ].

أشر إلى أنّ هذا الثلج ضُنع في بداية القرن العشرين لهدف أساسى وهو تأمين حرارة منخفضة لحفظ المنتوجات إلى جانب استخدامات أخرى منها على سبيل المثال ، إخماد الحرائق والنقل الطبيعي .



شكل (22)

الثلج الجاف هو ثاني أكسيد الكربون في الحالة الصلبة. شئي كذلك لأنّ مادة تبخّر مباشرةً من دون أن تصهر (تسمى عبد المفعول التزويي العادي). تصل درجة حرارته إلى  $-74^{\circ}\text{C}$  ، وهو يبرق الجلد إذا لاسمه مباشرةً.

ماذا يحدث إذا قال لك أحدهم إنّ قوانين الغازات التي تعلّمتها في الدرس السابق غير صحيحة؟ في الحقيقة، هذا الكلام صحيح إلى حدّ ما. تفترض قوانين الغازات أنّ سلوك الغازات يطلي وتبع فرضيات النظرية الحرارية، ولكن في الواقع، لا تسلك الغازات تماماً مثل هذا السلوك. فما هو الغاز المثالي إذًا، وعند أي ظروف تُطّلّق قوانين الغازات التي درستها؟

#### 1. قانون الغاز المثالي

تناولنا حتى الآن ثلاثة متغيرات تتعلق بسلوك الغازات، وهي الضغط ، الحجم ودرجة الحرارة. وثمة متغير رابع يجب أن تأخذ في الاعتبار ، وهو كمية الغاز في النظام، ويتغيّر عنه بعد المولات ( $n$ ) . يمكن حساب عدد المولات بتعديل القانون الموحد للغازات.

## 1.2 اخبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول الغازات والمتغيرات التي تؤثر فيها، وجّه إليهم السؤال التالي:  
ما الذي يساعد على خفض درجة الحرارة إلى  ${}^{\circ}\text{C}$  74 -؟

[وفق قانون جاي - لوساك، أي عند ثبات الحجم، تكون العلاقة بين الضغط

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$$

أشر للطلاب أن الثلج الجاف يتسامي. ما المقصود بكلمة يتسامي؟

[يتحول مباشرة من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية أو العكس]

ذّكر الطالب بحالات المادة الثلاث أي الحالة الصلبة، الحالة السائلة والحالة الغازية، وذلك لربط التغيير في الحالة الفيزيائية بدرجات الحرارة والضغط.

## 2. علم وطبق

### 1.2 مناقشة

اعرض الكثير من المسائل المتعددة لقانون الغاز المثالي كلّما أمكن ذلك على السبورة. وضح كيف أن قانون الغاز المثالي يمكن أن يستخدم لإيجاد كتلة الغاز وكثافته، وهما خاصّيتان يعرفهما الطالب وسبق لهم أن درسواهما. اطلب إلى الطالب حل مسائلين أو أكثر بعد تعرّف بعض المتغيرات. استعن بالأسئلة التطبيقية وحلّها في كتاب الطالب ص 39 وص 41.

### 2.2 مناقشة

ناقشت مع الطالب كيف أن قانون الغاز المثالي يمكن استخدامه للغازات ذات الحجوم الكبيرة وعند الضغوط المنخفضة. ذّكرهم بآلاً قوى تجاذب بين جسيمات الغاز المثالي التي لا حجم لها. أشر إلى أن الغازات الحقيقة يمكن إسالتها، مثل على ذلك البروبان السائل، ويمكن أن تتصلب أحياناً كالثلج الجاف بسبب قوى التجاذب بين الجسيمات. تُعتبر قابلية الإسالة والتصلب دليلاً على وجود هذه القوى.

### 3.2 مناقشة

أشر للطلاب أنّهم تعرّفوا في الدرس السابق نصّ قوانين الغازات والقانون الموحد لهذه الغازات كما أنّهم طبقوا هذه القوانين على المسائل التي تشمل درجة الحرارة (T)، الحجم (V) والضغط (P). أشر للطلاب أن هذه المناقشات كلّها كانت تدور حول الغازات المثالية. ذّكر الطالب بالغاز المثالي وبنظرية التصادم:  
• الغاز المثالي هو غاز افتراضي يتحقق تماماً فرضيات النظرية الحركية جميعها.

• التصادم المرن هو التصادم الذي لا يراقه فقدان لمتوسط الطاقة الحركية.

#### أسئلة تطبيقية وحلّها

1. تحتوي كرة موجفة ميّنة على  $685\text{ L}$  من غاز الهيليوم عند درجة حرارة  $262\text{ K}$  وضغط غاز  $10^3\text{ kPa}$  يعني ذلك وجود عدد كبير من مولات الغاز الهيليوم التي تحتوي عليها الكرة (اعتبر غاز الهيليوم غازاً مثاليّاً).

الحل: ما الضغط الذي يمارسه عدد مولات يساوي  $0.45\text{ mol}$  من غاز

مثالي محبوس في دورق حجمه  $0.65\text{ L}$  عند درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ .  
الحل:  $1.71 \times 10^4\text{ kPa}$

ووجه الأسئلة التالية إلى الطالب بعد الإشارة إلى معادلة الطاقة الحرارية:

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

حيث (m) هي كتلة الجسم و (v) سرعته.

فتسأل لماذا تعتمد الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز على سرعاتها

فقط. لأن جزيئات الغاز كلها تملك الكتلة ذاتها.

أشعر للطالب أن معدّل الطاقة الحرارية لكل غاز يكون ثابتاً عند درجة حرارة معينة. تعتمد الطاقة الحرارية على سرعة جسيمات الغاز فقط، لذلك يزداد معدّل السرعة والطاقة الحرارية لجسيمات الغاز مع ارتفاع درجة الحرارة ويقلّ بانخفاضها.

افتراض أن الغازين (A) و (B) يتواجدان عند درجة الحرارة نفسها وكتلة (A) أخف من كتلة (B). أي من الغازين معدّل سرعة جسيماته أعلى؟

[الغاز الأخف أى الغاز (A)].

أي غاز معدّل سرعة جسيماته أعلى: غاز الهيليوم أم غاز النيتروجين (M.wt. (He) = 4 g/mol)

عند درجة الحرارة نفسها؟ [غاز

الهيليوم]

أشعر للطالب أن الغازات المثلية غير موجودة فعلاً ولكن تسلك عدّة غازات سلوكاً مثالياً. يُشترط لذلك:

ألا يكون ضغطها عالياً.

ألا تكون درجة حرارتها منخفضة جداً.

## ٤. ممارسة الطالب للتفكير الناقد

باستخدام قانون الغاز المثالي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1 \times n_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2 \times n_2}$$

اطلب إلى الطالب أن يبرهنوا كيف أن معادلات قوانين الغازات الأخرى كلها يمكن اشتراطها من هذا القانون. [عندما تجعل أحد

المتغيرات الثلاثة (الضغط أو الحجم أو درجة الحرارة) ثابتاً مع الحفاظ

على عدد المولات نفسه، يكون المتغير الذي تم اختياره هو نفسه في طرفي المعادلة، وبالتالي يمكنك حذفه للحصول على قوانين الغازات الأخرى.]

اطلب إلى الطالب استنتاج ثابت الغاز المثالي R بوحدة:

$$\frac{L \times kPa}{K \times mol}$$

أشعر للطالب أن المول الواحد لأي غاز تحت الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة يشغل حجماً قدره L 22.4 نتريراً (وضح للطالب أن هذا الحجم وضعه أفو جادرو، وسيتعرفون فرضيته في الدرس (3-2)، وأن درجة الحرارة القياسية هي 273 K والضغط القياسي هو 101.3 kPa).

$$R = 8.31 \frac{L \times kPa}{K \times mol}$$

### أسئلة تطبيقية وحلها

١. سعة رئة طفل L 2.18. ما هي كتلة الهواء الذي تنسكب له رئة هذا الطفل عند ضغط 102 kPa، ودرجة حرارة 37°C، كم يمكن أن تفترض أن كتلة المولية المترسبة قدرها 29 g/mol؟

الحل: 2.5 هواء

٢. ما الحجم الذي يشغله 12 من غاز الأكسجين O<sub>2(g)</sub> عند درجة حرارة 25°C وضغط 52.7 kPa (M.wt. (O<sub>2</sub>) = 32 g/mol)؟

الحل: 17.6 L

### ٢. قانون الغاز المثالي والنظرية الحرافية

The Ideal Gas Law and Kinetic Theory  
في المناقشات السابقة للنظرية الحرافية وقوانين الغازات، أفرضاً أن الغازات كانت غازات مثالية. الغاز المثالي الفعلي هو الغاز الذي يبيّن قوانين الغازات عند جميع ظروف الضغط ودرجة الحرارة. يجب أن يخضع مثل هذا الغاز بالذات لفرضيات النظرية الحرافية. وعلى ذلك، تكون جسيماته بدون حجم ولا تستطيع أن تتجاذب بعضها إلى بعض على الإطلاق. وكما توقع، لا يوجد غاز له مثل هذه الخواص التي يملكها الغاز المثالي، أي لا يوجد للغاز المثالي وعلى الرغم من ذلك، عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط، تنسكب الغازات الحقيقية سلوك الغاز المثالي إلى حد كبير.

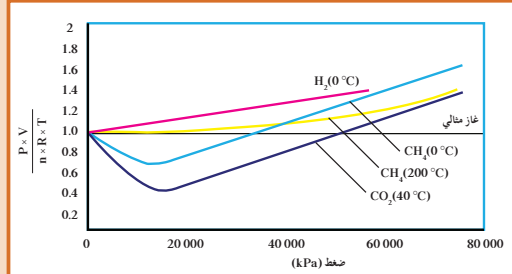
لتحقيق سلوك لهم للغاز الحقيقي Real Gas، يختلف فيه عن سلوك الغاز المثالي الأفراط، وهو إمكانية إسائه، وفي بعض الأحيان تحويله إلى صلب بالتدريج وتحت ثبات الضغط. على سبيل المثال، عند تبريد بخار الماء إلى درجة حرارة أقل من 0°C 100 عند الضغط الجوي القياسي، يمكن تحويله إلى سائل. وبالمثل ذلك الغازات الحقيقة الأخرى، مع اختلاف درجة الحرارة والضغط الدارزين تبعاً لطبيعة الغاز.

### ٣. المبود عن قانون الغاز المثالي

Departures from the Ideal Gas Law  
قبل عن الغاز الذي يتطابق عليه قوانين الغازات عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة إنه يسلك سلوكاً مثالياً عند هذه الظروف. لا يوجد غاز سلوكه مثالي عند جميع درجات الحرارة والضغط.

## [حوالى 0.6]

يمكنك تحليل مدى حرود الغاز عن السلوك المثالي بالرجوع إلى النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T} = 1$ . وطبقاً لقانون الغاز المثالي، هذه النسبة للغاز المثالي تساوي الواحد الصحيح (لذاً من ذلك، ليس عليك سوى قسمة طرف في معادلة الغاز المثالي على المقدار  $n \times R \times T$ ). وإذا رسمت العلاقة بين هذه النسبة والضغط، تحصل على خطٍّ أفقٍ مستقيم موازٍ لمحور الضغط للغاز المثالي لأنَّ النسبة ثابتة (شكل 23).



شكل (23)  
نسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  دائمة للغاز المثالي والغاز الحقيقي لا يختلف فراغاً أكبر من الغاز المثالي لأنَّ قوى التجاذب بين جسيماته تقلص حجمه.

يمكن أن تحدِّد النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  للغازات الحقيقية عند الضغط العالٍ بشكلٍ أكبر عن النسبة الثابتة للغاز المثالي الصحيح، وقد تصبح هذه النسبة أكبر أو أصغر من الواحد الصحيح، وعلى ذلك، يمكن أن يكون الجيد موجياً (فوق الخط) أو سالباً (تحت الخط). ويمكن تقدير الجيد عن الحالة المثالية على أساس عاملين هما التجاذب بين جسيمات الغاز وحجم هذه الجسيمات.

وكمَا فرأت في الدرس السابقة، تفترض النظرية الحرارية البسيطة أنَّ جسيمات الغاز لا تتجاذب بعضها إلى بعض وليس لها حجم. وهذه الفرضيات غير صحيحة، إذ لا يمكن إثالة الغازات والأخيرة إذا انعدم التجاذب بين الجسيمات. تكوُّن الغازات الحقيقة أيضاً من جسيمات فيزيائية حقيقة لها حجم كما يوضح الشكل (24).

42

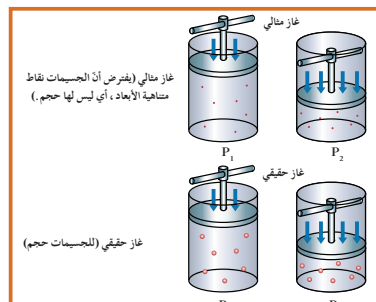
## فكرة اترابية

ارتفاع النيبابة بالقبراء

الكريوبستات (ترموس)



يُطلَّ على الأوعية التي تُشَخَّذُ في تخزين الغازات المسالحة وتقللها اسم كريوبستات. ويُعَنِّف تصميم هذه الأوعية انتقال الحرارة من المحيط إلىسائل البارد جداً في داخلها. وُسْتَنى الكريوبستات الأكثر استخداماً قارورات دوار Dewar Flasks، نسبة العالم الاسكتلندي جيس بوار الذي صممها في العام 1892. وهي أوعية لها جداران يفصل بينهما فراغ، وتثبت في ذلك الترموس المعروف الذي يستخدم لتخزين المشروبات الساخنة والباردة. الكريوبستات أو زانها خفيفة جداً بالمقارنة مع اسطوانات الغاز المضغوط، فحجم أي مادة معينة في الحالة السائلة أصغر بكثير منه في الحالة الغازية حتى لو كان ضغط الغاز مرتفعاً. لذلك يتم تخزين الكثير من الغازات وتقللها في الحالة السائلة بدلاً من الحالة الغازية.



شكل (24) يوضح أنَّ الجيد المعملي لجسيمات الغاز المفردة في الأعيار كلَّاً زاد الضغط. يُسَعِ من المعب ضغط الغاز بعد درجة أو نقطتين عصبة، فيما كانت قيمة الضغط الواقع على الغاز أقلَّ مناً هو متوقف بالمقارنة مع النظرية الحرارية التي تفترض عدم وجود تجاذب بين جسيمات الغاز. وإذا فكرنا بهذه الحقيقة وحدها، فإنَّ النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  تميل إلى أن تكون أصغر من الواحد الصحيح، وفي الوقت نفسه تُنْهَى جسيمات الغاز نفسها بغضِّ الجيد، وذلك يتعارض مع افتراض النظرية الحرارية بأنَّ الجسيمات لا حجم لها، ونتيجة لذلك تميل النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  إلى أن تتفوق الواحد الصحيح.

وبذلك يكون أحد التأثيرين دائمة الغاز على الآخر. وفي الشكل (23)، نجد أنَّ قوة التجاذب بين الجسيمات في أجزاء المنتجيات أسفل الخط الأفقي المستقيم تكون هي المسيطرة، وتؤدي إلى أن يكون الحجم الكلّي أقلَّ من الحالة المثالية.

يسقط تأثير حجم الجسيمات في أجزاء المنتجيات التي تقع أعلى الخط الأفقي المستقيم، ويزيد إلى أن يكون الحجم الكلّي أكبر من الحالة المثالية. وتحدد درجة حرارة الغاز أيَّاً من التأثيرين السائرين هو الذي سيسيطر. بالمقارنة بين منتجيات  $CH_4$  عند  $0^{\circ}C$  وعند  $200^{\circ}C$ ، نجد أنَّ عند  $0^{\circ}C$  تتحجّج جسيمات الميثان بطيئاً، ويكون التجاذب بين الجسيمات قوياً بما فيه الكفاية. لذلك، عند انخفاض الضغط، يقع المنتج الذي يُمثل الميثان عند درجة  $0^{\circ}C$  أسفل الحالة المثالية التي تساوي النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  عندما الواحد الصحيح (أيَّ الخط الأفقي).

43

## 5.2 استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطالب دراسة الشكل (23)، وأشر إلى أنَّ الشوابt R، وT يجعل مقام الكسر  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  قيمة ثابتة وأيَّ حيد عن الواحد الصحيح يجب أن يكون ناتجاً من البسط أي حاصل ضرب P في V. وبما أنَّ الضغط هو قيمة مقاسة، يصبح الحجم (V) القيمة المؤثرة. على ذلك، إذا كان ناتج المقدار  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  أقلَّ من 1 فإنَّ قيمة

V تكون أقلَّ مما هو متوقع بحسب قانون الغاز المثالي والغاز الحقيقي لا يشغل فراغاً أكبر من الغاز المثالي لأنَّ قوى التجاذب بين جسيماته تقلص حجمه.

إذا كان ناتج قسمة المقدار  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  أكبر من 1 فهذا يعني أنَّ قيمة V تكون أكبر مما هو متوقع، وأنَّ الغاز الحقيقي يشغل حجماً أكبر من الغاز المثالي. يرتبط الفرق بحجم جسيمات الغاز الحقيقي.

## 6.2 نشاط

املاً كأساً سعتها mL 500، وأخرى سعتها mL 200 بعد متساوٍ من الكرات الرخامية، واطلب إلى الطالب تخيل أنَّ كلاً من الكأسين المعروضتين هما وعاءان محكم الإغلاق، وأنَّ الكرات الرخامية تمثل جسيمات الغاز التي تسبح بسرعة في الوعاء، ثم وجه إليهم السؤالين التاليين:

- إذا علمت أنَّ الحجم الذي يشغلة الجسيم المفرد للغاز المثالي هو حجم مُهمَّل، أيَّ نموذج (من الكأسين) يمثل الغاز المثالي؟
- [النموذج الموجود في الكأس الكبيرة حيث إنَّ جسيمات الغاز تشتعل الحجم الجزيئي الأصغر].**

- أيَّ غاز يكون تحت ضغط أكبر؟ **[الغاز الموجود في الوعاء الأصغر حيث أنَّ عدد الاصطدامات المتزامنة للجسيمات بجدران الوعاء أكبر].**

## 7.2 مناقشة

أشعر للطلاب أنَّ جسيمات الغاز لها حجم وإنْ كان صغيراً، ويوجَد بينها قوى تجاذب وتصادماتها بالوعاء ليست تصادمات مرنَة تماماً. على الرغم من ذلك، تسلُّك معظم الغازات سلوك الغاز المثالي عند نطاقات واسعة من الضغط ودرجة الحرارة.

وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:

- ما هي الظروف التي يسلُك فيها الغاز الحقيقي سلوك الغاز المثالي؟ **[يسلك الغاز الحقيقي سلوكاً مثالياً عند درجة حرارة مرتفعة وضغط منخفض].**

- اذكر العاملين اللذين يفسِّران انحراف الغاز الحقيقي عن السلوك المثالي. **[تشغل جزيئات الغاز حيزاً من الفراغ ويوجَد بينها قوى تجاذب].**

- لماذا يكون انحراف الغازات عن السلوك المثالي ملحوظاً عند الضغوط العالية ودرجات الحرارة المنخفضة؟ **[لأنَّ جسيمات الغاز تكون متقاربة ولا تكفي طاقتها الحرارية للتغلب تماماً على قوى التجاذب].**

تقل المسافة بين الجسيمات عند ارتفاع الضغط ويصبح الحجم الغزياني الحقيقي لجزيئات غاز الميثان مهذاً. وفي هذه الحالة، يقع منحنى الميثان أعلى من الحالة المثلية، يؤدي ارتفاع درجة الحرارة إلى ما فوق ٣٠٠ إلى ارتفاع متواضع الطاقة الحرارية للجزيئات بدرجة كافية للتغلب على تأثير قوة التجاذب الضعيفة بين الجسيمات. وبذلك، تساوي النسبة  $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$  الواحد الصحيح تقريباً عند الضغط الأدنى ودرجات الحرارة المرتفعة. وتكون النسبة أكبر من الواحد عندما يزيد حجم كل جسيم غاز، كما يحصل عند ارتفاع الضغط.

### مراجعة الدرس 2-2

١. كيف يمكن حساب كثافة غاز مثالي في عينة ما عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط والحجم؟
٢. ما الفرق بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي؟
٣. فسر معنى الجملة التالية: «لا يسلك أي غاز السلوك المثالي عند جميع درجات الحرارة والضغوط». عند أي ظروف تسلك الغازات الحقيقة سلوك الغازات المثلية؟ ولماذا؟
٤. حدد الحجم الذي يشغله ٠.٥٨٢ mol لغاز مثالي عند ٣٠°C و ١٠٠ kPa و عند ضغط .٨١.٨ kPa.
٥. إذا أتيحت لكثافة من غاز الميثان ( $\text{CH}_4$ ) كتلتها ٢٨ g بالدخول إلى مخبر مفرغ سعته ٢ L عند درجة حرارة ٣٥°C، احسب الضغط داخل المخبر. لاحظ أن حجم المخبر ثابت. (اعتبر غاز الميثان غازاً مثاليّاً). (M.wt. ( $\text{CH}_4$ ) = 16 g/mol).

44

بعد المناقشات، يمكن إعطاء الطلاب بعض الأمثلة على الغازات التي تسلك سلوكاً مثالياً (أي قوى التجاذب بين جزيئاتها ضعيفة): **غازات أحادية الذرة وغير قطبية كالغازات النبيلة من مثل He، Ne و Ar**

**غازات ثنائية الذرة وغير قطبية من مثل  $\text{O}_2$ ,  $\text{H}_2$  و  $\text{N}_2$**   
أشعر للطلاب أن قطبية الجزيئات تؤثر في قوى التجاذب في ما بينها.

### 3. قيم وتوسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اطلب إلى الطلاب أن يدرسووا تطبيق قانون الغاز المثالي على نظام مكون من عينة غاز في بالون، وأن يشرحوا لماذا، في هذا النظام، يكون  $n$  ثابتين في حين أن  $T$ ,  $V$  و  $P$  متغيرة.

اطلب إليهم أيضاً تفسير لماذا يمكن إسالة الغاز الحقيقي فيما لا يمكن إسالة الغاز المثالي. **[الجسيمات في الغاز المثالي ليس لها حجم ولا ينجدب بعضها إلى بعض.]**

### 2. إعادة التعليم

الفت نظر الطلاب إلى أن أحدى ميزات قانون الغاز المثالي هي أنه يساعدهم على إيجاد عدد مولات عينة غازية بمجرد قياس درجة حرارتها، ضغطها وحجمها.

وبإمكانك أيضاً أن تذكر الطلاب بأن عينة ما من غاز مثالي تملك عدد مولات ثابت عند تغيير الظروف (حجم، حرارة وضغط)، ما

يسمح باستنتاج المعادلة التالية:  $\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$ . (القانون الموحد للغاز)

### إجابات أسئلة الدرس 2-2

١. باستخدام قانون الغاز المثالي  $P \times V = n \times R \times T$ .
٢. يتبع الغاز المثالي فرضيات النظرية الحرارية للغازات. أمّا الغاز الحقيقي فيحيد عن السلوك المثالي إلا عند ظروف معينة.
٣. تسلك الغازات الحقيقة السلوك المثالي عند درجات حرارة عالية وضغط منخفضة. لجزيئات الغاز الحقيقي حجم وقوى التجاذب بينها، وعند درجات الحرارة المنخفضة ، تعمل التجاذبات على جذب الجزيئات بعضها البعض ، ما يقلل حجم الغاز. وعند الضغط المرتفع ، يشكل الحجم الذي تشغله الجزيئات جزءاً واضحاً من الحجم الكلي ، لأنّ الجزيئات تكون قريبة من بعضها البعض.

16.7 L .4

$2.24 \times 10^3 \text{ kPa}$  .5



## الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها

صفحات الطالب: من ص 45 إلى ص 52

عدد الحصص: 2

الأهداف:

- يذكر فرضية أفوجادرو وقانون دالتون للضغط الجزئي.
- يحسب عدد مولات ، كتل وحجوم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسيين .
- يحسب الضغط الجزئي .

الأدوات المستعملة: جهاز عرض

1. قدم وحفز

### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّضون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ثم اطلب إليهم تفسير لماذا يحمل متسلقو الجبال والأماكن المرتفعة أسطوانات من غاز الأكسجين ، ثم وجه إليهم السؤال التالي:

- ماذا يعني الضغط الجزئي للأكسجين؟ لماذا يقل كلّما زاد الارتفاع؟ [الضغط الجزئي للأكسجين هو الضغط الذي يساهم به غاز الأكسجين في الضغط الكلي لخلط الهواء عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة. كلّما زاد الارتفاع قل الضغط الجوي الكلي ، وبالتالي تناقص الضغط الجزئي للأكسجين إلى أن يصل إلى حد لا يكفي للتنفس].

### 1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

قيم معلومات الطلاب حول جزيئات الغاز ، واطلب إليهم مقارنة عدد جسيمات الغاز في وعاءين متماثلين محكمي الإغلاق لغاز البروبان وغاز الهيليوم عند درجة الحرارة والضغط نفسها.

**[الحجوم المتساوية من الغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسهاما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات.]**

الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها  
Gas Particles Mixtures and Movements

الدرس 3-2

المحتوى العام

- يذكر فرضية أفوجادرو ، قانون دالتون للضغط الجزئي.
- يحسب عدد مولات ، كتل وحجوم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسيين .
- يحسب الضغط الجزئي .



شكل (25)  
جبل إفرست

يفرق ارتفاع قمة جبل إفرست 29 000 قدم (حوالي 8840 متراً) فوق سطح البحر (شكل 25). ويحتاج المتسلق إلى قمة هذا الجبل إلى الحجم ، الطعام ، الملابس الثقيلة والجبل ، بالإضافة إلى أنابيب من غاز الأكسجين ، لأن الإنسان يحتاج إلى ضغط جزئي من غاز الأكسجين لا يقل قدره عن 10.67 kPa لكي يبقى على قيد الحياة. فإذا تعرض بشكل مستمر إلى ضغط يقل عن ذلك الحد ، فسوف يموت ! ماذا يعني بالضغط الجزئي للأكسجين ، ولماذا يتناقض كلّما زاد الارتفاع؟

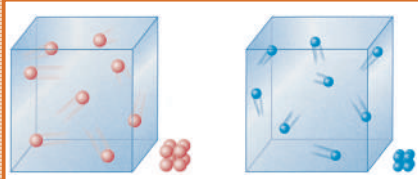
#### 1. فرضية أفوجادرو

تحتوي جزيئات غاز الكلور (Cl<sub>2</sub>) على عدد كبير من الإلكترونات والبروتونات والنيترونات ، وبالتالي تكون جزيئات غاز الكلور أكبر وتشغل حجمًا أكبر من ذلك الذي تشغل جزيئات غاز الهيدروجين (H<sub>2</sub>) . وقد أدرك العلماء الأوائل أن لا بد من وجود اختلافات في الحجم ، وافتراضوا أن مجموعات الجزيئات الأكبر يجب أن تكون أكبر حجمًا من المجموعات ذات العدد نفسه من الجزيئات الصغيرة.

اشرح للطلاب أن فرضية أفوجادرو التي تم إثباتها عملياً جعلت من الممكن ربط عدد مولات الغاز بدرجة حرارته ، حجمه وضغطه ، فهي تفترض أنه بما أن الجسيمات ليست مترافقه فإن مجموعه الحجم المتساوية من الغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسها يجب أن تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات . واطلب إلى الطالب تذكر أن متوسط الطاقة الحرارية للجزيئات هو الذي يحدد الضغط المؤثر الذي يمارسه الغاز .

اطلب إلى الطالب أن يناقشو كيف يمكنهم تحديد كتلة غاز الهيليوم في بالون ممتلىء عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة من دون الحاجة إلى أي قياسات خاصة بالكتلة . **[وفق فرضية أفوجادرو ، يشغل المول الواحد من الغاز حجماً قدره 22.4 L تقريباً عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة . يحسب حجم البالون باللترات عند الظروف القياسية (STP) ثم تحول اللترات إلى مولات ، ولهساب الكتلة ، يضرب عدد المولات بالكتلة المولية للهيليوم .]**

**دليل علماء كثُر عندما سمعوا فرضية أفوجادرو**  
التي تنص على أن الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة عند درجة الحرارة والضغط نفسها تحوّل على أعداد متساوية من الجسيمات . ويمكن تفسير فرضية أفوجادرو بعقولن لهاـما الحجم نفسه ، يمكن ملؤهـما بالعدد نفسه من الجسيمات بصرف النظر عن صغر أو كبر حجمـها . ما فـكـرـهـ فيـ أـفـوـجـادـرـوـ وـافـرـهـهـ لـيسـ غـرـيـباـ إـذـ أـخـذـنـاـ فـيـ الـاعـيـارـ أنـ جـسـيـمـاتـ الـغـازـ تـكـوـنـ مـيـانـعـاـدـهـ وـلـ يـفـصـلـ بـتـعـلـبـ فـرـاغـاـ كـبـيرـاـ لـتـعـلـبـ جـسـيـمـاتـ الـجـسـيـمـاتـ الـكـبـيرـةـ نـسـبـيـاـ لـتـعـلـبـ فـرـاغـاـ كـبـيرـاـ بـمـقـارـنـهـ مـعـ الـعـدـدـ نـسـبـيـاـ مـعـهـ . (شكل 26).



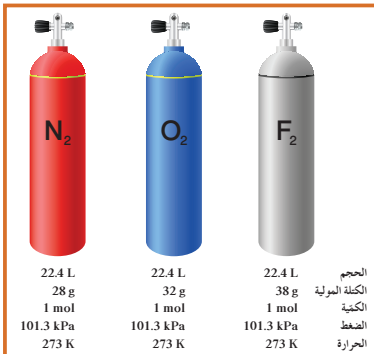
شكل (26)  
يسهل احتجـاءـ وـعـاءـ ماـ العـدـدـ نـسـبـيـاـ مـعـهـ مـنـ جـزـيـئـاتـ الـكـبـيرـةـ أوـ الـصـغـيـرـةـ سـيـسـ طـالـماـ آهـاـ لـيـسـ مـنـ اـنـتـاجـاتـ بـأـحـكـامـ فالـغـازـ كـبـيرـ بـالـفـدـرـةـ مـعـ الـجـسـيـمـاتـ الـكـبـيرـةـ مـنـ اـنـتـاجـاتـ بـأـحـكـامـ ،ـ أـخـذـنـاـ فـيـ الـاعـيـارـ أنـ جـسـيـمـاتـ الـجـسـيـمـاتـ الـصـغـيـرـةـ أـكـبـرـ مـعـهـ .

يمكن توضيح نظرية أفوجادرو بتجربـهـ ،ـ فـعـدـ درـجـةـ الـحرـارـةـ وـالـضـغـطـ الـقيـاسـيـنـ يـشـعـلـ 1 mol (1 × 10<sup>23</sup>) جـسيـمـ منـ أيـ غـازـ ،ـ بـصـرـفـ الـظـرـفـ عـنـ حـجمـ الـجـسـيـمـاتـ ،ـ حـجمـاـ قـدـرهـ 22.4 L (جدول 1 وـشـكـلـ 27) .ـ وـلـغـرـفـ هـذاـ حـجمـ بـالـحـجمـ الـمـوـلـيـ .ـ Molar Volume

الحجم المولى (22.4 L/mol)	1 مول من غاز
22.09 L/mol	الأرجون
22.26 L/mol	ثاني أكسيد الكربون
22.40 L/mol	النيتروجين
22.40 L/mol	الأكسجين
22.43 L/mol	الهيدروجين

جدول (1)  
يـوـجـعـ هـذـاـ حـدـوـلـ أـنـ الـحـجمـ الـمـوـلـيـ لـلـغـازـاتـ عـنـ ضـغـطـ قـيـاسـيـنـ .ـ يـقـارـبـ بـشـكـلـ كـبـيرـ .

46



شكل (27)  
يـوـجـعـ هـذـاـ شـكـلـ حـجمـ الـمـوـلـيـ لـلـغـازـاتـ عـنـ دـرـجـةـ حـرـارـةـ وـضـغـطـ قـيـاسـيـنـ .

### مثال (1)

احسب الحجم (اللتر) الذي يشغلـهـ mol 0.202 من غازـ عندـ الـظـرـفـ الـقـيـاسـيـ منـ الضـغـطـ وـدـرـجـةـ الـحرـارـةـ (STP) .

#### طـرـيـقـةـ الـفـكـرـ فـيـ الـحلـ

1. حلـ: اذـكـرـ المـعـلـومـ وـغـيرـ المـعـلـومـ .

المـعـلـومـ

$$n = 0.202 \text{ mol}$$

غيرـ المـعـلـومـ

$$V = ? \text{ L}$$

استخدمـ الحـجمـ الـمـوـلـيـ 22.4 L/mol لـتحـوـيلـ عـدـدـ الـمـوـلـاتـ إـلـىـ الـحـجمـ .

2. اـحـسـ: حلـ غـيرـ المـعـلـومـ .

ضرـبـ قـيـمـ الـمـوـلـاتـ الـمـعـلـومـ فـيـ مـعـالـمـ التـحـوـيلـ يـعـطـيـ النـتـيـجـةـ النـاتـيـةـ .

$$V = 0.202 \times 22.4 = 4.52 \text{ L}$$

3. قـيـمـ: هـلـ النـتـيـجـةـ لـهـاـ مـعـنـىـ؟

يـشـعـلـ الـمـوـلـ الـوـاحـدـ مـنـ الـغـازـ 22.4 L عـنـ الـظـرـفـ الـقـيـاسـيـ لـلـضـغـطـ وـدـرـجـةـ الـحرـارـةـ (STP) .ـ لـذـلـكـ ،ـ لـآـيـ مـنـ آـنـ يـشـعـلـ 0.202 mol مـنـ الـغـازـ  $\frac{1}{5}$  الـحـجمـ الـذـيـ يـشـعـلـ 1 mol آـيـ جـوـالـ 4.5 L .

47

## 2.2 مناقشة

ذَكْرُ الطَّلَابَ بِأَنَّ فَرْضِيَّةً أَفْوَجَادَرُو لَا تُسْتَخَدُ إِلَّا لِلْغَازَاتِ وَلَا تُطَبَّقُ عَلَى الْمَوَادِ الصلبةُ وَالسَّائِلَةُ، وَبِأَنَّ العَامِلَ الَّذِي يَجْعَلُ الْغَازَاتِ مُخْتَلِفَةً إِلَى حدَّ كَبِيرٍ عَنِ الْمَوَادِ الصلبةُ وَالسَّائِلَةِ هُوَ إِلَى حدَّ كَبِيرٍ حَجْمَهَا الَّذِي يَشْمَلُ الْفَرَاغَ. عَنْدَ الضَّغْطِ الْمُنْخَفَضِ، تَكُونُ حَجْمَ جَزِيئَاتِ الْغَازِ الْمُنْفَرَدةَ مَهْمَلَةً مَقَارِنَةً بِحَجْمِ الْوَعَاءِ الَّذِي يَحْتَوِي عَلَى الْغَازِ. يَرْتَبِطُ حَجْمُ الْغَازِ عَلَى عَدْدِ جَسِيمَاتِهِ الْمُوجَدَةِ وَلَيْسَ عَلَى حَجْمِهَا وَبِالْتَّالِي تَحْتَوِي الْحَجْمُ الْمُتَسَاوِيَّ مِنَ الْغَازَاتِ عَلَى العَدْدِ نَفْسِهِ مِنَ الْجَسِيمَاتِ.

## 3.2 مناقشة

أشَرَّ لِلْطَّلَابَ أَنَّ الدَّقَّةَ فِي قِيَاسِ ضَغْطِ الإِطَارَاتِ هِيَ مِنْ أَهْمَّ تَعْلِيمَاتِ السَّلَامَةِ فِي خَلَالِ قِيَادَةِ السَّيَارَاتِ.

وَجْهٌ إِلَيْهِمُ الْأَسْعَلَةُ التَّالِيَّةُ:

♦ ما هو الغاز الموجود داخل الإطار؟ هل هو غاز نقى أم خليط؟

[يُسْتَعْمَلُ الْهَوَاءُ فِي نَفْخِ إِطَارَاتِ السَّيَارَةِ وَهُوَ خَلِيلٌ مِنْ عَدَّةِ غَازَاتِ أَيِّ الْنِيَتروَجِينِ، الْأَكْسِجِينِ، ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَرْبُونِ وَغَازَاتِ أَخْرَى].

♦ إِلَمْ يَعُودُ الضَّغْطُ داخِلِ الإِطَارِ؟

[كُلُّ غَازٍ مِنَ الْغَازَاتِ الَّتِي تَكُونُ الْهَوَاءُ يَشَارِكُ فِي الضَّغْطِ داخِلِ الإِطَارِ. بِشَكْلِ عَامٍ، ضَغْطُ الْهَوَاءِ مَرْجِعُهُ غَازَاتِهِ كُلُّهَا].

♦ أيِّ مِنَ الْمُتَغَيِّرَاتِ تَتَشَارِكُ هُنْدَهُ هَذِهِ الْغَازَاتِ؟ [تَوَاجِدُ الْغَازَاتِ الْمُكَوَّنةِ لِلْهَوَاءِ داخِلِ الإِطَارِ فِي الْحَجْمِ نَفْسِهِ وَعِنْدَ درَجَةِ الْحَرَارةِ نَفْسِهَا].

أشَرَّ لِلْطَّلَابَ أَنَّ الْهَوَاءَ هُوَ خَلِيلٌ مِنَ الْغَازَاتِ وَلَكُلٌّ غَازٌ فِي هَذَا الْخَلِيلِ ضَغْطٌ جَزَئِيٌّ، وَأَنَّ قَانُونَ دَالْتُونَ لِلضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ يَنْصُّ عَلَى أَنَّ الضَّغْطَ الْكَلِّيَّ لِلْخَلِيلِ غَازَاتٍ لَا تَتَفَاعَلُ مَعَ بَعْضِهَا الْبَعْضِ يَسَاوِي مَجْمُوعَ الضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ.

أشَرَّ لِلْطَّلَابَ أَنَّ هَذِهِ الْقَانُونَ يُطَبَّقُ عِنْدَ ثَباتِ الْحَجْمِ وَدَرَجَةِ الْحَرَارةِ.

أشَرَّ أَيْضًا إِلَى أَنَّ بِالْإِمْكَانِ فَهُمْ قَانُونَ دَالْتُونَ لِلضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ مِنَ النَّظَرِيَّةِ الْحَرَكَيَّةِ. تَمْلِكُ الْجَسِيمَاتُ الْمُتَحَرِّكَةَ لِكُلِّ غَازٍ فِي الْخَلِيلِ فَرَصًا مُتَسَاوِيًّا لِلِاصْطِدامِ بِجَدْرَانِ الْوَعَاءِ وَبِالْتَّالِيِّ، لِكُلِّ غَازٍ ضَغْطٌ مُسْتَقْلٌ عَنِ الْغَازَاتِ الْأُخْرَى، وَالضَّغْطُ الْكَلِّيُّ يَكُونُ نَاتِجًا مِنْ مَجْمُوعِ الِاصْطِدامَاتِ عَلَى وَحدَةِ الْمَسَاحَةِ فِي وَحدَةِ الزَّمِنِ.

## 4.2 مناقشة

أشَرَّ إِلَيْيَ أَنَّ جَسِيمَاتَ كُلِّ نَوْعٍ غَازٍ فِي خَلِيلٍ مَا يَمْارِسُ ضَغْطَهُ مُسْتَقْلًا عَنِ الضَّغْطِ الَّذِي تَمَارِسُهَا الْغَازَاتُ الْأُخْرَى فِي الْخَلِيلِ، فَوْجُودُ أَحَدِ الْغَازَاتِ لَا يُؤثِّرُ فِي الضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ لِلْغَازِ الْأَخْرَى. وَيَنْصُّ قَانُونَ دَالْتُونَ لِلضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ عَلَى أَنَّ الضَّغْطَ الْكَلِّيَّ الَّذِي يَمْارِسُهُ خَلِيلُ غَازَاتٍ لَا تَتَفَاعَلُ مَعَ بَعْضِهَا الْبَعْضِ يَسَاوِي عِنْدَ ثَباتِ الْحَجْمِ وَدَرَجَةِ الْحَرَارةِ مَجْمُوعَ الضَّغْطِ الْجَزَئِيِّ لِلْغَازَاتِ الْمُكَوَّنةِ لِلْخَلِيلِ.

$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

إِجَابةُ السُّؤَالِ الْوَارِدِ ص 50 فِي كِتَابِ الطَّالِبِ:

$$P_A = 200 \text{ kPa} ; P_B = 400 \text{ kPa} ; P_C = 500 \text{ kPa}$$

$$P_T = P_A + P_B + P_C$$

$$= 200 + 400 + 500 = 1100 \text{ kPa} = P_D$$

**مثال (2)**

ما عدد جزيئات غاز الأكسجين الموجودة في L 3.36 من غاز الأكسجين عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة؟

طريقة التفكير في الحل

- حل: أذكر المعلوم وغير المعلوم.
- المعلوم  
 $V = 3.36 \text{ L}$
- غير المعلوم  
عدد جزيئات  $O_2 = ?$
- التحول المطلوب: حجم ← عدد المولات ← عدد الجزيئات
- استخدم الحجم المولى  $22.4 \text{ L/mol}$  وعدد أفرجادرو  $10^{23} \times 6$  لـلقيم بالتحويل المطلوب.
- احسب: حل غير المعلوم.
- تقسم القيمة المعلومة على الحجم المولى، ثم تضرب بعد أفرجادرو للحصول على:  

$$N_u = \frac{3.36}{22.4} \times 6 \times 10^{23} = 9 \times 10^{22}$$
- قيم: هل النتيجة لها معنى؟
- بما أنَّ L 3.36 من غاز الأكسجين  $O_2$  يحتوي على  $\frac{1}{7}$  من غاز  $O_2$ ،  $\frac{1}{7}$  المقدار  $10^{23} \times 6$  جزيء، يساوي حوالي  $9 \times 10^{22}$  جزيء.

**أسئلة تطبيقية وحلها**

- ما الحجم الذي يشغله 0.742 mol من غاز الأرجون عند الظروف القياسية؟
- الحل: 16.6 L
- ما عدد جزيئات النيتروجين الموجودة في L 5.12 من الغاز عند الظروف القياسية؟
- الحل: 1.38  $\times 10^{23}$  جزيء، نيتروجين
- ما الحجم الذي يشغله  $10^{22} \times 4.02$  جزيء، من غاز الهيليوم عند الظروف القياسية؟
- الحل: 1.5 L

48

## 2. قانون دالتون للضغط الجزئي

Dalton's Law of Partial Pressure

من قانون الغاز المثالي

$$PV = n RT$$

نلاحظ أن:  $P = n \left( \frac{RT}{V} \right)$

في حالة ثبات الحجم ودرجة الحرارة فإن المقدار داخل الفرسين يصبح ثابت.

$$P = n \times \text{ثابت}$$

أي أن ضغط الغاز في الوعاء يتناسب مع عدد مولاته وذلك ما تم مناقشته سابقاً. ولكن ما يقارن الضغط الناتج عند خلط عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض في نفس الوعاء؟ في هذه الحالة سوف يتشرى كل غاز على حدة وب威لا الوعاء، كله بحيث يصبح حجمه متساوياً لحجم الوعاء نفسه ويكون لكل غاز ضغط يمثل جزءاً من الضغط الكلي داخل الوعاء، ويسمى هذا الضغط بالضغط الجزئي للغاز، ويعتمد الضغط الجزئي للغاز على عدد مولاته.

تمتلك جسيمات غازات الْهَوَاءِ (جدول 2)، عند درجة الحرارة نفسها، متوسط الطاقة الحرارية نفسه. ويرتبط ضغط الغاز بعدد جسيمات الغاز الموجودة في حجم معين ومتوازن طبقاً للحركة فحسب، أما نوع الجسيمات فهو مهم لأنَّ كل جسيم قادر نفسه على المساعدة في الضغط. وبالتالي، إذا عرفت الضغط الذي يمارسه كل غاز في الخلط، تستطيع عن طريق عملية جمع الضغوط المنشورة لكل غاز الحصول على الضغط الكلي لخلط تلك الغازات.

الضغط الجزئي (kPa)	الحجم (%)	المكون
79.10	78.08	النيتروجين
21.22	20.95	الأكسجين
0.04	0.04	ثاني أكسيد الكربون
0.94	0.93	الأرجون وغازات أخرى
101.30	100	المجموع

جدول (2)  
مكونات الوعاء المخلط

49

39



رسم وعاءين متماثلين (الحجم نفسه V) على السبورة وأخبر الطالب أن أحد الوعاءين ممتلىء بغاز النيون والأخر بالهيليوم عند درجة الحرارة والضغط نفسها، واطلب إليهم أن يستخدمو قانون الغاز المثالي لإيجاد معادلة لعدد المولات في كل وعاء.

$$n_{He} = \frac{P \times V}{R \times T} \quad n_{Ne} = \frac{P \times V}{R \times T}$$

سوف يرى الطالب أن  $n_{He} = n_{Ne}$ . أشر إلى أن هذا التساوي يدل على أنّ ضغط عينة الغاز مرتبط فقط بعدد جسيماته وليس بنوعه. ووضح للطلاب أن حساب الضغط الكلي، إذا كان الوعاء يحتوي على غاز الهيليوم وغاز النيون سوياً، ممكن بحسب المعادلة التالية:

$$n_T = n_{He} + n_{Ne} \quad \text{حيث } P_T = \frac{n_T \times R \times T}{V}$$

يساوي المقدار  $\frac{n_T \times R \times T}{V}$  الضغط الذي تسبّبه ذرات الهيليوم والنيون كلها الموجودة في العينة. لهذا يساوي الضغط الكلي لخلط الهيليوم والنيون مجموع الضغوط الجزئية لكل غاز.

$$P_T = P_{He} + P_{Ne}$$

### 3. قيم وتوسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

- أشر للطلاب أن الضغوط الجزئية للأكسجين والهيدروجين في وعاءيهما تبلغ 100 kPa عند درجة الحرارة نفسها. اسأل الطالب: أي الغازين يملك عدد جزيئات أكبر في الوعاء؟ وأي الغازين تملك جزيئاته متوسط الطاقة الحرارية الأكبر؟ [يملك

#### الغازان العدد نفسه من الجزيئات ومتوسط الطاقة الحرارية نفسه.]

راجع مع الطالب قانون دالتون للضغط الجزئية وأعطهم مثالاً على خليط يحتوي على ثلاثة غازات لا تتفاعل مع بعضها في وعاء واحد ذي حجم ثابت، ودعهم يستنتجون ، عند ثبات حرارة الخليط ، علاقة الضغط الكلي للخلط بالضغط الممارس من كل غاز في الخليط.

$$[P_T = P_1 + P_2 + P_3]$$

ذكر الطالب بفرضية أفوجادرو وبأن الحجوم المتساوية من الغازات تحتوي على عدد الجزيئات الغازية نفسه عند ثبات الضغط والحرارة.

#### 2.3 إعادة التعليم

ذكر الطالب بفرضية أفوجادرو. أشر إلى أن الحجم المولى لغاز ما يتغير مع تغيير درجة الحرارة والضغط وأن  $V = 22.4 \text{ L/mol}$  تقريبا هو الحجم المولى عند الظروف القياسية (STP).

أشر أيضا إلى أن هذه الفرضية يمكن توضيحها من خلال المعادلة

$$n = \frac{V \times R \times T}{P} \quad \text{حيث } P = 101.3 \text{ kPa}, T = 273 \text{ K}, R = 8.31 \text{ kPa.L/mol.K}$$

ناقشت الطالب المثال التالي وحله:

مُزجت ثلاثة غازات متماثلة لا تتفاعل مع بعضها  $G_1$ ،  $G_2$  و  $G_3$  في إنا كروي الشكل عند درجة الحرارة  $T$ ، وهي درجة حرارة الخليط ودرجة حرارة كل من الغازات الموجودة في الحجم نفسه.



شكل (28) يساوي مجموع الضغوط التي يمارسها كل غاز على حدة في الأربعة далات التي إلى حين الضغط الكلي نفسه الذي يمارسه خليط الغازات في الحجم نفسه (بالفرضيات درجة الحرارة واحدة) وغير قانون دالتون للضغط الجزئية صحيحاً لأن كل غاز يمارس ضغطاً معاً بما يتناسب مع ضغط الغاز المكونة له خليطه. مزجت الغازات الموجزة في الألوية (A)، (B)، و (C) في الواقع (D) والأوعية كلها متساوية الحجم (شكل 28). ما الضغط الجزئي الذي يساهم به كل غاز في الضغط الكلي لخلطيه؟



شكل (29) يجب أن يحمل متسلفو الرجال والطيارون الذين يملئون ازتعانات عليه إمدادات أكسجين إضافية عندما يلغون تلك الإنقطاعات.

لا تغير المساهمة الجزئية للضغط الذي ينبله كل غاز في الخليط بتغير الحرارة أو الضغط أو الحجم. تملك هذه الحقيقة معانٍ مهمة في عمليات الطيران وتسلق الجبال. فعلى سبيل المثال، يتناقص الضغط الجزيئي الكلي على قيمة جيل إنفرست إلى 33.73 kPa (حوالى  $\frac{1}{3}$  قيمةه عند سطح البحر)، ويتناقص الضغط الجزيئي للأكسجين بالنسبة نفسها ليبلغ حوالي 7.06 kPa فقط ( $\frac{1}{3}$  الضغط الجزيئي للأكسجين عند سطح البحر). هذا النقص في ضغط الأكسجين يجعله غير كافٍ للتنفس، لأن الإنسان يحتاج إلى ضغط جزئي للأكسجين لا يقل قدره عن 10.67 kPa. حتى أن بعض الأشخاص يحتاجون إلى ضغط جزئي أكبر من ذلك. يوضح الشكل (29) الاحتياطات التي يتخذها طيارو الطائرات الفضائية ومتسلقو الجبال للتغلب على الظروف التي تفرضها الارتفاعات العالية.

50

#### (3) مثال

يحتوي الهواء على الأكسجين، النيتروجين، ثاني أكسيد الكربون وكثيارات ضئيلة من غازات أخرى. ما الضغط الجزئي للأكسجين  $P_{O_2}$  عند ضغط كلي 101.3 kPa، علماً أن الضغط الجزئي للميتروجين وثاني أكسيد الكربون والغازات الأخرى هي على التوالي، 0.04 kPa، 79.1 kPa، 0.04 kPa و 0.94 kPa.

#### طريقة التفكير في الحل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم	$P_{O_2} = ? \text{ kPa}$
المعلوم	$P_{N_2} = 79.10 \text{ kPa}$
	$P_{CO_2} = 0.04 \text{ kPa}$
	$P_T = 101.30 \text{ kPa}$
	$P_{\text{غير أخرى}} = 0.94 \text{ kPa}$

استخدم التقيم المعلومة وقانون دالتون للضغط الجزئية للضغط الجزئي لحساب القيمة غير المعلومة.

2. احسب: حل غير المعلوم.

أعد ترتيب قانون دالتون للضغط الجزئية لفضل  $P_{O_2}$ ، وعرض عن قيم الضغوط الجزئية ثم حل المعادلة:

$$\begin{aligned} P_T &= P_{O_2} + P_{N_2} + P_{CO_2} \\ P_{O_2} &= P_T - (P_{N_2} + P_{CO_2}) \\ P_{O_2} &= 101.30 - (79.10 + 0.04 + 0.94) = 21.22 \text{ kPa} \end{aligned}$$

3. قيّم: هل النتيجة لها معنى؟

يجب أن يكون الضغط الجزيئي للأكسجين أقل من الضغط الجزيئي للنيتروجين، حيث إن الضغط الكلي يساوي 101.3 kPa فقط. الضغط الجزيئي للغازات الأخرى أقل من هذه القيمة، لذلك تبدو الإجابة ملائمة.

#### أمثلة تطبيقية وحلها

1. احسب الضغط الكلي لخلط غازي يحتوي على أكسجين ونيتروجين وهيليوم إذا كانت الضغوط الجزئية للغازات كالتالي:

$$\begin{aligned} P_{He} &= 26.7 \text{ kPa} & P_{N_2} &= 20 \text{ kPa} & P_{O_2} &= 46.7 \text{ kPa} \\ P_T &= 93.4 \text{ kPa} \end{aligned}$$

2. يحتوي خليط غازي على أكسجين ونيتروجين وثاني أكسيد الكربون، ويساوي ضغطه الكلي 32.9 kPa. إذا علمت أن  $P_{CO_2} = 6.6 \text{ kPa}$ ،  $P_{O_2} = 23 \text{ kPa}$ ،  $P_{N_2} = 3.3 \text{ kPa}$ .

الحل:



**فقرة اثرانية**  
الاتياب النيومية بالرياحنة  
الغازات والغوص تحت الماء

يقوم غطاسون متخصصون بعمليات كبيرة مهنية تحت سطح المحيطات، كاصلاح السفن و المساعدة في بناء القواعد المائية لاستخراج النفط وغيرها. ويحافظون على سلامتهم تحت الماء بفضل استخدام أدوات خاصة بالتنفس، وخلط من الغازات المضغوطة لتعديل تأثير الضغوط العالية.

يسقط الغطاسون التنس في الأعماق تحت الماء لأن أنابيب الغاز تتصل بالمنظمه، وهو جهاز يعمل أوتوماتيكياً لضبط الهواء الذي يخرج من الأنابيب ويدخل رئتي الغطاس. كما يعمل المنظم على معايرة الضغط داخل الرقبتين وخارجهما، لأن كمية الغاز التي يتنتشها الغطاس تذوب في دمه بشكل أكبر تحت الضغط العالي. يمكن أن يكون الهواء بشكل أساسى من النيتروجين  $N_2$ . يؤدي ذوبان كمية كبيرة منه في الدم تحت الضغط العالى إلى تحذير الغطاس، كما يؤدي بشكل سلبي عند صعود الغطاس إلى سطح الماء، إذ يؤدي إلى التختن الذى قد يؤدي بدوره إلى الوفاة. لذلك يحافظ الغطاسون ويستخدمون خليطاً خاصاً من الغازات بدلاً من الهواء المضغوط.

### مراجعة الدرس 3-2

1. اكتب باختصار وببساطة الخاص نص فرضية أفوجادرو، وقانون دالتون للضغط الجزئية.
  2. كيف يمكنك استخراج كلّ من عدد مولات وكلّ وحجم الغاز بعضها من بعض عند الظروف القياسية؟
  3. احسب عدد الشرات التي يشغلها كلّ مولٍ عند الظروف القياسية.
- (أ) 1.7 mol  
(ب)  $1.5 \times 10^{-2}$  mol  
(ج) 250 mol  
4. كيف يمكن حساب الضغط الجزئي لغاز في خليط؟  
5. ما هي القيمة الحجم الذي قدره أفوجادرو = 22.4 L ؟

عند هذه الظروف ، تكون الضغوط الجزئية التالية  $P_1$  ،  $P_2$  و  $P_3$  هي الضغوط التي تمارسها الغازات  $G_1$  ،  $G_2$  و  $G_3$  على التوالي .

♦ كيف يمكن إيجاد العلاقة بين الضغوط الجزئية التي تمارسها الغازات المكونة للخلط والضغط الكلي للخلط ؟

**[تطبيقات قانون الغاز المثالي على كلّ من الغازات ، يمكن الحصول على]**

**المعادلات التالية:**

$$\text{الغاز } G_2 : n_2 = \frac{P_2 \times V}{R \times T} , \quad \text{الغاز } G_1 : n_1 = \frac{P_1 \times V}{R \times T}$$

$$\text{الخلط الغازي: } n_T = \frac{P_T \times V}{R \times T} , \quad \text{الغاز } G_3 : n_3 = \frac{P_3 \times V}{R \times T}$$

يساوي عدد المولات الكلّي في الخلط جمع عدد مولات الغازات التي تكون

$$n_T = n_1 + n_2 + n_3 \quad \text{الخلط:}$$

$$n_T = \frac{P_1 \times V}{R \times T} + \frac{P_2 \times V}{R \times T} + \frac{P_3 \times V}{R \times T} = \frac{V}{R \times T} (P_1 + P_2 + P_3)$$

من ناحية أخرى :

$$n_T = P_T \times \frac{V}{R \times T}$$

$$P_T \times \frac{V}{R \times T} = (P_1 + P_2 + P_3) \frac{V}{R \times T}$$

$$[P_T = P_1 + P_2 + P_3]$$

### إجابات أسئلة الدرس 3-2

1. تنص فرضية أفوجادرو على أنّ الحجم المتساوية من الغازات تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات عند درجة الحرارة نفسها والضغط نفسه . وينص قانون دالتون للضغط الجزئية على أنّ الضغط الكلّي الذي يمارسه خليط لغازات لا تتفاعل مع بعضها البعض عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة ، يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط . وينصّ باستخدام فرضية أفوجادرو والكتلة المولية والحجم المولي للغاز .

2. من خلال فرضية أفوجادرو ، يشغل المول الواحد من الغاز حجماً يساوي  $22.4 \text{ L}$  تقريباً عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة . يُحسب الحجم أولاً ويعوّل هذا الحجم إلى عدد مولات . وتحسب الكتلة بضرب عدد المولات بالكتلة المولية للغاز .

$$(أ) 38.08 \text{ L}$$

$$(ب) 0.336 \text{ L}$$

$$(ج) 5600 \text{ L}$$

3. يمكن حساب الضغط الجزئي بإعادة ترتيب المعادلة التالية لفصل الضغط المطلوب :

$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

4. هذا هو حجم المول الواحد من أيّ غاز عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP) .

## مراجعة الوحدة الأولى

### الملخص

ووجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات الواردة في الوحدة:

ما هي فرضيات النظرية الحرارية المتعلقة بجسيمات الغاز؟

[لها شكل كروي وحجمها مُهمل؛ لا تتجاذب ولا تتسافر وهي في حركة ثابتة عشوائية في خط مستقيم. تصادم جزيئات الغاز بعضها البعض وبجدار الإناء

الذي يحيط بها وتكون هذه التصادمات تصدامات مفرقة.]

اذكر قانون بويل، قانون تشارلز وقانون جاي-لوساك ، واذكر شروط تطبيق كلّ من هذه القوانين.

**قانون بويل:**  $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$  عند درجة حرارة ثابتة

$$\text{قانون تشارلز: } \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \text{ عند ضغط ثابت}$$

$$\text{قانون جاي-لوساك: } \frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \text{ عند حجم ثابت}$$

اذكر القانون الذي يجمع كلّ من عدد المولات ، درجة الحرارة ، الضغط والحجم واذكر شروط استعمال هذا القانون.

**قانون الغاز المثالي**  $P \times V = n \times R \times T$ . يستعمل هذا القانون فقط إن كان الغاز مثاليًا أو عند ظروف معينة (ضغط ودرجة حرارة) حيث يتصرف الغاز

[غاز مثالي].

ما هو الحجم المولى؟

[هو الحجم الذي يشغله 1 mol من غاز مثالي ما عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة. حدّدت فرضية أفرجادرو الحجم المولى على أنه

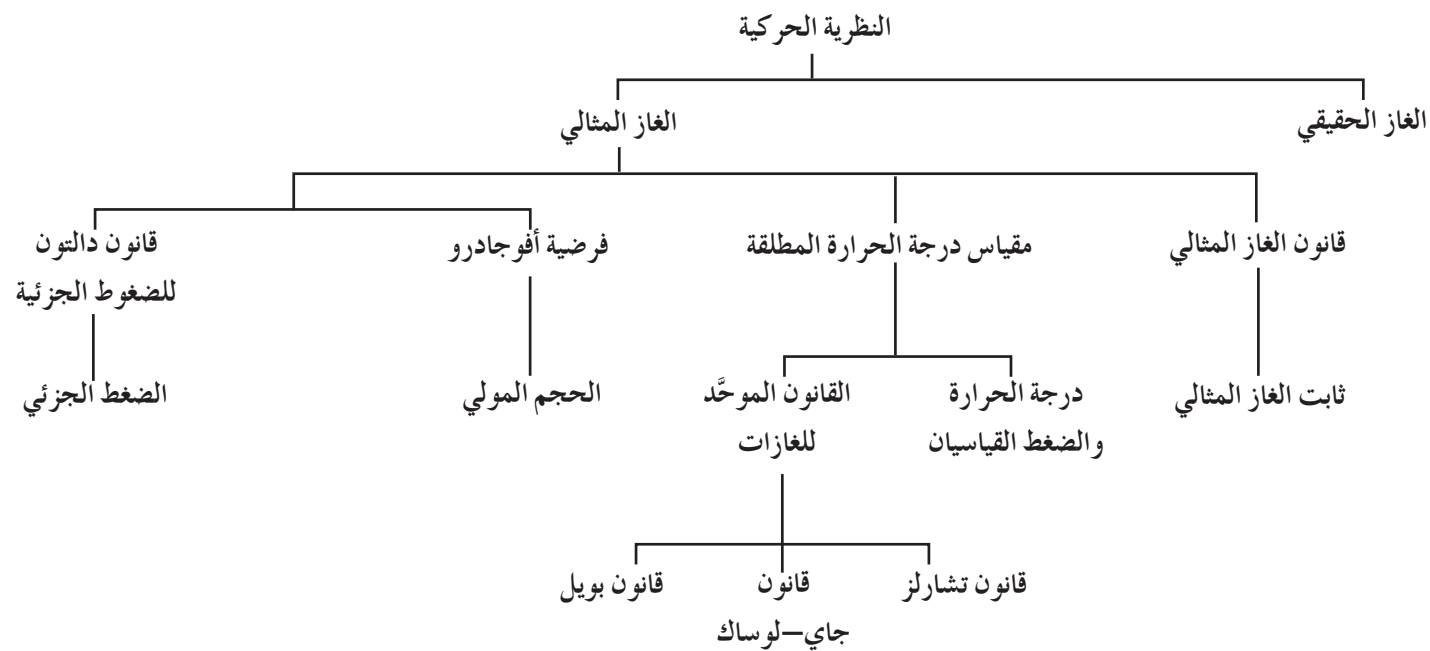
**22.4 L/mol** تقريبًا عند الظروف القياسية (101.3 kPa و 273 K).

رتّب معدلات السرعة النسبية للانتشار عند درجة حرارة ثابتة ثاني أكسيد الكربون والهيليوم والنيتروجين. [معدلات سرعة الانتشار هي: الهيليوم > النيتروجين > ثاني أكسيد الكربون].

### إضافة

اطلب إلى الطالب إجراء بحوث حول تطبيق قوانين الغازات ونظرية الطاقة الحرارية في رحلات الفضاء المكوكية. على الطالب تقديم تقارير بنتيجة بحوثهم وعرضها في الصفّ.





- يساوي متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز صفرًا عند درجة حرارة صفر في مقاييس درجة الحرارة المطلقة (K) التي تساوي قيمتها في مقاييس سلسوس °C -273.

$$T(K) = T(^{\circ}C) + 273$$

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

#### ٢ - (2) الغازات المثالية

- يُسمى الغاز غازًا مثاليًا إذا كان يخضع لقوانين الغازات.
- يربط قانون الغاز المثالي عدد مولات الغاز بكل من حجمه، درجة حرارته وضغطه.
- تختلف الغازات الحقيقية عن الغازات المثالية نتيجة لقوى التجاذب بين جزيئاتها التي تسبب تماستها ببعض وتقليل المسافة بين الجسيمات. تختلف أيضًا بسبب امتلاك جسيمات الغازات الحقيقية حجمًا معيناً.

#### ٣ - (3) الجسيمات الغازية: مخلوطها وحركتها

- تنتهي فرضية أفو جادرو على أن الحجوم المتساوية للغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسها تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات.

• حجم المول من الغاز عند الظروف القياسية يساوي 22.4 L.

- قانون دالتون للضغط الجزيئي، يساوي الضغط الكلي في خليط من الغازات مجموع الضغوط الجزئية لكل غاز موجود في الخليط.

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

#### خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل الثاني لرسم خريطة تظم الأفكار الرئيسية للوحدة:



## تحقق من فهمك

- تحقيق من فهمك
1. عند تسخين غاز ما في وعاء مغلق عند حجم ثابت يزداد ضغطه، لماذا؟  
2. ماذا يحدث لجسيمات الغاز عندما يُضغط؟  
3. يحتوي أنبوب معدني على 1 mol من غاز النتروجين عند درجة الحرارة والحجم؟  
على الضغط إذا أضيف مول آخر من الغاز في الأنابيب عند ثبات درجة الحرارة والحجم؟  
إذاً يُضغط غاز من 1 L إلى 1.1 L مع ثبات درجة الحرارة، ما التغير الذي يطرأ على الضغط؟  
لماذا تُستخدم درجات الحرارة بالكلفن في الحسابات المتعلقة بالغازات؟  
صف ما يحدث لحجم البالون عندما يتم إدخاله في طقس بارد، فسر السبب.  
ضغط الغاز في وعاء مغلق 300 kPa عند درجة حرارة 30°C. احسب الضغط إذا انخفضت درجة الحرارة إلى -172°C؟  
احسب حجم الغاز (بالتر) عند ضغط 100 kPa، إذا كان حجمه  $1.5 \times 10^3$  mL عند 130 kPa.  
يتمدد غاز حجمه 4 L عند 90 kPa حتى ينخفض ضغطه إلى 20 kPa. احسب الحجم الجديد إذاً ثبتت درجة الحرارة ثابتة؟  
يشحن غاز حجمه 300 mL عند 150°C حتى أصبح حجمه 600 mL. احسب درجة الحرارة الجديدة للغاز إذاً تم الضغط ثابتاً أثناء عملية التسخين؟  
لماذا تحمل عربات الرذاذ شعارات تحذر من حرها بعد الاستعمال؟  
اذكر العلاقة الرياضية التي تعبر عن القانون الموحد للغازات.  
يحتوي أنبوب غازي محكم الإغلاق على غاز النتروجين عند ضغط  $10^3$  kPa ودرجة حرارة 20°C. ترك الأنابيب معروضاً للشمس وارتفعت درجة حرارة الغاز إلى 50°C. احسب الضغط الجديد في الأنابيب؟  
وضح كيف يمكنك استيفان قانون تشارلز من القانون الموحد للغازات.  
لا وجود لغاز مثالي، علل.  
صيغة الغاز المثالي.  
اشرح أسباب حيدو الغازات الحقيقة عن سلوك الغاز المثالي.  
إذا أدخلت 4.5 g من غاز الميثان ( $\text{CH}_4$ ) إلى وعاء مفرغ حجمه 2 L عند درجة حرارة 35°C، ما قيمة الضغط في الوعاء علماً أن الكثافة المولية لغاز الميثان تساوي 16 g/mol؟ (اعتبر غاز الميثان غازاً مثالي)  
احسب الحجم (V) بالملترات الذي يشغله كلًّا من الغازات التالية عند ظروف قياسية:  
(أ) 2.5 mol من غاز  $\text{N}_{2(g)}$  (ب) 0.6 g من غاز  $\text{H}_{2(g)}$  (ج) 0.35 mol من غاز  $\text{O}_{2(g)}$  (ج)  $32 \text{ g/mol}$ , M.wt. ( $\text{N}_2$ ) = 28 g/mol, M.wt. ( $\text{H}_2$ ) = 2 g/mol  
علماً أنَّ  $\text{O}_2$  = 32 g/mol، M.wt. ( $\text{N}_2$ ) = 28 g/mol، M.wt. ( $\text{H}_2$ ) = 2 g/mol  
كيف يمكن مقارنة عدد جسيمات غازين إذاً تساوى الضغط الجرni لكلٍّ منها في وعاء ما؟

1. تزداد الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز مع ارتفاع درجة الحرارة، ما يجعل الاصطدامات تحدث بقوة أكبر.

2. تصبح جسيمات الغاز أقرب من بعضها البعض.

3. يتضاعف الضغط.

4. يتضاعف الضغط أربع مرات.

5. تكون درجات الحرارة بالكلفن دائماً موجبة، وتتناسب تناوباً طردياً مع متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز.

6. يقل حجمه وتقل الطاقة الحرارية للجزيئات ما يؤدي إلى انخفاض الضغط داخل البالون.

100 kPa .7

1.95 L .8

18 L .9

846 K.10

11. تستطيع درجات الحرارة العالية أن تزيد ضغط الغاز المتبقى في العبوة بدرجة كافية للتسبب بانفجارها.

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2} .12$$

$1.1 \times 10^3 \text{ kPa}$ .13

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2} .14$$

عندما يكون الضغط ثابتاً  $P_2 = P_1$ ، يمكن إزالة هذه القيم الثابتة من المعادلة فنحصل على معادلة قانون تشارلز.

15. تملك جسيمات الغاز حجماً محدوداً وتجذب بعضها إلى بعض وبخاصة عند درجات الحرارة المنخفضة والضغط العالية.

16. جسيماته لا حجم لها ولا توجد قوى بينها، واصطداماتها مرنة وتتبع قوانين الغازات عند درجات الحرارة والضغط كلها.

17. عند درجات الحرارة المنخفضة، تنجذب جسيمات الغاز بعضها إلى بعض، فتقل المسافة التي تفصل بينها وتزيد قوى التجاذب عند الضغط العالية.

$3.6 \times 10^2 \text{ kPa}$ .18

56 L (أ).19

(ب) 6.72 L

(ج) 7.84 L

20. عدد جسيماتها متساو.

## اختبار مهاراتك

### اختبار مهاراتك

1. ما الذي تستطيع استنتاجه عن طبيعة العلاقة بين متغيرين حقيقة القسمة بينهما مقدار ثابت؟  
2. تتمدد غاز حجمها  $3.5 \text{ L}$  عند درجة حرارة  $20^\circ\text{C}$  وضغط  $86.7 \text{ kPa}$  إلى حجم  $8 \text{ L}$ .  
3. اختر إحدى الكلمات بحيث تتحاكي العلاقة الثانية العلاقة الأولى:  
  - (أ) غاز مثالي، غاز حقيقي، خيال.
  - (2) قصبة طويلة، سبرة ذاتية.
  - (3) فلم، حقيقة.
  - (ب) قانون تشارلز، درجة الحرارة، قانون بول، ضغط.
  - (2) حجم، كتلة.
  - (3) كتلة مثالية، ضغط.
  - (ج) حجم، قانون تشارلز، قانون بول.
  - (1) قانون بول، قانون جاي - لوساك.
  - (4) درجة الحرارة، علاقة طردية، علاقه مكسيه، قانون بول.
  - (2) الصفر المطلقي، فرضية أفيجادرو.
  - (3) قانون الغاز المثالي، قانون تشارلز.
  - (4) درجات كلفن، درجات مئوية، كيلوباسكال، وحدة الضغط الجزيئي.
  - (1) ضغط جزيئي، ضغط مطلق.
  - (3) ضغط.
  - (4) صفر مطلق.
4. تشتت الغازات لتملا فراغاً. لماذا لا تتسرب غازات الجو حول الأرض إلى فراغ فضائي قريب منها؟  
5. كيف يمنع الفراغ المستخدم في زجاجات الترموس انتقال الحرارة؟  
6. أي غاز حقيقي يملك خواص قريبة من خواص الغاز المثالي؟ ولماذا؟  
7. يحدث التفاعل التالي في وعاء محكم الإغلاق حجمه  $40 \text{ L}$  عند درجة حرارة  $120^\circ\text{C}$ .  
$$4\text{NH}_{3(g)} + 5\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 4\text{NO}_{(g)} + 6\text{H}_2\text{O}_{(g)}$$
  
احسب الضغط الجزيئي لـ  $\text{NO}_{(g)}$  في الوعاء عندما يتفاعل  $34 \text{ g}$  من غاز  $\text{NH}_{3(g)}$  مع  $96 \text{ g}$  من  $\text{O}_{2(g)}$ .  
(M.wt. (O) =  $16 \text{ g/mol}$ , M.wt. (N) =  $14 \text{ g/mol}$ , M.wt. (H) =  $1 \text{ g/mol}$ )  
(ب) احسب الضغط الكلّي في الوعاء؟

4. تجذب الأرض الغازات التي تكون الغلاف الجوي بفعل قوّة الجاذبية.

5. لا يحتوي الفراغ على أيّ مادة كي يسمح بانتقال الطاقة الحرّكية بين الجزيئات.

6. غاز الهيليوم مكوّن من ذرات صغيرة أحادية الذرة تجذب بعضها بتجاذبات قليلة.

7.  $1.63 \times 10^2 \text{ kPa}$

4.48  $\times 10^2 \text{ kPa}$

8.  $0.002\%$

9. بما أنّ التجاذبات بين الجزيئات في الغازات من مثل النيتروجين والأكسجين قليلة جداً، يكون لهذه الغازات حجم مولي يساوي  $22.4 \text{ L}$  عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP). وبناءً على الحجم المولية للغازات، وعند الظروف القياسية (STP)، تزداد قوّة التجاذبات بين الجزيئات تدريجيّاً من الميثان إلى ثاني أكسيد الكربون والأمونيا.

10. (أ)

(ب)

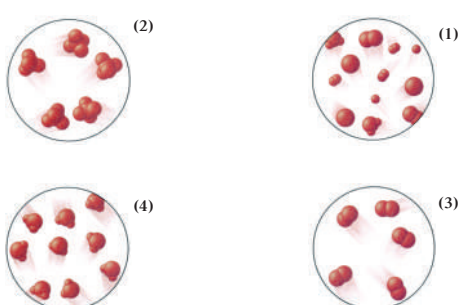
(ج)

(د)

8. يحتوي وعاء حجمه  $0.1 \text{ L}$  على  $3 \times 10^{20}$  جزيء  $\text{H}_2$  عند ضغط يساوي  $100 \text{ kPa}$  ودرجة حرارة صفر درجة مئوية. ما النسبة المئوية للحجم الذي تشغله جزيئات الغاز إذا كان حجم جزيء، الهيدروجين  $9.67 \times 10^{-24} \text{ mL}$ .

9. تملّك غازات كثيرة ذات الجزيئات الصغيرة من مثل  $\text{N}_{2(g)}$  و  $\text{O}_{2(g)}$  و  $\text{H}_{2(g)}$  و  $\text{CO}_{2(g)}$  و  $\text{NH}_{3(g)}$  و  $\text{CH}_{4(g)}$ ، لم تُعرض لدرجات حرارة عالية وضغطوط منخفضة جداً، تساوي الحجوم المولية لـ  $\text{CO}_{2(g)}$ ،  $22.06 \text{ L}$  عند ظروف قياسية  $22.37 \text{ L}$ ،  $22.26 \text{ L}$ ،  $22.06 \text{ L}$  على التوالي، أشباح هذا الجمود عن الحالة المثلية.

10. طابق كلّ وصف مع الشكل الصحيح.  
(أ) غاز النتروجين  
(ب) غاز الميثان  
(ج) خليط غازات  
(د) بخار الماء



(أ) 11

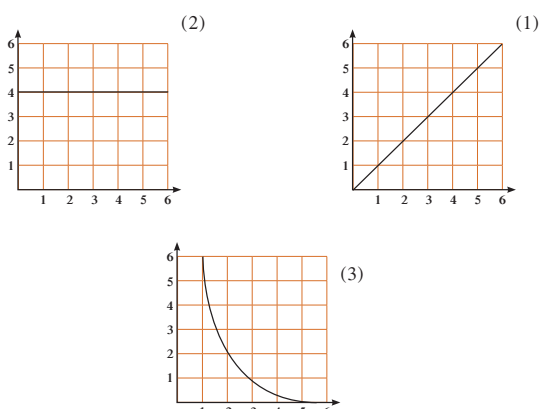
(ب) 2

(ج) 3

(د) 1 و 2

11. جيل الرسوم البيانية الثالثة بالوصف الصحيح. يمكن وصل كل من الرسومات البيانية بأكثر من وصف واحد.

- (أ) رسم بياني يوضح علاقة تناسب طردية.
- (ب) رسم بياني يساوي ميل الخط المستقيم فيه صفرًا.
- (ج) رسم بياني يوضح علاقة تناسب عكسي.
- (د) رسم بياني يساوي ميل الخط المستقيم فيه قيمة ثابتة.



12. سُجِّلَتْ عِوَادَةٌ مُعَدَّنَةٌ لِمُشَرُّوبٍ غَازِيٍّ مَفْتوحَةٍ وَفَارِغَةٌ لِمَدَّةٍ دُقَيْقَةٍ عَلَى لَهْبٍ مُوقَدٍ بِنَزْنٍ. صَفَّ مَا يَحْدُثُ إِذَا قُبِّلَتْ بِزَاحَةِ الْعَلْبَةِ بِسُرْعَةٍ مِنْ عَلَى الْلَهْبِ وَأَغْطَسَتْهَا فِي وَضْعٍ مُقْلَبٍ فِي وَعَاءٍ مَاءٍ مُتَلَّجٍ. اسْتَخْدِمِ النَّظَرِيَّةِ الْجَرِكِيَّةِ لِلْغَازَاتِ فِي تَفْسِيرِ مَشَاهِدَاتِكَ.

## المشكلة الأولى

### مشاريع الوحدة

1. تأكّد من صحة اللوحات الجدارية من حيث الدقة والتكامل. يجب أن تتضمّن هذه اللوحات قانون بويل، قانون تشارلز، قانون جاي – لوساك ، قانون دالتون للضغط الجزئي ، قانون الغاز المثالي والقانون الموحد للغازات .

2. يجب أن يلاحظ الطلاب أن المنشروبات الغازية المختلفة تعطي حجمًا مختلفاً من الغاز . مصادر الخطأ في التجربة هي كمية الفراغ في الزجاجة أو العلبة ودرجة الحرارة والاختلافات بين المنشروبات ودرجة مرونة البالون المستخدم في التجربة . سوف يحافظ الضغط في البالون على بعض الغاز في محلول .

#### مشاريع الوحدة

1. أعد لوحات جدارية توضح قوانين الغازات التي درستها في هذه الوحدة . يجب أن تشرح في هذه اللوحة كل قانون وتبيّن المعادلة الخاصة به مع مثال توضيحي أو أكثر عن كيفية تطبيق القانون في الحياة العملية .

2. غالباً ما تتحمّل مطعم المنشروبات الغازية على ثاني أكسيد الكربون تحت ضغط معين . وعند فتح زجاجة أو علبة المشروب الغازي يقل الضغط ويدأ الغاز بالتسرب من السائل . افتح زجاجة مشروب غازي وسرعه ضع بالوناً كبيراً كروياً على فوهة الزجاجة ليكشف كمية الغاز المذاب في السائل . اربط البالون على فوهة الزجاجة بامان وحرس ورخ الزجاجة برفق لمدة 5 ثوان على الأقل لكي تجمع في البالون أكبر كمية ممكنة من الغاز . جرب هذه التجربة مع أنواع أخرى من المنشروبات الغازية واستنتج حجم الغاز باستخدام المسابقات التي تتضمن حجم البالون . استخدم أيضاً قوانين الغاز لتجدد عدد مولات  $\text{CO}_2$  . ما مصادر الخطأ الممكنة في التجربة التي تقوم بها؟

## مخطط الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
1 . سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي	1-1 سرعة التفاعل	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تفسير مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.</li> <li>❖ تفسير كيفية تأثير سرعة التفاعل الكيميائي بظروف التفاعل باستخدام نظرية التصادم.</li> </ul>	3	اكتشف بنفسك: درجة الحرارة وسرعة التفاعلات
1 . سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي	1-2 التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ توقع التغيرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغيير التركيز ، درجة الحرارة والضغط.</li> <li>❖ حساب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجارب مخبرية.</li> </ul>	6	
2 . الإنترودي	2-1 تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ تعرف مفهوم الإنترودي والتفاعلات التلقائية أو غير التلقائية.</li> <li>❖ وصف كيف أن التغير الحراري <math>\Delta H</math> وتغير الإنترودي <math>\Delta S</math> يحدّدان تلقائية تفاعل ما.</li> </ul>	2	علاقة الكيمياء بالجيولوجيا: تآكل الصخور بفعل العوامل الجوية
حلّ أسئلة مراجعة الوحدة إجمالي عدد الحصص				



# الوحدة الثانية

## سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي  
Chemical Reaction Rate and Equilibrium

### الوحدة الثانية



- محتوى الوحدة**
- الفصل الأول: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
  - الفصل الثاني: الإنترولي
  - أهداف الوحدة
  - يفتتح مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
  - يعرف العوامل التي تؤثر في سرعات التفاعلات الكيميائية وربطها بنظرية التصادم.
  - يعرف التفاعلات العكوسية المكسبة، ويهتم بين هذه التفاعلات والتفاعلات الأخرى.
  - يناقش العوامل التي تسبب تغيرات في الاتزان، ويحسب قيمة ثابت الاتزان.
  - يعرف العلاقة بين التغير في الإنترولي والإنتروبي وفي ميل التفاعل الكيميائي إلى الحدوث.

- معلمات الوحدة**
- اكتشف بنفسك: درجة الحرارة وسرعة التفاعلات وسرعة التفاعلات عادة الكيماء بالغولوجيا: تأكل السخور بفعل العوامل الجوية

هل تساءلت يوماً عن الوقت الذي تستغرقه التفاحة لكي تنضج، أو عن سبب الاحتراق السريع للفحم والاشتعال الأسرع لمادة منفجرة من مثل TNT، أو عن سبب ظهور فجائع لدى فحص زجاجة مشروبات غازية؟ هذه الأسئلة وغيرها دفعت الكيميائيين إلى اعطاء اهتمام أكبر إلى سرعة وطء التفاعلات الكيميائية، وإلى الطريق التي تساعدهم في السيطرة على سرعات هذه التفاعلات لمامتها من تأثيرات في المنتج، معنده وطاقة الازمة لإنتاجه. ولا يقتصر هذا الاهتمام على التفاعلات التي تحدث باتجاه واحد، بل يشمل أيضًا التفاعلات العكوسية التي تحدث في اتجاهين في أنظمة مغلقة حيث سرعة التفاعل المكسي تساوي سرعة التفاعل الطردي. ومن أهم التفاعلات العكوسية في الصناعة تلك المتعلقة ببطريقة هابر والتي تنتهي حماز الأمونيا.

### اكتشف بنفسك

درجة الحرارة وسرعة التفاعلات

لإجراء هذا النشاط يجب توافر ما يلي: شريط لاصق ورق، 4 أكواب بلاستيك ماء ساخن وماه بارد، ثلاج، 4 أفراد فوارزة مضادة للحرارة، ساعة إيقاف، ورقة رسم بياني، قلم رصاص.

- اكتب الأحرف C، A و D على أربع قصاصات منفصلة من الشريط اللاصق، وضع كل قصاصة على كوب.
- املا  $\frac{3}{4}$  حجم كل كوب بالترتيب التالي: الكوب (A)، ماء بارد وبعض الثلج، الكوب (B)، ماء بارد، الكوب (C)، خليط نصفه ماء بارد ونصفه ماء ساخن والكوب (D)، ماء ساخن.
- قس درجة حرارة الماء في كل كوب وسجلها.
- اسقط قرصاً فواراً في أحد الأكواب، وسُكّن الماء الذي استقره التفاعل ليكتمل تماماً، ثم كور الخطوة للأكواب الثالثة الأخرى.
- أعد رسمًا بيانيًا يوضح العلاقة بين درجة الحرارة ومتدة التفاعل.
- هل تفاعلات الأفراد أسرع عند درجات الحرارة الأعلى؟ على

60

### مكونات الوحدة

#### الفصل الأول: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

#### الدرس 1-1: سرعة التفاعل

#### الدرس 1-2: التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

#### الفصل الثاني: الإنترولي

#### الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

### مقدمة

تهدف هذه الوحدة إلى تطوير المعرفة حول التفاعلات الكيميائية من خلال دراسة سرعاتها، العوامل المؤثرة فيها، نظرية التصادم المرتبطة بحدوثها ومعرفة أسباب حدوثها بطريقة تلقائية أو غير تلقائية والحسابات المرتبطة بها. تتضمن هذه الوحدة فصلين. سيدرس الطالب في الأول سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي، وسيدرس في الثاني الإنترولي وتحديد إمكانية حدوث تفاعل ما. لذلك، من المهم إفساح المجال أمام الطالب لإعطاء أمثلة على تفاعلات يعرفونها ليس من خلال متفاعلاتها ونواتجها فحسب، إنما أيضاً من خلال الإشارة إلى حالتها الفيزيائية أو شروط حدوثها ولدائله. تشمل هذه الوحدة بعض التطبيقات، الأمثلة والتجارب العملية التي تعزز فهم الطالب للمحتوى.

### التعليق على الصورة الافتتاحية للوحدة

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للوحدة ويقرؤون الفقرة المرافقية لها، ثم نقاش معهم سرعة التفاعلات المذكورة فيها، ودعهم يطرحون مبدئياً وبشكل وصفي، الطريقة التي يمكن بها وصف سرعة تفاعل ما. دع الطالب يتذكرون أن الروابط القديمة للذرّات تتكسر في خلال التفاعل الكيميائي، وتت تكون روابط جديدة، ومن جرائها تتكون جزيئات جديدة لها خواص جديدة.

ثم وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:  
اكتب معادلة التفاعل الموضح في صورة افتتاحية الوحدة.



ما هي الروابط التي تكسّرت عند المتفاعلات؟ وما هي الروابط التي تكونت عند النواتج؟ **[تكسرت الروابط بين جزيئات غاز الأكسجين وبين ذرات الكربون في الفحم لترتبط ذرة كربون بذرّتي أكسجين].**

حيث الطالب على مناقشة التباين بين التفاعلات التي تحدث باتجاه واحد والمتأثرة بالتفاعل المحدد، والتفاعلات العكوسية التي تحصل في أنظمة مغلقة كي تصل إلى نقطة الاتزان.

### اكتشف بنفسك

اطلب إلى الطالب تفريذ هذا النشاط ضمن مجموعات والإجابة على الأسئلة الموجودة في افتتاحية الوحدة الثانية ص 60.

ناقش مع الطالب النتائج التي توصلوا إليها وشجّعهم على استنتاج ووصف العلاقة بين درجة التفاعل وزمنه لكل قرص فوار من خلال رسم بياني يوضحها.



**الأهداف المترتبة على الهدف الثاني**

**الأهداف المعرفية**

توقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

1. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية:

نظرية التصادم ، سرعة التفاعل الكيميائي ، طاقة التنشيط ، المركب المنشط ، الحالة الانتقالية ، المادة المحفزة ، المادة المانعة ، التفاعلات العكوسية ، التفاعل الطردي ، التفاعل العكوس ، اتزان كيميائي ، موضع الاتزان ، مبدأ لوشاتليه ، ثابت الاتزان ، التفاعل التلقائي ، التفاعل غير التلقائي ، الإنترولي .

2. يعرّف المفاهيم العلمية التالية:

شرح نظرية التصادم.

تحديد العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعلات الكيميائية.

تفسير دور المواد المحفزة في زيادة سرعة التفاعل.

شرح معنى التفاعلات العكوسية وفسر حالة الاتزان فيها.

استخدام مبدأ لوشاتليه.

كيفية التعبير عن ثابت الاتزان  $K_{eq}$  واستخدام قيمته لتحديد الاتجاه المفضل للتفاعل من خلال قيمته.

تعرف العوامل المؤثرة في حدوث تفاعل تلقائي أو غير تلقائي.

شرح معنى الإنترولي وتحديد قيمته.

تحديد سرعة تفاعل ما من خلال رسم بياني يظهر منحنى التفاعل الكيميائي.

3. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة

ويفسرها ، مثل:

استخدام سرعة العداء لتقرير مفهوم سرعة التفاعلات.

استخدام كرتين من نموذج الصلصال اللين لتفسير نظرية التصادم.

احتراق الفحم النباتي سريعاً إذا أُعطي الحرارة اللازمة.

احتراق حزمة مكونة من عصي خشبية صغيرة أسرع من احتراق قطعة واحدة من الخشب.

عنصر البلاتين مادة محفزة تسريع تفاعل الأكسجين مع الهيدروجين.

الإنزيمات مواد محفزة في الكثير من التفاعلات البيولوجية.

الألعاب الناريه هي نتيجة تفاعلات تلقائية.

**الأهداف المترتبة على الهدف الثاني**

أتوقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

يفسّر تطور التفاعل في ضوء الطاقة اللازمه.

يفرق بين طاقة التنشيط في تفاعل كيميائي من دون استعمال مواد محفزة ومعها.

يطبق مبدأ لوشاتليه لتحديد أفضليه اتجاه التفاعل المفضل في تفاعل عكوس ليسعيده توازنـه.

يكتب قيمة ثابت الإتزان ويحسبها.

يفسّر سبب تأثير العوامل من مثل التركيز ، درجة الحرارة ، إلخ في سرعة التفاعل.

يستنتج حالة الإنترولي وتغييره في تفاعلـما.

يحدد معدل سرعة تفاعلـما من خلال رسم بياني.

**الأهداف الانفعالية**

يجب أن يكتسب الطالب:

1. الاتجاهات التالية:

الاتجاه نحو الدقة في تفسير مشكلة أو ظاهرة على أساس مفهومها العلمي.

الاتجاه نحو إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها.

2. الميول العلمية المناسبة التالية:

وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة.

تخصيص ملف يجمع فيه الطالب الأبحاث والدراسات التي قام بها في خلال دراسته لهذه الوحدة.

3. أوجه التقدير التالية:

تقدير الأهمية الاقتصادية لبعض استخدامات سرعات التفاعل في الصناعة وتأثير بعضها في الصحة العامة والبيئة.

تقدير الجهود المبذولة لترشيد استقلال الشروط الطبيعية.

تقدير جهود العلماء عامه ، وعلماء الكيمياء خاصة ، وإسهاماتهم.

# الفصل الأول

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي  
Chemical Reaction Rate and Equilibrium

## الفصل الأول

### دروس الفصل

- الدرس الأول
- سرعة التفاعل
- الدرس الثاني
- التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

الصداً، عملية البناء الضوئي، الاحتراق، عملية التغفن، وغيرها هي أمثلة قليلة على التفاعلات التي تحدث في حياتنا اليومية، ولكن نوافعه الخاصة وشروطه المحددة وسرعته المختلفة. قد تتساوى في كثير من الأحيان عن سبب اختلاف سرعات التفاعلات الكيميائية، وعن صحة امتلاك طبيعة المواد المتفاعلة والناتجة تأثيراً في هذه السرعة، وعن سبب طرد تفاعل ما الحرارة أو امتصاصها.

النور الساطع والحرارة الطاردة هما نتيجة تفاعل المغنيسيوم مع الأكسجين ليكوننا أكسيد المغنيسيوم، وهو مادة بيضاء، هذا التفاعل سريع مقارنة بالصدا الذي يظهر على المسامير الحديدية، ويحدث بالتجاهد الواقع فحسب.

أما ما يحدث في قارورة المشروبات الغازية الزجاجية المغلقة فهو مثال على وصف حالة من الاتزان، حيث المتفاعلات والنواتج متواجدة معاً في النظام نفسه. هذه هي التفاعلات العكوسية التي سندرسها في هذا الفصل.



61

### خلفية علمية عملية هابر

في العام 1798، أطلق توماس مالتوس Thomas Malthus صرخةً حول عدم التوازن بين الإنتاج الغذائي العالمي والتزايد السكاني. دفع ذلك العلماء إلى اكتشاف الأسمدة الكيميائية التي يضيفها المزارعون إلى التربة للتعويض عن المواد أو المعادن التي تنقصها وتحتاج إليها النباتات لتنمو بشكل سليم، كالنيتروجين الذي يتركز في النباتات من خلال بعض الكائنات الحية.

ولقد كان للكيميائي الألماني فريتز هابر Fritz Haber، في العام 1904، الفضل في اكتشاف الظروف المناسبة لزيادة إنتاجية غاز الأمونيا من تفاعل الهيدروجين والنيتروجين وفق المعادلة الكيميائية العكوسية  $2\text{NH}_{3(g)} + 3\text{H}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{N}_{2(g)}$  ، وقد استخدم مبدأ لوشااته Le Chatelier Principle لإثبات صحة عمله.

### دروس الفصل

الدرس 1-1: سرعة التفاعل

الدرس 1-2: التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

في هذا الفصل، سيتعرف الطالب مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي وعلاقتها بنظرية التصادم. وسيصبح بإمكانه توقع تأثير درجة الحرارة، التركيز والضغط في التفاعلات غير العكوسية وتلك العكوسية.

كما سيكتسب معلومات حول أمثلة تفاعلات كالصدا، والاحتراق وظروف حالات حدوثها تساعده على معرفة أثر تغيير هذه الظروف في سرعة حدوثها. إلى ذلك سيتعرف أهمية المواد المحفزة في التفاعلات الكيميائية وتأثيرها في ملامح طاقة تفاعل ما.

اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب  
تمهيداً للدرس، وجهه أسئلة إلى الطالب حول الفرق بين المتفاعلات والنواتج وأماكن كتابتها في المعادلة الكيميائية.  
دع الطالب يشيرون إلى الفرق بين الرموز التالية: (أ) → ، (ب) ⇌ .  
ثم دعهم يتذكّرون دلائل حدوث التفاعلات الكيميائية ويعطون أمثلة عليها.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل  
دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل التي تظهر عملية صدأ المسامير ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ثم وجه إليهم الأسئلة التالية:

ما دلائل حدوث التفاعل؟ [ظهور الصدأ]  
هل كان من الممكن أن يحدث التفاعل بغياب الأكسجين؟ [كلّا]  
اكتّب معادلة هذا التفاعل. [ $4\text{Fe}_{(s)} + 3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)}$ ]



## سرعة التفاعل

صفحات الطالب: من ص 62 إلى ص 68

صفحات الأنشطة: من ص 21 إلى ص 30

عدد الحصص: 3

### الأهداف:

- يفسّر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
- يفسّر باستخدام نظرية التصادم كيفية تأثير سرعة النهاي على بظروف التفاعل.

**الأدوات المستعملة:** جهاز عرض ، كرتان من الصلصال ، رقاقة خشبية ، مخبر صغير فيه أكسجين

### 1. قدم و حفز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّضون الصورة الافتتاحية ويقرؤون الفقرة المرافقة لها موضحاً لهم أن غاز الإيثان  $C_2H_2$  يُستعمل كوقود ويحترق في الأكسجين النقي ليتّجّع ثاني أكسيد الكربون والماء وكميّة كبيرة من الطاقة الحرارية.

أشّر للطلاب أن عملية لحام الفلزات تتضمّن تفاعلين اثنين هما :

تفاعل كيميائي يتخلله احتراق الإيثان مع الأكسجين ، وهو طارد للحرارة (اللّهـب الذي يظهر في الصورة)

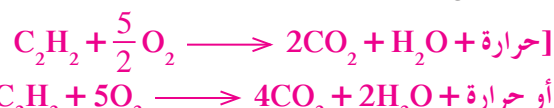
تفاعل فيزيائي حيث تنصهر الفلزات بواسطة الطاقة الحرارية الناتجة من احتراق الإيثان مع الأكسجين ، ثم تلتّحم.

وجه إلى الطّلاب الأسئلة التالية :

لماذا يستخدم العامل نظّارة خاصة في خلال عملية التلحيم؟

[بما أن عملية احتراق الإيثان تشكّل تفاعلاً كيميائياً طارداً لكميّة كبيرة من الحرارة ، يستخدم العامل نظّارة خاصة تقيه وهج اللّهـب لحماية عينيه في أثناء عملية اللحام.]

اطلب إلى الطّلاب أن يكتبوا المعادلة الكيميائية التي تمثل التفاعل بين الإيثان والأكسجين :



#### 2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطّلاب

لتقدير المعلومات السابقة لدى الطّلاب حول التفاعلات الكيميائية ، وجه إليهم السؤالين التاليين :

ما هي أنواع التفاعلات الكيميائية التي تعرّفتموها في الصفوف السابقة؟ [تفاعلات التكوين ، وتفاعلات الانحلال ، تفاعلات الإحلال المفرد والمزدوج وتفاعلات الأكسدة والاختزال].

ما هي أنواع التفاعلات الحرارية؟ [التفاعلات الطرارة للحرارة ، التفاعلات الماصة للحرارة وتفاعلات اللاحارارية].

سرعة التفاعل  
Rate of Reaction

## الدرس 1-1

### الأهداف العامة

- يفسّر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
- يفسّر باستخدام نظرية التصادم كيف أن سرعة التفاعل الكيميائي تتأثر بظروف التفاعل.



شكل (30) الطاقة الطرارة ، من تفاعل الإيثان والأكسجين ، تكفي لآعمال اللحام.

من الأمور الحياتية التي ثلّفت نظرنا مراراً أشخاص يقومون بأعمال اللحام . وتثير العملية الكثير من التساؤلات حول سرعة هذا التفاعل الذي يعتمد على تفاعل غاز الإيثان مع غاز الأكسجين النقي . يشيع استخدام هذا التفاعل إذ تصل درجة حرارة اللّهـب إلى أكثر من  $3000^{\circ}\text{C}$  ، وهي كافية للحام الفلزات بعدها ببعض (شكل 30) ، وفي بعض الأحيان تقطع فلزـ ما .

كما أن مرارياً نضوج الخضار والفاكهـة تستـثير اهتمامـنا أيضـاً على الرغم من أن التفاعل الكيميـائي فيها أيضـاً ، وتفاعلـاته ونواتـجه مختـلفـة . غاز الإيثـان ، على سبيل المثال ، شائع الاستـعمال بين المزارعين يبحـر درجـة الضـوضـوخ من خـالـل سـلـسلـة تـفاعـلات تـسرـعـها طـبيـعـة الغـازـة وصـغـرـ حـجمـهـ . كما يـصدـدـاـ الحـديـدـ عـنـدـ عـدـمـ يـعـرضـ لـلـهـوـهـ الرـطـبـ ، لكنـكـ تـعلـمـ أنـهـ عـسـكـرـ هـذـهـ العـصـلـيـةـ لاـ يـسـهـلـهـ . فـإـذاـ أـخـذـتـ كـرـيـصـاً صـدـدـاًـ يـسـبـبـ الـرـطـبـ ، لاـ يـمـكـنـكـ جـعـلـهـ يـبـدوـ جـدـيـداًـ مـرـةـ آخـرىـ . سـوـفـ تـعـرـفـ فـيـ هـذـهـ الـدـرـسـ العـوـمـيـةـ لـلـتـفـاعـلـاتـ الـكـيـمـيـاـيـةـ .

### ٣. حث الطالب على التفكير في مثال من الحياة العملية ، واستنتاج الفكرة العامة للدرس .

أعط الطلاب بعض الأمثلة على التفاعلات الكيميائية التي يمكن أن يشاهدوها في حياتهم اليومية والعملية . مثلاً :

اكتساب جلد الإنسان لوناً داكناً في الصيف أكثر منه في الشتاء ، فساد الأطعمة عند تركها من دون تبريد مناسب ، عملية الصدأ التي تستغرق بضعة شهور عند ترك قطعة من الحديد في الهواء في هواء جاف . ووضح أن عملية الصدأ هذه تكون أسرع عند ازدياد الرطوبة في الهواء .

بعد إعطاء الأمثلة السابقة ، أشر للطلاب أن التفاعلات الكيميائية تختلف من حيث سرعاتها . تحدث بعض التفاعلات الكيميائية بشكل سريع جداً مثل المتفجرات ، وتأخذ تفاعلات أخرى زماناً طويلاً وتكون تفاعلات بطيئة (فساد الأطعمة ، تغير لون جلد الإنسان) . وهنالك تفاعلات تكون بطيئة جداً فتستلزم شهوراً أو سنين أو حتى مئات السنين لكي تحدث (كتحول الألماس إلى كربون) .

أشر للطلاب أن التفاعلات السابقة تحدث بمعدلات مختلفة عندما تتغير ظروفها (اكتساب اللون الداكن للبشرة بين الصيف والشتاء ، وعملية الصدأ التي تتسارع بوجود الرطوبة في الهواء) .

أشر للطلاب أن الكيمياء الحرارية فرع من الكيمياء الفيزيائية يختص بدراسة العوامل المختلفة التي تؤثر في سرعة التفاعلات الكيميائية مثل طبيعة الماء التي تدخل في التفاعل وتركيزاتها وكذلك قدرتها على الالتقاء والتغيير في درجة الحرارة والضغط وجود الماء المحفزة .

## ٢. علم وطبق

### ١. مناقشة

وضح للطلاب أن الزمن اللازم لإتمام التفاعل يختلف من تفاعل إلى آخر اختلافاً كبيراً ، ثم وجه إلى الطالب الأسئلة التالية :

- لماذا يشتعل عود الش CAB على الفور بمجرد حكه بينما تحتاج النباتات إلى ملايين السنين للتتحول إلى فحم تحت تأثير الضغط والحرارة؟ **[ لأن الحرارة المتولدة من احتكاك عود الش CAB كافية لاستمرار التفاعل ، أما الظروف المناسبة لتحول النبات إلى فحم فتسوف ببطء.]**
- ماذا يحدث عند تعريض كرسي من الحديد للهواء الرطب؟ **[ يصبح قابلاً للصدأ .]**

- هل تحدث هذه العملية بسهولة وبسرعة؟ **[ لا]**

### ٢. استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطالب ملاحظة الشكل (31) في كتاب الطالب ص 63 ، وناقش معهم كيف يتم ترتيب الرياضيين (العدائين) في نهاية السباق (الفائز الأول والثاني والثالث ... إلخ.) .

تناقش مع الطالب حول المنطق المستخدم في ترتيب المتسابقين ، ودعهم يستنتجون أن سرعة العداء هي التغيير في الموضع (المسافة الممجازة) مقسوم على الوقت المستغرق لقطعها .

دعهم يستنتاجون أن سرعة التحرك تُحسب وفقاً للعلاقة التالية :  $\frac{\Delta d}{\Delta t}$  ، حيث  $\Delta d$  هي المسافة المقطوعة و  $\Delta t$  هي الزمن المستغرق . ساعد الطالب على تعميم استنتاجهم لمفهوم السرعة على أنها قياس أي تغيير يحدث في خلال فترة زمنية معينة .

### ١. سرعة التفاعل الكيميائي

#### Chemical Reaction Rate

يختلف الوقت اللازم لحدوث تفاعل بشكل ملحوظ بين تفاعل وأخر ، ويرتبط ذلك بطبيعة التفاعل نفسه . فعندما تتعطل عود الش CAB بالاحتكاك مثلاً ، يعود آنه يتضاعل في اللحظة نفسها التي تقوم فيها بمحنة عود الش CAB . لكن ثمة تفاعلات كبيرة أخرى تحدث ببطء أكبر .

فالحمد ، على سبيل المثال ، يمكنون طبيعياً من الbillions المتجلدة تحت تأثير درجة الحرارة والضغط عادة ملايين من السنين .

من المحتمل أن يكون مفهوم السرعة معروفاً لديك . فيمكن أن يختار العداء السريع مسافة 100 m في حوالي 11.5 s ، في حين قد يستغرق العداء الأقل سرعة 15 s ليجذب المسافة نفسها ، أي أن الأول يجري بسرعة 8.7 m/s ، فيما يجري الثاني بسرعة 6.67 m/s . ويغير كل من

تقى السرعات العادة أي تغير يحدث في خلال فترة زمية معينة . مثلاً

على ذلك ، سرعة العداء هي التغير في المسافة التي يجذبها مقصواً على

الوقت المستغرق لاجتيازها (m/s) . يوضح الشكل (32) أربع عمليات

تحت سرعات مختلفة .



(ب) صدأ



(أ) احراق



(د) نضج الثاكفة

شكل (32) رتب العمليات الأربع وفقاً لسرعة حدوثها .

(ج) القدم في السن



شكل (31) تطبق السرعة معلومات حول مدى تغير شيء ما في فترة زمية معينة . وتقاس سرعة العداء بالغير في المسافة في فترة زمية معينة .



## 3.2 استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطالب تفحص الشكل (32) في كتاب الطالب ص 63، واطلب إليهم العمل فردياً على ترتيب العمليات الظاهرة فيه وفقاً لسرعة حدوثها، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:

- أيّ من هذه العمليات يحدث أسرع من غيره؟ ما الأدلة التي استندت إليها للتوصّل إلى هذا الاستنتاج؟ [احتراف شمعة، والدليل على ذلك سرعة ذوبان الشمع الصلب مع الوقت].

وضح للطلاب أن سرعات التغيير الكيميائي في علم الكيمياء يعبر عنها بكمية المواد المتفاعلة التي يحدث لها تغيير في وحدة الزمن. ووضح للطلاب أن سرعة صدأ قطعة من الحديد تحتوي على مول واحد من الحديد يعبر عنها بـ mol/s.

ثم اعرض عليهم، مستخدماً جهاز عرض ، الشكل (33) في كتاب الطالب ص 64، ووضح لهم أنه يمثل عملية التفاعل مع مرور الزمن، وأن المربعات الحمراء تمثل الماد المتفاعلة والدواير الزرقاء تمثل الماد الناتجة عن التفاعل.

دع الطالب يستنتجون ، من خلال المناقشة ، أن كمية المتفاعله الممثلة بالمربعات الحمراء تتناقص مع مرور الزمن فيما تتزايد كمية الناتج الممثلة بالدواير الزرقاء.

وضح لهم أن الدواير والمربعات في الشكل تعبر عن التغييرات المرئية الناتجة من التفاعلات الكيميائية المرتبطة بخواص الذرات والأيونات والجزيئات المنفردة. أعط كمثال تفاعل الصوديوم مع الكلور لتكونين كلوريد الصوديوم. اعرض عليهم عينات أو صوراً للصوديوم وللكلور ونتائج تفاعلاهما أي بلورات كلوريد الصوديوم. دعهم يستنتجون أن فلز الصوديوم ذا اللون الفضي الساطع يتتفاعل مع جزيئات الكلور ذات اللون الأصفر الباهت ليتج بلورات بيضاء من كلوريد الصوديوم (ملح الطعام).

## 4. مناقشة

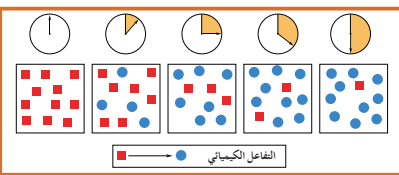
وضح للطلاب أن سرعات التفاعلات الكيميائية ترتبط بخواص الذرات والأيونات والجزيئات في نموذج يُعرف بنظرية التصادم ، وأنه وفقاً لهذه النظرية يمكن أن تتفاعل الذرات والأيونات والجزيئات وتكونن نواتج عند قيامها بعضها البعض.

الجسيمات تملك طاقة حرارية كافية.

استخدم كرتين من نموذج الصلصال اللين لتوضيح مفهوم نظرية التصادم. فإذا قذفت كرتى الصلصال برقى باتجاه بعضهما البعض لا تلتتصقان ، ما يشابه عدم التفاعل (تصادم غير مؤثر) بين الجسيمات المصادمة ذات الطاقة المنخفضة ، أمّا إذا قذفتهما بقوّة كبيرة فلتتصقان ، وهذا يماثل الاتحاد الكيميائي بين جسمين يتصادمان بقوّة كافية. يوضح المثال السابق تكون روابط جديدة بين الجسيمات المتفاعلة.

وضح للطلاب أن الجسيمات التي تفتقر إلى طاقة حرارية كافية ترتد بعيداً عند الاصطدام ولا يحدث تفاعل.

يُعتبر علم الكيمياء عن سرعة الفاعل الكيميائي Chemical Reaction Rate بكيفية المفاعلات التي يحدث لها تغير في خلال وحدة الزمن . وغالباً ما تُقاس سرعات التفاعلات الكيميائية بالتأثير في عدد المولات في خلال فترة زمنية معينة . يوضح الشكل (33) تفاعل كيميائي ما.

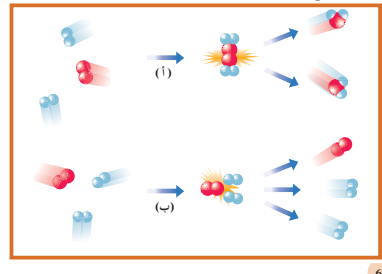


شكل (33)  
مع مرور الوقت ، تناضل كمية المفاعلات (المربعات الحمراء) وتزداد كمية الزراعة (الدواير الزرقاء).

### Collision Theory

ترتبط التغييرات المرئية الناتجة من التفاعلات الكيميائية بالتأثير في خواص الذرات والأيونات والجزيئات المنفردة. فعلى سبيل المثال ، فإن الصوديوم الماسي بلونه الفضي الساطع يتفاعل مع جزيئات الكلور ذات اللون الأصفر الباهت ليعطي بلورات كلوريد الصوديوم عديمة اللون . تختلف خواص ذرات الصوديوم وجزيئات الكلور عن خواص كاتيونات الصوديوم وأنيونات الكلور في كلوريد الصوديوم . ترتبط سرعات التفاعلات الكيميائية بخواص الذرات والأيونات والجزيئات في نموذج يُعبر بنظرية التصادم .

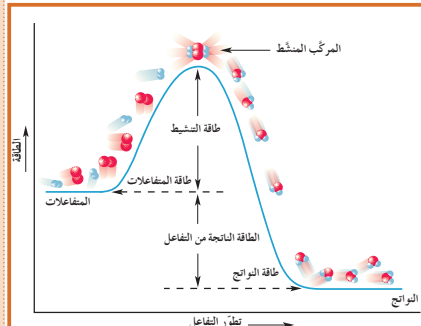
وتفيد نظرية التصادم Collision Theory بأن الذرات والأيونات والجزيئات يمكن أن تتفاعل ولكن نوعها عندما يصطدم بها بعضها ، بطاقة حرارية كافية في الاتجاه الصحيح . أمّا الجسيمات التي تفتقر إلى طاقة حرارية كافية للتتفاعل والاندفاع بالاتجاه الصحيح ، فترت بعداً عن اصطدامها ولا يحدث تفاعل .



64

شكل (34)  
إذا ملكت الجسيمات المصادمة طاقة حرارية كافية ، واندفعت في الاتجاه الصحيح ، ستُطبّق أى تفاعل ، ولكنها تختفي جديداً .  
(أ) تنتهي من تصادم غير مؤثر لجزيئات الماء المتفاعلة جزيئات مواد ناتجة .  
(ب) لا ينتهي من تصادم غير مؤثر لجزيئات الماء المتفاعلة أي تفاعل ، ويزداد الماء المصادمة بعدها من دون أن يحدث لها أي تغير .

بعد تزويد الروابط التي تربط الجسيمات بطاقة كافية ، يمكنها أن تفكك إلى مواد أبسط ، أو تعيد ترتيب نفسها لتكون مواد جديدة . ونعرف أقل كمية من الطاقة التي تحتاج إليها الجسيمات لتفاعل بطاقة التشتيت Activation Energy . وهي تُعتبر ثباتاً حارجاً يجب أن تعبّر المواد المتفاعلة عنهـا إلى نواتج ، كما هو موضح في الشكل (35) . وتجدر الإشارة ، في هذا السياق ، إلى ظهور جسيمات في خلال التفاعل لا تكون من المواد المتفاعلة ولا الناتجة ، وهي تكتون تحظى بقدرة حافر طاقة التشتيت . وتعزز هذه الجسيمات بالمركب المنشط ، وهو ترتيب الذرات عند قمة حافر طاقة التشتيت . وتبلغ فترـة عمر المركب المنشط حوالي  $5 \times 10^{-13}$  . ويكون هذا المركب غير مستقر بدرجة كبيرة جداً ، لأنـما إن ي تكون حتى ينقذـكـ مرة أخرى ليعطي المادـ المـ تـفـاعـلـ ، أو يـسـمـيـ لـيـكـونـ النـاتـجـ إذا توفرـتـ طـاقـةـ كـافـيـةـ وـتـوـجـ صـحـيـحـ لـلـذـرـاتـ . لذلك يـسـمـيـ المرـكـبـ المـنشـطـ أـيـاـنـاـ بـالـحـالـةـ الـاـنـتـقـالـيـةـ .



شكل (35)  
يجب أن تتحلـيـ المـادـ المـ تـفـاعـلـ طـاقـةـ كـافـيـةـ حـارـجاـ . طـاقـةـ التـشـتـيـتـ قـلـيلـ قـدـرـاـ مـعـ تـحـوـلـ إـلـىـ موـادـ نـاتـجـ . وـالـمـركـبـ المـنشـطـ هوـ روـبـوتـ مـوـقـعـ لـجـيـسـيـمـاتـ الـيـاـ تـكـونـ مـادـ مـتـفـاعـلـةـ أـوـ موـادـ نـاتـجـ .

تفتقر نظرية التصادم أن بعض التفاعلات الطبيعية تحدث ببطء شديد ، ويعذر قياسها عند درجة حرارة الغرفة . مثل على ذلك ، تفاعل الكربون والأكسجين عندما يحرق الفحم . يملك هذا التفاعل طاقة تشتيت كبيرة ولكن ، عند درجة حرارة الغرفة ، لا تكون تصادمات جزيئات الأكسجين والكربون فعالة وتشمل بدرجة كافية لكسر روابط  $C-C$  و  $O-O$  . لذلك ، سرعة تفاعل الكربون مع الأكسجين عند درجة حرارة الغرفة تساوي صفرًا .

## 5.2 مناقشة

اسأل الطلاب: هل تحدث التفاعلات الكيميائية جميعها بالسرعة

نفسها عند الظروف نفسها؟ [كلا]

دعهم يستنتاجون أنّ، عند الظروف نفسها، تحدث بعض التفاعلات بطيئتها بسرعة، ويحدث بعضها ببطء، فكلّ تفاعل يسير بسرعة خاصة به.

ووضح لهم أنّ تغيير سرعة أي تفاعل كيميائي ممكن بتغيير ظروف التفاعل أو أنّ نظرية التصادم تفسّر سبب حدوث التغيرات. ثمّ دعهم يستنتاجون أنّ الظروف يقصد بها درجة الحرارة، التركيز، حجم الجسيمات وإضافة مواد محفزة أو مانعة.

## 6.2 مناقشة

ناقشت مع الطلاب تأثير درجة الحرارة في بعض الظواهر الكيميائية والطبيعية من مثل ذوبان السكر واحتراق الفحم. أعطتهم كمثال أنّ الفحم النباتي، عند درجة حرارة الغرفة، لا يحترق بمعدل يمكن قياسه، ولكن بمدّه بطاقة كافية على شكل حرارة يحترق بسرعة.

فسّر لهم احتراق الفحم على ضوء نظرية التصادم، فعندما يلامس اللهب الفحم النباتي تصادم ذرات الكربون والأكسجين بطاقة أعلى فيتكون غاز ثاني أكسيد الكربون. ووضح لهم أنّ التفاعل، متى تخطّى حاجز طاقة التنشيط، يستمرّ من دون أن يحتاج إلى لهب خارجي أو مصدر خارجي للطاقة.

## 7.2 نشاط

اطلب إلى الطلاب العمل ضمن مجموعات. جهز لكلّ مجموعة رقاقة خشبية دقيقة، ومخباراً صغيراً فيه أكسجين. اطلب إلى الطالب إشعال الرقاقة بحرص في الصف، وملحوظة كيف تشتعل كما هو موضح في الصورة (أ) من الشكل (36) في كتاب الطالب ص 67 وتفسير ملاحظاتهم. اطلب إليهم وضع الرقاقة المشتعلة في مخبار الأكسجين، وملحوظة كيف تشتعل كما في الصورة (ب) من الشكل (36) وتفسير ملاحظاتهم. احرص على أن يتبع الطالب تعليمات الأمان قبل بدء النشاط وفي خالله.

ساعدهم على استنتاج أنّ الرقاقة اشتعلت بسرعة عادية عندما أشعلوها في الهواء العادي الذي يبلغ تركيز الأكسجين فيه 20 %، بينما زاد توهجها بشدة عند وضعها مشتعلة حيث تركيز الأكسجين أعلى (في المخبار).

لماذا يُمنع التدخين في المناطق التي تُستخدم فيها الأسطوانات المعبأة بالأكسجين، وكذلك محطّات الوقود؟ [ لأنّ الحرارة الناتجة عن التدخين بالقرب من الأكسجين تؤدي إلى عملية احتراق سريعة وكذلك في وجود البنزين ].

### 3. العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل الكيميائي

#### Factors Affecting Reaction Rate

لا تحدث التفاعلات الكيميائية كلّها بالسرعة نفسها. فيكون بعض التفاعلات، عند الظروف نفسها، سريعاً بطبعته، في حين يكون بعضها الآخر بطيئاً. وعلى الرغم من أنّ لكلّ تفاعل كيميائي سرعة خاصة به، إلا أنه يمكن تغيير سرعة أي تفاعل كيميائي تقيّيضاً بتغيير ظروف التفاعل. وتساعد نظرية التصادم على تفسير سبب حدوث التغيرات التي تحدث في ساعات التفاعلات، وارتباطها بدرجة الحرارة، التركيز وحجم الجسيمات.

#### 1.3 درجة الحرارة

يؤدي ارتفاع درجة الحرارة في معظم التفاعلات تقريراً إلى زيادة في سرعتها بحركة الجسيمات المتفاعلة أسرع عند درجات الحرارة الأعلى، أي أنّ احتمال تصادمها أكبر مقارنة بدرجات الحرارة المنخفضة ما يساعد على تكون التأثير بسرعة أكبر. والتأثير الرئيسي لارتفاع درجة الحرارة هو زيادة عدد الجسيمات ذات الطاقة الحرارية الكافية لتجاوز حاجز طاقة التنشيط لتفاعل عند اصطدامها.



(أ) عند إدخالها في البواء  
(ب) عند وضعها في زجاجة مملوئة بالأكسجين

ثانية التركيز (زيادة عدد جسيمات الأكسجين)  
في سرعة التفاعل (احتراق رقاقة الخشب أو توجهها)

#### Concentration

عدد الجسيمات المتفاعلة في حجم معين يؤثّر أيضاً في سرعة التفاعلات. فزيادة عدد الجسيمات في حجم محدد يزيد كلّ من تركيز التفاعلات وعدد التصادمات، لذلك تزيد سرعة التفاعل. ويتوضّح الشكل (36) هنا التأثير، حيث تتوهج رقاقة الخشب في الهواء الذي يحتوي على 20 % من الأكسجين، بينما يزداد توهجها بشدة وتشتعل في الحال إلى لهب عند إدخالها في زجاجة مملوئة بغاز الأكسجين النقي، وبعد سبب ذلك إلى أنّ زيادة تركيز الأكسجين يزيد تفاعل الاحتراق. لذلك، يُمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الأنابيب المعبأة بالأكسجين.

66

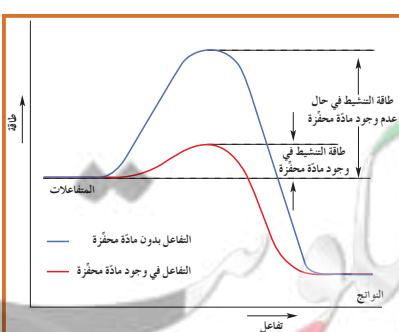
#### Particles Size

كلّما صغّر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح لكتلة معينة من الجسيمات (أي مساحة السطح الإجمالي للمادة المتفاعلة الصلبة أو السائلة) ولذلك تأثير هام في سرعة التفاعل. فزيادة مساحة السطح تؤدي إلى زيادة كمية المادة المتفاعلة المعرّفة لتفاعل ما يؤدي بدوره إلى زيادة معدل التصادمات، وبالتالي إلى زيادة سرعة التفاعل.

إحدى طرق زيادة مساحة سطح المتفاعلات الصلبة هي إذاتها حيث تفصل الجسيمات عن بعضها البعض، وتزيد إمكانية تفاعلها مع مواد متفاعلة أخرى، كما يمكن طحن المادة الصلبة وتوصيلها إلى مسحوق ناعم. يدرك عطال الناجم، في الواقع، أن كلّ الفحم الكبير قد لا تشكّل خطراً بقدر غبار الفحم المعقم والمتناثر في الهواء لاته نشط للغاية وقابل للانفجار.

#### Catalysts

ليست زيادة درجة الحرارة الطريقة الفضلى لزيادة سرعة التفاعل على الدوام، فالغالباً ما يكون استخدام مادة محفّزة أفضل. والمادة المحفّزة Catalyst هي مادة تزيد سرعة التفاعل من دون استهلاكها، إذ يمكن بعد توقف التفاعل استعادتها من دون أن يتعزّز تأثير المحفّز. وتساهم المواد المحفّزة في التفاعلات عن طريق إيجاد آلية بديلة ذات طاقة تنشيط أقلّ من الطاقة المطلوبة لادة للفعل. يتوضّح الشكل (37) دور المادة المحفّزة في خفض حاجز طاقة التنشيط، حيث أنه يكون أكثر انخفاضاً في حالة التفاعل المحفّز بالمقارنة مع التفاعل غير المحفّز (يعني ذلك زيادة كمية الترافق في فترة زمنية ممّيّزة).



شكل (37)  
زيادة المادة المحفّزة سرعة التفاعل بغضّ  
ه حاجز طاقة التنشيط.

67

## 8.2 مناقشة

وجه السؤال التالي إلى الطالب:

- لماذا تحرق قطعة سميكة من الخشب أبطأ من احتراق حزمة عصي مفرقة تملك كتلة قطعة الخشب السميكة نفسها؟ [ لأنَّ ]

### زيادة مساحة السطح تزيد سرعة التفاعل

دعهم يستنتاجون أنه كلما صغر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح الإجمالي للمادة المتفاعلة وزادت بالتالي سرعة التفاعل. هل تُعد زيادة سرعة التفاعل الكيميائي عن طريق زيادة درجة الحرارة طريقة جيدة وآمنة في التفاعلات كلها؟ [ كلاً ]

دعهم يستنتاجون أن بعض التفاعلات قد تحتاج لدرجة حرارة مرتفعة جداً قد تكون خطيرة لذلك يفضل استخدام مادة محفزة.

اطلب إلى الطالب ملاحظة الشكل (37) في كتاب الطالب ص 68 الذي يوضح أن المادة المحفزة تزيد سرعة التفاعل بخفض حاجز طاقة التنشيط. ناقش مع الطالب دور المادة المانعة، ووضح لهم أن دورها معاكس لدور المادة المحفزة.

### 3. قيم وتوسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

اطلب إلى الطالب إعداد رسم يوضح التغير في كمية الطاقة تبعاً لتقدم تفاعل كيميائي طارد للحرارة وأخر ماص للحرارة، واستخدام المفردات التالية فيه: المتفاعلات، النواتج، المركب المنشط، طاقة المتفاعلات، طاقة النواتج، الطاقة الناتجة من التفاعل، طاقة التنشيط. اطلب إليهم شرح أوجه التباين والتشابه بين هذين النوعين من التفاعلات.

#### 2.3 إعادة التعليم

ذكر الطالب بأن نظرية التصادم هي وراء كل تفاعل منتج مشدداً على ضرورة توفر طاقة كافية للمواد المتفاعلة عند قمة حاجز التنشيط. من المفيد في هذه المرحلة إعادة مناقشة شكل نظرية التصادم ومنحنى الطاقة مشيراً إلى أن منحنى الطاقة يتغير باستعمال مادة محفزة ما في التفاعل. ثم شدد على تأثيرات درجة الحرارة، التركيز وحجم الجسيمات في السرعة التي تحدث فيها التفاعلات.

#### إجابات أسئلة الدرس 1-1

1. سرعة التفاعل هي سرعة تحول المتفاعلات إلى نواتج في خلال فترة زمنية معينة.

2. لا يؤدي كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة إلى تكوين نواتج يجب أن تصطدم الجزيئات بطاقة أكبر من طاقة تنشيط التفاعل.

(أ) تزداد سرعة التفاعل مع ارتفاع الحرارة.

(ب) تزداد سرعة التفاعل مع ازدياد تركيز المتفاعلات.

(ج) تقل سرعة التفاعل مع ازدياد حجم الجسيمات.

(د) تقل سرعة التفاعل أو تنعدم إذا أضيفت مادة مانعة.

4. سرعة تحول مول من الخارجيين إلى أكسيد الخارجيين هي 0.2 mol في شهر واحد.

5. يحفز ارتفاع درجة حرارة الغرفة مقارنة بالثلاجة تفاعلات الأكسدة في الطعام ويشجع نمو الكائنات المحمّلة فيه.

## التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي

صفحات الطالب: من ص 69 إلى ص 81

صفحات الأنشطة: من ص 30 إلى ص 36

عدد الحصص: 6

### الأهداف:

- يتوقع التغييرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغيير التركيز، درجة الحرارة والضغط.
- يحسب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجارب مخبرية.

### الأدوات المستعملة: جهاز عرض

#### 1. قدم وحفر

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ثم نقاش معهم مدى حاجة النباتات المزروعة إلى السماد لكي تنمو جيداً.

وضّح لهم أنّ العالمين الألمانيين «فريتز هابر» و«كارل بوش» نجحا، في بداية القرن العشرين، في إدخال تحسينات على عملية إنتاج الأمونيا لاستخدامها كسماد. اشرح للطلاب أنّ ذلك يُعزى في الأساس إلى نجاحهما في ابتكر طرق للتحمّم في درجة الحرارة والضغط اللازمين لتفاعل إنتاج الأمونيا. كيف يؤثّر تغيير ظروف التفاعل الكيميائي في كمية المواد الناتجة منه؟ **[زيادة سرعة التفاعل، تزداد كمية المواد الناتجة منه في وحدة زمنية محددة.]**

#### التفاعلات العكوسية والاتزان الكيميائي Reversible Reactions and Chemical Equilibrium

#### الدرس 1-2

##### المهارات العامة

- يتوقع التغييرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغيير التركيز ودرجة الحرارة والضغط.
- يحسب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجربة مخبرية.



شكل (38)

جهاز يحمل عرضاً مهندساً تستخدم في المجال الزراعي.

حاول العلماء على مدى سبعين عاماً إنتاج مركّبات بيروجينية يمكن أن تكون مفيدة، كالأسمدة الزراعية مثلاً (شكل 38). ولكن لسوء الحظ، لم ينجح أيٌ من هذه المحاولات في إنتاج هذه المركّبات بكلّيات تكفي لاحتياط التجار. أخيراً، وفي مطلع القرن العشرين، نجح كلّ من العالمين الألمانين فريتز هابر Fritz Haber وكارل بوش Karl Bosch في إدخال تحسينات على طريقة تصنيع الأمونيا لاستخدامها كسماد. ولتعزيز هذا النجاح إلى معرفة المادة المساعدة لتفاعل الذي ينبع الأمونيا وإلى التحمّم في درجة الحرارة والضغط. كيف يؤثّر تغيير ظروف التفاعل في كمية المواد الناتجة من تفاعل كيميائي ما؟

##### 1. التفاعلات غير العكوسية والتفاعلات العكوسية Irreversible and Reversible Reactions

تنقسم التفاعلات الكيميائية بحسب اكمالها أو عدم اكمالها إلى نوعين هما: التفاعلات غير العكوسية والتفاعلات العكوسية.

#### 2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم استيعاب الطالب للتفاعلات الكيميائية وسرعتها، وجّه إليهم السؤالين التاليين:

• عدد أنواع التفاعلات حسب سرعتها واعط مثالاً على كلّ منها.  
[تفاعلات سريعة جداً من مثل تفاعلات التعادل بين الأحماض القوية والقواعد القوية وتفاعلات الترسيب.]

تفاعلات بطيئة من مثل تفكّك يوديد الهيدروجين وتفاعلات الأسترة.  
تفاعلات بطيئة جداً من مثل تفاعل تعزيز الصخور وتفاعل أكسدة الفلرات.  
• ما هي العوامل التي تؤثّر في سرعة التفاعل?  
[التركيز، درجة الحرارة، المواد المحفزة ومساحة السطح (حجم الجسيمات)]

## 2. علم و طبق

### 2.1 مناقشة

وَضْحٌ لِلطلاب أَنْ هُنَاكَ تفاعلاتٌ تُسَمَّى تفاعلات عكوسية، وَيُعْنِي ذَلِكَ أَنَّهَا تُسِيرُ بِاتِّجاهٍ مُتَعَاكِسٍ فِي الْوَقْتِ نَفْسِهِ.

أَعْطَهُمْ كَمَثَلٍ تَفَاعُلَ غَازٍ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ مَعَ الْأَكْسِجِينِ لِتَكُونَ غَازًا ثَالِثًا أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَاَكْتَبِ مَعَادِلَتَهُ عَلَى السَّبُورَةِ.

ثُمَّ اسْأَلُ الطَّلَابَ:

• مَاذَا يَحْدُثُ عِنْدِهِمْ نَخْلَطُ غَازَ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَغَازَ الْأَكْسِجِينِ فِي

غَرْفَةٍ مُغْلَقَةٍ؟ [يَدِأُ التَّفَاعُلُ الْطَّرْدِيَّ بِتَكُونِ النَّاتِحِ وَهُوَ ثَالِثُ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ.]

[وَبِزِيادةِ  $\text{SO}_3$ ، يَدِأُ تَفَكُّكَهُ بِاتِّجاهِ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِ حَتَّىِ الرَّوْصُولِ إِلَىِ الْإِتَرَانِ.]

اعرضُ عَلَىِ الطَّلَابِ، مُسْتَخدِمًا جَهَازَ عَرْضٍ، الشَّكْلَ (39) فِي كِتَابِ الطَّالِبِ صِ 71، وَاسْرَحْ لَهُمْ أَنَّهُ فِي الْبَدَائِيَّةِ، لَا يَوْجِدُ غَازٌ ثَالِثًا أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَأَنَّ مَعْدُلَ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِ وَهُوَ تَكُونُ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَأَكْسِجِينِ مِنْ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ يُسَاوِي صَفْرًا.

وَعِنْدَمَا يَدِأُ التَّفَاعُلُ، نَلَاحِظُ أَنَّ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ يَتَكَوَّنُ، وَكُلَّمَا ازْدَادَ تَرْكِيزُهُ يَنْحُلُّ جَزْءٌ مِنْهُ بِيَطْءٍ وَيُعادُ تَكُونُ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَأَكْسِجِينِ عَنْ طَرِيقِ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِ. وَضْحٌ لِلطلابِ أَنَّهُ فِي النَّهَايَةِ، يُلَاحِظُ أَنَّ مَعْدُلَ سُرُعةِ تَفَكُّكِ  $\text{SO}_3$  إِلَىِ  $\text{O}_2$  وَ  $\text{SO}_2$  يَقْرُبُ مِنْ سُرُعةِ تَفَاعُلِ  $\text{SO}_2$  وَ  $\text{O}_2$  لِتَكُونَ  $\text{SO}_3$  حَتَّىِ يَصِلَّ النَّظَامُ إِلَىِ حَالَةِ اِتَرَانِ كِيمِيَّيِّيِّ.]

ناقَشَ مَعَ الطَّلَابِ أَنَّ التَّفَاعُلَاتِ الْعَكُوسِيَّةِ تُنَقَّسِمُ إِلَىِ مُتَجَانِسَةٍ وَغَيْرِ مُتَجَانِسَةٍ، ثُمَّ وَضَحَّ لَهُمْ أَنَّ التَّفَاعُلَ السَّابِقَ هُوَ مُتَجَانِسٌ نَظَرًا إِلَىِ أَنَّ الْمَوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ وَالنَّاتِحةِ هِيَ فِي الْحَالَةِ الْغَازِيَّةِ.

ثُمَّ وَضَحَّ لَهُمْ أَنَّ التَّفَاعُلَاتِ الْعَكُوسِيَّةِ هِيَ التَّفَاعُلَاتِ الَّتِي تَكُونُ فِي هَاوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ وَالنَّاتِحةِ فِي أَكْثَرِ مَحَالَةِ فِيَزِيَّيَّيَّةِ.

### 2.2 مناقشة

دعَ الطَّلَابِ يَفْحَصُونَ الشَّكْلَ (40) فِي كِتَابِ الطَّالِبِ صِ 72 الَّذِي يَمْثُلُ:

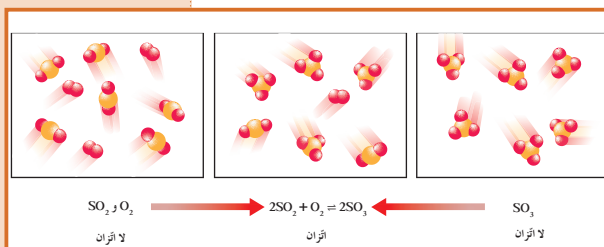
• رَسِمًا بِيَانِيًّا يَوْضُحُ تَفَاعُلًا يَدِأُ بِوْجُودِ  $\text{SO}_2$  وَ  $\text{O}_2$  فَقَطَ وَيَتَهَيَّءُ بِحَالَةِ اِتَرَانِ بِوْجُودِ الْغَازَاتِ الْثَلَاثَةِ.

• رَسِمًا بِيَانِيًّا يَوْضُحُ تَفَاعُلًا يَدِأُ بِوْجُودِ غَازٍ  $\text{SO}_3$  فَقَطَ وَيَتَهَيَّءُ بِحَالَةِ اِتَرَانِ بِوْجُودِ الْغَازَاتِ الْثَلَاثَةِ.

اطْلَبُ إِلَيْهِمْ أَنْ يَفْسِرُوا كَيْفَ يَتَهَيَّءُ بِحَالَةِ اِتَرَانِ بَيْنِ الْمَوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ وَبَيْنِ الْمَوَادِ النَّاتِحةِ. دَعُوهُمْ يَقَارِنُونَ بَيْنِ الرَّسْمَيْنِ مِنْ حِيثِ الْمُتَفَاعِلَاتِ لِمَاذَا وُجِدَتِ الْمَوَادِ النَّاتِحةِ نَفْسَهَا عَنْ نَهَايَةِ التَّفَاعُلِ؟

[بِسَبِيلِ وَصْلِ النَّظَامِ إِلَىِ اِتَرَانِ الْكِيمِيَّيِّيِّ حَيْثُ يَحْدُثُ كُلُّ التَّفَاعُلَيْنِ بِمَعْدُلِ السُّرُعةِ نَفْسِهِ، وَتَكَفَّتِ كَيْمَاتِ مَكَوْنَاتِ النَّظَامِ عَنِ التَّغَيِّيرِ]

ناقَشَ مَعْهُمْ مَا تَوَصَّلُوا إِلَيْهِ مِنْ اسْتِنْتَاجَاتِ.



شكل (39).  
تفاعل جزيئات  $\text{SO}_2$  و  $\text{O}_2$  لِتَكُونِ  $\text{SO}_3$ .  
تفَاعُلُ الْأَمْوَاءِ الْأَنَافِيَّةِ مِنْ الْجَزِيئَاتِ عَدَ لِإِتَرَانِ.

يسْبِبُ عدمُ وُجُودِ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ لِذَلِكَ بِهِ التَّفَاعُلُ بَيْنِ غَازِ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَغَازِ الْأَكْسِجِينِ، يَكُونُ مَعْدُلُ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِيَّ صَفَرًا، وَيَدِأُ التَّفَاعُلُ الْطَّرْدِيَّ فِي تَكُونِ النَّاتِحِ، أَيْ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ.

وَكُلَّمَا ازْدَادَ تَرْكِيزُ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَالْأَكْسِجِينِ عَنْ طَرِيقِ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِيِّ، وَأَعْدَدَ تَكَوُنَ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَالْأَكْسِجِينِ عَنْ طَرِيقِ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِيِّ، وَمَعَ تَرْبِيدِ تَرْكِيزِ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ، تَمَكَّنَتِ كَيْمَةُ صَغِيرَةٍ مِنْ بِطْءِهِ، وَأَعْدَدَ تَكَوُنَ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَالْأَكْسِجِينِ عَنْ طَرِيقِ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِيِّ، وَمَعَ تَرْبِيدِ تَرْكِيزِ ثَالِثَ أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ، تَرَادَ سُرُعةُ التَّفَاعُلِ الْعَكُوسِيِّ، وَنَظَرًا لِنَقصِ الْكَيْمَاتِ الْمُتَفَاعِلَةِ مِنْ غَازِ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَبِيرِتِ وَغَازِ الْأَكْسِجِينِ، تَقَلُّ سُرُعةُ التَّفَاعُلِ الْطَّرْدِيِّ.

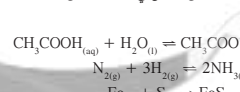
يُسْكَنُ أَنَّ نَسْتَعِنَ مِنْ الْمَشَالِ السَّابِقِ تَعْرِيفًا لِلتَّفَاعُلَاتِ الْعَكُوسِيَّةِ.

الْفَاعُلَاتِ الْعَكُوسِيَّةِ يَدِأُ تَفَاعُلَاتٍ لَا تَسْتَمِرُ فِي اِتَرَانِ الْمُتَفَاعِلَاتِ الْعَكُوسِيَّةِ، وَاحِدَّتْ تَكَمِيلَ الْمَوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ تَمَامًا لِتَكَوُنِ الْوَالِعِ، فَالْمَوَادِ النَّاتِحةِ تَتَحَدَّدُ مَعَ بَعْضِهَا الْعَصْفَ مِنْ قِبَلِ الْمَوَادِ الْمُتَفَاعِلَةِ مُرَادًا بِهِ تَحْتَ تَرْفُفِ الْجَرِيَّةِ نَفْسِهِ.

### 3.1 التفاعلات العكوسية المتتجانسة وغير المتتجانسة

**Homogeneous and Heterogeneous Reversible Reactions**  
تقسم التفاعلات العكوسية إلى تفاعلات عكوسية متتجانسة وتفاعلات عكوسية غير متتجانسة.  
(+) تفاعلات عكوسية متتجانسة

**Homogeneous Reversible Reactions**  
في الفاعلات العكوسية المتتجانسة تكون جميع الموارد المتفاعلة والناتجة من التفاعل في حالة واحدة من حالات المادة، أمثلة على ذلك:



## 3.2 استخدام وسيلة مركبة

دع الطالب يتفحصون الشكل (41) في كتاب الطالب ص 73 ، ثم

اطرح عليهم السؤال التالي :

• ما وجه الشبه بين الأسماء المزدوجة في معادلة الاتزان الكيميائي

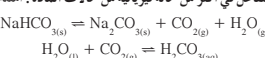
والسلالم الكهربائية؟ [كما يظلّ عدد المتسوقين في كل الطابقين ثابتاً]

تظلّ كمية المواد المتفاعلة والناتجة في معادلة الاتزان ثابتة.]

### (ب) تفاعلات عكوسة غير متتجاهة

#### Heterogeneous Reversible Reactions

في التفاعلات العكسية غير المتتجاهة Heterogeneous Reversible Reactions تكون المادة المتفاعلة والنتاج من الفاعل أكثر من حالة قريبة من حالات المادة، أمثلة على ذلك.



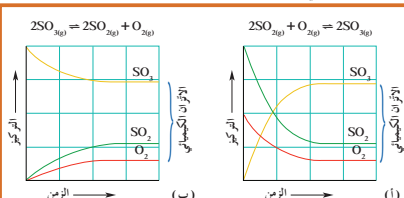
#### 4.1 الاتزان الكيميائي الديناميكي

#### Chemical Dynamic Equilibrium

تصل التفاعلات العكوسة، بعد مرور فترة من الزمن، إلى حالة الاتزان الكيميائي الديناميكي Chemical Dynamic Equilibrium، وهي حالة النظام التي فيها تبنت تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة وبالتالي تكون سرعة الفاعل الطردي متساوية لسرعة الفاعل العكسي ظلماً بقي النظام بعيداً عن أي مؤثر خارجي.

وقد توصل العلماء إلى العلاقة بين سرعة الفاعل الكيميائي وتركيزات المواد المتفاعلة. وقد سُمِّيت هذه العلاقة قانون فعل الكلمة الذي ينص على أنه عند ثبات درجة الحرارة، تتناسب سرعة الفاعل الكيميائي طردياً مع تركيزات المواد المتفاعلة كل معرفة إلى أن يساوي عدد المولات أمام كل مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة.

يرسم الشكل (40) تغير تركيزات المواد المتفاعلة في خلال التفاعل، والتي تصل إلى قيمة ثابتة بعد فترة من الزمن. تدل هذه النهاية على أكثر كثافة يمكن أن تتبناها من هذا التفاعل عند ظروف معينة. ولا يعني ثبات قيمة التركيزات أن التفاعل توقف، فالاتزان الكيميائي ديناميكي، أي أن التفاعل العكسي والتفاعل الطردي يستمران بمعنون السرعة نفسه.



شكل (40)  
توضح هذه المحيطات البالية تغير تركيزات كل من  $\text{O}_{2(g)}$  و  $\text{SO}_{2(g)}$  و  $\text{SO}_{3(g)}$  مع مرور الوقت.  
(أ) في بداية التفاعل، يكون تركيز  $\text{SO}_{3(g)}$  صافى تركيز  $\text{O}_{2(g)}$  في غاز الاتزان، وعند الاتزان، ينكزن على حساب المقادير المذكورة.  
(ب) لا يظهر في المحيطات سوى غاز  $\text{O}_{2(g)}$  وعند الاتزان، يجد أن تركيزات  $\text{O}_{2(g)}$  و  $\text{SO}_{2(g)}$  هي نفسها الموجدة في الرسم البياني (أ) في حالة الاتزان.

وعلى الرغم من تساوي معدل سرعة كل من التفاعل الطردي والعكسي عند الاتزان، إلا أن تركيز كل من المواد المتفاعلة والمواد الناتجة على

72

ناقش مع الطالب ضرورة أن يتساوى عدد مستخدمي السلم الصاعد وعدد مستخدمي السلم الهابط لكي يظلّ عدد الأشخاص في كل طابق من المبني ثابتاً.

وضّح للطلاب أن التركيزات النسبية لمكونات نظام (المواد المتفاعلة والمواد الناتجة) يُعبّر عنها بموضع اتزان التفاعل.

اكتب التفاعل التالي على السبورة:  $\text{B} \rightleftharpoons \text{A}$  ، ثم أشر إلى أن تكوين الناتج  $\text{B}$  يكون مفضلاً، إذا كان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير جداً من  $\text{B}$  ووضّح أن العكس صحيح.

أشر للطلاب أن معظم التفاعلات عكوسة إلى حد ما عند ظروف معينة، وأن حالة الاتزان بين المواد المتفاعلة والمواد الناتجة تُسمى «الاتزان الديناميكي».

وضّح لهم أن المادة المحفزة تسرع كلّ من التفاعل الطردي والتفاعل العكوس بدرجة متساوية لأن التفاعل العكوس هو تماماً التفاعل المضاد للتفاعل الطردي. كما أنها تقلّل، بالكمية نفسها، الطاقة اللازمة لإتمام التفاعل في كل من الاتجاهين الطردي والعكوس، ولا تؤثّر في كمية المواد المتفاعلة والمواد الناتجة الموجودة عند الاتزان، ولكنّها تقلّل الزمان اللازم للوصول إلى الاتزان.

ذكر الطلاب بمثال السلالم الكهربائية في متجر للتسوق، وناقش معهم أنه إذا كان المعدل الذي ينتقل به المتسوقون الذين يترددون إلى المتجر للشراء، من الطابق الأول إلى الطابق الثاني يساوي المعدل الذي ينتقل به المتسوقون من الطابق الثاني إلى الطابق الأول، يظلّ عدد المتسوقين في كل طابق ثابتاً على الرغم من عدم تساوي عدد المتسوقين في كل من الطابقين، وتُسمى هذه الحالة الاتزان الديناميكي.

#### 5.1 موضع الاتزان

جانبي المعادلة الكيميائية لا يكملان متساوياً بالضرورة، وقد يكونان مختلفين للغاية. تشبه السلالم الكهربائية في الشكل (41) الأسماء المزدوجة في معادلة الاتزان الديناميكي. تعدد الأشخاص الذين يستخدمون السلم الصاعد يجب أن يساوي عدد الأشخاص الذين يستخدمون السلم الهابط لكن يظلّ عدد الأشخاص ثابتاً في كل طابق من المبني.



شكل (41)  
إذا كان المعدل الذي ينتقل به المتسوقون من الطابق الأول إلى الطابق الثاني متساوياً مع المعدل الذي ينتقل من الطابق الثاني إلى الطابق الأول، يظلّ عدد المتسوقين في كل من الطابقين ثابتاً على الرغم من عدم تساوي عدد المتسوقين في كل الطابقين، وذلك يكون عند الاتزان الديناميكي.

موقع الاتزان Equilibrium Position لتفاعل ما يعكس من التركيزات النسبية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان. وهو يُوْجَسُ أياً من مكونات النظام على الجانب الأيسر أو الجانب الأيمن من التفاعل العكسي توجّد تركيز أكبر. فإذا تفاعل  $\text{A}$  ليعطي  $\text{B}$  ، وكان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير جداً من  $\text{B}$  على سبيل المثال 1% فقط من  $\text{B}$  و99% من  $\text{A}$  ، يقال عندئذ إن تكوين الناتج  $\text{B}$  مفضلاً وفقاً لما تُوضّحه المعادلة التالية:



%99 %1

ومن ناحية أخرى، إذا احتوى الخليط على 99% من  $\text{A}$  و 1% من  $\text{B}$  عند الاتزان، يكون عندئذ تكوين  $\text{A}$  هو المفضل.

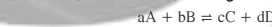


%99 %1

تعبر معظم التفاعلات هي تفاعلات عكوسة إلى حد ما في ظل ظروف الصحيحة. فمن الناحية العملية، غالباً ما تكون مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة مفضلاً إلى حد كبير عند الاتزان. وإذا تحولت مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة بالكامل إلى مواد ناتجة، يمكن القول إن هذا التفاعل تام وأكمل حتى نهايته، كما يمكن القول إنه تفاعل غير عكوسى. يُسرّع المادة المحفزة التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متساوية لأن التفاعل العكسي هو التفاعل الضاد تماماً للتفاعل الطردي. لذلك، تقلّل المادة المحفزة من الطاقة اللازمة للتفاعل بالكمية نفسها في كل من الاتجاهين الطردي والعكسى، من دون التأثير في كمية المواد المتفاعلة والمواد الناتجة الموجودة عند الاتزان، أي أنها ببساطة تقلّل الفترة الزمنية للوصول إلى الاتزان.

#### 6.1 ثابت الاتزان

يُغيّر الكيميائيون عن موضع الاتزان، بصفة عامة، بقى عادي تربط بين تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في حالة اتزان النظام. إذا اعتبرنا أن هناك تفاعل افتراضي يتفاعل فيه (a) mol من المتفاعل (A) و (b) mol من المتفاعل (B) لتكوين (c) mol من الناتج (C) و (d) mol من الناتج (D)، يُمثّل هذا التفاعل عدد الاتزان بالمعادلة الافتراضية التالية:



73

## 4.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الكيميائيين يعبرون عن موضع الإتزان بقيم عددي، وأن هذه القيم تربط بين تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في النظام.

دعهم يستتجون، من خلال المناقشة، أن قيمة ثابت الإتزان هي نسبة تركيزات المواد الناتجة من التفاعل إلى تركيزات المواد المتفاعلة في التفاعل وكل تركيز مادة مرفوع لأسس يساوي عدد مولات المادة في المعادلة الموزونة.

$$K_{eq} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$$

وضح للطلاب أن الأساس في العلاقة هي المعاملات في المعادلة الكيميائية الموزونة، وأشار إلى أن الكميات المكتوبة داخل الأقواس المربعة تدل على تركيزات المواد في المعادلة الموزونة، وأن قيمة ثابت الإتزان  $K_{eq}$  تزيد درجة الحرارة، فإذا تغيرت درجة الحرارة، فإن تركيزات المواد الموزونة تختلف.

وضح للطلاب أن المعاقة العامة الموجودة أعلى قد تختلف في حالة التفاعلات العكوسية غير المتتجانسة إذ لا يشمل ثابت الإتزان المواد الصلبة (التركيز هو من خصائص المواد السائلة والغازية) والمادة السائلة التي تعمل كمذيب في خلال التفاعل (يساوي الماء عادةً في معظم التفاعلات 1 ويكون ثابتاً من حيث التركيز).

## 5.2 مناقشة

وضح للطلاب أن العالم الفرنسي هنري لوشايليه (1836 – 1850) درس التغيرات في موضع الإتزان التي تنتج من التغيرات في ظروف التفاعل. وينص مبدأه على أنه إذا حدث تغيير في أحد العوامل التي تؤثر في نظام في حالة إتزان ديناميكي فإن النظام يعدل نفسه إلى حالة إتزان جديدة. ناقش مع الطالب العوامل المؤثرة التي تشمل التغيرات في تركيز الماء أو المواد الناتجة، التغيرات في درجات الحرارة وكذلك التغيرات في الضغط التي تسبب احتلال إتزان النظام، وناقشت كذلك كيف يلجم النظام لتعديل نفسه إلى تقليل تأثير هذا التغيير لأقصى حد ممكن.

### (مثال 1)

يتوارد كل من رابع أكسيد ثاني النيتروجين ( $N_2O_4$ ) عديم اللون مع ثاني أكسيد النيتروجين ( $NO_2$ ) ذي اللون في حالة إتزان،  $2NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$  بمحض دورى محكم الإغلاق ستهن  $L$  على خليط من غازين  $NO_2$  و  $N_2O_4$ . يمكن هنا الخلط عند الإتزان من  $0.03\text{ mol } NO_2$  و  $0.0045\text{ mol } N_2O_4$  عند درجة حرارة  $10^\circ C$ . أكتب العلاقة التي تُعبر عن ثابت الإتزان ( $K_{eq}$ ) (واحسب قيمته لهذا التفاعل).

#### طريقة التفكير في الحل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم:  
القيمة العددية لـ  $K_{eq}$ ؟

$$[N_2O_4] = 0.0045\text{ mol/L}$$

$$[NO_2] = 0.03\text{ mol/L}$$

$$K_{eq} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$$

2. أحسب: حل غير المعلوم

في حالة الإتزان يظل إجمالي كمية  $N_2O_4$  أو  $NO_2$  ثابتاً عند أي لحظة، الناتج الوحيد من التفاعل هو  $NO_2$  ويساوي عدد جزيئاته (المعامل) في المعادلة الموزونة أي 2. وبغير 2 الأسس العددية لتركيز  $NO_2$  في بسط الكسر الذي يعبر عن ثابت الإتزان ( $K_{eq}$ ). المادة المتفاعلة الوحيدة هي  $N_2O_4$  وعدد جزيئاتها (المعامل) واحد. وبغير واحد الأسس العددية لتركيز  $N_2O_4$  مقام كسر ثابت الإتزان وبالتالي العلاقة التي تُعبر عن ثابت الإتزان وقيمة هي:

$$K_{eq} = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{0.03^2}{0.0045} = 0.2$$

3. فهم: هل النتيجة لها معنى؟

أرق كل تركيز بالأسن ذي اللغة الصحيحة وثبتت قيمة ثابت الإتزان العددية إلى قيمة رقمية عشرية. ولوحظ أن موضع الإتزان أرجح باتجاه تكوين  $NO_2$  حيث أن قيمة  $K_{eq} < 1$ .

## 6.2 مناقشة

ووجه إلى الطالب السؤال التالي:

هل لاحظت تصاعد غاز ثاني أكسيد الكربون وحدوث فوران

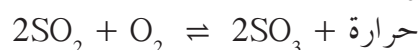
بمجرد فتح زجاجة أو عبوة مياه غازية؟ [نعم]

دع الطالب يستنتاجون أن ذوبان غاز ثاني أكسيد الكربون في الماء مكوناً حمض الكربوني تحت تأثير الضغط يجعله يتفكّك، عند زوال الضغط، إلى غاز ثاني أكسيد الكربون وماء مرة أخرى.

وضّح للطالب أن إضافة ثاني أكسيد الكربون سبّبت اختلال الاتزان، ما جعل التفاعل يسير في اتجاه التفاعل العكوس أي في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة أي حمض الكربوني.

## 7.2 مناقشة

وضّح للطالب أن ارتفاع درجة الحرارة يسبّب إزاحة موضع اتزان التفاعل في الاتجاه الذي يحدث فيه امتصاص للحرارة. نقاش مع الطالب أن امتصاص الحرارة يقلل اختلال نواتج التفاعل كما في التفاعل الطارد للحرارة الذي يحدث عند تكوين  $\text{SO}_3$  من تفاعل  $\text{O}_2$  مع  $\text{SO}_2$ . يمكن، في هذا التفاعل، اعتبار الحرارة إحدى المواد الناتجة من مثل  $\text{SO}_3$ .



ناقشت مع الطالب أن ارتفاع الحرارة التي تُعتبر كناتج يدفع موضع الاتزان نحو التفاعل العكوس، وبذلك تقلّل المواد الناتجة على عكس التبريد أو إزالة الحرارة الذي يدفع موضع اتزان نحو التفاعل الطردي وبالتالي زيادة كمية المواد الناتجة.

ناقشت مع الطالب أثر تغيير الضغط في اتزان الكيميائي للتفاعل وفي إزاحة الاتزان.

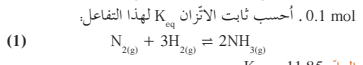
اطلب إلى الطالب أن يتفحّصوا الشكل (42) في كتاب الطالب ص 79 الذي يوضح تأثير الضغط في خليط من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا في حالة اتزان ، ثم دعهم يستنتاجون تأثير الضغط (ارتفاعه وانخفاضه) في هذا الخليط.

ناقشت مع الطالب حول إمكانية إزاحة موضع اتزان هذا التفاعل ليكون مفضلاً باتجاه تكوين المواد المتفاعلة بدلاً من المواد الناتجة.

أسأل الطالب: كيف يمكن فعل ذلك؟ [بجدب يد المكبس إلى أعلى يزداد الحجم الذي تشغله الغازات وهذه الزيادة في الحجم تقلل الضغط الممارس على النظام. ولكي يستعيد النظام قيمة الضغط الأصلي ، يحتاج إلى مزيد من الجزيئات فتشمل الأمونيا مكونة هيدروجين ونيتروجين (ينتاج من تفكّك جزيئي أمونيا 3 جزيئات من الهيدروجين وجزيء واحد من النيتروجين).]

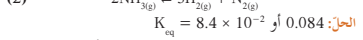
### أمثلة تطبيقية وحلها

1. أعطى تحليلاً خالياً في حالة اتزان مكون من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا، موجود في دورة سعة L، الناتج التالية: هيدروجين 0.15 mol، نيتروجين 0.25 mol، أمونيا 0.1 mol.



2. افترض أنك تستعمل الخليط نفسه المذكور في السؤال السابق بالحجم ودرجة الحرارة وتركتيرات المواد نفسها عند الاتزان.

(أ) أحسب ثابت الاتزان  $K_{eq}$  لهذا التفاعل.



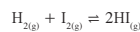
$$K_{eq} = 8.4 \times 10^{-2}$$

(ب) بناءً على إجابتك للسؤال السابق والجزء (أ) من هذا السؤال، ما العلاقة بين قيمتي ثابت الاتزان والتفاعلدين السابعين؟

(الحل): أحدهما مقلوب الآخر.

(الحل):

تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين عديم اللون مع 1 mol من بخار اليود البنفسجي في دورة محكم الإغلاقi سعة L عند درجة حرارة 45 °C. نجد عدد الاتزان 1.56 mol من غاز يوديد الهيدروجين عديم اللون مع بعض الغازات المتفاعلة. أحسب ثابت الاتزان  $K_{eq}$  للتفاعل.



### طريق الفكير في الحل

1. حلّ: إذاً المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم المعلوم قبل الاتزان

$$[\text{H}_{2}]_{\text{ابتدائي}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[\text{I}_{2}]_{\text{ابتدائي}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[\text{HI}] = 1.56 \text{ mol/L}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{CI}]^2}{[\text{A}]^2 \times [\text{B}]^2}$$

2. أحسب حل غير المعلوم.

توضّح المعادلة الموزونة أن تكوين 2 mol من يوديد الهيدروجين يلزم 1 mol من الهيدروجين و 1 mol من اليود. ويلزم للحصول على 1.56 mol من يوديد الهيدروجين  $1.56 \times \frac{1}{2}$  mol من كلّ من المواد المتفاعلة، أي 0.78 mol من الهيدروجين و 0.78 mol يود. أحسب أولاً الكمية الباقيّة من كلّ من  $\text{H}_2$  و  $\text{I}_2$  في الدورق عند الاتزان.

76

### تابع مثال (2)

$$n_{\text{H}_2} = n_{\text{I}_2} = 1 - 0.78 = 0.22 \text{ mol}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2] \times [\text{I}_2]}$$

عرض الأن عن تركيزات المواد المتفاعلة والناتجة في العلاقة السابقة.

$$K_{eq} = \frac{(1.56)^2}{0.22 \times 0.22} = 50.3$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

رفع كل تركيز إلى الأس ذاتي الموجة الصحيحة وفُرِّجَت قيمة ثابت الاتزان إلى قيمة رقمية عشرية ولوحظ أن موضع الاتزان أزبح باتجاه تكوين المادة الناتجة HI التي تفوق كميّتها كميّة المادة المتفاعلة نظراً لأن  $1 > K_{eq}$ .

### 2. العوامل التي تؤثّر في الاتزان الكيميائي: مبدأ لوشايلي

Factors Affecting Chemical Equilibrium:

Le Chatelier's Principle

يوجد توازن دقيق في النظام عند الاتزان، وأي تغيير من أي نوع قد يسبّب اضطراباً لهذا الاتزان. يستجيب النظام الذي يختلّ اتزانه بتعديل نفسه ليستعيد اتزانه، إلاّ أن موضع الاتزان يختلف عن موضعه الأصلي. عند استعادة الاتزان، قد تشهد كمية المادة المتفاعلة أو المادة الناتجة زيادة أو نقصاناً. ويسّعى هذا الاختلاف الإزاحة في موضع الاتزان.

درس العالم الفرنسي هنري لوشايلي (1850-1936) Henry Le Chatelier التغييرات في موضع الاتزان التي تنتجه من التغييرات في طروف التفاعل، واقتصر مبدأ الذي ينص على التالي: إذا حدث تغير في أحد العوامل التي يؤثّر في نظام متزن ديناميكياً، يُتعديل النظام نفسه إلى حالة اتزان جديدة، بحيث يiple أو يقلّل من تأثير هذا التغيير. وقد شبيه هذا المبدأ مبدأ لوشايلي Le Chatelier's Principle. تشمل هذه العوامل التغييرات في تركيز المواد المتفاعلة أو المادة الناتجة، والتغييرات في درجة الحرارة والضغط.

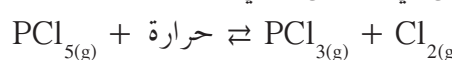
يُطبق مبدأ لوشايلي على جميع التفاعلات العكوسية لذلك، تؤدي المواد الناتجة من التفاعل الطردي دور المادة المتفاعلة في التفاعل العكسي، والعكس صحيح. وفي جميع الحالات، تكون إزاحة موضع الاتزان تعويضاً عن الاختلال الذي سبّبه التغيير في أي من العوامل.

### 3. قيم توسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اطلب إلى الطالب مراجعة مفهوم التفاعلات العكوسية من خلال

تفسير ما يحصل في التفاعل التالي:



ثم اطرح عليهم الأسئلة التالية:

هل هذا التفاعل العكوسى متجانس أم غير متجانس؟ [متجانس،

لأن الماد المتفاعلة والماد الناتج هي في الحالة الفيزيائية نفسها]

هل يمثل الاتزان الوقت الذي يتوقف فيه التفاعل؟ [لا، الاتزان هو

الحالة التي تتساوى فيها سرعة تكون الناتج والتفاعل (الاتجاهان

الطردي والعكسي).]

ما هي العوامل التي يمكنها إزاحة موضع الاتزان؟ [تغير التركيز،

الحرارة والضغط]

ما المبدأ الذي يعتمد عليه لتوقع أفضلية اتجاه تفاعل ما في حال

تغير ظروفه؟ [مبدأ لوشاتليه].

ما هو تأثير كل من التغيرات التالية في الاتزان الكيميائي؟

. إضافة  $\text{Cl}_2$  [يزاح موضع الاتزان نحو التفاعل العكوسى].

. زيادة الضغط [يزاح موضع الاتزان نحو التفاعل العكوسى].

. إزالة الحرارة [يزاح موضع الاتزان نحو التفاعل العكوسى].

. إزالة  $\text{PCl}_3$  كلما تكون [يزاح موضع الاتزان نحو التفاعل الطردي].

. إضافة مادة محفزة [لا يتغير].

#### 2.3 إعادة التعليم

ناقشت مع الطالب أن التفاعلات العكوسية تحدث في أنظمة مغلقة عند درجة حرارة محددة. وفي هذه الأنظمة، تتواجد التفاعلات والناتج

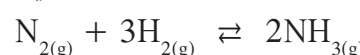
معًا وبنسبة ثابتة. ثم اطلب إليهم الإجابة على السؤال التالي:

هل يمكن أن تكون المواد الناتجة في التفاعل الطردي هي المواد

المتفاعلة للتفاعل العكوسى؟ [نعم]

ماذا تمثل الإزاحة الحادثة للاتزان؟ [تعديل لاستعادة الاتزان]

اطلب إلى الطالب الإشارة إلى اتجاه الأفضلية في التفاعل التالي:



إذا نقص تركيز  $\text{N}_{2(g)}$ . [لاستعادة التوازن يسير التفاعل في الاتجاه العكوسى

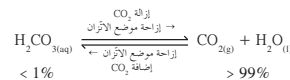
أي في إتجاه تكوين  $\text{N}_2$ .]

دعهم يذكرون مبدأ لوشاتليه، واطلب إليهم كتابة ثابت الاتزان.

$$K_{eq} = \frac{[\text{NH}_3]^2}{[\text{N}_2][\text{H}_2]^3}$$

#### Concentration

يتسبب أي تغير في كمية أو تركيز مادة متفاعلة أو ناتجة باتزان الاتزان، وكنتيجة لذلك، يعدل النظام نفسه لتقليل تأثير هذا التغير. يأخذ، على سبيل المثال، الأتزان الذي يتضمن تفكك محلول حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  لتكوين ثاني أكسيد الكربون والماء، نجد عند الاتزان أن كمية حمض الكربونيك أقل من 1%.

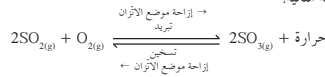


تُؤدي إضافة ثاني أكسيد الكربون إلى احتلال الأتزان، فعلى سبيل المثال، عند لحظة إضافة، يُتيح ثاني أكسيد الكربون المضاف نسبة ثانية لـأكسيد الكربون إلى حمض الكربونيك  $\text{CO}_2 : \text{H}_2\text{CO}_3$ ، فينما ينادي أكسيد الكربون مع الماء فور إضافة ليكون المزيد من حمض الكربونيك. نتيجة لذلك، يعرض النظام لإزاحة موضع الاتزان إلى ناحية اليسار لاستهلاك بعضه من كمية  $\text{CO}_2$  المضاف. وبذلك، تقل جنة الاختلال الذي حدث للاتزان، وتعد نسبة  $\text{CO}_2 : \text{CO}_2$  إلى القيمة الأصلية (قبل إضافة  $\text{CO}_2$ ). يُتيح ما حدث في هذا التفاعل نموذجيًا لإزاحة موضع الاتزان. فإذاً إضافة أي مادة ثالثة إلى تفاعل ما في حالة اتزان سوف تدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكسي، أي في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة.

من ناحية أخرى، إذا أزيل بعض المواد الناتجة من تفاعل ما في حالة الاتزان، سوف يدفع التفاعل في اتجاه التفاعل الطردي، أي في اتجاه تكوين المواد الناتجة.

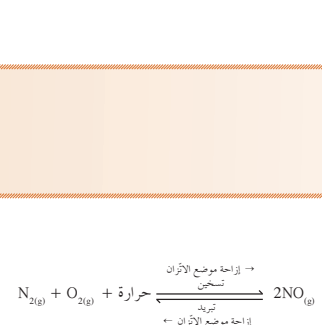
#### 2.2 درجة الحرارة

يتسبب ارتفاع درجة الحرارة إزاحة موضع الاتزان في اتجاه التفاعل الذي يحدث فيه امتصاص للحرارة، مثل التفاعل الطرارد للحرارة التالي الذي يحدث عند تكوين  $\text{SO}_3$  من تفاعل  $\text{SO}_2$  و  $\text{O}_2$ ، والمُمثل بالمعادلة الكيميائية التالية:



يمكن اعتبار الحرارة إحدى المواد الناتجة مثل  $\text{SO}_3$ . يدفع تسخين خليط التفاعل عند الاتزان إلى إزاحة موضع الاتزان باتجاه اليسار الذي يفضل تكوين المادة المتفاعلة، وبالتالي تقلل المواد الناتجة. والعكس صحيح، فبتربيد خليط التفاعل يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان باتجاه اليمين، أي في اتجاه زيادة زيادة كمية المادة الناتجة.

78



وفي التفاعل الماصل للحرارة، يمكن اعتبار الحرارة إحدى المواد المتفاعلة مثل  $\text{N}_2$ . عند تسخين خليط التفاعل، يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الناتجة وعند تبريد خليط التفاعل، يُزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المادة المتفاعلة.

#### Pressure

يقتصر تأثير التغير في الضغط على موضع الاتزان الكيميائي للتفاعلات الكيميائية التي لا تساوي فيها عدد مولات المواد المتفاعلة والناتجة على كل من جانبي المعادلة، على أن تكون هذه المواد في حالتها الغازية. ومثال على ذلك الاتزان الذي ينشأ بين غاز الأمونيا والعنصر الغازية المكونة له (النيتروجين والهيدروجين). فبعد زيادة الضغط على هذه الغازات في حالة اتزان وهي وجود مادة ممحضة، يميل التفاعل إلى تخفيض الضغط الرائد عليه، وذلك بتقليل عدد جزيئات الغاز في وسط التفاعل، من خلال تكوين جزيئات من الغاز الناتج.



هذا يعني أن موضع الاتزان يُزاح باتجاه تكوين كمية أكبر من الأمونيا (اتجاه تكوين المادة الناتجة). وبذلك يتبرأ عدد أقل من الجزيئات في الضغط الأصلي. ويوضح الشكل (42) أن زيادة الضغط على النظام تؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في اتجاه الذي يفضل تكوين المواد الناتجة. ماذا سيحدث لموضع الاتزان إذا استعاد الضغط قيمته الأصلية؟

شكل (42)  
يُظهر الضغط على خليط النيتروجين والهيدروجين والأمونيا الذي كان في حالة اتزان (أ) واحتفل (ب) بزيادة الضغط لم استعاد اتزان (ج) وفق طرف اتزان جديدة تعلق فيها تربيد من الهيدروجين والنيتروجين تكوين الأمونيا.



79

- 1.** التركيز: إضافة متفاصل إلى تفاعل في حالة اتزان ، تدفعه لكي يسير في اتجاه التفاعل الطردي ، أما إزالة هذا المتفاصل فتدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس .  
إضافة ناتج تدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس . أما إزالة هذا الناتج فتدفع التفاعل في اتجاه تكون المواد الناتجة أي في اتجاه التفاعل الطردي .

درجة الحرارة: في حالة التفاعل الطارد للحرارة ، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل العكوس أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل الطردي .

في حالة التفاعل الماصل للحرارة ، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل الطردي أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل العكسي .

**الضغط:** يدفع ارتفاع الضغط التفاعل في اتجاه تقليل عدد الجزيئات . أما انخفاض الضغط فيدفع التفاعل في اتجاه تكون كمية أكبر من الجزيئات .

- 2.** يدل على أن التفاعل العكوس أي أنه يحدث في اتجاهين متراكبين في آن واحد .

**3.** تساعدنا النتائج التجريبية على معرفة تركيزات النواتج والمتفاعلات عند الاتزان . وستستخدم العوامل في المعادلة الموزونة لمعرفة قيمة الأس المعرفة لكل من تركيزات المتفاعلات والنواتج في العلاقة التي تعبر عن  $K_{eq}$  .

- 4.** نجد أن معدّل السرعة في الاتجاه الطردي والعكوس متساوٍ أي لا تغيير في التركيزات بعد حالة الاتزان .

**5.** كلا، لأن التغيير في الضغط في نظام ما يؤثر فقط في الاتزان الكيميائي للتفاعل الذي لا يوجد فيه العدد نفسه من معدلات المادة المتفاولة والناتجة في الحالة الغازية على كل من جانبي المعادلة .

- (أ)**  $K_{eq} > 1$  : تكون المواد الناتجة هو المفضل  
**(ب)**  $1 < K_{eq} < 1$  : تكون المواد المتفاولة هو المفضل  
**(ج)**  $1 < K_{eq} < 1$  : تكون المواد الناتجة هو المفضل  
**(د)**  $K_{eq} < 1$  : تكون المواد المتفاولة هو المفضل

**أسئلة تطبيقية وحها**

1. كيف يتغير موضع الاتزان التفاعلي بالتغيرات المذكورة أدناه:  
 $C_{(s)} + H_2O_{(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2_{(g)}$   
 (أ) انخفاض درجة الحرارة  
 (ب) زيادة الضغط  
 (ج) إضافة  $H_2$   
 (د) إزالة  $H_2$   
**الحل:**  
 (أ) يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاولة (اليسار)  
 (ب) يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاولة (اليسار)  
 (ج) يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (اليمين)  
 (د) يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاولة (اليسار)

## مراجعة الدرس 1-2

- كيف يمكن توقع تغيرات موضع الاتزان بناءً على معرفة التغيرات في التركيز ، ودرجة الحرارة والضغط ؟
  - علام يدل النهم المردوج في المعادلة ؟
  - كيف يمكن استخدام كل من المعادلة الكيميائية الموزونة والناتج التجريبي في كتابة العلاقة التي تُعبر عن ثابت الاتزان وفي حساب قيمته العددية ؟
  - كيف تغير كثيارات المواد المتفاولة والمواد الناتجة عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان ؟
  - هل يؤدي التغير في الضغط إلى إزاحة موضع الاتزان في كل تفاعل عكسي ؟ شارِجأتك .
  - هذه ثوابت الاتزان لعدة تفاعلات ، أي من هذه التفاعلات كان تكون المواد المتفاولة المفضل فيها مقارنة بثوابت تكون المواد الناتجة ؟ ولماذا ؟
- $K_{eq} = 0.3$  (ب)       $K_{eq} = 1 \times 10^2$  (أ)  
 $K_{eq} = 6 \times 10^{-4}$  (د)       $K_{eq} = 3.5$  (ج)

## الفصل الثاني

### الإنترóبí

الإنترóبí  
Entropy

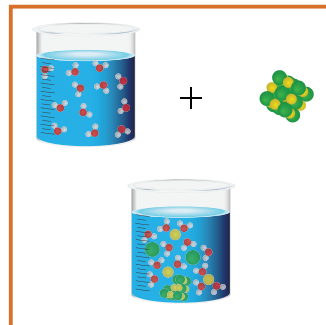
#### الفصل الثاني

دروس الفصل  
الدرس الأول

تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

لقد دفعتنا دراسة المراحل التي تمر بها التفاعلات لتكون نواتج وعمرنة احتمال أن يكون التفاعل طارداً أو ماحضاً للحرارة إلى نبذ الاعتقاد بأن تحديد تفاعل ما من خلال الدلالات كافية لفهم خواصه . فمعرفة التغيرات في الطاقة هي في الحقيقة أحد العوامل التي يُسْتعَنُ بها، إلى جانب التغير في درجة الحرارة (الإنترóبí)، لتوسيع إن كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي.

تُعتبر عملية إعداد محلول ملحى والتي تحرى رغم بساطتها على تطبيقات كبيرة للأدوات المكبسية كحساب تركيز محلول وتأثير كلوريد الصوديوم الصالب إلى  $\text{Na}^{+}$  و  $\text{Cl}^{-}$ . تعود سهولة هذه العملية إلى توجّه عملية الإذابة نحو نظام أكثر فرضية وهي حالة تفضيلية في التغيرات الكيميائية والفيزيائية وسيُشار إليها بالإنترóبí.



82

دروس الفصل

الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

في هذا الفصل، سيتعرّف الطّلاب كيفية تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما.

نستطيع تحديد الحرارة المرتبطة بتفاعل كيميائي من خلال استعمال المسعر. فإذا لاحظنا أنّ درجة الحرارة ارتفعت ، فهذا يشير إلى أنّ التفاعل طارد للحرارة . وقد ساهمت هذه الطاقة ، في حالة احتراق المغنيسيوم ، في أن يكون التفاعل تلقائياً.

اختبار المعلومات السابقة لدى الطّلاب

وجه إلى الطّلاب أسئلة حول الدلائل التي يستعملونها لتأكيد حدوث تفاعل كيميائي ، والتي درسوها في وقت سابق. دع الطّلاب يتذكّرون أنّ لحظة التفاعل هي الوقت الذي تكسر عنده الروابط القديمة لتتكتون روابط جديدة ، وشدد على أهمية نظرية التصادم لحدوث التفاعل.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطّلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل ، وراجع معهم قطبية جزء الماء ثم وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هي حالة كلوريد الصوديوم قبل الذوبان؟ وما نوع الروابط في هذا المركب؟ [كان كلوريد الصوديوم صلباً وروابطه أيونية.]
- هل كان للماء دور في هذا الذوبان؟ [نعم ، تحيط جزيئات الماء القطبية بالمادة الصلبة الأيونية (NaCl) وتتميّها.]
- ما هي حالة كلوريد الصوديوم بعد إضافته إلى الماء؟ [أصبح محلولاً مائياً (حالة سائلة).]

هل عملية إذابة الكلوريد في الماء سهلة أم صعبة؟ [سهلة]

- هل ازدادت حركة جسيمات كلوريد الصوديوم بعد إذابته في الماء مقارنة بحالته الصلبة قبل الإذابة؟ [نعم]

**خلفية علمية**  
**كيس لتسخين الطعام**  
يمضي الناس وقتاً طويلاً وهم يستهلكون كمية كبيرة من الطاقة لمنع تفاعل بسيط (أكسدة واحتزال) يسمى التآكل أو لإبطائه. تتأكسد عدّة فلزّات عند تعرّضها لأكسجين الهواء. ثُطلي عدّة فلزّات بالدهانات كما ثطلي كهربائياً بالكريوم والخارصين للحفظ علىها من التآكل والصدأ. لكنّ عملية التآكل ليست بهذا السوء فتفاعل الأكسدة ، عادة ، تفاعل طارد للحرارة والاستفادة من هذه الحرارة ممكنة.  
أدّى سعي الباحثين للاستفادة من عملية التآكل إلى حلّ معضلة قديمة وهي كيفية تأمين وجة ساخنة عندما لا يسمح الوقت بعملية الطهو. طور الباحثون طريقة بسيطة لتسخين وجة معدّة مسبقاً وهي كنایة عن كيس لتسخين الطعام من دون لهب (FRH) (Flameless Ration Heater).

يرتكز عمل FRH على تفاعل كيميائي حيث يتأكسد فلز المغنيسيوم مع الماء لإنتاج هيدروكسيد المغنيسيوم والهيدروجين والطاقة الحرارية .



شاع استخدام FRH بين السائقين ، المخيمين ، البحارة ، رجال إطفاء الغابات ، فرق الطوارئ وغيرهم من الناس الذين يحتاجون إلى طعام ساخن في حالات وظروف حرجة .

## تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

صفحات الطالب: من ص 83 إلى ص 89

عدد الحصص: 2

الأهداف:

- يعرف مفهوم الإنترولي والتفاعلات التلقائية أو غير التلقائية.

- يصف كيف أن التغير الحراري  $\Delta H$  وتغير الإنترولي  $\Delta S$  يحدان تلقائية تفاعل ما.

الأدوات المستعملة: جهاز عرض

### 1. قدم وحفز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس، وناقش معهم أثر ظروف تخزين المواد والأدوات القديمة بطرق لا تسمح للحرارة المترتبة بداخلها بالتسرب إلى الخارج، الأمر الذي يؤدي إلى ارتفاع الحرارة لدرجة كافية للتسبب باشتعال هذه المواد وإحداث الحرائق. ناقش معهم أن بعض المزارعين يخزنون بقایا محاصيلهم وأعلاف حيواناتهم والمسماد العضوي ما يجعلها سبباً لنشوء الحرائق تلقائياً، وأعطهم فرصة التعبير عن آرائهم حول الطرق الصحيحة لتخزين المواد القابلة للاشتعال.

استخدم إجابات الطالب السابقة للتوصيل إلى أن هناك ظروف تسبّب حدوث التفاعل الكيميائي تلقائياً.

### 2. علم وطبق

#### 2.1 استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطالب تفحص الصورة في الشكل (45) في كتاب الطالب ص 84 والتي تظهر استعراضات الألعاب النارية التي هي تفاعلات تلقائية تتم بسرعة فائقة.

وضح للطلاب أن التفاعلات غير التلقائية، على عكس التفاعلات التلقائية، لا تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة ولا تعطي كمية كبيرة من المواد الناتجة عند الاتزان. أعطهم كمثال التفاعل العكوس لحمض الكربونيك:

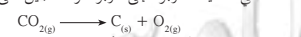


شكل (43) حريق في أحد المنازل وعمل فريق الإطفاء على إخماده

تبعد الحرائق التي تحدث في المنازل والمخازن والأماكن الأخرى (شكل 43) وكانت مفتعلة ولكنها تحدث في الواقع بواسطة احتراق تلقائي. تولد حرارة داخل أكتام الأقصنة المسؤولة بإذابة أو حزم الحطب التي لم تجف تماماً، وإذا لم تسمح ظروف تخزين تلك المواد للحرارة المترتبة بداخلها بالتسرب إلى الخارج يمكن أن تكون سبباً لاشتعال المواد، وحدث حريق.

#### 1. التفاعلات التلقائية

على الرغم من إمكانية كتابة معادلة موزونة لتفاعل كيميائي، فإنه لا يمكن اعتبار أنه حدث في الحقيقة، فعلى سبيل المثال يمكنك كتابة معادلة ت-neck ثان أكسيد الكربون إلى كربون وأكسجين على هذا النحو:



هذه المعادلة التي تمثل التفاعل المكتسي لاحتراق هي معادلة رمزية موزونة ولكن التجربة توضح لنا أن التفاعل الذي يمكن تمثيله بمعادلة موزونة لا يحدث عملياً بالضرورة، فالكربون والأكسجين يحرقان لتكوين ثاني أكسيد الكربون، ولكن لا يحدث التفاعل المكتسي.



اطلب إلى الطالب ملاحظة الشكل (47) في كتاب الطالب ص 86 الذي يوضح أن جزيئات المادة متماسكة في الحالة الصلبة وأقل تماسكًا في الحالة السائلة وحرّة في الحالة الغازية. لذلك تكون قيمة الإنترولي في الحالة الغازية أكبر مما هي عليه في الحالة السائلة وفي الحالة الصلبة.

ووضح للطلاب أن الإنترولي هو مقياس كمّي لدرجة فوضى النظام ويرمز له بالرمز  $S$  ووحدته  $J/K$ .

## 5.2 نشاط

وجه إلى للطلاب السؤالين التاليين:

• ماذا يحدث إذا طحنا بلوحة من الملح أو السكر بواسطة مطرقة؟

**[نزيد مساحة ذراتها، إذ تصبح أصغر وأكثر تعثرًا.]**

• في أي من الحالتين تكون جسيمات المادة في حالة فوضى أشد؟

**[نزيد الفوضى في الحالة المطحونة.]**

ووضح للطلاب أن الإنترولي يميل إلى الزيادة في التفاعلات الكيميائية التي يكون فيها العدد الإجمالي للجزيئات الناتجة أكبر من العدد الإجمالي لعدد جزيئات المادة المتفاعلة.

ساعد الطالب على استنتاج ، من خلال الشكل (50) في كتاب الطالب ص 87 ، أن الإنترولي يميل إلى الارتفاع عند زيادة درجة الحرارة. فكلما زادت درجة الحرارة تحرّك الجزيئات بشكل أسرع ما يؤدي إلى زيادة الفوضى والعنصرية في ترتيب الجزيئات.

## 6.2 مناقشة

عرض على الطالب ، مستخدماً جهاز عرض ، الجدول (3) في كتاب الطالب ص 88 الذي يوضح كيف يؤثّر كلّ من تغيير الإنترولي والإنتالبي في تلقائية التفاعل.

• هل كل التفاعلات الطاردة للحرارة هي تفاعلات تلقائية؟ **[كلا]**

**قد تكون غير تلقائية إذا كان الإنترولي يتناقض ولم يعوض تغيير الإنتالبي.]**

• في أي حالة يعتبر التفاعل غير تلقائي؟

**[ $\Delta S < 0$  و  $\Delta H > 0$ ]**

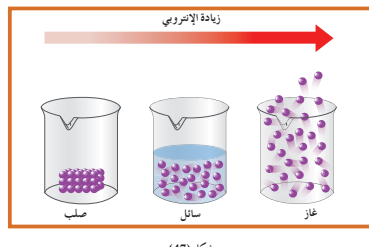
• في أي حالة يعتبر التفاعل تلقائياً؟

**[ $\Delta S > 0$  و  $\Delta H < 0$ ]**

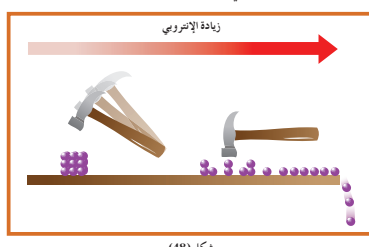
ووضح للطلاب أن التفاعلات قد تكون غير تلقائية وطاردة للحرارة إذا كان نقص الإنترولي كبيراً. كما قد يزيد إنترولي النظام ، في حالة التفاعل غير التلقائي لأن التفاعل يكون ماصاً للحرارة بدرجة كبيرة.

### 1.2 خواص الإنترولي

لقياس الإنترولي (عشواية النظام) نلاحظ النقاط التالية:  
 (أ) الإنترولي للمادة في الحالة الغازية أكبر منه في الحالة السائلة أو الصلبة. ووفقاً للمبدأ عليه، يرتفع الإنترولي في التفاعلات التي تتضمن تكوين مواد غازية ناتجة من تفاعل مواد متفاعلة صلبة وسائلة على حد سواء (شكل (47)).



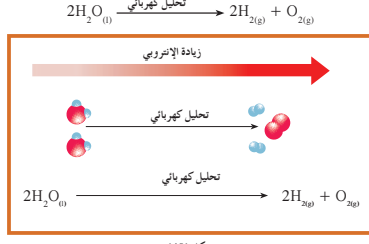
(ب) يرتفع الإنترولي عند تفتيت المادة إلى أجزاء (شكل (48)). يرتفع على سبيل المثال، عندما يذوب مرغب أيوني متلول مثل كلوريد الصوديوم في الماء وذلك لأن جسيمات المذااب ، وهي كاتيونات الصوديوم وأنيونات الكلور، تتفصل عن بعضها البعض في محلول وتبتعد بمسافة أكبر مقارنة بالحالة المبلورة. ما الذي يحدث إنترولي أيونات الصوديوم والكلوريد عندما يتفسّر محلول الملح؟



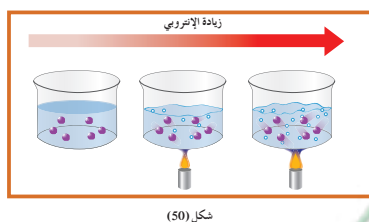
86

(ج) يميل الإنترولي إلى الزيادة في التفاعلات الكيميائية التي يكون فيها العدد الإجمالي للجزيئات الناتجة أكبر من العدد الإجمالي لعدد جزيئات المادة المتفاعلة.

فمثلاً عند تحويل جزيئين من الماء كهربائياً ينتج جزيئين من الهيدروجين وجزيء أكسجين (شكل (49)).

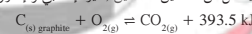


(د) يميل الإنترولي إلى الارتفاع عند زيادة درجة الحرارة. كلاماً زادت درجة الحرارة تحرّك الجزيئات أسرع فما يؤدي إلى زيادة الفوضى والعشوائية في ترتيب الجزيئات (شكل (50)).



### 3. الإنثالبي وإنترولي

يُحدّد مقدار التغير الحراري (الإنثالبي)  $\Delta H$  وأتجاهها وتغييرات الإنترولي  $\Delta S$  مجتمعين ما إذا كان التفاعل تلقائياً أم لا. التفاعل الطارد للحرارة، كالاحتراق الكربوني على سبيل المثال، يكون مصحوباً بزيادة الإنترولي وهو بالتأكيد تفاعل تلقائي إذ يتوافر فيه كل من العاملين السابقيين (تغير الإنثالبي وإنترولي).



87

### 3. قيم وتوسيع

#### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

اطلب إلى الطالب أيضاً المقارنة بين التفاعلات التلقائية وغير التلقائية.

اطلب إليهم ذكر خواص الإنترولي وربطها بإنشالي نظام ما وتلقائيه تفاعله (جدول 3).

#### 2.3 إعادة التعليم

ذكر الطالب بأن التفاعلات تكون تلقائية وغير تلقائية.

• تلقائية:

عندما تحدث من تقاء نفسها عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط ومن دون تأثير أي عامل خارجي.

• غير تلقائية:

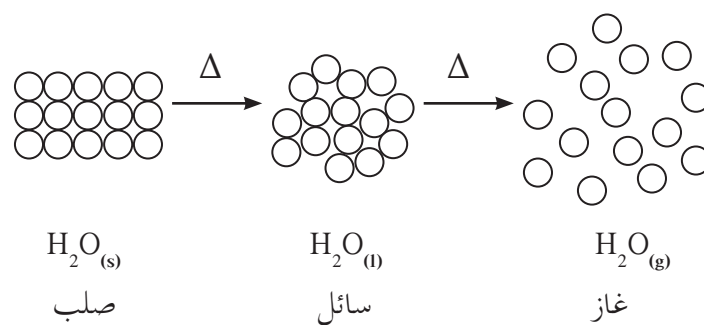
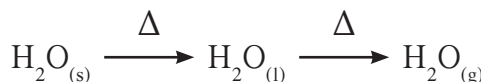
عندما لا تحدث عند تلك الظروف.

أشر للطلاب أن السرعة ليست شرطاً مهماً لتحديد تلقائية العملية، وأن العمليات التلقائية يمكن أن تكون فيزيائية كانتقال الحرارة من جسم حار إلى جسم بارد، في حين لا تحدث العملية المعاكسة بشكل تلقائي، أو كيميائية كتفكيك حمض الكربونيك إلى غاز ثاني أكسيد الكربون وماء عند الظروف القياسية. أشر إلى أن العكس، أي تفاعل غاز ثاني أكسيد الكربون مع الماء لإنتاج حمض الكربونيك لا يحدث تلقائياً.

وضوح للطلاب أهمية الإنترولي. ترافق التحولات الكيميائية والفيزيائية جميعها زيادة في الإنترولي أي الفوضى.

اشرح المثال التالي كمثال توضيحي للطلاب:

يتتحول الماء من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة ثم إلى الحالة الغازية. اكتب المعادلة التالية على السبورة:



فسّر أن الشكل يوضح انتظام جزيئات الماء في كل حالة.

#### إجابات أسئلة الدرس 1-2

1. (أ) الإنترولي هو درجة الفوضى لنظام ما.

(ب) التفاعل التلقائي هو تفاعل يحدث في الطبيعة ويكون نواتج.

(ج) التفاعل غير التلقائي هو تفاعل لا يفضل تكوين مواد ناتجة.

2. التغيير في الإنثالي ( $\Delta H$ ) والتغير في الإنترولي ( $\Delta S$ )

3. يمكن تغيير تفاعل ما من تلقائي إلى غير تلقائي بتغيير ظروف التفاعل كدرجة الحرارة والضغط.

4. إن التفاعل تلقائي.

#### مقدمة أفريقية

##### حالة الالتباس، والجوابواجا

تاكيل الصخور يفعل العامل الجوية يحدث تاكيل الصخور عادة ببطء، شيئاً فشيئاً لأن لا ظهر أثر التاكيل على رغم أن صخرة تاكيل الصخور فإن شكلها حذف وما زال يحدُد شكل سطح الأرض. وبالتالي على ذلك بعض الرجال في الولايات المتحدة. فجعل روكجي الحديثة عالية وكثيفة النصاري، نسبياً على عكس جبال الألبان في شمال شرق الولايات المتحدة وذلك بسبب الفرق الزمني بين الجبال الذي يبلغ 245 مليون سنة، وبين المفهوم رئماً اختيار أن ما يحدث من تاكيل ناتج من تفاعل كيميائي حقيقي.

يرتفع الإنترولي في هذا التفاعل لأن إحداث المواد الناتجة وهي غاز (ثاني أكسيد الكربون) يكتون من تفاعل سلسلة كربونات الكالسيوم، ولذلك الرياح في الإنترولي كبيرة إلى حد حدوث هذا التفاعل بشكل تلقائي عند درجات الحرارة العالية لأنه مناسن للحرارة، وقيمة الإنترولي للتفاعلات أقل منها للمواد الناتجة، ولكن يزداد تأثير الرياح في الإنترولي بزيادة درجة الحرارة، وعندما تفوق درجات الحرارة  $T = 850^{\circ}\text{C}$  (تأثير الإنترولي درجة الحرارة) المنفذ  $\Delta H^{\circ} = -393 \text{ kJ/mol}$  (المفعول  $\Delta S^{\circ} = +3.1 \text{ kJ/(mol \cdot K)}$ ) وتصبح التفاعل تلقائياً.

وأما التفاعل العكسي للتفاعل السابق، أي تكوين الكربون والأكسجين من ثاني أكسيد الكربون فهو تفاعل غير تلقائي إذا لا يتوافر فيه تغير الإنثالي ولا تغير الإنترولي. يكون التفاعل تلقائياً أيضاً إذا قبل النقص في الإنترولي انطلاق كمية كبيرة من الحرارة، وفقاً لمبدأ فيه يكون التفاعل العاكس للحرارة تلقائياً إذا عاد امتصاص حرارة زيادة الإنترولي. عندما ينضب التلنج مثلًا يعمل كلا العاملين الإنثالي والإنتروبي في إتجاهين متقابلين، فتحدث عملية انصهار التلنج تلقائياً عند درجات الحرارة التي تفوق  $0^{\circ}\text{C}$  رغم أنها عملية ماء للحرارة، وبعوض عددهن امتصاص قدر كبير من الحرارة تغير الإنترولي الذي يمكن مفضلاً في هذه الحالة وتفوق قيمة تغير الإنثالي. لماذا تكون عملية تححمد الماء إلى ثلوج عملية غير تلقائية عند درجة  $10^{\circ}\text{C}$ ؟

يالخصوص الجدول (3) تأثير كل من تغير الإنترولي والإنتالي في تلقائية التفاعلات الكيميائية. يوضح أن أحد المترافقين، وليس كليهما، يمكن أن يكون غير مفضلاً للعملية التلقائية.

الإنثالي	الإنترولي	التلقائي التفاعل
يتناقض (تفاعل طارد للحرارة) سائلة $\Delta H$	يرتفع (المواد الناتجة أكثر فرضي من المواد المتفاعلة) موجة $\Delta S$	تفاعل تلقائي
يتناقض (تفاعل طارد للحرارة) سائلة $\Delta H$	ينخفض (المواد الناتجة أقل فرضي من الماء المتفاعلة) موجة $\Delta S$	قد يكون التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي ويعتمد ذلك على درجة حرارة التفاعل.
يرتفع (تفاعل ماض للحرارة) موجة $\Delta H$	يرتفع (تفاعل ماض للحرارة) موجة $\Delta S$	قد يكون التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي ويعتمد ذلك على درجة حرارة التفاعل.
يرتفع (تفاعل غير تلقائي) سائلة $\Delta H$	ينخفض سائلة $\Delta S$	تفاعل غير تلقائي

جدول (3) تأثير الإنثالي والإنتروبي في تلقائية التفاعل

88

#### مراجعة الدرس 1-2

1. اشرح المقصود بما يلي:  
 (أ) الإنترولي.  
 (ب) تفاعل تلقائي.  
 (ج) تفاعل غير تلقائي.
2. اذكر العاملين اللذين يحدّدان ما إذا كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي.
3. كيف يمكن تغيير تفاعل ما من تفاعل تلقائي إلى تفاعل غير تلقائي؟
4. توقع ما إذا كان التفاعل التالي تلقائياً أو غير تلقائي، علماً أن:  
 $\Delta S^{\circ} = +3.1 \text{ kJ/(mol \cdot K)}$  و  $\Delta H^{\circ} = -393 \text{ kJ/mol}$   
 $\text{C}_{(s)} + \text{O}_{2(g)} \rightarrow \text{CO}_{2(g)}$

ووجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات التي تحتوي عليها الوحدة :

ما هي العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل؟

[درجة الحرارة، التركيز، مساحة السطح وإضافة مواد محفزة أو مانعة.]

عرف معدل سرعة التفاعل.

[معدل سرعة التفاعل الكيميائي هي سرعة تكوين الناتج أو تفكك

المتفاعلات في وحدة زمنية محددة (mol/L.s)]

ما هو الاتزان الكيميائي؟ ولماذا يسمى الاتزان الديناميكي؟

[حالة الاتزان هي عندما تصل تركيزات كل من المتفاعلات والناتج إلى قيمة ثابتة، ويسمى الاتزان الديناميكي لأن التفاعل لا يتوقف إنما تصبح سرعة التفاعل الطردي متساوية لسرعة التفاعل العكوس.]

تتوافق ميل موضع الاتزان بناءً على قيمة ثابت الاتزان  $K_{eq}$ . إذا لم تكن  $K_{eq}$  معلومة، اذكر المبدأ الذي يساعدنا على معرفة ميل موضع الاتزان.

[ $K_{eq} > 1$  نحو التفاعل الطردي]

$K_{eq} < 1$  نحو التفاعل العكوس

مبدأ لوشاتليه

هل يختلف ثابت الاتزان بين المتفاعلات العكوسية المتتجانسة وغير المتتجانسة؟

[نعم، ففي المتفاعلات غير العكوسية غير المتتجانسة لا يدخل في التعبير عن ثابت الاتزان المواد في الحالة الصلبة والمواد السائلة التي تؤدي دور مذيب في التفاعل.]

أذكر إذا كان التفاعل تلقائياً أم غير تلقائي في الحالات التالية:

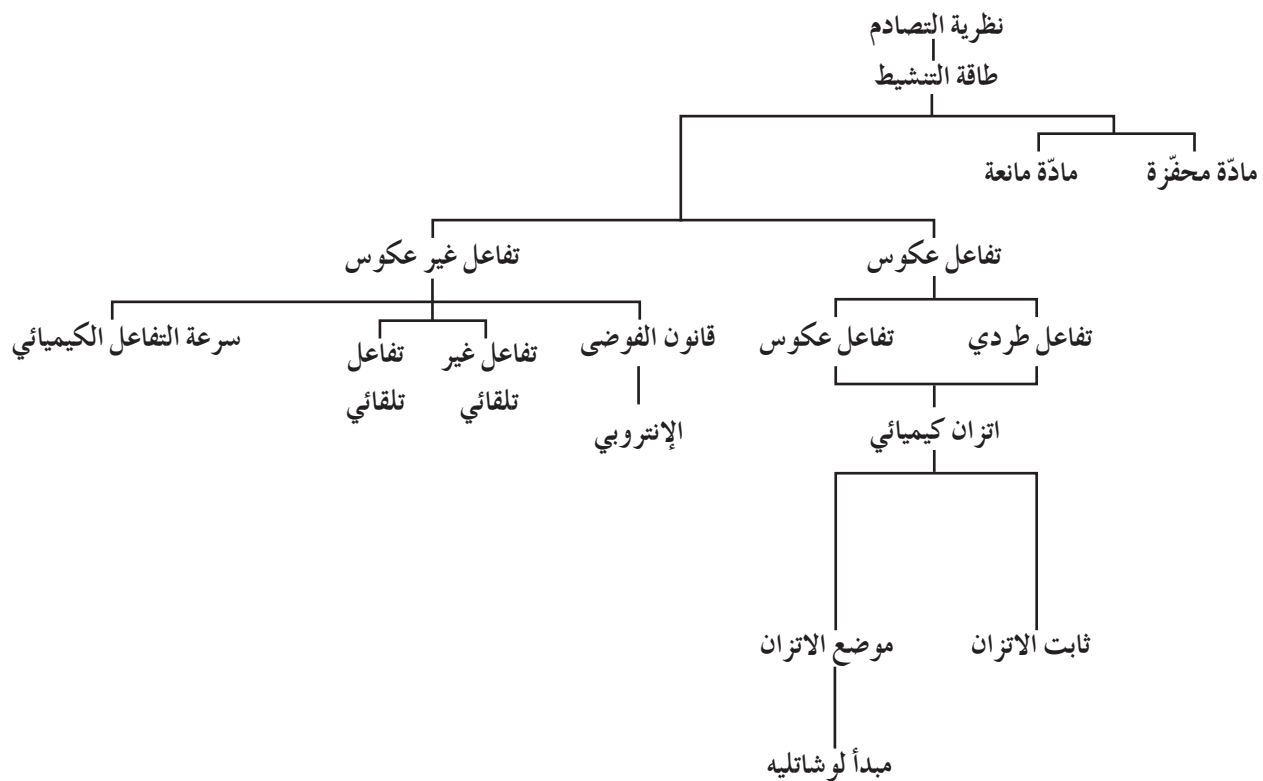
نقص في الإنترولي وانخفاض في الإنثاليبي. [يكون التفاعل تلقائياً إذا

عوض الانخفاض في الإنثاليبي النقص في الإنترولي.]

ارتفاع في الإنترولي وانخفاض في الإنثاليبي. [يكون التفاعل تلقائياً إذا

ارتفاع في الإنترولي وارتفاع في الإنثاليبي. [يكون التفاعل تلقائياً إذا عوض ارتفاع الإنترولي تغير الإنثاليبي.]





#### ٢ - (١) تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

- التفاعلات التلقائية هي تفاعلات تحدث طبيعياً وتفضل تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- التفاعلات غير التلقائية هي التفاعلات التي لا تفضل تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- يفترض قانون الفوضى أن كل التفاعلات تسير في اتجاه زيادة الفوضى، ويعبر عن هذه الفوضى بالإنترولي، فكلما زادت المفوضى زاد الإنترولي.
- يؤثر التغير في الإنترولي والإثنالي، مجتمعين أو منفصلين، في تلقائية التفاعلات الكيميائية.

#### ذربيطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تُنظم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



## تحقق من فهمك

### تحقق من فهمك

١. أشرح نظرية الصدام في التفاعلات.
٢. معرف طاقة التنشيط في تفاعل ما.
٣. أين تكتسب صبغة المادة المحفزة في المعادلة الكيميائية؟ ولماذا؟
٤. كيف تتأثر سرعة التفاعل بالمادة المحفزة؟ وكيف تؤثر المادة المحفزة في التفاعل؟
٥. أي من العبارات التالية صحيحة؟
  - (أ) يمكن زيادة سرعة جميع التفاعلات الكيميائية بزيادة درجة الحرارة.
  - (ب) تحتاج التفاعلات المتفاعلة، ما إن بدأ التفاعل الكيميائي، إلى أن تصطدم بعضها بعضًا لتكوين مواد ناتجة.
  - (ج) الأنزيمات هي مواد محفزة بيولوجية.
٦. عزف بالسلوب التفاعلات الكيميائية.
٧. وصل التفاعل العكسي إلى حالة الاتزان الديناميكي، ماذا تستنتج من هذه العبرة؟
٨. كيف تقارب من سرعة كل من التفاعل الطردي والتفاعل العكسي عند حالة الاتزان الكيميائي؟
٩. اذكر ما تعرفه عن مبدأ لوشايلي. كيف يمكنك استخدامه لفسر سبب فساد عبوات المطروبات الغازية بعد تراكيتها مفتوحة؟
١٠. اكتب العلاقة التي تغير عن ثابت الاتزان لتكوين الأمونيا من الهيدروجين والنيتروجين.
١١. اكتب العلاقة التي تغير ثابت الاتزان لكل من التفاعلات التالية:
 
$$4\text{H}_{2(g)} + \text{CS}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{CH}_{4(g)} + 2\text{H}_2\text{S}_{(g)}$$

$$\text{PCl}_{5(g)} + \text{Cl}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{PCl}_{3(g)}$$

$$2\text{NO}_{(g)} + \text{O}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{NO}_{2(g)}$$

$$\text{CO}_{(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(g)} \rightleftharpoons \text{H}_{2(g)} + \text{CO}_{2(g)}$$
١٢. على تفضيل تكون النواتج في كل من التفاعلات التالية:
 
$$\text{H}_{2(g)} + \text{F}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{HF}_{(g)} : K_{eq} = 1 \times 10^{12}$$

$$\text{SO}_{2(g)} + \text{NO}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{NO}_{(g)} + \text{SO}_{3(g)} : K_{eq} = 1 \times 10^2$$
١٣. إذا كانت النواتج في عملية تلقائية أكثر انتظاماً من المواد المتفاعلة فهل تكون قيمة الإنترودي موجبة أم سالبة؟
١٤. عزف الإنترودي.
١٥. أي نظام من الأنظمة التالية يملك إنترودي أدنى؟
  - (أ) أحجية الصورة المرتبة أو المفلحة.
  - (ب) 50 mL من الماء السائل أو الشلنج.
  - (ج) 10 g من بلورات كلوريد الصوديوم أو محلول مائي يحتوي على 10 g من كلوريد الصوديوم.

## أسئلة مراجعة الوحدة 2

١. عندما تصطدم الجسيمات والجزيئات بقوّة في أثناء التفاعل الكيميائي تنكسر الروابط بينها وتتشكل روابط جديدة تنتج منها مواد جديدة.

٢. أقل كمية من الطاقة تحتاج إليها الجسيمات لتفاعل.

٣. تُكتَب فوق السهم الذي يشير إلى الناتج لأنّها لا تدخل في التفاعل.

٤. تساعد المادة المحفزة على زيادة سرعة التفاعل وإتمامه من دون رفع درجة الحرارة وهي لا تدخل في التفاعل.

٥. (أ) العبارة غير صحيحة.

٦. (ب) العبارة غير صحيحة.

٧. (ج) العبارة صحيحة.

في التفاعلات العكوس جميعها يتقدّم التفاعل الطردي باتجاه تحويل المواد المتفاعلة إلى المواد الناتجة ويتقدّم التفاعل العكوس باتجاه تحويل المواد الناتجة إلى المواد المتفاعلة.

٧. نقص تركيز المواد المتفاعلة وصار معدل سرعة التفاعل الطردي مساوياً لمعدل سرعة التفاعل العكوس.

- ٨.

٩. يميل النظام إلى أن يعدل نفسه إن طرأ عليه أيّ تغيير في ظروف النظام. عند ترك عبوة المشروب الغازي مفتوحة يقل الضغط فيميل حمض الكربونيك إلى التفكّك  $\text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{CO}_3$  وبالتالي يقل تركيزه ما يسبب فساد المشروب الغازي.

$$K_{eq} = \frac{[\text{NH}_3]^2}{[\text{N}_2][\text{H}_2]^3} .10$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{CH}_4][\text{H}_2\text{S}]^2}{[\text{H}_2]^4[\text{CS}_2]} .11$$

$$(ب) K_{eq} = \frac{[\text{PCl}_3][\text{Cl}_2]}{[\text{PCl}_5]}$$

$$(ج) K_{eq} = \frac{[\text{NO}_2]^2}{[\text{NO}]^2[\text{O}_2]}$$

$$(د) K_{eq} = \frac{[\text{H}_2][\text{CO}_2]}{[\text{CO}][\text{H}_2\text{O}]}$$

١٢. (أ) مفصل جداً. (ب) مفضل ولكن بنسبة أقل من (أ).

١٣. تكون قيمة الإنترودي سالبة.

١٤. يُمثل الإنترودي فوضى جسيمات مواد التفاعل ويزيد تدريجياً مع انتقال المواد من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة لأنّ الجسيمات تكون أقل تماساً وبلغ الإنترودي أقصاه في الحالة الغازية لأنّ الجسيمات تكون حرّة الحركة.

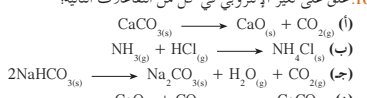
١٥. (أ) أحجية الصورة المرتبة

١٦. (ب) 50 mL من الشلنج

١٧. (ج) 10 g من بلورات كلوريد الصوديوم

## أسئلة مراجعة الوحدة 2

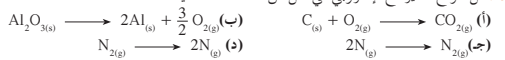
١٦. على تغير الإنترودي في كل من التفاعلات التالية:



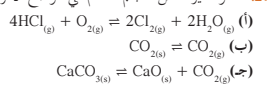
١٧. هل صحيح أن كل العمليات التلقائية طاردة للحرارة؟ فسر هذا القول.

١٨. تكشف بخار الماء إلى ماء سائل عن الضغط الجوي العادي على الرغم من أن تغير الإنترودي غير موجب. اشرح العبارة السابقة.

١٩. هل تتوقع أن يرتفع الإنترودي في كل من التفاعلات التالية:



٢٠. ما هو تأثير تقصص حجم النظام في موضع الاتزان في كل من التفاعلات التالية:

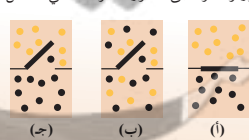


٢١. توقع ماذا يحدث إذا أضيفت مادة محفزة إلى تفاعل عكسي بطيء. ماذا يحدث لموضع الاتزان؟

٢٢. ترفع الزيادة في درجة الحرارة طاقة التصادم بين جزيئات المادة المتفاعلة وترفع الزيادة في تركيز المواد المتفاعلة عدد التصادمات. ما تأثير المادة المحفزة في التصادم بين الجزيئات؟

### أخير مهاراتك

١. اذكر العاملين اللذين يحددان مما إذا كان التفاعل تلقائياً أم لا.
٢. في التفاعل  $A + B = C$ , A, Bتساوي طاقة التنشيط للتفاعل الطردي 5 kJ ويساوي تغير الطاقة الكلي 20 kJ. احسب طاقة التنشيط للتفاعل العكسي.
٣. فشل صندوق كبير إلى قسمين بينما ياب وضعت فيه كيتينات متساوية من غازرين مختلفين كما هو موضح في الشكل (أ). يدأت الجسيمات الغازية عند فتح الباب بين القسمين بالاختلاط في الحال كما هو موضح في الشكل (ب). لماذا من غير الوارد للصورة الموضحة في الشكل (ب) أن تتطور وتتحول إلى الصورة الموضحة في الشكل (ج)؟



4. يحتوي خليط، عند الاتزان وعند درجة حرارة تساوي  $827^{\circ}\text{C}$ ، على  $0.552\text{ mol}$  من  $\text{CO}_2$ .  $0.552\text{ mol}$  من  $\text{H}_2$ ،  $0.448\text{ mol}$  من  $\text{O}$  و  $0.448\text{ mol}$  من  $\text{CO}$ . والمعادلة الموزونة لتفاعل الذي يجري بين هذه المتفاعلات هي:  $\text{CO}_{2(\text{g})} + \text{H}_{2(\text{g})} \rightleftharpoons \text{CO}_{(\text{g})} + \text{H}_{2\text{O}_{(\text{s})}}$  احسب قيمة ثابت الاتزان  $K_{\text{eq}}$  بالمعادلة التالية.
5. يمكن تمثيل تجدد الماء السائل عند  $0^{\circ}\text{C}$  بالمعادلة التالية:  $\text{H}_{2\text{O}_{(\text{l})}} = \text{H}_{2\text{O}_{(\text{s})}}$  اشرح لماذا يسبب الضغط انصهار اللحوم، علماً أن الكثافة الماء في حاليه السائلة تساوي  $1\text{ g/cm}^3$  و  $0.92\text{ g/cm}^3$  في حالته الصلبة.
6. التفاعل بين الأنساس (الكريبون) والأكسجين تفاعل تلقائي. ماذا يمكنك القول عن سرعة هذا التفاعل؟
- $$\text{C}_{(\text{s, diamond})} + \text{O}_{2(\text{g})} \longrightarrow \text{CO}_{2(\text{g})}$$
7. اختر إحدى الكلمات المعطاة لك لتكميل العلاقة الثانية على نمط العلاقة الأولى.
- مادة محفزة، مادة مانعة أشعة الشمس:
- السحب
  - الرياح
  - عملية البناء الضوئي
  - طاقة
8. يتسبب ذوبان مينا الأسنان  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2\text{OH}$  بتسوسها. وهو يحدث وفق المعادلة التالية:  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2\text{OH}_{(\text{s})} \rightleftharpoons 5\text{Ca}^{2+}_{(\text{aq})} + 3\text{PO}_4^{3-}_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$  ينتهي من تفسير السكر على الأسنان تكون  $\text{H}^+$ . ما هو تأثير زيادة تركيز كاتيون  $\text{H}^+$  في مينا الأسنان؟

#### مشاريع الوحدة

1. أدرج في قائمة 5 نشاطات قمت بتنفيذها اليوم ونتائج منها زيادة في الإنترولي.
2. صمم تجربة لتبيان تأثير درجة الحرارة في ساعات التفاعل. اجرِ تفاعلاً كيميائياً بسيطاً ينبع منه غاز غير سام أو لا يكون رأسياً. اعرض النتائيم الخاص بتغيرات على المعلم، وإذا وافق على تصميمك، خططْ رسمياً بيانياً يوضح علاقة سرعة التفاعل بدرجة الحرارة.

**16.** (أ) يزداد الإنترولي

(ب) يقل الإنترولي

(ج) يزداد الإنترولي

(د) يقل الإنترولي

17. كلاً، بعض التفاعلات تكون تلقائية على الرغم من أنها مอาศنة للحرارة، بسبب زيادة الإنترولي مثلما يحصل في عملية انصهار الثلج.
18. يتكتّف بخار الماء إلى ماء سائل عند الضغط الجوي العادي نتيجة فقدانه للحرارة وتسرّبها في الوسط المحيط.

**19.** (أ) نعم (ب) نعم (ج) كلاً (د) نعم

**20.** (أ) التفاعل الطردي مفضل

(ب) التفاعل الطردي مفضل

(ج) التفاعل العكوس مفضل

21. يُنشَّط التفاعل بتأثير المادة المحفزة التي لا تدخل في نواتج التفاعل ولا يُزاح موضع الاتزان ولكن النظام يصل إلى الاتزان بطريقة أسرع.
22. تخفض المادة المحفزة حاجز طاقة التنشيط.

#### اختبار مهاراتك

1. العاملان هما: الإنثالبي والإنترولي.
2.  $25\text{ kJ}$
3. التغيير من (أ) إلى (ب) تلقائي ومفضل لزيادة الإنترولي النظام، أمّا التغيير من (ب) إلى (ج) فينتج منه انخفاض في الإنترولي، وبالتالي فهو غير تلقائي ولن يحدث.
4. 
$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{CO}][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}_2][\text{H}_2]} = \frac{(0.448)(0.448)}{(0.552)(0.552)} = 0.659$$
5. لأن الضغط يزيد الكثافة وهذه الحالة مفضلة في التفاعل العكوس حيث الماء في حالة سائلة.
6. هذا التفاعل بطيء بسبب صلابة الألماس.
7. السحب
8. تؤدي زيادة  $\text{H}^+$  إلى تفاعله مع  $\text{OH}^-$ . وبذلك يتناقص تركيزه ما يخلق حالة عدم اتزان، وإعادة حالة الاتزان بحسب مبدأ لوشايلي، يُجبر التفاعل على إنتاج  $\text{OH}^-$  وهنا الأفضلية لتفاعل الطردي. ونتيجة لذلك، يبدأ مينا الأسنان بالذوبان ما يؤدي إلى حالات التسوس.

#### مشاريع الوحدة

1. تُقبل الأجوبة المنطقية كلها.

2. تأكّد من أن التفاعل الكيميائي بسيط وأن المواد المتفاعلة يسهل الحصول عليها والمواد الناتجة غير سامة. تأكّد أيضاً من إدراج الطالب تعليمات الأمان في التجربة التي صممها.

## مخطط الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
1 . الأحماض والقواعد	1-1 وصف الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد ويصفها.</li> <li>❖ يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تعریفها في نظريات أرهینیوس وبرونستاد - لوری ولویس.</li> <li>❖ يعرّف زوج الحمض/القاعدة المرافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.</li> </ul>	3	اكتشف بنفسك: تأثر الأطعمة بصودا الخبيز ارتباط الكيمياء بالكتب: الكيمياء تنقذ الكتب المفتتة
1	2-1 تسمية الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ يسمّي الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كلّ منها الجزيئية.</li> </ul>	1	
3-1 كاتيونات الهیدروجين والحموضة	3-1 قوى الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ يصنّف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهیدروجين أو تركيز أنيون الهیدروكسيد. (<math>pOH</math>, <math>pH</math>, <math>K_w</math>) .</li> </ul>	3	
4-1 قوى الأحماض والقواعد	4-1 حلّ أسئلة مراجعة الوحدة إجمالي عدد الحصص	<ul style="list-style-type: none"> <li>❖ يحسب ثابت تأين الحمض <math>K_a</math> من التركيز المولاري لكاتيون الهیدرونيوم وقياسات الأس الهیدروجيني .</li> <li>❖ يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها <math>K_a</math>.</li> <li>❖ يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها <math>K_b</math>.</li> </ul>	2	ارتباط الكيمياء بالصحة: تآكل الأسنان الكيمياء في خدمة البيئة: المطر الحمضي
			1	
			10	



# الوحدة الثالثة

## الأحماض والقواعد

فصول الوحدة  
الفصل الأول  
الأحماض والقواعد

- يُعرف نظريات أرهيبيوس وبرونستاد - لوري ولويس للأحماض والقواعد.

- يُعرف الأحماض والقواعد ويستشهد عند إعطاء الصفة الخاصة بكل منها.

- يصف المحلول إلى محلول متعدد الأحماض ضمئياً بين حمض قوي وحمض ضعيف، والقواعد بين قاعدة قوية وقاعدة ضعيفة.

- يحوال ترتيبات كاتيون الهيدروجين إلى قيم الأس الهيدروجيني وتركتيزات أنيون.

- يجب ثبات تأين الحمض (K<sub>a</sub>) من التركيز وقياسات الأنس الهيدروجيني.

- يربت قوى الأحماض والقواعد بحسب ثبات تأينها.

معلمات الأداء

- اكتشف بنفسك: تأثير الأطعمة بصودا الخبز

- اربط الكيماء بالكتب: الكيمياء تقدّم الكتب المفتقة علاقة الكيماء بالحياة اليومية: كُن حذراً عند استعمال البيض!

- ارتب الكيماء بالقصص: تأكل الأنسان الكيماء في حديمة المطر الحمضي



كانت المادة تصنف على أنها مادة حمضية أو قاعدية بحسب طعمها. فالمواد التي تظهر حموضتها، كالليمون الحامض والخل مثلاً، هي حمضية، والمواد التي تظهر مراراتها، كالثوم والكافيار، هي قاعدية. وكانت شدة الموارنة أو الحموضة تحدّد قوّة الحمض أو القاعدة لتصنف الأحماض ضمئياً بين حمض قوي وحمض ضعيف، والقواعد بين قاعدة قوية وقاعدة ضعيفة. إن دراسة الصيغ الركيبية والجزئية للأحماض والقواعد تساعد في تحديد المركبات الحمضية والقاعدية ومدى قوتها، وفي توقع تفاعلاتها الكيميائية من دون الحاجة إلى تذوقها، فالكثير من الأحماض والقواعد يجب عدم تذوقها لا بل عدم لمسها أيضاً لخطورتها.

### اكتشف بنفسك

تأثير الأطعمة بصودا الخبز

لإجراء هذا النشاط يجب توفير ما يلي: صودا الخبز (NaHCO<sub>3</sub>، طبق ورقى كبير، منديل ورقي، أنواع مختلفة من الفاكهة والخضار (مثل عيدان التمر، موز، عنب، طماطم، ليمون، ثفاح، برقال وجزب، فروت).

- قطّع الفاكهة والخضار إلى قطع صغيرة في الطبق وتتأكد من أن القطع متباينة عن بعضها جيداً. تأخذ أيضاً من نظافة السكين بعد تقطيع كل نوع من الفاكهة أو الخضار على حدة.
- أشعر صودا الخبز على كل قطعة من القطع السابقة.
- ماذا تلاحظ؟ هل هناك أي علاقة بين ما لاحظته وأنواع الطعام التي تعرّف بخبيثاته الشخصية آنـ ظعـ لهاـ لـ (أـيـ آنـ حـمـضـ)؟ بعد دراستك للأحماض والقواعد أعطـ نفسـ لـ (أـيـ آنـ حـمـضـ).

### مقدمة

تهدف دراسة الأحماض والقواعد إلى اكتساب المفاهيم الحديثة التي تصنف من خلالها هذه المواد والتي تحكم في ما بين الكثير من التفاعلات.

تشمل هذه الوحدة معظم جوانب خواص الأحماض والقواعد أكانت من حيث صيغها الكيميائية أو من حيث محاليلها، والتي تساعد على معرفة هذه المواد كمياً وبالتالي على تحديد أنواعها وقوتها وتفاعلاتها. سوف تُستخدم عدة معارف اكتسبها الطلاب في الصفوف السابقة مثل كتابة الصيغ الجزيئية في المحاليل المائية، وكتابة المعادلات الكيميائية الأيونية والنهائية، والتركيز المولاري، وكتابة الترتيب النقطي للمركبات وغيرها...

### الأحماض والقواعد

في الفصل الأول، سيدرس الطلاب خواص مركبات الأحماض والقواعد، مفاهيم أرهيبيوس، وبرونستاد - لوري، ولويس للأحماض والقواعد. كما سيتعرفون على الأيونات الناتجة عن عملية التأين الذاتي للماء ( $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$ )، وسيتعرفون أيضاً على المحاليل الأحماض والقواعد من خلال ترکيزات كاتيونات الهيدروجين وأنيونات الهيدروكسيد وقيم الأس الهيدروجيني pH والعلاقة في ما بينهما، ومفهوم الأدلة دورها.

ويحدّدون أنواع الأحماض والقواعد (قوية أو ضعيفة) بناءً على تأينها في الماء ويجربون ثبات تأين الحمض K<sub>a</sub>، وثبت تأين القاعدة K<sub>b</sub>.

### التعليق على الصورة الافتتاحية للوحدة

دع الطلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للوحدة ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. أشر إلى الطلاب أنّ معظم الفواكه والمواد الغذائية التي

يتناولونها تحتوي في تركيبها على واحد أو أكثر من الأحماض. عندما ننظر إلى هذه الأحماض، نجد أنها ذات مصدر نباتي أو حيواني وتسمى أحاماً عضوية، وتستخدم لأغراض غذائية. وضح للطلاب أيضاً أن هنالك أنواعاً أخرى من الأحماض تسمى معدنية وهي سامة وحارقة للجلد، وستستخدم لأغراض صناعية.

فسّر للطلاب أنّ الأحماض العضوية تنتشر في عدة فواكه وتوارد في ترکيزات مختلفة. تعطي هذه الأحماض المواد الغذائية وبخاصة الفواكه والخضار الطعم الحمضي.

أشر إلى الطلاب أنه على الرغم من احتواء الفواكه والخضار على الكثير من الأحماض العضوية إلا أن أحد هذه الأحماض يكون هو السائد على الأغلب حتى أن تسمية بعض الأحماض ملزمة لبعض أنواع الفواكه. مثال على ذلك، حمض الستريك في ثمار الحمضيات، أو حمض الطرطريك في العنبر، وحمض الماليك في النفاخ، وهذه الأحماض الثلاثة هي أكثر الأحماض العضوية انتشاراً في الفواكه والخضار.

### اكتشف بنفسك

وزّع الطلاب في أربع أو خمس مجموعات لكي ينفذوا النشاط في افتتاحية الوحدة في كتاب الطالب ص 12.

دع الطلاب يناقشون ملاحظاتهم بعد أن توزّع صودا الخبز على كل قطعة.

أشر إلى العلاقة بين درجة الفوران الملاحظة على سطح الفواكه والخضار ودرجة الحموضة المتوفرة فيها.

## الأهداف المعرفية

أتوقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

### 1. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية:

- حمض ، قاعدة ، حمض ثنائي ، حمض أكسجيني ، حمض قوي ، حمض ضعيف ، قاعدة قوية ، قاعدة ضعيفة ، التأين الذاتي للماء ، الأُس الهيدروجيني pH ، محلول متعادل ، ثابت تأين الماء ، دليل ، حمض أحادي البروتون ، حمض ثنائي البروتون ، حمض ثلاثي البروتون ، نظرية أرهيروس ، نظرية برونستد - لوري ، نظرية لويس ، حمض مرفق ، قاعدة مرفقة ، مستقبل بروتون ، معطي بروتون ، مستقبل زوج إلكترونات ، معطي زوج إلكترونات أو أكثر ، ثابت تأين الحمض ، ثابت تأين القاعدة.

### 2. يتعرّف بالمفاهيم العلمية التالية:

- التمييز بين خواص الأحماض و خواص القواعد وإعطاء أمثلة حياتية على مواد حمضية و قاعدية.
- تعريف الأحماض والقواعد تبعاً للنظريات الثلاث: أرهيروس وبرونستد - لوري ولويس.
- تعريف التأين الذاتي للماء وثابت تأين الماء  $K_w$  الذي يساوي  $1 \times 10^{-14}$  عند درجة 25 °C.

- تحديد طبيعة محلول ما ، أي إذا كان حمبياً أو قاعدياً أو متعادلاً تبعاً لنسبة تركيزات  $H_3O^+$  و  $OH^-$  أو تبعاً للأُس الهيدروجيني.
- تعريف الأدلة و اختصارها (HIn) على أنها حمض أو قاعدة يحدث لها تأين في مدى pH معلوم من خلال تغيير لونه.
- التمييز بين الأحماض أحادية البروتون و ثنائية البروتون و ثلاثة البروتون.

- تعريف الأحماض القوية والضعيفة والقواعد القوية والضعفية تبعاً لدرجة تأينها ، وتعريف ثابت تأين الحمض وثابت تأين القاعدة.

### 3. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة ويفسرها ، من مثل:

- استخدام بعض الأحماض والقواعد كمواد منظفة.
- تعادل الحمض الموجود في الكتب ينقذها من التحلل الحمضي.
- حمض اللاكتيك هو حمض ضعيف مسؤول عن تآكل الأسنان.
- المطر الحمضي يسبب احتفاء التفاصيل المنقوشة على الحجارة ويعرض الحياة البيئية والحيوانية للخطر.

## الأهداف المهنية

أتوقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

- استخلاص بداية اسم الحمض ونهايته بناءً على نهاية اسم الأنيون في حالة الحمض الثنائي وبناءً على عدد التأكسد للعنصر اللافلزي في الحمض الأكسجيني.
- تحويل تركيزات كاتيون الهيدرونيوم إلى قيم الأُس الهيدروجيني.
- تحويل تركيزات أنيون الهيدروكسيد إلى قيم الأُس الهيدروكسيدي.
- حساب تركيزات كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الهيدروكسيد من خلال قيم الأُس الهيدروجيني أو الأُس الهيدروكسيدي.
- استخدام جهاز قياس الأُس الهيدروجيني.
- تحديد زوج الحمض القاعدة المرافق لتفاعل ما بناءً على نظرية برونستد - لوري.
- كتابة معادلات تأين الأحماض والقواعد في الماء.
- حساب ثوابت التأين للأحماض والقواعد.

## الأهداف الانفعالية

أتوقع أن يكتسب الطالب:

### 1. الاتجاهات التالية:

- الاتجاه نحو الدقة في حل مشكلة أو ظاهرة ما بناءً على مفهومها العلمي.
- الاتجاه نحو إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها.

### 2. الميول العلمية المناسبة التالية:

- وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة.
- تخصيص ملف يجمع فيه الطالب الأبحاث والدراسات التي قام بها خلال دراسته لهذه الوحدة.

### 3. أوجه التقدير التالية:

- الأهمية الاقتصادية لبعض المواد ، وتأثيراتها على الصحة العامة والبيئة.
- جهود العلماء عامةً ، وعلماء الكيمياء خاصةً ، وإسهاماتهم.



# الفصل الأول

## الأحماض والقواعد

### دروس الفصل

الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد

الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد

الدرس 1-3: كاتيونات الهيدروجين والحموضة

الدرس 1-4: قوة الأحماض والقواعد

قد تفاجأ عندما تدرك مدى توافر المركبات الحمضية أو القاعدية في الماكولات، كالخل وعصير الفواكه الحمضية (الليمون الحامض والبنب والتفاح)، وفي السوائل كالحليب والمشروبات الغازية.  
يرغب الناس على اخلاقاً فعما هم في تناول الجنوى على الرغم من إدراهم أثاثها الجانبي، تكسؤس الأنسان الناتج عن تناول الجنوى التي تتبع أحماضًا تؤثر في ذوبانه مينا الأسنان. مثل آخر على الأحماض هي عملية هضم البروتينات الموجودة في الملحوم، والتي تبدأ في المعدة بعد أن تفقر مادة حمضية فيها. وتكتنل الأمثلة على القواعد في حياتنا اليومية، ومنها القهوة التي تحترى على مادة قاعدية تُسمى الكافيين، بالإضافة إلى صودا الخبز التي يتناولها البعض في حال ارتفاع مستوى الحموضة في معدهم. كما أن الصابون، أكثر المواد القاعدية شوغاً، والأنزلاقية خاصة تتميز بها القواعد.



٩٦

### خلفية علمية

#### عملية الهضم

يُعدّ هضم المواد الغذائية التي نتناولها وبخاصة البروتينات وظيفة المعدة الأساسية.

يشير وصول الطعام إلى المعدة حركتها الناتجة عن انقباض عضلاتها، ما يساعد على خلط الكتلة الغذائية المتعرجة بالعصارة المعدية.

يشكّل حمض الهيدروكلوريك العنصر الأساسي في العصارة المعدية. يساعد حمض المعدة (حمض الهيدروكلوريك) في هضم المواد البروتينية التي تصل إلى المعدة عن طريق كسر جزيئات الطعام الكبيرة إلى وحدات أصغر كما أنه يساعد على تنشيط الإنزيمات الهاضمة.

عندما توقف العصارة المعدية في المعدة لتمتزج بالطعام، تقوم المعدة بإفراز المخاط الذي يلتتصق بغضائها، فيعادل المخاط الحمض ويمنع تأثيره. يعمل المخاط ك حاجز كيميائي يحمي غشاء المعدة وجدرانها من التأكل والهضم.

يتميز المخاط الذي يغلّف الخلايا المبطنة للمعدة بخاصية العجينة حيث تقوم خلايا المخاط، التي تحتوي على مضادات للإنزيمات الهاضمة، بالالتصاق بعضها بعض التصاقاً وثيقاً مانعاً أي مادة هاضمة من تجويف المعدة، أي تأكل جدرانها الداخلية.

وهنا يتجلّي إبداع الخالق وعظمته في خلق الإنسان. كلّما توغلنا في أسرار خلق الله تعالى وعايناه كلّما شعرنا بمدى جهلنا وضلالنا.

﴿وَمَا أُوتِشَمِّ منَ الْعَمَلِ إِلَّا فَيُلْهَى﴾ [الإسراء: ٨٥]

﴿فَتَبَارَكَ اللَّهُ أَكْبَرُ أَحْسَنُ الْخَالِقِينَ﴾ [المؤمنون: ١٤]

في هذا الفصل، سيكتشف الطالب أنّ تعرّف خواص الأحماض والقواعد غير كافٍ لدراسة محليلها واستنباط معلومات متعلقة بها أو بتفاعلاتها الكيميائية. توالت بعد ذلك عدة نظريات أعطت تعريفات مختلفة ومتفاوتة للأحماض والقواعد. سيتعرّف الطالب في هذا الفصل هذه النظريات ومنها نظريات أرهينيوس وبرونستاد - لوري ولويس. من هنا، يبدأ التركيز على كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد، وذلك من خلال عملية التأين الذاتي للماء، ثمّ ربط تركيزات كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد بثابت التأين للماء  $K_a$  وقيمة الأنس الهيدروجيني، مع الإشارة إلى أنّ قيمة الأنس الهيدروجيني يمكن إيجادها من خلال جهاز قياس الأنس الهيدروجيني.

في هذا الفصل، سيتعرّف الطالب أنواعاً مختلفة من الأدلة وسيدرسون أنها حمض أو قاعدة يحدث لها تأين في مدي pH معلوم، ضيق ومحدود.

سيدرس الطالب أنّ الأحماض والقواعد يمكن أن تكون قوية أو ضعيفة تبعاً لدرجة تأينها في الماء. فإذا كانت ضعيفة، تتميز الأحماض والقواعد بشوائب تأين  $K_a$  و $K_b$ ، وسيتعلّمون أن يحسبوها في محليل مختلفة.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل  
دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرأون الفقرة المرافقة لها.

وضّح للطلاب أنّ أهميّة دراسة كيمياء الأحماض والقواعد تكمن في كونها مواد ذات أهميّة كبيرة في حياتنا اليومية. أشر إلى الطالب أنّ الأحماض والقواعد ترتبط بشؤوننا الحياتية بشكل كبير، حيث تدخل في غذائنا وفي الكثير من المواد التي نستخدمها، كما أنها تتمتع بمكانة مهمّة في الصناعة.



## وصف الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 97 إلى ص 106

عدد الحصص: 3

### الأهداف:

- يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد
- يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تتعريفها في نظريات أرهيبيوس وبرونستد - لوري ولouis.
- يعرف زوج الحمض/القاعدة المرافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.

### 1. قدم وحفر

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرفقة لها. إسأل الطالب إن كان لديهم أي معلومات حول هكذا كهوف أو كانت في مناطقهم خفافيش كالتي يرونها في الصورة. ثم نقش معهم سبب ارتداء مستكشفي هكذا كهوف أقنعة أو ألبسة خاصة. دع الطالب يحيطون عن الأسئلة من خلال معلوماتهم السابقة.

اشرح لهم أن الأمونيا الناتجة عن بول الخفافيش موجودة في الكثير من مركبات التنظيف والأصبغة وأنه يجب التعامل معها بحذر.

### 1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، وجّه أسئلة إلى الطالب حول القواعد والأحماض التي درسوها في السنوات السابقة.

اذكر خاصية كيميائية للحمض وخاصية للقاعدة. [تفاعل]

**الأحماض مع الفلرات لتنتج غاز الهيدروجين وملحاً، بينما تتفاعل القواعد مع الأحماض لتنتج ملحاً وماء.]**

اذكر مثلاً على حمض ومثلاً آخر على قاعدة. [حمض الكبريتيك، هيدروكسيد الصوديوم]

ما اسم الأيون الذي يميز الأحماض؟ [كاتيون الهيدروجين]

ما اسم الأيون الذي يميز القواعد؟ [أنيون الهيدروكسيد]

اكتب الصيغة الجزيئية لهيدروكسيد الليثيوم وأشار إلى طريقة كتابتها.

[الصيغة الجزيئية لهيدروكسيد الليثيوم هي  $\text{LiOH}$ . وبما أن الرابطة بين

العنصرتين هي أيونية، يمكن كتابة هذا المركب على الشكل التالي



## الدرس 1-1

### وصف الأحماض والقواعد

Acids and Bases Description

#### الهدف العامة

- يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد ويصفها.
- يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تتعريفها في نظريات أرهيبيوس وبرونستد - لوري ولouis.
- يعرف زوج الحمض/القاعدة المرافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.



شكل (51) كهف مليء بالخفافيش

يعتقد البعض أن الأحماض هي الأكثر شيوعاً في حياتنا اليومية، إذ إنها تقع على الكثير منها في الأطعمة والفاكه والخضار والصلصات، لكن ذلك غير صحيح. فعلى سبيل المثال، هناك كهف في مدينة تكساس يسمى كهف برانك يعيش فيه من 20 إلى 40 مليون خفافيش وبعثرة أكبر مستعمرة للغاريات في العالم (شكل 51). ويجب على زوار هذا الكهف أن يرتدوا نظارات واجهزه للتنفس لحمايةهم من غاز الأمونيا الخطير (قاعدية) والذي يتكون كنتاج ثانوي من بول الخفافيش.

#### 1. الخواص العامة للأحماض والقواعد

هل تعلم أن الأحماض والقواعد تؤدي دوراً رئيسياً في معظم التفاعلات الكيميائية التي تحدث في حياتنا اليومية؟ هل تعلم أيضاً أن الكثير من العمليات الصناعية تتستخدم الأحماض والقواعد، مثل إعداد الجل والمشروبات الغازية والأغراض المضادة للحموضة وصناعة بطاطيرات السيارات ومواد التنظيف المنزلية؟ بالإضافة إلى ذلك، يحتاج جسم الإنسان إلى الأحماض والقواعد ليقوم بوظائفه الحيوية على أكمل وجه.

## 2. علم وطبق

### 2.2 مناقشة

وَضْحٌ لِلطلاب أَنَّ الْأَحْمَاضُ وَالْقَوَاعِدُ تَتَمَيَّزُ بِخَواصٍ عَامَّةٍ يُمْكِنُ تَوْضِيحُهَا كَمَا يَلِي:

**خواص الأحماض:** طعمها لاذع (الخل)، تتفاعل مع القواعد لتكون ملحًا وماء، تغير ألوان الأدلة (ورقة تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر)، تتفاعل مع الفلزات لإنتاج غاز الهيدروجين والمحاليل المائية، هي موصلة للتيار الكهربائي، وتكون إما إلكترونات ضعيفة (حمض الأستيك)، إما إلكترونات قوية (حمض الهيدروكلوريك).

**2. خواص القواعد:** ملمسها دهني وطعمها مر (صابون)، تتفاعل مع الأحماض لتكون ملحًا وماء، تغير ألوان الأدلة (ورقة تباع الشمس من الأحمر إلى الأزرق) والمحاليل المائية، هي موصلة للتيار الكهربائي، وتكون إما إلكترونات قوية (هيدروكسيد الصوديوم) إما إلكترونات ضعيفة (الأمونيا في الماء).

دع الطالب يتفحّصون الشكل (52) في كتاب الطالب ص 98 الذي يوضح بعض المواد التي تحتوي على أحماض أو قواعد وأن يعطوا أمثلة أخرى على مركبات أو مواد تحتوي على قاعدة أو حمض.

**[مواد تحتوي على أحماض: عصير الفواكه الحمضية، مواد تحتوي على قواعد: سائل الاستحمام، سائل لتنظيف البالوعات.]**

## 2. علم وطبق

### 2.2 مناقشة

وَضْحٌ لِلطلاب أَنَّ الْعَالَمَ أَرْهِينِيُوسَ اسْتَطَاعَ تطوير نظرية تتعلق بتعريف المحاليل الإلكتروليتية وتتضمن الأحماض والقواعد. تتلخص هذه النظرية بما يلي: عند إذابة إلكتروليت في الماء، تتأين جزيئات إلكتروليت إلى أيونات.

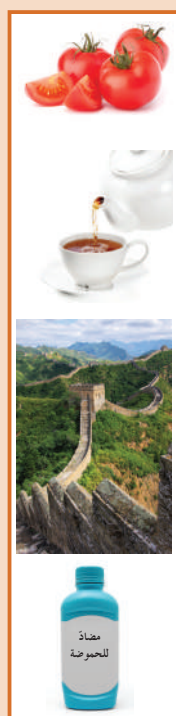
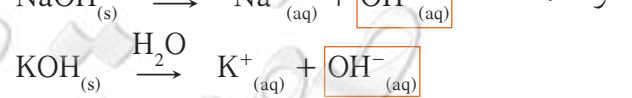
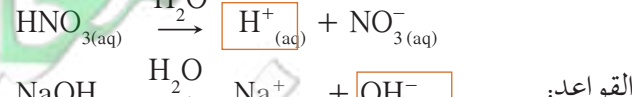
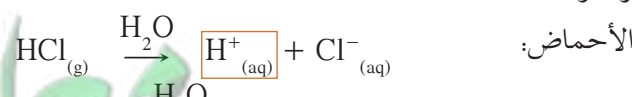
تحرّك الأيونات في محلول وتجعل ذلك محلول موصلًا للتيار الكهربائي.

بناء على هذه النظرية، عرف أرهيونيוס الحمض والقاعدة كما يلي:

• يُعتبر حمضًا المركب الذي يتآين في الماء وينتج كاتيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$ .

• يُعتبر قاعدة المركب الذي يتآين في الماء وينتج أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .

**أعْطِ الطَّلَابَ بعْضَ أَمْثَالَهُمْ لِتَوْضِحَ لَهُمْ نَظَرِيَّةَ أَرْهِينِيُوسَ لِلْأَحْمَاضِ وَالْقَوَاعِدِ.**



يوضح الشكل (52) بعض الاستخدامات والمواد التي تحتوي على الأحماض والقواعد. يحتوي الكثير من الأصناف الشائعة والمعروفة من المركبات على أحماض، وللأحماض خواص مميزة قد تكون تعزّز عليها معيقاً. تعطي المركبات الحمضية للاطعمة طعمًا لاذعاً، على سبيل المثال، يحتوي الخل على حمض الأسيك، والليمون الحامض يجعل فم الإنسان يبتعد عن تذوقه لأنَّه يحتوي على حمض السترิก. تتحرج المحاليل المائية للأحماض على الإلكترونات، وبذلك توصل التيار الكهربائي كما يلي أنَّ تعلّم عن المحاليل الإلكترونية. وتقع إلكترونات بعض الأحماض قوية وأخرى ضعيفة، كما أنها تغتَّلَانَ حمض الصبغات الكيميائية المعروفة بالأداء. يتفاعل كلُّ الماء مع الأسمدة المائية، مما يعطيه طعمًا مميزة، مثل الأسمدة المائية التي تحتوي على حمض الستريك، مما يعطيه طعمًا لاذعاً، وهو قاعدة، لمعالجة زراعة حموضة المعدة. إنَّ طعم المحاليل المائية للقواعد من ملمسها زلق، وهي مثل الأحماض قوية أو ضعيفة، ويمكن أن تكون محلاليها إلكترونات قوية أو ضعيفة.

### 2. أحماض وقواعد أرهيونيوس

#### Arrhenius Acids and Bases

تعرف سائقياً خواص كل من الحمض والقاعدة. وعلى الرغم من أنَّ الكيميائيين قد أدركوا خواص هاتين المجموعتين من المركبات وسلسلتها وتعريفها منذ سنوات عديدة، إلا أنَّهم لم يستطعوا تفسير النظرية الكيميائية لهذا السلوك. وفي العام 1887، اقترح الكيميائي السويدي سفاتن أرهيونيوس (1859 - 1927) طريقة مبكرة لتعريف سلوك الأحماض والقواعد وتفسيرها. تنص نظرية أرهيونيوس للأحماض والقواعد على أنَّ الأحماض هي مركبات تحتوي على هيدروجين وتباعي لتعطى كاتيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  في محلول الماء، والقواعد هي المركبات التي تتأثر لتعطى أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في محلول الماء.

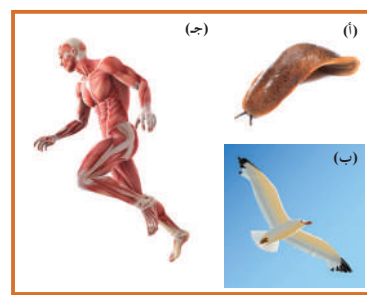
شكل (52)  
تحتوي جميع هذه المنتجات على الأحماض أو القواعد أو تحيط بأحماض أو قواعد عدد ذرياتها في الماء، فتجري التفاعلات على حمض الأسيك وتحوي الشاي على حمض الأسيك، أما هيدروكسيد الأكسدة، وهو قاعدة، فيغير أحد مكونات ماء الشاي، التي استخدمت في بناء سور الصين العظيم، واستخدمت مكونات الهيدروكسيد في القواعد لتعديل زيادة حموضة الماء.

98

الصيغة	الاسم
$\text{HCl}$	حمض الهيدروكلوريك
$\text{HNO}_3$	حمض النيترات
$\text{H}_2\text{SO}_4$	حمض الكبريتيك
$\text{H}_3\text{PO}_4$	حمض الفوسفوريك
$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الأسيك
$\text{H}_2\text{CO}_3$	حمض الكربونيك

جدول (4)  
بعض الأحماض الشائعة

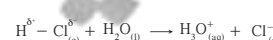
يوضح الجدول (4) بعض الأحماض الشائعة. تعرف الأحماض التي تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين أحماض أحادية البروتون Monoprotic Acids (كحمض النيترات  $\text{HNO}_3$ ) والأحماض التي تحتوي على ذرتَي هيدروجين قابلتين للتأين أحماض ثنائية البروتون Diprotic Acids (كحمض الكبريتيك  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ) والأحماض التي تحتوي على ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتأين أحماض ثلاثية البروتون Tripototic Acids (كحمض الفوسفوريك  $\text{H}_3\text{PO}_4$ ) (شكل 53).



شكل (53)

(أ) تغير الرخويات البحرية حمض ثالثي البروتون  $\text{H}_3\text{PO}_4$  للداعف عن نفسها. (ب) تنتج الطور البحرية حليطاً حمضاً من زيت الستريك المهموم ذات التأين تكريبة بعد أندماجها. (ج) تنتج حمض اللاتيكين في عضلات الجسم عالم الغربين الطويل.

لا يُعتبر كلَّ المركبات التي تحتوي على ذرة الهيدروجين أحاماً. وليس من الضروري أن تتأين ذرات الهيدروجين كلَّها في حمض، وإنْ إذا كانت ت تكون رابطة قطبية مع ذرة ذات سالبية كهربائية عالية، وعندما يكون مركب يحتوي على مثل هذه الروابط في الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين التي تتأين منه بجزيئات الماء، مكونة كاتيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، مما يؤدي إلى ثباتها. مثلًا على ذلك جزيء غاز الكلوريد الهيدروجين.



وعلى العكس، فإنَّ ذرات الهيدروجين الأربع في مركب الميثان  $\text{CH}_4$  مرتبطة بذرة الكربون  $\text{H} - \text{C} = \text{O}$  بروابط قطبية ضعيفة. وبالتالي، لا يحتوي الميثان على ذرات هيدروجين قابلة للتأين، لذلك، لا يُعتبر حمضاً.

99

77

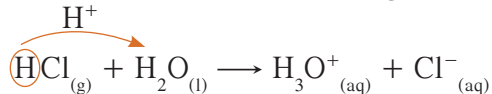
وضّح للطلاب أن أرهيبيوس وجد بتطبيق نظريته أن ثابت التأين للتفاعل هو مقاييس مباشر لقوّة الحمض أو القاعدة. في حالة المحاليل الحمضية، كلما زاد ثابت التأين، زاد تركيز كاتيون الهيدروجين وزادت قوّة الحمض.

وفي حالة المحاليل القاعدية، كلما زاد ثابت التأين، زاد تركيز أنيون الهيدروكسيد وزادت قوّة القاعدة.

وضّح للطلاب أن هذه النظرية لا تعّرف الأحماض والقواعد كلّها، فقد اقتصرت على المحاليل المائية للمركبات التي تحتوي على كاتيونات الهيدروجين وأنيونات الهيدروكسيد فحسب ونتائجها. ولم تتطرق نظرية أرهيبيوس أيضاً إلى المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، والأملاح التي لا تكون محاليل متعادلة من مثل كلوريد الأمونيوم وأسيتات الصوديوم.

## 2.2 مناقشة

ذّكر الطّلاب بأن كاتيون الهيدروجين  $H^+$  هو بروتون ولا يمكنه أن يتواجد لوحده في الطبيعة، لذلك يكون رابطة مع ذرة أكسجين جزء الماء ليكون كاتيون الهيدرونيوم  $H_3O^+$ . يمكن أن توضح المعادلة التالية التفاعل بين حمض الهيدروكلوريك والماء.

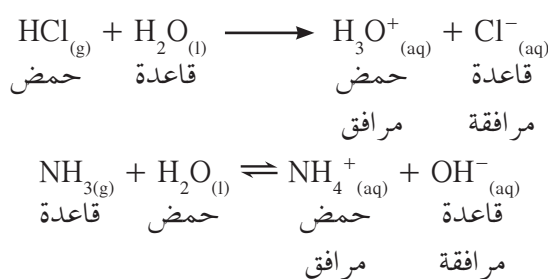


وضّح للطلاب أن برونسيد ولوري انطلاقاً من هذا التفاعل ليبيّنا نظرية جديدة تسمح بتعريف الأحماض والقواعد على الشكل التالي:

- الحمض هو المادة التي تعطي بروتوناً ( $H^+$ ) في محلول.
- القاعدة هي المادة التي تكتسب بروتوناً ( $H^+$ ) في محلول.

وضّح للطلاب أن حمض الهيدروكلوريك هو الحمض في هذا التفاعل والماء هو القاعدة.

فسّر إلى الطّلاب أن نظرية برونسيد – ولوري سمحت بتفسير إنتاج الأحماض والقواعد المرافقية. مثال على ذلك:



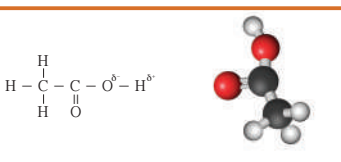
## 3.2 مناقشة

وضّح للطلاب أن تعاريف لويس للأحماض والقواعد تختلف عن تعاريف أرهيبيوس وبرونستيد – ولوري. اعتمد لويس على أزواج الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون.

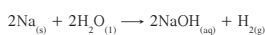
أشّر إلى الطّلاب أن حمض لويس هو المادة التي يمكن أن تستقبل زوجاً من الإلكترونات الحرة لتكون مع القاعدة المانحة لها رابطة تساهمية. أمّا القاعدة فهي الجزيئات والأيونات والشّقوق التي لها القدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرة لتكون رابطة تساهمية مع جزيئات أخرى تسمى الحمض.

وضّح إلى الطّلاب أنه ليس من الضروري أن يحتوي حمض لويس على عنصر الهيدروجين.

لكن حمض الأسيتيك  $CH_3COOH$  المستخدم في تصنيع البلاستيك والمواد الكيميائية المستخدمة في التصوير مختلف عن الميثان. فعلى الرغم من أنه يحتوي على أربع ذرات هيدروجين مثل الميثان، يتعذر هنا الحمض حمض أحادي البروتون، وتوضّح الصيغة التركيبية للحمض السبب في ذلك (شكل 54).



وبوضّح الجدول (5) بعض القواعد الشائعة، وقد يكون هيدروكسيد الصوديوم  $NaOH$  أكثر القواعد شيوغاً. يبيّن هذا المركب من خلال تفاعل الصوديوم مع الماء، كما يتضح في المعادلة التالية:

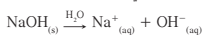


ونظراً لفالنة بعض القواعد في إزالة الأوساخ، مستخدّم هيدروكسيد الصوديوم في تحضير المنتجات المنزليّة المستخدمة لإزالة الأوساخ بالباليوعات وتنظيفها.

الذريّانية في الماء	الصيغة	الاسم
عالية	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
عالية	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
منخفضة جداً	Ca(OH) <sub>2</sub>	هيدروكسيد الكلسيوم
منخفضة جداً	Mg(OH) <sub>2</sub>	هيدروكسيد المغنيسيوم

جدول (5)  
بعض القواعد الشائعة

يتفاعل فلّة البوتاسيوم مع الماء ليكون هيدروكسيد البوتاسيوم KOH، وبعده كلّ من هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم مواد صلبة أنيونية. ماذا يحدث للأنيونات في هذه المركبات عندما تذوب في الماء؟



100

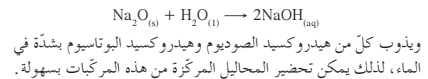
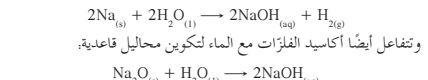
### فقرة افتراضية

#### ارتباط اليعس، بالدّلّ

الكمياء تقدّم الكتب المنشورة تحليل الكتب المطبوعة منتصف القرن التاسع عشر بهذه وهي على رفوف المكتبات، ويصبح ورقها رقيقة للغاية ويفقد سهولة عدّتها، وبعد السبب في ذلك إلى حمضية الورق الناجمة عن غمرة في حمض المتصور المائية في محلول الشّبت (بريتات الالمنيوم). لقد كان الشّبت يستخدم منذ 150 عاماً لمنع الغير من الإهداد (التّقط) على الورق. لذا تتعاون المكتبات في جميع أنحاء العالم مع الكيميائيين لإيجاد الطرق المناسبة لوقف التحلل الحمضي للكتب.

تشتمل هذه الطرق في حجز مفرغة من الهراء وتكن في إزالة الحمضية الكلية بعد سحب الهراء من الحجرة وإزالة معظم الرطوبة من الكتب ثم إدخال غاز ثاني أليل العارضين. يتخلّل هذا الغاز في الصفحات المعلقة للكتب وتعادل تماماً أي حمض موجود فيها.

يُعتبر كلّ من الصوديوم والبوتاسيوم من عناصر المجموعة 1A وهي عناصر الفلزات الفلورية التي تتفاعل مع الماء لتكون محلال قاعدية.



تسبيّب تلك المحاليل القاعدية، نظراً إلى خواصها الكاوية، الشّديدة وتآكل لمجلد، ولا يلتزم الحرج الذي تسبيّب بسرعة. لذلك، يجب سحبها وإزالتها عن الجلد بالماء في حال سمّها أو أنسكها.

أما هيدروكسيد الكلسيوم  $Ca(OH)_2$  وهيدروكسيد المغنيسيوم  $Mg(OH)_2$ ، فهما من هيدروكسيدات فلزات المجموعة 2A. لا تذوب هذه الهيدروكسيدات بسهولة في الماء. وبالتالي، فإنّ محلاليها تكون دانّة مخففة جداً ويكون تركيز أنيون الهيدروكسيد في مثل هذه المحاليل مخفضاً. ويختفي محلول المشتّع بهيدروكسيد الكلسيوم على

0.175 g من هذا المركب فقط لكل g من 100 g من الماء. ويؤدي هيدروكسيد المغنيسيوم أقلّ ذوبانة من هيدروكسيد الكلسيوم إذ يختفي محلول المشتّع على 0.0009 g من هذا المركب فقط لكل g من 100 g من الماء.

وتحتوي محلولات هيدروكسيد المغنيسيوم في الماء على تركيزات منخفضة من أنيون الهيدروكسيد.

#### 3. أحمس وقواعد برونسيد - ولوري

#### Bronsted-Lowry Acids and Bases

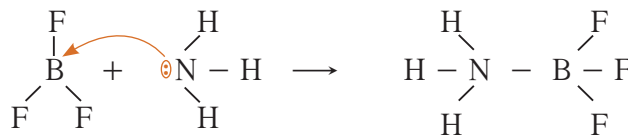
لم تكن نظرية أرهيبيوس للأحماض والقواعد شاملة يقدر ما تمكّنت من تقديم عدّة تفسيرات لكثير من التفاعلات الكيميائية في المحاليل المائية. فهي لا تتناسب المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، كما أنها فشلت في تقديم الإجابة عن أسئلات عديدة منها:

- نظرية أرهيبيوس مصوّرة بالمانحة التي لها رابطة تساهمية مع القاعدة المانحة لها.
- بعض المركبات لا تحتوي على مجموعات الهيدروكسيد وعند ذوبانها في الماء مثل الأمونيا  $NH_3$  تنتج محلال قاعدية كما هو موضح في الشكل (55).



أشر أيضاً إلى أن أي مركب تحتوي ذرته المركزية على ثلاثة إلكترونات تكافؤ (مثل البورون B والألمانيوم Al) يسلك سلوك أحماض لويس مثل كلوريد الألمنيوم AlCl<sub>3</sub> وفلوريد البورون BF<sub>3</sub>. وضح للطلاب أن الكاتيونات تمثل أحماض لويس مثل NH<sub>4</sub><sup>+</sup>. وأشار إلى أن الأنيون هو قاعدة لويس كما المركبات التي تحتوي على النيتروجين مثل الأمونيا NH<sub>3</sub>.

اكتبه على السبورة المعادلة التالية:



أشر أيضاً إلى أن أحماض برونسندي - لوري هي أحماض لويس وأن قواعد برونسندي - لوري هي قواعد لويس.

وضوح للطلاب أن هناك نقاطاً أساسية تميز نظرية لويس للأحماض والقواعد.

● تعريف لويس هو الأشمل والأوسع.

● تفاعل حمض وقاعدة لويس يؤدي إلى تكوين رابطة واحدة أو أكثر من الروابط التساهمية بين معطي أزواج الإلكترونات الحرجة (قاعدة) ومستقبليها (حمض).

● أرسم على السبورة الجدول التالي واطلب إلى الطالب أن يتبادلوا الأدوار لملء الفراغ في الجدول التالي:

القواعد	الأحماض	الطعم
مر	حامض	الطعم
يتغير لون تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر	يتغير لون تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر	التفاعل مع تباع الشمس
تنشج ملحًا وماء	تنشج ملحًا وماء	تفاعل الأحماض والقواعد بعضها مع بعض
موصلة للتيار الكهربائي وتشكل إلكترونات قوية أو ضعيفة.	موصلة للتيار الكهربائي وتشكل إلكترونات قوية أو ضعيفة.	توصيل التيار الكهربائي في المحاليل المائية

### 3. قيَّمْ وتوسَّع

#### 3.1. تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم استيعاب الطالب للدرس ، توجه إليهم بالأسئلة التالية:

● ما هي أهم النظريات التي تناولت الأحماض والقواعد؟ [نظرية أرهيبيوس ونظرية برونسندي - لوري ونظرية لويس].

● ما هي أهم ميزات نظرية أرهيبيوس؟

● [-] توصل محليل الأحماض والقواعد للتيار الكهربائي وتنتج أيونات.

● - يزيد حمض أرهيبيوس تركيز كاتيون الهيدروجين H<sup>+</sup> في المحلول المائي.

● - تزيد قاعدة أرهيبيوس تركيز أيون الهيدروكسيد OH<sup>-</sup> في المحلول المائي.

٥. أين الخلل في نظرية أرهيبيوس؟ [اعتبر أرهيبيوس أن المواد المحتوية على كاتيونات الهيدروجين هي وحدها أحماض، وهذا غير صحيح. كما أنه اعتبر أن المواد المحتوية على أيون الهيدروكسيد هي وحدها قواعد، وهذا غير صحيح. ولم يأخذ بعين الاعتبار أن بعض المواد تسلك سلوك الأحماض والقواعد من دون أن تكون في محلول المائي].

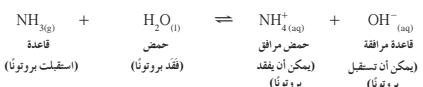
٦. ما هي نظرية برونستد - لوري للأحماض والقواعد؟ [ترتذر نظرية برونستد - لوري على تبادل البروتون بين الحمض والقاعدة. الحمض هو معطي البروتون والقاعدة هي التي تستقبله].

٧. قارن بين نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد - لوري. [اعتبر أحماض أرهيبيوس مثل أحماض برونستد - لوري: تنتج أحماض أرهيبيوس  $H^+$  في الماء وأحماض برونستد - لوري هي معطية لبروتونات ( $H^-$ ). قواعد أرهيبيوس ليست مثل قواعد برونستد - لوري: تنتج قواعد أرهيبيوس  $OH^-$  في الماء في حين أن قواعد برونستد - لوري هي مستقبلة لبروتونات ( $H^+$ )].

٨. ما هي نظرية لويس للأحماض والقواعد؟ [ترتذر نظرية لويس على مشاركة زوج من الإلكترونات الحرة من القاعدة إلى الحمض لتكوين رابطة تساهمية (تناسقية)].

شكل تعريف القاعدة الفرق الرئيس بين نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد - لوري، فقد أعطت نظرية برونستد - لوري تفسيراً لقواعدية مركيبات كثيرة لا تحتوي على أيونات الهيدروكسيد  $OH^-$  بينما أهمت نظرية أرهيبيوس هذه المركيبات.

توضح المعادلة التالية كيف تُعرَّف هذه المركيبات على أنها قواعد من دون أن تحتوي على أيونات من الهيدروكسيد. في هذه المعادلة، تتفاءل الأمونيا (قاعدة) مع الماء (حمض) وذلك باستقبال البروتون وفقدانه.



#### ٤. أحماض وقواعد لويس

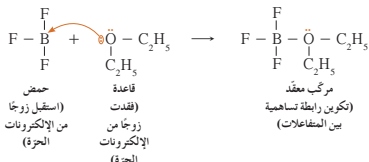
عالج الكيميائي الأميركي جلبرت لويس Gilbert Lewis موضوع الحمض والقاعدة بطريقة مختلفة تماماً عن تلك التي اتبعتها كل من أرهيبيوس وبرونستد - لوري.

أعطى العالم لويس تعريف جديدة مبنية على مشاركة زوج من الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون. تنص نظرية لويس للأحماض والقواعد Lewis Acid-Base Theory على أن القاعدة هي المزيجات أو الأيونات التي لها قدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرة Electron-Pair Donor لتكون رابطة تساهمية مع جزيئات أخرى تُسْتَأْنَدُ الحمض. والحمض هو المادة التي لها القدرة على استقبال زوج Electron-Pair Acceptor (من أي قاعدة) لتكون معها رابطة تساهمية.

تتفاعل قاعدة لويس مع حمض لويس على النحو التالي:

حمض + قاعدة  $\longrightarrow$  مركب معقد (متراكب)

مثال على ذلك، يتفاعل ثاني إيثيل إثير مع ثلاثي فلوريد البيرون لإنتاج ثلاثي فلوريد البيرون الإثيري كما توضح المعادلة التالية:



104

تمتاز قواعد لويس كلّها بوجود خاصية رئيسية مشتركة بينها، فهي تمتلك زوجاً أو أكثر من الإلكترونات الحرجة (غير المترتبة). وتمتاز أحماض لويس أيضاً بخاصية مشتركة بينها، بحيث تستطيع هذه الأحماض أن تستقبل زوجاً أو أكثر من الإلكترونات.

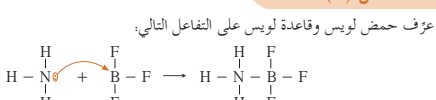
يم تمثّل نظرية لويس عن نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد - لوري؟ استخدام لويس مفهوماً أكثر عمومية بالنسبة إلى الحمض. فاعتبر أن الحمض هو المادة القادرة على أن تستقبل الإلكترونات التي تعطّلها القاعدة. واستخدم لويس زوجاً من الإلكترونات الحرجة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة التساهمية. لذلك، أضاف تعريف لويس عدداً من المركيبات الأخرى التي تُسْتَأْنَدُ أحماض لويس (جدول 7).

القاعدة	الحمض	التعريف
$OH^-$	يُنتَجُ $H^+$	أرهيبيوس
$H^+$	يعطِي $H^+$	برونستد - لوري
تعطي زوجاً أو أكثر من الإلكترونات	يُستَقبل زوجاً أو أكثر من الإلكترونات	لويس

جدول (7)

تعريف الأحماض والقواعد

#### مثال (١)



طريقة التفكير في الحل

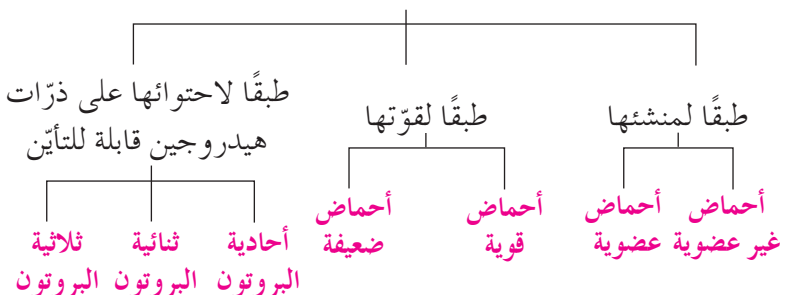
- حل: ضع خطوة الاستراتيجية لحل المسألة: تعريف حمض لويس وقاعدة لويس التي تُستخدم لحل السؤال مبنية على استقبال زوج من الإلكترونات واعطائه.
- احس: طبق الخطوة الاستراتيجية لحل المسألة: يعطي الأمونيا زوجاً من الإلكترونات ويسْتَقبل ثالث فلوريد البيرون هذا الزوج من الإلكترونات. تعطي قاعدة لويس الإلكترونات، لذلك، تعمل الأمونيا كقاعدة لويس. أمّا حمض لويس فهو الذي يستقبل زوجاً من الإلكترونات، لذلك، يجعل ثالث فلوريد البيرون كحمض لويس.
- فت: هل النتيجة لها معنى؟

في هذا التفاعل، تتطابق الأمونيا وثالث فلوريد البيرون مع تعريف قاعدة لويس وحمض لويس على الترتيب.

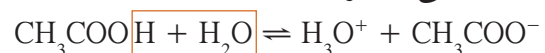
٩. إعادة التعليم ذكر الطالب بأنَّ الأحماض والقواعد تتوارد بشكل كبير في حياتنا اليومية، فالفاواكه الحمضية (الليمون والحامض والجريب فروت...) تحتوي على حمض الستريك والطماطم تحتوي على حمض الأوكتاليك.

ارسم على السبورة خريطة المفاهيم التالية وأكملها مع الطالب:

تُقسَّم الأحماض إلى مجموعات طبقاً لخواص مختلفة



اكتُب على السبورة المعادلة التالية:



أشير إلى الطالب أنَّ المركب العضوي الذي يحتوي على مجموعة كربوكسيل (أي حمض الأستيك) هو الحمض في هذا التفاعل (بناء على نظرية أرهيبيوس وبرونستد - لوري). توجه إليهم بالسؤالين التاليين:

١٠. ما هو دور جزيء الماء في هذا التفاعل؟ علل. [في خلال هذا التفاعل، يعطي حمض الأستيك بروتوناً يستقبله جزيء الماء. تبعاً لنظرية برونستد - لوري، يكون الماء هو القاعدة في هذا التفاعل].

• هل يمكن أن يكون الماء حمضًا في تفاعل ما؟ نعم، عندما يمنحك بروتوناً تستقبله قاعدة كما في المعادلة التالية:

أسئلة تطبيقية وحلها

- ١.** هل تتحقق أي يكون  $\text{PCl}_3$  حمض لويس أم قاعدة لويس في تفاعل كيميائي؟ أعلل إيجابتك.

**الحل:** قاعدة لويس لأن لها زوجاً من الإلكترونات الحرجة يمكنها أن تعطى.

**٢.** عزف حمض لويس وقاعدة لويس في كل من الشاعلات التالية:  
 $\text{AlCl}_3 + \text{Cl}^- \rightarrow \text{AlCl}_4^-$  (ب)  $\text{H}^+ + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+$  (ج)  
**الحل:**

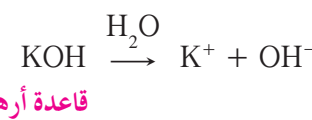
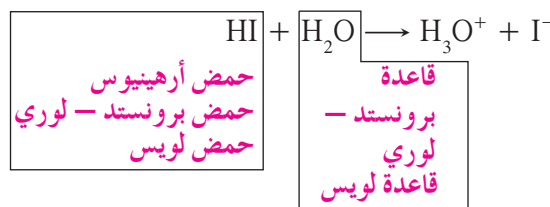
(أ) حمض لويس،  $\text{H}^+$  قاعدة لويس

(ب)  $\text{AlCl}_3$  حمض لويس،  $\text{Cl}^-$  قاعدة لويس

مراجعة الدرس ١-١



106



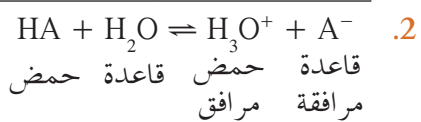
إجابات أسئلة الدرس ١-١

- (أ) حمض برونستد - لوري هو معطي البروتون  $H^+$  بينما قاعدة برونستد - لوري هي مستقبلة البروتون  $H^+$ .

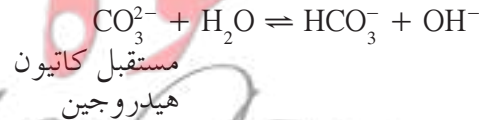
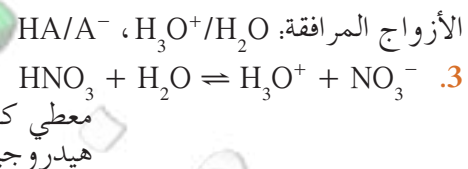
(ب) أنها تعرف بعض المركبات على أنها قواعد على الرغم من أنها لا تحتوي على أنيون الهيدروكسيد مثل الأمونيا.

(ج)

تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النظيرية
$\text{OH}^-$ متوج	$\text{H}^+$ منتاج	أرهينيوس
$\text{H}^+$ مستقبل	$\text{H}^+$ معطى	برونستاد - لوري
معطى زوج من الإلكترونات الحرّة	مستقبل زوج أو أكثر من الإلكترونات الحرّة	لويس



القاعدة المرافق = صيغة الحمض منقوص منه  $H^+$   
 الحمض المرافق = صيغة القاعدة مضاد إليه  $H^+$



## تسمية الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 107 إلى ص 111

عدد الحصص: 1

الأهداف:

- يسمى الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كل منهاجزئية.

### 1. قدم وحفّز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها. وضح للطلاب أن حمض الفورميك (حمض الميثانويك) يتكون في الطبيعة، كما يمكن تصنيعه في المختبرات. وهذا الحمض هو الأكثر شيوعاً في الطبيعة وتفرزه على شكل سائل غيدر بعض الحشرات وبخاصة النمل من فصيلة فورميكانوفا، لذلك أعطي اسمًا شائعًا وهو حمض الفورميك أو النمليك.

فسّر للطلاب أن المحاليل المائية للأحماض والقواعد تعتبر من أهم المحاليل لكونها ممتدة بأهمية حيوية بالغة. فالتفاعلات الحيوية التي تحدث داخل أجسامنا تتم في وسط حمضي أو قاعدي، وأي اختلاف، ولو كان بسيطًا في تركيز الوسط، قد يحدث تغييرًا في هذه التفاعلات وقد ينبع عنه اختلال في وظائف الأعضاء.

تسمية الأحماض والقواعد  
Acids and Bases Nomenclature

## الدرس 1-2

الأهداف العامة  
• يسمى الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كل منهاجزئية.



شكل (57)  
يفرز بعض أنواع النمل مادة حمض للدفاع عن نفسه.

يبلغ بعض أنواع النمل عندما يشعر بالتهديد أو الاضطراب ويفرز مادة تتحوي على حمض الفورميك ( $\text{HCOOH}$ ) لتسبّب الألم أوقتل أعدائها (شكل 57). يهاجم هذا النوع من النمل الإنسان أيضًا ولكن لدغته ليست مميتة، إذ يسبّب هذا الحمض تقرّح في جلد الإنسان كحد أقصى.

### 1. الأحماض

تحتوي بعض الأحماض على عنصرين فقط وتعُرف أحماض ثنائية (غير أكسجينية) **Binary Acids**. في حين تحوي أحماض أخرى على ثلاثة عناصر منها الأكسجين وتحتاج أحماض أكسجينية **Oxyacids**.

#### 1.1 تسمية الأحماض ثنائية العنصر (غير الأكسجينية)

**Nomenclature of Binary Acids (Non Oxyacids)**

يكون الحمض ثانوي العنصر من هيدروجين ( $\text{H}$ ) وعنصر آخر ( $\text{A}$ ) أكثر سالبية كهربائية. وتكون تسمية الحمض على الشكل التالي: حمض  $\text{H} + \text{عنصر A}$ . مثلاً على بعض الأحماض الثنائية وأسمائها.

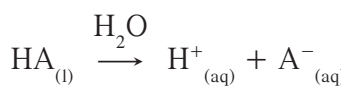
### 1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، أرسم على السبورة الجدول التالي واطلب إلى الطلاب أن يتعاونوا على إكماله.

الصيغة الجزئية	اسم الحمض أو القاعدة الوسط	طبيعة	الوسط الذي تتوارد فيه الأحماض والقواعد
$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الأستيك (إيثانوليك)	حمضي	الخل
$\text{H}_2\text{SO}_4$	حمض الكبريتيك	حمضي	بطارئ السيارة
$\text{HCl}$	حمض الهيدروكلوريك	حمضي	عصارة المعدة
$\text{Mg(OH)}_2$	هيدروكسيد المغنيسيوم	قاعدي	مضاد الحموضة
$\text{NH}_4\text{OH}$	هيدروكسيد الأمونيوم	قاعدي	منظف الزجاج
$\text{Ca(OH)}_2$	هيدروكسيد الكالسيوم	قاعدي	ماء الكلس

## 1.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الصيغة العامة للأحماض هي  $\text{HA}$  حيث إن  $\text{H}^+$  هو الكاتيون الناتج عن عنصر الهيدروجين و  $\text{A}^-$  هو أنيون الحمض. يمكن أن يكون الأنيون  $\text{A}^-$  أحدى الذرة أو متعدد الذرات. عندما يُضاف  $\text{HA}$  إلى الماء يتآكل لي變成  $\text{H}^+$  و  $\text{A}^-$  كما توضح المعادلة التالية:



وضح للطلاب أن الأحماض تقسم إلى أحماض ثنائية حيث يكون الأنيون  $\text{A}^-$  مكوناً من ذرة واحدة، وأحماض أكسجينية حيث يحتوي الأنيون  $\text{A}^-$  على ذرات من عنصر الأكسجين. اكتب على السبورة المعادلة التي تسمح بالحصول على اسم الحمض الثنائي:

حمض + هيدرو + اسم العنصر + "يك"

ثم اطلب إلى الطالب أن يتبدلو الأدوار لاستنتاج أسماء بعض الأحماض الثنائية من مثل:

حمض ثانوي يحتوي على عنصر الكلور: [حمض هيدرو كلوريك]

حمض ثانوي الذرة يحتوي على عنصر البروم: [حمض هيدروبروميك]

حمض ثانوي الذرة يحتوي على عنصر الكبريت:

[حمض هيدرو كبريتيك]

## 2.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الصيغة العامة الجزئية للحمض الأكسجيني هي  $\text{H}_a\text{X}_b\text{O}_c$  وأن تسمية هذه الأحماض ترتكز على عدد تأكسد العنصر اللافلزي  $\text{X}$ . أطلب إلى الطالب تفحص جدول (10) في كتاب الطالب ص (108).

أرسم على السبورة الجدول التالي:

البادية	النهاية	عدد تأكسد
بير	يك	+7
	يك	+6 أو +5
	وز	+4 أو +3
هيبو	وز	+1

أعطي مثلاً على الأحماض الأكسجينية التي تحتوي على هالوجين البروم.

اسم الحمض	عدد تأكسد $\text{Br}$	صيغة الحمض
حمض الهايبوبروموز	+1	$\text{HBrO}$
حمض البروموز	+3	$\text{HBrO}_2$
حمض البروميك	+5	$\text{HBrO}_3$
حمض البيربروميك	+7	$\text{HBrO}_4$

اطلب إلى الطالب أن يتبادلوا الأدوار لاستنتاج أسماء بعض الأحماض الأكسجينية وأن يكملوا الجدول التالي:

الصيغة الجزيئية للحمض	عدد تأكسد الذرة المركبة	اسم الحمض
$\text{H}_2\text{SO}_4$	+6	حمض الكبريتيك
$\text{H}_2\text{SO}_3$	+4	حمض الكبريتوز
$\text{HNO}_3$	+5	حمض النيتريك
$\text{HNO}_2$	+3	حمض النيتروز

#### 4.2 مناقشة

تناقش مع الطالب حول فكرة أن القواعد هي مركبات تعطي أنيون هيدروكسيد عند إذابتها في الماء، وتسمى القواعد التي تكون على شكل مركبات أيونية بالطريقة عينها التي تسمى فيها المركبات الأيونية الأخرى إن يكتب اسم الأنيون ثم اسم الكاتيون.

اطلب إلى الطالب تطبيق ذلك على أمثلة مثل هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد الكالسيوم.

ووضح للطالب أن الصيغة الجزيئية لقواعد تكتب بحسب توازن شحනاتها الأيونية كما هو متبع مع أي مركب أيوني.

#### 3. قيم وتوسيع

##### 1.3 تقييم استيعاب الطالب للدرس

وزع الطالب في مجموعات صغيرة. ثم اطلب إليهم تسمية بعض الأحماض والقواعد مذكراً بالطريقة المتبعة في التسمية. أعط الطالب عدداً من الأحماض الثانوية والأكسجينية، ثم اطلب إلى مجموعتين أو ثلاث أن تعرض على الصف الإجابات. أعط زملاءهم الوقت الكافي لمناقشتها.

#### 2.3 إعادة التعليم

اكتب على السبورة الصيغة الجزيئية لحمض ثنائي وأخر لحمض أكسجيني ثم استنتاج الأسماء بمساعدة الطالب.

اكتب على السبورة اسم لحمض ثنائي وآخر لحمض أكسجيني ثم استنتاج الصيغة الجزيئية لكل منها بمساعدة الطالب.

اكتب على السبورة الصيغة الجزيئية لقاعدة ما واسماً لقاعدة أخرى، ثم استنتاج، بمساعدة الطالب، اسم الصيغة الجزيئية المعطاة والصيغة الجزيئية لقاعدة المعطى اسمها.

يمكن ربط عدد تأكسد العنصر X بعض المقاطع التي تسبق اسم العنصر X أو تليه تسمى الأحماض الأكسجينية حسب عدد تأكسد الذرة المركبة (ذرة اللاقفل) كما يلي:

- عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركبة (+1)، حمض + هيدرو + اسم الذرة المركبة + وزن
- عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركبة (+3)، حمض + بير + اسم الذرة المركبة + يك
- عندما يكون عدد تأكسد الذرة المركبة (+7)، حمض + بير + بير + اسم الذرة المركبة + يك
- ذرة الكربون تكون حمضاناً واحداً لذلك تكون التسمية: حمض + بير + يك
- ـ حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$

#### (1) مثال

ما هي أسماء الأحماض التالية:  $\text{HClO}_4$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HClO}$ ؟

- حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.
- ـ عدد تأكسد العنصر S: -2
- ـ عدد تأكسد العنصر H: +1
- ـ عدد تأكسد العنصر Cl: +5

عندما تكون الصيغة معلومة ويمكن استنتاج عدد تأكسد العنصر X (S و Cl في المثال).

عندما يمكن تسمية الحمض الأكسجيني.

$$\text{H}_2\text{SO}_4 = +6$$

$$\text{H}_2\text{SO}_3 = +4$$

$$\text{HClO} = +5$$

$$\text{HClO}_4 = +7$$

باستخدام أعداد تأكسد يمكن استنتاج أن كلما كان عدد تأكسد العنصر X في الحمض قليل ينتهي اسم الحمض باللاحقة (وزن)، وكلما زاد عدد تأكسده ينتهي اسم الحمض باللاحقة (يل)، ويبدأ بالسابقة (بير).

109

#### Bases

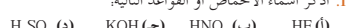
#### 2. القواعد

حسب تعريف أرهينيوس، هي مركب يعطي أنيونات هيدروكسيد عند تأثيره في الماء. تسمى القواعد التي توجد على شكل مركبات أيونية طريقة تسمية المركبات الأيونية الأخرى نفسها، فيكتب اسم الأنيون يليه اسم الكاتيون مثل هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{NaOH}$  الذي يستخدم في تحضير لب الخشب والمنسفات والصابون ويسمي هيدروكسيد الصوديوم.

ما اسم المركب القاعدي  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ؟

#### أمثلة تطبيقية وحالات

- اذكر أسماء الأحماض أو القواعد التالية.



ـ الحال:

(1) حمض الهيدروفلوريك (2) حمض النيتريك

(3) هيدروكسيد البوتاسيوم (4) حمض الكلوريك

ـ اكتب الصيغة الجزيئية للأحماض أو القواعد التالية.

(1) حمض البروميك (2) هيدروكسيد الحديد (III)

(3) حمض الهيدروبوريديك (4) هيدروكسيد الليثيوم

ـ الحال:

(1)  $\text{LiOH}$  (2) HI (3)  $\text{Fe}(\text{OH})_2$  (4)  $\text{H}_2\text{CrO}_4$

يوضح الجدول (10) التالي عدد تأكسد العنصر X وصيغة الحمض الأكسجيني واسم الحمض للأحماض الأكسجينية الأكثر شيوعاً.

الاسم	الصيغة	عدد تأكسد (n)	X العنصر
حمض الهيدروكلوروز	$\text{HClO}$	+1	
حمض الكلوروز	$\text{HClO}_2$	+3	
حمض الكلوريك	$\text{HClO}_3$	+5	
حمض البيركلوريك	$\text{HClO}_4$	+7	
ـ حمض الكبريتوز	$\text{H}_2\text{SO}_3$	+4	S
ـ حمض الكلوريك	$\text{H}_2\text{SO}_4$	+6	
ـ حمض النيتروز	$\text{HNO}_2$	+3	N
ـ حمض النيتريك	$\text{HNO}_3$	+5	
ـ حمض الفوسفوروز	$\text{H}_3\text{PO}_3$	+3	P
ـ حمض الفسفوريك	$\text{H}_3\text{PO}_4$	+5	
ـ حمض الكربونيك	$\text{H}_2\text{CO}_3$	+4	C

جدول (10)  
أسماء بعض الأحماض الأكسجينية بحسب  
أعداد تأكسد الذرة للأقلاف

110

## إجابات أسئلة الدرس 2-1

.1.  $\text{Ba}(\text{OH})_2$  (أ)

HBr (ب)

RbOH (ج)

$\text{H}_2\text{Se}$  (د)

.2. (أ) حمض الهيدروفلوريك

(ب) حمض الكلوريك

(ج) حمض الكربونيك

(د) هيدروكسيد الألمنيوم

### مراجعة الدرس 2-1

1. اكتب الصيغة الجزيئية لكل حمض أو قاعدة في ما يلي:

- (أ) هيدروكسيد الباريوم
- (ب) حمض الهيدروبروميك
- (ج) هيدروكسيد الروبيديوم
- (د) حمض الهيدروسيلينيك

2. اذكر أسماء الأحماض والقواعد التالية:

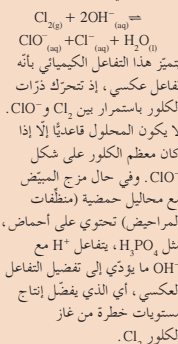
- |                              |                             |
|------------------------------|-----------------------------|
| $\text{HClO}_3$ (ب)          | HF (أ)                      |
| $\text{Al}(\text{OH})_3$ (د) | $\text{H}_2\text{CO}_3$ (ج) |

### فقرة اثرانية

#### حلاوة اللباد، والحياة الملوثة

كثيراً جدّاً عند استعمال المبيض!

معظم المسطّفات المنزلية والبيضاخات هي محليلات مكونة من هيدروكلوريت الصوديوم  $(\text{NaClO}_{(aq)}$  ، ناتج من تفاعل غاز الكلور، ومن محلول الكلورادي هيدروكسيد الصوديوم بحسب المعادلة التالية:



## كاتيونات الهيدروجين والحموضة

صفحات الطالب: من ص 112 إلى ص 123

عدد الحصص: 3

### الأهداف:

- يصنف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أنيون الهيدروكسيد ( $\text{pOH}$ ,  $\text{pH}$ ,  $\text{K}_w$ ).

### 1. قدم وحفز

#### 1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها. ووضح للطلاب أنَّ الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  يعني بقياس نسبة الحموضة أو القاعدة في السوائل. أشر إلى أنَّ درجة الحموضة تختلف في أجسامنا بحسب الأعضاء، ولكنَّ مجمل درجة  $\text{pH}$  في أجسامنا تساوي 7.36 (تميل قليلاً إلى القاعدية).

هذا ما يجب أن يكون عليه الجسم إذا كانت أعضاؤه سليمة ووظائفها سليمة. عندما ينخفض الـ  $\text{pH}$  يتحوَّل الجسم إلى حمضي فيصبح ملحاً للأمراض المزمنة مثل السكري. وإذا قلل الـ  $\text{pH}$  عن 6 يدخل الشخص في غيبوبة.

فسر للطلاب أنَّ الطعام الذي نتناوله والماء الذي نشربه والهواء الذي نتنشقه تسهم بشكل فعال في إعادة توازن الحمض في جسمنا ليحافظ على نسبة  $\text{pH}$  طبيعية.

أشر إلى الطالب أنَّ الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  للماء الذي نشربه يجب أن يكون 4.7 أو أكبر بقليل. لذلك، علينا التأكيد من هذا المقدار على قناني المياه المعدنية قبل استهلاكها. كما أنَّ القمح والخضار تساعد في المحافظة على قيمة الـ  $\text{pH}$  في أجسامنا. إذا استهلكنا خبز القمح غير المنزوع القشرة (الخبز الأسود) أو خضاراً غير منزوعة القشرة نحافظ على قيمة الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  للجسم ثابتة.

### 2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب، وجه إليهم الأسئلة التالية:

ما هو التركيز المولاري لمحلول مائي؟ وما هي وحدته؟

[هو عدد مولات المذاب في لتر واحد من المحلول، ويرمز إليه بالحرف

اللاتيني C أو [الصيغة الجزيئية للمذاب]  $C = \frac{n(\text{mol})}{V(\text{L})} = \text{mol/L}$

يدوب حمض الهيدروكلوريك في الماء ويتأتى لينتج كاتيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأنيون الكلور  $\text{Cl}^-$  كما توضح المعادلة التالية:



## كاتيونات الهيدروجين والحموضة Hydrogen Cations and Acidity

### الدرس 3-1

#### الأهداف العامة

- يصنف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أنيون الهيدروكسيد ( $\text{K}_w$ ,  $\text{pH}$ ,  $\text{pOH}$ ).



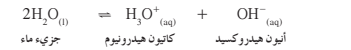
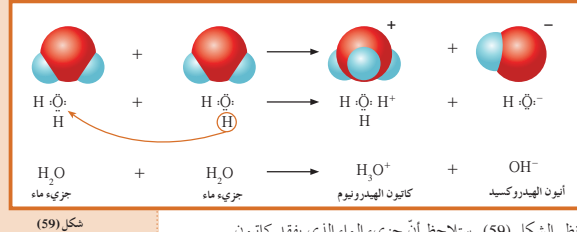
شكل (58)  
عينة دم

عند إحضار أحد المرضى فاقدِي الوعي إلى المستشفى وابعاد رائحة الفاكهة منه أثناء تنفسه، يشتبَّه الأطباء في أنَّ حالة فقدان الوعي تلك ناتجة عن مرض السكري. للتأكد من هذا التشخيص يجب إجراء اختبارات عديدة من بينها قياس حموضة دم المريض (شكل 58). يُعيَّن من نتيجة هذا الاختبار بوحدات الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  وليس التركيز المولاري. هذا النوع من الاختبارات شائع جدًا في الأبحاث البيئية، بحيث يعتمد العلماء على معرفة الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  لعينة من الماء ماخوذة من مجرى مائي أو ماء جوفية أو بحيرات أو مستنقعات أو مياه أمطار ضمن مجموعة من الاختبارات لتحديد درجة صلاحية الماء أو تلوئنه.

#### 1. كاتيونات الهيدروجين من الماء

##### Hydrogen Cations from Water

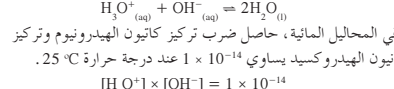
تعرفت في السنوات السابقة أنَّ جزيئات الماء عالية القطبية وفي حركة مستمرة حتى عند درجة حرارة الغرفة. تكون التصادمات، في بعض الأحيان، نشيطة بين جزيئات الماء وذرات طاقة تكتفي لنقل كاتيون الهيدروجين من جزء، ماء إلى آخر.



في الماء أو في المحلول المائي، ترتبط كاتيونات الهيدروجين دائمًا بجزيئات الماء على شكل كاتيونات هيدروكسيد. يُسمى الكيميائيون أنيونات الهيدروجين في المحلول المائي بروتونات أو كاتيونات هيدروجين أو كاتيونات هيدرونيوم.

يحدث التأين الذاتي للماء إلى حد سيط جداً في الماء النقي، وعند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ ، يتساوى تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أنيون الهيدروكسيد ويكون مقداره  $M = 1 \times 10^{-7}$ . وبالتالي، عندما يتساوى تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في أي محلول مائي يُسمى محلولًا متعادلاً Neutral Solution.

كلما ازداد تركيز كاتيون الهيدرونيوم في أي محلول مائي، تناقص تركيز أنيون الهيدروكسيد إذ ينطبق مبدأ لوشايلي الذي درسناه سابقًا. في هذه الحالة، إذا أضفت أنيونات (سواء كانت كاتيونات هيدرونيوم أم أنيونات هيدروكسيد) إلى المحلول تحدث إزاحة لموقع الأتزان وتقلّل تركيز النوع الآخر من الأنيونات، فتتكرّر كمية أكبر من جزيئات الماء في هذه العملية.



$$[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

113

إذا أذبنا  $4.8 \text{ L}$  من غاز كلوريد الهيدروجين في  $1 \text{ L}$  من الماء، عند ظروف الضغط والحرارة حيث يساوي الحجم المولى  $24 \text{ L/mol}$ ، فما هو التركيز المولاري للمحلول الناتج؟

**[حساب عدد مولات HCl]**

$$n = \frac{V}{V_M} = \frac{4.8}{24} \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{1} \text{ mol/L}$$

$$[[\text{HCl}]] = 0.2 \text{ mol/L}$$

هل يمكن استنتاج تركيز كاتيونات الهيدروجين؟ ما قيمة هذا التركيز؟

نعم، طبقاً لمبدأ اتحادية العناصر

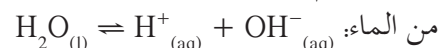
$$\Rightarrow [\text{H}^+] = [\text{HCl}] = 0.2 \text{ mol/L}$$

## 2. علم وطبق

### 1.2 مناقشة

وضح للطلاب أنهم قد درسوا سابقاً أن جزيئات الماء تتصرف بالقطبية العالية، مما يجعل حركة هذه الجزيئات مستمرة حتى عند درجة حرارة الغرفة.

وضح للطلاب أن هذه التصادمات قد تحدث بين جزيئات الماء ذات طاقة كافية لنقل كاتيون هيدروجين من جزيء ماء إلى آخر. اطلب إليهم كتابة معادلة التفاعل على شكل معادلة تأين جزيء واحد من الماء:



أشير إلى الطالب أن العلماء يطلقون على كاتيونات الهيدروجين في محلول الماء «بروتونات».

فسر للطلاب أن  $\text{H}^+$  بروتون لا يمكنه أن يتواجد في الحالة المستقرة وحيداً، لذلك يتراص مع جزيء ماء ليتخرج كاتيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

وضح للطلاب أن التأين الذاتي للماء عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  يكون لمدى زمني صغير جداً وأن تركيزات كل من  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  تكون متساوية في الماء النقي، ويُطلق على أي محلول مائي تتساوى فيه  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  و  $[\text{OH}^-]$  اسم محلول المتعادل  $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$ .

وضح لهم أن حاصل ضرب تركيزات كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد في الماء يسمى ثابت تأين الماء  $K_w$  حيث

$$25^\circ\text{C}, K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

فسر للطلاب أن المحاليل المائية تُقسّم إلى ثلاثة أنواع:

• المحاليل المتعادلة حيث

$$(25^\circ\text{C}) [\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$$

• المحاليل الحمضية حيث  $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$

ويكون  $K_w$  دائمًا مساوياً لـ  $(K_w = 1 \times 10^{-14})$  (عند  $25^\circ\text{C}$ )

• المحاليل القاعدية حيث  $[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-]$

ويكون  $K_w$  دائمًا مساوياً لـ  $(K_w = 1 \times 10^{-14})$  (عند  $25^\circ\text{C}$ )

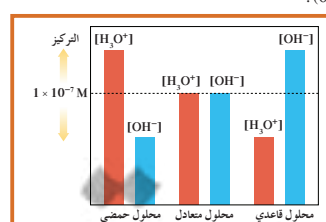


شكل (60)

(أ) أحد هذين المحلولين حمض والآخر قاعدة، أي مهما سرف بزيادة تركيز كاتيون الهيدرونيوم عن الصافحة إلى الماء؟ وإنما سرف بزيادة تركيز أنيون الهيدروكسيد؟

(ب) يستخدم حمض الهيدروكلوريك غير النقي، والمعرف عادة بحمض الموروباتيك، لتنظيف الساني وأحواض المساجنة.

(ج) يستخدم هيدروكسيد الموروباتيك كمنظف للبلغات.



شكل (60) تركيزات كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد في محلول متعادل، محلول حمضي، و محلول قاعدى (قلوي) و محلول معادل.

تعرف المحاليل القاعدية أيضًا بالمحاليل القلوية. أنتراش الشكل (61)، ثم اذكر أسماء الأحماض والقواعد الموضحة في هذا الشكل.

114

## 2.2 مناقشة

أشر إلى الطالب أنَّ العالم الدانمركي سورنسن درس في العام 1909 تركيز كاتيونات الهيدرونيوم في محلول ماء يساوي  $M = 10^{-5}$  عند  $25^\circ\text{C}$ ، فهل يكون المحلول حمضي أو قاعدي أو متعدد؟ ما هو تركيز أنيون الهيدروكسيد  $[\text{OH}^-]$  في هذا المحلول؟

**طريقة التفكير في الحال**

- حل:** ذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:  
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$   
 ثابت تأين الماء النقى:  
 $K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$   
 غير المعلوم:  
 المحلول: حمضي أو قاعدي أو متعدد؟  
 $[\text{OH}^-] = ? \text{ M}$

- أحسب:** حل غير المعلوم.

تركيز كاتيون الهيدرونيوم يساوى  $1 \times 10^{-5} \text{ M}$ ، وحيث إنَّ هذا المقدار أكبر من  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ ، يُعتبر المحلول حمضياً. ووفقاً لمعادلة ثابت الثانى للماء:  

$$K_w = [\text{OH}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]$$
  
 وبالتعويض عن القيم العددية المعلومة، يمكن حساب قيمة تركيز أنيون الهيدروكسيد:  
 $[\text{OH}^-] = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-5}} = 1 \times 10^{-9} \text{ M}$

- فهم:** هل النتيجة لها معنى؟

بما أنَّ تركيز كاتيون الهيدرونيوم أكبر من  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ ، من المتوقع أن يكون تركيز أنيون الهيدروكسيد أصغر من  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$  لأنَّ ثابت تأين الماء  $K_w$  يساوى  $10^{-14}$ .

وضَّحَ للطالب أنَّه حدد طريقة لحساب الأَسْ الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحاليل والتي تعتمد على حساب اللوغاريتم العشري السالب لتركيز كاتيونات الهيدرونيوم في المحلول.

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

إِشَّرَحَ للطالب أنَّ قياس الأَسْ الهيدروجيني يُطبَّقُ على المحاليل المخففة فحسب وليس المركزة.

## 2.3 مناقشة

وضَّحَ للطالب أنَّ هناك علاقة بين الأَسْ الهيدروجيني وطبيعة المحلول.

اطلب إلى الطالب رسم الجدول التالي وأملأه بمساعدة الطالب مستعيناً بالمناقشة 1.2 ، حيث ربطت أنواع المحاليل وطبيعتها بتركيزات كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الهيدروكسيد.

أسئلة تطبيقية وحلها			
1.	إذا كان تركيز أنيون الهيدروكسيد لمحلول مائي ما عند $25^\circ\text{C}$ يساوى $1 \times 10^{-3} \text{ M}$ ، بما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في المحلول؟ وهل المحلول حمضي أم قاعدي أم متعدد؟	الحل:	$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$
2.	صُفت المحاليل التالية بناءً على حمضية وقاعديتها ومتعدديتها عند $25^\circ\text{C}$ . (أ) $[\text{OH}^-] = 3 \times 10^{-2} \text{ M}$ (ب) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 6 \times 10^{-10} \text{ M}$ (ج) $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$ (د) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 2 \times 10^{-7} \text{ M}$	الحل:	(أ) متعدد      (ب) قاعدي      (ج) حمضي      (د) متعدد

115

## 2. مفهوم الأَسْ الهيدروجيني

The Hydrogen Exponent Concept pH  
 يستخدم الأَسْ الهيدروجيني بدلاً من التركيز المolar للتعبير عن تركيز كاتيون الهيدرونيوم. وقد اقترحه، في العام 1909، العالم الدانمركي سورنسن (1939-1868). يبحَّبُ هذا التقىان الذي يتراوح بين 0 و 14 عند  $25^\circ\text{C}$ ، يساوى pH المحلول المتعددة 7 وتمثل قيمة الأَسْ الهيدروجيني التي تساوي صفرًا المحاليل الحمضية القوية جائحة، صفر المحلول الذي يساوى أَسْ الهيدروجيني 14. قيمة الأَسْ الهيدروجيني لمحلول ما هي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز كاتيون الهيدرونيوم ويمكن ترتيبها رياضياً بالمعادلة التالية:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

في المحاليل المتعددة يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$  من خلال المعادلة أعلاه.

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [1 \times 10^{-7}] = 7$$

ويمكن تلخيص ما سبق (عند  $25^\circ\text{C}$ )

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 7$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] > 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} < 7$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] < 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} > 7$$

يوضح الجدول (11) قيمة الأَسْ الهيدروجيني للعديد من المحاليل المائية السالبة، ويخلص العلاقة التي تربط بين تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد. ويمكن معرفة pH من قيمة تركيز أنيون الهيدرونيوم فإذا كُتب تركيز كاتيون الهيدرونيوم بتدوين علمي رياضي وكان المعامل يساوى الواحد الصحيح عند ذلك يكون الأَسْ الهيدروجيني لمحلول يساوى الأَسْ، على أن تُشير الإشارة من السالب إلى الموجب، على سبيل المثال، المحلول الذي يساوى في تركيز كاتيون الهيدرونيوم  $1 \times 10^{-2} \text{ M}$  يساوى أَسْ الهيدروجيني 2 (pH = 2).

ملاحظة: قد لا يكون الأَسْ الهيدروجيني pH عدداً صحيحاً، على سبيل

المثال، الرقم الهيدروجيني pH لحلب المغليس يساوى 10.5.

طبيعة المحلول	تركيز أنيون الهيدروكسيد $[\text{OH}^-]$	تركيز كاتيون الهيدرونيوم $[\text{H}_3\text{O}^+]$	pH
حمضي	$[\text{OH}^-] < 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$[\text{H}_3\text{O}^+] > 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$\text{pH} < 7$
متعدد	$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$\text{pH} = 7$
قاعدي	$[\text{OH}^-] > 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$[\text{H}_3\text{O}^+] < 1 \times 10^{-7} \text{ M}$	$\text{pH} > 7$

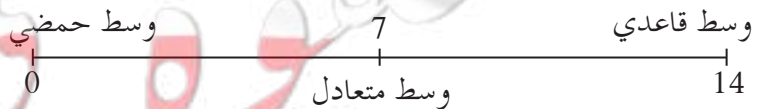
اطلب إلى الطالب دراسة الجدول (12) ص 123 في كتاب الطالب. دعهم يكتشفون أنَّ الجدول (12) يوضح قيم الأَسْ الهيدروجيني pH لعدة محلائل مائية ويلخص أيَّضاً العلاقة التي تربط بين  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  و  $[\text{OH}^-]$ .

وضَّحَ للطالب أنَّ الأَسْ الهيدروكسيدي يمكن تعريفه مثل تعريف الأَسْ الهيدروجيني على أنه يساوى القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز أنيون الهيدروكسيد وفقاً للمعادلة الرياضية التالية:

$$\text{pOH} = -\log [\text{OH}^-]$$

وضَّحَ للطالب أنَّ pH و pOH ترتبط بينهما المعادلة الرياضية التالية  $\text{pH} + \text{pOH} = 14$  عند  $25^\circ\text{C}$ ، لذلك يمكن استنتاج أيِّ منها بمعلوم الآخر.

اطلب إلى الطالب ملاحظة زيادة الحموضة كلَّما تناقص الأَسْ الهيدروجيني pH واقترب من الصفر، وزيادة القاعدية كلَّما ازداد الأَسْ الهيدروجيني pH واقترب من 14 . يمكن تلخيص التغيير في الأَسْ الهيدروجيني pH باستخدام الشكل التالي:

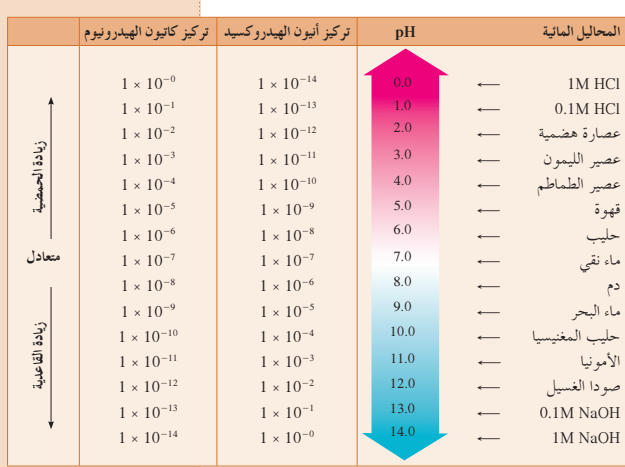


دع الطالب يستنتاجون أيضاً أن القاعدة تزداد كلما اتجهنا على المقياس من 7 إلى 14 ، وأن الحموضة تزداد كلما اتجهنا على المقياس من 7 إلى صفر.

## 4.2 مناقشة

توجه إلى الطالب بالسؤال التالي:

- في أيٍ من المجالات الحياتية تبرز أهمية معرفة الأُس الهيدروجيني؟ [سوف يعطي الطالب عدة إجابات. سجل هذه الإجابات على السبورة وانتق منها إجابتين أو ثلاث على الأكثـر. مثلاً: علم الأحياء، الصناعة، التربية].



جدول (11) العلاقة بين تركيز كاتيون الهيدروجين وأس الهيدروجين عند 25°C

يمكن وضع تعريف للأس الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  مشابه لتعريف الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$  وهو يساوي القسمة المتساوية للأعوام العشرية لتركيز كاتيون الهيدروكسيلي ويسكن تمثيلها رياضياً بالمعادلة التالية:

$$\text{pOH} = -\log [\text{OH}^-]$$

وتكون قيمة الأُس الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  للمحلول المتعادل تساوي 7 يكون محلول الذي قيمة أُس الهيدروكسيلي أكبر من 7 قاعدياً، ويكون حموضياً عندما تكون قيمة أُس الهيدروكسيلي أكبر من 7. هناك علاقة سهلة بين  $\text{pH}$  والـ  $\text{pOH}$  يمكن من خلالها إيجاد أحدهما إذا عُرف الآخر.

إذا أخذنا ثابت تأثر الماء  $K_w = 1 \times 10^{-14}$  (عند 25°C).

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

117

أشر إلى الطالب أنَّ أهمية الأُس الهيدروجيني تكمن في فحوصات الدم (فحوصات الطبية) ووضح لهم كيف يؤدي أي انحراف عن قيمة  $\text{pH}$  إلى نتائج خطيرة.

أشر إلى الطالب أنَّ التحكم بالحموضة مهم جدًا في الصناعة وبخاصة الغذائية منها. ويعود سبب ذلك إلى تأثير الحموضة على جودة الناتج الغذائي وسلامته وطعمه.

فسر للطالب أنَّ درجة حموضة التربة مهمة جدًا. تنمو بعض النباتات بشكل جيد في التربة الحموضية وينمو بعضها بشكل أفضل في التربة المتعادلة أو القاعدية. لذلك، يحتاج المزارع إلى معرفة الأُس الهيدروجيني لتربيته.

أشر إلى الطالب أنَّ استخدام الأدلة يساعد في تحديد طبيعة وسط ما، أي إذا كان قاعدياً أو متعادلاً أو حموضياً. وضح للطالب أنَّ الأدلة تعطي لوناً خاصاً مع المحاليل الحموضية ولوناً آخر مختلفاً مع المحاليل القاعدية. مثال على ذلك تباع الشمس الذي يعطي لوناً أزرق في الوسط القاعدي ولوناً أحمر في الوسط الحمضي.

إجابة السؤال المذكور في كتاب الطالب ص 122:

$$\text{pH} = \text{pK}_{\text{HIn}} - \log \frac{[\text{HIn}]}{[\text{In}^-]}$$

يمكن له أن تساوي  $\frac{1}{10}$  أو  $\frac{10}{1}$  لكي تتمكن العين البشرية أن تقدر اللون لذلك يساوي مدى الدليل:

$$\text{pH} = -\log K_{\text{HIn}} - \log \frac{1}{10}$$

$$\text{pH} = 5 + 1 = 6$$

أو

$$\text{pH} = -\log K_{\text{HIn}} - \log \frac{10}{1}$$

$$\text{pH} = 5 - 1 = 4$$

وضح للطالب يكون الدليل فاعلاً في مدى محدد من قيم الأُس الهيدروجيني. ثم اطلب إلى الطالب أن يتفحّصوا الشكل (63) في كتاب الطالب ص 123.

أشر أيضاً إلى أنَّ الدليل العام هو مزيج من عدة أدلة وهو الأكثـر استخداماً. يمكن الحصول على الدليل العام على شكل سائل أو أشرطة ورقية. وضح أننا نستخدم مع الدليل العام دليل لوان لتحديد الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$ .

يمكن كتابة المعادلة بدالة سالب اللوغاریتم العشری (عند 25°C):

$$-\log ([\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$(-\log [\text{H}_3\text{O}^+]) + (-\log [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

$$\text{pOH} = 14 - \text{pH} \Rightarrow \text{pH} = 14 - \text{pOH}$$

### مثال (2)

ما هو تركيز كاتيون الهيدروجين لمحلول يساوي أُس الهيدروجيني 6؟

طريق التفكير في الحل:

1. المعلوم:  $\text{pH} = 6$

غير المعلوم:  $[\text{H}_3\text{O}^+] = ? \text{ M}$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

2. احسب: حل غير المعلوم.

أولاً أعد ترتيب معادلة تعريف الأُس ليجذب قيمة غير المعلوم:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}}$$

ثم عرض عن قيمة  $\text{pH}$ :

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6} \text{ M}$$

أو

أولاً عرض عن القيم في المعادلة قبل إعادة ترتيبها:

$$-\log [\text{H}_3\text{O}^+] = 6$$

ثم غير الإشارة في طرف المعادلة:

$$\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -6$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6} \text{ M}$$

3. فهم: هل النتيجة لها معنى؟

لقد استخدمنا المعادلة بطريقة صحيحة وعشرون عن القيم المعلومة بالطريقة الصحيحة.

118

اعرض على الطالب جهاز قياس الأس الهيدروجيني واطلب إليهم تفحص الشكل (64) في كتاب الطالب، ثم ادع بعض الطالب إلى وصفه. قم بعرض عملي باستخدامه واشرح للطلاب كيفية استخدامه وقراءة قيمة pH لبعض المحاليل القاعدية والحمضية. اسمع لبعض الطالب بإعادة استخدامه أمام زملائهم. ووضح للطلاب أن هذا الجهاز يستخدم لقياس الأس الهيدروجيني في القياسات الدقيقة والسرعة.

وضح للطلاب أن الجهاز يصل بمسجل ورقي أو حاسوب للقراءة المستمرة.

الفت انتباه الطالب إلى أن معايرة جهاز قياس الأس قبل استخدامه ضرورية وذلك عن طريق غمر القطب المزدوج في محلول معلومة قيمة pH لديه وذلك لضبط القراءة.

الفت انتباه الطالب إلى ضرورة غسل القطب المزدوج في ماء مقطر قبل استخدام الجهاز.

تناقش مع الطالب: ما الذي يميز جهاز قياس الأس الهيدروجيني عن الأدلة السائلة أو التي على شكل شرائط ورقية؟

**[الأجهزة مفيدة من حيث سهولة استخدامها، والقيم المقاومة تكون دقيقة، ما يجعلها الأفضل من حيث الاستخدام في المستشفى لقياس التغيرات الصغيرة في الأس الهيدروجيني للدم وكذلك في المصانع وغيرها.]**

### 3. قيم وتوسيع

#### 3.1.1 تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم استيعاب الطالب للدرس، توجه إليهم بالأسئلة التالي:

• أظهرت دراسة التوصيل الكهربائي للماء النقي  $H_2O$  أنه يصل التيار الكهربائي ولكن بشكل ضعيف. علل. **[يدلّ إيصال التيار الكهربائي إلى وجود أيونات في الماء. ويدلّ ضعف التيار الموصى إلى انخفاض تركيز الأيونات في الماء.]**

• إذا كان الماء النقي مكوناً من جزيئات الماء  $H_2O$  فقط ، فمن أين تنتج هذه الأيونات؟ **[يتأين الماء ذاتياً ليتخرج كاتيونات الهيدروجين  $H_3O^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $OH^-$ . توضح المعادلة التالية هذا التأين:]**



• بماذا تتميز المعادلة السابقة؟ **[تشير هذه المعادلة بأنها غير تامة في اتجاه واحد ، وعند زمن معين تصل إلى الاتزان الكيميائي حيث إنّ حاصل ضرب تركيزات كاتيونات  $H_3O^+$  و  $OH^-$  يساوي  $K_w = [H_3O^+] \times [OH^-]$  ، وقد أثبتت التجربة أن قيمة  $K_w$  هي**

$$[2.5 \text{ } ^\circ\text{C}] \times 10^{-14}$$

• هل يمكن الاستفادة من تركيزات كاتيونات  $H_3O^+$  و  $OH^-$ ؟ **[تكون  $[H_3O^+]$  و  $[OH^-]$  متساوية في محلول المتوازن. لذلك ، عندما يزداد  $[H_3O^+]$  يكون محلول حمضيًا ، وتكون عندها العلاقة على الشكل التالي  $[H_3O^+] > [OH^-]$ . وعندما يزداد  $[OH^-]$  ، يكون محلول قاعدياً وتكون العلاقة على الشكل التالي  $[OH^-] > [H_3O^+]$ . من هنا ، تساعد هذه التركيزات على معرفة طبيعة محلول المائي حيث تتوارد هذه الأيونات.]**

**أسئلة تطبيقية وحلها**

1. جد قيمة pH لكل محلول من المحاليل التالية.  
 $[H_3O^+] = 0.0010 \text{ M}$  (أ)  $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-4} \text{ M}$  (ب)  $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-9} \text{ M}$  (ج)  
 الحل:  
 (أ) 4  
 (ب) 3  
 (ج) 9

2. ما هي تركيزات كاتيون الهيدروجين للمحاليل التي لها قيمة pH التالية.  
 (أ) 8  
 (ب) 11  
 (ج) 4  
 الحل:  
 (أ)  $1 \times 10^{-8} \text{ M}$  (ب)  $1 \times 10^{-11} \text{ M}$  (ج)  $1 \times 10^{-4} \text{ M}$

#### (3)

احسب الأس الهيدروجيني pH عند  $25^\circ\text{C}$  لمحلول يساوي فيه تركيز أيون الهيدروكسيد  $4 \times 10^{-11} \text{ M}$ .

طريقة التفكير في الحل.

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.  
 المعلوم:  $pH = ?$   
 $[OH^-] = 4 \times 10^{-11} \text{ M}$   
 $K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$   
 $pH = -\log[H_3O^+]$

2. احسب حل غير المعلوم.  
 لحساب الأس الهيدروجيني pH، ابدأ أولاً بحساب تركيز كاتيون الهيدروجين بم استخدام تعريف ثابت تأين الماء  $K_w$ :  
 $K_w = [H_3O^+] \times [OH^-]$   
 $[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{4 \times 10^{-11}} = 2.5 \times 10^{-4} \text{ M}$   
 عوض عن قيمة تركيز كاتيون الهيدروجين في معادلة تعريف الأس الهيدروجيني pH لإيجاد قيمته.  
 $pH = -\log[H_3O^+]$   
 $pH = -\log(2.5 \times 10^{-4}) = -\log 2.5 - \log 10^{-4}$   
 $pH = -0.4 + 4 = 3.6$

3. قيم: هل نتيجة لها معنى؟  
 محلول الذي تساوي فيه قيمة تركيز أيون الهيدروكسيد أقل من  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$  يكون حمضيّاً حيث إنّ تركيز كاتيون الهيدروجين سوف يكون أكبر من  $1 \times 10^{-7} \text{ M}$  ، تركيز أيون الهيدروكسيد أقل من  $10^{-11} \text{ M}$  ولكن أكبر من  $10^{-11} \text{ M}$  لأنّ قانون  $pOH$  للمحلول يقع بين 10 و 11. ونظراً لأنّ  $pH + pOH = 14$ ، تكون قيمة pH المتوقعة أقل من 4 أو أكبر من 14.

119

**أسئلة تطبيقية وحلها**

1. احسب الأس الهيدروجيني pH لكل من المحاليل التالية.  
 $[H_3O^+] = 8.3 \times 10^{-10} \text{ M}$  (أ)  $[H_3O^+] = 5 \times 10^{-6} \text{ M}$  (ب)  $[OH^-] = 2 \times 10^{-5} \text{ M}$  (ج)  $[OH^-] = 4.3 \times 10^{-5} \text{ M}$  (د)  
 الحل:  
 (أ) 5.3  
 (ب) 9.08  
 (ج) 9.63  
 (د) 9.3

#### (4)

احسب تركيز كاتيون الهيدروجين الذي يساوي أسماء الهيدروجيني pH للمحلول 3.7.

طريقة التفكير في الحل.

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

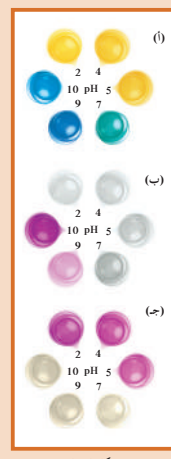
المعلوم:  $pH = 3.7$       غير المعلوم:  $[H_3O^+] = ? \text{ M}$

2. احسب حل غير المعلوم.  
 أعيد أولاً ترتيب معادلة تعريف الأس الهيدروجيني:  
 $pH = -\log[H_3O^+]$   
 $-pH = \log[H_3O^+]$   
 $-3.7 = \log[H_3O^+]$   
 $[H_3O^+] = 10^{-3.7}$

يصعب إيجاد قيمة اللوغاريتم العشري لقيمة سالبة وغير صحيحة، لذا يجب استخدام الآلة الحاسبة التي تحتوي على المفتاح  $y^x$ . أدخل إلى الآلة  $10 = y$  و  $-3.7 = x$ .  
 النتيجة:  $1.995 \times 10^{-4}$  ، وبالتقريب تصبح  $2 \times 10^{-4}$ .

3. قيم: هل نتيجة لها معنى؟  
 محلول الذي يساوي أسماء الهيدروجيني 3.7 يكون تركيز كاتيون الهيدروجين فيه ما بين  $(pH = 3) 1 \times 10^{-3} \text{ M}$  و  $(pH = 4) 1 \times 10^{-4} \text{ M}$ .

120



شكل (62) أداء تفاعل الأحماض والقواعد تجربة  
غيرات الرقم الهيدروجيني pH في مذيب عين.  
البروميفول الأزرق (أ) يغمر من الملون الأصفر  
إلى الملون الأزرق عند pH = 7 ، والفينيلفاليان  
(ب) يغمر من عدم الملون إلى الملون الأحمر (ج)،  
عند pH = 9 ، أما الدليل الأحمر (ج)،  
غير من الملون الأصفر إلى الملون الأصفر عند  
pH = 6.

121

### 3. قياس الأُس الهيدروجيني pH Measuring The Hydrogen Exponent pH

تشكل معرفة الأُس الهيدروجيني أهمية كبيرة لدراسة المحاليل المائية للأحماض والقواعد وخاصة خلال معايرتها. لذلك، لا بد من معرفة الوسائل المختلفة التي تساعد في قياس الأُس الهيدروجيني. قياس الأُس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجم الصغيرة، يمكن استخدام أدلة التعادل أو أشرطة قياس الأُس الهيدروجيني أو جهاز قياس الأُس الهيدروجيني.

#### Indicators

أدلة التعادل Indicators هي أحماض أو قواعد عضوية ضعيفة، ينبع دليل التعادل في ملحي pH معلوم ويغير لونه بناءً لقيمة الأُس الهيدروجيني pH الوسط الذي يوضع فيه.

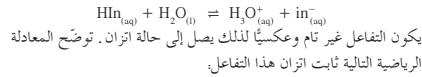
تقسم أدلة التعادل إلى نوعين تبعاً لاحتضانتها أو قاعدتها: أدلة التعادل الحمضية ويرمز إليها بالصيغة الألكترافية  $\text{HIn}$ .

أدلة التعادل القاعدية ويرمز إليها بالصيغة الألكترافية  $\text{In}^-$  وتقسم أدلة التعادل أيضًا إلى نوعين تبعاً لعدد الوانها في الوسط الحمضي والوسط القاعددي.

أدلة أحادية اللون، لها حالة ملونة واحدة مثل الفينولفاليان، أدلة ثنائية اللون، لها حالتان ملونتان مثل الميثيل البرتالي.

(أ) كيف تعمل الأدلة الحمضية؟ How Do Acid Indicators Work?

يتكون الدليل الحمضي في الماء لاتraction أيونات الدليل  $\text{In}^-$  وكاثيونات الهيدروجين  $\text{H}_3\text{O}^+$  كما توضح المعادلة التالية:

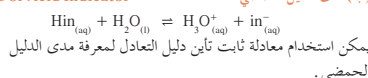


$$K_{\text{Hin}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

يظهر الدليل الحمضي بلون حالته الحمضية ( $\text{HIn}$ ) عند وضعه في وسط حمضي. يزداد تركيز الأيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في الوسط الحمضي. وهذا يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه العكسي، وبذلك يقل تركيز الحالة القاعدية ( $\text{In}^-$ ) ويزداد تركيز الحالة الحمضية ( $\text{HIn}$ ) فيهذه لونها.

يظهر الدليل الحمضي بلون حالته القاعدية ( $\text{In}^-$ ) في الأيونات عند وضعه في وسط قاعددي. يزداد تركيز الأيونات  $\text{OH}^-$  في الوسط القاعددي فيتتجدد كاثيونات الهيدروجين بتأثير الهيدروكسيد ويكون الماء وبالتالي يقل تركيز كاثيونات الهيدروجين وهذا يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه العكسي وبذلك يقل تركيز الحالة الحمضية ( $\text{HIn}$ ) ويزداد تركيز الحالة القاعدية ( $\text{In}^-$ ). فيظهر لونها (شكل 62).

#### (ب) مدى الدليل الحمضي Range of Acid Indicator



$$K_{\text{Hin}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_{\text{Hin}} \times [\text{HIn}]}{[\text{In}^-]}$$

$$-\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log K_{\text{Hin}} - \log \frac{[\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}} + \log \frac{[\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

وقد يوجد أن العين البشرية لا تستطيع أن تقدر أيهما اللون السائد في محلول إلا إذا كان النسبة بين تركيز الحالتين (1:10) تقريباً.

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}} \pm 1$$

ما مدى دليل حمضي له  $K_{\text{Hin}} = 1 \times 10^{-5}$  يعتمد اختيار دليل التعادل خلال معايرة الأحماض والقواعد على معرفة قيمة الأُس الهيدروجيني عند نقطة التكافؤ.

اللون الوسطي

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{Hin}}$$



ملاحظة: يظهر اللون الوسطي عندما يكون تركيز الحالة الحمضية  $[\text{HIn}]$  متساوياً لتركيز الحالة القاعدية  $[\text{In}^-]$ .

✿ أعطِ المعادلة الرياضية التي تربط الأُس الهيدروجيني بتركيز كاتيونات الهيدرونيوم. [  $\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+]$  ]

✿ لماذا يكون pH متساوياً لـ 7 عند 25°C في محلول المتداول؟

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = \sqrt{K_w}$$

$$= \sqrt{10}^{-14} = 10^{-7}\text{M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] \quad [\text{pH} = -\log 10^{-7} = 7]$$

✿ ما هي العلاقة بين pH و pOH؟

$$[\text{pH} + \text{pOH} = 14]$$

✿ ما هي الطرق المستخدمة لمعرفة طبيعة الوسط (محلول)؟ وكيف يمكن الحصول على الأُس الهيدروجيني لهذا الوسط بشكل دقيق؟

[ يمكن استخدام الأدلة ومقارنة الألوان بجدول تربط كل لون بقيمة الأُس الهيدروجيني. أما جهاز قياس الأُس الهيدروجيني فيستخدم لتحديد قيمة الأُس الهيدروجيني بدقة.]

#### 2.3 إعادة التعليم

اكتب على اللوح متفاعلات التأين الذاتي فحسب ودع الطلاب يكتبون نواتجها.

اكتب على اللوح بعض قيم الأُس الهيدروجيني ثم دع الطلاب يستنتاجون قيم تركيزات كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد.

ارسم على اللوح مقياس pH، ثم دع الطلاب يشيرون إلى الأقسام الحمضية والقواعدية والمتداول.

اطرح على الطلاب السؤالين التاليين:

✿ احسب الأُس الهيدروجيني لمحلول مائي لحمض الهيدروكلوريك يحتوي على تركيز كاتيون الهيدرونيوم يساوي  $1 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$ .

توضيح المعادلة التالية تأين كلوريد الهيدروجين في الماء:



يمكن حساب pH بطريقة مباشرة وبتطبيق المعادلة الرياضية التالية:

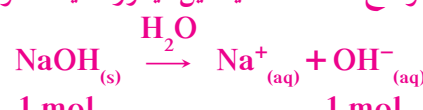
$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = \log 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 4$$

✿ احسب الأُس الهيدروجيني لمحلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم بتركيز  $1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$ .

توضيح المعادلة التالية تأين هيدروكسيد الصوديوم:



بما أن هيدروكسيد الصوديوم قاعدة قوية وقاعدة أحادية الهيدروكسيد، يمكن

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

حساب

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-] = -\log 10^{-3} = 3$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14 \quad : \text{pH} \Rightarrow \text{pH} = 14 - 3 = 11$$

**ملاحظة:** يمكن حساب  $[H_3O^+]$  من  $K_w$  ، ثم تطبيق

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

### إجابات أسئلة الدرس 3-1

(أ)  $pH = 6$

(ب)  $pH = 4$

(ج)  $pH = 12$

(د)  $pH = 3$

الدليل	لون الحالة الحمضية للدليل	مدى الدليل (نترسي)	لون الحالة القاعدية للدليل
الميشيل البرتقالي	أحمر	3.1 — 4.4	أصفر
أخضر البروموكربوسول	أصفر	3.8 — 5.4	أزرق
الميشيل الأحمر	أحمر	4.2 — 6.3	أصفر
صبغة بناء الشمس	أحمر	4.5 — 8.3	أزرق
فينيل للأحمر	أصفر	6.6 — 8.0	أحمر
الثايمول للأزرق القاعدي	أصفر	8.0 — 9.6	أزرق
الفنتولانين	عدم اللون	8.2 — 10.0	زهري
البروموثايمول للأزرق	أصفر	6.0 — 7.6	أزرق

جدول (12) اللون الذي يظهر فيه الدليل عند أنس هيدروجيني أقل أو أكبر من مدى الدليل.



شكل (63)  
الألوان المرجعية لأداء العادل الورقي



شكل (64)  
جهاز قياس الأنس الهيدروجيني مع محاليل  
منطقة لمعارضة الجهاز

### 2.3 أشرطة قياس الأنس الهيدروجيني

شريط الدليل (شكل 63) هو عبارة عن قطعة من الورق أو البلاستيك مشرب بذيل العادل، يتغير لونه عند غمره في محلول أنس الهيدروجيني مجهرول.

### 3.3 جهاز قياس الأنس الهيدروجيني

يُستخدم جهاز الأنس الهيدروجيني (شكل 64) للقياسات الدقيقة والسرعة لقيم الأنس الهيدروجيني، ويمكن استخدامه أيضًا لتسجيل التغيرات المستمرة في الأنس الهيدروجيني إذا تم توصيله بجهاز الكمبيوتر.

### مراجعة الدرس 3-1

1. احسب قيمة الأنس الهيدروجيني pH لكلٍ من المحاليل التالية:  
 (أ)  $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-6} M$       (ب)  $[H_3O^+] = 0.00010 M$   
 (ج)  $[OH^-] = 1 \times 10^{-11} M$       (د)  $[OH^-] = 1 \times 10^{-2} M$
2. ما هي تركيزات أيون الهيدروكسيد للمحاليل ذات الأنس الهيدروجينية pH التالية:  
 (أ) 12      (ب) 9      (ج) 6      (د) 1

(أ)  $[OH^-] = 10^{-8} M$

(ب)  $[OH^-] = 10^{-5} M$

(ج)  $[OH^-] = 10^{-2} M$

# الدرس 4-1

## قوة الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 124 إلى ص 132

صفحات الأنشطة: من ص 37 إلى ص 39

عدد الحصص: 2

### الأهداف:

- يحسب ثابت تأين الحمض  $K_a$  من التركيز المولاري لكاتيون الهيدروجينوم وقياسات الأسّ الهيدروجيني.
- يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها  $K_a$ .
- يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها  $K_b$ .

### 1. قدم و حفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس  
دع الطلاب يتفحّضون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها.

وضّح للطلاب أن الليمون والجريب فروت يعتبران من الحمضيات لأنهما يحتويان على حمض الستريك ولذلك يكون طعمهما حمضيّاً.

أشر إلى الطلاب أن حمض الستريك غير مضّر ويمكن التعامل معه من دون الأخذ بتعليمات الأمان التي تُطبّق لدى التعامل مع أحماض أخرى مثل حمض الكبريتيك.  
وضّح للطلاب أن الأحماض تُقسّم إلى أحماض قوية وأحماض ضعيفة.

فسّر للطلاب أنهم سوف يتعرّفون ، من خلال هذا الدرس ، قرة الأحماض والقواعد وخواصها ثم يقارنون بينها.

### 1.2 اخبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطلاب حول الأحماض والقواعد ، وجه إليهم الأسئلة التالية:

ما هو تعريف أرهينيوس للحمض والقاعدة؟ [الحمض هو المادة التي تنتج كاتيونات  $H_3O^+$  في محلول المائي. القاعدة هي المادة التي تنتج أيونات  $OH^-$  في محلول المائي.]

ما هي الفرضية الأساسية في نظرية أرهينيوس؟ [هي أن المحاليل (القاعدية أو الحمضية) توصل التيار الكهربائي لأنها تنتج أيونات في محلول].

هل تقوم المحاليل كلّها التي تنتج من تأين الأحماض والقواعد في الماء بتوصيل التيار الكهربائي بشدة التيار نفسها؟ [كلاً ، لأن توصيل التيار يتعلّق بكمية الأيونات الموجودة في محلول].

ما علاقة الأسّ الهيدروجيني بتركيز كاتيون الهيدروجينوم؟ العلاقة الرياضية التي تربط  $[H_3O^+]$  بالأسّ الهيدروجيني هي:

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

## الدرس 4-1

### قوية الأحماض والقواعد Strength of Acids and Bases

#### المصادر العامة

- يحسب ثابت تأين الحمض  $K_a$  من التركيز المولاري لكاتيون الهيدروجينوم وقياسات الأسّ الهيدروجين.
- يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها  $K_a$ .
- يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها  $K_b$ .



شكل (65)

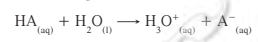
شريحة من الحبيب فروت والحامض والمليون

إن طعم الليمون والخل والجريب فروت حامض لاحتواء هذه الفواكه على حمض الستريك. عندما تختبر عصير الليمون أو تقطّع الجريب فروت (شكل 65) لا تدفع الظاررة الواقية على عينيك أو ترتدي الملابس الواقية السلبية علّماً أنك تعامل مع أحماض. لكن هذا التصرّف لا يتم عن قاعدة سلوكية للتعامل مع الأحماض ، فيغض الأحماض تحتاج إلى احتياطات وتحذيرات معيّنة عند استخدامها، نذكر منها حمض الكبريتيك وهو مادة كيميائية صناعية تُستخدم بكثرة وتسبّ حرفاً شديدة في حال تعرض لها جلد الإنسان.

#### 1. الأحماض والقواعد القوية والضعيفة

##### Strong and Weak Acids and Bases

توضح المعادلة العامة التالية تأين حمض ما في الماء:



تمثل  $HA$  الصيغة العامة للحمض ويمثل  $A^-$  الأيون الذي يتشكل عند تأين الحمض في الماء.

٤ ما علاقة الأُس الهيدروجيني بال محلول؟ [يساعد الأُس الهيدروجيني على تحديد طبيعة المحلول، وذلك بمقارنة الأُس الهيدروجيني بالرقم 7 ( عند 25 °C )] :

- إذا كان  $pH = 7$  يكون المحلول متعادلاً (ليس حمضيّا ولا قاعديّا)

- إذا كان  $pH < 7$  يكون المحلول حمضيّا

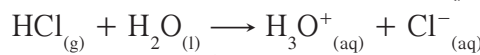
- إذا كان  $pH > 7$  يكون المحلول قاعديّا.

2 علم و طبق

1.2 مناقشة

وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ الْأَحْمَاصَ تُصَنَّفُ إِلَى أَحْمَاصٍ قَوِيَّةٍ وَأَحْمَاصٍ ضَعِيفَةٍ تَبَعًا لِدَرْجَةِ تَائِيَّهَا فِي الْمَاءِ. وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ الْأَحْمَاصَ الْقَوِيَّةَ تَائِيَّنَ بِالكَامِلِ فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ.

اكتُبْ عَلَى السِّبُورَةِ مُعَادِلَةً تَائِيَّنَ حِمْضَ الْهِيْدِرُوكْلُورِيكَ ، وَتَنَاقِشْ مَعَ الطَّلَّابِ حَوْلَ فَكْرَةِ أَنَّ حِمْضَ قَوِيًّا بِمَا أَنَّهُ يَتَائِيُّ بِالكَامِلِ فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ .



وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ التَّرْكِيزَ الْمُولَارِيَ لِكَاتِيُونَاتِ الْهِيْدِرُونِيُومَ  $H_3O^+$  فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ يَسَاوِي التَّرْكِيزَ الْمُولَارِيَ لِلْحِمْضِ الْهِيْدِرُوكْلُورِيكَ .

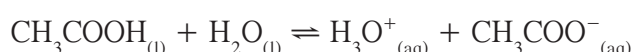
لَذِكْرِ ، يَمْكُنْ كِتَابَةَ الْمُعَادِلَةِ :  $C_a = [H_3O^+]$

حَيْثُ إِنَّ  $C_a$  تُوضِّحُ التَّرْكِيزَ الْمُولَارِيَ لِلْحِمْضِ  $([HCl])$  . أَشَرَّ إِلَى الطَّلَّابَ أَنَّ حَاسِبَ الأُسِّ الْهِيْدِرُوجِينِيِّ يَسْمَحُ بِكِتَابَةِ الْمُعَادِلَةِ الْرِّياضِيَّةِ التَّالِيَّةِ :

$$pH = -\log [H_3O^+] = -\log C_a$$

وَضَّحَ لَهُمْ أَنَّ الْأَحْمَاصَ الْضَعِيفَةَ لَا تَائِيَّنَ بِالكَامِلِ فِي الْمَحْلُولِ الْمَائِيِّ مُثَلُّ حِمْضَ الْأَسْتِيكِ .

اكتُبْ مُعَادِلَةً تَائِيَّنَ حِمْضَ الْأَسْتِيكَ عَلَى السِّبُورَةِ وَاذْكُرْ لِلطلَّابَ أَنَّ أَقْلَمِ 1% مِنْ جَزِيَّاتِ الْحِمْضِ يَتَائِيُّ .



وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ  $[H_3O^+]$  أَصْغَرُ بِكِثْرَةٍ مِنْ تَرْكِيزِ الْحِمْضِ بِمَا أَنَّ نَسْبَةِ تَائِيَّهَا هِيَ أَقْلَمِ 1% ، لَذِكْرِ ، يَمْكُنْ كِتَابَةَ الْمُعَادِلَةِ التَّالِيَّةِ :

$$pH > -\log C_a$$

وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ الْقَوَاعِدَ تُصَنَّفُ إِلَى قَوَاعِدَ قَوِيَّةٍ وَقَوَاعِدَ ضَعِيفَةٍ تَبَعًا لِدَرْجَةِ تَائِيَّهَا فِي الْمَاءِ .

وَضَّحَ لَهُمْ أَنَّ الْقَوَاعِدَ الْقَوِيَّةَ تَائِيَّنَ بِالكَامِلِ لِتَنَتَّجَ كَاتِيُونَاتِ فَلَزِيَّاً وَأَنِيُونَ الْهِيْدِرُوكَسِيدِ مُثَلُّ هِيْدِرُوكَسِيدِ الصُّودِيُومِ .



فِي هَذِهِ الْحَالَةِ ، يَكُونُ تَرْكِيزُ أَنِيُونِ الْهِيْدِرُوكَسِيدِ مُسَاوِيًّا لِلتَّرْكِيزِ الْمُولَارِيِّ لِلْقَوَاعِدِ .

$$C_b = [OH^-]$$

حَيْثُ إِنَّ  $C_b$  تُوضِّحُ التَّرْكِيزَ الْمُولَارِيَ لِلْقَوَاعِدِ  $([NaOH])$  .

وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ رَبْطَ التَّرْكِيزِ  $C_b$  بِالأُسِّ الْهِيْدِرُوجِينِيِّ مُمْكِنٌ

$pOH = -\log [OH^-] = -\log C_b$  ، أَشَرَّ إِلَى أَنَّ  $pH + pOH = 14$  كَمَا يَدْلِلُ عَلَى أَنَّ  $pH = 14 - pOH$  .

جدول (13) الفرق النسبية لبعض الأحماض والقواعد الشائعة، ما هو أضعف حمض في الجدول؟ وما هي أضعف قاعدة؟		
القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المركبات
أحماض قوية	HCl HNO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	حمض الْهِيْدِرُوكْلُورِيكَ حمض الْبِيْتِرِيكَ حمض الْكَبِيرِيتِيكَ
محاليل متعادلة	H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> CH <sub>3</sub> COOH H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> H <sub>2</sub> S HClO H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	حمض الْفُوسْفُورِيكَ حمض الْأَسْتِيكَ حمض الْكَبُونِيكَ حمض الْهِيْدِرُوكَبِيرِيتِيكَ حمض الْبِيْبِرُوكَلُورُوزَ حمض الْبِيْرِوكِيرِيتِيكَ
قواعد قوية	NH <sub>4</sub> NH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> NH <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NH <sub>2</sub>	هِيْدِرُوكِيَّانِ أُمُونِيَا مِيَثِيلِ أَمِينَ إِتِيلِ أَمِينَ
	Ca(OH) <sub>2</sub> NaOH KOH	هِيْدِرُوكَسِيدِ الْكَالْسِيُومَ هِيْدِرُوكَسِيدِ الصُّودِيُومَ هِيْدِرُوكَسِيدِ الْبُورِيُومَ

1.1 ثابت التأين للحمض  $K_a$

يمكن كتابة ثابت التأين من المعادلة الكيميائية الموزونة.

توضح المعادلة التالية تأين حمض الأستيك في الماء:



ويمكن كتابة تعبير عن ثابت التأين كالتالي:

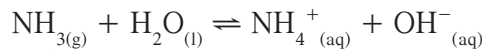
$$K_a = \frac{[H_3O^+] \times [CH_3COO^-]}{[H_2O] \times [CH_3COOH]}$$

عند استبدال  $\text{H}_3\text{O}^+$  بالقيمة  $-\log C_b$  في المعادلة

$$\text{pH} = 14 + \log C_b \quad \text{عند } 25^\circ\text{C}$$

ووضح للطلاب أن هيدروكسيد المغنيسيوم شحيم الذوبان في الماء، لكن الكمييات الصغيرة التي تذوب في الماء تتأثر بالكامل.

وضوح لهم أن القواعد الضعيفة تتأثر جزئياً في الماء وأنهم قد تعرفوا في الدرس السابق للأمونيا كقاعدة ضعيفة تتفاعل مع الماء لتنتج أنيون الهيدروكسيد.



ووضح للطلاب أن تركيز أنيون الهيدروكسيد أصغر بكثير من تركيز القاعدة، لذلك، يمكن كتابة المعادلة التالية:

$$\text{pH} < 14 + \log C_b$$

وضوح للطلاب أن محلول المائي للأمونيا يكتب عليه أحياناً في المختبرات هيدروكسيد الأمونيوم  $(\text{NH}_4\text{OH})$ .

دع الطالب يتفحصون الجدول (12) في كتاب الطالب ص 126 ثم تناقش معهم حول القوى النسبية لبعض الأحماض القوية والضعيفة، والقواعد القوية والضعيفة.

## 2.2 مناقشة

ذكر الطالب بالالتزان الكيميائي وبمعنى أن يكون نظام ما في حالة اتزان. ذكرهم أيضاً بمعنى المحاليل المشبعة وبأنها هي أيضاً في حالة اتزان.

ثم ناقش مع الطالب حالة التأين لحمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة إذ إن لكل منها درجة تأين تصل إليها حيث يصبح تركيز الجزيئات غير المتأينة ثابتًا وتركيز الأيونات الناتجة عن عملية التأين ثابتًا. إشرح للطلاب أن كتابة ثابت التأين للأحماض والقواعد وحسابه شبيهان بكتابة وحساب ثابت التأزان الذي درسوه سابقاً. ووضح لهم أن ثابت تأين الحمض هو حاصل ضرب نسبة تركيز القاعدة المرافقة مضروبة في تركيز كاتيون الهيدرونيوم إلى تركيز الحمض عند الاتزان.

$$K_a = \frac{[\text{القاعدة المرافقة}] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{الحمض}]}$$

وضوح لهم أن ثابت تأين القاعدة هو حاصل ضرب نسبة تركيز الحمض المرافق مضروبة في تركيز أنيون الهيدروكسيد إلى تركيز القاعدة عند الاتزان.

$$K_b = \frac{[\text{الحمض المرافق}] \times [\text{OH}^-]}{[\text{القاعدة}]}$$

وضوح للطلاب النقاط التالية:

- ثابت التأين  $K_a$  يعكس جزء الحمض في الصورة المتأينة.

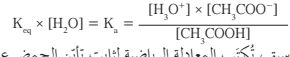
- إذا كانت نسبة ثابت التأين صغيرة فإن درجة تأين الحمض في محلول تكون صغيرة.

- كلما كان ثابت التأين  $K_a$  كبيراً كلما كان الحمض الضعيف أكثر قوّة.

- كلما كان  $pK_a$  أصغر كلما كان الحمض الضعيف أكثر قوّة.

وضوح للطلاب أن هذه النقاط تطبق أيضاً على القواعد ويستخدم  $pK_b$  لمعرفة قوّة القواعد الضعيفة.

يعتبر تركيز الماء في المحاليل المخففة ثابتاً. وعليه، يمكن ضرب تركيز الماء ثابت الاتزان  $K_a$  ليتيح ثابت تأين الحمض الضعيف أحدى البروتونات ضرب التركيز للقاعدة المرافقة بتركيز كاتيون الهيدرونيوم إلى تركيز الحمض عند الاتزان. وتتضمن الصورة المتأينة لكلاً من كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الأسيتات:

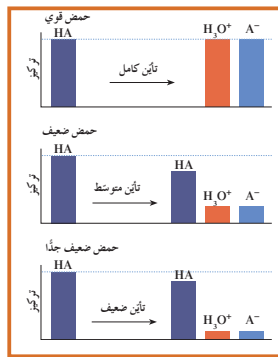


بناءً على ما سبق، تُكتب المعادلة الرياضية ثابت تأين الحمض على الشكل التالي:

$$K_a = \frac{[\text{القاعدة المرافقة}] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{الحمض}]}$$

ملاحظة: لا يوجد ثابت اتزان في تفاعل ثابت تأين الأحماض القوية لأنها تتأين بشكل تام وبالتالي لا يوجد ثابت تأين للأحماض القوية.

يوضح الشكل (66) تأين كل الأحماض القوية والضعيفة والضعيّة جدّاً ونسبة تأين كل منها.



إذا كانت قيمة ثابت التأين صغيرة، فإن درجة تأين الحمض في محلول تكون صغيرة. للأحماض الضعيفة قيم  $K_a$  صغيرة والقيمة الأكبر لـ  $K_a$  يعني أن تأين الحمض يتم بدرجة أكبر والحمض الأقوى له قيمة  $K_a$  أكبر.

على سبيل المثال، تساوي قيمة  $K_a$  لحمض البيتروز  $4.4 \times 10^{-4}$  بينما تساوي قيمة  $K_a$  لحمض الأسيتك  $1.8 \times 10^{-5}$ . وهذا يعني أن حمض البيتروز أكثر تأيناً في محلول من حمض الأسيتك، وبالتالي يكون حمض البيتروز أقوى من حمض الأسيتك.

تقى الأحماض ثانية البروتون والاحماس ثالثة البروتون ذات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى. ولا يتم تذرات الهيدروجين بها في تفاعل واحد، إذ إن كل تأين ذرة هيدروجين له تفاعل مختلف عن الذرة الأخرى، وبالتالي، يكون لكل تفاعل ثابت التأين الخاص به. لهذا السبب، نجد أن لحمض الفوسفوريك  $H_3\text{PO}_4$  ثلاثة ثابت تأين لذرات الهيدروجين الثالثة المائية للثاني. يوضح الجدول (14) تفاعلات التأين وثبات التأين لبعض الأحماض الضعيفة الشائعة والمترتبة بناءً على قيمة ثابت التأين الأول لكل منها. ما هي قيمة ثابت التأين الثاني لحمض الفوسفوريك (مستعيناً بالجدول 14)؟

ملاحظة: يكون الحمض في مرحلة التأين الأولى أقوى، وثبات تأين المرحلة الأولى أكبر.

ثابت تأين الحمض ( $K_a$ , 25 °C)	معادلة التأين	الحمض
$K_{a1} = 5.6 \times 10^{-2}$ $K_{a2} = 5.1 \times 10^{-5}$	$\text{HOOCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HOOCOO}^-_{(aq)}$ $\text{HOOCOO}^-_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{OOCCOO}^{2-}_{(aq)}$	حمض أو كساليك
$K_{a1} = 7.5 \times 10^{-3}$ $K_{a2} = 6.2 \times 10^{-8}$ $K_{a3} = 4.8 \times 10^{-13}$	$\text{H}_3\text{PO}_4{}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{H}_2\text{PO}_4{}^{-}_{(aq)}$ $\text{H}_2\text{PO}_4{}^{-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HPO}_4{}^{2-}_{(aq)}$ $\text{HPO}_4{}^{2-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{PO}_4{}^{3-}_{(aq)}$	حمض الفوسفوريك
$K_a = 1.8 \times 10^{-4}$	$\text{HCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCOO}^-_{(aq)}$	حمض الميثانويك
$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض البنزويك
$K_a = 1.8 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض الأسيتك
$K_{a1} = 4.3 \times 10^{-7}$ $K_{a2} = 4.8 \times 10^{-11}$	$\text{H}_2\text{CO}_{3(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCO}_3{}^{-}_{(aq)}$ $\text{HCO}_3{}^{-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CO}_3{}^{2-}_{(aq)}$	حمض الكربونيك

جدول (14): ثبات التأين لبعض الأحماض الضعيفة الشائعة

يمكن التعبير عن ثبات الحمض بالرمز  $pK_a$  حيث أن:

$$pK_a = -\log K_a$$

يمكن المقارنة بين قوى الأحماض باستخدام قيم  $K_a$  و  $pK_a$ . كلما كانت قيمة  $pK_a$  أكبر، كلما صغرت قيمة  $K_a$  وكان الحمض أضعف والعكس صحيح.

## 3.2 مناقشة

وضّح للطلاب أن الأحماض ثنائية البروتون والأحماض ثلاثية

البروتون تفقد ذرات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى.

دعهم يستنتاجون أن تأين ذرات الهيدروجين لا يتم في تفاعل واحد، ولذلك، لكل تفاعل ثابت تأين خاص به.

أعط الطالب مثال حمض الفوسفوريك  $H_3PO_4$  الذي له ثلاثة ثوابت تأين لذرات الهيدروجين الثلاث القابلة للتتأين.

اطلب إلى الطالب أن يتفحصوا الجدول (14) الذي يوضح ثوابت التأين لبعض الأحماض ثنائية البروتون وثلاثية البروتون الضعيفة الشائعة.

## 4.2 مناقشة

اشرح للطلاب أن التعبيرين مرکز ومخفف يشيران إلى كمية الحمض أو القاعدة الذائبة في المحلول، كما أنهما يشيران أيضاً إلى عدد مولات الحمض أو القاعدة في حجم معين.

ووجه إلى الطالب السؤالين التاليين:

- ما الحمض الذي يوجد في العصارة المعدية؟ [حمض الهيدروكلوريك وهو حمض قوي].

تحتوي العصارة المعدية على محلول مخفف من حمض قوي ومع ذلك يظل قوياً. لماذا؟ [يكون حمض الهيدروكلوريك الموجود في العصارة المعدية مخففاً في حجم معين (أي أن عدد مولات الحمض قليلة نسبة إلى الحجم) ولكن جزيئات الحمض كلها المتواجدة تكون في حالتها المتأينة].

لتعزيز فهم الطالب، وضح لهم أن حمض الأستيك الموجود في الخل الذي نستخدمه في منازلنا عبارة عن محلول مخفف لحمض ضعيف وهو حمض الأستيك النقي الذي يُعد حمضاً ضعيفاً وإن كان ترکيزه مرتفعاً في بعض المحاليل.

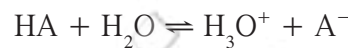
وضّح للطلاب أن محليل الأمونيا يمكن تخفيفها أو ترکيزها تبعاً لكمية غاز الأمونيا الذائبة في حجم معين من الماء، وأن محلول الأمونيا سواء أكان مرکزاً أم كان غير مرکزاً هو قاعدة ضعيفة.

## 5.2 مناقشة

وضّح للطلاب أن ثابت الاتزان لتأين حمض  $A_a$  لحمض ضعيف يمكن حسابه من النتائج التجريبية.

وضّح لهم أن إجراء ذلك ممكن من خلال قياس ترکيزات المادة المطلوب حساب ثابت تأينها عند الاتزان.

فسّر للطلاب أن هناك علاقة رياضية بين الأسس الهيدروجيني وثابت تأين الحمض  $K_b$ . توضّح المعادلة التالية التفاعل العام لتأين حمض ضعيف:



ويُكتب ثابت تأين هذا الحمض على الشكل التالي:

$$K_a = \frac{[A^-] \times [H_3O^+]}{[HA]}$$

وعند حساب اللوغاريتم العشري لناحبي المعادلة الرياضية السابقة نجد:

$$-\log K_a = -\log \frac{[A^-] \times [H_3O^+]}{[HA]}$$

$$-\log K_a = -\log [H_3O^+] - \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

$$pK_a = pH - \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

وتُسمى هذه المعادلة معادلة هندرسون هاسيلبالخ

Henderson Hasselbalch

### 3. قيم وتوسيع

#### 1. 3. تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم استيعاب الطالب للدرس ، اعرض عليهم النشاط التالي:

الخطوة الأولى لهذا النشاط هي تحضير محلولين المائين التاليين:

المحلول الأول: 200 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك بتركيز

$500 \text{ mol/L} \times 10^{-2} \text{ mol/L}$  تضاف إلى كأس زجاجية بحجم

المحلول الثاني: 200 mL من محلول حمض الأستيك بتركيز

$500 \text{ mol/L} \times 10^{-2} \text{ mol/L}$  تضاف إلى كأس زجاجية بحجم

الخطوة الثانية هي معايرة جهاز قياس الأس الهيدروجيني وغمر

قطب الجهاز بال محلول الأول. يمكن قراءة الأسس الهيدروجيني لهذا

المحلول وهو 2. ثم لمعرفة الأسس الهيدروجيني للمحلول الثاني ،

يُعمَر قطب الجهاز بالمحلول الثاني بعد غسله بالماء المقطر. أظهر

الجهاز القراءة التالية 3.4

توجه إلى الطالب بالأسئلة التالية:

ما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول الأول؟

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} \text{ mol/L} = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

قارن النتيجة بتركيز محلول حمض الهيدروكلوريك HCl.

$$[HCl] = [H_3O^+] = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

ماذا يمكن الاستنتاج من هذه المقارنة؟

يمكن استنتاج أن حمض الهيدروكلوريك تأين بشكل تام في محلول



ما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول الثاني؟ ما الاستنتاج؟

$$[H_3O^+] = 10^{-3.4} \approx 4 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

إن تركيز كاتيونات الهيدرونيوم منخفض جداً نسبة إلى عدد مولات الحمض الذائبة في الماء. يتأين حمض الأستيك في الماء بشكل جزئي.



• ما نسبة ثابت تأين حمض الأستيك؟

$$\text{درجة التأين} = \frac{\text{تركيز الحمض المتأين}}{\text{تركيز الحمض الابتدائي}} = \frac{\text{تركيز كاتيون الهيدرونيوم}}{\text{تركيز الحمض الابتدائي}}$$

$$\text{درجة التأين} = \frac{4 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-2}} = 0.04 \text{ أي نسبة } 4\%$$

راجع مع الطالب أن الأحماض والقواعد تصنف إلى قوية وضعيفة تبعاً لدرجة تأينها في الماء، وأنه يمكن استنتاج ذلك من قيم الأس الهيدروجيني.

في محلول الحمضي:  $\text{pH} = -\log C_a \rightleftharpoons \text{حمض قوي}$

في محلول القاعدي:  $\text{pH} = 14 + \log C_b \rightleftharpoons \text{قاعدة قوية}$

(عند  $25^{\circ}\text{C}$ )  $\text{pH} < 14 + \log C_b \rightleftharpoons \text{قاعدة ضعيفة}$

ثم توجّه إلى الطالب بالسؤالين التاليين:

• ما الذي يميّز محليل الأحماض والقواعد الضعيفة؟ [تميّز هذه

المحلول ثابت تأينها].

• ما هو ثابت تأين حمض الأستيك في محلول الثاني؟ توضّح

المعادلة التالية ثابت حمض الأستيك في الماء:



يكون ثابت تأين هذا الحمض:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

تبعاً لمبدأ اتحادية العناصر:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 4 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

تركيز  $\text{[CH}_3\text{COOH]}$  الابتدائي هو  $1 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$

حساب  $\text{[CH}_3\text{COOH]}$  عند الاتزان:

$$\text{[CH}_3\text{COOH}] = (1 \times 10^{-2}) - (4 \times 10^{-4}) = 9.6 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

$$K_a = \frac{(4 \times 10^{-4}) \times (4 \times 10^{-4})}{9.6 \times 10^{-3}} = 1.67 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

### 2.3 إعادة التعليم

قسم الطالب إلى مجموعات وارسم الجدول التالي على السبورة، ثم اطلب إلى كل مجموعة رسم الجدول نفسه على الكراسة. دع الطالب يتشاركون في إكمال الجدول التالي.

الحمض الضعيف	الحمض القوي	الميزة
يتأين الحمض الضعيف بشكل جزئي في محلول المائي ليتّجع القليل من كاتيونات الهيدرونيوم.	يتأين الحمض القوي بشكل تام في محلول المائي.	
يحتوي محلول على كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الحمض وجزيئات الحمض وجزيئات الماء.	يحتوي محلول على أنيونات وجزيئات الماء.	محتوى محلول
إلكتروليت ضعيف	إلكتروليت قوي	الإلكتروليتية (توصيل التيار الكهربائي)
$\text{HF}$ , $\text{HCN}$ , $\text{CH}_3\text{COOH}$ , $\text{HCOOH}$	$\text{HNO}_3$ , $\text{HCl}$ , $\text{HBr}$ , $\text{HI}$	أمثلة

اطلب إلى الطلاب رسم جدول آخر لقواعد أرھينیوس القوية والضعيفة.

### أسئلة تطبيقية وحلها

1. احسب  $K_a$  لحمض الميتوانيك  $\text{HCOOH}$  إذا كان تركيز الكاتيون الهيدرونيوم في محلول  $0.1 \text{ M}$  يساوي  $4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$ .
- $$K_a = 1.84 \times 10^{-4}$$
- (الحل):
- يساوي تركيز محلول حمض ضعيف أحادي البروتون  $0.2 \text{ M}$ .  
 $9.86 \times 10^{-4} \text{ M}$ .  
 (أ) ما هو الأس الهيدروجيني  $\text{pH}$  لهذا محلول؟  
 (ب) ما هي قيمة  $K_a$  لهذا الحمض؟  
 (الحل):  
 $\text{pH} = 3$   
 $K_a = 4.80 \times 10^{-6}$

### (مراجعة الدرس 4-1)

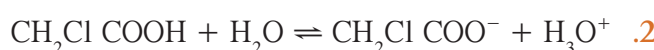
- ما هو تعريف كل من الحمض القوي والحمض الضعيف؟ بناءً على قيمة ثابت التأين، أي من الأحماض المذكورة في الجدول (14) يمكنه الأقوى؟ وأي من الأحماض يمكنه الأضعف؟
- يساوي الأنس الهيدروجيني لمحلول مائي من حمض الأسيتيك أحادي الكلور  $\text{CH}_3\text{Cl COOH}$  تركيز  $1.8 \text{ M}$ . أحسب قيمة ثابت التأين لهذا الحمض.
- لحمض HA قيمة  $K_a$  صغيرة جدًا. كيف نقارن الكثيارات النسبية لكل من  $\text{HA}^+$  و  $\text{H}_3\text{O}^+$  عند الاتزان؟
- أكتب معادلات التأين لكل من الأحماض والقواعد التالية في الماء:
- (أ) حمض البيرريك  
 (ب) حمض الأستيك  
 (ج) الأمونيا  
 (د) هيدروكسيد المغنيسيوم
- عندما نتكلّم عن محاليل الأحماض والقواعد، نستخدم مصطلحات قوي/ضعيف ومرکز/محفّظ. قارن بين هذين الزوجين من المصطلحات.

القاعدة الضعيفة	القاعدة القوية	الميزة
تأين القاعدة الضعيفة بشكل جزئي في محلول المائي لتسجن القليل من أنيونات الهيدروكسيد.	تأين القاعدة القوية بشكل تام في محلول المائي.	
يحتوي محلول على أنيونات الهيدروكسيد والكاتيون (فلزي) أو $\text{NH}_4^+$ وجزيئات القاعدة.	يحتوي محلول على أنيونات الهيدروكسيد والكاتيون (فلزي).	محتوى محلول
إلكتروليت ضعيف	إلكتروليت قوي	الإلكتروليтиة (توصيل التيار الكهربائي)
$\text{NH}_3, \text{Cu(OH)}_2, \text{CH}_3\text{NH}_3$	$\text{KOH}, \text{Ca(OH)}_2, \text{NaOH}$	أمثلة

### إجابات أسئلة الدرس 4-1

1. الحمض القوي هو الحمض الذي يتأين بالكامل في محلول المائي ، في حين أن الحمض الضعيف هو الحمض الذي يتأين جزئياً في محلول المائي.

بناءً على الجدول ، الحمض الأقوى هو حمض الأوكساليك والحمض الأضعف هو حمض الكربونيك.



$$K_a = \frac{[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_2\text{ClCOOH}]}$$

حساب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  عند الاتزان:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-1.8} = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

حساب  $[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-]$  عند الاتزان بـ لاتحدادية العناصر:

$$[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

حساب  $[\text{CH}_2\text{Cl COOH}]$  عند الاتزان:

$$[\text{CH}_2\text{Cl COOH}] = 0.18 - 1.6 \times 10^{-2} = 0.164 \text{ mol/L}$$

$$K_a = \frac{(1.6 \times 10^{-2}) \times (1.6 \times 10^{-2})}{0.164} = 1.56 \times 10^{-2}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{A}^-]}{[\text{HA}]} \quad .3$$

كلما صغرت قيمة  $K_a$  كلما كان الحمض ضعيفاً أي قليل التأين ويكون  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  أقل من  $[\text{HA}]$ .



## مراجعة الوحدة الثالثة

### الملخص

ووجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات التي تحتوي عليها الوحدة.

◀ ما هي الخواص التي تمتاز بها الأحماض؟ وما هي الخواص التي تمتاز بها القواعد؟ [تعرف الأحماض على أنها تلك المواد التي لها طعم لاذع وحامض والتي تغير لون ورقة تاب الشمش من الأزرق إلى الأحمر. تعرف القواعد على أنها تلك المواد التي لها طعم مر وملمس زلق والتي تغير لون ورقة تاب الشمش من الأحمر إلى الأزرق].

◀ أعطِ أسماء الأحماض التالية:  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HI}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_3$ , وحدّد ما إذا كان الحمض ثانٍ العنصر أو أكسجينياً.  $\text{HI}$ : حمض الهيدروبيوديك وهو حمض ثانٍ العنصر،  $\text{H}_2\text{SO}_4$ : حمض الكبريتيك وهو حمض أكسجيني،  $\text{H}_2\text{SO}_3$ : حمض الكبريتوز وهو حمض أكسجيني.

◀ أعطِ أسماء القواعد التالية:  $\text{KOH}$ ,  $\text{NaOH}$ ,  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ : هيدروكسيد البوتاسيوم،  $\text{NaOH}$ : هيدروكسيد الصوديوم،  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ : هيدروكسيد الكالسيوم.

◀ علل العلاقة الرياضية التالية  $14 = \text{pK}_w - \text{pK}_{\text{w}}$ ، ثم اربط  $\text{pK}_w$  بطبيعة المحاليل.

$$(25^\circ\text{C}) K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

عند حساب اللوغاريتم العشري لطرف المعادلة، نحصل على

$$-\log K_w = -\log 10^{-14}$$

$$\text{pK}_w = 14$$

محلول متعادل:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 7 \Rightarrow \text{pH} = \frac{1}{2} \text{ pK}_w$$

محلول حمضي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] > 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} < 7 \Rightarrow \text{pH} < \frac{1}{2} \text{ pK}_w$$

محلول قاعدي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] < 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} > 7 \Rightarrow \text{pH} > \frac{1}{2} \text{ pK}_w$$

◀ ما هي النظرية الأشمل والأوسع للأحماض والقواعد؟ وعلام ترتكز؟ [النظرية الأشمل والأوسع هي نظرية لويس وترتكز على إعطاء واستقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات الحرّة لتكون رابطة تساهمية. قاعدة لويس هي المادة التي تعطي زوجاً من الإلكترونات وحمض لويس هو المادة التي تستقبل زوجاً من الإلكترونات].

◀ علام يدلّ ثابت التأين؟ [يدلّ ثابت التأين على كمية الحمض أو القاعدة المتأينة نسبة إلى كمية الحمض أو القاعدة الذائبة ( $K_a$  أو  $K_b$ )].

## مراجعة الوحدة الثالثة

### المفاهيم

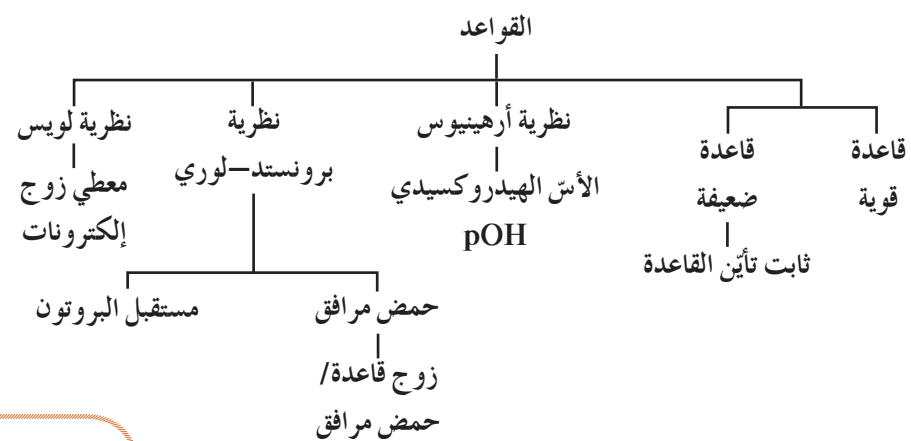
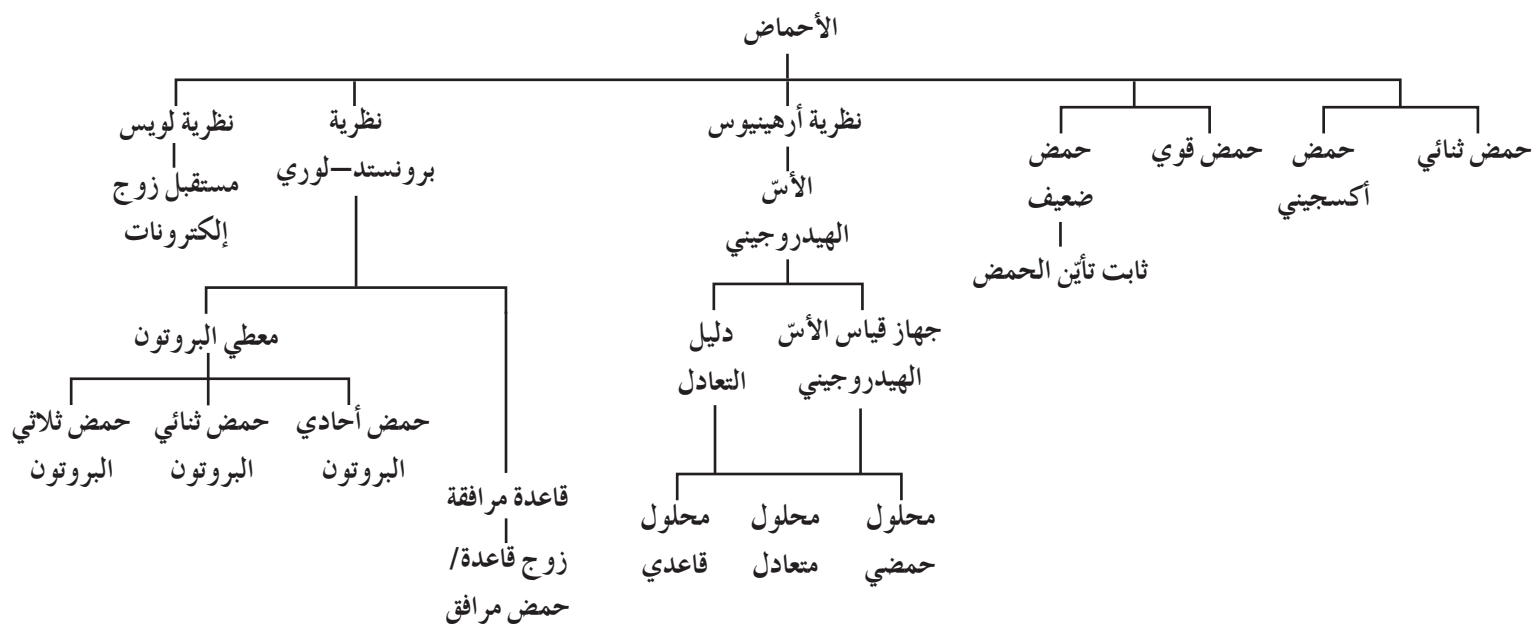
pOH	الأس الهيدروكسيلي	pH	الأس الهيدروجيني
Acid Dissociation Constant ( $K_a$ )	ثابت تأين الحمض	Water Self – Ionization	الثاني الذائي للماء
Dissociation Constant of Water	ثابت تأين الماء	Base Dissociation Constant ( $K_b$ )	ثابت تأين القاعدة
Monoprotic Acid	حمض أحادي البروتون	pH – Meter	جهاز قياس الأس الهيدروجيني
Triprotic Acid	حمض ثلاثي البروتون	Oxyacid	حمض أكسجيني
Diprotic Acid	حمض ثانٍ البروتون	Binary Acid	حمض ثانٍ
Strong Acid	حمض قوي	Weak Acid	حمض ضعيف
Indicator	دليل متعادل	Conjugate Acid	حمض مرافق
Weak Base	قاعدة ضعيفة	Conjugate Acid/Base Pair	زوج حمض/قاعدة مرافق
Conjugate Base	قاعدة مرافق	Strong Base	قاعدة قوية
Basic Solution	محلول قاعدي	Acidic Solution	محلول حمضي
Proton Acceptor	مستقبل البروتون	Neutral Solution	محلول متعادل
Proton Donor	معطى البروتون	Electron-Pair Acceptor	مستقبل زوج الإلكترونات
Arrhenius Acid – Base Theory	نظريّة أرهيبيوس للأحماض والقواعد	Electron – Pair Donor	معطى زوج الإلكترونات
Lewis Acid–Base Theory	نظريّة لويس للأحماض والقواعد	Brønsted-Lowry Acid–Base Theory	نظريّة برونستد–لويري للأحماض والقواعد

133

### المعارف الرئيسية للوحدة

- (1) وصف الأحماض والقواعد
- للحامض طعم لاذع وهي إلكترونات تتفاعل مع الفلزات الشطة لتنتج غاز الهيدروجين وتتفاعل مع القواعد لتكون أملاكاً وماء.
  - لقواعد طعم مر وهي إلكترونات تتفاعل مع الأحماض لتكون أملاكاً وماء.
  - يتكون حمض أرهيبيوس في الماء ليعطي كاتيون الهيدروجين، وتأين قاعدة أرهيبيوس في الماء ليعطي أيون الهيدروكسيد.
  - حمض برونستد – لوسي معطر للبروتونات وقاعدة برونستد – لوسي مستقبلة للبروتونات.
  - يتكون زوج الحمض/القاعدة المرافق من مادتين مرتبطتين بفقدان كاتيون الهيدروجين أو باكتساه، حمض لويس مستقبل لزوج من الإلكترونات وقاعدة لويس معطرة لزوج من الإلكترونات.
- (2) تسمية الأحماض والقواعد
- أسماء الأحماض الثانوية مرتبطة بالعنصر A في الصيغة العامة  $\text{HA}$  أما أسماء الأحماض الأكسجينية مرتبطة بعدد تأكسد عنصر اللافلز X في الصيغة العامة  $\text{H}_x\text{XO}_y$ .
  - يُطلق على القواعد المتراجدة على هيئة مركبات أيونية التسميات نفسها التي تُطلق على المركبات الأيونية.
- (3) كاتيونات الهيدروجين والهيدروكربونات
- يتبع عن جزيئي ماء أيونات بالتأين الذائي للماء، فتتأين جزيئات الماء إلى كاتيونات هيدرونيوم وأيونات هيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .
  - في المحاليل المائية، يساوي حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أيون الهيدروكسيد  $K_w = 1 \times 10^{-14}$  عند درجة  $25^\circ\text{C}$ .
  - في محلول الحمض، يكون  $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$ . وفي محلول القاعدي، يكون  $[\text{OH}^-] > [\text{H}_3\text{O}^+]$ .
  - على مقاييس pH، يمثل الصفر الحمض القوي جداً، وتمثل القيمة 14 القاعدة القوية جداً، وتمثل القيمة 7 المحاليل المتعادلة. والماء النقي له  $\text{pH} = 7$  عند درجة  $25^\circ\text{C}$ .
  - لقياس الأس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجم الصغير، يمكن استخدام أدلة التعادل أو شرطة الأدلة الورقية أو جهاز قياس الأس الهيدروجيني.
  - يستخدم جهاز قياس الأس الهيدروجيني للقياسات الدقيقة والسرعة لقيم الأس الهيدروجيني pH.
- (4) قوى الأحماض والقواعد
- الأحماض القوية أحماض تأين في الماء كلّها، أما الأحماض الضعيفة فهي أحماض تأين في الماء جزئياً.
  - القواعد القوية قواعد تأين في الماء كلّها، أما القواعد الضعيفة فهي قواعد تأين في الماء جزئياً.
  - يُعتبر ثابت تأين الحمض  $K_a$  مقابلاً كليّاً لقوّة ذلك الحمض.
  - يُعتبر ثابت تأين القاعدة  $K_b$  مقابلاً كليّاً لقوّة تلك القاعدة.

134



خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تنظم الأفكار الرئيسة التي جاءت في الوحدة:



```

graph TD
    A[الثانية] --> B[الذاتي للماء]
    B --> C[ثبت تأين]
    C --> D[الماء]
    D --> E[اللقواعد]
    D --> F[الأحماض]

```

## تحقق من فهمك

### تحقق من فهمك

- .1 إن مجرد تذوق القليل من عصير الليمون يشعرك مباشرةً بحموضة هذه الفاكهة. انطلاقاً من ذلك، أي قيمة من قم pH التالية هي الأكثـر تـرقـعاً لـهـذه الفاكـهـة؟  
 .2 اكتب الصيغة الجزئية للمركبـاتـ التـالـيـةـ  
 (ب) هيدروـكسـيدـ الـأـلـمنـيـومـ  
 (جـ) حـضـرـ الـبـيـتـرـوزـ  
 (دـ) حـضـرـ الـفـوسـفـورـيكـ  
 .3 اكتب معادلة توضح تأثير الماء.  
 .4 ما هو تركيز كل من  $H_3O^+$  و  $OH^-$  في الماء النقي عند درجة 25°C؟  
 .5 كيف يُحسب pH لمحلول ما؟  
 .6 لماذا تساوي قيمة pH للماء النقي 7 عند درجة 25°C؟  
 .7 كيف وصفت نظرية أرهينيوس الأحماض والقواعد؟  
 .8 حـلـدـ ماـ إـذـاـ كـانـ كـلـ مـرـكـبـ منـ الـمـرـكـبـاتـ التـالـيـةـ حـضـرـ أـرـهـينـيـوسـ أوـ قـاعـدـةـ أـرـهـينـيـوسـ؟  
 .9 حـلـدـ ماـ إـذـاـ كـانـ كـلـ حـضـرـ منـ الـأـحـمـاضـ فـيـ السـؤـالـ السـابـقـ (8)ـ أحـادـيـ الـبـرـوتـونـ،ـ ثـانـيـ الـبـرـوتـونـ،ـ أوـ ثـالـثـيـ الـبـرـوتـونـ.  
 .10 حـلـدـ ماـ إـذـاـ كـانـ كـلـ مـاـ مـتـفـاعـلـاـ فـيـ الـمـعـادـلـاتـ التـالـيـةـ مـعـطـيـ لـكـاتـيـوـنـ الـهـيـدـرـوجـينـ (ـحـضـرـ).ـ اوـ مـسـتـقـبـلـ لـكـاتـيـوـنـ الـهـيـدـرـوجـينـ (ـقـاعـدـةـ).ـ  
 .11  $HNO_3 + H_2O \rightarrow H_3O^+ + NO_3^-$   
 .12 ما هو حـضـرـ لـوـيسـ؟ـ ماـ هـيـ قـاعـدـةـ لـوـيسـ؟ـ لـمـاـ تـعـيـنـ نـظـرـيـةـ لـوـيسـ أـكـثـرـ شـمـولـيـةـ وـتـعـيـمـاـ مـنـ كـلـ مـنـ نـظـرـيـةـ أـرـهـينـيـوسـ وـنظـرـيـةـ بـرـونـسـتـدــ لـوـريـ؟ـ  
 .13 حـلـدـ ماـ إـذـاـ كـانـ كـلـ مـنـ الـمـرـكـبـاتـ التـالـيـةـ حـضـرـاـ مـاـ قـاعـدـةـ قـويـةـ اوـ ضـعـيفـةـ.  
 .14 مـاـ يـعـيـنـ كـلـ مـنـ Mg(OH)<sub>2</sub> وـ Ca(OH)<sub>2</sub>ـ قـاعـدـةـ قـويـةـ عـلـىـ الرـغـمـ مـنـ آنـ مـحـالـيـاـ الـمـشـبـعـةـ فـيـ مـعـدـلـةـ؟ـ  
 .15 هلـ مـنـ الـمـسـكـنـ الـحـصـولـ عـلـىـ مـحـلـولـ مـرـكـبـاتـ الـهـيـدـرـونـيـومـ مـنـ حـضـرـ ضـعـيفـ؟ـ فـسـرـ إـجـاـيـاتـ.  
 .16 إذاـ كـانـ هـاـكـ مـاـذـةـ مـصـنـفـةـ بـحـسـبـ بـرـونـسـتـدــ لـوـريـ كـمـادـةـ قـاعـدـةـ،ـ هـلـ يـمـكـنـ الـإـسـتـنـاـجـ آـنـ هـذـهـ مـاـذـةـ هـيـ أـيـضـاـ قـاعـدـةـ بـالـنـسـبـةـ لـأـرـهـينـيـوسـ؟ـ

### أسئلة مراجعة الوحدة 3

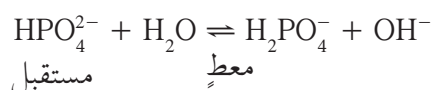
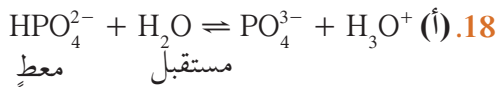
136

.14 لأن هذه القواعد في المحاليل غير المشبعة تتأين كلـاً (أـيـ)ـ أنـ الجـزـءـ الـذـيـ يـذـوبـ فـيـ المـاءـ يـتـأـيـنـ بـشـكـلـ تـامـ لـإـنـتـاجـ قـاعـدـةـ قـويـةـ).

.15 كـلـاـ،ـ هـذـاـ لـيـسـ مـمـكـنـاـ،ـ فـدـرـجـةـ تـأـيـنـ الـحـضـرـ الـضـعـيفـ جـزـئـيـةـ فـحـسـبـ وـلـنـ يـتـكـونـ تـرـكـيزـ عـالـٍـ مـنـ  $H_3O^+$ .

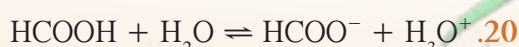
.16 كـلـاـ،ـ فـيمـكـنـ أـنـ تـكـونـ الـمـادـةـ الـمـصـنـفـةـ كـقـاعـدـةـ بـحـسـبـ بـرـونـسـتـدــ لـوـريـ قدـ صـنـفـتـ كـذـلـكـ تـبعـاـ لـتـبـادـلـ الـبـرـوتـونـاتـ وـلـاـ تـعـطـيـ  $OH^-$ ـ فـيـ مـحـلـولـ مـائـيـ،ـ لـذـاـ يـمـكـنـ أـنـ تـكـونـ غـيرـ قـاعـدـةـ بـحـسـبـ أـرـهـينـيـوسـ.

.17 قـاعـدـةـ

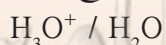


(بـ)ـ نـعـمـ،ـ  $HPO_4^{2-}$ ـ مـادـةـ مـتـرـدـدـةـ لـأـنـهـ يـتـصـرـفـ كـحـضـرـ وـكـقـاعـدـةـ.

.19 إنـقاـصـ قـيـمـةـ الـpHـ



الأـزوـاجـ الـمـرـافـقـةـ:



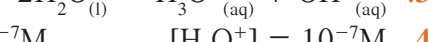
## تحقق من فهمك

pH = 6.1 .1

Al(OH)<sub>3</sub> .2

CH<sub>3</sub>COOH .3

H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> .4



$$[OH^-] = 10^{-7} M \quad [H_3O^+] = 10^{-7} M \quad .4$$

يـحـسـبـ بـتـحـدـيدـ تـرـكـيزـ كـاتـيـوـنـ الـهـيـدـرـونـيـومـ مـنـ خـالـلـ

$$pH = -\log [H_3O^+] \quad .5$$

$$[H_3O^+] = 10^{-7} M, \text{ يكون} \quad .6$$

$$pH = -\log 10^{-7} = -\log 10^7 \quad \text{ بذلك، يكون} \quad .7$$

$$\Rightarrow pH = 7 \quad .7$$

تبعـاـ لـنظـرـيـةـ أـرـهـينـيـوسـ،ـ تـتأـيـنـ الـأـحـمـاضـ فـيـ المـاءـ لـتـعـطـيـ

$$H^+ \text{ وـ تـأـيـنـ الـقـوـاعـدـ فـيـ المـاءـ لـتـعـطـيـ } OH^- \quad .8$$

$$(أ)ـ قـاعـدـةـ أـرـهـينـيـوسـ (بـ)ـ حـضـرـ أـرـهـينـيـوسـ$$

$$(جـ)ـ قـاعـدـةـ أـرـهـينـيـوسـ (دـ)ـ حـضـرـ أـرـهـينـيـوسـ$$

$$(هـ)ـ حـضـرـ أـرـهـينـيـوسـ (وـ)ـ حـضـرـ أـرـهـينـيـوسـ$$

$$C_2H_5COOH, HBr, HNO_3 \quad .9$$

$$\text{الـبـرـوتـونـ وـ H}_2\text{SO}_4 \quad \text{هوـ حـضـرـ ثـانـيـ الـبـرـوتـونـ.ـ}$$

$$(أ)ـ HNO_3 \quad (أ)ـ HNO_3 \quad .10$$

$$H_2O: \text{مستـقـبـلـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$(بـ)ـ CH_3COOH \quad (بـ)ـ معـطـيـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ$$

$$H_2O: \text{مستـقـبـلـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$(جـ)ـ H_2O: \text{معـطـيـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$NH_3: \text{مستـقـبـلـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$(دـ)ـ H_2O: \text{معـطـيـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$CH_3COO^-: \text{مستـقـبـلـ كـاتـيـوـنـ هـيـدـرـوجـينـ}$$

$$HNO_3 / NO_3^- \quad .11$$

$$H_3O^+ / H_2O$$

$$CH_3COOH / CH_3COO^-$$

$$NH_4^+ / NH_3$$

.12 حـضـرـ لـوـيسـ مـسـتـقـبـلـ لـزـوـجـ أوـ أـكـثـرـ مـنـ إـلـكـتـرـونـاتـ

وـقـاعـدـةـ لـوـيسـ مـعـطـيـةـ لـزـوـجـ مـنـ إـلـكـتـرـونـاتـ.ـ اـسـتـخـدـمـ

لـوـيسـ مـفـهـومـاـ أـكـثـرـ عـمـومـيـةـ وـهـوـ اـسـتـخـدـامـ زـوـجـ مـنـ

إـلـكـتـرـونـاتـ الـحـرـّـةـ بـدـلـاـ مـنـ الـبـرـوتـونـ لـتـكـوـنـ الـرابـطـةـ

الـتسـاهـمـيـةـ (ـتـنـاسـقـيـةـ)،ـ مـاـ أـضـافـ مـرـكـبـاتـ أـخـرىـ تـعـدـ

أـحـمـاضـ أوـ قـوـاعـدـ لـوـيسـ.

$$(أ)ـ قـاعـدـةـ قـويـةـ (بـ)ـ حـضـرـ قـويـ$$

$$(جـ)ـ قـاعـدـةـ ضـعـيفـةـ (دـ)ـ حـضـرـ قـويـ$$

# أسئلة مراجعة الوحدة 3

## أسئلة مراجعة الوحدة 3

137

**17.** هل المادة التي تُشَجَّع بعد أن يعطي الحمض كاتيون الهيدروجين قاعدية أو حمضية؟  
**18.** يغير أنيون  $\text{HPO}_4^{2-}$  من مكونات الدم التي تساعد على المحافظة على ثبات قيمة الأنس.  
 (أ) الهيدروجيني pH فيه.

(ب) أكرب المعادن بين الـ تظاهران سلوك  $\text{HPO}_4^{2-}$  كحمض وكقاعدة.

**19.** هل يمكن تسمية  $\text{HPO}_4^{2-}$  مادة متعددة؟  
 في بعض عمليات تصنيع الصابون، تُضاف بعض الكميات من حمض الستريك، وذلك قبل وضع الصابون في قالب لتفطيعه. هل المقصود من هذه العملية زيادة قيمة pH أو إنقاذه؟

**20.** أكرب معادلة ثالث الحمض الضعيف  $\text{HCOOH}$  في الماء وأثير إلى الأزوج المرافق.

**21.** أكرب المعادلة التي ظهرت أن  $\text{HClO}_3$  هو حمض أرهيبيوس في الماء.

**22.** عند إضافة 2 mol في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على 2 mol من كاتيون الهيدروجين و 2 mol من أنيون الكلوريد. حدد ما إذا كان  $\text{HCl}$  حمضاً قوياً، أو حمضاً ضعيفاً، أو قاعدة قوية، أو قاعدة ضعيفة.

**23.** عند إضافة 1 mol من جزيء، مجهوب  $\text{X(OH)}_3$  في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على  $3 \times 10^{-11}$  mol من  $\text{OH}^-$ . حدد ما إذا كان هذا الجزيء،  $\text{X(OH)}_3$  حمضاً قوياً، أو حمضاً ضعيفاً، أو قاعدة قوية، أو قاعدة ضعيفة.

### اختبار مهاراتك

**1.** احسب قيمة pH لكل محلول من المحاليل التالية وحدد إن كان كل منها حمضاً أو قاعدة.

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M} \quad (\text{ب}) \quad [\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{ج}) \quad [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-8} \text{ M}$$

**2.** ما هي قيمة تركيزات أنيون الهيدروكسيد للمحاليل التي لها قيم pH التالية؟

$$4 \quad (\text{ب}) \quad 8 \quad (\text{ج}) \quad 12 \quad (\text{د})$$

**3.** احسب قيمة pH أو  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  لكل محلول من المحاليل التالية.

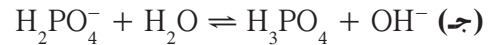
$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M} \quad (\text{ب}) \quad [\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{ج})$$

$$\text{pH} = 6.7 \quad (\text{ب}) \quad \text{pH} = 13.2 \quad (\text{ج})$$

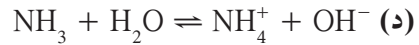
**4.** مشروب غازي له pH يساوي 3.8. ما هو تركيز كاتيون الهيدروجين في هذا المشروب؟

**5.** أكرب معادلة الشفاعة لثالث من المركبين التاليين في الماء:  
 (أ) هيدروكسيد البراتاسيوم  
 (ب) هيدروكسيد المغنيسيوم

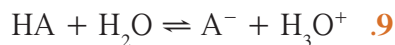
**6.** أكرب تعبيراً لـ  $\text{K}_a$  لكل حمض من الأحماض التالية علماً أن ذرة هيدروجين واحدة فقط تتأثر.



الحمض المرافق هو  $\text{H}_3\text{PO}_4$  واسميه حمض الفوسفوريك.



الحمض المرافق هو  $\text{NH}_4^+$  واسميه كاتيون الأمونيوم.



$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{0.8 \times 1.4}{100} = 1.12 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{A}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HX}]} = \frac{(1.12 \times 10^{-2})^2}{0.8 - (1.12 \times 10^{-2})} = 1.6 \times 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 4.6 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-4.6} \text{ M} = 2.5 \times 10^{-5} \text{ M} \quad (\text{ب}).10$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-9.4} = 3.9 \times 10^{-10} \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 14 - \text{pH} = 14 - 4.6 = 9.4$$

$$\text{pH} = 9.3 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-9.3} \text{ M} = 5 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{ب})$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

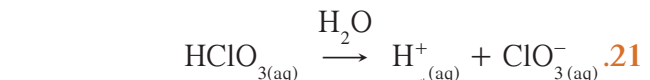
$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-4.7} = 2 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 1.73 \quad (\text{ج})$$

$$\text{pH} = 14 - \text{pOH} = 14 - 1.73 = 12.27$$

$$\text{pOH} = 8.2 \quad (\text{د})$$

$$\text{pH} = 14 - 8.2 = 5.8$$



**22.** إن  $\text{HCl}$  يتأين كلياً في الماء،  $2 \text{ mol HCl}$  قد أعطى

$2 \text{ mol Cl}^-$   $2 \text{ mol H}_3\text{O}^+$   $2 \text{ mol H}_2\text{O}$

بسبب تساوي تركيز كاتيون الهيدروجين و

**23.** إن  $\text{X(OH)}_3$  لا يتأين كلياً، فهو قاعدة ضعيفة لأنّ تركيز

أنيون الهيدروكسيد أقلّ من تركيز محلول  $\text{X(OH)}_3$ .

### اختبار مهاراتك

$$(\text{أ}) \text{ pH} = 2 \text{ حمض} \quad (\text{ب}) \text{ pH} = 12 \text{ قاعدة}$$

$$(\text{ج}) \text{ pH} = 6 \text{ حمض} \quad (\text{د}) \text{ pH} = 6 \text{ حمض}$$

$$(\text{أ}) \text{ } [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-10} \text{ M} \quad .2$$

$$(\text{ب}) \text{ } [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-6} \text{ M}$$

$$(\text{ج}) \text{ } [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$(\text{أ}) \text{ } [\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M} \quad .3$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(2.4 \times 10^{-6}) = 5.6$$

$$(\text{ب}) \text{ } [\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M}$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(9.1 \times 10^{-9}) = 8.04$$

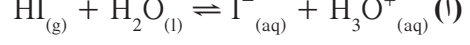
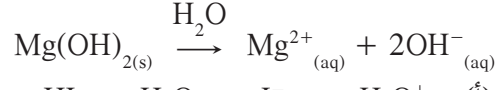
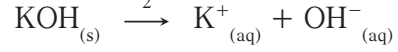
$$\text{pH} = 13.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{ج})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-13.2} = 6.3 \times 10^{-14} \text{ M}$$

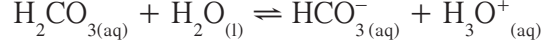
$$\text{pH} = 6.7 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{د})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6.7} = 2 \times 10^{-7} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.8} = 1.6 \times 10^{-4} \text{ M} \quad .4$$

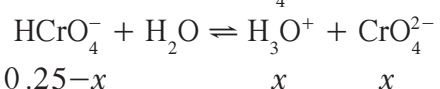


$$K_a = \frac{[\text{I}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HI}]}$$



$$K_a = \frac{[\text{HCO}_3^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_2\text{CO}_3]} \quad .7$$

$$[\text{KHCro}_4] = 0.25 \text{ M}$$

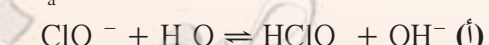


$$0.25-x \quad x \quad x$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = x = 10^{-\text{pH}} = 10^{-3.5} \text{ M} = 3.16 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CrO}_4^{2-}]}{[\text{HCrO}_4^-]} = \frac{(3.16 \times 10^{-4}) \times (3.16 \times 10^{-4})}{(0.25 - (3.16 \times 10^{-4}))}$$

$$K_a \approx 4 \times 10^{-7}$$



الحمض المرافق هو  $\text{HClO}_2$  واسميه كلوريت هيدروجين.



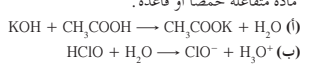
الحمض المرافق هو  $\text{H}_3\text{O}^+$  واسميه كاتيون الهيدروجين.

### أمثلة مراجعة الوحدة 3

7. محلول له تركيز  $0.25\text{ M}$  وأس هيدروجيني  $3.5\text{ pH}$ . ما هو ثابت تأين هذا الحمض؟  
 8. اكتب صيغة الحمض المرافق لكل قاعدة برونسنست - لوري، واذكر اسمه.  
 9. من خلال القياسات المخبرية تبيّن أنَّ  $1.4\%$  فقط من محلول  $0.8\text{ M}$  لحمض ضعيف يتأين.  
 احسب قيمة  $K_w$  لهذا الحمض.  
 10. احسب  $[\text{OH}^-]$  أو  $\text{pH}$  لكل محلول من المحاليل التالية.  
 (ب)  $\text{pH} = 9.30$  (ج)  $\text{pH} = 4.6$

$$[\text{OH}^-] = 7.3 \times 10^{-9}\text{ M}$$

11. اكتب المعادلات الثلاث التي توضح تأين ذرات الهيدروجين الثلاث لحمض الفوسفوريك.  
 12. استخدم تعريف برونسنست - لوري لكل من الأحماض والقواعد التالية لتحديد ما إذا كانت كل مادة متفاعلة حمضًا أو قاعدة.



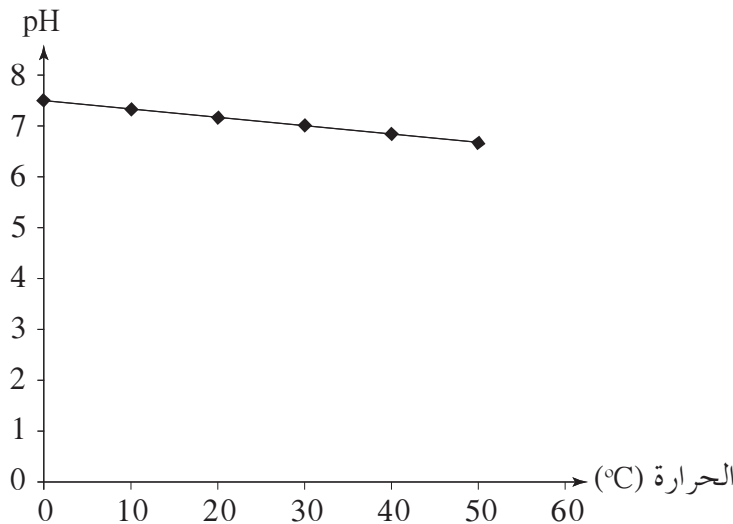
$$(\text{ب}) \quad \text{pOH} + \text{pH} = 14$$

13. يتغير ثابت تأين الماء  $K_w$  بغير درجة الحرارة كما هو موضح في الجدول أدناه.

pH	$K_w$	(°C)
	$1.137 \times 10^{-15}$	0
	$2.917 \times 10^{-15}$	10
	$6.807 \times 10^{-15}$	20
	$1.469 \times 10^{-14}$	30
	$2.917 \times 10^{-14}$	40
	$5.470 \times 10^{-14}$	50

- (ج) احسب قيمة pH للماء، لكنَّ درجة حرارة في الجدول، واستخدم هذه النتائج لرسم علاقة بيانية توضح العلاقة بين pH ودرجة الحرارة.  
 (ب) باستخدام الرسم البياني، قدر pH للماء عند  $15^\circ\text{C}$ .  
 (ج) عند أي درجة حرارة تساوي قيم pH للماء  $6.85$  تقريباً؟

138

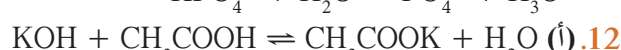
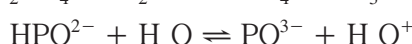
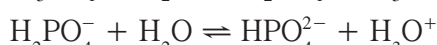
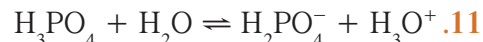


- (ب)  $\text{pH} \approx 7.1$   
 (ج) حوالي  $33^\circ\text{C}$



- قاعدة حمض حمض قاعدة  
 مرافق برونسنست برونسنست  
 - لوري - لوري

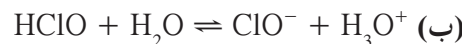
الأزواج المرافق في التفاعل:  $\text{HF}/\text{F}^-$  و  $\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$



معطى مستقبل

بروتون بروتون

(حمض) (قاعدة)



معطى مستقبل

بروتون بروتون

(حمض) (قاعدة)

13. قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم في الماء النقى هي

$1 \times 10^{-7}\text{ M}$  عند درجة  $25^\circ\text{C}$  وللماء في هذه الحالة

تركيز هيدروكسيد هو  $1 \times 10^{-7}\text{ M}$ .

بناءً على ذلك،

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

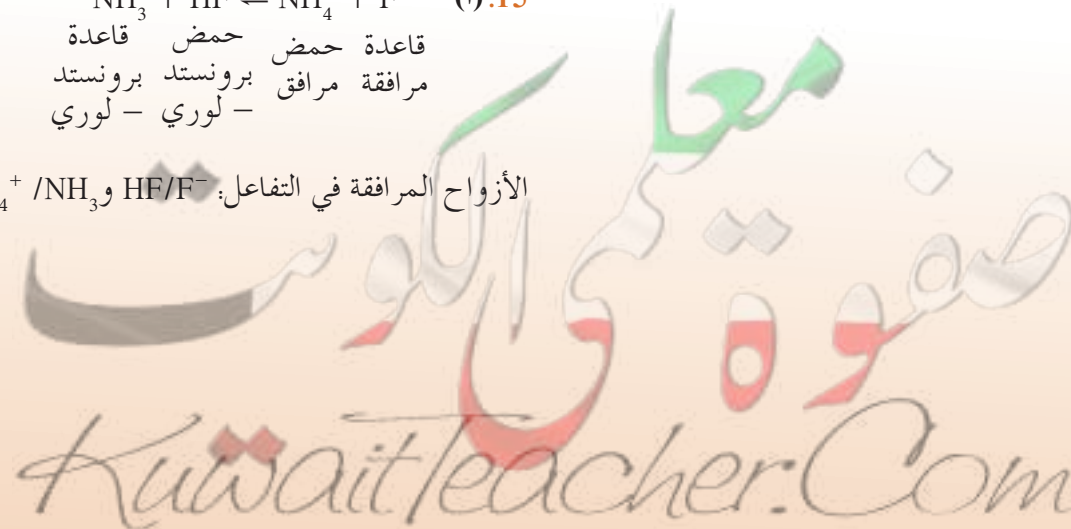
$$-\log ([\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]) = -\log 10^{-14}$$

$$(-\log [\text{H}_3\text{O}^+]) + (-\log [\text{OH}^-]) = 14$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

(ج) 14

pH	(°C)
7.472	0
7.267	10
7.083	20
6.916	30
6.767	40
6.63	50



# أسئلة مراجعة الوحدة 3

## أسئلة مراجعة الوحدة 3

139

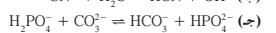
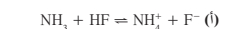
### مشاريع الوحدة

.1

pH	قيم pH	طبيعة المنتج	المواد النشطة	منتج التنظيف المنزلي
(~ 9)		قاعدية	أمونيا	منظف الزجاج
(7.5 – 8)		متعادلة إلى قاعدية	هيدروكسيد الصوديوم	الصابون
(12 – 12.6)		قاعدية	هيبيوكلوريت الصوديوم	المبيض
(1 – 2)		حمضية	حمض الهيدروكلوريك	منظف الحمام
(7.0 – 8.0)		متعادلة	بورات الصوديوم	منظف البقع في المطبخ

.2. إن الحجر الجيري مؤلف من الكالسيت ( $\text{CaCO}_3$ ). وماه المطر يتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون فيكون  $\text{H}_2\text{CO}_3$  (حمض الكربوني) وهو حمض ضعيف. فعندما تترسب مياه المطر إلى التجاويف في الأرض تذوب ترسيبات الحجر الجيري وتكون الكهوف.

.3. حدد أحمس برونسن - لوري وقواعد، وارفقها بحمض أو بقاعدة في المعادلات التالية:



.15. حدد قيمة pH لمحلول  $\text{HNO}_3$  يساوي تركيزه 0.08 M.

.16. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في عصير يساوي فيه pH 4.2.

.17. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في محلول تركيز كاتيونات الهيدروكسيد فيه يساوي

.18. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين في محلول  $\text{HCl}$  يساوي تركيزه 0.2 M.

.19. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين لمحلول  $\text{NaOH}$  يساوي تركيزه 0.01 M.

.20. احسب قيمة pH لمحلول  $\text{CH}_3\text{COOH}$  يساوي تركيزه 0.01 M.

.21. احسب تركيز كاتيونات الهيدروجين عند الاتزان في محلول  $\text{CH}_3\text{COOH}$  يساوي تركيزه 0.01 M ويساوي تركيز كاتيونات الهيدروجين عند الاتزان  $4.2 \times 10^{-4}$  M.

مشاريع الوحدة

.1. صمم تجربة لتعيين pH لم المنتجات التنظيف المنزلية المختلفة. ووضح في جدول المواد النشطة في كل منظف وتوقع ما إذا كان المنظف حمضياً أو قاعدياً. وإذا وافق معلم الفصل على تصميمك التجاري، فمقياس pH لها لنرى ما إذا كانت توقعاتك صحيحة.

.2. تنشأ بعض الكهوف عندما تذوب ترسيبات الحجر الجيري تحت سطح الأرض، وقد تجفت وبقيت الكهف كبيرةً بعد سنين عديدة، وذلك إذا كانت الصخور الفوقيَّة ثابتة. أجرِي بحثاً لمعرفة أي حمض من الأحماض يمكن أن يذيب الحجر الجيري وما هو مصدر هذا الحمض.



قاعدة حمض حمض قاعدة

مرافقة برونسن - لوري - لوري

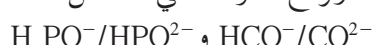
الأزواج المرافقة في التفاعل:  $\text{HCN}/\text{CN}^-$  و  $\text{H}_2\text{O}/\text{OH}^-$



قاعدة حمض قاعدة حمض

مرافقة برونسن - لوري - لوري

الأزواج المرافقة في التفاعل:



.16. حمض النيتريل أحادي البروتون وهو حمض قوي

يتَّأَيَّنُ بشكل تام تبعاً للمعادلة التالية:



1 mol 1 mol

$$[\text{HNO}_3] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.08 \text{ M}$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(0.08)$$

pH = 1

$$\text{pH} = 4.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-4.2} \text{ M.17}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 6.3 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$[\text{OH}^-] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ M} \Rightarrow .18$$

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-] = -\log(1.6 \times 10^{-2})$$

$$\text{pOH} = 1.8$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14 \Rightarrow \text{pH} = 14 - 1.8 = 12.2$$

$$[\text{HCl}] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.2 \text{ M.19}$$

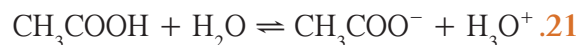
(لأن حمض HCl حمض قوي أحادي البروتون)

$$[\text{NaOH}] = [\text{OH}^-] = 10^{-2} \text{ M.20}$$

$$\text{Kw} = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \Rightarrow$$

$$[\text{H}^+] = \frac{\text{Kw}}{[\text{OH}^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-2}}$$

$$\Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-12} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 12$$



$$0.01 - 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$

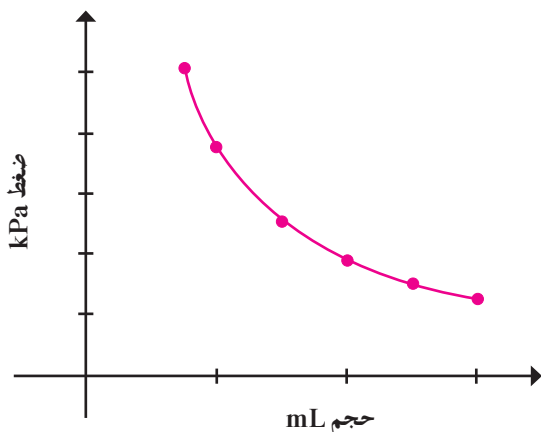
$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(4.2 \times 10^{-4})^2}{0.01 - (4.2 \times 10^{-4})} \simeq 1.8 \times 10^{-5}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(4.2 \times 10^{-4})$$

$$\text{pH} = 3.38 \simeq 3.4$$

## التحليل والاستنتاج

1. يتناسب.
2. إنه ثابت.
3. يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناسبًا عكسيًّا مع ضغط الغاز.



4. يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناسبًا عكسيًّا مع ضغط الغاز عند ثبات درجة الحرارة:  $P \times V = k$ .

## أنت الكيميائي

$$P_1 V_1 = P_2 V_2 \quad .1$$

$$V_2 = P_1 V_1 / P_2$$

$$V_2 = 30 \times 103 / 25$$

$$V_2 = 123.6 \text{ L}$$

## التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح الرسم علاقة طردية بين ارتفاع قطرة الزيت ودرجة الحرارة.
2. يساوي الارتفاع صفرًا عند درجة حرارة  $C = -273$  (على الطالب أن يمدد الخط المستقيم حتى يتلاقى مع المحور السيني)
3. إنها درجة الحرارة المطلقة التي تساوي  $0 \text{ K}$
4. يمكن استنتاج قانون تشارلز، عند ثبات الضغط، يتغير حجم كمية معينة من الغاز طرديًّا مع درجة الحرارة  

$$\frac{V}{T} = k$$
5. عند تطبيق معادلة الغازات المثالية، يسمح استخدام درجة الحرارة المطلقة بالكلفن الإيجابية دائمًا بحساب الضغط والحجم وعدد المولات بقيم إيجابية. في حين قد تكون القيم سلبية عند استخدام درجات الحرارة المئوية لأنَّ درجة الحرارة عند  $0 \text{ K}$  قد تساوي صفرًا أو تكون ما دون الصفر.
6. نعم، قد تؤدي هذه العلاقة بين حجم الغاز ودرجة الحرارة إلى بعض الحوادث. فعلى سبيل المثال، إذا رميَنا عبوة مُعطر الجرَّ في مكان حيث الحرارة مرتفعة جدًا يمكن أن يؤدي تمدد الغاز إلى انفجار العبوة.



### نشاط 3

#### تأثير درجة الحرارة في سرعة التفاعل

##### التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح المنحنى أن مقلوب الزمن يزيد مع ارتفاع درجة الحرارة.
2. يوضح تغير سرعة التفاعل بدالة درجة الحرارة.
3.  $2\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3_{(\text{aq})} \longrightarrow 2\text{NaCl}_{(\text{aq})} + \text{SO}_{2(\text{aq})} + \text{S}_{(\text{s})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$
4. يقلّص زمن التفاعل.
5. من شأن ارتفاع درجة الحرارة أن يزيد سرعة حركة الجزيئات ما يزيد احتمالات تصادمها بفعالية أكبر وبالتالي تصبح نسبة التصادمات المؤثرة والمؤدية إلى التفاعل كبيرة أي تزيد سرعة التفاعل.
6. لأن التفاعل قد يحدث بسرعة لا تسمح بقياس زمن التفاعل بطريقة دقيقة.
7. حساب عدد المولات في 100 mL من محلول ثيوکبريتات الصوديوم

$$C = \frac{n}{V} \implies n = C \times V$$

$$n = 0.05 \times 0.1 = 5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

حساب عدد المولات في 5 mL من محلول HCl

$$C = \frac{n}{V} \implies n = C \times V$$

$$n = 3 \times 0.005 = 1.5 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

بناءً على مبدأ اتحادية العناصر والمعادلة الموزونة لتفاعل في السؤال رقم 3، يمكن كتابة النسب التالية:

$$\frac{n_{\text{HCl}}}{2} = \frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1}$$

$$\frac{n_{\text{HCl}}}{2} = \frac{1.5 \times 10^{-2}}{2} = 7.5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

$$\frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1} = 5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

بما أن  $\frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1} > \frac{n_{\text{HCl}}}{2}$  يكون  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  المتفاعل المحدد لهذا التفاعل.

### نشاط 4

#### تأثير التركيز المولاري في سرعة التفاعل

##### التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح الرسم البياني خطًا مستقيما يمر بالنقطة الأصل.
2. يوضح تغير سرعة التفاعل بدالة التركيز المولاري للمواد المتفاعلة.
3.  $2\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3_{(\text{aq})} \longrightarrow 2\text{NaCl}_{(\text{aq})} + \text{SO}_{2(\text{aq})} + \text{S}_{(\text{s})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$
4. ترسّب الكبريت  $\text{S}_{(\text{s})}$  الناتج من التفاعل في قعر الدورق ما أدى إلى اختفاء الحرف X.
5. يقلّص زمن التفاعل.
6. تزيد سرعة التفاعل.





2. المواد المطلوبة: كوب ماء عدد 3 من الحجم نفسه، ملعقة شاي، خل وبيكرbonات الصوديوم
- خطوات العمل: - ضع ملعقتين من بيكرbonات الصوديوم في كل من الكوبين (1) و(2)
- اسكب كوب من الخل في الكوب (1) وابدا التوقيت.
  - سجّل الزمن اللازم لاختفاء بيكرbonات الصوديوم.
  - املأ نصف كوب بالماء ثم أضف الخل حتى ملئه. أفرغ الخليط في الكوب (2) وابدا التوقيت.
  - سجّل الزمن اللازم لاختفاء بيكرbonات الصوديوم.
3. الزمن اللازم لاختفاء بيكرbonات الصوديوم في الكوب (1) أقصر منه في الكوب (2)، ما يدل على أن تركيز حمض الأستيك هو الذي أثر في سرعة التفاعل.
- الاستنتاج: عند زيادة تركيز المواد المتفاعلة تزيد سرعة التفاعل.

## مساحة السطح وسرعة التفاعل

## نشاط 5

### التحليل والاستنتاج

1. الزمن اللازم لذوبان الأقراص المضادة للحموضة في محلول حمض الهيدروكلوريك يتناقص تدريجياً من الأنبوب (1) إلى الأنبوب (3).
2. بما أن الأقراص المضادة للحموضة هي نفسها، يكون التفاعل الكيميائي الذي يحدث بينها وبين حمض الهيدروكلوريك نفسه، وبالتالي يجب أن تتساوى سرعات التفاعل. تزيد سرعة التفاعل في هذا الاختبار بسبب ملامسة سطح ملامسة حمض الهيدروكلوريك للأقراص الحموضة، فكلما زادت هذه المساحة كان التفاعل أسرع.
3. التركيز: استعملت الأقراص نفسها وأضيفت كمية الحمض نفسها.
- درجة الحرارة: أجريت التجربة عند درجة الحرارة نفسها (درجة حرارة الغرفة).
- الضغط: أجريت التجربة عند الضغط نفسه (الضغط الجوي).
- 4.
- $$2\text{HCl}_{(aq)} + \text{CaCO}_{3(s)} \longrightarrow \text{CaCl}_{2(aq)} + \text{CO}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$$
- $$\text{HCl}_{(aq)} + \text{NaHCO}_{3(s)} \longrightarrow \text{NaCl}_{(aq)} + \text{CO}_{2(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$$
5. يظهر التفاعل بين HCl و CaCO<sub>3</sub> وبين NaHCO<sub>3</sub> وأن أحد النواتج هو ثاني أكسيد الكربون CO<sub>2</sub>.
- لذلك، عند تفاعل حمض الهيدروكلوريك، الموجود في معدتك، مع قرص مضاد للحموضة ينتج غاز CO<sub>2</sub> الذي يخرج من الفم.
6. تصعد بعض العصارة الهضمية التي تتوارد في المعدة إلى المريء وهو القناة التي تمتد من المعدة إلى الفم. تشمل هذه العصارة حمض الهيدروكلوريك الذي يسبب حرقـة عند أعلى المعدة. لذلك، عند تناول قرص مضاد للحموضة، يتفاعل مع حمض الهيدروكلوريك فيصبح الوسط متـعادلاً ويخفـ الشعور بالحرقة.



## أنت الكيميائي

1. سوف يجد الطلاب عدة أنواع، ومن المواد الأساسية:  $\text{Al(OH)}_3$  و  $\text{MgCO}_3$



2. المواد المطلوبة: أقراص مضادة للحموضة عدد 6، كؤوس ماء عدد 3، حمض السيتريك (موجود في ملح الليمون وعصير الحامض).

خطوات العمل:

- ضع قرصاً واحداً في إحدى الكؤوس، وقرصين في الكأس الثانية وثلاثة أقراص في الكأس الثالثة.

- اسكب الحجم نفسه من حمض السيتريك في كل منها.

- لاحظ الفوران في كل منها.

سوف يلاحظ الطالب أنَّ الفوران يتزايد مع تزايد عدد الأقراص.

الاستنتاج: تزايد سرعة التفاعل مع تزايد تركيز المواد المتفاعلة.

## تأثير التركيز المولاري في موضع الاتزان الكيميائي

### نشاط 6

#### الملاحظة

اللون	الأنبوب
أحمر داكن	$S_0$
أقل أحمرًا ومائلًا إلى الأصفر	$S_1$
أشد أحمرًا (زيادة في الأحمر)	1
أشد أحمرًا (زيادة في الأحمر)	2
يميل اللون إلى الأصفر	3

#### التحليل والاستنتاج

1. ظهور لون أحمر داكن.

2. زيادة في شدة اللون الأحمر.

عند إضافة ثلاث قطرات من محلول كلوريد الحديد (III) على محلول في الأنبوب الأول:

تردد كمية كلوريد الحديد (III) — ترداد سرعة التفاعل الطردي — تردد كمية المادة الناتجة — تناقص كمية

ثيوسيانات البوتاسيوم — ترداد شدة اللون الأحمر

3. زيادة في شدة اللون الأحمر.

عند إضافة ثلاث قطرات من ثيوسيانات البوتاسيوم على محلول في الأنبوب الثاني:

تردد كمية ثيوسيانات البوتاسيوم — ترداد سرعة التفاعل الطردي — تردد كمية المادة الناتجة —

تناقص كمية كلوريد الحديد (III) — ترداد شدة اللون الأحمر

4. تخفف شدة اللون الأحمر.

عند إضافة بلورات كلوريد البوتاسيوم على محلول في الأنبوب الثالث:

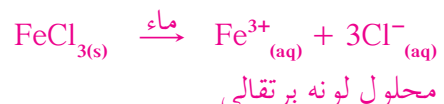
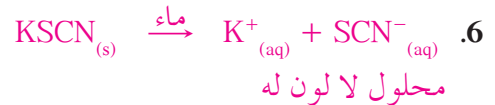
تردد كمية كلوريد البوتاسيوم — ترداد سرعة التفاعل العكسي — تردد كمية المواد المتفاعلة — تناقص كمية ثيوسيانات الحديد

— تخفف شدة اللون الأحمر

5. يشتَّد اللون الأحمر في الأنوبين الأول والثاني ويخفّ في الأنوب third مقارنةً مع اللون الأحمر الداكن في الأنوب الشاهد.  
نستنتج من التجارب السابقة:

كلّما زادت كمّيّة المواد المتفاعلة، كلّما خفّت شدّة اللون.

كلّما زادت كمّيّة المواد الناتجة، كلّما زادت شدّة اللون.



.8

الأنبوب	موقع الاتزان الكيميائي
S <sub>0</sub>	التفاعل عند الاتزان الكيميائي
S <sub>1</sub>	إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي
1	إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي
2	إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي
3	إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي

#### أنت الكيميائي

- بزيادة تراكيز  $\text{FeSO}_4$  أو  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  يشتَّد اللون الأزرق.
- إن إضافة مادّة متفاعلة إلى تفاعل ما في حالة اتزان تدفع التفاعل باتجاه التفاعل الطردي، أي باتجاه تكوين المواد الناتجة.  
إن إضافة مادّة ناتجة إلى تفاعل ما في حالة اتزان تدفع التفاعل باتجاه التفاعل العكسي، أي باتجاه تكوين المواد المتفاعلة.

## تأثير درجة الحرارة في موقع الاتزان الكيميائي

## نشاط 7

#### الملاحظة

1.بني محمر

موقع الاتزان الكيميائي	اللون	الخطوة
التفاعل عند الاتزان	لون بيّن محمر	1
إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي من اليسار إلى اليمين	تناقص في شدّة اللون	2
إزاحة موقع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي من اليمين إلى اليسار	زيادة في شدّة اللون	3



## التحليل والاستنتاج

1. التناقص في شدة اللون البنّي المُحمر يدلّ على:
  - تناقص في كمية  $\text{NO}_2$ .
  - زيادة في كمية  $\text{N}_2\text{O}_4$ .اتّجاه التفاعل نحو التفاعل الطردي.
2. الزيادة في شدة اللون البنّي المُحمر تدلّ على:
  - زيادة في كمية  $\text{NO}_2$ .
  - تناقص في كمية  $\text{N}_2\text{O}_4$ .اتّجاه التفاعل نحو التفاعل العكسي.
3. في الخطوة 1: تناقص في درجة الحرارة وبالتالي يزاح الاتّزان نحو التفاعل الطردي.  
في الخطوة 2: زيادة في درجة الحرارة وبالتالي يزاح الاتّزان نحو التفاعل العكسي.

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]}{[\text{NO}_2]^2} \quad .4$$

إزاحة موضع الاتّزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي من اليسار إلى اليمين: زيادة كمية  $\text{N}_2\text{O}_4$  وبالتالي قيمة  $K_{\text{eq}}$  تزداد.

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]}{[\text{NO}_2]^2} \quad (b)$$

- إزاحة موضع الاتّزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي من اليمين إلى اليسار: زيادة كمية  $\text{NO}_2$  وبالتالي قيمة  $K_{\text{eq}}$  تنقص.
5. طارد للحرارة.
6. إشارة سلبية:  $\Delta H < 0$ .
7. عندما يكون التفاعل طارد للحرارة، يؤدّي تبريد خليط التفاعل إلى إزاحة موضع الاتّزان باتّجاه اليمين فيما يؤدّي تسخين خليط التفاعل إلى إزاحة موضع الاتّزان باتّجاه اليسار.

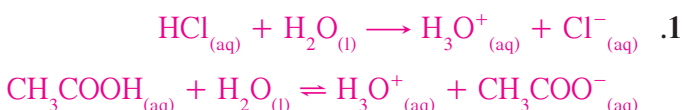
## نشاط 8

تأثير تخفيف المحلول المائي لحمض قوي وحمض ضعيف على قيمة الأُس الهيدروجيني  $\text{pH}$

### الملاحظة

$[\text{H}_3\text{O}^+](\text{mol/L})$	pH	تركيز المحلول (mol/L)	المحلول الحمضي
$1 \times 10^{-2}$	2	$1 \times 10^{-2}$	HCl
$1 \times 10^{-3}$	3	$1 \times 10^{-3}$	HCl
$1 \times 10^{-4}$	3.4	$1 \times 10^{-2}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$
$1.26 \times 10^{-4}$	3.9	$1 \times 10^{-3}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$

## التحليل والاستنتاج



.2 تم تخفيف كل من المحلولين بنسبة (1:10)

يكون تركيز المحلول المخفف في كلتا الحالتين  $\frac{C}{C_0} = \frac{1}{10}$

$$C = \frac{C_0}{10} = \frac{1 \times 10^{-2}}{10} = 1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

.3 بالاستعانة بقيم pH التي سُجّلت خلال النشاط، يمكن تطبيق المعادلة التالية:

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}}$$

لحساب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  (انظر الجدول).

.4 تزداد قيم pH عند تخفيف المحلول (عندما يتناقص التركيز).

كما يتناقص تركيز كاتيون الهيدرونيوم عند تخفيف المحلول.

.5 عندما يخفف محلول مائي لحمض قوي تتزايد قيمة pH المحلول.

إذا خُفِّفَ المحلول بنسبة  $\frac{1}{10}$  تكون قيمة pH المحلول المخفف مساوية لقيمة pH المحلول الابتدائي زائد 1.

$$\text{pH} = \text{pH}_0 + 1$$

إذا خُفِّفَ محلول مائي لحمض ضعيف تتزايد قيمة pH المحلول أيضاً.

إذا خُفِّفَ المحلول بنسبة  $\frac{1}{10}$  تتزايد قيمة pH بأقل من وحدة عن pH المحلول الابتدائي.

.6 توضّح المعادلة الرياضية التالية نسبة تأين الحمض:

$$x = \frac{\text{تركيز الحمض الذي تأين}}{\text{تركيز الابتدائي للحمض}}$$

$$x = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]}{C_0}$$

حمض الهيدروكلوريك:

$$x_1 = \frac{1 \times 10^{-2}}{1 \times 10^{-2}} = 1$$

$$\text{بعد التخفيف: } x_1 = \frac{1 \times 10^{-3}}{1 \times 10^{-3}} = 1$$

يمكن الاستنتاج أن تأين الحمض القوي يكون بنسبة 100% مهما كانت قيمة تركيز محلوله المائي.

حمض الأستيك

$$\text{قبل التخفيف: } x_2 = \frac{4 \times 10^{-4}}{1 \times 10^{-4}} = 0.04$$

أي 4% نسبة تأين حمض الأستيك.

$$\text{بعد التخفيف: } x_2 = \frac{1.26 \times 10^{-4}}{1 \times 10^{-3}} = 0.126$$

أي 12.6% نسبة تأين حمض الأستيك بعد التخفيف. يمكن الاستنتاج أن الأحماض الضعيفة تتأين جزئياً في الماء.

يتزايد تأين الأحماض الضعيفة في الماء عند تخفيف محلولها المائي.

# ملاحظات

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



# ملاحظات

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



# ملاحظات

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---





شركة مطبع الرسالة - الكويت

أودع في مكتبة الوزارة تحت رقم (٢٨٢) (٢٨٢) بتاريخ ٣٠ / ٩ / ٢٠١٥ م

KuwaitTeacher.Com