

[1]

* خواص الغازات *

* النظرية الحركية :

- تتقدم النظرية الحركية للغازات فرضيات أساسية .

١: الفرضية الأولى : الغازات تتكون من جسيمات

كروية ؛ وتكون عادة ذرات

مثل : الغازات النبيلة (عناصر المجموعة الثامنة)

أو جزيئات .

مثل : H_2 : O_2

٢: الفرضية الثانية : حجم جسيمات الغاز صغير للغاية

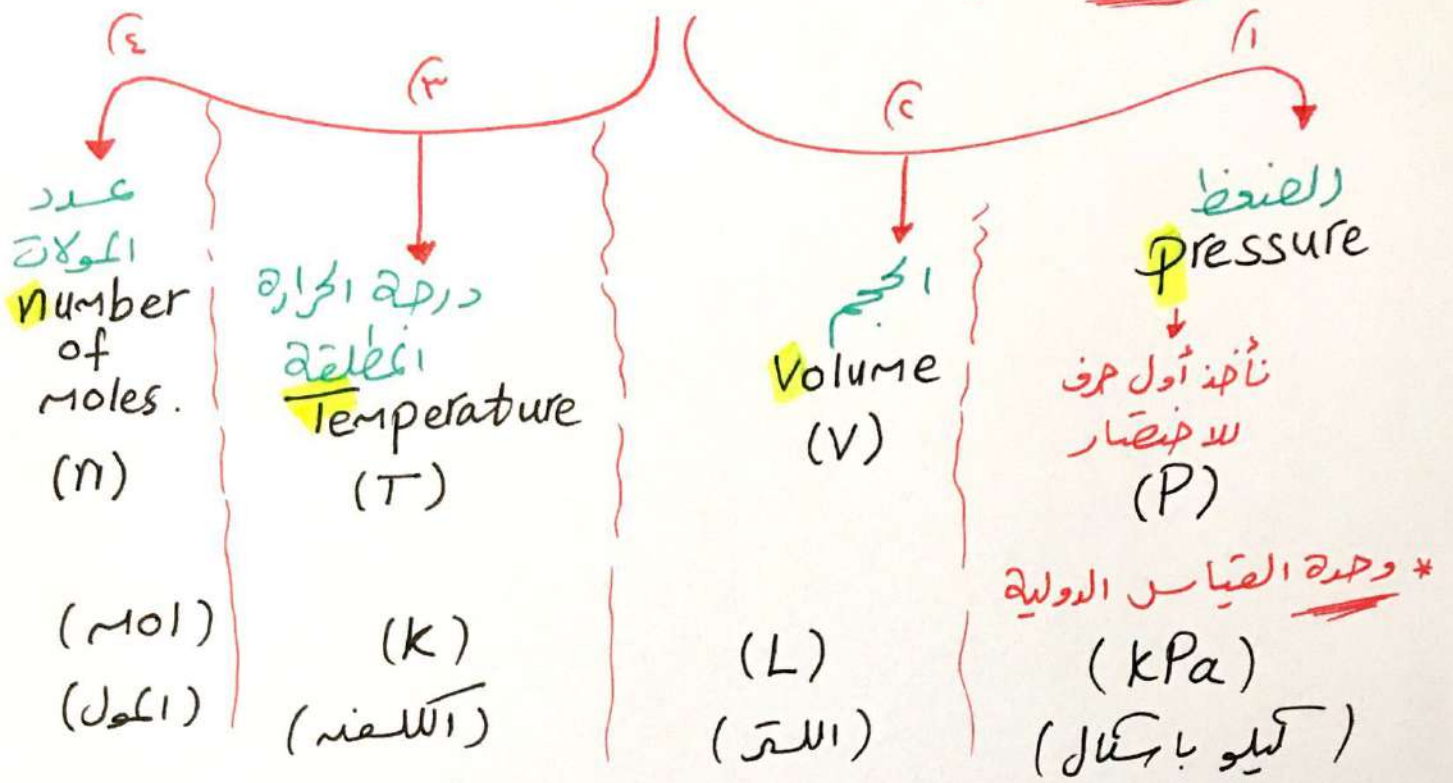
بالمقارنة مع المسافات التي تفصل بينها .

٣: الفرضية الثالثة : لا توجد قوى تنافر أو تجاذب بين جسيمات الغاز .

٤: الفرضية الرابعة : تتحرك جسيمات الغاز بسرعة في حركة عشوائية ثابتة .

٥: الفرضية الخامسة : تحدث جسيمات الغاز ضغطاً على جدار الوعاء الحاوي لها نتيجة التصادمات المستمرة بين هذه الجسيمات وجدار الوعاء .
علل !
المجواب

* المتغيرات التي تصف غازاً ما *



* ملاحظة: هذه المتغيرات مع رموزها وكذلك وحدات قياسها مهمة جداً في فهم الدروس القادمة بإذن الله ؛ ولذلك يجب أن نتحققوا هذه المتغيرات مع رموزها ووحدات قياسها .

* رُسُلة الدرس * . من صفحة ١٤ إلى صفحة ١٦

* علل : قابلية الغازات للانضغاط .

- لأنه جسيمات الغاز متباعدة بعضي عن بعض مما يسهل ضغط الغاز بسبب وجود الفراغ بينه الجزيئات . (الفرضية الثانية)

* علل : تستخدم الغازات في عمل الوسائد الهوائية في السيارات لحماية السائقين والركاب . (الفرضية الثانية)

- لأنها تملك طاقة الاصطدام بفضل قابلية الغاز للانضغاط باقتراب جسيماته عن بعضي .

* علل : تتحرك الغازات بحرية داخل الوعاء التي تشغلها .
- بسبب عدم وجود قوى تنافر وتجاذب بين جسيمات الغاز .

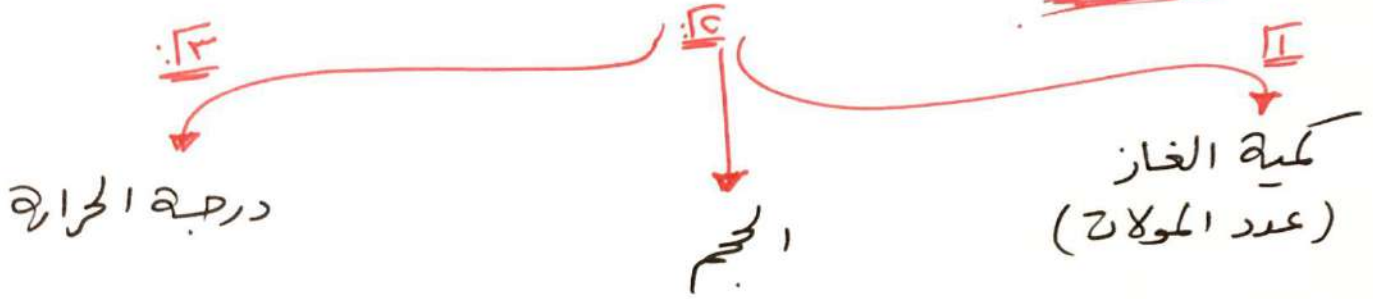
* ----- *

* معلومة مهمة : (الفرضية الرابعة)

- تفترض النظرية الحركية أنه تصادمات جسيمات الغاز تكون مرنّة تماماً أي أنه الطاقة الحركية تظل ثابتة أثناء الاصطدام .

[4]

* العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز *



تأثير الضغط

أولاً: كمية الغاز :

- مع ثبات الواقع فإننا نلاحظ أن ضغط الغاز يتغير مع تغير كمية الغاز ؛ أي أنه عند زيادة الغاز تزداد وبالتالي تزداد الضغط داخل الوعاء .

* ملحوظة :

يزداد الضغط بزيادة مولات الغاز (الغاز)
∴ العلاقة طردية .

* مثال : عند زيادة جسيمات الغاز ثلاث مرات فإنه (المولات)

الضغط يزداد ويتضاعف ثلاث مرات وهكذا . وكذلك العكس (يحيى في النقصان) .

* عند إضافة كمية عالية من الغاز في وعاء مغلق فإنه يؤدي إلى انفجاره ؛ بسبب زيادة الضغط .

معلومة مهمة

[5]

* عند فتح وعاء محكم الإغلاق يحسوي على غاز مضغوط ينتقل الغاز داخل الوعاء منه الحيز ذي الضغط المرتفع إلى الحيز الخارجي ذي الضغط المنخفض.

مثال: عبوة الرذاذ (مطبخة الجسم)

* كلما قلّ الغاز الدفعي (الموجود داخل العلبة) قلّ الضغط داخل عبوة الرذاذ.

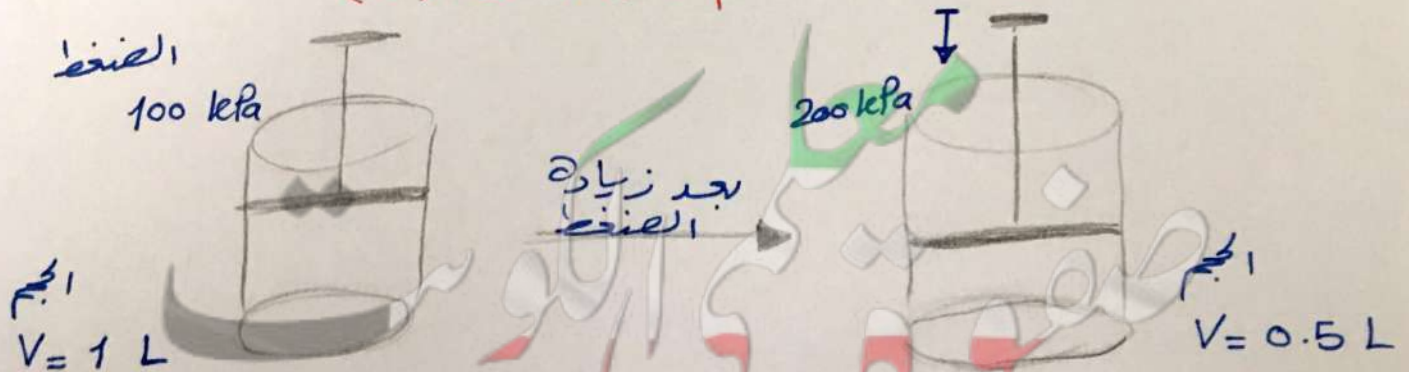
* # تكييف الهواء
١٢ أ

* ثانيًا: الحجم

المفهوم: عند تقلصه (نقصانه) الحجم يزداد ضغط الغاز.
[العلاقة عكسية]

* مضاعفة الحجم ستقلص الضغط إلى النصف.

مثال: كما في الصورة رقم (٩) صفحة (٥٠)



* ثالثاً: درجة الحرارة:

- امتصاص الجسيمات طاقة حرارية يزيد معه سرعة حركة الجسيمات وطاقتها ؛ وبالتالي تحدث زيادة في اضطرابات الجسيمات بحركته الوعاء وبالتالي يزيد ضغط الغاز .

* الملاحظ: بزيادة درجة الحرارة يزداد الضغط

∴ العلاقة طردية .

تلخيص النهايات

١٢٩

* عند تسخين وعاء محكم الإغلاق فإنه قد يؤدي إلى انفجاره ؛ بسبب زيادة الضغط .

يجب عدم إحراقه على الرذاذ حتى لو كانت خارجة ؛ لأنها قابلة للانفجار .

* إذا تضاعفت درجة حرارة الوعاء فإنه سيؤدي إلى مضاعفة ضغط الغاز ؛ وكذلك العكس عند التقليل .



أ: قانون بويل [يصف العلاقة بين الضغط والحجم عند ثبات درجة الحرارة]

النص - يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناسباً عكسياً مع ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة.

* لاحظ أنه :

- حجم الغاز يتقلص إلى النصف عند مضاعفة ضغطه عند درجة حرارة ثابتة.

- حجم الغاز يتضاعف عند تناقص الضغط إلى النصف.

تذكير لها محي
١٢٢٢

(الحجم مهم جداً)

الضغط
(kPa)

علاقة
عكسية

* القانون (مهم جداً) :

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

الضغط في
الحالة الأولى

(kPa)

الحجم في الحالة الأولى
(L)

الضغط
في الحالة
الثانية
(kPa)

الحجم في الحالة
الثانية
(L)

* كيف نحل ؟

* نحل في السؤال ٣ معلومات ويبحث مجهول واحد

ونطبق قاعدة « نستم البعيد على القريب ».

[8]

* تطبيقات على قانون بويل * صفحة ٥٥

* مِشْرَح لغاز حجمه 4L عند ضغط 205 kPa بالمقدّر ليصبح حجمه 12L ؛ احسب الضغط في الوعاء إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة.

$$P_1 = 205 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 4 \text{ L}$$

$$V_2 = 12 \text{ L}$$

$$P_2 = ?$$

الحل: المعلوم

المجهول

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

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

$$= \frac{205 \times 4}{12}$$

$$= 68.3 \text{ kPa}$$

- تخفيض الضغط

أف ١

* يتغير ضغط 2.5 L من غاز التخيير من 105 kPa إلى 40.5 kPa ؛ احسب الحجم الجديد عند ضغط 40.5 kPa مع افتراض ثبات درجة الحرارة.

$$V_1 = 2.5 \text{ L}$$

$$V_2 = ?$$

$$P_1 = 105 \text{ kPa}$$

$$P_2 = 40.5 \text{ kPa}$$

الحل: المعلوم

المجهول

ملاحظة هامة: ركز بقراءة السؤال جيداً حتى تعرف المعطيات بشكل صحيح ؛ والوحدات متوحد جداً.

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

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

$$= \frac{105 \times 2.5}{40.5}$$

$$= 6.48 \text{ L}$$

* قانون تشارلز *

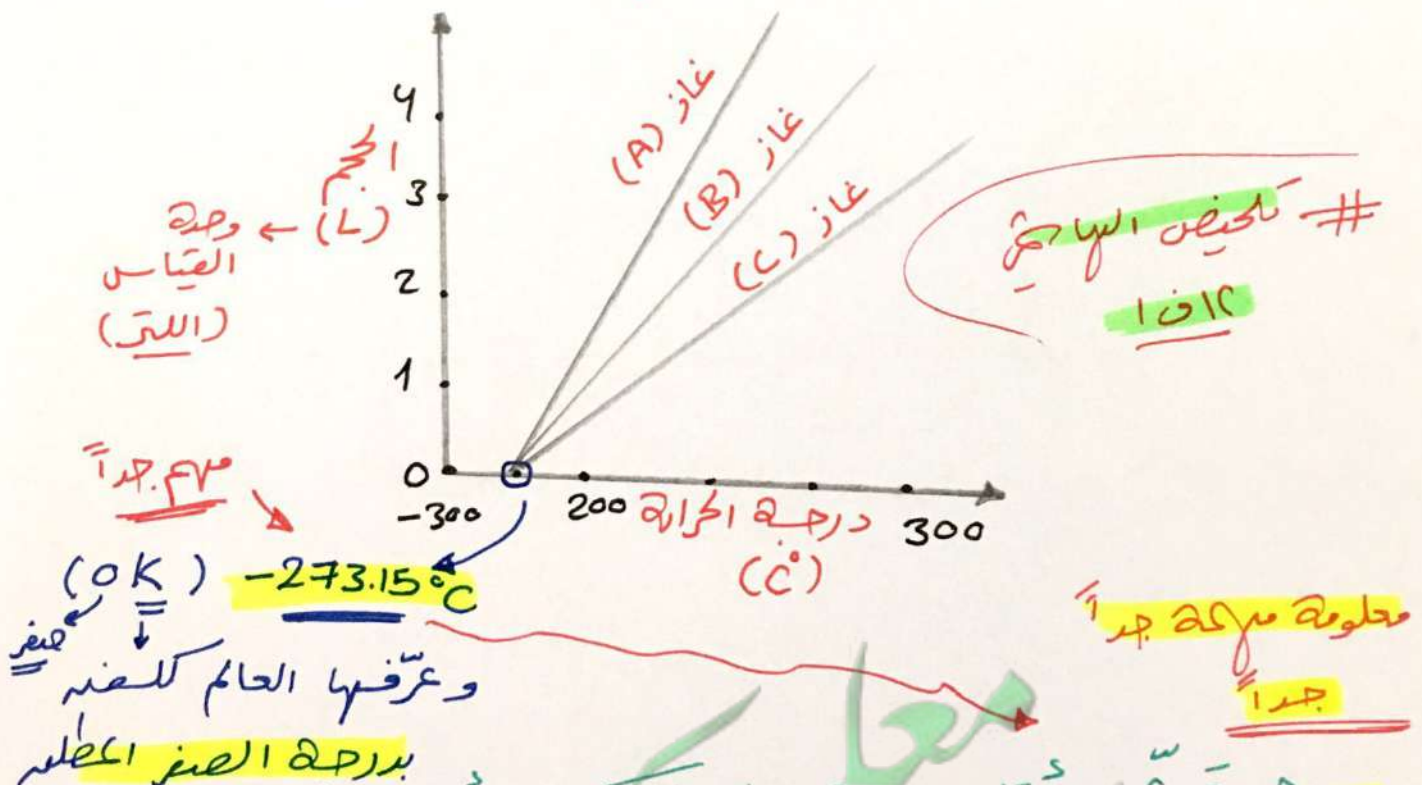
* يصف العلاقة بين درجة الحرارة والحجم عند ثبات الضغط
(T) (V)

* لاحظ أنه: الحجم يزداد بزيادة درجة الحرارة؛ ويتقلص (الغاز) بانخفاض درجة الحرارة.

العلاقة البيانية بين حجم كمية معينة من الغاز ودرجة حرارته عند ثبات ضغط خطاً مستقيماً وهناك ملاحظة مهمة وهي أنه هذه الخطوط المستقيمة تتقاطع كلٌّ عند النقطة نفسها.

ملاحظة مهمة جداً

مع الرسم



* وهي تمثل أقل درجة حرارة ممكنة؛ أي درجة الحرارة التي تساوي عندها متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز (صفرًا) نظرياً.

* درجة (هفر) في مقياس كلفن لدرجة الحرارة 0 K تقابل
 -273.15°C
 كلفن ← صفر
 (مؤكدة 0 K ت)

0 K $\rightarrow$ -273.15°C
 كلفن ← سيلوس
 (المقياس المؤي)

* وهذه علاقة التحويل بينهما : (مهمة جداً)

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

← درجة الحرارة ← كلفن ← سيلوس

* في حال التحويل من (K) إلى ($^{\circ}\text{C}$)

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

تلخيص النهايات
 ١٢٢

* نص القانون : - يتناسب حجم كمية معينة من الغاز
 تناسباً طردياً مع درجة حرارته المطلقة
 بالكلفن عند ثبات الضغط وكمية الغاز.

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

* ملاحظة مهمة جداً

* عند حل تمارين قوانين الغازات ؛ يُعبّر دائماً
 عن درجة الحرارة بمقياس كلفن (K) ؛ أي
 درجة الحرارة المطلقة.

* تطبيقات على قانون تشارلز * صفحة ٣٢

II: تسفل عينة غاز ل 6.8 عند درجة حرارة 325 °C ، ما الحجم الذي يحتفظ به عند درجة حرارة 25 °C ، مع بقاء الضغط ثابتاً ؟

* الحل *
المعلوم
وال مجهول

$$V_1 = 6.8 \text{ L}$$

$$T_1 = 325 \text{ } ^\circ\text{C}$$

تحويل ل K

$$T_1 = 598 \text{ K}$$

$$T_2 = 25 \text{ } ^\circ\text{C}$$

تحويل ل K

$$T_2 = 25 + 273 = 298 \text{ K}$$

$$V_2 = ??$$

التحويل مهم
من °C ل K

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

$$V_2 = \frac{V_1 \times T_2}{T_1} = \frac{6.8 \times 298}{598}$$

$$V_2 = 3.39 \text{ L}$$

* الوحدات مهم

III: تسفل عينة الهواء ل 5 عند درجة حرارة 50 °C ، ما الحجم الذي يحتفظ به عند درجة حرارة 100 °C مع بقاء الضغط ثابتاً ؟

$$V_1 = 5 \text{ L}$$

المعلوم
وال مجهول

$$T_1 = -50 \text{ } ^\circ\text{C}$$

التحويل ل K

$$T_1 = -50 + 273 = 223 \text{ K}$$

$$T_2 = 100 \text{ } ^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 100 + 273 = 373 \text{ K}$$

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

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

$$= \frac{5 \times 373}{223}$$

$$= 8.36 \text{ L}$$

تكتبه الهادي

١٤١٢

* قانون جاي - لوبال *

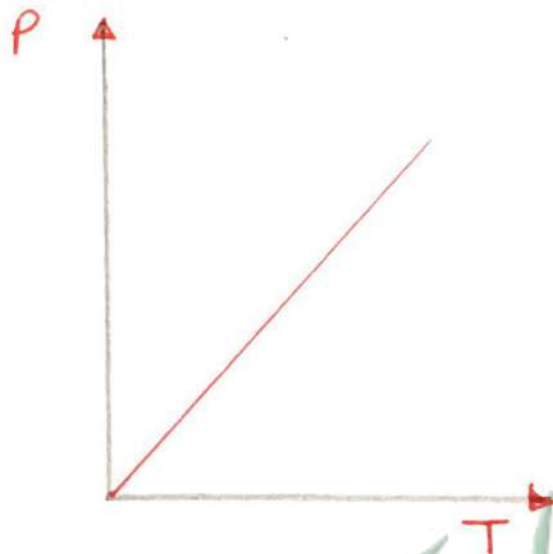
* يصف العلاقة بين درجة الحرارة والضغط عند ثبات
(P) (T)

الحجم
(V)

* نص القانون: عند ثبات الحجم فإنه ضغط كمية معينة
 من الغاز يتناسب طردياً مع درجة
 حرارته المطلقة.

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

المعادلة
الرياضية



* العلاقة طردية

تأثيره الهائل
أفأ

* تطبيق على قانون جاي - بويل * صفحة ٣٤

١: إذا كان ضغط غاز ما 2.58 kPa عند درجة حرارة 539 K فكم يبلغ ضغطه عند درجة حرارة 211 K مع إبقاء الحجم ثابتاً؟

* الحل *

$$P_1 = 2.58 \text{ kPa}$$

$$T_1 = 539 \text{ (K)}$$

$$T_2 = 211 \text{ (K)}$$

$$P_2 = ??$$

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

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

$$P_2 = \frac{2.58 \times 211}{539}$$

$$= 1 \text{ kPa}$$

المعلوم

و

المجهول

لو أعطاني
درجة الحرارة بال $^{\circ}\text{C}$
أرسم التحول إلى K

تكتبين إليها

١٢ ف ١

آلية التقويم للصف الثاني عشر علمي : الورقة التقويمية / الامتحانات القصيرة

الفترة الدراسية الأولى

للعام الدراسي ٢٠١٨ / ٢٠١٩ م

نوع التقويم والصفحات	درجة التقويم	الأسئلة الموضوعية	الأسئلة المقالية	موعد التنفيذ	الزمن المقرر
الورقة التقويمية (من ص ١٢ إلى نهاية ص ٣١)	٢	(٢) سؤال اختيار من متعدد (٢) سؤال إكمال فراغ	-----	بعد تنفيذ (٦) حصص دراسية (بعد انتهاء أسبوعين)	يمتحن المتعلم بالمادة العلمية التي درسها أول أسبوعين . (الزمن عشر دقائق)
امتحان قصير (١) (من ص ٣٢ إلى نهاية ص ٥٩)	٤	الأسئلة الموضوعية (درجة ونصف) كالتالي اختيار من متعدد أو اكمال فراغ (٢ × ¾)	الأسئلة المقالية (درجتان ونصف) كما هو محدد بالجدول المرفق	بعد تنفيذ (٩) حصص دراسية تقريبا بعد نهاية الاسبوع الخامس (٣ أسابيع)	يمتحن المتعلم بالمادة العلمية التي درسها من الاسبوع الثالث و حتى نهاية الاسبوع الخامس (الزمن ١٥ دقيقة)
امتحان قصير (٢) (من ص ٦٠ إلى نهاية ص ٧٦)	٤			بعد تنفيذ (٩) حصص دراسية تقريبا بعد نهاية الاسبوع الثامن (٣ أسابيع)	يمتحن المتعلم بالمادة العلمية التي درسها من الاسبوع السادس و حتى نهاية الاسبوع الثامن (الزمن ١٥ دقيقة)

ملاحظات : مدة امتحان الورقة التقويمية (١٠) دقائق فقط و مدة لاختبار القصير (١٥ دقيقة) فقط

لا يسمح بزمّن الحصة الكاملة - ولا يزيد الامتحان عن صفحة واحدة - تجمع نماذج الامتحانات لعمل بنوك أسئلة

* القانون الموحد للغازات *

- في القوانين السابقة كان هناك متغيرين ثابتين إما الضغط وعدد المولات أو الحجم وعدد المولات أو درجة الحرارة وعدد المولات ؛ في القانون الموحد للغازات نثبت عدد المولات (كمية الغاز) فقط

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

تأخذ - الهاتمي

أفأ

* لو افترضنا ثبات درجة الحرارة فإننا نحصل على قانون

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 \quad \text{بويل}$$

* لو افترضنا ثبات الضغط فإننا نحصل على قانون

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \quad \text{تشارلز}$$

* لو افترضنا ثبات الحجم فإننا نحصل على قانون

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

مطلوبة معرفة جد أهدأ (وخاصة في المسائل):

* * عندما تتعامل مع الغازات لا بد من معرفة الظروف القياسية من درجة الحرارة والضغط (STP)

هذه القيم فقط

101.3 kPa

273 K

* تطبيقات على القانون الموحد للغازات *

(ج) عينة هواء حجمها 5L عند درجة حرارة -50°C وعند ضغط 107 kPa. احسب الضغط الجديد عند ارتفاع درجة الحرارة إلى 102°C وعند الحجم 7L.

(من الكتاب صفحة ٣٦)

* الحل *

$$V_1 = 5 \text{ L}$$

$$T_1 = -50 + 273$$

$$= 223 \text{ K}$$

$$P_1 = 107 \text{ kPa}$$

$$P_2 = ?$$

$$T_2 = 102 + 273$$

$$= 375 \text{ K}$$

$$V_2 = 7 \text{ L}$$

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

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

$$P_2 = \frac{107 \times 5 \times 375}{223 \times 7}$$

$$= 128.52 \text{ kPa}$$

(أ) إذا كان حجم بالون مملوء بالغاز يساوي 15 L عند درجة حرارة 40°C و ضغط 130 kPa، احسب حجم البالون عند الضغط ودرجة الحرارة القياسيين (STP).

* الحل * (سؤال اختبار نهاية الفترة المزدلى 2017-2018)

$$P_1 = 130 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 15 \text{ L}$$

$$T_1 = 40 + 273$$

$$= 313 \text{ K}$$

$$V_2 = ?$$

$$P_2 = 101.3 \text{ kPa}$$

$$T_2 = 273 \text{ K}$$

STP

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

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

$$= \frac{130 \times 15 \times 273}{313 \times 101.3}$$

$$= 16.78 \text{ L}$$

* الغازات المثالية *

الغاز المثالي . هو ما تنطبق عليه قوانين الغازات .

* ثابت الغاز المثالي R

تذكير - النماذج
100

$$R = \frac{P \times V}{T \times n}$$

له قيمة ثابتة R : المول الواحد من غاز مثالي سيغل حجماً قدره 22.4 L عند الضغط (101.3 kPa) ودرجة الحرارة القياسية STP : وبالتحديد (273 K) عند قيم n, T, P, V في المعادلة.

$$R = \frac{P \times V}{T \times n} = \frac{101.3 \times 22.4}{273 \times 1} = 8.31 \frac{\text{kPa} \cdot \text{L}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$$

الناتجة (و)
الناتجة المولية
(g/mol)

$$n = \frac{m}{M_{\text{wt}}}$$

هذه القيمة تكون
محفوظة في الاختبار .

$$P \times V = n \times R \times T$$

* قانون الغاز المثالي

- يتميز قانون الغاز المثالي عن القانون الموحد للغازات بأنه يسمح لك بإيجاد عدد مولات الغاز المحبوس إذا عرفت قيم كل من

$$P, V, T$$

* تطبيق على قانون الغاز المثالي *

أ: سعة رئة طفل 2.18 L . ما هي كتلة الهواء الذي تسع له رئة لهذا الطفل عند ضغط 102 kPa ودرجة حرارة الجسم المعتادة (أي: 37°C) ؟ الهواء خليط ولكنه يمكنه أنه تصرف هنا أنه كتلة المولية المتوسطة قدرها (29 g/mol)

* الحل * [صفحة ٤١] $M_{wt} = 29$

$$V = 2.18 \text{ L}$$

$$P = 102 \text{ kPa}$$

$$T = 37 + 273 = 310 \text{ K}$$

$$n = ?$$

$$M = ? \quad \text{نحسب الـ } n \text{ ثم الـ } M$$

$$P \times V = n \times R \times T$$

$$n = \frac{P \times V}{R \times T} = \frac{102 \times 2.18}{8.31 \times 310}$$

$$= 0.086 \text{ mol.}$$

$$n = \frac{M}{M_{wt}}$$

$$\Rightarrow M = n \times M_{wt} = 0.086 \times 29$$

$$= 2.5 \text{ g}$$

أ: تحتوي كرة مجوفة ممتلئة على 685 L من غاز الهيليوم عند درجة حرارة 621 K وضغط غاز $1.89 \times 10^3 \text{ kPa}$. ما عدد المولات الهيليوم التي تحتوي عليها الكرة (اعتبر غاز الهيليوم غازاً مثالياً)

* الحل * [صفحة ٣٩]

$$V = 685 \text{ L}$$

$$T = 621 \text{ K}$$

$$P = 1.89 \times 10^3 \text{ kPa}$$

$$n = ?$$

$$R = 8.31 \frac{\text{kPa} \cdot \text{L}}{\text{mol} \cdot \text{K}} \quad (\text{عادة يكون معرفاً})$$

$$P \times V = n \times R \times T$$

$$n = \frac{P \times V}{R \times T}$$

$$= \frac{1.89 \times 10^3 \times 685}{8.31 \times 621}$$

$$= 250.8 \text{ mol.}$$

* قانون الغاز المثالي والنظرية الحركية *

* مفردة مهمة جداً *

- الغاز المثالي هو ما تنطبق عليه قوانين الغازات عند جميع ظروف الضغط ودرجة الحرارة وبالتالي يمكن لفرضيات النظرية الحركية (صفحة ١٤ و ١٥) وعند ظروف متعددة من درجة الحرارة والضغط ، تسلك الغازات الحقيقية سلوك الغاز المثالي إلا أنه كبير .

مهمة جداً

- هناك سلوك مهم للغاز الحقيقي يختلف فيه عنه سلوك الغاز المثالي الافتراضي ، وهو إمكانية إحالته (من غاز إلى سائل) وفي بعض الأحيان تحويله إلى صلب بالتبريد وتحت تأثير الضغط .

تكرار - النماذج

١٢ ف ١

* تنص فرضية أفوجادرو على أنه الحجم المتساوية
من الغازات المختلفة عند درجة الحرارة والضغط
نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من
الجسيمات. (تعريف مهم جداً)

* عند درجة الحرارة 273 K والضغط 101.3 kPa القياسي
يسغل 1 mol (6×10^{23} جسيم) من أي غاز
حجماً قدره 22.4 L يعرف النظم على حجم الجسيمات
وسيمر هذا بالحجم المولي. (معلومة هامة جداً)

عدد الجزيئات

$$n = \frac{N_4}{N_A}$$

عدد المولات

عدد أفوجادرو
 6×10^{23}
(ثابت)

تذكر هذا القانون

** مهم في المسائل

تكملة - التكملة

أف ١

* تطبيقات على فرضية أفلوهارو *

*

II: ما عدد جزيئات النيتروجين الموجودة في 5.12 L من الغاز عند الظروف القياسية؟
* الحل *

$$1 \text{ mol} \rightarrow 22.4 \text{ L}$$

$$n ? \rightarrow 5.12 \text{ L}$$

$$n = \frac{1 \times 5.12}{22.4}$$

$$= 0.228 \text{ mol}$$

$$n = \frac{N_u}{N_A} \Rightarrow N_u = n \times N_A$$

عدد ثابت (6×10^{23})

$$N_u = 0.228 \times 6 \times 10^{23}$$

$$\text{عدد الجزيئات} = 1.37 \times 10^{23} \text{ جزيء نيتروجين}$$

III: ما الحجم الذي يشغله 0.742 mol من غاز الأرجون عند الظروف القياسية؟
* الحل *

في الظروف القياسية فإن 1 mol يساوي حجماً قدره 22.4 L

$$1 \text{ mol} \rightarrow 22.4 \text{ L}$$

$$0.742 \rightarrow V ?$$

$$V = \frac{22.4 \times 0.742}{1}$$

$$= 16.6 \text{ L}$$

* قانون دالتون للضغط الجزئية *

- عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة ؛ فإن ضغط الغاز في الوعاء يتناسب طردياً مع عدد مولاته .

$$P = (\text{ثابت}) \times n$$

$$\downarrow$$

$$\left(\frac{RT}{V} \right)$$

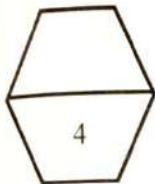
- عند ثبات درجة الحرارة ؛ يكون متوسط الطاقة الحركية لجميع جسيمات الغازات متساوية .

* **الضغط الجزئي** : هو الضغط الناتج عنه أحد مكونات خليط غازي إذا سُخِّلَ حجماً مساوياً لحجم الخليط عند درجة الحرارة نفسها .

* **قانون دالتون للضغط الجزئية** : عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة ؛ يكون الضغط الكلي لخليط من عدة غازات لا يتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغط الجزئية للغازات المكونة للخليط .

الضغط
الكلي

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



السؤال الأول: اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها لكل مما يلي (2 x 3/4):

1 الغاز الذي يتبع في سلوكه جميع قوانين الغازات تحت كل الظروف :

☐ غير القطبي

☒ المثالي

☐ القطبي

☐ الحقيقي

2 اذا علمت أن (C = 12 , O = 16) ، فإن الحجم الذي تشغله كتلة قدرها (11 g) من غاز ثاني أكسيد الكربون (CO₂) في الظروف المثالية تساوي :

$$M_{wt} = 2 \times 16 + 1 \times 12 = 44 \text{ g/mol}$$

$$n = \frac{m}{M_{wt}} = \frac{11}{44} = 0.25 \text{ mol}$$

11.2 L ☐

5.6 L ☒

22.4 L ☐

44.8 L ☐

$$1 \text{ mol} \rightarrow 22.4 \text{ L}$$

$$0.25 \rightarrow V ?$$

$$V = \frac{0.25 \times 22.4}{1} = 5.6 \text{ L}$$

السؤال الثاني: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالة التالية مع ذكر السبب (1 x 1):

1 مل إطارات السيارة بكمية زائدة من الهواء في فصل الصيف

يَنْفُجُ الإِطَارُ ؛ لِأَنَّهُ فِي فَصْلِ الصَّيفِ تَزْدَادُ الْحَرَارَةُ عَلَى سَبَبِ زِيَادَةِ هَوِي الصَّغْفَ وَكَذَلِكَ كَمِيَّةُ الْغَازِ تَزْدَادُ

السؤال الثالث: حل المسألة التالية (1 1/2 x 1):

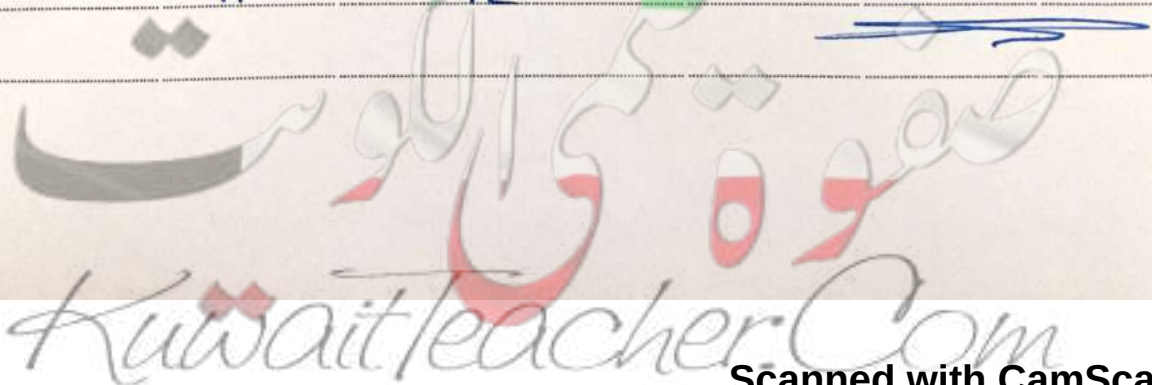
P_1 T_1 V_1 P_2 T_2 V_2

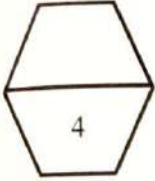
عينة من غاز الكلور تشغل حجماً قدره (18 L) عند درجة (18 °C) و تحت ضغط (101.3 KPa) . احسب حجم هذه

العينة من الغاز عند درجة (273 K) و تحت ضغط (50.65 KPa)

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

$$V_2 = ??$$





السؤال الأول: اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها لكل مما يلي ($\frac{3}{4} \times 2$) :

1 القانون الذي يوضح العلاقة بين (P , T) لكمية معينة من الغاز عند ثبوت الحجم يسمى قانون :

☐ أفوجادرو

☐ تشارلز

☒ جاي لوساك

☐ بويل

H_2

$$M_{wt} = \frac{2 \times 1}{2} = 2$$

2 الحجم الذي يشغله (10 g) من غاز الهيدروجين (H = 1) في الظروف القياسية يساوي :

112 L ☒

24.6 L ☐

22.4 L ☐

4.46 L ☐

$$n = \frac{m}{M_{wt}} = \frac{10}{2} = 5 \text{ mol}$$

$$1 \text{ mol} \rightarrow 22.4 \text{ L}$$

$$5 \text{ mol} \rightarrow V ?$$

$$V = \frac{5 \times 22.4}{1} = 112 \text{ L}$$

السؤال الثاني: علل ما يلي تحليلاً علمياً صحيحاً (1 x 1) :

1 - يمكن اسالة الغاز الحقيقي بالضغط و التبريد الشديدين

تتقارب جزيئات الغاز بزيادة الضغط عند الضغط على جدران
نحول دلائل

السؤال الثالث: حل المسألة التالية ($1 \frac{1}{2} \times 1$) :

P_1 T_1 V_1

عينة من غاز الأكسجين تشغل حجماً قدره (6 L) عند درجة (47°C) و تحت ضغط (126.6 KPa) ، احسب حجم هذه

$$V_2 = ?$$

$$(320 \text{ K})$$

العينة من الغاز عند الظروف القياسية (STP)

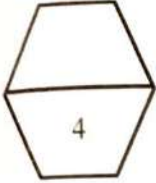
$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

$$P_2 = 101.3 \text{ kPa}$$

$$T_2 = 273 \text{ K}$$

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

$$= \frac{126.6 \times 6 \times 273}{101.3 \times 320} = 6.4 \text{ L}$$



★ السؤال الأول : اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها لكل مما يلي ($\frac{3}{4} \times 2$) :

1 - تُمثل العلاقة التالية : $\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$

☐ قانون الغاز المثالي

☐ قانون بويل

☒ القانون الموحد للغازات

☐ قانون تشارلز

300 K ← 273 K ← 300 K

2 - عينة من غاز موضوعة في إناء تحت ضغط (50.65 kpa) و درجة حرارة (0 °C) سُخِنَت الى درجة (27 °C)

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

فإذا ظل حجمها ثابت ، فإن ضغطها يصبح : جاي - لوسا

330 kpa ☐

417.58 kpa ☐

760 kpa ☐

55.66 kpa ☒

$$P_2 = \frac{P_1 \times T_2}{T_1} = \frac{50.65 \times 300}{273} =$$

★ السؤال الثاني : قارن بين كل من الغاز المثالي و الغاز الحقيقي ($\frac{1}{4} \times 4$) :

الغاز الحقيقي	الغاز المثالي	وجه المقارنة
توجد	لا توجد	قوة التجاذب بين الجسيمات (توجد - لا توجد)
لا تهمل	تهمل	حجم الجسيمات بالنسبة لحجم الغاز (تهمل - لا تهمل)

★ السؤال الثالث : حل المسألة التالية ($1 \frac{1}{2} \times 1$) :

$$T = 27 + 273 = 300 \text{ K}$$

n

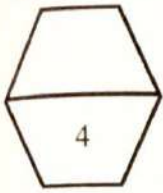
V = ?

احسب الحجم الذي تشغله كمية قدرها (0.5 mol) من غاز النيتروجين ، موضوعة في إناء عند درجة (27 °C) و تحت

ضغط (202.6 KPa) ، علماً بأن (R = 8.31)

$$P \times V = n \times R \times T$$

$$V = \frac{n \times R \times T}{P}$$



السؤال الأول: اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها لكل مما يلي $(\frac{3}{4} \times 2)$:

1 الحجم المتساوية من الغازات عند درجة الحرارة و الضغط نفسيهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات:

☒ أفوجادرو

☐ تشارلز

☐ جاي لوساك

☐ بويل

2 اذا علمت أن $(N = 14)$ فإن (7 g) من غاز النيتروجين تشغل في الظروف القياسية حجماً قدره: $\frac{N_2}{M_{wt}} = \frac{28}{28} = 1$

☐ 22.4 L

☒ 5.6 L

☐ 11.2 L

☐ 0.25 L

$$n = \frac{m}{M_{wt}} = \frac{7}{28} = 0.25 \quad \begin{array}{l} 1 \text{ mol} \rightarrow 22.4 \text{ L} \\ 0.25 \text{ mol} \rightarrow V? \end{array} \quad V = \frac{0.25 \times 22.4}{1} = 5.6 \text{ L}$$

السؤال الثاني: ماذا تتوقع أن يحدث في الحالة التالية مع ذكر السبب (1×1) :

1 - تعرض عبوة الرذاذ لدرجة حرارة مرتفعة

عملية أنه تنفجر وتحدث انفجار؛ وذلك أنه الضغط يزداد بزيادة درجة الحرارة (العلاقة طردية)

السؤال الثالث: حل المسألة التالية $(1 \frac{1}{2} \times 1)$:

$K \rightarrow P$

T

V

$P = ?$

n

عينة من غاز الأكسجين كتلتها (8 g) ، احسب الضغط اللازم ليصبح حجمها (6.15 L) عند درجة (27°C) ، $(O = 16)$ $\frac{O_2}{M_{wt}} = \frac{32}{32} = 1$

$$n = \frac{m}{M_{wt}} = \frac{8}{32} = 0.25 \text{ mol}$$

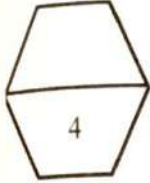
$$T = 27 + 273$$

$$= 300 \text{ K}$$

$$P \times V = n \times R \times T$$

$$P = \frac{n \times R \times T}{V} = \frac{0.25 \times 8.31 \times 300}{6.15}$$

$$= 101.3 \text{ kPa}$$



السؤال الأول: اختر الاجابة الصحيحة بوضع علامة (✓) في المربع المقابل لها لكل مما يلي (2 x 1/4):

$$\frac{101.3 \times 22.4}{1 \times 273}$$

1 النسبة $\frac{P \times V}{n \times T}$ في الظروف القياسية لمول واحد من الغاز المثالي تساوي:

8.31 ☒

83.1 ☐

831 ☐

0.813 ☐

2 عدد مولات غاز (CO) الموجودة في إناء حجمه (7.38 L) عند درجة حرارة (27 °C) و ضغط (101.3 KPa) يساوي:

$$P \times V = n \times R \times T$$

تحويل ك

1 mol ☐

$$n = \frac{P \times V}{R \times T} = \frac{101.3 \times 7.38}{8.31 \times 300} = 3.33 \text{ mol}$$

0.6 mol ☐

0.3 mol ☒

السؤال الثاني: قارن بين كل من قانون جاي لوساك و القانون الموحد للغازات (4 x 1/4):

وجه المقارنة	قانون جاي لوساك	القانون الموحد للغازات
يوضح العلاقة بين	درجة الحرارة والضغط	درجة الحرارة والضغط والحجم
الثوابت	الحجم وعدد المولات	عدد المولات

السؤال الثالث: حل المسألة التالية (1 x 1 1/2):

يحتوي دورق سعته (2 L) على غاز الهيليوم تحت الضغط (800 KPa)، و يحتوي دورق آخر سعته (6 L) على غاز

النيتروجين تحت الضغط (600 KPa)، احسب الضغط الكلي لمخلوط الغازين عند توصيل الدورقين معاً الحجم الكلي

عند ثبوت درجة الحرارة، و اهمال حجم الوصلة بينهما

$$V_1 + V_2 = 8 \text{ L}$$

$$2 + 6 =$$

N₂

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

$$V_1 = 6 \text{ L}, P_1 = 600 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 2 \text{ L}$$

$$P_1 = 800 \text{ kPa}$$

$$P_1 V_1 = P_2 V_2$$

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

$$= \frac{800 \times 2}{8} = 200 \text{ kPa}$$

$$= 200 + 450$$

$$= 650 \text{ kPa} \#$$

$$P_T = P_{He} + P_{N_2}$$

$$= 200 + 450$$

$$= 650 \text{ kPa} \#$$

* سرعة التفاعل الكيميائي: كمية المتفاعلات التي يحدث لها تغير في خلال وحدة الزمن.

(٩٣ جزء)

* مثل: - استخدام غاز الإيثين في نضج الفاكهة.
- تكون صدأ الحديد في الهواء الرطب.

$$\text{معدل سرعة التفاعل} = \frac{\text{التغير في كمية المتفاعلات}}{\text{زمن التغير}} = \frac{\text{mol}}{\text{s}}$$

ثانية
أو
قد يكون
سهر / أيام /
دقائق
حسب
المطلوب

* نظرية التصادم: الذرات والأيونات والجزيئات
عليه أنه تتفاعل وتكون نواتج عندما
يصطدم بعضها ببعض بطاقة حركية
كافية في الاتجاه الصحيح.

* الجسيمات التي تصنف دال طاقة حركية كافية للتفاعل
والانفجار بالاتجاه الصحيح ← لا يحدث لها تفاعل.

* طاقة التنشيط: أقل كمية من الطاقة التي تحتاج
إليها الجسيمات للتفاعل.

وتعتبر بمثابة حاجز يجب أنه تحبسه المواد
المتفاعلة لتتحول دال نواتج.

* فترة مهمة جداً:

- تظهر جسيمات في خلال التفاعل لا تتكون
من المواد المتفاعلة ولا النواتج وتتكون كخطأ
عند قمة حاجز طاقة التنشيط (شاهد صورة ٣٥)
وتعرف هذه الجسيمات بالمركب المنشط (صورة ٦٥).

وتبلغ فترة عمر المركب المنشط حوالي 10^{-13} s ؛ ويكون
غير مستقر ؛ لأنه إما يتكون منتجاً يتفكك مرة
أخرى ليطلق المواد المتفاعلة أو يستمر ليكون
المواد النواتجة. لذلك يسمى المركب

المنشط بالحالة الانتقالية أحياناً. علل

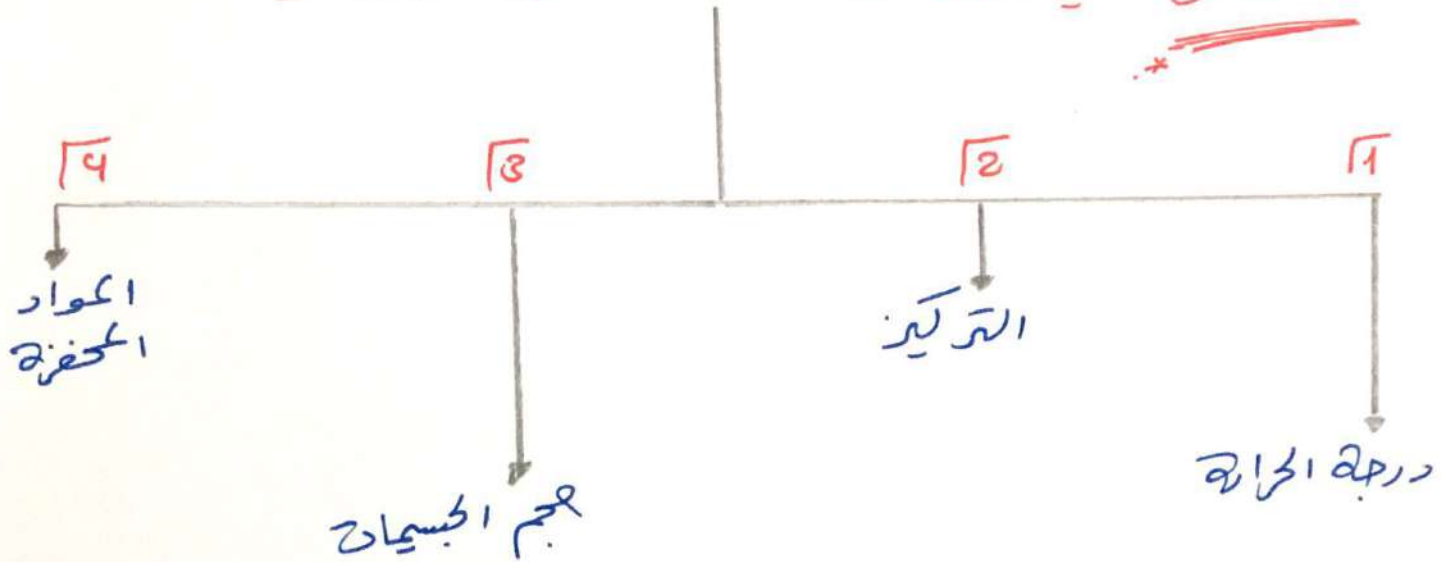
* بعض التفاعلات تحدث ببطء شديد ويتعذر قياسها
عند درجة حرارة الغرفة.

مثال: تفاعل الكربون والأكسجين عندما يحدث في الفحم.

علل: سرعة تفاعل الكربون مع الأكسجين عند درجة
حرارة الغرفة تساهي صفراً.

- لا تمتلك هذا التفاعل طاقة تنشيط كبيرة ؛ ولكنه عند
درجة حرارة الغرفة لا تتكون تصادمات جزيئات الأكسجين
والكربون فعالة ونشطة بدرجة كافية لكسر روابط
O-O و C-C

* العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل الكيميائي *



أ: درجة الحرارة:

- تزداد الطاقة الحركية للجسيمات عند زيادة درجة الحرارة مما يزيد من سرعة التفاعل.

مثال: احتراق الفحم.

ب: التركيز:

- زيادة عدد الجسيمات يزيد كل من عدد التصادمات وتركيز المتفاعلات مما يسبب في زيادة سرعة التفاعل.

* علل: يزداد توهج قطعة خشبية مشددة عند وضعها في زجاجة

مملوءة بغاز الأكسجين
* يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الأنابيب المصنوعة بالأكسجين.

- بسبب زيادة تركيز الأكسجين الذي يساعد في زيادة تفاعل الاحتراق.

٣: حجم الجسيمات:

- كلما صغر حجم الجسيمات زاد مساحة السطح
لثلاثة معينة من الجسيمات ؛ وزيادة مساحة
السطح تؤدي إلى زيادة كمية المادة المتفاعلة
ما يسبب زيادة في سرعة التفاعل.

علل: غبار الفحم المحطم والمتناثر في الهواء أخطر من
كتل الفحم الكبيرة.

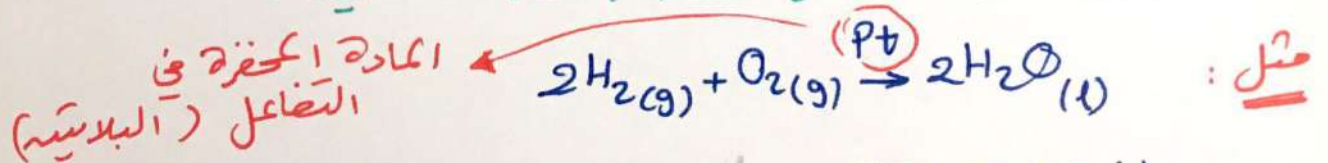
- لأنه جسيماته أصغر فتكون مساحة السطح كبيرة
ويصبح التفاعل سريع ونشط لدرجة الانفجار.

٤: المواد المحفزة:

- المادة المحفزة: هي مادة تزيد من سرعة التفاعل
من دونه استهلاكها ؛ إذ يمكنه بعد توقف التفاعل
استعادته من المزيج المتفاعل من دونه أنه يتعرض
لتغير كيميائي.

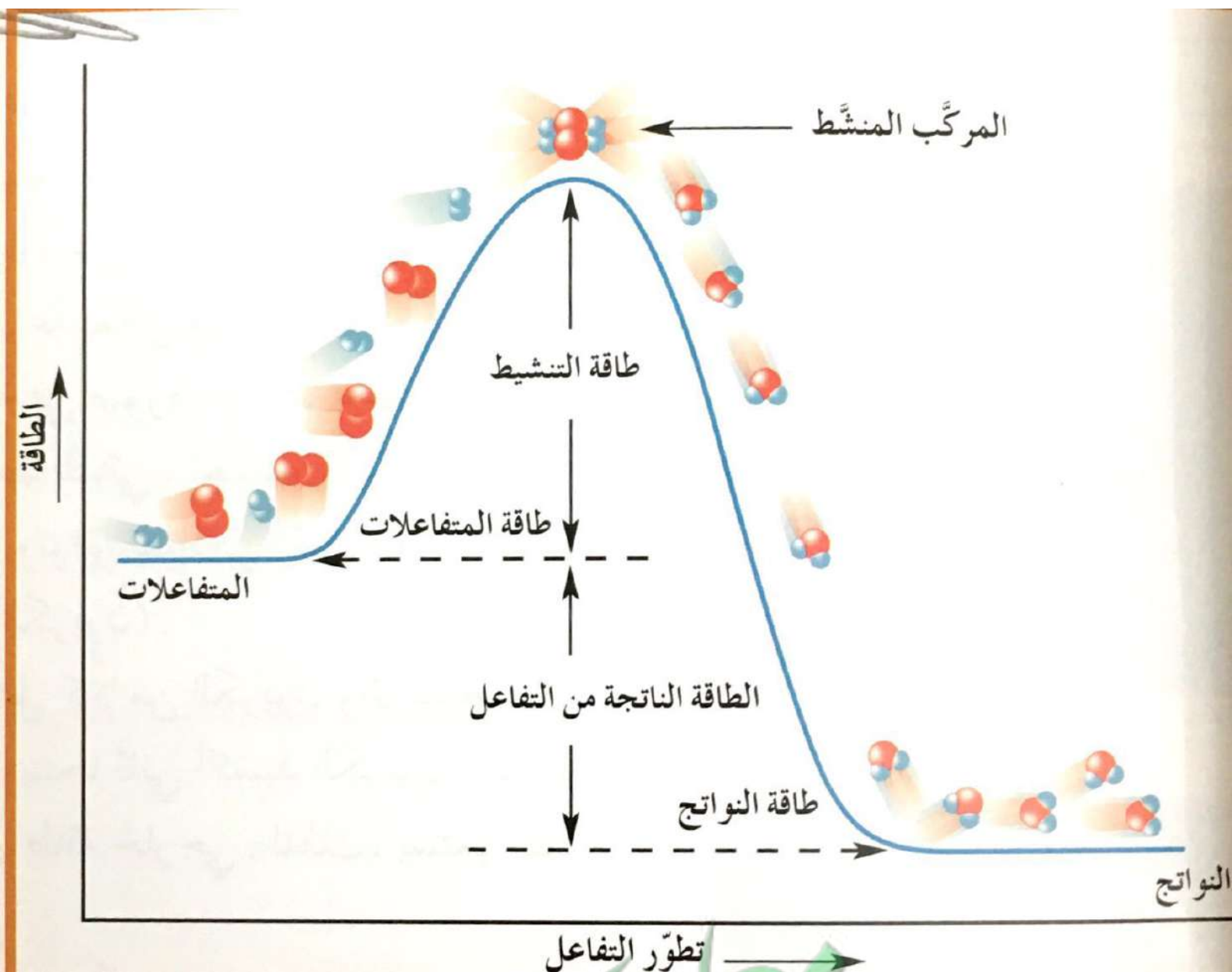
لا تدخل مع المواد المتفاعلة أو الناتجة

* تخفيض المواد المحفزة من طاقة التنشيط.



- الأنزيمات التي تزيد سرعة التفاعلات البيولوجية ؛ كإنزيم
البكتيناز.

* المادة المناهضة للتفاعل: وهي مادة تعارض تأثير المادة المحفزة
مضعفة تأثيرها ما يؤدي إلى بطء التفاعلات
أو إخمادها.



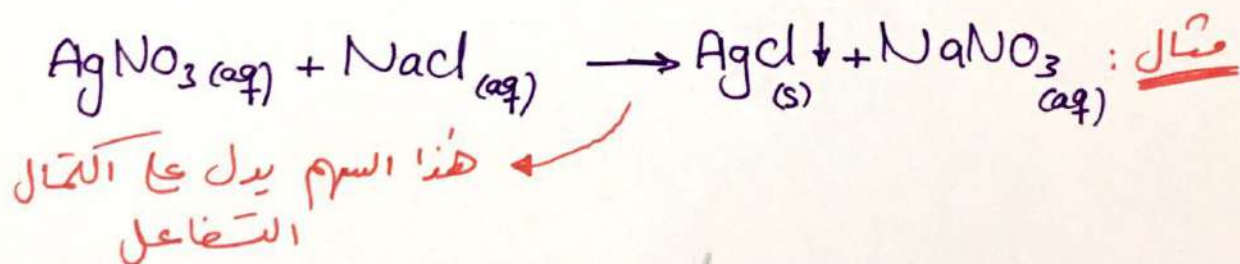
* تنقسم التفاعلات الكيميائية بحسب التماثل أو عدم التماثل إلى نوعين :

التفاعلات
العلوية
($\Rightarrow$)



* التضاؤل غير العلوي:

- تفاعل يحدث في اتجاه واحد حتى تكتمل بحيث لا تستقيم المواد الناتجة مع التفاعل أنه يتحد بعضه مع بعض لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى .



تخفيف اليأس

۱۶۱

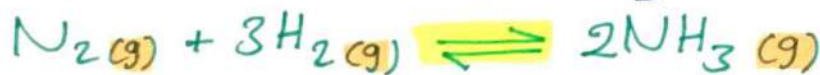
* التفاعلات العكوسة :

- تفاعلات لا تستمر في اتجاه واحد حتى
تتوقف ، بحيث لا تستهلك المواد المتفاعلة تماماً
لتكوين النواتج ، فالمواد الناتجة تتحد مع بعضها
البعض مرة ثانية لتعطي المواد المتفاعلة مرة
أخرى تحت ظروف التجربة نفسها .

* هناك تفاعلات عكوسة متجانسة وغير متجانسة .

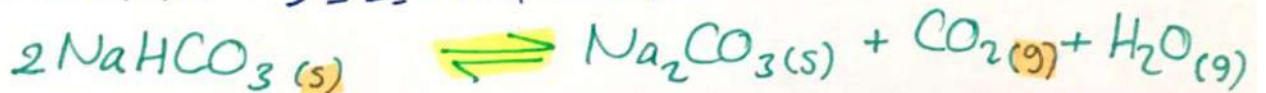
تفاعلات عكوسة متجانسة :

تكون جميع المواد المتفاعلة والناتجة من التفاعل
في حالة واحدة من حالات المادة .



تفاعلات عكوسة غير متجانسة :

تكون المواد المتفاعلة والناتجة من التفاعل في
أكثر من حالة فيزيائية من حالات المادة .



* $\rightleftharpoons$: هناك سهم في التفاعلات العكوسة
أحدهما يدل على التفاعل الطردى والآخر
يدل على التفاعل العكسي .

* الاتزان الكيميائي الديناميكي *

* الاتزان الكيميائي الديناميكي :

- هي حالة النظام التي فيها تثبت تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة وبالتالي تكون سرعة التفاعل الطردي مساوية لسرعة التفاعل العكسي طالما بقي النظام بعيداً عنه أي مؤثراً خارجياً .

* قانون فعل الكتلة :

- عند ثبات درجة الحرارة ، تتناسب سرعة التفاعل الكيميائي طردياً مع تركيزات المواد المتفاعلة كلٌّ مرفوع إلى أسٍّ يساوي عدد المولات أمام كل مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة .

* لا يعني ثبات قيمة التركيز أنه التفاعل توقف ، فالاتزان الكيميائي هو اتزان ديناميكي ، أي أنه التفاعل العكسي والتفاعل الطردي يستمران بمعدل السرعة نفسه ، وأيضاً لا يشترط أنه يكون تركيز المواد المتفاعلة والناتجة متساوياً .

تلميذ - التلميذ

١٢

* موضع الاتزان :

- موضع الاتزان لتفاعل ما يتكون منه التركيزات النسبية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان .



* تـكـوـنـه B هو الأفضل ؛ الذي يحتوي على تركيز كبير جداً .
* تـكـوـنـه A هو الأفضل ؛ الذي يحتوي على تركيز كبير جداً .

* تسرع المادة المحفزة للتفاعل الطردى والتفاعل العكسي بدرجة متساوية . علل .

ج : لأنه التفاعل العكسي هو التفاعل المضاد تماماً للتفاعل الطردى ؛ لذلك تقلل المادة المحفزة من الطاقة اللازمة للتفاعل بالكمية نفسها في كل من الاتجاهين ، من دور التأثير في كمية المواد المتفاعلة والناتجة والموجودة عند الاتزان .

معا
تـكـوـنـه B هو الأفضل ؛ الذي يحتوي على تركيز كبير جداً .
تـكـوـنـه A هو الأفضل ؛ الذي يحتوي على تركيز كبير جداً .
KuwaitTeacher.Com

- هو النسبة بين حاصل ضرب تراكيز المواد الناتجة من التفاعل (النواتج) إلى حاصل ضرب تراكيز المواد المتفاعلة (المتفاعلات)، كلٌّ مرفوع لأُسٍّ يساوي عدد المولات في المعادلة الكيميائية المتوازنة.



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

عدد المولات $a \rightarrow [A] \leftarrow$ تركيز مولاري $[A]$ (مول/L)

معلومة مهمة جداً

$$k_{eq} = \frac{\text{تركيز المواد الناتجة}}{\text{تركيز المواد المتفاعلة}} > 1$$

أكبر من 1

نزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد الناتجة (الطردي)

$$k_{eq} = \frac{\text{تركيز المواد الناتجة}}{\text{تركيز المواد المتفاعلة}} < 1$$

أقل من 1

نزاح موضع الاتزان في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة (الطلسي)

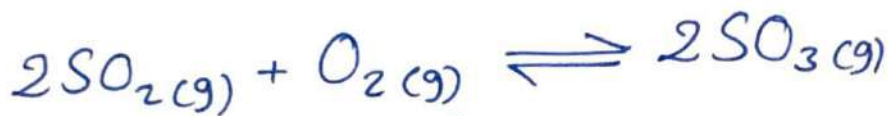
* كتابة تعبير ثابت التوازن K_{eq} :

جميع المواد الناتجة والمتفاعلة
في حالة واحدة من حالات
المادة .

أولاً : في حالة الأنظمة المتجانسة



$$K_{eq} = \frac{[PCl_3] \times [Cl_2]}{[PCl_5]}$$



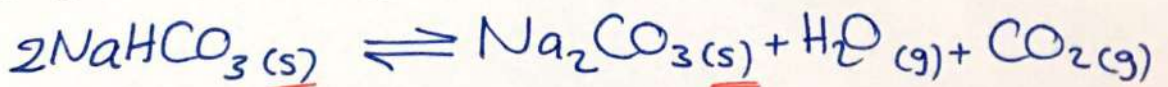
$$K_{eq} = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2 \times [O_2]}$$

*
يكونه (خلاف في حالات
المواد الناتجة والمتفاعلة

* ثانياً : في حالة الأنظمة غير المتجانسة

تعبير ثابت التوازن K_{eq} لا يشمل المواد الصلبة ولا سيمثل
الماء في الحالة السائلة في المتفاعلات والذي يعمل
كذيب ؛ لأنه تركيزهما ثابت و يساوي واحد .

**
٢٣ ٢٤



حالة صلبة

لا تكتب

$$K_{eq} = [H_2O] \times [CO_2]$$



الماء في
حالة سائلة
في المتفاعلات

لا تكتب

$$K_{eq} = \frac{[NO_2^-] \times [H_3O^+]}{[HNO_2]}$$

٧ (الحجم)

عند البداية

تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين مع 1 mol من بخار اليود بنفسجي اللون في دورق محكم الاغلاق سعته 1 L عند



درجة 45 °C حتى يحدث الاتزان التالي :

فإذا كان عدد مولات غاز يوديد الهيدروجين عند الاتزان يساوي 1.56 mol ، احسب ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل ؟؟

(النتائج)

أعطانا عدد مولات المواد المتفاعلة عند بداية التفاعل
ولازم أن نعرف عدد مولات المواد المتفاعلة عند الاتزان
ولذلك راجع نسخدم جدول تقدم التفاعل

	H_2	I_2	$2HI$
بداية التفاعل	1	1	0
أثناء التفاعل	$1-X$	$1-X$	$2X$
عند الاتزان	$1-0.78$ $=0.22$	0.22	1.56

(من السؤال)

$$2X = 1.56$$

$$X = \frac{1.56}{2} = 0.78$$

$$X = 0.78$$

$$M_{H_2} = \frac{0.22}{1} = 0.22$$

$$M_{I_2} = \frac{0.22}{1} = 0.22$$

$$K_{eq} = \frac{[HI]^2}{[H_2] \times [I_2]} = \frac{[1.56]^2}{[0.22] \times [0.22]}$$

$$= 50.3$$

◆ السؤال الثالث : حل المسألة التالية : (1½ x 1)

يُحضّر الميثانول (CH₃OH) في الصناعة بتفاعل غاز CO ، مع غاز H₂ عند درجة 500 K حسب التفاعل الممتزج التالي :



فإذا وجد عند الاتزان أن المخلوط يحتوي على (0.0406 mol) ميثانول ، (0.302 mol) هيدروجين (0.170 mol) أول أكسيد الكربون و أن حجم الإناء يساوي (2 L) ، فاحسب قيمة ثابت الاتزان (K_{eq}) لهذا التفاعل

$$M = \frac{n}{V}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{CH}_3\text{OH}]}{[\text{H}_2]^2 \times [\text{CO}]} = \frac{[0.0203]}{[0.151]^2 \times [0.085]}$$

$$= 10.47$$

** معطي عدد المولات والحجم
لازم نحسب التركيزات من خلال
قانونه
 $M = \frac{n}{V}$

السؤال الثالث : حل المسألة التالية : (1½ x 1)

ترك محلول لحمض الفورميك HCOOH في الماء حتى حدوث الاتزان التالي : $\text{HCOOH}_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{HCOO}^-_{(aq)} + \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)}$ ، احسب تركيز الحمض عند الاتزان فإذا وجد أن تركيز كاتيون الهيدرونيوم في المحلول عند الاتزان يساوي $(4.2 \times 10^{-3} \text{ M})$ ، احسب تركيز الحمض عند الاتزان ؟

علمه بأن قيمة ثابت الاتزان K_{eq} يساوي 1.764×10^{-4}

$$K_{eq} = \frac{[\text{HCOO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HCOOH}]}$$

عند الاتزان تركيز $[\text{HCOO}^-] = [\text{H}_3\text{O}^+]$

$$1.764 \times 10^{-4} = \frac{[4.2 \times 10^{-3}] [4.2 \times 10^{-3}]}{[\text{HCOOH}]}$$

$$[\text{HCOOH}] = \frac{[4.2 \times 10^{-3}] \times [4.2 \times 10^{-3}]}{[1.764 \times 10^{-4}]} = 0.1 \frac{\text{mol}}{\text{L}}$$

* العوامل التي تؤثر في الاتزان الليميائي

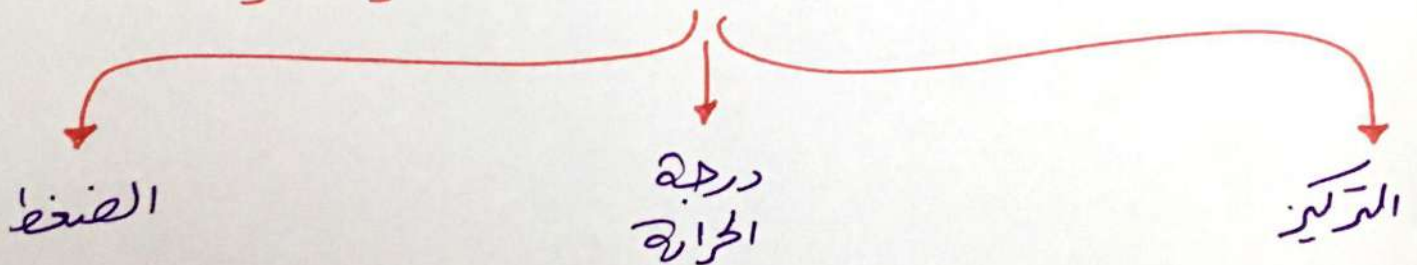
[مبدأ لوشاتلييه]

...*

* مبدأ لوشاتلييه : إذا حدث تغير في أحد العوامل التي تعريف مهم جداً تؤثر في نظام متزن ديناميكيًا، يُعدّل النظام نفسه دالّ حالة اتزان جديدة، بحيث يبطل أو يقلل من تأثير هذا التغير.

* يُطبّق مبدأ لوشاتلييه على جميع التفاعلات العكوسة (⇒)

* العوامل التي تؤثر في الاتزان الليميائي *



تذكير - البرهان

١٩١٥

معا
مفتوحة
KuwaitTeacher.Com

[33]

* العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي *

1: التركيب: نواتج $\xrightleftharpoons[\text{عكسي}]{\text{طردى}}$ متفاعلات

* إضافة أي مادة ناتجة ؛ تدفع التفاعل في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة (التفاعل العكسي) .

* إزالة أي مادة ناتجة (تقليل) ؛ تدفع التفاعل في اتجاه تكوين المواد الناتجة (التفاعل الطردى) .

* مثال: $C_{(s)} + H_2O_{(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2_{(g)}$

ماذا يحدث لموضع الاتزان عند

1: إزالة H_2

- يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (التفاعل الطردى) .

2: إضافة H_2

- يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (التفاعل العكسي)

* مثال: $PCl_5_{(g)} \rightleftharpoons PCl_3_{(g)} + Cl_2_{(g)}$

1: إضافة Cl_2

- يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (التفاعل العكسي)

2: إزالة PCl_3 كلما تكوّن

- يزاح موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (التفاعل الطردى)

* العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي * مهم جداً

نواحي $\Rightarrow$ حرارة + متفاعلات
التفاعل ماص للحرارة
 $\Delta H = +$

حرارة + نواحي $\Rightarrow$ متفاعلات
التفاعل طارد للحرارة
 $\Delta H = -$

٢٥: درجة الحرارة:

* في التفاعلات الماصة للحرارة
 $\Delta H = +$

- عند تسخين المواد المتفاعلة؛ يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (التفاعل الطرد).

- عند تبريد المواد المتفاعلة؛ يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (التفاعل الحس).

* في التفاعلات الطاردة للحرارة
 $\Delta H = -$

- عند تسخين المواد المتفاعلة؛ يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (التفاعل الحس).

- عند تبريد المواد المتفاعلة؛ يُزاح موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (التفاعل الطرد).

تخفيض التراكيز
١٢

* العوامل التي تؤثر في الاتزان الكيميائي *

٣: الضغط:

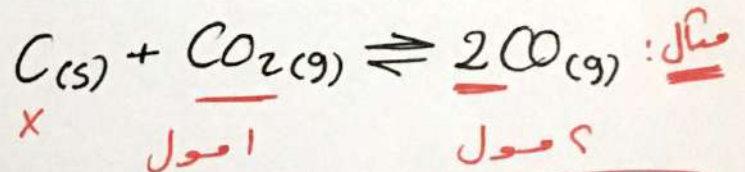
* عند زيادة الضغط ؛ يُزاح موضع الاتزان باتجاه عدد
(تقليل الحجم) → المولات الأقل .

* عند تخفيض الضغط ؛ يزاح موضع الاتزان باتجاه عدد
(زيادة الحجم) → المولات الأكثر .

* ملاحظة مهمة جداً على عامل الضغط : (السطح)

أ: يجب أنه تكون جميع المواد (المتفاعلة والناجمة) في الحالة الغازية
حتى يحصل تأثير التغير في الضغط.

ب: يجب ألا يتساوى عدد مولات المواد الناجمة والمتفاعلة ؛ حتى
يحدث تأثير التغير في الضغط.



٢ مول ١ مول
× (لأنه في الحالة الصلبة)
فلا يتأثر في الضغط

* ملاحظة مهمة جداً جداً

** قيمة ثابت الاتزان (K_{eq}) تتأثر وترتبط
بدرجة الحرارة؛ أي أنه قيمته تتغير بتغير درجة الحرارة
ويبقى ثابتاً ولا يتغير قيمته بتغير كل من الضغط
والتركيز.

3- في التفاعل التالي : $\text{PCl}_{5(g)} + \text{heat} \rightleftharpoons \text{PCl}_{3(g)} + \text{Cl}_{2(g)}$

يمكن زيادة انتاج غاز الكلور (Cl_2) بـ : ص 80

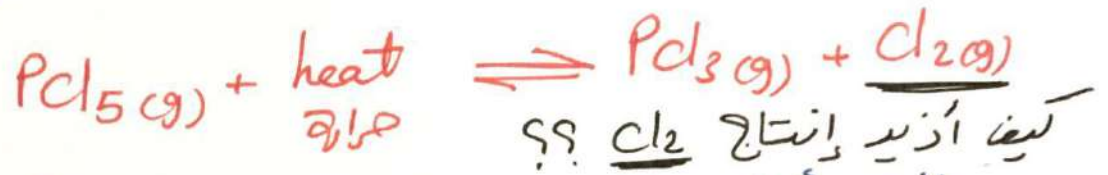
() زيادة تركيز PCl_3

() خفض درجة حرارة النظام

(✓) سحب غاز Cl_2 المتكون من التفاعل

() زيادة الضغط على النظام

التفاعل ما بين الحرارة والحرارة مع المتفاعلات



الخيار الأول: خفض درجة حرارة النظام (X)

في التفاعلات الماصة عند تبريد المواد المتفاعلة يتزاح موضع التوازن باتجاه المواد المتفاعلة (التفاعل العكسي).

الخيار الثاني: زيادة الضغط على النظام (X)



مول

2 مول

عند زيادة الضغط يتزاح موضع التوازن باتجاه عدد المولات الأقل (التفاعل العكسي).

الخيار الثالث: زيادة تركيز PCl_3 (X)

إضافة مادة ناتجة يدفع موضع التوازن في اتجاه التكوين للمواد المتفاعلة (التفاعل العكسي).

الخيار الرابع: سحب غاز Cl_2 المتكون من التفاعل (✓)

تقليل أحد رازالة أي مادة ناتجة يدفع موضع التوازن في اتجاه التكوين للمواد الناتجة (التفاعل الطرد).

2- قارن أثر تغير العوامل التالية على موضع الاتزان في التفاعلات العكوسة التالية: ص 77

وجه المقارنة	$N_{2(g)} + O_{2(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)}$	$N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$
زيادة الضغط	لا يتأثر موضع الاتزان	يتجه بالاتجاه العكسي (أو تكوين المواد المتفاعلة)
زيادة تركيز المتفاعلات	يتجه بالاتجاه الطردي (أو باتجاه تكوين المواد الناتجة)	يتجه بالاتجاه الطردي (أو باتجاه تكوين المواد الناتجة)

* الأحماد والقواعد *

* أحماد وقواعد أروهنوس *

- أحماد أروهنوس : مركبات أحتوي على هيدروجين متأين ليعطي كاتيونات الهيدروجين H^+ في المحلول المائي .

- قاعدة أروهنوس : مركبات متأينة ليعطي أنيونات الهيدروكسيد OH^- في المحلول المائي .

* الأحماد التي أحتوي على : فئة مبردة جداً

← ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين تسمى :
(أحماد أحادية البروتون)
مثل : HNO_3 حمض النيتريك

← ذرتي هيدروجين قابليتين للتأين تسمى :
(أحماد ثنائية البروتون)
مثل : H_2SO_4 حمض الكبريتيك

← ثلاث ذرات هيدروجين قابلة للتأين تسمى :
(أحماد ثلاثية البروتون)
مثل : H_3PO_4 حمض الفوسفوريك

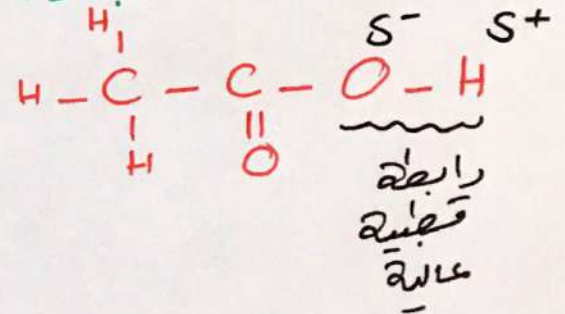
* لا تعتبر كل المركبات التي تحتوي على ذرة هيدروجينية أحماضاً ، وكذلك ليس شرطاً أنه تتأينه ذرات الهيدروجينية كلها في المحلول ما .

* علل : مركب CH_4 (الميثان) لا يعتبر حمضاً .

ج : لعدم احتوائه على ذرات هيدروجينية قابلة للتأينه ؛ والرابطة $C-H$ ضعيفة القطبية .

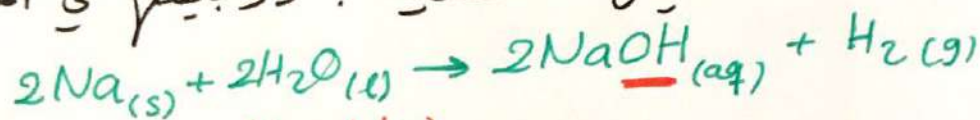
* علل : حمض الأسيتك CH_3COOH يعتبر أحادي البروتون رغم احتوائه على 4 ذرات هيدروجينية .

ج : بسبب ارتباط إحدى ذرات الهيدروجينية بذرة الكربون برابطة ذات قطبية عالية مما يجعلها قابلة للتأينه بخلاف الذرات الأخرى $C-H$ فهي روابط ضعيفة .

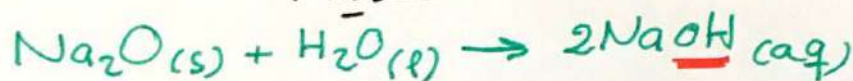


* قواعد أرهينيوس OH^- *

* يعتبر كل من الصوديوم والبوتاسيوم من عناصر المجموعة الأولى 1A وهي عناصر تتفاعل مع الماء لتكوين محاليل قاعدية ؛ ذوبانيتها في الماء عالية



* وتتفاعل أيضاً أكاسيد الفلزات مع الماء لتكوين محاليل قاعدية .



ولذلك يمكن تحضير المحاليل المركزة من هذه المركبات. علل؟

* أما هيدروكسيد الكالسيوم $Ca(OH)_2$ والمغنسيوم $Mg(OH)_2$ فلذان المجموعتان الثانية 2A ؛ ذوبانيتها في الماء منخفضة جداً ولذلك محاليلها تكون منخفضة جداً. علل؟

* مقصود تعريف أرهينيوس للأحماض والقواعد للأسباب التالية :

أ: لا تقتصر على المحاليل المائية فقط ؛ بل في الماء فقط .

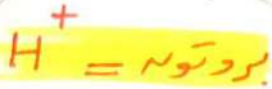
ب: هناك مركبات لا تحتوي على (OH^-) وعند ذوبانها في الماء تنتج محاليل قاعدية مثل : الأمونيا NH_3 ؛ لم يفسر هذا الأمر .

ج: هناك مركبات لا تحتوي على (H^+) وعند ذوبانها في الماء تنتج محاليل حمضية مثل : CO_2 ثاني أكسيد الكربون ؛ لم يفسر ذلك .

* # تذكير - الهامش

أف ١٢

* أحماض وقواعد برونستد - لوري *



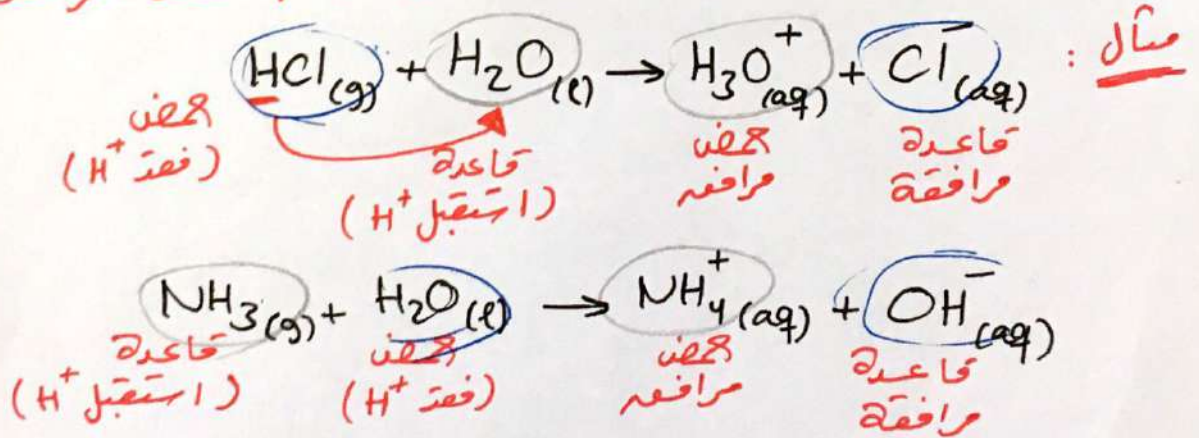
* أحماض برونستد : المادة التي تعطي كاتيون الهيدروجين H^+ (بروتون) في المحلول وتسمى محلياً بروتون .

* قاعدة برونستد : المادة التي تتقبل كاتيون الهيدروجين H^+ (بروتون) في المحلول وتسمى مستقبلاً بروتون .

معلومة مهمة :

** عندما يفقد الحمض بروتونه H^+ يتحول إلى قاعدة مرافقة وعندما تتقبل القاعدة البروتون H^+ الذي فقده الحمض تصبح حمضاً مرافقاً . لذلك :

* نجد أنه لكل حمض مرافقة قاعدة وكل قاعدة مرافقة حمض .
- الحمض / القاعدة المرافقة .
- القاعدة / الحمض المرافق .



* علل : يسلّك الماء سلوكاً مزدوجاً حسب مفهوم برونستد - لوري .

ج: لأنه جزيئات الماء ممتاز بتصرف بعضها كحمض والبعض

الآخر كقاعدة . وذلك الحال مع الأمونيا NH_3

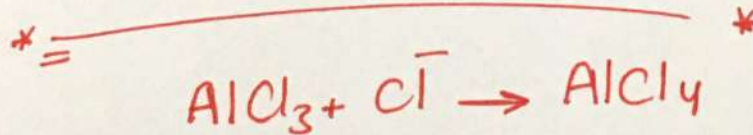
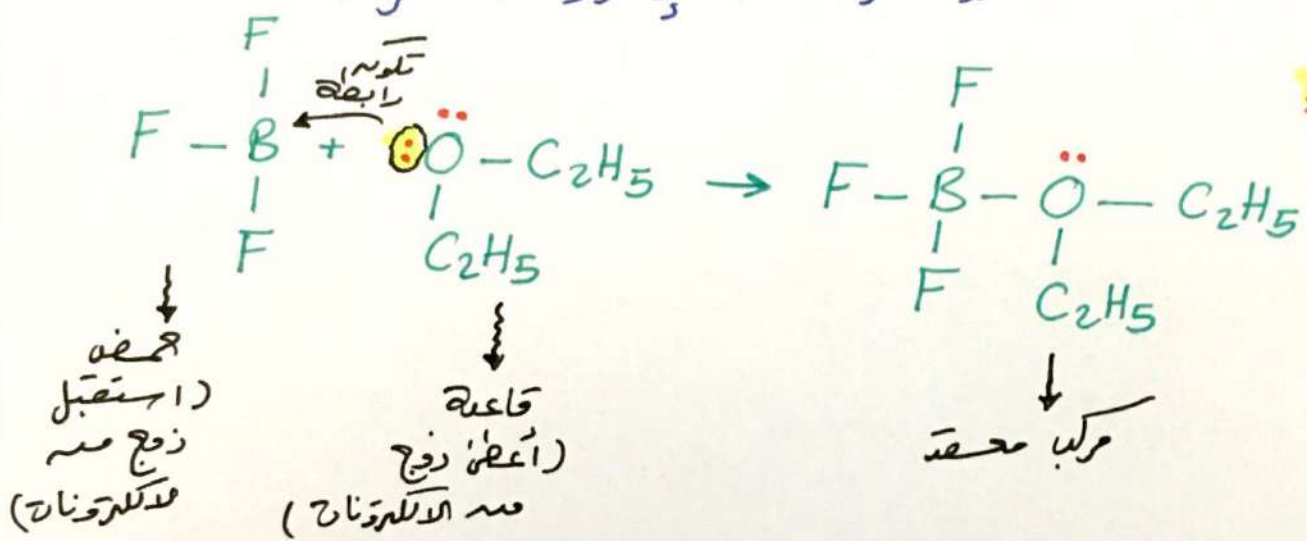
ينبغي أنه تراجع التوزيع
اللكتروني والترتيب النقطي

* دلائل وقواعد لويس *

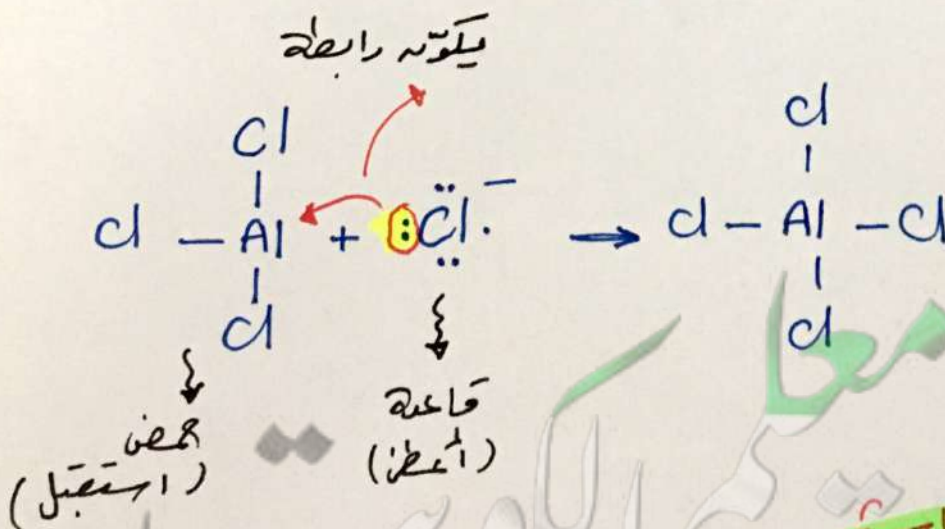
* قاعدة لويس : هي الجزيئات ذو الشوئات التي لها

قدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرة.
تكونه رابطة تساهمية مع جزيئات أخرى.

* هدف لويس : المادة التي لها القدرة على استقبال زوج
أو أكثر من الإلكترونات الحرة.

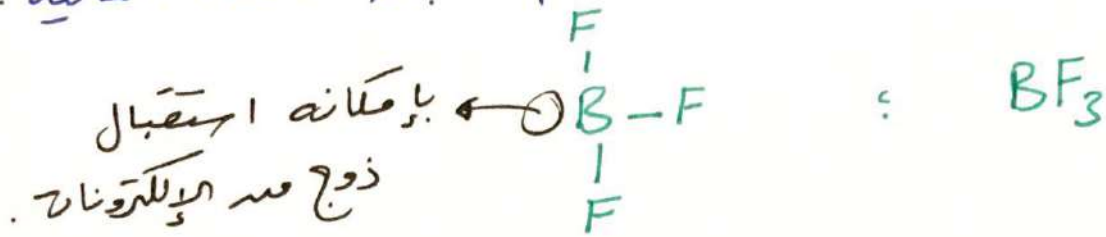


* مثال :



تجميع - الهياكل

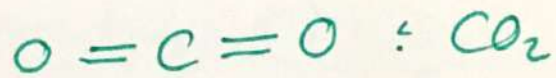
(١) : جزيء متعادل فيه ذرة لم تقبل قاعدة الثمانية .



(٢) : الأيون الموجب : [الأيون] $\text{H}^+ ; \text{Al}^{+3} \dots$

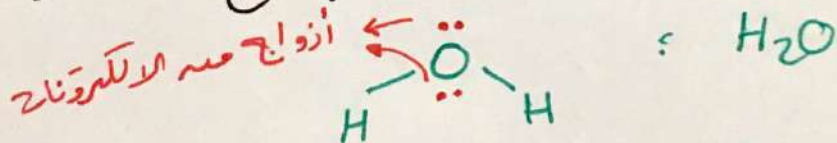
* لأنه الأيون الموجب عنده
استعداد لا يقبل
الإلكترونات .

(٣) : جزيء به رابطة ثنائية بين ذرتيه مختلفتين بالسالبية .



* قواعد لويس :

(١) : جزيء متعادل فيه ذرة لديها زوج من الإلكترونات الحرة .



(٢) : الأيونات السالبة . $\text{CN}^- ; \text{PO}_4^{3-}$

(٣) : مركب عنصري فيه رابطة ثنائية .



* تسمية المصاحف والقواعد *

✱

* المُرْجَان *

الاسية الحضر
(الكسبية)

ثانيه العطر
(غير الكسبينة)

۱۶ اسپی

لا مکتوی علی ذریعہ

* تسمية الأجزاء ثنائية العنصر (غير الكسائية) : مثال

- یلونه مه هیدروجنیه (H) و عنصر آفر (X) عاده یلونه لافلز (آلتر جالبیه کهر باشیه).

: 2 المسألة *

① ② ③
 8 من + هيدرو + اسم الخضر (X)
 مضافاً إليه (يك)

سوال :

HCl ← خفض الهيدروكلوريك

HBr ← أفضل المهدرو بروميد

$H_2S \leftarrow$ ۱) هیدرو سولفید ۲) کربن دی سولفید ۳) هیدرو سولفید

[43]

* تسمية الأهمان الأكسجينية [ثلاثية العنصر] *

١٢

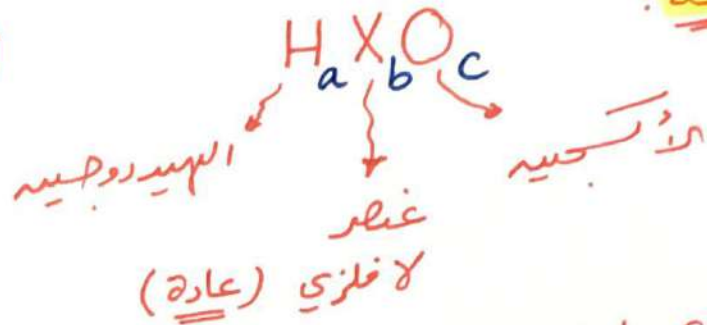
تذكر أنه

١١ عدد تأكسد الهيدروجين في معظم المركبات +1

١٢ عدد تأكسد الأكسجين في معظم المركبات -2

* يتم منه خلال تحديد عدد تأكسد ذرة اللافلز (X):

الصيغة العامة:

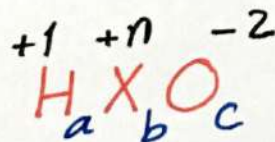


a, b, c ← عدد ذرات H والعنصر اللافلزي والـ O

** في بعض الأحيان يكون (X) عنصر فلزي

مثل: Mn^{+7} , Mn^{+6} , Cr^{+6}

* حساب عدد التأكسد:



$$a \times (+1) + b \times (+n) + c \times (-2) = 0$$

هذا هو الحكم والمطلوب #

١٢. جداً جداً

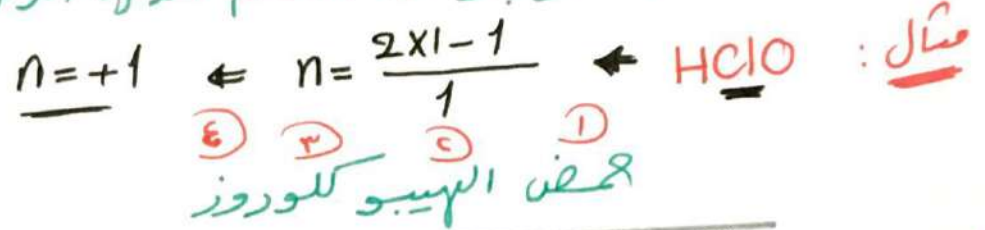
$$n = \frac{2c - a}{b}$$

تأكد من البرهان

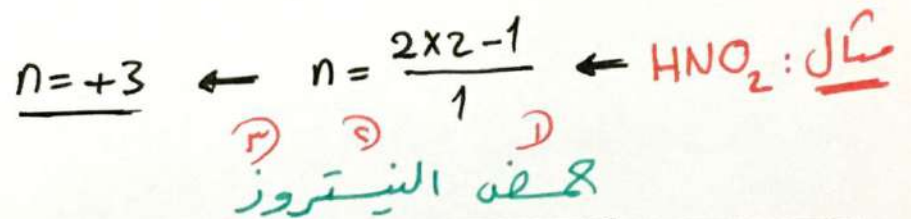
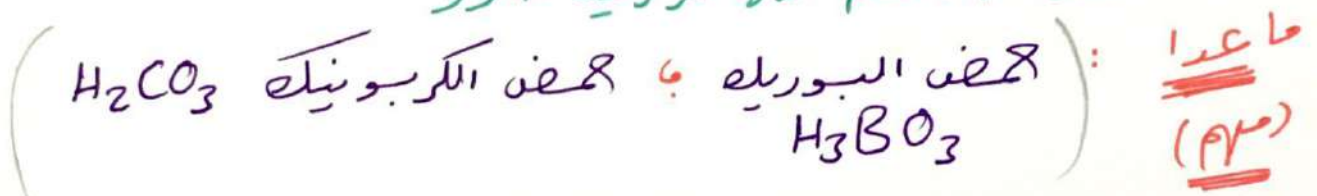
١٢

* تسمى الأسماء الذرية حسب عدد تأكسد
الذرة المركزية $\underline{X}$ كما يلي :

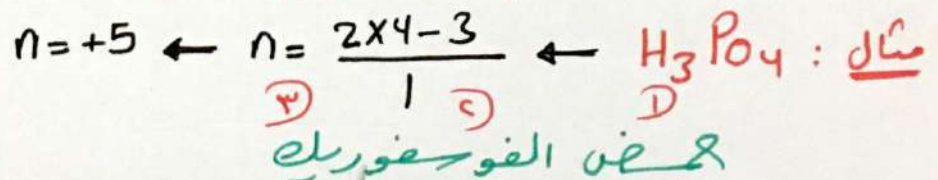
٢١: عدد تأكسد الذرة المركزية $\underline{X}$ يساوي +1
هفـض + هـيـبو + اسم الذرة المركزية + وز



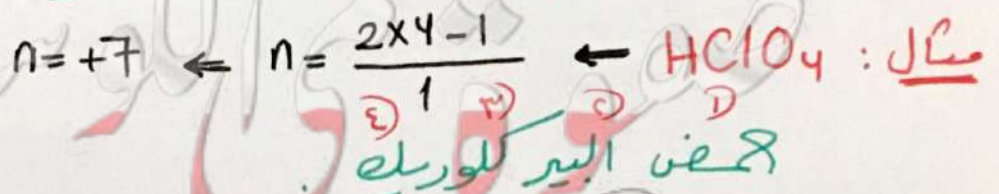
٢٢: عدد تأكسد الذرة المركزية $\underline{X}$ يساوي +3 أو +4
هفـض + اسم الذرة المركزية + وز



٢٣: عدد تأكسد الذرة المركزية $\underline{X}$ يساوي +5 أو +6
هفـض + اسم الذرة المركزية + يـك



٢٤: عدد تأكسد الذرة المركزية $\underline{X}$ يساوي +7
هفـض + يـك + اسم الذرة المركزية + يـك



* تسمية القواعد *

* تسمى القواعد التي توجد على شكل مركبات أيونية بطريقة تسمية المركبات الأيونية

[اسم الأنيون + اسم الكاتيون]

مثل: NaOH ← هيدروكسيد الصوديوم

Fe(OH)_2 ← هيدروكسيد الحديد II

LiOH ← هيدروكسيد الليثيوم

KOH ← هيدروكسيد البوتاسيوم

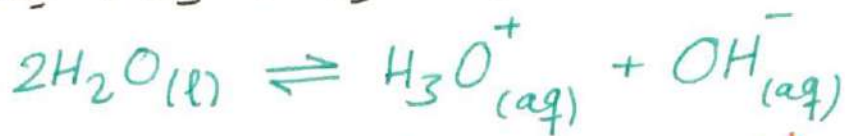
* أحياناً يحل السؤال فيطلب الصفحة الكيميائية ؛
ولمنا لا بد من مراجعة درس كتابة الصفحة
الكيميائية .

ملاحظة - الهامش
١٩١

[46]

* كاتيونات الهيدروجينية من الماء *

* التأيين الذاتي للماء : التفاعل الذي يحدث بين جزيئي ماء لإنتاج أنيون هيدروكسيد وكاتيون هيدرونيوم (٣٧)



كاتيون هيدرونيوم
أنيون هيدروكسيد

* تسمى أنيونات الهيدروجينية في المحلول المائي بروتونات (و) كاتيونات هيدروجينية (و) كاتيونات هيدرونيوم.

* يحدث التأيين الذاتي للماء في الماء النقي وعند درجة حرارة 25°C ويتساوى تركيز $[H_3O^+]$ وتركيز $[OH^-]$ ويكون مقداره $1 \times 10^{-7} M$

* المحلول المتعادل : المحلول المائي الذي يتساوى فيه تركيز $[H_3O^+]$ وتركيز $[OH^-]$.

* ثابت تأين الماء : حاصل ضرب تركيزي كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد في الماء (٣٨ جزءاً) (٣٨ جزءاً) (K_w)

٣٨ جزءاً
٣٨ جزءاً

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$\downarrow$ $\downarrow$
 1×10^{-7} 1×10^{-7}

water
(ماء)

مقارنة في المسائل

KuwaitTeacher.Com

* المحاليل *

محاليل
أحماضية

- المحلول الذي يكون فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم أقل من تركيز أنيون الهيدروكسيد؛ يعني أصغر من $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ عند درجة حرارة 25°C

$$1 \times 10^{-7} \text{ M} > [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$[\text{OH}^-] > [\text{H}_3\text{O}^+]$$

مهم جداً

- المحلول الذي يكون فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم أكبر من تركيز أنيون الهيدروكسيد؛ يعني أكبر من $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ عند درجة حرارة 25°C

$$1 \times 10^{-7} \text{ M} < [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$[\text{OH}^-] < [\text{H}_3\text{O}^+]$$

* أمثلة: أمثلة تطبيقية صفحة ١١٥ من الكتاب

المحلول ← $[\text{H}_3\text{O}^+]$?

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$k_w = 1 \times 10^{-14} \text{ M}$$

$$k_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{k_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

** المحلول قاعدي (قلوي) لأنه $[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-]$

تكملة على الهامشي

١٢

* مفهوم الأس الهيدروجيني pH *

* يتحدد الأس الهيدروجيني pH بدلاً من التركيز المولاري M للتعبير عن تركيز كاتيون الهيدرونيوم

* قيمة الأس الهيدروجيني لمحلول ما؛ هي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز كاتيون الهيدرونيوم

مفهوم جديد

$$pH = -\log [H_3O^+] \text{ أو } [H^+]$$

* قيمة تتراوح بين

(0 - 14)

وقد لا يكون عدداً صحيحاً.

* في المحلول المتعادل يكون تركيز H_3O^+ يساوي $1 \times 10^{-7} M$ وعليه حساب pH منه خلال القانون :

$$pH = -\log [H_3O^+] \\ = -\log [1 \times 10^{-7}]$$

$$pH = 7$$

عند درجة حرارة $25^\circ C$

* إذا كانت قيمة :

$pH = 7$ ← محلول متعادل

$pH < 7$ ← محلول حمضي

$pH > 7$ ← محلول قاعدي (قلوي)

[49]

* انش من الهيدروكسيدي
pOH# تخفض - الهيدروكسيدي
١٦١٢- لبيادي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز
أنيون الهيدروكسيد

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

$$K_w = 1 \times 10^{-14}$$

$$= -\log [1 \times 10^{-14}]$$

$$= 14$$

K_w

* قانون مهم جداً:

$$pH + pOH = 14$$

$$pH = 14 - pOH$$

$$pOH = 14 - pH$$

* مثال: احسب قيمة pH لمحلول تركيزه 1×10^{-4} ؟
ج: $pH = -\log [1 \times 10^{-4}]$

$$pH = 4$$

انشه!

* مثال: احسب pH لمحلول تركيزه $[OH^-] = 4.3 \times 10^{-5} M$ ؟

ج: أول شيء نحسبه هو تركيز كاتيون الهيدروجين من خلال

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] \text{ معلوم}$$

ثم نحسب قيمة pH من خلال

$$pH = -\log [H_3O^+] \text{ القانون}$$

$$pH = -\log [2.32 \times 10^{-10}]$$

$$= 9.63$$

#

$$[H_3O^+] = \frac{1 \times 10^{-14} K_w}{4.3 \times 10^{-5} [OH^-]}$$

$$[H_3O^+] = 2.32 \times 10^{-10}$$

* في مسائل pH و pOH لا تنسَ هذيه القانونيه

$$pH + pOH = 14$$

معطى واحد
منهم ثم احسب
الآخر

معلوم
(مفقا)

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-]$$

معلوم
 1×10^{-14}
(مفقا)

معطى واحد
منهم ثم احسب
الآخر

* في بعض المسائل يمكن بحيله قيمة pH أو pOH ويطب منه تركيز كاتيون H^+ أو أنيون OH^- (م. ٢٤.١)

* مثال: احسب تركيز H_3O^+ الذي يساوي ثلث الهيدروجيني
محلول 3.7
($pH = 3.7$)

$$[H_3O^+] = 10^{-3.7}$$

* الحل : $pH = 3.7$

في الآلة الحاسبة نضغط على shift ثم log ثم نضع إشارة السالب (-) ثم نكتب قيمة pH . **

$$[H_3O^+] = 10^{-3.7}$$

$$= 1.995 \times 10^{-4} \text{ M.}$$

معا
مفتوح
KuwaitTeacher.Com

جهاز
قياس الأس
الهيدروجيني
pH

وشرة قياس
الأس الهيدروجيني
pH

أدلة التعادل

* أدلة التعادل: هي وظائف وقواعد عضوية ضعيفة يتأثر دليل
التعادل في مدى pH معلوم ويتغير لونه تبعاً لقيمة
مؤس الهيدروجيني pH للوسط الذي يوضع فيه.

* هناك أدلة التعادل الحمضية رمزها HIn الانقطار
أدلة التعادل القاعدية رمزها $InOH$ تلك
Indicators

* هناك أدلة دوائية اللون مثل: الفينولفثالين
أدلة شائعة اللون مثل: الميثيل برتقالي.

* كيف تعمل الأدلة الحمضية؟
 $HIn + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + In^-$

- يظهر الدليل الحمضي بلونه حالته الحمضية عند وضعه في وسط حمضي؛ يزداد
تركيز H_3O^+ في الوسط الحمضي ← يُزاح موضع التوازن في الاتجاه العكسي
وبالتالي يزداد تركيز الحالة الحمضية HIn

فقرة مبررة
في صفحة
101

(مراجعة مبدأ لوشاتلييه)

$$pH = pK_{HIn} + \log \frac{[In^-]}{[HIn]}$$

وقد وجد أنه الحية البشرية لا تستطيع أن
تقدّر أيهما اللون السائد في المحلول إلا إذا
كانت النسبة بين تركيز الحامض (1:10) تقريباً.

$$pH = pK_{HIn} \pm 1$$

هذا
هو المبرر

ثابت التأييد لـ
التحادل

اللون الوسطي

$$pH = pK_{HIn}$$

$$pH = pK_{HIn} - 1$$

لون الحالة
المحمضة

هذه القواسم
تستخدم في الحساب

$$pH = pK_{HIn} + 1$$

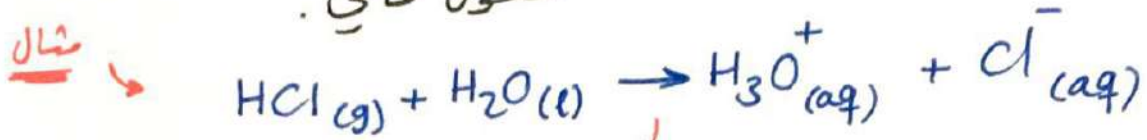
لون الحالة
القاعدية

* معلومة مهمة جداً *

- يظهر اللون الوسطي عندما يكون تركيز الحالة
المحمضة $[HIn]$ مساوياً لتركيز الحالة
القاعدية $[In^-]$.

لون الحالة القاعدية للدليل	مدى الدليل (تقريبي)	لون الحالة الحمضية للدليل	الدليل
أصفر	3.1 — 4.4	أحمر	الميثيل البرتقالي
أزرق	3.8 — 5.4	أصفر	أخضر البروموكريسول
أصفر	4.2 — 6.3	أحمر	الميثيل الأحمر
أزرق	4.5 — 8.3	أحمر	صبغة تباع الشمس
أحمر	6.6 — 8.0	أصفر	الفينول الأحمر
أزرق	8.0 — 9.6	أصفر	الثايمول الأزرق القاعدي
زهري	8.2 — 10.0	عديم اللون	الفينولفثالين
أزرق	6.0 — 7.6	أصفر	البروموثايمول الأزرق

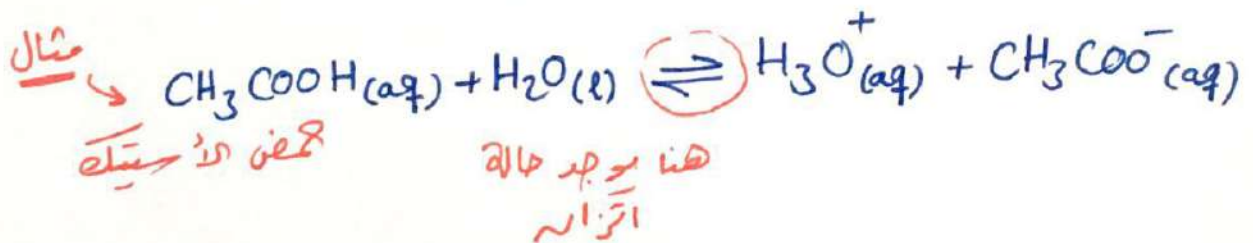
* المؤكسد القوي : هي التي تتأين بشكل تام في محلول مائي.



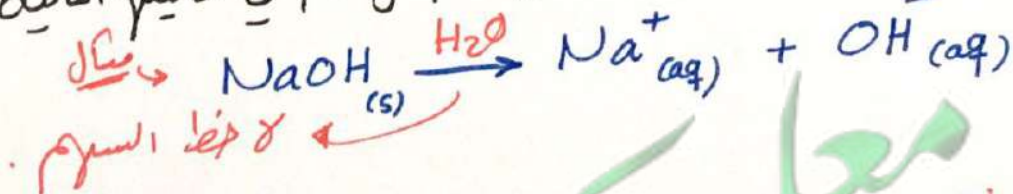
لا حظ السهم ؛ هذا يدل على تحول الحمض كلياً إلى قاعدة المرافقة.

- لا وجود لحالة اتزان في تفاعل تأين المؤكسد القوي.

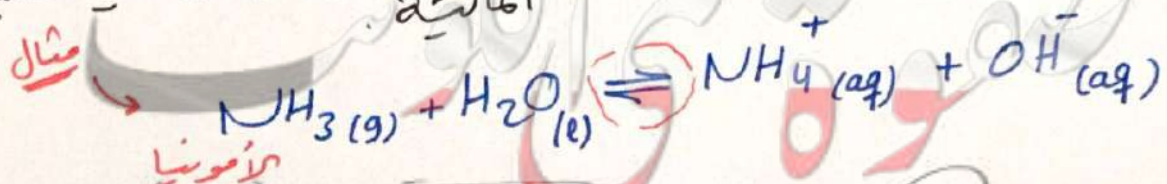
* المؤكسد الضعيف : هي المؤكسد التي تتأين جزئياً في محاليل المائية.



* القواعد القوية : هي القواعد التي تتأين بشكل تام في محاليل المائية.



* القواعد الضعيفة : هي القواعد التي تتأين جزئياً في محاليل المائية.



القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المرکبات
أحماض قوية	HCl	حمض الهيدروكلوريك
	HNO ₃	حمض النيتريك
	H ₂ SO ₄	حمض الكبريتيك
تزداد قوة الحمض ↑	H ₃ PO ₄	حمض الفوسفوريك
	CH ₃ COOH	حمض الأسيتيك
	H ₂ CO ₃	حمض الكربونيك
	H ₂ S	حمض الهيدروكبريتيك
	HClO	حمض الهيبوكلوروز
	H ₃ BO ₃	حمض البوريك
	N ₂ H ₄	هيدرازين
محاليل متعادلة تزداد قوة القاعدة ↓	NH ₃	أمونيا
	CH ₃ NH ₂	ميثيل أمين
	C ₂ H ₅ NH ₂	إيثيل أمين
	Ca(OH) ₂	هيدروكسيد الكالسيوم
	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
قواعد قوية	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم

* جدول صفحة ١٤٦ مبرم جداً : هناك تعرف الأهمان

والقواعد الضعيفة والقوية *

* ثابت التأنيب للمحزن K_a : افتقار

مبرم جداً
التعريف

نسبة حاصل ضرب التركيز
للقاعد المرافقة بتركيز كاتيونه
الهيدروجينيوم دال تركيز المحزن
عند الاتزان.

$$K_a = \frac{[H_3O^+] \times [القاعدة المرافقة]}{[المحزن]}$$

* هناك أهمان ثنائيه ذو ثلاثيه البروتونه (الهيدروجيه) ولا
يتم تأنيبه ذراع الهيدروجيه في تفاعل واحد
بل يتم على عدة مراحل.

- معلومة مهمة جداً ؟ -
يكون المحزن في مرحلة التأنيب الأولى
ذقوى : وثابة التأنيب المرحلة الأولى أكبر
(جدول ١٤ / صفحة ١٤٨)

* علل : لا يوجد ثابت اتزان في تفاعل تأنيب الأهمان (القواعد)
القوية .

ج : لأن كل تأنيب بشكل تام وتلي فيكون التفاعل غير عكسي (→)
ولا توجد حالة اتزان .

تكميله - التراكيب
أف ١

* ملاحظة: على التعبير عن تأييد الحمض بالرمز pK_a

$$pK_a = -\log K_a$$

- كلما كانت قيمة (pK_a) أكبر، كلما صغرت قيمة (K_a) وكان الحمض أضعف، والعكس صحيح.

* ثابت تأييد القاعدة K_b : افتقار
base
قاعدة

→ مهم جداً

$$K_b = \frac{[\text{الحمض المرافق}] \times [OH^-]}{[\text{القاعدة}]}$$

- النسبة حاصل القسمة تركيز الحمض المرافق بتركيز أنيون الهيدروكسيد $[OH^-]$ تركيز القاعدة عند التوازن.

← إذا كانت قيمة K_b كبيرة ← قاعدة قوية؛ والعكس صحيح.

* التركيز والقوة:

- هناك أمهات وقواعد مركزة ومخففة مما يجب عند كمية الحمض/القاعدة الذائبة في المحلول؛ وكذلك يجب أن تكون عدد مولات الحمض/القاعدة في حجم معين من المحلول.

- إذا أضيفت كمية من الحمض قوي إلى حجم كبير من الماء فسوف نحصل محلولاً مخففاً ولكنه يبقى حمضاً قوياً (علل)؛ لأنه كل الجزيئات ستكون في صورته المتأينة.

* تصنيف على ثوابت التأييد *

تخفيف - البرا حتم

١٥١٢

* يساوي تركيز محلول حمض ضعيف أحادي البروتون 0.2 M
 ويساوي تركيز كاتيون الهيدرونيوم $9.86 \times 10^{-4}\text{ M}$

١: ما هو مؤشر الهيدروجيني pH لهذا المحلول ؟

٢: ماهي قيمة K_a لهذا الحمض ؟

* الحل *

حمض ضعيف أحادي البروتون

صيغة

عامة



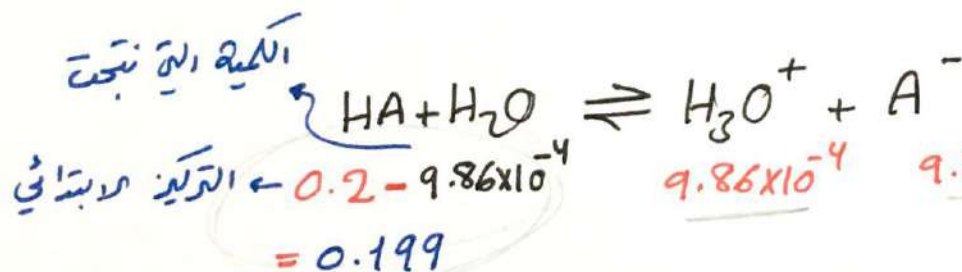
١: $[H_3O^+] = 9.86 \times 10^{-4}\text{ M}$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$= -\log [9.86 \times 10^{-4}]$$

$$pH = 3$$

الكمية التي نتجت



$$K_a = \frac{[H_3O^+] \times [\text{القاعدة المرافقة}]}{[\text{الحمض}]}$$

$$= \frac{[9.86 \times 10^{-4}] \times [9.86 \times 10^{-4}]}{[0.199]}$$

$$K_a = 4.8 \times 10^{-6}$$

#

لأنه المعادلة
 متعادلة بعد
 المعادلة
 1 mol
 H_3O^+
 يعطى
 1 mol
 A^-