



وزارة التعليم



معدلة في الإصدار العلمي

ثالثة

مؤلف الصبي الصباح

للبيروت

الكيمياء

للصف الثاني عشر

مراجعة الفترة الثانية

للمراجعة لا تغني عن الكتاب الدراسي



إعداد

أ/ أسامة جادو / أحمد عبد البديع

رئيس القسم: أ/ حمدي الصاوي

مدير المدرسة: أ/ مشري غانم الظفيري

المصطلحات والتعليقات
المظلة هي التي وردت
في الاختبارات السابقة

مراجعة كيمياء للصف الثاني عشر علمي

أولاً : مصطلحات و مفاهيم

الوحدة الرابعة : الأملاح و معايرة الأحماض و القواعد		
الأملاح	١. مركبات أيونية تتكون من تفاعل الحمض مع القاعدة وتنتج عن اتحاد كاتيون القاعدة وأنيون الحمض	
الأملاح المتعادلة	٢. أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض قوي وقاعدة قوية	
الأملاح القاعدية	٣. أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض ضعيف وقاعدة قوية	
الأملاح الحمضية	٤. أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض قوي وقاعدة ضعيفة	
الأملاح غير الهيدروجينية	٥. الأملاح التي شقها الحمضي لا يحتوي على هيدروجين بدول	
الأملاح الهيدروجينية	٦. الأملاح التي يحتوي شقها الحمضي على هيدروجين بدول أو أكثر.	
تميؤ الملح	٧. تفاعل بين أيونات الملح و جزيئات الماء لتكوين حمض وقاعدة أحدهما أو كلاهما ضعيف	
محاليل متعادلة	٨. محاليل تنتج عن ذوبان ملح ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية	
محاليل قاعدية	٩. محاليل تنتج عن تميؤ ملح ناتج عن تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية.	
محاليل حمضية	١٠. محاليل تنتج عن تميؤ ملح ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة.	
ملح لحمض قوي وقاعدة قوية	١١. نوع من الأملاح لا يحدث له تميؤ بل يتفكك ومحلوه متعادل	
المحلول غير المشبع	١٢. المحلول الذي يحتوي على كمية من المادة المذابة أقل مما في المحلول المشبع عند الظروف ذاتها وله القدرة على إذابة كميات إضافية من المذاب عند إضافتها إليه من دون ترسيب	
المحلول المشبع	١٣. المحلول الذي يحتوي على أكبر كمية من المذاب وليس له القدرة على إذابة أي كمية إضافية من المذاب فيه عند درجة حرارة معينة ويكون في حالة اتزان ديناميكي حيث معدل الذوبان يساوي معدل الترسيب	
المحلول فوق المشبع	١٤. المحلول الذي يحتوي على كمية من المادة المذابة أكثر مما في المحلول المشبع عند الظروف ذاتها	
الذوبانية	١٥. كمية المذاب اللازمة لإنتاج محلول مشبع في كمية محددة من المذيب وعند درجة حرارة معينة	
	١٦. تركيز المحلول المشبع عند درجة حرارة معينة	
أملاح قابلة للذوبان	١٧. أملاح تذوب كمية كبيرة منها في الماء قبل أن يتكون راسب الملح	
أملاح غير قابلة للذوبان	١٨. أملاح تذوب كمية قليلة جداً منها في الماء وتسمى أحياناً بالأملاح شحيحة الذوبان	
ثابت حاصل الإذابة (Ksp)	١٩. حاصل ضرب تركيز الأيونات مقدراً بالمول/لتر والتي تتواجد في حالة اتزان في محلولها المشبع كل مرفوع إلى الأس الذي يمثل عدد مولات الأيونات الموجودة في معادلة التفكك الموزونة عند درجة حرارة معينة.	
الحاصل الأيوني (Q)	٢٠. حاصل ضرب تركيزات الأيونات الموجودة في المحلول (سواء كان غير مشبع أو مشبع أو فوق مشبع) كل مرفوع إلى أس يساوي عدد مولاته في الصيغة	
تفاعل التعادل	٢١. تفاعل يحدث بين كاتيونات الهيدرونيوم من الحمض وأنيونات الهيدروكسيد من القاعدة ليكونا الماء السائل	
عملية المعايرة	٢٢. عملية كيميائية مخبرية يتم من خلالها معرفة حجم المحلول القياسي (حمض أو قاعدة) اللازم ليتفاعل تماماً مع المادة (حمض أو قاعدة) التي يراد معرفة تركيزها	
	٢٣. عملية تستخدم لتقدير تركيز مادة معينة في محلول ما بواسطة محلول آخر معلوم التركيز يسمى المحلول القياسي	

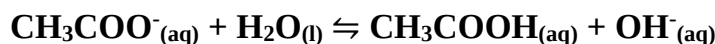
٢٤ .	المحلل المعطى تركيزه بدقة	المحلل القياسي
٢٥ .	النقطة التي يتغير عندها لون الدليل	نقطة انتهاء المعايرة
٢٦ .	النقطة التي يتساوى عندها عد مولات كاتيونات هيدرونيوم الحمض مع عدد مولات أنيونات هيدروكسيد القاعدة	نقطة التكافؤ
٢٧ .	الدليل الذي يتغير لونه عند حدوث تغير مفاجئ في قيمة الأس الهيدروجيني pH للمحلل حول نقطة التكافؤ	الدليل المناسب
٢٨ .	الدليل الذي يتفق مده والمدى الذي يحدث عنده تغير مفاجئ في pH للمحلل حول نقطة التكافؤ	
٢٩ .	العلاقة البيانية بين الأس الهيدروجيني (pH) للمحلل في الدورق المخروطي وحجم الحمض (أو القاعدة) المضاف من السحاحة في معايرة الأحماض والقواعد	منحني المعايرة
الوحدة الخامسة : مشتقات المركبات الهيدروكربونية		
٣٠ .	ذرة أو مجموعة ذرية تمثل الجزء النشط الذي ترتكز اليه التفاعلات الكيميائية للمركب الذي يحتويها وتحدد الصيغة البنائية والخواص الكيميائية لعائلة من المركبات العضوية	المجموعة الوظيفية
٣١ .	المجموعة الوظيفية في الإسترات	ألكوكسي كربونيل
٣٢ .	المجموعة الوظيفية في $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$	هيدروكسيل (-OH)
٣٣ .	تفاعلات تحل فيها ذرة أو مجموعة ذرية محل ذرة أو مجموعة ذرية أخرى متصلة بذرة الكربون	تفاعلات الاستبدال
٣٤ .	تفاعلات يتم فيها نزع ذرتين أو ذرة ومجموعة ذرية من ذرتي كربون متجاورتين لتكوين مركبات غير مشبعة	تفاعلات الانتزاع
٣٥ .	تفاعلات يتم فيها إضافة ذرات أو مجموعات ذرية إلى ذرتي كربون متجاورتين ترتبطان برابطة تساهمية ثنائية أو ثلاثية غير مشبعة	تفاعلات الإضافة
٣٦ .	مركبات عضوية مشتقة من الهيدروكربونات الأليفاتية أو الأروماتية باستبدال ذرة هالوجين أو أكثر محل ما يماثل عددها من ذرات الهيدروجين	الهيدروكربونات الهالوجينية (الهاليدات العضوية)
٣٧ .	الهيدروكربون الهالوجيني الذي تتصل فيه ذرة هالوجين واحدة بشق الكيل	هاليد الألكيل (هالو ألكان)
٣٨ .	الهيدروكربون الهالوجيني الذي تتصل فيه ذرة هالوجين واحدة بشق الفينيل (الاريل)	هاليد الفينيل (هالو بنزين)
٣٩ .	الجزء المتبقي من الألكان بعد نزع ذرة هيدروجين واحدة فقط منه	شق الألكيل (R)
٤٠ .	الجزء المتبقي من البنزين بعد نزع ذرة هيدروجين واحدة منه	شق الفينيل (الاريل)
٤١ .	مركبات ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون أولية متصلة بذرتي هيدروجين ومجموعة الكيل أو بنرات هيدروجين	هاليد الكيل أولي
٤٢ .	مركبات ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون ثانوية متصلة بذرة هيدروجين واحد ومجموعتين الكيل	هاليد الكيل ثانوي
٤٣ .	مركبات ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون ثالثة متصلة بثلاث مجموعات الكيلية	هاليد الكيل ثالثي
٤٤ .	تفاعل هاليدات الألكيل مع الألكوكسيدات حيث يحل أنيون الألكوكسيد محل أنيون الهاليد مكونا الإثيرات المتماثلة وغير المتماثلة	طريقة وليامسون
٤٥ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة هيدروكسيل (-OH) واحدة أو أكثر مرتبطة بذرة كربون مشبعة	الكحولات
٤٦ .	عائلة من المركبات العضوية فيها ترتبط مجموعة الهيدروكسيل مباشرة بحلقة البنزين	الفينولات
٤٧ .	الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على سلسلة كربونية أليفاتية	الكحولات الأليفاتية
٤٨ .	الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على حلقة بنزين لا تتصل مباشرة بمجموعة الهيدروكسيل	الكحولات الأروماتية
٤٩ .	كحولات تتميز بوجود مجموعة هيدروكسيل واحدة في الجزيء	كحولات أحادية الهيدروكسيل
٥٠ .	كحولات تتميز بوجود مجموعتي هيدروكسيل في الجزيء	كحولات ثنائية الهيدروكسيل
٥١ .	كحولات تتميز بوجود ثلاث مجموعات هيدروكسيل (أو أكثر) في الجزيء	كحولات عديدة الهيدروكسيل
٥٢ .	الكحولات التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون أولية متصلة بذرتي هيدروجين ومجموعة الكيل أو ذرات هيدروجين	كحولات أولية

٥٣ .	الكحولات التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون ثانوية متصلة بذرة هيدروجين ومجموعتي الكيل	كحولات ثانوية
٥٤ .	الكحولات التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون ثالثة متصلة بثلاث مجموعات الكيل	كحولات ثالثة
٥٥ .	تفاعل الكحول مع الحمض الكربوكسيلي لتكوين الاستر والماء	تفاعل الاستر
٥٦ .	مركبات عضوية تكون فيها ذرة كربون مجموعة الكربونيل طرفية (متصلة بذرة هيدروجين واحدة على الأقل)	الألدهيدات
٥٧ .	مركبات عضوية تكون فيها ذرة كربون مجموعة الكربونيل غير طرفية (متصلة بذرتي كربون)	الكيتونات
٥٨ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الألدهيد CHO - متصلة بذرة هيدروجين أو بشق الكيل	الألدهيدات الأليفاتية
٥٩ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الألدهيد CHO - متصلة مباشرة بشق فينيل	الألدهيدات الأروماتية
٦٠ .	أبسط الألدهيدات الأروماتية الذي يحتوي على مجموعة ألدهيد (-CHO) واحدة متصلة مباشرة بشق فينيل	البنزالدهيد
٦١ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربونيل متصلة بشقي الكيل	الكيتونات الأليفاتية
٦٢ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربونيل متصلة بشقي فينيل أو بشق فينيل وشق الكيل	الكيتونات الأروماتية
٦٣ .	مركبات تتميز بوجود مجموعة كربوكسيل أو أكثر	الأحماض الكربوكسيلية
٦٤ .	العائلة الأكثر حمضية في المركبات العضوية	(الأحماض العضوية)
٦٥ .	مجموعة ذرية تميز عائلة من المركبات العضوية تتكون من مجموعة كربونيل متصلة بمجموعة هيدروكسيل	مجموعة الكربوكسيل
٦٦ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكربوكسيل COOH - متصلة بسلسلة كربونية أو ذرة هيدروجين	أحماض كربوكسيلية أليفاتية
٦٧ .	مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الكربوكسيل COOH - متصلة مباشرة بشق الفينيل	أحماض كربوكسيلية أروماتية
٦٨ .	أبسط الأحماض الأروماتية الذي يحتوي على مجموعة كربوكسيل (-COOH) واحدة متصلة مباشرة بشق فينيل	حمض البنزويك

ثانياً : التعليقات الهامة في المنهج

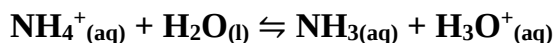
الوحدة الرابعة : الأملاح و معايرة الأحماض و القواعد	
١ - يعتبر ملح كلوريد الصوديوم (أو كلوريد البوتاسيوم الخ) من الأملاح المتعادلة	
لأنه ملح يتكون من التفاعل بين حمض قوي وقاعدة قوية	$\text{HCl(aq)} + \text{NaOH(aq)} \longrightarrow \text{NaCl(aq)} + \text{H}_2\text{O(l)}$
٢ - يعتبر ملح أسيتات الصوديوم (أو فورمات الصوديوم الخ) من الأملاح القاعدية	
لأنه ملح يتكون من التفاعل بين حمض ضعيف وقاعدة قوية	$\text{CH}_3\text{COOH(aq)} + \text{NaOH(aq)} \longrightarrow \text{CH}_3\text{COONa(aq)} + \text{H}_2\text{O(l)}$
٣ - يعتبر ملح كلوريد الأمونيوم (أو نترات الأمونيوم الخ) من الأملاح الحمضية	
لأنه ملح يتكون من التفاعل بين حمض قوي وقاعدة ضعيفة	$\text{HCl(aq)} + \text{NH}_3\text{(aq)} \longrightarrow \text{NH}_4\text{Cl(aq)}$
٤ - يعتبر ملح أسيتات الأمونيوم من الأملاح المتعادلة	
لأنه ملح ناتج من تفاعل حمض ضعيف (CH ₃ COOH) مع قاعدة ضعيفة (NH ₃) وقيمة K _a = K _b	$\text{CH}_3\text{COOH(aq)} + \text{NH}_3\text{(aq)} \longrightarrow \text{CH}_3\text{COONH}_4\text{(aq)}$
٥ - استخدام مركبات كربونات الكالسيوم وكربونات المغنيسيوم وبيكربونات الصوديوم بأنها أملاح مضادة للحموضة	
لأن محاليلها لها خواص قاعدية حيث تعادل فائض حمض الهيدروكلوريك في المعدة فتقلل الحموضة	
٦ - محلول ملح كلوريد الصوديوم متعادل التأثير (pH = 7) / لا يحدث تميؤ عند إذابة ملح كلوريد الصوديوم في الماء	
حيث تتواجد الأيونات الأربعة Na ⁺ و Cl ⁻ و H ₃ O ⁺ و OH ⁻ في المحلول المائي للملح ولا تتفاعل أيونات Na ⁺ و Cl ⁻ مع الماء	$\text{NaCl(s)} \rightarrow \text{Na}^+\text{(aq)} + \text{Cl}^-\text{(aq)}$ $2\text{H}_2\text{O(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+\text{(aq)} + \text{OH}^-\text{(aq)}$
لأنها مشتقة من قاعدة قوية وحمض قوي . فيظل [H ₃ O ⁺] مساوياً [OH] فتظل قيمة الأس الهيدروجيني (pH = 7)	

٧- محلول ملح أسيتات الصوديوم قاعدي التأثير (يزرق صبغة تباع الشمس الحمراء) ($pH > 7$)



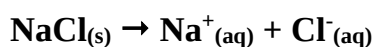
يتمياً أنيون الأسيتات لأنه مشتق حمض ضعيف لينتج حمض الأسيتيك و أنيون الهيدروكسيد فيزداد تركيز أنيون الهيدروكسيد في المحلول فيصبح $[OH^-] > [H_3O^+]$ فتصبح ($pH > 7$) فيكون المحلول قاعدياً ولا يتمياً Na^+ لأنه مشتق من قاعدة قوية

٨- محلول ملح كلوريد الأمونيوم حمضي التأثير (يحمر صبغة تباع الشمس الزرقاء) ($pH < 7$)



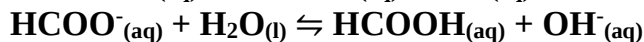
يتمياً كاتيون الأمونيوم لأنه مشتق من قاعدة ضعيفة لينتج الأمونيا وكاتيون الهيدرونيوم فيزداد تركيز كاتيون الهيدرونيوم في المحلول فيصبح $[H_3O^+] > [OH^-]$ فتصبح ($pH < 7$) فيكون المحلول حمضياً ولا يتمياً Cl^- لأنه مشتق من حمض قوية.

٩- تركيز كاتيون الصوديوم يساوي تركيز أنيون الكلوريد في محلول كلوريد الصوديوم



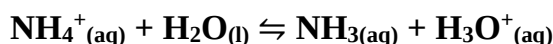
لأن أيونات Na^+ و Cl^- مشتقة من قاعدة قوية و حمض قوي فلا تتفاعل مع الماء (لا يتمياً) فيبقى تركيزها ثابت في المحلول

١٠- تركيز أنيون الفورمات أقل من تركيز كاتيون الصوديوم في المحلول المائي لفورمات الصوديوم $HCOONa$



لأن أنيون الفورمات مشتق حمض ضعيف يتفاعل مع الماء (يتمياً) مكوناً حمض الفورميك الضعيف وبالتالي يقل تركيز أنيون الفورمات أما كاتيون الصوديوم مشتق من قاعدة قوية لا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً) وبالتالي لا يتغير تركيزه في المحلول

١١- تركيز كاتيون الأمونيوم أقل من تركيز أنيون الكلوريد في محلول كلوريد الأمونيوم المائي



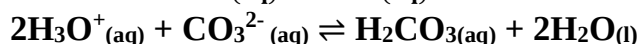
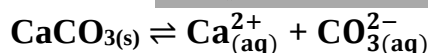
لأن كاتيون الأمونيوم مشتق قاعدة ضعيفة يتفاعل مع الماء (يتمياً) مكوناً الأمونيا وبالتالي يقل تركيز كاتيون الأمونيوم أما أنيون الكلوريد مشتق من حمض قوي لا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً) وبالتالي لا يتغير تركيزه في المحلول

١٢- يذوب هيدروكسيد المنجنيز $Mn(OH)_2$ شحيح الذوبان في الماء عند إضافة حمض الهيدروكلوريك إليه



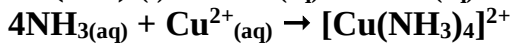
يتحد أنيون الهيدروكسيد في المحلول مع كاتيون الهيدرونيوم من الحمض المضاف مكوناً إلكتروليت ضعيف التأين (الماء) فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لهيدروكسيد المنجنيز (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب

١٣- يذوب راسب كربونات الكالسيوم $(CaCO_3)$ شحيح الذوبان في الماء عند إضافة حمض الهيدروكلوريك إليه



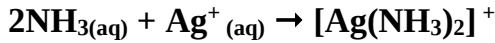
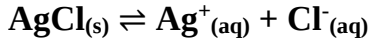
لأن أنيون الكربونات في المحلول يتحد مع كاتيون الهيدرونيوم من الحمض المضاف مكوناً إلكتروليت ضعيف التأين (حمض الكربونيك) فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لكربونات الكالسيوم (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب

١٤ - يذوب راسب هيدروكسيد النحاس II $(\text{Cu}(\text{OH})_2)$ شحيح الذوبان في الماء عند إضافة محلول الأمونيا إليه



لأن كاتيون النحاس II في المحلول يتحد مع الأمونيا مكوناً معها كاتيون النحاس الأموني المترابك $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ وهو أيون ثابت فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لهيدروكسيد النحاس (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب

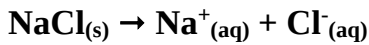
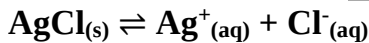
١٥ - عند إضافة محلول الأمونيا إلى كلوريد الفضة (AgCl) شحيح الذوبان في الماء فإنه يذوب



لأن كاتيون الفضة في المحلول يتحد مع الأمونيا مكوناً كاتيون الفضة الأموني المترابك $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^{+}$ وهو أيون ثابت فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لكلوريد الفضة (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب

١٦ - ذوبان AgCl في محلول يحتوي على NaCl يكون أقل من ذوبانه في الماء النقي

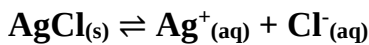
١٧ - يترسب كلوريد الفضة من محلوله المشبع المتزن عند إضافة كلوريد الصوديوم للمحلول



يزداد تركيز أنيون الكلوريد المشترك ، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لكلوريد الفضة أكبر من قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب بعض من AgCl الذائب في المحلول .

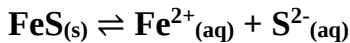
١٨ - ذوبان AgCl في محلول يحتوي على AgNO_3 يكون أقل من ذوبانه في الماء النقي

١٩ - يترسب كلوريد الفضة من محلوله المشبع المتزن عند إضافة نيترات الفضة للمحلول



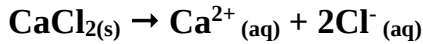
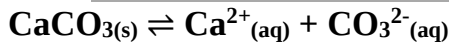
يزداد تركيز كاتيون الفضة المشترك ، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لكلوريد الفضة أكبر من قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب بعض من AgCl الذائب في المحلول .

٢٠ - يترسب كبريتيد الحديد II FeS عند إمرار غاز كبريتيد الهيدروجين في محلوله المشبع



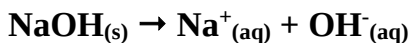
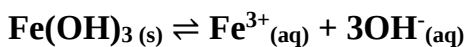
يزداد تركيز أنيون الكبريتيد المشترك، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لكبريتيد الحديد أكبر من قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب FeS في المحلول .

٢١ - يترسب كربونات الكالسيوم CaCO_3 من محلولها المشبع المتزن عند إضافة محلول كلوريد الكالسيوم CaCl_2 إليه .



يزداد تركيز كاتيون الكالسيوم المشترك ، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لكربونات الكالسيوم أكبر من قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب بعض من كربونات الكالسيوم الذائب في المحلول .

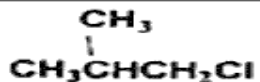
٢٢ - يترسب هيدروكسيد الحديد III $(\text{Fe}(\text{OH})_3)$ من محلوله المشبع عند إضافة هيدروكسيد الصوديوم إليه .



يزداد تركيز أنيون الهيدروكسيد المشترك ، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لهيدروكسيد الحديد III أكبر من قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب $\text{Fe}(\text{OH})_3$ الذائب في المحلول .

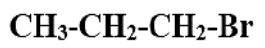
الوحدة الخامسة : مشتقات المركبات الهيدروكربونية

١- يعتبر كلوريد أيزوبيوتيل من هاليدات الألكيل الأولية



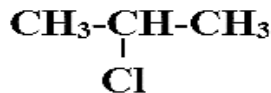
٢- يعتبر 1-بروموبروبان (أو كلوروبروبان أو) من هاليدات الألكيل الأولية

لأنه هاليد ترتبط فيه ذرة الهالوجين بذرة كربون أوليه متصلة بذرتي هيدروجين ومجموعة الكيل.



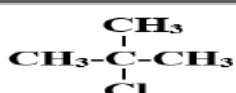
٣- يعتبر 2-كلوروبروبان (أو 2-بروموبروبان أو) من هاليدات الألكيل الثانوية

لأنه هاليد ترتبط فيه ذرة الهالوجين (الكلور) بذرة كربون ثانويه متصلة بذرة هيدروجين



واحدة ومجموعتين الكيل.

٤- يعتبر 2-كلورو 2-ميثيل بروبان من هاليدات الألكيل الثالثية



لأنه هاليد ترتبط فيه ذرة الهالوجين (الكلور) بذرة كربون ثالثيه متصلة بثلاث مجموعات الكيل

٥- لا يمكن استخدام الهلجنة المباشرة للالكانات للحصول على هاليدات الألكيل النقية

حيث ينتج مخلوط من مركبات الالكان الهالوجينية (أي أن هاليد الألكيل الناتج من الهلجنة يتفاعل مع الزيادة من الهالوجين)

٦- الهيدروكربونات الهالوجينية شحيحة الذوبان في الماء على الرغم من انها مركبات قطبية

يعود ذلك الى عدم تكون روابط هيدروجينية بين جزيئاتها وجزيئات الماء

٧- درجات غليان هاليدات الألكيل (مثل كلورو ميثان) أعلى بكثير من درجات غليان الالكانات التي حضرت منها (مثل الميثان).

لأن هاليدات الألكيل مركبات قطبية وقوة التجاذب بين جزيئاتها كبيرة بينما الالكانات مركبات غير قطبية

٨- درجة غليان 1-بروموبروبان (بروميد البروبيل) أعلى من درجة غليان برومو إيثان (بروميد الإيثيل).

لأن الكتلة المولية (الجزيئية) لـ 1-بروموبروبان $CH_3-CH_2-CH_2-Br$ أكبر من الكتلة المولية (الجزيئية) لبرومو إيثان

CH_3-CH_2-Br وتزداد درجة غليان هاليدات الالكيل التي تحتوي علي ذرة الهالوجين نفسها بزيادة كتلتها المولية

٩- درجة غليان كلورو ميثان (كلوريد الميثيل) أقل من درجة غليان كلورو إيثان (كلوريد الإيثيل)

لأن الكتلة المولية (الجزيئية) لكلورو ميثان CH_3-Cl أقل من الكتلة المولية (الجزيئية) لكلورو إيثان CH_3-CH_2-Cl و

تزداد درجة غليان هاليدات الالكيل التي تحتوي علي ذرة الهالوجين نفسها بزيادة كتلتها المولية (بزيادة عدد ذرات الكربون).

١٠- درجة غليان برومو إيثان (بروميد الإيثيل) أعلى من درجة غليان كلورو إيثان (كلوريد الإيثيل)

لأن الكتلة الذرية للبروم أعلى من الكتلة الذرية للكلور وتزداد درجة غليان هاليدات الألكيل التي تحتوي على المجموعة

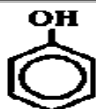
العضوية نفسها بزيادة الكتلة الذرية لذرة الهالوجين $(F < Cl < Br < I)$

١١- تعتبر هاليدات الألكيل مواد نشطة غير مستقرة تتفاعل بسهولة

يعود ذلك الى ان ذرة الهالوجين لها سالبية كهربائية مرتفعة ما يؤدي الى قطبية الرابطة $C-X$ حيث تحمل ذرة الهالوجين

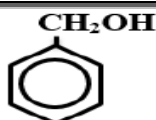
شحنة سالبة جزئية وتحمل ذرة الكربون شحنة موجبة جزئية

١٢- لا يعتبر الفينول من الكحولات الاروماتية



لإرتباط مجموعة الهيدروكسيل مباشرة بحلقة البنزين في الفينول

١٣- يعتبر فينيل ميثانول (أو.....) من الكحولات الاروماتية



لأنه من الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على حلقة بنزين لا تتصل مباشرة بمجموعة الهيدروكسيل

١٤- يعتبر جليكول إيثيلين من الكحولات ثنائية الهيدروكسيل بينما يعتبر الجليسرول من الكحولات عديدة الهيدروكسيل بينما

الإيثانول من الكحولات أحادية الهيدروكسيل؟

وذلك لان جليكول إيثيلين يحتوي الجزيء الواحد منه علي مجموعتين هيدروكسيل , أما الجليسرول فيحتوي الجزيء الواحد

علي ثلاث مجموعات هيدروكسيل , أما الإيثانول فيحتوي علي مجموعة هيدروكسيل واحدة في الجزيء الواحد

RCH_2-OH

١٥ - يعتبر الإيثانول (أو 1-بروبانول) من الكحولات الأولية

لأنها كحولات ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (أولية) متصلة بذرتي هيدروجين ومجموعة الكيل

R_2CH-OH

١٦ - يعتبر كحول أيزوبروبيل (أو 2-بروبانول) من الكحولات الثانوية

لأنها كحولات ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (ثانوية) متصلة بذرة هيدروجين واحدة ومجموعتي الكيل

R_3C-OH

١٧ - يعتبر 2-ميثيل -2-بروبانول من الكحولات الثالثية

لأنه كحول ترتبط فيه مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (ثالثية) متصلة بثلاث مجموعات الكيل

١٨ - درجات غليان الكحولات أعلى من الهيدروكربونات (الالكانات) المتقاربة معها في الكتل المولية

يعود ذلك الى وجود مجموعة الهيدروكسيل القطبية التي تعمل على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئات الكحولات وبعضها البعض بينما الهيدروكربونات مركبات غير قطبية وقوة التجاذب بين جزيئاتها ضعيفة

١٩ - درجة غليان 1 -بروبانول أعلى من درجة غليان الإيثانول

لأنه تزداد درجات غليان الكحولات غير المتفرعة والتي تحتوي على عدد مجموعات الهيدروكسيل نفسها بزيادة الكتلة المولية (الجزيئية) و الكتلة المولية ل 1-بروبانول (3 ذرات كربون) أكبر منها للإيثانول (ذرتين كربون)

٢٠ - تزداد درجات غليان الكحولات بزيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل في الجزيء

بسبب زيادة عدد الروابط الهيدروجينية التي يمكن للجزيء ان يكونها مع جزيئات كحول أخرى

٢١ - ذويان الكحولات عديدة الهيدروكسيل أكبر من ذويانية الكحولات أحادية الهيدروكسيل

بسبب زيادة عدد الروابط الهيدروجينية التي يمكن للجزيء ان يكونها مع جزيئات الماء في الكحولات عديدة الهيدروكسيل

٢٢ - درجة غليان الجليسرول أعلى من درجة غليان جليكول الإيثيلين

لان عدد مجموعات الهيدروكسيل في الجليسرول (3) أكبر من عدد مجموعات الهيدروكسيل في جليكول إيثيلين (2) بالتالي عدد الروابط الهيدروجينية التي يكونها الجليسرول بين جزيئاته أكبر منها في جليكول إيثيلين

٢٣ - درجة غليان جليكول إيثيلين أعلى من درجة غليان الإيثانول

لان عدد مجموعات الهيدروكسيل في جليكول إيثيلين (2) أكبر من عدد مجموعات الهيدروكسيل في الإيثانول (1) بالتالي عدد الروابط الهيدروجينية التي يكونها جليكول إيثيلين بين جزيئاته أكبر منها في الإيثانول .

٢٤ - تذوب الكحولات البسيطة (ذات الكتل المولية المنخفضة) والتي تحتوي على (1-3) بسهولة في الماء

لقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع جزيئات الماء لاحتوائها على مجموعة الهيدروكسيل القطبية

٢٥ - تقل ذويانية الكحولات في الماء بزيادة الكتلة المولية أي بزيادة طول السلسلة الكربونية

لأن طول السلسلة الكربونية يقلل من قطبية مجموعة الهيدروكسيل وبالتالي لا تستطيع تكوين روابط هيدروجينية مع الماء

٢٦ - تسلك الكحولات سلوك الأحماض الضعيفة جدا

لاحتواء الكحولات على الرابطة $O-H$ القطبية التي تجعل من الكحول حمض ضعيف جدا .

٢٧ - تسلك الكحولات سلوك القواعد الضعيفة جدا

بسبب قطبية الرابطة $C-O$ وزوجين الإلكترونات غير المشاركة على ذرة الأكسجين .

٢٨ - تعتبر الكحولات (الأولية والثانوية) عوامل مختزلة

لأن ذرة الهيدروجين المرتبطة بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل تعطى خواص العامل المختزل للكحول مما يسمح للكحول بان يتأكسد تحت ظروف معينة

٢٩ - تتأكسد الكحولات الأولية بالعوامل المؤكسدة أو بالأكسجين على مرحلتين

لوجود ذرتي هيدروجين مرتبطتين بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل (RCH_2OH)

٣٠ - تتأكسد الكحولات الثانوية بالعوامل المؤكسدة أو بالأكسجين على مرحلة واحدة

لوجود ذرة هيدروجين واحدة مرتبطة بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل (R_2CHOH)

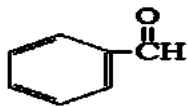
٣١- لا تتأكسد الكحولات الثالثية عند الظروف العادية / الكحولات الثالثية تقاوم عملية الأكسدة

لعدم وجود ذرة هيدروجين متصلة بذرة الكربون المتصلة بدورها بمجموعة الهيدروكسيل (R_3-C-OH)

٣٢- يضاف حمض الكبريتيك H_2SO_4 المركز عند تفاعل الكحول مع الحمض الكبريكسيلي (تفاعل الأسترة)

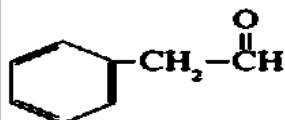
لنزع الماء ومنع التفاعل العكسي وزيادة تكوين الاستر

٣٣- يعتبر البنزالدهيد (فينيل ميثانال) من الألدهيدات الاروماتية



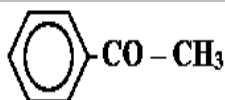
لأنه مركب عضوي يحتوي على مجموعة الالدهيد CHO - متصلة مباشرة بشق فينيل (أرايل)

٣٤- يعتبر فينيل إيثانال (2- فينيل بروبانال) من الألدهيدات الأليفاتية رغم احتوائه علي شق فينيل



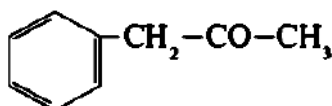
لأن مجموعة الالدهيد CHO - لا ترتبط مباشرة بشق فينيل (أرايل)

٣٥- يعتبر فينيل إيثانون (أو ثنائي فينيل ميثانون) من الكيتونات الاروماتية



لأنه مركب عضوي يحتوي على مجموعة كربونيل متصلة مباشرة بشق فينيل على الأقل

٣٦- يعتبر 1- فينيل 2- بروبانون من الكيتونات الأليفاتية



لأن مجموعة الكربونيل CO - لا ترتبط مباشرة بشق الفينيل (الاريل)

٣٧- مجموعة الكربونيل في الألدهيدات و الكيتونات قطبية

لوجود فرق في السالبية الكهربائية بين الكربون والأكسجين في مجموعة الكربونيل ($-CO-$)

٣٨- درجات غليان الألدهيدات و الكيتونات أعلى من درجات غليان الهيدروكربونات المقاربة لها في الكتل المولية

بسبب احتواء الألدهيدات و الكيتونات على مجموعة الكربونيل القطبية أما الهيدروكربونات مركبات غير قطبية

٣٩- درجات غليان الألدهيدات و الكيتونات أقل من درجات غليان الكحولات المقاربة لها في الكتل المولية

يعود ذلك إلى عدم قدرة الألدهيدات و الكيتونات على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها بينما تستطيع الكحولات تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها (بين بعضها البعض) لاحتوائها على مجموعة الهيدروكسيل القطبية.

٤٠- تذوب الألدهيدات و الكيتونات ذات الكتل المولية المنخفضة (تحتوي على أقل من 4 ذرات كربون) في الماء بنسب مختلفة

لقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها وجزيئات الماء

٤١- تتفاعل الألدهيدات و الكيتونات بالإضافة بسهولة أو الألدهيدات و الكيتونات مركبات نشطة كيميائياً

٤٢- تختزل الألدهيدات و الكيتونات بسهولة

وجود رابطة باي π بين ذرتي الكربون والأكسجين في مجموعة الكربونيل التي يسهل كسرها . بالإضافة لوجود الرابطة التساهمية الثنائية القطبية مع زوجين من إلكترونات التكافؤ غير المشاركة في ذرة الأكسجين .

٤٣- الألدهيدات و الكيتونات لها خواص قاعدية ضعيفة

لوجود زوجين من إلكترونات التكافؤ غير المشاركة في ذرة الأكسجين في مجموعة الكربونيل مما يعطي مركبات مجموعة الكربونيل خواص القاعدة الضعيفة

٤٤- لا تتأكسد الكيتونات في الظروف العادية

لأن أكسدتها تحتاج إلى طاقة عالية تؤدي إلى كسر الرابطة ($C-C$) . حيث أنه لا ترتبط مجموعة الكربونيل في الكيتون بذرات هيدروجين نشطة قابلة للأكسدة

٤٥ - تتأكسد الألددهيدات بسهولة بمعظم العوامل المؤكسدة / تعتبر الألددهيدات عوامل مختزلة

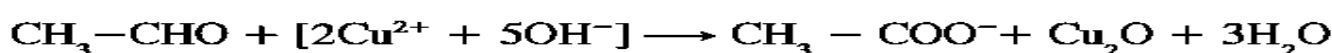
٤٦ - تستجيب الألددهيدات للعوامل المؤكسدة الضعيفة مثل محلول فهلنج ومحلول تولن يعود السبب في ذلك إلى ارتباط مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين نشطة تسهل أكسدتها ($\text{H}-\text{C}(=\text{O})-\text{H}$) إلى مجموعة هيدروكسيل ($\text{H}-\text{C}(=\text{O})-\text{OH}$)، وبالتالي تتأكسد الألددهيدات إلى الأحماض الكربوكسيلية المقابلة.

٤٧ - الألددهيدات أنشط من الكيتونات كيميائياً

وذلك لارتباط مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين نشطة في الألددهيدات ولا ترتبط مجموعة الكربونيل في الكيتونات بذرات هيدروجين

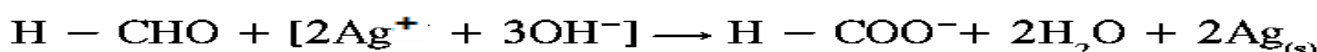
٤٨ - يتكون راسب أحمر طوي عند إضافة محلول فهلنج (بندكت) إلى الألددهيد مثل الأسيتالدهيد (الإيثانال)

لأن محلول فهلنج أو بندكت يؤكسد الألددهيد إلى الحمض الكربوكسيلي المقابل والألددهيد يختزل محلول فهلنج أو بندكت إلى أكسيد النحاس I (راسب أحمر طوي)



٤٩ - تتكون مرآة لامعة من الفضة عند إضافة كاشف تولن إلى الألددهيد مثل الفورمالدهيد (ميثانال)

لأن محلول تولن يؤكسد الألددهيد إلى الحمض الكربوكسيلي المقابل ويختزل الألددهيد بمحلول تولن إلى الفضة التي تترسب على الجدار الداخلي لأنبوب الاختبار مكونة مرآة لامعة



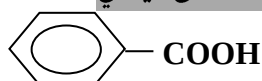
٥٠ - يمكن التمييز بين الألددهيدات والكيتونات عملياً باستخدام العوامل المؤكسدة الضعيفة مثل محلول فهلنج أو تولن

لأن الألددهيدات تستجيب للعوامل المؤكسدة الضعيفة لارتباط مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين نشطة (تتأكسد بسهولة) أما الكيتونات لا تستجيب (لا تتأثر) لهذه العوامل لعدم ارتباط مجموعة الكربونيل بذرات هيدروجين (لا تتأكسد)

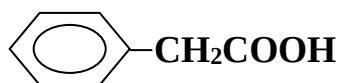
٥١ - تعتبر الأحماض الكربوكسيلية أكثر المواد العضوية حمضية إلا أنها أحماضاً ضعيفة وأقل قوة من الأحماض غير العضوية

أكثر المواد العضوية حمضية لأن لها القدرة على إعطاء البروتون وأحماضاً ضعيفة لأنها تتأين جزئياً في الماء

٥٢ - يعتبر حمض فينيل ميثانويك (حمض البنزويك) من الأحماض الأروماتية بينما حمض فينيل إيثانويك حمض اليافتي



لأنه في حمض فينيل ميثانويك ترتبط مجموعة كربوكسيل COOH - مباشرة بشق الفينيل



أما حمض فينيل إيثانويك مجموعة الكربوكسيل لا ترتبط مباشرة بشق الفينيل

٥٣ - الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية البسيطة تذوب تماماً في الماء

يعود ذلك إلى قدرة هذه الأحماض على تكوين أكثر من رابطة هيدروجينية مع الماء.

٥٤ - تقل ذوبانية الأحماض الكربوكسيلية في الماء كلما ازدادت الكتلة الجزيئية

يعود ذلك إلى أنه بزيادة الكتلة الجزيئية أي بزيادة عدد ذرات الكربون تقل فاعلية مجموعة الكربوكسيل وقطبيتها.

٥٥ - الأحماض الكربوكسيلية لها خواص حمضية في محاليلها المائية

لأنها تستطيع التفاعل مع الفلزات النشطة مثل Na ومع القواعد القوية مثل NaOH ومع الأملاح مثل Na_2CO_3

٥٦ - درجات غليان الأحماض الكربوكسيلية أعلى بكثير من درجات غليان الكحولات ذات الكتل الجزيئية المقاربة لها

لأنه في الأحماض الكربوكسيلية توجد مجموعة الكربوكسيل التي تتكون من مجموعتي الكربونيل والهيدروكسيل اللتان تعملان على تكوين رابطتين هيدروجينيتين بين كل جزيئين من الأحماض أما في الكحولات توجد مجموعة الهيدروكسيل القطبية التي تعمل على تجميع الجزيئات فيما بينها برابطة هيدروجينية واحدة.

ثالثاً : ماذا نتوقع أن يحدث مع التفسير مستعينا بالمعادلات كلما أمكن

الوحدة الرابعة : الأملاح و معايرة الأحماض و القواعد

١- تركيز كاتيون الهيدرونيوم $[H_3O^+]$ عند ذوبان ملح كلوريد الأمونيوم في الماء

✓ التوقع : يزداد تركيز كاتيون الهيدرونيوم $[H_3O^+]$

✓ التفسير : $NH_4^+(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_3(aq) + H_3O^+(aq)$

بسبب تميؤ كاتيون الأمونيوم لأنه مشتق من قاعدة ضعيفة لينتج الأمونيا وكاتيون الهيدرونيوم فيزداد تركيز كاتيون الهيدرونيوم في المحلول فيصبح $[H_3O^+] > [OH^-]$ فتصبح ($pH > 7$) ولا يتيماً Cl^- لأنه مشتق من حمض قوي .

٢- تركيز أنيون الهيدروكسيد $[OH^-]$ عند ذوبان ملح أسيتات الصوديوم في الماء.

✓ التوقع : يزداد تركيز أنيون الهيدروكسيد $[OH^-]$

✓ التفسير : $CH_3COO^-(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COOH(aq) + OH^-(aq)$

بسبب تميؤ أنيون الأسيتات لأنه مشتق حمض ضعيف لينتج حمض الأسيتيك وأنيون الهيدروكسيد فيزداد تركيز أنيون الهيدروكسيد في المحلول فيصبح $[H_3O^+] < [OH^-]$ فتصبح ($pH > 7$) ولا يتيماً Na^+ لأنه مشتق من قاعدة قوية .

٣- تركيز كاتيون الأمونيوم NH_4^+ في المحلول المائي لكلوريد الأمونيوم NH_4Cl .

✓ التوقع : يقل تركيز كاتيون الأمونيوم

✓ التفسير : لأن كاتيون الأمونيوم مشتق قاعدة ضعيفة فيتيماً مكونا الأمونيا (قاعدة ضعيفة) بالتالي يقل تركيزه في المحلول

٤- تركيز أنيون الفورمات $HCOO^-$ في المحلول المائي لفورمات الصوديوم $HCOONa$

✓ التوقع : يقل تركيز أنيون الفورمات

✓ التفسير : $HCOO^-(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons HCOOH(aq) + OH^-(aq)$

لأن أنيون الفورمات مشتق حمض ضعيف فيتيماً مكونا حمض الفورميك الضعيف بالتالي يقل تركيزه في المحلول

٥- لهيدروكسيد المنجنيز $Mn(OH)_2$ شحج الذوبان في الماء في محلوله المشبع عند إضافة حمض الهيدروكلوريك اليه

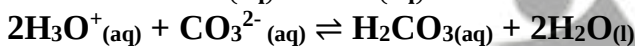
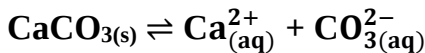
✓ التوقع : يذوب هيدروكسيد المنجنيز

✓ التفسير : راجع تحليل رقم 11

٦- لكربونات الكالسيوم $CaCO_3$ شحج الذوبان في الماء في محلوله المشبع عند إضافة حمض الهيدروكلوريك اليه

✓ التوقع : تزداد كمية المادة المذابة في المحلول (تذوب كربونات الكالسيوم)

✓ التفسير : لأن أنيون الكربونات في المحلول يتحد مع كاتيون الهيدرونيوم من الحمض المضاف مكوناً معه إلكتروليت ضعيف التأيين (حمض الكربونيك) فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لكربونات الكالسيوم (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب

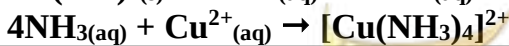


٧- إضافة محلول الأمونيا الي محلول مشبع من هيدروكسيد النحاس II $Cu(OH)_2$

٨- لمركب هيدروكسيد النحاس II $Cu(OH)_2$ شحج الذوبان في الماء عند إضافة محلول الأمونيا اليه

✓ التوقع : تزداد كمية المادة المذابة في المحلول (يذوب هيدروكسيد النحاس II)

✓ التفسير : لأن كاتيون النحاس II في المحلول يتحد مع الأمونيا مكوناً معها كاتيون النحاس الأموني المتراكم $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$ وهو أيون ثابت فتصبح قيمة الحاصل الأيوني لهيدروكسيد النحاس (Q) أقل من قيمة (K_{sp}) له فيذوب



٩- إضافة محلول الأمونيا الي محلول مشبع من كلوريد الفضة $AgCl$

✓ **التوقع :** يذوب كلوريد الفضة

✓ **التفسير :** راجع تحليل رقم 15

١٠- لكلوريد الفضة $AgCl$ شحيح الذوبان في الماء في محلوله المشبع عند إضافة محلول كلوريد الصوديوم $NaCl$ اليه

✓ **التوقع :** يترسب كلوريد الفضة

✓ **التفسير :** راجع تحليل رقم 17

١١- لكلوريد الفضة $AgCl$ شحيح الذوبان في الماء في محلوله المشبع عند إضافة محلول نترات الفضة $AgNO_3$ اليه

✓ **التوقع :** يترسب كلوريد الفضة

✓ **التفسير :** راجع تحليل رقم 19

١٢- ل كربونات الكالسيوم $CaCO_3$ شحيح الذوبان في الماء في محلوله المشبع عند إضافة محلول كلوريد الكالسيوم اليه

✓ **التوقع :** تترسب كربونات الكالسيوم

✓ **التفسير :** لزيادة تركيز كاتيون الكالسيوم المشترك ، وبالتالي تصبح قيمة الحاصل الأيوني (Q) لكربونات الكالسيوم أكبر من

قيمة (K_{sp}) له فيختل الاتزان ويتجه النظام نحو الاتجاه العكسي مسبباً ترسيب $CaCO_3$ الذائب في المحلول .

١٣- لقيمة الأس الهيدروجيني pH عند نقطة التكافؤ للمحلول الناتج من معايرة حمض قوي و قاعدة قوية

✓ **التوقع :** تساوي 7 ($pH = 7$)

✓ **التفسير :** لأنه عند نقطة التكافؤ ينتج محلول متعادل فتصبح قيمة الأس الهيدروجيني ($pH = 7$)

١٤- لقيمة الأس الهيدروجيني pH عند نقطة التكافؤ للمحلول الناتج من معايرة حمض قوي و قاعدة ضعيفة

✓ **التوقع :** تكون أقل من 7 ($pH < 7$)

✓ **التفسير :** لأنه عند نقطة التكافؤ ينتج محلول حمض فتصبح قيمة الأس الهيدروجيني ($pH < 7$)

١٥- لقيمة الأس الهيدروجيني pH عند نقطة التكافؤ للمحلول الناتج من معايرة حمض ضعيف و قاعدة قوية

✓ **التوقع :** تكون أكبر من 7 ($pH > 7$)

✓ **التفسير :** لأنه عند نقطة التكافؤ ينتج محلول قاعدي (قلوي) فتصبح قيمة الأس الهيدروجيني ($pH > 7$)

الوحدة الخامسة : مشتقات المركبات الهيدروكربونية

١- كمية هاليد الألكيل الناتجة من الملحنة المباشرة للألكانات عند تقليل نسبة الهالوجين المارة في الألكان

✓ **التوقع :** تزداد كمية هاليد الألكيل

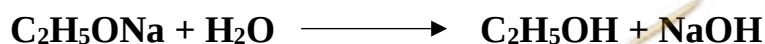
✓ **التفسير :** لأن زيادة نسبة الهالوجين المارة في الألكان يعمل علي تكوين مخلوط من مركبات الألكان الهالوجينية حيث يتحد

الألكان مع أكثر من ذرة هالوجين .

٢- إضافة الماء المقطر الي وعاء يحتوي علي إيثوكسيد الصوديوم في وجود عدة نقاط من دليل الفينولفثالين

✓ **التوقع :** يتغير لون المحلول الي اللون الزهري

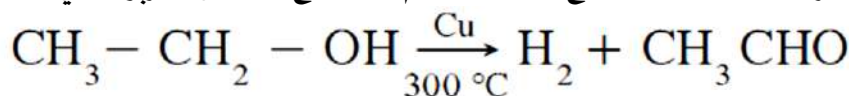
✓ **التفسير :** لأن الوسط يصبح قاعدي لتكوين هيدروكسيد الصوديوم (قاعدة قوية) بالإضافة لتكون الكحول



٣- عند إمرار بخار الإيثانول علي نحاس مسخن لدرجة 300°C

✓ التوقع : ينتج الإيثانال (الأستالدهيد)

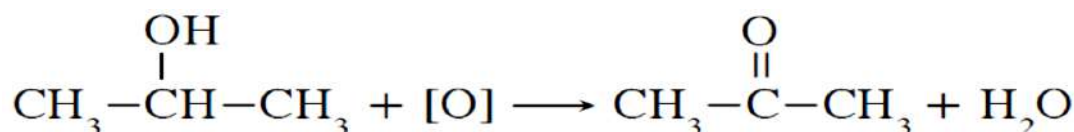
✓ التفسير : الإيثانول من الكحولات الأولية التي تتصل فيها ذرة كربون مجموعة الهيدروكسيل بذرتي هيدروجين قابلتين للأكسدة فتتأكسد إلى الألدريد بنزع الهيدروجين على مرحلة واحدة دون السماح للتفاعل أن يتم كلياً لانتاج الحمض الكربوكسيلي



٤- أكسدة كحول أيزوبروبيل (2-بروبانول) بالعوامل المؤكسدة أو بالأوكسجين أو بإمرار بخاره نحاس مسخن لدرجة 300°C

✓ التوقع : ينتج البروبانول (الأستون)

✓ التفسير : لأن كحول أيزوبروبيل من الكحولات الثانوية التي تتصل فيها ذرة كربون مجموعة الهيدروكسيل بذرة هيدروجين واحدة فقط قابلة للأكسدة فيتأكسد إلى الكيتون المقابل (الأستون)



٥- أكسدة كحول 2-ميثيل 2-بروبانول بالعوامل المؤكسدة أو بالأوكسجين

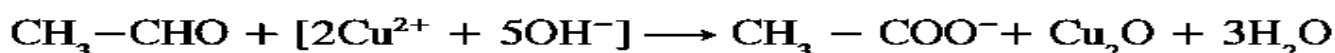
✓ التوقع : لا يحدث تفاعل (لا يتكون ناتج)

✓ التفسير : لأن كحول 2-ميثيل 2-بروبانول من الكحولات الثالثة التي لا ترتبط فيها ذرة كربون مجموعة الهيدروكسيل بذرات هيدروجين فلا يتأكسد

٦- إضافة محلول فهلنج (بندكت) إلى الأستالدهيد (الإيثانال) ثم وضع الخليط في حمام مائي ساخن.

✓ التوقع : يتكون راسب أحمر طوبي

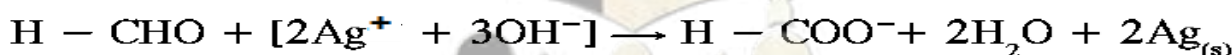
✓ التفسير : لأن محلول فهلنج أو بندكت يؤكسد الألدريد إلى الحمض الكربوكسيلي المقابل والألدريد يختزل محلول فهلنج أو بندكت إلى أكسيد النحاس I (راسب أحمر طوبي)



٧- إضافة محلول تولن إلى الفورمالدهيد (الميثانال) ثم وضع الخليط في حمام مائي ساخن.

✓ التوقع : يتكون راسب من الفضة (مرآة فضية لامعة)

✓ التفسير : لأن محلول تولن يؤكسد الألدريد إلى الحمض الكربوكسيلي المقابل والألدريد يختزل محلول تولن إلى الفضة التي تترسب على الجدار الداخلي لأنبوب الاختبار مكونة مرآة فضية لامعة



ملاحظة :

في حالة وجود أي سؤال آخر في الكيمياء العضوية ماذا تتوقع يكون التوقع كتابة اسم المركب الناتج أو صيغته

الكيميائية و التفسير توضيح ماذا يحدث في التفاعل مع كتابة المعادلة الكيميائية .

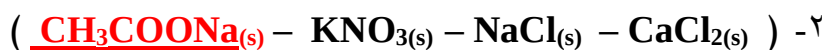
اربعاً: أي مما يلي لا ينتمي للمجموعة مع ذكر السبب

الوحدة الرابعة : الأملاح و معايرة الأحماض و القواعد



الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو: $\text{NH}_4\text{Cl}(\text{s})$

السبب: ملح غير هيدروجيني أما الباقي تعتبر أملاح هيدروجينية .



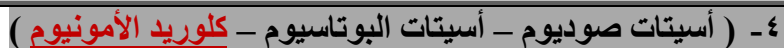
الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو: $\text{CH}_3\text{COONa}(\text{s})$

السبب: يعتبر ملح قاعدي (ناتج من قاعدة قوية وحمض ضعيف) أما الباقي تعتبر أملاح متعادلة .



الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو: $\text{NH}_4\text{Br}(\text{s})$

السبب: يعتبر ملح حمضي (ناتج من قاعدة ضعيفة وحمض قوي) أما الباقي تعتبر أملاح متعادلة .



الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو: كلوريد الأمونيوم

السبب: يعتبر ملح حمضي (ناتج من قاعدة ضعيفة وحمض قوي) أما الباقي تعتبر أملاح قاعدية .



الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو: أسيتات الصوديوم

السبب: يعتبر ملح قاعدي (ناتج من قاعدة قوية وحمض ضعيف) أما الباقي تعتبر أملاح متعادلة .

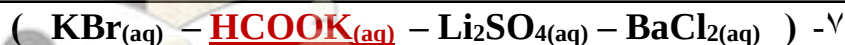


محلول الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو NH_4Cl

السبب: لأن محلول NH_4Cl حمضي حيث أن كاتيون الأمونيوم مشتق من قاعدة ضعيفة فيتشبع و يزيد تركيز كاتيون

الهيدرونيوم أما أنيون الكلوريد مشتق من حمض قوي فلا يتشبع أما باقي الأملاح فمحاليلها متعادلة لأن أيوناتها

مشتقة من حمض قوي و قاعدة قوية فلا تتشبع .



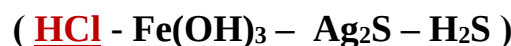
محلول الملح الذي لا ينتمي للمجموعة هو HCOOK

السبب: لأن محلول HCOOK قاعدي حيث أن أنيون الفورمات مشتق من حمض ضعيف فيتشبع و يزيد تركيز

أنيون الهيدروكسيد أما كاتيون البوتاسيوم مشتق من قاعدة قوية فلا يتشبع أما باقي الأملاح فمحاليلها متعادلة لأن

أيوناتها مشتقة من حمض قوي و قاعدة قوية فلا تتشبع .

٥- أحد المركبات التالية لا ترسب كبريتيد الحديد (FeS) II من محلوله المشبع :



المحلول الذي يختلف عن باقي المحاليل هو HCl

السبب : لأن HCl يعمل على إذابة كبريتيد الحديد في محلوله المشبع أما الباقي يعمل على ترسيبه لاحتوائها على أيون مشترك

٦- أحد المحاليل التالية لا تذيب هيدروكسيد النحاس II Cu(OH)₂ من محلوله المشبع :



المحلول الذي يختلف عن باقي المحاليل هو NaOH

السبب : لأن NaOH يعمل على ترسيب هيدروكسيد النحاس في محلوله المشبع لإحتوائه على أيون مشترك أما الباقي يعمل على إذابته .

٧- تمت معايرة بين محاليل الاحماض و القواعد التي بين الأقواس كل علي حده كالآتي :



كانت احدي المعايير مختلفة في نقطة انتهاء التكافؤ و هي : NH₃ و HCl

السبب : معايرة حمض قوي مع قاعدة ضعيفة و قيمة pH عند نقطة التكافؤ أقل من 7 أما الباقي معايرة حمض قوي مع قاعدة قوية

٨- تمت معايرة بين محاليل الاحماض و القواعد التي بين الأقواس كل علي حده كالآتي :



كانت احدي المعايير مختلفة في نقطة انتهاء التكافؤ و هي : NaOH و HCl

السبب : معايرة حمض قوي مع قاعدة قوية و قيمة pH عند نقطة التكافؤ تساوي 7 أما الباقي معايرة حمض ضعيف مع قاعدة قوية

الوحدة الخامسة : مشتقات المركبات الهيدروكربونية



هاليد الألكيل الذي لا ينتمي للمجموعة هو : CH₃CHCH₃



السبب : لأنه هاليد ألكيل ثانوي و البقية هاليد ألكيل أولي



هاليد الألكيل الذي لا ينتمي للمجموعة هو : 1-كلورو بنتان

السبب : لأنه هاليد ألكيل أولي و البقية هاليد ألكيل ثانوي



هاليد الألكيل الذي لا ينتمي للمجموعة هو : (CH₃)₃C-Br

السبب : لأنه هاليد ألكيل ثالثي و البقية هاليد ألكيل أولي

٤- (الفينول ، الميثانول ، فينيل ميثانول)

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو الفينول

السبب: لأنه في الفينولات ترتبط مجموعة الهيدروكسيل مباشرة بحلقة البنزين أما الباقي كحولات .

٥- (بروبانول ، جليسرول ، بيوتانول)

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو: جليسرول

السبب: لأنه كحول عديد (ثلاثي الهيدروكسيل) و البقية كحولات أحادية الهيدروكسيل .

٦- ([إيثانول] ، [2 - ميثيل - بروبانول] ، [2 - بروبانول])

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو: 2- بروبانول

السبب: لأنه من الكحولات الثانوية حيث ارتبطت مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون ثانوية متصلة بذرة هيدروجين و مجموعتي ألكيل أما الباقي كحولات أولية .

٧- [$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ - $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$ - $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{OH}$]

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو: $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$

السبب: لأنه من الفينولات حيث ارتبطت مباشرة بحلقة البنزين أما الباقي كحولات .

٧- (CH_3OH ، $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ ، CH_3CHO)

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو CH_3CHO

السبب: لأنه من عائلة الألدهيدات حيث مجموعة الكربونية طرفية أما الباقي من الكحولات

٨- (إيثانال ، بروبانون ، بنتانال)

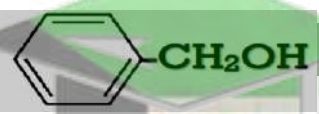
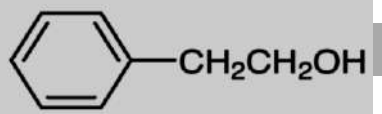
المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو بروبانون

السبب: لأنه من عائلة الكيتونات حيث مجموعة الكربونية غير طرفية أما الباقي ألدهيدات

٩- ($\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}_3$ ، CH_3COCH_3 ، CH_3CHO)

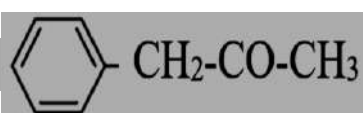
المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو CH_3CHO

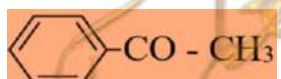
السبب: لأنه من عائلة الألدهيدات حيث مجموعة الكربونية طرفية أما الباقي من الكيتونات

١٠- (CH_3OH ،  ، )

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو: CH_3OH

السبب: لأنه من الكحولات الأليفاتية أما الباقي كحولات أروماتية .

١١- ($\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}_3$ ،  ، )

المركب العضوي الذي لا ينتمي للمجموعة هو: 

السبب: لأنه كيتون أروماتي و البقية كيتونات أليفاتية .

خامسا : وضع بالمعادلات الكيميائية الرمزية فقط

١- تفاعل الألكان مع الهالوجين في وجود الأشعة فوق بنفسجية

٢- كيفية الحصول علي هاليد الألكيل (هالو ألكان) من الإلكان



ألكان

هالوجين

هاليد ألكيل

هاليد هيدروجين

٣- تفاعل البنزين مع الهالوجين في وجود الحديد كعامل حفاز

٤- كيفية الحصول علي هاليد الفينيل (هالو بنزين) من البنزين



بنزين

هالوجين

هاليد فينيل

هاليد هيدروجين

٥- تفاعل هاليد الألكيل مع هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم

٦- كيفية الحصول علي الكحول من هاليد الألكيل



هاليد ألكيل

هيدروكسيد فلز

كحول

هاليد فلز



هاليد ألكيل

هيدروكسيد صوديوم

كحول

هاليد صوديوم

٧- تفاعل هاليد الألكيل (هالو ألكان) مع الكوكسيد الفلز

٨- كيفية الحصول علي الايثر من هاليد الألكيل أو من الكوكسيد الفلز



هاليد ألكيل

ألكوكسيد فلز

ايثر

هاليد فلز

٩- تفاعل هاليد الألكيل (هالو ألكان) مع أميد الصوديوم

١٠- كيفية الحصول علي الأمين من هاليد الألكيل



هاليد ألكيل

أميد الصوديوم

أمين

هاليد الصوديوم

١١- تفاعل الألكين مع الماء في وجود حمض الكبريتيك عند 300°C

١٢- كيفية الحصول علي الكحول من الألكين



ألكين

الماء

كحول

١٣- تفاعل الكحول مع فلز الصوديوم أو البوتاسيوم

١٤- كيفية الحصول علي الكوكسيد الفلز من الكحول



كحول

فلز نشط

ألكوكسيد فلز

غاز الهيدروجين

١٥- تفاعل الكوكسيد الفلز مع الماء

١٦- كيفية الحصول علي الكحول من الكوكسيد الفلز



ألكوكسيد فلز

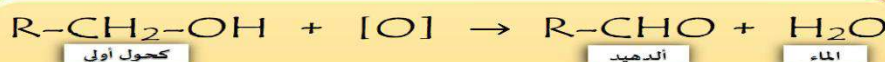
الماء

كحول

هيدروكسيد الفلز

١٧- أكسدة الكحول الأولي أكسدة تامة باستخدام العوامل المؤكسدة في وسط حمضي ($\text{KmnO}_4 / \text{H}_2\text{SO}_4$)

١٨- كيفية الحصول علي الحمض الكربوكسيلي من الكحول الأولي



كحول أولي

ألدهيد

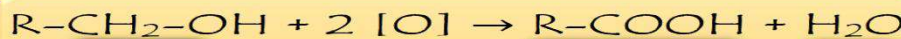
الماء



ألدهيد

حمض كربوكسيلي

أو



كحول أولي

حمض كربوكسيلي

الماء

١٩- إمرار أبخرة الكحول الأولي علي النحاس المسخن لدرجة 300°C

٢٠- كيفية الحصول علي الألدهيد من الكحول الأولي



كحول أولي

ألدهيد

غاز الهيدروجين

٢١- أكسدة الكحول الثانوي باستخدام العوامل المؤكسدة في وسط حمضي ($\text{KmnO}_4 / \text{H}_2\text{SO}_4$)

٢٢- كيفية الحصول علي الكيتون من الكحول الثانوي



كحول ثانوي

كيتون

الماء

٢٣- إمرار أبخرة الكحول الثانوي علي النحاس المسخن لدرجة 300°C

٢٤- كيفية الحصول علي الكيتون من الكحول الثانوي



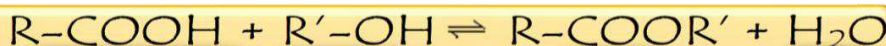
كحول ثانوي

كيتون

غاز الهيدروجين

٢٥- تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع الكحول

٢٦- كيفية الحصول علي الإستر من الحمض الكربوكسيلي أو من الكحول



حمض كربوكسيلي

كحول أولي

إستر

الماء

٢٧- تفاعل (تسخين) الكحول الأولي مع حمض الكبريتيك عند 140°C

٢٨- كيفية الحصول علي الإيثر المتماثل من الكحول الأولي



كحول

إيثر

الماء

٢٩- تفاعل (تسخين) الكحول مع حمض الكبريتيك عند 180°C

٣٠- كيفية الحصول علي الألكين من الكحول الأولي



كحول

ألكين

الماء

٣١- تفاعل الكحول مع هاليد الهيدروجين

٣٢- كيفية الحصول علي هاليد الألكيل من الكحول



كحول

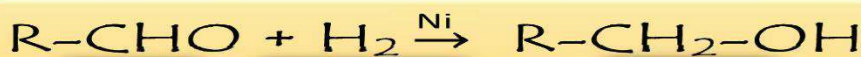
هاليد الهيدروجين

هاليد الألكيل

الماء

٣٣- اختزال (إضافة الهيدروجين) الأدهيد في وجود النيكل أو البلاتين المسخن

٣٤- كيفية الحصول علي الكحول الأولي من الأدهيد



أدهيد

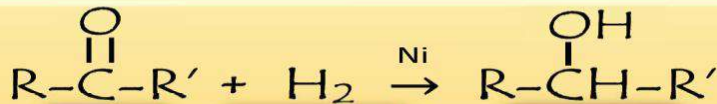
غاز الهيدروجين

كحول أولي

-٣٥

٣٦- اختزال (إضافة الهيدروجين) الكيتون في وجود النيكل أو البلاتين المسخن

٣٧- كيفية الحصول علي الكحول الثانوي من الكيتون



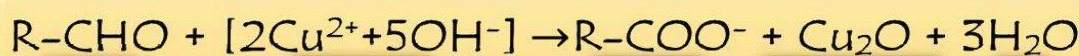
كيتون

غاز الهيدروجين

كحول ثانوي

-٣٨

٣٩- تسخين الأدهيد مع محلول فهلنج (بندكت) في حمام مائي



أدهيد

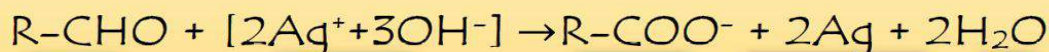
محلول فهلنج

شق حمضي

أكسيد النحاس

الماء

٤٠- تسخين الأدهيد مع محلول فهلنج (بندكت) في حمام مائي



أدهيد

محلول تولن

شق حمضي

ذرات الفضة

الماء

٤١- أكسدة الأدهيد باستخدام العوامل المؤكسدة في وسط حمضي ($KmnO_4 / H_2SO_4$)

٤٢- كيفية الحصول علي الحمض الكربوكسيلي من الأدهيد

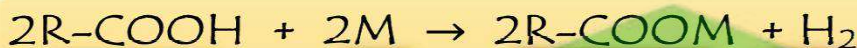


أدهيد

حمض كربوكسيلي

٤٣- تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع فلز الصوديوم أو البوتاسيوم

٤٤- كيفية الحصول علي ملح الحمض الكربوكسيلي (الكانوات الفلز) من الحمض الكربوكسيلي



حمض كربوكسيلي

فلز

ملح حمض كربوكسيلي

غاز الهيدروجين

٤٥- تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم

٤٦- كيفية الحصول علي ملح الحمض الكربوكسيلي (الكانوات الفلز) من الحمض الكربوكسيلي



حمض كربوكسيلي

هيدروكسيد فلز

ملح حمض كربوكسيلي

الماء

٤٧- تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع كربونات الصوديوم / كربونات الصوديوم الهيدروجينية

٤٨- كيفية الحصول علي ملح الحمض الكربوكسيلي (الكانوات الفلز) من الحمض الكربوكسيلي



حمض كربوكسيلي

كربونات فلز

ملح حمض كربوكسيلي

الماء

سادسا: قوانين لمسائل الهامة في المنهج

☆ قوانين حساب ثابت حاصل الإذابة K_{sp}

مركب ثنائي الأيون (المركب علي صيغة AB)	مركب ثلاثي الأيون (المركب علي صيغة A_2B أو AB_2)
$K_{sp} = X^2$	$K_{sp} = 4X^3$
$X = \sqrt{K_{sp}}$	$X = 3\sqrt{\frac{K_{sp}}{4}}$

حيث X هي تركيز المحلول المشبع للملح شحيح الذوبان (الذوبانية)
(الذوبانية) تركيز المحلول المشبع × عدد مولات الأيون = تركيز الأيون في المحلول المشبع

☆ مسائل توقع تكوين راسب (ظروف الترسيب و الذوبان)

معادلة تفكيك الملح	$AB \longrightarrow A^+ + B^-$	
تركيز الأيون (M)	$[A^+] = \frac{n_{A^+} \times \text{عدد مولات الأيون في الصيغة}}{V_T}$	$[B^-] = \frac{n_{B^-} \times \text{عدد مولات الأيون في الصيغة}}{V_T}$
	$[A^+] = \frac{M_1 \times V_1 \times \text{عدد مولات الأيون}}{V_T}$	$[B^-] = \frac{M_2 \times V_2 \times \text{عدد مولات الأيون}}{V_T}$
حساب قيمة (Q)	$Q = [A^+] \times [B^-]$	
التوقع	$Q > K_{sp}$ يتكون راسب	$Q = K_{sp}$ لا يتكون راسب
	$Q < K_{sp}$ لا يتكون راسب	

☆ مسائل معايرة الأحماض و القواعد

عدد مولات OH^- (من القاعدة) = عدد مولات H_3O^+ (من الحمض)	
$n_a \times b = n_b \times a \Rightarrow \frac{n_a}{a} = \frac{n_b}{b}$	
$\frac{C_a \times V_a}{a} = \frac{C_b \times V_b}{b}$	
$\frac{n_a}{a} = \frac{C_b \times V_b}{b}$	V_b : لابد أن تكون بالتر
$\frac{C_a \times V_a}{a} = \frac{n_b}{b}$	V_a : لابد أن تكون بالتر
C_a تركيز الحمض ، V_a حجم الحمض ، C_b تركيز القاعدة ، V_b هي حجم القاعدة a عدد مولات (المعاملات) الحمض في معادلة التفاعل ، b عدد مولات (المعاملات) القاعدة في معادلة التفاعل	

سابعاً : جداول مقارنة هامة في المنهج

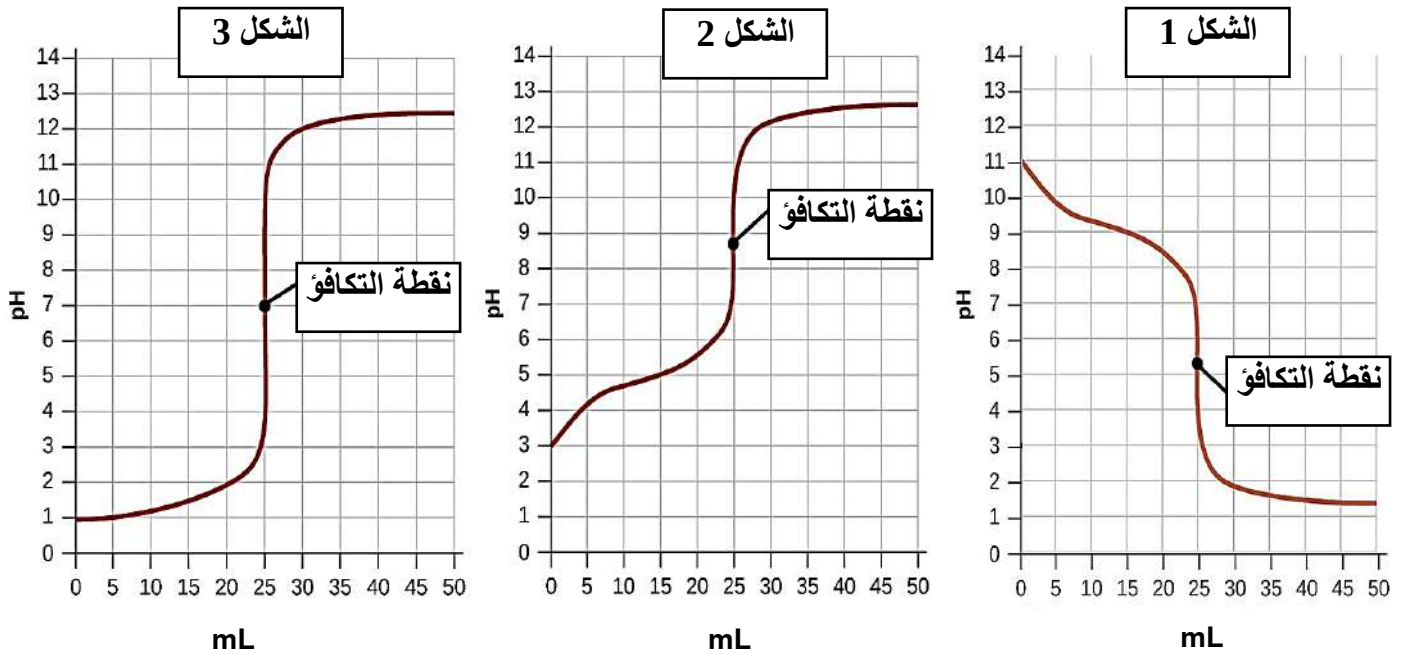
الأملاح تبعا لقوة الحمض والقاعدة المشتقة منهما				
مثال	قيمة pH لحلول الملح	نوع الملح	قوة القاعدة	قوة الحمض
NaCl	تساوي 7	متعادل	قوية	قوي
CH ₃ COONa	أكبر من 7	قاعدي	قوية	ضعيف
NH ₄ Cl	أقل من 7	حمضي	ضعيفة	قوي
حسب قيمة K _a للحمض وقيمة K _b للقاعدة □			ضعيفة	ضعيف
NH ₄ CN	تساوي 7	متعادل	K _b = K _a	
HCOONH ₄	أكبر من 7	قاعدي	K _b > K _a	
CH ₃ COONH ₄	أقل من 7	حمضي	K _b < K _a	

تميؤ الأملاح				
المحلول	الحمض	القاعدة	الأيون الذي يتميؤ	قيمة pH للمحلول
NaCl	HCl (حمض قوي)	NaOH (قاعدة قوية)	لا يحدث تميؤ	ثابتة/تساوي 7
CH ₃ COONa	CH ₃ COOH حمض ضعيف	NaOH قاعدة قوية	CH ₃ COO ⁻ أنيون الأسيتات	تزداد/أكبر من 7
NH ₄ Cl	HCl حمض قوي	NH ₃ قاعدة ضعيفة	NH ₄ ⁺ كاتيون الأمونيوم	تقل / أقل من 7
CH ₃ COONH ₄	CH ₃ COOH K _a = 1.8 × 10 ⁻⁵	NH ₃ K _b = 1.8 × 10 ⁻⁵	CH ₃ COO ⁻ , NH ₄ ⁺	ثابتة/تساوي 7

المحاليل المائية للأملاح		
المحاليل المتعادلة	المحاليل القاعدية (القلوية)	المحاليل الحمضية
محاليل تنتج عن ذوبان ملح ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية.	محاليل تنتج عن تميؤ ملح ناتج عن تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية.	محاليل تنتج عن تميؤ ملح ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة.
مثل : NaCl , K ₂ SO ₄ , Ca(NO ₃) ₂	مثل : CH ₃ COONa , NaCN	مثل : NH ₄ Cl , NH ₄ NO ₃
عند درجة 25°C [H ₃ O ⁺] = [OH ⁻] = 1 × 10 ⁻⁷ M	[H ₃ O ⁺] < [OH ⁻]	[H ₃ O ⁺] > [OH ⁻]
pH = 7	pH > 7	pH < 7

المحلول غير المشبع	المحلول المشبع	المحلول فوق المشبع
له القدرة على إذابة كميات إضافية من المذاب	ليس له القدرة على إذابة أي كمية إضافية من المذاب	يحتوي على كمية من المادة المذابة أكثر مما يلزم لتشبعه
محلول غير متزن ديناميكيا	محلول متزن ديناميكيا	محلول غير متزن ديناميكيا
معدل الذوبان < معدل التبخر	معدل الذوبان = معدل التبخر	معدل الذوبان > معدل التبخر

يمثل كل منحنى مما يلي عملية معايرة محلول حمض أحادي البروتون مع محلول قاعدة أحادية الهيدروكسيد بتركيزات متساوية (0.1 M)



م	وجهه المقارنة	شكل (1)	شكل (2)	شكل (3)
1	قوة كل من الحمض والقاعدة المستخدمين في عمليتي المعايرة	حمض قوي وقاعده ضعيفة	حمض ضعيف وقاعده قوية	حمض قوي وقاعدة قوية
2	pH للمحلول عند نقطه التكافؤ 7 أو اقل من 7 أو أكبر من 7	أقل من 7	أكبر من 7	يساوي 7
3	نوع المحلول في الدورق قبل بدء المعايرة (حمضي ، قاعدي ، متعادل)	قاعدي	حمضي	حمضي
4	نوع المحلول في السحاحة (حمضي ، قاعدي ، متعادل)	حمضي	قاعدي	قاعدي
5	حجم المحلول المضاف من السحاحة عند انتهاء المعايرة	25mL	25mL	25mL

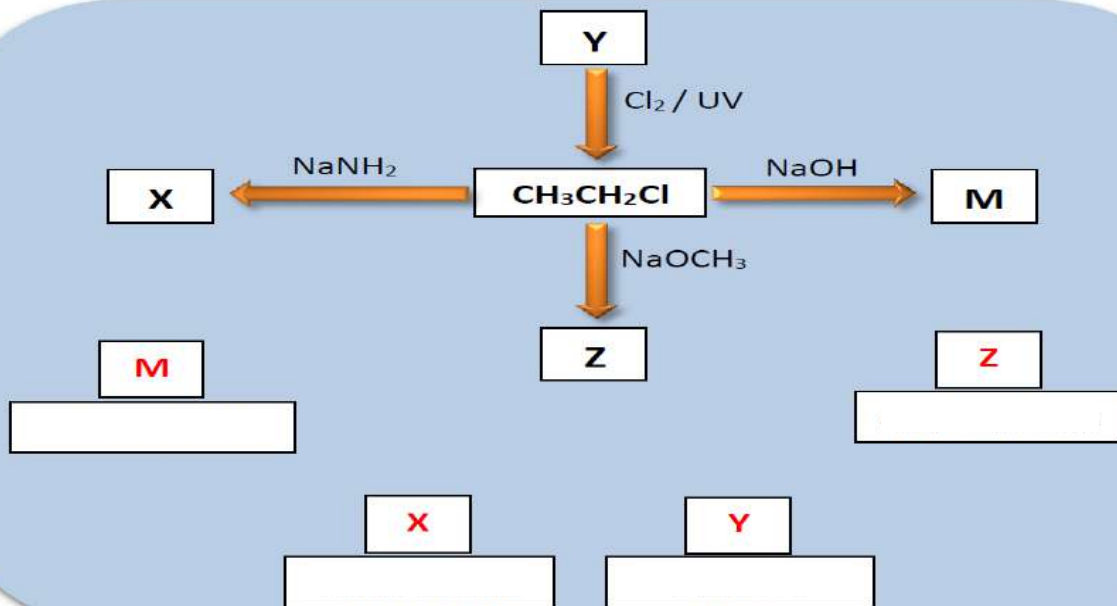
الصيغ العامة		الصيغ الجزيئية العامة	
RCH_2-X	هاليد الكيل أولي	الصيغة الجزيئية العامة	العائلة
R_2CH-X	هاليد الكيل ثانوي	$C_nH_{2n+1}X$	هاليدات الألكيل
R_3C-X	هاليد الكيل ثالثي	$C_nH_{2n+2}O$	الكحولات
RCH_2-OH	كحول أولي	$C_nH_{2n}O$	الألدهيدات و الكيتونات الأليفاتية
R_2CH-OH	كحول ثانوي	$C_nH_{2n}O_2$	الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية
R_3C-OH	كحول ثالثي		

تفاعلات التمييز بين المركبات العضوية		
الكيون	الألدهيد	التفاعل (الكاشف)
لا يتفاعل	راسب أحمر طوبي	محلول فهلنج أو بندكت
لا يتفاعل	مرآة لامعة (راسب من الفضة)	محلول تولن
الحمض الكربوكسيلي	الكحول	التفاعل (الكاشف)
يتصاعد غاز الهيدروجين	يتصاعد غاز الهيدروجين	فلز الصوديوم أو البوتاسيوم
يتفاعل وينتج ملح الحمض والماء	لا يتفاعل	هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم
يتصاعد غاز ثاني أكسيد الكربون	لا يتفاعل	كربونات الصوديوم أو كربونات الصوديوم الهيدروجينية

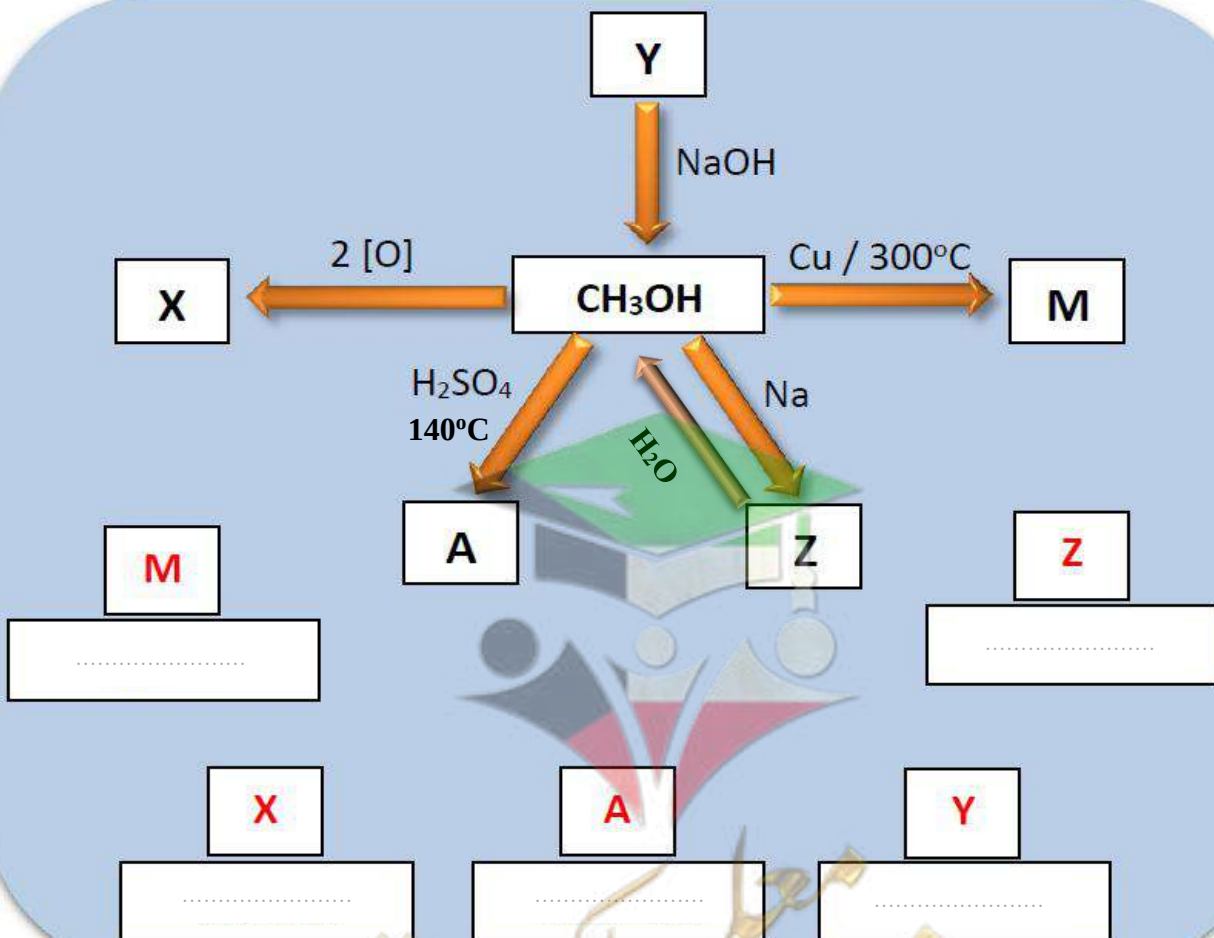
الخواص الفيزيائية للمشتقات الهيدروكربونية			
الذوبان في الماء	درجة الغليان	قوى التجاذب	العائلة
		روابط هيدروجينية بين الجزيئات	الأحماض الكربوكسيلية
		تجاذبات قطبية بين الجزيئات (لا تكون روابط هيدروجينية بين جزيئاتها)	الكحولات
		غير قطبية	الألدهيدات و الكيتونات
			هاليدات الألكيل
			الهيدروكربونات (الألكانات)

ثامناً : بعض أسئلة التيمس و خرائط المفاهيم

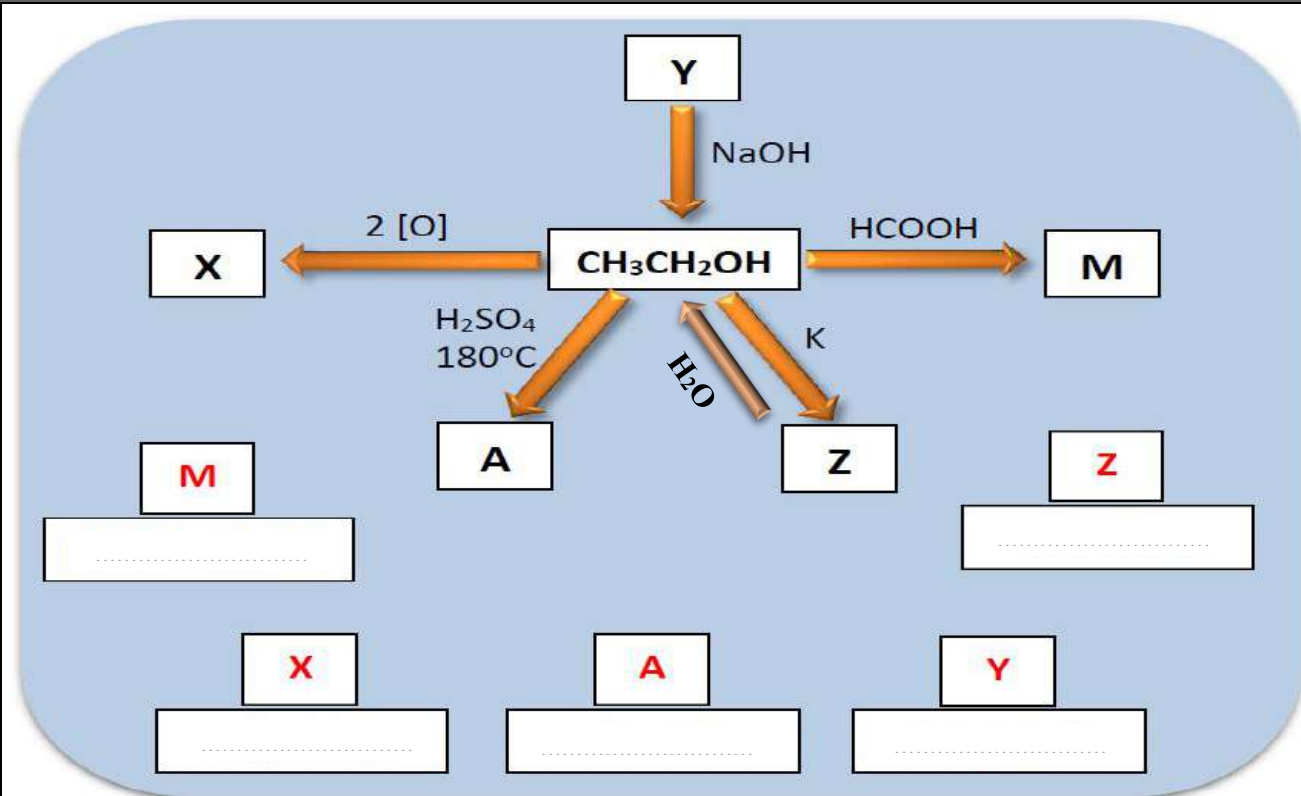
-١-



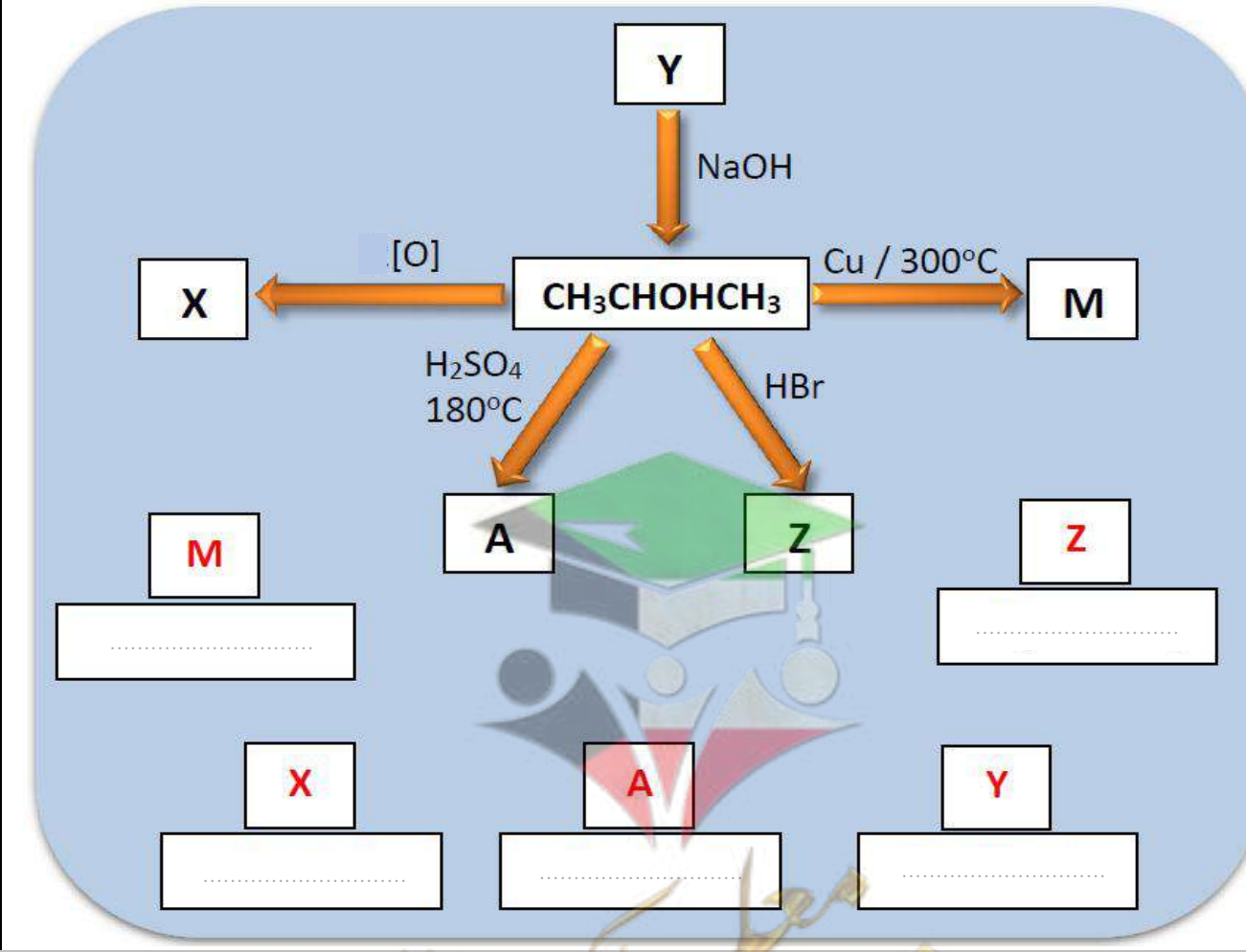
-٢-



-٣-



-٤-



مع تمنيات قسم العلوم يوسف العذبي الصباح بالنجاح والتفوق الدائمين