

## تصحيح تمارين الكيمياء

## السلسلة 2

## التتبع الزمني لتحول كيميائي - سرعة التفاعل

## تمرين 1

1 – جدول تطور تقدم التفاعل :

معادلة التفاعل		$2H_2O_2(aq)$	$\rightarrow$	$O_2(g)$	$+ 2H_2O(l)$
الحالة الزمنية	التقدم	كميات المادة			
بداية التفاعل	0	CV		0	0
حال التفاعل	x	CV-2x		x	2x

نستنتج العلاقة بين كمية الماء الأوكسيجيني البدئية وكمية مادة الماء الأوكسيجيني عند اللحظة t حسب جدول التطور التقدم لدينا خلال اللحظة t :

$$n(H_2O_2) = CV - 2x \Rightarrow x = \frac{1}{2}(CV - n(H_2O_2))$$

$$n(H_2O_2) = [H_2O_2].V$$

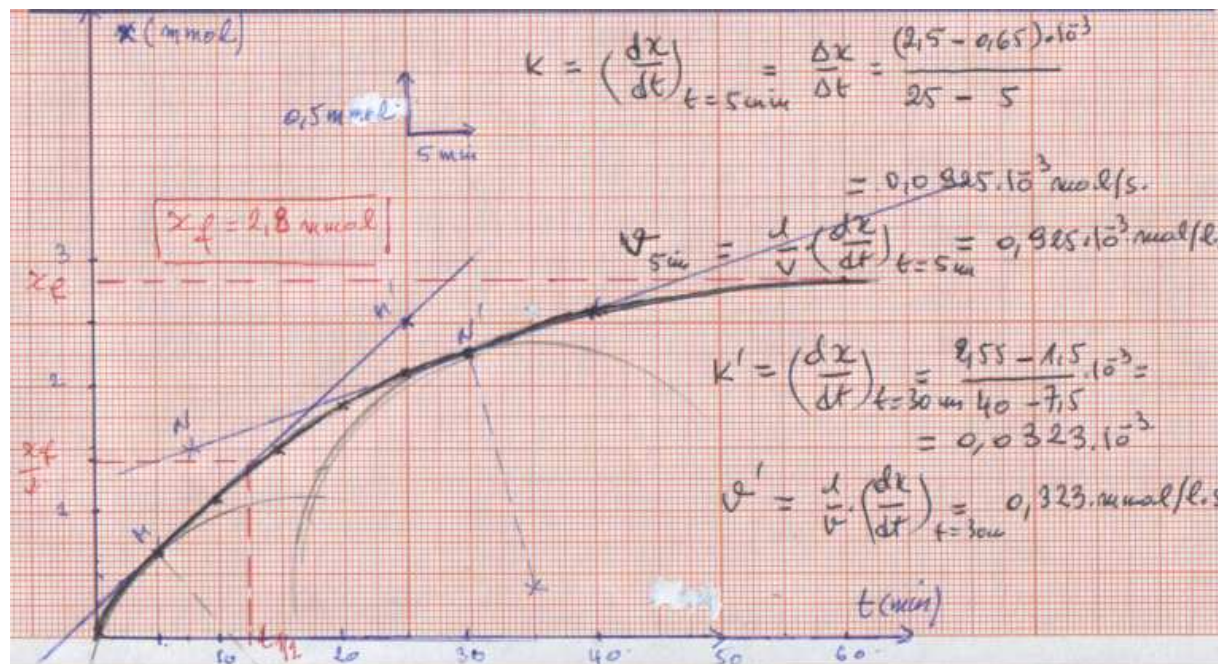
$$x = \frac{1}{2}(CV - [H_2O_2].V)$$

2 – حساب x بالنسبة لمختلف اللحظات المسجلة في جدول القياسات :

t(min)	0	5	10	15	20	25	30	40	60
X(mol).10 <sup>-3</sup>	0	0,65	1,1	1,5	1,85	2,1	2,25	2,55	2,86

3 – المبيان :

أنظر الشكل (1)



4 – حدد مبيانا السرعة الحجمية للتفاعل عند اللحظتين  $t=30\text{min}$  و  $t=5\text{min}$  و  $t=30\text{min}$  نمثل المماس للمنحنى  $x=f(t)$  عند اللحظة  $t=5\text{min}$  وبحسب المعامل الموجه لهذا المماس فنحصل على :

عند اللحظة  $t=5\text{ min}$  تكون السرعة الحجمية للتفاعل هي :  $v(t = 5\text{ min}) = 0,925\text{ mmol / l.s}$   
 عند اللحظة  $t=30\text{ min}$  تكون السرعة الحجمية للتفاعل هي :  $v(t = 30\text{ min}) = 0,323\text{ mmol / l.s}$

نستنتج أن السرعة الحجمية للتفاعل تتناقص خلال تطور المجموعة المتفاعلة .

5 - زمن نصف التفاعل :

حسب التعريف أن زمن نصف التفاعل هو  $t_{1/2}$  المدة الضرورية لكي يصبح التقدم  $x$  مساويا لنصف قيمته النهائية :

$$\frac{x_f}{2} = 1,45\text{ mmol} \Rightarrow t_{1/2} = 12,5\text{ min} \quad \text{أي أن } x_f = 2,9\text{ mmol}$$

## تمرين 2

1 - نطبق علاقة الغازات الكاملة لحساب كمية مادة ثانوي أوكسيد الكربون ( $\text{CO}_2$ )  $n$  عند كل لحظة :

$$P.V = n(\text{CO}_2).R.T \Rightarrow n(\text{CO}_2) = \frac{P.V}{R.T}$$

$$n(\text{CO}_2) = \frac{10^{-3}.P}{2476,38}$$

t(s)	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
$n(\text{CO}_2)\text{mmol}$	0,50	0,92	1,34	1,66	1,97	2,25	2,46	2,64	2,80	2,89

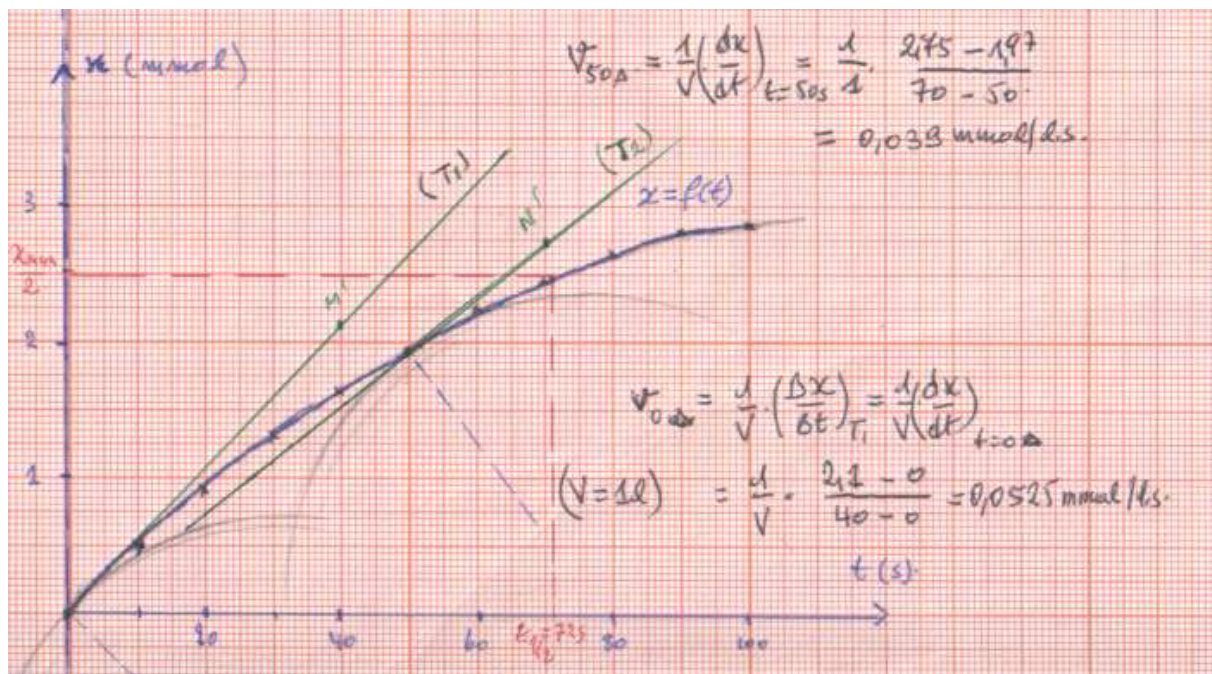
2 - جدول تطور التحول :

معادلة التفاعل		$\text{CaCO}_3(s) + 2\text{H}_3\text{O}^+(aq) \rightarrow \text{CO}_2(g) + \text{Ca}^{2+}(aq) + 3\text{H}_2\text{O}$					
الحالات	التقدم	كميات المادة					
الحالة البدئية	0	$n_0$	$C_A V_A$	0	0		
حال التفاعل	$x$	$n_0 - x$	$C_A V_A - 2x$	$x$	$x$		
الحالات النهائية	$x_{\max}$	$n_0 - x_{\max}$	$C_A V_A - 2x_{\max}$	$x_{\max}$	$x_{\max}$		

من خلال الجدول يتبيّن أن  $x = n(\text{CO}_2)$  وبالتالي سيكون الجدول كالتالي :

t(s)	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
$n(\text{CO}_2)\text{mmol}$	0,50	0,92	1,34	1,66	1,97	2,25	2,46	2,64	2,80	2,89
$x(\text{mmol})$	0,50	0,92	1,34	1,66	1,97	2,25	2,46	2,64	2,80	2,89

3 - خط المبيان  $x=f(t)$



4 – تعين السرعة الحجمية للتفاعل عند اللحظتين  $t=50s$  و  $t=0s$  نمثل المماس للمنحنى  $x=f(t)$  عند اللحظة  $t=0s$  و  $t=50s$  ونحسب المعامل الموجه لهذا المماس فنحصل على :

عند اللحظة  $t=0s$  تكون السرعة الحجمية للتفاعل هي :

عند اللحظة  $t=50s$  تكون السرعة الحجمية للتفاعل هي :

نستنتج أن السرعة الحجمية للتفاعل تتناقص خلال تطور المجموعة المتفاعلة .

5 – في حالة أن التفاعل كلي وأن المتفاعل المهد هو  $H_3O^+$  فإنه حسب جدول الوصفي للتقدم :

$$C_A V_A - 2x_{\max} = 0 \Rightarrow x_{\max} = \frac{C_A V_A}{2} = 5 \cdot 10^{-3} mol$$

زمن نصف التفاعل نحصل عليه عندما يصبح التقدم مساويا لنصف التقدم النهائي وبما أن التفاعل تام

فهو يساوي نصف التقدم الأقصى :

$$t_{1/2} = 72s$$

6

التقدم لأيون الكالسيوم يتغير مع الزمن .

### تمرين 3

1 – كتلة بلورات حمض الأوكساليك اللازمة لتحضير  $100mL$  من المحلول  $S_1$  :

نعلم أن علاقة التي تربط بين التركيز وكمية المادة هي :

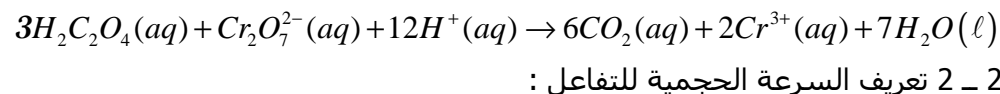
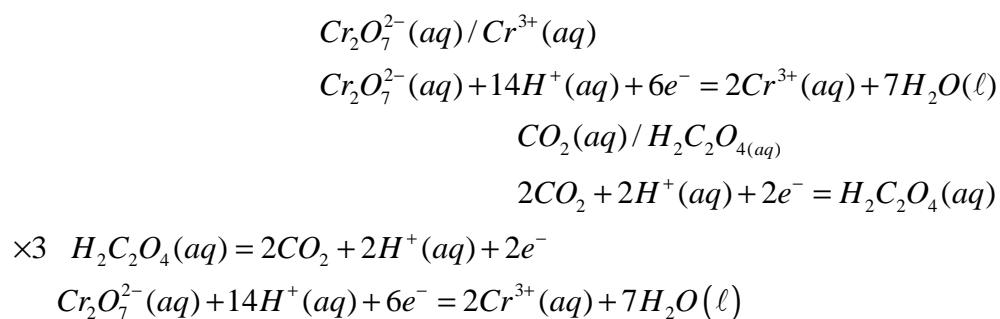
$C_1 = \frac{n}{V}$  أي أن الكتلة اللازمة لبلورات حمض الأوكساليك من أجل تحضير  $V=100mL$  من المحلول  $S_1$  هي:

$$n = C_1 \cdot V \Rightarrow \frac{m}{M(H_2C_2O_4, 2H_2O)} = C_1 V$$

$$m = C_1 \cdot V \cdot M(H_2C_2O_4, 2H_2O)$$

.  $m=0,756g$

2 – معادلة التفاعل بين المذووجتين :



نعرف السرعة الحجمية لهذا التفاعل بالعلاقة التالية :  
 $v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$  بحيث أن  $x$  تقدم التفاعل .

العلاقة التي تربط بين  $v$  السرعة الحجمية للتفاعل و حسب المعادلة التفاعل وجدول النطؤ لهذا التفاعل لدينا :

$$n(Cr^{3+}) = 2x \Rightarrow x = \frac{n(Cr^{3+})}{2}$$

$$v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} \Rightarrow v = \frac{d}{dt} \left( \frac{n(Cr^{3+})}{2V} \right) \Rightarrow v = \frac{1}{2} \frac{d[n(Cr^{3+})]}{dt}$$

2 - بواسطة طريقة المماسات للمنحنى وبحساب المعامل الموجه وهو يساوي :  
 $t=0s$  بالنسبة ل

$$K = \frac{\Delta[n(Cr^{3+})]}{\Delta t} = \left( \frac{d[n(Cr^{3+})]}{dt} \right)_{t=0s} = 0,75 \text{ mmol/l.s}$$

$$v = \frac{K}{2} = 0,375 \text{ mmol/l.s} \quad \text{بالنسبة ل } t=50s$$

$$K' = \frac{\Delta[n(Cr^{3+})]}{\Delta t} = \left( \frac{d[n(Cr^{3+})]}{dt} \right)_{t=50s} = 0,126 \text{ mmol/l.s}$$

$$v = \frac{K'}{2} = 0,063 \text{ mmol/l.s}$$

2 - من خلال الجدول الوصفي لتقدم التفاعل :

معادلة التفاعل		$3H_2C_2O_4(aq) + Cr_2O_7^{2-}(aq) + 12H^+(aq) \rightarrow 6CO_2(aq) + 2Cr^{3+}(aq) + 7H_2O(\ell)$						
الحالة	التقدم	كميات المادة ب mmol						
البدئية	0	3	0,835			0	0	
خلال التفاعل	x	3-3x	0,835-x			6x	2x	
النهائية	$x_{\max}$	$3-3x_{\max}$	$0,835-x_{\max}$			$6x_{\max}$	$2x_{\max}$	

يلاحظ أن المتفاعل المحد في هذا التفاعل هو أيونات ثانوي كرومات . التعليل :  
 $0,825 \text{ mmol} < 1 \text{ mmol}$

$$0,835 \cdot 10^{-3} - x_{\max} = 0 \Rightarrow x_{\max} = 0,835 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

وبالتالي فإن التقدم الأقصى هو :  
أي أن

$$n(Cr^{3+}) = 2x_{\max} = 1,67 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

$$[Cr^{3+}] = \frac{n(Cr^{3+})}{V} \Rightarrow [Cr^{3+}] = 16,7 \text{ mmol/l}$$

وهذا التركيز هو الحد الذي تؤول إليه أيونات ثانوي الكرومات .

نستنتج زمن نصف التفاعل :  
زمن نصف التفاعل هو عندما يصعد التقدم  $x$  بساوي نصف التقدم النهائي وهو يساوي في هذه الحالة التقدم الأقصى أي :

$$\frac{x_{\max}}{2} = \frac{[Cr^{3+}]_{\max}}{2} = 8,35 \text{ mmol/l.s}$$

من خلال المبيان نحصل على

#### تمرين 4

1 – حساب كثافة غاز ثانوي أوكسيد الكربون :

$$d = \frac{M(CO_2)}{29} \Rightarrow d = 1,52$$

من خلال هذه النتيجة يتبيّن أن غاز ثانوي أوكسيد الكربون أكثر كثافة من الهواء أي أنه سيتجمع بالأماكن السفلية للمغاربة .

2 – حساب كمية مادة المتفاعلات :

كمية مادة أيونات الألوكسونيوم :

$$n_0(H_3O^+) = CV_s = 10^{-2} \text{ mol}$$

كمية مادة كربونات الكالسيوم :

$$n_0(CaCO_3) = \frac{m}{M(CaCO_3)} = 2,0 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$$

3 – جدول التقدم للتفاعل :

معادلة التفاعل		$CaCO_3(s) + 2H_3O^+(aq) \rightarrow Ca^{2+}(aq) + CO_2(aq) + 3H_2O(l)$				
الحالة	التقدم	كميات المادة (mol)				
البدئية	0	$2,0 \cdot 10^{-2}$	$1 \cdot 10^{-2}$	0	0	
خلال التفاعل	x	$2,0 \cdot 10^{-2} - x$	$1 \cdot 10^{-2} - 2x$	x	x	
النهائية	$x_{\max}$	$2,0 \cdot 10^{-2} - x_{\max}$	$1 \cdot 10^{-2} - 2x_{\max}$	$x_{\max}$	$x_{\max}$	

المتفاعل المحد : نقارن  $\frac{n_0(H_3O^+)}{2}$  و  $\frac{n_0(CaCO_3)}{1}$  فنستنتج أن أيونات الألوكسونيوم هي المتفاعل المحد . ومنه نستنتج التقدم الأقصى :

$$1 \cdot 10^{-2} - 2x_{\max} = 0 \Rightarrow x_{\max} = 5 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

1 – 4

المكون خلال هذا التفاعل وضغطه يساوي الضغط الجوي يمكن أن نكتب :

$$P_{atm} \cdot V_{CO_2} = n(CO_2) \cdot R \cdot T$$

وبحسب جدول التفاعل فإن كمية مادة غاز ثانوي أوكسيد الكربون المتكون عند اللحظة  $n(CO_2) = x$

$$P_{atm} \cdot V_{CO_2} = x \cdot R \cdot T \Rightarrow x = \frac{P_{atm} \cdot V_{CO_2}}{R \cdot T}$$

نبعوض في علاقة الغازات الكاملة :

$$V_{CO_2} = 29 \text{ ml} = 29 \cdot 10^{-6} \text{ m}^3$$

عند اللحظة  $t=20\text{s}$  لدينا حسب جدول القياسات

$$x = \frac{1,020 \cdot 10^5 \times 29 \cdot 10^{-6}}{8,31 \times 298} = 1,2 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

في العلاقة السابقة :

4 – 2 الحجم القصوى الممكн الحصول عليه في هذه التجربة :

$$V_{CO_2 \max} = \frac{x_{\max} \cdot R \cdot T}{P_{atm}} \Rightarrow V_{CO_2 \max} = 1,21 \cdot 10^{-4} \text{ m}^3 = 121 \text{ ml}$$

يلاحظ من خلال جدول القياسات أن  $V_{CO_2 \max} = V_{CO_2 \text{final}} = 121 \text{ ml}$  وبالتالي فالتفاعل تام .

5 – 1 تعبير السرعة الحجمية للتفاعل :

$$v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$$

$\frac{dx}{dt}$  تمثل المعامل الموجه لمماس المنحنى  $x=f(t)$  .

من خلال تمثيل المماس في لحظات مختلفة يتبيّن أن معامله الموجه يتناقص مع الزمن السرعة الحجمية للتفاعل تتناقص مع الزمن  $t$  .

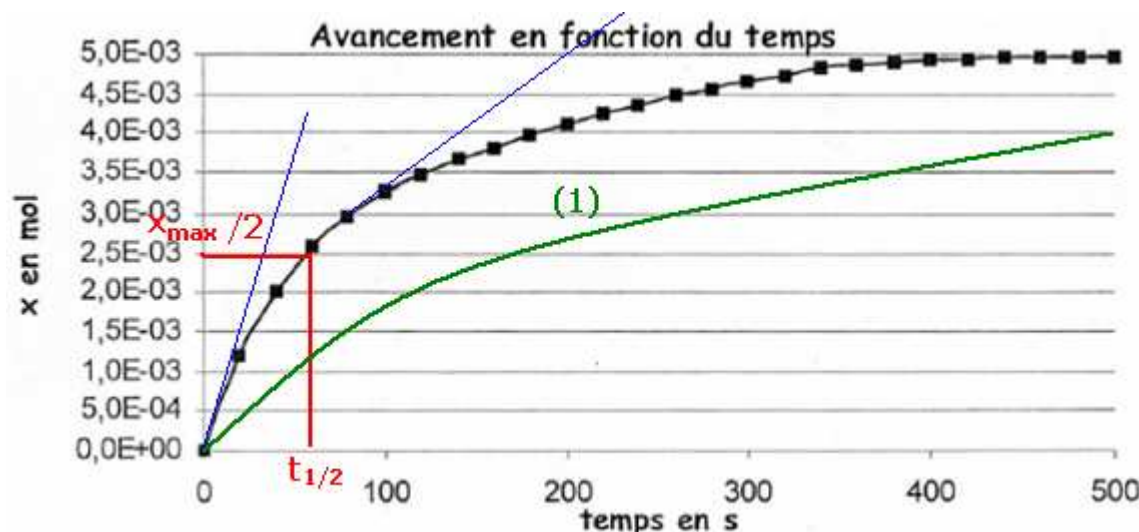
5 – 2 تعريف زمن نصف التفاعل : هو المدة الزمنية التي يصل فيها التقدم إلى نصف قيمته النهائية .

$$x(t_{1/2}) = \frac{x_{\max}}{2} = 2,5 \cdot 10^{-3} \text{ mol} \Rightarrow t_{1/2} = 57 \text{ s}$$

من خلال المنحنى يتبيّن أن :

6 – 1 عند انخفاض درجة الحرارة ستتحفّض السرعة الحجمية للتفاعل عند اللحظة  $t=0$  ستكون أقل من الحالة الأولى ( $25^\circ\text{C}$ ) .

6 – 2 – أنظر الشكل : المنحنى (1)



7 – 1 جرد الأيونات المتواجدة في المحلول :  $H_3O^+(aq), Ca^{2+}(aq), Cl^-(aq)$

الأيون الذي لا يتدخل في التفاعل هو أيون الكلورور .

7 – 2 تفسير تناقص الموصلية للمحلول :

من خلال معادلة التفاعل نلاحظ أنه لتكوين أيون كالسيوم يجب أن تختفي أيونين من أيونات الأكسونيوم وحسب المعطيات أن الموصلية المولية لأيونات الأوكسيونيوم مهمة جداً بالنسبة لأيونات الكالسيوم وبالتالي فموصلية المحلول ستتنقص .

7 – 3 حساب موصلية المحلول عند  $t=0$

ملاحظة : عند اللحظة  $t=0$  لا توجد أيونات الكالسيوم في الخليط التفاعلي .

$$\sigma_0 = \lambda_{H_3O^+} [H_3O^+] + \lambda_{Cl^-} [Cl^-]$$

$$[H_3O^+]_0 = [Cl^-] = C$$

$$\sigma_0 = C(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{Cl^-})$$

$$\sigma_0 = 4,25 S.m^{-1}$$

4 – 7

لتبين العلاقة التالية :  $\sigma = 4,25 - 580x$

موصلية المحلول في اللحظة  $t$  هي :

$$\sigma = \lambda_{H_3O^+} [H_3O^+] + \lambda_{Cl^-} [Cl^-] + \lambda_{Ca^{2+}} [Ca^{2+}]$$

$$\sigma = \lambda_{H_3O^+} \frac{CV_s - 2x}{V_s} + \lambda_{Cl^-} C + \lambda_{Ca^{2+}} \frac{x}{V_s}$$

$$\sigma = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{Cl^-}) \times C + \frac{x}{V_s} (\lambda_{Ca^{2+}} - 2\lambda_{H_3O^+})$$

$$\sigma = \sigma_0 + \frac{x}{V_s} (\lambda_{Ca^{2+}} - 2\lambda_{H_3O^+})$$

$$\sigma = 4,25 - 580x$$

ملاحظة : أن الحجم بالوحدة  $m^3$

7 – 5 حساب موصلية المحلول بالنسبة للتقدم الأقصى :  $\sigma_{max} = 4,25 - 580x_{max} = 1,35 S.m^{-1}$