

6 صفحات

مادة الـ ١٢ يـ مـيـاء

الأستاذ أیوب مرضی

الجزء الأول: التحولات السريعة و التحولات البطيئة

مستوى الثانية بكالوريا علوم تجريبية

مدة الإنجاز (درس+تمارين): 3 س + 1 س

شعبة : علوم الحياة و الأرض - العلوم الفيزيائية

التبع الزمني لتحول كيميائي - سرعة التفاعل

Suivi temporel d'une transformation chimique – vitesse de réaction

الدرس الثاني

I. التبع الزمني لتحول كيميائي.

1. تعريف الحركة الكيميائية:

الحركة الكيميائية هي دراسة تطور تحول كيميائي خلال الزمن بدأ من حالته البدئية إلى حالته النهائية، و ذلك بتتبع تغيرات تقدم التفاعل x بدلالة الزمن، و خط المنحنى الممثل للدالة $x=f(t)$.

و لتبّع التطور الزمني لمجموعة كيميائية من الضروري معرفة تركيب هذه المجموعة في كل لحظة، و هناك عدة طرق تمكن من ذلك، و تقسم إلى:

♦ **طرائق كيميائية:** ترتكز على معايرة أحد الأنواع الكيميائية (متفاعل أو ناتج) خلال التفاعل، و تكون ملائمة إذا كان تفاعل المعايرة سريعاً أمام التحول الكيميائي المدروس، كما أن هذه الدراسة تتم بطريقة متقطعة، أي أن هذه الطريقة لا تسمح بتسجيل مستمر لتطور كمية مادة أو تركيز مكون للخلط التفاعلي خلال الزمن و تستلزم كميات مادة مهمة.

♦ **طرائق فيزيائية:** تستعمل هذه الطرائق عندما يكون تركيز بعض الأنواع الكيميائية في الوسط التفاعلي مرتبطة بمقادير فيزيائية، و هي أكثر نجاعة لذلك تستعمل أكثر فأكثر لأنها سريعة و تستلزم كمية مادة أقل و تتجز القياسات بصفة مستمرة دون إلحاق أي تغيير بالوسط التفاعلي، ومن هذه الطرائق نجد:

- قياس المواصلة: بالنسبة للأوساط التفاعلية تحتوي على أيونات.

- قياس pH للمحلول: إذا كانت الأوساط التفاعلية تحتوي على أيونات الأوكسونيوم H_3O^+ .

- قياس الضغط أو الحجم: إذا كان أحد المتفاعلات أو النواتج غازاً.

- قياس الطيف الضوئي: إذا كان المتفاعلات أو النواتج ملوناً.

2. تتبع تطور تفاعل كيميائي بواسطة – المعايرة:-

نصب في كأس حجما $V_1=50\text{mL}$ من محلول الماء الأكسجيني H_2O_2 عديم اللون تركيزه $C_1=0,054\text{mol/L}$ وبضع قطرات من حمض الكبريتيك المركز، ثم نضيف إليه حجما $V_2=50\text{mL}$ من محلول يودور البوتاسيوم (K^++I^-) عديم اللون تركيزه $C_2=0,1\text{mol/L}$. عند إضافة الحجم V_2 نشغل الميقن و نحرك الخلط التفاعلي.

بعد مرور دقيقتين نأخذ حجما $V=10\text{mL}$ من الخلط التفاعلي و نضيف إليه الماء المثلج (0°C)، ثم نعاير ثنائي الйود I_2 الموجود في هذه العينة، بواسطة محلول ثيوکبريتات الصوديوم $(2\text{Na}^++\text{S}_2\text{O}_3^{2-})$ تركيزه $C=0,1\text{mol/L}$ ونحدد في كل مرة V_E حجم ثيوکبريتات الصوديوم المضاف للحصول على التكافؤ. نعيد نفس المراحل للحظات مختلفة فنحصل على الجدول التالي:

60	50	40	30	20	15	10	06	02	0	t(min)
5,40	5,40	5,30	5,10	4,70	4,20	3,50	2,70	1,20	0	$V_E(\text{mL})$
2,7	2,7	2,6	2,5	2,3	2,1	1,7	1,3	0,6	0	$n(\text{I}_2)(\text{mmol})$
2,7	2,7	2,6	2,5	2,3	2,1	1,7	1,3	0,6	0	$x(\text{mmol})$

(1) لماذا نصب العينة المأخوذة من الخلط التفاعلي في الماء المثلج قبل كل معايرة؟

نستعمل الماء المثلج لخفض درجة حرارة الخلط التفاعلي و وبالتالي توقف التفاعل.

(2) أكتب معادلة تفاعل الأكسدة-اختزال بين I_2/I^- و $\text{H}_2\text{O}_2/\text{H}_2\text{O}$ للخلط التفاعلي.

نكتب أولاً أنصاف المعادلة بالنسبة لكل مزدوجة مع احترام الأنواع المتفاعلة و الناتجة:



بالنسبة للمزدوجة الأولى:

بالنسبة للمزدوجة الثانية:

و منه المعادلة الحصيلة : (توحيد معاملات الإلكترونات أولاً)

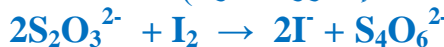


أكتب معادلة تفاعل الأكسدة-اختزال للمعايرة بين I_2/I^- و $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}/\text{S}_4\text{O}_6^{2-}$ للخلط التفاعلي.

نكتب أولاً أنصاف المعادلة بالنسبة لكل مزدوجة مع احترام الأنواع المتفاعلة و الناتجة:



و منه المعادلة الحصيلة : (توحيد معاملات الإلكترونات أولاً)



أنشئ الجدول الوصفي لتطور التحول المندرج بتفاعل المعايرة عند التكافؤ عند لحظة t .

$2\text{S}_2\text{O}_3^{2-} + \text{I}_2 \rightarrow 2\text{I}^- + \text{S}_4\text{O}_6^{2-}$				معادلة التفاعل	
كميات المادة				التقدم	الحالة
C.V _E	n _i (I ₂)	0	0	0	البدئية
C.V _E - 2x	n _i (I ₂) - x	2x	x	x	عند اللحظة t
C.V _E - 2x _E	n _i (I ₂) - x _E	2x _E	x _E	x _E	عند التكافؤ

عبر عن كمية مادة ثانوي اليود المتكون (I₂) n_i بدلالة الحجم عند التكافؤ V_E و التركيز المولي C.

حسب الجدول الوصفي أعلاه، و عند التكافؤ لدينا: $0 = \frac{C.V_E}{2}$ أي أن :

$$\text{و لدينا } 0 = \frac{C.V_E}{2} \text{ أي أن: } n_i(\text{I}_2) = \frac{C.V_E}{2}$$

أنشئ جدول تطور المجموعة المدروسة و عبر بدلالة التقدم x عن كمية مادة ثانوي اليود n_i(I₂) المتكونة عند اللحظة t.

$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{I}^- \rightarrow \text{I}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$				معادلة التفاعل	
كميات المادة				التقدم	الحالة
C ₁ .V ₁	5	C ₂ .V ₂	0	0	البدئية
C ₁ .V ₁ -x _i	5-x _i	C ₂ .V ₂ -2x _i	x _i	2x _i	عند اللحظة t
C ₁ .V ₁ -x _{max}	5-x _{max}	C ₂ .V ₂ -2x _{max}	x _{max}	2x _{max}	النهائية

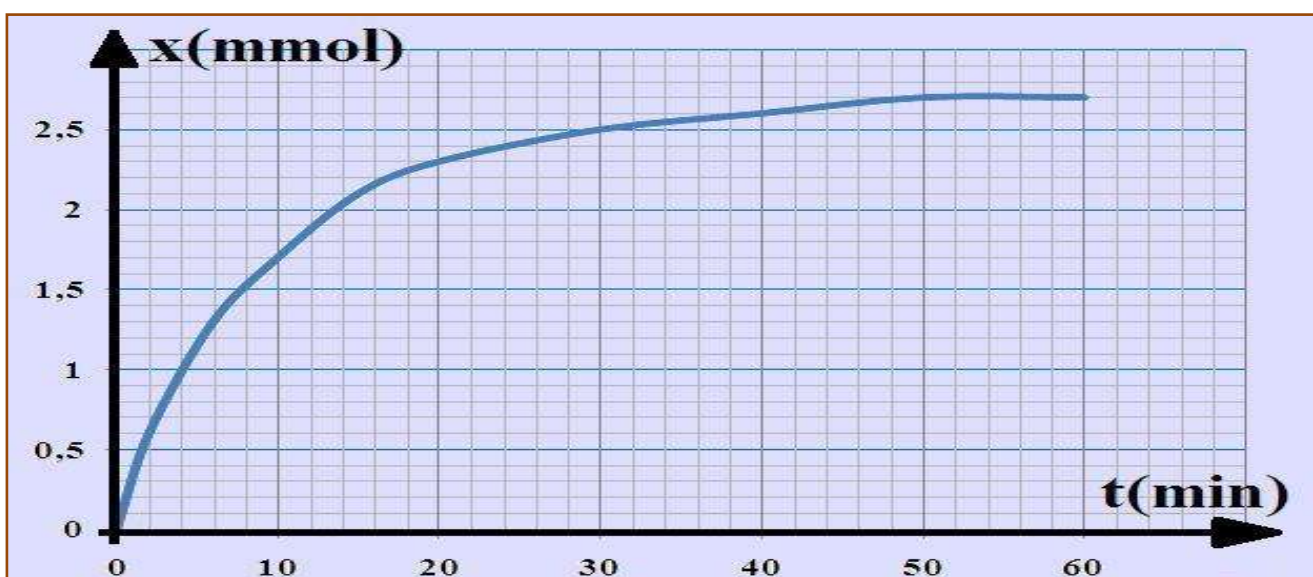
من خلال الجدول الوصفي أعلاه لدينا عند لحظة t: $n_i(\text{I}_2) = x_i$

أحسب x عند كل لحظة في 100mL من الخليط التفاعلي، ثم أتم ملأ الجدول أعلاه.

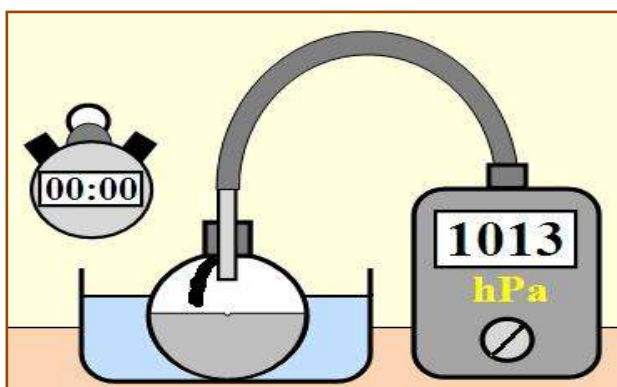
حسب العلاقة (1) فإن: $n_i(\text{I}_2) = x_i = \frac{C.V_E}{2}$ و بما أن الحجم الكلي للخلط التفاعلي هو 100mL أي يمكن

تقسيمه على 10 عينات و منه فإن: $n_T(\text{I}_2) = 10.n_i(\text{I}_2) = 10.x_i = 10.C.V_E$ أي أن: $x = 10.x_i = 10.C.V_E$. (أنظر إلى تتمة الجدول)

أرسم المنحى الممثل لتغيرات x بدلالة الزمن، أي $x=f(t)$



3. تتبع تطور تفاعل كيميائي بواسطة - قياس الضغط:



ندخل في حوجلة سعتها 250mL متصلة بمانومتر حجما V=50mL من محلول حمض الكلوريد里ك ذي التركيز المولي C=0,5mol/L .m=20mg

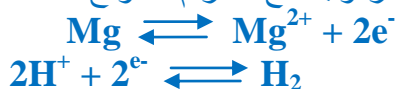
نمسك الشريط بالسداة حيث يمكن أن يسقط برجة صغيرة، و للحفاظ على درجة حرارة الوسط التفاعلي ثابتة ندخل الحوجلة في حوض زجاجي يحتوي على ماء درجة حرارته ثابتة، نعطي M(Mg)=24,3g/mol و ثابتة الغازات الكاملة هي R=8,314 J.mol⁻¹.K⁻¹

في اللحظة t=0 نسقط الشريط في محلول الحمضى و نسجل قيمة الضغط التي يشير إليها المانومتر بعد تمام كل 30s و ندون النتائج المحصل عليها في الجدول أسفله:

330	300	270	240	210	180	150	120	90	60	30	0	t(s)
1093	1093	1091	1087	1081	1079	1068	1060	1048	1036	1025	1013	P(hPa)
0,82	0,82	0,80	0,76	0,70	0,64	0,56	0,48	0,36	0,24	0,12	0	n(H ₂)(mmol)
0,82	0,82	0,80	0,76	0,70	0,64	0,56	0,48	0,36	0,24	0,12	0	x(mmol)

(1) أكتب معادلة تفاعل الأكسدة-اختزال بين المزدوجتين المتداخلتين H⁺/H₂ و Mg²⁺/Mg

نكتب أولاً أنصاف المعادلة بالنسبة لكل مزدوجة مع احترام الأنواع المتفاعلة و الناتجة:



و منه المعادلة الحصيلة : (توحيد معاملات الإلكترونات أولاً)



(2) أحسب كمية المادة البدئية لكل من المتفاعلين.

كمية المادة البدئية بالنسبة ل Mg : n_i(Mg) = m(Mg)/M(Mg) = 20.10⁻³/24,3 = 8,2.10⁻⁴ mol

كمية المادة البدئية بالنسبة ل H⁺ : n_i(H⁺) = C.V = 0,5.50.10⁻³ = 2,5.10⁻² mol

(3) حدد P₀ ضغط الهواء المحصر داخل الحوجلة قبل حدوث التفاعل.

ضغط الهواء المحصر داخل الحوجلة قبل حدوث التفاعل هو : P₀ = 1013hPa

(4) أنشئ الجدول الوصفي للتفاعل الحاصل، و حدد المتفاعل المد.

معادلة التفاعل				الحالات	القدم
كميات المادة بـ (mmol)					
0,82	25	0	0	0	البدئية
0,82 - x	25 - 2x	x	x	x	عند اللحظة t
0,82 - x _{max}	25 - 2x _{max}	x _{max}	x _{max}	x _{max}	عند النهاية

باعتبار أن H⁺ هي المتفاعل المد فإن: x_{max}(H⁺) = 25/2 = 12,5mmol أي: 25 - 2x_{max}(H⁺) = 0

وباعتبار أن Mg هي المتفاعل المد فإن: x_{max}(Mg) = 0,82mmol أي: 0,82 - x_{max}(Mg) = 0

لدينا: x_{max}(H⁺) > x_{max}(Mg) و منه فإن المتفاعل المد هو المغنيزيوم وأن x_{max} = 0,82mmol

(5) استنتج العلاقة بين كمية المادة للغاز الناتج و تقدم التفاعل x عند كل لحظة.

$$(1) n_t(\text{H}_2) = x(t)$$

(6) اعتماداً على معادلة الحالة للغازات الكامنة، أثبت العلاقة $\Delta P = P - P_0 = x_{max} \times \frac{\Delta P}{\Delta P_{max}}$

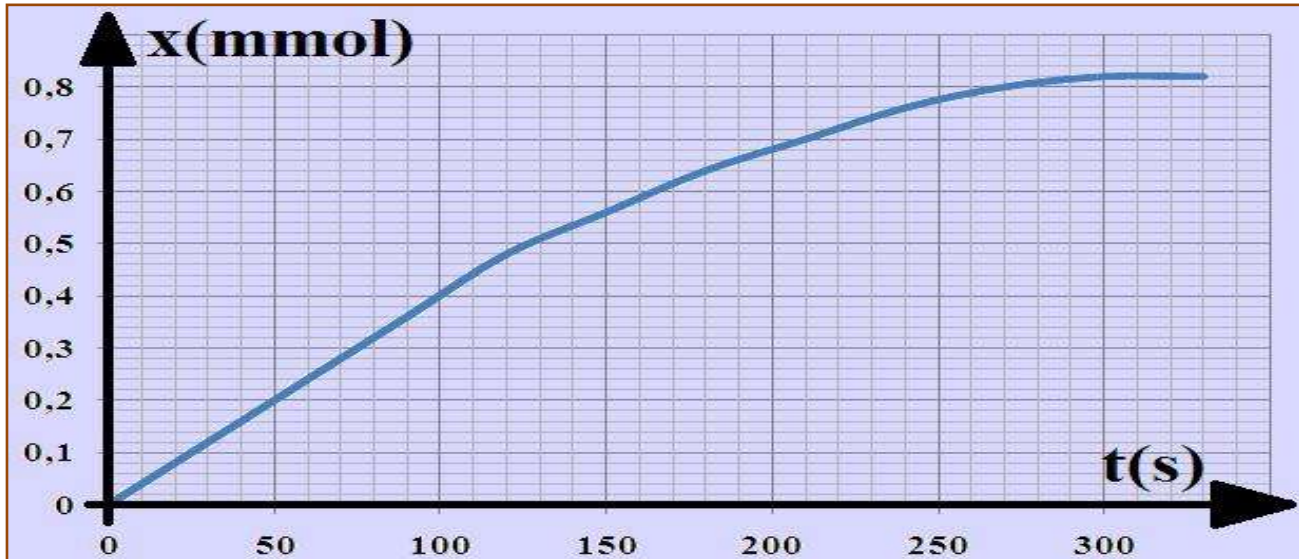
تباعاً تغير ضغط الغاز داخل الحوجلة عند لحظة t و عند حالة النهاية.

$$\text{لدينا خلال التحول } P = P_0 + P(\text{H}_2) \text{ إذن } P(\text{H}_2) = P - P_0 = \Delta P$$

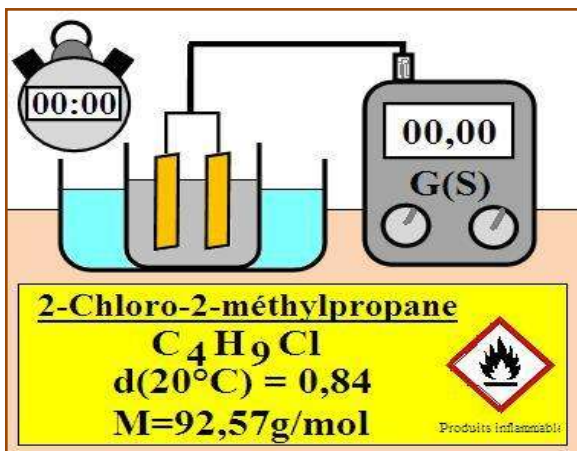
و حسب معادلة الحالة للغازات الكامنة لدينا: $\Delta P = \frac{n(\text{H}_2).R.T}{V}$ أي: $\Delta P \times V = n(\text{H}_2).R.T$ و حسب

$$(2) \Delta P = \frac{x.R.T}{V}$$

أما عند نهاية التفاعل لدينا $P_0 - \Delta P_{\max}$ و بالتالي: (3) $\Delta P_{\max} = \frac{x_{\max} \cdot R \cdot T}{V}$
و من (2) و (3) نستنتج أن: $x(t) = x_{\max} \times \frac{\Delta P}{\Delta P_{\max}}$
أتمن ملأ الجدول أعلاه. (أنظر الجدول أعلاه)
أرسم المنحى الممثل للتغيرات x بدلالة الزمن، أي $x = f(t)$ (8)

(7)
(8)

4. تتبع تطور تفاعل كيميائي بواسطة – قياس المواصلة:



حضر في كأس موضوع في حمام مريم درجة حرارته $20^\circ C$ ، خليطا يتكون من $V=50mL$ من الماء المقطر و $V_1=25mL$ من الإيثانول. نعتبر خلية قياس المواصلة ثم نعمرها في الخليط بعد تحريكه ليصبح متجانسا، ثم نحدد القيمة البدئية σ_0 للموصلية.

عند $t=0$ لحظة تشغيل الميقت نأخذ بواسطة ماصة حجم $V_2=1mL$ من 2- كلورو-2- ميثيل البروبان و نصبه في الكأس، حيث يتفاعل هذا الأخير مع الماء تفاعلا كليا و بطريقا حسب المعادلة:

$$C_4H_9Cl_{(aq)} + 2H_2O_{(l)} \rightarrow C_4H_9OH_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)}$$

نسجل قيم الموصلية σ للمحلول بعد تمام كل 200 ثانية فنحصل على الجدول أسفله:

2000	1800	1600	1400	1200	1000	800	600	400	200	0	t(s)
1,955	1,955	1,905	1,856	1,759	1,661	1,466	1,270	0,977	0,489	0	$\sigma(S.m^{-1})$
9,20	9,20	8,96	8,73	8,62	7,82	6,90	5,98	4,60	2,40	0	x(mmol)

(1) حد الأنواع الكيميائية الموجودة في الخليط التفاعلي التي تؤثر على مواصلة أو موصلية محلول الأنواع الكيميائية الموجودة في الخليط التفاعلي التي تؤثر على مواصلة أو موصلية محلول هي أيونات الأوكسونيوم H_3O^+ و أيونات الكلورور Cl^- .

(2) استنتاج تعريف موصلية الخليط التفاعلي.

(3) تعريف موصلية الخليط التفاعلي: $\sigma = \lambda_{H_3O^+} \cdot [H_3O^+] + \lambda_{Cl^-} \cdot [Cl^-]$. أنشئ الجدول الوصفي للتفاعل الحاصل.

معادلة التفاعل				الحالات	التقدم
كميات المادة					
n_0		0	0	0	البدئية
$n_0 - x$		x	x	x	عند اللحظة t
$n_0 - x_{\max}$		x_{\max}	x_{\max}	x_{\max}	النهائية

(4) أحسب التقدم الأقصى علماً أن المتفاعل المحد هو 2- كلورو-2- ميثيل البروبان.

حسب الجدول الوصفي و بما أن المتفاعل المحد هو 2- كلورو-2- ميثيل البروبان فإن: $x_{\max} = n_0$

$$x_{\max} = \frac{m}{M} = \frac{\rho \cdot V}{M} = \frac{d \cdot \rho_e \cdot V}{M} = \frac{0,84 \times 1 \times 1}{92,57} = 9,1 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

(5) اعتماداً على تعبير موصلية الخليط التفاعلي عند لحظة t و تعبيرها عند نهاية التفاعل ، أثبتت العلاقة التالية:

$$x(t) = x_{\max} \times \frac{\sigma(t)}{\sigma_f}$$

لدينا تعبير موصلية المحلول عند لحظة t يكتب كما يلي: $\sigma(t) = \lambda_{H_3O^+} \cdot [H_3O^+]_t + \lambda_{Cl^-} \cdot [Cl^-]_t$

$$(1) \sigma(t) = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{Cl^-}) \times \frac{x(t)}{V} \quad \text{و منه: } [Cl^-]_t = \frac{x(t)}{V} \cdot [H_3O^+]_t$$

لدينا تعبير موصلية المحلول عند نهاية التفاعل يكتب كما يلي: $\sigma_f = \lambda_{H_3O^+} \cdot [H_3O^+]_{\max} + \lambda_{Cl^-} \cdot [Cl^-]_{\max}$

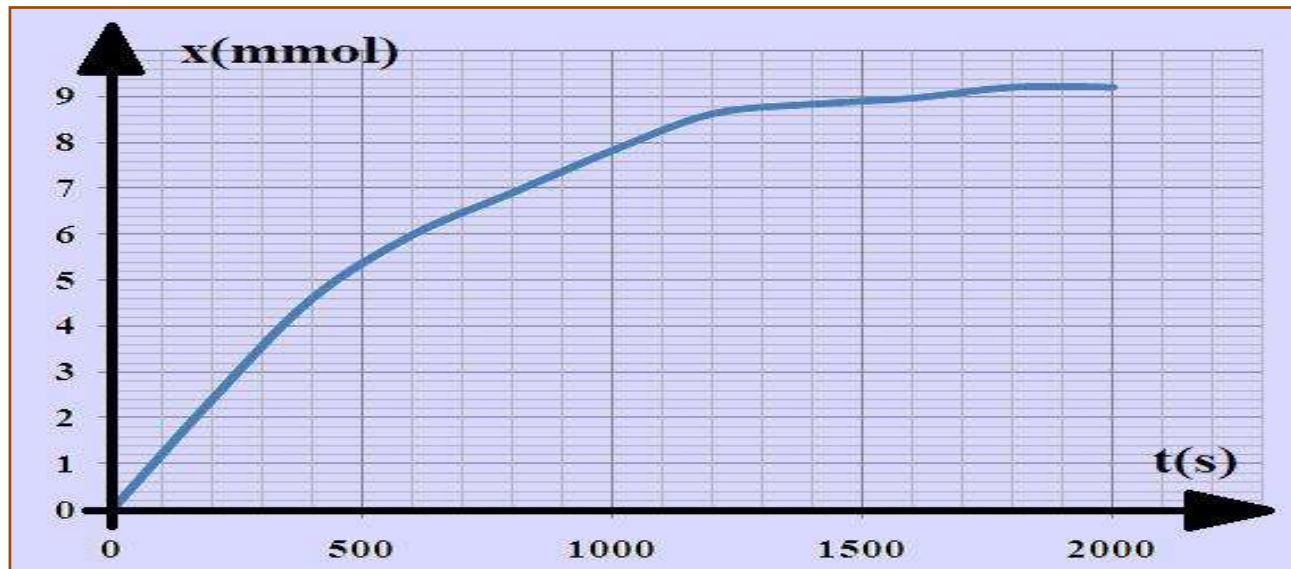
$$[H_3O^+]_{\max} = [Cl^-]_{\max} = \frac{x_{\max}}{V}$$

$$\text{و منه: } x_{\max} = n_0 \quad (2) \quad \sigma_f = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{Cl^-}) \times \frac{x_{\max}}{V}$$

$$x(t) = x_{\max} \times \frac{\sigma(t)}{\sigma_f}$$

من (1) و (2) نستنتج أن: $x = f(t)$

(6) أتمم ملأ الجدول أعلاه، ثم خط المنحنى الممثل للدالة $x = f(t)$.

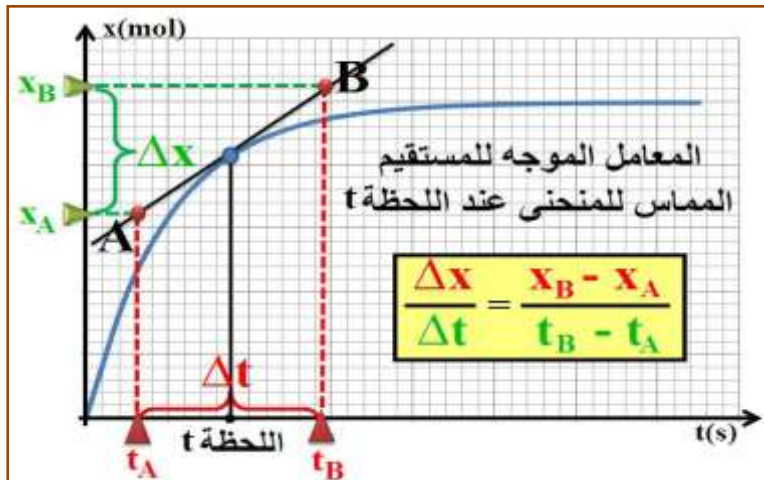


II. السرعة الحجمية للتفاعل.

1. تعريف السرعة الحجمية للتفاعل:

تعرف **السرعة الحجمية للتفاعل** عند اللحظة t لتفاعل يحدث داخل حجم V ثابت، بقيمة مشقة التقدم x بالنسبة للزمن عند نفس اللحظة مقسومة على الحجم V ، بحيث:

السرعة الحجمية للتفاعل مقدار موجب، كما أن وحدتها في النظام العالمي للوحدات هي $(\text{mol} \cdot \text{m}^{-3} \cdot \text{s}^{-1})$ وهناك وحدات عملية مثل: $(\text{mol} \cdot \text{l}^{-1} \cdot \text{min}^{-1})$.



2. تحديد سرعة التفاعل عند لحظة t:

لتحديد سرعة التفاعل عند لحظة t انطلاقاً من منحنى تغيرات تقدم التفاعل x بدلالة الزمن تتبع المراحل التالية:

- نرسم المماس للمنحنى $x=f(t)$ عند اللحظة t ، و نحدد معامله الموجّه.
- نحصل على قيمة السرعة الحجمية للتفاعل بقسمة قيمة المعامل الموجّه على حجم المحلول.

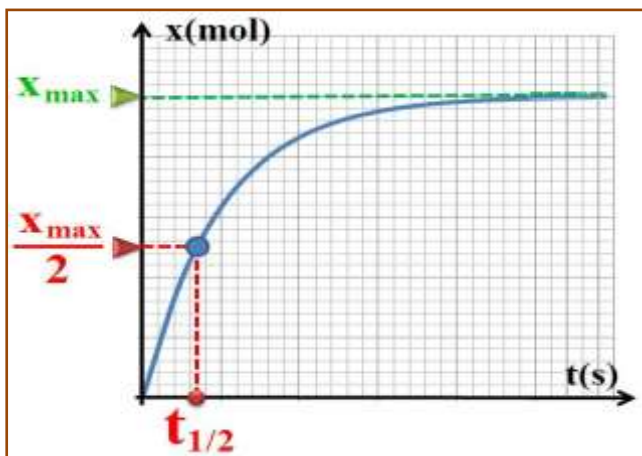
3. تطور سرعة التفاعل خلال الزمن:

عند درجة حرارة ثابتة، تتناقص سرعة التفاعل مع تناقص تراكيز المتفاعلات، لهذا السبب تتناقص خلال الزمن، ورياضياً كلما نقص ميلان المستقيم المماس للمنحنى $x=f(t)$ عند لحظة t ، نقصت قيمة المعامل الموجّه لهذا المستقيم ومنه تتناقص سرعة التفاعل.

III. زمن نصف التفاعل.

1. تعريف زمن نصف التفاعل:

زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ هو المدة الزمنية اللازمة ليأخذ تقدم التفاعل x نصف قيمته النهائية x_f ، أي: $x_{1/2} = \frac{x_f}{2}$ وفي حالة تفاعل كلي تساوي القيمة النهائية لتقدير التفاعل قيمة التقدير الأقصى ($x_f = x_{\max}$).



2. تحديد زمن نصف التفاعل:

لتحديد زمن نصف التفاعل مبيانياً انطلاقاً من منحنى تغيرات تقدم التفاعل $x(t)$ ، نتبع الخطوات التالية:

- نحدد قيمة التقدير الأقصى x_{\max} بخط مقارب للمنحنى $x(t)$.
- نحدد نقطة تقاطع الخط الأفقي ذي الأرتبوب $\frac{x_{\max}}{2}$ بالمنحنى $x(t)$.
- نحدد زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ وذلك بتحديد أصول نقطة التقاطع.

3. زمن نصف التفاعل و علاقته بمتغيرات التتبع:

يمكن زمن نصف التفاعل من معرفة المدة الزمنية Δt اللازمة لإنتهاء التحول الكيميائي $\Delta t \approx 10 \cdot t_{1/2}$. فعندما يكون زمن التفاعل أصغر من الثانية تكون الملاحظة العينية غير ممكنة، كما أنه لا يمكن تتبع تحول بالمعاييرة إلا إذا فاق زمن نصف التفاعل الدقيقة و منه فإن زمن نصف التفاعل يمكننا من اختيار التقنية التجريبية اللازمة للتتبع الزمني.