

التابع الزمني لتحول كيميائي سرعة التفاعل .

I – الطرق المستعملة في الحركة الكيميائية

1 – الهدف من الحركة الكيميائية

تهدف الحركة الكيميائية إلى تتبع تطور تحول كيميائي ، وخاصة بتحديد التقدم x بدلالة الزمن t : $x=f(t)$. لهذا الغرض تعتمد طرق فيزيائية وكيميائية .

2 – الطرق الفيزيائية :

نستعمل الطريقة الفيزيائية عندما تكون إحدى المقاييس الفيزيائية القابلة للقياس في الوسط التفاعلي تتعلق بتركيز بعض الأنواع الكيميائية الموجودة في هذا الوسط .

– قياس المواصلة (الوسط التفاعلي يحتوي على أيونات تخضع لتحول)

– قياس pH (الوسط التفاعلي يحتوي على أيونات الأكسجينوم H_3O^+ تخضع لتحول حيث يسمح قياس pH بتحديد تركيز هذه الأيونات)

– قياس الحجم والضغط (إذا كان التفاعل ينتج أو يستهلك غازات)

– قياس الطيف الضوئي (spectrophotométrie) يستعمل عندما يكون أحد الأنواع المتدخلة ملوناً .

3 – الطرق الكيميائية

ترتکز الطرق الكيميائية على معايرة أحد الأنواع الكيميائية خلال التفاعل . وهي طريقة سهلة غير أنها تنطوي على بعض العيوب :

– يجب أن يكون تفاعل المعايرة سريع أمام التحول الكيميائي المدروس .

– تنجذب الدراسة بصفة متقطعة .

– تتم العملية على عينات تأخذ من الوسط التفاعلي .

نستخلص أن

الكيميائية خلال الزمن .

II – تتبع التطور الزمني لمجموعة كيميائية بواسطة المعايرة .

1 – أكسدة أيونات اليودور بواسطة الماء الأوكسيجيني .

نشاط التجاري 1

المناولة :

نأخذ أربعة كؤوس من حجم 100ml ونصب في كل واحد منها 20ml من الماء المثلج ونضعها في حمام يحتوي على خليط من الماء والثلج .

نأخذ كأس من حجم 200ml ونصب فيها $V_1=50,0\text{ ml}$ من محلول الماء الأوكسيجيني تركيزه $C_1=5,4 \cdot 10^{-2}\text{ mol/l}$ و 2 ml من حمض الكبريتيك و $50,0\text{ ml}$ من محلول يودور البوتاسيوم تركيزه $C_2=1,0 \cdot 10^{-1}\text{ mol/l}$ ، مع إضافة قليلاً من صبغ النشا و نشغل الميقث ونحرك الخليط التفاعلي . عند اللحظة $t_1=2\text{ min}$ ، نأخذ حجماً $10,0\text{ ml}$ من الخليط التفاعلي ونصبه في إحدى الكؤوس التي تحتوي على الماء المثلج .

– نعایر ثانی اليود المتكون I_2 في العينة المأخوذة ، بواسطة محلول المعاير لثيوکبريتات الصوديوم .

نسمى V_E حجم محلول المعاير المضاف للحصول على التكافؤ (تغيير لون الخليط)

– نسجل قيمة V_E وندونها في جدول القياسات .

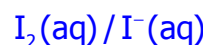
– نعيد نفس العملية عند لحظات t مختلفة كما يوضح الجدول أسفله :

t(min)	2,0	6,0	10,0	15,0	20,0	30,0	40,0	50,0	60,0
V _E (ml)	1,2	2,7	3,5	4,2	4,7	5,1	5,3	5,4	5,4
n(I ₂)mol	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7
x(mol)	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7

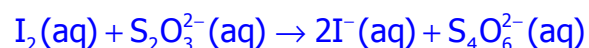
استثمار النتائج .

1 – لماذا نصب العينة من الخليط التفاعلي في الماء المثلج قبل كل معايرة ؟
نقوم بهذه العملية لتوقيف التفاعل باستعمال طريقتين ، التخفيض والبريد وتسمى بعملية الغطس .

2 – أنشئ جدول التقدم لتفاعل أيونات ثيوکبريتات وثنائي اليود المزدوجتان المتدخلتان في هذا التفاعل هما :



خلال المعايرة تتفاعل أيونات ثيوکبريتات مع اليود سيحدث التفاعل في منحى اختفاء اليود وبالتالي فالمعادلة الكيميائية لتفاعل المعايرة هي :



جدول التقدم للتفاعل خلال المعايرة :

المعادلة التفاعل	$I_2(aq) + 2S_2O_3^{2-}(aq) \rightarrow 2I^-(aq) + S_4O_6^{2-}(aq)$			
حالة المجموعة	القدم $x(mol)$	كمية المادة (mol)		
البدئية	0	$n(I_2)$	$C V$	كثيرة
خلال التحول	x_i	$n(I_2) - x_i$	$C V - 2x_i$	كثيرة
النهائية	x_E	$n(I_2) - x_E$	$C V - 2x_E$	كثيرة

3 – عبر عن كمية مادة ثنائي اليود المتكونة (I₂) بدلالة الحجم المكافئ V_E والتركيز المولي C لمحلول ثيوکبريتات الصوديوم .

تعلم أنه عند التكافؤ لدينا :

$$\begin{cases} C.V_E - 2x_E = 0 \\ n(I_2) - x_E = 0 \end{cases} \Rightarrow \begin{cases} x_E = \frac{C.V_E}{2} \\ n(I_2) = x_E \end{cases} \Rightarrow n(I_2) = \frac{C.V_E}{2}$$

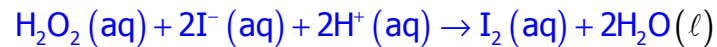
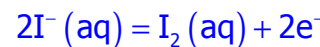
4 – أنشئ جدول تقدم التفاعل الموافق لهذا التحول وعبر بدلالة التقدم x عن كمية مادة ثنائي اليود (I₂) المتكونة عند اللحظات t .

في هذا التفاعل تتدخل المزدوجتان : H₂O₂(aq) / H₂O(l) و I₂(aq) / I⁻(aq) .

نصف المعادلة لكل مزدوجة :



المتفاعلات في هذا التفاعل هما أيون البيودور والماء الأوكسيجيني :



معادلة التفاعل	$\text{H}_2\text{O}_2(\text{aq}) + 2\text{I}^-(\text{aq}) + 2\text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{I}_2(\text{aq}) + 2\text{H}_2\text{O}(\ell)$					
حالة المجموعة	البعدم $x(\text{mol})$	كمية المادة (mol)				
البدئية	0	C_1V_1	C_2V_2	كثيرة	0	0
خلال التحول	x_i	$C_1V_1 - x_i$	$C_2V_2 - 2x_i$	كثيرة	x_i	$2x_i$
النهائية	x_{\max}	$C_1V_1 - x_{\max}$	$C_2V_2 - 2x_{\max}$	كثيرة	x_{\max}	$2x_{\max}$

جدول تقدم التفاعل :

نلاحظ أن تعبير كمية مادة ثانوي اليود المتكونة عند اللحظة t هو :

$$x_i = \frac{C_1 V_E}{2} \quad n(I_2) = x_i \quad n(I_2) = \frac{C_1 V_E}{2}$$

5 – أحسب x عند كل لحظة في 100ml من الخليط التفاعلي . اتمم الجدول السابق واستنتج التقدم الأقصى .

العلاقة $n(I_2) = \frac{C_1 V_E}{2}$ تمكن من تعين كمية مادة (I_2) في عينة 10ml من الخليط التفاعلي) عند لحظة t .

وبما أن الخليط يتكون من 10 عينات ، فإن كمية مادة ثانوي اليود الكلية في الخليط عند كل لحظة t هي :

$$x = 5C_1 V_E \quad \text{ومنه فإن } n_t(I_2) = 5C_1 V_E \quad \text{أي أن } n_t(I_2) = 10n(I_2)$$

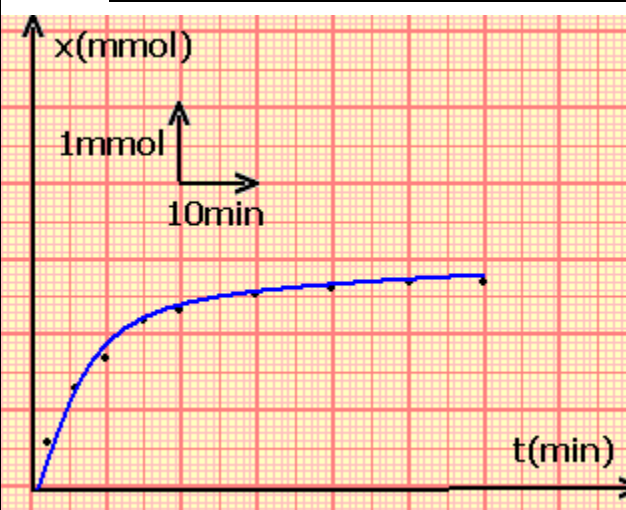
$t(\text{min})$	2,0	6,0	10,0	15,0	20,0	30,0	40,0	50,0	60,0
$V_E(\text{ml})$	1,2	2,7	3,5	4,2	4,7	5,1	5,3	5,4	5,4
$n(I_2)\text{mmol}$	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7
$x(\text{mmol})$	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7

من خلال الجدول يتبين أن التقدم الأقصى هو $x_{\max} = 2,7\text{mmol}$

6 – خط التمثيل المباني $x=f(t)$ باختيار سلم ملائم .

7 – حدد مبيانيا زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ الذي يوافق تقدما يساوي نصف التقدم الأقصى .

8 – خط المماسين للمنحنى $x=f(t)$ عند اللحظتين $t=0$ و $t=30\text{min}$. كيف يتطور المعامل الموجة لهدين المماسين ؟



III – تتبع تحول كيميائي بقياس الموصلية .

1 – تذكر بمواصلة جزء من محلول :

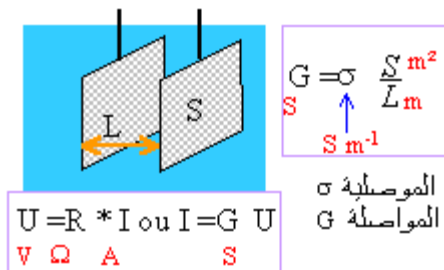
نعبر عن مواصلة جزء من محلول أيوني ، مقطعيه S وطوله L بالعلاقة التالية : $G = \sigma \cdot \frac{S}{L}$

نسمى المعامل σ بموصلية محلول ويعبر عنها ب S/m^2 .

والمقدار $\frac{S}{L}$ يسمى بثابتة الخلية $K = \frac{S}{L} = \frac{m^2}{m}$ وهو يتعلق بأبعاد الخلية .

تذكرة بالموصلية المولية للأيونات :

يتميز كل أيون في محلول بقده (taille) وشحنته وحالة تميشه وهذا التمييز يجعله يختلف عن باقي الأنواع الأيونية الأخرى الموجودة في محلول ، من حيث قدرته على توصيل التيار الكهربائي .



نعبر عن هذه القدرة بمقدار فизيائي يسمى بالموصلية المولية الأيونية والتي يرمز لها $S \cdot m^{-2} \cdot mol^{-1}$.

العلاقة بين موصلية محلول والموليات المولية الأيونية :

في محلول أيوني مائي يحتوي على n نوع من الأيونات X_i الأحادية الشحنة ، يساهم كل نوع من الأيونات في الموصلية الإجمالية للمحلول بمقدار خاص به هو : $\sigma_i = \lambda_i [X_i]$ ، حيث تكتب موصلية محلول كالتالي :

$$\sigma = \sum_{i=1}^n \sigma_i = \sum_{i=1}^n \lambda_i [X_i]$$

σ : الموصلية الإجمالية للمحلول نعبر عنها $(S \cdot m^{-1})$

$[X_i]$ التركيز المولي لنوع الكيميائي الأيوني X_i ونعبر عنه ب mol / l

λ_i الموصلية المولية الأيونية لنوع الكيميائي X_i ونعبر عنها ب $S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$

تمرين تطبيقي :

حدد موصلية محلول مائي لكلور الصوديوم ذي تركيز $C = 10^{-2} mol / l$ عند درجة $25^\circ C$ باستعمال قيم الموصليات المولية الأيونية الموجودة في الجدول .

الحل :

لدينا :

$$\sigma = \lambda_{\text{Na}^+} [\text{Na}^+] + \lambda_{\text{Cl}^-} [\text{Cl}^-]$$

$$[\text{Na}^+] = [\text{Cl}^-] = 10^{-2} \text{ mol / l} = 10 \text{ mol / m}^3$$

$$\lambda_{\text{Na}^+} = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$$

$$\lambda_{\text{Cl}^-} = 7,6 \cdot 10^{-3} \text{ S.m} \cdot \text{mol}^{-1}$$

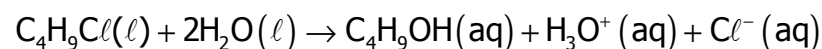
$$\sigma = 126 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^{-1}$$

2- تبع تحول كيميائي بقياس الموصليّة

النشاط التجريبي 2

- يمكن تتبع تحول كيميائي بقياس الموصليّة بالنسبة لتفاعلات التي يكون خلالها الفرق بين الموصليّة المولية للنواتج والموصليّة المولية للمتفاعلات مهمًا.

مثال : يتفاعل 2 - كلورو - 2 مثيل بروبان مع الماء في خليط من الماء والكحول حسب المعادلة التالية :



$\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} = 349,8 \cdot 10^{-4} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$ و $\lambda_{\text{Cl}^-} = 76,3 \cdot 10^{-4} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$ الفرق بينهما مهم جداً.

تجربة

نصب في كأس 50ml من الماء المقطر و 25ml من الكحول ، و وضع الكأس في حمام مريم درجة حرارته 20°C .
نأخذ حجمًا V=1,0ml من 2 - كلورو - 2 مثيل بروبان ونصبه في الكأس عند t=0 لحظة تشغيل الميقت .

نغير مقياس الموصليّة ونغمّر خلية القياس في الخليط بعد تحريكه ليصبح متجانساً نسجّل بعد كل 200s الموصليّة (σ) للمحلول ونحصل على الجدول التالي :

t(s)	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600
($\Omega^{-1} \text{S.m}^{-1}$)	0	0,489	0,977	1,270	1,466	1,661	1,759	1,856	1,905

1800	2000
1,955	1,955

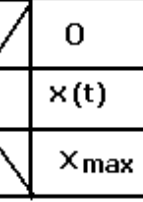
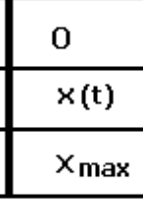
استئثار النتائج :

1- أكتب الصيغة نصف المنشورة لهذا المركب الكيميائي .

2

موصليّة محلول خلال التحول .
الأيونات الأوكسيونيوم وأيونات الكلورور .

3 – أنشئ جدول التقدم لتفاعل الحاصل .

معادلة التفاعل		$\text{RCl(l)} + \text{H}_2\text{O(l)} \longrightarrow \text{ROH(aq)} + \text{H}_3\text{O}^+(aq) + \text{Cl}^-(aq)$						
الحالة	التقدم	كميات المادة						
الحالة البدئية	o	n_0	بوفرة		0	0	0	0
حالات التحول	x	$n_0 - x(t)$	—		$x(t)$	$x(t)$	$x(t)$	$x(t)$
الحالة النهائية	x_{\max}	$n_0 - x_{\max}$	—		x_{\max}	x_{\max}	x_{\max}	x_{\max}

4 – استنتج تعبير المواصلة بدلاً من $K \cdot [\text{H}_3\text{O}^+]$ و λ_{Cl^-} و $\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+}$.

لدينا تعبير المواصلة $G = \sigma \cdot \frac{S}{L}$ أو $G = K \cdot \sigma$ بحيث أن

$$\sigma = \sigma_{\text{H}_3\text{O}^+} + \sigma_{\text{Cl}^-} = \lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} [\text{H}_3\text{O}^+] + \lambda_{\text{Cl}^-} [\text{Cl}^-]$$

$$G = K(\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} [\text{H}_3\text{O}^+] + \lambda_{\text{Cl}^-} [\text{Cl}^-])$$

وبحسب جدول التقدم لدينا $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{Cl}^-]$ وبالتالي :

$$G = K(\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} [\text{H}_3\text{O}^+] + \lambda_{\text{Cl}^-} [\text{Cl}^-])$$

$$G = K \cdot [\text{H}_3\text{O}^+] (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})$$

5 – استنتاج أن موصليّة محلول يمكن التعبير عنها بالعلاقة التالية :

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

حسب العلاقة السابقة لدينا : $\sigma(t) = [\text{H}_3\text{O}^+] (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})$

وبحسب جدول التقدم لدينا $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{Cl}^-] = \frac{x(t)}{V}$ يبقى حجم محلول ثابت . أي أن

$$\sigma(t) = \frac{x(t)}{V} (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})$$

عندما يصل التحول إلى الحالة النهائية لدينا : $x_f = x_{\max} = n_0$

$$\text{أي أن } \sigma_f = \frac{x_{\max}}{V} (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})$$

من العلاقات :

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

6 – أحسب n_0 . واستنتج التقدم الأقصى .

نعطي : الكتلة المولية L 2 - كلورو - 2 مثيل بروبان $M=92,0\text{g/mol}$ ، كتلته الحجمية $\rho = 0,85\text{g/cm}^3$

كمية المادة البدئية L 2 - كلورو - 2 مثيل بروبان هي : $n_0 = \frac{m}{M}$

$$\text{حيث أن } m = \rho \cdot V \text{ وبالتالي فإن } n_0 = \frac{\rho \cdot V}{M}$$

تطبيق عددي : $n_0 = 9,1 \cdot 10^{-3}\text{mol}$

حسب جدول التقدم التقدم الأقصى $x_{\max} = n_0 = 9,2 \cdot 10^{-3}\text{mol}$

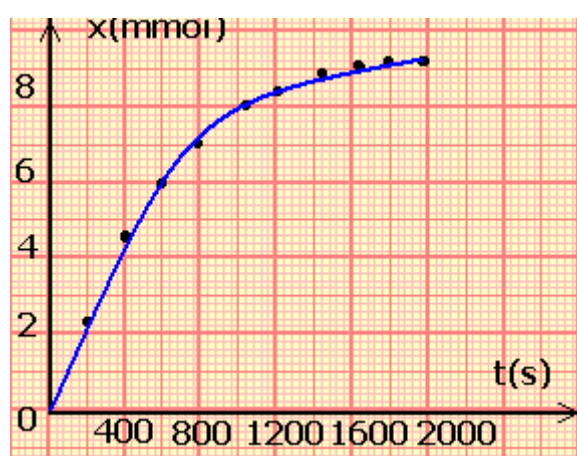
7 - استنتج تقدم التفاعل (t) x عند كل لحظة t من لحظات القياس ، ومثل المنحنى $(f(t))$ على ورق مليمترى .

من خلال الجدول السابق موصولة الخليط التفاعلي عندما يصل إلى الحالة النهائية

$$\rho_f = 1,955 \text{S.m}^{-1}$$

$t(s)$	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600
$x(\text{mmol})$	0	2,40	4,60	5,98	6,90	7,82	8,62	8,73	8,96

1800	2000
9,20	9,20



تمثيل المنحنى $x=f(t)$ على ورق مليمترى :

VI - سرعة التفاعل و زمن نصف التفاعل .

1 - سرعة التفاعل .

يتميز التحول الكيميائي ، بالسرعة التي يحدث بها التفاعل .

كيف نحدد سرعة التفاعل الكيميائي ؟

1 - بالنسبة للمنحنى الممثل للتغيرات التقدم $(x=f(t))$ بدلالة الزمن ، في التجربة الأولى ، خط المماسين للمنحنى عند اللحظتين $t=0$ و $t=30\text{min}$. كيف يتغير المعامل الموجّه لهذين المماسين . ؟

بالنسبة للماس T_1 :

المعامل الموجّه لهذا المماس هو :

$$K_1 = \frac{\Delta x}{\Delta t} = \frac{(2,5 - 0) \cdot 10^{-3}}{10 - 0} = 2,5 \cdot 10^{-4} \text{mol/min}$$

بالنسبة ل T_2 :

المعامل الموجه لهذا المماس هو :

$$K_2 = \frac{\Delta x}{\Delta t} = \frac{(2,5 - 2,3) \cdot 10^{-3}}{30 - 0} = 0,07 \cdot 10^{-4} \text{ mol/min}$$

2 - علماً أن سرعة التفاعل تتناسب مع المعامل الموجة لمماس المنحنى ($x=f(t)$) عند نقطة A فنصلها t هل سرعة التفاعل تتزايد أم تتناقص خلال الزمن ؟ من خلال الحساب السابق يتبيّن أن سرعة التفاعل تتناقص بدلالة الزمن .

تعريف بالسرعة الحجمية للتفاعل : نعرف السرعة الحجمية v عند اللحظة t لتفاعل يحدث داخل حجم ثابت V ، بقيمة مشتقة التقدم x للتفاعل بالنسبة للزمن عند اللحظة t ، مقسومة على الحجم V :

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

السرعة الحجمية للتفاعل مقدار موجب .

وحدتها في النظام العالمي للوحدات : $\text{mol} \cdot \text{m}^{-3} \cdot \text{s}^{-1}$ حيث يعبر عن V ب m^3 و x بالمول . هناك وحدات عملية مثل : $\text{mol} \cdot \text{l}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$.

يمكن كذلك التعبير عن السرعة الحجمية للتفاعل بدلالة التركيز الفعلي لنوع كيميائي تطبيق :

الفعلي لثنائي اليود I_2 .

$$v = \frac{1}{V} \frac{dn(I_2)}{dt} = \frac{d\left(\frac{n(I_2)}{V}\right)}{dt} = \frac{d[I_2]}{dt}$$

طرق تحديد سرعة الحجمية للتفاعل .

- **الطريقة المبانية :** تتطلب رسم المماس للمنحنى ($x=f(t)$) وحساب المعامل الموجة لهذا المماس . ثم نقسمه على حجم محلول الذي يبقى ثابت خلال التحول .

- باستعمال مجدول يمكن مباشرة من حساب السرعة v انطلاقاً من القيم V و t_i و x_i .

تطور سرعة التفاعل خلال الزمن .

يمكن أن نتأكد كذلك من خلال حساب السرعة الحجمية للتحول في النشاط التجاري الثاني ونتوصل إلى أن سرعة التفاعل تتناقص خلال تطور التحول

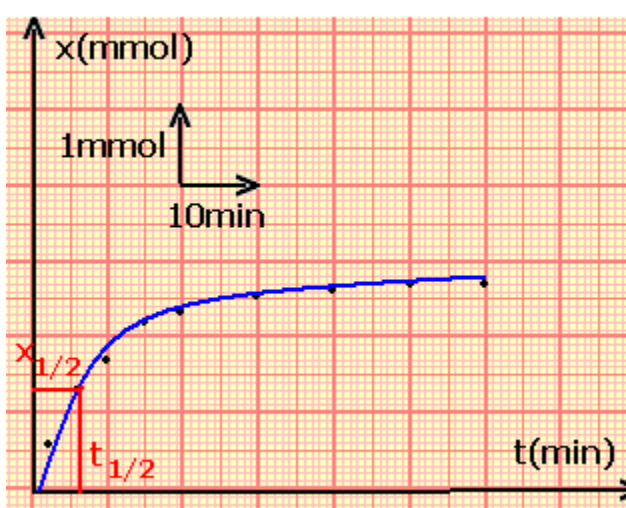
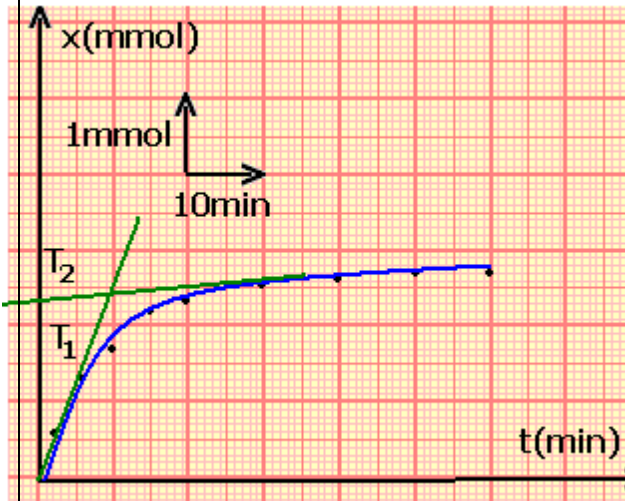
إذن بصفة عامة نستخلص أن :

سرعة التفاعل تتناقص خلال التحول الكيميائي .

2 - زمن نصف التفاعل .

زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ ، هو المدة الزمنية التي يصل فيها التقدم x نصف قيمته النهائية

$$(x = \frac{x_f}{2})$$



إذا كان التحول كلياً (حيث يتم استهلاك الكلى لإحدى المتفاعلات) يوافق التقدم النهائي x_f

$$x = \frac{x_{\max}}{2} , \text{ أي أنه عند } t_{1/2} \text{ يكون}$$

أهمية زمن نصف التفاعل : يمكن من تقييم المدة الزمنية اللازمة لانتهاء التحول الكيميائي المدروس وهذا يؤدي إلى جعل المجرب يختار الطريقة الملائمة لتبني تطور التحول المدروس

مثال :

المعايير يتطلب مدة زمنية معينة .

تعيين زمن نصف التفاعل :

في النشاط التجاري الأول ، حدد مبيانياً زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ الذي يواافق تقدماً يساوي نصف التقدم الأقصى .

$$\frac{x_{\max}}{2} = 1,35 \text{ mmol} \quad \text{نحسب } x_{\max} = 2,7 \text{ mmol}$$

$$\frac{x_{\max}}{2} = 1,35 \text{ mmol} \quad \text{على المبيان نبحث عن } t_{1/2} \text{ الموقعة للقيمة}$$

$$t_{1/2} = 0,6 \text{ min}$$

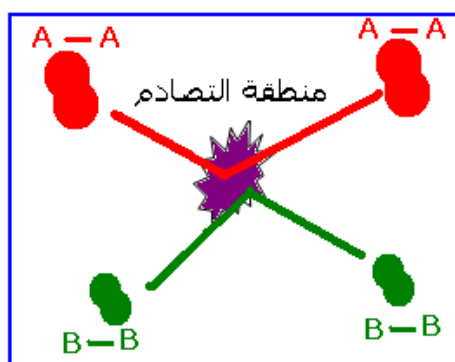
V – التفسير الميكروسكوبى

1 – الارتجاج الحراري

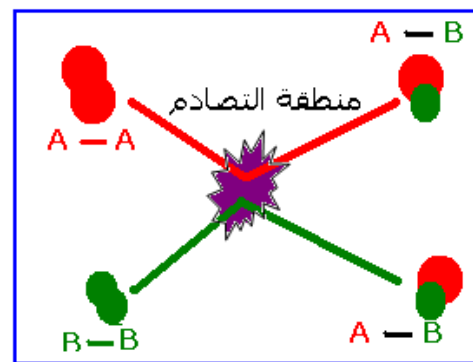
المكونات الكيميائية المتواجدة في مائع تتحرك بسرعة وبصفة دائمة وعشوانية ، مما يجعلها تتصادم فيما بينها بتردد مرتفع . كلما ارتفعت درجة الحرارة أي ارتجاج دقيق قوي ، كلما زادت قيم سرعات هذه المكونات وتعدد تصادماتها .

مثال : خليط يتكون من جزيئات A₂ و B₂ تمكن التصادمات من تحويل هذه الجزيئات إلى جزيئات AB .

لكي يكون التصادم فعالاً يجب كسر الرابطة A-A والرابطة B-B لتكون رابطتين A-B وهذا يستلزم توفير كمية من الطاقة كافية لكي يكون هناك تصادم فعال .



تصادم غير فعال



تصادم فعال

2 – العوامل الحرارية

تتعلق سرعة التفاعل باحتمال حدوث تصادم فعال بين المكونات الكيميائية المتفاعلة خلال مدة زمنية معينة . كلما كان هذا الاحتمال كبيراً كلما كانت سرعة التفاعل مرتفعة .

• تأثير التركيز البدئي

يزيد تردد التصادمات عندما يزيد عدد المكونات المتواجدة في حجم معين وبالتالي حدوث تصادم فعال .

كلما كان تركيز المتفاعلات مرتفعا كلما كانت سرعة التفاعل كبيرة .

• تأثير درجة الحرارة

ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى ارتفاع الارتجاج الحراري مما يؤدي إلى الزيادة في تردد التصادمات بين المكونات الكيميائية بالإضافة إلى ارتفاع سرعتها أي الزيادة في طاقتها الحركية الشيء الذي يؤدي إلى الزيادة في احتمال حدوث تصادمات فعالة . وبالتالي فكلما كانت درجة الحرارة مرتفعة كلما كانت سرعة التفاعل كبيرة .