

## التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحنين

3

### I . التفاعلات حمض - قاعدة

حسب نظرية برونشتاد الحمض نوع كيميائي قادر على فقدان بروتون  $\text{H}^+$ .  
و القاعدة نوع كيميائي قادر على اكتساب بروتون.

تعريف

ت تكون مزدوجة قاعدة/حمض من حمض A و قاعدة B مترافقين، فهما  
مرتبطان بنصف المعادلة البروتونية التالية:



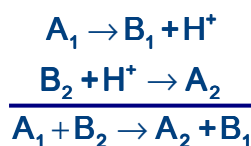
خاصية

$\text{A} \rightarrow \text{B} + \text{H}^+$  الرمز  $\rightleftharpoons$  يلخص التحولين الممكّنين:  
 $\text{B} + \text{H}^+ \rightarrow \text{A}$

• أمثلة:

A	$\rightleftharpoons$	B + H <sup>+</sup>	المزدوجة A/B
H <sub>2</sub> O	$\rightleftharpoons$	HO <sup>-</sup> + H <sup>+</sup>	H <sub>2</sub> O / HO <sup>-</sup>
H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>	$\rightleftharpoons$	H <sub>2</sub> O + H <sup>+</sup>	H <sub>3</sub> O <sup>+</sup> / H <sub>2</sub> O
NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	$\rightleftharpoons$	NH <sub>3</sub> + H <sup>+</sup>	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> / NH <sub>3</sub>

التفاعل حمض- قاعدة هو عبارة عن انتقال بروتون من حمض ينتمي لمزدوجة  
إلى قاعدة تنتهي لمزدوجة أخرى:



تعريف

تفاعل حمض الإيثانويك مع الماء عبارة عن تفاعل حمض- قاعدة يحدث بين المزدوختين



- جزيئه حمض الإيثانويك تفقد بروتونا:  $\text{CH}_3\text{COOH} \rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^- + \text{H}^+$

- و جزيئه الماء تكتسبه:  $\text{H}_2\text{O} + \text{H}^+ \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+$

المعادلة الحصيلة للتفاعل هي إذن:  $\text{CH}_3\text{COOH} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-$

• مثال:

3 التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحنين

## II. pH المحاليل المائية

### • تعريف pH محلول مائي

تتعلق الميزة الحمضية أو القاعدية لمحلول مائي بالتركيز المولي لأيونات الأكسينيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

pH محلول مائي مقدار يقيس التركيز المولي لأيونات الأكسينيوم في هذا محلول

تعريف

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+]$$

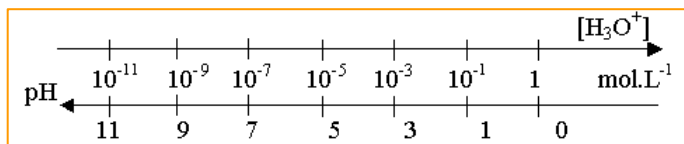
حسب العلاقة التالية:

عكسياً معرفة قيمة pH محلول تمكن من تحديد التركيز المولي لأيونات الأكسينيوم في

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}}$$

المحلول حسب العلاقة التالية:

pH محلول مائي دالة تناصصية للتركيز المولي لهذه الأيونات:



- **أمثلة:** pH محلول مائي يحتوي على أيونات الأكسينيوم بتركيز يساوي  $2,0 \cdot 10^{-3} \text{ mol.l}^{-1}$  هو:

$$\text{pH} = -\log(2,0 \cdot 10^{-3}) = 2,7$$

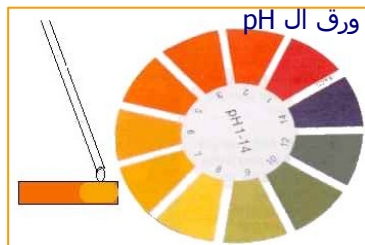
- التركيز المولي لأيونات الأكسينيوم في محلول مائي له  $\text{pH} = 8,6$  هو:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-8,6} = 2,5 \cdot 10^{-9} \text{ mol.l}^{-1}$$

### • قياس pH محلول مائي

يمكن تحديد قيمة تقريرية لـ pH محلول مائي باستعمال ورق الـ pH.

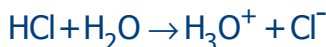
و لقياس أكثر دقة يستعمل الـ pH - متر.



## III . التفاعلات الكلية و التفاعلات غير الكلية

### • مثال لتفاعل كلي

نعتبر تفاعل كلورور الهيدروجين HCl مع الماء الذي معادلته:



نشئ جدول تقدم هذا التفاعل:

التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحني

$\text{HCl} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Cl}^- + \text{H}_3\text{O}^+$				معادلة التفاعل
$c.V$	وافرة	0	0	كمية المادة في الحالة البدئية $t = 0$
$c.V - x$	وافرة	$x$	$x$	كمية المادة خلال التحول
$c.V - x_f$	وافرة	$x_f$	$x_f$	كمية المادة في الحالة النهائية

- قياس pH محلول مائي لحمض الكلوريدريك تركيزه  $c$  معلوم يمكن من تحديد التركيز النهائي لأيونات الأكسنیوم و نتوصل إلى النتيجة التالية:

$$\text{pH} = -\log C \quad \text{أي:} \quad [\text{H}_3\text{O}^+]_f = 10^{-\text{pH}} = c$$

$x_f = n_f(\text{H}_3\text{O}^+) = [\text{H}_3\text{O}^+]_f \cdot V = cV$  و باعتبار جدول التقدم نستنتج التقدم النهائي: حيث  $V$  حجم محلول.

- $\text{HCl}$  هو المتفاعل الحدي، إذن التقدم الأقصى للتفاعل هو:

$$x_f = x_{\max} \quad \text{▪ نستنتج:}$$

ما يعني أن التفاعل كلي (أو تام).

يعتبر تحول كيميائي كليا إذا كان التقدم النهائي للتفاعل المقررون بهذا التحول متساويا

تعريف

$x_f = x_{\max}$  لتقديره الأقصى:

## • مثال لتفاعل غير كلي

نعتبر تفاعل حمض الإيثانويك مع الماء الذي معادله:



نشئ جدول التقدم لهذا التفاعل:

$\text{CH}_3\text{COOH} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^- + \text{H}_3\text{O}^+$				معادلة التفاعل
$c.V$	وافرة	0	0	كمية المادة في الحالة البدئية $t = 0$
$c.V - x$	وافرة	$x$	$x$	كمية المادة خلال التحول
$c.V - x_f$	وافرة	$x_f$	$x_f$	كمية المادة في الحالة النهائية

- قياس pH محلول مائي لحمض الإيثانويك يعطي:  $\text{pH} \neq -\log C$  أي:  $[\text{H}_3\text{O}^+]_f = 10^{-\text{pH}} < c$

و باعتبار جدول التقدم نستنتج التقدم النهائي:  $x_f = [\text{H}_3\text{O}^+]_f V < cV$

- $x_{\max} = n_0(\text{CH}_3\text{COOH}) = cV$  هو المتفاعل الحدي، إذن التقدم الأقصى للتفاعل هو:

$$x_f < x_{\max} \quad \text{▪ نستنتج:}$$

ما يعني أن التفاعل غير كلي (أو محدود).

التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحنين

### • نسبة التقدم النهائي

$$\tau = \frac{x_f}{x_{\max}}$$

نسبة التقدم النهائي لتحول كيميائي تساوي النسبة التالية:

### تعريف

$$0 < \tau \leq 1$$

بحيث:

$\tau$  عدد بدون وحدة يمكن التعبير عنه بنسبة مئوية.

- في حالة تفاعل حمض الكلوريدريك  $\tau = 1$ ، أي تفاعل بنسبة 100%， و نقول أن HCl أمثلة: حمض قوي.

- في حالة تفاعل حمض الإيثانوليك  $\tau < 1$ ، أي تفاعل بنسبة أقل من 100%， و نقول أن  $\text{CH}_3\text{CO}_2\text{H}$  حمض ضعيف.

## IV . التوازن الكيميائي

### • التفاعلات التي تحدث في المنحنين

**مثال:** التفاعل بين حمض الإيثانوليك والماء غير كلي لأنه يحدث في كلا المنحنيين.

التفاعل المعاكس يحد التفاعل المباشر. نمثل معادلة التفاعل على الشكل التالي:



الرمز  $\rightleftharpoons$  يعني هنا أن التفاعلين:

- المباشر:  $\text{CH}_3\text{CO}_2\text{H} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{H}_3\text{O}^+ + \text{CH}_3\text{CO}_2^-$

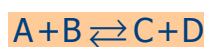
- والمعاكس:  $\text{CH}_3\text{CO}_2^- + \text{H}_3\text{O}^+ \rightarrow \text{CH}_3\text{CO}_2\text{H} + \text{H}_2\text{O}$

- يحدثان في آن واحد.

كل تفاعل يكون تقدمه النهائي مختلفاً عن تقدمه الأقصى هو تفاعل محدود.

### تعريف

يقترن بكل تحول كيميائي محدود تفاعل يحدث في المنحنين:



### • مفهوم التوازن الكيميائي

عند الحالة النهائية لتحول محدود تتوقف المجموعة الكيميائية ظاهرياً عن التطور و تتميز الحالة النهائية بتزامن وجود المتفاعلات والنواتج التي تبقى كميات مادتها ثابتة مع الزمن: نسمى هذه الحالة حالة توازن كيميائي للمجموعة.

### تعريف

تكون الحالة النهائية لمجموعة كيميائية في تحول محدود حالة توازن كيميائي.

3 التحولات الكيميائية التي تحدث في المنحني

### • التفسير الحركي للتوازن كيميائي

نعتبر التوازن الكيميائي المقرر بتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء:



خلال التفاعل المباشر يتناقص تركيز الحمض و بالتالي تنخفض سرعته في حين تتزايد تركيز النواتج فترتفع سرعة التفاعل المعاكس إلى أن تصبح سرعاتها متساوين حيث تصل المجموعة الكيميائية إلى حالة التوازن الكيميائي : حيث تبقى تركيز مكونات الخليط ثابتة ظاهرياً لكن على المستوى микروسكوبي يستمر التفاعلات بنفس السرعة: نقول أن التوازن ديناميكي.