

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة 5

I. الجذاء الأيوني للماء

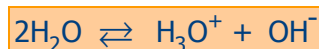
• التحلل البروتوني الذاتي للماء

لجزئية الماء خاصية أمفوليت وهي حمض المزدوجة $\text{H}_2\text{O}/\text{HO}^-$ وقاعدة المزدوجة $\text{H}_3\text{O}^+/\text{H}_2\text{O}$.

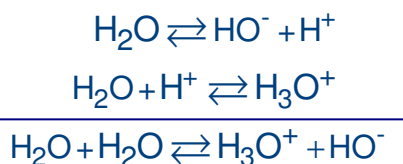
التحلل البروتوني الذاتي للماء هو تفاعل حمض- قاعدة يحدث بين جزيئات الماء يؤدي

تعريف

إلى توازن كيميائي معادله:



معادلة التحلل البروتوني الذاتي للماء هي المعادلة الحصيلة للانتقال البروتوني الذي يحصل بين مزدوجتي الماء:



$$[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{eq}} = [\text{HO}^-]_{\text{eq}}$$

في الماء الخالص:

خاصية

• الجذاء الأيوني للماء

ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة التحلل البروتوني الذاتي للماء تسمى الجذاء الأيوني

تعريف

$$K_e = [\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{eq}} \cdot [\text{HO}^-]_{\text{eq}}$$

للماء و تعبيرها:

- يطبق هذا التعريف على جميع المحاليل المائية.
- ثابتة لا تتصلق إلا بدرجة الحرارة، عند درجة الحرارة 25°C :

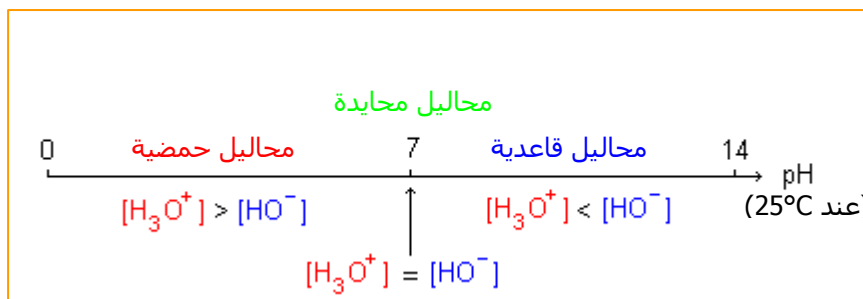
$$\text{p}K_e = -\log K_e$$

- يميز التوازن الأيوني للماء أيضاً بالعدد:

$$\text{p}K_e = 14 \quad \text{و عند درجة الحرارة } 25^\circ\text{C}$$



• سلم ال pH



التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة

II. ثابتة الحمضية

ثابتة الحمضية لمزدوجة A/B هي ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة تفاعل حمض هذه المزدوجة مع الماء:



$$K_A = \frac{[H_3O^+]_{eq} \cdot [B]_{eq}}{[A]_{eq}}$$

تعريف

و تعبيرها هو:

$$pK_A = -\log K_A$$

أيضا تميز مزدوجة A/B بالثابتة:

و عدوان بدون وحدة.

• أمثلة:

K_A	pK_A	المزدوجة
1,0	0,0	H_3O^+ / H_2O
$1,0 \cdot 10^{-14}$	14,0	H_2O / HO^-
$1,6 \cdot 10^{-5}$	4,8	CH_3COOH / CH_3COO^-

• تعبير pH محلول مائي لمزدوجة A/B

$$pH = pK_A + \log \frac{[B]_{eq}}{[A]_{eq}}$$

من تعبير ثابتة الحمضية تستنتج العلاقة التالية:

III. ثابتة التوازن لتفاعل حمض - قاعدة

نعتبر التفاعل بين حمض مزدوجة A₁/B₁ و قاعدة مزدوجة A₂/B₂. يؤدي هذا التفاعل إلى توازن



معادلته:

$$K = \frac{[B_1]_{eq} \cdot [A_2]_{eq}}{[A_1]_{eq} \cdot [B_2]_{eq}}$$

ثابتة هذا التوازن هي:

و باعتبار ثابتتي الحمضية الموقفتين للمزدوجتين:

$$K_{A2} = \frac{[H_3O^+]_{eq} \cdot [B_2]_{eq}}{[A_2]_{eq}} \quad \text{و} \quad K_{A1} = \frac{[H_3O^+]_{eq} \cdot [B_1]_{eq}}{[A_1]_{eq}}$$

$$K = \frac{K_{A1}}{K_{A2}} = 10^{pK_{A2} - pK_{A1}}$$

يسنتج التعبير التالي:

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة 5

• مثال:

نعتبر تفاعل حمض الإيثانويك مع أيونات الهيدروكسيد في محلول مائي.



$\text{pK}_{A_1} = 4,8$: $\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-$ المزدوجتان المتدخلتان هما:

$\text{pK}_{A_2} = 14,0$: $\text{H}_2\text{O}/\text{HO}^-$ و

$$K = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-]_{\text{eq}}}{[\text{CH}_3\text{COOH}]_{\text{eq}} \cdot [\text{HO}^-]_{\text{eq}}}$$

ثابتة التوازن هي:

$$K = 10^{\text{pK}_{A_2} - \text{pK}_{A_1}} = 10^{14,0 - 4,8} = 1,7 \cdot 10^9$$

و قيمتها هي:

يلاحظ أن $K > 1,0 \cdot 10^4$: يمكن اعتبار التفاعل كليا في المنحى المباشر.

IV. قوة حمض أو قاعدة في محلول مائي

قوه حمض (أو قاعدة) هي مدى قابلية(ها) لفقدان (اكتساب) بروتون.

يمكن تمييز قوه حمض أو قاعدة باستعمال نسبة التقدم النهائي أو الـ pH أو ثابتة الحمضية.

• مقارنة قوه حمضين

$$\tau = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]_{\text{eq}}}{c} = \frac{10^{-\text{pH}}}{c}$$

نسبة التقدم النهائي لتفاعل حمض مع الماء هي:

قياس pH للمحلول و معرفة تركيزه c يمكن من تحديد نسبة التقدم النهائي.

عند نفس التركيز يكون حمض A_1 أقوى من حمض A_2 إذا كان $\tau_1 > \tau_2$ أي

خاصية 1

$$\text{pH}_1 < \text{pH}_2$$

عند نفس التركيز و نفس درجة الحرارة الحمض الأقوى هو الذي له أكبر ثابتة

خاصية 2

حمضية أي أصغر ثابتة $. \text{pK}_A$.

• مقارنة قوه قاعدتين

$$\tau = \frac{[\text{HO}^-]_{\text{eq}}}{c} = \frac{K_e}{c \cdot 10^{-\text{pH}}} = \frac{10^{\text{pH}-\text{pK}_e}}{c}$$

نسبة التقدم النهائي لتفاعل قاعدة مع الماء هي:

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة

عند نفس التركيز تكون قاعدة B_1 أقوى من قاعدة B_2 إذا كان $\tau_1 > \tau_2$ أي

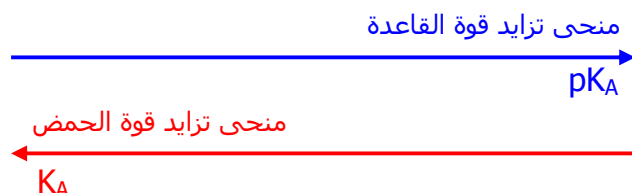
$$\text{pH}_1 > \text{pH}_2$$

خاصية 3

عند نفس التركيز و نفس درجة الحرارة القاعدة الأقوى هي التي لها أصغر ثابتة حموضية أي أكبر ثابتة pK_A .

خاصية 4

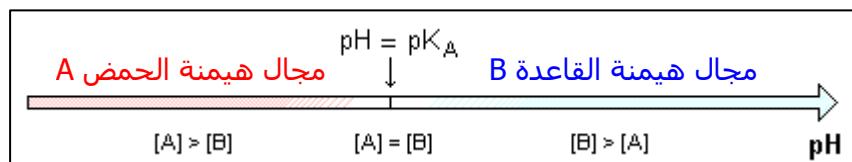
كلما ازدادت قوة حمض كلما تناقصت قوة القاعدة المرافقة:



٧. مجالات الهيمنة و مخطط التوزيع لحمض و القاعدة المرافقة

• مجالات الهيمنة

تحدد العلاقة $\log \frac{[B]_{\text{eq}}}{[A]_{\text{eq}}} = \text{pH} - \text{p}K_A$ ثلاثة مجالات و ذلك حسب pH المحلول:



• مخطط التوزيع

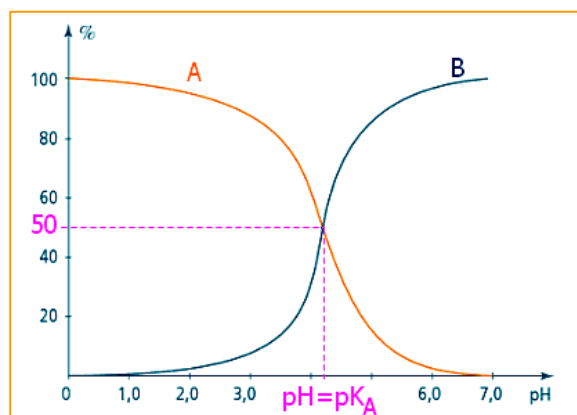
يمثل هذا المخطط تغيرات النسبة المئوية لتركيز الحمض و القاعدة المرافقة بدلالة pH المحلول.

$$\%(\text{A}) = \frac{[\text{A}]_{\text{eq}}}{[\text{A}]_{\text{eq}} + [\text{B}]_{\text{eq}}} \times 100$$

- النسبة المئوية لتركيز الحمض:

$$\%(\text{B}) = \frac{[\text{B}]_{\text{eq}}}{[\text{A}]_{\text{eq}} + [\text{B}]_{\text{eq}}} \times 100$$

- النسبة المئوية لتركيز القاعدة:



عند نقطة تقاطع المنحنيين: $\%(\text{A}) = \%(\text{B}) = 50\%$:

أي:

أي:

$$\text{pH} = \text{p}K_A$$

VI. الكواشف الملونة

الكافش الملون هو مزدوجة حمض- قاعدة رمزها العام HIn/In^- تتميز باختلاف لوني الشكلين الحمضي HIn و القاعدي In^- .

معادلة التوازن الكيميائي للنوعين الحمضي و القاعدي هي:



تعريف

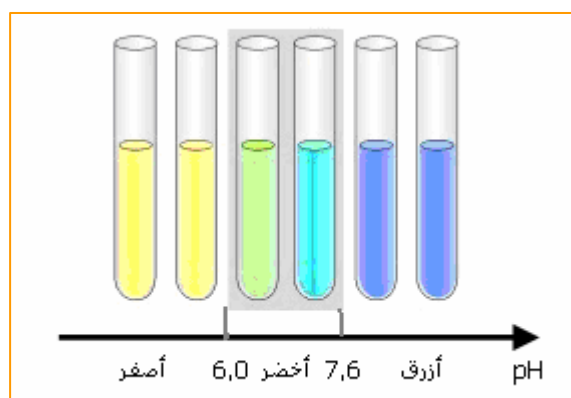
• مجال الانعطاف لكافش ملون

هو مجال ال pH حيث يتغير لون الكافش الملون تدريجيا من لون الشكل الحمضي HIn إلى لون الشكل القاعدي In^- .

تعريف

مجال الانعطاف لأزرق البروموتيمول:

مثال:

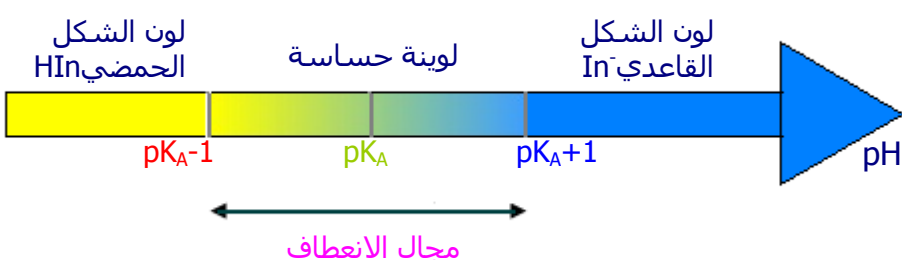


• تحديد مجال الانعطاف نظريا

يتعلق اللون الذي يأخذه كافش ملون في محلول مائي ب pH المحلول حسب العلاقة التالية:

$$\log \frac{[\text{In}^-]_{\text{eq}}}{[\text{HIn}]_{\text{eq}}} = \text{pH} - \text{pK}_A$$

يقبل أن أحد الشكلين يفرض لونه إذا كان تركيزه يساوي على الأقل عشر مرات تركيز النوع الآخر و بتطبيق العلاقة أعلاه يستنتج مجال الانعطاف النظري الممثل في المخطط التالي:



التحولات المقرنة بالتفاعلات حمض - قاعدة 5

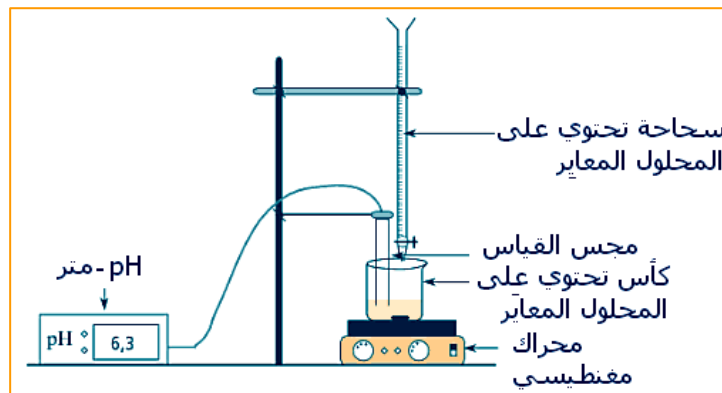
VII. المعايرة الحمضية - القاعدية

معايرة حمض أو قاعدة هي تحديد تركيز الحمض أو القاعدة في محلول عن طريق إجراء تفاعل حمض - قاعدة يسمى تفاعل المعايرة و الذي ينبغي أن يكون كلياً و سريعاً.

تعريف

يعاير حمض بقاعدة و تعاير قاعدة بحمض.

• التركيب التجاري



• التكافؤ الحمضي - القاعدي

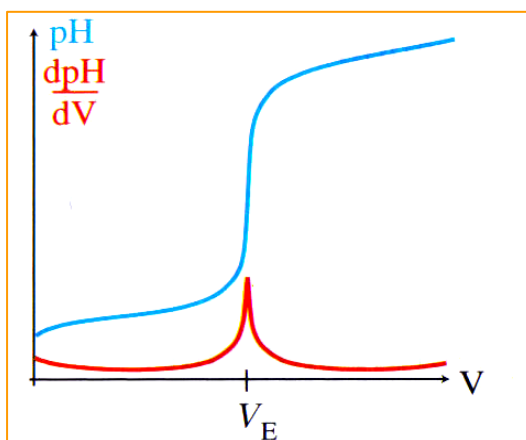
يحصل التكافؤ عند مزج النوعين المعاير و المعاير بنسب متوافقة للمعاملات التناضجية لمعادلة تفاعل المعايرة.

تعريف

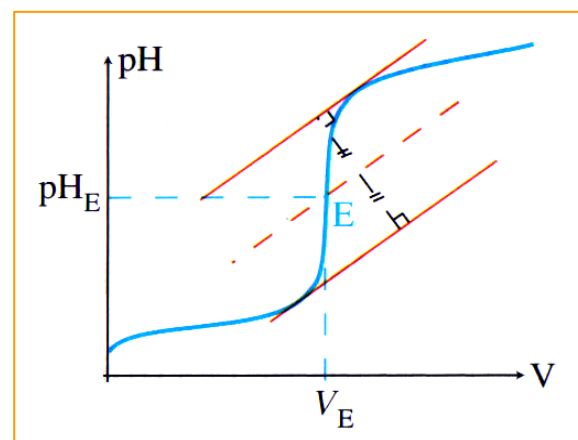
$$c_A V_A = c_B V_B$$

في حالة معاملات تناضجية متساوية علاقة التكافؤ هي:

تحدد نقطة التكافؤ بطريقتين:



طريقة الدالة المشتقة لتحديد حجم التكافؤ V_E



طريقة المماسات لتحديد نقطة التكافؤ E

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض- قاعدة 5

• استعمال كاشف ملون

يمكن تحديد حجم التكافؤ باستعمال كاشف ملون مناسب بدل ال pH - متر،
تسمى هذه الطريقة المعايرة الملوانية.

الكاشف الملون الملائم لمعايرة حمضية-قاعدية هو الذي مجال انعطافه يضم
نقطة التكافؤ.

قاعدة

تضاف قطرات من الكاشف الملون المناسب قبل بدء المعايرة إلى الكأس، ثم يسكب محلول المعاير تدريجيا حتى يتغير لون الكاشف: انعطافه يدل على حصول التكافؤ.
ويقرأ حجم التكافؤ على السحاحة المدرجة.