

5 صفحات

مادة الـ ١٢١ ماء

الأستاذ أيوب مرضي

الجزء الثاني: التحولات غير الكلية لمجموعة كيميائية	مستوى الثانوية بكالوريا علوم تجريبية
مدة الإنجاز (درس+تمارين): 4 س + 1 س	مسلك : علوم الحياة والأرض - علوم فيزيائية - ع ر

حالة توازن مجموعة كيميائية

Etat d'équilibre d'un système chimique

الدرس الرابع

I. خارج التفاعل.

1. خارج التفاعل Q_r :

أ. تعريف:

نعتبر التحول الكيميائي المحدود المعبر عنه بالمعادلة الكيميائية التالية: $aA_{(aq)} + bB_{(aq)} \rightleftharpoons cC_{(aq)} + dD_{(aq)}$ بحيث A و B و C و D أنواع كيميائية، و a و b و c و d معاملات ستوكيمترية.

$$Q_r = \frac{[C]^c \cdot [D]^d}{[A]^a \cdot [B]^b}$$

نعبر عن خارج التفاعل Q_r عند لحظة معينة بالعلاقة التالية:

بحيث أن Q_r مقدار بدون وحدة، و $[A]$ يمثل عدد بدون وحدة مساوياً للقيمة العددية لتركيز النوع الكيميائي A معبر عنه بوحدة $(mol \cdot L^{-1})$.

ملحوظات:

- في تعبير Q_r لا نمثل سوى أنواع الكيميائية المذابة في محلول.
- لا تعتبر الأنواع الكيميائية الصلبة (s) والرواسب (s) والغازات (g) في خارج التفاعل، حيث تمثل بـ 1.
- في محلول يلعب فيه الماء دور مذيب يكون $[H_2O] = 1$.

أمثلة	
خارج التفاعل Q_r	معادلة التفاعل
$Q_r = \frac{[CH_3COO^-] \cdot [HCOOH]}{[CH_3COOH] \cdot [HCOO^-]}$	$CH_3CO_2H(aq) + HCO_2^-(aq) \rightleftharpoons CH_3COO^-(aq) + HCO_2H(aq)$
$Q_r = \frac{[CH_3COO^-] \cdot [H_3O^+]}{[CH_3COOH]}$	$CH_3COOH(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons CH_3COO^-(aq) + H_3O^+(aq)$
$Q_r = \frac{[I_2] \cdot [SO_4^{2-}]^2}{[I^-]^2 \cdot [S_2O_8^{2-}]}$	$2I(aq) + S_2O_8^{2-}(aq) \rightleftharpoons I_2(aq) + 2SO_4^{2-}(aq)$
$Q_r = \frac{[Fe^{2+}]}{[Cu^{2+}]}$	$Cu^{2+}(aq) + Fe(s) \rightleftharpoons Cu(s) + Fe^{2+}(aq)$
$Q_r = \frac{1}{[Cu^{2+}] \cdot [HO^-]^2}$	$Cu^{2+}(aq) + 2HO^-(aq) \rightleftharpoons Cu(OH)_2(s)$

ب. تطبيق 1:

الأسئلة

نعتبر التفاعل الكيميائي بين حمض البنزويك

C_6H_5COOH و محلول إيتانوات الصوديوم

$(Na^+ + CH_3COO^-)$.

عند اللحظة t=0 نمزج 10mmol من حمض البنزويك مع 20mmol من إيتانوات الصوديوم.

(1) أكتب معادلة تفاعل حمض - قاعدة.

(2) أنشئ الجدول الوصفي للتفاعل.

(3) أعط تعبير خارج التفاعل، ثم أوجد العلاقة بينه وبين تقدم التفاعل x .

(4) أحسب خارج التفاعل عندما يكون $x_1=2mmol$ و $x_2=4mmol$. ماذا تستنتج؟

الأجوبة

(1) معادلة التفاعل حمض - قاعدة:



(2) الجدول الوصفي:

$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{CH}_3\text{COO}^{-}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^{-}_{(\text{aq})} + \text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})}$				معادلة التفاعل	الحالة
كميات المادة بالمول (mol)				التقدم	
0,01	0,02	0	0	0	البدئية
0,01 - x	0,02 - x	x	x	x	الوسطية
0,01 - x _{max}	0,02 - x _{max}	x _{max}	x _{max}	x _{max}	القصوية
0,01 - x _f	0,02 - x _f	x _f	x _f	x _f	النهاية

(3) تعبير خارج التفاعل بدلالة x:

$$Q_r = \frac{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^{-}][\text{CH}_3\text{COOH}]}{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}][\text{CH}_3\text{COO}^{-}]} = \frac{\frac{x}{V} \times \frac{x}{V}}{\frac{0,01-x}{V} \times \frac{0,02-x}{V}} = \frac{x^2}{(0,01-x)(0,02-x)}$$

(4) حساب خارج التفاعل عندما يكون $x_1=2\text{mmol}$:

حساب خارج التفاعل عندما يكون $x_2=4\text{mmol}$

نلاحظ أنه كلما ازدادت قيمة تقدم التفاعل ارتفعت قيمة خارج التفاعل.

2. خارج التفاعل عند التوازن:

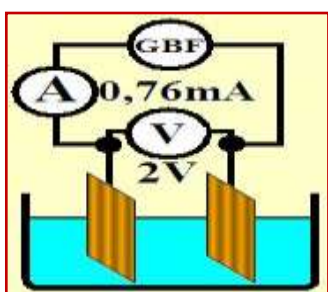
أ. تعريف:

$$Q_{r,\text{éq}} = \frac{[\text{C}]_{\text{éq}}^c \cdot [\text{D}]_{\text{éq}}^d}{[\text{A}]_{\text{éq}}^a \cdot [\text{B}]_{\text{éq}}^b}$$

خارج التفاعل عند التوازن $Q_{r,\text{éq}}$ هو القيمة التي يأخذها خارج التفاعل Q_r عندما تكون المجموعة الكيميائية في حالة توازن، أي عندما تبقى التراكيز الفعلية للأنواع الكيميائية ثابتة، و يمكن تحديدها إما فيزيائيا أو كيميائيا.

نعبر عن خارج التفاعل عند التوازن $Q_{r,\text{éq}}$ بالعلاقة التالية:

ب. تحديد خارج التفاعل عند التوازن بواسطة قياس الموصولة:



(S) نعمل خلية قياس الموصولة المكونة من صفيحتي نحاس، في محلول مائي لحمض الإيثانوليكي CH_3COOH ذو التركيز $C=10^{-2}\text{mol/L}$.

معطيات: $\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} = 35 \text{ mS} \cdot \text{m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$ و $\lambda_{\text{CH}_3\text{COO}^-} = 4,09 \text{ mS} \cdot \text{m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$

(1) حدد القيم التي يشير إليها كل من الفولطметр والأمبيرمتر.

القيمة التي يشير إليها الفولطметр هي $U=2\text{V}$ والقيمة التي يشير إليها الأمبيرمتر هي $I=0,76\text{mA}$.

(2) علماً أن المسافة بين صفيحتي النحاس هي $L=8\text{cm}$ و مساحة الصفيحة المغمورة في محلول $S=20\text{cm}^2$. أوجد موصولة الجزء من محلول المتصور بين الصفيحتين.

$$G = \frac{I}{U} = \sigma \times \frac{S}{L} \Leftrightarrow \sigma = \frac{I}{U} \times \frac{L}{S} = \frac{0,76 \cdot 10^{-3} \times 8 \cdot 10^{-2}}{2 \times 20 \cdot 10^{-4}} = 1,52 \cdot 10^{-2} \text{ S} \cdot \text{m}^{-1}$$

(3) أنشئ جدول التقدم و حدد في حالة التوازن التراكيز المولية الفعلية للأنواع الكيميائية المذابة.

$\text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COO}^{-}_{(\text{aq})} + \text{H}_3\text{O}^+_{(\text{aq})}$				معادلة التفاعل	الحالة
كميات المادة بالمول (mol)				التقدم	
n_i		0	0	0	البدئية
$n_i - x$	وافر	x	x	x	الوسطية
$n_i - x_{\text{éq}}$		$x_{\text{éq}}$	$x_{\text{éq}}$	$x_{\text{éq}}$	التوازن

لتحديد التراكيز المولية لأنواع الكيميائية المذابة عند التوازن يجب أن نحدد أولاً $[H_3O^+]_{eq}$ باعتماد الموصولة.
لدينا من خلال الجدول الوصفي نستنتج أن تركيز $V / [H_3O^+]_{eq} = x_{eq}$ أي أن الموصولة عند التوازن هي:

$$\sigma_{eq} = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{CH_3COO^-}) \cdot [H_3O^+]_{eq} = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{CH_3COO^-}) \cdot \frac{x_{eq}}{V}$$

و منه:

$$[H_3O^+]_{eq} = \frac{\sigma_{eq}}{(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{CH_3COO^-})} = \frac{1,52 \cdot 10^{-2}}{(35 + 4,09) \cdot 10^{-3}} = 0,39 \text{ mol. m}^{-3} = 3,9 \cdot 10^{-4} \text{ mol. L}^{-1}$$

و منه: $[H_3O^+]_{eq} = [CH_3COO^-]_{eq} = 3,9 \cdot 10^{-4} \text{ mol/L}$

$$[CH_3COOH]_{eq} = \frac{n_i - x_{eq}}{V} = \frac{n_i}{V} - \frac{x_{eq}}{V} = C - [H_3O^+]_{eq} = 0,01 - 3,9 \cdot 10^{-4}$$

أي: $[CH_3COOH]_{eq} = 9,61 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L}$

(4) استنتاج قيمة خارج التفاعل عند التوازن.

$$Q_{r,eq} = \frac{[H_3O^+]_{eq} \cdot [CH_3COO^-]_{eq}}{[CH_3COOH]_{eq}} = \frac{(3,9 \cdot 10^{-4})^2}{9,61 \cdot 10^{-3}} = 1,58 \cdot 10^{-5}$$

لدينا:

II. ثابتة التوازن المقرونة بتحول كيميائي.

1. تعريف:

ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة تفاعل كيميائي هي قيمة خارج التفاعل عند حالة التوازن للمجموعة الكيميائية، وهي مقدار بدون وحدة، ونكتب:

$$K = Q_{r,eq} = \frac{[C]_{eq}^c \cdot [D]_{eq}^d}{[A]_{eq}^a \cdot [B]_{eq}^b}$$

ملاحظات:

- تتصل ثابتة التوازن K بمعادلة التفاعل.
- تتصل ثابتة التوازن K بدرجة حرارة الخليط التفاعلي.
- لا تتصل ثابتة التوازن K بالتركيب البديهي للمجموعة الكيميائية.

2. ثابتة التوازن لتحول كلي:

عندما يكون التفاعل الكيميائي كلياً فإننا نعبر عن معادلة التفاعل بـ لهم واحد في المنحى المباشر، وعند نهاية التفاعل يختفي تقريباً المتفاعله المحددة الذي يكون تركيزه الفعلي جداً صغير عند التوازن، مما يجعل من ثابتة التوازن K أن تكون جداً كبيرة ($K > 10^4$).

إذن كلما كانت ثابتة التوازن لتفاعل كيميائي جداً كبيرة، فإن هذا التفاعل هو تفاعل كلي.

3. ثابتة التوازن لتحول غير كلي:

نعتبر التحول الكيميائي المحدود المعبّر عنه بالمعادلة الكيميائية التالية: $aA_{(aq)} + bB_{(aq)} \rightleftharpoons cC_{(aq)} + dD_{(aq)}$
حيث K_1 ثابتة التوازن الموافقة للمنحى المباشر و K_2 ثابتة التوازن الموافقة للمنحى المعكوس.

العلاقة التي تجمع بين كل من K_1 ثابتة التوازن الموافقة للمنحى المباشر و K_2 ثابتة التوازن الموافقة للمنحى المعكوس، هي:

$$K_2 = \frac{[A]_{eq}^a \cdot [B]_{eq}^b}{[C]_{eq}^c \cdot [D]_{eq}^d} \quad \text{لدينا:}$$

$$K_2 = \frac{1}{K_1}$$

و بالتالي يمكن أن نستنتج أن:

4. تطبيق 2:**الأسئلة**

نعتبر تفاعل الترسيب بين أيونات الفضة وأيونات الكلورور التالي: $\text{Ag}^+(\text{aq}) + \text{Cl}^-(\text{aq}) \rightarrow \text{AgCl}(\text{s})$ ذو $K = 5,5 \cdot 10^{10}$.

- (1) أكتب تعبير K بدلالة التراكيز المولية لأنواع الكيميائية. مادا يمكن قوله عن هذا التفاعل؟
- (2) أحسب K ثابتة التوازن المقرونة بذوبان كلورور الفضة الصلب في الماء.
- (3) مادا تستنتج عن هذا التفاعل؟

الأجوبة

(1) تعبير K بدلالة التراكيز المولية لأنواع الكيميائية: $K = \frac{1}{[\text{Ag}^+]_{\text{éq}} \cdot [\text{Cl}^-]_{\text{éq}}}$

نلاحظ أن $10^4 > K$ ومنه فإن تفاعل ترسيب كلورور الفضة تفاعل كلي.

(2) معادلة ذوبان $\text{AgCl}(\text{s})$ في الماء هي: $\text{AgCl}(\text{s}) + \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \rightarrow \text{Ag}^+(\text{aq}) + \text{Cl}^-(\text{aq})$ ثابتة التوازن المقرونة بهذا التفاعل هي:

$$K' = [\text{Ag}^+]_{\text{éq}} \cdot [\text{Cl}^-]_{\text{éq}} = \frac{1}{K} = \frac{1}{5,5 \cdot 10^{10}} = 1,81 \cdot 10^{-11}$$

(3) نلاحظ أن K' صغيرة جداً و منه فإن تفاعل ذوبان كلورور الفضة في الماء تفاعل غير كلي.

III. العوامل المؤثرة على نسبة التقدم النهائي لتفاعل كيميائي.**1. تأثير الحالة البدئية:****أ. نشاط تجريبي 1:**

S_3	S_2	S_1	المحلول
$5 \cdot 10^{-3}$	10^{-2}	$5 \cdot 10^{-2}$	$C(\text{mol.L}^{-1})$
10,7	15,3	34,3	$\sigma (\text{mS.m}^{-1})$

نقيس موصلية ثلاثة محليل لحمض الإيثانويك ذات تراكيز مختلفة بواسطة مقاييس المواصلة، و ندون النتائج في الجدول التالي:

معطيات:

$$\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} = 35 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1} \quad \lambda_{\text{CH}_3\text{COO}^-} = 4,09 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$$

(1) أحسب نسبة التقدم τ بالنسبة لكل حالة.

معادلة التفاعل			الحالات
كميات المادة بالمول (mol)	التقدم	الحالة	
C.V	0	0	البدئية
C.V - x	x	x	عند اللحظة t
C.V - x _{max}	x _{max}	x _{max}	القصوية
C.V - x _f	x _f	x _f	النهائية

$$\tau = \frac{x_f}{x_{\text{max}}} = \frac{\frac{x_f}{V}}{\frac{C.V}{V}} = \frac{[H_3O^+]_f}{C} = \frac{\sigma}{(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{CH_3COO^-}).C}$$

S3	S2	S1	المحلول
0,054	0,039	0,018	نسبة التقدم τ

(2) مادا تستنتج؟

تعمل نسبة التقدم النهائي τ بالحالة البدئية للمجموعة.

ب. خلاصة:

تعمل نسبة التقدم النهائي τ بالحالة البدئية للمجموعة، فكلما كانت التراكيز صغيرة كلما كانت τ كبيرة جداً.

2. تأثير ثابتة التوازن:**أ. نشاط تجاري 2:**

نعتبر التفاعل الكيميائي الحاصل بين النوعين الكيميائيين A و B و العبر عنه بمعادلة التفاعل التالية:



حيث تم استعمال متفاعلات لها نفس التركيز البدئي C أي: $n_0(A) = n_0(B)$

أتم ملأ الجدول الوصفي للتفاعل الحاصل.

معادلة التفاعل					
كميات المادة بالمول (mol)				التقدم	الحالة
$n_0(A)$	$n_0(B)$	0	0	0	البدئية
$n_0(A) - x$	$n_0(B) - x$	x	x	x	عند اللحظة t
$n_0(A) - x_{\text{max}}$	$n_0(B) - x_{\text{max}}$	x_{max}	x_{max}	x_{max}	القصوية
$n_0(A) - x_{\text{eq}}$	$n_0(B) - x_{\text{eq}}$	x_{eq}	x_{eq}	x_{eq}	التوازن

(2) بين أن تعبير ثابتة التوازن تكتب كما يلي: $K = \frac{\tau^2}{(1-\tau)^2}$ مع τ نسبة التقدم النهائي.

$$K = \frac{[C]_{\text{eq}} \cdot [D]_{\text{eq}}}{[A]_{\text{eq}} \cdot [B]_{\text{eq}}} = \frac{\frac{x_{\text{eq}}}{V} \times \frac{x_{\text{eq}}}{V}}{\frac{(n_0 - x_{\text{eq}})}{V} \times \frac{(n_0 - x_{\text{eq}})}{V}} = \frac{x_{\text{eq}}^2}{(n_0 - x_{\text{eq}})^2} \quad \text{لدينا:}$$

و نعلم أن: $x_{\text{eq}} = \tau \cdot n_0$ أي أن: $x_{\text{eq}} = \tau \cdot x_{\text{max}}$ مع: $x_{\text{max}} = n_0$

$$K = \frac{(\tau \cdot n_0)^2}{(n_0 - \tau \cdot n_0)^2} = \frac{(\tau)^2 \times (n_0)^2}{(n_0)^2 (1 - \tau)^2} = \frac{\tau^2}{(1 - \tau)^2} \quad \text{ومنه:}$$

$$\tau = \frac{1}{1 + \frac{1}{\sqrt{K}}} \quad \text{استنتج أن: } \tau = \frac{1}{1 + \frac{1}{\sqrt{K}}} \quad (3)$$

$$\tau = \frac{1}{1 + \frac{1}{\sqrt{K}}} \Leftrightarrow \sqrt{K} = \frac{\tau}{1 - \tau} \Leftrightarrow K = \frac{\tau^2}{(1 - \tau)^2} = \left(\frac{\tau}{1 - \tau} \right)^2 \quad \text{لدينا:}$$

(4) ماذا تستنتج؟

تتعلق نسبة التقدم النهائي τ بالثابتة التوازن للمجموعة.

ب. خلاصة:

تتعلق نسبة التقدم النهائي τ بالثابتة التوازن للمجموعة، فكلما ازدادت قيمة ثابتة التوازن كلما زادت τ .