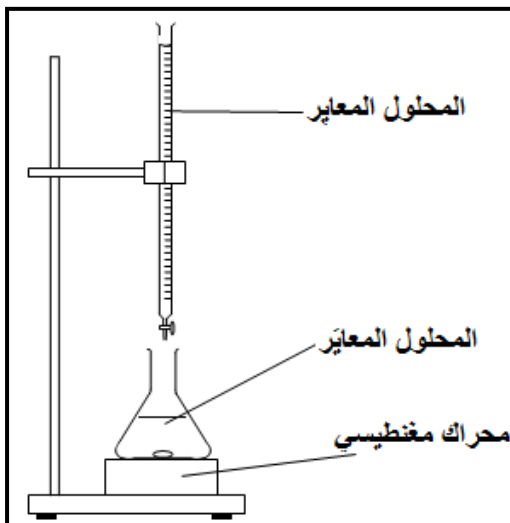


التحولات السريعة و التحولات البطيئة

تعريف و استغلال التكافؤ خلال المعايرة

معايرة نوع كيميائي في محلول ، تهدف إلى تحديد تركيزه المولى في هذا محلول .
لذلك نمرج حجماً معروفاً من المحلول المعاير مع كمية مادة معروفة من المحلول المعاير . نحصل على التكافؤ عندما نحقق خليطاً تناصبياً .



التعرف على التحولات البطيئة و التحولات السريعة

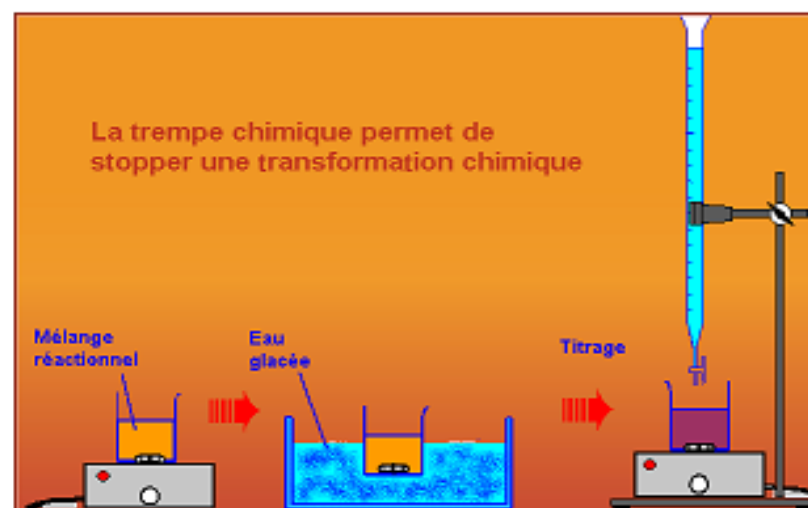
الحركة الكيميائية هي دراسة التطور الزمني للتفاعلات الكيميائية .

- نقول بأن تحول مجموعة كيميائية يكون :
- سريعاً عندما لا يمكن تتبع تطورها بالملاحظة العينية أو باستعمال جهاز قياس .
- بطيناً عندما يمكن تتبع تطورها بالملاحظة العينية أو باستعمال جهاز قياس ، وذلك خلال بعض ثوانٍ ، بعض دقائق

معرفة تأثير العوامل الحركية

- المقادير التي تؤثر على سرعة تطور مجموعة كيميائية تسمى العوامل الحركية :
- سرعة تطور مجموعة كيميائية تزداد كلما تزايد تكبير أحد المتفاعلات .
 - سرعة تطور مجموعة كيميائية تزداد كلما ارتفعت درجة الحرارة .

عملية الغطس تمكن من توقيف تفاعل كيميائي



تعريف المؤكسد، المختزل وتفاعل الأكسدة - اختزال

المؤكسد يكتسب إلكتروناً أو أكثر



المختزل يفقد إلكتروناً أو أكثر



ت تكون مزدوجة مؤكسد - مختزل

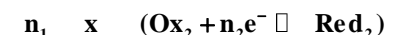
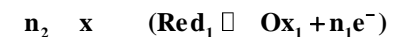
من مؤكسد و مختزل مراافق

تفاعل أكسدة - اختزال تفاعل يتم

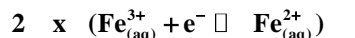
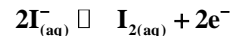
خلاله انتقال إلكترونات من مختزل

لمزدوجة Red₁ إلى Ox₁/Red₁

مؤكسد لمزدوجة أخرى Ox₂/Red₂



مثال :



التبعد الزمني للتحول الكيميائي ، سرعة التفاعل

التفسير الميكروسكوبى و العوامل الحركية

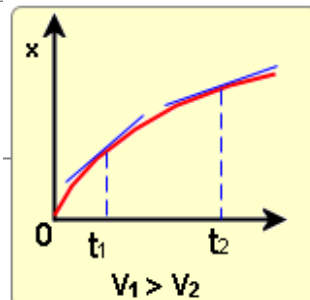
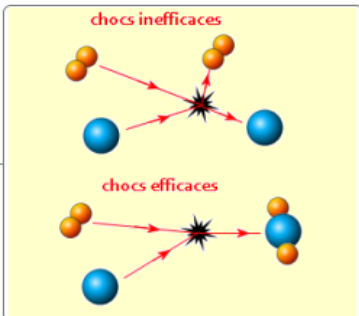
تعلق سرعة التفاعل باحتمال حدوث تصادم

فعال بين الجزيئات المتفاعلة خلال مدة زمنية

كلما كان هذا الاحتمال كبيرا كلما كانت سرعة التفاعل مرتفعة .

*تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل :
عند ارتفاع درجة الحرارة ، يرتفع عدد التصادمات الفعالة في وحدة الزمن وفي وحدة الحجم وبالتالي تزداد سرعة التفاعل .

* تأثير تركيز المتفاعلات :
عند تزايد التركيز يزداد كذلك عدد التصادمات الفعالة في وحدة الزمن وفي وحدة الحجم مما يؤدي إلى تزايد سرعة التفاعل .



سرعة التفاعل

يعبر عن السرعة الحجمية ($v(t)$ أو سرعة التفاعل) عند لحظة t

$$\text{بالعلاقة : } v(t) = \frac{1}{V} \cdot \frac{dx(t)}{dt}$$

$$\text{و } \frac{dx(t)}{dt} \text{ مشتقة تقدم التفاعل عند اللحظة } t$$

يمكن أن نحصل على علاقات أخرى لسرعة التفاعل ، مثلا:



كمية مادة النوع A عند لحظة t هو $n_A = n_{A0} - a \cdot x(t)$

$$\text{حيث : } \frac{dn_A}{dt} = \frac{dn_{A0}}{dt} - a \cdot \frac{dx}{dt}$$

$$\frac{dn_A}{dt} = -a \cdot \frac{dx}{dt} \quad \text{لأن } n_{A0} \text{ ثابتة}$$

$$\frac{1}{V} \cdot \frac{dn_A}{dt} = -a \cdot \frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt}$$

و بذلك فإن :

اذن نكتب :

$$v = -\frac{1}{a} \cdot \frac{d[A]}{dt}$$

بطريقة مماثلة نجد :

$$v = -\frac{1}{a} \cdot \frac{d[A]}{dt} = -\frac{1}{b} \cdot \frac{d[B]}{dt} = \frac{1}{c} \cdot \frac{d[C]}{dt} = \frac{1}{d} \cdot \frac{d[D]}{dt}$$

*نحدد السرعة الحجمية ($v(t)$) عند اللحظة t بحسب المعامل الموجة

للماس منحنى ($x(t)$) ، عند اللحظة t ، و قسمته على حجم الخليط .

يعبر عن السرعة الحجمية بوحدة : s^{-1} أو $\text{mol} \cdot l^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$.

*تناقض السرعة الحجمية للتفاعل خلال التحول .

طرق التتبع

* يتم التتبع الزمني للتحول كيميائي بقياس

كمية مادة أو تركيز متفاعل أو ناتج خلال الزمن .

* يمكن تحديد كمية المادة أو التركيز تجريبيا ،

- بطريقة كيميائية كمعايرة أحد النواتج أو أحد المتفاعلات .

- بطريقة فيزيائية كقياس الضغط أو الحجم (أحد النواتج غاز)
قياس الموصولة (محلول تدخل فيه أيونات)

قياس pH (في حالة تدخل أيونات H_3O^+ أو HO^-)

* تربط المقدار المقاس بتقدم التفاعل ($x(t)$) ، ثم ندرس التطور الزمني لهذا الأخير، و نستنتج تركيب المجموعة عند كل لحظة .

تعريف و تحديد زمن نصف التفاعل لمجموعة

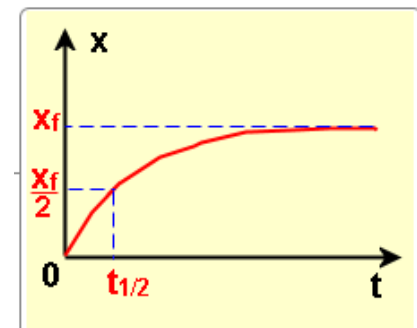
زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ هو المدة الزمنية اللازمة

لبلوغ قيمة التقدم نصف قيمته النهائية .

بالنسبة للتحول الكلي نيساوي زمن نصف التفاعل

مدة احتفاء نصف كمية مادة المتفاعل المهد .

يتناقض زمن نصف التفاعل عند تزايد التركيز البديهي للمتفاعلات .



التحولات الكيميائية التي تحدث في منحنين

تعريف وتحديد نسبة التقدم النهائي لتفاعل

تعريف وقياس pH محلول مائي

كتابة معادلة تفاعل حمض - قاعدة

* التحول الكيميائي ليس كليا دائمًا ، في هذه الحالة يتوقف التحول الكيميائي عن النطوير، حيث يأخذ تقدم التفاعل قيمة x_f تسمى التقدم النهائي لتفاعل ، وهي ليست بالضرورة متساوية للتقدم الأقصى لتفاعل x_{max} لايختفي أي من المتفاعلات ، هناك تواجد لجميع النواتج و المتفاعلات .

$$\tau \text{ يرمز لنسبة التقدم بالرمز } \tau \text{ و يعبر عنه بالعلاقة: } \tau = \frac{x_f}{x_{max}}$$

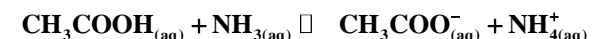
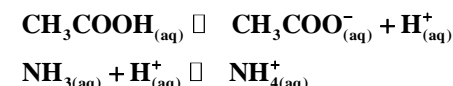
τ بدون وحدة ($0 \leq \tau \leq 1$) . $\tau = 0$ لا يحدث التفاعل $\tau = 1$ التفاعل كلي .

< 1 نحصل في هذه الحالة على حالة التوازن ، حيث توحد جميع المتفاعلات و النواتج بنسب ثابتة . على المستوى الميكروسكوبي يحدث التفاعل في المنحنين و بنفس السرعة ، نقول بأن التوازن الكيميائي ديناميكي . تكتب المعادلة الكيميائية في حالة التوازن باستعمال سهمين: \rightleftharpoons

بالنسبة لمحلول مائي : $pH = \log [H_3O^+]$ في هذه الصيغة $[H_3O^+]$ يمثل العدد الذي يقيس التركيز المولى لأيونات H_3O^+ بوحدة $mol \cdot l^{-1}$ هذه العلاقة تكافئ كذلك : $[H_3O^+] = 10^{-pH} mol \cdot l^{-1}$

الحمض حسب برونستيد ، نوع كيميائي يمنح على الأقل بروتوناً $H^+ : AH_{(aq)} \rightleftharpoons H^+ + A^-_{(aq)}$ القاعدة حسب برونستيد ، نوع كيميائي يفقد على الأقل بروتوناً $BH^+ : B^-_{(aq)} + H^+ \rightleftharpoons BH_{(aq)}$ يكون الحمض AH و قاعدته المرافقة A^- / AH مزدوجة قاعدة/حمض رمزها A^- / AH خلال تفاعل حمض - قاعدة ، ينتقل بروتون H^+

من حمض المزدوجة A_1H / A^-_1 إلى قاعدة المزدوجة A_2H / A^-_2 حسب المعادلة : $A_1H + A^-_2 \rightleftharpoons A^-_1 + A_2H$ *مثال :

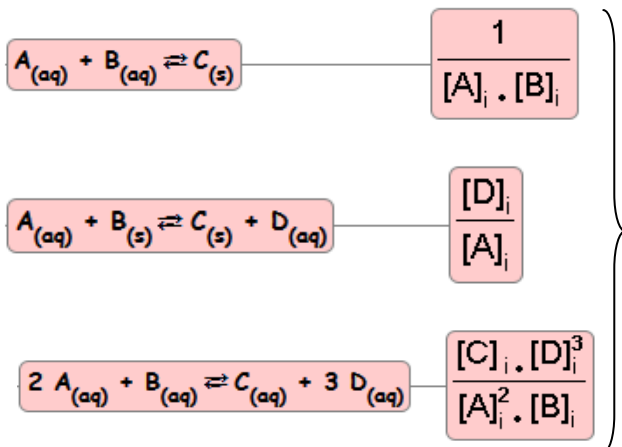


استعمال العلاقة التي تربط بين الموصولة σ و التراكيز المولية الفعلية للأيونات

محلول أيوني مخفف ، يحتوي على أيونات X_i تركيزها المولي $[X_i]$ و موصليتها المولية الأيونية λ_i له الموصولة :

$$S \cdot m^{-1} \rightarrow \sigma = \sum_i \lambda_i \cdot [X_i] \leftarrow mol \cdot m^{-3}$$

$S \cdot m^2 \cdot mol^{-1}$



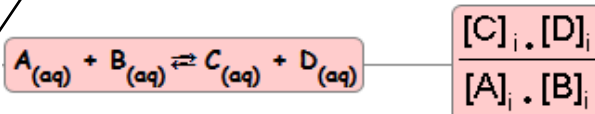
حالة توازن مجموعة كيميائية

تعريف ثابتة التوازن K

قيمة خارج التفاعل تتطور خلال التحول الكيميائي . حيث تمر من قيمة بدئية $Q_{r,eq}$ إلى قيمة نهائية K عندما يتوقف تطور المجموعة ، حيث نحصل على حالة توازن نسمى خارج التفاعل عند التوازن بثابتة التوازن ونرمز لها ب K

$$K = Q_{r,eq}$$

بعض الأمثلة لخارج التفاعل في الحالة البدئية



معرفة البرامترات المؤثرة على نسبة التقدم النهائي

تتعلق نسبة التقدم النهائي α لنفاذ محدود بثابتة التوازن K وبالحالة البدئية للمجموعة الكيميائية . التخفيف يؤدي إلى تزايد نسبة التقدم النهائي .

كتابه التعبير الحرفي لخارج التفاعل Q_r

بالنسبة لتحول محدود حيث :

- لا يختفي المتفاعل المهد كلية

- التقدم النهائي أصغر من التقدم الأقصى

وباعتبار المعادلة المنمجة التالية :



يعبر عن خارج التفاعل المقرر بهذه المعادلة

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

حيث $[A], [B], [C], [D]$ التراكيز المولية الفعلية للأنواع الكيميائية بالنسبة لهذه الحالة ، يعبر عنها بوحدة $mol \cdot l^{-1}$ خارج التفاعل مقدار بدون وحدة .

لا يدخل المذيب والأجسام الصلبة في التعبير الحرفي لخارج التفاعل Q_r .

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة في محلول مائي

تحديد النوع المهيمن لمزدوجة قاعدة/حمض

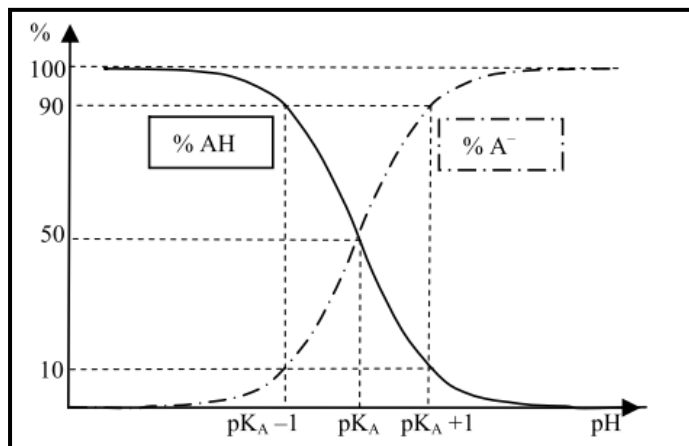
* يستنتج مخطط الهيمنة للمزدوجة A/B من العلاقة :

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

* الكاشف الملون مزدوجة قاعدة/حمض رمزها

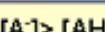
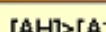
$HInd_{(aq)}$ / $Ind^-_{(aq)}$ تتميز باختلاف لوني الشكل الحمضي

و القاعدي في محلول .



$$pH = pK_A$$

$$[AH] = [A^-]$$



pH

تعريف و استعمال ثابتة الحمضية K_A لمزدوجة قاعدة / حمض

* بالنسبة لكل مزدوجة قاعدة/حمض ، رمزها A/B :



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

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

حيث : ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة التفاعل :

حمض 2 + قاعدة 1 \rightleftharpoons قاعدة 2 + حمض 1

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

ويمكن التعبير عنها كذلك ب : $K = \frac{K_{A1}}{K_{A2}} = 10^{(pK_{A2} - pK_{A1})}$

* معادلة التفاعل هي: $H_2O_{(\ell)} + H_2O_{(\ell)} \rightleftharpoons HO^-_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$

* نسمى ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة تفاعل التحلل الذاتي

للماء بالجاء الأيوني للماء ، نرمز لهاب K_e

* في الماء الحالص ، وعند $25^\circ C$ ، لدينا :

$$pH = 7,0 \text{ و } [H_3O^+]_{eq} = [HO^-]_{eq} = 1,0 \cdot 10^{-7} \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$$

* في كل محلول مائي، نعبر عن الجاء الأيوني للماء K_e

$$pK_e = -\log K_e \text{ ومنه } K_e = [H_3O^+]_{eq} \cdot [HO^-]_{eq}$$

$$K_e = 10^{-pK_e}$$

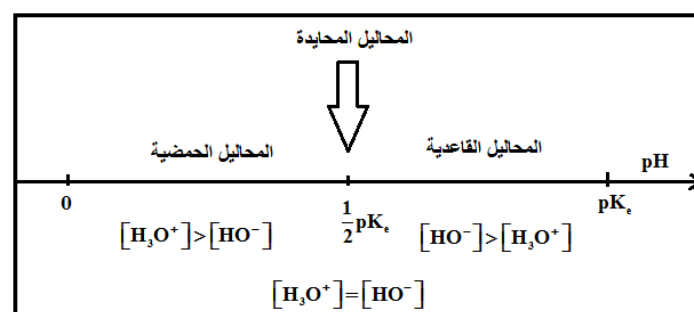
* تتعلق pK_e و K_e فقط بدرجة الحرارة ، وعند $25^\circ C$

$$pK_e = 14,0 \text{ و } K_e = 1,0 \cdot 10^{-14} \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$$

* pH وتركيز أيونات HO^- معتبر عنه ب $[HO^-] = 10^{(pH - pK_e)} \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$

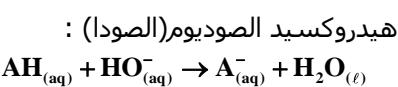
مرتبطين بالعلاقات التالية : $pH = pK_e + \log [HO^-]$

$$[HO^-] = 10^{(pH - pK_e)} \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$$

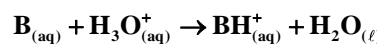


استغلال نتائج المعايرة

* تفاعل المعايرة تفاعل كلي ، سريع ووحيد
معادلة تفاعل معايرة حمض AH بواسطة



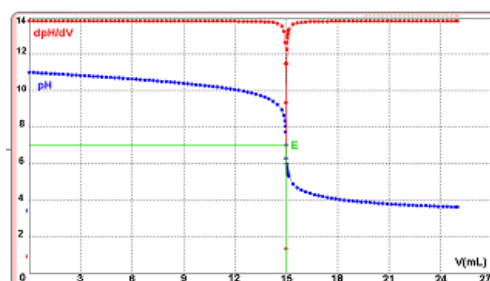
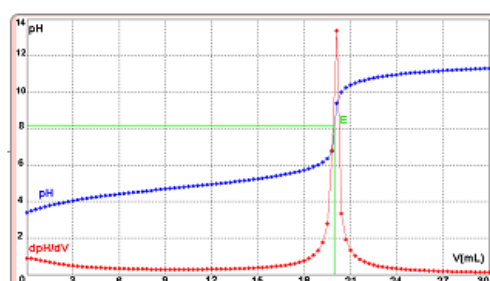
* معادلة تفاعل معايرة قاعدة B بواسطة
حمض الكلوريديك :



* عند التكافؤ تكون كميتا مادة المتفاعلين

$$C_A \cdot V_A = C_B \cdot V_{BE}$$

$$C_B \cdot V_B = C_A \cdot V_{AE}$$



المعaireة الحمضية - القاعدية

تحديد نقطة التكافؤ

* المنحنى الذي يمثل تغيرات $\text{pH} = f(V)$

منحنى يضم منطقة خاصة حيث يتغير pH
بشكل مفاجئ وحيث توجد نقطة انعطاف E
تطابق نقطة التكافؤ .

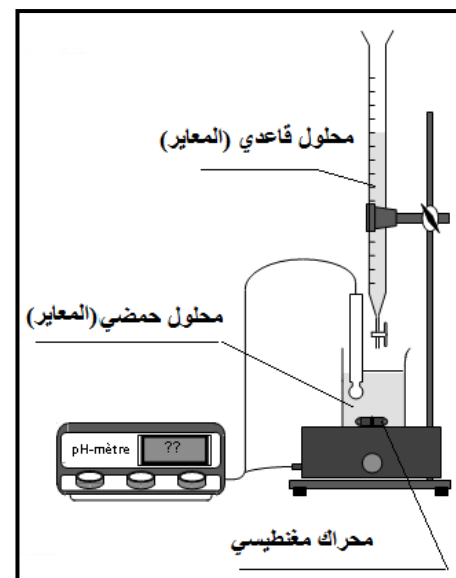
* يمكن تحديد إحداثي نقطة التكافؤ ، بإحدى
الطرفيتين :

- طريقة المماسات المتوازية .

- طريقة مشتقة الدالة $\text{pH} = f(V)$ ، حيث
يطابق مطraf هذه المشتقة .

* إن إضافة كاشف ملون مناسب إلى محلول
المعاير يجعل التكافؤ قابل لللحظة ، و الذي يترجم
بنغير لونية محلول .

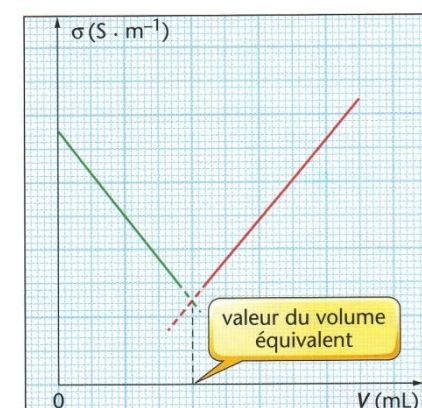
* الكاشف الملون الملائم لمعaireة حمضية قاعدية
هو الذي يتضمن منطقة انعطافه قيمة pH pH الخلط
عند التكافؤ .



التركيب التجاري

يمكن اعتماد طرق عددة لتنبيع المعايرة
نذكر منها :

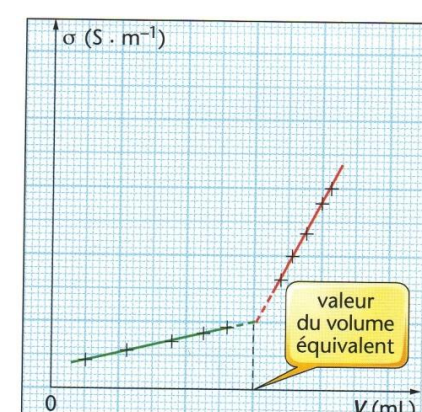
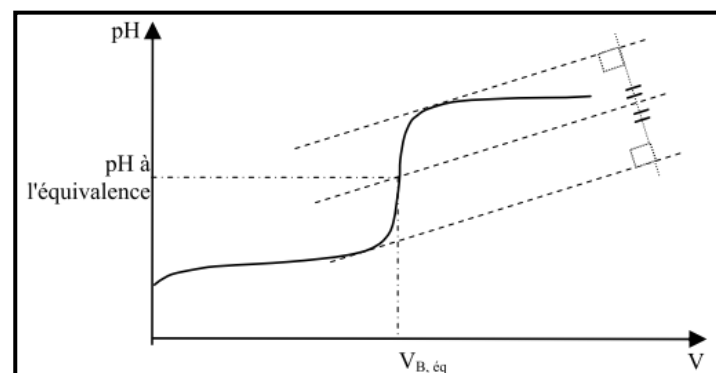
- تتبع بقياس المواصلة ، حيث يعلم
التكافؤ بتغيير المعامل الموجة لمنحنى
المعaireة بواسطة قياس المواصلة .
- تتبع بقياس pH و المعايرة الملوانية .



نجز تركيبيا يمكن من قياس مستمر لتغيرات pH

المحلول المعاير الموجود في الكأس خلال المعايرة
وكذا حجم محلول المضاف (المعايير) .

في حالة معايرة محلول قاعدي ، نصب حجما من محلول
القاعدي في الكأس ونملأ السحاحة بمحلول حمضي ذي
تركيز معروف .



منحي تطور مجموعة كيميائية

تحديد منحي التطور التلقائي لمجموعة

* إذا كان خارج التفاعل في الحالة البدئية يساوي ثابتة التوازن ، أي $K_{r,i} = K$

لاتتطور المجموعة بحيث توجد في حالة توازن .

* إذا كان خارج التفاعل في الحالة البدئية مختلفاً عن ثابتة التوازن ، أي $K_{r,i} \neq K$

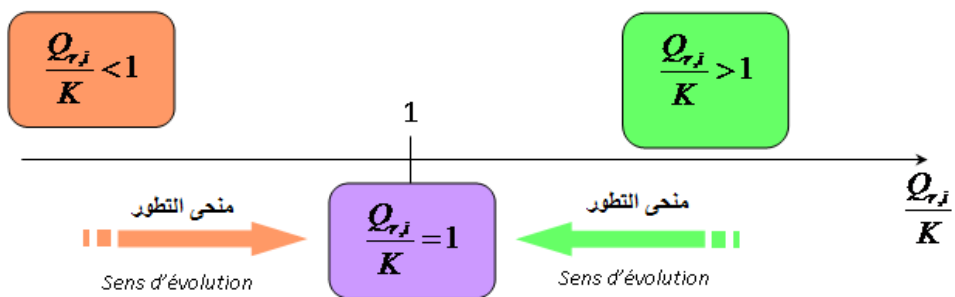
المجموعة تتتطور تلقائياً نحو حالة التوازن :

- إذا كان $K < K_{r,i}$ ، المجموعة تتتطور في المنحي المباشر لمعادلة التفاعل

(تزايد كمية مادة النواتج)

- إذا كان $K > K_{r,i}$ ، المجموعة تتتطور في المنحي المعاكس لمعادلة التفاعل

(تزايد كمية مادة المتفاعلات)



mélange	1	2	3
$Q_{r,i}$	1,0	50	10
$Q_{r,f}$	10	10	10
$\frac{[CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$	1,0	0,10	0,50
$\frac{[CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]_f}$	0,32 (\triangleleft)	0,20 (\triangleright)	0,50 ($=$)
$\frac{[HCOO^-]}{[HCOOH]_f}$	1,0	5,0	5,0
$\frac{[HCOO^-]}{[HCOOH]_f}$	3,2 (\triangleright)	2,0 (\triangleleft)	5,0 ($=$)

إثبات التعبير الحرفي لخارج التفاعل Q_r وحساب قيمته في حالة معينة للمجموعة

نستنتج التعبير الحرفي لخارج التفاعل من كتابة معادلة التفاعل . المذيب

و المركبات الصلبة لا تظهر في تعبير خارج التفاعل : فقط التراكيز المولية

للأنواع المذابة، عبر عنها ب $mol \cdot l^{-1}$. Q_r بدون وحدة

مثلاً بالنسبة لمعادلة : $aA(aq) + bB(aq) \rightleftharpoons cC(aq) + dD(aq)$

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

يأخذ خارج التفاعل في حالة توازن مجموعة قيمة $Q_{r,eq}$ لا تتعلق

بالتركيز البدئي بل فقط بدرجة الحرارة ، تسمى ثابتة التوازن K

مثال:



$$Q_r = \frac{[HCOO^-] \times [CH_3COOH]}{[HCOOH] \times [CH_3COO^-]}$$

رقم الخليط	1	2	3
$V_1(mL) HCOOH$	10,0	2,0	2,0
$V_2 (mL) HCOO^-$	10,0	10,0	10,0
$V_3 (mL) CH_3COOH$	10,0	20,0	20,0
$V_4 (mL) CH_3COO^-$	10,0	2,0	10,0

$$K = \frac{K_A (HCOOH / HCOO^-)}{K_A (CH_3COOH / CH_3COO^-)} = \frac{10^{-3,8}}{10^{-4,8}} = 10$$

التحولات التلقائية في الأعمدة وتحصيل الطاقة

تحديد كمية الكهرباء التي ينتجهما العمود

* القوة الكهرومagnetica التي يرمز لها بالحرف E هي التوتر بين قطبي العمود عندما تكون الدارة مفتوحة.
 $(I = 0)$

لاتتعلق القوة الكهرومagnetica لعمود لابشكل ولا بطبيعة القنطرة الأيونية ، بل تتعلق فقط بالمزدوجتين المتداخلتين في تركيب العمود وتركيز الأنواع الكيميائية .

* عندما يزود عمود دارة كهربائية بتيار مستمر شدته I ، خلال مدة زمنية Δt ، تكون كمية الكهرباء التي ينتجهما هذا العمود هي :

$$(C) \rightarrow Q = I \cdot \Delta t$$

نستعمل كذلك وحدة عملية الفارادي (Faraday)

وهي القيمة المطلقة لكمية الكهرباء المحمولة من

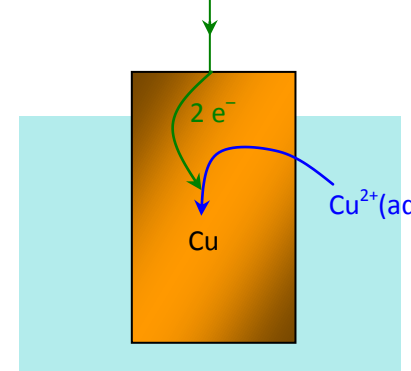
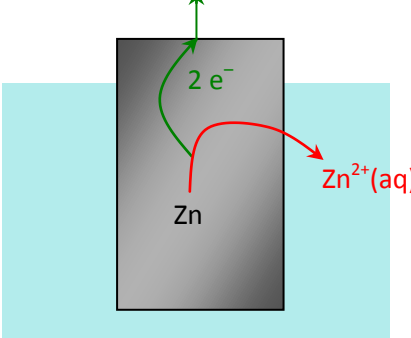
طرف مول من الإلكترونات . $1F = 96500 \text{ C} \cdot \text{mol}^{-1}$

ترتبط كمية الكهرباء Q بكمية مادة الإلكترونات المتبادلة

$$Q = n(e^-) \cdot F$$

n (e⁻) اثناء اشتغال العمود بالعلاقة :

$$n(e^-) = \frac{Q}{F}$$



تغسيير اشتغال عمود

* العمود عبارة عن مجموعة كيميائية في غير حالة التوازن . عندما يشتعل العمود ، يتطور تلقائيا إلى حالة التوازن ، وتؤثر قيمة خارج التفاعل إلى ثابتة التوازن .

إنه يحول الطاقة الكيميائية الناتجة عن تفاعل الأكسدة - اختزال التلقائي بين المزدوجتين مختزل/مؤكسد المنفصلين ، إلى طاقة كهربائية .

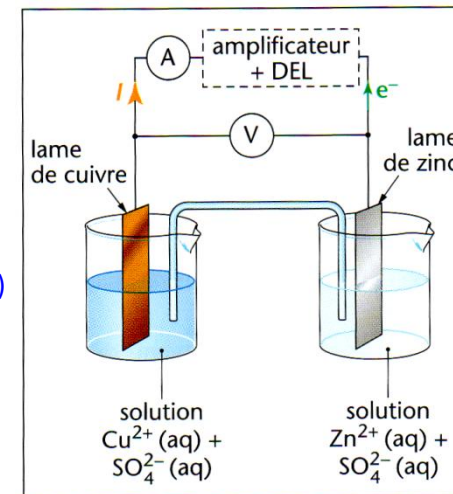
* حملة الشحنة الكهربائية في الدارة الخارجية هي الإلكترونات التي تنتقل من الأنود إلى الكاثود .

حملة الشحنة داخل العمود هي الأيونات في محلولي مقصوري العمود و القنطرة الأيونية التي تربطهما .

للحفاظ على التعادل الكهربائي :

- تنتقل الأيونات الموجبة نحو القطب السالب (الأنود) حيث تحدث الأكسدة .

- تنتقل الأيونات السالبة نحو القطب الموجب (الكاثود) حيث يحدث الإختزال .



* يمكن أن يتم الانتقال التلقائي للإلكترونات بين الأنواع الكيميائية لمزدوجتين مختزل/مؤكسد مباشرة عندما تكون مختلطة، أو منفصلة ولكن مرتبطة عبر دارة كهربائية خارجية .

* صفيحة من فلز M مغمورة في محلول يحتوي على الكاتيونات M^{n+} ، المؤكسد المرافق للفلز M ، تكون نصف عمود . الصفيحة تسمى إلكترود .

* العمود مولد كهربائي ، يتكون من نصفين عمود متصلين بواسطة قنطرة ملحية تسمح بمرور التيار الكهربائي ، نتيجة انتقال الأيونات عبرها .

يمثل العمود المكون من المزدوجتين :

$$M_{2(aq)}^{n+} / M_{2(s)}^{n+} \text{ و } M_{1(aq)}^{n+} / M_{1(s)}^{n+}$$

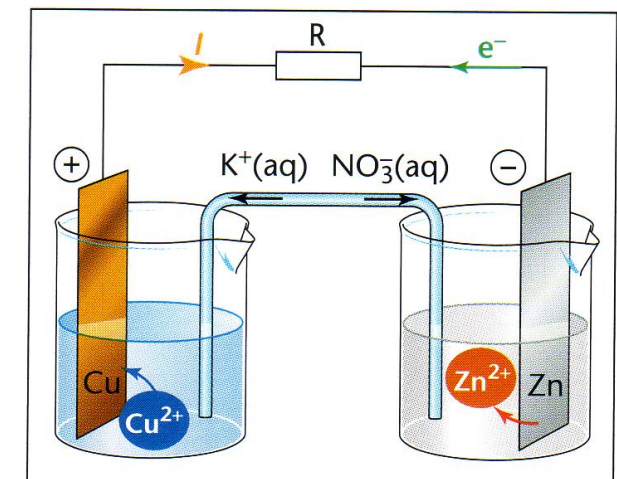
بالرمز : + $M_{1(s)}^{n+} / M_{1(aq)}^{n+}$ // $M_{2(aq)}^{n+} / M_{2(s)}^{n+}$ +

مثال : Zn(s)/Zn²⁺(aq) || Cu²⁺(aq)/Cu(s)

* قطبية العمود : قطبية الإلكترودين .

تحدد الأكسدة عند الأنود (-)

يحدث الإختزال عند الكاثود (+)



(SM + PC) *

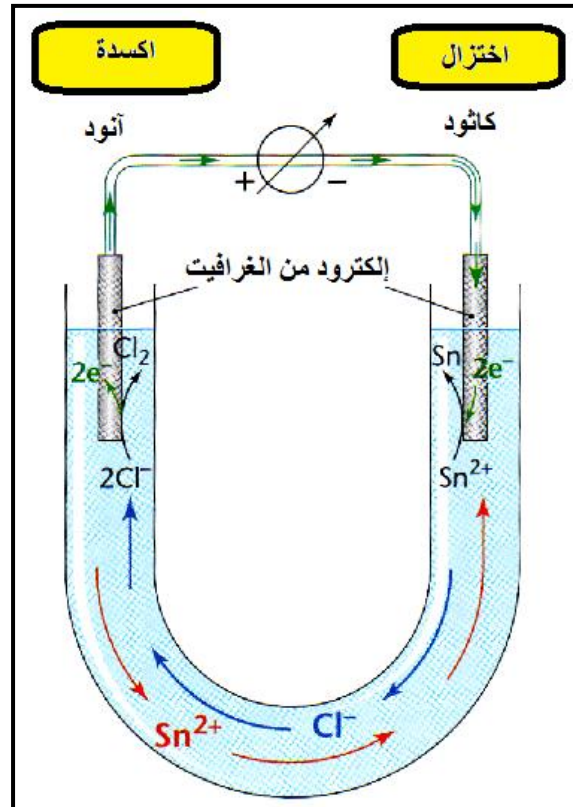
أمثلة لتحولات قسرية

معرفة مبدأ تحليل كهربائي

معرفة وتحديد الأنود والكافود
لمجموعة كهروكيميائيةمعرفة أن هناك إمكانية حدوث
تفاعل بشكل قسري

التحليل الكهربائي هو تحول قسري لأن حدوثه يستلزم طاقة كهربائية ترجم المجموعة الكيميائية على التطور في المنحى المعاكس لمنحي تطورها التلقائي .

مثال : التحليل الكهربائي لمحلول الصدير



* يحدث تفاعل الأكسدة على مستوى الأنود يرتبط الأنود بالقطب الموجب للمولد * يحدث تفاعل اختزال على مستوى الكافود يرتبط الكافود بالقطب السالب للمولد

كمية الكهرباء المنتقلة

خلال التحليل الكهربائي تتعلق كمية الكهرباء Q المتبادلة بمدة التحليل Δt و كذا بالشدة I للتيار المار في الدارة :

$$Q = I \cdot \Delta t$$

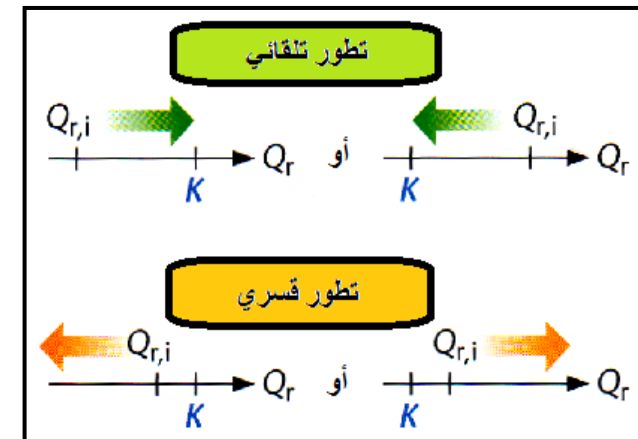
تتعلق الشحنة Q بكمية مادة الإلكترونات المتبادلة (e^-)

$$Q = n(e^-) \cdot F$$

بين الإلكترودين خلال نفس المدة Δt :

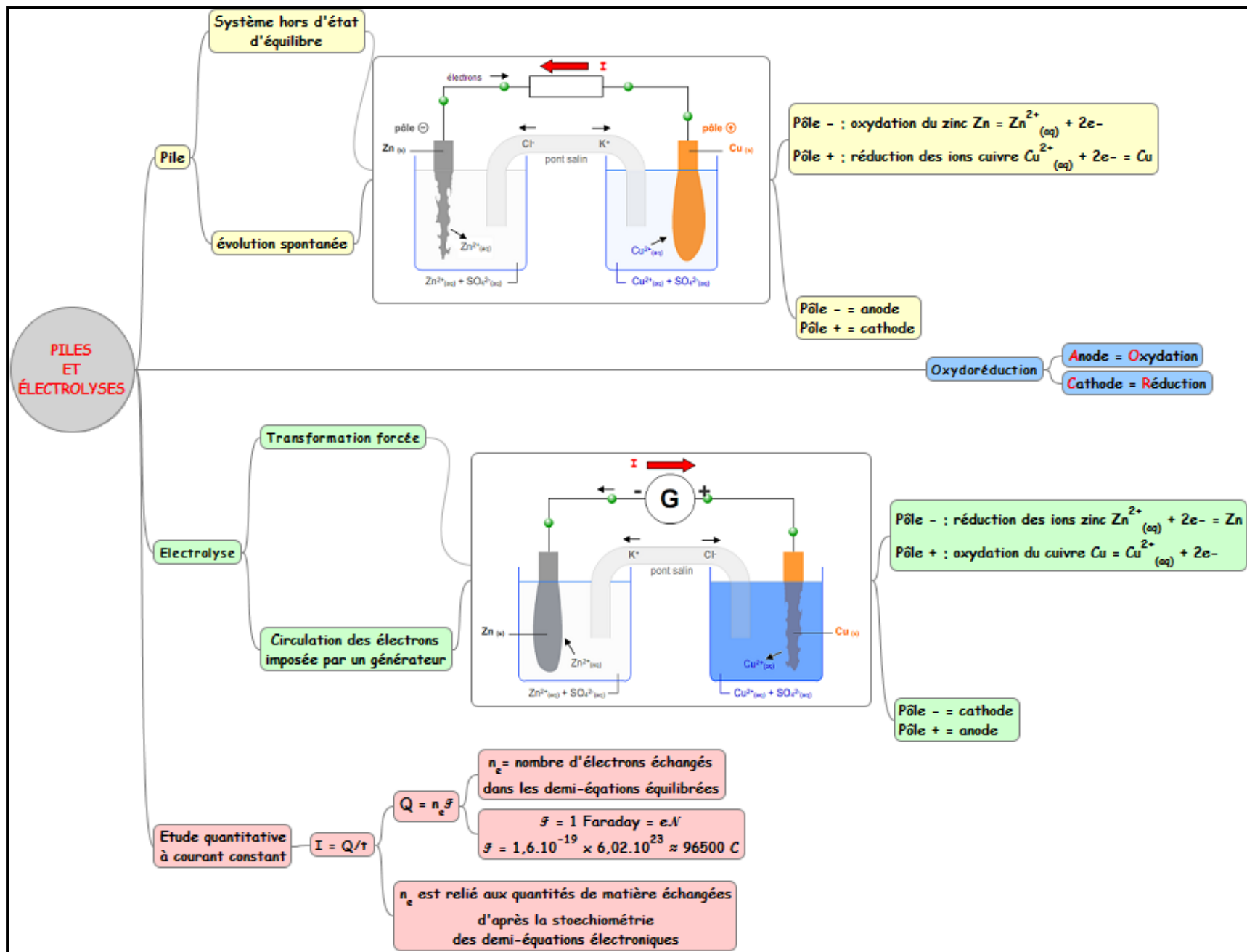
$$1F = 96500 \text{ C.mol}^{-1}$$

عندما يفرض مولد للتوتر المستمر، على مجموعة كيميائية تحتوي على مزدوجتين مختزل/مؤكسد ، تيارا منحاج عكس منحى التيار الذي يمكن ملاحظته عندما تتطور المجموعة تلقائيا . حيث يفرض على المجموعة منحا للتتطور يعاكس منحى التطور التلقائي.



خلال التحول التلقائي ،تحترم المجموعة معيار التطور التلقائي حيث تتطور نحو حالة التوازن .

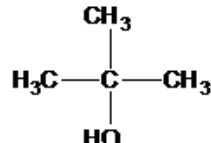
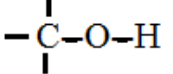
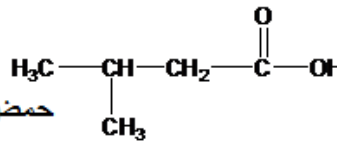
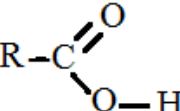
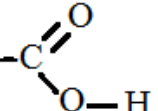
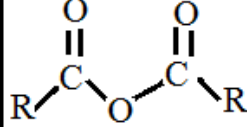
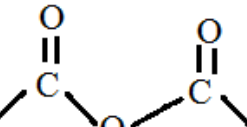
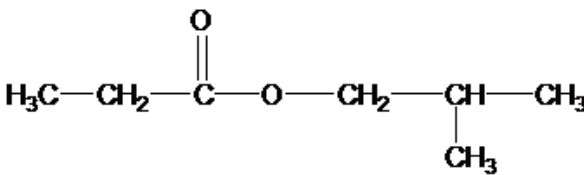
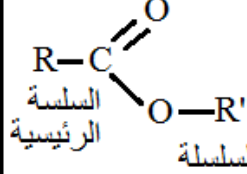
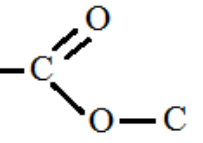
خلال التحول القسري ،لاتحترم المجموعة معيار التطور، حيث تتطور بإكتساب طاقة مبتعدة عن حالة التوازن .



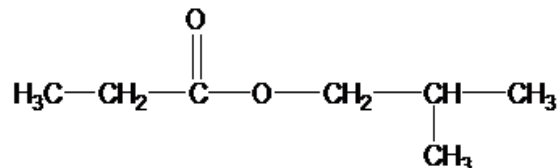
الأسترة و الحلماة

التعرف على المجموعات المميزة

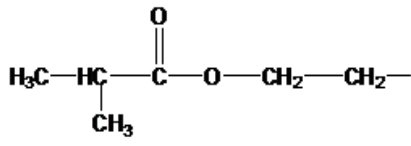
 $-\text{OH}$, $-\text{CO}_2\text{H}$, $-\text{CO}_2\text{R}$, $-\text{CO}-\text{O}-\text{CO}-$

مثال: الصيغة و الإسم	التسمية	الصيغة العامة	المجموعة المميزة	اسم المجموعة
2 - مثيل بروبان - 2 - أول 	اسم الألكان الموافق مع إضافة المقطع أول إلى نهاية الاسم مسبوقة برقم الكربون الوظيفي	R--OH		كحول
حمض 3 - مثيل بوتانويك 	إضافة المقطع (أويك) إلى نهاية غسم الألكان الموافق مسبوقة بكلمة حمض			حمض كربوكسيلي
أندرید البروبانويك 	اسم الحمض الكربوكسيلي الموافق مع تعويض الكلمة حمض بكلمة أندرید			أندرید الحمض
بروبانوات 2- مثيل بروبيل 	اسم السلسلة الرئيسية التي تحتوي على ذرة الكربون المرتبط بذرتي الأكسجين متبع بالمقطع (وات) يضاف إليه اسم السلسلة الثانوية متبع بالمقطع (ايل)	 السلسلة الرئيسية السلسلة الثانوية		إستر

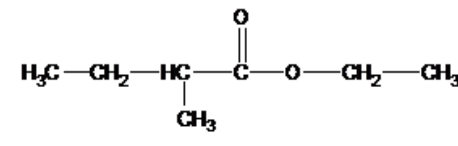
*تسمية الإسترات التي تحتوي على أقصى حد خمس ذرات كربون (امثلة)



بروبانوات 2 - مثيل بروبيل



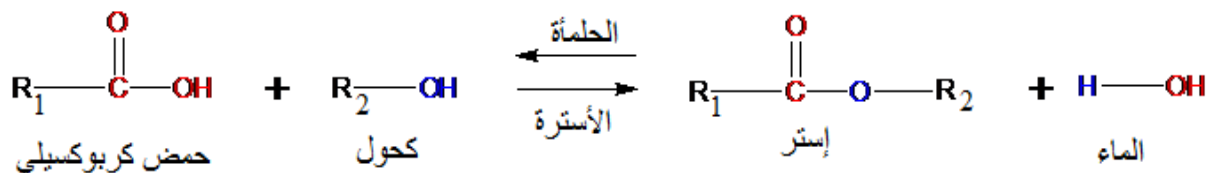
2 - مثيل بروبانوات البروبيول



2 - مثيل بوتانوات الإيثيل

*تعريف مميزات تفاعلات الأسترة و الحلماء

تفاعلات الأسترة و الحلماء تفاعلات بطيئة و محدودة . هذين التفاعلين عكوسين يؤديان إلى حالة توازن ننمجه بالمعادلة :



نميز هذا التوازن بثابتة التوازن K . الماء في هذه الحالة ناتج التفاعل وليس المذيب، تركيزه يظهر في تعبير ثابتة التوازن :

ارتفاع درجة الحرارة تمكن من الحصول على التوازن بشكل أسرع، لكن لا يتغير المردود عند التوازن لأن ثابتة التوازن الأسترة=الحلماء لاتتعلق بدرجة الحرارة .

*المردود

مردود تفاعل هو نسبة كمية مادة الناتج المحصل عليه فعلياً (أو تجريبياً)

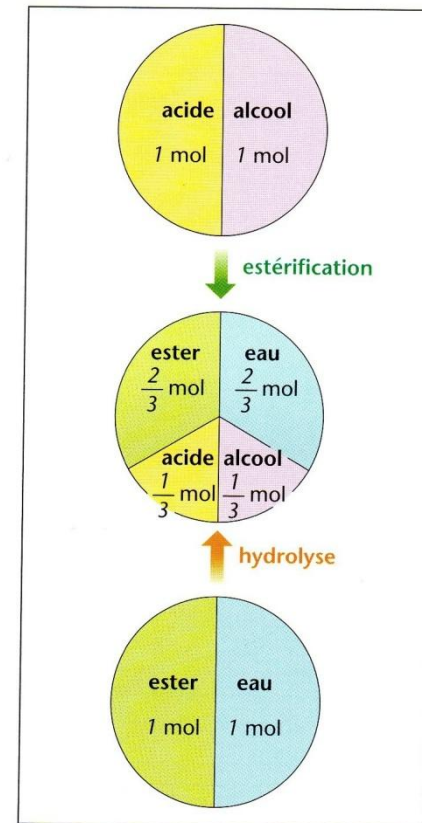
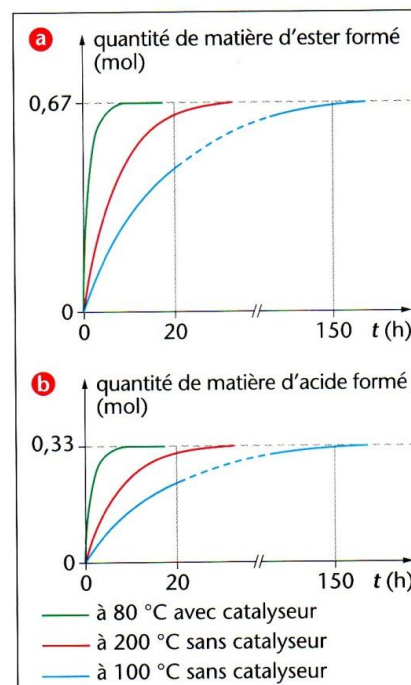
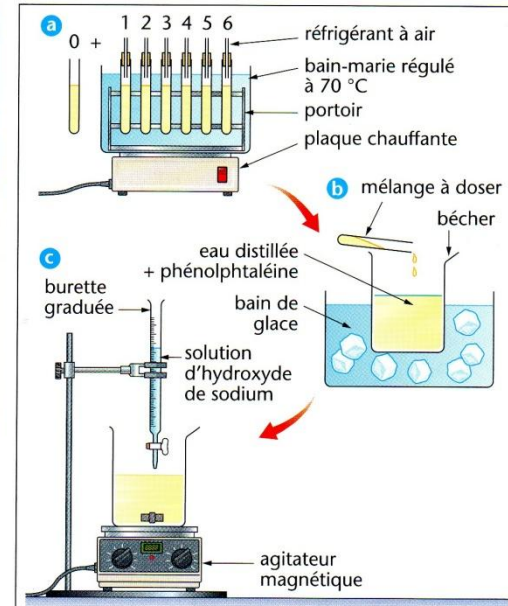
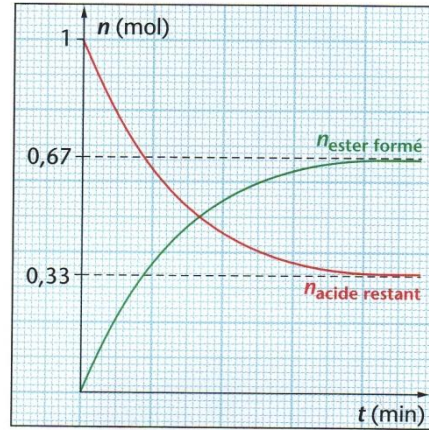
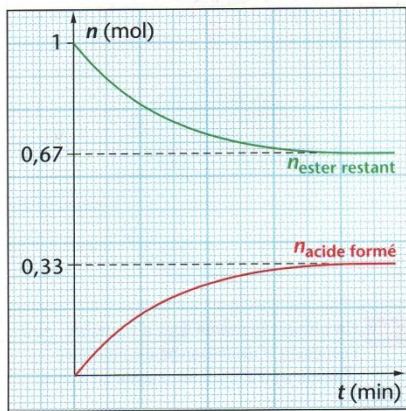
على كمية المادة التي يفترض أن تحصل عليها إذا كان التحول كلياً : $r = \frac{n_e}{n_{max}}$. يكون المردود محصور بين 0 و 1 .

*الحفاز نوع كيميائي يزيد من سرعة التفاعل، ولا يظهر في معادلة هذا التفاعل (حمض الكبريتิก مثلاً)

*تعريف كيفية إزاحة حالة التوازن

لإزاحة توازن أسترة - حلماء في منحي تكون الإستر وبذلك تحسين تصنيع الإستر ، يمكن :

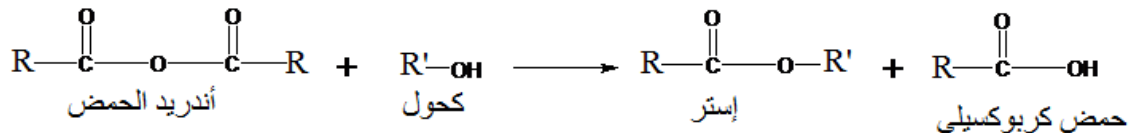
- إضافة أحد المتفاعلات ، إما الكحول أو الحمض .
- إزالة الماء خلال تكونه



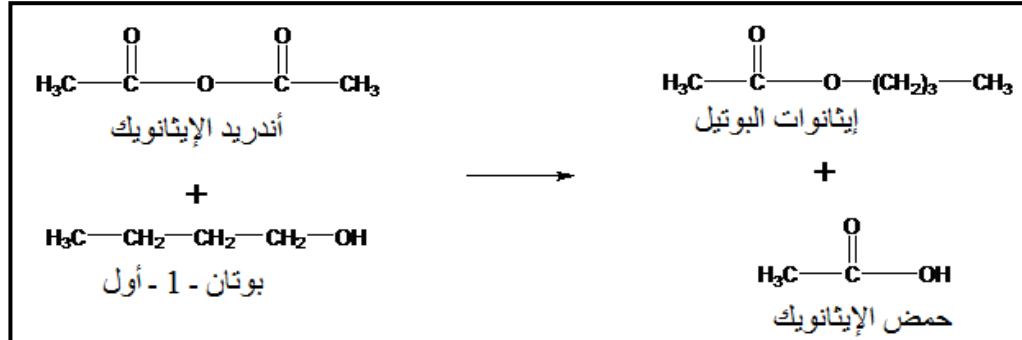
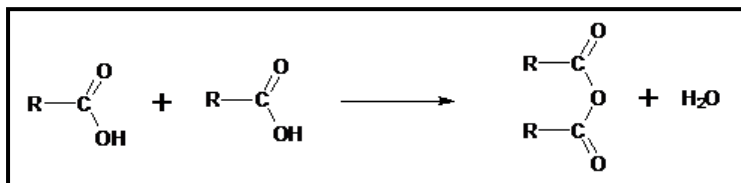
التحكم في تطور المجموعات الكيميائية بـتغيير متفاعل

معرفة أن تصنع و حلمأة استر يمكن أن تصح كلية و سريعة

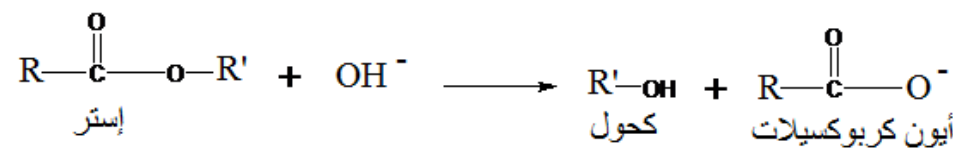
*تفاعل أندريد الحمض مع كحول بؤدي إلى تكون استر، حسب التفاعل الكلى والسرعى ذي المعادلة:



*يمكن ان نحصل على اندريد الحمض بازالة الماء من حمض كربوكسيلي

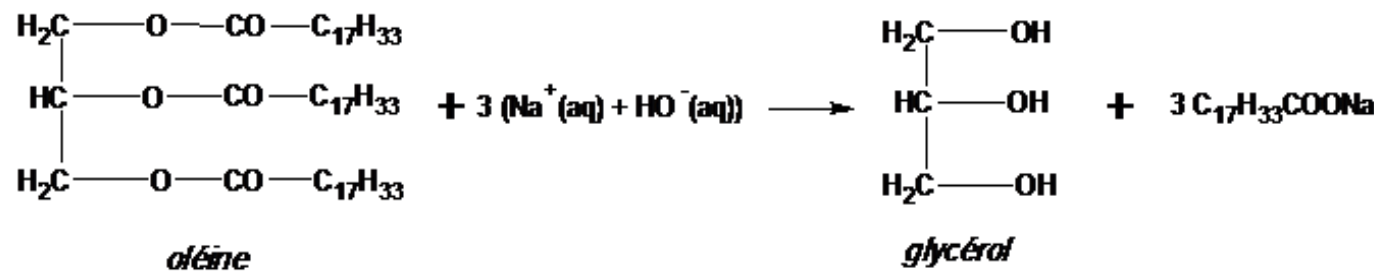


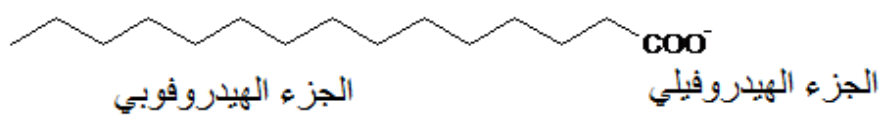
*الحلمة القاعدية لاستر، أو النصين، تفاعل بين استر وأيون الباردوكسيد HO^- ، حيث تحصل على كحول وأيون كربوكسيلات حسب تفاعل كل معاونته:



معرفة بنية ونمط تأثير الصابون

يحضر الصابون انطلاقاً من حلماء قاعدية لبعض المواد الدهنية الناتجة اساساً عن استرة الغليسول بالاحماس الدهنية (احماس كربوكسيلية لها سلسلة كربونية طويلة غير متفرعة) مثلاً:



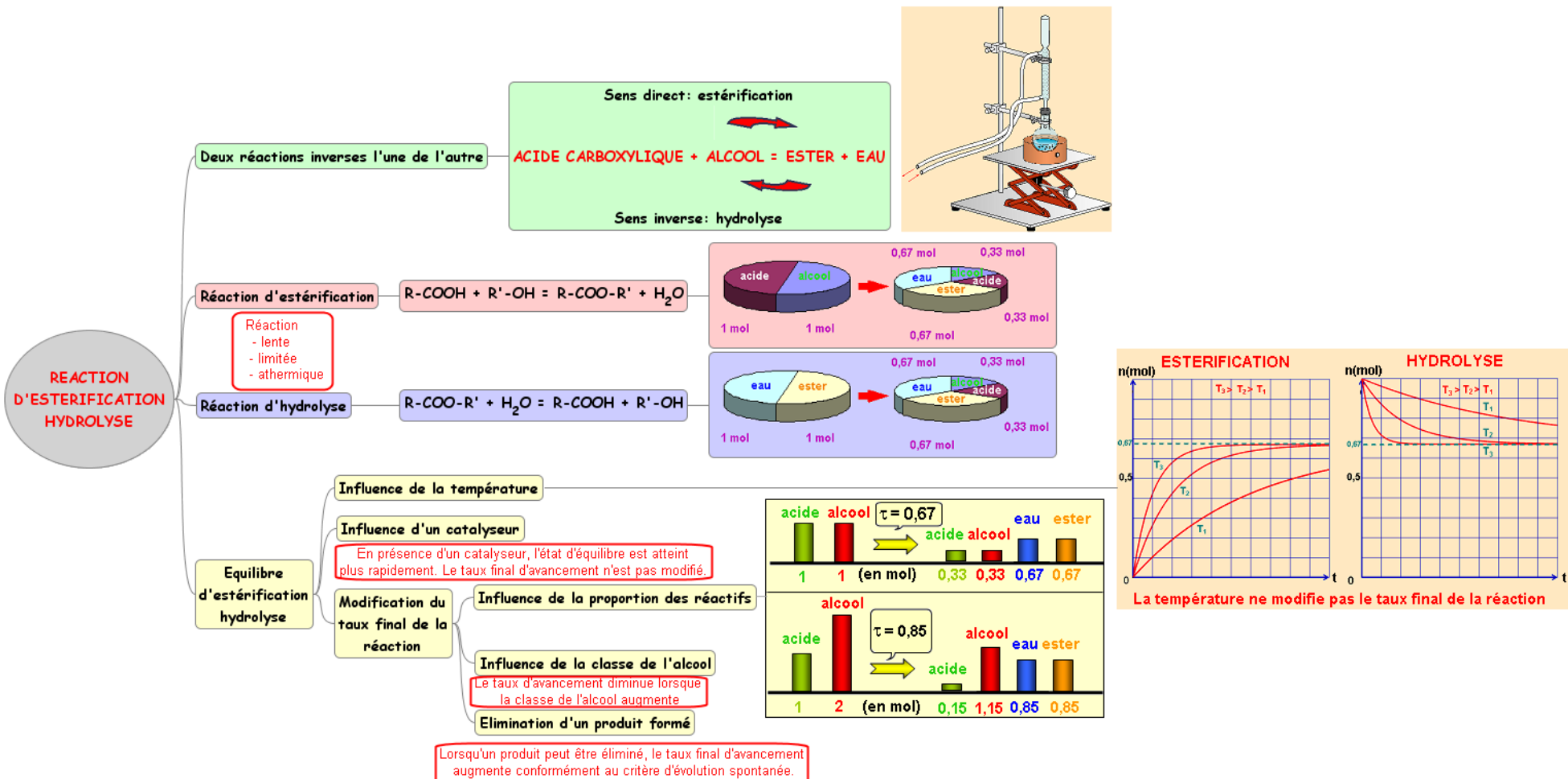


أيونات الكربوكسيلات المكونة للصابون تتميز بجزأين لهما خاصيتان مختلفتان :

- الجزء الهيدروفيلي (رأس أيوني قطبي) : COO^- قابل للذوبان في الماء(يقبل الماء)

- الجزء الهيدروفوبي، السلسلة الكربونية الطويلة (لايقبل الماء).يقبل الدهنيات

نقول أنه كذلك جزء ليبوفيلي .



**CONTROLE DE L'EVOLUTION
D'UN SYSTEME CHIMIQUE
PAR CHANGEMENT DE REACTIF**

