

التحولات الكيميائية التي تحدث في منحنين

1. مفهوم المزدوجة حمض قاعدة:

تعريف:

* نسمي حمض برونشتيد كل نوع كيميائي بإمكانه فقدان بروتون H^+ أو أكثر خلال تفاعل كيميائي أمثلة:

HCl	CH_3COOH	$HCOOH$
حمض الكلوريدريك	حمض الإيثانويك	حمض الميثانويك

* قاعدة برونشتيد كل نوع كيميائي بإمكانه اكتساب بروتون H^+ أو أكثر خلال تفاعل كيميائي أمثلة:

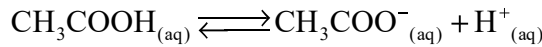
NH_3	CH_3COO^-	OH^-
أمونياك	أيون الإيثانوات	أيون الهيدروكسيد

المزدوجات حمض قاعدة::

- جزيئية حمض الإيثانويك CH_3COOH بإمكانها فقدان بروتون H^+ لكي تتحول إلى CH_3COO^-

- وأيون الإيثانوات CH_3COO^- بإمكانه اكتساب بروتون H^+ لكي يتتحول إلى CH_3COOH

- الحمض CH_3COOH والقاعدة المرافقة له CH_3COO^- مرتبان بنصف المعادلة:



ونرمز للمزدوجة حمض - قاعدة بما يلي: CH_3COOH/ CH_3COO^-

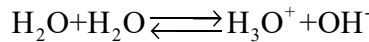
أمثلة لبعض المزدوجات حمض قاعدة:

الجدول التالي يتضمن بعض المزدوجات حمض قاعدة:

المعادلة	القاعدة	الحمض	المزدوجة حمض-قاعدة
$CH_3COOH_{(aq)} \rightleftharpoons CH_3COO^-_{(aq)} + H^+_{(aq)}$	CH_3COO^- أيون الإيثانوات	CH_3COOH حمض الإيثانويك	CH_3COOH/ CH_3COO^-
$C_6H_5COOH_{(aq)} \rightleftharpoons C_6H_5COO^-_{(aq)} + H^+_{(aq)}$	$C_6H_5COO^-$ أيون البنزووات	C_6H_5COOH حمض البنزويك	$C_6H_5COOH/ C_6H_5COO^-$
$NH_4^+_{(aq)} \rightleftharpoons NH_3_{(aq)} + H^+_{(aq)}$	NH_3 الأمونياك جزيئية	NH_4^+ أيون الأمو نيوم	NH_4^+/NH_3
$H_3O^+_{(aq)} \rightleftharpoons H_2O_{(aq)} + H^+_{(aq)}$	H_2O الماء جزيئية	H_3O^+ أيون الأوكسونيوم	H_3O^+/H_2O

الأمفوليتات:

الأمفوليت كل نوع كيميائي بإمكانه و حسب ظروف التجربة أن يكون إما حمض أو قاعدة برونشتيد أمثلة:



المزدوجات :

H_2O : حمض برونشتيد H_2O/OH^-

H_2O : قاعدة برونشتيد H_3O^+/H_2O

و بالتالي فالجزئية H_2O : أمفوليت



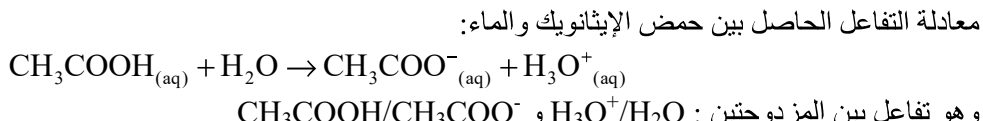
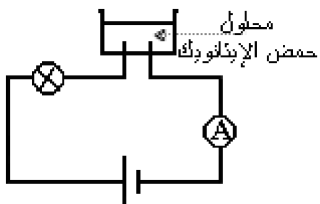
المزدوجة HSO_4^- و SO_4^{2-} قاعدة H_2SO_4/ HSO_4^- و HSO_4^- حمض برونشتيد

وبالتالي فالإيون HSO_4^- : أمفوليت

2. التحول حمض قاعدة:

تجربة:

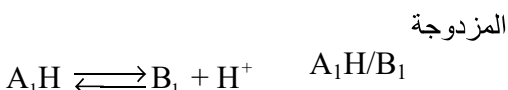
تترنح إبرة الأمبير متر و منه فال محلول المائي لحمض الإيثانويك موصل للتيار الكهربائي و بالتالي يحتوي على أيونات الإيثانوات CH_3COO^- كما يحتوي على أيونات الأوكسونيوم H_3O^+ (أزرق البروموتيمول يأخذ لوناً أزرقاً).



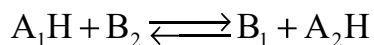
هام: حمض الإيثانويك الخالص ليس بموصى للتيار الكهربائي

تعريف:

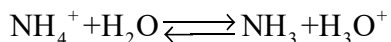
أثناء التفاعل حمض قاعدة يتم تبادل بروتون H^{+} بين مزدوجتين حمض-قاعدة $\text{A}_1\text{H}/\text{B}_1$ و $\text{A}_2\text{H}/\text{B}_2$.



الحمض A_1H يتفاعل مع القاعدة B_2 .



مثال: التفاعل بين المزدوجتين $\text{H}_3\text{O}^{+}/\text{H}_2\text{O}$ و $\text{NH}_4^{+}/\text{NH}_3$



3. تعريف وقياس pH محلول مائي:

pH:

تتعلق الخاصية الحمضية أو القاعدية لمحلول مائي بتركيز أيونات الأوكسونيوم $\text{H}_3\text{O}^{+}_{(\text{aq})}$ الذي تربطه بpH العلاقة التالية

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

تطبيق:

نتوفر على 0.5l من محلول S_1 ذي $\text{pH}=5.8$ و 20ml من محلول S_2 ذي $\text{pH}=3.2$.

1) حدد كمية مادة أيونات الأكسونيوم الموجودة في كل من المحلولين.

2) ما المحلول الأكثر حمضية؟

3) نمزج المحلولين S_1 و S_2 . حدد كمية مادة أيونات الأوكسونيوم الموجودة في الخليط علما أنه لا يحدث أي تفاعل.

قياس محلول مائي:

استعمال الكواشف الملونة:

وهي عبارة عن مواد عضوية تتميز بكون لونها يتغير بوضوح عند تغيير pH

مثلاً، أزرق البروموتيمول: يأخذ لوناً أصفرًا في محلول ذي $\text{pH} < 6$ ولوناً أزرقاً في محلول ذي $\text{pH} > 7.6$ ولوناً أحضاً في المجال [6-7.6] وهذا المجال يسمى بمنطقة انعطاف الكاشف الملون واللون الذي يأخذ فيه الكاشف يسمى باللوينية الحساسة.

استعمال ورق pH:

وهو ورق مشبع بالكاشف الملونة ومجفف.

استعمال جهاز pH متر:

وهو يشتمل على إلكترودين إحداهما مرجعية ذات جهد ثابت والأخرى من الزجاج للفياس.

ويجب دائماً تعييره بمحاليل عيار ذات pH معروف قبل الإستعمال.

4. تقدم تحول كيميائي:

التقدم النهائي والتقدم الأقصى:

* ليس التحولات الكيميائية كلها كليلة

* التقدم x لتفاعل كيميائي هو كمية مادة المتفاعلات التي تختفي أو النواتج التي تتكون حسب المعاملات stoichiometric.

* التقدم الأقصى x_{max} هو تقدم التفاعل الذي يوافق الاختفاء الكلي للمتفاعل المحسد.

* التقدم النهائي هو أكبر قيمة للتقدم الذي تتوافق وصول التفاعل المحدود إلى نهايته.

نسبة التقدم النهائي:

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

$x_f < x_{\max}$: التقدم النهائي x_f ، أصغر من التقدم الأقصى x_{\max} بالنسبة للتحولات الكيميائية غير الكلية (أي المحدودة) $0 < \tau \leq 1$

τ عدد بدون وحدة و يعبر عنه أحياناً بنسبة مئوية.

ملحوظة:

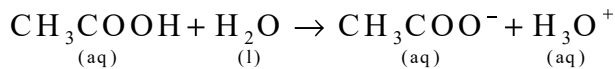
إذا كان $\tau = 1$: فالتفاعل كلي و التقدم لنهايو التقدم الأقصى متساوين

الإبراز التجريبي لسبة التقدم النهائي لتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء:

نصب في كأس حجماً $V_0 = 500 \text{ cm}^3$ من الماء المقطر. ثم نضيف إليه حجماً $V = 1 \text{ cm}^3$ من حمض الإيثانويك ($d = 1.05$). باستعمال جهاز pH متر نقى pH الخليط فتحصل على $\text{pH} = 3.1$. $\phi_0 = 1 \text{ g/cm}^3$: الكثافة الحجمية للماء

1. أكتب معادلة ذوبان حمض الإيثانويك في الماء
2. أحسب كمية مادة حمض الإيثانويك البدئية
3. أجز الجدول الوصفي واستنتج التقدم القم الأقصى
4. أحسب التقدم النهائي و أحسب كمية مادة حمض الإيثانويك المتبقية و استنتاج
5. أحسب نسبة التقدم

يحدث تفاعل بين المذووجتين : $\text{H}_3\text{O}^+/\text{H}_2\text{O}$ و $\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-$



كمية مادة حمض الإيثانويك البدئية هي: $n_i = \frac{m_i}{M} = \frac{\rho \cdot V}{M} = \frac{d \cdot \rho_{eau} \cdot V}{M} = \frac{1,05 \times 1 \text{ g/cm}^3 \times 1 \text{ cm}^3}{60} = 1,75 \times 10^{-2} \text{ mol}$ بما أن الماء موجود بوفرة فإن المتفاعل المحسد هو حمض الإيثانويك.

جدول التقدم:

$\text{CH}_3\text{COOH}_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)} + \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)}$				معادلة التفاعل	
$n(\text{CH}_3\text{COOH})$	$n(\text{H}_2\text{O})$	$n(\text{CH}_3\text{COO}^-)$	$n(\text{H}_3\text{O}^+)$	التقدم	الحالة
n_i	بوفرة	0	0	0	الحالة البدئية
$n_i - x$	بوفرة	x	x	x	حالة التحول
$n_i - x_f$	بوفرة	x_f	x_f	x_f	الحالة النهائية

بما أن التقدم الأقصى x_{\max} هو تقدم التفاعل الذي يواكب الإختفاء الكلي للمتفاعل المحسد.

$$n_i = x_f = 1.75 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

فإن: $n_i - x_{\max} = 0$ ومنه:

استقرار pH يدل على أن المجموعة توجد في حالتها النهائية وبالتالي $[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.1} \text{ mol/l} = 7.9 \times 10^{-4} \text{ mol/l}$

من خلال جدول التقدم لدينا :

$$x_f = n(\text{H}_3\text{O}^+) = [\text{H}_3\text{O}^+] \times (V + V_0) = 7.9 \times 10^{-4} \text{ mol/l} \times 501 \times 10^{-3} \text{ l} \approx 4 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

إذن: $x_f = 4 \times 10^{-4} \text{ mol}$

نلاحظ أن التقدم النهائي أصغر من التقدم الأقصى مما يدل على أن حمض الإيثانويك لم يختف كلياً عند نهاية التفاعل . وكمية مادة حمض الإيثانويك المتبقية عند نهاية التفاعل هي:

$$n(\text{CH}_3\text{COOH}) = n_i - n_f = 1.75 \times 10^{-2} - 4 \times 10^{-4} = 1.71 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

وبالتالي التفاعل المدروس ليس كلياً، فجميع المتفاعلات والنواتج تتواجد معاً في حالة النهائية رغم أن التفاعل قد توقف عن التطور، نقول أن هذا التفاعل محدود.

$$\tau = \frac{x_f}{x_{\max}} = \frac{4 \times 10^{-4}}{1.75 \times 10^{-2}} = 2.3 \times 10^{-2} = 2.3\%$$

ونسبة التقدم النهائي لهذا التفاعل:

وهذا يعني أن 2.3% من حمض الإيثانويك هو الذي تفاعل مع الماء أي أن التفاعل محدود

استنتاج:

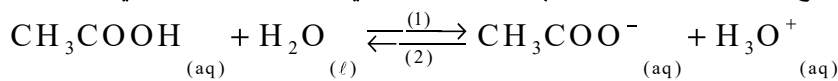
يمكن خلال تحول كيميائي أن يكون التقدم النهائي x_f مغایراً للتقدم الأقصى، في هذه الحالة لا يختفي أي من المتفاعلات عند توقف المجموعة عن التطور $x_f < x_{max}$

5. التوازن الكيميائي لمجموعة كيميائية:

و تبين التجربة أن تفاعل الأيونات H_3O^+ و CH_3COO^- كذلك محدود وهو معاكس لتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء

$$CH_3COO^- + H_3O^+ \rightarrow CH_3COOH + H_2O$$

إذن تفاعل حمض الإيثانويك مع الماء تفاعل محدود ويؤدي إلى توازن كيميائي يكتب على النحو التالي:

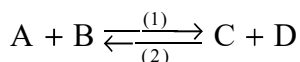


تتميز حالة التوازن الكيميائي بكون جميع المتفاعلات والنوافر تتوارد في الخليط عند نهاية التفاعل وفي حالة توازن ديناميكي

$CH_3COOH + H_2O \rightleftharpoons^{(1)} CH_3COO^- + H_3O^+$				معادلة التفاعل	
n(CH ₃ COOH)	n(H ₂ O)	n(CH ₃ COO ⁻)	n(H ₃ O ⁺)	النقدم	الحالة
1.75 10^{-3} mol	بوفرة	0	0	0	الحالة البدئية
$n_i - x$	بوفرة	x	x	x	حالة التحول
$n_i - x_f = 1.71 \cdot 10^{-2}$ mol	بوفرة	1.75 10^{-2} mol	1.75 10^{-2} mol	1.75 10^{-2} mol	الحالة النهائية

عندما يتحقق التوازن الديناميكي تبقى تراكيز المتفاعلات والنوافر ثابتة خلال الزمن .

هام:



في حالة توازن مجموعة كيميائية تتوارد المتفاعلات و النواتج معاً بحسب تبقى ثابتة خلال الزمن و يكون في كل لحظة عدد الدقائق المختفية بالتفاعل ف المنحى المباشر (1) مساوياً لعدد الدقائق المتكونة في المنحى غير المباشر (2)