

التحولات الكيميائية التي تحدث في المحنبيين .

Transformation chimique s'effectuant dans les deux sens

I – التفاعلات حمض – قاعدة (تذكير)

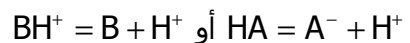
1 – المزدوجات قاعدة / حمض

تعريف :

نسمى حمضا حسب برنشت، كل نوع كيميائي قادر على فقدان بروتون H^+ خلال تفاعل كيميائي .

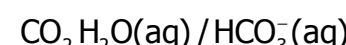
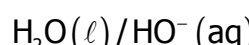
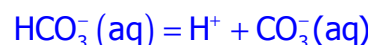
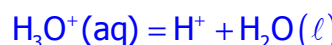
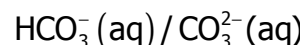
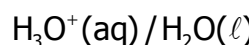
نسمى قاعدة ، كل نوع كيميائي قادر على اكتساب بروتون H^+ خلال تفاعل كيميائي .

نعرف مزدوجة قاعدة/حمض (BH^+/B أو HA/A^-) بنصف المعادلة حمض - قاعدة .



تمرين تطبيقي :

أكتب نصف المعادلة للمزدوجات قاعدة/حمض التالية :



ملحوظة : يلاحظ أن H_2O و HCO_3^- تارة تتصرف كقاعدة وتارة تتصرف كحمض . لذلك نسميهما أمفوليتات .

2 – التحول حمض - قاعدة .

نعرف تفاعل حمض - قاعدة كل تحول كيميائي يحدث خلاله انتقال بروتونات بين النوع الحمضي والنوع القاعدي .

تمرين تطبيقي :

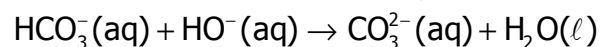
1 – أكتب معادلة التفاعل حمض - قاعدة التي يمكن أن تحدث بين :

أ – حمض المزدوجة ($NH_4^+(aq) / NH_3(aq)$) و قاعدة المزدوجة ($H_3O^+(aq) / H_2O(\ell)$)

ب – حمض المزدوجة ($NH_4^+(aq) / NH_3(aq)$) و قاعدة المزدوجة ($H_2O(\ell) / HO^-(aq)$)

ج – حمض المزدوجة ($HCO_3^-(aq) / CO_3^{2-}(aq)$) و قاعدة المزدوجة ($CH_3COOH(aq) / CH_3COO^-(aq)$)

2 – حدد المزدوجات المتدخلتان في التفاعل :



II – تعريف pH وقياس محلول مائي .

1 – تعريف pH محلول مائي .

الخصائص الحمضية أو القاعدية لمحلول ما تتعلق بتركيز الأيونات H_3O^+ المتواجدة في محلول .

$$10^{-14} mol/l [H_3O^+] \times 1 mol/l$$

نلاحظ أن القيم العددية صعبة الاستعمال لكونها جد صغيرة التركيز لذا تم إدراج مقدار pH .

يعرف pH بالنسبة للمحاليل المائية ذات التراكيز الضعيفة ، $\ell / mol / l \leq 5.10^{-2}$ $[H_3O^+]$ بالعلاقة

التالية : $pH = -\log[H_3O^+]$ ، تمثل $[H_3O^+]$ العدد الذي يقيس الترکیز المولی لأیونات

الأوكسیونیوم ، وتعبر عنه بالوحدة : ℓ / mol .

$$pH = -\log[H_3O^+] \Leftrightarrow [H_3O^+] = 10^{-pH}$$

$\log_{10} = 1$
 $\log 1 = 0$
 $\log ab = \log a + \log b$
 $\log \frac{a}{b} = \log a - \log b$
 $\log 10^x = x \log 10 = x$
 $y = 10^x \Leftrightarrow x = \log y$

تذكير بعض خاصيات الدالة اللوغاريتمية تمرين تطبيقي :

نتوفر على أربعة محلائل مائية (A) و (B) و (C) و (D)

تركيز أيونات الأوكسونيوم في في محلولين (A) و (B) تبعاً هو :

$$[\text{H}_3\text{O}^+]_B = 5,1 \cdot 10^{-5} \text{ mol/l}$$

pH المحلولين (C) و (D) تبعاً هو : pH_D = 8,9 و pH_C = 2,8

1 - أحسب pH المحلولين (A) و (B).

نستعمل الآلة الحاسبة $\text{pH}_B = 2,7$ و $\text{pH}_A = 4,3$

2 - أحسب قيمة تركيز الأيونات $[\text{H}_3\text{O}^+]$ في محلولين (C) و (D).

نستعمل الآلة الحاسبة (10^{x})

$$[\text{H}_3\text{O}^+]_D \approx 1,3 \cdot 10^{-9} \text{ mol/l}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+]_C \approx 1,6 \cdot 10^{-3} \text{ mol/l}$$

3 - كيف يتغير تركيز أيونات H_3O^+ عند تزايد pH ؟

عند تزايد قيمة pH يتناقص تركيز الأيونات H_3O^+ ، والعكس صحيح.

البرهان :

ليكن A و B محلولان مائيان تركيزهما $[\text{H}_3\text{O}^+]_A > [\text{H}_3\text{O}^+]_B$ بحيث أن $[\text{H}_3\text{O}^+]_A$ و $[\text{H}_3\text{O}^+]_B$ مختلفان

لدينا من المتساوية السابقة :

$$\log [\text{H}_3\text{O}^+]_A > \log [\text{H}_3\text{O}^+]_B$$

$$-\log [\text{H}_3\text{O}^+]_A < -\log [\text{H}_3\text{O}^+]_B$$

$$\text{pH}_A < \text{pH}_B$$

2 - قياس pH محلول مائي .

يمكن قياس pH محلول مائي من تحديد تركيز أيونات الأوكسونيوم $[\text{H}_3\text{O}^+]$ وكذلك الحالة النهائية لتفاعل كيميائي .

عملياً نستعمل طريقتان لقياس pH محلول مائي :

أ - استعمال الكواشف الملونة

الكواشف الملونة مواد عضوية عند استعمالها وسط يتغير فيه تركيز أيونات الأوكسونيوم أي يتغير لونها بوضوح .

تجربة : نأخذ ثلاثة محلائل ذات pH مختلف (pH < 6,0 ، pH < 6,0 < pH < 7,6 ، pH > 7,6) نلاحظ بالتتابع أن الكاشف الملون أزرق البروموتيمول BBT يأخذ الألوان التالية : أصفر ، أخضر ، أزرق . يسمى المجال [6,0 ; 7,6] منطقة انعطاف الكاشف الملون أزرق البروموتيمول .

ويسمى اللون الذي يأخذة محلول في هذا المجال باللونية الحساسة (اللون الأخضر) .

يمكن كذلك أن نستعمل ورق pH للقياس pH وهو ورق مشبع بالكواشف الملونة حيث نغممه في محلول المراد قياسه ونقارن اللون الذي يظهر بسلم اللونية المرافق لورق

يمكن ورق pH من تحديد قيمة pH بفارق وحدة .

ب - استعمال pH - متر .

مبدأ pH - متر :

يتكون ال pH - متر من محس يكون في غالب الأحيان عبارة عن إلكترود ، مركبة من إلكترودين ، إلكترود مرجعية ذات جهد ثابت وإلكترود للقياس .

يمكن فرق الجهد الكهربائي $U = a - b \cdot pH$ المقاس بين هذين الإلكترودين من قياس pH محلول مائي شريطة أن يغير الجهاز مسبقاً ليأخذ $pH = 0$ - متر بعين الاعتبار قيمتي الوسيطين a و b . والتي تتعلق بدرجة الحرارة وبطبيعة الإلكترودين .

تقدر دقة القياس بواسطة ال pH - متر تقريباً ب 0,1 وحدة ، وتكون هذه الدقة من رتبة 0,05 بالنسبة للأجهزة الأكثر دقة .

كيفية استعمال pH - متر :

- يجب قل إنحراف أي قياس غسل الإلكترونود المركبة بالماء المقطر ومسحها بورق نشاف

- يجب تعديل جهاز ال pH - متر بواسطة محلولين عياريين لهما pH معروف .

* الصيغة الأولى يجب أن يكون بواسطة محلول عيار ذي $pH=7$

* الصيغة الثانية يجب أن يكون بـ $pH=4$ إذا كان محلول المدروس حمضيأ أو بـ $pH=9$ إذا كان محلول المدروس قاعديا .

- بعد الانتهاء من القياسات يجب غسل الإلكترونود بالماء المقطر ووضعها في غمدتها الوقائي

ج - دقة قياس ال pH .

تمرين:

لنعتبر محلولاً مائياً ، حيث يعطي قياس pH محلول القيمة 3,20 حسب هذه الإشارة تكون دقة قياس ال pH من رتبة 0,05 يعني أن $3,25 \leq pH \leq 3,15$

1 - ما هو تأثير تركيز الأيونات H_3O^+ ؟

$$10^{-3,25} \leq 10^{-pH} \leq 10^{-3,15}$$

$$10^{-3,25} \leq [\text{H}_3\text{O}^+] \leq 10^{-3,15}$$

$$5,623 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l} \leq [\text{H}_3\text{O}^+] \leq 7,079 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$$

حساب الارتكاب المطلق :

$$\Delta[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{7,079 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l} - 5,623 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}}{2} = 0,7 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 6,3 \pm 0,7 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$$

2 - ما هي دقة تحديد تركيز الأيونات H_3O^+ ؟

حساب دقة القياس أو الارتكاب النسبي :

$$\frac{\Delta[\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{7 \cdot 10^{-5}}{6,3 \cdot 10^{-4}} = 0,11$$

III - التحولات الكلية وغير الكلية .

1 - ابراز تحول غير كلي .

النشاط التجريبي 1

نصب في حوجلة معيرة سعتها $V_0 = 500,0 \text{ ml}$ مملوئة بالماء المقطر ، حجماً $V = 1,00 \text{ ml}$ من حمض الإيثانويك CH_3COOH الموجود في قبينة لصيقتها تحمل المعلومات الموجودة على الوثيقة جانبه .

acide acétique 99 - 100%

pur

$\text{C}_2\text{H}_4\text{O}$ $M=60,05 \text{ g/mol}$

Point de cristallisation $16,0-16,6^\circ\text{C}$

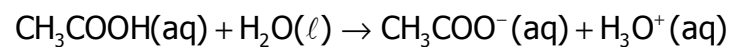
CH_3COOH % 99,5 $d=1,05$

بعد تجسس محلول المحصل عليه نقىس pH محلول المحصل عليه بواسطة جهاز pH - متر ، نحصل على النتيجة التالية : $pH=3,10$.

1 - اكتب معادلة التفاعل حمض - قاعدة الذي يحدث بين حمض الإيثانويك والماء .

خلال هذا التفاعل يحدث انتقال البروتونات من حمض المزدوجة $\text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) / \text{H}_2\text{O}(\ell)$ إلى قاعدة المزدوجة $\text{CH}_3\text{COOH}(\text{aq}) / \text{CH}_3\text{COO}^-(\text{aq})$.

معادلة التفاعل كالتالي :



2 – أحسب كمية المادة البدئية لحمض الإيثانويك المستعمل.

لدينا كمية المادة البدئية لحمض الإيثانويك هي :

$$n_i = \frac{m_i}{M}$$

$$d = \frac{\rho_{\text{acide}}}{\rho_{\text{eau}}} \Rightarrow \rho_{\text{acide}} = d \cdot \rho_{\text{eau}}$$

$$\rho_{\text{acide}} = \frac{m}{V} \Rightarrow m_i = \rho_{\text{acide}} \cdot V = d \cdot \rho_{\text{eau}} \cdot V$$

$$n_i = \frac{d \cdot \rho_{\text{eau}} \cdot V}{M}$$

$$n_i = \frac{1,05 \times 1 \times 10^3 \times 1 \times 10^{-3}}{60} = 1,75 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$$

3 – أنشئ الجدول الوصفي لتطور المجموعة الكيميائية.
انطلاقاً من قيمة pH حدد التقدم النهائي للتفاعل.

المعادلة الكيميائية		$\text{CH}_3\text{COOH}(\text{aq}) + \text{H}_2\text{O}(\ell) \rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^-(\text{aq}) + \text{H}_3\text{O}^+(\text{aq})$				
الحالة	التقدم	كميات المادة				
البدئية	0	n_i	بوفرة	0	0	
خلال التفاعل	x	$n_i - x$	بوفرة	x	x	
النهائية	x_{max}	$n_i - x_{\text{max}}$	بوفرة	x_{max}	x_{max}	

– المتفاعل المحدد هو حمض إيثانويك لأن الماء دائماً يوجد بوفرة.

– التقدم الأقصى :

$$n_i - x_{\text{max}} = 0 \Rightarrow 1,75 \cdot 10^{-2} - x_{\text{max}} = 0 \Rightarrow x_{\text{max}} = 1,75 \cdot 10^{-2} \text{ mol} / \ell$$

استقرار pH الخليط التفاعلي على القيمة 3 يدل على أن المجموعة توجد في حالتها النهائية أي أن تركيز الأيونات $[\text{H}_3\text{O}^+]$ في هذه الحالة هو :

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3,1} \approx 7,9 \cdot 10^{-4} \text{ mol} / \ell$$

حسب جدول التقدم أن $[\text{H}_3\text{O}^+] = x$: فإن التقدم النهائي للتفاعل هو :

$$n(\text{H}_3\text{O}^+) = x_f \Rightarrow x_f = [\text{H}_3\text{O}^+] \times V_f$$

$$x_f = 1,7 \cdot 10^{-2} \times 500 \cdot 10^{-3} = 4,0 \cdot 10^{-4} \text{ mol}$$

3 – قارن التقدم النهائي والتقدم الأقصى . ماذا تستنتج ؟

$x_f < x_{max}$ التقدم النهائي أصغر من التقدم الأقصى

وتكون كمية حمض الإيثانوليك في الحالة النهائية هي :

$$n_f(CH_3COOH) = n_i - x_f \Rightarrow n_f(CH_3COOH) = 1,71 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$$

نستنتج أن المتفاعله المحد لم يختف كلها وبالتالي فالتحول المدروس ليس كلها ، فكل المتفاعلات والنوافذ تتواجد معا في الحالة النهائية .

2 – نسبة التقدم النهائي .

لمقارنة التقدم النهائي لتفاعل مع تقدمه الأقصى نعرف مقدار يسمى نسبة التقدم النهائي للتفاعل

$$\text{ونرمز له بالحرف } \tau \text{ حيث } \tau = \frac{x_f}{x_{max}} .$$

وهو مقدار بدون وحدة . $\tau < 1$ ويمكن أن نعبر عنه بنسبة مائوية .

ملحوظة : في حالة $\tau = 1$ أي أن $x_f = x_{max}$ يعني أن التفاعل كلي .

4 – أحسب نسبة التقدم النهائي في النشاط السابق .

$$\tau = \frac{x_f}{x_{max}} = \frac{4,0 \cdot 10^{-4}}{0,0175} = 2,3 \cdot 10^{-2} = 2,3\%$$

لدينا حسب العلاقة :

وهذا يدل على أن 2.3 من بين 100 جزئية لحمض الإيثانوليك هي التي تفاعلت مع الماء . أي أن التفاعل محدود (غير كلي)

3 – منحى تطور تحول كيميائي .

المناولة 2 في النشاط التجاري 1

نصيف حوالي 0,50g من بلورات الإيثانوات الصوديوم CH_3COONa فنلاحظ أن pH يأخذ قيمة 5,10 .

1 – كيف تطورت قيمة pH ؟

$$pH_2 > pH_1 \Rightarrow [H_3O^+]_1 < [H_3O^+]_2$$

2 – في أي منحى تطور المجموعة الكيميائية ؟

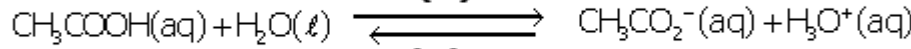
مما يدل على أن المجموعة تطورت في منحى تناقص الأيونات H_3O^+ ، أي في المنحى غير المباشر لمعادلة التفاعل .

3 – قارن منحبي التطور في الحالتين .

تطورت المجموعة في منحى اختفاء الأيونات H_3O^+ لأن الحجم بقي ثابتا تقريبا ، وبالتالي فإن المجموعة تطورت في المنحى غير المباشر لمعادلة التفاعل .

المنحى المباشر

(1)



(2)

المنحى غير المباشر

نستنتج أن التفاعل الحاصل يحدث في منحبيين نقول أن هذا **التفاعل محدود** ونندرجه بالمعادلة الكيميائية التالية مع استعمال الإشارة التالية : \rightleftharpoons

ونعمم هذه النتيجة بالنسبة لجميع تفاعلات حمض – قاعدة على الشكل التالي :

يحدث خلال تفاعل كيميائي غير كلي ، تفاعل في المنحبيين . (المباشر وغير المباشر لمعادلة التفاعل)

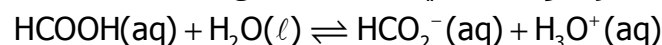
IV – حالة توازن مجموعة كيميائية .

تعريف حالة توازن مجموعة كيميائية

مثال :

نحضر محلولا (S) لحمض الميثانويك HCOOH بذابة $n_i = 5,00 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$ من حمض الميثانويك في الماء الخالص للحصول على 1ℓ من محلول (S).

تكون المجموعة المحصلة مقر تحول كيميائي ننمذجه بتفاعل معادلته :



يبين قياس pH للمحلول (S) أن التقدم النهائي للتفاعل هو : $n_f = 0,86 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$

ما تركيب المجموعة في الحالة النهائية ؟
نشئ جدول التقدم لتطور المجموعة الكيميائية :

المعادلة الكيميائية		$\text{HCOOH(aq)} + \text{H}_2\text{O(l)} \rightleftharpoons \text{HCO}_2^-(aq) + \text{H}_3\text{O}^+(aq)$				
الحالة	التقدم	كميات الصادرة				
البدئية	0	$n_i(\text{HCOOH})$	بوفرة	0	0	
خلال التفاعل	x	$n_i - x$	بوفرة	x	x	
النهائية	x_f	$n_i - x_f$	بوفرة	x_f	x_f	

في الحالة النهائية وحسب جدول التقدم لدينا :

$$n_f(\text{HCOO}^-) = n_f(\text{H}_3\text{O}^+) = x_f = 0,86 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

وبالنسبة لحمض الميثانويك لدينا :

$$n_f(\text{HCOOH}) = n_i - x_f = 5,00 \cdot 10^{-3} - 0,86 \cdot 10^{-3} = 4,14 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

يلاحظ أن المجموعة في الحالة النهائية تتكون من المتفاعلات والنواتج التي تبقى كمية مادتها ثابتة خلال الزمن أي أن المجموعة الكيميائية في حالة توازن كيميائي .
نعم هذه النتيجة :

يمكن خلال التحول الكيميائي لبعض المجموعات ، أن نحصل على حالة تتوارد فيها المتفاعلات والنواتج معاً بنسب ثابتة . تسمى هذه الحالة النهائية ، حالة التوازن الديناميكي.

٧ – التفسير الميكروسكوبى لحالة التوازن الديناميكى .

تكون مجموعة كيميائية في حالة توازن كيميائي ، إذا بقيت درجة الحرارة والضغط وتركيز المتفاعلات والنواتج ثابتة خلال الزمن .

كيف نفسر ميكروسكوبيا هذا الالاطور ؟ وما مدلول التوازن الكيميائي من وجهة النظر الميكروسكوبية ؟
نعتبر المجموعة الكيميائية التالية :



ماذا يعني بحدوث تفاعل بين A و B ؟ يعني أن تصادمهم يؤدي إلى تكون نوعان كيميائيان C و D وذلك نتيجة التصادمات الفعالة والتي تؤدي إلى تكسير الروابط فحين هناك تصادمات غير فعالة لا تغير الروابط فكلما كان تراكيز الأنواع الكيميائية كبيرة ، كان احتمال الالتقاء والتصادمات الفعالة كبيراً وبالتالي تكون سرعة التفاعل أكبر .

إذا كانت المجموعة في الحالة البدئية تضم النوعين A و B فإن التفاعل يحدث بدئياً في المنحى المباشر
(1) بسرعة $\text{A} + \text{B} \rightarrow \text{C} + \text{D} . v_1$

ينتج عن تزايد تقدم هذا التفاعل ، خلال الزمن :

- تناقص كميتي النوعين A و B وبالتالي تناقص عدد التصادمات الفعالة بينهما مما يؤدي إلى تناقص السرعة v_1 .
- تزايد كميتي النوعين C و D وبالتالي تزايد عدد التصادمات الفعالة بينهما مما يؤدي إلى تزايد السرعة v_2 في المنحى غير المباشر $C + D \rightarrow A + B$

عند تساوي السرعتين v_1 و v_2 فإن كمية مادة المتفاعلة A التي يستهلكها التفاعل المباشر تساوي كميته المتكونة خلال التفاعل في المنحى غير المباشر . أي أن التراكيز المولية للمجموعة تبقى ثابتة خلال الزمن . لكن على م

الحرارة والضغط و pH لاتتغير .