



وزارة التربية

12

الكيمياء

الصف الثاني عشر

الجزء الأول



كتاب المعلم

المرحلة الثانوية



وزارة التربية

الكتاب المعلم

12

الصف الثاني عشر

كتاب المعلم

الجزء الأول

المرحلة الثانوية

اللجنة الإشرافية لدراسة ومواءمة سلسلة كتب العلوم

أ. برّاك مهدي برّاك (رئيساً)

أ. مصطفى محمد مصطفى

أ. سعاد عبد العزيز الرشود

أ. تهاني ذئار المطيري

أ. فتوح عبد الله طاهر الشمالي

الطبعة الأولى

1436 - 1435 هـ

2015 - 2014 م

فريق عمل دراسة ومواءمة كتب الكيمياء للصف الثاني عشر الثانوي

أ. علي محمد محمد الششتاوي

أ. فتحية محمد رضا سيد هاشم

أ. طيف حمود العدواني

أ. نادية سعد الغريب

أ. ليالي غايب العتيبي

دار التَّرْيَوْن 2014 ش.م.م. وبرسون إديوكيشن House of Education

© جميع الحقوق محفوظة : لا يجوز نشر أي جزء من هذا الكتاب أو تصويره أو تخزينه أو تسجيله بأي وسيلة دون موافقة خطية من الناشر.

الطبعة الأولى 2014/2015 م



صَاحِبُ الْسَّمْوَاتِ الشَّرِيفَ ضِيَاجُ الْأَخْمَادِ الْجَانِبُ الْمُصْبِحُ
أمير دولة الكويت



سُمِّيَ الشَّيْخُ نَوْفَلُ الْحَمَادُ لِبَابِ الصِّنَاعَةِ

وَفِي عَهْدِ دَوْلَةِ الْكُوَيْتِ

مقدمة

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على سيد المرسلين، محمد بن عبد الله وصحبه أجمعين.

عندما شرعت وزارة التربية في عملية تطوير المناهج، استندت في ذلك إلى جملة من الأسس والمرتكزات العلمية والفنية والمهنية. حيث راعت متطلبات الدولة وارتباط ذلك بسوق العمل، وحاجات المتعلمين والتطور المعرفي والعلمي. بالإضافة إلى جملة من التحديات التي تمثلت بالتحدي القيمي والاجتماعي والاقتصادي والتكنولوجي وغيرها، وإن كنا ندرك أن هذه الجوانب لها صلة وثيقة بالنظام التعليمي بشكل عام وليس المناهج بشكل خاص.

وما يجب التأكيد عليه، أن المنهج عبارة عن كم الخبرات التربوية والتعليمية التي تُقدم للمتعلم، وهذا يرتبط أيضًا بعمليات التخطيط والتنفيذ، والتي في مجملتها النهائية تأتي لتحقيق الأهداف التربوية، وعليه أصبحت عملية بناء المناهج الدراسية من أهم مكونات النظام التعليمي، لأنها تأتي في جانبين مهمين لقياس كفاءة النظام التعليمي، فهي من جهة تمثل أحد المدخلات الأساسية ومقاييسًا أو معيارًا من معايير كفاءاته من جهة أخرى، عدا أن المناهج تدخل في عملية إنشاء شخصية المتعلم في جميع جوانبها الجسمانية والعقلية والوجدانية والروحية والاجتماعية.

من جانب آخر، فنحن في قطاع البحوث التربوية والمناهج، عندما نبدأ في عملية تطوير المناهج الدراسية، ننطلق من كل الأسس والمرتكزات التي سبق ذكرها، بل إننا نراها محفزات واقعية تدفعنا لبذل قصارى جهدنا والمضي قدماً في البحث في المستجدات التربوية سواء في شكل المناهج أم في مضامينها، وهذا ما قام به القطاع خلال السنوات الماضية، حيث البحث عن أفضل ما توصلت إليه عملية صناعة المناهج الدراسية، ومن ثم إعدادها وتأليفها وفق معايير عالمية استعداداً لتطبيقها في البيئة التعليمية.

ولقد كانت مناهج العلوم والرياضيات من أول المناهج التي بدأنا بها عملية التطوير إيماناً بأهميتها وانطلاقاً من أنها ذات صفة عالمية، مع الأخذ بالحسبان خصوصية المجتمع الكويتي وببيئته المحلية. وعندما أدركنا أنها تتضمن جوانب عملية التعلم ونعني بذلك المعرفة والقيم والمهارات، قمنا بدراستها وجعلها تتوافق مع نظام التعليم في دولة الكويت، مركزين ليس فقط على الكتاب المقرر ولكن شمل ذلك طرائق وأساليب التدريس والبيئة التعليمية دور المتعلم، مؤكدين على أهمية التكامل بين الجوانب العلمية والتطبيقية حتى تكون ذات طبيعة وظيفية مرتبطة بحياة المتعلم.

وفي ضوء ما سبق من معطيات وغيرها من الجوانب ذات الصفة التعليمية والتربوية تم اختيار سلسلة مناهج العلوم والرياضيات التي أكملناها بشكل ووقة مناسبين، ولنتحقق نقلة نوعية في مناهج تلك المواد، وهذا كله تزامن مع عملية التقويم والقياس للأثر الذي تركته تلك المناهج، ومن ثم عمليات التعديل التي طرأت أثناء وبعد تنفيذها، مع التأكيد على الاستمرار في القياس المستمر والمتابعة الدائمة حتى تكون مناهجنا أكثر تفاعلية.

د. سعود هلال الحربي

الوكيل المساعد لقطاع البحوث التربوية والمناهج

المحتويات

الجزء الأول

الوحدة الأولى: الغازات

الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

الجزء الثاني

الوحدة الرابعة: الأملاح ومعايير الأحماض والقواعد

الوحدة الخامسة: المشتقات الهيدروكربونية

الوحدة السادسة: الكيمياء الحيوية

محتويات الجزء الأول

15	الوحدة الأولى: الغازات
17	الفصل الأول: سلوك الغازات
18	الدرس 1-1: خواص الغازات
21	الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز
24	الفصل الثاني: قوانين الغازات
25	الدرس 2-1: قوانين الغازات
32	الدرس 2-2: الغازات المثلية
37	الدرس 2-3: الجسيمات الغازية: مخالفتها وحركتها
44	أسئلة مراجعة الوحدة الأولى
48	الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
50	الفصل الأول: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
51	الدرس 1-1: سرعة التفاعل
56	الدرس 1-2: التفاعلات العكسية والاتزان

الفصل الثاني: الإنترولي	63
الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما	64
أسئلة مراجعة الوحدة الثانية	70
الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد	73
الفصل الأول: الأحماض والقواعد	75
الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد	76
الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد	82
الدرس 1-2: كاتيونات الهيدروجين والحموضة	86
الدرس 1-2: قوة الأحماض والقواعد	93
أسئلة مراجعة الوحدة الثالثة	102

الهدف الشامل لل التربية في دولة الكويت

تهيئة الفرص المناسبة لمساعدة الأفراد على النمو الشامل المتكامل روحيًا وخلقياً وفكرياً واجتماعياً وجسمانياً إلى أقصى ما تسمح به استعداداتهم وإمكاناتهم في ضوء طبيعة المجتمع الكويتي وفلسفته وأماله وفي ضوء المبادئ الإسلامية والتراث العربي والثقافة المعاصرة بما يكفل التوازن بين تحقيق الأفراد لذواتهم وإعدادهم للمشاركة البناءة في تقدم المجتمع الكويتي والمجتمع العربي والعالم عامة.

الأهداف العامة لتعليم العلوم

تؤكد أهداف تعليم العلوم في مراحل التعليم العام على تنمية الخبرات المختلفة: الجانب المعرفي والجانب المهاري والجانب الوجداني.

هذا وقد صيغت الأهداف التالية لكي تحقق الجوانب الثلاثة بحيث تساعد المتعلم على:

1. تعميق الإيمان بالله سبحانه وتعالى من خلال تعرفه على بديع صنع الله وتتنوع خلقه في الكون والإنسان.
2. استيعاب الحقائق والمفاهيم العلمية، واستخدامها في مواجهة المواقف اليومية، وحل المشكلات، وصنع القرارات.
3. اكتساب بعض مفاهيم ومهارات التقانة بما ينمي لديه الوعي المهني، وحب وتقدير العمل اليدوي، والرغبة في التصميم والابتكار.
4. اكتساب قدر مناسب من المعرفة والوعي البيئي بما يمكنه من التكيف مع بيئته، وصيانتها ، والمحافظة عليها ، وعلى الثروات الطبيعية.
5. اكتساب قدر مناسب من المعرفة الصحية والوعي الوقائي بما يمكنه من ممارسة السلوك الصحي السليم والمحافظة على صحته وصحة بيئته ومجتمعه .
6. اكتساب مهارات التفكير العلمي وعمليات التعلم وتمثيلها وتشجيعه على ممارسة أساليب التفكير العلمي وحل المشكلات في حياته اليومية.
7. تنمية مهارات الاتصال ، والتعلم الذاتي المستمر ، وتوظيف تقنيات المعلومات ومصادر المعرفة المختلفة .
8. فهم طبيعة العلم وتاريخه وتقدير العلم وجهود العلماء عامه والمسلمين والعرب خاصة والتعرف على دورهم في تقدم العلوم وخدمة البشرية .
9. اكتساب الميول والاتجاهات والعادات والقيم وتنميتها بما يحقق للمتعلم التفاعل الإيجابي مع بيئته ومجتمعه ومع قضايا العلم والتقانة والمجتمع.

الأهداف العامة لتدريس مادة الكيمياء

يهم علم الكيمياء بدراسة تركيب المواد المختلفة وخواصها، والتغيرات التي تحدث لهذه المواد، وأسباب حدوثها، والطرق والأساليب التي تسكن الإنسان من الحصول عليها. وعلم الكيمياء له أهمية كبرى في حياتنا اليومية، فهو يذكر مواد ومركبات تعزز رُقي الإنسان، وتساعد في تقدمه ورفاهيته.

الأهداف المعرفية

يتعرف المفاهيم، والمبادئ، والحقائق العامة لعلم الكيمياء:

- ◆ الغازات

- ◆ سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

- ◆ الأحماض والقواعد

- ◆ الأملاح ومعايير الأحماض والقواعد

- ◆ المجموعة الوظيفية والتفاعلات العضوية

- ◆ الكيمياء الحيوية

الأهداف المهارية

1. يكتسب مهارات يدوية تكون حصيلة العمل المخبري.

2. يتبع قواعد السلامة، ويتوخى الدقة والحذر أثناء العمل في مختبر الكيمياء.

3. يكتسب روح التعاون بين الطلاب من خلال العمل المخبري.

4. يكتسب اتجاهًا علميًّا يتميز بسعة الأفق، والموضوعية والعقلانية، واحترام آراء الآخرين، وتقبل وجهات النظر المعايرة المستندة إلى أدلة علمية سليمة، وحب الاستطلاع الموجه، والتواضع، والأمانة العلمية.

5. يتعرف خواص العلم التجاري الذي يقوم عليه علم الكيمياء.

6. يكتسب الخطوات المتبعة في التفكير العلمي، ومن ثم تطبيقها.

7. يكتسب طرق فهم بعض الفرضيات والنظريات، وتحليلها وتطبيقها.

8. يكتسب مهارات عقلية مناسبة: تحليل التفاعلات وتفسيرها، تصميم التجارب، إدراك العلاقات، اقتراح النماذج، حل التمارين، كتابة التقرير العلمي، استخدام الأدوات والمواد الكيميائية، إجراء التجارب، قياس الوزن، التسجيل الدقيق.

الأهداف الوجدانية (المواقف ، الميول والاتجاهات)

1. يتندّق العلم، ويقدر جهود العلماء ودورهم في تقديم العلم والإنسانية.

2. يقدر دور العلماء وإسهاماتهم في تطور علم الكيمياء.

3. يقدر أثر علم الكيمياء في تطور التقنية، وأثره على تطور المجتمع ورقيه من خلال ملاحظة التطبيقات الحياتية لعلم الكيمياء، وتفاعل المجتمع معها.

4. يكتسب القيم والاتجاهات التالية: الموضوعية، الأمانة العلمية، الاقتصاد، نبذ الخرافات، احترام العمل اليدوي.

5. يقدر الجهود المبذولة لترشيد استغلال الثروات الطبيعية.

6. يقدر الأهمية الاقتصادية لبعض المواد، وتأثيراتها على الصحة العامة والبيئة.

مخطط الوحدة الأولى: الغازات

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
1 . سلوك الغازات	1- خواص الغازات	<ul style="list-style-type: none"> ❖ وصف فرضيات الجسيمات الغازية. ❖ شرح كيفية ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن). 	1	اكتشف بنفسك: ملاحظة التغيرات الحجمية
2 . قوانين الغازات	2- العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز	<ul style="list-style-type: none"> ❖ شرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز. ❖ توضيح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذل الغاز على الإناء الذي يحتويه. 	1	
2 . قوانين الغازات	1- قوانين الغازات	<ul style="list-style-type: none"> ❖ تعريف نص قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي - لوساك والقانون الموحد للغازات. ❖ تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس. 	4	الكييماء الرياضية: حل المعادلات
2 . قوانين الغازات	2- الغازات المثالية	<ul style="list-style-type: none"> ❖ حساب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط ، الحجم ودرجة الحرارة. ❖ التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي. 	3	ارتباط الكيمياء بالفيزياء: الكريستالات (ترموس)
2-3 الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها	ذكر فرضية أفوجادورو، قانون دالتون للضغوط الجزئية.	<ul style="list-style-type: none"> ❖ حساب عدد مولات ، كتل وحجم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسين. ❖ حساب الضغوط الجزئية. 	2	ارتباط الكيمياء بالرياضية: الغازات والغوص تحت الماء
حل أسئلة مراجعة الوحدة			2	
إجمالي عدد الحصص			13	

الوحدة الأولى

الغازات

الغازات Gases

الوحدة الأولى



ثم وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ٥ ما هي المواد التي تستعمل في نفخ المناطيد؟ [يسعّم الهواء الساخن أو غاز الهيليوم].
- ٦ ما الفرق بين المناطيد المعبأة بالهواء الساخن وتلك المعبأة بالهيليوم؟ [يسعّم الهيليوم للمناطيد بالارتفاع إلى الطبقات الجوية العليا. أما مناطيد الهواء الساخن فهي محدودة الارتفاع].
- ٧ ما هي الأسباب التي تؤدي إلى هذا الفرق؟ [يختلف الهيليوم عن الهواء في كل من الحجم والتركيب. ولكن من أبرز الاختلافات أن أخفّ من الهواء ويسعّم بالارتفاع إلى مسافة أعلى من دون الحاجة إلى تسخين. أما الهواء الساخن فهو أخفّ من الهواء الموجود خارج المنشآت ويجب أن يظل ساخناً ليقى كذلك. لذلك يرتفع إلى مستويات محدودة لأنّ نسبة الأكسجين تقل في الطبقات الجوية العليا فيصبح تسخين الهواء مهمّة صعبة].

اكتشف بنفسك
اطلب إلى الطلاب تنفيذ هذا النشاط ضمن مجموعات، وإجراء
القياسات والحسابات اللازمة، والإجابة عن الأسئلة الموجودة في
افتتاحية الوحدة الأولى، ص. 12.

[يُعود انفاس البالون عند تعرّضه لأشعة الشمس إلى ازدياد ضغط الغاز الموجود في داخله على جدران البالون ، وعند انخفاض هذا الضغط بفعل التبريد يتقلّص حجم البالون .]

مکہ نات الہ حدة

الفصل الأول: سلوك الغازات

الدرس 1-1: خواص الغازات

الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

الفصل الثاني: قوانين الغازات

الدرس 2-1: قوانين الغازات

الدرس 2-2: الغازات المثلالية

الدرس 2-3: الجسيمات الغازية، مخاليطها وحركتها

مکالمہ

تهدف دراسة الغازات إلى معرفة خواص الغازات بحسب النظرية الحركية التي يشمل المحتوى فرضياتها. سنعالج، في هذه الوحدة، المتغيرات التي تصف الغاز والعوامل التي تؤثر في ضغطه. وسندرس أيضاً القوانين الفيزيائية التي تطبق على الغازات.

تضمن الوحدة فصلين ، سيدرس الطالب ، في الفصل الأول ، سلوك الغازات بناءً على النظرية الحرارية ، والخواص التي تميّز الغازات من حيث التركيب وحركة الجسيمات العشوائية التي تكونها والمعروفة بالحركة البراونية ، وما ينتج منها من ضغط على جوانب الوعاء الذي يحتوي على الغاز . وسيتعرف العوامل التي تؤثّر في هذا الضغط أي كمية الغاز ، حجم الوعاء ودرجة الحرارة . أمّا في الفصل الثاني ، فسيدرس الطالب قوانين الغازات وهي قانون بوليل الذي يدرس العلاقة بين الضغط والحجم ، قانون تشارلز الذي يدرس العلاقة بين درجة الحرارة والحجم ، قانون جاي – لوساك الذي يدرس العلاقة بين درجة الحرارة والضغط ، والقانون الموحد للغازات الذي يجمع هذه القوانين كلّها في معادلة واحدة . وسيدرس الطالب الغازات المثلالية والجزيئيات الغازية ومخاليطها وحركتها . وتشمل هذه الوحدة بعض التطبيقات ، الأمثلة والتجارب العملية التي تعزّز فهم الطالب .

التعلقة على الصورة الافتتاحية للوحدة

اطلب إلى الطلاب تفحّص الصورة الافتتاحية للوحدة وقراءة الفقرة المرافقّة لها. أخبر الطّلاب أنّ الهدف الأساسي من إطلاق المناطيد المناخيّة هو جمع المعلومات واستخدامها للتوصّل إلى نماذج ثبّتى عليها توقعات الأحوال الجوية وتتابع بفضلها التغيير المناخي.

الأهداف المترتبة على إتقان المحتوى بعد دراسة الوحدة الأولى

الأهداف المعرفية

أتوقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

1. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية:

النظرية الحرارية، قانون بويل، قانون تشارلز، قانون جاي-لوساك، القانون الموحد للغازات، ثابت الغاز المثالي، فرضية أفوجادرو، الضغط الجزيئي، قانون دالتون للضغط الجزيئي، غاز مثالي، قانون الغاز المثالي، غاز حقيقي والحجم المولى.

2. يعترف بالمفاهيم العلمية التالية:

• خواص الجسيمات الغازية.

• ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).

• تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتوي عليه في ضغط الغاز.

• قانون بويل، قانون تشارلز، قانون جاي-لوساك والقانون الموحد للغازات.

• تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة حرارة غاز محبوس، حجمه وضغطه.

• حساب كمية الغاز عند أي ظروف معينة من الضغط، الحجم ودرجة الحرارة.

• التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.

• فرضية أفوجادرو، قانون دالتون.

• حساب عدد مولات غازات ما وكتلها وحجمها عند درجة الحرارة والضغط القياسيين.

3. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة ويفسرها، من مثل:

• البالونات التي تُطلق في الجو في المناسبات والأعياد، والمناطيد التي يستخدمها الناس للتسلق والتتنزه والرياضية.

• الوسائل الهوائية الموجودة في السيارات لحماية سائقها من الإصابات الخطيرة عند وقوع حوادث مفاجئة.

• أساس عمل عبوات رذاذ من مثل عبوات الدهانات والمطهرات والمعطرات إلخ.

• أساس عمل الترموس لحفظ حرارة المشروبات الساخنة والباردة.

الأهداف المترتبة على إتقان المحتوى بعد دراسة الوحدة الأولى

أتوقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

- تطبيق النظرية الحرارية للغازات لتفسير بعض الظواهر في حياتنا اليومية من مثل انتفاخ أكياس البطاطا الجاهزة عند تعرّضها لأشعة الشمس وغيرها من الظواهر.
- استنتاج كيفية عمل الوسائل الهوائية لإنقاذ سائق السيارات عند وقوع حوادث مفاجئة.
- استخدام المتغيرات الأربع أي الضغط، الحجم، درجة الحرارة المطلقة وعدد المولات لوصف غازٍ ما وتعريف وحداتها.
- استنتاج القوانين الخاصة بالغازات ومعرفتها من مثل قانون بويل، قانون تشارلز، قانون جاي - لوساك والقانون الموحد للغازات.
- تطبيق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم والضغط.
- التمييز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.
- إجراء بحوث واستئمار النتائج في فهم المعرفة العلمية.

الأهداف الانفعالية

يجب أن يكتسب الطالب:

1. الاتجاهات التالية:

• الدقة في تفسير مشكلة أو ظاهرة ما على أساس مفهومها العلمي.

• إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها.

2. الميول العلمية المناسبة التالية:

• وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة.

• تحصيص ملف يجمع فيه الطالب البحوث والدراسات التي قام بها في خلال دراسته لهذه الوحدة.

3. أوجه التقدير التالية:

• تقدير الأهمية الاقتصادية لبعض استخدامات قوانين الغازات في الصناعة وتأثير بعضها في الصحة العامة والبيئة.

• تقدير الجهود المبذولة لترشيد استغلال الثروات الطبيعية.

• تقدير جهود العلماء عامة، وعلماء الكيمياء خاصة، وإسهاماتهم.

الفصل الأول

سلوك الغازات

دروس الفصل

الدرس 1-1: خواص الغازات

الدرس 1-2: العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

تعرف الطالب في الصف السابع المادة، ووصف خواصها الرئيسية وترتيب جزيئاتها. وتعرف أيضاً أمثلة على المواد في الحالة الصلبة، الحالة السائلة والحالة الغازية.

في هذا الفصل، سوف يتعرف الطالب خواص الغازات أي قابليتها للتمدد، للامتداد بعضها البعض تدريجياً وللانضغاط. سوف يتعرف الطالب أيضاً العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز من مثل الحجم (V)، درجة الحرارة المطلقة (T) وعدد المولات (n).

اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس ، ارسم على السبورة الجدول التالي واستعن بالطلاب لتكميله باستخدامهم المعلومات السابقة التي اكتسبوها في خلال السنوات الماضية.

حالة المادة	المادة السائلة	المادة الصلبة	المادة الغازية
الشكل	ثابت	متغير بحسب شكل	متغير بحسب شكل
الحجم	ثابت	الإباء الذي يحيوه	الإباء الذي يحيوه
حركة الجسيمات	جزء	متغير بحسب حجم	الزلاقة
قوة التماسك	قوية	الإباء الذي يحيوه	ضعيفة جداً
الخواصية المميزة	الانشمار والانضغاط	(العنصر غير موجودة)	العنصر موجود
مثال	الجربان	الثبات	الثبات
	بخار الماء	الثبات	الثبات

وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:

• عدد العناصر الأحد عشر التي تكون في الحالة الغازية عند الظروف القياسية.

[الهيدروجين H، النيتروجين N، الأكسجين O، الفلور F، الكلور Cl والعناصر النبيلة].

• هل تشكل هذه العناصر جزيئات ثنائية الذرة؟

[العناصر التي تشكل جزيئات ثنائية الذرة هي Cl، F، O، N، H].
العناصر النبيلة هي غازات تواجد في الطبيعة في جزيئات أحادية الذرة.
• اكتب صيغة كلّ من هذه الجزيئات.

غاز الهيدروجين: H_2 غاز الفلور: F_2
غاز النيتروجين: N_2 غاز الكلور: Cl_2

غاز الأكسجين: O_2

• تواجد بعض المركبات العضوية في الحالة الغازية عند درجة حرارة الغرفة. عدد بعضها وأذكر سبب تواجدها في الحالة الغازية.

[غاز الميثان CH_4 ، غاز البروبان C_3H_8 ، غاز البيوتان C_4H_{10} . تواجد هذه المركبات في الحالة الغازية بسبب كتلتها المولية الصغيرة نسبياً].

الفصل الأول

سلوك الغازات
Gases Behaviour

كيف تعرف وجود الهواء، وهو لا لون له ولا رائحة؟
هل سأنت فنسنك يوماً ما هي الرائحة الكريهة التي نشمها عندما يسرّب غاز الطبيعي المستخدم في المنازل؟
تواجه الغازات بيكبات وقرة على كوكب الأرض. وتحت عجلات طبيعة كثيرة تستخدم فيها الغازات، منها عملية التفلى التي تومن عمل خلايا الإنسان. والهواء الذي نتنفس هو خليط من غازات الأكسجين والنيتروجين وثاني أكسيد الكربون. خلال عملية البناء الضوئي، تستخدم البكتيريا ثانية أكسيد الكربون وتعمل الأكسجين. وتشتمل الغازات أيضاً في صناعة الوقود المستخدم في المحركات، والغاز المستخدم لفتح المناطيد، وفي أجهزة التبرير والشكيف.



استخدام الصورة الافتتاحية للفصل دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرؤون الفقرة المرافقة لها ثم ذكرهم حاجة الجسم الماسة والدائمة لغاز الأكسجين. ووضح للطلاب أن الإنسان قد يصوم أيامًا عن الطعام ويصبر على العطش أيامًا قليلة ولكنه لا يتحمل دقائق قليلة من دون التزوّد بالأكسجين. أشار إلى أن الأكسجين ينتقل في قوارير مضغوطة. وأشار أيضًا إلى أن الغازات تؤثّر كثيراً في حياة الإنسان في خلال دوراتها. اذكر بعض هذه الدورات مظهراً تأثيرها الإيجابي في الإنسان والبيئة من مثل دورة الأكسجين ودورة ثاني أكسيد الكربون ودورة النيتروجين. اذكر أيضاً التأثير السلبي لبعض الدورات مثل تشكّل المطر الحمضي من أكسيد الكبريت SO_2 وتأثير ثاني أكسيد الكربون كأحد غازات الدفيئة Greenhouse gases.

خلفية علمية

طاقة الهوائية

طاقة الهوائية هي طاقة ميكانيكية تنتج من تحريك كتلة من الهواء وستُستخدم إما مباشرة في طواحين الهواء أو غير مباشرة لتوليد الكهرباء. في مطلع العام 1981، أصبحت طاقة الرياح مجالاً سريعاً النمو، حيث نتجت من الجهود والطموحات ثروة من الدراسات الحديثة التي أثبتت أن طاقة الرياح أو الطاقة الهوائية مصدر عملي للكهرباء. وفي خلال السنوات الأولى من هذا القرن، تمكّن بلدان كثيرة من تلبية ما بين 20% و30% من حاجتها إلى الكهرباء بالاستفادة من هذه الطاقة. وستحتل التقنيات الحديثة، التي تستعمل هذا المصدر النظيف الاقتصادي المتجدد للطاقة، مكانة مهمة في عالم ما بعد النفط.

خواص الغازات

صفحات الطالب: من ص 14 إلى ص 16

عدد الحصص: 1

الأهداف:

- يصف فرضيات الجسيمات الغازية.
- يشرح كيفية ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها، ثم وجه إليهم المسؤولين التاليين:

- كيف تختلف خواص الغازات عن خواص السوائل والمواد الصلبة؟ [تحريك الغازات بحرارة داخل الأوعية التي تحتوي عليها وتتمدد لتأخذ شكل تلك الأوعية وحجمها].

- كيف تفسّر ارتخاء بالون الهيليوم وهبوطه المفاجئ عند تسرب الهيليوم منه؟ [ينكمش البالون نتيجة انخفاض الضغط الذي يمارسه الغاز بفعل اصطدامات جسيماته بجداران البالون الداخلية. تتحدد قيمة الضغط بتكرار هذه الاصطدامات وبقottaها. كلما تسرب غاز من البالون تناقص عدد جسيمات الغاز فيه، وبالتالي كلّ تكرار اصطدامات بجداران البالون الداخلية ، ما يتبع منه انخفاض الضغط].

2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول الطاقة الحرارية ، وجه إليهم المسؤول التالي:

- ما علاقة درجة الحرارة بالطاقة الحرارية؟ [تردد الطاقة الحرارية مع ارتفاع درجة الحرارة وتقلّ مع انخفاضها].

خواص الغازات Gases Properties

الدرس 1-1

الأهداف العامة

- يصف فرضيات الجسيمات الغازية.
- يشرح كيفية ارتباط الطاقة الحرارية للجسيمات الغازية بدرجة الحرارة المطلقة (كلفن).



شكل (1) بالراتات، مجمعة الأكوان كلّي ترافق في بعض الاستحلات

ربما رأيت في الاستحلات وأمام السيارات بالارات ضخمة ملائنة تأخذ أشكالاً مختلفة كلّك المروحة في الشكل (1). يتسرب غاز الهيليوم أحياناً بسبب وجود ثقب في البالون ما يؤدي إلى هبوطه وارتخائه وبالتالي إلى تضليل حكمه. كيف تفسّر النظرية الحرارية هبوط البالون وارتفاعه نتيجة تسرب غاز الهيليوم؟

Kinetic Theory

ربما صادفتك بعض الأشلاء اليومية عن ملوك الغازات. قد تلاحظ متلازماً كيس البساط الجاهزة تبدو وكأنها متقطعة عند وضعها في أماكن تصليها أشعة الشمس. يعود السبب في ذلك إلى أنّ الضغط الذي يمارسه الهواء في داخليها على الكيس يزداد كلّما زادت درجة الحرارة. لماذا يحدث ذلك؟ تستطيع النظرية الحرارية شرح هذه الفاجرة وغيرها من مشكلات الغاز المنبسطة. تصنف النظرية الحرارية Kinetic Theory للغازات فرضيات أساسية عديدة.

إجابة السؤال الوارد في الشكل (2) في كتاب الطالب

[تسمح قابلية الغاز للانضغاط بأن يمتص الغاز الموجود داخل الوسادة الهوائية

طاقة التصادم ، باقتراب جسماته بعضها من بعض بمقدار أكبر .]

2. علم وطبق

1.2 مناقشة

أشر لطلاب أنَّ ماكسويل وبولتزمان تمكناً من تفسير الخواص الفزيائية للغازات بدراسة حركة جزيئاتها المنفردة . فقد أسهمت أعمالهما في وضع أساس لنظرية الحركة للغازات .

وَضَحَّ لطلاب أنَّ جزيئات الغاز تمتلك طاقة حرارية لأنَّها في حركة مستمرة . لهذا تحاول النظرية الحرارية إيجاد علاقة بين الطاقة الحرارية للغازات ودرجة الحرارة .

أشر لطلاب أنَّ النظرية الحرارية للغازات تعتمد على خمس فرضيات لتفسير سلوك الغازات وتحديد خواصها:

1. يتَّأْلَفُ الغاز من جسيمات دقيقة كروية تُعرَف بالجزيئات أو الذرات ، لِكُلِّ منها كتلة معينة وحجم معين لا يختلفان للغاز الواحد ويختلفان من غاز إلى آخر .

2. تبعاد جزيئات الغازات عن بعضها البعض بمسافات كبيرة جدًا ، ما يفسر قابليتها العالية للانضغاط .

3. تكون قيمة التجاذب بين جزيئات الغاز في غاية الصغر ومهملة بسبب المسافات الكبيرة بين جزيئات الغاز . ما عدا أثناء التصادم ، لا توجد قوى تجاذب بين الجزيئات كما لا توجد قوى تناقض بينها . لذلك ، تتحرَّك الجزيئات باستقلالية وتملاً أي وعاء مهما كان حجمه وشكله .

4. تتحرَّك جزيئات الغاز بشكل سريع وعشوائي ، في خطوط مستقيمة ، بسرعات مختلفة وفي الاتجاهات كلُّها (حركة براونية) . تصطدم الجزيئات ببعضها البعض بتصادمات تامة المرونة .

5. تصطدم جزيئات الغاز بجدران الوعاء الذي يحتوي عليها مسبيبة ضغط على هذه الجدران .

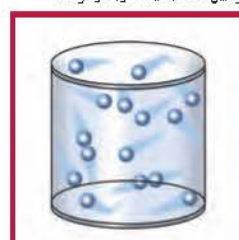
أشر لطلاب أنَّ العالم رودولف كلاوزيوس Rudolf Clausius نشر في العام 1857 نظرية حاولت أن تشرح الملاحظات التجريبية التي لخصت قوانين بويل ، تشارلز و دالتون للضغط الجزيئي وفرضية أفوجادرو التي سيدرسها الطلاب في الدروس القادمة في هذه الوحدة .

وَضَحَّ أنَّ هذه القوانين لا تفسِّر ، على المستوى الجزيئي ، التغيرات في الحجم أو الضغط أو درجة الحرارة التي تحدث عند تغيير أحد الظروف .



شكل (2)

صرف تعميم الوسادة الهوائية بهذه النسبة أثاء
التصادم ، لكن تعميم قابلية الغازات للانضغاط
هذه النسبة من الممكن؟



شكل (3)
حركة جسيمات الغاز المنشورة داخل وخارج
(الحركة المروانية)

ناقش مع الطالب موضوع المتغيرات الأربع، أي الحجم، درجة الحرارة، الضغط وعدد المولات، التي تُستخدم لوصف الغاز. واشرح لهم كيف أن خواص الغازات تفسّر بعض استخداماته المميزة. فعندما تكون جسيمات الغاز بعيدة عن بعضها البعض، على سبيل المثال، تكون الغازات موصلات حرارية ضعيفة، لذا تُستخدم كعزل بين الألواح الرجاجية في النوافذ المزدوجة الألواح.

3. قيم وتوسيع

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اذكر فرضية النظرية الحرارية للغازات التي تصف جسيمات الغاز المنفردة والمسافات بينها، ثم اسأل الطالب عن الفرضية التي تفسّر تمدد الغاز والخاصية التي تصف التصادمات بين جسيمات الغاز.

2.3 إعادة التعليم

ساعد الطلاب على إعداد قائمة بخواص الغازات بناءً على النظرية الحرارية للغازات. راجعها معهم ثم اسأّلهم عن سلوك الغازات المتعلق بكل فرضية.

إجابات أسئلة الدرس 1-1

1. تشمل الفرضيات أولاً أن جسيمات الغاز هي كروية الشكل، ثانياً أن جسيمات الغاز صغيرة بالمقارنة مع المسافات الفاصلة بينها، لذلك فحجمها غير مهمّة وهي لا تتفاعل مع بعضها البعض، ثالثاً أن الغازات حرّة التحرّك داخل الأوّعية إذ تبعد قوى التناقض والتجاذب بينها، رابعاً أن جسيمات الغازات تتحرّك بسرعة وبحركة عشوائية وخامساً اصطدام هذه الجسيمات بجدار الأوّعاء الحاوي له يحدث ضغط على هذه الجدار.

2. تنتقل الطاقة الحرارية من جسيم غاز إلى آخر من دون فقدان الطاقة عند التصادم ، وكلما ازدادت درجة الحرارة المطلقة ازدادت الطاقة الحرارية بتناسب طردي.

3. تبعاً للنظرية الحرارية ، المسافات الفاصلة بين جسيمات الغاز كبيرة مقارنة بحجم هذه الجسيمات ، ما يسمح للغاز بالانضغاط.

4. وحدة الضغط هي الكيلوباسكال (kPa) ، وحدة درجة الحرارة المطلقة هي الكلفن (K) ، وحدة الحجم هي اللتر (L) ويعبّر عن عدد المولات بالمول (mol) .

2. المتغيرات التي تصف غازاً ما

Variables that Describe a Gas

تشتمل بوجه عام أربعة متغيرات لوصف غاز ما. هذه المتغيرات ووحداتها الدوليّة هي الضغط (P) بالكيلوباسكال (kPa) ، الحجم (V) باللترات (L) ، درجة الحرارة المطلقة (T) بالكلفن (K) وعدد المولات (n) بالمول (mol). مساعدتك قوانين الغازات التي ستدرسها في هذه الوحدة على توقع سلوك الغاز عند ظروف معيّنة. وسوف يساعدك فهوم قوانين الغازات على فهم التطبيقات اليومية للغازات ، مثل الوسائل الهوائية التي تُستخدم للأخذ من خطورة الإصابات أثناء الحوادث ، وأدوات الحفاظ تحت الماء ، وبالونات الهواء المساخن التي تُستخدم في علم الأرصاد وغيرها.

(مراجعة الدرس 1-1)

1. اذكر الفرضيات الأساسية لنظرية الحرارة التي تتعلّق بجسيمات الغاز.
2. صيّف ما يحدث الطاقة الحرارية أثناء تصادمات جسيمات الغاز بقليل زيادة درجة الحرارة المطلقة (كانون).
3. كيف تفسّر النظرية الحرارية للغازات قابلية هذه الأخيرة للانضغاط؟
4. ما هي المتغيرات التي تُستخدم لوصف غاز ما ، وما هي وحداتها؟

العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

صفحات الطالب: من ص 17 إلى ص 21

عدد الحصص: 1

الأهداف:

- يشرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.
- يوضح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذله الغاز على الإناء الذي يحتويه.

1. قدم و حفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المراقبة لها، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:

- ما العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز داخل القارب المطاطي وفي صلابته ومتانته؟ [متوسط الطاقة الحرارية ودرجة حرارة الغاز ، وكيفية الغاز الموجود داخل القارب المطاطي ، وحجمه من الغاز].

1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطلاب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطلاب حول ضغط الغازات، وجّه إليهم السؤالين التاليين:

- ما هو الضغط؟ [القدرة المؤثرة في وحدة المساحة للسطح].
- كيف يؤثّر عدد جسيمات الغاز في الضغط؟ [إذا زاد عدد الجسيمات التي تصطدم بجدران الإناء يزيد الضغط والعكس صحيح].

2. علم و طبق

2.1 مناقشة

أشّر للطلاب أنَّ النظرية الحرارية للغازات تعتمد على فرضيات لتفصير سلوك الغازات وتحديد خواصها.

راجع مع الطلاب فرضيات النظرية الحرارية للغازات الواردة في الدرس السابق، ثم اذكر بعض الخواص الأساسية للغازات كضعف قوى التجاذب بين جزيئاتها بسبب تباعدها عن بعضها البعض ما يفسّر قابليتها العالية للانضغاط بسهولة وتأثير حجم الغاز بتغيير الضغط على نحو بارز. فعلى سبيل المثال، يتقلّص حجم الغاز وتزداد كثافته عند زيادة الضغط.

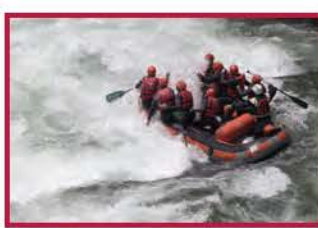
إلى جانب أنَّ الغازات تمتد بلا حدود لتملاً بالكامل الوعاء الذي يحتوي عليها، ذكر الطلاب بأنَّ الغازات تنتشر وتمتاز بامتداجاً تاماً في بعضها البعض وبأنَّ الجزيئات تصطدم أثناء حركتها ببعضها البعض وبجدران الوعاء لتمارس ضغطاً على ما يحيط بها. أضاف أنَّ سلوك الغازات يوصف وفقاً لدرجة الحرارة (T) والضغط (P) والحجم (V) وعدد المولات (n).

العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز Factors Affecting Gas Pressure

الدرس 1-2

الأهداف العامة

- يشرح تأثير كمية الغاز وحجم الوعاء الذي يحتويه ودرجة الحرارة في ضغط الغاز.
- يوضح تأثير التغيرات في الضغط الذي يبذله الغاز على الوعاء الذي يحتويه.



شكل (4)
قارب مطاطي

يندفع القارب المطاطي التوسيع في الشكل (4) وبهيئة فرق ثلاؤ صغير إلى مجرد مائي أسلحة تكون مياه البحر مزدوجة بسبب حركة السريعة والعنيفة. يبني القارب المطاطي رغبته ليتمكن بعضها من طاقة المطرادات العينية المتكررة الناتجة عن حركة مياه البحر القوية. لستاند القارب المطاطي رغبته تأثير بالغ عند هذه الظروف. ما العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز داخل القارب المطاطي والمصلحة الناتجة منه؟

أ. كمية الغاز

باستخدام النظرية الحرارية للغازات يمكنك أن تتحقق استجابة الغازات للتغير طورها وتنشرها. فعندما تفتح الإطار المطاطي لمحملة على سبيل الش حال، ترتفع زيادة ضغط الغاز داخلها. يتيح من اصطدامات جسيمات الغاز في الجدران الداخلية للإطار المطاطي الضغط الذي يمارسه الهواء الم gioس داخلاً.

ثم وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:

• لماذا تتسرب الغازات من أي ثقب مهما كان صغيراً؟ [لأنَّ

جزيئات الغاز صغيرة جدًا وتُسمى أيضًا جسيمات.]

• لماذا تنتشر جزيئات الغاز في جميع أجزاء الوعاء الذي يحتوي على الغاز؟ [لأنَّ جزيئات الغاز تتحرّك بسرعة كبيرة في خطوط مستقيمة وبطريقة عشوائية (حركة براونية) حتى تصطدم بجدران الوعاء أو بعضها بعضاً.]

2. استعراض عملِ

دع الطالب يتفحّصون عبوة رذاذ دهان كالتي في الشكل (8)، وابداً بتشغيلها بالضغط عليها. ثم اطلب إليهم أن يضعوا فرضيتهم حول الضغط داخل عبوة الرذاذ نسبة إلى الضغط خارج العبوة. [الضغط

أكبر داخل العبوة]، ثم وجه إليهم السؤال التالي:

• كيف يتغيّر الضغط داخل عبوة الرذاذ باستمرار الضغط على زر العبوة؟ [باستمرار الضغط على زر عبوة الرذاذ تخرج كمية من جسيمات الغاز، وبالتالي يقلّ عدد جسيمات الغاز داخل العبوة، أي يقلّ عدد التصادمات وبالتالي يقلّ الضغط.]

3. استخدام الصورة المرئية

ناقش مع الطالب الشكل (9)، واطلب إليهم التفكير في تغيير الضغط الذي يمارسه الغاز كلما نقص الحجم. [سوف يزداد الضغط]. أشر إلى أنَّ عدد جسيمات الغاز في كلّ من الكبّاسين هو نفسه، ثم وجه إليهم السؤال التالي:

• لماذا يتضاعف ضغط الغاز المحبوس عندما يقلُّ الحجم إلى النصف؟ [على الطالب أن يستشهدوا بالنظرية الحرارية للغازات. يتضاعف تقليل الحجم إلى النصف عدد التصادمات المترامية لجسيمات الغاز مع جدران الكباس، وبالتالي يتضاعف الضغط.]

4. مناقشة

أشر للطلاب أنَّ درجة الحرارة تؤثّر في حركة جزيئات الغاز ما يؤثّر في حجم الغاز والضغط الذي يولّده باتجاه التغيير نفسه الذي طرأ على درجة الحرارة.

كما يمكن أن تؤثّر درجة الحرارة في الحجم أو الضغط، كلّ على حدة، في حال ثبات الآخر.

دع الطالب يتفحّصون الشكلين (9 و 10)، ثم وجه إليهم السؤالين التاليين:

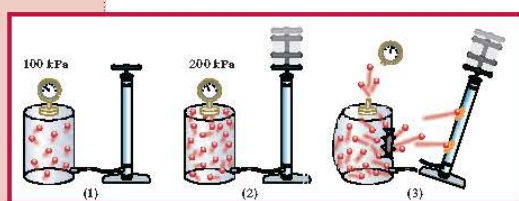
• لماذا يقلُّ حجم الغاز بازدياد الضغط؟ [لسبب تساعد جزيئات الغاز عن بعضها يمكن أن يتضاعف ويصغر حجمه بشكل كبير، فعند زيادة الضغط، تقترب الجزيئات من بعضها البعض].

• لماذا يزداد الضغط عند تسخين غاز في وعاء مغلق؟ [تزداد الطاقة الحرية للجزيئات عندما تزداد درجة الحرارة. فتتحرّك بسرعة أكبر لتصطدم بجدران الوعاء، ما يزيد الضغط لأنَّ الضغط ينشأ عن اصطدام جزيئات الغاز بجدران الوعاء].



شكل (5) يزيد الضغط داخل الإطار باستخدام مدفع غاز من جسيمات الهواء دفع إطار مطاطي (دفعه بحركة جرثة من الهواء).

عندما تفتح الإطار المطاطي للعبادة، تُضيف مزيداً من الغاز، أي أنَّ تزيد عدد جسيمات الغاز وبالتالي تزيد اصطداماتها ما يُفسّر زيادة ضغط الغاز (شكل 5). نلاحظ في الشكل (6) أنه طالما لم يحدث تغير في درجة حرارة الغاز وجسمه، فإنَّ مضاعفة عدد جسيمات الغاز تؤدي إلى مضاعفة الضغط. عندما يتضاعف جسيمات الغاز ثلاثة مرات، يتضاعف الضغط ثلاثة مرات، وعندما دواليك ... وباستخدام مدفع غاز ثلات مرات، يتضاعف جسيمات غازه حاليّاً بثلاثة مرات من الغاز إلى أنْ يجهّزه الوعاء عند تجاوز الضغط قدرة احتماله.



شكل (6) عندما تفتح غاز في وعاء فوري ملئه بـ 100 كيلو بار (أي 100 kPa) تزداد الضغط بنسبة عدد جسيمات الغاز المضاعف.

والعكس صحيح، فإذا سُحب الهواء بالخروج من الإطار المطاطي قبل الضغط في داخله، إذ تزرس جسيمات الغاز التي قُلَّ حدها (نتيجة خروج الهواء) ضغطاً أقل.

18

و عندما يقلُّ عدد جسيمات الغاز إلى النصف في حجم معين، يقلُّ الضغط إلى النصف، كما هو موضح في الشكل (7).



شكل (7)当气体从容器中排出时，温度保持不变时，每升气体中的分子数减少为原来的一半，压强将减小为原来的一半。从200 kPa减至100 kPa。

عند فتح وعاء محكم الإغلاق يوحى على غاز مضغوط، ينتقل الغاز داخل الوعاء من الجزء ذي الضغط المرتفع إلى الجزءخارجي ذي الضغط المنخفض. هذه هي آلية عمل عيارات الرذاذ. قد تكون المستخدمة الكثير من هذه عيارات على الماء والماء، مثل عيارات الحلاقة وسائل تكييف الهواء، مثل المنشورات في الماء والطلاء، مثل عيارات الموضوع في الشكل (8). تحتوي عيارات رذاذ الماء على غاز تحت ضغط عالٍ، يصل إلى 200 kPa. يمكن أن يتخلّل إلى منطقة ذات ضغط أقل، فالهواءخارجي عيارة الرذاذ يمكن تحريكه إلى الماء، حيث ينبع إلى الماء، بحيث تفتح فتحة بين داخليها والهواءخارجيها، وبالتالي يندفع الغاز النافع ذو الضغط العالي الموجود داخل الرذاذ إلى المنطقة الخارجية ذات الضغط الأقل، حاملاً معه المادة المستخدمة في الماء إلى الخارج. وكلما قلَّ الغاز النافع، يقلُّ الضغط داخل عيارة الرذاذ.

2. الحجم

توجد طرق أخرى لزيادة ضغط الغاز. فعلى سبيل المثال، تستطيع زيادة الضغط الذي يمارسه الغاز المحبوس إذا انقصت الحجم الذي يشغله الغاز مع ثبات درجة الحرارة. وكلما تقلّص هذا الحجم، زاد الضغط الذي يمارسه داخل الوعاء الذي يحويه. تُلخص حجم الغاز المحبوس إلى النصف بمضاعفة الضغط كما هو موضح في الشكل (9)، والعكس صحيح، أي أنَّ مضاعفة الحجم متضمنة التناقض إلى النصف، لأنَّ عدد جسيمات الغاز نفسه يتضاعف، في هذه الحالة، ضعف الحجم الأصلي.



شكل (8) الفرق في الصناعتين داخل عيارات الرذاذ والهواء الخارجي هو أن الناس يكتفون بعمل هذه العبوات، لكنَّ تكبير الضغط داخل العيارات يكتسب الماء الشفاف الشفاف في الماء من الماء إلى الماء الشفاف الشفاف في الماء.

2. الحجم

تُلخص حجم الغاز بازدياد الضغط؟ [لسبب تساعد جزيئات الغاز عن بعضها يمكن أن يتضاعف ويصغر حجمه بشكل كبير، فعند زيادة الضغط، تقترب الجزيئات من بعضها البعض].

19

22

بعد مناقشة هذه الأسئلة مع الطالب، ذكرهم بما يلي:

- حجم الغاز هو الحجم الداخلي للوعاء الذي يحتوي على الغاز.
- ضغط الغاز هو حاصل القوى الناتجة من اصطدام جزيئات الغاز بالجدران الداخلية للوعاء.
- درجة الحرارة هي مقدار يتاسب طردياً مع الطاقة الحرارية لجزيئات الجسم بالنسبة إلى مركز ثقله.

3. قيم وتوسيع

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

لتقييم فهم الطالب لمحتوى الدرس، وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هو تأثير زيادة عدد جسيمات الغاز ثلاث مرات في وعاء مغلق في الضغط؟ [سيتضاعف ضغط الغاز ثلاث مرات].

- ما هو تأثير مضاعفة حجم غاز محبوس في ضغطه؟ [سوف يقل الضغط إلى النصف].

- كيف يتغير ضغط الغاز المحبوس مع زيادة درجة الحرارة؟ [سوف يزداد الضغط نظراً إلى زيادة عدد الاصطدامات وقوتها بزيادة درجة الحرارة].

2.3 إعادة التعليم

ساعد الطالب على إعداد جدول يلخص كيفية تغيير ضغط الغاز المحبوس كلما زادت المتغيرات أو قلت. تحمل السطور الأفقية عناوين المتغيرات وهي الحجم، درجة الحرارة وعدد الجسيمات. أمّا الأعمدة فتحمل العناوين الرئيسية لتأثير المتغيرات، أي «زيادة» في العمود الأول، و«نقص» في العمود الثاني، واطلب إلى الطالب ملء بيانات الجدول وتعليق ما يكتبه من إجابات.

إجابات أسئلة الدرس 1-2

1. عندما يزداد عدد جزيئات الغاز في وعاء أو ينقص حجم الوعاء يرتفع الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى. وعندما ينقص عدد الجزيئات في وعاء أو يزداد حجم الوعاء ينقص الضغط عند ثبات المتغيرات الأخرى.

2. كلما ارتفعت درجة حرارة الغاز المحبوس ازداد الضغط والعكس صحيح.

3. بإضافة 10 أضعاف كمية الغاز الأصلية أو إنقاuchi حجم العبوة بالمعامل 10 (القسمة على 10).

4. سوف يتضاعف الضغط.

تفسر ذلك وجوب عدم إدخال غاز حتى لو كانت فارغة، لأنها قابلة لانفجار وقد تؤدي إلى أضرار جسيمة (شكل 11). وعلى عكس ذلك، إذا انخفضت درجة حرارة الغاز المحبوس، تحرّك جسيماته ببطء، ويكون متوسط طاقة حركتها أقل، وبالتالي تصطدم بجدران الوعاء بقوة أقل. فانخفاض درجة الحرارة المطلقة للغاز إلى النصف في وعاء صعب يؤدي إلى انخفاض ضغط الغاز إلى النصف.

مراجعة الدرس 2-1

1. اشرح كيف يؤثر تغيير كلٍ من كثافة الغاز وحجم الوعاء في ضغط الغاز عند ثبات درجة الحرارة.
2. ما تأثير تغيير درجة الحرارة في ضغط الغاز المحبوس في وعاء صلب؟
3. مع الحفاظ على درجة حرارة ثابتة، كيف يمكن زيدان الضغط في وعاء ما عشر مرات؟
4. يرغب مصطفى السواط لرابطة الفرق في إنتاج عبوات يبلغ حجمها 150 mL إنما تجتذب على ضعف كثافة الغاز الموجودة في العبوات الحالية. كيف يمكن مقارنة ضغط الغاز في العبوة الجديدة بضغطه في العبوة الأصلية؟



شكل (11)
تحذيري على الرذاذ على غارات تحت ضغط عالي، قد تؤدي إلى انفجار العبوة و تكون مسؤولة عن سقوط وأصابات.

تم الرفع بواسطة ابو ياسمين
٩٦٩١٤٧٣٣
مع تمنياتي للجميع بالتفوق

الفصل الثاني

قوانين الغازات

قوانين الغازات
Gases Laws

الفصل الثاني

دروس الفصل

- دروس الآخرين
- قوانين الغازات
- الدروس النافي
- الغازات المثالية
- الدروس الثالثة
- الجسيمات الغازية: مخالفتها وسر其ها

يمكن للجحوم التي تشفعها الغازات عند ظروف معينة أن تعطى معلومات عن خواص أخرى للغازات.
فترض مثلاً أن رجاحة حجم L تتحوّل إلى الهواء. ما حجم الهواء الموجود داخل الرجاجة؟ التعبير L من الهواء يعني القليل، إلا إذا عُرف الضغط والحرارة عند نفس حجم الهواء. يمكن أن ينطبق L على الهواء إلى عادةً ماليلات، كما يمكن أن يتسلّد ليشمل حجم غرفة النصل.
لوصف حالة غاز ما أو ظرفه، نحتاج إلى استخدام كثيّات يمكن أن تُناسَع مثل الضغط، الحجم، الحرارة، عدد المولات أو كثيّة الجسيمات. ترتبط هذه المتغيرات الأربع بعلاقات رياضية سهلة الفهم. سوف تعلم في هذا الفصل العلاقات الرياضية التي تربط بين:

- الحجم والضغط عند درجة حرارة ثابتة.
- الحجم ودرجة الحرارة عند ضغط ثابت.
- الضغط ودرجة الحرارة عند حجم ثابت.

رسوف تعلم العلاقة الرياضية التي تربط بين الضغط، والحجم، ودرجة الحرارة وعدد المولات.

عند تحديد ثلاثة من هذه المتغيرات، يمكن حساب المتغير الرابع. تكون هذه الكثيّة المسحوبة غير دقيقة ل معظم الغازات عند مدي واسع من الظروف.



22

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. نقاش مع الطالب تأثير درجة الحرارة في الحجم والضغط لغاز ما موجود في وعاء محكم الإغلاق.وضح للطلاب أهمية معرفة خواص الغازات والعوامل التي تؤثر فيها (درجة الحرارة، الضغط والحجم). اذكر للطلاب بعض الأمثلة التي تتوضّح العلاقات بين العوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز (تغير عاملين وثبت الثالث).

خلفية علمية

العلاج بغاز الهيليوكس

استُخدم غاز الهيليوكس طيّاً للمرة الأولى في العام 1934 وقد اعتُبر العنصر الأساسي في علاج داء الربو الحاد. تشير كلمة هيليوكس إلى خليط غازي يتكون من غاز الهيليوم والأكسجين (80% هيليوم و20% أكسجين)، ويُستخدم حالياً وبشكل أساسي في حالات ضيق القصبة الهوائية الكبيرة الناتج من انسداد مجرى الهواء العلوي بسبب الأورام السرطانية أو الأجيال الغريبة. وهو يستخدم أيضاً لعلاج داء الربو وانسداد الشعب الهوائية المزمن. يُشار إلى أنَّ فوائد العلاج بغاز الهيليوكس أصبحت معروفة ما دفع المستشفى إلى الاحتفاظ باسطوانات لغاز الهيليوكس المضغوط لاستخدامه في الحالات الطارئة. كما تدرّب أطباء أمراض الجهاز التنفسي على استخدام هذا الغاز واستعمال المعدات المخصصة لهكذا حالات. على الرغم من أنَّ فوائد العلاج بغاز الهيليوكس أصبحت معروفة جداً منذ العام 2011، لا تزال بعض المناطق تتحاشى استخدامه في العلاج بسبب التخوف من بعض الآثار الجانبية المحتملة والنادرة والتي تشمل انخفاض حرارة الجسم ونقصاً في الأكسجين.

تعرف الطالب في الفصل الأول خواص الغازات والنظرية الحرارية وفرضياتها. تعرف أيضاً المتغيرات التي تصف الغازات وتؤثّر فيها أي الضغط (P)، الحجم (V)، درجة الحرارة (T) وكمية الغاز أي عدد المولات (n).

أما في هذا الفصل، فسيدرس قوانين الغازات الثلاثة وهي قانون بويل، قانون تشارلز وقانون جاي – لوساك. وسوف يتعرّف القانون الموحد للغازات الذي يمكن استنتاجه من القوانين السابقة. وسوف يطبق قانون الغاز المثالي في حالات مختلفة كي يتمكّن من حساب الضغط، درجة الحرارة، الحجم أو عدد المولات على أن تكون ثلاثة متغيرات معلومة.

وفي هذا الفصل أيضاً، سوف يميّز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي. وسوف يدرس فرضية أفو جادرو ويعحسب الضغوط الجزئية (قانون دالتون للضغط الجزئي).

اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب تمهدًا للدرس، أشر للطلاب أنَّ المادة على سطح الأرض تتواجد إما في الحالة الصلبة أو السائلة أو الغازية. واذكر أنَّ تحويل المادة من حالة إلى أخرى ممكّن بتغيير ظروف الضغط ودرجة الحرارة. وجه إلى الطالب الأسئلة التالية:

• يشكّل الماء المادة الأساسية للحياة على الأرض، ما هي الحالات التي يتواجد فيها وبأي شكل؟ [يتوارد الماء في الحالة الصلبة على شكل جليد، في الحالة السائلة على شكل ماء سائل وفي الحالة الغازية على شكل بخار الماء].

• عَرَفَ الحالة الغازية. [هي حالة فيزيائية للمادة المؤلفة من جسيمات صغيرة الحجم ومتباعدة. تمتاز هذه الجسيمات بحركة سريعة وعشوشة في الاتجاهات كلها فتصادم بعضها البعض وبجدار الوعاء الذي يحوي الغاز].

• ما هي الفكرة الأساسية التي ترتكز عليها النظرية الحرارية؟ كيف تُستخدم هذه النظرية لتفسير خواص المادة؟ [تستند هذه النظرية إلى أنَّ جسيمات المادة في حركة مستمرة، وتُستخدم هذه النظرية لفسير خواص المادة بِعَا لطاقة الجسيمات والقوى الموجودة فيها].

الدرس 1-2

قوانين الغازات

صفحات الطالب: من ص 23 إلى ص 36

صفحات الأنشطة: من ص 15 إلى ص 20

عدد الحصص: 4

الأهداف:

- يُعرّف نصّ قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي – لوساك والقانون الموحد للغازات.
- يطبق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس.

الأدوات المستعملة: مضخة تفريغ، ناقوس زجاجي، قطع صغيرة من الإسفنج، ووعاء واسع، ماء مثليج، ماء ساخن، إطار دراجة

1. قدم وحفر

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس، ويقرؤون الفقرة المرافقة لها، ثم وجه إليهم السؤال التالي:

- ما هو تأثير رفع حرارة غاز ما عند ثبات الضغط؟ [بزداد متواسط الطاقة الحركية لكمية غاز محبوس مع ارتفاع درجة الحرارة، وكلما ازدادت الطاقة الحركية ازداد الحجم أيضًا. يسمح البالون للغاز بالتمدد، وبالتالي فإن كثافة الغاز داخل البالون تنخفض نسبيًّا عنها خارج البالون، ما يؤدي إلى ارتفاع البالون. يحدث التأثير العكسي عندما يُزيد الغاز داخل البالون.]

وضُحَّ، باستخدام مضخة تفريغ وناقوس زجاجي وقطع صغيرة من الإسفنج، تأثير الضغط في حجم غاز ما. اشرح أولاً أن قطع الإسفنج فيها هواء محبوس. توضع عدة قطع من الإسفنج داخل الناقوس الزجاجي ويتم تفريغ الهواء من داخله. تؤدي إزالة الهواء خارج قطع الإسفنج إلى تقليل الضغط عليها ما يجعل الهواء المحبوس داخلها يتتمدد إلى حجم أكبر. لذا يقلّ الهواء داخل قطع الإسفنج إلى قيمة توافق مع الضغط المنخفض في الناقوس ونتيجة لذلك، يتقلص حجم قطع الإسفنج.

2. علم وطبق

2.1 مناقشة

اطلب إلى الطالب التفكير في ما يحدث عند إفلات بالون ممتليء بالهيليوم في الهواءطلق (مع افتراض ثبات درجة الحرارة)، وذُكر هم بأن الضغط الجوي يقلّ كلما ازداد الارتفاع. إذا كان البالون يحتوي على غاز حجمه L 30 عند 100 kPa، احسب هذا الحجم عند 25

[120 L]. kPa

2.2 مناقشة

اطلب إلى الطالب أن يتذكروا دائمًا النظرية الحركية وأن الحجم الجديد لكمية معينة من الغاز يساوي حجمه الأصلي مضروباً بمقدار يوضح ما إذا كان الغاز قد ضُغط أو سُمح له بالتمدد بحسب قانون بويل.

قوانين الغازات
Gases Laws

الدرس 1-2

الأهداف العامة

- يُعرّف نصّ قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي – لوساك والقانون الموحد للغازات.
- يُطبق قوانين الغازات على المسائل التي تشمل درجة الحرارة، الحجم وضغط الغاز المحبوس.



شكل (12)
قطعة مطاط هوكى

بما أنّ الهواء الدافئ أقل كثافة من الهواء البارد، ينقوم ريان المنطاد بتخفيض الهواء داخل المنطاد لجعله يرتفع (شكل 12). ولكن يجعله بهيكله، يقوم بتسرير الهواء الساخن من فتحة في أعلى المنطاد. ما تأثير رفع درجة حرارة الغاز تحت ضغط ثابت؟ ما القانون الذي يصف هذه العلاقة؟

قانون بويل: العلاقة بين الضغط والحجم

Boyle's Law: The Pressure – Volume Relation

شكل (13)

(روبرت بويل 1627-1691) هو عالم رياضي ورسّام إنجلزي، يُعرف في علمي الكيمياء والفيزياء، له اكتشافات عديدة، من أشهرها قانون بويل الذي يربط العلاقة بين حجم غاز ما وضغطه عند درجة حرارة ثابتة، كما يهتم بدراسة الدينار من خلاله خواص الهواء النبوي، ووزرة الهواء للارتفاع والنسق، وأنماط المطر. له مئات اكتشافات أعمها بحث جديدي في الفيزياء والفيزيائية، ودراسات الهواء والزلازل، الصادر عام 1660.

كان روبرت بويل Robert Boyle الكيميائي والفيزيائي الإنجليزي (شكل 13) أول عالم يوضح العلاقة التي تربط حجم غاز ما بضغطه. فقد اكتشف أنّ حجم غاز ما يتناسب إلى النصف عند مضاعفته عند درجة حرارة ثابتة. ولاحظ بويل من ناحية أخرى أنّ حجم الغاز يضاعف عند تناقص الضغط إلى النصف.

ففي حالة انضغاط الغاز ($P_1 > P_2$)، يكون الحجم الجديد أصغر. لذلك، يجب أن يكون المقدار $\left(\frac{P_1}{P_2}\right)$ أصغر من 1. وإذا سُمح للغاز بالتمدد ($P_1 < P_2$) فإن الحجم الجديد يكون أكبر، وبالتالي، يجب أن يكون المقدار $\left(\frac{P_1}{P_2}\right)$ أكبر من 1.

3.2 استخدام وسيلة مرئية

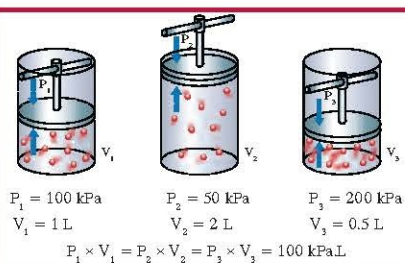
اطلب إلى الطالب دراسة العلاقة البيانية الموضحة في الشكل (17) وملاحظة العلاقة الطردية بين الحجم ودرجة الحرارة لكمية معينة من الغاز ما عند ثبات الضغط، واطلب إليهم استخدام العلاقة البيانية لإيجاد درجة الحرارة التي يكون عندها حجم الغاز نظرياً مساوياً لصفر. يجب على الطالب أن يقوموا بمد (استكمال) الخطوط المستقيمة للمحور السيني ($x - axis$) ويلاحظوا أنها تتقاطع عند $(-273.15^{\circ}C)$ ، ثم أشر إلى أن هذه الحرارة تُعرف بدرجة الصفر المطلق، ووجه السؤال التالي:

• ماذا تعني هذه الدرجة على مقياس كلفن؟ [0K]

أشر إلى أن نسبة حجم الغاز إلى درجة حرارته المطلقة تكون ثابتة عندما يظل كل من كمية الغاز والضغط ثابتاً، ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً بالعلاقة التالية التي تسمى قانون تشارلز $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$. تم الرفع بواسطة ابويسطين ٩٦٩١٤٧٣٣

مع تمنياتي للجميع بالتفوق

شكل (14)
يوضح التكامل بين حجم كمية معينة من غاز ما وضغطه عند درجة حرارة ثابتة.

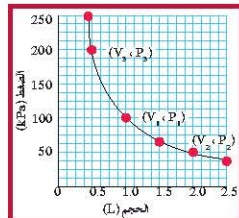


يوضح الشكل (14) أن حجم $V_1 = 1 L$ هو عند ضغط $P_1 = 100 \text{ kPa}$. وإذا قمت بزيادة الحجم إلى $V_2 = 2 L$ ينقص الضغط إلى $P_2 = 50 \text{ kPa}$. يلاحظ أن حاصل ضرب $P_1 \times V_1$ يساوي حاصل ضرب $P_2 \times V_2$. وإذا قللت الحجم إلى $V_3 = 0.5 L$ ، يزداد ضغط الغاز إلى $P_3 = 200 \text{ kPa}$. وهذه الظاهرة لا تختلف باختلاف حجم كمية معينة من غاز يضغط عليه $P_3 \times V_3 = 100 \text{ kPa} \cdot L$. يساوي دائمًا مقدارها ثابتاً عند درجة حرارة ثابتة، ويمكن التعبير عن قانون بوليل رياضياً بال siguiente:

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$$

نعن قانون بوليل $P_1 V_1 = P_2 V_2$ على ما يلي: يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناوياً عكسياً مع ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة (شكل 15).

$$V = k \times \frac{1}{P}$$



شكل (15)
رسم بياني يوضح العلاقة بين حجم كمية معينة من غاز ما وضغطها عند درجة حرارة ثابتة.

24

فقرة افزانية

الكيمياء الرياضية

حل المعادلات

تعتبر معرفة المعادلة التي يجب أن تستخدمها الخطوة الأولى الأساسية لحل الكثير من المسائل. لكن يجب أن تكون مهارة ليقظة في حل المعادلة لإيجاد المتغيرات غير المعلومة. لكي تحمل معادلة لإيجاد قيمة أحد المتغيرات، تقوم بفصل هذا المتغير في أحد طرفي المعادلة بإشرافه الممكنة (ساب أو موجود). وتكون على سبيل المثال، ولما تعرف المعادلة المستخدمة لحساب المساحة المستطيل وهي،

$$\text{مساحة المستطيل} = \text{الطول} \times \text{العرض}$$

$$\text{Area} = \text{base} \times \text{height} \text{ أو } A = bh$$

نحل هذه المعادلة لحساب المساحة (A). لاحظ أن المتغير A موجود في أحد طرفي المعادلة بإشرافه الممكنة، في حين يقع المتغيران الآخرين على الطرف الآخر بالإضافة الممكنة. لذلك يتعذر المتغير A معزولاً في أحد طرفي المعادلة.

إذا كان المتغير الذي تزيد حساب قيمته غير معزول، تستخدم إلهاً من العمليات الحسابية كالجمع والطرح والضرب والقسمة لمزيل هذا المتغير. يجب أن تذكر أثداء إجراء هذه العمليات أن العملية الحسابية التي تجري على أحد طرفي المعادلة لمزيل أحد المتغيرات يجب أن تُجرى على الطرف الآخر.

مثال 1:

$$\text{حل المعادلة } A = bh \text{ للمتغير } b.$$

يجب فصل المتغير b ، ولأنه مضروب بالمتغير h ، يجب قسمة طرف المعادلة على المتغير h .

$$\frac{A}{h} = \frac{bh}{h}$$

وبذلك يتم حل المعادلة، نحصل على:

$$\frac{A}{h} = \frac{bh}{h}$$

$$b = \frac{A}{h}$$

أي أن:

26

مثال (1):
يتحوي سطاء على 30 من غاز الهيليوم (He) عند ضغط 103 kPa على ارتفاع معين. ما حجم غاز الهيليوم عندما يصعد المنطاد إلى ارتفاع يصل الضغط فيه إلى 25 kPa (فترض أن درجة الحرارة تظل ثابتة).

طريقة التفكير في الحل

1. حل: إنك المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P_1 = 103 \text{ kPa}$$

$$V_1 = 30 \text{ L}$$

غير المعلوم

$$P_2 = ? \text{ kPa}$$

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القسم المعلوم وقانون بوليل $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$ لحساب القيمة غير المعلومة (V_2).

2. أحسب: حل غير المعلوم.

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1}{P_2}$$

عوض عن القيم المعلومة لكل من P_1 , V_1 , P_2 في المعادلة السابقة وحلها.

$$V_2 = \frac{30 \text{ L} \times 103 \text{ kPa}}{25 \text{ kPa}}$$

$$V_2 = 123.6 \text{ L}$$

3. قم: هل النتيجة لها معنى؟

يستخدم التأثير الحراري، التقص في الضغط عند درجة حرارة ثابتة يجب أن تقابل زيادة نسبة في الحجم. تتوافق النتائج المحسوبة مع كل من النظرية الحرارية وال العلاقة بين الضغط والحجم.

أسئلة تطبيقية وحلها

1. يتحوي سطاء 2.5 L من غاز التخدير من 40.5 kPa إلى 105 kPa. احسب الحجم الجديد عند ضغط 40.5 kPa مع افتراض ثبات درجة الحرارة.

الحل: 6.48 L

2. مشبع غاز حجمه 4 L عند ضغط 205 kPa بال沐ند ليصبح حجمه 12 L. احسب الضغط في الوعاء إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة.

الحل: 68.3 kPa

4.2 مناقشة

اطلب إلى الطلاب أن يفكروا دائمًا في النظرية الحركية لحل مسائل قانون تشارلز (الحجم الجديد لكمية الغاز يساوي حجمه الأصلي مضروباً بمقدار يوضح ما إذا كان الغاز قد سُخن أو بُرُد). فإذا سُخن الغاز ($T_2 > T_1$) يكون الحجم الجديد أكبر لأن الغاز يتمدّد، وبالتالي فالمقدار $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ يجب أن يكون أكبر من 1. وإذا بُرُد الغاز ($T_2 < T_1$) يكون الحجم الجديد أصغر لأن الغاز ينكحش ، وبالتالي، فالمقدار $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ يجب أن يكون أقل من 1.

5.2 نشاط

اماً وعاء واسعاً بماء ملآن ووعاء آخر بماء ساخن، ثم خذ إطار دجاجة مطاطي واطلب إلى الطلاب أن يضغطوه حتى يحدّدوا مدى صلابته. ثم اغمر الإطار بالماء المثلج واطلب إليهم تقدير صلابته، وأخيراً اغمراه بالماء الساخن واطلب إليهم مرة أخرى تحديد صلابته. وأخيراً اطلب إليهم أن يفترضوا العلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم. [هناك علاقة طردية بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم].

6.2 مناقشة

اطلب إلى الطلاب مناقشة العلاقة بين ضغط كمية معينة من الغاز ومتوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز ودرجة الحرارة المطلقة (كلفن). ثم اطلب إليهم تفسير لماذا توصي مصانع تصنيع إطارات السيارات بفحص الاتفاص الصحيح قبل قيادة السيارة أكثر من 2 km. [كلما تحرّكت السيارة أصبحت الإطارات أكثر سخونة، وبذلك يزداد الضغط في داخلها]. هناك علاقة طردية بين الضغط ودرجة الحرارة عند ثبات الحجم لكمية معينة من الغاز، ويمكن التعبير عنها رياضياً بالعلاقة التالية التي تسمى قانون جاي - لوساك: $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$

7.2 مناقشة

اطلب إلى الطلاب أن يتذكروا دائمًا أنَّ عند استخدام النظرية الحركية لحل مسائل قانون جاي - لوساك، يساوي الضغط الجديد لغاز ما ضغطه الأصلي مضروباً بمقدار $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ ، الذي يوضح ما إذا كان الغاز قد سُخن أو بُرُد. فإذا سُخن ($T_2 > T_1$) فهذا يعني أنَّ الضغط الجديد أكبر، وبالتالي يكون المقدار $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ أكبر من 1، وإذا بُرُد ($T_2 < T_1$) يكون الضغط الجديد أقل، وبالتالي يجب أن يكون المقدار $\left(\frac{T_2}{T_1}\right)$ أصغر من 1.

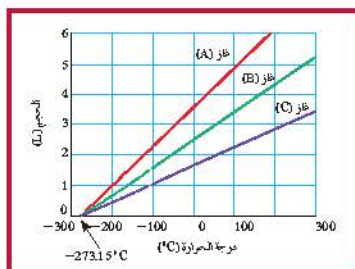


2. قانون تشارلز: العلاقة بين درجة الحرارة والحجم Charles' law: The Temperature–Volume Relation

في العام 1787، برهن العالم الفرنسي وخيبر الماسطيد الفرنسي جاك تشارلز (شكل 16) العلاقة الكثيفية بين الحرارة وحجم كثيفية الغاز عند ضغط ثابت. وقد لاحظ أن في كل تجربة يزداد حجم كثيفية الغاز بزيادة درجة حرارتها، وبفضل بانخضاع درجة حرارتها. يمكن قياس العلاقة بين درجة الحرارة والحجم لأي كثيفية غاز من الشريحة العليلة في ملدي محاددو فقط، لأن الغازات تتكتف عند درجات الحرارة المنخفضة لتكون سائل.

لاحظ تشارلز من خلال دراساته الكثيفية أن العلاقة البينية بين حجم كثيفية الغاز ودرجة حرارتها تدل على أن الضغط ينطبق على كل الغازات.

ويوضح الشكل (17) مثل هذه العلاقة لبعض من ثلاثة غازات مختلفة الأنواع والجودة في البيانات. بالإضافة إلى الخطوط المستقيمة، نُسّق شيء مهم وصريح، وهو أن هذه الخطوط المستقيمة تلتقي كلها عند النقطة نفسها.

$$(T = -273.15^\circ\text{C}, V = 0 \text{ L})$$


شكل (17) يوضح هنا الرسم البياني العلاقة المرتبطة بين حجم كثيفية الغاز ودرجة الحرارة لبعض من الغازات مختلفة تجربة جذب المقدار.

أدرك العالم ولIAM طومسون (Lord Kelvin) وWilliam Thomson (اللورد كلفن) قيمة درجة الحرارة -273.15°C ، وعُرفها بدرجة الصفر المطلق، وهي تُمثل أقل درجة حرارة ممكنة، أي درجة الحرارة التي تساوي عينها متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز، صفراء نظرًا. وكان هذا أساس مقاييس درجة الحرارة المطلقة Absolute Temperature Scale الذي وضعه كافن عام 1848، ويُسمى هنا المقاييس لأن بمقاييس كافن لنرخ الحرارة (K)، وعلى ذلك فرقة صفر في مقاييس كافن لنرخ الحرارة (0) مقابل -273.15°C . تُعرف فرقة صفر في مقاييس كافن لنرخ الحرارة (0) قابلة لدرجات الحرارة (المئوية) عادةً بمقاييس المئوي (Centigrade)، وتكونقيمة حوالي 0°C . وتسطع ببساطة، التحويل، استخدام العلاقة التقريرية:

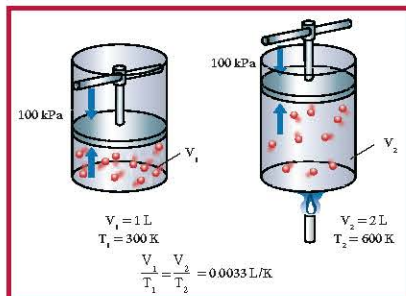
$$T(K) = T(^{\circ}\text{C}) + 273$$

ما قيمة الصفر المئوي (0°C) في مقاييس كافن؟ يمكن تخمين الملاحظات التي وجدها تشارلز والنتائج التي توصل إليها كافن بقانون تشارلز Charles' Law، ينص هذا القانون على ما يلي: يناسب حجم كثافة معينة من الغاز ثابتًا مع درجة حرارته بالكافن عند ثبات الضغط وكثافة الغاز، تجد أن النسبة التي يحدث بها التغيير لكتيدين المتغيرتين تساوي مقدارًا ثابتاً، أي أن بكراية قانون تشارلز رياضيًّا نحصل على:

$$V = k \times T \quad \text{أو} \quad \frac{V}{T} = k$$

على سبيل المثال، يوضح الشكل (18) عينة غاز حجمها 1 L (V₁) عند درجة حرارة 300 K (T₁)، بزداد الحجم إلى 2 L (V₂). وبالتالي، تكون النسبة $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$ متساوية، (لاحظ أنه عند حل تمرين قوانين الغازات، يُعبر دائمًا عن درجة الحرارة بمقاييس كافن، أي درجة الحرارة المطلقة).

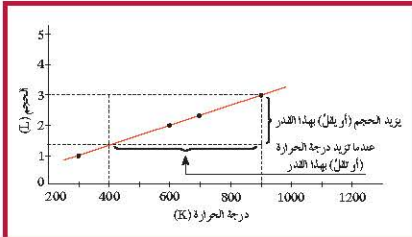
29



شكل (18) عندما يُسخن الغاز عند ضغط ثابت بزداد الحجم، وعندما يُزيد الغاز عند ضغط ثابت ينخفض الحجم

بالإضافة إلى ذلك، عند ثبات الضغط، تساوي نسبة الحجم إلى درجة الحرارة بمقاييس كافن لغاز عند ظروف مماثلة من الحجم ودرجة الحرارة (V₁, T₁) و(V₂, T₂) (مقدارًا ثابتاً) (شكل 19). يمكن كتابة قانون تشارلز كالتالي:

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$



يشير هذا الرسم البياني لقانون تشارلز عند أي نقطة على هذا الخط المستقيم، تساوي نسبة الحجم إلى درجة حرارة المطلقة مقدارًا ثابتاً 0.0033 L/K .

تناقش مع الطلاب حول وجود متغيرات بإمكانها وصف الغازات في حالة ما. اطلب إليهم أن يذكروا هذه المتغيرات مع تحديد وحداتها الشائعة. [الضغط (P) بالكيلوباسكال (kPa) والحجم (V) بالترات (L) ودرجة الحرارة (T) بالكلفن (K) وعدد المولات (n) بالمول

[.(mol)]

ذكر الطلاب بقوانين الغازات التي سبق درسها وبالعلاقة بين المتغيرات الثلاثة V, P, وT.

• قانون بويل V₁P₁ = V₂P₂

• قانون تشارلز $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$

• قانون جاي - لوسك $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$

أشعر للطلاب أنَّ عينة من الغاز تكون عرضة للتغير بفعل تغيير درجة الحرارة والضغط والحجم. عند حدوث هذه التغيرات، يجب التعامل مع المتغيرات الثلاثة في الوقت ذاته.

أشعر للطلاب أنَّ هذه المتغيرات يمكن جمعها في معادلة توحَّد القوانين الثلاثة. أشر إلى أنَّ هذه المعادلة تُعرف بالقانون الموحد للغازات، وتبين العلاقة بين الضغط والحجم ودرجة الحرارة لغاز ما عندما تكون الكمية ثابتة (الكتلة أو عدد المولات).

أشعر للطلاب أنَّ هذه العلاقة يمكن وصفها بالمعادلة الرياضية التالية:

$$\frac{PV}{T} = k \quad \text{حيث } k \text{ هي ثابت يعتمد على كمية الغاز.}$$

ناقش مع الطلاب أنَّ غازًا ما يتواجد في حالتين مختلفتين وأنَّ كمية هذا الغاز ثابتة دائمًا.

حالة 2	حالة 1
P ₂	P ₁
V ₂	V ₁
T ₂	T ₁

بناءً على المعادلة الرياضية السابقة :

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = k \quad \text{في الحالة 1:}$$

$$\frac{P_2 V_2}{T_2} = k \quad \text{في الحالة 2:}$$

بما أنَّ كمية الغاز ثابتة في كلتا الحالتين، يمكن استنتاج المعادلة التالية:

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{T_2}$$

الفت انتباه الطلاب إلى أنَّه يمكن حساب أيَّ من المتغيرات عندما تكون الخمسة الأخرى معلومة، كما يمكن استنتاج كلَّ من القوانين الثلاثة عند ثبات أحد ثباتات أحد المتغيرات:

• عند ثبات درجة الحرارة (T) (قانون بويل) $V_1 P_1 = V_2 P_2 \iff (T)$ (قانون بويل)

• عند ثبات الضغط (P) $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$ (قانون تشارلز)

• عند ثبات الحجم (V) $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$ (قانون جاي - لوسك)

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

لتقييم فهم الطالب، ذكرهم بالعوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز: الحجم (V)، الضغط (P)، الحرارة (T) وكمية المادة (n).

وزع الطلاب في مجموعات واطلب إلى كل مجموعة دراسة أحد قوانين الغازات:

• قانون بوييل

• قانون تشارلز

• قانون جاي - لوسيك

• القانون الموحد للغازات

أشعر للطلاب إلى أن الهدف من دراسة قوانين الغازات هو إيجاد علاقة بين العوامل المؤثرة في تغيير حالة الغاز.

أشعر أيضًا إلى أن تطبيق القوانين الثلاثة (بوييل، تشارلز وجاي - لوسيك) يشترط أن تكون كمية الغاز ثابتة.

اطلب إلى كل مجموعة أن تعطي نص القانون الذي تناقشه وتوضح العلاقة بين المتغيرات بواسطة رسوم بيانية. اطلب إليهم أيضًا البحث عن أمثلة توضيحية على كل من هذه القوانين إذا أمكن.

تم الرفع بواسطة ابو ياسمين

٩٦٩١٤٧٣٣

مع تمنياتي للجميع بالتفوق

مثال (3)

إذا كان ضغط الغاز المتبقي في عبوة رذاذ شستخانة يساوي 103 kPa عند درجة حرارة 25 °C ، احسب ضغط الغاز في حال أتيت هذه العبوة في النار عند درجة حرارة 928 °C . (سوف توضح لك الإجابة عن هذا السؤال مدى خطورة إلقاء عبوة رذاذ في النار بعد استخدامها. وإذا قرأت التعليمات الموجودة على مثل هذه العبوات ، ستحصل تجربتك على لا تُحْمِلْ أو تُحْرِقْ أو تُحْرِقْ فرق درجة حرارة مميتة. بسبب هذه التحذيرات على عبوات الرذاذ هو أن ضغط الغاز المحبوس يرتفع عند تسخينه، وإذا زاد الضغط عن الحد المسموح، يمكن أن ينفجر الوعاء ويُسَبِّب أضرارًا جسيمة).

طريق التفكير في العمل

1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$P_1 = 103 \text{ kPa}$$

$$T_1 = 25^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 928^\circ\text{C}$$

غير المعلوم

$$P_2 = ? \text{ kPa}$$

استخدم القيم المعلومة وقانون جاي-لوسيك $P_2 = \frac{P_1}{T_1} T_2$ (لحساب قيمة P_2).

2. احسب: حلل المعلوم.

نفزاً لتطبيق قوانين الغازات في حل هذه المسائل، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K).

$$T_1 = 25^\circ\text{C} + 273 = 298 \text{ K}$$

$$T_2 = 928^\circ\text{C} + 273 = 1201 \text{ K}$$

أجد ترتيب قانون جاي-لوسيك لفصل القيمة غير المعلومة P_2 في أحد طرفي المعادلة

$$P_2 = \frac{P_1 \times T_2}{T_1}$$

عرض عن القيم المعلومة لكل من T_1 ، P_1 في المعادلة السابقة واحسب قيمة P_2 .

$$P_2 = \frac{103 \times 1201}{298} = 415.11 \text{ kPa}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يمكن استناداً إلى النظرية الحرارية توقيع أن زيادة درجة حرارة الغاز تؤدي إلى زيادة الضغط عند

زيادة الحجم، والنتيجة التي حصلت عليها توضح ذلك.

سلسلة تطبيقية وحلها

1. تشعل عينة غاز 6.8 L عند درجة حرارة 325 °C . ما الحجم الذي يستعمل عند درجة حرارة 25 °C ، مع بناء الضغط ثابتاً؟

الحل: 3.39 L

2. تشعل عينة الوراء L عند درجة حرارة 50 °C . ما الحجم الذي يستعمل عند درجة حرارة 100 °C مع بناء الضغط ثابتاً؟

الحل: 8.36 L

قانون جاي-لوسيك: العلاقة بين درجة الحرارة والضغط

Gay-Lussac's Law: The Temperature-Pressure Relation

في أيام الصيف الحار، يزداد الضغط في إطار السيارات، وتوضح هذه الريادة العلاقة التي اكتشفها الكيميائي الفرنسي جاي-لوسيك (Gay-Lussac) (1800-1850) في العام 1802 (شكل 20).

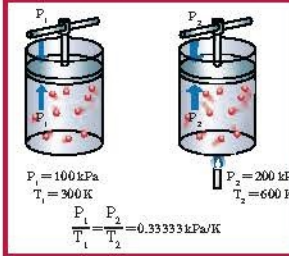
يصنف قانون جاي-لوسيك Gay-Lussac's Law على أنه مبدأ ثبات الحجم لأن

يُحافظ على كمية معينة من الغاز بمحاسب طرفة مع درجة حرارتها المطلقة.

يمثل قانون جاي-لوسيك بالمعادلة (الصيغة العامة).

$$\frac{P}{T} = k$$

مع افتراض ثبات الحجم (الشكل 21).



$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$$

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} = 0.33333 \text{ kPa/K}$$

بعد مناقشة عمل المجموعات ، اطلب إلى الطلاب إدراج المعلومات كلها التي توصلوا إليها في الجدول التالي الذي يمكن تثبيته على طرف السبورة أو على حائط الصف في خلال دراسة وحدة الغازات .

أسئلة تطبيقية وحلها	
١. إذا كان ضغط غاز ما 2.58 kPa عند درجة حرارة 539 K ، فكم يبلغ ضغطه عند درجة حرارة 211 K مع إبقاء الحجم ثابتاً؟	$\frac{P_1}{P_2} = \frac{T_1}{T_2}$
٢. ضغط الهواء في إطار سيارة هو 198 kPa في يوم مشمس حار ، ارتفع الضغط إلى 27 °C وفى نهاية رحلة في يوم مشمس حار ، ما درجة حرارة الهواء داخل إطار السيارة (بفرض أن الحجم لم يتغير)؟	$P_2 = P_1 \times \frac{T_2}{T_1}$
٣. الحجم لم يتغير؟	$T_2 = T_1 \times \frac{P_2}{P_1}$
٤. الحجم لم يتغير؟	$P_2 = P_1 \times \frac{T_2}{T_1}$

القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law
 (ذا وجدت صورياً في تذكرة قوانين الغازات السابقة معرفة، يُمْكِّن تذكر قانون واحد يجمعها، وهو القانون الموحد للغازات The Combined Gas Law، ويُغيّر عنه رياضياً بما يلي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

ويسكن استنباط جميع القوانين السابقة معرفة من هذا القانون الموحد، وذلك يجعل أحد المتغيرات الثابتة (الضغط ، الحجم أو درجة الحرارة) ثابتاً.

لوضوح ذلك، أفترض أنا جعلنا درجة الحرارة ثابتاً ($T_1 = T_2$)، وقمنا بإعادة ترتيب القانون الموحد للغازات لتبسيط درجة الحرارة في الطرف نفسه من المعادلة، وبالتالي يمكن اختصارها بما يلي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{P_1 \times V_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

وكما ترى، حصلت بذلك على قانون بول، فإذا جعلت الضغط ثابتاً من الغازات، فهو يساعدنا أيضاً في إجراء حسابات في ظل عدم ثبات أي من المتغيرات السابقة (الضغط أو الحجم أو درجة الحرارة).

عندما تعامل مع الغازات، من المفيد أن تعرف المجموعة القياسية من درجة الحرارة والضغط، وهذه الظروف هي المعروفة بدرجة الحرارة والضغط القياسيين STP أو بالختار Standard Temperature and Pressure.

وهي 0°C أو 273 K و 1 atm أو 101.3 kPa

34

قوانين الغازات			
نَصَّ القانون	الثوابت	المتغيرات	القانون
بويل: عند ثبات درجة الحرارة، يتناسب حجم كمية محدودة من غاز ما تناسبًا عكسياً مع الضغط.	n و T	P و V	$PV = k$
تشارلز: عند ثبات الضغط، يتناسب حجم كمية محدودة من غاز ما تناسبًا طرديًا مع درجة الحرارة.	n و P	V و T	$\frac{V}{T} = k$
جاي—لوساك: عند ثبات الحجم، يتناسب ضغط كمية محدودة من غاز ما تناسبًا طرديًا مع درجة الحرارة.	n و V	P و T	$\frac{P}{T} = k$

(4) مثال

إذا كان جسم يابون مملوء بالغاز يساوي 30 L عند درجة حرارة 40°C وضغط 153 kPa ، فما هو حجم البالون عند الضغط ودرجة الحرارة القياسية (STP)؟

طريقة التفكير في الحل

١. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$V_1 = 30 \text{ L}$$

$$T_1 = 40^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 273 \text{ K} \quad (\text{درجة الحرارة القياسية})$$

$$P_1 = 153 \text{ kPa}$$

$$P_2 = 101.3 \text{ kPa} \quad (\text{الضغط القياسي})$$

غير المعلوم

$$V_2 = ? \text{ L}$$

استخدم القيم المعلومة والقانون الموحد للغازات لحساب القيمة غير المعلومة (V_2).

٢. احسب: حل غير المعلوم.

نظرًا لخطورة قانون الغازات في حل هذه المسألة، يجب التعبير عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K).

$$T_1 = 40^\circ\text{C} + 273 = 313 \text{ K}$$

أعد ترتيب القانون الموحد للغازات لحصول القيمة غير المعلومة V_2 .

$$V_2 = \frac{V_1 \times P_1 \times T_2}{P_2 \times T_1}$$

عرض عن القيم المعلومة في المعادلة واستخرج قيمة V_2 .

$$V_2 = \frac{30 \text{ L} \times 153 \text{ kPa} \times 273 \text{ K}}{313 \text{ K} \times 101.3 \text{ kPa}} = 39.5 \text{ L}$$

٣. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

تقليص درجة الحرارة ونسبة تغيرها أصغر من واحد، أما الضغط فارتفاع ونسبة تغيره أكبر من واحد. لحساب الحجم الجديد علينا أن نضرب الحجم السابق بهذه النسبة.

$$V_2 = 30 \times \frac{153}{101.3} \times \frac{273}{313} = 39.5 \text{ L}$$

35

إجابات أسئلة الدرس 2-1

1. قانون بويل: يتناسب الحجم الذي تشغله كمية محدودة من الغاز تناسبًا عكسيًا مع الضغط الواقع عليه عند درجة حرارة ثابتة $(PV = k)$.

قانون تشارلز: يتناسب حجم كمية محدودة من الغاز تناسبًا طرديًا مع درجة الحرارة المقاومة بالكلفن عند ثبات الضغط

$$\left(\frac{V}{T} = k \right)$$

قانون جاي - لوساك: يتناسب ضغط كمية محدودة من الغاز تناسبًا طرديًا مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجم الغاز

$$\left(\frac{P}{T} = k \right)$$

2. عند ثبات أحد المتغيرات (T أو V) يُستبعد من المعادلة فيتبقى واحد من القوانين الثلاثة الأخرى.

$$P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2 \quad .3$$

P = الضغط؛ V = الحجم؛ يمثل العدد السفلي (1) الشروط الابتدائية في حين يمثل العدد السفلي (2) الشروط النهائية.

ودرجة الحرارة ثابتة، لذلك لا تظهر في المعادلة.

$$24.24 \text{ L} \quad .4$$

أسئلة تطبيقية وحلها

1. يشغل غاز عند ضغط يساوي 155 kPa ودرجة حرارة 25°C وعاء حجمه الأصلي 1 L . يزداد ضغط الغاز إلى 605 kPa بفعل ارتفاع درجة الحرارة إلى 125°C ويغير الحجم. احسب الحجم الجديد.
$$3.42 \times 10^{-1} \text{ L}$$
2. عينة هواء حجمها 5 L عند درجة حرارة 50°C - وعدد ضغط 107 kPa . احسب الضغط الجديد عند ارتفاع درجة الحرارة إلى 102°C وتتمدد الحجم إلى 7 L .
$$128.52 \text{ kPa}$$
 الحل:

مراجعة الدرس 2-1

1. أذكر بعض قانون بويل وقانون تشارلز وقانون جاي - لوساك.
2. أشرح باختصار كيف يمكن استخدام قوانين الغازات الثلاثة من القانون المرجع للغازات.
3. أكتب المعادلة الرياضية لقانون بويل، وأشرح رموزها. ما الشرط المتعلق بالحرارة؟
4. كلة مميتة من الهواء حجمها 6 L عند ضغط إلى 101 kPa . كيف سيتغير الحجم الذي تشغل [إذا انخفض الضغط إلى 25 kPa] مع إبقاء درجة الحرارة ثابتة؟

الغازات المثالية

صفحات الطالب: من ص 37 إلى ص 44

عدد الحصص: 3

الأهداف:

- يحسب كمية الغاز عند أي ظروف معينة
- من الضغط، الحجم ودرجة الحرارة.
- يُميّز بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي.

الأدوات المستعملة: ثلج جاف، كرات رخامية، كأس زجاجية سعتها 500 mL، وكأس زجاجية سعتها 200 mL.

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. أشر للطلاب أن هذا الثلج المبين في الصورة لم يتكون من الماء وهو ليس الثلج الذي نراه في ثلاجة المنزل. فهو مصنوع من ثاني أكسيد الكربون المتوفّر في الغلاف الجوي للأرض، وهو غاز الذي نخرجه عند الزفير، والغاز الذي تستخدمه النباتات في عملية البناء الضوئي، ويُضاف إلى الماء لصنع المشروبات الغازية وينطلق عند فتح عبوات هذه المشروبات.

وجه إلى الطلاب السؤال التالي:

كيف يمكن الحصول على الثلج الجاف؟ [يمكن الحصول على

الثلج الجاف بتبريد غاز ثاني أكسيد الكربون إلى درجة -74°C .

أشر إلى أن هذا الثلج صُنع في بداية القرن العشرين لهدف أساسى وهو تأمين حرارة منخفضة لحفظ المنتوجات إلى جانب استخدامات أخرى منها على سبيل المثال، إخماد الحرائق والنقل الطبيعي.



شكل (22)

الثلج الجاف هو ثلج ثاني أكسيد الكربون في الحالة الصلبة. شئي كذلك لأن مادة تذوب بطيئاً من دون أن تذوب (سامي عن الصفة المزوية المادي)، يصل درجة حرارته إلى -74°C ، وهو يبرق الجلد إذا لمسه مباشرةً.

ماذا يحدث إذا قال لك أحدهم إن قوانين الغازات التي تعلمتمها في الدرس السابق غير صحيحة؟ في الحقيقة، هذا الكلام صحيح إلى حد ما. تقترن قوانين الغازات بأن سلوك الغازات مثالي وتنبع فرضيات النظرية الحرارية، ولكن في الواقع، لا تسلك الغازات تماماً مثل هذا السلوك. فما هو الغاز المثالي إذًا، وعند أي ظروف تُطبق قوانين الغازات التي درستها؟

1. قانون الغاز المثالي

نأملنا حتى الآن ثلاثة متغيرات تتعلق بسلوك الغازات، وهي الضغط، الحجم ودرجة الحرارة. ولثقة متغير رابع يجب أن تأخذ في الاعتبار، وهو كمية الغاز في النظام، ويُميّز عنه بعد المولات (n). يمكن حساب عدد المولات بتعديل القانون المورخ لغازات.

٢.١ اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول الغازات والمتغيرات التي تؤثر فيها، وجّه إليهم السؤال التالي:

- ما الذي يساعد على خفض درجة الحرارة إلى ${}^{\circ}\text{C}$ 74 -؟

[وفقاً لقانون جاي - لوساك، أي عند ثبات الحجم، تكون العلاقة بين الضغط

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$$

أشعر للطلاب أنَّ الثلج الجاف يتسامي. ما المقصود بكلمة يتسامي؟

[يت Hollow مباشرة من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية]

ذكر الطالب بحالات المادة الثلاث أي الحالة الصلبة، الحالة السائلة والحالة الغازية، وذلك لربط التغيير في الحالة الفيزيائية بدرجة الحرارة والضغط.

٢. علم وطبق

١.٢ مناقشة

اعرض الكثير من المسائل المتنوعة لقانون الغاز المثالي كلما أمكن ذلك على السورة. وضح كيف أنَّ قانون الغاز المثالي يمكن أن يستخدم لإيجاد كتلة الغاز وكثافته، وهما خاصيّتان يعرفهما الطالب وسبق لهم أن درسهما. اطلب إلى الطالب حلَّ مسائلتين أو أكثر بعد تعرُّف بعض المتغيرات. استعن بالأسئلة التطبيقية وحلّها في كتاب الطالب ص 39 وص 41.

٢.٢ مناقشة

ناقش مع الطالب كيف أنَّ قانون الغاز المثالي يمكن استخدامه للغازات ذات الحجوم الكبيرة وعند الضغوط المنخفضة. ذكرهم بالأقوى تجاذب بين جسيمات الغاز المثالي التي لا حجم لها. أشر إلى أنَّ الغازات الحقيقية يمكن إسالتها، مثل على ذلك البروبان السائل، ويمكن أن تتصلب أحياناً كالثلج الجاف بسبب قوى التجاذب بين الجسيمات. تُعتبر قابلية الإسالة والتصلب دليلاً على وجود هذه القوى.

٣.٢ مناقشة

أشعر للطلاب أنَّهم تعرّفوا في الدرس السابق نصَّ قوانين الغازات والقانون الموحد لهذه الغازات كما أنَّهم طبقوا هذه القوانين على المسائل التي تشمل درجة الحرارة (T)، الحجم (V) والضغط (P). أشر للطلاب أنَّ هذه المناقشات كلها كانت تدور حول الغازات المثالية. ذكر الطالب بالغاز المثالي وبنظرية التصادم:

- الغاز المثالي هو غاز افتراضي يحقق تماماً فرضيات النظرية الحركية جميعها.

- التصادم المرن هو التصادم الذي لا يرافقه فقدان لمتوسط الطاقة الحركية.

أسئلة تطبيقية وحلّها

- تحتوي كرة منجوقة مبنية على L من غاز الهيليوم عدد درجة حرارة ${}^{\circ}\text{K}$ 621 وضغط غاز $1.89 \times 10^3 \text{ kPa}$. ما عدد مولات الهيليوم التي تحيوي عليها الكروة (اعتبر غاز الهيليوم غازاً مثاليًّا)؟

الحل: 250.8 mol

- ما الضغط الذي يمارسه عدد مولات يساوي 0.45 mol من غاز مثالي محبوس في درجة حرارة ${}^{\circ}\text{C}$ 25 عدد درجة حرارة ${}^{\circ}\text{C}$ 0.65. ما عدد درجة حرارة ${}^{\circ}\text{C}$ 1.71 $\times 10^3 \text{ kPa}$ ؟

وجه الأسئلة التالية إلى الطلاب بعد الإشارة إلى معادلة الطاقة الحركية:

مثال (2)

تحتوي بئر عميق تحت سطح الأرض على $L = 2.24 \times 10^3$ متر مكعب من غاز الميثان CH_4 عند ضغط $P = 1.5 \times 10^3$ كيلوباسكال، ودرجة حرارة $T = 42^\circ\text{C}$. احسب كتلة الميثان التي تحتوي عليها البئر.

مقدار المول (M.wt.) $= 16 \text{ g/mol}$.

طريق التفكير في الحل:

- مثل: أكثر المعلوم وغير المعلوم.
- المعلوم:

$$P = 1.5 \times 10^3 \text{ kPa}$$

$$V = 2.24 \times 10^3 \text{ L}$$

$$T = 42^\circ\text{C}$$

$$\text{غير المعلوم}$$

$$m = ? \text{ kg}$$
- استخدام قانون الغاز المثالي: $PV = nRT$
- الوصلات إلى جرامات مكملة المولات المولية للميثان.
- تحسب من غير المعلوم.

نطراً للتطبيق قوانين الغازات في حل هذه المسألة، يجب العبور عن درجات الحرارة بدرجات الحرارة المطلقة (K):

$$T = 42^\circ\text{C} + 273 = 315 \text{ K}$$

أعد ترتيب معادلة قانون الغاز المثالي لتصل المقادير في أحد طرفي المعادلة.

$$n = \frac{P \times V}{T \times R}$$

معظم عن الكتب المعلمة في المعادلة لإيجاد عدد مولات الميثان.

$$n = \frac{1.5 \times 10^3 \times 2.24 \times 10^3}{315 \times 8.31} = 1.28 \times 10^5 \text{ mol}$$

تحول مولات الميثان إلى جرامات.

$$m = n \times \text{M.wt.} = 1.28 \times 10^5 \times 16$$

$$= 2.05 \times 10^6 \text{ g}$$

$$= 2.05 \times 10^3 \text{ kg}$$

3. قسم: هل النتيجة لها معنى؟

حجم الميثان وضغطه كبيران جداً. ومن المفترض أن تحتوي البئر على كمية كبيرة من غاز الميثان كما توضح نتيجة هذا المثال.

- حيث (m) هي كتلة الجسم و(v) سرعته.
- فسر لماذا تعتمد الطاقة الحركية لجسيمات الغاز على سرعاتها فقط. **[لأن جزيئات الغاز كلها تملك الكتلة ذاتها].**

أشعر للطلاب أن معدل الطاقة الحركية لكل غاز يكون ثابتاً عند درجة حرارة معينة. تعتمد الطاقة الحركية على سرعة جسيمات الغاز فقط، لذلك يزداد معدل السرعة والطاقة الحركية لجسيمات الغاز مع ارتفاع درجة الحرارة ويقل باختلافها.

افترض أن الغازين (A) و(B) يتواجدان عند درجة الحرارة نفسها وكتلة (A) أخف من كتلة (B). أي من الغازين معدل سرعة جسيماته أعلى؟ **[الغاز الأخف أي الغاز (A)].**

أي غاز معدل سرعة جسيماته أعلى: غاز الهيليوم أم غاز النيتروجين (M.wt. (He) = 4 g/mol) أم غاز النيتروجين (M.wt. (N₂) = 28 g/mol)

الهيليوم

أشعر للطلاب أن الغازات المثالية غير موجودة فعلاً ولكن تسلك عددة خواص سلوكاً مثالية. يُشرط لذلك:

- ألا يكون ضغطها عالياً.
- ألا تكون درجة حرارتها منخفضة جداً.

4.2 ممارسة الطالب للتفكير الناقد

باستخدام قانون الغاز المثالي:

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1 \times n_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2 \times n_2}$$

اطلب إلى الطالب أن يبرهنوا كيف أن معادلات قوانين الغازات الأخرى كلها يمكن استنتاجها من هذا القانون. **[عندما تجعل أحد المتغيرات الثلاثة (الضغط أو الحجم أو درجة الحرارة) ثابتاً مع الحفاظ على عدد المولات نفسه، يكون المتغير الذي تم اختياره هو نفسه في طرفي المعادلة، وبالتالي يمكنك حذفه للحصول على قوانين الغازات الأخرى].**

اطلب إلى الطالب استنتاج ثابت الغاز المثالي R بوحدة:

$$\frac{L \times \text{kPa}}{\text{K} \times \text{mol}}$$

أشعر للطلاب أن المول الواحد لأي غاز تحت الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة يشغل حجماً قدره L 22.4 (وضوح للطلاب أن هذا الحجم وضعه أفو جادرو، وسيتعرفون فرضيته في الدرس (2-3)، وأن درجة الحرارة القياسية هي K 273 والضغط القياسي هو 101.3 kPa).

$$[R = 8.31 \frac{L \times \text{kPa}}{\text{K} \times \text{mol}}]$$

أسئلة تطبيقية وحلّها

1. سعة بئر طبل L = 2.18. ما هي كتلة الهواء الذي تنسحب له ردة هذا البئر عند ضغط 102 kPa، ودرجة حرارة الجسم المعتادة أي 37°C الهواء خليط، لكن يمكن أن تفترض أن كتلته المولية المترешطة قدرها 29 g/mol.

الحل: 2.5 هواء

2. ما الحجم الذي يشغل 12 من غاز الأكسجين O_2 عند درجة حرارة 25°C وضغط 152.7 kPa (M.wt. $(\text{O}_2) = 32 \text{ g/mol}$) في الحال.

الحل: 17.6 L من O_2

قانون الغاز المثالي والنظرية الحركية
The Ideal Gas Law and Kinetic Theory

في المنشآت السابقة للنظرية الحركية وقوانين الغازات، اخترنا أن الغازات كانت غازات مثالية. الغاز المثالي الفعلي هو الغاز الذي يبع قوانين الغازات عند جميع قروف الضغط ودرجة الحرارة. يجب أن يتحقق مثل هذا الغاز بالذات لفرضيات النظرية الحركية. وعلى ذلك، تكون جسيماته بدون حجم ولا تستطيع أن تتجاذب بعضها إلى بعض على الإطلاق. وكما توقع، لا يوجد غاز له مثل هذه الخواص التي يملكها الغاز المثالي، أي لا يوجد لغاز المثالي. وعلى الرغم من ذلك، هناك قروف معندة من درجة الحرارة والضغط، تسلك الغازات الحقيقية سلوك الغاز المثالي إلى حد كبير.

نوع سلوكهم للغاز الحقيقي Real Gas يختلف فيه من سلوك الغاز المثالي الأفراطي، وهو إمكانية إسماها، وفي بعض الأحيان تحويله إلى صياغة بغيره وتحت أي الضغط، على سبيل المثال، عند تبريد بخار الماء إلى درجة حرارة أقل من 0°C عند الضغط الجوي الطبيعي، يمكن أن يتحول البخار إلى سائل. وبما أن ذلك الغازات الحقيقة الأخرى، مع اختلاف درجة الحرارة والضغط للأزرار بين تسلقاً طبيعية الغاز.

3. الخبود عن قانون الغاز المثالي
Departures from the Ideal Gas Law

قبل عن الغاز الذي تطبق عليه قوانين الغازات عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة أنه يسلك سلوكاً مثالاً عند هذه الظروف. لا يوجد غاز سلوكه مثالاً عند جميع درجات الحرارة والضغط.

[حوالى 0.6]

5.2 استخدام وسيلة مركبة

اطلب إلى الطلاب دراسة الشكل (23)، وأشار إلى أن الثوابت n ، R ، $P \times V$ و $n \times R \times T$ قيمة ثابتة وأي حيدود عن الواحد الصحيح يجعل مقام الكسر $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ أقل من 1.

الصحيح يجب أن يكون ناتجاً من البسط أي حاصل ضرب P في V . وبما أن الضغط هو قيمة مقاسة، يصبح الحجم (V) القيمة المؤثرة على ذلك، فإذا كان ناتج المقدار $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ أقل من 1 فإن قيمة V

تكون أقل مما هو متوقع بحسب قانون الغاز المثالي والغاز الحقيقي لا يشغل فراغاً أكبر من الغاز المثالي لأن قوى التجاذب بين جسيماته تقلص حجمه.

إذا كان ناتج قسمة المقدار $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ أكبر من 1 فهذا يعني أن قيمة V تكون أكبر مما هو متوقع، وأن الغاز الحقيقي يشغل حجماً أكبر من الغاز المثالي. يرتبط الفرق بحجم جسيمات الغاز الحقيقي.

6.2 نشاط

املاً كأساً سعتها 500 mL، وأخرى سعتها 200 mL بعد متساوٍ من الكرات الرخامية، واطلب إلى الطلاب تخيل أن كلًا من الكأسين المعروضتين هما وعاءان محكمًا الإغلاق، وأن الكرات الرخامية تمثل جسيمات الغاز التي تسبح بسرعة في الوعاء، ثم وجه إليهم السؤالين التاليين:

• إذا علمت أن الحجم الذي يشغله الجسيم المفرد للغاز المثالي هو حجم مُهمل، أي نموذج (من الكأسين) يمثل الغاز المثالي؟

[النموذج الموجود في الكأس الكبيرة حيث إن جسيمات الغاز تشغل

الحجم الجزيئي الأصغر].

• أي غاز يكون تحت ضغط أكبر؟ [الغاز الموجود في الوعاء الأصغر حيث أن عدد الاصطدامات المتزامنة للجسيمات بجدار الوعاء أكبر].

7.2 مناقشة

أشير للطلاب أن جسيمات الغاز لها حجم وإن كان صغيراً، ويوجد بينها قوى تجاذب وتصادماتها بالوعاء ليست تصدامات مرنة تماماً. على الرغم من ذلك، تسلك معظم الغازات سلوك الغاز المثالي عند نطاقات واسعة من الضغط ودرجة الحرارة.

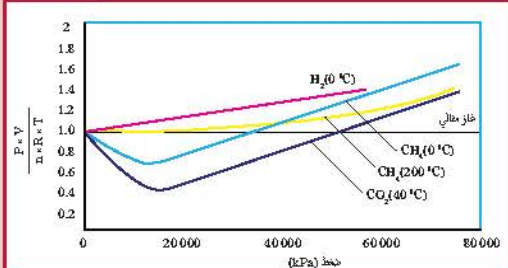
وجه إلى الطلاب الأسئلة التالية:

• ما هي الظروف التي يسلك فيها الغاز الحقيقي سلوك الغاز المثالي؟ [يسلك الغاز الحقيقي سلوكاً مثالياً عند درجة حرارة مرتفعة

وضغط منخفض].

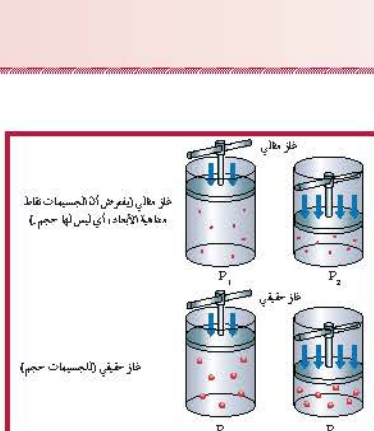
• اذكر العاملين اللذين يفسران انحراف الغاز الحقيقي عن السلوك المثالي. [تشغل جزيئات الغاز حتىًّا من الفراغ ويوجد بينها قوى تجاذب].

• لماذا يكون انحراف الغازات عن السلوك المثالي ملحوظاً عند الضغوط العالية ودرجات الحرارة المنخفضة؟ [إن جسيمات الغازات تكون مترافقية ولا تكفي طاقتها الحرارية للتغلب تماماً على قوى التجاذب].



شكل (23)
تساوي $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$
وهي مكرر لـ $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ تحدى الغاز المثالي المعرفة في سلوك الغاز المثالي.
 $\frac{P \times V}{n \times R \times T} = 1$ عند 40°C عند 40°C عند 40°C عند 40°C

يمكن أن تحدى النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ للغازات الحقيقية عند الشفط العالى بشكل كبير عن النسبة المثالية للواحد الصحيح. وقد تصبح هذه النسبة أكبر أو أصغر من الواحد الصحيح، وعلى ذلك، يمكن أن يكون الحيدود موجوداً (فوق الخط) أو سالباً (تحت الخط). ويمكن تفسير الحيدود عن الحالة المثالية على أساس عاملين هما التجاذب بين جسيمات الغاز وحجم هذه الجسيمات. وكما قرأت في الدروس السابقة، تفترض النظرية الحرارية البسيطة أن جسيمات الغاز لا تتجاذب بعضها إلى بعض وليس لها حجم، وهذه الفرضيات غير صحيحة، إذ لا يمكن إسالة الغازات والأبخرة إلا انعدم التجاذب بين الجسيمات. ت تكون الغازات الحقيقية أيضاً من جسيمات فزيائية حقيقة لها حجم كما يوضح الشكل (24).



شكل (24)
يجب أن يأخذ العدد الجسيمي للغاز المفروض في الاعتبار كثأراً وآراء الضغط
يعنى من الصعب تحظى الغاز بعد مرحلة أو قطعة مادية، منها كانت قيمه الخطط الواقع على الغاز.

قتة التجاذب بين الجسيمات التي تسبب تصادمك جسيمات الغاز بعضها مع بعض تعمل على تقليل المسافة بين الجسيمات، فيشغل الغاز حجمًا أقل مما هو متوقع بالمقارنة مع النظرية الحرارية التي تتعرض عدم وجود تجاذب بين جسيمات الغاز، وإذا ذكرنا بهذه المقدمة وحالها، فإن النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ تميل إلى أن تكون أصغر من الواحد الصحيح، وفي الوقت نفسه تشغل الجسيمات نفسها بعض الحجم، وذلك يعارض مع افتراض النظرية الحرارية بأن الجسيمات لا حجم لها، وتبيّن لذلك تميل النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ إلى أن تكون الواحد الصحيح.

وبذلك تكون أحد التأثيرين السائرين دائمًا القاب على الآخر. وفي الشكل (23)، تجد أن قوة التجاذب بين الجسيمات في أحواه المنتجات أسفل الخط الأفقي المستقيم تكون هي المسيطرة، وتؤدي إلى أن يكون الحجم الكلّي أقل من الحالة المثالية.

يسهل تأثير حجم الجسيمات في أحواه المنتجات التي تقع أعلى الخط الأفقي المستقيم، ويؤدي إلى أن يكون الحجم الكلّي أكبر من الحالة المثالية. وتتأثر درجة حرارة الغاز لأنّ من التأثيرين السائرين هو الذي يسيطر، بالمقارنة بين منتجات CH_4 عند 0°C وعند 200°C ، تجد أن عند 0°C ، تتحرك جسيئات الميثان ببطء سبيء، ويكون التجاذب بين الجسيمات قويًا بدرجة كبيرة. لذلك، عند انتخاض الضغط، يقع المنتج الذي ينتمي إلى الميثان عند درجة 0°C أعلى الحالة المثالية التي تساوي $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ عندها الواحد الصحيح (أي الخط الأفقي).



عصرة إبرائية
ازلاط الألياف بالفرينة
الكريوبات (ترموس)
يطلق على الأرجحية التي تستخدم في تخزين الغازات المسالة وتقديرها باسم كريوبات، ويعنى تضميم هذه الأشكال إنشغال الحرارة من الوسط المحاط إلى السائل البارد جدًا في داخلها. ويسعى الكريوبات الأكبر استخداماً قارورات دوار (Dewar Flasks)، نسبة الدائم الأشكال الذي يحمل دوس دوار الذي صنعتها في العام 1892. وهي أوجيه لها جداران يفصل بينهما فراغ، ويسعى في ذلك الترموس المعرف الذي يدعى لفظ المشربات الساخنة والباردة، الكريوبات أو إنها حقيقة جدًا بالمقارنة مع استطرادات الغاز المضغوط، فحجم أي مادة مديدة في الحالة المساللة أصغر بكثير من في الحالة الغازية حتى لو كان ضغط الغاز مرتفعاً لذلك يتم تخزين الكثير من الغازات وتقديرها في الحالة الغازية.

• في الحالات بدأ من الحالة الغازية

35

بعد المناقشات ، يمكن إعطاء الطلاب بعض الأمثلة على الغازات

التي تسلك سلوكاً مثالياً (أي قوى التجاذب بين جزيئاتها ضعيفة):

• غازات أحادية الذرة وغير قطبية كالغازات النبيلة من مثل He ، Ar و Ne

• غازات ثنائية الذرة وغير قطبية من مثل H_2 ، O_2 و N_2

أشعر للطلاب أن قطبية الجزيئات تؤثر في قوى التجاذب في ما بينها.

3. قيم وتوسيع.....

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اطلب إلى الطالب أن يدرسوها تطبيق قانون الغاز المثالي على نظام مكون من عينة غاز في بالون ، وأن يشرحوا لماذا ، في هذا النظام ، يكون $R = n \times P \times V / T$ ثابتين في حين أن P و V متغيرة.

اطلب إليهم أيضاً تفسير لماذا يمكن إسالة الغاز الحقيقي فيما لا يمكن إسالة الغاز المثالي . [الجسيمات في الغاز المثالي ليس لها حجم ولا ينحدب بعضها إلى بعض .]

2.3 إعادة التعليم

الفت نظر الطالب إلى أن إحدى ميزات قانون الغاز المثالي هي أنه يساعدهم على إيجاد عدد مولات عينة غازية بمجرد قياس درجة حرارتها، ضغطها وحجمها.

وبإمكانك أيضاً أن تذكر الطالب بأن عينة ما من غاز مثالي تملك عدد مولات ثابت عند تغير الظروف (حجم ، حرارة وضغط) ، مما يسمح باستنتاج المعادلة التالية: $\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$. (القانون الموحد للغاز)

إجابات أسئلة الدرس 2-2

1. باستخدام قانون الغاز المثالي $P \times V = n \times R \times T$.

2. يتبع الغاز المثالي فرضيات النظرية الحرارية للغازات. أما الغاز الحقيقي فيحييد عن السلوك المثالي إلا عند ظروف معينة.

3. تسلك الغازات الحقيقة السلوك المثالي عند درجات حرارة عالية وضغط منخفضة. لجزيئات الغاز الحقيقي حجم وقوى تجاذب بينها ، وعند درجات الحرارة المنخفضة ، تعمل التجاذبات على جذب الجزيئات بعضها البعض ، ما يقلل حجم الغاز. وعند الضغط المرتفع ، يشكل الحجم الذي تشغله الجزيئات جزءاً وأضحاً من الحجم الكلي ، لأن الجزيئات تكون قريبة من بعضها البعض.

4. 16.7 L

5. $2.24 \times 10^3 \text{ kPa}$

تقل المسافة بين الجسيمات عند ارتفاع الضغط ويصبح الحجم الفيزيائي الحقيقي لجسيمات غاز الميثان مهمًا . وفي هذه الحالة ، يقع ميني الميثان أعلى من الحالة المثالية . يؤدي ارتفاع درجة الحرارة إلى ما فوق 200°C إلى ارتفاع متوازن الطاقة الحرارية للجزيئات بدرجة كافية للتأثير على تأثير قوة التجاذب المعاشرة بين الجسيمات . وبذلك ، تساوي النسبة $\frac{P \times V}{n \times R \times T}$ الواحد الصحيح تقريباً عند الضغط الأدنى ودرجات الحرارة المرتفعة . وتكون النسبة أكبر من الواحد فقط عندما يزيد حجم كل جسيم غاز ، كما يحصل عند ارتفاع الضغط .

مراجعة الدرس 2-2

1. كيف يمكن حساب كثافة غاز مثالي في عينة ما عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط والحجم؟
2. ما الفرق بين الغاز المثالي والغاز الحقيقي؟
3. فما معنى الجملة التالية: لا يسلك أي غاز السلوك المثالي عند جميع درجات الحرارة والضغوط . عند أي ظروف تسلك الغازات الحقيقة سلوك الغازات المثالية؟ ولماذا؟
4. حدد الحجم الذي يشغله 0.582 mol لغاز مثالي عند 10°C وعند ضغط 81.8 kPa .
5. إذا شمع لكتنة من غاز الميثان (CH_4) كيلوغرام 28 بداخله مخبر مفرغ سعة 2 L عند درجة حرارة 35°C ، احسب (الضغط داخل المخبر).لاحظ أن حجم المخبر ثابت. (اعتبر غاز الميثان غازاً مثالياً ، $M.wt. (\text{CH}_4) = 16 \text{ g/mol}$).

الجسيمات الغازية: مخاليطها وحركتها

صفحات الطالب: من ص 45 إلى ص 52

عدد الحصص: 2

الأهداف:

- يذكر فرضية أفوجادرو وقانون دالتون للضغوط الجزئية.
- يحسب عدد مولات ، كتل وحجم غازات عند درجة الحرارة والضغط القياسيين .
- يحسب الضغوط الجزئية .

الأدوات المستعملة: جهاز عرض

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحّضون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرؤون الفقرة المرافقة لها . ثم اطلب إليهم تفسير لماذا يحمل متسلقو الجبال والأماكن المرتفعة أسطوانات من غاز الأكسجين ، ثم وجه إليهم السؤال التالي :

- ماذا يعني الضغط الجزيئي للأكسجين؟ لماذا يقل كلّما زاد الارتفاع؟ [الضغط الجزيئي للأكسجين هو الضغط الذي يساهم به غاز الأكسجين في الضغط الكلي لخلط الهواء عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة . كلّما زاد الارتفاع قل الضغط الجوي الكلي ، وبالتالي تناقص الضغط الجزيئي للأكسجين إلى أن يصل إلى حد لا يكفي للتنفس].

2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

قيم معلومات الطلاب حول جزيئات الغاز ، واطلب إليهم مقارنة عدد جسيمات الغاز في وعاءين متماثلين محكمي الإغلاق لغاز البروبان وغاز الهيليوم عند درجة الحرارة والضغط نفسها .

[الحجم المتساوية من الغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات].



شكل (25)
جبل فرست

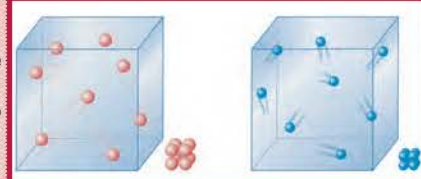
يفرق ارتفاع قمة جبل فرست 29 000 قدم (حوالي 8840 متر) فوق سطح البحر (شكل 25) . ويحتاج المتسلق إلى قمة هذا الجبل إلى التحيم ، الطعام ، الملابس الثقيلة والجبار ، بالإضافة إلى تأمين من غاز الأكسجين ، لأنّ الإنسان يحتاج إلى ضغط جزيئي من غاز الأكسجين لا يقلّ نهراً عن 10.67 kPa لكي يبقى على قيد الحياة . فإذا تعرض بشكل مستمر إلى ضغط يقلّ عن ذلك الحد ، فسوف يموت ! ماذا يعني بالضغط الجزيئي للأكسجين ، ولماذا يتناقص كلّما زاد الارتفاع ؟

- فرضية أفوجادرو**
تحتوي جزيئات غاز الكلور (Cl_2) على عدد كبير من الإلكترونات والبروتونات وأليتروتونات ، وبالتالي تكون جزيئات غاز الكلور أكبر وتشغل حجماً أكبر من ذلك الذي تشغله جزيئات غاز الهيدروجين (H_2) . وقد أدرك العلماء الأوائل أن لا بدّ من وجود اختلافات في الحجم ، وافتضوا أن مجموعات الجزيئات الأكبر يجب أن تكون أكبر حجماً من المجموعات ذات العدد نفسه من الجزيئات الصغيرة .

اشرح للطلاب أن فرضية أوجادرو التي تم إثباتها عملياً جعلت من الممكن ربط عدد مولات الغاز بدرجة حرارته، حجمه وضغطه، فهي تفترض أنه بما أن الجسيمات ليست متراصة بإحكام فإن الحجم المتساوية من الغازات عند درجة الحرارة والضغط نفسها يجب أن تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات. واطلب إلى الطالب تذكر أن متوسط الطاقة الحرارية للجسيمات هو الذي يحدد الضغط المؤثر الذي يمارسه الغاز.

اطلب إلى الطالب أن يناقشوا كيف يمكنهم تحديد كتلة غاز الهيليوم في بالون ممتلئ عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة من دون الحاجة إلى أي قياسات خاصة بالكتلة. [وفق فرضية أوجادرو، يشغل المول الواحد من الغاز حجماً قدره 22.4 عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة. يحسب حجم البالون باللتراات عند الظروف القياسية (STP) ثم تحويل اللترات إلى مولات ، ولحساب الكتلة، يضرب عدد المولات بالكتلة المولية للهيليوم].

Avogadro's Hypothesis
ذهب عالماء كثي علماً سمعوا لفرضية أوجادرو التي تقول على أن المجموع المتساوي من المولات عند درجة الحرارة والضغط للجسيمات يحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات. ويمكن تفسير فرضية أوجادرو بقولهن لها المجموع نفسه، يمسك ملوكها بالعدد نفسه من الجسيمات بصرف النظر عن صغر أو أكبر حجمها. ما ذكر فيه أوجادرو وفترسه ليس غيره إذا أخذنا في الاعتبار أن جسيمات الغاز تكون متباعدة ولا ينفصل بينها سوى سرعات الفرار بالذالى، فإذاً مجموعة الجسيمات الكثيرة تسبباً لا تختلف فراغاً أكبر بالمقارنة مع العدد نفسه من الجسيمات الصغيرة نسبياً (شكل 26).

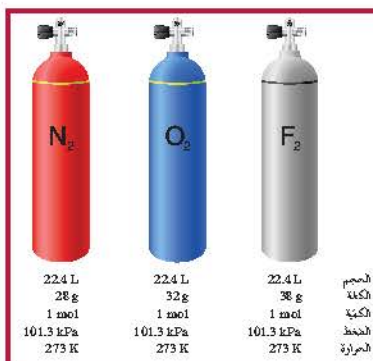


يمكن توضيح نظرية أوجادرو تجريبياً، فعند درجة الحرارة والضغط القياسين الكثيرة أو الصغيرة تسبباً ملوكها أنها ليست مرتاحه بالذالى، الفراغ كبير بالمقارنة مع الجسيمات التي تتشكل الجسيمات، وهذا تكمن الجسيمات مرتاحه بالذالى، فأكبر الجسيمات الكثيرة مساحة أكبر من الجسيمات الصغيرة.

(26)	الحجم المولى (L/mol)	1 مول من غاز
22.09 L/mol		الأرجون
22.26 L/mol		ثاني أكسيد الكربون
22.40 L/mol		النيتروجين
22.40 L/mol		الأكسجين
22.43 L/mol		الهيليورجين

يرجع هذا الجدول لأن الحجم الدولي للغازات عند ضغط 101.3 kPa و 0°C (273 K).

46



يرجع هذا الشكل الحجم الدولي للغازات عند درجة سرقة وضغط ثابتين.

مثال (1)

أحسب الحجم (باللتر) الذي يشغل له 0.202 mol من غاز ما عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP).

طريقة التفكير في الحل

١ حل: الأدوات المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم

$$n = 0.202 \text{ mol}$$

غير المعلوم

$$V = ? \text{ L}$$

استخدم الحجم المولى 22.4 L/mol لتحويل عدد المولات إلى الحجم.

٢ أحسب: حل غير المعلوم.

ضرب قيمة المولات المعلومة في معايير التحويل يعطي النتيجة التالية

$$V = 0.202 \times 22.4 = 4.52 \text{ L}$$

٣ فهم: هل النتيجة لها معنى؟

يشغل المول الواحد من الغاز 22.4 L عند الظروف القياسية للضغط ودرجة الحرارة (STP)، لذلك، لا بد من أن يشغل 0.202 mol من الغاز $\frac{1}{2}$ الحجم الذي يشغل 1 mol أي حوالي 4.5 L.

2.2 مناقشة

ذكر الطالب بأن فرضية أفوجادرو لا تُستخدم إلا للغازات ولا تُطبق على المواد الصلبة والسائلة، وبأن العامل الذي يجعل الغازات مختلفة إلى حد كبير عن المواد الصلبة والسائلة هو إلى حد كبير حجمها الذي يشمل الفراغ. عند الضغط المنخفض، تكون حجوم جزيئات الغاز المنفردة مهملاً مقارنة بحجم الوعاء الذي يحتوي على الغاز. يرتبط حجم الغاز على عدد جسيماته الموجودة وليس على حجومها وبالتالي تحتوي الحجوم المتساوية من الغازات على العدد نفسه من الجسيمات.

3.2 مناقشة

أشر للطلاب أن الدقة في قياس ضغط الإطارات هي من أهم تعليمات السلامة في خلال قيادة السيارات.

وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هو الغاز الموجود داخل الإطار؟ هل هو غاز نقي أم خليط؟

[يسعمل الهواء في نفخ إطارات السيارة وهو خليط من عدة غازات أي النيتروجين، الأكسجين، ثاني أكسيد الكربون وغازات أخرى].

- إلام يعود الضغط داخل الإطار؟

[كل غاز من الغازات التي تكون الهواء يشارك في الضغط داخل الإطار.

بشكل عام، ضغط الهواء مرجعه غازاته كلها].

- أي من المتغيرات تشاركتها هذه الغازات؟ [تساجد الغازات المكونة

للهواء داخل الإطار في الحجم نفسه وعند درجة الحرارة نفسها].

أشر للطلاب أن الهواء هو خليط من الغازات ولكل غاز في هذا الخليط ضغط جزئي، وأن قانون دالتون للضغط الجزئية ينص على أن الضغط الكلي لخلط غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض يساوي مجموع الضغوط الجزئية.

أشر للطلاب أن هذا القانون يُطبّق عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة.

أشر أيضاً إلى أن بالإمكان فهم قانون دالتون للضغط الجزئية من النظرية الحرارية. تملك الجسيمات المتحركة للكل غاز في الخليط فرصة متساوية لاصطدام بجدران الوعاء وبالتالي، لكل غاز ضغط مستقل عن الغازات الأخرى، والضغط الكلي يكون ناتجاً من مجموع الاصطدامات على وحدة المساحة في وحدة الزمن.

4.2 مناقشة

أشر إلى أن جسيمات كل نوع غاز في خليط ما يمارس ضغطاً مستقلاً عن الضغوط التي تمارسها الغازات الأخرى في الخليط، فوجود أحد الغازات لا يؤثر في الضغط الكلي للغاز الآخر. وينص قانون دالتون للضغط الجزئية على أن الضغط الكلي الذي يمارسه خليط غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض، يساوي عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط.

$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

إجابة السؤال الوارد ص 50 في كتاب الطالب:

$$P_A = 200 \text{ kPa}; P_B = 400 \text{ kPa}; P_C = 500 \text{ kPa}$$

$$P_T = P_A + P_B + P_C$$

$$= 200 + 400 + 500 = 1100 \text{ kPa} = P_D$$

(مثال 2)	
ما عدد جزيئات غاز الأكسجين الموجودة في L 3.36 من غاز الأكسجين عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة؟	
طريقة الفكير في الحل	
1. حل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.	
المعلوم	
$V = 3.36 \text{ L}$	
غير المعلوم	
$N_A = ?$	
عدد جزيئات $= ?$	
التحول المطلوب، حجم \longrightarrow عدد المولات \longrightarrow عدد الجزيئات	
استخدم الحجم المولى 22.4 L/mol وعدد أفوجادرو 10^{23} لـ المول .	
2. أحسب: حل غير المعلوم.	
نقسم القيمة المعلومة على الحجم المولى، ثم نضرب بعدد أفوجادرو للحصول على:	
$N_A = \frac{3.36}{22.4} \times 10^{23} = 9 \times 10^{22}$	
3. قسم: هل النتيجة لها معنى؟	
بما أن L 3.36 من غاز الأكسجين O_2 يحتوي على $\frac{1}{7}$ تقريراً من غاز O_2 , $\frac{1}{7}$ المقدار 6×10^{22} جزيء يساوي حوالي 10^{22} جزيء.	

أسئلة تطبيقية وحلّها	
1. ما الحجم الذي يشغله mol 0.742 من غاز الأرجون عند الظروف القياسية؟	الحل: 16.6 L
2. ما عدد جزيئات النيتروجين الموجودة في L 5.12 من الغاز عند الظروف القياسية؟	الحل: 1.38×10^{23} جزيء نيتروجين
3. ما الحجم الذي يشغله 4.02×10^{22} جزيء من غاز الهيليوم عند الظروف القياسية؟	الحل: 1.5 L

2. قانون دالتون للضغط الجزئية

Dalton's Law of Partial Pressure

من قانون الغاز المثالي

$$PV = nRT$$

نلاحظ أن: $P = n \left(\frac{RT}{V} \right)$
في حالة ثبات الحجم ودرجة الحرارة فإن المقدار داخل القوسين يصبح ثابتاً.

$$P = ?$$

أي أن ضغط الغاز في الوعاء يتاسب مع عدد مولاته وذلك ما تم مناقشه سابقاً. ولكن ما مقدار الضغط الناتج عند خلط عدة غازات لا تتفاعل مع بعضها البعض في نفس الوعاء؟ في هذه الحالة سوف يتغير كل غاز على حدة ويزداد ضغطه، كله بحيث يصبح حجممه متساوياً لمجموع الوعاء نفسه. ويكون الكل غاز ضغط يبلغ جزءاً من الضغط الكلي داخل الوعاء ويساوي هنا الضغط بالضغط الجزئي للغاز، ويتمدد الضغط الجزئي للغاز على عدد مولاته.

تملّك جسيمات غازات الهواء (جدول 2)، عدد درجة الحرارة نفسها، متوسط العلاقة الحرارية نفسه. ويرتبط ضغط الغاز بمقدار جسيمات الغاز الموجودة في حجم معين ويعوض طبقتها الحرارية فحسب، أما نوع الجسيمات فهو مهم لأن لكل جسم قدر نفسه من المساهمة في الضغط بالباقي، إذا عرفت الضغط الذي يمارسه كل غاز في الخليط، تستطيع عن طريق عملية جمع الضغوط المنفردة لكل غاز الحصول على الضغط الكلي لخلط تلك الغازات.

الضغط الجزئي (kPa)	الحجم (%)	المكون
79.10	78.08	النيتروجين
21.22	20.95	الأكسجين
0.04	0.04	ثاني أكسيد الكربون
0.94	0.93	الأرجون وغازات أخرى
101.30	100	المجموع

جدول 2
مكونات هواء المكان



مقدمة إبراهيم
أقسام النيتروجين والباليون
الغازات الغوص تحت الماء

يقوم غطاسون محترفون بحمل كثيرة مهتمة تحت سطح المحيطات، كاسلاخ السنفون والمسامدة في بنا، القواعد المائية لاستخراج النفط وغيرها، ويعاشرون على سلالمهم تحت الماء، يفضل استخدام أدوات خاصة بالتنفس، وخططن من الغازات المضغوطة لتعديل تأثير الضغوط البالية.

يستطع الغطاسون التئم في الأماكن تحت الماء لأن أنياب الغاز تكمل بالمنظف، وهو جهاز يعمل أتوماتيكياً لمدح الهواء الذي يخرج من الأنابيب ويدخل رئتي الغطاس، كما يحمل المنظف على معاونة الضغط داخل الرئتين وخارجهما، لأن تكمية الغاز التي يختضنها الغطاس تذوب في دمه بشكل أكبر تحت الضغط البالية، وبذلك الهواء يشكل أساساً من التجزيجين O_2 . تؤدي ذريان كثيرة كثرة منه في الدم تحت الضغط البالي إلى تغذير الغطاس، كما تؤثر بشكل طبلي عند صعود الغطاس إلى سطح الماء، إذ تؤدي إلى التعب الذي قد تؤدي بدوره إلى الوفاة، لذلك يحافظ الغطاسون ويستخدمون خليطاً خاصاً من الغازات بدلاً من الهواء المضغوط.

مراجعة الدرس 2-3

- اكتِب بالختصار وتأسلُوك الخاص نص فرضية أفو جادرو، وقانون دالتون للضغط الجزيئي.
- كيف يمكن استخراج كلٌّ من عدد مولات وكلٌّ وحجم الغاز بعضها من بعض عند الظروف القياسية؟
- احسب عدد الغازات التي يشغلها كلٌّ مثلاً بـ ٣٠ لـ عند الظروف القياسية:
 - ١.٧ mol (أ)
 - 10^{-2} mol × ١.٥ من غاز $\text{N}_{2\text{O}}$ (ب)
 - ٢٥٠ mol من غاز O_2 (ج)
- كيف يمكن حساب الضغط الجزيئي لغاز في خليط؟
- ما هي قيمة الحجم الذي قللته أفو جادرو بـ ٢٢.٤ L (د)

عند هذه الظروف، تكون الضغوط الجزئية التالية P_1 , P_2 , P_3 هي

الضغط التي تمارسها الغازات G_1 , G_2 , G_3 على التوالي.

• كيف يمكن إيجاد العلاقة بين الضغوط الجزئية التي تمارسها الغازات المكونة لل الخليط والضغط الكلي لل الخليط؟

[بتطبيق قانون الغاز المثالي على كلٌّ من الغازات، يمكن الحصول على]

المعادلات التالية:

$$n_2 = \frac{P_2 \times V}{R \times T} : G_2 \quad \text{الغاز}$$

$$n_1 = \frac{P_1 \times V}{R \times T} : G_1 \quad \text{الغاز}$$

$$\left[\frac{P_T \times V}{R \times T} = n_T \right] : \text{ال الخليط الغازي}$$

$$n_3 = \frac{P_3 \times V}{R \times T} : G_3 \quad \text{الغاز}$$

يساوي عدد المولات الكلية في الخليط جمع عدد مولات الغازات التي تكون

ال الخليط:

$$n_T = n_1 + n_2 + n_3 = \frac{P_1 \times V}{R \times T} + \frac{P_2 \times V}{R \times T} + \frac{P_3 \times V}{R \times T} = \frac{V}{R \times T} (P_1 + P_2 + P_3)$$

من ناحية أخرى :

$$n_T = P_T \times \frac{V}{R \times T}$$

$$P_T \times \frac{V}{R \times T} = (P_1 + P_2 + P_3) \frac{V}{R \times T}$$

$$[P_T = P_1 + P_2 + P_3]$$

إجابات أسئلة الدرس 2-3

1. تنص فرضية أفو جادرو على أن الحجوم المتساوية من الغازات تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات عند درجة الحرارة نفسها والضغط نفسه. وينص قانون دالتون للضغط الجزيئي على أن الضغط الكلي الذي يمارسه خليط لغازات لا تتفاعل مع بعضها البعض عند ثبات الحجم ودرجة الحرارة، يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة لل الخليط. وينص باستخدام فرضية أفو جادرو والكتلة المولية والحجم المولي للغاز.

2. من خلال فرضية أفو جادرو، يشغل المول الواحد من الغاز حجماً يساوي ٢٢.٤ L عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة. يحسب الحجم أولاً ويحوّل هذا الحجم إلى عدد مولات. وتحسب الكتلة بضرب عدد المولات بالكتلة المولية للغاز.

$$(أ) 38.08 \text{ L} . 3$$

$$(ب) 0.336 \text{ L}$$

$$(ج) 5600 \text{ L}$$

4. يمكن حساب الضغط الجزيئي بإعادة ترتيب المعادلة التالية لفصل الضغط المطلوب :

$$P_T = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

5. هنا هو حجم المول الواحد من أي غاز عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP).

مراجعة الوحدة الأولى

الملخص

ووجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات الواردة في الوحدة:

ما هي فرضيات النظرية الحرارية المتعلقة بجزيئات الغاز؟

[لها شكل كروي وحجمها مُهمل؛ لا تتجاذب ولا تتشابه وهي في حركة ثابتة عشوائية في خط مستقيم. تتصادم جزيئات الغاز بعضها البعض وبجدار الإناء الذي يحويها وتكون هذه التصادمات تصدامات معرفة.]

اذكر قانون بويل، قانون تشارلز وقانون جاي -لوساك ، واذكر شروط تطبيق كلّ من هذه القوانين.

قانون بويل: $P_1 \times V_1 = P_2 \times V_2$ عند درجة حرارة ثابتة

$$\text{قانون تشارلز: } \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \text{ عند ضغط ثابت}$$

$$\text{قانون جاي -لوساك: } \frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2} \text{ عند حجم ثابت}$$

اذكر القانون الذي يجمع كلّ من عدد الموليات ، درجة الحرارة، الضغط والحجم واذكر شروط استعمال هذا القانون.

قانون الغاز المثالي $T \times P \times V = n \times R$. يستعمل هذا القانون فقط إن كان الغاز مثاليًا أو عند ظروف معينة (ضغط ودرجة حرارة) حيث يتصرف الغاز كغاز مثالي.

ما هو الحجم المولي؟

هو الحجم الذي يشغله 1 mol من غاز مثالي ما عند ظروف معينة من

الضغط ودرجة الحرارة. حدّدت فرضية أفوجادورو الحجم المولي على أنه 22.4 L/mol عند الظروف القياسية (273 K و 101.3 kPa).

رتب معدلات السرعة النسبية للانتشار عند درجة حرارة ثابتة لثاني أكسيد الكربون والهيليوم والنيتروجين. [معدلات سرعة الانتشار هي: $\text{الهيليوم} > \text{النيتروجين} > \text{ثاني أكسيد الكربون}$].

إضافة

اطلب إلى الطالب إجراء بحوث حول تطبيق قوانين الغازات ونظرية الطاقة الحرارية في رحلات الفضاء المأكولة. على الطالب تقديم تقارير بنتيجة بحوثهم وعرضها في الصف.

مراجعة الوحدة الأولى

المفاهيم

Molar Volume	الحجم المولي	ثابت الغاز المثالي (R)
Partial Pressure	الضغط الجزئي	درجة الحرارة والضغط
Avogadro's Hypothesis	فرضية أفوجادورو	القياسان
Charles' Law	قانون تشارلز	قانون بويل
Dalton's Law of Partial Pressures	قانون دالتون للضغط	قانون جاي - لوساك
Combined Gas Law	القانون الموحد للمغازات	القانون المثالي
Kinetic Theory	نظرية الحرارة	مقياس درجة الحرارة
		المطالقة

الافتراضات الرئيسية للوحدة

(1) خواص الغازات

- جزيئات الغاز كروية الشكل وصغيرة جدًا بالنسبة إلى المسافة التي تفصل بينها، ولا توجد أي قوى بينها تؤدي بسرعه وبحركة عشوائية.
- يمكن استخدام النظرية الحرارية للغازات لشرح ضغط الغاز، حجمه ودرجة حرارته.

(2) العوامل التي تؤثر في ضغط الغاز

- يعتبر ضغط الغاز من صدام جزيئاته بجدار الوعاء الذي يحوي عليه.
- تؤدي زيادة كمية الغاز في وعاء معانق ذي حجم ثابت إلى زيادة ضغط الغاز عند درجة حرارة ثابتة، والعكس صحيح.

- تقليل زيادة حجم الوعاء، الذي يحوي على غاز ما ضغط الغاز، والعكس صحيح وذلك عند درجة حرارة ثابتة.
- تؤدي زيادة درجة حرارة الغاز في وعاء معانق ذي حجم ثابت إلى زيادة ضغط الغاز، والعكس صحيح.

(3) قوانين الغازات

- قانون بويل، عند درجة حرارة ثابتة، يتناسب حجم كمية معينة من غاز ما تناوبًا طردًا مع درجة حرارته المطالقة (كلفن).

$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}, \text{ و } \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$

- قانون جاي - لوساك، عند ثبات الضغط، يتناسب حجم كمية معينة من غاز ما تناوبًا طردًا مع درجة حرارته المطالقة (كلفن).

- قانون تشارلز، عند ثبات الحجم، يتناسب ضغط الغاز تناوبًا طردًا مع درجة حرارته المطالقة (كلفن).

- قانون الغاز المثالي $P \times V = n \times R \times T$. يُستعمل هذا القانون فقط إن كان الغاز مثاليًا أو عند ظروف معينة (ضغط ودرجة حرارة) حيث يتصرف الغاز كغاز مثالي.

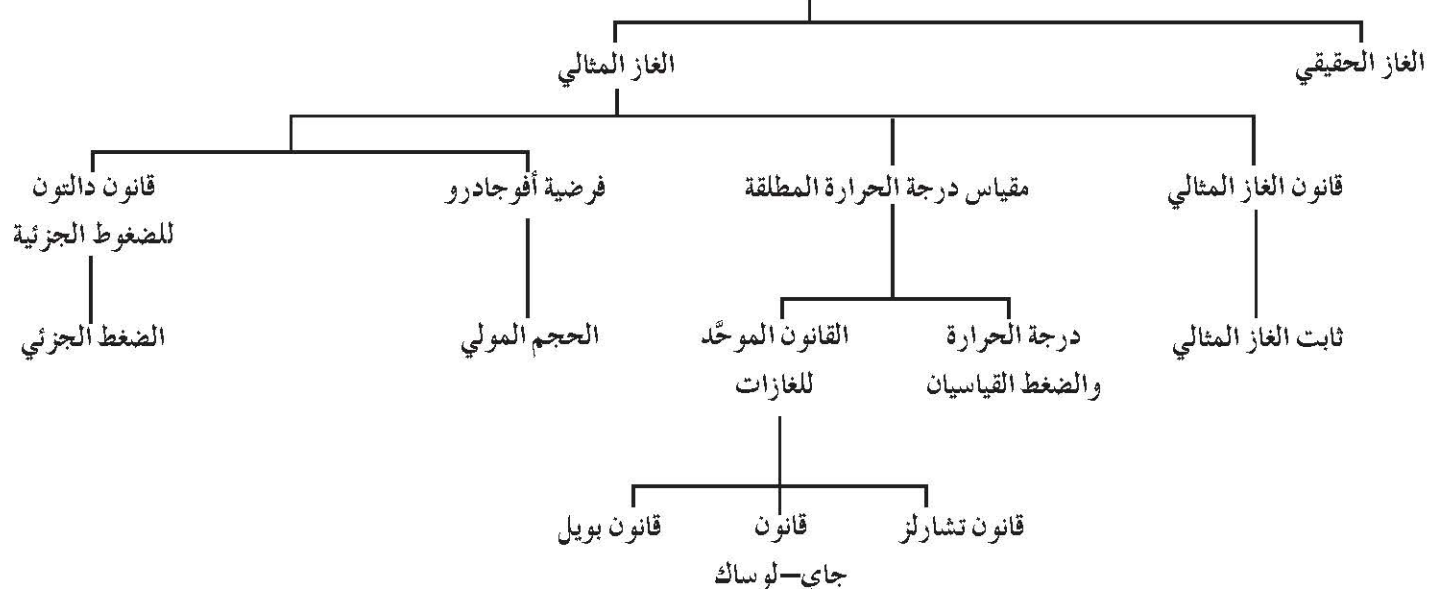
- ما هو الحجم المولي؟

هو الحجم الذي يشغله 1 mol من غاز مثالي ما عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة. حدّدت فرضية أفوجادورو الحجم المولي على أنه

22.4 L/mol عند الظروف القياسية (273 K و 101.3 kPa).

رتب معدلات السرعة النسبية للانتشار عند درجة حرارة ثابتة لثاني أكسيد الكربون والهيليوم والنيتروجين. [معدلات سرعة الانتشار هي: $\text{الهيليوم} > \text{النيتروجين} > \text{ثاني أكسيد الكربون}$].

النظرية الحر كية



- يساوي متوسط الطاقة الحر كية لجسيمات الغاز صفرًا عدد درجة حرارة صفر في مقاييس درجة الحرارة المطلقة (0 K) التي تساوي قيمتها في مقاييس سلسليوس °C .

$$T(K) = T(^{\circ}C) + 273$$

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2}$$

(2) الغازات المثالية

- يسمى الغاز غازًا مثاليًّا إذا كان يخضع لقوانين الغازات .
- يربط قانون الغاز المثالي عدد مولات الغاز بكل من حجمه، درجة حرارته وضغطه .
- تختلف الغازات الحقيقية عن الغازات المثالية نتيجة لغير المتجاذب بين جزيئاتها التي تسبّب تماسك جزيئات الغاز بعضها مع بعض وتقليل المسافة بين الجسيمات . تختلف أيضًا بسبب املاك جسيمات الغازات الحقيقة جديداً معيناً .

(3) الجسيمات المغيرة: مخالفتها وحركتها

- تنتهي فرضية أفو جادرو على أن المجموع المتساوية للغازات عدد درجة الحرارة والضغط نفسهما تحتوي على أعداد متساوية من الجسيمات .

• حجم المول من الغاز عند الظروف القياسية يساوي 22.4 L

- قانون دالتون للضغط الجزئي: يساوي الضغط الكلّي في خليط من الغازات مجموع الضغوط الجزئية لكل غاز موجود في الخليط .

$$P_{\text{خ}} = P_1 + P_2 + P_3 + \dots$$

حيث **مفاهيم الوحدة**

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة لتنظيم الأفكار الرئيسية الموحدة .



الوحدة ١

تحقق من فهمك

تحقيق من فهمك

١. عند تسخين غاز مائي وعاء مغلق عند حجم ثابت يزداد ضغطه، لماذا؟
٢. ماذا يحدث لجسيمات الغاز عندما يُضغط؟
٣. يحتوي أليوب معدني على 1 mol من غاز النيتروجين عند طروف قياسية، ما التغير الذي يطرأ على الضغط إذا أضيف مول آخر من الغاز في الأليوب عند ثبات درجة الحرارة والحجم؟
٤. إذا أُضفت غاز من L إلى L مع ثبات درجة الحرارة، ما التغير الذي يطرأ على الضغط؟
٥. لماذا تُستخدم درجات الحرارة بالكلفن في الحسابات المتعلقة بالغازات؟
٦. كيف ما يحدث لحجم البالون عندما يتم إخراجه في ملمس بارد، فشر السبب.
٧. ضغط الغاز في وعاء مغلق 300 kPa عند درجة حرارة ٣٠°C. احسب الضغط إذا انخفضت درجة الحرارة إلى ١٧٢°C؟
٨. احسب حجم الغاز (بالتر) عند ضغط 100 kPa، إذا كان حجمه 1.5×10^3 mL عند 130 kPa.
٩. ينتمي غاز حجمه L عند 90 kPa حتى ينخفض ضغطه إلى 20 kPa. احسب الحجم الجديد إذا ظلت درجة الحرارة ثابتة؟
١٠. سُمِّنَ غاز حجمه 300 mL عند ١٥٠°C حتى أصبح حجمه 600 mL. احسب درجة الحرارة الجديدة للغاز إذا ظل الضغط ثابتاً أثناء عملية التسخين؟
١١. لماذا تحمل بيوت الرذاذ همارات تخلص من حرتها بعد الاستعمال؟
١٢. ذكر العلاقة الرياضية التي تغير عن القانون الموحد للغازات.
١٣. يحتوي أليوب غازي محكم الإغلاق على غاز النيتروجين عند ضغط 10^3 kPa ودرجة حرارة ٢٠°C. ترك الأليوب معرضاً للشمس وارتفعت درجة حرارة الغاز إلى ٥٠°C. احسب الضغط الجديد في الأليوب؟
- ١٤.وضح كيف يمكنه استيفاء قانون تشارلز من القانون الموحد للغازات.
١٥. لا وجود لغاز مثالي.
١٦. صرف الغاز المثالي.
١٧. أشرح أسباب حدود الغازات الحقيقة عن سلوك الغاز المثالي.
١٨. إذا أدخلت 4.5 g من غاز الميثان (CH_4) إلى وعاء مفرغ حجمه 2 L عند درجة حرارة ٣٥°C، ما قيمة الضغط في الوعاء، علماً أن الكثافة المولية لغاز الميثان تساوي 16 g/mol (اعتبر غاز الميثان غازاً مثالي).
١٩. احسب الحجم (V) باللاترات الذي يشغله كل من الغازات التالية عند طروف قياسية: (أ) 2.5 mol (ب) 0.35 mol (ج) 0.6 g من غاز $\text{N}_{2(g)}$ (د) 0.35 mol من غاز $\text{O}_{2(g)}$ (هـ) 2 g/mol، M.wt. (H_2) = 2 g/mol، M.wt. (N_2) = 28 g/mol، M.wt. (O_2) = 32 g/mol.
٢٠. كيف يمكن مقارنة عدد جسيمات غازين إذا تساوى الضغط الجزيئي لكنيهما في وعاء ما؟

١. تزداد الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز مع ارتفاع درجة الحرارة، ما يجعل الاصطدامات تحدث بقوة أكبر.

٢. تصبح جسيمات الغاز أقرب من بعضها البعض.

٣. يتضاعف الضغط.

٤. يتضاعف الضغط أربع مرات.

٥. تكون درجات الحرارة بالكلفن دائمةً موجبة، وتتناسب تناسباً طردياً مع متوسط الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز.

٦. يقل حجمه وتقل الطاقة الحرارية للجزيئات ما يؤدي إلى انخفاض الضغط داخل البالون.

$$100 \text{ kPa} \quad .7$$

$$1.95 \text{ L} \quad .8$$

$$18 \text{ L} \quad .9$$

$$846 \text{ K} \quad .10$$

٧. تستطيع درجات الحرارة العالية أن تزيد ضغط الغاز المتبقي في العبوة بدرجة كافية للتسبب بانفجارها.

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2} \quad .12$$

$$1.1 \times 10^3 \text{ kPa} \quad .13$$

$$\frac{P_1 \times V_1}{T_1} = \frac{P_2 \times V_2}{T_2} \quad .14$$

عندما يكون الضغط ثابتاً $P_2 = P_1$ ، يمكن إزالة هذه القيم الثابتة من المعادلة فتحصل على معادلة قانون تشارلز.

٨. تملك جسيمات الغاز حجماً محدوداً وتجذب بعضها إلى بعض وبخاصة عند درجات الحرارة المنخفضة والضغط العالية.

٩. جسيماتها لا حجم لها ولا توجد قوى بينها، واصطداماتها مرنة وتتبع قوانين الغازات عند درجات الحرارة والضغط كلها.

١٠. عند درجات الحرارة المنخفضة، تنجذب جسيمات الغاز بعضها إلى بعض، فتقل المسافة التي تفصل بينها وتزيد قوى التجاذب عند الضغوط العالية.

$$3.6 \times 10^2 \text{ kPa} \quad .18$$

$$56 \text{ L} \quad .19$$

$$(ب) 6.72 \text{ L}$$

$$(ج) 7.84 \text{ L}$$

١١. عدد جسيماتها متساو.

اختبار مهاراتك

1. المتغيران يتباينان تناوبًا طرديًّا.

2. 165°C

3. (أ) (4)

(ب) (1)

(ج) (1)

(د) (4)

(هـ) (2)

4. تجذب الأرض الغازات التي تكون الغلاف الجوي بفعل قوة الجاذبية.

5. لا يحتوي الفراغ على أي مادة كي يسمح بانتقال الطاقة الحرارية بين الجزيئات.

6. غاز الهيليوم مكون من ذرات صغيرة أحادية الذرة تنجدب لبعضها بتجاذبات قليلة.

7. $1.63 \times 10^2 \text{ kPa}$

8. (ب) $4.48 \times 10^2 \text{ kPa}$

9. (أ) $\%0.002$

9. بما أن التجاذبات بين الجزيئات في الغازات من مثل النيتروجين والأكسجين قليلة جدًا، يكون لهذه الغازات حجم مولى يساوي 22.4 L عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة (STP). وبناءً على الحجم المولية للغازات، وعند الظروف القياسية (STP)، تزداد قوة التجاذبات بين الجزيئات تدريجيًّا من الميثان إلى ثاني أكسيد الكربون والأمونيا.

10. (أ) (3)

(ب) (2)

(ج) (1)

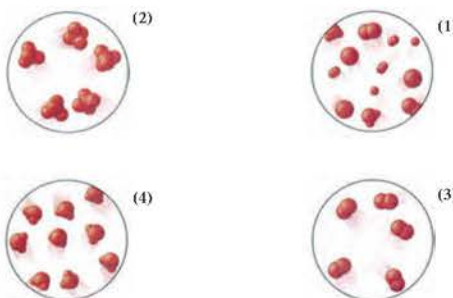
(د) (4)

8. يحتوي وعاء حجمه 0.1 L على 3×10^{20} جزيء H_2 عند ضغط يساوي 100 kPa ودرجة حرارة صفر درجة مئوية. ما النسبة المئوية للحجم الذي تتشكله جزيئات الغاز إذا كان حجم جزيء الهيدروجين $96.7 \times 10^{-24} \text{ mL}$.

9. تملك غازات كثيرة ذات الجزيئات الصغيرة مثل $\text{N}_{2(g)}$ و $\text{O}_{2(g)}$ حجمًا مولى متوقفًا وهو 22.4 L عند طروف قياسية. ومع ذلك تملك غازات الأخرى سلوكًا غير متناسبًا جدًا حتى لو لم تتعرض لندرجات حرارة وضغطوط عالية أو منخفضة جدًا. تساوي الحجم المولى $\text{L}_{(g)}$ 22.06 L عند طروف قياسية $\text{NH}_{3(g)}$ و $\text{CO}_{2(g)}$ ، 22.26 L عند 22.37 L على التوالي. اشرح أسباب هذه الجود عن الحالة المثلثية.

10. طابق كلًّا وصف مع الشكل الصحيح.

(أ) غاز الميثان (ب) غاز العين (ج) خليط غازات (د) بخار الماء



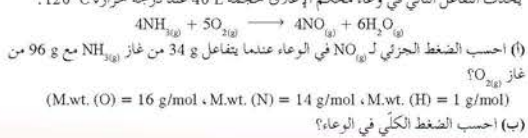
أسئلة مراجعة الوحدة 1

اختبار مهاراتك

1. ما الذي تستطيع استنتاجه عن طبيعة العلاقة بين متغيرين حصل عليهما مقدار ثابت؟
2. تصلُّد غاز حجمها 3.5 L عند درجة حرارة 20°C وضغط 86.7 kPa إلى حجم 8 L وبلغ الضغط النهائي للغاز 66.7 kPa . احسب درجة الحرارة النهائية للغاز بالدرجات المئوية؟

3. اختر أحد الكلمات بحيث تحاكي العلاقة الثانية العلاقة الأولى:

- (أ) غاز مثالي، غاز حقيقي، خيال، سبرة ذاتية، قصبة طوباه
 - (ب) قانون تشارلز، درجة الحرارة، قانون بول، ضغط، حجم، كتلة مئالية، كتلة مئالية، ضغط، حجم، قانون تشارلز، قانون بول
 - (ج) قانون جاي - لوغان، علاقة عكسية، قانون بول، درجات حرارة، علاقه طردية، فرضية ألوهادرو
 - (د) الصفر المطلق، درجات مئوية، درجات كلفن، كيلوغرام، كيلوباسكال، وحدة الضغط الجزي
 - (هـ) ضغط جزيئي، صفر مطلق
4. تصلُّد الغازات تمامًا فراغًا. لماذا لا تصرُّب غازات الحرَّ حول الأرض إلى فراغ فضائي قريب منها؟
5. كيف يمنع الفراغ الشّتخدام في زجاجات الترموس انتقال الحرارة؟
6. أي غاز حقيقي يملك خواص قريبة من خواص الغاز المثالي؟ ولماذا؟
7. يحدث التفاعل الثاني في وعاء محكم الإغلاق حجمه 40 L عند درجة حرارة 120°C .



56

أسئلة مراجعة الوحدة 1

8. يحتوي وعاء حجمه 0.1 L على 3×10^{20} جزيء H_2 عند ضغط يساوي 100 kPa ودرجة حرارة صفر درجة مئوية. ما النسبة المئوية للحجم الذي تتشكله جزيئات الغاز إذا كان حجم جزيء الهيدروجين $96.7 \times 10^{-24} \text{ mL}$.

9. تملك غازات كثيرة ذات الجزيئات الصغيرة مثل $\text{N}_{2(g)}$ و $\text{O}_{2(g)}$ حجمًا مولى متوقفًا وهو 22.4 L عند طروف قياسية. ومع ذلك تملك غازات الأخرى سلوكًا غير متناسبًا جدًا حتى لو لم تتعرض لندرجات حرارة وضغطوط عالية أو منخفضة جدًا. تساوي الحجم المولى $\text{L}_{(g)}$ 22.06 L عند طروف قياسية $\text{NH}_{3(g)}$ و $\text{CO}_{2(g)}$ ، 22.26 L عند 22.37 L على التوالي. اشرح أسباب هذه الجود عن الحالة المثلثية.

10. طابق كلًّا وصف مع الشكل الصحيح.

(أ) غاز الميثان (ب) غاز العين (ج) خليط غازات (د) بخار الماء

57

الوحدة 1

(أ) 11.

(ب) 2.

(ج) 3.

(د) 1 و 2.

12. سوف تنهش العلبة المعدنية عند غمرها بالماء المثلج.

وبما أن العلبة المعدنية عمرت مقلوبة (فتحة العلبة إلى أسفل والقاعدة إلى أعلى)، ينحصر الهواء الساخن داخلها ويريد بسرعة، وبذلك يمارس ضغطاً أقل. الضغط الجوي العالي نسبياً يهشم العلبة التي تحتوي الآن على هواء تحت ضغط منخفض.

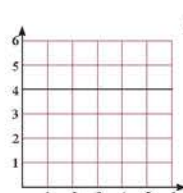
مشاريع الوحدة

1. تأكّد من صحة اللوحات الجدارية من حيث الدقة والتكامل. يجب أن تتضمّن هذه اللوحات قانون بويل، قانون تشارلز، قانون جاي - لوساك، قانون دالتون للضغط الجزئي، قانون الغاز المثالي والقانون الموحد للغازات.

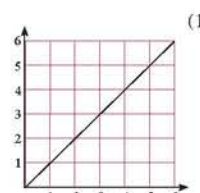
2. يجب أن يلاحظ الطّلاب أن المشروبات الغازية المختلفة تعطي حجمًا مختلفاً من الغاز. مصادر الخطأ في التجربة هي كمية الفراغ في الزجاجة أو العلبة ودرجة الحرارة والاختلافات بين المشروبات ودرجة مرونة البالون المستخدم في التجربة. سوف يحافظ الضغط في البالون على بعض الغاز في محلول.

أسئلة مراجعة الوحدة 1

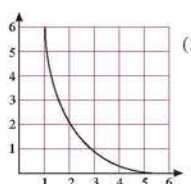
11. قبل الرسم البيانية الثلاثة بالوصف الصحيح. يمكن وصل كل من الرسمات البيانية بأكثر من وصف واحد.
- رسم بياني يوضح علاقة تناسب طردية.
 - رسم بياني يساوي ميل الخط المستقيم فيه صفرًا.
 - رسم بياني يوضح علاقة تناسب عكسية.
 - رسم بياني يساوي ميل الخط المستقيم فيه قيمة ثابتة.



(2)



(1)



(3)

12. سُخِّنَت عبوة معدنية لمشروب غازي مفتوحة وفارغة لمدة دقيقة على لهب موقد بنزين. صفت ما يحدث إذا قُمت بإزاحة العلبة بسرعة من على اللهب وأفطستها في وضع مقلوبة في وعاء ماء مثلاً. استخدم النظرية الحرارية للغازات في تفسير مشاهداتك.

58

مشاريع الوحدة

1. أعدّ لوحة جدارية توضح قوانين الغازات التي درسناها في هذه الوحدة. يجب أن تشرح في هذه اللوحة كل قانون وتبين المعادلة الخاصة به مع مثال توضيحي أو أكثر عن كيفية تطبيق القانون في الحياة العملية.

2. غالباً ما تحتوي معظم المشروبات الغازية على ثاني أكسيد الكربون تحت ضغط معين. وعند فتح زجاجة أو علبة المشروب الغازي يقل الضغط ويبدأ الغاز بالتسرب من السائل. افتح زجاجة مشروب غازي ويسرعه ضغط باللون كبيراً كروياً على فوهة الزجاجة لتكشف كمية الغاز المذاب في السائل. اربط البالون على فوهة الزجاجة بامان وحرس ورخ الزجاجة برفق لمدة 5 ثوان على الأقل لكي تجمع في البالون أكبر كمية ممكنة من الغاز. جرب هذه التجربة مع أنواع أخرى من المشروبات الغازية واستنتج حجم الغاز باستخدام الحسابات التي تتضمّن حجم البالون. استخدم أيضًا قوانين الغاز لتحديد عدد مولات الـ CO_2 . ما مصادر الخطأ الممكنة في التجربة التي تقوم بها؟

أسئلة مراجعة الوحدة 1

59

مخطط الوحدة الثانية: سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
١ . سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي	١-١ سرعة التفاعل	<ul style="list-style-type: none"> تفسير مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي. تفسير كيفية تأثير سرعة التفاعل الكيميائي بظروف التفاعل باستخدام نظرية التصادم. 	3	اكتشف بنفسك: درجة الحرارة وسرعة التفاعلات
	٣-١ التفاعلات العكسيّة والاتزان	<ul style="list-style-type: none"> توقع التغييرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغيير التركيز، درجة الحرارة والضغط. حساب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجارب مخبرية. 	6	
٢ . الإنترودبي	٢-١ تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما	<ul style="list-style-type: none"> تعريف مفهوم الإنترودبي والتفاعلات التلقائية أو غير التلقائية. وصف كيف أن التغير الحراري ΔH وتغير الإنترودبي ΔS يحدّدان تلقائية تفاعل ما. 	2	علاقة الكيمياء بالجيولوجيا: تأكل الصخور بفعل العوامل الجوية
	حل أسئلة مراجعة الوحدة إجمالي عدد الحصص			
			13	

الوحدة الثانية

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
Chemical Reaction Rate and Equilibrium

الوحدة الثانية

فصل الوحدة

- الصل الأزرق
- سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي
- الكتابي
- الإنترولي

أهداف الوحدة

- يُنشر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.

يعرف المعلم الذي تؤثر في

- سرعات التفاعلات الكيميائية وربطها بظواهر الصادم.

يعرف التفاعلات العكسيّة في

- الدكتور، ويبيّن بين هذه التفاعلات وأساليب أخرى.

يتأهل المعلم الذي تسبّب

- تفاوتات في الاتزان، ويحسب قيمة ثابت الاتزان.

يعرف العلاقة بين النتائج في

- الإنترولي وفي سرعة التفاعل الكيميائي إلى الحدوث.

معلم الوحدة

- اكتشف فصل درجة الحرارة وسرعة التفاعلات.

مقدمة

- مقدمة الكيمياء بالعمول الجوي:

الصادر بفضل المعلم الجوي



هل سائل يوحا عن الوقت الذي تستغرق المقادير لكي تضيق، أو عن سبب الاحراق السريع للنحاس والاشتعال السريع لمواد مختلفة من مثل TNT، أو عن سبب ظهور فجوة في خج زجاجة مشروبات غازية؟ هذه الأسئلة وغيرها دفعت الكيميائيين إلى إعطاء اهتمام أكبر في سرعة وربطه التفاعلات الكيميائية، وإلى الطرق التي تساعدهم في السيطرة على سرعة التفاعلات لما لها من تأثيرات في المنتج، ت منه والطاقة اللازمة لإنتاجه، ولا يقتصر هذا الاهتمام على التفاعلات التي تحدث باتجاه واحد، بل يشمل أيضاً التفاعلات العكسيّة التي تحدث في اتجاهين في أنظمة مغلقة حيث سرعة التفاعل العكسي تساوي سرعة التفاعل العادي.

ومن أهم التفاعلات العكسيّة في الصناعة تلك المتعلقة بطرفيّة هابر والتي تنتج غاز الأمونيا.

اكتشف بنفسك

درجة الحرارة وسرعة التفاعلات

لإجراء هذا النشاط يجب توافر ما يلي: غربط لاصق ورقى، 4 أكواب

بلاستيك، ماء ساخن وماء بارد، ثلاج، 4 أغراض فوازرة مضادة للحموضة،

ساحة إيقاف، ورقة رسم بياني، قلم رصاص.

1 أكتب الأحرف C, B, A على أربع شخصيات مختلفه من

الشريط اللاصق، وضع كلّ شخصية على كوب.

2 أولاً حزم كلّ كوب بالترتيب التالي:

3 الكوب (A) ماء بارد وبعض الثلاج، الكوب (B) ماء بارد،

الكوب (C) خليط نصفه ماء بارد ونصفه ماء ساخن والكوب (D) ماء

ساخن.

4 قس درجة حرارة الماء في كلّ كوب وسجلها.

5 أنسقط فرضاً فوازراً في أحد الأكواب، وسجل الزمن الذي استغرقه

التفاعل ليكمل تناهياً، ثمّ تكرر الخطوة للأكواب الثلاثة الأخرى.

6 أعد رسماً بيانياً يوضح العلاقة بين درجة الحرارة وثمرة التفاعل.

7 هل تفاعلات الأغراض أسرع عند درجات الحرارة الأدنى؟ هيكل.

تهدف هذه الوحدة إلى تطوير المعرفة حول التفاعلات الكيميائية من خلال دراسة سرعاتها، العوامل المؤثرة فيها، نظرية التصادم المرتبطة بحدوثها ومعرفة أسباب حدوثها بطريقة تلقائية أو غير تلقائية والحسابات المرتبطة بها. تتضمن هذه الوحدة فصلين. سيدرس الطالب في الأول سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي، وسيدرس في الثاني الإنترولي وتحديد إمكانية حدوث تفاعل ما. لذلك، من المهم إفساح المجال أمام الطالب لإعطاء أمثلة على تفاعلات يعرفونها ليس من خلال متفاعلاتها ونواتجها فحسب، إنما أيضاً من خلال الإشارة إلى حالتها الفيزيائية أو شروط حدوثها ولدائله. تشمل هذه الوحدة بعض التطبيقات، الأمثلة والتجارب العملية التي تعزّز فهم الطالب للمحتوى.

التعليق على الصورة الافتتاحية للوحدة

دع الطالب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للوحدة ويقرؤون الفقرة المرافقة لها، ثمّ ناقش معهم سرعة التفاعلات المذكورة فيها، ودعهم يطرحون مبدئياً وبشكل وصفي، الطريقة التي يمكن بها وصف سرعة تفاعل ما. دع الطالب يتذكّرون أنّ الروابط القديمة للذرّات تتكسر في خلال التفاعل الكيميائي، وتت تكون روابط جديدة، ومن جرّائها تتكون جزيئات جديدة لها خواص جديدة.

اكتشف بنفسك

اطلب إلى الطالب تفاصيل هذا النشاط ضمن مجموعات والإجابة على الأسئلة الموجودة في افتتاحية الوحدة الثانية ص 60.

ناقش مع الطالب النتائج التي توصلوا إليها وشجّعهم على استنتاج ووصف العلاقة بين درجة التفاعل وزمنه لكلّ قرص فوار من خلال رسم بياني يوضحها.

الأهداف المتوقع اكتسابها بعد دراسة الوحدة الثانية

الأهداف المعرفية

توقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

١. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية: نظرية التصادم، سرعة التفاعل الكيميائي ، طاقة التنشيط، المركب المنشط ، الحالة الانتقالية ، المادة المحفزة ، المادة المانعة ، التفاعلات العكssية ، التفاعل الطردي ، التفاعل العكسي ، اتران كيميائي ، موضع الاتزان ، مبدأ لوشاتليه ، ثابت الاتزان ، التفاعل التلقائي ، التفاعل غير التلقائي ، الإنترولي .
٢. يتعرّف بالمفاهيم العلمية التالية:

- ٠ شرح نظرية التصادم .
- ٠ تحديد العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعلات الكيميائية .
- ٠ تفسير دور المواد المحفزة في زيادة سرعة التفاعل .
- ٠ شرح معنى التفاعلات العكssية وتفسير حالة الاتزان فيها .
- ٠ استخدام مبدأ لوشاتليه .

٠ كيفية التعبير عن ثابت الاتزان K واستخدام قيمته لتحديد الاتجاه المفضل للتفاعل من خلال قيمته .

٠ تعرّف العوامل المؤثرة في حدوث تفاعل تلقائي أو غير تلقائي .

٠ شرح معنى الإنترولي وتحديد قيمته .

٠ تحديد سرعة تفاعل ما من خلال رسم بياني يظهر منحنى التفاعل الكيميائي .

٣. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة ويفسّرها، مثل:

٠ استخدام سرعة العداء لتقرير مفهوم سرعة التفاعلات .

٠ استخدام كرتين من نموذج الصلصال اللين لتفسير نظرية التصادم .

٠ احتراق الفحم النباتي سريعاً إذا أُعطي الحرارة اللازمة .

٠ احتراق حزمة مكونة من عصي خشبية صغيرة أسرع من احتراق قطعة واحدة من الخشب .

٠ عنصر البلاتين مادة محفزة تسريع تفاعل الأكسجين مع الهيدروجين .

٠ الإنزيمات مواد محفزة في الكثير من التفاعلات البيولوجية .

٠ الألعاب الناريه هي نتيجة تفاعلات تلقائية .

الأهداف المهارية

توقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

- ٠ يفسّر تطور التفاعل في ضوء الطاقة اللازمه .
- ٠ يفرق بين طاقة التنشيط في تفاعل كيميائي من دون استعمال مواد محفزة ومعها .
- ٠ يطبق مبدأ لوشاتليه لتحديد أفضلية اتجاه التفاعل المفضل في تفاعل عكسي ليستعيد توازنه .
- ٠ يكتب قيمة ثابت الاتزان ويحسّبها .
- ٠ يفسّر سبب تأثير العوامل من مثل التركيز ، ودرجة الحرارة ، إلخ في سرعة التفاعل .
- ٠ يستنتج حالة الإنترولي وتغييره في تفاعل ما .
- ٠ يحدّد معدل سرعة تفاعل ما من خلال رسم بياني .

الأهداف الانفعالية

يجب أن يكتسب الطالب:

١. الاتجاهات التالية :

- ٠ الاتجاه نحو الدقة في تفسير مشكلة أو ظاهرة على أساس مفهومها العلمي .
- ٠ الاتجاه نحو إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها .

٢. الميول العلمية المناسبة التالية :

٠ وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة .

٠ تحصيص ملف يجمع فيه الطالب الأبحاث والدراسات التي قام بها في خلال دراسته لهذه الوحدة .

٣. أوجه التقدير التالية:

- ٠ تقدير الأهمية الاقتصادية لبعض استخدامات سرعات التفاعل في الصناعة وتأثير بعضها في الصحة العامة والبيئة .
- ٠ تقدير الجهود المبذولة لترشيد استقلال الشروط الطبيعية .
- ٠ تقدير جهود العلماء عامة ، وعلماء الكيمياء خاصة ، وإسهاماتهم .

الفصل الأول

- دروس الفصل
الدرس الأول
• سرعة التفاعل
الدرس الثاني
• التفاعلات العكssية والاتزان
الكيميائي

الصدا، عملية البناء الضوئي، الاحتراق، عملية التعمّن، وغيرها هي أمثلة قائلة على التفاعلات التي تحدث في حياتنا اليومية، ولكن توافر الجاذبية وشروط الملحمة وسرعة المخلفة، قد تتساوى في كثير من الأحيان عن سبب اختلاف سرعات التفاعلات الكيميائية، وعن صحة امتداد طبيعة المواد المتفاعلة وال نتيجة تأثيرها في هذه السرعة، وعن سبب طرد تفاعل ما الحرارة أو انتصافها.

الدور الساطع والحرارة المطردة هما نتيجة تفاعل المغذسيوم مع الأكسجين ليكونا أكسيد المغذسيوم، وهو مادة بيضاء. هذا التفاعل سريع مقارنة بالصدا الذي يظهر على المسامير الحديدية، ويحدث بالتجاه الواتج فحسب.

أما ما يحدث في قارورة الشريوبات العازية الرجاجية المغلقة فهو مثال على وصف حالة من الآوان، حيث التفاعلات والواتج متواجدان مما في النظام نفسه. هذه هي التفاعلات العكssية التي سندرسها في هذا الفصل.



٦١

خلفية علمية

عملية هابر

في العام 1798، أطلق توماس مالتوس Thomas Malthus صرخة حول عدم التوازن بين الإنتاج الغذائي العالمي والتزايد السكاني.

دفع ذلك العلماء إلى اكتشاف الأسمدة الكيميائية التي يضيفها المزارعون إلى التربة للتعويض عن الماء أو المعادن التي تقصصها وتحتاج إليها النباتات لتتمو بشكل سليم، كالنيتروجين الذي يتركز في النباتات من خلال بعض الكائنات الحية.

ولقد كان للكيميائي الألماني فريتز هابر Fritz Haber، في العام 1904، الفضل في اكتشاف الظروف المناسبة لزيادة إنتاجية غاز الأمونيا من تفاعل الهيدروجين والنيدروجين وفق المعادلة الكيميائية العكssية $2\text{NH}_{3(g)} + 3\text{H}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{N}_{2(g)}$ ، وقد استخدم مبدأ لوشناتل Le Chatelier Principle لإثبات صحة عمله.

سرعة التفاعل الكيميائي والاتزان الكيميائي

دروس الفصل

الدرس ١-١: سرعة التفاعل

الدرس ١-٢: التفاعلات العكssية والاتزان

في هذا الفصل، سيتعرف الطالب مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي وعلاقتها بنظرية التصادم. وسيصبح بإمكانه توقع تأثير درجة الحرارة، التركيز والضغط في التفاعلات ذات الاتجاه الواحد وتلك العكssية.

كما سيكتسب معلومات حول أمثلة تفاعلات كالصدا، والاحتراق وظروف حالات حدوثها تساعد على معرفة أثر تغيير هذه الظروف في سرعة حدوثها. إلى ذلك سيتعرف أهمية المواد المحفزة في التفاعلات الكيميائية وتأثيرها في ملامح طاقة تفاعل ما.

اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، وجه أسئلة إلى الطالب حول الفرق بين المتفاعلات والنتائج وأماكن كتابتها في المعادلة الكيميائية. دع الطالب يشيرون إلى الفرق بين الرموز التالية: (أ) \rightarrow ، (ب) \leftarrow . ثم دعهم يتذكرون دلائل حدوث التفاعلات الكيميائية ويعطون أمثلة عليها.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للفصل التي تظهر عملية صدا المسامير ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ثم وجه إليهم الأسئلة التالية.

ما دلائل حدوث التفاعل؟ [ظهور الصدا]

هل كان من الممكن أن يحدث التفاعل بغياب الأكسجين؟ [كلا]

أكتب معادلة هذا التفاعل. [$4\text{Fe}_{(s)} + 3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)}$]

الدرس 1-1

سرعة التفاعل

صفحات الطالب: من ص 62 إلى ص 68

صفحات الأنشطة: من ص 21 إلى ص 30

عدد الحصص: 3

الأهداف:

- يفسر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
- يفسر باستخدام نظرية التصادم كيفية تأثير سرعة التفاعل الكيميائي بظروف التفاعل.

الأدوات المستعملة: جهاز عرض، كرتان من الصالصال، رقاقة خشبية، مighbار صغير فيه أكسجين

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

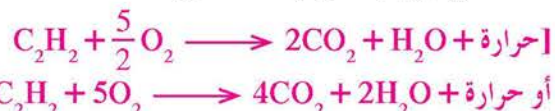
دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية ويقرؤون الفقرة المرافقية لها موضحاً لهم أنَّ غاز الإيثانين C_2H_2 يستعمل كوقود ويحترق في الأكسجين النقي ليتُجَانِي أكسيد الكربون والماء وكمية كبيرة من الطاقة الحرارية.

- أشير للطلاب أنَّ عملية لحام الفلزات تتضمن تفاعلين اثنين هما :
- تفاعل كيميائي يتخلله احتراق الإيثانين مع الأكسجين، وهو طارد للحرارة (اللوب الذي يظهر في الصورة)
- تفاعل فيزيائي حيث تتصهر الفلزات بواسطة الطاقة الحرارية الناتجة من احتراق الإيثانين مع الأكسجين، ثم تلتجم.

وجهة إلى الطالب الأسئلة التالية :

- لماذا يستخدم العامل نظارة خاصة في خلال عملية التلحيم؟
- [بما أنَّ عملية احتراق الإيثانين تشكّل تفاعلاً كيميائياً طارداً لكمية كبيرة من الحرارة، يستخدم العامل نظارة خاصة تقيه وهج اللوب لحماية عينيه في أثناء عملية اللحام].

اطلب إلى الطالب أن يكتبوا المعادلة الكيميائية التي تمثل التفاعل بين الإيثانين والأكسجين :



2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول التفاعلات الكيميائية، وجهة إلىهم السؤالين التاليين :

- ما هي أنواع التفاعلات الكيميائية التي تعرّفتموها في الصفوف السابقة؟ [تفاعلات التكوين، وتفاعلات الانحلال، تفاعلات الإحلال المفرد والمزدوج وتفاعلات الأكسدة والاختزال].

- ما هي أنواع التفاعلات الحرارية؟ [التفاعلات الماءحة للحرارة وتفاعلات اللاحرارية].

سرعة التفاعل
Rate of Reaction

الدرس 1-1

المآخذ العامة

- يفسر مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي.
- يفسر باستخدام نظرية التصادم كيف أنَّ سرعة التفاعل الكيميائي تتأثر بظروف التفاعل.



شكل (30) الطاقة الماءحة، من تفاعل الإيثانين والأكسجين، تشكّل لحام اللحام.

من الأمور الحياتية التي تلفت نظرنا مراراً أشياء بقمنا بأعمال اللحام، وتثير العملية الكثير من التساؤلات حول سرعة هذا التفاعل الذي يعتمد على تفاعل غاز الإيثانين مع غاز الأكسجين النقي. يشير استعمال هذا التفاعل إذ يصل درجة حرارة اللوب إلى أكثر من 3000°C، وهي كافية للحام الفلزات بعضها البعض (شكل 30)، وفي بعض الأحيان لقطع فلز ما.

كما أنَّ مرحلة نضوج الخضار والفاكهة تمتاز اهتماماً أيضاً على الرغم من أنَّ التفاعل الكيميائي فيها أيضاً، وتفاعلاته ونواتجه مختلفة. فغاز الإيثان، على سبيل المثال، شائع الاستعمال بين المزارعين بمحثٍر درجة النضوج من خلال سلسلة تفاعلات تسرّعها طبيعة الفاكهة وصغر حجمها. كما يصدأ الحديد عندما يعرض لهواء الربط، لكنك تعلم أنَّ عكس هذه العملية لا يتم بسهولة. فإذا أحضرت كرسياً صلداً بسبب الحرارة، لا يمكنك جعله يبلو جديداً مرة أخرى. سوف تتعزّف في هذا الدرس العامل المؤذنة إلى تفاوت سرعات التفاعلات الكيميائية.

١.٣ حتّى الطّلاب على التّفكير في مثال من الحياة العمليّة، واستنتاج الفكرة العامة للدرس.

أعط الطّلاب بعض الأمثلة على التّفاعلات الكيميائيّة التي يمكن أن يشاهدوها في حياتهم اليوميّة والعمليّة. مثلاً: اكتساب جلد الإنسان لوناً داكنًا في الصيف أكثر منه في الشتاء، فساد الأطعمة عند تركها من دون تبريد مناسب، عملية الصدأ التي تستغرق بضعة شهور عند ترك قطعة من الحديد في الهواء في جافٍ.وضح أنَّ عملية الصدأ هذه تكون أسرع عند ازدياد الرطوبة في الهواء.

بعد إعطاء الأمثلة السابقة، أشرّ للطلاب أنَّ التّفاعلات الكيميائيّة تختلف من حيث سرعاتها. تحدث بعض التّفاعلات الكيميائيّة بشكل سريع جداً من مثل المتفجرات، وتأخذ تفاعلات أخرى زمناً طويلاً وتكون تفاعلات بطيئة (فساد الأطعمة، تغيير لون جلد الإنسان). وهنالك تفاعلات تكون بطيئة جداً فتس תלزم شهوراً أو سنين أو حتى مئات السنين لكي تحدث (كتحول الألماس إلى كربون).

أشرّ للطلاب أنَّ التّفاعلات السابقة تحدث بمعدلات مختلفة عندما تتغيّر ظروفها (اكتساب اللون الداكن للبشرة بين الصيف والشتاء، وعملية الصدأ التي تتسارع بوجود الرطوبة في الهواء).

أشرّ للطلاب أنَّ الكيمياء الحركية فرع من الكيمياء الفيزيائيّة يختص بدراسة العوامل المختلفة التي تؤثّر في سرعة التّفاعلات الكيميائيّة مثل طبيعة المواد التي تدخل في التّفاعل وتركيزاتها وكذلك قدرتها على الالتقاء والتغيير في درجة الحرارة والضغط وجود المواد المحفزة.

٢. علم وطبق

١.٢ مناقشة

وضّح للطلاب أنَّ الزّمن اللازم لإتمام التّفاعل يختلف من تفاعل إلى آخر اختلافاً كبيراً، ثمَّ وجّه إلى الطّلاب الأسئلة التالية:

- لماذا يشتعل عود الثّقاب على الفور بمجرد حكّه بينما تحتاج النباتات إلى ملايين السنين للتحوّل إلى فحم تحت تأثير الضغط والحرارة؟ **[لأنَّ الحرارة المموجدة من احتكاك عود الثّقاب كافية لاستمرار التّفاعل، أمّا الظروف المناسبة لتحوّل النباتات إلى فحم فتتوفر ببطء.]**
- ما إذا يحدث عند تعريض كرسي من الحديد للهواء الرطب؟ **[يصبح قابلاً للصدأ.]**
- هل تحدث هذه العملية بسهولة وبسرعة؟ **[كلا]**

٢.٢ استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطّلاب ملاحظة الشّكل (31) في كتاب الطّالب ص 63، وناقش معهم كيف يتم ترتيب الرياضيين (العدائين) في نهاية السباق (الفائز الأول والثاني والثالث ... إلخ.).

تناقش مع الطّلاب حول المنطق المستخدم في ترتيب المتسابقين، ودعهم يستنتجون أنَّ سرعة العداء هي التغيير في الموضع (المسافة المجتازة) مقسوم على الوقت المستغرق لقطعها.

دعهم يستنتجون أنَّ سرعة التّحرك تُحسب وفقاً للعلاقة التالية:
$$\frac{\Delta d}{\Delta t}$$
 ، حيث Δd هي المسافة المقطوعة و Δt هي الزّمن المستغرق.

ساعد الطّلاب على تعميم استنتاجهم لمفهوم السرعة على أنها قياس أي تغيير يحدث في خلال فترة زمنية معينة.

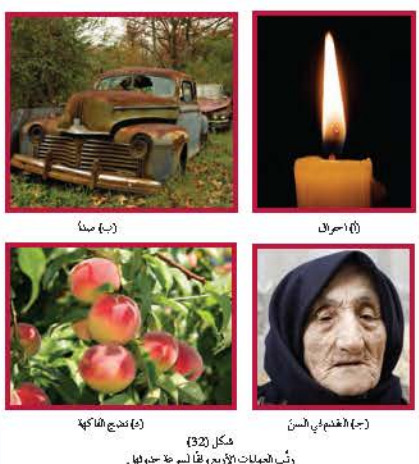


شكل (31)
تطبيقات سرعة متسابقات عربى مدنى تدور فى
دوري العروض الدينية. وت逞ى سرعة العداء
بالنسبة لمسافة ليجوار زمنية معينة.

١. سرعة التّفاعل الكيميائي Chemical Reaction Rate

يختلف الوقت اللازم لحدوث تفاعل بشكل ملحوظ بين تفاعل وآخر، ويرتبط ذلك بطيئة التّفاعل نفسه. فعندما تُشعل عود الثّقاب بالاحتكاك مثلاً، يدرك أنه يشتعل في اللحظة نفسها التي تفوح منها بدخان حبر الثّقاب. لكن تُشتعل تفاعلات كبيرة أخرى تحدث ببطء أكبر. فالحمد، على سبيل المثال، يكتسب طبيعته من البيانات المتخلّلة تحت تأثير درجة الحرارة والضغط عادةً ملايين السنين.

من بين الحالات التي تكون منها سرعة معرفة للدّيك، فيتمكن أن يجتاز العداء السّافة 100 m في حوالي 11.5 s، في حين قد يستغرق العداء الأقل سرعة 15 ليجتاز المسافة نفسها، أي أنَّ الأوزل يجري بسرعة 8.7 m/s، فيما يجري الطّنان بسرعة 6.67 m/s. ويُظهر كل من تقييم السرعات سرعة أي تغير يحدث في خلال فترة زمنية معينة. مثلاً على ذلك، سرعة العداء هي التغيير في المسافة التي يجتازها متسوباً على الوقت المستغرق لاجتيازها (m/s). توضّح الشّكل (32) أربع عمليات تحدث بسرعات مختلفة.



شكل (32)
دّرّجات العادات الأربع وفترة حدها.

3.2 استخدام وسیله مرئیة

اطلب إلى الطالب تفحص الشكل (32) في كتاب الطالب ص 63،
واطلب إليهم العمل فردياً على ترتيب العمليات الظاهرة فيه وفقاً
لسرعة حدوتها، ثم وجّه إليهم السؤال التالي:
• أيّ من هذه العمليات يحدث أسرع من غيرها؟ ما الأدلة التي
استندت إليها للتوصيل إلى هذا الاستنتاج؟ [احتراق شمعة، والدليل
على ذلك سرعة ذوبان الشمع الصلب مع الوقت].

وُضِّحَ للطلاب أن سرعات التغيير الكيميائي في علم الكيمياء يُعبَّر عنها بكمية المواد المتفاعلة التي يحدث لها تغيير في وحدة الزمن. وُضِّحَ للطلاب أن سرعة صدأ قطعة من الحديد تحتوي على مول واحد من الحديد يُعبَّر عنها بـ mol/s .

ثم اعرض عليهم، مستخدماً جهاز عرض ، الشكل (33) في كتاب الطالب ص 64 ، ووضح لهم أنه يمثل عملية التفاعل مع مرور الزمن ، وأن المربعات الحمراء تمثل المواد المتفاعلة والدوائر الزرقاء تمثل المواد الناتجة عن التفاعل .

دع الطلاب يستنتاجون، من خلال المناقشة، أن كمية المتفاعل الممثلة بالمربعات الحمراء تتناقص مع مرور الزمن فيما تتزايد كمية الناتج الممثلة بالدوائر الزرقاء.

وضح لهم أن الدوائر والمربيعات في الشكل تعبّر عن التغييرات المرئية الناتجة من التفاعلات الكيميائية المرتبطة بخواص الذرات والأيونات والجزيئات المنفردة. أعط كمثال تفاعل الصوديوم مع الكلور لتكوين كلوريد الصوديوم. اعرض عليهم عينات أو صوراً للصوديوم وللكلور وناتج تفاعلهما أي بلورات كلوريد الصوديوم. دعهم يستنتجون أنّ فلز الصوديوم ذا اللون الفضي الساطع يتفاعل مع جزيئات الكلور ذات اللون الأصفر الباهت ليتّبع بلورات بيضاء من كلوريد الصوديوم (ملح الطعام).

مناقشة 4 . 2

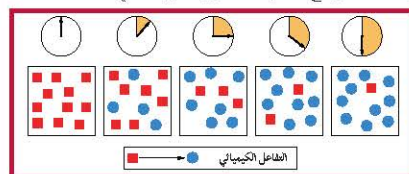
وُضِّحَ للطلاب أن سرعات التفاعلات الكيميائية ترتبط بخواص الذرات والأيونات والجزيئات في نموذج يُعرف بنظرية التصادم، وأنه وفقاً لهذه النظرية يمكن أن تتفاعل الذرات والأيونات والجزيئات وتكون نواتج عندما تصطدم بعضها البعض إذا كانت الحسمات تملك طاقة حرارة كافية.

استخدم كرتين من نموذج الصالصال اللّيّن لتوسيع مفهوم نظرية التصادم. فإذا قذفت كرتاً صلصال برفق باتجاه بعضهما البعض لا تلتقطان، ما يشابه عدم التفاعل (تصادم غير مؤثر) بين الجسيمات المتصادمة ذات الطاقة المنخفضة، أمّا إذا قذفتهما بقوّة كبيرة فتلتقطان، وهذا يماثل الاتّحاد الكيميائي بين جسمين يتصادمان بقوّة كافية. يوضّح المثال السابق تكون روابط جديدة بين الحسّامات المتماءلة

وَضَّحَ لِلنَّاسِ أَنَّ الْجُنُوبَاتِ الَّتِي تَفْقَدُ إِلَى طَاقَةِ حَرْكَةٍ كَافِيَةً تَرْتَدُ بَعْدًا عَنِ الاصْطِدَامِ وَلَا يَحْدُثُ تَقَاعِلٌ.

Chemical Reaction Rate
تعتبر علم الكيمياء عن سرعة الفاعل الكيميائي وبكتيفية الفعاليات التي يحدث لها تغير في خلال وحدة الزمن. وإنما تُقاس سرعات الفعاليات الكيميائية بالاعتير في عدد الموليات في خلال فترة زمنية معينة. يوضح الشكل (33) تطور تعامل كيميائي ما.

شكل (33)



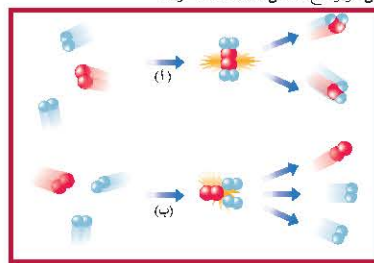
Collision Theory

ترتبط المغزيات المرقية الناتجة من المفاعلات الكيميائية بالعوامل في خواص الذرات والأيونات والجزيئات المنفردة، فعلى سبيل المثال، فإن الصوديوم المميت بلونه الفضي يتفاعل مع جزيئات الكلور ذات اللون الأصفر الساطع ليعطي بلورات كلوريوم الصوديوم عديمة اللون.

تختلف خواص ذرات الصوديوم وجزيئات الكلور عن خواص كايتونات الصوديوم وأيونات الكلور في كلوريد الصوديوم. ترتبط سرعات المفاعلات الكيميائية بخواص الذرات والأيونات والجزيئات في نموذج تبرير بنظرية الصدام.

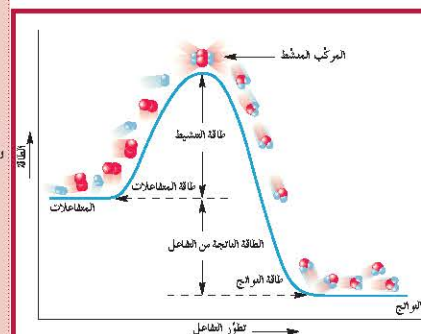
ويقظة الصدام Collision Theory تقييد نظرية الاصدام باذن الزرات والابوات والجزئيات يمكن أن تتفاعل وكونها تواجه عندما يصطدم بعضها البعض ، طاقة حرارة كافية في الانتجاه الصحيح أما الجسيمات التي تغير إلى طاقة حرارة للفاعل والانبعاث بالاتجاه الصحيح، فربما يزيد اصطدامها ولا يحدث تفاعل. ويوضح الشكل (34) هذه النظرية.

(٣٤) ملک الجنسيات المصابة طلاقاً حرافية
 إذا ملک الجنسيات المصابة طلاقاً حرافية
 كالية والذلة في الأنجاد الصريح، سطحي
 أن هاهلاً وتوكل على حجاً جينياً
 (١) تفع من صدام موفر تعزيزات الموارد
 المطلوبة جزيرات مواد الناجة
 (ب) لا يعمم من صدام موفر تعزيزات
 الموارد المطلوبة في تحالف، وتوكل على الموارد
 المطلوبة بعد، د، ن، أن حدث لها، فهو



بعد تزويد الروابط التي تربط الجسيمات بطاقة كافية، يمكنها أن تفتكك إلى مواد أبسط، أو تعيد ترتيب نفسها ليكون مواد جديدة. ونُعرف أقل كثافة من الماء الصلبة التي يتحجج إليها الجسيمات لتفاعل طاقة الشبورة Activation Energy. وهي تُعتبر بمثابة حاجز يجب أن تمرر المواد المتفاعلة لتحول إلى نواتج، كما هو موضح في الشكل (35). وتتجذر الإشاره، في هذا السياق، إلى ظهور جسيمات في خلال الفاعل لا تكون من المواد المتفاعلة ولا الناتجة، وهي تُدعى بـ لعنة حاجز طاقة التنشيط. ويُعرّف هذه الجسيمات بالمركب المنشط، وهو ترتيب الذرات عند قيمة حاجز طاقة التنشيط. ولذلك فهرة حرارة الماء المنشط كالالتالي 5-10-15-20-25-30-35-40-45-50-55-60-65-70-75-80-85-90-95-100 درجة سلسيل. حتى تفتكك مواد أخرى لجعلها المواد المتفاعلة، أو يستمر ليمكّن التوازن إذا توفرت طاقة كافية وتوجه صحيحة للذرات. لذلك يسمى المركب المنشط أحياناً بالحالة الانتقالية.

شكل (35)
يجب أن تحيط الماء المطاعنة لفم حاجز طلاقه السبيط قبل أن يتحول إلى ماء ناجحة.



لذلك نظرية المصادر أن بعض الفاعلات الطبيعية تحدث ببطء شديد ،
ويعذر فيها عدد درجة حرارة الغرفة . مثال على ذلك ، قاتل الكربون
والأكسجين عندما يحرق الفحص . يملك هذا الفاعل طاقة تحفيز كبيرة
ولذلك ، عند درجة حرارة الغرفة ، لا تكون تصاميد جزيئات الأكسجين
والماء ، فتحلة ونشطة بدرجة كافية لكسر روابط O-O-C-C للذرة .
وتصادع الكربون مع الأكسجين عند درجة حرارة الغرفة تساوي

5.2 مناقشة

اسأل الطلاب: هل تحدث التفاعلات الكيميائية جميعها بالسرعة

نفسها عند الظروف نفسها؟ [كلا]

دعهم يستنتاجون أنّ، عند الظروف نفسها، تحدث بعض التفاعلات بطيئتها بسرعة، ويحدث بعضها ببطء، فكلّ تفاعل يسير بسرعة خاصة به.

وضح لهم أنّ تغيير سرعة أي تفاعل كيميائي ممكن بتغيير ظروف التفاعل أو أنّ نظرية التصادم تفسّر سبب حدوث التغيرات. ثم دعهم يستنتاجون أنّ الظروف يقصد بها درجة الحرارة، التركيز، حجم الجسيمات وإضافة مواد محفزة أو مانعة.

6.2 مناقشة

ناقشت مع الطلاب تأثير درجة الحرارة في بعض الظواهر الكيميائية

والطبيعية من مثل ذوبان السكر واحتراق الفحم.

أعطتهم كمثال أنّ الفحم النباتي، عند درجة حرارة الغرفة، لا يحترق بمعدل يمكن قياسه، ولكن بمدّه بطاقة كافية على شكل حرارة.

فسّر لهم احتراق الفحم على ضوء نظرية التصادم، فعندما يلامس اللهب الفحم النباتي تتصادم ذرات الكربون والأكسجين بطاقة أعلى فيكتون غاز ثاني أكسيد الكربون.

وضح لهم أنّ التفاعل، متى تخطى حاجز طاقة التنشيط، يستمرّ من دون أن يحتاج إلى لهب خارجي أو مصدر طاقة خارجي. لذلك، يستمرّ التفاعل بعد إزالة اللهب.

7.2 نشاط

اطلب إلى الطلاب العمل ضمن مجموعات. جهز لكلّ مجموعة رقاقة خشبية دقيقة، ومخبأً صغيراً فيه أكسجين. اطلب إلى

الطلاب إشعال الرقاقة بحرص في الصفت، وملاحظة كيف تشتعل كما هو موضح في الصورة (أ) من الشكل (36) في كتاب الطالب ص 67 وتفسير ملاحظاتهم. اطلب إليهم وضع الرقاقة المشتعلة في مخبأ الأكسجين، وملاحظة كيف تشتعل كما في الصورة (ب) من الشكل (36) وتفسير ملاحظاتهم. احرص على أن يتبع الطلاب تعليمات الأمان قبل بدء النشاط وفي خالله.

ساعدهم على استنتاج أنّ الرقاقة اشتعلت بسرعة عادية عندما أشعلوها في الهواء العادي الذي يبلغ تركيز الأكسجين فيه 20%، بينما زاد توهّجها بشدة عند وضعها مشتعلة حيث تركيز الأكسجين أعلى (في المخبأ).

لماذا يمنع التدخين في المناطق التي تُستخدم فيها الأسطوانات المعبأة بالأكسجين، وكذلك محطّات الوقود؟ [لأنّ الحرارة الناتجة عن التدخين بالقرب من الأكسجين تؤدي إلى عملية احتراق سريعة وكذلك في وجود التزين].

3. العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل الكيميائي

Factors Affecting Reaction Rate

لا تحدث التفاعلات الكيميائية كلّها بالسرعة نفسها. فيكون بعض التفاعلات، عند الظروف نفسها، سريعاً بطيئاً في حين تكون بعضها الآخر بطيئاً. وعلى الرغم من أنّ لكلّ تفاعل كيميائي سرعة خاصة به، إلا أنه يمكن تغيير سرعة أي تفاعل كيميائي تقدّر بغير تغيير ظروف التفاعل. وتساعد نظرية التصادم على تفسير سبب حدوث التغيرات التي تحدث في سرعات التفاعلات، وارتباطها بدرجة الحرارة، التركيز وحجم الجسيمات.

1.3 درجة الحرارة

لأنّ ارتفاع درجة الحرارة في جميع التفاعلات تقريباً إلى زيادة في سرعتها، سرعة التفاعلات المتفاوتة أسرع عند درجات الحرارة الأخرى، أي أنّ احتمال تصادمها أكبر مقارنة بدرجات الحرارة المختلفة ما يساعد على تكوين الولادة بسرعة أكبر. والتأثير الرئيسي لارتفاع درجة الحرارة هو زيادة عدد الجسيمات ذات الطاقة الحرارية الكافية لتحقيق حاجز طاقة التنشيط لتفاعل عند اصطدامها.



(أ) عدد إشعاعها في الهواء



(ب) عدد وصفتها في زجاجة ملوبة بالأكسجين

شكل (36) تأثير التركيز (زيادة عدد جسيمات الأكسجين) في سرعة التفاعل (احتراق رقائق الخشب أو توهّجها)

Concentration

عدد الجسيمات المتفاولة في حجم معين يؤثّر أيضاً في سرعة التفاعلات. فزيادة عدد الجسيمات في حجم محدود يزيد كلاً من تركيز المتفاعلات وعدد الصدامات، لذلك تزيد سرعة التفاعل. ونوضح الشكل (36) هذا المثال، حيث تتوهّج رقاقة الخشب في الهواء الذي يحتوي على 20% من الأكسجين، بينما تزداد توهّجها بشدة وتتشتعل في الحال في لهب عدد إشعاعها في زجاجة ملوبة بغاز الأكسجين النقى، وبعود سبب ذلك إلى أنّ زيادة تركيز الأكسجين يزيد تفاعل الاحتراق. لذلك، يمنع التدخين في المناطق التي تستخدم فيها الآلات المعادن بالآكسجين.

66

Particles Size

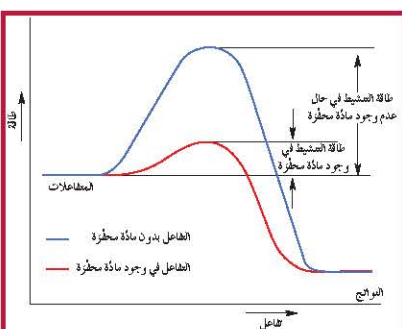
3.3 حجم الجسيمات

كلّما صغر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح لكلّ جسيمة من الجسيمات (أي مساحة السطح الإجمالي المادة المتفاولة الصالحة أو المسالحة) ولذلك تأثير هام في سرعة التفاعل. فزيادة مساحة السطح توفر إلى زيادة كثافة المادة المتفاولة التفاعل ما يؤدي بدوره إلى زيادة معدل الصدامات، وبالتالي إلى زيادة سرعة التفاعل.

إحدى طرق زيادة مساحة سطح المتفاعلات الصالحة هي إذابتها حيث تفصل الجسيمات عن بعضها البعض، وتزيد إمكانية تصادمها مع مادة متفاولة أخرى. كما يمكن طحن المادة المعلقة وتوصيلها إلى مسحوق تأثير. يدرك عمال المناجم، في الواقع، أن كلّ الفحم الكبير قد لا تستغل خطأً تقدّر خبراء الفحم المعلق والمتعارض في الهواء لاتهامه لاتهامه لانفجاره وقابل لانفجار.

Catalysts

ليسَت زيادة درجة الحرارة الطريقة الفضلية لزيادة سرعة التفاعل على الدوام؛ فغالباً ما يكون استخدام مادة محفّزة أفضل. ونلاحظ المخطط (37) هي مادة تزيد سرعة التفاعل من دون استهلاكه، إذ يمكن بعد توقف التفاعل استعادتها من التفاعل من دون أن تتعود لغير كيميائي. وتساهم المادّة المحفّزة في التفاعل عن طريق إيجاد آلية بديلة ذات طاقة تنشيط أقلّ من الطاقة المطلوبة بعادة التفاعل. يوضح الشكل (37) دور المادّة المحفّزة في تحضير حاجز طاقة التنشيط، حيث إنّ يكون أكثر انخفاضاً في حالة التفاعل المحفّز بالمقارنة مع التفاعل غير المحفّز (يعني ذلك زيادة فتره زمنية مماثلة).



شكل (37) تأثير المادّة المحفّزة سرعة التفاعل بغضّن حاجز طاقة التنشيط.

67

8.2 مناقشة

وجه السؤال التالي إلى الطلاب:

- لماذا تحترق قطعة سميكة من الخشب أبطأً من احتراق حزمة عصي مفرقة تملك كتلة قطعة الخشب السميكة نفسها؟ [لأنّ]

زيادة مساحة السطح تزيد سرعة التفاعل

دعهم يستنتجون أنه كلما صغر حجم الجسيمات زادت مساحة السطح الإجمالي للمادة المتفاعلة وزادت وبالتالي سرعة التفاعل. هل تُعد زيادة سرعة التفاعل الكيميائي عن طريق زيادة درجة الحرارة طريقة جيدة وأمنة في التفاعلات كلها؟ [كلاً]

دعهم يستنتاجون أن بعض التفاعلات قد تحتاج لدرجة حرارة مرتفعة جداً قد تكون خطرة لذلك يفضل استخدام مادة محفزة.

اطلب إلى الطلاب ملاحظة الشكل (37) في كتاب الطالب ص 68 الذي يوضح أن المادة المحفزة تزيد سرعة التفاعل بخض حاجز طاقة التشغيل. نقاش مع الطلاب دور المادة المانعة، ووضح لهم أن دورها معاكس لدور المادة المحفزة.

3. قيم وتوسيع

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اطلب إلى الطلاب إعداد رسم يوضح التغير في كمية الطاقة بـ ΔH لتقديم تفاعل كيميائي طارد للحرارة وأخر ماض للحرارة، واستخدام المفردات التالية فيه: المتفاعلات، النواتج، المركب المنشط، طاقة المتفاعلات، طاقة النواتج، الطاقة الناتجة من التفاعل، طاقة التشغيل. اطلب إليهم شرح أوجه التباين والتشابه بين هذين النوعين من التفاعلات.

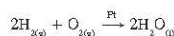
2. إعادة التعليم

ذكر الطلاب بأن نظرية التصادم هي وراء كل تفاعل منتج مشدداً على ضرورة توفر طاقة كافية للمواد المتفاعلة عند قمة حاجز التشغيل. من المفيد في هذه المرحلة إعادة مناقشة شكل نظرية التصادم ومنحنى الطاقة مشيراً إلى أن منحنى الطاقة يتغير باستعمال مادة محفزة ما في التفاعل. ثم شدد على تأثيرات درجة الحرارة، التركيز وحجم الجسيمات في السرعة التي تحدث فيها التفاعلات.

إجابات أسئلة الدرس 1-1

- سرعة التفاعل هي سرعة تحول المتفاعلات إلى نواتج في خلال فترة زمنية معينة.
- لا يؤدي كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة إلى تكوين نواتج يجب أن تصطدم الجزيئات بطاقة أكبر من طاقة تشغيل التفاعل.
- (أ) ترداد سرعة التفاعل مع ارتفاع الحرارة.
(ب) ترداد سرعة التفاعل مع ازدياد تركيز المتفاعلات.
(ج) تقل سرعة التفاعل مع ازدياد حجم الجسيمات.
(د) تقل سرعة التفاعل أو تتعذر إذا أضيفت مادة مانعة.
- سرعة تحول مول من الخارجيين إلى أكسيد الخارجيين هي 0.2 mol في شهر واحد.
- يحفز ارتفاع درجة حرارة الغرفة مقارنة بالثلاثجة تفاعلات الأكسدة في الطعام ويشجع نمو الكائنات المحللة فيه.

مثال على ذلك تفاعل الهيدروجين والأكسجين عند درجة حرارة الغرفة فهو بطيء ومحدود للغاية في غاب المادة المحفزة، في حين يصبح سريعاً إذا أضيفت كمية صغيرة من مادة محفزة، وهي البلاatin (Pt) في حالة التفاعل الثنائي.



ولأن المادة المحفزة لا تشهي التفاعل، فهي لا تظهر كأحدى المواد المتفاعلة أو الناتجة في المعادلة الكيميائية، عوضاً عن ذلك، تتم الدلالة على وجودها عن طريق كتابة اسمها أو صياغتها فوق السهم الذي يشير إلى النواتج.

وتحتاج المادة المحفزة هامة للغاية في كثير من العمليات الحيوية. فعلى سبيل المثال، درجة حرارة جسم الإنسان هي 37°C فقط، ولذلك التفاعلات التي تتطلب سرعة كافية عند هذه الحرارة من دون محفزات، من هنا تظهر أهمية الأنزيمات وهي المادة المحفزة الحيوية التي تزيد سرعات التفاعلات البروتينية، كهيض البروتينات مثلاً.

لا ينحصر التحكم بسرعة التفاعل على زيا遁تها لا يمكن إضافة ما يسكن مادة مانعة للتفاعل تعارض تأثير المادة المحفزة مضاعفة تأثيرها ما يؤدي إلى بطء التفاعلات أو انعدامها.

مراجعة الدرس 1-1

- ما المقصود بسرعة التفاعل الكيميائي؟
- هل يؤدي كل تصادم بين الجسيمات المتفاعلة إلى تكوين نواتج؟
- كيف يؤثر كل عامل من المؤهلات التالية في سرعة التفاعل الكيميائي؟
 - درجة الحرارة
 - التركيز
 - حجم الجسيمات
 - إضافة مادة مانعة للتفاعل
- افتراض أن لديك شريحة رقيقة من الخارجيين تحيوي على 0.2 mol من الفلز، وقد تحولت بالكامل في الهواء إلى أكسيد الخارجيين (ZnO) في خلال شهر واحد. كيف يمكنك أن تُعبر عن سرعة تفاعل تحول الخارجيين إلى أكسيد الخارجيين؟
- يظل الطعام الذي يُحفظ في الثلاجة طازجاً لمدة زمنية طويلة، في حين أنه يفسد بسرعة إذا ترك عند درجة حرارة الغرفة. ما سبب ذلك؟

68

التفاعلات العكسية والاتزان

صفحات الطالب: من ص 69 إلى ص 81

صفحات الأنشطة: من ص 30 إلى ص 36

عدد الحصص: 6

الأهداف:

- يتوقع التغيرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغير التركيز ودرجة الحرارة والضغط.
- يحسب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجارب مخبرية.

الأدوات المستعملة: جهاز عرض

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية ويقرؤون الفقرة المرافقة لها. ثم نقاش معهم مدى حاجة النباتات المزروعة إلى السماد لكي تنمو جيداً.

وضح لهم أن العالمين الألمانيين «فريتز هابر» و«كارل بوش» نجحا، في بداية القرن العشرين، في إدخال تحسينات على عملية إنتاج الأمونيا لاستخدامها كسماد. اشرح للطلاب أن ذلك يعزى في الأساس إلى نجاحهما في ابتكار طرق للتحكم في درجة الحرارة والضغط اللذان لازمتهما لتفاعل إنتاج الأمونيا. كيف يؤثر تغيير ظروف التفاعل الكيميائي في كمية المواد الناتجة منه؟ [زيادة سرعة التفاعل، تردد كثافة المادة الناتجة منه في وحدة زمنية محددة].

2. أخبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم استيعاب الطلاب لتفاعلات الكيميائية وسرعتها، وجه إليهم المسؤولين التاليين:

• عدد أنواع التفاعلات حسب سرعتها واعط مثالاً على كل منها.
[تفاعلات سريعة جداً من مثل تفاعلات التعادل بين الأحماض القوية والقواعد القوية وتفاعلات الترسيب.]

تفاعلات بطئية من مثل تفكك يوديد الهيدروجين وتفاعلات الأسترة.

تفاعلات بطئية جداً من مثل تفاعل تعزيز الصخور وتفاعل أكسدة الفلزات.

• ما هي العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل؟

[التركيز، درجة الحرارة، المواد المحفزة ومساحة السطح (حجم الجسيمات)]

التحولات العكسية والاتزان الكيميائي Reversible Reactions and Chemical Equilibrium

الدرس 1-2

الاهداف العامة

- يتوقع التغيرات في الاتزان الكيميائي نتيجة تغير التركيز ودرجة الحرارة والضغط.
- يحسب قيمة ثابت الاتزان لتفاعل ما من نتائج تجربة مخبرية.



(38)

جرار يحمل عربة أمونيا مهدرة تستخدم في المجال الزراعي.

حاول العلماء على مدى سبعين عاماً الجديدة إنتاج مركبات نيتروجينية يمكن ان تكون مفيدة، كالأسدمة الزراعية مثلاً (شكل 38). ولكن لسوء الحظ، لم ينجح أي من هذه المحاولات لإنتاج هذه المركبات بكليات تكنولوجيا لاستهلاك الطعام.

أخيراً، وفي مطلع القرن العشرين، نجح كل من العالمين الألمانيين فريتز هابر Fritz Haber وكارل بوش Karl Bosch في إدخال تحسينات على طريقة تصنيع الأمونيا لاستخدامها كسماد. ويُعزى هذا النجاح إلى معرفة المساعدة المحفزة لتفاعل الذي ينبع الأمونيا وإلى التحكم في درجة الحرارة والضغط. كيف يؤثر تغير ظروف التفاعل في كثافة المادة الناتجة من تفاعل كيميائي ما؟

1. التفاعلات غير العكسية وتفاعلات العكسية Irreversible and Reversible Reactions

تنقسم التفاعلات الكيميائية بحسب اكتسابها أو عدم اكتسابها لنوعين هما، التفاعلات غير العكسية وتفاعلات العكسية.

2.3 استخدام وسيلة مئوية

دع الطالب يتحققون الشكل (41) في كتاب الطالب ص 73، ثم اطرح عليهم السؤال التالي:

- ما وجه الشبه بين الأسماء المزدوجة في معادلة الاتزان الكيميائي والسلالم الكهربائية؟ [كما يظل عدد المتsequins في كل الطابقين ثابتاً تظل كمية المادة المتفاعلة والناتجة في معادلة الاتزان ثابتاً].

ناقش مع الطالب ضرورة أن يتتساوى عدد مستخدمي السلالم الصاعد وعد مستخدمي السلالم الهابط لكي يظل عدد الأشخاص في كل طابق من المبني ثابتاً.

وضح للطلاب أن التركيزات النسبية لمكونات نظام (المادة المتفاعلة والمادة الناتجة) يعبر عنها بموضع اتزان التفاعل.

اكتب التفاعل التالي على السبورة: $A \rightleftharpoons B$ ، ثم أشر إلى أن تكوين الناتج B يكون مفضلاً، إذا كان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير جداً من B ووضح أن العكس صحيح.

أشر للطلاب أن معظم التفاعلات عكسيّة إلى حد ما عند ظروف معينة، وأن حالة الاتزان بين المواد المتفاعلة والمادة الناتجة تُسمى «الاتزان الديناميكي».

وضح لهم أن المادة المحفزة تسرع كلّاً من التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متقاربة لأن التفاعل العكسي هو تماماً التفاعل المضاد للتفاعل الطردي. كما أنها تقلل، بالكمية نفسها، الطاقة اللازمة لإتمام التفاعل في كلّ من الاتجاهين الطردي والعكسي، ولا تؤثر في كمية المادة المتفاعلة والمادة الناتجة الموجودة عند الاتزان، ولكنها تقلل الزمن اللازم للوصول إلى الاتزان.

ذكر الطالب بمثال السلالم الكهربائية في متجر للتسوق، وناقشه معهم أنه إذا كان المعدل الذي ينتقل به المتsequins الذين يتذرون إلى المتجر للشراء، من الطابق الأول إلى الطابق الثاني يساوي المعدل الذي ينتقل به المتsequins الذين يستخدمون السلالم الهابط لكي يدخلوا إلى المتجر، فإن التفاعل $A \rightleftharpoons B$ هو توازن اتزان الديناميكي.

الأول، يظل عدد المتsequins في كل طابق ثابتاً على الرغم من عدم

تساوي عدد المتsequins في كل طابقين، وتسمى هذه الحالة

«الاتزان الديناميكي».



شكل (41)
إن كانت السلالم التي يقطعها المستsequins من المطال الاتزان إلى المطال الناتجة منه الاتزان. وهو يوضح أن مكونات النظام على الجانب الأيسر أو الجانب الأيمن من التفاعل الكيميائي تتوارد بتركيز أكبر. فإذا تناول A يعني B ، وكان خليط الاتزان يحتوي على تركيز كبير جداً من B على سبيل المثال 1% فقط من A و99% من B ، يقال عندئذ إن تكوين الناتج B مضطلاً وفقاً لما توضّحه المعادلة التالية:

$$A \rightleftharpoons B$$

$$99\% \rightleftharpoons 1\%$$

ومن ناحية أخرى، إذا احتوى الخليط على 99% من A و1% من B عند الاتزان، يكون عندئذ تكوين A هو المفضل.

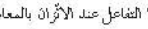
$$A \rightleftharpoons B$$

$$1\% \rightleftharpoons 99\%$$

تعبر معظم التفاعلات عن تفاعلات عكسيّة إلى حد ما في ظل الظروف الصحيحة. فمن الناحية العملية، غالباً ما تكون مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة مفضلة إلى جزء كبير من الاتزان. وإنما تحوّلت مجموعة واحدة من المواد المتفاعلة بالكامل إلى مواد ناتجة، يمكن التوصل إلى هذا التفاعل تمامًا واتساع حتى نهايته، كما يمكن التوصل إلى تفاعل غير عكسي. تُسَعِ المادة المحفزة التفاعل الطردي والتفاعل العكسي بدرجة متقاربة لأن التفاعل العكسي هو التفاعل المضاد تماماً للتفاعل الطردي. لذلك، تناول المادة المحفزة من الطاقة اللازمة للتفاعل بالكتيبة نفسها في كل من الاتجاهين الطردي والعكسي، من دون التأثير في كمية المادة المتفاعلة والمادة الناتجة الموجودة عند الاتزان، أي أنها ببساطة تناول المقدمة الضردية للوصول إلى الاتزان.

6. ثابت الاتزان

يمكن الكيميائيون عن موضع الاتزان، بصفة عامة، بفهم علدية تربط بين تركيزات المواد المتفاعلة والمادة الناتجة في حالة الاتزان النظام. إذا اعتبرنا أن هناك تفاعل انتراضي ينبع في المطال (A) من المطال (B) ، (C) من المطال (D) ، (E) تكون (B) (C) (D) (E) من الناتج (C) (D) (E) ، يمثل هذا التفاعل عند الاتزان بالمعادلة الانتراضية التالية



4.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الكيميائيين يعبرون عن موضع الاتزان بقيمة عدديّة، وأن هذه القيمة تربط بين تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في النظام.

دعهم يستنتجون، من خلال المناقشة، أن قيمة ثابت الاتزان هي نسبة تركيزات المواد الناتجة من التفاعل إلى تركيزات المواد المتفاعلة في التفاعل وكل تركيز مادة مرفوع لأسس يساوي عدد مولات المادة في المعادلة الموزونة.

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

وضح للطلاب أن الأساس في العلاقة هي المعاملات في المعادلة الكيميائية الموزونة، وأشار إلى أن الكميات المكتوبة داخل الأقواس المربعة تدل على تركيزات المواد (mol/L)، وأن قيمة ثابت الاتزان K_{eq} للتفاعل ترتبط بدرجة الحرارة، فإذا تغيرت درجة الحرارة تتغير قيمة K_{eq} أيضًا.

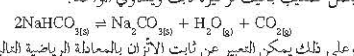
وضح للطلاب أن المعادلة العامة الموجودة أعلاه قد تختلف في حالة التفاعلات العكسيّة غير المتتجانسة إذ لا يشمل ثابت الاتزان المواد الصلبة (التركيز هو من خاصية المواد السائلة والغازية) والمادة السائلة التي تعمل كمنذيب في خلال التفاعل (يساوي الماء عادةً في معظم التفاعلات 1 ويكون ثابتاً من حيث التركيز).

5.2 مناقشة

وضح للطلاب أن العالم الفرنسي هنري لو شاتليه (1850 – 1856) درس التغييرات في موضع الاتزان التي تنتج من التغييرات في ظروف التفاعل. ويقصّ مبدأه على أنه إذا حدث تغيير في أحد العوامل التي تؤثر في نظام في حالة اتزان ديناميكي فإنّ النظام يعدل نفسه إلى حالة اتزان جديدة. ناقش مع الطلاب العوامل المؤثرة التي تشمل التغييرات في تركيز المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة، التغييرات في درجات الحرارة وكذلك التغييرات في الضغط التي تسبب اختلال اتزان النظام، وناقش كذلك كيف يلجم النظام لتعديل نفسه إلى تقليل تأثير هذا التغيير.

لأنّ في حالة الأنظمة غير المتتجانسة

تغير ثابت الاتزان K_{eq} لا يشمل المادة الصلبة حيث إن تركيزها ثابت ويساوي واحد، ولا يشمل الماء في الحالة السائلة في التفاعلات الذي يحمل كمنذيب بحيث تركيزه ثابت ويساوي الواحد.



وعلى ذلك يمكن التعبير عن ثابت الاتزان بالمعادلة الرياضية التالية:

$$K_{eq} = \frac{[\text{SO}_4^{2-}]^2}{[\text{SO}_4^{2-}]^2 \times [\text{O}_2]}$$

مثال آخر على ذلك

$$\text{CH}_3\text{COOH}_{(l)} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(l)} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5_{(l)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$$

$$K_{eq} = \frac{[\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5] \times [\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CH}_3\text{COOH}] \times [\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}]}$$

(1) مثال

يوجد كل من رابع أكسيد ثاني النيتروجين (N_2O_4) عديم اللون مع ثالث أكسيد النيتروجين (NO_2) يبني اللون في حالة اتزان، $\text{N}_2\text{O}_4 \rightleftharpoons 2\text{NO}_2$. يحوي دوري محكم الإغلاق سعة 1 L على خليط من غازي N_2O_4 و NO_2 . يمكن هنا الخلط عند الاتزان من N_2O_4 0.0045 mol و NO_2 0.03 mol NO_2 عند درجة حرارة 10 °C. أكتب العلاقة التي تُعبر عن ثابت الاتزان (K_{eq}) واحسب قيمته لهذا التفاعل.

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

غير المعلوم:	$[N_2O_4] = 0.0045 \text{ mol/L}$
المعلوم	$[NO_2] = 0.03 \text{ mol/L}$
القيمة المحددة لـ K_{eq}	$K_{eq} = \frac{[C]^c \times [D]^d}{[A]^a \times [B]^b}$

2. احسب: حل غير المعلوم

في حالة الاتزان يظل إجمالي كمية N_2O_4 أو NO_2 ثابتاً بعد أي لحظة. الناتج الوحيد من التفاعل هو NO_2 ويساوي عدد جزيئاته (المعامل) في المعادلة الموزونة أي 2. وبغير 2 لأن المدخل لتركيز NO_2 في يسط الكسر الذي يعبر عن ثابت الاتزان (K_{eq}). المادة المتفاعلة الوحيدة هي N_2O_4 وعدد جزيئاتها (المعامل) واحد. ويُعبر واحد الأمثل المدخل لتركيز N_2O_4 مقام كسر ثابت الاتزان وبالتالي العلاقة التي تُعبر عن ثابت الاتزان وقيمتها هي:

$$K_{eq} = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{0.03^2}{0.0045} = 0.2$$

3. فهم: هل النتيجة لها معنى؟

أرق كل تركيز بالأسم ذاتي القوة الصحيحة وفرز قيمة ثابت الاتزان المحددة إلى قيمة رقمية عشرية. ولو جحظ أن موضع الاتزان أربع إتجاهات تكون N_2O_4 حيث أن قيمة $K_{eq} < 1$.

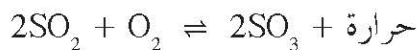
2.6 مناقشة

وجه إلى الطالب السؤال التالي:

- هل لاحظت تصاعد غاز ثاني أكسيد الكربون وحدوث فوران بمجرد فتح زجاجة أو عبوة مياه غازية؟ [نعم]
- دع الطالب يستنتاجون أنّ ذوبان غاز ثاني أكسيد الكربون في الماء مكوننا حمض الكربوني تحت تأثير الضغط يجعله يتفكّك ، عند زوال الضغط ، إلى غاز ثاني أكسيد الكربون وماء مرّة أخرى.
- ووضح للطلاب أنّ إضافة ثاني أكسيد الكربون سبب اختلال الاتزان ما جعل التفاعل يسير في اتجاه التفاعل العكسي أي في اتجاه تكوين المواد المتفاعلة أي حمض الكربوني.

2.7 مناقشة

وضّح للطلاب أنّ ارتفاع درجة الحرارة يسبّب إزاحة موضع اتران التفاعل في الاتّجاه الذي يحدث فيه امتصاص للحرارة . ناقش مع الطالب أنّ امتصاص الحرارة يقلّل اختلال نواتج التفاعل كما في التفاعل الطارد للحرارة الذي يحدث عند تكوين SO_3 من تفاعل O_2 مع SO_2 . يمكن ، في هذا التفاعل ، اعتبار الحرارة إحدى المواد الناتجة من مثل SO_3 .



ناقش مع الطالب أنّ ارتفاع الحرارة التي تُعتبر كناتج يدفع موضع الاتزان نحو التفاعل العكسي ، وبذلك تقلّل المواد الناتجة على عكس التبريد أو إزالة الحرارة الذي يدفع موضع الاتزان نحو التفاعل الطردي وبالتالي زيادة كمية المواد الناتجة .

ناقش مع الطالب أثر تغيير الضغط في الاتزان الكيميائي للتفاعل وفي إزاحة الاتزان .

اطلب إلى الطالب أن يتفحّصوا الشكل (42) في كتاب الطالب ص 79 الذي يوضح تأثير الضغط في خليط من النيتروجين والهيدروجين والأمونيا في حالة اتران ، ثم دعهم يستنتاجون تأثير الضغط (ارتفاعه وانخفاضه) في هذا الخليط .

تناقش مع الطالب حول إمكانية إزاحة موضع اتران هذا التفاعل ليكون مفضلاً باتجاه تكوين المواد المتفاعلة بدلاً من المواد الناتجة .

اسأل الطالب: كيف يمكن فعل ذلك؟ [يجذب يد المكبس إلى أعلى بزداد الحجم الذي تشغله الغازات وهذه الزبادة في الحجم تقلّل الضغط الممارس على النظام . ولكي يستعيد النظام قيمة الضغط الأصلي ، يحتاج إلى مزيد من الجزيئات فتحلل الأمونيا مكونة هيدروجين ونيتروجين (يتيح من تفكّك جزيئي أمونيا 3 جزيئات من الهيدروجين وجزيء واحد من النيتروجين).]

تابع مثال (2)

$$\begin{aligned} n_{\text{H}_2} &= n_{\text{I}_2} = 1 - 0.78 = 0.22 \text{ mol} \\ K_{\text{eq}} &= \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2] \times [\text{I}_2]} \\ \text{عرض الآن عن تركيزات المواد المتفاعلة والماتحة في العلاقة السابقة.} \\ K_{\text{eq}} &= \frac{1.56^2}{0.22 \times 0.22} = 50.3 \end{aligned}$$

3. **فيم: هل النتيجة لها معنى؟**
وُفق كلّ تكثير إلى الآمن ذاتي القوة المصحبة وفُوت قيمة ثابت الاتزان إلى قيمة رقمية عشرية ولوحظ أن موضع الاتزان أقرب باتجاه تكثير الماد الماتحة HI التي تتفوق كثيّرها كثيّر الماد المتفاعلة نظرًا لأن $K_{\text{eq}} > 1$.

2. العوامل التي تؤثّر في الاتزان الكيميائي: مبدأ لوشايليه

Factors Affecting Chemical Equilibrium:

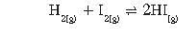
Le Chatelier's Principle

يوجد توازن دقيق في النظام عند الاتزان ، وأي تغير من أي نوع قد يسبّب احتضاراً لهذا الاتزان . يسعيج النظام الذي يختبر اترانه بتعديل نفسه ليسعيج اترانه ، لأنّ موضع الاتزان يختلف عن موضعه الأصلي . عند استعماله الاتزان ، قد تشهد كثيّر المواد المتفاعلة أو المواد الماتحة زيادة أو تقدّماً ، ويسعى هذا الاتلاف الإزاحة في موضع الاتزان .

درس العالم الفرنسي هنري لوشايلي (1856-1856) Henry Le Chatelier في موضع الاتزان التي تتبع من التغيرات في طروف التفاعل ، وافتقر مبدأه الذي يعن على البالى ، إذا حدث تغير في أحد العوامل التي تؤثّر في نظام متزن ديناميكياً لتعادل النظام نفسه إلى حالة اتران جديدة ، بحيث ي滅ل أو يقلّل من تأثير هذا التغير . وقد شتّت هذا المبدأ مبدأ لوشايليه Le Chatelier's Principle . تشمل هذه العوامل التغيرات في تركيز المادة المتفاعلة أو المادة الماتحة ، والتغيرات في درجة الحرارة والضغط .

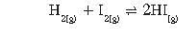
يطلب مبدأ لوشايليه على جميع المفاعلات المكسبة للملائكة ، ثُمّي المواد الناتجة من المفاعل الطردي دور المادة المتفاعلة في المفاعل المكسي ، والعكس صحيح . وفي جميع الحالات ، تكون إزاحة موضع الاتزان تعويضاً عن الاحتمال الذي سببه التغير في أيّ من الموامل .

تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين عليه اللون مع 1 mol من بخار اليد اليفي في درجة ممكّن الإخلال سعة 1 L. عند درجة حرارة 45°C. تجد عدد الأتران 1.56 mol . أحسب ثابت الاتزان K_{eq} لهذا التفاعل .



مثال (2)

تفاعل 1 mol من غاز الهيدروجين عليه اللون مع 1 mol من بخار اليد اليفي في درجة ممكّن الإخلال سعة 1 L. عند درجة حرارة 45°C. تجد عدد الأتران 1.56 mol . أحسب ثابت الاتزان K_{eq} لهذا التفاعل .



طريقة التفكير في الحل .

1. حلّل: ذكر المعلوم وغير المعلوم .

المعلوم قبل الاتزان

$$[\text{H}_2]_{\text{معلوم}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[\text{I}_2]_{\text{معلوم}} = 1 \text{ mol/L}$$

$$[\text{HI}]_{\text{معلوم}} = 1.56 \text{ mol/L}$$

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2] \times [\text{I}_2]}$$

2. أحسب: حل غير المعلوم .

توضّح المعادلة الموزونة أنّ تكثير 2 mol من بوديد الهيدروجين يلزم 1 mol من الهيدروجين وأول 1 mol . ويلزم الحصول على 1.56 mol من بوديد الهيدروجين من كلّ من المواد المتفاعلة ، أي 0.78 mol من الهيدروجين و 0.78 mol بود . أحسب أولاً الكثيّر الباقي من كلّ من H_2 و I_2 في الدورق عدد الأتران .

76

تابع مثال (2)

$$n_{\text{H}_2} = n_{\text{I}_2} = 1 - 0.78 = 0.22 \text{ mol}$$

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2] \times [\text{I}_2]}$$

عرض الآن عن تركيزات المواد المتفاعلة والماتحة في العلاقة السابقة.

$$K_{\text{eq}} = \frac{1.56^2}{0.22 \times 0.22} = 50.3$$

3. **فيم: هل النتيجة لها معنى؟**
وُفق كلّ تكثير إلى الآمن ذاتي القوة المصحبة وفُوت قيمة ثابت الاتزان إلى قيمة رقمية عشرية ولوحظ أن موضع الاتزان أقرب باتجاه تكثير الماد الماتحة HI التي تتفوق كثيّرها كثيّر الماد المتفاعلة نظرًا لأن $K_{\text{eq}} > 1$.

Factors Affecting Chemical Equilibrium:

Le Chatelier's Principle

يوجد توازن دقيق في النظام عند الاتزان ، وأي تغير من أي نوع قد يسبّب احتضاراً لهذا الاتزان . يسعيج النظام الذي يختبر اترانه بتعديل نفسه ليسعيج اترانه ، لأنّ موضع الاتزان يختلف عن موضعه الأصلي . عند استعماله الاتزان ، قد تشهد كثيّر المواد المتفاعلة أو المواد الماتحة زيادة أو تقدّماً ، ويسعى هذا الاتلاف الإزاحة في موضع الاتزان .

درس العالم الفرنسي هنري لوشايلي (1856-1856) Henry Le Chatelier في موضع الاتزان التي تتبع من التغيرات في طروف التفاعل ، وافتقر مبدأه الذي يعن على البالى ، إذا حدث تغير في أحد العوامل التي تؤثّر في نظام متزن ديناميكياً لتعادل النظام نفسه إلى حالة اتران جديدة ، بحيث ي滅ل أو يقلّل من تأثير هذا التغير . وقد شتّت هذا المبدأ مبدأ لوشايليه Le Chatelier's Principle . تشمل هذه العوامل التغيرات في تركيز المادة المتفاعلة أو المادة الماتحة ، والتغيرات في درجة الحرارة والضغط .

يطلب مبدأ لوشايليه على جميع المفاعلات المكسبة للملائكة ، ثُمّي المواد الناتجة من المفاعل الطردي دور المادة المتفاعلة في المفاعل المكسي ، والعكس صحيح . وفي جميع الحالات ، تكون إزاحة موضع الاتزان تعويضاً عن الاحتمال الذي سببه التغير في أيّ من الموامل .

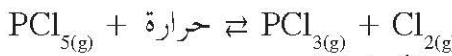
77

60

3. قِيم و توسع

3.1. تقييم استيعاب الطلاب للدرس

طلب إلى الطلاب مراجعة مفهوم التفاعلات العكسية من خلال تفسير ما يحصل في التفاعل التالي:

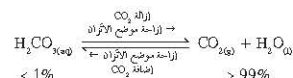


ثم اطرح عليهم الأسئلة التالية:

- هل هذا التفاعل العكسي متتجانس أم غير متتجانس؟ [متتجانس ، لأنّ المواد المتفاعلة والمواد الناتجة هي في الحالة الفيزيائية نفسها]
 - هل يمثل الاتزان الوقت الذي يتوقف فيه التفاعل؟ [لا ، الاتزان هو الحاله التي تتساوى فيها سرعة تكون التوازن والمتفاعلات (الاتجاهان الطردي والعكسي).]
 - ما هي العوامل التي يمكنها إزاحة موضع الاتزان؟ [تغير التركيز ، الحرارة والضغط]

Concentration

يسبيس اى تغير في كثافة او تغير مادة معنافية او تأثير باختلال اذوان
العظم، وكتبة ذلك، يمثل المظاهر نفسه تأثير تأثير هذا التغير،
على سبيل المثال، الاذوان الذي يضمّن تفكك محلول حمض الكربونيك
لنكيني ثانٍ أكسيد الكربون والماء. تزداد عدد الاذوان ان كثافة
 H_2CO_3 تزداد، الكربونيك اقل من 1%.



فوئي إضافة ثانى أكسيد الكربون إلى الاختلال الآتران. فعلى سبيل المثال، يغير ثانى أكسيد الكربون المصنف نسبة ثانى أكسيد الكربون إلى حمض الكربونيك، H_2CO_3 . ففعلاً ثانى أكسيد الكربون مع الماء، فهو إضافة يكثّن المزيد من حمض الكربونيك. نتيجة لذلك، يعرض النظام لإزاحة موضع الآتران إلى تاجحة اليسار لاستهلاكه معيناً من كمية CO_2 المضاف. وبذلك، تقل حالة الاختلال الذي حدث للأتران، وتعد نسبة CO_2 إلى H_2CO_3 إضافة ثانى.

يعتبر ما حدث في هنا تفاعلاً متوجهاً لإزاحة موضع الآتران. فالإضافة أقوى مادة تابعة إلى تفاعل ما في حالة الآتران سهلة تدفق التفاعل في اتجاه التفاعلا

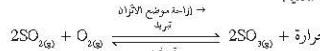
للفاعل المكسي، أي في اتجاه إضافة الماء المفتعلة.

فيما يلي بعض المواد الناتجة من تفاعل ما في حالة إضافة أخرى إلى الماء الآتران، فإذاً يدخل بعض الماء إلى الماء الناتجة في اتجاه التفاعلا

للفاعل المكسي، أي في اتجاه إضافة الماء المفتعلة.

Temperature

يسبب ارتفاع درجة الحرارة إزاحة موضع أثوان الفاعل في اتجاه التفاعل الذي يحدث من المعاكس للحرارة، مثل التفاعل الطارد للحرارة الثاني الذي يحدث بعد تكوين SO_3 من تفاعل SO_2 و O_2 ، والمُمكّن بالمعادلة



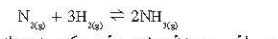
يمكن اعتبار الحرارة (أحدى المواد الماتية مثل SO_2) يدفع تسخين الخليط المتفاعل عبد الأثران إلى إزاحة موضع الأثران باتجاه الماء الذي يفضل تكون المواد المتفاعلة، وبالتالي تقليل المواد الماتية، والمكبس صحيح، فتقدير خليط المتفاعل يؤدي إلى إزاحة موضع الأثران باتجاه الميسن، أي في اتجاه زيادة كثافة المواد الماتية.

1

baščarž

Pressure

ويقتصر تأثير التغير على المضطط على موضوع التأمين الكجامي للغابات
الكجامية التي لا يتساوى فيها عدد مرات المواءة المتعمدة والماتحة على
كل من جهتي المعاملة، على أن تكون هذه المواءة في حالتها الغازية.
ومثال على ذلك التأمين الذي ينشأ بين غاز الأوزون والمحاصير الغازية
المكونة له (إيتريورجين والميدروزجين). فمقدمة زيادة الضغط على هذه
الغازات في حالة التأمين وفي وجود مادة محفزة، يميل الفاعل إلى تخفيض
الضغط الرأذد عليه، وظلك يقليل عدد جزيئات الغاز في وسط التعامل،
من خلال تكثيف جزيئات من الغاز الماتج.



هذا يعني أن موضوع الاتزان يندرج في إطار تكوين كثبة أكبر من الأمور التي تتطلب تفكير المخواط (المادة المترافق). وبذل جهد متواتر على إيجاد مدخل يفتح المجال للتفكير في هذا الموضوع، وبيان طبيعته، وبيان مساحاته التي يمكن تطبيقها في تكوين المخواط، وبيان طبيعة المخواط، وبيان مساحاته التي يمكن تطبيقها في تكوين المخواط.



2.3 إعادة التعليم

نماش مع الطلاب أن التفاعلات العكسية تحدث في أنظمة مغلقة عند درجة حرارة محددة. وفي هذه الأنظمة، تتواجد التفاعلات والنواتج

- هل يمكن أن تكون المواد الناتجة في التفاعل الطردي هي المواد المتفاعلة للتفاعل العكسي؟ [نعم]

- ماذا تمثل الإزاحة الحادثة للاتزان؟ [تعديل لاستعادة الاتزان]

اطلب إلى الطلاب الإشارة إلى اتجاه الأفضلية في التفاعل التالي:

$$\text{N}_{2(g)} + 3\text{H}_{2(g)} \rightleftharpoons 2\text{NH}_{3(g)}$$

إذا نقص تركيز $N_{2(g)}$. [استعادة التوازن يسير التفاعل في الاتجاه العكسي]

[N] تکوین ایجاح فی ای

$$[K_{eq}] = \frac{[NH_3]^2}{[N][H]^3}$$

1. التركيز: إضافة متفاعل إلى تفاعل في حالة اتزان ، تدفعه لكي يسير في اتجاه التفاعل الطردي ، أما إزالة هذا المتفاعل فتدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكسي .

إضافة ناتج تدفع التفاعل في اتجاه التفاعل العكسي . أما إزالة هذا الناتج فتدفع التفاعل في اتجاه تكون المواد الناتجة أي في اتجاه التفاعل الطردي .

درجة الحرارة: في حالة التفاعل الظارد للحرارة ، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل العكسي أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل الطردي .

في حالة التفاعل الماصل للحرارة ، يدفع ارتفاع الحرارة التفاعل في اتجاه التفاعل الطردي أما انخفاضها فيدفعه في اتجاه التفاعل العكسي .

الضغط: يدفع ارتفاع الضغط التفاعل في اتجاه تقليل عدد الجزيئات . أما انخفاض الضغط فيدفع التفاعل في اتجاه تكون كمية أكبر من الجزيئات .

2. يدل على أن التفاعل عكسي أي أنه يحدث في اتجاهين متعاكسيين في آن واحد .

3. تساعدها النتائج التجريبية على معرفة تركيزات النواتج والتفاعلات عند الاتزان . وستستخدم العوامل في المعادلة الموزونة لمعرفة قيمة الأس المعرفة لكل من تركيزات المتفاعلات والنواتج في العلاقة التي تعبر عن K_{eq} .

4. نجد أن معدل السرعة في الاتجاه الطردي والعكسي متتساوٍ أي لا تغير في التركيزات بعد حالة الاتزان .

5. كلا، لأن التغير في الضغط في نظام ما يؤثر فقط في الاتزان الكيميائي للتفاعل الذي لا يوجد فيه العدد نفسه من معدلات المادة المتفاعلة والناتجة في الحالة الغازية على كل من جانبي المعادلة .

6. (أ) $1 > K_{eq}$ ، تكون المواد الناتجة هو المفضل
 (ب) $1 < K_{eq}$ ، تكون المواد المتفاعلة هو المفضل
 (ج) $1 < K_{eq} < 1$ ، تكون المواد الناتجة هو المفضل
 (د) $1 < K_{eq} < 1$ ، تكون المواد المتفاعلة هو المفضل

أسئلة تطبيقية وحلها

1. كيف يتأثر موضع اتزان التفاعل التالي بالمتغيرات المذكورة أدناه .

$$C_{(g)} + H_2O_{(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2_{(g)}$$
 (أ) انخفاض درجة الحرارة (ب) زيادة الضغط
 (ج) إزالة H_2 (د) إضافة H_2 .
 (إ) إزاحة موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (يسار)
 (ب) إزاحة موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (يسار)
 (ج) إزاحة موضع الاتزان باتجاه المواد الناتجة (يمين)
 (د) إزاحة موضع الاتزان باتجاه المواد المتفاعلة (يسار)

مراجعة الدرس 1-2

1. كيف يمكن توقع تغيرات موضع اتزان بناءً على معرفة المتغيرات في التركيز ، ودرجة الحرارة والضغط ؟
2. عالم يدل الناتج المزدوج في المعادلة ؟
3. كيف يمكن استخدام كل من المعادلة الكيميائية المزدوجة والناتج التجريبي في كتابة العلاقة التي تُعبر عن ثبات الاتزان وفي حساب قيمة ثبات المدورة ؟
4. كيف تغير كثافات المواد المتفاعلة والمادة الناتجة عند وصول التفاعل إلى حالة الاتزان ؟
5. هل يؤدي التغير في الضغط إلى إزاحة موضع اتزان في كل تفاعل عكسي ؟ فتش (إيجابي).
6. هذه ثوابت الاتزان لعدة تفاعلات ، أي من هذه التفاعلات كان تكون المادة المتفاعلة المفضل فيها مقارنة بـ تكون المادة الناتجة ؟ ولماذا؟

$$(أ) K_{eq} = 0.3 \quad (ب) K_{eq} = 1 \times 10^2 \quad (ج) K_{eq} = 3.5$$

$$(د) K_{eq} = 6 \times 10^{-4}$$

الفصل الثاني

الإنترóبí

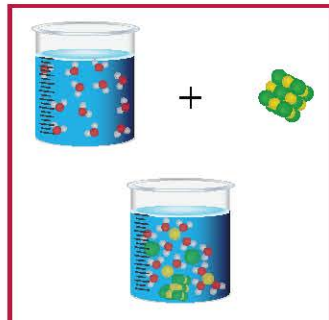
دروس الفصل

الدرس الأول

• تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

لقد دفعتنا دراسة المراحل التي تمرّ بها التفاعلات لتكون نواتج ومرةً احتمال أن يكون التفاعل طارداً أو ماءً للحرارة إلى نبذ الاعتقاد بأنَّ تحديد تفاعل ما من خلال الدلالات كافٍ لهم خواصه، فمعركة التغيرات في الطاقة هي في الحقيقة أحد العوامل التي تستعمل بها، في جانب التغير في درجة الحراري (الإنترóبí)، لتحقق إن كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي.

تُعتبر عملية إعداد محلول ملحى والتي تتحجّي رغم بساطتها على تطبيقات كبيرة للأفكار المكبسية كحساب تركيز محلول وتأثير كلوريد الصوديوم الصالب إلى Na^+ و Cl^- . تعود سهولة هذه العملية إلى توفر عملية الإذابة نحو نظام أكثر فوضوية وهي حالة تفضيلية في التغيرات الكيميائية والفيزيائية وسيشار إليها بالإنترóبí.



82

خلفية علمية

كيس لتسخين الطعام

يمضي الناس وقتاً طويلاً وهم يستهلكون كمية كبيرة من الطاقة لمنع تفاعل بسيط (أكسدة واحتزال) يسمى التأكل أو لإبطائه. تتأكسد عدة فلزّات عند تعرّضها لأشعة الشمس. تُطلّى عدة فلزّات بالدهانات كما تُطلّى كهربائياً بالكريوم والخارصين للحفاظ عليها من التأكل والصدأ. لكنَّ عملية التأكل ليست بهذا السوء فتفاعل الأكسدة، عادةً، تفاعل طارد للحرارة والاستفادة من هذه الحرارة ممكّنة.

أدى سعي الباحثين للاستفادة من عملية التأكل إلى حلّ مشكلة قديمة وهي كيفية تأمّن وجبة ساخنة عندما لا يسمح الوقت بعملية الطهو. طور الباحثون طريقة بسيطة لتسخين وجبة معدّة مسبقاً وهي كنّية عن كيس لتسخين الطعام من دون لهب (FRH) (Flameless Ration Heater).

يرتكز عمل FRH على تفاعل كيميائي حيث يتأكسد فلز المغنيسيوم مع الماء لإنتاج هيدروكسيد المغنيسيوم والهيدروجين والطاقة الحرارية.



شاع استخدام FRH بين السائقين، المخيمين، البحارة، رجال إطفاء الغابات، فرق الطوارئ وغيرهم من الناس الذين يحتاجون إلى طعام ساخن في حالات وظروف حرجة.

دروس الفصل

الدرس 2-1: تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

في هذا الفصل، سيتعلّم الطّلاب كيفية تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما.

نستطيع تحديد الحرارة المرتبطة بتفاعل كيميائي من خلال استعمال المسعر. فإذا لاحظنا أنَّ درجة الحرارة ارتفعت، فهذا يشير إلى أنَّ التفاعل طارد للحرارة. وقد ساهمت هذه الطاقة، في حالة احتراق المغنيسيوم، في أن يكون التفاعل تلقائياً.

اختبار المعلومات السابقة لدى الطّلاب

وجه إلى الطّلاب أسئلة حول الدلالات التي يستعملونها لتأكيد حدوث تفاعل كيميائي، والتي درسوها في وقت سابق.

دع الطّلاب يتذكّرون أنَّ لحظة التفاعل هي الوقت الذي تكسر عنده الروابط القديمة لتشكلَّ روابط جديدة، وشدد على أهميّة نظرية التصادم لحدوث التفاعل.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل

دع الطّلاب يتفحّصون الصورة الافتتاحية للفصل، وراجع معهم قطبية جزيء الماء ثمَّ وجه إليهم الأسئلة التالية:

• ما هي حالة كلوريد الصوديوم قبل الذوبان؟ وما نوع الروابط في هذا المركب؟ [كان كلوريد الصوديوم صلباً وروابطه أيونية].

• هل كان للماء دور في هذا الذوبان؟ [نعم، تحيط جزيئات الماء القطبية بالمادة الصلبة الأيونية (NaCl) وتتميّها].

• ما هي حالة كلوريد الصوديوم بعد إضافته إلى الماء؟ [أصبح محلولاً مائياً (حالة سائلة)].

• هل عملية إذابة الكلوريد في الماء سهلة أم صعبة؟ [سهلة]

• هل ازدادت حركة جسيمات كلوريد الصوديوم بعد إذابته في الماء مقارنة بحالته الصلبة قبل الإذابة؟ [نعم]

تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

صفحات الطالب: من ص 83 إلى ص 89

عدد الحصص: 2

الأهداف:

- يتعرف مفهوم الإنترولي والتفاعلات التلقائية أو غير التلقائية.
- يصف كيف أن التغير الحراري ΔH وتغير الإنترولي ΔS يحدّدان تلقائية تفاعل ما.

الأدوات المستعملة: جهاز عرض

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحّضون الصورة الافتتاحية للدرس، وناقش معهم أثر ظروف تخزين المواد والأدوات القديمة بطرق لا تسمح للحرارة المترددة بداخلها بالتسرب إلى الخارج، الأمر الذي يؤدي إلى ارتفاع الحرارة لدرجة كافية للتسبّب باشتعال هذه المواد وإحداث الحريق. ناقش معهم أن بعض المزارعين يخزنون بقايا محاصيلهم وأعلاف حيواناتهم والسماد العضوي ما يجعلها سبباً لنشوب الحريق تلقائياً، وأعطهم فرصة التعبير عن آرائهم حول الطرق الصحيحة لتخزين المواد القابلة للاشتعال.

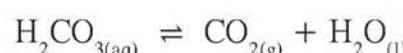
استخدم إجابات الطالب السابقة للتوصّل إلى أن هناك ظروف تسبّب حدوث التفاعل الكيميائي تلقائياً.

2. علم وطبق

1.2 استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطالب تفحّص الصورة في الشكل (45) في كتاب الطالب ص 84 والتي تظهر استعراضات الألعاب النارية التي هي تفاعلات تلقائية تتم بسرعة فائقة.

وضح للطلاب أن التفاعلات غير التلقائية، على عكس التفاعلات التلقائية، لا تكون مواد ناتجة عند ظروف معينة ولا تعطي كمية كبيرة من المواد الناتجة عند الاتزان. أعطهم كمثال التفاعل العكسي لحمض الكربونيك:



شكل (43)

حرق في أحد المعارض وعمل فريق الإطفاء على إخماده

تبعد الحرائق التي تحدث في المنازل والمخازن والأماكن الأخرى (شكل (43) وكانت ممتعة ولكنها تحدث في الواقع بواسطة احتراق تلقائي. تؤدي حرارة داخل أكمام الأقنية المسؤولة بالتالي أو حزم الحطبات التي لم تجف تماماً، وإذا لم تسمح ظروف تخزين تلك المواد ل الاحتراق المترددة بداخلها بالتسرب إلى الخارج يمكن أن تكون سبباً لاشتعال المواد، وحدوث حريق.

1. التفاعلات التلقائية

على الرغم من إمكانية كتابة معادلة موزونة لتفاعل كيميائي، فإنه لا يمكن اعتبار أنه حدث في الحقيقة، فعلى سبيل المثال يشكّل كتابة معادلة تشكّل ثاني أكسيد الكربون إلى كربون وأكسجين على هذا النحو،



هذه المعادلة التي تمثل التفاعل العكسي للاحتراق هي معادلة موزنة ولكن التجربة توضح لنا أن التفاعل الذي يمكن تمثيله بمعادلة موزنة لا يحدث عملياً باضطرورة، فالكربون والأكسجين يحرقان لتكوين ثاني أكسيد الكربون، ولكن لا يحدث التفاعل العكسي.

وضَحَ لهم أنَّ حمض الكربوني يُعدَ المادَة المتفاعلة للتَّفاعُل الطُّرْدِي، وإذا استطعُنا أنْ نبدأ بِحمض كربوني نقِيٌّ في الماء وتركَنا النَّظام يصل إلى الاتزان فسنجد أنَّ أكثر من 99% من المادَة المتفاعلة تتحوَّل إلى موادٍ ناتجة (ثاني أكسيد الكربون وماء) يُعتبر تكوُّنها مفضلاً. وضَحَ لهم أنَّ الموادَ الناتجة في مثال حمض الكربوني تكون بكمية كبيرة لأنَّ هناك ميل طبِيعي للحمض إلى أنْ يتفكَّك.

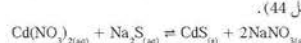
أشَرَ إلى أنَّ ذلك يدلُّ على أنَّ الموادَ المتفاعلة للتَّفاعُل العكسي في معادلة حمض الكربوني لديها ميل ضعيف إلى الاتِّحاد مع بعضها بعضًا.

أسأل الطَّلَابَ:

في هذه الحالة، هل يمكن أنْ تقول إنَّ التَّفاعُل تلقائي؟ ولماذا؟

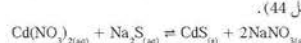
[كلاً، الميل إلى تكون حمض الكربوني ضعيف أي اتجاه التَّفاعُل العكسي.]

أعطَ الطَّلَابَ مثلاً آخر وهو التَّفاعُل التلقائي للمحلول المائي لنيترات الكادميوم مع محلول المائي لكربيد الصوديوم لتكوين محلول مائي لنيترات الصوديوم وراسب أصفر من كربيد الكادميوم وهو التَّفاعُل المفضَّل إلى حدٍ كبير عند الاتزان. يُغيَّر حمض الكربوني أو تكوين نيترات الكادميوم وكربيد الصوديوم من كربيد الكادميوم ونيترات الصوديوم تفاعلاً غير تلقائياً (شكل 44).



يُغيَّر حمض الكربوني الماء المتفاعلة في التَّفاعُل الطُّرْدِي وإذا وضعت حمض كربوني نقِيٌّ في الماء وتركَت النَّظام يصل إلى حالة الاتزان فسنجد أنَّ أكثر من 99% من المادَة المتفاعلة تتحوَّل إلى المادَتين الناتجين وهما ثاني أكسيد الكربون والماء، وممكناً يكون التَّفاعُل الطُّرْدِي تلقائياً ويكون العدل الطبيعي للتَّفاعُل العكسي ضعيفاً. هل يعني ذلك أنَّ اتحاد ثاني أكسيد الكربون والماء، لتكوين حمض كربوني تلقائي؟ أم غير تلقائي؟

مثال آخر على ذلك التَّفاعُل التلقائي للمحلول المائي لنيترات الكادميوم مع محلول المائي لكربيد الصوديوم لتكوين محلول مائي لنيترات الصوديوم وراسب أصفر من كربيد الكادميوم وهو التَّفاعُل المفضَّل إلى حدٍ كبير عند الاتزان. يُغيَّر حمض الكربوني أو تكوين نيترات الكادميوم وكربيد الصوديوم من كربيد الكادميوم ونيترات الصوديوم تفاعلاً غير تلقائياً (شكل 44).



ومن التَّفاعُلات التلقائية السَّابعة تلك الموضحة في الشكل (45). تجدر الإشارة إلى أنَّ كلاً المصطلحين تلقائي وغير تلقائي لا يشيران إلى سرعة تحول الموادَ المتفاعلة إلى موادٍ ناتجة فمعظم التَّفاعُلات التلقائية بطيئة وتبيَّن كأنَّها تفاعُلات غير تلقائية. مثلاً على ذلك تفاعل السُّكر والأكسجين لتكوين ثاني أكسيد الكربون والماء مفضلاً عن تفاعُل سُكرٍ وأكسجينٍ لتكوين ثاني أكسيد الكربون وما إذا كان تلاحظ حادث شيءٍ إذا وضعت وعاء يحتوي على سُكرٍ على المتنبِّدة. تفاعُل السُّكر والأكسجين لتكوين ثاني أكسيد الكربون والماء مفضلاً عن الاتزان ولكنَّه يطُلُّ للغَيَّة عند درجة حرارة الغُرفة إلى حدٍ يُسْتَرقِّي الآف السنين، لبلوغ حالة الاتزان. وعندما تُنمَّى هذا التَّفاعُل بطاقة على شكل حرارة يتصبَّح سريعاً ويستقرُ حتى تمام كمية السُّكر.

84

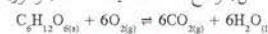


شكل (44)
دوكِن راسب أصفر من كربيد الكادميوم



شكل (45)
اسيرادات الألعاب النارية الموضحة في الشكل هي نتيجة تفاعلات تلقائية تم سرعة

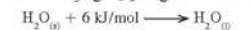
وقد تكون بعض التَّفاعُلات غير تلقائية عند ظروف معينة وتلقائية عند ظروف أخرى، فالتفاعُل العكسي لا يكتسَّة الجلوكونز على سبيل المثال، غير تلقائي عادةً ولكنَّه يصيَّب تلقائياً في البيئات آناء عملية البناء الضوئي بفضل طاقة الشمس. توضح المعادلة الثانية أكتسَّة الجلوكونز.



2. الإنترُوبِي (مقاييس درجة الفوضى)

Entropy (Measure of Disorder)

قد توقَّع أنَّ تقصُّر التَّغيرات الكيميائية والفيزيائية التلقائية على التَّفاعُلات الباردة للحرارة ولكنَّ ذلك غير صحيح فبعض التَّغيرات الماضية للحرارة تلقائية أيضاً. مثلاً على ذلك عملية إنصهار الثالج الفيزيائية وتحوَّله إلى ماء فائنة تحول الثالج الصلب إلى سائل يحصل كل مول واحد من الثالج، عند درجة حرارة 25°C، لـ 6 kJ/mol $\longrightarrow \text{H}_2\text{O}_{(l)}$



إنَّ أخذنا في الاعتبار التَّغيرات الحرارية فقط، يحتوي الماء الناتج على كمية حرارة تفوق تلك الموجودة في الثالج نفسه وهذا بما يخصُّ قانون العمليات التلقائية الذي يبيَّن على أنَّ اتجاه التَّغير في الطاقة يكون من الطاقة الأولى إلى الطاقة الأخرى. رغم ذلك تتم عملية إنصهار الثالج تلقائياً وبالتالي هناك عوامل آخر إلى جانب التَّغير الحراري تساعد في تحديد ما إذا كان التَّغير الكيميائي أو الفيزيائي تلقائياً أو غير تلقائي.

يرتبط أحد العوامل الأخرى بالتنظيم والمليء على الأرجح معلومات من الحقائق اليومية عن العمليات المنظمة والعمليات العشوائية غير المنظمة. فعلى سبيل المثال إذا وضعت في كف اليد عدداً من الكرات الصغيرة ستترتب وفق حالة منتظمة وهي الاجتماع في مكان واحد، وإنَّما أنتَها على الأرض فستترتب طريقة عشوائية بلا أي ترتيب منظم وتقابل في هذه الحالة إنَّ الكرات في حالة غير منتظمة وعشوائية.

الإنترُوبِي هو مقياس كيٌّ لدرجة الفوضى لنظام ما، ويُرمز إليه باسم S ووحدة K/J. وَكَلَّما زادَ الفوضى زادَ الإنترُوبِي وبالتالي ينعدُم الإنترُوبِي للكرات العشوائية في حالة الكرات المجمعة في كف اليد، التَّرعة الطبيعية للأنظمة الفيزيائية والكميَّة أو اتحادها هو بلوغ أقصى فوضى ممكنة يُشارُ إليها ما يُسمَّى قانون الفوضى، يبيَّن قانون الفوضى Law of Disorder على أنَّ كلَّ العمليات تسير في اتجاه زيادة الفوضى إلى الحد الأقصى.

وليس هذا الاتجاه الطبيعي نحو عدم التنظيم أو الفوضى بغريب. فغرفة نومك تكون نظيفة ومنتظمة في بداية الأسبوع وإذا لم تواكب بانتظام على تنظيفها فربما تصبح غير مرتبة. هل تبدو الصورة في الشكل (46) مألوفة؟



شكل (46)
دوكِن قيمة الإنترُوبِي بمقدمة المرة الأولى التي تم تناولها جليلاً، ولكنَّ المرة الثانية تصبح غير مرتبة وغير منتظمة مع مرور الوقت بسبب قيمة الإنترُوبِي إلى الأزيد.
ويمثل قانون الفوضى أيضاً على مستوى المزارات والجزيئات، ويمكن تطبيقه على مستوى البنية نفسه على المستوى الذري والجزيئي.

85

أشَرَ للطَّلَابَ أنَّ المصطلحين تلقائي وغير تلقائي لا يشيران إلى سرعة تحول الموادَ المتفاعلة إلى موادٍ ناتجة. والفت انتباهم إلى أنَّ بعض التَّفاعُلات التلقائية تسير بسرعة بطيئة وتبدو كأنَّها تفاعُلات غير تلقائية.

ناقشت مع الطَّلَابَ ماذا يحدث إذا وضعت سُكَّراً على منضدة، هل يحدث له تغيير؟ [لا يحدث له أي تغيير إلا إذا زُوِّدناه بطاقة في صورة حرارة، عندئذ يصبح التَّفاعُل سريعاً].

ساعدَ الطَّلَابَ على استنتاج أنَّ بعض التَّفاعُلات غير التلقائية تصبح تلقائية عند ظروف معينة من الضغط ودرجة الحرارة وبالتالي هذه الظروف هي التي تحدُّد إذا كان التَّفاعُل تلقائياً أم غير تلقائي.

أعطَ كمثال عملية البناء الضوئي التي يكون فيها التَّفاعُل تلقائياً في النياترات وغير تلقائي عند الظروف القياسية لدرجة الحرارة والضغط.

3. استخدام وسيلة مرئية

اطلب إلى الطَّلَابَ ملاحظة الرسمين في الشكل (46) في كتاب الطَّالب ص 85. يوضح أحدهما غرفة نوم مرتبة ومنسقة والأخر غرفة غير مرتبة والأشياء فيها مبعثرة. شجَّعَ الطَّلَابَ على استنتاج أنَّ درجة الفوضى في نظام ما يُسمَّى الإنترُوبِي.

ناقشت مع الطَّلَابَ أنَّ قيمة الإنترُوبِي تكون منخفضة لغرفة المرتبة والتي تم تنظيفها حديثاً ولكنَّ الغرفة تصبح غير مرتبة ولكنَّ مع مرور الوقت تصبح الغرفة غير مرتبة وغير منتظمة وتميل قيمة الإنترُوبِي إلى الزيادة. وضَحَ للطَّلَابَ أنَّ قانون الفوضى يُطبق أيضاً على مستوى المزارات والجزيئات.

3. توسعہ و قیم

١.٣ تقييم استيعاب الطلاب للدرس

اطلب إلى الطلاب أيضًا المقارنة بين التفاعلات التلقائية وغير التلقائية.

اطلب إليهم ذكر خواص الإنترولي وربطها بإنثالي نظام ما وتلائمه تفاعله (جدول 3).

٢.٣ إعادة التعليم

ذكّر الطّلاب بأنّ التّفاعلات تكون تلقائیة وغير تلقائیة .
تلقائیة :

عندما تحدث من تلقاء نفسها عند ظروف معينة من درجة الحرارة والضغط ومن دون تأثير أي عامل خارجي.

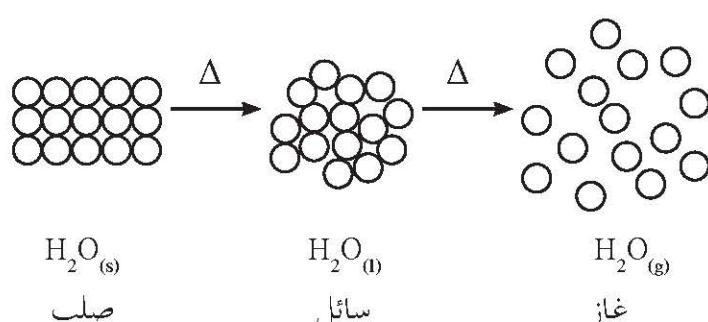
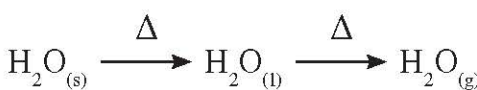
غیر تلقائية:

أشر للطلاب أن السرعة ليست شرطاً مهماً لتحديد تلقائية العملية، وأن العمليات التلقائية يمكن أن تكون فيزيائية كانتقال الحرارة من جسم حار إلى جسم بارد، في حين لا تحدث العملية المعاكسة بشكل تلقائي، أو كيميائية كتفكيك حمض الكربونيك إلى غاز ثاني أكسيد الكربون وماء عند الظروف القياسية. أشر إلى أن العكس، أي تفاعل غاز ثاني أكسيد الكربون مع الماء لإنتاج حمض الكربونيك لا يحدث تلقائياً.

وُضِّحَ لِلطلَّابَ أَهمِيَّةُ الْإِنْتِرُوْبِيِّ. تَرَافُقُ التَّحْوِلَاتِ الْكِيمِيَّيَّةِ وَالْفِيُزِيَّائِيَّةِ جَمِيعُهَا زِيَادَةً فِي الْإِنْتِرُوْبِيِّ، أَيِّ الْفُوْضِيِّ.

اشد ح المثال التالى، كمثال تهضىح للطلاب:

يتحوّل الماء من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة ثم إلى الحالة الغازية. اكتب المعادلة التالية علم. السّيّرة:



فُسِّرَ أَنَّ الشَّكَلَ يُوضِّحُ انتظامَ جُزِيَّاتِ المَاءِ فِي كَلْ حَالَةٍ.

الد. س. 2-أسئلة احبابات

١. (أ) الإنتروليبي هو درجة الفوضى لنظام ما.

(ب) التفاعل التلقائي هو تفاعل يحدث في الطبيعة ويكون نواتج.

(ج) التفاعل غير التلقائي هو تفاعل لا يفضل تكونين موادًّا ناتجة.

٢. التغيير في الإثاثالي (ΔH) والتغيير في الإنتروليبي (ΔS)

٣. يمكن تغيير تفاعل ما من تلقائي إلى غير تلقائي بتغيير ظروف التفاعل كدرجة الحرارة والضغط.

٤. إنَّ التفاعل تلقائي.

مراجعه الدرس ۱-۲

١. اخراج المقصود بما يلي:
 (أ) الاصغرى .
 (ب) تفاعل تلقائي .
 (ج) تفاعل غير تلقائي .
 ٢. اذكر العاملين اللذين يحددان ما إذا كان التفاعل تلقائياً أو غير تلقائي .
 ٣. كيف يمكنك تحديد تفاعل ما من تفاعل تلقائي إلى تفاعل غير تلقائي ؟
 ٤. توقع ماذا كان التفاعل الشهي التلقائي أو غير تلقائي ، علماً أن:
 $\Delta S^\circ = -0.198 \text{ kJ/(mol} \cdot \text{K})$ و $\Delta H^\circ = -75.2 \text{ kJ/mol}$
 $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightarrow 2\text{NH}_3$

ووجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات التي تحتوي عليها الوحدة :

◀ ما هي العوامل التي تؤثر في سرعة التفاعل ؟

[درجة الحرارة، التركيز، مساحة السطح وإضافة مواد محفزة أو مانعة .]

◀ عُرف معدل سرعة التفاعل .

[معدل سرعة الفاعل الكيميائي هي سرعة تكون النواتج أو تفكك

المتفاعلات في وحدة زمنية محددة (mol/L.s)]

◀ ما هو الاتزان الكيميائي ؟ ولماذا يُسمى الاتزان الديناميكي ؟

[حالة الاتزان هي عندما تصل تركيزات كل من المتفاعلات والنواتج إلى قيمة

ثابتة، ويُسمى الاتزان الديناميكي لأن الفاعل لا يتوقف إنما تصبح سرعة

التفاعل الطردي متساوية لسرعة التفاعل العكسي .]

◀ توقع ميل موضع الاتزان بناءً على قيمة ثابت الاتزان K_{eq} . إذا لم

تكن K_{eq} معلومة، اذكر المبدأ الذي يساعدنا على معرفة ميل موضع الاتزان .

] 1 < K_{eq} نحو التفاعل الطردي

1 > K_{eq} نحو التفاعل العكسي

مبدأ لو شاتليه

◀ هل يختلف ثابت الاتزان بين التفاعلات العكسية المتتجانسة وغير المتتجانسة ؟

[نعم ، ففي التفاعلات غير العكسية لا يدخل في التعبير المواد في الحالة الصلبة والمواد السائلة التي تؤدي دور مذيب في الفاعل .]

اذكر إذا كان التفاعل تلقائياً أم غير تلقائي في الحالات التالية:

◀ نقص في الإنتروري وانخفاض في الإنثالبي . [يكون التفاعل تلقائي إذا

عوض الانخفاض في الإنثالبي النقص في الإنتروري .]

◀ ارتفاع في الإنتروري وانخفاض في الإنثالبي . [يكون التفاعل

تلقائي .]

◀ ارتفاع في الإنتروري وارتفاع في الإنثالبي . [يكون التفاعل تلقائي إذا

عوض ارتفاع الإنتروري تغيير الإنثالبي .]

مراجعة الوحدة الثانية

المفاهيم			
Entropy	إنتروري	Chemical Equilibrium	(اتزان) كيميائي
Forward Reaction	تفاعل طردي	تفاعل تلقائي	
Non-spontaneous Reaction	تفاعل غير تلقائي	تفاعل عكسي	
Equilibrium Constant	ثابت الاتزان K_{eq}	تفاعل غير عكسي	
Activation Energy	طاقة العبتريط	سرعة الفاعل الكيميائي	
Inhibitor	مادة مانعة	قانون فهوسي	
Le Chatelier's Principle	مبدأ لو شاتليه	مادة محفزة	
Collision Theory	نظرية المصاصام	موضع الاتزان	

الأفعال الرئيسية للوحدة

(1) سرعة الفاعل

• في علم الكيمياء، يُعبر عن سرعة الفاعل الكيميائي بكتيبة المواد المتفاعلة التي تُستهلك ويحدث لها تغير في خلال وحدة من الزمن .

• تُوضح نظرية المصاصام أن لحدوث التفاعل، يجب أن تملك الموارد المتتصادمة طاقة حرارية كافية .

• تُعبر طاقة العبتريط بمقداره حاجز يجب أن تمرره المواد المتفاعلة كي يحدث التفاعل . وتكون نواتج وسطية إنها، محفزة .

• يؤثر في سرعة التفاعل كل من درجة الحرارة، التركيز، حجم الجسيمات ووجود المواد المحفزة أو عدمه .

(2) الفاعلات العكسية والاتزان

• تحدث التفاعلات العكسية في اتجاهين متتسسين في أن معاً (تفاعل طردي وتفاعل عكسي) .

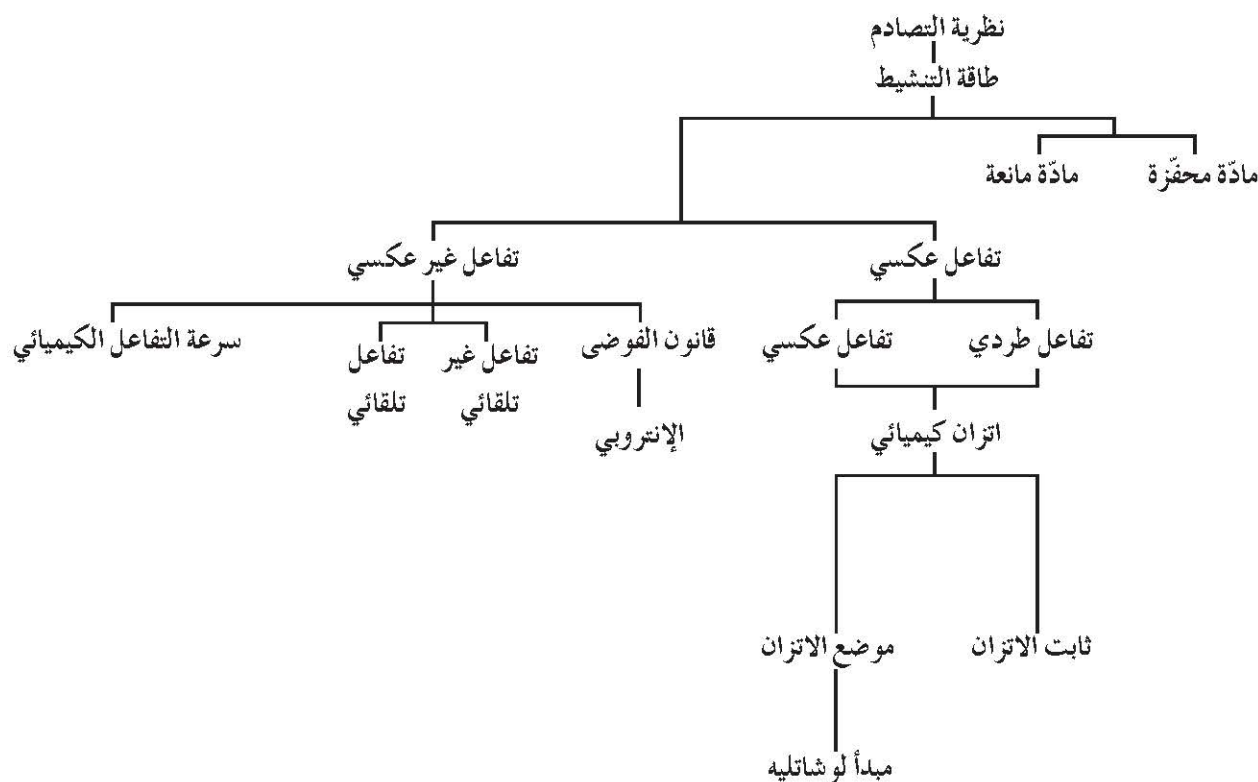
• الاتزان الكيميائي هو الحالة التي يحدث فيها كل من التفاعل الطردي والعكسي بمعدل السرعة نفسه في نظام مغلق .

• يُعبر مبدأ لو شاتليه على أن تغير أحد العوامل (من مثل التركيز، الحرارة والضغط) يؤثر في الاتزان الديناميكي للنظام فالآخر يعدل نفسه إلى حالة اتزان جديدة بحيث يقلل من تأثير هذا التغير أو يطالعه .

• ثابت الاتزان هو نسبة تركيز المواد الناتجة من التفاعل إلى تركيز المواد المتفاعلة ويساوي تركيز كل مادة مرفوع لأدنى عدد مولات هذه المادة في المعادلة الكيميائية الموزونة .

في حالة $K_{eq} < 1$ تكون المواد الناتجة هو التفاعل المفضل

في حالة $K_{eq} > 1$ تكون المواد المتفاعلة هو التفاعل المفضل

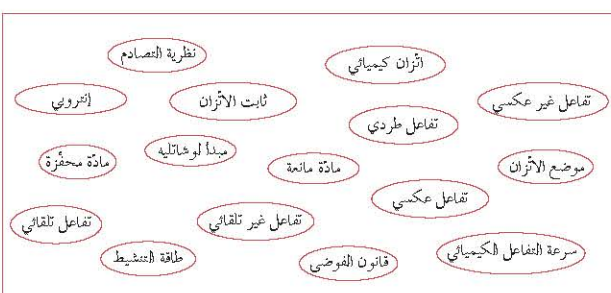


(1 – 2) تحديد إمكانية حدوث تفاعل ما

- التفاعلات الباقائية هي تفاعلات تحدث طبيعياً وتحصل تكوين مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- التفاعلات غير الباقائية هي التفاعلات التي لا تحصل تكوين مواد ناتجة عند ظروف معينة.
- يفترض قانون الفوضى أن كل التفاعلات تسير في اتجاه زيادة الفوضى، ويُبرِّ عن هذه الفوضى بالإنتروبي، فكلما زادت الموضى زاد الإنتروبي.
- يؤثر العنصر في الإنتروبي والإنتالبي، مجهعين أو منفصلين، في تلقائية التفاعلات الكيميائية.

خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تظم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



تحقق من فهمك

تحقق من فهمك

١. اشرح نظرية الصدام في التفاعلات.
 ٢. عُرف طاقة التنشيط في تفاعل ما.
 ٣. أين تكتب صيغة المادة المحفزة في المعادلة الكيميائية؟ ولماذا؟
 ٤. كيف تأثر سرعة التفاعل بال المادة المحفزة؟ وكيف تؤثر المادة المحفزة في التفاعل؟
 ٥. أي من العبارات التالية صحيحة؟
 - (أ) يمكن زيادة سرعة جميع التفاعلات الكيميائية بزيادة درجة الحرارة.
 - (ب) تتحسن الجسيمات المتفاعلة، ما إن يبدأ التفاعل الكيميائي، إلى أن تصل إلى بعضها بعضًا لتكون مادة ناتجة.
 - (ج) الأنيونات هي مادة محفزة بيولوجية.
 ٦. عُرف بأسلوب التفاعلات المكسي.
 ٧. وصل التفاعل المكسي إلى حالة الاتزان الدياميكي، ماذا تنتهي من هذه العبارة؟
 ٨. كيف تقارن بين سرعة كل من التفاعل الطردي والتفاعل العكسي عند حالة الاتزان الكيميائي؟
 ٩. اذكر ما تعرفه عن مبدأ لوشنلية. كيف يمكنك استخدامه لتفسير سبب فساد عبوات المشروبات الغازية عند تركها مفتوحة؟
 ١٠. اكتب العلاقة التي تغير من ثابت الاتزان لتكوين الأمونيا من الهيدروجين والنيتروجين.
- $N_{2(g)} + 3H_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$
١١. اكتب العلاقة التي تغير ثابت الاتزان لكل من التفاعلات التالية.
- $$4H_{2(g)} + CS_{2(g)} \rightleftharpoons CH_{4(g)} + 2H_2S_{(l)}$$
- (أ) $PCl_{3(g)} \rightleftharpoons PCl_{3(g)} + Cl_{2(g)}$
- (ب) $2NO_{(g)} + O_{2(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$
- (ج) $CO_{(g)} + H_2O_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + CO_2(g)$
١٢. على تضليل تكون النواتج في كل من التفاعلات التالية.
- $$H_{2(g)} + F_{2(g)} \rightleftharpoons 2HF_{(g)} ; K_{eq} = 1 \times 10^{13}$$
- (أ) $SO_{2(g)} + NO_{2(g)} \rightleftharpoons NO_{3(g)} + SO_{3(g)} ; K_{eq} = 1 \times 10^2$
- (ب) إذا كانت النواتج في عملية تلقائية أكثر انتظامًا من المواد المتفاعلة فهل تكون قيمة الإنترودي موجبة أم سالبة؟
١٤. عُرف الإنترودي.
١٥. أي نظام من الأنظمة التالية يملك إنترودي إيجابي؟
 - (أ) أحجية الصورة المرتبطة بالمنفذ.
 - (ب) ٥٠ mL من الماء السائل أو ٥٠ mL من الثلج.
 - (ج) ١٠ g من بلورات كلوريد الصوديوم أو محلول مائي يحتوي على ١٠ g من كلوريد الصوديوم.

السائلة مراجعة الوحدة 2

92

١. عندما تصطدم الجسيمات والجزيئات بقورة في أثناء التفاعل الكيميائي تنكسر الروابط بينها وتتشكل روابط جديدة تنتج منها مواد جديدة.

٢. أقل كمية من الطاقة تحتاج إليها الجسيمات لتفاعل.
٣. تُكتب فوق السهم الذي يشير إلى الناتج لأنها لا تدخل في التفاعل.

٤. تساعد المادة المحفزة على زيادة سرعة التفاعل وإتمامه من دون رفع درجة الحرارة وهي لا تدخل في التفاعل.

٥. (أ) العبارة غير صحيحة.
(ب) العبارة غير صحيحة.
(ج) العبارة صحيحة.

٦. في التفاعلات العكسية جمعيها يتقدم التفاعل الطردي باتجاه تحويل المواد المتفاعلة إلى المواد الناتجة ويتقدم التفاعل العكسي باتجاه تحويل المواد الناتجة إلى المواد المتفاعلة.

٧. نقص تركيز المواد المتفاعلة وصار معدل سرعة التفاعل الطردي مساوياً لمعدل سرعة التفاعل العكسي.

٨. السرعتان متساويان.
٩. يميل النظام إلى أن يعدل نفسه إن طرأ عليه أي تغيير في ظروف النظام. عند ترك عبوة المشروب الغازي مفتوحة يقل الضغط فيميل حمض الكربونيك إلى التفكك $L CO_2 + H_2O \rightleftharpoons CO_2 + H_2CO_3$ ، وبالتالي يقل تركيزه ما يسبب فساد المشروب الغازي.

$$K_{eq} = \frac{[NH_3]^2}{[N_2][H_2]^3} .10$$

$$K_{eq} = \frac{[CH_4][H_2S]^2}{[H_2]^4[CS_2]} .11$$

$$(b) K_{eq} = \frac{[PCl_3][Cl_2]}{[PCl_5]}$$

$$(ج) K_{eq} = \frac{[NO_2]^2}{[NO]^2[O_2]}$$

$$(د) K_{eq} = \frac{[H_2][CO_2]}{[CO][H_2O]}$$

١٢. (أ) مفصّل جداً. (ب) مفصّل ولكن بنسبة أقل من (أ).
١٣. تكون قيمة الإنترودي سالبة.

١٤. يُمثل الإنترودي فوضى جسيمات مواد التفاعل ويزيد تدريجيًا مع انتقال المواد من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة لأن الجسيمات تكون أقل تمسكًا ويلغى الإنترودي أقصاه في الحالة الغازية لأن الجسيمات تكون حرّة الحركة.

١٥. (أ) أحجية الصورة المرتبطة
 - (ب) ٥٠ mL من الثلج
 - (ج) ١٠ g من بلورات كلوريد الصوديوم
-
- ### السائلة مراجعة الوحدة 2
١٦. على تغير الإنترودي في كل من التفاعلات التالية.
$$CaCO_{3(s)} \longrightarrow CaO_{(s)} + CO_{2(g)}$$

(أ) $NH_{3(g)} + HCl_{(g)} \longrightarrow NH_4Cl_{(s)}$

(ب) $2NaHCO_{3(s)} \longrightarrow Na_2CO_{3(s)} + H_2O_{(g)} + CO_{2(g)}$

(ج) $CaO_{(s)} + CO_{2(g)} \longrightarrow CaCO_{3(s)}$

١٧. هل صحيح أن كل العمليات التالية طاردة للحرارة؟ فسر هذا القول.

١٨. تكشف بخار الماء إلى ماء سائل عند الضغط الجوي العادي على الرغم من أن تغير الإنترودي غير موجود. اشرح العبارة السابقة.

١٩. هل توقع أن يرتفع الإنترودي في كل من التفاعلات التالية؟

$$Al_2O_{3(s)} \longrightarrow 2Al_{(s)} + \frac{3}{2} O_{2(g)}$$

(أ) $C_{(s)} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)}$

(ب) $N_{2(g)} \longrightarrow 2N_{(g)}$

(ج) $2N_{(g)} \longrightarrow N_{2(g)}$

٢٠. ما هو تأثير نقص حجم النظام في موضع الاتزان في كل من التفاعلات التالية؟

$$4HCl_{(g)} + O_{2(g)} \rightleftharpoons 2Cl_{2(g)} + 2H_2O_{(g)}$$

(أ) $CO_{2(s)} \rightleftharpoons CO_{2(g)}$

(ب) $CaCO_{3(s)} \rightleftharpoons CaO_{(s)} + CO_{2(g)}$
٢١. توقع ماذا يحدث إذا أضيفت مادة محفزة إلى تفاعل عكسي بطيء. ماذا يحدث لموضع الاتزان؟
٢٢. ترتفع الزيادة في درجة الحرارة طاقة التصادم بين جزيئات المادة المتفاعلة وتزداد الزيادة في تكثير المادة المتفاعلة عدد التصادمات. ما تأثير المادة المحفزة في التصادم بين الجزيئات؟
- #### اضئر مهاراتك
١. اذكر العاملين اللذين يحدان معاً إذا كان التفاعل تلقائياً أم لا.
 ٢. في التفاعل $A + B \rightleftharpoons C$ ، تساوى طاقة التنشيط لتفاعل الطردي LJ وتساوي تغير الطاقة الكلية LJ - 20 . احسب طاقة التنشيط لتفاعل العكسي.
 ٣. فشل متلاطم كبير إلى قسمين يهما باب ووضعت فيه كرتين متساوينان من غازين مختلفين كما هو موضح في الشكل (أ). بدأت الجسيمات الغازية عند فتح الباب بين القسمين بالاختلاط في الحال كما هو موضح في الشكل (ب). لماذا من غير الوارد للصورة الموضحة في الشكل (ج)؟
- 93
- السائلة
مراجعة الوحدة 2
- 70

١٦. (أ) يزداد الإنتروري

(ب) يقل الإنتروري

(ج) يزداد الإنتروري

(د) يقل الإنتروري

١٧. كلاً، بعض التفاعلات تكون تلقائية على الرغم من أنها ماصة للحرارة، بسبب زيادة الإنتروري مثلما يحصل في عملية انصهار الثلج.

١٨. يتكتّف بخار الماء إلى ماء سائل عند الضغط الجوي العادي نتيجة فقدانه للحرارة وتسربها في الوسط المحيط.

١٩. (أ) نعم (ب) نعم (ج) كلاً (د) نعم

٢٠. (أ) التفاعل الطردي مفضل

(ب) التفاعل الطردي مفضل

(ج) التفاعل العكسي مفضل

٢١. يُنشّط التفاعل بتأثير المادة المحفزة التي لا تدخل في نواتج التفاعل ولا يُزاح موضع الاتزان ولكن النظام يصل إلى الاتزان بطريقة أسرع.

٢٢. تخفض المادة المحفزة حاجز طاقة التنشيط.

اختبار مهاراتك

١. العواملن هما: الإنثالبي والإنتروبي.

٢. 25 kJ

٣. التغيير من (أ) إلى (ب) تلقائي ومفضل لزيادة الإنتروري النظام، أما التغيير من (ب) إلى (ج) فينتج منه انخفاض في الإنتروري، وبالتالي فهو غير تلقائي ولن يحدث.

$$K_{eq} = \frac{[CO][H_2O]}{[CO_2][H_2]} = \frac{(0.448)(0.448)}{(0.552)(0.552)} = 0.659$$

٤. لأن الضغط يزيد الكثافة وهذه الحالة مفضلة في التفاعل العكسي حيث الماء في حالة سائلة.

٥. هذا التفاعل بطيء بسبب صلابة الألماس.

٦. السحب

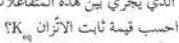
٧. تؤدي زيادة H^+ إلى تفاعله مع OH^- . وبذلك يتناقص تركيزه ما يخلق حالة عدم اتزان، ولإعادة حالة الاتزان بحسب مبدأ لوشايليه، يُجري التفاعل على إنتاج OH^- وهذا الأفضلية للتفاعل الطردي. ونتيجة لذلك، يبدأ مينا الأسنان بالذوبان ما يؤدي إلى حالات التسوس.

مشاريع الوحدة

١. تقبل الأجوبة المنطقية كلها.

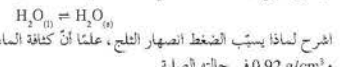
٢. تأكّد من أن التفاعل الكيميائي بسيط وأن المواد المتفاعلة يسهل الحصول عليها والمواد الناتجة غير سامة. تأكّد أيضًا من إدراج الطالب تعليمات الأمان في التجربة التي صممها.

٤. يحتوي خليط، عند الاتزان وعدد درجة حرارة تساوي ٣٠°C، على 0.552 mol من CO_2 ، 0.448 mol من H_2 ، 0.448 mol من CO و 0.448 mol من H_2O . والمعادلة المسوزنة لتفاعل الذي يجري بين هذه المتفاعلات هي:



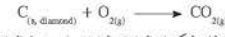
احسب قيمة ثابت الاتزان K_{eq} .

٥. يمكن تمثيل تجدد الماء السائل عند ٠°C بالمعادلة التالية:



اختر لذاً يسبب الضغط انصهار الثلج، علّنا أنّ كثافة الماء في حاليه السائلة تساوي ١ g/cm³ في حالة الصلبة.

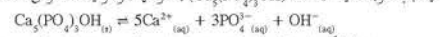
٦. التفاعل بين الألماس (الكريون) والأكسجين تفاعل تلقائي. لماذا يمكنك القول عن سرعة هذا التفاعل؟



٧. آخر إحدى الكلمات المعطاة تلخص العلاقة الثانية على خط العلاقة الأولى.

مادة محفرة، مادة مائعة
أفعى الشّرس،
(١) السحب
(٢) الرياح
(٣) الرياح، الفتوّي
(٤) الطاقة

٨. يتسبّب ذوبان مينا الأسنان (Ca₅(PO₄)₃OH) بتصوّرها. وهو يحدث وفق المعادلة التالية:



يتبع من تبخّر السكر على الأسنان تكون H^+ . ما هو تأثير زيادة تركيز كاتيون H^+ في مينا الأسنان؟

مشاريع الوحدة

١. أدرج في قائمة ٥ تفاعلات قمت بتنفيذها اليوم ونحو منها زيادة في الإنتروري.

٢. صُمم تجربة لتبيان تأثير درجة الحرارة في سرعات التفاعل. اجرِ تفاعلاً كيميائياً بسيطاً يتصاعد منه غاز غير سام أو لا يكون راسماً. اعرض التصميم الخاص بتجربتك على العلّم، وإذا وافق على تصميمك، خطّط وستأتماً ببيانه يوضح علاقة سرعة التفاعل بدرجة الحرارة.

سلسلة مراجعة الوحدة ٢

٩٤

مخطط الوحدة الثالثة: الأحماض والقواعد

الفصل	الدرس	الأهداف	عدد الحصص	معالم الوحدة
1 . الأحماض والقواعد	1-1 وصف الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> ❖ يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد ويصفها. ❖ يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تتعريفها في نظريات أرهيبيوس وبرونستاد - لوري ولويس. ❖ يعرف زوج الحمض/القاعدة المترافق في تفاعلات الأحماض والقواعد. 	3	اكتشف بنفسك: تأثر الأطعمة بصودا الخبز ارتباط الكيمياء بالكتب: الكيمياء تنقذ الكتب المفتتة
1 . الأحماض والقواعد	1-2 تسمية الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> ❖ يسمى الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كلّ منها الجذرية. 	1	
1 . الأحماض والقواعد	1-3 كاتيونيات الهيدروجين والحموضة	<ul style="list-style-type: none"> ❖ يصنف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أيون الهيدروكسيد. (pOH, pH, K_w) 	3	
1 . الأحماض والقواعد	1-4 قوة الأحماض والقواعد	<ul style="list-style-type: none"> ❖ يحسب ثابت تأين الحمض K_a من التركيز المولاري لكاتيون الهيدرونيوم وقياسات الأسس الهيدروجيني. ❖ يرتّب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها K_a. ❖ يرتّب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها K_b. 	2	ارتباط الكيمياء بالصحة: تأكل الأسنان الكيمياء في خدمة البيئة: المطر الحمضي
حلّ أسئلة مراجعة الوحدة			1	
إجمالي عدد الحصص			10	

الوحدة الثالثة

الأهمان والقواعد

مکہ نات الہ حدۃ

الفصل الأول: الأحماض، والقواعد

الدرس ١-١: صفات الأحماض والقواعد

الدرس ١-٢: تسمية الأحماض، والقواعد

الدرس ١-٣: كاتب نات الهدى و حبـ: والجموـضـة

الدرس ٤-١: قوّة الأحماض و القواعد

مقدمة

تهدف دراسة الأحماض والقواعد إلى اكتساب المفاهيم الحديثة التي تصنف من خلالها هذه المواد والتي تحكم في ما بين الكثير من التفاعلات

تشمل هذه الوحدة معظم جوانب خواص الأحماض والقواعد وأكانت من حيث صيغها الكيميائية أو من حيث محاليلها، والتي تساعد على معرفة هذه المواد كمياً وبالتالي على تحديد أنواعها وقوتها وتفاعلاتها. سوف تُستخدم عدة معارف اكتسبها الطلاب في الصفوف السابقة مثل كتابة الصيغة الجزيئية في المحاليل المائية وكتابة المعادلات الكيميائية الأيونية والنهائية، والتركيز المولاري وكتابه الترتيب النقطي للمركبات وغيرها... تختتم هذه الوحدة فصلاً واحداً.

الأحكام والقواعد

في الفصل الأول، سيدرس الطلاب خواص مركبات الأحماض والقواعد، مفاهيم أرهينيوس، وبرونستاد – لوري، ولويس للأحماض والقواعد. كما سيتعرفون على الأيونات الناتجة عن عملية التأين الذاتي للماء (H_3O^+ و OH^-)، وسيتعرفون أيضاً محاليل الأحماض والقواعد من خلال تركيزات كاتيونات الهيدروجين وآيونات الهيدروكسيد وقيم الأس الهيدروجيني pH والعلاقة بينهما، ومفهوم الأدلة ودورها.

ويحدّدون أنواع الأحماض والقواعد (قوية أو ضعيفة) بناءً على تأييدهم في الماء ويحسبون ثابت تأين الحمض K_a ، وثابت تأين القاعدة K_b .

التعليق على الصورة الافتتاحية للوحدة
دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للوحدة ويقرأون الفقرة
المرفقة لها. أشر إلى الطلاب أنَّ معظم الفواكه والمواد الغذائية التي

الوحدة الثالثة



يتناولونها تحتوي في تركيبها على واحد أو أكثر من الأحماض. عندما ننظر إلى هذه الأحماض، نجد أنها ذات مصدر نباتي أو حيواني وتسمى أحماضاً عضوية، وتستخدم لأغراض غذائية. وضح للطلاب أيضاً أن هنالك أنواعاً أخرى من الأحماض تسمى معدنية وهي سامة وحارقة للجلد، ويُستخدم لأغراض صناعية. فسر للطلاب أن الأحماض العضوية تنتشر في عدة فواكه وتوارد في تركيزات مختلفة. تعطي هذه الأحماض المواد الغذائية وبخاصة الفواكه والخضار الطعم الحمضي.

أشر إلى الطلاب أنه على الرغم من احتواء الفواكه والخضار على الكثير من الأحماض العضوية إلا أن أحد هذه الأحماض يكون هو السائد على الأغلب حتى أن تسمية بعض الأحماض ملازمة لبعض أنواع الفواكه. مثال على ذلك، حمض الستريك في ثمار الحمضيات، أو حمض الطرطريك في العنب، وحمض الماليك في التفاح، وهذه الأحماض الثلاثة هي أكثر الأحماض العضوية انتشاراً في الفواكه والخضار.

كتشاف بنفسك

وزع الطلاب في أربع أو خمس مجموعات لكي ينفّذوا النشاط في افتتاحية الوحدة في كتاب الطالب ص 12.

دع الطلاب ينشّرون ملاحظاتهم بعد أن توزّع صودا الخبيز على كل قطعة.

أشّر إلى العلاقة بين درجة الفوران الملاحظة على سطح الفواكه والخضار ودرجة الحموضة المتوفّرة فيها.

الأهداف المعرفية

أتوقع أن يكون الطالب قادرًا على أن:

1. يحدد المفردات والعبارات الكيميائية التالية:

- حمض، قاعدة، حمض ثانوي، حمض أكسجيني، حمض قوي، حمض ضعيف، قاعدة قوية، قاعدة ضعيفة، التأين الذاتي للماء، الأس الهيدروجيني pH، محلول متوازن، ثابت تأين الماء، دليل، حمض أحادي البروتون، حمض ثانوي البروتون، حمض ثلاثي البروتون، نظرية أرهيبيوس، نظرية برونستد - لوري، نظرية لويس، حمض مرافق، قاعدة مرافقة، مستقبل بروتون، معطي بروتون، مستقبل زوج إلكترونات، معطي زوج إلكترونات، ثابت تأين الحمض، ثابت تأين القاعدة.

2. يعرّف المفاهيم العلمية التالية:

- التمييز بين خواص الأحماض و خواص القواعد وإعطاء أمثلة حياتية على مواد حمضية و قاعدية.
- تعريف الأحماض والقواعد تبعاً للنظريات الثلاث: أرهيبيوس وبرونستد - لوري ولويس.
- تعريف التأين الذاتي للماء وثابت تأين الماء K_w الذي يساوي 10^{-14} عند درجة 25°C.

- تحديد طبيعة محلول ما، أي إذا كان حمسيًا أو قاعديًا أو متوازلاً تبعاً ل نسبة تركيزات H_3O^+ و OH^- أو تبعاً للأس الهيدروجيني.
- تعريف الأدلة و اختصارها (HIn) على أنها حمض أو قاعدة يحدث لها تأين في مدى pH معلوم من خلال تغيير لونه.
- التمييز بين الأحماض أحادية البروتون و ثنائية البروتون و ثلاثة البروتون.

- تعريف الأحماض القوية والضعفية والقواعد القوية والضعفية تبعاً لدرجة تأينها، وتعريف ثابت تأين الحمض و ثابت تأين القاعدة.

3. يعطي أمثلة على التطبيقات العملية الحياتية لمفاهيم هذه الوحدة ويفسرها، من مثل:

- استخدام بعض الأحماض والقواعد كمواد منظفة.
- تعادل الحمض الموجود في الكتب ينقذها من التحلل الحمضي.
- حمض اللاكتيك هو حمض ضعيف مسؤول عن تآكل الأسنان.
- المطر الحمضي يسبب اختفاء التفاصيل المنقوشة على الحجارة ويعرض الحياة البيئية والحيوانية للخطر.

الأهداف المهارية

أتوقع أن يكتسب الطالب المهارات التالية:

- استخلاص بداية اسم الحمض و نهايته بناءً على نهاية اسم الأيون في حالة الحمض الشائي و بناءً على عدد التأكيد للعنصر اللافلزي في الحمض الأكسجيني.
- تحويل تركيزات كاتيون الهيدرونيوم إلى قيم الأس الهيدروجيني.
- تحويل تركيزات أنيون الهيدروكسيد إلى قيم الأس الهيدروكسيد.
- حساب تركيزات كاتيون الهيدرونيوم وأنيون الهيدروكسيد من خلال قيم الأس الهيدروجيني أو الأس الهيدروكسيد.
- استخدام جهاز قياس الأس الهيدروجيني.
- تحديد زوج الحمض القاعدة المترافق لتفاعل ما بناءً على نظرية برونستد - لوري.
- كتابة معادلات تأين الأحماض والقواعد في الماء.
- حساب ثوابت التأين للأحماض والقواعد.

الأهداف الانفعالية

أتوقع أن يكتسب الطالب:

- الاتجاهات التالية:
 - الاتجاه نحو الدقة في حل مشكلة أو ظاهرة ما بناءً على مفهومها العلمي.
 - الاتجاه نحو إجراء التجارب لتوضيح بعض الحقائق العلمية وإثباتها.

2. الميول العلمية المناسبة التالية:

- وضع خرائط للمفاهيم توضح مفاهيم الوحدة.
- تخصيص ملف يجمع فيه الطالب الأبحاث والدراسات التي قام بها خلال دراسته لهذه الوحدة.

3. أوجه التقدير التالية:

- الأهمية الاقتصادية لبعض المواد، وتأثيراتها على الصحة العامة والبيئة.
- جهود العلماء عامةً، وعلماء الكيمياء خاصةً، وإسهاماتهم.

الفصل الأول

الأحماض والقواعد

دروس الفصل

الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد

الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد

الدرس 1-3: كاتيونات الهيدروجين والحموضة

الدرس 1-4: قوة الأحماض والقواعد

في هذا الفصل، سيكتشف الطلاب أنّ تعرّف خواص الأحماض والقواعد غير كافٍ لدراسة محليلها واستبيان معلومات متعلقة بها أو بتفاعلاتها الكيميائية. توالت بعد ذلك عدة نظريات أعطت تعريفات مختلفة ومتغيرة للأحماض والقواعد. سيتعرّف الطلاب في هذا الفصل هذه النظريات ومنها نظرية أرهيبيوس وبرونستاد - لوري ولويس. من هنا، يبدأ التركيز على كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد، وذلك من خلال عملية التأين الذاتي للماء، ثمّ ربط تركيزات كاتيونات الهيدرونيوم وأنيونات الهيدروكسيد بثابت التأين للماء K_w وقيم الأُس الهيدروجيني، مع الإشارة إلى أنّ قيم الأُس الهيدروجيني يمكن إيجادها من خلال جهاز قياس الأُس الهيدروجيني.

في هذا الفصل، سيتعرّف الطلاب أنواعاً مختلفة من الأدلة وسيدرسون أنها حمض أو قاعدة يحدث لها تأين في مدى pH معلوم، ضيق ومحدود.

سيدرس الطلاب أنّ الأحماض والقواعد يمكن أن تكون قوية أو ضعيفة تبعاً لدرجة تأينها في الماء. فإذا كانت ضعيفة، تتميز الأحماض والقواعد بثوابت تأين K_a و K_b ، وسيعلمون أن يحسبوها في محليل مختلفة.

استخدام الصورة الافتتاحية للفصل دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للفصل ويقرؤون الفقرة المرافقة لها.

وضح للطلاب أنّ أهمية دراسة كيمياء الأحماض والقواعد تكمن في كونها مواد ذات أهمية كبيرة في حياتنا اليومية. أشر إلى الطلاب أنّ الأحماض والقواعد ترتبط بشؤوننا الحياتية بشكل كبير، حيث تدخل في غذائنا وفي الكثير من المواد التي نستخدمها، كما أنها تتمتّع بمكانة مهمة في الصناعة.



خلفية علمية

عملية الهضم

يُعدّ هضم المواد الغذائية التي نتناولها وبخاصة البروتينات وظيفة المعدة الأساسية.

يثير وصول الطعام إلى المعدة حركتها الناتجة عن انقباض عضلاتها، مما يساعد على خلط الكتلة الغذائية المتعدّنة بالعصارة المعدية.

يشكّل حمض الهيدروكلوريك العنصر الأساسي في العصارة المعدية. يساعد حمض المعدة (حمض الهيدروكلوريك) في هضم المواد البروتينية التي تصل إلى المعدة عن طريق كسر جزيئات الطعام الكبيرة إلى وحدات أصغر كما أنه يساعد على تشطيط الأنزيمات الهاضمة.

عندما توقف العصارة المعدية في المعدة لتمتّج بالطعام، تقوم المعدة بإفراز المخاط الذي يلتتصق بغضائلها، فيعادل المخاط الحمض ويمنع تأثيره. يعمل المخاط ك حاجز كيميائي يحمي غشاء المعدة وجدرانها من التآكل والهضم.

يتميز المخاط الذي يغلف الخلايا المبطنة للمعدة بخاصية العجينة حيث تقوم خلايا المخاط، التي تحتوي على مضادات للأنزيمات الهاضمة، بالالتصاق بعضها ببعض التصاقاً وثيقاً مانعاً أيّ مادة هاضمة من تجويف المعدة، أي تأكل جدرانها الداخلية.

وهنا يتجلّى إبداع الخالق وعظمته في خلق الإنسان. كلّما توغلنا في أسرار خلق الله وعایثاته كلّما شعرنا بمدى جهلنا وضيّلتنا علمتنا.

«وَمَا أُوتِشَدَ مِنَ الْعِلْمِ إِلَّا قَبِيلًا» [الإسراء: ٨٥]

«فَتَبَارَكَ اللَّهُ أَكْبَرُ حَسْنَ الْخَلْقِينَ» [المؤمنون: ١٤]

الفصل الأول

الأحماض والقواعد Acids and Bases

دروس الفصل
الدرس 1-1: وصف الأحماض والقواعد
الدرس 1-2: تسمية الأحماض والقواعد
الدرس 1-3: كاتيونات الهيدروجين والحموضة
الدرس 1-4: قوة الأحماض والقواعد

قد تفاجأ عندما تدرك مدى توازن المركبات الحمضية أو القاعدية في الماكولات كالخلص وعصير الفواكه الحمضية (الليمون الحامض والعنب والشمام)، وفي المثلجات كالحليب والمilkshakes الفارغة. يرغب الناس على اختلاف أصواتهم في تناول الحلوي على الرغم من إدراكهم أكثرها الجاذبية، كثيرون الأشخاص الذين ينكحون العجائب التي تتعجب أحاسيناً تنوّر في ذوبانها منها الأساند. مثلاً أكثر على الأحماض هي عملية هضم البروتينات الموجودة في الجسم، والتي تبدأ في المعدة بعد أن تفرز مادة حمضية فيها. ونذكر الأفضل على الماء في حياتنا اليومية، ومنها القهوة التي تجذب على مادة قاعدية تُسمى الكالسيوم، بالإضافة إلى صودا الخبز التي يتناولها البعض في حال ارتفاع مستوى الحموضة في معدتهم. كما أن الصابون، أكثر المواد القاعدية شيوعاً، والأزليّة خاصة تتمثّل بها الماء.

نظريات الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 97 إلى ص 106

عدد الحصص: 3

الأهداف:

- يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد
- يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تعرفيها في نظريات أرهينيوس وبرونستاد - لوري ولوي.
- يعرف زوج الحمض/القاعدة المترافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها. إسأل الطالب إن كان لديهم أي معلومات حول هكذا كهوف أو كانت في مناطقهم خفافيش كالتي يرونها في الصورة. ثم نقش معهم سبب ارتداء مستكشفي هكذا كهوف أقنعة أو ألبسة خاصة. دع الطالب يجيبون عن الأسئلة من خلال معلوماتهم السابقة.

اشرح لهم أن الأمونيا الناتجة عن بول الخفافيش موجودة في الكثير من مرّبات التنظيف والأصبغة وأنه يجب التعامل معها بحذر.

1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، وجه أسئلة إلى الطالب حول القواعد والأحماض التي درسوها في السنوات السابقة.

اذكر خاصية كيميائية للحمض وخاصة لقاعدة. [تفاعل

الأحماض مع الفلزات لتشع غاز الهيدروجين وملحاً، بينما تتفاعل القواعد مع الأحماض لتشع ملحاً وماء.]

اذكر مثلاً على حمض ومثلاً آخر على قاعدة. [حمض الكبريتيك، هيدروكسيد الصوديوم]

ما اسم الأيون الذي يميز الأحماض؟ [كاتيون الهيدروجين]

ما اسم الأيون الذي يميز القواعد؟ [أنيون الهيدروكسيد]

اكتب الصيغة الجزيئية لهيدروكسيد الليثيوم وأشار إلى طريقة كتابتها.

[الصيغة الجزيئية لهيدروكسيد الليثيوم هي LiOH. وبما أن الرابطة بين

العنصرتين هي أيونية، يمكن كتابة هذا المركب على الشكل التالي



الدرس 1-1

وصف الأحماض والقواعد Acids and Bases Description

الأهداف العامة

- يعطي تعريفاً للأحماض والقواعد ويصفها.
- يقارن بين الأحماض والقواعد كما تم تعريفها في نظريات أرهينيوس وبرونستاد - لوري ولوي.
- يعرف زوج الحمض/القاعدة المترافق في تفاعلات الأحماض والقواعد.



شكل (1) كهف ماربل فاليفيلز

يعد العرض آداً للأحماض هي الأكثر شيوعاً في حياتنا اليومية، إذ إنها تقع على الكثير منها في الأطعمة والشراب والمنظفات والمساحات، لكن ذلك غير صحيح. فعلى سبيل المثال، هناك كهف في مدينة تكساس يسمى كهف برانك يعيش فيه من 20 إلى 40 مليون خفافيش وغيرها أكبر مستعمرة للخفافيش في العالم (شكل (5)). ويجب على زوار هذا الكهف أن يرتدوا تنفسات وأجهزة التنفس لحمايةهم على غاز الأمونيا الخطير (قاعدة) والذي يمكنه إنتاج ثانوي من بول الخفافيش.

1. الخواص العامة للأحماض والقواعد

General Properties of Acids and Bases

هل تعلم آداً للأحماض والقواعد تؤدي دوراً رئيساً في معظم التفاعلات الكيميائية التي تحدث في حياتنا اليومية؟ هل تعلم أيضاً آداً الكهور من العمليات الصناعية تستخدم الأحماض والقواعد، مثل إعداد الخل والمشروبات الغازية والآخرين المضادة للحموضة وصناعة بطاريات السيارات ومواد التنظيف المنزلية؟ بالإضافة إلى ذلك، يحتاج جسم الإنسان إلى الأحماض والقواعد ليقوم بوظائفه الحيوية على أكمل وجه.

2. علم و طبق

2.2 مناقشة

وَضَعَ لِلطلَّابَ أَنَّ الْأَحْمَاضَ وَالْقَوَاعِدَ تُتَمَيِّزُ بِخُواصٍ عَامَةٍ يُمْكِنُ تَوْضِيحَهَا كَمَا يَلِي:

خواص الأحماض: طعمها لاذع (الخل)، تتفاعل مع القواعد لتكون ملحًا وماء، تغير ألوان الأدلة (ورقة تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر)، تتفاعل مع الفلزات لإنتاج غاز الهيدروجين وال محليل المائيّة، هي موصلة للتيار الكهربائيّ، وتكون إما إلكتروليتات ضيّقة (حمض الأستيك)، إما إلكتروليتات قوية (حمض الهيدروكلوريك).

2. خواص القواعد: ملمسها دهني وطعمها مرّ (صايبون)، تتفاعل

مع الأحماض لتكون ملحًا وماء، تغير ألوان الأدلة (ورقة تباع الشمس من الأحمر إلى الأزرق) والمحاليل المائية، هي موصلة للللتبيار الكهربائي، وتكون إما إلكترونات قوية (هيدروكسيد الصوديوم) إما الكتلة لثبات ضعيفة (الأمونيا فـ الماء).

دع الطلاب يتفحصون الشكل (52) في كتاب الطالب ص 105 الذي يوضح بعض المواد التي تحتوي على أحماض أو قواعد وأن يعطوا أمثلة أخرى على مركبات أو مواد تحتوي على قاعدة أو حمض. [مواد تحتوي على أحماض: عصير الفواكه الحمضية، مواد تحتوي على قاعدة: أملاح الأمونيوم، أملاح سلفات الأملاح العاتية]

2. علم و طبیعت

• • • • •
A. 3. 2. 2

وَضَّحَ لِلطلَّابَ أَنَّ الْعَالَمَ أُرْهِينِيُوسَ اسْتَطَاعَ تَطْوِيرَ نَظَرِيَّةٍ تَعْلَقَ بِتَعْرِيفِ الْمُحَالِّيلِ الْإِلْكْتْرُولِيَّةِ وَتَضَمَّنَ الْأَحْمَاصَ وَالْقَوَاعِدَ.

تَتَلَخَّصُ هَذِهِ النَّظَرِيَّةُ بِمَا يُلِيهِ: عِنْدِ إِذَايَةِ الْإِلْكْتْرُولِيتِ فِي الْمَاءِ، تَتَأْبِغُ مُثَانِيَاتِ الْإِلْكْتْرُولِيتِ إِلَيْهِ.

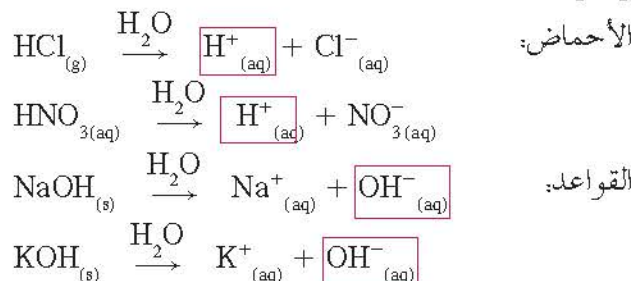
تحرّك الأيونات في محلول وتجعل ذلك محلول موصلًا للتيار الكهربائي.

- يعتبر حمض المركب الذي يتآكل في الماء ويترافق كاتيونات الهيدروجين H^+ .

- يُعتبر قاعدة المركب الذي يتآكل في الماء وينتج أنيونات الهيدروكسيد OH^- .

أعطي الطلاب بعض أمثلة لتوضّح لهم نظرية أرهينيوس للأحماض والقواعد.

الأحماض:



يوضح الشكل (52) بعض الاستخدامات والمواضيع التي تتحوي على الأحاسيس والقواعد. يتحوي الكثير من الأنسف الشاملة والمعروفة من البرقيات على أحاسيس والأحكام خارج مسيرة قد تكون تجربة على مسامعها. تغطي البرقيات الحمضية للأطقم طبقاً لادعاء. على سبيل المثال، يتحوي البرق على بعض الأشياء، والبيانات الخامسة يجعل الإنسان يتقوّى عند تذوقه لأنه يتحوي على حمض البرقيك. تتحوي الحالات المائية للأحاسيس على الكثرة واليات، وبذلك توصل إلى التيار الكهربائي كما يبيّن أن تعلمت عن الحالات الإلكترينية. وتكون الكثرة واليات بعض محاليل الأحاسيس خارج قوية وأخرى ضعيفة، كما أنها تغتير الاتزان على الخارجين والبيئتين مع المحاليل المائية للأحاسيس لتعطى غاز الباردوجرجن وتفاعل أيضاً على التوازن لتكوينه ما وملحق.

يستخدم حلب المقسيسا (عائق من هيلار كوكس المقسيسا في الماء)، وهو قاتلة العمالقة زاده حموضة العلاج إذ تضم الحالات المائية للغوارن من مصلها إلى، وهي مثل الأحاسيس تغير لون بعض الأدواء. ويمكن أن تكون محاليلها الكثرة واليات قوية أو ضعيفة.

٢. أحماض وقواعد أرabinos

شكل (52)
تماري جهج هذه المصطلحات على الآخرين
أو القراء أو ت المجتمع أحاجينا أو تواحد عدد
فقطها هنا، ثم تجري المطامع خارج
محضر الأكاديميات والكتابي على
محضر الأكاديميات، أنا، وبروكس والكلسيون،
وهو بحة، والبيزير أحد مفكريات وآراء البناء
التي امتصنعت في سياق المعلم.
وتشتمل مدخلات المعلم من حيث متعلقة من
القراء العامل زيارة محضر المعلم.

152/153

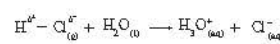
الصيغة	الاسم
HC_1	حمض الهيدرو كلورويك
HNO_3	حمض النيترو بيك
H_2SO_4	حمض الكبريتويك
H_3PO_4	حمض الفوسفوريك
CH_3COOH	حمض الأسيك
H_2CO_3	حمض الكربونات

جدول (٤)



(53) **شكل**
 (أ) تبرز الحويات الهرمية بمعنى قلبي الموروند LiAlO_2 للانطلاق عن نفسها. (ب-) تمنع الطير البحري
 عاليًا سعفها من زرقة السمكة بسبب المهدورة ذات رائحة كريهة لإعادتها. (ج-) يبني معشن
 الألاسكين في غضلان الجسم خلال المعرن المطر.

لأنه يُعتبر كلّ المركبات التي تحتوي على ذرة الهيدروجين أحاسيناً. وليس من الصعب أن تتأثر ذاتات الهيدروجين كلها في حضور ما، إلا إذا كانت تكون راسمة تفاعليّة مع ذرة ذات مالية كهربيّة عالية. وعندما يذوب مركب يحتوي على مثل هذه الروابط في الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين التي تخرج منه بجزيئات الماء، مكونةً كاتيونات الهيدرونيوم H_3O^+ ، ما يؤدي إلى ثباتها. مثال على ذلك جزيء غاز كلوريد الهيدروجين.



وعلى العكس، فإن ذرات الهيدروجين الأربع في مركب الميغان CH_4 مرتبطة بذرة الكربون $\text{C}-\text{H}$ ب الرابطقطبي ضعيف. وبالتالي، لا يحتوي الميغان على ذرات هيدروجين قابلة للانفصال، لذلك، لا ينتمي حمضياً.

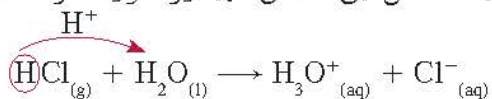
وضوح للطلاب أن أرهيبيوس وجذب بتطبيق نظرية أن ثابت التأين للتفاعل هو مقياس مباشر لقوة الحمض أو القاعدة. في حالة المحاليل الحمضية، كلما زاد ثابت التأين، زاد تركيز كاتيون الهيدروجين وزادت قوة الحمض.

وفي حالة المحاليل القاعدية، كلما زاد ثابت التأين، زاد تركيز أنيون الهيدروكسيد وزادت قوة القاعدة.

وضوح للطلاب أن هذه النظرية لا تعرف الأحماض والقواعد كلها. فقد اقتصرت على المحاليل المائية للمركبات التي تحتوي على كاتيونات الهيدروجين وأنيونات الهيدروكسيد فحسب وتنتجها. ولم تتطرق نظرية أرهيبيوس أيضاً إلى المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، والأملاح التي لا تكون محاليل متعادلة من مثل كلوريد الأمونيوم وأسيتات الصوديوم.

2.2 مناقشة

ذكر الطلاب بأن كاتيون الهيدروجين H^+ هو بروتون ولا يمكنه أن يتواجد لوحده في الطبيعة، لذلك يكون رابطة مع ذرة أكسجين حزير، الماء ليكون كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ . يمكن أن توضح المعادلة التالية التفاعل بين حمض الهيدروكلوريك والماء.

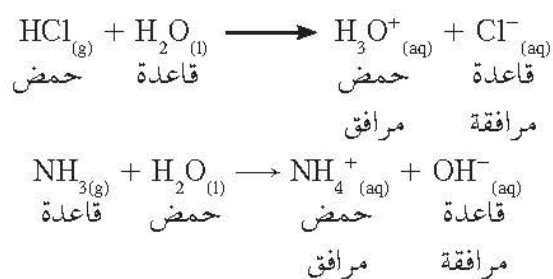


وضوح للطلاب أن برونسيد ولوري انطلاقاً من هذا التفاعل لبنياً نظرية جديدة تسمح بتعريف الأحماض والقواعد على الشكل التالي:

- الحمض هو المادة التي تعطي بروتوناً (H^+) في محلول.
- القاعدة هي المادة التي تحكس بروتوناً (H^+) في محلول.

وضوح للطلاب أن حمض الهيدروكلوريك هو الحمض في هذا التفاعل والماء هو القاعدة.

فسّر إلى الطلاب أن نظرية برونسيد - لوري سمحت بتفسير إنتاج الأحماض والقواعد المرافق. مثال على ذلك:



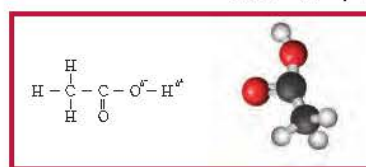
3.2 مناقشة

وضوح للطلاب أن تعريف لويس للأحماض والقواعد تختلف عن تعريف أرهيبيوس وبرونسيد - لوري. اعتمد لويس على أزواج الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون.

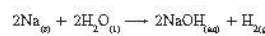
أشّر إلى الطلاب أن حمض لويس هو المادة التي يمكن أن تستقبل زوجاً من الإلكترونات الحرة لتكون مع القاعدة المانحة لها رابطة تساهمية. أمّا القاعدة فهي الجزيئات والأيونات والشقوق التي لها القدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات الحرة لتكون رابطة تساهمية مع جزيئات أخرى تسمى الحمض.

وضوح إلى الطلاب أنه ليس من الضروري أن يحتوي حمض لويس على عنصر الهيدروجين.

شكل (54)
في هذا المثلث، هناك ثلاث ذرات هيدروجين ملائمة لكتورون الهيدروجين بالطريق الذي غير قابلة لـ CH_3COOH المستخدم في تصميم اللامستك والماء الكيميائية المستخدمة في الصورة يختلف عن الميغان. فعلى الرغم من أنه يحتوي على أربع ذرات هيدروجين مثل الميغان، لكن حمض الأحادي البروتون، وتوضح الصيغة التركية للحمض بسبب ذلك (شكل 54).



ويوضح الجدول (5) بعض المواد الشائعة، وقد يكون هيدروكسيد الصوديوم NaOH أكثر المواد شيوعاً. يوضح هذا المركب من خلال تفاعل الصوديوم مع الماء، كما ينضح في المعادلة التالية:

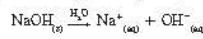


ونذكر الماء بعض المواد في إزالة الأوساخ، يستخدم هيدروكسيد الصوديوم في تطهير المنتجات المنزلية المستخدمة لإزالة السد البالعات وتقطيفها.

الدواجنية في الماء	الصيغة	الاسم
عالية	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
عالية	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
منخفضة جداً	Ca(OH)_2	هيدروكسيد الكالسيوم
منخفضة جداً	Mg(OH)_2	هيدروكسيد المغسيسيوم

جدول (5)
بعد الاعداد المائية

يتناول قارئ البوتاسيوم مع الماء ليكون هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ويذكر كل من هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم مواد صلبة أو بولية. ماذا يحدث للأيونات في هذه المركبات عندما تذوب في الماء؟



100

فقرة إلزامية

أمثلة أليزبية، بالذكر

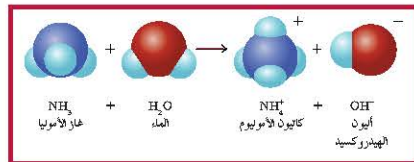
الكميات فقط الكتب المختبر
تحلل الكتب المطروحة بعد
ستنصف القراءة الخامسة عشر بعد
وهي على درجات المكتبات،
ويصعب ورقها رفقاً للطاولة وبقائها
سهرة عند نفسها. وبعد ذلك
في ذلك إلى حضارة الورق الناجحة
من غيره في العمور الماضية في
حلول الشّت (كرياتات المتصور).
لقد كان الشّت يستخدم منه
150 عاماً لمنع حرر من الماء
(العن...) على الورق، لذا تعاون
المكتبات في جميع أنحاء العالم مع
الكتيبيات لإيجاد طرق المناسبة
لوقف الحال الحمضي للكتب.
ثم أتت هذه الطرق في حيرة
سفرة من الورق وتمكن في إزالة
الحصبة الكلية بعد بحث الماء
من العجرة وإزالة معظم الطرفة
من الكتب ثم يتم إدخال غاز ثاني
لتحل العارضين، يقلل هذا الغاز
في المسخنات المطلقة للكتب
وتتأثر تماماً أي حمض موجود
فيها.

لم تكن نظرية أرهيبيوس للأحماض والقواعد شاملة بقدر ما تذكر من
تقديم ملء تفسيرات لكثير من الفاعلات الكيميائية في المحاليل المائية.
فهي لا تضمن المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، كما أنها
فشلت في تقديم الإجابة عن تساولات عديدة أهتم بها.
• نظرية أرهيبيوس محصورة بالمحاليل المائية، إذ إنها لم تعط أي تفسير
لحالة المحاليل غير المائية ولم تفالجها.
• بعض المركبات لا تحتوي على مجموعات الهيدروكسيد وعند ذريتها
في الماء مثل الأمونيا NH_3 تنتج محاليل مائية قاعدية كما هو موضح
في الشكل (55).

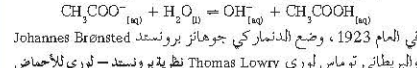
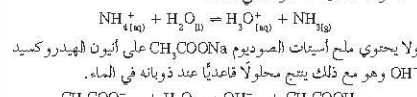
Bronsted-Lowry Acids and Bases

لم تكن نظرية أرهيبيوس للأحماض والقواعد شاملة بقدر ما تذكر من
تقديم ملء تفسيرات لكثير من الفاعلات الكيميائية في المحاليل المائية.
فهي لا تضمن المركبات التي لها خواص حمضية أو قاعدية، كما أنها
فشلت في تقديم الإجابة عن تساولات عديدة أهتم بها.
• نظرية أرهيبيوس محصورة بالمحاليل المائية، إذ إنها لم تعط أي تفسير
لحالة المحاليل غير المائية ولم تفالجها.
• بعض المركبات لا تحتوي على مجموعات الهيدروكسيد وعند ذريتها
في الماء مثل الأمونيا NH_3 تنتج محاليل مائية قاعدية كما هو موضح
في الشكل (55).

شكل (55)
دور الأمونيا في الماء تكون كاتيونات
أمونيوم وأيونات هيدروكسيد، وفي هذا
التفاعل يعطي الماء كاتيون هيدروجين الحري
لأنه لا تصنف الأمونيا كحمضة بينما
تعرف أرهينيون؟

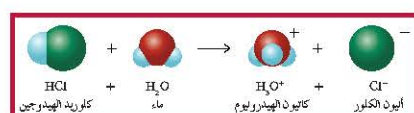


بعض الأماكن لا تكون محلول معادلة عند إضافتها في الماء، ولم تعط نظرية أرهينيون أي تفسير لذلك. على سبيل المثال، لا يحوي كالوريد الأمونيوم NH_4Cl على كاتيونات الهيدروجين H^+ ولكنه يبيح محلولاً حمضاً عند ذوبانه في الماء.



الحمض هو المادة (جزيء، أو أيون) التي تطيق كاتيون هيدروجين H^+ (بوروتون) في محلوله وتنهي بعطي بوروتون H^+ . Proton Donor. والقاعدة هي المادة (جزيء، أو أيون) التي تستقبل كاتيون هيدروجين H^+ (بوروتون) في محلوله وتنهي مستقبل بوروتون.

بناءً على هذه النظرية، يحدث التفاعل بين حمض وقاعدة من انتقال البروتون من الحمض واستقبال القاعدة له. وقد اعتمد أرهينيون على نظرية لوري أنّ احتمال مشاركة المذيب (الماء) في عملية الفكك، أمّا نظرية برونستد - لوري، فتوّكّد مشاركة المذيب في تلك العملية، كما هو موضح في الشكل (56)، حيث إنّ كاتيونات الهيدرونيوم تبيح عن التفاعل بين غاز كالوريد الهيدروجين والماء.



شكل (56)
حمض الهيدروكلوريك الذي يوجد في المختبر المدرس هو في الحقيقة محلول مائي لكالوريد الهيدروجين بحيث يكون الهيدروجين كاتيونات الهيدرونيوم في محلول الماء.

102

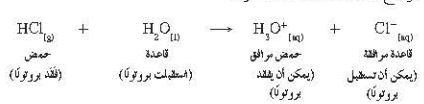
يُعتبر HCl الحمض في هذه المعادلة لأنه يفقد بوروتون H^+ ، في حين أنّ الماء يُعتبر القاعدة لأنّه يستقبل البروتون H^+ .
طبقاً لتعريف الحمض والقاعدة في نظرية برونستد - لوري، تجد أنه عندما يفقد الحمض بوروتونه (H^+)، يتحول إلى قاعدة مترافقه Conjugate Base وعندما تستقبل القاعدة البروتون الذي فقده الحمض في هذا التفاعل تصبح حمضاً مترافقاً Acid Conjugate.
بناءً على نظرية برونستد - لوري، تجد أن كلّ حمض يرافق بقاعدة وكلّ قاعدة ترافق بحمض، لسْتَان زوج الحمض/القاعدة المترافق Conjugate Acid/Base Pair (جدول 6).

حمض	قاعدة
HCl	Cl^-
H_3O^+	H_2O
H_2SO_4	HSO_4^-
HSO_4^-	SO_4^{2-}
CH_3COOH	CH_3COO^-
H_2CO_3	HCO_3^-
HCO_3^-	CO_3^{2-}
NH_4^+	NH_3
H_2O	OH^-

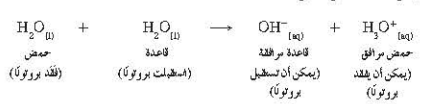
جدول (6)

أمثلة على أزواج الحمض/القاعدة المترافق

توضيح المعادلة الثانية هذه النظرية:



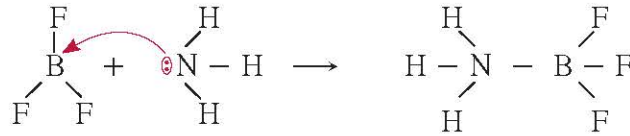
في ضوء نظرية برونستد - لوري، أصبح تفسير تفكك الماء ممكناً. تمتاز جزيئات الماء بصرف بعضها كحمض والبعض الآخر كقاعدة، لذلك يمكن للماء سلوك متعدد.



103

79

أشعر أيضاً إلى أن أي مركب تحتوي ذرته المركبة على ثلاثة إلكترونات تكافئ (مثل البورون B والألمنيوم Al) يسلك سلوك أحماض لويس مثل كلوريد الألمنيوم AlCl_3 وفلوريد البورون BF_3 . وضح للطلاب أن الكاتيونات تمثل أحماض لويس مثل NH_4^+ . وأشار إلى أن الأنيون هو قاعدة لويس كما المركبات التي تحتوي على النيتروجين مثل الأمونيا NH_3 . اكتب على السبورة المعادلة التالية:



أشعر أيضاً إلى أن أحماض برونستد - لوري هي أحماض لويس وأن قواعد برونستد - لوري هي قواعد لويس. وضح للطلاب أن هناك نقاطاً أساسية تميز نظرية لويس للأحماض والقواعد.

- تعريف لويس هو الأشمل والأوسع.
- تفاعل حمض وقاعدة لويس يؤدي إلى تكوين رابطة واحدة أو أكثر من الروابط التساهمية بين معطى أزواج الإلكترونات الحرة (قاعدة) ومستقبلاها (حمض).

أرسم على السبورة الجدول التالي وإطلب إلى الطالب أن يتبادلوا الأدوار لملء الفراغ في الجدول التالي:

القواعد	الأحماض	الطعم
مز	حامض	حامض
يعتبر لون تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر	يعتبر لون تباع الشمس من الأحمر إلى الأزرق	التفاعل مع تباع الشمس
تنتح ملحًا وماء	تنتح ملحًا وماء	تفاعل الأحماض والقواعد بعضها مع بعض
موصلة للتيار الكهربائي وتشكل إلكتروليتات قوية أو ضعيفة.	موصلة للتيار الكهربائي وتشكل إلكتروليتات قوية أو ضعيفة.	توصيل التيار الكهربائي في المحاليل المائية

3. قيم وتوسيع

3. 1. تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم استيعاب الطالب للدرس، توجه إليهم بالأسئلة التالية:

- ما هي أهم النظريات التي تناولت الأحماض والقواعد؟ [نظرية أرهينيون ونظرية برونستد - لوري ونظرية لويس].
- ما هي أهم ميزات نظرية أرهينيون؟

- توصل محاليل الأحماض والقواعد للتيار الكهربائي وتنتح أيونات.
- يزيد حمض أرهينيون تركيز كاتيون الهيدروجين H^+ في محلول المائي.
- تزيد قاعدة أرهينيون تركيز أنيون الهيدروكسيد OH^- في محلول المائي.

• أين الخلل في نظرية أرهيبيوس؟ [اعتبر أرهيبيوس أن الماء المحتوية على كاتيونات الهيدروجين هي وحدة أحماض، وهذا غير صحيح. كما أنه اعتبر أن الماء المحتوية على أيون الهيدروكسيد هي وحدة قواعد، وهذا غير صحيح. ولم يأخذ بعين الاعتبار أن بعض الماء تسلك سلوك الأحماض والقواعد من دون أن تكون في محلول المائي].

• ما هي نظرية برونستد – لوري للأحماض والقواعد؟ [ترتكر نظرية برونستد – لوري على تبادل البروتون بين الحمض والقاعدة. الحمض هو معطي البروتون والقاعدة هي التي تستقبله].

• قارن بين نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد – لوري. [اعتبر أحماض أرهيبيوس مثل أحماض برونستد – لوري: تنتج أحماض أرهيبيوس H^+ في الماء وأحماض برونستد – لوري هي معطية لبروتونات (H^+). قواعد أرهيبيوس ليست مثل قواعد برونستد – لوري: تنتج قواعد أرهيبيوس OH^- في الماء في حين أن قواعد برونستد – لوري هي مستقبلة لبروتونات (H^+)].

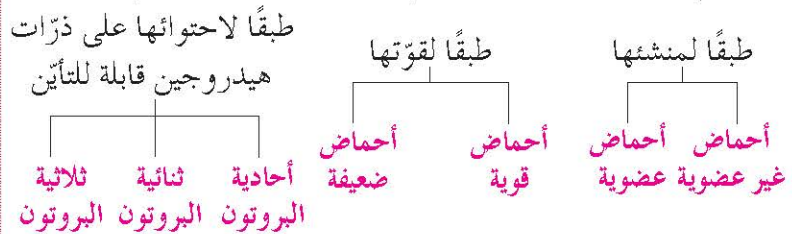
• ما هي نظرية لويس للأحماض والقواعد؟ [ترتكر نظرية لويس على انتقال زوج من الإلكترونات الحرة من القاعدة إلى الحمض لتكوين رابطة تسامية].

تمثيل قواعد لويس كلها بوجود خاصية رئيسة مشتركة بينها، وهي تمتلك زوجاً أو أكثر من الإلكترونات الحرة (غير المرتبطة). وتمثيل أحماض لويس أيضاً بخاصية مشتركة بينها، بحيث تستطيع هذه الأحماض أن تستقبل زوجاً من الإلكترونات.

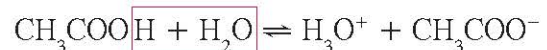
بم تعزز نظرية لويس عن نظرية أرهيبيوس ونظرية برونستد – لوري؟ استخدم لويس مفهوماً أكثر عمومية بالنسبة إلى الحمض. فاعتبر أن الحمض هو المادة القادرة على تستقبل الإلكترونات التي تعلقها القاعدة. واستخدم لويس زوجاً من الإلكترونات الحرة بدلاً من البروتون لتكوين الرابطة التسامية. لذلك، أضاف تعريف لويس عدداً من المركبات الأخرى التي تسمى أحماض لويس (جدول 7).

القاعدة	الحمض	التعريف
OH^- تتعجب	H^+ يتعجب	أرهيبيوس
تسقبل – برونستد	H^+ يعطي	برونستاد – لوري
تمتلي زوجاً من الإلكترونات	يسقبل زوجاً من الإلكترونات	لويس

جدول (7)
تعريف الأحماض والقواعد

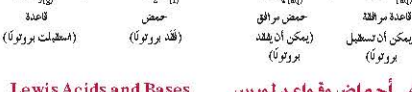


اكتب على السبورة المعادلة التالية:



أشعر إلى الطالب أن المركب العضوي الذي يحتوي على مجموعة كربوكسيل (أي حمض الأسيتيك) هو الحمض في هذا التفاعل (بناء على نظرية أرهيبيوس وبرونستاد – لوري). توجه إليهم بالسؤال التاليين:

• ما هو دور جزيء الماء في هذا التفاعل؟ علّ. [في خلال هذا التفاعل، يعطي حمض الأسيتيك بروتوناً يستقبله جزيء الماء. تبعاً لنظرية برونستد – لوري، يكون الماء هو القاعدة في هذا التفاعل].



4. أحماض وقواعد لويس

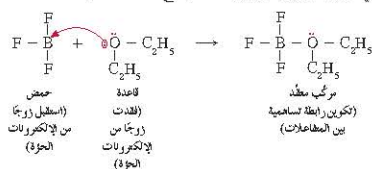
على الكيميائي الأميركي جلبرت لويس Gilbert Lewis موضع الحمض والقاعدة بطريقة مختلفة تماماً عن تلك التي أتبعها كل من أرهيبيوس وبرونستاد – لوري.

اعطى العالم لويس تعاريف جديدة تعمد على مشاركة زوج من الإلكترونات (الجزء) بدلاً من البروتون. تصنف نظرية لويس للأحماض والقواعد Lewis Acid–Base Theory على أن القاعدة هي الجزيئات أو الأيونات التي لها قدرة على إعطاء زوج من الإلكترونات (الجزء) لذرة Electron–Pair Donor لتكوين رابطة تسامية مع جزيئات أخرى Electron–Pair Acceptor (من أي قاعدة) لتكوين منها رابطة تسامية.

تفاعل قاعدة لويس مع حمض لويس على التالي:

حمض + قاعدة \longrightarrow مركب معدن (مذركب)

مثال على ذلك، يتفاعل ثاني إيتيل إيزيل مع ثالثي فلوريد البoron لإنتاج ثالثي فلوريد البoron الإيجيри كما توضح المعادلة التالية:



104

مثال (1)

عُرف حمض لويس وقاعدة لويس على التفاعل التالي:

$H - \overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{N}}} + \overset{\text{F}}{\underset{\text{F}}{\text{B}}} - \text{F} \longrightarrow H - \overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{N}}} - \overset{\text{F}}{\underset{\text{F}}{\text{B}}} - \text{F}$

طريقة التفكير في الحل

- حل: ضع خطأ استرجاعية لحل السؤال: تعريف حمض لويس وقاعدة لويس التي تُستخدم لحل السؤال مبنية على استقبال زوج من الإلكترونات وإعطائه.
- أجب: على خطأ الاسترجاعية لحل السؤال: يعطي الأمونيا زوجاً من الإلكترونات، لذلك، تعمل الأمونيا كقاعدة لويس. أمّا حمض لويس فهو الذي يستقبل زوجاً من الإلكترونات، لذلك، يصل ثالث فلوريد البoron كحمض لويس.
- فهم: هل التبيّن لها معنى؟

في هذا التفاعل، تخطي الأمونيا وثالث فلوريد البoron مع تعريف قاعدة لويس وحمض لويس على الترتيب.

105

هل يمكن أن يكون الماء حمضاً في تفاعل ما؟ نعم، عندما يمنع

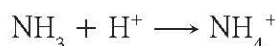
بروتوناً تستقبله قاعدة كما في المعادلة التالية:



قاعدة حمض قاعدة

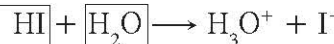
مرافق

اكتب على السبورة المعادلات التالية وحدد مع الطالب في كل من التفاعلات المتفاعلات التي تنتمي إلى قواعد أو أحماض أرهيبيوس وبرونستد - لوري ولويس.



حمض لويس

قاعدة برونيستد - لوري



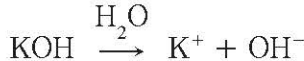
قاعدة

برونستد -

لوري

حمض لويس

قاعدة لويس



قاعدة أرهيبيوس

إجابات أسئلة الدرس 1-1

1. (أ) حمض برونيستد - لوري هو معطي البروتون H^+ بينما

قاعدة برونيستد - لوري هي مستقبلة البروتون H^+ .

(ب) أنها تعرف بعض المركبات على أنها قواعد على الرغم من أنها لا تحتوي على أيون الهيدروكسيد مثل الأمونيا.

(ج)

النظرية	تعريف الحمض	تعريف القاعدة
أرهيبيوس	H^+ منتج	OH^- منتج
برونستد - لوري	H^+ معطى	H_2O مستقبل
لويس	لويس	معطي زوج من الإلكترونات الحرجة



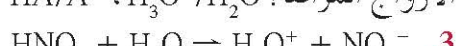
قاعدة حمض قاعدة حمض

مرافق

القاعدة المرافق = صيغة الحمض ناقص H^+

الحمض المرافق = صيغة القاعدة زائد H^+

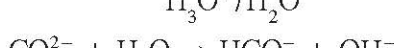
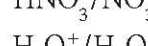
الأزواج المرافق: HA/A^- , $\text{H}_3\text{O}^+/\text{H}_2\text{O}$



معطي كاتيون

هيدروجين

الأزواج المرافق: $\text{HNO}_3/\text{NO}_3^-$



مستقبل كاتيون

هيدروجين

تسمية الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 107 إلى ص 111

عدد الحصص: 1

الأهداف:

- يسمي الحمض أو القاعدة عند إعطائه صيغة كل منهاجزئية.

1. قدم و حفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها .وضح للطلاب أن حمض الفورميك (حمض الميثانويك) يتكون في الطبيعة، كما يمكن تصنيعه في المختبرات. وهذا الحمض هو الأكثر شيوعاً في الطبيعة وتفرزه على شكل سائل غند بعض الحشرات وبخاصة النمل من فصيلة فورميكياروفا، لذلك أعطي اسمًا شائعاً وهو حمض الفورميك أو النمليك.

فسّر للطلاب أن المحاليل المائية للأحماض والقواعد تعتبر من أهم المحاليل لكونها ممتدة بأهمية حيوية بالغة .فالتفاعلات الحيوية التي تحدث داخل أجسامنا تتم في وسط حمضي أو قاعدي ، وأي اختلاف، ولو كان بسيطاً في تركيز الوسط، قد يحدث تغييراً في هذه التفاعلات وقد ينبع عن هذه اختلال في وظائف الأعضاء.

تسمية الأحماض والقواعد
Acids and Bases Nomenclature

الدرس 1-2



(57) يفرز بعض أنواع النمل مادة حمضية للدفاع عن نفسه.

يلد بعض أنواع النمل عندما يشعر بالتهديد أو الاشطهاب وينفر مادة تتحمّر على حمض الفورميك (HCOOH) (نسبية الألم أو القتل أحادتها 57). يهاجم هذا النوع من النمل الإنسان أيضاً ولكن لدنه ليست مميتة، إذ يسبب هذا الحمض تآثر في جلد الإنسان كحة أقصى.

1. تسمية الأحماض والقواعد

Nomenclature of Acids and Bases

تحتوي بعض الأحماض على عنصرين فقط وتسماً أحماض ثنائية (غير أكسجينية) **Binary Acids**. في حين تحتوي أحماض أخرى على ثلاثة عناصر وتسماً أحماض أكسجينية **Oxyacids**. يمكن أن ينحصر الحمض الثنائي من عنصر هيدروجين (H) وعنصر آخر (A) أكثر سالبية كهربائية . وتكون تسمية الحمض على الشكل التالي: حمض + هيدرو + اسم العنصر (A) مضافاً إليه المقطع "يك". يوضح الجدول (8) أمثلة على بعض الأحماض الثنائية وأسمائها.

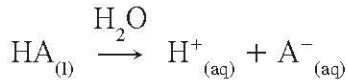
1.2 اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

تمهيداً للدرس، أرسم على السبورة الجدول التالي واطلب إلى الطلاب أن يتعاونوا على إكماله.

الصيغة الجزئية	اسم الحمض أو القاعدة الوسط	طبيعة الخل	الوسط الذي تتوارد فيه الأحماض والقواعد فيهما الجزيئية
CH_3COOH	حمض الأسيك (إياثانويك)	حمضي	
H_2SO_4	حمض الكبريتيك	حمضي	بطارئ السيارة
HCl	حمض الهيدروكلوريك	حمضي	عصارة المعدة
Mg(OH)_2	هيدروكسيد المغنيسيوم	قاعدي	مضاد الحموضة
NH_4OH	هيدروكسيد الأمونيوم	قاعدي	منظف الزجاج
Ca(OH)_2	هيدروكسيد الكالسيوم	قاعدي	ماء الكلس

1.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الصيغة العامة للأحماض هي HA حيث إن H^+ هو الكاتيون الناتج عن عنصر الهيدروجين و A^- هو أنيون الحمض. يمكن أن يكون الأنيون A^- أحدى الذرة أو متعدد الذرات. عندما يضاف HA إلى الماء يتآكل ليتجمع H^+ و A^- كما توضح المعادلة التالية:



وضح للطلاب أن الأحماض تقسم إلى أحماض ثنائية حيث يكون الأنيون A^- مكوناً من ذرة واحدة، وأحماض أكسجينية حيث يحتوي الأنيون A^- على ذرات من عنصر الأكسجين. أكتب على السبورة المعادلة التي تسمح بالحصول على اسم الحمض الثنائي:

حمض + هيدرو + اسم العنصر + "يك"
ثم اطلب إلى الطالب أن يتبادلوا الأدوار لاستنتاج أسماء بعض الأحماض الثنائية من مثل:

حمض هيدروكلوريك [حمض هيدروكلوريك]

حمض ثانوي الذرة يحتوي على عنصر البروم: [حمض هيدروبروميك]

حمض ثانوي الذرة يحتوي على عنصر الكبريت:

[حمض هيدروكبريتيك]

2.2 مناقشة

وضح للطلاب أن الصيغة العامة الجزئية للحمض الأكسجيني هي $\text{H}_a\text{X}_b\text{O}_c$ وأن تسمية هذه الأحماض ترتكز على عدد تأكسد العنصر اللافازي X . أطلب إلى الطالب تفخّص جدول (9) في كتاب الطالب ص (108).

أرسم على السبورة الجدول التالي:

البداية	النهاية	عدد تأكسد
بير	يك	+7
	يك	+6 أو +5
	وز	+4 أو +3
هيبيو	وز	+1

أعطِ مثلاً على الأحماض الأكسجينية التي تحتوي على هالوجين البروم.

صيغة الحمض	عدد تأكسد	اسم الحمض
HBrO	+1	حمض الهيبوبروميك
HBrO_2	+3	حمض البروموز
HBrO_3	+5	حمض البروميك
HBrO_4	+7	حمض البربروميك

اطلب إلى الطلاب أن يتبادلوا الأدوار لاستنتاج أسماء بعض الأحماض الأكسجينية وأن يكملوا الجدول التالي:

الصيغة الجزيئية للحمض	عدد تاكسيد للذرة المركزية	اسم الحمض
H_2SO_4	+6	حمض الكبريتيك
H_2SO_3	+4	حمض الكبريتوز
HNO_3	+5	حمض النيتريك
HNO_2	+3	حمض النيتروز

4.2 ملخص

تناقش مع الطلاب حول فكرة أن القواعد هي مركبات تعطي أنيون هيدروكسيد عند إذابتها في الماء، وتسمى القواعد التي تكون على شكل مركبات أيونية بالطريقة عينها التي تسمى فيها المركبات الأيونية الأخرى إن يكتب اسم الكاتيون ثم اسم الأنيون.

اطلب إلى الطلاب تطبيق ذلك على أمثلة مثل هيدروكسيد الصوديوم وهيدروكسيد الكالسيوم.

وضح للطلاب أن الصيغة الجزيئية للقواعد تكتب بحسب توازن شحنتها الأيونية كما هو متبع مع أي مركب أيوني.

3. قيم وتوسيع

1.3 تقييم استيعاب الطلاب للدرس

وزّع الطلاب في مجموعات صغيرة. ثم اطلب إليهم تسمية بعض الأحماض والقواعد مذكراً بالطريقة المتبعة في التسمية. أعط الطلاب عدداً من الأحماض الثنائية والأكسجينية، ثم اطلب إلى مجموعتين أو ثلاث أن تعرض على الصف الإجابات. أعط زملاءهم الوقت الكافي لمناقشتها.

2.3 إعادة التعليم

اكتب على السبورة الصيغة الجزيئية لحمض ثانوي وأخر لحمض أكسجيني ثم استنتاج الأسماء بمساعدة الطالب.

اكتب على السبورة اسم لحمض ثانوي وأخر لحمض أكسجيني ثم استنتاج الصيغة الجزيئية لكلاً منها بمساعدة الطالب.

اكتب على السبورة الصيغة الجزيئية لقاعدة ما واسماً لقاعدة أخرى، ثم استنتاج، بمساعدة الطالب، اسم الصيغة الجزيئية المعطاة والصيغة الجزيئية لقاعدة المعطى اسمها.

القاعدة، حسب تعريف أرهيبيوس، هي مركب يعطي أنيونات هيدروكسيد عند تأثيره في الماء. تسمى القواعد التي تؤخذ على شكل مركبات أيونية بطريقة تسمية المركبات الأيونية الأخرى نفسها، فنكتب اسم الأنيون إليه اسم الكاتيون مثل المركب القاعدي NaOH الذي يستخدم في تحضير لب الخشب والمنظفات والصابون وتسمى هيدروكسيد الصوديوم.

ما اسم المركب القاعدي $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ؟

أسئلة تطبيقية وحلها					
١. اذكر أسماء الأحماض أو القواعد التالية.	H_2SO_4 (أ)	HF (ب)	KOH (ج)	HNO_3 (د)	العلو:
(أ) حمض الهيدروفلوريك (ب) حمض النيتريل					
(ج) هيدروكسيد البوتاسيوم (د) حمض الكبريتيك					
٢. اكتب الصيغة الجزيئية للأحماض أو القواعد التالية.					
(أ) حمض الكربونيك (ب) هيدروكسيد الحديد (II)					
(ج) حمض الهيدروبيديك (د) هيدروكسيد الاليوم					
العلو:					
LiOH (أ) HI (ب) Fe(OH)_3 (ج) H_2CrO_4 (د)					

يوضح الجدول (10) التالي عدد تاكسيد المتر X وصيغة الحمض الأكسجيني وأسم الحمض للأحماض الأكسجينية الأكثر شيوعاً.

العنصر	عدد تاكسيد (+)n	الصيغة	الاسم
حمض الهيبور كالوروز	+1	HClO	
حمض الكلوروز	+3	HClO_2	
حمض الكلوريك	+5	HClO_3	
حمض البير كلوريك	+7	HClO_4	
حمض الكبريتوز	+4	H_2SO_3	
حمض الكبريتوز	+6	H_2SO_4	
حمض النيتروز	+3	HNO_2	
حمض النيتريل	+5	HNO_3	
حمض الفسفوروز	+3	H_3PO_3	
حمض الفسفوروز	+5	H_3PO_4	
حمض الكربونيك	+4	H_2CO_3	

جدول (10)

أسماء بعض الأحماض الأكسجينية بحسب أعداد تاكسيد الذرة الألطا

1. $\text{Ba}(\text{OH})_2$ (أ)**(ب)** HBr **(ج)** RbOH **(د)** H_2Se **2. (أ) حمض الهيدروفلوريك****(ب) حمض الكلوريك****(ج) حمض الكربونيك****(د) هيدروكسيد الألمنيوم****مراجعة الدرس 1-2****()**

1. اكتب الصيغة الجزيئية لكل حمض أو قاعدة في ما يلى:

(أ) هيدروكسيد الباريوم (ب) حمض الهيدروبروميك

(ج) هيدروكسيد الروبيديوم (د) حمض الهيدروسيلنيك

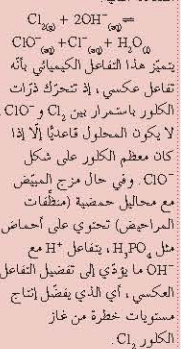
2.

اذكر أسماء الأحماض والقواعد التالية:

HF (أ)

 HClO_3 (ب) $\text{Al}(\text{OH})_3$ (ج) H_2CO_3 (د)**فقرة إثرائية****حلقة الابتكار بالحياة اليومية**

نحن حذراً عند استعمال المبيضة،
معظم المنظفات المنزلية
والسبحات هي محلالات مكونة من
هيدروكلورات الصوديوم
(NaClO) ، ناتج من تفاعل غاز
الكلور، ومن المحلول القاعدى
هيدروكسيد الصوديوم بحسب
المعادلة التالية:



كاتيونات الهيدروجين والحموضة

صفحات الطالب: من ص 112 إلى ص 123

عدد الحصص: 3

الأهداف:

- يصنف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أنيون الهيدروكسيد (pOH , pH , K_w)

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطالب يفتحون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرافقة لها. وضع للطلاب أن الأنس الهيدروجيني pH يعني بقياس نسبة الحموضة أو القاعدة في السوائل. أشر إلى أن درجة الحموضة تختلف في أجسامنا بحسب الأعضاء، ولكن مجمل درجة pH في أجسامنا تساوي 7.36 (تميل قليلاً إلى القاعدية).

هذا ما يجب أن يكون عليه الجسم إذا كانت أعضاؤه سليمة ووظائفها سليمة. عندما ينخفض pH يتحوال الجسم إلى حمضي فيصبح ملحاً للأمراض المزمنة مثل السكري. وإذا قلل pH عن 6 يدخل الشخص في غيبوبة.

فسر للطلاب أن الطعام الذي نتناوله والماء الذي نشربه والهواء الذي نتنفسه تسهم بشكل فعال في إعادة توازن الحمض في جسمنا ليحافظ على نسبة pH طبيعية.

أشر إلى الطلاب أن الأنس الهيدروجيني pH للماء الذي نشربه يجب أن يكون 4.7 أو أكبر بقليل. لذلك، علينا التأكد من هذا المقدار على قناني المياه المعدنية قبل استهلاكها. كما أن القمح والخضار تساعد في المحافظة على قيمة pH في أجسامنا. إذا استهلكنا خبز القمح غير المنزوع القشرة (الخبز الأسود) أو خضاراً غير منزوعة القشرة نحافظ على قيمة الأنس الهيدروجيني pH للجسم ثابتة.

2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب، وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هو التركيز المولاري لمحلول مائي؟ وما هي وحدته؟
- [هو عدد مولات المذاب في لتر واحد من محلول، ويرمز إليه بالحرف اللاتيني C أو [الصيغة الجزيئية للمذاب] $\text{C} = \frac{n(\text{mol})}{V(\text{L})} = \text{mol/L}$]

يدوّب حمض الهيدروكلوريك في الماء ويتأكل لينتج كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ وأنيون الكلور Cl^- كما توضح المعادلة التالية:



كاتيونات الهيدروجين والحموضة Hydrogen Cations and Acidity

الدرس 3-1

الهدف الثالث
يصنف المحاليل إلى محلول متعادل أو محلول حمضي أو محلول قاعدي بحسب تركيز كاتيون الهيدروجين أو تركيز أنيون الهيدروكسيد (K_w , pH , pOH).



شكل (58)
جنة م

عند إحضار أحد المرضى خالقي الوعي إلى المستشفى وابعاد رائحة الماكينة منه أثناء نفاسه، يinct الأطباء في آنٍ حالة فقدان الوعي تلك ناتجة عن مرض السكري. لأنّك من هذا الشخص يجب إجراء الاختبارات عليه من بينها قياس حموضة الدم (شكل 58) تأثير عن نتيجة هذا الاختبار بزجاجات الأنس الهيدروجيني HCl ولبن التركيز المولاري. هذا النوع من الاختبارات شائع جداً في الأبحاث البيئية، بحيث تختبر العلامة على معرفة الأنس الهيدروجيني HCl لديك من الماء مأخوذة من مجرى مائي أو مياه جوفية أو بحيرات أو مستنقعات أو مياه أمطار ضمن مجموعة من الاختبارات لتحديد درجة صلاحية الماء أو تلوئنه.

1. كاتيونات الهيدروجين من الماء

Hydrogen Cations from Water

تعززت في السنوات السابقة أن جزيئات الماء عالية النطافة وهي حرارة مستقرة حتى عند درجة حرارة الغرفة. تكون الصمامات، في بعض الأحيان، نشطة بين جزيئات الماء وذلك طاقة تكتفي لنقل كاتيون الهيدروجين من جزيء ماء إلى آخر.

إذا أذبنا L 4.8 من غاز كلوريد الهيدروجين في 1 L من الماء، عند ظروف الضغط والحرارة حيث يساوي الحجم المولى 24 L/mol، فما هو التركيز المولاري للمحلول الناتج؟

[حساب عدد مولات HCl]

$$n = \frac{V}{V_M} = \frac{4.8}{24}$$

$$n = 0.2 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{1} \text{ HCl} \text{ لـ} \frac{1}{1}$$

$$[\text{HCl}] = 0.2 \text{ mol/L}$$

هل يمكن استنتاج تركيز كاتيونات الهيدروجين؟ ما قيمة هذا التركيز؟

نعم، طبقاً لمبدأ اتحادية العناصر

$$\Rightarrow [\text{H}^+] = [\text{HCl}] = 0.2 \text{ mol/L}$$

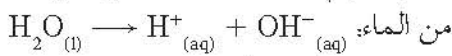
2. علم وطبق

1.2 مناقشة

وضّح للطلاب أنّهم قد درسوا سابقاً أنّ جزيئات الماء تتصرف بالقطبية العالية، ما يجعل حركة هذه الجزيئات مستمرة حتى عند درجة حرارة الغرفة.

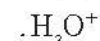
وضّح للطلاب أنّ هذه التصادمات قد تحدث بين جزيئات الماء ذات طاقة كافية لنقل كاتيون هيدروجين من جزيء ماء إلى آخر.

اطلب إليهم كتابة معادلة التفاعل على شكل معادلة تأين جزيء واحد من الماء:



أشر إلى الطلاب أنّ العلماء يطلقون على كاتيونات الهيدروجين في محلول الماء «بروتونات».

فسّر للطلاب أنّ H^+ بروتون لا يمكنه أن يتواجد في الحالة المستقرة وحيداً، لذلك يتراص مع جزيء ماء ليتتبع كاتيون الهيدروجين



وضّح للطلاب أنّ التأين الذاتي للماء عند درجة حرارة 25 °C يكون لمدى زمني صغير جداً وأنّ ترکیزات كل من H_3O^+ و OH^- تكون متساوية في الماء النقي، ويُطلق على أي محلول مائي تساوى فيه

$[\text{OH}^-] = [\text{H}_3\text{O}^+]$ [اسم محلول المتعادل]

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$$

وضّح لهم أنّ حاصل ضرب ترکیزات كاتيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في الماء يسمى ثابت تأين الماء K_w حيث

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

فسّر للطلاب أنّ المحاليل المائية تُقسم إلى ثلاثة أنواع:
• المحاليل المتعادلة حيث

$$(25^\circ\text{C}) [\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7} \text{ M}$$

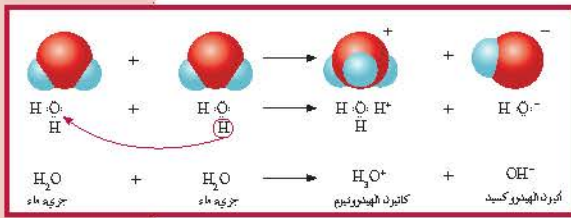
• المحاليل الحمضية حيث $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$

$$(25^\circ\text{C}) K_w = 1 \times 10^{-14} \quad (\text{عند } [\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-])$$

• المحاليل القاعدية حيث $[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-]$

$$(\text{عند } K_w = 1 \times 10^{-14})$$

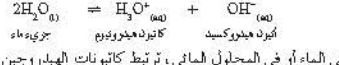
ويكون K_w دائمًا مساوياً لـ



شكل (59) تفاعلات الماء الذاتي للتأين

أنظر الشكل (59). ملاحظ أنّ جزيء الماء الذي يفقد كاتيون هيدروجين يصبح أنيون هيدروكسيد OH^- ، وجزيء الماء الذي يستقبل كاتيون الهيدروجين يصبح كاتيون هيدروجين H_3O^+ . يُسمى الفاعل الذي يحدث بين جزيئي الماء لإنتاج أنيون هيدروكسيد وكاتيون هيدروجين التأين الذاتي للماء Water Self-Ionization.

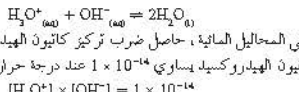
ويسكن تمثيل التفاعل معادلة التأين الذاتي للماء.



في الماء أو في محلول الماء، ترتبط كاتيونات الهيدروجين دائمًا بجزيئات الماء على هيكلي كاتيونات هيدروجين. يُسمى الكيميابون أنيونات الهيدروجين في محلول الماء ببروتونات أو كاتيونات هيدروجين أو كاتيونات هيدروجين.

يحدث التأين الذاتي للماء إلى حد بسيط جداً في الماء النقي، وعند درجة حرارة 25 °C، يساوي تركيز كاتيون الهيدروجين وتركيز أنيون الهيدروكسيد ويكون مقداره $1 \times 10^{-7} \text{ M}$. بالتالي، عندما يتساوى تركيز الماء بتركيز كاتيون الهيدروجين في أي محلول مائي تساوى مقداراً متعادلاً H_3O^+ و OH^- .

كذلك إذا زاد تركيز كاتيون الهيدروجين في أي محلول مائي، تناقص تركيز أنيون الهيدروكسيد إذ ينطبق مبدأ المساواة الذي درسه سابقاً في هذه الحالة، إذا أضفت أنيونات (سواء كانت كاتيونات هيدروجين أم أنيونات هيدروكسيد) إلى محلول تحالف إزاحة لموquito الأثوان وبذلك تزكي النوع الآخر من الأنيونات، مما تشكّل كثيّة أكبر من جزيئات الماء في هذه العملية.



في المحلول السائبة، حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدروجين وتركيز

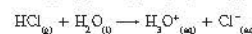
$$\text{أنيون الهيدروكسيد يساوي } 1 \times 10^{-14} \text{ عند درجة حرارة 25 °C}.$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

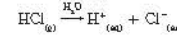
ويسّر حاصل ضرب تركيزات كاتيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في الماء ثابت تأين الماء K_w Dissociation Constant of Water K_w

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

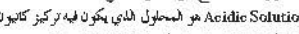
ليست جميع المحاليل متعادلة، فعندما تذوب بعض المركبات في الماء تطلق منها كاتيونات الهيدروجين على جسيم الماء، عند إذابة خار كاربونات الهيدروجين في الماء يمكن حمض الهيدروكربونات. فيما يختلف حمض الهيدروكربونات عن حمض الهيدروجين؟



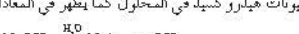
أو



في مثل هذا محلول، ينبع تركيز كاتيون الهيدروجين من التأين الذاتي للماء أقل من تركيز أنيون الهيدروكسيد، وذلك لأنّ محلول القاعدي Acidic Solution



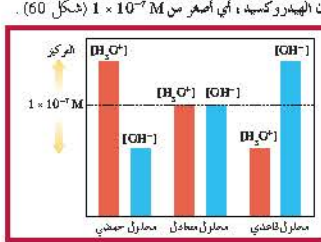
بالإضافة إلى ذلك، عندما يذوب هيدروكسيد الصوديوم في الماء يمكنه تركيز أنيون الهيدروكسيد أعلى بـ 1000 مرة من تركيز أنيون الهيدروجين.



في مثل هذا محلول، يمكنه تركيز كاتيون الهيدروجين من التأين الذاتي للماء أعلى من تركيز أنيون الهيدروكسيد، وذلك لأنّ محلول القاعدة Basic Solution



ويكون تركيز أنيون الهيدروجين أعلى بـ 1000 مرة من تركيز كاتيون الهيدروجين.



تركيزات كاتيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في محلول متعادل متساوية.

تعرف المحاليل القاعدية أيضاً بالمحاليل القلوية. انظر الشكل (61)، ثم



(61)

(أ) أحد هذه المحاليل محيد والأخر قاعد.
أي، سويف يزيد تركيز كاتيونات الهيدروجين عن تركيز كاتيونات الهيدروجين.
(ب) يستخدم حمض الهيدروكربونات في الصناعة،
الطب، والغذاء. خاصةً مع بعض المواريثات.
(ج) يستخدم حمض الهيدروجين في الصناعة،
الطب، وأمور أخرى.

كذلك في الدراسات.

أشر إلى الطالب أنَّ العالم الدانمركي سورنسن درس في العام 1909 تركيز كاتيونات الهيدرونيوم في محلول ماء يساوي $M = 10^{-5} \times 1$ ، فهل يكون المحلول حمضي أو قاعدي أو معادل؟ ما هو تركيز أيون الهيدروكسيد $[OH^-]$ في هذا المحلول؟

طريقة التفكير في الحال

1. حلُّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-5} M$$

ثابت تأين الماء المائي:

$$K_w = [H_3O^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

غير المعلوم:

المحلول حمضي أو قاعدي أو معادل؟

$$[OH^-] = ? M$$

2. أحسب: حلُّ غير المعلوم.

تركيز كاتيون الهيدرونيوم يساوي $M = 10^{-5} \times 1$ ، وحيث إنَّ هذا المقدار أكبر من $10^{-7} M$ ، يمْثل المحلول حمضياً. وفقاً لمعادلة ثابت الماء المائي

$$[OH^-] = \frac{K_w}{[H_3O^+]} \leftarrow K_w = [OH^-] \times [H_3O^+]$$

وبالتعويض عن القيم المددة بالمعلومة، يمكن حساب قيمة تركيز أيون الهيدروكسيد

$$[OH^-] = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-5}} = 1 \times 10^{-9} M$$

3. قم: هل النتيجة لها معنى؟

بما أنَّ تركيز كاتيون الهيدرونيوم أكبر من $10^{-7} \times 1$ ، من المتوقع أن يكون تركيز أيون الهيدروكسيد أصغر من $10^{-7} \times 1$ لأنَّ ثابت تأين الماء المائي يساوي 10^{-14} .

وضح للطلاب أنه حدد طريقة لحساب الأَس الهيدروجيني pH لل محليل والتي تعتمد على حساب اللوغاريتم العشري السالب لتركيز كاتيونات الهيدرونيوم في المحلول $pH = -\log [H_3O^+]$. إشرح للطلاب أنَّ قياس الأَس الهيدروجيني يُطبق على المحلول المخففة فحسب وليس المرآرة.

3.2 مناقشة

وضح للطلاب أنَّ هناك علاقة بين الأَس الهيدروجيني وطبيعة المحلول.

اطلب إلى الطالب رسم الجدول التالي وأملأه بمساعدة الطالب مستعيناً بالمناقشة 1.2 ، حيث ربّطت أنواع المحاليل وطبيعتها بتركيزات كاتيون الهيدرونيوم وأيون الهيدروكسيد.

115

أسئلة تطبيقية وحلُّها

1. إذا كان تركيز أيون الهيدروكسيد في محلول ماء يساوي $M = 1 \times 10^{-3}$ ، فما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في المحلول؟ وهل المحلول حمضي أم قاعدي أم معادل؟

الحل:

2. صفت المحاليل التالية بين حمضية وقاعدية ومتعدلة.

(أ) $[OH^-] = 3 \times 10^{-2} M$ (ب) $[H_3O^+] = 6 \times 10^{-10} M$ (ج) $[OH^-] = 1 \times 10^{-7} M$ (د) $[H_3O^+] = 2 \times 10^{-7} M$

الحل:

(أ) قاعدي (ب) قاعدي (ج) حمضي (د) متعدل

2. مفهوم الأَس الهيدروجيني

The Hydrogen Exponent Concept pH

يسعّدكم الأَس الهيدروجيني بدلاً من التركيز المولاري للتعبير عن تركيز كاتيون الهيدرونيوم . وقد اقترحه، في العام 1909، العالم الدانمركي سورنسن سورنسن (1868–1893) . يحسب هذا المقياس الذي يتراوح بين 0 و 14 ، يساوي pH المحاليل المتعدلة 7 وتسلق قيمة الأَس الهيدروجيني الذي تساوي صفر المحاليل الحمضية القوية جداً . جيف المحلول الذي يساوي أَس الهيدروجيني 14 . قيمة الأَس الهيدروجيني لمحلول ما هي القائمة المائية لثوابعهم العشري لتركيز كاتيون الهيدرونيوم ويمكن تعيينها رياضياً بمعادلة التالية

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

في المحاليل المتعدلة يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم $M = 10^{-7} \times 10^{-pH}$ ويسkan حساب pH من خلال المعادلة أدناه.

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log [1 \times 10^{-7}] = 7$$

ويسkan تلخيص ما سبق (عبد 25°C)

محلول ماء متعدل، $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-7} M \Rightarrow pH = 7$

محلول حمضي، $[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7} M \Rightarrow pH < 7$

محلول قاعدي، $[H_3O^+] < 1 \times 10^{-7} M \Rightarrow pH > 7$

يوضح الجدول (11) قيمة الأَس الهيدروجيني العائد من المحاليل المائية الشائعة، ويتحقق العلاقة التي تربط بين تركيز كاتيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد . ويمكن عرقة pH من قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم . فإذا كُتب تركيز كاتيون الهيدرونيوم بتدوين علمي رياضي وكان المحلول يساوي الواحد الصحيح عند ذلك يكون الأَس الهيدروجيني pH الموجب . على سبيل المثال، المحلول الذي يساوي فيه تركيز كاتيون الهيدرونيوم $M = 10^{-2} \times 1 \times 10^{-2} M = 10^{-4} M$ يساوي أَس الهيدروجيني 2 (pH = 2) . ملاحظة: قد لا يكون الأَس الهيدروجيني pH معدلاً صحيحاً . على سبيل المثال، الرقم الهيدروجيني pH لحليب المخملي يساوي 10.5 .

قيمة pH	تركيز كاتيون الهيدرونيوم $[H_3O^+]$	تركيز أيون الهيدروكسيد $[OH^-]$	طبيعة المحلول
$pH < 7$	$[H_3O^+] > 1 \times 10^{-7} M$	$[OH^-] < 1 \times 10^{-7} M$	حمضي
$pH = 7$	$[H_3O^+] = 1 \times 10^{-7} M$	$[OH^-] = 1 \times 10^{-7} M$	متعدل
$pH > 7$	$[H_3O^+] < 1 \times 10^{-7} M$	$[OH^-] > 1 \times 10^{-7} M$	قاعدي

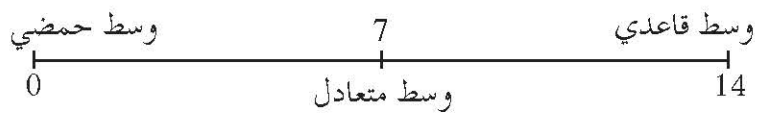
اطلب إلى الطالب دراسة الجدول (12) ص 24 في كتاب الطالب . دعهم يكتشفون أنَّ الجدول (12) يوضح قيمة الأَس الهيدروجيني pH لعدة محاليل مائية ويلخص أيضًا العلاقة التي تربط بين $[H_3O^+]$ و $[OH^-]$.

وضح للطلاب أنَّ الأَس الهيدروكسيد يمكن تعريفه مثل تعريف الأَس الهيدروجيني على أنه يساوي القيمة السالبة للوغاريتم العشري لتركيز أيون الهيدروكسيد وفقاً للمعادلة الرياضية التالية:

$$pOH = -\log [OH^-]$$

وضح للطلاب أنَّ pH و pOH ترتبط بينهما المعادلة الرياضية التالية .

اطلب إلى الطالب ملاحظة زيادة الحمضية كلما تناقص الأَس الهيدروجيني pH واقترابه من الصفر ، وزيادة القاعدية كلما ازداد الأَس الهيدروجيني pH واقترابه من 14 . يمكن تلخيص التغيير في الأَس الهيدروجيني pH باستخدام الشكل التالي:



116

2. مناقشة

اعرض على الطالب جهاز قياس الأس الهيدروجيني واطلب إليهم تفحص الشكل (64) في كتاب الطالب، ثم ادع بعض الطالب إلى وصفه.

قم بعرض عملي باستخدامه واشرح للطلاب كيفية استخدامه وقراءة قيمة pH لبعض المحاليل القاعدية والحمضية. اسمح لبعض الطالب بإعادة استخدامه أمام زملائهم.

وضح للطلاب أن هذا الجهاز يستخدم لقياس الأس الهيدروجيني في القياسات الدقيقة والسريعة.

وضح للطلاب أن الجهاز يصل بمسجل ورقي أو حاسوب للقراءة المستمرة.

الفت انتباه الطالب إلى أن معايرة جهاز قياس الأس قبل استخدامه ضرورية وذلك عن طريق غمر القطب المزدوج في محلول معلومة قيمة pH لديه وذلك لضبط القراءة.

الفت انتباه الطالب إلى ضرورة غسل القطب المزدوج في ماء مقطر قبل استخدام الجهاز.

مناقشة مع الطالب: ما الذي يميز جهاز قياس الأس الهيدروجيني عن الأدلة السائلة أو التي على شكل شرائط ورقية؟

[الأجهزة مفيدة من حيث سهولة استخدامها ، والقيم المقاومة تكون دقيقة ، ما يجعلها الأفضل من حيث الاستخدام في المستشفيات لقياس التغيرات الصغيرة في الأس الهيدروجيني للدم وكذلك في المصانع وغيرها.]

3. قيم وتوسيع

3. 1. تقييم استيعاب الطالب للدرس

لتقييم استيعاب الطالب للدرس ، توجه إليهم بالأسئلة التالي:

- أظهرت دراسة التوصيل الكهربائي للماء النقي H_2O أنه يصل التيار الكهربائي ولكن بشكل ضعيف . علل . [يدل إصال التيار الكهربائي إلى وجود أيونات في الماء . وبدل ضعف التيار الموصى إلى انخفاض تركيز الأيونات في الماء .]

• إذا كان الماء النقي مكوناً من جزيئات الماء H_2O فقط ، فمن أين تنتج هذه الأيونات؟ [يتأثر الماء ذاتياً ليتسع كاتيونات الهيدرونيوم H_3O^+ وأنيونات الهيدروكسيد OH^- . توضح المعادلة التالية هذا التأثير]



• بماذا تتميز المعادلة السابقة؟ [تمتير هذه المعادلة بأنها غير تامة في اتجاه واحد ، وعند زمن معين تصل إلى الاتزان الكيميائي حيث إن حاصل ضرب تركيزات كاتيونات H_3O^+ و OH^- يساوي K_w هي قيم $K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]$ ، وقد أثبتت التجربة أن قيمة K_w هي 1.25×10^{-14} عند درجة حرارة 25°C]

• هل يمكن الاستفادة من تركيزات كاتيونات H_3O^+ و OH^- ؟ [تكون $[\text{H}_3\text{O}^+]$ و $[\text{OH}^-]$ متساوية في محلول المتعدد . لذلك ، عندما يزداد $[\text{H}_3\text{O}^+]$ يكون محلول حمضيًا ، وتكون عندها العلاقة على الشكل التالي $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$. وعندما يزداد $[\text{OH}^-]$ ، يكون محلول قاعدياً وتكون العلاقة على الشكل التالي $[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-]$. من هنا ، تساعد هذه التركيزات على معرفة طبيعة محلول المائي حيث تتوارد هذه الأيونات .]

أسئلة تطبيقية وحلها

- جد قيمة pH لكل محلول من المحاليل التالية
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-4} \text{ M}$ (ج)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-9} \text{ M}$ (ب)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$ (أ)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-14} \text{ M}$ (ج)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-8} \text{ M}$ (ب)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$ (ج)

مثال (3)

احسب الأس الهيدروجيني pH عند 25°C لمحلول يساوي فيه تركيز أيون الهيدروكسيد $4 \times 10^{-11} \text{ M}$

طريقة التفكير في العمل

1. حل: أذكّر المعلوم وغير المعلوم.

$$\text{المعلوم: } \text{pH} = ?$$

$$[\text{OH}^-] = 4 \times 10^{-11} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

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

2. احسب: حل غير المعلوم.

لحساب الأس الهيدروجيني pH ، ابدأ أولاً بحساب تركيز كاتيون الهيدرونيوم باستخدام تعريف ثابت تأين الماء K_w .

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{4 \times 10^{-11}} = 2.5 \times 10^{-4} \text{ M}$$

عوض عن قيمة تركيز كاتيون الهيدرونيوم في معادلة تعريف الأس الهيدروجيني pH لإيجاد قيمة

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

$$\text{pH} = -\log(2.5 \times 10^{-4}) = -\log 2.5 - \log 10^{-4}$$

$$\text{pH} = -0.4 + 4 = 3.6$$

3. قم: هل النتيجة لها معنى؟

المحلول الذي تساوي فيه قيمة تركيز أيون الهيدروكسيد أقل من $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ يكن حمضياً حيث إن تركيز كاتيون الهيدرونيوم سوف يكون أكبر من $1 \times 10^{-7} \text{ M}$. تركيز أيون الهيدروكسيد أقل من 10^{-10} M ولكن أكثر من 10^{-11} M لذا فإن pOH محلول يقع ما بين 10 و 11 . ونظراً لأن $\text{pH} + \text{pOH} = 14$ ، تكون قيمة pH المعرفة أقل من 4 أو أكبر من 14 .

119

أسئلة تطبيقية وحلها

- احسب الأس الهيدروجيني pH لكل من المحاليل التالية
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.3 \times 10^{-10} \text{ M}$ (ب)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 5 \times 10^{-6} \text{ M}$ (أ)
 $[\text{OH}^-] = 2 \times 10^{-5} \text{ M}$ (ج)
 $[\text{OH}^-] = 4.3 \times 10^{-5} \text{ M}$ (د)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.3 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ج)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.63 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ب)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.08 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ج)
 $[\text{H}_3\text{O}^+] = 5.3 \times 10^{-6} \text{ M}$ (د)

مثال (4)

احسب تركيز كاتيون الهيدرونيوم الذي يساوي الأس الهيدروجيني pH لمحلول 3.7.

طريقة التفكير في العمل

1. حل: أذكّر المعلوم وغير المعلوم.

$$\text{المعلوم: } \text{pH} = 3.7$$

$$\text{غير المعلوم: } [\text{H}_3\text{O}^+] = ? \text{ M}$$

2. احسب: حل غير المعلوم.

$$\text{أعد أولاً ترتيب معادلة تعريف الأس الهيدروجيني:}$$

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

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

$$-3.7 = \log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.7}$$

يصعب إيجاد قيمة اللوغاریتم المشرى لقيمة سلبة وغير مصيحة ، لذا يجب استخدام الآلة الحاسبة التي تحولى على المفتاح (y) . أدخل إلى الآلة $y = 10^{-3.7}$ و $y = 1.995 \times 10^{-4}$. وبالنسبة لنهاية التسليمة 2.0×10^{-4} .

3. قم: هل النتيجة لها معنى؟

المحلول الذي يساوي الأس الهيدروجيني 3.7 يكون تركيز كاتيون الهيدرونيوم فيه ما بين $(\text{pH} = 3) 1 \times 10^{-3} \text{ M}$ و $(\text{pH} = 4) 1 \times 10^{-4} \text{ M}$

120

• أعطِ المعادلة الرياضية التي تربط الأُس الهيدروجيني بتركيز

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

• لماذا يكون pH متساوياً لـ 7 في محلول المتعادل؟

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = \sqrt{K_w} = \sqrt{10^{-14}} = 10^{-7}\text{M}$$

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

$$[\text{pH} = -\log 10^{-7} = 7]$$

• ما هي العلاقة بين pH و pOH؟

$$[\text{pH} + \text{pOH} = 14]$$

• ما هي الطرق المستخدمة لمعرفة طبيعة الوسط (محلول)؟ وكيف يمكن الحصول على الأُس الهيدروجيني لهذا الوسط بشكل دقيق؟

[يمكن استخدام الأدلة ومقارنة الألوان بجداول تربط كلَّ لون بقيمة الأُس الهيدروجيني. أما جهاز قياس الأُس الهيدروجيني فيستخدم لتحديد قيمة الأُس الهيدروجيني بدقة.]

2.3 إعادة التعليم

اكتُب على اللوح متفاعلات التأين الذاتي فحسب ودع الطالب يكتبو نواتجها.

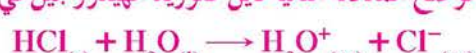
اكتُب على اللوح بعض قيم الأُس الهيدروجيني ثم دع الطالب يستنتجون قيم تركيزات كاتيونات الهيدروجين وأنيونات الهيدروكسيد.

ارسم على اللوح مقياس pH، ثم دع الطالب يشيرون إلى الأقسام الحمضية والقاعدية والمتعادلة.

اطرح على الطالب السؤالين التاليين:

• احسب الأُس الهيدروجيني لمحلول مائي لحمض الهيدروكلوريك يحتوي على تركيز كاتيون الهيدروجين يساوي $1 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$.

توضيح المعادلة التالية تأين كلوريد الهيدروجين في الماء:



يمكن حساب pH بطريقة مباشرة وبطبيق المعادلة الرياضية التالية:

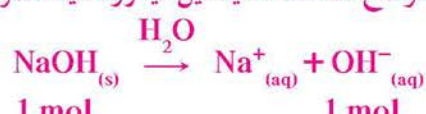
$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = \log 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 4$$

• احسب الأُس الهيدروجيني لمحلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم بتركيز $1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$.

توضيح المعادلة التالية تأين هيدروكسيد الصوديوم:



1 mol 1 mol

بما أنَّ هيدروكسيد الصوديوم قاعدة قوية وقاعدة أحادية الهيدروكسيد، يمكن

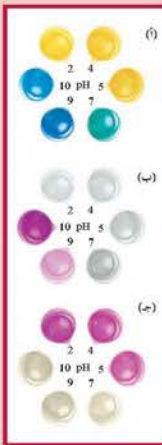
$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

حساب pOH

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-] = -\log 10^{-3} = 3$$

حساب pH:

$$\Rightarrow \text{pH} = 14 - 3 = 11$$



3. قياس الأُس الهيدروجيني pH

Measuring The Hydrogen Exponent pH

تشكل معرفة الأُس الهيدروجيني أهمية كبيرة لدراسة المحاليل المائية للأحماض والقواعد وخاصة خلال معايرتها، لذلك، لا بد من معرفة الطرق والوسائل المختلفة التي تساعد في قياس الأُس الهيدروجيني. قياس الأُس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجم الصغيرة، يمكن استخدام أدلة التعادل أو أشرطة الأداء الورقية أو جهاز قياس الأُس الهيدروجيني.

Indicators

أدلة التعادل Indicators هي أحماض أو قواعد عضوية معينة، يتألف دليل التعادل في مدي pH معلوم ويغير لونه بما تقيمه الأُس الهيدروجيني pH للوسط الذي يوضع فيه.

تنقسم أدلة التعادل إلى نوعين تبعاً ل Acid Indicators

HIn، أدلة التعادل الحمضية ويرمز إليها بالصيغة الافتراضية

InOH، أدلة التعادل القاعدية ويرمز إليها بالصيغة الافتراضية

وتتقسم أدلة التعادل أيضًا إلى نوعين تبعاً لعداد الأئنان في الوسط الحمضي والوسط القاعدي.

أدلة أحادية اللون، لها حالة ملونة واحدة مثل الهيبنولين.

أدلة ثنائية اللون، لها حالتان ملونتان مثل البيثيل البريتالي.

(أ) كيف تعمل أدلة الحمضية؟

يتكون الدليل الحمضي في الماء لإنتاج أيونات الدليل In⁻ وكاتيونات الهيدروجين H₃O⁺ كما توضح المعادلة التالية:

$$\text{HIn}_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+_{(\text{aq})} + \text{In}^-_{(\text{aq})}$$

يكون التفاعل غير تام وعكسيًّا لذلك يصل إلى حالة اتزان.

توضح المعادلة التالية ثابت اتزان هذا التفاعل.

الرياضية التالية ثابت اتزان هذا التفاعل.

$K_{\text{HIn}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$

يظهر الدليل الحمضي بلون حاليته الحمضية (HIn) عند وضعه

في وسط حمضي، يزداد تركيز H₃O⁺ في الوسط الحمضي، وهذا يؤدي

إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاه العكسي، وبذلك يقل تركيز الحالة

القاعدية (In⁻) ويزداد تركيز الحالة الحمضية (HIn) فيظهر لونها.

يظهر الدليل الحمضي بلون حاليته القاعدية (In⁻) عند وضعه

في وسط قاعدي، يزداد تركيز OH⁻ في الوسط القاعدي فيتحدد كاتيون

الهيدروجيني بانون الهيدروكسيد وبهذا يتكون الماء، وبالتالي يقل تركيز كاتيون

الهيدروجيني وهذا يؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان في الاتجاهطردي

وبذلك يقل تركيز الحالة الحمضية (HIn) ويزداد تركيز الحالة القاعدية

(In⁻) فيظهر لونها (شكل 62).

(ب) مدى الدليل الحمضي



يمكن استخدام معادلة ثابت تأين دليل التعادل لمعرفة مدي الدليل الحمضي.

$$K_{\text{HIn}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_{\text{HIn}} \times [\text{HIn}]}{[\text{In}^-]}$$

$$-\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log K_{\text{HIn}} - \log \frac{[\text{HIn}]}{[\text{In}^-]}$$

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{HIn}} + \log \frac{[\text{In}^-]}{[\text{HIn}]}$$

وقد يُوجَد أن العين البشرية لا تستطيع أن تقدر أيهما اللون السادس في محلول إلا إذا كان النسبة بين تركيز الجالين (1:10) تقريباً.

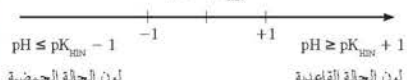
$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{HIn}} \pm 1$$

$$?K_{\text{HIn}} = 1 \times 10^{-6}$$

يعتمد اختبار دليل التعادل خلال معايرته للأحماض والقواعد على معرفة قيمة الأُس الهيدروجيني عند نقطة التكافؤ.

لون الوسطي

$$\text{pH} = \text{p}K_{\text{HIn}}$$



ملاحظة: يظهر اللون الوسطي عندما يكون تركيز الحالة الحمضية [HIn]

مساوياً لتركيز الحالة القاعدية [In⁻].

ملاحظة: يمكن حساب $[H_3O^+]$ من K_w ، ثم تطبيق

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

بموجع الجدول (12) اللون الذي يظهر فيه الدليل عند أنس هيدروجيني أقل أو أكبر من مدى الدليل.

الدليل	لون الحالة الصافية للدليل	مدى الدليل (التربيعي)	لون الحالة الشامدة للدليل
الميثيل البرتقالي	أحمر	3.1 — 4.4	أصفر
أكابر البروموكربوسول	أصفر	3.8 — 5.4	أزرق
الميثيل الأحمر	أحمر	4.2 — 6.3	أصفر
صبغة تياج الشمس	أحمر	4.5 — 8.3	أزرق
فينيلون الأحمر	أصفر	6.6 — 8.0	أحمر
الثابسول الأزرق الفاعدلي	أصفر	8.0 — 9.6	أزرق
البيوليلين	علمون اللون	8.2 — 10.0	زهري
البروموتيسول الأزرق	أصفر	6.0 — 7.6	أزرق

جدول (12)
يعتبر لون كل دليل تعامل عند أنس هيدروجيني بمقدار 10% مختلف. ودليل العامل في تعاوذه ينحدر من أن
الأنس الهيدروجيني (متلوث بالغازات) بين 3 و4.

pH – Paper

شريط الدليل (شكل 63) هو عبارة عن قطعة من الورق أو البلاستيك
مشترب بدليل العادل، يتغير لونه عند خضرة في محلول أنس الهيدروجيني
مجهول.

pH – Meter

يستخدم جهاز الأنس الهيدروجيني (شكل 64) لقياس الدقة والسرعة
لقيمة الأنس الهيدروجيني، ويمكن استخدامه أيضًا لتسجيل التغيرات
المسمرة في الأنس الهيدروجيني إذا تم توصيله بجهاز الكمبيوتر.



شكل (63)
المكون المرجعي لتأطير الدليل الورقي



شكل (64)
جهاز قياس الأنس الهيدروجيني مع محلول متحركة لمراقبة الجهاز

مراجعة الدرس 1

- قارن بين التركيزات النسبية لكاتيونات الهيدروجين وأنيونات قيمة الأنس الهيدروجيني لكل من الحالات التالية:
 $[H_3O^+] = 0.00010 M$ (أ) $[H_3O^+] = 1 \times 10^{-5} M$ (ب)
 $[OH^-] = 1 \times 10^{-4} M$ (د) $[OH^-] = 1 \times 10^{-2} M$ (ج)
- ما هي تركيزات أنيون الهيدروكسيد للمحاليل ذات الأنس الهيدروجيني pH التالية:
ج (أ) ب (ب) د (ج)

إجابات أسئلة الدرس 3-1

$$[H_3O^+] < [OH^-] \quad (أ)$$

$$[H_3O^+] > [OH^-] \quad (ب)$$

$$[H_3O^+] = [OH^-] \quad (ج)$$

$$pH = 6 \quad (أ)$$

$$pH = 4 \quad (ب)$$

$$pH = 12 \quad (ج)$$

$$pH = 3 \quad (د)$$

$$[OH^-] = 10^{-8} M \quad (أ)$$

$$[OH^-] = 10^{-5} M \quad (ب)$$

$$[OH^-] = 10^{-2} M \quad (ج)$$

- عند استخدام الأدلة، تُقارن الألوان الناتجة في جدول يظهر قيم الأنس الهيدروجيني المرافق لكل لون ويكون تحديد الأنس الهيدروجيني غير دقيق. أمّا جهاز قياس الأنس الهيدروجيني فيعطي قيمةً أكثر دقةً تصل إلى 0.02 وحدة من وحدة القياس.

الدرس 4-1

قوى الأحماض والقواعد

صفحات الطالب: من ص 124 إلى ص 132

صفحات الأنشطة: من ص 37 إلى ص 39

عدد الحصص: 2

الأهداف:

- يحسب ثابت تأين الحمض K_a من التركيز المولاري لكاتيون الهيدرونيوم وقياسات الأس الهيدروجيني.
- يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها K_a .
- يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها K_b .

1. قدم وحفز

1.1 استخدام الصورة الافتتاحية للدرس

دع الطلاب يتفحصون الصورة الافتتاحية للدرس ويقرأون الفقرة المرفقة لها.

وضح للطلاب أن الليمون والجريب فروت يعتبران من الحمضيات لأنهما يحتويان على حمض الستريك ولذلك يكون طعمهما حمضيّاً.

أشر إلى الطلاب أن حمض الستريك غير مضر ويمكن التعامل معه من دون الأخذ بتعليمات الأمان التي تُطبّق لدى التعامل مع أحماض أخرى مثل حمض الكبريتيك.

وضح للطلاب أن الأحماض تقسم إلى أحماض قوية وأحماض ضعيفة.

فسّر للطلاب أنهم سوف يتعرّفون، من خلال هذا الدرس، قوّة الأحماض والقواعد وخواصها ثم يقارنون بينها.

2. اختبار المعلومات السابقة لدى الطالب

لتقييم المعلومات السابقة لدى الطالب حول الأحماض والقواعد، وجه إليهم الأسئلة التالية:

- ما هو تعريف أرهيبيوس للحمض والقاعدة؟ [الحمض هو المادة التي تنتج كاتيونات H_3O^+ في محلول المائي. القاعدة هي المادة التي تنتج أيونات OH^- في محلول المائي.]
- ما هي الفرضية الأساسية في نظرية أرهيبيوس؟ [هي أن المحاليل القاعدية أو الحمضية توصل التيار الكهربائي لأنها تنتج أيونات في محلول.]

- هل تقوم المحاليل كلّها التي تنتج من تأين الأحماض والقواعد في الماء بتوصيل التيار الكهربائي بشدة التيار نفسها؟ [كلا، لأن توصيل التيار يتعلّق بكمية الأيونات الموجودة في محلول.]

- ما علاقة الأس الهيدروجيني بتركيز كاتيون الهيدرونيوم؟ العلاقة الرياضية التي تربط $[H_3O^+]$ بالأس الهيدروجيني هي:

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

الدرس 4-1

قوية الأحماض والقواعد Strength of Acids and Bases

الأهداف العامة

- يحسب ثابت تأين الحمض K_a من التركيز المولاري لكاتيون الهيدرونيوم وقياسات الأس الهيدروجيني.
- يرتب قوى الأحماض تبعاً لثابت تأينها K_a .
- يرتب قوى القواعد تبعاً لثابت تأينها K_b .



شكل (65)

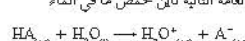
مراجع من الجريب فروت والخل والجريب فروت

إنّ طعم الليمون والخل والجريب فروت حامض لاحظوا هذه الفواكه على حمض الستريك. عندما تختبر عصير الليمون أو تقطع الجريب فروت (شكل 65)، لا تدفع الشارة المائية على عينك أو ترمي الملابس الواقعية الصلبة على ذلك تتعامل مع أحماض. لكنّ هذا الصّرف لا يتم عن قاعدة سلوكك للتعامل مع الأحماض، فيغض الأحماض تحتاج إلى احتياطات وتحذيرات معينة عند استخدامها، نذكر منها حمض الكبريتيك وهو مادة كيميائية صناعية تُستخدم بكثرة وتسبّ حرفاً شديداً في حال تعرّض لها جلد الإنسان.

1. الأحماض والقواعد القوية والضعيفة

Strong and Weak Acids and Bases

توضّح المعادلة العامة التالية تأين حمض ما في الماء



تتمثل الصيغة العامة للحمض وتمثل A^- الأيون الذي يتعّد تأين الحمض في الماء.

• ما علاقة الأس الهيدروجيني بال محلول؟ [يساعد الأسس الهيدروجيني على تحديد طبيعة المحلول، وذلك بمقارنة الأسس الهيدروجيني بالرقم 7 (عند 25 °C):

- إذا كان $pH = 7$ ، يكون المحلول متعادلاً (ليس حمضيّا ولا قاعديّا)
- إذا كان $pH < 7$ يكون المحلول حمضيّا
- إذا كان $pH > 7$ يكون المحلول قاعديّا.

2. علم وطبق

2. مناقشة

وضح للطلاب أن الأحماض تصنف إلى أحماض قوية وأحماض ضعيفة تبعاً لدرجة تأينها في الماء.

وضح للطلاب أن الأحماض القوية Strong Acids هي التي تأين بشكل كامل في محلول مائي.

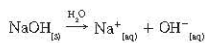
الحمض الأقوى هو الحمض الذي ينفع كمية أكبر من كاتيونات الهيدروجين H_3O^+ أو كاتيونات الهيدروجين، أي H^+ الذي يتأين بدرجة أكبر. بناءً على ما تعلم، يمكن استنتاج ما يلي.

• الأحماض القوية Strong Acids هي التي تأين بشكل كامل في محلول مائي.

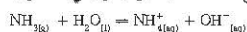
في خلال هذا الفاعل، يتحول الحمض كلياً إلى قاعدةه المرافق، ويصبح تركيز الحمض غير المتأين HA يساوي صفرًا. ولا وجود لحالة آثران في تأمين تأين الأحماض القوية.

• الأحماض الضعيفة Weak Acids هي الأحماض التي تأين جزئياً في محلولها المائي وتتشكل حالة آثران كما في حالة حمض الأسيك.

• القواعد القوية Strong Bases هي القواعد التي تأين بشكل كامل في محلولها المائي. توضح المعادلة التالية تأين هيدروكسيد الصوديوم في الماء



• القواعد الضعيفة Weak Bases هي القواعد التي تأين جزئياً في محلولها المائي. توضح المعادلة التالية تأين الأمونيا في محلول الماء.



اكتب على السبورة معادلة تأين حمض الهيدروكلوريك ، وتناقش مع الطالب حول فكرة أنه حمض قوي بما أنه يتأين بالكامل في المحلول المائي .



وضح للطلاب أن التركيز المولاري لكاتيونات الهيدروجين H_3O^+ في محلول مائي لحمض الهيدروكلوريك يساوي التركيز المولاري للحمض الذي يتأين بالكامل.

لذلك، يمكن كتابة المعادلة: $C_a = [H_3O^+]$

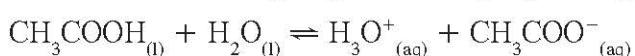
حيث إن C_a توضح التركيز المولاري للحمض $([HCl])$.

أشير إلى الطالب أن حساب الأسس الهيدروجيني يسمح بكتابة المعادلة الرياضية التالية:

$$pH = -\log [H_3O^+] = -\log C_a$$

وضح لهم أن الأحماض الضعيفة لا تأين بالكامل في المحلول المائي مثل حمض الأسيك.

اكتب معادلة تأين حمض الأسيك على السبورة واذكر للطلاب أن أقل من 1% من جزيئات الحمض يتأين.

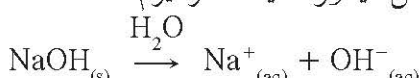


وضح للطلاب أن $[H_3O^+]$ أصغر بكثير من تركيز الحمض بما أن نسبة تأينه هي أقل من 1% ، لذلك، يمكن كتابة المعادلة التالية:

$$pH > -\log C_a$$

وضح للطلاب أن القواعد تصنف إلى قواعد قوية وقواعد ضعيفة تبعاً لدرجة تأينها في الماء.

وضح لهم أن القواعد القوية تأين بالكامل لتنتج كاتيوناً فلزياً وأنيون الهيدروكسيد مثل هيدروكسيد الصوديوم.



في هذه الحالة ، يكون تركيز أنيون الهيدروكسيد مساوياً للتركيز المولاري للقاعدة.

$$C_b = [OH^-]$$

حيث إن C_b توضح التركيز المولاري للقاعدة $([NaOH])$.

وضح للطلاب أن ربط التركيز C_b بالأسس الهيدروكسيد ممكن

$$pOH = -\log [OH^-] = -\log C_b$$

، وأشار إلى أن $pH + pOH = 14$ ، كما يدل على أن $pH = 14 - pOH$

يوضح الجدول (13) القوى النسبية لبعض الأحماض والقواعد المائية. ما هو أضعف حمض في الجدول؟ وما هي أضعف قاعدة؟

القوى النسبية	الصيغة الكيميائية	المرجعيات
أحماض قوية	HCl HNO_3 H_2SO_4	حمض الهيدروكلوريك حمض النيترات حمض الكبريتيك
محلول متعادلة	H_3PO_4 CH_3COOH H_2CO_3 H_2S $HClO$ H_3BO_3	حمض الفوسفوريك حمض الأسيك حمض الكربونيك حمض الهيدروكربوريك حمض الهيدروكلوريك حمض البوريك
قواعد قوية	NH_4^+ NH_3 CH_3NH_2 $C_2H_5NH_2$	هيدراتين أمونيا ميثيل أمين ليليل أمين
	$Ca(OH)_2$ $NaOH$ KOH	هيدروكسيد الكلاسيوم هيدروكسيد الصوديوم هيدروكسيد البوتاسيوم

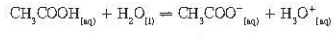
جدول (13)
القوى النسبية للأحماض والقواعد المائية

1. ثابت التأين للحمض

Acid Dissociation Constant K_a

يمكن كتابة ثابت التأين من المعادلة الكيميائية الموزونة.

توضح المعادلة التالية تأين حمض الأسيك في الماء



ويمكن كتابة ثابت التأين كالتالي:

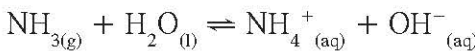
$$K_a = \frac{[H_3O^+] \times [CH_3COO^-]}{[H_2O] \times [CH_3COOH]}$$

عند استبدال pOH بالقيمة $(-\log K_b)$ ، نحصل على المعادلة

$$pH = 14 + \log K_b$$

وضّح للطلاب أن هيدروكسيد المغنيسيوم شحيم الذوبان في الماء، لكن الكميّات الصغيرة التي تذوب في الماء تتأيّن بالكامل.

وضّح لهم أن القواعد الضعيفة تتأيّن جزئياً في الماء وأنهم قد تعرّفوا في الدرس السابق للأمونيا كقاعدة ضعيفة تتفاعل مع الماء لتنتج أنيون الهيدروكسيد.



وضّح للطلاب أن تركيز أنيون الهيدروكسيد أصغر بكثير من تركيز القاعدة، لذلك، يمكن كتابة المعادلة التالية:

$$pH < 14 + \log K_b$$

وضّح للطلاب أن محلول المائي للأمونيوم (NH_4OH) المختبرات هيدروكسيد الأمونيوم.

دع الطّلاب يتفحّصون الجدول (13) في كتاب الطّالب ص 126 ثم تناقش معهم حول القوى النسبية لبعض الأحماض القوية والضعيفة، والقواعد القوية والضعيفة.

2.2 مناقشة

ذكر الطّلاب بالاتزان الكيميائي وبمعنى أن يكون نظام ما في حالة اتزان. ذكرهم أيضًا بمعنى المحاليل المشبعة وبأنها هي أيضًا في حالة اتزان.

ثم ناقش مع الطّلاب حالة التأيّن لحمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة إذ إن لكلّ منها درجة تأيّن تصل إليها حيث يصبح تركيز الجزيئات غير المتأيّنة ثابتًا وتركيز الأيونات الناتجة عن عملية التأيّن ثابتًا. إشرح للطلاب أن كتابة ثابت التأيّن للأحماض والقواعد وحسابه شبّهان بكتابه وحساب ثابت الاتزان الذي درسوه سابقًا. وضح لهم أن ثابت تأيّن الحمض يتم بدرجة أكبر وأكبر للحمض الأقوى له قيمة K_a أكبر.

$$K_a = \frac{[\text{القاعدة المراجفة}] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{الحمض}]}$$

وضّح لهم أن ثابت تأيّن القاعدة هو حاصل ضرب نسبة تركيز الحمض المراجف مضروبة في تركيز أنيون الهيدروجين إلى تركيز الحمض القاعدة.

$$K_b = \frac{[\text{الحمض المراجف}] \times [\text{OH}^-]}{[\text{القاعدة}]}$$

وضّح للطلاب النقاط التالية:

- ثابت التأيّن K_b يعكس جزء الحمض في الصورة المتأيّنة.

- إذا كانت نسبة ثابت التأيّن صغيرة فإن درجة تأيّن الحمض في محلول تكون صغيرة.

- كلّما كان ثابت التأيّن K_b كبيرًا كلّما كان الحمض الضعيف أكثر حموضية.

- كلّما كان pK_b أصغر كلّما كان الحمض الضعيف أكثر حموضية.

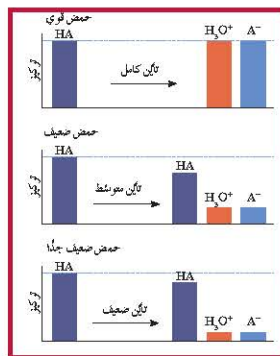
وضّح للطلاب أن هذه النقاط تطبق أيضًا على القواعد ويستخدم pK_b لمعرفة قاعدية القواعد الضعيفة.

يعبر تركيز الماء في المحاليل المخففة ثباته. وعليه، يمكن ضرب تركيز الماء ثباتات الأتران K_a ليتّجّه ثبات تأيّن الحمض K_b الذي يمكن تعريفه على أنه نسبة حاصل ضرب التركيز المراجفة المراجفة بتركيز كاتيون الهيدروجين إلى تركيز الحمض. وتُفضّل الصورة المتأيّنة أكلّ من كاتيون الهيدروجين وأليون الأسيتات، بدلاً من الماء، ثبات الماء ثبات تأيّن الحمض على الشكل التالي:

$$K_b = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

ملاحظة: لا يوجد ثبات أتران في تفاعل تأيّن الأحماض القوية لأنّها تتأيّن بشكل تام وبالتالي لا يوجد ثبات تأيّن للأحماض القوية.

يوضح الشكل (66) تأيّن كلّ من الأحماض القوية والضعيفة والضّعيفة جدًا ونسبة تأيّن كلّ منها.



إذا كانت قيمة ثبات تأيّن صفرة، فإنّ درجة تأيّن الحمض في محلول تكون صفرة. للأحماض المخففة قيمة K_b صفرة والقيمة الأكبر K_b تعني أن تأيّن الحمض يتم بدرجة أكبر وأكبر للحمض الأقوى له قيمة K_b أكبر.

127

على سبيل المثال، تساوي قيمة K_b لحمض البيتروز 4.4×10^{-4} بينما تساوي قيمة K_b لحمض الأسيتيك 1.8×10^{-5} ، وهذا يعني أن حمض البيتروز أقوى تأيّنًا في محلول من حمض الأسيتيك، وبالتالي يكون حمض البيتروز أقوى من حمض الأسيتيك.

فقد الأحماض ثانية البروتون والأحماض ثلاثية البروتون ذات زرات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى. ولا يتم تأيّن ذات زرات الهيدروجين بها في تفاعل واحد، إذ أن كلّ تأيّن ذرة هيدروجين له تأثير منفصل عن الذرة الأخرى، وبذلك، يكون لكلّ تفاعل ثبات التأيّن الخاص به. لهذا السبب، نجد أن حمض الفوسفوريك H_3PO_4 ثلاثة ثباتات تأيّن لثلاث زرات الهيدروجين الثلاث القابلة للتأيّن. يوضح الجدول (14) تفاعلات تأيّن ثباتات التأيّن لبعض الأحماض المخففة الشائعة والمسمّى بها على قيمة ثبات التأيّن الأول لكنّها، ما هي قيمة ثبات التأيّن الثاني لبعض حمض الفوسفوريك (مسمّى بالجدول 14)؟

ملاحظة: يكوّن الحمض في مرحلة التأيّن الأولى أقوى، وثبات تأيّن المرحلة الأولى أكبر.

ثبات تأيّن الحمض	المعادلة التأيّن	الحمض
$K_{a1} = 5.6 \times 10^{-2}$ $K_{a2} = 5.1 \times 10^{-5}$	$\text{HOOCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HOOCOO}^-_{(aq)}$ $\text{HOOCOO}^-_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{OOCOO}^{2-}_{(aq)}$	حمض أو كمالاتيك
$K_{a1} = 7.5 \times 10^{-3}$ $K_{a2} = 6.2 \times 10^{-8}$ $K_{a3} = 4.8 \times 10^{-13}$	$\text{H}_3\text{PO}_4^{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{H}_2\text{PO}_4^{-(aq)}$ $\text{H}_2\text{PO}_4^{-(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HPO}_4^{2-}_{(aq)}$ $\text{HPO}_4^{2-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{PO}_4^{3-}_{(aq)}$	حمض الفوسفوريك
$K_a = 1.8 \times 10^{-4}$	$\text{HCOOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCOO}^-_{(aq)}$	حمض الميثانوكريك
$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض البنزويك
$K_a = 1.8 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)}$	حمض الأسيتيك
$K_{a1} = 4.3 \times 10^{-7}$ $K_{a2} = 4.8 \times 10^{-11}$	$\text{H}_2\text{CO}_{3(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{HCO}_3^{3-}_{(aq)}$ $\text{HCO}_3^{3-}_{(aq)} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(aq)} + \text{CO}_3^{2-}_{(aq)}$	حمض الكربونيك

جدول (14)

ثباتات تأيّن بعض الأحماض المخففة الشائعة

يمكن التغيير عن ثبات الحمض بالرمز pK_a حيث إن:

$$pK_a = -\log K_a$$

يمكن المقارنة بين قوى الأحماض باستخدام قيم K_a و pK_a . كلّما كانت قيمة pK_a أكبر، كلّما صرّفت قيمة K_a وكان الحمض أضعف، والعكس صحيح.

128

3. مناقشة

وضح للطلاب أن الأحماض ثنائية البروتون والأحماض ثلاثية

البروتون تفقد ذرات الهيدروجين واحدة تلو الأخرى.

دعهم يستنتجون أن ثابت ذرات الهيدروجين لا يتم في تفاعل واحد، ولذلك، لكل تفاعل ثابت ثابت تأين خاص به.

أعط الطالب مثال حمض الفوسفوريك H_3PO_4 الذي له ثلاثة ثوابت تأين لذرات الهيدروجين الثلاث القابلة للتائين.

اطلب إلى الطالب أن يتفحصوا الجدول (14) الذي يوضح ثوابت التأين لبعض الأحماض ثنائية البروتون وثلاثية البروتون الضعيفة الشائعة.

4. مناقشة

اشرح للطلاب أن التعبيرين مرکز ومخفّف يشيران إلى كمية

الحمض أو القاعدة الذائية في محلول، كما أنهما يشيران أيضاً إلى عدد مولات الحمض أو القاعدة في حجم معين.

وجه إلى الطالب السؤالين التاليين:

• ما الحمض الذي يوجد في العصارة المعدية؟ [حمض

الهيدروكلوريك وهو حمض قوي].

• تحتوي العصارة المعدية على محلول مخفّف من حمض قوي

ومع ذلك يظل قوياً. لماذا؟ [يكون حمض الهيدروكلوريك الموجود

في العصارة المعدية مخفّفاً في حجم معين (أي أن عدد مولات الحمض قليلة

نسبة إلى الحجم) ولكن جزيئات الحمض كلها المتواجدة تكون في حالتها

المتأينة].

لتعزيز فهم الطالب، وضح لهم أن حمض الأستيك الموجود في الخل الذي نستخدمه في منازلنا عبارة عن محلول مخفّف لحمض ضعيف وهو حمض الأستيك النقي الذي يُعد حمضاً ضعيفاً وإن كان تركيزه مرتفعاً في بعض المحاليل.

وضوح للطلاب أن محليل الأمونيا يمكن تخفيضها أو تركيزها تبعاً

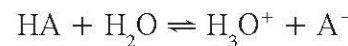
لكمية غاز الأمونيا الذائية في حجم معين من الماء، وأن محلول الأمونيا سواء أكان مرکزاً أم كان غير مرکز هو قاعدة ضعيفة.

5. مناقشة

وضح للطلاب أن ثابت الاتزان لتأين حمض K_a لحمض ضعيف يمكن حسابه من النتائج التجريبية.

وضح لهم أن إجراء ذلك ممكن من خلال قياس تركيزات المواد المطلوب حساب ثابت تأينها عند الاتزان.

فسر للطلاب أن هناك علاقة رياضية بين الأس الهيدروجيني وثابت تأين الحمض K_a . توضح المعادلة التالية التفاعل العام لتأين حمض ضعيف:



فقرة اثرانية

ارتفاع القيمة بالصلة

تأكل الأنسان

يعود السبب الرئيس لتأكل الإنسان إلى حمض ضيق يعزى بمحض الالكتريك $K_a = 1.4 \times 10^{-5}$. ثابت K_a يساوي 10^{-5} .

يكون حمض الالكتريك في الماء ثابتاً من الكثيرة مثل الأستروكربن ميرتس على السكريات المرجوة في القمة الاصفحة على سطوح الأنسان. عند الظروق العادي، يتحقق العلاج تلك الطبقه عند $pH = 6.8$.

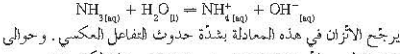
وإذا وصل الأس الهيدروجيني إلى 6 أو أعلى، لا يستجيب ذلك بالي مشكل، ولكن عندما يقل حمض pH ، يزيد القيمة ثابت الالكتريك الأس الهيدروجيني على سطوح الأنسان بالشكل، وتشملها القراءات وتحدد التغير فيها. وقد يصل التأكل إلى عاج قاعدة الأنسان.

ولب الأنسان الذي يحتوي على الأوعية الدموية والأعصاب، مما يؤدي إلى الالم في الأنسان.

ثابت التأين للقاعدة K_b

Base Dissociation Constant K_b

تفاعل القواعد الضعيفة مع الماء لتكون أنيون الهيدروكسيد والحمض.



يرجع الاتزان في هذه المعادلة بذلة حدوث تفاعل المكسي. و حوالي 1% فقط من الأمونيا متواجد في صورة NH_4^+ ، وهذا الكاتيون هو الحمض المرافق للأمونيا، وتكون تركيزات كل من NH_4^+ و OH^- متناسبة ومساوية. ولا يمكن فصل مركب هيدروكسيد الأمونيا NH_4OH من محليل الأمونيا المائية، وإشار إلى أن زجاجات محلول المائي للأمونيا المستخدمة في المعامل يكتب عليها هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH ، علماً أن هذا المركب هو في حالة اتزان مع الأمونيا.

يكتب ثابت التأين للاتزان لتفاعل الأمونيا مع الماء كالتالي:

$$K_b = \frac{[NH_4^+] \times [OH^-]}{[NH_3] \times [H_2O]}$$

وكما تعلمت في ماقبلة K_b ، فإن تركيز الماء ثابت في المحاليل المخففة يمكن أن تغيره قيمة ثابتة. وبذلك يمكن كتابة K_b على شكل ثابت التأين للقاعدة،

$$K_b = \frac{[NH_4^+] \times [OH^-]}{[NH_3]}$$

وبصفة عامة، فإن ثابت تأين القاعدة K_b هو نسبة حاصل الضرب ترتكز الحمض المرافق بتراكز أنيون الهيدروكسيد إلى ترتكز القاعدة. ويمكن تمثيل الصورة العامة لهذه المعادلة كما يلي:

$$K_b = \frac{[OH^-] \times [\text{الحمض المرافق}]}{[\text{القاعدة}]}$$

ونظرًا لأن القواعد مثل الأمونيا تغير ضعيفه بالنسبة إلى أيون الهيدروكسيد، تكون قيمة K_b لهذه القواعد ضعيفة. فقيمة K_b للأمونيا تساوي $10^{-5} \times 10^{-5} = 1.8 \times 10^{-10}$. وكلما قلل مقدار K_b كلما كانت القاعدة ضعيفه.

تقدير ثابت القواعد القوية بالكامل إلى كاتيونات فلزية وأنيونات هيدروكسيد في محليلاتها المائية لذا ليس لديها ثابت تأين. وبغض القواعد القوية، مثل هيدروكسيد الكالسيوم وهيدروكسيد المغسيسيوم، شحنة الذريات في الماء. ولكن الكثيارات الصغيرة التي تذوب في الماء من تلك القواعد تتأين تمامًا.

ويُكَسِّب ثابت تأين هذا الحمض على الشكل التالي:

$$K_a = \frac{[A^-] \times [H_3O^+]}{[HA]}$$

و عند حساب اللوغاريتم العشري لناحيةي المعادلة الرياضية السابقة نجد:

$$-\log K_a = -\log \frac{[A^-] \times [H_3O^+]}{[HA]}$$

$$-\log K_a = -\log [H_3O^+] - \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

$$pK_a = pH - \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

$$pH = pK_a + \log \frac{[A^-]}{[HA]}$$

و تُسمى هذه المعادلة معادلة هندرسون هاسيلبالخ
Henderson Hasselbalch

3. قيمة وتوسيع

3.1. تقييم استيعاب الطلاب للدرس

لتقييم استيعاب الطلاب للدرس ، اعرض عليهم النشاط التالي:
الخطوة الأولى لهذا النشاط هي تحضير محلولين المائين التاليين:

المحلول الأول: 200 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك بتركيز $500 \text{ mL} \times 10^{-2} \text{ mol/L}$ تُضاف إلى كأس زجاجية بحجم 500 mL
المحلول الثاني: 200 mL من محلول حمض الأستيك بتركيز $500 \text{ mL} \times 10^{-2} \text{ mol/L}$ تُضاف إلى كأس زجاجية بحجم 500 mL
الخطوة الثانية هي معايرة جهاز قياس الأس الهيدروجيني وغمر قطب الجهاز بالمحلول الأول . يمكن قراءة الأس الهيدروجيني لهذا محلول وهو 2. ثم لمعرفة الأس الهيدروجيني للمحلول الثاني ، يُعَصَر قطب الجهاز بالمحلول الثاني بعد غسله بالماء المقطر . أظهر الجهاز القراءة التالية 3.4

توجه إلى الطلاب بالأسئلة التالية:

• ما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول الأول؟

$$[H_3O^+] = 10^{-\text{pH}} \text{ mol/L} = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

• قارن النتيجة بتركيز محلول حمض الهيدروكلوريك HCl .

$$[HCl] = [H_3O^+] = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

• ماذا يمكن الاستنتاج من هذه المقارنة؟

يمكن الاستنتاج أن حمض الهيدروكلوريك تأين بشكل تام في محلول



• ما هو تركيز كاتيون الهيدرونيوم في محلول الثاني؟ ما الاستنتاج؟

$$[H_3O^+] = 10^{-3.4} \approx 4 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

إن تركيز كاتيونات الهيدرونيوم منخفض جداً نسبة إلى عدد مولات الحمض الذائبة في الماء . يتأين حمض الأستيك في الماء بشكل جزئي .



Concentration and Strength 3.1 التركيز والقوة

يشير التعبيران مرئي ومحفظ إلى كثافة الحمض أو القاعدة الذائبة في محلول، وبثبات يُعطى إلى عدد مولات الحمض أو القاعدة في حجم معين. ويشير التعبيران قوي أو ضعيف إلى مدى تأين الحمض أو القاعدة في حجم ويوضحان عدد الجزيئات المتاحة. حمض الهيدروكلوريك حمض قوي حيث إنه يتأين بكامله . أمّا عصارة المعدة فهي محلول مخفف من حمض الهيدروكلوريك، فهو يكمل عدد ذليل من جزيئات HCl في حجم معين من عصارة المعدة ولكن جميعها متأينة . إنما على ما يسبق، إذا أضيفت عينة من حمض قوي إلى حجم كبير من الماء فسوف تطلى محلولاً مخففاً ولكن يبقى حمضياً لأن كل الأمونيا متكون في صورتها المائية.

يمكن تخفيف محلول الأمونيا أو زيادة تركيزها تماماً كثابة غاز الأمونيا الذائبة في حجم معين من الماء . وعندما عادة، سوف تكون الأمونيا قادمة ضعيفة حيث إن درجة تأينها ضعيفة سوءً أكان محلول الأمونيا من تركيز لم كان مخففاً . يوضح الجدول (15) تركيزات الأحماض والقواعد الشائعة الموجودة في الماء.

التركيز	الحمض أو القاعدة
mol/L	g/L
12	438
6	219
18	1764
6	588
15	1470
16	1008
6	378
17	1020
6	360
6	240
15	255
6	102

(15) تركيزات الأحماض والقواعد الشائعة الموجودة في الماء

فقرة اثرية

البيئة خدمة البيئة

المطر الحمضي

تعرض من مساحات شاسعة من الماءات للأذى، وتعبر عن إصابة للأجسام المائية والبيئة، مما يؤدي إلى احتشاء الأجهزة المائية والبيئة، مما يؤدي إلى احتشاء التفاصيل المائية عليها. يغير المطر الحمضي السبب الوحيد لها.

المطر الحمضي يطهّي الماء، ولا يتسبّب في تلوّث الماء. إنها مقدمة تسليّم، ونظراً لاقتران المطر الحمضي والبيارات بها، ولكن إذا تم الظهور، فقد يزيد من تلوّث المطر الحمضي عن 56%، بينما تأثيراته السلبية بالظهور، وحيثما يتسقط المطر الحمضي، يتسبّب دماراً شديداً للمياه، والبيارات، والبيارات، مما يزيد الماء.

البيارات من التربة، وقد يهدّد مباشرةً صحة الإنسان.

يتسبّب المطر الحمضي عندما تتساقط غازات أكسيد الكبريت SO₂ وكذا أكسيد النيتروجين NO_x إلى الماء الجوي. وعلى الرغم من وجود صادر طبيعية لهذا الماء، مثل البراكين، تولد معلوم هذه الماءات من مصادر أساسيات الإنسان، مثل محطة توليد الكهرباء، وذلك باستخدام الطاقة الحرارية المتنورة من الفحم وزيت البترول. تتخلّل غازات أكسيد الكبريت في الماء إلى حمض الكبريت H₂SO₄، وتحوّل غازات أكسيد النيتروجين إلى حمض النيتروجين HNO₃. وفي النهاية، تستكّن تلك الأحماض على سطح الأرض مع قطرات مياه الأمطار أو مع رقائق الثلوج.

130

• ما نسبة تأين حمض الأستيك؟

$$\text{درجة التأين} = \frac{\text{تركيز كاتيون الهيدرونيوم}}{\text{تركيز الحمض الابتدائي}} = \frac{\text{تركيز الحمض المتأين}}{\text{تركيز الحمض الابتدائي}}$$

$$\text{درجة التأين} = \frac{4 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-2}} = 0.04 \text{ أي نسبة } 4\%$$

راجع مع الطالب أن الأحماض والقواعد تُصنف إلى قوية وضعيفة تبعًا لدرجة تأينها في الماء، وأنه يمكن استنتاج ذلك من قيم الأس الهيدروجيني.

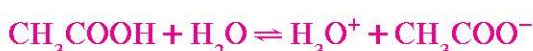
في محلول الحمضي: $\text{pH} = -\log C_a \rightleftharpoons \text{حمض قوي}$
 $\leftarrow \text{حمض ضعيف} \leftarrow \text{pH} > -\log C_a$

في محلول القاعدي: $\text{pH} = 14 + \log C_b \rightleftharpoons \text{قاعدة قوية}$
 $\leftarrow \text{قاعدة ضعيفة} \leftarrow \text{pH} < 14 + \log C_b \quad (25^\circ\text{C})$

ثم توجه إلى الطالب بالسؤالين التاليين:

• ما الذي يميز محليل الأحماض والقواعد الضعيفة؟ [تميّز هذه المحاليل بثابت تأينها].

• ما هو ثابت تأين حمض الأستيك في محلول الثاني؟ [توضّح المعادلة التالية تأين حمض الأستيك في الماء]:



يكون ثابت تأين هذا الحمض:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

تبعًا لمبدأ اتحادية العناصر:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 4 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

تركيز $[\text{CH}_3\text{COOH}]$ الابتدائي هو $1 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$

حساب $[\text{CH}_3\text{COOH}]$ عند الاتزان:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = (1 \times 10^{-2}) - (4 \times 10^{-4}) = 9.6 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

$$K_a = \frac{(4 \times 10^{-4}) \times (4 \times 10^{-4})}{9.6 \times 10^{-3}} = 1.67 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

2.3 إعادة التعليم

قسم الطالب إلى مجموعات وارسم الجدول التالي على السبورة، ثم اطلب إلى كل مجموعة رسم الجدول نفسه على الكراسة. دع الطالب يتشاركون في إكمال الجدول التالي.

الحمض الضعيف	الحمض القوي	الميزة
يتأين الحمض الضعيف بشكل جزئي في محلول المائي ليتسع القليل من كاتيونات الهيدرونيوم.	يتأين الحمض القوي بشكل تام في محلول المائي.	
يحتوي محلول على كاتيونات الهيدرونيوم وأيونات الحمض وجزيئات الحمض.	يحتوي محلول على أيونات فحسب.	محتوى محلول
إلكتروليت ضعيف	إلكتروليت قوي	الإلكترولية (توصيل التيار الكهربائي)
$\text{HF}, \text{HCN}, \text{CH}_3\text{COOH}$ HCOOH	$\text{HNO}_3, \text{HCl}, \text{HBr}, \text{HI}$	أمثلة

2. حساب ثوابت التأين

Calculating Dissociation Constants

يمكّن حساب ثابت تأين حمض CH_3COOH جزئيًّا في محلول مائي للحمض بتركيز 0.1 M . عند قياس تركيزات الماء الموجودة عند الاتزان، تبيّن أنَّ تركيزات كاتيونات CH_3COO^- يساوي تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$ ، فإنَّ ثابت تأين الأسيات $K_a = ?$

أحسب قيمة ثابت التأين لحمض الأستيك.

مثال (1)

يتأين حمض الأستيك CH_3COOH جزئيًّا في محلول مائي للحمض بتركيز 0.1 M . عند قياس تركيزات الماء الموجودة عند الاتزان، تبيّن أنَّ تركيزات كاتيونات CH_3COO^- يساوي تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$ ، فإنَّ ثابت تأين $K_a = ?$

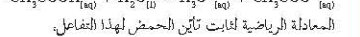
أحل: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم: غير المعلوم:

$$K_a = ? \quad [\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$$

يحدث تأين الحمض على الشكل الثاني:



المعادلة الرياضية لتأين الحمض لهذا التفاعل،

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

أحسب: حل غير المعلوم.

الجزء الذي يتأين من حمض الأستيك CH_3COOH يعطي كاتيون هيدرونيوم H_3O^+ وأيونات CH_3COO^- ، لذلك يكون عدد الاتزان $= 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$ ، وإن $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{CH}_3\text{COO}^-] = 1.34 \times 10^{-3} \text{ M}$ عند الاتزان، تركيز الأستيك CH_3COOH له مطرد خاصه تركيز K_a للحمض المائي.

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 - (1.34 \times 10^{-3}) = 0.0987 \text{ M}$$

يمكّن الآن التعمير عن قيم التركيزات عند الاتزان في المعادلة الرياضية لحساب K_a .

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(1.34 \times 10^{-3}) \times (1.34 \times 10^{-3})}{0.0987} = 1.82 \times 10^{-6}$$

قيمة K_a تتطابق مع القيمة لحمض ضعيف.

اطلب إلى الطالب رسم جدول آخر لقواعد أرهيبيوس القوية والضعيفة.

أسئلة تطبيقية وحلها

- احسب K_a لحمض البيتانويك HCOOH إذا كان تركيز الكاتيون الهيدروجين في محلول 0.1 M يساوي $4.2 \times 10^{-3} \text{ M}$
 $K_a = 1.84 \times 10^{-4}$
 الحل: $9.86 \times 10^{-4} \text{ M}$
- يساوي تركيز محلول حمض ضعيف أحادي البروتون 0.2 M .
 ويساوي تركيز الكاتيون الهيدروجين $\text{pH} = 3$.
 (أ) ما هو الاسم الهيدروجيني لهذا محلول?
 (ب) ماهي قيمة K_a لهذا الحمض?
 (ج): $\text{pH} = 3$ (د) $K_a = 4.88 \times 10^{-6}$

مراجعة الدرس 4-1

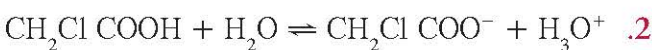
- ما هو تعريف كل من الحمض القوي والحمض الضعيف؟ بناء على قيمة ثابت التأين، أي من الأحماض المذكورة في الجدول (15) يكون الأقوى؟ وأي من الأحماض يمكن أن يكون الأضعف؟
- يساوي الاسم الهيدروجيني لمحلول باقي من حمض الأسيك أحادي الكلور $\text{CH}_3\text{Cl COOH}$ 0.18 M تركيز $1.8 \text{ H}_3\text{O}^+$.
 أحسب قيمة ثابت التأين لهذا الحمض.
- لحمض HA قيمة K_a صغيرة جدًا. كيف نقارن الكثيارات النسبية لكل من H_3O^+ وعدد الأتران؟
- أكتب معادلات التأين لكلاً من الأحماض والقواعد الذائية في الماء
 - حمض النيترات
 - حمض الأسيك
 - الأمونيا
 - هيدروكسيد المغنيسيوم
- عندما نتكلّم عن محلول الأحماض والقواعد، نستخدم مصطلحات قوي/ضعيف ومرکز/محفّظ. فارن بين هذين الزوجين من المصطلحات.

الميزة	القاعدة القوية	القاعدة الضعيفة
المحتوى المحلول	يتتأين القاعدة القوية بشكل جزئي في المحلول المائي لتنتج القليل من أنيونات الهيدروكسيد.	يتتأين القاعدة الضعيفة بشكل كامل في المحلول المائي.
الإلكتروليت قوي (توصيل التيار الكهربائي)	يحتوي المحلول على أنيونات الهيدروكسيد والكاتيون (فلزّي) أو (NH_4^+) وجزيئات القاعدة.	إلكتروليت ضعيف
أمثلة	$\text{NH}_3, \text{Cu(OH)}_2, \text{KOH}, \text{Ca(OH)}_2, \text{NaOH}$	

إجابات أسئلة الدرس 4-1

1. الحمض القوي هو الحمض الذي يتتأين بالكامل في المحلول المائي، في حين أن الحمض الضعيف هو الحمض الذي يتتأين جزئياً في المحلول المائي.

بناءً على الجدول، الحمض الأقوى هو حمض الأوكساليك والحمض الأضعف هو حمض الكربونيك.



$$K_a = \frac{[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_2\text{ClCOOH}]}$$

حساب $[\text{H}_3\text{O}^+]$ عند الاتزان:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-1.8} = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

حساب $[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-]$ عند الاتزان تبعاً لاتحادية العناصر:

$$[\text{CH}_2\text{ClCOO}^-] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

حساب $[\text{CH}_2\text{Cl COOH}]$ عند الاتزان:

$$[\text{CH}_2\text{Cl COOH}] = 0.18 - 1.6 \times 10^{-2} = 0.164 \text{ mol/L}$$

$$K_a = \frac{(1.6 \times 10^{-2}) \times (1.6 \times 10^{-2})}{0.164} = 1.56 \times 10^{-2}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

3. ثابت التأين لهذا الحمض:
 كلما صغرت قيمة K_a كلما كان الحمض ضعيفاً أي قليل التأين ويكون $[\text{H}_3\text{O}^+]$ أقل من $[\text{HA}]$.

وجه الأسئلة التالية لمساعدة الطالب على تلخيص المعلومات التي تحتوي عليها الوحدة.

◀ ما هي الخواص التي تمتاز بها الأحماض؟ وما هي الخواص التي تمتاز بها القواعد؟ [تعرف الأحماض على أنها تلك المواد التي لها طعم لاذع وحامض والتي تغير لون ورقة تباع الشمس من الأزرق إلى الأحمر. تعرف القواعد على أنها تلك المواد التي لها طعم مر وملمس زلق والتي تغير لون تباع الشمس من الأحمر إلى الأزرق.]

◀ أعطِ أسماء الأحماض التالية، HI , H_2SO_4 و H_2SO_3 ، وحدد ما إذا كان الحمض ثنائياً أو أكسجينياً. **HI**: حمض الهيدروبيوديك وهو حمض

ثنائي، H_2SO_4 : حمض الكبريتيك وهو حمض أكسجيني،

H_2SO_3 : حمض الكبريتوز وهو حمض أكسجيني.

◀ أعطِ أسماء القواعد التالية. KOH , NaOH , $\text{Ca}(\text{OH})_2$.

KOH: هيدروكسيد الكالسيوم
Ca(OH)₂: هيدروكسيد البوتاسيوم

◀ علل العلاقة الرياضية التالية $= 14 = \text{pK}_w - \text{pH}$ ، ثم اربط pK_w بطبيعة المحاليل.

$$(25^{\circ}\text{C}) K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14}$$

عند حساب اللوغاريتم العشري لطرف المعادلة، نحصل على

$$-\log K_w = -\log 10^{-14}$$

$$\text{pK}_w = 14$$

محلول متعادل:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = \frac{1}{2} \text{pK}_w$$

محلول حمضي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] > 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} < \frac{1}{2} \text{pK}_w$$

محلول قاعدي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] < 1 \times 10^{-7} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} > \frac{1}{2} \text{pK}_w$$

◀ ما هي النظرية الأشمل والأوسع للأحماض والقواعد؟ وعلام

ترتكز؟ [النظرية الأشمل والأوسع هي نظرية لويس وترتكز على إعطاء

واستقبال زوج من الإلكترونات العزرة لتكوين رابطة تساهمية. قاعدة لويس

هي المادة التي تعطي زوجاً من الإلكترونات وحمض لويس هو المادة التي

تستقبل زوجاً من الإلكترونات.]

◀ علام يرمز ثابت التأين؟ [يرمز ثابت التأين على كمية الحمض أو القاعدة

المتأينة نسبة إلى كمية الحمض أو القاعدة الذائية (K_a و K_b).]

مراجعة الوحدة الثالثة

المفاهيم

pOH	(الأس الهيدروكسيلي)	pH	(الأس الهيدروجيني)
ثابت تأين الحمض	Water Self – Ionization	الثأين الذائي للماء	
ثابت تأين الماء	Base Dissociation Constant (K_b)	ثابت تأين القاعدة	
حمض أحادي البروتون	pH – Meter	جهاز قياس الأس الهيدروجيني	
حمض ثلاثي البروتون	Oxyacid	حمض أكسجيني	
حمض ثنائي البروتون	Binary Acid	حمض ثنائى	
حمض قوي		حمض ضعيف	
دليل تبادل	Conjugate Acid	حمض مرافق	
قادمة ضعيفة	Conjugate Acid/Base Pair	ذروج حمض/قادمة مرافق	
قادمة مرافق	Strong Base	قادمة قوية	
محلول قاعدي	Acidic Solution	محلول حمضي	
مستقبل البروتون	Neutral Solution	محلول متعادل	
معطى البروتون	Electron-Pair Acceptor	مستقبل زوج الإلكترونات	
نظير أرهيبوس للآحماض والقواعد	Electron – Pair Donor	معطى زوج الإلكترونات	
نظير لويس للأحماض والقواعد	Bronsted-Lowry Acid-Base Theory	نظير برونسيد-لويري للأحماض والقواعد	

المفهوم الرئيسي للوحدة

(1-1) (وصف الأحماض والقواعد)

- للحامض طعم لاذع وهي [الكروماتات تتفاعل مع الفلزات الشائعة لتصبح غاز الهيدروجين وتتفاعل مع القواعد لتكون أملاكاً وماء.
- للهامض طعم مر وهي أيضاً [الكروماتات تتفاعل مع الأحماض لتكون أملاكاً وماء.
- يتأثر حمض أرهيبوس في الماء بمحظ كاتيون الهيدروجين، وتأثر قاعدة أرهيبوس في الماء بمعطى أيون الهيدروكسيد.
- حمض برونسيد - لويري معطى البروتونات وقادمة برونسيد - لويري مستقبلة للبروتونات.
- يكون زوج الحمض/قادمة البراق من ماءتين مرتبطتين بقطان كاتيون الهيدروجين أو ياكسيده.
- حمض لويس مستقبل لزوج من الإلكترونات وقادمة لويس معطى لزوج من الإلكترونات.

(2-1) (تسمية الأحماض والقواعد)

- اسماء الأحماض الثنائية مرتبطة بالعصر A في الصيغة العامة HA أما اسماء الأحماض الأكسجينية مرتبطة بعد تأكيد عصر الألمازي X في الصيغة العامة H_2XO_x .
- يُطلق على القاعدة الم Gioada على هيئة مركبات ألوئية المسمايات نفسها التي ظلت على المركبات الألمازية.

(3-1) (كتيونات الهيدروجين والمحضوة)

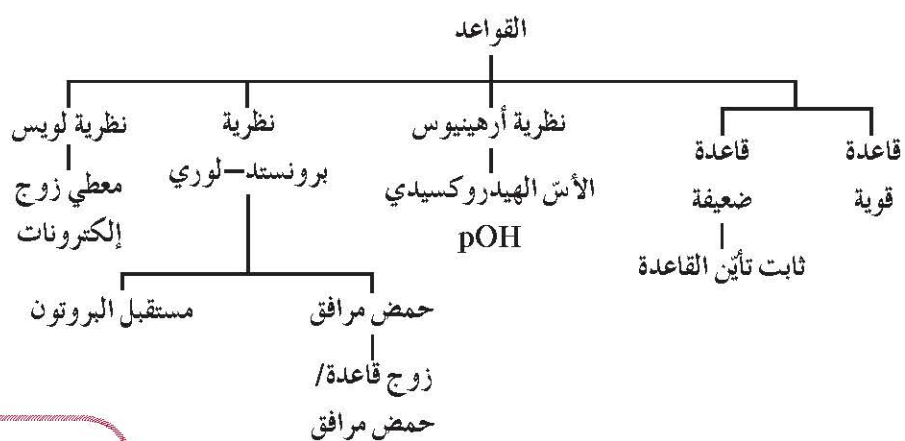
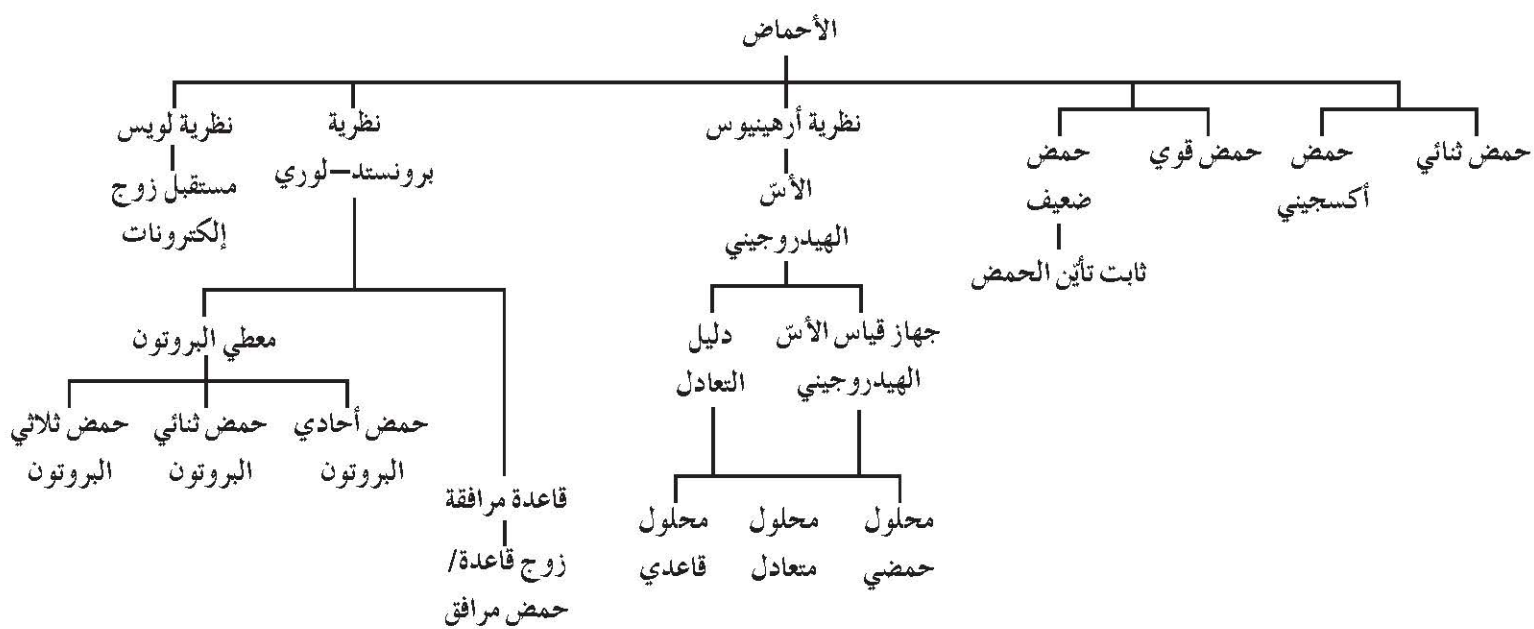
- يُتيح عن طريق إيه أيونات بالثأين الذائي للماء، فتحتان جزيئات الماء [إي] كاتيونات هيدرونيوم وأيونات هيدروكسيد OH^- .
- في المحاليل المائية، يساوي حاصل ضرب تركيز كاتيون الهيدرونيوم وتركيز أيون الهيدروكسيد $K_w = 1 \times 10^{-14}$ عند درجة 25°C.

- في محلول الحمضية، يكون $[\text{H}_3\text{O}^+]$ أكبر من $[\text{OH}^-]$. وفي محلول القاعدي، يكون $[\text{OH}^-]$ أكبر من $[\text{H}_3\text{O}^+]$.
- على مقاييس pH، يمثل الصغر الحمض القوي جداً، وتمثل القيمة 14 القاعدة القوية جداً، وتمثل القيمة 7 المحاليل المعتدلة. والماء الذي له pH 7 هو ماء معتدل $\text{pOH} = -\log [\text{OH}^-]$, $[\text{H}_3\text{O}^+]$.

- لقياس الأس الهيدروجيني pH للمحاليل ذات الحجم الصغيرة، يمكن استخدام آلة التبادل أو أشرطة الآلة الورقة أو جهاز قياس الأس الهيدروجيني.
- يستخدم جهاز قياس الأس الهيدروجيني للقياسات الدقيقة والسريعة لقيم الأس الهيدروجيني pH.

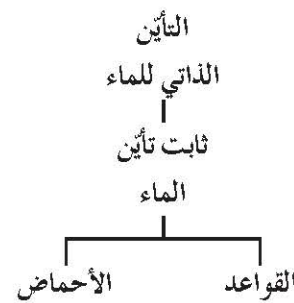
(4-1) (قوى الأحماض والقواعد)

- الأحماض القوية أحماض تأين في الماء كلها، أما الأحماض الضئيفة فهي أحماض تأين في الماء جزئياً.
- القواعد القوية قواعد تأين في الماء كلها، أما القواعد الضئيفة فهي قواعد تأين في الماء جزئياً.
- يُعتبر ثابت تأين الحمض K_a مقاييس كمية لقوته ذلك الحمض.
- يُعتبر ثابت تأين القاعدة K_b مقاييس كمية لقوته تلك القاعدة.



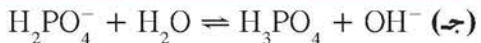
درايفطة مفاهيم الوحدة

(استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تنظم الأفكار الرئيسية التي جادلت في الوحدة)

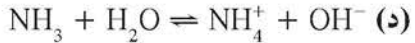


- ١٧ هل المادة التي تُنتج بعد أن يعطي الحمض كاتيون الهيدروجين قاعدية أو حمضية؟
 ١٨ ينتر أنيون HPO_4^{2-} من مكونات الدم التي تساعد على المحافظة على ثبات قيمة الأس الهيدروجيني فيه.
 (أ) أكتب المعادلة التي تظهر أن HPO_4^{2-} كحمض وكقاعدة.
 (ب) هل يمكن تسمية HPO_4^{2-} مادة متعددة؟
 ١٩ في بعض عمليات تصفيف الصابون، تُضاف بعض الكثبان من حمض الستريليك، وذلك قبل وضع الصابون في قوالب تقطيعه. هل المقصود هنا زيادة قيمة pH أو إنقاصها؟
 ٢٠ أكتب معادلة تأثر الحمض الضئيل HCOOH في الماء، وأشير إلى الأزواج المرافق.
 ٢١ أكتب المعادلة التي تظهر أن HClO_3 هو حمض أرهيبيوس في الماء.
 ٢٢ عند إذابة 2 mol من HCl في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على 2 mol من كاتيون الهيدروجين و 2 mol من أنيون الكلوريد. حدد ما إذا كان HCl حمضاً قوياً، أو حمضاً ضعيفاً، أو قاعدة قوية، أو قاعدة ضعيفة.
- ٢٣ عند إذابة 1 mol من جزيء، مجهول X(OH)_3 في 1 L من الماء، تبين أن المحلول المائي يحتوي على $3 \times 10^{-11} \text{ mol}$ من OH^- . حدد ما إذا كان هذا الجزيء X(OH)_3 حمضاً قوياً، أو حمضاً ضعيفاً، أو قاعدة قوية، أو قاعدة ضعيفة.

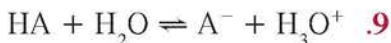
- اخضر مهاراتك**
١. احسب قيمة pH لكل محلول من المحاليل التالية وحدد إن كان كل منها حمضاً أو قاعداً.
 (أ) $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$ (ب) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$ (ج) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-6} \text{ M}$ (د) $[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-8} \text{ M}$
 ٢. ما هي قيمة تركيزات أنيون الهيدروكسيد لل محلول التي لها قيم pH التالية؟
 ١٢ (أ) ٤ (ب) ٨ (ج) ١٢ (د) ٦.٧
 ٣. احسب قيمة pH أو $[\text{H}_3\text{O}^+]$ لكل محلول من المحاليل التالية.
 (أ) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M}$ (ب) $[\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M}$ (ج) $\text{pH} = 13.2$ (د)
 ٤. مشروب غازي له pH يساوي 3.8. ما هو تركيز كاتيون الهيدروجين في هذا المشروب؟
 ٥. أكتب معادلة التفاعل لتأثر كل من المركّبين التاليين في الماء،
 (أ) هيدروكسيد البوتاسيوم (ب) هيدروكسيد المغنيسيوم
 ٦. أكتب تعبيراً لـ K_a لكل حمض من الأحماض التالية علماً أن ذرة هيدروجين واحدة فقط تتأثر.
 H_2CO_3 (أ) H_3PO_4 (ب)



الحمض المرافق هو H_3PO_4 واسميه حمض الفوسفوريك.



الحمض المرافق هو NH_4^+ واسميه كاتيون الأمونيوم.



$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{0.8 \times 1.4}{100} = 1.12 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{A}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HX}]} = \frac{(1.12 \times 10^{-2})^2}{0.8 - (1.12 \times 10^{-2})} = 1.6 \times 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 4.6 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-4.6} \text{ M} = 2.5 \times 10^{-5} \text{ M} \quad (\text{أ}) \quad .10$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-9.4} = 3.9 \times 10^{-10} \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 14 - \text{pH} = 14 - 4.6 = 9.4$$

$$\text{pH} = 9.3 \Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-9.3} \text{ M} = 5 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{ب})$$

$$K_w = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \text{ M}$$

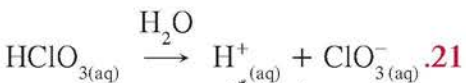
$$\Rightarrow [\text{OH}^-] = \frac{10^{-14}}{[\text{H}^+]} = 10^{-4.7} = 2 \times 10^5 \text{ M}$$

$$\text{pOH} = 1.73 \quad (\text{ج})$$

$$\text{pH} = 14 - \text{pOH} = 14 - 1.73 = 12.27$$

$$\text{pOH} = 8.2 \quad (\text{د})$$

$$\text{pH} = 14 - 8.2 = 5.8$$



إن HCl 2 mol قد أعطيا Cl^- 2 mol H_3O^+ 2 mol H_2O هو حمض قوي

بسبب تساوي تركيز كاتيون الهيدرونيوم HCl .

إن X(OH)_3 لا يتأين كلّياً، فهو قاعدة ضعيفة لأنّ تركيز أنيون الهيدروكسيد X(OH)_3 أقلّ من تركيز محلول X(OH)_3 .

اختبار مهاراتك

$$(أ) \text{pH} = 12 \quad (\text{ب}) \text{pH} = 2 \quad (\text{ج}) \text{pH} = 6 \quad (\text{د}) \text{pH} = 6$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\text{أ}) \quad .2$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{ب})$$

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-2} \text{ M} \quad (\text{ج})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 2.4 \times 10^{-6} \text{ M} \quad (\text{أ}) \quad .3$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(2.4 \times 10^{-6}) = 5.6$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 9.1 \times 10^{-9} \text{ M} \quad (\text{ب})$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(9.1 \times 10^{-9}) = 8.04$$

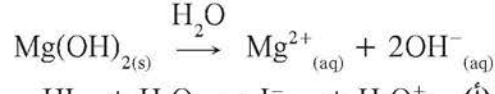
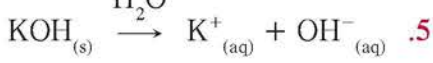
$$\text{pH} = 13.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{ج})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-13.2} = 6.3 \times 10^{-14} \text{ M}$$

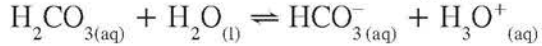
$$\text{pH} = 6.7 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} \quad (\text{د})$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-6.7} = 2 \times 10^{-7} \text{ M}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-3.8} = 1.6 \times 10^{-4} \text{ M} \quad .4$$

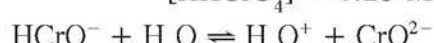


$$K_a = \frac{[\text{I}^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HI}]}$$



$$K_a = \frac{[\text{HCO}_3^-] \times [\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_2\text{CO}_3]}$$

$$[\text{KHCrO}_4] = 0.25 \text{ M} \quad .7$$



$$0.25-x \quad x \quad x$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = x = 10^{-\text{pH}} = 10^{-3.5} \text{ M} = 3.16 \times 10^{-4} \text{ M}$$

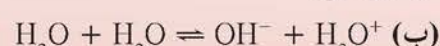
$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{CrO}_4^{2-}]}{[\text{HCrO}_4^-]}$$

$$= \frac{(3.16 \times 10^{-4}) \times (3.16 \times 10^{-4})}{(0.25 - (3.16 \times 10^{-4}))}$$

$$K_a \approx 4 \times 10^{-7}$$



الحمض المرافق هو HClO_2 واسميه كلوريت هيدروجين.



الحمض المرافق هو H_3O^+ واسميه كاتيون الهيدرونيوم.

أسئلة مراجعة الوحدة 3

7. محلول له تركيز KCrO_4 0.25 M وأس هيدروجيني pH 3.5 ، ما هو ثابت تأثر هذا الحمض؟

8. اكتب صيغة الحمض المرافق لكل قاعدة برونستد - لوري، واذكر اسمه.

(d) NH_3 (e) H_3PO_4 (f) H_2O (g) ClO_2^-

9. من خلال القياسات المخبرية تبين أنَّ 1.4% فقط من محلول 0.8 M لحمض ضعيف يتأثر.

احسب قيمة K_a لهذا الحمض.

10. احسب pH أو $[\text{OH}^-]$ أو pOH للكائن محلول من المحاليل التالية.

(b) $\text{pH} = 9.30$ (c) $\text{pH} = 4.6$ (d) $[\text{OH}^-] = 1.8 \times 10^{-2} \text{ M}$

[e] $[\text{OH}^-] = 7.3 \times 10^{-9} \text{ M}$ (f) $[\text{OH}^-] = 1.8 \times 10^{-12} \text{ M}$

11. اكتب التفاعلات الثلاث التي توضح تأثير ذرات الهيدروجين الثلاث لحمض الفوسفوريك.

12. استخدم تعريف برونستد - لوري لتلkin من الأحماض والقواعد التالية لتحديد ما إذا كانت كل مادة مقاومة لحمضًا أو قاعدة.

KOH + $\text{CH}_3\text{COOH} \longrightarrow \text{CH}_3\text{COOK} + \text{H}_2\text{O}$ (b)
 $\text{HClO} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{ClO}^- + \text{H}_3\text{O}^+$ (c)

13. أثبت العلاقة $\text{pOH} + \text{pH} = 14$

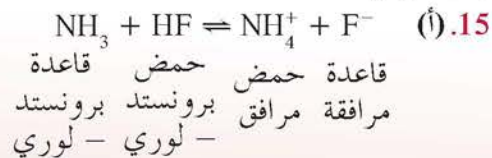
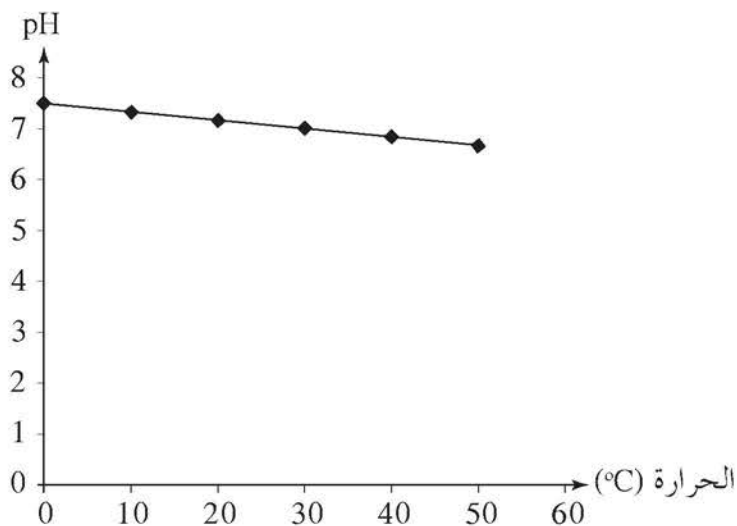
14. ينثُر ثابت تأثر الماء K_w بمقدار درجة الحرارة كما هو موضح في الجدول أدناه.

pH	K_w	درجة الحرارة (°C)
	1.137×10^{-15}	0
	2.917×10^{-15}	10
	6.807×10^{-15}	20
	1.469×10^{-14}	30
	2.917×10^{-14}	40
	5.470×10^{-14}	50

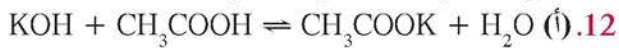
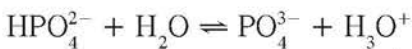
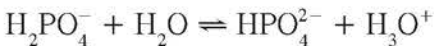
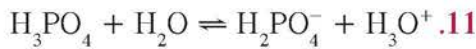
(أ) احسب قيمة pH للماء، لتكن درجة حرارة في الجدول ، واستخدم هذه النتائج لرسم علاقه بيانيه توضح العلاقة بين pH ودرجة الحرارة.

(ب) باستخدام الرسم البياني، قذر pH للماء عند 15 °C .

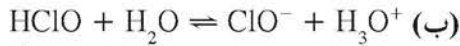
(ج) عند أي درجة حرارة تساوي قيم pH للماء 6.85 رقميا؟



الأزواح المرافقة في التفاعل: NH_4^+ و HF/F^-



معطى	مستقبل
بروتون	بروتون
(حمض)	(قاعدة)



مستقبل بروتون (حمض) معطى بروتون (قاعدة)

13. قيمة ترکيز كاتيون الهيدرونيوم في الماء النقى هي $1 \times 10^{-7} \text{ M}$ عند درجة 25°C وللماء في هذه الحالة ترکيز هيدروكسيد هو $1 \times 10^{-7} \text{ M}$.

$$\begin{aligned} K_w &= [\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \\ -\log ([\text{H}_3\text{O}^+] \times [\text{OH}^-]) &= -\log 10^{-14} \\ (-\log [\text{H}_3\text{O}^+]) + (-\log [\text{OH}^-]) &= 14 \\ \text{pH} + \text{pOH} &= 14 \end{aligned}$$

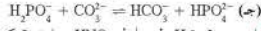
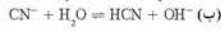
pH	درجة الحرارة (°C)
7.472	0
7.267	10
7.083	20
6.916	30
6.767	40
6.63	50

أسئلة مراجعة الوحدة 3

سُئَالَاتٌ مِّنْهَا مَرْجِعُ الْوَحْدَةِ 3

139

15. حَلَّدَتْ أَحْمَاضُ بِرُونْسْتَدَ - لُورِيَّ وَفَرَاعِدَة، وَارْفَقَهَا بِحُمْضٍ أَوْ بِعَسْفَنٍ أَوْ بِعَادِدَةٍ فِي الْمَعَادِلَاتِ التَّالِيَّةِ:



16. احْسَبْ قِيمَةَ pH لِمَحْلُولِ HNO_3 يَسَاوِي تَرْكِيزَهُ 0.08 M .

17. احْسَبْ تَرْكِيزَ كَاتِيونَاتِ الْهِيْدْرُوْنِيُومَ فِي عَصَبِرِ يَسَاوِي فِي الـ 4.2 pH .

18. احْسَبْ تَرْكِيزَ كَاتِيونَاتِ الْهِيْدْرُوْنِيُومَ فِي مَحْلُولِ تَرْكِيزِ كَاتِيونَاتِ الْهِيْدْرُوْنِيُومَ كَسِيدَ فِيهِ يَسَاوِي

$$1.6 \times 10^{-2} \text{ M}$$

19. احْسَبْ تَرْكِيزَ كَاتِيونَاتِ الْهِيْدْرُوْنِيُومَ لِمَحْلُولِ HCl يَسَاوِي تَرْكِيزَهُ 0.2 M .

20. احْسَبْ قِيمَةَ pH لِمَحْلُولِ NaOH يَسَاوِي تَرْكِيزَهُ 0.01 M .

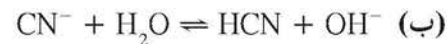
21. احْسَبْ K⁺ وَحَلَّدَ الْأَسِ الْهِيْدْرُوْجِنِيِّ pH عَنْدَ الْأَثْرَانَ فِي مَحْلُولِ CH_3COOH يَسَاوِي تَرْكِيزَهُ 0.01 M .

$$4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$

مَشَارِيعُ الْوَحْدَةِ

1. صَسَمْ تَجْزِيَةَ تَعْبِينَ pH لِمَنْتَجَاتِ التَّنْظِيفِ الْمُنْتَلِيَّةِ الْمُخْلَطَةِ. وَضُمْ في جِدْوَلِ الْمَوَادِ النَّشَطَةِ فِي كُلِّ مَنْظَفٍ وَتَوْقِيْعِ ما إِذَا كَانَ الْمَنْظَفُ حَمْضًا أَوْ قَاعِدَةً. وَإِذَا وَاقَعَ مَلْمَعُ الْفَصْلِ عَلَى تَصْبِيْكِ الْحَجَرِيِّ، فَمَمْ بِقَاسِيَّ الـ pH لِهَا لَتَرِيَ ما إِذَا كَانَتْ تَوْقِيْعَاتُ صَحِيَّةً.

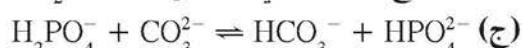
2. تَشَاءُعُ الْكَهْوَفِ عِنْدَمَا تَذَوَّبُ تَرْسِيَاتُ الْحَجَرِيِّ تَحْتَ سَطْحِ الْأَرْضِ، وَقَدْ تَجْفَنَ وَيَصْبِرُ الْكَهْوَفُ كَبِيرًا بَعْدَ سَبْعِينَ عَدِيدَةً، وَذَلِكَ إِذَا كَانَتْ الصَّخْرَاتُ الْفَوْقَيَّةُ ثَابِتَةً. أَجْرِيَ بِحَثَّا لِمَعْرِفَةِ أَيِّ حُمْضٍ مِنَ الْأَحْمَاضِ يُمْكِنُ أَنْ يَدَبِّ الْحَجَرِيِّ وَمَا هُوَ مَصْدَرُ هَذَا الْحُمْضِ.



قَاعِدَةٌ حَمْضٌ قَاعِدَةٌ

مَرَافِقٌ مَرَافِقٌ بِرُونْسْتَدَ لُورِيَّ - لُورِيَّ - لُورِيَّ

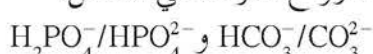
الْأَزْوَاجُ الْمَرَافِقَةُ فِي التَّفَاعُلِ: $\text{H}_2\text{O}/\text{OH}^-$ وَ HCN/CN^-



قَاعِدَةٌ حَمْضٌ قَاعِدَةٌ حَمْضٌ

مَرَافِقٌ مَرَافِقٌ بِرُونْسْتَدَ لُورِيَّ - لُورِيَّ - لُورِيَّ

الْأَزْوَاجُ الْمَرَافِقَةُ فِي التَّفَاعُلِ:



16. حَمْضُ الْنِيْتِرِيِّيكُ أَحَادِيُّ الْبِرُوتُونَ وَهُوَ حَمْضٌ قَويٌّ يَتَأَكَّلُ تَامًا تَبَعًا لِلْمَعَادِلَةِ التَّالِيَّةِ:



1 mol 1 mol

$$[\text{HNO}_3] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.08 \text{ M}$$

$$\Rightarrow \text{pH} = -\log(0.08)$$

$$\text{pH} = 1$$

$$\text{pH} = 4.2 \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-4.2} \text{ M.} \quad 17$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 6.3 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$[\text{OH}^-] = 1.6 \times 10^{-2} \text{ M} \Rightarrow \quad .18$$

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-] = -\log(1.6 \times 10^{-2})$$

$$\text{pOH} = 1.8$$

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14 \Rightarrow \text{pH} = 14 - 1.8 = 12.2$$

$$[\text{HCl}] = [\text{H}_3\text{O}^+] = 0.2 \text{ M.} \quad 19$$

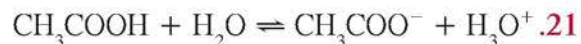
(لأنَّ حَمْضَ HCl حَمْضٌ قَويٌّ أَحَادِيُّ الْبِرُوتُونَ)

$$[\text{NaOH}] = [\text{OH}^-] = 10^{-2} \text{ M.} \quad 20$$

$$\text{Kw} = [\text{H}^+] \times [\text{OH}^-] = 10^{-14} \Rightarrow$$

$$[\text{H}^+] = \frac{\text{K}_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-2}}$$

$$\Rightarrow [\text{H}^+] = 10^{-12} \text{ M} \Rightarrow \text{pH} = 12$$



$$0.01 - 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4} \quad 4.2 \times 10^{-4}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 4.2 \times 10^{-4} \text{ M}$$

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \frac{(4.2 \times 10^{-4})^2}{0.01 - (4.2 \times 10^{-4})} \\ \approx 1.8 \times 10^{-5}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = -\log(4.2 \times 10^{-4})$$

$$\text{pH} = 3.38 \approx 3.4$$

نُمْبَرٌ	مَنْظَفُ الْوَحْدَةِ	الْمُنْتَظِيفُ الْمُنْتَلِي	الْمَوَادُ النَّشَطَةُ	طَبِيعَةُ الْمَنْتَجِ	قِيمَةُ pH
(~ 9)	منْظَفُ الزَّجاجِ	أُمُونِيَا	قَاعِدَةٌ		
(7.5 – 8)	الصَّابُونُ	هِيْدْرُوكَسِيدُ الصُّوْدِيُومِ	مُتَعَادِلَةٌ إِلَى قَاعِدَةٌ		
(12 – 12.6)	المَبَيْضُ	هِيْبُوكُلُورِيتُ الصُّوْدِيُومِ	قَاعِدَةٌ		
(1 – 2)	منْظَفُ الْحَمَامِ	هِيْدْرُوكُلُورِيكُ حَمْضُ الْبُورَاتِ	حَمْضٌ	حَمْضَيَّةٌ	
(7.0 – 8.0)	منْظَفُ الْبَقْعِ فِي الْمَطَبِخِ	بُورَاتُ الصُّوْدِيُومِ	مُتَعَادِلةٌ		

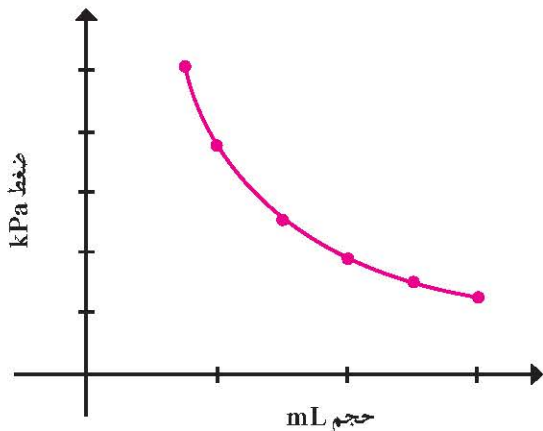
2. إنَّ الْحَجَرَ الْجَيْرِيَّ مُؤَلَّفٌ مِنَ الْكَالْسِيَت (CaCO_3). وَمِاءُ الْمَطَرِ يَتَفَاعَلُ مَعَ ثَانِي أَكْسِيدِ الْكَرْبُونِ فَيَكُونُ H_2CO_3 (حَمْضُ الْكَرْبُونِيِّ) وَهُوَ حَمْضٌ ضَعِيفٌ. فَعِنْدَمَا تَرَسَّبَ مِيَاهُ الْمَطَرِ إِلَى التَّجَاوِيفِ فِي الْأَرْضِ تَذَوَّبُ تَرْسِيَاتُ الْحَجَرِ الْجَيْرِيِّ وَتَكُونُ الْكَهْوَفُ.

نشاط 1

قوانين الغازات - قانون بويل

التحليل والاستنتاج

1. يتناقص.
2. إنه ثابت.
3. يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناسبًا عكسيًا مع ضغط الغاز.



4. يتناسب الحجم الذي تشغله كمية معينة من الغاز تناسبًا عكسيًا مع ضغط الغاز عند ثبات درجة الحرارة، $P \times V = k$.

أنت الكيميائي

$$P_1 V_1 = P_2 V_2 \quad .1$$

$$V_2 = P_1 V_1 / P_2$$

$$V_2 = 30 \times 103 / 25$$

$$V_2 = 123.6 \text{ L}$$

نشاط 2

قوانين الغازات - قانون تشارلز

التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح الرسم علاقة طردية بين ارتفاع قطرة الزيت ودرجة الحرارة.
2. يساوي الارتفاع صفرًا عند درجة حرارة $0^\circ\text{C} = -273^\circ\text{K}$ (على الطالب أن يمدد الخط المستقيم حتى يتلاقى مع المحور السيني).
3. إنها درجة الحرارة المطلقة التي تساوي 0°K
4. يمكن استنتاج قانون تشارلز، عند ثبات الضغط، يتغير حجم كمية معينة من الغاز طرديًا مع درجة الحرارة

$$\frac{V_1}{T_1} = k$$
5. عند تطبيق معادلة الغازات المثالية، يسمح استخدام درجة الحرارة المطلقة بالكلفن الإيجابية دائمًا بحساب الضغط والحجم وعدد المولات بقيم إيجابية. في حين قد تكون القيم سلبية عند استخدام درجات الحرارة المئوية لأنّ درجة الحرارة عند -273°C قد تساوي صفرًا أو تكون ما دون الصفر.
6. نعم، قد تؤدي هذه العلاقة بين حجم الغاز ودرجة الحرارة إلى بعض الحوادث. فعلى سبيل المثال، إذا رميـنا عبـوة مـعـطـرـ الجوـرـ في مـكانـ حيثـ الحرـارـةـ مـرـتفـعـةـ جـدـاـ يـمـكـنـ أـنـ يـؤـدـيـ تـمـدـدـ الغـازـ إـلـىـ انـفـجـارـ العـبـوـةـ.

نشاط 3

تأثير درجة الحرارة في سرعة التفاعل

التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح المنحنى أن مقلوب الزمن يزيد مع ارتفاع درجة الحرارة.

2. يوضح تغير سرعة التفاعل بدالة درجة الحرارة.



4. يقلص زمن التفاعل.

5. من شأن ارتفاع درجة الحرارة أن يزيد سرعة حركة الجزيئات ما يزيد احتمالات تصادمها بفاعلية أكبر وبالتالي تصبح نسبة التصادمات المؤثرة والمؤدية إلى التفاعل كبيرة أي تزيد سرعة التفاعل.

6. لأن التفاعل قد يحدث بسرعة لا تسمح بقياس زمن التفاعل بطريقة دقيقة.

7. حساب عدد المولات في 100 mL من محلول ثيوکبريتات الصوديوم

$$C = \frac{n}{V} \implies n = C \times V$$

$$n = 0.05 \times 0.1 = 5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

حساب عدد المولات في 5 mL من محلول HCl

$$C = \frac{n}{V} \implies n = C \times V$$

$$n = 3 \times 0.005 = 1.5 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

بناءً على مبدأ اتحادية العناصر والمعادلة الموزونة للتفاعل في السؤال رقم 3، يمكن كتابة النسب التالية:

$$\frac{n_{\text{HCl}}}{2} = \frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1}$$

$$\frac{n_{\text{HCl}}}{2} = \frac{1.5 \times 10^{-2}}{2} = 7.5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

$$\frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1} = 5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

بما أن $\frac{n_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}}{1} < \frac{n_{\text{HCl}}}{2}$ يكون $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ المتفاعل المحدد لهذا التفاعل.

نشاط 4

تأثير التركيز المولاري في سرعة التفاعل

التحليل والاستنتاج

1. يجب أن يوضح الرسم البياني خطًا مستقيمة يمر بالنقطة الأصل.

2. يوضح تغير سرعة التفاعل بدالة التركيز المولاري للمواد المتفاعلة.



4. ترسب الكبريت $\text{S}_{(\text{s})}$ الناتج من التفاعل في قعر الدورق ما أدى إلى اختفاء الحرف X.

5. تقلص زمن التفاعل.

6. تزيد سرعة التفاعل.



2. المواد المطلوبة: كوب ماء عدد 3 من الحجم نفسه، ملعقة شاي، خلّ وبيكربونات الصوديوم خطوات العمل: - ضع ملعقتين من بيكربونات الصوديوم في كلّ من الكوبين (1) و(2)
- اسكب كوب من الخلّ في الكوب (1) وابداً التوقيت.
- سجّل الزمن اللازم لاختفاء بيكربونات الصوديوم.
- املأ نصف كوب بالماء ثم أضف الخلّ حتى ملئه. أفرغ الخليط في الكوب (2) وابداً التوقيت.
- سجّل الزمن اللازم لاختفاء بيكربونات الصوديوم.
3. الزمن اللازم لاختفاء بيكربونات الصوديوم في الكوب (1) أقصر منه في الكوب (2)، ما يدلّ على أنّ تركيز حمض الأستيك هو الذي أثر في سرعة التفاعل.
الاستنتاج: عند زيادة تركيز المواد المتفاعلة تزيد سرعة التفاعل.

مساحة السطح وسرعة التفاعل

نشاط 5

التحليل والاستنتاج

1. الزمن اللازم لذوبان الأقراص المضادة للحموضة في محلول حمض الهيدروكلوريك يتناقص تدريجياً من الأنوب (1) إلى الأنوب (3) ($t_1 > t_2 > t_3$).
بما أنّ الأقراص المضادة للحموضة هي نفسها، يكون التفاعل الكيميائي الذي يحدث بينها وبين حمض الهيدروكلوريك نفسه، وبالتالي يجب أن تتساوى سرعات التفاعل. تزيد سرعة التفاعل في هذا الاختبار بسبب مساحة سطح ملامسة حمض الهيدروكلوريك لأقراص الحموضة، فكلّما زادت هذه المساحة كان التفاعل أسرع.
3. التركيز، استعملت الأقراص نفسها وأضيفت كمية الحمض نفسها.
درجة الحرارة، أجريت التجربة عند درجة الحرارة نفسها (درجة حرارة الغرفة).
الضغط، أجريت التجربة عند الضغط نفسه (الضغط الجوي).
4. $2\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{CaCO}_{3(\text{s})} \longrightarrow \text{CaCl}_{2(\text{aq})} + \text{CO}_{2(\text{g})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$
 $\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{NaHCO}_{3(\text{s})} \longrightarrow \text{NaCl}_{(\text{aq})} + \text{CO}_{2(\text{g})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$
5. يظهر التفاعل بين HCl و CaCO_3 وبين HCl و NaHCO_3 أنّ أحد النواتج هو ثاني أكسيد الكربون CO_2 . لذلك، عند تفاعل حمض الهيدروكلوريك، الموجود في معدتك، مع قرص مضاد للحموضة يتبع غاز CO_2 الذي يخرج من الفم.
6. تصعد بعض العصارة الهضمية التي تتواجد في المعدة إلى المريء وهو القناة التي تمتدّ من المعدة إلى الفم. تشمل هذه العصارة حمض الهيدروكلوريك الذي يسبّ حرقة عند أعلى المعدة. لذلك، عند تناول قرص مضاد للحموضة، يتفاعل مع حمض الهيدروكلوريك فيصبح الوسط متعدلاً ويخفّ الشعور بالحرقة.

أنت الكيميائي

- سوف يجد الطالب عدة أنواع، ومن المواد الأساسية: Al(OH)_3 و MgCO_3 .
 - $$2\text{HCl}_{(\text{aq})} + \text{MgCO}_{3(\text{s})} \longrightarrow \text{MgCl}_{2(\text{aq})} + \text{CO}_{2(\text{g})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$$
 - المادة المطلوبة: أقراص مضادة للحموضة عدد 6، كؤوس ماء عدد 3، حمض الستيريك (موجود في ملح الليمون وعصير الحامض).
- خطوات العمل:

- ضع قرصاً واحداً في إحدى الكؤوس، وقرصين في الكأس الثانية وثلاثة أقراص في الكأس الثالثة.
- اسكب الحجم نفسه من حمض الستيريك في كل منها.
- لاحظ الفوران في كل منها.

سوف يلاحظ الطالب أنَّ الفوران يتزايد مع تزايد عدد الأقراص.
الاستنتاج: تزايد سرعة التفاعل مع تزايد تركيز المادة المتفاعلة.

تأثير التركيز المولاري في موضع الاتزان الكيميائي

نشاط 6

الملاحظة

الأنبوب	اللون
S_0	أحمر داكن
S_1	أقل أحمرًا ومائلًا إلى الأصفر
1	أشد أحمرًا (زيادة في الأحمر)
2	أشد أحمرًا (زيادة في الأحمر)
3	يميل اللون إلى الأصفر

التحليل والاستنتاج

- ظهور لون أحمر داكن.
- زيادة في شدة اللون الأحمر.

عند إضافة ثلاث قطرات من محلول كلوريد الحديد (III) على محلول في الأنوب الأول:
تردد كمية كلوريد الحديد (III) ← تردد سرعة التفاعل الطردي ← تردد كمية المادة الناتجة ← تناقص كمية ثيوسيانات البوتاسيوم ← تردد شدة اللون الأحمر
3. زيادة في شدة اللون الأحمر.

عند إضافة ثلاث قطرات من ثيوسيانات البوتاسيوم على محلول في الأنوب الثاني:
تردد كمية ثيوسيانات البوتاسيوم ← تردد سرعة التفاعل الطردي ← تردد كمية المادة الناتجة ← تناقص كمية كلوريد الحديد (III) ← تردد شدة اللون الأحمر
4. تخفف شدة اللون الأحمر.

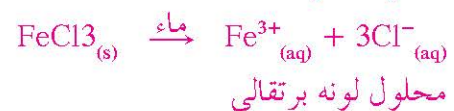
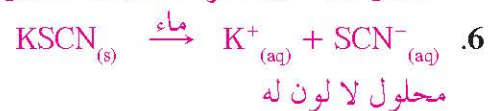
عند إضافة بلورات كلوريد البوتاسيوم على محلول في الأنوب الثالث:
تردد كمية كلوريد البوتاسيوم ← تردد سرعة التفاعل العكسي ← تردد كمية المواد المتفاعلة ← تناقص كمية ثيوسيانات الحديد ← تخفف شدة اللون الأحمر

5. يشتَّتِ اللون الأحمر في الأنبوين الأول والثاني ويختَفِ في الأنوب الثالث مقارنةً مع اللون الأحمر الداكن في الأنوب الشاهد.

نستنتج من التجارب السابقة:

كلَّما زادت كمية المواد المتفاعلة، كلَّما خفت شدَّة اللون.

كلَّما زادت كمية المواد الناتجة، كلَّما زادت شدَّة اللون.



.8

الأنبوب	موضع الاتزان الكيميائي
S_0	التفاعل عند الاتزان الكيميائي
S_1	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي
1	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي
2	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي
3	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي

أنت الكيميائي

1. بزيادة تراكيز FeSO_4 أو $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ يشتَّتِ اللون الأزرق.

2. إنَّ إضافة مادة متفاعلة إلى تفاعل ما في حالة اتزان تدفع التفاعل باتجاه التفاعل الطردي، أي باتجاه تكوين المواد الناتجة.

إنَّ إضافة مادة ناتجة إلى تفاعل ما في حالة اتزان تدفع التفاعل باتجاه التفاعل العكسي، أي باتجاه تكوين المواد المتفاعلة.

تأثير درجة الحرارة في موضع الاتزان الكيميائي

نشاط 7

الملاحظة

1.بني محمر

الخطوة	اللون	موضع الاتزان الكيميائي
1	لونبني محمر	التفاعل عند الاتزان
2	تناقص في شدَّة اللون	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي من اليسار إلى اليمين
3	زيادة في شدَّة اللون	إزاحة موضع الاتزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي من اليمين إلى اليسار

التحليل والاستنتاج

1. التناقص في شدة اللون البني المحمّر يدلّ على:
 - تناقص في كمية NO_2 .
 - زيادة في كمية N_2O_4 .اتّجاه التفاعل نحو التفاعل الطردي.
2. الزيادة في شدة اللون البني المحمّر تدلّ على:
 - زيادة في كمية NO_2 .
 - تناقص في كمية N_2O_4 .اتّجاه التفاعل نحو التفاعل العكسي.
3. في الخطوة 1، تناقص في درجة الحرارة وبالتالي يزاح الاتّزان نحو التفاعل الطردي.
في الخطوة 2، زيادة في درجة الحرارة وبالتالي يزاح الاتّزان نحو التفاعل العكسي.

$$K_{eq} = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]^4}{[\text{NO}_2]} \quad (1)$$

إزاحة موضع الاتّزان الكيميائي نحو التفاعل الطردي من اليسار إلى اليمين؛ زيادة كمية N_2O_4 وبالتالي قيمة K_{eq} تزداد.

$$K_{eq} = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]}{[\text{NO}_2]} \quad (2)$$

- إزاحة موضع الاتّزان الكيميائي نحو التفاعل العكسي من اليسار إلى اليمين؛ زيادة كمية NO_2 وبالتالي قيمة K_{eq} تنقص.
5. طارد للحرارة.
 6. إشارة سلبية: $\Delta H < 0$.
 7. عندما يكون التفاعل طارد للحرارة، يؤدّي تبريد خليط التفاعل إلى إزاحة موضع الاتّزان باتّجاه اليمين فيما يؤدّي تسخين خليط التفاعل إلى إزاحة موضع الاتّزان باتّجاه اليسار.

نشاط 8 تأثير تخفيف محلول الماء على قيم الأس الهيدروجيني pH

الملاحظة

$[\text{H}_3\text{O}^+](\text{mol/L})$	pH	تركيز محلول (mol/L)	المحلول الحمضي
1×10^{-2}	2	1×10^{-2}	HCl
1×10^{-3}	3	1×10^{-3}	HCl
1×10^{-4}	3.4	1×10^{-2}	CH_3COOH
1.26×10^{-4}	3.9	1×10^{-3}	CH_3COOH

التحليل والاستنتاج



2. تم تخفيف كل من المحلولين بنسبة (1:10)

$$\frac{C}{C_0} = \frac{1}{10}$$

$$C = \frac{C_0}{10} = \frac{1 \times 10^{-2}}{10} = 1 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

3. بالاستعانة بقيم pH التي سُجّلت خلال النشاط، يمكن تطبيق المعادلة التالية:

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

لحساب $[\text{H}_3\text{O}^{+}]$ (انظر الجدول).

4. تزداد قيم pH عند تخفيف المحلول (عندما يتناقص التركيز).

كما يتناقص تركيز كاتيون الهيدرونيوم عند تخفيف المحلول.

5. عندما ينخفض محلول مائي لحمض قوي تتزايد قيمة pH المحلول.

إذا خُفِّفَ المحلول بنسبة $\frac{1}{10}$ تكون قيمة pH المحلول المخفي مساوية لقيمة pH المحلول الابتدائي زائد 1.

$$\text{pH} = \text{pH}_0 + 1$$

إذا خُفِّفَ محلول مائي لحمض ضعيف تتزايد قيمة pH المحلول أيضًا.

إذا خُفِّفَ المحلول بنسبة $\frac{1}{10}$ تتزايد قيمة pH بأقل من وحدة عن pH المحلول الابتدائي.

6. توضّح المعادلة الرياضية التالية نسبة تأين الحمض:

$$x = \frac{\text{تركيز الحمض الذي تأين}}{\text{تركيز الابتدائي للحمض}}$$

$$x = \frac{\text{ناتجة } [\text{H}_3\text{O}^{+}]}{C_0}$$

حمض الهيدروكلوريك.

$$x_1 = \frac{1 \times 10^{-2}}{1 \times 10^{-2}} = 1$$

$$x_1 = \frac{1 \times 10^{-3}}{1 \times 10^{-3}} = 1$$

يمكن الاستنتاج أن تأين الحمض القوي يكون بنسبة 100% مهما كانت قيمة تركيز محلوله المائي.

حمض الأستيك

$$x_2 = \frac{4 \times 10^{-4}}{1 \times 10^{-4}} = 0.04$$

أي 4% نسبة تأين حمض الأستيك.

$$x_2 = \frac{1.26 \times 10^{-4}}{1 \times 10^{-3}} = 0.126$$

أي 12.6% نسبة تأين حمض الأستيك بعد التخفيف. يمكن الاستنتاج أن الأحماض الضعيفة تتأين جزئياً في الماء.

يتزايد تأين الأحماض الضعيفة في الماء عند تخفيف محاليلها المائية.

ملاحظات

ملاحظات

ملاحظات

ملاحظات