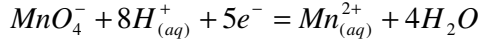


الوحدة 1:

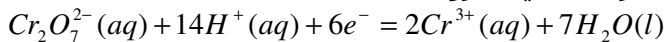
### مراجعة الأكسدة والارجاع:

**المؤكسد** : هو نوع كيميائي يكتسب إلكترون أو أكثر يقول أنه أرجع .

مثال شاردة البيرمنغتان عبارة عن مؤكسد :

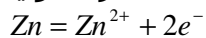


شاردة ثانوي الكرومات :

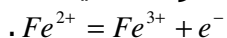


**المرجع** : هو نوع كيميائي يعطي إلكترون أو أكثر يقول أنه تأكسد .

مثال : ذرة التوتيناء



شاردة الحديد الثنائي (  $Fe^{2+}$  )



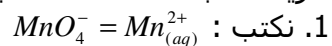
الثانية مؤكسد/مرجع:

Ox/Red هي المجموعة المتشكلة من مؤكسد ومرجعه المرافق ، نكتبها اصطلاحا بالشكل :  $Ox/Red$  حيث  $Ox$  هو المؤكسد (oxydant) و  $Red$  هو المرجع (réducteur). مرتبطان بمعادلة نصفية للأكسدة الارجاعية :



أمثلة: (I)  $MnO_4^- / Mn^{2+}$  ،  $I_2(aq) / I^-(aq)$  ،  $S_4O_6^{2-} / S_2O_3^{2-}$  ،  $S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-}$  ،  $O_2 / H_2O_2$   $H_2O_2(aq) / H_2O(l)$  .  $Al^{3+}(aq) / Al(s)$

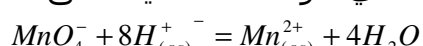
طريقة كتابة المعادلة النصفية للأكسدة الارجاعية:



2. في المحاليل المائيةتحقق انحفاظ عنصر الأكسجين بالماء  $H_2O$  فنكتب:



3. في الأوساط الحمضيةتحقق انحفاظ عنصر الهيدروجين بالبروتونات  $H^+$  فنكتب :



4. تحقق انحفاظ الشحنة بواسطة الالكترونات :  $MnO_4^- + 8H_{(aq)}^+ + 5e^- = Mn_{(aq)}^{2+} + 4H_2O$

تفاعل الأكسدة الارجاعية:

هي معادلة يتم فيها التبادل الإلكتروني بين ثنائيتان مؤكسد/مرجع :

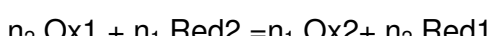
يمكن كتابتها كما يلي: Ox2/Red2. Ox1/Red1

### صفة عامة:

المعادلة النصفية للارجاع :  $Ox_1 + n_1e^- = Red_1$

المعادلة النصفية للأكسدة:  $Red_2 = Ox_2 + n_2e^-$

بضرب المعادلة الأولى في  $n_2$  و المعادلة الثانية  $n_1$  وجمعهما طرفا لطرف نحصل على معادلة الأكسدة - إرجاع :



مثال: تفاعل محلول مائي لفوق منغනات البوتاسيوم مع محلول كبريتات الحديد الثنائي في وسط حمضي .

نحدد أولا الثنائيتان: Ox/Red:

بيرمنغنانات البوتاسيوم ( $K^+ + MnO_4^-$ ) حيث  $K^+$  شاردة غير فعالة في محلول (متفرجة) ، لكن لماذا غير فعالة؟

نعلم أن ذرة البوتاسيوم  $K$  مرجع قوي أي فقد بسهولة الإلكترون الوحيد الموجود في الطبقة الخارجية (يوجد البوتاسيوم في العمود الأول من الجدول الدوري) .

لهذا تكون شاردة البوتاسيوم  $K^+$  مؤكسدا ضعيفا تكتسب بصعوبة كبيرة إلكترون .

ملحوظة :

- مع نفس المؤكسد  $MnO_4^-$  نجد المرجع  $Mn^{2+}$  إذا كان الوسط أكثر حموضة وقد نجد مرجعا آخر هو  $MnO_2$  في وسط أقل حموضة.

- يمكن أن نقارن بين الثنائيات :  $Mn^{2+} / MnO_4^{2-}$  و  $K^+ / K$  بواسطة كمונات الأكسدة الارجاعية.
  - كلما كان الكمون النظامي للثنائية مرتفعا كلما كانت القوة المؤكسدة في الثنائية أكبر.
  - كلما كان الكمون النظامي للثنائية منخفضا كلما كانت القوة المرجعة للمرجع في الثنائية أكبر.
- مثال

المحلول المائي لبرمنغنات البوتاسيوم: لدينا الثنائيات:

$$K^+ / K \text{ و } MnO_4^{2-} / Mn^{2+} \text{ حيث:}$$

$$\pi_0(K^+ / K) = -3.17V, \pi_0(MnO_4^{2-} / Mn^{2+}) = +1.49V$$

ومنه المؤكسد  $MnO_4^-$  أقوى من المؤكسد  $K^+$  طبعا نتكلم عن الثنائيات المتشكلة من أفراد كيميائية موجودة بصفة محسوسة في محلول.

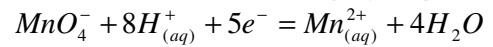
المحلول المائي لكبريتات الحديد الثنائي:

$$S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-} \text{ و } Fe^{3+} / Fe^{2+}$$

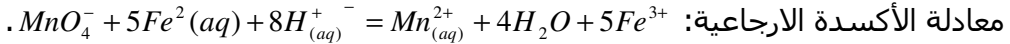
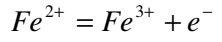
$$\pi_0(S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-}) = +2.10V, \pi_0(Fe^{3+} / Fe^{2+}) = +0.77V$$

ومنه القوة المرجعة للشاردة  $Fe^{2+}$  أكبر من القوة المرجعة للشاردة  $SO_4^{2-}$  حيث أن الشاردة  $SO_4^{2-}$  غير فعالة في محلول وذلك راجع لكمون الأكسدة الكبريتات الحديد الثنائي ( $Fe^{2+} + SO_4^{2-}$ ) حيث أن الشاردة  $SO_4^{2-}$  غير فعالة في محلول وذلك راجع لكمون الأكسدة للثنائيتين .

تفاعل الارجاع:



تفاعل الأكسدة:



**تطبيق:**

التمرين رقم 04 و 05 من الكتاب المدرسي ص 48.

## ② جدول التقدم : المتابعة الزمنية لتحول كيميائي :

تطبيق : يتقن استعمال جدول التقدم.

ندخل 3g من خراطة الحديد في بوتقة تحتوي على حجم قدره 500ml من غاز ثانوي الأكسجين محسوبا في الشرطين النظاميين من الحرارة والضغط ( $V_m = 22.4l$ ).

1. اكتب معادلة التفاعل المنمندج لهذا التحول .

2. أحسب كمية المادة الابتدائية المتفاعلات

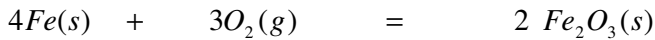
3. عرف مقدار التقدم ( $x$ ) ، ثم قدم جدول لتقدم التفاعل.

4. عين المتفاعل المهد معطيا مفهومه.

5. ما هو المزيج المتناسق (الستوكيومترى)؟

## 12. مقدار التقدم ( $x$ ) في تفاعل كيميائي :

مثال : تعتبر أكسدة الحديد  $Fe$  بواسطة ثانوي الأكسجين  $O_2$  معادلة التفاعل هي:



من أجل متابعة تطور جملة كيميائية من حالتها الابتدائية إلى حالتها النهائية ننشئ جدول التقدم ، حيث في هذا الجدول نستعمل مقدارا يعبر عن تطور التفاعل يسمى مقدار تقدم التفاعل ( $x$ ) ويفاصل بالمول يسمح بوصف حالة جملة أثناء التحول الكيميائي ، كما أنه يعبر عن كمية مادة المتفاعلات والتواتج في كل لحظة، أما  $x_{max}$  هو مقدار التقدم الأعظمي.

نكتب جدول التقدم التالي :

معادلة التفاعل		كميات المادة		
حالة الجملة	التقدم	$n(F_e)$	$n(O_2)$	0
ح.إ	0	$n(F_e)$	$n(O_2)$	0
ح.إنتقالية	$x$	$n(F_e) - 4x$	$n(O_2) - 3x$	$2x$
ح.نهائية	$x_{max}$	$n(F_e) - 4x_{max}$	$n(O_2) - 3x_{max}$	$2x_{max}$

نحسب أولا كمية مادة الابتدائية لكل متفاعل :

شبكة التعلم التعليمية

$$n(O_2) = \frac{0.5}{22.5} = 2.23 \times 10^{-2} \text{ mol} , \quad n(F_e) = \frac{3}{56} = 5.36 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

## 22. المتفاعل المحد :

المتفاعل المحد هو المتفاعل الذي تنتهي كمية مادته قبل كل المتفاعلات الأخرى ، فمن أهل التعرف عنه نحسب قيم  $x$  التي تعدد كمية مادة كل متفاعل . القيمة الصغرى لـ  $x$  تحدد المتفاعل المحد .

$$x = \frac{5.36 \times 10^{-2}}{4} = 1.34 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{ومنه : } n(F_e) - 4x = 0$$

$$x = \frac{2.23 \times 10^{-2}}{3} = 0.74 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{ومنه : } n(O_2) - 3x = 0$$

القيمة الصغرى لـ  $x$  هي  $0.74 \times 10^{-2} \text{ mol}$  ومنه المتفاعل المحد هو غاز ثنائي الأكسجين وبالتالي قيمة التقدم الأعظمي هي  $x_{\max} = 0.74 \times 10^{-2} \text{ mol}$

في الحالة النهائية يكون لدينا :

	$Fe$	$O_2$	$Fe_2O_3$
كمية المادة	$(5.36 - 4 \times 0.74) \times 10^{-2} = 2.4 \times 10^{-2} \text{ mol}$	$(2.23 - 3 \times 0.74) \times 10^{-2} \approx 0 \text{ mol}$	$2 \times 0.74 \times 10^{-2} = 1.48 \times 10^{-2} \text{ mol}$

في نهاية التفاعل تكون دائماً كمية مادة المتفاعل معدومة .

## 32. المزيج المتناسق (الستوكيومترى):

يكون المزيج متناسق إذا كانت كمية المادة الابتدائية للمتفاعلات المكونة لها هي نسبة الأعداد стокийометрия للمتفاعلات في معادلة التفاعل ، وإن كميات المادة لكل المتفاعلات تتعدد عند نفس قيمة التقدم  $x$  . يكون لدينا في هذه الحالة :

$$\frac{n(Fe)}{4} = \frac{n(O_2)}{3}$$

## 42. المعايرة:

- معايرة نوع كيميائي في محلول مائي هو تعين تركيزه المولى في هذا محلول .
- في عملية المعايرة و عند التكافؤ ، المتفاعل المعاير و المتفاعل المعاير يتفاعلان كلبا .

## ③ الكيماء الحركية :

### 13.تعريف:

الكيماء الحركية ) أو الحركية الكيميائية ( هي علم يهتم وبختص بدراسة معدل التغير في سرعة التفاعلات الكيميائية والعوامل المؤثرة فيها ، مثل الضغط ودرجة الحرارة والتركيز درجة الحرارة ، الضغط والتركيز ، الوسيط . يمكن لجملة كيميائية أن تتطور تحت تأثير تفاعل أو مجموعة تفاعلات كيميائية ، من حالتها الابتدائية إلى حالتها النهائية ، حيث يكون هذا التحول إما آنيا أو سريعا أو بطئا أو بطيئا جداً .

### 23.المدة الزمنية لتحول كيميائي :

سرعه وبطئ صفتان نسبيتان

«...ماذا كان سيقول إسحاق نيوتن عن سرعة عربته التي تجرها مجموعة من الأحصنة لو شاهد صاروخا وهو يعبر أجواء ضياعه بضواحي لندن آنذاك ؟ طبعا لا يسعه إلا أن يقول إن عربته متوقفة....».

معنى هذا أن السرعة والبطء صفتان نسبيتان ، فإذا ما قارنا مدتى حدوث ظاهرتين يمكن أن نجزم أن حدوث إحداهما أسرع. أو أبطأ من حدوث الأخرى . لكن أن نقول أن هذه الظاهرة تحدث بسرعة أو ببطء ، فهذا يحتاج لمراجع للسرعة والبطء مثلاً في التحولات الكيميائية ، نقول أن التحول الكيميائي سريع أو بطئ حسب التقنية التي تتبع بواسطتها هذا التحول .

التقنيات المتاحة في برنامجنا هي:

1- قياس الناقليه

2 - المعايرة الحجمية

3 - الملاحظة بالعين المجردة

• من أجل متابعة تطور جملة كيميائية خلال الزمن يجب أن نستعمل تقنية لقياس مقدار متغير خلال هذا التطور، مثل تركيز أحد المتفاعلات أو أحد النواتج .

• قياس مقدار فيزيائي لا يمكن أن يكون آنيا، بل يحتاج إلى مدة زمنية، بحيث تتعلق هذه المدة الزمنية بالتقنية المتبعة في هذا القياس.  
أمثلة:

- تقنية المعايرة : تدوم بعض الدقائق.

- قياس  $pH$  يدوم بعض الثوانی.

- قياس ناقلية محلول : تدوم كسرا من الثانية.

### أ - التفاعل الكيميائي البطيء :

نقول عن تفاعل كيميائي أنه بطئ بالنسبة لتقنية قياس معينة إذا كانت كمية المقدار المقاس لا تتغير كثيرا أثناء عملية القياس . ( تتغير كثيرا أو قليلا بالنسبة للكميات الابتدائية).

### ب - التفاعل الكيميائي السريع:

نقول عن تفاعل كيميائي أنه سريع بالنسبة لتقنية قياس معينة إذا كانت كمية المقدار المقاس تتغير بصفة محسوسة أثناء عملية القياس.

ملاحظة1:

بعض التفاعلات الكيميائية تعتبر سريعة مهما كانت التقنية المستعملة . هذه التفاعلات تُقاس مدتها بالنسبة للديمومة الشبكية ( حوالي 0.1 ثانية).

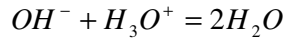
مثال1:

ترسيب شوارد الكلور ( $Cl^-$ ) بواسطة نترات الفضة ( $Ag^+ + NO_3^-$ ) حيث أن هذا التفاعل آني ، أي يحدث بمجرد تلاقي المتفاعلين و يحدث التفاعل التالي:



مثال2:

تفاعل محلول حمضي مثل ( $HCl_{(aq)}$ ) مثل مع محلول أساسى ( $NaOH_{(aq)}$ ) ، يحدث التفاعل التالي آنيا :



ملاحظة2:

بعض التفاعلات الكيميائية ( خاصة في الكيميا العضوية ) تعتبر بطيئة إذا تابعنا تطورها ب Technique الناقلية، وتعتبر سريعة جداً إذا تابعنا تطورها بواسطة Technique المعايرة المتالية.

لنفسك هذا : كل ما في الأمر أن عندما نستعمل Technique الناقلية ، حيث نعلم أن هذه الطريقة تحتاج إلى كسر من الثانية لمعرفة النتيجة ، في هذه المدة التي استغرقناها في القياس لم تتغير كمية المقدار المقاس بقيمة محسوسة ، لهذا اعتبرنا التفاعل بطئا.

أما كمية المقدار المتغير ف تكون محسوسة عندما نتبع Technique المعايرة، لأن المعايرة تستغرق مدة تُعد بالدقائق. وكأنك أسماعك تقول : ما هذا الهراء ؟ هل يمكن أن نفس التفاعل في نفس الشروط مرة بطئا ومرة سريعا ؟.

ليك هذا المثال البسيط :

منع مائي يصب في حوض صغير . فلاج يأخذ الماء من الحوض وينذهب به محلاً أيه على دوابه حوالي 3 كم ليسقى به زرع حديقته ، بحيث يترك الحوض فارغا . لما يرجع لأخذ الماء مرة ثانية يجد الحوض على وشك الاملاء. اشتري هذا الفلاح جرارا واستعمله لنقل نفس الكمية من الماء لحديقته ، فلما رجع لأخذ الماء مرة ثانية وجد كميته في الحوض قليلة.

هل سيقول الفلاح أن الماء سابقا كان يصب في الحوض بسرعة أما اليوم (بعد شراء الجرار) أصبح يصب بطئا ؟ طبعا لا. في الحقيقة لم يتغير أي شيء ، وإنما التقنية تغيرت من بدائية (استعمال الدواب) إلى شيء حديثة (استعمال الجرار). بالنسبة للتقنية الأولى التي مدت بها طبولة وحدنا كمية الماء في الحوض كبيرة ، حيث أن هذه الكمية تمثل بالنسبة لنا كمية المتغير ، أما بالنسبة للتقنية الثانية التي مدت بها قصيرة وحدنا كمية الماء في الحوض قليلة . وهذا يتطابق مع تفاعل سريع وتفاعل بطئ.

من أجل متابعة تطور حملة كيميائية يجب دائمًا اختيار Technique قياس، بحيث يكون التفاعل. المدرس بطئا نسبة لهذه التقنية.

بسم الله الرحمن الرحيم

تم تحميل الملف من شبكة النجم التعليمية

[www.stardz.com](http://www.stardz.com)

مع تحيات

QuEeN\_DZ