

شكراً لتحميلك هذا الملف من موقع المناهج العمانية



موقع
المناهج العمانية

www.alManahj.com/om



ملف آخر لملخص الفصل الثاني الخلايا الكهروكيميائية والتحليل الكهربائي

موقع المناهج ← [المناهج العمانية](#) ← [الصف الثاني عشر](#) ← [كيمياء](#) ← [الفصل الأول](#) ← [الممل](#)

التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثاني عشر



روابط مواد الصف الثاني عشر على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[ال التربية الاسلامية](#)

المزيد من الملفات بحسب الصف الثاني عشر والمادة كيمياء في الفصل الأول

[شرح العلاقة بين Kw و Kb و Ka](#)

1

[ملخص درس ثابت تأين القواعد الضعيفة Kb وحساب لقاعدة ضعيفة منهج حديد](#)

2

[ملخص شرح ثابت تأين الماء kw وحساب الرقم الهيدروجيني ph نسخة حديدة](#)

3

[شرح الوحدة الأولى الاتزان في المحاليل المائية من كتاب المعين نسخة حديدة](#)

4

المزيد من الملفات بحسب الصف الثاني عشر والمادة كيمياء في الفصل الأول

ملخص شرح نظرية برونستد لوري

5

الفصل الثاني الخلايا الكهروكيهائية والتحليل الكهربائي

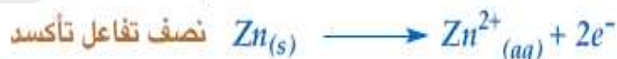
Electrochemical Cells & Electrolysis

١-٢ الخلايا الجلفانية (الفولتية) : *Galvanic (Voltaic) Cells*

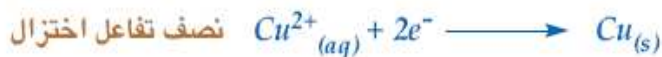
سميت بالخلايا الجلفانية نسبة إلى **ليوجي جلفاني Luigi Galvani** أو الخلايا الفولتية نسبة إلى **أليساندرو فولتا Alessandro Volta** وذلك لإسهاماتهما في تفسير عمل هذه الخلايا.

كما استكشفنا (١): إحلال الخارصين محل أيونات النحاس
والتحليل والتفسير

أ) أن لوح الخارصين قد نقصت كتلته ويمكن تفسير هذا النقص في الكتلة بأن بعض ذرات الخارصين **Zn** قد تركت اللوح متحولة إلى أيونات خارصين **Zn²⁺** (تأكسد) وانتشرت في المحلول .



ب) أن الإلكترونات التي فقدتها ذرات الخارصين قد اكتسبتها (انتزعتها) أيونات النحاس **Cu²⁺** الموجودة في المحلول متحولة إلى ذرات نحاس (اختزلت).



ج) التفاعل الكلي (تفاعل التأكسد- الاختزال)



والسؤال كيف يمكن تحويل الطاقة الحرارية الناتجة إلى طاقة كهربائية؟

بفضل العامل المؤكسد عن العامل المختزل بحيث يتم انتقال الإلكترونات بين المارسين وأيونات النحاس (II) عبر سلك معدني (بدلاً من انتقالها مباشرةً بينهما) والتي عرفت بالخلية الجلفانية.

وتعرف الخلية الجلفانية بأنها أداة تتكون من نصف خلية وهذه الأداة تتوج الكهرباء تلقائياً

electrode وتشكل من جزأين يسمى كل واحد منهما نصف خلية *half-cell* والذي يتكون من قطب واحد و محلول إلكتروليتي.

ومن أشهر الأمثلة على الخلايا الجلفانية خلية النحاس - خارصين



القنطرة الملحيّة salt bridge

أنبوب على شكل حرف U مملأ ب محلول إلكتروليتي مثل $NaCl$ أو KNO_3 أو K_2SO_4 ، يغلق طرفيها بالقطن وتقلب لينغمسا في محلول الوعاءين ، وظيفتها إكمال الدائرة الكهربائية ومنع التماس المباشر بين محلولي نصف الخلية والمحافظة على الإنزان الكهربائي فيهما ، وذلك نتيجة الاختلال الذي يحدث جراء تفاعل التأكسد-اختزال .

ولكي نفسر منشأ التيار الكهربائي في الخلية سندرس ما يحدث من خلال المشاهدات على خلية الفضة - نحاس

alManahj.com/om

مشاهدات خلية الفضة - نحاس



المشاهدة

الرقم

تنقص كتلة قطب النحاس ويزداد تركيز اللون الأزرق للمحلول.

١

النتيجة المترتبة
يتآكسد النحاس مكوناً أيونات النحاس (II) التي تلون محلول باللون الأزرق



٢

تزداد كتلة قطب الفضة وتظهر عليه بلورات فضة لامعة .

يحدث اختزال لأيونات الفضة مكوناً ذرات فضة تترسب على القطب



Electrochemical Cells & Electrolysis

الخلايا الكهروكيهائية والتحليل الكهربائي

الفصل الثاني

٣

ينتقل اللون الأزرق ببطء إلى الأنوب U من جهة النحاس إلى جهة الفضة، ويبقى محلول متعدلاً كهربائياً.

تجه أيونات النحاس (II) نحو المهدب والأيونات السالبة تتجه نحو المصعد وذلك لتعويض النقص في الأيونات مثل أيونات الفضة.

٤

يشير الفولتميتر إلى أن قطب الفضة هو المهدب (+) وقطب النحاس هو المصعد (-).

الإلكترونات تتحرك من قطب النحاس إلى قطب الفضة خلال السلك المعدني.

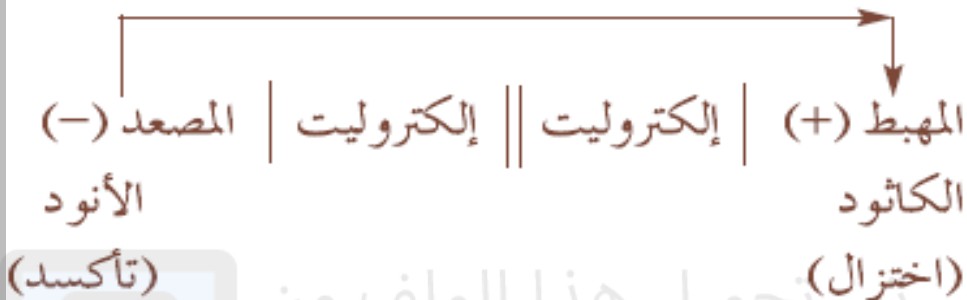
٥

يبين الفولتميتر سريان تيار كهربائي بين قطبي النحاس والفضة .

تغادر الإلكترونات نصف خلية النحاس وتدخل نصف خلية الفضة .



وعادة يرمز إلى الخلية الجل凡انية بالرمز العام الآتي:
(حركة الإلكترونات)



ويعبر عن التفاعلات التي تحدث في الخلية السابقة كما يلي :



٢-٢ الخلايا القياسية وجهد الخلايا

بعض المصطلحات:

(1) القوة الدافعة الكهربائية (emf)

إن التيار الكهربائي الذي نحصل عليه من أي خلية جل凡انية يأتي نتيجة انتقال الإلكترونات من المصعد إلى المهبط ، لأن انتقال الإلكترونات يحتاج إلى قوة تدفعها وتحرركها في السلك الموصل بين المصعد والمهبط.

(2) جهد الخلية (cell potential) ويرمز إليه بالرمز ΔE .

(3) جهد الخلية القياسي بالرمز ΔE°

وهو عبارة عن أعلى فرق جهد كهربائي (فولتية *Voltage*) للخلية التي تعمل في الظروف القياسية وهي :

تركيز *M* 1.0 للمحاليل ودرجة حرارة 25°C (298°K) وضغط جوي 1.0 atm للغازات (إن وجدت).

وهي تمثل فرق الطاقة (لكل وحدة شحنة) بين المهبط والمصدر

ويقاس هذا الفرق بوحدة الفولت Volt ويستخدم لقياسها جهاز الفولتميتر.

تم تحميل هذا الملف من

(4) جهد الاختزال القياسي الذي يرمز إليه بالرمز (E°)
يعبر عن ميل نصف الخلية القياسي لجذب الإلكترونات

أي أنه يحدث فيها اختزال، وكلما زاد هذا الميل زادت قيمة جهد الاختزال، وعليه فإن جهد الخلية هو الفرق بين جهدي الاختزال لنصف الخلية.

$$\Delta E^\circ = E^\circ_{\text{ cathode}} - E^\circ_{\text{ anode}}$$

لل محلية لل المهبط لل مصدر

٢-١- قطب الهيدروجين القياسي *Standard Hydrogen Electrode*

لا توجد طريقة عملية لقياس فرق الجهد بين أي قطب وأيوناته في المحلول (أي جهد قطب منفرد أو نصف خلية) بدون وجود قطب آخر (نصف خلية أخرى)، لأن الخلية الجلوفانية تحتاج إلى قطبين (نصفي خلية) يحدث لأحدهما نصف تفاعل تأكسد ولآخر نصف تفاعل اختزال. ولذلك عند قياس جهد قطب لعنصر معين لا بد من تكوين خلية من هذا القطب مع قطب آخر معلوم الجهد.

٢-٢-٢ قياس جهد الاختزال القياسية

مثال (١) لخالية النحاس - الهيدروجين



خلية النحاس والهيدروجين

مقدار الفولتية يبين القيمة الرقمية لجهد القطب:

واتجاه التيار يبين إشارة جهد القطب ،

إذا كانت إشارة الفولتية (ΔE°) موجبة فإن الطرف الموجب للفولتميتر يكون

مرتبطة بالمبطط وإن العامل المؤكسد على المبسط أقوى من أيونات الهيدروجين

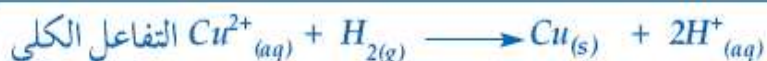


Electrochemical Cells & Electrolysis

الخلايا الكهروكيهائية والتحليل الكهربائي

الفصل الثاني

ويعني ذلك أن أيونات النحاس (Cu^{2+}) أكثر ميلاً للكسب الإلكترونات (للاختزال) من أيونات الهيدروجين، وتسرى الإلكترونات من الهيدروجين إلى النحاس وتفاعلاتها كما يلى :



$$\Delta E^{\circ} = +0.34 \text{ V}$$

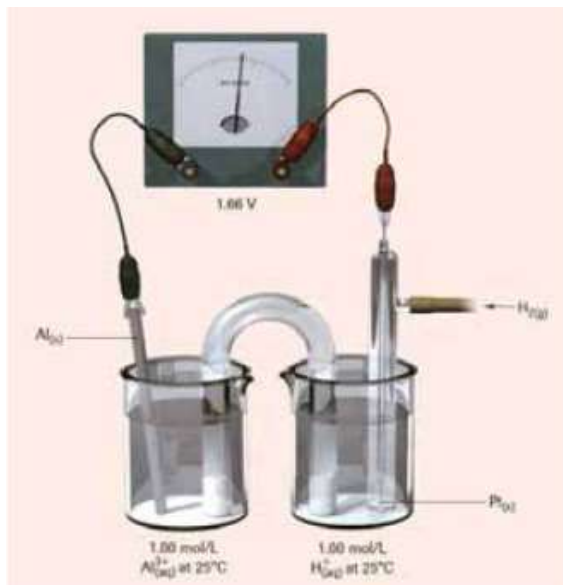
$$\Delta E^{\circ} = E_r^{\circ} - E_r^{\circ}$$

للمصعد للمهبط $0.34 \text{ V} = E_r^{\circ} - 0.00 \text{ V}$

$$0.34 \text{ V} = E_r^{\circ} - 0.00 \text{ V}$$

$E_r^{\circ} = 0.34 \text{ V}$ جهد الاختزال القياسي للنحاس

مثال (٢) لخالية الألومنيوم - الهيدروجين

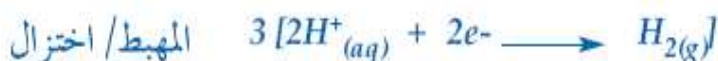


لنفرض أننا بناينا خلية من قطب الألومنيوم وقطب الهيدروجين القياسين ووجدنا أن قراءة الفولتميتر هي $(+ 1.66 \text{ V})$

البيان (قطب الهيدروجين) هو المهبط أي أن الإلكترونات تسرى من الألومنيوم إلى الهيدروجين، فإن ذلك يدل على أن أيونات الهيدروجين عامل مؤكسد أقوى من أيونات الألومنيوم بمقدار $(- 1.66 \text{ V})$ ، وبما أن قيمة جهد الاختزال للهيدروجين تساوي صفرًا فإن جهد اختزال الألومنيوم تحت قيمة الهيدروجين بهذا المقدار ، أي $(- 1.66 \text{ V})$.



وللحصول على التفاعل الخلوي الكلي يجب مساواة (موازنة) عدد الإلكترونات في التفاعلين النصفين وهم:



$$\Delta E^{\circ} = E_r^{\circ} - E_r^{\circ}$$

للتصعد للمتصعد للخلية

$$+1.66 = 0.00 \text{ V} - E_r^{\circ}$$

$$E_r^{\circ} = -1.66 \text{ V} \quad \text{جهد اختزال الألومنيوم}$$

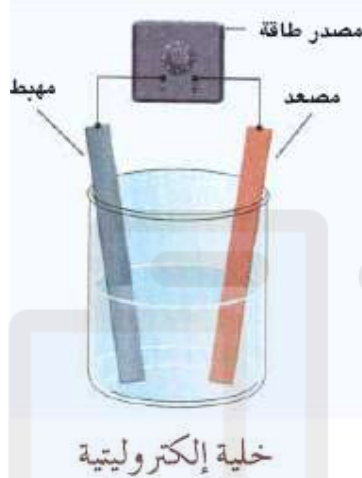
٣-٢-٢ جدول جهود الاختزال القياسية Standard Reduction Potentials Table

التنبؤ بحدوث التفاعلات الكييمائية - تفاعلات التأكسد والاختزال -
فإذا كانت قيمة ΔE° موجبة فإن ذلك يعني أن التفاعل يحدث تلقائياً.



٣-٢ الخلايا الإلكترولية والتحليل الكهربائي

Electrolytic Cells & Electrolysis



ماذا عن التفاعلات غير التلقائية (لا تحدث تلقائياً)؟

أن كثيرة من التفاعلات الالزامية لإنجاح مواد عديدة

مثل الألومنيوم والكلور والمواد القاصرة للألوان والسبائك

وغيرها هي تفاعلات غير تلقائية ولكنها تحدث بتأثير الكهرباء،

وذلك كما يحدث في الخلايا الإلكترولية

وت تكون كل خلية إلكترولية من قطبين ومادة إلكترولية

ومصدر خارجي للطاقة الكهربائية كبطارية مثلاً

(خلية جلفارنية)

طاقة كهربائية + مواد متفاعلة → مواد ناتجة

طاقة كهربائية + مواد متفاعلة (خلية إلكترولية) → مواد ناتجة

(١) معرفة العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة:

(أ) العوامل المؤكسدة:

- هي التي تقع على جانب الأيسر من أنصاف التفاعلات.

- كلما زادت قيمة جهد الاختزال زادت قوة المادة كعامل مؤكسد.

- كلما زادت قيمة جهد الاختزال زاد ميل المادة لاكتساب الالكترونات فهي عامل مؤكسد قوي.

- يعتبر $F_2(g)$ أقوى عامل مؤكسد، $Li(s)$ أضعفهم.

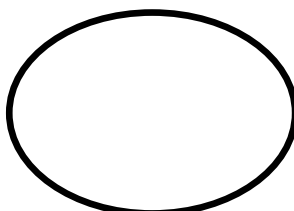
(ب) العوامل المؤكدة:

- هي التي تقع على جانب الأيمن من أنصاف التفاعلات.
 - كلما نقصت قيمة جهد الاختزال زادت قوة المادة كعامل مخترل.
 - كلما نقصت قيمة جهد الاختزال زاد ميل المادة لفقد الالكترونات فهى عامل مخترل قوى.
 - يعتبر(s) Li أقوى عامل مخترل, $F_2(g)$, أضعفهم.

نصف الاتفاء		جهد الاختزال (V°_r)
$Cu^{2+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	+0.34
$SO_4^{2-}_{(aq)} + 4H^+_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	+0.17
$Sn^{4+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	+0.15
$Cu^{2+}_{(aq)} + e^-$	\rightleftharpoons^9	+0.15
$2H^+_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	0.00
$Pb^{2+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	-0.13
$Sn^{2+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	-0.14
$Ni^{2+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	-0.26
$Co^{2+}_{(aq)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	-0.28
$PbSO_4^{2-}_{(s)} + 2e^-$	\rightleftharpoons^9	-0.36

(٢) المادة التي تعتبر عامل مخترل تستطيع أن تختزل أيونات أو جزيئات عنصر له جهد إختزال

أكبر منها وبالتالي يمكن أن تحل محل أيوناته في محاليل أملاحه.



عوامل مؤكسدة

أعلى اليسار

تفاعل تلقائي

(مختزل)

مؤكسد

عوامل مختزلة

أسفل اليمين

العنصر المختزل يستطيع أن يختزل أيونات أو جزيئات أي عنصر آخر له جهد اختزال أكبر منه (أعلى منه في الجدول)



والعناصر التي تقع أسفل الهيدروجين تستطيع أن تختزل أيونات الهيدروجين في المحاليل المخففة للأحماض :



المدول مقارنة بين الخلايا الجلفانية والإلكترولية

وجه المقارنة	الخلية الجلفانية	الخلية الإلكترولية
التلقائية	تفاعل تلقائي (يتوج الطاقة)	تفاعل غير تلقائي (يحتاج للطاقة)
فولتية الخلية ΔE°	(+) موجبة القيمة	(-) سالبة القيمة
المهبط (الكاتود)	- عامل مؤكسد قوي يحدث له اختزال - قطب سالب	- عامل مختزل قوي يحدث له تأكسد - قطب موجب
المصعد (الأنود)	- عامل مختزل قوي يحدث له تأكسد - قطب سالب	- عامل مؤكسد قوي يحدث له اختزال - قطب موجب
اتجاه حركة الإلكترونات	من المصعد إلى المهبط	من المصعد إلى المصعد
اتجاه حركة الأيونات	الأيونات السالبة ← المصعد الأيونات الموجبة ← المهبط	الأيونات الموجبة ← المصعد الأيونات السالبة ← المهبط

٤-٢ التطبيقات العملية والتقنية على الخلايا الكهروكيهائية

Practical & Technological Applications of Electrochemical Cells

٤-١ الخلايا والبطاريات

تكون أي بطارية من قطبين "موصلين للكهرباء في حالة الصلابة) ومادة إلكتروليتية " محلول مائي موصل للكهرباء".

قد تكون الإلكترولييت عبارة عن عجينة رطبة، وتكون الأقطاب معدنية.

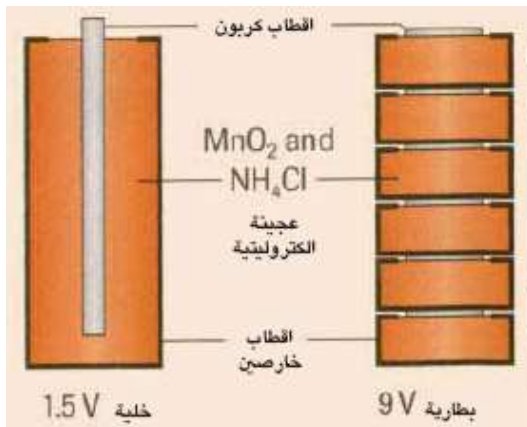
القطب الموجب: المهدب

القطب السالب: المصعد.

تجه الإلكترونات في الدائرة الخارجية من المصعد إلى المهدب المنتجة الكهرباء.

توجد ثلاثة أنواع من هذه البطاريات:

١- الخلايا الأولية : Primary Cells



من أبسطها البطارية الجافة أو بطارية كلوريد الخارصين،

تنتج هذه البطارية 1.5 V ويمكن دمج ست بطاريات منها

لتكون البطارية التي تنتج 9.0 V

تستخدم

في كثير من الأجهزة الكهربائية كالراديو ، وقد سميت

بالأولية لأنها غير قابلة لإعادة الشحن، وتفاعلاتها كما

يلي:

Electrochemical Cells & Electrolysis

الخلايا الكهروكيميائية والتحليل الكهربائي

الفصل الثاني



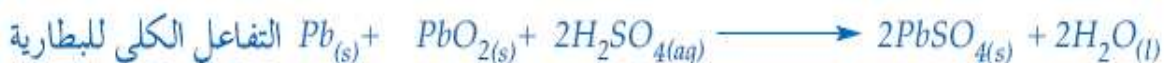
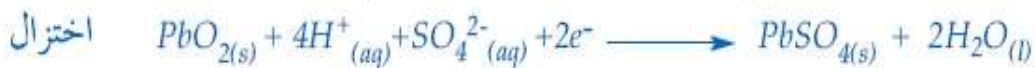
٢ - الخلايا الثانوية Secondary Cells



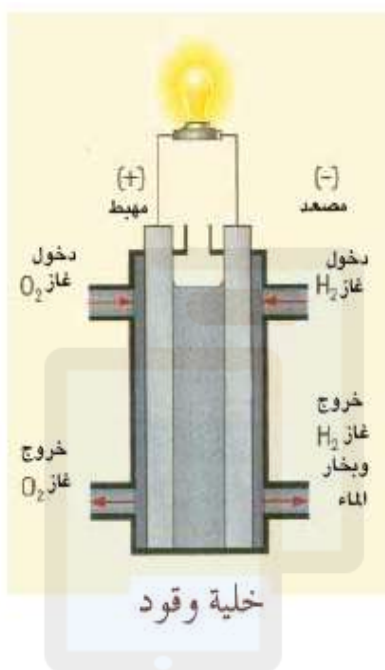
من الأمثلة على هذا النوع من الخلايا بطارية السيارة (المركم الرصاصي) وبطارية

النيكل (نيكل - كادميوم) أو (Ni-Cd)، وتميز هذه البطاريات بأنها يمكن إعادة شحنها باستخدام الكهرباء وذلك لعكس التفاعلات الكيميائية في الخلية في أثناء إنتاجها للكهرباء.

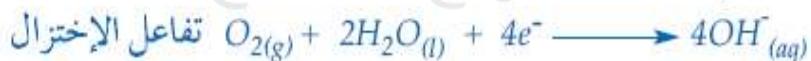
والتفاعلات النصفية التي تحدث في بطارية السيارة :



٣ - خلايا الوقود : Fuel Cells



لقد جاء اكتشاف هذه الخلايا حلًا لمشكلة العمر المحدود للخلايا الأولية ، فخلالا الوقود تنتج الكهرباء بتفاعل الوقود الدائم التزويد لاستمرار عمل الخلية . في عام ١٩٥٥ م نجح فرancis Bacon في إنتاج خلية وقود عملية تستخدم الهيدروجين والأكسجين كوقود يدفعان إلى محلول هيدروكسيد البوتاسيوم وأقطاب من النikel المسامي وتحدث فيها التفاعلات الآتية :



٤-٢-٢ - التآكل Corrosion

التآكل عملية كهروكيميائية يتفاعل فيها المعدن أو الفلز مع المواد الموجودة في بيئته ويعود إلى حالة أشبه بالخام ، وذلك لأن البيئة تحتوي على الأكسجين كعامل مؤكسد .

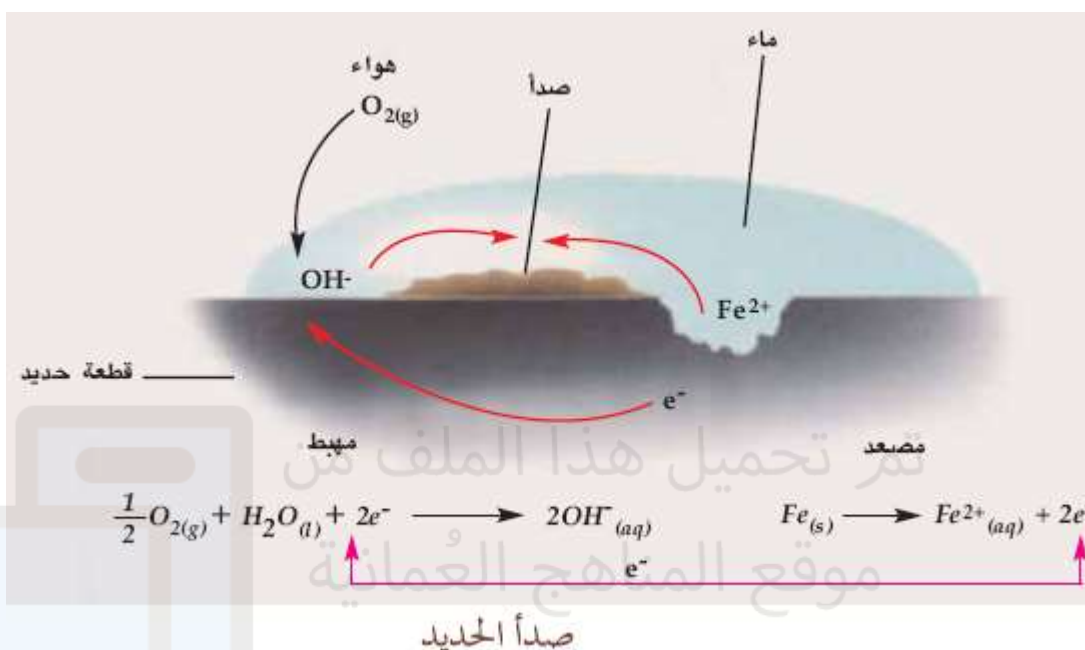
* صدأ الحديد : Rusting of Iron

ثم تنتشر أيونات الحديد (II) في الماء الموجود على سطح الحديد، وتنتقل الإلكترونات عبر ذرات الحديد إلى الأكسجين المذاب في الماء .

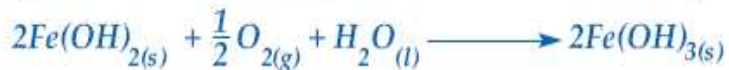
Electrochemical Cells & Electrolysis

الخلايا الكهروكيهائية والتحليل الكهربائي

الفصل الثاني



تحدد أيونات الحديد (II) مع أيونات الهيدروكسيد مكونة طبقة هشة قليلة الذوبان في الماء من هيدروكسيد الحديد (III)، والتي تأسد إلى هيدروكسيد الحديد (III) الصلب ذي اللون البني المصفر بوجود الماء والأكسجين:



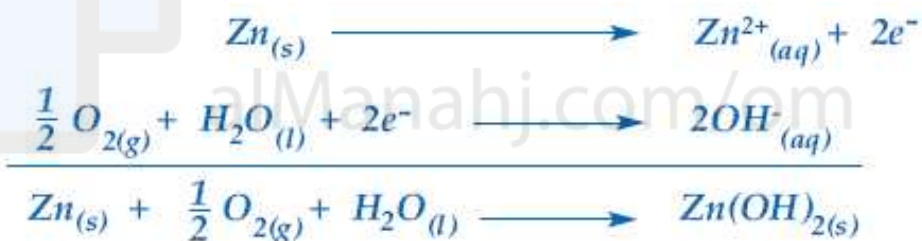
ويتكون صدأ الحديد $Fe_2O_3 \cdot xH_2O_{(s)}$ ذو اللون البني المخمر بتنزع بعض الماء من هيدروكسيد الحديد (III).

*منع التآكل : Corrosion Prevention

(1) *الحماية بالطلاء (التغطية)

(ا) يمكن حماية الحديد من الصدأ بتغطية سطح الحديد بالدهان كلياً بحيث يبقى الدهان دائمًا، ولكن إذا تعرض السطح للخدش يبدأ الحديد بالصدأ.

(ب) كما يمكن غمس الحديد في مصهور فلز أكثر نشاطاً من الحديد مثل المخارصين فيما يسمى جلفنة الحديد *galvanizing of iron* فيتأكسد المخارصين تفضيلياً عند تعرضه للهواء والرطوبة وحتى عند خدش هذه الطبقة تكون خلية جلفانية يكون المخارصين فيها مصدراً (عامل مختلف أقوى من الحديد) والحديد مهبطاً كما يلي:



يعمل Zn(OH)_2 كمادة مانعة من استمرار التفاعل حيث يغطي الطبقة المعرضة للتآكسد من المخارصين وبذلك يحمي الحديد والمخارصين من الصدأ.

(ب) * الحماية المهيطية



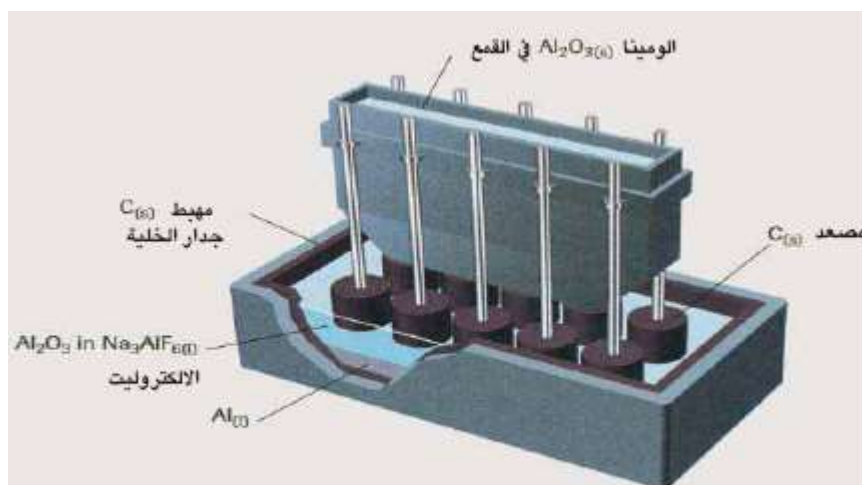
تستخدم هذه الطريقة لحماية الخزانات وأنباب نقل البترول المدفونة تحت سطح الأرض أو السفن والقوارب التي يغمر جزء منها تحت سطح الماء من الصدأ (الشكل) وذلك بتوصيل أجسامها بكتل من الخارصين أو الماغنيسيوم ، حيث يعمل الحديد كمهبط خلية جلوفانية يكون فيها الخارصين أو الماغنيسيوم مصدرا .

موقع المناهج العمانية

٤-٣-٢ تكنولوجيا التحليل الكهربائي *Technology of Electrolysis*

استخلاص عنصر الألومنيوم

الخلية هول هيرولت *Hall-Heroult Cell* (الشكل).



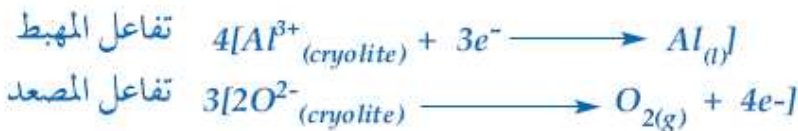
خلية هول - هيرولت

Electrochemical Cells & Electrolysis

الخلايا الكهروكييمائية والتحليل الكهربائي

الفصل الثاني

أما مصدع الخلية فهو عبارة عن قضبان من الجرافيت يحدث عليها تأكسد أيونات الأكسجين مكونة غاز الأكسجين كما يلي:

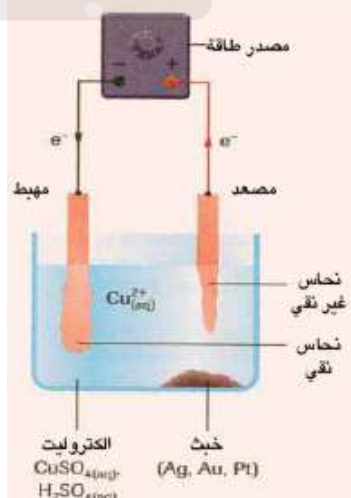


تتكون هذه الخلية من وعاء فولاذي مبطن بالكربون (الجرافيت) الذي يشكل مهبط الخلية حيث تختزل أيونات الألومنيوم مكونة الألومنيوم السائل (درجة انصهار الألومنيوم 660°C)، ثم يجمع الألومنيوم من قعر الخلية

* تنقية المعادن : Refining of Metals

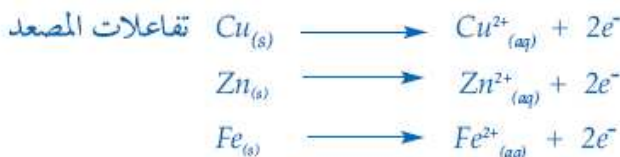
إن النحاس الذي يتم

استخلاصه من عملية الصهر الأولية يحتوي على شوائب كالخارصين والذهب والفضة والحديد، وجود الشوائب في النحاس يقلل من قدرته على التوصيل الكهربائي خاصية وأن أهم استعمالاته تكون في أسلاك التوصيل الكهربائية.



Electrochemical Cells & Electrolysis**الخلايا الكهروكيميائية والتحليل الكهربائي****الفصل الثاني**

عند مرور التيار الكهربائي في الخلية تتأكسد ذرات النحاس وبعض ذرات العناصر الأخرى الموجودة في المصعد كالحديد والخارصين، حيث تبقى أيونات Zn^{2+} و Fe^{2+} في المحلول.



* الطلاء الكهربائي : *Electroplating*

هناك عناصر كالذهب والفضة والخارصين والكروم ذات أهمية بالغة، بعضها غالى الثمن لأنه مقاوم للتآكل.



تفاعل المصعد على أن طريقة الطلاء الكهربائي ليست الطريقة الوحيدة التي تستخدمن لتغطية

٥-٢ حسابات التحليل الكهربائي

تعتمد كمية الكهرباء (Q) بوحدة الكولوم التي تمر في دائرة معينة على شدة التيار (I) بوحدة الأمبير والزمن (t) بوحدة الثانية، كما يلي :

$$Q_{(C)} = I_{(A)} \cdot t_{(s)} \quad \text{كمية الكهرباء (كولومب)}$$

$$6.02 \times 10^{23} \times 10^{-19} \times 1.6 = 96500 \text{ C/mol}$$

وقد سميت هذه الكمية من الكهرباء بثابت فارادي *faraday constant* ، أي أن

$$1f = 96500 \text{ C/mol}$$

alManahj.com/om

مثال

إذا كانت كمية الكهرباء المارة في خلية إلكترولية C لمدة 67.5 s فاحسب شدة التيار المار في الخلية .

$$Q_{(e)} = I_{(A)} \cdot t_{(s)}$$

$$67.5 = I_{(A)} \times 22.5$$

$$\text{شدة التيار } (I) = 67.5 \div 22.5 = 3.0 \text{ A}$$

قانون فارادي :

تناسب كمية المادة الناتجة أو المستهلكة عند أي قطب تناسباً طردياً مع كمية الكهرباء المارة في الخلية بشرط ثبات شدة التيار .

(Q) كمية الكهرباء  (m) الكتلة

الكتلة $(m) = Q \cdot \text{molar mass}/nf$

الكتلة $(m) = I \cdot t \cdot \text{molar mass}/nf$

حيث إن الكتلة المولية = molar mass ، شحنة الأيون = n ، الفارادي = f

للمزيد من المعلومات

مثال (١) .

ما كتلة النحاس المترسبة على مهبط خلية إلكترونوتيرية تم تشغيلها بتيار ثابت شدته A 12.0 لـ 40.0 s .

$$\begin{aligned} Q_{(c)} &= \text{كمية الكهرباء} \\ &= I_{(A)} \cdot t_{(s)} \\ &= 12 \times 40 = 480 \text{ C} \end{aligned}$$



ما أن أيون النحاس Cu^{2+} ثالثي الشحنة فإن:

(2 x 96500 C) أي (2f) يلزم Cu من 1 mole

480 C ?

$$\text{عدد مولات Cu المترسبة} = 480 \div (2 \times 96500) = 0.00248 \text{ mol.}$$

$$\text{كتلة Cu المترسبة} = 0.00248 \times 63.55 = 0.158 \text{ g}$$

هل أفل. يمكن تطبيق القانون مباشرة كما يلي :

$$\text{كتلة } Cu \text{ المترسبة} = \frac{(12 \times 40 \times 63.55)}{(2 \times 96500)} = 0.158 \text{ g}$$

مثال (٢) .

خليتان إلكتروليتيان متصلتان على التوالى تحتوي الأولى على محلول نترات النحاس (II) والثانية على محلول نترات الكروم (III) ، مر فيهما تيار كهربائي ثابت الشدة لمدة معينة ، وجد بعدها أن كتلة النحاس المترسبة على مهبط الخلية الأولى 1.59 g فاحسب كتلة الكروم المترسبة في الخلية الثانية .

$$Q . molar mass/nf = \text{كتلة النحاس المترسبة}$$

$$1.59 \text{ g} = (Q \times 63.55) \div (2 \times 96500)$$

$$Q = \frac{(1.59 \times 2 \times 96500)}{63.55}$$

$$Q = 4829 \text{ C}$$

عما أن الخلتين متصلتان على التوالى فإن كمية الكهرباء التي تمر فيهما متساوية، ولذلك فإن:

$$\text{كتلة الكروم المترسبة} = \frac{(4829 \times 52)}{(3 \times 96500)} = 0.87 \text{ g}$$

