

شكراً لتحميلك هذا الملف من موقع المناهج السعودية



## ملخص شامل لجميع الدروس

[موقع المناهج](#) ← [المناهج السعودية](#) ← [الصف الثالث الثانوي](#) ← [كيمياء](#) ← [الفصل الثاني](#) ← [الملف](#)

## التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثالث الثانوي



## روابط مواد الصف الثالث الثانوي على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[ال التربية الإسلامية](#)

## المزيد من الملفات بحسب الصف الثالث الثانوي والمادة كيمياء في الفصل الثاني

<a href="#">ملخص شامل لجميع الدروس</a>	1
<a href="#">اختبار نهاية الفصل</a>	2
<a href="#">اختبار فصل الأحماس والقواعد</a>	3
<a href="#">خرائط مفاهيم وملخص</a>	4
<a href="#">أوراق عمل الأكسدة والاختزال</a>	5

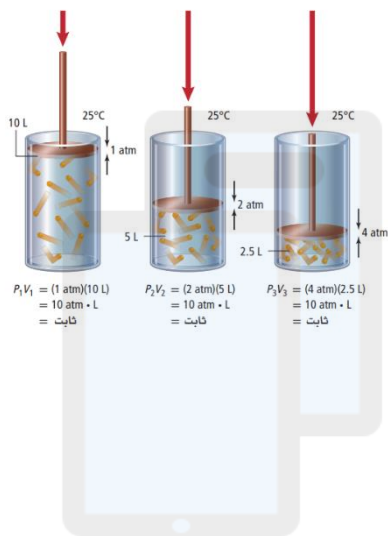
## كيمياء 4

### الفصل الأول: الغازات

#### الدرس الأول: قوانين الغازات

##### قانون بويل

###### كيف يرتبط الضغط مع الحجم؟



ينص قانون بويل على أن حجم كمية محددة من الغاز يتناصف عكسياً مع الضغط الواقع عليه عند ثبوت درجة حرارته.

العلاقة بين الضغط والحجم (عكسية): حيث يتجه المنحنى إلى الأسفل.

قانون بويل:

$$P_1V_1 = P_2V_2 \quad (\text{حيث } P \text{ تمثل الضغط و } V \text{ تمثل الحجم})$$

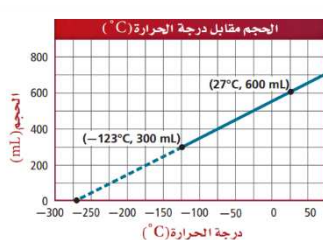
حاصل ضرب ضغط كمية محددة من الغاز في حجمها عند ثبوت درجة حرارتها يساوي كمية ثابتة.

قانون شارل

###### كيف يرتبط الحجم مع درجة الحرارة؟

كلما ارتفعت درجة حرارة وحجم عينة من الغاز يزداد عندما يبقى كل من كمية العينة والضغط ثابتين.

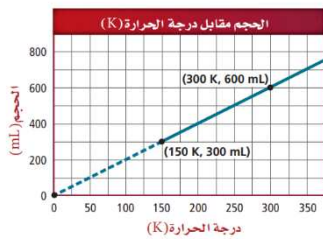
يمكن تفسير هذه الخاصية بناء على نظرية الحركة الجزيئية: فعندما تزداد درجة الحرارة تتحرك جسيمات الغاز وتتصطدم أسرع بجدار الإناء الذي توجد فيه وبقوة أكبر. ولأن الضغط يعتمد على عدد وقوف اصطدامات جسيمات الغاز بجدار الإناء فإن هذا يؤدي إلى زيادة الضغط، حتى يبقى الضغط ثابتاً لا بد أن يزيد الحجم؛ إذ تحتاج الجسيمات إلى الانتقال إلى مسافات أبعد قبل أن تصطدم بالجدار، مما يقلل من عدد اصطدامات الجسيمات بجدار الإناء.



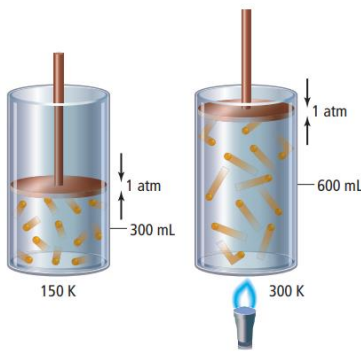
###### رسم العلاقة بين درجة الحرارة والحجم.

يوضح الشكل العلاقة بين درجة الحرارة والحجم لـ مقدار محدد من الغاز تحت تأثير ضغط ثابت؛ حيث إن منحنى درجة الحرارة مع الحجم خط مستقيم.

العلاقة بين درجة الحرارة المقيسة بالكلفن (K) والحجم علاقة (طردية) والتناسب مباشر؛ وعند مضاعفة درجة الحرارة يتضاعف الحجم.



ويعرف الصفر على تدرج كلفن بالصفر المطلق، وهو يمثل أقل قيمة ممكنة لدرجة الحرارة التي تكون عندها طاقة الذرات أقل ما يمكن.



ينص قانون شارل على أن حجم كمية محددة من الغاز يتناسب طردياً درجة حرارته بالكلفن عند ثبوت الضغط.

$$*C + 273.15 = k$$

العلاقة بين درجة الحرارة والحجم (طردية): حيث يتوجه المنحنى إلى الأعلى.

**قانون شارل:**

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{300 \text{ mL}}{150 \text{ K}} = 2 \text{ mL/K}$$

ثابت

$$\frac{V_2}{T_2} = \frac{600 \text{ mL}}{300 \text{ K}} = 2 \text{ mL/K}$$

ثابت

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

(حيث T تمثل درجة الحرارة بالكلفن / و V تمثل الحجم)

حاصل قسمة حجم كمية محددة من الغاز على درجة حرارته بالكلفن عند ثبوت ضغطه يساوي كمية ثابتة.

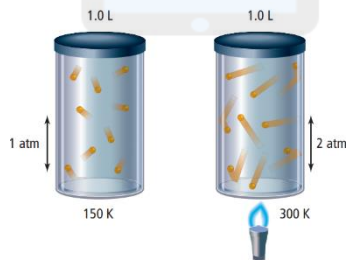


## قانون جاي لوساك

### كيف ترتبط درجة الحرارة مع ضغط الغاز؟

ينص قانون جاي لوساك على أن ضغط مقدار محدد من الغاز يتناسب طردياً مع درجة حرارته بالكلفن.

العلاقة بين درجة الحرارة والضغط (طردية): حيث يتوجه المنحنى إلى الأعلى.



$$\frac{P_1}{T_1} = \frac{1.5 \text{ atm}}{150 \text{ K}} = 0.01 \text{ atm/K}$$

ثابت

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

(حيث T تمثل درجة الحرارة بالكلفن / و P تمثل الضغط)

حاصل قسمة الضغط على درجة الحرارة بالكلفن لمقدار محدد من الغاز ذي حجم ثابت يساوي مقداراً ثابتاً.

## القانون العام للغازات

يمكن جمع قانون بوليل وقانون شارل وقانون جاي لوساك في قانون واحد يسمى **القانون العام للغازات**، وهو يحدد العلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة والحجم لكمية محددة من الغاز.

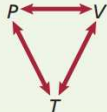
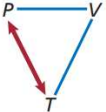
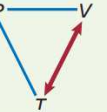
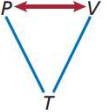
الضغط يتناسب عكسيًا مع الحجم، وطرديًا مع درجة الحرارة.

**القانون العام للغازات:**

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

(حيث T تمثل درجة الحرارة بالكلفن / و P تمثل الضغط / و V الحجم)

حيث حاصل ضرب الضغط في الحجم مقسوماً على درجة الحرارة بالكلفن لمقدار محدد من الغاز يساوي مقداراً ثابتاً.

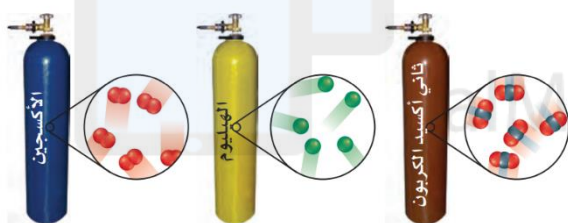
قوانين الغازات				الجدول 1-1
القانون العام $\frac{P_1V_1}{T_1} = \frac{P_2V_2}{T_2}$	جاي لوساك $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$	شارل $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$	بوبيل $P_1V_1 = P_2V_2$	القانون
مقدار الغاز	مقدار الغاز والحجم	مقدار الغاز والضغط	مقدار الغاز ودرجة الحرارة	الصيغة
				ما الثابت؟
				رسم تنظيمي

## الدرس الثاني: قانون الغازات المثالي

### مبدأ أفوجادرو

وينص مبدأ أفوجادرو على أن الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة تحتوي العدد نفسه من الجسيمات عند نفس درجة الحرارة والضغط، ويساوي  $6.02 \times 10^{23}$ .

لماذا لا ينطبق مبدأ أفوجادرو على السوائل والمواد الصلبة؟



على الرغم من تفاوت حجوم الجسيمات التي تتكون منها الغازات المختلفة، إلا أن نظرية الحركة الجزيئية تنص على أن جزيئات الغاز تكون متباينة بصورة تضمن إلا يكون للحجم الحقيقي للجسيم أثر في تحديد حجم الغاز، أما في السوائل والمواد الصلبة فتكون الجزيئات متقاربة بعضها إلى بعض بحيث تحدث اختلافاً في حجومها.

الحجم وعدد المولات:

الحجم المولاري لغاز هو الحجم الذي يشغله 1 mol منه عند الظروف المعيارية (1 atm/0.0°C).

قانون الغاز المثالي

ثابت الغاز المثالي ويرمز له بالرمز R

إذا كان الضغط مقيساً بوحدة atm فإن قيمة R هي 0.0821 L.atm/mol.K

لاحظ أن وحدة R تجمع ببساطة وحدات المتغيرات الأربع. ويبين الجدول القيم الرقمية لـ R بوحدات مختلفة للضغط.

قيمة R	الجدول 2-1
وحدات R	قيمة R
$\frac{\text{L} \cdot \text{atm}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$	0.0821
$\frac{\text{L} \cdot \text{kPa}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$	8.314
$\frac{\text{L} \cdot \text{mmHg}}{\text{mol} \cdot \text{K}}$	62.4

يصف قانون الغاز المثالي السلوك الفيزيائي للغاز المثالي من حيث الضغط والحجم ودرجة الحرارة وعدد مولات الغاز المثالي.

قانون الغاز المثالي:

$$PV = nRT$$

(T درجة الحرارة بال Kelvin / P الضغط / V الحجم / n عدد المولات / R ثابت الغاز المثالي)

إن حاصل ضرب الضغط في الحجم في كمية معينة من الغاز عند درجة حرارة ثابتة يساوي مقداراً ثابتاً.

### قانون الغاز المثالي – الكتلة المولية والكثافة

$$PV = nRT$$

n =  $\frac{m}{M}$  بالتعويض

$$PV = \frac{mRT}{M}$$

• الكتلة المولية وقانون الغاز المثالي:

$$M = \frac{mRT}{PV}$$

D =  $\frac{m}{V}$  بالتعويض

$$M = \frac{DRT}{P}$$

• الكثافة وقانون الغاز المثالي:

لماذا تحتاج إلى معرفة كثافة الغاز؟ فكر في طرائق إطفاء الحريق. تعتمد إحدى طرائق إطفاء الحريق على منع غاز الأكسجين من الوصول للمادة المحترقة من خلال تقطيعه. غاز آخر لا يحترق ولا يساعد على الاحتراق، لذا يجب أن تكون كثافة هذا الغاز أكبر من كثافة الأكسجين ليحل محله.

### الغاز الحقيقي مقابل الغاز المثالي

ماذا يعني مصطلح الغاز المثالي؟

- حجم جسيمات الغاز المثالي يكاد يكون معدوماً.
- كما أن هذه الجسيمات لا تشغل حيزاً.
- ولا توجد قوى تجاذب بينها، ولا تتجاذب مع جدران الوعاء الموجودة فيه، ولا تتنافر معه.
- وتتحرك هذه الجسيمات حركة عشوائية دائمة في خطوط مستقيمة حتى يصطدم بعضها ببعض أو بجدار الوعاء الذي يحتويها، وهذه التصادمات مرنة، مما يعني أن الطاقة الحركية للنظام لا تتغير.

ولكن في الحقيقة ليس هناك غاز مثالي؛ فجسيمات الغاز لها حجم وإن كان صغيراً، وتوجد بينها قوى تجاذب، كما أن التصادمات فيما بينها وبين الوعاء ليست تصادمات مرنة تماماً.

**أقصى ضغط ودرجة حرارة:**

متى يكون قانون الغاز المثالي غير مناسب للاستخدام مع الغاز الحقيقي؟

تحيد معظم الغازات الحقيقة في سلوكها عن الغاز المثالي عند الضغط العالي ودرجات الحرارة المنخفضة.

**القطبية وحجم الجسيمات:**

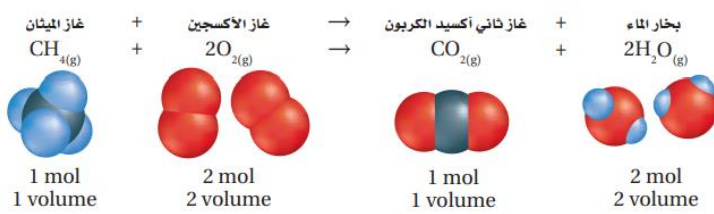


تؤثر طبيعة الجسيمات التي يتكون منها الغاز في سلوكه بطريقة مثالية. فمثلاً يوجد بين جسيمات الغاز القطبية كما في بخار الماء قوى تجاذب أكبر من القوى التي تكون بين جسيمات الغازات غير القطبية كالهيليوم. فتنجذب الأطراف المختلفة للجسيمات القطبية بعضها نحو بعض بقوى تجاذب كهرومغناطيسية، لذا لا تسلك الغازات

القطبية سلوك الغاز المثالي. وتشغل جسيمات الغازات غير القطبية الكبيرة الحجم كالبيوتان  $C_4H_{10}$  حيزاً أكبر من الحيز الذي يشغله عدد مماثل من جسيمات غاز صغيرة الحجم كالهيليوم  $He$ . ولهذا السبب تميل جسيمات الغاز الكبيرة إلى الابتعاد عن السلوك المثالي أكثر من جسيمات الغاز الصغيرة.

### الدرس الثالث: الحسابات المتعلقة بالغازات

#### الحسابات الكيميائية: حساب الحجم



لإيجاد غاز متفاعل أو ناتج عن في التفاعل الكيميائي يجب عليك معرفة المعادلة الكيميائية الموزونة لهذا التفاعل وحجم غاز آخر مشارك في التفاعل على الأقل.

\* المعاملات في المعادلة الموزونة تمثل النسب الحجمية للغازات المشاركة في التفاعل\*

#### الحسابات الكيميائية: حسابات الحجم - الكتلة

المعادلة الكيميائية الموزونة تبين أعداد المولات والحجوم النسبية للغازات فقط وليس كتلتها لذا يجب أن يتم تحويل كل الكتل المعطاة إلى مولات أو حجوم قبل استخدامها جزءاً من النسبة.

## الفصل الثاني: المخلوطات والمحاليل

### الدرس الأول: أنواع المخلوطات

#### المخلوطات غير المتتجانسة

المخلوط مزيج من مادتين نقيتين أو أكثر، تحتفظ فيه كل مادة بخصائصها الكيميائية، وأن المخلوط غير المتتجانسة لا تمتزج مكوناتها تماماً معاً؛ أي يمكن تمييز كل منها.

هناك نوعان من المخلوطات غير المتتجانسة: هما المعلق والغروي.

#### المخلوط المعلق:

**المخلوط المعلق:** مخلوط يحتوي على جسيمات يمكن أن تترسب بالترويق؛ وذلك بتركه فترة دون تحريك.



فالوحل يعد مخلوط معلق. وعند تمرير المخلوط المعلق السائل خلال ورقة ترشيح تفصل الجسيمات المعلقة. وقد تنفصل بعض المخلوطات المعلقة إلى طبقتين واضحتين إذا تركت فترة دون تحريك؛ حيث تكون مادة شبه صلبة في القاع، وسائل فوقها.

أنواع المخلوط الغروية وأمثلة عليها			الجدول 2-1
وسط الانتشار	الجسيمات المنتشرة	مثال	التصنيف
صلب	صلب	الأحجار الكريمة الملونة	صلب في صلب
سائل	صلب	الدم، الجيلاتين	صلب في سائل
صلب	سائل	الزبد، الجبن	مستحلب صلب
سائل	سائل	الحليب، المايونيز	مستحلب
صلب	غاز	الصابون الذي يطفو، حلوى الخطمي	رغوة صلبة
غاز	صلب	الدخان، الغبار في الهواء	* الهباء الجوي الصلب
غاز	سائل	الغيموم، الضباب، رذاذ مزيل العرق	* الهباء الجوي السائل

#### المخلوط الغروي:

لأن أحجام جسيمات المخلوط المعلق أكبر كثيراً من أحجام جسيمات الوسط فإنهما قد تترسب في المخلوط.

**ويسمى المخلوط غير المتتجانس الذي يتكون من جسيمات متوسطة الحجم **المخلوط الغروي**.**

ولا تترسب الجسيمات في المخلوط الغروي. فعلى سبيل المثال يعد الحليب مخلوطاً غروياً لا يمكن فصل مكوناته المتتجانسة بالترويق أو الترشيح.

تسمى المادة الأكثر توافراً في المخلوط **وسط الانتشار**.

وتصنف المخاليط الغروية بـالحالة الفيزيائية لكل من الجسيمات المنتشرة ووسط الانتشار. فالحليب **مستحلب غروي**; لأن الجسيمات المنتشرة السائلة تنتشر بين جسيمات وسط الانتشار السائل.

تمتنع الجسيمات المنتشرة من الترسب في المخاليط الغروية؛ وذلك لوجود مجموعات ذرية أو قطبية مشحونة على سطحها، تقوم بجذب المناطق الموحدة أو السالية لجسيمات وسط الانتشار، فت تكون طبقات كهروستاتيكية حول الجسيمات؛ مما يجعل الطبقات يتناحر بعضها مع بعض عندما تصطدم الجسيمات المنتشرة معاً، لذا تبقى الجسيمات في الخليط الغروي ولا تترسب.

#### الحركة البراونية:

تحرك الجسيمات المنتشرة في المخاليط الغروية السائلة حركة عشوائية عنيفة تسمى **الحركة البراونية**.

تنتج الحركة البراونية عن تصادم جسيمات الوسط مع الجسيمات المنتشرة؛ بحيث تمتنع هذه التصادمات **الجسيمات المنتشرة من الترسب في الخليط**.

#### تأثير تندال:

يظهر الخليط الغروي المركز عادة معتماً أو معكراً ولكن الخليط الغروي المخفف يظهر أحياناً صافياً كالمحاليل.

وتبدو المخاليط الغروية المخففة كالمحاليل المتجانسة؛ لأن عدد الجسيمات المنتشرة فيها قليل جداً، إلا أنها تعمل على تشتيت الضوء، وتسمى هذه الظاهرة **تأثير تندال**.



#### المخاليط المتجانسة

#### أنواع المحاليل:

**المحاليل المائية**: هي المحاليل التي يكون فيها الماء مذبياً للمحاليل السائلة.

فالماء أكثر المذيبات شيوعاً في المحاليل السائلة، وقد توجد المحاليل في أشكال مختلفة، وقد تكون المواد الذائبة في المحاليل غازية أو سائلة أو صلبة، اعتماداً على الحالة الفيزيائية للمذيب. كما هو موضح في الجدول.

أمثلة على أنواع المحاليل وأمثلة عليها

الجدول 2-2

النوع	النوع	مثال	النوع
الغاز	الغاز	الماء	غاز
سائل	سائل	ماء غازي	سائل
سائل	سائل	ماء البحر	سائل
سائل	سائل	مانع التجمد	سائل
سائل	سائل	الخل	سائل
سائل	سائل	ماء البحر	سائل
صلب	صلب	ملغم الأسنان	صلب
صلب	صلب	الفولاذ	صلب

## تكوين المحاليل:

تسمى المادة التي تذوب في المذيب المادة الذائبة. فمثلاً ذوبان السكر في الماء حقيقة يمكن أن تكون قد تعلمتها من إذابة السكر في الماء لعمل شراب محلى كالشاي أو عصير الليمون.

وتسمى المادتان السائلتان اللتان تذوب إحداهما في الأخرى بأي نسبة المواد القابلة للامتصاص.

وتسمى المادة التي لا تذوب في المذيب مادة غيرذائبة، فالرمل مثلاً لا يذوب في الماء.

وتسمى السوائل التي تمتزج معًا فترة قصيرة عند خلطها، ثم تنفصل بعدها السوائل غيرالمترحة. فالزيت مثلاً يمتص مع الخل؛ أي أن الزيت لا يذوب في الخل.

### أمثلة على أنواع المحاليل الغروية

الأحجار الكريمة الملونة	صلب في صلب
الدم - الجيلاتين	صلب في سائل
الدخان - الغبار في الهواء	المباء الجوي الصلب
الغيوم - الضباب	المباء الجوي السائل
الحليب	مستحلب

## الدرس الثاني: تركيز المحلول

### التعبير عن التركيز

يعد تركيز المحلول مقياساً يعبر عن كمية المذاب الذائبة في كمية محددة من المذيب أو المحلول.

كيف يمكن تحديد الطريقة المستخدمة للتعبير عن تركيز المحلول؟

يعتمد استعمال الطريقة على نوع المحلول الذي يتم تحليله، فإذا كان أحد الكيميايين مثلاً يعمل على تفاعل في محلول مائي فسوف يستعمل المolarية غالباً للتعبير عن تركيز المحلول؛ لأنه يحتاج إلى معرفة عدد الجسيمات في التفاعل.

الجدول 2-3

نسبة التركيز	
النسبة	وصف التركيز
$\frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة المحلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلاًلة الكتلة
$\frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم المحلول}} \times 100$	النسبة المئوية بدلاًلة الحجم
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم المحلول (باللتر)}}$	المolarية (التركيز المolarي)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{كتلة المذيب kg}}$	المولالية (التركيز المولالي)
$\frac{\text{عدد مولات المذاب أو المذيب}}{\text{عدد مولات المذاب + عدد مولات المذيب}}$	الكسر المولي

### النسبة المئوية بدلالة الكتلة:

هي نسبة كتلة المذاب إلى كتلة المحلول، ويعبر عنها بنسبة مئوية. وكتلة المحلول هي مجموع كتل المذاب والمذيب.

### النسبة المئوية بدلالة الكتلة:

$$\text{كتلة المذاب}/\text{كتلة المذيب} \times 100 = \text{النسبة المئوية بدلالة الكتلة}$$

### النسبة المئوية بدلالة الحجم:

تصف عادة المحاليل التي يكون فيها المذيب والمذاب في الحالة السائلة.

### النسبة المئوية بدلالة الحجم:

$$\text{حجم المذاب}/\text{حجم المحلول} \times 100 = \text{النسبة المئوية بدلالة الحجم}$$

### المولارية (التركيز المولاري) (M):

إن النسبة المئوية بدلالة الكتلة وبدلالة الحجم طريقتان من طرائق التعبير الكمي عن تركيز المحلول.

ومن أكثر الوحدات شيوعاً المولارية. **المولارية (M)** هي عدد摩لات المذاب الذائبة في لتر من المحلول، وتعرف أيضاً بالتركيز المولاري.

فتركيز لتر من محلول يحتوي على مول من المذاب هو  $1.0\text{M}$ ، كما أن تركيز لتر من المحلول يحتوي  $1.0\text{mol}$  من المذاب هو  $0.1\text{M}$  ولحساب مولارية المحلول يجب معرفة حجم المحلول باللتر وعدد摩لات المذاب.

### المولارية:

$$\text{المولارية (M)} = \text{عدد摩لات المذاب (mol)} / \text{حجم المحلول (L)}$$

-المسائل التدريبية ص 56, 57-

### تخفييف المحاليل المولارية:



ويمكنك تحضير محلول أقل تركيزاً عن طريق تخفييف كمية من المحلول القياسي بإضافة المزيد من المذيب.

### معادلة التخفييف:

$$M_1V_1 = M_2V_2$$

(M المولارية / V الحجم)

تمثل  $M_1$  و  $V_1$  المولارية وحجم المحلول القياسي. وتمثل  $M_2$  و  $V_2$  مولارية وحجم المحلول المخفف.

-المسائل التدريبية ص 59-

### المولالية (التركيز المولالي) (m):

يتغير حجم محلول عند تغيير درجة الحرارة؛ فقد يتمدد أو يتقلص، مما يؤثر في مolarية محلول. لكن لا تتأثر كتل المواد في محلول بدرجات الحرارة، لذا من المفيد أحياناً وصف المحاليل بعدد مولات المذاب في كتلة معينة من المذيب. ويسمى مثل هذا الوصف **المولالية**، ويرمز إليه بالرمز  $m$ ، ويكون تركيز محلول الذي يحتوي 1 mol من المذاب في 1 kg من المذيب (1 محلول مائي).

المولالية:

$$\text{المولالية} (m) = \frac{\text{عدد مولات المذاب (mol)}}{\text{كتلة المذيب (kg)}}$$

-المسائل التدريبية ص60-

### الكسر المولي:

إذا عرفت عدد مولات المذاب والمذيب يمكنك التعبير عن تركيز محلول بما يعرف بال**الكسر المولي**، وهو نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في محلول إلى عدد المولات الكلية للمذيب والمذاب. يستعمل الرمز  $X$  عادة للكسر المولي مع الإشارة إلى المذيب أو المذاب.

الكسر المولي:

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} \quad X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B}$$

(حيث  $X_A, X_B$  تمثل الكسر المولي لكل مادة / و  $n_A, n_B$  يمثلان عدد مولات كل مادة)

-المسائل التدريبية ص61-

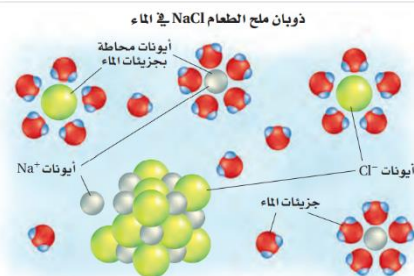
## الدرس الثالث: العوامل المؤثرة في الذوبان

### عملية الذوبان

وتسمى عملية إحاطة جسيمات المذاب بجسيمات المذيب **الذوبان**.

فالمذيب يذيب شبيهه، قاعدة عامة تستعمل لتحديد ما إذا كانت عملية الذوبان تحدث في مذيب معين. ولتحديد ما إذا كان المذيب والمذاب متماثلين يجب دراسة قطبية المركبات ونوع الروابط بين الجزيئية فيها.

## محاليل المركبات الأيونية

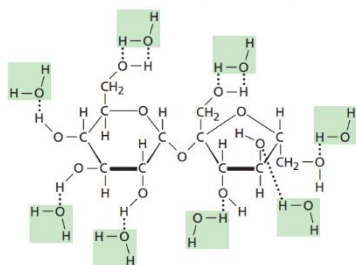


جزيئات الماء قطبية، وهي في حركة مستمرة، بحسب نظرية الحركة الجزيئية. فعند وضع بلورة من مركب أيوني مثل كلوريد الصوديوم ( $\text{NaCl}$ ) في الماء تصطدم جزيئات الماء بسطح البلورة. وعندها تجذب أقطاب جزيئات الماء المشحونة أيونات الصوديوم الموجبة وأيونات الكلوريد السالبة. وهذا التجاذب بين الأقطاب والأيونات أكبر من التجاذب بين الأيونات في البلورة. لذلك تنزلق الأيونات متعددة عن سطح البلورة. وتحيط جزيئات الماء بالأيونات وتسحبها نحو المحلول، معرضة أيونات أخرى على سطح البلورة للذوبان، وهكذا تستمر عملية الذوبان حتى تذوب البلورة كله.

لامكان اذابة جميع المركبات الأيونية في الماء؛ فالجبس مثلاً لا يذوب في الماء؛ لأن قوى التجاذب بين أيونات الجبس قوية؛ بحيث لا تستطيع قوى التجاذب بين جزيئات الماء والأيونات التغلب عليها.

## محاليل المركبات الجزيئية

يعد الماء مذيباً جيداً للكثير من المركبات الجزيئية، فسكر المائدة عبارة عن المركب الجزيئي السكروز، وتحتوي جزيئاته القطبية على عدة روابط من  $\text{O}-\text{H}$ ، وب مجرد ملامسة بلورات السكر الماء، تصطدم جزيئات الماء بالسطح الخارجي للبلورات، وتصبح كل رابطة  $\text{O}-\text{H}$  في السكر موقعاً لتكوين روابط



هيدروجينية مع الماء، لذا يتم التغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السكروز بقوى التجاذب التي تتكون بين جزيئاته وجزيئات الماء القطبية، فترك جزيئات السكروز بالبلورة، وتصبح ذائبة في الماء.

## حرارة الذوبان:

تنفصل جسيمات المذاب بعضها عن بعض خلال عملية الذوبان، وتتباعد جسيمات المذاب لتسمح لجسيمات المذاب بالدخول بينها. ويلزم طاقة للتغلب على قوى التجاذب التي بين جسيمات المذاب والتي بين جسيمات المذاب، والتي تعرف بطاقة الترتيب البلوري، لذلك فكلتا الخطوتين ماصة لطاقة. وعند خلط جسيمات المذاب مع جسيمات المذاب تتجاذب جسيماتهما وتطلق طاقة تعرف بطاقة التميه، لذا فإن هذه الخطوة في عملية الذوبان طاردة لطاقة.

ويسمى التغير الكلي لطاقة الذي يحدث خلال عملية تكون المحلول حرارة الذوبان.

لماذا تنتج بعض المحاليل طاقة في أثناء تكونها بينما يمتص بعضها الآخر طاقة في أثناء تكونه؟ بسبب أن الطاقة الناتجة عن ارتباط المذاب بالمذاب أكبر من الطاقة الازمة لفصل جسيمات المذاب بعضها عن بعض والمذاب بعضها عن بعض.

## العوامل المؤثرة في الذوبان

- **التحريك:** يعمل تحريك محلول على إبعاد جسيمات المذاب عن سطح التماس بسرعة أكبر، وبذلك يسمح بحدوث تصادمات أخرى بين جسيمات المذاب والمذيب.
- **مساحة السطح:** وتساعد الزيادة في مساحة السطح على زيادة عدد التصادمات التي تحدث بين جسيماته وجسيمات المذيب.
- **الحرارة:** تتأثر سرعة الذوبان بدرجة الحرارة؛ فالمذيب الساخن يذيب كمية أكبر من المذاب مقارنة بالمذيب البارد.

## الذائية

تعرف **الذائية** على أنها أقصى كمية من المذاب يمكن أن تذوب في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة معينة.

واعتماداً على كمية المذاب، قد تتساوى سرعة الذوبان والتبلور في النهاية.

- **المحلول غير المشبع:**

يحتوي محلول غير المشبع على كمية مذاب أقل مما في محلول المشبع عند درجة حرارة وضفت معينين. أي أنه يمكن إضافة كميات أكبر من المذاب إلى محلول غير المشبع.

- **المحلول المشبع:**

رغم استمرار ذوبان جسيمات المذاب وتبلورها في محلول الذي وصل إلى حالة الاتزان إلا أن كمية المذاب الذائية في محلول تبقى ثابتة. ويعرف هذا محلول **المحلول المشبع**، وهو يحتوي على أكبر كمية من المذاب ذاتية في كمية محددة من المذيب عند درجة حرارة وضفت معينين.

- **درجة الحرارة والمحاليل فوق المشبعة:**

تتأثر الذائية بارتفاع درجة حرارة المذيب؛ حيث تزداد طاقة حركة جسيماته، فتزداد التصادمات ذات الطاقة الكبيرة مقارنة بالتصادمات عند درجة حرارة منخفضة. إن ذائية الكثير من المواد أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة.

الذائية تتغير عند تغيير درجة الحرارة كما أن بعض المواد تصبح أكثر قابلية للذوبان عند زيادة درجة الحرارة، وهذا هو المفتاح الأساسي لتكوين المحاليل فوق المشبعة. يحتوي محلول فوق المشبوع على كمية أكبر من المادة المذابة مقارنة بمحلول مشبوع عند درجة الحرارة نفسها. ولعمل محلول فوق مشبوع يتم تحضير محلول مشبوع عند درجة حرارة عالية ثم يبرد تدريجياً وببطء؛ إذ يسمى التبريد البطيء للمادة **المذابة** لأن تبقى مذابة في محلول عند درجات حرارة منخفضة.

\*المحاليل فوق المشبعة غير ثابتة؛ فعند إضافة قطعة صغيرة جداً من مذاب تسمى نواة التبلور. إلى محلول

فوق مشبع ترسب المادة المذابة الزائدة بسرعة\*

- **ذائية الغازات:**

تقل ذائية غاز الأكسجين وثاني أكسيد الكربون عند درجات الحرارة المرتفعة مقارنة بدرجات الحرارة المنخفضة. وهذا سلوك متوقع لجميع المواد الغازية المذابة في المذيبات السائلة.

هل تستطيع تفسير هذا السلوك؟ تذكر أن الطاقة الحرارية لجسيمات الغاز تسمح للجسيمات بالتحرر أو النفاد من محلول بتسهولة أكبر عند درجات الحرارة المرتفعة. ولذلك كلما زادت درجة حرارة محلول قلت ذائية المذاب الغازي.

- **الضغط وقانون هنري:**

يؤثر الضغط في ذائية المواد الغازية المذابة في المحاليل؛ فكلما ازداد الضغط فوق محلول زادت ذائية الغاز في أي مذيب.

ينص **قانون هنري** على أن "تناسب ذائية الغاز في سائل (S) تناسب طردياً مع ضغط الغاز (P) الموجود فوق السائل عند ثبوت درجة الحرارة".

قانون هنري:

$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2} \quad (\text{حيث } S \text{ تمثل الذائية و } P \text{ تمثل الضغط})$$

يبقى ناتج قسمة الذائية على الضغط ثابتاً عند درجة حرارة معينة.

-المسائل التدريبية ص71-

---

## الدرس الرابع: الخواص الجامعة للمحاليل

### المواد المتأينة والخواص الجامعة

تسمى **الخواص الفيزيائية للمحاليل** التي تتأثر بعدد جسيمات المذاب وليس بطبيعتها **الخواص الجامعة**.

تشمل **الخواص الجامعة**:

- الانخفاض في الضغط البخاري
- الارتفاع في درجة الغليان
- الانخفاض في درجة التجمد
- والضغط الأسموزي.

## المواد المتأينة في محلول مائي:

المركبات الأيونية مواد توصل محاليلها التيار الكهربائي، لذا تسمى مواد إلكتروليتية؛ وذلك لأنها تتفكك في الماء إلى أيونات، كما في الصورة.



كما تتأين بعض المركبات الجزيئية في الماء وتكون محلولاً متأيناً.

وتسمى المواد المتأينة التي تنتج أيونات كثيرة في المحلول **مواد متأينة قوية**.

أما التي تنتج عددًا قليلاً من الأيونات في المحلول فتسمى **المواد المتأينة ضعيفة**.

وكlorيد الصوديوم مادة متأينة قوية؛ حيث يتفكك في المحلول وينتج أيوناً  $\text{Na}^+$  و  $\text{Cl}^-$ .



## المواد غير المتأينة في المحلول المائي:

تدوب الكثير من المركبات الجزيئية في المذيبات، ولكنها لا تتأين. ومثل هذه **المحاليل لا توصل التيار الكهربائي**، **وتسمى المواد المذابة مواد غير متأينة**. **والسكروز** مثال على **المواد غير المتأينة**؛ حيث يحتوي محلول السكروز الذي تركيزه 1 mol على 1 فقط من جزيئات السكروز.

أي المركبين له تأثير أكبر في الخواص الجامعية: كلوريد الصوديوم أم السكروز؟ كلوريد الصوديوم له الأثر الأكبر، وذلك لأنه يتفكك إلى أيونات.

## الانخفاض في الضغط البخاري

الضغط البخاري هو **الضغط الناتج عن بخار السائل** عندما يكون في حالة اتزان ديناميكي مع سائله في وعاء مغلق عند درجة حرارة وضغط ثابتين، وعند هذه النقطة تتساوي سرعتي التبخر والتكاثف.

\*عند إضافة مذاب غير متطاير إلى مذيب يقلل الضغط البخاري للمذيب\*

كلما ازداد عدد جسيمات المذاب في المذيب قل الضغط البخاري الناتج.

**الانخفاض في الضغط البخاري** يعتمد على عدد جسيمات المذاب في المحلول، ولذلك فهو من الخواص الجامعية للمحاليل.

تأثير  $1\text{ mol}$  من كل المواد المتأينة  $\text{AlCl}_3 / \text{Na}_2\text{SO}_4 / \text{NaCl}$  زيادة الضغط البخاري تسبب تزايد أعداد الأيونات التي ينتجها كل منها في محلولها.

- $\text{NaCl}:$   $\text{NaCl} \rightarrow \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$  عدد الأيونات التي ينتجها = 2
- $\text{Na}_2\text{SO}_4:$   $\text{Na}_2\text{SO}_4 \rightarrow 2\text{Na}^+ + \text{SO}_4^{2-}$  عدد الأيونات التي ينتجها = 3
- $\text{AlCl}_3:$   $\text{AlCl}_3 \rightarrow \text{Al}^{3+} + 3\text{Cl}^-$  عدد الأيونات التي ينتجها = 4

## الارتفاع في درجة الغليان

يؤثر المذاب غير المتطاير في درجة غليان المذيب لأنَّه يقلل الضغط البخاري له، حيث أن السائل يغلي عندما يعادل ضغطه البخاري الضغط الجوي.

ويسمى الفرق بين درجة حرارة غليان المذيب المحلول ودرجة غليان المذيب النقى **الارتفاع في درجة الغليان**.

الارتفاع في درجة الغليان:

$$\Delta T_b = k_b m$$

(حيث  $\Delta T_b$  تمثل الارتفاع في درجة الغليان / و  $k_b$  ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي / و  $m$  مولالية المحلول)

ثابت ارتفاع درجة الغليان المولالي  $K_b$  هو الفرق بين درجة غليان محلول يحتوي على  $1\text{ m}$  من مذاب غير متطاير وغير متأين ودرجة غليان المذيب النقى.

الوحدة المستعملة للتعبير عن ارتفاع درجة الغليان هي  $^{\circ}\text{C}/\text{m}$ .

بما أن الانخفاض في الضغط البخاري خاصية جامعية فإن الارتفاع في درجة الغليان خاصية جامعية أيضاً.

ثابت الارتفاع في درجة الغليان المولالي $K_b$	الجدول 2-5	
$\text{K}_b \text{ } ^{\circ}\text{C}/\text{m}$	درجة الغليان $^{\circ}\text{C}$	المذيب
0.512	100.0	الماء
2.53	80.1	البنزين
5.03	76.7	رابع كلوريد الكربون
1.22	78.5	الإيثانول
3.63	61.7	الكلوروفورم

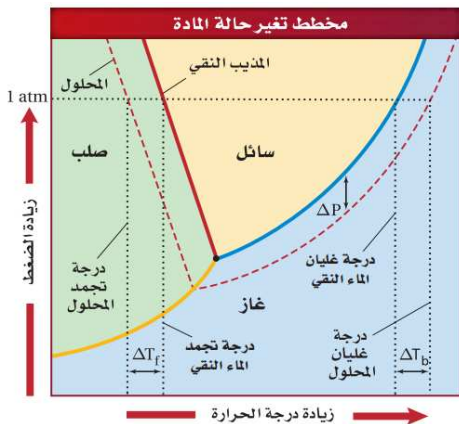
\*وتناسب قيمة الارتفاع في درجة الغليان  
تناسباً طردياً مع مولالية المذاب في المحلول،  
أي أنه كلما زاد عدد جسيمات المذاب في  
المحلول زاد الارتفاع في درجة الغليان.\*

## الانخفاض في درجة التجمد

تترتب الجسيمات في بنية أكثر تنظيماً في الحالة الصلبة: أما في المحلول فتعمل جسيمات المذاب على إضعاف قوى التجاذب بين جسيمات المذيب، مما يمنع المذيب من الوصول إلى الحالة الصلبة عند درجة التجمد.

ثابت الانخفاض في درجة التجمد المولالي $K_f$	الجدول 2-6	
$\text{K}_f \text{ } (^{\circ}\text{C}/\text{m})$	درجة التجمد $^{\circ}\text{C}$	المذيب
1.86	0.0	الماء
5.12	5.5	البنزين
29.8	-23.0	رابع كلوريد الكربون
1.99	-114.1	الإيثانول
4.68	-63.5	الكلوروفورم

وتكون درجة تجمد المحلول دائماً أقل من درجة تجمد المذيب النقى.  
 ويبين الشكل الفرق بين درجات الغليان والتجمد للماء النقى والمحلول المائي.



وعند مقارنة الخطوط المتصلة مع المتقطعة في الرسم سوف تلاحظ أن **نطاق درجة الحرارة للمحلول المائي في الحالة السائلة أكبر مما للماء النقي**.

**الانخفاض في درجة تجمد محلول**  $\Delta T_f$  هو الفرق بين درجة تجمد محلول ودرجة تجمد المذيب النقي الموجود في محلول.

الانخفاض في درجة التجمد:

$$\Delta T_f = k_f m$$

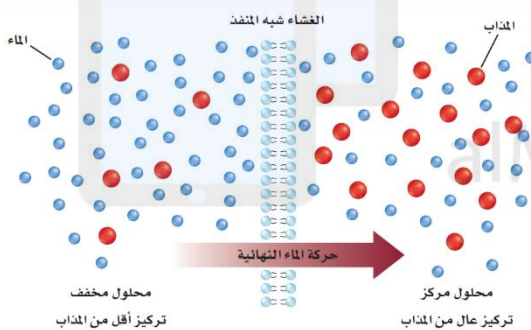
(حيث  $\Delta T_f$  تمثل درجة الحرارة / و  $k_f$  ثابت الانخفاض في درجة التجمد / و  $m$  المولالية)

- المسائل التدريبية ص 77-

### الضغط الأسموزي

الانتشار هو احتلال الغازات أو السوائل، والناتج عن حركتها العشوائية.

**الخاصية الأسموزية:** انتشار المذيب خلال غشاء شبه منفذ من محلول الأقل تركيزاً إلى محلول الأكثـر تركيزاً.



يبين الشكل نظاماً يكون فيه محلول المخضف مفصولاً عن محلول المركز بغضائـشـ شبـه منـفذـ. تـتحرـكـ جـزيـئـاتـ المـاءـ خـلاـلـ العمـلـيـةـ الأـسـمـوـزـيـةـ فـيـ الـاتـجـاهـيـنـ عـبـرـ الغـشـاءـ،ـ وـلـكـنـ جـزيـئـاتـ المـذـابـ لـاـ تـسـتـطـعـ عـبـورـ.ـ وـتـنـتـشـرـ جـزيـئـاتـ المـاءـ عـبـرـ الغـشـاءـ منـ محلـولـ المـخـضـفـ إـلـىـ محلـولـ المـركـزـ.

وتسمى كمية الضغط الإضافي الناتج عن انتقال جزيئات الماء إلى محلول المركز **الضغط الأسموزي**.

## الفصل الثالث: الأحماض والقواعد

### الدرس الأول: مقدمة في الأحماض والقواعد

#### خواص الأحماض والقواعد

##### الخواص الفيزيائية:

- المحاليل الحمضية طعمها لاذع.
- والمحاليل القاعدية طعمها، ولها ملمس زلق.

**التوصيل الكهربائي:** للمحاليل الحمضية والقاعدية القدرة على توصيل الكهرباء بسبب تأثيرها. فالماء النقي غير موصل للكهرباء، إلا أن إضافة حمض أو قاعدة إليه تنتج أيونات تجعل المحلول الناتج موصلًا للكهرباء.



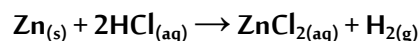
##### الخواص الكيميائية:

###### • التفاعلات مع ورق تباع الشمس:

يعد تباع الشمس نوعاً من الأصباغ المستعملة عادة في التمييز بين محاليل الأحماض والقواعد، كما في الشكل المجاور؛ إذ تحول محاليل الأحماض لون ورق تباع الشمس الأزرق إلى الأحمر، وتحول محاليل القواعد لون ورق تباع الشمس الأحمر إلى الأزرق.

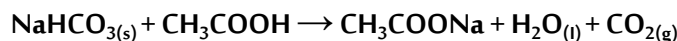
###### • التفاعلات مع الفلزات وكربونات الفلزات:

تفاعل كل من **الماغنسيوم والخارصين** مع محاليل الأحماض، فينتزع عن هذا التفاعل غاز الهيدروجين. وتصف المعادلة الآتية التفاعل بين **الخارصين** وحمض الهيدروكلوريك:

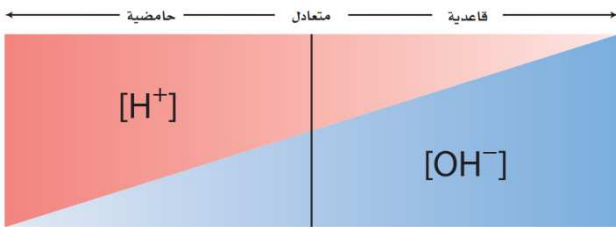


وتتفاعل **كربونات الفلزات**  $\text{CO}_3^{2-}$  وكربونات الفلزات الهيدروجينية  $\text{HCO}_3^-$  أيضًا مع محاليل الأحماض منتجة ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$ .

فعند إضافة الخل إلى صودا الخبز يحدث تفاعل بين حمض الإيثانويك (الخل)  $\text{CH}_3\text{COOH}$  الذائب في الخل وكربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$ ، وينتج غاز  $\text{CO}_2$  الذي يسبب ظهور الفقاعات.



## أيونات الهايدرونيوم والهايدروكسيد:



## تحتوي المحاليل المائية جميعها على أيونات

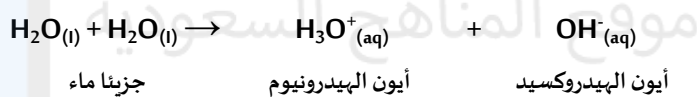
الميدروجين  $H^+$  وأيونات الميدروكسيد  $OH^-$ ، وتحدد الكميات النسبية من الأيونين ما إذا كان محلول حمضياً أو قاعدياً أو متعادلاً.

**المحلول الحمضي:** يحتوي على أيونات هيدروجين أكثر من أيونات الهيدروكسيد.

**المحلول القاعدي:** يحتوى محلول القاعدي على أيونات هيدروكسيد أكثر من أيونات الهيدروجين.

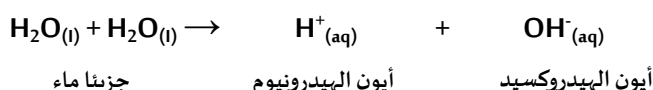
**المحلول المتعادل:** يحتوى على تركيزين متساوين من أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد.

ينتج الماء أعداداً متساوية من أيونات  $H^+$  وأيونات  $OH^-$  في عملية تسمى **التأين الذاتي**؛ إذ تتفاعل جزيئات الماء المنتجة أيونات الهيدرونيوم  $H_3O^+$  وأيونات الهيدروكسيد.



أيون الهيدرونيوم عبارة عن هيدروجين مرتبط مع جزء ماء برابطة تساهمية.

ويمكن استعمال الرمزن  $H_3O^+$  بالتبادل، كما في المعادلة المسقطة التالية.



نظريّة أر هيبيوس

إذا كان الماء النقي متعادلاً فكيف يصبح محلول الماء حمضياً أو قاعدياً؟

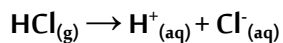
**نطريه أرهينيوس:** للأحماض والقواعد، التي تنص على أن الحمض مادة تحتوي على الهيدروجين، وتتأين في المحاليل المائية منتجة أيونات الهيدروجين. والقاعدة مادة تحتوي على مجموعة الهيدروكسيد، وتتفاكم في محلول المائي منتجة أيون الهيدروكسيد.

## أحماض وقواعد أرهينوس:

- **الحمض:** مادة تحتوي على الهيدروجين، وتتأين في المحاليل المائية منتجة أيونات الهيدروجين.
  - **القاعدة:** مادة تحتوي على مجموعة الهيدروكسيد، وتنفك في محلول الماء منتجة أيون الهيدروكسيد.

**ما إذا يحدث عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين في الماء بوصفه مثلاً على نظرية أرهينيوس للأحماض والقواعد؟**

تتأين جزيئات HCl مكونة أيونات  $H^+$  التي تجعل محلول حمضياً.



وعندما يذوب المركب الأيوني هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  في الماء فإنه يتحلل لينتاج أيونات  $\text{OH}^-$  التي تجعل محلول قاعدياً.



\* وعلى الرغم من أن نموذج أرهينوس يفسر الكثير من المحاليل الحمضية والقاعدية، إلا أنه لا يخلو من بعض السلبيات؛ فمثلاً تحتوي الأمونيا  $\text{NH}_3$  وكربونات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  على مجموعة الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  إلا أنها لا ينتجان في الماء أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$

نظرية برونستد - لوري

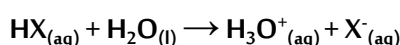
**نظريّة برونسٌـتـ - لوري للأحماض والقواعد:** يكون الحمض فيها هو المادة المانحة لأيون الهيدروجين، في حين تكون القاعدة هي المادة المستقبلة لهذا الأيون.

- **الحمض:** الحمض هو المادة المانحة للأيون الهيدروجين.
  - **القاعدة:** القاعدة هي المادة المستقبلة للأيون الهيدروجين.

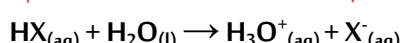
**المواد المانحة لأيون البيردروجين المستقلة له:**

إذا افترضنا أن الرموز  $X$  و  $Y$  يمثلان عنصرين غيرفلزيين أو أيونات سالبة متعددة الذرات فإننا نستطيع كتابة الصيغة العامة في صورة  $HX$  أو  $HY$ .

وعندما يذوب جزيء من حمض  $\text{HX}$  في الماء يعطي أيون  $\text{H}^+$  لجزيء ماء، فيسلك جزيء الماء سلوك القاعدة، ويكتسب أيون  $\text{H}^+$  كما في المعادلة التالية:



و عند اكتساب جزء  $H^+$  يصبح حمضًا، فتصبح صيغته  $H_3O^+$ ، ويسمى أيون الهيدرونبيوم ويعد حمضًا. لأن لديه أيون  $H^+$  إضافيًّا.



حمض	قاعدية	حمض
ـ ا	ـ ا	ـ ا
ـ فـ	ـ فـ	ـ فـ

## الأحماض والقواعد المرافق

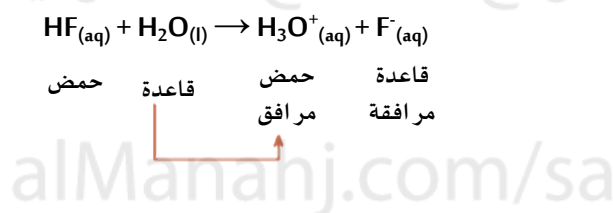
الحمض المرافق (المقترن): هو المركب الكيميائي الذي ينتج عندما تستقبل القاعدة أيون الهيدروجين.

القاعدة المرافق (المقترنة): هي المركب الكيميائي الذي ينتج عندما يمنح الحمض أيون الهيدروجين.

وتكون تفاعلات برونستد - لوري من أزواج مترافق من الحمض والقاعدة: أي من مادتين ترتبان معاً عن طريق منح واستقبال أيون هيدروجين واحد.

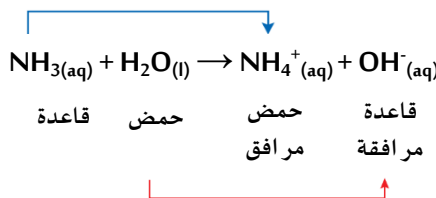


- الحمض هو فلوريد الهيدروجين وقاعدته المرافق  $F^-$  ، ويعد القاعدة في التفاعل العكسي.
- القاعدة هي الماء وحمضها المرافق  $H_3O^+$  ، ويعد الحمض في التفاعل العكسي.



## الأمونيا - قاعدة برونستد - لوري:

عندما تذوب الأمونيا في الماء يكون الماء حمضاً بحسب تعريف برونستد - لوري، ولأن جزء الأمونيا  $NH_3$  يستقبل أيون  $H^+$  ليكون أيون الألミニوم  $NH_4^+$  فإن الأمونيا تصنف قاعدة.



أما في التفاعل العكسي فيعطي أيون الألミニوم  $NH_4^+$  أيون  $H^+$  ليكون جزءاً من الأمونيا. ويكون بذلك أيون الأمونيوم هو الحمض المرافق للقاعدة (الأمونيا).

## الماء - حمض وقاعدة برونستد - لوري:

- عندما يذوب  $HF$  في الماء فإن الماء يسلك سلوك القاعدة.
- عندما تذوب الأمونيا  $NH_3$  في الماء، فإن الماء يسلك سلوك الحمض.

يسمى الماء والمواد الأخرى التي تستطيع أن تسلك سلوك الأحماض والقواعد مواد متعددة (أمفوتيرية).

-المسائل التدريبية ص69-

## الأحماض الأحادية البروتون والمتمددة البروتونات

الحمض الذي يستطيع أن يمنح أيون هيدروجين واحداً فقط يسمى حمضًا أحادي البروتون.

من الأحماض الأحادية البروتون:

- حمض البيروكlorيك  $\text{HClO}_4$
- حمض النيتريل  $\text{HNO}_3$
- حمض الهيدروبوريك  $\text{HBr}$
- حمض الإيثانوليك (حمض الخل)  $\text{CH}_3\text{COOH}$

ذرات الهيدروجين القابلة للتأين:

\* الفرق بين ذرة الهيدروجين القابلة للتأين في حمض الإيثانوليك وذرات الهيدروجين الثلاث الأخرى هو أن الذرة القابلة للتأين مرتبطة مع عنصر الأكسجين الأكثر كهروسائلبية من الهيدروجين \*

- الفرق في الكهروسائلبية يجعل الرابطة بين الأكسجين والهيدروجين قطبية.
- أما ذرات الهيدروجين في البنزين فكل منها مرتبط مع ذرة كربون ذات كهروسائلبية تساوي تقريباً كهروسائلبية الهيدروجين. فتكون هذه الرابط غير قطبية، لذا يعد البنزين غير حمضي.

الأحماض متعددة البروتونات:

من الأحماض الثنائية البروتونات (تمنح أيوني هيدروجين):

- حمض الكبريتيك  $\text{H}_2\text{SO}_4$
- حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$

من الأحماض الثلاثية البروتونات

(تمنح ثلاثة أيونات هيدروجين):

- حمض الفوسفوريك  $\text{H}_3\text{PO}_4$
- حمض البويريك  $\text{H}_3\text{BO}_3$

بعض الأحماض الشائعة وقواعدها المرافقة		الجدول 1-3	
القاعدة المرافقة		الحمض	
الصيغة الكيميائية	الاسم	الصيغة الكيميائية	الاسم
$\text{Cl}^-$	أيون الكلوريد	$\text{HCl}$	حمض البيروكlorيك
$\text{NO}_3^-$	أيون النترات	$\text{HNO}_3$	حمض النيتريل
$\text{HSO}_4^-$	أيون الكبريتات الهيدروجينية	$\text{H}_2\text{SO}_4$	حمض الكبريتيك
$\text{SO}_4^{2-}$	أيون الكبريتات	$\text{HSO}_4^-$	أيون الكبريتات الهيدروجينية
$\text{F}^-$	أيون الفلوريد	$\text{HF}$	حمض الهيدروفلوريك
$\text{CN}^-$	أيون السيانيد	$\text{HCN}$	حمض الهيدروسيانيك
$\text{CH}_3\text{COO}^-$	أيون الإيثانوات	$\text{CH}_3\text{COOH}$	حمض الإيثانوليك
$\text{H}_2\text{PO}_4^-$	أيون ثانوي هيدروفوسفات	$\text{H}_3\text{PO}_4$	حمض الفوسفوريك
$\text{HPO}_4^{2-}$	أيون الميدروفوسفات	$\text{H}_2\text{PO}_4^-$	أيون ثانوي هيدروفوسفات
$\text{PO}_4^{3-}$	أيون الفوسفات	$\text{HPO}_4^{2-}$	أيون الميدروفوسفات
$\text{HCO}_3^-$	أيون الكربونات الهيدروجينية	$\text{H}_2\text{CO}_3$	حمض الكربونيك
$\text{CO}_3^{2-}$	أيون الكربونات	$\text{HCO}_3^-$	أيون الكربونات الهيدروجينية

## نظريّة لويس

وبحسب نظريّة لويس فإنّ حمض لويس مادّة مستقبلة لزوج من الإلكترونات، وقاعدّة لويس مادّة مانحة لزوج من الإلكترونات.

- حمض لويس: مادّة مستقبلة لزوج من الإلكترونات.
- قاعدّة لويس: مادّة مانحة لزوج من الإلكترونات.

مانحات ومستقبلات أزواج الإلكترونات:

-المعادلة 98-

ملخص النظريّات الثلاث للأحماض والقواعد:		
تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النظريّة:
OH- منتج	H+ منتج	أرهينوس
H+ مستقبل	H+ مانح	برونستاد - لوري
يمنع زوجاً من الإلكترونات	يستقبل زوجاً من الإلكترونات	لويس

لماذا يعد تفاعل  $\text{SO}_3$  مع  $\text{MgO}$  مهمًا؟

لأنه ينتج بلورات من ملح كربونات الماغنيسيوم، تعرف باسم ملح إبسوم  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ، ولهذا الملح استعمالات كثيرة، منها تخفيف آلام العضلات، وهو مغذٍ للنباتات.

إذا ترك  $\text{SO}_3$  لينتشر في الغلاف الجوي فسوف يتحد مع الماء الموجود في الهواء مكوناً حمض الكبريتيك الذي يسقط على الأرض في صورة مطر حمضي.

الأمبيريدات:

(هي جزيئات متزوع منها الماء) حيث تتحدد جزيئات غاز ثاني أكسيد الكربون بجزيئات الماء في الجو لتكون حمض الكربونيكي  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ، الذي يهطل مع المطر، مكوناً المطر الحمضي.

## الدرس الثاني: قوّة الأحماض والقواعد

\*تتأيّن الأحماض والقواعد القوية في المحاليل تأيّناً تاماً، بينما الأحماض والقواعد الضعيفة في المحاليل

تأيّناً جزئياً\*

## قوّة الأحماض

من خواص المحاليل الحمضية والقواعدية أنها توصل الكهرباء. ما المعلومات التي تستطيع معرفتها عن أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد في هذه المحاليل المائية من خلال توصيلها للكهرباء؟

## الأحماض القوية:

يعتمد توصيل التيار الكهربائي على عدد الأيونات في المحلول.

**الأحماض القوية:** هي الأحماض التي تتain كلّيًّا.

\***ولأنَّ الأحماض القوية تنتج أكبر عدد من الأيونات، لذا فهي موصلات حيدة للكهرباء\***

أمثلة:  $\text{H}_2\text{SO}_4 / \text{HNO}_3 / \text{HCl}$

## الأحماض الضعيفة:

**الحمض الضعيف:** هي الأحماض التي تتain جزئيًّا.

\***ولأنَّ الأحماض الضعيفة تنتج أيونات أقل، لذا فإنَّها لا توصل الكهرباء حيدًا مثلَ الأحماض القوية**

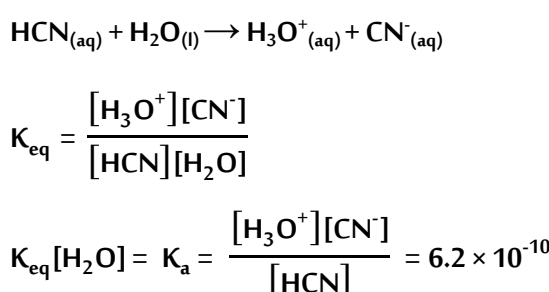
أمثلة:  $\text{H}_2\text{CO}_3 / \text{CH}_3\text{COOH} / \text{HF}$

ويبيِّن الجدول معادلات التأين لبعض الأحماض الضعيفة والأحماض القوية الشائعة.

معادلات التأين		الجدول 3-3	
أحماض ضعيفة		أحماض قوية	
معادلات التأين	الاسم	معادلات التأين	الاسم
$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	الميدروفلوريك	$\text{HCl} \rightarrow \text{H}^+ + \text{Cl}^-$	الميدروكلوريك
$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-$	الإيثانويك	$\text{HI} \rightarrow \text{H}^+ + \text{I}^-$	الميدروأيدويك
$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	كربيتيد الميدروجين	$\text{HClO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{ClO}_4^-$	البيركلوريك
$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	الكريبنيك	$\text{HNO}_3 \rightarrow \text{H}^+ + \text{NO}_3^-$	النيتريك
$\text{HClO} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{ClO}^-$	الميديوكلوروز	$\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{H}^+ + \text{HSO}_4^-$	الكبريتيك

## ثابت تأين الحمض:

يعدَّ تعبير ثابت الاتزان قياساً كمياً لقوَّةِ الحمض، وفيما يأتي معادلة التأين، وتعبير ثابت الاتزان لحمض الميدروسيانيك:



يسمى  $K_a$  ثابت تأين الحمض، وهو قيمة ثابت الاتزان لتأين الحمض الضعيف.

ثوابت تأين الأحماض الضعيفة		الجدول 3-4
معادلة التأين	$K_a$ (298 K)	الحمض
$\text{H}_3\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	$8.9 \times 10^{-8}$	كربيتيد الميدروجين، التأين الأول
$\text{HS}^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{S}^{2-}$	$1 \times 10^{-19}$	كربيتيد الميدروجين، التأين الثاني
$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	$6.3 \times 10^{-4}$	الميدروفلوريك
$\text{HCN} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CN}^-$	$6.2 \times 10^{-10}$	الميدروسيانيك
$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-$	$1.8 \times 10^{-5}$	الإيثانويك (حُضِّ الخل)
$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	$4.5 \times 10^{-7}$	الكريبنيك، التأين الأول
$\text{HCO}_3^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CO}_3^{2-}$	$4.7 \times 10^{-11}$	الكريبنيك، التأين الثاني

## قوة القواعد

### القواعد القوية:

القاعدة التي تتحلل كلياً منتجة أيونات فلزية وأيونات الهيدروكسيد تعرف بأنها قاعدة قوية.

أمثلة: هيدروكسيدات الفلزات - ومنها هيدروكسيد الصوديوم -NaOH-

\*تعد بعض هيدروكسيدات الفلزات - ومنها هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ -

مصدراً ضعيفاً لأيونات  $\text{OH}^-$  لأن ذائبيتها منخفضة\*

ومع ذلك فإن هيدروكسيد الكالسيوم وغيره من هيدروكسيدات الفلزات القليلة

الذوبان **قواعد قوية**: لأن كل ما يذوب فيها يتآكل كلياً.

يبين الجدول معادلات تحلل بعض القواعد القوية.

معادلات التأين للهيدروكسيدات القوية	الجدول 3-5
$\text{NaOH}_{(s)} \rightarrow \text{Na}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$	
$\text{KOH}_{(s)} \rightarrow \text{K}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$	
$\text{RbOH}_{(s)} \rightarrow \text{Rb}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$	
$\text{CsOH}_{(s)} \rightarrow \text{Cs}^{+}_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$	
$\text{Ca}(\text{OH})_{2(s)} \rightarrow \text{Ca}^{2+}_{(aq)} + 2\text{OH}^{-}_{(aq)}$	
$\text{Ba}(\text{OH})_{2(s)} \rightarrow \text{Ba}^{2+}_{(aq)} + 2\text{OH}^{-}_{(aq)}$	

### المحتوى المهم من الملف

### القواعد الضعيفة:

تأين القواعد الضعيفة جزئياً فقط في المحاليل المائية المحفزة.

ثابت التأين لبعض القواعد	الجدول 3-6
$K_b$ (298 K)	معادلة التأين
$5.0 \times 10^{-4}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_{2(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$
$4.3 \times 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_{2(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{NH}_3^+_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$
$2.5 \times 10^{-5}$	$\text{NH}_3_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{NH}_4^+_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$
$4.3 \times 10^{-10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_{2(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(aq)} + \text{OH}^{-}_{(aq)}$

### ثابت تأين القواعد:

تكون القواعد الضعيفة مخاليط اتزان من الجزيئات والأيونات في المحاليل المائية، كما في الأحماض الضعيفة، وبعد ثابت الاتزان قياساً لمدى تأين القاعدة.

ويمكن تعريف ثابت تأين القاعدة  $K_b$  بأنه قيمة تعبر عن ثابت الاتزان لتأين القاعدة. وكلما صغرت قيمة  $K_b$  كانت القاعدة أضعف.

## الدرس الثالث: أيونات الهيدروجين والرقم الهيدروجيني

### ثابت تأين الماء

ثابت تأين الماء:  $K_w$

ثابت تأين الماء:

$$K_w = [H^+][OH^-]$$

(حيث  $K_w$  تمثل ثابت تأين الماء و  $[H^+]$  تركيز أيون الهيدروجين و  $[OH^-]$  تركيز أيون الهيدروكسيد)

حاصل ضرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد في المحاليل المائية المخففة يساوي  $K_w$ .

والتعبير  $K_w$  هو حالة خاصة لثابت الاتزان، ينطبق فقط على الماء. ويسمى ثابت تأين الماء، وهو قيمة تعبر عن ثابت الاتزان للتأين الذاتي للماء.

$K_w$  ومبدأ لوتشاتلييه:

حاصل ضرب  $[H^+]$  و  $[OH^-]$  يساوي دائمًا  $1.0 \times 10^{-14}$  عند درجة حرارة 298 K.

لماذا لا يتغير  $K_w$  عند زيادة تركيز أيونات الهيدروجين؟ عندما يزداد تركيز  $H^+$  ينقص تركيز  $OH^-$ ، بحيث يكون حاصل ضرب تركيز الأيونين ثابتاً دائمًا.

- المسائل التدريبية ص 107 -

### الرقم الهيدروجيني pH والرقم الهيدروكسيلي pOH

ما الرقم الهيدروجيني pH؟

يُعبر عن تركيز أيونات الهيدروجين باستعمال تدريج الرقم الهيدروجيني pH المبني على اللوغاريتمات.

لذا فإن الرقم الهيدروجيني pH لمحلول ما هو سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

الرقم الهيدروجيني pH:

$$pH = -\log[H^+]$$

(حيث  $[H^+]$  تمثل تركيز أيون الهيدروجين)

قيمة pH لمحلول ما تساوي سالب لوغاريتم تركيز أيون الهيدروجين.

## ما الرقم الهيدروكسيلي $\text{pOH}$ ؟

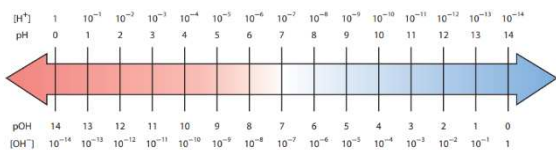
ويعرف الرقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$  ل محلول ما بأنه سالب لوغاریتم تركيز أيون الهيدروكسید.

الرقم الهيدروكسيلي  $\text{pOH}$ :

$$\text{pOH} = -\log[\text{OH}^-]$$

(حيث  $[\text{H}^+]$  تمثل تركيز أيون الهيدروكسيد)

قيمة  $\text{pOH}$  ل محلول ما تساوي سالب لوغاریتم تركيز أيون الهيدروكسيد.



• قيم  $\text{pH}$  للمحاليل الحمضية عند درجة حرارة  $K = 298$

أقل من 7. وللمحاليل المتعادلة تساوي 7؛ بينما يكون المحلول الذي قيمة  $\text{pH}$  له أعلى من 7.

• قيم  $\text{pOH}$  للمحاليل الحمضية عند درجة حرارة  $K = 298$

أقل من 7. وللمحاليل المتعادلة تساوي 7؛ بينما يكون المحلول الذي قيمة  $\text{pOH}$  له أعلى من 7.

ما العلاقة بين  $\text{pH}$  و  $\text{pOH}$ ؟

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14.00$$

(حيث  $[\text{H}^+]$  تمثل  $-\log[\text{H}^+]$  / بينما  $\text{pOH}$  تمثل  $-\log[\text{OH}^-]$ )

مجموع  $\text{pH}$  و  $\text{pOH}$  يساوي 14.00.

- المسائل التدريبية 106/110/111/112/113/114-

## قياس الرقم الهيدروجيني $\text{pH}$ :

يعد ورق تابع الشمس مثلاً على نوع من أوراق كاشف الحموضة، فكل هذه الأوراق معالجة بمادة تسمى الكواشف؛ حيث يتغير لونها اعتماداً على تركيز أيونات الهيدروجين في المحلول.

عند غمس ورقة كاشف  $\text{pH}$  في محلول حمضي أو قاعدي يتغير لونها، ثم يتم مقارنة لونها الجديد للورقة بألوان كاشف  $\text{pH}$  المعياري الموجود على ورقة مدرجة.

## الدرس الرابع: التعادل

### التفاعلات بين الأحماض والقواعد

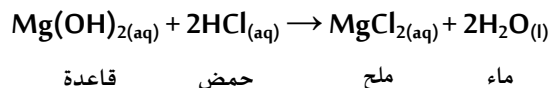
عندما يتفاعل  $\text{Mg(OH)}_2$  مع حمض  $\text{HCl}$  يحدث تفاعل تعادل.

وتفاعل التعادل تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة لينتج ملحًا وماءً.

والملح مركب أيوني يتكون من أيون موجب من قاعدة، وأيون سالب من حمض، لذا يكون تفاعل التعادل إحلالاً مزدوجاً.

كتابه معادلات التعادل:

في التفاعل بين هيدروكسيد الماغنيسيوم وحمض الهيدروكلوريك يحل الماغنيسيوم محل الهيدروجين  $\text{HCl}$ ، ويحل الهيدروجين محل الماغنيسيوم في  $\text{Mg(OH)}_2$ .



معايير الأهماظ، والقواعد:

**المعايير** طريقة لتحديد تركيز محلول ما؛ وذلك بتفاعل حجم معلوم منه مع محلول تركيزه معلوم.

كيف تم معايرة حمض وقاعدة؟ يستخدم نوع من المعدات في عملية المعايرة حيث يستعمل مقياس pH لمراقبة التغير في قيم pH أثناء عملية المعايرة.

## **خطوات المعايرة:**

- .iii. تضاف أحجام معلومة من محلول القياسي ببطء إلى محلول الموجود في الكأس وتخلط معه. ثم تقرر قيمة  $\text{pH}$  وتسجل بعد كل إضافة. تستمر هذه العملية إلى أن يصل التفاعل إلى نقطة التكافؤ.

ii. يسمى هذا محلول المحلول القياسي.

.i. يوضع حجم معين من محلول الحمض أو القاعدي غير المعروف التركيز في كأس زجاجية، ثم تغمس أقطاب مقاييس  $\text{pH}$  في هذا محلول، وتقرأ قيمتها الابتدائية للمحلول وتسجل.

**نقطة التكافؤ(نقطة التعادل):** هي نقطة يتساوى عندها عدد مولات  $H^+$  من الحمض مع عدد مولات  $OH^-$  من القاعدة.

كواشف الأحماض، والقواعد:

وتشمل الأصباغ الكيميائية التي تتأثر ألوانها بالمحاليل الحمضية والقاعدية كواشف الأحماض والقواعد.

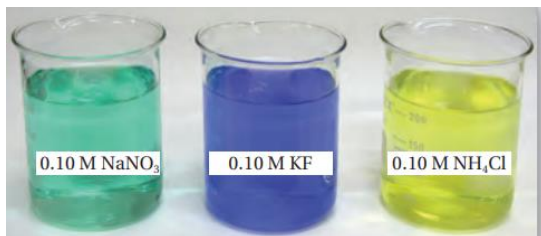
الكوافض ونقطة المعايرة:

الكثير من الكواشف المستعملة في المعایرة أحماضًا ضعيفة، لكل منها قيمة  $\text{pH}$  خاصة به، أو مدى  $\text{pH}$  يتغير لونه بعده.

وتشتهر باللون الكاشف عن الماء، وهي نقطة نهاية المعايرة.

## تميه الأملاح

أضيفت بضع قطرات من محلول كاشف البروموثيمول الأزرق إلى محليل مائية وهي:



- أملاح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$
- نترات الصوديوم  $\text{NaNO}_3$
- فلوريد البوتاسيوم  $\text{KF}$

تركيزها  $0.10\text{M}$

غير محلول نترات الصوديوم  $\text{NaNO}_3$  لون الكاشف إلى اللون الأخضر، وهذا يعني أن محلول متعادل.

ويشير اللون الأزرق في محلول  $\text{KF}$  إلى أن محلول قاعدي.

بينما يدل اللون الأصفر محلول كلوريد  $\text{NH}_4\text{Cl}$  للأمونيوم على أن محلول حمضي.

لماذا تكون بعض محليل الأملاح متعادلة، وبعضها قاعدي وبعضها الآخر حمضي؟

يتفاعل الكثير من الأملاح مع الماء في عملية تعرف باسم تميه الأملاح؛ حيث تستقبل الأيونات السالبة من الملح المتأين أيونات الهيدروجين من الماء، أو تمنع الأيونات الموجبة من الملح المتفكك أيونات الهيدروجين للماء.

الأملاح التي تنتج محليل قاعدي:

مثال: ينتج محل فلوريد البوتاسيوم عن قاعدة قوية  $\text{KOH}$  وحمض ضعيف  $\text{HF}$ .

الأملاح التي تنتج محليل حمضية:

مثال: ينتج محل  $\text{NH}_4\text{Cl}$  عن قاعدة ضعيفة  $\text{NH}_3$  وحمض قوي  $\text{HCl}$ .

الأملاح التي تنتج محليل متعادلة:

مثال: تنتج نترات الصوديوم  $\text{NaNO}_3$  عن حمض قوي  $\text{HNO}_3$  وقاعدة قوية  $\text{NaOH}$  يصبح محلول نترات الصوديوم متعادلاً.

- المسائل التدريبية ص 122-

## المحاليل المنظمة

ما محلول المنظم؟

المحاليل المنظمة محليل تقاوم التغيرات في قيم  $\text{pH}$  عند إضافة كميات محددة من الأحماض أو القواعد.

## كيف تعمل المحاليل المنظمة؟

وت تكون من خليط حمض ضعيف مع قاعدته المرافق، أو قاعدة ضعيفة مع حمضها المرافق.

**سعة محلول المنظم:** تسمى كمية الحمض أو القاعدة التي يستطيع محلول المنظم أن يستوعبها دون تغير مهم في pH . وكلما زادت تراكيز الجزيئات والأيونات المنظمة في محلول زادت سعة محلول المنظم.

**اختيار محلول المنظم:**

المحاليل المنظمة والأزواج المترافق		الجدول 3-7
قيمة pH	الأزواج المترافق من الأحماض والقواعد في المحاليل المنظمة	معادلات تأين المحاليل المنظمة
3.20	HF/F <sup>-</sup>	$\text{HF}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{F}^-_{(\text{aq})}$
4.76	CH <sub>3</sub> COOH/CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup>	$\text{CH}_3\text{COOH}_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{CH}_3\text{COO}^-_{(\text{aq})}$
6.35	H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> /HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	$\text{H}_2\text{CO}_3_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HCO}_3^-_{(\text{aq})}$
7.21	H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> <sup>-</sup> /HPO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	$\text{H}_2\text{PO}_4^-_{(\text{aq})} \rightleftharpoons \text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{HPO}_4^{2-}_{(\text{aq})}$
9.4	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> /NH <sub>3</sub>	$\text{NH}_3_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{NH}_4^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$
10.70	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NH <sub>3</sub> <sup>+</sup> /C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NH <sub>2</sub>	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2_{(\text{aq})} + \text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3^+_{(\text{aq})} + \text{OH}^-_{(\text{aq})}$

## الفصل الرابع: تفاعلات الأكسدة والاختزال

### الدرس الأول: الأكسدة والاختزال

#### انتقال الإلكترون وتفاعل الأكسدة والاختزال + العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة

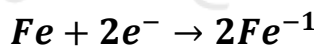
يسمى التفاعل الذي انتقلت فيه الإلكترونات من إحدى الذرات إلى ذرة أخرى **تفاعل الأكسدة والاختزال**.

تعرف عملية **الأكسدة** على أنها فقدان ذرة المادة **للاكترونات** (أي زيادة في عدد الأكسدة) والمادة الناجمة عن فقدان الذرة للإلكترونات تسمى **عامل مختزل**

**العامل المختزل:** المادة التي يحدث لها أكسدة (فقد إلكترونات)

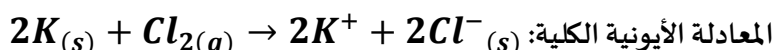


أما عملية **الاختزال** فتعرف على أنها **اكتساب ذرات الماده للاكترونات** (أي نقصان في عدد الأكسدة) والمادة الناجمة عن اكتساب الذرة للإلكترونات تسمى **عامل مؤكسد**



**العامل المؤكسد:** المادة التي يحدث لها اختزال (تكتسب إلكترونات)

التغير في عدد التأكسد: معادلة تفاعل فلز البوتاسيوم مع غاز الكلور هي على النحو التالي



ذرات البوتاسيوم (**K**) قد تأكسدت من حالة الصفر إلى **+1** لأن كل ذرة فقدت إلكترون (عامل مختزل)

أما ذرات الكلور (**Cl**) قد اختزلت من حالة الصفر إلى **-1** لأن كل ذرة اكتسبت إلكترون (عامل مؤكسد)

#### تفاعلات الأكسدة والاختزال والكهروسالبية

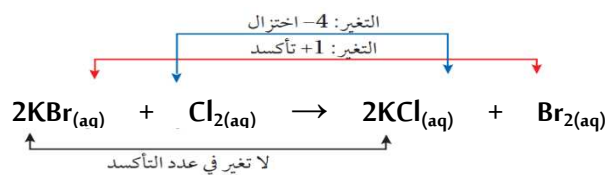
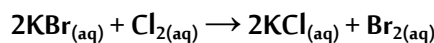
\*تزايد كهروسالبية العناصر من اليسار إلى اليمين عبر الجدول الدوري وتقل بالاتجاه نحو الأسفل عبر المجموعة الواحدة، وتعد العناصر ذات الكهروسالبية المنخفضة عوامل مختزلة قوية والعناصر ذات الكهروسالبية المرتفعة عوامل مؤكسدة قوية\*

## تحديد أعداد التأكسد

قواعد تحديد أعداد التأكسد للعناصر		
عدد التأكسد (n)	مثال	القاعدة
0	Na, O <sub>2</sub> , Cl <sub>2</sub> , H <sub>2</sub>	عدد تأكسد الذرة غير المتحدة يساوي صفر
+2	Ca <sup>+2</sup>	عدد تأكسد الأيون الأحادي للذرة يساوي شحنة الأيون
-1	Br <sup>-</sup>	
-3	NH <sub>3</sub> في N	عدد تأكسد الذرة الأكتكروهيدرالية في الجزيء أو الأيون المعقد هو الشحنة نفسها التي سيكون عليها كما لو كان أيونا
-2	NO في O	
-1	LiF في F	عدد تأكسد العنصر الأكتكروهيدرالية (الفلور) هو دائمًا -1. عندما يرتبط بعنصر آخر
-2	NO <sub>2</sub> في O	عدد تأكسد الأكسجين في المركب دائمًا يساوي -2. ما عدا مركبات فوق الأكسيد كما في المركب فوق أكسيد الهيدروجين H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , حيث يساوي -1، وعندما يرتبط بالفلور العنصر الوحيد الذي له كهروهيدرالية أعلى من الأوكسجين يكون عدد تأكسده موجبا
-1	H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> في O	
+2	OF <sub>2</sub> في O	
-1	NaH في H	عدد تأكسد الهيدروجين في معظم مركباته يساوي +1، ما عدا الهيدريدات في يساوي -4.
+1	K	عدد تأكسد الفلزات المجموعتين الأولى والثانية والألمنيوم يساوي عدد إلكترونات المدار الخارجي لها
+2	Ca	
+3	Al	
(+2)+2(-1)=0	CaBr <sub>2</sub>	مجموع أعداد التأكسد في المركبات المتعادلة يساوي صفرًا
(+4)+3(-2)=-2	SO <sub>3</sub> <sup>-2</sup>	مجموع أعداد التأكسد للمجموعات الذرية يساوي شحنة المجموعة

المسائل التدريبية ص 145-

### أعداد التأكسد في تفاعلات الأكسدة والاختزال



### الدرس الثاني: وزن معادلات الأكسدة والاختزال

يصعب وزن معادلات الأكسدة والاختزال باستعمال الطريقة التقليدية.

## طريقة عدد التأكسد

فعندي تفقد الذرة الإلكترونات يزداد عدد تأكسدها، وعندما تكتسب الذرة الإلكترونات يقل عدد تأكسدها. ويجب أن يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة عدداً مجموع الإلكترونات المفقودة. ولذا يجب أن يكون مجموع الزيادة في عدد التأكسد مساوياً لانخفاض في أعداد التأكسد للذرات المشتركة في التفاعل.

وتسمى مثل هذه الطريقة طريقة عدد التأكسد.

وتعتمد على المبادئ التالية:

طريقة عدد التأكسد
حدد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المعادلة.
حدد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
حدد التغير في عدد التأكسد للذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترلت.
اجعل التغير في أعداد التأكسد متساوياً في القيمة؛ وذلك بضبط المعاملات في المعادلة.
استعمل الطريقة التقليدية في وزن المعادلة الكيميائية الكلية، إذا كان ذلك ضرورياً.

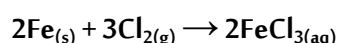
-المسائل التدريبية ص148-

## وزن معادلات الأكسدة والاختزال الأيونية الكلية

\*تحدث بعض تفاعلات الأكسدة والاختزال فقط في المحاليل القاعدية، عند وزن معادلات هذه التفاعلات يمكنك إضافة أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  وجزيئات الماء إلى طرف المعادلة.\*

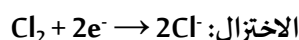
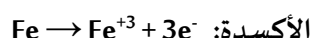
-المسائل التدريبية ص150-

## وزن معادلات الأكسدة والاختزال باستعمال طريقة نصف التفاعل



في هذا التفاعل تتأكسد كل ذرة حديد بفقدانها 3 إلكترونات لتصبح أيون  $\text{Fe}^{+3}$ .

وذرة الكلور في  $\text{Cl}_2$  تخزل باكتساحها إلكتروناً واحداً لتصبح أيون  $\text{Cl}^-$ .



حيث يمثل كل نصف تفاعل أحد جزئي تفاعل الأكسدة والاختزال؛ أي تفاعل الأكسدة أو تفاعل الاختزال.

ويبين الجدول التنوع في أنصاف تفاعلات الاختزال التي تتضمن تأكسد Fe إلى  $\text{Fe}^{+3}$ .

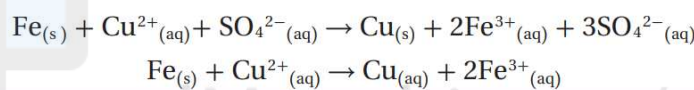
#### الجدول 4-5 تفاعلات الأكسدة والاختزال التي يحدث فيها تأكسد الحديد

نصف تفاعل الاختزال	نصف تفاعل التأكسد	التفاعل الكلي (غير الموزون)
$\text{O}_2 + 4\text{e}^- \rightarrow 2\text{O}^{2-}$		$\text{Fe} + \text{O}_2 \rightarrow \text{Fe}_2\text{O}_3$
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{F}^-$		$\text{Fe} + \text{F}_2 \rightarrow \text{FeF}_3$
$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2$	$\text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{3+} + 3\text{e}^-$	$\text{Fe} + \text{HBr} \rightarrow \text{H}_2 + \text{FeBr}_3$
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$		$\text{Fe} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{Ag} + \text{Fe}(\text{NO}_3)_3$
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$		$\text{Fe} + \text{CuSO}_4 \rightarrow \text{Cu} + \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$

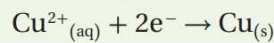
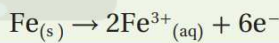
خطوات وزن معادلات الأكسدة والاختزال باستخدام طريقة نصف التفاعل وهي موضحة في الجدول التالي:

#### الجدول 4-6 طريقة نصف التفاعل

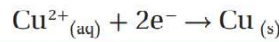
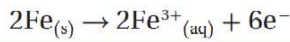
1. اكتب المعادلة الأيونية الكلية للتفاعل، مهملًا الأيونات المتفرجة.



2. اكتب نصفي تفاعل الأكسدة والاختزال للمعادلة الأيونية الكلية.



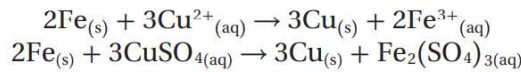
3. زن الذرات والشحنات في كل نصف تفاعل.



4. زن المعادلات على أن يكون عدد الإلكترونات المفقودة في التأكسد يساوي عدد الإلكترونات المكتسبة في الاختزال.



5. اجمع نصفي التفاعل الموزونين، وأعد الأيونات المتفرجة.



## الفصل الخامس: الكيمياء الكهربائية

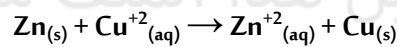
### الدرس الأول: الخلايا الجلفانية

#### الأكسدة والاختزال في الكيمياء الكهربائية

\*تحدث الأكسدة في الخلايا الجلفانية عند الأنود (المصعد) منتجة إلكترونات تتدفق نحو الكاثود (المهبط) حيث يحدث الاختزال.\*

**الكيمياء الكهربائية:** هي دراسة عمليات الأكسدة والاختزال التي تتحول من خلالها الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، وبالعكس.

أنصاف التفاعل:



نصف تفاعل الأكسدة (فقدان الإلكترونات):  $\text{Zn}_{(s)} + \text{Zn}^{+2}_{(aq)} \rightarrow 2\text{e}^-$

نصف تفاعل الاختزال (اكتساب الإلكترونات):  $\text{Cu}^{+2}_{(aq)} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}_{(s)}$

**القنطرة الملحيّة:** هي ممر لتدفق الأيونات من جهة إلى أخرى.

**الخلايا الكهروكيميائية:**

**الخلية الكهروكيميائية:** جهاز يستعمل تفاعل الأكسدة والاختزال لإنتاج طاقة كهربائية، أو يستعمل الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي.

**وال الخلية الجلفانية:** نوع من الخلايا الكهروكيميائية التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية بواسطة تفاعل الأكسدة والاختزال التلقائي.

#### كيمياء الخلايا الجلفانية

ت تكون **الخلايا الكهروكيميائية** من جزأين يطلق على كل منهما **نصف الخلية**: حيث يحدث فيهما تفاعلات **الأكسدة والاختزال المنفصلين**.

ويسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الأكسدة الأنود (المصعد)، في حين يسمى القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال الكاثود (المهبط).

**الخلايا الجلفانية والطاقة:**

**الفولت** هو الوحدة المستعملة في قياس جهد الخلية. وفرق **الجهد** في الخلية الجلفانية هو إشارة إلى كمية الطاقة المتوفرة لدفع الإلكترونات من الأنود إلى الكاثود.

\*كلما زاد الفرق بين القطبين زاد فرق جهد الخلية وزاد معه أيضاً جهد الخلية.

## حساب فرق الجهد في الخلايا الكهروكيميائية

**جهد الاختزال:** مدى قابلية المادة لاكتساب الإلكترونات لهذه المادة.

ولا يمكن تحديد جهد اختزال القطب بصورة مباشرة؛ وذلك لأن نصف تفاعل الاختزال لا بد أن يقترب من نصف تفاعل الأكسدة.

**قطب الهيدروجين القياسي:**

لقياس جهد الاختزال يتم استخدام **قطب الهيدروجين القياسي** الذي يتكون من شريحة صغيرة من البلاatin مغموسة في محلول حمض الهيدروكلوريك HCl الذي يحتوي على أيونات هيدروجين بتركيز 1M ويتم ضخ غاز الهيدروجين  $H_2$  في محلول عند ضغط 1 atm ودرجة حرارة 25°C، وتعرف هذه الظروف بالظروف القياسية (STP)، ويكون فرق الجهد لقطب الهيدروجين القياسي، المسمى جهد الاختزال القياسي ( $E^\circ_{H_2}$ ) مساوياً 0.000V، ويعمل هذا القطب بوصفه نصف تفاعل اختزال، أو نصف تفاعل أكسدة؛ اعتماداً على نصف الخلية الموصلة به.

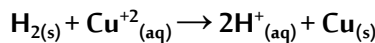
**جهود نصف الخلية:**

قام الكيميائيون بقياس جهود الاختزال القياسية وتسلیمها لعدد من أنصاف الخلايا. ويرتب الجدول بعض تفاعلات نصف الخلية الشائعة تصاعدياً بحسب قيم جهود الاختزال.

جهود الاختزال القياسية		الجدول 1-5	
نصف التفاعل	$E^\circ$ (V)	نصف التفاعل	$E^\circ$ (V)
$Cu^{2+} + e^- \rightarrow Cu^+$	+0.153	$Li^+ + e^- \rightarrow Li$	-3.0401
$Cu^{2+} + 2e^- \rightarrow Cu$	+0.3419	$Ca^{2+} + 2e^- \rightarrow Ca$	-2.868
$O_2 + 2H_2O + 4e^- \rightarrow 4OH^-$	+0.401	$Na^+ + e^- \rightarrow Na$	-2.71
$I_2 + 2e^- \rightarrow 2I^-$	+0.5355	$Mg^{2+} + 2e^- \rightarrow Mg$	-2.372
$Fe^{3+} + e^- \rightarrow Fe^{2+}$	+0.771	$Be^{2+} + 2e^- \rightarrow Be$	-1.847
$NO_3^- + 2H^+ + e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$	+0.775	$Al^{3+} + 3e^- \rightarrow Al$	-1.662
$Hg_2^{2+} + 2e^- \rightarrow 2Hg$	+0.7973	$Mn^{2+} + 2e^- \rightarrow Mn$	-1.185
$Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$	+0.7996	$Cr^{2+} + 2e^- \rightarrow Cr$	-0.913
$Hg^{2+} + 2e^- \rightarrow Hg$	+0.851	$2H_2O + 2e^- \rightarrow H_2 + 2OH^-$	-0.8277
$2Hg^{2+} + 2e^- \rightarrow Hg_2^{2+}$	+0.920	$Zn^{2+} + 2e^- \rightarrow Zn$	-0.7618
$NO_3^- + 4H^+ + 3e^- \rightarrow NO + 2H_2O$	+0.957	$Cr^{3+} + 3e^- \rightarrow Cr$	-0.744
$Br_{(l)} + 2e^- \rightarrow 2Br^-$	+1.066	$S + 2e^- \rightarrow S^{5-}$	-0.47627
$Pt^{2+} + 2e^- \rightarrow Pt$	+1.18	$Fe^{2+} + 2e^- \rightarrow Fe$	-0.447
$O_2 + 4H^+ + 4e^- \rightarrow 2H_2O$	+1.229	$Cd^{2+} + 2e^- \rightarrow Cd$	-0.4030
$Cl_2 + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$	+1.35827	$PbI_2 + 2e^- \rightarrow Pb + 2I^-$	-0.365
$Au^{3+} + 3e^- \rightarrow Au$	+1.498	$PbSO_4 + 2e^- \rightarrow Pb + SO_4^{2-}$	-0.3588
$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$	+1.507	$Co^{2+} + 2e^- \rightarrow Co$	-0.28
$Au^+ + e^- \rightarrow Au$	+1.692	$Ni^{2+} + 2e^- \rightarrow Ni$	-0.257
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightarrow 2H_2O$	+1.776	$Sn^{2+} + 2e^- \rightarrow Sn$	-0.1375
$Co^{3+} + e^- \rightarrow Co^{2+}$	+1.92	$Pb^{2+} + 2e^- \rightarrow Pb$	-0.1262
$S_2O_8^{2-} + 2e^- \rightarrow 2SO_4^{2-}$	+2.010	$Fe^{3+} + 3e^- \rightarrow Fe$	-0.037
$F_2 + 2e^- \rightarrow 2F^-$	+2.866	$2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2$	0.0000

## تحديد جهد اختزال الخلية الكهروكيميائية:

تدفق الإلكترونات من قطب الهيدروجين، إلى قطب النحاس، وتخزل أيونات النحاس إلى فلز النحاس:



مقارنة قطب النحاس بقطب الهيدروجين



مقارنة قطب الخارصين بقطب الهيدروجين



إن أيونات الهيدروجين عند قطب الهيدروجين تكتسب إلكترونات أسهل من أيونات الخارصين، لذا يكون جهد اختزال أيونات الهيدروجين أعلى من جهد اختزال أيونات الخارصين، يكون قيمة سالبة.

معادلة جهد الخلية:

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

(حيث  $\text{E}^\circ_{\text{cell}}$  تمثل الجهد الكلي القياسي للخلية)

$\text{E}^\circ_{\text{cathode}}$  تمثل نصف جهد الخلية القياسي لفاعل الاختزال

$\text{E}^\circ_{\text{anode}}$  تمثل جهد نصف الخلية القياسي لتفاعل التأكسد)

جهد الخلية القياسي يساوي الجهد القياسي لنصف خلية الاختزال  
مطروحا منه الجهد القياسي لنصف خلية التأكسد.

-المسائل التدريبية ص 176-

## الدرس الثاني: البطاريات

### الخلايا الجافة

**البطارية:** عبارة عن خلية جلفانية أو أكثر في عبوة واحدة تنتج التيار الكهربائي.

**الخلية الخارصين والكريون الجافة:**

ال الخلية الجافة هي خلية جلفانية.

### البطاريات القلوية:

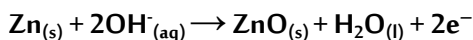
لقد حللت الخلية القلوية الجافة الأكثر كفاءة، محل خلية الخارصين والكريون الجافة، ولا تحتاج  
البطاريات القلوية إلى عمود الكربون بوصفه كاثوداً: لذا يمكن تصنيعها بأحجام صغيرة، ولها استعمالات متعددة في الأجهزة الصغيرة.

## بطاريات الفضة:

بطاريات الفضة تعد أصغر حجماً، و تستعمل في تزويد الأجهزة بالطاقة، ومنها سماعات الأذن وال ساعات وألات التصوير، و تستعمل بطاريات الفضة تفاعل أنود نصف خلية البطاريات القلوية.

حدد أنصاف التفاعلات المشتركة التي تحدث في كل من البطاريات القلوية، وبطاريات الفضة.

في البطاريات القلوية: يمكن تمثيل تفاعل الأنود لنصف الخلية على النحو الآتي :

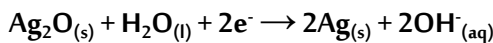


أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية هو :



في بطاريات الفضة: تستعمل بطاريات الفضة تفاعل أنود نصف خلية البطاريات القلوية

أما تفاعل الكاثود لنصف الخلية فهو على النحو التالي :



## البطاريات الأولية والثانوية:

تقسم البطاريات إلى نوعين اعتماداً على عملياتها الكيميائية، وتصنف خلايا الخارصين والكربون، والقلوية، والفضة على أنها بطاريات أولية.

**البطاريات الأولية:** هي التي تنتج طاقة كهربائية من تفاعل الأكسدة والاختزال الذي لا يحدث بشكل عكسي بسهولة، وتصبح البطارية غير صالحة للاستعمال بعد انتهاء التفاعل.

**ويسمى النوع الآخر البطاريات الثانوية:** وهي تعتمد على تفاعل الأكسدة والاختزال العكسي، لذا فإنه يمكن شحنها.

المقارنة	البطارية الثانوية	البطارية الأولية
نوع التفاعل	التفاعل عكسي	التفاعل غير عكسي
صلاحية البطارية (إمكانية شحنها)	يمكن شحن البطارية	غير صالحة بعد انتهاء التفاعل
أمثلة	بطارية الرصاص الحمضية / بطارية النikel / كادميوم / بطارية الليثيوم	بطاقة الخارصين / الكربون / البطارية القلوية / بطارية الفضة

## بطاريات تخزين المركم الرصاصي الحمضية

تستخدم بطاريات تخزين المركم الرصاصي الحمضية في السيارات وهو الاسم الأكثر شيوعاً لها؛ لأن المحلول الموصى في البطارية هو محلول حمض الكربونيك، وهي بطارية غير جافة.

## بطاريات الليثيوم

بطارية ذات وزن خفيف، تخزن كميات كبيرة من الطاقة بالنسبة لحجمها لذا ركز المهندسون انتباهم على عنصر الليثيوم.

ولذلك لعدة أسباب منها:

- أن الليثيوم أخف فلز معروف.
- أن له أقل جهد اختزال قياسي بالنسبة إلى العناصر الفلزية الأخرى.
- أن بطاريات الليثيوم تستمر فترة أطول.

\*تستعمل عادة في الساعات والحواسيب وغيرها للحفاظ على الزمن والتاريخ.. حتى عند إطفاء الجهاز

## خلايا الوقود تمر تحميل هذا الملف من موقع المنهج السعودي

خلية الوقود: هي خلية جلفانية؛ حيث ينتج تأكسد الوقود طاقة كهربائية.

وتختلف خلايا الوقود عن البطاريات الأخرى؛ لأنها تزود بالوقود باستمرار من مصدر خارجي.

وبسبب المصدر الخارجي فإنها لا تنفد مثل سائر البطاريات؛ حيث تستمرة في إنتاج الكهرباء ما دام الوقود متوافر.

## التآكل

التآكل: هو خسارة الفلز الناتج عن تفاعل أكسدة واحتزال بين الفلز والمواد التي في البيئة.

\*على الرغم من الاعتقاد أن الصدأ ناتج عن تفاعل الحديد مع الأكسجين إلا أنه تفاعل أكثر تعقيداً، لذا فإن قطعة الحديد التي تركت معرضة للهواء والرطوبة تكون أكثر عرضة للصدأ.\*

## منع التآكل:

ومن هذه الطرائق:

- عمل غطاء من الطلاء لعزل الماء والهواء؛ لأن الطلاء يتلف مع الزمن، لذا فإنه يجب إعادة طلائه مرات عديدة.
- توصل كتل من الفلز مثل الماغنسيوم أو الألومنيوم أو التيتانيوم بالهيكل الفولاذي، فتتأكسد هذه الكتل أسهل من الحديد، فيتآكل الماغنسيوم بدلاً من الأنابيب.
- الجلفنة: إذ يتم بها تغليف الحديد بفلز أكثر مقاومة للتآكسد. وكمثال على ذلك يتم تغليف الحديد بطبقة من الخارصين؛ إما عن طريق غمس القطعة الحديدية بمصبور الخارصين، وإما بطلاء الجسم بالخارصين كهربائياً.

## الدرس الثالث: التحليل الكهربائي

يؤدي وجود مصدر تيار كهربائي في التحليل الكهربائي إلى حدوث تفاعل غير تلقائي في الخلايا الكهروكيميائية

### عكس تفاعلات الأكسدة والاختزال

ويسمى استعمال الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي التحليل الكهربائي.

وتسمى الخلية الكهروكيميائية التي يحدث فيها تحليل كهربائي خلية التحليل الكهربائي.

فعند إعادة شحن بطارية ثانوية مثلاً فإنها تعمل عمل خلية تحليل كهربائي.



تعمل أكسدة الخارجين في هذه الخلية على تزويذ المصباح بالإلكترونات لإضاءته واحتزال أيونات النحاس، ويستمر التفاعل التلقائي حتى يستهلك الخارجين.

عندما يتم تزويذ الخلية بطاقة خارجية ينعكس تدفق الإلكترونات ويحدث التفاعل غير التلقائي، الذي يستعيد الوضع الأصلي للخلية.

على: يمكن تجديد الخلية إذا تم تزويدها بتيار في الاتجاه المعاكس باستعمال مصدر طاقة خارجي؟ لأن التفاعل في الاتجاه العكسي غير تلقائي.

### تطبيقات التحليل الكهربائي

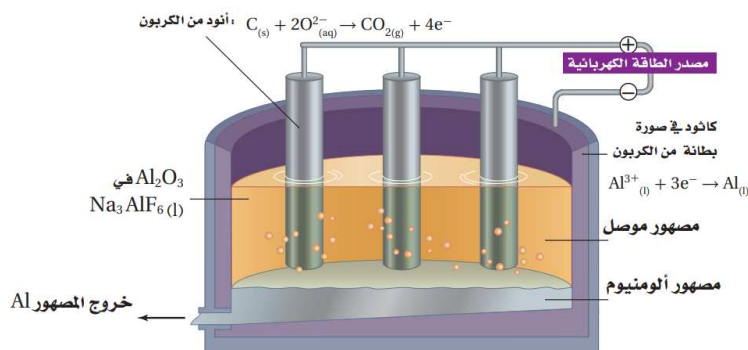
#### • التحليل الكهربائي لمصهور $\text{NaCl}$ :

- .i. داخل خلية داون.
- .ii. يعمل مصهور كلوريد الصوديوم كموصل للتيار الكهربائي.
- .iii. يتآكسد أيون الكلوريد إلى غاز الكلور عند الأنود.
- .iv. يختزل أيونات الصوديوم عند الكاثود.

#### • التحليل الكهربائي لماء البحر:

- .i. يتم تحليل ماء البحر باعتباره محلول مائي لكلوريد الصوديوم.
- .ii. تختزل أيونات الهيدروجين في الماء عند الكاثود بدلاً من أيونات الصوديوم لأنه أسهل.
- .iii. تتآكسد أيونات الكلوريد عند الأنود بدلاً من أيونات الهيدروكسيد لأنه أسهل.

## • إنتاج الألミニوم:



تم عملية (هول - هيرولييت) عند درجة حرارة  $1000^{\circ}\text{C}$  في مصهر مشابه لهذا، ويستعمل الجرافيت أنوداً وكاثوداً، وتم إضافة الألミニوم المعاد تدويره إلى الخلية مع الألミニوم لتساعد على خفض درجة الانصهار.

## • تقنية الخامات:

تستعمل في تنقية الفلزات من الشوائب مثل النحاس.

## • الطلاء بالكهرباء:

يمكن طلاء الأشياء كهربائياً ببعض الفلزات النفيسة مثل الذهب والفضة.

عللي: لا يمكن أن تخترل أيونات الصوديوم؟ بسبب أن اختزال أيونات الهيدروجين في الماء أسهل حدوثاً.

عللي: لا يمكن أن تتأكسد أيونات الهيدروكسيد؟ بسبب أن تأكسد أيونات الكلوريد أسهل حدوثاً.

المقارنة	الخلايا الجلفانية	خلايا التحليل الكهربائي
تحول الطاقة الكيميائية إلى كهربائية	تحول الطاقة الكهربائية إلى الكيميائية	تحويل الطاقة
نوع التفاعل	تلقائي	غير تلقائي
الأنود	القطب السالب (نصف تفاعل الأكسدة)	القطب الموجب (نصف تفاعل الأكسدة)
الكاثود	القطب الموجب (نصف تفاعل الاختزال)	القطب السالب (نصف تفاعل الاختزال)
سير التيار	من الكاثود إلى الأنود	من الأنود إلى الكاثود
القنطرة الملحية	تحتاج إلى قنطرة ملحية	لا تحتاج إلى قنطرة ملحية
الأقطاب	لابد أن يكون القطبان مختلفان حتى ينشأ بينما فرق جهد	لا يتشرط أن تكون الأقطاب مختلفة

## **الفصل السادس: المركبات العضوية الحيوية**

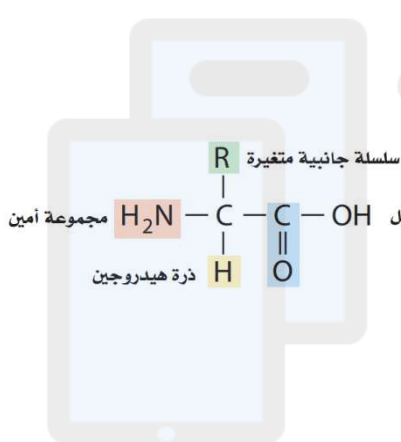
الدرس الأول: البروتينات

تؤدي البروتينات **وظائف أساسية** تشمل تنظيم التفاعلات الكيميائية والدعم البنائي ونقل المواد وتقلصات العضلات.

تركيب البروتين

تعد الإنزيمات نوعاً من البروتينات.

**البروتينات:** بوليمرات عضوية تتكون من أحماض أمينية مربطة معاً بترتيب معين.



**الأحماض الأمينية:** جزيئات عضوية توجد فيها مجموعة الأمين ومجموعة الكربوكسيل الحمضية.

الشكل الآتي يبين التركيب العام للحمض الأميني:

يُوجَدُ في كل حمض أميني ذرة كربون مركبة محاطة بأربع مجموعات:

- مجموعة الأمين ( $\text{-NH}_2$ )
  - مجموعة الكربوكسيل ( $\text{-COOH}$ )
  - ذرة هيدروجين
  - سلسلة جانبية متغيرة R

## أمثلة على الأحماض الأمينية

الجدول 6-1

$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{NH}_2 \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH} \\    \\ \text{H} \quad \text{O} \end{array}$ اللايسين	$\begin{array}{c} \text{SH} \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{H} \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ السيستين	$\begin{array}{c} \text{OH} \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{H} \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ السيردين	$\begin{array}{c} \text{H} \\   \\ \text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH} \\   \\ \text{H} \quad \text{O} \end{array}$ الجلابين
$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\   \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ فينيل الألانين	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \quad \text{CH}_3 \\   \quad   \\ \text{CH} \\   \\ \text{H} \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ الفاللين	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\   \\ \text{C} = \text{O} \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{H} \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ الجلوتامين	$\begin{array}{c} \text{OH} \\   \\ \text{C} = \text{O} \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{CH}_2 \\   \\ \text{H} \end{array}$ $\text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{C} - \text{OH}$ حمض الجلوتاميك

## الرابطة البيتيدية:

يستطيع حمضان أمينيان أن يتحدا لتكوين أميد، وينطلق ماء في هذه العملية. هذا التفاعل هو تفاعل تكتف.

يطلق على رابطة الأميد التي تجمع حمضين أمينيين اسم **الرابطة البيتيدية**.

كما يطلق على السلسلة المكونة من حمضين أمينيين أو أكثر مرتبطة معا بروابط بيتيدية **البيتيد**.

أما الجزيء المكون من حمضين أمينيين مرتبطين معا برابطة بيتيدية فيسمى **ثنائي البيتيد**.

ما الفرق بين **البيتيد** و**ثنائي البيتيد**? البيتيد عبارة عن سلسلة مكونة من حمضين أمينيين أو أكثر مرتبطة معا بروابط بيتيدية، وعندما تجمع الرابطة البيتيدية حمضين أمينيين فقط يتكون ثناei البيتيد.

## عديد البيتيد:

فالسلسلة المكونة من عشرة أحماض أمينية أو أكثر متصلة معا بروابط بيتيدية تسمى **عديد البيتيد**.

## تركيب البروتين الثلاثي الأبعاد:

قد تتكون بعض أجزاء عديد البيتيد في صورة شكل حلزوني يشبه لفات سلك الهاتف. وقد تتشتت بعض الأجزاء الأخرى إلى الأمام وإلى الخلف بصورة متكررة مكونة تركيبا على هيئة صحيفة مطوية عدة طيات. وقد تتشتت سلسلة العديد البيتيد إلى الخلف على نفسها وتغير اتجاهها. كما يمكن أن **يحتوي بروتين معين على عدة لوالب، وصحائف، ولفات، وقد لا يحتوي على أي منها**.

## تغير الخواص الطبيعية:

ينتتج عن التغيرات في درجة الحرارة وقوه الرابطة الأيونية والرقم الهيدروجيني pH والعوامل الأخرى انفكاك طيات البروتين ولوالبه.

فيؤدي هذا إلى **تغير الخواص الطبيعية الأصلية للبروتين**، وهي العملية التي تشوّه تركيب البروتين الطبيعي **الثلاثي الأبعاد** وتمزقه أو تلفه.

\* ويؤدي الطبخ عادة إلى تغير الخواص الطبيعية للبروتينات في الأغذية\*

## وظائف البروتينات المتعددة

### تسريع التفاعلات:

يعمل العدد الأكبر من البروتينات في معظم المخلوقات الحية **عمل الإنزيمات**.

عد الإنزيم **عاملًا محفزاً حيوياً**، حيث يعمل على تسريع التفاعل الكيميائي دون أن يستهلك في هذا التفاعل. ويؤدي عادة إلى تخفيض طاقة تنشيط التفاعل عن طريق ثبيت الحالة الانتقالية.

كيف يعمل الإنزيم؟

إن مصطلح **مادة خاضعة لفعل الإنزيم** يشير إلى مادة متفاعلة في تفاعل يعمل الإنزيم فيه عمل عامل محفز.

وتسمى النقطة التي ترتبط بها الماء **الماء الخاضعة لفعل الإنزيم الموقع النشط للإنزيم**.

\*بعدما ترتبط المادة الخاضعة بالموقع النشط يغير هذا الموضع شكله قليلاً ليحيط بالمادة الخاضعة بصورة أكثر إحكاماً، وتسمى هذه العملية **المطابقة التأثيرية**: إذ يجب أن تتطابق أشكال المواد الخاضعة مع شكل الموقع النشط، بالطريقة نفسها التي تتطابق بها قطع الألغاز أو القفل والمفتاح. ولن يرتبط الجزء الذي يختلف شكله قليلاً عن شكل المادة الخاضعة المعتادة للإنزيم بصورة جيدة بالموقع النشط، وقد لا يحدث التفاعل\*

تم تحميل هذا الملف من **بروتينات النقل**:

وهي البروتينات التي تنقل جسيمات أصغر منها في أرجاء الجسم.

ومنها **بروتين اليموجلوبين**، الذي **ينقل الأكسجين** في الدم من الرئتين إلى سائر الجسم. وهناك بروتينات أخرى تتعد بجزيئات حيوية تسمى **ليبيدات**: لتنقلها من جزء من الجسم إلى جزء آخر خلال مجرى الدم.

**الدعم البنائي:**

تقتصر بعض البروتينات على وظيفة وحيدة هي تكوين تراكيب حيوية للمخلوقات الحية، وتعرف هذه الجزيئات باسم البروتينات البنائية.

والبروتين البنائي الأكثر توافراً في معظم الحيوانات هو **الكولاجين**، وهو جزء من الجلد والأوتار والأربطة والعظام. وتشمل البروتينات البنائية الأخرى: الريش والفرو والصوف والحوافر والأظفار والشرنقات، والشعر.

**الاتصالات:**

لهرمونات جزيئات تحمل الإشارات من أحد أجزاء الجسم إلى جزء آخر. وبعض الهرمونات بروتينات. الأمثلة: فالأنسولين الذي ينظم السكر في الدم - **هرمونات الغدة الدرقية** - هرمونات النمو.

**الدرس الثاني: الكربوهيدرات**

تزوّد الكربوهيدرات المخلوقات الحية بالطاقة والمواد البنائية.

الصيغة الكيميائية العامة لهذه المركبات هي **C<sub>n</sub>(H<sub>2</sub>O)<sub>m</sub>** ، **الوظيفة الرئيسية** للكربوهيدرات في المخلوق الحي هي أنها **مصدر للطاقة المختزنة**. من الأغذية الغنية بها: **الحليب والفواكه والخبز والبطاطس**

**الكريوهيدرات:** مركبات عضوية تحتوي على عدة مجموعات من الهيدروكسيل ( $\text{OH}-$ ) بالإضافة إلى مجموعة الكربونيل الوظيفية ( $\text{C=O}$ ).

### السكريات الأحادية:

- أبسط أنواع الكريوهيدرات، حيث تسمى **السكريات الأحادية** بالسكريات البسيطة.
- تحتوي أكثر السكريات الأحادية **شيوعاً خمس أو ست ذرات كربون**.
- قابلة للذوبان في الماء، ودرجات انصهار عالية.
- ومنها:
  - i. **الجلوكوز:** سكر **سداسي الكربون**، وله تركيب **الدهيد**. ويوجد **بتركيز عالٍ في الدم**: لأنّه يعمل بوصفه مصدراً رئيساً للطاقة الفورية للجسم (ولهذا السبب يسمى **الجلوكوز سكر الدم**)
  - ii. **الجلاكتوز:** سكر على علاقة وثيقة بالجلوكوز، ويختلف عنه فقط في **كيفية اتجاه ذرة الهيدروجين ومجموعة الهيدروكسيل في الفراغ حول إحدى ذرات الكربون الست** (**شبيه الجلوکوز**)
  - iii. **الفركتوز:** يُعرف **(بسكر الفاكهة)** لأنّه موجود في معظم الفواكه، هو سكر **أحادي يتكون من ست ذرات كربون له تركيب كيتون**.

\*عندما تكون السكريات الأحادية في محلول مائي فإنها توجد في الصورة الحلقيّة وتركيب السلسلة المفتوحة، ولكنها تغيير شكلها باستمرار وبسرعة. والتركيب الحلقي هي الأكثر استقراراً\*

### السكريات الثانية:

- تستطيع السكريات الأحادية أن ترتبط معاً عن طريق **تفاعل التكثف** الذي يطلق الماء، كما هو الحال في الأحماض الأمينية، وعندما يرتبط سكران أحadian معًا يتكون **سكر ثنائي**.
- ومنها:
  - i. **السكروز:** هو أحد السكريات الثانية، ويُعرف أيضًا **(بسكر المائدة)**: لأنّه **يستعمل بشكل دئس في التحلية**. ويكون السكروز من اتحاد الجلوکوز مع الفركتوز.
  - ii. **اللاكتوز:** سكر ثنائي شائع أيضًا، وهو الكريوهيدرات الأهم في الحليب، ويُسمى **(سكر الحليب)**. ويكون اللاكتوز عندما يتحد الجلوکوز والجلاكتوز.

### السكريات العديدة التسكر:

- يستعمل اسم الكريوهيدرات المعقّدة أو **السكريات عديدة التسكر** للبوليمرات التي تتكون من السكريات البسيطة وتحتوي على 12 وحدة بناء أساسية أو أكثر.
- ترتبط الوحدات الأساسية فيها بروابط من نوع الروابط التي تجمع سكريان أحadian لتكون سكر ثنائي.
- ومنها:
  - i. **الجلايكوجين:** ويتألف من وحدات جلوکوز تختزن الطاقة، ويوجد غالبًا في الإنسان وحيوانات أخرى. كما يوجد في بعض أنواع المخلوقات المجهرية، ومنها البكتيريا والفطريات.
  - ii. **النشا والسيليلوز:** بسبب كون الروابط التي تربط الوحدات الأساسية معًا تتجه اتجاهات مختلفة في الفراغ.

### الدرس الثالث: الليبيادات

ت تكون الليبيادات الأغشية الخلوية وتخزن الطاقة وتنظم العمليات الخلوية.

ما الليبيد؟

الليبيادات جزيئات حيوية كبيرة غير قطبية.

ولما كانت الليبيادات غير قطبية فهي غير قابلة للذوبان في الماء.

وتؤدي الليبيادات وظيفتين رئيسيتين في المخلوقات الحية: تخزن الطاقة بشكل فعال، وتكون معظم تركيب الأغشية الخلوية.

الأحماض الدهنية:

على الرغم من أن الليبيادات ليست بوليمرات، إلا أن لها وحدة بناء رئيسية مشتركة. ووحدات البناء هذه هي الأحماض الدهنية.

**الأحماض الدهنية**: وهي أحماض كربوكسيلية ذات سلاسل طويلة. وتحوي معظم الأحماض الدهنية الطبيعية ما بين 12 و 24 ذرة كربون.

ويمكن تمثيل تركيبها بالصيغة الآتية:  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{COOH}$

\* تحتوي معظم الأحماض الدهنية على عدد زوجي من ذرات الكربون، وهذا ناتج عن إضافتها ذرتين معاً في الوقت نفسه في تفاعلات إنزيمية\*

تعرف الأحماض الدهنية التي لا تحتوي على روابط ثنائية بالمشبعة.

في حين تسمى غير المشبعة إذا احتوت على رابطة ثنائية أو أكثر.

\* وستستطيع كل ذرة كربون غير مشبعة أن تستوعب ذرة هيدروجين إضافية واحدة لتصبح مشبعة\*

**الجليسيريدات الثلاثية**:

عندما ترتبط ثلاثة أحماض دهنية بالجليسيرول بروابط إستريتكون **الجليسيريد الثلاثي**.

ويمكن أن تكون الجليسريدات الثلاثية صلبة أو سوائل في درجة حرارة الغرفة.

- وعندما تكون سوائل تسمى عادة زيوتاً.
- فإذا كانت صلبة في درجة حرارة الغرفة تسمى دهوناً.

يسمى تفاعل تمييـة **الجليسيريد الثلاثي** مع وجود محلول مائي لقاعدة قوية لتكوين **أملاح الكربوكسيلات** **التصنـنـ**.

لجزيء الصابون طرفان: طرف قطبي، وآخر غير قطبي.

يُستعمل الصابون مع الماء في تنظيف الأوساخ والزيوت غير القطبية ترتبط بالطرف غير القطبي لجزئيات الصابون، في حين يكون الطرف القطبي لجزئيات الصابون قابلاً للذوبان في الماء.

#### الليبيادات الفسفورية:

الليبيادات الفسفورية: جليسيريدات ثلاثة استبدل فيها أحد الأحماض الدهنية بمجموعة فوسفات قطبية، تكون الجزء القطبي من الجزيء رأساً.

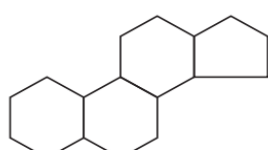
وتبدو الأحماض الدهنية غير القطبية في صورة ذيول. ويكون الشكل النموذجي للغشاء اللازم من طبقتين من الليبيد الفسفوري، وهي مرتبة بحيث تكون ذيولها غير القطبية متوجهة نحو الداخل ورؤوسها القطبية متوجهة إلى الخارج. ويسمى هذا الترتيب الليبيد الثنائي الطبقية.

#### الشمع:

الشمع: ليبيادات تتكون من اتحاد حمض دهني مع كحول ذي سلسلة طويلة.

وتبين الصيغة المجاورة التركيب العام لهذه الدهون الصلبة الطرية ذات درجات الانصهار المنخفضة، حيث تمثل  $x$  و  $y$  أعداداً مختلفة من مجموعات  $\text{CH}_2$ .

#### الستيرويدات:



لا تحتوي جميع الليبيادات على سلاسل أحماض دهنية: فالستيرويدات ليبيادات تحتوي تراكيتها على حلقات متعددة. وجميع الستيرويدات مبنية من تركيب الستيرويد الأساسي المكون من الحلقات الأربع المبينة في الشكل.

ومنها:

- الهرمونات الجنسية
- الكوليسترول
- فيتامين د

### الدرس الثالث: الأحماض النووية

تخزن الأحماض النووية المعلومات الوراثية وتنقلها.

## تركيب الأحماض النووية

الحمض النووي: مبلمر حيوي يحتوي على النيتروجين، ويقوم بتخزين المعلومات الوراثية ونقلها.

وتسمى وحدة البناء الأساسية للحمض النووي **نيوكليوتيد**.

وكل نيكليوتيد ثلاثة أجزاء:

- مجموعة فوسفات غير عضوية.
- وسكرأحادي ذو خمس ذرات كربون.
- وتركيب يحتوي على نيتروجين يسمى قاعدة نيتروجينية.

**RNA: اللولب المزدوج + DNA**

و RNA هما نوعين من الأحماض النووية التي توجد في الخلايا الحية، ووظيفة DNA و RNA هي تخزين المعلومات الوراثية للخلية في النواة.

مقارنة بين RNA و DNA	
RNA	DNA
الحمض النووي الريبيونيكلييك يحوي نيكليوتيدات تتكون من مجموعة فوسفات.	الحمض النووي ديوسيكيريبونيكلييك DNA يحوي نيكليوتيدات تتكون من فوسفات.
وسكر ريبوز خماسي ذرات الكربون وقاعدة نيتروجينية.	وسكر ديوسيكيريبوز خماسي ذرات الكربون وقاعدة نيتروجينية.
يحتوي القواعد النيتروجينية الأدنين (A) والسيتوسين (C) والجوانين (G) واليوراسيل (U)	يحتوي القواعد النيتروجينية الأدنين (A) والسيتوسين (C) والجوانين (G) والثايمين (T)
يتكون RNA من شريط واحد بدون وجود روابط هيدروجينية بين القواعد النيتروجينية.	يتكون DNA من شريطين على شكل لولب مزدوج يربط بين القواعد النيتروجينية بروابط هيدروجينية.

اللهم إني اسألك فهم النبيين، وحفظ المرسلين والملائكة المقربين، اللهم اجعل السنننا عامرة بذكرك، وقلوبنا بخشيتك، وأسرارنا بطاعتكم، إنك على كل شيء قادر. اللهم يا معلم موسى علمي، ويا مفهم سليمان فهمي، ويا مؤتي لقمان الحكم وفصل الخطاب آتني الحكم وفصل الخطاب، اللهم اجعل السنننا عامرة بذكرك، وقلوبنا بخشيتك، وأسرارنا بطاعتكم، إنك على كل شيء قادر. اللهم إني استودعتك ما قرأت وما حفظت وما تعلمت، فرده عند حاجتي إليه، إنك على كل شيء قادر، حسبنا الله ونعم الوكيل.

ملخص بيان