

# 11

O<sub>2</sub>

# دوسية أوكسجين

في شرح وحل أسئلة المادة مع كيماشيك



# الكيمياء



## الفصل الدراسي الأول



الوحدة الثانية: حالات المادة

إعداد: م. مريم السرطاوي

2021



@ eng.sartawi



مدرسة الكيمياء



الكيمياء مع المهندسة

بسم الله الرحمن الرحيم

أحمد الله وأشكروه على إنجاز هذا العمل فله الحمد أولاً وآخراً،  
طلابي الأعزاء لا بد أن نعي جميعاً أن أي عمل يشر لا يخلو من نقص أو عيب،  
فإن الكمال لله وحده، لذا عليكم تجربة الحساب بأنفسكم للتأكد من النتائج ولتحققوا بقدراتكم  
العظيمة

بقدر الكد تكتسب المعلى ومن طلب العلا سهر الليالي  
ومن رام العلا من غير كد أضاع العمر في طلب المحال  
تروم العز ثم تنام ليلاً يغوص البحر من طلب اللاالي

رسائل قصيرة:

- إن التعليم المميز للجميع والعلم يؤتى ولا يأتي، فهلم يا طالب العلم إلى مجدك
- الدوسية المجانية على الإنترن特 هي لنفع الطالب في المقام الأول، ولا يعني ذلك أنه يحل التعديل عليها أو نسبتها لغير صاحبها
- شكري وتقديرى للطالبة مرام "غيم غيم" لاقتراحها اسم "ضوى اللمة" والمصطلح سأستخدموه في التأسيس وأسئلة شغل مذكورة
- شكري وتقديرى للطالب بلال أبو ريان لاقتراحه اسم "كيماشيك" وسيتم استخدامه في أسئلة التحدي والتركيزات

تابع معنا كل جديد مع طلاب مدرسة الكيمياء الإلكترونية

<https://cutt.us/SCHOOLofCHEMISTRY>

وأيضا على قناتي اليوتيوب مريم السرطاوي  
وقناتي "الكيمياء مع المهندسة" على التيليجرام

<https://t.me/sartawichem>



وأيضا سيرفر مدرسة الكيمياء على الديسكورد للمتابعة والتفاعل



## ما هي دوسيّة أوكسجين؟

دوسية أوكسجين تناهش التفكير وتحيي الكيمياء في الروح، تشمل هذه الدوسية الوحدة الثانية: "حالات المادة"

الصفحة	الموضوع
4	تهيئة سريعة للوحدة الثانية
6	<b>الدرس الأول: الحالة الغازية [التعريفات]</b>
7	خصائص الغازات الفيزيائية ونظرية الحركة الجزيئية
8	مقارنة بين الغاز المثالي وال حقيقي
9	قوانين الغازات [بويل - شارل - جاي لوساك - أفوجادرو]
11	توافق قوانين الغازات السابقة مع نظرية الحركة الجزيئية
13	استراتيجية الحل على قوانين الغازات
18	العلاقات البيانية لقوانين السابقة + تدريبات وكيماشيك
21	<b>ورقة عمل [1]</b>
22	القانون الجامع للغازات
23	قانون الغاز المثالي
26	تدريبات خارجية + كيماشيك
28	<b>ورقة عمل [2]</b>
29	قانون دالتون للضغط الجزئية
30	قانون جراهام للانتشار والتدفق
32	تدريبات خارجية + كيماشيك
34	<b>ورقة عمل [3]</b>
35	حل مراجعة الدرس الأول
39	<b>الدرس الثاني: الحالة السائلة [التعريفات]</b>
39	الخصائص الفيزيائية للسائل
40	التبخّر ومنحنى ماكسويل بولتزمان
44	التكاثف
45	الضغط البخاري
47	درجة الغليان
49	تدريبات خارجية + كيماشيك
51	<b>ورقة عمل: الحالة السائلة</b>
53	حل مراجعة الدرس الثاني
54	<b>الدرس الثالث: الحالة الصلبة [التعريفات]</b>
54	الخصائص الفيزيائية للمواد الصلبة



55	المواد الصلبة البلورية وغير البلورية
55	المواد الصلبة الجزيئية
57	المواد الصلبة الأيونية
58	المواد الصلبة الشبكية التساهمية
61	المواد الصلبة الفلزية
63	تدريبات خارجية + كيماشيا
65	ورقة عمل: الحالة الصلبة
66	حل مراجعة الدرس الثالث
67	حل مراجعة الوحدة الثانية

## تهيئة الوحدة الثانية: حالات المادة



المادة هي كل ما له كتلة ويشغل حيزاً

صنف العلماء المواد حسب الحالة الفيزيائية إلى:

1- صلبة - سائلة - غازية

مقارنة بين الحالات الفيزيائية قد تعلمناها في صفوف سابقة

الحالات الفيزيائية	الصلة	السائلة	الغازية	تقابض الجزيئات وتماسكها	حركة الجزيئات	شكل المادة	حجم المادة
ثابت	متراصة ومتقاربة جداً	متقاربة	متبااعدة	متراسة ومتقاربة جداً	متراسة ومتقاربة جداً	ثابت	ثابت
ثابت	متقاربة	متداولة	متداولة	متقاربة	متداولة	متغير	متغير
متغير	متبااعدة	متبااعدة	متبااعدة	متبااعدة	متداولة	غاز	سائل

المول هو وحدة دولية تعبر عن عدد جسيمات صغيرة، فدائماً 1 مول من أي شيء = عدد أفوجادرو  $6.022 \times 10^{23}$  سواء جزيئات أو ذرات أو غير ذلك

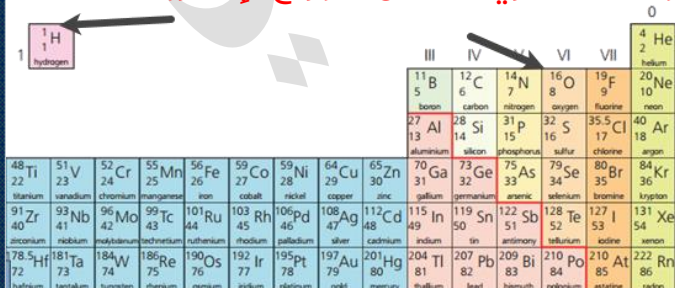
نحسب الكتلة المولية لأي مادة باستخدام الكتلة الذرية للعنصر من الجدول الدوري والوحدة mol/g وهو العدد الأكبر، بينما العدد الأصغر هو العدد الذري [الخاص بتوزيع الإلكترونات]

مثال: الكتلة المولية لذرة هيدروجين من الجدول الدوري بعد التقرير = 1 g/mol وللأكسجين هي 16 g/mol

إذاً الكتلة المولية لغاز الهيدروجين  $H_2$  نضرب كتلاته التي بالجدول بعد عدد الذرات في الجزيء:

$$M_r(H_2) = (1 \times 2) = 2 \text{ g/mol}$$

$$M_r(O_2) = (16 \times 2) = 32 \text{ g/mol}$$





**العلاقة الرياضية بين المول والكتلة والكتلة المولية:**

$$n = \frac{m}{M_r}$$

مثال: احسب كتلة 4 مول من جزيئات  $H_2O$  علماً أن الكتل الذرية لكل من ذراته: (O=16, H=1)

سنسنستخدم العلاقة الثانية ونحسب الكتلة المولية لجزيء الماء

$$M_r = (1 \times 2) + (16 \times 1) = 18 \text{ g/mol}$$

$$n = \frac{m}{M_r}$$

$$4 \times 18 = m$$

$$m = 72 \text{ g}$$

**قانون الكثافة:**

$$d = \frac{m}{V} \quad \text{الكثافة = الكتلة / الحجم}$$

الكتلة بالغرام، الكيلوغرام والحجم باللتر أو المليلتر أو السنتيمتر المكعب

**تحويلات درجة الحرارة والحجم والضغط**

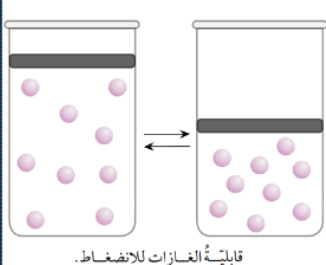
الضغط	الحجم	درجات الحرارة
$1 \text{ atm} = 760 \text{ mmHg}$	$1 L = 1000 mL$	$T_K = T_C + 273$
$1 \text{ atm} = 101.3 \text{ kPa}$	$1 mL = 1 cm^3$	درجة الحرارة المطلقة تكون بالكيلوفن
	$1 m^3 = 1000 L$	وهي المستخدمة في قوانين الغازات



## الدرس الأول: الحالة الغازية

- تعريفات الدرس الأول:** [لأنها كثيرة فهي غير مضافة داخل الشرح وإنما في بداية الدرس فقط]
- نظريّة الحركة الجزيئيّة:** نظرية تصف سلوك جسيمات المادة اعتماداً على أنها في حركة دائمة ومستمرة وقد فسّرت النظرية سلوك المواد الصلبة والسائلة والغازية اعتماداً على الطاقة الحركية للجسيمات وقوى التجاذب بينها
  - الغاز المثالي:** غاز افتراضي حجم جسيماته يساوي صفرًا وقوى التجاذب بينها معدومة
  - القابلية للانضغاط:** تقارب الجسيمات عند التأثير فيها بضغط فيقل الحجم الذي تشغله
  - التصادمات المرنة:** تصدامات بين جسيمات يبقى مجموع الطاقة الحركية خاللها محفوظاً
  - قانون بويل:** حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتتناسب عكسيّاً مع ضغطه عند ثبات درجة حرارته
  - قانون شارل:** حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتتناسب طرديّاً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات ضغطه
  - قانون جاي - لوساك:** ضغط كمية محددة من الغاز المحصور يتتناسب طرديّاً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجمه
  - القانون الجامع:** قانون يصف العلاقة بين حجم كمية محددة من الغاز المحصور ضغطه ودرجة حرارته المطلقة
  - قانون أوجادرو:** الحجوم المتساوية من غازات تحتوي على عدد الجسيمات نفسه عند الظروف نفسها من الضغط ودرجة الحرارة
  - قانون الغاز المثالي:** العلاقة  $PV=nRT$  التي تصف سلوك الغاز المثالي
  - الحجم المولى:** حجم مول واحد من الغاز في الظروف المعيارية
  - الانتشار:** حركة الجسيمات من المنطقة الأعلى ترکيراً إلى المنطقة الأقل ترکيراً
  - التدفق:** تسرب الغاز المضغوط من فتحة صغيرة
  - الضغط الجزيئي للغاز:** الضغط الذي يؤثر به الغاز في خليط من الغازات غير المتفاعلة
  - قانون دالتون:** الضغط الكلي لخلط من الغازات غير المتفاعلة يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة للخلط
  - قانون جراهام:** معدل سرعة انتشار (تدفق) الغاز يتتناسب عكسيّاً مع الجذر التربيعي لكتلته المولية





## الخصائص الفيزيائية للغازات

### الخصائص الفيزيائية للمادة في الحالة الغازية:

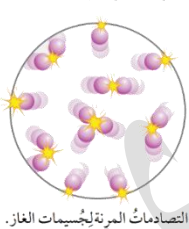
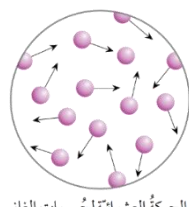
- [1] حجم الغاز = نفس حجم الوعاء الذي هو فيه **والسبب**: لأن الغاز يتمدد وينتشر
- [2] قابل للانضغاط، فإذا زاد الضغط المؤثر عليه يقل حجمه [خاصية تتفق بها الغازات]

[3] يختلط الغاز مع غيره من الغازات ليشكل خليطاً متجانساً [خاصيتي الانتشار والتدفق]  
فـ**رسالة**: **تشابه الغازات في سلوكها الفيزيائي ولها خصائص مميزة متشابهة رغم أنها تتكون من جسيمات مختلفة في الخصائص**

لأن جسيمات الغاز متباينة جداً وقوى التجاذب بينها شبه معدومة [كما درسنا سابقاً أن القوى بين الجزيئات أضعف ما يكون في الحالة الغازية]

## نظرية الحركة الجزيئية

قام العلماء بعدة تجارب لفهم سلوك الغاز واستخدموها متغيرات وثوابت في كل مرة ليستخرجوا قوانين تتعلق بكل حالة، ومن ثم خرجت نظرية الحركة الجزيئية لفترض غاراً مثالياً نستطيع تطبيق تلك المعادلات عليه.



### **افتراض النظرية وجود غاز مثالي تنطبق عليه بنود النظرية وهي:**

- [1] **جسيمات الغازات مهملة الحجم ومتباينة جداً لدرجة أن معظم الحجم الذي يشغله الغاز فراغ**
- [2] **تحرك جسيمات الغازات حركة مستمرة عشوائية وسريعة في خط مستقيم وفي جميع الاتجاهات**
- [3] **تصادم جسيمات الغازات فيما بينها ومع جدار الإناء تصدامات مرنة**
- [4] **قوى التجاذب بين جسيمات الغاز المثالي معدومة**
- [5] **يعتمد متوسط الطاقة الحركية لجسيمات الغاز على درجة الحرارة حسب المعادلة:**

$$\text{Kinetic Energy} = \frac{1}{2} m V^2$$

المتغيرات ودلائلها	قانون متوسط الطاقة الحركية للغاز
$Kinetic Energy$ = الطاقة الحركية عند درجة حرارة معينة $m$ = كتلة الجسيم $V$ = سرعة الجسيم	$Kinetic Energy = \frac{1}{2} m V^2$



- في حال ارتفعت أو انخفضت درجة حرارة الغاز الواحد [كتلته  $m$  ثابتة] فإن متوسط الطاقة الحركية سيعتمد على: سرعة الجسيمات  $V$  التي تتغير طردياً مع درجة الحرارة

**؟ فسر: معظم الحجم الذي يشغل الغاز فراغ**

لأن جسيمات الغاز من جزيئات أو ذرات متناهية الصغر ومتباعدة جداً فيصبح بينها فراغات كبيرة

**؟ فسر: الكثافة المنخفضة للغازات مقارنة بالسوائل**

لأن معظم الحجم الذي يشغل الغاز فراغ

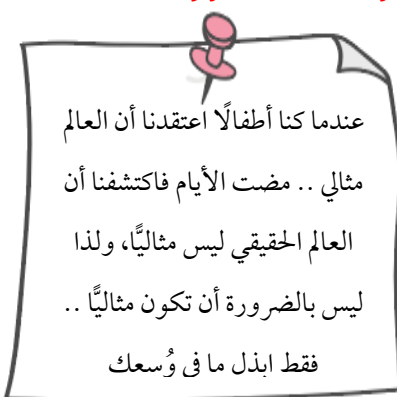
**؟ فسر: قابلية الغازات للانضغاط بسهولة**

لأن معظم الحجم الذي يشغل الغاز فراغ

**؟ فسر: تتميز الغازات بخاصيتي التدفق والانتشار**

لأن جسيمات الغاز تتحرك باستمرار وبسرعة فهذا يكسبها طاقة حركية تتغلب على قوى التجاذب

**؟ فسر: مجموع الطاقة الحركية التي تملكها جسيمات الغاز يبقى محفوظاً عند الحرارة نفسها**



لأن تصادمات الجسيمات مرنة ولو حدث تبادل للطاقة بينها فجسيم يفقد وأخر يكسب فيبقى المجموع محفوظاً عند نفس درجة الحرارة

**؟ فسر: لا يمكن إسالة الغاز المثالي مهما زاد الضغط المؤثر عليه أو انخفضت حرارته**

بسبب انعدام قوى التجاذب بين جسيمات الغاز المثالي

## مقارنة بين الغاز المثالي وال حقيقي

- في الظروف العادية متشابهان [جسيمات الغاز الحقيقي متباعدة وقوى التجاذب شبه معروفة]

▪ أما عند زيادة الضغط عليها وخفض درجة حرارتها تنحرف الغازات الحقيقية في سلوكها عن الغاز المثالي، وكلما زاد الضغط وانخفضت الحرارة زاد الانحراف

**؟ متى تنحرف الغازات الحقيقة عن سلوك الغاز المثالي [المعتمد في نظرية الحركة الجزيئية]؟**

عند زيادة الضغط وخفض درجة الحرارة:

[1] المسافات بين الجسيمات تقل ويزداد التقارب وتنشأ قوى تجاذب

[2] تقل السرعة والحركة العشوائية ولا تستطيع الطاقة الحركية من التغلب على قوى التجاذب

[3] مع تقارب الجسيمات أكثر وتغلب قوى التجاذب يتحول الغاز إلى سائل

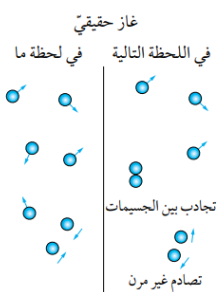
بينما في الغاز المثالي اعتبرناه حسب نظرية الحركة الجزيئية: قوى التجاذب معروفة فلا يمكن إسالته مما زاد الضغط وانخفضت الحرارة





مقارنة بين سلوك الغاز المثالي وال حقيقي طبقاً لنظرية الحركة الجزيئية في ظروف معينة

الغاز الحقيقي	الغاز المثالي
[1] قوى تجاذب شبه معدومة	[1] قوى تجاذب معدومة
[2] تصادم غير من في لحظة ما	[2] تصادم من في كل الأحوال
[3] يمكن إسالته في ظروف معينة بفعل قوى التجاذب	[3] لا يمكن إسالته



**مثال ص56:** قوى التجاذب بين غاز الهيليوم: قوى لندن وهي ضعيفة جداً في شبه سلوكه الغاز المثالي، لكن عند زيادة الضغط وخفض درجة حرارته بشكل كبير ( $268.9^{\circ}\text{C}$ ) فإنه ينحرف عن سلوك الغاز المثالي ويتحول إلى سائل

**تحقق ص56:** ما الظروف التي يكون سلوك الغاز الحقيقي عندها أقرب إلى سلوك الغاز المثالي؟  
كلما زادت درجة الحرارة وقل الضغط المؤثر على الغاز فالجسيمات تبتعد وتزداد الطاقة الحركية التي تتغلب على قوى التجاذب وبالتالي يصبح الغاز الحقيقي أقرب إلى سلوك الغاز المثالي

**أفكـر ص56:** أي الغازين  $\text{Ne}$  أم  $\text{NH}_3$  تتوقع أن يكون أقرب في سلوكه إلى الغاز المثالي عند الظروف نفسـها؟

لو افترضنا أن الظروف نفسها هي درجة حرارة الغرفة: فكلاهما غاز، لكن عند تحديد قوى التجاذب فإننا نبحث عن أقوى قوى بين الجزيئات بشكل عام، قوى التجاذب بين ذرات غاز النيون  $\text{Ne}$  هي قوى لندن، بينما القوى بين جزيئات الأمونيا هي قوى الروابط الهيدروجينية، والأخيرة أقوى من الأولى، أي أن غاز النيون قواه أضعف في الظروف نفسها فهو الأقرب لسلوك الغاز المثالي  
فائدة: عند المقارنة بين غازات أيها أقرب لسلوك الغاز المثالي، فالأقرب هو غير القطبي، أو قواها أضعف عند المقارنة وأيضاً حجم جزيئاته أقل .. ننظر هنا إلى الكتل المولية لتحديد الحجم الأقل

## قوانين الغازات [بويل - شارل - جاي لويسك - أفوجادرو]

ربط العلماء عدة متغيرات بعلاقة رياضية تُعرف باسم قانون الغاز المثالي Ideal Gas Law:

$$PV = nRT$$

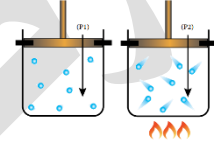
قانون الغاز المثالي مشتق من عدة علاقات رياضية سابقة تم استخراجه من خلال التجارب قام بها العلماء: بويل 2- شارل 3- جاي -لويسك 4- أفوجادرو



- المتغيرات التي عملوا عليها في التجارب هي: ضغط الغاز  $P$  ، حجمه  $V$  ، عدد المولات  $n$  ، درجة الحرارة المطلقة، أما  $R$  فهو ثابت الغاز العام
- يعتمد ضغط  $P$  كمية  $n$  محددة من الغاز على عاملين: حجم  $V$  الغاز ودرجة حرارته  $T$

درجة الحرارة $T$	حجم الغاز $V$	ضغط الغاز $P$
<p> Kelvin K  °C  ونستخدم المطلقة دائمًا <math>T(K) = T(^{\circ}C) + 273</math></p>	<p> لتر L  مليلتر mL  <math>1\text{ L} = 1000\text{ mL}</math>  <math>1\text{ cm}^3 = 1\text{ mL}</math></p>	<p> وهو ينشأ نتيجة تصادم مستمر لجزيئات الغاز بجدار الإناء  الداخلي فهو القوة المؤثرة في وحدة المساحة  ضغط جوي [وهو المستخدم في الكتاب للثابت <math>R</math>]  <math>1\text{ atm} = 760\text{ mmHg}</math>  التحويل إلى مليметр زئبق  التحويل إلى كيلوباسكال <math>1\text{ atm} = 101.3\text{ kPa}</math></p>

جدول مقارنة معلومات للربط الذهني:

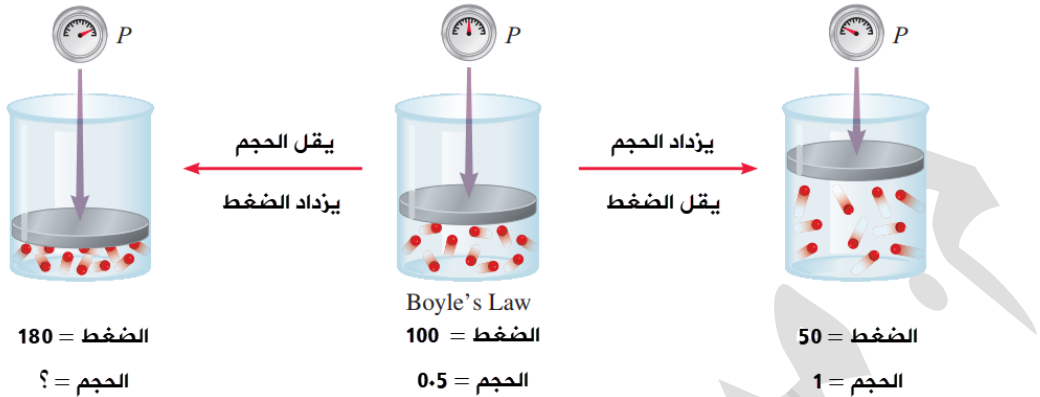
قانون أفوجادرو	قانون جاي - لوساك	قانون شارل	قانون بويل
<p><b>العلاقة:</b> بين الحجم والكمية عند ثبات الضغط ودرجة الحرارة</p> <p><b>النتيجة:</b> زيادة كمية الغاز (المولات) يزيد من حجمه بشكل طردي يعني: قسمة الحجم على المولات تعطي قيمة ثابتة</p> 	<p><b>العلاقة:</b> بين ضغط الغاز ودرجة حرارته المطلقة عند ثبات الحجم والكمية</p> <p><b>النتيجة:</b> زيادة درجة حرارة الغاز تزيد من ضغطه بشكل طردي يعني: قسمة الضغط على الحرارة المطلقة تعطي قيمة ثابتة</p> 	<p><b>العلاقة:</b> بين الحجم ودرجة الحرارة عند ثبات الضغط والكمية</p> <p><b>النتيجة:</b> زيادة درجة الحرارة تزيد من الحجم بشكل طردي يعني: قسمة الحجم على الحرارة المطلقة تعطي قيمة ثابتة</p> 	<p><b>العلاقة:</b> بين الضغط والحجم عند ثبات درجة الحرارة والكمية</p> <p><b>النتيجة:</b> مضافة كمية محددة من الغاز المحصور تنقص حجمه إلى النصف والعكس يعني: ضرب الضغط في الحجم يعطي قيمة ثابتة</p> 
<p><b>نص القانون:</b> حجم الغاز المحصور يتتناسب طردياً مع عدد مولاته عند ثبات ضغطه ودرجة حرارته</p> <p>[انتبه لهذا نص القانون وهناك تعريف لقانون أفوجادرو مختلف]</p> $\frac{V_1}{n_1} = \frac{V_2}{n_2}$	<p><b>نص القانون:</b> ضغط كمية من الغاز المحصور يتتناسب طردياً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات حجمه</p> $\frac{P_1}{T_1} = \frac{P_2}{T_2}$	<p><b>نص القانون:</b> حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتتناسب تناضباً طردياً مع درجة حرارته المطلقة عند ثبات ضغطه</p> $\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$	<p><b>نص القانون:</b> حجم كمية محددة من الغاز المحصور يتتناسب عكسيًا مع الضغط الواقع عليه عند ثبات درجة حرارته</p> $P_1 V_1 = P_2 V_2$



؟ وضح كيفية تفسير كل قانون من القوانين السابقة باستخدام نظرية الحركة الجزيئية

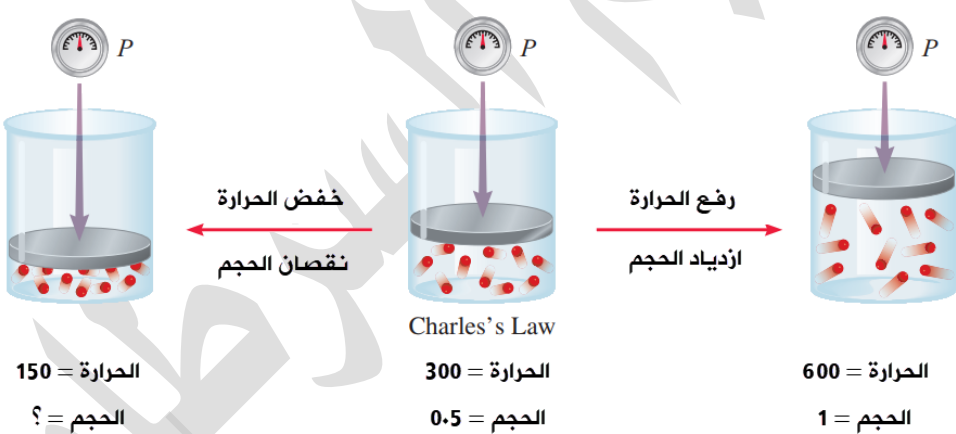
- [1] **قانون بويل:** زيادة الضغط المؤثر في الغاز المحصور يؤدي إلى تقارب جسيماته فيقل حجمه ويزداد عدد تصادمات جسيمات الغاز مع جدار الإناء فيزداد ضغطه عند ثبات درجة حرارته

قانون بويل



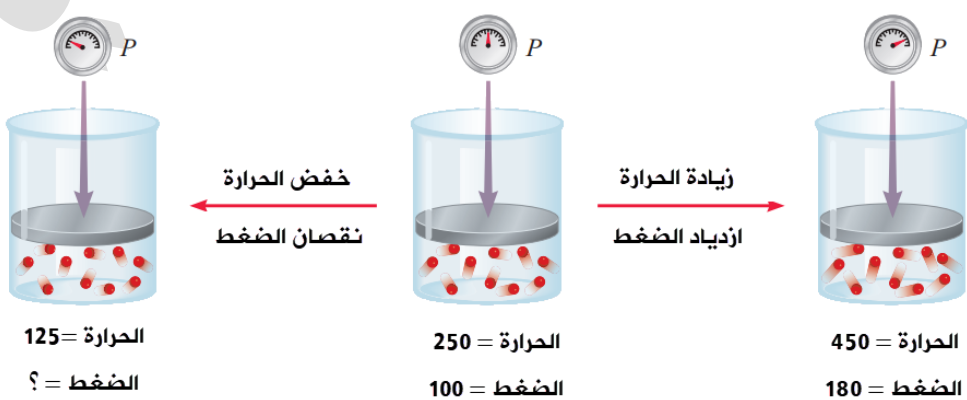
- [2] **قانون شارل:** زيادة درجة حرارة الغاز تزيد من متوسط طاقة جسيماته الحركية فتزداد سرعته وتصادماته مع جدار الإناء ولكن يبقى ضغط الغاز المحصور ثابتاً لا بد من زيادة حجمه

قانون شارل



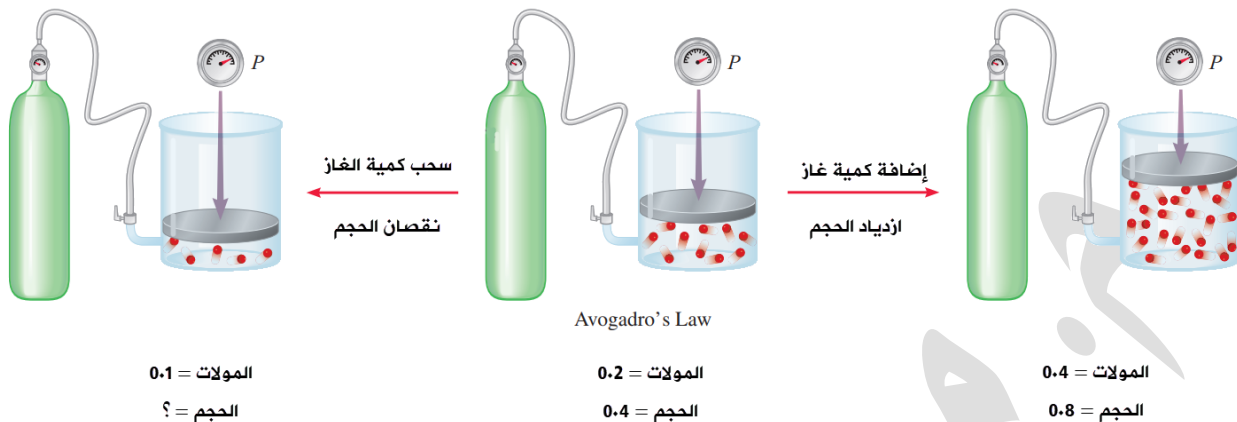
- [3] **قانون جاي - لوساك:** زيادة درجة حرارة الغاز تزيد من متوسط طاقة جسيماته الحركية فتزداد سرعته وتصادماته مع جدار الإناء فيزداد ضغطه عند ثبات حجمه

قانون جاي - لوساك



[4] **قانون أفوجادرو:** زيادة عدد مولات الغاز تزيد من عدد جسيماته فيزيد عدد التصادمات مع جدار الإناء ولكي يبقى ضغط الغاز درجة حرارته ثابتتين فلا بد من زيادة حجمه

## قانون أفوجادرو

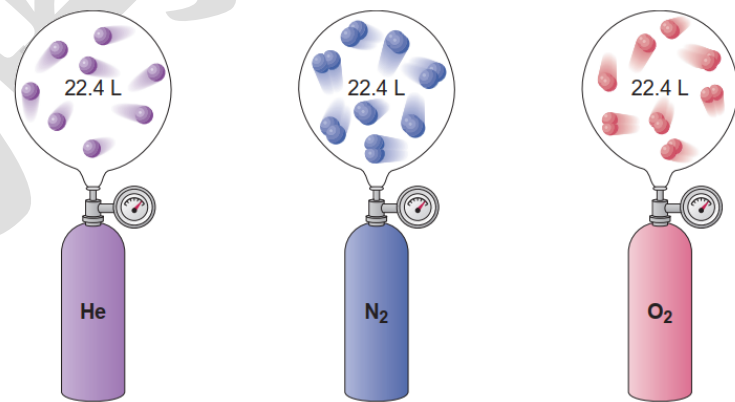


? توصل أفوجادرو إلى عدة نتائج من خلال تجربته على الغاز، اذكرها

[1] الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة تحتوي على العدد نفسه من الجزيئات عند الظروف نفسها من الضغط ودرجة الحرارة [قانون أفوجادرو]

[2] حجم مول واحد من أي غاز يساوي (22.4L) **في الظروف المعيارية (القياسية)** [الحجم المولى] للغاز

[3] مضاعفة عدد مولات الغاز يؤدي إلى مضاعفة حجمه عند ثبات ضغطه ودرجة حرارته [تناسب طردي]



$n = 1 \text{ mol}$	$n = 1 \text{ mol}$	$n = 1 \text{ mol}$
$P = 1 \text{ atm}$	$P = 1 \text{ atm}$	$P = 1 \text{ atm}$
$T = 0^\circ\text{C} (273 \text{ K})$	$T = 0^\circ\text{C} (273 \text{ K})$	$T = 0^\circ\text{C} (273 \text{ K})$
$V = 22.4 \text{ L}$	$V = 22.4 \text{ L}$	$V = 22.4 \text{ L}$
$N = 6.022 \times 10^{23}$ عدد الجسيمات	$N = 6.022 \times 10^{23}$ عدد الجسيمات	$N = 6.022 \times 10^{23}$ عدد الجسيمات
$4.003 \text{ g} = \text{الكتلة المولية}$	$28.02 \text{ g} = \text{الكتلة المولية}$	$32.00 \text{ g} = \text{الكتلة المولية}$
$0.179 \text{ g/L} = \text{الكثافة}$	$1.25 \text{ g/L} = \text{الكثافة}$	$1.43 \text{ g/L} = \text{الكثافة}$

فائدة: STP يعني ظروف قياسية من الضغط والحرارة



أفker ص 67: كيف يتغير ضغط الغاز عند زيادة عدد مولاته مع بقاء حجمه ودرجة حرارته ثابتين؟  
لأن زيادة عدد المولات يزيد من عدد الجسيمات فتزداد التصادمات مع جدار الإناء وبالتالي يرتفع ضغط الغاز

## استراتيجية الحل على القوانين السابقة بأسط طريقة

جمع العلماء تلك القوانين الأربع في قانونين:

- [1] القانون العام للغازات [يُستخدم عند تغيير الضغط والحجم والحرارة وثبات الكمية أي المولات  $n$ ]
- [2] قانون الغاز المثالي [يُستخدم عند تغيير العوامل الأربع]

▪ سيتم دراسة تطبيقات على القانونين العام والمثالي بعد تثبيت التطبيق على القوانين الأربع

### استراتيجية الحل النموذجية:

- [1] في السؤال: حالة ابتدائية (1) وحالة نهائية (2) للعوامل المتغيرة [ضغط/حرارة/حجم/كمية]
- [2] حدد العوامل المتغيرة [المعطيات] وحدد المطلوب إيجاده وحدد الثوابت
- [3] حول الوحدات لو تغيرت بين الحالة (1) و(2) قبل بدء التعويض
- [4] استخدم **درجة الحرارة المطلقة**، حول الدرجة المئوية (السيليزية) إلى كيلوفن [[مهم]]
- [5] من المعطيات حدد القانون الذي ستعمل عليه فإذا نسيت القانون فعليك بالخطوة [6]
- [6] اكتب قانون الغاز المثالي  $P_1V_1 = n_1RT_1$  للحالة الابتدائية وللحالة النهائية  $P_2V_2 = n_2RT_2$
- [7] سرتق قانون الغاز المثالي: الحالة الابتدائية = النهائية لكل المتغيرات الأربع وتحذف الثابت  $R$ :

$$\frac{P_1V_1}{n_1T_1} = \frac{P_2V_2}{n_2T_2}$$

- [8] اعتمد المعطيات المتغيرة في السؤال واحذف الثوابت، فلو كان الثابت هو الحرارة والكمية [مول]

$$\frac{P_1V_1}{n_1T_1} = \frac{P_2V_2}{n_2T_2}$$

$$P_1V_1 = P_2V_2$$

- [9] بتلك الطريقة كتبنا قانون بويل تبعاً لمعطيات المسألة بأسط طريقة، ومثله أي قانون سابق

- [10] نرتّب القانون تبعاً للمطلوب إيجاده، ثم نقوم بتعويض المعطيات وليس العكس [مهم]

بهذه الطريقة سيكتب الطالب أي قانون من قوانين الغازات السابقة في حال نسي نص القانون

مثال 1 ص 59: عينة من غاز النيتروجين حجمها  $150 \text{ mL}$  وضغطها  $0.950 \text{ atm}$  احسب حجمها بوحدة  $\text{mL}$  عندما يصبح ضغطها يساوي  $0.990 \text{ atm}$  عند درجة الحرارة نفسها

[1] المعطيات والمطلوب والثوابت:

الحجم الثاني?  $V_2$  [مطلوب بوحدة المل]

الحجم الأول  $V_1=150 \text{ mL}$



$P_2=0.990 \text{ atm}$  الضغط الثاني

$P_1=0.950 \text{ atm}$  الضغط الأول

الثوابت = درجة الحرارة  $T$  والكمية  $n$  فالكمية لن تتغير إلا إذا ذكر ذلك

[2] نكتب قانون الغاز المثالي ونحذف الثوابت لنتوصل إلى القانون المطلوب

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

الحل سيكون على قانون بويل

$$P_1 V_1 = P_2 V_2$$

[3] لا يوجد تحويل وحدات، نرتب القانون لحساب الحجم الثاني  $V_2$

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

[4] نقوم بالتعويض وستكون الوحدة النهائية هي المطلوبة بالمل  $\text{mL}$

$$V_2 = \frac{P_1 V_1}{P_2} = \frac{150 \times 0.950}{0.990} = 143.94 \approx 144 \text{ mL}$$

أتحقق ص 59: عينة من غاز محصور حجمها 4  $\text{L}$  عند ضغط  $2 \text{ atm}$  سُمح لها بالتمدد حتى أصبح حجمها  $12 \text{ L}$ . احسب ضغطها عند درجة الحرارة نفسها

[1] المعطيات والمطلوب والثوابت:

الحجم الأول  $V_1=4 \text{ L}$        $V_2=12 \text{ L}$       الضغط الأول

$P_1=2 \text{ atm}$       الضغط الثاني  $P_2=?$  [وهو المطلوب]

الثوابت = درجة الحرارة  $T$  والكمية  $n$  فالكمية لن تتغير إلا إذا ذكر ذلك

[2] نكتب قانون الغاز المثالي ونحذف الثوابت لنتوصل إلى القانون المطلوب

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

الحل سيكون على قانون بويل

$$P_1 V_1 = P_2 V_2$$

[3] لا يوجد تحويل وحدات، نرتب القانون لحساب الضغط الثاني  $P_2$

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

[4] نقوم بالتعويض

$$P_2 = \frac{P_1 V_1}{V_2} = \frac{2 \times 4}{12} = 0.667 \text{ atm}$$

مثال 2 ص 61: عينة من غاز الأكسجين حجمها  $6.82 \text{ L}$  عند  $327^\circ\text{C}$ . احسب حجمها بوحدة  $\text{L}$  عند  $27^\circ\text{C}$  بفرض ثبات الضغط

الحجم الثاني  $V_2=?$  [مطلوب بوحدة اللتر  $\text{L}$ ]

درجة الحرارة الثانية  $T_2=27^\circ\text{C}$

الحجم الأول  $V_1=6.82 \text{ L}$

درجة الحرارة الأولى  $T_1=327^\circ\text{C}$



$$T_2 = 27^\circ\text{C} + 273 = 300 \text{ K}$$

$$T_1 = 327^\circ\text{C} + 273 = 600 \text{ K}$$

الثوابت = الضغط  $P$  والكمية  $n$  فالكمية لن تتغير إلا إذا ذكر ذلك

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

الحل سيكون على قانون شارل

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

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

$$V_2 = \frac{V_1 T_2}{T_1} = \frac{6.82 \times 300}{600} = 3.41 \text{ L}$$

أتحقق ص 61: عينة من غاز النيتروجين حجمها 430 mL عند  $24^\circ\text{C}$ . عند أي درجة حرارة يصبح

حجمها 0.75 L بفرض ثبات الضغط

$$V_2 = 0.75 \text{ L}$$

$$V_1 = 430 \text{ mL}$$

$$\text{درجة الحرارة الثانية } T_2 = ?$$

$$\text{درجة الحرارة الأولى } T_1 = 24^\circ\text{C}$$

$$V_2 = 0.75 \times 1000 = 750 \text{ mL}$$

$$T_1 = 24^\circ\text{C} + 273 = 297 \text{ K}$$

الثوابت = الضغط  $P$  والكمية  $n$  فالكمية لن تتغير إلا إذا ذكر ذلك

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

الحل سيكون على قانون شارل

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

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

$$T_2 = \frac{V_2 T_1}{V_1} = \frac{750 \times 297}{430} = 518 \text{ K}$$

درجة الحرارة السيليزية:  $T_2 = 518 \text{ K} - 273 = 245^\circ\text{C}$

مثال 3 ص 63: تحمل عبوات الرذاذ مثل ملطفات الجو مثبتات الشعر، إشارات تحذر من تسخين العلبة أو تخزينها على درجات حرارة عالية. إذا علمت أن ضغط الغاز داخل إحدى هذه العبوات 775 mmHg عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  وارتقت درجة حرارة الجو إلى  $40^\circ\text{C}$  فاحسب ضغط الغاز داخلها

$$P_2 = ?$$

$$\text{الضغط الأول } P_1 = 775 \text{ mmHg}$$

$$T_2 = 40^\circ\text{C}$$

$$\text{درجة الحرارة الأولى } T_1 = 25^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 40^\circ\text{C} + 273 = 313 \text{ K}$$

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



الثوابت = الحجم  $V$  ثابت لأن الغاز ينتشر في العلبة **المعدنية** ويأخذ نفسها حجمها والكمية  $n$  ثابتة

$$\frac{P_1 V_x}{n_x T_1} = \frac{P_2 V_z}{n_z T_2}$$

الحل سيكون على قانون جاي - لوساك

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

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

$$P_2 = \frac{P_1 T_2}{T_1} = \frac{775 \times 313}{298} = 814 \text{ mmHg}$$

**أتحقق ص 63:** إذا كان ضغط الهواء داخل إطار سيارة 1.82 atm عند 27 °C. وبعد قيادتها لمسافة معينة أصبح 2.2 atm فاحسب درجة حرارته بفرض ثبات حجمه

[1] المعطيات والمطلوب والثوابت:

الضغط الثاني  $P_2 = 2.2 \text{ atm}$

الضغط الأول  $P_1 = 1.82 \text{ atm}$

درجة الحرارة الثانية  $T_2 = ?$

درجة الحرارة الأولى  $T_1 = 27 \text{ }^{\circ}\text{C}$

$$T_1 = 27 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 300 \text{ K}$$

الثوابت = الحجم  $V$  والكمية  $n$

$$\frac{P_1 V_x}{n_x T_1} = \frac{P_2 V_z}{n_z T_2}$$

الحل سيكون على قانون جاي - لوساك

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

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

$$T_2 = \frac{P_2 T_1}{P_1} = \frac{2.2 \times 300}{1.85} = 356.8 \text{ K} \approx 357 \text{ K}$$

درجة الحرارة السيليزية:  $T_2 = 357 \text{ K} - 273 = 84 \text{ }^{\circ}\text{C}$

### الربط بالحياة

حسب قانون جاي - لوساك والعلاقة بين الضغط والحرارة

عند قيادة السيارة مسافة طويلة فإن درجة حرارة الهواء وضفطه يرتفعان داخل إطاراتها؛ لذلك يُنصح بتفقد الضغط قبل تحريرها



مثال 5 ص 67: إذا علمت أن بالوناً حجمه L 2.2 يحتوي على 0.1 mol من غاز الهيليوم، ضُفت داخله كمية إضافية من الغاز فأصبح حجمه L 2.8. فاحسب عدد مولات الغاز بعد الإضافة بفرض ثبات ضغطه ودرجة حرارته

$$\text{الحجم الثاني } V_2 = 2.8 \text{ L}$$

$$\text{الكمية بالمول [الثانية]} n_2 = ?$$

$$\frac{P_{\text{ث}} V_1}{n_1 T_{\text{ث}}} = \frac{P_{\text{ث}} V_2}{n_2 T_{\text{ث}}}$$

$$\text{الحجم الأول } V_1 = 2.2 \text{ L}$$

$$\text{الكمية بالمول [الأولى]} n_1 = 0.1 \text{ mol}$$

$$\text{الثوابت = الضغط } P \text{ ودرجة الحرارة } T$$

الحل سيكون على قانون أفوجادرو

$$\frac{V_1}{n_1} = \frac{V_2}{n_2}$$

$$n_2 = \frac{V_2 n_1}{V_1}$$

$$n_2 = \frac{V_2 n_1}{V_1} = \frac{2.8 \times 0.1}{2.2} = 0.127 \text{ mol}$$

أتحقق ص 67: ما الحجم الذي يشغله Cl<sub>2</sub> 3.5 mol في الظروف المعيارية؟

الظروف المعيارية هي:

الحجم الأول L V<sub>1</sub> = 22.4 و تكون عند n<sub>1</sub> = 1 mol

الحجم الثاني? V<sub>2</sub> = ? عندما تكون n<sub>2</sub> = 3.5 mol

درجة الحرارة K 273 والضغط atm 1 في الظروف المعيارية وهو ثابت في الحالتين

نكتب قانون الغاز المثالي ونحذف الثوابت لنتوصل إلى القانون المطلوب

$$\frac{P_{\text{ث}} V_1}{n_1 T_{\text{ث}}} = \frac{P_{\text{ث}} V_2}{n_2 T_{\text{ث}}}$$

الحل سيكون على قانون أفوجادرو

$$V_2 = \frac{V_1 n_2}{n_1}$$

$$V_2 = \frac{V_1 n_2}{n_1} = \frac{22.4 \times 3.5}{1} = 78.4 \text{ L}$$

هناك طريقة أخرى للحل وهي السريعة وتكون فقط:

لحساب حجم عدد مولات غاز في الظروف القياسية:

$$V = n \times 22.4$$



## العلاقات البيانية للقوانين السابقة وخرائط ذهنية لها

Gay-Lussac combined Boyle Charles Avogadro ideal

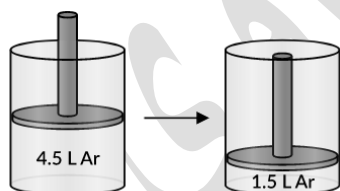
$$\frac{P}{T} \frac{V}{n}$$

الحجم والكمية [طردي] قانون أفوجادرو	الضغط والحرارة [طردي] قانون جاي لوساك	الحجم والحرارة [طردي] قانون شارل	الضغط والحجم [عكسي] قانون بويل

فائدة علمية: الأصح أن نقول قانون تشارلز لأن العالم اسمه تشارلز، كثير من الكتب المترجمة اختلفت بين تشارلز وشارل، المهم أننا سنعتمد التسمية في منهاجنا وهي: [شارل] **تدريبات خارجية + كيماشريك**

عينة من غاز الآرغون في أسطوانة لها مكبس متحرك حر الحركة عند درجة حرارة  $T_1$ . حجم العينة انخفض من  $4.5\text{ L}$  إلى  $1.5\text{ L}$  مع بقاء الضغط ثابتاً كما في الصورة، فما التغير الحال على درجة الحرارة؟

الثوابت = الضغط  $P$  والكمية  $n$



الثوابت = الضغط  $P$  عند  $T_2$  مطلوبة  $V_2=1.5\text{ L}$

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

عند  $T_1$   $V_1=4.5\text{ L}$

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

$$T_2 = \frac{V_2 T_1}{V_1} = \frac{1.5 \times T_1}{4.5} = \frac{1}{3} T_1 \text{ Kelvin}$$

تنخفض درجة الحرارة بمقدار الثلث

عينة من غاز التخدير حجمها  $2.5\text{ L}$  يتغير ضغطها من  $40\text{ KPa}$  إلى  $100\text{ KPa}$ . احسب الحجم الجديد بوحدة  $\text{mL}$  مع افتراض ثبات درجة الحرارة

الثوابت = الحرارة  $T$  والكمية  $n$

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

عند  $P_1=40\text{ KPa}$   $V_1=2.5\text{ L}$



قانون بويل  $P_1V_1 = P_2V_2$

$$V_2 = \frac{P_1V_1}{P_2} = \frac{40 \times 2.5}{100} = 1 \text{ L}$$

الحجم الجديد بوحدة المل = 1000 مل



إناء محكم الإغلاق من الحديد حجمه 500 mL وضعت به عينة من غاز الهيليوم عند ظروف قياسية من الحرارة والضغط، فإذا تغيرت درجة الحرارة إلى 510 K، فاحسب ضغط الغاز النهائي بالكيلوباسكال مع افتراض أن حجم الإناء ثابت

الحجم ثابت للإناء ومثله للغاز لأن الغاز ينتشر في الإناء ويأخذ حجمه في الحالتين عند  $T_1=273 \text{ K}$  [نستخدم الوحدات المناسبة للظروف القياسية]

$P_2=? \text{ KPa}$  عند  $T_2=510 \text{ K}$  الثوابت = الحجم  $V$  والكمية  $n$

$$\frac{P_1V_1}{n_1T_1} = \frac{P_2V_2}{n_2T_2}$$

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

$$P_2 = \frac{P_1T_2}{T_1} = \frac{101.3 \times 510}{273} = 189.2 \text{ KPa}$$



2 مول من عينة غاز النيون تشغل حجماً مقداره 40 L في ظروف معينة من الضغط والحرارة فإذا ظلت الظروف ثابتة، فإن 1 مول من هذا الغاز سوف يشغل حيلاً مقداره.... احسب ذلك

الحجم الأول  $V_1=40 \text{ L}$  وتكون عند  $n_1=2 \text{ mol}$

الحجم الثاني  $V_2=? \text{ mol}$  عندما تكون  $n_2=1 \text{ mol}$

$$\frac{P_1V_1}{n_1T_1} = \frac{P_2V_2}{n_2T_2}$$

الحل سيكون على قانون أفوجادرو

$$V_2 = \frac{V_1n_2}{n_1} = \frac{40 \times 1}{2} = 20 \text{ L}$$



إذا تضاعفت درجة حرارة كمية ثابتة من الغاز مع فرض ثبوت الحجم، ماذا سيحدث للضغط؟

العلاقة بين درجة الحرارة والضغط علاقة طردية إذا تضاعفت درجة الحرارة  $2T_1$  فإن الضغط

سيتضاعف  $2P_1$

إذا تضاعف حجم غاز محدد إلى ثلاثة أضعاف حجمه مع افتراض ثبوت درجة الحرارة، ماذا سيحدث للضغط؟

العلاقة بين الحجم والضغط علاقة عكssية، إذا تضاعف الحجم إلى ثلاثة أضعاف  $3V_1$  ، فإن

الضغط سيقل إلى الثالث  $\frac{P_1}{3}$





من الصورة الآتية: وضح العلاقة بين حجم البالون وتأثيره بالماء البارد والساخن في كلا الحالتين.



وعلى أي قانون ينطبق سلوك الغاز داخل البالون

ينكمش حجم البالون في الماء البارد، فكلما انخفضت درجة الحرارة قلت الطاقة الحركية للجزيئات واقتربت من بعضها البعض وبالناتي قل حجم الغاز في البالون، ويحدث العكس في الماء الساخن، ارتفاع الحرارة يساعد على ازدياد الطاقة الحركية للجزيئات وابتعاد بعضها عن بعض وبالتالي يزداد الحجم وينتفخ البالون، سلوك الغاز هنا يتفق على قانون شارل



**احسب حجم Kg 2 من الميثان في الظروف القياسية STP**

نحسب المولات  $n$  بقسمة الكتلة على الكتلة المولية، الكتلة المولية للميثان =  $16 \text{ g/mol}$

$$n = \frac{2000 \text{ g}}{16 \text{ g/mol}} = 125 \text{ mol}$$

نستخدم العلاقة السريعة المعتمدة في الظروف القياسية:

$$V_{methane} = 125 \times 22.4 = 2800 \text{ L}$$

میریم السرطاوی



## ورقة عمل [1]

 عند مضاعفة الضغط الواقع على كمية محددة من الغاز عند ثبوت درجة الحرارة، فإن الحجم:

يقل إلى النصف [3] يزيد إلىضعف [1]

لا يتغير [4] يقل إلى الربع [2]

 عند رفع درجة الحرارة المطلقة لغاز مثالي إلىضعف عند ثبوت الضغط فإن حجمه:

يقل إلى الربع [3] يقل إلى النصف [1]

لا يتغير [4] يزيد إلىضعف [2]

 الغاز الافتراضي الذي تتنطبق عليه جميع قوانين الغازات تحت كل الظروف وبلا حيود هو الغاز:

ال حقيقي [3] المسال [1]

المثالي [4] النبيل [2]

 القانون الذي يوضح العلاقة بين ( $T$ ,  $V$ ) لكمية معينة من الغاز عند ثبوت ضغطها يسمى قانون:

جاي لوساك [3] بوويل [1]

أفوجادرو [4] شارل [2]

 أحد العبارات الآتية لا تتفق وقوانين الغازات وهي:

عند ثبوت كل من ( $n$ ,  $P$ ) فإن ( $V \propto T$ ) [1]

عند ثبوت كل من ( $n$ ,  $V$ ) فإن ( $P \propto T$ ) [2]

 أكمل الفراغات بالمناسب في ما يأتي:

1) المول الواحد من الغاز يشغل في الظروف القياسية حجمًا قدره ..... لتر

2) عند ثبوت الضغط ودرجة الحرارة فإن حجم الغاز يتناصف تناصفيًا ..... مع عدد مولاته

3) عند ثبوت الضغط فإن حجم كمية معينة من الغاز يتناصف تناصفيًا ..... مع درجة حرارته  
المطلقة

4) الغاز الحقيقي ينحرف عن سلوك الغاز المثالي إذا ..... الضغط أو ..... درجة الحرارة  
بشكل كبير

5) إذا شغل (1 mol) من غاز النيون في الظروف القياسية حجمًا قدره (22.4 L) فإن الحجم الذي  
يشغله (0.5 mol) في نفس الظروف يساوي (.....)

 باللون حجمه (1.6 L) به عينه من غاز الأرجون عند درجة (273 K) فإذا ظل الضغط ثابتاً وتغيرت  
درجة الحرارة إلى (323 K) فما هو حجم البالون بعد التغيير؟



## القانون الجامع للغازات

جمع العلماء قوانين الغازات الثلاثة بويل وشارل وجاي لوساك في قانون واحد وسموه القانون

 الجامع للغازات

نص القانون الجامع للغازات: "يصف العلاقة بين ضغط كمية محددة من الغاز المحصور وحجمه ودرجة حرارته"

لدينا ثلاثة متغيرات: الضغط  $P$  والحجم  $V$  ودرجة الحرارة المطلقة  $T$ . أما الثابت فهو كمية الغاز

[المولات  $n$ ]

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

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

مثال 4 ص 64: عينة من الهواء حجمها 5 L وضغطها 803 mmHg عند درجة حرارة 20 °C.

احسب ضغطها إذا سُخّنت حتى أصبح حجمها 7 L ودرجة حرارتها 97 °C

الحجم الثاني  $V_2 = 7 \text{ L}$

الحجم الأول  $V_1 = 5 \text{ L}$

الضغط الثاني  $P_2 = ?$

الضغط الأول  $P_1 = 803 \text{ mmHg}$

درجة الحرارة الثانية  $T_2 = 97 \text{ }^{\circ}\text{C}$

درجة الحرارة الأولى  $T_1 = -20 \text{ }^{\circ}\text{C}$

$T_2 = 97 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 370 \text{ K}$

$T_1 = -20 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 253 \text{ K}$

الحل سيكون على القانون الجامع

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

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

$$P_2 = \frac{P_1 V_1 T_2}{T_1 V_2} = \frac{803 \times 5 \times 370}{253 \times 7} = 838.82 \text{ mmHg} \approx 839 \text{ mmHg}$$

تحقق ص 65: إذا علمت أن بالونا يحتوي على 50 L من غاز الهيليوم عند درجة حرارة 25 °C

وضغط 1.08 atm، فاحسب حجمه عند ضغط 0.8 atm ودرجة حرارة 10 °C

الحجم الثاني  $V_2 = ? \text{ L}$

الحجم الأول  $V_1 = 50 \text{ L}$

الضغط الثاني  $P_2 = 0.8 \text{ atm}$

الضغط الأول  $P_1 = 1.08 \text{ atm}$

درجة الحرارة الثانية  $T_2 = 10 \text{ }^{\circ}\text{C}$

درجة الحرارة الأولى  $T_1 = 25 \text{ }^{\circ}\text{C}$

$T_2 = 10 \text{ }^{\circ}\text{C} + 273 = 283 \text{ K}$

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

الحل سيكون على القانون الجامع:

$$V_2 = \frac{P_1 V_1 T_2}{T_1 P_2} = \frac{1.08 \times 50 \times 283}{298 \times 0.8} = 64.1 \text{ L}$$



## الربط بالأرصاد الجوية



بالون الطقس: يطلق إلى طبقات الجو العليا لقياس (درجة الحرارة/ الرطوبة/ الضغط الجوي) يسجّلها بأجهزة خاصة ثم يرسلها إلى المحطة الأرضية ينفجر بالون الطقس إذا زاد الارتفاع عن 27 km لأن حجمه يزداد مع انخفاض الضغط الخارجي المؤثر في البالون كلما زاد الارتفاع

توجد محطة خاصة تابعة لدائرة الأرصاد الجوية الأردنية في المفرق لإطلاق تلك البالونات

## قانون الغاز المثالي Ideal Gas Law

جمع العلماء القوانيين السابقة وذلك من خلال المتغيرات الأربع: الضغط P والحجم V ودرجة الحرارة المطلقة T ، وكمية الغاز [المولات n] لتكون العلاقة الرياضية المشهورة بقانون الغاز المثالي  $PV = nRT$

حيث يعد R هو ثابت الغاز العام وتخالف قيمته حسب الوحدات المستخدمة للمتغيرات، ولا بد من استخدام الوحدات الآتية في حال استخدمنا قيمة R=0.082 L.atm/mol.K

درجة الحرارة المطلقة T	المول n	حجم الغاز V	ضغط الغاز P
K	mol	L	atm

نستخدم قانون الغاز المثالي لحساب تطبيقات مثل:

[1] أحد المتغيرات الأربع المتعلقة بالغاز في المسألة: ضغط / حجم / درجة حرارة / مولات

[2] كثافة الغاز d وهي كتلة الغاز m على حجمه V

[3] الكتلة المولية Mr لغاز مجهول ونستخدم علاقة المول مع الكتلة والكتلة المولية

حجم الغاز يزداد بزيادة درجة حرارته وأيضا تقل كثافته فالعلاقة بين الكثافة والحجم عكسيّة، أما العلاقة بين الكثافة والكتلة أو الكتلة المولية فهي طردية

لحساب الكثافة d	لحساب الكتلة المولية Mr
$PV = \frac{m}{M_r} RT$ $m = \frac{PV}{RT}$ $PM_r = \frac{m}{V} RT \rightarrow PM_r = dRT$ $d = M_r \frac{P}{RT}$	$PV = nRT \rightarrow PV = \frac{m}{M_r} RT$ $M_r = m \frac{RT}{PV} \rightarrow d \frac{RT}{P}$

ربط ذهنی: بإمكان الطالب أن يحفظ علاقة الكتلة المولية ثم يرتبها لحساب الكثافة

$$M_r = \frac{dRT}{P}$$

فيقول: من المولية Mr درت (dRT) بالي (P)



أفker ص 68: هل تتغير قيمة ثابت الغاز العام إذا تغيرت الوحدة المستخدمة في قياس الضغط؟

فسّر ذلك

نعم تتغير بتغيير وحدة قيم الضغط القياسية

نحسب قيمة R من خلال قيم الظروف القياسية أو المعيارية:

لـ 1 mol وحجم 22.4L ودرجة حرارة K 273 ضغط 1 atm باستخدام نفس قانون الغاز المثالي

$$PV = nRT$$

$$R = \frac{PV}{nT} = \frac{1 \text{ atm} \times 22.4 \text{ L}}{1 \text{ mol} \times 273 \text{ K}} = 0.082 \text{ L.atm/mol.K}$$

لو استخدمنا وحدة الضغط 101.3 KPa فإن قيمة ثابت الغاز العام

$$R = 8.314 \text{ L.KPa/mol.K}$$

لو استخدمنا وحدة الضغط 760 mmHg فإن قيمة ثابت الغاز العام

$$R = 62.4 \text{ L.mmHg/mol.K}$$

مثال 6 ص 68: ما الضغط الناجم عن 0.45 mol من غاز ما في وعاء حجمه 1.5 L ودرجة حرارته 20 °C

$$P = ? \quad n=0.45 \text{ mol} \quad V=1.5 \text{ L} \quad T=20^\circ \text{ C} + 273 = 293 \text{ K}$$

أربع متغيرات، الحل على قانون الغاز المثالي حيث

$$PV = nRT$$

$$P = \frac{nRT}{V} = \frac{0.45 \times 0.082 \times 293}{1.5} = 7.21 \text{ atm}$$

مثال 7 ص 70: احسب كثافة غاز الكلور Cl<sub>2</sub> عند الظروف نفسها

احسب كثافة غاز الكلور Cl<sub>2</sub> عند الظروف نفسها

من الجدول الدوري: الكتلة المولية لعنصر الفلور F = 19

الكتلة المولية لغاز الفلور M<sub>r</sub> = 2 × 19 = 38 غرام/مول

الكتلة المولية لعنصر الكلور = 35.5 والكتلة المولية M<sub>r</sub> لغاز الكلور = 71 غرام/مول

$$R=0.082 \quad d=? \quad P=0.85 \text{ atm} \quad T=25^\circ \text{ C} + 273 = 298 \text{ K}$$

مطلوب الكثافة، نستخدم قانون الغاز المثالي ونرتبه لحساب الكثافة مباشرة

أو نتذكر جملة: من المولية درت بالي، ونرتها لحساب الكثافة

$$d_{F_2} = M_r \frac{P}{RT} = \frac{38 \times 0.85}{0.082 \times 298} = 1.32 \text{ g/L}$$

$$d_{Cl_2} = M_r \frac{P}{RT} = \frac{71 \times 0.85}{0.082 \times 298} = 2.47 \text{ g/L}$$



مثال 8 ص 71: احسب الكتلة المولية لعينة من غاز كثافته ( $d=2.26 \text{ g/L}$ ) عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  ؟

ضغط مقداره  $0.862 \text{ atm}$

$$M_r = ? \quad R=0.082 \quad d=2.2 \text{ g/L} \quad P= 0.862 \text{ atm} \quad T=25^\circ\text{C} + 273 = 298 \text{ K}$$

لحساب الكتلة المولية، نتذكر (من المولية درت بالي)

$$M_r = d \frac{RT}{P}$$

$$M_r = \frac{2.26 \times 0.082 \times 298}{0.862} = 64.1 \text{ g/mol}$$



### الربط بالحياة

بالونات الهواء الساخن: إذا سخن الهواء داخل البالون فإنه يتمدد ويزداد حجمه وتقل كثافته عن كثافة الهواء المحيط به وبالتالي يرتفع إلى أعلى

أتحقق ص 69: تعبأ كرات التنس بغاز النيتروجين. احسب عدد مولات الغاز في كرة حجمها  $0.15 \text{ L}$  عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  وضغط الغاز داخلاها  $2 \text{ atm}$  ؟

$$n = ? \quad V=0.15 \text{ L} \quad P= 2 \text{ atm} \quad T=25^\circ\text{C} + 273 = 298 \text{ K}$$

أربع متغيرات، الحل على قانون الغاز المثالي حيث  $R=0.082$

$$PV = nRT$$

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{2 \times 0.15}{0.082 \times 298} = 0.012 \text{ mol}$$

أتحقق ص 71: ؟

[1] احسب الكتلة المولية لسائل تبخرت عينة منه كتلتها  $1.28 \text{ g}$  تماماً داخل وعاء مغلق سعته

$786 \text{ mmHg}$  عند درجة حرارة  $121^\circ\text{C}$  وضغط  $250 \text{ mL}$

$$M_r = ? \quad m=1.28 \text{ g} \quad V= 250 \text{ mL} \quad P= 786 \text{ mmHg} \quad T=121^\circ\text{C} + 273 = 394 \text{ K}$$

الحل على قانون الغاز المثالي حيث  $R=0.082$  لكن يلزم تحويل وحدات الضغط والحجم ونتذكر الجملة: (من المولية درت بالي) ثم نعرض مكان الكثافة الكتلة على الحجم

حجم الغاز $V$	ضغط الغاز $P$
$V= 250/1000 = 0.25 \text{ L}$	$P = 786/760 = 1.03 \text{ atm}$

$$M_r = d \frac{RT}{P} = \frac{mRT}{PV}$$

$$M_r = \frac{1.28 \times 0.082 \times 394}{1.03 \times 0.25} = 160.6 \approx 161 \text{ g/mol}$$



[2] احسب كثافة غاز الهيليوم  $\text{He}$  بوحدة  $(\text{g}/\text{L})$  عند درجة حرارة  $21^\circ\text{C}$  وضغط  $750\text{mmHg}$   
 $d = ?$   $P = 750 \text{ mmHg}$   $T = 21^\circ\text{C} + 273 = 294 \text{ K}$

لحساب الكثافة نتذكرة الجملة: (من المولية درت بالي) ثم نرتبها لأجل الكثافة ويلزم تحويل وحدة الضغط وإيجاد الكتلة المولية للهيليوم من الجدول الدوري

الكتلة المولية للهيليوم	ضغط الغاز $P$
$M_r = 4 \text{ g/mol}$	$P = 750/760 = 0.99 \text{ atm}$
$M_r = d \frac{RT}{P}$ $\rightarrow$	$d = M_r \frac{P}{RT}$

$$d = M_r \frac{P}{RT} = \frac{4 \times 0.99}{0.082 \times 294} = 0.164 \text{ g/L}$$

### تدريبات خارجية + كيماشيك

إذا كان حجم بالون مملوء بالغاز يساوي  $L = 30$  عند درجة حرارة  $40^\circ\text{C}$  وضغط  $153 \text{ kPa}$  فما هو حجم البالون عند الظروف القياسية STP؟

$$\text{الحجم الثاني} ? = V_2$$

$$\text{الضغط الثاني} P_2 = 101.3 \text{ kPa}$$

$$\text{درجة الحرارة الثانية} T_2 = 0^\circ\text{C}$$

$$T_2 = 0^\circ\text{C} + 273 = 273 \text{ K}$$

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

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

$$\text{درجة الحرارة الأولى} T_1 = 40^\circ\text{C}$$

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

الحل سيكون على القانون الجامع

$$\begin{aligned} \frac{P_1 V_1}{T_1} &= \frac{P_2 V_2}{T_2} \\ V_2 &= \frac{P_1 V_1 T_2}{T_1 P_2} \\ V_2 &= \frac{153 \times 30 \times 273}{313 \times 101.3} = 39.52 \approx 40 \text{ L} \end{aligned}$$

تمدد عينة غاز حجمها  $3.5 \text{ L}$  عند درجة  $20^\circ\text{C}$  وضغط  $86.7 \text{ kPa}$  إلى حجم  $8 \text{ L}$  ويبلغ الضغط النهائي للغاز  $56.7 \text{ kPa}$ . احسب درجة الحرارة النهائية للغاز بالدرجة المئوية

$$\text{الحجم الثاني} V_2 = 8 \text{ L}$$

$$\text{الضغط الثاني} P_2 = 56.7 \text{ kPa}$$

$$\text{درجة الحرارة الثانية} T_2 = ?^\circ\text{C}$$

الحل سيكون على القانون الجامع

$$\begin{aligned} \frac{P_1 V_1}{T_1} &= \frac{P_2 V_2}{T_2} \\ T_2 &= \frac{P_2 V_2 T_1}{P_1 V_1} = \frac{56.7 \times 8 \times 293}{86.7 \times 3.5} = 438 \text{ K} \\ T_2 &= 438 - 273 = 165^\circ\text{C} \end{aligned}$$

$$\text{الحجم الأول} V_1 = 3.5 \text{ L}$$

$$\text{الضغط الأول} P_1 = 86.7 \text{ kPa}$$

$$\text{درجة الحرارة الأولى} T_1 = 20^\circ\text{C}$$

$$T_1 = 20^\circ\text{C} + 273 = 293 \text{ K}$$





سعة رئة طفل L 2.18 من الهواء، فما هي كتلة الهواء الذي تتسع له رئة هذا الطفل عند ضغط 29 g/mol 102 kPa ودرجة حرارة الجسم المعتادة C 37°. على اعتبار أن الكتلة المولية للهواء = 29 g/mol وأنه يسلك سلوك الغاز المثالي

$$m=? \quad M_r=29 \quad V=2.18 \text{ L}$$

$$P=102 \text{ kPa}=1.01 \text{ atm} \quad T=37^\circ\text{C}+273=310 \text{ K}$$

نستخدم قانون الغاز المثالي لنسخ المولات بالبداية ثم الكتلة

$$\frac{PV}{nRT} = \frac{1.01 \times 2.18}{0.082 \times 310} = 0.087 \text{ mol}$$

$$m = n \times M_r = 0.087 \times 29 = 2.52 \text{ g}$$

عينة كتلتها g 8 من غاز الميثان، موضوعة في إناء مجهول الحجم تحت ضغط 81.04 kPa وعند درجة حرارة K 400 فإذا علمت أن R=0.082 وأن (H=1, C=12) فإن حجم الإناء يساوي...

$$m=8 \text{ g} \quad M_r=16 \text{ g/mol} \quad V=? \text{ L}$$

$$P=81.04 \text{ kPa}=0.8 \text{ atm} \quad T=400 \text{ K}$$

نستخدم قانون الغاز المثالي، ونحسب المولات بالبداية:

$$n = \frac{m}{M_r} = \frac{8}{16} = 0.5 \text{ mol}$$

$$PV = nRT$$

$$V = \frac{nRT}{P} = \frac{0.5 \times 0.082 \times 400}{0.8} = 20.5 \text{ L}$$

حدد كثافة غاز الكلور عند درجة C 22° وضغط جوي 1 atm

إذا علمت أن (Cl=35.5) وثابت الغاز العام = 0.082

$$d=? \text{ g/L} \quad M_r=71 \text{ g/mol}$$

$$P=1 \text{ atm} \quad T=22 + 273=295 \text{ K}$$

نستخدم قانون الغاز المثالي، ونتذكر العلاقة (من المولية درت بالي) ونرتبعها لأجل الكثافة:

$$M_r = d \frac{RT}{P}$$

$$d = M_r \frac{P}{RT}$$

$$d = \frac{71 \times 1}{0.082 \times 295} = 2.9 \text{ g/L}$$



## ورقة عمل [2]

ما عدد مولات غاز الهيليوم He اللازمة لتعبئتهوعاء حجمه L 22 عند درجة حرارة  $35^{\circ}\text{C}$  وضغط

جوي مقداره 3.1 atm إذا علمت أن ثابت الغاز العام = 0.082

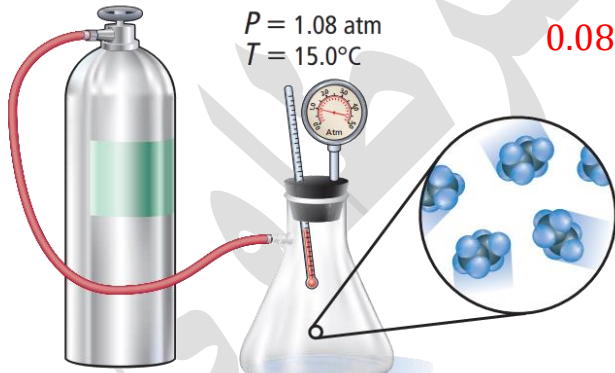
ما كثافة عينة من غاز النيتروجين N<sub>2</sub> ضغطها 5.2 atm فيوعاء حجمه L 3.5 عند درجة حرارة

مقدارها  $125^{\circ}\text{C}$ ؟

إذا علمت أن الكتلة المولية لغاز النيتروجين = 28 وأن ثابت الغاز العام = 0.082

ملئ دورق حجمه L 2 بغاز الإيثان C<sub>2</sub>H<sub>6</sub> من أسطوانة صغيرة، كما يظهر في الشكل، ما هي كتلة الإيثان في الدورق؟

إذا علمت أن (H=1, C=12) وأن ثابت الغاز العام = 0.082



عينة من غاز الأكسجين تشغل حجمًا قدره L 6 عند درجة حرارة  $47^{\circ}\text{C}$  وضغط 126.6 kPa فما

هو حجم هذه العينة من الغاز عند الظروف القياسية STP؟



## قانون دالتون للضغط الجزئي Dalton's Law

 درس العالم دالتون الضغط الناجم عن خليط مكون من غازات لا تتفاعل مع بعضها

 لكل غاز ضغط خاص به ناجم عن حركة جسيماته المستمرة والعشوائية وتصادمها مع جدار الإناء الموجودة فيه

 الضغط الجزئي للغاز هو الضغط الذي يؤثر به الغاز في خليط من الغازات غير المتفاعلة

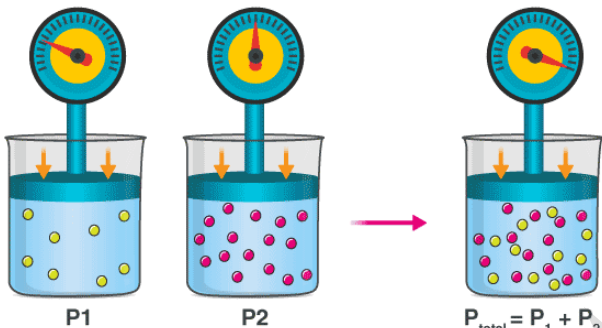
 كلما زاد عدد الجسيمات ازداد الضغط الجزئي لها

 نص قانون دالتون: "الضغط الكلي لخليط من الغازات التي لا تتفاعل مع بعضها يساوي مجموع الضغوط الجزئية لجميع مكونات الخليط"

$$P_T = P_A + P_B + P_C + \dots$$

 الضغط الكلي لخليط الغازات  $P_T$

 الضغط الجزئي لكل غاز  $A, B, C$



 فسر اختلاط الغازات وفق نظرية الحركة الجزيئية

جسيمات الغاز متباude جداً وفي حركة مستمرة وسريعة وعشوائية وبالتالي تنتشر في الفراغات بين جسيمات بعضها وتحتاط

 مثال 9 ص73: احسب الضغط الكلي لخليط من الغازات مكون من غاز النيتروجين الذي ضغطه الجزئي 0.247 atm وغاز الأكسجين الذي ضغطه الجزئي 0.346 atm وغاز ثاني أكسيد الكربون الذي ضغطه الجزئي 0.444 atm

$$P_T = ? \quad P_{N_2} = 0.247 \quad P_{O_2} = 0.346 \quad P_{CO_2} = 0.444$$

الحل مباشرة على قانون دالتون

$$\begin{aligned} P_T &= P_A + P_B + P_C + \dots \\ P_T &= 0.247 + 0.346 + 0.444 = 1.037 \text{ atm} \end{aligned}$$

 مثال 10 ص74: احسب الضغط الكلي لخليط من الغازات مكون من 0.02 mol من غاز الهيليوم و 0.01 mol من غاز الهيدروجين  $H_2$  في وعاء حجمه 5 L ودرجة حرارته 10°C

$$\begin{aligned} P_T &=? \quad P_{He} = ? \quad P_{H_2} = ? \quad n_{He} = 0.02 \text{ mol} \quad n_{H_2} = 0.01 \text{ mol} \\ V &= 5 \text{ L} \quad T = 10^\circ\text{C} + 273 = 283 \text{ K} \end{aligned}$$

بما أن كل غاز سيأخذ نفس حجم الوعاء ودرجة الحرارة، فإننا نحسب الضغط الجزئي لكل غاز

باستخدام قانون الغاز المثالي مع اعتبار ثابت الغاز العام = 0.082:

$$PV = nRT$$

$$P_{He} = \frac{n_{He}RT}{V} = \frac{0.02 \times 0.082 \times 283}{5} = 0.0928 \text{ atm}$$



$$P_{H_2} = \frac{n_{H_2}RT}{V} = \frac{0.01 \times 0.082 \times 283}{5} = 0.0464 \text{ atm}$$

$$P_T = P_{He} + P_{H_2} = 0.0928 + 0.0464 = 0.1392 \text{ atm}$$

أتحقق ص74: إذا علمت أن 2 L من غاز النيتروجين  $N_2$  ضغطه 0.395 atm و 2 L من غاز الهيدروجين  $H_2$  ضغطه 0.11 atm خلطة في وعاء واحد حجمه 1 L فاحسب الضغط الكلي للخلط

بما أن كل غاز له حجم وضغط ثم تم جمعهما في وعاء بحجم مختلف فهنا حدث تغير أي حالة ابتدائية ونهائية لكل غاز، لذا سنحسب الضغط الجزيئي الجديد لكل منها باستخدام قانون بويل ثم الضغط الكلي باستخدام قانون دالتون

**الضغط الجزيئي للنيتروجين:**

$$P_1 = 0.395 \text{ atm} \quad \text{عند } V_1 = 2 \text{ L} \quad V_2 = ? \quad P_2 = ?$$

قانون بويل:  $P_1V_1 = P_2V_2$

$$P_2 = \frac{P_1V_1}{V_2} = \frac{0.395 \times 2}{1} = 0.79 \text{ atm}$$

**الضغط الجزيئي للهيدروجين:**

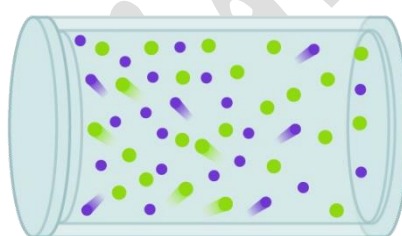
$$P_1 = 0.11 \text{ atm} \quad \text{عند } V_1 = 2 \text{ L} \quad V_2 = ? \quad P_2 = ?$$

قانون بويل:  $P_1V_1 = P_2V_2$

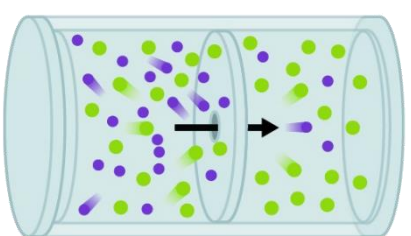
$$P_2 = \frac{P_1V_1}{V_2} = \frac{0.11 \times 2}{1} = 0.22 \text{ atm}$$

$$P_T = P_{N_2} + P_{H_2} = 0.79 + 0.22 = 1.01 \text{ atm}$$

### قانون جراهام لانتشار والتدفق



الانتشار Diffusion



التدفق Effusion

تتميز الغازات بخصائص فيزيائية أشهدها الانتشار والتدفق

ما الفرق بين خاصتي الانتشار والتدفق للغازات

الانتشار Diffusion: هو عملية الاختلاط التدريجي للغازات مع بعضها نتيجة انتقالها من المنطقة الأعلى تركيزاً إلى المنطقة الأقل تركيزاً مثل: انتشار العطر في الهواء، انتشار رائحة الطعام وانتقاله إلى غرفة أخرى، انتشار بخار مادة

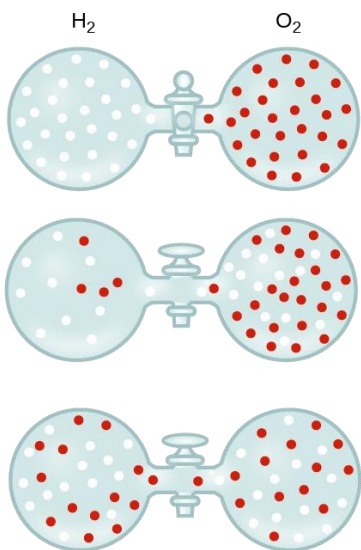
سائلة مثل البروم خلال الهواء داخل الدورق

التدفق Effusion: هو تسرب الغاز المضغوط من فتحة صغيرة في جدار الإناء الموجود فيه، مثل: تسرب الغاز من محبس المدفأة أو تسرب الهواء من ثقب نشاً في عجل السيارة



فَسِرْ كِيفَ تَتوَافَقُ خَاصَيْةُ الْإِنْتَشَارِ مَعَ نَظَرِيَّةِ الْحَرْكَةِ الْجَزِيئِيَّةِ؟

يحدث الانتشار بسبب جزيئات الغاز المتباعدة والتي تتحرك باستمرار وسرعة وعشونائية فتح تطا  
جسيمات الغاز مع بعضها بعضًا



درس العالم جراهام خاصي الانتشار والتدفق للغازات، ولاحظ أن الغازات ذات الكتلة المولية الأقل أسرع انتشاراً وتدفعاً من الغازات ذات الكتلة المولية الأكبر

**نص قانون جراهام للانتشار والتدفق:** "معدل سرعة انتشار (تدفق)  
الغاز يتناسب عكسياً مع الجذر التربيعي لكتلته المولية"  
مثال: سرعة انتشار الهيدروجين أكبر من سرعة الأكسجين  
فالهيدروجين كتلته المولية = 2 غرام / مول بينما الأكسجين = 32  
غرام / مول

$$\frac{\text{معدل سرعة انتشار } A}{\text{معدل سرعة انتشار } B} = \sqrt{\frac{\text{الكتلة المولية للغاز } A}{\text{الكتلة المولية للغاز } B}}$$

$$\frac{Rate_A}{Rate_B} = \sqrt{\frac{Mr_B}{Mr_A}}$$

### الربط بالحياة

تضاف كميات قليلة من الثيوولات ذات الرائحة النفاذة إلى غاز الطبخ المكون من البروبان والبيوتان عديمي الرائحة وذلك للكشف عن تسرب الغاز. [مركب الثيوول R-SH مركب عضوي كبريتني]

مثال 11 ص76: احسب النسبة بين سرعة تدفق غاز الهيليوم (He) إلى غاز النيتروجين (N<sub>2</sub>) عند **الظروف نفسها**

في حال طلب سرعة تدفق او انتشار سنستخدم قانون جراهام، ولا بد من الإتيان بالكتل المولية من الجدول الدوري

$$Mr_{He} = 4 \text{ g/mol} \quad Mr_{N_2} = 28 \text{ g/mol}$$

$$\frac{Rate_{He}}{Rate_{N_2}} = \sqrt{\frac{Mr_{N_2}}{Mr_{He}}} = \sqrt{\frac{28}{4}} = \sqrt{7} = 2.6$$

$$Rate_{He} = 2.6 Rate_{N_2}$$



أتحقق ص76: ما نسبة سرعة انتشار غاز الهيدروجين  $H_2$  إلى سرعة انتشار غاز ثاني أكسيد الكربون  $CO_2$  عند الظروف نفسها؟

$$Mr_{H_2} = 2 \text{ g/mol} \quad Mr_{CO_2} = 44 \text{ g/mol}$$

$$\frac{Rate_{H_2}}{Rate_{CO_2}} = \sqrt{\frac{Mr_{CO_2}}{Mr_{H_2}}} = \sqrt{\frac{44}{2}} = \sqrt{22} = 4.7$$

$$Rate_{H_2} = 4.7 Rate_{CO_2}$$

### تدريبات خارجية + كيماشيك

إذا كان الضغط الكلي لخليل من الغازات مكوناً من الأكسجين  $O_2$  وثاني أكسيد الكربون  $CO_2$  والنیتروجين  $N_2$  يساوي 0.97 atm فاحسب الضغط الجزئي للأكسجين علماً بأن الضغط الجزئي لثاني أكسيد الكربون 0.7 atm وللنیتروجين 0.12 atm

الحل مباشرة على قانون دالتون للضغوط الجزئية لاستخراج الضغط الجزئي للأكسجين

$$P_T = P_{O_2} + P_{CO_2} + P_{N_2}$$

$$0.97 = P_{O_2} + 0.7 + 0.12$$

$$P_{O_2} = 0.97 - 0.7 - 0.12 = 0.15 \text{ atm}$$

الهواء الجوي عبارة عن خليل من الغازات بنسبة 78% للنیتروجين و 21% للأكسجين و 1% للأرجون. فإذا علمنا أن الضغط الجوي يساوي 760 mmHg فما هي الضغوط الجزئية لكل من الغازات السابقة؟

الحل سيكون بحسب نسبة كل غاز مضروبًا بالضغط الكلي

$$P_{N_2} = 0.78 \times 760 \text{ mmHg} = 592.8 \text{ mmHg}$$

$$P_{O_2} = 0.21 \times 760 \text{ mmHg} = 159.6 \text{ mmHg}$$

$$P_{Ar} = 0.01 \times 760 \text{ mmHg} = 7.6 \text{ mmHg}$$

للتأكد من الضغط الكلي نجمع الضغوط الجزئية:

$$P_T = 592.8 + 159.6 + 7.6 = 760 \text{ mmHg}$$

تم وصل إثناء حجمه (2 L) به غاز النيون وضغطه (81.04 kPa) مع إثناء حجمه (4 L) به غاز الأرجون الذي ضغطه (60.78 kPa) فإذا ظلت درجة الحرارة ثابتة مع إهمال حجم الوصلة فما هو الضغط الجزئي للأرجون في الخليط

نلاحظ وجود تغير في الحجم لكل غاز حيث الحجم النهائي بعد وصل الإناءين = 6 L  
نحسب الضغط الجديد للأرجون باستخدام قانون بوويل الضغط الجزئي للأرجون:

$$P_1 = 60.78 \text{ kPa} \quad V_1 = 4 \text{ L} \quad V_2 = 6 \text{ L} \quad P_2 = ?$$

$$P_2 = \frac{P_1 V_1}{V_2} = \frac{60.78 \times 4}{6} = 40.52 \text{ kPa}$$





من خلال تجربة خلط غازات الهيدروجين والأكسجين، تم حساب معدل تدفق الهيدروجين وكان (H=2 , 0=16) فإذا علمت أن (20 ml/s) فما المتوقع لمعدل تدفق الأكسجين؟

$$Mr_{H_2} = 2 \text{ g/mol} \quad Rate_{H_2} = 20 \text{ ml/s} \quad Mr_{O_2} = 32 \text{ g/mol} \quad Rate_{O_2} = ?$$

$$\frac{Rate_{O_2}}{Rate_{H_2}} = \sqrt{\frac{Mr_{H_2}}{Mr_O}} = \sqrt{\frac{2}{32}} = \sqrt{\frac{1}{16}} = \frac{1}{4}$$

$$Rate_{O_2} = \frac{1}{4} \times 20 = 5 \text{ ml/s}$$



إذا استغرقت كمية 0.01 mol من غاز الهيليوم لتنشر خلال 1.25 min فكم يستغرق انتشار نفس الكمية من غاز الإيثان  $C_2H_6$  إذا علمت أن (He=4 ,  $C_2H_6=30$ )

$$\frac{Rate_{He}}{Rate_{Ethane}} = \sqrt{\frac{Mr_{ethane}}{Mr_{He}}} = \sqrt{\frac{30}{4}} = \sqrt{7.5} = 2.7$$

معدل تدفق الهيليوم أسرع بـ 2.7 من معدل تدفق الإيثان، وبالتالي يستغرق الإيثان وقتاً أطول  
وقت الإيثان =  $2.7 \times 1.25 = 3.4 \text{ min}$



## ورقة عمل [3]

مخلوط مكون من غازي (4) من الهيليوم، (g) 7 من النيتروجين، موضوع في إناء حجمه (10 L) عند درجة (300 K) فإذا علمت أن ( $N=14$ ,  $He=4$ ) وثابت الغاز العام (0.082) فاحسب الضغط الجزئي للهيليوم في الإناء

مخلوط من غازات النيون والهيليوم والأرجون في إناء حجمه (4 L) عند درجة حرارة معينة، فإذا علمت أن الضغوط الجزئية لهذه الغازات في الإناء على الترتيب هي (40.52 kPa) (60.78 kPa) (20.26 kPa) فما هو الضغط الكلي؟

خليط من غازي الهيليوم والميثان في إسطوانة يتدفق كل منهما إلى الآخر، احسب نسبة تدفق الهيليوم إلى الميثان فإذا علمت أن ( $He=4$ ,  $CH_4=16$ )



## حل مراجعة الدرس الأول

**الفكرة الرئيسية: ما المقصود بكل مما يأتي:**

- **غاز المثالي:** غاز افتراضي حجم جسيماته = صفر، وقوى التجاذب بينها معدومة لذا لا يمكن إسالته مهما زاد الضغط المؤثر عليه أو انخفضت درجة حرارته
- **الضغط الجزيئي للغاز:** الضغط الذي يؤثر به الغاز في خليط من الغازات غير المتفاعلة
- **التدفق:** تسرب الغاز المضغوط من فتحة صغيرة في جدار الإناء الموجود فيه

**أفسر: تتشابه الغازات في خصائصها الفيزيائية**

لأن جسيمات الغازات متباينة جدًا وقوى التجاذب بينها شبه معدومة

**أقارن: أحدد الغاز الأسرع انتشاراً: النيتروجين N<sub>2</sub> أو الأرغون Ar**

كلما قلت الكتلة المولية زادت سرعة انتشار الغاز. الكتلة المولية للنيتروجين = 28 بينما الكتلة المولية للأرغون = 40 لذا غاز النيتروجين هو الأسرع انتشاراً

**أصف: عينة من غاز الهيدروجين H<sub>2</sub> في الظروف المعيارية، نقلت إلى وعاء أصغر حجمًا عند درجة الحرارة نفسها، فما التغير الذي يحدث لكل من:**

- **متوسط الطاقة الحركية لجزيئات H<sub>2</sub>**  
لن يتغير متوسط الطاقة الحركية لأن درجة الحرارة لم تتغير
- **عدد التصادمات الكلية لجزيئات غاز H<sub>2</sub> خلال وحدة الزمن**  
يزداد عدد التصادمات الكلية لجزيئات غاز H<sub>2</sub> خلال وحدة الزمن وبالتالي يزداد الضغط
- **ضغط غاز H<sub>2</sub>**  
يزداد الضغط نتيجة ازدياد عدد تصادمات الجزيئات مع جدار الإناء

**أفسر: استخدم أحد الطلبة البيانات الآتية L<sub>1</sub>=752 mL / T<sub>1</sub>=15° C لحساب V<sub>2</sub> لأحد الغازات**

وكانت إجابته L<sub>2</sub>=150.4 mL ما الخطأ الذي ارتكبه الطالب خلال حسابه قيمة V<sub>2</sub>؟

لم يحول درجات الحرارة: لا بد من تحويل درجة الحرارة إلى كيلوفل لتبقي النتائج بالموجب

**أحسب: إذا علمت أن بالوناً مملوءاً بغاز الهيليوم حجمه 300mL عند ضغط 1 atm ، ارتفع إلى أعلى بحيث أصبح الضغط 0.63 atm فاحسب حجمه الجديد بفرضبقاء درجة الحرارة ثابتة**

التغيير فقط في الضغط والحجم، نستخدم قانون بويل  

$$P_1V_1 = P_2V_2$$

$$V_2 = \frac{P_1V_1}{P_2} = \frac{1 \times 300}{0.63} = 476 \text{ mL}$$



أحسب: عينة من غاز حجمها L 3.5 عند درجة حرارة  $20^{\circ} \text{C}$  وضغط 0.86 atm احسب درجة

حرارتها إذا سمح لها بالتمدد حتى أصبح حجمها L 8 عند ضغط 0.56 atm

التغير في الضغط والحجم ودرجة الحرارة، نستخدم قانون الغاز الموحد

$$T_1 = 20 + 273 = 293 \text{ K}$$

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

$$T_2 = \frac{P_2 V_2 T_1}{P_1 V_1} = \frac{0.56 \times 8 \times 293}{0.86 \times 3.5} = 436 \text{ K}$$

أحسب: أنتج تفاعل ما 5.67g من غاز  $\text{CO}_2$  احسب حجم الغاز عند درجة حرارة  $23^{\circ} \text{C}$  وضغط

يساوي 0.985 atm

في السؤال متغيرات كمية + حجم + حرارة + ضغط، نستخدم قانون الغاز المثالي

$$T = 23 + 273 = 296 \text{ K}$$

$$R = 0.082$$

نحوّل الكتلة إلى مولات، نحسب الكتلة المولية لثاني أكسيد الكربون والمولات:-

$$Mr = 12 + 2 \times 16 = 44 \text{ g/mol}$$

$$n = \frac{m}{Mr} = \frac{5.67}{44} = 0.129 \text{ mol}$$

$$V = \frac{nRT}{P} = \frac{0.129 \times 0.082 \times 296}{0.985} = 3.2 \text{ L}$$

أحسب: كثافة غاز كبريتيد الهيدروجين  $\text{H}_2\text{S}$  بوحدة  $\text{g/L}$  عند درجة حرارة  $56^{\circ} \text{C}$  وضغط يساوي

967 mmHg

مطلوب كثافة مع وجود متغيرات حرارة وضغط لذا نستخدم قانون الغاز المثالي

وجملة (من المولية درت بالي) ثم نرتبها لحساب الكثافة ونعمل التحويلات اللازمة

$$T = 56 + 273 = 329 \text{ K}$$

$$P = 967/760 = 1.27 \text{ atm}$$

$$R = 0.082$$

نحسب الكتلة المولية:-

$$Mr = 32 + 2 \times 1 = 34 \text{ g/mol}$$

$$M_r = d \frac{RT}{P} \rightarrow d = M_r \frac{P}{RT}$$

$$d = M_r \frac{P}{RT} = \frac{34 \times 1.27}{0.082 \times 329} = 1.6 \text{ g/L}$$





أحسب: الضغط الكلي لخلط مكون من 6 g من غاز الأكسجين  $O_2$  و 9 g من غاز الميثان  $CH_4$  في

وعاء حجمه L 15 وعند درجة حرارة  $0^{\circ}C$

الضغط الكلي نحسبه باستخدام قانون دالتون، ولا بد من حساب الضغط الجزئي لكل غاز

باستخدام المعطيات من الكتلة والحجم والحرارة، نحسب المولات ونحوّل الحرارة

$$T = 0 + 273 = 273 \text{ K}$$

$$R = 0.082$$

نحوّل الكتلة إلى مولات، نحسب الكتلة المولية لكل منها:-

$$Mr_{O_2} = 32 \text{ g/mol}$$

$$n_{O_2} = \frac{m}{Mr} = \frac{6}{32} = 0.188 \text{ mol}$$

$$Mr_{CH_4} = 16 \text{ g/mol}$$

$$n_{CH_4} = \frac{m}{Mr} = \frac{9}{16} = 0.563 \text{ mol}$$

$$P_{O_2} = \frac{nRT}{V} = \frac{0.188 \times 0.082 \times 273}{15} = 0.28 \text{ atm}$$

$$P_{CH_4} = \frac{nRT}{V} = \frac{0.563 \times 0.082 \times 273}{15} = 0.84 \text{ atm}$$

$$P_T = 0.28 + 0.84 = 1.12 \text{ atm}$$

أحسب الكتلة المولية لغاز مجهول ثنائي الذرة يتذبذب بمعدل 0.6713 من معدل سرعة تدفق  $O_2$

عند درجة الحرارة نفسها

في السؤال: كتلة مولية مطلوبة ومعدل تدفق، نستخدم قانون جراهام

الكتلة المولية للأكسجين = 32 غرام/مول

$$\frac{Rate_{Unknown}}{Rate_{Oxygen}} = \sqrt{\frac{Mr_{Oxygen}}{Mr_{Unknown}}}$$

$$\left( \frac{Rate_{Unknown}}{Rate_{Oxygen}} \right)^2 = \frac{Mr_{Oxygen}}{Mr_{Unknown}}$$

$$(0.6713)^2 = \frac{32}{Mr_{Unknown}}$$

$$0.451 = \frac{32}{Mr_{Unknown}}$$

$$Mr_{Unknown} = \frac{32}{0.451} = 71 \text{ g/mol}$$





أحسب: بالون حجمه L 2400 مملوء بغاز الهيليوم He عند ضغط يساوي 1 atm ودرجة حرارة 27 °C ارتفع إلى أعلى حيث درجة الحرارة 23°- ولكن يبقى حجمه ثابتاً جرى التخلص من g 80 من الهيليوم. احسب ضغط الغاز في البالون بعد ارتفاعه إلى أعلى يوجد متغيرات في الضغط والحرارة والكمية، نحسب المولات في الحالة الأولى باستخدام قانون الغاز المثالي:

$$R=0.082 \quad V=2400 \text{ L}$$

$$T_1=27 + 273 = 300 \text{ K} \quad P_1=1 \text{ atm} \quad n_1=?$$

$$T_2=-23 + 273 = 250 \text{ K} \quad P_2=? \text{ atm} \quad n_2=n_1 - (m/M_r)=n_1 - (80/4)=n_1 - 20 \text{ mol}$$

$$PV = nRT \\ n_1 = \frac{P_1V}{RT_1} = \frac{1 \times 2400}{0.082 \times 300} = 97.6 \text{ mol}$$

$$n_2 = n_1 - 20 = 97.6 - 20 = 77.6 \text{ mol}$$

$$P_2 = \frac{n_2RT_2}{V} = \frac{77.6 \times 0.082 \times 250}{2400} = 0.66 \text{ atm}$$



## الدرس الثاني: الحالة السائلة

تعريفات الدرس الثاني:

**المائع**: مواد تمتلك جسيماتها القدرة على الانسياط والجريان وتأخذ شكل الإناء الموجودة فيه

**التبخر**: تحول المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية

**طاقة التبخر المولية**: كمية الطاقة اللازمة لتبخير مول واحد من السائل عند درجة حرارة وضغط ثابتين

**التكاثف**: تحول المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة

**طاقة التكاثف المولية**: كمية الطاقة الناتجة من تكاثف مول واحد من بخار المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة عند درجة حرارة معينة

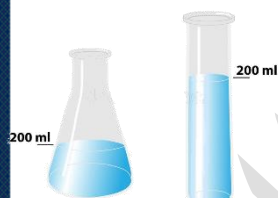
**الضغط البخاري**: الضغط الناجم عن جزيئات بخار السائل والمؤثر في سطحه في حالة الاتزان عند درجة حرارة معينة

**درجة الغليان العادي**: درجة الحرارة التي يصبح عندها ضغط بخار السائل مساوياً لواحد ضغط جوي 760 mmHg

## الخصائص الفيزيائية للسوائل

يمكن فهم خصائص السوائل اعتماداً على حركة جزيئاتها وقوى التجاذب بينها

الخصائص الفيزيائية للمادة في الحالة السائلة:



[1] حجم السائل ثابت وشكله متغير فيأخذ نفس شكل الإناء

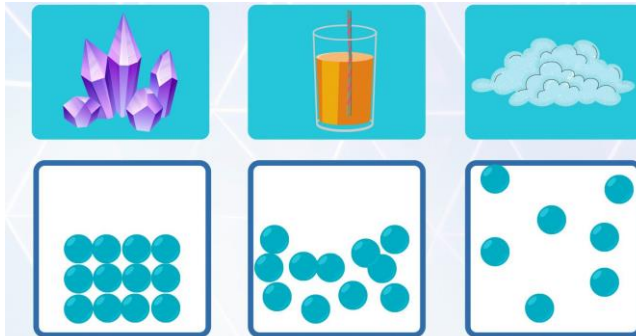
[2] جزيئاتها في حركة مستمرة وعشوائية ولذا هي من المواقع أي أنها قابلة للجريان والانسياط



[3] ترابط جزيئات السائل بقوى تجاذب ضعيفة نسبياً [سواء كانت: قوى هيدروجينية، ثنائية القطب، قوى لندن] فهي أضعف من قوى المواد الصلبة

[4] السوائل غير قابلة للانضغاط

[5] كثافة السوائل أكبر من كثافة الغازات، وأقل من كثافة المواد الصلبة



**المائع**: مواد تمتلك جسيماتها القدرة على الانسياط والجريان وتأخذ شكل الإناء الموجودة فيه



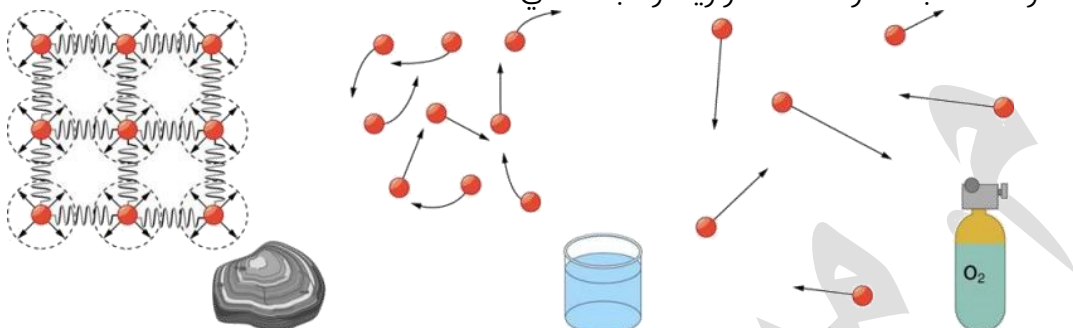
فسر: سبب تسمية السوائل والغازات فقط بالمواقع ؟

لأن جسيمات المواد السائلة والغازية:

[1] في حركة مستمرة وعشوائية لذا بإمكانها الجريان والانسياط

[2] وأيضاً تتشكل حسب الإناء الذي توضع فيه

بخلاف المواد الصلبة حركتها اهتزازية وثابتة في مكانها



فسر: السوائل لا تقبل الانضغاط مثل الغازات ؟

الغازات تنضغط لأن قوى التجاذب فيها شبه معدومة بسبب الفراغات الكبيرة، بينما قوى التجاذب في السوائل أكبر من تلك التي في الغازات فتكون جسيمات السائل أكثر تقاربًا والفراغات أقل فلا تقبل الانضغاط مثل الغازات

فائدة: السبب الرئيسي الذي جعل خصائص السوائل تختلف عن الغازات: جزيئات السوائل متقاربة بسبب قوى التجاذب المختلفة، ولذا لا تقبل الانضغاط، كثافتها أعلى، حجمها ثابت

### التبخر

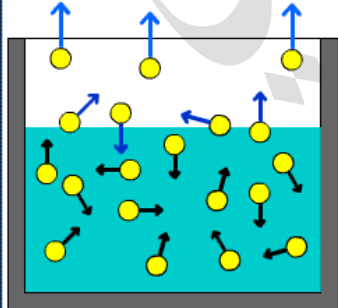
**التبخر:** تحول المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية

**يحدث التبخر عند أي درجة حرارة أو ضغط**

كيف تتبخر مياه المسطوحات المائية دون أن تصل إلى درجة الغليان؟

التبخر يختلف عن الغليان، فالتبخر يحدث عند أي درجة حرارة ويحدث على السطح، بينما درجة الغليان العادي محددة للماء وهي  $100^{\circ}\text{C}$  عند واحد ضغط جوي ويحدث لكل كتلة السائل

كيف تحدث عملية التبخر؟



بسبب الحركة المستمرة لجزيئات السائل وحدوث التصادمات، تكون الطاقة الحرارية لبعض الجزيئات كافية للتغلب على قوى التجاذب بينها وبين الجزيئات المحيطة بها، فتفلت من سطح السائل إلى الحالة الغازية

فسر: تحدث عملية التبخر من سطح السائل عند أي درجة حرارة؟

لأن الجزيئات التي تتبخر من سطح السائل تمتلك حد أدنى من الطاقة اللازمة للتบخر في أي لحظة



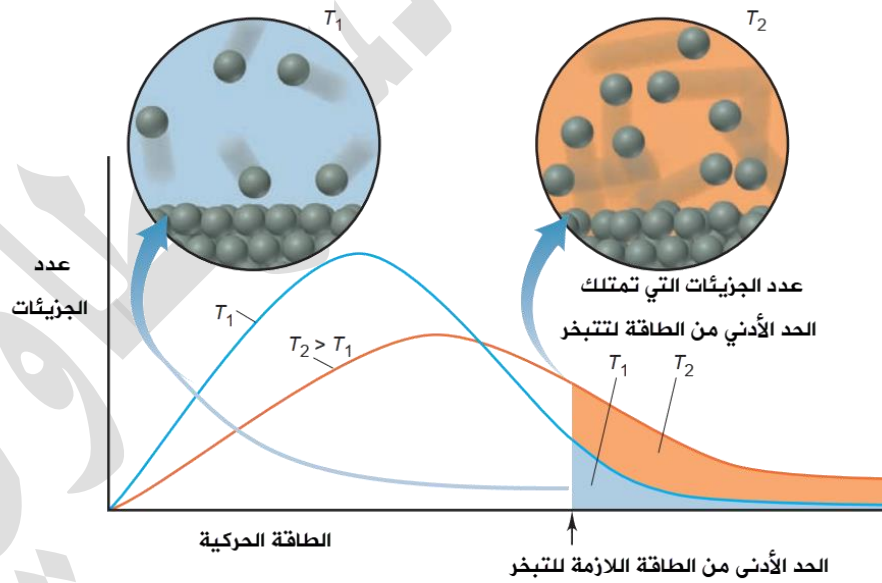
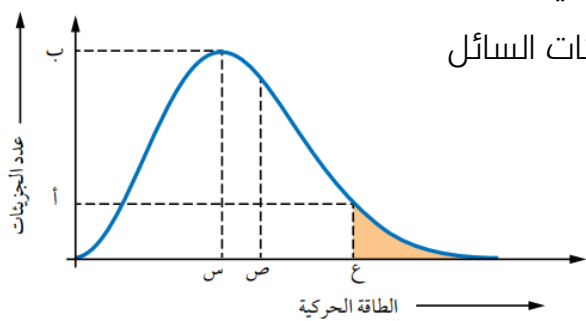


## منحنى ماكسويل - بولتزمان

ما هو منحنى ماكسويل - بولتزمان؟

منحنى يوضح توزيع الطاقة الحركية لجزيئات السائل عند درجة حرارة معينة

- لكل الفيزيائيين ماكسويل وبولتزمان تجرب على الطاقة الحركية لجزيئات، أسفرت النتائج عن هذا المنحنى وتسماً باسمهما
- المساحة تحت المنحنى تعبر عن عدد الجزيئات الكلي لمادة معينة، وكل نقطة على المنحنى تقابل عدد معين # من الجزيئات لها طاقة حركية معينة
- س:** الطاقة الحركية التي يمتلكها أكبر عدد من جزيئات السائل
- ب:** عدد الجزيئات التي تمتلك الطاقة الحركية س
- ص:** متوسط الطاقة الحركية لجزيئات
- ع:** الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السائل فيتبخر
- أ:** عدد الجزيئات التي تمتلك الطاقة ع أو التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة
- المطاللة المظللة هي الجزيئات التي تمتلك طاقة كافية للتباخر، فتفلت من سطح السائل**



إذا كانت  $T_1 = 300 \text{ K}$  و  $T_2 = 400 \text{ K}$  لسائل معين ومن خلال منحنى ماكسويل - بولتزمان اخترنا تأثير درجة الحرارة على سرعة تبخر السائل  
ملاحظات على المنحنى:

[1] العدد الكلي لجزيئات السائل هو نفسه، وهو المساحة المظللة الكلية تحت كل منحنى



- [2] عند درجة الحرارة الأعلى  $T_2$  ازداد متوسط الطاقة الحركية للجزيئات، والحفاظ على نفس المساحة تحت المنحنين سيكون منحنى  $T_2$  أخفض وأعرض من  $T_1$
- [3] تصل جزيئات السائل إلى الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور وهو لا يتأثر بزيادة درجة الحرارة
- [4] عند ارتفاع الحرارة يزداد متوسط الطاقة الحركية فتزداد التصادمات وبالتالي يزداد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور
- [5] عدد الجزيئات التي تتبلور [المساحة المظللة] أكبر عند  $T_2$  منها عند  $T_1$  فسرعة التبلور أكبر عند درجة الحرارة الأكبر

#### ■ العوامل المؤثرة في سرعة التبلور:

[1] درجة الحرارة: علاقة طردية

[2] قوى التجاذب بين الجزيئات: علاقة عكسيّة

**؟ فسر: كلما ازدادت درجة الحرارة ازدادت سرعة تبلور السوائل**

لأن زيادة درجة الحرارة تزيد من الطاقة الحركية للجزيئات، يزيد عدد التصادمات بينها، فيزيد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور وتزداد سرعة التبلور

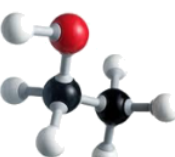
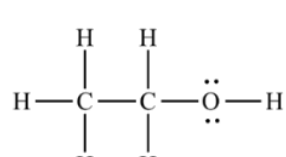
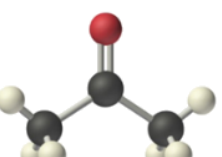
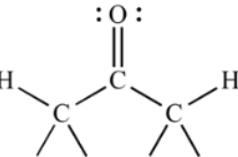
**؟ فسر: تختلف السوائل في سرعة تبلورها اعتماداً على قوى التجاذب عند ثبات درجة الحرارة**

تشتت قوى التجاذب في السوائل منها القوى الهيدروجينية، ثنائية القطب وقوى لندن، كلما كانت قوى التجاذب بين جزيئات السائل أقوى كان الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور أكبر وبالتالي سرعة تبلوره أقل

**؟ فسر: سرعة تبلور الأسيتون مزيل طلاء الأظافر  $\text{CH}_3\text{COCH}_3$  أكبر من سرعة تبلور الإيثanol مطهر**

**البروح**

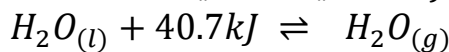
قوى التجاذب بين جزيئات الأسيتون هي ثنائية القطب، بينما في الإيثanol هي القوى الهيدروجينية، القوى في الأسيتون أضعف لذا الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور أقل في تبلور أسرع بخلاف الإيثanol

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ الإيثanol	$\text{CH}_3\text{COCH}_3$ الأسيتون
<p>[1] قوى هيدروجينية [أقوى]  [2] الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور [أكبر]  [3] سرعة التبلور [أقل]</p>  	<p>[1] قوى ثنائية القطب [أضعف]  [2] الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبلور [أقل]  [3] سرعة التبلور [أكبر]</p>  



**طاقة التبخر المولية:** كمية الطاقة اللازمة لتبخير مول واحد من السائل عند درجتي حرارة وضغط ثابتين

طاقة التبخر المولية للماء عند درجة الغليان العادي  ${}^{\circ}\text{C}$  100 من خلال العملية الفيزيائية الآتية:



40.7 kJ/mol هي طاقة التبخر المولية للماء اللازمة حيث تتحرر الجزيئات المترابطة وتتباعد

ليتحول الماء إلى بخار عند درجة حرارة  ${}^{\circ}\text{C}$  100

لكل سائل طاقة تبخر مولية خاصة به  $\Delta H_{\text{vap}}^{\circ}$

يتميز الماء بارتفاع طاقة تبخره المولية مقارنة بغيره من السوائل

في الجدول مقارنة بين طاقات التبخر المولية لسوائل عند درجة غليانها العادي

السائل	قوى التجاذب	طاقة التبخر المولية $\Delta H_{\text{vap}}$ (kJ/mol)	درجة الغليان ( ${}^{\circ}\text{C}$ )
Acetone	متواسطة	30.3	+56.5
Ethanol	قوية	39.3	+78
Water	أكثر قوة	40.6	+100

طاقة التبخر المولية هي عملية ماصة للطاقة لأن السائل يحتاج طاقة حرارية لتتحرر الجزيئات وتنكسر قوى التجاذب بينها فتباعد وتحول إلى الحالة الغازية

? أتحقق ص82: [1] ما العلاقة بين طاقة التبخر المولية لسوائل وقوى التجاذب بين جزيئاته؟

كلما كانت قوى التجاذب بين الجزيئات أقوى كانت طاقة التبخر المولية أكبر

? أتحقق ص82: [2] أرتِب السوائل الآتية تصاعدياً تبعاً لزيادة سرعة تبخرها



$\text{CH}_3\text{CH}_3$	$\text{CH}_3\text{OH}$	$\text{CH}_3\text{Cl}$
[1] قوى لدن	[1] قوى هيدروجينية	[1] قوى ثنائية القطب
[2] قوى ضعيفة	[2] قوى قوية	[2] قوى متواسطة
[3] سرعة تبخر أكبر	[3] سرعة تبخر أقل	[3] سرعة تبخر متواسطة

الترتيب تصاعدياً من الأقل سرعة تبخر إلى الأكبر:

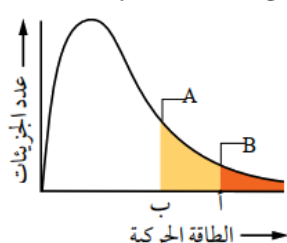


? أفكِر ص82: يمثل الشكل توزيع الطاقة الحرارية لجزيئات السائلين A , B عند درجة حرارة معينة:

[1] ماذا تمثل كل من النقطتين A و B؟

أ: الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السائل B فيتبخر

ب: الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى التجاذب بين جزيئات السائل A فيتبخر



[2] أي السائلين أسرع تبخرًا عند درجة الحرارة نفسها

السائل A لأن الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لتبخره أقل (النقطة ب)



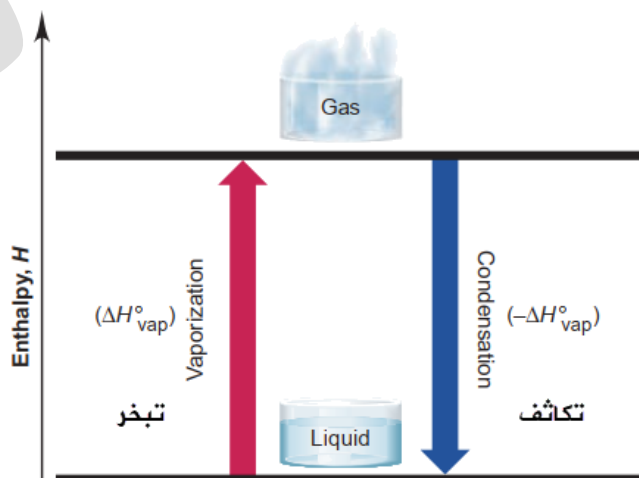
الربط بالحياة  
القهوة سريعة الذوبان

طرق تجفيف القهوة السائلة: [1] التجفيف بالرش [2] التجفيف بالتجميد  
بالرش: ترش القهوة السائلة بشكل رذاذ في هواء شديد الحرارة  $250^{\circ}\text{C}$  فيتبخر الماء تاركًا حبيبات القهوة: فالرذاذ يزيد مساحة السطح المعرض للتبخّر ولذا يتبخّر السائل أسرع  
بالتجميد: تبرد القهوة السائلة على مراحلتين إلى  $40^{\circ}\text{C}$ - ثم تكسر الألواح المجمدة إلى حبيبات وتجفف في وحدة مفرغة من الهواء فيتسامى الماء وتبقى حبيبات القهوة

## التكاثف

- التكاثف:** تحول المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة كيف تحدث عملية التكاثف؟ ?
- عندما تنخفض درجة حرارة البخار تقل الطاقة الحركية لجزيئات وتقل سرعتها فتتقارب إلى حد كاف وتجاذب حسب نوع قوى التجاذب لتحول إلى الحالة السائلة
- طاقة التكاثف المولية:** كمية الطاقة الناتجة من تكاثف مول واحد من بخار المادة من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة عند درجة حرارة معينة
- طاقة التكاثف المولية للماء عند درجة الغليان العادي  $100^{\circ}\text{C}$  من خلال العملية الفيزيائية الآتية:  

$$\text{H}_2\text{O}_{(g)} \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}_{(l)} + 40.7\text{kJ}$$
40.7 kJ/mol هي طاقة التكاثف المولية للماء الناتجة أو المتحررة من الجزيئات التي كانت متباude وحرقة في الحالة الغازية حتى تنخفض حركتها وتتقارب وتحول إلى السائلة طاقة التكاثف المولية للماء تساوي طاقة تبخّره المولية لكن عكس الإشارة لأن التكاثف عملية طاردة للطاقة بينما التبخّر عملية ماصة للطاقة

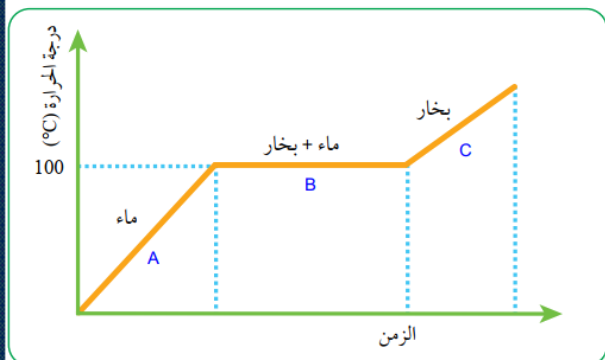




أتحقق ص33: ما شروط حدوث عملية التكاثف؟

- [1] خفض درجة حرارة الغاز [التبريد] لتقليل حركة الجزيئات والعمل على تقاربها
- [2] زيادة الضغط على الغاز لتقريب الجزيئات

أفكِر ص33: أفسِر مُسْتَعِينًا بالشكل الآتي: الحرقة الناجمة عن بخار الماء أشد من تلك الناجمة عن الماء الساخن عند  $100^{\circ}\text{C}$



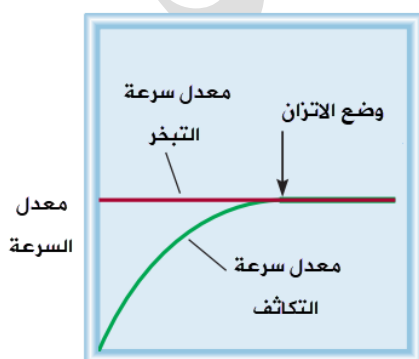
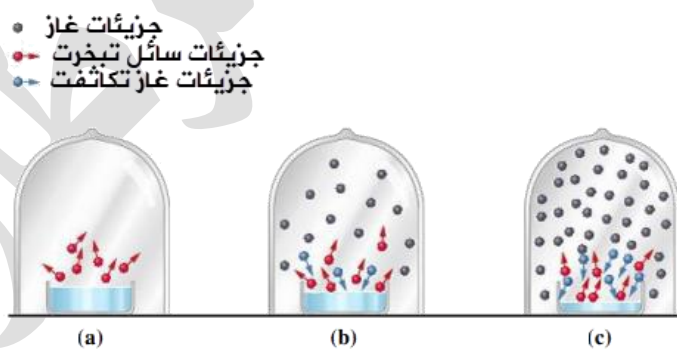
- منحنى تسخين الماء وتحوله من سائل إلى بخار:  
A: ترتفع درجة حرارة الماء حتى تصل إلى  $100^{\circ}\text{C}$   
B: ثبت درجة الحرارة فترة من الزمن مع استمرار التسخين حيث يستمر الماء بامتصاص طاقة حرارية للتغلب على قوى التجاذب بين الجزيئات ليحولها كلها إلى حالة غازية

C: جزيئات بخار الماء خَرَّبت طاقة حرارية بداخلها، يتم إطلاق تلك الطاقة أو طردها في حال التكاثف

❖ الحرقة الناجمة عن بخار الماء أشد لأن البخار بمجرد ملامسته الجلد سيبدأ بالتكاثف ويطرد الطاقة التي امتصها أثناء التبخر بالإضافة إلى درجة حرارته المرتفعة

### الضغط البخاري

▪ **الضغط البخاري للسائل:** الضغط الناجم عن جزيئات بخار السائل والمؤثر في سطحه في حالة الاتزان عند درجة حرارة معينة



▪ في وعاء مغلق كما في الشكل والرسم البياني:  
(a): يتبع من سطح السائل الجزيئات ذات الطاقة الحركية العالية عند درجة حرارة محددة

**معدل سرعة التبخر ثابت خلال الزمن عند درجة حرارة محددة**

(b): بمرور الوقت يتجمع بخار السائل وتزداد التصادمات فيما بين جزيئاته، وأيضاً مع جدار الإناء وسطح السائل ونتيجة ذلك تفقد من طاقتها الحركية فتتكاثف

**معدل سرعة التكاثف يزداد تدريجياً خلال الزمن**



(c): يصبح عدد الجزيئات المتكاثفة مساوياً لعدد الجزيئات المتاخرة خلال وحدة الزمن، وتتشكل حالة تسمى الاتزان الديناميكي بين السائل وبخاره. يثبت عندها ضغط بخار السائل

معدل سرعة تبخر السائل = معدل سرعة تكاثف بخاره

العوامل المؤثرة في الضغط البخاري للسائل:

[1] درجة الحرارة [علاقة طردية]

[2] قوى التجاذب بين جزيئات السائل [علاقة عكسيّة]

؟ أفكّر 85: أفسّر تزايد الضغط البخاري للسائل بزيادة درجة حرارته.

وذلك زيادة عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للت BX فتزداد سرعة الت BX ويُزداد عدد الجزيئات المتاخرة والمُؤثرة على وحدة المساحة من سطح السائل فيزداد الضغط

البخاري للسائل

؟ فسر: العلاقة عكسيّة بين قوى التجاذب لجزيئات سائل والضغط البخاري عند درجة حرارة معينة

قوى الأضعف في سائل معناه الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للت BX أقل وسرعة تبخر أكبر، وبالتالي يزداد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للت BX، ثم مع الوقت ازيداد عدد الجزيئات المتاخرة والمُؤثرة على وحدة المساحة من سطح السائل فيزداد الضغط البخاري للسائل

؟ أفكّر 85: أرتِ السوائل الآتية حسب تزايد ضغطها البخاري عند درجة الحرارة نفسها:

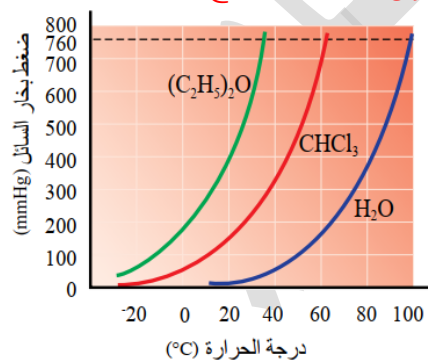


ننظر إلى القوى بين الجزيئات وعلاقتها العكسيّة بالضغط البخاري



؟ أتحقق: مستعيناً بالشكل المجاور: أحدد الضغط البخاري لكل من ثلاثي كلورو ميثان والماء عند

درجة حرارة  $50^{\circ}\text{C}$  وأقارنها بقيمة ضغطه البخاري الواردة في الجدول، ماذا أستنتج؟



نوع قوى التجاذب بين جزيئات السائل	الضغط البخاري (mmHg) عند $20^{\circ}\text{C}$	المادة	
روابط هيدروجينية	20	$\text{H}_2\text{O}$	الماء
ثنائية القطبية	150	$\text{CHCl}_3$	ثلاثي كلورو ميثان
ثنائية القطبية	400	$(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{O}$	ثنائي إيثيل إيثر

الاستنتاج: كلما زادت درجة الحرارة زاد الضغط البخاري للسائل، أيضاً هو واضح من الشكل البياني

نوع قوى التجاذب بين جزيئات السائل	الضغط البخاري (mmHg) عند $50^{\circ}\text{C}$	المادة	
روابط هيدروجينية	100	$\text{H}_2\text{O}$	الماء
ثنائية القطبية	500	$\text{CHCl}_3$	ثلاثي كلورو ميثان



## درجة الغليان

كيف يحدث الغليان؟

عندما يصبح التبخر من جميع أجزاء السائل وليس من سطحه فقط

حيث خلال عملية تسخين السائل:

- تزداد الطاقة الحركية للجزيئات، فيزداد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتبخر فتزداد سرعة تبخر السائل
- بعد زمن تمتلك جميع الجزيئات في السائل الطاقة الازمة للتبخر فيبدأ السائل بالغليان

- تتكون فقاعات كثيرة في جميع أجزاء السائل وترتفع السطح وتغادر [التحول إلى غاز]
- ويحدث هذا عندما يصبح الضغط البخاري مساوياً للضغط الواقع على سطح السائل [الضغط الجوي]

ماذا يحدث لو كان الضغط البخاري للسائل أقل من الضغط الواقع عليه؟ وماذا يحدث لو كان أكبر؟

تنفجر الفقاعات قبل وصولها إلى السطح أي لا يحدث تبخر من داخل السائل فإن كان الضغط البخاري أكبر أو يساوي الضغط الخارجي الواقع عليه فإن السائل سيغلي

**درجة غليان السائل**: درجة الحرارة التي يتتساوى فيها الضغط البخاري للسائل مع الضغط الواقع على سطح السائل

**درجة الغليان العادمة**: درجة الحرارة التي يصبح عندها ضغط بخار السائل مساوياً لواحد ضغط جوي  $760 \text{ mmHg}$

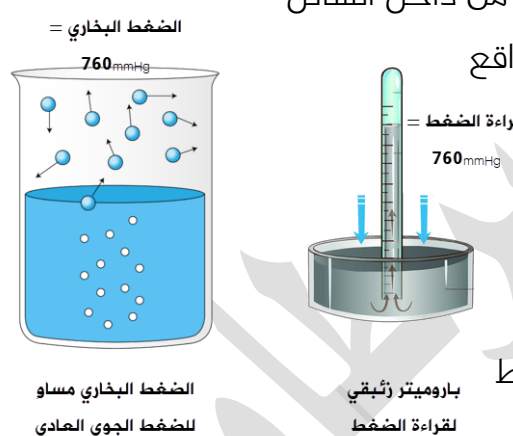
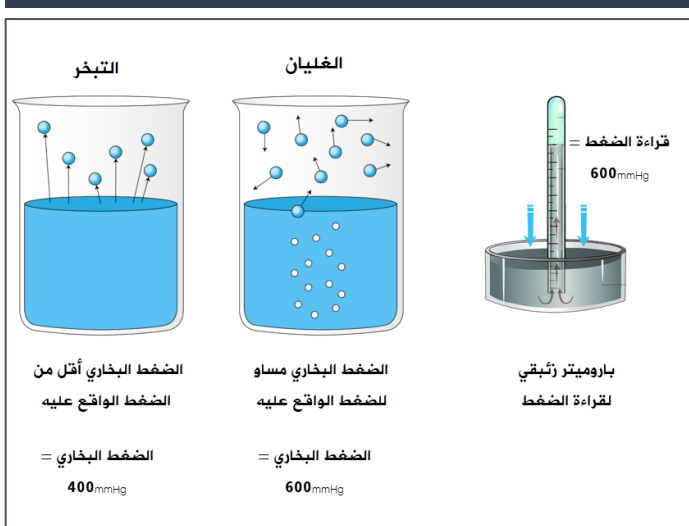
من خلال جدول الضغط البخاري للماء نستنتج أن:

[1] الماء أو أي سائل يصل إلى عدة درجات غليان من خلال التحكم بالضغط المؤثر على سطحه، أما درجة الغليان العادمة هي التي تكون فقط عند 1 ضغط جوي  $760 \text{ mmHg}$

[2] كلما قل الضغط المؤثر أو الواقع على سطح السائل قلت درجة غليان السائل

كيف يمكن جعل الماء يغلي في درجة حرارة  $60^\circ\text{C}$ ؟

بخفض الضغط الواقع على سطح السائل وجعله مساو للضغط البخاري للماء  $149.4 \text{ mmHg}$  وذلك بالارتفاع عن سطح البحر، أي في الجبال والأماكن المرتفعة حيث يقل الضغط



الضغط البخاري للماء		
الضغط البخاري (mmHg)	الضغط البخاري (°C)	درجة الحرارة (°C)
17.5	20	
55.3	40	
149.4	60	
355	80	
760.0	100	



العوامل المؤثرة في درجة الغليان:

[1] الضغط الواقع على السائل [علاقة طردية]

[2] قوى التجاذب بين جزيئات السائل [علاقة طردية]

**أفكار ص86: أحدد أي السائلين  $\text{NH}_3$  أم  $\text{HF}$  له أعلى درجة غليان؟**

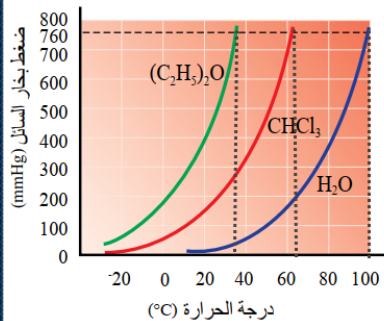
قوى التجاذب بين جزيئات الأمونيا وأيضاً فلوريد الهيدروجين هي قوى هيدروجينية، لكن يتتفوق الفلور في قوة الرابطة الهيدروجينية على الأمونيا لأنها أعلى كهروسانلية  $[\text{FON}]$  ولذا درجة غليان  $\text{HF}$  أعلى من درجة غليان  $\text{NH}_3$

**تحقق ص86:**

- أحدد اعتماداً على جدول الضغط البخاري للماء، درجة غليان الماء عندما ضغطه البخاري 355 mmHg

درجة الغليان عند هذا الضغط البخاري ستكون  $80^\circ\text{C}$

- اعتماداً على الشكل المجاور، أحدد درجة الغليان العادي لثلاثي كلوروبيتان وثنائي إيثيل إيتير



نحددها عندما يكون الضغط البخاري لأي سائل مساواً لـ 760mmHg

درجة الغليان العادي لثلاثي كلوروبيتان  $\text{CHCl}_3 = 61.2^\circ\text{C}$

من الرسم تقريراً 62

درجة الغليان العادي لثنائي إيثيل إيتير  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OC}_2\text{H}_5 = 34.6^\circ\text{C}$

من الرسم تقريراً 35

### الربط بالحياة

#### أواني الضغط

ينضج الطعام بسرعة في أواني الضغط: لأن ارتفاع ضغط البخار بداخلاها يرفع درجة الغليان حتى تصل  $120^\circ\text{C}$  وحتى لا تنفجر بسبب زيادة الضغط يتوفّر صمام لها يسمح بخروج بعض

جدول للربط الذهني: بعض الخصائص وتأثيرها بقوى التجاذب بين الجزيئات

العلاقة مع قوى التجاذب	الخاصية
عكسية	سرعة التبخر
عكسية	الضغط البخاري
طردية	الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتقطير
طردية	طاقة التبخر والتكتاف المولية
طردية	درجة الغليان



## تدريبات خارجية + كيماشريك

يبين الجدول الآتي الضغط البخاري لمادتين افتراضيتين A , B في درجات حرارة مختلفة، أجب عن الآتي:

درجة الحرارة °C	الضغط البخاري A	الضغط البخاري B
80	60	45
760	520	320
1100	760	560
		410

[1] أي المادتين ترتبط جزيئاتها بقوى تجاذب أقوى؟

المادة A لأن الضغط البخاري لها أقل

[2] كيف تجعل المادة B تغلق في درجة حرارة °C 45 ؟

تقليل الضغط الواقع على سطح السائل إلى مقدار 560 وذلك بارتفاعنا إلى مستوى أعلى من سطح البحر، حيث سيقل ضغط الجو عن 760 mmHg

[3] ما درجة الغليان العادي للمادة A ؟

هي الدرجة التي عندها الضغط البخاري للمادة = الضغط الجوي 760 وهي °C 80

ادرس الشكل الذي يبين منحنيات ضغط البخار للسوائل C , A , B في درجات حرارة مختلفة ثم

أجب عما يأتي:

[1] أي السوائل يمتلك أكبر قيمة من الحد الأدنى للطاقة اللازمة للتغلب على قوى التجاذب بين الجزيئات؟

عند درجة حرارة معينة نجد أن المادة B لها ضغط بخار أقل، أي سرعة تبخرها أقل أي هي الأقوى في قوى التجاذب، فالحد الأدنى للطاقة اللازمة لتبخر الجزيئات لـ B هو الأكبر

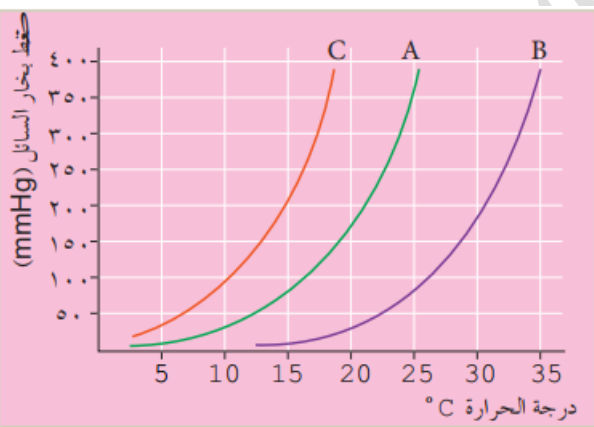
[2] أي الجزيئات يمتلك أقل درجة غليان؟

المادة C فهي الأضعف في قوى التجاذب لأن لها ضغط بخار أكبر وأسرع تبخر

[3] أي السوائل يوجد في الحالة الغازية عند درجة °C 15 إذا كان الضغط الواقع عليه يساوي 200 mmHg

المادة C تتبخر عند درجة 15 بضغط بخار 200

[4] رتب السوائل السابقة تبعًا لزيادة قوى التجاذب بين الجزيئات  
 $C < A < B$



[5] أي السوائل السابقة يمتلك أكبر طاقة تكافث؟

المادة B لأن قوى التجاذب فيها أقوى وبالتالي طاقة التبخر المولية أكبر ومثله طاقة التكافث

[6] كيف يمكن جعل السائل B يغلي في درجة حرارة  $30^{\circ}\text{C}$ ؟

بتخفيض الضغط الواقع عليه ليصبح متساوياً لضغط بخاره عند تلك الدرجة ويتساوى  $165\text{ mmHg}$

ففي أي من الحالات الآتية يغلي فيها السائل بشكل عام:

$$\text{ضغطه البخاري} = 760 \text{ mmHg} \quad [1]$$

$$\text{ضغطه البخاري} = \text{الضغطخارجي الواقع على سطحه} \quad [2]$$

$$\text{درجة حرارته} = 273 \text{ K} \quad [3]$$

$$\text{درجة حرارته} \leq \text{درجة حرارة الغرفة} \quad [4]$$

اعتماداً على نوع قوى الترابط بين دقائق السوائل الآتية:  $\text{CH}_3\text{Cl}$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ , أجب بما يأتي:

[1] أي السائلين معدل سرعة تبخر جزيئاته أكبر في درجة الحرارة نفسها؟

سرعة التبخر أكبر لـ  $\text{CH}_3\text{Cl}$  لأن قواه أضعف بينما القوى في  $\text{H}_2\text{O}$  هيdroجينية وبالتالي سرعة تبخره أقل

[2] أيهما له ضغط بخاري أعلى؟

المادة الأضعف في القوى هي التي تتبخر أسرع ويتولد لها ضغط بخاري أعلى وهي  $\text{CH}_3\text{Cl}$

[3] أيهما له درجة غليان أعلى؟

المادة الأقوى في القوى تحتاج طاقة أكبر لتتبخر وبالتالي درجة غليان أعلى وهي الماء

[3] أيهما له طاقة تبخر مولية أعلى؟

الماء يحتاج طاقة أكبر حتى يتتبخر وبالتالي طاقة تبخره المولية أعلى

لماذا الضغط البخاري لإيثيلين غلايكول أقل بكثير منه للبروبانول عند نفس درجة الحرارة؟

الاسم	تركيب لويس	الكتلة المولية	الضغط البخاري عند درجة حرارة $20^{\circ}\text{C}$
بروبانول 1-Propanol	<pre>       H   H   H                       C---C---C---OH   H   H     </pre>	60.1	14.9
إيثيلين غلايكول Ethylene glycol	<pre>       HO---C---C---OH   H   H     </pre>	62.1	0.1

قوى الترابط للمركبين هيdroجينية، لكنها أقوى لإيثيلين غلايكول لتكوينه روابط أكثر بسبب وجود ( $\text{OH}$ ) أكثر في المركب وبالتالي تقل سرعة تبخر جزيئاته ويكون ضغطه البخاري أقل



## ورقة عمل: الحالة السائلة

 كلما زادت درجة حرارة :

قل عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتتبخر  
قل الضغط البخاري للسائل

[1] ازداد عدد الجزيئات التي تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة للتتبخر

[2] قلت سرعة التتبخر

 كلما ارتفعنا عن سطح البحر قل الضغط الجوي وبالتالي:

زادت درجة الغليان  
لا يتغير

[1] قلت درجة الغليان

[2] زاد حجم السائل

تكون درجة غليان السائل هي نفس درجة الغليان العادي عندما يكون الضغط البخاري مساوٍ لضغط جوي

[3] الضغط البخاري أقل من الضغط الواقع على

السائل

[4] الضغط البخاري مساوٍ لضغط الواقع على السائل

 الترتيب الصحيح لزيادة طاقة التتبخر المولية هو:

$C_2H_6 < C_3H_8 < CH_4$

[1]  $CH_4 < C_2H_6 < C_3H_8$

$C_2H_6 < CH_4 < C_3H_8$

[2]  $CH_4 < C_3H_8 < C_2H_6$

$C_3H_7OH < C_4H_9OH < C_2H_5OH < CH_3OH$

[3] الترتيب الصحيح لزيادة الضغط البخاري هو:

$CH_3OH < C_2H_5OH < C_4H_9OH < C_3H_7OH$

$C_4H_9OH < C_3H_7OH < C_2H_5OH < CH_3OH$

[4] [1]  $CH_3OH < C_2H_5OH < C_3H_7OH < C_4H_9OH$

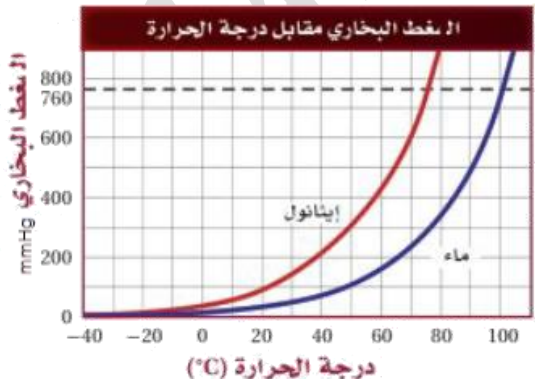
 الشكل المجاور يوضح الضغط البخاري لكل من الماء والإيثانول عند درجات حرارة مختلفة. أجب بما

يأتي باستخدام البيانات من الشكل:

[1] ما درجة غليان الماء عند 1 atm؟

[2] ما درجة غليان الإيثانول عند 600 mmHg؟

[3] إذا كان الضغط الجوي في وادي منخفض عن الأرض 1.053 atm فهل ستكون درجة الغليان للماء أكبر أم أقل من درجة الغليان العادي 100 °C؟

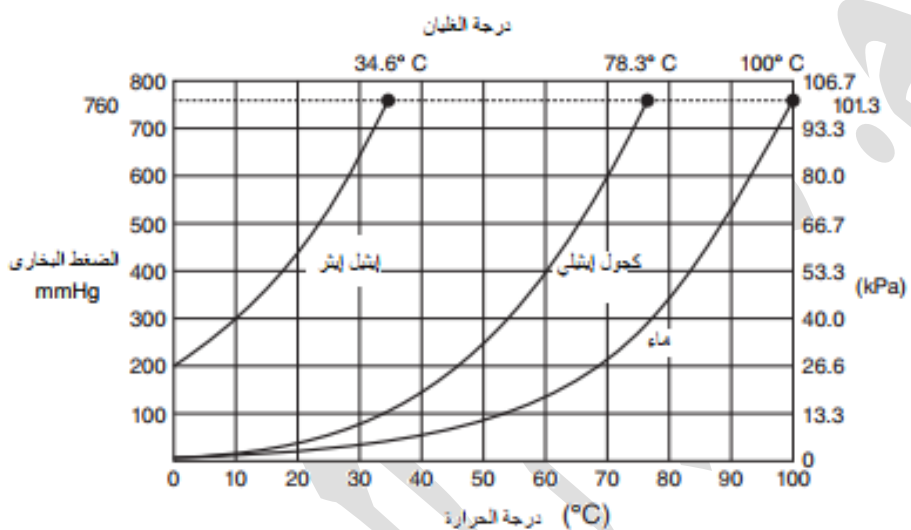


فسر سبب ارتفاع درجة غليان الإيثanol  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$  عن كلورو إيثان  $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$



Name	Molecular formula	Boiling point (°C)
Ethanol	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$	78.3
Chloroethane	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$	12.3

في الشكل المجاور قيم الضغط البخاري عند درجات حرارة مختلفة لثلاث سوائل: الماء، الكحول الإيثيلي، إيثيل إثير، أجب بما يلي:



[1] ما هي درجة الغليان للماء عند  $200 \text{ mmHg}$ ؟

[2] ما هي درجة الغليان العادي للكحول الإيثيلي؟

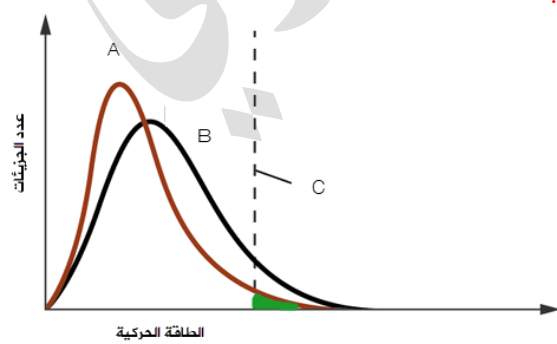
[3] ما الضغط الواقع على الإيثيل إثير حتى يغلي عند درجة حرارة  $10^\circ\text{C}$ ؟

من منحنى ماكسويل - بولتزمان المجاور أجب بما يأتى:

[1] درجة الحرارة الأعلى هي للمنحنى

[2] المنطقة المظللة للمنحنى A هي عبارة عن

[3] القيمة عند C هي



## حل مراجعة الدرس الثاني

**الفكرة الرئيسية: ما المقصود بكل مما يأتي:**

- **الضغط البخاري:** الضغط الناجم عن جزيئات بخار السائل والمؤثر في سطحه في حالة الاتزان عند درجة حرارة معينة
- **درجة الغليان العادية:** درجة الحرارة التي يصبح عندها ضغط بخار السائل مساوياً لواحد ضغط جوي 760 mmHg
- **طاقة التبخر المولية:** كمية الطاقة اللازمة لتغيير مول واحد من السائل عند درجتي حرارة وضغط ثابتين

**أفسر: يأخذ السائل شكل الإناء الذي يوضع فيه، ولكن حجمه يظل ثابتاً**

الحجم الثابت بسبب وجود قوى التجاذب تجعل الجزيئات متقاربة

الشكل المتغير بسبب أن قوى التجاذب غير كافية لجعل الجزيئات ثابتة في مكانها لذا تتحرك باستمرار ولها القدرة على الجريان فتأخذ شكل الإناء الذي توضع فيه

**أفسر: يغلي الماء في الأغوار على درجة حرارة أكثر قليلاً من 100 °C**

الضغط الجوي في الأغوار يزيد عن 1 atm لأنها منطقة منخفضة عن سطح البحر، لذا ترتفع درجة غليان الماء العادي عن 100 °C حتى يصبح الضغط البخاري مساوياً للضغط الجوي في الأغوار

**أصف: سائل في وعاء مغلق ضغطه البخاري ثابت، فما العلاقة بين سرعة تبخره وسرعة تكافف بخاره؟** سرعة التبخر = سرعة التكافف حيث وصل إلى مرحلة الاتزان

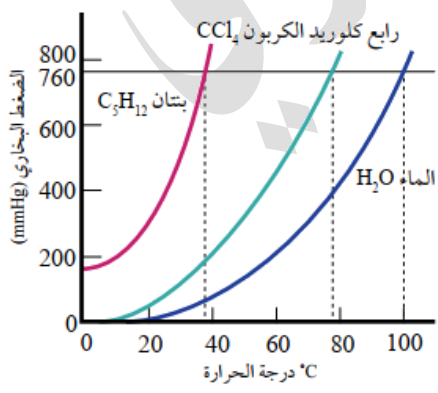
**أستنتج: المركب A يتبخر بسرعة أكبر من سرعة تبخر المركب B عند 25 °C**

أي المركبين قوى التجاذب بين جزيئاته أكبر؟ B

أي المركبين له ضغط بخاري أعلى عند 25 °C؟ A

أي المركبين درجة غليانه العادي أكبر؟ B

**يمثل المنحنى المجاور تغير الضغط البخاري (mmHg) لثلاثة سوائل مع درجة الحرارة °C أجب بما يأتي:**



**أحدد الضغط البخاري لرابع كلوريد الكربون عند 60 °C** 450 mmHg

**أحدد درجة الغليان العادي للبنتان** 36 °C

**أرتّب السوائل الثلاثة حسب تزايد سرعة تبخرها** H<sub>2</sub>O < CCl<sub>4</sub> < C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>

**بفرض أن الضغط الجوي على قمة أحد الجبال يساوي 500**

**أحدد درجة غليان الماء عند هذا الارتفاع** 87 °C

**أستنتاج اسم السائل الذي له أقل طاقة تكافف مولية** C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> البنتان



## الدرس الثالث: الحالة الصلبة

تعريفات الدرس الثالث:

**مادة صلبة بلورية:** المادة الصلبة التي تتكون من بلورات ذات أشكال هندسية منتظمة

**مادة صلبة غير بلورية:** المادة الصلبة التي لا تترتب جسيماتها لتكون أشكالاً هندسية منتظمة

**مادة صلبة جزيئية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من جزيئات أو ذرات الغازات النبيلة حيث تترابط جسيماتها بقوى تجاذب ضعيفة نسبياً

**مادة صلبة فلزية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من فلزات تترابط برابطة فلزية

**مادة صلبة أيونية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من أيونات تترابط برابطة أيونية

**مادة صلبة شبكية تساهمية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من ذرات تترابط برابطة تساهمية في بناء شبكي صلب

**درجة الانصهار:** درجة الحرارة التي تحول عندها المادة من الحالة الصلبة إلى السائلة

**ظاهرة التآصل:** وجود أكثر من شكل بلوري للعنصر الواحد في الحالة الفيزيائية نفسها

## الخصائص الفيزيائية للمواد الصلبة

### الخصائص الفيزيائية للمواد الصلبة:

[1] حجمها وشكلها ثابت، فجسيماتها متقاربة جداً وقوى التجاذب بينها كبيرة

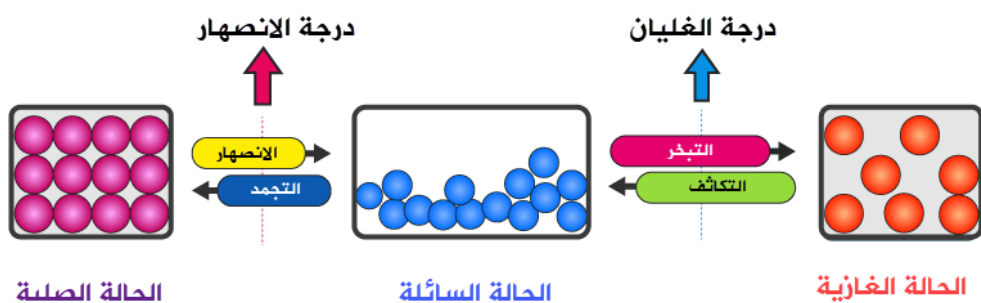
[2] حركة جزيئاتها اهتزازية في مكانتها

[3] كثافتها عالية مقارنة بالسوائل والغازات بسبب تقارب الجسيمات الكبير

[4] المواد الصلبة غير قابلة للانضغاط

[5] المواد الصلبة غير قابلة للجريان، لذا لا تعد من المواقع

فائدة: في الكثافة يستثنى من ذلك الماء، فالجليد كثافته أقل من كثافة الماء السائل، التبريد يحول السائل إلى صلب، تقل الطاقة الحركية للجزيئات فتتقارب وتتماسك، وتقلاص المسافات بينها لذا تزداد الكثافة، أما الماء مع التبريد فإنه يستمر بالتقرب وتقلاص الحجم حتى يصل أعلى كثافة عند درجة  $0^{\circ}\text{C}$ ، ثم من  $0^{\circ}\text{C}$  إلى  $4^{\circ}\text{C}$  لا تقلاص الجزيئات بل تبتعد قليلاً فيكبر الحجم والمسافات بينها فت تكون كثافة الجليد أقل من الماء السائل [شذوذ الماء]



**درجة الانصهار:** درجة الحرارة التي تتحول عندها المادة من الحالة الصلبة إلى السائلة

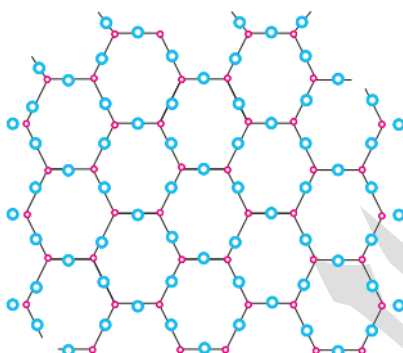
**كيف تحدث عملية الانصهار؟**

عند تسخين المادة الصلبة تهتز جزيئاتها على نحو أسرع، مع زيادة الطاقة الحركية يضعف التجاذب بينها وتتباعد الجزيئات فتتحول المادة إلى الحالة السائلة

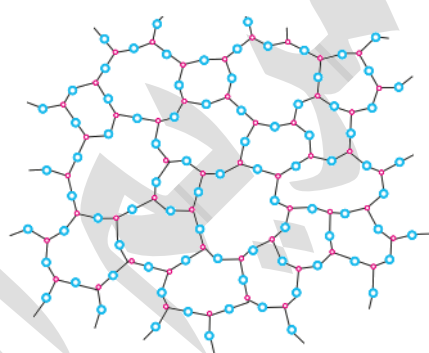
### أقسام المواد الصلبة حسب ترتيب جسيماتها:

[1] ترتيب منتظم، لها شكل هندسي منتظم وتسماى: مادة صلبة بلورية Crystalline، **مثال:** الذهب، الماس، كلوريد الصوديوم ...

[2] ترتيب غير منتظم وعشوائي، ليس لها شكل هندسي منتظم، وتسماى: مادة صلبة غير بلورية Amorphous، **مثال:** البلاستيك، الزجاج، الأسفالات



مادة صلبة بلورية



مادة صلبة غير بلورية

**أتحقق ص.91: ما الفرق بين المواد الصلبة البلورية وغير البلورية؟**

المادة الصلبة البلورية تترتب جسيماتها بانتظام فتكون أشكالاً هندسية منتظمة

بينما غير البلورية تترتب جسيماتها بشكل عشوائي ف تكون أشكالاً هندسية غير منتظمة

### أقسام المواد الصلبة البلورية حسب قوى الترابط في البلورة:

أمثلة على كل نوع	الروابط أو قوى الترابط	نوع الجسيمات	نوع المادة الصلبة
$\text{Ne}_{(s)}$ , $\text{S}_8$ , $\text{I}_2$ , $\text{H}_2\text{O}_{(s)}$	قوى لندن، قوى ثنائية القطب، روابط هيدروجينية	جزيئات وذرات الغازات النبيلة	صلبة جزيئية
$\text{LiF}$ , $\text{CsCl}$ , $\text{CuBr}_2$	رابطة أيونية	أيونات	صلبة أيونية
$\text{SiO}_2$ , $\text{Si}$ , $\text{SiC}$ , $\text{C}$	رابطة تساهمية	ذرات	صلبة شبكية تساهمية
$\text{Al}$ , $\text{Na}$	رابطة فلزية	ذرات	صلبة فلزية

[1] المواد الصلبة الجزيئية

[2] المواد الصلبة الأيونية

[3] المواد الصلبة الشبكية التساهمية

[4] المواد الصلبة الفلزية

بسبب الصفات المشتركة لكل نوع تم تصنيفها في مجموعة

## المواد الصلبة الجزيئية

**مادة صلبة جزيئية:** المادة الصلبة التي تكون جسيماتها من جزيئات أو ذرات الغازات النبيلة حيث تترابط جسيماتها بقوى تجاذب ضعيفة نسبياً



## الخصائص العامة للمواد الصلبة الجزيئية:

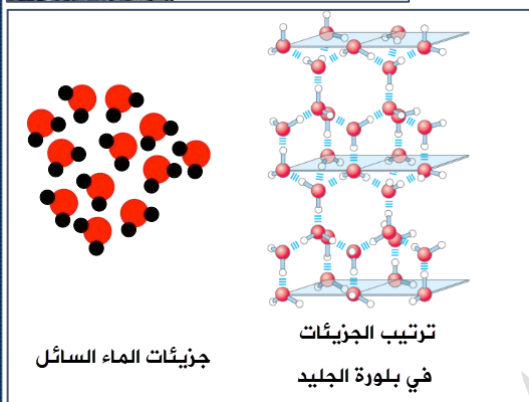
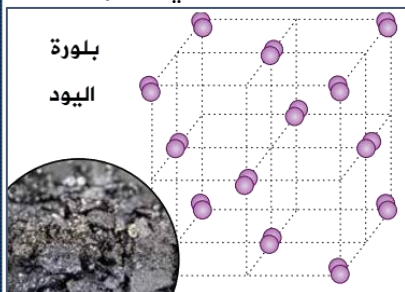
## [1] مواد هشة

[2] ذات درجات انصهار منخفضة، وتعتمد على قوى التجاذب بين جزيئاتها

[3] غير موصلة للتيار الكهربائي؛ لأنها جزيئات متعادلة الشحنة ترتبط بقوى تجاذب ضعيفة

[4] تنكسر قوى التجاذب بين الجزيئات عند الانصهار: [الهيدروجينية، ثنائية القطب، قوى لندن]

[5] الوحدات البنائية في البلورة هي الجزيئات، أما الغازات النبيلة فوحدتها البنائية هي الذرات



## أمثلة عليها:

[1] ذرات الغازات النبيلة عندما تكون في الحالة الصلبة: مثل:  $\text{Ne}_{(s)}$

[2] الجزيئات غير القطبية مثل: كجزيء اليود الصلب  $\text{P}_4, \text{S}_8, \text{I}_2$

[3] الجزيئات القطبية، مثل: الجليد  $\text{H}_2\text{O}$ , السكر  $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$

[4] كرات باكي  $\text{C}_{60}$  أو تسمى بكمنستروفولرين

## ؟ فسر: تعتبر بلورة اليود من المواد الصلبة الجزيئية

لها نفس صفات المواد الصلبة الجزيئية:

[1] درجة انصهار منخفضة  $114^\circ\text{C}$  لأن الجزيئات متعادلة الشحنة مرتبطة بقوى لندن الضعيفة

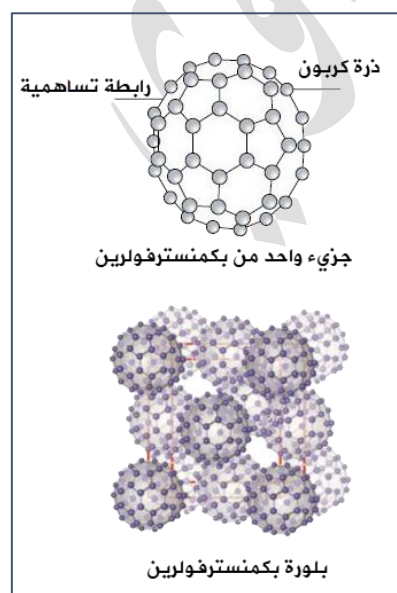
[2] بلوراته هشة

[3] غير موصل للتيار الكهربائي

## ؟ فسر: تعتبر بلورة الجليد من المواد الصلبة الجزيئية

بسبب درجة انصهاره المنخفضة  $0^\circ\text{C}$  حيث يرتبط كل جزيء بأربعة جزيئات بروابط هيدروجينية وكل جزيء في البلورة مركزاً رباعياً الأوجه منتظم

**كرات باكي (بكمنستروفولرين):** مادة صلبة جزيئية اكتشفت عام 1985. تتكون من جزيئات كروية



الشكل مجوفة صيغتها الجزيئية  $\text{C}_{60}$  حيث تترابط ذرات الكربون داخل الجزيء الواحد (الكرة) بروابط تساهيمية، فترتبط كل ذرة كربون بثلاث ذرات مكونة حلقات خماسية وسداسية مرتبطة بعضها ببعض لتشبه كرة القدم، ثم تترابط الجزيئات (الكرات) مع بعضها بقوى لندن الضعيفة مكونة بلورات إبرية الشكل سوداء اللون

؟ فسر: تعتبر كرات باكي  $\text{C}_{60}$  من المواد الصلبة الجزيئية

لأن الوحدة البنائية فيها هي جزيئات مرتبطة بعضها بقوى لندن

تبلغ درجة انصهار كرات باكي  $600^\circ\text{C}$



أتتحقق ص93: أفسر الارتفاع النسبي لدرجة انصهار بكم من سرفولرين مقارنة بالمواد الصلبة الجزيئية

الأخرى

الكتلة المولية لكرة باكي  $C_{60}$  تساوي 720 g/mol، ترتبط الجزيئات أي كرات باكي بقوى لندن فيما بينها، بما أن الكتلة المولية عامل مؤثر على قوى لندن وهي كبيرة فإن قوى التجاذب تكون أقوى وستحتاج طاقة أكبر لصهر المادة وكسر هذه القوى بين الجزيئات، لهذا درجة انصهارها مرتفعة نسبياً عن باقي المواد الصلبة الجزيئية

## المواد الصلبة الأيونية

**مادة صلبة أيونية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من أيونات تترابط برابطة أيونية

**المركبات الأيونية:** تتكون من تجاذب أيون موجب وسالب والرابطة بينهما رابطة أيونية

### الخصائص العامة للمواد الصلبة الأيونية

[1] شديدة الصلابة: بسبب الرابطة الأيونية القوية في بلوراتها

[2] ذات درجات انصهار مرتفعة بسبب الرابطة الأيونية القوية في بلوراتها

[3] هشة وتتحطم عند الطرق

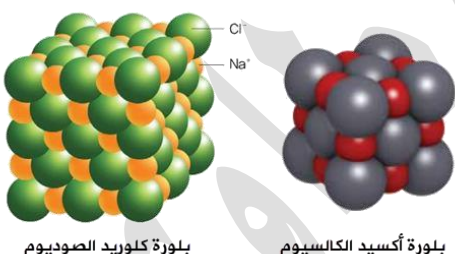
[4] لا توصل التيار الكهربائي في حال الصلابة لأن أيوناتها غير حرة الحركة

[5] توصل التيار الكهربائي في حالة محلول [في الماء] أو صهراً؛ لأن الأيونات تصبح حرة الحركة

[6] تنكسر الرابطة الأيونية في حال الإذابة في محلول أو الانصهار

[7] الوحدات البنائية في البلورة هي الأيونات

### أمثلة عليها



[2] أكسيد الكالسيوم CaO، درجة انصهار  $2572^{\circ}\text{C}$

[3] ملح الطعام NaCl

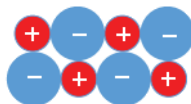
[4]  $\text{NaNO}_3, \text{CuBr}_2, \text{CsCl}, \text{LiF}, \text{NH}_4\text{Cl}$

**ضوي اللمة:** الرابطة الأيونية بوجه عام تتكون من ارتباط الفلز واللادفلز، والقاعدة هي ارتباط أيون موجب + أيون سالب

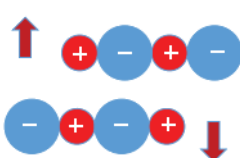
فسر: سبب ارتفاع درجة انصهار **أكسيد الكالسيوم CaO** عن **كلوريد البوتاسيوم KCl** ؟

تزيد درجة الانصهار في المواد الصلبة الأيونية كلما زادت الشحنة، فالشحنة الأكبر قوة تجاذب أكبر، ورابطة أيونية أقوى؛ ولذا تحتاج طاقة أكبر للانصهار، الشحنة لكل من أيوني  $\text{CaO} = (2-, 2+)$  بينما في  $\text{KCl} = (1+, 1-)$





فـسر: المـواد الـصلـبة الـأـيـونـية هـشـة وـتـهـطـم عـنـ الـطـرـق رـغـم أـنـهـا شـدـيدـة  
الـصـلـبـة



لـأنـ أـيـونـات بـلـورـاتـها إـذـا تـعـرـضـت لـلـطـرـق فـإـنـهـا تـنـزـلـقـ بـالـنـسـبـة إـلـى بـعـضـهـا بـعـضـاً  
فـتـقـارـبـ أـيـونـاتـ الـمـتـشـابـهـة وـتـنـافـرـ وـتـهـطـمـ الـبـلـورـة

**أـتـحـقـ صـ94: أـفـسـرـ درـجـةـ اـنـصـهـارـ LiClـ أـقـلـ مـنـ درـجـةـ اـنـصـهـارـ MgOـ**

الـشـحـنـةـ لـكـلـ مـنـ أـيـونـيـ LiClـ = (1+ـ, 1-)ـ بـيـنـماـ تـكـوـنـ لـأـيـونـيـ MgOـ = (2+ـ, 2-)ـ

وـبـمـاـ أـنـ الطـاـقةـ الـلـازـمـةـ لـصـهـرـ الـمـادـةـ تـزـدـادـ بـزـيـادـةـ شـحـنـةـ أـيـونـاتـ فـيـ الـرـابـطـ الـأـيـونـيـ لـذـاـ سـتـكـونـ درـجـةـ  
انـصـهـارـ LiClـ أـقـلـ

## المـوـادـ الـصـلـبةـ الشـبـكـيـةـ التـسـاـهـمـيـةـ

**مـادـةـ صـلـبةـ شـبـكـيـةـ تـسـاـهـمـيـةـ:** المـادـةـ الـصـلـبةـ الـتـيـ تـكـوـنـ جـسـيـمـاتـهاـ مـنـ ذـرـاتـ تـتـرـابـطـ بـرـابـطـةـ  
تسـاـهـمـيـةـ فـيـ بـنـاءـ شـبـكـيـ صـلـبـ

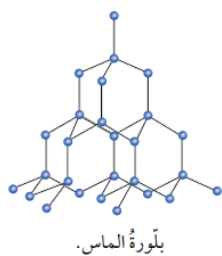
### الـخـصـائـصـ الـعـامـةـ لـلـمـوـادـ الـصـلـبةـ الشـبـكـيـةـ التـسـاـهـمـيـةـ:

- [1] شـدـيدـةـ القـساـوةـ: بـسـبـبـ قـوـةـ الرـوـابـطـ التـسـاـهـمـيـةـ بـيـنـ الـذـرـاتـ
- [2] درـجـةـ الـانـصـهـارـ الـمـرـتـفـعـةـ: بـسـبـبـ قـوـةـ الرـوـابـطـ التـسـاـهـمـيـةـ بـيـنـ الـذـرـاتـ
- [3] غـيرـ مـوـصـلـةـ لـلـتـيـارـ الـكـهـرـبـائـيـ فـيـ حـالـيـ الـصـلـبـةـ وـالـسـيـوـلـةـ بـشـكـلـ عـامـ، وـيـشـدـ عـنـهـاـ الـغـرافـيـتـ
- [4] تـنـكـسـرـ الرـوـابـطـ التـسـاـهـمـيـةـ خـلـالـ الـبـنـاءـ الشـبـكـيـ فـيـ حـالـ الـانـصـهـارـ
- [5] الـوـحدـاتـ الـبـنـائـيـةـ فـيـ الـبـلـورـةـ هـيـ الـذـرـاتـ

أـمـثـلـةـ عـلـيـهاـ:

- [1] بـلـورـةـ الـمـاسـ، درـجـةـ انـصـهـارـ °C 3550
- [2] بـلـورـةـ الـغـرافـيـتـ، درـجـةـ انـصـهـارـ °C 3730
- [3] الـكـواـرـتـزـ SiO<sub>2</sub>ـ، درـجـةـ انـصـهـارـ °C 1710
- [4] كـربـيـدـ السـلـيـكـونـ SiCـ
- [5] أـشـبـاهـ الـفـلـزـاتـ مـثـلـ الـبـورـونـ Bـ، السـلـيـكـونـ Siـ، الـجيـرـمـانـيـومـ Geـ

### ماـ الـخـصـائـصـ الـتـيـ يـتـمـيزـ بـهـاـ الـمـاسـ؟ـ



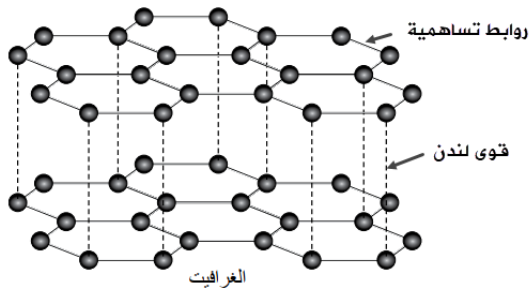
- [1] التـرـكـيـبـ الشـبـكـيـ: تـرـتـبـطـ كـلـ ذـرـةـ كـرـبـونـ بـأـرـبـعـ رـوـابـطـ تـسـاـهـمـيـةـ مـعـ أـرـبـعـ  
ذـرـاتـ كـرـبـونـ أـخـرىـ، كـلـ ذـرـةـ هـيـ مـرـكـزـ لـرـبـاعـيـ الـأـوـجـهـ مـنـظـمـ
- [2] درـجـةـ انـصـهـارـهـ مـرـتـفـعـةـ °C 3550
- [3] غـيرـ مـوـصـلـةـ لـلـتـيـارـ الـكـهـرـبـائـيـ: لـأـنـ إـلـكـتروـنـاتـهـ مـقـيـدةـ غـيرـ حـرـةـ الـحـرـكـةـ
- [4] مـنـ أـكـثـرـ الـمـوـادـ الـطـبـيـعـيـةـ قـساـوةـ [ـعـالـيـ الـقـساـوةـ]



**؟** علٰى: يستخدم الماس في صناعة أدوات القطع والقص، كرؤوس حفارات آبار البترول

لأنه من أكثر الموارد الطبيعية قساوة [لا يقطع الماس إلا الماس]

ما الخصائص التي يتميز بها الغرافيت؟



- [1] التركيب الشبكي: ترتبط كل ذرة كربون بثلاث ذرات كربون أخرى بحيث تشكل حلقات سداسية الشكل في كل حلقة ثلاثة روابط باي وثلاث سيجما، ثم تشكل الحلقات مع بعضها طبقات رقيقة تتراكم بقوى لندن [2]

- [2] درجة انصهاره مرتفعة °C 3730

- [3] موصل للتيار الكهربائي حيث إلكتروناته حرة الحركة خلال الطبقة الواحدة

- مادۃ کاشتہ [4]

على: يشذ الغرافيت في خصائصه عن خصائص المركبات الشبكية التساهمية على نحو عام

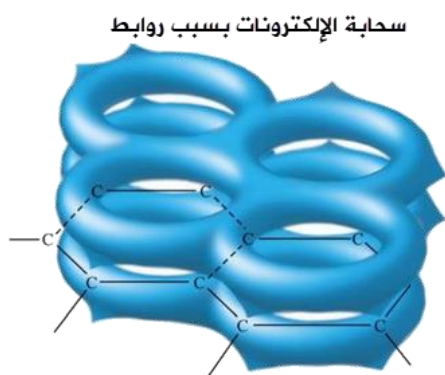
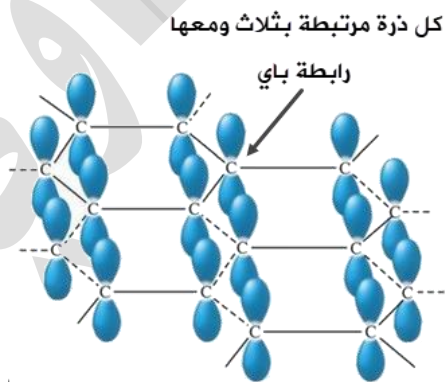
لأنه مادة هشة ويوصل التيار الكهربائي بخلاف المركبات الشبكية التساهمية التي تتمتع بالقساوة ولا توصل التيار الكهربائي

**فسيـرـ الغـرافـيـتـ مـادـهـ هـشـةـ وـيـسـتـخـدـمـ فـيـ صـنـاعـةـ أـقـلـامـ الرـصـاصـ**

لأن طبقاته الرقيقة تترابط بقوى لندن الضعيفة التي تجعله هشاً وبذلك يسهل ازلاق الطبقات فوق بعضها بعضاً

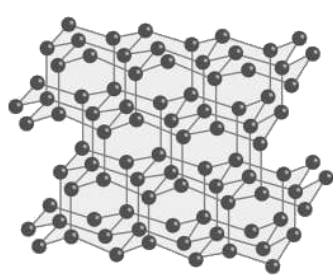
أتحقّق ص96: أفسر: الغرافيت موصل جيد للكهرباء

لوجود ثلاث روابط باي بين ذرات الكربون المكونة لكل حلقة في الطبقات المشكّلة للفرافيت، تشكّل إلكترونات المشاركة في تكوين روابط باي ما يشبه السحابة بين الطبقات، فتكون إلكترونات حرة الحركة ولذا الفرافيت موصل جيد للكهرباء

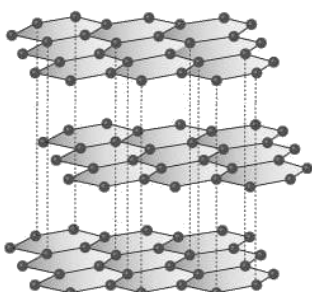


يُعد الماس والغرافيت وبكم من سترفولرين متأصلات، فهي أشكال بلورية مختلفة للكربون نفسه في الحالة الصلبة

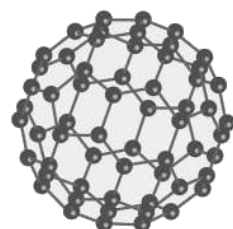
**ظاهرة التأصل:** وجود أكثر من شكل بلوري للعنصر الواحد في الحالة الفيزيائية نفسها



الماض



الغرافييت



بكمنسترفولرين

**ضوّي اللحمة:** يتحول الغرافيت إلى الماس في باطن الأرض لزمن أطول تحت ضغط وحرارة عاليين

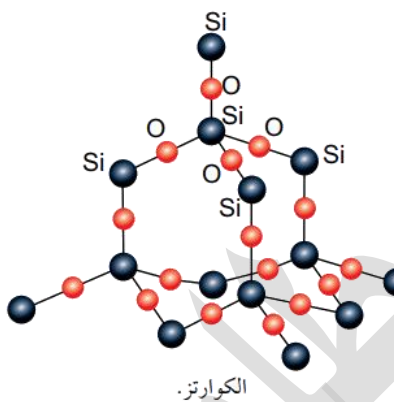


بلورة الغرافيت

بلورة الماس

**؟ ما الخصائص التي يتميز بها الكوارتز ثانوي أكسيد السيليكون  $\text{SiO}_2$ ؟**

[1] التركيب الشبكي: تشبه بلورته بلورة الماس، ترتبط كل ذرة سليكون بأربع ذرات أكسجين وكل ذرة أكسجين بذرتي سليكون فينشأ هذا الشكل الشبكي رغم تلك الصيغة الكيميائية



الكوارتز.

[2] درجة انصهاره مرتفعة  $1710^{\circ}\text{C}$

[3] الكوارتز شديد القساوة لكن أقل من الماس

[4] غير موصل للتيار الكهربائي

فائدة: الصيغة الكيميائية لـ  $\text{SiO}_2$  هي نفسها لـ  $\text{CO}_2$  وهم من نفس المجموعة، لكن يتّخذ الأول شكل رباعي الأوجه منتظم في ذرته السليكون، بينما الثاني يكون خطّي، والسبب أن العلماء قالوا: من ناحية نظرية لا يستطيع السليكون تكوين روابط ثنائية أو ثلاثية مثل الكربون، وبالتالي تنشأ هذه الشبكة الكبيرة حتى تستقر كل ذرة بإضافة ذرة أخرى وتستمر الشبكة التساهمية

### الربط بالفيزياء

**السيراميك فائق التوصيل:** التوصيل الفائق أي احتفاء المقاومة الكهربائية كلياً في السيراميك عند تبريدها لدرجة حرارة منخفضة جدًا قريبة من الصفر المطلق، أيضاً سيُطرد المجال المغناطيسي من داخله إذا تعرض لمجال مغناطيسي خارجي، فيبقى المغناطيسي طافياً في الهواء فوق السيراميك فائق التوصيل [ص 97]



## المواد الصلبة الفلزية



بلورة никел.



بلوره الذهب.

**مادة صلبة فلزية:** المادة الصلبة التي تتكون جسيماتها من فلزات تترابط برابطة فلزية

### الخصائص العامة للمواد الصلبة الفلزية:

[1] الصلابة ودرجات الانصهار المرتفعة على نحو عام

[2] موصلة للتيار الكهربائي

[3] قابلة للطرق والسحب [أي القابلية لتشكيل صفائح وأسلاك وقضبان]

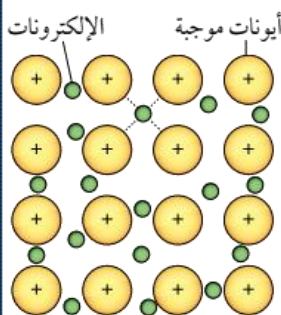
[4] لامعة وبراقة

[5] تنكسر الروابط الفلزية في حال الانصهار

[6] الوحدات البنائية في البلورة هي الذرات

**أمثلة عليها:** جميع بلورات الفلزات الصلبة: Na , Ag

? **فسر: وجود بحر من الإلكترونات السالبة حرقة الحركة في الفلزات؟**



طاقة التأين للفلزات منخفضة، أي الإلكترونات التكافؤ ضعيفة الارتباط بالنواة فيميل الفلز إلى فقدانها، فتترتب ذرات بلوره الفلز على شكل صفوف من الأيونات الموجبة مغمورة في بحر من الإلكترونات السالبة حرقة الحركة

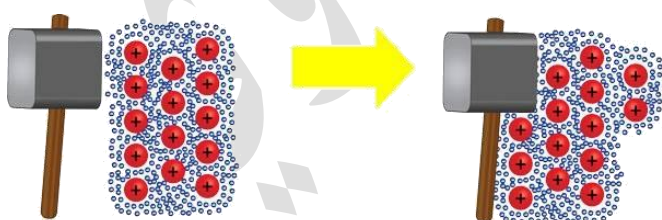
? **فسر: قدرة المواد الصلبة الفلزية على إيصال التيار الكهربائي**

بسبب بحر الإلكترونات السالبة حرقة الحركة في البلورة الفلزية

? **فسر: الصلابة ودرجات الانصهار المرتفعة**

بسبب قوة التجاذب الناشئة بين بحر الإلكترونات السالبة حرقة الحركة والأيونات الموجبة المحاطة بها

? **أتحقق ص98: أفسر قابلية المواد الصلبة الفلزية للطرق والسحب**



بسبب طبيعة الرابطة الفلزية، فالضغط على صفوف الأيونات الموجبة يجعلها تنزلق مبتعدة عن بعضها ولكنها تبقى متراقبة بفعل تجاذبها مع بحر الإلكترونات السالبة حرقة الحركة المحاطة بها

### عوامل مؤثرة على قوة الرابطة الفلزية ودرجة الانصهار في الفلزات:

[1] شحنة النواة الفعالة: كلما زادت قل حجم الذرة، وزاد التجاذب بين الأنوية الموجبة والإلكترونات حرقة الحركة فزادت درجة الانصهار

[2] إلكترونات التكافؤ: كلما زادت ارتفعت درجة الانصهار



؟ علٰى درجة انصهار المغنيسيوم  $250^{\circ}\text{C}$  أعلى من درجة انصهار الصوديوم  $98^{\circ}\text{C}$

الرابطة الفلزية في المغنيسيوم أقوى بسبب:

[1] إلكترونات التكافؤ التي يفقدها في بحر الإلكترونات السالبة = 2 بينما للصوديوم = 1

[2] شحنة النواة الفعالة للمغنيسيوم أكبر وبالتالي حجم ذرة المغنيسيوم أصغر فيزيداد التجاذب

بين أنوبي المغنيسيوم والإلكترونات حرّة الحركة في بحر الإلكترونات

فائدة: نحسب شحنة النواة الفعالة  $Z_{\text{eff}}$  بطرح عدد البروتونات Z من إلكترونات الحاجبة S [الداخلية]

بدون إلكترونات الغلاف الأُخِير وتكون هي نفسها رقم مجموعة العنصر

$$Z_{\text{eff}} = Z - S$$

$$Z_{\text{eff}}(\text{Mg}) = Z - S = 12 - 10 = +2$$

$$Z_{\text{eff}}(\text{Na}) = Z - S = 11 - 10 = +1$$

؟ أتحقق ص98: أحدد أي العنصرين: Li أم Na له أعلى درجة انصهار

لهم نفس إلكترونات التكافؤ وشحنة النواة الفعالة

لكن الحجم الذري لليثيوم أقل بكثير من الصوديوم، وبالتالي يزيد جذب الأنوية للإلكترونات حرّة الحركة

وتزداد قوة الرابطة الفلزية وترتفع درجة الانصهار، إذًا الليثيوم أعلى في درجة الانصهار من الصوديوم

فائدة: العدد الذري لليثيوم [3] جداً قليل ولذا حجمه صغير مقارنة بغيره، ومثله البريليوم

### الربط بالطب

**دعامات قلبية من السبائك المعدنية:** سبيكة معدنية من التيتانيوم والتنتاليوم والنيوبيوم، تمتاز بمرنة فائقة

وقوه كبيرة ومعدلات رفض منخفضة، خالية من العناصر السامة المسببة للالتهابات العصبية أو الحساسية، وهذه

الدعامات تعتمد على الهندسة النانوية، منخفضة التكلفة والملاعة الحيوية لها عالية

## المواد الصلبة

المواد الصلبة غير البلورية

المواد الصلبة البلورية

المواد الصلبة الأيونية

المواد الصلبة الجزيئية

المواد الصلبة الشبكية التساهمية

المواد الصلبة الفلزية

درجة انصهار المواد الصلبة تترتب بشكل عام: الشبكية التساهمية > الفلزية والأيونية > الجزيئية



## تدريبات خارجية + كيماشريك

 محلول السكر لا يوصل الكهرباء بينما محلول ملح الطعام يوصل الكهرباء

لأن السكر مادة صلبة جزيئية لا توصل التيار الكهربائي سواء وهي صلبة أو محلول، بينما ملح الطعام (كلوريد الصوديوم) مادة صلبة أيونية توصل التيار الكهربائي في حالة محلول والمصهور

 صنف المواد الآتية حسب نوعها وهي في الحالة الصلبة:

- **الأسفلت:** مادة صلبة غير بلورية

- **الكوارتز:** مادة صلبة جزيئية

- **الزجاج:** مادة صلبة غير بلورية

- **الМАس:** مادة صلبة شبكيّة تساهمية

- **C<sub>60</sub>:** مادة صلبة شبكيّة تساهمية

- **الغرافين:** مادة صلبة شبكيّة تساهمية [وهو طبقة واحدة من الغرافيت]

- **الغرافيت:** مادة صلبة شبكيّة تساهمية

- **كربونات الكالسيوم CaCO<sub>3</sub>:** مادة صلبة أيونية

- **السكروز C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub>:** مادة صلبة جزيئية

- **الفضة:** مادة صلبة فلزية

- **المطاط:** مادة صلبة غير بلورية

- **سبائك من النيكل والكروم NiCr:** مادة صلبة فلزية

- **الجرمانيوم Ge:** مادة صلبة شبكيّة تساهمية [ فهو شبه فلز تحت Si ويتصرف مثله]

- **HF:** مادة صلبة جزيئية

 أيها أعلى درجة انصهار مع التوضيح بإيجاز

- **الماس أم الغرافيت:** كلاهما شبكي تساهمي لكن الماس لأنه أشد قساوة

- **أكسيد المغنيسيوم أم كلوريد الصوديوم:** كلاهما صلب أيوني لكن **أكسيد المغنيسيوم** الأعلى بسبب الشحنة الثنائية على أيوناته

- **الألمانيوم Al أم السيليكون Si:** السيليكون هو الأعلى لأنه مادة صلبة شبكيّة تساهمية درجة

انصهارها مرتفعة، أما المادة الفلزية درجة انصهارها مرتفعة على نحو ما لكن أقل منه

- **البريليوم أم المغنيسيوم:** كلاهما مادة فلزية، البريليوم أعلى في درجة الانصهار بسبب حجمه الذري الصغير جداً [عدد بروتوناته = 4] مقارنة بالمغنيسيوم

- **C<sub>60</sub> أم الكوارتز SiO<sub>2</sub>:** الكوارتز هو الأعلى فهو مادة صلبة شبكيّة تساهمية أما C<sub>60</sub> فهو مادة صلبة جزيئية





من متآصلات الكربون: الماس، الغرافيت، كرات باكي، الفحم، السخام  
صنف هذه المتآصلات إلى صلبة بلورية وغير بلورية

غير بلوري	بلوري	المتآصل
	^^	الماس
	^^	الغرافيت
	^^	الغرافين
	^^	كرات باكي
	^^	الفحم
	^^	السخام



## ورقة عمل: الحالة الصلبة

**صنف المواد الآتية حسب نوع المادة الصلبة البلورية:**

- |       |  |
|-------|--|
| ..... | :P <sub>4</sub> O <sub>10</sub>                  |
| ..... | :SiC   |
| ..... | :P <sub>4</sub>                                  |
| ..... | :(NH <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> |
| ..... | :الباريوم Ba                                     |
| ..... | :Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>                 |
| ..... | :كرات باكي                                       |
| ..... | :LiBr  |
| ..... | :سكر المائدة                                     |
| ..... | :سبائك AgZn                                      |

أكمل الفراغ بما يناسب:

- يتميز البكم من ستربولورين بدرجة انصهار ..... نسبياً مقارنة بالمواد الصلبة الجزيئية

- المواد الصلبة الجزيئية ..... للتيار الكهربائي في حالة المصفور بخلاف المواد الصلبة الأيونية فهي ..... للتيار الكهربائي في حالة المصفور

- نستطيع تشكيل الصفائح والأسلان والقضبان من المواد الصلبة الفلزية وذلك لأنها قابلة لـ ..... ٩ ..... للугل ..... ٩ ..... للكربون متآصلات منها: ..... ٩ ..... [اذكر التي في الكتاب فقط]

- المواد الصلبة البلورية لها شكل هندسي ..... بخلاف المواد الصلبة غير البلورية

- درجة انصهار  $\text{CaO}$  أعلى من درجة انصهار  $\text{KCl}$  والسبب هو ..... يستخدم الغرافيت في صناعة أقلام الرصاص لسهولة ازلاق ..... المكونة له فوق بعضها

- يوصل الغرافيت للتيار الكهربائي نظراً إلى وجود ..... روابط باي بين ذرات الكربون المشكلة لكل حلقة سداسية في الطبقة [اذكر عدد روابط باي]

- المواد الصلبة الأيونية توصل التيار الكهربائي فقط في حالتي ..... و ..... في بلورة الجليد يرتبط كل جزيء ماء ب ..... جزيئات أخرى ويكون كل جزيء في البلورة مرتكزاً لشكل ..... [اذكر عدد الجزيئات والشكل الغرافي]

## حل مراجعة الدرس الثالث

**الفكرة الرئيسية: ما المقصود بكل مما يأتي:**

- المادة الصلبة البلورية: المادة الصلبة التي تتكون من بلورات ذات أشكال هندسية منتظمة
- المادة الصلبة غير البلورية: المادة الصلبة التي لا تترتب جسيماتها لتكون أشكالاً هندسية منتظمة
- ظاهرة التآصل: وجود أكثر من شكل بلوري للعنصر الواحد في الحالة الفيزيائية نفسها

**أفسر: أ- المواد الصلبة غير قابلة للانضغاط أو الجريان**

لأن جسيماتها متقاربة جداً وقوى التجاذب بينها كبيرة لذلك تترتب في أماكن محددة وثابتة لا تغادرها وبالتالي لا تقبل الانضغاط أو الجريان

ب- انخفاض درجة انصهار بكم من سترفولين مقارنة بدرجتي انصهار الماس والغرافيت

لأنه مادة صلبة جزيئية وقوى التجاذب بين جزيئاته هي قوى لدن الضعيفة في حين أن الماس والغرافيت مواد صلبة شبكية تساهمية ترابط ذراتها بروابط تساهمية قوية

**أحدد نوع الروابط التي تكسر عند انصهار كل من المواد الصلبة البلورية الآتية:**

المادة الصلبة الأيونية: الرابطة الأيونية

المادة الصلبة الجزيئية: قوى التجاذب مثل: الروابط الهيدروجينية، ثنائية القطب، قوى لدن

المادة الصلبة الفلزية: الرابطة الفلزية

المادة الصلبة الشبكية التساهمية: الرابطة التساهمية

**أحدد نوع المادة الصلبة البلورية لكل مما يأتي:**

SiC: مادة صلبة شبكية تساهمية

KI: مادة صلبة أيونية

NH<sub>3</sub>: مادة صلبة جزيئية

Ni: مادة صلبة فلزية

**أصنف المواد الصلبة الآتية حسب نوعها: مادة صلبة جزيئية، مادة صلبة أيونية، مادة صلبة فلزية،**

**مادة صلبة شبكية تساهمية**

أ- مادة صلبة غير موصلة تنصهر على درجة حرارة 650 °C ومصهورها موصلة للكهرباء؟

مادة صلبة أيونية [لاحظ انصهار مرتفع نسبياً ومصهور موصل]

ب- مادة صلبة صفراء اللون براقة موصلة للكهرباء

مادة صلبة فلزية [لاحظ صلبة براقة موصلة للكهرباء]

ج- مادة شديدة الصلابة درجة انصهارها 2730 °C غير موصلة للكهرباء عند صهرها

مادة صلبة شبكية تساهمية [لاحظ الانصهار المرتفع والصلابة وغير موصلة]

د- مادة صلبة صفراء اللون ذات رائحة مميزة تنصهر على درجة حرارة 119 °C

مادة صلبة جزيئية [ويقصد الكبريت S<sub>8</sub>] لاحظ هشة وانصهار منخفض



## حل مراجعة الوحدة الثانية

أوضح المقصود بكل من: [التعريفات مذكورة في المحتوى والدوسية ومسرد المصطلحات] ؟  
أفسر: ؟

- يتناصف ضغط الغاز طردياً مع درجة حرارته عند ثبات حجمه

لأن زيادة درجة الحرارة يزيد من متوسط الطاقة الحركية للجسيمات فتزداد سرعتها وتزداد تصادماتها مع بعضها ومع جدار الإناء فيزداد وقتها ضغط الغاز

- انتشار غاز  $\text{NH}_3$  أسرع من انتشار غاز  $\text{CO}_2$

لأن الغاز الأسرع انتشاراً هو الذي كتلته المولية أقل، الكتلة المولية للأمونيا =  $17 = 3 + 14$  غرام/مول، بينما الكتلة المولية لثاني أكسيد الكربون =  $44 = 2 \times 16 + 12$  غرام / مول

- درجة انصهار  $\text{CH}_3\text{COOH}$  أكبر من درجة انصهار  $\text{C}_2\text{H}_5\text{Cl}$

ننظر إلى نوع المادة الصلبة وقوى التجاذب، قوى التجاذب في الأول هي هيدروجينية، وفي الثاني هي ثنائية القطب، القوى الهيدروجينية أقوى وبالتالي تحتاج طاقة أكبر لكسر هذه القوى فترتفع درجة انصهار الأول

? أحسب كتلة غاز  $\text{O}_2$  الموجودة في وعاء حجمه 5 L عند درجة حرارة  $20^\circ\text{C}$  وضغط  $1.5 \text{ atm}$   
 $m = ?$      $n = ?$      $V = 5 \text{ L}$      $P = 1.5 \text{ atm}$      $T = 20^\circ\text{C} + 273 = 293 \text{ K}$

أربع متغيرات، الحل على قانون الغاز المثالي حيث  $R = 0.082$

$$PV = nRT$$

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{1.5 \times 5}{0.082 \times 293} = 0.31 \text{ mol}$$

الكتلة المولية لغاز الأكسجين =  $[16 \times 2 = 32 \text{ g/mol}]$

$$m = Mr \times n = 32 \times 0.31 = 9.9 \text{ g}$$

? أحسب كثافة غاز  $\text{SO}_2$  عند درجة حرارة  $35^\circ\text{C}$  وضغط  $0.97 \text{ atm}$

الكتلة المولية لغاز  $\text{SO}_2$  =  $M_r \text{ SO}_2 = 64 = 2 \times 16 + 32$  غرام/مول  
 $R = 0.082$      $d = ?$      $P = 0.97 \text{ atm}$      $T = 35^\circ\text{C} + 273 = 308 \text{ K}$

مطلوب الكثافة، نستخدم قانون الغاز المثالي ونرتبه لحساب الكثافة مباشرة

أو نتذكر جملة: من المولية درت بالي، ونرتها لحساب الكثافة

$$d_{\text{SO}_2} = M_r \frac{P}{RT} = \frac{64 \times 0.97}{0.082 \times 308} = 4.5 \text{ g/L}$$

? يحتوي وعاء حجمه 1.64 L على (1.6 g  $\text{O}_2$ ) و (1.1 g  $\text{CO}_2$ ) وكتلة مجھولة من  $\text{N}_2$ . إذا علمت أن

الضغط الكلي للغازات الثلاثة يساوي 1.5 atm عند درجة حرارة  $27^\circ\text{C}$  فاحسب:

- الضغط الجزيئي لكل من الغازات  $\text{N}_2$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$



$$P_T = 1.5 \quad P_{CO_2} = ? \quad P_{O_2} = ? \quad m_{CO_2} = 1.1 \text{ g} \quad m_{O_2} = 1.6 \text{ g}$$

$$V = 1.64 \text{ L} \quad T = 27^\circ\text{C} + 273 = 300 \text{ K}$$

بما أن كل غاز سيأخذ نفس حجم الوعاء ودرجة الحرارة، فإننا نحسب الضغط الجزئي لكل غاز باستخدام قانون الغاز المثالي مع اعتبار ثابت الغاز العام = 0.082 وتعويض الكتل المولية مع الكتلة عوضاً عن حساب المولات

$$\text{الكتلة المولية لـ } CO_2 = 44 \quad \text{الكتلة المولية لـ } O_2 = 32 \quad \text{الكتلة المولية لـ } N_2 = 28$$

$$P_{CO_2} = \frac{m_{CO_2}RT}{Mr_{CO_2}V} = \frac{1.1 \times 0.082 \times 300}{44 \times 1.64} = 0.375 \text{ atm}$$

$$P_{O_2} = \frac{m_{O_2}RT}{Mr_{O_2}V} = \frac{1.6 \times 0.082 \times 300}{32 \times 1.64} = 0.75 \text{ atm}$$

$$P_{N_2} = P_T - P_{CO_2} - P_{O_2} = 1.5 - 0.375 - 0.75 = 0.375 \text{ atm}$$

- كتلة غاز  $N_2$  في الوعاء

$$n_{N_2} = \frac{P_{N_2}V}{RT} = \frac{0.375 \times 1.64}{0.082 \times 300} = 0.025 \text{ mol}$$

$$m = Mr \times n = 28 \times 0.025 = 0.7 \text{ g}$$

أدرس الجدول الآتي، الذي يبين الضغط البخاري لثلاثة سوائل A , B , C عند درجة حرارة معينة، ثم  
أجيب عن الأسئلة الآتية:

C	B	A	المادة
50	580	225	mmHg

- ما المادة الأسرع تبخرًا؟  $\Leftrightarrow$  B
- ما المادة التي لها أعلى درجة غليان عاديّة؟  $\Leftrightarrow$  C
- أرتّب السوائل الثلاثة حسب تزايد قوى التجاذب بين جزيئاتها  $\Leftrightarrow$  B < A < C

إذا كانت طاقة التبخر المولية للسوائل الآتية كما هو موضح:  
 $O_2$  (6.8 kJ/mol) ,  $Ne$  (1.8 kJ/mol) ,  $CH_3OH$  (34.5 kJ/mol)

فهل تتفق هذه القيم مع توقعاتك؟ فسر إجابتك

نعم تتفق فحسب قوى التجاذب فإن ترتيب طاقة التبخر المولية سيكون:  
 $CH_3OH > O_2 > Ne$  فكلما زادت قوة قوى التجاذب احتاج السائل إلى طاقة تبخر مولية أكبر للتحول إلى غاز

قوى التجاذب أكبر شيء في  $CH_3OH$  لأنها قوى هيدروجينية تليها قوى لندن في الأكسجين والنيون، لكن يتتفوق الأكسجين على النيون بسبب عامل الكتلة المولية، الأكسجين (32) بينما النيون (20)



أحد المادّة التي لها أعلى درجة انصهار بين الأزواج الآتية:

( $\text{Li}_2\text{O}$ ,  $\text{LiF}$ )  $\Leftrightarrow$  كلاهما مواد صلبة أيونية لكن الأعلى  $\text{Li}_2\text{O}$  بسبب الشحنة الثنائية ( $2+$ ,  $2-$ ) -

( $\text{SiO}_2$ ,  $\text{CO}_2$ )  $\Leftrightarrow$  لأنّه مو المواد الصلبة الشبكية التساهمية ذات الاصهار المرتفع بخلاف

$\text{CO}_2$  هو من المواد الصلبة الجزيئية ذات الاصهار المنخفض

( $\text{Na}$ ,  $\text{Al}$ )  $\Leftrightarrow$  كلاهما مواد صلبة فلزية لكن الأعلى  $\text{Al}$  لأن له 3 إلكترونات تكافؤ وحجمه أقل -

إذا علمت أن كثافة الماس  $3.5 \text{ g/mL}$  وأن كثافة الغرافيت  $2.3 \text{ g/mL}$ . اعتماداً على التركيب

البلوري لبكمسترفلرين، هل تتوقع أن تكون كثافته أكبر أم أقل منها؟ ببر إجابتك

كثافة بكمسترفلرين أقل منها لأنّه من المواد الصلبة الجزيئية ترابط جزيئاته بقوى لندن

الضعيفة، بالإضافة أن شكلها كرات مجوفة من الداخل وبالتالي كثافة أقل

أما الماس والغرافيت من المواد الصلبة الشبكية التساهمية ترابط بروابط تساهمية قوية

فالمسافات أقل بين الذرات في البلورة وبالتالي كثافة أكبر

أختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1) إحدى العبارات الآتية لا تتفق مع نظرية الحركة الجزيئية

أ- حركة جزيئات الغاز مستمرة وعشواية

ب- متوسط الطاقة الحركية للغازات ثابت عند درجة الحرارة نفسها

ج- تتصادم جزيئات الغاز تصدامات مرنة

د- تتحرك جميع جزيئات الغاز بالسرعة نفسها عند درجة الحرارة نفسها

2) إذا علمت أن الكتلة المولية للغازات الآتية: ( $\text{H}_2 = 2$ ,  $\text{N}_2 = 28$ ,  $\text{O}_2 = 32$ ,  $\text{Ne} = 20 \text{ g/mol}$ )

فإن أقل هذه الغازات انحرافاً عن سلوك الغاز المثالي عند الظروف نفسها هو:

أ-  $\text{H}_2$

ب-  $\text{N}_2$

ج-  $\text{O}_2$

د-  $\text{Ne}$

3) عينة من الغاز المحصور بحجمها  $V$  عند درجة حرارة  $35^\circ\text{C}$  فإن درجة الحرارة التي يتضاعف

عندّها حجم الغاز  $2V$  عند ثبات الضغط هي:

أ-  $35^\circ\text{C}$

ب-  $70^\circ\text{C}$

ج-  $308^\circ\text{C}$

د-  $343^\circ\text{C}$



4) عند مضاعفة درجة الحرارة بالكلفن لعينة من غاز محصور 3 مرات ومضاعفة حجمه مرتين فإن

ضغطه الجديد يساوى:

**أ-**  $\frac{2}{3}$  من الضغط الأصلي

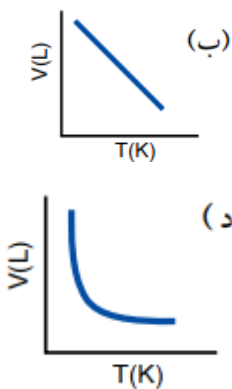
**ب-**  $\frac{2}{3}$  من الضغط الأصلي

**ج-**  $\frac{3}{2}$  من الضغط الأصلي

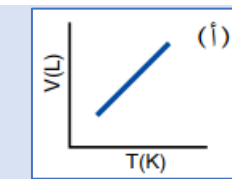
**د-** 5 أضعاف الضغط الأصلي

5) إحدى الرسوم البيانية الآتية توضح العلاقة بين حجم الغاز ودرجة حرارته المطلقة عند ثبات

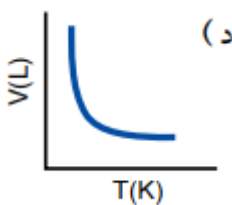
ضغطه:



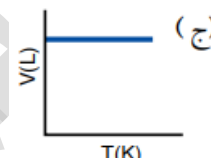
ب



أ



د



ج

6) المادة التي لها أعلى درجة غليان عادي، هي:

$\text{CH}_3\text{CH}_3$  **أ-**

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$  **ب-**

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$  **ج-**

$\text{CH}_3\text{OCH}_3$  **د-**

7) ترتيب السوائل الآتية:  $\text{CH}_4$  ,  $\text{CHBr}_3$  ,  $\text{CH}_3\text{Cl}$  حسب تناقص طاقة تبخرها المولية:

$\text{CHBr}_3 < \text{CH}_4 < \text{CH}_3\text{Cl}$  **أ-**

$\text{CHBr}_3 < \text{CH}_3\text{Cl} < \text{CH}_4$  **ب-**

$\text{CH}_3\text{Cl} < \text{CHBr}_3 < \text{CH}_4$  **ج-**

$\text{CH}_4 < \text{CH}_3\text{Cl} < \text{CHBr}_3$  **د-**

8) أحد العوامل الآتية لا يؤثر في الضغط البخاري للسوائل:

**أ-** حجم السوائل

**ب-** شكل الإناء

**ج-** درجة الحرارة

**د-** الإجابتان **أ + ب**





9) إذا علمت أن عنصر البورون صلب للغاية، درجة انصهاره  $2300^{\circ}\text{C}$  وهو رديء التوصيل للكهرباء على درجة الحرارة العادية فإن نوع المادة الصلبة البلورية التي يكونها:

أ- جزيئية

ب- شبكية تساهمية

ج- فلزية

د- أيونية

10) المادة الصلبة البلورية الموصولة للتيار الكهربائي في حالتي الصلابة والسيولة هي:

أ-  $\text{KF}$ ب-  $\text{SiO}_2$ ج-  $\text{Cu}$ د-  $\text{S}_8$ 

دعواتي لكم بالتوفيق وتحقيق الأمنيات العظيمة.. دمتم بود

م. مريم السرطاوي

