



# الكيومياء

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب

الفصل الدراسي الأول

12

فريق التأليف

موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

بلال فارس محمود      تيسير أحمد الصبيحات

جميلة محمود عطيّة

الناشر: المركز الوطني لتطوير المناهج

يسر المركز الوطني لتطوير المناهج، استقبال آرائكم وملحوظاتكم على هذا الكتاب عن طريق العنوانين الآتية:



06-5376262 / 237



06-5376266



P.O.Box: 2088 Amman 11941



@nccdjor



feedback@nccd.gov.jo



www.nccd.gov.jo

قررت وزارة التربية والتعليم تدريس هذا الكتاب في مدارس المملكة الأردنية الهاشمية جميعها، بناءً على قرار المجلس الأعلى للمركز الوطني لتطوير المناهج في جلسته رقم (3/2022)، تاريخ 12/5/2022 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (24/2022) تاريخ 29/5/2022 م بدءاً من العام الدراسي 2022 / 2023 م.

© HarperCollins Publishers Limited 2022.

- Prepared Originally in English for the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan  
- Translated to Arabic, adapted, customised and published by the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan

**ISBN: 978 - 9923 - 41 - 308 - 1**

المملكة الأردنية الهاشمية  
رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية  
(2022/4/1958)

375,001

الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج

الكيمياء: الصف الثاني عشر الفرع العلمي: كتاب الطالب (الفصل الدراسي الأول) / المركز الوطني لتطوير المناهج.- عمان: المركز، 2022  
(140) ص.

ر.إ.: 2022/4/1958

الواصفات: /تطوير المناهج / /المقررات الدراسية/ /مستويات التعليم/ /المناهج/

يتحمل المؤلف كامل المسؤولية القانونية عن محتوى مصنفه ولا يعبر هذا المصنف عن رأي دائرة المكتبة الوطنية.

All rights reserved. No part of this publication may be reproduced, sorted in retrieval system, or transmitted in any form by any means, electronic, mechanical, photocopying, recording or otherwise, without the prior written permission of the publisher or a license permitting restricted copying in the United Kingdom issued by the Copyright Licensing Agency Ltd, Barnard's Inn, 86 Fetter Lane, London, EC4A 1EN.

British Library Cataloguing -in- Publication Data

A catalogue record for this publication is available from the Library.

## قائمة المحتويات

### الصفحة

### الموضوع

5	المقدمة
7	<b>الوحدة الأولى: الحموض والقواعد وتطبيقاتها</b>
9	التجربة الاستهلالية: خصائص الحمض والقاعدة
10	الدرس الأول: الحموض والقواعد
22	الدرس الثاني: الرَّقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية
41	الدرس الثالث: الحموض والقواعد الضعيفة
52	الدرس الرابع: الأملاح والمحاليل المنظمة
69	الإثراء والتوسيع: محلول المنظم في الدم
70	مراجعة الوحدة

73	<b>الوحدة الثانية: الكيمياء الكهربائية</b>
75	التجربة الاستهلالية: تفاعل بعض الفلزات مع حمض الهيدروكلوريك HCl
76	الدرس الأول: التأكسد والاختزال
95	الدرس الثاني: الخلايا الجلتفانية
121	الدرس الثالث: خلايا التحليل الكهربائي

الإثراء والتوسيع: إعادة تدوير البطاريات

١٣١

مراجعة الوحدة

١٣٢

مسرُد المصطلحات

١٣٧

قائمة المراجع

١٤٠

## المقدمة

انطلاقاً من إيمان المملكة الأردنية الهاشمية الراسخ بأهمية تنمية قدرات الإنسان الأردني وتسليحه بالعلم والمعرفة، سعى المركز الوطني لتطوير المناهج، بالتعاون مع وزارة التربية والتعليم، إلى تحديث المناهج الدراسية وتطويرها؛ لتكون معيناً للطلبة على الارتقاء بمستواهم المعرفي، ومجاراة أقرانهم في الدول المتقدمة.

ويُعدُّ هذا الكتاب واحداً من سلسلة كتب المباحث العلمية التي تُعنى بتنمية المفاهيم العلمية، ومهارات التفكير وحل المشكلات، ودمج المفاهيم الحياتية والمفاهيم العابرة للمواد الدراسية، والإفادة من الخبرات الوطنية في عمليات الإعداد والتأليف وفق أفضل الطرائق المُتَّبعة عالمياً؛ لضمان انسجامها مع القيم الوطنية الراسخة، وتلبيتها حاجات أبنائنا الطلبة والمعلّمين.

وقد جاء هذا الكتاب مُحققاً لمقاصد الإطار العام والإطار الخاص للعلوم، ومعاييرها، ومُؤشرات أدائها المُتمثّلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الواحد والعشرين، وقد اعتمد دوره التعلم الخصوصية ومحترف - في الوقت نفسه - بانتهائه الوطني. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخصوصية المنشقة من النظرية البنائية التي تمنح الطالب الدور الأكبر في العملية التعليمية التعليمية، وتتوفر له فرصاً عديدة للاستقصاء، وحل المشكلات، والبحث، واستخدام التكنولوجيا وعمليات العلم، فضلاً عن اعتماد منحى STEAM في التعليم الذي يستعمل لدمج العلوم والتكنولوجيا والهندسة والفن والعلوم الإنسانية والرياضيات في أنشطة الكتاب المتنوعة، وفي قضايا البحث.

يتألف الكتاب من وحدتين دراسيتين، هما: الحموض والقواعد وتطبيقاتها، الكيمياء الكهربائية.

الحق بكتاب الكيمياء كتاب للأنشطة التجارب العملية، يحتوي على جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ لتساعده على تفزيذها بسهولة، وذلك اعتماداً على منحى STEAM في بعضها، بدءاً بعرض الأساس النظري لكل تجربة، وبيان خطوات العمل وإرشادات السلامة، وانتهاءً بأسئلة التحليل والاستنتاج. وتحتوي الكتاب أيضاً على أسئلة تفكير متنوعة؛ بغية تعزيز فهم

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الطالب لموضوعات المادة، وتنمية التفكير الناقد لديه.

ونحن إذ نقدم هذه الطبعة من الكتاب، فإننا نأمل أن يُسهم في تحقيق الأهداف والغايات النهائية المنشودة لبناء شخصية المتعلّم، وتنمية اتجاهات حبّ التعلّم ومهارات التعلّم المستمر، فضلاً عن تحسين الكتاب بإضافة الجديد إلى محتواه، وإثراء أنشطته المتنوعة، والأخذ بلاحظات المعلّمين.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

# الوحدة

1

## الحموض والقواعد وتطبيقاتها

Acid and Base and their Applications



### أتأمل الصورة

تحتوي كثيرون من المواد الغذائية التي نتناولها على مواد حمضية تكسبها طعمًا لاذعًا، كالليمون والبندورة والمشروبات الغازية، وأخرى تحتوي على مواد قاعدية تكسبها طعمًا خاصًا بها، مثل: السبانخ والخيار والخس وغيرها، ولكلّ مادة من هذه المواد درجة حموضة تميّزها عن غيرها. فما المقصود بالحمض والقاعدة؟ وكيف تُقاس درجة حموضة محليل هذه المواد؟

## الفكرة العامة

تصنفُ المَوَادُ التي نستخدمها في حياتنا اليومية بالاعتماد على درجة حموضتها إلى مواد حمضية ومواد قاعدية وأخرى متعادلة، وينطبق ذلك على المواد الغذائية أيضًا، وتختلف هذه المواد في خصائصها واستخداماتها، ويمكن تقدير درجة حموضتها بطرق مختلفة.

### الدرس الأول: الحموض والقواعد.

**الفكرة الرئيسية:** تتمايز الحموض والقواعد في خصائصها الكيميائية والفيزيائية التي تحدّد استخداماتها، ويمكن تعرّف الحمض والقاعدة عن طريق عدد من المفردات، مثل: أيون الهيدروجين، وأيون الهيدروكسيد، والأزواج المترافق، وأزواج الإلكترونات.

### الدرس الثاني: الرَّقم الهيدروجيني ومحاليل الحموض والقواعد القوية.

**الفكرة الرئيسية:** تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعبير عن درجة حموضة محلول pH أو درجة قاعديته  $pOH$  بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

### الدرس الثالث: الاتزان في محاليل الحموض والقواعد الضعيفة.

**الفكرة الرئيسية:** يتآثرُ الحِمْضُ الْبَعِيْفُ في المحلول المائي جزئياً، ويُعبرُ عن قدرته على التأين باستخدام ثابت تأين الحِمْضِ  $K_a$ ، وكذلك الحال للقاعدة الضعيفة التي يُعبرُ عن مدى تأينها بثابت تأين القاعدة  $K_b$ ، وستُستخدم ثوابت التأين لحساب تراكيز الأيونات الناتجة وحساب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول.

### الدرس الرابع: محاليل الأملاح والمحاليل المنظمة.

**الفكرة الرئيسية:** للكثير من الأملاح إما خصائص حمضية أو قاعدية تغيّر من الرَّقم الهيدروجيني للمحلول الذي تضاف إليه، وعند إضافتها إلى محلول حمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة ينشأ عن ذلك ما يسمى بالمحلول المنظم الذي يقاوم التغيير في الرَّقم الهيدروجيني فيما لو أضيفت إليه كمية قليلة من حمض أو قاعدة قوية.

# تجربة استهلاكه

## خصائص الحِمض والقاعدة

**المواد والأدوات:** محلول حمض الهيدروكلوريك تركيزه  $0.1\text{ M}$ ، محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيزه  $0.1\text{ M}$ ، أنابيب اختبار عدد 3، حامل أنابيب، أوراق الكاشف العام، مِxbَار مُدَرَّج ، ميزان حرارة، كأس زجاجية، ماء مقطر.

### إرشادات السلامة:

اتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.

أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

احذر استنشاق حمض الهيدروكلوريك، ولمس محلول هيدروكسيد الصوديوم.

### خطوات العمل:

**أقيس:** أستخدم المِxbَار المُدَرَّج في قياس  $3\text{ mL}$  من محلول حمض الهيدروكلوريك،  
ثم أضعُها في أنبوب اختبار وآرْقمُه (1).

**أقيس:** درجة حرارة محلول باستخدام ميزان الحرارة، وأسجّلها.

**أنظف المِxbَار المُدَرَّج** بالماء المُقْطَر، ثم أضعُه جانبًا.

**الاحظ.** أغمس ورقة الكاشف العام في محلول، وألاحظ تغيير لونها، وأسجّله.

**أقيس:** أستخدم المِxbَار المُدَرَّج في قياس  $3\text{ mL}$  من محلول هيدروكسيد الصوديوم، ثم أضعُها في أنبوب اختبار آخر وآرْقمُه (2).

**أكرر الخطوتين** (2، 4) لمحلول هيدروكسيد الصوديوم، وأسجّل النتائج.

**أجرب:** أسكب محتويات الأنبوب (1) في كأس زجاجية، وأضيف إليها تدريجيًّا محلول هيدروكسيد الصوديوم من الأنبوب الثاني، ثم أكرر الخطوتين (2، 4) لمحتويات الكأس الزجاجية، وأسجّل النتائج.

### التحليل والاستنتاج:

1- أُحدِّد التغيير الذي يطرأ على لون ورقة الكاشف عند وضعها في محلول كلٌ من حمض الهيدروكلوريك وهيدروكسيد الصوديوم.

2- أُقدر الرَّقم الهيدروجيني (درجة الحموضة) لكلٍ من المحلولين.

3- أُفسِر اختلاف درجة حرارة محلول الناتج من خلط المحلولين عن درجة حرارة كلٍ منهما.

4- أُقدر الرَّقم الهيدروجيني للمحلول الناتج من خلط المحلولين في الكأس الزجاجية.

## مفاهيم الحموض والقواعد Acid Base Concepts

توجد الحموض والقواعد في كثير من المواد الغذائية، وهي تعطي الأطعمة طعمًا حامضًا أو لاذعًا، فالليمون والبرتقال والبندورة تحتوي على حموض، مثل السيتريك، الذي يكسبها الطعم الحمضي، كما تحتوي المشروبات الغازية على حمض الكربونيك، انظر الشكل (1). وتأثير الحموض في الكواشف المختلفة، فهي تحول لون ورقة تباع الشمس الزرقاء إلى اللون الأحمر. أمّا القواعد فتوجد في كثير من المواد الغذائية، مثل الخضروات، كالسبانخ والبروكلي وال الخيار، وبعض الفواكه، مثل التفاح والممشمش والفراولة، وتدخل القواعد في صناعة المنظفات، فمثلاً يُستعمل هيدروكسيد الصوديوم في صناعة المنظفات المنزلية، وصناعة الصابون، انظر الشكل (2). وتتميز القواعد بطعمها المُر وملمسها الزلق وتأثيرها في الكواشف، فهي تحول لون ورقة تباع الشمس الحمراء إلى اللون الأزرق. كيف عرف الكيميائيون كلاً من الحمض والقاعدة؟ وكيف تطور مفهوماً الحمض والقاعدة ليشملما أكبر عدد ممكن من المواد؟

## مفهوم آرہنیوس Arrhenius Concept

تمكّن العالمُ أرهينيوس Arrhenius، عن طريق دراسته التوصيل الكهربائي لمحاليل المواد الأيونية، من وضع تصوّر حول مفهوم كلّ من الحِمض والقاعدة، وقد عُدّ هذا خطوةً رائدة في مجال الكيمياء والتحليل الكيميائي. فما المقصود بالحمض عند أرهينيوس؟ وما المقصود بالقاعدة؟



الشكل (1): مادّ تتحمّل علم الحُموض.



الشكل (2): مواد تحتوى على القواعد.

الفكرةُ الرئيسيَّةُ:

تمايز الحموض والقواعد في خصائصها الكيميائية والفيزيائية التي تحدّد استخداماتها، ويمكن تعريف الحمض القاعدة عن طريق عدد من المفردات، مثل: أيون الهيدروجين، وأيون الهيدروكسيد، والأزواج المترافقـة، وأزواج الإلكترونات.

نتائج التعلم:

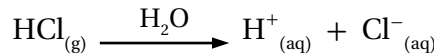
- أصفُ الْحِمَضَ والقاعدة وفقَ مفهوم كلٌ من أرهيبيوس، وبرونستد - لوري، ولويس.
  - أحددُ الأزواج المترافقية بشكل صحيح.
  - أكتبُ معادلاتٍ كيميائيةً وفقَ مفهوم برونسنستد - لوري.
  - استنتجُ استخداماتِ الْحِمَضَ والقواعد.

## الافتراضات وأدوات التحليل:

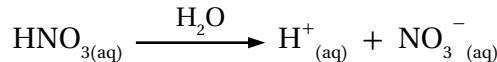
Acid	الحِمْض
Base	القَاعِدَة
Conjugated Pair	زوج مترافق
Conjugate Base	قاعدة مترافية
Conjugate Acid	حمض مرافق
Amphoteric Substances	موادًّا أمفوتيّريةً
Monoprotic Acid	حمضُ أحادي البروتون
Diprotic Acid	حمض ثنائي البروتون
Triprotic Acid	حمض ثلاثي البروتون

## حمض أرهيبيوس Arrhenius Acid

توصل أرهيبيوس إلى أنَّ الحمض Acid مادةٌ تتأيَّنُ في الماء وتنتج أيونَ الهيدروجين ( $H^+$ ). فمثلاً، عند إذابة غاز كلوريد الهيدروجين HCl في الماء يتبع أيونَ الهيدروجين  $H^+$  في محلول، كما في المعادلة الآتية:



أما حمض النيتريل  $HNO_3$ ، فيتأيَّنُ في الماء مُتَبَعًا أيونَ الهيدروجين  $H^+$ ، كما في المعادلة الآتية:

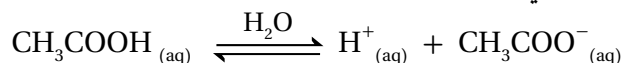


وهذا ينطبق على جميع حموض أرهيبيوس؛ فهي تحتوي على ذرة هيدروجين أو أكثر، ترتبط برابطة تساهمية قطبية بذرَّة أخرى ذات سالبية كهربائية عالية نسبيًا أو مجموعة أيونية؛ مما يسمح لها بالتأيُّن في محلول المائي. ويبيَّن الجدول (1) بعض حموض أرهيبيوس.

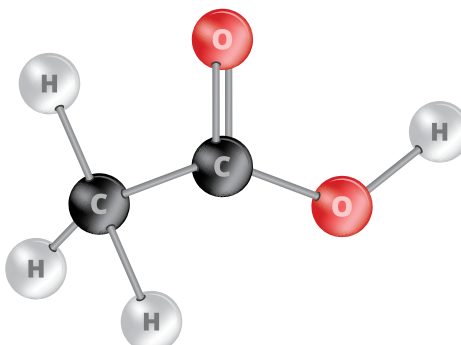
الجدول (1): بعض حموض أرهيبيوس.

الصيغة الكيميائية	الحمض
HCl	الميدروكلوريك
$HNO_3$	النيتريل
$H_2SO_4$	الكبريتيك
$H_3PO_4$	الفسفوريك
$CH_3COOH$	الإيثانويك
$H_2CO_3$	الكربوني

يتَّضح من الجدول أنَّ حموض أرهيبيوس جميعها تحتوي على ذرات الهيدروجين القابلة للتأيُّن، بعضها يحتوي على ذرة هيدروجين واحدة، مثل HCl، ويسمى حمضاً أحاديًّا البروتون **Monoprotic Acid**، وبعضها يحتوي على ذرتَي هيدروجين، مثل حمض الكبريتيك  $H_2SO_4$ ، ويسمى حمضاً ثنائِيًّا البروتون **Diprotic Acid**، مثل حمض الفسفوريك في حين يحتوي بعضها على ثلاث ذرات هيدروجين، مثل حمض الفسفوريك  $H_3PO_4$ ، ويسمى حمضاً ثلاثيًّا البروتون **Triprotic Acid**. وبالتدقيق في صيغة حمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  نجد أنه يحتوي على ثلاث ذرات هيدروجين مرتبطة بذرَّة الكربون ليس لها القدرة على التأيُّن؛ لأنَّ الروابط بينها غير قطبية مما يمنع تأيُّنها. انظر الشكل (3)، الذي يبيَّن الشكل البنائي لحمض الإيثانويك، وهناك ذرة هيدروجين أخرى مرتبطة بذرَّة الأكسجين ذات السالبية الكهربائية العالية، وهي الوحيدة التي تتأيَّن في محلول؛ ولذلك يصنَّف على أنه حمْضًّاً أحاديًّا البروتون، كما في المعادلة الآتية:



الشكل (3): الشكل البنائي لحمض الإيثانويك.



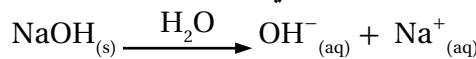
## الربط مع الزراعة حمض الكبريتيك $\text{H}_2\text{SO}_4$

عرف العربُ حمض الكبريتيك في القرن الثامن الميلادي؛ فقد اكتشفه العالمُ جابر ابنُ حيّان وأطلق عليه اسمَ زيت الزاج. يستخدم حمض الكبريتيك في المجال الزراعي لزيادة حموضة التربة، كما يستخدم لمعالجة ملوحتها، وفي تطهيرها من الفطريات.



### قاعدة أرهينيوس Arrhenius Base

عَرَفَ أَرْهِينِيُوسَ **القاعدة Base** بأنها مادّةٌ تتَأَيَّنُ في الماء وتنتج أيونَ الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فمثلاً، عند إذابة هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  في الماء ينتج أيونُ الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ، كما في المعادلة الآتية:



ويتأيّنُ هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$  في الماء، كما في المعادلة الآتية:



وينطبق ذلك -بشكل عام- على هيدروكسيدات فلزّات المجموعتين الأولى والثانية من الجدول الدوري، ويبيّنُ الجدول (2) بعض قواعد أرهينيوس. يتضح من الجدول أنَّ قواعد أرهينيوس كُلُّها تحتوي على أيون الهيدروكسيد،  $\text{OH}^-$ ، فبعضها يحتوي على أيون هيدروكسيد واحد، مثل هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  وبعضها يحتوي على أيوني هيدروكسيد، مثل هيدروكسيد الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ . وستقتصر دراستنا على الحموض أحاديث الهيدروجين والقواعد ثنائية الهيدروكسيد.

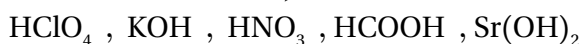
رغم الإنجاز الكبير الذي حققه مفهوم أرهينيوس في مجال الكيمياء، فقد بقي محدوداً بسبب تناوله الحموض والقواعد في المحاليل المائية فقط، ولم يتمكّن من تفسير التأثير القاعدي لقواعد معروفة، مثل الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، ومن تفسير التأثير الحمضي أو القاعدي للأملاح، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  أو كربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$ .

الجدول (2): بعض قواعد أرهينيوس.

الصيغة الكيميائية	القاعدة
$\text{KOH}$	هيدروكسيد البوتاسيوم
$\text{LiOH}$	هيدروكسيد الليثيوم
$\text{NaOH}$	هيدروكسيد الصوديوم
$\text{Mg}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد المغنيسيوم
$\text{Ca}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الكالسيوم

✓ أتحقق:

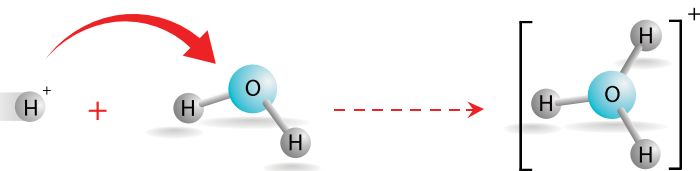
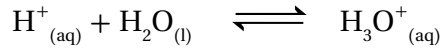
1- أصنّفُ الموادَّاتَ الآتية إلى حموضٍ وقواعدٍ وفقَ مفهوم أرهينيوس:



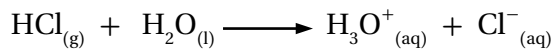
2- أكتبُ معادلة تبيّنُ التأثير القاعدي لمحلول هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$ .

## أيون الهيدرونيوم Hydronium Ion

يتَّسِعُ الْحِمْضُ فِي الْمَحْلُولِ وَيَتَّسِعُ أَيُونُ الْهِيَدْرُوْجِينِ  $H^+$ ، الَّذِي يَتَكَوَّنُ مِنْ بِرُوتُونٍ وَاحِدٍ فَقَطُّ، وَهُوَ جَسِيمٌ صَغِيرٌ جَدًّا يَحْمِلُ شَحْنَةً كَهْرَبَائِيَّةً عَالِيَّةً جَدًّا (ذُو كَثَافَةٍ كَهْرَبَائِيَّةً عَالِيَّةً) فَلَا يُمْكِنُ أَنْ يَوْجُدْ مُنْفَرِدًا فِي الْمَحْلُولِ؛ إِذَا رَتَبَطَ أَيُونُ الْهِيَدْرُوْجِينِ بِجَزِيَّةِ مَاءٍ مَكْوَنًا أَيُونَ الْهِيَدْرُوْنِيُومَ **Hydronium Ion**، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:

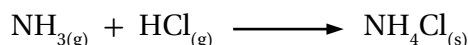
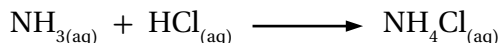


وَبِهَذَا يُمْكِنُ التَّبَيَّنُ عَنْ أَيُونِ الْهِيَدْرُوْجِينِ فِي الْمَحْلُولِ بِاستِخْدَامِ أَيُونِ الْهِيَدْرُوْنِيُومَ  $H_3O^+$ ، وَبِذَلِكَ تَكْتُبُ مَعَادِلَةً تَائِيَّةً كُلُورِيدِ الْهِيَدْرُوْجِينَ  $HCl$  كَمَا فِي الْآتِيِّ:

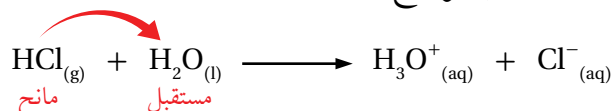


## مفهوم برونستد – لوري Bronsted–Lowry Concept

قَدَّمَ مَفْهُومُ أَرْهِينِيُوسَ تَفْسِيرًا مَقْبُولًا لِسُلُوكِ كَثِيرٍ مِنَ الْحَمْوُضِ وَالْقَوَاعِدِ، إِلَّا أَنَّهُ لَمْ يَتَمَكَّنْ مِنْ تَفْسِيرِ كَثِيرٍ مِنْ تَفَاعُلَاتِهَا، مِثْلُ تَفَاعُلِ حِمْضِ الْهِيَدْرُوْجِينِ وَكُلُورِيكَ  $HCl$  مَعَ الْأَمُونِيَا  $NH_3$ ، الَّذِي يَتَجَزَّءُ مِنْ مَلْحِ كُلُورِيدِ الْأَمُونِيُومَ  $NH_4Cl$ ، الَّذِي يَمْثُلُ تَفَاعُلَ حِمْضٍ مَعَ قَاعِدَةً، سَوَاءً فِي الْمَحَالِيلِ أَوْ فِي الْحَالَةِ الْغَازِيَّةِ، كَمَا يَأْتِيُ:

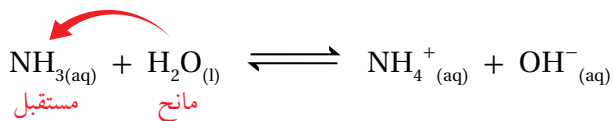


فَالْأَمُونِيَا  $NH_3$  قَاعِدَةٌ لَا تَحْتَوِيُ عَلَى أَيُونِ الْهِيَدْرُوْكَسِيدِ؛ مَمَّا دَفَعَ الْكِيمِيَائِيِّينَ إِلَى تَطْوِيرِ مَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ؛ إِذَا تَمَكَّنَ الْعَالَمَانَ بِرُونَسْتَدَ، Bronsted، وَلُورِيَ Lowry، مِنْ وَضْعِ تَصُورٍ جَدِيدٍ لِمَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ بِالْاعْتِمَادِ عَلَى اِنْتِقالِ الْبِرُوتُونَ  $H^+$  (أَيُونِ الْهِيَدْرُوْجِينِ) مِنَ الْحِمْضِ إِلَى الْقَاعِدَةِ فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ؛ وَبِذَلِكَ فَقَدْ قَدَّمَا تَعرِيفًا أَكْثَرَ شَمْوُلًا لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ، وَأَعْرَفَا الْحِمْضَ بِأَنَّهُ مَادَّ يُمْكِنُهَا مُنْحُونُ الْبِرُوتُونَ وَاحِدًا فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ (مَانِحُ الْبِرُوتُونِ)، أَمَّا الْقَاعِدَةُ فَهِيَ مَادَّ يُمْكِنُهَا استِقبَالُ الْبِرُوتُونَ وَاحِدًا فِي أَثْنَاءِ التَّفَاعُلِ (مُسْتَقْبِلُ الْبِرُوتُونِ). فَمَثَلًا، عِنْدِ إِذَايَةِ كُلُورِيدِ الْهِيَدْرُوْجِينَ  $HCl$  فِي الْمَاءِ فَإِنَّهُ يُمْنَحُ الْبِرُوتُونَ ( $H^+$ )، وَيَمْثُلُ الْحِمْضَ، بَيْنَمَا يُسْتَقْبِلُ الْمَاءُ الْبِرُوتُونَ ( $H^+$ )، وَيَمْثُلُ الْقَاعِدَةَ، وَالْمَعَادِلَةُ الْآتِيَّةُ تُوَضِّحُ ذَلِكَ:

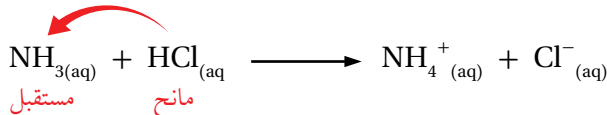


أَمَّا عِنْدِ إِذَايَةِ الْأَمُونِيَا  $NH_3$  فِي الْمَاءِ فَإِنَّهَا تُسْتَقْبِلُ الْبِرُوتُونَ ( $H^+$ ) مِنَ الْمَاءِ؛

وبهذا فإنها تمثل القاعدة، في حين يمثل الماء الحِمْض في التفاعل، كما في المعادلة الآتية:



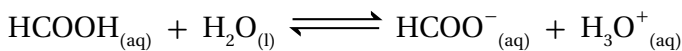
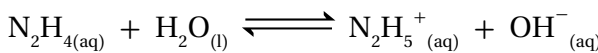
وعند خلط محلول HCl مع محلول  $\text{NH}_3$  يتقلّل البروتون ( $\text{H}^+$ ) من HCl، الذي يمثل الحِمْض في التفاعل، إلى  $\text{NH}_3$ ، التي تمثل القاعدة، والمعادلة الآتية توضّح ذلك:



وبهذا يمكن النّظر إلى التفاعلات التي يحدث فيها انتقال للبروتون على أنها تفاعلات حِمْضٍ وقاعدة.

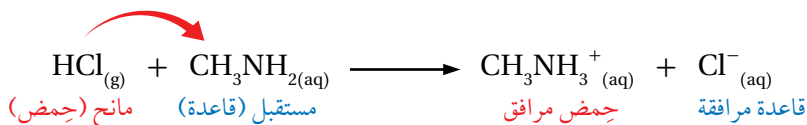
**سر الطعم المُر للأدوية**  
يتكون العديد من الأدوية من قواعد تسمى الأمينات، وهي مواد عضوية تشتّت من الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، فالمستخلص المُر من لحاء الكينا مادة تسمى الكينين، وهو من الأمينات، وقد استُخدم في مكافحة الملاريا، كما يُستخدم في صناعة الماء المنعش.

✓ **أتحقق:** أُحدِّدُ الحِمْض والقاعدة في التفاعلين الآتيين:



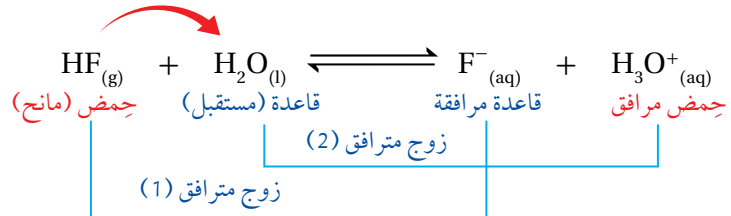
### الأزواج المترافق Conjugated Pairs

فَسَرْ برونستد - لوري كثيّراً من تفاعلات الحِمْض والقواعد بالاعتماد على انتقال البروتون من الحِمْض إلى القاعدة في التفاعل. فمثلاً، يتفاعل الحِمْض مع محلول القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ، كما في المعادلة الآتية:



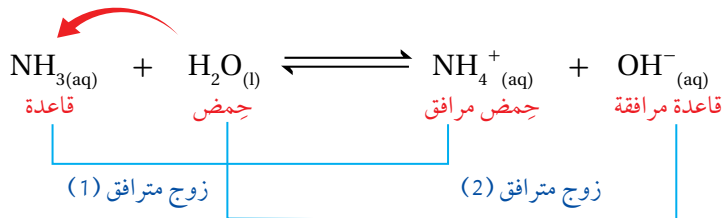
يَنْبَغِي من المعادلة أنَّ الحِمْض HCl يُمنح البروتون  $\text{H}^+$ ، ويُتَبَعِّجُ الأيون  $\text{Cl}^-$ ، الذي يسمى **قاعدة مترافق Conjugate Base**، وهي المادّة الناتجة عن منح الحِمْض للبروتون، كما تستقبل القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  البروتون  $\text{H}^+$ ، ويُتَبَعِّجُ عن ذلك الأيون  $\text{CH}_3\text{NH}_3^+$ ، ويسمى **الحِمْض المترافق Conjugate Acid**، وهي المادّة الناتجة عن استقبال القاعدة للبروتون؛ وبهذا يكون لكّل حِمْض في التفاعل قاعدة مترافقه في المواد الناتجة، ولكلّ قاعدة في التفاعل حِمْض مترافق في المواد

الناتجة، ويُسمى الحِمض وقاعدته المراقبة، أو القاعدة وحمضها المراقب، زوجاً مترافقاً Conjugated Pair. ويمكن ملاحظة ذلك أيضاً عند تفاعل حِمض الهيدروفلوريك مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



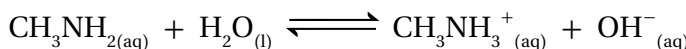
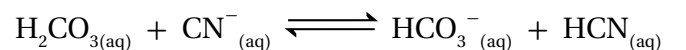
يَتَّبِعُ أَنَّ التَّفَاعُل يَشْتَمِلُ عَلَى زُوْجَيْنِ مَتَّرَاقِفَيْنِ، هُما: الْحِمْسَ وَفَاعِدَتِهِ الْمَرَاقِفَة (HF\text{F}^{-}), وَالْفَاعِدَة وَحِمْسَهَا الْمَرَاقِفَ (H\_2\text{O}\text{H}\_3\text{O}^{+}).

ويَشْتَمِلُ تَفَاعُلُ الْأُمُونِيَا NH\_3 معَ الماء عَلَى زُوْجَيْنِ مَتَّرَاقِفَيْنِ أَيْضًا، كَمَا يَتَّبِعُ فِي الْمَعَادِلَةِ الآتِيَّةِ:



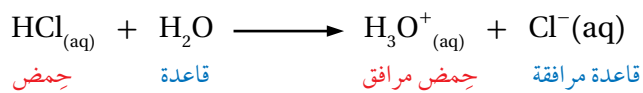
يَتَّبِعُ أَنَّ التَّفَاعُل يَشْتَمِلُ عَلَى زُوْجَيْنِ مَتَّرَاقِفَيْنِ، هُما: الْفَاعِدَة وَحِمْسَهَا الْمَرَاقِفَ (NH\_3\text{NH}\_4^{+}), وَالْحِمْسَ وَفَاعِدَتِهِ الْمَرَاقِفَة (H\_2\text{O}\text{OH}^{-})؛ وَبِهَذَا فَإِنَّ التَّفَاعُل وَفَقَ مَفْهُوم بِرُونْسْتَد لُورِي يَحْتَوِي عَلَى زُوْجَيْنِ مَتَّرَاقِفَيْنِ: الْحِمْسَ وَفَاعِدَتِهِ الْمَرَاقِفَة، وَالْفَاعِدَة وَحِمْسَهَا الْمَرَاقِفَ.

**أَتَحَقَّ:** أَحَدُ زُوْجَيْنِ مَتَّرَاقِفَيْنِ فِي كُلِّ مِنَ التَّفَاعُلَيْنِ الآتِيَيْنِ: ✓



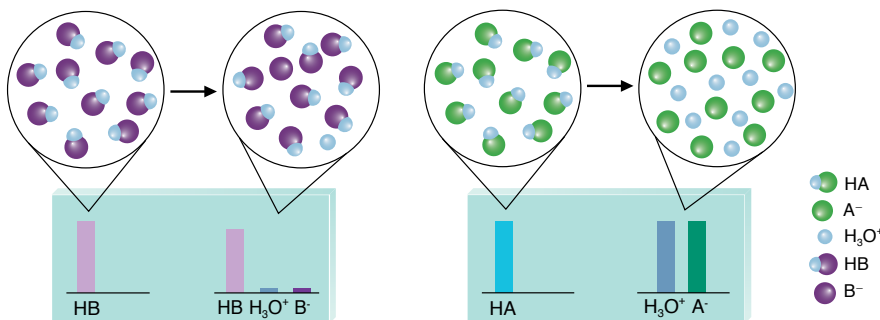
### قوَّةُ الْحِمْسَ وَالْفَاعِدَة Acid and Base Strength

تَرْتِيبَ قَوَّةُ الْحِمْسَ بِقَدْرَتِهِ عَلَى التَّائِنِ وَمِنْحِ البرُوتُون، فَالْحِمْسُ الْقَوِيُّ يَتَّبِعُ كُلِّيًّا فِي الْمَحْلُولِ، وَيَتَجَهُ التَّفَاعُل نَحْوِ تَكْوِينِ الْمَوَادِ النَّاتِجَةِ. فَمِثَالًا، يَتَّبِعُ الْحِمْسُ HCl فِي الماء كُلِّيًّا، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الآتِيَّةِ:



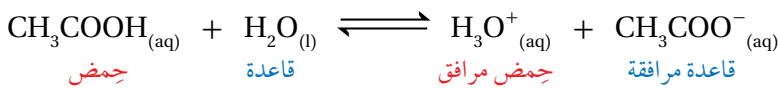
يَتَّبِعُ مِنَ الْمَعَادِلَة أَنَّ HCl فِي الْمَحْلُول يَسْلُكُ سُلُوكَ الْحِمْسَ، بَيْنَمَا

الشكل (4): تأثير المحموض القوية والحموض الضعيفة في الماء.



يسلك الماء  $\text{H}_2\text{O}$  سلوك القاعدة، فإذا افترضنا حدوث تفاعل عكسي فإنّ الأيون  $\text{Cl}^-$  يسلك كقاعدة، بينما يسلك  $\text{H}_3\text{O}^+$  سلوك الحِمْض. وبما أنَّ التفاعل يتَّجِه كُلِّيًّا نحو تكوين المَوَاد الناتجة، فإنَّ ذلك يشير إلى أنَّ الحِمْض  $\text{HCl}$  أكْثُر قدرةً على منح البروتون من الحِمْض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، وأنَّه أقوى من الحِمْض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما يشير إلى أنَّ القاعدة  $\text{Cl}^-$  أقل قدرةً على استقبال البروتون من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وبذلك يكون  $\text{H}_2\text{O}$  قاعدة أقوى من  $\text{Cl}^-$  في التفاعل؛ وبهذا نجد أنَّ الحِمْض والقاعدة في جهة المَوَاد المتفاعلة أقوى من الحِمْض والقاعدة في جهة المَوَاد الناتجة، وأنَّ التفاعل يتَّجِه نحو تكوين المَوَاد الناتجة بنسبة عالية، انظر الشكل (أ/4)؛ ما يشير إلى عدم حدوث تفاعل عكسي؛ ولذلك يُعبَّر عن التفاعل بسهم باتجاه واحد، كما وردَ في المعادلة.

أمَّا المحموض الضعيفة فتتأيَّنُ جزئيًّا في المحلول، ويكون التفاعل منعكساً. فمثلاً، يتَّأيَّنُ حِمْض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  في الماء بدرجة ضئيلة، كما في المعادلة الآتية:



تشير درجة التأيُّن الضئيلة للحمِّض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  إلى أنَّ تركيزه في المحلول يكون عاليًّا مقارنةً بتركيز الحِمْض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، انظر الشكل (أ/4)؛ ما يعني أنَّ الحِمْض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  أقل قدرةً على منح البروتون من الحِمْض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ وبهذا يكون الحِمْض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  أضعف من الحِمْض  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما نجد أنَّ القاعدة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  أكْثُر قدرةً على استقبال البروتون من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$  في المحلول؛ وبهذا تكون القاعدة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  أقوى من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وهذا يُفسِّر حدوث التفاعل العكسي.

يَتَّضَعُ ممَّا سبق أنَّ الحِمْض القوي  $\text{HCl}$  تكون قاعدهُ المرافق  $\text{Cl}^-$  ضعيفة نسبيًّا، وأنَّ الحِمْض الضعيف  $\text{CH}_3\text{COOH}$  تكون قاعدهُ المرافق  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  قوية نسبيًّا، وكلَّما زادت قوَّةُ الحِمْض قلَّت قوَّةُ القاعدة المرافقه الناتجة عنه،

وأنَّ التفاعل يتَّجِه نحو تكوين المُواد الأضعف؛ أي أنَّ موضع الاتزان يُراح جهة المُواد الأضعف في التفاعل، ويبيَّنُ الجدول (3) العلاقة بين قوَّة الحِمْض وقوَّة قواعدها المرافقة. وينطبق ذلك على القواعد الضعيفة وحموضها المرافقة، فالقاعدة الأقوى يكون حِمضها المرافق أضعف، وكلَّما زادت قوَّة القاعدة قلَّت قوَّة الحِمْض المرافق الناتج عنها.

الجدول (3): العلاقة بين قوّة الحموض وقوّة قواعدها المرافقـة.

الحمض	القاعدة
$\text{HClO}_4$	$\text{ClO}_4^-$
$\text{H}_2\text{SO}_4$	$\text{HSO}_4^-$
HI	$\text{I}^-$
HBr	$\text{Br}^-$
HCl	$\text{Cl}^-$
$\text{HNO}_3$	$\text{NO}_3^-$
$\text{H}_3\text{O}^+$	$\text{H}_2\text{O}$
$\text{H}_2\text{SO}_3$	$\text{HSO}_3^-$
$\text{H}_3\text{PO}_4$	$\text{H}_2\text{PO}_4^-$
$\text{HNO}_2$	$\text{NO}_2^-$
HF	$\text{F}^-$
$\text{CH}_3\text{COOH}$	$\text{CH}_3\text{COO}^-$
$\text{H}_2\text{CO}_3$	$\text{HCO}_3^-$
$\text{H}_2\text{S}$	$\text{HS}^-$
HClO	$\text{ClO}^-$
HBrO	$\text{BrO}^-$
$\text{NH}_4^+$	$\text{NH}_3$
HCN	$\text{CN}^-$
$\text{H}_2\text{O}$	$\text{OH}^-$

**أتحقق:** أكتب معادلتين  
كيميائيتين أو صحي فيهما  
سلوك الأيون  $\text{HCO}_3^-$  مع  
كل من  $\text{OH}^-$  و  $\text{NO}_2^-$ . ✓

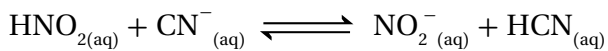
**أتحقق:** اعتماداً على الجدول (3)، أجيب عن الأسئلة الآتية: ✓  
1- أُحدِّدُ الْحِمْضَ الْأَقْوَى بَيْنَ الْحِمْضَيْنِ الْآتَيْتَينَ:



2- أَحَدُ أَيِّ الْحَمْوَضِ الْأَتِيَّةِ تَكُونُ قَاعِدَتُهُ الْمَرْافِقَةُ هِيَ الْأَقْوَىُ:

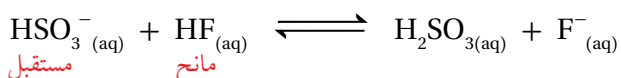


3- أَحَدُّ الجهة التي يُزاح نحوها الاتزان في التفاعل الآتي:

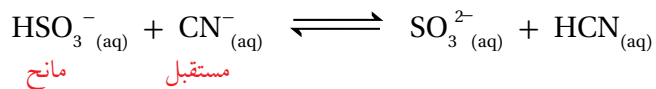


## المواد الأمفوتيّة: Amphoteric Substances

يتأثر سلوك المادّة كحمض أو قاعدة وفق مفهوم برونستد - لوري بـ<sup>ا</sup> لطبيعة الموادّ التي تتفاعل معها وقدرتها على منح البروتون أو استقباله، فبعض الموادّ تسلّك كحمض في تفاعل وتسليـ<sup>ك</sup> كقاعدة في تفاعل آخر، وتسمى موادّ أمفوتيـ<sup>رية</sup> أو مترددة Amphoteric Substance. فمثلاً الماء في التفاعلات السابقة يسلـ<sup>ك</sup> كقاعدة في تفاعله مع الحموـ<sup>ض</sup>، مثل حمض الهيدروكلوريك HCl، ويسليـ<sup>ك</sup> كحمض في تفاعله مع القوـ<sup>اعـد</sup>، مثل تفاعله مع الأمونيا  $\text{NH}_3$ ؛ وبهذا يُعد الماء مادةً أمفوتيـ<sup>رية</sup>. وهناك العديد من الأيونات السالبة المحتوية على الهيدروجين والقادرة على منحه في التفاعل تسلـ<sup>ك</sup> سلوكـ<sup>ا</sup> أمفوتيـ<sup>رية</sup>، مثل الأيونات:  $\text{HSO}_3^-$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$ ,  $\text{HS}^-$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ . وتشتتـ<sup>نـيـ</sup> من ذلك أيونات  $\text{OH}^-$ ، وأيونات الكربوكسـ<sup>يل</sup>، مثل:  $\text{HCOO}^-$  و  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ . فمثلاً، يسلـ<sup>ك</sup> الأيون  $\text{HSO}_3^-$  سلوكـ<sup>ا</sup> القاعدة عند تفاعله مع حمض الهيدروفلوريـ<sup>ك</sup> HF، كما في المعادلة الآتـ<sup>يـة</sup>:



ويسلُكُ أيضًا سلوكَ الحِمض عند تفاعله معَ قاعدة، مثل  $\text{CN}^-$ ، فهو يمنح البروتون  $\text{H}^+$  إلى أيون  $\text{CN}^-$  في أثناء التفاعل؛ وبهذا فإنَّ أيون  $\text{CN}^-$  يمثلُ القاعدة في التفاعل، والمعادلة الآتية توضح ذلك:

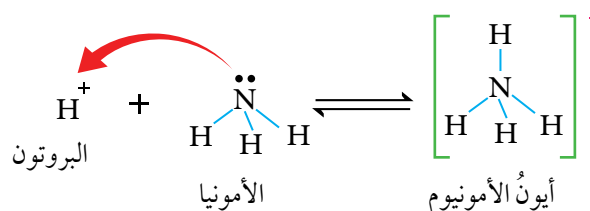


## مفهوم لويس Lewis Concept

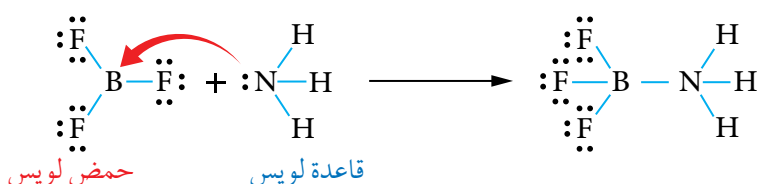
فَسَرَ مَفْهُومُ بِروْنِسْتَدْ-لُورِي سُلُوكُ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ بِالاعْتِمَادِ عَلَى انتِقالِ الْبِرُوتُونِ ( $H^+$ ) مِنَ الْحِمْضِ إِلَى الْقَاعِدَةِ، إِلَّا أَنَّهُ لَمْ يُوَضِّحْ كَيفِيَّةَ ارْتِبَاطِ الْبِرُوتُونِ بِالْقَاعِدَةِ، كَمَا أَنَّهُنَّا هُنَّاكَعِدِيْدُ مِنْ تِفَاعُلَاتِ حِمْضٍ-قَاعِدَةٍ لَا تَشْتَمِلُ عَلَى انتِقالِ الْبِرُوتُونِ، مِثْلُ تِفَاعُلِ  $CO_2$  مَعَ الْمَاءِ، وَتِفَاعُلِ الْأَيُونَاتِ الْفَلَزِيَّةِ مَعَ الْمَاءِ أَوِ الْأُمُونِيَا مِثْلًا. فَكِيفَ يُمْكِنْ تَفْسِيرُ سُلُوكِ هَذِهِ الْمَوَادِ؟

دَرْسُ لَوِيُّس Lewis تِفَاعُلَاتِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ الَّتِي لَا تَشْتَمِلُ عَلَى انتِقالِ الْبِرُوتُونِ، وَوَضَعَ تَصْوِيرًا جَدِيدًا لِمَفْهُومِ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ بِالاعْتِمَادِ عَلَى انتِقالِ أَزْوَاجِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ مِنَ الْقَاعِدَةِ إِلَى الْحِمْضِ؛ فَقَدْ عَرَفَ الْحِمْضَ بِأَنَّهُ مَادَّةٌ يُمْكِنُهَا استِقبَالُ زوجٍ أَوْ أَكْثَرَ مِنْ إِلْكْتَرُونَاتٍ فِي أَثْنَاءِ التِفَاعُلِ، أَمَّا الْقَاعِدَةُ فَهِيَ مَادَّةٌ يُمْكِنُهَا منْحُ زوجٍ مِنَ إِلْكْتَرُونَاتِ فِي أَثْنَاءِ التِفَاعُلِ.

سَاعَدَ هَذَا الْمَفْهُومُ عَلَى تَفْسِيرِ تَكُونِ الرَّابِطَةِ فِي تِفَاعُلِ الْحِمْضِ  $HCl$  مَعَ الْقَاعِدَةِ  $NH_3$ ؛ فَأَيُونُ الْهِيْدِرُوجِينِ  $H^+$  (الْبِرُوتُونِ) النَّاتِجُ مِنْ تَأْيِينِ الْحِمْضِ يَمْتَلِكُ فَلَكًا فَارِغًا، بَيْنَمَا تَمْتَلِكُ ذَرَّةُ الْنِيْتِرُوجِينِ فِي الْأُمُونِيَا  $NH_3$  زُوْجًا غَيْرَ رَابِطٍ مِنَ إِلْكْتَرُونَاتٍ، وَعِنْدَ انتِقالِ الْبِرُوتُونِ  $H^+$  إِلَى الْأُمُونِيَا  $NH_3$  فَإِنَّهُ يَسْتَقْبِلُ زوجًا إِلْكْتَرُونَاتٍ غَيْرَ رَابِطٍ فِي ذَرَّةِ الْنِيْتِرُوجِينِ، وَيُرْتَبِطُ بِهِ، فَتَنَشَّأُ بَيْنَهُمَا رَابِطَةٌ تَنَاسِقِيَّةٌ، وَيَتَكَوَّنُ أَيُونُ الْأُمُونِيُومِ مَوْجِبُ الشَّحْنَةِ  $NH_4^+$ . وَيُمْكِنُ تَمْثِيلُ التِفَاعُلِ الْحَاصِلِ بَيْنَهُمَا عَلَى النَّحوِ الْآتِيِّ:



يَتَضَعُّ مِمَّا سَبَقَ أَنَّ مَفْهُومَ لَوِيُّسَ استُخْدِمَ فِي تَفْسِيرِ تِفَاعُلَاتِ حِمْضٍ-قَاعِدَةٍ الَّتِي يَنْطَبِقُ عَلَيْهَا مَفْهُومُ بِروْنِسْتَدْ-لُورِي، وَتِفَاعُلَاتُ أُخْرَى لَا يَنْطَبِقُ عَلَيْهَا مَفْهُومُ بِروْنِسْتَدْ-لُورِي، مِثْلُ تِفَاعُلِ الْأُمُونِيَا  $NH_3$  مَعَ ثَلَاثَيِّ فُلُورِيدِ الْبُورُونِ  $BF_3$ ، الَّذِي يُعَبِّرُ عَنْهُ بِالْمُعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:

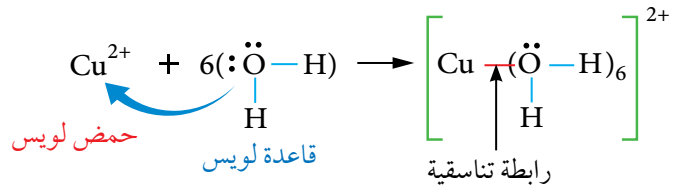


فَذَرَّةُ الْنِيْتِرُوجِينِ N تَمْتَلِكُ زوجًا إِلْكْتَرُونَاتٍ غَيْرَ رَابِطٍ فِي  $NH_3$  يُمْكِنُهَا مَنْحُهُ؛ وَبِهَذَا فَإِنَّ  $NH_3$  تَمَثِّلُ الْقَاعِدَةَ، فِي حِينَ أَنَّ لَدِي ذَرَّةِ الْبُورُونِ B فِي  $BF_3$  فَلَكًا فَارِغًا يُمْكِنُهَا مِنْ استِقبَالِ زوجٍ مِنَ إِلْكْتَرُونَاتٍ؛ وَبِهَذَا فَإِنَّ  $BF_3$  يُمْثِلُ الْحِمْضَ.



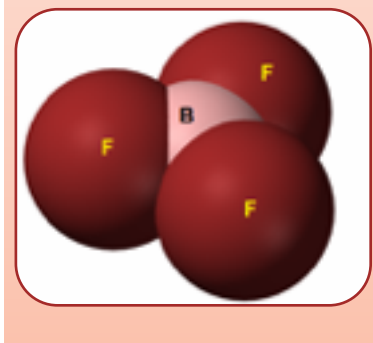
استِخْدَامُ الْقَوَاعِدِ فِي حَيَاتِنَا الْيَوْمَيَّةِ. تُسْتَخَدُمُ كَثِيرًا مِنَ الْقَوَاعِدِ فِي حَيَاتِنَا الْيَوْمَيَّةِ، مِثْلُ هِيدِرُوكَسِيدِ الصُّودِيُومِ، الَّذِي يُسْتَخَدُمُ فِي صَنَاعَةِ الْمَنْظَفَاتِ وَالصَّابُونِ وَمَسَاحِيقِ الْغَسِيلِ وَسَائِلِ الْجَلِيِّ، أَمَّا هِيدِرُوكَسِيدِ الْكَالْسِيُومِ فَيُسْتَخَدُمُ فِي صَنَاعَةِ الإِسْمِنْتِ، وَمَعَاجِةِ مِيَاهِ الْصِّرَفِ الصَّحيِّ، وَمَعَالِجَةِ حَمْوَضَةِ التَّرْبَةِ الزَّرَاعِيَّةِ، كَمَا يُضافُ إِلَى الْعَلْفِ لِتَحْسِينِ تَغْذِيَةِ الْمَوَاشِيِّ.

كما تمكّن لويس من تفسير تكوين الأيونات المعقدة التي تتُّج من تفاعل أيونات الفلزّات مع جزيئات مثل  $\text{H}_2\text{O}$  أو  $\text{NH}_3$  أو مع أيونات أخرى مثل  $\text{CN}^-$ . فمثلاً، يتفاعل أيون  $\text{Cu}^{2+}$  مع الماء  $\text{H}_2\text{O}$  لتكوين الأيون  $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$ ، كما في المعادلة الآتية:



## الربط مع الصناعة

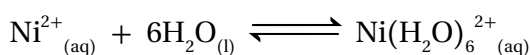
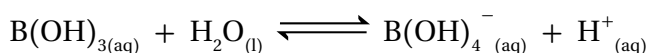
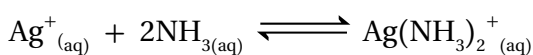
**ثلاثي فلوريد البoron**  $\text{BF}_3$  يُحضر صناعياً بعدة طرق، منها تسخين البoron مع معدن الفلوريت  $\text{CaF}_2$  بوجود حمض الكبرتيك، ويصنع منه ما بين 2300 إلى 4500 طن سنوياً، وهو غاز سامٌ عديم اللون يستخدم في تحفيز العديد من التفاعلات العضوية وتحفيز عمليات البلمرة للمركبات العضوية غير المشبعة.



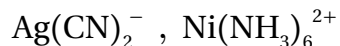
حيث يمتلك أيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  أفالاً فارغة؛ ولذلك يمكنه استقبال زوج أو أكثر من الإلكترونات من الماء؛ وبهذا فهو يمثل الحمض في التفاعل، أمّا جزيء الماء  $\text{H}_2\text{O}$  فتمتلك ذرّة الأكسجين فيه زوجين غير رابطين من الإلكترونات يمكنها منح أحدهما لأيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$ ؛ وبهذا فالماء يمثل القاعدة في التفاعل؛ لذا يرتبط أيون النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  عن طريق أفالكه الفارغة بعدد من جزيئات الماء عن طريق أزواج الإلكترونات غير الرابطة بروابط تناسقية مكوناً الأيون  $\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_6^{2+}$ .

أتحقق:

1- أُحدِّدُ الْحِمْضُ وَالْقَاعِدَةُ حَسَبَ مفهوم لويس في كُلِّ مِنَ التَّفَاعُلَاتِ الآتِيَّةِ:



2- أُحدِّدُ الْحِمْضُ وَالْقَاعِدَةُ الَّذِيْنَ يَتَكَوَّنُ مِنْهُمَا كُلُّ مِنَ الْأَيُونِيْنِ:



# التجربة ١

## مقارنة قوّة الحموض

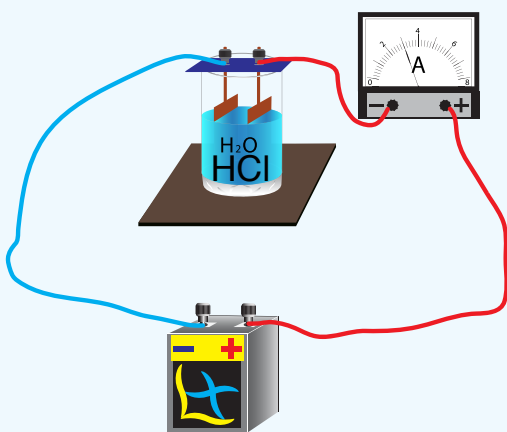
### المواد والأدوات:

محلول حمض الهيدروكلوريك HCl تركيزه 0.1 M، محلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  تركيزه 0.1 M، كأس زجاجيّة سعة 50 mL عدد 2، أسلاك توصيل، جهاز أميتر، مصدر كهربائي، مِخار مُدرَّج سعة 50 mL، جهاز مقاييس الرقم الهيدروجيني أو أوراق الكاشف العام، شريط مغنيسيوم Mg.

### إرشادات السلامة:

- أُتَبِعْ إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدِي معطفَ المختبر والنظاراتِ الواقية والقفازات.
- أَحذِر استنشاقَ حمض الهيدروكلوريك.

### خطوات العمل:



- أحضر الكأسين الزجاجيتين، وأكتب على كل منها اسمَ أحد محلولين.
- أقيسُ**، باستخدام المِخار المُدرَّج، 20 mL من محلول HCl، وأضعُها في الكأس المخصصة لها.
- أقيسُ**، باستخدام جهاز مقاييس الرّقم الهيدروجيني أو ورق الكاشف العام، الرّقم الهيدروجيني للمحلول، وأسجّل نتائجي.
- أجَّربُ**: أوصل أقطابَ الجرافيت بالمصدر الكهربائي وبجهاز الأميتر، وأضعُها في محلول HCl، وأسجّل قراءة الأميتر.
- الاحظ**: أغمس شريط مغنيسيوم طوله 2 cm في محلول HCl، وألاحظ سرعة تصاعد غاز الهيدروجين، وأسجّل ملاحظاتي.
- أجَّربُ**: أكرر الخطوات السابقة لمحلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، وأسجّل ملاحظاتي.

### التحليل والاستنتاج:

- أحدّد الرّقم الهيدروجيني لكلٍّ من محلولين.
- أحدّد محلول الأثَر قدرًا على التوصيل الكهربائي.
- اقارن** سرعة تصاعد غاز الهيدروجين في كلٍّ من محلولين.
- أحدّد الحمض الأقوى والحمض الأضعف.
- استنتج** العلاقة بين قوّة الحموض وكلٍّ من الرّقم الهيدروجيني والتوصيل الكهربائي وسرعة تصاعد الغاز.

# مراجعة الدرس

1- أوضح المقصود بكل مما يأتي:

- مادة أمفوتيّة.
- قاعدة لويس.
- حمض برونستد-لوري.
- حمض أرهينيوس.

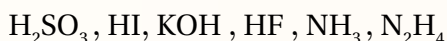
2- أكمل الجدول الآتي باستخدام الأساس التي اعتمد عليها مفهوم الحمض والقاعدة:

القاعدة	الأساس الذي يقوم عليه المفهوم	المفهوم
	الحمض	
		أرهينيوس
		برونستد - لوري
		لويس

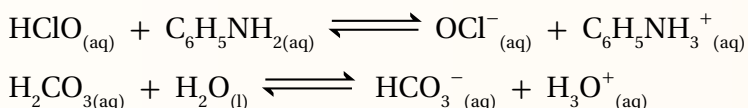
3- أفسر:

- السلوك الحمضي لمحلول حمض  $\text{HClO}$  حسب مفهوم أرهينيوس.
- السلوك القاعدي لمحلول  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$  حسب مفهوم برونستد - لوري.
- يُعد الحمض  $\text{HBr}$  حمضاً قوياً بينما يُعد  $\text{HNO}_2$  حمضاً ضعيفاً.

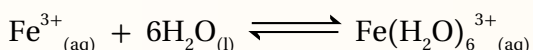
4- أصنف المحاليل الآتية إلى حموض وقواعد قوية أو ضعيفة:



5- أحدد الأزواج المترافق في التفاعلين الآتيين:



6- أحدد الحمض والقاعدة وفق مفهوم لويس في المعادلة الآتية:



7- أفسر السلوك الأمفوتيّي للأيون  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$  عند تفاعله مع كل من  $\text{HNO}_3$  و  $\text{CN}^-$ , موضحا إجابتي بالمعادلات.

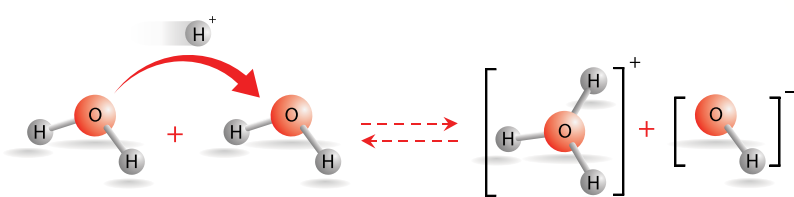
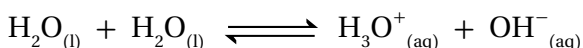
### محاليل الحموض والقواعد القوية

#### Strong Acids and Bases Solutions

تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  الناتجة من التأين الذاتي للماء، وقد عرفت في ما سبق أنَّ إذابة الحِمض في الماء تُنْتَجُ أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، وأنَّ إذابة القاعدة في الماء تُنْتَجُ أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فما المقصود بالتأين الذاتي للماء؟ وما العلاقة بين تراكيز أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد في محلول المائي؟ وكيف يمكن حساب تراكيز هذه الأيونات في محلول؟

#### التأين الذاتي للماء Autoionization of Water

يُوصَفُ الماء النقي بأنه غير موصل للتيار الكهربائي، إلا أنَّ القياسات الدقيقة للموصلية الكهربائية تشير إلى أنه يمكن للماء أن يوصل التيار الكهربائي بدرجة ضئيلة جدًا؛ ما يشير إلى أنه يحتوي على نسبة ضئيلة من الأيونات الناتجة من تفاعل جزيئات الماء في ما بينها؛ إذ يمكن لجزيء الماء أن يمنح البروتون ويتحول إلى أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ؛ وبهذا فهو يسلك سلوك الحمض، في حين يستقبله جزيء ماء آخر ويكونُ أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ؛ وبهذا فهو يسلك سلوك القاعدة. وعليه، فنجد أنَّ الماء يحتوي على تراكيز متساوية من أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ ، ويُطلق على هذا السلوك **التأين الذاتي للماء Autoionization of Water**، وهو أنَّ بعض جزيئات الماء تسلك كحموض وبعضها الآخر يسلك كقواعد في الماء نفسه، والمعادلة الآتية توضح ذلك:



#### الفكرة الرئيسية:

تحتوي المحاليل المائية على أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد، ويمكن التعديل عن درجة حموضة محلول pH أو درجة قاعدية pOH بالاعتماد على تراكيز هذه الأيونات فيه.

#### نتائج التعلم:

- أوضح المقصود بالتأين الذاتي للماء.
- استنتج العلاقة بين ترکیز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في محلول.
- أجري حسابات تتعلق بالرَّقم الهيدروجيني والرَّقم الهيدروكسيلي في محلول.
- أجري تجارب لمعايرة حمض قوي مع قاعدة قوية.

#### المفاهيم والمصطلحات:

Aqueous Solution المحلول المائي  
Water التأين الذاتي للماء  
Autoionization of Water ثابت تأين الماء

Dissociation Constant for Water  
Hydrogen Power pH  
pOH الرَّقم الهيدروجيني  
الرَّقم الهيدروكسيلي

Hydroxyl Power	المعايرة
Titration	نقطة التكافؤ
Equivalence Point	نقطة التعادل
Neutralization point	كافش
Indicator	نقطة النهاية
End Point	

وقد وُجِدَ أَنَّ تراكيز هذه الأيونات صغير جدًّا، ويمكن حسابُها باستخدَام ثابت الاتزان للتفاعل على النحو الآتي:

$$K_c = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]}{[\text{H}_2\text{O}][\text{H}_2\text{O}]}$$

$$K_c[\text{H}_2\text{O}]^2 = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]$$

ونظرًا إلى أنَّ تأيُّن الماء قليل جدًّا نفترض أنَّ تركيز الماء يبقى ثابتاً؛ ويمكن دمجُه مع ثابت الاتزان، ويُعبَرُ عنه بثابت جديد يسمى ثابت تأيُّن الماء Dissociation Constant for Water ثابت الاتزان لتأيُّن الماء، وقد وُجِدَ أنه يساوي  $10^{-14}$  عند درجة حرارة 25°C، ويُعبَرُ عنه على النحو الآتي:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

يستفاد من ثابت تأيُّن الماء في حساب تراكيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو أيونات  $\text{OH}^-$  عندما يكون تركيزُ أحدهما معروفاً. ونظرًا إلى أنَّ تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  يكون مساوياً لتركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في الماء، فإنه يمكن حسابُ تركيز أيٍّ منهما على النحو الآتي:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+]^2 = [\text{OH}^-]^2 = 1 \times 10^{-14}$$

وبأخذ جذر الطرفين نحصل على تراكيز هذه الأيونات:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-7}\text{M}$$

يرتبط أيون  $\text{H}_3\text{O}^+$  بمفهوم الحِمض، بينما يرتبط أيون  $\text{OH}^-$  بمفهوم القاعدة، ويمكن تصنيف المحاليل تبعًا لتركيز هذه الأيونات إلى محاليل حِمضيةٍ أو قاعديّة أو متعادلة، كما يبيّن الجدول (4):

الجدول (4): تصنيف المحاليل تبعًا لتركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$ .

$[\text{OH}^-]$	$[\text{H}_3\text{O}^+]$	المحلول
$1 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^{-7}$	المتعادل
أقلُ من $1 \times 10^{-7}$	أكبر من $1 \times 10^{-7}$	الحمضي
أكبر من $1 \times 10^{-7}$	أقلُ من $1 \times 10^{-7}$	القاعدي

## المثال 1

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول يحتوي على أيونات  $\text{OH}^-$  تركيزها  $1 \times 10^{-3} \text{ M}$

تحليل السؤال:

$$[\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

المطلوب: حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$

الحل:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

## المثال 2

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول يحتوي على أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  تركيزها  $1 \times 10^{-9} \text{ M}$

تحليل السؤال:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-9} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

المطلوب: حساب تركيز  $\text{OH}^-$

الحل:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-9}} = 1 \times 10^{-5} \text{ M}$$

**تحقق:** يُبيّن الجدول الآتي تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  لثلاثة محليل. أكمل الفراغات في الجدول بما يناسبها:

الفراغات في الجدول بما يناسبها:

تصنيف محلول	$[\text{OH}^-]$	$[\text{H}_3\text{O}^+]$	المحلول
		$1 \times 10^{-2} \text{ M}$	المحلول الأول
	$1 \times 10^{-7} \text{ M}$		المحلول الثاني
	$1 \times 10^{-4} \text{ M}$		المحلول الثالث

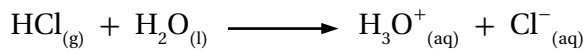
## حالات الحموض القوية Strong Acid Solutions



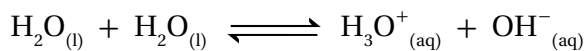
يُعد حمض الهيدروكلوريك (HCl) في المعدة من أهم الإفرازات المعدية التي تساهم في هضم البروتينات وتنشيط إنزيمات الهضم وقتل الجراثيم التي تدخل إلى المعدة، وقد تجلت عظمة الخالق بتوفير الوسائل الكفيلة بحماية جدار المعدة من تأثير هذا الحمض ومنع تأكله، وذلك عن طريق الإفراز المستمر للغشاء المخاطي المُبطّن لجدار المعدة، كما في الشكل، الذي يمنع الحمض من الوصول إلى النسيج الطلائي المكون له، إضافة إلى قدرة هذا النسيج على التجدد بشكل مستمر.



ترتبط قوة الحمض بقدرته على التأين ومنح البروتون في التفاعل، فعند إذابة الحمض في الماء يتآين ويُنتج أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيوناً آخر سالباً. فمثلاً، عند إذابة 0.1 mol من الحمض HCl في الماء يتآين كلياً؛ مما يؤدي إلى زيادة تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما في المعادلة الآتية:



ولمّا كان الماء يحتوي على أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في حالة اتزان مع جزيئات الماء غير المتآينة، كما يتضح من معادلة التأين الذاتي للماء:



فإنَّ موضع الاتزان في الماء يُزاح -وفقاً لمبدأ لوتشاتليه- نحو اليسار؛ وبذلك يقلُّ تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، ويبقى ثابت تأين الماء  $K_w$  ثابتاً. ونظراً إلى أنَّ تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  الناتجة من التأين الذاتي للماء يكون صغيراً جداً مقارنة بتركيزها الناتج من تأين الحمض القوي فيجري إهماله، ويُعدُّ الحمض المصدر الرئيسي لهذه الأيونات، ويكون تركيزها في محلول مساوياً لتركيز الحمض؛ أي أنَّ:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{Acid}]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HCl}] = 1 \times 10^{-1} \text{ M}$$

ويمكن حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محلول باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-1}} = 1 \times 10^{-13} \text{ M}$$

يتضح مما سبق أنَّ إضافة حمض قوي إلى الماء يؤدي إلى تكوين محلول حمضي يكون فيه تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  أكبر من تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، وبين الجدول (5) أشهر الحموض القوية، والأمثلة الآتية توضح كيفية حساب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  في محلول حمض قوي.

الجدول (5): أشهر الحموض القوية.

صيغته الكيميائية	اسم الحِمض
$\text{HClO}_4$	البيركلوريك
$\text{HI}$	الميدرويوديك
$\text{HBr}$	الميدروبروميك
$\text{HCl}$	الميدروكلوريك
$\text{HNO}_3$	النيتريك

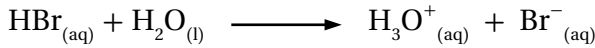
### المثال 3

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول يحتوي على  $M = 1 \times 10^{-3}$  من حمض الهيدروبروميك  $\text{HBr}$ .

$$[\text{HBr}] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

المطلوب: أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$

الحل:



معادلة تأين الحمض

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HBr}]$$

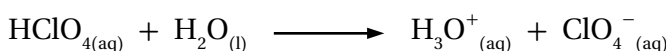
$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-3}} = 1 \times 10^{-11} \text{ M}$$

### المثال 4

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول جرى تحضيره بإذابة 0.02 mol من حمض البيركلوريك  $\text{HClO}_4$  في 400 mL من الماء.



معادلة تأين الحمض

$$0.02 \text{ mol} = \text{HClO}_4 (\text{n})$$

$$0.4 \text{ L} = 400 \text{ mL} = (\text{v})$$

المطلوب: حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$

الحل:

$$M = \frac{n}{V} = \frac{0.02 \text{ mol}}{0.4 \text{ L}} = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

أحسب أولًا تركيز الحمض، الذي يساوي تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ :

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HClO}_4]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 5 \times 10^{-2} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  باستخدام  $K_w$ ، كما يأتي:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

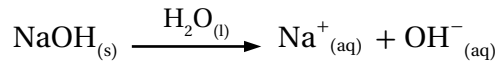
$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{5 \times 10^{-2}} = 2.0 \times 10^{-13} \text{ M}$$

✓ أتحقق:

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول حمض النيتريك  $\text{HNO}_3$  تركيزه 0.04 M

## محاليل القواعد القوية Strong Bases Solutions

تتأين القواعد القوية كلياً في الماء، ويتج أيون  $\text{OH}^-$  وأيون آخر موجب. فمثلاً، عند إذابة 0.1 mol من القاعدة  $\text{NaOH}$  في الماء تتأين كلياً، ويزداد بذلك تركيز  $\text{OH}^-$ ، كما في المعادلة الآتية:



وفقاً لمبدأ لوتشاتيلييه فإن زيادة تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في الماء تؤدي إلى إزاحة موضع الاتزان فيه نحو اليسار؛ مما يقلل من تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويقوى ثابت تأين الماء  $K_w$  ثابتاً. ونظراً إلى أن تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  الناتجة من التأين الذاتي للماء يكون صغيراً جداً مقارنة بتركيزها الناتج من تأين القاعدة فيمكن إهمالها، وتُعد القاعدة مصدر رئيسي لهذه الأيونات، ويكون تركيزها في محلول مساوياً لتركيز القاعدة؛ أي أنَّ:

الجدول (6): أشهر القواعد القوية.

الصيغة الكيميائية	اسم القاعدة
$\text{KOH}$	هيدروكسيد البوتاسيوم
$\text{LiOH}$	هيدروكسيد الليثيوم
$\text{NaOH}$	هيدروكسيد الصوديوم

$$[\text{OH}^-] = [\text{Base}]$$

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 1 \times 10^{-1} \text{ M}$$

ويمكن حساب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول باستخدام ثابت تأين الماء، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-1}} = 1 \times 10^{-13} \text{ M}$$

يتضح مما سبق أن إضافة قاعدة قوية إلى الماء تؤدي إلى زيادة تركيز  $\text{OH}^-$  ونقص تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويكون محلول الناتج قاعدياً، ويبيّن الجدول (6) أشهر القواعد القوية.

### الربط مع الصناعة Grease



تُستخدم القواعد، مثل هيدروكسيد كلٌ من الصوديوم والليثيوم والألمانيوم بسبب ملمسها الزلق، في صناعة ما يُسمى بالشحوم الصابونية (الشحمة)، التي تُستخدم في تشحيم الآلات والسيارات وغيرها للتقليل من الاحتكاك؛ حيث تُضاف هذه القواعد إلى الدهون النباتية أو الحيوانية لصناعة أنواع مختلفة من تلك الشحوم أو ما يُسمى بالصابون الشحمي، مثل: الصابون الليثيومي Sodium Grease، والصابون الصوديومي Lithium Grease.

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في محلول يحتوي على  $0.5 \times 10^{-3} \text{ M}$  من هيدروكسيد الليثيوم  $\text{LiOH}$ .

تحليل السؤال:

$$[\text{LiOH}] = 0.5 \times 10^{-3} \text{ M}$$

المطلوب: حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$

الحل:

القاعدة قوية تتأين كلياً وفق المعادلة الآتية:

معادلة تأين القاعدة:

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  وفق العلاقة الآتية:

$$[\text{OH}^-] = [\text{LiOH}]$$

$$[\text{OH}^-] = 0.5 \times 10^{-3} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  باستخدام العلاقة الآتية:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{0.5 \times 10^{-3}} = 2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

تحقق:

أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  وتركيز  $\text{OH}^-$  في المحاليل الآتية:

1- محلول القاعدة هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$  الذي تركيزه  $0.5 \text{ M}$

2- محلول جرى تحضيره بإذابة  $8 \text{ g}$  من بلورات هيدروكسيد الصوديوم

$$M_r_{(\text{NaOH})} = 40 \text{ g/mol}$$

## الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH والرَّقْمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيُّ pOH

تحتوي المحاليل المائية على تراكيزٍ صغيرةً جدًا من أيونات الهيدرونيوم، التي تُعبّر عن حموضة المحلول، وأيونات الهيدروكسيد، التي تُعبّر عن قاعدية المحلول. ولصعوبة التعامل مع هذه الأرقام يستخدم الكيميائيون طرائقً أسهل للتعبير عن حموضة المحلول أو قاعديته، مثل: الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH، والرَّقْمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِيُّ pOH. فما المقصود بكلٍّ منهما؟ وكيف يُستخدم كلٌّ منها في التعبير عن حموضة المحلول أو قاعديته؟

### الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ (pH): Hydrogen Power

تعتمد حموضة المحاليل على تركيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيها، وقد

اقتصر الكيميائيون استخدام مفهوم الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ Hydrogen Power للتعبير عن حموضة المحلول، وهو اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في المحلول للأساس 10، ويعبر عنه رياضيًّا بالعلاقة الآتية:

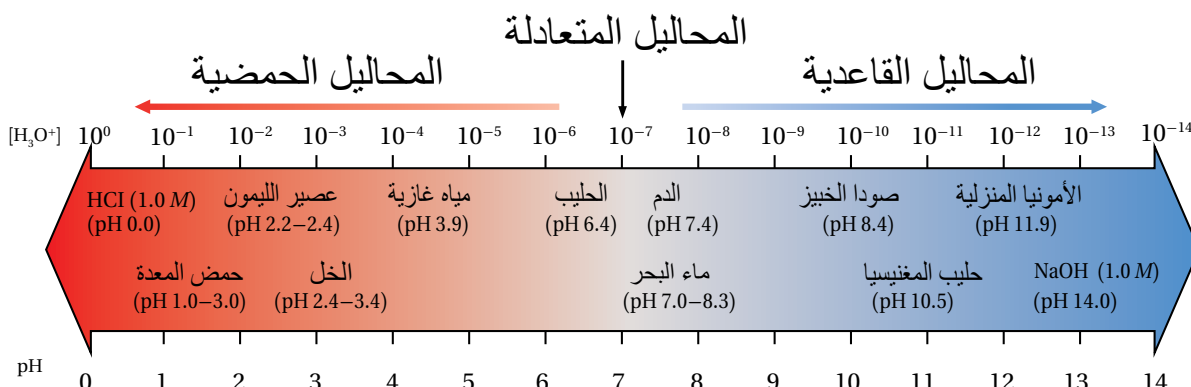
$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

ويُعدُّ مقياسًا كميًّا لحموضة المحلول، فهو مقياس مدرج من صفر إلى 14، ويبينُ الشكل (5) العلاقة بين حموضة المحاليل ورقمها الهيدروجيني pH وتركيز أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

يتضحُ من الشكل أنَّ المحاليل الحمضية يكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيها أكبر من  $10^{-7}$ ، وتكون قيمة الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH أقلَّ من 7، وفي المحاليل المتعادلة يكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  مساوًى  $10^{-7}$ ، وقيمة الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH تساوي 7، أمَّا في المحاليل القاعدية فيكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  أقلَّ من  $10^{-7}$ ، وقيمة الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ pH أكبر من 7.

أتحققَ:

- 1- أُحدِّدُ، بالأعتماد على الشكل (5)، الرَّقْمُ الْهِيْدِرُوجِينِيُّ للمحاليل الآتية:
  - أ) محلولٌ تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه يساوي  $10^{-3} \text{ M}$
  - ب) محلولٌ تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه يساوي  $10^{-12} \text{ M}$
- 2- أستنتجُ أيَّ المحلولين السابقين حمضيٌّ وأيُّهما قاعديٌّ.



الشكل (5): العلاقة بين تركيز أيونات الهيدرونيوم في بعض المحاليل ورقمها الهيدروجيني.

**أفْكِر:** أستنتج تركيز المحلول إذا كان رقم الهيدروجيني يساوي صفرًا ( $pH = 0$ ).

الحسابات المتعلقة بالرقم الهيدروجيني تتفاوت تراكيز أيونات الهيدرونيوم  $H_3O^+$  وأيونات الهيدركسید  $OH^-$  في المحاليل المائية للحموض والقواعد، ويحسب الرقم الهيدروجيني  $pH$  للمحلول بالاعتماد على تركيز أيونات  $H_3O^+$  وباستخدام العلاقة الآتية:

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

## المثال 6

أحسب الرقم الهيدروجيني  $pH$  لمحلول حمض النيتريک  $HNO_3$  تركيزه  $0.25 \text{ M}$  (علمًا أن  $\log 2.5 = 0.4$ ).

تحليل السؤال:  $[HNO_3] = 0.25 \text{ M}$

المطلوب: حساب  $pH$  للمحلول.

الحل:

يتَّسِعُ الْحِمْض  $HNO_3$  كُلَّيًّا، كما في المعادلة الآتية:



$$[H_3O^+] = [HNO_3] = 0.25 = 2.5 \times 10^{-1} \text{ M}$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log(2.5 \times 10^{-1}) = 1 - \log 2.5 = 1 - 0.4 = 0.6$$

## المثال 7

أحسب الرقم الهيدروجيني  $pH$  لمحلول حمض البركلوريك  $HClO_4$  تركيزه  $0.04 \text{ M}$  علمًا أن  $\log 4 = 0.6$ .

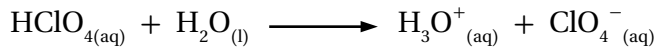
تحليل السؤال:  $[HClO_4] = 0.04 \text{ M}$

$$\log 4 = 0.6$$

المطلوب: حساب  $pH$  للمحلول.

الحل:

يتَّسِعُ الْحِمْض  $HClO_4$  كُلَّيًّا وفقَ المعادلة الآتية:



$$[H_3O^+] = [HClO_4] = 0.04 \text{ M}$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log(4 \times 10^{-2}) = 2 - \log 4 = 2 - 0.6 = 1.4$$

يُكتَبُ أحيانًا على بعض عبوات الأغذية والعصائر الرقم الهيدروجيني للمادة التي تحتويها، ويمكن حساب تركيز

أيونات الهيدرونيوم  $H_3O^+$  فيها باستخدام العلاقة الآتية:

$$[H_3O^+] = 10^{-pH}$$

## المثال 8

أحسب  $[H_3O^+]$  لعبوة من الخل مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروجيني pH يساوي 4

تحليل السؤال:  $pH = 4$

المطلوب: أحسب  $[H_3O^+]$

الحل:

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-4} = 1 \times 10^{-4} M$$

## المثال 9

أحسب  $[H_3O^+]$  لعبوة من عصير الليمون مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروجيني pH يساوي 2.2

(علمًا أن  $\log 6.3 = 0.8$ )

تحليل السؤال:  $pH = 2.2$

المطلوب: أحسب  $[H_3O^+]$

الحل:

$$\begin{aligned}[H_3O^+] &= 10^{-pH} = 10^{-2.2} = 10^{(-2.2 + 3)-3} \\ &= 10^{0.8} \times 10^{-3} = 6.3 \times 10^{-3} M\end{aligned}$$

## المثال 10

أحسب الرّقم الهيدروجيني pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه 0.02 M

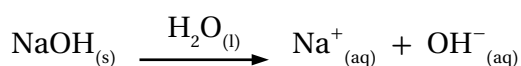
(علمًا أن  $\log 5 = 0.7$ )

تحليل السؤال:  $[NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$

المطلوب: أحسب pH لمحلول القاعدة

الحل:

تتأثر القاعدة NaOH كليًّا وفق المعادلة الآتية:



$$[OH^-] = [NaOH] = 2 \times 10^{-2} M$$

أحسب تركيز  $H_3O^+$  باستخدام العلاقة الآتية:

$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{2 \times 10^{-2}} = 5 \times 10^{-13} M$$

$$pH = -\log [H_3O^+]$$

$$pH = -\log (5 \times 10^{-13}) = 13 - \log 5 = 13 - 0.7 = 12.3$$

أتحقق:

1- أحسب pH لمحلول حمض الهيدروبيوديك HI تركيزه 0.03 M. علمًا أنَّ

$$\log 3 = 0.48$$

2- أحسب  $[H_3O^+]$  لعينة من عصير البندوره رقمُها الهيدروجيني يساوي 4.3.

$$\text{علمًا أنَّ } \log 5 = 0.7$$

3- أحسب pH لمحلول القاعدة هيدروكسيد الليثيوم LiOH تركيزه 0.004 M

$$\text{علمًا أنَّ } \log 2.5 = 0.4$$

### الرَّقمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِي pOH

يُستخدم الرَّقمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِي Hydroxyl Power pOH للتعبير عن قاعديّة المحلول، ويُعرَّف بأنه اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في المحلول للأساس 10، ويعبر عنه بالعلاقة الآتية:

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

## المثال ١١

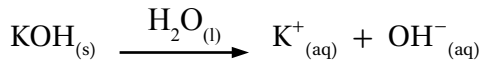
أحسب الرَّقمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِي pOH لمحلول القاعدة KOH تركيزه 0.01 M

$$[\text{KOH}] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$$

المطلوب: أحسب الرَّقمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِي pOH

الحل:

تناينُ القاعدة القوية KOH كُلّيًّا في المحلول، كما في المعادلة:



ويمكن حسابُ تركيز  $\text{OH}^-$  في المحلول، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = [\text{KOH}] = 1 \times 10^{-2} \text{ M}$$

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

$$pOH = -\log (1 \times 10^{-2}) = 2 - \log 1 = 2$$

ويمكن حسابُ تركيز أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في المحلول بمعرفة الرَّقمُ الْهِيْدِرُوكِسِيلِي pOH فيه باستخدام العلاقة الآتية:

$$[\text{OH}^-] = 10^{-pOH}$$

## المثال 12

أحسب  $[OH^-]$  لعبوة من حليب المغنيسيا مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروكسيلي  $pOH$  يساوي 4

تحليل السؤال:

حليب المغنيسيا مادة قاعدية؛ فهي تحتوي على تركيز عالي نسبياً من  $OH^-$

$$pOH = 4$$

المطلوب: أحسب تركيز  $OH^-$  في الحليب

الحل:

$$[OH^-] = 10^{-pOH} = 1 \times 10^{-4} M$$

أتحقق:

- أحسب الرّقم الهيدروكسيلي  $pOH$  لمحلول هيدروكسيد الليثيوم  $LiOH$  تركيزه  $M$  (علمًا أن  $0.6 = \log 4$ ).

- أحسب  $[OH^-]$  لعبوة مكتوب عليها أن الرّقم الهيدروكسيلي  $pOH$  يساوي 3.2 (علمًا أن  $0.8 = \log 6.3$ )



حليب المغنيسيا: محلول معلق من هيدروكسيد المغنيسيوم بنسبة 8% بالكتلة، يستخدم في علاج الإمساك وعسر الهضم وحرقة المعدة، وهو متوفّر في الصيدليات على شكل حبوب أو سائل، ولا يحتاج استخدامه إلى وصفة طبية.



### العلاقة بين $pH$ و $pOH$

يرتبط الرّقم الهيدروجيني  $pH$  بتركيز أيونات الهيدرونيوم في المحلول، في حين يرتبط الرّقم الهيدروكسيلي  $pOH$  بتركيز أيونات الهيدروكسيد، وحاصل ضرب تركيز الأيونين في المحلول يعطي قيمة ثابتة، يُعبر عنها ثابت تأين الماء  $K_w$  بالعلاقة الآتية:

$$K_w = [H_3O^+][OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

إذا أخذنا لوغاريتم الطرفين نجد أنَّ

$$\log[H_3O^+] + \log[OH^-] = -14$$

وبضرب المعادلة بإشارة (-) نحصل على:

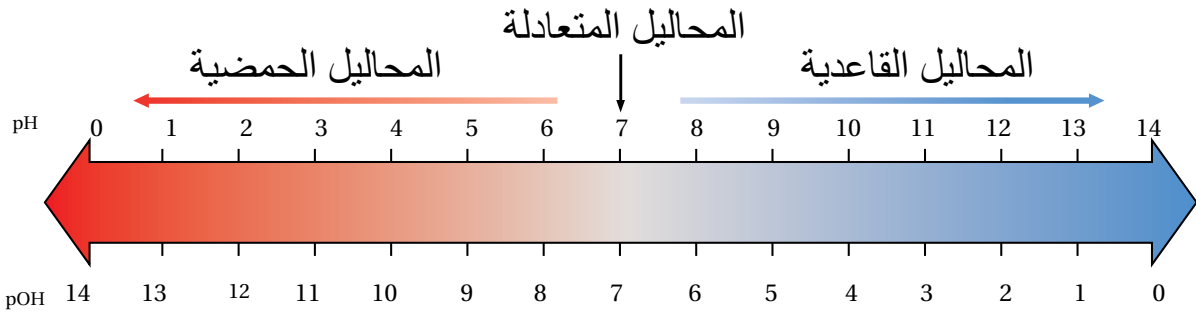
$$-\log[H_3O^+] + (-\log[OH^-]) = 14$$

وحيث إنَّ

$$pH = -\log[H_3O^+] \quad , \quad pOH = -\log[OH^-]$$

فإنَّه يمكن التعبير عن العلاقة السابقة على النحو الآتي:

$$pH + pOH = 14$$



الشكل (6): العلاقة بين الرَّقم الهيدروجيني والرَّقم الهيدروكسيلي.

ويبيِّن الشكل (6) العلاقة بين الرَّقم الهيدروجيني والرَّقم الهيدروكسيلي.  
يتضحُ من الشكل أنَّ القيم المتقابلة عموديًّا تمثل مجموع الرَّقم الهيدروجيني pH والرَّقم الهيدروكسيلي pOH للمحلول. فمثلاً، عندما تكون pH تساوي 2 تكون قيمة pOH المقابلة لها تساوي 12؛ وبهذا يمكن معرفة قيمة أيٍّ منهما للمحلول بمعرفة الأخرى.

استنتج العلاقة بين حموضية المحلول والرَّقم الهيدروكسيلي.

### المثال 13

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH والرَّقم الهيدروكسيلي pOH لمحلول حمض الهيدروكلوريك HCl، الذي تركيزه  $1 \times 10^{-3} M$

تحليل السؤال:  $[HCl] = [H_3O^+] = 1 \times 10^{-3} M$

الحل:

أحسب pH للمحلول، كما يأتي:

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log(1 \times 10^{-3}) = 3$$

$$pH + pOH = 14$$

أحسب pOH، كما يأتي:

$$3 + pOH = 14$$

$$pOH = 14 - 3 = 11$$

✓ أتحقق:

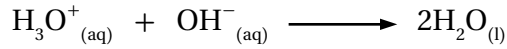
أحسب كلاً من pH و pOH لـ كلٌّ من المعحاليل الآتية:

1- محلولٌ تركيزُ أيونات  $H_3O^+$  فيه يساوي  $1 \times 10^{-5} M$

2- محلولٌ تركيزُ أيونات  $OH^-$  فيه يساوي  $1 \times 10^{-4} M$

## معاييره حِمض وقَاعِدَة Acid Base Titration

تُعرَفُ التفاعلات التي تحدث بين محلول حِمض و محلول قَاعِدَة بتفاعلات التعادل؛ حيث تتعادل أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  والهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  في محلول، ويُنْتَج عن ذلك الماء، كما في المعادلة:



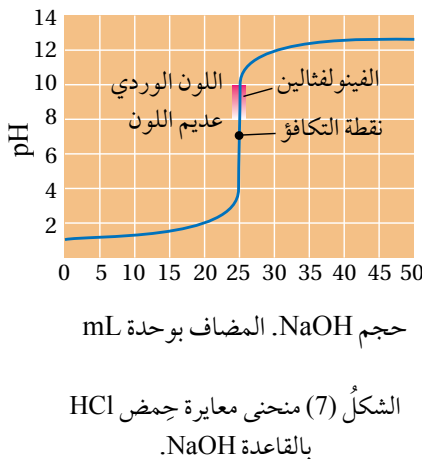
يُستفاد من تفاعل التعادل في تعين تركيز مجهول من حِمض أو تركيز مجهول من قَاعِدَة؛ حيث يجري أولاً تحضير حجم معين من محلول معلوم التركيز من حِمض أو قَاعِدَة يسمى المحلول القياسي، ثم يضاف المحلول القياسي لتحديد تركيز مجهول من الحِمض أو العكس، وتسمى هذه العملية **المعايير** Titration، وفيها يضاف تدريجياً (نقطة بعد نقطة) محلول قَاعِدَة معلوم التركيز إلى محلول حِمض مجهول التركيز، أو محلول حِمض معلوم التركيز إلى محلول قَاعِدَة مجهول التركيز.

وتستمر عملية الإضافة إلى حين الوصول إلى نقطة معينة يكون عندها عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكافئاً لعدد مولات أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول، وتسمى هذه النقطة **نقطة التكافؤ Equivalence Point**، وعند معايرة حِمض قوي وقَاعِدَة قوية يُطَلِّق على هذه النقطة اسم **نقطة التعادل Neutralization Point**، وهي النقطة التي تتعادل عندها تماماً أيونات الهيدرونيوم مع أيونات الهيدروكسيد جميعها خلال عملية المعايرة، ويُتَكَوَّنُ الملح، وتكون  $\text{pH}$  للمحلول تساوي 7.

ويمكن تحديد نهاية عملية المعايرة باستخدام كاشف مناسب يتغيَّر لونه عند وصول المعايرة إلى نقطة التكافؤ، كما تسمى النقطة التي تُضاف إلى محلول ويُغيَّر عندها لون الكاشف **نقطة النهاية End Point**، وهي تُحدِّد انتهاء عملية المعايرة.

وُيُستخدم عادة كاشف الفينولفاتلين عند معايرة حِمض قوي بقَاعِدَة قوية؛ إذ يتغيَّر لونه من عديم اللون إلى اللون الأحمر الوردي عند مدى من الرَّقم الهيدروجيني (8.2 - 10)، ولتوسيع تغييرات الرَّقم الهيدروجيني في أثناء عملية المعايرة تجري قراءة مقياس الرَّقم الهيدروجيني لمحلول الحِمض عند بداية المعايرة وبعد كل إضافة من القاعدة وتسجيلها، وينظم جدول يُسَجِّل فيه حجم القاعدة المضافة والرَّقم الهيدروجيني للمحلول عند الإضافة إلى حين الوصول إلى ما بعد نهاية المعايرة، ثم يُرسَم منحنى المعايرة، ويُبيَّن الشكل (7) منحنى معايرة حِمض HCl بالقاعدة NaOH.

تُستَخدَم عملية المعايرة في حساب تركيز مجهول من حِمض أو قَاعِدَة، وفي هذا الدرس سوف نتناول معايرة حِمض قوي مع قَاعِدَة قوية؛ حيث تصل المعايرة إلى نقطة التعادل ويكون عدد مولات الحِمض مكافئاً تماماً لعدد مولات القاعدة، والأمثلة الآتية توضِّح الحسابات المتعلقة بمعايرة حِمض قوي مع قَاعِدَة قوية:



## المثال 14

أحسب تركيز الحِمض HCl إذا تعادل 250 mL منه تماماً مع 200 mL من القاعدة NaOH تركيزها 0.02 M وفقاً



المعادلة الآتية:

تحليل السؤال:

$$0.25 \text{ L} = 250 \text{ mL} = \text{HCl}$$

$$0.2 \text{ L} = 200 \text{ mL} = \text{NaOH}$$

$$\text{تركيز القاعدة} = 0.02 \text{ M}$$

المطلوب: أحسب تركيز الحِمض.

الحل:

أحسب عدد مولات القاعدة

$$n_{(\text{NaOH})} = [\text{NaOH}] \times V = 0.02 \times 0.2 = 0.004 \text{ mol}$$

عند التعادل يكون عدد مولات الحِمض مكافئاً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

عدد مولات الحِمض يساوي عدد مولات القاعدة، كما يأتي:

$$n_{(\text{HCl})} = n_{(\text{NaOH})}$$

$$[\text{HCl}] \times V = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] \times 0.25 \text{ L} = 0.004 \text{ mol}$$

$$[\text{HCl}] = \frac{0.004}{0.25} = 0.016 \text{ M}$$

## المثال 15

أحسب حجم الحِمض  $\text{HNO}_3$  الذي تركيزه 0.4 M ذا تعادل تماماً مع 20 mL من محلول القاعدة  $\text{LiOH}$  تركيزه 0.2 M وفق المعادلة الآتية:



تحليل السؤال:

$$\text{تركيز الحِمض} = 0.4 \text{ M} = \text{HNO}_3$$

$$0.02 \text{ L} = 20 \text{ mL} = \text{LiOH}$$

$$\text{تركيز القاعدة} = 0.2 \text{ M}$$

المطلوب: أحسب حجم الحِمض  $\text{HNO}_3$ .

الحل:

أحسب عدد مولات القاعدة:

$$n_{(\text{LiOH})} = [\text{LiOH}] \times V = 0.2 \text{ M} \times 0.02 \text{ L} = 0.004 \text{ mol}$$

عند التعادل يكون عدد مولات الحِمض مكافئاً لعدد مولات القاعدة؛ أي أنَّ:

عدد مولات الحِمض يساوي عدد مولات القاعدة، كما يأتي:

$$n_{(\text{HNO}_3)} = n_{(\text{LiOH})}$$

$$n_{(\text{HNO}_3)} = 0.004 \text{ mol}$$

$$V = \frac{n}{[\text{HNO}_3]} = \frac{(0.004 \text{ mol})}{0.4 \text{ M}} = 0.01 \text{ L} = 10 \text{ mL}$$

**أَنْجَحٌ**: أَحْسَبْ ترْكِيزَ الْقَاعِدَةِ KOH إِذَا تَعَادَلَ 20 mL مِنْهَا تَمَامًا مَعَ 30 mL ✓

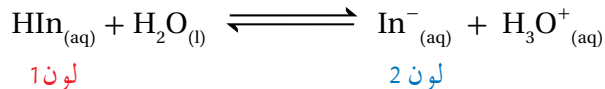
مِنْ مَحْلُولِ الْحِمْضِ HBr ترْكِيزُهُ 0.2 M وَفَقَّ المَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



أَسْتَخْدُمُ، بِالْتَّعاَوُنِ  
مَعَ بَعْضِ زَمَلَائِيِّ، الْكَامِيرَاِ  
الرَّقْمِيَّةِ لِتَصْوِيرِ فَلَمْ يَبْيَأْ  
مَرَاحِلَ تَجْرِيَةِ مَعاِيرَةِ حِمْضِ قَوِيٍّ  
مَعَ قَاعِدَةِ قَوِيَّةِ، وَكِيفِيَّةِ حَسَابِ  
الْتَّرْكِيزِ الْمَجْهُولِ فِي التَّجْرِيَةِ، ثُمَّ  
أَشَارَكُهُ مَعْلِمِيِّي وَزَمَلَائِيِّ.

## Indicators

يُسْتَخْدَمُ الكِيمِيَّاَئِيُّونُ الْكَوَاشِفُ لِتَحْدِيدِ نَقْطَةِ التَّكَافُؤِ فِي أَثْنَاءِ عَمَلِيَّةِ الْمَعَايِرَةِ، وَمِنْ ثُمَّ مَعْرِفَةِ اِنْتِهَاَيَّهَا، فَالْكَوَاشِفُ Indicators موَادٌ كِيمِيَّائِيَّةٌ يَتَغَيَّرُ لَوْنُهَا حَسَبَ الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ لِلْوَسْطِ الَّذِي تَوَجُّدُ فِيهِ، فَهُوَ تَكَوَّنُ مِنْ حَمْوَضٍ عَضْوَيِّ ضَعِيفَةٍ أَوْ قَوَاعِدَ عَضْوَيِّ ضَعِيفَةٍ يَتَغَيَّرُ لَوْنُهَا فِي مَدَى مَعْنَى مِنَ الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ، فَإِذَا رَمَزْنَا لِلْكَاشِفِ الْحِمْضِيِّ بِالرَّمْزِ HIn فَإِنَّهُ يَتَأَيَّنُ فِي الْمَحْلُولِ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



لون 1

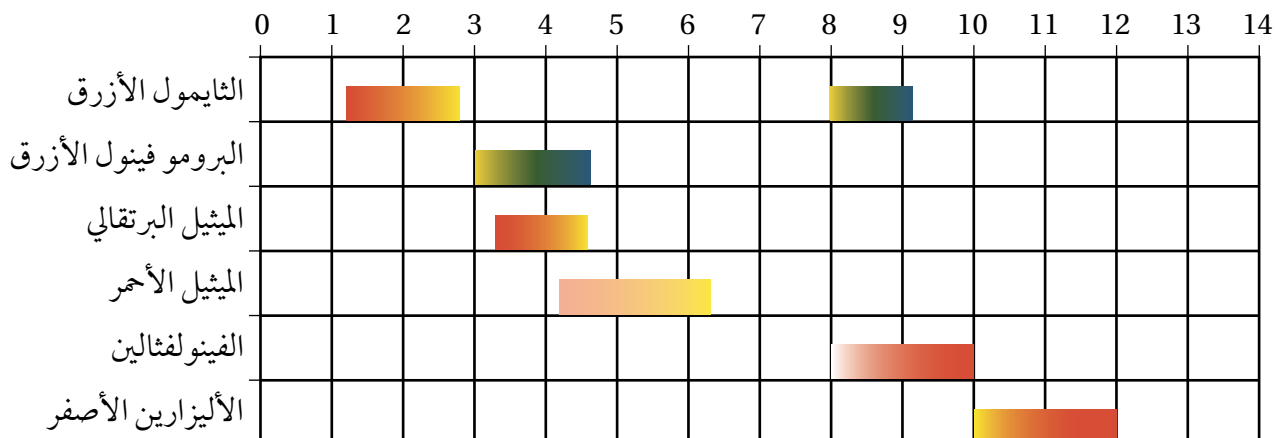
لون 2

وَعِنْدِ إِضَافَةِ مَحْلُولِ الْكَاشِفِ HIn إِلَى مَحْلُولِ حِمْضٍ يَحْتَوِي عَلَى ترْكِيزٍ مَرْفُوعٍ مِنْ أَيُوناتِ  $\text{H}_3\text{O}^+$  مَقَارَنَةً بِمَحْلُولِ الْكَاشِفِ، فَإِنَّ التَّفَاعُلَ -وَفَقَّا لِمَبْدَأِ لَوْتَشَاتِلِيَّهِ- سُوفَ يَنْدُفعُ بِالاتِّجَاهِ الْعَكْسِيِّ فِي مَحْلُولِ الْكَاشِفِ لِلتَّقلِيلِ مِنْ ترْكِيزِ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ; مَمَّا يَقُلُّ مِنْ ترْكِيزِ الأَيُونِ  $\text{In}^-$  وَيَخْتَفِي لَوْنُهُ (2)، فِي حِينَ يَزَدَادُ ترْكِيزُ الْكَاشِفِ HIn غَيْرِ المَتَأَيِّنِ وَيَظْهُرُ لَوْنُهُ (1) فِي الْمَحْلُولِ.

أَمَّا عِنْدِ إِضَافَةِ مَحْلُولِ الْكَاشِفِ إِلَى مَحْلُولِ قَاعِدَةٍ يَحْتَوِي عَلَى ترْكِيزٍ عَالٍ مِنْ أَيُوناتِ  $\text{OH}^-$  فَإِنَّ أَيُوناتِ  $\text{H}_3\text{O}^+$  سَتُسْتَهَلِكُ فِي مَحْلُولِ الْكَاشِفِ، وَوَفَقَّا لِمَبْدَأِ لَوْتَشَاتِلِيَّهِ سُوفَ يَنْدُفعُ التَّفَاعُلُ بِالاتِّجَاهِ الْأَمَامِيِّ لِتَعْوِيْضِ النَّقْصِ فِي ترْكِيزِ  $\text{H}_3\text{O}^+$  فِي مَعَادِلَةِ الْكَاشِفِ؛ مَمَّا يَزِيدُ مِنْ ترْكِيزِ الأَيُونِ  $\text{In}^-$  وَيَظْهُرُ لَوْنُهُ (2) فِي الْمَحْلُولِ، بَيْنَمَا يَقُلُّ ترْكِيزُ الْكَاشِفِ HIn غَيْرِ المَتَأَيِّنِ وَيَخْتَفِي لَوْنُهُ (1) مِنَ الْمَحْلُولِ.

يَتَغَيَّرُ لَوْنُ الْكَاشِفِ فِي مَدَى مَعْنَى مِنَ الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ يَعْتَمِدُ عَلَى النَّسْبَةِ بَيْنَ ترْكِيزِ مَا يَتَأَيَّنُ مِنْهُ إِلَى نَسْبَتِهِ الْأَصْلِيَّةِ. وَبِيَّنَ الجُدُولُ (7) مَدَى الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ الَّذِي يَتَغَيَّرُ عَنْهُ لَوْنُ بَعْضِ الْكَوَاشِفِ.

الجدول (7): مدى الرَّقم الهيدروجيني لتغيير ألوان بعض الكواشف.



تعتمد دقة نتائج المعايرة على اختيار الكاشف المناسب؛ حيث يجري اختيار كاشف يتغير لونه عند رقم هيدروجيني قريب جدًا لنقطة التعادل أو التكافؤ. فمثلاً، عند معايرة الحِمض  $\text{HCl}$  وقاعدة  $\text{NaOH}$  يستخدم كاشف الفينولفتالين أو الميشيل الأحمر؛ حيث يتغير لونهما في مدى قريب من نقطة التعادل. كما تُستخدم الكاشف لمعرفة فيما إذا كان محلول حمضي أم قاعديًا. فمثلاً، يكون الفينولفتالين عديم اللون في محلول الحمضي بينما يعطي لوناً ورديًا في محلول القاعدي.

**أتحقق:** ✓

- أحدد، باستخدام الجدول (7) لون الكاشف في كلٍ من المحاليل الآتية:
- الميشيل الأحمر في محلول حمضي.
  - الثيمول الأزرق في محلول حمض قوي ومحلول آخر لقاعدة قوية.

## التجربة 2

### معايير حمض قوي بقاعدة قوية

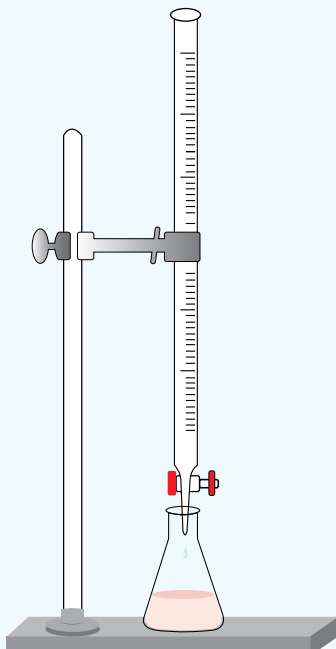
#### المواد والأدوات:

محلول حمض الهيدروكلوريك HCl مجهول التركيز، محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه 0.2 M، كاشف الفينولفتالين، دورق مخروطي mL 250، سحاحة، ماصة، قطارة، حامل فلزي، قمع زجاجي.

#### إرشادات السلامة:

- أتبِع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع محلول الحمض ومحلول القاعدة بحذر.

#### خطوات العمل:



1- **أجرب**: أثبت السحاحة على الحامل، كما في الشكل.

2- **أجرب**: أملأ السحاحة باستخدام القمع بمحلول هيدروكسيد الصوديوم إلى مستوى الصفر.

3- **أقيس**، باستخدام المخارب المدرج، 20 mL من محلول الحمض HCl مجهول التركيز، وأضعها في الدورق المخروطي.

4- أضيف، باستخدام القطارة، 3-4 قطرات من كاشف الفينولفتالين إلى محلول الحمض.

5- أضع الدورق المخروطي المحتوي على محلول الحمض أسفل السحاحة، كما في الشكل.

6- **لاحظ**: أبدأ بإضافة محلول القاعدة من السحاحة تدريجياً وبيطئاً إلى محلول الحمض، وأمزج محلول بتحريك الدورق دائرياً، وألاحظ تغيير لون محلول، وأسجل ملاحظاتي.

7- **أضبط المتغيرات**: أتوقف عن إضافة محلول القاعدة عند النقطة التي يثبتُ عندها ظهور لون أحمر وردي في محلول الحمض، وأسجل حجم محلول القاعدة المضاف.

#### التحليل والاستنتاج:

1. ماذا أسمى النقطة التي يحدثُ عندها تغيير لون محلول؟

2. **أحسب** عدد مولات القاعدة NaOH المضاف.

3. **استنتج** عدد مولات الحمض المستخدمة.

4. **أحسب** تركيز الحمض HCl.

5. **أتوقع** الرَّقم الهيدروجيني للمحلول الناتج من عملية المعايرة.

6. **أصنف** التفاعل الحادث بين الحمض والقاعدة.

# مراجعة الدرس

1- الفكرةُ الرئيسية: بماذا يَعِيرُ عن حِمضيةِ المحاليل أو قاعديتها؟

2- أوضحُ المقصود بكلٌّ مما يأتي:

نقطةُ النهاية.

المعاييره

الرَّقمُ الهيدروجيني

التَّأْيُنُ الذاتيُّ للماء

3- أحسبُ تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في كُلِّ مِنَ المحاليل الآتية:

أ)  $0.02 \text{ M}$  تركيز  $\text{HNO}_3$

ب)  $0.01 \text{ M}$   $\text{LiOH}$

4- أصنفُ المحاليل المبيئنة في الجدول إلى محاليل حِمضية أو قاعديّة أو متعادلة:

$\text{pH} = 9$	$[\text{OH}^-] = 10^{-11} \text{ M}$	$\text{pOH} = 4$	$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-9} \text{ M}$	$\text{pH} = 3$	الصفة المميزة للمحلول
					تصنيف محلول

5- أفسرُ: يقلُّ تركيز  $\text{OH}^-$  في الماء عند تحضير محلول حِمضي.

6- أحسبُ الرَّقمُ الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول حِمض  $\text{HI}$  تركيزه  $0.0005 \text{ M}$ . علمًا أنَّ  $\log 5 = 0.7$

7- أحسبُ الرَّقمُ الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول حِمض  $\text{HBr}$  حُصِرَ بِإذابة  $0.81 \text{ g}$  منه في  $400 \text{ mL}$  من الماء. علمًا أنَّ الكتلة المولية للحِمض  $\text{HBr} = 81 \text{ g/mol}$

8- أحسبُ الرَّقمُ الهيدروكسيلي والرَّقمُ الهيدروجيني لمحلول  $\text{HClO}_4$  تركيزه  $0.008 \text{ M}$  علمًا أنَّ  $\log 8 = 0.9$

9- أحسب: يلزم  $40 \text{ mL}$  من محلول  $\text{HI}$  الذي تركيزه  $0.3 \text{ M}$  لتعادل تمامًا مع  $60 \text{ mL}$  من محلول  $\text{KOH}$  معجّول التركيز. أحسبُ تركيز  $\text{KOH}$ .

10- أتوقع. تم خلط  $20 \text{ mL}$  من محلول حِمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$  الذي تركيزه  $0.6 \text{ M}$  مع  $20 \text{ mL}$  من محلول هيدروكسيد الليثيوم  $\text{LiOH}$  الذي تركيزه  $0.4 \text{ M}$ . هل المحلول الناتج حِمضي أم قاعدي أم متعادل، أُبرِر إجابتي.

### الفكرة الرئيسية:

يتَّأْنِيُ الْحِمْضُ الْبَعِيْفُ فِي الْمَحْلُولِ الْمَاءِيِّ جُزْئِيًّا، وَيُعَبَّرُ عَنْ قَدْرَتِهِ عَلَى التَّأْنِيْنِ بِاسْتِخْدَامِ ثَابِتِ تَأْنِيْنِ الْحِمْضِ  $K_a$ ، وَكَذَلِكَ الْحَالُ لِلْقَاعِدَةِ الْبَعِيْفَةِ الَّتِي يُعَبَّرُ عَنْ مَدْى تَأْنِيْنِهَا بِثَابِتِ تَأْنِيْنِ الْقَاعِدَةِ  $K_b$ ، وَسُسْتَخْدِمُ شَوَابِتَ التَّأْنِيْنِ لِحَسَابِ تَرَاكِيزِ الْأَيُونَاتِ النَّاجِمَةِ وَحَسَابِ الرَّقْمِ الْهَيْدِرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ.

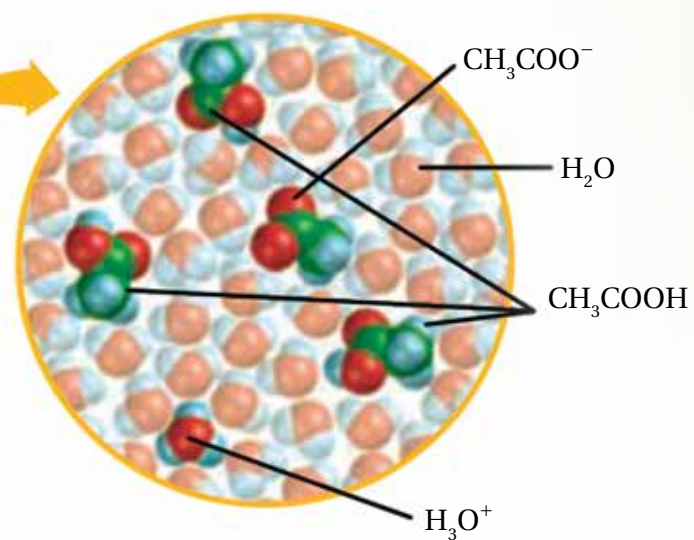
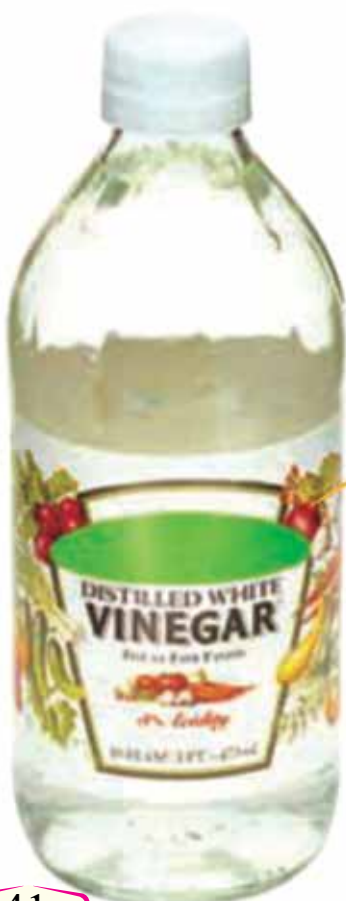
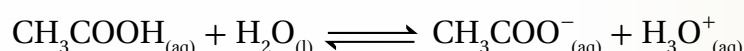
### نتائجُ الْعِلْمِ:

- أُوْضِحَ الْمَقْصُودُ بِثَابِتِ تَأْنِيْنِ كُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.
- أُجْرِيَ بَعْضُ الْحَسَابَاتِ الْمُتَعَلِّمَةِ بِثَابِتِ التَّأْنِيْنِ لِكُلِّ مِنَ الْحِمْضِ وَالْقَاعِدَةِ.

### المفاهيم والمصطلحات:

ثَابِتِ تَأْنِيْنِ الْحِمْض  
Acid Dissociation Constant

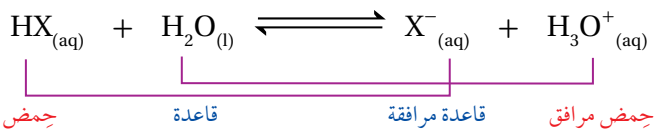
ثَابِتِ تَأْنِيْنِ الْقَاعِدَةِ  
Base Dissociation Constant



## الاتزان في محاليل الحموض الضعيفة

# Equilibrium in Weak Acids Solutions

تتأيّنُ الحموضُ الضعيفةُ جزئياً في الماء، فيتتجّأ أيونُ الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونُ آخر سالب، فإذا رمّزنا للحموضِ بشكل عام بالرمز  $\text{HX}$  فإنه يتّأيّنُ، كما في المعادلة الآتية:



وتكون جزيئات الحمض غير المتأينة في حالة اتزان مع الأيونات الناتجة  $\text{X}^-$  و  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويكون موضع الازtan في التفاعل مُزاًجاً جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ ما يشير إلى أن القاعدة المرافقة ( $\text{X}^-$ ) أقوى من القاعدة  $\text{H}_2\text{O}$ ، وهذا يُمكّنها من الارتباط بالبروتون وإعادة تكوين الحمض بصورة مستمرة؛ ما يجعل تركيز الحمض عالياً مقارنةً بتركيز الأيونات الناتجة من تأينه. ويعبر عن ثابت تأين الحمض على النحو الآتي:

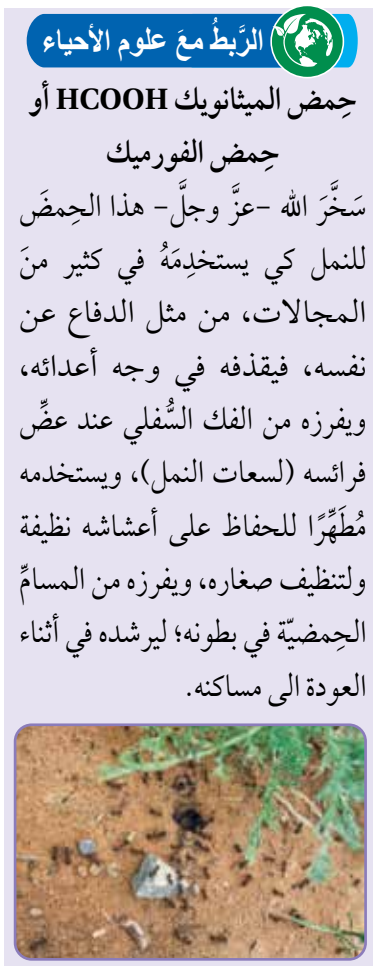
$$[\text{H}_3\text{O}^+][\text{X}^-]$$

$$K_a = \frac{[H_3O^+][X^-]}{[HX]}$$

وَيُبَيَّنُ الجدولُ (8) قِيمَ ثابت تأيُّن بعض الحموض الضعيف عند درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ . يُعَبِّرُ ثابت تأيُّن الْحِمْض عن قوَّة الْحِمْض وقدرته على التأيُّن، التي تزداد بزيادة قيمة ثابت تأيُّن الْحِمْض، فكُلُّما زادت قوَّة الْحِمْض زاد تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، فيزداد بذلك ثابت تأيُّن الْحِمْض  $K_a$ ، وبهذا يمكن مقارنة قوَّة الحموض الضعيفة ببعضها، كما يُستفاد من ثابت تأيُّن الْحِمْض في حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، والرَّقم الهيدروجيني لمحلول الْحِمْض الضعيف.

الجدول (8): قيم ثابت تأين بعض الحموض الضعيفة عند درجة حرارة 25°C.

$K_a$	ثابت تأين الحمض	صيغته الكيميائية	اسم الحمض
$1.3 \times 10^{-2}$		$H_2SO_3$	حمض الكبريت IV
$6.8 \times 10^{-4}$		HF	حمض الهيدروفلوريك
$4.5 \times 10^{-4}$		$HNO_2$	حمض النيتروجين III
$1.7 \times 10^{-4}$		HCOOH	حمض الميثانويك
$6.3 \times 10^{-5}$		$C_6H_5COOH$	حمض البنزويك
$1.7 \times 10^{-5}$		$CH_3COOH$	حمض الإيثانويك
$4.3 \times 10^{-7}$		$H_2CO_3$	حمض الكربونيك
$8.9 \times 10^{-8}$		$H_2S$	حمض كبريتيد الهيدروجين
$3.5 \times 10^{-8}$		HClO	حمض أحادي الهيبو كلوريك
$4.9 \times 10^{-10}$		HCN	حمض الهيدروسيانيك



أَتْحَقَّ:

أدرس الجدول (8)، ثم أجيب  
عن الأسئلة الآتية:

١- أَحَدُ الْحِمَضِ الْأَقْوَى:  $\text{H}_2\text{CO}_3$  أم  $\text{HCOOH}$

أَتَهُ قُوَّةٌ لِّمَا أَهْلَكَهُ أَقْوَاعُ

**3- أنواع أي محاليل المحموض الآتية يحتوي على أعلى تركيز من أيونات  $\text{OH}^-$ :**

?HF, HClO,  $\text{CH}_3\text{COOH}$

حساب تركيز أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  لمحاليل الحموض الضعيفة:  
تنتج أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  من تأين الحمض الضعيف في الماء،  
ويجري حساب تركيزها باستخدام ثابت تأين الحمض، كما في المثال الآتي:

## المثال 16

أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، الذي تركيزه  $0.1 \text{ M}$   
علماً أن  $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$

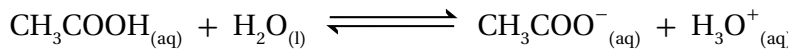
تحليل السؤال:  $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



التراكيز عند البداية	0.1 M	0	0
التغير في التراكيز	- x	+ x	+x
التراكيز عند الاتزان	0.1 - x	x	x

أكتب قانون ثابت التأين:

$$K_a = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{(0.1 - x)}$$

وبالتعويض في ثابت التأين نجد أن:

ولما كان النقص في تركيز الحمض صغيراً جداً مقارنة بتركيز الحمض (0.1)، فيهمّل هذا النقص ويعتبر تركيز الحمض ثابتاً، أي أن  $0.1 - x \approx 0.1 \text{ M}$

وبهذا يمكن حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما يأتي:

$$x^2 = 0.1 \times 1.7 \times 10^{-5} = 1.7 \times 10^{-6}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = x = 1.3 \times 10^{-3} \text{ M}$$

وبأخذ جذر الطرفين نجد أن:

أتحقق:

أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول حمض النيتروجين (III)  $\text{HNO}_2$ ، الذي تركيزه  $0.03 \text{ M}$   
علماً أن  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$

حساب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحاليل الحموض الضعيفة:

يمكن حساب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول بالاعتماد على تركيز أيون الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ , كما في المثال الآتي:

## المثال 17

أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول حمض البنزويك  $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$  تركيزه 2 M

$$\text{علمًا أنَّ } \log 1.12 = 0.05, K_a = 6.3 \times 10^{-5}$$

تحليل السؤال:

$$[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}] = 2 \text{ M}$$

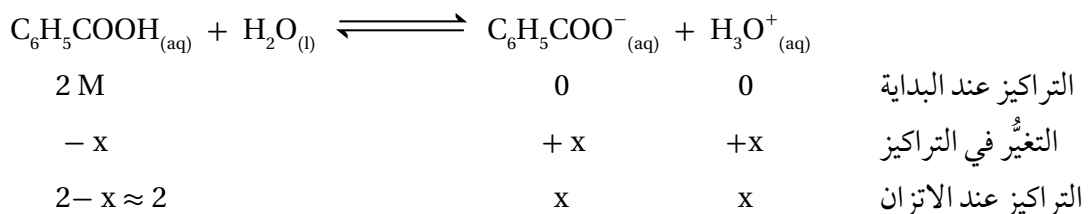
$$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$$

$$\log 1.12 = 0.05$$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

أكتب معادلة تأين الحِمض:



أكتب قانون ثابت التأين:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-]}{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}]}$$

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^2}{[\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}]} \quad \text{ولمَّا كان } [\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-] \text{ فيمكُن كتابة ثابت تأين الحِمض، كما يأتي:}$$

$$6.3 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^2}{2} \quad \text{ولحساب الرَّقم الهيدروجيني أحسب تركيز } \text{H}_3\text{O}^+ \text{ باستخدام ثابت التأين } K_a, \text{ كما يأتي:}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \sqrt{1.26 \times 10^{-4}} = 1.12 \times 10^{-2} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] \quad \text{أحسب الرَّقم الهيدروجيني باستخدام العلاقة:}$$

$$\text{pH} = -\log (1.12 \times 10^{-2}) = 2 - \log 1.12 = 2 - 0.05 = 1.95$$

تحقق ✓

أحسب الرَّقم الهيدروجيني pH لمحلول حمض الهيدروسيانيك HCN، الذي تركيزه 0.02 M

$$\text{علمًا أنَّ } K_a = 4.9 \times 10^{-10}$$

استخدام الرقم الهيدروجيني لحساب كمية الحمض أو ثابت التأين:  $K_a$

بمعرفة الرقم الهيدروجيني للمحلول يمكن حساب كمية الحمض اللازمة لتحضيره، كما يستفاد من الرقم الهيدروجيني أيضاً في حساب ثابت تأين الحمض، والأمثلة الآتية توضح ذلك:

## المثال 18

أحسب كتلة الحمض الميثانويك  $\text{HCOOH}$  اللازمة لتحضير محلول منه حجم 1 L ورقم الهيدروجيني 2.7

$$Mr = 49 \text{ g/mol}, K_a = 1.7 \times 10^{-4}, \log 2 = 0.3$$

$$\text{تحليل السؤال: } K_a = 1.7 \times 10^{-4}$$

$$\text{pH} = 2.7$$

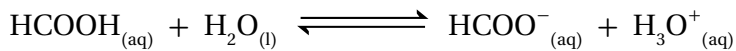
$$\log 2 = 0.3$$

$$Mr = 46 \text{ g/mol}$$

المطلوب: حساب كتلة الحمض.

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



يُستفاد من pH في حساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-2.7} = 10^{(-2.7+3)-3} = 10^{0.3} \times 10^{-3} = 2 \times 10^{-3} \text{ M}$$

أحسب تركيز الحمض باستخدام ثابت التأين، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^2}{[\text{HCOOH}]}$$

$$[\text{HCOOH}] = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^2}{K_a} = \frac{(2 \times 10^{-3})^2}{1.7 \times 10^{-4}} = \frac{4 \times 10^{-6}}{1.7 \times 10^{-4}} = 2.35 \times 10^{-2} \text{ M}$$

لحساب كتلة الحمض أحسب عدد مولاته في محلول، كما يأتي:

$$M = \frac{n}{V}$$

$$2.35 \times 10^{-2} = \frac{n}{1} \rightarrow n = 2.35 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

أستخدم عدد المولات لحساب كتلة الحمض، كما يأتي:

$$n = \frac{m}{Mr} \rightarrow m = n \times Mr$$

$$= 2.35 \times 10^{-2} \text{ mol} \times 46 \text{ g/mol} = 1.08 \text{ g}$$

أحسب ثابت تأين حمض ضعيف HA رقم الهيدروجيني يساوي 3 حضر بإذابة 0.1 mol منه في 500 mL من الماء.

تحليل السؤال:

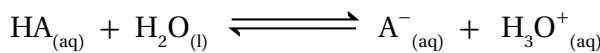
$$\text{pH} = 3$$

$$\text{حجم محلول (v)} = 0.5 \text{ L} = 500 \text{ mL}$$

المطلوب: حساب ثابت تأين الحمض  $K_a$

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  باستخدام الرقم الهيدروجيني، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-3} = 1 \times 10^{-3} \text{ M}$$

أحسب تركيز الحمض باستخدام عدد مولاته وحجم محلول، كما يأتي:

$$M = \frac{n}{V} = \frac{0.1}{0.5} = 0.2 \text{ M}$$

أحسب ثابت تأين الحمض، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^2}{[\text{HA}]} = \frac{1 \times 10^{-6}}{0.2} = 5.0 \times 10^{-6}$$

✓ أتحقق:

أحسب كتلة حمض الكبريت (IV)  $\text{H}_2\text{SO}_3$  اللازمة لتحضير

محلول منه حجم 0.4 L ورقم الهيدروجيني يساوي 2. علمًا

$$Mr = 82 \text{ g/mol}, K_a = 1.3 \times 10^{-2}$$

### الربط مع الصناعة

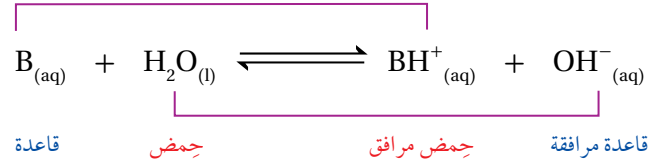
تعد شركة مناجم الفوسفات الأردنية رائدةً في إنتاج حمض الفوسفوريك  $\text{H}_3\text{PO}_4$  وحمض الكبريتิก  $\text{H}_2\text{SO}_4$  بتقنية عالية في منطقة الشيدية في جنوب الأردن؛ حيث تبلغ كمية الإنتاج من حمض الفوسفوريك نحو 224 ألف طن متري سنويًا، وقرابة 660 ألف طن متري من حمض الكبريتيك تخزن في منشأة خاصة بمدينة العقبة؛ وبهذا تعد الشركة لبنة أساسية في بناء الاقتصاد الوطني؛ لـما لها من إسهامات كبيرة في تطوير صناعة التعدين في الأردن.



## الاتزان في محاليل القواعد الضعيفة:

# Equilibrium in Weak Bases Solutions

تتَّبِعُ القواعد الضعيفة جزئياً في المحلول، فينتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  وأيون آخر موجب، فإذا رمنا للقاعدة بشكل عام بالرمز B فإنها تتَّبِعُ، كما في المعادلة الآتية:



$$K_b = \frac{[BH^+][OH^-]}{[B]}$$

**يسمى ثابت الاتزان لتأين القاعدة الضعيفة ثابت تأين القاعدة**

**Base Dissociation Constant** قيمَ ويرمزُ له  $K_b$ ، ويبيّنُ الجدولُ (9) ثابتَ التأيّن لبعضِ القواعدِ الضعيفة عند درجة حرارة  $C = 25$ . ويُعدُ ثابتَ التأيّن مقياساً كمياً لقدرةِ القاعدة على التأيّن وإنتاج  $\text{OH}^-$ ، فكلما زادت قوّةِ القاعدة زادت قدرتها على التأيّن وإنتاج  $\text{OH}^-$ ، وزاد ثابتُ تأيّنها  $K_b$  ومن ثم يقلُ تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  ويزداد بذلك الرّقمُ الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول، ويُستفادُ من ثابتِ تأيّن القاعدة في مقارنة قوّةِ القواعدِ الضعيفة ببعضها، وفي حسابِ تركيز  $\text{OH}^-$ ، وفي حسابِ الرّقمِ الهيدروجيني لمحلولِ القاعدة الضعيفة.

الجدول (9): قيم ثابت التأين لبعض القواعد الضعيفة عند درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ .

ثابت تأين القاعدة $K_b$	صيغة القاعدة	اسم القاعدة
$4.7 \times 10^{-4}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	إيثيل أمين
$4.4 \times 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_2$	ميثيل أمين
$1.8 \times 10^{-5}$	$\text{NH}_3$	أمونيا
$1.7 \times 10^{-6}$	$\text{N}_2\text{H}_4$	هيدرازين
$1.4 \times 10^{-9}$	$\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$	بيريدين
$2.4 \times 10^{-10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	أنيلين

بالرجوع إلى الجدول (٩)، أجيّب  
عن الأسئلة الآتية:

بالرجوع إلى الجدول (٩)، أُجِيبُ  
عن الأسئلة الآتية:

**أ- ١-** **أتوقع** المحلول الذي له أقل رَقْمٍ  
هيdroجيني أم  $\text{NH}_3$  أم  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  علِّيماً أنَّ لهما الترکيز نفسه.

2- أُحدِّدُ القاعدة الأقوى في الجدول.

3- أَحدُدُ القاعدة التي يكون حمضاً  
المرافق له أقل رَقم هيدروجيني:  
 $\text{N}_2\text{H}_4$  أم  $\text{CH}_3\text{NH}_2$

حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محلول قاعدة ضعيفة:

تتأين القاعدة الضعيفة جزئياً في الماء، فينتج من تأينها أيونات  $\text{OH}^-$  والحمض المرافق للقاعدة، ويمكن حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  باستخدام ثابت تأين القاعدة  $K_b$ ، والمثال الآتي يوضح ذلك:

## المثال 20

تتأين الأمونيا في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول الأمونيا  $\text{NH}_3$  تركيزها  $0.2 \text{ M}$ . علماً أن ثابت تأين الأمونيا  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$

تحليل السؤال:  $[\text{NH}_3] = 0.2 \text{ M}$

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب  $[\text{OH}^-]$

الحل:

أكتب معادلة تأين القاعدة:

$\text{NH}_3\text{(aq)}$	$+ \text{H}_2\text{O(l)}$	$\rightleftharpoons$	$\text{NH}_4^+\text{(aq)}$	$+ \text{OH}^-\text{(aq)}$	
$0.2 \text{ M}$			$0$	$0$	التركيز عند البداية
$-x$			$+x$	$+x$	التغير في التركيز
$0.2 - x$			$x$	$x$	التركيز عند الاتزان

أكتب قانون ثابت التأين:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.2 - x}$$

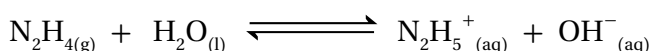
ونظراً إلى أن قيمة  $x$  صغيرة جداً مقارنة بتركيز القاعدة، فيمكن اعتبار أن  $0.2 - x \approx 0.2$

$$x^2 = 0.2 \times 1.8 \times 10^{-5} = 0.36 \times 10^{-5} = 3.6 \times 10^{-6}$$

$x = [\text{OH}^-] = [\text{NH}_4^+] = 1.9 \times 10^{-3} \text{ M}$  وبأخذ جذر الطرفين نجد أن:

أتحقق:

تتأين الهيدرازين  $\text{N}_2\text{H}_4$  ذات التركيز  $0.04 \text{ M}$ ، وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  في محلول. علماً أن ثابت تأين الهيدرازين  $K_b = 1.7 \times 10^{-6}$

حساب الرّقم الهيدروجيني pH لمحلول قاعدة ضعيفة:

يعتمد الرّقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة على تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، الذي يمكن حسابه كما في المثال السابق، ثم أحسب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، ومنه أحسب pH، والمثال الآتي يوضح ذلك:

## المثال 21

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول البيريدين  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$ ، الذي تركيزه  $2 \text{ M}$

$$\text{علمًا أنَّ } \log 1.9 = 0.28, K_b = 1.4 \times 10^{-9}$$

تحليل السؤال:

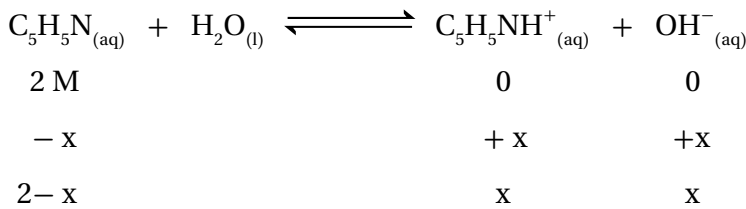
$$K_b = 1.4 \times 10^{-9}$$

$$\log 1.9 = 0.28$$

المطلوب: حساب pH للمحلول.

الحل:

أكتب معادلة تأين القاعدة:



التراكيز عند البداية

التغيير في التراكيز

التراكيز عند الاتزان

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-]^2}{[\text{C}_5\text{H}_5\text{N}]} \quad \text{وبما أنَّ } [\text{OH}^-] = [\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+] \text{، فأكتب قانون ثابت التأين كما يأتي:}$$

لحساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول قاعدة، أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  باستخدام ثابت التأين  $K_b$ ، كما يأتي:

$$1.4 \times 10^{-9} = \frac{[\text{OH}^-]^2}{2}$$

$$[\text{OH}^-] = \sqrt{2.8 \times 10^{-9}} = \sqrt{28 \times 10^{-10}} = 5.3 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-] \quad \text{أحسب تركيز } \text{H}_3\text{O}^+ \text{ باستخدام ثابت تأين الماء } K_w \text{، كما يأتي:}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{1 \times 10^{-14}}{5.3 \times 10^{-5}} = 1.9 \times 10^{-10} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] \quad \text{أحسب الرّقم الهيدروجيني باستخدام العلاقة:}$$

$$\text{pH} = -\log (0.19 \times 10^{-9}) = 10 - \log 1.9 = 10 - 0.28 = 9.72$$

أتحقق:

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، الذي تركيزه  $0.02 \text{ M}$  علمًا أنَّ:

$$\log 1.66 = 0.22, K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

استخدام الرقم الهيدروجيني لحساب كمية القاعدة أو ثابت تأين  $K_b$ :

يمكن حساب كمية القاعدة اللازمة لتحضير محلول معين منها بمعرفة الرقم الهيدروجيني للمحلول المراد تحضيره، كما يستفاد أيضاً من الرقم الهيدروجيني لمحلول قاعدة ما في تعين ثابت تأينها، والأمثلة الآتية توضح ذلك.

## المثال 22

الأنيلين قاعدة تُستخدم في صناعة الأصباغ، صيغتها  $C_6H_5NH_2$ ، تأين في الماء بدرجة ضعيفة، كما في المعادلة:



أحسب ثابت تأين الأنيلين لمحلول منها تركيز  $OH^-$   $4 M$  يحتوي على أيونات  $OH^-$  تركيزها  $4.15 \times 10^{-5} M$

تحليل السؤال:  $[C_6H_5NH_2] = 4 M$

$$[OH^-] = 4.15 \times 10^{-5} M$$

المطلوب: حساب ثابت تأين القاعدة ( $K_b$ )

**الحل:** أكتب ثابت تأين القاعدة:

$$K_b = \frac{[OH^-]^2}{[C_6H_5NH_2]}$$

$$K_b = \frac{(4.15 \times 10^{-5})^2}{4} = \frac{17.2 \times 10^{-10}}{4} = 4.3 \times 10^{-10}$$

## المثال 23

تأين القاعدة إيثيل أمين  $CH_3CH_2NH_2$  وفق المعادلة الآتية:



أحسب تركيز القاعدة في محلول منها رقم الهيدروجيني  $10$  علمًا أن ثابت تأين القاعدة  $4.7 \times 10^{-4}$

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-10} = 1 \times 10^{-10}$$

$$K_w = [H_3O^+][OH^-]$$

تحليل السؤال:  $pH = 10$

$$K_b = 4.7 \times 10^{-4}$$

المطلوب: أحسب تركيز القاعدة

$$K_b = \frac{[OH^-]^2}{[CH_3CH_2NH_2]}$$

الحل: أكتب ثابت تأين القاعدة:

لحساب تركيز القاعدة يجب حساب تركيز  $[OH^-]$ ؛

ولذلك أحسب  $[H_3O^+]$  باستخدام  $pH$ ، كما يأتي:

**تحقق:** أحسب ثابت تأين القاعدة بيوتيل أمين  $C_4H_9NH_2$ ، التي تركيزها  $0.4 M$  ورقمها الهيدروجيني يساوي 12 ✓

# مراجعةُ الدرس

1- أوضح المقصود بثابت تأين الحِمض الضعيف.

2- أحسب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  و  $\text{OH}^-$  في كلٍ من المحاليل الآتية:

أ. محلول  $\text{HNO}_2$  تركيزه  $0.02 \text{ M}$

ب. محلول  $\text{NH}_3$  تركيزه  $0.01 \text{ M}$

3- أفسر: بزيادة ثابت التأين يزداد تركيز  $\text{OH}^-$  في محلول القاعدة الضعيفة.

4- أطبق: يبيّن الجدول المجاور قيمة ثابت تأين عدد من الحموض الضعيفة. درس هذه القيم، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

$K_a$	الحمض
$6.3 \times 10^{-5}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$
$4.5 \times 10^{-4}$	$\text{HNO}_2$
$1.7 \times 10^{-5}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$
$4.9 \times 10^{-10}$	$\text{HCN}$

أ. أكتب صيغة القاعدة المرافقـة التي لها أعلى قيمة  $\text{pH}$ .

ب. أحدد أي محلول الحموض له أقل رقم هيدروجيني  $\text{HNO}_2$  أم  $\text{HCN}$ .

ج. استنتج: الحَمْض الذي يكون تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  فيه أقل ما يمكن.

د. أتوقع الحَمْض الذي يحتوي محلوله على أقل تركيز من أيونات  $\text{OH}^-$ .

هـ. أحسب الرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول  $\text{HCN}$ ، الذي تركيزه  $0.1 \text{ M}$

وـ. أحسب الرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول  $\text{CH}_3\text{COOH}$  حُضـر بـإذابة  $12 \text{ g}$  منه في  $400 \text{ mL}$  ماءـ. عـلـمـاـ

أنـ (الكتلة المولـيةـ للـحـمـضـ  $\text{CH}_3\text{COOH} = 60 \text{ g/mol}$ ).

5- يبيّن الجدول قيم  $K_b$  لعدد من القواعد الضعيفة. درسها، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

$K_b$	القاعدة
$4.4 \times 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_2$
$1.8 \times 10^{-5}$	$\text{NH}_3$
$1.7 \times 10^{-6}$	$\text{N}_2\text{H}_4$
$1.4 \times 10^{-9}$	$\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$

أـ. أكتب صيغة الحـمـضـ المرافقـةـ الـذـيـ لهـ أـقـلـ  $\text{pH}$ .

بـ. أـحدـدـ أيـ القـوـاعـدـ يـحـتـويـ مـحـلـولـهـ عـلـىـ أـقـلـ تـرـكـيزـ منـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ .

جـ. استنتاجـ أيـ القـوـاعـدـ أـكـثـرـ تـأـيـيـداـ فـيـ المـاءـ.

دـ. أـحـلـلـ أـكـمـلـ الـمـعـادـلـةـ الـآـتـيـةـ،ـ ثـمـ أـعـيـنـ الـزـوـجـينـ الـمـتـرـافـقـينـ:



هـ. أـحـسـبـ كـتـلـةـ القـوـاعـدـ  $\text{N}_2\text{H}_4$  الـلاـزـمـ إـضـافـتـهـ إـلـىـ  $400 \text{ mL}$  مـاءـ لـتـحـضـيرـ مـحـلـولـ مـنـهـ رـفـعـهـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ.

يسـاـواـيـ 9.4ـ.ـ عـلـمـاـ أـنـ الـكـتـلـةـ المـوـلـيـةـ لـلـقـوـاعـدـ  $\text{N}_2\text{H}_4$  تـساـوىـ 32ـ،ـ وـأـنـ  $\log 3.9 = 0.6$ ـ.

## محليل الأملاح Salts Solutions

تُعدُّ الأملاح منَ المواد الأساسية المكوّنة لجسم الإنسان، ويحصل عليها عن طريق الغذاء والماء. وللأملاح دورٌ مهمٌ في تنظيم الكثير من العمليات الحيوية التي تحدث في الجسم؛ فأملاح الكالسيوم تدخل في تركيب العظام والأسنان، وأملاح الصوديوم تساعده على حفظ التوازن المائي داخل الخلية وخارجها، وتعمل على تنظيم ضغط الدم، كما تساعده أملاح البوتاسيوم على ضبط وظائف العضلات وتوسيع الأوعية الدموية لتسهيل انتقال الدم، وستعمل الأملاح في صناعة الكثير من الأدوية، ومستحضرات التجميل، وغيرها، ويبيّن الشكل (9) بعض الأملاح المستخدمة في الصناعات المختلفة. فما المقصود بالأملاح؟ وما أهم خصائصها؟

### الخصائص الحِمضية والقاعدية للأملاح:

#### Acidic and basic properties of salts

فسَر مفهوم برونستد - لوري سلوكَ كثير منَ الْحُموض والقواعد وفقاً لقدرتها على منح البروتون أو استقباله، كما فَسَرَ الخصائص الحِمضية والقاعدية للأملاح تبعاً لقدرة أيوناتها على منح البروتون أو استقباله في التفاعل، فالأملاح Salts مرَكبات أيونية تنتج من تعادل محلول حمض مع محلول قاعدة، وعند إذابتها في الماء تتفكك متجةً أيوناتٍ موجبةً وأخرى سالبة، وقد تتفاعل هذه الأيونات مع الماء وتنتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$  في ما يُعرف بعملية التَّمَيُّه Hydrolysis. وتتفاوت الأملاح في قدرتها على التفكك، وفي درسنا هذا سوف ندرس الأملاح على فرض أنها تفكك كُلّياً.

الشكل (9): بعض الأملاح المستخدمة في الصناعات المختلفة.



### الفكرة الرئيسية:

لللكثير منَ الأملاح خصائص إما حِمضية أو قاعدية، تُغيّر منَ الرقم الهيدروجيني للمحلول الذي تُضاف إليه، وعند إضافتها إلى محلول حمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة ينشأ عن ذلك ما يسمى بالمحلول المنظم الذي يقاوم التغيير في الرقم الهيدروجيني فيما لو أضيفت إليه كمية قليلة من حِمض قوي أو قاعدة قوية.

### نتائج التعلم:

- أُوْضِحَ المقصود بـكُلِّ من: الملح، التَّمَيُّه، محلول المنظم.
- أُفْسِرُ خصائص الملح الحِمضية أو القاعدية.
- أَحْسِبُ الرَّقْمَ الهيدروجيني لمحلول حِمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة عند إضافة كمية منَ الملح.
- أَجْرِي بعضَ الحسابات المتعلقة بمحلول المنظم.

### المفاهيم والمصطلحات:

Salt	الملح
Hydrolysis	التَّمَيُّه
Solubility	الذوبان
Common Ion	الأيون المشترك
Common Ion Effect	تأثير الأيون المشترك
Buffered Solutions	المحاليل المنظمة

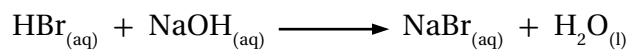


الشكل (10): اختلاف لون الكاشف في محليل بعض الأملاح بـأثر خصائصها.

تختلف طبيعة الملح وسلوكه تبعاً لمصدر أيوناته من الحمض والقاعدة وقدرتها على التفاعل مع الماء، فبعض الأملاح لا تتميّز في الماء؛ لـذا لا تنتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$ ؛ فهي ذات طبيعة متعادلة، مثل كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، وبعضاً منها الآخر يتميّز في الماء، فينتج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، فيكون له خصائص حمضية، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، أو ينتج أيونات  $\text{OH}^-$  وله خصائص قاعدية، مثل فلوريد البوتاسيوم  $\text{KF}$ ، انظر الشكل (10). الذي يُبيّن اختلاف لون كاشف برومـو ثيمـول الأـرـقـ في المـحالـيلـ الـثـلـاثـةـ السابقةـ تـبعـاً لـاخـتـلاـفـ خـصـائـصـهاـ. وـسـتـعرـفـ فـيـ ماـيـاتـيـ خـصـائـصـ بـعـضـ هـذـهـ الـأـمـلـاحـ.

### الأملاح المتعادلة

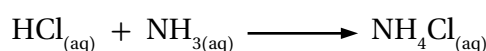
تنتج الأملاح المتعادلة عند تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية. فمثلاً، ينتج ملح برومـيدـ الصـودـيـومـ  $\text{NaBr}$  من تعـادـلـ محلـولـ الـحـمـضـ القـويـ  $\text{HBr}$  مع محلول القاعدة القوية  $\text{NaOH}$ ، كما في المعادلة الآتـيـةـ:



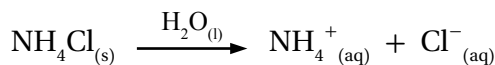
بالتدقيق في صيغة الملح  $\text{NaBr}$  نجد أنه يتكون من أيون البرومـيدـ  $\text{Br}^-$ ، وهو قاعدة مرافقـةـ ضـعـيفـةـ للـحـمـضـ القـويـ الهـيـدـرـوـبـرـومـيـكـ  $\text{HBr}$ ، لا يمكنـهـ استـقبـالـ البرـوتـونـ فيـ المـحلـولـ، فـلاـ يـتـفـاعـلـ معـ المـاءـ، وـلـاـ يـؤـثـرـ فيـ تـركـيزـ أيـونـاتـ  $\text{OH}^-$  أو  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، أمـاـ الأـيـونـ  $\text{Na}^+$ ـ فـمـصـدرـهـ القـاعـدـةـ القـوـيـةـ هيـدـرـوـكـسـيدـ الصـودـيـومـ  $\text{NaOH}$ ـ،ـ وـلـيـسـ لـهـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ التـفـاعـلـ معـ المـاءـ،ـ فـلـاـ يـؤـثـرـ فيـ تـركـيزـ أيـونـاتـ  $\text{OH}^-$ ـ أوـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ـ فيـ المـحلـولـ،ـ وـمـنـ ثـمـ فإنـ تـرـاكـيزـ أيـونـاتـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ـ وـأـيـونـاتـ  $\text{OH}^-$ ـ تـبـقـىـ ثـابـتـةـ فيـ المـاءـ،ـ وـبـذـلـكـ يـكـونـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوـجـينـيـ لـمـحـالـيلـ الـأـمـلـاحـ النـاتـجـةـ منـ تـفـاعـلـ حـمـضـ قـويـ وـقـاعـدـةـ قـوـيـةـ،ـ مـثـلـ الـمـلـحـ بـرـومـيدـ الصـودـيـومـ  $\text{NaBr}$ ـ،ـ يـساـويـ 7ـ،ـ وـتـكـونـ مـحـالـيلـهـاـ مـتـعـادـلـةـ.

### الأملاح الحمضية

تنتج الأملاح الحمضية من تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة. فمثلاً، ينتج ملح كلورـيدـ الأمـونـيـومـ  $\text{NH}_4\text{Cl}$  من تـفـاعـلـ حـمـضـ الـهـيـدـرـوـكـلـورـيكـ  $\text{HCl}$ ـ معـ الـأـمـونـياـ  $\text{NH}_3$ ـ،ـ كماـ فيـ المـعـادـلـةـ الآـتـيـةـ:

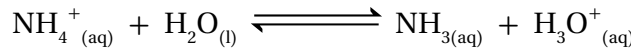


وـعـنـدـ تـأـيـينـ الـمـلـحـ الـحـمـضـيـ يـكـونـ الـأـيـونـ الـسـالـبـ قـاعـدـةـ مـرـافـقـةـ ضـعـيفـةـ لـحـمـضـ قـويـ فـلاـ يـتـفـاعـلـ معـ المـاءـ،ـ بـيـنـمـاـ يـسـلـكـ الـأـيـونـ الـمـوـجـبـ كـحـمـضـ مـرـافـقـ قـويـ لـلـقـاعـدـةـ الـضـعـيفـةـ وـيـتـفـاعـلـ معـ المـاءـ وـيـنـتـجـ أيـونـ الـهـيـدـرـوـنـيـومـ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ـ.ـ فـمـثـلـاـ،ـ يـذـوبـ مـلـحـ كـلـورـيدـ الـأـمـونـيـومـ  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ـ فيـ المـاءـ،ـ كماـ فيـ المـعـادـلـةـ الآـتـيـةـ:



يـلـاحـظـ أـنـ الـأـيـونـ الـكـلـورـيدـ  $\text{Cl}^-$ ـ قـاعـدـةـ مـرـافـقـةـ ضـعـيفـةـ لـحـمـضـ الـهـيـدـرـوـكـلـورـيكـ القـويـ  $\text{HCl}$ ـ وـلـيـسـ لـهـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ اـسـتـقـبـالـ الـبـرـوتـونـ فيـ المـحلـولـ؛ـ أـيـ أـنـهـ لـاـ

يتفاعل مع الماء، في حين أنَّ أيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  حمض مرافق قوي نسبياً للقاعدة الضعيفة الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، يمكنه منح البروتون للماء في محلول متراجعاً إلى أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما في المعادلة الآتية:



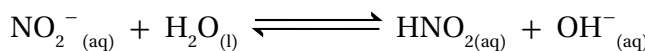
وبذلك يزداد تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  في محلول، ويقلُّ الرقم الهيدروجيني، ويكون محلول الملح حمضياً.

### الأملاح القاعدية Basic Salts

تنتج الأملاح القاعدية من تفاعل قاعدة قوية مع حمض ضعيف، وعند تفكك الملح القاعدي يكون الأيون الموجب الناتج ضعيفاً ومصدره قاعدة قوية فلا يتفاعل مع الماء، بينما يسلك الأيون السالب كقاعدة مرافقة قوية للحمض الضعيف ويتفاعل مع الماء ويتبع أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ . فمثلاً، يذوب ملح نترات البوتاسيوم  $\text{KNO}_3$  في الماء وينفكك، كما في المعادلة الآتية:



يكون مصدر أيونات البوتاسيوم  $\text{K}^+$  القاعدة القوية هييدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$ ؛ لذا فهي لا تتفاعل مع الماء ولا تؤثر في تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$  في محلول، أمّا أيونات النترات  $\text{NO}_3^-$  فهي قاعدة مرافقة قوية نسبياً لحمض النيتروجين (III) الضعيف  $\text{HNO}_3$ ، لذا تتفاعل مع الماء، كما في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلة أنَّ تركيز أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  يزداد في محلول، وبذلك يزداد الرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$ ، ويكون محلول الملح قاعدياً.

نستنتج مما سبق أنَّ بعض الأملاح تذوب في الماء وتتفكك إلى أيونات سالبة وأخرى موجبة وتنشر بين جزيئات الماء دون أن تتفاعل معها، مثل ملح كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، وهذا ما يُعرف بعملية **الذوبان Solubility**، أمّا في عملية التَّمَيُّه فإنَّ الأيونات الناتجة من تفكك الملح تتفاعل مع الماء وتغيير من تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$ ، ومن ثَمَّ تؤثر في الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج، وبهذا يكون محليل الأملاح تأثير حمضي أو قاعدي أو متعادل، ويعتمد ذلك على مصدر أيونات الملح من الحمض والقاعدة. أنظر الجدول (10).

الجدول (10): سلوك الملح تبعاً لمصدر أيوناته.

تأثير محلول الملح	مصدر أيونات الملح من الحمض والقاعدة	
متعادل	قاعدة قوية	حمض قوي
حمضي	قاعدة ضعيفة	حمض قوي
قاعدي	قاعدة قوية	حمض ضعيف

**أَفْكَرْ:** ما الحِمْضُ والقاعدة اللذان يتجمَّعُ من تفاعلهما ملحُ كربونات الليثيوم الهيدروجينية  $\text{LiHCO}_3$ ؟

**تحققَ:**

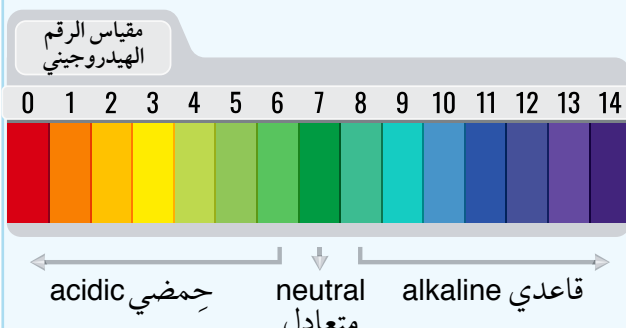
- أُوضِّح الفرق بين الذوبان والتَّمَيُّه.
- أُحدِّد الخصائص الحِمْضِيَّة والقاعدية والمتَّعادلة لمحاليل الأملاح الآتية:  $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3$ ,  $\text{KNO}_3$ ,  $\text{NaOCl}$ ,  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$
- أُفسِّر التأثير القاعدي لمحلول الملح  $\text{NaOCl}$ .

# التجربة ٣

## تميُّز الأملاح

### المواد والأدوات:

كميات مناسبة من الأملاح الآتية: كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$ ، كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، كربونات الصوديوم الهيدروجينية  $\text{NaHCO}_3$ ، إيثانوات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ، كلوريد الألمنيوم  $\text{AlCl}_3$ ، محلول الكاشف العام، كأس زجاجية  $300 \text{ mL}$  عدد (6)، قطع ورق لاصق، ماء مُقطَّر، قطارة، ملعقة تحرير، ميزان حساس، مِxbَار مُدَرَّج.



### إرشادات السلامة:

- أُتبِّع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع المواد الكيميائية بحذر.

### خطوات العمل:

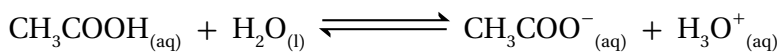
- أكتب اسم كل ملح وصيغته الكيميائية على قطع لاصق صغيرة وأضعها على أحد الكؤوس، ثم أكتب على الكأس الأخيرة ماء مُقطَّرًا.
- أقيِّس، باستخدام المِxbَار المُدَرَّج،  $20 \text{ mL}$  من الماء المُقطَّر، ثم أضعها في كل كأس زجاجية.
- الاحظ:** أضيف، باستخدام القطارة، قطرتين من محلول الكاشف العام إلى كل كأس زجاجية، وأحرِّكُها باستخدام ملعقة التحرير. الاحظ لون محلول وأسجّله.
- أقيِّس  $3 \text{ g}$  من ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، وأضيفها إلى الكأس المخصص لها، ثم أحرِّكُ محلوله، وأسجّل اللون الذي يظهر فيه.
- الاحظ:** أكرِّر الخطوة (4) مع باقي الأملاح في الكؤوس الأخرى، وألاحظ تغيير ألوان المحاليل، وأسجّل ملاحظاتي.

### التحليل والاستنتاج:

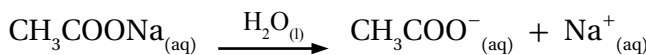
- أصِف** ألوان محاليل الأملاح في التجربة.
- أُفْسِر** تقارب لون محلول كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}$  ولون محلول الكاشف في الماء المُقطَّر.
- أصِنِّف** محاليل الأملاح في التجربة إلى حمضية أو قاعدية أو متعادلة.
- أتحقِّق قيمة  $\text{pH}$  لكل محلول في التجربة بالاعتماد على الألوان المعيارية للكاشف العام في المحاليل المختلفة.
- أفسِر:** أكتب معادلة كيميائية **أُفْسِر** بواسطتها السلوك الحُمْضِي أو القاعدي لكل محلول.

## تأثير الأيون المشترك: Common Ion Effect

توجد محاليل الحموض الضعيفة ومحاليل القواعد الضعيفة في حالة اتزان ديناميكي، ويمكن التأثير في موضع الاتزان -وفقاً لمبدأ لوتشاتلييه- بعدة طرائق، منها إضافة مادة إلى التفاعل تؤثر في موضع الاتزان. فمثلاً، يتآثر حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  في الماء وفقاً للمعادلة الآتية:



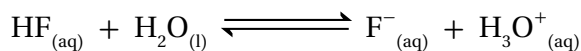
وتكون الأيونات الناتجة ( $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$ ,  $\text{H}_3\text{O}^{+}$ ) في حالة اتزان مع جزيئات الحمض غير المتأين  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، وعند إضافة ملح إيثانوات الصوديوم إلى محلول يتفكك كلياً، وفق المعادلة الآتية:



يتَّضحُ منَ المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون  $\text{CH}_3\text{COO}^{-}$  يَتَجُّزِّئُ من كُلِّ منَ الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  والملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ، فهو يدخل في تركيب كُلِّ منهما، ويسمى الأيون المشترك **Common Ion**، وهو أيون يدخل في تركيب مادتين مختلفتين (حمض ضعيف وملحه، أو قاعدة ضعيفة وملحها) ويترتب عَلَيْهِ، وعند إضافته إلى محلول حمض ضعيف أو قاعدة ضعيفة يعمل على إزاحة موضع الاتزان، وبؤدي إلى تغيير تراكيز المواد في محلول، وهو ما يسمى **تأثير الأيون المشترك Common Ion Effect**. فما أثر إضافة أيون مشترك في تراكيز كلِّ من أيونات  $\text{H}_3\text{O}^{+}$  وأيونات  $\text{OH}^{-}$  في محلول؟

### الأثر القاعدي للأيون المشترك The basic Effect of Common Ion

يوجد حمض الهيدروفلوريك في حالة اتزان؛ حيث تكون الأيونات الناتجة من تأين الحمض في حالة اتزان مع جزيئات الحمض غير المتأين، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة ملح فلوريد الصوديوم  $\text{NaF}$  إلى محلول الحمض يتفكك، وفق المعادلة الآتية:



يتَّضحُ منَ المعادلتين السابقتين أنَّ هناك مصدرين للأيون  $\text{F}^{-}$ ؛ أحدهما الحمض  $\text{HF}$ ، والآخر الملح  $\text{NaF}$ ؛ وبذلك يكون  $\text{F}^{-}$  الأيون المشترك في محلول، وإنَّ إضافة الملح  $\text{NaF}$  إلى محلول الحمض الضعيف  $\text{HF}$  تؤدي إلى زيادة تراكيز الأيون المشترك في محلول، ووفقاً لمبدأ لوتشاتلييه فإنَّ موضع

## الربط مع علوم الأرض والبيئة

### معالجة المياه

تم معالجة المياه وخاصة في المناطق التي تحتوي الصخور الجيرية، حيث تحتوي المياه نسبة عالية من كربونات الكالسيوم، ولتقليل من هذه النسبة يضاف ملح كربونات الصوديوم الذي يتفكك كلياً ويزيد من تراكيز أيونات الكربونات في الماء، فيندفع التفاعل في محلول كربونات الكالسيوم، بالاتجاه العكسي ويزداد بذلك تراكيز كربونات الكالسيوم ويسبب ترسباً.



الاتزان يُزاح إلى جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ ما يقلل من تأين الحمض الضعيف HF، كما أنه يقلل من تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  ويزيد من الرّقم الهيدروجيني لل محلول؛ ويمكن حساب تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  والرّقم الهيدروجيني pH للمحلول عند إضافة الملح، كما في الأمثلة الآتية:

## المثال 24

**أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض الضعيف  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ، الذي تركيزه  $0.1 \text{ M}$  ورّقامه الهيدروجيني  $\text{pH} = 2.9$  إذا أضيف إلى لتر منه  $0.2 \text{ mol}$  من ملح إيثانوات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$ . علمًا أنَّ  $K_a = 1.7 \times 10^{-5}$**

تحليل السؤال:  $[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.1 \text{ M}$

حجم المحلول =  $1 \text{ L}$

عدد مولات الملح =  $\text{CH}_3\text{COONa}$

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = \frac{n}{V} = \frac{0.2}{1} = 0.2 \text{ M}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

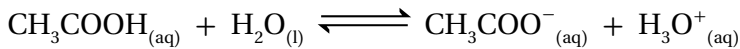
الرّقم الهيدروجيني قبل إضافة الملح:  $\text{pH}_1 = 2.9$

الرّقم الهيدروجيني بعد إضافة الملح:  $\text{pH}_2 = ??$

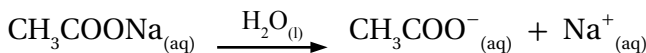
المطلوب: حساب التغيير في الرّقم الهيدروجيني  $\Delta\text{pH}$

الحل:

أكتب معادلة تأين الحمض:



عند إضافة الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$  يتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلتين السابقتين أنَّ الأيون المشترك  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  ينبع من تأين الحمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  وتفكك الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$ . ونظراً إلى أنَّ ثابت تأين الحمض صغير جدًا، فإنَّ تركيز أيونات  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  الناتج من تأين الحمض يكون صغيراً جدًا ويمكن إهماله ويعُد الملح المصدر الرئيس لهذه الأيونات، ومن ثم فإنَّ تركيز الأيون المشترك  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  يكون مساوياً لتركيز الملح  $\text{CH}_3\text{COONa}$  في المحلول؛ أي أنَّ:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = [\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.2 \text{ M}$$

استخدم ثابت تأين الحمض  $K_a$  لحساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.2)}{0.1}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.5 \times 10^{-6} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني  $\text{pH}_2$ ، للمحلول بعد إضافة الملح كما يأتي:

$$\text{pH}_2 = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH}_2 = -\log (8.5 \times 10^{-6}) = 6 - \log 8.5 = 6 - 0.93 = 5.07$$

أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني  $\Delta\text{pH}$  باستخدام العلاقة الآتية:

$$\Delta\text{pH} = \text{pH}_2 - \text{pH}_1$$

$$\Delta\text{pH} = 5.07 - 2.9 = 2.17$$

وهذا يشير إلى حدوث زيادة في الرّقم الهيدروجيني بمقدار 2.17 بسبب إضافة الأيون المشترك إلى محلول الحمض.

## المثال 25

أحسب الرّقم الهيدروجيني لمحلول مكون من الحمض  $0.085 \text{ M}$   $\text{HNO}_2$  والملح  $0.1 \text{ M}$   $\text{KNO}_2$  تركيزه

$$\text{علمًا أنَّ } \log 3.825 = 0.58, K_a = 4.5 \times 10^{-4}$$

$$[\text{HNO}_2] = 0.085 \text{ M}$$

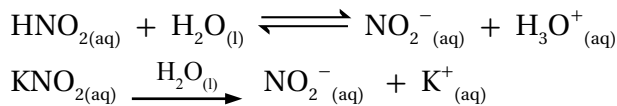
$$[\text{KNO}_2] = 0.1 \text{ M}$$

$$K_a = 4.5 \times 10^{-4}$$

المطلوب: حساب الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض والملح.

الحل:

أكتب معادلة كل من الحمض والملح:



لحساب الرّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول، أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام  $K_a$ ، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{NO}_2^-]}{[\text{HNO}_2]}$$

$$4.5 \times 10^{-4} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.1)}{0.085}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 3.825 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أحسب الرّقم الهيدروجيني للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH}_2 = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

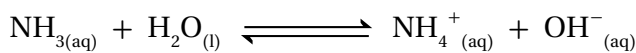
$$\text{pH}_2 = -\log (3.825 \times 10^{-4}) = 4 - 0.58 = 3.42$$

**تحقق:** أحسب التغيير في الرّقم الهيدروجيني لمحلول الحمض  $0.2 \text{ M}$   $\text{H}_2\text{SO}_3$ ، الذي تركيزه  $0.2 \text{ mol/L}$ ، إذا

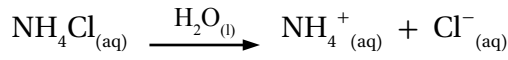
أضيف إليه  $0.2 \text{ mol}$  من الملح  $\text{NaHSO}_3$

## الأثر الحمسي للأيون المشترك: The Acidic Effect of Common Ion

تتأين القواعد الضعيفة جزئياً في الماء فتتتج أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  وأيونات أخرى موجبة، وتكون تراكيز الأيونات الناتجة في حالة اتزان مع جزيئات القاعدة غير المتأينة في محلول. فمثلاً، تتأين الأمونيا، كما في المعادلة الآتية:



وعند إضافة ملح، مثل كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، إلى محلول القاعدة يتفكك، كما في المعادلة الآتية:



يتضح من المعادلتين السابقتين أن هناك مصدرين للأيون  $\text{NH}_4^+$ ; أحدهما القاعدة  $\text{NH}_3$ ، والآخر الملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، وبذلك يكون  $\text{NH}_4^+$  الأيون المشترك في محلول، وعند إضافة الملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$  إلى محلول القاعدة الضعيفة  $\text{NH}_3$  يزداد تركيز الأيون المشترك، ووفقاً لمبدأ لوتشاتيليه فإنَّ موضع الاتزان يُزاح إلى جهة اليسار (جهة المواد المتفاعلة)؛ ما يقلل من تأين القاعدة الضعيفة  $\text{NH}_3$ ، ويُقلل في الوقت نفسه من تركيز أيونات  $\text{OH}^-$ ، ومن ثم يزداد تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  ويقل الرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول. والأمثلة الآتية توضح كيفية حساب تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  والرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  لمحلول القاعدة الضعيفة عندما يضاف إليه أيون مشترك.

## المثال 26

أحسب التغيير في الرقم الهيدروجيني لمحلول الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، الذي حجمُه  $1\text{ L}$  وتركيزه  $0.1\text{ M}$  ورقمُه الهيدروجيني  $\text{pH}$  يساوي  $11$ ، إذا أضيف إليه  $0.2\text{ mol}$  من ملح كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$ . علمًا أن  $\log 1.1 = 0.04$ ،  $\log 1.1 = 0.04$

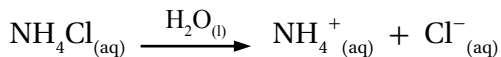
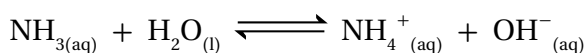
تحليل السؤال:  $[\text{NH}_3] = 0.1\text{ M}$

$$[\text{NH}_4\text{Cl}] = [\text{NH}_4^+] = \frac{n}{V} = \frac{0.2\text{ mol}}{1\text{ L}} = 0.2\text{ M}$$

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: حساب التغيير في الرقم الهيدروجيني لمحلول القاعدة.

الحل:



$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

أكتب معادلة كل من القاعدة والملح، كما يأتي:

أستخدم ثابت تأين القاعدة لحساب  $[\text{OH}^-]$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.1}{0.2} = 0.9 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+] [\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{0.9 \times 10^{-5}} = 1.1 \times 10^{-9} \text{ M}$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log (1.1 \times 10^{-9}) = 9 - 0.04 = 8.96$$

أحسب التغيير في الرقم الهيدروجيني، كما يأتي:

$$\Delta \text{pH} = 8.96 - 11 = -2.04$$

تشير الإشارة السالبة للتغيير إلى نقص قيمة pH.

## المثال 27

أحسب عدد مولات الملح  $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{Br}$  اللازم إضافتها إلى 400 mL من محلول القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  تركيزها 0.1 M ليصبح رقمها الهيدروجيني 10.5

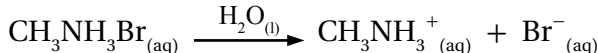
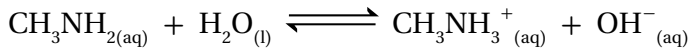
علمًا أنَّ:  $\log 3.2 = 0.5$  ،  $K_b = 4.4 \times 10^{-4}$

تحليل السؤال:

$$[\text{CH}_3\text{NH}_2] = 0.1 \text{ M} , \text{pH} = 10.5 , \log 3.2 = 0.5 , K_b = 4.4 \times 10^{-4}$$

المطلوب: حساب عدد مولات الملح  $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{Br}$ .

**الحل:** أكتب معادلة كلٌّ من القاعدة والملح، كما يأتي:



أستخدم pH لحساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-\text{pH}} = 10^{-10.5} = 10^{0.5} \times 10^{-11} = 3.2 \times 10^{-11} \text{ M}$$

أحسب تركيز  $\text{OH}^-$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ :

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_w}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{3.2 \times 10^{-11}} = 3.1 \times 10^{-4} \text{ M}$$

أطبق ثابت تأين القاعدة  $K_b$  لحساب تركيز الملح المشرّك:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{[\text{CH}_3\text{NH}_2]}$$

$$4.4 \times 10^{-4} = \frac{0.31 \times 10^{-3} [\text{CH}_3\text{NH}_3^+]}{0.1}$$

$$[\text{CH}_3\text{NH}_3^+] = 1.42 \times 10^{-1} \text{ M} = 0.142 \text{ M}$$

أحسب عدد مولات الملح، كما يأتي:

$$n = M \cdot v = 0.142 \text{ M} \times 0.4 \text{ L} = 0.057 \text{ mol}$$

أتحقق ✓

أحسب الرقم الهيدروجيني pH

لمحلول القاعدة  $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$  تركيزها

0.2 mol عند إضافة 0.2 M

من الملح  $\text{C}_5\text{H}_5\text{NHCl}$  إلى

600 mL من محلول. علمًا أنَّ:

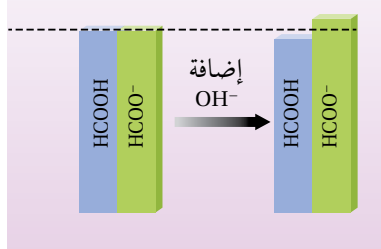
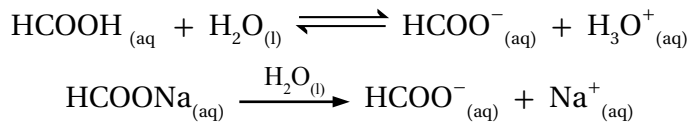
$\log 1.17 = 0.07$  ،  $K_b = 1.4 \times 10^{-9}$

## المحاليل المنظمة Buffered Solutions

تؤدي إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إلى الماء إلى تغيير كبير في الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج، إلا أن هناك بعض المحاليل لا يتأثر رقمها الهيدروجيني بشكل ملحوظ نتيجة هذه الإضافة تسمى **المحاليل المنظمة Buffered Solutions**، وهي محاليل يمكنها مقاومة التغيير في الرقم الهيدروجيني pH عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إليها؛ فهي تتكون من حمض ضعيف وقادته المرافقة (حمض ضعيف وملحه) أو قاعدة ضعيفة وحمضها المرافق (قاعدة ضعيفة وملحها)، وتعد المحاليل المنظمة من أهم تطبيقات الأيون المشترك، وهي تستخدم في مجالات صناعية واسعة، مثل صناعة الأصباغ ومستحضرات التجميل والصناعات الدوائية وغيرها، كما تحتوي الأنظمة الحيوية في أجسام الكائنات الحية على العديد من المحاليل المنظمة، من أهمها محلول المنظم في الدم، الذي يتكون من حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  وقادته المرافقة  $\text{HCOO}^-$ ، ويعمل على الحفاظ على الرقم الهيدروجيني للدم عند نحو 7.4، فالدم يحمل المواد المختلفة ذات الطبيعة الحمضية أو القاعدية التي تدخل إلى الجسم دون أن يتغير رقم الهيدروجيني. عليه، فستتعرف في ما يأتي نوعين من المحاليل المنظمة وكيفية عملها.

### المحاليل المنظمة الحمضية Acidic Buffered Solutions

يتكون محلول المنظم الحمضي من حمض ضعيف وقادته المرافقة. فمثلاً، يحتوي محلول حمض الميثانويك HCOOH، وملحه HCOONa، على نسبة عالية من جزيئات الحمض غير المتأينة، وعلى نسبة عالية من القاعدة المرافقة  $\text{HCOO}^-$  الناتجة من تفكك الملح، إضافة إلى نسبة منخفضة من أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ . وتوضّح المعادلتان الآتيتان تأين الحمض وتفكك الملح:



الشكل (11): إثر إضافة قاعدة إلى محلول منظم حمضي.

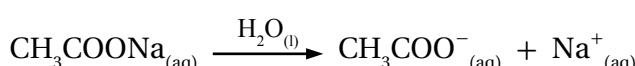
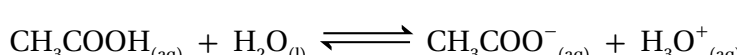
وعند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية، مثل NaOH، تتأين، وتنتج أيونات  $\text{OH}^-$ ، التي يُسْهِلُّ معظمها عن طريق تفاعلها مع الحمض HCOOH، وت تكون نتيجة لذلك القاعدة المرافقة  $\text{HCOO}^-$ ؛ وبهذا فإن تركيز الحمض سوف يقل بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  المضافة (القاعدة المضافة)، وفي الوقت نفسه يزداد تركيز الأيون المشترك  $\text{HCOO}^-$  بالمقدار نفسه؛ وبذلك تغيّر النسبة بين تركيز الحمض وقادته المرافقة بدرجة قليلة، انظر الشكل (11)، ويتغير تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  بنسبة صغيرة جداً، ويحدث تغيير صغير جداً في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول.

أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول يتكون من حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  تركيزه  $0.5 \text{ M}$  والملح إيثانوات الصوديوم  $\text{CH}_3\text{COONa}$  تركيزه  $0.5 \text{ M}$ ، ثم أقارنها بالرَّقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة  $0.01 \text{ mol}$  من القاعدة القوية  $\text{NaOH}$  إلى  $1 \text{ L}$  من المحلول. علماً أن  $\log 1.7 = 0.23$ ,  $\log 1.63 = 0.21$

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 \text{ M} \quad [\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.5 \text{ M} \quad [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5} \quad \text{حجم محلول} = 1 \text{ L}$$

المطلوب: مقارنة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة  $\text{NaOH}$  وبعدها.



الحل:

أحسب أولاً pH للمحلول قبل إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$ ، كما في الأيون المشترك:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+] (0.5)}{0.5}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.7 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{pH}_1 = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH}_1 = -\log (1.7 \times 10^{-5}) = 5 - \log 1.7 = 5 - 0.23 = 4.77$$

عند إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$  تتأين كلياً ويكون  $[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$

وتفاعل مع الحِمض  $\text{CH}_3\text{COOH}$  ويقل تركيزه بمقدار تركيز  $\text{OH}^-$  ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك تتكون القاعدة المرافقة  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  ويزداد تركيزها بمقدار تركيز  $\text{OH}^-$  ليصبح:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

استخدمن ثابت تأين الحِمض  $K_a$  لحساب تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  والرَّقم الهيدروجيني pH من جديد، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+](0.51)}{0.49}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 1.63 \times 10^{-5} \text{ M}$$

$$\text{pH}_2 = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH}_2 = -\log (1.63 \times 10^{-5}) = 5 - 0.21 = 4.79$$

يَتَّبِعُ مِنَ الْمَثَلُ أَنَّ هُنَاكَ زِيادةً قَلِيلَةً جَدًا فِي الرَّقْمِ الْهِيدْرُوجِينِيِّ بِمَقْدَارِ 0.02 وَبِالْمُثَلِّ، عَنْ إِضَافَةِ كَمِيَّةٍ قَلِيلَةٍ مِنْ حِمْضٍ قَوِيٍّ، مِثْلَ HCl، إِلَى الْمَحْلُولِ يَتَّأْيَّنُ، وَتَنْتَجُ أَيُوناتَ  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، الَّتِي يُسْتَهْلِكُ مُعَظْمُهَا عَنْ طَرِيقِ تَفَاعُلِهَا مَعَ الْقَاعِدَةِ الْمَرَافِقَةِ  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  لِتَكُونِ الْحِمْضَ  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ; وَبِذَلِكَ يَقُلُّ تَرْكِيزُ الْقَاعِدَةِ الْمَرَافِقَةِ  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  بِمَقْدَارِ تَرْكِيزِ أَيُوناتَ  $\text{H}_3\text{O}^+$  الْمُضَافِ (الْحِمْضُ الْمُضَافُ)، وَيَزِدُّ تَرْكِيزُ الْحِمْضِ  $\text{CH}_3\text{COOH}$  بِمَقْدَارِ نَفْسِهِ، وَتَغْيِيرُ النِّسْبَةِ بَيْنَ تَرْكِيزِ الْحِمْضِ وَقَاعِدَتِهِ الْمَرَافِقَةِ بِدَرْجَةٍ قَلِيلَةٍ، أَنْظُرُ الشَّكْلَ (12)، وَيَتَغَيِّرُ تَرْكِيزُ  $\text{H}_3\text{O}^+$  بِنَسْبَةٍ صَغِيرَةٍ جَدًا؛ وَبِهَذَا يَحْدُثُ تَغْيِيرٌ صَغِيرٌ جَدًا فِي الرَّقْمِ الْهِيدْرُوجِينِيِّ pH لِلْمَحْلُولِ. وَيُمْكِنُ تَوْضِيْحُ ذَلِكَ مِنْ خَلَالِ الْمَثَلِ الْآتِيِّ:

## المَثَلُ 29

أَحْسِبُ الرَّقْمَ الْهِيدْرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ فِي الْمَثَلِ السَّابِقِ عَنْ إِضَافَةِ 0.01 mol HCl إِلَى 1 L مِنَ الْحِمْضِ، ثُمَّ أُقَارِنُهُ بِالرَّقْمِ الْهِيدْرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ قَبْلَ الإِضَافَةِ. عَلِمًا أَنَّ  $\log 1.77 = 0.25$

تَحلِيلُ السُّؤَالِ:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{CH}_3\text{COONa}] = 0.5 \text{ M}$$

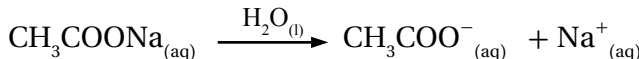
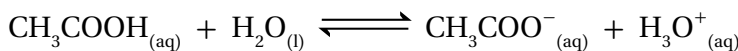
$$[\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$$

$$\text{حَجمُ الْمَحْلُولِ} = 1 \text{ L}$$

$$K_a = 1.7 \times 10^{-5}$$

الْمَطْلُوبُ: مَقَارِنَةُ الرَّقْمِ الْهِيدْرُوجِينِيِّ لِلْمَحْلُولِ قَبْلَ إِضَافَةِ HCl وَبَعْدَهَا.

الْحَلُّ:



أَحْسِبُ الرَّقْمَ الْهِيدْرُوجِينِيِّ pH بَعْدَ إِضَافَةِ الْحِمْضِ HCl، ثُمَّ أُقَارِنُهُ بِالرَّقْمِ الْهِيدْرُوجِينِيِّ قَبْلَ الإِضَافَةِ.

عَنْ إِضَافَةِ الْحِمْضِ HCl يَتَّأْيَّنُ كُلُّيًّا وَيَكُونُ  $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HCl}] = 0.01 \text{ M}$

يَتَفَاعُلُ الْحِمْضُ HCl مَعَ الْقَاعِدَةِ الْمَرَافِقَةِ  $\text{CH}_3\text{COO}^-$  وَيَقُلُّ تَرْكِيزُهَا بِمَقْدَارِ تَرْكِيزِ  $\text{H}_3\text{O}^+$  لِيَصِبُّ:

$$[\text{CH}_3\text{COO}^-] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

وَنَتْيَاجَهُ لِذَلِكَ يَتَكَوَّنُ الْحِمْضُ  $\text{CH}_3\text{COOH}$  وَيَزِدُّ تَرْكِيزُهُ بِمَقْدَارِ تَرْكِيزِ  $\text{H}_3\text{O}^+$  لِيَصِبُّ:

$$[\text{CH}_3\text{COOH}] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أُستخدم ثابت تأين الحِمض  $K_a$  لحساب تركيز  $H_3O^+$  والرَّقم الهيدروجيني pH من جديد، كما يأتي:

$$K_a = \frac{[H_3O^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

$$1.7 \times 10^{-5} = \frac{[H_3O^+](0.49)}{0.51}$$

$$[H_3O^+] = 1.77 \times 10^{-5} M$$

$$pH_2 = -\log [H_3O^+]$$

$$pH_2 = -\log (1.77 \times 10^{-5}) = 5 - 0.25 = 4.75$$

الاحظ أنَّ  $pH_1$  للمحلول قبل إضافة الحِمض HCl تساوي 4.77، أمَّا بعد إضافة الحِمض HCl فأصبحت  $pH_2$  تساوي 4.75؛ ما يشير إلى حدوث انخفاض قليل جدًا في الرَّقم الهيدروجيني بمقدار 0.02.

**تحقق:**

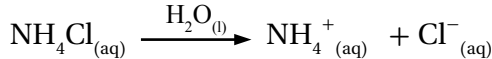
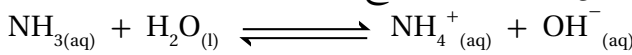
1- أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول منظم يتكون من كُلٌّ من حِمض البنزويك  $C_6H_5COOH$  وملح بنزوات الصوديوم  $C_6H_5COONa$ . تركيز كلٍّ منها  $0.2 M$  علَمًا أنَّ  $10^{-5}$

$$K_a = 6.3 \times 10^{-5}$$

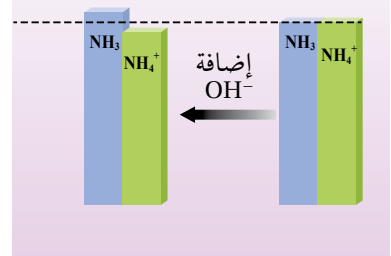
2- أحسب الرَّقم الهيدروجيني للمحلول السابق عند إضافة  $0.01 mol$  من الحِمض HBr إلى  $1 L$  من المحلول، أهمل التغيير في الحجم.

### المحاليل المنظمة القاعدية Basic Buffered Solutions

يتكون المحلول المنظم القاعدي من قاعدة ضعيفة وحمضها المرافق. فمثلاً، محلول القاعدة  $NH_3$ ، وملحُها  $NH_4Cl$ ، يحتوي على نسبة عالية من جُزيئات القاعدة غير المتأينة، وعلى نسبة عالية من أيونات الحِمض المرافق  $NH_4^+$  الناتج من تأين الملح، إضافة إلى نسبة منخفضة من أيونات  $OH^-$ . وتوضُّح المعادلتان الآتيتان تأين كُلٌّ من القاعدة والملح:



وعند إضافة كمية قليلة من قاعدة قوية، مثل  $NaOH$ ، تأين، وتنتج أيونات  $OH^-$ ، التي يُستهلك معظمها عن طريق تفاعಲها مع الحِمض المرافق  $NH_4^+$  لتكون  $NH_3$ ؛ وبذلك يزداد تركيز القاعدة  $NH_3$  بمقدار تركيز أيونات  $OH^-$  المضافة (القاعدة المضافة)، ويقلُّ تركيز الحِمض  $NH_4^+$  بالمقدار نفسه، وتتغير نسبة تركيز القاعدة وحمضها المرافق بدرجة قليلة، أنظر الشكل (13)، ويتحسن تركيز  $OH^-$  بنسبة صغيرة جدًا؛ وبهذا يحدث تغيير صغير جدًا في الرَّقم الهيدروجيني pH للمحلول.



الشكل (13): أثر إضافة قاعدة إلى محلول منظم قاعدي.

أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول يتكون من الأمونيا  $\text{NH}_3$ ، التي تركيزها  $0.5 \text{ M}$ ، والملح  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ، الذي تركيزه  $0.5 \text{ M}$ ، ثم أفارِنُها بالرَّقم الهيدروجيني للمحلول بعد إضافة  $0.01 \text{ mol}$  من القاعدة القوية  $\text{NaOH}$  إلى  $1 \text{ L}$  من المحلول.

$\log 5.5 = 0.74$ ,  $\log 5.3 = 0.72$

تحليل السؤال:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NH}_4\text{Cl}] = 0.5 \text{ M}$$

$$[\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

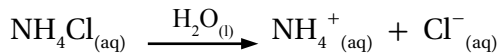
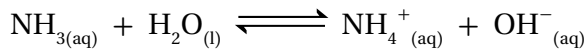
$$\text{حجم محلول} = 1 \text{ L}$$

$$K_b = 1.8 \times 10^{-5}$$

المطلوب: مقارنة الرَّقم الهيدروجيني للمحلول قبل إضافة  $\text{NaOH}$  وبعدها.

الحل:

أكتب معادلة كُلٌّ من القاعدة والملح، كما يأتي:



أحسب  $[\text{OH}^-]$  و  $\text{pH}$  للمحلول قبل إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$ ، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b [\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.5}{0.5} = 1.8 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$K_w = [\text{H}_3\text{O}^+][\text{OH}^-]$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.5 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسب الرَّقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log (5.5 \times 10^{-10}) = 10 - 0.74 = 9.26$$

أحسب  $[\text{OH}^-]$  و  $\text{pH}$  للمحلول بعد إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$ ، كما يأتي:

$$[\text{OH}^-] = [\text{NaOH}] = 0.01 \text{ M}$$

عند إضافة القاعدة  $\text{NaOH}$  تتأين كُلًّياً ويكونُ

وتتفاعل مع الحِمض المرافق  $\text{NH}_4^+$  فيقلُّ تركيزه بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك تتكونُ القاعدة  $\text{NH}_3$  ويزداد تركيزها بمقدار تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  ليصبح:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أحسب  $[OH^-]$  و pH للمحلول بعد إضافة القاعدة NaOH، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[OH^-][NH_4^+]}{[NH_3]}$$

$$[OH^-] = \frac{(K_b [NH_3])}{[NH_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.51}{0.49} = 1.87 \times 10^{-5} M$$

أحسب  $[H_3O^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$[H_3O^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.87 \times 10^{-5}} = 5.3 \times 10^{-10} M$$

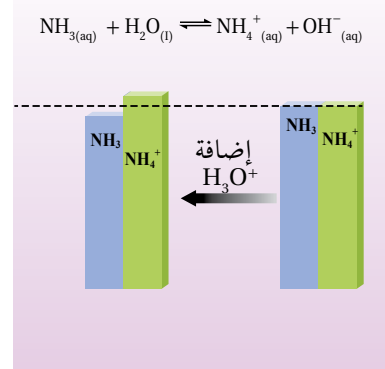
أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$pH = -\log[H_3O^+]$$

$$pH = -\log(5.3 \times 10^{-10}) = 10 - 0.72 = 9.28$$

لاحظ حدوث ارتفاع قليل جداً بمقدار (0.02) في قيمة pH للمحلول، وهو لا يؤثر في خصائصه الكيميائية.

أما عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي، مثل HCl، فإنه يتآكل، وتنتج أيونات  $H_3O^+$ ، ويُستهلك معظمها عن طريق تفاعله مع القاعدة  $NH_3$  لتكوين الحمض  $NH_4^+$ ؛ وبذلك يقل تركيز القاعدة  $NH_3$  بمقدار تركيز أيونات  $H_3O^+$  المضافة (الحمض المضاف)، ويزداد تركيز الحمض المرافق  $NH_4^+$  بالمقدار نفسه، وتتغير نسبة تركيز القاعدة وحمضها المرافق بدرجة قليلة، أنظر الشكل (14)، ويتغير تركيز كل من  $OH^-$  و  $H_3O^+$  في محلول بنسبة صغيرة جدًا، وبهذا يحدث تغيير صغير جداً في الرقم الهيدروجيني pH للمحلول.



الشكل (14): أثر إضافة حمض إلى محلول منظم قاعدي.

## المثال 31

أحسب الرقم الهيدروجيني للمحلول في المثال السابق عند إضافة 0.01 mol من الحمض HCl إلى 1L من محلول، ثم أقارنها بالرقم الهيدروجيني للمحلول قبل الإضافة، علماً أن  $\log 5.8 = 0.76$ . (أهمل التغير في الحجم).

تحليل السؤال:

$$[NH_3] = 0.5 M$$

$$[NH_4Cl] = 0.5 M$$

$$[HCl] = 0.01 M$$

المطلوب: حساب pH للمحلول عند إضافة حمض HCl.

الحل:

عند إضافة الحمض HCl يتآكل كلياً ويكون  $[H_3O^+] = [HCl] = 0.01 M$

يتفاعل الحِمْض HCl مع القاعدة  $\text{NH}_3$  ويقلّ تركيزها بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  ليصبح:

$$[\text{NH}_3] = 0.5 - 0.01 = 0.49 \text{ M}$$

ونتيجة لذلك يتكونُ الحِمْض المراافق  $\text{NH}_4^+$  ويزدادُ تركيزه بمقدار تركيز  $\text{H}_3\text{O}^+$  ليصبح:

$$[\text{NH}_4^+] = 0.5 + 0.01 = 0.51 \text{ M}$$

أحسب  $[\text{OH}^-]$  و pH للمحلول بعد إضافة الحِمْض HCl، كما يأتي:

$$K_b = \frac{[\text{OH}^-][\text{NH}_4^+]}{[\text{NH}_3]}$$

$$[\text{OH}^-] = \frac{K_b[\text{NH}_3]}{[\text{NH}_4^+]} = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.49}{0.51} = 1.73 \times 10^{-5} \text{ M}$$

أحسب  $[\text{H}_3\text{O}^+]$  باستخدام ثابت تأين الماء  $K_w$ ، كما يأتي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_w}{[\text{OH}^-]} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.73 \times 10^{-5}} = 5.8 \times 10^{-10} \text{ M}$$

أحسب الرقم الهيدروجيني pH للمحلول، كما يأتي:

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$\text{pH} = -\log [\text{H}_3\text{O}^+] = -\log (5.8 \times 10^{-10}) = 10 - 0.76 = 9.24$$

الاحظ حدوث انخفاض قليل جدًا بمقدار (0.02) في قيمة pH للمحلول، وهو لا يؤثر في خصائصه الكيميائية.  
يتضح من الأمثلة السابقة أن المحلول المنظم يقاوم التغيير في الرقم الهيدروجيني عندما تضاف إليه كمية قليلة من حِمض قوي أو قاعدة قوية.

أتحقق ✓

1- أحسب الرقم الهيدروجين لمحلول منظم يتكون من القاعدة ميثيل أمين  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  تركيزها 0.15 M والملح من ميثيل كلوريد الأمونيوم 0.2 M. تركيزه  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Cl}$

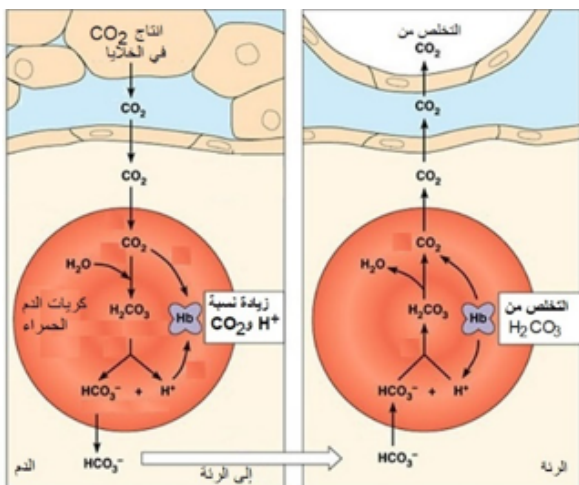
2- أحسب الرقم الهيدروجيني إذا أضيف 0.01 mol من الحِمض الهيدروبروميك HBr إلى 500 mL من محلول سابق.

# مراجعة الدرس

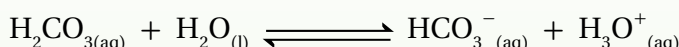
- 1- أوضح المقصود بكلٍّ مما يأتي:
- الأيون المشترك التمييـه
- 2- أفسـر التأثيرـ الحـمـضـي لـ محلـول  $\text{N}_2\text{H}_5\text{NO}_3$ .
- 3- أحـدد مصدرـ الأـيـونـات لـ كلـ منـ الأمـلاحـ الآـتـيةـ:
- $\text{KNO}_3$  ,  $\text{CH}_3\text{NH}_3\text{Br}$  ,  $\text{C}_6\text{H}_5\text{COONa}$  ,  $\text{LiF}$
- 4- أحـددـ، بـيـنـ الأمـلاحـ الآـتـيةـ، المـلحـ الذـيـ يـعـدـ ذـوبـانـهـ فـيـ المـاءـ تـمـيـيـهـاـ:
- $\text{KCN}$  ,  $\text{LiBr}$  ,  $\text{C}_5\text{H}_5\text{NHI}$  ,  $\text{HCOONa}$  ,  $\text{NaClO}_4$
- 5- أصنـفـ مـحالـيلـ الأمـلاحـ الآـتـيةـ إـلـىـ حـمـضـيـةـ وـقـاعـدـيـةـ وـمـتـعـادـلـةـ:
- $\text{KNO}_2$  ,  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  ,  $\text{LiCl}$  ,  $\text{NaHCO}_3$  ,  $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_3\text{Br}$
- 6- أوضحـ آثـرـ إـضـافـةـ كـمـيـةـ قـلـيلـةـ مـنـ بـلـورـاتـ الـمـلـحـ الصـلـبـ  $\text{NaHS}$ ـ فـيـ قـيـمةـ pHـ لـمـحلـولـ حـمـضـ  $\text{H}_2\text{S}$ .
- 7- أحسبـ كـتـلـةـ الـمـلـحـ  $\text{KNO}_2$ ـ الـلـازـمـ إـضـافـتـهاـ إـلـىـ 400 mLـ مـحـلـولـ  $\text{HNO}_2$ ـ تـرـكـيـزـهـ 0.02 Mـ لـتـصـبـحـ قـيـمةـ pHـ لـمـحلـولـ 3.52ـ عـلـمـاـ أـنـ  $\log 3 = 0.48$ ـ ،  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ ـ ، الـكتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ ( $Mr$ )ـ لـلـمـلـحـ =  $85 \text{ g/mol}$ .
- 8- أحسبـ نـسـبـةـ الـحـمـضـ إـلـىـ الـقـاعـدـةـ فـيـ مـحـلـولـ رـقـمـهـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ يـساـويـ 10ـ مـكـوـنـ مـنـ الـقـاعـدـةـ  $\text{NH}_3$ ـ وـمـلـحـهاـ  $\text{NH}_4\text{Cl}$ ـ بـالـتـرـكـيـزـ نـفـسـهـ. عـلـمـاـ أـنـ  $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$ .
- 9- أحسبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ لـمـحـلـولـ مـكـوـنـ مـنـ الـحـمـضـ  $\text{HClO}$ ـ وـالـمـلـحـ  $\text{NaOCl}$ ـ بـالـتـرـكـيـزـ نـفـسـهـ. عـلـمـاـ أـنـ  $\log 3.5 = 0.45$ ـ ،  $K_a = 3.5 \times 10^{-8}$ .
- 10- مـحـلـولـ مـنـظـمـ حـجـمـهـ 0.5 Lـ مـكـوـنـ مـنـ  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_3\text{Cl}$ ـ تـرـكـيـزـهـ 0.4 Mـ ، وـالـمـلـحـ  $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ ـ تـرـكـيـزـهـ 0.2 Mـ ، عـلـمـاـ أـنـ  $\log 1.1 = 0.04$ ـ ،  $\log 4.3 = 0.63$ ـ ،  $\log 2 = 0.3$ ـ ،  $K_b = 4.7 \times 10^{-4}$ ـ .
- أـ.ـ أـحسبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ لـمـحـلـولـ.
- بـ.ـ أـحسبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ لـمـحـلـولـ، فـيـمـاـ لـوـ أـضـيـفـ إـلـيـهـ 0.05 molـ مـنـ الـحـمـضـ  $\text{HCl}$ .
- جـ.ـ أـحسبـ الرـقـمـ الـهـيـدـرـوجـينـيـ لـمـحـلـولـ، فـيـمـاـ لـوـ أـضـيـفـ إـلـيـهـ 0.05 molـ مـنـ الـقـاعـدـةـ  $\text{KOH}$ .

# الإثراء والتتوسع

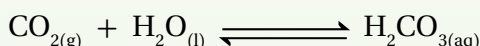
## المحلول المنظم في الدم



يحتوي الدم على عدد من المحاليل المنظمة، تحافظ على قيمة الرقم الهيدروجيني بين (7.35–7.45)، وهذا نطاق ضيق تحدث فيه جميع التغيرات الكيميائية الحيوية في الجسم، وفي حال زيادة الرقم الهيدروجيني أعلى من 7.8 أو انخفاضه إلى أقل من 6.8 يختل النظام الحيوي في الجسم، وقد يؤدي ذلك إلى الوفاة. ويعد محلول حمض الكربونيك وقادته المرافقة ( $\text{H}_2\text{CO}_3 \backslash \text{HCO}_3^-$ ) أحد أهم المحاليل المنظمة في الدم، والمعادلة الآتية تمثل محلول المنظم في الدم:



تؤدي زيادة الأنشطة التي يمارسها الشخص إلى زيادة معدل التنفس اللاهوائي في الخلايا وزيادة إنتاج ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$ ، الذي يندفع إلى الدم ويتفاعل مع الماء ويؤدي إلى زيادة تركيز  $\text{H}_2\text{CO}_3$ .



يمكن أن يزداد تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  في الدم نتيجة العديد من التفاعلات الحيوية في الجسم، فيعمل محلول المنظم في الدم على التخلص من تلك الزيادة، وذلك عن طريق إزاحة موضع الاتزان إلى جهة اليسار نحو تكوين حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ، فيزداد تركيزه، ويقل بذلك تركيز  $\text{HCO}_3^-$ ، ويقل تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$ ، ويزداد تركيز أيونات  $\text{OH}^-$  ما يحفز الكلى على إنتاج أيونات  $\text{HCO}_3^-$  لتعويض النقص في تركيزها؛ وبذلك يزداد تركيز حمض الكربونيك في الدم، وتستقبل أيونات  $\text{OH}^-$  البروتون من حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ، ويزاح موضع الاتزان إلى اليمين نحو تكوين  $\text{HCO}_3^-$  مرة أخرى، ويزداد تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  من جديد.

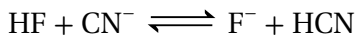
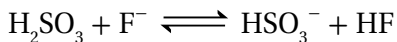
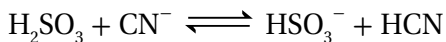
وستتم إزاحة موضع الاتزان مرةً نحو اليسار ومرةً نحو اليمين؛ مما يساعد على بقاء تركيز أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  ثابتاً نسبياً ويحافظ على مدى ثابت من الرقم الهيدروجيني في الدم.

تعمل الكلى على ضبط تركيز أيونات  $\text{HCO}_3^-$ ، فتزيد إفرازاها إلى الدم عند حدوث نقص في تركيزها، كما تزيد معدل امتصاصها عند حدوث زيادة في تركيزها.

وتعمل الرئة على امتصاص الزيادة في تركيز حمض الكربونيك في الدم؛ مما يسبب استمرار اندفاع ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  من الخلايا إلى الدم؛ حيث يتفكك حمض الكربونيك في الرئة إلى ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  وبخار الماء ويجري التخلص منهما عن طريق التنفس؛ وبهذا فإن الرئة تعمل على ضبط تركيز ثاني أكسيد الكربون في الخلايا وتركيز حمض الكربونيك في الدم.

# مراجعة الوحدة

التي تليها:



- أ- أكتب صيغة القاعدة المرافقية الأقوى بينها.
- ب- أكتب صيغة الحمض الذي له أعلى  $K_a$ .
- ج- أحدد أي المحلولين يكون فيهم  $[\text{OH}^-]$  الأقل: محلول HF أم محلول HCN.
- د- أحدد أي محليل الحمض المذكورة له أعلى pH.
- هـ- أحدد أي الحموض المذكورة أكثر تأثيراً في الماء.
9. أحسب محلول حجمه 2 L يتكون من 0.1 M من حمض RCOOH، ورقم الهيدروجيني  $p\text{H} = 4$ ، أضيفت إليه كمية من الملح RCOONa فتغيرت قيمة pH بمقدار 1.52 درجة. أحسب عدد مولات الملح المضاف. علماً أن  $\log 3 = 0.48$
10. محلول المنظم يتكون من الحمض  $\text{HNO}_2$ ، الذي تركيزه 0.3 M، والملح  $\text{KNO}_2$ ، الذي تركيزه 0.2 M. علماً أن  $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$
- أ- أحسب pH للمحلول.
- ب- أحسب pH للمحلول السابق إذا أضيف 0.1 mol من القاعدة  $\text{NaOH}$  إلى لتر منه.
11. محلول المنظم يتكون من القاعدة  $\text{CH}_3\text{NH}_2$ ، التي تركيزها 0.3 M، والملح  $\text{CH}_3\text{NH}_2\text{Cl}$ ، الذي تركيزه 0.2 M، أحسب:
- أ- تركيز القاعدة  $\text{NaOH}$  اللازم إضافتها إلى لتر من محلول لتصبح  $\text{pH} = 11$ . علماً أن  $10^{-4} \times 10^{-11} = K_b = 4.4 \times 10^{-4}$
- ب- كتلة الحمض HCl اللازم إضافتها إلى لتر من محلول لتصبح  $\text{pH} = 10$ . علماً أن  $M_{\text{HCl}} = 36.5 \text{ g/mol}$
12. يبيّن الجدول الآتي الرقم الهيدروجيني لعدد من محليلات مختلفة المتساوية التراكيز. أدرسها، ثم اختار منها محلول الذي تنطبق عليه فقرة من

1. أوضح المصود بكل مما يأتي:

- قاعدة أرهينيوس
- حمض لويس
- قاعدة مرافقية

- مادة أمفوتيّية
- نقطة التعادل
- الكاشف

- المحلول المنظم

2. أفسّر:

أ- السلوك الحمضي لمحلول  $\text{HNO}_2$  حسب مفهوم برونستد-لوري.

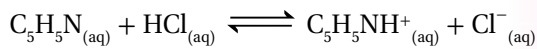
ب- السلوك القاعدي للأمونيا  $\text{NH}_3$  حسب مفهوم لويس.

ج- السلوك الأمفوتيّي لتفاعل  $\text{HS}^-$  مع كل من  $\text{HCl}$  و  $\text{NO}_2^-$ .

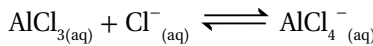
د- عدم صلاحية الماء  $\text{H}_2\text{O}$  للاستخدام كمحلول منظم.

هـ- السلوك المتعادل لمحلول الملح  $\text{KI}$ .

3. أحدد الأزواج المترافقية في التفاعلات الآتية:



4. أحدد حمض لويس وقاعدته في التفاعل الآتي:



5. أحسب الرقم الهيدروجيني لمحلول هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  مكون بإذابة 4 g منه في 200 mL من الماء. علماً أن الكتلة المولية للقاعدة  $= 40 \text{ g/mol} = \text{NaOH}$ .

6. أحسب. جرت معايرة 10 mL من محلول  $\text{LiOH}$  تركيزه 0.01 M، فتعادلت مع 20 mL من محلول  $\text{HBr}$  تركيزه 0.5 M. أحسب تركيز محلول  $\text{LiOH}$ .

7. أضيف 40 mL من محلول KOH تركيزه 0.4 M إلى 20 mL من محلول  $\text{HBr}$  تركيزه 0.5 M. أحسب قيمة  $\text{pH}$  للمحلول الناتج.

8. تمثل المعادلات الآتية تفاعلات لمحلولات لمحلولات الحموض ( $\text{H}_2\text{SO}_3$  ،  $\text{HCN}$  ،  $\text{HF}$ ) المتتساوية التراكيز، التي كان موضع الاتزان مُزاًحاً فيها جهة المواد الناتجة لجميع التفاعلات. أدرس التفاعلات، ثم أجيّب عن الأسئلة

# مراجعة الوحدة

الفقرات الآتية:

F	E	D	C	B	A	المحلول
1	0	5	12	7	9	قيمة pH

أ - قاعدة يكونُ فيها  $[OH^-] = 1 \times 10^{-5} M$

ب - محلول الذي يمثل الملح KBr

ج - محلول حمض  $HNO_3$  تركيزه 1 M

د - محلول قاعدي تركيز  $[H_3O^+]$  فيه أقل ما يمكن.

ه - محلول أيوناته لا تتفاعل مع الماء.

13. يحتوي الجدول الآتي على معلومات تتعلق ببعض الحموض والقواعد الضعيفة. أدرس هذه المعلومات، ثم أجيِّب عن الأسئلة التي تليها:

المحلول	معلومات متعلقة بالمحلول	تركيز المحلول
$HNO_2$	$[OH^-] = 1 \times 10^{-12} M$	0.2 M
$HCOOH$	$[HCOO^-] = 2 \times 10^{-3} M$	0.03 M
$HClO$	$K_a = 3.5 \times 10^{-8}$	0.1 M
$N_2H_4$	$K_b = 1.7 \times 10^{-6}$	0.1 M
$C_5H_5N$	pH = 9	0.05 M
$C_2H_5NH_2$	$[OH^-] = 3 \times 10^{-3} M$	0.03 M

أ - أحسب تركيز  $[H_3O^+]$  في محلول  $HClO$

ب - أكتب صيغة القاعدة المرافقه للأضعف للحموض المذكورة في الجدول.

ج - أحَدَدْ أيَّ محلولين يحتوي على تركيز أعلى من  $[OH^-]$ : محلول  $HClO$  أم محلول  $HNO_2$ .

د - أحَدَدْ أيَّ محلولين أكثر قدرة على التَّميُّز HCOOK أم  $KNO_2$

ه - أحَدَدْ أيَّ محلولين له أقل رَقم هيدروجيني  $.HNO_2$  محلول  $HClO$  أم (pH)

و - أفرِّأُ إليها أقوى: الحِمض المرافق للقاعدة  $C_5H_5NH_2$  أم الحِمض المرافق للقاعدة  $C_2H_5NH_2$ .

ز - أحَدَدْ أيَّ محلولين يحتوي على تركيز أعلى من  $[H_3O^+]$ : محلول  $C_5H_5N$  أم محلول  $C_2H_5NH_2$ .

ح - أحَدَدْ أيَّ محلولين له أعلى رَقم هيدروجيني

- ط - أحسب الرَّقم الهيدروجيني لمحلول  $N_2H_4Cl$  أو  $C_2H_5NH_3Cl$  (pH) عند إضافة 0.01 mol من الملح  $HCOONa$  إلى لتر من محلول  $HCOOH$ .
14. أحسب pH لمحلول يتكون من الحِمض  $HNO_3$  والمملح  $KNO_2$ ، لهما التركيز نفسه.
15. أتوقع ما يحدث لقيمة pH في الحالات الآتية (نقل، تزداد، تبقى ثابتة): (أهمُّ التغيير في الحجم)
- إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $NaHCO_3$  إلى 500 mL من محلول الحِمض  $.H_2CO_3$ .
  - إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $N_2H_4NO_2$  إلى 500 mL من محلول القاعدة  $.N_2H_4$ .
  - إضافة كمية قليلة من بلورات الملح  $LiCl$  إلى 500 mL من محلول الحِمض  $.HCl$ .
16. يحتوي الجدول الآتي على عدد من المحاليل تركيز كل منها 1M وبعض المعلومات المتعلقة بها. أدرس المعلومات، ثم أجيِّب عن الأسئلة الآتية:
- | المحلول | معلومات تتعلق بال محلول         |
|---------|---------------------------------|
| HC      | $[H_3O^+] = 8 \times 10^{-3} M$ |
| HD      | $K_a = 4.9 \times 10^{-10}$     |
| B       | $K_b = 1 \times 10^{-6}$        |
| KX      | pH = 9                          |
| KZ      | $[OH^-] = 1 \times 10^{-3} M$   |
- أ - أحَدَدْ الحِمض الأقوى في الجدول.
- ب - أيَّهما أضعف الحِمض  $HX$  أم الحِمض  $HZ$ ؟
- ج - أكتب معادلة لتفاعل محلول الحِمض HD والمملح  $NaC$ ، ثم:
- أَحدَدُ الزوجين المترافقين في محلول.
  - أَتوقع الجهة التي يرجُحُها الاتزانُ في التفاعل.
  - استنتج القاعدة المرافقه للأضعف:  $D^-$  أم  $C^-$ .
  - أحسب تركيز  $H_3O^+$  في محلول مكون من

# مراجعة الوحدة

ب)  $2 \times 10^{-12} M$

د)  $5 \times 10^{-13} M$

أ)  $1 \times 10^{-2} M$

ح)  $1 \times 10^{-10} M$

10. محلول حمض HBr:

أ) عدد مولات  $H_3O^+$  تساوي فيه عدد مولات  $OH^-$

ب) عدد مولات  $H_3O^+$  أقل فيه من عدد مولات  $OH^-$

ح) عدد مولات  $H_3O^+$  تساوي فيه عدد مولات HBr المذابة

د) عدد مولات  $Br^-$  تساوي فيه عدد مولات  $OH^-$

11. كتلة الحمض HBr اللازمة لعمل محلول منه حجمه

أ) 200 mL وتركيز  $H_3O^+$  فيه يساوي  $0.01 M$ , هي:

$$(Mr_{(HBr)} = 81 \text{ g/mol})$$

أ) 0.0162 g    ب) 1.62 g    ح) 0.162 g    د) g

12. محلول الذي له أعلى pH في المحاليل الآتية التي لها التركيز نفسه، هو:

أ)  $NH_3$     ب)  $NaCl$     ح)  $HBr$     د)  $NH_4Cl$

13. محلول الذي له أقل قيمة PH من المحاليل الآتية المتساوية في التركيز، هو:

أ)  $KNO_3$     ب)  $NaOH$     ح)  $HNO_2$     د)  $HNO_3$

14. محلول الذي له أقل تركيز  $H_3O^+$  من المحاليل الآتية المتساوية التركيز، هو:

أ)  $NH_4Cl$     ب)  $HCl$     ح)  $N_2H_5Br$     د)  $KNO_2$

15. ترتيب المحاليل المائية للمركبات الآتية المتساوية في التركيز حسب رقيمها الهيدروجيني pH، هو:

أ)  $KNO_2 > N_2H_5Cl > NaCl > LiOH$

ب)  $LiOH > KNO_2 > N_2H_5Cl > NaCl$

ج)  $N_2H_5Cl > NaCl > KNO_2 > LiOH$

د)  $LiOH > KNO_2 > NaCl > N_2H_5Cl$

16. يتبع الأيون المشترك  $N_2H_5^+$  من محلول المكون من:

ب)  $N_2H_5Br / HBr$

أ)  $N_2H_4 / HNO_3$

د)  $N_2H_5NO_3 / N_2H_4$

ج)  $N_2H_4 / H_2O$

القاعدة B، التي تركيزها  $1M$ ، والملح

الذي تركيزه  $0.5 M$ .

17. اختار الإجابة الصحيحة لكلٌّ فقرة في ما يأتي:

1. يكون تركيز الأيونات الناتجة عن تأين أحد المحاليل الآتية في الماء عند الظروف نفسها أعلى ما يمكن:

أ)  $HClO$     ب)  $NaOH$     ح)  $HCOOH$     د)  $NH_3$

2. العبارة الصحيحة، في المعادلة،  $(HA + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ A^-)$ :

هي:

أ) تأين الحمض HA كلياً.

ب) الحمض HA يختفي من محلول.

ج) الحمض HA ضعيف.

د) لا يوجد أزواج متراقة في المعادلة.

3. القاعدة المرافقة للأضعف في ما يأتي، هي:

أ)  $CN^-$     ب)  $OCl^-$     ح)  $F^-$     د)  $NO_3^-$

4. محلول الذي لم يتمكن مفهوم أرهينيوس من

تفسير سلوكه، هو:

أ)  $NaOH$     ب)  $HCl$     ح)  $NaCN$     د)  $HCOOH$

5. أحد الأيونات الآتية لا يُعد أمفوتيرياً:

أ)  $HCOO^-$     ب)  $HS^-$     ح)  $H_2PO_4^-$     د)  $HCO_3^-$

6. المادة التي تذوب في الماء وتُتَّسِّع من تركيز أيون

الهيدروكسيد  $(OH^-)$ ، هي:

أ) حمض أرهينيوس    ب) قاعدة لويس

ح) قاعدة أرهينيوس    د) قاعدة برونستد-لوري

7. المادة التي تستطيع استقبال زوج من الإلكترونات

غير رابط من مادة أخرى، هي:

أ)  $CO_3^{2-}$     ب)  $BF_4^-$     ح)  $Cu^{2+}$     د)  $F^-$

8. حمض لويس الذي يدخل في تركيب الأيون

$[Zn(CN)_6]^{4-}$ ، هو:

أ)  $CN^-$     ب)  $Zn^{2+}$     ح)  $Zn$     د)  $Zn^{4+}$

9. إذا كان  $M$  في محلول ما، فإن

$[OH^-]$  هو:

# الوحدة

2

## الكيمياء الكهربائية

Electrochemistry



### أتَأْمَلُ الصورة

طَوَّرَتْ وكالة ناسا الفضائية قوًدًا صُلبًا مَكْوَنًا من فوَقَ كلوَراتِ الْأَمُونِيُوم  $\text{NH}_4\text{ClO}_4$  وَمَسْحوقِ الْأَلْمِنِيُوم  $\text{Al}$ ; إذ تَعْمَلُ فوَقَ الْكلوَراتِ عَلَى أَكْسِدَةِ الْأَلْمِنِيُوم فَيَتَجَزَّ أَكْسِيدُ الْأَلْمِنِيُوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  وَكَلُورِيدُ الْأَلْمِنِيُوم  $\text{AlCl}_3$  وَبَخَارُ المَاء  $\text{H}_2\text{O}$  وَغَازُ الْنيتروجين  $\text{N}_2$ , وَيَصِلُ التَّفَاعُلُ إِلَى درَجَةِ حرَارة  $2760^\circ\text{C}$ , فَتَمَدَّدُ الغَازَات بِسُرْعَةٍ؛ مَمَّا يُؤَدِّي إِلَى دُفَعِ الصَّارُوخِ وَانْطِلَاقِه مِنْ مِنْصَةِ الإِطْلَاقِ بِفَضْلِ تَفَاعُلَاتِ التَّأْكُسْدِ وَالْإِختِرَالِ. فَمَا الْمَقْصُودُ بِتَفَاعُلَاتِ التَّأْكُسْدِ وَالْإِختِرَالِ؟ وَمَا التَّطَبِيقَاتُ الْعَمَلِيَّةُ الْمَرْتَبَطَةُ بِهَا؟

## الفكرةُ العامةُ:

تعدُّ تفاعلاتُ التأكسد والاختزال شائعة في الطبيعة، ومهماً في الصناعة، وتتضمن انتقال الإلكترونات من المادة التي تتأكسد إلى المادة التي تُختزل، وما يُصاحبها من إنتاج طاقة كهربائية أو استهلاكها.

### الدرسُ الأول: التأكسد والاختزال

**الفكرةُ الرئيسة:** تفاعلاً التأكسد والاختزال متلازمان؛ إذ تُحدَّد المادةُ التي تأكسدت والمادةُ التي اختزلت من خلال التغيير في أعداد التأكسد، ويمكن موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

### الدرسُ الثاني: الخلايا الجلفانية

**الفكرةُ الرئيسة:** تتحوّل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية في الخلية الجلفانية من خلال تفاعل تأكسد واحتزال تلقائي الحدوث، ويعتمد فرق الجهد الناتج على جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المكونة لها.

### الدرسُ الثالث: خلايا التحليل الكهربائي

**الفكرةُ الرئيسة:** تُستخدم الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل تأكسد واحتزال غير تلقائي في خلايا التحليل الكهربائي.

# تجربة استهلاكية

## تفاعل بعض الفلزات مع حمض الهيدروكلوريك HCl

**المواد والأدوات:** شريط مغنيسيوم طوله 5 cm، حبيبات الألمنيوم Al، سلك نحاس Cu، محلول حمض الهيدروكلوريك HCl تركيزه (1 M)، أنابيب اختبار عد (4)، حامل أنابيب الاختبار، مخبر مدرج، ورق صنفرة.

### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع الحمض بحذر.

### التحليل والاستنتاج:

- 1- أحدد الفلزات التي تفاعلت مع حمض الهيدروكلوريك .HCl
- 2- أثبت الفلزات حسب سرعة تفاعلها مع الحمض.
- 3- أكتب معادلات كيميائية موزونة للفلزات التي تفاعلت مع الحمض.
- 4- أحدد التغيير الذي طرأ على شحنة كل فلز في التفاعلات السابقة. ما نوع التفاعل؟

### خطوات العمل:

1 أحضر 4 أنابيب اختبار نظيفة وجافة وأرقُّها من (1-4) وأضعها على حامل الأنابيب.

2 أقيس: أضع باستخدام المدرج mL 10 من حمض الهيدروكلوريك HCl في كل أنبوب.

3 لاحظ: أنظر شريط المغنيسيوم جيداً باستخدام ورق الصنفرة، ثم أضعه في أنبوب الاختبار رقم (1) وأرجّه بلطف. هل حدث تفاعل؟ ما الدليل على حدوثه؟ أسجل ملاحظاتي.

4 أجرِّب: أكرر الخطوات السابقة باستخدام حبيبات الألمنيوم وسلك النحاس. هل حدث تفاعل؟ هل تختلف سرعة التفاعل باختلاف نوع الفلز المستخدم؟ أسجل ملاحظاتي.

5 أنظم البيانات: أسجل ملاحظاتي حول تفاعل الفلزات المستخدمة مع حمض HCl في الجدول الآتي:

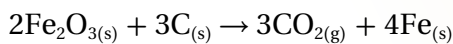
الفلز	حدث تفاعل نعم، لا	تصاعد غاز <sub>2</sub> H نعم، لا	سرعة التفاعل أسرع، أقل سرعة، لم يتفاعل
Mg			

### مفهوم التأكسد والاختزال Concept

تهتم الكيمياء الكهربائية **Electrochemistry** كأحد فروع الكيمياء بدراسة التحولات بين الطاقة الكيميائية والكهربائية الناتجة عن تفاعلات التأكسد والاختزال والتطبيقات العملية المرتبطة بها.

وتعُد تفاعلات التأكسد والاختزال من التفاعلات الكيميائية المهمة التي تحدث في بعض العمليات الحيوية، كالبناء الضوئي والتنفس وتحرير الطاقة من الغذاء اللازم لأداء الكائن الحي أنشطته المختلفة. وتحصل وسائل النقل على الطاقة اللازمة لتسيرها بحرق الوقود عن طريق تفاعلات تأكسد واحتزال أيضاً، ويتيح صدأ الحديد عن تفاعلات تأكسد واحتزال تحدث عند تعرض الحديد للهواء الجوي الرطب. فما المقصود بالتأكسد والاختزال؟ وكيف تُحدد المادة التي تأكسدت والمادة التي احتزلت في التفاعل؟ وكيف تُوازن معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل؟ هذا ما سيجري تعرُّفه في هذا الدرس.

استخدم الكيميائيون القدامى مصطلح التأكسد لوصف تفاعل المادة مع الأكسجين، ومصطلح الاختزال لوصف نزع الأكسجين من المادة، كما يوضّح التفاعل الآتي:



فالكربون تأكسد لأنَّه ارتبط بالأكسجين، أمَّا الاختزال فقد حدث عند نزع الأكسجين من أكسيد الحديد III. انظر الشكل (1)، الذي يبيّن الحديد الناتج عن عملية الاختزال.



#### الفكرة الرئيسية:

تفاعل التأكسد والاختزال متلازمان؛ إذ تُحدَّد المادة التي تأكسدت والمادة التي احتزلت من خلال التغيير في أعداد التأكسد، ويمكن موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

#### نتائج التعلم:

- أوضح مفاهيم التأكسد والاختزال، وعدد التأكسد، والعامل المؤكسد، والعامل المخترزل.
- أحَدَّ عدد التأكسد لذرات العناصر في المواد المختلفة.
- أوازن معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل.

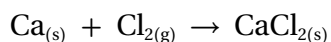
#### المفاهيم والمصطلحات:

الكيمياء الكهربائية	<b>Electrochemistry</b>
التأكسد	<b>Oxidation</b>
الاختزال	<b>Reduction</b>
تفاعل التأكسد والاختزال	<b>Redox Reaction</b>
نصف التفاعل	<b>Half Reaction</b>
عدد التأكسد	<b>Oxidation Number</b>
العامل المؤكسد	<b>Oxidising Agent</b>
العامل المخترزل	<b>Reducing Agent</b>
التأكسد والاختزال الذاتي	<b>Autoxidation-Reduction Reaction</b>

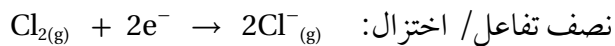
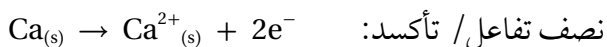
الشكل (1): الحديد الناتج عن عملية الاختزال.

و مع مرور الوقت، تطُور مفهوم التأكسد والاختزال ليشمل تفاعلاتٍ أخرى لا تتضمّن التفاعل مع الأكسجين، فُعرف التأكسد **Oxidation** بأنه فقد المادة للإلكترونات خلال التفاعل الكيميائي، أمّا الاختزال **Reduction** فهو كسب المادة للإلكترونات خلال التفاعل الكيميائي. و تَعُد عملية التأكسد والاختزال متلازمان تحدث إحداهما مع حدوث الأخرى، ويسمى التفاعل الذي تحدث فيه عملية التأكسد والاختزال معاً تفاعل **تأكسد واحتزال Redox Reaction**.

فمثلاً، يتفاعل الكالسيوم مع غاز الكلور حسب المعادلة:



يلاحظ أنَّ كلاً من الكالسيوم والكلور في المواد المتفاعلة مُتعادلاً الشحنة، وأنَّ مركب كلوريد الكالسيوم الناتج  $\text{CaCl}_2$  مركب أيوني تكون من اتحاد أيون الكالسيوم  $\text{Ca}^{+2}$  وأيوني الكلوريد السالبيين  $2\text{Cl}^-$ ، اللذين تكونا نتيجة تأكسد ذرة الكالسيوم بفقد إلكترونين واحتزال ذرتى الكلور في جزء الكلور  $\text{Cl}_2$  بحيث تكسب كل ذرة منه إلكتروناً واحداً. ولتوسيع ذلك، يمكن كتابة معادلة التفاعل السابقة على شكل نصفي تفاعل؛ حيث يوضح نصف التفاعل **Half Reaction** فقد إلكترونات خلال عملية التأكسد، أو اكتسابها خلال عملية الاختزال كما يأتي:



الاحظ أنَّ عدد إلكترونات المفقودة خلال عملية التأكسد يساوي عدد إلكترونات المكتسبة خلال عملية الاختزال.

## المثال ١

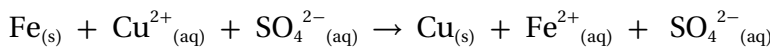
يتناول الحديد مع محلول كبريتات النحاس II حسب المعادلة:



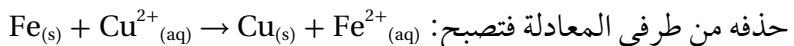
**أحد ذرَّة العنصر التي تأكسدت والأيون الذي اختزل في التفاعل، وأكتب أنصاف تفاعلات التأكسد والاختزال:**

الحل:

أكتب معادلة أيونية تمثل التفاعل.



الاحظ من المعادلة أنَّ أيون الكبريتات  $\text{SO}_4^{2-}$  أيون متفرِّج لم يطرأ عليه أيُّ تغيير خلال التفاعل؛ لذلك يمكن حذفه من طرفي المعادلة فتصبح:



أمّا ذرَّات الحديد المتعادلة فإنها تأكسدت بفقد إلكترونين متحولة لأيونات الحديد الموجبة  $\text{Fe}^{2+}$  حسب المعادلة:



وأمّا أيونات النحاس  $\text{Cu}^{2+}$  فقد اختزلت بحسب إلكترونين متحولة لذرَّات النحاس المتعادلة، كما في المعادلة الآتية:

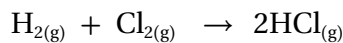


## عدد التأكسد Oxidation Number

لا تقتصر تفاعلات التأكسد والاختزال على تكوين مركبات أيونية فقط، بل تتضمن أيضاً تكوين مركبات جزيئية ترتبط ذراتُ عناصرها بروابطٍ تساهمية؛ إذ لا تحدث فيها عملية فقدٌ وكسبٌ للإلكترونات بشكلٍ كلي.

فمثلاً، يتفاعل غاز الهيدروجين مع غاز الكلور لتكوين غاز كلوريد الهيدروجين

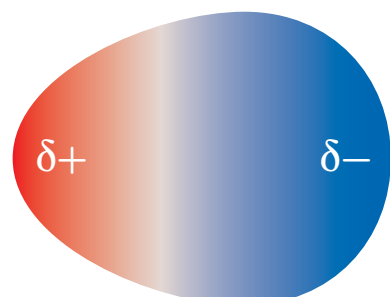
حسب المعادلة:



الرابطة بين ذرّتي الهيدروجين رابطةٌ تساهمية غير قطبية، وكذلك الرابطة بين ذرّتي الكلور، أمّا بالنسبة إلى كلوريد الهيدروجين فإنَّ الرابطة بين ذرّتي الكلور والهيدروجين رابطةٌ تساهمية قطبية، ولأنَّ السالبية الكهربائية للكلور أعلى من الهيدروجين يكون زوجُ الإلكترونات الرابطة بين الذرّتين مُزاًجاً باتجاه ذرّة الكلور دون أن يحدث له انتقالٌ كليٌّ، فتظهر على ذرّة الهيدروجين شحنةً جزئيةً موجبة، ويظهر على ذرّة الكلور شحنةً جزئيةً سالبة، كما يوضح الشكل (2).

ولأنَّ التعريف السابق للتأكسد والاختزال لم يشمل التفاعلات التي لا يحدث فيها انتقالٌ كليٌّ للإلكترونات بين الذرّات، فقد وضع العلماء مفهوماً جديداً يمكن من خلاله تفسير جميع تفاعلات التأكسد والاختزال، وهو عدد التأكسد.

يعرفُ **عدد التأكسد Oxidation Number** بأنه الشحنة الفعلية لأيون الذرة في المركبات الأيونية، أمّا في المركبات الجزيئية فيعرفُ بأنه الشحنة التي يفترض أن تكتسبها الذرة المكونة للرابطة التساهمية مع ذرّة أخرى فيما لو انتقلت الإلكترونات الرابطة كلياً إلى الذرة التي لها أعلى سالبية كهربائية. ففي جزيء  $\text{H}-\text{Cl}$ ، لو افترضنا أنَّ الانتقال الكلي للإلكترونات الرابطة إلى ذرّة الكلور يكون عدد تأكسد الهيدروجين (1+) وعدد تأكسد الكلور (-1).



الشكل (2): الرابطة التساهمية القطبية في جزء  $\text{H}-\text{Cl}$ .

### قواعد حساب أعداد التأكسد

ولمعرفة أعداد التأكسد لذرات العناصر المختلفة والتغييرات التي تحصل لها في تفاعلات التأكسد والاختزال وضع مجموعة من القواعد لحسابها، يتضمنها الجدول (1) الآتي:

الجدول (1): قواعد حساب أعداد التأكسد.

الرقم	قواعد حساب أعداد التأكسد	مثال	عدد التأكسد
1	عدد تأكسد ذرّة العنصر الحرّ يساوي صفرًا، سواءً وجدَ على شكل ذرات أو جزيئات.	$\text{C}$	0
		$\text{N}_2$	0
		$\text{S}_8$	0
2	عدد تأكسد الأيون أحادي الذرّة يساوي شحنته هذا الأيون.	$\text{Cu}^{2+}$	+2
		$\text{Br}^-$	-1

+1 +2 +3	$\text{Li}_2\text{O}$ في $\text{Li}$ $\text{CaO}$ في $\text{Ca}$ $\text{AlF}_3$ في $\text{Al}$	عدد تأكسد عناصر المجموعة الأولى IA وعناصر المجموعة الثانية IIA وعنصر الألمنيوم في جميع مركباتها يساوي: +1، +2، +3 على الترتيب.	3
+1 -1 -1	$\text{HF}$ في $\text{H}$ $\text{NaH}$ في $\text{H}$ $\text{BaH}_2$ في $\text{H}$	عدد تأكسد الهيدروجين في معظم مركباته (+1)، ما عدا عندما يرتبط مع الفلزات مكوناً هيدريد الفلز، فيكون حينئذ (-1).	4
-2 -1 +2	$\text{H}_2\text{O}$ في $\text{O}$ $\text{K}_2\text{O}_2$ في $\text{O}$ $\text{OF}_2$ في $\text{O}$	عدد تأكسد الأكسجين في معظم مركباته (-2)، ما عدا فوق الأكسيد، فيكون حينئذ (-1)، وعندما يرتبط مع الفلور يكون موجباً.	5
-1 -1 +1 +3	$\text{NaF}$ في $\text{F}$ $\text{KI}$ في $\text{I}$ $\text{ClF}$ في $\text{Cl}$ $\text{HBrO}_2$ في $\text{Br}$	عدد تأكسد الفلور في جميع مركباته يساوي (-1)، وعدد تأكسد الهالوجينات $\text{Cl}$ , $\text{Br}$ , $\text{I}$ في معظم مركباتها يساوي (1)، أما إذا ارتبط أي منها مع الأكسجين أو مع هالوجين سالبيته الكهربائية أعلى فيكون عدد تأكسده موجباً..	6
		مجموع أعداد التأكسد لجميع ذرات أو أيونات العناصر المكونة للمركب المتعادل يساوي صفرًا.	7
		مجموع أعداد التأكسد لجميع ذرات العناصر المكونة لأيون متعدد الذرات يساوي شحنة هذا الأيون.	8

## المثال 2

أُحدّد عدد التأكسد لذرّة عنصر الكبريت في المركّبات أو الأيونات الآتية:



الحل

لحساب عدد التأكسد لذرّة العنصر المطلوب، أكتب الصيغة الكيميائية للمركب أو الأيون، ثم أُحدّد بناءً على القواعد الواردة في الجدول أعداد تأكسد ذرات العناصر المعلومة، ثم أطبق القاعدة رقم 7، أو القاعدة رقم 8 إذا كانت الصيغة تمثل أيوناً.



عدد ذرات الأكسجين في المركب 2، وعدد تأكسد كل ذرة أكسجين يساوي -2 (حسب القاعدة 5)، وعدد ذرات الكبريت في المركب 1، والمطلوب حساب عدد تأكسد الكبريت فيه، (حسب القاعدة 7). إذن، مجموع أعداد التأكسد لجميع ذرات العناصر الداخلة في تكوين المركب يساوي صفرًا؛ أي أنَّ:  $(\text{عدد تأكسد الأكسجين} \times \text{عدد ذرات الأكسجين}) + (\text{عدد تأكسد الكبريت} \times \text{عدد ذرات الكبريت}) = \text{صفرًا}$

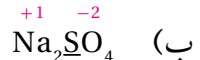
(oxidation no of O × No of atoms of O) + (oxidation no of S × no of atoms of S) = 0

$$(n_{\text{oxid O}} \times n_{\text{O atoms}}) + (n_{\text{oxid S}} \times n_{\text{S atoms}}) = 0$$

$$(-2 \times 2) + (n_{\text{oxid S}} \times 1) = 0$$

$$n_{\text{oxid S}} = +4$$

أي أن عدد تأكسد الكبريت = +4



الاحظ أن الصيغة تمثل مركباً متعادلاً. وعليه،طبق القاعدة 7:

$$(n_{\text{oxid Na}} \times n_{\text{Na atoms}}) + (n_{\text{oxid S}} \times n_{\text{S atoms}}) + (n_{\text{oxid O}} \times n_{\text{O atom}}) = 0$$

$$(+1 \times 2) + (n_{\text{oxid S}} \times 1) + (-2 \times 4) = 0$$

$$n_{\text{oxid S}} = +6$$



يلاحظ أن المادة هي أيون شحنته 1-. وعليه،طبق القاعدة 8:

$$(n_{\text{oxid H}} \times n_{\text{H atom}}) + (n_{\text{oxid S}} \times n_{\text{S atom}}) = -1$$

$$(+1 \times 1) + (n_{\text{oxid S}} \times 1) = -1$$

$$n_{\text{oxid S}} = -2$$

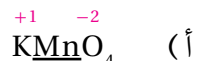
يلاحظ أن عنصر الكبريت في مركباته السابقة أعداد تأكسد +4، +6، -2، +2، - بالترتيب؛ ما يعني أنه قد يكون لذرات العنصر الواحد أكثر من عدد تأكسد في مركباته أو أيوناته المختلفة.

### المثال 3

أحد عدد التأكسد للذرة العنصر الذي تحته خط في المركبات أو الأيونات الآتية:



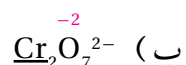
الحل:



$$(n_{\text{oxid K}} \times n_{\text{K atoms}}) + (n_{\text{oxid Mn}} \times n_{\text{Mn atoms}}) + (n_{\text{oxid O}} \times n_{\text{O atoms}}) = 0$$

$$(+1 \times 1) + (n_{\text{oxid Mn}} \times 1) + (-2 \times 4) = 0$$

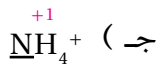
$$n_{\text{oxid Mn}} = +7$$



$$(n_{\text{oxid O}} \times n_{\text{O atoms}}) + (n_{\text{oxid Cr}} \times n_{\text{Cr atoms}}) = -2$$

$$(-2 \times 7) + (n_{\text{oxid Cr}} \times 2) = -2$$

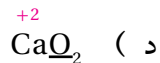
$$n_{\text{oxid Cr}} = +6$$



$$(n_{\text{oxid H}} \times n_{\text{H atoms}}) + (n_{\text{oxid N}} \times n_{\text{N atoms}}) = +1$$

$$(+1 \times 4) + (n_{\text{oxid N}} \times 1) = +1$$

$$n_{\text{oxid N}} = -3$$

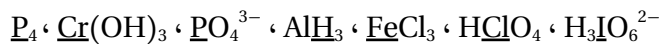


$$(n_{\text{oxid Ca}} \times n_{\text{Ca atoms}}) + (n_{\text{oxid O}} \times n_{\text{O atoms}}) = 0$$

$$(+2 \times 1) + (n_{\text{oxid O}} \times 2) = 0$$

$$n_{\text{oxid O}} = -1$$

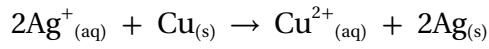
**أتحقق:** أُحدِّد عدد التأكسد لذرة العنصر الذي تحته خطٌ في كُل من المركبات أو الأيونات الآتية: ✓



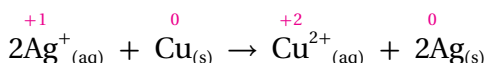
### التأكسد والاختزال والتغيير في أعداد التأكسد

يُستفاد من حساب أعداد التأكسد في معرفة ذرات أو أيونات العناصر التي تأكسدت أو اختزلت في تفاعلات التأكسد والاختزال.

فمثلاً، يتفاعل النحاس مع محلول نترات الفضة مكوناً محلولاً نترات النحاس، وترسب الفضة وفق المعادلة الأيونية الآتية:



لمعرفة الذرات أو الأيونات التي تأكسدت أو اختزلت سيجري حساب أعداد التأكسد وملاحظة التغيير فيها.



الاحظ نقصان عدد التأكسد لأيون الفضة  $\text{Ag}^+$  من (+1) → 0، وزيادة عدد تأكسد ذرة النحاس Cu من 0 → (+2).

في تفاعلات التأكسد والاختزال يدل النقص في عدد التأكسد على حدوث عملية اختزال، وتدل الزيادة في عدد التأكسد على حدوث عملية تأكسد؛ أي أنَّ أيونات الفضة  $\text{Ag}^+$  في التفاعل قد اختزلت، أمَّا ذرات النحاس Cu فقد تأكسدت، ويمكن توضيح ذلك باستخدام أنصاف تفاعلات التأكسد والاختزال كالآتي:

نصف تفاعل التأكسد / زيادة في عدد التأكسد:  $\text{Cu}_{(\text{s})} \rightarrow \text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})} + 2\text{e}^-$

نصف تفاعل الاختزال / نقصان في عدد التأكسد:  $2\text{Ag}^+_{(\text{aq})} + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Ag}_{(\text{s})}$

أي أنَّ تغييراً في أعداد التأكسد يحدث في تفاعلات التأكسد والاختزال؛ فزيادة أعداد التأكسد تحدث لذرات أو أيونات العناصر التي تتأكسد، أمَّا نقصان أعداد التأكسد فيحدث لذرات أو أيونات العناصر التي تختزل، والمثال (4) يوضح ذلك.



أصمّم باستخدام

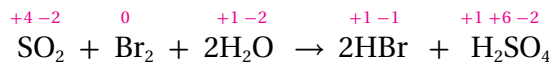
برنامِج السكراتش (Scratch) عرضاً يُوضّح مفهوم تفاعل التأكسد والاختزال وعلاقته بالتغيير في أعداد التأكسد وأمثلة عليه، ثم أُشارَكُه معلّمي / معلمتني وزملائي / وزميلاتي.

**أُحدّد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترّلت في التفاعل الآتي:**

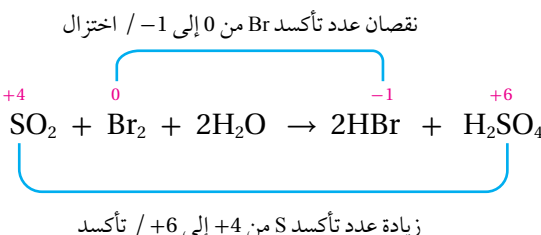


**الحل:**

1- **أُحدّد أعداد التأكسد لجميع الذرات في المواد المتفاعلة والناتجة:**

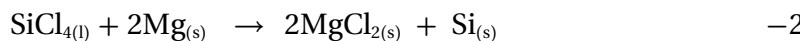
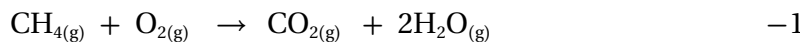


2- **أُحدّد التغيير في أعداد التأكسد:**



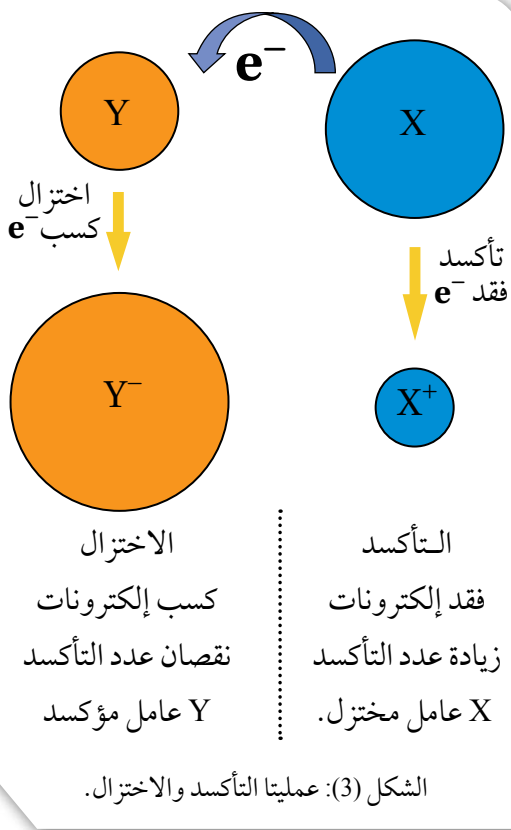
الاحظ تغيير عدد تأكسد ذرة الكبريت S من (+4) إلى (+6)، أي أنه زاد بمقدار 2، ومن ثم فإنّ الكبريت تأكسد، وكذلك تغيير عدد تأكسد ذرة البروم Br من (صفر) إلى (-1)، أي أنه قلّ بمقدار 1 لكلّ ذرة بروم، ومن ثم فإنّ البروم اخترّل، كما الاحظ عدم تغيير أعداد تأكسد كلّ من ذرات الهيدروجين والأكسجين في التفاعل، ومن ثم فإنّ الذرة التي تأكسدت هي الكبريت في  $\text{SO}_2$ ، والتي اخترّلت هي ذرّة البروم في  $\text{Br}_2$ .

**تحقق:** أُحدّد الذرات التي تأكسدت والذرات التي اخترّلت اعتماداً على التغيير في أعداد التأكسد في التفاعلات الآتية:



## العوامل المؤكسدة والعامل المختزلة

### Oxidizing Agents and Reducing Agents



**يعَرِّفُ العَامِلُ الْمُؤَكِّسُدُ Oxidizing Agent** بأنه المادة التي تؤكسد مادةً أخرى في التفاعل الكيميائي، فيكتسب إلكترونات من المادة التي يؤكسدها وتحدث له عملية اختزال. ومن الأمثلة على العوامل المؤكسدة  $O_2$  ،  $K_2Cr_2O_7$  ،  $KMnO_4$  ،  $F_2$  .  
**ويعرّفُ العَامِلُ الْمُخَتَّلُ Reducing Agent** بأنه المادة التي تختزل مادةً أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يفقد إلكترونات تكسبها المادة التي يختزلها وتحدث له عملية تأكسد. ومن الأمثلة على العوامل المختزلة  $CO$  ،  $NaBH_4$  ،  $LiAlH_4$  .  
ومن ثمَّ فكُلُّ تفاعل تأكسد يحتاج إلى عامل مؤكسد ليحدث، وكلُّ تفاعل اختزال يحتاج إلى عامل مختزل ليحدث. ويوضح الشكل (3) عمليّي التأكسد والاختزال، والأمثلة الآتية توضّح كيفية تحديد العامل المؤكسد والعامل المختزل.

## المثال 5

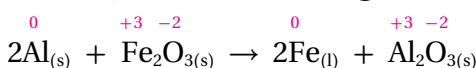
يُعَدُّ تفاعلُ الشيرمايت أحد تفاعلات التأكسد والاختزال المهمة؛ حيث يتفاعل الألمنيوم مع أكسيد الحديد III لتكوين أكسيد الألمنيوم والحديد وكمية كبيرة من الطاقة كافية لصهر الحديد الناتج، حسب المعادلة:



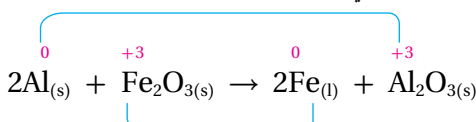
**أَحَدُّ العَامِلَيْنِ الْمُؤَكِّسَدَ وَالْمُخَتَّلَ فِي التَّفَاعُلِ.**

الحل:

1- لتحديد العامل المؤكسد والعامل المختزل أبدأ بتحديد أعداد التأكسد لجميع الذرات أو الأيونات في التفاعل:



زيادة في عدد تأكسد  $Al$  من 0 إلى  $+3$  / تأكسد



نقصان عدد تأكسد  $Fe$  من  $+3$  إلى 0 / اختزال

2- **أَحَدُّ التَّغْيِيرِ فِي أَعْدَادِ التَّأْكِسَدِ:**

الاحظ أنَّ عدد تأكسد ذرات الألمنيوم  $Al^{3+}$  زاد ( $0 \leftarrow +3$ )؛ أي أنها تأكسدت، أمّا عدد تأكسد أيونات الحديد  $Fe^{3+}$

في أكسيد الحديد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  فقد قلل ( $+3 \leftarrow 0$ )؛ أي أنها اختزلت، بينما لم يتغير عدد تأكسد الأكسجين (2).

### 3- أحَدُّ العَامِلِ الْمُؤَكَّسِ وَالْعَامِلِ الْمُخْتَرِلِ:

لأنَّ ذرات الألمنيوم Al تأكسدت واختزلت أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) في  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  فهو عامل مختزل، أمّا أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) فأكسدت ذرات الألمنيوم وحدثت لها عملية اختزال؛ لذلك يُعدُّ أكسيد الحديد (III) ( $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ) عاملًا مؤكسداً. يلاحظ أنه رغم أنَّ أيونات الحديد ( $\text{Fe}^{3+}$ ) فقط هي التي اختزلت في التفاعل فإنَّ كامل المركب  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  يُعدُّ عاملًا مؤكسداً، وهو ما ينطبق على جميع تفاعلات التأكسد والاختزال؛ حيث يُعدُّ المركب الذي تتأكسد إحدى ذراته عاملًا مُختَلِّاً، والمركب الذي تُختزل إحدى ذراته عاملًا مؤكسداً.

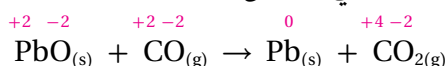
## المثال 6

**أَحَدُّ العَامِلِ الْمُؤَكَّسِ وَالْعَامِلِ الْمُخْتَرِلِ فِي التَّفَاعُلِ الْآتَيِ:**



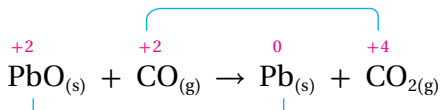
**الحل:**

**أَحَدُّ أَعْدَادِ التَّأْكَسْدِ لِجَمِيعِ الذَّرَّاتِ فِي التَّفَاعُلِ:**



**أَحَدُّ التَّغْيِيرِ فِي أَعْدَادِ التَّأْكَسْدِ:**

زيادة في عدد تأكسد C من +2 إلى +4 / تأكسد

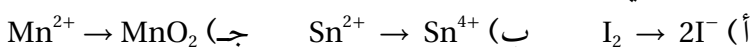


نقصان عدد تأكسد Pb من +2 إلى 0 / اختزال

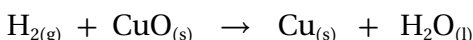
يلاحظ نقصان عدد تأكسد ذرة الرصاص من (+2) في  $\text{PbO}$  ← صفر في ( $\text{Pb}$ )؛ أي أنه اختزل، وزيادة عدد تأكسد ذرة الكربون من (+2) في  $\text{CO}$  ← (+4) في  $\text{CO}_2$ ؛ أي أنها تأكسدت، أمّا عدد تأكسد الأكسجين فلم يتغير، ومن ثم فإنَّ عاملًا مُختزل لأنَّه اختزل الرصاص في  $\text{PbO}$ ، و  $\text{PbO}$  عامل مؤكسد لأنَّه أكسد الكربون في  $\text{CO}$ .

**أَتَحَقَّقَ:**

1- هل يحتاج حدوث التحولات الآتية إلى عامل مؤكسد أم عامل مُختزل؟  
أَفْسُرُ إِجَابَتِي.



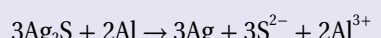
**أَحَدُّ العَامِلِ الْمُؤَكَّسِ وَالْعَامِلِ الْمُخْتَرِلِ فِي التَّفَاعُلِ الْآتَيِ:**



### الربط مع الحياة



تعرَّض القطع الفضية للتسوّد مع الزمن بسبب تكوُّن مادة كبريتيد الفضة  $\text{Ag}_2\text{S}$  على سطحها الخارجي. ويمكن إزالة هذه الطبقة بوضع هذه القطع الفضية بورق من الألمنيوم في وعاء يحتوي على محلول كربونات الصوديوم وملح الطعام وتسيحنه، فتتأكسد ذرات الألمنيوم وتتحذَّل أيونات الفضة حسب المعادلة:



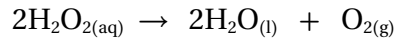
فستعيد القطع الفضية لمعانها وبريقها.



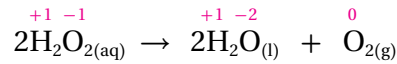
## التأكسد والاختزال الذاتي Autoxidation-Reduction Reaction

تضمن تفاعلات التأكسد والاختزال وجود عامل مؤكسد وعامل مُختزل، ولكن وجد في بعض التفاعلات أنَّ المادة نفسها تسلك كعامل مؤكسد وكعامل مُختزل في التفاعل نفسه، ويسمى **تفاعل تأكسد واحتزال ذاتي Autoxidation-Reduction Reaction**.

فمثلاً، يتحلل فوق أكسيد الهيدروجين  $H_2O_2$  حسب المعادلة:



أحدد أعداد التأكسد لجميع الذرات في التفاعل كالتالي:



لاحظ عدم تغيير عدد تأكسد الهيدروجين، أما الأكسجين فقد اخترل وقلَّ عدد تأكسده من (-1) في  $H_2O_2$  إلى (-2) في  $H_2O$ ، ومن ثمَّ يكون  $H_2O_2$  عاملاً مؤكسداً، كما تأكسد الأكسجين وزاد عدد تأكسده من (-1) في  $H_2O_2$  إلى (0) في  $O_2$ ، ومن ثمَّ يكون  $H_2O_2$  عاملاً مُختزلاً؛ أي أنَّ التأكسد والاختزال حدثا لنفس العنصر وهو الأكسجين في  $H_2O_2$ . وعليه، فالتفاعل يمثل تأكسداً واحتزالاً ذاتياً.

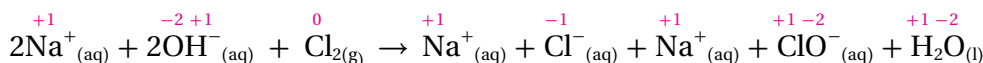
## المثال 7

يتناول الكلور مع محلول هيدروكسيد الصوديوم البارد حسب المعادلة الكيميائية الآتية:



أبيِّن لماذا يُعدُّ التفاعل أعلاه مثالاً على تفاعلات التأكسد والاختزال الذاتي.

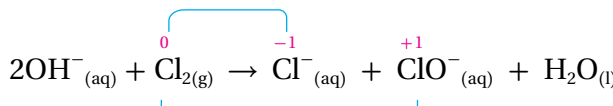
**الحل:** أحسب أعداد التأكسد لجميع الذرات والأيونات في التفاعل كالتالي:



لاحظ أنَّ أيون الصوديوم  $Na^+$  أيون متفرِّج لم يطرأ عليه تغيير؛ لذلك يُحذف من المعادلة.

أحدَّ التغيير في أعداد التأكسد:

قلَّ عدد تأكسد الكلور من (صفر  $\leftarrow -1$ ) / اختزال

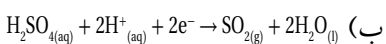
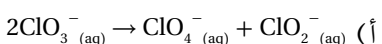


زاد عدد تأكسد الكلور من (صفر  $\leftarrow +1$ ) / تأكسد

يلاحظ أنَّ أعداد التأكسد لجميع العناصر في المعادلة لم تتغيَّر باستثناء عدد التأكسد للكلور؛ إذ حدث تأكسد لذرة الكلور وزاد عدد تأكسدها من (صفر في  $Cl_2 \leftarrow +1$  في  $ClO^-$ )، وبذلك فإنَّ  $Cl_2$  سلك كعامل مُختزل، وكذلك حدث اختزال لذرة الكلور الثانية وقلَّ عدد تأكسدها من (صفر في  $Cl_2 \leftarrow -1$  في  $Cl^-$ )، وبذلك فإنَّ  $Cl_2$  سلك كعامل مؤكسد؛ أي أنَّ التأكسد والاختزال حدثا لنفس العنصر في التفاعل. وعليه، فإنَّ التفاعل يمثل تفاعلاً تأكسد واحتزال ذاتياً.

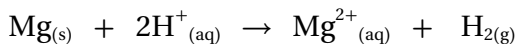
**أتحقق:** أُحدِّدُ المعادلات التي

تمثِّلُ تفاعلً تأكسد واحتزال ذاتيً :



## موازنة معادلات التأكسد والاحتزال

تحقق معادلة التأكسد والاحتزال الموزونة قانون حفظ الكتلة؛ مما يعني أنَّ أنواع وأعداد ذرَّات العناصر المكوِّنة للمواد المتفاعلة مماثلة لها في المواد الناتجة. وكذلك تتحقق قانون حفظ الشحنة؛ أي أنَّ مجموع شحنات المواد المتفاعلة مساوٍ لمجموعها في المواد الناتجة، ويتحقق ذلك عندما يكون عدد الإلكترونات المكتسبة في أثناء تفاعل الاحتزال مساوياً لعدد الإلكترونات المفقودة خلال تفاعل التأكسد. فمثلاً، في معادلة التفاعل الآتية:



يلاحظ أنَّ عدد ذرَّات المغنيسيوم والهيدروجين متساوٍ على طرفي المعادلة، وكذلك مجموع شحنات المواد المتفاعلة يساوي مجموعها للمواد الناتجة، ويساوي (+2). وعليه، يكون عدد الإلكترونات التي فقدتها ذرة المغنيسيوم يساوي عدد الإلكترونات التي أكتسبها أيوناً الهيدروجين، وتتساوي (2). ولمَّا كانت موازنة جميع معادلات التأكسد والاحتزال بطريقة المحاولة والخطأ غير ممكنة، فقد طوَّرَ العلماء طرائق أخرى لموازنتها، منها طريقة نصف التفاعل.

### موازنة معادلات التأكسد والاحتزال بطريقة نصف التفاعل

#### Balancing Redox Equations Using Half-Reactions

تعتمد طريقة نصف التفاعل Half-Reaction method لموازنة معادلة التأكسد والاحتزال على تجزئة المعادلة إلى نصفي تفاعل؛ نصف تفاعل تأكسد ونصف تفاعل احتزال، ثمَّ موازنة كل نصف تفاعل منفرداً من حيث أعداد الذرَّات والشحنات، ثمَّ مساواة عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة لنصفي التفاعل، يليها جمع نصفي التفاعل للحصول على المعادلة الموزونة، والمثال الآتي يوضح ذلك:

## المثال 8

أوازن معادلة التأكسد والاحتزال الآتية بطريقة نصف التفاعل:



خطوات الحل:

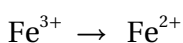
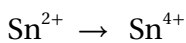
أقسام معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل:

نصف تفاعل تأكسد (زاد عدد تأكسد Sn من +2 → +4)

نصف تفاعل احتزال (قلَّ عدد تأكسد Fe من +3 → +2)

أوازن الذرَّات في كل نصف تفاعل:

الاحظ أنَّ عدد الذرَّات متساوٍ في طرفي المعادلة لكل نصف تفاعل.



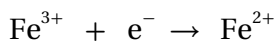
## أوازن الشحنات:

الاحظ في نصف تفاعل التأكسد أنه حتى يصبح مجموع الشحنات متساوياً على طرف المعادلة يجب إضافة  $2e^-$



إلى طرف المواد الناتجة:

أمّا في نصف تفاعل الاختزال فلا بدّ من إضافة إلكترون واحد إلى طرف المواد المتفاعلة حتى يصبح مجموع الشحنات

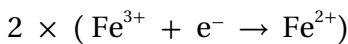


على طرف المعادلة متساوياً:

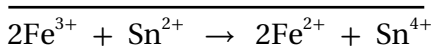
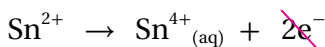
**أساوي عدد الإلكترونات المكتسبة والمفقودة:**

الاحظ أنَّ عدد الإلكترونات المفقودة في نصف تفاعل التأكسد يساوي (2)، وأنَّ عدد الإلكترونات المكتسبة في نصف

تفاعل الاختزال يساوي (1). ولمساواة عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة يُضربُ نصف تفاعل الاختزال  $\times 2$



**أجمع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:**

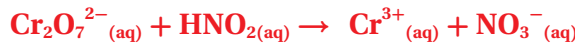


ويمكن التتحقق من صحة الموازنة بمقارنة أعداد الذرات على طرف المعادلة والتأكد من تساويها، والتأكد من أنَّ المجموع الجيري للشحنات على طرف المعادلة متساوٍ، معَ الإنتباه إلى عدم ظهور الإلكترونات في المعادلة النهائية.

تحدث معظم تفاعلات التأكسد والاختزال في المحاليل المائية في أواسط حمضية أو قاعدية؛ لذلك فإنَّ خطوات موازنة معادلاتها تحتاج إلى خطوات إضافية بحسب طبيعة الوسط، وهذا ما سيجري توضيحيه في الأمثلة اللاحقة.

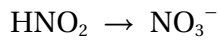
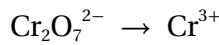
موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل في وسط حمضي عند حدوث تفاعل التأكسد والاختزال في وسط حمضي فإنَّ الماء وأيونات الهيدروجين يكونان جزءاً من التفاعل؛ لذلك يُستخدمان في موازنة معادلات تفاعلات التأكسد والاختزال، ولمعرفة كيفية إجراء ذلك، أدرس المثال الآتي:

أوازن المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط الحمضي

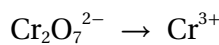


خطوات الحل:

1- أقسام معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والنتاجة، أو التغيير في أعداد التأكسد.



2- اختار أحد نصفي التفاعل وأوازنه باتباع الخطوات الآتية:



أ. أوازن ذرات، ما عدا الأكسجين O والهيدروجين H، بالضرب بمعامل مناسب بحيث تصبح أعداد الذرات متساوية على طرف المعادلة.



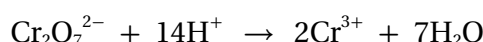
ب. أوازن ذرات الأكسجين بإضافة عدد من جزيئات الماء  $\text{H}_2\text{O}$  إلى طرف المعادلة الذي يحتوي على عدد أقل من ذرات الأكسجين بمقدار النقص فيها.

هنا، يضاف  $7\text{H}_2\text{O}$  إلى الطرف الأيمن من المعادلة فيصبح عدد ذرات الأكسجين (7) على طرفها:

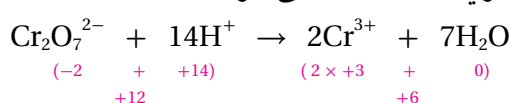


ج. أوازن ذرات الهيدروجين بإضافة عدد من أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة الذي يحتوي على عدد أقل من ذرات الهيدروجين بمقدار النقص فيها.

هنا، يضاف  $14\text{H}^+$  إلى الطرف الأيسر من المعادلة فيصبح عدد ذرات الهيدروجين (14) على طرفها:



د. أوازن الشحنات بإضافة عدد من الإلكترونات ( $e^-$ ) إلى طرف المعادلة الذي يكون المجموع الجبري للشحنات فيه أكبر (أكثر موجبة)، بحيث يصبح المجموع الجيري لها متساوياً على طرفها.



لاحظ أن المجموع الجيري للشحنات على الطرف الأيسر للمعادلة يساوي (+12)، أمّا على طرفها الأيمن فيساوي (+6)؛ لذلك يضاف  $6e^-$  إلى الطرف الأيسر، فيصبح المجموع الجيري للشحنات على طرفها متساوياً (6+):

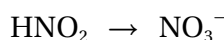


$$(12 - 6) = +6$$

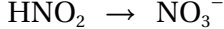
لاحظ أن الإلكترونات أضيفت إلى جهة المواد المتفاعلة؛ أي أنها مكتسبة؛ لذا فإن المعادلة تمثل نصف تفاعل الاختزال:



3- لموازنة نصف التفاعل الآخر، أطّبِ الخطوات نفسها في الخطوة (2):



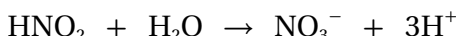
أ. أوزان الذرات، عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات النيتروجين متساوٍ على طرفي المعادلة:



ب. أوزان ذرات الأكسجين بإضافة جزء ماء  $\text{H}_2\text{O}$  إلى الطرف الأيسر من المعادلة:



ج. أوزان ذرات الهيدروجين بإضافة ثلاثة أيونات هيدروجين  $\text{H}^+$  إلى الطرف الأيمن من المعادلة:



د. أوزان الشحنات بإضافة إلكترونين ( $2\text{e}^-$ ) إلى الطرف الأيمن، ليصبح المجموع الجبري للشحنات على طرفيها متساوياً:



صفر صفر صفر  
صفر صفر صفر

$-1 + 3 = +2$   
 $+2$



صفر صفر صفر

الاحظ أنَّ الإلكترونات أضيفت إلى جهة المواد الناتجة؛ أي أنها مفقودة؛ لذا فإنَّ المعادلة تمثل نصف تفاعل تأكسد.

وبذلك أصبح نصف التفاعل متوازنين كل على حدة:



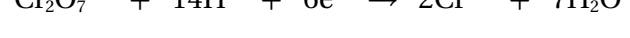
4- يجب أن يتساوى عدد الإلكترونات المفقودة وعدد الإلكترونات المكتسبة خلال التفاعل الكلي؛ لذلك يلزم أحياناً ضرب إحدى المعادلتين أو كليهما بمعاملات مناسبة بحيث يصبح عدد الإلكترونات المفقودة مساوياً لعدد الإلكترونات المكتسبة في التفاعل.

لذلك، سُيُضرب نصف تفاعل التأكسد بالرقم (3) ليصبح عدد الإلكترونات المفقودة ( $6\text{e}^-$ ) مساوياً لعدد

الإلكترونات المكتسبة:

نصف تفاعل التأكسد:

نصف تفاعل الاختزال:

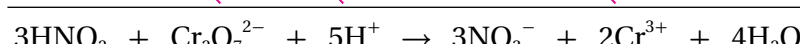


نصف تفاعل التأكسد:



$5\text{H}^+$

$4\text{H}_2\text{O}$

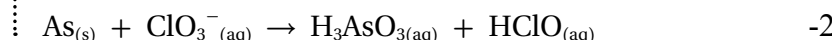
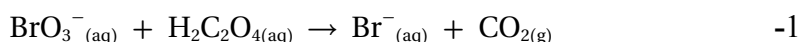


نصف تفاعل التأكسد:

نصف تفاعل الاختزال:

المعادلة الكلية:

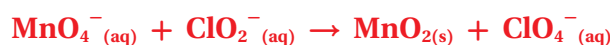
**أتحقق:** أوزان المعادلتين الآتيتين بطريقة نصف التفاعل في الوسط الحمضي،  
وأُحَدِّدُ العامل المؤكسد والعامل المُخترل في كل منها.



موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل في وسط قاعدي  
 توازنُ معادلات التأكسد والاختزال في وسط قاعدي بالخطوات نفسها المتّبعة  
 لموازنتها في الوسط الحمضي، ثم يضاف عددٌ من أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مساوٍ  
 لعدد أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  في المعادلة الموزونة في الوسط الحمضي إلى طرفِ  
 المعادلة؛ حيث تتعادل أيونات الهيدروجين  $\text{H}^+$  مع أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكونةً  
 عدداً من جزيئات الماء  $\text{H}_2\text{O}$ ، ثم تختصرُ جزيئاتُ الماء في طرفِ المعادلة أو تُجمع إذا  
 كانت في الطرف نفسه بحيث تُظهر في أحد أطراف التفاعل الكلّي الموزون؛ وبذلك  
 نحصل على معادلة موزونة في الوسط القاعدي.

## المثال 10

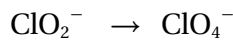
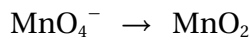
أُوازن المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي



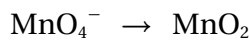
خطوات الحل:

تُطبق خطوات موازنة المعادلة في الوسط الحمضي نفسها أولاً:

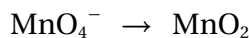
1- أقسامُ معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والناتجة:



2- اختارُ أحد نصفي التفاعل، وأُوازنه باتباع الخطوات الآتية:



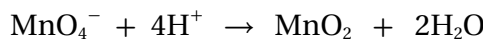
أ. موازنة الذرات عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات المنغنيز Mn متساوٍ على طرفِ المعادلة:



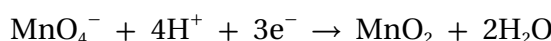
ب. أُوازن ذرات الأكسجين بإضافة جزيئي ماء  $\text{H}_2\text{O}$  إلى طرفِ المعادلة الأيمن:



ج. أُوازن ذرات الهيدروجين بإضافة أربعة أيونات هيدروجين  $4\text{H}^+$  إلى طرفِ المعادلة الأيسر، فيصبح عدد ذرات H متساوياً على طرفيها:



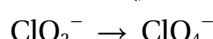
د. أُوازن الشحنات بإضافة ثلاثة إلكترونات ( $3e^-$ ) إلى طرفِ المعادلة الأيسر، فيصبح المجموع الجبri للشحنات على طرفيها متساوياً:



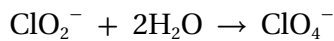
نصف تفاعل اختزال

أُطبِّقُ الخطوات الواردة في الخطوة (2) نفسها لموازنة نصف التفاعل الآخر:  $\text{ClO}_2^- \rightarrow \text{ClO}_4^-$

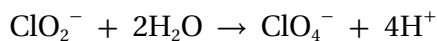
أ. أُوازن الذرات، عدا الأكسجين والهيدروجين: يلاحظ أنَّ عدد ذرات الكلور Cl متساوٍ على طرفِ المعادلة:



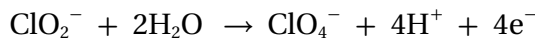
بـ. أوازن ذرات الأكسجين بإضافة جزيئي ماء  $2H_2O$  إلى طرف المعادلة الأيسر:



جـ. أوزان ذرات الهيدروجين بإضافة أربعة أيونات هيدروجين  $4H^+$  إلى طرف المعادلة الأيمن:



د. أوزان الشحنات بإضافة أربعة إلكترونات (4e) إلى طرف المعاوقة الأيمن، فيصبح المجموع الجبري للشحنات على طرفيها متساوياً:



نصف تفاعل تأكيد

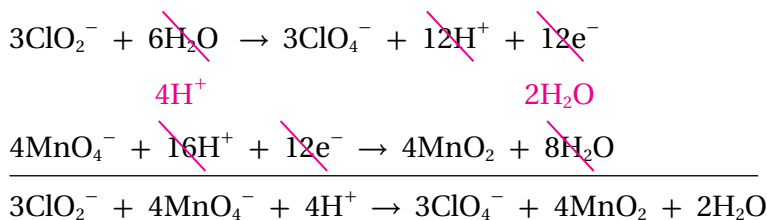
3- أُساوي عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة، بضرب نصف تفاعل التأكسد  $\times$  3، ونصف تفاعل الاختزال  $\times$  4.

نصف تفاعلاً تأكسد

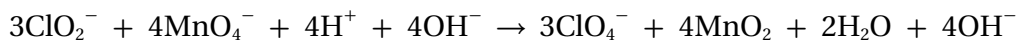
$$(\text{MnO}_4^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^- \rightarrow \text{MnO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}) \times 4$$

الاخنة تفاعلاً نصف

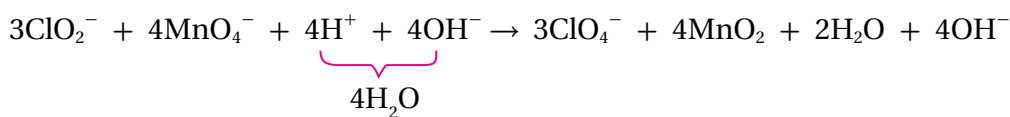
4- للحصول على معادلة التفاعل الكلي الموزونة في وسط حمضي، أجمع نصفى تفاعل التأكسد والاختزال:



5- أضيف إلى طرف المعادلة عدداً من أيونات  $\text{OH}^-$  مساوياً لعدد أيونات  $\text{H}^+$ :



6- أجمعّ أيونات  $H^+$  وأيونات  $OH^-$  الموجودة في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.



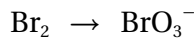
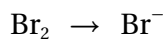
7- اختصر جزيئات الماء بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة التفاعل الكلي الموزونة في وسط قاعدي.



أُوازن المعادلة الآتية بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي:  $\text{Br}_{2(l)} \rightarrow \text{Br}^{-}_{(aq)} + \text{BrO}_3^{-}_{(aq)}$

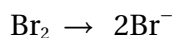
خطوات الحل:

- ١- أقسمُ معادلة التفاعل إلى نصفي تفاعل، وذلك بمقارنة المواد المتفاعلة والنتاجة.  
يلاحظ وجود مادة متفاعلة واحدة فقط في المعادلة، هي  $\text{Br}_2$ ; لذلك أستخدمها في كلٌ من نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال.

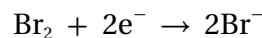


- ٢- اختار أحد نصفي التفاعل، وأُوازنه باتباع الخطوات الآتية:  
 $\text{Br}_2 \rightarrow \text{Br}^-$

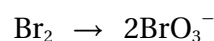
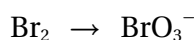
أ. أُوازن ذرّات البروم بضرب أيون البروميد  $\text{Br}^- \times 2$ ، فيصبح نصف التفاعل موزوًناً من حيث الذرّات.



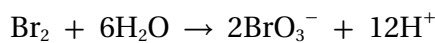
ب. أُوازن الشحنات بإضافة إلكترونين ( $2e^-$ ) إلى طرف المعادلة الأيسر:



أُطبقُ الخطواتِ نفسها التي اتبَعْتُها لموازنة الذرّات والشحنات في موازنة نصف التفاعل الآخر:



أ. موازنة الذرّات، عدا الأكسجين والهيدروجين:

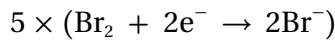


ب. موازنة ذرّات الأكسجين والهيدروجين:



ج. موازنة الشحنات:

- ٣- أُساوي عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة بضرب (نصف تفاعل الاختزال  $\times 5$ )، فيصبح عدد الإلكترونات المكتسبة مساوياً لعدد الإلكترونات المفقودة، وتساوي ( $10e^-$ ).  
 $5 \times (\text{Br}_2 + 2e^- \rightarrow 2\text{Br}^-)$

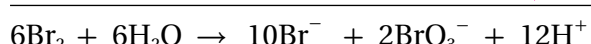


نصف تفاعل اختزال



نصف تفاعل التأكسد:

٤- للحصول على المعادلة الموزونة في وسط حمضي، أجمعُ نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



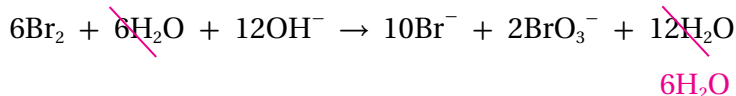
٥- أُضيف  $12\text{OH}^-$  إلى طرف المعادلة:



٦- أجمعُ أيونات  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.



- أختصر جزيئات الماء بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة التفاعل الكلي الموزونة في وسط قاعدي.



المعادلة الكلية:

الاحظ أن المعادلة ليست في أبسط صورة؛ لذلك أقسمها على 2 وأكتبها بأبسط صورة.



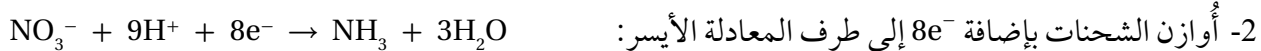
## المثال 12

أوازن نصف التفاعل الآتي بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي:

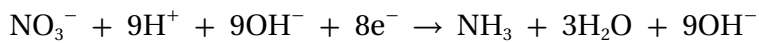
خطوات الحل:



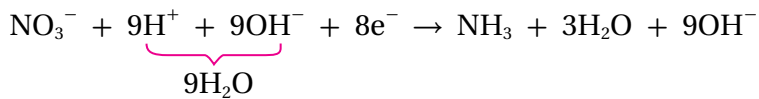
الاحظ أن عدد ذرات النيتروجين متساوٍ على طرفي المعادلة، فـأوازن ذرات الأكسجين بإضافة  $3\text{H}_2\text{O}$  إلى طرف المعادلة الأيمن، ثم أوازن ذرات الهيدروجين بإضافة  $9\text{H}^+$  إلى طرف المعادلة الأيسر:



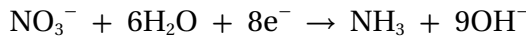
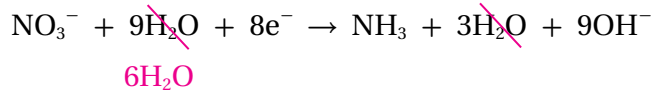
أصبح نصف التفاعل موزوناً في وسط حمضي، فأضيف  $9\text{OH}^-$  إلى طرف المعادلة:



أجمع أيونات  $\text{H}^+$  وأيونات  $\text{OH}^-$  في الطرف نفسه من المعادلة معًا على شكل جزيئات ماء.

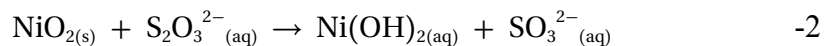
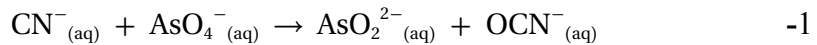


- أختصر جزيئات الماء بحيث تظهر في أحد طرفي معادلة نصف التفاعل الموزونة في وسط قاعدي:



معادلة نصف التفاعل الموزونة:

**أتحقق:** أوازن المعادلين الآتيين بطريقة نصف التفاعل في الوسط القاعدي، وأحدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في كل منها.



# مراجعة الدرس

الفكرة الرئيسية:

- 1- أُفْسِرُ: تفاعلاً التأكسد والاختزال متلازمان، يحدثان دائمًا معاً.
- 2- أُوَضِّحُ المقصود بـ كل من: أ. عدد التأكسد ب. التأكسد والاختزال الذاتي
- 3- أحسب عدد تأكسد العنصر الذي تحته خط:
- $\text{BaO}_2$  ،  $\text{H}_2\text{PO}_4^-$  ،  $\text{LiAlH}_4$  ،  $\text{K}_2\text{SnO}_2$  ،  $\text{NaBiO}_3$  ،  $\text{N}_2\text{O}_4$
- 4- أطْبِقُ: أَحَدَّ العناصر التي تأكسدت والعناصر التي اختزلت في التفاعلات الآتية:
- $$1 - 2\text{HNO}_{3(\text{aq})} + 6\text{HI}_{(\text{aq})} \rightarrow 2\text{NO}_{(\text{g})} + 3\text{I}_{2(\text{aq})} + 4\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$$
- $$2 - 2\text{KClO}_{3(\text{s})} \rightarrow 2\text{KCl}_{(\text{s})} + 3\text{O}_{2(\text{g})}$$
- $$3 - \text{K}_{(\text{s})} + 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \rightarrow 2\text{KOH}_{(\text{aq})} + \text{H}_{2(\text{g})}$$
- 5- أطْبِقُ: أدرُسُ المعادلة الموزونة التي تمثل تفاعل  $\text{N}_2\text{O}_4$  مع  $\text{N}_2\text{H}_4$  لتكوين غاز  $\text{N}_2$  وبيار الماء، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:
- $$\text{N}_2\text{O}_{4(\text{l})} + 2\text{N}_2\text{H}_{4(\text{l})} \rightarrow 3\text{N}_{2(\text{g})} + 4\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})}$$
- أ) أَحَدَّ التغيير في أعداد تأكسد ذرات النيتروجين في التفاعل.
- ب) هل تمثل المعادلة تفاعلاً تأكسد واحتزال ذاتي؟
- ج) أَحَدَّ العامل المؤكسد والعامل المُختزل في التفاعل.
- 6- أَحَدَّ المادة التي يمكن أن تسلك كعامل مؤكسد والمادة التي يمكن أن تسلك كعامل مُختزل:
- $\text{H}^+$  ،  $\text{Br}^-$  ،  $\text{Na}^+$  ،  $\text{F}_2$  ،  $\text{H}^-$  ،  $\text{Cu}$
- 7- أَحَدَّ العامل المؤكسد والعامل المُختزل في التفاعل الآتي:
- $$6\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})} + \text{Cr}_2\text{O}_{7(\text{aq})}^{2-} + 14\text{H}^+_{(\text{aq})} \rightarrow 6\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})} + 2\text{Cr}^{3+}_{(\text{aq})} + 7\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$$
- 8- أطْبِقُ: أوازن أنصاف التفاعلات الآتية بطريقة نصف التفاعل، وأَحَدَّ ما إذا كانت المادة تمثل عالماً مؤكسداً أم عالماً مُختزلاً:
- $$1 - \text{HSO}_{3(\text{aq})}^- \rightarrow \text{SO}_{4(\text{aq})}^{2-} \quad (\text{الوسط الحمضي})$$
- $$2 - \text{CrO}_{4(\text{aq})}^{2-} \rightarrow \text{Cr(OH)}_{3(\text{aq})} \quad (\text{الوسط القاعدي})$$
- 9- أطْبِقُ: أوازن معادلات التأكسد والاختزال الآتية بطريقة نصف التفاعل، وأَحَدَّ العامل المؤكسد والعامل المُختزل في كل منها:
- |   |   |
|---|---|
| $1 - \text{Cr}_2\text{O}_{3(\text{s})} + \text{NO}_3^-_{(\text{aq})} \xrightarrow{\text{OH}^-} \text{CrO}_4^{2-}_{(\text{aq})} + \text{NO}_2^-_{(\text{g})}$ $2 - \text{Zn}_{(\text{s})} + \text{HgO}_{(\text{s})} \xrightarrow{\text{OH}^-} \text{ZnO}_2^{2-}_{(\text{aq})} + \text{Hg}_{(\text{l})}$ $3 - \text{BiO}_3^-_{(\text{aq})} + \text{Mn}^{2+}_{(\text{aq})} \xrightarrow{\text{H}^+} \text{Bi}^{3+}_{(\text{aq})} + \text{MnO}_4^-_{(\text{aq})}$ | $4 - \text{Pb}(\text{OH})_4^{2-}_{(\text{aq})} + \text{ClO}^-_{(\text{aq})} \xrightarrow{\text{OH}^-} \text{PbO}_2^-_{(\text{aq})} + \text{Cl}^-_{(\text{aq})}$ $5 - \text{ICl}_{(\text{aq})} \xrightarrow{\text{H}^+} \text{IO}_3^-_{(\text{aq})} + \text{I}_{2(\text{aq})} + \text{Cl}^-_{(\text{aq})}$ $6 - \text{Sb}_2\text{S}_{3(\text{s})} + \text{NO}_3^-_{(\text{aq})} \xrightarrow{\text{H}^+} \text{Sb}_2\text{O}_{3(\text{s})} + \text{S}_{(\text{s})} + \text{NO}_{(\text{g})}$ |
|---|---|

### الخلايا الكهروكيميائية Electrochemical Cells

تسمى الخلايا التي تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال متوجة للطاقة الكهربائية أو مستهلكة لها **الخلايا الكهروكيميائية** **Electrochemical Cells**، وتقسم إلى نوعين: **الخلايا الجلوفانية**، و**الخلايا التحليل الكهربائي**. وفي هذا الدرس ستدرسُ **الخلايا الجلوفانية**.

تُستخدمُ **الخلايا الجلوفانية** في مجالات واسعة في الحياة؛ فالبطاريات بأنواعها، كالبطارية القابلة للشحن التي تُستخدمُ في الهواتف الخلوية والحواسيب المحمولة، أنظر الشكل (4)، وخلايا الوقود هي **خلايا جلوفانية Galvanic Cells** تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال تؤدي إلى إنتاج تيار كهربائي؛ أي تتحول الطاقة الكيميائية فيها إلى طاقة كهربائية. فما مكوناتُ **الخلايا الجلوفانية**؟ وكيف يُحسبُ فرقُ الجهد الناتج عنها؟ وكيف يجري التنبؤ بإمكانية حدوث تفاعل التأكسد والاحتزال فيها؟

الشكل (4): بعض الأجهزة التي تستخدم البطاريات.



#### الفكرة الرئيسية:

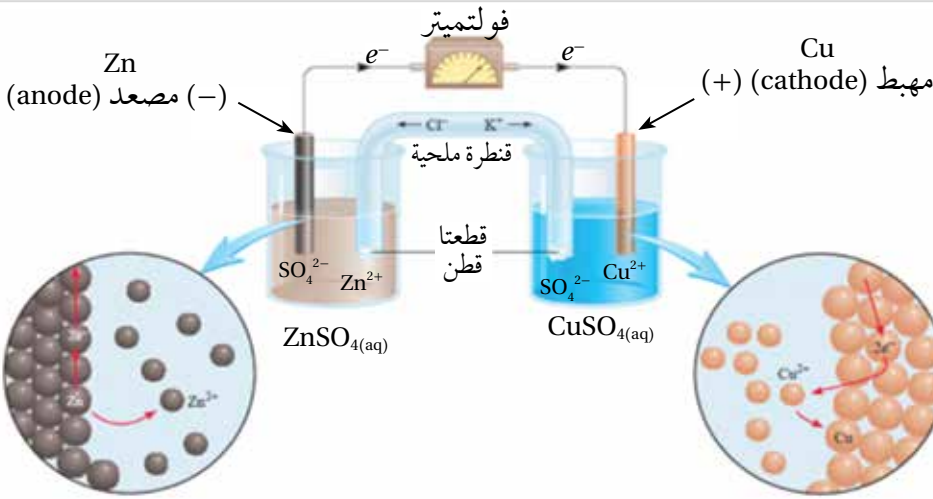
تحوّل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية في الخلية الجلوفانية من خلال تفاعل تأكسد واحتزال تلقائي الحدوث، ويعتمد فرقُ الجهد الناتج على جهود الاحتزال المعيارية للأقطاب المكونة لها.

#### تنياجاتُ التعلم:

- أستقصي الظروف التي يمكن من خلالها تصميم خلية جلوفانية.
- أحَدِّدُ أجزاء الخلية الجلوفانية ومبدأ عملها.
- أقيِّسْ عملياً القوة الدافعة الكهربائية لعدة خلايا جلوفانية.
- أحسبُ جهد الخلية الجلوفانية، وأَحدِّدُ تلقائيّة تفاعلات التأكسد والاحتزال من خلال قيَّم جهود الاحتزال المعيارية.

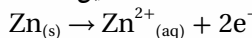
#### المفاهيم والمصطلحات:

- |                         |                              |
|-------------------------|------------------------------|
| الخلايا الكهروكيميائية  | Electrochemical Cells        |
| الخلايا الجلوفانية      | Galvanic Cells               |
| نصف الخلية              | Half Cell                    |
| القنطرة الملحيّة        | Salt Bridge                  |
| جهد الخلية المعياري     | Standard Cell Potential      |
| قطب الهيدروجين المعياري | Standard Hydrogen Electrode  |
| جهد الاحتزال المعياري   | Standard Reduction Potential |
| تلقائيّة التفاعل        | Spontaneity of Reaction      |
| تآكل الفلزات            | Corrosion of Metals          |
| الحماية المنهجية        | Cathodic Protection          |

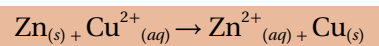


الشكل (5): الخلايا  
الجلفانية.

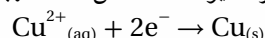
تأكسد ذرات الخارصين عند المصعد



التفاعل الكلي



اختزال أيونات النحاس عند المهدب.

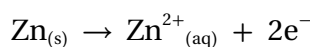


## كيمياء الخلايا الجلفانية

تتكونُ الخلية الجلفانية من وعاءين، يسمى كلُّ منهما نصف خلية **Half Cell**

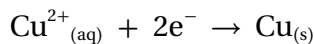
ويحتوي كل وعاء على صفيحة فلزية مغموسة في محلول يحتوي على أيونات الفلز؛ فنصف خلية الخارصين تتكونُ من صفيحة خارصين Zn مغموسة في محلول يحتوي على أيونات الخارصين  $Zn^{2+}$ ، مثل محلول كبريتات الخارصين، ويعبر عنها بالرمز  $Zn^{2+}|Zn$ ، أمّا نصف خلية النحاس فتتكونُ من صفيحة نحاس مغموسة في محلول يحتوي على أيونات النحاس  $Cu^{2+}$ ، مثل محلول كبريتات النحاس، ويعبر عنها بالرمز  $Cu^{2+}|Cu$ ، ولتكوين خلية جلفانية منهما توصُلُ الأقطاب بموصل خارجي (الأسلاك) وتوصُلُ المحاليل بموصل آخر هو **القنطرة الملحية**، التي تتكونُ من أنبوب على شكل حرف U يحتوي على محلول ملحي مشبع، لا تتفاعل أيوناته مع الأيونات الموجودة في نصفي الخلية الجلفانية أو مع الأقطاب فيها، مثل KCl، ويُستخدم جهاز فولتميتر لقياس فرق الجهد بين قطبي الخلية، ويوضح الشكل (5) مكونات الخلية الجلفانية.

عند تركيب الخلية الجلفانية يلاحظ انحراف مؤشر الفولتميتر باتجاه قطب النحاس بسبب حدوث تفاعل تأكسد واحتزال؛ حيث تأكسد ذرات الخارصين حسب المعادلة:



وتنتقل الإلكترونات من قطب الخارصين Zn عبر الأسلاك إلى قطب النحاس Cu؛ حيث تكتسبُها أيونات النحاس  $Cu^{2+}$  وتحتَرُل متحوّلةً إلى ذرات

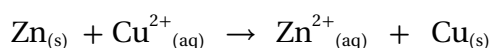
ترسّب على قطب النحاس، حسب المعادلة:



ونتيجة تأكسد ذرات الخارصين وتحولها إلى أيونات الخارصين الموجبة  $\text{Zn}^{2+}$  يزداد تركيزها في نصف خلية الخارصين مقارنة بتركيز أيونات الكبريتات السالبة  $\text{SO}_4^{2-}$  فيها، وكذلك الحال في نصف خلية النحاس؛ إذ يقل تركيز أيونات النحاس الموجبة  $\text{Cu}^{2+}$  مقارنة بتركيز أيونات الكبريتات السالبة بسبب اختزالها، ويؤدي هذا إلى عدم اتزان كهربائي في الخلية؛ لذا تُعادل القنطرة الملحيّة الشحنات الكهربائية في نصف الخلية الجلفانية؛ حيث تحرّك أيونات الكلوريد السالبة  $\text{Cl}^-$  من القنطرة الملحيّة إلى نصف خلية الخارصين لمعادلة الزيادة في تركيز أيونات  $\text{Zn}^{2+}$ ، وتتحرّك أيونات  $\text{K}^+$  الموجبة إلى نصف خلية النحاس لمعادلة أيونات  $\text{SO}_4^{2-}$  الزائدة.

يسمي القطب الذي يحدث عنده تفاعل التأكسد المصعد Anode، وهو قطب الخارصين Zn، وشحنته سالبة لأنّه مصدر الإلكترونات بسبب تأكسد ذرّاته، فتقلّ كتلته، أمّا القطب الذي يحدث عنده تفاعل الاختزال فيسمى المهبط Cathode، وهو قطب النحاس Cu، وشحنته موجبة؛ إذ تحرّك الإلكترونات نحوه، وتزداد كتلته نتيجة اختزال أيونات النحاس وترسبها عليه.

أما المعادلة الكلية في الخلية الجلفانية فهي مجموع نصفي تفاعل التأكسد والاختزال:



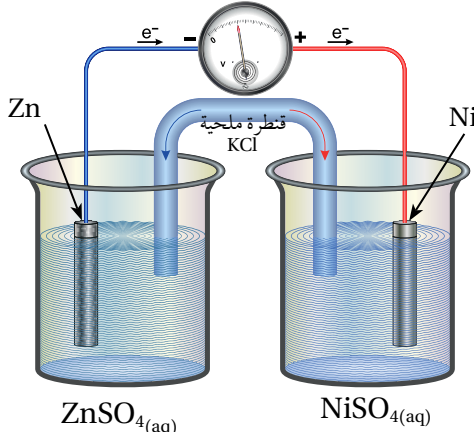
وقد عَبَرَ الكيميائيون عن الخلية الجلفانية بطريقة مختصرة وسهلة لوصفها:

القنطرة الملحيّة



نصف خلية الاختزال نصف خلية التأكسد

حيث يجري البدء بكتابة مكوّنات نصف خلية التأكسد من اليسار، فتكتب المادة التي يحدث لها تأكسد أو لا ثم ناتج عملية التأكسد، ويفصل بينهما خط (|) كالآتي:  $\text{Zn}_{(\text{s})}|\text{Zn}^{2+}_{(\text{aq})}$ ، ثم يرسم خطان متوازيان || يرمزان للقنطرة الملحيّة، ثم تُكتب مكوّنات نصف خلية الاختزال، فتكتب المادة التي يحدث لها اختزال، ثم ناتج عملية الاختزال، ويفصل بينهما خط (|) كالآتي:  $\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}|\text{Cu}_{(\text{s})}$ .



أدرُسُ الشكلَ المجاور، الذي يمثلُ خليةً جلفانيّةً مكوَنةً من نصفٍ خليةٍ الخارصين Zn<sup>2+</sup>|Zn ونصفٍ خليةٍ النikel Ni|Ni<sup>2+</sup>، ثُمَّ أجيِبُ عنِ الأسئلةِ الآتية:

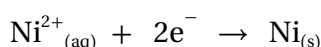
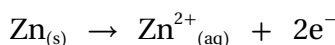
- 1- أحَدُدْ كُلًاً منَ المِصدِع والمِهبط في الخلية.
- 2- أحَدُدْ اتجاه حركةِ الإلكترونات عبرَ أسلاكها.
- 3- أكتُبْ نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.
- 4- أحَدُدْ اتجاه حركةِ الأيونات الموجبة والسالبة عبرَ القنطرة الملحية.
- 5- ما التغييرُ في كتلةِ كُلٍّ من قطبيِ النikel والخارصين؟

### خطواتُ الحل:

1- يُلاحظُ من الشكل انحرافُ مؤشِّرِ الفولتميتر باتجاه قطبِ النikel؛ أيَّ أنَّ الخارصين Zn يمثلُ المِصدِع، والنikel Ni يمثلُ المِهبط.

2- تحرَّكُ الإلكترونات عبرَ الأسلاك من قطبِ الخارصين Zn؛ حيث تتأكسد ذرَّاته إلى قطبِ النikel Ni وتختزلُ أيوناتُه.

3- أقسِمُ التفاعل إلى نصفي تفاعل؛ نصف تفاعل تأكسد ونصف تفاعل اختزال:



نصف تفاعل تأكسد:

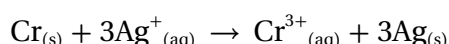
نصف تفاعل اختزال:

4- تحرَّكُ الأيوناتُ السالبة Cl<sup>-</sup> من القنطرة الملحية باتجاه نصفِ خليةِ الخارصين Zn|Zn<sup>2+</sup>، وتتحرَّكُ الأيوناتُ الموجبة K<sup>+</sup> من القنطرة الملحية إلى نصفِ خليةِ النikel Ni|Ni<sup>2+</sup>.

5- تقلُّ كتلةُ قطبِ الخارصين نتيجةً تأكسد ذرَّاته وتحوُّلها إلى أيونات Zn<sup>2+</sup> تنتقلُ إلى محلول، وتزدادُ كتلةُ قطبِ النikel نتيجةً اختزالِ أيوناته Ni<sup>2+</sup> وترسبُها على القطب.

✓ أتحقَّقُ:

في الخليةِ الجلفانيّةِ، التي يحدُثُ فيها التفاعلُ الآتي:



1- أكتُبْ نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.

2- أحَدُدْ كُلًاً منَ المِصدِع والمِهبط واتجاه حركةِ الإلكترونات في الدارةِ الخارجِيَّةِ.

3- أحَدُدْ اتجاه حركةِ الأيونات السالبة عبرَ القنطرة الملحية.

4- ما القطبُ الذي تزدادُ كتلته؟ ولماذا؟

## جهد الخلية الجلفانية Cell Potential

يُعدُّ جهدُ الخلية الجلفانية **Cell Potential** مقياساً لقدرة الخلية على إنتاج تيار كهربائي، ويُقاسُ بالفولت، وهو القوَّة الدافعة الكهربائية المترسبة بين قطبي الخلية بسبب فرق الجهد بين القطبين، الذي يزدادُ بزيادة ميل كلٍّ من نصفِي تفاعل التأكسد والاختزال للحدوث، وبالرجوع إلى خلية (Zn – Cu) السابقة، ولما كان الخارصين أكثر نشاطاً من النحاس بناءً على سلسلة النشاط الكيميائي، فهو أكثر ميلاً للتتأكسد من النحاس؛ مما يولّد قوَّة دافعة كهربائية تدفع الإلكترونات إلى الحركة من قطب الخارصين Zn (المتصعد) إلى قطب النحاس Cu (المهبط)؛ حيث أيونات النحاس  $Cu^{2+}$  أكثر ميلاً للاختزال. يُعبرُ عن ميل نصف تفاعل الاختزال للحدوث بجهد الاختزال، ويرمز له بالرمز ( $E_{\text{reduction}}$ )، ويعبرُ عن ميل نصف تفاعل التأكسد للحدوث بجهد التأكسد، ويرمز له بالرمز ( $E_{\text{oxidation}}$ ).

تمتلك نصف الخلية التي يحدث فيها تفاعل الاختزال جهدًا اختزال أعلى من نصف الخلية التي يحدث فيها تفاعل التأكسد، والفرق بين جهود الاختزال لكلا التفاعلين يساوي جهد الخلية.

جهد الخلية = جهد الاختزال لنصف تفاعل المهبط - جهد الاختزال لنصف تفاعل

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{reduction(cathode)}} - E_{\text{reduction(anode)}}$$

أمّا عندما يقاسُ جهدُ الخلية في الظروف المعيارية: درجة حرارة  $25^{\circ}\text{C}$ ، وتركيز الأيونات يساوي  $1\text{M}$ ، وضغط الغاز يساوي  $1\text{atm}$ ، فيسمى **جهد الخلية المعياري Standard cell potential**، ويرمز له  $E^{\circ}_{\text{cell}}$ ، وتصبحُ معادلة حساب

جهد الخلية المعياري:

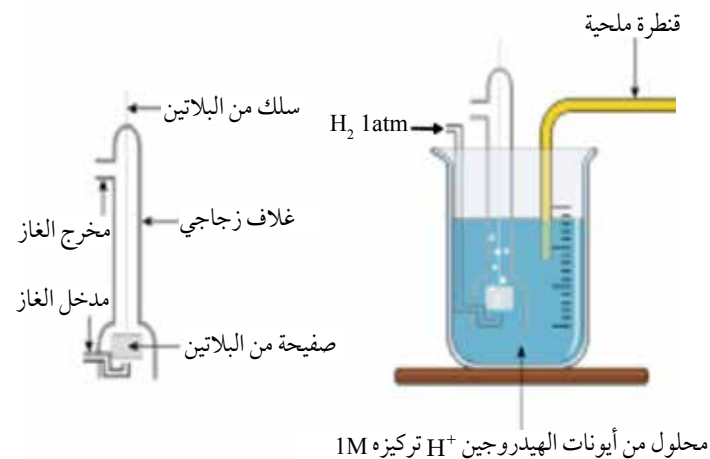
$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{reduction(cathode)}} - E^{\circ}_{\text{reduction(anode)}}$$

ويمكن التعبير عنها باختصار كالتالي:

وقد وُجد أنَّ جهد خلية (Zn – Cu) المعياري يساوي  $1.1\text{ V}$ . ولكن، هل يمكنُ قياسُ جهد الاختزال لنصف خلية معينة منفردة؟ وكيف جرى التوصل إلى قيمة جهود الاختزال للأقطاب المختلفة؟

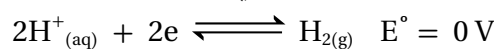
## جهد الاختزال المعياري Standard Reduction potential

لا يمكنُ قياسُ جهد نصف خلية منفردة، ولكن عند وصل نصفِي خلية لتكونين خلية جلفانية؛ يمكنُ قياسُ فرق الجهد بينهما أي جهد الخلية؛ لذلك اختار العلماء **قطب الهيدروجين المعياري Standard Hydrogen electrode** لقياس جهود اختزال أقطاب العناصر الأخرى، وجرى اختيار الهيدروجين لأنَّ نشاطه الكيميائي متوسط بين العناصر، وقد اصطلاح العلماء على أنَّ جهد الاختزال المعياري له يساوي  $(0\text{ V})$ .



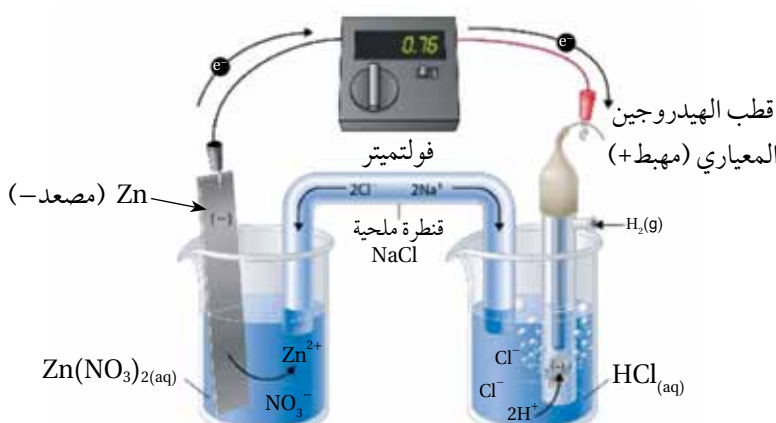
الشكل (6): قطب الهيدروجين المعياري.

يتكون قطب الهيدروجين المعياري من وعاء يحتوي على صفيحة من البلاتين مغمورة في محلول حمض الهيدروكلوريك  $HCl$  تركيز أيونات الهيدروجين  $H^+$  فيه 1M، ويجري ضخ غاز الهيدروجين إلى محلول عند ضغط للغاز يساوي 1 ضغط جوي (1 atm) ودرجة حرارة  $25^\circ C$ ، أنظر الشكل (6). يمكن تمثيل التفاعل الذي يحدث في نصف الخلية الهيدروجين بالمعادلة:



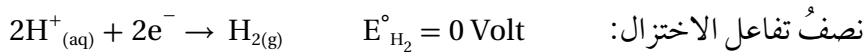
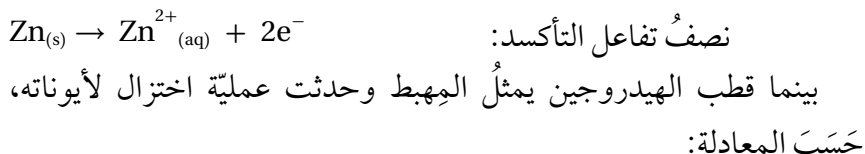
يشير السهم المزدوج إلى أن التفاعل منعكس؛ إذ يمكن لأيونات الهيدروجين  $H^+$  أن تختزل، كما يمكن لجزئيات غاز الهيدروجين أن تتأكسد. ولكن، كيف يُقاسُ جهد الاختزال المعياري لنصف الخلية ما باستخدام قطب الهيدروجين المعياري؟

لتوضيح ذلك، تكون خلية جلفانية من نصف الخلية الهيدروجين المعيارية ونصف الخلية الخارصين مثلاً، في الظروف المعيارية، كما في الشكل (7)، يلاحظ أن قراءة الفولتميتر (0.76 V)، وهي قراءة تمثل فرق الجهد بين قطبي الخارصين



الشكل (7): خلية جلفانية قطباها الخارصين والهيدروجين المعياريان.

والهيدروجين المعياريين، ولكي يُحدَّد جهد الاختزال المعياري للخارصين يجب تحديد المصعد والمبهبط في الخلية؛ حيث يلاحظ أنَّ اتجاه حركة الإلكترونات من قطب الخارصين باتجاه قطب الهيدروجين المعياريين؛ أي أنَّ قطب الخارصين Zn يمثل المصعد وحدث له عملية تأكسد، حسب المعادلة:



لحساب جهد الاختزال المعياري للخارصين، سُتخدم العلاقة:

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

$$0.76 \text{ V} = 0 - E^\circ_{\text{anode}} \quad \text{بالتعويض:}$$

$$E^\circ_{\text{Zn}} = -0.76 \text{ V}$$

أي أنَّ جهد الاختزال المعياري لقطب الخارصين = (-0.76 V) القيمة السالبة لجهد الاختزال المعياري لقطب الخارصين تعني أنَّ أيونات الخارصين أقل ميلًا للاختزال من أيونات الهيدروجين؛ لذلك اختزلت أيونات الهيدروجين وتأكسدت ذرات الخارصين في التفاعل الذي حدث في الخلية الجلفانية.

### ويعُرفُ جهدُ الاختزال المعياري Standard Reduction potential للقطب

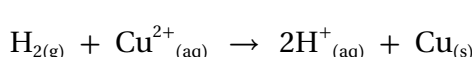
بأنه مقياس لميل نصف تفاعل الاختزال للحدث في الظروف المعيارية. وكذلك، فإنَّ ذرات الخارصين أكثر ميلًا للتأكسد من جزيئات الهيدروجين؛ لذلك فإنَّ جهد التأكسد المعياري للخارصين يساوي (0.76 V)؛ أي أنَّ جهد التأكسد المعياري للقطب يساوي جهد اختزاله المعياري ويعاكِسُه في الإشارة

$$\text{جهد التأكسد المعياري} = -E^\circ_{\text{reduction}}$$

في الخلية الجلخانية الممثلة بالرمز الآتي:  
 $\text{Pt} | \text{H}_{2(\text{g})} | 2\text{H}^+_{(\text{aq})} \parallel \text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})} | \text{Cu}_{(\text{s})}$   
إذا علمت أن جهد الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}} = 0.34 \text{ V}$  فأحسب جهد الاختزال المعياري للنحاس.

خطوات الحل:

١- أُحدّد، من خلال مخطط الخلية الجلخانية، نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال؛ حيث يمثل قطب الهيدروجين المعياري نصف خلية التأكسد، أمّا قطب النحاس المعياري فيمثل نصف خلية الاختزال.



المعادلة الكلية:

٢- بمعرفة جهد الخلية المعياري وجهد قطب الهيدروجين المعياري، أحسب جهد الاختزال المعياري للنحاس

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

$$0.34 \text{ V} = E^\circ_{\text{Cu}} - 0$$

$$E^\circ_{\text{Cu}} = 0.34 \text{ V}$$

ومنها جهد الاختزال المعياري لقطب النحاس

جهد الاختزال المعياري للنحاس أكبر منه للهيدروجين؛ مما يعني أنّ أيونات النحاس أكثر ميلاً للاختزال من أيونات الهيدروجين؛ لذلك تأكسدت جزيئات الهيدروجين واختزّلت أيونات النحاس في التفاعل التلقائي الذي حدث في الخلية الجلخانية.

✓ **تحقق:** خلية جلخانية مكونة من نصف خلية الهيدروجين  $\text{H}_2 | \text{Pt}$  ونصف خلية الكادميوم  $\text{Cd}^{2+} | \text{Cd}$  المعياريين، أحسب جهد الاختزال المعياري للكادميوم إذا علمت أن جهد الخلية المعياري يساوي  $0.4 \text{ V}$  ونقصت كتلة قطب الكادميوم بعد تشغيل الخلية لفترة من الزمن.

### جدول جهود الاختزال المعيارية Standard Reduction Potentials

استُخدم قطب الهيدروجين المعياري في بناء خلايا جلخانية متعددة، ومن خلال قياس جهودها المعيارية حُسبت جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المختلفة التي استُخدمت فيها، واتفق الكيميائيون على كتابة أنصاف التفاعلات على شكل أنصاف تفاعل اختزال في الاتجاه الأمامي وترتيبها وفقاً لتزايد جهود الاختزال المعيارية في جدول سُميّ جدول جهود الاختزال المعيارية، أنظر الجدول (٢).

الجدول (2): جهود الاختزال المعيارية عند درجة حرارة 25°C.

نصف تفاعل الاختزال				$E^\circ$ (V)
$\text{Li}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Li}_{(\text{s})}$ -3.05
$\text{K}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{K}_{(\text{s})}$ -2.92
$\text{Ca}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ca}_{(\text{s})}$ -2.76
$\text{Na}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Na}_{(\text{s})}$ -2.71
$\text{Mg}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Mg}_{(\text{s})}$ -2.37
$\text{Al}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Al}_{(\text{s})}$ -1.66
$\text{Mn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Mn}_{(\text{s})}$ -1.18
$2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons 2\text{OH}^- + \text{H}_{2(\text{g})}$	-0.83
$\text{Zn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Zn}_{(\text{s})}$ -0.76
$\text{Cr}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cr}_{(\text{s})}$ -0.73
$\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}_{(\text{s})}$ -0.44
$\text{Cd}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cd}_{(\text{s})}$ -0.40
$\text{Co}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Co}_{(\text{s})}$ -0.28
$\text{Ni}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ni}_{(\text{s})}$ -0.23
$\text{Sn}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Sn}_{(\text{s})}$ -0.14
$\text{Pb}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Pb}_{(\text{s})}$ -0.13
$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$3e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}_{(\text{s})}$ -0.04
$2\text{H}^+_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons \text{H}_{2(\text{g})}$	0.00
$\text{Cu}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Cu}_{(\text{s})}$ 0.34
$\text{I}_{2(\text{l})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$2\text{I}^-_{(\text{aq})}$ 0.54
$\text{Fe}^{3+}_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Fe}^{2+}_{(\text{aq})}$ 0.77
$\text{Ag}^+_{(\text{aq})}$	+	$e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Ag}_{(\text{s})}$ 0.80
$\text{Hg}^{2+}_{(\text{aq})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$\text{Hg}_{(\text{l})}$ 0.85
$\text{Br}_{2(\text{l})}$	+	$2e^-$	$\rightleftharpoons$	$2\text{Br}^-_{(\text{aq})}$ 1.07
$\text{O}_{2(\text{g})}$	+ 4H <sup>+</sup>	+ 4e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})}$ 1.23
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}_{(\text{aq})}$	+ 14H <sup>+</sup>	+ 6e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons 7\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + 2\text{Cr}^{3+}_{(\text{aq})}$	1.33
$\text{Cl}_{2(\text{g})}$	+ 2e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{Cl}^-_{(\text{aq})}$ 1.36	
$\text{Au}^{3+}_{(\text{aq})}$	+ 3e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$\text{Au}_{(\text{s})}$ 1.5	
$\text{MnO}_4^-_{(\text{aq})}$	+ 8H <sup>+</sup>	+ 5e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons 4\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + \text{Mn}^{2+}_{(\text{aq})}$	1.51
$\text{F}_{2(\text{g})}$	+ 2e <sup>-</sup>	$\rightleftharpoons$	$2\text{F}^-_{(\text{aq})}$ 2.87	

لاحظ أنَّ نصفَ تفاعلات الاختزال في الجدول منعكسة، ومن ثُمَّ فإنَّ الموادَ على يسار المعادلة تمثلُ عواملَ مؤكسدةً تحدثُ لها عمليةٌ اختزال، بينما تمثلُ الموادَ على يمين المعادلة عواملَ مُختزلةً تحدثُ لها عمليةٌ تأكسد، كما أنَّ جهود الاختزال تزداد من أعلى إلى أسفل في الجدول. يُستفاد من جدول جهود الاختزال المعيارية في حساب جهد الخلية المعياري، والتنبؤ بتلقائية تفاعلات التأكسد والاختزال، إضافةً إلى مقارنة قوَّة العوامل المؤكسدة والمُختزلة.

## حساب جهد الخلية المعياري

بمعرفة جهود الاختزال المعيارية للأقطاب المكونة للخلية الجلفانية يمكن حساب

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{(\text{cathode})}^{\circ} - E_{(\text{anode})}^{\circ}$$

جهد الخلية المعياري، حسب المعادلة:

والأمثلة الآتية توضح ذلك.

## المثال 15

أحسب جهد الخلية المعياري للخلية الجلفانية التي يحدث فيها التفاعل الآتي:



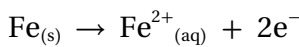
تحليل السؤال:

المعطيات: المعادلة الكلية للتفاعل.

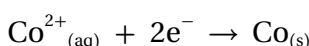
المطلوب: حساب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

خطوات الحل:

1- أحدد نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال اعتماداً على معادلة التفاعل الكلية:



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

2- أكتب، من الجدول (2)، نصفي تفاعل الاختزال وجهود الاختزال المعيارية لنصفي التفاعل السابقين:



3- أحسب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{(\text{cathode})}^{\circ} - E_{(\text{anode})}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = -0.28 - (-0.44) = +0.16 \text{ V}$$

## المثال 16

خلية جلفانية مكونة من نصف خلية الفضة  $\text{Ag}^{+}/\text{Ag}$  ونصف خلية المغنيسيوم  $\text{Mg}^{2+}/\text{Mg}$  في الظروف المعيارية. بالرجوع إلى

جهود الاختزال المعيارية لكلٍّ منها في الجدول (2)، أكتب المعادلة الكلية الموزونة للتفاعل، وأحسب جهد الخلية المعياري.

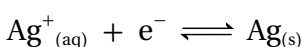
تحليل السؤال:

المعطيات: تتكون الخلية الجلفانية من نصف خلية الفضة ونصف خلية المغنيسيوم في الظروف المعيارية.

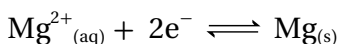
المطلوب: حساب جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

خطوات الحل:

1- أكتب نصفي تفاعل الاختزال لكلٍّ من قطبي الفضة والمغنيسيوم:

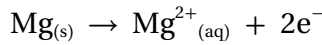


$$E_{\text{Ag}}^{\circ} = 0.80 \text{ V}$$

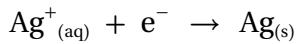


$$E_{\text{Mg}}^{\circ} = -2.37 \text{ V}$$

2- أكتب نصفي تفاعل التأكسد والاختزال الحادثين في الخلية الجلفانية  
يلاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للفضة أعلى منه للمغنيسيوم؛ أي أنَّ أيونات الفضة  $\text{Ag}^+$  أكثر ميلاً للاختزال من أيونات  $\text{Mg}^{2+}$ ؛ لذلك فإنَّ قطب الفضة  $\text{Ag}$  يمثل المهبط في الخلية الجلفانية؛ حيث تختزل أيوناته، بينما يمثل قطب المغنيسيوم  $\text{Mg}$  المصعد فيها؛ حيث تتأكسد ذراؤه، كما في المعادلات الآتية:

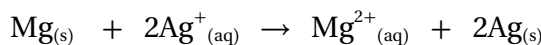


نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

للحصول على المعادلة الكلية أضربُ معادلة نصف تفاعل الاختزال  $\times 2$  حتى يتساوى عدد الإلكترونات المفقودة والمكتسبة، ثمَّ أجمعُ نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.



3- حساب جهد الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}}$

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

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.80 - (-2.37) = +3.17\text{V}$$

الاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للفضة لم يتأثر بضرب نصف تفاعل الاختزال بالمعامل (2)؛ لأنَّ جهد الاختزال يعتمد على نوع المادة وليس على كميَّتها (عدد مولاتها).

**أتحقق:** خلية جلفانية مكونة من نصف خلية الكروم  $\text{Cr}^{3+}|\text{Cr}$  ونصف خلية النحاس  $\text{Cu}^{2+}|\text{Cu}$  المعياريين. بالرجوع إلى جهود الاختزال المعيارية لـ كلٌّ منها في الجدول (2)، أحسبُ جهدَ الخلية المعياري.

## التجربة ١

### مقارنة جهود بعض الخلايا الجلفانية

#### المواد والأدوات:

محاليل حجم كلٌّ منها (100 mL) بتركيز (1 M) من كلٌّ من المركبات الآتية: كبريتات الخارصين  $\text{ZnSO}_4$ ، نترات الرصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ، نترات الألمنيوم  $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$  و (200 mL) من محلول كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$  تركيزه (1 M)، صفيحة من كلٌّ من الخارصين، النحاس، الرصاص، الألمنيوم، ورق صنفرة، فولتميتر، أسلاك توصيل، أنبوب على شكل حرف U، محلول مشبع من كلوريد البوتاسيوم  $\text{KCl}$ ، قطن، كؤوس زجاجية سعة 100 mL عدد (4)، ماء مقطَّر، أسيتون.

#### إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.

#### خطوات العمل:

1- **أقيس:** أحضر كأسين زجاجيين، وأضع 50 mL من محلول كبريتات النحاس في الكأس الأول و 50 mL من محلول كبريتات الخارصين في الثاني.



**2- أُجَرِّب:** أنظفْ صفيحتي النحاس والخارصين جيداً باستخدام ورق الصنفراة، وأغسلهما بالماء المقطّر، ثم بالأسيدتون، وأتُرُكُّهما تجفّان.

**3- أُجَرِّب:** أضعْ صفيحة النحاس في الكأس الزجاجيّة الأولى وصفيحة الخارصين في الكأس الثانية، ثمّ أوصلْ أسلاك التوصيل من طرف الصفيحة ومنَ الطرف الآخر بالفولتميتر لكلا الصفيحتين، وألاحظُ: هل تحرّكَ مؤشّر الفولتميتر؟

**4- أُجَرِّب:** أملأ الأنوبَ الذي على شكل حرف U تماماً بمحلول كلوريد البوتاسيوم المشبع، وتأكّد من عدم وجود فقاعات هواء فيه، ثمّ أغلقُ طرفيه بقليل من القطن.

**5- ألاحظُ:** أقلبُ الأنوبَ بحيث يصلُ بين الكأسين (نصف خلية النحاس ونصف خلية الخارصين)، وألاحظُ تحرّكَ مؤشّر الفولتميتر (إذا تحرّكَ المؤشّرُ بالاتجاه السالب أعكسُ الأسلاك الموصولة به)، وأسجّلُ قراءته.

**6- أُجَرِّب:** أكرّرُ الخطواتِ السابقةً باستخدام انصاف الخلايا (نحاس - رصاص)، (نحاس - ألمانيوم)، (رصاص - ألمانيوم)، وأحرصُ على غمس كلّ صفيحة في محلول مركبها، وأحضرُ القنطرة الملحيّة من جديد بعد غسل الأنوب وتجفيفه.

**7- أنظُمُ البيانات:** أسجّلُ قيمَ جهود الخلايا في الجدول الآتي:

الخلية	جهد الخلية المقاس	جهد الخلية المعياري
نحاس - خارصين		V 1.1
نحاس - ألمانيوم		V 2.0
نحاس - رصاص		V 0.47
رصاص - ألمانيوم		V 1.53

#### التحليلُ والاستنتاجُ:

1- أُحدّدُ المصعد والمِهبط في كُلّ خلية جلفانية.

2- أكتبُ التفاعلَ الكُلّيَّ في كُلّ خلية جلفانية.

3- أقارنُ بين جهود الخلايا الجلفانية الذي جرى قياسها، وأفسّرُ الاختلافَ فيها.

4- أتوقعُ ترتيبَ الفلزّات وفقَ تزايدِ جهودِ اختزالها اعتماداً على قيمِ جهودِ الخلايا المقيسة.

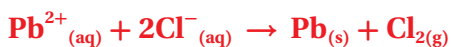
## التنبؤ بتلقائية حدوث تفاعلات التأكسد والاختزال

تفاعل بعض المُلِفَّات مع محلول حمض الهيدروكلوريك المُخْفَف فينطلق غاز الهيدروجين، بينما لا يتفاعل بعضها الآخر، ومثال ذلك تفاعل النيكل مع حمض الهيدروكلوريك وإطلاق غاز الهيدروجين، أمّا النحاس فلا يتفاعل، ويحل النحاس محلّ الفضة في محلول نترات الفضة، بينما لا تحلّ الفضة محلّه في محلول نترات النحاس. هل يمكن استخدام جهود الاختزال المعيارية في التنبؤ بتلقائية حدوث تفاعلات التأكسد والاختزال؟ وكيف؟

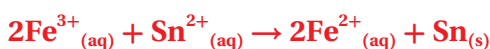
تُستخدم جهود الاختزال المعيارية للتنبؤ بتلقائية حدوث تفاعل التأكسد والاختزال؛ فـ**التلقائية التفاعل Spontaneity of Reaction** هي حدوث التفاعل، وتكون النواتج دون الحاجة إلى طاقة كهربائية لإحداثه، ويتم ذلك بحساب جهد الخلية المعياري للتفاعل؛ فإذا كان جهد الخلية المعياري للتفاعل موجباً يكون التفاعل تلقائياً، أمّا إذا كان سالباً فيكون التفاعل غير تلقائي.

## المثال ١٧

أتوقع، بالاستعانة بالجدول (٢)، أي تفاعلات التأكسد والاختزال الممثلة بالمعادلات الآتية يحدث بشكل تلقائي، وأفسر ذلك.

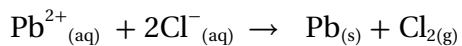


أ.



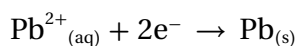
ب.

خطوات الحل:

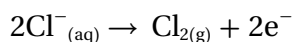


أ.

١- أكتب، بالاستعانة بمعادلة التفاعل الكيميائية، نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل الاختزال:



نصف تفاعل التأكسد:

٢- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أجد أنَّ:

$$E^\circ_{\text{Pb}} = -0.13 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للرصاص

وجهد الاختزال المعياري للكلور

$$E^\circ_{\text{Cl}_2} = 1.36 \text{ V}$$

٣- أحسب جهد الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}}$  للتفاعل، كما ورد في المعادلة:

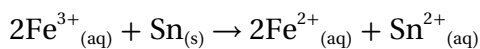
$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}} - E^\circ_{\text{anode}}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = -0.13 - 1.36 = -1.49 \text{ V}$$

يلاحظ أنَّ قيمة جهد الخلية المعياري للتفاعل سالب؛ مما يعني أنَّ التفاعل غير تلقائي الحدوث.

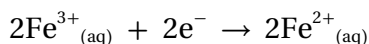
ويتمكن التوصل إلى نتيجة السابقة نفسها عند مقارنة جهود الاختزال المعيارية لكلٍ من الرصاص والكلور؛

إذ يلاحظ أنَّ جهد الاختزال للكلور أكْبُرُ من جهد اختزال الرصاص؛ أي أنَّ ميل جُزئيات الكلور للاختزال أكبر، ومن ثَمَّ لا تتأكسد أيونات الكلوريد  $\text{Cl}^-$  ولا تختزل أيونات الرصاص  $\text{Pb}^{2+}$ .

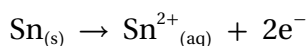


ب.

1- أكتب، بالاستعانة بالمعادلة الكيميائية، نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال:

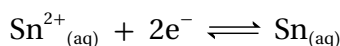


نصف تفاعل الاختزال:

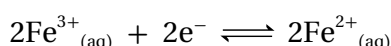


نصف تفاعل التأكسد:

2- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أختارُ أنصافَ تفاعل الاختزال للقصدير وأيونات الحديد  $\text{Fe}^{3+}$ :



$$E^\circ_{\text{Sn}} = -0.14 \text{ V}$$



$$E^\circ_{\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}} = 0.77 \text{ V}$$

3- أحسبُ جهدَ الخلية المعياري  $E^\circ_{\text{cell}}$  للتفاعل:

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

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.77 - (-0.14) = 0.91 \text{ V}$$

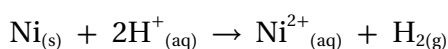
يُلاحظُ أنَّ جهدَ الخلية المعياري للتفاعل موجِّبٌ؛ مما يعني أنَّ التفاعل تلقائيٌّ الحدوث.

## المثال 18

**أُنْسَرُ:** يتفاعل فِلِزُ النيكل  $\text{Ni}$  مع محلول حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$  وينطلق غاز الهيدروجين.

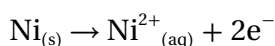
خطوات الحل:

1- أكتبُ معادلةً أيونيةً تمثلُ تفاعل فِلِزِ النيكل مع حمض الهيدروكلوريك، حَسَبَ المعادلة:

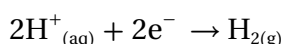


2- أكتبُ، بالاستعانة بمعادلة التفاعل السابقة، نصفَ تفاعل التأكسد ونصفَ تفاعل الاختزال.

يُلاحظُ، حَسَبَ المعادلات الآتية، أنَّ النيكل يتآكسدُ ويختزلُ أيونات الهيدروجين:



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

3- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أجُدُّ أنَّ:

$$E^\circ_{\text{Ni}} = -0.23 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للنيكل

$$E^\circ_{\text{H}_2} = 0.00 \text{ V}$$

وجهد الاختزال المعياري للهيدروجين

يُلاحظُ أنَّ جهد الاختزال المعياري للهيدروجين أكْبُرُ من جهد الاختزال المعياري للنيكل؛ أي أنَّ أيونات

الهيدروجين أكثر ميلاً للكسب الإلكتروني من أيونات النيكل؛ لذلك تُختزل أيونات الهيدروجين وتتأكسد ذرات النيكل ويكون التفاعل تلقائياً وجهد الخلية موجباً، كما يتضح عند حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}(H_2)}^{\circ} - E_{\text{anode}(Ni)}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.0 - (-0.23) = +0.23 \text{ V}$$

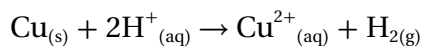
لذلك يتفاعل النيكل مع حمض الهيدروكلوريك ويتصاعد غاز الهيدروجين.

## المثال ١٩

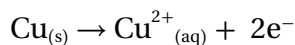
**أُنسر:** لا يتفاعل فلز النحاس **Cu** مع محلول حمض الهيدروكلوريك **HCl**، ولا ينطلق غاز الهيدروجين.

**خطوات الحل:**

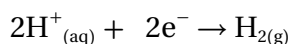
١- أفترض حدوث التفاعل، وأكتب معادلته:



٢- أكتب، بالاستعانة بمعادلة التفاعل المفترض، نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال.



نصف تفاعل التأكسد:



نصف تفاعل الاختزال:

٣- بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أجده أنَّ:

$$E_{\text{Cu}}^{\circ} = 0.34 \text{ V}$$

جهد الاختزال المعياري للنحاس

$$E_{\text{H}_2}^{\circ} = 0.00 \text{ V}$$

وجهد الاختزال المعياري للهيدروجين

يلاحظ أنَّ جهد الاختزال المعياري للنحاس أكبر منه للهيدروجين؛ أي أنَّ أيونات النحاس أكثر ميلاً للاختزال من أيونات الهيدروجين؛ لذلك لا يتأكسد النحاس ولا تُختزل أيونات الهيدروجين.

ويمكن حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل المفترض، والتبع بتلقائية حدوث التفاعل:

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{cathode}(H_2)}^{\circ} - E_{\text{anode}(Cu)}^{\circ}$$

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = 0.0 - 0.34 = -0.34 \text{ V}$$

يلاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل المفترض سالب؛ أي أنَّ التفاعل غير تلقائي الحدوث.

ويمكن أيضاً استخدام جهود الاختزال المعيارية للتبيُّن بإمكانية تفاعل الفلزات أو اللالفلزات مع محليل الأملاح، كما في الأمثلة الآتية:

## المثال 20

هل يمكن تحريك محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  بملعقة من الكروم؟  $\text{Cr}$ ؟

المعطيات:

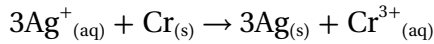
المحلول المستخدم  $\text{AgNO}_3$ ، الملعقة مصنوعة من الكروم.

المطلوب:

هل يحدث تفاعل بين نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  والكروم؟  $\text{Cr}$ ؟

الحل:

حتى يحرّك محلول ما بملعقة معينة يجب ألا يحدث تفاعل بينها وبين أيونات محلول عند تحريكه بها. ولمعرفة ذلك، يفترض حدوث تفاعل وكتابة معادلته كالتالي:



يلاحظ أن التفاعل المتوقع هو تأكسد ذرات الكروم واختزال أيونات الفضة. وللحكم على إمكانية حدوث التفاعل يرجع إلى جهود الاختزال المعيارية للفضة والكروم، وهي ( $E^\circ_{\text{Cr}} = -0.73 \text{ V}$ ,  $E^\circ_{\text{Ag}} = 0.8 \text{ V}$ )؛ إذ يلاحظ أن جهد اختزال الفضة المعياري أعلى من جهد اختزال الكروم المعياري؛ أي أن أيونات الفضة أكثر ميلاً لاختزال من أيونات الكروم؛ لذلك يتأكسد الكروم ويختزل أيونات الفضة؛ أي أن التفاعل بينهما تلقائي. ويمكن أيضاً حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode(Ag)}} - E^\circ_{\text{anode(Cr)}}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.8 - (-0.73) = +1.53 \text{ V}$$

يلاحظ أن جهد الخلية المعياري للتفاعل موجب؛ أي أن التفاعل تلقائي الحدوث، ومن ثم لا يمكن تحريك محلول نترات الفضة بملعقة من الكروم.

## المثال 21

هل يمكن حفظ محلول نترات المغنيسيوم  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$  بواء من القصدير؟  $\text{Sn}$ ؟

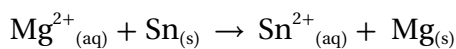
تحليل السؤال:

المعطيات: محلول المستخدم  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ ، وباء مصنوع من القصدير  $\text{Sn}$ .

المطلوب: هل يحدث تفاعل بين محلول نترات المغنيسيوم  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$  والقصدير  $\text{Sn}$ ؟

الحل

كتابة معادلة التفاعل المتوقع:



يلاحظ أن التفاعل المتوقع هو تأكسد ذرات القصدير واختزال أيونات المغنيسيوم. وللحكم على إمكانية حدوث التفاعل يرجع إلى جهود الاختزال المعيارية للقصدير والمغنيسيوم: ( $E^\circ_{\text{Mg}} = -2.37 \text{ V}$ ,  $E^\circ_{\text{Sn}} = -0.14 \text{ V}$ )؛ إذ يلاحظ أن جهد الاختزال المعياري للقصدير أعلى من جهد الاختزال المعياري للمغنيسيوم، ومن ثم فإن أيونات

$\text{Sn}^{2+}$  أكثر ميلاً للاختزال من أيونات  $\text{Mg}^{2+}$ ; لذلك لا يتآكسد القصدير ولا يختزل أيونات المغنيسيوم؛ أي أنَّ التفاعل بينهما غير تلقائي.

ويمكن أيضاً حساب جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}(\text{Mg})} - E^\circ_{\text{anode}(\text{Sn})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = -2.37 - (-0.14) = -2.23 \text{ V}$$

يُلاحظ أنَّ جهد الخلية المعياري للتفاعل سالب؛ أي أنَّ التفاعل غير تلقائي الحدوث، ومن ثمَّ يمكن حفظ محلول نترات المغنيسيوم بوعاء من القصدير.

### الربط مع الحياة

يحدث أحياناً انفاساً لعلب الأغذية؛ أحد أسباب حدوثه تفاعل الأغذيةُ الحامضية مع الفلز المُكون للعلبة المحفوظة فيها، ويتجزأ عن ذلك غاز الهيدروجين؛ مما يتسبب في انفاس العلبة، وغالباً ما تكون هذه التفاعلاتُ جزءاً من العوامل التي تحدُّ مدة صلاحية هذه المنتجات.



أتحقق:

باستخدام جدول جهود الاختزال المعياريةُ أجِبُ عن الأسئلة الآتية:

1- أتوقع: هل يمكن حفظ محلول كبريتات الحديد II  $\text{FeSO}_4 \text{II}$  في وعاء من الألمنيوم Al؟ أُبَرِّرُ إجابتي.

2- أتوقع: هل يمكن تحضير البروم  $\text{Br}_2$  من محلول بروميد البوتاسيوم KBr باستخدام اليود  $\text{I}_2$ ؟ أُبَرِّرُ إجابتي.

### مقارنة قوة العوامل المؤكسدة والمختزلة

بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، يتَّضح أنَّ جهود الاختزال المعيارية تزداد من أعلى إلى أسفل في الجدول؛ أي يزداد ميل نصف تفاعل الاختزال للحدوث؛ ما يعني أنَّ قوَّة العوامل المؤكسدة تزداد أيضاً، فيكون الفلور  $\text{F}_2$  أقوى عامل مؤكسد، بينما يكون أيون الليثيوم  $\text{Li}^+$  أضعفَ عامل مؤكسد، أمَّا العوامل المختزلة فإنَّ قوَّتها تقلُّ بزيادة جهد الاختزال المعياري؛ أي أنَّ الليثيوم Li يمثل أقوى عامل مختزل بينما يمثل أيون الفلوريد  $\text{F}^-$  أضعفَ عامل مختزل. والأمثلة الآتية توضحُ كيفية توظيف جهود الاختزال لمقارنة قوَّة العوامل المؤكسدة والمختزلة.

## المثال 2

أستعينُ بجدول جهود الاختزال المعيارية، وأرتُبُ الموادَ الآتية تصاعدياً وفقَ قوَّتها كعوامل مؤكسدة في الظروف المعيارية:

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Al}$	-1.66 V
$\text{Cd}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cd}$	-0.40 V
$\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Cl}^-$	1.36 V
$\text{MnO}_4^- + 4\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	1.51 V



الحل:

1- بالعودة إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أختارُ أنصافَ التفاعلات للمواد السابقة، وأرتُبُها وفقَ تزايد

جهود الاختزال المعيارية، فيكون أعلى يسار الجدول أضعف عامل مؤكسد له أقل جهد اختزال معياري؛ أي أنّ أيونات الألمنيوم  $\text{Al}^{3+}$  أضعف عامل مؤكسد، وأنّ  $\text{MnO}_4^-$  أعلى جهد اختزال معياري؛ أي أنه أقوى عامل مؤكسد. أمّا ترتيب المواد حسب قوتها كعوامل مؤكسدة، فهو:

$$\text{MnO}_4^- > \text{Cl}_2 > \text{Cd}^{2+} > \text{Al}^{3+}$$

## المثال 23

استعين بجدول جهود الاختزال المعيارية، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

1- أرتّب المواد الآتية تصاعدياً وفق قوتها كعوامل مختزلة في الظروف المعيارية:



2- هل يمكن لأيونات الكوبالت  $\text{Co}^{2+}$  أكسدة أيونات اليودide  $\text{I}^-$ ? أفسّر إجابتي.

الحل :

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{K}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{K}$	-2.92 V
$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Co}$	-0.28 V
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{I}^-$	0.54 V
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag}$	0.80 V

1- بالعودة إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أختار أنصاف التفاعلات للمواد السابقة، وأربّها وفق تزايد جهود الاختزال المعيارية، فيكون أسفل يمين الجدول، وهو  $\text{Ag}$ ، أضعف عامل مختزل؛ أي أقلها ميلاً للتآكسد، ويكون أعلى يمين الجدول، وهو  $\text{K}$ ، أقوى عامل مختزل؛ أي أكثرها ميلاً للتآكسد، ويكون ترتيب بقية العوامل المختزلة تصاعدياً كالتالي:

$$\text{K} > \text{Co} > \text{I}^- > \text{Ag}$$

2- أقارن جهود الاختزال المعيارية للكوبالت واليود، فلاحظ أنّ جهد الاختزال المعياري لليود أعلى منه للكوبالت؛ أي أنّ اليود أكثر ميلاً للاختزال من أيونات الكوبالت؛ لذلك لا تؤكسد أيونات الكوبالت  $\text{Co}^{2+}$  أيونات اليود  $\text{I}^-$ .

## المثال 24

ادرس جهود الاختزال المعيارية في الجدول، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

1- أحدد أقوى عامل مؤكسد.

2- أحدد أقوى عامل مختزل.

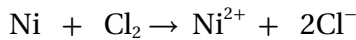
3- هل يستطيعnickel  $\text{Ni}$  اختزال جزيئات الكلور  $\text{Cl}_2$ ? أفسّر إجابتي.

4- هل تستطيع أيونات الكروم  $\text{Cr}^{3+}$  أكسدة الرصاص  $\text{Pb}^{2+}$ ? أفسّر إجابتي.

الحل :

1- أحدد أقوى عامل مؤكسد: تحدث للعامل المؤكسد عملية اختزال، وأقوى عامل مؤكسد هو المادة التي لها

- أعلى جهد اختزال معياري، ويَنْصُبُ من الجدول أنه الكلور  $\text{Cl}_2$ ، وجهدُ اختزال المعياري  $E^\circ = 1.36 \text{ V}$
- 2- أحَدِّدُ أقوى عامل مختزل: تحدث لعامل المختزل عمليةً تأكسد، وأقوى عامل مختزل هو المادة التي لها أقل جهد اختزال معياري، ويَنْصُبُ من الجدول أنه الكروم  $\text{Cr}$ ، وجهدُ اختزال المعياري  $E^\circ = -0.73 \text{ V}$
- 3- أقارنُ جهدَ اختزال النيكل ( $-0.23 \text{ V}$ ) وجهدَ اختزال الكلور ( $1.36 \text{ V}$ )، فلاحظ أنَّ جهد اختزال النيكل المعياري أقلُّ من جهد اختزال الكلور المعياري؛ لذلك يتأكسدُ النيكل ويختزل جزيئات الكلور. ويمكن كتابة معادلة التفاعل المتوقع وحسابُ جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:

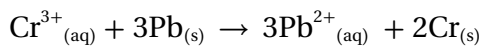


$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cathode}(\text{Cl}_2)} - E^\circ_{\text{anode}(\text{Ni})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 1.36 - (-0.23) = 1.59 \text{ V}$$

بما أنَّ الجهد موجبٌ فالتفاعل تلقائي.

- 4- أقارنُ جهدَ اختزال الرصاص ( $-0.13 \text{ V}$ ) وجهدَ اختزال الكروم ( $-0.73 \text{ V}$ )، فلاحظ أنَّ جهد اختزال الرصاص المعياري أعلى من جهد اختزال الكلور المعياري؛ لذلك لا تستطيعُ أيوناتُ الكروم  $\text{Cr}^{3+}$  أكسدة الرصاص. ويمكن كتابة معادلة التفاعل المتوقع وحسابُ جهد الخلية المعياري للتفاعل كالتالي:



$$E^\circ_{\text{cell}} = -0.73 - (-0.13) = -0.60 \text{ V}$$

بما أنَّ الجهد سالبٌ فالتفاعل غير تلقائي.

**أتحقق:** ✓

أدرسُ الجدول الآتي، الذي يتضمنُ جهودَ الاختزال المعيارية لبعض المواد، ثمَّ أجيِّبُ عن الأسئلة الآتية:

نصف تفاعل الاختزال	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightarrow 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	1.33
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$	0.80
$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Sn}$	-0.14
$\text{Au}^{3+} + 3\text{e}^- \rightarrow \text{Au}$	1.5

**أُفْكِر:** أرتِب الفلزات ذات الرموز الإفتراضية  $Z$  ،  $Y$  ،  $X$  وفق قوتها كعامل مختزلة إذا علمت أنَّ الفلز  $X$  يختزل أيونات  $Z^{2+}$  ولا يختزل أيونات  $Y^{2+}$ .

1- أحَدِّدُ أقوى عامل مؤكسد وأقوى عامل مختزل.

2- أستنتاج: أيُّ الفلزات تختزل أيونات  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  ولا تختزل أيونات  $\text{Sn}^{2+}$ ؟

## التجربة 2

### مقارنة قوّة بعض العوامل المختزلة

المواد والأدوات:

شريط مغنيسيوم، حبيبات نيكل، حبيبات رصاص، مسمار حديد عدد 4، 100 mL من محليل كل من نترات المغنيسيوم، نترات النيكل، نترات الرصاص، نترات الحديد II، كل منه بتركيز 0.1 M، أنابيب اختبار عدد (9)، مِخارب مُدرج عدد 4، ورق صنفرة، قلم تخطيط، ورق لاصق.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أتعامل مع المواد الكيميائية بحذر.

خطوات العمل:

- أُجِّرب:** أقيس 12 cm من شريط المغنيسيوم، وأنظفه جيداً باستخدام ورق الصنفرة، ثم أقسمه إلى 3 أجزاء متساوية، وأحضر 3 حبيبات نيكل و 3 حبيبات رصاص و 3 مسامير.
- أُجِّرب:** أحضر 3 أنابيب اختبار نظيفة، وأضعها في حامل الأنابيب، وأرقمها من 1-3.
- أُقِيس:** استخدم المِخارب المُدرج، وأضع 10 mL من محلول نترات المغنيسيوم في كلّ أنبوب اختبار.
- أُلَاحِظ:** أضع في كلّ أنبوب قطعة واحدة من أحد الفلزات الأربع، وأستثنى الفلز الذي يوجد محلوله في الأنابيب الثلاثة، ثم أرج كلّ أنبوب بلطف وأراقب الأنابيب كلّها. هل حدث تفاعل؟ أسجل ملاحظاتي.
- أُجِّرب:** أكرر الخطوات 2، 3، 4 السابقة باستخدام محلول نترات النيكل، ثم محلول نترات الرصاص، ثم محلول نترات الحديد II، وأسجل ملاحظاتي.
- أُنْظِمُ البيانات:** أسجل البيانات في الجدول الآتي:

Fe(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		Pb(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		Ni(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		Mg(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		العصر
الدليل	حدوث تفاعل	الملحوظات						
								Mg
								Ni
								Pb
								Fe

التحليل والاستنتاج:

- اكتُب معادلة كيميائية موزونة تمثل التفاعل الحادث في كلّ أنبوب.
- أُرَتَّب** الفلزات حسب قوّتها كعوامل مختزلة.
- أُفَسِّر** تَرُسُّب النيكل عند تفاعل المغنيسيوم مع نترات النيكل  $.Ni(NO_3)_2$ .
- أُفَسِّر**: لا يتفاعل الرصاص مع محلول نترات الحديد II.

## تطبيقات عملية للخلية الجلفانية

### البطاريات



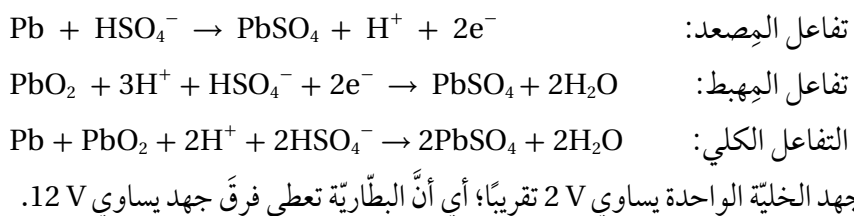
الشكل (8): أنواع مختلفة من البطاريات.

تُعدُّ البطارياتُ منَ التطبيقات العملية المهمة للخلايا الجلفانية؛ إذ تحدثُ فيها تفاعلاتٌ تأكسد واحتزال تلقائيةٌ تتحولُ فيها الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية، وتختلفُ البطاريات في ما بينها في مكوناتها، ومن ثم تختلفُ تفاعلاتُ التأكسد والاحتزال التي تولّدُ الطاقة الكهربائية فيها.

هناك أنواعٌ مختلفة منَ البطاريات، منها البطاريات الأولية التي تُستخدمُ مرّةً واحدة ولا يمكن إعادة شحنها، مثل: البطاريات الجافة، والبطاريات الجافة القلوية. ومن أنواعها أيضًا البطاريات الثانوية، وهي قابلةٌ لإعادة الشحن، مثل: بطاريات التخزين، كالمركم الرصاصي (بطارية الرصاص الحمضية)، وبطارية أيون الليثيوم، أنظرُ الشكل (8).

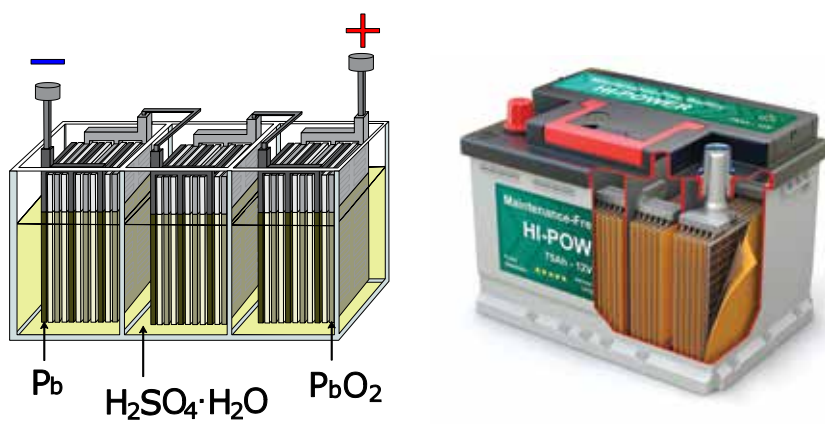
### بطارية الرصاص للتخزين

تُعدُّ بطارية الرصاص الحمضية مثالًا على البطاريات الثانوية؛ أي يمكن إعادة شحنها، وتتكوّنُ من سِتٍّ خلايا جلفانية تتكونُ كُلُّ منها من ألواح من الرصاص تمثلُ فيها المصعد، وألواح من الرصاص المغلف بأكسيد الرصاص  $PbO_2$  تمثلُ المهبّط. تُرتبُ هذه الأقطابُ (الخلايا) بواء بلاستيكي مقوى بطريقة متبدلة تفصلُ بينها صفائحٌ عازلة، وَتغمرُ في محلول حمض الكبريتิก الذي كثافته  $1.28g/cm^3$ ، وتوصلُ بعضها على التوالي، كما يوضّحُ الشكل (9)، أمّا أنصافُ التفاعلات التي تحدثُ فيها فهي:



جهد الخلية الواحدة يساوي V 2 تقريبًا؛ أي أنَّ البطارية تعطي فرقً جهد يساوي V 12.

الشكل (9): بطارية الرصاص الحمضية.



يُلاحظُ منَ المعادلات الكيميائية أنَّ حمض الكبريتيك يُستهلكُ نتيجة استخدام البطارئ؛ مما يؤدي إلى نقصان كثافتها؛ لذلك يمكن مراقبة كفاءة البطارئ من خلال قياس كثافة حمضاها.

عند شحن البطارئ بواسطة تيار كهربائي يجري عكسُ تفاعلٍ التأكسد والاختزال، ومن ثمَّ التفاعل الكلجي في البطارئ، وفي السيارات تجري عملية الشحن بشكل تلقائي ومستمرًّ بواسطة مولّد التيار (الدينامو) المتصل بمحرك السيارة. ويتراوح عمر البطارئ من 3–5 سنوات تقريبًا؛ إذ إنها تفقد صلاحيتها نتيجة فقدان جزء من مكوناتها، مثل  $\text{PbSO}_4(s)$  الذي يتكونُ نتيجة عملية التأكسد والاختزال اللتين تحدثان فيها، ونتيجة الحركة المستمرة للمركبات على الطرق، التي تؤدي إلى تساقطه عن ألواح الرصاص، ومن ثمَّ عدم دخوله في التفاعل العكسي، الذي يؤدي إلى إعادة شحن البطارئ.

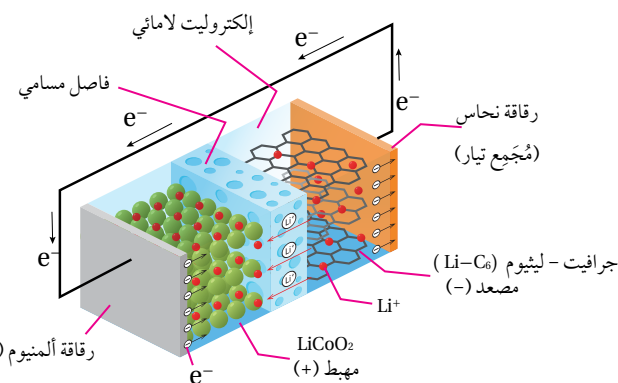
### بطارئ أيون الليثيوم – Lithium – Ion Battery

تُعدُّ بطارئ أيون الليثيوم من أكثر أنواع البطارئ استخدامًا في الوقت الحاضر، وقد استُخدمت للمرة الأولى عام 1991، أمّااليوم فإنها تُعدُّ مصدر الطاقة الرئيس للعديد من وسائل التكنولوجيا وأدواتها في المجالات المختلفة؛ حيث تُستخدم في السيارات الكهربائية والحواسيب والهواتف المحمولة والعديد من الأجهزة الكهربائية الاستهلاكية الأخرى، انظر الشكل (10)؛ ممَّ تتكونُ بطارئ أيون الليثيوم؟ وما التفاعلات الكيميائية التي تحدث فيها؟ وما ميزاتها؟ تتكونُ بطارئ أيون الليثيوم من عدّة خلايا مُتصلة بعضها، تتكونُ كلُّ منها من ثلاثة مكونات رئيسية، هي:

- المصعد (القطب السالب): يتكونُ عادةً من الجرافيت، الذي يتميّز بقدراته على تخزين (استيعاب) ذرّات الليثيوم وأيوناته دون التأثير فيها.
- المهبط (القطب الموجب): يتكونُ من بلورات لأكسيد عنصر انتقالى، مثل أكسيد الكوبالت IV،  $\text{CoO}_2$  (الذى يمكنه أيضًا تخزين (استيعاب) أيونات الليثيوم، مثل الجرافيت، انظر الشكل (11).



الشكل (10): بطارئ أيون الليثيوم.



الشكل (11): مكونات بطارئ أيون الليثيوم.

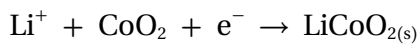
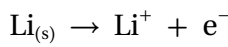
## خلايا الوقود

هي خلايا جلفانية تنتج الطاقة الكهربائية من تفاعل غازى الأكسجين والهيدروجين وفق المعادلة الآتية:  $2\text{H}_2 + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}$

وتحتاج إلى شحن، وقد استخدمت هذه الخلايا في تزويد المركبات الفضائية بالطاقة، وتستخدمها المستشفيات في توليد الطاقة حال انقطاع التيار الكهربائي، وتستخدم في عدة دول في تشغيل بعض الحافلات والسيارات.



- المحلول الإلكتروني: يتكون من محلول لامائي لأحد أملاح الليثيوم ومذيب عضوي يذوب فيه الملح، وعادةً يستخدم  $\text{LiPF}_6$  مذاباً في كربونات الإيثيلين  $\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CO}_3$ ، وتولد خلايا أيون الليثيوم الكهرباء من خلال تفاعل التأكسد والاختزال الآتي:



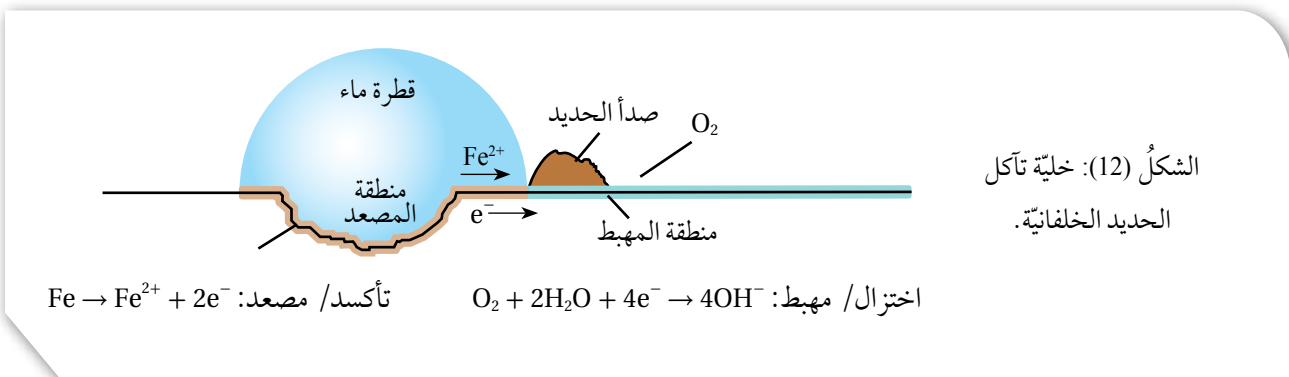
حيث تتأكسد ذرات الليثيوم عند المصعد متحوّلة إلى أيونات  $\text{Li}^+$ ، تنتقل عبر المحلول الإلكتروني باتجاه المهبط، بينما تتحرّك الإلكترونات عبر الدارة الخارجية من المصعد إلى المهبط؛ حيث تخترق أيونات الكوبالت من  $\text{Co}^{4+}$  في أكسيد الكوبالت  $\text{CoO}_2$  إلى  $\text{Co}^{3+}$  في  $\text{LiCoO}_2$ ، وهي عمليةٌ يعكسُ مسارها خلال شحن البطارّية، فيتآكسد  $\text{LiCoO}_2$  وتتحرّك أيونات الليثيوم  $\text{Li}^+$  عبر المحلول الإلكتروني باتجاه نصف خليةِ الجرافيت؛ حيث تختزل.

تستمدُ بطارية أيون الليثيوم ميزاتها من أنَّ الليثيوم أقلَّ جهد اختزال معياري؛ أي أنه أقوى عامل مختزل، وكذلك فإنه أخفُّ عنصر فلزّي؛ حيث إنَّ  $6.941 \text{ g}$  منه (كتلته المولية) كافيةٌ لإنتاج 1 مول من الإلكترونات؛ أي أنَّ البطارّية خفيفة الوزن، وكثافة طاقتها عالية، ويمكن إعادة شحنها مئات المرات.

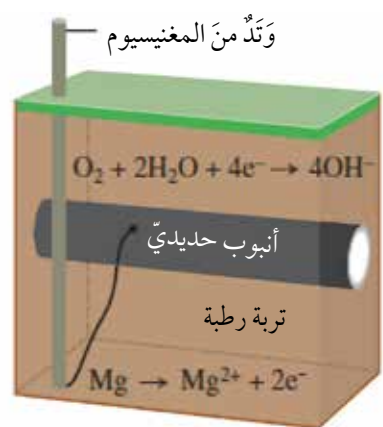
## تآكل الفلزات Corrosion of Metals

**يُعرَّفُ تآكل الفلزات Corrosion of Metals** بأنه تفاعلاً لها مع الهواء الجوي والمواد في البيئة المحيطة، فتفقد العديد من خصائصها وتتحول إلى مواد جديدة أكثر ثباتاً كيميائياً، كأكسيد الفلزات وهيدروكسيداتها وكربوناتها. ولهذه العملية أضرار اقتصادية كبيرة؛ فمثلاً يتآكل الحديد بفعل الهواء الجوي الرطب ويتجزأ صدأ الحديد الصلب الهش، الذي يحتاج تعويض خسائره إلى خمس كمية الحديد المستخرج سنوياً.

يُصنَعُ من الحديد الهياكلُ الرئيصة للجسور والمباني والسيارات؛ لذلك فإنَّ منع تآكله يُعدُّ أمراً بالغ الأهمية، ولتحقيق ذلك لا بدَّ أوَّلاً من معرفة آلية تآكل الحديد؛ فالحديد يتآكل بفعل تفاعل كهروكيميائي يحدث بوجود الأكسجين والماء معًا؛ إذ يتآكسدُ الحديدُ عند تَكَشُّف سطحه بفعل شقٍّ أو كشطٍ أو كسرٍ إلى أيونات الحديد  $\text{Fe}^{2+}$ ، فيصبحُ هذا الجزءِ مصدعاً الخلية، وتتحرّك الإلكترونات الناتجة عن تآكسده من منطقة الحديد المُعَطَّاه بقطرة الماء إلى حافتها حيث يوجد



الشكل (12): خلية تأكل الحديد الخلفائية.



الشكل (13): الحماية المهبطية للحديد.

**أفْكِر:** أفسّر: استخدام المغنيسيوم أو الخارصين في الحماية المهبطية للحديد.

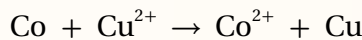
- أكتب معادلة التفاعل الكلي الذي يحدث في بطارية الرصاص الحمضية خلال شحنها.
- أفسّر: يُعدُّ تآكل الحديد خلية جلخانية.

# مراجعةُ الدرس

1- الفكرةُ الرئيسية:

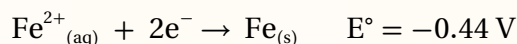
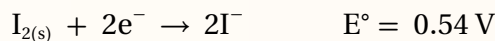
- القنطرة الملحية.
- أوضّح المقصود بكلٍ من: الخلية الجلفانية.
- قطب الهيدروجيني المعياري.
- جهد الاختزال المعياري.

2- خلية جلفانية يحدث فيها التفاعل الآتي:



- أ. أحَدِّدُ فيها المصعد والمِهبط.
- ب. أكتب نصفي تفاعل التأكسد والاختزال.
- ج. أحسب جهد الخلية المعياري، وأكتب تعبيراً رمزيًّا للخلية الجلفانية.
- د. ما التغيير الذي يحدث لكتلة كلا القطبين.

3- نصفا التفاعل الآتيان يشكّلان خليةً جلفانيةً في الظروف المعيارية:



أجبُ عن الأسئلة الآتية المتعلقة بهما:

- أ. أكتب معادلة التفاعل الكلي في الخلية.
- ب. أحسب جهد الخلية المعياري.

ج. ما التغيير الذي يحدث لتركيز أيونات كلٍ من  $\text{I}^-$  و  $\text{Fe}^{2+}$ ؟

4- أدرُسُ الجدول الآتي، الذي يُوضّحُ جهدَ الخلية المعياري لعدد من الخلايا الجلفانية المكوّنة من الفيلزات ذوات الرموز الافتراضية (A,B,C,D,E)، وجميعها تكونُ أيوناتٍ ثنائيةً موجبة، ثمَّ أجبُ عن الأسئلة الآتية:

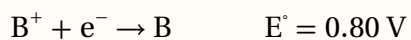
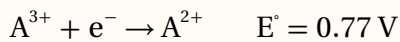
- أ. أحَدِّدُ الفلز الذي له أعلى جهد اختزال معياري: D أم C.
- ب. أحَدِّدُ أقوى عامل مؤكسد.

ج. أتبَأّ: هل يمكن تحريك محلول نترات E بِملعقة من A؟ أفسر إجابتي.

د. أحَدِّدُ اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأislak في الخلية الجلفانية المكوّنة من نصف خلية  $\text{E}^{2+}|\text{E}$  ونصف خلية  $\text{D}^{2+}|\text{D}$ .

هـ. أحسبُ جهدَ الخلية المعياري للخلية الجلفانية المكوّنة من نصف خلية  $\text{C}^{2+}|\text{C}$  ونصف خلية  $\text{B}^{2+}|\text{B}$ .

5- فلزان أعطيا الرموز الافتراضية A و B، قيست جهود الاختزال المعيارية لنصفي تفاعل الاختزال المعياريين المكونين لخلية جلفانية كالآتي:



أ . أكتب معادلة كيميائية لتفاعل الكلي في الخلية الجلفانية.

ب. أحسب  $E^\circ$  لتفاعل الكلي.

ج. أحدد العامل المؤكسد والعامل المخترل في التفاعل.

6- أدرس الجدول المجاور الذي يمثل جهود الاختزال المعيارية لبعض المواد، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:  
أ. أحدد أقوى عامل مؤكسد وأقوى عامل مخترل.

ب. أستنتج: هل يمكن حفظ محلول البروم  $\text{Br}_2$  في وعاء من الفضة؟  
أفسر إجابتي.

ج. أقارن: ما الفلزين اللذين يكونان خلية جلفانية لها أكبر جهد خلية معياري.

د . أستنتاج المادة التي تستطيع أكسدة  $\text{Cd}$  ولا توكسده.

هـ. أحدد القطب الذي تزداد كتلته في الخلية الجلفانية  $(\text{Cd}-\text{Pb})$ .

و . أحدد الفلز الذي لا يحرر غاز الهيدروجين من محلول حمض  $\text{HCl}$   
المُخفَّف.

ز . في الخلية الجلفانية التي أعطيت الرمز الآتي:



إذا علمت أن جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^\circ = 1.8 \text{ V}$ ، فأجيب عن الأسئلة الآتية:

أ . أحدد اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأسلامك في الخلية.

ب. أحسب جهد الاختزال المعياري لقطب السكانديوم  $\text{Sc}$ .

ج. أكتب معادلة التفاعل الكلي في الخلية.

المادة	$E^\circ \text{ (V)}$
$\text{Co}^{2+}$	-0.28
$\text{Br}_2$	1.07
$\text{Pb}^{2+}$	-0.13
$\text{Ag}^+$	0.80
$\text{Mn}^{2+}$	-1.18
$\text{Cd}^{2+}$	-0.40

## التحليل الكهربائي Electrolysis

تنتج الخلايا الجلوفانية تياراً كهربائياً بسبب حدوث تفاعل تأكسد واختزال تلقائي فيها، ويُستفاد منها كمصدر للطاقة في تشغيل العديد من الأجهزة الكهربائية، بينما هناك تفاعلات تأكسد واختزال لا تحدث بشكل تلقائي، ويطلب حدوثها تزويدها بطاقة كهربائية من مصدر خارجي، عندها تسمى الخلية المستخدمة خلية تحليل كهربائي **Electrolysis Cell**، وُسمى عملية إمداد تيار كهربائي في مصهور أو محلول مادةً كهربلية؛ مما يؤدي إلى حدوث تفاعل تأكسد واختزال، عملية التحليل الكهربائي **Electrolysis**، ويكون جهد هذه الخلية سالباً. ولعملية التحليل الكهربائي أهمية كبيرة؛ فمن خلالها تُشحّن البطاريات، وُستعمل في استخلاص العديد من الفلزات النشطة من مصاهيرها، كالصوديوم والألمنيوم، وُستستخدم في تنقية الفلزات والطلاء الكهربائي لبعضها، سواء لحمايتها من التآكل أو لإكسابها مظهراً جميلاً، كما في الشكل (14). فِيمَ تتكون خلية التحليل الكهربائي؟ وما آلية عملها؟ وهل تختلف نواتج التحليل الكهربائي لمصهور المادة عن محلولها؟ هذا ما سيجري تعرُّفه في هذا الدرس.

### التحليل الكهربائي لمصهور مادةً كهربلية

#### Electrolysis of Molten Electrolyte

تتكون خلية التحليل الكهربائي من وعاء يحتوي على مصهور مادةً أيونية، وأقطاب خاملة من الجرافيت أو البلاتين، وبطارية وأسلاك توصيل؛ حيث يُوصل أحد الأقطاب بقطب البطارئ السالب، وُسمى المهيّط، بينما

### الفكرة الرئيسية:

تُستخدم الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل تأكسد واختزال غير تلقائي في خلايا التحليل الكهربائي.

### نتائج التعلم:

- أحدد مكونات خلية التحليل الكهربائي ومبدأ عملها.
- أتبأ بنتائج التحليل الكهربائي لمصاهير المركبات الأيونية ومحاليلها.
- أجري تجارب للتحليل الكهربائي لمحاليل بعض المركبات الأيونية.
- أتوصل إلى تطبيقات خلايا التحليل الكهربائي في الصناعة.

### المفاهيم والمصطلحات:

خلايا التحليل الكهربائي

Electrolysis Cells

التحليل الكهربائي

الشكل (14): مظهر جميل لكؤوس وأواني ناتج عن طلائهما كهربائياً.



يَصْلُبُ القطبُ الآخر بقطبها الموجب، وَيُسَمِّي المِصْعَدَ، كَمَا فِي الشَّكْل (15). يَحْتَوِي مَصْهُورُ الْمَادَّةِ الْأَيُونِيَّةِ عَلَى أَيُونَاتِ موجَّةٍ وَسَالِبَةٍ، وَعِنْدِ إِمْرَارِ تِيَارٍ كَهْرَبَائِيٍّ فِيهِ تَحْرُكُ الأَيُونَاتُ بِاتِّجَاهِ الْأَفْطَابِ الْمُخَالِفَةِ لِهَا فِي الشَّحْنَةِ؛ حِيثُ تَحْرُكُ الأَيُونَاتُ الْموجَّةُ بِاتِّجَاهِ الْقَطْبِ السَّالِبِ (الْمِهْبِطِ) وَتُخْتَرِلُ، أَمَّا الأَيُونَاتُ السَّالِبَةُ فَتَحْرُكُ بِاتِّجَاهِ الْقَطْبِ الْموجَّهِ (الْمِصْعَدِ) وَتَأْكُسِدُ، وَمِنْ ثُمَّ فَإِنَّ التِّفَاعُلَ الَّذِي يَحْدُثُ فِي الْخَلِيلِ غَيْرَ تَلْقَائِيٍّ؛ لِذَلِكَ يَجُبُ أَنْ يَكُونَ جَهْدُ الْبَطَارِيَّةِ الْمُسْتَخْدَمَةِ لِإِحْدَاثِ أَكْبَرَ مِنْ جَهْدِ الْخَلِيلِ.

### التَّحْلِيلُ الْكَهْرَبَائِيُّ لِمَصْهُورِ NaCl

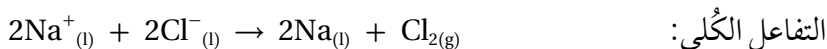
يَحْتَوِي مَصْهُورُ NaCl عَلَى أَيُونَاتِ Na<sup>+</sup> وَCl<sup>-</sup>، وَيَبْيَّنُ الشَّكْل (16) خَلِيلَ التَّحْلِيلِ الْكَهْرَبَائِيِّ لِمَصْهُورِ NaCl؛ حِيثُ يُلَاحِظُ أَنَّهُ عِنْدِ إِغْلَاقِ الدَّارَةِ الْكَهْرَبَائِيَّةِ وَمَرْورِ تِيَارٍ كَهْرَبَائِيٍّ عَبَرَ الْأَسْلَاكِ تَحْرُكُ أَيُونَاتُ الصُّودِيُومِ Na<sup>+</sup> بِاتِّجَاهِ الْمِهْبِطِ، وَتَحْدُثُ لَهَا عَمَلِيَّةٌ اخْتِرَالٌ، وَتَكُونُ ذَرَّاتُ الصُّودِيُومِ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



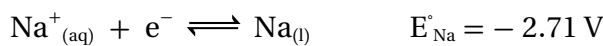
أَمَّا أَيُونَاتُ الْكُلُور Cl<sup>-</sup> فَتَحْرُكُ بِاتِّجَاهِ الْمِصْعَدِ؛ حِيثُ تَأْكُسِدُ مَكْوَنَةً غَازَ الْكُلُورِ، كَمَا فِي الْمَعَادِلَةِ الْآتِيَّةِ:



وَلِإِيجَادِ التِّفَاعُلِ الْكُلُّيِّ فِي الْخَلِيلِ يُجْمِعُ نَصْفُ تِفَاعُلِ التَّأْكُسِدِ وَنَصْفُ تِفَاعُلِ الْاخْتِرَالِ بَعْدِ مَسَاوِيَّةِ عَدْدِ الْإِلْكْتَرُونَاتِ الْمُفَقُودَةِ وَالْمُكْتَسَبَةِ.



وَيُمْكِنُ حَسَابُ جَهْدِ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ بِالرُّجُوعِ إِلَى الجَدُولِ (2)، وَمَعْرِفَةِ قِيمِ جَهْوَدِ الْاخْتِرَالِ الْمُعيَارِيِّ، كَمَا يَأْتِي:

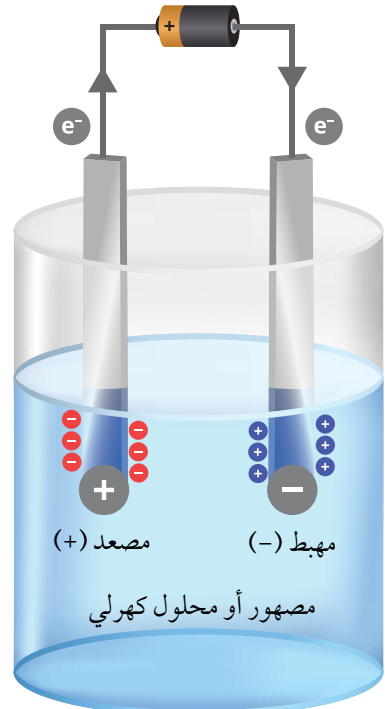


ثُمَّ أَحْسَبُ جَهْدَ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ:

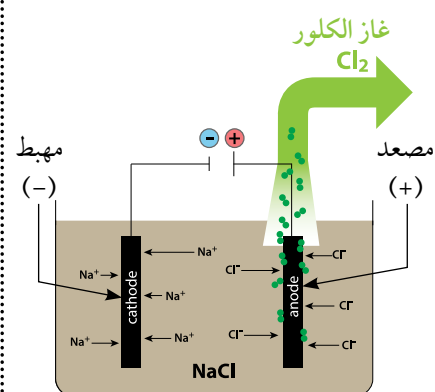
$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{Na(cathode)}} - E^\circ_{\text{Cl}_2(\text{anode})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = -2.71 - 1.36 = -4.07 \text{ V}$$

يُلَاحِظُ أَنَّ جَهْدَ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ لِلتِّفَاعُلِ سَالِبٌ؛ مَا يَعْنِي أَنَّ التِّفَاعُلَ غَيْرَ تَلْقَائِيٍّ، وَأَنَّهُ يَحْدُثُ بِسَبِيلِ تَزْوِيدِ الْخَلِيلِ بِفَرْقِ جَهْدِ كَهْرَبَائِيٍّ مِنَ الْبَطَارِيَّةِ يَزِيدُ عَلَى جَهْدِ الْخَلِيلِ الْمُعيَارِيِّ؛ أَيْ أَكْبَرُ مِنْ (4.07 V). وَسُتُّعْدَمُ عَمَلِيَّةُ تَحْلِيلِ مَصْهُورِ NaCl كَهْرَبَائِيًّا لِاستِخْلَاصِ الصُّودِيُومِ صَنَاعِيًّا، كَمَا تُسْتَخَلُصُ مُعْظَمُ الْفِلَزَاتِ النَّشِطةِ، كَالْلِيُّثِيُومِ وَالْبُوتَاسِيُومِ غَالِبًا، مِنْ مَصَاهِيرِ كُلُورِيدَتَهَا كَهْرَبَائِيًّا.



الشكل (15): مكونات خلية التحليل الكهربائي.



الشكل (16): التحليل الكهربائي لمصهور NaCl.



**أتحقق:** أجب عن الأسئلة الآتية المتعلقة بالتحليل الكهربائي لمصهور  $\text{CaBr}_2$ .  
1- أكتب نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال في خلية التحليل الكهربائي.

- 2- أستنتج نواتج التحليل الكهربائي للمصهور.  
3- أتوقع جهد البطارئ اللازム لإحداث تفاعل التحليل الكهربائي للمصهور.

### التحليل الكهربائي لمحلول مادة كهربية

#### Electrolysis of an Electrolyte Solution

يحتوي المحلول المائي للمادة الأيونية على الأيونات الموجبة والسلبية الناتجة عن تفككها وعلى جزيئات الماء؛ لذلك عند تحليل محلول مائي لمركب أيوني كهربائياً يؤخذ بالحساب حدوث تأكسد للأيونات السلبية في المحلول أو لجزيئات الماء، وكذلك يمكن أن يحدث اختزال للأيونات الموجبة أو لجزيئات الماء في المحلول؛ لذلك قد تختلف نواتج عملية التحليل الكهربائي لمصهور مرتب أيوني عنها لمحلوله، فكيف يتباين نواتج التحليل الكهربائي لمحاليل المركبات الأيونية؟

#### التحليل الكهربائي لمحلول يوديد البوتاسيوم KI

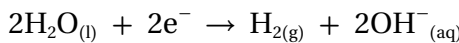
يفكك يوديد البوتاسيوم في الماء، حسب المعادلة:



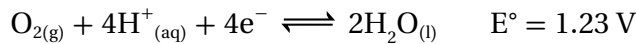
و عند تحليل محلول KI كهربائياً يتحتمل اختزال أيونات  $\text{K}^+$  أو جزيئات الماء عند المهبط. وبالرجوع إلى جهود الاختزال المعيارية لكل من البوتاسيوم والماء:



يلاحظ أن جهد اختزال الماء أعلى من جهد اختزال البوتاسيوم؛ أي أن الماء أسهل اختزالاً من أيونات البوتاسيوم  $\text{K}^+$ ؛ لذلك يختزل الماء، حسب المعادلة:



أما عند المصعد فيتحتمل تأكسد أيونات اليودide  $\text{I}^-$  أو جزيئات الماء. وبالرجوع إلى الجدول (2) وكتابة أنصاف تفاعلات الاختزال المطلوبة وجهود الاختزال المعيارية لكل منها:

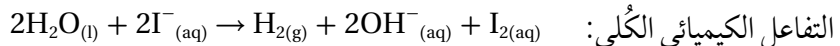
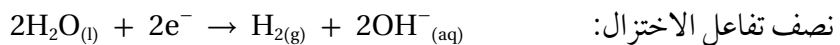


لاحظ أن التفاعل العكسي في المعادلة الأولى يمثل تأكسد الماء، ويمثل في المعادلة الثانية تأكسد أيون اليودide  $\text{I}^-$ ، وبمعرفة أن جهد التأكسد المعياري  $= E^\circ_{\text{reduction}}$  (لنصف التفاعل، ومقارنة جهود التأكسد لكل منها أجد أن جهد تأكسد الماء بساوي (-1.23 V)، أما جهد تأكسد اليود فيساوي (0.54 V) أي أن جهد تأكسد اليود أعلى من جهد تأكسد الماء؛ وبالتالي فإنه أسهل تأكسداً من الماء؛ لذا تأكسد أيونات اليودide  $\text{I}^-$  ويتجدد اليود  $\text{I}_2$  عند المصعد.



نصف تفاعل التأكسد:

أمّا التفاعل الكُلُّي، فهو مجموع نصفَي تفاعل التأكسد والاختزال:



التفاعل الكيميائي الكُلُّي:  
ويتفقُ ذلك مع النتائج العملية لتحليل محلول KI كهربائياً؛ إذ يلاحظ تكوُّن اليود عند المصعد وتصاعد غاز الهيدروجين عند الميهبط وتَكُونُ محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH، أنظر الشكل (17).

ويمكن حساب جهد الخلية المعياري كالتالي:

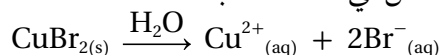
$$\text{E}^\circ_{\text{cell}} = \text{E}^\circ_{\text{H}_2\text{O(cathode)}} - \text{E}^\circ_{\text{I}_2(\text{anode})}$$

$$\text{E}^\circ_{\text{cell}} = -0.83 - 0.54 = -1.37 \text{ V}$$

أمّا جهد البطارِيَّة اللازِم لإحداث التفاعل، فيزيد على (1.37 V).

### التحليل الكهربائي لمحلول بروميد النحاس $\text{CuBr}_2$

يتفكَّك بروميد النحاس في الماء، حَسَبَ المعادلة:

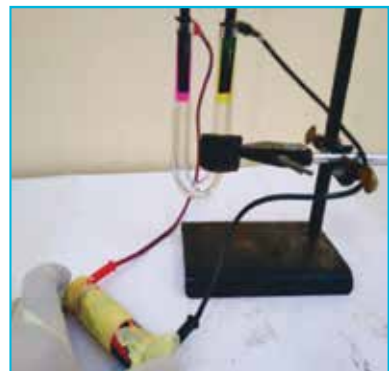


وعند تحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائياً يُحتمَل اختزال أيونات  $\text{Cu}^{2+}$  أو جزيئات الماء عند الميهبط.

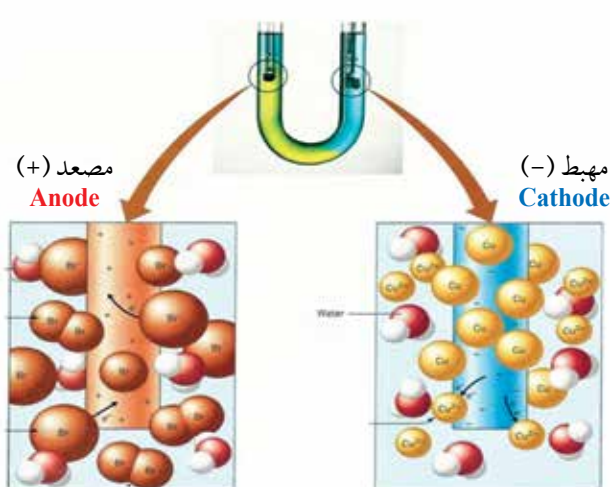
وبالرُّجُوع إلى جهود الاختزال المعيارية لـ كلٌ من النحاس والماء:



يُلاحظ أنَّ جهدَ اختزال النحاس أعلى منه للماء؛ لذلك تكونُ أيونات النحاس أسهلَ اختزالاً عند الميهبط؛ حيث يُلاحظ تَكُونُ النحاس، أنظر الشكل (18).

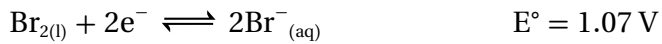
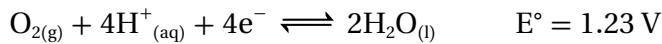


الشكل (17): التحليل الكهربائي لمحلول KI.



الشكل (18): تحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائياً.

أما عند المصعد فيتحمّل تأكسد أيونات البروميد  $\text{Br}^-$  أو جزيئات الماء. وبالرجوع إلى جدول (2) وكتابة أنصاف تفاعلات الاختزال المطلوبة وجهود الاختزال المعيارية لكل منها:



لاحظ أن التفاعل العكسي في المعادلة الأولى يمثل تأكسد الماء، ويمثل في الثانية تأكسد أيون البروميد  $\text{Br}^-$ ، وعند مقارنة جهود التأكسد لكل من الماء والبروم أجد أنَّ جهد تأكسد الماء يساوي (1.23 V)، أما جهد تأكسد البروم فيساوي (1.07 V)، لاحظ أنَّ جهد تأكسد البروم أعلى منه للماء، ومن ثم فإنَّ أيونات البروميد  $\text{Br}^-$  أسهل تأكسداً؛ حيث يلاحظ تكونُ البروم عند المصعد حسب المعادلة:  $2\text{Br}^-_{(\text{aq})} \rightarrow \text{Br}_{2(\text{l})} + 2\text{e}^-$  نصف تفاعل التأكسد:

اما التفاعل الكلي، فهو مجموع نصفين تفاعل التأكسد والاختزال:



ويتفق ذلك مع النواتج العملية لتحليل محلول  $\text{CuBr}_2$  كهربائياً؛ إذ يلاحظ تكونُ البروم عند المصعد وتكون النحاس عند المهبط.

ويمكن حساب جهد الخلية المعياري لتفاعل الكلي كالتالي:

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{Cu(cathode)}} - E^\circ_{\text{Br}_2(\text{anode})}$$

$$E^\circ_{\text{cell}} = 0.34 - 1.07 = -0.73 \text{ V}$$

أي أنَّ جهد البطاريه اللازم لإحداث التفاعل يزيد على (0.73 V).

### التحليل الكهربائي لمحلول كبريتات الصوديوم $\text{Na}_2\text{SO}_4$

تفككُ كبريتات الصوديوم في الماء، حسب المعادلة:



وعند تحليل محلوله كهربائياً يتحمّل اختزال أيونات الصوديوم  $\text{Na}^+$  أو جزيئات الماء عند المهبط.

وبالرجوع إلى جهود الاختزال المعيارية لكل منها:



يلاحظ أنَّ جهد اختزال الماء أعلى منه لأيونات الصوديوم؛ لذلك يكون أسهل اختزالاً عند المهبط؛ حيث يتكونُ غاز الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .

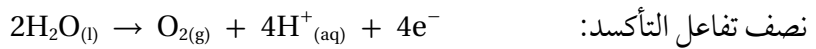
اما عند المصعد، فيتحمّل تأكسد أيونات الكبريتات  $\text{SO}_4^{2-}$  أو جزيئات الماء، وقد لوحظ عملياً تصاعد غاز الأكسجين عند المصعد؛ ما يدلُّ على تأكسد

جزيئات الماء، حسب المعادلة:

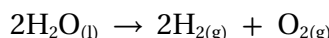


**أصمّم**، باستخدام برنامج صانع الأفلام (Movie Maker)، فلماً قصيراً يوضح مفهوم عملية التحليل الكهربائي وتحولات الطاقة فيها وعلاقة تفاعلات التأكسد والاختزال الحادثة فيها بجهود الاختزال، ثم أشاركه معلمي / معلمتني وزملائي / وزميلاتي.

**أفسر:** دور كبريتات الصوديوم في عملية التحليل الكهربائي للماء.



نصف تفاعل التأكسد:  
أما التفاعل الكيميائي الكلي، فمجموع نصف تفاعل التأكسد ونصف تفاعل الاختزال، وهو:



أي أنَّ ما حدث عند تحليل محلول كبريتات الصوديوم كهربائياً هو تحليل الماء كهربائياً، حيث تأكسدت جُزئيات الماء واختزلت مُكونةً غازياً الأكسجين والهيدروجين. يُلاحظُ من دراسة الأمثلة السابقة لتحليل محلول المركبات الأيونية كهربائياً أنَّ الأيونات الموجبة وجُزئيات الماء يُحتملُ أن تختزلَ عند المِهبط، وأنَّ الأيونات السالبة وجُزئيات الماء يُحتملُ أن تتأكسدَ عند المِصعد، وأنَّ التفاعل الذي يحدثُ يعتمدُ بشكل عام على جهود الاختزال المعيارية لـكُلِّ منها، كما أنَّ سلوك أيون معين هو نفسه خلال عملية التحليل الكهربائي بغضِّ النظر عن مصدره، وأنَّ هناك بعض الأيونات متعددة الذرات، مثل  $(\text{NO}_3^-)$ ,  $(\text{SO}_4^{2-})$ , لا تتأثرُ عند تحليل محلاليها كهربائياً.

### التطبيقات العملية للتحليل الكهربائي

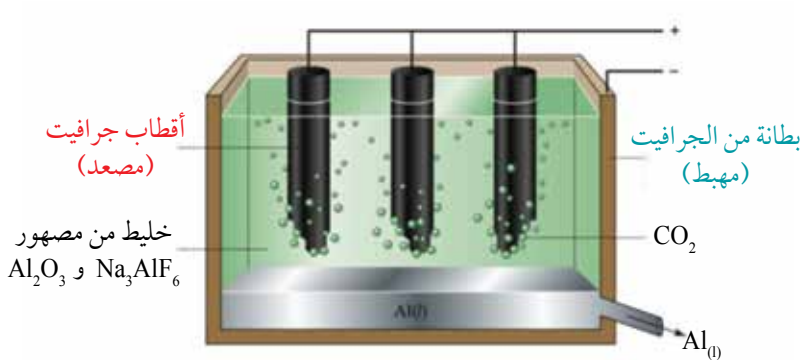
تعمل خلايا التحليل الكهربائي على تحويل الطاقة الكهربائية إلى طاقة كيميائية من خلال استخدام تيار كهربائي يُجبرُ تفاعلي تأكسد واختزال غير تلقائيين على الحدوث. ولهذه الخلايا تطبيقاتٌ مهمة في الصناعة، من مثل استخلاص الفلزات النشطة من مصاهير خاماتها، وتنقية الفلزات لاستخدامها في المجالات التي تحتاج إلى فلزات نقية بدرجة كبيرة. وسُتناقش أمثلة على كُلِّ منها.

#### استخلاص الألمنيوم

يُعدُّ الألمنيوم من أكثر الفلزات انتشاراً في القشرة الأرضية، وهو من الفلزات النشطة، ويستخلاص من خام البوكسيت  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  بطريقة هول-هيرولي، حيث يعالجُ الخام لتخلیصه من الشوائب، ثمَّ يُسخنُ لتحويله إلى أكسيد الألمنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$ ، ويُذابُ في مصهور الكريولييت  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  فتتَّخَضُ درجة انصهاره نحو  $1000^\circ\text{C}$ . وَتُسمى خلية التحليل الكهربائي لمصهور  $\text{Al}_2\text{O}_3$  خلية هول-هيرولي، وتتكونُ من الداخل من طبقة من الجرافيت تمثل المِهبط، وسلسلةٍ من أقطاب الجرافيت تُغمَسُ في المصهور تمثل المِصعد، أنظر الشكل (19). وعند إجراء عملية التحليل

**تحقق:** أكتب تفاعلي المصعد والمِهبط اللذين يحدثان عند تحليل محلول  $\text{NiBr}_2$  كهربائياً باستخدام أقطاب من الجرافيت.

**أفڪ:** أفسر، مستعيناً بالمعادلات:  
عند تحليل محلول  $\text{CuSO}_4$  كهربائياً يتَحَوَّل تدريجيًّا إلى محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$ .



الشكل (19): تحليل  
مصهور  $\text{Al}_2\text{O}_3$  كهربائياً.

الكهربائي يحدث اختزالًّا لأيونات الألミニوم عند المِهبط، ويتكوّنُ الألミニوم الذي يتجمّعُ أسفل الخلية؛ حيث يُسَحَّبُ من مَخرج خاصٍ.



أمّا عند المصعد، فتتأكسدُ أيونات الأكسجين  $\text{O}^{2-}$  مُكوّنةً غازًّا غالًّا للأكسجين، حَسَبَ المعادلة:

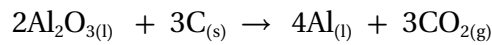


ويتفاعلُ الأكسجين الناتج مع أقطاب الجرافيت مُكوّناً ثاني أكسيد الكربون،



مما يؤدي إلى تآكلها، فيجري تغييرُها بشكل دوري.

ويمكنُ تلخيصُ التفاعل الكلّي، الذي يحدثُ في الخلية، بالمعادلة الآتية:



ونظراً إلى أنَّ عملية استخلاص الألミニوم تستهلك كمياتٍ هائلةً من الطاقة، تُقام مصانع إنتاجه قريباً من محطّات الطاقة الكهربائية لتوفير كُلفة نقل الطاقة، كما يُرَكّزُ بشكل كبير على عملية إعادة تدويره؛ إذ تبلغ كمية الطاقة اللازمة لإعادة التدوير نحو 5% من الطاقة اللازمـة لاستخلاصه من خام البوكسـيت.

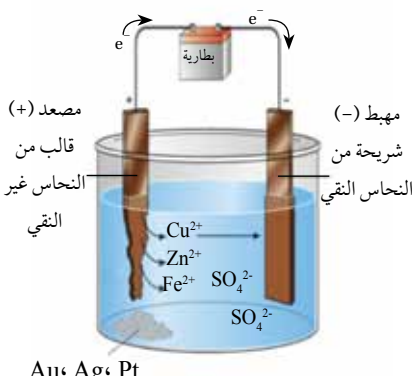
## تنقية الفيلزات

تحتاج بعض استخدامات الفيلزات إلى أن تكون نقيةً تماماً. فمثلاً، يجب أن يكون النحاس المستخدم في التمديدات الكهربائية نقىًّا؛ لذا تُستخدم عملية التحليل الكهربائي في تنقية الفيلزات، مثل النحاس، بعد عمليات استخلاصه من خاماته؛ إذ يحتوي على شوائب، مثل الخارصين والحديد والذهب والفضة والبلاتين. وحتى تم تنقيته، يُشكّل النحاس غير النقى على شكل قوالب تمثل المصعد في خلية التحليل الكهربائي، ويوصل المِهبط بشرحة رقيقة من النحاس النقى، ثم يُعمّران في محلول كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$ .

وعند تمرير تيار كهربائي في الخلية تحدثُ التفاعلات الآتية:



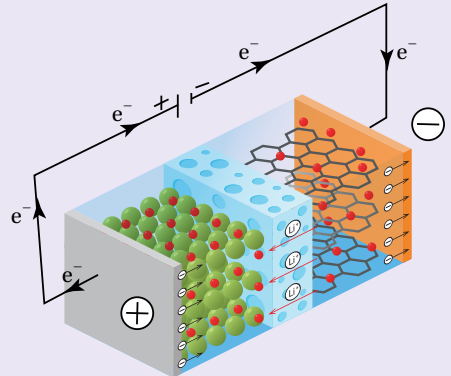
ومع استمرار تأكسد النحاس واختزاله تنتقل ذراته من المصعد إلى المِهبط، أنظر الشكل (20)، وتتأكسد ذرات الفيلزات (الشوائب) التي لها جهد اختزال أقل من النحاس، كالخارصين والحديد، مُكوّنةً أيونات  $\text{Zn}^{2+}$  و  $\text{Fe}^{2+}$  على الترتيب، وتبقى هذه الأيونات ذاتية في محلول، أمّا الذهب والفضة والبلاتين فإنَّ جهد اختزالها أعلى من جهد الخلية المستخدم؛ لذلك لا تتأكسد ذراتها، وتتجمّعُ في قاع الخلية، وتكون درجة نقاوة النحاس الناتج نحو 99.9%.



الشكل (20): تنقية النحاس بالتحليل الكهربائي.

## الربط مع الحياة شحن البطارية

تجمعُ البطارياتُ القابلةُ لإعادة الشحن بين كيمياءً كلٌّ من الخلايا الجلوفانية وخلايا التحليل الكهربائي. فعند استخدام الأجهزة المحتوية عليها، كالهاتف الخلوي أو السيارة الكهربائية، تُحَوَّل الطاقة الكيميائية إلى كهربائية؛ أي تعمل كخلية جلوفانية، أما عند شحن البطارية فإنها تعمل كخلية تحليل كهربائي تُحَوَّل الطاقة الكهربائية، التي تزودُ بها، إلى كيميائية؛ حيث ينعكسُ اتجاهُ حركة الإلكترونات فيها، ويحدثُ التفاعل العكسي للتفاعل المنتج لتيار الكهربائي في البطارية.



**تحقق:**

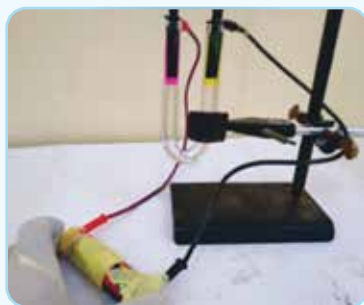
- 1- أفسر: لا تختزل أيونات  $\text{Fe}^{2+}$  و  $\text{Zn}^{2+}$ ، التي توجد ذرّاتها على شكل شوائب مع النحاس، خلال عملية تنقيته بالتحليل الكهربائي.
- 2- أفسر، مستعيناً بمعادلات كيميائية، استبدال أقطاب الجرافيت المستخدمة في خلية هول - هيرولييت بشكل دوري.

## التجربة ٣

### التحليل الكهربائي لمحاليل بعض المركبات الأيونية

#### المواد والأدوات:

أنبوب زجاجيان على شكل حرف U، أقطاب جرافيت عدد (4)، كاشف الفينولفتالين، أسلاك توصيل، بطارية (3 V) عدد (2)، حامل ومسك فلزي mL 100، من محلول يوديد البوتاسيوم KI بتركيز 0.5 M ، 0.5 mL من محلول كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$  بتركيز 0.5M، محلول النشا.



#### إرشادات السلامة:

- أَتَبْعِي إِرْشَادَاتِ السَّلَامَةِ الْعَامَةِ فِي الْمُخْبَرِ.
- أَرْتَدِي مَعْطَفَ الْمُخْبَرِ وَالنَّظَارَاتِ الْوَاقِيَّةِ وَالْقَفَازَاتِ.
- أَتَعَالَمُ مَعَ الْمَوَادِ الْكِيمِيَّيَّةِ بِحُذْرِ.

#### خطوات العمل:

- أَجْرَبُ:** أَبْلَغْتُ أَنْبَوْبَ زَجاجَيَاً عَلَى شَكْلِ حَرْفِ U عَلَى الْحَامِلِ الْفَلِزِيِّ بِاستِخْدَامِ الْمَاسِكِ، كَمَا فِي الشَّكْلِ.
- أَمْلَأْتُ الْأَنْبَوْبَ الْزَّجاجِيَّ بِمَحْلُولِ يُودِيدِ الْبُوتَاسِيُّومَ، بِحِيثِ يَبْقَى مَا يَقْرَبُ 1 cm فَارِغًا مِنْ كُلِّ طَرْفٍ، ثُمَّ أَضَيفْتُ إِلَيْهِ 3 نَقَاطٍ مِنْ كَاشْفِ الْفِينُولِفَتَالِينِ.
- أَطَبَقُ:** أَصْلَلْتُ قَطْبَيِّ الْجَرَافِيتِ بِأَسْلَاكٍ تَوْصِيلٍ، ثُمَّ أَضَعَّهُمَا فِي الْأَنْبَوْبِ الْزَّجاجِيَّ بِحِيثِ يَكُونُ كُلُّ مِنْهُمَا فِي أَحَدِ طَرَفَيِّ الْأَنْبَوْبِ، كَمَا فِي الشَّكْلِ.
- الاحظ:** أَصْلَلْتُ أَسْلَاكَ التَّوْصِيلِ بِقَطْبَيِّ الْبَطَارِيَّةِ وَأَتَرْكَهَا مَدَدَّةً 15 min، وَالاحظُ التَّغْيُيرَاتِ الَّتِي تَحْدُثُ فِي الْمَحْلُولِ، وَأَسَجِّلُ مَلَاحِظَاتِي.
- الاحظ:** أَفْصِلْتُ التَّيَارَ الْكَهْرَبَائِيَّ، ثُمَّ أَضَيفْتُ 5 نَقَاطٍ مِنْ مَحْلُولِ النَّشا إِلَى طَرْفِيِّ الْأَنْبَوْبِ، وَالاحظُ التَّغْيُيرَ الذِّي يَحْدُثُ فِي الْمَحْلُولِ، وَأَسَجِّلُ مَلَاحِظَاتِي.
- أَجْرَبُ:** أَكْرَرَتُ الْخَطُواتَ مِنْ 1-4 بِاستِخْدَامِ مَحْلُولِ كَبْرِيَّاتِ النَّحَاسِ، وَأَسَجِّلُ مَلَاحِظَاتِي.
- أَنْظِمُ الْبَيَانَاتَ:** أَسَجِّلُ بَيَانَاتِي فِي الْجَدُولِ الْآتِيِّ:

المهبط	المصد	التغيير ومكان حدوثه
تصاعد غاز	تغير اللون	تحليل محلول
		iodide potassium (aq)
		copper sulfate (aq)

#### التحليل والاستنتاج:

- أَصِفُّ** التَّغْيُيرَاتِ الَّتِي حَدَثَتْ عَنْ تَحْلِيلِ مَحْلُولِ كُلِّ مِنْ يُودِيدِ الْبُوتَاسِيُّومَ وَكَبْرِيَّاتِ النَّحَاسِ كَهْرَبَائِيًّا عَنْدَ كُلِّ مِنْ الْمِصْدَدِ وَالْمِهْبِطِ.
- ما نَوَاطَجُ تَحْلِيلُ كُلِّ مِنْ مَحْلُولِ يُودِيدِ الْبُوتَاسِيُّومَ وَكَبْرِيَّاتِ النَّحَاسِ كَهْرَبَائِيًّا؟
- أَسْتَنْتَجُ:** عَلَمْ يَدُلُّ التَّغْيُيرُ فِي اللَّوْنِ الَّذِي حَدَثَ عَنْدَ الْمِصْدَدِ بَعْدِ إِضَافَةِ نَقَاطِ مِنْ مَحْلُولِ النَّشا إِلَى مَحْلُولِ KI؟

- 4- أكتب معادلة كيميائية تمثل التفاعل الذي حدث عند المتصعد لكل محلول.
- 5- أكتب معادلة كيميائية تمثل التفاعل الذي حدث عند المهبط لكل محلول.
- 6- **استنتج** نواتج التحليل الكهربائي لمحلول  $\text{CuI}_2$ .

## مراجعة الدرس

1- الفكرة الرئيسية:

**أوضح** المقصود بخلية التحليل الكهربائي.

2- **أفسر**:

أ . لا يمكن تحضير غاز الفلور بالتحليل الكهربائي لمحلول  $\text{NaF}$ .

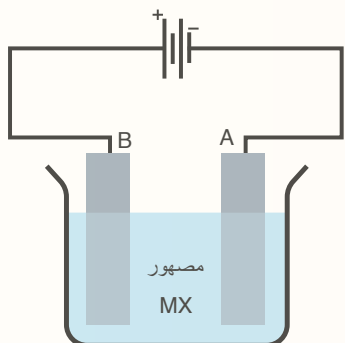
ب . تكون الكلفة الاقتصادية لإعادة تدوير الألمنيوم أقل من كلفة استخراجه من خام البوكسيت.

3- أتوقع: بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أتوقع نواتج التحليل الكهربائي لمحاليل الأملاح الآتية:

أ . يوديد المغنيسيوم  $\text{MgI}_2$ .

ب . نترات الرصاص  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$

ج. كبريتات الكوبالت  $\text{CoSO}_4$



4- أدرس الشكل المجاور، الذي يمثل خلية تحليل كهربائي لمصهور المركب الأيوني  $\text{MX}$  باستخدام أقطاب من الجرافيت أعطيت الرموز  $A$  و  $B$  ، ثم أجب عن الأسئلة الآتية:

أ . **أحدد** المتصعد والمهبط في الخلية.

ب . **أحدد** اتجاه حركة الإلكترونات عبر الأسلاك، واتجاه حركة الأيونات الموجبة والسلبية داخل محلول باستخدام الأسهم.

ج. **أحدد** القطب الذي تحدث عنده عملية التأكسد.

د . **أحدد** القطب الذي تتكون عنده ذرات عنصر  $M$ .

5- يُراد تنقية قوالب من اليكل باستخدام عملية التحليل الكهربائي:

أ . ما القطب الذي يجب أن تمثله القوالب غير النقية؟

ب . ما المادة المستخدمة في القطب الآخر؟

ج. أقرّ محلولاً يمكن استخدامه في هذه الخلية.

# الإثراء والتلوّح

## إعادة تدوير البطاريات Recycling Batteries

تُستخدم البطاريات لتزويد أجهزة مختلفة بالطاقة، تشمل السيارات والهواتف وأجهزة الحاسوب وغيرها، وعندما تنفد البطارية أو تتلف تُرمى (يُستغنى عنها)، ويؤدي ذلك إلى تراكم كميات كبيرة من النفايات الخطرة؛ إذ تحتوي البطاريات على مواد كيميائية سامة وفلزات ثقيلة، ينبع عن تراكمها ودفنها مخاطر بيئية؛ فقد تسبّب تلوث المياه والتربة، ومن هنا جاءت فكرة إعادة تدوير البطاريات.

تدوير البطاريات يعني معالجة نفاياتها بهدف التقليل منها بوصفها نفاياتاً صلبة، وإعادة استخدام مكوناتها مرة أخرى.

### إعادة تدوير بطارية الرصاص الحمضية

تُعدُّ بطاريات الرصاص الحمضية من أقدم أنواع البطاريات القابلة لإعادة الشحن في العالم، ولإعادة تدويرها أهمية كبيرة في صناعة الرصاص في الوقت الحاضر؛ حيث يمثل الرصاص المُعاد استخدامه نحو 47% من إجمالي الرصاص المستخدم عالمياً.

وتشمل عملية إعادة تدوير بطاريات الرصاص الحمضية المُستخدمَة عدّة مراحل، هي:



التجميع: وهي تجميع بطاريات الرصاص المُستخدمَة، وغالباً ما يتم ذلك لدى باعة البطاريات؛ حيث تجمعها الشركات التي تعيد تدويرها.  
التكسير: إذ تُنكَكُ البطاريات في منشأة إعادة التدوير، وتُسحقُ مكوناتها باستخدام أدوات خاصة، فتحوّل إلى شظايا.

الفرز: تتضمّن هذه العملية فصل أجزاء بطارية الرصاص الحمضية بفرز المكونات البلاستيكية والورقية عن الرصاص والفلزات الثقيلة،

وسحب السائل الموجود فيها، يلي ذلك بدء كلّ مادة بمرحلة تدوير خاصة بها؛ إذ تُغسل القطع البلاستيكية وتُجفّف ثم تُرسَل إلى وحدة تدوير البلاستيك؛ حيث تُصهر وتشكّل آلياً على شكل كرات من مادة البولي بروبيلين، وتُستخدم مرّة أخرى لإنتاج صناديق بطاريات الرصاص الحمضية، ويمكن استخدامها في صناعة منتجات أخرى. أمّا ألواح الرصاص وأكسيده ومركباته الأخرى فتُصهر معًا في أفران الصهر، ثم تُصب في قوالب وتُزال من على سطح مصهور الرصاص الشوائب المعروفة باسم الخبث، وتُترك السبائك لتبرد وتصلّب، ثم تُرسَل إلى الشركات المُصنّعة للبطاريات؛ حيث تُستخدم في إنتاج ألواح جديدة من الرصاص وأكسيد الرصاص.

أمّا حمض الكبريتิก، وهو المكوّن السائل في البطارية، فيجري التعامل معه بطريقتين، أولاهما: معالجة الحمض مع مركّب كيميائي قاعدي، فيتّج ملح وماء، ثم يجري تجميع المياه الناتجة ومعالجتها والتأكد من مطابقتها لمواصفات المياه والتخلص منها في شبكة الصرف الصحي، أمّا الطريقة الثانية فيجري فيها تحويل الحمض إلى كبريتات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ، ثم استخدامه في صناعة منظفات الغسيل والزجاج والمنسوخات.

## 1. الفكرة الرئيسية:

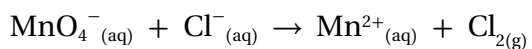
أقارن بين الخلية الجلفانية وخلية التحليل الكهربائي، من حيث:

- أ - تحولات الطاقة في كلّ منها.
- ب - شحنة كلّ من المصعد والمبهط.
- ج - تلقائية تفاعل تأكسد والاختزال.
- د - إشارة جهد الخلية المعياري  $E_{\text{cell}}^{\circ}$ .

## 2. أفسر:

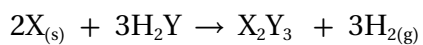
- أ - يُخلط أكسيد الألمنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  بالكريوليت خلال عملية استخلاص الألمنيوم بطريق هول - هيروليت.
- ب - تفقد بطارية السيارة صلاحيتها بعد بضع سنوات من استخدامها، رغم إمكانية إعادة شحنها نظريًا عدًّا لا نهائًّا من المرات.

3. تمثل المعادلة الكيميائية الآتية تفاعل تأكسد والاختزال، أدرسه جيدًا، ثم أجيِّب عن الأسئلة التي تليه:



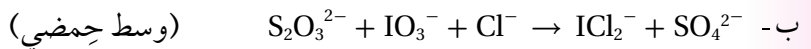
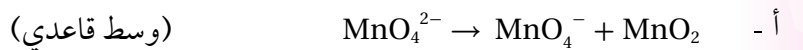
- أ - أكتب نصفي تفاعل تأكسد والاختزال.
- ب - أكتب معادلة التفاعل الكلي الموزونة.
- ج - هل يحدث هذا التفاعل تلقائيًا؟ (استعين بجدول جهود الاختزال المعيارية)

4. أدرس معادلة التفاعل الكيميائي، التي تتضمن رموزًا افتراضية لعنصر X وY، ثم أجيِّب عن الأسئلة التي تليها:



- أ - أحسب عدد تأكسد العنصر X أيًّاما ورد في المعادلة.
- ب - أحسب عدد تأكسد العنصر Y أيًّاما ورد في المعادلة.
- ج - أحَدِّد المادة التي تأكسدت.
- د - أحَدِّد العامل المؤكسد.

5. أوازن معادلات تأكسد والاختزال الآتية بطريقة نصف التفاعل، وأحدِّد العامل المؤكسد والعامل المُخترَل:



6. خلية جلفانية مكونة من نصف خلية الرصاص  $\text{Pb}^{2+}|\text{Pb}$  ونصف خلية الكروم  $\text{Cr}^{3+}|\text{Cr}^{3+}$ . إذا علِمْت أنَّ تركيز أيونات

$\text{Cr}^{3+}$  يزداد عند تشغيل الخلية، فأجيِّب عما يأتي:

أ - أحَدِّد المصعد والمبهط في الخلية الجلفانية.

ب - أحَدِّد اتجاه حركة الإلكترونات في الدارة الخارجية.

ج - أتوقع التغيير على كتلة قطب الرصاص مع استمرار تشغيل الخلية.

د - أكتب معادلة موزونة تمثل التفاعل الكلي الذي يحدث في الخلية.

هـ - أحسب، مستعينًا بجدول جهود الاختزال المعيارية، جهد الخلية المعياري ( $E_{\text{cell}}^{\circ}$ ).

# مراجعة الوحدة

نصف تفاعل الاختزال	E°   V
$A^{+}_{(aq)} + e^{-} \rightarrow A_{(s)}$	0.80
$B^{3+}_{(aq)} + 3e^{-} \rightarrow B_{(s)}$	1.66
$C^{3+}_{(aq)} + 3e^{-} \rightarrow C_{(s)}$	1.5
$D^{+}_{(aq)} + e^{-} \rightarrow D_{(s)}$	2.71
$M^{2+}_{(aq)} + 2e^{-} \rightarrow M_{(s)}$	0.28

7. بيّن الجدول المجاور القيم المطلقة لجهود الاختزال المعيارية E° للعناصر (A, B, C, D, M). إذا علمت أنَّ ترتيب العناصر حسب قوتها كعوامل مختزلة، هو: D > B > M > A > C، وأنه عند وصل القطب M بقطب الهيدروجين المعياري تحرَّك الإلكترونات من M إلى قطب الهيدروجين، فأُجيب - مُستعيناً بالمعلومات السابقة - عن الأسئلة الآتية:  
 أ - أكتب إشارة قيم جهود الاختزال المعيارية E° للعناصر A, B, C, D, M.

ب - أتوقع: ما العنصران اللذان يشكّلان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري، ثمَّ أحسب قيمة E°<sub>cell</sub> لها.

ج - أستنتج: ما العنصر الذي يمكن استخدامه وعاء مصنوع منه لحفظ محلول يحتوي على أيونات A<sup>+</sup>؟

د - أستنتج: ما العامل المؤكسد الذي يؤكسد D ولا يؤكسد M؟

المعلومات	المعادلة
تفاعل تلقائي	$Ca + Cd^{2+} \rightarrow Ca^{2+} + Cd$
تفاعل غير تلقائي	$2Br^{-} + Sn^{2+} \rightarrow Br_2 + Sn$
تفاعل تلقائي	$Cd + Sn^{2+} \rightarrow Cd^{2+} + Sn$

8. أدرس المعادلات والمعلومات المبينة في الجدول؛ ثمَّ أُجيب عن الأسئلة التي تليها:  
 أ - أحدُّ أقوى عامل مؤكسد.

ب - أرتِّب العوامل المختزلة تصاعدياً حسب قوتها.

ج - أستنتج: هل تؤكسد أيونات الكادميوم Cd<sup>2+</sup> أيونات البروم Br<sup>-</sup>؟

د - أثبِّ: هل يمكن حفظ محلول كلوريد الكالسيوم CaCl<sub>2</sub> في وعاء من القصدير Sn؟

ه - أقارن: ما العنصران اللذان يكونان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري؟

9. خلية تحليل كهربائي تحتوي على محلول بروميد الليثيوم LiBr. بالرجوع إلى جدول جهود الاختزال المعيارية، أُجيب عن الأسئلة الآتية:

أ - أكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند المصعد.

ب - أستنتج: ما ناتج التحليل الكهربائي عند المهبط؟

ج - أحسب: ما مقدار جهد البطارئ اللازム لإحداث عملية التحليل الكهربائي؟

10. عند استخدام آلة تصوير ذات بطارئ قابلة لإعادة الشحن، أُجيب عن الأسئلة الآتية :

أ. أقارن تحولات الطاقة خلال عملية الاستخدام والشحن.

ب. أُفسِّر: تعمُّل هذه البطارئ كخلية جلفانية وخلية تحليل كهربائي.

11. أدرس المعلومات الآتية المتعلقة بالفلزات ذات الرموز الافتراضية الآتية: Y, Z, B, X, A, C، ثمَّ أُجيب عن الأسئلة التي تليها:

أ - الفلز A يخترُّل أيونات X<sup>2+</sup> ولا يخترُّل أيونات Y<sup>2+</sup>.

ب - عند مفاجأة الفلزين B, X مع محلول حمض الهيدروكلوريك المخفَّف، يتَّفَاعِلُ X وينطلق غاز الهيدروجين، أمّا B فلا يتفاعل.

ج - عند تكوين خلية جلفانية من الفلزين C وY، تتحرَّك الأيونات السالبة من القنطرة الملحيَّة باتجاه نصف خلية C.

# مراجعة الوحدة

د - يمكن استخلاص الفلز Z من محليل أملاحه باستخدام الفلز B.

1) أستنتاج اتجاه حركة الإلكترونات في الخلية المكونة من القطبين X, C.

2) أستنتاج القطب الذي تزداد كتلته في الخلية المكونة من القطبين A, B.

3) أقارن: ما القطبين اللذين يشكلان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري؟

4) أتبأ: هل يمكن تحضير الفلز Z بالتحليل الكهربائي لمحلول  $ZNO_3$ ? أفسر إجابتي.

5) أستنتاج: هل يتفاعل الفلز A مع محلول حمض الهيدروكلوريك وينطلق غاز الهيدروجين؟ أفسر إجابتي.

6) أتبأ: هل يمكن تحريك محلول نترات الفلز  $Y(NO_3)_2$  بملعقة من الفلز B؟

12. استُخدِمت أنصاف الخلايا المعيارية للفلزات ذات الرموز الافتراضية الآتية:

المصدع	$E_{cell}^{\circ}$ V	ال الخلية الجلفانية
E	0.16	E-D
E	0.78	E-L
T	1.93	T-E
E	0.30	E-M
R	0.32	R-E

، T, R, D, M, L جلفانية، وكانت النتائج كما في الجدول الآتي. أدرس جيداً، ثم أجيب عن الأسئلة الآتية:

أ - أرتّب الفلزات متضمنة الفلز E حسب قوتها كعوامل مختزلة.

ب - أحسب جهد الخلية المعياري  $E_{cell}^{\circ}$  للخلية المكونة من الفلزين R, T.

ج - أستنتاج اتجاه حركة الإلكترونات في الخلية المكونة من الفلزين D, M.

د - أقارن: ما الفلزان اللذان يشكلان خلية جلفانية لها أعلى جهد خلية معياري؟

هـ - أستنتاج: هل يمكن حفظ محلول أحد أملاح الفلز D في وعاء من الفلز R؟ أفسر إجابتي.

13. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1 . المادة التي اختُرِكت في التفاعل الآتي:  $CO_2 + TiO_2 + 2Cl_2 \rightarrow TiCl_4 + C$ , هي:

أ . Cl<sub>2</sub>      ب . TiO<sub>2</sub>      ج . TiCl<sub>4</sub>      د . C

2 . عدد تأكسد البورون B في المركب NaBH<sub>4</sub> يساوي:

أ . +3      ب . +5      ج . -5      د . -3

3 . إحدى العبارات الآتية صحيحة:

أ . العامل المختزل يكتسب إلكترونات في التفاعل الكيميائي.

ب . العامل المؤكسد يفقد إلكترونات في التفاعل الكيميائي.

ج . تحتوي جميع تفاعلات التأكسد والاختزال على عامل مؤكسد وعامل مختزل.

د . يحتوي تفاعل التأكسد والاختزال على عامل مؤكسد وعامل مختزل فقط.

4 . العبارة الصحيحة في معادلة التفاعل الموزونة الآتية:  $IO_3^-_{(aq)} + 5I^-_{(aq)} + 6H^+_{(aq)} \rightarrow 3I_{2(aq)} + 3H_2O_{(l)}$

هي:

أ . عدد تأكسد اليود في  $IO_3^-$  يساوي 7.

ب . العامل المؤكسد في التفاعل هو  $I^-$ .

د . تأكسدت ذرات اليود (أو أيوناته) واختزلت في التفاعل.

ج . يُعد التفاعل تأكسداً واحتزلاً ذاتياً.

# مراجعة الوحدة

5. التفاعل الذي يسلكُ فيه الهيدروجين كعامل مؤكسد هو:



6. مقدار التغيير في عدد تأكسد ذرة الكربون (C)، عند تحول الأيون  $\text{CO}_2^-$  إلى جزيء  $\text{CO}_2$  هي:

4      2      ب. 1      أ. 0

7. أحد التغيرات الآتية يحتاج إلى عامل مؤكسد:



8. أحد التفاعلات غير الموزونة الآتية يمثل تفاعلاً تأكسد واحتزال ذاتي:



9. عدد مولات الإلكترونات اللازمة لموازنة نصف التفاعل الآتي في وسط حمضي:



10. عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  اللازم إضافتها إلى طرف المعادلة لموازنة التفاعل الآتي في وسط قاعدي:



11. إذا كان التفاعل الآتي يحدث في إحدى الخلايا الجلفانية  $\text{B}^{2+} \rightarrow \text{A}^{2+} + \text{B}$ , فإن:

ب. كتلة القطب A تزداد      أ. القطب السالب هو B

د. الإلكترونات تتحرّك من القطب B إلى القطب A      ج. تركيز أيونات  $\text{A}^{2+}$  يزداد

$E_{\text{cell}}^\circ \text{ V}$	قطب الذي يشكّله الفلز X	قطباً الخلية
0.78	مهبط	M-X
0.15	مصدر	X-N
0.74	مصدر	X-L

● يتضمّن الجدول المجاور ثلاثة خلايا جلفانية يشكّل الفلز X أحد أقطابها مع أحد الفلزات ذات الرّموز الافتراضية L, N, M، ومعلومات عنها. أدرسه جيداً، ثم أجب عن الأسئلة 12 و 13 و 14.

12. أرتّب الفلزات M, N, L, X حسب قوّتها كعوامل مختزلة:

ب.  $\text{M} > \text{X} > \text{N} > \text{L}$       أ.  $\text{X} > \text{L} > \text{N} > \text{M}$

د.  $\text{L} > \text{N} > \text{X} > \text{M}$       ج.  $\text{M} > \text{N} > \text{L} > \text{X}$

13. جهد الخلية N-M المعياري  $E_{\text{cell}}^\circ$  بالفولت يساوي:

د. 0.59      ج. 0.04      ب. 0.93      أ. 0.63

14. الفلزُ الذي يمكن حفظُ محلول أحد أملاحه في وعاء مصنوع من أيٍّ من الفلزات الثلاثة المتبقية، هو:

M. د

N. ج.

L. ب.

X. أ.

15. الفلزُ الذي يوفر لجسر حديدي أفضل حماية مهبطية من التآكل:

Cu. د.

Mg. ج.

Sn. ب.

Au. أ.

- أدرس الجدول المجاور، الذي يتضمن بعض أنصاف تفاعلات الاختزال المعيارية وجهودها، وأستخدمه للإجابة عن الأسئلة 16 و 17.

نصف تفاعل الاختزال	E° V
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag}$	0.80
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Cu}$	0.34
$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Zn}$	-0.76
$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightarrow \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$	-0.83
$\text{Br}_2 + 2\text{e}^- \rightarrow 2\text{Br}^-$	1.07

16. عند التحليل الكهربائي لمحلول بروميد الخارصين، فإنَّ الناتج عند المهبط هو:

H<sub>2</sub>. ب.

Zn. أ.

OH<sup>-</sup>. د.

Cl<sub>2</sub>. ج.

17. عند التحليل الكهربائي لمحلول يحتوي على الأيونات Cu<sup>2+</sup> ، Zn<sup>2+</sup> ، Ag<sup>+</sup> ، ، فإنَّ ذرَّاتها تبدأ بالترُّسب عند المهبط حسب الترتيب الآتي:

Ag, Zn, Cu. د.

Ag, Cu, Zn. ج.

Cu, Ag, Zn. ب.

Zn, Ag, Cu. أ.

18. عندما يعاد شحن بطارية قابلة لإعادة الشحن تعمل الخلية كخلية:

د. تحليل كهربائي

ج. جلقانية

ب. قلوية

أ. حمضية

19. جميع العبارات الآتية صحيحة، بالنسبة إلى الخلية الجلفانية Ba|Ba<sup>2+</sup>||Ni<sup>2+</sup>|Ni، ما عدا:

ب- Ba أقوى عامل مؤكسد

د. Ba|Ba<sup>2+</sup> تمثل نصف خلية الاختزال

أ. Ni<sup>2+</sup> أقوى عامل مؤكسد

ج. تزداد كتلة القطب Ni

20. العبارة الخاطئة من العبارات الآتية التي تصفُ ما يحدثُ في بطارية أيون الليثيوم خلال عملية شحن البطارئ، هي:

أ. تتأكسدُ أيونات الكوبالت Co<sup>3+</sup> إلى Co<sup>4+</sup>.

ب. يمثلُ أكسيد الكوبالت CoO<sub>2</sub> قطب المهبط في أثناء الشحن.

د. تتحرَّكُ أيونات الليثيوم Li<sup>+</sup> باتجاه نصف خلية الجرافيت.

ج. تخترُّلُ أيونات الليثيوم .Li<sup>+</sup>.

## مسرد المصطلحات

- الاختزال **reduction**: كسبُ الإلكترونات أو نقصانُ عدد التأكسد.
- الأملاح **Salts**: مركَباتُ أيونية تنتج من تفاعل محلول حمض مع محلول قاعدة.
- الأيون المشترك **Common Ion**: أيون يدخل في تركيب مادتين مختلفتين (حمض ضعيف وملحه، أو قاعدة ضعيفة وملحه)، ويتجزء من تأينهما.
- أيون الهيدرونيوم **Hydronium Ion**: أيون ينتج من ارتباط أيون الهيدروجين بجزيء الماء برابطة تناسقية.
- تأثير الأيون المشترك **Common Ion Effect**: التغيير في تراكيز المواد والأيونات الناتج من إضافة الملح إلى محلول.
- التأكسد **Oxidation**: فقدُ الإلكترونات أو زيادة عدد التأكسد.
- التأكسد والاختزال الذاتي **Autoxidation–Reduction Reaction**: سلوكُ المادة كعامل مؤكسد وعامل مخترل في التفاعل نفسه.
- تأكلُ الفلزات **Corrosion of Metals**: تفاعُلها مع الهواء الجوي والمُواد في البيئة المحيطة؛ فتفقدُ العديد من خصائصها وتتحولُ إلى موادٍ جديدةً أكثر ثباتاً كيميائياً، كأكسيد الفلزات وهيدروكسيداتها وكربوناتها.
- التأين الذاتي للماء **Autoionization of Water**: بعض جزيئات الماء تسلُك كحمض وبعضها الآخر يسلُك كقاعدة في الماء النقي نفسه.
- التحليل الكهربائي **Electrolysis**: عملية إمداد تيار كهربائي في مصهور أو محلول مادةً كهربائية؛ ما يُسَبِّبُ حدوث تفاعل تأكسد واحتزال غير تلقائي.
- تفاعل التأكسد والاختزال **Redox Reaction**: تفاعلٌ كيميائي تحدثُ فيه عمليتاً التأكسد والاختزال معاً.
- تلقائية التفاعل **Spontaneity of Reaction**: حدوث التفاعل، وتكون النواتج دون الحاجة إلى طاقة كهربائية لإحداثه.
- التَّفَقِيَّة **Hydrolysis**: تفاعل أيونات الملح مع الماء، وإنتاج أيونات  $\text{H}_3\text{O}^+$  أو  $\text{OH}^-$ .
- ثابت تأين الحِمض **(Ka) Acid Dissociation Constant**: ثابتُ الاتزان لتأين الحِمض الضعيف.
- ثابت تأين القاعدة **(Kb) Base Dissociation Constant**: ثابتُ الاتزان لتأين القاعدة الضعيف.
- ثابت تأين الماء **(Kw) Dissociation Constant for Water**: ثابتُ الاتزان لتأين الماء.
- جهد الاختزال المعياري **Standard Reduction potential**: مقياسُ مليل نصف تفاعل الاختزال للحدوث في الظروف المعيارية.
- جهد الخلية المعياري **Standard cell potential**: مقياسُ لقدرة الخلية على إنتاج تيار كهربائي، وهو القوة الدافعة الكهربائية المتولدة بين قطبي الخلية بسبب فرق الجهد بينهما في الظروف المعيارية، ويُقاس بالغولت.

- **الحملية المهبطة Cathodic Protection:** من طرائق حماية الحديد من التآكل، يتم فيها تشكيل خلية جلفانية يكون فيها الحديد المهبّط وأحد الفلزات النشطة (مغنيسيوم، خارصين) المصعد، أمّا التربة الرطبة أو مياه البحر فتمثل محلول الإلكتروليتي.
- **حمض أحادي البروتون Monoprotic Acid:** حمض يحتوي على ذرة هيدروجين واحدة قابلة للتأين.
- **حمض أرهيبيوس Arrhenius Acid:** مادة تأين في الماء، وتنتج أيون الهيدروجين ( $H^+$ ).
- **الحمض المرافق Conjugate Acid:** المادة الناتجة من استقبال القاعدة للبروتون.
- **حمض برونست - لوري:** مادة يمكنها منح بروتون واحد في أثناء التفاعل (مانح للبروتون).
- **حمض ثلاثي البروتون Triprotic Acid:** حمض يحتوي على ثلاثة ذرات هيدروجين قابلة للتأين.
- **حمض ثنائي البروتون Diprotic Acid:** حمض يحتوي على ذرتين هيدروجين قابلة للتأين.
- **حمض لويس Lewis:** مادة يمكنها استقبال زوج إلكترونات أو أكثر في التفاعل.
- **خلايا التحليل الكهربائي Electrolysis Cells:** خلية كهروكيميائية يحدث فيها تفاعل تأكسد واحتزال غير تلقائي بفعل الطاقة الكهربائية.
- **الخلايا الجلفانية Galvanic Cells:** أجهزة أو أدوات يحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال تلقائية متجهة للطاقة الكهربائية.
- **الخلايا الكهروكيميائية Electrochemical Cells:** أجهزة أو أدوات تحدث فيها تفاعلات تأكسد واحتزال متجهة للطاقة الكهربائية أو مستهلكة لها.
- **الرقم الهيدروجيني pH (Hydrogen Power):** اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدروجين  $H_3O^+$  في محلول للأساس 10.
- **الرقم الهيدروكسيلي pOH (Hydroxyl Power):** اللوغاريتم السالب لتركيز أيونات الهيدروكسيد  $OH^-$  في محلول للأساس 10.
- **زوج مترافق Conjugated Pair:** الحمض والقاعدة المرافقان الناتجتان في التفاعل، أو القاعدة والحمض المرافقان الناتجتان عنها.
- **عامل المختزل Reducing agent:** المادة التي تختزل مادة أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يفقد إلكترونات تكسبها المادة التي يختزلها وتحدث له عملية تأكسد.
- **عامل المؤكسد Oxidising agent:** المادة التي توكسد مادة أخرى في التفاعل الكيميائي؛ إذ يكتسب إلكترونات من المادة التي يؤكسدها وتحدث له عملية احتزال.
- **عدد التأكسد Oxidation Number:** الشحنة الفعلية لأيون الذرة في المركبات الأيونية، أمّا في المركبات الجزئية فيعرّف بأنه الشحنة التي يفترض أن تكتسبها الذرة المكونة للرابطة التساهمية مع ذرة أخرى فيها لو انتقلت إلكترونات الرابطة كلياً إلى الذرة التي لها أعلى سالبية كهربائية.

- قاعدة أرهيبيوس **Arrhenius Base**: مادة تتأين في الماء، وتنتج أيون الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .
- القاعدة المراجفة **Conjugate base**: المادة الناتجة من منح الحمض للبروتون.
- قاعدة برونستاد - لوري: مادة يمكنها استقبال بروتون واحد في أثناء التفاعل (مستقبل للبروتون).
- قاعدة لويس **Lewis**: مادة يمكنها منح زوج إلكترونات في التفاعل.
- قطب الهيدروجيني المعياري **Standard Hydrogen electrode**: قطب مرجعي استخدم لقياس جهود الاختزال المعيارية لأقطاب الخلايا الجلخانية في الظروف المعيارية، وهي: ضغط الغاز  $1\text{atm}$ ، درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$ ، وتركيز أيونات  $\text{H}^+$  يساوي  $1\text{M}$ .
- القنطرة الملحيّة **Salt bridge**: أنبوب زجاجي على شكل حرف U، يحتوي على محلول مشبع لأحد الأملاح يصل بين نصف الخلية ويخافض على تعادل شحناتها الكهربائية.
- الكواشف **Indicators**: حوض عضوية ضعيفة أو قواعد عضوية ضعيفة يتغير لونها في الحالة المتأينة عن الحالة غير المتأينة في مدى معين من الرقم الهيدروجيني.
- الكيمياء الكهربائية **Electrochemistry**: أحد فروع الكيمياء، الذي يهتم بدراسة التحولات بين الطاقة الكيميائية والكهربائية الناتجة عن تفاعلات التأكسد والاختزال والتطبيقات العملية المرتبطة بها.
- مادة أمفوتيّرة أو متعددة **Amphoteric Substance**: مادة تسلك كحمض في تفاعل وتسلك كقاعدة في تفاعلات أخرى.
- المحاليل المائية **Aqueous Solutions**: محليل تحتوي على أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  وأيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$ .
- المحاليل المنظمة **Buffered Solutions**: محليل تقاوم التغيير في الرقم الهيدروجيني  $\text{pH}$  عند إضافة كمية قليلة من حمض قوي أو قاعدة قوية إليها.
- المعايرة **Titration**: الإضافة التدريجية لمحول قاعدة معلومة التركيز إلى محلول حمض مجهمول التركيز، أو محلول حمض معلوم التركيز إلى محلول قاعدة مجهمول التركيز.
- نصف التفاعل **Half Reaction**: جزء من تفاعل التأكسد والاختزال يبيّن المادة التي تأكسدت ونواتج عملية التأكسد وعددها الإلكترونات المفقودة، أو المادة التي اخترقت وعدد الإلكترونات المكتسبة ونواتج عملية الاختزال.
- نصف الخلية **Half cell**: جزء من الخلية الجلخانية يحدث فيها نصف تفاعل تأكسد أو نصف تفاعل اختزال.
- نقطة التعادل **Neutralization point**: نقطة تتعادل عندها تماماً جميع أيونات الهيدرونيوم وأيونات الهيدروكسيد خلال عملية المعايرة، وتكون  $\text{pH}$  للمحلول تساوي 7.
- نقطة التكافؤ **Equivalence Point**: نقطة معينة يصبح عندها عدد مولات أيونات الهيدروكسيد  $\text{OH}^-$  مكافئاً لعدد مولات أيونات الهيدرونيوم  $\text{H}_3\text{O}^+$  في المحلول.
- نقطة النهاية **End Point**: النقطة التي تضاف إلى المحلول ويتحمّل عندها لون الكاشف، وهي تحديد انتهاء عملية المعايرة.

## قائمةُ المراجِع

### أولاً- المراجع العربية:

- إبراهيم صادق الخطيب، مصطفى تركي عبيد، **الكيمياء العامة**، دار المسيرة للنشر والتوزيع، عمان، 2004 م.
- جيمس برادي، جيرارد هيوم ستون، **الكيمياء العامة والمبادئ والبنية**، ج 1، ترجمة سليمان سعسع ومأمون الحلبي، نيويورك، جون ويلي للنشر، 1992 م.
- خليل حسام، **موسوعة الكيمياء الشاملة**، دار أسامة للنشر، ج 2، 2009 م.
- صالح محمد، صابر محمد، عثمان عثمان، **أسس ومبادئ الكيمياء**، ج 2، الدار العربية للنشر، 2000 م.
- محمد إسماعيل الدرملي، **الدليل في الكيمياء: الكيمياء العامة؛ ماهيتها، عناصرها**، دار العلم والإيمان ودار الجديد للنشر والتوزيع، 2018 م.

### ثانياً- المراجع الأجنبية:

- Brady, Russell, Holum, **Chemistry Matter and its Change**, 3rd Ed, Wiley, 2000.
- Brown, Leman, Burten, **Chemistry**, 9th Ed, Pearson Education , Inc 2003.
- Ebbing ,Gammon, **General Chemistry**, 11th Ed, Houghton Mifflin Company, 2011.
- Lawrie Rayan, **Advanced Chemistry for You**, Nelson Thornes, 2012
- Mc Murry John· **Fundamentals of Organic Chemistry** , 5th Ed Thomson Learning Inc.2003
- McQuarrie, Donald, et al. **Colligative Properties of Solutions"** General Chemistry, Mill Valley: Library of Congress, 2011.
- Myers, Thomas, Oldham, **Chemistry**, Online Ed, Holt, Rinehart Winston, 2006.
- Raymond Change, **Chemistry**, 10th Edition, Singapore,2010.
- Stevens Zumdal,**Chemistry**,7th Ed, Boston, NewYork, 2007
- Sunley, Chris and Goodman, Sam, Collins International Cambridge IGCSE **Chemistry**, Collins, 2014.
- Wilbraham, Staley, Mtta,Waterman,2nd Ed, Pearson Education , Inc 2012
- Winter, Mark J, **Chemical Bonding** , Oxford 2004 .