

# التركيز والمحاليل الألكتروليتية وتبعد تحول كيميائي

## I - الجسم الصلب الأيوني

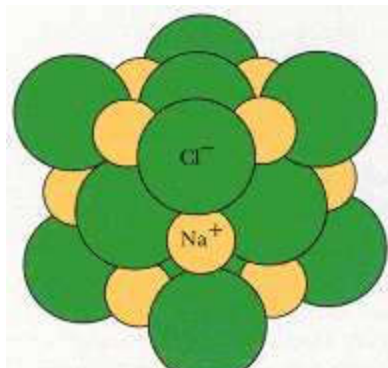
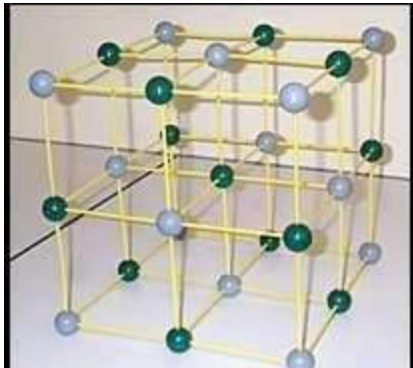
أمثلة لأجسام صلبة أيونية :

بلورات كلورور الصوديوم وفلوريور الكالسيوم

تتكون بلورات كلورور الصوديوم في الحالة الصلبة من أيونات الصوديوم  $\text{Na}^+$  وأيونات كلورات  $\text{Cl}^-$  الكاتيونات .

تتكون بلورات فلوريور الكالسيوم في الحالة الصلبة من أيونات الكالسيوم  $\text{Ca}^{2+}$  ومن أيونات فلوريور  $\text{F}^-$

يعطي الشكل 1 نموذج بلورات كلورور الصوديوم والشكل 2 نموذج بلورات فلوريور الكالسيوم .



كيف تنتظم هذه الأيونات في الجسم الأيوني ؟

تضفي منظم للأيونات الموجبة والأيونات السالبة حيث تحتل مراكز مكعبات متغيرة :  
هذا التوزيع المنظم للأيونات يكون شبكة بلورية مكعبة Réseau cristallin cubique .

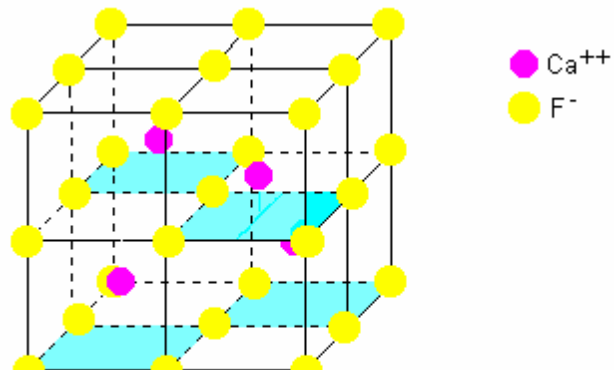
يلاحظ أن هذه البلورات متتماسكة فيما بينها . فكيف يتحقق هذا التماسك ؟

من خلال الشبكة البلورية يلاحظ أن كل أيون موجب محاط بعدد من الأيونات السالبة وكذلك كل أيون سالب محاط بعدد من الأيونات الموجبة .

حسب التأثيرات الكهربائية ( التأثيرات الكولومبية ) كل أيون موجب يجذب الأيونات السالبة المحاطة به وكل أيون سالب يجذب الأيونات الموجبة المحاطة به . وهذا التجاذب الكهربائي يضمن تماسك الشبكة البلورية وبالتالي تماسك الجسم الصلب الأيوني .

الجسم الصلب الأيوني متعدلاً كهربائياً .

نفس التفسير بالنسبة لبلورات فلوريور الكالسيوم



Ca<sup>++</sup> توجد في مراكز المكعبات الجزئية  
أساسها ملون بالأزرق

ما هي الصيغة الكيميائية لجسم صلب أيوني ؟

بلورة كلورور الصوديوم تحتوي على نفس العدد من الأيونات  $\text{Cl}^-$  والأيونات  $\text{Na}^+$  إذن فالصيغة الكيميائية لهذا الجسم الأيوني هي :  $\text{NaCl}$

بالنسبة لبلورة فلوريور الكالسيوم فكل أيون كالسيوم  $\text{Ca}^{2+}$  يكون مرافقاً بأيونين من الفلوريور  $\text{F}^-$  وبالتالي فالصيغة الكيميائية لهذه الجسم هي  $\text{CaF}_2$  . وتسمى هذه الصيغة بالصيغة الإحصائية لجسم الصلب الأيوني وهي تدل على نسبة وطبيعة الأيونات دون الإشارة إلى شحنها .

## II - الحصول على محلول إلكترولي

### 1 - الميزة الثانية القطبية لجزيئه

\* جزيئة كلورور الهيدروجين . صيغتها الكيميائية  $\text{HCl}$

نوع الرابطة بين ذرتى الهيدروجين والكلور رابطة تساهمية ناتجة عن زوج إلكتروني مشترك تساهم فيه كل ذرة بالكترون واحد . تجربياً فإن هذا الزوج الإلكتروني غير موزع بالتساوي بين الذرتين فهو إحداثياً أقرب إلى ذرة الكلور لكونها أكثر كهر سلبية من ذرة الهيدروجين . (حسب الترتيب الدوري للعناصر الكيميائية أن العناصر الأكثر كهر سلبية تتزايد من اليسار نحو اليمين ومن الأسفل نحو الأعلى للتترتيب الدوري )

يؤدي هذا التوزيع اللامتماثل للزوج إلى ظهور شحنة جزئية  $+\delta e$  على ذرة الهيدروجين وشحنة جزئية سالبة  $-\delta e$  على ذرة الكلور : نقول أن الرابطة  $\text{H}-\text{Cl}$  مستقطبة .

ذلك أن مردج الشحن الموجبة لا ينطبق مع مردج الشحن السالبة .  
إذن جزيئة كلورور الهيدروجين لها ميزة ثانية قطبية .

### \* جزيئة الماء

ت تكون جزيئة الماء من ذرة أوكسجين وذرتى هيدروجين : صيغتها الكيميائية  $\text{H}_2\text{O}$

تموضع ذرة الأوكسجين وذرة الهيدروجين في جدول الترتيب الدوري للعناصر يتبع أن الأوكسجين أكثر كهر سلبية من الهيدروجين لهذا فالزوجين الإلكتروني للرابطتين يكونا أقرب إلى ذرة الأوكسجين من ذرة الهيدروجين ، إذن الرابطة  $\text{O}-\text{H}$  مستقطبة . حيث تحمل ذرة الأوكسجين  $-2\delta e$  وكل ذرة هيدروجين  $+\delta e$  وبما أن جزيئة الماء مكونة فإن مردج الشحن الموجبة لا ينطبق مع مردج الشحن السالبة :

إذن فجزيئة الماء قطبية ، لأنه يتكون من جزيئات قطبية .

### 2- ذوبان بلورات كلورور الصوديوم في الماء

تجربة 1: ذوبان بلورات كلورور الصوديوم في الماء

نجز التركيب التجربى الممثل جانبه :

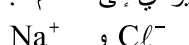
نصيف في الحوض كمية قليلة من بلورات كلورور الصوديوم ونحرك لتسهيل ذوبان كلورور الصوديوم في الماء .

نلاحظ أن جهاز الأمبير متر يشير إلى مرور تيار كهربائي .

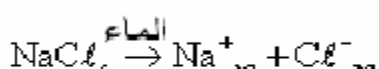
استنتاج : محلول كلورور الصوديوم يوصل التيار الكهربائي أكثر من الماء المقطر . إذن فهو يحتوى على أيونات التي توکد مرور التيار الكهربائي :

نقول أن محلول كلورور الصوديوم محلولاً إلكتروليتاً .

عند وجود بلورات كلورور الصوديوم في الماء فإن الخاصية أو الميزة القطبية للماء تضعف التأثيرات الكهربائية بين الأيونات حيث تصبح كل أيون محاط بعدد محدود من جزيئات الماء . نقول أنها أصبحت متهمية hydrate وهذا يؤدي إلى تحطم البناء البلوري لكlorور الصوديوم فتحصل على محلول كلورور الصوديوم والذي يتكون أساساً من أيونات



تكتب معادلة التفاعل الموافقة لذوبان كلورور الصوديوم في الماء كالتالي :



نرمز لمحلول كلورور الصوديوم ب  $\text{Na}^+_{aq} + \text{Cl}^-_{aq}$  : أو باختصار  $\text{Na}^+ + \text{Cl}^-$

### تجربة 2 : ذوبان غاز ثاني كلورور الهيدروجين في الماء

هل محلول الماء لكlorور الهيدروجين إلكتروليتاً ؟

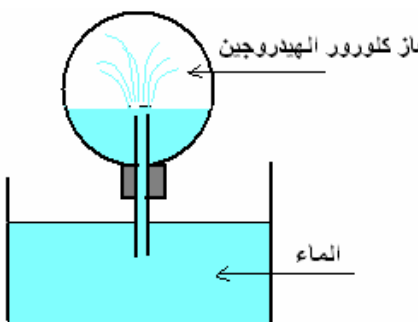
نضع بعض قطرات من حمض الكلوريدريك المركز بحوجلة تحتوي على أنبوب و نسخنه حتى يتحول إلى الحالة الغازية .

نقلب الحوجلة في حوض يحتوي على الماء .

نلاحظ أن الماء يصعد بسرعة متذفقاً في الحوجلة على شكل نافورة . نعمل قطعة من ورق pH في المحلول المحصل عليه فنلاحظ أن  $pH < 7$  . نأخذ قليلاً من المحلول المحصل عليه ونصيف إليه بضع قطرات من محلول نترات الفضة فنلاحظ تكون راسب أبيض .

### فسر نافورة الماء في القارورة .

### ما هي الأنواع الكيميائية الأساسية التي يحتوى عليها محلول الماء المحصل عليه ؟

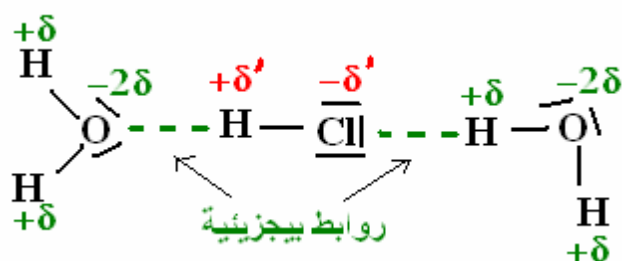
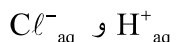


\* عند ذوبان قليل من كلورور الهيدروجين غاز في قطرات من الماء ينخفض الضغط في الحوجلة يكون أصغر من الضغط الجوي مما ينتج عنه صعود الماء بقوة . نقول أن كلورور الهيدروجين شديد الذوبان في الماء .

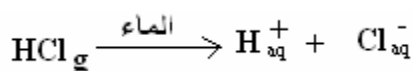
\*  $pH < 7$  يدل على أن المحلول المحصل عليه حمضي أي أنه يحتوي على أيونات  $H^+$  المميحة ونرمز لها بـ  $H_{aq}^+$  ويسمى المحلول المحصل عليه محلول حمض الكلوريديك .

\* يدل الراسب الأبيض لكلورور الفضة على أن المحلول المحصل عليه يحتوي على أيونات الكلور  $Cl^-$  المميحة نرمز لها بـ  $Cl_{aq}^-$  .

أثناء الذوبان يحدث تحول كيميائي نتيجة التأثيرات البينية بين جزيئات الماء القطبية وجزيئات كلورور الهيدروجين القطبية كذلك حيث تقام روابط بيجزئية والتي تضعف كثيرا الرابطة التساهمية  $H-Cl$ - فتنكسر وتؤدي إلى ظهور أيونات مميحة



تكتب معادلة التفاعل الموافق لذوبان كلورور الهيدروجين في الماء كالتالي :



محلول المائي لكلورور الهيدروجين هو إلكترونلية .

تجربة 3 : ذوبان حمض الكبريتิก في الماء

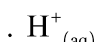
حمض الكبريتيك الخالص سائل جزيئي صيغته الكيميائية  $H_2SO_4$

تجربة : عند إضافة 10ml من حمض الكبريتيك الخالص المركز إلى 100ml من الماء المقطر ون تتبع درجة حرارة محلول بواسطة محوار ترتفع درجة الحرارة و نحصل على محلول مائي لحمض الكبريتيك .

من ماذ يتكون هذا محلول ؟

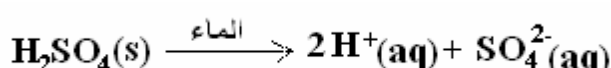
\* ارتفاع درجة الحرارة يدل على حدوث ذوبان حمض الكبريتيك في الماء .

\* نجري على المحلول رانز pH فنلاحظ أن المحلول المحصل عليه حمضي أي أنه يحتوي على الأيونات  $H^+$  المميحة .

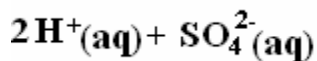


\* نضيف إلى أنبوب اختبار يحتوي على محلول كلورور الباريوم قطرات من محلول حمض الكبريتيك نلاحظ تكون راسب أبيض  $BaSO_4$  مما يذل على وجود أيونات الكبريتات  $SO_4^{2-}_{(aq)}$  .

معادلة التفاعل الموافق لهذا الذوبان هو :



صيغة المحلول المائي لحمض الكبريتيك هي :



### III - التركيز المولى .

1 - التركيز المولى للمذاب المستعمل أو التركيز المولى لمحلول الكتروليتي  
نرمز له ب  $C(X)$  بحيث  $X$  المذاب المستعمل ونعبر عنه بالعلاقة التالية :

$$C(X) = \frac{n(X)}{V}$$

$n$  كمية مادة المذاب و  $V$  حجم المحلول غير المشبع المحصل عليه .

2 - التركيز المولى الفعلى أو التركيز المولى للأنواع الكيميائية الموجودة في المحلول :  
يرمز له ب  $[X]$  بحيث  $X$  النوع الكيميائي الموجود في المحلول . ونعبر عنه بالعلاقة :

$$[X] = \frac{n(X)}{V}$$

$n$  كمية مادة النوع الكيميائي الموجود في المحلول و  $V$  حجم المحلول .

3 - العلاقة بين التركيز المولى والتركيز الكتائى .

نعلم أن التركيز الكتائى  $C_m(X) = \frac{m(X)}{V}$  وأن التركيز المولى  $C(X) = \frac{n(X)}{V}$  وبما أن

$$n(X) = \frac{m(X)}{M(X)} \Rightarrow m(X) = n(X) \cdot M(X)$$

$$C_m(X) = C(X) \cdot M(X)$$

$M(X)$  الكثالة المولية ل  $X$  .

4 - تطبيقات :

نحصل على حجم  $V = 50\text{ml}$  من محلول  $S$  بإذابة كتلة  $2,2\text{g} = m$  من كبريتات الألومنيوم المميه

$$\cdot (\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3, 14\text{H}_2\text{O})$$

1 - أحسب الكثالة المولية لكبريتات الألومنيوم المميه .

2 - أحسب التركيز المولى لنوع المذاب .

3 - أكتب معادلة الذوبان واستنتج التركيز المولى الفعلى للأيونات الناتجة .

الحل :

1 - الكثالة المولية لكبريتات الألومنيوم المذاب :  $M(\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3, 14\text{H}_2\text{O}) = 594\text{g/mol}$

2 - التركيز المولى لنوع المذاب :

$$C = \frac{n}{V} = \frac{m}{V \cdot M} = 7,40 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$$

3 - معادلة الذوبان :

العاء					التقدم	الحالة البدئية mol
Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> , 14H <sub>2</sub> O	0	0	المذيب	0		
0.370.10 <sup>-2</sup>						
0.370.10 <sup>-2</sup> x <sub>max</sub>		2x <sub>max</sub>	3x <sub>max</sub>	المذيب	x <sub>max</sub>	الحالة النهائية mol

### ذوبان كبريتات الألومنيوم في الماء هو تفاعل تام

تركيز المولي للمذاب هو  $C = 7,40 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$  أي أن عدد المولات الموجودة في  $50\text{ml}$  هي  $x_{\max} = 0,370 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$  أي أن تقدم التفاعل  $n_0 = C \cdot V = 7,40 \cdot 10^{-2} \cdot 50 \cdot 10^{-3} = 0,370 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$

وبالتالي وحسب جدول تقدم التفاعل فإن :

$$n(\text{Al}^{3+}) = 2x_{\max} = 0,74 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$$

$$n(\text{SO}_4^{2-}) = 3x_{\max} = 1,11 \cdot 10^{-2} \text{ mol}$$

ومنه نستنتج التراكيز المولية الفعلية :

$$[\text{Al}^{3+}] = \frac{n(\text{Al}^{3+})}{V} = 1,48 \cdot 10^{-1} \text{ mol/l}$$

$$[\text{SO}_4^{2-}] = \frac{n(\text{SO}_4^{2-})}{V} = 2,22 \cdot 10^{-1} \text{ mol/l}$$

### IV - تطبيقات لتبسيط تفاعلات كيميائي

#### 1 - تطور مجموعة خلال تحول كيميائي

تجربة : التفاعل بين محلول مائي لنترات الكالسيوم ومحلول مائي لفوسفات الصوديوم .

نصب في كأس حجما  $V_1 = 20\text{ml}$  من محلول  $S_1$  لنترات الكالسيوم  $\text{Ca}^{2+} + 2\text{NO}_3^-$  تركيزه  $C_1 = 0,20 \text{ mol/l}$

نصيف إليه حجما  $V_2 = 15\text{ml}$  من محلول  $S_2$  لفوسفات الصوديوم  $3\text{Na}^+ + \text{PO}_4^{3-}$  تركيزه  $C_2 = 0,20 \text{ mol/l}$

نلاحظ تكون راسب أبيض فوسفات الكالسيوم  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  نرشح الخليط ونصب جزء في أنبوب اختبار  $T_1$  والجزء الآخر في أنبوب اختبار  $T_2$  .

نصيف إلى الأنبوب  $T_1$  بعض قطرات نترات الفضة  $\text{Ag}^+ + \text{NO}_3^- \rightarrow \text{AgNO}_3$  نلاحظ تكون راسب أصفر .

نصيف إلى الأنبوب  $T_2$  بعض قطرات من محلول كربونات الصوديوم  $2\text{Na}^+ + \text{CO}_3^{2-} \rightarrow \text{Na}_2\text{CO}_3$  ، نلاحظ عدم ظهر راسب .

استئثار :

1 - أحسب كمية مادة هذه الأنواع الكيميائية الموجودة في الكأس قبل ظهور راسب فوسفات الكالسيوم .

$$n_i(\text{Ca}^{2+}) = C_1 \cdot V_1 = 0,2 \cdot 20 \cdot 10^{-3} = 4 \text{ mmol}$$

$$n_i(\text{PO}_4^{3-}) = C_2 \cdot V_2 = 0,2 \cdot 15 \cdot 10^{-3} = 3 \text{ mmol}$$

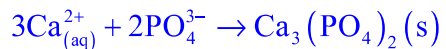
2 - أجرد الأنواع الكيميائية المتواجدة في الكأس بعد ظهور الراسب .

الأنواع الكيميائية الموجودة في الكأس بعد ظهور الراسب :

فوسفات الكالسيوم  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2(s)$  ،  $\text{Na}^+$  ،  $\text{PO}_4^{3-}$  ،  $\text{NO}_3^-$  بينما  $\text{CO}_3^{2-}$  تفاعلت كلها .

أي أن التفاعل تام بحيث أنه اختفى إحدى المتفاعلات كلها خلال التفاعل .

3 - أكتب المعادلة الكيميائية للتفاعل الحاصل بين المحلولين  $S_1$  و  $S_2$  .



أ - تقدم التفاعل :

تعريف : تسمى كمية المادة  $x$  ، تقدم التفاعل ويعبر عنها بالمول  $\text{mol}$  .

يمكن تقدم التفاعل من تحديد كميات مادة مختلفة الأنواع الكيميائية المساهمة في التفاعل خلال تطور كيميائي .

ب - الجدول الوصفي ومحصلة المادة .

4 - أنسئ جدول التقدم بالنسبة للتفاعل الكيميائي الحاصل بين  $S_1$  و  $S_2$  .

$3\text{Ca}_{(\text{aq})}^{2+}$	$+ 2\text{PO}_4^{3-}$	$\rightarrow \text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2(\text{s})$	التقدم	
4,0mmol	3,0mmol	0	0	الحالة البدئية
4,0-3x	3,0-2x	x	x	خلال التحول
4,0-3x <sub>max</sub>	3,0-2x <sub>max</sub>	x <sub>max</sub>	x <sub>max</sub>	الحالة النهائية
0mmol	0,34mmol	1,33mmol	1,33mmol	حصيلة المادة

5 - حدد التقدم الأقصى والمتفاعل المد اعتمادا على الطريقة الحسابية تم الطريقة المبانية .  
الطريقة الحسابية :

نفترض أن التفاعل المد هو  $\text{PO}_4^{3-}$  أي أن

$$3-2x_{\text{max}} = 0 \Rightarrow x_{\text{max}} = 1,5\text{mmol}$$

إذا كان هو  $\text{Ca}^{2+}$  :

$$4-3x_{\text{max}} = 0 \Rightarrow x_{\text{max}} = 1,33\text{mmol}$$

وبالتالي فإن تالمتفاعل المد هو  $\text{Ca}^{2+}$

نعرف الحالة النهائية لمجموعة كيميائية الحالة التي يتوقف فيها المجموعة عن التطور . عندما يختفي كلية أحد المتفاعلات ويسمي هذا المتفاعل بالمتفاعل المد . في هذه الحالة يساوى التقدم النهائي التقدم الأقصى  $x_{\text{max}}$  .

6 - أعط حصيلة المادة لهذا التفاعل .

أنظر الجدول الوصفي للتفاعل .

ج - الخلط ستوكيمترى  
يكون الخليط ستوكيمتريا ، إذا كانت كميات المادة البدئية للمتفاعلات متوفرة حسب معاملات استوكيمترية للمتفاعلات في المعادلة .  
في الحالة النهائية ، تختفي المتفاعلات كلية .

2- تحديد ضغط غاز .

ندخل في حوجلة قطعة من فلز الزنك  $\text{Zn}$  كتلتها  $m = 0,11\text{g}$  ونضيف إليها  $20\text{ml}$  من محلول حمض الكلوريدريك تركيزه  $C = 5,00\text{mol/l}$  . بواسطة جهاز مانومتر لقياس الضغط p ، نقيس ضغط الغاز المحصل عليه خلال هذه التجربة حيث نسجل الضغط النهائي  $p_f$  عند توقف انتشار الغاز المحصل عليه .

في ظروف التجربة : يحتل الغاز المتنكون الحجم  $V = 1,1\text{l}$  عند درجة الحرارة  $T = 293\text{K}$  .

الضغط البديهي في الحوجلة هو ضغط الهواء  $p_i = 1025\text{hPa}$  .

1 - ما هو الغاز المحصل عليه خلال هذا التفاعل ؟

الغاز المحصل عليه خلال هذا التفاعل هو غاز ثانوي الهيدروجين  $(\text{H}_2)$  (g)

2 - أكتب المعادلة الكيميائية الحصيلة لهذا التفاعل .



3 - أحسب كمية المادة البدئية للمتفاعلات . تم أنشئ جدول لتقدير التفاعل واستنتاج التقدم الأقصى والمتفاعل المد لهذا التفاعل .

كميات المادة البدئية للمتفاعلات :

$$n_i(Zn) = \frac{m(Zn)}{M(Zn)} = 1,7 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$$

$$n_i(H^+) = C \cdot V = 5,02 \cdot 10^{-3} = 0,10 \text{ mol}$$

Zn	+ 2H <sup>+</sup> →	Zn <sup>2+</sup>	+ H <sub>2</sub>	النقدم	
1,7 · 10 <sup>-3</sup> mol	0,10 mol	0	0	0	الحالة البدئية
1,7 · 10 <sup>-3</sup> - x	0,10 - 2x	x	x	x	خلال التحول
1,7 · 10 <sup>-3</sup> - x <sub>max</sub>	0,10 - 2x <sub>max</sub>	x <sub>max</sub>	x <sub>max</sub>	x <sub>max</sub>	الحالة النهائية
0 mol	0,098 mol	1,7 · 10 <sup>-3</sup> mol	1,7 · 10 <sup>-3</sup> mol	1,7 · 10 <sup>-3</sup> mol	حصيلة المادة

4 – أعط حصيلة المادة لهذا التفاعل واستنتج ضغط الحالة النهائية .

انطلاقاً من معادلة الغازات الكاملة يمكن حساب ضغط ثاني الهيدروجين داخل القنينة :

$$p(H_2) = \frac{n(H_2) \cdot RT}{V} = 37,65 \text{ hPa}$$

وبالتالي الضغط في الحالة النهائية هو :

خلاصة

تمكن المقادير الكيميائية المرتبطة بكمية المادة من توقع كتلة وضغط وحجم المتفاعلات والنوافع .