



وزارة التربية

# الكيمياء

الصف الحادي عشر  
الجزء الأول



كتاب الطالب

المرحلة الثانوية

الطبعة الثانية



وزارة التربية

# الكتاب المقام

١١

الصف الحادي عشر

كتاب الطالب

الجزء الأول

المرحلة الثانوية

اللجنة الإشرافية لدراسة ومواءمة سلسلة كتب العلوم

أ. برّاك مهدي برّاك (رئيساً)

أ. مصطفى محمد مصطفى

أ. سعاد عبد العزيز الرشود

أ. تهاني ذمار المطيري

أ. فتوح عبد الله طاهر الشمالي

الطبعة الثانية

١٤٣٩ - ١٤٣٨ هـ

٢٠١٨ - ٢٠١٧ م

## **فريق عمل دراسة ومواهمة كتب الكيمياء للصف الحادي عشر الثانوي**

**أ. محمد عبد اللطيف محمد**

**أ. سوسن أحمد عباس أصفهاني**

**أ. آلاء محمد جعفر الكندري**

**أ. أشرف فؤاد نبيل إبراهيم**

**أ. راوية علي محمد عريان**

**دار التَّرْبِيَّون House of Education** ش. م. م. وبيرسون إديوكيشن 2013

© جَمِيعُ الْحَقُوقِ مَحْفُوظَةً : لَا يَجُوزُ نَسْرَأْيِيْ جُزْءَ مِنْ هَذَا الْكِتَابِ أَوْ تَصْوِيرِهِ أَوْ تَخْزِينِهِ أَوْ تَسْجِيلِهِ بِأَيِّ وَسِيلَةٍ دُونَ مُوَافَقَةِ خَطِيَّةٍ مِنَ النَّاشرِ .

الطبعة الأولى 2014/2013 م

الطبعة الثانية 2015/2016 م

م 2018/2017



صَاحِبُ الْبَسْطَةِ وَالشَّجَاعَةِ  
صَاحِبُ الْأَحْمَادِ الْجَابِرِ الصَّبَّاجِ  
أَمِيرُ دُولَةِ الْكُوَيْتِ





سُمْوَاتِ الشَّيْخِ نَوَافِهِ حَمَدِ الْجَانِبِ الصَّدِيقِ

وَلِيَّ عَهْدِ دَوْلَةِ الْكُوَيْتِ



# مقدمة

الحمد لله رب العالمين، والصلوة والسلام على سيد المرسلين، محمد بن عبد الله وصبه أجمعين.

عندما شرعت وزارة التربية في عملية تطوير المناهج، استندت في ذلك إلى جملة من الأسس والمرتكزات العلمية والفنية والمهنية، حيث راعت متطلبات الدولة وارتباط ذلك بسوق العمل، وحاجات المتعلمين والتطور المعرفي والعلمي، بالإضافة إلى جملة من التحديات التي تمثلت بالتحدي القيمي والاجتماعي والاقتصادي والتكنولوجي وغيرها. وإن كنا ندرك أن هذه الجوانب لها صلة وثيقة بالنظام التعليمي بشكل عام وليس المناهج بشكل خاص.

وما يجب التأكيد عليه، أن المنهج عبارة عن كم الخبرات التربوية والتعليمية التي تقدم للمتعلم، وهذا يرتبط أيضاً بعمليات التخطيط والتنفيذ، والتي في مجملها النهائية تأتي لتحقيق الأهداف التربوية، وعليه أصبحت عملية بناء المناهج الدراسية من أهم مكونات النظام التعليمي، لأنها تأتي في جانبين مهمين لقياس كفاءة النظام التعليمي، فهي من جهة تمثل أحد المدخلات الأساسية ومقاييساً أو معياراً من معاير كفائه من جهة أخرى، عدا أن المناهج تدخل في عملية إيماء شخصية المتعلم في جميع جوانبها الجسمية والعقلية والوجدانية والروحية والاجتماعية.

من جانب آخر، فنحن في قطاع البحوث التربوية والمناهج، عندما نبدأ في عملية تطوير المناهج الدراسية، ننطلق من كل الأسس والمرتكزات التي سبق ذكرها، بل إننا نراها محفزات واقعية تدفعنا لبذل قصارى جهدنا والمضي قدماً في البحث في المستجدات التربوية سواء في شكل المناهج أم في مضامينها، وهذا ما قام به القطاع خلال السنوات الماضية، حيث البحث عن أفضل ما توصلت إليه عملية صناعة المناهج الدراسية، ومن ثم إعدادها وتأليفها وفق معايير عالمية استعداداً لتطبيقها في البيئة التعليمية.

ولقد كانت مناهج العلوم والرياضيات من أول المناهج التي بدأنا بها عملية التطوير، إيماناً بأهميتها وانطلاقاً من أنها ذات صفة عالمية، مع الأخذ بالحسبان خصوصية المجتمع الكويتي وببيئته المحلية. وعندما أدركنا أنها تتضمن جوانب عملية التعلم ونعني بذلك المعرفة والقيم والمهارات، قمنا بدراستها وجعلها تتوافق مع نظام التعليم في دولة الكويت، مركزين ليس فقط على الكتاب المقرر ولكن شمل ذلك طرائق وأساليب التدريس والبيئة التعليمية دور المتعلم، مؤكدين على أهمية التكامل بين الجوانب العلمية والتطبيقية حتى تكون ذات طبيعة وظيفية مرتبطة بحياة المتعلم.

وفي ضوء ما سبق من معطيات وغيرها من الجوانب ذات الصفة التعليمية والتربوية تم اختيار سلسلة مناهج العلوم والرياضيات التي أكملناها بشكل ووقة مناسبين، ولنحقق نقلة نوعية في مناهج تلك المواد، وهذا كله تزامن مع عملية التقويم والقياس للأثر الذي تركته تلك المناهج. ومن ثم عمليات التعديل التي طرأت أثناء وبعد تنفيذها، مع التأكيد على الاستمرار في القياس المستمر والمتابعة الدائمة حتى تكون مناهجنا أكثر تفاعلية.

## د. سعود هلال الحريبي

الوكييل المساعد لقطاع البحوث التربوية والمناهج

# المحتويات

## الجزء الأول

الوحدة الأولى: الإلكترونات في الذرة

الوحدة الثانية: المحاليل

الوحدة الثالثة: الكيمياء الحرارية

## الجزء الثاني

الوحدة الرابعة: الكيمياء الكهربائية

الوحدة الخامسة: المركبات الهيدروكربونية

# محتويات الجزء الأول

12	الوحدة الأولى: الإلكترونات في الذرة
13	الفصل الأول: الأفلاك الجزيئية
14	الدرس 1-1: الأفلاك الجزيئية
19	الفصل الثاني: الأفلاك المهجنة
20	الدرس 2-1: الأفلاك المهجنة
25	مراجعة الوحدة الأولى
26	أسئلة مراجعة الوحدة الأولى
28	الوحدة الثانية: المحاليل
29	الفصل الأول: المحاليل المائية المتجانسة وغير المتجانسة
30	الدرس 1-1: الماء كمذيب قوي
33	الدرس 1-2: المحاليل المائية
39	الدرس 1-3: الأنظمة المائية غير المتجانسة

44	<b>الفصل الثاني: الخواص العامة للمحاليل المتجانسة</b>
45	<b>الدرس 2-1: التفاعلات في المحاليل المائية</b>
51	<b>الدرس 2-2: العوامل المؤثرة على الذوبانية في المحاليل</b>
59	<b>الدرس 2-3: تركيب المحاليل</b>
70	<b>الدرس 2-4: الحسابات المتعلقة بالخواص المجمعة للمحاليل</b>
75	<b>مراجعة الوحدة الثانية</b>
77	<b>أسئلة مراجعة الوحدة الثانية</b>
80	<b>الوحدة الثالثة: الكيمياء الحرارية</b>
81	<b>الفصل الأول: الكيمياء الحرارية</b>
82	<b>الدرس 1-1: التغيرات الحرارية</b>
93	<b>مراجعة الوحدة الثالثة</b>
95	<b>أسئلة مراجعة الوحدة الثالثة</b>

### فصول الوحدة

#### الفصل الأول

• الأفلاك الجزيئية

#### الفصل الثاني

• الأفلاك المهجّنة

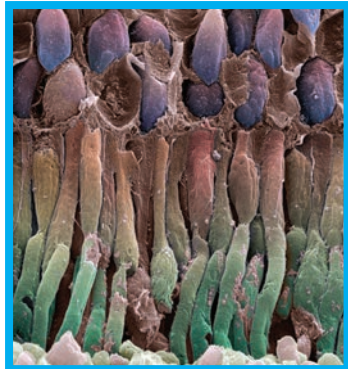
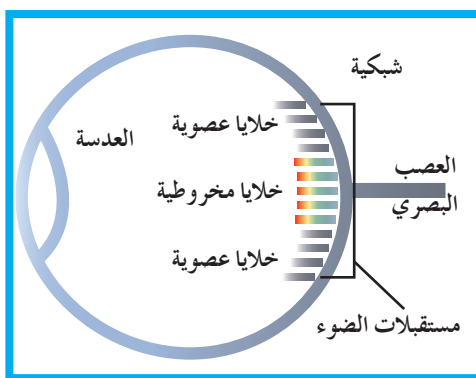
### أهداف الوحدة

- يستتبع نظرية رابطة التكافؤ.
- يذكر نظرية الفلك الجزيئي.
- يستخلص مفهوم تكوين الرابطة سيجما  $\sigma$  والرابطة باي  $\pi$ .
- يستنتج عملية تهجين الأفلاك.
- يشرح كيفية تكوين الروابط التساهمية في بعض الجزيئات باستخدام الأفلاك المهجّنة.

### معالم الوحدة

اكتشف بنفسك: تشكيل نماذج الجزيئات الكيميائية

علاقة الكيمياء بعلم الجغرافيا: خرائط الوصف التفصيلي للتضاريس والصفات السطحية (الخرائط الطبوغرافية)



يُظهر مقطع من شبكة العين البشرية مستقبلات الضوء وهي بمثابة جامع للضوء. إذا تمكنا من تكبير الأحداث الجزيئية التي تحدث في مستقبلات الضوء، سوف نرى جزيئات تغيّر أشكالها عند وقوع الضوء عليها. هذا التغيير في الشكل هو الخطوة الأولى في عملية **تسمّي النّظر**. ولكن ما الذي يسيطر على أشكال الجزيئات؟

### اكتشف بنفسك

تشكيل نماذج الجزيئات الكيميائية

لإجراء هذا النشاط يجب توافر ما يلي: علبة نماذج ذرات (يمكن الحصول عليها من معلم الفصل)، جدول دوري، قلم، ورقة

**1.** ارسم الترتيب النقطي لجزيئي الماء ( $H_2O$ ) وثاني أكسيد الكربون ( $CO_2$ ).

**2.** إصنع نموذجاً ثلاثي الأبعاد لكلّ من هذين الجزيئين. استخدم الكرات بحسب الألوان المتعارف عليها ، مثلًا:

● للكربون ، ○ للهيدروجين ، ● للأكسجين .

**3.** ارسم الشكل الهندسي الذي تتوقعه لكلّ من هذين الجزيئين.

**4.** كرّر الخطوات 1 و 2 و 3 للجزيئيات  $H_2$  ،  $HCl$  ،  $NH_3$  ،  $CH_4$  . ارسم الجدول التالي وأملأ الفراغات:

الصيغة	الترتيب النقطي للجزيء	رسم الشكل الهندسي المتوقع	عدد أزواج الإلكترونات المشاركة في الرابطة (للذرّة المركزية)	عدد أزواج الإلكترونات غير المشاركة في الرابطة (للذرّة المركزية)
$H_2$				
$HCl$				
$NH_3$				
$CH_4$				

**5.** ما هي طبيعة الجزيئات التي اختبرناها في هذا النشاط؟

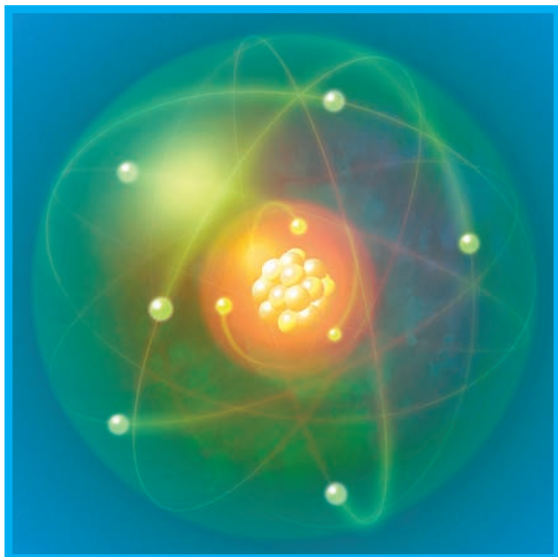
**6.** هل تتشابه الجزيئات التي تحوي نفس عدد الذرات؟

### دروس الفصل

#### الدرس الأول

##### • الأفلاك الجزيئية

تعلّمت في السنة السابقة أنّ ذرّات العناصر تميّل لأن ترتبط بعضها بعضًا لتكون المركّبات ، فتتكوّن الموادّ من ذرّات مرتبطة ببعضها البعض بقوى تجاذب تُعرف بالروابط الكيميائية (الأيونية ، التساهمية ، التساهمية التناسقية). وتعرّفت أيضًا الرابطة التساهمية (الأحادية ، الثنائيّة ، الثلاثيّة) . تعود فكرة الترابط التساهمي إلى جيلبرت لويس الذي وصف الرابطة التساهمية بأنّها مساهمة أزواج الإلكترونات بين الذرّات . يفترض نموذج لويس للرابطة التساهمية أنّ كلّ زوج من الإلكترونات الترابط يقع بين الذرتين المترابطتين . ولكن ، نعلم أنّه لا يمكن تحديد مكان الإلكترون وسرعته بدقة تامّة في الوقت نفسه لأنّ الحركة الموجية للإلكترون ليس لها مكان محدّد . يخضع تحديد مكان الإلكترون لقوانين الاحتمالات . تُسمى منطقة الفراغ المحيطة بنواة الذرة والتي يتواجد فيها الإلكترون بالفلك الذري ، ويُسمى وصف الرابطة التساهمية من خلال الأفلاك الذريّة بنظرية رابطة التكافؤ .



# الأفلاك الجزيئية

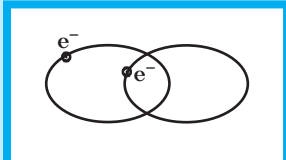
## Molecular Orbitals

### الأهداف العامة

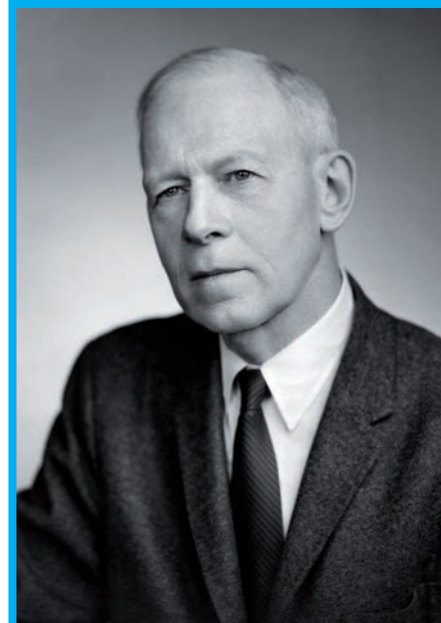
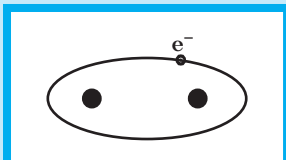
- يستربط نظرية رابطة التكافؤ.
- يذكر نظرية الفلك الجزيئي.
- يستخلص مفهوم تكوين الرابطة سيجما  $\sigma$  والرابطة باي  $\pi$ .

### فكرة اثرانية

- في نظرية رابطة التكافؤ ، الإلكترونات تشغل الأفلاك الذرية في الجزيئات .



- في نظرية الفلك الجزيئي ، الإلكترونات تشغل الأفلاك الجزيئية .



شكل (1)

روبرت مولiken ، فيزيائي وكييميائي أميركي (1896-1996)

كما تعلّمت في السنة السابقة ، تتكون الرابطة التساهمية الأحادية عندما تقاسم ذرتان زوجاً واحداً من الإلكترونات . وبما أنَّ كلَّ إلكترون ينتمي إلى فلك محدَّد ، يؤدِّي تقاسم الإلكترونات إلى تداخل فلکین ، تبعًا لنظرية رابطة التكافؤ Valence Bond Theory التي تفترض أنَّ الإلكترونات تشغل الأفلاك الذرية في الجزيئات ، في حين أنَّ نظرية الفلك الجزيئي تفترض تكوين فلك جزيئي من الأفلاك الذرية يغطي كلَّ من النواتين المترابطتين ويُسمى الفلك الجزيئي Molecular Orbital . يمكن حدوث التداخل بين الأفلاك بطريقة محورية رأساً لرأس أو جانبية ، وفي كلَّ حالة ينتج نوع مختلف من الروابط . وكان العالم الأمريكي روبرت مولiken Robert Mulliken (شكل 1) أول العلماء الذين عملوا على نظرية رابطة التكافؤ والتركيب الجزيئي ، وقد حصل على جائزة نوبل في الكيمياء لسنة 1966 .

## فقرة اثرائية

### تاریخ العلوم

مصدر الرابطة سیجما "σ"

يواريزي الحرف اليوناني σ سیجما هو يوازي الحرف اللاتيني s . يذكر حرف s بأنّ توزيع الإلكترونات على المحور الذي يصل النواتين المترابطتين يكون على شكل الفلك s .

## Types of Overlapping

### أنواع التداخل

#### 1.1 التداخل المحوري - الرابطة σ

##### Axial Overlapping: σ - Bond

تنتج الرابطة التساهمية سیجما Bond عن تداخل فلكي ذرتين رأساً لرأس . تتواءع الكثافة الإلكترونية بشكل متماثل على طول المحور الذي يصل بين نواتي الذرتين المترابطتين . كما أن الكثافة الإلكترونية تزداد بين النواتين فيما تقل خارجهما .

أي الأفلاك يشهد تداخلاً محوريًا ؟ Axial Overlapping

(أ) تداخل فلكين s: بنية جزيء الهيدروجين

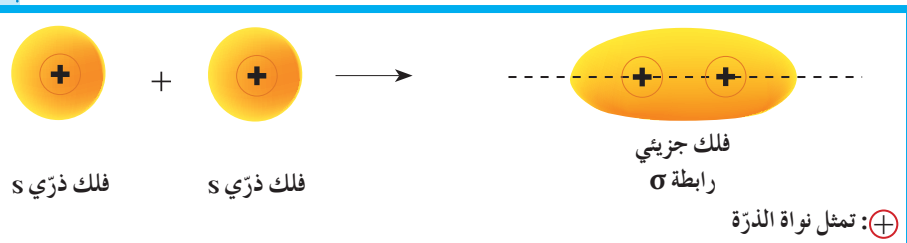
##### Overlap of Two (s – Orbitals): Structure of Hydrogen Molecule

يعتبر جزيء الهيدروجين من أبسط الجزيئات .

تملك ذرة الهيدروجين إلكترونًا في الفلك 1s كروي الشكل والذي يحيط بنواة ذرة الهيدروجين .

الوضع الأدنى طاقة للذرة (Flame) 1s فلك

شكل (2)  
تماكل فلكي s لتكون الرابطة σ



عندما تقترب ذرتا هيدروجين من بعضهما البعض لتكوين جزيء الهيدروجين  $H_2$  ، يتداخل الفلكان 1s حيث تتواجد الإلكترونات رأساً لرأس . ينتج عن هذا التداخل فلك جزيئي يحيط بنواتي ذرتي الهيدروجين (شكل 2) . تُسمى الرابطة الناتجة عن هذا التداخل الرابطة سیجما σ .

(ب) تداخل فلك s مع فلك p: بنية كلوريد الهيدروجين

##### Overlap of (s – p Orbitals): Structure of Hydrogen Chloride

يُظهر الترتيب الإلكتروني لكلّ من ذرتي H و Cl ما يلي :

الوضع الأدنى طاقة للذرة (Flame) 1s<sup>1</sup> فلك 1s

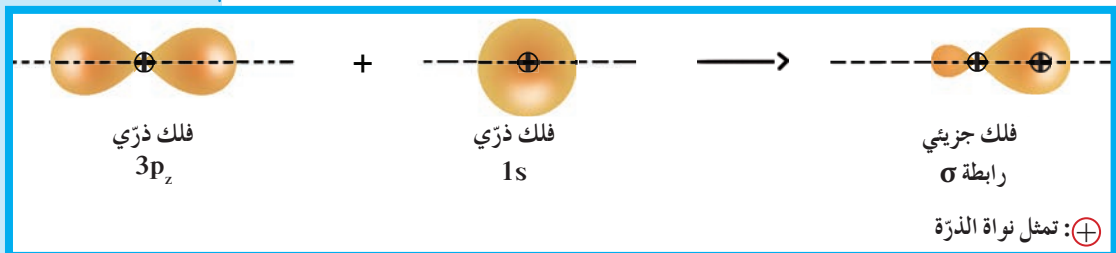
الوضع الأدنى طاقة للذرة (Flame)  $^{17}_Cl : 1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^5$

$\downarrow\uparrow \quad \downarrow\uparrow \quad \downarrow\uparrow \quad \uparrow$

فلك  $3p_z$

يشغل الإلكترون المنفرد في ذرة الهيدروجين الفلك الذري  $1s$  (كروي الشكل)، فيما يشغل الإلكترون المنفرد في ذرة الكلور الفلك الذري  $3p_z$  (بيضاوي الشكل).

عندما تتشارك ذرة الهيدروجين وذرة الكلور هذين الإلكترونين، يتداخل الفلك  $1s$  والفلك  $3p_z$  رأساً لرأس لتكوين رابطة تساهمية سيجما  $\sigma$  على طول المحور  $p_z$  (شكل 3).

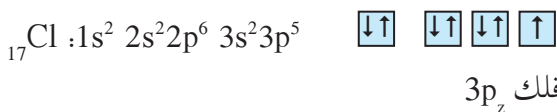


شكل (3)  
تداخل فلك  $s$  وفلك  $p$  لتكوين رابطة سيجما  $\sigma$

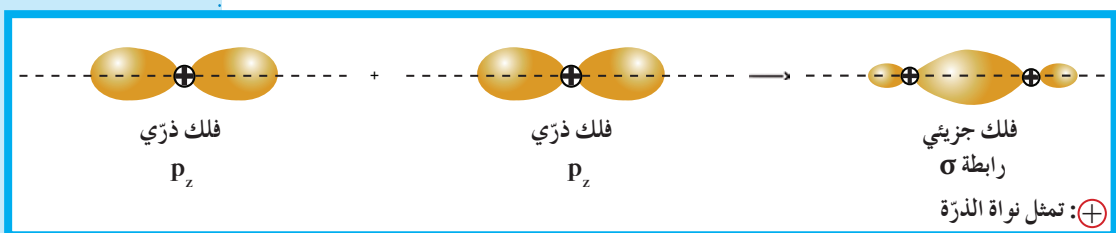
(ج) تداخل فلكي  $p$ : بنية جزيء الكلور

### Overlap of Two ( $p$ – Orbitals): Structure of Chlorine Molecule

يُظهر الترتيب الإلكتروني لذرة الكلور ما يلي:



يشغل الإلكترون المنفرد في كل من ذرتين الكلور الفلك  $3p_z$  (بيضاوي الشكل). وعندما تشارك ذرتين الكلور الإلكترونين المنفردين، يتداخل الفلكان  $p_z$  رأساً لرأس لتكوين رابطة تساهمية  $\sigma$  على طول المحور  $p_z - p_z$  (شكل 4).



شكل (4)  
تداخل فلكي  $p$  لتكوين رابطة سيجما  $\sigma$

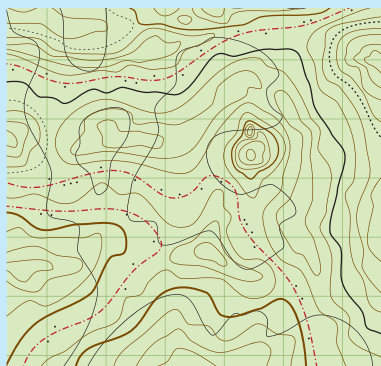
خواص الرابطة التساهمية سيجما  $\sigma$

- هي كلّ رابطة تساهمية أحادية في الكيمياء.
- يكون محور تداخل الفلكتين محور التنااظر.
- تكون هذه الرابطة أقوى كلّما كان التداخل أكبر.

تعتمد طاقة الرابطة سيجما  $\sigma$  على المسافة بين الذرتين المترابطتين وعلى عدد الروابط التي تشكّلها هاتان الذرتان.

## فقرة اثرائية

### علاقة الليماء بعلم الجغرافيا



خرائط الوصف التفصيلي للتضاريس

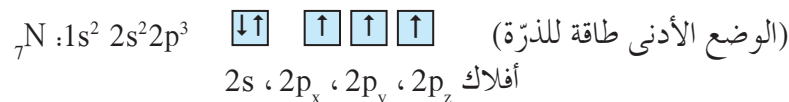
#### والصفات السطحية (الخرائط الطبوغرافية)

يرسم عادةً الخرائط الطبوغرافية كسلالس (مجموعات) من الخطوط تتبع ارتفاعات التضاريس الأرضية. على سبيل المثال، يمكن رسم خطًا لكل 10 أمتار زيادة في الارتفاع. وبالتالي، كلما كانت هذه الخطوط أكثر تقاربًا في منطقة ما كلما كانت تضاريس هذه الأخيرة أكثر انحدارًا (أشد ميلًا). ترسم الكثافات الإلكترونية للذرات بين بلورات الجزيئات الخرائط السابقة بالطريقة نفسها التي ترسم من خلالها خرائط التضاريس. ويمكن للعلماء الذين يرغبون في معرفة موقع الذرات في البلورات اللجوء إلى هذه الكثافات كما يلجأ علماء الجغرافيا إلى الخرائط الطبوغرافية لمعرفة ارتفاع التضاريس فيها. ويمكن رسم خريطة الكثافة الإلكترونية لأي موقع في البلورة المراد فحصها من حبود الأشعة السينية لتلك البلورة، حيث تكون الكثافة الإلكترونية أكبر كلما كانت الخطوط أقرب. وقد ساعدت هذه الطريقة العلماء في تعين موقع الذرات في الجزيئات بدقة.

## 2. التداخل الجانبي: الرابطة باي $\pi$

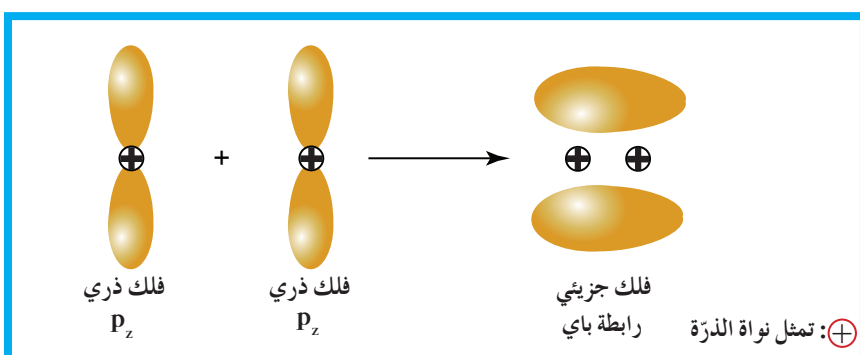
### Side by Side Overlapping: $\pi - \text{Bond}$

يتداخل الفلكان في هذه الحالة جنبًا إلى جنب عندما يكون محورا الفلكلين متوازيين ليتكون فلك جزيئي. تنتج عن هذا التداخل الجانبي Side by Side Overlapping الرابطة التساهمية باي  $\pi$ . يتكون هذا النوع من الروابط إلا إذا سبقته الرابطة سيمجا  $\sigma$ . تعتبر بنية جزيء النيتروجين أفضل مثال لدراسة الرابطة باي  $\pi$ . يُظهر الترتيب الإلكتروني لذرّة عنصر النيتروجين ما يلي:



يبين هذا الترتيب الإلكتروني وجود إلكترون منفرد في كل من أفلاك  $2p$  (فضيّن بيضاوي الشكل متقابلين عند نقطة تكون فيها الكثافة الإلكترونية أقل ما يمكن) الثلاثة في ذرّة النيتروجين. عندما تشارك الذرّتان هذه الإلكترونات، يتداخل فلك واحد فقط من كل ذرّة نيتروجين مع فلك من ذرّة أخرى رأساً لرأس على طول المحور الذي يصل نواتي الذرّتين لتكوين الرابطة التساهمية سيمجا  $\sigma$ .

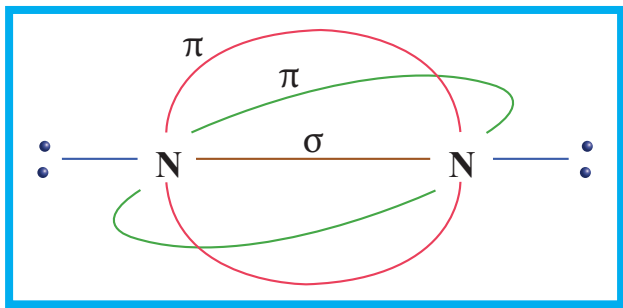
يتوازى فلكان من كل ذرّة مع فلكين من الذرّة الأخرى ( $2p_z$  و  $2p_z$  مثلاً)، ويحتوي كل فلك على إلكترون واحد (منفرد). عندما تشارك ذرّتا النيتروجين هذه الإلكترونات (زوجين من الإلكترونات)، تتدخل الأفلاك المتوازية جنبًا إلى جنب مكونة رابطتين تساهميتين من نوع باي  $\pi$  (شكل 5).



شكل (5)

يُسّع التداخل الجانبي (جنبًا إلى جنب) لفلكلين ذريين فلكًا جزئيًا ترابطيًا – "باي  $\pi$ ". تكون المنشقان اللذان يقضى فيما زوج إلكترونات الرابطة معظم وقته فلكًا جزئيًا ترابطيًا واحدًا.

يتكون جزيء النيتروجين إذاً من ثلاثة روابط تساهمية: واحدة سيمجا  $\sigma$  واثنتين باي  $\pi$  (شكل 6).



شكل (6)

ترابط ذرتان نيتروجين، برابطي باي و رابطة سيمجا ، لتكوين جزيء نيتروجين ( $N_2$ )

### خواص الرابطة التساهمية باي $\pi$

- تتوارد الرابطة باي  $\pi$  في الجزيئات التي تحتوي على الرابطة التساهمية الثنائية والرابطة التساهمية الثلاثية.
- تكون الرابطة التساهمية  $\pi$  أضعف من الرابطة التساهمية سيمجا  $\sigma$ .
- لا تتكون الرابطة  $\pi$  إلا إذا تكونت الرابطة  $\sigma$  قبلها.
- بإمكان الجزيئات التي تحتوي على الرابطة  $\pi$  (رابطة تساهمية ثنائية وثلاثية) أن تدخل في تفاعلات كيميائية إضافية، وبخاصة في الكيمياء العضوية.

## مراجعة الدرس 1-1

**1.** عُرف تداخل الأفلاك المحوري (رأساً لرأس). ماذا تسمى الرابطة التي تنتج عن هذا التداخل؟

**2.** عُرف تداخل الأفلاك الجانبي (جنبًا إلى جنب). ماذا تسمى الرابطة التي تنتج من هذا التداخل؟

**3.** طبق نظرية رابطة التكافؤ في دراسة بنية كلّ من الجزيئات التالية:  $PH_3$  ،  $F_2$  ،  $HF$

**4.** حدد عدد الروابط  $\sigma$  و  $\pi$  في كلّ من جزيئات المركبات التالية، علمًا أنّ:  $_7N$  ،  $_6C$  ،  $_1H$

(أ)  $CO_2$

(ب)  $NH_3$

(ج)  $C_2H_2$

## الأفلاك المهجّنة Hybrid Orbitals

### دروس الفصل

#### الدرس الأول

##### • الأفلاك المهجّنة

هل تسأّلت يوماً كيف يمكنك رؤية هذه الكلمات؟ استطاع العلماء فهم أن الإدراك والتفكير والتعلم تعتمد على أشكال الجزيئات وتغييرها، فتعتمد عملية النظر على التغييرات في أشكال الجزيئات في عينينا. وتعتمد عملية معالجة الإشارات أيضاً على التغييرات نفسها، فهي تحول الصور التي تتلقّاها العين، بطريقة مذهلة ومعقدة وشبه مجهرة، إلى أفكار وذكريات وأعمال وأفعال.

بالإضافة إلى ذلك، تحدّد أشكال الجزيئات روائح تلك الأخيرة ومذاقاتها وتأثيرها كعقاقير مخدّرة. إنّها تضبط التفاعلات التي تحدث في أجسامنا وتساهم في بقائنا على قيد الحياة، وتحكم بخواصّ الموادّ حولنا، بما في ذلك لونها وذوبانيتها. وهي تساعّد في تحديد ما إذا كانت مادّة ما جسماً صلباً أو سائلاً أو غازاً.

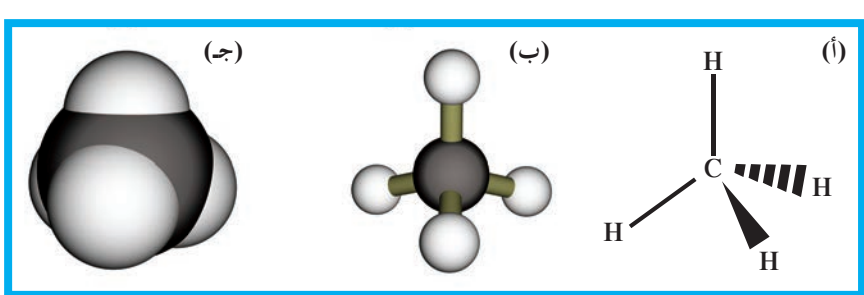


# الأفلاك المهجنة

## Hybrid Orbitals

### الأهداف العامة

- يصف عملية تهجين الأفلاك.
- يشرح كيفية تكوين الروابط التساهمية في بعض الجزيئات باستخدام الأفلاك المهجنة.



شكل (7)

يوضح الشكل أنواع الصيغ التي تعمد في تمثيل الجزيئات، وهي:  
 (أ) التركيب الفراغي (الوتدي)، (ب) نموذج الكرة والعصا، (ج) نموذج التعبئة المجمّسة (ثلاثي الأبعاد).

تبعًا لنظرية رابطة التكافؤ، تكون ذرة اللالفلر رابطة تساهمية عندما يمتلك أحد أفلاكها إلكترونًا منفردًا وهذا يعني أنّ الذرة في حالة عدم وجود إلكترون منفرد فيها، تفقد قدرتها على التفاعل وتكون الروابط (حال الغازات النبيلة).

نلاحظ أن ذرة الكربون لا تحتوي إلا على إلكترونين منفردين  $C: 1s^2 2s^2 2p^2$  أي أنها طبقاً لنظرية رابطة التكافؤ، لا تستطيع تكوين إلا رابطتين تساهميتين. في حين تُظهر التجربة العملية أن ذرة الكربون  $C$  تستطيع تكوين أربع روابط تساهمية كما في جزيء الميثان شكل (7). لذا لا يمكن الاعتماد على نظرية رابطة التكافؤ لشرح الترابط في هذه الجزيئات ما استدعي التوصل إلى نظرية أخرى بإمكانها تفسير هذا الترابط. تسمى هذه النظرية نظرية الأفلاك المهجنة **Hybrid Orbitals**.

### Hybridisation of Orbitals

### 1. تهجين الأفلاك

أعطت نظرية رابطة التكافؤ وصفاً بسيطاً لتدخل الأفلاك نصف الممتلئة، وتفسيراً مقبولاً لتكون الروابط وعدها في جزيئات بسيطة عدّة وأشكالها. لم تتمكن هذه النظرية من تفسير عدد الروابط المتكونة في كثير من المركبات ولا حتى أشكالها، وبخاصة مركبات الكربون (في الكيمياء العضوية مثلاً).

يظهر الترتيب الإلكتروني لذرة عنصر الكربون ما يلي:



لدى ذرة الكربون فلك  $2p_z$  فارغ من الإلكترونات ، فإذا استثمرت كمية كافية من الطاقة لنقل إلكترون من الفلك  $2s$  إلى الفلك  $2p_z$  ، ينتج فلك نصف ممتلىء. يصبح الترتيب الإلكتروني في مستوى الطاقة الخارجية في هذه الحالة كما يلي :  ${}_{_6}C: 2s^1 2p^3$ .

تظهر هذه البنية أنَّ الإلكترونات الأربع غير المزدوجة لا تملك كمية الطاقة نفسها ويختلف شكل أفلاكها ، لذلك تكون الروابط التي تنتج عنها مختلفة. فقد أظهرت التجربة العلمية أنَّ الروابط الأربع التي تحيط بذرة الكربون في جزيء الميثان متتماثلة تقريباً. وبالتالي ، تفسِّر نظرية تهجين الأفلاك هذه الظاهرة.

تنتج نظرية التهجين عن اندماج فلكين مختلفين عادة (s و p) ليتكون فلك جديد يُسمى فلكاً مهجنًا ، يمتاز بخواص وسطية بين الأفلاك التي خضعت للتهجين.

## Types of Hybridisation

### 2. نماذج التهجين

يعتمد التهجين على نوع الأفلاك التي اندمجت لتشكل الأفلاك المهجنة.

#### 1.2 تهجين $sp^3$ : بنية الميثان $CH_4$

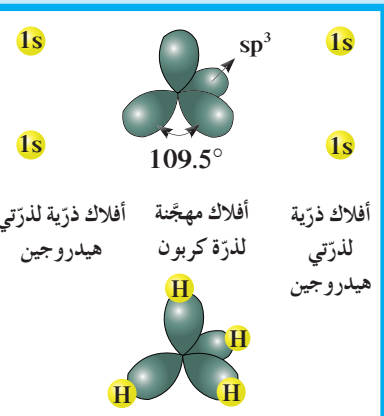
#### sp<sup>3</sup> Hybridisation: Structure of Methane $CH_4$

يمكن استخدام عملية تهجين الأفلاك لوصف الرابطة التساهمية لجزيء الميثان . فإذا استخدمنا أفالاًك مهجنَة من ذرة الكربون نجد أنه لكي يستطيع الكربون أن يقدم أربعة أفالاك تتدخل معها أفالاك  $sp^3$  للهيدروجين ، يجب أن نستخدم مجموعة من الأفلاك المهجنة  $sp^3$  كما يوضح الشكل (8). فقد تم دمج فلك واحد  $2s$  مع ثلاثة أفالاك  $2p$  لتكون أربعة أفالاك مهجنَة  $sp^3$  ، وهذه الأفالاك تشير في اتجاه قمم رباعي السطوح ، وتكون زاوية رباعي السطوح بين هذه الأفالاك وتساوي  $109.5^\circ$ . ونجد أنَّ الأفالاك المهجنة  $sp^3$  الأربع لذرة الكربون تتدخل مع أفالاك  $1s$  الأربع للهيدروجين الأربع كما يوضح الشكل (9).

تحتوي ذرة الكربون على فلكين نصف ممتلئين  $2p$  ، ما يسمح لها بتكوين رابطتين تساهميتين أحاديتين. وكما نعلم ، يكون رقم تكافؤ الكربون في معظم الأحيان 4 ، لذلك علينا إعادة النظر في نموذج الترابط.

شكل (9)

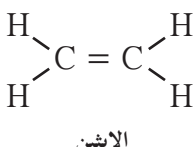
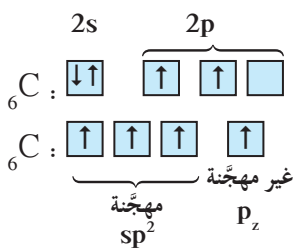
في جزيء الميثان ، يتداخل كلَّ فلك من الأفالاك المهجنة  $sp^3$  الأربع لذرة الكربون مع فلك  $1s$  لذرة الهيدروجين . ما نوع الرابطة الناتجة ، سيجما أم باي؟



## 2.2 تهجين $sp^2$ : بنية الإيثين $C_2H_4$

### $sp^2$ Hybridisation: Structure of Ethene $C_2H_4$

عملية تهجين الأفلاك مفيدة أيضاً في تفسير الروابط التساهمية الشائعة. فلنأخذ مثال الإيثين وهو جزيء يحتوي على رابطة واحدة ثنائية بين ذرتي الكربون، وأربع روابط أحادية بين ذرة الكربون وذرة الهيدروجين. ولكي تستطيع ذرة الكربون أن تكون روابط مع ثلاث ذرات أخرى (ذرتي هيدروجين وذرة كربون) يجب أن تُستخدم مجموعة أفلاك مهجنّة  $sp^2$  (شكل 10).



شكل (10)

التغيير في الترتيب الإلكتروني للحصول على  $sp^2$

يُستخدم اثنان من هذه الأفلاك المهجّنة  $sp^2$  للتداخل مع فلك ذرة الهيدروجين 1s، في حين يتداخل الفلك  $sp^2$  الثالث مع فلك مماثل

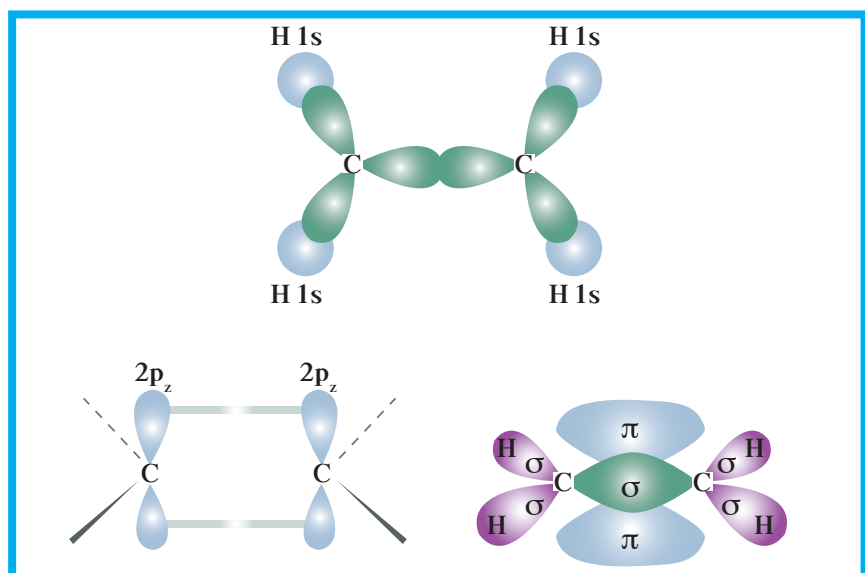
على ذرة الكربون الأخرى، وهذا يفسّر جميع روابط  $C-H$  في  $C_2H_4$  في واحد أزواج الإلكترونات المنقسمة بين ذرتي الكربون. وبسبب الطريقة التي يتم بها تكوين أفلاك  $sp^2$ ، يصبح لكل ذرة كربون فلك p ذري غير مهجن. عندما تقترب ذرّتا الكربون الواحدة من الأخرى، يقترب هذان الفلكان p الواحد من الآخر جانبياً (جانباً إلى جانب) لتكوين رابطة ثانية تترّك فيها السحابة الإلكترونية أعلى وأسفل محور الكربون - الكربون.

وتشير النتائج التجريبية المخبرية إلى أن زوايا الروابط  $H-C-H$  في جزيء الإيثين تساوي  $120^\circ$  تقريباً. ويوضح الشكل (11) كيف يبعد كل فلك مهجن عن الآخر بزاوية  $120^\circ$ ، وأن اثنين من الأفلاك المهجّنة لكل ذرة كربون يكوّنان أفالاً جزيئية ترابطية من النوع سيجما  $\sigma$  مع الأفلاك الأربع 1s الذرية لذرات الهيدروجين الموجودة.

ويتداخل الفلك الثالث المتبقّي من الأفلاك المهجّنة لكل من ذرتي الكربون لتكوين رابطة سيجما  $\sigma$  بين ذرتي الكربون، وتتداخل الأفلاك 2p غير المهجّنة جنباً إلى جنب لتكوين رابطة من النوع باي  $\pi$ .

شكل (11)

في جزيء الإيثين، يتداخل فلكاً  $sp^2$  المهجّن من كل ذرة كربون مع فلكي 1s لذرتي هيدروجين لتكوين رابطي سيجما. ويتداخل فلكاً  $sp^2$  المهجّن ليكوّنا رابطة سيجما بين ذرتي الكربون  $C-C$  ويتدخل الفلكان الذريان ليكوّنا رابطة باي  $\pi$ .



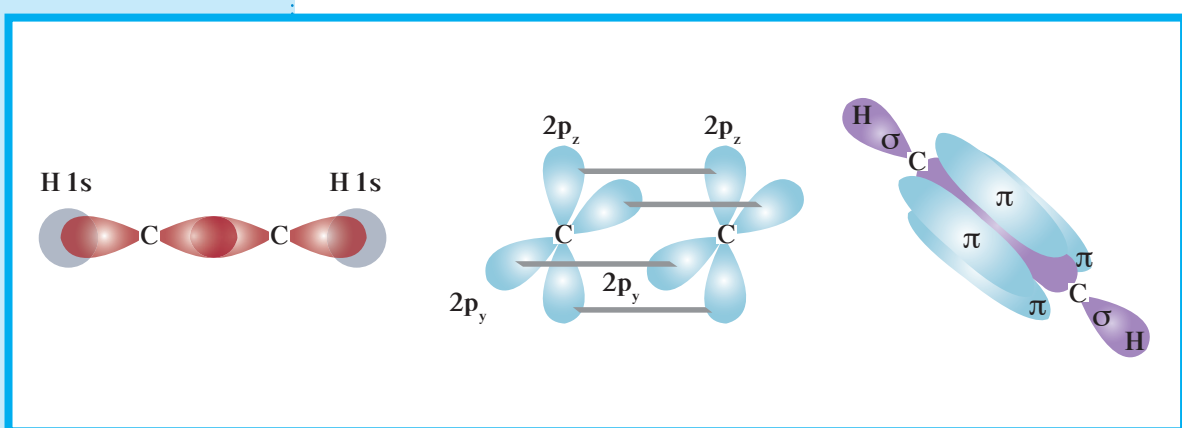
## 3.2 تهجين sp: بنية الإيثانين $C_2H_2$

### sp Hybridisation: Structure of Ethyne $C_2H_2$

النوع الثالث من الرابطة التساهمية هي الرابطة الثلاثية كالتي تتوارد في جزيء الإيثانين (الأسيتيلين)  $C_2H_2$ .

في حالة الإيثانين، ترتبط كل ذرة كربون بذرتين آخرين فقط هما ذرة كربون وذرة هيدروجين. لذلك يلزم فلكان لهذا الغرض، فيُستخدم زوج من أفلاك sp المهجنة.

وكما هو متبع في الجزيئات الأخرى، يعتمد وصف الأفلاك المهجنة في الإيثانين على فهم خواص أخرى. فجزيء الإيثانين جزيء خطّي، وأنسب وصف للفلك المهجّن في هذه الحالة يمكن الحصول عليه من دمج الفلك الذري  $2s$  مع فلك واحد فقط من الأفلاك الثلاثة  $2p$  الذرية ليتكون فلكان sp مهجّنان لكل ذرة كربون (الشكل 12) وتشير النتائج التجريبية المخبرية إلى أن زوايا الروابط  $H-C-C-H$  في جزيء الإيثانين تساوي  $180^\circ$  تقريباً. وكما هو موضح في الشكل (13)، يتكون الفلك الجزيئي الترابطي سيجما من تداخل فلك واحد sp من كل ذرة كربون، في حين يتداخل الفلك sp الآخر من كل ذرة كربون مع فلك  $1s$  لكل ذرة هيدروجين، وتتكون أيضاً أفلاك جزيئية ترابطية. يتداخل زوج الأفلاك p الذرية غير المهجّنة من كل ذرة كربون بالداخل العاجاني (جنبًا إلى جنب) ليتكون فلكان جزيئيان ترابطيان من النوع باي. وتمتليء الأفلاك الجزيئية الترابطية الخمسة بالكامل بالإلكترونات الموجودة، وبذلك يتكون الترابط في جزيء الإيثانين من ثلاث روابط سيجما ورابطتين باي.



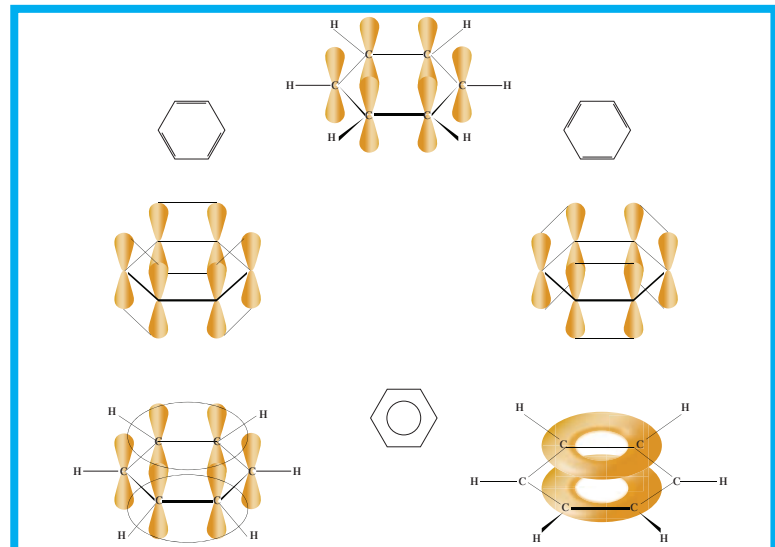
شكل (13)

في جزيء الإيثانين، يتداخل فلك مهجن واحد sp من كل ذرة كربون مع فلك  $1s$  لذرة الهيدروجين ليكون رابطة سيجما، في حين يتداخل الفلك المهجّن الآخر sp لكل ذرة كربون ليكون رابطة سيجما بين ذرتي الكربون  $C-C$ . ويتدخل الفلكان النزيلان غير المهجّنين المتبقيان من الأفلاك الذرية  $p$  لكل ذرة كربون ليكونا رابطتي باي.

**Benzene**

يُعتبر البنزين أصل المركبات الأروماتية ومن خواصه:  
الصيغة الجزيئية للبنزين هي  $C_6H_6$ .

- ذرات الكربون موجودة في شكل مستوى حلقي سداسي يصاحبها سحابة من تداخل إلكترونات الرابطة  $\pi$  أعلى وأسفل الحلقة.
- كل ذرات الكربون الستة متكافئة من حيث طول الرابطة بينها والزاوية بين الروابط.
- الروابط الأحادية سيجما  $\sigma$ ، روابط قوية تبقى الحلقة متماسكة.
- يحدث تداخل جنباً إلى جنب للأفلاك الذرية  $p$  يؤدي إلى عدم تمركز تام في نظام باي  $\pi$  ما يؤدي إلى استقرار الجزيء.
- ذرات الهيدروجين موزعة توزيعاً متكافئاً على الحلقة.
- كل ذرة كربون تقوم بعمل تهجين  $sp^2$  والزاوية بين الروابط متساوية  $(120^\circ)$  كما هو موضح في الشكل (14).



شكل (14)  
جزيء البنزين

## مراجعة الدرس 1-2

- ماذا تعني الكلمة تهجين؟
- عرف الأفلاك المهجنة. ما الذي يحدد عدد الأفلاك المهجنة في ذرة ما؟
- شرح معنى تهجين  $sp^3$ .
- ما هو نموذج التهجين الذي ينتج عند اندماج الأفلاك في كل من الحالات التالية:  
(أ) فلك  $s$  وفلك  $p$ ?  
(ب) فلك  $s$  وفلكيين  $p$ ?

# مراجعة الوحدة الأولى

## المفاهيم

Hybrid Orbitals	الأفلاك المهجنة	Molecular Orbitals	الأفلاك الجزيئية
Axial Overlapping	تداخل محوري	Side by Side Overlapping	تداخل جانبي
Pi-bond $\pi$	الرابطة باي $\pi$	Sigma-bond $\sigma$	الرابطة سيجما $\sigma$
Valence Bond Theory			نظرية رابطة التكافؤ

## الأفكار الرئيسية للوحدة

### (1) الأفلاك الجزيئية

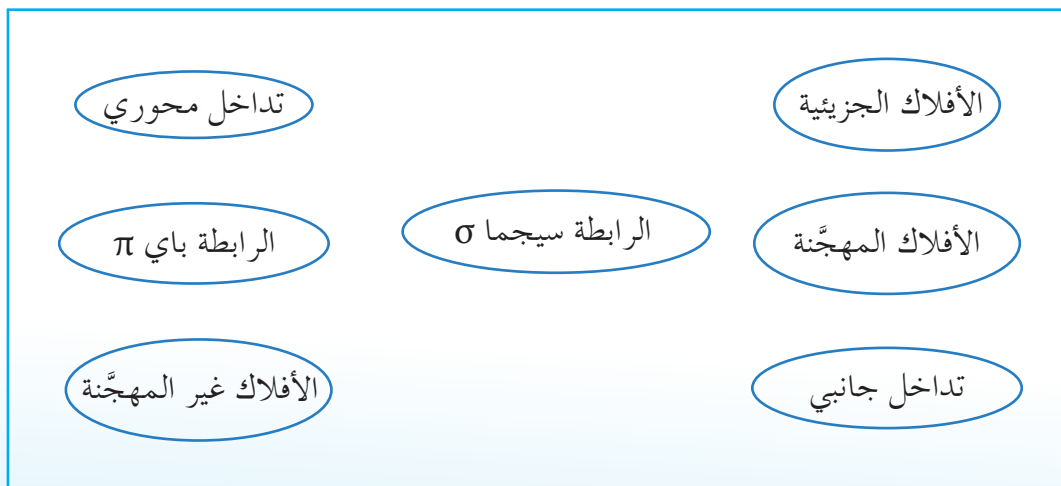
- ينتج عن التداخل المحوري رابطة تساهمية سيجما  $\sigma$  وعن التداخل الجانبي رابطة تساهمية باي  $\pi$ .
- تتألف الرابطة التساهمية الأحادية من رابطة  $\sigma$ .
- تتألف الرابطة التساهمية الثنائية من رابطة  $\sigma$  ورابطة  $\pi$ .
- تتألف الرابطة التساهمية الثلاثية من رابطة  $\sigma$  ورابطتين  $\pi$ .

### (2) الأفلاك المهجنة

- عندما يحصل الاندماج بين الأفلاك الذرية بوجود طاقة كافية، تنتج أفلاك ذرية مهجنّة ذات خواص وسطية بين الأفلاك المندمجة، وُتُسمى هذه العملية تهجين الأفلاك.
- نحصل على وصف الشكل الجزيئي الذي يطابق تماماً النتائج التجريبية بالاستعانة بالأفلاك الذرية.

## خرائط مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تُنظم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



- .1. ميّز بين الرابطة سيجما  $\sigma$  والرابطة باي  $\pi$  من حيث الشكل والخواص والأفلاك التي تكوّنها.
- .2. اشرح تكوين الرابطة باي  $\pi$  في جزيء البنزين معتمداً على نظرية رابطة التكافؤ.
- .3. ما هي الأفلاك الذرية التي تندمج لتكون جزيء  $\text{Br}_2$ ? حدد نوع الرابطة ( $\sigma$  و  $\pi$ ).
- .4. اذكر الزاوية التي تنتهي عن كلٍّ من أنواع التهيجين التالية:

(أ)  $\text{sp}$

(ب)  $\text{sp}^2$

(ج)  $\text{sp}^3$

- .5. ما هو نوع التهيجين للذرّة التي تحتها خطٌّ في كلٍّ من الجزيئات التالية؟

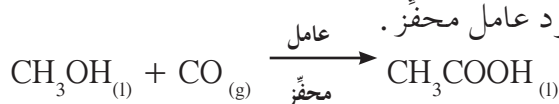
(أ)  $\underline{\text{CH}_2\text{Cl}_2}$

(ب)  $\underline{\text{BCl}_3}$

- .6. توقع نوع الأفلاك المهجّنة التي استُخدِمت في الذرّة المركزية، والشكل الهندسي والزاوية في المركب  $\text{SiH}_4$ .

#### اختبار مهاراتك

- .1. يعتبر حمض الأستيك حمضاً عضويًا ضعيفاً وهو المكون الأساسي للخل. يعرف هذا الحمض برائحته النافذة، فهو سائل لا لون له. يتم إنتاجه عن طريق تفاعل الميثanol  $\text{CH}_3\text{OH}$  مع أول أكسيد الكربون في وجود عامل محفّز.



- (أ) اكتب الترتيب الإلكتروني لكل من العناصر التالية:  $\text{H}_1$  و  $\text{C}_6$  و  $\text{O}_8$ .
  - (ب) اكتب ترتيب لويس النقطي لكل من العناصر  $\text{H}$  و  $\text{C}$  و  $\text{O}$ .
  - (ج) اكتب الترتيب الإلكتروني النقطي لحمض الأستيك مع العلم أن ذرتى الكربون ترتبطان مباشرة برابطة  $\sigma$  (رابطة تساهيمية أحادية).
  - (د) هل تتشابه الرابطتان اللتان تربطان ذرة الكربون بكل من ذرتى الأكسجين؟
  - (هـ) ما هو نوع التهيجين لكل من ذرتى الكربون في حمض الأستيك؟
- .2. هل تتوّزع الذرات بشكل صحيح في كلٍّ من الجزيئات التالية أم لا؟ ثم اكتب الترتيب الصحيح في حالة الترتيب الخطأ.

(ب)  $\text{:H} - \text{O} - \text{F}$

(أ)  $\text{H} = \text{C} = \text{C} = \text{H}$

(د)  $\text{H} - \text{N} \ddot{\text{:}} \text{N} - \text{H}$

(ج)  $\text{:I} \ddot{\text{:}} \text{Cl} \ddot{\text{:}}$

هناك واحدة أو أكثر من الروابط غير الصحيحة في كلٍّ من الترتيبات الإلكترونية السابقة. حدد الروابط غير الصحيحة وصحّح الخطأ، ثم اكتب الترتيب الإلكتروني النقطي لكلٍّ من الجزيئات. حدد نوع التهيجين لكلٍّ من ذرتى الكربون في المركب (أ)، علمًا أن:  $\text{H}_1$ ،  $\text{C}_6$ ،  $\text{N}_7$ ،  $\text{O}_8$ ،  $\text{F}_9$ ،  $\text{Cl}_{17}$ ،  $\text{I}_{53}$ .

3. يُعتبر حمض الأكساليك من الأحماض العضوية ، وله صيغة جزيئية  $C_2H_2O_4$ . ينتج في جسم الإنسان ويتواجد بكثرة في أنواع كثيرة من النباتات . يُستخدم هذا الحمض في تصنيع الأقمشة وفي إزالة الدهان والطلاء ، كما يُستخدم كمزيل للصدأ والترسبات الكلسية .  
حدّد نوع التهجين لكلّ من ذرّتي الكربون . علّل إجابتك .

4. ثلاثي فلوريد البورون هو مركب كيميائي غير عضوي له صيغة جزيئية  $BF_3$ . وهو غاز سام لاذع عديم اللون ، يتواجد بشكل أبخرة في الهواء الرطب . يُستخدم هذا الغاز في الكيمياء العضوية وبخاصة في تفاعلات البلمرة ، كما يُستخدم كعامل حفاز .

فلوريد البيريليوم هو مركب غير عضوي له صيغة جزيئية  $BeF_2$  ، ويُستخدم في كيمياء الحياة .  
يذوب فلوريد البيريليوم بسهولة في الماء وهو سام جداً .

(أ) أكتب الترتيب الإلكتروني لكلّ من العناصر التالية:  $F$ ،  $B$ ،  $Be$  موضحاً الأفلاك الذرية  
لإلكترونات التكافؤ لكلّ منها .

(ب) أكتب تمثيل لويس لكلّ من العناصر التالية:  $Be$ ،  $B$ ،  $F$  .

(ج) أكتب الترتيب الإلكتروني النقطي لكلّ من جزيئي  $BeF_2$  و  $BF_3$  .

(د) هل طبقة قاعدة الثمانية في كلّ من هذين الجزيئين؟ اشرح .

#### مشاريع الوحدة

1. استعين ببيانات ملونة لصنع نماذج عن أنواع التهجين التي تمت مناقشتها خلال الدرس  
. ( $sp^3$  ،  $sp^2$  ،  $sp$ )

### فصول الوحدة

#### الفصل الأول

- المحاليل المائية المتتجانسة وغير المتتجانسة

#### الفصل الثاني

- الخواص العامة للمحاليل المتتجانسة

### أهداف الوحدة

- يصف الرابطة الهيدروجينية في جزيء ماء.
- يصف ظاهرة تندال.
- يكتب المعادلات الأيونية النهائية ويزنها.
- يعد العوامل المؤثرة على معدل ذوبانية مذاب ما.
- يحسب ذوبانية غاز في سائل تحت ظروف ضغط مختلفة.
- يصف كيفية تحضير المحاليل المخففة من المحاليل الأكثر تركيزاً والمعلوم مولاريتها.
- يحسب الكتلة المولية لمركب جزيئي بمعرفة الانخفاض في درجة تجمد المركب أو الارتفاع في درجة غليانه.

### معالم الوحدة

**اكتشف بنفسك:** مشاهدة التوتّر السطحي

**ارتباط الماء بالصحة:** الماء ومزاولة الرياضة

**الكيمياء في خدمة البيئة:** إنّ الماء



إنّا نعيش على الكوكب الأزرق. الأزرق هو اللون الذي منحه الماء لكوكب الأرض. يؤدي الماء دوراً حاسماً في حياة البشر والحيوانات والنباتات، علمًا أنّ 0.3% فقط من مخزون الماء الإجمالي هي النسبة الصالحة للشرب، وأنّ هذه الكمية الصغيرة مهدّدة بأخطار التلوّث. فمع مرور الوقت، تتضاءل كمية الماء الصالحة للشرب نتيجة الملوثات الكيميائية، كالمياه الملوثة الناتجة عن الصناعة والزراعة، ومياه الصرف الصحي المحمّلة بالمنظفات والتي تسرب إلى الآبار الجوفية. لذلك يواجه العالم تحديات ضخمة في سبيل الحدّ من تلوّث الماء. يعود اللون الأزرق للأرض للمحاليل التي تغطي ثلاثة أرباع سطح الكره الأرضية. وتعني بذلك المعينات والبحار والبحيرات وغيرها من المجاري المائية التي تشكّل في الواقع محاليل مائية تشهد على دور الماء في الحياة على هذه الأرض، وعلى دورها كمذيب.

### اكتشف بنفسك

#### مشاهدة التوتّر السطحي

لإجراء هذا النشاط يجب توفر ما يلي:

ورق مشمع، مسطرة، كوب، ماء صبور، سائل للجلبي.

1. ضع ورقة مشمعة مساحتها  $51 \text{ cm}^2$  على سطح مستوٍ.

2. ضع نقاطاً من الماء من ارتفاع حوالي  $20 \text{ cm}$  على وسط الورقة المشمعة.

3. أضف نقطة واحدة من سائل الجلي إلى نصف كوب ماء وحرك محتوياته.

4. كرّر الخطوتين 1 و 2 مُستخدمًا محلول المخفّف من السائل بدلاً من الماء.

ماذا تلاحظ عندما يسقط الماء على الورقة المشمعة؟ وماذا تلاحظ

عندما يسقط سائل الجلي المخفّف؟ استخدم النتائج التي حصلت

عليها لتقترح كيفية تغيير سائل الجلي للخواص الفيزيائية للماء

وتفسيرها. وبعد دراستك الكاملة لهذا الفصل، راجع اقتراحاتك.

# الفصل الأول

## المحاليل المائية المتتجانسة وغير المتتجانسة Homogeneous and Heterogeneous Aqueous Solutions

### دروس الفصل

#### الدرس الأول

• الماء كمذيب قوي

#### الدرس الثاني

• المحاليل المائية

#### الدرس الثالث

• الأنظمة المائية غير المتتجانسة

يتوزّع الماء على الكره الأرضية على النحو التالي: 97% في المحيطات، أقل من 2.999% في الأنهر والأبار والمتجمّدات و 0.001% متتبّحة في الجوّ المحيط بالأرض. إن الكتلة الإجمالية للماء ثابتة. تحتوي مياه البحار على 96.5% من الماء النقي و 3.5% من مواد أخرى كالأملاح والغازات المنحلّة والموادّ العضوية والجسيمات الصلبة. يتميّز الماء عن المواد ذات التركيبة المشابهة بخواص هامة موضّحة في الجدول التالي:

اسم المركب	الجزيء	درجة الانصهار (°C)	درجة الغليان (°C)
الماء	H <sub>2</sub> O	0	100
كبريتيد الهيدروجين	H <sub>2</sub> S	-83	-63
سيلينيد الهيدروجين	H <sub>2</sub> Se	-65	-45
تيلىrid الهيدروجين	H <sub>2</sub> Te	-49	-2



## الأهداف العامة

• يصف الرابطة الهيدروجينية في جزيء الماء.



شكل (15)  
صورة مأخوذة من قمر اصطناعي لكوكب الأرض

عندما رأى رواد الفضاء في المركبة أبولو-8 كوكبهم (كوكب الأرض) على بعد آلاف من الكيلومترات في ديسمبر 1968 ، أطلقوا عليه اسم «الكرة أو اللؤلؤة الكبيرة الزرقاء». ويوضح الشكل (15) كيف يعطي الماء حوالي ثلاثة أرباع سطح الأرض ، ويدخل في تركيب القشرة الأرضية والكائنات الحية أيضاً ، وهو موجود في الجو على هيئة بخار. وتكشف هذا البخار ، عند انخفاض درجة الحرارة سواء في صورة ضباب أو سحب أو سقوطه على شكل مطر أو صقiqu ، يحوله إلى صورة أخرى من الماء. ما هي خواص الماء التي تجعل هذه المادة الفريدة ضرورية وأساسية للحياة على الأرض؟



شكل (16)

الماء حيوى للحياة ، فالحيوانات التي تعيش في المناطق العشبية تعتمد على المياه الطبيعية المتكونة في هذه المناطق الصغيرة.

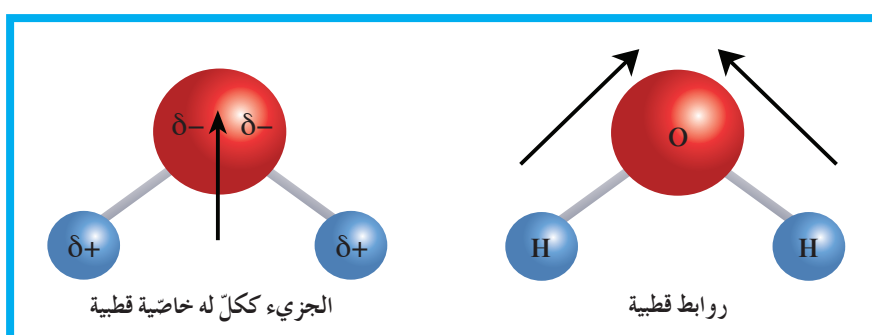
### Water Molecule

### 1. جزيء الماء

الماء مركب ممíّز وفريد ، فهو أساس جميع صور الحياة على الأرض ، ولا يمكن أن توجد حياة نباتية أو حيوانية إلا بوجود الماء (شكل 16). ويعطي الماء السائل في المحيطات والبحيرات والأنهار والبرك مساحة كبيرة من سطح الأرض . وتحت مسводات الماء الأرضية الهائلة الماء تحت الأرض . يسود الثلج أو الماء المتجمد في المناطق القطبية الفسيحة من الكره الأرضية .

ويظهر الماء أيضاً في شكل جبال جليدية في المحيطات ويغطي المناطق المعتدلة (بين المنطقة الاستوائية وال دائريتين القطبيتين) بطبقة رقيقة من الثلج المتساقط.

يظهر بخار الماء الناتج عن تبخر المياه السطحية وعن المراجل (مسخنات الماء) أو عن البراكين دائماً في الغلاف الجوي للأرض . والماء جزيء بسيط يتكون من ثلاث ذرات مرتبطة بروابط تساهمية ، بحيث تكون لكل رابطة تساهمية  $O-H$  خاصية قطبية بدرجة كبيرة ، لأن الأكسجين أكثر سالبية كهربائية من الهيدروجين . وبالتالي ، يجذب زوج الإلكترونات المكون للرابطة التساهمية  $O-H$  وتكتسب ذرة الأكسجين شحنة سالبة جزئياً ، في حين تكتسب ذرات الهيدروجين الأقل سالبية كهربائية شحنة موجبة جزئياً . فتساوي الزاوية بين روابط الهيدروجين والأكسجين في جزيء الماء  $104.5^\circ$  . وبسبب هذا الشكل الزاوي ، فإن قطبية كل من الرابطين  $O-H$  لا تلغى بعضها الآخر ، وبذلك فإن جزيء الماء ككل له خاصية قطبية كما هو موضح في الشكل (17).



شكل (17)

قطبية الروابط في جزيء الماء متساوية ، لكنها لا تلغى بعضها الآخر بسبب شكلها الزاوي الموضح في الشكل . وعلى الرغم من ذلك فإن جزيء الماء ككل له خاصية قطبية.

ويجذب الهيدروجين الموجب جزئياً في أحد الجزيئات الأكسجين السالب جزئياً في جزيء آخر مكوناً رابطة هيدروجينية . وعلى الرغم من ضعف هذه الرابطة ، فإنها تؤدي إلى تجمع جزيئات الماء كما هو موضح في الشكل (18).

ويعود سبب بعض الخواص الهامة للماء ، مثل ارتفاع درجة الغليان وحرارة التبخير والتتوتر السطحي والسعنة الحرارية النوعية وانخفاض الضغط البخاري عن المركبات المشابهة لها ، إلى تجمع جزيئات الماء القطبية وتكوين الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء.

شكل (18)

(أ) تجذب جزيئات الماء بعضها البعض بسبب قطبية كل منها .

(ب) تشتراك جزيئات الماء في تكوين الرابطة الهيدروجينية .

ما الذي يجب توفره في الهيدروجين والعنصر الآخر المرتبط به لتكوين الرابطة الهيدروجينية؟

## فقرة اثرائية

### ارتباط الماء بالصحة

#### الماء ومزاولة الرياضة



يحتوي جسم الإنسان العادي على 66 % من كتلته ماء. والإنسان يفقد الماء من خلال العرق أو بخار الماء أثناء التنفس أو من خلال الفضلات التي يُخرجها من جسمه، والتي تتمثل بالدرجة الأولى في البول. وتتراوح قيمة فقدان الإنسان للماء أثناء فترات الراحة وعدم مزاولة الرياضة بين 52 mL/h و 100 mL/h. وبالطبع، يجب تعويض هذه الكمية حتى لا يتعرض الجسم للجفاف. وينصح الأطباء بتناول ثمانية أكواب من الماء على الأقل يومياً.

وعند مزاولة الإنسان الرياضة العنيفة لفترات طويلة، قد تزيد كمية فقدان الماء من خلال العرق لتصل إلى 2000 mL/h، ما يزيد من مخاطر تعرض جسم الإنسان للجفاف.

كان موضوع تناول الرياضيين للماء أثناء المسابقات الرياضية مثيراً للجدل في الماضي. أمّا اليوم، فاتفق الأطباء والاختصاصيون الفسيولوجيون على ضرورة تناول الرياضيين الماء أثناء المسابقات الرياضية، ليحافظوا على صحتهم وينذلو أقصى جهد ممكّن.

وللماء قدرة على الإذابة تُعزى إلى القيمة العالية لثابت العزل الخاصة به، وإلى تجمّع دقائق الماء القطبية التي تفصل الأيونات المختلفة الشحنة للمذاب بعضها عن بعض وتجذبها بعيداً الواحدة عن الأخرى. وقد يحدث في بعض الأحيان أن يكون اتحاد الأيونات بدائق الماء قوياً جداً لدرجة أنّ الملح، عندما يتبلّر من محلول المائي، تنفصل البالورات وتتّحد بالماء، ما يُسمّى ماء التبلّر، مثل كبريتات النحاس (II) الزرقاء  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  والجبس  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ .

## مراجعة الدرس 1-1

.1. صِف تكوين الروابط الهيدروجينية بين جزيئات الماء.

.2. ما هي الأسباب التي تعزى إليها الخواص الهامة للماء؟ عدّ هذه الخواص.

.3. ما هو سبب تكون ماء التبلّر؟

## الأهداف العامة

- يشرح الجملة التالية: "الأشياء المتشابهة تذوب مع بعضها" ، أي أنّ المواد المذابة تذوب مع المذيبات التي تجمعها خواص مشتركة .
- يميز بين الإلكترونيات القوية والإلكترونيات الضعيفة والمحاليل غير الإلكترونية ، ويعدد أمثلة مختلفة .



شكل (19)

ما عدا الماء المقطر الذي نشتريه أو نحضره في المختبر كلّ ما نشتريه من مشروبات غازية وعصائر هو محاليل مائية

بالرغم من أننا نركّز في هذا الدرس على المحاليل السائلة ، يجدر ذكر أنّ المحاليل يمكن أن تكون أيضاً صلبة أو غازية . تُستخدم تلك الصلبة، التي تتكون من أشباه الفلزات والالفلزات ممزوجة بكمية ضئيلة من مذاب الفوسفور ، كمواد أولية للصناعة الإلكترونية . وتتوفر تلك الغازية بثبات خاصة للغطاسين وتسهيلات لتخزين المواد الغذائية .

ينفذ الكيميائيون تفاعلات عدّة في المحاليل السائلة (شكل 19) ، ويرجع ذلك إلى أنّ الجزيئات والأيونات تكون أكثر قدرة على الحركة في الحالة السائلة منها في الحالة الصلبة ما يمكنها من التفاعل مع بعضها بعضاً بسرعة أكبر .

## Solvent and Solute

## 1. المذيب والمذاب

لا يوجد الماء كيميائياً في صورة نقية وصفافية ، ذلك لأنّه يذيب الكثير من المواد التي تتوارد معه . على سبيل المثال ، يحتوي ماء الصنبور على كميات مختلفة من المعادن والغازات الذائبة كتلك الموجودة في ماء الينابيع والأنهر والبحيرات والمحيطات . عينات الماء التي تحتوي على مواد ذائبة تُسمى المحاليل المائية ، ويُسمى الوسط المذيب في محلول (المذيب Solvent) ، فيما تُسمى الدقائق المذابة (المذاب Solute) . فعندما يذوب كلوريد الصوديوم (ملح الطعام) في الماء ، يُعتبر الماء مذيباً وكلوريد الصوديوم مذاباً . إذا حضرت عصير ليمون ، فما هو المذيب وما هو المذاب؟



شكل (20)

الحجم الصغير لجزيئات المذاب يسمح للجزيئات بالمرور والنفاذ من خلال ورقة الترشيح كما يوضح لون محلول ولون الترشيح أثناء عملية الترشيح.

المحاليل هي مخالفات متجانسة وثابتة. على سبيل المثال ، لا ينفصل كلوريد الصوديوم في محلول كلوريد الصوديوم ولا يُرسَب في القاع إذا ترك المحلول بعد تحضيره لفترة بسبب ثبات الشروط الأخرى مثل درجة الحرارة. يمكن أن تكون جسيمات المذاب أيونية أو دقيقة حيث يكون متوسّط قطرها أقلّ من واحد نانومتر ( $1 \text{ nm} = 10^{-9} \text{ m}$ ). لذلك ، إذا قمت بترشيح محلول خلال ورقة ترشيح ، فلن تتحرّك أيّاً من المذيب أو المذاب ، وسوف ينفذ المحلول من خلال ورقة الترشيح ، كما هو موضّح في الشكل (20). ويمكن أن يتواجد كلّ من المذيب أو المذاب في صورة غاز أو سائل أو صلب . يوضّح الجدول (1) أدناه بعض الأنواع الشائعة من المحاليل .

أمثلة على المحاليل	حالة المذيب	حالة المذاب	حالة المحلول
هواء ، غاز طبيعي	غاز	غاز	غاز
خل + ماء ، مضاد للتجمد + ماء	سائل	سائل	سائل
سبائك (صلب ، ذهب ، برونز)	صلب	صلب	صلب
مياه البحر	سائل	صلب	سائل
مياه غازية	سائل	غاز	سائل
هيدروجين في البلاتين	صلب	غاز	صلب

جدول (1)

الأنواع الشائعة من المحاليل

تتضمن المواد التي تذوب بسهولة في الماء مركبات أيونية وجزيئات تساهمية قطبية . والجزيئات التساهمية غير القطبية ، مثل الميثان وتلك الموجودة في الزيت والشحم أو الدهن والبنزين ، لا تذوب في الماء بالرغم من إمكانية ذوبان كلّ من الشحم والزيت في البنزين . لفهم هذا الفرق ، يجب أن نعرف معلومات أكثر عن الأشكال (البنائية) التركيبية للمذيب والمذاب ، وطرائق التجاذب بينهما .

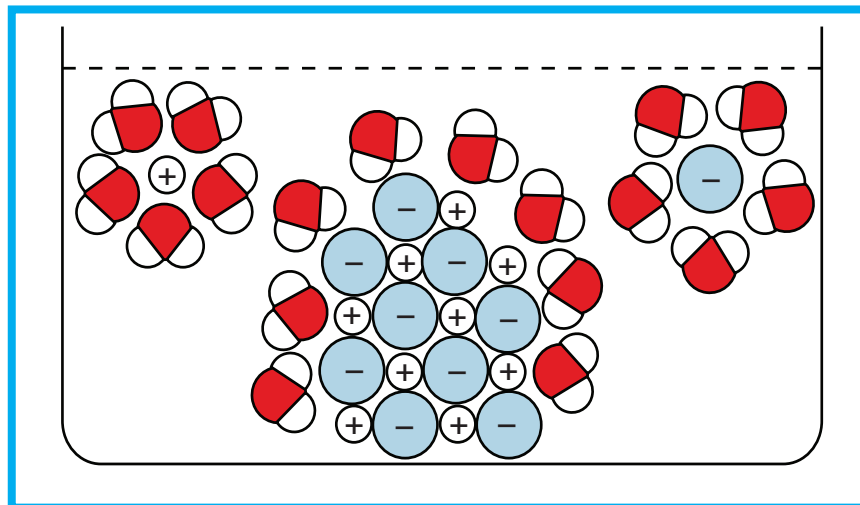
## 2. عملية الإذابة وتكوين المحلول

### Solvation and the Solution Process

#### (أ) ذوبان المركبات الأيونية

جزيئات الماء في حركة مستمرة وذلك بسبب طاقتها الحرارية . عند وضع بلورة من كلوريد الصوديوم (المذاب) في الماء (المذيب) ، تصطدم جزيئات الماء بالبلوره وتجذب جزيئات المذيب أيونات المذاب ( $\text{Na}^+$  ،  $\text{Cl}^-$ ) إليها . تبدأ عملية إذابة كلوريد الصوديوم بمجرد انفصال كاتيونات الصوديوم وأنيونات الكلور بعيداً عن البلوره .

الإذابة Solvation هي عملية تحدث عندما يذوب المذاب وتتم إماهه الكاتيونات والأنيونات بالمذيب ، أي تحيط جزيئات المذيب بكلّ منها . ويوضح الشكل (21) نموذجاً لعملية الإذابة لمادة أيونية صلبة .



شكل (21)

عندما تذوب مادة أيونية صلبة إماهه أيوناتها وتصبح مُحاطة بجزيئات المذيب . لماذا تتحرّك جزيئات الماء وتتجوّه بطريقة مختلفة حول أيونات وكاتيونات المذاب؟

في بعض المركبات الأيونية ، يكون التجاذب بين الأيونات في بلورات تلك المركبات أقوى من التجاذب الذي تحدّثه جزيئات الماء لهذه الأيونات . وبالتالي ، لا تحدث عملية إماهه أيونات هذه المركبات بدرجة واضحة ، أي أنها لا تذوب في الماء . ومن أمثلة هذه المركبات كبريتات الباريوم ( $\text{BaSO}_4$ ) وكربونات الكالسيوم ( $\text{CaCO}_3$ ) ، وهي مركبات أيونية لا تذوب في الماء تقريباً .

#### (ب) ذوبان المركبات التساهمية

#### Dissolution of Covalent Compounds

السؤال الذي يفرض نفسه الآن هو كيفية ذوبان الزيت في البنزين . إنّهما يتكونان من جزيئات غير قطبية ، وعندما يتم خلطهما يكوّنان محلولاً ، ليس بسبب تجاذب كلّ من المذيب والمذاب ، ولكن بسبب انعدام قوى التنافر بينهما . وكمّا قاعدة ، فإنّ المذيبات القطبية تذيب المركبات الأيونية والجزيئات القطبية ، والمذيبات غير القطبية تذيب المركبات غير القطبية . يمكن تلخيص هذه العلاقة بالقول إنّ «الأشياء المتشابهة تذوب بعضها مع بعض» ، أي أنّ المواد المذابة تذوب في المذيبات التي تجمعها خواص مشتركة . كيف يشرح علم الكيمياء الجملة التالية: «الماء والزيت لا يختلطان» (شكل (22))؟



شكل (22)  
بقع من الزيت على سطح مياه البحر

### 3. المركبات الإلكترولية وغير الإلكترولية

#### Electrolytes and Non-Electrolytes



شكل (23)

محلولاً كلوريد الهيدروجين أو حمض الهيدروكلوريك والأمونيا هما المثال الأفضل على المركبات التساهمية التي يمكن أن توصل التيار الكهربائي.

المركبات التي توصل التيار الكهربائي في المحلول المائي أو في الحالة المنصهرة

تسمى مركبات إلكترولية Electrolytes. جميع المركبات الأيونية

مركبات إلكترولية. فعلى سبيل المثال ، كلوريد الصوديوم وكبريتات النحاس (II) وهيدروكسيد الصوديوم كلّها مركبات تذوب في الماء.

نشير إلى أنَّ الإلكتروليات توصل الكهرباء إما في المحلول أو في الحالة المنصهرة ، فكبريتات الباريوم مثال على مركب أيوني يوصل الكهرباء في الحالة المنصهرة ولا يوصلها في المحلول المائي لعدم ذوبانه في الماء.

المركبات التي لا توصل التيار الكهربائي سواء في المحلول المائي أو في الحالة

المنصهرة تسمى مركبات غير إلكترولية Non-Electrolytes لأنَّها مركبات

لا تتكون من أيونات . وبالتالي ، تكثر المركبات التساهمية (الجزئية) غير

الإلكترولية ، بما فيها معظم مركبات الكربون كقصب السكر والكتلول

الطَّي . ويوجد الكثير من المركبات التساهمية (الجزئية شديدة القطبية)

غير الموصلة ، أو بمعنى آخر غير إلكترولية في حالتها النقية ، ولكنها

تفاعل مع الماء وتذوب فيه لتشتت أيونات ، فتصبح محلالي موصلة . ويُقال

عن مثل هذه المركبات إنَّها تأينت (لاحظ في مثل هذه الحالة أنَّ إنتاج

الأيونات في محلول ما لا يقتصر على المركبات الأيونية فحسب ، ولكن

هناك بعض المركبات التساهمية التي يمكنها إنتاج أيونات عند إذابتها

في الماء . نذكر من هذه المركبات التساهمية غاز الأمونيا  $\text{NH}_{3(g)}$  وغاز

كلوريد الهيدروجين  $\text{HCl}_{(g)}$  (شكل 23) اللذين لا يوصلان الكهرباء في

حالتهما النقية . لكن عند إذابة غاز الأمونيا في الماء مثلاً يتكون أيون

الأمونيوم ( $\text{NH}_4^+$ ) وأيون الهيدروكسيد ( $\text{OH}^-$ ) ، ويصبح المحلول المائي

للأمونيا قادرًا على توصيل الكهرباء ، أي يصبح إلكتروليتاً .



وبالمثل ، عندما يذاب غاز كلوريد الهيدروجين في الماء يتكون أيون

الهيدرونيوم ( $\text{H}_3\text{O}^+$ ) وأيون الكلوريد ( $\text{Cl}^-$ ) ، ويصبح المحلول المائي

لكلوريد الهيدروجين أو حمض الهيدروكلوريك موصلًا للكهرباء ، أي

يصبح إلكتروليتاً .



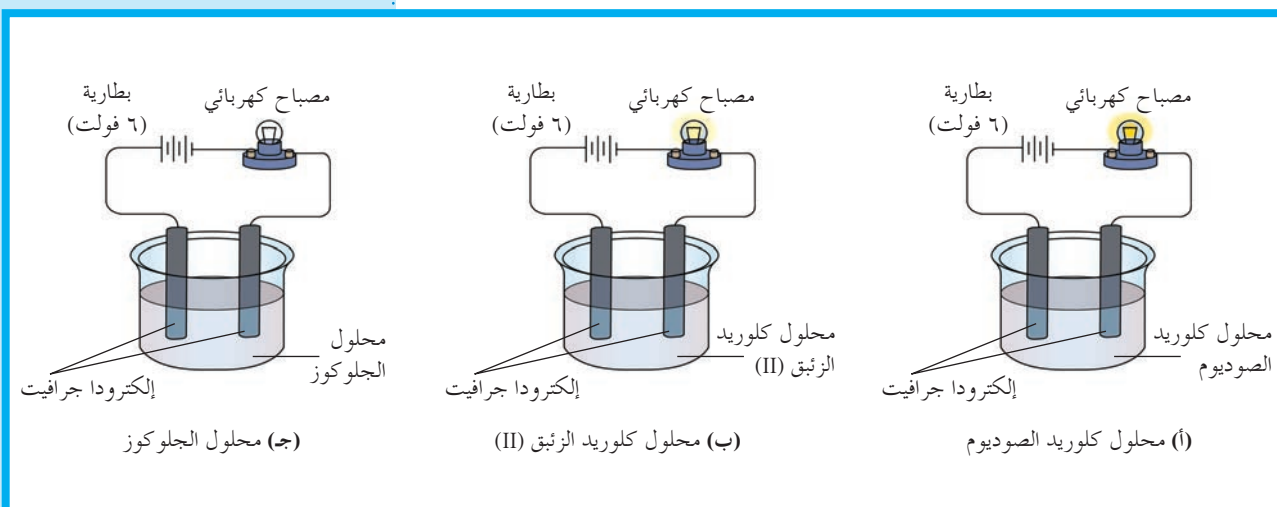
## 1.3 إلكتروليتات ودرجة التأين



شكل (24)  
جهاز لقياس درجة التأين  
في المحلول.

### Electrolytes and Degree of Ionisation

تحتَّلُّ إلكتروليتات في قوّة توصيلها للتيار الكهربائي باختلاف درجة تفكّكها (تأيُّنها)، ويمكن توضيح ذلك باستخدام جهاز اختبار درجة التأين كالموضّح في الشكل (24). فعندما يحدث التوصيل الكهربائي عبر إلكترودين، يمكن للتيار الكهربائي أن يسري وعندئُلِّ يضيء المصباح الكهربائي . فإذا غمرنا هذين الإلكترودين في محلول كلوريد الصوديوم، سيضيء المصباح بشدّة . أمّا إذا غُمِرْ هذين إلكترودين في محلول كلوريد الزئبق (II)، يكون ضوء المصباح خافت وضعيف، لذلك يُقال إنَّ كلوريد الزئبق (II) إلكتروليت ضعيف، كما هو موضّح في الشكل (25).



شكل (25)

اختبار وجود إلكتروليت في محلول .  
يوضح الشكل (أ) أنَّ كلوريد الصوديوم إلكتروليت قوي يتَّأين في الماء، وتحرك أيوناته في المحلول ، ويوصل التيار الكهربائي بشدّة .  
يوضح الشكل (ب) أنَّ كلوريد الزئبق (II) إلكتروليت قوي في الماء ، لأنَّه يتَّأين جزئيًّا في الماء (يحتوي محلول على أيونات قليلة)، ويصلُّ القليل من الكهرباء (يقلُّه بشدّة ضعيف).  
يوضح الشكل (ج) أنَّ الجلو كوز غير إلكتروليتي لأنَّه لا يتَّأين في الماء. هل يصلُّ الكحول الإيثيلي ( $C_2H_5OH$ ) التيار الكهربائي علَّماً أنه مركب جزيئي؟

عندما يذوب إلكتروليت ضعيف في الماء، يتواجد جزء ضئيل منه على شكل أيونات . فعلى سبيل المثال ، يتواجد جزء كبير من محلول كلوريد الزئبق (II) في الماء على شكل بلورات  $HgCl_2$  غير متأينة . وعندما يذوب إلكتروليت قوي في الماء ، فإنَّه يتفكّك تفكيكًا كاملاً ويتواجد على شكل أيونات منفصلة . على سبيل المثال ، إنَّ كلوريد الصوديوم إلكتروليت قوي وتتوارد كمية كبيرة منه مذابة على شكل أيونات  $Cl^-$  و  $Na^+$  منفصلة تحرّك في المحلول وتوصيل التيار الكهربائي . في محلول الجلو كوز ، وهو مركب غير إلكتروليتي ، نجد أنَّ المصباح لا يضيء ، كما يوضح الشكل (25). ما هو تركيب الجلو كوز؟ وبماذا تفسِّر هذا التركيب في عدم توصيل محلوله للتيار الكهربائي ، أو بمعنى آخر أنَّ الجلو كوز غير إلكتروليتي؟ يوضح الجدول (2) بعض المركبات الإلكتروليتية وغير الإلكتروليتية .

غير إلكتروليتي	إلكتروليت ضعيف	إلكتروليت قوي
معظم المركبات العضوية الجلوكوز الجليسرين	هاليدات الفلزات الثقيلة $\text{HgCl}_2$ $\text{PbCl}_2$	أملاح تذوب في الماء $\text{KCl}$ $\text{MgSO}_4$ $\text{KClO}_3$ $\text{CaCl}_2$
	القواعد (غير عضوية) $\text{NH}_3$	القواعد (غير عضوية) $\text{NaOH}$ $\text{KOH}$
	الأحماض (عضوية) حمض الأسيتيك $\text{CH}_3\text{COOH}$	الأحماض (غير عضوية) $\text{HCl}$ $\text{HBr}$ $\text{HI}$ $\text{HNO}_3$ $\text{H}_2\text{SO}_4$ $\text{HClO}_4$
	القواعد (عضوية) أنيلين $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ (ضعيف جداً)	

### جدول (2)

أمثلة على بعض الإلكتروليّات القوّيّة والإلكتروليّات الضعيفّة وغير الإلكتروليّة

## مراجعة الدرس 2-1

1. اشرح معنى "الأشياء المتشابهة تذوب بعضها مع بعض".  
إلام تشير؟
2. ما الفرق بين الإلكتروليت وغير الإلكتروليت؟ ما الفرق بين الإلكتروليت القوي والإلكتروليت الضعيف؟ أعط أمثلة.
3. عرّف المذيب والمذاب في الخل ( محلول مائي مخفّف من حمض الأسيتيك).

## الأهداف العامة

- يقارن بين بعض محاليل المواد المعلقة والمواد الغروية .
- يصف ظاهرة تندال .

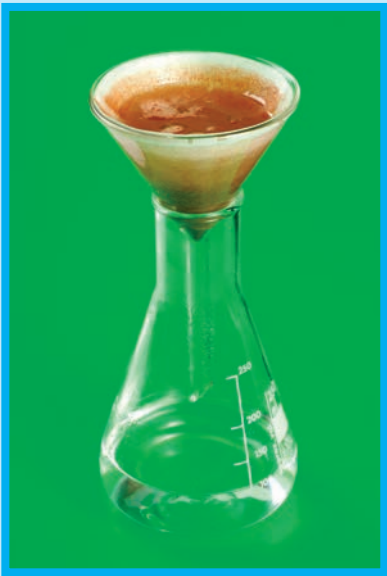


شكل (26)  
طبق من حلوى الجيلاتين

أنظر محتويات الطبق الموضح في الشكل (26). إنّها تتذبذب وتهتزّ أثناء تحريكها حرّكة بسيطة ، وتذوب عندما تضعها في فمك. يُسمى هذه المحتويات الجيلاتين، وهو من أشهر الحلويات في العالم. ومن الطريف أيضًا أنّ الجيلاتين يُعتبر من الوجبات المفضلة لرواد الفضاء في خلال رحلاتهم في الفضاء. والجيلاتين نوع من أنواع المخالفات ويُسمى محلول الغروي . ما هو محلول الغروي وما هي صفاتة؟

## ١. المواد المعلقة

المواد المعلقة هي أمثلة على المخالفات غير المتتجانسة . والمواد المعلقة Suspensions هي مخالفات إذا ثُرِكت لفترة زمنية قصيرة تترسب جسيمات المادة المكونة منها في قاع الإناء (لا يحدث هذا في حالة المحاليل الحقيقية ، أي مخالفات متتجانسة ، فجسيماتها لا تترسب مهما طال الزمن). فإذا وضعَت مادة صلبة مثل الدقيق أو الطباشير في الماء ورجّ محلول ، أمكن بسهولة رؤية جسيمات المادة المعلقة في محلول بالعين المجردة أو بالمجهر.



شكل (27)

المعلق هو خليط غير متجانس. ويمكن إزالة الجسيمات المعلقة بواسطة عملية الترشيح.

وإذا ثُرِكت هذه المادة لفترة زمنية قصيرة بدون رج، فإنّها تترسب في قاع الإناء، ويُسمى محلول الدقيق أو الطباشير بالمعلق. يختلف المعلق عن محلول الحقيقي لأنّ الجسيمات المكوّنة له أكبر بكثير من الجسيمات المكوّنة للمحلول الحقيقي، فقطر كل جسيم من جسيمات المعلق أكبر من 1000 nm. أمّا في حالة محلول الحقيقي، فقطر كل جسيم يساوي عادة حوالي 1 nm. ويعتبر المعلق خليطاً غير متجانس لأنّه يمكن التعرّف على مادتين على الأقل من هذا الخليط بوضوح، كما هو الحال في مثل البن والماء. ويوضح الشكل (27) عملية ترشيح خليط مكوّن من جسيمات البن والماء. فتحجز جسيمات البن المعلقة بواسطة ورقة الترشيح، في حين يمر الماء الصافي من خلال ورقة الترشيح ويتجمّع في الدورق المخروطي.

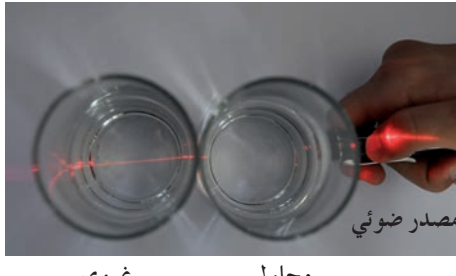
## 2. الغرويات

الغرويات Colloids مخالفٍ تحتوي على جسيمات، ويتراوح قطر كل جسيم منها بين قطر جسيم محلول حقيقي وقطر جسيم المعلق، أي بين 1 nm و 1000 nm. والمادة التي تكون الجسيمات الغروية تُسمى الصنف المنتشر، في حين يُسمى الوسط الذي توجد فيه الجسيمات الغروية وسط الانتشار، الذي يمكن أن يكون صلباً أو سائلاً أو غازاً. وكان الغراء من أول الغرويات التي تم التعرّف إليها. يوضح الجدول (3) بعض الأنظمة الغروية الشائعة ويعطي أمثلة على الغرويات المألوفة. تختلف خواص الغرويات عن المحاليل الحقيقة والمعملقات. فعند تركيزها، يأخذ الكثير منها شكل الحليب أو السحب، ولكنّها تبدو صافية عند تخفيفها تخفيفاً شديداً. لا يمكن حجز جسيماتها بواسطة ورق الترشيح، وإذا ثُرِكت مدة محددة بدون رج، لا تترسب في قاع محلول مثل المعلقات.

تعمل جسيمات الغرويات على تشتت الضوء المرئي في جميع الاتّجاهات وُسُمِّي هذه الظاهرة ظاهرة تندال (شكل 28). ويمكنك أن ترى شعاعاً من الضوء مارّاً خلال محلول غروي مثلما ترى شعاع الشمس في غرفة فيها غبار. فجسيمات محلول الغروي تشتت الضوء بالطريقة نفسها التي تشتت بها جسيمات الغبار ضوء الشمس. وتتبع المعلقات أيضاً ظاهرة تندال، في حين أنّ المحاليل الحقيقة لا تتبعها وذلك لصغر الجسيمات المكوّنة لها. وُتُستخدم ظاهرة تندال للتمييز بين محلول الحقيقي وكلّ من محلول الغروي والمعلق.

مثال	النوع	النظام	
		الصنف المنتشر	وسط الانتشار
	بعض أنواع الكريمة	رغوة	سائل غاز
	بعض الحلوي المصنوعة من السكر والهلام وزلال البيض	هلام	صلب غاز
	الحليب والمایونیز	مستحلب	سائل سائل
	ضباب الأيروسولات المختلفة	أيروسول	غاز سائل
	الدخان في الهواء	دخان	غاز صلب
	الدهانات الجيلاتينية والدم والنشاء في الماء	محلول غروي هلامي القوام (جلّ gel)	سائل صلب

جدول (3)  
بعض الأنظمة الغروية



شكل (28)  
اختبار الضوء الذي يوضح ظاهرة تندال ،  
أي تشتيت الضوء في حالة الغرويات وعدم  
انعكاسه في حالة المحاليل المتجلسة .

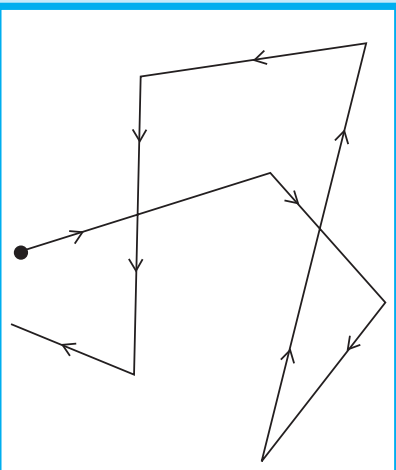


(أ) الضباب من الغرويات ، فهو يتبع ظاهرة  
تندال ويُشتَّتِ الضوء الساقط عليه .

### Brownian Motion

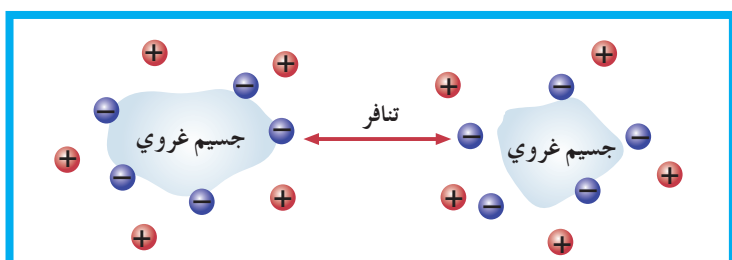
### 3. الحركة البراونية

بالنظر إلى محلول الغروي المضاء بواسطة المجهر ، تظهر الجسيمات الغروية في حركة دائمة غير منتظمة وبشكل متعرج . تُسمى هذه الحركة الحركة البراونية Brownian Motion نسبة إلى مكتشفها العالم روبرت براون Robert Brown (1772–1858) . تلخص الحركة البراونية باصطدام جزيئات السائل المتحركة بالجسيم الغروي ، فتعمل على حركتها . وبالتالي ، تمنع هذه الاصطدامات جسيمات الغروي من الترسّب في قاع الإناء . يوضح الشكل (29) الحركة البراونية . تُقسم الغرويات إلى محبّ للماء و كاره للماء . تحتوي الغرويات المحبّة للماء على جزيئات كبيرة مثل البروتين ، تتدخل مع الماء عن طريق الأيون الثنائي قوى الاستقطاب (الكهربائية متساوية القوّة ، لكن مضادة في الشحنة وتفصل بينها مسافة قصيرة مثل حمض الأمينو إيثانويك ( $\text{H}_3\text{N}^+\text{CH}_2\text{COO}^-$ ) . أمّا الغرويات الكارهة للماء فغير ثابتة وتستطيع جزيئاتها أن تتكثّل وتتجمّع معًا ، مثل قطرات الزيت على سطح الماء . ويمكن جعل محلول الغروي الكاره للماء أكثر ثباتاً بإضافة محلول إلكتروليتي . تستطيع الأيونات الموجودة في الوسط الذي يحيط بالجسيمات الغروية أن تجتمع وتحيط بها (تحدث عمليات امتزاز للكاتيونات أو الأنيونات على سطح الغروي الذي يجذب بدوره الأيون المخالف له ، وبالتالي يتواجد بالقرب منه ، لذلك يحمل جسيم الغروي نوعاً واحداً من الشحنات) . قوى التنافر الإلكتروستاتيكية الموجودة بين الجزيئات تعمل على منع تكتّل الجزيئات الغروية . وهذه العملية موضحة في الشكل (30) .



شكل (29)  
الحركة البراونية التي تحدّثها الجسيمات  
الغروية .

شكل (30)  
تنافر الجسيمات الغروية الكارهة للماء بعد  
إضافة محلول الكتروليتي .



## فقرة اثرائية

### اللّيبيا في خدمة البيئة

إنه الماء



يتغير أحياناً دوران الماء عن مساره العادي لأسباب لا يستطيع العلماء تقديرها ، ما يسبب تغيرات رئيسية في الأحوال الجوية في أجزاء كبيرة من الكره الأرضية . مثال على أحد هذه التغيرات هو "أُل نينو" El Nino.

يبدأ أُل نينو في مياه البحار والمحيطات الواقعة شمال خط الاستواء حيث يسخن سطح الماء بسرعة بفعل أشعة الشمس الساقطة عمودياً عليه ، ويسخن لأن يبقى دافئاً لأن حرارة الماء كامنة ومرتفعة . ولأن الماء الدافئ أقل كثافة من الماء البارد ، يبقى ساكناً على سطح البحار والمحيطات . وبالتالي بالتجاه الشرق ، فإن الماء الدافئ الناتج عن أُل نينو يصل إلى ساحل أمريكا الجنوبية . يبقى الماء البارد الغني بالمواد الغذائية ساكناً في القاع ولا يرتفع إلى أعلى بتاثير الماء الدافئ لأُل نينو . وبالتالي ، لا تحصل النباتات والحيوانات الدقيقة على الغذاء الكافي لها ، فيعاني عدد من الأسماك من نقص الطعام لأنّه يتغذى على هذه الحيوانات والنباتات الدقيقة .

ويكون تأثير المحيط على الأحوال الجوية في العالم أكثر وضوحاً أثناء حدوث أُل نينو .

وتحمل الجسيمات الغروية لنظام غروي معين شحنة من نوع واحد ، أي أن جميع جسيمات الغروي الموجودة في محلول تكون مشحونة بالشحنة نفسها ، وبالتالي ستتلاقي بعضها مع بعض .

إذاً ، لا يمكن أن تجتمع هذه الأخيرة لتكون جزيئات أكبر ، فيبقى حجمها ثابتاً أي أنها لا تترسب وتبقى منتشرة خلال محلول . وعند إضافة أيونات تختلف شحنتها عن شحنة النظام الغروي ، تعمل هذه الأيونات على معادلة شحنات الغروي ، فتتجمع جسيماته لتكون جسيمات أكبر تترسب في القاع . يوضح الجدول (4) خواص محلول الغروي والمعلق .

الخاصية	المحلول	الغروي	النظام	المعلق
نوع الجسيمات المكوّن منها النظام	أيونات ، ذرات ، جزيئات صغيرة من محلول وأصغر من المعلق	جزيئات أو جسيمات أكبر من محلول	جزيئات كبيرة أو جسيمات متجمعة	
حجم الجسيم (تقريرياً)	0.1–1 nm	1–1000 nm	1000 nm وأكبر	
تأثير الضوء	لا يشتت	يحدث ظاهرة تندال	يحدث ظاهرة تندال	
تأثير الجاذبية الأرضية	ثابت لا ينفصل	ثابت لا ينفصل	غير ثابت ويترسب	
الترشيح	الجسيمات على ورقة الترشيح	لا تُحجّز	الجسيمات على ورقة الترشيح	تحرجز
التجانس	متجانس	متجانس	بين متجانس وغير متجانس	غير متجانس

جدول (4)  
خواص المحاليل والغرويات والمعلقات

## مراجعة الدرس 3-1

1. ما هي الأسس التي يمكن بواسطتها التمييز بين المحاليل والغرويات والمعلقات؟
2. ما هي ظاهرة تندال؟
3. ما هي الحركة البراونية؟

## الخواص العامة للمحاليل المتتجانسة General Properties of Homogenous Solutions

### دروس الفصل

#### الدرس الأول

- التفاعلات في المحاليل المائية

#### الدرس الثاني

- العوامل المؤثرة على الذوبانية في المحاليل

#### الدرس الثالث

- تركيب المحاليل

#### الدرس الرابع

- الحسابات المتعلقة بالخواص المجمعة للمحاليل

الأمثلة على المخالفات كثيرة وشائعة، ويُستخدم بعضها في الأدوية الطبية والأدوية الزراعية، وفي المنازل والصناعة وغيرها.

تعلّمت في المراحل السابقة التمييز بين المحاليل المتتجانسة (المحاليل النقية) وغير المتتجانسة (المواد المعلقة)، وتعرّفت أنّ المحاليل مكوّنة من مذاب ومذيب في حالات فизيائية مختلفة (غاز وسائل وصلب).

في المرحلة السابقة، كان التمييز بين المحاليل يرتكز على إمكانية رؤية مكوّنات محلول أو عدم رؤيتها، وعلى معرفة سابقة بالمحلول كالحليب والدم.

في هذا الفصل، سنطرح سبب ذوبانية المذاب في المذيب، وتوقّع ذوبانية المذاب أو عدم ذوبانيته من خلال قواعد الذوبانية. سيساعدك ذلك على توقع الرواسب في حال تفاعل محلولين. وسيوجّهك هذا التفاعل الكيميائي نحو كتابة المعادلة الأيونية النهائية.

ولدراسة هذه المعادلات الكيميائية، ستتعلم أن تحسب التركيز بطرائق مختلفة: النسبة المئوية الكتليلية، النسبة المئوية الحجمية، الكسر المولى، المolarية، والمولالية. تجدر الإشارة إلى أنّك تستطيع تحضير محليل تركيزها أقلّ من محلول المعيار من خلال التخفيف. وانطلاقاً من معرفة المذيب والمولالية ستتمكن من حساب التغيير بدرجة غليان محلول ودرجة تجمّد محلول.



## الأهداف العامة

- يعدد الأسباب المؤدية إلى حدوث تفاعل .
- يعدد قواعد ذوبانية المركبات الأيونية .
- يكتب المعادلات الأيونية النهائية ويزنها .
- يستنتج اسم وصيغة المادة المترسبة من المعادلة الكيميائية الموزونة .



شكل (31)  
أحد المعالم الطبيعية المثيرة للدهشة

الكثير من المعالم الطبيعية التي تثير اهتمامنا ، كالصواعد والهوابط في الكهوف (الشكل 31) ، والأشكال المختلفة التي تظهر على الصخور الكلسية ، والترسبات متنوعة الألوان التي تتكون بالقرب من الينابيع الساخنة ، هي في الواقع ناتجة عن تفاعلات كيميائية تحدث في المحاليل المائية . بالإضافة إلى ذلك ، معظم التفاعلات الكيميائية في أجسامنا والمسؤولة عن بقائنا على قيد الحياة تحدث أيضاً في محاليل مائية . على الرغم من حدوث أربعة أنواع من التفاعلات الكيميائية في المحاليل المائية ، إلا أن هذا الدرس سيتطرق إلى نوع واحد منها وهي التفاعلات التي تؤدي إلى حصول ترسب . وستتعرف الأسباب المؤدية إلى تكون الراسب ، مع العلم أن تكون راسب و تكون ماء وابعاث الحرارة و تكون غاز هي من مؤشرات حدوث التفاعل التي تعلمتها في الصفوف السابقة .

## 1. المعادلة النهائية لتفاعل الترسيب

### Net Equation for Precipitation Reaction

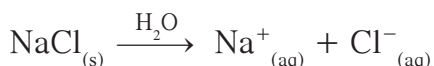
درست سابقاً أن الترسّب هو أحد مؤشرات حدوث تفاعل كيميائي، وتُسمى هذه العملية الترسيب. أمّا الصلب المتكوّن الذي ينتج عن هذا التفاعل فيُسمى الراسب. تحدث التفاعلات الكيميائية التي ينتج عنها راسب عند مزج محلولين مائيين، بحيث يكون محلول مزيجاً متجانساً من مادة أو مادتين. ومن أجل كتابة معادلة نهائية لتفاعل ترسيب ما المتفاعلات، النواتج، عملية الإذابة والقواعد العامة للذوبانية.

**Net Equation for a Precipitation Reaction**

### 1.1 إذابة مركب أيوني في الماء

#### Dissolution of Ionic Compound in Water

محلول كلوريد الصوديوم  $\text{NaCl}_{(\text{aq})}$  هو حالة تحدث عند إضافة كمية من كلوريد الصوديوم الصلب إلى وعاء يحتوي على ماء. في هذه الحالة، يذوب المكوّن (المذاب) في الماء (المذيب)، فيتجزأ المركب الأيوني إلى أيونات  $\text{Na}^{+}_{(\text{aq})}$  و  $\text{Cl}^{-}_{(\text{aq})}$  تسبّب بحرّية في محلول. يمكن تمثيل هذا التحوّل على النحو التالي:



تختلف ذوبانية المركبات الأيونية في الماء، فمنها ما هو ذو ذوبانية عالية، ومنها ما هو قليل الذوبانية ومنها مركبات لا تذوب أبداً. ونكتب في المعادلات الكيميائية المركبات الصلبة التي لا تذوب، حتى لو كانت في محلول.

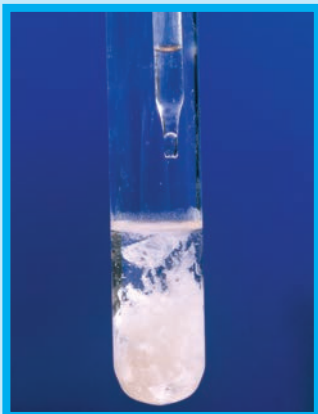
وفي التفاعلات الكيميائية الترسيبية، تكون معرفة بعض الواقع أو الحقائق عن ذوبانية مركبات أيونية مختلفة أساسية لكتابه المعادلة الكيميائية لتوقع حصول راسب وتحديد هويّته.

#### Laws of Solubility

#### 2. قواعد الذوبانية

قد يعتقد البعض أن معرفة ألوان بعض الترسّبات تكفي لتوقع تكون راسب من خلال تفاعل كيميائي. في الواقع، هذا لا يكفي في التفاعلات الكيميائية المرتبطة بمزج محليل مائية. ففي هذه التفاعلات يتم الاعتماد على إرشادات قواعد الذوبانية Laws of Solubility التي يمكن من خلالها توقع حصول راسب، وبالتالي معرفة المركب الذي يُكتَب في المعادلة الكيميائية على شكل صلب.

إنّ درجة ذوبان المركبات الأيونية مختلفة، فمنها ما يذوب في الماء، وبعضها شحيح (قليل) الذوبان أو لا يذوب.



شكل (32)

تكون راسب أبيض من كلوريد الفضة  $\text{AgCl}$  عند إضافة محلول نيترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  على محلول حمض الهيدروكلوريك  $\text{HCl}$ .

تجدر الإشارة إلى أنّ عبارتي "شحيخ (قليل) الذوبان" و "لا يذوب" لهما المعنى نفسه عند كتابة المعادلات الكيميائية. كي يكون توقعنا عن المكوّن، أي الراسب، صحيحاً ودقيقاً، تُقسم درجة ذوبان المركبات الأيونية إلى قسمين: أولاً: المركبات الأيونية (الأملاح) التي تذوب في الماء من خلال الاستعانة بالأيونات كمؤشرات لعملية الذوبان:

الأملاح التي يكون أحد كاتيوناتها ( $\text{NH}_4^+$ ،  $\text{K}^+$ ،  $\text{Na}^+$ )، أو أحد أنيوناتها ( $\text{ClO}_4^-$ ،  $\text{NO}_3^-$ ،  $\text{CH}_3\text{COO}^-$ ).

الأملاح التي يكون أحد أنيوناتها ( $\text{I}^-$ ،  $\text{Br}^-$ ،  $\text{Cl}^-$ )، إلا إذا ارتبطت بأحد الكاتيونات التالية: ( $\text{Pb}^{2+}$ ،  $\text{Ag}^+$ ،  $\text{Hg}^{2+}$ ). عندئذ، يتكون ملح لا يذوب ويترسب على شكل صلب. مثال على ذلك، تكون الراسب كلوريد الفضة الأبيض في الشكل (32).

الأملاح التي يكون أحد أنيوناتها ( $\text{F}^-$ )، إلا إذا ارتبطت بأحد الكاتيونات التالية: ( $\text{Ca}^{2+}$ ،  $\text{Sr}^{2+}$ ،  $\text{Mg}^{2+}$ ،  $\text{Ba}^{2+}$ ) . عندئذ، يتكون ملح لا يذوب ويترسب على شكل صلب.

الأملاح التي يكون أحد أنيوناتها ( $\text{SO}_4^{2-}$ )، إلا إذا ارتبطت بأحد الكاتيونات التالية: ( $\text{Ag}^+$ ،  $\text{Sr}^{2+}$ ،  $\text{Pb}^{2+}$ ،  $\text{Ca}^{2+}$ ).

ثانياً: المركبات الأيونية شحيبة (قليلة) الذوبان في الماء:

يشير القسم الثاني إلى المركبات الأيونية (الأملاح) التي لا تذوب في الماء، كما هو موضح في الجدول (5).

الاسم	صيغة الأنيون	المركب
كبريتيد	$\text{S}^{2-}$	جميع أملاح الكبريتيد شحيبة الذوبان في الماء، ما عدا الكبريتيد عناصر المجموعتين 1A و 2A و كبريتيد الأمونيوم.
كربونات	$\text{CO}_3^{2-}$	جميع أملاح الكربونات شحيبة الذوبان في الماء، ما عدا كربونات عناصر المجموعة 1A و كربونات الأمونيوم.
كبريتيت	$\text{SO}_3^{2-}$	جميع مركبات الكبريتيت شحيبة الذوبان في الماء، ما عدا كبريتيت عناصر المجموعة 1A و كبريتيت الأمونيوم.
فوسفات	$\text{PO}_4^{3-}$	جميع مركبات الفوسفات شحيبة الذوبان في الماء، ما عدا فوسفات عناصر المجموعة 1A و فوسفات الأمونيوم.
هيدروكسيد	$\text{OH}^-$	جميع مركبات الهيدروكسيد شحيبة الذوبان في الماء، ما عدا هيدروكسيدات المجموعة 1A وهيدروكسيدات الباريوم والاسترانشيوم والكالسيوم، وكلها أقل ذوباناً من عناصر المجموعة 1A.

جدول (5)  
المركبات الأيونية التي لا تذوب في الماء.

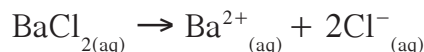
## 3.1 تحديد الراسب

### Precipitate Determination

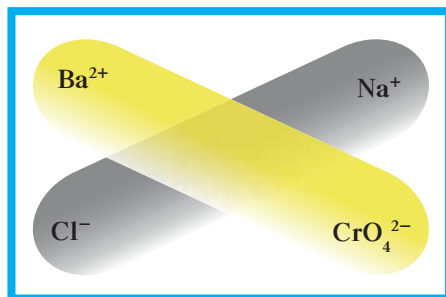
لتحديد الراسب في تفاعل ترسيب، يجب اتباع خطوات عدّة مع الاستعانة بقواعد الذوبانية الموضحة سابقاً. لتحديد الراسب عند مزج محلولي كلوريد الباريوم وクロمات الصوديوم مثلاً، يجب اتباع الخطوات التالية:

.1. كتابة صيغ مرّكبات المحلولين:  $\text{BaCl}_2$  و  $\text{Na}_2\text{CrO}_4$ .

.2. كتابة الأنيونات والكاتيونات لكلّ من المحلولين:



.3. كتابة صيغ المرّكبات المحتملة بعد مزج المحلولين، مستبعدين ارتباط الأنيونات والكاتيونات بعضها مع بعض (شكل 33).



شكل (33)

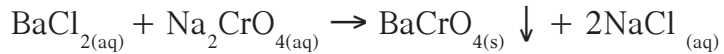
المرّكبات المحتمل تكونها عند مزج محلولي  $\text{Na}_2\text{CrO}_4$  و  $\text{BaCl}_2$

وبذلك تكون صيغ النواتج المتوقعة هي  $\text{BaCrO}_4$  و  $\text{NaCl}$ .

.4. استخدام قواعد الذوبانية السابقة لتوقع أيّ من الناتجين مرّكب لا يذوب، أيّ أنه الراسب، وأيهما مرّكب يذوب في الماء، أيّ يبقى في المحلول.

في هذه الحالة، الراسب هو  $\text{BaCrO}_{4(\text{s})}$  ذو اللون الأصفر. أمّا بالنسبة إلى  $\text{Cl}^-$  و  $\text{Na}^+$ ، فيقيان ذائبين في المحلول.

.5. كتابة المعادلة الكيميائية الموزونة لتفاعلات الترسيب:



### Net Ionic Equation

## 4.1 المعادلة الأيونية النهائية

كيف نكتب المعادلة الأيونية النهائية لتفاعل الترسيب؟

لكتابة المعادلة الأيونية النهائية Net Ionic Equation لتفاعل الترسيب، يجب اتباع الخطوات التالية:

.1. كتابة صيغ مرّكبات المتفاعلات.

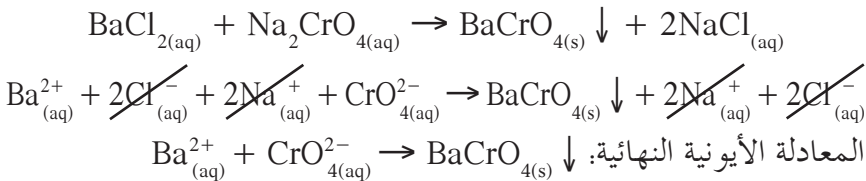
.2. توقع صيغ مرّكبات النواتج.

.3. توقع المرّكب الذي سيترسّب جراء التفاعل والذي سيقى بحالة سائلة في المحلول النهائي.

٤. كتابة صيغ المتفاعلات وحالاتها ، بالإضافة إلى النواتج داخل معادلة كيميائية موزونة .

٥. إعادة كتابة الصيغ المائية على شكل أيونات .

٦. حذف الأيونات المتشابهة بين المتفاعلات والنواتج . بعد ذلك ، تستطيع كتابة المعادلة الأيونية النهائية التي تشير إلى الجزيئات التي شاركت في التفاعل .



## مثال (١)

اكتب المعادلة الأيونية النهائية الناتجة عن مزج محلول نيترات الرصاص مع محلول يوديد الصوديوم .

### طريقة التفكير في الحل

١. حلّ: صمم خطة استراتيجية لحل السؤال .

لكتابة المعادلة الأيونية النهائية يجب تحديد الرابس من النواتج باستخدام قواعد الذوبانية .

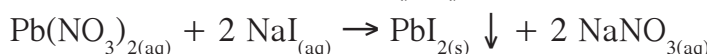
٢. حل: طق الخطة الاستراتيجية لحل السؤال .

صيغ المتفاعلات:  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$  و  $\text{NaI}$  .

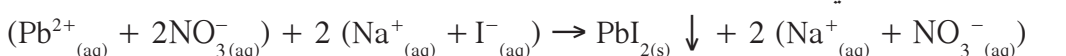
النواتج المتوقعة:  $\text{PbI}_2$  و  $\text{NaNO}_3$  .

المركب المتوقع أن يتربّس بحسب قانون الذوبانية للمركبات الأيونية هو  $\text{PbI}_2$  .

المعادلة الموزونة لهذا التفاعل الترسبي هي:

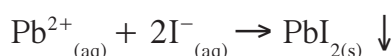


المعادلة الأيونية هي:



الأيونات المتشابهة هي:  $\text{NO}^{-}_3$  و  $\text{Na}^+$  .

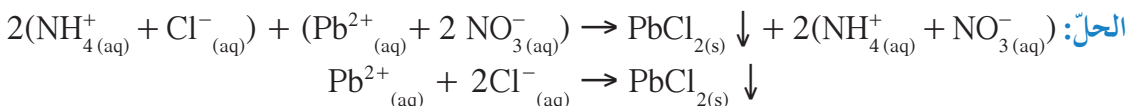
المعادلة الأيونية النهائية هي:



٣. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

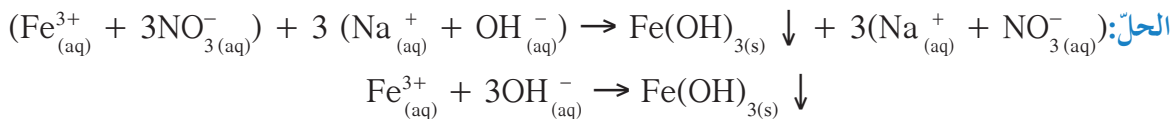
يرتبط كاتيون  $\text{Pb}^{2+}$  بأنيون  $\text{I}^-$  ليتتج الرابس  $\text{PbI}_2$  الصلب ، أمّا كاتيون  $\text{Na}^+$  وأنيون  $\text{NO}^{-}_3$  فلا يتغيّران قبل التفاعل أو بعده .

1. عيّن الراسب المتكون عند خلط المحاليل التالية مع كتابة المعادلة الأيونية النهائية:



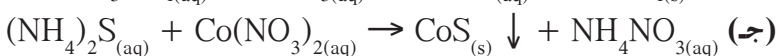
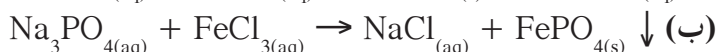
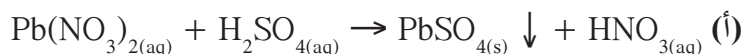
2. اكتب المعادلة الأيونية الكاملة والمعادلة الأيونية النهائية لتفاعل محلول نيترات الحديد (III)

مع محلول هيدروكسيد الصوديوم:

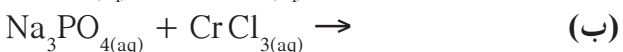
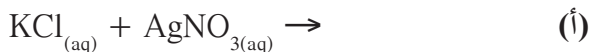


## مراجعة الدرس 2-1

1. اكتب المعادلات الأيونية النهائية الموزونة لكليّ تفاعل من التفاعلات التالية:

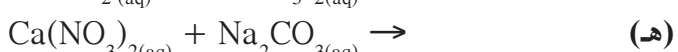
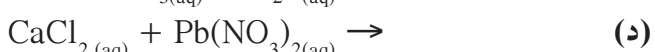
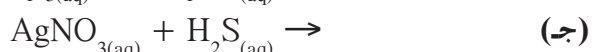
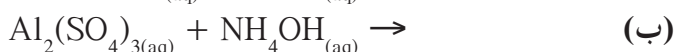
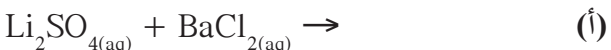


2. اكتب المعادلات الأيونية النهائية لكليّ من التفاعلات التالية:



3. حدد الأيونات المشابهة لكليّ تفاعل في السؤال السابق.

4. عيّن الراسب المتكون عند خلط المحاليل التالية:



# العوامل المؤثرة على الذوبانية في المحاليل

## Factors Affecting Solubility in Solutions

### الأهداف العامة

- ❖ يعدد العوامل المؤثرة في معدل ذوبان مذاب ما .
- ❖ يحسب ذوبانية غاز في سائل تحت ظروف ضغط مختلفة .



شكل (34)

تركيب المياه المعدنية التي نشتريها من المحلات التجارية.

الأمثلة على المحاليل في حياتنا اليومية كثيرة ، فمنها الهواء والشامبو والقهوة والعصير ومساحيق التنظيف . حتى الماء الذي نشتريه يومياً ليس ماءً صافياً ، إنما يحتوي على معادن وأيونات ومركبات تختلف باختلاف مصدر الماء والصخور الذي صُنِع منها (الشكل 34) .

عندما تُصنَع المثلجات ، يُحاط الإناء الذي توضع فيه بإناء أوسع منه ، يحتوي على خليط من الثلج والماء وملح الطعام . هل تعلم أهمية إضافة ملح الطعام إلى خليط الثلج والماء؟

هل لاحظت أن السكر المتبخر يذوب في الماء أسرع من مكعبات السكر عندما تحضر الشاي المثلج أو عصير الليمون المثلج ، في حين يذوب كلاهما أسرع في الشاي الساخن أو عندما تحرّك الخليط؟

# 1. المحلول المشبع

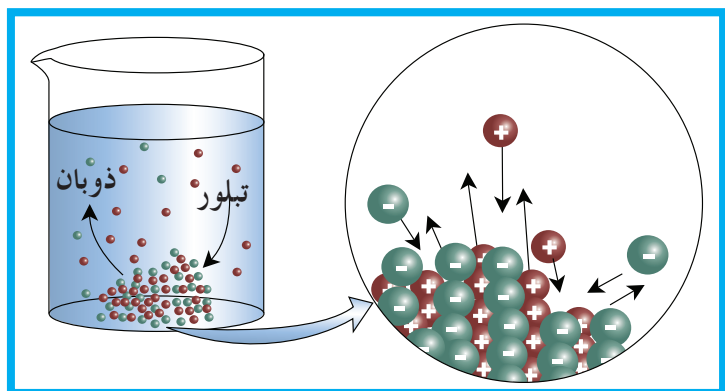
## Saturated Solution

إذا أضفت g 36 من كلوريد الصوديوم إلى g 100 من الماء عند 25 °C، ستذوب كل كمية الملح. وإذا أضفت كمية أخرى من الملح قدرها جراماً واحداً مع التحريك المستمر، فلن يذوب من هذه الكمية سوى g 0.2، مهما طالت مدة التحريك أو زادت شدته. لماذا لا تذوب الكمية المتبقية من بلورات الملح؟ وفقاً لنظرية الحركة، تكون جزيئات الماء في حركة مستمرة، ما يجعلها تصطدم باستمرار مع الكمية المتبقية من كلوريد الصوديوم. يؤدي ذلك إلى فصل كاتيونات الصوديوم عن أنيونات الكلوريد، وإذابة كل منها.

من المنطقى أن تذوب هذه الكمية المتبقية من الملح، أو أي كمية إضافية أخرى في الماء. لكن في الواقع لا يحدث ذلك بسبب حدوث عملية تبادلية. فعلى سبيل المثال، حين تذوب جزيئات جديدة من الملح الصلب وتذهب إلى محلول، يتربّس من محلول عدد مساوٍ من جزيئات الملح التي سبق تذويتها، بحيث يتم خروج بعض من الأيونات الذائبة، ويفقد الماء ذويتها، وتترسب على شكل مادة صلبة وتبلور، وتبقى كتلة البلورات غير الذائبة ثابتة. هكذا تتحرّك الجزيئات من المادة الصلبة إلى المادة السائلة، ثم تعود إلى المادة الصلبة من دون حدوث تغيير في النظام ككل.

شكل (35)

في المحلول المشبع، يوجد اتزان ديناميكي بين المحلول والكمية الزائدة من المذاب. في هذه الحالة، يساوي معدل سرعة الذوبان معدل سرعة التبلور.



يوضح الشكل (35) حالة الازن الديناميكي التي تحدث بين المحلول والمادة الصلبة غير المذابة عندما تكون درجة الحرارة ثابتة، فيقال إن هذا المحلول تشبع. والمحلول المشبع Saturated Solution هو المحلول الذي يحتوى على أكبر كمية من المذاب في كمية معينة من المذيب عند درجة حرارة ثابتة. على سبيل المثال، عند إضافة g 36.2 من كلوريد الصوديوم إلى g 100 من الماء، يتكون محلول مشبع عند 25 °C.

وتعُرف ذوبانية مادة ما Solubility بأنّها «كتلة تلك المادة التي تذوب في كمية معينة من المذيب عند درجة حرارة معينة لتكون محلولاً مشبعاً».



شكل (36)  
الزيت والخل

يمترج سائلان إذا ذاب أحدهما في الآخر . ويذوب بعض السوائل (مثل الماء والإيثanol) أحدهما في الآخر مهما كانت كمية كلّ منها ، ويُعرف مثل هذا المزيج من السوائل بأنّه يمترج امتزاجاً كلياً **Miscible** . لكن بعض السوائل شحيبة الذوبان كلّ منها في الآخر ، مثل الماء وثاني إيثيل الإيثر ، فهما يمترجان امتزاجاً جزئياً . وسوائل أخرى لا يذوب أحدها في الآخر ، وتُعرف بأنّها عديمة الامتراج **Immiscible** . يوضح الشكل (36) أنّ الزيت والخل لا يمترجان ، وكذلك الزيت والماء . لماذا؟  
**ملاحظة:** تذكر أنّ الأشياء المتشابهة تذوب بعضها مع بعض ، أي أنّ المواد المذابة تذوب في المذيبات التي تجمعها خواص مشتركة .

المادة	الصيغة الكيميائية	الذوبانية (g/100g H <sub>2</sub> O)			
		100 °C	50 °C	20 °C	0 °C
هييدروكسيد الباريوم	Ba(OH) <sub>2</sub>	—	—	3.89	1.67
كبريتات الباريوم	BaSO <sub>4</sub>	—	0.00034	0.00025	0.00019
هييدروكسيد الكالسيوم	Ca(OH) <sub>2</sub>	0.07	—	0.173	0.189
كلوريد الرصاص (II)	PbCl <sub>2</sub>	—	1.70	0.99	0.60
كربونات الليثيوم	Li <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	0.70	1.1	1.3	1.5
كلورات البوتاسيوم	KClO <sub>3</sub>	56.0	19.3	7.4	4.0
كلوريد البوتاسيوم	KCl	56.3	42.6	34.2	28.0
كلوريد الصوديوم	NaCl	39.2	37.0	36.0	35.7
نيترات الصوديوم	NaNO <sub>3</sub>	182.0	114.0	88.0	74.0
كبريتات الصوديوم	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	40.0	41.0	50.0	60.0
نيترات الفضة	AgNO <sub>3</sub>	733.0	455.0	216.0	122.0
بروميد الليثيوم	LiBr	266.0	203.0	166.0	143.0
السُّكَّرُ القصب	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> O <sub>11</sub>	487.0	260.4	204.0	179.0
* الهيدروجين	H <sub>2</sub>	0.0	0.00013	0.00016	0.00019
* الأكسجين	O <sub>2</sub>	0.0	0.0026	0.0053	0.0070
* ثاني أكسيد الكربون	CO <sub>2</sub>	0.0	0.076	0.169	0.335

جدول (6)  
ذوبانية بعض المواد الشائعة عند درجات حرارة مختلفة .  
\* الغازات تحت ضغط كلي 101 kPa

## ٢. العوامل المؤثرة على ذوبانية المركبات

### Factors Affecting Compounds' Solubility

أحد العوامل التي ستحدد ذوبانية مادة ما هي طبيعة كل من المذاب والمذيب . هل تذكر تعريف كل من المذاب والمذيب؟ هناك أيضا عوامل عدّة أخرى تحديد مدى سرعة ذوبان المادة ، مثل التحريك ودرجة الحرارة ومساحة السطح . و يتضمن كل عامل من هذه العوامل ملامسة المذيب بالمذاب .

#### Mixing

#### ١. الخلط أو المزج والتقليل

إحدى الطرائق الأكثر شيوعاً لتسريع عملية الذوبان لأي مركب هي التحريك . وهذا يظهر عند إضافة ملعقة صغيرة من السكر في كوب من الشاي ، بحيث تستعين بالملعقة لخلط السكر بشكل دائري ، فيذوب السكر ويختفي في محلول .

#### Crushing or Surface Area

#### ٢. الطحن أو مساحة السطح

إن إضافة كمية من المذاب في وعاء مائي والاستعانة بالخلط لإذابتها ليست من الطرائق المفضلة سواء من حيث عامل الوقت الذي سيحتاجه المذاب للإذابة ، أو من حيث الطاقة التي ستوضع لإذابة المذاب . في الواقع ، إن الطريقة الفضلية للإذابة مذاب موجود على شكل أحجار صغيرة أو كبيرة هي من خلال الطحن بواسطة الأدوات الموضحة في الشكل (37) . فالطحن يحوّل المذاب إلى جسيمات صغيرة ، مما يوسع مساحة السطح المشتركة بين المذيب والمذاب ، وبذلك تُسرّع عملية الإذابة .



شكل (37)

الاستعانة بالهاون والمدقّة لطحن المذاب إلى جسيمات صغيرة تسهيل ذوبانها في المذيب .

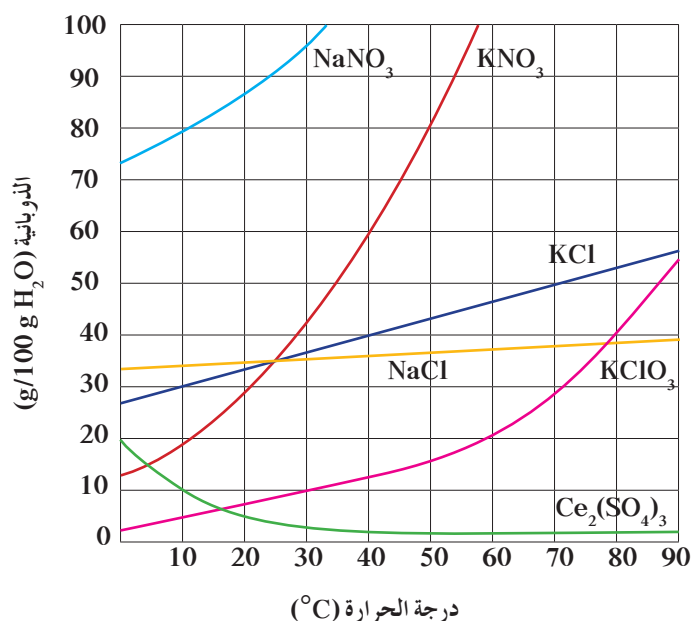
#### Temperature

#### ٣. درجة الحرارة

في الكثير من الأحيان ، يبقى قسم من المذاب غير ذائب على الرغم من عملية الخلط . ولتسريع عملية الإذابة ، يُسخّن محلول . ومن خلال عملية التسخين ، يذوب ما تبقى من المذاب في المذيب لأن طاقة حركة جزيئات الماء تزداد عند درجة الحرارة المرتفعة ، مما يزيد من احتمالات قوّة تصادم جزيئات الماء بسطح البلورات ، فيساعد على سرعة ذوبانه . المحلول الذي لا يزال يستطيع إذابة مذاب يُسمى محلول غير المُشبع . أمّا محلول الذي أُضيف إليه مذاب ما وحرّك ، وبقى بعد التحريك قسم من المذاب غير ذائب ، فيُسمى محلول المُشبع (شكل 38) .

شكل (38)

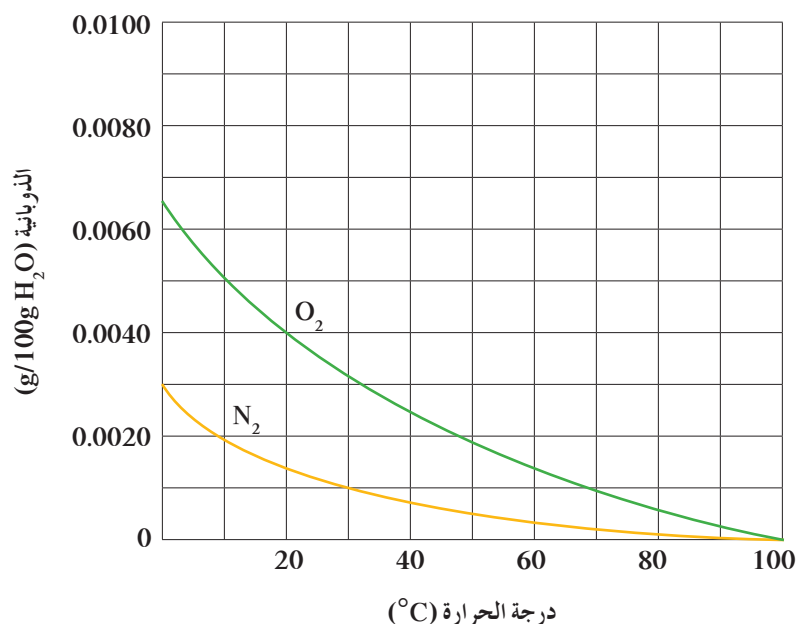
يمكن أن يؤثر تغير درجة الحرارة على ذوبانية مادة ما . لاحظ أنه في حال ارتفاع درجة الحرارة ، تزداد ذوبانية المادة بشكل ملحوظ ، والعكس صحيح .



لاحظ أن ذوبانية الغازات الموضحة في الجدول (6) تكون أكبر في الماء البارد منها في الماء الساخن . ولعلك تعرف جيداً أنه إذا قمت بغلي الماء ، ستلاحظ تكون فقاعات هوائية قبل وصول الماء إلى درجة غليانه . هذه الفقاعات عبارة عن غازات الهواء الجوي الذائبة التي تصاعد من محلول حيث تكتسب جزيئات الغاز طاقة حركية وتحوّل إلى الحالة الغازية . يوضح الشكل (39) المكونين الأساسيين للهواء الجوي وهما الأكسجين والنitروجين ، ويكونان أقل ذوبانية في الماء كلما ارتفعت درجة حرارة محلول .

شكل (39)

الغازات لها قيمة ذوبانية مختلفة في الماء عند درجات حرارة مختلفة . وبصفة عامة ، كلما زادت درجة الحرارة انخفضت ذوبانية الغازات .



لذلك ، عندما يأخذ أحد المصانع الماء البارد من نهر ما ويعيده إليه ساخناً ، فهو يسبب تلوثاً حرارياً لهذا النهر ، لأن ارتفاع درجة حرارة مياه النهر يؤدي إلى تقليل تركيز الأكسجين المذاب ، مما يؤثر سلباً على الحياة النباتية والحيوانية المائية .

## 4.2 الضغط



### Pressure

تتأثر ذوبانية الغازات أيضاً بالضغط. فتزداد ذوبانية الغاز كلما ازداد الضغط الجزيئي له على سطح محلوله، كالمشروبات الغازية. تحتوي هذه المشروبات على غاز ثاني أكسيد الكربون ( $\text{CO}_2$ ) الذائب في الماء، والذائب هو الذي يسبب فوران المشروب السائل ولسعة في الفم عند تناوله. تعبأ زجاجات المشروبات الغازية تحت ضغط عالٍ من غاز ثاني أكسيد الكربون في داخلها، ما يدفع بكميات كبيرة من ذلك الغاز إلى تلك المشروبات.

وعند فتح زجاجات المشروبات الغازية، يقل الضغط الجزيئي لغاز ثاني أكسيد الكربون على سطح المشروب مباشرةً، فيقل تركيز غاز ثاني أكسيد الكربون الذائب وتتسرب فقاعات غاز ثاني أكسيد الكربون من فوقه الزجاجة كما هو موضح في الشكل (40). وإذا تركت الزجاجة مفتوحة، يتغير طعم المشروب لفقدانه غاز ثاني أكسيد الكربون.

شكل (40)

تصاعد فقاعات غاز ثاني أكسيد الكربون خارج زجاجة المياه الغازية.

### قانون هنري

ينص قانون هنري Henry's Law على أنه عند ثبوت درجة الحرارة فإن ذوبانية الغاز في سائل ( $S$ ) تتناسب طردياً مع الضغط ( $P$ ) الموجود فوق سطح السائل. وبتعريف آخر، بزيادة ضغط الغاز فوق سطح السائل تزداد ذوبانيته فيه. وبالمثل، كلما قلل ضغط الغاز قلت ذوبانيته. ويمكن كتابة هذا القانون باستخدام المعادلة الرياضية التالية:

$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2}$$

### مثال (1)

احسب ذوبانية غاز ( $\text{L/g}$ ) عند ضغط يساوي 1 atm، إذا علمت أن ذوبانيته تساوي  $0.77 \text{ g/L}$  عند ضغط يساوي 3.5 atm (باعتبار أن درجة الحرارة ثابتة عند  $25^\circ\text{C}$ ).

#### طريقة التفكير في الحل

**1. حلّ:** اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$P_1 = 3.5 \text{ atm}$$

$$S_1 = 0.77 \text{ g/L}$$

$$P_2 = 1.0 \text{ atm}$$

غير المعلوم:

$$S_2 = ? \text{ g/L}$$

$$\frac{S_1}{P_1} = \frac{S_2}{P_2}$$

قانون هنري :

## تابع مثال (1)

2. احسب: حل غير المعلوم.

باستخدام قانون هنري لإيجاد قيمة  $S_2$ :

$$S_2 = \frac{S_1 \times P_2}{P_1}$$

بالتعويض عن القيم المعلومة في المعادلة السابقة نحصل على:

$$S_2 = \frac{0.77 \text{ g/L} \times 1.0 \text{ atm}}{3.5 \text{ atm}}$$

$$S_2 = 0.22 \text{ g/L}$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

انخفض ضغط الغاز من 3.5 atm إلى 1.0 atm ، لذلك يجب أن تنخفض ذوبانية الغاز ، وهذا ما يتواافق مع النتيجة التي حصلت عليها. ونظرًا إلى أن الضغط الجديد يساوي حوالي  $1/3$  الضغط الأصلي ، تكون الذوبانية الجديدة حوالي  $1/3$  الذوبانية الأصلية ، وهذا ما يتواافق مع الإجابة التي توصلنا إليها.

### Supersaturated Solution

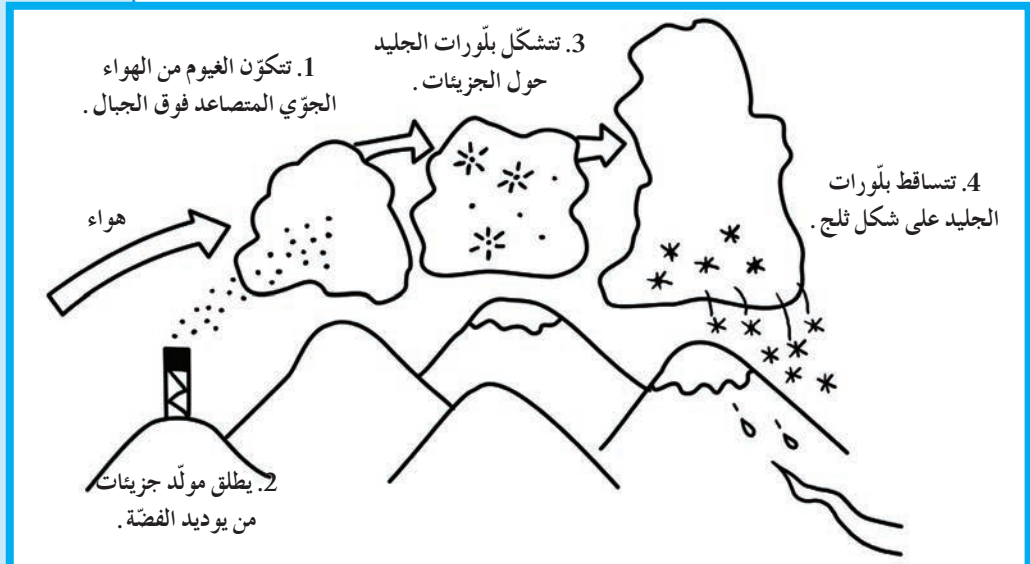
### 3. محلول فوق مشبع

عندما ترتفع درجة حرارة محلول مشبع يحتوي على زيادة قليلة من المادة الصلبة ، فإن جزءاً من المادة الصلبة الزائدة أو كلها يذوب في المحلول. وإذا ترك هذا المحلول يبرد ببطء وصولاً إلى درجة حرارته الأصلية ، فلا تبلور دائمًا الكمية الزائدة من المادة المذابة فوراً بالمحلول (أي لا تخرج من المحلول وتترسب). ويُعرف المحلول الذي يحتوي على كمية من المذاب زائدة على الكمية المسموح بها نظرياً والتي تكفي لتشبعه (تركيز المذاب في المحلول أكبر مما يجب أن يكون عليه عند التشبع) عند درجة معينة بالمحلول فوق المشبع Supersaturated Solution (مع ملاحظة أن الكمية الزائدة من المذاب لا تترسب عند درجة حرارة منخفضة).

مثال على عملية التبلور في المحاليل فوق المشبعة تلك التي تحدث لإنتاج سكر البنات ، حيث توضع بلورات بدء التبلور في محلول فوق مشبع للسكر ، ما يسبب تبلور السكر من المحلول على شكل سلسلة من البلورات يتمتع بها الأطفال.

ولعلك سمعت عن الأمطار الصناعية المخلقة بذر السحب التي تحتوي على كتل من الهواء فوق المشبع بخار الماء ببلورات دقيقة (بلورات بدء التبلور) من يوديد الفضة (AgI) ، كما هو موضح في الشكل (41). وتجذب جزيئات الماء إلى أنيونات اليوديد مكونة قطرات مائية تعمل بدورها كبلورات بدء التبلور لجزيئات ماء أخرى ، وهكذا تنمو قطرات الماء وتكبر مع مرور الوقت لتسقط على شكل أمطار.

شكل (41)  
الأمطار الاصطناعية



### أسئلة تطبيقية وحلّها

1. ذوبانية غاز ما في الماء  $0.16 \text{ g/L}$  عند ضغط  $104 \text{ kPa}$ . ما هي ذوبانية الغاز عندما يزداد ضغط الغاز إلى  $288 \text{ kPa}$ ? (باعتبار أنَّ درجة الحرارة ثابتة).

[الحل]:  $[0.44 \text{ g/L}]$

2. ذوبانية غاز ما في الماء عند  $0^\circ\text{C}$  هي  $3.6 \text{ g/L}$  عندما يكون الضغط  $1 \text{ atm}$ . ما هو الضغط اللازم للحصول على محلول يحتوي على  $9.5 \text{ g/L}$  من الغاز نفسه عند  $0^\circ\text{C}$ .

[الحل]:  $[2.6 \text{ atm}]$

### مراجعة الدرس 2-2

1. اذكر ثلاثة عوامل تؤثُّر على معدل ذوبانية مذاب في المذيب.  
2. كيف يمكنك حساب ذوبانية غاز في سائل تحت ظروف ضغط مختلفة؟

3. ما هي كتلة  $\text{NaCl}$  التي يمكن إذابتها في  $7.5 \times 10^2 \text{ g}$  ماء عند  $20^\circ\text{C}$ ? استعن بالجدول (6) أو الشكل (38).

4. كيف يمكنك إجراء التحويلات التالية:

(أ) تحويل محلول مُشبَّع إلى محلول غير مُشبَّع؟

(ب) تحويل محلول غير مُشبَّع إلى محلول مُشبَّع؟

5. باستخدام الجدول (6)، اكتب تعبيراً عاماً يصف العلاقة بين التغيير في ذوبانية مادة صلبة والتغيير في درجة الحرارة.

### الأهداف العامة

- ❖ يشرح ما المقصود بالنسبة المئوية الحجمية والنسبة المئوية الكتليلية في المحاليل.
- ❖ يستنتج كيفية استخدام المولارية لحساب عدد مولات المذاب.
- ❖ يحل المسائل التي تتضمن مولارية محلول في أجزائها.
- ❖ يصف كيفية تحضير المحاليل المخففة من المحاليل الأكثر تركيزاً والمعلوم مolarيتها.



شكل (42)

كيميائي يضع نقاطاً من الماء في صناديق بتريل لعدة نماذج لفحص ما إذا كانت المياه صالحة للشرب.

إن توفير مصدر مستمر من الماء النقي للاستخدام اليومي هو مطلب هام لجميع التجمعات السكانية. من الذي يحدد شروط الماء الصالح للشرب ومواصفاته؟ هناك أكثر من جهة حكومية متخصصة، مثل وزارة الصحة والهيئة العامة للبيئة التي تقوم بدراسة مدى نقاء مياه الشرب طبقاً للمعايير العالمية، والتي تحدّد من كمية المواد المسموح بتواجدها في مياه الشرب كالأملاح الفلزية والمبيدات الحشرية والبكتيريا وبقايا المواد التي تُستخدم في معالجة الماء (شكل 42).

## 1. النسب المئوية للمحاليل

### Percentages in Solutions

ذكرنا سابقاً أنّ ذوبانية المركبات ليست بالدرجة نفسها، وأنّ لكل مركب كمّاً معيناً ومحدداً، ويمكن أن يذوب في حجم معين من محلول ما تحت درجة حرارة محددة. إنطلاقاً من ذلك، قد يوصف محلول بأنه مشبع أو غير مشبع. وفي الحالتين، لا يتغيّر مركب المذاب بل تغيّر كميته. إن استخدام المصطلحات الوصفية مثل المركّز والمخفّف لوصف المذاب بالنسبة إلى المذيب غير دقيق في المسائل الحسابية المتعلقة بالمحاليل المائية. في الواقع، هناك طائق مختلفة ستنطّرق إليها لاحقاً تمكّناً من قياس كمية المذاب بالنسبة إلى كمية المذيب بشكل دقيق جداً، وقياس الكتلة المولية للمذيب والسبة المئوية الكتليلية والنسبة المئوية الحجمية. بالإضافة إلى ذلك، ستساعدنا القياسات الكمية المتعلقة بالمحلول على قياس تركيز محلول من خلال قياس المolarية والمولالية.

قياس النسبة المئوية الكتليلية Mass Percentage هو تحديد كمية المذاب (g) الموجودة في مئة جرام من محلول. تُقاس هذه النسبة من خلال المعادلة التالية:

$$\text{النسبة المئوية الكتليلية} = \frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{كتلة محلول}} \times 100$$

وتجدر الإشارة إلى أنّ:

$$\text{كتلة محلول} = \text{كتلة المذاب} + \text{كتلة المذيب}$$

عندما يكون كلّ من المذاب والمذيب موادّ سائلة، يسهل تحضير محلاليل منها، وذلك بقياس أحجام كلّ منها. عندئذ يمكن التعبير عن تركيز المادة المذابة بالنسبة المئوية لحجمها في محلول، أي بالنسبة المئوية الحجمية Volume Percentage. فعلى سبيل المثال، إذا خفف 20 mL من الكحول النقى (الإيثانول) بالماء ليصل حجم محلول الكلى إلى 100 mL، فإنّ تركيز الكحول بالحجم في محلول هو 20%， أي أنّ محلول النهائي يحتوي على 20% كحول بالحجم. والمعادلة التي تُقاس من خلالها النسبة المئوية الحجمية هي:

$$\text{النسبة المئوية الحجمية} = \frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$$



شكل (43)

الملصقات التي توضع على المنتجات الغذائية تساعد المستهلك على معرفة تركيبة هذه المنتجات و اختيار ما يناسبه.

ونظراً لوجود نوعين من النسب المئوية للمحاليل، يجب أن توضّح الملصقات التي توضع على المنتجات المختلفة، مثل ملصقات الموادّ الغذائية، الوحدات التي تعّبر عن النسب المئوية (شكل 43). وعند استخدامك النسب المئوية للتعبير عن التركيز، تأكّد من ذكر الوحدات المستخدمة في عملية التركيز بالنسبة المئوية الكتليلية والحجمية  $\frac{(m)}{(m)}$  أو  $\frac{(V)}{(V)}$ .

## مثال (1)

ما هي النسبة المئوية الحجمية لـ الإيثanol أو الكحول الإثيلي ( $C_2H_6O$ ) عندما يخفّف 85 mL بالماء ليصل حجم محلول النهاي إلى 250 mL؟

طريقة التفكير في الحلّ

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$\text{حجم الإيثanol} = 85 \text{ mL}$$

$$\text{حجم محلول} = 250 \text{ mL}$$

$$\text{النسبة المئوية الحجمية} = \frac{\text{حجم المذاب}}{\text{حجم محلول}} \times 100$$

غير المعلوم:

$$\% \frac{V}{V} \text{ الإيثanol في محلول} ?$$

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

ضع القيمة المعلومة في المعادلة واستنتج غير المعلوم.

$$\% \text{ الإيثanol} = \frac{\text{حجم الإيثanol}}{\text{حجم محلول}} \times 100 \quad \% (V/V)$$

$$\frac{85 \text{ mL} \times 100}{250 \text{ mL}} = 34\% (V/V)$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

يساوي حجم المذاب حوالي  $1/3$  حجم محلول، لذا النتيجة التي حصلنا عليها مقبولة.

## أسئلة تطبيقية وحلّها

1. خفّ 10 mL من الأسيتون النقى بالماء ليعطى محلولاً محلولاً حجمه 200 mL . ما هي النسبة المئوية الحجمية للأسيتون في محلول؟  
الحلّ:  $5\% (V/V)$

2. يوضح الملصق على زجاجة ماء الأكسجين (مُطهّر) أنّ تركيزه  $(V/V) 3\%$  . كم عدد المليilitرات من  $H_2O_2$  الموجودة في زجاجة حجمها 400 mL من هذا محلول؟  
الحلّ: 12 mL

## 2. الترکیز

تعلّمت أنّه في ظلّ ظروف معينة ، تذوب مادّة ما إلى حدّ معين في مذيب معين لتكون ما يُعرف بال محلول . سوف تناقش في ما يلي الطائق التي تعبر عن المدى الفعلي لعملية الإذابة . ترکیز المحلول Solution Concentration هو مقياس لكميّة المذاب في كميّة معينة من المذيب أو المحلول .

المحلول المخفّف Diluted Solution هو الذي يحتوي على ترکیز منخفض من المذاب ، في حين يحتوي المحلول المركّز Concentrated Solution على ترکیز مرتفع من المذاب .

فيمكن وصف محلول كلوريد الصوديوم الذي يحتوي على 1 g من NaCl في 100 g من الماء بالمحلول المخفّف ، بالمقارنة مع المحلول الذي يحتوي على 30 g من NaCl في 100 g من الماء ، أو وصفه بالمحلول المركّز بالمقارنة مع المحلول الذي يحتوي على 0.1 g من NaCl في 100 g ماء . وبذلك ، ترى أنّ كلاً من المصطلحين ، مرکّزاً أو مخفّفاً ، في المثال السابق هو مصطلح وصفي لكميّات المادة المذابة في محلول . وتوجد أيضاً طرائق للتعبير عن الترکیز كميّاً . ووحدة الترکیز الأكثر تداولاً وانتشاراً في علم الكيمياء هي المولارية .

## Molarity

## 1. المولاریة

المولاریة (M) هي عدد مولات المذاب في 1 L من المحلول ، وعندما تكون مصحوبة بقيمة عدديّة ، تقرأ مولار M . وتعُرف المولاریة أيضًا بالترکیز المولاري Molar Concentration الذي يُرمز إليه بالحرف اللاتيني C ، وتكون وحدة هذا الترکیز mol/L من المحلول .

يمكن حساب هذا الترکیز من خلال المعادلة الرياضية التالية :

$$\text{الترکیز المولاري أو المولاریة} = \frac{\text{عدد مولات المذاب}}{\text{حجم المحلول}}$$

$$M \text{ or } C = \frac{n \text{ (mol)}}{V \text{ (L)}}$$

ويمكن كتابة هذه المعادلة علمًا أنّ:

$$n = \frac{m_s}{M.\text{wt.}} \quad \text{أي} \quad \frac{\text{كتلة المذاب}}{\text{الكتلة المولارية للمذاب}} = \text{عدد مولات المذاب}$$

$$m_s \text{ (g)} = M \text{ (mol/L)} \times M.\text{wt. (g/mol)} \times V \text{ (L)}$$

ومنها:

ويلاحظ أنّ حجم المحلول هو الحجم الكلّي للمحلول الناتج (المذاب + المذيب) وليس حجم المذيب بمفرده .

إذا كان لدينا 2 mol جلوكوز مذابة في 5 L من محلول ، يمكننا الحصول على مolarية محلول بقسمة عدد المولات على حجم محلول باللتر .

$$\frac{2 \text{ mol Glucose}}{5 \text{ L of Solution}} = 0.4 \text{ mol/L} = 0.4 \text{ M}$$

وفي بعض المسائل ، تحتاج إلى معرفة عدد مولات المذاب في حجم معين من محلول ، ويمكن معرفة ذلك بمعرفة مolarية محلول . فإذا كان لدينا 2 L من محلول كلوريد الليثيوم مolarيته 2.5 M ، يمكننا إيجاد عدد مولات المذاب باستخدام العلاقة السابقة :

$$n = V \times M = 2 \text{ L} \times 2.5 \text{ M} = 5 \text{ mol}$$

## مثال (2)

احسب مolarية محلول يحتوي على 0.9 g من NaCl في 100 mL في محلول .

**طريقة التفكير في الحل**

**1. حلّ:** اذكر المعلوم وغير المعلوم .

المعلوم :

تركيز محلول = 0.9 g/100 mL

الكتلة المولية لـ NaCl : M.wt. = 58.5 g/mol

غير المعلوم :

تركيز محلول = ?M

حول التركيز من  $\frac{\text{g}}{\text{L}}$  إلى  $\frac{\text{mol}}{100 \text{ mL}}$

**2. احسب: حل غير المعلوم .**

نبدأ أولاً باستخدام الكتلة المولية لتحويل g NaCl/100 mL إلى mol NaCl/100 mL ، ثم نستخدم معامل التحويل بين المليتر واللتر للتحويل إلى mol . بمعنى آخر ، تساوي المolarية :

$$\frac{0.9 \text{ g NaCl}}{100 \text{ mL}} \times \frac{1 \text{ mol NaCl}}{58.5 \text{ g NaCl}} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} \\ = 0.105 \text{ mol/L} = 0.105 \text{ M}$$

**3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟**

يجب أن تتوقع أن تكون الإجابة أقل من 1 M لأن تركيز 0.9 g/100 mL هو نفسه . NaCl 1 mol ، وقيمة 9 g/1000 mL

## أسئلة تطبيقية وحلّها

.1. احسب مولارية محلول حجمه L 2 ويحتوي على g 36 . جلو كوز ، علمًا أن الكتلة المولية للجلوكوز هي g/mol 180 .

الحل: 0.1 M

.2. احسب مولارية محلول حجمه mL 250 ويحتوي على mol NaCl 0.70 ، علمًا أن الكتلة المولية لكلوريد الصوديوم هي g/mol 58.44 .

الحل: 2.8 M

.3. كم عدد مولات نيترات الأمونيوم الموجودة في mL 335 من محلول NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> تركيزه M 0.4 ، علمًا أن الكتلة المولية هي g/mol 80 .

الحل: 0.134 mol

.4. كم عدد مولات المذاب الموجودة في CaCl<sub>2</sub> من محلول 250 mL تركيزه M ? احسب عدد جرامات CaCl<sub>2</sub> في هذا محلول ، علمًا أن الكتلة المولية لكلوريد الكالسيوم هي g/mol 111 .

الحل: 55.5g CaCl<sub>2</sub> ، 0.50 mol CaCl<sub>2</sub>

## Molality

## 2. المولالية

تعتمد الخواص التجمعيّة للمحاليل على تركيز نسبة عدد جسيمات المذاب إلى عدد جسيمات المذيب فحسب . توجد طريقةتان للتعبير عن هذه النسبة: الأولى بالمولالية ، والثانية بالكسر المولى . المولالية (m) هي عدد مولات المذاب في 1kg من المذيب ، وتُعرف أيضًا بالتركيز المولالي .

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

ويمكن كتابة المعادلة بالطريقة التالية:

$$m = \frac{n}{\text{kg solvent}} \quad \text{أو} \quad m = \frac{\text{No. moles}}{\text{No. kg solvent}}$$

$$m_s = m \times \text{M.wt.} \times \text{kg solvent}$$

لاحظ أن المولالية تختلف عن المolarية . فالمولالية تشير إلى عدد مولات المذاب المذابة في 1 kg من المذيب ، بينما تشير المolarية إلى عدد مولات المذاب المذابة في 1 L من محلول . وفي حال استخدام الماء كمذيب ، فإن g 1000 أو 1 kg من الماء تساوي حجم mL 1000 أو L . يمكنك تحضير محلول تركيزه مولال واحد (1 m) من الجلوکوز على سبيل المثال ، وذلك بإضافة مول واحد (180 g) من الجلوکوز إلى g 1000 من الماء .

### مثال (3)

كم عدد جرامات يوديد البوتاسيوم الذي يلزم لذوب في 500 g من الماء لتحضير محلول KI مولاليته m 0.06 ؟ علماً أن الكتلة المولية ليوديد البوتاسيوم هي 166.1 g/mol .

**طريقة التفكير في الحل**

**1. حلّ:** اذكر المعلوم وغير المعلوم .

المعلوم :

كتلة الماء = 500 g

تركيز محلول = 0.06 m

كتلة KI المولارية = 166.1 g/mol

غير المعلوم :

كتلة المذاب = ? g

طبقاً لتعريف المولالية ، يجب أن يحتوي محلول النهاي على KI 0.06 mol لكل g H<sub>2</sub>O 1000 g KI . استخدم المولية كمعامل تحويل للتحويل من كتلة الماء إلى عدد مولات المذاب (KI) ، ثم استخدم الكتلة المولية لـ KI للتحويل من مول KI إلى جرام KI .

الخطوات :

كتلة الماء ← مول KI ← جرام KI

**2. احسب:** حل غير المعلوم .

$$\frac{166.1 \text{ g KI}}{1 \text{ mol KI}} \times \frac{0.06 \text{ mol KI}}{1000 \text{ g H}_2\text{O}} \times 500 \text{ g H}_2\text{O} = 5 \text{ g KI}$$

**3. قيم:** هل النتيجة لها معنى ؟

يُحضر محلول KI 1 m نتائج إذابة الكتلة المولية لـ g 166.1 KI في 1000 g الماء . والتركيز المولالي المطلوب هو 0.06 m ، أي حوالي 1/20 من تلك القيمة (1 m) . لذا ، تتوقع أن تكون كتلة KI أقل من كتلته المولية .

## 3. الكسر المولى

يمكن التعبير عن تركيز المحلول بطريقة أخرى، وهي الكسر المولى Mole Fraction، وهي نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في المحلول إلى عدد المولات الكلية لكل من المذيب والمذاب. يحتوي المحلول على  $n_A$  مول من المذاب (A) و  $n_B$  مول من المذيب (B). ويعبر عن الكسر المولى للمذاب ( $X_A$ ) والكسر المولى للمذيب ( $X_B$ ) كما يلي:

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

### مثال (4)

احسب الكسر المولى لكل من السكرورز ( $C_{12}H_{22}O_{11}$ ) والماء ( $H_2O$ ) في المحلول المائي الذي نتج عن إذابة 5 g من السكرورز في 100 g من الماء.

(معطى: M.wt. ( $H_2O$ ) = 18 g/mol ، M.wt. ( $C_{12}H_{22}O_{11}$ ) = 342.8 g/mol)

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$m_s(C_{12}H_{22}O_{11}) = 5 \text{ g}$$

$$m_{\text{solvent}}(H_2O) = 100 \text{ g}$$

غير المعلوم:

$$? = X_A \quad \text{الكسر المولى للسكرورز}$$

$$? = X_B \quad \text{الكسر المولى للماء}$$

2. احسب: حل غير المعلوم.

احسب عدد مولات السكرورز  $n_A$  والماء  $n_B$

$$n_A = \frac{m_s}{\text{M.wt.}(C_{12}H_{22}O_{11})} = \frac{5}{342.8} = 0.0146 \text{ mol}$$

$$n_B = \frac{m_{\text{solvent}}}{\text{M.wt.}(H_2O)} = \frac{100}{18} = 5.56 \text{ mol}$$

احسب الكسر المولى

$$X_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} = \frac{0.0146}{5.57} = 0.0026$$

$$X_B = \frac{n_B}{n_A + n_B} = \frac{5.56}{5.57} = 0.9974$$

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

مجموع الكسر المولى  $X_A + X_B$  يساوي 1 ، وبالتالي القيمتان  $X_A$  و  $X_B$  مقبولتان.

## 4.2 التخفيف

غالباً ما تتوفر في المختبرات الدراسية محليلات قياسية معلومة مolarيتها بدقة. لكن نحتاج أحياناً إلى تحضير محلول مخفف ، بحيث يختلف تركيزه عن تركيز محلول القياسي ، وذلك بتخفيف محلول القياسي بالمذيب . والتحفيـف الموضـح في الشـكل (44) يقلـل عـدـد مـوـلات المـذـاب فـي وـحدـة الـحـجم ، لـكـن العـدـد الـكـلـي لمـوـلات المـذـاب فـي المـحلـول تـبـقـى كـمـا هـي . لـذـلـك يـكـون عـدـد مـوـلات المـذـاب قـبـل التـخـفـيف مـسـاوـ لـعـدـد مـوـلات المـذـاب بـعـد التـخـفـيف .

$$\text{عدد مولات المذاب قبل التخفيف} = \text{عدد مولات المذاب بعد التخفيف}$$

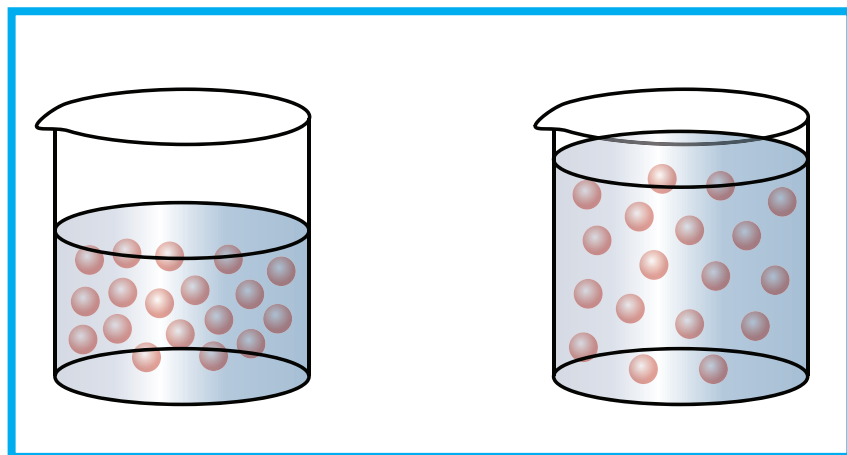
$$C = \frac{n}{V} \Rightarrow n = C \times V$$

لذلك يمكننا أن نكتب:

$$n_{(\text{solute})_0} = n_{(\text{solute})_1}$$

$$C_0 \times V_0 = C_1 \times V_1$$

الحالة الجديدة    الحالة القياسية



شكل (44)

يحتوي محلول المركّز على مقدار أكبر نسبياً من المذاب في كمية معينة من محلول ، ويحتوي محلول المخفف على كمية أصغر نسبياً من المذاب . فال محلول المركّز يحتوي على عدد أكبر من جسيمات المذاب لكل وحدة حجمية من محلول بالمقارنة مع محلول المخفف . لذلك ، تقلّل إضافة المذيب إلى محلول المركّز من تركيزه ، لكن العدد الكلي من مولات المذاب يبقى ثابتاً .

## مثال (5)

كم عدد المليّنترات من محلول  $MgSO_4$  مولاريته 2 اللازم لتحضير  $MgSO_4$  100 mL مولاريته 0.4 M ؟

طريقة التفكير في الحل

1. حلّ: اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

$$C_1 = 2 \text{ M } MgSO_4$$

$$C_2 = 0.4 \text{ M } MgSO_4$$

$$V_2 = 100 \text{ mL } MgSO_4$$

$$\text{القانون المستخدم: } C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$$

غير المعلوم:

$$\text{حجم محلول } MgSO_4 \text{ مولاريته 2 M} ?$$

2. احسب: حلّ غير المعلوم.

$$V_1 = \frac{C_2 \times V_2}{C_1}$$

$$V_1 = \frac{0.4 \text{ M} \times 100 \text{ mL}}{2 \text{ M}} = 20 \text{ mL}$$

الكميّة التي يجب أخذها من محلول  $MgSO_4$  المركّز هي 20 mL ، ويجب تخفيفها بكميّة كافية من الماء المقطر ليصل الحجم إلى 100 mL .

3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟

تركيز محلول المركّز الأصلي أكبر بمقدار خمسة أمثال تركيز محلول المطلوب تحضيره . ولأنّ مولات كلّ من محلولين متماثلة ، فمن المنطقي أن يساوي حجم محلول الأصلي المركّز الذي يجب أخذه 1/5 حجم محلول النهاي للمحلول المخفّف المراد تحضيره .

تجدر الإشارة إلى أنّ محلول القياسى مهمّ جدًا في مختبر المدرسة ، إذ من خلاله نستطيع تحضير الكثير من المحاليل ذات تركيزات مختلفة . وهذا محلول معروف تركيزه بدقة . يمكن تحضير هذه المحاليل القياسية بوزن كميّة من المذاب النقي ونقله إلى كأس زجاجي يحتوي على ماء ، وتحريكه حتى يذوب ، ثم نقله إلى الدورق المستدير مسطح القاعدة . بعدها يُغسل الكأس الزجاجي فوق الدورق ، ثم يُضاف المذيب إلى الدورق المستدير مسطح القاعدة حتى يصل مستوى المذيب إلى العلامة على عنق الدورق .

## مراجعة الدرس 3-2

1. كيف يمكنك حل مسائل المحاليل التي تتضمن استخدام المولارية في حلها؟
2. وضح كيف يمكنك تحضير المحاليل المخففة من المحاليل الأكثر تركيزاً معلومة المولارية.
3. ميّز بين النسبة المئوية الحجمية (V/V) والنسبة المئوية الكتليلية (m/m) للمحاليل.
4. احسب مولارية كل من المحاليل التالية:
  - 4 L من محلول كبريتات النحاس تحتوي على g CuSO<sub>4</sub> 400 ، علماً أن كتلته المولية هي 159.62 g/mol .
  - 1500 mL من محلول بيكربونات الصوديوم تحتوي على g NaHCO<sub>3</sub> 0.06 ، علماً أن كتلته المولية هي 84 g/mol .
  - 5. إذا توافت لديك المحاليل المركزة التالية:
    - محلول NaCl مولاريته 2 M
    - محلول KNO<sub>3</sub> مولاريته 4 M
    - محلول MgSO<sub>4</sub> مولاريته 0.5 Mفاحسب الحجوم التي يلزم تخفيفها من المحاليل السابقة لتحضير المحاليل التالية:
    - 0.5 M NaCl 500 mL
    - 0.2 M KNO<sub>3</sub> 50 mL
    - 0.2 M MgSO<sub>4</sub> 2 Lعلماً أن:
    - M.wt. (NaCl) = 58.44g/mol
    - M.wt. (KNO<sub>3</sub>) = 101.1g/mol
    - M.wt. (MgSO<sub>4</sub>) = 120.36g/mol

### الأهداف العامة

- يحسب الكتلة المولية لمركب جزيئي بمعرفة الانخفاض في درجة تجمد المركب أو الارتفاع في درجة غليانه .



شكل (45)

شاحنة مخصصة لرش الملح على الطرقات لمنع تكون الجليد.

يتطلب طهي وجبات كثيرة من الطعام إضافة كميات صغيرة من الملح للماء الذي يستخدم في عملية الطهي ، فمعظم الناس يفضلون مذاق الطعام المملح . ما هو التأثير الآخر للملح على عملية الطهي ؟

في الكثير من المناطق التي يكون شتاوتها بارداً وتحفظ فيها درجات الحرارة إلى ما دون الصفر ، تضطر السلطات المحلية إلى رش الطرقات بالملح الصلب لمنع تكون الجليد عليها (شكل 45) ، وذلك للحد من حوادث الانزلاق . ويشتري سائقو السيارات مادة مضادة للتجمد (Anti-gel) ويفرغونها في مبرد السيارة لتجنب تجمد المياه فيه ، فيصبح تشغيل المحرك مستحيلاً . ما هي أسباب هذه التأثيرات التي تحفظ درجة التجمد ؟

### 1. الخواص المُجمَّعة (التجممية)

#### Colligative Properties

في معظم المحاليل التي تُحضر في المختبر ، يستخدم الماء المقطر كمذيب . هذا السائل لديه درجة تجمد ثابتة هي  $0^{\circ}\text{C}$  ، ودرجة غليان ثابتة هي  $100^{\circ}\text{C}$  . لكن الاختبارات أظهرت أن إضافة مذاب لمذيب يغير الخواص الفيزيائية لهذا السائل . يلاحظ هذا التغيير في انخفاض الضغط البخاري وارتفاع درجة الغليان وانخفاض درجة التجمد . تُعرف هذه التغييرات بالخواص المُجمَّعة (Colligative Properties ) في محلول يحتوي على مواد غير إلكترولية وغير متطايرة ) وهي تتأثر بعدد جزيئات المذاب بالنسبة إلى عدد جزيئات المذيب .

ف عند إضافة القليل من مادة غير متطايرة وغير إلكترونلية إلى الماء، يقل الضغط البخاري وترتفع درجة الغليان عن  $100^{\circ}\text{C}$  وتتحفظ درجة التجمد عن  $0^{\circ}\text{C}$ .

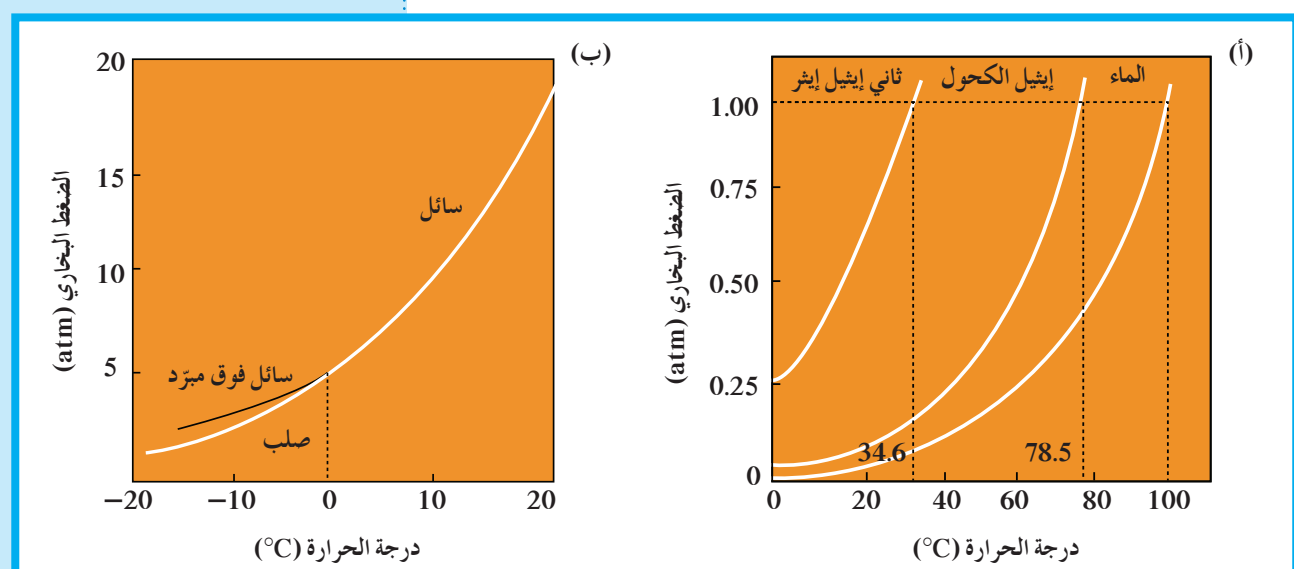
غالباً ما يكون الارتفاع في درجات الغليان والانخفاض في درجات التجمد قيماً صغيرة للغاية.

### 1.1 الانخفاض في الضغط البخاري

#### Decrease in Vapour Pressure

الضغط البخاري هو ضغط البخار على السائل عند حدوث حالة اتزان بين السائل وبخاره عند درجة حرارة معينة.

لكل سائل نقي ضغط بخاري معين عند درجة حرارة معينة كما هو موضح في الشكل (46). لكن ماذا يحدث عند إذابة مادة غير متطايرة وغير إلكترونلية (مركب تساهمي) في مذيب سائل؟ في هذه الحالة سوف يقل الضغط البخاري للمحلول عن الضغط البخاري للسائل النقي عند درجة الحرارة نفسها، ويرجع ذلك إلى أن بعض جسيمات المذاب تحل محل بعض جزيئات المذيب الموجودة على سطح محلول وبالتالي يقل عدد جزيئات المذيب التي يمكنها الانطلاق إلى الحالة الغازية فيقل، في هذه الحالة، الضغط البخاري للمحلول عن الضغط البخاري للسائل النقي. يلاحظ وجود علاقة طردية بين الضغط البخاري وكلّ من الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمد.



شكل (46)

يوضح المنحنى (أ) الضغط البخاري لكل من الماء، كحول الإيثيل وثاني إيثيل إيش. أما المنحنى (ب) فيبيّن الضغط البخاري للماء المتجمد والماء السائل عند درجة حرارة قريبة من  $0^{\circ}\text{C}$ .

### 2.1 الارتفاع في درجة الغليان Boiling-Point Elevation

ترتفع درجة غليان المذيب بإضافة مادة مذابة غير متطايرة. ويتناصف مقدار الارتفاع في درجة الغليان  $\Delta T_{\text{bp}}$  تناصباً طردياً مع التركيز المولالي ، باعتبار أن المذاب مركب جزيئي وغير أيوني .

التغيير في درجة الغليان ( $\Delta T_{bp}$ ) هو عبارة عن الارتفاع في درجة غليان المذيب وتساوي الفرق بين درجة غليان محلول ودرجة غليان المذيب النقي (شكل 47)، والمقدار (m) هو التركيز المولالي للمحلول ( $\alpha m$ ) . وعند حذف علامة التناوب ووضع مقدار ثابت  $K_{bp}$  في العلاقة السابقة ، نحصل على المعادلة التالية:

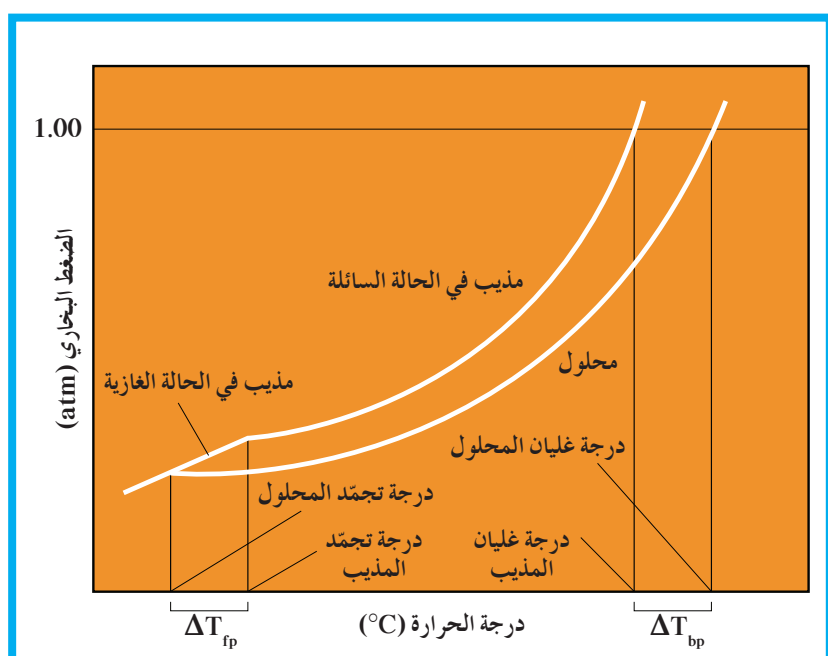
$$\Delta T_{bp} = K_{bp} \times m$$

ويعرف المقدار الثابت ( $K_{bp}$ ) في المعادلة الأخيرة بثابت الغليان المولالي أو الجزيئي Molal Boiling – Point Elevation Constant غليان محلول تركيزه المولالي واحد لمذاب جزيئي وغير متظاير . وتعتمد قيمة المقدار الثابت ( $K_{bp}$ ) على نوعية المذيب ، ووحدة المقدار الثابت هي  $^{\circ}\text{C}/\text{m}$  . ويوضح الجدول (7) قيم ثابت الغليان المولالي للماء وبعض المذيبات الأخرى .

$K_{bp}$ ( $^{\circ}\text{C}/\text{m}$ )	المذيب
0.512	الماء
1.19	الإيثانول
2.53	البنزين
2.79	الهكسان الحلقي
3.07	حمض الأستيك
3.56	الفينول
5.24	نيتروبنزين
5.95	الكافور

جدول (7)

قيم  $K_{bp}$  لبعض المذيبات الشائعة



شكل (47)

يوضح المنحنى ارتفاع درجة غليان محلول ما وانخفاض درجة تجمده مقارنة بمذيب نقي .

## مثال (1)

ما هي درجة غليان محلول الجلو كوز ( $C_6H_{12}O_6$ ) تركيزه  $1.5 \text{ m}$ ؟

**طريقة التفكير في الحل**

**1. حل:** اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم:

التركيز المولالي لمحلول  $C_6H_{12}O_6$

$0.512 \text{ } ^\circ\text{C}/\text{m}$  للماء  $K_{bp}$

غير المعلوم:

درجة الغليان  $?^\circ\text{C}$

احسب قيمة الارتفاع في درجة الغليان ثم اضف الناتج إلى  $100^\circ\text{C}$ .

**2. احسب:** حل غير المعلوم.

$$\Delta T_{bp} = K_{bp} \times m$$

$$0.512 \frac{^\circ\text{C}}{\text{m}} \times 1.5 \text{ m} = 0.77^\circ\text{C}$$

درجة غليان هذا محلول:

$$100.77^\circ\text{C} = 0.77^\circ\text{C} + 100^\circ\text{C}$$

**3. قيّم:** هل النتيجة لها معنى؟

تزداد درجة الغليان بمقدار  $0.5^\circ\text{C}$  تقريباً لكل مولال من محلول ، وبالتالي فإن التغيير الكلّي الحاصل في درجة الغليان قيمته مقبولة.

## أسئلة تطبيقية وحلّها

**1.** ما هي درجة غليان محلول يحتوي على  $C_2H_4(OH)_2$   $1.25 \text{ mol}$  في  $1400 \text{ g}$  من الماء؟ علماً أن  $K_{bp}$  للماء تساوي  $0.512 \text{ } ^\circ\text{C}/\text{m}$ .

**الحل:**  $100.45^\circ\text{C}$

**2.** ما هي كتلة سكرroz ( $C_{12}H_{22}O_{11}$ ) اللازمة للذوبان في  $1500 \text{ g}$  الماء لرفع درجة الغليان بمقدار  $0.2^\circ\text{C}$ ؟ علماً أن الكتلة المولية للسكرroz تساوي  $342 \text{ g/mol}$ .

**الحل:**  $200 \text{ g}$  سكروز

$K_{fp}$ (°C/m)	المذيب
1.86	الماء
3.90	حمض الأستيك
5.12	البنزين
7.00	نيتروبنزين
7.40	الفينول
20.20	الهكسان الحلقي
37.70	الكافور

جدول (8)

قيم  $K_{fp}$  لبعض المذيبات الشائعة

## ٣.١ الانخفاض في درجة التجمّد Freezing-Point Depression

يمكنك أيضاً حساب الانخفاض في درجة تجمّد محلول باستخدام المعادلة التالية:

$$\Delta T_{fp} = K_{fp} \times m$$

يمثل التغيير في درجة التجمّد ( $\Delta T_{fp}$ ) الانخفاض في درجة تجمّد المذيب ، ويساوي الفرق بين درجة تجمّد محلول ودرجة تجمّد المذيب ، والمقدار (m) هو التركيز المولالي للمحلول . ويعرف المقدار الثابت ( $K_{fp}$ ) ثابت التجمّد المولالي (الجزيئي) ، Molal Freezing-Point Depression Constant

وهو يساوي التغيير في درجة تجمّد محلول تركيزه مولالي واحد لمذاب جزيئي وغير متظاير . ووحدة المقدار الثابت  $K_{fp}$  هي °C/m . يوضح الجدول (8) قيم ثابت التجمّد المولالي للماء وبعض المذيبات الأخرى .

### أسئلة تطبيقية و حلّها

١. تنخفض درجة تجمّد الماء إلى °C 0.390 – عندما يذاب g 3.9 من مذاب جزيئي وغير متظاير في g 475 من الماء . احسب الكتلة المولية للمذاب .

الحل: 39.2 g/mol

٢. محلول يحتوي على g 16.9 من مركب جزيئي وغير متظاير في g 250 من الماء ، ودرجة تجمّده °C 0.744 – . ما هي الكتلة المولية للمذاب ؟

الحل: 169 g/mol

## مراجعة الدرس ٤-٢

١. أذيب g 49.63 من مركب غير إلكتروليتي في kg 1 من الماء ، علماً أن درجة تجمّد هذا محلول هي °C 0.27 – . احسب الكتلة المولية لهذا المركب ، علماً أن  $K_{fp} = 1.86$  °C/m .

٢. وضح كيف يرتبط كل من الارتفاع في درجة الغليان والانخفاض في درجة التجمّد بالمولالية .

٣. احسب درجة تجمّد محلول عند إذابة g 12 رابع كلوريد الكربون في g 750 بنزين عطري (درجة تجمّده °C 5.48) ، علماً أن كتلته المولية هي 154 g/mol و  $K_{fp}$  تساوي °C/m 5.12 .

## مراجعة الوحدة الثانية

### المفاهيم

Solution Concentration	تركيز المحلول	Miscible	امتراج
Molal Freezing-Point Depression Constant	ثابت التجمّد المولالي	Molal Boiling-Point Elevation Constant	ثابت الغليان المولالي
Colligative Property	الخاصية المجمّعة	Solubility	ذوبانية
Laws of Solubility	قواعد الذوبانية	Henry's Law	قانون هنري
Immiscible	عدم الامتراج	Mole Fraction	الكسر المولى
Colloid Solution	محلول غروي	Heterogeneous Solution	محلول غير متجانس
Supersaturated Solution	محلول فوق مُشبّع	Homogeneous Solution	محلول متجانس
Diluted Solution	محلول مخفّف	Concentrated Solution	محلول مركز
Saturated Solution	محلول مُشبّع	Suspension Solution	محلول معلق
Solvent	مذيب	Solute	مذاب
Non-electrolytes	مركّبات غير إلكترولitiّة	Electrolytes	مركّبات إلكترولitiّة
Net Equation of Precipitation Reaction	معادلة نهائية لتفاعل الترسيب	Net Ionic Equation	معادلة أيونية نهائية
Molarity	(M) المولاريّة	Molality	(m) المولالية
Volume Percentage	النسبة المئوية الحجمية	Mass Percentage	النسبة المئوية الكتليلية

### الأفكار الرئيسية للوحدة

#### (1-1) الماء كمذيب قوي

جزيء الماء مكوّن من رابطة تساهمية بين الأكسجين والهيدروجين وله خاصيّة قطبيّة، ما يعزّز قدرته على الإذابة.

#### (1-2) المحاليل المائيّة

- يتأثّر معدل ذوبان المذاب بعدّة عوامل منها: درجة حرارة المذيب وحجم جسيمات المذاب ورجّ المحلول.
- يمترّج سائلان إذا ذاب أحدهما في الآخر، ولا يمترّجان إذا لم يذب أحدهما في الآخر.
- تؤثّر تغييرات الحرارة والضغط لنظام ما على ذوبانية المادة المذابة.

المركّبات الإلكترولitiّة هي مركّبات توصّل التيار الكهربائي في المحلول المائي أو في الحالة المنصهرة. أمّا المركّبات غير الإلكترولitiّة، فهي لا توصّل التيار الكهربائي في أيّ من الحالتين السابقتين.

#### (1-3) الأنظمة المائيّة غير المتجانسة

- المواد المعلقة هي جسيمات في خليط غير متجانس تترسّب في قاع الإناء إذا تركت لفترة من الزمن.

- الغرويات هي جسيمات يتراوح قطرها بين 1 nm و 1000 nm، ولا ترسب إذا تركت لفترة طويلة.
- ظاهرة تندال هي ظاهرة تقوم فيها جسيمات الغرويات بتشتيت الضوء المرئي في جميع الاتجاهات.

### (1-2) الفاعلات في المحاليل المائية

- عند مزج محلولين مائيين، يمكن توقع تكون راسب من خلال المعادلة الكيميائية.
- تُستعمل قواعد الذوبانية لتوقع معرفة راسب.

### (2-2) العوامل المؤثرة على ذوبانية في المحاليل

- عدة عوامل تؤثر على ذوبانية بعض المركبات منها: الخلط، الطحن، درجة الحرارة والضغط.

### (2-3) تركيب المحاليل

- يعبر عن الكميات النسبية للمذاب والمذيب في محلول التركيز المولاري والنسبية المئوية للمكونات والتركيز المولالي والكسر المولي.

- تناسب كلّ خاصية مترابطة تناصباً طردياً مع عدد الجزيئات أو الأيونات المتواجدة في محلول.
- المولالية هي عدد مولات المذاب لكل كيلوجرام من المذيب. الكسر المولي لمادة في محلول يساوي عدد مولات المادة مقسوماً على العدد الكلّي لمولات جميع المواد في محلول.

### (2-4) الحسابات المتعلقة بالخواص المجمعة للمحاليل

- التغيير في درجة الغليان  $\Delta T_{bp}$  هو عبارة عن الارتفاع في درجة غليان المذيب، وتساوي الفرق بين درجة غليان محلول ودرجة غليان المذيب، والمقدار m هو التركيز المولالي للمحلول.

$$\Delta T_{bp} = K_{bp} \times m$$

- التغيير في درجة التجمد  $\Delta T_{fp}$  هو عبارة عن الانخفاض في درجة تجمد المذيب، ويساوي الفرق بين درجة تجمد محلول ودرجة تجمد المذيب، والمقدار m هو التركيز المولالي للمحلول.

$$\Delta T_{fp} = K_{fp} \times m$$

### خريطة مفاهيم الوحدة

استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تنظّم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



- .1 ميّز المكوّنين اللذين يتكونُ منها المحلول واذكر اسمهما.
- .2 اشرح لماذا لا يستقر المكوّن الذائب في قاع المحلول.
- .3 وضّح معنى كلّ من الامتزاج وعدم الامتزاج.
- .4 عرّف كلاً ممّا يلي: الذوبانية، محلول مشبّع، محلول غير مشبّع.
- .5 ما هي كتلة  $\text{AgNO}_3$  التي يمكن إذابتها في 250 g من الماء عند درجة  $20^\circ\text{C}$  (ذوبانية  $\text{AgNO}_3$  250 g في 100 g  $\text{H}_2\text{O}$  عند درجة  $20^\circ\text{C}$ )؟
- .6 ما هي التغييرات التي يمكن ملاحظتها عند تبريد محلول مشبّع من نitrات الصوديوم؟
- .7 هل يمكن اعتبار محلول فوق مشبّع إذا احتوى على جزء من المادة المذابة غير ذائبة؟ فسر إجابتك.
- .8 ذوبانية غاز الميثان (المكوّن الرئيسي للغاز الطبيعي) في الماء عند درجة  $20^\circ\text{C}$  وضغط 1 atm تساوي 0.026 g/L. ما هي ذوبانية الغاز عند 0.6 atm باعتبار أنّ درجة الحرارة ثابتة.
- .9 احسب مolarية كلّ من المحاليل التالية:

  - (أ) 1 mol KCl في 750 mL من محلول. (ب)  $0.5 \text{ mol MgCl}_2$  في 1.5 L من محلول.
  - .10 احسب عدد المولات والجرامات من المذاب في كلّ من المحاليل التالية:

    - (أ) 1 L من محلول  $\text{NaCl}$  تركيزه 0.5 M. (ب)  $10^2 \text{ mL } 5 \times$  من محلول  $\text{KNO}_3$  تركيزه 2 M.
    - (ج) 250 mL من محلول  $\text{CaCl}_2$  تركيزه 0.1 M.

  - .11 ما هي درجة غليان كلّ من المحاليل التالية (علماً أنّ  $K_{bp} = 0.512^\circ\text{C}/\text{m}$ )؟
    - (أ) 0.5 mol جلو كوز في 1000 g  $\text{H}_2\text{O}$ . (ب) 1.5 mol  $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}_2$  في 1000 g  $\text{H}_2\text{O}$ .
  - .12 اشرح كيف يمكنك تحضير محلول ميثanol ( $\text{CH}_3\text{OH}$ ) علماً أنّ الكسر المولي للميثanol في محلول يساوي 0.4.
  - .13 وضّح الفرق بين محلولين، أحدهما تركيزه 1 M والأخر تركيزه 1 m.
  - .14 ما هي درجة تجمّد كلّ من المحاليل التالية (علماً أنّ  $K_{fp} = 1.86^\circ\text{C}/\text{m}$ )؟
    - (أ) 100 g  $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$  في 1750 g  $\text{H}_2\text{O}$ . (ب) 0.6 mol  $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$  في 100 g  $\text{H}_2\text{O}$ .
  - .15 احسب التغييرات في درجة التجمّد والغليان لمحلول يحتوي على 12 g من النفاثلين مذاب في 50 g البنزين (علماً أنّ  $K_{fp} = 2.53^\circ\text{C}/\text{m}$  و  $K_{bp} = 5.12^\circ\text{C}/\text{m}$ ).
  - .16 ذوبانية بيكربونات الصوديوم  $\text{NaHCO}_3$  في الماء عند درجة  $20^\circ\text{C}$  تساوي 9.6 g/100 g  $\text{H}_2\text{O}$ . ما هو الكسر المولي لبيكربونات الصوديوم (كربونات الصوديوم الهيدروجينية) في محلول المشبّع؟ وما هي مolarيته؟ علماً أنّ: (Na)= 23 ، (O)= 16 ، (C)= 12 ، (H)= 1.
  - .17 إذا اعتبرنا محلول  $\text{NaCl}$  تركيزه 0.15 m ، فما هو الكسر المولي للمذاب والكسر المولي للمذيب في هذا محلول؟
  - .18 محلول دافئ يحتوي على 50 g مذاب في 130 g الماء تمّ تبريده إلى  $20^\circ\text{C}$ .
    - إذا علمت أنّ ذوبانية  $\text{KCl}$  في الماء تساوي  $\frac{34 \text{ g KCl}}{100 \text{ g H}_2\text{O}}$  عند  $20^\circ\text{C}$  ، فأجب على الأسئلة التالية.
    - (أ) ما هو عدد الجرامات التي تبقى ذائبة من  $\text{KCl}$ ؟
    - (ب) ما هو عدد الجرامات التي تترسّب من محلول؟

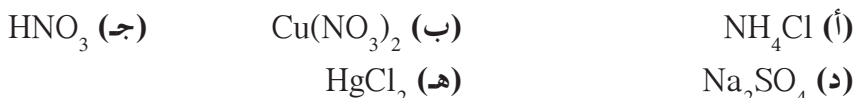
.19. اكمل الجدول التالي لمحاليل من الجلو كوز ( $C_6H_{12}O_6$ ):

المولارية	حجم المحلول	عدد مولات المذاب	كتلة المذاب
.....	219 mL	.....	12.5g
0.519	.....	1.08	.....
1.08	1.62 L	.....	.....

.20. محلول يحتوي على g  $NaCl$  26.5 في  $H_2O$  75 mL عند درجة  $20^\circ C$ . حدد إذا كان محلول غير مشبّع أو مشبّع أو فوق مشبّع (ذوبانية  $NaCl$  عند درجة  $20^\circ C$  تساوي  $\frac{36\text{ g}}{100\text{ g }H_2O}$  ، علماً أن  $1\text{ mL }H_2O = 1\text{ g }H_2O$ ).

.21. ما هي الكتلة المولية لمركب غير متأين إذا علمت أنه عند ذوبان g 5.76 من هذا المركب في g 750 من البنزين يعطي انخفاضاً في درجة تجمده قدره  $0.46^\circ C$ ? (علماً أن  $K_{fp} = 5.12^\circ C/m$ )

.22.وضح بمعادلات بسيطة كيفية تأين أو تفكك المواد التالية في الماء:



.23. لماذا تكون ذوبانية غاز  $HCl$  في مذيب قطبي كالماء أكبر من ذوباناته في مذيب غير قطبي كالبنزين؟

.24. اكتب طرفيتين للتمييز بين المعلق والغروي.

.25. الماء مذيب قطبي ، والبنزين مذيب غير قطبي. حدد أيّاً من المركبات التالية يذوب في الماء وأيّاً منها يذوب في البنزين؟



### اختبار مهاراتك

.1. كم عدد ملليترات محلول  $HNO_3$  تركيزه  $1.5\text{ M}$  التي تحتوي على كمية من حمض النيتريك تكفي لإذابة عملية نحاسية قديمة كتلتها g 3.94؟



2. إحدى الطرائق للتعبير عن ذوبانية مركب هي تقدير قيمة عدد مولات المركب التي تذوب في 1 kg من الماء، وتعتمد الذوبانية عند درجة الحرارة. ارسم رسمًا بيانيًّا لذوبانية نيترات البوتاسيوم ( $\text{KNO}_3$ ) اعتمادًا على النتائج التالية:

الذوبانية (mol/kg)	درجة الحرارة (°C)
1.61	0
2.80	20
5.78	40
11.20	60
16.76	80
24.50	100

استنادًا إلى الرسم البياني الناتج، حدد ما يلي:

(أ) ذوبانية  $\text{KNO}_3$  عند درجة حرارة 76 °C و 33 °C.

(ب) درجة الحرارة التي تساوي الذوبانية عندما  $\text{H}_2\text{O}$  mol/kg.

(ج) درجة الحرارة التي تساوي الذوبانية عندما  $\text{H}_2\text{O}$  mol/kg.

3. عينة من  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  حجمها 250 mL تفاعلت مع كمية زائدة من  $\text{BaCl}_2$ . ما هي مolarية

$\text{Na}_2\text{SO}_4$  إذا ترسّبت كمية من  $\text{BaSO}_4$  مقدارها g 5.28.

4. افترض أنك تريدين إذابة بلورة كبيرة من ملح الطعام الصخري (كلوريد الصوديوم الطبيعي) في الماء. صُف ثلاثة وسائل تساعدك على إذابتها بسرعة.

#### مشاريع الوحدة

1. صمم تجربة لتعيين ذوبانية السكر في الماء على درجة حرارة الغرفة. إذا وافق المعلم على تصميمك، اجرِ التجربة ووضح النتائج لزملائك في الفصل.

2. صمم تجربة لقياس الانخفاض في درجة تجمّد محلول كلوريد الصوديوم المذاب في الماء. إذا وافق المعلم على تصميمك، اختبر ثلاثة محليلات ذات تركيزات مختلفة وسجل نتائجك في جدول أو رسم بياني.

3. أحضر ثلاثة منتجات من العصائر المختلفة التي تحتوي على السكر (سكروز) كإحدى مكوناتها، على أن تكون كميته معلومة في كلّ منتج. احسب مolarية السكروز الموجودة في كلّ منتج.

4. يستخدم جليكول الإثيلين على نطاق واسع كمضاد للتجمّد في المحركات، وبشكل خاص في البلاد التي تشهد بردًا قارسًا. ما هي الصفات المميزة لهذه المادة التي تجعل استخدامها مفيدةً من الناحية العملية؟ هل هناك مواد كيميائية أخرى يمكن استخدامها كمواد مضادة للتجمّد في المحركات؟ وما هي المميزات التي يمكن توافرها في هذه المواد الكيميائية بالمقارنة مع جليكول الإثيلين؟ اكتب تقريرًا مختصرًا عن النتائج التي توصلت إليها.

5. غالباً ما يُرشّ الملح على الطرقات المعطّطة بالثلج. اكتب بحثًا عن المشاكل البيئية التي قد تنتجه عن ذلك، واقتصر بدائل يمكن استخدامها للتحكم بالثلج الموجود على طرق المدينة.

### فصول الوحدة

#### الفصل الأول

• الكيمياء الحرارية

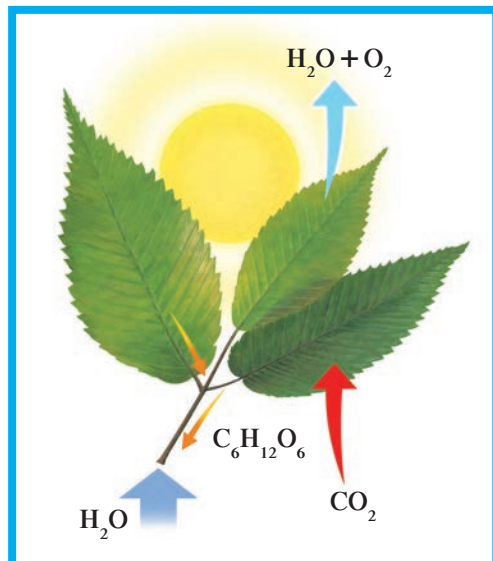
#### أهداف الوحدة

- يطبق قانون "هس" للجمع الحراري لإيجاد التغيرات الحرارية للعمليات الكيميائية والفيزيائية.
- يحسب التغيرات الحرارية باستخدام الحرارات القياسية للتكون.

#### معالم الوحدة

اكتشف بنفسك: ملاحظة تدفق الحرارة

تعتبر الشمس المصدر المطلق للطاقة التي نستخدمها على الأرض. تسبب أشعة الشمس التفاعلات في طبقات الجو العليا من الأرض لتعطينا الحرارة. وتسبب هذه الأشعة التفاعلات الكيميائية على سطح الأرض، وبخاصة التفاعلات المسؤولة عن التركيب الضوئي في النباتات الخضراء. تختزن هذه التفاعلات الطاقة بشكل فاعل



كي تُستخدم لاحقاً، وأحياناً بعد آلاف السنين، مثل الوقود الأحفوري. وستهلك في بعض الأحيان آنئاً مثل الطاقة التي تنتج عن استهلاك الطعام. سرى في هذه الوحدة كيف يمكن تتبع تغيرات الطاقة التي ترافق التفاعلات الفيزيائية والكيميائية.

### اكتشف بنفسك

#### ملاحظة تدفق الحرارة

لإجراء هذا النشاط يجب أن يتوفّر ما يلي: شريط مطاطي متوسّط الحجم.

1. ثبت طرف الشريط المطاطي باستخدام إصبعي السبابا. ضعه على شفة الفم العليا أو جبهة الرأس بدون شدّه. لاحظ حرارة الشريط المطاطي.
2. ابعد الشريط المطاطي عن جسمك مع شدّه وملّه بسرعة، ثم دعه يلامس جبهة الرأس. لاحظ أيّ تغيير في حرارة الشريط المطاطي.
3. شدّ الشريط المطاطي أقصى ما يمكن ثم دعه يعود إلى حجمه الأصلي. ضعه على جبهة الرأس ولا حظ أيّ تغيير في الحرارة.
4. هل تشعر ببرودة أم بحرارة بعد شدّ الشريط المطاطي ووضعه على جلدك في الخطوة 2؟ وهل تشعر ببرودة أم بحرارة عندما يعود الشريط المطاطي إلى حجمه الأصلي في الخطوة 3؟ فكر في التغيرات الحرارية التي لاحظتها، واجب عن الأسئلة التالية: ما هي الحرارة؟ في أيّ اتجاه تتدفق الحرارة؟ وأنباء دراستك لهذه الوحدة راجع اقتراحاتك.

### دروس الفصل

#### الدرس الأول

##### التغيرات الحرارية

عاش الإنسان في العصر الحجري بطريقة بسيطة. كانت الشمس والكتلة الحيوية، كالنباتات والأشجار التي كان يستخدمها كوقود، توفر احتياجاته من الطاقة. كانت مصادر الطاقة في العصر الحجري متوفّرة ومتجلّدة لأنّ الكتلة الحيوية كانت تتجدّد سنويًا، وكانت الكثافة السكانيّة قليلة. على الرغم من ذلك، اختفت هذه الحياة البسيطة وحلّت محلّها حضارة حديثة. لكن لا يمكن لهذه الحضارة البقاء والاستمرار من دون وفرة في الوقود.

إذا زالت الحاجة إلى المواصلات، تبقى حاجة وسائل الاتصال إلى التيار الكهربائي الذي ينبع عن حرق الوقود في مكان ما. حتى لو توفّرت طرق أخرى للإتصال، تحتاج أجسامنا وأدمغتنا لتبقى على قيد الحياة إلى وقود مماثل هو الطعام.

يشكّل الوقود الأحفوري جزءاً كبيراً من الوقود الذي نستخدمه اليوم، كالغاز الطبيعي والفحم الحجري والمواد المستخرجة من البترول، كوقود السيارات والمازوت والنفط والكيروسين.

لا يتجدّد الوقود الأحفوري. فهو يُستخرج من مواد عضوية اضمحلّت وترسّبت في باطن الأرض لماليين السنين. سوف تنفذ هذه المواد في يوم من الأيام. لذلك، لكي نحسن إدارة مصادر الطاقة ونطّور أنواعاً جديدة من الوقود، نحن بحاجة إلى دراسة الطاقة وفهم كيفية تحريرها واستخدامها في التفاعلات الكيميائية.



# التغيّرات الحرارية

## Thermal Changes

### الأهداف العامة

- يُطبّق قانون "هس" للجمع الحراري لإيجاد التغيّرات الحرارية للعمليات الكيميائية والفيزيائية .
- يحسب التغيّرات الحرارية باستخدام الحرارات القياسية للتكونين .



شكل (48)  
الزمرد هو حجر كريم

الزمرد هو حجر كريم جميل يتكون من الكروم والألمنيوم والسيликون والأكسجين والبريليوم (شكل 48). وإذا أردت دراسة التغيّرات الحرارية التي تحدث للزمرد عندما يتحول للعناصر المكونة له ، عليك تدمير هذا الحجر وتلفه لقياس التغيّرات الحرارية بطريقة مباشرة ، إلا أنّ هذه الطريقة غير محبّذة على الإطلاق .

هل هناك طريقة لتعيين حرارة التفاعل بدون القيام بتفاعل حقيقي؟

### Thermochemistry

### 1. الكيمياء الحرارية

تعتبر الكيمياء الحرارية Thermochemistry من أهم فروع الكيمياء الفيزيائية ، فهي تهتمّ بدراسة التغيّرات الحرارية التي ترافق التفاعلات الكيميائية . من جهة أخرى ، تهدف هذه الكيمياء إلى تقدير كميات الطاقة المتبادلة (طاردة أو ماصة) خلال التفاعل ، وإلى إيجاد طائق مناسبة لحساب كميات الطاقة أو الحرارة من دون اللجوء إلى تجارب عملية أو مخبرية . لكي نفهم مفهوم التغيّرات الحرارية في التفاعلات الكيميائية ونحلّله ، نحتاج إلى تحديد بعض المصطلحات مثل: النظام والمحيط والحرارة وغيرها .

## System

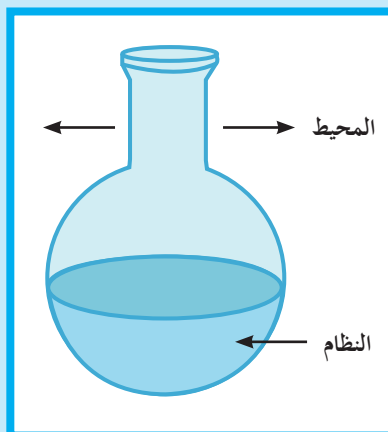
### 1.1 النظام

بشكل عام ، يشكّل النظام System جزءاً معيناً من المحيط الفيزيائي الذي هو موضوع الدراسة . ويشكّل النظام أيضاً مجموعة أجسام مادية تتفاعل في ما بينها بطريقة تعكس نمطاً معيناً في بنية العالم الماديّ .

## Surroundings

### 1.2 المحيط

يشكّل المحيط Surroundings ما تبقى من الفضاء الذي يحيط بالنظام . النظام والمحيط يشكّلان معًا الفضاء .



شكل (49)  
النظام والمحيط يشكّلان معًا الفضاء .

$$\text{الفضاء} = \text{النظام} + \text{المحيط}$$

يتم اختيار حجم مناسب للنظام للتمكن من التعامل معه بسهولة في المختبر . يمكن للنظام أن يتواجد في أنبوب اختبار أو دورق أو وعاء (شكل 49) .

بالنسبة إلى الكيميائيين ، يمكن أن يكون النظام مادة نقيّة أو خليط ، ويمكن أن يكون في الحالة الصلبة أو السائلة أو الغازية . في هذه الحالة ، يتألف النّظام من المواد المتفاعلة ومن نواتج التفاعل ، ويكون المحيط أي شيء آخر يحيط بالنّظام .

## Temperature

### 3.1 الحرارة

هي الطاقة التي تتدفق داخل النّظام أو خارجه بسبب وجود اختلاف في درجة الحرارة بين النّظام ومحیطه .

## Types of Reactions

### 2. أنواع التفاعلات

تُقسّم التفاعلات الكيميائية بسبب التغييرات الحرارية التي ترافقها إلى ثلاثة أقسام: التفاعلات الكيميائية الطاردة للحرارة والتفاعلات الكيميائية الماصلة للحرارة والتفاعلات الكيميائية اللاحarrارية (جدول 9) .

### 1.2 التفاعلات الكيميائية الطاردة للحرارة

#### Exothermic Chemical Reactions

عندما يذوب هيدروكسيد الصوديوم في الماء ، تنتج طاقة حرارية يمتصّها المحيط خارج النّظام . يُسمى هذا التفاعل تفاعلاً طارداً للحرارة Exothermic Reaction . أمثلة على تفاعلات طاردة للحرارة :



## ٢.٢ التفاعلات الكيميائية الماكرة للحرارة

# Endothermic Chemical Reactions

يتفاعل الكربون والهيدروجين في الظروف القياسية لتكوين غاز الإيثان ويتتصّرّ النّظام الحراري من محیطه.



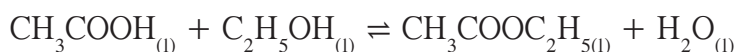
. Endothermic Reaction يُسمى هذا التفاعل تفاعلاً ماضاً للحرارة  
مثال آخر على تفاعلات ماضية للحرارة:



### 3.2 التفاعلات الكيميائية اللاحارية

## Athermic Chemical Reactions

عندما يتفاعل حمض الأستيك مع الإيثانول ، ينتج الإستر مع الماء. تتعادل كمية الحرارة اللازمة لتفكيك الروابط في جزيئات المتفاعلات مع كمية الحرارة اللازمة لتكوين الروابط في جزيئات النواتج ، تكون  $\Delta H = 0$  للتفاعل . ويسُمي هذا التفاعل تفاعلاً لاحارياً Athermic Reaction .



نوع التفاعل	قيمة التغيير الحراري	اتّجاه تدفق الحرارة
التفاعلات الكيميائية الطاردة للحرارة	قيمة سالبة	يطرد النظام الحرارة إلى محطيه
التفاعلات الكيميائية الماصة للحرارة	قيمة موجبة	يمتص النظام الحرارة من محطيه
التفاعلات الكيميائية اللاحارية	لا تغيير حراري	لا يطرد ولا يمتص الحرارة

جدول (9)

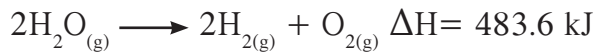
## أنواع التفاعلات الكيميائية بعًا للتغييرات الحرارية

3. حرارة التفاعل تحت ضغط ثابت: التغيير في الإنثالبي  $\Delta H$  (التغيير في المحتوى الحراري)

## Heat of Reaction at Constant Pressure: Enthalpy $\Delta H$

تتم التفاعلات الكيميائية عادة في أوعية مفتوحة . يمكن للحجم أن يتغير ، لكن الضغط يساوي تقريرياً الضغط الجوي الذي لا يتغير تحت الظروف نفسها . تتمثل حرارة التفاعل Heat of Reaction تحت هذه الظروف بـ  $\Delta H$  . يرمز حرف H إلى المحتوى الحراري لنظام ما ، تحت ضغط ثابت . لا يمكننا التكلم عن الإنثالبي H لأنّه يتعدّر علينا قياس المحتوى الحراري لنظام ما . يمكن قياس التغيير في الإنثالبي  $\Delta H$  ، لذلك تُقرأ  $\Delta H$  على أنها "التغيير في الإنثالبي" :

يساوي التغيير في الإنثالبي  $\Delta H$  كمية الحرارة المُمتصّة أو المنطلقة خلال تفاعل كيميائي تحت ضغط ثابت (جدول 10).



كيف يتم حساب  $\Delta H$  لتفاعل ما؟

يُحسب التغيير في الإنثالبي  $\Delta H$  لتفاعل ما بتطبيق المعادلة التالية:

التغيير في الإنثالبي	$=$	التغيير في الإنثالبي	-	للمواد الناتجة	للمواد المتفاعلة
----------------------	-----	----------------------	---	----------------	------------------

نوع التفاعل	$\Delta H$ التغيير في الإنثالبي
ماص للحرارة	$\Delta H_r > 0$
طارد للحرارة	$\Delta H_r < 0$
لاحراري	$\Delta H_r = 0$

جدول (10)

التغيير في الإنثالبي بحسب نوع الفاعل

في الأمثلة السابقة ، نجد أن التفاعل الذي ينتج عنه  $\text{H}_2\text{O}$  (الماء) له إنثالبي  $\Delta H$  سالبة ( $\Delta H < 0$ ). يكون هذا التفاعل طارد للحرارة . أمّا المثال الآخر حيث يتفكّك جزيء الماء لإنتاج غاز الهيدروجين وغاز الأكسجين ، فله إنثالبي موجبة ( $\Delta H > 0$ ) . يكون هذا التفاعل ماصاً للحرارة .

## Heat of Reaction

## 4. حرارة التفاعل

حرارة التفاعل هي كمية الحرارة التي تنطلق أو تُمتصّ عندها يتفاعل عدد من المولات للمواد المتفاعلة بعضها مع بعض خلال تفاعل كيميائي لتتكون مواد ناتجة . تكون حرارة التفاعل أيضاً محصلة تغييرات الطاقة الناتجة عن تحطم الروابط الكيميائية في المواد المتفاعلة وتكون روابط جديدة في المواد الناتجة .

يمكن الإشارة أيضاً إلى أن حرارة التفاعل تدل على التغيير في الإنثالبي لتفاعل كيميائي ما :

$$\Delta H_{(\text{Reaction})} = \Delta H_{(\text{Products})} - \Delta H_{(\text{Reactants})}$$

ثمة عدّة أنواع من حرارة التفاعل ، أهمّها :

Heat of Formation

حرارة التكوين

Heat of Combustion

حرارة الاحتراق

Heat of Neutralisation

حرارة التعادل

Heat of Fusion

حرارة الانصهار

Heat of Vapourisation

حرارة التبخير

وغيرها ...

## فقرة اثرائية

### معلومات إضافية

- تضاف دائرة صغيرة (°) أعلى  $\Delta H$  لتأكيد على الحالة القياسية وتقراً (نود).
- استبدل التعريف الأخير للحالة القياسية  $1 \text{ atm}$  بـ  $1 \text{ bar}$  ، حيث  $1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$ . تغيرت قيم كميات الكيمياء الحرارية قليلاً بعد هذا التعريف.

ستطرّق خلال هذا الدرس إلى حرارة التكوين بالتفصيل ، حيث ستكون هذه الحرارة عنصراً أساسياً في التطبيقات الحسابية لحساب كمية الحرارة المنطلقة أو المُمتصّصة خلال التفاعل الكيميائي .

## 5. حرارة التكوين القياسية

### Standard Heat of Formation

نجد في بعض الأحيان أنه يصعب قياس التغيير الحراري لتفاعل ما . ولنجرب مثل هذه الصعوبات ، يمكننا حساب حرارة التفاعل من حرارات التكوين القياسية .

وتعُرف حرارة التكوين القياسية  $\Delta H_f^\circ$  لمركب بأنّها التغيير في المحتوى الحراري (الإثالي) المصاحب لتكوين مول واحد من المركب انطلاقاً من عناصره الأولية ، وأنّ جميع المواد تكون في حالتها القياسية عند  $25^\circ \text{C}$  (الظروف القياسية هي عادة عند درجة حرارة  $T = 25^\circ \text{C} = 298 \text{ K}$  .  $P = 1 \text{ atm} = 101.3 \text{ kPa}$  = ضغط يُشترط لحرارة التكوين القياسية أن:

- تحتسب لكل مول من المركب الناتج من اتحاد عناصره الأولية في حالته القياسية .

• تعتبر مساوية للمحتوى الحراري للمركب في الظروف القياسية .

• تعتبر مساوية لصفر في الحالة العنصرية .

عند حساب حرارة التفاعل القياسية ، نعتبر أن قيمة  $\Delta H_f^\circ$  لعنصر ما في حالته الحرّة (الطبيعية) عند  $25^\circ \text{C}$  وضغط  $101.3 \text{ kPa}$  (ظروف قياسية) تساوي صفرًا . بالطريقة نفسها ، نختار نقطة الصفر للطاقة أثناء إجراء حساباتنا على أساس أنها تلك العائدة للعناصر في حالتها الحرّة (الموقع الحقيقي لنقطة الصفر غير مهم لأننا نتكلّم عن التغييرات في الطاقة فحسب) .

فمثلاً تساوي  $\Delta H_f^\circ$  صفرًا للجزيئات ثنائية الذرّة التالية:  $\text{Br}_{2(\text{l})}$  ،  $\text{I}_{2(\text{s})}$  ،  $\text{H}_{2(\text{g})}$  ،  $\text{N}_{2(\text{g})}$  ،  $\text{Cl}_{2(\text{g})}$  ،  $\text{F}_{2(\text{g})}$  ، وتساوي قيمة  $\Delta H_f^\circ$  صفرًا أيضًا للجرافيت من الكربون ( $\text{C}_{(\text{graphite})}$ ) .

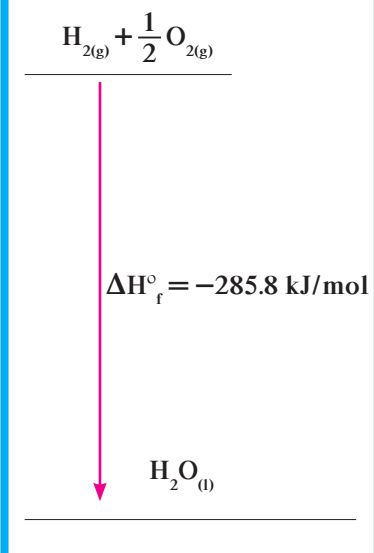
ويحتوي جدول (11) على بعض المواد الشائعة والمعروفة . هذا الجدول مفيد جدًا لحساب حرارات التفاعل القياسية ، أي عند الظروف القياسية تساوي حرارة التفاعل القياسية  $\Delta H^\circ$  (حرارة التفاعل القياسية للتغيير الكلّي) حرارة التكوين القياسية للناتج مطروحاً منها حرارة التكوين القياسية للمادة المتفاعلة . يمكننا كتابة ذلك لأي تفاعل على النحو التالي:

$$\Delta H_{(\text{reaction})}^\circ = \Delta H_{(\text{Products})}^\circ - \Delta H_{(\text{Reactants})}^\circ$$

يوضح الجدول (11) حرارات التكوين القياسية للمواد المتفاعلة الهيدروجين والأكسجين والمادة الناتجة وهي الماء . يُساوي الفرق في الحرارة ما بين المواد المتفاعلة والناتجة  $\Delta H_f^\circ = -285.8 \text{ kJ/mol}$  وهو أيضاً حرارة التكوين القياسية للماء السائل المتكون من غاز الهيدروجين

شكل (50)

يوضح الرسم البياني للمحتوى الحراري (الإثالي) حرارة التكوين القياسية للماء .



وغاز الأكسجين (شكل 50). هل قيمة المحتوى الحراري (الإنثالبي) للماء أكثر من قيم المحتوى الحراري للعناصر المكونة له أو أقل؟ ما هي الأسس الأخرى التي فسرت بها إجابتك؟

$\Delta H_f^\circ$ (kJ/mol)	المادة	$\Delta H_f^\circ$ (kJ/mol)	المادة	$\Delta H_f^\circ$ (kJ/mol)	المادة
90.37	$\text{NO}_{(g)}$	0	$\text{Fe}_{(s)}$	-1676.00	$\text{Al}_2\text{O}_{3(s)}$
33.85	$\text{NO}_{2(g)}$	-822.1	$\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)}$	30.91	$\text{Br}_{2(g)}$
-1131.10	$\text{Na}_2\text{CO}_{3(s)}$	0	$\text{H}_{2(g)}$	0	$\text{Br}_{2(l)}$
-411.20	$\text{NaCl}_{(s)}$	-241.80	$\text{H}_2\text{O}_{(g)}$	1.90	$\text{C}_{(\text{diamond})}$
0	$\text{O}_{2(g)}$	-285.80	$\text{H}_2\text{O}_{(l)}$	0	$\text{C}_{(\text{graphite})}$
142.00	$\text{O}_{3(g)}$	-187.80	$\text{H}_2\text{O}_{2(l)}$	-74.86	$\text{CH}_{4(g)}$
0	$\text{P}_{(s)}$ أبيض	-92.31	$\text{HCl}_{(g)}$	-110.50	$\text{CO}_{(g)}$
-18.40	$\text{P}_{(s)}$ أحمر	-20.10	$\text{H}_2\text{S}_{(g)}$	-393.50	$\text{CO}_{2(g)}$
0	$\text{S}_{(s)}$ معيني	62.40	$\text{I}_{2(g)}$	-1207.00	$\text{CaCO}_{3(s)}$
30.0	$\text{S}_{(s)}$ أحادي الميل	0	$\text{I}_{2(s)}$	-635.10	$\text{CaO}_{(s)}$
-296.10	$\text{SO}_{2(g)}$	0	$\text{N}_{2(g)}$	0	$\text{Cl}_{2(g)}$
-395.20	$\text{SO}_{3(g)}$	-46.19	$\text{NH}_{3(g)}$	0	$\text{F}_{2(g)}$

جدول (11)  
حرارات التكوين ( $\Delta H_f^\circ$ ) عند 25°C وضغط 101.3 kPa

## 6. حرارة الاحتراق القياسية

### Standard Heat of Combustion

حرارة الاحتراق القياسية Standard Heat of Combustion هي كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق مول واحد من المادة (عنصرية أو مركبة) احتراقاً تماماً في وفرة من الأكسجين أو الهواء الجوي عند 25°C وتحت ضغط يعادل 1 atm، ويشترط أن:

- تُحسب لكل مول واحد من المادة المحترقة (عنصرية أو مركبة) في حالتها القياسية.
- يكون الاحتراق احتراقاً تماماً في وجود الهواء الجوي أو كمية وافرة من الأكسجين في الظروف القياسية.
- تُعتبر منطلقة وتأخذ إشارة سالبة.

### Hess's Law

## 7. قانون هس

يمكنا التكلّم عن التغييرات الحرارية التي تحدث عند إجراء التفاعلات الكيميائية بصفة عامة، ولكن معظم التفاعلات تحدث على خطوات متتالية، فيصعب علينا تحديد حرارة تفاعل كل خطوة على حدة.

## فقرة اثرائية

### معلومات إضافية

- يجب التمييز بين حرارة التفاعل والحرارة التي تعكس حركة الجسيمات في المادة.
- تشقّ الكلمة إثنالبي Enthalpy من اليونانية وتعني "الحرارة من الداخل".
- يرمز الحرف اليوناني "Δ" إلى "التغيير في" وُتقرأ (دلتا).

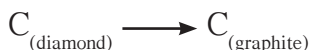
إذا أردت معرفة قيمة حرارة التفاعل (الإثنالبي) لإحدى الخطوات الوسيطة من بين هذه الخطوات المتالية، فلن تستطيع تقدير هذه القيمة بطريقة مباشرة، بل يمكنك ذلك بطريقة غير مباشرة، وذلك باستخدام قانون هس

### Hess's Law

تساوي حرارة تفاعل كيميائي ما قيمة ثابتة سواء حدث هذا التفاعل مباشرة خلال خطوة واحدة أو خلال عدة خطوات.

يكون التغيير في الإثنالبي لأى تفاعل كيميائي قيمة ثابتة حين يكون الضغط ودرجة الحرارة ثابتين، سواء تمّ هذا التفاعل في خطوة واحدة أو عدة خطوات، على أن تكون المواد المتفاعلة والمواد الناتجة نفسها في كلّ حالة.

نظراً لوجود عنصر الكربون على شكلين هما الجرافيت والألماس عند 25 °C، لأنّ الجرافيت أكثر ثباتاً من الألماس، فإنك تتوقع حدوث التفاعل التالي:



لكن، ولحسن حظّ من يملك كميات من الألماس، فإنّ تحوّل هذا الأخير إلى جرافيت يتمّ بتفاعل بطيء للغاية قد يستغرق ملايين السنين. لا يمكن قياس التغيير في الإثنالبي لهذا التفاعل بطريقة مباشرة لأنّ التفاعل، كما ذكرنا سابقاً، بطيء جداً، لكن يمكننا الاستعانة بقانون «هس» لحساب حرارة التفاعل السابق.

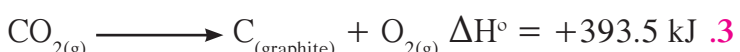
ويعبّر عن قانون هس بقاعدة بسيطة وهي:

عندما نجمع المعادلات الكيميائية الحرارية لتفاعل ما لنحصل على المعادلة النهائية، فإننا نقوم أيضاً بجمع الحرارة الناتجة عن كلّ تفاعل لنحصل على حرارة التفاعل النهائية. سُمّي هذه القاعدة بقانون «هس» للجمع الحراري . Hess's Law of Heat Summation

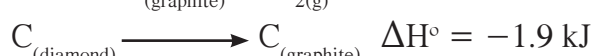
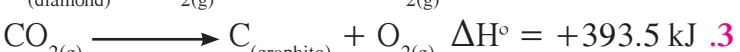
يمكنك استخدام قانون «هس» لمعرفة تغيرات الإثنالبي لعملية تحويل الألماس إلى جرافيت وفق معادلات الاحتراق التالية:



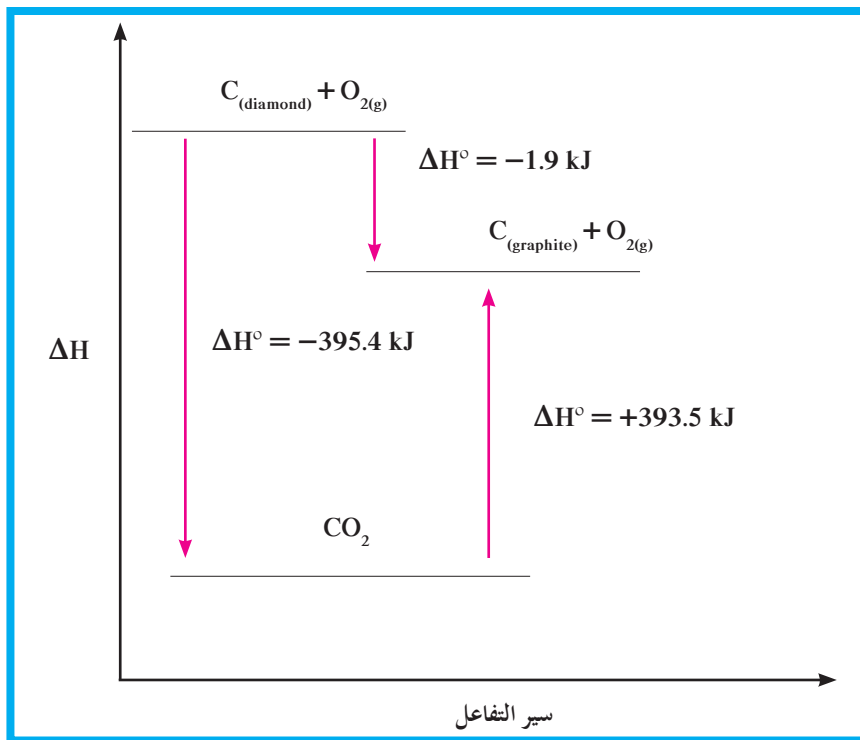
إذا عكسنا المعادلة (2) نحصل على:



وبجمع المعادلتين (1) و (3) نحصل على المعادلة المطلوبة:



إذاً، يتحول الألماس إلى جرافيت في عملية طاردة للحرارة (شكل 51).



شكل (51)

يُستخدم قانون «هس» لتعيين الغير في الإنثالبي لتفاعل كيميائي بطيء للغاية:  
 $C_{\text{(diamond)}} \longrightarrow C_{\text{(graphite)}}$

## فقرة اثرابية

### معلومات إضافية

يعتبر الجول Joule وحدة قياس كمية الحرارة في النظام الدولي SI ورمزه (J). سُمِّيت وحدة قياس كمية الحرارة Joule نسبة للعالم البريطاني جايمز جول James Joule.

$$1 \text{ J} = 1 \text{ kg} \cdot \text{m}^2 \cdot \text{s}^{-2}$$

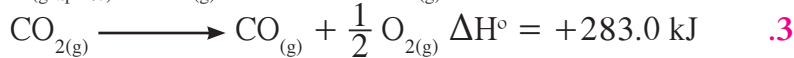
استخدم الكيميائيون والفيزيائيون في الماضي وحدة قياس

تُسمى السعر الحراري Calory وهي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء درجة واحدة.  
 $(1 \text{ cal} = 4.18 \text{ J})$

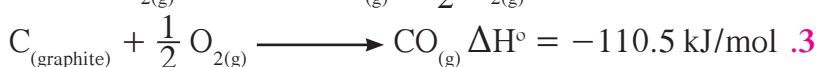
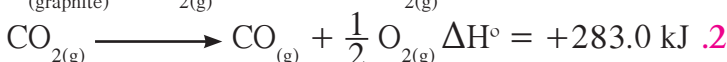
يعطي بعض التفاعلات نواتج أخرى إضافية إلى جانب الناتج المراد الحصول عليه. لنفترض أننا نريد تعيين الإنثالبي لتكون مركب أول أكسيد الكربون من عناصره طبقاً لتفاعل التالي:



فعلى الرغم من أن كتابة المعادلة سهلة، إلا أن إجراء التفاعل في المختبر كما هو مكتوب في المعادلة أمر شبه مستحيل، نظراً لتكون مركب ثاني أكسيد الكربون (ناتج ثانوي) إلى جانب أول أكسيد الكربون (الناتج المراد الحصول عليه). لذلك، فإن حرارة التفاعل التي تُقاس في هذه الحالة هي محصلة تكون كل من CO و CO<sub>2</sub> وليس CO بمفرده. ومع ذلك، يمكن حل هذه المشكلة باستخدام قانون «هس»:

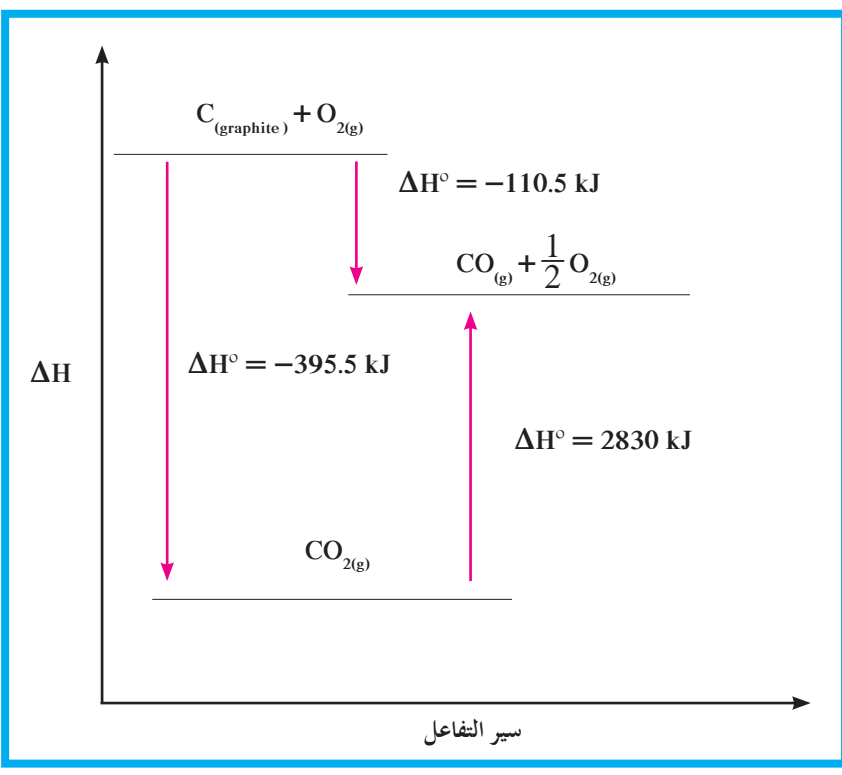


وبجمع المعادلين (2) و (3) وحذف الكميات المتماثلة على جانبي السهم ( $\frac{1}{2} O_2$  و CO<sub>2</sub>)، نحصل على معادلة تكون CO<sub>(g)</sub> انطلاقاً من عناصره، مع ملاحظة أنه تم حذف  $\frac{1}{2} O_{2\text{(g)}}$  حسب من المعادلة النهائية كما هو موضح في الشكل (52) والمعادلات التالية:



### شكل (52)

يُستخدم قانون «هس» لتعيين الغير الإثالي لتفاعل أول أكسيد الكربون مع الأكسجين:

$$2\text{CO}_{(\text{g})} + \text{O}_{2(\text{g})} \longrightarrow 2\text{CO}_{2(\text{g})}$$


### مثال (1)

ما هي حرارة التفاعل القياسية  $\Delta H^\circ$  لتفاعل غاز أول أكسيد الكربون مع الأكسجين لتكوين غاز ثاني أكسيد الكربون؟

**طريقة التفكير في الحل**

**1. حلّ:** اذكر المعلوم وغير المعلوم.

المعلوم: من الجدول (11)

$$\Delta H_f^\circ (\text{O}_{2(\text{g})}) = 0 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ (\text{CO}_{(\text{g})}) = -110.5 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H_f^\circ (\text{CO}_{2(\text{g})}) = -393.5 \text{ kJ/mol}$$

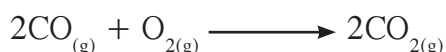
غير المعلوم:

$$\Delta H_f^\circ = ? \text{ kJ}$$

ابدأ بوزن معادلة التفاعل  $\text{CO}_{(\text{g})} + \text{O}_{2(\text{g})} \longrightarrow \text{CO}_{2(\text{g})}$  مع  $\Delta H_f^\circ$  لتكوين  $\text{CO}_{2(\text{g})}$ ، ثم عين  $\Delta H_f^\circ$  مستخدِّمًا حرارات التكوين القياسية للمواد المتفاعلة والنتاجة.

**2. احسب:** حلّ غير المعلوم.

اكتُب المعادلة الموزونة أولاً:



ثم اوجد واجمع  $\Delta H_f^\circ$  لجميع المواد المتفاعلة آخذًا بالاعتبار عدد مولات كل منها.

$$\Delta H_{f(\text{Reactants})}^\circ = 2 \text{ mol } \text{CO}_{(\text{g})} \times \frac{-110.5 \text{ kJ}}{1 \text{ mol } \text{CO}_{(\text{g})}} + 1 \text{ mol } \text{O}_{2(\text{g})} \times \frac{0 \text{ kJ}}{1 \text{ mol } \text{O}_{2(\text{g})}} = -221.0 \text{ kJ}$$

## تابع مثال (1)

ثمّ أوجد  $\Delta H_f^\circ$  للناتج بطريقة مماثلة:

$$\Delta H_{f(\text{Products})}^\circ = 2 \text{ mol } \text{CO}_{2(g)} \times \frac{-393.5 \text{ kJ}}{1 \text{ mol } \text{CO}_{2(g)}} = -787.0 \text{ kJ}$$

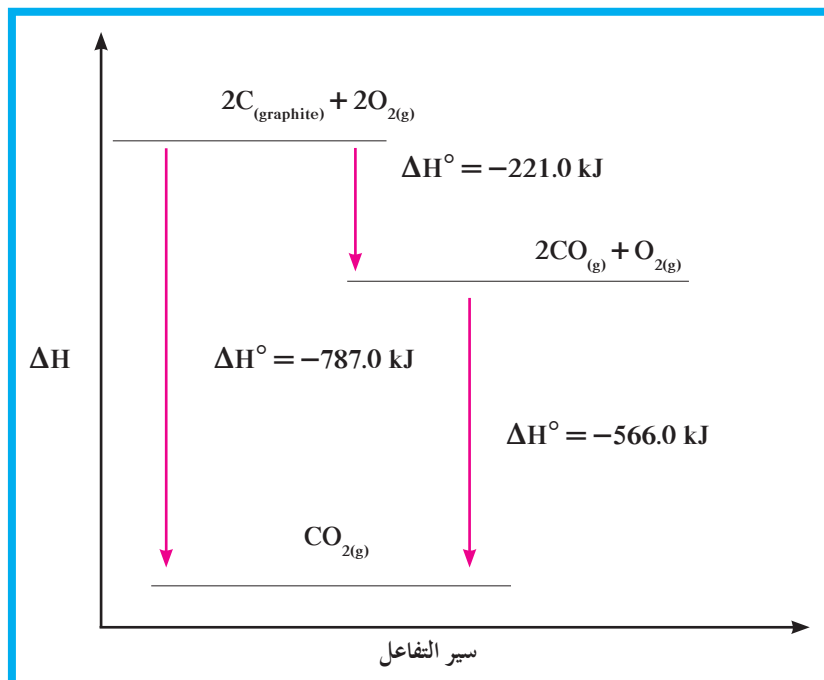
وأخيراً أوجد الفرق بين  $\Delta H_f^\circ$  (للمواد الناتجة) و  $\Delta H_f^\circ$  (للمواد المتفاعلة).

$$\Delta H^\circ = \Delta H_{f(\text{Products})}^\circ - \Delta H_{f(\text{Reactants})}^\circ$$

$$= (-787.0 \text{ kJ}) - (-221.0 \text{ kJ}) = -566.0 \text{ kJ}$$

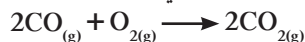
**3. قيم: هل النتيجة لها معنى؟**

قيمة  $\Delta H^\circ$  سالبة، ولهذا فإن التفاعل طارد للحرارة كما هو موضح في الشكل (52). وهذه النتيجة منطقية لأنّ أكسدة أول أكسيد الكربون هي تفاعل احتراق يؤدي دائمًا إلى إنتاج حرارة.



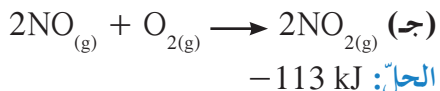
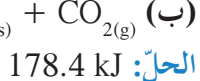
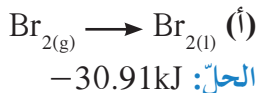
شكل (53)

يُستخدم قانون «هس» لتعيين التغير الإنثالي لتفاعل أول أكسيد الكربون مع الأكسجين:



## أسئلة تطبيقية وحلّها

1. استخدم حرارات التكوين القياسية لحساب حرارات التفاعل القياسية ( $\Delta H^\circ$ ) للتفاعلات التالية:



2. حرارات التكوين للمواد التالية متماثلة ما عدا مادة واحدة، حدد هذه المادة. اشرح.

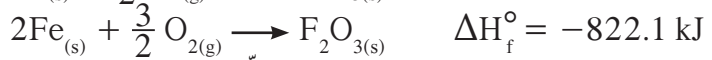
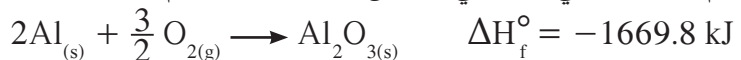
Na<sub>(s)</sub> ، O<sub>2(g)</sub> ، Br<sub>2(l)</sub> ، CO<sub>(g)</sub> ، Fe<sub>(s)</sub> ، He<sub>(g)</sub>  
الحلّ: CO مركب والمادة المتبقية عناصر.

## مراجعة الدرس 1-1

1. احسب التغيير في الإنثالبي ( $\Delta H$ ) بالكيلوجول kJ لتفاعل التالي:



استخدم التغييرات في الإنثالبي لتفاعل احتراق الألمنيوم والحديد:



2. ما هي حرارة التفاعل القياسية ( $\Delta H^\circ$ ) لتحلل ماء الأكسجين؟



3. اكتب قانون «هس» للجمع الحراري بأسلوبك الخاص، واشرح أهمية هذا القانون.

4. ماذا يحدث لإشارة  $\Delta H$  عند كتابة التفاعل بطريقة عكssية؟ ولماذا؟

5. عدد أنواع التفاعلات الكيميائية وحدد رمز قيمة  $\Delta H$  في كل منها.

## مراجعة الوحدة الثالثة

### المفاهيم

Enthalpy ( $\Delta H$ )	التغيير في الإنثالبي	Enthalpy	إنثالبي
Endothermic Reaction	تفاعل ماصل للحرارة	Exothermic Reaction	تفاعل طارد للحرارة
Surrounding	المحيط	Athermic Reaction	تفاعل لاحاري
Standard Heat of Combustion	حرارة الاحتراق القياسية	Heat	الحرارة
Heat of Formation	حرارة التكثين	Heat of Reaction	حرارة التفاعل
Thermochemistry	الكيمياء الحرارية	Standard Heat of Formation	حرارة التكثين القياسية
Hess's law	قانون هس	System	النظام
		Hess's Law of Heat Summation	قانون هس للجمع الحراري

### الأفكار الرئيسية للوحدة

#### (1-1) التغيرات الحرارية

- الحرارة هي الطاقة التي تتدفق داخل النظام وخارجه بسبب وجود اختلاف في درجة الحرارة بين النظام ومحيطه.
- تُقسم التفاعلات الكيميائية إلى تفاعلات ماصلة للحرارة وتفاعلات طاردة للحرارة وتفاعلات لاحارية بسبب التغيرات الحرارية التي ترافقها.
- يساوي التغيير في الإنثالبي  $\Delta H$  كمية الحرارة المُمتصّة أو المنطلقة (الطاردة) خلال تفاعل كيميائي تحت ضغط ثابت.
- حرارة التفاعل هي كمية الحرارة التي تنطلق أو تُمتصّ عندما يتفاعل مول واحد من المواد المتفاعلة خلال تفاعل كيميائي لت تكون مواد ناتجة.
- تكون حرارة التفاعل محصلة تغيرات الطاقة الناتجة عن تفكك الروابط الكيميائية في المواد المتفاعلة وتكون روابط جديدة في المواد الناتجة.
- تساوي حرارة التكثين القياسية لمركب ما التغيير في المحتوى الحراري (الإنثالبي  $\Delta H$ ) المرافق لتكوين مول واحد من هذا المركب انطلاقاً من عناصره، تحت الظروف القياسية التالية:  $T = 25^\circ\text{C}$ ,  $K = 298$ ,  $P = 1 \text{ atm} = 101.3 \text{ kPa}$ .
- يمكن معرفة قيمة تغير التفاعل بشكل غير مباشر باستخدام قانون "حس" من خلال قانون "حس" للجمع الحراري.
- حرارة الاحتراق القياسية هي كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق 1 mol من مادة عنصرية أو مركبة احتراقاً تماماً عند ظروف قياسية.

## خريطة مفاهيم الوحدة

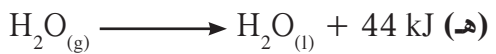
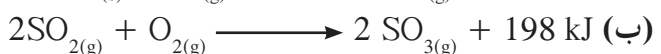
استخدم المفاهيم الموضحة في الشكل التالي لرسم خريطة تُنظّم الأفكار الرئيسية التي جاءت في الوحدة:



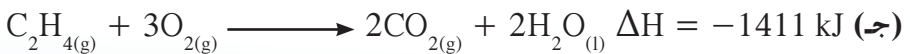
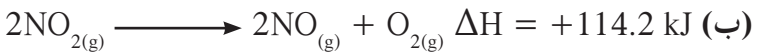
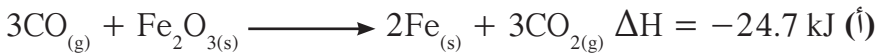
- .1 ما الدور الذي تؤديه الطاقة في تفاعل كيميائي ما؟
- .2 ما الذي يحدد التغيير في الطاقة لتفاعل كيميائي ما؟ ما هي الكيميات الحرارية؟
- .3 قارن بين المحتوى الحراري للمواد المتفاعلة والمحتوى الحراري للمواد الناتجة في تفاعل كيميائي ما (طارد الحرارة، ماص للحرارة، لا حراري).
- .4 ما هو التغيير في المحتوى الحراري  $\Delta H$ ؟ وماذا يعني رمز  $\Delta H$ ؟
- .5 عُرف حرارة التكثيف لمركب ما.
- .6 ماذا تعني الظروف القياسية عند تحديد حرارة التكثيف لمركب ما؟
- .7 قارن وباين بين النظام والمحيط.
- .8 قارن وباين بين المعادلات المماضية وتلك الطاردة للحرارة من حيث تدفق الحرارة ورمز التغيير في المحتوى الحراري (الإثنالبي  $\Delta H$ ).
- .9 عُرف الإثنالبي واشرح كيف يعتمد قانون "هس" على حقيقة أن المحتوى الحراري (الإثنالبي) هو إحدى الخواص للحالة التي يتواجد فيها التفاعل الكيميائي.
- .10 كيف تتأثر حركة الجزيئات في نظام ما عندما تزداد درجة الحرارة؟
- .11 إذا امتص نظام ما الطاقة بشكل حرارة، ماذا يحصل لحركة الجزيئات في محیطه؟
- .12 علامَ ينصّ قانون "هس"؟ اذْكُر مبدأين يُستخدمان عند جمع المعادلات الكيميائية.

#### اخبر مهاراتك

- .1 لكل من التفاعلات الكيميائية التالية، حدد  $\Delta H$  ونوع التفاعل (ماص للحرارة أو طارد للحرارة).



- .2 أعد كتابة كل من التفاعلات التالية وضع قيمة  $\Delta H$  في المعادلة، ثم حدد نوع التفاعل (ماص للحرارة أو طارد للحرارة).



- .3 يعتبر الأمونيا غاز عديم اللون له رائحة نفاذة في حالته الطبيعية، ويُستخدم بشكل أساسي في إنتاج الأسمدة الكيميائية النيتروجينية، وصيغته  $\text{NH}_3$ . يُحضر الأمونيا من عنصري النيتروجين والهيدروجين بحسب المعادلة التالية التي تحدث تحت ضغط ثابت:



احسب كمية الحرارة المنطلقة عندما يتكون 680 kg من الأمونيا.

$$\text{علمًا أن: } (N) = 14, (H) = 1$$

**4.** الميثان هو مركب كيميائي عضوي يُعد من أبسط الهيدروكربونات (الألكانات) وله الصيغة الكيميائية  $\text{CH}_4$ ، ويشكل أحد غازات الانحباس الحراري. يعتبر الميثان أحد أنواع الوقود المهمة. يستخدم بشكل أساسي في عمليات الاحتراق للحصول على الطاقة.

(أ) اكتب المعادلة الكيميائية الحرارية لهذا التفاعل، علمًا أن 1 mol من الميثان يحترق كلياً بوجود غاز الأكسجين ليطلق كمية من الحرارة قدرها 890 kJ/mol في الظروف القياسية.

(ب) احسب كمية الحرارة التي تنطلق عند احتراق g 48 من الميثان.

(ج) احسب كمية الحرارة التي تنطلق عند احتراق 2.5 mol من الميثان.

**5.** يُعد الجلوكوز  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  من أبسط الكربوهيدرات وهو المصدر الرئيسي لطاقة معظم الكائنات الحية بما فيها الإنسان. ينبع الجلوكوز عن عملية التمثيل الضوئي في النبات الأخضر. تحتوي بعض الفاكهة، مثل العنب والتين، على نسبة كبيرة من الجلوكوز، لذلك يُسمى سكر العنب. عند استهلاك النشويات أو الفاكهة أو غيرها من الأطعمة الغنية بالنشويات، يتفاعل الجلوكوز في جسم الإنسان بحسب المعادلة التالية:



(أ) احسب حرارة التفاعل  $\Delta H^\circ$  باعتبار أن حرارة التكوين القياسية للمواد المتفاعلة والمادة الناتجة هي التالية:

$$\Delta H_f^\circ (\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6) = -1268 \text{ kJ/mol}$$

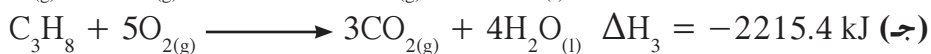
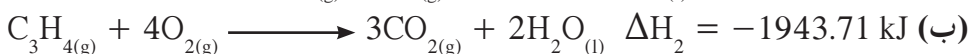
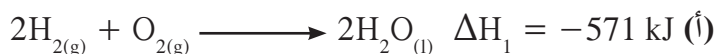
$$\Delta H_f^\circ (\text{O}_2) = 0$$

$$\Delta H_f^\circ (\text{CO}_2) = -393.5 \text{ kJ/mol}$$

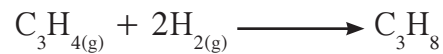
$$\Delta H_f^\circ (\text{H}_2\text{O}^{(\text{l})}) = -285.8 \text{ kJ/mol}$$

(ب) احسب كتلة الجلوكوز  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  اللازمة لإنتاج 94 kJ من الحرارة. علمًا أن: (O) = 16، (C) = 12، (H) = 1.

**6.** يتمثل بعض التفاعلات الكيميائية الحرارية بالمعادلات التالية:

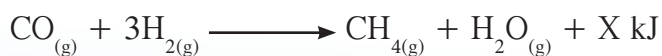


احسب كمية الحرارة  $\Delta H$  للتفاعل التالي:



هل هذا التفاعل طارد أو ماص للحرارة؟

**7.** توضّح المعادلة التالية تفاعلاً كيميائياً حرارياً:



احسب X بالاعتماد على المعادلات التالية:



## مشاريع الوحدة

- .1 اجر بحثاً في مكتبة المدرسة او استعن بأي مرجع عن تاريخ دراسة الحرارة في العمليات الفيزيائية والكيميائية ، وكيف أدت هذه الدراسة إلى اكتشاف الطاقة واستخلاص قانون حفظ الطاقة .
- .2 تتبع كمية السعرات الحرارية الموجودة في طعامك ليوم واحد . حول هذه الكمية من السعرات الحرارية إلى جول مستعيناً بالمعادلة التالية:  $1 \text{ food Cal} = 1000 \text{ cal} = 4.18 \text{ kJ}$  قارن بين مجموع السعرات التي تناولتها والسعرات التي تناولها زملائك في الصف . هل مجموع هذه السعرات يتوافق مع ما ينصح به اختصاصيو التغذية .
- .3 حاول أن ترصد عمليات تحدث في أحد الأيام في المدرسة أو في البيت أو على الطريق . سجل ما إذا كانت هذه العمليات فيزيائية أو كيميائية . حدد ما إذا كانت هذه العمليات ماصّة أو طاردة للحرارة .
- .4 رافق والديك إلى المتجر للتبيّع . اختر المنتجات الغذائية المفضلة لديك . حاول أن تجد الملصق الذي يعدد مكونات هذا المنتج مع كميات السعرات الحرارية الموافقة لكل مكون . ضع جدولًا مفصلاً واحسب قيمة السعرات الحرارية الموجودة في g من هذا المنتج .

المكونات	الكمية في 100 g	عدد السعرات

# مصطلحات

**نظرية رابطة التكافؤ Valence Bond Theory:** نظرية تفترض أن إلكترونات تشغل الأفلاك الذرية في الجزيئات . (صفحة 14)

**فلك جزيئي Molecular Orbital:** فلك ترابطي مكون من أفلاك ذرية ويعطي كل من النواتين المترابطتين . (صفحة 14)

**الرابطة التساهمية سيجما Sigma-bond:** رابطة تساهمية تنتج عن تداخل فلكي ذريين رأسا لرأس . (صفحة 15)

**تداخل محوري Axial Overlapping:** تداخل فلكين ذريين رأسا لرأس . (صفحة 15)

**الرابطة التساهمية باي Pi-bond:** رابطة تساهمية تنتج من تداخل فلكين جنبا إلى جنب عندما يكونان متوازيين . (صفحة 17)

**تداخل جانبي Side by Side Overlapping:** تداخل فلكين ذريين جنبا إلى جنب . (صفحة 17)

**الأفلاك المهجنة Hybrid Orbitals:** تتكون هذه الأفلاك نتيجة دمج عدّة أفلاك ذرية . (صفحة 20)

**المذيب Solvent:** الوسط المذيب في محلول . (صفحة 33)

**المذاب Solute:** الجزيئات المذابة في محلول . (صفحة 33)

**الإذابة Solvation:** عملية تحدث عندما يذوب المذاب وتم إماهه الكاتيونات والأنيونات في المذيب . (صفحة 35)

**مركبات إلكترولية Electrolytes:** المركبات التي توصل التيار الكهربائي في محلول المائي أو في الحالة المنصهرة . (صفحة 36)

**مركبات غير إلكترولية Non-Electrolytes:** المركبات التي لا توصل التيار الكهربائي في محلول المائي أو في الحالة المنصهرة . (صفحة 36)

**المواد المعلقة Suspensions:** مخالفط إذا تركت لفترة زمنية قصيرة تترسب جسيمات المادة المكونة منها في قاع الإناء . (صفحة 39)

**الغرويات Colloids:** مخاليط تحتوي على جسيمات يتراوح قطر كلّ منها بين قطر جسيم محلول حقيقي وقطر الجسيم المعلق، أي بين  $1\text{ nm}$  و $1000\text{ nm}$ . (صفحة 40)

**الحركة البراونية Brownian Motion:** حركة دائمة وغير منتظمة وبشكل متعرّج للجسيمات الغروية في محلول الغروي. (صفحة 42)

المعادلة النهائية لتفاعل ترسيب ما: **Net Equation for a Precipitation Reaction** لكتابة هذه المعادلة يجب معرفة صيغ المتفاعلات، النواتج، عملية الإذابة والقواعد العامة للذوبانية. (صفحة 46)

**قواعد الذوبانية Laws of Solubility:** قوانين يمكن من خلالها توقع حصول راسب وبالتالي معرفة المركب الذي يُكتب في المعادلة الكيميائية. (صفحة 46)

المعادلة الأيونية النهائية **Net Ionic Equation**: معادلة أيونية تشير إلى الجزيئات التي شاركت في التفاعل. (صفحة 48)

**المحلول المشبع Saturated Solution:** محلول يحتوي على أكبر كمية من المذاب في كمية معينة من المذيب على درجة حرارة ثابتة. (صفحة 52)

**ذوبانية Solubility:** تشير إلى كتلة المادة التي تذوب في كمية معينة من المذيب عند درجة حرارة معينة لتكون محلولاً مشبعاً. (صفحة 52)

**امتزاج كلي Miscible:** ما يحصل للسوائل التي تذوب في بعضها بعضاً. (صفحة 53)

**عديمة الامتزاج Immiscible:** سوائل لا يذوب أحدها في الآخر. (صفحة 53)

**قانون هنري Henry's Law:** ينصّ هذا القانون على أنه عند ثبوت درجة الحرارة فإنّ ذوبانية الغاز في سائل (S) تتناسب تناصباً طردياً مع الضغط (P) الموجود فوق سطح السائل. (صفحة 56)

**المحلول فوق المشبع Supersaturated Solution:** محلول يحتوي على كمية من المذاب زائدة على الكمية المسموح بها نظرياً. (صفحة 57)

**النسبة المئوية الكتليلية Mass Percentage:** كمية المذاب (g) الموجودة في 100 جرام من محلول. (صفحة 60)

**النسبة المئوية الحجمية Volume Percentage:** تركيز المادة المذابة بالنسبة المئوية لحجمها في محلول.

(صفحة 60)

**تركيز محلول Solution Concentration:** مقياس لكمية المذاب في كمية معينة من المذيب. (صفحة 62)

**المحلول المخفف Diluted Solution:** محلول يحتوي على تركيز منخفض من المذاب أو محلول.

(صفحة 62)

**المحلول المركّز Concentrated Solution:** محلول يحتوي على تركيز مرتفع من المذاب. (صفحة 62)

**المولارية Molarity:** عدد مولات المذاب في L من محلول ، وُتَعْرَفُ أَيْضًا بالتركيز المولاري . (صفحة 62)

**المولالية Molality:** عدد مولات المذاب في 1 kg من المذيب، وُتَعْرَفُ أَيْضًا بالتركيز المولالي . (صفحة 64)

**الكسر المولي Mole Fraction:** نسبة عدد مولات المذاب أو المذيب في محلول إلى عدد المولات الكلية للمذيب والمذاب . (صفحة 66)

**الخواص المجمعة Colligative Properties:** تغيير الخواص الفيزيائية عند إضافة مذاب إلى مذيب . (صفحة 70)

**ثابت الغليان المولالي Molal Boiling – Point Elevation Constant:** التغيير في درجة غليان محلول تركيزه المولالي واحد لمذاب جزيئي وغير متظاير . (صفحة 71)

**ثابت التجمد المولالي Molal Freezing – Point Depression Constant:** تغيير في درجة تجمد محلول تركيزه مولالي واحد لمذاب جزيئي غير متظاير . (صفحة 73)

**الكيمياء الحرارية Thermochemistry:** فرع من الكيمياء الفيزيائية يهتم بدراسة التغييرات الحرارية التي ترافق التفاعلات الكيميائية . (صفحة 82)

**النظام System:** جزء معين من المحيط الفيزيائي الذي هو موضوع الدراسة . (صفحة 83)

**المحيط Surroundings:** ما تبقى من الفضاء الذي يحيط بالنظام . (صفحة 83)

**تفاعل طارد للحرارة Exothermic Reaction:** تفاعل ينتج طاقة حرارية يمتصها المحيط خارج النظام . (صفحة 83)

**تفاعل ماض للحرارة Endothermic Reaction:** تفاعل يحتاج إلى طاقة حرارية يمتصها النظام من محيطه . (صفحة 84)

**تفاعل لا حراري Athermic Reaction:** تفاعل تتعادل في كمية الحرارة اللازمة لتفكيك الروابط في جزيئات المتفاعلات مع تلك اللازمة لتكوين الروابط . (صفحة 84)

**حرارة التفاعل Heat of Reaction:** كمية الحرارة التي تنطلق أو تُمتصّ عندهما يتفاعل عدد من المولات للمواد المتفاعلة بعضها مع بعض خلال تفاعل كيميائي لتكون مواد ناتجة . (صفحة 84)

**حرارة التكوين القياسية Standard Heat of Formation:** التغيير في المحتوى الحراري المصاحب لتكوين مول واحد من المركب انطلاقاً من عناصره الأولية . (صفحة 86)

**حرارة الاحتراق القياسية Standard Heat of Combustion:** كمية الحرارة المنطلقة عند احتراق مول واحد من المادة (عنصرية أو مركبة) احتراقاً تاماً في وفرة من الأكسجين أو الهواء الجوي عند  $25^{\circ}\text{C}$  وتحت ضغط يعادل  $1\text{atm}$  . (صفحة 87)

**قانون هس Hess's Law:** ينصّ هذا القانون على أن التغيير في الانثالبي لأي تفاعل كيميائي هو قيمة ثابتة حين يكون الضغط ودرجة الحرارة ثابتتين ، سواء تمّ هذا التفاعل في خطوة واحدة أو خطوات عدّة ، على أن تكون المواد المتفاعلة والماء الناتجة نفسها في كلّ حالة . (صفحة 88)

**قانون هس للجمع الحراري Hess's Law of Heat Summation:** ينصّ هذا القانون على أنّا عندما نجمع المعادلات الكيميائية الحرارية لتفاعل ما لنجصل على المعادلة النهائية ، فإننا نقوم أيضاً بجمع الحرارة الناتجة عن كل تفاعل لنحصل على حرارة التفاعل النهائية . (صفحة 88)

ملاحظات

# ملاحظات

## مجموعة

الرقم الذري	رمز العنصر	العنصر	النوعية
1	H	Hydrogen	غاز
2	Li	Lithium	غاز
3	Na	Sodium	غاز
4	Ca	Calcium	صلب
5	K	Potassium	سائل
6	Ar	Magnesium	صلب
7	Ne	Beryllium	غاز
8	F	Boron	غاز
9	O	Carbon	غاز
10	N	Hydrogen	غاز
11	P	Helium	غاز
12	S	Helium	غاز
13	Cl	Helium	غاز
14	Ar	Helium	غاز
15	Kr	Helium	غاز
16	Xe	Helium	غاز
17	Rn	Helium	غاز
18	He	Helium	غاز

الغازات السائلة  
غازات ضعيفة  
غازات إنتقالية الأرضية  
غازات القلوية الأرضية  
الغازات القلوية الأرضية

الرقم الذري	العنصر	النوعية
3	Aluminum	متوسط
4	Gallium	متوسط
5	In	متوسط
6	Tin	متوسط
7	Copper	متوسط
8	Zinc	متوسط
9	Nickel	متوسط
10	Iron	متوسط
11	Manganese	متوسط
12	Iron	متوسط
13	Iron	متوسط
14	Silicon	متوسط
15	Phosphorus	متوسط
16	Sulfur	متوسط
17	Chlorine	متوسط
18	Ar	متوسط
19	Neon	غاز
20	Fluorine	غاز
21	Oxygen	غاز
22	Nitrogen	غاز
23	Hydrogen	غاز
24	Hydrogen	غاز
25	Hydrogen	غاز
26	Hydrogen	غاز
27	Hydrogen	غاز
28	Hydrogen	غاز
29	Hydrogen	غاز
30	Hydrogen	غاز
31	Hydrogen	غاز
32	Hydrogen	غاز
33	Hydrogen	غاز
34	Hydrogen	غاز
35	Hydrogen	غاز
36	Krypton	غاز
37	Bromine	غاز
38	Germanium	غاز
39	Antimony	غاز
40	Tellurium	غاز
41	Iodine	غاز
42	Xenon	غاز
43	Hydrogen	غاز
44	Hydrogen	غاز
45	Hydrogen	غاز
46	Hydrogen	غاز
47	Hydrogen	غاز
48	Hydrogen	غاز
49	Hydrogen	غاز
50	Hydrogen	غاز
51	Hydrogen	غاز
52	Hydrogen	غاز
53	Hydrogen	غاز
54	Hydrogen	غاز
55	Hydrogen	غاز
56	Hydrogen	غاز
57	Hydrogen	غاز
58	Hydrogen	غاز
59	Hydrogen	غاز
60	Hydrogen	غاز
61	Hydrogen	غاز
62	Hydrogen	غاز
63	Hydrogen	غاز
64	Hydrogen	غاز
65	Hydrogen	غاز
66	Hydrogen	غاز
67	Hydrogen	غاز
68	Hydrogen	غاز
69	Hydrogen	غاز
70	Hydrogen	غاز
71	Hydrogen	غاز
72	Hydrogen	غاز
73	Hydrogen	غاز
74	Hydrogen	غاز
75	Hydrogen	غاز
76	Hydrogen	غاز
77	Hydrogen	غاز
78	Hydrogen	غاز
79	Hydrogen	غاز
80	Hydrogen	غاز
81	Hydrogen	غاز
82	Hydrogen	غاز
83	Hydrogen	غاز
84	Hydrogen	غاز
85	Hydrogen	غاز
86	Hydrogen	غاز
87	Hydrogen	غاز
88	Hydrogen	غاز
89	Hydrogen	غاز
90	Hydrogen	غاز
91	Hydrogen	غاز
92	Hydrogen	غاز
93	Hydrogen	غاز
94	Hydrogen	غاز
95	Hydrogen	غاز
96	Hydrogen	غاز
97	Hydrogen	غاز
98	Hydrogen	غاز
99	Hydrogen	غاز
100	Hydrogen	غاز
101	Hydrogen	غاز
102	Hydrogen	غاز
103	Hydrogen	غاز
104	Hydrogen	غاز
105	Hydrogen	غاز
106	Hydrogen	غاز
107	Hydrogen	غاز
108	Hydrogen	غاز
109	Hydrogen	غاز
110	Hydrogen	غاز
111	Hydrogen	غاز
112	Hydrogen	غاز
113	Hydrogen	غاز
114	Hydrogen	غاز
115	Hydrogen	غاز
116	Hydrogen	غاز
117	Hydrogen	غاز
118	Hydrogen	غاز
119	Hydrogen	غاز
120	Hydrogen	غاز

## أكتينيدات

الرقم الذري	العنصر	النوعية
57	Lanthanum	غاز
58	Cerium	غاز
59	Praseodymium	غاز
60	Neodymium	غاز
61	Promethium	غاز
62	Europium	غاز
63	Terbium	غاز
64	Dysprosium	غاز
65	Gadolinium	غاز
66	Thulium	غاز
67	Ytterbium	غاز
68	Erbium	غاز
69	Holmium	غاز
70	Thulium	غاز
71	Ytterbium	غاز
72	Lutetium	غاز
73	No	غاز
74	Lawrencium	غاز
75	Mendelevium	غاز
76	Fermium	غاز
77	Einsteinium	غاز
78	Californium	غاز
79	Rutherfordium	غاز
80	Bohrium	غاز
81	Dubnium	غاز
82	Rutherfordium	غاز
83	Seaborgium	غاز
84	Rutherfordium	غاز
85	Flame	غاز
86	Thorium	غاز
87	Actinium	غاز
88	Radium	غاز
89	Francium	غاز
90	Fr	غاز
91	Ra	غاز
92	Rutherfordium	غاز
93	Bohrium	غاز
94	Dubnium	غاز
95	Seaborgium	غاز
96	Rutherfordium	غاز
97	Thorium	غاز
98	Actinium	غاز
99	Fr	غاز
100	Rutherfordium	غاز
101	Rutherfordium	غاز
102	Bohrium	غاز
103	Dubnium	غاز
104	Seaborgium	غاز
105	Rutherfordium	غاز
106	Thorium	غاز
107	Actinium	غاز
108	Fr	غاز
109	Rutherfordium	غاز
110	Bohrium	غاز
111	Dubnium	غاز
112	Seaborgium	غاز
113	Rutherfordium	غاز
114	Thorium	غاز
115	Actinium	غاز
116	Fr	غاز
117	Rutherfordium	غاز
118	Bohrium	غاز
119	Dubnium	غاز
120	Seaborgium	غاز

## إثنانيدات

الرقم الذري	العنصر	النوعية
55	Barium	غاز
56	Cesium	غاز
57	Rubidium	غاز
58	Sodium	غاز
59	Lithium	غاز
60	Hydrogen	غاز
61	Hydrogen	غاز
62	Hydrogen	غاز
63	Hydrogen	غاز
64	Hydrogen	غاز
65	Hydrogen	غاز
66	Hydrogen	غاز
67	Hydrogen	غاز
68	Hydrogen	غاز
69	Hydrogen	غاز
70	Hydrogen	غاز
71	Hydrogen	غاز
72	Hydrogen	غاز
73	Hydrogen	غاز
74	Hydrogen	غاز
75	Hydrogen	غاز
76	Hydrogen	غاز
77	Hydrogen	غاز
78	Hydrogen	غاز
79	Hydrogen	غاز
80	Hydrogen	غاز
81	Hydrogen	غاز
82	Hydrogen	غاز
83	Hydrogen	غاز
84	Hydrogen	غاز
85	Hydrogen	غاز
86	Hydrogen	غاز
87	Hydrogen	غاز
88	Hydrogen	غاز
89	Hydrogen	غاز
90	Hydrogen	غاز
91	Hydrogen	غاز
92	Hydrogen	غاز
93	Hydrogen	غاز
94	Hydrogen	غاز
95	Hydrogen	غاز
96	Hydrogen	غاز
97	Hydrogen	غاز
98	Hydrogen	غاز
99	Hydrogen	غاز
100	Hydrogen	غاز
101	Hydrogen	غاز
102	Hydrogen	غاز
103	Hydrogen	غاز
104	Hydrogen	غاز
105	Hydrogen	غاز
106	Hydrogen	غاز
107	Hydrogen	غاز
108	Hydrogen	غاز
109	Hydrogen	غاز
110	Hydrogen	غاز
111	Hydrogen	غاز
112	Hydrogen	غاز
113	Hydrogen	غاز
114	Hydrogen	غاز
115	Hydrogen	غاز
116	Hydrogen	غاز
117	Hydrogen	غاز
118	Hydrogen	غاز
119	Hydrogen	غاز
120	Hydrogen	غاز

أودع في مكتبة الوزارة تحت رقم (١٩) بتاريخ ٢٠١٥ / ٣ / ٣٠  
شركة مطبع الرسالة - الكويت