

شكراً لتحميلك هذا الملف من موقع المناهج الإماراتية



نموذج أسئلة وفق الهيكل الوزاري

موقع المناهج ← المناهج الإماراتية ← الصف الثاني عشر المتقدم ← كيمياء ← الفصل الثاني ← الملف

التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثاني عشر المتقدم



روابط مواد الصف الثاني عشر المتقدم على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[ال التربية الإسلامية](#)

المزيد من الملفات بحسب الصف الثاني عشر المتقدم والمادة كيمياء في الفصل الثاني

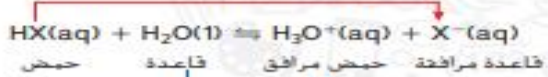
حل أسئلة الامتحان النهائي	1
نموذج أسئلة وفق الهيكل الوزاري	2
نموذج الهيكل الوزاري - بريديج	3
أسئلة الامتحان النهائي	4
الإحاجة النموذجية لأسئلة مراجعة الوحدة الثالثة الأحصائي والقواعد	5

نموذج برونشتاد - لوري

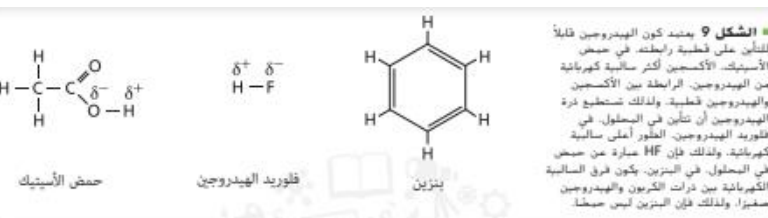
افتتح عالم الكيمياء الدنماركي يوهانس برونشتاد (1879-1947)، والإنجليزي توماس لوري (1843-1909) نموذجاً أكثر شمولية للأحماض والقواعد - **نموذج برونشتاد - لوري للأحماض والقواعد**.
أيون الهايدروجين (H^+) في نموذج برونشتاد - لوري للأحماض والقواعد.
الحمض هو أيون الهايدروجين. القاعدة هي **المستقبل لأيون الهايدروجين**.

الباقات والمستقبل لأيون الهايدروجين مثل الرمان X و OH^- عناصر لا تذرّات متمددة الذرات سالبة. وهكذا، فإن الصيغة العامة للحمض يمكن تعيينها في هيئة HX أو HY . عند ذوبان جزيء من حمض HX في الماء، فإنه يمنح أيون H^+ الجزيء الماء يصلح جزئي الماء كقاعدة ويستخلص أيون H^+ .

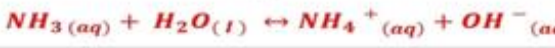
عندما يستخلص جزئي الماء أيون H^+ ، يصبح حمضاً وتكون صيغته H_3O^+ . والذي يقترب حمض لأن به أيون H^+ إضافي يمكنه أن ينفعه. عند منح الأيون H^+ الحمض HX قاعدة. X^- عبارة عن قاعدة لأنها يمتلك شحنة سالبة ويمكنها يستخلص سريعاً أيون هيدروجين موجب. وهكذا، يمكن حدوث تفاعل بين الحمض والقاعدة في الاتساع المكسي. يمكن أن يتفاعل الحمض H_3O^+ مع القاعدة X^- لتكوين الماء HX . وبهذا يتحقق الاتزان الآتي.



الأحماض وأحادية البروتون ومتعدد البروتونات من الصيغ الكيميائية لـ HCl و H_3O^+ . يمكن معرفة أن كل حمض به أيون هيدروجين في كل جزء. الحمض الذي يستطعه من أيون هيدروجين فقط يُسمى حمض أحادي البروتون. من بين الأحماض أحادية البروتون الأخرى حمض البيركلوريك (HClO_4)، وحمض التيتريك (HNO_3)، وحمض الهايدروبروبيك (HBr).
وحمض الأسيتيك (CH_3COOH). نظراً لأن حمض الأسيتيك حمض، فإن صيغته غالباً ما تكتب CH_3CO_2^- لتؤكد حقيقة أن ذرة واحدة فقط من ذرات الهايدروجين الأربع في الجزيء، قابلة للنظام.

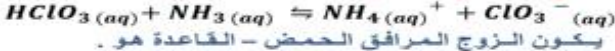


In the equation below what H_2O represents ?



- A. حمض برونشتاد - لوري .
 B. قاعدة برونشتاد - لوري .
 C. قاعدة لويس .
 D. حمض تقليدي .

في التفاعل الممثل بالمعادلة التالية :



يكون الزوج المترافق الحمض - القاعدة هو .

$\text{HClO}_3, \text{NH}_4^+ . \text{C}$

$\text{ClO}_3^-, \text{NH}_4^+ . \text{D}$

أي من التالية ليس زوج حمض قاعدة
مترافق ؟

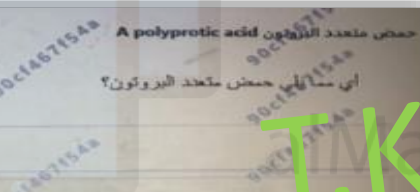
NH_3 and $\text{NH}_2^- . \text{A}$

HNO_3 and $\text{NO}_3^- . \text{B}$

H_2O and $\text{OH}^- . \text{C}$

HI and $\text{I}^- . \text{D}$

Which one of the following is not a Conjugate acid base pair ?



90c14671548
HC₂H₃O₂
H₃PO₄
HCl
HNO₃

T.KAWTHAR HENDAWI

الأحماض والقواعد المترافق التفاعل الأمامي هو تفاعل حمض وقاعدة. كما أن التفاعل العكسي هو أيضاً تفاعل حمض وقاعدة. الحمض والقاعدة اللذان يتفاعلان في التفاعل العكسي ومُعرّفان في المعادلة السابقة كحمض مترافق وقاعدة مترافق.

الحمض المترافق هو النوع الذي ينبع عندما **يستقبل** أيون هيدروجين من الحمض HX وتصبح

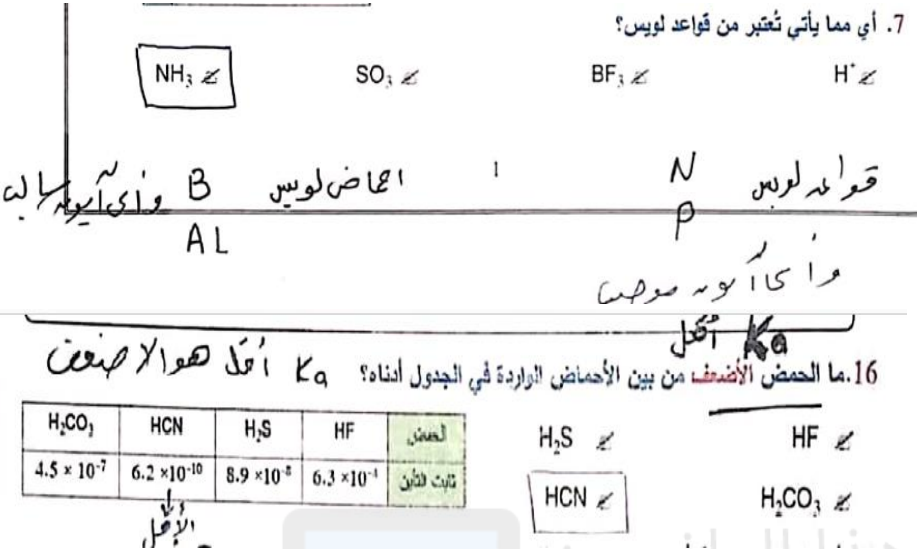
الحمض أيون هيدروجين. **القاعدة المترافق** هي النوع الذي ينبع عندما **يمنح** الحمض المترافق H_3O^+ . في التفاعل الموضح أعلاه، أيون الهايدروجين H_3O^+ من أيون هيدروجين وتصبح

القاعدة المترافق X^- . في التفاعل الموضح أعلاه، أيون H_3O^+ هو القاعدة المترافق لحمض HX . تتضمن تفاعلات برونشتاد لوري زوجين حمض - قاعدة مترافق. يتكون **زوج** أيون هيدروجين واحد

يُظهر **الشكل 6** تمثيلاً لزوج الحمض - القاعدة المترافق. عندما تكون الكرة بيد الأبن، فهو الحمض. يلقي الأبن الكرة (أيون هيدروجين) لابنته. لأن ابنه هو الحمض لأن الكرة معه (أيون هيدروجين) ليقوم بمنحها. الأبن الآخر هو القاعدة لأنه يستطيع استقبال الكرة (أيون هيدروجين). الأبن هو الحمض. والابن هو القاعدة في التفاعل الأمامي. في التفاعل العكسي، الكرة مع الأبن وهو الحمض المترافق في حين أن الأبن هو القاعدة المترافق.

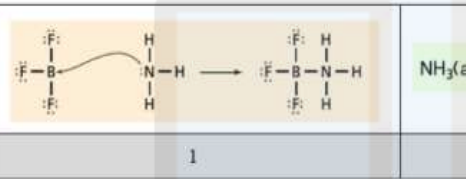
Determine an acid and a base according to the Lewis model

Text book+table 2



Which of the following is true?

أي مما يأتي صحيح؟



The ammonia NH_3 in reaction 2 is an electron pair acceptor

تُعتبر الأمونيا NH_3 في التفاعل 2 قاعدة لويس

The ammonia NH_3 in reaction 1 is a Lewis base

تُعتبر الأمونيا NH_3 في التفاعل 1 قاعدة لويس

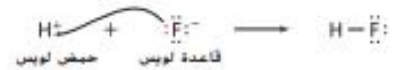
The ammonia NH_3 in reaction 2 is a Bronsted-Lowry acid

تُعتبر الأمونيا NH_3 في التفاعل 2 حمض برونشتاد - لوري

The ammonia NH_3 in reaction 1 is a Lewis acid

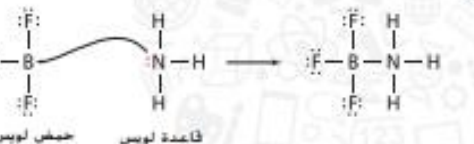
تُعتبر الأمونيا NH_3 في التفاعل 1 حمض لويس

مانحات ومستقبلات أزواج الإلكترونات ثالث التعامل بين أيون الهيدروجين (H^+) وأيون الفلور (- F^-) لتكوين جزيء فلوريد الهيدروجين (HF). توضح تبني لويس التالية دور زوج الإلكترونات.



في هذا التعامل، أيون H^+ هو حمض لويس. ذلك الأول الحالي يستقبل زوج الإلكترونات من الأيون F^- . أيون الفلوريد هو قاعدة لويس. وهو يمنح زوج الإلكترونات غير المرتبط لتكوين رابطة الهيدروجين - الفلور في HF . لاحظ أن هذا التعامل يتوافق كذلك مع شروط برونشتاد - لوري للأحماض والقواعد لأن H^+ يمكن اعتباره مانع لأيون الهيدروجين ويمكن اعتبار F^- ليكون هو المستقبل.

ربما يكون مصدر هذه الثقة أن تعامل غاز ثلاثي فلوريد البورون (BF_3) مع غاز الأمونيا (NH_3) لتكوين BF_3NH_3 هو تعامل حمض - قاعدة حسب نموذج لويس.



ذكر أن ذرة البورون في BF_3 بها ستة إلكترونات. ولذلك فإن المثلث الحالي يمكن أن يستقبل زوج الإلكترونات من قاعدة لويس.

هناك تعامل حمض - قاعدة لويس آخر يحدث عندما يتمتع غاز ثالث أكسيد الكربون (SO_2) مع أكسيد المغنيسيوم المصبوب (MgO). $\text{SO}_2 + \text{MgO}(\text{s}) \rightarrow \text{SO}_3(\text{g}) + \text{MgO}(\text{s})$

حسب كل نوع الحمض - القاعدة في التعامل ثالث أكسيد الكربون (SO_2) وأيون الماء (H_2O^-). لأن فيه الماء يحوم ويكون مانعاً لـ أيون الكربونات.

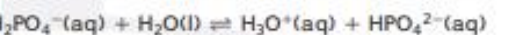


لاحظ أن جزيء SO_2 حمض لويس. يستقبل زوج الإلكترونات من أيون O^- . قاعدة لويس. ت黠ص تبادل أرهاكتوس. برونشتاد - لوري. ولويس للأحماض والقواعد في الجدول 2.

تعريف القاعدة	تعريف الحمض	النحوذ
OH^- منتج	H^+ منتج	أرهاكتوس
H^+ منتج	OH^- منتج	برونشتاد - لوري
مانع زوج الإلكترونات	مستقبل زوج الإلكترونات	لويس

الصيغة	الاسم	الصيغة	الحمض
Cl^-	أيون الكلوريد	HCl	حمض الهيدروكلوريك
NO_3^-	أيون النيترات	HNO_3	حمض النيترات
HSO_4^-	أيون الكبريتات الهيدروجينية	H_2SO_4	حمض الكبريت
SO_4^{2-}	أيون الكبريتات	HSO_4^-	أيون الكبريتات الهيدروجينية
F^-	أيون الفلوريد	HF	حمض الهيدروفلوريك
CN^-	أيون السيانيد	HCN	حمض الهيدروسيانيد
$\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-$	أيون الأسيات	$\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$	حمض الأسيك (الخل) [*]
H_2PO_4^-	أيون فوسفات ثانوي الهيدروجين	H_3PO_4	حمض الفوسفوريك
HPO_4^{2-}	أيون فوسفات الهيدروجينية	H_2PO_4^-	أيون فوسفات ثانوي الهيدروجين
PO_4^{3-}	أيون فوسفات	HPO_4^{2-}	أيون فوسفات الهيدروجينية
HCO_3^-	أيون الكربونات الهيدروجينية	H_2CO_3	حمض الكربونيك
CO_3^{2-}	أيون الكربونات	HCO_3^-	أيون الكربونات الهيدروجينية

تأتي كل الأحماض متعددة البروتونات في خطوات. تصنف المعادلات الآتية عمليات التأين الثلاثة لحمض الفوسفوريك.



الجدول 1 يوضح بعض الأحماض أحادية البروتون ومتعددة البروتون الشائعة.

نموذج لويس

لاحظ أن كل المواد المصنفة كأحماض وقواعد حسب نموذج أرنهليوس مصنفة كأحماض وقواعد حسب نموذج برونشتاد - لوري. بالإضافة إلى ذلك، بعض المواد التي ليست مصنفة كقواعد حسب نموذج أرنهليوس مصنفة كقواعد حسب نموذج برونشتاد - لوري.

ربما لن تكون مدهشة لأنعلم أن عالم الكيمياء الأمريكي جي إن لويس (1875-1946) افتتح نموذجاً للأحماض والقواعد أكثر عمومية. تذكر أن لويس طور نظرية الروز الإلكتروني لاراتبادت الكيميائي. وقد أدخل بيبي لويس تحديد موافع الإلكترونات في الذرات والجزيئات. وقد طبق نظرية الروز الإلكتروني لاراتبادت الكيميائي على شائعات الأحماض والقواعد. وذكر لويس أن الحمض عبارة عن أيون أو جزيء به تلك ذري حال يمكن أن يستقبل (يشارك) زوج الإلكترونات. أما القاعدة فهي أيون أو جزيء به زوج الإلكترونات غير مرتبط يمكن أن يمنح (يشارك).

وبحسب نموذج لويس، فإن حمض لويس عبارة عن مادة لزوج الإلكترونات. لاحظ أن برونز - لوري يوضح بعض عبارات الأحماض وقواعد حسب نموذج برونشتاد - لوري وغيرها الكثير.

Regarding the figure below, which of the following is correct?

فإذا يتعلن بالشكل أدناه، أي مما يأتي صحيح؟

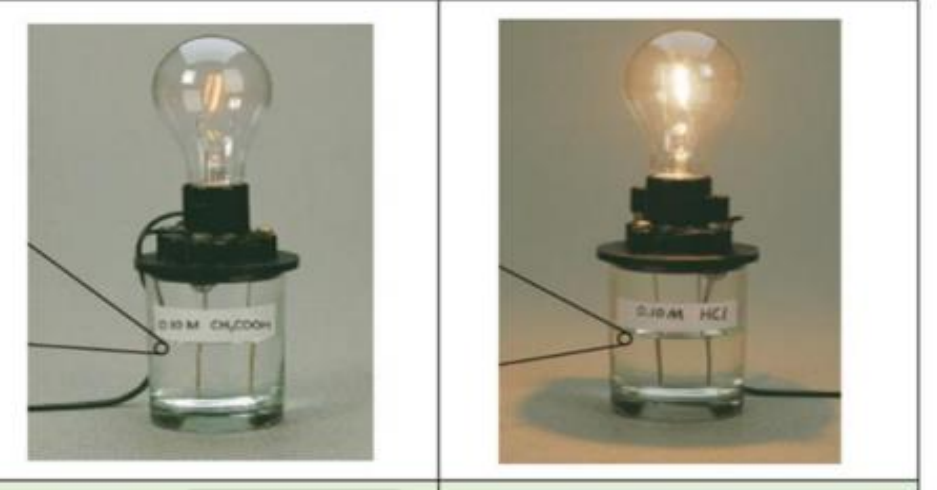
المحلول 0.10 M HCl. يوصل الكهرباء أفضل من $HC_2H_3O_2$ ما السبب؟

A. حمض ضعيف و $HC_2H_3O_2$ حمض قوي

B. HCl حمض قوي و $HC_2H_3O_2$ حمض ضعيف

C. كلا HCl و $HC_2H_3O_2$ يتآكلان تماماً

D. كلا HCl و $HC_2H_3O_2$ ينتج أيونات أقل



1

The light is dim in 1 because CH_3COOH is a strong acid

يكون ضوء المصباح باهتاً في 1 لأن حمض CH_3COOH حمض قوي

The light glows brightly in 2 because HCl ionizes only partially

يتزوج المصباح تزوجاً سطحياً في 2 لأن حمض HCl يتآكل جزئياً فقط

The light glows brightly in 2 because HCl is a strong acid

يتزوج المصباح تزوجاً سطحياً في 2 لأن HCl حمض قوي

The light is dim in 1 because CH_3COOH ionizes completely

يكون ضوء المصباح باهتاً في 1 لأن حمض CH_3COOH يتآكل تماماً

لماذا يختلف توهج المصباحين 1 و 2 في الصورة أدناه؟



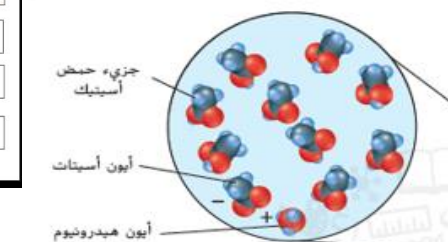
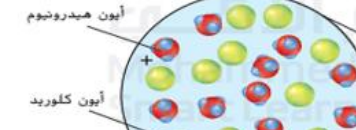
A. لأن المصباح 1 يحوي محلول ينتج عدد كبير من الأيونات.

B. لأن المصباح 2 يحوي محلول له التركيز الأقل.

C. لأن المصباح 1 يحوي محلول لا ينتج أيونات.

D. لأن المصباح 2 يحوي محلول ينتج عدد كبير من الأيونات.

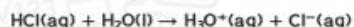
الشكل 11 يوضح المصباح توهجاً سطحياً عند وضع الأقطاب في محلول حمض HCl 0.10 M. ينجز ذلك في الشكل 12، لا بد بذلك سلاسل وجود اختلافات. المحلول يوصل بوصول 0.10 M $HC_2H_3O_2$. ما السبب وراء كون هذا صحيحاً مع أن تركيز الأيونات في $HC_2H_3O_2$ أقل من تركيز الأيونات في HCl؟



الشكل 12 عدد وضع الأقطاب في محلول حمض $HC_2H_3O_2$ يساوي 0.10 M. ينجز ذلك في الشكل 11. ينجز ذلك في الشكل 12، لا بد بذلك سلاسل وجود اختلافات في التوزيع بين الأيونات في سطوح المصباحين. فما هي الفرق في التوزيع بين الأيونات في 1 و 2؟



يمكن تمثيل تأثير حمض الهيدروكلوريك في الماء بالمعادلة الآتية، والتي بها سبعة واحد يشير نحو الماءين. نذكر أن الماء المفرد يعني أن الماء يحتوى على الأيونات المائية.



نلاحظ أن الأحماض القوية تنتج أقصى عدد من الأيونات، فإن محاليلها موصلات جيدة للكهرباء. ظهور الأسماء ومعادلات التأثير يعطى حمض الأحماض القوية في الجدول 3.

الأحماض الضعيفة إذا كانت إضافة المصباح الساطع في الجهاز الذي يحتوى على محلول HCl، ترجع إلى العدد الكبير من الأيونات في المحلول. كما يظهر في الشكل 11، فإن إضافة المصباح المذكورة في الجهاز الجنوبي على محلول $HC_2H_3O_2$ ، كما يظهر في الشكل 12، لا بد أن يعني أن حمض الأسيتك به أيونات أقل. نلاحظ أن المحلولين يهما نفس التركيز المولاري، وكذلك استنتاج أن حمض الأسيتك لا يتأكل تماماً. الحمض الذي يتآكل جزئياً فقط في المحلول $HC_2H_3O_2$ هو حمض عصيف. تنت الأحماض العصيفية أيونات أقل، ومكذا لا يمكنها توصيل الكهرباء، بعض درجة الأحماض القوية بوضع الجدول 3 معادلات التأثير لبعض الأحماض الضعيفة الشائعة.

الإلكترووليت electrolyte	مركب أيوني
محالله النائي موصل للتيار الكهربائي	المحضات الجديدة
حمض قوي	strong acid
حمض ضعيف	weak acid
ثابت تأين الحمض	acid ionization constant
قاعدة قوية	strong base
قاعدة ضعيفة	weak base
ثابت تأين القاعدة	base ionization constant

قوه الحمض ونحوذ بروشتد - لوري هل يستطيع نحوذ بروشتد - لوري تفسير السبب وراء ظهور HCl ثانية بينما $\text{H}_2\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$ لا يمكن سوئي أيونات قليلة فقط؟ تأمل ثانية أي حمض قوي، HX . نذكر أن الحمض في جهة المواد المترافقه للتفاعل ينتج قاعده مرافقه في جهة النواتج. بالمثل، فإن القاعدة في جهة المواد المترافقه تنتج حمضاً مرافقاً.



In the reaction equation below, which of the following

is true?



في معادلة التفاعل أدناه، أي مما يأتي صحيح؟

HX donates hydrogen ion to water H_2O

يمنح HX ليون هيدروجين للماء H_2O

H_2O is a Bronsted-Lowry acid

يُعتبر H_2O من الحماس بروشتد - لوري

HX is a Bronsted-Lowry base

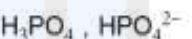
يُعتبر HX من قواعد بروشتد - لوري

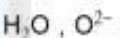
HX accepts a hydrogen ion from water H_2O

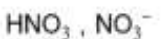
يستقبل HX ليون هيدروجين من الماء H_2O

Which of the following is considered a conjugate

acid-base pair?



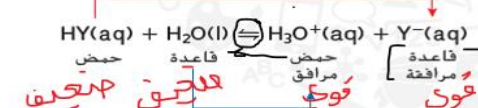
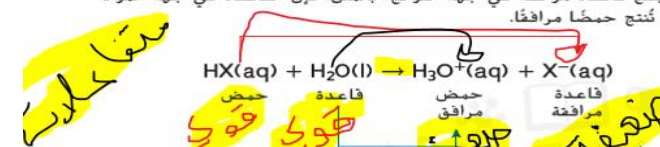






تم تحميل هذا الملف من

alManahj.com/ae



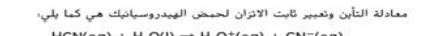
يتجه اتزان الثانين بالنسبة للحمض الضعيف بعدها إلى اليمين لأن القاعدة المرافقه Y- تمتلك جذرياً لأنيون H^+ أثقل من التقى H_2O . في النهايه بين القواسم، تكون القاعدة المرافقه Y- (في التفاعل المكسي) قوية من الماء H_2O التي التفاعل الأمامي، وتتجه في اتجاه أيون H^+ . H₂O₂ (أفي التفاعل المكسي) يمتلك جذرياً أقل من الماء H_2O التي التفاعل الأمامي.

$$\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2(\text{aq}) + \text{H}_2\text{O(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-(\text{aq})$$

لاحظ أن المعادله ظهرت باسم حمض البروسيلك والذى يستخدم في الصبغ والتقطيع وتصسيط الفولاذ.

ثوابت ثانين الحمض على الرغم من أن نحوذ بروشتد - لوري يساعد في تفسير قوه الحمض، فإن نحوذ لا يقدم طريقة كميّه للتغيير عن قوه الحمض أو لمغارنة قوه عدة أحمساض. يقدم تغيير ثابت الازتران القياس الكمي لقوه الحمض.

كما قرأت، **ثابت الحمض الضعي** مزيج اتزان من الجزيئات والأيونات في محلول مائي. وهكذا، فإن ثابت الازتران، K_{eq}. يقدم مقياساً كميّاً لدرجة ثانين الحمض. تأمل حمض الهيدروسيانيك (HCN)، والمعروف أيضاً باسم حمض البروسيلك والذى يستخدم في الصبغ والتقطيع وتصسيط الفولاذ.



$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CN}^-]}{[\text{HCN}][\text{H}_2\text{O}]}$$

تركيز H_2O الساط في نظام التغيير يغير ثابت اتزان الماء المخففة. ولذلك يمكن دفعه مع K_{eq} ثابت اتزان جديداً، K_a.

$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CN}^-]}{[\text{HCN}]}$$

يمكن تأمين ثابت اتزان الحمض مع قيمة تغيير ثابت اتزان ثانين

الحمض الضعي مثل كل ثوابت الازتران. تشير قيمة K_a إلى كل ذات الصلة للأيونات التي تأثر في التغيير.

أولاً تأثر كل ثوابت الازتران بالتسليط على الماء المخففة. فإن تركيز الأيونات (النواتج) في النهايه يتأثر بقيمة تغيير تركيز المركبات التي تأثر في التغيير.

ثانياً تأثر كل ثوابت الازتران بقيمة تغيير تركيز الأيونات التي تأثر في التغيير.

第三次修改

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^a}{[\text{H}_2\text{O}]^b}$$

$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]^a}{[\text{H}_2\text{O}]^b}$$

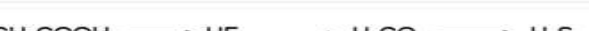
يحدد العلاقة بين قوة الأحماض و القواعد و قيم ثوابت التأين الخاصة بها

he strengths of acids and bases and the values of their ionization constants

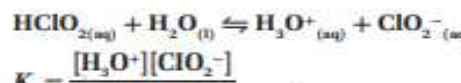
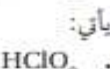
What is the correct **descending** order of the acids in the table below according to the concentrations of ions in each solution?

ثوابت التأين Ionization Constants	الحمض Acid
8.9×10^{-8}	H_2S
6.3×10^{-4}	HF
1.8×10^{-5}	CH_3COOH
4.5×10^{-7}	H_2CO_3

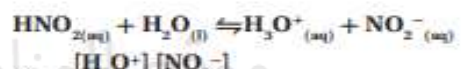
ما الترتيب التالي الصحيح للأحماض الواردة في الجدول أدناه؟
وهل ترتيب الأيونات في محلول كل منها؟



11. اكتب معادلات التأين وتعابير ثابت تأين الحمض لكُلّ مِنَ



$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{ClO}_2^-]}{[\text{HClO}_2]}$$



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



$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{IO}^-]}{[\text{HIO}]}$$

12. اكتب معادلة التأين الأولى والثانية لحمض H_2SeO_3 .



13. تحضير إذا أعطيت المعادلة الرياضية الآتية:

$$K_a = \frac{[\text{AsO}_4^{3-}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HAsO}_4^{2-}]}$$

لتقطاعل.

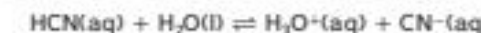


Text book+Applications+ table4

مِنْ فِي مَجَالِ الكِيَمِيَاءِ

عامل المثيل تثاثر وبنو البيانات هو المهمة الرئيسية لعامل المثيل، وبشكل هذا الزراعة والتغذية والبيئة وبعد كل أنواع المواد الخام، يجب أن يعرف عامل المثيل المواد الغذائية المطلوبة لتحقيق النمو الأفضل للنباتات، وهو مسؤول أخير. سامي (الاسم) الذي تم إنشاؤه وكل نوع من النباتات.

معادلة التأين وتعبير ثابت الاتزان لحمض الهيدروسيانيك هي كما يلي:



$$K_{\text{eq}} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CN}^-]}{[\text{HCN}][\text{H}_2\text{O}]}$$

ترجمة H_2O السائل في مقام التعبير يغير ثابت في محلاليل الماء المختلفة، ولذلك يمكن دمجه مع K_{eq} ليعطي ثابت اتزان جديد K_a

$$K_{\text{eq}} [\text{H}_2\text{O}] = K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CN}^-]}{[\text{HCN}]} = 6.2 \times 10^{-10}$$

يسعى ثابت تأين الحمض، ثابت تأين الحمض هو قيمة تعبير ثابت الاتزان لتأين الحمض الضيق، مثل كل ثوابت الاتزان، تشير قيمة K_a إلى ما إذا كانت مواد التفاعل أو الواقع مفضلة في الاتزان، بالنسبة للأحماض الضعيفة، فإن تركيز الأيونات (النواتج) في البسط تميل لأن تكون معتبرة مقارنة بتركيز المركبات غير المؤدية (المادة المتعاملة) في النظام، بينما الأحماض الأقوى تميل لأن تكون K_a لأن محلاليلها تميل أقل تركيز من الأيونات وأعلى تركيز من جزيئات الأحماض ضعيفة في الجدول 4، لاحظ أن الأحماض متعددة البروتونات ليست أحمساً ذوبية بالضرورة بالنسبة لأى من خطوط التأين الخاصة بها كل عملية تأين لحمض متعدد البروتونات لها قيمة K_a ، وتختلف الفيقي بالنسبة لكل عملية تأين تالية.

الجدول 4 ثوابت التأين للأحماض الضعيفة

الحمض	مُعادلة التأين	K_a (298 K)
الهيدروكربوريك، التأين الأول	$\text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HS}^-$	8.9×10^{-8}
الهيدروكربوريك، التأين الثاني	$\text{HS}^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{S}^{2-}$	1×10^{-19}
الهيدروفلوريك	$\text{HF} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{F}^-$	6.3×10^{-4}
الهيدروسيانيك	$\text{HCN} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CN}^-$	6.2×10^{-10}
الأسيتيك	$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-$	1.8×10^{-5}
الكريوبوريك، التأين الأول	$\text{H}_2\text{CO}_3 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HCO}_3^-$	4.5×10^{-7}
الكريوبوريك، التأين الثاني	$\text{HCO}_3^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{CO}_3^{2-}$	4.7×10^{-11}

ما الحمض الأضعف من بين الأحماض الواردة في الجدول أدناه؟ K_a أقدر صواباً

H_2CO_3	HCN	H_2S	HF	العنصر
4.5×10^{-7}	6.2×10^{-10}	8.9×10^{-8}	6.3×10^{-4}	ثوابت التأين



12. اكتب معادلة التأين الأولى والثانية لحمض H_2SeO_3 .



13. تحضير إذا أعطيت المعادلة الرياضية الآتية:

$$K_a = \frac{[\text{AsO}_4^{3-}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HAsO}_4^{2-}]}$$

لتقطاعل.



ثابت تأين الماء

ذكر أن الماء النقي يحتوي على تراكيز متساوية من أيونات H^+ و OH^- التي تنتج عن طريق التأين الذائي. **الشكل 13** يوضح أنه في التأين الذائي، تتكون أعداد متساوية من أيونات الهيدروجين والهيدروكسيد. يمكن تبسيط معادلة الاتزان بالطريقة الآتية.



كتابة K_w يشير السهم المزدوج إلى أن هذا يمثل اتزانًا. تذكر أن تعبير ثابت الاتزان يكتب عن طريق وضع تراكيز النواج في البسيط وتركيز المواد المتفاعلة في المقام. في هذه الحالة، جميع المواد معروفة للأجل واحد لأن كل العواملات في المعادلة الكيميائية الموزونة تساوي 1. تركيز الماء النقي ثابت، ولذلك فإن $[H_2O] = 1$ يظهر في المقام.

ثابت تأين الماء

$$\text{ثابت تأين الماء} \quad ① \quad K_w = [H^+][OH^-]$$

في المحايل المائية المخددة، حاصل حرب تراكيز أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيد يساوي K_w . ثابت تأين الماء، K_w هو ثابت تأين الماء. $[H^+]$ مثل تركيز أيون الهيدروجين $[OH^-]$ مثل تركيز أيون الهيدروكسيد للقاد

ثابت تأين الماء K_w هو ثابت خاص لتأين الماء ينطبق فقط على الماء يطلق على الثابت K_w اسم ثابت تأين الماء. ثابت التأين للماء هو قيمة ثابت التأين للتأين الذائي للماء. ظهر التجارب أنه في الماء النقي عند 298 K فإن $[H^+] = [OH^-] = 1.0 \times 10^{-7} M$. ومن ثم، فإنه عند كلامها يساوي $1.0 \times 10^{-7} M$. ومن ثم، فإن K_w تساوي 1.0×10^{-14} .

$$K_w = [H^+][OH^-] = (1.0 \times 10^{-7})(1.0 \times 10^{-7})$$

$$K_w = 1.0 \times 10^{-14}$$



ومبدأ لو شانيليه ناتج حرب $[H^+]$ و $[OH^-]$ يساوي دائمًا 1.0×10^{-14} عند 298 K. معنى هذا أنه إذا زاد تركيز أيونات H^+ ، فإن تركيز أيونات OH^- ينخفض. بالمثل، الزيادة في تركيز أيونات OH^- تسبب في نقص في تركيز أيونات H^+ . فكر في هذه التغيرات في حوض، مبدأ لو شانيليه، الذي قرأت عنه من قبل. إضافة أيونات هيدروجين أخرى إلى الماء عند الاتزان يمثل توترا على النظام بتفاعل النظام بطريقة تحدف التوتر. أيونات H^+ المضافة تتفاعل مع أيونات OH^- لتكوين المزدوج من جزيئات الماء، وهكذا ينخفض تركيز أيونات OH^- . المثال 1 يوضح كيف يمكنك استخدام K_w لحساب تركيز H^+ أو OH^- إذا كنت تعرف تركيز أحدهما.

21. فيما يأتي قيمة تراكيز H^+ و OH^- لأربعة محلائل مائية عند درجة حرارة 298 K. احسب $[H^+]$ أو $[OH^-]$ لكل محلول، ثم حدد ما إذا كان محلول حمضيًا، أم قاعديًا، أم متزاوجًا.

$$[H^+] = 1.0 \times 10^{-13} M \quad .a$$

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

$$1.0 \times 10^{-14} = (1.0 \times 10^{-13})[OH^-]$$

$$\frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-13}} = \frac{(1.0 \times 10^{-13})[OH^-]}{1.0 \times 10^{-13}}$$

$$[OH^-] = 1.0 \times 10^{-1} M$$

بما أن $[OH^-] > [H^+]$ ، فإن محلول قاعدي.

$$[OH^-] = 1.0 \times 10^{-7} M \quad .b$$

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

$$\frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-7}} = \frac{[H^+](1.0 \times 10^{-7})}{1.0 \times 10^{-7}}$$

$$[H^+] = 1.0 \times 10^{-7} M$$

بما أن $[H^+] = [OH^-]$ ، فإن محلول متزاوج.

$$[OH^-] = 1.0 \times 10^{-3} M \quad .c$$

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

$$1.0 \times 10^{-14} = [H^+](1.0 \times 10^{-3})$$

$$\frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-3}} = \frac{[H^+](1.0 \times 10^{-3})}{1.0 \times 10^{-3}}$$

$$[H^+] = 1.0 \times 10^{-11} M$$

لأن $[H^+] > [OH^-]$ ، فإن محلول حمضي.

ما قيمة pH للمحلول؟

4.7

6.6

7.4

3.5

مثال 1

حسب $[H^+] = 1.0 \times 10^{-14} M$ واستخدام $K_w = 1.0 \times 10^{-14}$ هو تركيز الأيون OH^- في فوجان الشوهة هل التجفوة حمضية أم قاعدية أم متزاوجة؟

حل

معلم $[H^+] = 1.0 \times 10^{-14} M$ ، سكت استخدام تعبير ثابت تأين الماء لإيجاد قيمة $[OH^-]$ لأن $[H^+] = 1.0 \times 10^{-14} M$ ، يكتب أن $[OH^-] = 1.0 \times 10^{-14} M$.

حساب المجهول

استخدم ثابت تأين الماء.

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

$$[OH^-] = \frac{K_w}{[H^+]}$$

$$[OH^-] = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{1.0 \times 10^{-5}} = 1.0 \times 10^{-9} mol/L$$

لأن $[H^+] > [OH^-]$ ، فإن التجفوة حمضية.

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

$$1.0 \times 10^{-14} = (4.0 \times 10^{-5})[OH^-]$$

$$= \frac{1.0 \times 10^{-14}}{4.0 \times 10^{-5}} = \frac{(4.0 \times 10^{-5})([OH^-])}{(4.0 \times 10^{-5})}$$

$$[OH^-] = 2.5 \times 10^{-10} M$$

بما أن $[H^+] > [OH^-]$ ، فإن محلول حمضي.

22. تختلف احاسيس عدد أيونات H^+ وعدد أيونات OH^- في 300 mL من الماء النقي عند درجة حرارة 298 K.

$$[H^+] = [OH^-] = 1 \times 10^{-7} M, 298 K$$

احسب عدد مولات H^+ . ثم احسب عدد الأيونات،

$$mol H^+ = \frac{1.0 \times 10^{-7} mol}{1 L} \times \frac{1 L}{1000 mL} \times 300 mL$$

$$= 3.0 \times 10^{-8} mol$$

$$H^+ \text{ ions} = 3.0 \times 10^{-8} mol H^+ \times \frac{6.02 \times 10^{23} H^+ \text{ ions}}{1 mol H^+}$$

$$= 1.8 \times 10^{16} H^+ \text{ ions}$$

عدد أيونات H^+ تساوي عدد أيونات OH^- تساوي $1.8 \times 10^{16} \text{ ions}$

Calculate the pH and POH of aqueous solutions



$$POH = -\log[OH^-]$$

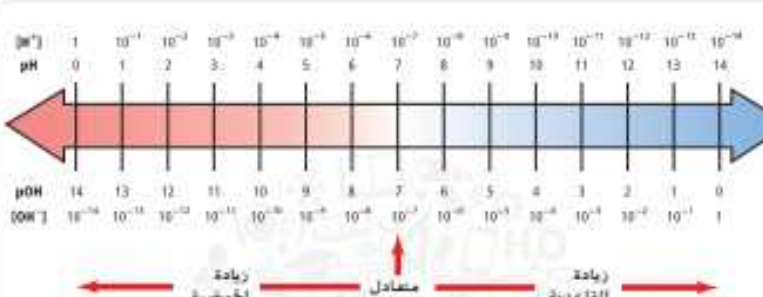
$$K_w = [H^+][OH^-]$$

$$PH + POH = 14$$

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

$$[H^+] = 10^{-PH}$$

$$[OH^-] = 10^{-POH}$$



الشكل 15 ادرس هنا الرسم التوضيحي بين pH و pOH ، حيث أنه عند القيمة 7
نوعي تكون سمية pH الماء السمية ، والقيمة pOH الماء سمية $[OH^-] = 10^{-7}$ مللي مول / لتر .

مثال 2

احسب pH من $[H^+]$ في محلول متوازن عند 298 K

تحليل المسألة

في محلول متوازن عند 298 K $[H^+] = 1.0 \times 10^{-7} M$

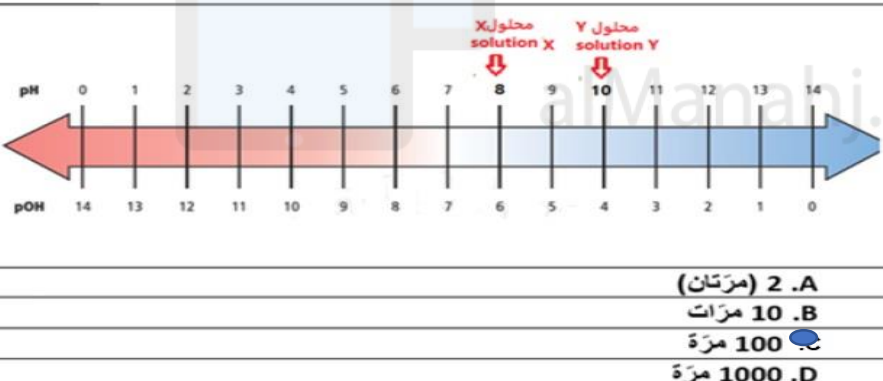
آن صد سائب لوغاریتم $\text{pH} = -\log [H^+]$

حساب المجهول

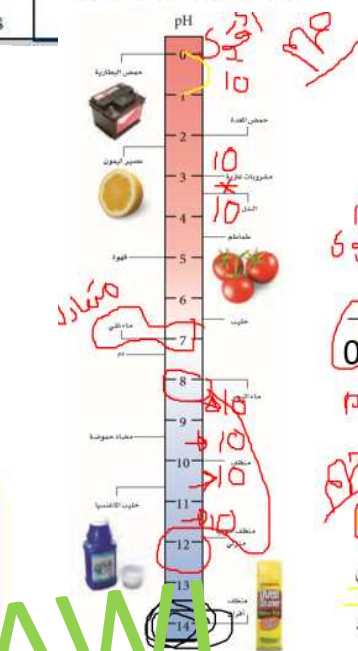
$\text{pH} = -\log (1.0 \times 10^{-7})$

الرقم الهيدروجيني pH لمحلول متوازن عند 298 K يساوي 7.00

كم مرة يزيد تركيز أيون الهيدروجين $[H^+]$ في محلول X عن محلول Y حسب الرسم أدناه؟



106,107,108 and 109



الرقم الهيدروجيني والرقم الهيدروكسيلي

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

الرقم الهيدروجيني PH : سالب لوغاريم تركيز أيونات الهيدروجين في محلول

حسب العلاقة السالبة تكون قيمة PH للمحلول
الحمضي أقل من 7 وللمحلول القاعدية أكبر من 7
هذا يعني أن مقياس PH يكون من 14 درجة.

pOH و pH

تركيز أيونات H^+ معبأة في الماء وبين التعبير عنها
بالنسبة المثلثة لأن هذه الأرقام مترادفة فقد استخدم علماء

الكيمياء طريقة أكثر سهولة للتعبير عن تركيز أيونات

ما الرقم الهيدروجيني pH؟ وهو علامة الكبيرة عن تركيز أيونات

الهيدروجين به استخدام مقياس pH بناء على اللوغراريمات الشائعة الرقم

الهيدروجيني pH لمحلول يساوي سالب لوغاريم تركيز أيون الهيدروجين.

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

$$POH = -\log [OH^-]$$

أيون الهيدروكسيل $[OH^-]$ يمثل تركيز أيون الهيدروكسيلي

الرقم الهيدروكسيلي pOH ماء ساوي سائب لوغاريم تركيز أيون الهيدروكسيلي.

عند 298. فإن المحلول الذي يكون pOH الخاص به أقل من 7.0
يكون قاعدياً، بينما المحلول الذي يكون pOH الخاص به مساوياً 7.0 يكون
متعادلاً، أما المحلول الذي يكون pOH الخاص به أكبر من 7.0 فيكون
حمضياً. كما هي الحال مع مقياس pH. فإن التغير في وحدة pOH واحد
يعبر عن تغير في تركيز الأيون قدره عشرة أضعاف.
العلاقة البسيطة بين pH و pOH تجعل من السهل حساب أي من
الكميin في حالة معرفة الكمية الأخرى.

$$K_w = -10^{-14}$$

$$= 14 - \log [H^+] \text{ ممثل } pH$$

$$= 14 - \log [OH^-] \text{ ممثل } pOH$$

$$pOH + pH = 14.00$$

مجموع pH و pOH متساوياً

الشكل 15 يوضح العلاقة بين pH و تركيز H^+ والعلاقة بين pOH و تركيز

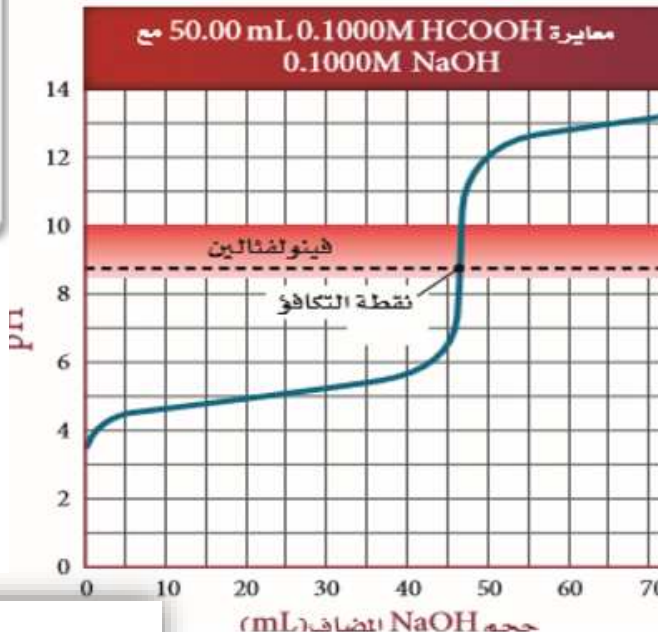
OH^- عند 298 K.



الشكل 23 يوضح لون الشاي المأكول، فاتحًا عند إضافة بعض مصر اللبنيين إلى الماء، الباهة التي يكتسبها الشاي في النهاية.

معظم الكواكب هي عبارة عن بحرات كثرة تعمل كأسنان صفيحة، تصر المروق المسقطة في انتظام الترتيب عند شحن أو عدم شحن جزءي الكواكب، التغيرات التي تطرأ على

كواشف الحمض - القاعدة يستخدم الكيميائيون في الغالب صيغة كيميائية بدلاً من مقياس الرقم الهيدروجيني لتحديد محصلة تناقض معايرة الحمض - القاعدة. يطلق على الأضطراب الكيميائي الذي تتأثر فيه الماءاتها بالمحاليل الحمضية والقواعدية اسم **كواشف الحمض - القاعدة**. تشمل الكثير من المواد الطبيعية ككواشف. إذا استخدمت عصير الليمون في مشروك من الشاي، ربما تكون قد لاحظت أن لون الشاي النبيت يصبح فاتحًا عند إضافة عصير الليمون إليه، كما يظهر في **الشكل 23**. يحتوي الشاي على مركبات تسمى الوليبيات أو متعددات النيترويل والتي تحتوي على ذرات هيدروجين قابلة للتأين بشكل ملحوظ، مما يعني أنها حمضية. إضافة الحمض في صورة عصير الليمون إلى فنجان الشاي ينشط عملية التأين على طبقتين اثنتين على شاليهه. ويصبح لون الوليبيات غير المتانية أكثر وضوحاً. يوضح **الشكل 24** الكثير من الكواشف التي يستخدمها الكيميائيون. كما يظهر في **الشكل 22**. فإن أزرق الروروموشيل يعتبر خياراً جيداً لمعايرة حمض قوي مع قاعدة قوية، وينتشر لون الميتيلبنزيلين عند تناقض معايرة تناقض معايرة حمض قوي مع قاعدة قوية.



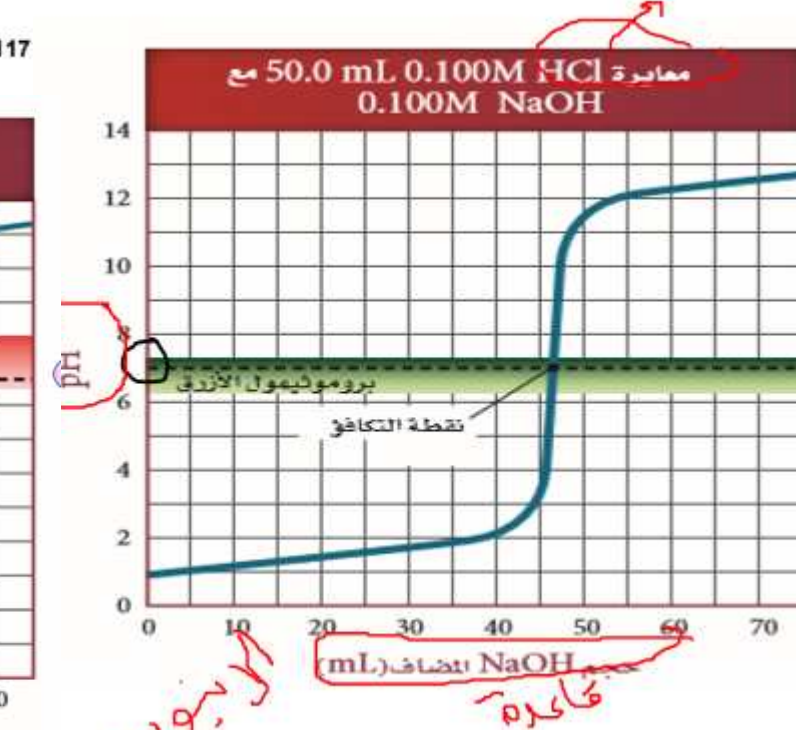
Which of the following statements is **correct** according to the titration curve and indicator table shown below?

أي العبارات التالية صحيحة فيما يتعلق بمعنى المعايرة وجدول الكواشف
الموضحة أدناه؟

مدى الكاشف	الكاشف
Indicator range	Indicator
8.2-10	فينولفثالين Phenolphthalein
6.0-7.6	ازرق البروموتيمول Bromthymol blue



- | | |
|--|---|
| A. The acid is weak, and Phenolphthalein is the suitable indicator to use in this titration | الحمض ضعيف والكافش المناسب استخدامه في هذه المعايرة هو
الفينولفثالين |
| B. The acid is strong, and Bromothymol blue is the suitable indicator to use in this titration | الحمض قوي والكافش المناسب استخدامه في هذه المعايرة هو ازرق
البروموثيمول |
| C. The acid is strong, and Phenolphthalein is the suitable indicator to use in this titration | الحمض قوي والكافش المناسب استخدامه في هذه المعايرة هو
الفينولفثالين |
| D. The acid is weak, and Bromothymol blue is the suitable indicator to use in this titration | الحمض ضعيف والكافش المناسب استخدامه في هذه المعايرة هو ازرق
البروموثيمول |



- يتم وضع حجم شناس من محلول حمض أو ظاعدي بتركيز مجهول في حار يتم غمر قطب مقياس الرقم القيديوجي في هذا محلول، وتؤخذ قراءة PH الأولية وتسجل.
 - يتم على ساحة محلول معايرة معلوم التركيز، يطلق على هذا محلول اسم المحلول المعايرة أو **محلول المعايرة**.

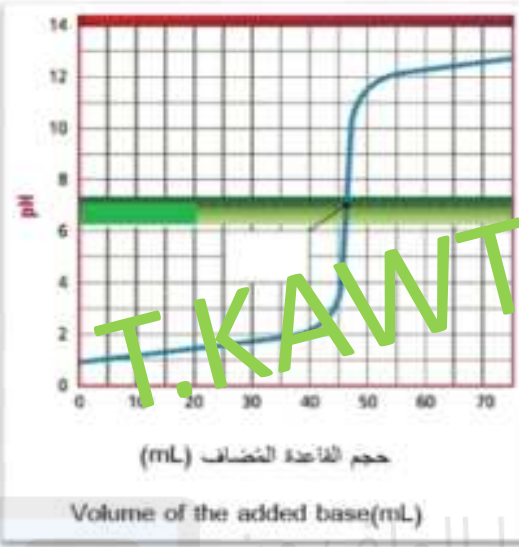
3. تضاد الأحجام النخامية من المحلول الكياسي يبلعه وتمرز في المحلول في الكأس. يتم قراءة pH وتحجيمها بعد كل إضافة. شمر هذه العملية حتى يصل التفاعل إلى **نقطة التكافؤ**. وهي تلك النقطة التي تتساوى فيها مولات أيون H^+ من الحمض مع مولات أيون OH^- من القاعدة.

الشكل 22a يوضح كيف يتغير pH المحلول خلال معايرة 50.0 mL من 0.100M HCl. وهو حمض قوي، مع $0.100M NaOH$. وهو قاعدة قوية pH لا بدائية لـ $0.100M HCl$ تساوي 100. مع إضافة $NaOH$. يتعادل الحمض وتزيد pH المحلول تدريجياً. ولكن، عندما يكون قد تم استخدام كل أيونات H^+ من الحمض تقرباً، تزداد pH بشكل كبير مع إضافة حجم صغير للقاعدة من $NaOH$. يحدث هذه الزيادة المفاجئة في pH عند نقطة مكافأة المعايرة. بعد الوصول إلى نقطة التكافؤ يتربّط على إضافة المزيد من $NaOH$ مرة أخرى زيادة تدريجية في pH .

قد تعتقد أن كل المعايير لا بد وأن تكون نقطة التكافؤ لها عند pH = 7 لأن هذه هي النقطة التي تتساوى عددها ذراً كثيرة أيونات الهيدروجين والهيدروكسيد يكون محلول متوازن. إلا أن الحال ليس كذلك دائمًا. بعض المعايير تكون مخطأء التكافؤ بها عند قيمة pH أقل من 7. وتكون خطأء التكافؤ في معايير أخرى عند pH أكبر من 7. تحدث هذه الاختلافات بسبب التفاعلات بين الأملأام المتكونة حديثاً والماء. كما سترأ في وقت لاحق، يوضح الشكل 22b أن نقطة التكافؤ معايير حمض الميتانوكوك (أحياناً ضعيف) مع هيدروكسيد الصوديوم (قائمة قوية) عند pH = 8، و pH = 9.

Which of the following is true regarding the titration curve below?

فيما يأتي صريح فيما يتعلق ببعض المعايير أدناه؟



نام الدليل	اللون	مقدار حموضة التحول	مقدار鹼性 التحول	نام الدليل
بروموثيمول	أصفر	3.2 - 4.6	4.4 - 5.4	بروموفينول
Bromothymol blue	Methyl orange	Methyl red	Bromophenol blue	The indicator
6.0 - 7.6	4.2- 6.2	3.1 - 4.7	6.8 - 7.6	pH values at which the indicator's color changes

The acid is weak, and the base is weak
and the sensitive indicator is Bromophenol Blue

The acid is strong, and the base is weak, and the suitable indicator is Methyl red.

acid is strong, and the base is strong

The acid is weak, and the base is strong.

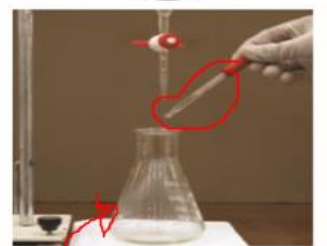
خطوات المعايرة / مثال : حمض ضعيف بقاعدة قوية



تكون نقطه نهاية المعايرة عندما يصبح اللون
وردياً فاتحاً. تبين القراءة الدقيقة للسحاحة أن
 0.1000 M 18.28 mL NaOH
قد تمت إضافته.



يضاف المحلول القياسي ببطء إلى محلول
الحمض. ويتحول الفينولفاتلين إلى اللون
الوردي، ولكن يختفي اللون عند تحرير المحلول
إلى أن يصل إلى نقطة النهاية.



تحتوي الساحة على المحلول القياسي 0.1 M NaOH ويحتوي الدورق المخروطي على 25.00 mL من محلول HCOOH مع قطرات من كاشف الفينولفاتان.

نقطة نهاية
المعايرة

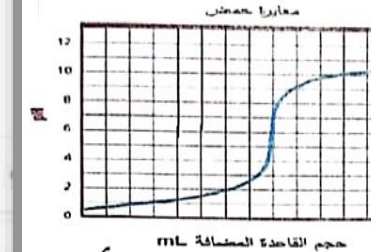
النقطة التي يتغير فيها لون الكاشف في المعايرة .

19

الكاواف ونقطة نهاية المعايرة الكثير من الكواشف المستخدمة في المعايرة عبارة عن أحماض ضعيفة. ويكون لكل كاشف منها pH الخاص به أو مجموعة pH الخاصة به التي يحدث تغيير اللون فيها. يطلق على النقطة التي تتغير فيها لون الكاشف المستخدم في **نقطة نهاية المعايرة**. من المهم اختيار كاشف للمعايرة يتغير لونه عند نقطة تكافؤ المعايرة. تذكر أن دور الكاشف هو أن يكشف لك عن طريق تغيير اللون، أنه تم إضافة قدر من محلول المعايرة بما يكفي لمعادلة محلول المجهول. بصف الشكل 25 معايرة محلول مجهول من حمض الميثانوك (HCOOH) مع $0.1000M\ NaOH$.

- ادرس منحنى المعايرة أدناه وجدول الكواشف المرافق ، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه :

- ما نوع الحمض المستخدم في المعالجة؟
 - ما نوع القاعدة المستخدمة في المعالجة؟
 - ما قيمة pH عند نقطه التكافؤ؟
 - ببر قيمة pH عند نقطه التكافؤ.



كاشت	فيروذالان	أحمر العيثن	ثيموفالن
مداده	8.2 - 10	4.2 - 6.2	9.5 - 10.7

يستخدم بيانات المعايرة لحساب مolarity محلول

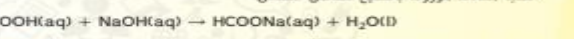
نص الكتاب + مثال 6 + تطبيقات

المولارية من بيانات المعايرة كان يلزم استخدام حجم قدره 18.28 mL من محلول قياسي من $0.1000M\ NaOH$ لعادلة 25.00mL من محلول حمض البيتاينيك ($HCOOH$). ما هي مolarity محلول الحمض؟

تحليل المسألة
نحو إعطاؤك مولارية وحجم محلول $NaOH$ وحجم محلول حمض البيتاينيك ($HCOOH$). حجم العادلة المستخدمة يبلغ حوالي أربعة أضعاف حجم الحمض، وتذلك فإن مolarity محلول الحمض يجب أن تكون أقل من $0.1M$.

معلوم
 $V_A = 25.00 \text{ mL } HCOOH$
 $V_B = 18.28 \text{ mL } NaOH$
 $M_B = 0.1000M$

حساب المجهول
أكتب معادلة مؤزنة بالصيغة لتفاعل التبادل.



أكتب العلاقة المولية بين الحمض والمادة.
 $1 \text{ mol } HCOOH \text{ يعادل } 1 \text{ mol } NaOH$
 $V_B = 18.28 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.01828 \text{ L }$

طبق العلاقة بين مولات العادلة، ومolarity العادلة، وحجم العادلة.
 $M_B = 0.1000M \text{ و } V_B = 0.01828 \text{ L}$

$$\text{مول } NaOH = (M_B)(V_B)$$

$$= (0.1000 \text{ mol/L})(0.01828 \text{ L})$$

$$= 1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } NaOH$$

احسب مولات $HCOOH$.

$$1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } NaOH \times \frac{1 \text{ mol } HCOOH}{1 \text{ mol } NaOH}$$

$$= 1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } HCOOH$$

احسب مolarity $HCOOH$.

$$1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } HCOOH = (M_A)(V_A)$$

$$M_A = \frac{1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } HCOOH}{V_A}$$

$$V_A = 25.00 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} = 0.02500 \text{ L } HCOOH$$

$$M_A = \frac{1.828 \times 10^{-3} \text{ mol } HCOOH}{0.02500 \text{ L } HCOOH} = 7.312 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$$

في مسارة الحمض - القاعدة، تم معايرة 25.80 mL من محلول حمض الكبريتيك H_2SO_4 حتى نقطة النهاية بقدار 54.70 mL من محلول $0.6500 M$ من هيدروكسيد البوتاسيوم KOH. H_2SO_4 كما مolarity محلول

لخنزيركم من $0.500M\ NaOH$ يمكن أن يعادل مع 25.00 mL من $0.100M\ H_2PO_4$ لأن $H_2PO_4^-$ تتكسر إلى H^+ ، HPO_4^{2-} ، KOH ، H^+ ، H_2O .
 $2NaOH + H_2PO_4^- \rightarrow Na_2PO_4 + 3H_2O$

$$\text{mol } H^+ = \frac{0.100 \text{ mol } H_2PO_4^-}{1 \text{ L}} \times \frac{3 \text{ mol } H^+}{1 \text{ mol } H_2PO_4^-}$$

$$\times 25.00 \text{ mL} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}}$$

$$= 0.00750 \text{ mol}$$

عند نقطة التبادل يكون

$$\text{mol } H^+ = \text{mol } OH^- = 0.00750 \text{ mol}$$

من المolarية، احسب حجم $NaOH$.

$$M_{NaOH} = \frac{(\text{mol } OH^-) \text{ مolarity}}{(\text{L}) \text{ (العنوان)}} = \frac{(0.00750 \text{ mol})}{(0.500 \text{ mol}/\text{L})} = 0.0150 \text{ L}$$

$$(L_{NaOH})(M_{NaOH}) = 0.00750 \text{ mol}$$

$$(L_{NaOH}) = \frac{(0.00750 \text{ mol})}{(0.500 \text{ mol}/\text{L})} = 0.0150 \text{ L}$$

$$0.0150 \text{ L} \times \frac{1000 \text{ mL}}{1 \text{ L}} = 15.0 \text{ mL } NaOH$$

لخنزيركم من $0.500M\ NaOH$ يمكن أن يعادل مع $49.90 \text{ mL } HCl$ لأن HCl يعادل $0.5900M\ KOH$ ، KOH ، H^+ ، H_2O .

لخنزيركم من 25.00 mL من HCl ، KOH ، H^+ ، H_2O .
 $HCl + NH_3 \rightarrow NH_4^+ + Cl^-$

$$49.90 \text{ mL } HCl \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times \frac{0.5900 \text{ mol } HCl}{1 \text{ L } HCl}$$

$$= 2.944 \times 10^{-2} \text{ mol } HCl$$

احسب عدد مولات NH_3 ثم احسب مolarity لها.

$$2.944 \times 10^{-2} \text{ mol } HCl \times \frac{1 \text{ mol } NH_3}{1 \text{ mol } HCl}$$

$$= 2.944 \times 10^{-2} \text{ mol } NH_3$$

$$M_{NH_3} = \frac{2.944 \times 10^{-2} \text{ mol } NH_3}{0.02500 \text{ L } NH_3} = 1.178 M$$

لخنزيركم من 43.33 mL من KOH لأن KOH يعادل $0.1000M\ HNO_3$ ، HNO_3 ، K^+ ، OH^- .

لخنزيركم من 25.00 mL من KOH ، HNO_3 ، K^+ ، OH^- .
 $HNO_3 + KOH \rightarrow KNO_3 + H_2O$

$$43.33 \text{ mL } KOH \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ mL}} \times \frac{0.1000 \text{ mol } KOH}{1 \text{ L } KOH}$$

$$= 4.333 \times 10^{-3} \text{ mol } KOH$$

احسب عدد مولات HNO_3 ثم احسب مolarity لها.

$$4.333 \times 10^{-3} \text{ mol } KOH \times \frac{1 \text{ mol } HNO_3}{1 \text{ mol } KOH}$$

$$= 4.333 \times 10^{-3} \text{ mol } HNO_3$$

$$M_{HNO_3} = \frac{4.333 \times 10^{-3} \text{ mol } HNO_3}{0.02000 \text{ L } HNO_3} = 0.2167 M$$

alManahj.com/ae

T.KAWTHAR HENDAWI

0.7 M

0.6 M

1.2 M

1.4 M

أي الأملاح التالية يُنتج محلولاً حمضيّاً عندما يذوب في الماء؟

T.KAWTHAR HENDAWI

كربونات الكالسيوم
 CaCO_3

نيترات الأمونيوم
 NH_4NO_3

فلوريد البوتاسيوم
KF

أسيتات الروبيديوم
 $\text{RbC}_2\text{H}_5\text{O}_2$

كربونات الكالسيوم
d.



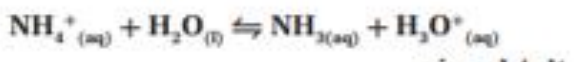
تحفيز اكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند معايرة هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH مع بروميد الهيدروجين HBr . وهل تكون قيمة pH عند نفحة التكافز أكبر أم أقل من 7؟



ستكون أيونات الهيدرونيوم، لذا ستكون pH أقل من 7.

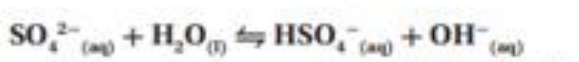
اكتب معادلات التفاعلات التي للأملاح التي تحدث عند إذابة الأملاح الآتية في الماء، وصنف كل منها إلى حمضي، أو قاعدي، أو متعادل:

a. نترات الأمونيوم



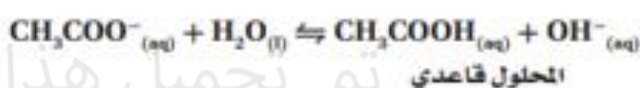
المحلول حمضي

b. كبريتات البوتاسيوم



المحلول متعادل

c. إيثانوات الروبيديوم



المحلول قاعدي

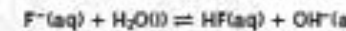


الشكل 26 التأثير لفرد الصوديوم على طبيعة الماء عند إضافة إلى 0.1M فلوريد البوتاسيوم (KF). تتحول بيرات الصوديوم الكائنة إلى الماء الحمضي. وهو ما يعنى أن المحلول متعادل، لكن الأذرع لمحلول كبريتات البوتاسيوم إلى أن المحلول حمضي، مما تكون بعض المسائل البالية للأملاح متعادلة. وبعضاً فاسدة. هل يمكن تفسير ذلك من الأملاح التي تذوب سهلة التفسير؟

التحلل المائي للأملاح (التبيه) في الشكل 24، نسب إضافة مياه طفرات من مساحيق كلمنت أزيد البروموبيول إلى مساحيق مائية 0.1M من لحام كلوريد الأمونيوم (NH_4Cl). وبشراب الصوديوم NaCl . وفلوريد البوتاسيوم (KF). تتحول بيرات الصوديوم الكائنة إلى الماء الحمضي. وهو ما يعنى أن المحلول متعادل، لكن الأذرع لمحلول كبريتات البوتاسيوم إلى أن المحلول حمضي، مما تكون بعض المسائل البالية للأملاح متعادلة. وبعضاً فاسدة. هل يمكن تفسير ذلك من الأملاح التي تذوب سهلة التفسير؟

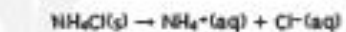
الأملاح التي تنتهي بمحاليل قاعدية فلوريد البوتاسيوم هو مثل الماء المائية قوية (KF) ومساحيق مائية NaOH . وهو ينتمي إلى أيونات بروبيديوم وأيونات فلوريد $\text{F}^- \text{(aq)}$.

d. تتعامل أيونات K^+ مع الماء، ولكن أيونات F^- فهو قاعدية بروبيديوم - لوري حمضية بعض أيونات الكلوريد تحدث هنا الاتزان من الماء.

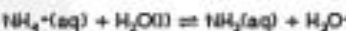


ثم إنتاج جزيئات فلوريد البوتاسيوم بأيونات OH^- . إنتاج أيونات OH^- يجعل المحلول قاعدية.

الأملاح التي تنتهي بمحاليل حمضية NH_4Cl مداراة عن مثل الماء المائية HCl . ومن الموجون في الماء ينتمي الماء إلى أيونات الأمونيوم وأيونات كلوريد.

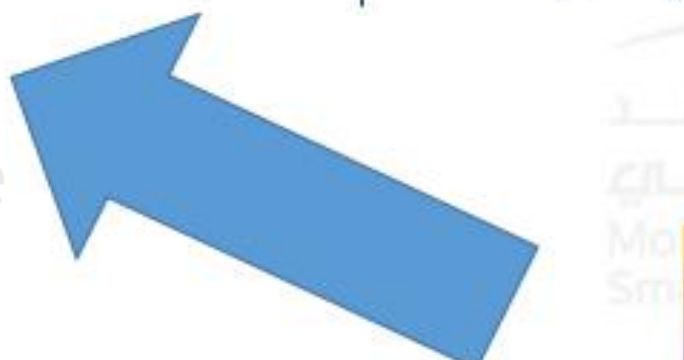


e. تتعامل أيونات Cl^- مع الماء، ولكن أيون NH_4^+ فهو حمض بروبيديوم - لوري حمضية. تتعامل بيرات الأمونيوم مع بيرات الماء، وبذلك الماء ينتمي إلى الاتزان.



ثم إنتاج جزيئات الأمونيا وأيونات الهيدروجين. وجود أيونات الهيدروجين يجعل المحلول حمضي.

الأملاح التي تنتهي بمحاليل متعددة بيرات الصوديوم (NaNO_3) مداراة عن مثل الماء المائية HNO_3 وفلوريد قلوي (NaCl). ينتمي الماء من التحلل من التحلل إلى الماء، ومن ثم فهو ماء مساحيق نترات الصوديوم.

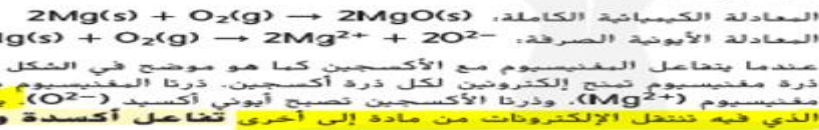
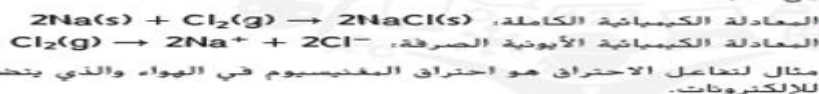


- تطبيقات**
47. اكتب معادلات تفاعلات فيه الأملاح التي تحدث عند ذوبان الأملاح التالية في الماء، حيث منها كحصين أو قاعدي أو متعادل.
- a. بيرات الأمونيوم
b. ثيربات البوتاسيوم
c. أسيتات الروبيديوم
d. ثيربات الكالسيوم
48. مسألة لتختبر انتقام الماء المائية باتصاله بالبيهيدروجين الذي ينتمي في معايرة هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH أو بروميد الهيدروجين HBrO . هل ستكون pH بعد ذوبان التكافز أكبر أو أصغر من 7?

انتقام الإلكترون وتفاعل الأكسدة والاختزال

كما تعلمتي سابقاً أن التفاعل الكيميائي يمكن تصديقه كأنحد الأنتهاء الخامسة للاتصال أو التحالف أو الاستبدال الأحادي أو استبدال ثنائي، الأنسنة المسموة للاتصال والتحالف.

وتحاصلات الاستبدال الأحادي التيما يشتراك في انتقام الإلكترونات من مادة ولن أخرى كما يمهدت في التغيرات المختزلة والتحالفات، مثال على ذلك، تفاعل الاستبدال بين الصوديوم (Na) والكلور (Cl₂) لتكوين مركب كلوريド الصوديوم الأيوني (NaCl)، حيث يتنافل إلكترونات من ذرتين الصوديوم إلى جزء Cl₂ ويكون آيونين Cl⁻.



زاد السدة

5. فيما يلي معاشرة الأكسدة والاختزال التالية، بلي العبارات التالية صحيحة؟

Zn_(s) + CuSO_{4(aq)} → ZnSO_{4(aq)} + Cu_(s)

يج بتحول Zn⁰ إلى Zn²⁺

يج بتحول Cu⁰ إلى Cu²⁺

يج بتحل إلكترونات إلخاراتين عندما ينفذ إلكترونات

6. أي من التغيرات المقابلة تعتبر أكسدة؟

أ) 3 أو 4
ب) 1 فقط
ج) 2 فقط
د) 3 و 4

نجد	1 2F ⁻ → F ₂ + 2e ⁻	الرسنة
النهاي	2 1O ₄ ⁻ + 2e ⁻ → 1O ₃ ⁻	اصهل
نجد	3 Na → Na ⁺ + e ⁻	الرسنة

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج الإماراتية

موقع المناهج الإماراتية

T.KAWTHAR HENDAWI

الأكسدة والاختزال

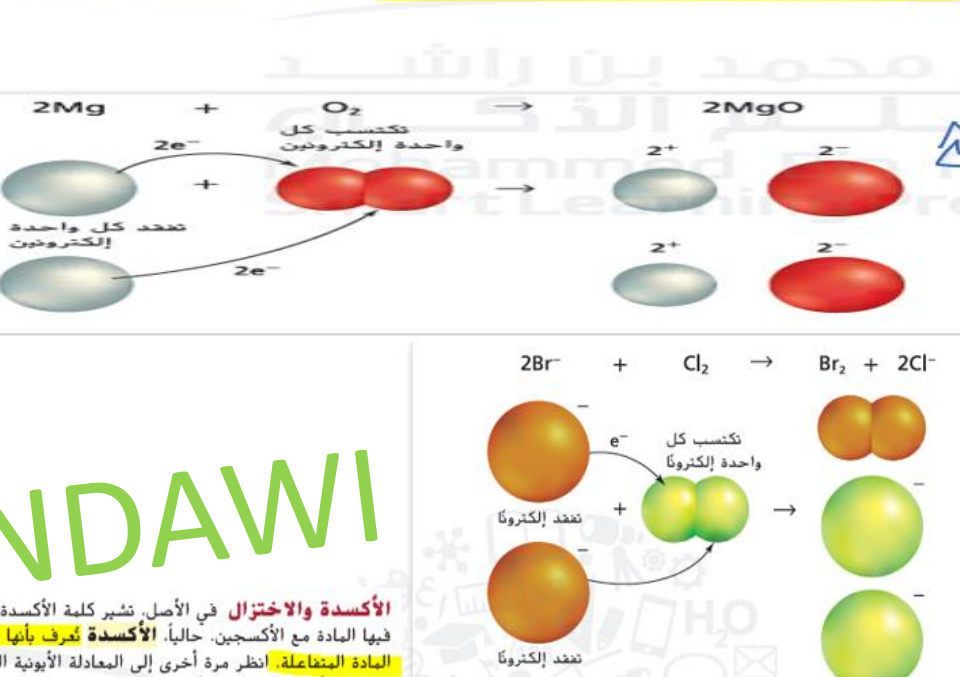
في الأصل، تشير الكلمة الأكسدة إلى التفاعلات التي تحدث فيها المادة مع الأكسجين. حالياً، **الأكسدة** تُعرف بأنها فقد للإلكترونات من قبل المادة المتفاعلة، انظر مرة أخرى إلى المعادلة الأيونية الصرفية لتفاعل الصوديوم والكلور. ناكسد الصوديوم لأنه فقد إلكترون.



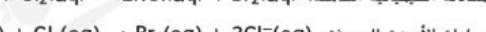
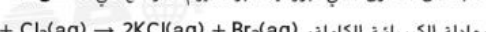
لكي تحدث الأكسدة، فإنه يجب أن تكتسب الإلكترونات المفقودة من المادة التي تناكسدت من قبل ذرات أو أيونات بادرة أخرى. وبمعنى آخر، يجب أن يكون هناك عملية مصاحبة لكتساب الإلكترونات، **الاختزال** هو اكتساب لإلكترونات من قبل المادة المتفاعلة، يتبع مثال كلوريدي الصوديوم فإن تفاعل الاختزال الذي يصاحب أكسدة الصوديوم هو اختزال الكلور.



الأكسدة والاختزال هما عمليتان مترافقتان، الأكسدة لا يمكن أن تحدث ما لم يحدث الاختزال أيضاً. من المهم أن تفرق وتميز بين الأكسدة والاختزال.



تفاعل الاستبدال الأحادي حيث يتفاعل فيه الكلور مع أيونات البروميد الناتجة من محلول مائي لبروميد البوتاسيوم الموضح في الشكل 2.



علينا بأن الكلور يستقبل الإلكترونات من أيونات البروميد ليصبح أيونات الكلوريدي.

عندما فقد آيون البروميد الإلكترونات ترتبط ذرته البروم وتتشكل رابطة تساهمية مع Br₂، بعضها لتكون جزيء Br₂.

جدول 1 ملخص تفاعلات الأكسدة والاختزال



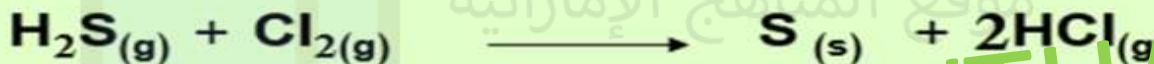
- X يفقد إلكترون.
 - X عامل مختزل ويتآكسد.
 - عدد تآكسد X يزداد.

- **الأكسدة**
 - يفقد المتفاعلات الكترون.
 - العامل المختزل يتأكسد.
 - زيادة عدد التأكسد.

- ٢ يكتسب إلكترون.
 - ٢ عامل مؤكسد ويختزل.
 - ٢ عدد تأكسد ٢ يقل.

- يكتسب المتفاعل الآخر إلكترون.
 - العامل المؤكسد يختزل.
 - يقل عدد التأكسد.

What is the **reducing** agent in the following reaction?



alManahj.com/ae

6

H₂S

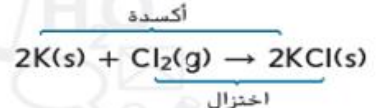
HCl

العوامل المؤكدة والعوامل المختزلة

تفاعل البوتاسيوم والكلور كما في الشكل 3 يمكن أيضاً وصفه بقول "البوتاسيوم يتآكسد بالكلور" هذا الوصف مفيد نظراً لأنه يحدد بوضوح كلاً من المادة التي تتآكسد والمادة التي اخترلت.

المادة التي تؤكسد مادة أخرى باكتسابها الإلكترونات تسمى عامل مؤكسد. يصف هذا المصطلح المادة المختزلة. المادة التي تخترل مادة أخرى بفقدان الإلكترونات تسمى عامل مختزل.

يعطي العامل المختزل إلكترونات للعامل المؤكسد. يتأكسد العامل المختزل لأنه يفقد إلكترونات. العامل المختزل في تفاعل البوتاسيوم أو الكلور هو البوتاسيوم_المادة التي تأكسدت.



عامل مؤكسد: Cl₂

عامل مختزل: البُوتاسيُوم

من التطبيقات الشائعة لتفاعلاته الأكسدة والاختزال تنظيف سطح الفلزات. تكون العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة الأخرى مفيدة في الحياة اليومية. على سبيل المثال، عندما تضيف مبيض الغسيل لتبييض الملابس فائدت تستخدم محلول مائي من هيبوكلوريت الصوديوم (NaClO) وهو عامل مؤكسد. يؤكسد الصبغات والبيقع وغيرها من المواد التي تdarkن الملابس. **جدول 1** يلخص الطرائق المختلفة لوصف تفاعلات الأكسدة والاختزال.

١٥. ما العامل المؤكسد في التفاعل الكيميائي التالي؟



$\text{Cl}_{2(g)}$

$C_{(S)}$

$\text{Al}_2\text{O}_3(\text{s})$

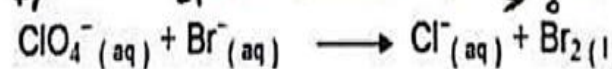
وَلِمَنْدَلْ ۖ وَلِمَنْدَلْ ۖ وَلِمَنْدَلْ ۖ

تحديد اعداد التأكسد

لهم جميع أنواع تعاملات الأكسدة والاختزال يجب أن يكون لديك وسيلة لتحديد عدد التأكسد (عنصر) لكل عنصر مشارك في التفاعل. الجدول 2 يحدد القواعد التي يستخدمها الكيميائيون لجعل هذا التحديد أسهل.

الجدول أدناه لا يتضمن العناصر الانتقالية والفلزات واللافلزات التي يكون لها أكثر من عدد تأكسد في المركبات. على سبيل المثال، لدى الحديد أعداد تأكسد مختلفة، يتم التعرف عليها من خلال تنوع الألوان كما هو مبين في الشكل 5، والتي تعتمد أيضاً على المعادن الموجودة.

13. في معادلة الأكسدة والاختزال التالية، أي العبارات التالية صحيحة؟



أ) يتغير عدد تأكسد Cl من -1 إلى صفر

ب) يتغير عدد تأكسد Cl من -1 إلى 4

ج) يتغير عدد تأكسد Br من -1 إلى صفر

د) يتغير عدد تأكسد Br من -1 إلى 2

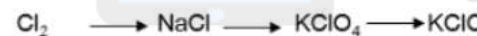
ng order of the following

ما الترتيب التصاعدي الصحيح للصيغة التالية حسب عدد تأكسد الكلور

xidation number of



في كل منها؟

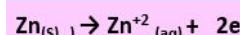


الجدول 2 قواعد تحديد اعداد التأكسد

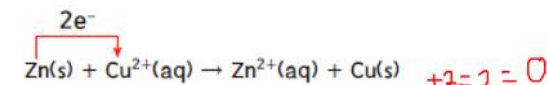
القاعدة	مثال	متر
1. عدد التأكسد لذرة عنصر غير متعدد يساوي صفر.	Na , O_2 , Cl_2 , H_2	0
2. عدد تأكسد الآيونات أحادي الذرة يساوي شحنة الآيون.	Ca^{2+}	+2
3. عدد التأكسد للذرة الأكبر سالبة كهربائية أو الجزيء أو الآيون المعقد هو نفس مقدار شحنته لو كان آيون.	Br^-	-1
4. عدد التأكسد للمتغير الأكبر سالبة كهربائية. الكلور هو دائماً -1 عددماً يرتبط بعنصر آخر.	NH_3 في N	-3
5. عدد تأكسد الأكسجين في المركبات يساوي دائياً -2 - ما عدا في فوق الأكسيد مثل بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2). ي تكون -1. وعندما يرتبط مع الكلور وهو العنصر الوحيد الأكبر سالبة كهربائية من الأكسجين فإن عدد التأكسد للأكسجين يكون موجب.	NO في O	-2
6. يكون عدد التأكسد للهيدروجين في معظم مركباته +1. ما عدا في هيدرويدرات الفلزات يكون عدد التأكسد -1.	LiF في F	-1
7. أعداد التأكسد للمجموعات 1 و 2 والألمونيوم موجبة وتساوي عدد إلكترونات التكافؤ.	NO_2 في O	-2
8. مجموع أعداد التأكسد هي مركب متوازن يساوي صفر.	NaH في H	-1
9. مجموع أعداد التأكسد للذرات هي آيون متعدد الشحنة يساوي شحنة الآيون.	K	+1
	Ca	+2
	Al	+3
	$CaBr_2$	$(+2) + 2(-1) = 0$
	SO_3^{2-}	$(+4) + 3(-2) = -2$



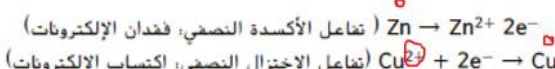
الأكسدة



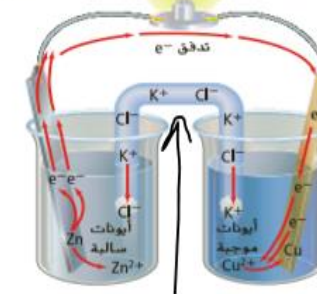
الاختزال



تفاعلات نصفية ي تكون التفاعل السابق من نصف تفاعل الأكسدة وتفاعل الاختزال التالي:



ماذا تعتقد أنه سيحدث إذا فصلت التفاعل النصفى للأكسدة عن التفاعل النصفى للاختزال؟ هل يمكن حدوث تفاعل الأكسدة والاختزال؟ انظر الشكل 1a حيث يتم غير لوح من الخارصين في محلول كبريتات النحاس وحيث يتم غير لوح من النحاس في محلول كبريتات النحاس (II).



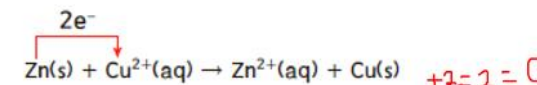
الشكل 2 تؤدي إضافة القنطرة الملحيّة إلى إكمال المسار. تتحرك الأيونات السالبة عبر القنطرة الملحيّة وصولاً إلى جهة الخارجين. تتحرك الأيونات الموجّحة عبر القنطرة الملحيّة وصولاً إلى جهة الداخل.

وحل هذه المشكلة

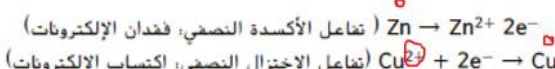
يجب إضافة قنطرة ملحيّة للنظام. **القنطرة الملحيّة** هي مسار للهدايا على تعادل الحالول حيث يسمح بمرور الأيونات من جهة إلى الأخرى. كما هو موضح في الشكل 2 تكون القنطرة الملحيّة من أنيون يحتوي على محلول ملح فايل المغذون وي موصل للسيار الكهربائي مثل KCl والتي يحفظ في مكانه باستخدام قلام أجراف أو أي مادة أخرى يمكن للأيونات الاتصال حالها بينما لا يسمح بالاتصال المخلوط. عندما يتم وضع السلك النحاسي الموصل والقنطرة الملحيّة في مكانها.

الأكسدة والاختزال في الكيمياء الكهربائية
الكيمياء الكهربائية هي دراسة عمليات الأكسدة والاختزال والتي يتم خلالها تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربائية والعكس. تعتبر العمليات الكهربائية عمليات مفيدة في مجال الصناعة كـما تعتبر ذات أهمية كبيرة في الوظائف الأحياء.

لقد تعلمتم أن جميع تفاعلات الأكسدة والاختزال تتضمن عملية انتقال الإلكترونات من المادـة التي تناكسـد إلى الأنواع التي تختـزل. يوضح الشكلان 1 و 2 تفاعل الأكسدة والاختزال ببساطـة حيث تناكسـد ذرات الخارصـين لنكون أيونات Zn^{2+} (يتم قبول الإلكترونـين الخارجـين من كل ذرة خارصـين من قبل ذرة نحـاس Cu^{2+}) (والـذي يتصـبح ذرة فلـز النحـاس. توضـح المعادلة الآتـية عملية انتقال الإلكترونـات التي تـحدث.



تفاعلات نصفية ي تكون التفاعل السابق من نصف تفاعل الأكسدة وتفاعل الاختزال التالي:



ماذا تعتقد أنه سيحدث إذا فصلت التفاعل النصفى للأكسدة عن التفاعل النصفى للاختزال؟ هل يمكن حدوث تفاعل الأكسدة والاختزال؟ انظر الشكل 1a حيث يتم غير لوح من الخارصين في محلول كبريتات النحاس وحيث يتم غير لوح من النحاس في محلول كبريتات النحاس (II).

نجد مشكلـان تـحول دون حدـوث تـفاعل الأكسـدة والاختـزال الأوـلى. لا تـوجد طـريقـة لـقلـلـة لـلـإـلكـتروـنـات مـنـ ذـرـاتـ الـخـارـصـين إـلـىـ أيـونـاتـ النـحـاسـ (III). يمكن حلـ

هـذهـ المـسـكـلـةـ مـنـ خـلـلـ رـبـطـ لـوـجـيـ الـخـارـصـينـ وـالـنـحـاسـ بـسـلـكـ اـنـتـالـلـ إـلـكـتروـنـاتـ مـنـ لـوـجـ الـخـارـصـينـ إـلـىـ لـوـجـ الـنـحـاسـ.

الـثـانـيـ بـعـدـ رـضـعـ الـأـلـاـنـ الطـرـيـقـةـ فـيـ الـمـحـالـلـ الـعـاصـمـ بـاـيـ دـيـاـ عـلـىـ الـأـكـسـدةـ

فـيـ لـوـجـ الـخـارـصـينـ وـبـدـاـ الـأـخـتـزالـ لـأـيـونـاتـ الـنـحـاســ وـلـكـنـ لـاـ يـمـكـنـ لـهـذـهـ التـفـاعـلـاتـ

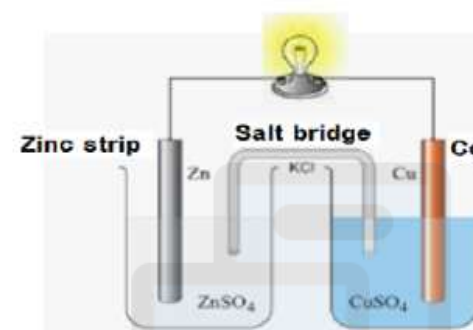
أـنـ تـسـمـيـ. يـرجـعـ السـبـبـ فـيـ هـذـاـ إـلـىـ أـنـ عـنـ تـاكـسـدـ الـخـارـصـينـ تـرـاكـمـ أـيـونـاتـ

الـخـارـصـينـ الـمـوجـّـةـ حـولـ الـقـطبـ الـكـهـربـائـيـ الـخـارـصـينـ وـبـيـنـاـ يـمـكـنـ اـخـتـزالـ أـيـونـاتـ

الـكـهـربـائـيـ الـنـحـاسـ وـبـيـنـاـ يـمـكـنـ رـكـمـ الشـحـنـاتـ اـسـتـارـ التـفـاعـلـ

T.KAWTHAR HENDAWI

In the voltaic cell shown in the figure below, which of the following statements is true?



Uses electrical energy to cause a chemical reaction

تستخدم الطاقة الكهربائية لإحداث تفاعل كيميائي

Electrons move through the salt bridge to the copper side

التيار الأيونات الخارصين الموجّحة حول القطب الكهربائي للخارصين

Positive zinc ions build up around the zinc electrode

يتم التوصيل بـلـوـجـ الـنـحـاسـ منـ لـوـجـ الـخـارـصـينـ إـلـىـ لـوـجـ الـنـحـاسـ

The wire can serve as a pathway for electrons to flow from the zinc electrode to the copper electrode

يـمـكـنـ رـكـمـ السـلـكـ كـمـسـارـ لـاـنـتـالـ إـلـكـتروـنـاتـ مـنـ لـوـجـ الـخـارـصـينـ إـلـىـ لـوـجـ الـنـحـاسـ

alManhaj.com/ae

حساب جهود الاختزال الكهروكيميائية

نذكر أن عملية اكتساب الإلكترونات تسمى الاختزال، وجاء على هذه الحقيقة.

فإن قبل المادة لاكتساب الإلكترونات هو **جهد الاختزال** لا يمكن تحديده إمكانية

الاختزال للقطب الكهربائي معاشرة حيث يجب اقتراح تعامل الاختزال الكيميائي مع تعامل الأكسدة الكيميائية. عند اقتراح التعاملين النصفيين مع بعضهما البعض،

يتوافق الجهد المتولد مع الفرق في الجهد بين التعاملين. يتم التغيير عن فرق

الجهد الكهربائي بين النصفين بالقول:

قطب الهيدروجين القياسي فرق الكيميائيون منذ زمن بعيد فياس جهد

الاختزال لجميع الأقطاب الكهربائية مقابل قطب واحد وهو قطب الهيدروجين

القياس. يتكون قطب الهيدروجين القياسي من لوح صغير من البلاتين

المغمور في محلول بمحض الهيدروكلوريك (HCl) الذي يحتوي على أيونات

الهيدروجين بتركيز 1 M ويتم ضغط غاز الهيدروجين (H_2) في محلول عند ضغط

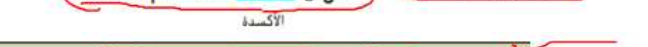
25°C ويعني درجة الحرارة ثابتة تقدر 1 atm . كما هو موضح في الشكل 5. يقدر

هذا الجهد والذي يسمى أيضاً بجهد الاختزال القياسي (E°) لقطب الهيدروجين

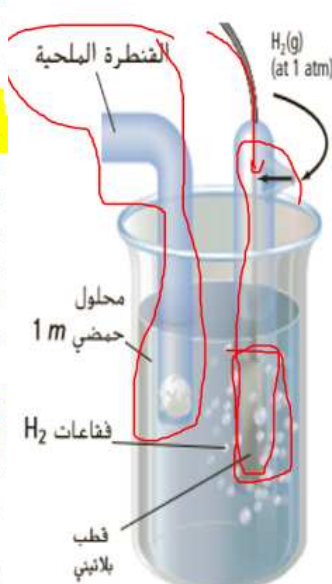
القياس بقدار 0.000 V يمكن لهذا القطب أن يكون بمثابة تعامل الأكسدة

الصفي أو تعامل الاختزال الصفي. بينما للخلية النصفية الممتدة به. يتمثل

التفاعل المحمulan في القطب الكهربائي الهيدروجيني فيما يلي:



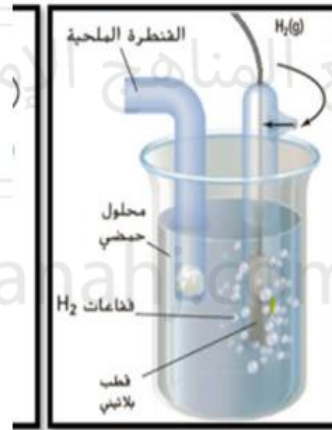
الأكسدة



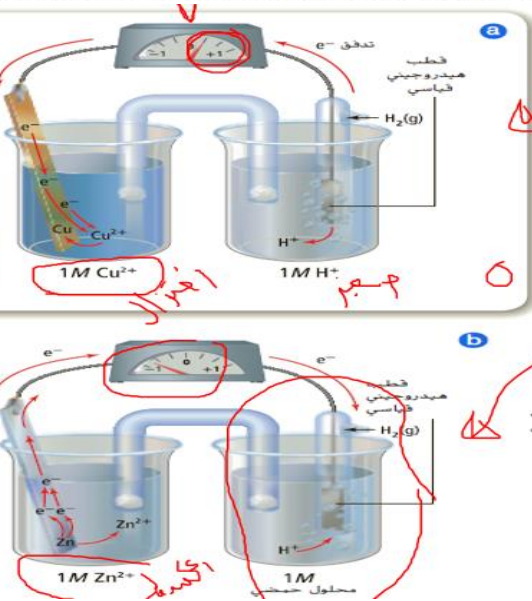
جهود نصف الخلية لند فاس الكيميائيون وسجلوا على مر السنين جهود الاختزال القياسية لأنصف خلايا كثيرة ومختلفة. يسرد الجدول 1 بعض التعاملات لأنصف الخلايا الشائعة مرتبة تصاعدياً بحسب جهود اختزالها تم الحصول على القيم المسجلة بالجدول عن طريق فياس الجهد عند توصيل كل نصف خلية بنصف خلية الهيدروجين القياسية. تم تسجيل التعاملات النصفية في الجدول 1 كتعاملات اختزال. بالرغم من هذا، في الخلية الفولتية التي تشمل دائرة على تعاملات نصفين تلقائين، سوف يتوجه التعامل النصف ذو الجهد الاختزالي الأقل في الاتجاه الكهسي وسوف يكون تعامل التأكسد. أي يتعذر التعامل النصفي الأكثر في القيمة الموجة اختزالاً والتعامل النصفي الأكثر في القيمة السالبة تأكسداً. أي القطب الذي جهد اختزاله أعلى يكون الكاثود والقطب الذي جهد اختزاله أقل يكون الأنود.

يجب أن يكون القطب الكهربائي الذي يتم فياسه حاصلاً للظروف القياسية أي يجب أن تكون مذموماً في محلول يحتوي على 1 M من الأيونات عند درجة حرارة 25°C وضغط 1 atm يغير الصفر المكتوب فوق الحرف في الترميز إلى "القياس تحت الظروف القياسية". مختصرة للإشارة إلى "القياس تحت الظروف القياسية" أي مما يأتي صحيح فيما يتعلق بقطب الهيدروجين القياسي

الموضع في الشكل أدناه؟



يعرف قطب الهيدروجين القياسي (SHE)، مبيناً أهمية قيمة جهد القياس E° ومدوّناً معادلات تعاملات النصف التي يمكن أن يحدّث عن جهود الهيدروجين



is true for the standard hydrogen

يكون كاثوداً في جميع الخلايا الفولتية التي يوصل فيها

تم تحميل هذا الملف من موقع المنارة

يكون أنوداً في جميع الخلايا الفولتية التي يوصل فيها

جهد اختزال هذا القطب يساوي 0.000 V عندما يكون

تركيز محلول الحمض 1 M ويُضخ غاز الهيدروجين تحت

ضغط 1 atm وتبقى درجة الحرارة ثابتة عند 25°C

جهد اختزال هذا القطب يساوي 0.000 V عند جميع

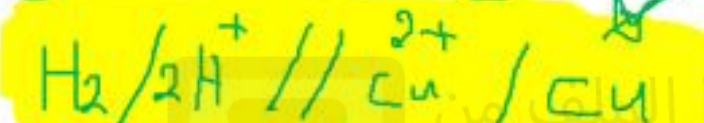
الظروف

الجدول 1 جهود الاختزال القياسية	
التفاعل النصفين	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Cu}^{2+} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cu}$	+0.153
$\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cu}$	+0.3419 أخطاء
$\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \rightleftharpoons 4\text{OH}^-$	+0.401
$\text{I}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{I}^-$	+0.5355
$\text{Fe}^{3+} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Fe}^{2+}$	+0.771
$\text{NO}_3^- + 2\text{H}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	+0.775
$\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Hg}$	+0.7973
$\text{Ag}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag}$	+0.7996
$\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Hg}$	+0.851
$2\text{Hg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Hg}_2^{2+}$	+0.920
$\text{NO}_3^- + 4\text{H}^+ + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{NO} + 2\text{H}_2\text{O}$	+0.957
$\text{Br}_2(\text{l}) + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Br}^-$	+1.066
$\text{Pt}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pt}$	+1.18
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$	+1.22
$\text{Cl}^- + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cl}$	-1.3732
$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Al}$	+1.498
$\text{Mn}^{2+} + 8\text{H}^+ + 8\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	+1.507
$\text{Au}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Au}$	+1.692
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$	+1.776
$\text{Co}^{3+} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Co}^{2+}$	+1.92
$\text{S}_2\text{O}_8^{2-} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{SO}_4^{2-}$	+2.010
$\text{F}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{F}^-$	+2.866
التفاعل النصفين	$E^\circ (\text{V})$
$\text{Li}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Li}$	-3.0401
$\text{Ca}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ca}$	-2.868
$\text{Na}^+ + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Na}$	-2.71
$\text{Mg}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mg}$	-2.372
$\text{Be}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Be}$	-1.847
$\text{Al}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Al}$	-1.662
$\text{Mn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Mn}$	-1.185
$\text{Cr}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cr}$	-0.913
$2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{H}_2 + 2\text{OH}^-$	-0.8277
$\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Zn}$	-0.7618
$\text{S} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{S}^{2-}$	-0.744
$\text{Cr}^{3+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Cr}$	-0.47627
$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb} + 2\text{I}^-$	-0.4030
$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb} + \text{SO}_4^{2-}$	-0.3588
$\text{Co}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Co}$	-0.28
$\text{Ni}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ni}$	-0.257
$\text{Sn}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Sn}$	-0.1375
$\text{Pb}^{2+} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb}$	-0.1262
$\text{Fe}^{2+} + 3\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Fe}$	-0.037
$2\text{H}^+ + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{H}_2$	0.0000

T.KAWTHAR HENDAWI

يمكن كتابة التفاعل الكلي للخلية في صيغة تسمى **ترميز الخلية**

الكافود / أيونات الكاثود // أيونات الأنود / الأنود



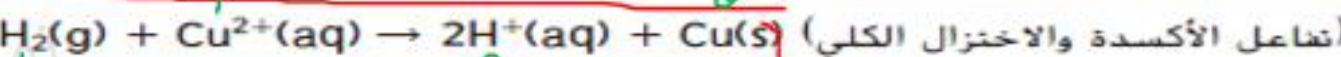
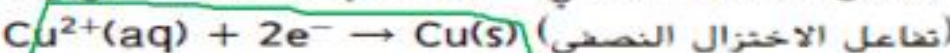
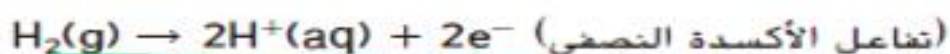
موقع المناهج الإماراتية

alManahj.com/ae

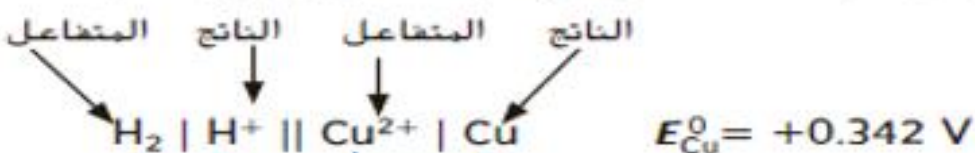
T. KAWTHAR HENDAWI

يتم كتابة طرفي تفاعل الأكسدة، أو أي تفاعلات تتبعها ما ورد في تفاعل الأكسدة للخلية النصفية - المادة المتفاعلة / الناتج. ويكتسح بخط عسوبي مردوج (---) الذي يمثل السلك الطليزي والقتنطرة الملتحية اللذين يصلان بين نصفي الخلية. تم حساب طرفي تفاعل الاختزال بالطريقة نفسها المادة المتفاعلة/الناتج. لاحظ أنه بالنسبة للقيم الموجبة الخاصة بـ E° من المعتمد أن يتم وضع إشارة موجب لنتائج جمع قيم الفولتية.

قياس جهد الخلية الكهروكيميائية يمكن استخدام الجدول 1 لحساب الجهد الكهربائي للخلية الفولتية التي تتكون من قطبين النحاس والخارصين تحت الظروف القياسية. الخطوة الأولى هي تحديد جهد الاختزال القياسي للخلية النصفية للنحاس (E_{Cu}°) عند توصيل قطب النحاس بالقطب القياسي للهيدروجين. كما في **الشكل 6a**. تتدفق الإلكترونات من القطب القياسي للهيدروجين إلى قطب النحاس وتحتزل أيونات النحاس إلى ذرات النحاس. قيمة E° التي يتم قياسها بالفولتميتر **0.342 V**. يشير الجهد الموجب إلى أن أيونات Cu^{2+} في قطب النحاس تكسب الإلكترونات بسهولة أكبر من أيونات H^+ في القطب القياسي للهيدروجين. لذلك فإن عملية الأكسدة تحدث عند قطب الهيدروجين وعملية الاختزال تحدث عند قطب النحاس. تتمثل التفاعلات النصفية لعملية الأكسدة والاختزال والتفاعل الكلي في:



يمكن كتابة هذا التفاعل في صيغة تسمى **ترميز الخلية**.



Use the half-cell standard reduction potentials to calculate the electrochemical cell potential

مثال 1

حساب جهد الخلية ثيل تعاملات الاختزال النصفية الناتجة للخلايا النصفية للخلية المولتة.

$$\text{Fe}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}(\text{s})$$

$$\text{Zn}(\text{s}) + 2\text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{Zn}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{e}^-$$

حدد تعامل الخلية الكلي والجهد القياسي للخلية. صف الخلية مستعيناً بترميز الخلية.

حل المسألة 1

تم توفير التعاملات النصفية الحادة في الخلية ويمكنك إيجاد جهود الاختزال القياسية في الجدول 1.

سيتيح الترتيب القياسي ذي جهد الاختزال الأول تعامل أكسدة في ظل هذه المعلومات. يمكنك تعامل الخلية الكامل وحساب جهد الخلية القياسية ووصف الخلية باستخدام ترميز الخلية.

مجهول

جهود الاختزال القياسية للخلايا النصفية

$$E^\circ = E^\circ_{\text{النهاية}} - E^\circ_{\text{الماء}}$$

ترميز الخلية

حساب المجهول

يمكنك إيجاد جهود الاختزال القياسية لكل تعامل نصفي في الجدول 1.

$$\text{Fe}(\text{s}) + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}(\text{aq}) \quad E^\circ = +0.536 \text{ V}$$

$$\text{Zn}(\text{s}) + 2\text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{Zn}^{2+}(\text{aq}) + \text{H}_2(\text{g}) \quad E^\circ = -0.762 \text{ V}$$

يعتبر الاختزال اليد أعلى جهد اختزال، لذلك يسر هذا التعامل النصفى في الاتجاه الأمامى باعتباره اختزالاً.

يسير التعامل النصفى للحديد في الاتجاه العكسي باعتباره أكسدة.

عامل اختزال صفت الخلية $\text{Fe}(\text{s}) + 2\text{e}^- \rightarrow \text{Fe}^{2+}(\text{aq})$

عامل أكسدة صفت الخلية $\text{Zn}(\text{s}) + 2\text{H}^+(\text{aq}) \rightarrow \text{Zn}^{2+}(\text{aq}) + \text{H}_2(\text{g})$

أعد كتابة التعامل النصفى للتحديد في الاتجاه الصحيح.

اجمع المعادلتين.

أكتب قانون جهد الخلية.

عوّض عن $E^\circ_{\text{نهاية}} = +0.536 \text{ V}$ و $E^\circ_{\text{الماء}} = -0.762 \text{ V}$ في القانون.

عوّض عن $V = +0.536 \text{ V} - (-0.762 \text{ V}) = +0.536 \text{ V} + 0.762 \text{ V} = +1.098 \text{ V}$.

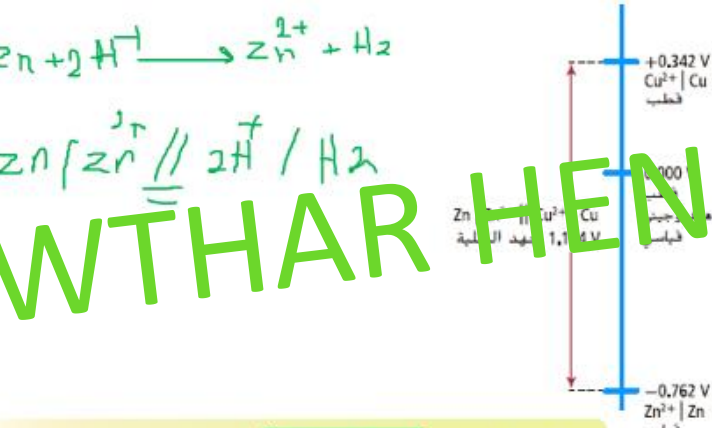
أولاً، أكتب التعامل النصفى الخاص بالأكسدة.

باستخدام ترميز الخلية: المادة المتناثلة ثم الناتج.

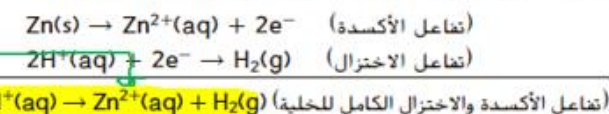
ثُم، أكتب التعامل النصفى الخاص بالاختزال على الجانب الأيمن. الفصل بين تصفيي الخلية يوضح خط عمودي مزدوج.

ترميز الخلية: $\text{Fe} | \text{Fe}^{2+} \text{ } || \text{H}_2 | \text{H}^+$

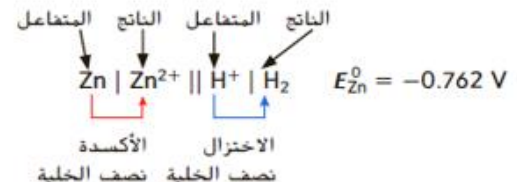
Text book+example 1+ Applications



الخطوة التالية هي تحديد جهد الاختزال القياسي للخلية النصفية حيث يوجد الماء (Zn²⁺). عند قياس جهد الاختزال الخارصين القياسي مقابل قطب الهيدروجين القياسي في ظل الظروف القياسية، كما هو موضح في الشكل 6b، تتدفق الإلكترونات من قطب الماء إلى قطب الماء في الخلية E⁰. التوصيف هنا يعني أن أيونات الهيدروجين الموجبة في قطب الماء ينبعوا من أيونات الماء (H⁺). ما يسهل أكبر عدّة من تنقل أيونات الماء هو تناوب الماء على قطب الماء (H⁺) الذي ينبع من أيونات الماء (H⁺). بما ينبع جهد صفر لقطب الماء (H⁺)، مما يجب أن يكون جهد الاختزال لقطب الماء ذا قيمة سالبة. تم كتابة تعامل نصف الخلية والاختزال الكامل للخلية على النحو التالي:



يمكن كتابة هذا التعامل بترميز الخلية كالتالي:



القانون الخاص بجهود الخلية
 $E^\circ = E^\circ_{\text{نهاية}} - E^\circ_{\text{الماء}}$

حيث E° تمثل الجهد القياسي للخلية.
الإعصار E° تمثل الجهد القياسي لتعامل الخلية الخاص بالاختزال.
الإعصار E° تمثل الجهد القياسي لتعامل الخلية الخاص بالأكسدة.
الجهد القياسي للخلية هو الجهد القياسي للخلية النصفية حيث يحدث الاختزال ناقصاً
الجهد القياسي للخلية النصفية حيث تحدث الأكسدة.

وحيث يحدث الاختزال عند قطب النحاس وتحتاج الأكسدة عند قطب الماء (Zn²⁺)
 يتم التعبير عن قيم E° على النحو التالي:

$$E^\circ = E^\circ_{\text{Cu}^{2+} | \text{Cu}} - E^\circ_{\text{Zn}^{2+} | \text{Zn}} \\ = +0.342 \text{ V} - (-0.762 \text{ V}) \\ = +1.094 \text{ V}$$

لاحظ أن علامة السالب في القانون تغير تلقائياً علامة تعامل الأكسدة للخلية النصفية، لذا لا يجب عليك عكس علامة جهد الاختزال القياسي الواردة في جدول 1 عندما يتم استخدامها في تعامل الأكسدة النصفى.

استخدام جهود الاختزال القياسية

أوضحت لك المثال كيفية استخدام البيانات في جدول 1 لحساب الجهد القياسي (الجهد) للخلية المولتية. توجد قائمة أخرى هامة لجهود الاختزال القياسية وهي تحديد مدى تلقائية حدوث تعامل متغير في ظل الظروف القياسية. كيف يمكن لجهود الاختزال القياسية تحديد التلقائية؟ تتدفق الإلكترونات في الخلية المولتية دائمًا من نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي المنخفض تجاه نصف الخلية ذات جهد الاختزال القياسي المرتفع، مما يسبب جهداً موجهاً للخلية للتنفس بتلقائية حدوث أي تعامل متغير للأكسدة والاختزال. يمكنك ببساطة كتابة العملية في صيغة تعاملات نصفية والبحث عن جهد الاختزال لكل منها. استخدم القيم لحساب جهد الخلية المولتية التي تعمل بالتفاعلتين النصفين خلويين. إذا كان الجهد الذي تم حسابه موجهاً، فإن التعامل تلقائي. إذا كان الجهد الذي تم حسابه سالباً، فإن التعامل غير تلقائي. ومع ذلك سوف يحدث تعامل معاكس للتفاعل غير التلقائي حيث سيوجد جهد موجب للخلية مما يعني أن التعامل العكسي تعامل تلقائي.

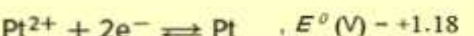
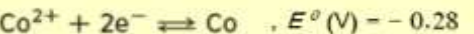
Use the half-cell standard reduction potentials to calculate the electrochemical cell potential

T.KAWTHAR HENDAWI

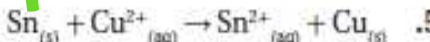
تم تحضير هذا الملف من موسوعة الحاج الاماراتية

نمثل عناصر الأختزال التصفيية التالية الخلايا التصفيفية الخلية الفولتيومية، أي مما يأتي صحيح؟

The following reduction half-reactions represent the half-cells of a voltaic cell. Which of the following is correct?



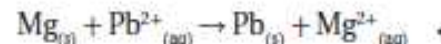
	الأُنود Anode	الكلائدة cathode	جهد الخلية (E°) Electrochemical Cell Potential (E°)	نوع التفاعل Reaction Type
A	Pt	Co	+ 0.9 V	ظقائي Spontaneous
B	Co	Pt	+ 1.46 V	ظقائي Spontaneous
C	Pt	Co	- 0.9 V	غير ظقائي Nonspontaneous
D	Co	Pt	- 1.46 V	غير ظقائي Nonspontaneous



$$E_{\text{cell}}^\circ = +0.3419 \text{ V} - (-0.1375 \text{ V})$$

$$E_{\text{cell}}^\circ = +0.4794 \text{ V}$$

التفاعل تلقائي لأن $E_{\text{cell}}^\circ > 0$



$$E_{\text{cell}}^\circ = -0.1262 \text{ V} - (-2.372 \text{ V}) = +2.246 \text{ V}$$

التفاعل تلقائي لأن $E_{\text{cell}}^\circ > 0$



$$E_{\text{cell}}^\circ = 0.920 \text{ V} - (+1.507 \text{ V}) = -0.587 \text{ V}$$

التفاعل غير تلقائي لأن $E_{\text{cell}}^\circ < 0$

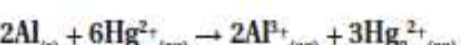
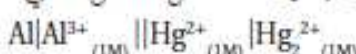


$$E_{\text{cell}}^\circ = -0.28 \text{ V} - 2.010 \text{ V} = -2.29 \text{ V}$$

التفاعل غير تلقائي لأن $E_{\text{cell}}^\circ < 0$

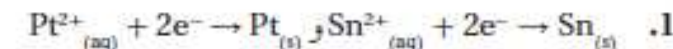
9. تغيير اكتب المعادلة، وحدد جهد الخلية E° للخلية الآتية

باستعمال الجدول I-7. هل التفاعل تلقائي؟

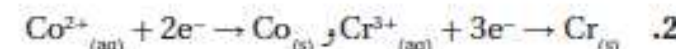
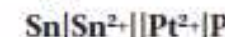


$$E_{\text{cell}}^\circ = 0.920 \text{ V} - (-1.662 \text{ V}) = +2.582 \text{ V}$$

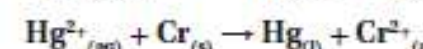
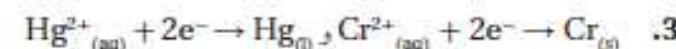
التفاعل تلقائي.



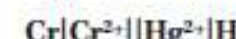
$$E_{\text{cell}}^\circ = +1.18 \text{ V} - (-0.1375 \text{ V}) = +1.32 \text{ V}$$



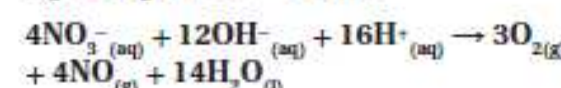
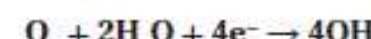
$$E_{\text{cell}}^\circ = -0.28 \text{ V} - (-0.744 \text{ V}) = +0.46 \text{ V}$$



$$E_{\text{cell}}^\circ = +0.851 \text{ V} - (-0.913 \text{ V}) = +1.764 \text{ V}$$



4. تغيير اكتب معادلة موزونة لتفاعل الخلية، واحسب جهد الخلية القياسي للتفاعل الذي يحدث عندما يتم توصيل هذه الخلية معاً، ثم اكتب رمز الخلية.



$$E_{\text{cell}}^\circ = +0.957 \text{ V} - (+0.401 \text{ V}) = +0.556 \text{ V}$$



التحليل الكهربائي

الذكرة الرئيسية في التحليل الكهربائي، يسبب مصدر طاقة حدوث تعاملات غير تلقائية في الخلايا الكهروكيميائية.

حين ترک دراجة وتسیر بها لأستئن التل، لا يتوجب عليك القيام بأي جهد - فأنت قد تبعد بعدل الجاذبية، ما الفرق حين تقودها وأنت تعمد التل؟ يتوجب عليك توفير الكثير من الطاقة عن طريق التسلق.

عكس تفاعلات الأكسدة والاحتزال

حين تولد بطاقة معبأة بنيارا كهربائيًا، تتدفق الإلكترونات الموجودة عند الأنود عبر دائرة خارجية إلى الكالود حيث يتم استخدامها في تفاعل احتزال البطاريه الثانية، هي البطاريه التي يمكن إعادة شحنها عن طريق نيار كهربائي من خلالها في الانجاء العاكس المساعدتك على فهم العملية. قم بدراسة الخلايا الكهروكيميائية في الشكل 19 تجاهي الكؤوس الموجودة على المizar على شريط من الخارجين في محلول أيونات خارجين، تجاهي الكؤوس الموجودة على الميزين على شريط من النحاس في محلول أيونات النحاس. إحدى الخلايا الكهروكيميائية يقوم بتزويد الطاقة لمصباح كهربائي عن طريق تفاعل الأكسدة والاحتزال التلقائي. تتدفق الإلكترونات شكلان، تلقائي من جهة الخارجين بحيث ينشأ نيار كهربائي، يستمر التفاعل حتى يستهلك قطب الخارجين ثم يتوقف التفاعل، ومع ذلك يمكن تجديد الخلية اذا ما تم وضع نيار في الانجاء العاكس باستخدام مصدر طاقة (جهد) خارجي مصدر الجهد الكهربائي أو الفولتنية ضروري لأن التفاعل العكس لا يكون تلقائياً، إذا ما تم ترك مصدر الجهد الكهربائي فترة طويلة كافية، ستندو الخلية إلى فونيا الأصلية تدريباً.



في هذه الخلية الموئية، يعمل تأكسد البارجين على توفير الإلكترونات للمسحاق الكهربائي، واحتلال أيونات النحاس، بسترن التفاعل الثنائي حتى يستهلك البارجين.



خليه كهر بائية

تم استخدام مصدر طاقة خارجي، يتم عكس تدفق الكترونات ويحدث التعامل غير النظاني الذي يستعيد قيمة الأصل بالحلقة.

أي مما يأتي صحيح فيما يتعلق بالخلية الكهروكيميائية في الشكل أدناه؟

مصدر طاقة

Voltage source

Copper

خارصین

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج الإماراتية

حدث تناقضات أكيدة وأخناظ غير متوقعة

تحول العائلة الكهرومائية إلى عائلة كهربائية

حدث نداءات أكسترا وآخر في ثلاثة

www.ijer.org.in | 2020 | 10(1)

JOURNAL OF

Objects are electroplated when a uniform coating is deposited as a protective or decorative layer, as shown in the figure below. Which of the following is true?



يكون الفلز المراد طلاوة به هو الكاتبود

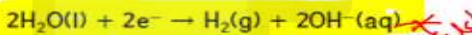
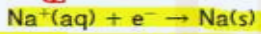
يكون الجسم المراد طلاوة هو الأنود

تتأكسد الفضة إلى أيونات الفضة عند الأنود

تتأكسد الفضة إلى أيونات الفضة عند الكاتبود

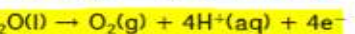
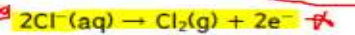


التحليل الكهربائي للمحلول الملحي يتم تحليل المحلول الملحي وهو محلول مائي من كلوريد الصوديوم، أيضاً عن طريق التحليل الكهربائي، الشكل 21 يوضح خلية تحليل كهربائي نسوجية ونواتج التحليل الكهربائي، من الممكن حدوث تفاعليين عند الكاتبود: احتزال أيونات الصوديوم أو احتزال الهيدروجين في جزيئات الماء.

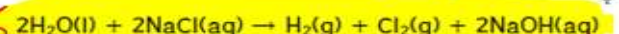


ومع ذلك، فإن احتزال الصوديوم (Na^+) لا يحدث لأن الماء أسهل في احتزاله وبالتالي يتم احتزاله بشكل تفصيلي.

من الممكن حدوث تفاعليين عند الأنود، تتأكسد أيونات الكلور أو تتأكسد الأكسجين في جزيئات الماء.

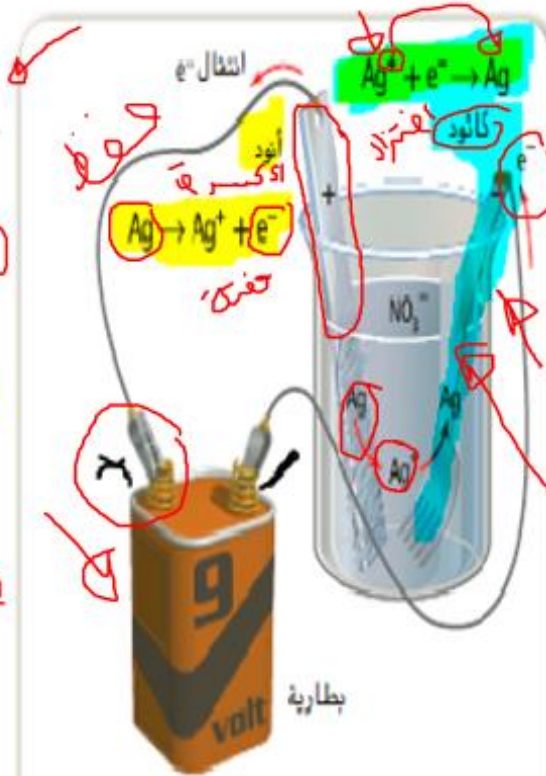


ولأن الناتج المرغوب فيه هو الكلور (Cl_2) يتم الحفاظ على تركيز أيونات الكلور عاليًا من أجل تحضير هذا التفاعل التصفيي. تفاعل الخلية الكلى يكون كما يلي:

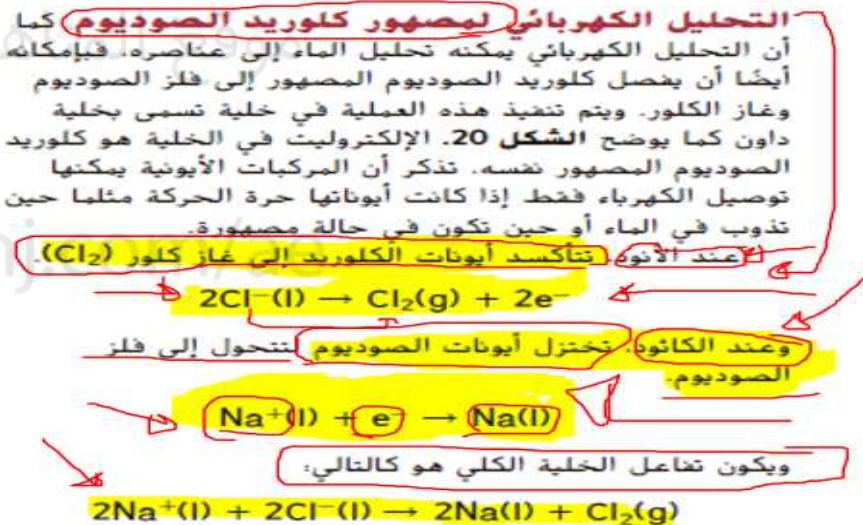


يتم طلاء الأشياء كهربائياً حين توضع طبقة رقيقة وموحدة للكون طبقة واحدة أو جميلة كما في الشكل أدناه، أي مما ياني صحيح؟

الطلاء بالكهرباء يتم طلاء الأشياء كهربائياً حين توضع طبقة رقيقة واحدة عادة ما تكون المادة المستخدمة في ذلك فلز الطلاء الكهربائي بطرز مثل النحاس يتم بواسطة طريقة تشبه تلك المستخدمة لتنقية النحاس، الجسم الذي يتم طلاوته بالفضة هو الكاتبود في حلبة التحليل الكهربائي، أما الأنود فهو عبارة عن قضيب أو صفيحة من النحاس كما يوضح الشكل 23 عند الأنود تتأكسد الفضة إلى أيونات فضة يندد الإلكترونات عن طريق مصدر كهربائي عند الكاتبود، يختزل أيونات الفضة إلى فلز النحاس عن طريق الإلكترونات الواردة من مصدر كهرباء خارجي، تشكل الفضة طبقة رقيقة على الجسم الذي تم تقطيعه يجب الحكم في النبار الذي يمر عبر الخلية بناءً من أجل الحصول على طبقة فلز ناعمة ومتساوية، تستخدم فلاتر أخرى أيضًا في الطلاء بالكهرباء، قد يكون لديك بعض الخلية المطلية بغير ثبات الذباب، أو قد يحصل سبابة ببعض أجزاؤها الفولاذية كواقي الصدمات وقد يكون سبب أكثر مقاومة للصدأ من طريق طلاءها كهربائياً أولًا بالنikel ثم بالكروم.



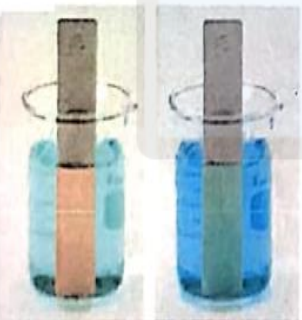
الشكل 23 يجب توفير طاقة لتأكسد النحاس عند الأنود واحتزال الفضة عند الكاتبود في حلبة التحليل الكهربائي التي تستخدم للطلاء بالفضة، يكون الجسم المراد طلاوة هو الكاتبود حيث يختزل أيونات الفضة في محلول الإلكتروليت إلى فلز النحاس وبطبيعة الحال يعطيه الجسم المراد طلاوة.



8. ما الذي يفسر حدوث فقاعات عند إضافة محلول حمض الأسيتيك إلى كربونات الصوديوم الهيدروجينية؟

	$H_{2(g)}$ إنتاج	$CO_{2(g)}$ إنتاج	$N_{2(g)}$ إنتاج	$O_{2(g)}$ إنتاج
ما قيمة $[OH^-]$ بوحدة mol/L في الحليب إذا كانت $pH = 6.5$ ؟	3.2×10^{-7}	3.2×10^{-8}	5.1×10^{-7}	4.6×10^{-8}
ما الترتيب التصاعدي الصحيح حسب قيمة pOH للمحاليل (X) و (Y) و (Z) ذات الخصائص التالية ؟				
Which of the following is correct?	أي مما يأتي صحيح؟			
In basic solution $[H^+] > [OH^-]$	$[H^+] > [OH^-]$ في المحلول القاعدي يكون	<input type="radio"/>	(X): $pH = 10.5$	
In neutral solution $[H^+] > [OH^-]$	$[H^+] > [OH^-]$ في المحلول المتعادل يكون	<input type="radio"/>	(Y): $[H^+] = 10^{-12}$	
In acidic solution $[H^+] > [OH^-]$	$[H^+] > [OH^-]$ في المحلول الحمضي يكون	<input type="radio"/>	(Z): $[OH^-] = 10^{-9}$	
In acidic solution $[H^+] < [OH^-]$	$[H^+] < [OH^-]$ في المحلول الحمضي يكون	<input type="radio"/>	(الأقل) (Y) ← (Z) ← (X) (الأكبر)	
			(الأقل) (Z) ← (Y) ← (X) (الأكبر)	
			(الأقل) (Y) ← (X) ← (Z) (الأكبر)	
			(الأقل) (Z) ← (X) ← (Y) (الأكبر)	

2. ادسن الشكل المجاور الذي يمثل نتيجة لتفاعل أكسدة واختزال بين الحديد ومحلول كبريتات النحاس ،



T.KAWTHAR HENDAWI

- اكتب نصف تفاعل الأكسدة مضبوط المعاملات $\frac{+}{-}$
- اكتب نصف تفاعل الاختزال مضبوط المعاملات $\frac{-}{+}$
- اكتب المعادلة النهائية الموزونة لتفاعل الأكسدة والاختزال
- ما الأيون المنترج في التفاعل ؟

بالتوفيق مبدعات الكيمياء

