

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج الكويتية



Ahmad Aussain

الملف تلخيص شامل لوحدة الأملاح والمركبات العضوية وتطبيقاتها

موقع المناهج ← ملفات الكويت التعليمية ← الصف الثاني عشر العلمي ← كيمياء ← الفصل الأول

روابط مواقع التواصل الاجتماعي بحسب الصف الثاني عشر العلمي



روابط مواد الصف الثاني عشر العلمي على تلغرام

[الرياضيات](#)

[اللغة الانجليزية](#)

[اللغة العربية](#)

[التربية الاسلامية](#)

المزيد من الملفات بحسب الصف الثاني عشر العلمي والمادة كيمياء في الفصل الأول

بنك اسئلة التوجيه لعام 2018	1
خرائط مفاهيم ع العصماء 2018	2
بنك اسئلة حل باب الاحماض والقواعد	3
بنك اسئلة الوحدة الأولى الغازات	4
درس قوة الاحماض والقواعد في مادة الكيمياء	5

المصطلحات العلمية - على لآلي - قوانين (فترة ثانية) - كيمياء الصف الثاني عشر ٢٠٢٥

١	الأملاح	مركبات أيونية تتكون من تفاعل الحمض مع القاعدة وتنتج عن اتحاد كاتيون القاعدة مع أنيون الحمض
٢	الأملاح المتعادلة	هي أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض قوي وقاعدة قوية
٣	الأملاح القاعدية	هي أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض ضعيف وقاعدة قوية
٤	الأملاح الحمضية	هي أملاح تتكون نتيجة التفاعل بين حمض قوي وقاعدة ضعيفة
٥	الأملاح غير الهيدروجينية	هي الأملاح التي لا يحتوي شقها الحمضي على هيدروجين بدول
٦	الأملاح الهيدروجينية	هي الأملاح التي يحتوي شقها الحمضي على هيدروجين بدول أو أكثر
٧	تميؤ الملح	تفاعل بين أيونات الملح وأيونات الماء لتكوين حمض وقاعدة أحدهما أو كلاهما ضعيف
٨	المحاليل المتعادلة	هي المحاليل الناتجة عن ذوبان ملح متعادل ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية
٩	المحاليل القاعدية	هي المحاليل الناتجة عن تميؤ ملح قاعدي ناتج عن تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية
١٠	المحاليل الحمضية	هي المحاليل الناتجة عن تميؤ ملح حمضي ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة
١١	الأملاح المتعادلة	نوع من الأملاح لا يحدث له تميؤ بل تفكك و محلوله متعادل

١٣	المحلول غير المشبع	هو المحلول الذي يحتوي على كمية من المادة المذابة أقل مما في المحلول المشبع عند الظروف ذاتها أو هو المحلول الذي له القدرة على إذابة كميات إضافية من المذاب عند إضافتها إليه من دون ترسيب و يكون فيه معدل الذوبان أكبر من معدل الترسيب
١٤	المحلول المشبع	هو المحلول الذي يحتوي على أكبر كمية من المذاب و ليس له القدرة على إذابة أي كمية إضافية من المذاب فيه عند درجة حرارة معينة ، بحيث تترسب أي كمية إضافية من المذاب ويكون في حالة إتزان ديناميكي
١٥	المحلول فوق المشبع	هو المحلول الذي يحتوي على كمية من المادة المذابة أكبر مما في المحلول المشبع عند الظروف ذاتها
١٦	الذوبانية	هي كمية المذاب اللازمة لتكوين محلول مشبع متزن في كمية محددة من المذيب وعند درجة حرارة معينة أو هي تركيز المحلول المشبع عند درجة حرارة معينة
١٧	حالة الإتزان الديناميكي	هي الحالة التي يكون فيها معدل ذوبان المذاب مساويا تماما لمعدل ترسيبه
١٨	الأملاح القابلة للذوبان	هي أملاح تذوب كمية كبيرة منها في الماء قبل أن يتكون راسب الملح
١٩	الأملاح غير القابلة للذوبان	هي أملاح تذوب كمية قليلة جدا منها في الماء وتسمى أحيانا ، بالأملاح شحيحة الذوبان
٢٠	ثابت حاصل الإذابة K_{SP}	هو حاصل ضرب تركيز الأيونات مقدراً بالمول / لتر (mol / L) و التي تتواجد في حالة اتزان في محلولها المشبع ، كل مرفوع إلى الأس الذي يمثل عدد مولات (معاملات) الأيونات الموجودة في معادلة التفكك الموزونة عند درجة حرارة معينة
٢١	الحاصل الأيوني Q	حاصل ضرب تركيزات الأيونات الموجودة في المحلول (سواء كان غير مشبع أو مشبع أو فوق مشبع) كل مرفوع إلى أس يساوي عدد مولاته في الصيغة

٢٢	المعايرة	هي عملية تستخدم لتقدير تركيز مادة معينة في محلول ما بواسطة محلول آخر معلوم التركيز يسمى "المحلول القياسي"
٢٣	تفاعل التعادل	هو تفاعل كاتيون الهيدرونيوم من الحمض مع أنيون الهيدروكسيد من القاعدة لتكوين الماء
٢٤	المحلول القياسي	هو المحلول المعلوم تركيزه بدقة
٢٥	منحنى المعايرة	هو منحنى يمثل العلاقة البيانية بين الأس الهيدروجيني PH للمحلول في الدورق المخروطي و حجم الحمض أو (القاعدة) المضاف من السحاحة في معايرة الأحماض و القواعد
٢٦	نقطة انتهاء المعايرة	هي النقطة التي يتغير عندها لون الدليل
٢٧	نقطة التكافؤ	هي النقطة التي يتساوى فيها عدد مولات القاعدة المضافة (أحادية الهيدروكسيد) مع عدد مولات الحمض الموجود في الكأس خلال المعايرة (حمض أحادي البروتون)

١	المجموعة الوظيفية	عبارة عن ذرة أو مجموعة ذرية تمثل الجزء النشط الذي تتركز إليه التفاعلات الكيميائية للمركب الذي يحتويها وتحدد الصيغة البنائية والخواص الكيميائية لعائلة من المركبات العضوية
٢	تفاعلات الاستبدال أو (الاحلال)	هي تفاعلات تحل فيها ذرة أو مجموعة ذرية محل ذرة أو مجموعة ذرية أخرى متصلة بذرة الكربون
٣	تفاعلات الانتزاع	هي تفاعلات يتم فيها نزع ذرتين أو ذرة ومجموعة ذرية من ذرتي كربون متجاورتين لتكوين مركبات غير مشبعة
٤	تفاعلات الإضافة	هي تفاعلات يتم فيها إضافة ذرات أو مجموعات ذرية الى ذرتي كربون متجاورتين ترتبطان برابطة تساهمية ثنائية أو ثلاثية غير مشبعة

٥	الهيدروكربونية الهالوجينية	مركبات عضوية مشتقة من الهيدروكربونات الأليفاتية أو الأروماتية باستبدال ذرة هالوجين أو أكثر محل ما يماثل عددها من ذرات الهيدروجين
٦	هاليد الألكيل (هالو ألكان)	هو مركب هيدروكربوني تتصل فيه ذرة هالوجين واحدة بشق ألكيل واحد فقط
٧	هاليد الفينيل (هالو بنزين)	هو مركب هيدروكربوني تتصل فيه ذرة هالوجين واحدة بشق فينيل " أريل "
٨	شق الألكيل R	هو الجزء المتبقي من الألكان بعد نزع ذرة هيدروجين واحدة فقط منه
٩	شق الفينيل أو الأريل Ar	هو الجزء المتبقي من حلقة البنزين بعد نزع ذرة هيدروجين واحدة منه
١٠	شق البنزايل	الجزء المتبقي من الطولوين بعد نزع ذرة هيدروجين واحدة من مجموعة الميثيل
١١	هاليدات الألكيل الأولية	هاليدات الكيل لها الصيغة العامة $R - CH_2 - X$ ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون (أولية) متصلة بذرتي هيدروجين و مجموعة الكيل أو بذرات هيدروجين
١٢	هاليدات الألكيل الثانوية	هاليدات الكيل لها الصيغة العامة $R_2 - CH - X$ ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون (ثانوية) متصلة بذرة هيدروجين و مجموعتي الكيل
١٣	هاليدات الألكيل الثالثية	هاليدات الكيل لها الصيغة العامة $R_3 - C - X$ ترتبط فيها ذرة الهالوجين بذرة كربون (ثالثية) متصلة بثلاث مجموعات الكيل

١٤	الكحولات	هي مركبات عضوية تتميز باحتوائها على مجموعة هيدروكسيل (- OH) أو أكثر مرتبطة بذرة كربون مشبعة
١٥	الفينولات	عائلة من المركبات العضوية فيها ترتبط مجموعة الهيدروكسيل مباشرة بحلقة البنزين
١٦	الكحولات الأليفاتية المشبعة	هي الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على سلسلة كربونية أليفاتية
١٧	الكحولات الأروماتية	هي الكحولات التي تحتوي جزيئاتها على حلقة بنزين لا تتصل مباشرة بمجموعة الهيدروكسيل
١٨	كحولات أولية	الكحولات التي لها الصيغة العامة $R - CH_2 - OH$ التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (أولية) متصلة بذرتي هيدروجين و مجموعة ألكيل أو بذرات هيدروجين
١٩	كحولات ثانوية	الكحولات التي لها الصيغة العامة $R_2 - CH - OH$ التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (ثانوية) متصلة بذرة هيدروجين و مجموعتي ألكيل
٢٠	كحولات ثالثة	الكحولات التي لها الصيغة العامة $R_3 - C - OH$ التي ترتبط فيها مجموعة الهيدروكسيل بذرة كربون (ثالثة) متصلة بثلاث مجموعات ألكيل
٢١	كحولات أحادية الهيدروكسيل	هي الكحولات التي تتميز بوجود مجموعة هيدروكسيل واحدة في الجزيء
٢٢	كحولات ثنائية الهيدروكسيل	هي الكحولات التي تتميز بوجود مجموعتي من الهيدروكسيل في الجزيء
٢٣	كحولات عديدة الهيدروكسيل	هي الكحولات التي تتميز بوجود ثلاث مجموعات هيدروكسيل أو أكثر في الجزيء
٢٤	قاعدة ماركينوكوف	عند إضافة جزيء فيه هيدروجين على ألكين ، تتم إضافة الهيدروجين الى الكربون المرتبط بالعدد الأكبر من ذرات الهيدروجين و النصف الثاني من الجزيء الى الكربون المرتبط بالعدد الأقل من ذرات الهيدروجين
٢٥	تفاعلات الأسترة (تكوين الإستر)	هو تفاعل الكحول مع الحمض الكربوكسيلي لتكوين الإستر والماء

٢٦	الألدهيدات	هي مركبات عضوية تكون فيها ذرة كربون مجموعة الكربونيل طرفية (متصلة بذرة هيدروجين واحدة على الأقل)
٢٧	الكيتونات	هي مركبات عضوية تكون فيها ذرة كربون مجموعة الكربونيل غير طرفية (متصلة بذرتي كربون)
٢٨	الدهيدات أليفاتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الدهيد (CHO-) متصلة بذرة هيدروجين أو بشق الكيل
٢٩	الدهيدات أروماتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الدهيد (CHO-) متصلة مباشرة بشق فينيل (إذا لم ترتبط مباشرة يكون الألدريد الأليفاتية) almanahj.com/
٣٠	كيتونات أليفاتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربونيل متصلة بشقي الكيل
٣١	كيتونات أروماتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربونيل متصلة بشقي فينيل أو بشق فينيل و شق الكيل
٣٢	الأحماض الكربوكسيلية	هي مركبات عضوية تتميز بوجود مجموعة كربوكسيل (COOH-) أو أكثر كمجموعة وظيفية
٣٣	الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربوكسيل COOH- متصلة بذرة هيدروجين أو بسلسلة كربونية
٣٤	الأحماض الكربوكسيلية الأروماتية	هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربوكسيل متصلة مباشرة بشق الفينيل
٣٥	الاسترات	مركبات عضوية ناتجة من تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع الكحول
٣٦		

(أهم الأحماض والقواعد القوية والضعيفة)

القواعد الضعيفة	القواعد القوية	الأحماض الضعيفة	الأحماض القوية
هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH	هيدروكسيد الصوديوم NaOH	حمض الأسيتيك CH_3COOH	حمض الهيدروكلوريك HCl
هيدروكسيد الألمنيوم $\text{Al}(\text{OH})_3$	هيدروكسيد البوتاسيوم KOH	حمض الفورميك HCOOH	حمض الهيدروبروميك HBr
هيدروكسيد النحاس II $\text{Cu}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الليثيوم LiOH	حمض الهيدروفلوريك HF	حمض الهيدرويوديك HI
هيدروكسيد الحديد II $\text{Fe}(\text{OH})_2$	هيدروكسيد الكالسيوم $\text{Ca}(\text{OH})_2$	حمض الهيدروسيانيك HCN	حمض النيتريك HNO_3
هيدروكسيد الحديد III $\text{Fe}(\text{OH})_3$	هيدروكسيد المغنيسيوم $\text{Mg}(\text{OH})_2$	حمض الكربونيك H_2CO_3	حمض الكبريتيك H_2SO_4
	هيدروكسيد الباريوم $\text{Ba}(\text{OH})_2$	حمض الفوسفوريك H_3PO_4	حمض الكلوريك HClO_3
		حمض الكبريتوز H_2SO_3	
		حمض النيتروز HNO_2	
		حمض الهيدروكبريتيك H_2S	
		حمض الهيبوكلوروز HClO	
		حمض الكلوروز HClO_2	

المحاليل المائية للأملاح :

المحاليل الحمضية

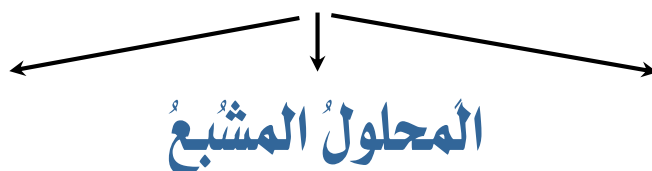
المحاليل القاعدية

المحاليل المتعادلة

هي المحاليل الناتجة عن تميؤ ملح حمضي ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة	هي المحاليل الناتجة عن تميؤ ملح قلوي ناتج عن تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية	هي المحاليل الناتجة عن ذوبان ملح متعادل ناتج عن تفاعل حمض قوي مع قاعدة قوية
مثال : كلوريد الأمونيوم NH_4Cl	مثال : أسيتات الصوديوم CH_3COONa	مثال : كلوريد الصوديوم $NaCl$
$[H_3O^+] > [OH^-]$	$[H_3O^+] < [OH^-]$	$[H_3O^+] = [OH^-] = \sqrt{K_w} = 10^{-7} M$
$PH < 7$	$PH > 7$	$PH = 7$
يُحْمَرُ صَبْغَةُ تَبَاعِ الشَّمْسِ	يُزْرَقُ صَبْغَةُ تَبَاعِ الشَّمْسِ	لا يتغير لون محلول تباع الشمس

المعايرة	دهض قوي مع قاعدة قوية	دهض ضعيف مع قاعدة قوية	قاعدة ضعيفة مع دهض قوي
مثال	حمض الهيدروكلوريك HCl مع هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$	حمض الأسيتيك CH_3COOH مع هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$	محلول الأمونيا NH_3 مع حمض الهيدروكلوريك HCl
منحنى المعايرة	ثلاثة أقسام	أربعة أقسام	أربعة أقسام
pH المحلول عند نقطة التكافؤ	$pH = 7$	$pH > 7$	$pH < 7$
تأثير المحلول	متعادل	قلوي	حمضي
الدليل المناسب	جميع الأدلة	الفيول فتالين البروموثيمول الأزرق	الميثيل الأحمر الميثيل البرتقالي

تَصَنَّفُ الْمَحَالِيلُ حَسَبَ دَرَجَةِ تَشَبُّعِهَا إِلَى ثَلَاثَةِ أَنْوَاعٍ :



المُحَلُولُ فَوْقَ الْمَشْبَعِ

هو المَحلُول الذي يَحْتَوِي على

كُمِيَّةٌ مِنَ الْمَادَّةِ الْمُوَظَّاةِ أَكْبَرُ

مها في المحلول المشبع عند

الظروف ذاتها

غیر متزن دینامیکیاً

معدل الذوبان > معدل التبخر

$$Q > K_{sp}$$

المحاول المشبع

هو المحلول الذي يحتوي على أكبر كمية

من الهذاب وليس له القدرة على إذابة أي

كُمِيَّةٌ إِضَافِيَّةٌ مِنْ الْهَوَاطِبِ فِيهِ عِنْدَ

درجة حرارة معينة ، بحيث تترسب أي

كمية إضافية من الهذاب ويكون في

حالة اتران دینامیکی

متزن دینامیکیاً

معدل الذوبان = معدل التبخر

$$Q = K_{sp}$$

المحاول غير المشبّع

هو الحلّول الذی یحتوی علی کھمة

من الهادة الهذابة أقل مما في

المُحَلِّولُ المَشْبِيعُ عِنْدَ الظُّرُوفِ

ذَاتَهَا وَلَهُ الْقُدْرَةُ عَلَى إِذَابَةِ

كوميّات إضافية من الهذّاب عند

إِضَافَتَهَا إِلَيْهِ مِنْ دُونِ تَرْسِيْبٍ

غیر متزن دینامیکیاً

معدل الذوبان < معدل التبخر

$$Q < K_{sp}$$

﴿ قوانين حل المسائل ﴾

١ ﴿ كيفية كتابة عبارة ثابت حاصل الاذابة K_{sp} للمركبات التالية :

صيغة المركب	معادلة التفكك	عبارة ثابت حاصل الاذابة K_{sp}
AgCl	$AgCl \rightleftharpoons Ag^+ + Cl^-$	$K_{sp} = [Ag^+] \times [Cl^-]$
Ag ₂ S	$Ag_2S \rightleftharpoons 2Ag^+ + S^{2-}$	$K_{sp} = [Ag^+]^2 \times [S^{2-}]$
CaF ₂	$CaF_{2(s)} \rightleftharpoons Ca^{2+} + 2F^-$	$K_{sp} = [Ca^{2+}] \times [F^-]^2$
Mg(OH) ₂	$Mg(OH)_2 \rightleftharpoons Mg^{2+} + 2OH^-$	$K_{sp} = [Mg^{2+}] \times [OH^-]^2$

2 ﴿ كيفية حساب تراكيز الايونات في معادلة التفكك الموزونة عندما يكون K_{sp} مُعطى في المسألة

﴿ لدينا حالتان ﴾

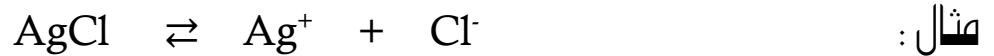
﴿ اذا تفكك المركب مُعطياً ثلاثة مولات من الأيونات ﴾

﴿ اذا تفكك المركب مُعطياً مولين من الأيونات ﴾

$Ag_2S \rightleftharpoons 2Ag^+ + S^{2-}$	$AgCl \rightleftharpoons Ag^+ + Cl^-$
2X 1X	1X 1X
$K_{sp} = 4X^3$	$K_{sp} = X^2$

٣ في مسائل توقع تكون راسب تكون K_{sp} للمركب مُعطى في المسألة ونقوم نحن بحساب الحاصل الايوني Q

من معادلة التفتك الموزونة :



$$Q = [\text{Ag}^+] \times [\text{Cl}^-]$$

وفي حالة اذا كانت $Q > K_{sp}$ يتكون راسب

أمثلة على بعض مسائل توقع تكوين راسب

أضيف 100 mL من محلول نترات الفضة AgNO_3 تركوزه $3 \times 10^{-3} \text{ M}$ إلى 900 mL من محلول كلوريد الكالسيوم CaCl_2 تركوزه $6 \times 10^{-2} \text{ M}$. بين بالحساب هل يتسبب كلوريد الفضة AgCl أم لا ؟ علماً بأن ثابت حاصل الإذابة K_{sp} لكلوريد الفضة AgCl يسوي 1.8×10^{-10}

$$2\text{AgNO}_3(\text{aq}) + \text{CaCl}_2(\text{aq}) \longrightarrow 2\text{AgCl}(\text{s}) + \text{Ca}(\text{NO}_3)_2(\text{aq})$$

الحل: الحجم الكلي بعد الخلط = 1 L = 100 + 900

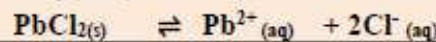
<u>CaCl_2</u>	<u>AgNO_3</u>
$\text{CaCl}_2(\text{aq}) \longrightarrow \text{Ca}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{Cl}^-(\text{aq})$	$\text{AgNO}_3(\text{aq}) \longrightarrow \text{Ag}^+(\text{aq}) + \text{NO}_3^-(\text{aq})$
$[\text{Cl}^-] = \frac{\text{Mx(V للمحلول)}}{V_T} \times 2 \text{ (عدد مولات الأيون)}$	$[\text{Ag}^+] = \frac{\text{Mx(V للمحلول)}}{V_T} \times 1 \text{ (عدد مولات الأيون)}$
$= \frac{6 \times 10^{-2} \times 0.9 \times 2}{1} = 108 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$	$= \frac{3 \times 10^{-3} \times 0.1 \times 1}{1} = 3 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$

$$\text{الحاصل الايوني Q لـ } \text{AgCl} = 108 \times 10^{-3} \times 3 \times 10^{-4} = 3.24 \times 10^{-5}$$

فيصبح $K_{sp} < Q$ فيترسب

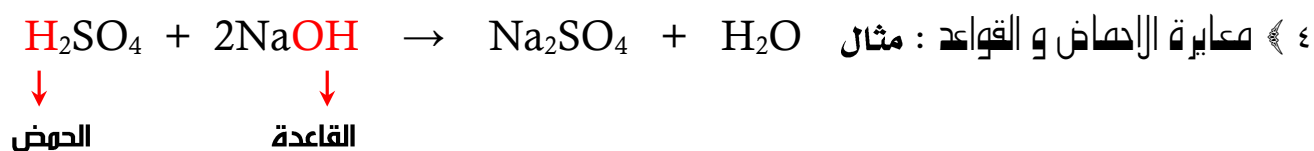
هل يتكون راسب من كلوريد الرصاص PbCl_2 عند إضافة 0.025 mol من CaCl_2 إلى 0.015 mol من

$\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ في وعاء حجمه 1L علماً بأن $K_{sp}(\text{PbCl}_2) = 1.7 \times 10^{-5}$



<u>CaCl_2</u>	<u>$\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$</u>
$\text{CaCl}_2(\text{aq}) \longrightarrow \text{Ca}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{Cl}^-(\text{aq})$	$\text{Pb}(\text{NO}_3)_2(\text{aq}) \longrightarrow \text{Pb}^{2+}(\text{aq}) + 2\text{NO}_3^-(\text{aq})$
$[\text{Cl}^-] = \frac{\text{عدد المولات} \times 2 \text{ (عدد مولات الأيون)}}{V_T}$	$[\text{Pb}^{2+}] = \frac{\text{عدد المولات} \times 1 \text{ (عدد مولات الأيون)}}{V_T}$
$= \frac{0.025 \times 2}{1} = 0.05 \text{ mol/L}$	$= \frac{0.015 \times 1}{1} = 0.015 \text{ mol/L}$

$$\text{الحاصل الأيوني Q لـ } \text{PbCl}_2 = [\text{Cl}^-]^2 \times [\text{Pb}^{2+}] = 3.75 \times 10^{-5}$$



نستخدم القانون التالي

$$= \frac{n_a}{a} \quad \frac{n_b}{b}$$

$$\frac{C_a \cdot V_a}{a} = \frac{C_b \cdot V_b}{b} \quad \text{او}$$

حيث أن :

n_a عدد مولات الحمض

n_b عدد مولات القاعدة

C_a تركيز الحمض (M) أو (mol / L)

C_b تركيز القاعدة (M) أو (mol / L)

V_a حجم الحمض (L) (إذا كان بالمسألة بالـ Ml يُحول الى L بالقسمة على ١٠٠٠)

V_b حجم القاعدة (L) (إذا كان بالمسألة بالـ Ml يُحول الى L بالقسمة على ١٠٠٠)

a عدد معاملات الحمض في معادلة

b عدد معاملات القاعدة في معادلة

علل لما يلي (مستعينا بالمعادلات الكيميائية ان أمكن)

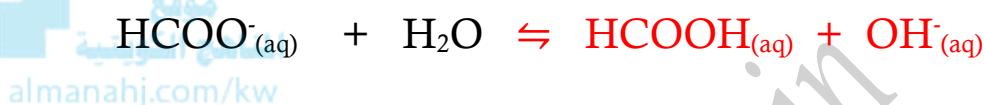
<p>١</p> <p>يعتبر ملح نترات الامونيوم NH_4NO_3 من الاملاح الحمضية لأنه ناتج من تفاعل حمض قوي مع قاعدة ضعيفة</p>	
<p>٢</p> <p>يبقى تركيز كاتيونات $[\text{H}_3\text{O}^+]$ مساوياً لتركيز أنيونات $[\text{OH}^-]$ عند ذوبان NaCl في الماء ($\text{PH} = 7$)</p> $\text{NaCl}_{(s)} \rightarrow \text{Na}^+_{(aq)} + \text{Cl}^-_{(aq)}$ $2\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)} + \text{OH}^-_{(aq)}$ <p>لأن ملح كلوريد الصوديوم يتكون من :</p> <p>① شق (Na^+) ناتج عن قاعدة قوية ، فلا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً)</p> <p>② شق (Cl^-) ناتج عن شق حمضي قوي ، فلا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً)</p> <p>وبالتالي يبقى تركيز $[\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{OH}^-]$ وهذا يعني أن المحلول متعادل ($\text{PH} = 7$)</p>	
<p>٣</p> <p>قيمة الأس الهيدروجيني pH لمحلول أسيتات الصوديوم CH_3COONa أكبر من 7 (قلوي التأثير)</p> $\text{CH}_3\text{COONa}_{(s)} \rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)} + \text{Na}^+_{(aq)}$ <p>لأن ملح أسيتات الصوديوم يتكون من :</p> <p>① شق (Na^+) ناتج عن قاعدة قوية ، فلا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً)</p> <p>② شق (CH_3COO^-) ناتج عن حمض ضعيف ، يتفاعل مع الماء (يتمياً) ويكون حمض الأسيتيك الضعيف</p> $\text{CH}_3\text{COO}^-_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COOH}_{(aq)} + \text{OH}^-_{(aq)}$ <p>وبالتالي يكون $[\text{H}_3\text{O}^+] < [\text{OH}^-]$ ، أي يكون المحلول قاعدي $\text{PH} > 7$</p>	
<p>٤</p> <p>قيمة الأس الهيدروجيني pH لمحلول كلوريد الأمونيوم NH_4Cl أقل من 7 (حمضي التأثير)</p> $\text{NH}_4\text{Cl}_{(s)} \rightarrow \text{NH}_4^+_{(aq)} + \text{Cl}^-_{(aq)}$ <p>لأن ملح كلوريد الأمونيوم يتكون من :</p> <p>① شق حمضي قوي (Cl^-) ، فلا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً)</p> <p>② شق قاعدي ضعيف (NH_4^+) ، فلا يتفاعل مع الماء (يتمياً) وتتكون الأمونيا (قاعدة ضعيفة)</p> $\text{NH}_4^+_{(aq)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightleftharpoons \text{NH}_3_{(aq)} + \text{H}_3\text{O}^+_{(aq)}$ <p>وبالتالي يكون $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$ ، أي يكون المحلول حمضي $\text{PH} < 7$</p> <p>أو (لأنه يتميؤ في الماء وينتج قاعدة ضعيفة (الامونيا) وكاتيون الهيدرونيوم وبالتالي يكون $[\text{H}_3\text{O}^+] > [\text{OH}^-]$)</p>	

تركيز أنيون الفورمات $\text{HCOO}^-_{(\text{aq})}$ أقل من تركيز كاتيون الصوديوم $\text{Na}^+_{(\text{aq})}$ في المحلول المائي لفورمات الصوديوم

لأن فورمات الصوديوم ملح ناتج عن تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية



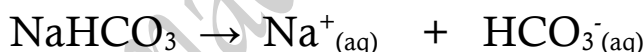
وعند ذوبانه في الماء يتفاعل أنيون الفورمات مع الماء ويتكون حمض الفورميك الضعيف وأنيون الهيدروكسيد



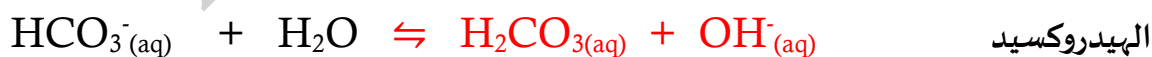
وبما أن أنيون الفورمات مع الماء يكون تركيزه أقل من تركيز كاتيون الصوديوم الذي لا يتفاعل مع الماء (لا يتمياً)

يتناول بعض الأشخاص المحلول المائي لكربونات الصوديوم الهيدروجينية لإزالة حموضة المعدة

لأن كربونات الصوديوم الهيدروجينية ملح ناتج من تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية



و عند ذوبانه في الماء يتفاعل أنيون الكربونات الهيدروجينية مع الماء وينتج حمض الكربونيك الضعيف وأنيون



الهيدروكسيد

ويتفاعل انيون الهيدروكسيد الناتج عن التميؤ مع كاتيون الهيدرونيوم الزائد في المعدة وبالتالي تزول حموضة

المعدة

عندما يُصَبِّحُ المَحْلُولُ مُشَبَّعاً يَتَوَقَّفُ المَذَابُ عن الذوبان ، و لَكِنْ هَذَا لَا يَعْنِي أَنَّهُ فِي حَالَةِ سُكُونٍ

لأن عددًا من جسيمات المذاب تذوب في المحلول وفي نفس الوقت فإن عددًا مساويًا من الجسيمات الذائبة تصطدم بالمادة الصلبة المتبقية في قاع الإناء وتترسب. وتوصف هذه الحالة بحالة الاتزان الديناميكي

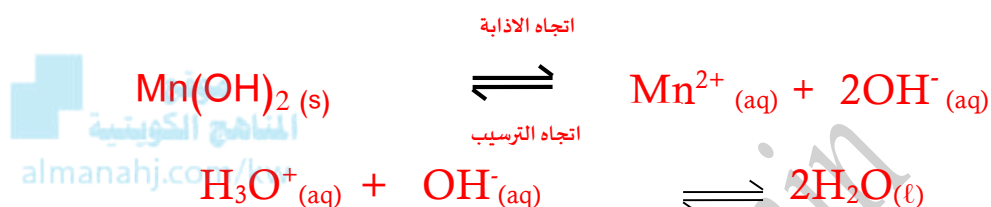
يذوب هيدروكسيد المنجنيز $Mn(OH)_2$ شحيح الذوبان عند إضافة حمض HCl إليه ☞

☞ يتحد أنيون الهيدروكسيد OH^- في المحلول مع كاتيون الهيدرونيوم H_3O^+ من الحمض المضاف مكوناً معه

الكتروليت ضعيف التأيين (الماء) فتصبح قيمة الحاصل الأيوني Q ($K_{sp} > Q$) لهيدروكسيد المنجنيز

$[Mn^{2+}] \times [OH^-]^2$ أقل من قيمة ثابت حاصل الإذابة (K_{sp}) له فيذوب .

(فيختل الاتزان ويتجه التفاعل في الاتجاه الطردي لتعويض النقص في OH^- ، أي في اتجاه زيادة ذوبان $Mn(OH)_2$)



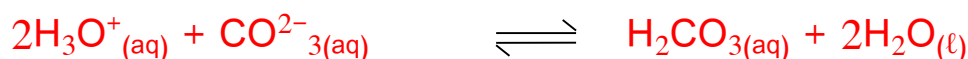
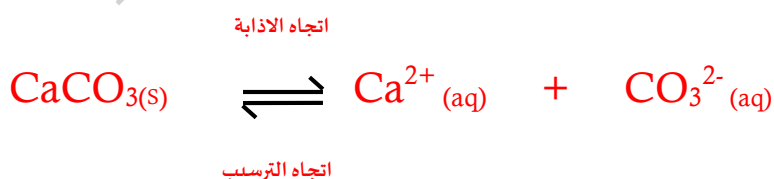
تذوب كربونات الكالسيوم $CaCO_3$ شحيحة الذوبان عند إضافة حمض HCl أو HNO_3

لأن أنيون الكربونات في المحلول يتحد مع كاتيون الهيدرونيوم من الحمض المضاف مع مكوناً حمض الكربونيك

H_2CO_3 وهو الكتروليت ضعيف التأيين فتصبح قيمة الحاصل الأيوني Q أقل من حاصل الإذابة ثابت $K_{sp} > Q$ له

فيذوب

☞ (فيختل الاتزان ويتجه التفاعل في الاتجاه الطردي لتعويض النقص في CO_3^{2-} ، أي في اتجاه زيادة ذوبان $CaCO_3$)

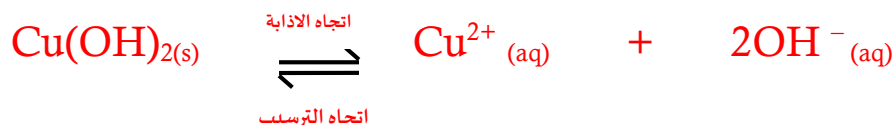


يُذَوَّب هيدروكسيد النحاس II Cu(OH)_2 شحيح الذوبان في الماء بإضافة محلول الأمونيا لمحلوله المشبع

عند إضافة محلول الأمونيا NH_3 إلى هيدروكسيد النحاس II Cu(OH)_2 (شحيح الذوبان في الماء

فانه يذوب حيث يتحد كاتيون النحاس II Cu^{+2} مع الأمونيا مُكوِّناً أيون متراكب $[\text{Cu(NH}_3)_4]^{+2}$ و

بالتالي يقل الحاصل الأيوني Q ($K_{sp} > Q$) لهيدروكسيد النحاس II عن K_{sp} له فيذوب



المنهج الكويتية
almanahj.com/kw

عند إضافة محلول الأمونيا NH_3 إلى كلوريد الفضة AgCl شحيح الذوبان في الماء فانه يذوب

لأن كاتيون الفضة يتحد $[\text{Ag}^+]$ مع الأمونيا مُكوِّناً أيون متراكب $[\text{Ag(NH}_3)_2]^+$ وبالتالي يقل

الحاصل الأيوني Q لكلوريد الفضة $[\text{Ag}^+] \times [\text{Cl}^-]$ عن K_{sp} له فيذوب ($K_{sp} > Q$)



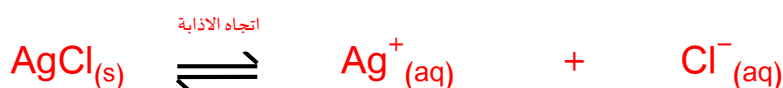
يترسب كلوريد الفضة AgCl من محلوله المائي عند إضافة محلول كلوريد الصوديوم إليه

أو : ذوبان AgCl في محلول به NaCl يكون أقل من ذوبانه في الماء النقي

عند إضافة محلول كلوريد الصوديوم يتفكك إلى $\text{Na}^{+}_{(aq)}$ & $\text{Cl}^{-}_{(aq)}$ وذلك يؤدي إلى زيادة

تركيز أنيون Cl^- المشترك وبالتالي يصبح الحاصل الأيوني Q لكلوريد الفضة $[\text{Ag}^+] \times [\text{Cl}^-]$

$K_{sp} < Q$ فيختل الاتزان ويتكون راسب من هذه المادة ويتحول المحلول من مشبع إلى فوق مشبع



ملاحظات عامة في الكيمياء العضوية (الخواص الفيزيائية) :

١ ﴿ تذوب جميع العوائل (الكحولات - الأثيرات - الألدهيدات - الكيتونات - الأحماض الكربوكسيلية -

الاسترات - الأمينات) في الماء ما عدا العائلة الأولى الهيدروكربونات الهالوجينية (الهاليدات العضوية)

﴿ لأن جزيئات هذه العوائل تستطيع تكوين روابط هيدروجينية مع الماء

بينما الهيدروكربونات الهالوجينية فلا تستطيع تكوين روابط هيدروجينية مع الماء

٢ ﴿ تختلف الذوبانية في الماء من عائلة الى أخرى باختلاف قطبية مجموعات الوظيفية

فتزداد بزيادة قطبية المجموعة الوظيفية فيها و تقل بانخفاض قطبية المجموعة الوظيفية فيها

٣ ﴿ تقل ذوبانية هذه العوائل بزيادة الكتلة الجزيئية لمركباتها (بزيادة طول السلاسل

الكربونية في مركباتها) [العلاقة عكسية بين الذوبانية في الماء و الكتلة الجزيئية]

﴿ لأن قطبية مجموعات الوظيفية تقل بزيادة طول السلسلة الكربونية فيها (بزيادة

كتلتها الجزيئية)

٤ ﴿ تزداد درجات غليان العوائل السابقة بزيادة الكتلة الجزيئية لمركباتها (بزيادة طول

السلاسل الكربونية في مركباتها) [العلاقة طردية بين درجة الغليان و الكتلة الجزيئية]

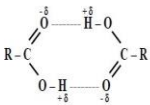
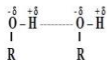
٥ ﴿ تختلف درجة الغليان من عائلة الى أخرى باختلاف قطبية مجموعات الوظيفية

فتزداد بزيادة قطبية المجموعة الوظيفية و تقل بانخفاض قطبية المجموعة الوظيفية

١	الألكانات مركبات عضوية لا تذوب بالماء لأنها مركبات غير قطبية بينما الماء جزئ قطبي وبالتالي لا تذوب فيه
٢	يُعتبر كلوريد الايثيل من هاليدات الالكيل الأولية لأنها ذرة الكلور (الهالوجين) ترتبط بذرة كربون وليّة متصلة بذرتي هيدروجين و مجموعة الكيل $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$
٣	يُعتبر ٢ - يودوبروبان من هاليدات الألكيل الثانوية لأنها ذرة اليود (الهالوجين) ترتبط بذرة كربون ثانوية متصلة بذرة هيدروجين و مجموعتي الكيل
٤	يُعتبر ٢ - برومو ٢ - ميثيل بروبان من هاليدات الالكيل الثالثة لأنها ذرة البروم (الهالوجين) ترتبط بذرة كربون ثالثية متصلة بثلاث مجموعات الكيل
٥	لا تُستخدم الهلجة المباشرة للألكانات للحصول على هاليدات الألكيل النقية لأنه ينتج عنها خليط من مركبات الألكان الهالوجينية
٦	الهيدروكربونات الهالوجينية شحيحة الذوبان في الماء على الرغم من أنها مركبات قطبية لعدم قدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها وجزيئات الماء
٧	درجة غليان هاليدات الألكيل أعلى بكثير من درجات غليان الألكانات التي حضرت منها لأن هاليدات الألكيل مركبات قطبية وقوى التجاذب بين جزيئاتها كبيرة بينما الألكانات مركبات غير قطبية
٨	درجة غليان بروميد الايثيل $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-Br}$ أعلى من بروميد الميثيل $\text{CH}_3\text{-Br}$ لأن الكتلة الجزيئية لبروميد الايثيل أكبر من الكتلة الجزيئية لبروميد الميثيل
٩	درجة غليان $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-I}$ أعلى من درجة غليان $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-Br}$ لأن الكتلة الجزيئية لليود أكبر من الكتلة الجزيئية للبروم
١٠	تُعتبر هاليدات الألكيل مواد نشطة غير مستقرة تتفاعل بسهولة لأن ذرة الهالوجين لها سالبية كهربائية عالية مما يؤدي الى قطبية الرابطة حيث تحمل ذرة الهالوجين شحنة سالبة جزئية وتحمل ذرة الكربون شحنة موجبة جزئية $[\text{C}^{\delta+} - \text{X}^{\delta-}]$
١١	لا يعتبر الفينول ($\text{C}_6\text{H}_5\text{-OH}$) من الكحولات بل يعتبر من عائلة الفينولات لأن مجموعة الهيدروكسيل متصلة مباشرة بحلقة البنزين
١٢	درجة غليان الكحولات أعلى من درجة غليان الهيدروكربونات المقاربة لها في الكتلة لأن الكحولات تحتوي مجموعات الهيدروكسيل القطبية التي تعمل على تكوين الروابط الهيدروجينية بين جزيئاتها ، بينما الهيدروكربونات مركبات غير قطبية وقوة التجاذب بين جزيئاته ضعيفة
١٣	تزداد درجة غليان الكحولات بزيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل في الجزيء . لزيادة عدد الروابط الهيدروجينية التي يمكن للجزيء أن يكونها مع جزيئات كحول أخرى
١٤	تذوب الكحولات ذات الكتل المولية المنخفضة و التي تحتوى على ذرة كربون أو ذرتين أو ثلاث ذرات بسهولة في الماء بسبب قدرتها على تكوين روابط هيدروجينية مع جزيئات الماء

١٥	تقل الذوبانية في الماء بزيادة الكتلة المولية أي (بزيادة طول السلسلة الكربونية) لأن طول السلسلة الكربونية يقلل من قطبية مجموعة الهيدروكسيل وبذلك لا تستطيع تكوين روابط هيدروجينية مع الماء
١٦	تزداد ذوبانية الكحولات في الماء مع زيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل في الجزيء لأنه بزيادة مجموعات الهيدروكسيل في الجزيء يزداد عدد الروابط الهيدروجينية التي يمكن للجزيء أن يكونها مع الماء
١٧	درجة غليان جليكول الإيثيلين أعلى من درجة غليان البروبانول رغم تقاربهما في الكتلة الجزيئية لأن جليكول الإيثيلين يحتوي مجموعتين هيدروكسيل ، بينما البروبانول يحتوي على مجموعة هيدروكسيل واحدة وبالتالي يستطيع جليكول الإيثيلين تكوين عدد أكبر من الروابط الهيدروجينية مع جزيئات كحول أخرى
١٨	ذوبانية الجليسيرول (كحول عديد الهيدروكسيل) في الماء أكبر من ذوبانية البروبانول (كحول أحادي الهيدروكسيل) لأن جزيء الجليسيرول يحتوي على ثلاث مجموعات هيدروكسيل ، بينما البروبانول يحتوي على مجموعة هيدروكسيل واحدة ، وبالتالي يستطيع جزيء الجليسيرول تكوين عدد أكبر من الروابط الهيدروجينية مع جزيئات الماء
١٩	تقل ذوبانية الكحول في الماء بزيادة كتلتها الجزيئية (بزيادة طول السلسلة الكربونية) لأن زيادة طول السلسلة الكربونية يقلل من قطبية مجموعة الهيدروكسيل وبالتالي من صعوبة تكوين الروابط الهيدروجينية مع الماء
٢٠	يسلك الكحول سلوك الأحماض الضعيفة جداً وإيضاً يسلك سلوك القواعد الضعيفة جداً يسلك سلوك الأحماض الضعيفة جداً بسبب وجود الرابطة القطبية (OH) ويسلك سلوك القواعد الضعيفة جداً بسبب وجود الرابطة القطبية (CO) ووجود زوجين من الإلكترونات الحرة غير المشاركة على ذرة الأكسجين
٢١	تتأكسد الكحولات الأولية على مرحلتين لوجود ذرتين هيدروجين متصلتين بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل
٢٢	تتأكسد الكحولات الثانوية على مرحلة واحدة بسبب ارتباط ذرة الكربون المتصلة بمجموعة OH- بذرة هيدروجين واحدة حيث تتأكسد إلى الكيتون المقابل
٢٣	لا تتأكسد الكحولات الثالثية عند الظروف العادية بالعوامل المؤكسدة لعدم وجود ذرة هيدروجين متصلة بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل (OH-)
٢٤	عند إضافة الماء المقطر إلى ملح ميثوكسيد الصوديوم وإضافة قطرات من دليل الفينولفثالين للمحلول يعطي اللون الزهري لأن ميثوكسيد الصوديوم يتفاعل مع الماء ويتكون هيدروكسيد الصوديوم ويصبح المحلول قاعدياً $\text{CH}_3 - \text{Na} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CH}_3 - \text{OH} + \text{NaOH}$

٢٥	يتمُّ تفاعل الاسترة (تكوين الاستر) بموجود حمض الكبريتيك H_2SO_4 المركز لأن حمض الكبريتيك يعمل كمادة مُحفزة تنزغ الماء و تمنع حدوث التفاعل العكسي
٢٦	الألدهيدات أنشطُ كيميائياً من الكيتونات لارتباط مجموعة الكربونيل في الألدهيدات بذرة هيدروجين و التي يسهلُ أكسدتها ، و عدم ارتباط مجموعة الكربونيل في الكيتونات بذرة هيدروجين
٢٧	مجموعة الكربونيل في الألدهيدات و الكيتونات قطبية لوجود فرق في السالبية الكهربائية بين الكربون والأكسجين
٢٨	درجات غليان الألدهيدات و الكيتونات أعلى من درجة غليان الهيدروكربونات المقابلة لها بالكتلة الجزيئية لاحتواء الألدهيدات و الكيتونات على مجموعة الكربونيل القطبية
٢٩	درجات غليان الألدهيدات و الكيتونات أقل من درجات غليان الكحولات المقاربة لها في الكتل المولية لعدم قدرة الألدهيدات و الكيتونات على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها برغم وجود مجموعة الكربونيل القطبية بينما تستطيع الكحولات تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها لاحتوائها على مجموعة الهيدروكسيل القطبية
٣٠	تذوب الألدهيدات الكيتونات ذات الكتل المولية المنخفضة (تحتوى على أقل من ٤ ذرات كربون) في الماء بنسب مختلفة لقدرتها على تكوين روابط هيدروجينية بين جزيئاتها وجزيئات الماء
٣١	تتأكسد الألدهيدات بسهولة بمعظم العوامل المؤكسدة لارتباط مجموعة الكربونيل بذرة هيدروجين نشطه ($-CHO$) يمكن أكسدتها بسهولة الى مجموعة الهيدروكسيل
٣٢	لا تتأكسد الكيتونات بسهولة بالعوامل المؤكسدة لعدم وجود ذرة هيدروجين مرتبطة بمجموعة الكربونيل وبالتالي أكسدة الكيتونات تحتاج الى طاقة عالية لكسر الرابطة ($C - C$)
٣٣	تتميز مركبات الالدهيدات و الكيتونات بخواص القواعد الضعيفة لوجود مجموعة الكربونيل التي تحتوي على رابطة تساهمية ثنائية قطبية مع زوجين من الكترونات التكافؤ المشكارة في ذرة الاكسجين فيها وهذا يعطيها خواص القاعدة الضعيفة
٣٤	يُمكن التمييز بين الألدهيدات و الكيتونات عملياً باستخدام العوامل المؤكسدة الضعيفة (محلول فهلنج - كاشف تولن) لأن الكيتونات (لا تتأكسد) لا تتأثر بالعوامل المؤكسدة الضعيفة مثل (محلول فهلنج - كاشف تولن)
٣٥	يُعتبر حمض فينيل ميثانويك من الأحماض الأروماتية بينما لا يعتبر حمض فينيل ايثانويك حمضاً أروماتياً لأن في حمض فينيل ميثانويك مجموعة الكربوكسيل متصلة مباشرة بشق الفينيل بينما في حمض فينيل ايثانويك مجموعة الكربوكسيل لا ترتبط مباشرة بشق الفينيل

٣٦	<p>تكون الأحماض الكربوكسيلية الأليفاتية التي تحتوي على (١ - ٤) ذرات كربون سائلة وتذوب في الماء</p> <p>لقدرتها على تكوين أكثر من رابطة هيدروجينية مع جزيئات الماء</p>
٣٧	<p>تقل ذوبانية الاحماض الكربوكسيلية في الماء بزيادة كتلتها الجزيئية</p> <p>لأنه كلما زادت الكتلة الجزيئية (بزيادة عدد ذرات الكربون) تقل فعالية و قطبية مجموعة الكربوكسيل</p>
٣٨	<p>درجات غليان الاحماض الكربوكسيلية أعلى بكثير من درجات غليان الكحولات المقاربة لها بالكتلة الجزيئية</p> <p>لأنه في الكحولات تقوم مجموعة الهيدروكسيل القطبية (-OH) بتجميع جزيئات الكحول مع بعضها البعض بروابط هيدروجينية ، بينما في الأحماض الكربوكسيلية فتعمل مجموعة الكربوكسيل و التي تتكون من مجموعة الهيدروكسيل و مجموعة الكربونيل على تكوين رابطتين هيدروجينيتين بين كل جزيئين حيث يتكون الشكل الحلقي للحمض الكربوكسيلي</p> <div style="display: flex; align-items: center;"> <div style="margin-right: 20px;">  </div> <div>  </div> </div>

تصنيف المركبات العضوية بحسب المجموعة الوظيفية Functional Groups

مثال		المجموعة الوظيفية Functional Groups			
الصيغة	الاسم	الصيغة العامة	الصيغة	الاسم	العائلة
$\text{CH}_3\text{-Cl}$	كلوريد الميثيل	R - X	- X I , Br , Cl ...	ذرة الهالوجين	الهيدروكربونات الهالوجينية
$\text{CH}_3\text{-OH}$	ميثانول	R - OH	- OH	الهيدروكسيل	الكحولات
$\text{CH}_3\text{-O-CH}_3$	ثنائي ميثيل إيثر	R - O - R'	- O -	الأوكسي	الإثيرات
H-CHO	ميثانال (فورمالدهيد)	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{H}$	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{H}$	الكربونيل (طرفية)	الألدهيدات
$\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{CH}_3$	بروبانون	$\text{R}-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{R'}$	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-$	الكربونيل (غير طرفية)	الكيتونات
$\text{CH}_3\text{-COOH}$	حمض الإيثانويك (حمض الأسيتيك)	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{OH}$ أو $(-\text{COOH})$	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{OH}$ أو $(-\text{COOH})$	الكربوكسيل	الأحماض الكربوكسيلية
$\text{CH}_3\text{-COOCH}_3$	إيثانات الميثيل (إسترات الميثيل)	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{OR}$ أو $(-\text{COOR})$	$-\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}-\text{OR}$ أو $(-\text{COOR})$	الكوكسي كربونيل	الإسترات
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-NH}_2$	إيثيل أمين	R - NH_2	- NH_2	الأمين	الأمينات
تمثل R , R' السلاسل الكربونية في المركبات العضوية ومن الممكن أن تكون R , R' متماثلتين أو مختلفتين					

أساسيات تسمية المركبات العضوية بنظام الأيوباك

العائلة	المجموعة الوظيفية	اللاحقة	مثال	التسمية
الهيدروكربونات الهالوجينية (الهاليدات العضوية)	ذرة الهالوجين - X	و	$C_2H_5 - Cl$	كلورو إيثان
الكحولات	الهيدروكسيل - OH	ول	$C_2H_5 - OH$	الإيثانول
الألدهيدات	الكربونيل (الطرفية) $\begin{array}{c} O \\ \\ - C - H \end{array}$	ال	CH_3CHO	إيثانال
الكيتونات	الكربونيل (غير الطرفية) $\begin{array}{c} O \\ \\ - C - \end{array}$	ون	$CH_3 - \begin{array}{c} O \\ \\ C \end{array} - CH_3$	البروبانون
الأحماض الكربوكسيلية (الأحماض العضوية)	الكربوكسيل - COOH	ويك	CH_3COOH	إيثانويك
الإسترات	الكوكسي كربونيل - COO	وات	CH_3COOCH_3	إيثانات الميثيل

في حال كان هناك تفرع (شق ألكيل أو فينيل) نحدد مكانه و ذلك بالترقيم من الطرف الأقرب للمجموعة الوظيفية

ومن ثم نسميه و ثم نسمي العائلة ($CH_3CH_2\underset{\substack{| \\ CH_3}}{CH}CH_2CH_2OH$) ٣ - ميثيل ١ - بنتانول

التفاعلات الكيميائية في الكيمياء العضوية (١٢)

(Cl_2 , F_2 , I_2 , Br_2)

1) ألكان + هالوجين (الهالجنة)



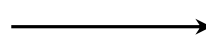
هاليد الهيدروجين + هالو ألكان

2) هالوجين + بنزين



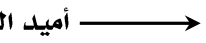
هاليد الهيدروجين + هالو بنزين

3) هالو ألكان (هاليد الألكيل) + ملح الكوكسيد



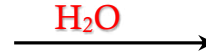
إيثر + ملح

4) هالو ألكان (هاليد الألكيل) + NaNH_2 أميد الصوديوم



ملح + الأمين

5) هالو ألكان (هاليد الألكيل) + قاعدة



ملح + كحول

6) ألكين (=) + ماء



كحول

7) كحول + فلز نشيط (Na, K)



H_2 غاز الهيدروجين + ملح الكوكسيد

8) كحول أولي + $[\text{O}]$



H_2O ماء + ألدهيد

9) كحول أولي



H_2 غاز الهيدروجين + ألدهيد

10) كحول أولي + $2[\text{O}]$



H_2O ماء + حمض كربوكسيلي

11) كحول ثانوي + $[\text{O}]$



H_2O ماء + كيتون

12) كحول ثانوي



H_2 غاز الهيدروجين + كيتون

13) كحول + حمض كربوكسيلي



H_2O ماء + إستر

14) كحول + كحول



H_2O ماء + إيثر

15) كحول



H_2O ماء + ألكين (=)

16) كحول + هاليد الهيدروجين



H_2O ماء + هالو ألكان

17) كيتون + غاز الهيدروجين



كحول ثانوي

18) ألدهيد + غاز الهيدروجين



كحول أولي

19) ألدهيد + محلول فهلنج $[2\text{Cu}^{2+} + 5\text{OH}^-]$



H_2O ماء + Cu_2O + شق حمضي

20) ألدهيد + محلول تولن $[2\text{Ag}^+ + 3\text{OH}^-]$



H_2O ماء + Ag + شق حمضي

21) ألدهيد + $[\text{O}]$

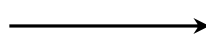


حمض كربوكسيلي

راسب أحمر طوبي

مرآة فضية

22) حمض كربوكسيلي + فلز نشيط (Na, K)



غاز الهيدروجين + ملح

23) حمض كربوكسيلي + قاعدة



H_2O ماء + ملح

24) حمض كربوكسيلي + كربونات الفلز



ثاني أكسيد الكربون + ماء + ملح

