

www.sites.google.com/site/faresfergani

<u> السنة الدراسية : 2015/2014</u>

# لمحتوى المفاهيمي:

## سلسلة تمارين-1 (مستوى 02)

#### <u>التمرين (1) :</u>

 $_{1}$  نعتبر حمض من الشكل  $_{n}$  ينحل في الماء وفق المعادلة :

 $H_nA + nH_2O = A^{n-} + nH_3O^+$ 

أ- أثبت أن نسبة التقدم في هذا التحول يعبر عنها بالعلاقة :

$$\tau_f = \frac{\left[H_3O^+\right]}{nC}$$

 $[H_3O^+] = nC$  : الحمض يكون قوي إذا كان الحمض يكون قوي إذا كان

2- نعتبر أساس B ينحل في الماء وفق المعادلة:

 $B + nH_2O \ = \ BH^{+n} \ + \ nHO^{-}$ 

أ- أثبت أن نسبة التقدم في هذا التحول يعبر عنها بالعلاقة :

$$\tau_{\rm f} = \frac{\left[ HO^{-} \right]}{nC}$$

 $[HO^{-}] = nC$  : كان الأساس يكون قوي إذا كان  $[HO^{-}] = nC$  .

.  $C = 10^{-3} \text{ mol/L}$  فيما يلي قيم الـ pH لمحاليل لها نفس التركيز المولي pH المحاليل لها نفس

• محلول حمض الإيثانويك CH<sub>3</sub>COOH • محلول حمض الإيثانويك

. pH = 3.0 : HCl محلول حمض كلور الهيدروجين

.  $pH = 2.7 : H_2SO_4$  محلول حمض الكبريت

. pH = 11 : NaOH محلول هيدروكسيد الصوديوم

من بين الأحماض و الأسس السابقة بين من هي القوية و من هي الضعيفة .

4- نحضر عند الدرجة  $25^{\circ}$ C محلول (B) لهيدروكسيد الصوديوم السابق بحل  $9 \cdot 0.04$  من هيدروكسيد الصوديوم النقى في 1L من الماء المقطر

أ- أحسب C التركيز الابتدائي للمحلول (B) .

ب- أحسب pH هذا المحلول علما أن هيدر وكسيد الصوديوم هو أساس قوي .

5- نحضر محلول (A) لكلور الهيدروجين بحل V(HCl) من غاز كلور الهيدروجين مقاس في الشرطين النظاميين في 1L من الماء النقى ، قسنا pH المحلول (A) المتحصل عليه عند الدرجة  $25^{\circ}\mathrm{C}$  فوجدنا pH=2 . أوجد

.  $M(O) = 16 \text{ g.mol}^{-1}$   $M(H) = 1 \text{ g.mol}^{-1}$   $M(Na) = 23 \text{ g.mol}^{-1}$ .

الحالة	التقدم	$H_nA$	$+ nH_2O =$	$=$ $A^{n-}$	$-nH_3O^+$
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بز	0	0
انتقالية	X	CV - x	بز	X	n.x
نهائية	$X_f$	$CV - x_{\rm f}$	بز	X <sub>f</sub>	$n.x_f$

لدينا:

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}}$$

- اعتمادا على جدول التقدم:

- باعتبار التفاعل التام يكون

$$CV - x_{max} = 0 \rightarrow x_{max} = CV$$

- بالتعويض في عبارة τ<sub>f</sub> :

$$\tau_{f} = \frac{\left[H_{3}O^{+}\right]_{f}.V}{CV}$$

$$\tau_{\rm f} = \frac{\left[H_3 O^+\right]_{\rm f}}{nC}$$

ب- يكون الحمض  $H_nA$  قوى إذا كان  $\tau_f = 1$  و منه :

$$\frac{\left[H_3O^+\right]_f}{nC} = 1 \rightarrow \left[H_3O^+\right]_f = nC$$

$$\underline{\tau}_{f} = \frac{[HO^{-}]}{nC}$$

الحالة	التقدم	В +	$-nH_2O =$	$=$ BH $^{n+}$	+ nHO <sup>-</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بز	0	0
انتقالية	X	CV - x	بز	X	n.x
نهائية	X <sub>f</sub>	$CV - x_f$	بز	$X_{f}$	n.x <sub>f</sub>

لدبنا

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}}$$

- اعتمادا على جدول التقدم:

$$\bullet \ \left[ HO^{\text{-}} \right]_{\!f} = \frac{n_f \, (HO^{\text{-}})}{V} \rightarrow \ \left[ HO^{\text{-}} \right]_{\!f} = \frac{n x_f}{V} \ \rightarrow \ x_f = \frac{\left[ HO^{\text{-}} \right]_{\!f} V}{n} \ .$$

- باعتبار التفاعل التام يكون:

$$CV - x_{max} = 0 \rightarrow x_{max} = CV$$

- بالتعويض في عبارة τ<sub>f</sub> :

$$\tau_f = \frac{\left[\!\!\! \left[\!\!\! HO^{\text{-}}\right]\!\!\! \right]_{\!f}.V}{CV}$$

$$\tau_{\rm f} = \frac{\left[ {\rm HO}^{\text{-}} \right]_{\rm f}}{{\rm nC}}$$

ب- يكون الأساس B قوى إذا كان  $au_f = 1$  و منه :

$$\frac{\left[HO^{-}\right]_{f}}{nC} = 1 \rightarrow \left[HO^{-}\right]_{f} = nC$$

3- تصنيف الأحماض و الأسس إلى قوية و ضعيفة : الحمض CH3COOH : ينحل الحمض CH3COOH في الماء وفق المعادلة :

 $CH_3COOH + H_2O = CH_3COO^{-} + H_3O^{+}$ 

 $: \left[ H_3 O^+ \right]$  و C نقارن في هذه الحالة بين

•  $C = 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

• pH =  $3.9 \rightarrow [H_3O^+] = 10^{-3.9} = 1.26.10^{-4} \text{ mol/L}$ 

. و منه فالحمض  $ext{CH}_3 ext{COOH}$  عمض ضعيف [ $ext{H}_3 ext{O}^+$ ] و منه فالحمض

<u>الحمض HCl :</u> ينحل الحمض HCl في الماء وفق المعادلة :

 $HCl + H_2O = Cl^- + H_3O^+$ 

 $: [H_3O^+]$  و C نقارن في هذه الحالة بين

•  $C = 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

• pH = 3  $\rightarrow$  [H<sub>3</sub>O<sup>+</sup>]=10<sup>-3</sup> mol/L

نلاحظ : HCI و منه فالحمض  $[H_3O^+]=C$  عمض قوي.

 $\frac{H_2SO_4}{H_2SO_4}$ : ينحل الحمض  $H_2SO_4$  في الماء وفق المعادلة :  $H_2SO_4 + 2H_2O = SO_4^{2^-} + 2H_3O^+$ 

 $: \left[ \mathrm{H_{3}O^{+}} \right]$  و  $2\mathrm{C}$  نقارن في هذه الحالة بين

 $-2C = 2 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

• pH =  $2.7 \rightarrow [H_3O^+] = 2.10^{-3} \text{ mol/L}$ 

نلاحظ:  $2C = [H_3O^+]$  و منه فالحمض  $H_2SO_4$  حمض قوي.

الأساس <u>NaOH :</u> ينحل الأساس NaOH في الماء وفق المعادلة :

 $NaOH + H_2O = Na^+ + HO$ 

نقارن في هذه الحالة بين C و [-HO]:

•  $C = 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

• pH = 11 →  $[H_3O^+] = 10^{-11} \text{ mol/L}$  →  $[HO^-] = \frac{\text{Ke}}{[H_2O^+]} = \frac{10^{-14}}{10^{-11}} = 10^{-3} \text{ mol/L}$ 

نلاحظ:  $C = [HO^-]$  و منه فالأساس NaOH قوي .

4- أ- التركيز C:

$$C = \frac{n_0(NaOH)}{V} = \frac{\frac{m_0(NaOH)}{M}}{V} \rightarrow C = \frac{m_0(NaOH)}{M \cdot V}$$

M(NaOH) = 23 + 16 + 1 = 40 g/mol

$$C = \frac{0.04}{40.1} = 10^{-3} \text{ mol/L}$$

ب- pH المحلول الناتج (B) : بما أن هيدروكسيد الصوديوم أساس قوي يكون :

$$[HO^{-}] = C = 10^{-3} \text{ mol/L}$$

$$[HO^{+}] = \frac{\text{Ke}}{10^{-14}} = 1$$

$$[H_3O^+] = \frac{Ke}{[HO^-]} = \frac{10^{-14}}{10^{-3}} = 10^{-11} \text{ mol/L}$$

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log(10^{-11}) = 11$$

#### 5- التركيز المولى C للمحلول (A):

$$C = \frac{n(HCl)}{V} = \frac{\frac{V(HCl)}{V_M}}{V} = \frac{V(HCl)}{V \cdot V_M} \rightarrow V(HCl) = C \cdot V \cdot V_M$$

حمض كلور الهيدروجين حمض قوي لذا يكون:

$$C = [H_3O^+]$$
  
 $pH = 2 \rightarrow [H_3O^+] = 10^{-2} \text{ mol/L} \rightarrow C = 10^{-2} \text{ mol/L}$ 

و منه:

 $V(HCl) = 10^{-2} .1.22.4 = 0.224 L$ 

#### <u>التمرين (2) :</u>

نمزج حجما  $V_a$  من محلول حمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  تركيزه المولي  $V_b$  مع حجم  $V_b$  من محلول النشادر تركيزه المولى .  $C_b$ 

1- أُكتب معادلة التفاعل الحادث بين: CH<sub>3</sub>COOH و NH<sub>3</sub>

2- عبر عن ثابت التوازن K بدلالة ثابت الحمموضة  $Ka_2$  ،  $Ka_1$  ثابتي الحموضة للثنائيتين (أساس/حمض) السابقتين على الترتيب ، ثم أحسب قيمته ، ماذا تستنتج ؟

. pKa<sub>2</sub>(NH<sub>4</sub><sup>+</sup>/NH<sub>3</sub>) = 9.2 · pKa<sub>1</sub>(CH<sub>3</sub>COOH/CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup>) = 4.8 يعطى :

 $n_0 = C_a V_a = C_b V_b$ : و النشادر متساويتان أي  $n_0 = 1$  لكل من حمض الإيثانويك و النشادر متساويتان أي أي  $n_0 = 1$  لكل من حمض الإيثانويك و النشادر متساويتان أي  $n_0 = 1$ 

.  $au_{\mathrm{f}}=rac{\sqrt{\mathrm{K}}}{1+\sqrt{\mathrm{K}}}$  : بين أن النسبة النهائية  $au_{\mathrm{f}}$  لتقدم التفاعل يمكن كتابتها على الشكل

 $_{-}$  - احسب  $_{ au_{
m f}}$  ماذا تستنتج ؟ تحقق من ان هذه النتيجة تتوافق مع نتيجة السؤال  $_{-}$  2 .

#### <u>الأجوبة :</u>

1- معادلة التفاعل الحادث بين NH3 · CH3COOH

 $CH_3COOH + NH_3 = CH_3COO^- + NH_4^+$ 

<u>2- عبارة K بدلالة Ka<sub>2</sub> ، Ka<sub>1</sub> عبارة </u>

$$K = \frac{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}\left[H_{3}O^{+}\right]_{f}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}} \cdot \frac{\left[NH_{4}^{+}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{f}} = Ka_{1} \cdot \frac{1}{Ka_{2}} \rightarrow K = \frac{Ka_{1}}{Ka_{2}}$$

قيمة K :

• pKa<sub>1</sub> = 4.8 
$$\rightarrow$$
 Ka<sub>1</sub> = 10<sup>-4.8</sup> = 1.58 . 10<sup>-5</sup>

• 
$$pKa_2 = 9.2 \rightarrow Ka_2 = 10^{-9.2} = 6.30 \cdot 10^{-10}$$

إذن :

$$K = \frac{1.58 \cdot 10^{-5}}{6.30 \cdot 10^{-10}} = 2.5 \cdot 10^4$$

الاستنتاج : نستنتج أن التفاعل السابق تام .  ${
m K} > 10^4$ 

الحالة	التقدم	$CH_3COOH + NH_3 = CH_3COO^- + NH_4^+$				
ابتدائية	x = 0	$n_0$	$\mathbf{n}_0$	0	0	
انتقالية	X	n <sub>0</sub> - x	n <sub>0</sub> - x	X	X	
نهائية	$\mathbf{x}_{\mathbf{f}}$	n <sub>0</sub> - x <sub>f</sub>	n <sub>0</sub> - x <sub>f</sub>	$X_f$	$X_{f}$	

$$\underline{\tau_{\mathrm{f}}} = \frac{\sqrt{\mathrm{K}}}{1 - \sqrt{\mathrm{K}}}$$
 بــ اثبات أن لاينا :

$$\tau_{\rm f} = \frac{x_{\rm f}}{x_{max}} \rightarrow x_{\rm f} = \tau_{\rm f} . x_{max}$$

- بفرض أن التفاعل تام يكون:

$$n_0$$
 -  $x_{max} = 0 \rightarrow x_{max} = n_0$ 

$$x_f = \tau_f.n_0$$

لدينا أيضا:

$$K = \frac{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f} \cdot \left[NH_{4}^{+}\right]_{f}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f} \left[NH_{3}\right]_{f}}$$

اعتمادا على جدول التقدم:

• 
$$\left[ \text{CH}_{3} \text{COOH} \right]_{f} = \frac{n_{0} - x_{f}}{V} = \frac{n_{0} - \tau_{f} \cdot n_{0}}{V} = \frac{n_{0} (1 - \tau_{f})}{V}$$

بالتعويض في عبارة K نجد:

$$K = \frac{\frac{\tau_f.n_0}{V} \frac{\tau_f.n_0}{V}}{\frac{n_0(1-\tau_f)}{V} \frac{n_0(1-\tau_f)}{V}} = \frac{\tau_f^2}{(1-\tau_f)^2}$$

$$\begin{split} K &= (\frac{\tau_f}{1 - \tau_f})^2 \quad \rightarrow \ \sqrt{K} = \frac{\tau_f}{1 - \tau_f} \quad \rightarrow \ \sqrt{K} \ (1 - \tau_f \ ) = \tau_f \quad \rightarrow \ \sqrt{K} \ - \sqrt{K} . \tau_f \ = \tau_f \\ \sqrt{K} &= \tau_f + \sqrt{K} . \tau_f \quad \rightarrow \ \sqrt{K} \ = \tau_f \ (1 + \sqrt{K}) \ \rightarrow \tau_f = \frac{\sqrt{K}}{1 - \sqrt{K}} \end{split}$$

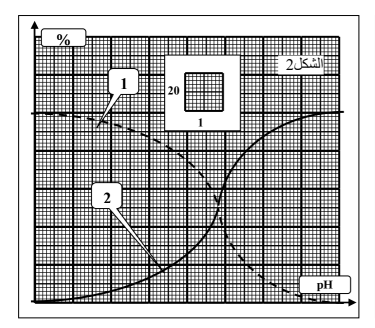
جـ- قيمة  $\frac{\tau_{\rm f}}{2.5}$  ، لذا يكون : وجدنا سابقا :  $= 2.5 \cdot 10^4$  ، لذا يكون :

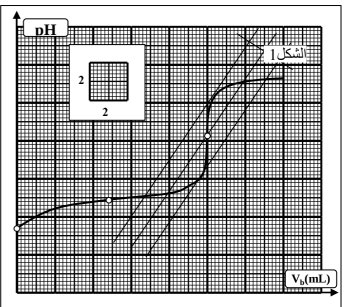
$$\tau_{\rm f} = \frac{\sqrt{2.5 \cdot 10^4}}{1 - \sqrt{2.5 \cdot 10^4}} \approx 1$$

نستنتج أن التحول الكيميائي الحادث بين CH<sub>3</sub>COOH و NH<sub>3</sub> تام .

#### <u>التمرين (3):</u>

نضع في كأس بيشر  $V_a = 10 \; mL$  من حمض الإيثانويك تركيزه المولي كأس بيشر  $V_a = 10 \; mL$ محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH تركيزه المولي  $m C_b = 10^{-2} \; mol/L$  ، الدراسة التجريبية لهذه المعايرة أعطت البيانين التاليين:





- 1- أكتب معادلة التفاعل الحادث أثناء المعايرة مبينا الثنائيات (أساس/حمض) الداخلة في التفاعل .
- 2- من (الشكل-2) أي المنحنيين (1) ، (2) يعبر عن الصفة الأساسية و أيهما يعبر عن الصفة الحمضية علل . 3- اعتمادا على الشكلين:
  - حدد احداثيتي نقطة التكافؤ (  $V_b\,,\,pH$  ) ، ثم استنتج  $C_a$  تركيز المحلول الحمضي .
    - استنتج ثابت الحموضة Ka للثنائية (-CH3COOH/CH3COO) .
  - حدد مجال الـ pH الذي فيه يتغلب الحمض CH3COOH على أساسه المرافق CH3COO
- استنتج النسبة المئوية للصفة الحمضية و كذا النسبة المئوية للصفة الأساسية عند إضافة  $V_{\rm h}=6{
  m ml}$  من هيدر و كسيد الصو ديو م

#### الأجمية :

#### 1- معادلة التفاعل الحادث:

$$CH_3COOH_{(aq)} + HO_{(aq)} = CH_3COO_{(aq)} + H_2O_{(\ell)}$$

- الثنائيات (أساس/حمض) الداخلة في التفاعل هي:

 $(CH_3COOH/CH_3COO^-)$ ,  $(H_2O/HO^-)$ 

2- أثناء معايرة حمض الإيثانويك CH<sub>3</sub>COOH و الذي يتحول إلى أساسه المرافق CH<sub>3</sub>COO يتناقص تركيز الحمض CH3COOH و يتزايد تركيز أساسه المرافق -CH3COO و على هذا الأساس المنحنى الذي يعبر عن الصفة الحمضية هو المنحنى (1) و المنحنى الذي يوافق الصفة الأساسية هو المنحني (2).

3- احداثيي نقطة التكافؤ:

 $(pH = 8.2, V_{bE} = 10 \text{ mL})$  : يكون (الشكل (الشكل في (الشكل) يكون يقطة التكافؤ

L<sub>a</sub> التركيز
 عند التكافؤ

$$C_a V_a = C_b V_{bE} \rightarrow C_a = \frac{C_b V_{bE}}{V_a}$$

$$C_a = \frac{10^{-2} \times 10 \cdot 10^{-3}}{10 \cdot 10^{-3}} = 10^{-2} \text{mol.L}^{-1}$$

• ثابت الحموضة Ka : اعتمادا على (الشكل-2) تساوي قيمة الـ pKa قيمة الـ pH عند يكون :  $CH_3COOH\% = CH_3COO^{-}\% = 50\%$ 

علبه بکون:

 $pKa = 4.8 \rightarrow Ka = 10^{-4.8} = 1.58 \cdot 10^{-5}$ 

- يتغلب الحمض على أساسه المرافق عندما يكون pH < pKa لهذا فمجال الـ pH الذي يتغلب فيه الحمض . (0 < pH < 4.8) : هو  $CH_3COO^-$  على أساسه المرافق  $CH_3COOH$ 
  - النسب المئوية للصفتين الحمضية و الأساسية:

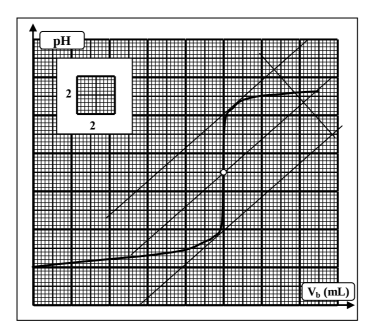
بالإسقاط على المنحنيين في (الشكل-2):

$$V_b = 6 \text{ mL} \rightarrow pH = 5$$

$$CH_3COOH\% = 36\%$$
  
 $CH_3COO^-\% = 64\%$ 

#### التمرين (4):

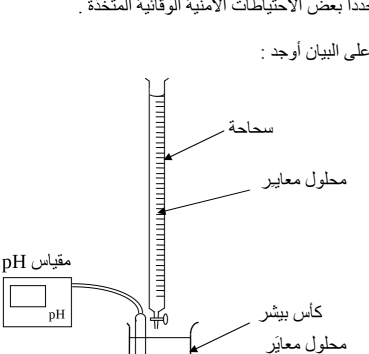
نعاير في الدرجة  $^{\circ}C$  حجما  $^{-}$   $^{-}$   $^{-}$  من محلول مائي ممدد لحمض كلور الهيدروجين ( $^{-}$   $^{-}$   $^{-}$   $^{-}$  النتائج تركيزه المولي  $^{-}$ 



- 1- ارسم بشكل تخطيطي التركيب التجريبي للمعايرة محددا بعض الاحتياطات الأمنية الوقائية المتخذة .
  - 2- بين كيف يمكن تحقيق قياس الـ pH لمحلول .
  - 3- حمض كلور الهيدروجين هو حمض قوي ، اعتمادا على البيان أوجد:
    - أ- إحداثيتي نقطة التكافؤ
    - ب- التركيز  $C_a$  لمحلول كلور الهيدروجين .
    - جـــ التركيــ ز المــولي  $C_b$  لمحلــول هيدروكــسيد الصوديوم ، و كذا قيمة الـ pH له .

#### الأجوبة :

- 1- التركيب التجريبي للمعايرة:
  - بعض الاحتياطات اللازمة:
- ار تداء قفاز ات و نظار ات و قائية .
  - أن تكون الألبسة قطنية .
    - انجاز التجربة واقفا
  - 2- كيفية تحقيق قياس الـ pH:
  - نقوم بمعايرة جهاز pH متر .
- نخرج المسبار من المحلول الخاص ثم نقوم بتنظيفه بالماء المقطر
- نغمس المسبار في المحلول الذي نريد قياس الـ pH له.
- نرج المحلول بواسطة مخلاط مغناطيسي بحذر حتى لا يلامس المسبار القطعة المغناطيسية .



مخلاط مغناطیسی -

- نضع جهاز الـ pH متر في وضعية "قياس" ثم ننتظر استقرار القيمة المشار إليها .

عند إجراء عدة قياسات متتالية يجب تنظيف المسبار بالماء المقطر بين قياسين متتاليين.

3- أ- إحداثيتي نقطة التكافؤ:

بالاعتماد على طريقة المماسات نجد:

$$(V_{bE} = 10 \text{ mL }, pH_E = 7)$$

ب- التركيز  $C_a$  لمحلول كلور الهيدروجين :

بما أن حمض كلور الهيدروجين قوي يكون:

$$C_a = \left[ H_3 O^+ \right]_f$$

من البيان قبل المعايرة:

$$pH = 2 \ \rightarrow \ \left[H_3O^+\right]_f = 10^{\text{-}2} \, \text{mol/L} \ \rightarrow \ C_a = 10^{\text{-}2} \, \text{mol/L}$$

جـ- التركيز  $\frac{C_b}{C_b}$  لمحلول هيدروكسيد الصوديوم : عند التكافؤ :

$$C_a V_a = C_b V_{bE} \ \rightarrow \ C_b = \frac{C_a V_a}{V_{bE}}$$

$$C_b = \frac{10^{-2} \cdot 0.02}{0.01} = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

• pH محلول هيدروكسيد الصوديوم:

بما أن هيدروكسيد الصوديوم أساس قوي يكون:

$$[HO^{-}] = C_b = 2.10^{-2} \text{ mol/L}$$

و منه:

• 
$$\left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{Ke}{\left[ HO^- \right]} = \frac{10^{-14}}{2.10^{-2}} = 5.10^{-13} \text{ mol/L}$$

• pH = 
$$-\log[H_3O^+]_f = 12.3$$

#### <u>التمرين (5):</u>

 $C_b$  نعاير عند الدرجة  $V_b$  حجما  $V_b$  من محلول مائي ممدد لمحلول النشادر  $V_b$  تركيزه المولى الابتدائي بمحلول كلور الهيدروجين ( $C_a$  بمحلول كلور الهيدروجين ( $H_3O^+ + Cl^-$ ) تركيزه المولي محلول كلور الهيدروجين اللازم للتكافؤ

1- أكتب معادلة تفاعل المعابرة

2- ثم مثل جدول تقدم التفاعل المنمذج لهذه المعايرة .

ند إضافة حجم  $V_a$  من محلول كلور الهيدروجين :  $V_a$ 

: عبر بدلالة  $au_{f}$  في الحالتين  $V_{a}$  ،  $C_{a}$  ،  $V_{b}$  ،  $C_{b}$  ،  $\frac{\left [ NH_{3} \right ]}{\left [ NH_{.}^{+} \right ]}$  عن نسبة التقدم النهائي بيات

• الحالة التي يكون فيها  $m V_a < 
m V_{aE}$  (قبل التكافؤ ) .

. (عند التكافؤ  $V_a = V_{aE}$  عند التكافؤ ) .

 $_{-}$  عبر عن ثابت التوازن  $_{-}$  لتفاعل المعايرة بدلالة ثابت الحموضة  $_{a}$  للثنائية ( $_{-}$   $_{-}$   $_{-}$   $_{-}$   $_{-}$ 

1- معادلة التفاعل:

$$NH_3 + HO^- = NH_4^+ + H_2O$$

2- جدول التقدم:

الحالة	التقدم	NH <sub>3</sub> +	- HO =	$NH_4^+$ +	H <sub>2</sub> O
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$C_bV_b$	$C_aV_a$	0	بزيادة
انتقالية	X	$C_bV_b$ - $x$	$C_aV_a$ - $x$	X	بزيادة
نهائية	$x_f$	$C_bV_b$ - $x_f$	$C_aV_a$ - $x_f$	$\mathbf{X}_{\mathbf{f}}$	بزيادة

$$\frac{[NH_3]_f}{[NH_4]_f}$$
 عبارة  $\frac{[NH_4]_f}{[NH_4]_f}$  يجدول التقدم ك

$$\bullet \left[ NH_4^+ \right]_f = \frac{x_f}{V_S}$$

بقسمة  $[NH_3]_1$  نجد ا

$$\frac{\begin{bmatrix} NH_{3} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} NH_{4} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{\begin{bmatrix} C_{b}V_{b} - x_{f} \\ V_{S} \end{bmatrix}}{\begin{bmatrix} x_{f} \\ V_{S} \end{bmatrix}} \rightarrow \frac{\begin{bmatrix} NH_{3} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} NH_{4} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{C_{b}V_{b} - x_{f}}{x_{f}} \rightarrow \frac{\begin{bmatrix} NH_{3} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} NH_{4} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{C_{b}V_{b}}{x_{f}} - 1$$

$$\frac{C_{b}V_{b}}{x_{f}} = 1 + \frac{\begin{bmatrix} NH_{3} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} NH_{4} \end{bmatrix}_{f}} \rightarrow x_{f} = \frac{C_{b}V_{b}}{1 + \frac{\begin{bmatrix} NH_{3} \end{bmatrix}_{f}}{[NH_{4} \end{bmatrix}_{f}}}$$

ب- عبارة  $au_{\rm f}$  في الحالة التي يكون فيها  $au_{\rm aE} < au_{\rm aE}$  المضافة في حين لا تختفي كليا كمية  $au_{\rm f}$  ، أي أن  $au_{\rm f}$  هو في هذه الحالة (قبل التكافؤ) تحتفي كل شوار د  $au_{\rm f}$  المضافة في حين لا تختفي كليا كمية  $au_{\rm f}$  ، أي أن  $au_{\rm f}$  هو متَّفاعل محد ، لذا يكون اعتمادا على جدول تقدم تفاعل المعايرة:

$$C_aV_a - x_{max} = 0 \rightarrow x_{max} = C_aV_a$$

- و جدنا سابقا :

$$x_{f} = \frac{C_{b}V_{b}}{1 + \frac{[NH_{3}]_{f}}{[NH_{4}^{+}]_{f}}}$$

و لدينا :

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}}$$

و منه:

$$\tau_{f} = \frac{\frac{C_{b}V_{b}}{[NH_{3}]_{f}}}{C_{a}V_{a}} \rightarrow \tau_{f} = \frac{C_{b}V_{b}}{C_{a}V_{a}(1 + \frac{[NH_{3}]_{f}}{[NH_{4}^{+}]_{f}})}$$

auعبارة  $au_{
m f}$  عند التكافؤ :

عند التكافؤ يمكن كتابة عبارة τ كما يلي:

$$\tau_{fE} = \frac{C_b V_b}{C_a V_{aE} (1 + \frac{[NH_3]_f}{[NH_4^+]_f})}$$

: عند التكافؤ يكون  ${
m C_{b}V_{b}}={
m C_{a}V_{aE}}$  و منه يمكن كتابة

$$\tau_{fE} = \frac{1}{1 + \frac{\left[NH_3\right]_f}{\left[NH_4^+\right]_f}}$$

 $K_{a2}$  ،  $K_{a1}$  بدلالة  $K_{a2}$  ، نابت التوازن K بدلالة الدناء

$$K = \frac{[NH_4^+]_f}{[NH_3]_f [H_3O^+]_f}$$

$$K_a(NH_4^+/NH_3) = \frac{[NH_3]_f [H_3O^+]_f}{[NH_4^+]_f}$$

یکون :

$$K = \frac{1}{K_a(NH_4^+/NH_3)}$$

#### <u>التمرين (6) :</u>

نعاير عند الدرجة  $V_a$  من محلول مائى ممدد لحمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  ، تركيزه المولى الابتدائي  $C_a$  بمحلول هيدروكسيد الصوديوم  $V_{bE}$  الصوديوم ( $V_a^+ + HO^-$ ) تركيزه المولى  $C_b$  و حجمه  $C_b$  هو حجم محلول هيدر وكسيد الصوديوم اللازم للتكافؤ

1- أكتب معادلة تفاعل المعايرة

2- ثم مثل جدول تقدم التفاعل المنمذج لهذه المعايرة .

: مند إضافة حجم  $V_{\rm b}$  من محلول هيدروكسيد الصوديوم  $V_{\rm b}$ 

. التفاعل 
$$X_f$$
 في نهاية التفاعل  $X_f$  عن التقدم النهائي  $X_f$  عن التقدم النهائي أ $X_f$  عبر بدلالة  $X_f$  عبر بدلالة  $X_f$  عبر بدلالة  $X_f$  عبر بدلالة التفاعل  $X_f$  التفاعل

: غير بدلالة 
$$au_{\rm f}$$
 في الحالتين ،  $V_{\rm b}$  ،  $V_{\rm b}$  ،  $V_{\rm a}$  ،

- الحالة التي يكون فيها  $V_b < V_{bE}$  (قبل التكافؤ ) .
- ، الحالة التي يكون فيها  $V_b = V_{bE}$  (عند التكافؤ) .

4- عبر عن ثابت التوازن K لتفاعل المعايرة بدلالة الجداء الشاردي للماء  $K_e$  و ثابت الحموضة  $K_a$  للثنائية (CH<sub>3</sub>COOH/CH<sub>3</sub>COO).

#### <u>الأجوبة :</u>

#### 1- معادلة التفاعل:

$$CH_3COOH + HO^- = CH_3COO^- + H_2O$$

#### 2- جدول التقدم :

الحالة	التقدم	$CH_3COOH + HO^- = CH_3COO^- + H_2O$				
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$C_aV_a$	$C_bV_b$	0	بزيادة	
انتقالية	X	$C_aV_a$ - $x$	$C_bV_b$ - $x$	X	بزيادة	
نهائية	$X_{f}$	$C_aV_a$ - $X_f$	$C_bV_b$ - $X_f$	$X_{f}$	بزيادة	

$$\frac{V_a, C_a}{[CH_3COOH]_f}$$
 بدلالة  $\frac{V_a, C_a}{[CH_3COO]_f}$  عبارة  $\frac{V_a, C_a}{[CH_3COO]_f}$ 

عتمادا على جدول التقدم

: نجد  $[CH_3COO^-]_f$  على  $[CH_3COOH]_f$  نجد

$$\frac{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COOH} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{\frac{C_{a}V_{a} - x_{f}}{V_{S}}}{\frac{x_{f}}{V_{S}}} \quad \rightarrow \quad \frac{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COOH} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{C_{a}V_{a} - x_{f}}{x_{f}}$$

$$\frac{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COOH} \end{bmatrix}_{f}}{\begin{bmatrix} \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \end{bmatrix}_{f}} = \frac{C_{a}V_{a}}{x_{f}} - 1$$

$$\frac{C_{a}V_{a}}{x_{f}} = 1 + \frac{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}} \rightarrow x_{f} = \frac{C_{a}V_{a}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}$$

$$\frac{C_{a}V_{a}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}} \rightarrow x_{f} = \frac{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}$$

ب- عبارة  $au_{\rm f}$  في الحالة التي يكون فيها  $au_{\rm be} < ext{V}_{
m be}$  : في هذه الحالة (قبل التكافؤ) تحتفي كل شوارد  $ext{HO}^{-}$  المضافة في حين لا تختفي كليا كمية  $ext{CH}_3$ COOH ، أي أن ·HO هو متفاعل محد ، لذا يكون اعتمادا على جدول تقدم تفاعل المعايرة :

$$C_b V_b \text{ - } x_{max} = 0 \ \ \rightarrow \ \ x_{max} = C_b V_b$$

$$x_{f} = \frac{C_{a}V_{a}}{1 + \frac{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}}$$

و لدينا :

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}}$$

$$\tau_{f} = \frac{\frac{C_{a}V_{a}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}}{\frac{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}{C_{b}V_{b}}} \rightarrow \tau_{f} = \frac{\frac{C_{a}V_{a}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}}{\frac{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}}$$

ullet عبارة  $au_{
m f}$  عند التكافؤ : عند التكافؤ يمكن كتابة عبارة  $au_{
m f}$  كما يلي :

$$\tau_{fE} = \frac{C_a V_a}{C_b V_{bE} (1 + \frac{\left[CH_3 COOH\right]_f}{\left[CH_3 COO^-\right]_f})}$$

عند التكافؤ يكون :  $\mathrm{C_aV_a} = \mathrm{C_bV_{bE}}$  و منه يمكن كتابة :

$$\tau_{fE} = \frac{1}{1 + \frac{\left[CH_{3}COOH\right]_{f}}{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}}$$

 $\frac{1}{12}$  د عبارة ثابت التوازن  $\frac{1}{12}$  بدلالة  $\frac{1}{12}$  بدلاله لدينا والتوازن

$$K = \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f}}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{f} \left[ \text{HO}^{-} \right]_{f}}$$

 $: [H_3O^+]_f$  نضرب و نقسم على

$$K = \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{\!\!\!\!f} . \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{\!\!\!\!f} . \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]_{\!\!\!f} . \left[ \text{HO}^{-} \right]_{\!\!\!\!f}} \ \, \rightarrow \ \, K = \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{\!\!\!\!f} . \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{\!\!\!\!f}} \frac{1}{\left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]_{\!\!\!f} . \left[ \text{HO}^{-} \right]_{\!\!\!\!f}}$$

و حيث أن :

• 
$$K_a(CH_3COOH/CH_3COO^-) = \frac{[CH_3COO^-]_f [H_3O^+]_f}{[CH_3COOH]_f}$$

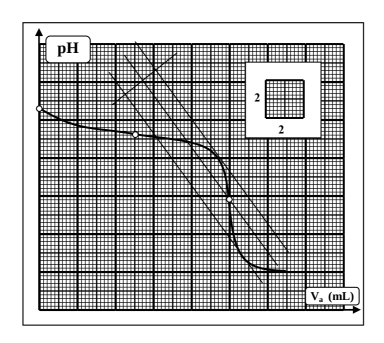
• 
$$K_e = [H_3O^+]_f . [HO^-]_f$$

یکون:

$$K = K_a \cdot \frac{1}{K_e} \rightarrow K = \frac{K_a}{K_e}$$

#### <u>التمرين (7) :</u>

 $C_b$  نعاير عند الدرجة  $V_b = 20~mL$  تركيزه المولي الابتدائي  $V_b = 20~mL$  تركيزه المولي الابتدائي الابتدائي  $V_a$  عند الدرجة  $V_a = 0.2~mol/L$  يركيزه المولي  $V_a = 0.2~mol/L$  النتائج المتحصل عليها مكنت من رسم البيان  $V_a = 0.2~mol/L$  (الشكل) .



1- أكتب معادلة تفاعل المعايرة .

2- اعتمادا على البيان:

أ- حدد قيمة  $\overline{V}_{aE}$  حجم محلول كلور الهيدروجين اللازم للتكافؤ

ب- استنتج قيمة  $C_b$  التركيز المولي لمحلول النشادر المعاير

جـ قبل وضع مسبار جهاز الـ pH- متر في البيشر ، لو نضيف إليه كمية مناسبة من الماء المقطر لجعل المسبار مغمورا بشكل ملائم ، هل إضافة الماء المقطر قبل وضع المسبار تؤثر قيمة  $V_{aE}$  اشرح .

 $(NH_4^+/NH_3)$  د- أحسب قيمة ثابت الحموضة Ka الثنائية

3- مثل جدول تقدم التفاعل المنمذج لهذه المعايرة .

$$. \frac{[NH_3]}{[NH_4^+]} = 10^{pH - pKa} : أثبت أن -4$$

. 9 من محلول كلور الهيدروجين ، نجد pH من محلول كلور  $V_a=6~mL$  من محلول 5

أ- أحسب النسبة  $\frac{[NH_3]}{[NH_4]}$  ، ثم بين أي من الأساس  $\frac{NH_3}{[NH_3]}$  أو الحمض المرافق  $\frac{[NH_3]}{[NH_4]}$  .

ب- أحسب قيمة التقدم النهائي  $X_{\mathrm{f}}$  ، علما أنه يمكن التعبير عنه بالعلاقة :

$$x_{f} = \frac{C_{b}V_{b}}{1 + \frac{\left[NH_{3}\right]}{\left[NH_{4}\right]}}$$

جـ أحسب قيمة التقدم الأعظمي  $x_{max}$  ، ثم استنتج قيمة أن تفاعل المعايرة تام

6- أحسب ثابت التوازن K لتفاعل المعايرة ، ماذا تستنتج ؟ هل توافق هذه النتيجة استناجك في السؤال-5-ج.

#### الأجوبة :

1- معادلة تفاعل المعايرة:

$$NH_3 + H_3O^+ = NH_4^+ + H_2O$$

<u>2- أ- قيمة V<sub>aE</sub> : 2</u> من نقطة التكافة

 $V_{aE} = 10 \text{ mL}$ 

<u>ب- التركيز C<sub>b</sub> :</u> عند التكافؤ :

$$C_b V_b = C_a V_{aE} \rightarrow C_b = \frac{C_a V_{aE}}{V_b}$$

$$C_b = \frac{0.2.0.01}{0.02} = 0.1 \text{ mol/L}$$

جـ تأثير إضافة الماء المقطر على قيمة V<sub>aE</sub> : عند التكافؤ:

$$C_b V_b = C_a V_{aE} \rightarrow V_{aE} = \frac{C_b V_b}{V_a}$$

هو تركيز المحلول المعاير الموجود في السحاحة و  $m ext{ ext{ iny C}}_a$  هو تركيز المحلول المعاير الموجود في السحاحة و

.  $V_b$  و  $C_b$  المنحلة في المحلول و هي لا تتغير عند إضافة الماء المقطر رغم تغير  $C_b$  و  $C_b$  الجداء  $C_b$  يمثل كمية  $C_b$  المنحلة في المحلول و هي المخلول و هي المخلول و هي المخلول و عند إضافة الماء المقطر رغم تغير عند إ إذن لا تتغير قيمة  $V_{aE}$  عند إضافة الماء المقطر في البيشر قبل وضع مسبار الـ pH متر .

د- ثابت الحموضة  $K_a$ : من نقطة نصف التكافؤ

$$\begin{split} pK_a &= pH_{E/2} = 9.2 \\ K_a &= 10^{\text{-}9.2} = 6.3 \text{ . } 10^{\text{-}10} \end{split}$$

#### 3- جدول تقدم المعايرة:

الحالة	التقدم	$NH_3$ +	- HO =	$NH_4^+$ +	H <sub>2</sub> O
ابتدائية	x = 0	$C_bV_b$	$C_aV_a$	0	بزيادة
انتقالية	X	$C_bV_b$ - $x$	$C_aV_a$ - $x$	X	بزيادة
نهائية	$X_f$	$C_bV_b$ - $x_f$	$C_aV_a$ - $x_f$	$X_{f}$	بزيادة

$$\frac{[NH_3]_f}{[NH_4^+]_f} = 10^{pH-pKa}$$
 يُبات أن  $\frac{1}{2}$ 

$$\begin{split} K_{a} &= \frac{\left[NH_{3}\right]_{f} \left[H_{3}O^{+}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f}} \\ &\log K_{a} = \log \frac{\left[NH_{3}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f}} + \log \left[H_{3}O^{+}\right]_{f} \\ &- \log K_{a} = -\log \frac{\left[NH_{3}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f}} - \log \left[H_{3}O^{+}\right]_{f} \\ pKa &= -\log \frac{\left[NH_{3}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f}} + pH \\ &\log \frac{\left[NH_{3}\right]_{f}}{\left[NH_{3}\right]_{f}} = pH - pKa \rightarrow \frac{\left[NH_{3}\right]_{f}}{\left[NH_{4}\right]_{f}} = 10^{pH - pKa} \end{split}$$

$$\frac{V_a = 6 \text{ mL}}{[NH_4]_f}$$
 عند إضافة  $\frac{[NH_3]_f}{[NH_4]_f}$  عند إضافة  $\frac{5}{1}$ 

$$V_b = 6 \text{ mL} \rightarrow \text{pH} = 9$$

و لدينا:

 $pKa(NH_4^+/NH_3) = 9.2$ 

و اعتمادا على العلاقة السابقة:

$$\frac{[NH_3]_f}{[NH_4]_f} = 10^{9-9.2} = 0.63$$

$$\frac{[NH_3]_f}{[NH_4]_f} = 0.63 < 1 \rightarrow [NH_3]_f < [NH_4]_f$$

 $NH_3$  أذن الحمض  $NH_4^+$  مغلب على حمضع المرافق

ب- قيمة  $x_f$ : اعتمادا على العلاقة المعطاة :

$$x_f = \frac{0.1.0.02}{1 + 0.63} = 1.23.10^{-3} \text{ mol}$$

جـ- التقدم الأعظمي :  $V_a = 6 \; mL < V_{aF}$  (قبل التكافؤ) ، في هذه الحالة يكون  $H_3O^+$  هو المتفاعل المحد و منه :  $V_a = 6 \; mL < V_{aF}$ 

 $C_a V_a - x_{max} = 0 \rightarrow c_{max} = C_a V_a$ 

ب- استنتاج أن تفاعل المعايرة تفاعل تام : نحسب  $\tau_f$  :

$$\tau_{f} = \frac{x_{f}}{x_{max}}$$

$$\tau_{f} = \frac{1.23 \cdot 10^{-3}}{1.2 \cdot 10^{-3}} \approx 1$$

إذن تفاعل معايرة تام .

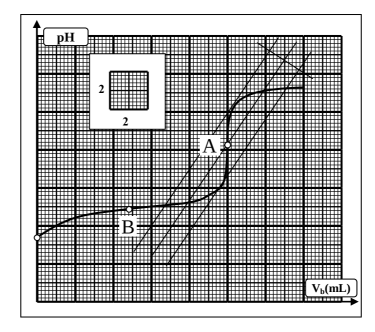
6- ثابت التوازن:

$$K = \frac{\left[NH_4^+\right]_f}{\left[NH_3\right]_f\left[H_3O^+\right]_f} = \frac{1}{K_a(NH_4^+/NH_3)}$$
$$K = \frac{1}{6.3 \cdot 10^{-10}} = 1.6 \cdot 10^9$$

 $\frac{10^{10}}{10^{10}}$  ، نستنتج أن تفاعل المعايرة تام .

#### <u>التمرين (8) :</u>

نعاير عند الدرجة  $\mathrm{CH_{3}COOH}$  من محلول مائي ممدد لحمض الإيثانويك  $\mathrm{CH_{3}COOH}$  ، تركيزه  $C_{b} = 10^{-2} \text{ mol/L}$  المولي الابتدائي  $C_{a}$  بمحلول هيدروكسيد الـصوديوم ( $Na^{+} + HO^{-}$ ) تركيزه المولي عبدروكسيد الـصوديوم و حجمه  $V_b$  . النتائج المتحصل عليها مكنت من رسم البيان  $pH=f(V_b)$  .  $V_b$ 



- 1- أذكر البروتوكول التجريبي لتحقيق قياس الـ pH لمحلول .
  - 2- أكتب معادلة التفاعل المنمذَّج للمعايرة .
- 3- كيف تسمى كل من النقطتين B ، A ، أذكر مميزات كل نقطة .
  - 4- اعتمادا على البيان:
- . المعاير  $CH_3COOH$  المعاير مصل الايثانويك  $CH_3COOH$  المعاير
- . ( $CH_3COOH_{(aq)}/CH_3COO^{-}_{(aq)}$ ) و قيمة الـ Ka و قيمة الـ و قيمة الـ و قيمة الـ
  - جـ بين أن حمض الإيثانويك ضعيف .
- = 1 د- ما هو حجم محلول هيدروكسيد الصوديوم المضاف عندما يكون
  - نجد إضافة  $V_b = 6 \text{ mL}$  المزيج هو 5:
  - اً عبر عن النسبة  $[CH_3COO^-]$  بدلالة pKa و pKa أ- عبر عن النسبة  $[CH_3COOH]$ 
    - ب- مثل جدول تقدم التفاعل المنمذج للمعايرة.
  - .  $V_b=6~mL$  عند إضافة  $x_f$  عند  $x_f$  عند إضافة بدلالة  $x_f$  عند أسابقة بدلالة عند  $x_f$ 
    - د- أحسب النسبة النهائية للتقدم  $au_{
      m f}$  ، ماذا تستنتج ؟
    - 6- تحقق من نتيجة السؤال5-جـ بحساب ثابت التوازن K .

#### الأجوبة :

- 1- البروتوكول التجريبي للمعايرة:
- نملأ السحاحة بمحلول هيدروكسيد الصوديوم و نضبط مستوى المحلول عند التدريجة صفر .
- نسحب باستعمال ماصة عيارية حجما  $V_0$  من محلول النشادر و نضعه في بيشر الذي يوضع بدوره فوق مخلاط
  - نعاير الـ pH متر باستعمال محلولين موقيين مختلفين على الأقل لهما pH معلوم .
- نغسل جيدا مسبار الـ pH متر بالماء المقطر و نجففه ، ثم نغمره بخذر في البيشر الذي يحتوي على محلول حمض الإيثانويك (نغمره شاقوليا دون لمس القطعة المغناطيسة الخاصة بالمخلاط) .
- نشغل المُخلاط المغناطيسي و نبدأ في إضافة حجوم مختلفة من محلُول هيدروكسيد الصوديوم الموجود في
- نقيس في كل إضافة قيمة pH الوسط التفاعلي (المزيج) و ندون النتائج في جدول يمكن من خلاله رسم المنحنى  $pH = f(V_2)$ 
  - 2- معادلة التفاعل:

#### $CH_3COOH + HO^- = CH_3COO^- + H_3O^+$

#### B و A و B اسم و مميزات النقطتين

- النقطة A تسمى نقطة التكافؤ و عندها تتفاعل كل كمية CH<sub>3</sub>COOH التي نحن بصدد معايرتها مع كل كمية النقطة الموجودة في محلول هيدروكسيد الصوديوم المضاف عند التكافؤ ، أي تفاعل المعايرة عند التكافؤ يكون في نسب ستو کیو متریة
- النقطة B تسمى نقطة التكافؤ و عندها تتفاعل نصف كمية CH3COOH الابتدائية في محلول حمض الايثانويك المعايَر

 $\frac{1}{2}$ : CH<sub>3</sub>COOH للمحلول  $\frac{1}{2}$  التكافؤ :

$$C_a V_a = C_b V_{bE} \rightarrow C_a = \frac{C_b V_b}{V_a}$$

من البيان من نقطة التكافؤ  $V_{bE}=10~mL$  و منه :

$$C_a = \frac{10^{-2} \cdot 0.01}{0.01} = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

ب- قيمة الـ Ka <u>:</u> من نقطة نصف التكافؤ :

$$pKa=pH_{1/2}=4.8$$

$$K_a = 10^{-4.8} = 1.58 \cdot 10^{-5}$$

جـ اثبات أن حمض الايثانويك ضعيف:

$$\tau_f = \frac{\left[H_3 O^+\right]_f}{C_a}$$

من البيان قبل المعايرة ( $V_b=0$ ) يكون pH محلول حمض الإيثانويك هو 3.4 و منه يكون في هذا المحلول :  $[H_3O^+]_c = 10^{-3.4} = 4.10^{-4} \text{ mol/L}$ 

: منه و  $C_a = 10^{-2} \, \text{mol/L}$  و منه

$$\tau_{\rm f} = \frac{4.10^{-4}}{10^{-2}} = 4.10^{-2}$$
 (4%)

نلاحظ :  $\tau_{\rm f} < 1$  و منه انحلال حمض الایثانویك في الماء غیر تام و بالتالي فهو حمض ضعیف .  $\frac{ \left[ {\rm CH_3COO}^- \right]_{\rm f} }{ {\rm CH_3COOH}_{\rm a} }$  د - حجم محلول NaOH المضاف عندما یکون  $\frac{1}{2} = \frac{1}{2} = \frac{1}{2}$ 

في هذه الحالة تكون المعايرة بلغت نقطة نصف التكافؤ و عندها يكون:

$$V_b = \frac{V_{bE}}{2} = \frac{10 \text{ mL}}{2} = 5 \text{ mL}$$

$$\frac{[\mathrm{CH_3COO}^{-}]_{\mathrm{f}}}{[\mathrm{CH_3COOH}]_{\mathrm{f}}}$$
 بدلالة  $\frac{5}{-5}$ 

$$\begin{split} K_{a} = & \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{\text{-}} \right]_{f} \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{\text{+}} \right]_{f}}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f}} \\ \log & \text{Log} \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{\text{-}} \right]_{f}}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f}} + \log \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{\text{+}} \right]_{f} \end{split}$$

$$\begin{split} -\log K_a &= -\log \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COO}^- \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} - \log \left[ \text{H}_3 \text{O}^+ \right]_f \\ pKa &= -\log \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COO}^- \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} + pH \\ \log \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COO}^- \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} = pH - pKa \\ &\rightarrow \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COO}^- \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} = 10^{pH - pKa} \\ &\qquad \qquad \underbrace{ \begin{bmatrix} \text{CH}_3 \text{COO}^- \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f} \\ = \frac{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f}{\left[ \text{CH}_3 \text{COOH} \right]_f$$

• 
$$V_b = 6 \text{ mL} \rightarrow pH = 5$$

■ 
$$pK_a = 4.8$$

و منه:

$$\frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}\right]_{f}}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}\right]_{f}} = 10^{5-4.8} = 1.58$$

#### ب- جدول التقدم:

الحالة	التقدم	$CH_3COOH + HO^- = CH_3COO^- + H_2O$				
ابتدائية	x = 0	$C_aV_a$	$C_bV_b$	0	بزيادة	
انتقالية	X	$C_aV_a$ - $x$	$C_bV_b$ - $x$	X	بزيادة	
نهائية	$X_{f}$	$C_aV_a$ - $x_f$	$C_bV_b$ - $x_f$	$X_{f}$	بزيادة	

$$\frac{[CH_{3}COO^{-}]_{f}}{[CH_{3}COOH]_{f}} \xrightarrow{\text{in } X_{f}} \frac{[CH_{3}COOH]_{f}}{[CH_{3}COOH]_{f}}$$

$$\bullet \left[ \text{CH}_{3} \text{COOH} \right]_{f} = \frac{C_{a} V_{a} - x_{f}}{V_{S}}$$

:  $[CH_3COOH]_f$  على  $[CH_3COO^-]_f$  بقسمة

$$\frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}\right]_{f}}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}\right]_{f}} = \frac{\frac{x_{f}}{V_{S}}}{\frac{C_{a}V_{a} - x_{f}}{V_{S}}} \rightarrow \frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}\right]_{f}}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}\right]_{f}} = \frac{x_{f}}{C_{a}V_{a} - x_{f}}$$

 $V_b = 6 \text{ mL}$  عند إضافة  $X_f$  عند إضافة عند اسابقا :

$$V_b = 6 \text{ mL} \rightarrow \frac{\left[\text{CH}_3\text{COO}^-\right]_f}{\left[\text{CH}_3\text{COOH}\right]_f} = 1.58$$

و من خلال العلاقة السابقة نكتب:

$$1.58 = \frac{x_f}{(10^{-2}.10^{-2}) - x_f}$$

$$1.58 = \frac{x_f}{10^{-4} - x_f} \rightarrow 1.58 \cdot 10^{-4} - 1.58 x_f = x_f$$

1.58 . 
$$10^{-4} = 2.58 \text{ x}_f \rightarrow \text{ x}_f = \frac{1.58.10^{-4} \text{ mol}}{2.58} = 6.12.10^{-5} \text{ mol}$$

د- النقدم النهائي  $au_{
m f}$  :  $V_{
m b} = 6~{
m mL} < V_{
m bE}$  هو المتفاعل المحد و عليه يمكن كتابة اعتمادا على  $V_{
m b} = 6~{
m mL} < V_{
m bE}$ جدول التقدم:

$$C_bV_b$$
 -  $x_{max} = 0 \rightarrow x_{max} = C_bV_b$   
 $x_{max} = 10^{-2} . 6 . 10^{-3} = 6 . 10^{-5} mol$ 

لدبنا

$$\tau_{f} = \frac{x_{f}}{x_{max}}$$

$$\tau_{f} = \frac{6.12.10^{-5}}{6.10^{-5}} \approx 1$$

نستنتج أن تفاعل المعايرة تام . 6- حساب ثابت التوازن : لدينا :

$$\begin{split} K = & \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f}}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{f} \left[ \text{HO}^{-} \right]_{f}} \\ K = & \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f} \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{f} \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]_{f} \left[ \text{HO}^{-} \right]_{f}} \right. \\ \to & K = \frac{\left[ \text{CH}_{3}\text{COOH} \right]_{f} \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]}{\left[ \text{CH}_{3}\text{COO}^{-} \right]_{f} \left[ \text{H}_{3}\text{O}^{+} \right]_{f} \left[ \text{HO}^{-} \right]_{f}} \end{split}$$

و منه:

$$K = K_a \cdot \frac{1}{K_e} \rightarrow K = \frac{K_a}{K_e}$$

لدينا :

• 
$$K_a = 1.58 \cdot 10^{-5}$$

• 
$$K_e = 10^{-4}$$

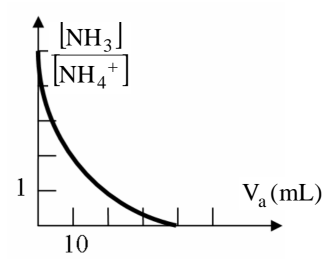
و منه:

$$K = \frac{1.58.10^{-5}}{10^{-14}} = 1.58.10^9$$

نلاحظ:  $10^4 > 10^4$  ، نستنتج أن تفاعل المعايرة تام ، و هذا يتفق مع النتيجة السابقة .

#### <u>التمرين (9):</u>

نحضر عند الدرجة  $^{\circ}C_{\rm b}$  محلول مائيا للنشادر  $^{\circ}C_{\rm b}$  حجمه  $^{\circ}C_{\rm b}$  و تركيزه المولي  $^{\circ}C_{\rm b}$  ، ثم نضيف له ، تدريجيا محلول حمض كلور الهيدروجين تركيزه المولي  $m C_a = 10^{-2}~mol/L$  مع بعض قطرات من الهيليالتين يتغير لون الكاشف بعد سكب حجم  $V_{aE}$  من المحلول الحمضي ، (الشكل-1) المقابل يمثل تغيرات النسبة بين التركيز المولي لمحلول النشادر المتبقي  $[NH_3]$  و التركيز المولي لحمضه المرافق  $[NH_4^+]$  بدلالة حجم المحلول الحمضي



1- أوجد:

أ- حجم المحلول الحمضى  $V_{aE}$  اللازم للتكافؤ .

ب التركيز المولي الابتدائي  $C_b$  لمحلول النشادر .

2- استنتج من الشكل المعطى قيمة الـ Pka للثنائية ( $NH_4^+/NH_3$ ) ، علما أن pH محلول النشادر قبل المعايرة هو 9.9

#### الأحوية :

1- أ- حجم المحلول الحمضي المضاف: طريقة أولى:

عند التكافؤ  $\overline{\text{Tielet}}$  عند التكافؤ  $\overline{\text{Tielet}}$  كل كمية  $\overline{\text{NH}_3}$  و عليه يكون :

$$[NH_3] \approx 0 \rightarrow \frac{[NH_3]}{[NH_4^+]} = 0$$

 $V_{aE} = 40\ mL$ : بالاسقاط في البيان نجد طريقة ثانية : - عند نصف التكافؤ :

$$[NH_3] = [NH_4^+] \rightarrow \frac{[NH_3]}{[NH_4^+]} = 1$$

- كما يكون الحجم المضاف من محلول كلور الهيدروجين مساوي لنصف الحجم المضاف عند التكافؤ ، أي :

$$V_a = \frac{V_{aE}}{2}$$

بعبارة أخرى:

$$V_a = \frac{V_{aE}}{2} \longrightarrow \frac{[NH_3]}{[NH_4^+]} = 1$$

بالإسقاط في البيان نجد:

$$\frac{V_{aE}}{2} = 20 \, mL \, \rightarrow \, V_{aE} = 40 \, mL$$

ب- التركيز المولي  $C_b$  الابتدائي لمحلول النشادر : عند التكافؤ :

$$C_b V_b = C_a V_{aE} \rightarrow C_b = \frac{C_a V_{aE}}{V_b}$$

$$C_b = \frac{10^{-2} .40.10^{-3}}{20.10^{-3}} = 2.10^{-2} \text{ mol/L}$$

2- قيمة الـ pKa : لدينا :

$$pH = pKa + log \frac{\left[NH_3\right]}{\left[NH_4^{+}\right]} \rightarrow pKa = pH - log \frac{\left[NH_3\right]}{\left[NH_4^{+}\right]}$$

 $[NH_3]$  و من البيان يكون قبل المعايرة  $V_a=0$  الدينا من معطيات التمرين : pH=9.9 و من البيان يكون قبل المعايرة  $V_a=0$  ، بالتعويض في العلاقة السابقة نجد:

pKa = 9.9 - log5 = 9.2

#### التمرين (10):

التالية :  $C_0$  لمحلول هيدروكسيد الصوديوم تركيزه المولى  $C_0$  تحمل المعلومات التالية :

$$P = 20 \% \cdot d = 1.3 \cdot M = 40 \text{ g/mol}$$

حيث : • M هي كتلة المولية لهيدر وكسيد الصوديوم .

• d كثافة المحلول.

■ P هي النسبة الكتلية للمحلول ، تمثل كتلة هيدروكسيد الصوديوم المنحلة في 100g من محلول العينة

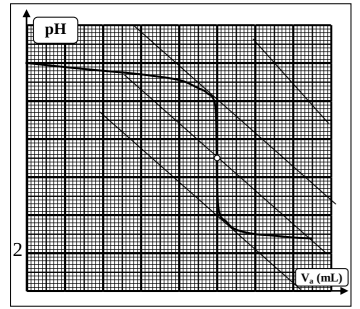
أ- أثبت أن النسبة الكتلية P يعبر عنها بدلالة d ، M ،  $C_0$  بالعلاقة :

$$P = \frac{MC_0}{10d}$$

.  $\rho(H_2O=1000g/L$  : علما أن الكتلة الحجمية للماء

 $\mathbf{C}_0$  ب- أحسب قيمة

جـ ما هو حجم محلول حمض كلور الهيدروجين الذي تركيزه المولي  $C_a = 0.1 \, \text{mol/L}$  اللازم لمعايرة حجم . هل يمكن تحقيق هذه المعايرة بسهولة ؟ علل  $m V_0=10~mL$ 



 $^{\circ}$  2- نحضر عند الدرجة  $^{\circ}$  2 محلولا  $^{\circ}$   $^{\circ}$  بتمديد الحجم  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  من العينة المخبرية  $^{\circ}$   $^{\circ}$  مرة ، نأخذ بواسطة ماصة عيارية  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  من المحلول  $^{\circ}$  الممدد و نعايره بمحلول كلور الهيدروجين تركيزه المولي الممدد و نعايره بمحلول كلور الهيدروجين تركيزه المولي  $^{\circ}$   $^{$ 

أ- أكتب المعادلة المنمذجة للتحول الحادث أثناء المعايرة . ب- كيف نضع مسبار الـ pH- متر حتى يكون مغمورا بشكل ملائم ؟ لماذا ؟

جـ ما هي قيمة pH الوسط التفاعلي عند التكافؤ

د- اعتمادًا على البيان بين أن هيدروكسيد الصوديوم هو أساس قوي .

هـ- أحسب الحجم المضاف عند التكافؤ  $V_{aE}$  ، ثم حدد سلم الرسم على محور  $V_2$  .

#### <u>الأجوبة :</u>

$$P = \frac{M.C_0}{10d}$$
 البات

- من تعريف النسبة الكتلية يمكن كتابة :

$$\left\{ \begin{array}{l} 100 \ g \ (S_0) \ \rightarrow \ P\% \ g \ (NaOH) \\ m(S_0) \ g \ \rightarrow \ m(NaOH) \ g \end{array} \right.$$

ومنه:

$$P = \frac{m(NaOH)}{m(S_0)}.100$$

- إذا كانت  $ho(S_0)$  هي الكتلة الحجمية لمحلول هيدر وكسيد الصوديوم نكتب :

$$\rho(S_0) = \frac{m(S_0)}{V_S} \rightarrow m(S_0) = \rho(S_0).V_S$$

- إذا كان  $C_{\rm m}$  هو التركيز الكتلي لمحلول هيدروكسيد الصوديوم نكتب

$$C_m = \frac{m(NaOH)}{V_S} \rightarrow m(NaOH) = C_m.V_S$$

و منه تصبح عبارة P كما يلي:

$$P = \frac{C_{\rm m}.V_{\rm S}}{\rho.V_{\rm S}}.100 \rightarrow P = \frac{100.C_{\rm m}}{\rho}$$

لدينا

$$-C_m = M.C_0$$

• 
$$d = \frac{\rho(S_0)}{\rho(H_2O)} \rightarrow \rho = d \cdot \rho(H_2O) = d \cdot 1000 \rightarrow \rho = 1000d$$

و منه يصبح:

$$P = \frac{100.M.C_0}{1000.d} \rightarrow P = \frac{M.C_0}{10.d}$$

ب- قيمة  $\frac{C_0}{2}$ : من العلاقة السابقة لدينا :

$$C_0 = \frac{10.d.P}{M}$$
 $C_0 = \frac{10.1.3.20}{40} = 6.5 \text{ mol/L}$ 

جـ حجم محلول حمض كلور الهيدروجين اللازم للتكافؤ: عند التكافؤ:

$$C_0 V_0 = C_a V_{aE} \ \rightarrow \ V_{aE} = \frac{C_0 V_0}{C_a}$$

$$V_{aE} = \frac{6.5 \cdot 0.01}{0.10} = 0.650 \, L = 650 \, mL$$

نلاحظ أن حجم المحلول الحمضى اللازم للمعايرة كبير جدا مقارنة مع الحجم الذي يمكن أن تحتويه السحاحة ، إذن لا يمكن تحقيق المعايرة بسهولة

#### 2-أ- معادلة التفاعل المنمذج للمعايرة:

 $H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = 2H_2O_{(\ell)}$ 

ب- حتى يكون المسبار مغمور بشكل ملائم في البيشر يجب أن يوضّع بشكل عموديا بعيدا عن سطح البيشر و ذلك لتجنب إتلافه بسبب ارتجاج الوعاء إذا كان موضوع فوق المرج ، أو بسبب ملامسته للقطعة المغناطيسية في حالة استعمال المخلاط المغناطيسي.

جـ قيمة الـ pH عند التكافؤ :

pH = 7 : و عليه فالمزيج عند التكافؤ يكون معتدل أي

د- إثبات أن هيدر وكسيد الصوديوم هو أساس قوي :

بما أن العينة مددت 650 مرة يكون تركيز المحلول الممد و هو المحلول الذي قمنا بمعايرته هو:

$$C_b = \frac{C_0}{650} = \frac{6.5}{650} = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

 $(V_a=0)$  و من البيان قبل المعايرة الوسط التفاعلي جزء من المحلول الممدد (S) ذو التركيز ، و من البيان قبل المعايرة یکون : pH = 2 ، إذن محلول هیدروکسید الصودیوم الممدد هو pH = 2 و منه :

$$\left[ H_3 O^+ \right]_f = 10^{-2} \text{ mol/L} \rightarrow \left[ HO^- \right] = \frac{\text{Ke}}{\left[ H_3 O^+ \right]_f} = \frac{10^{-14}}{10^{-12}} \rightarrow \left[ HO^- \right] = 10^{-2} \text{ mol/L}$$

نلاحظ أن  $= C_b = [HO^-]$  إذن محلول هيدروكسيد الصوديوم هو أساس قوي .

هـ الحجم المضاف عند التكافؤ : V<sub>aE</sub> عن التكافؤ :

$$C_b V_b = C_a V_{aE} \ \rightarrow \ V_{aE} = \frac{C_b V_b}{C_a}$$

 $G(\mu S)$ 

$$V_{aE} = \frac{10^{-2} \cdot 0.01}{5 \cdot 10^{-3}} = 0.02 L = 20 \text{ mL}$$

500

2

سلم الرسم:

الحجم  $V_{aE}=20$  و عليه : الورقة الميليمترية قيمة  $V_{aE}=20$  و عليه :

$$\begin{cases} 20 \text{ mL} \rightarrow 5\text{cm} \\ \text{x mL} \rightarrow 1 \text{ cm} \end{cases}$$

 $1 \text{cm} \rightarrow 4 \text{ mL}$  : و منه سلم الرسم هو  $x = \frac{20.1}{5} = 4 \text{ mL}$  : إذن

#### <u>التمرين (11):</u>

توجد في مخبر الثانوية قارورة لحمض كلور الهيدروجين المركز  $A_0$  مكتوب عليها P = 34% ، الكتلة االحجمية لـ ho=1180 هي ho=1180 . النسبة المئوية الكتلية للحمض تعنى كتلة الحمض المنحلة في ho=1180 من هذا المحلول . من أجل التحقق من الكتابة P = 34% ، نقوم بما يلى :

• المرحلة الأولى : نمدد عينة من المحلول  $\hat{A}_0$  مرة فنحصل على محلول  $\hat{A}_1$  تركيزه  $\hat{A}_1$  .

.  $C_b = 0.1 \; \text{mol/L}$  و نعايره بمحلول الصود تركيزه  $V_1 = 10 \; \text{mL} : A_1$  و نعايره بمحلول الصود تركيزه و بمتابعة تطور الناقلية G للمحلول نحصل على المنحنى التالى:

1- اكتب معادلة التفاعل المنمذج للمعايرة .

 $C_1$  التركيز المولى G = f(V) حدد اعتمادا على المنحنى لمحلول حمض كلور الهيدر وجين الممدد

محلول  $C_{m0}$  المتنتج التركيز المولى  $C_0$  المحلول محلول  $C_{m0}$  $A_0$  كلور الماء المركز

 $A_0$  ما هى كتلة  $A_0$  من محلول  $A_0$  .

5- ما هي كتلة كلور الهيدروجين HCl المنحل في 1L من  $A_0$  المحلول

 $A_0$  أحسب النسبة الكتلية للمحلول  $A_0$  ، هل تتوافق مع الكتابة

الموجودة على القارورة ؟

7- من بين الكواشف التي تضمنها الجدول التالي ما هو أنسب كاشف لهذه المعايرة ؟ مع التعليل .

الكاشف	أزرق البروموتيمول	الفينول فتالين	أحمر الميثيل
PH مجال تغير لونه	6.2 - 7.6	8.2 - 9.5	4.2 - 6.0

V (mL)

. M(Cl) = 35.5 g/mol ، M(H) = 1 g/mol : يعطى

#### الأجوبة :

2- أ- معادلة المعايرة :

$$H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = 2H_2O_{(\ell)}$$

ب- التركيز  $C_1$  لمحلول HCl الممدد : اعتمادا على معادلة المعايرة يكون عند التكافؤ :

$$C_1V_1 = C_bV_{bE} \ \rightarrow \ C_1 = \frac{C_bV_{bE}}{V_1}$$

الأستاذ : فرقاني فارس

. اذن :  $V_{bE}=11~mL$  : يكون G=f(t) البيان من خلال البيان و منه من حدية و منه من خلال البيان يكون

$$C_1 = \frac{0.1.11.10^{-3}}{10.10^{-3}} = 0.11 \text{ mol/L}$$

جـ التركيز المولي  $C_0$  و الكتلي  $C_{m0}$  لمحلول HCl قبل التمديد : المحلول مخفف 100 مرة و عليه :

$$C_1 = \frac{C_0}{100} \rightarrow C_0 = 100 C_1 = 100.0.11 = 11 \text{ mol/L}$$

 $C_{m0} = M(HCl) \cdot C_0$ 

• M(HCl) = 1 + 35.5 = 36.5 g/mol

 $- C_{m0} = 36.5 \cdot 11 = 401.5 \text{ g/L}$ 

د- كتلة <u>1</u>L من <u>A</u><sub>0</sub> :

$$\rho = \frac{m}{V} \rightarrow m = \rho V \longrightarrow m = 1180 \text{ . } 1 = 1180 \text{ g}$$

#### هـ كتلة HCl المنحل في 1L من HCl :

$$C_m = \frac{m'}{V} \rightarrow m' = C_m V$$
  
 $m' = 401.5 \cdot 1 = 401.5 g$ 

و - النسبة الكتلية لـ  $A_0$  : يمكن القول أن  $A_0$  من المحلول  $A_0$  توجد به  $A_0$  عرجه بنا القول أن  $A_0$  من تعريف النسبة الكتلية يكون :  $A_0$  من المحلول أن  $A_0$  من المحلول أن  $A_0$  توجد به وحد به

$$\begin{cases} 1180 \text{ g} \rightarrow 4150 \\ 100 \text{ g} \rightarrow P \end{cases} \rightarrow P = \frac{100.401.5}{1180} = 34\%$$

و هي توافق الكتابة المتواجدة على القارورة .

## ي- الكاشف المناسب للمعايرة:

pH = 7 عند التكافؤ و منه و من خلال الجدول كون أن تفاعل المعايرة حادث بين حمض قوي و أساس قوي يكون المعطى يكون الكاشف المناسب لهذه المعايرة هو أزرق البروموتيمول.

## تمارين مقترحة

#### التمرين (12): (بكالوريا 2011 - رياضيات) (الحل المفصل: تمرين مقترح 09 على الموقع)

d=1.3 و  $S_0$  عينة مخبرية  $S_0$  لمحلول هيدروكسيد الصوديوم تحمل المعلومات التالية :

.  $C_0 = 8.8 \; \mathrm{mol.L^{-1}}$  بين بالحساب أن التركيز المولي للمحلول يقارب -1

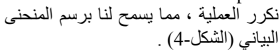
ب- ما هو حجم محلول حمض كلور الهيدروجين الذي تركيزه المولى  $\mathrm{C_a} = 0.10 \, \mathrm{mol.L^{-1}}$  اللازم لمعايرة من العينة المخبرية .  $V_0 = 10 \text{ mL}$ 

جـ هل يمكن تحقيق هذه المعايرة بسهولة ؟ علل .

2- نحضر محلولا S بتمديد العينة المخبرية 50 مرة . صف البروتوكول التجريبي الذي يسمح بتحضير 500 mL

من المحلول S .

3- نأخذ بواسطة ماصة حجما من المحلول S من المحلول V\_b = 10.0 mL مسبار جهاز الـ pH- متر في البيشر و نضيف إليه كمية مناسبة من الماء المقطر تجعل المسبار مغمورا بشكل ملائم نقيس قيمة الـ pH ، بعدها نسكب بواسطة سحاحة حجما من المحلول الحمضى ثم نعيد قياس الـ Ha .



أ- كيف نضع مسبار الـ pH- متر حتى يكون مغمور ابشكل ملائم ؟ لماذآ ؟

ب- أكتب المعادلة المنمذجة للتحول الحادث أثناء المعايرة .

. حين الإحداثيين  $(V_{aE}\,,\,pH_E)$  لنقطة التكافؤ E مع ذكر الطريقة المتتبعة

د- استنتج التركيز المولى للعينة المخبرية .

 $M(Na) = 23 \text{ g.mol}^{-1}$ ;  $M(O) = 16 \text{ g.mol}^{-1}$ ;  $M(H) = 1 \text{ g.mol}^{-1}$ 

 $V_{a}(mL)$ 

#### أحوية مختصرة :

$$V_{aE} = \frac{C_0 V_0}{C_a} = 0.880 L = 880 \text{ mL} \text{ ($.$} \cdot C_0 = \frac{10.d.P}{M} = 8.8 \text{ mol/L ($^{\dagger}$-1)}$$

جـ) لايمكن تحقيق المعايرة بسهولة لأن حجم المحلول الحمضي اللازم للمعايرة كبير جدا مقارنة مع الحجم الذي يمكن أن تحتويه السحاحة

نأخذ بواسطة ماصة  $100~\mathrm{mL}$  ، الحجم  $V_0 = 10~\mathrm{mL}$  من العينة المخبرية و نضعها في الحوجلة العيارية (2 mL ثم نكمل الحجم بالماء المقطر إلى الخط العياري (التدريجة 500) ، بعدها نرج المحلول حتى يتجانس أو نخلطه بقضبيب زجاجي

3- أ) حتى يكون المسبار مغمور بشكل ملائم في البيشر يجب أن يوضع عموديا و ذلك لتجنب إتلافه من طرف المخلاط المغناطيسي أو اصطدامه بالوعاء بسبب ارتجاج الوعاء إذا كان موضوع فوق المرج .

الشكاء – 4 ----

. ( 
$$V_{aE} = 17.6 \text{ mL}$$
 ,  $pH = 7$  ) ( $\Rightarrow$  '  $H_3O^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = 2H_2O_{(\ell)}$  ( $\hookrightarrow$ 

د) نحسب أو  $V_b = \frac{C_a V_{aE}}{V_b} = 0.176 \, \text{mol/L}$  و من ثم نحسب تركيز  $C_b = \frac{C_a V_{aE}}{V_b} = 0.176 \, \text{mol/L}$  و من ثم نحسب تركيز العينة المخبرية فنجد :  $C_0 = 50 \, C_b = 8.8 \, \text{mol/L}$ 

#### التمرين (13): ( بكالوريا 2013 - علوم تجريبية ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 10 على الموقع)

نقيس محلول (S) لحمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  حجمه  $CH_3COOH$  محلول (S) نقيس نحضر محلول (S) نقيس الناقاية الكهربائية النوعية  $\sigma=16.0~{\rm mS.m}^{-1}$  . نقيس الناقاية الكهربائية النوعية  $\sigma=16.0~{\rm mS.m}^{-1}$ 

1- أكتب معادلة التفاعل المنمذجة لانحلال حمض الإيثانويك في الماء .

2- جد عبارة  $\left[H_3O^+_{(aq)}\right]_f$  في المحلول (S) بدلالة  $\sigma$  ، ( $\sigma$ 0- $(A_3O^+_{(aq)})$ 0 حيث :  $\lambda$ 1 الناقلية النوعية المولية الشاردية ، ثم أحسبه .

3.4 بين أن قيمة الـ pH للمحلول هي 3.4.

4- نعاير حجما  $V_a$  من المحلول السّابق (S) بواسطة محلول هيدروكسيد البوتاسيوم ( $K^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$ ) تركيزه المولي :  $C_b = 2.0 \cdot 10^{-3} \, \text{mol/L}$  .

قبل عملية المعايرة ، كانت النسبة :  $\frac{[CH_3COO^-]}{[CH_3COOH_{(aq)}]}$  ، و أثناء المعايرة عند إضافة

 $\frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{\text{-}}\right]}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}_{(aq)}\right]}$  = 1 أصبحت النسبة  $V_{b}$  = 10 mL

أ - استنتج قيمة Ka ثابت الحموضة للثنائية ( $CH_3COOH_{(aq)}/CH_3COO^{-}_{(aq)}$ ) .  $V_a$  قيمة  $V_a$  قيمة و $V_a$  .

.  $\lambda(H_3O^+) = 35.0 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$  ،  $\lambda(CH_3COO^-) = 4.1 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$  : المعطیات

#### <u>أجوبة مختصرة :</u>

 $. CH_3COOH + H_2O = CH_3COO^- + H_3O^+ (1)$ 

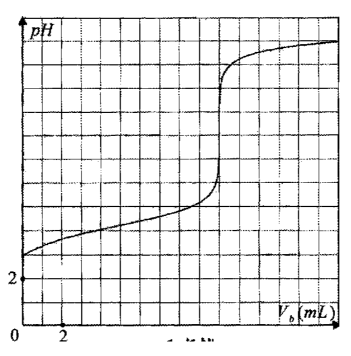
$$\cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = 0.41 \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \, \, \text{mol/L} \, \cdot \left[ H_3 O^+ \right]_f = \frac{\sigma}{\lambda (C H_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)} \, \, (2 \, \, \text{mol/m}^3 = 4.10 \, .10^{-4} \,$$

.  $V_a = \frac{C_b V_{bE}}{C_a} = 4.10^{-3} L = 4 \text{ mL} \quad (\because \text{ Ka} = 1.70 . 10^{-5} (^{\dagger} - 4))$ 

#### التمرين (14): ( بكالوريا 2010 - علوم تجريبية ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 11 على الموقع)

يتكون مشروب غازي من غاز ثنائي أكسيد الكربون  ${\rm CO}_2$  منحل في الماء و السكر و حمض البنزويك ذو الصيغة  ${\rm C}_6{\rm H}_5{\rm COOH}$ . يريد أحد التلاميذ إجراء عملية معايرة لمعرفة التركيز المولي  ${\rm C}_6{\rm H}_5{\rm COOH}$  فذا المشروب ، و لأجل ذلك يأخذ منه حجما قدره  ${\rm C}_4{\rm C}_4{\rm$ 

 $^{\circ}$ C المحلول عند الدرجة  $^{\circ}$ C الشكل متر فقمكن من رسم المنحنى البياني  $^{\circ}$ PH =  $^{\circ}$ EH (الشكل) .



باعتبار حمض البنزويك الحمض الوحيد في المشروب الغازي.

أ- أكتب المعادلة الكيميائية المعبرة عن التفاعل المنمذج للتحول الكيميائي الحاصل خلال المعايرة .

ب- حدد بيانيا إحداثيي نقطة التكافؤ E .

جـ استنتج التركيز المولى  $C_a$  لحمض البنزويك .

2- من أجل حجم  $V_b = 10.0 \text{ mL}$  لهيدر وكسيد الصوديوم المضاف :

أ- أنشئ جدولا لتقدم التفاعل.

ب- أوجد كمية مادة كل من شوارد الهيدرونيوم  $(H_3O^+_{(aq)})$  و جزيئات البنزويك المتبقية في الوسط التفاعلي مستعينا بجدول التقدم .

3- ما هو الكاشف المناسب لمعرفة نقطة التكافؤ من بين الكواشف المذكورة في الجدول أدناه مع التعليل .

pH مجال التغير اللوني	اسم الكاشف
6,2 - 4,2	أحمر المبيثيل
7,6 - 6,0	أزرق البرومونتيمول
10,0 - 8,0	الفينول فتاليين

#### أجوبة مختصرة :

. 
$$(V_b = 10 \text{ mL} \text{ , } pH = 8 \text{ ) } ( \because \text{ } C_6H_5COOH_{(aq)} + HO^-_{(aq)} = C_6H_5COO^-_{(aq)} + H_2O_{(\ell)} ( ^{\dagger} - 1 ) )$$
 
$$C_a = \frac{C_bV_{bE}}{V_a} = 2.10^{-2} \text{ mol/L } ( \Rightarrow 1.0 \text{ mol/L } )$$

#### 2- أ<u>) جدول التقدم :</u>

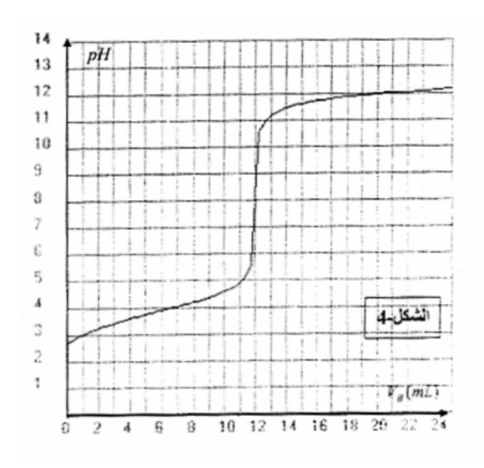
ب) الكاشف المناسب هو الفينول فتالين لأن مجال تغير لونه يتضمن قيمة الـ  $n_E(H_3O^+) = \left[H_3O^+\right]_E (V_a + V_{bE}) = 6.10^{-6} \, \text{mol}$  الكاشف المناسب هو الفينول فتالين لأن مجال تغير لونه يتضمن قيمة الـ pH عن التكافؤ .

#### التمرين (15): ( بكالوريا 2008 – علوم تجريبية ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 17 على الموقع)

يحتوي الحليب على حمض اللاكتيك (حمض اللبن) الذي تزداد كميته عندما لا تحترم شروط الحفظ، و يكون الحليب غير صالح للاستهلاك إذا زاد تركيز حمض اللاكتيك فيه عن  $^{-1}$  mol.L .

. (HA) و نرمز لها اختصارا ( $CH_3$ -CHOH-COOH) و نرمز لها اختصارا

أثناء حصة الأعمال المخبرية ، طلب الأستاذ من تلميذين تحقيق معايرة عينة من حليب قصد معرفة مدى صلاحيته . التجربة الأولى : أخذ التلميذ الأول حجما 20~mL من الحليب و عايره بمحلول هيدروكسيد الصوديوم (محلول الصود) تركيزه المولي  $^{-1}$  mol.L  $^{-1}$  متتبعا تغيرات pH المزيج بواسطة pH متر ، فتحصل على المنحنى الممثل في الشكل المقابل .



التجربة الثانية : أخذ التلميذ الثاني حجما و مدده بالماء المقطر إلى أن أصبح حجمه 200mL ثم عاير المحلول الناتج بمحلول الصود السابق مستعملا كاشفا ملونا مناسبا ، فلاحظ أن لون الكاشف يتغير عند إضافة حجم من الصود قدره  $V_{B} = 12.9 \text{ mL}$ 

1- أكتب معادلة التفاعل المنمذج لعملية المعايرة .

2- ضع رسما تخطيطيا للتجربة الأولى .

3- لماذًا أضاف التلميذ الماء في التجربة الثانية ؟ هل يؤثر ذلك على نقطة التكافؤ ؟

4- عين التركيز المولي لحمض اللاكتيك في الحليب المعاير في كل تجربة . ماذا تستنتج عن مدى صلاحية الحليب المعاير للاستهلاك؟

5- برأيك أي تجربة أكثر دقة .

#### أجوبة مختصرة :

نعلم أن الحليب بلونه الأبيض لا يسمح لنا بمشاهدة انقلاب لون (3 ،  $HA_{(aq)} + HO_{(aq)}^- = A_{(aq)}^- + H_2O_{(\ell)}$  (1) الْكَاشُفْ عند نقطة التكافؤ ألهذا نضيف له الماء (نمدده) حتى يصبح شفافا أكثر من الأول و بالتالي يمكن رصد انقلاب اللون .

تأثير التمديد على نقطة التكافؤ:

نفس نفس ،  $n(HA) = n(HO^-)$  ، هذا يعني أننا نستعمل نفس نفس نفس ، هذا يعني أننا نستعمل نفس حجم المحلول الأساسي سواء مددناه أم لم نمدده ، لكن قيمة الـ pH تكون أقل في حالة التمديد ، إذن لا يؤثر التمديد على نقطة التكافؤ لكن يؤثر على pH الوسط المزيج عند التكافؤ .

 $C_{A2} = 3.2.10^{-3} \text{ mol/L}$  : التجربة الأولى  $C_{A1} = \frac{C_B V_{BE}}{V_{A1}} = 3.0.10^{-2} \text{ mol/L}$  ما التجربة الأولى  $C_{A2} = 3.0.10^{-2} \text{ mol/L}$ 

و هو تركيز المحلول الممدد و كون أننا مددنا المحلول 10 مرات، فالتركيز ينقص بـ 10 مرات و يكون تركيز  $C_A' = 10 C_A = 3.2.10^{-2} \text{ mol/L}$  : الحمض الأصلى هو

الاستنتاج : نلاحظ أن تركيز حمض اللبن أكبر من التركيز المسموح به  $(^{2}-10^{-1})$  و عليه فالحليب الذي قمنا بمعايرته غير نلاحظ أن تركيز حمض اللبن أكبر من التركيز المسموح به  $(^{2}-10^{-1})$ صالح للإستهلاك .

5) التجربة الأولى أدق من التجربة الثانية ، لأن في الأولى تم تحديد نقطة التكافؤ بدقة بواسطة مقياس الـ pH ، هذا الأخير يكون القياس المعطى من خلاله أدق من القياس المعطى عن طريق تغير اللون .

### التمرين (16): ( بكالوريا 2009 - علوم تجريبية ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 18 على الموقع)

محلول لحمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  تركيزه  $CH_3COOH$  محلول لحمض الإيثانويك

1- اكتب معادلة التفاعل الكيميائي المنمذج للتحول الكيميائي الحاصل بين حمض الإيثانويك و الماء .

2- انشئ جدو لا لتقدم التفاعل الكيميائي السابق.

. ( نسبة تقدم التفاعل  $[{
m H_3O}^+]$  بدلالة au ، au نسبة تقدم التفاعل .

: على الشكل ( $CH_3COOH/CH_3COO$ ) على الثنائية (Ka) على الشكل عبارة ثابت الحموضة

$$Ka = \frac{\tau^2 C}{1-\tau}$$

5- نحدد قيمة au للتحول من أجل تراكيز مختلفة (C) و ندون النتائج في الجدول أدناه :

الصفحة : 34

$C(mol.L^{-1}) \times 10^{-2}$	17,8	8,77	1,78	1,08
τ (×10 <sup>-2</sup> )	1,0	1,4	3,1	4,0
$A = 1/C(L.mol^{-1})$				
$B = \tau^2 / 1 - \tau$				

أ/ أكمل الجدول السابق.

A = f(B) ب/مثل البيان

.  $(CH_3COOH/CH_3COO^-)$  استنتج ثابت الحموضة Ka

#### <u>أجوبة مختصرة :</u>

 $CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(\ell)} = CH_3COO^{-}_{(aq)} + H_3O^{+}_{(aq)}$ (1

#### 2- جدول التقدم:

الحالة	التقدم	CH <sub>3</sub> COOH +	$H_2O =$	CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup> -	+ H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بزيادة	0	0
انتقالية	X	CV - x	بزيادة	X	X
نهائية	$X_f$	$CV - x_{\rm f}$	بزيادة	$X_{f}$	$X_f$

 $\left[H_3O^+\right]_f = \tau C (3)$ 

#### <u>5</u>- أ) إكمال الجدول :

C (mol/L) . 10 <sup>-2</sup>	17.8	8.77	1.78	1.08
$\tau (10^{-2})$	1.0	1.4	3.1	4.0
$A = \frac{1}{C}$	5.62	11.40	56.18	92.60
$B = \frac{\tau_f^2}{(1 - \tau_f)} (10^{-4})$	1.0	2.0	9.9	16.7

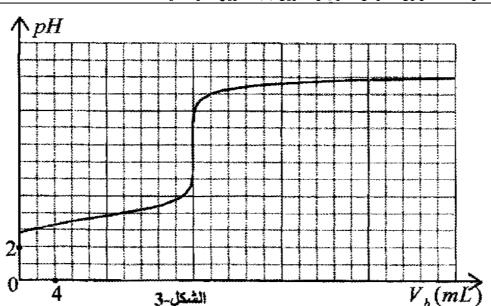
 $Ka = 1.8.10^{-5}$ : بمطابقة العلاقة النظرية و البيانية ، و بعد حساب الميل نجد

#### التمرين (17): (بكالوريا 2010 - علوم تجريبية) (الحل المفصل: تمرين مقترح 19 على الموقع)

المحاليل المائية مأخوذة في الدرجة ℃25 .

لأجل تعيين قيمة التركيز المولي لمحلول مائي  $(S_0)$  لحمض الميثانويك  $HCOOH_{(aq)}$  نحقق التجربتين التاليتين : التجربة الأولى: ناخذ حجما  $V_0$  من المحلول  $V_0$  و نمدده 10 مرات (أي إضافة  $V_0$  من الماء المقطر) لنحصل على محلول  $V_0$  .

التجربة الثانية: نَأْخَذُ حَجْما  $V_1 = 20 \, \text{mL}$  من المحلول الممدد ( $S_1$ ) و نعايره بمحلول مائي لهيدروكسيد الصوديوم  $V_1 = 20 \, \text{mL}$  تركيزه المولي  $C_b = 0.02 \, \text{mol.L}^{-1}$ . ( $Na^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$ ) تركيزه المعايرة البيان (الشكل-3) .



- 1- اشرح باختصار كيفية تمديد المحلول  $(S_0)$  و ما هي الزجاجيات الضرورية لذلك ؟
  - 2- أكتب معادلة التفاعل المنمذج للتحول الكيميائي الحادث أثناء المعايرة .
- $S_{1}$  عين بيانيا إحداثيي نقطة التكافؤ ، و استنتج التركيز المولى للمحلول الممدد  $S_{1}$  .
- 4- أوجد بالاعتماد علَى البيان القيمة التقريبية لثابت الحموضة Ka للثنائية (HCOOH<sub>(ag)</sub>/HCOO<sup>-</sup>(ag)).
  - 5- استنتج قيمة التركيز المولى للمحلول الأصلى  $(S_0)$ .

#### أجوبة مختصرة :

1) نأخذ mL من المحلول ( $S_0$ ) و بما أننا نريد تمديدها 10 مرات أي جعل حجمها 10 أضعاف يساوي 200~mL ، نضع الحجم المأخوذ في حوجلة قياسية سعتها 200~mL ، ثم نضيف الماء المقطر إلى غاية بلوغ التدريجة 200~mL من الحوجلة .

·  $HCOOH_{(aq)} + HO^{-}_{(aq)} = HCOO^{-}_{(aq)} + H_{2}O_{(\ell)}$  (2

.  $C_0 = 10 C_1 = 0.2 \text{ mol/L}$  ·  $Ka = 1.58 \cdot 10^{-4} (4 \text{ mol/L})$ 

#### التمرين (18): ( بكالوريا 2010 - رياضيات ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 20 على الموقع)

نحضر محلول (S) لحمض الإيثانويك (CH $_3$ COOH) لهذا الغرض ندخل كتلة m في حجم قدره 100 mL من الماء المقطر . نقيس pH المحلول (S) بواسطة مقياس الـ pH متر عند الدرجة  $25^{\circ}$ C فكانت قيمته 2.4 .

1- أكتب معادلة التفاعل المنمذج للتحول الكيميائي الحادث

2-أ/ انشئ جدو لا لتقدم التفاعل الكيميائي .

ب/ أوجد قيمة التقدم النهائي  ${
m X_f}$  .

جـ/ إذا علمت أن نسبة التقدّم النهائي  $au_{\rm f}=0.039$  بين أن قيمة التركيز المولي  ${\rm C}=10^{-2}~{\rm mol/L}$  ثم استنتج  ${\rm m}$  قيمة الكتلة المنحلة في المحلول (S) .

3- أحسب كسر التفاعل الابتدائي  $Q_{ri}$  و كسر التفاعل عند التوازن  $Q_{rf}$  . ما هي جهة تطور الجملة الكيميائية ؟

4- بهدف التأكد من قيمة التركيز المولي C للمحلول (S) ، نعاير حجما  $V_a=10~\text{mL}$  منه بو اسطة محلول أساسي للمحلول (Cb = 4.0 .  $10^{-3}~\text{mol.L}^{-1}$  تركيزه المولي  $(Na^+_{(aq)}+HO^-_{(aq)})$  فيحدث التكافؤ عند إضافة حجم  $V_{bE}=25~\text{mL}$  من المحلول الأساسي .

أ/ أذكر البروتوكول التجريبي لهذه المعايرة .

ب/ أكتب معادلة التفاعل المنمذج لهذا التحول .

ج/ أحسب قيمة التركيز المولى C للمحلول (S) . قارنها مع القيمة المعطاة سابقا .

د/ ما هي قيمة pH المزيج لحظة إضافة 12.5 mL مُعلول هيدروكسيد الصوديوم؟

#### <u>أجوبة مذتصرة :</u>

$$CH_{3}COOH_{(aq)} + H_{2}O_{(\ell)} = CH_{3}COO^{-}_{(aq)} + H_{3}O^{+}_{(aq)}$$
 (1

#### 2- أ<u>) جدول التقدم :</u>

الحالة	التقدم	CH <sub>3</sub> COOH +	$OOH + H_2O = CH_3COO^- + H_3O^+$			
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بزيادة	0	0	
انتقالية	X	CV – x	بزيادة	X	X	
نهائية	$X_f$	$CV - x_{\rm f}$	بزيادة	$X_{f}$	$X_{f}$	

.  $m = C.M.V = 6.10^{-2} g$  ·  $x = n_f(H_3O^+) = [H_3O^+]_f V = 4.10^{-5} mol$  ( $\hookrightarrow$ 

ن بعد لذا يكون 
$$H_3O^+$$
 بعد لذا يكون ،  $Q_{ri} = \frac{\left[ CH_3COO^-\right]_i \left[ H_3O^+\right]_i}{\left[ CH_3COOH\right]_i}$  (3

. 
$$Q_{rf} = 1.6.10^{-5}$$
 ،  $Q_{rf} = \frac{\left[CH_3COO^{-}\right]_f \left[H_3O^{+}\right]_f}{\left[CH_3COOH\right]_f}$  ،  $Q_{ri} = 0$  : و منه یکون  $\left[H_3O^{+}\right]_i = 0$ 

جـ) نلاحظ  $Q_{ri} < Q_{rf}$  ، إذن تطور الجملة يكون في الإتجاه المباشر أي في جهة تشكل  $Q_{ri} < Q_{rf}$  . (هذا السؤال خاص بوحدة مراقبة تطور جملة كيميائية )

4- أ) البروتوكول التجريبي <u>:</u>

- نضع  $m V_a = 10~ml$  من محلول حمض الإيثانويك في بيشر ثم نضيف له قطرات من كاشف مناسب

- نضع محلول الصود ذو التركيز  $\mathrm{C_b} = 4 \cdot 10^{-4} \, \mathrm{mol/L}$  في السحاحة عند التدريجة (صفر)

- نقطر قطرة قطرة محلول الصود بواسطة السحاحة إلى أن يتغير اللون ، و الذي يدل على بلوغ التكافؤ .

.  $C_{bE}$  المحجم المائر المنكافؤ - .

$$C_a = \frac{C_b V_{bE}}{V_a} = 0.01 \text{ mol/L } ( \Rightarrow `CH_3COOH_{(aq)} + HO_{(aq)} = CH_3COO_{(aq)} + H_2O_{(\ell)} ( \Rightarrow CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(\ell)} )$$

د- قيمة الـ pH عند إضافة 12.5 mL من محلول الصود:

نلاحظ أن الحجم  $V_{bE}=25~mL$  مساوي لنصف الحجم المضاف عند التكافؤ  $V_{bE}=12.5~mL$  ، هذا يعني أن المعايرة عند إضافة هذا الحجم من محلول الصود بلغت نقطة لتكافؤ ، و معلوم أن عند هذه النقطة يكون : pH=pKa=4.8

#### التمرين (19): ( بكالوريا 2011 - رياضيات ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 21 على الموقع)

.  $C_0 = 1.0 \cdot 10^{-2} \, \mathrm{mol.L^{-1}}$  و تركيزه المولي  $V_0$  محلول مائي لحمض الإيثانويك CH3COOH ، حجمه و

1- أكتب معادلة التفاعل المنمذجة لانحلال حمض الإيثانويك في الماء .

 $x_{\text{eq}}$  - أنشئ جدو لا لتقدم التفاعل . نرمز ب $x_{\text{eq}}$  إلى تقدم التفاعل عن التوازن .

3- أكتب عبارة كل من:

.  $\left[H_3O^+_{\;\;(aq)}
ight]_f$  و  $C_0$  بدلالة و بنسبة التقدم النهائي النهائي بدلالة و

. 
$$Q_{r \, eq} = \frac{\left[H_3 O^+_{(aq)}\right]_{eq}^2}{C_0 - \left[H_3 O^+_{(aq)}\right]_{eq}}$$
 : کسر التفاعل عند التوازن ، و بین أنه یمکن کتابته علی الشکل :

 $\left[ HO^{-}_{(aq)} \right]_{\acute{e}q}$  عند التوازن بدلالة ( $\lambda(H_{3}O^{+})$  ،  $\lambda(H_{3}O^{-})$  ،  $\lambda(H_{3}O^{+})$  ، نهمل  $\sigma_{\acute{e}q}$  عند التوازن بدلالة ( $H_{3}O^{+}_{(aq)} \right]_{\acute{e}q}$  .

4- باستخدام العلاقات المستنتجة سابقا ، أكمل الجدول الموالى :

Qe éq	$\tau_{\mathrm{f}}\left(\% ight)$	$\left[H_3O^+_{(aq)}\right]_{\acute{e}q}(mol.L^{-1}$	$\sigma_{\acute{e}q} (S.m^{-1})$	C (mol.L <sup>-1</sup> )	المحلول
			0.016	$1.0 \cdot 10^{-2}$	$S_0$
			0.036	$5.0 \cdot 10^{-2}$	$S_1$

 $\lambda(\text{CH}_3\text{COO}^-) = 3.6 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$  و  $\lambda(\text{H}_3\text{O}^+) = 35.0 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$  : علما أن

ب- استنتج تأثير التركيز المولي للمحلول على كل من:

- $au_{
  m f}$  نسبة التقدم النهائي .  $au_{
  m f}$
- كسر التفاعل عند التوازن Qréq .

#### أجوبة مختصرة :

$$CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(\ell)} = CH_3COO_{(aq)} + H_3O_{(aq)}^+(1)$$

### 2) جدول التقدم:

الحالة	التقدم	CH <sub>3</sub> COOH +	$H_2O =$	CH <sub>3</sub> COO <sup>-</sup> -	+ H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = C_0 V$	بزيادة	0	0
انتقالية	X	$C_0V - x$	بزيادة	X	X
نهائية	$X_f$	$C_0V - x_f$	بزيادة	$X_f$	$X_{f}$

$$\delta_{\acute{e}q} = (\lambda (CH_3COO^-) + \lambda (H_3O^+)) \left[ H_3O^+ \right]_{\acute{e}q} \quad \circ \quad Q_{rf} = \frac{\left[ H_3O \right]_f^2}{C_0 - \left[ H_3O^+ \right]_f} \quad \circ \quad \tau_f = \frac{\left[ H_3O^+ \right]_f}{C_0} \quad (1-3)$$

4- أ) إكمال الجدول:

$$Q_{r \neq q} = \frac{[H_3 O]_{eq}^2}{C_0 - [H_3 O^+]_{eq}} \qquad \text{`} \quad \tau_f = \frac{[H_3 O^+]_f}{C_0} \qquad \text{`} \quad [H_3 O^+]_{eq} = \frac{\delta_{eq}}{\lambda (CH_3 COO^-) + \lambda (H_3 O^+)}$$

 $m mol/m^3$  من خلال هذه العلاقات نملاً الجدول مع الأخذ بعين أنه عند حساب  $\left[ H_3O^+ \right]_{eq}^+$  تكون الوحدة ب $\tau_6$  مطاوبة ب $\tau_6$  مطاوبة ب $\tau_6$  مطاوبة بالمتحصل عليها تضرب في m mol/L و لتحويلها إلى m mol/L نقسم على m mol/L كما أن قيمة m mol/L مطاوبة ب

Q <sub>e éq</sub>	$\tau_{\mathrm{f}}\left(\% ight)$	$\left[\mathrm{H_{3}O^{+}_{(aq)}}\right]_{\mathrm{\acute{e}q}}(\mathrm{mol.L^{-1}})$	$\sigma_{\text{\'eq}} (S.m^{-1})$	C (mol.L <sup>-1</sup> )	المحلول
$1.8 \cdot 10^{-5}$	4.15	4.150 . 10 <sup>-4</sup>	0.016	$1.0 \cdot 10^{-2}$	$S_0$
$1.8 \cdot 10^{-5}$	1.86	9.326 . 10 <sup>-4</sup>	0.036	$5.0 \cdot 10^{-2}$	$\overline{S}_1$

ب) اعتمادا على النتائج المتحصل عليها سابقا و المدونة في الجدول السابق يمكن استنتاج ما يلى :

- كلما از داد التركيز المولي للمحلول تناقصت نسبة التقدم النهائي  $au_{
  m f}$  . كسر التفاعل عند التوازن لا يتأثر بالتركيز المولى للمحلول .

# التمريين (20): ( بكالوريا 2013 - رياضيات ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 22 على الموقع)

من حمض m = 0.72 g : و ذلك بانحلال كتلة m = 0.72 g من حمض الإيثانويك m = 0.72 g ، و ذلك بانحلال الإيثانويك النقى في pH من الماء المقطر . في درجة الحرارة  $2^{\circ}C$  ، كانت قيمة الـ pH لمحلوله pH المحلولة pH

أ- أحسب  $C_1$  التركيز المولى للمحلول  $(S_1)$ .

ب- اكتب المعادلة المنمذجة لتفاعل حمض الإيثانويك مع الماء .

جـ أنشئ جدو لا لتقدم التفاعل .

.  $(S_1)$  عند التوازن بدلالة pH و P محيث P حجم المحلول P .

هـ بين أن قيمة الـ pKa للثنائية : CH3COOH/CH3COO هي : 4.76

 $n_0$  مع حجم  $V_1$  من المحلول  $V_1$ ) كمية مادته  $n_0$  مع حجم  $V_2$  من محلول النشادر له نفس كمية المادة  $V_1$ 

أ- أكتب معادلة التفاعل الحادث بين: CH3-COOH و NH3

ب- احسب ثابت التو ز ان K

.  $au_{
m eq}=rac{\sqrt{K}}{1+\sqrt{K}}$  : بين أن النسبة النهائية  $au_{
m eq}$  لتقدم التفاعل يمكن كتابتها على الشكل

 $au_{
m ea}$  ماذا تستنتج  $au_{
m ea}$ 

.  $M(O) = 16 \text{ g/mol} \cdot M(C) = 12 \text{ g/mol} \cdot M(H) = 1 \text{ g/mol} \cdot pKa(NH_4^+/NH_3) = 9.2$ : نعطی

### أجوبة مختصرة :

$$C_1 = \frac{m}{M.V} = 1.5 \cdot 10^{-2} \text{ mol/L } (^{\dagger} - 1)$$

. CH<sub>3</sub>COOH + H<sub>2</sub>O = CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> + H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> (-

ج) جدول التقدم:

الحالة	التقدم	$CH_3COOH + H_2O = CH_3COO^- + H_3O^+$				
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بزيادة	0	0	
انتقالية	X	CV - x	بزيادة	X	X	
نهائية	$X_f$	$CV - x_{\mathrm{f}}$	بزيادة	$X_f$	$X_f$	

، pKa = 4.76 : و منه نستنتج 
$$Ka$$
 و منه  $x_{eq} = \left[H_3O^+\right]_{eq}V$  (د

.  $CH_3COOH + NH_3 = CH_3COO^- + NH_4^+ (^{\dagger}-2)$ 

ب، نستنتج أن التفاعل تام $\kappa=1$  ، د $\kappa=2.75$  .  $10^4$ 

 $C_a$  كتب على قارورة ما يلى : محلول حمض الإيثانويك  $C_{13}COOH$  ، تركيزه المولى

1- بهدف تحديد التركيز المولي لمحلول حمض الإيثانويك ، قيس اله PH له فوجد 3.8 في درجة الحرارة 2°25 . أ- اكتب معادلة انحلال حمض الإيثانويك في الماء .

 $\left[ H_{3}O^{+} \right]_{eq}$  و  $C_{a}$  : التوازن بدلالة  $C_{a}$  و التقدم عند التوازن بدلالة و التقدم عند التوازن بدلالة و التقدم عند التوازن بدلالة و التقدم

.  $au_{eq} = 0.0158$  : نامولي المولي المولي لمحلول مصن الإيثانويك  $au_{a}$ 

2- بهدف التأكّد من قيمةً  $C_a$  ، نعاير حجماً  $V_a=18\,$  mL من محلول حمض الإيثانويك بمحلول هيدروكسيد الصوديوم ، تركيزه المولي :  $C_b=1.0\cdot 10^{-2}\,$  mol ، استعمال تجهيز ExAO مكن الحصول على (الشكل) . أ- أنشئ جدو لا لتقدم تفاعل المعايرة .

.  $C_a$  ب نقطة التكافؤ ( $E(V_{bE}\,,\,pH_E)$  ، ثم احسب

 $V_{b}=9~{
m ml}$  المزيج هو 4.8 من محلول هيدروكسيد الصوديوم ، نجد  $V_{b}=9~{
m ml}$ 

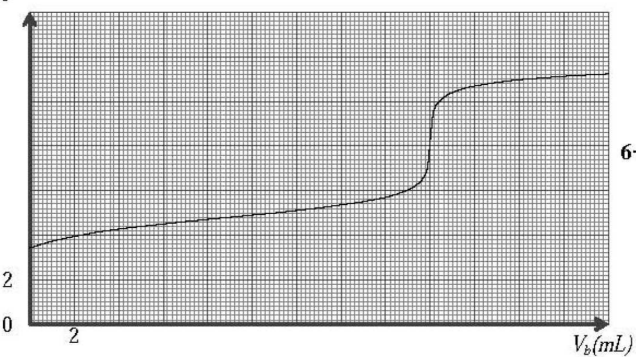
اً عبر عن النسبة  $\frac{\left[ CH_{3}COO^{-} \right]}{\left[ CH_{3}COOH \right]}$  بدلالة pKa و pKa ، ثم احسبها .

ب- عبر عن النسبة السابقة بدلالة تقدم التفاعل  $\mathbf{x}$  ، ثم استنتج قيمة  $\mathbf{x}$ 

جـ احسب النسبة النهائية للتقدم  $au_{
m f}$  ، ماذا تستنتج ؟

يعطى : pKa(CH<sub>3</sub>COOH/CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup>) = 4.8





### أَجِوبِةُ مِذْتُصِرَةُ :

$$`(V_{bE} = 18 \text{ mL }, pH_E = 8.4) (ب - 2 `C_a = 10^{-2} \text{ mol/L} (ج ` \tau_{eq} = \frac{\left[H_3O^+\right]}{C_a} (-1)^{-1})$$

$$\frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}\right]}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}\right]} = 1 \cdot \frac{\left[\text{CH}_{3}\text{COO}^{-}\right]}{\left[\text{CH}_{3}\text{COOH}\right]} = 10^{\text{pH-pKa}} \quad (\text{$^{\dagger}$-3 $ $^{\circ}$ $C_{a} = 10^{-2}$ mol/L}$$

. ب نستنتج أن التفاعل تام ، 
$$au_{\rm f} = 1$$
 ،  $au_{\rm f} = 1$  ،  $au_{\rm f} = 1$  ،  $au_{\rm f} = 1$  ، نستنتج أن التفاعل تام .  $au_{\rm f} = 1$  ، نستنتج أن التفاعل تام .

# التمرين (22): ( بكالوريا 2012 - رياضيات ) (الحل المفصل: تمرين مقترح 28 على الموقع)

تؤخذ كل المحاليل في 25°C .

الإيبوبروفين حمض كربوكسيلي صيغته الجزيئية الإجمالية  $C_{13}H_{18}O_2$  ، دواء يعتبر من المضادات الالتهابات ، شبيه بالأسبرين ، مسكن للآلام و مخفض للحرارة . تباع مستحضرات الإيبوبروفين في الصيدليات على شكل مسحوق في أكياس تحمل المقدار mg يذوب في الماء . في كل هذا النشاط نرمز لحمض الإيبوبروفين .  $M(RCOOH) = 206 \text{ g.mol}^{-1}$  .  $RCOO^{-1}$  .  $RCOOH^{-1}$  .  $RCOOH^{-1}$  .

أولا: نذيب محتوى كيس الإيبوبروفين  $S_0$  من الحمض في بيشر به ماء فنحصل على محلول مائى  $S_0$  تركيزه .  $V_0 = 500 \text{ mL}$  و حجمه  $C_0$ 

.  $C_0 = 0.002 \text{ mol.L}^{-1}$  : نأكد من أن

pH=3.5 القيمة pH المحلول pH=3.5

أ- تحقق باستعانتك بجدول التقدم أن تفاعل حمض الإيبوبروفين مع الماء محدود .

ب- اكتب عبارة كسر التفاعل Or لهذا التحول .

$$Q_{r\, eq} = rac{x_{max} \cdot au_f^2}{V_0 \, (1 - au_f)}$$
 : عند التوازن تكتب على الشكل و Q\_r غير أن عبارة

. mol يعبر عنه بـ التقاعل و  $x_{
m max}$  : التقدم الأعظمي و يعبر عنه بـ  $au_{
m f}$ 

د- استنتج قيمة ثابت التوازن K .

ثانيا: التحقق من صحة المقدار المسجل على الكيس ، نأخذ من محلول مائي  $S_b$  لهيدروكسيد  $V_b = 100.0 \; mL$ الصوديوم  $(Na^{+}_{(aq)} + HO^{-}_{(aq)})$  تركيزه المولي و نذیب فیه کلیا محتوی الکیس  $C_b = 2.0 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ فنحصل على محلول مائي \$ (نعتبر أن حجم المحلول \$ هو  $(V_b)$  . نأخذ 20 mL و نضعه في يشر و نعايره بمحلول حمض كلور الهيدروجين تركيزه المولي  $\mathrm{C_a} = 2.0 \cdot 10^{-2} \; \mathrm{mol.L^{-1}}$  المولي



5- احسب m كتلة حمض الإيبوبروفين المتواجدة في الكيس ، ماذا تستنتج ؟

#### أجوبة مختصرة :

# <u>أولا :</u>

ن ين عناعل حمض الإيبوبروفين ، 
$$au_{
m f}=0.158$$
 ، نلاحظ أن :  $au_{
m f}=0.002\,{
m mol/L}$  (1 ) ،  $au_{
m f}=0.002\,{
m mol/L}$  ،  $au_{
m f}=0.002\,{
m mol/L}$ 

$$K = 5.93.10^{-5}$$
 (2 ،  $Q_r = \frac{\left[RCOO^{-}\right]\left[H_3O^{+}\right]}{\left[RCOOH\right]}$  (ب ، (محدود) مع الماء غير تام

#### ثانيا:

المتواجد في الكيس RCOOH المتواجد في الكيس -  $n_i(HO^{\bar{}}) = C_bV_b = 2 . 10^{-3} \, mol$  المتواجد في الكيس -  $n_i(HO^{\bar{}}) = n_i(HO^{\bar{}}) - n_i'(HO^{\bar{}}) = 9.7 . 10^{-4} \, mol$  .  $n(HO^{\bar{}}) = n_i(HO^{\bar{}}) - n_i'(HO^{\bar{}}) = 9.7 . 10^{-4} \, mol$ 

. و هذا يتوافق مع ما هو مكتوب على الكيس m=0.2~g=200~mg (5

### التمريين (23): (الحل المفصل: تمرين مقترح 02 على الموقع)

أربعة محاليل مائية لها نفس التركيز المولي الابتدائي  $C=10^{-2}~{
m mol/L}$  هي :

. ( $H_3O^+ + Cl^-$ ) محلول حمض کلور الهيدروجين :  $S_1$ 

.  $CH_3COOH$  محلول حمض الإيثانويك :  $S_2$ 

 $. NH_3$  محلول النشادر :  $S_3$ 

.  $(Na^+ + HO^-)$  محلول هيدروكسيد الصوديوم :  $S_4$ 

 $pH = 2 \cdot pH = 10.6$  كل محلول عند الدرجة 25°C ، نسجل النتائج التالية من غير ترتيب pH = 2 · pH = 3.4 · pH = 12 .

1- أرفق كُل محلول بقيمة الـ pH الموافقة له و دون النتائج في الجدول التالي :

المحلول	$S_1$	$S_2$	$S_3$	$S_4$
قيمة الـ pH				

- 2- أكتب معادلة تفاعل غاز النشادر مع الماء . هل هو تفاعل حمض أساس ؟ اذكر الثنائيتين (أساس/حمض) الداخلتين في التفاعل .
  - 3- مثل جدول التقدم لهذا التفاعل .
    - 4- أوجد العبارات التالية:
    - اً عبارة  $au_{
      m f}$  بدلالة ا $au_{
      m f}$  .
  - .  $\left[ \mathrm{HO^{-}} \right]_{\mathrm{f}}$  بدلالة بالموضة Ka بارة ثابت الحموضة
    - .  $au_{\rm f}$  بدلالة الموضة  $au_{\rm f}$  الثنائية ( $ext{NH}_4^+/ ext{NH}_3$ ) بدلالة
  - $au_{
    m f}=4~\%$  محلول النشادر المدونة في الجدول السابق بين أن النسبة النهائية للتقدم هي و  $au_{
    m f}=4~\%$ 
    - $_{0}$  أحسب عند حدوث التوازن الكيميائي تركيز الوسط التفاعلي بكل من  $_{0}^{+}$   $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$
    - 7- أحسب قيمة ثابت الحموضة Ka للثنّائية  $(NH_4^+/NH_3)$  بطّريقتين ثم استنتج قيمة الـ pKa الموافقة .
    - . pKa(CH<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>+/CH<sub>3</sub>NH<sub>2</sub>) = 10.7 من حيث القوة علما أن CH<sub>3</sub>NH<sub>2</sub> ، NH<sub>3</sub> ، NH<sub>3</sub> . و الأساسين  $Ke = 10^{-14} : 25^{\circ}C$  عطى : الجداء الشار دي للماء عند  $25^{\circ}C$  عطى :

### التمرين (24): (الحل المفصل: تمرين مقترح 04 على الموقع)

نحضر مزيج (S) حجمه V بمزج  $m_1=10^{-3}~mol$  من حمض الإيثانويك مع  $n_2=10^{-3}~mol$  من النشادر في الماء المقطر فيحدث تحول كيميائي ينمذج بالمعادلة الكيميائية :

$$CH_{3}COOH_{(aq)} + NH_{3(aq)} = CH_{3}COO_{(aq)}^{-} + NH_{4(aq)}^{+}$$

1- مثل جدول التقدم لهذا التفاعل .

2- أوجد عبارة كسر التفاعل في الحالة النهائية  $Q_{rf}$  بدلالة  $pKa_2$  ،  $pKa_2$  ،  $pKa_3$  ، ثم أحسب قيمته ماذا تستنتج ؟ يعطى :

$$pKa_1(CH_3COOH/CH_3COO^-) = 4.8$$
,  $pKa_2(NH_4^+/NH_3) = 9.2$ 

 $X_{f}$  عبارة كسر التفاعل في الحالة النهائية بدلالة التقدم النهائي  $X_{f}$ 

 $_{ ext{-}}$  4- أو جد نسبة التقدم النهائي  $au_{ ext{f}}$  للتفاعل ، هل تتفق النتيجة مع جواب السؤال

#### أجوبة مختصرة :

### 1) جدول التقدم:

الحالة	التقدم	CH <sub>3</sub> COOH	+ NH <sub>3</sub> =	CH <sub>3</sub> COO +	- NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$10^{-3}$	$10^{-3}$	0	0
انتقالية	X	10 <sup>-3</sup> - x	10 <sup>-3</sup> - x	X	X
نهائية	$X_{f}$	$10^{-3} - x_f$	$10^{-3} - x_f$	$X_{\mathrm{f}}$	$X_{f}$

. نستنتج أن التفاعل المنمذج بالمعادلة السابقة تام ،  $Q_{rf} = \frac{Ka_1}{Ka_2} = 2.51.10^4$  (2

. 2- السؤال مع النتيجة السابقة في السؤال  $au_{\rm f} = 1~(4~{\rm v}~{\rm Q}_{\rm rf} = \frac{{\rm x_f}^2}{(10^{-3} - {\rm x_f})^2}~(3)$ 

# التمرين (25): (الحل المفصل: تمرين مقترح 14 على الموقع)

. (HOOH/HCOO و 3.8: يعطى .  $\mathrm{Ke} = 10^{-14}$  حيث  $25^{\circ}\mathrm{C}$  حيث المحاليل مأخوذة عند الدرجة

. pH = 2.9 و له  $C_A$  و الميثانويك) تركيزه المولي  $C_A$  و له  $C_A$ 

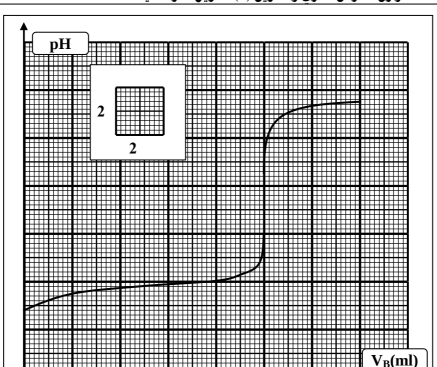
أ- أكتب معادلة تفاعل HCOOH مع الماء . هل هو تفاعل حمض أساس ؟ بين التنائيتين (أساس/حمض) الداخلتين في التفاعل في حالة الإيجاب .

ب- أنشئ جدول تقدم هذا التفاعل .

.  $au_{
m f}$  .  $au_{
m f}=\frac{1}{1+10^{{
m pKa-pH}}}$  : التفاعل تكتب على الشكل والشكل المنائي  $au_{
m f}$ 

د- استنتج التركيز المولي  $C_A$  للمحلول  $(S_A)$  .

2- لتحديد تركيز المحلول  $(S_A)$  بواسطة المعايرة ، نأخذ حجما  $V_A=10~mL$  من المحلول  $(S_A)$  و نعايره بمحلول  $(S_B)$  لهيدروكسيد الصوديوم تركيزه المولي  $C_B=1.1 \cdot 10^{-2}~mol/L$  بدلالة  $V_B$  حجم الأساس المضاف



أ- أكتب معادلة تفاعل المعايرة .

.  $(V_{BE},\,pH_E)$  ب- حدد إحداثيات نقطة التكافؤ

جـ- استنتج التركيز  $_{
m C_A}$  للمحلول  $_{
m C_A}$ ) . هل النتيجة توافق ما تم التوصل إليه سابقا .

### أجوبة مختصرة :

1- أ $^+$  HCOO $^+$  H $_2$ O = HCOO $^-$  + H $_3$ O + ( $^+$  HCOO $^+$  H $_2$ O) . (HCOO/HCOO $^-$ ) , (H $_3$ O $^+$ /H $_2$ O) . (HCOO/HCOO $^-$ ) , (H $_3$ O $^+$ /H $_2$ O) . ( $^+$ 0 H $_3$ O $^+$ ) . ( $^+$ 0 H $_3$ O $^+$ 0 ) . ( $^+$ 0 H $_3$ O $^$ 

الحالة	التقدم	НСООН -	$+$ $H_2O$ =	= HCOO	+ HO <sup>-</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = CV$	بز	0	0
انتقالية	X	CV - x	بز	X	X
نهائية	$X_{f}$	$CV - x_f$	بز	$\mathbf{X}_{\mathbf{f}}$	$X_{f}$

$$HCOOH + HO^{-} = HCOO^{-} + H_{2}O$$
 ( $^{\dagger}$  -2  $^{\cdot}$   $C_{A} = \frac{\left[H_{3}O^{+}\right]_{f}}{\tau_{f}} = 1.1.10^{-2}$  mol/L ( $^{2}$ 

$$C_A = \frac{C_B V_{BE}}{V_A} = 1.1.10^{-2} \text{ mol/L } (\Rightarrow (V_{BE} = 10 \text{ mL}), V_E = 7.4) (\Rightarrow (V_{BE} = 10 \text{ mL})$$

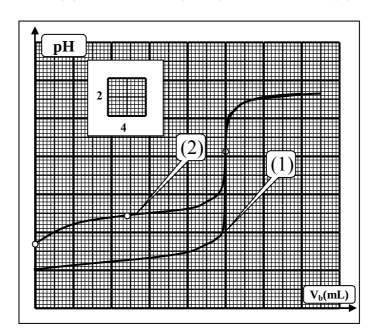
# التمرين (26): (الحل المفصل: تمرين مقترح 25 على الموقع)

 $25^{\circ}$ C كل المحاليل تؤخذ في درجة حرارة

محلولين حمضيين  $HA_2$ ،  $HA_1$  تركيز هما على الترتيب  $C_{a2}$ ،  $C_{a1}$  أحدهما قوي و الآخر ضعيف ، نأخذ  $V_a = 20 \, \mathrm{mL}$  من كل محلول حمضي و نعايره بمحلول هيدروكسيد الصوديوم  $V_a = 20 \, \mathrm{mL}$ 

علوم فيزيائية – ثالثة ثانوي – الشعب : علوم تجريبية ، رياضيات ، تقني رياضي .

البيانين  $V_B$  فنحصل على البيانين PH بدلالة حجم الأساس المضاف  $C_b = 10^{-2}~{\rm mol.}L^{-1}$  . (1) و (2) ، حيث يوافق البيان (1) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان (2) معايرة الحمض ( $HA_2$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان (2) معايرة الحمض ( $HA_2$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان (2) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_2$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_2$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) معايرة الحمض ( $HA_1$ ) و يوافق البيان ( $HA_1$ ) معايرة المعايرة المعا



- 1- أ- أرسم شكل تخطيطي لعملية المعايرة محددا بعض الاحتياطات الأمنية الوقائية المتخذة .
  - 2- أ- بالإستعانة بالبيانين (1) ، (2) (الشكل-2) :
  - أ- صنف الحمضين  $HA_2$  ،  $HA_1$  ألمستعملين إلى (قوي أم ضعيف) .
    - ب- اكتب معادلة التفاعل المنمذج لكل معايرة .
- جـ عرف التكافؤ ، بين أن للحمضين نفس التركيز الابتدائي :  $\mathrm{C}_{\mathrm{A}}=\mathrm{C}_{\mathrm{A}1}=\mathrm{C}_{\mathrm{A}2}$  ثم أحسبه .
  - 3- عين قيمة الـ pKa للثنائية (أساس/حمض).
  - 4- ما هو الكاشف الملون المناسب لكل عملية معايرة من بين الكواشف التالية:

الكاشف	مجال التغير اللوني
أزرق البروموتيمول	6.1 - 7.6
أحمر الميثيل	4.2 - 6.3
الفينول فتالين	8.2 - 10.0
الهيليالتين	3.1 - 4.4

- $\overline{\phantom{a}}$  و الحمض الضعيف  $\overline{\phantom{a}}$  المحمض الضعيف  $\overline{\phantom{a}}$ 
  - أ- أكتب معادلة تفاعله مع الماء .
- ب- أنشئ جدو لا للتقدم ، و استنتج قيمة التقدم النهائي .

### <u>أجوبة مختصرة :</u>

- 1) الاحتياطات الأمنية الضرورية:
- أرتداء القفازات المطاطية و النظارات الخاصة بالإضافة إلى مأزر قطني .
  - انجاز التجربة واقفا.
  - عدم جعل المواد تتراكم على طاولة انجاز التجربة .
  - 2- أ) البيان-1  $\rightarrow$  حمض قوي ، البيان-2  $\rightarrow$  حمض ضعيف
  - $H_3O^+ + HO^- = 2H_2O \leftarrow HA_1$  (ب)  $HA_2 + HO^- = A_2^- + 2H_2O \leftarrow HA_2$  الحمض

ج) عند التكافؤ تتفاعل كل كمية النوع الكيميائي المتفاعل في المحلول المعاير مع كل كمية مادة النوع الكيميائي المتفاعل في المحلول المعاير ، أي أن التفاعل المنمذج للمعايرة يكون في الشروط الستوكيومترية

. 
$$C_a = \frac{C_b V_{bE}}{V_a} = 10^{-2} \text{ mol/L} \leftarrow C_a$$
قيمة

•  $pKa = pH_{1/2E} = 4.8$  (3

4) الكاشف المناسب : معاير  $HA_1 o f$  أزرق البروموتيمول ، معايرة  $HA_2 o HA_1$  الفينول فتالين .

 $. HA_2 + H_2O = A_2^- + H_3O^+ (^{\dagger} -5)$ 

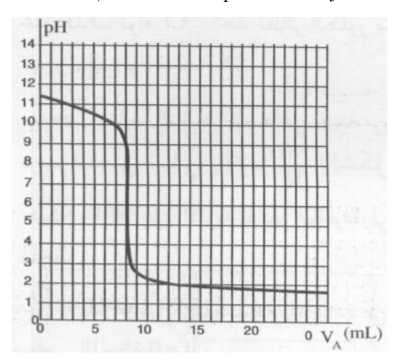
ب) جدول التقدم:

الحالة	التقدم	$HA_2$ +	$ H_2O =$	$=$ $A_2^-$ +	$H_3O^+$
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0 = C_a V_a$	بزيادة	0	0
انتقالية	X	$C_aV_a$ - $x$	بزيادة	X	X
نهائية	X <sub>f</sub>	$C_aV_a-x_f$	بزيادة	$X_{f}$	$\mathbf{x}_{\mathbf{f}}$

.  $x_f = 8 \cdot 10^{-6} \text{ mol } \leftarrow x_f$ قيمة

## التمرين (27): (الحل المفصل: تمرين مقترح 26 على الموقع)

نحقق المعايرة الـ pH مترية لحجم mL من محلول مثيل أمين  $CH_3NH_2$  تركيزه المولي  $C_B$  بواسطة محلول  $C_B$  مترية لحجم  $C_B$  الشكل المقابل محلول  $C_A$  لهيدروجين  $C_A = 0.1 \ mol/L$  تركيزه المولي  $C_A = 0.1 \ mol/L$  المقابل المقابل يمثل المعايرة و الذي يمثل تطور  $D_B$  المحلول بدلالة حجم الحمض المضاف  $D_A$  .



- 1- أ- أعط تعريف برنشتد للأساس.
- ب- كيف تبين أن محلول مثيل أمين عبارة عن أساس .
  - 2- اكتب معادلة تفاعل المعايرة . أذكر خصائصه .
- $C_{\rm B}$  عين احداثيتي نقطة التكافؤ و استنتج التركيز  $C_{\rm B}$
- 4- بين أن انحلال ميثيل أمين في الماء محدودا (غير تام).

- 5- اعتمادا على البيان ، أوجد قيمة  $pK_a$  الثنائية .
- .  $V_A=8~mL$  عند إضافة حجم عند  $\frac{[CH_3NH_2]}{[CH_3NH_3^+]}$  عند إضافة حجم -6
- .  $x_E$  فيمة التقدم عند التكافؤ) ، ثم استنتج قيمة  $C_B$  ،  $V_B$  و عبر عن النسبة السابقة بدلالة و  $C_B$  ،  $C_B$  ،  $C_B$ 
  - 7- احسب نسبة التقدم النهائي au لتفاعل المعايرة عند التكافؤ ماذا تستنتج ؟
  - 8- احسب ثابت التوازن K لتفاعل المعايرة . هل توافق هذه النتيجة استناجك في السؤال-7 .

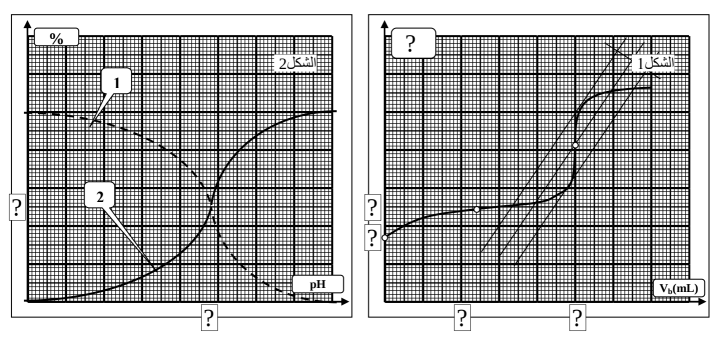
# <u>أجوبة مختصرة :</u>

- $H^+$  أو أكثر خلال  $H^+$  الأساس هو كل فرد كيميائي جزيئيا كان أم شارديا قادر على تثبيت بروتون هيدروجين  $H^+$  أو أكثر خلال تفاعل كيميائي
  - ب) قبل المعايرة و من البيان 7>1.4>7 ، إذن محلول ميثيل أمين أساس ضعيف .
  - . خصائص تفاعل المعايرة : تام و سريع ،  $CH_3NH_2 + H_3O^+ = CH_3-NH_3^+ + H_2O$  (2
    - .  $C_B = \frac{C_A V_{AE}}{V_B} = 0.016 \, \text{mol/L}$  ' (  $V_{AE} = 8 \, \text{mL}$  , pH = 6.4 ) (3
- 4) نحسب نسبة التقدم النهائي فنجد :  $au_{
  m f}=0.16<1$  انحلال الميثيل أمين في الماء غير تام و بالتالي فهو أساس ضعيف .
  - $pKa = pH_{1/2E} = 10.6$  (5
- $x_E = 8.10^{-4} \text{ mol}$   $\cdot \frac{[CH_3NH_2]}{[CH_3NH_4^+]} = \frac{C_BV_B}{x_E} 1 \ (\because \cdot \frac{[CH_3NH_2]}{[CH_3NH_4^+]} = 10^{pH-pKa} = 6.3.10^{-5} \ (\i-6]{-6}$ 
  - . نحسب نسبة التقدم النهائي فنجد :  $au_{
    m f}=1$  ، نستنتج أن تفاعل المعايرة تام (7
- و المعايرة تام و  $K > 10^4$  : نستنتج أن تفاعل المعايرة تام و  $K = \frac{[CH_3NH_2]_f}{[CH_3NH_2]_f[H_3O^+]_f} = \frac{1}{Ka} = 4.10^{10}$  (8 هذا يوافق الاستنتاج السابق .

### التمرين (28): (الحل المفصل: تمرين مقترح 27 على الموقع)

نذيب  $v=20.0~{\rm mL}$  في حجم HA من حمض ضعيف نرمز له بـ  $v=20.0~{\rm mL}$  في حجم الماء المقطر لذيب انحصل على محلول حمضي (S) .

- 1- عرف الحمض الضعيف ثم اكتب معادلة انحلاله في الماء .
- $_{\rm H_2O}$  عدا الماء  $_{\rm H_2O}$  ?
- 3- مثل جدول التقدم للتفاعل المنمذج لانحلال الحمض HA في الماء.
  - $au_{
    m f} = 4\%$  عند بلوغ نهاية التفاعل (التوازن الكيميائي ) يكون -4
    - أ- أوجد قيمة  $[H_3O^+]$  ثم استنتج قيمة  $[H_3O^+]$
- .  $au_{\rm f} = 4\%$  عند بلوغ الأفراد الكيميائية المتواجدة في المحلول ، عند بلوغ
  - . pKa استنتج قيمة الـ Ka الثنائية (HA/A) ، استنتج قيمة الـ Ka
- $C_b = 1.0 . 10^{-2} \text{ mol/L}$  عايرنا المحلول الحمضي (S) بمحلول هيدر وكسيد الصوديوم تركيزه المولي المحلول الحمضي فتحصلنا على البيانات التالية :



أ- أحسب  $V_{
m bE}$  حجم محلول هيدر وكسيد الصوديوم اللازم للتفاعل .

ب- ماذا يمثل البيان (1) (الشكل-1) ؟

جــ أحد البيانين (2) أو (3) (الشكل-2) يمثل نسبة الصفة الحمضية %HA و الآخر يمثل نسبة الصفة الأساسية %A في المُحْلول ، أنسب كل بيان لما يمثله مع التعليل أنسب لكل ما يمثله كل بيان في (الشكل-2) مع

د- ضع على الشكلين في مكان علامة الاستفهام القيم المميزة للمعايرة

## أجوبة مختصرة :

 $HA + H_2O = A^- + H_3O^+$  ، (غير تام) ، الحمض الضعيف هو كل حمض يكون انحلاله في الماء جزئيا

. HA  $\cdot$  A  $\cdot$  HO  $\cdot$  H<sub>3</sub>O  $\cdot$  (2)

(3) جدو ل التقدم :

الحالة	التقدم	HA -	+ H <sub>2</sub> O =	= A +	- H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>
ابتدائية	$\mathbf{x} = 0$	$n_0$	بزيادة	0	0
انتقالية	X	n <sub>0</sub> - x	بزيادة	X	X
نهائية	$X_f$	$n_0 - x_f$	بزيادة	$\mathbf{x}_{\mathbf{f}}$	$X_f$

. 
$$pH = 3.4$$
 ·  $\left[H_3O^+\right]_f = \frac{\tau_f.n_0}{V} = 4.10^{-4} \text{ mol/L}$  († -4

$$[HA]_f = \frac{n_0}{V} - [H_3O^+]_f = 9.6.10^{-3} \text{ mol/L} \quad \text{(A-)}_f = [H_3O^+]_f = 4.10^{-4} \text{ mol/L} \quad \text{(} \text{(} \text{-} \text{)}_f = 1.10^{-4} \text{ mol/L} \quad \text{(} \text{$$

. 
$$Ka = 1.67 \cdot 10^{-5} \rightarrow pKa = 4.8 (5)$$

$$V_{bE} = \frac{n_{0A}}{C_b} = 2.10^{-2} L = 20 \text{ mL } (^{\dagger} -6)$$

ب) يمثل البيان (1) تغيرات pH الوسط التفاعلي بدلالة الحجم  $V_b$  لمحلول هيدر وكسيد الصوديوم المضاف . جـ) المنحنى (1)  $\rightarrow$  نسبة الصفة الحمضية  $M^-$  ، المنحنى (2)  $\rightarrow$  نسبة الصفة الأساسية  $M^-$  ، القيم المميزة في مكان علامة الاستفهام :

