# التطورات الرتبيبة

الكتاب الأول

تطور كميات مادة المتفاعلات والنواتج خلال تحول كيميائي في محلول مائي

الوحدة 01

**→** t(mn)

x(mmol)

0,2

حلول تمارين الكتاب المدرسي GUEZOURI Aek – Lycée Maraval - Oran

## الجزء الثاني (حسب الطبعة الجديدة للكتاب المدرسي المعتمدة من طرف المعهد الوطني للبحث في التربية)

#### التمرين 13

### 1 - جدول التقدّم:

معادلة التفاعل		$H_2O_{2 (aq)} + 2$	$H^{+}_{(aq)} + 2I^{-}_{(a}$	$q$ ) = $I_{2 (aq)}$	+ 2 H <sub>2</sub> O <sub>(l)</sub>			
حالة الجملة	التقدم	كمية المادة (mol)						
الحالة الابتدائية	0	$n (H_2O_2)$	$n (\mathrm{H}^{\scriptscriptstyle +})$	0	زيادة			
الحالة الانتقالية	X	$n \left( \mathrm{H_2O_2} \right) - x$	$n (H^+) - 2 x$	X	زيادة			
الحالة النهائية	$x_{\text{max}}$	$n \left( \mathrm{H_2O_2} \right) - x_{\mathrm{max}}$	$n (H^+) - 2 x_{\text{max}}$	$x_{\text{max}}$	زيادة			

x=0,2 [ $I_2$ ] ، ومنه  $n(I_2)=$  [ $I_2$ ] V الجدول لدينا ، ومن  $n(I_2)=$  ، ومنه  $n(I_2)=$  ، ومنه  $n(I_2)=$  . بواسطة هذه العلاقة الأخيرة نحسب قيم التقدم باستعمال التراكيز المولية لثنائي اليود المسجلة على الجدول .

t (mn)	0	1	2	4	6	8	12	16	20	30	40	60	120
x (mmo	0	0,22	0,42	0,74	0,920	1,10	1,32	1,46	1,54	1,64	1,70	1,74	1,74

البيان x = f(t) انظر للشكل .

. أ السرعة الحجمية للتفاعل هي مقدار تغيّر التقدّم في المدة dt في لتر من المزيج المتفاعل .

$$v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$$

t=0 السرعة الحجمية للتفاعل عند اللحظة

. V ونقسم النتيجة على حجم المزيج V

$$\left(\frac{dx}{dt}\right)_0 = \frac{1.6 \times 10^{-3}}{5} = 3.2 \times 10^{-4} \, mol.mn^{-1}$$

$$v_0 = \frac{1}{0.2} \times 3.2 \times 10^{-4} = 1.6 \times 10^{-3} \, mol. \, L^{-1}.mn^{-1}$$

عند t = 10 mn عند

$$\left(\frac{dx}{dt}\right)_{10} = \frac{0.8 \times 10^{-3}}{15} = 5.3 \times 10^{-5} \, \text{mol.mn}^{-1}$$

$$v_{10} = \frac{1}{0.2} \times 5.3 \times 10^{-5} = 2.6 \times 10^{-4} \, mol. \, L^{-1}.mn^{-1}$$

ب) نلاحظ في الجدول أن التركيز المولي لثنائي اليود يصبح ثابتا ابتداء من  $t=60~\mathrm{s}$  ، وبالتالي x كذلك .

.  $u_{100} = 0$  منه ، ومنه معدوم ، ومنه x = f(t) لكان أفقيا

ج) نلاحظ أن سرعة التفاعل تتناقص خلال الزمن ، والسبب هو تناقص تراكيز المتفاعلات.

#### التمرين 14

 $CO_{2\,(aq)}$  /  $H_{2}C_{2}O_{4\,(aq)}$  و  $MnO_{4\,(aq)}^{-}$  /  $Mn^{2+}_{(aq)}$  : المعادلتان النصفيتان الإلكتر و نيتان هما :

$$2 \times (MnO_4^-_{(aq)} + 5 e^- + 8 H^+_{(aq)} = Mn^{2+}_{(aq)} + 4 H_2O_{(l)})$$
  
 $5 \times (H_2C_2O_4_{(aq)} = 2 CO_2_{(aq)} + 2 H^+_{(aq)} + 2 e^-)$ 

معادلة الأكسدة - ارجاع:

$$2 \, \mathrm{MnO_{4\,(aq)}} \, + \, 5 \, \mathrm{H_2C_2O_{4\,(aq)}} \, + \, 6 \, \mathrm{H^+_{\,(aq)}} \, = \, 2 \, \mathrm{Mn^{2+}_{\,(aq)}} \, + \, 10 \, \mathrm{CO_{2\,(aq)}} \, + \, 8 \, \mathrm{H_2O_{\,(l)}}$$
  $n \, (\mathrm{MnO_4^-}) = \mathrm{C_1 \, V_1} = 10^{-3} \times 0.05 = 5 \times 10^{-5} \, \mathrm{mol}$  : عمية مادة شاردة حمض الأكساليك :  $n \, (\mathrm{H_2C_2O_4}) = \mathrm{C_2 \, V_2} = 10^{-1} \times 0.05 = 5 \times 10^{-3} \, \mathrm{mol}$  كمية مادة شاردة حمض الأكساليك :

3 - نحسب كمية مادة حمض الأكساليك التي تكفي لتفاعل كل كمية مادة البر منغنات المعطاة:

$$2 \text{ MnO}_{4 \text{ (aq)}} + 5 \text{ H}_2\text{C}_2\text{O}_{4 \text{ (aq)}} + 6 \text{ H}^+_{\text{ (aq)}} = 2 \text{ Mn}^{2+}_{\text{ (aq)}} + 10 \text{ CO}_{2 \text{ (aq)}} + 8 \text{ H}_2\text{O}_{\text{ (I)}}$$
 $t = 0 \quad n \text{ (MnO}_4^-) \qquad n \text{ (H}_2\text{C}_2\text{O}_4)$ 
 $n \text{ (H}_2\text{C}_2\text{O}_4) - 5 \quad x_{\text{max}}$ 

(1) 
$$n \, (\text{MnO}_4^-) - 2 \, x_{\text{max}} = 0$$
 : said it is a said it is

(2) 
$$n (H_2C_2O_4) - 5 x_{max} = 0$$

: من (2) بنجد عبارة عبارة  $x_{\rm max}$  باستخراج عبارة عبارة من (1) بنجد

• 
$$n (H_2C_2O_4) = \frac{5}{2} n (MnO_4^-) = 2.5 \times 5 \times 10^{-5} = 12.5 \times 10^{-5} \text{ mol}$$

ونحن لدينا كمية أكبر من هذه (mol  $\times 10^{-3}$  mol  $\times 5$ ) إذن ، نعم الكمية كافية لزوال لون برمنغنات البوتاسيوم . 4 - نحسب ميل كل مماس للبيان ، والذي يمثل السرعة الحجمية لتشكل شوار د المنغنيز :

 $t_1 = 80 \text{ s}$  في اللحظة

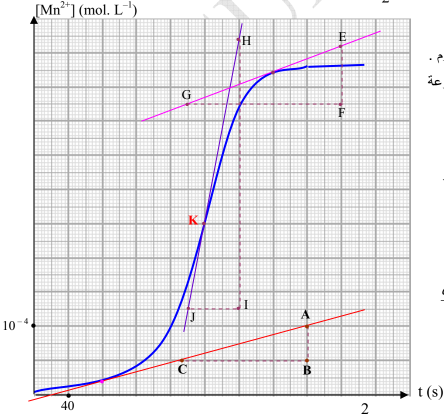
$$\frac{d[Mn^{2+}]}{dt} = \frac{AB}{CD} = \frac{0.5 \times 10^{-4}}{40 \times 3.7} = 3.38 \times 10^{-7}$$

$$v_1 = 3.38 \times 10^{-7} \text{ mol.} L^{-1}.s^{-1}$$

 $t_2 = 200 \text{ s}$  في اللحظة

$$\frac{d[Mn^{2+}]}{dt} = \frac{HI}{JI} = \frac{3,75 \times 10^{-4}}{60} = 6,25 \times 10^{-6}$$

$$v_2 = 6,25 \times 10^{-6} \text{ mol.} L^{-1}.s^{-1}$$



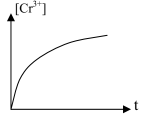
 $t_3 = 280 \text{ s}$  في اللحظة

$$\frac{d[Mn^{2+}]}{dt} = \frac{EF}{GF} = \frac{0.85 \times 10^{-4}}{40 \times 4.5} = 4.72 \times 10^{-7}$$

$$v_3 = 4.72 \times 10^{-6} \, mol.L^{-1}.s^{-1}$$

الاستنتاج: نلاحظ أن سرعة تشكل شاردة المنغنيز تزداد ابتداء من اللحظة t=0 ، ثم تمر بقيمة عظمى ثم تتناقص بعد ذلك. تمر بالقيمة العظمى في نقطة انعطاف البيان (K). ، وهذه القيمة هي  $v_2$  .

ملاحظة : لو استعملنا بدل برمنغنات البوتاسيوم مثلا ثنائي كرومات البوتاسيوم ومثلنا البيان  $[Cr^{3+}] = f(t)$  لوجدنا بيانا بالشكل التالي إذن ما هو السبب ؟



لمعرفة السبب نجري التجربة التالية: نكون مزيجين متماثلين في التراكيز المولية وفي الحجوم من برمنغنات البوتاسيوم وحمض الأكساليك ونضيف لأحدهما فقط بعض المليمترات المكعبة من محلول كلور المنغنيز  $(Mn^{2+}_{(aq)}, 2 CI^{-}_{(aq)})$ . نلاحظ أن المزيج الذي أضفنا له كلور المنغنيز يكون فيه التفاعل أسرع ، معنى هذا أن شوارد المنغنيز محقّز لهذا التفاعل .

إذن ماذا يحدث لما نمزج برمنغنات البوتاسيوم وحمض الأكساليك ؟

تسمى هذه الظاهرة التحفيز الذاتي ، أي أن أحد نواتج التفاعل يلعب دور المحفز كذلك ، وفي مثالنا هذا شوارد المنغنيز تلعب هذا الدور .

في بداية التفاعل يكون التركيز المولي لشوارد المنغنيز ضعيفا ، لهذا تكون سرعة تشكل المنغنيز ضعيفة (120 ثانية الأولى). عندما يتزايد التركيز المولي لشوارد المنغنيز في المزيج يزداد التحفيز ، وبالتالي تزداد سرعة تشكل المنغنيز وتمر بقيمة عظمى ، وذلك عند اللحظة 200 s

بعد اللحظة 240 s تتناقص السرعة رغم إزدياد التركيز المولي لشوارد المنغنيز ، لأن التراكيز المولية للمتفاعلات أصبحت ضعيفة وهذا يؤثر على سرعة تشكل المنغنيز سلبا .

#### التمرين 15

1 - معادلة تفاعل المعايرة:

 $S_4O_6^{\ 2-}/\,S_2O_3^{\ 2-}$  و  $I_2/\,I^-$  : الثنائيتان هما

$$I_2 + 2 e^- = 2 I^-$$
 : kaling in the same of the sam

$$2 S_2 O_3^{2-} = S_4 O_6^{2-} + 2 e^-$$

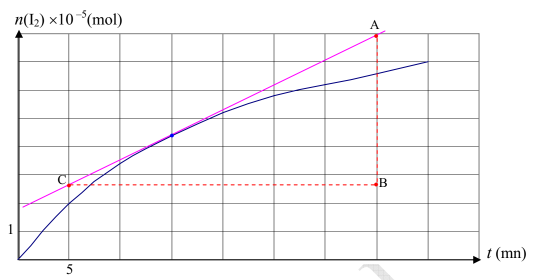
$$I_2 + 2 S_2 O_3^{2-} = S_4 O_6^{2-} + 2 I^-$$
 : الأكسدة – إرجــاع : عادلة الأكسدة – إرجــاع

$$I_2$$
 +  $2 S_2 O_3^{2-}$  =  $S_4 O_6^{2-}$  +  $2 I^-$  -  $2 I_1^-$  -  $2 I_2^-$  +  $2 I_2^-$  -  $2 I_2^-$ 

عند التكافؤ يكون لدينا:

(1) 
$$n (S_2O_3^{2-}) - 2 x_E = 0$$
  
(2)  $n (I_2) - x_E = 0$ 

 $n~({
m I}_2)=0,5~{
m C'}~{
m V'}$  : وبالتالي  $n~({
m I}_2)=0,5~n~({
m S}_2{
m O}_3{}^{2-})$  : بحذف  $x_E$  بعد بين العلاقتين (1) و (2) نجد  $n~({
m I}_2)=f({
m t})$  ، وبالتالي  $x_E$  مارسم البياني  $a_E$ 



:  $t_2 = 20 \; \mathrm{mn}$  و  $t_1 = 10 \; \mathrm{mn}$  و  $t_1 = 10 \; \mathrm{mn}$  و السرعة المتوسطة لتشكل ثنائي اليود بين

الجدول المعطى يشمل كمية مادة ثنائي اليود في المزيج المتفاعل وليس في 10mL ، فمثلا في اللحظة t=40mn : لو اعتبرنا أن قيم  $n(I_2)=70\times 10^{-5}mol$  المدوّنة في الجدول هي فقط في 10mL لكان لدينا في المزيج المتفاعل  $n(I_2)=70\times 10^{-5}mol$  و هذه القيمة أكبر من التقدّم الأعظمي لتفاعل شوارد اليود مع بيروكسوثنائي الكبريتات ، حيث  $x_m=25\times 10^{-5}mol$  .  $n(I_2)$  .

$$v_m = \frac{1}{V} \frac{(n_2 - n_1)}{\Delta t} = \frac{1}{0.1} \frac{(5.2 - 3.4) \times 10^{-5}}{10} = 1.8 \times 10^{-5} \, \text{mol.} L^{-1}.mn^{-1}$$

 $t=15~\mathrm{mn}$  ب) السرعة الحجمية لتشكل ثنائي اليود في اللحظة

$$\frac{d \ n(I_2)}{dt} = \frac{AB}{CB} = \frac{5,3 \times 10^{-4}}{6 \times 5} = 1,77 \times 10^{-5}$$

$$v_{15} = \frac{1}{V} \frac{d \ n(I_2)}{dt} = \frac{1}{0,1} \times 1,76 \times 10^{-5} = 1,77 \times 10^{-4} \ mol.L^{-1}.mn^{-1}$$

 $S_2O_8^{2^-}/SO_4^{2^-}$  و  $I_2/I^-$ : و  $I_2/I^-$  و  $I_2/I^-$  و  $I_3O_8^{2^-}/SO_4^{2^-}$  و  $I_3O_8^{2^-}/SO_8^{2^-}/SO_4^{2^-}$  و  $I_3O_8^{2^-}/SO_8^{2^-}/SO_8^{2^-}/SO_8^{2^-}$ 

$$2I^-=I_2+2~e^-$$
 
$$S_2O_8{}^{2^-}+2~e^-=2~SO_4{}^{2^-}$$
 
$$2~I^-_{(aq)}~+~S_2O_8{}^{2^-}_{(aq)}~=~I_{2(aq)}~+2~SO_4{}^{2^-}_{(aq)}~:$$
 ب)

$$S_{2}O_{8}^{2-}_{(aq)} + 2 I_{(aq)}^{-} = I_{2(aq)} + 2 SO_{4}^{2-}_{(aq)}$$

$$t = 0 n_{0} (S_{2}O_{8}^{2-}) n_{0} (I^{-}) 0 0$$

$$t n_{0} (S_{2}O_{8}^{2-}) - x n_{0} (I^{-}) - 2x x 2x$$

 $n\left({
m S_2O_8}^{2-}
ight)=n_0\left({
m S_2O_8}^{2-}
ight)$  - x : هي المزيج هي  ${
m S_2O_8}^{2-}$  مادة t كمية مادة -

نشتق طرفي هذه المعادلة بالنسبة للزمن:

. ولدينا 
$$\frac{d \ n(S_2O_8^{2-})}{dt}$$
 عبارة عن ثابت ، إذن مشتقه بالنسبة للزمن معدوم ،  $\frac{d \ n(S_2O_8^{2-})}{dt} = \frac{d \ n_0(S_2O_8^{2-})}{dt} - \frac{dx}{dt}$ 

$$v(s_2O_8^{2-}) = -\frac{dn(S_2O_8^{2-})}{dt}$$
 وبالتالي:  $\frac{dn(S_2O_8^{2-})}{dt} = -\frac{dx}{dt}$  وبالتالي:

. ومنه سرعة التفاعل ، 
$$v(s_2O_8^{2-}) = \frac{dx}{dt}$$
 إذن  $v(s_2O_8^{2-}) = \frac{dx}{dt}$ 

. 
$$x = f(t)$$
 البيان (اب) مو نفس البيان  $n(I_2) = f(t)$  البيان ( $x = n(I_2)$  أن (ب) أن (ب) المؤال (ب) بالأحظ في السؤال (ب)

سرعة التفاعل عند اللحظة  $t=15~\mathrm{mn}$  هي ميل المماس للبيان في النقطة التي فاصلتها  $t=15~\mathrm{mn}$ 

$$V = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} = \frac{1}{V} \frac{dn(I_2)}{dt} = 1,77 \times 10^{-4} \, mol. L^{-1}.mn^{-1}$$

#### التمرين 16

$$H^+/H_2$$
 و  $Zn^{2+}/Zn$  : و  $Zn_{(s)}=Zn_{(aq)}^{2+}/Zn$  المعادلتان النصفيتان  $Zn_{(s)}=Zn_{(aq)}^{2+}+2$  و  $Zn_{(aq)}^{2+}+2$  و  $Zn_{(aq)}^{2+}+2$ 

2 – جدول التقدّم :

معادلة التفاعل		$Zn_{(s)}$ +	$2 H^{+}_{(q)} =$	$Zn^{2+}_{(aq)} +$	$H_{2(g)}$			
حالة الجملة	التقدم	كمية المادة (mol) الت						
الابتدائية	0	n (Zn)	$n(\mathrm{H}^{+})$	0	0			
الانتقالية	X	n(Zn)-x	$n(H^+)-2x$	X	x			
النهائية	$x_{\text{max}}$	$n(Zn) - x_{max}$	$n (H^+) - 2 x_{\text{max}}$	$x_{\rm max}$	$x_{\rm max}$			

#### تعيين المتفاعل المحدّ:

$$n(Zn) = \frac{m}{M} = \frac{2.3}{65.4} = 3.5 \times 10^{-2} \, mol$$

$$n(H^+) = C_A V = 0.2 \times 0.1 = 2.0 \times 10^{-2} \, mol$$

القيمة الأصغر لـ x في حل المعادلتين التاليتين توافق المتفاعل المحدّ :

$$3.5 \times 10^{-2} - x = 0 \Rightarrow x = 3.5 \times 10^{-2} \, mol$$

$$2,0 \times 10^{-2} - 2x = 0 \Rightarrow x = 1,0 \times 10^{-2} \, mol$$

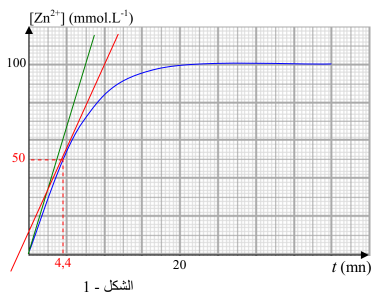
. (  $n(H^+) = n(Cl^-) = n(HCl)$  إذن المتفاعل المحدّ هو حمض كلور الهيدروجين (لا تنس أن

$$x=0,1~[\mathrm{Zn}^{2^+}]$$
 : العلاقة المطلوبة هي ،  $[\mathrm{Zn}^{2^+}]~\mathrm{V}=x$  ، وبالتالي ،  $n~(\mathrm{Zn}^{2^+})=x$ 

3 - زمن نصف التفاعل هو المدّة اللازمة لبلوغ التفاعل نصف تقدّمه النهائي .

إذا كان هذا التفاعل تاما يكون هذا الزمن لازما لاستهلاك نصف كمية مادة المتفاعل المحدّ.

$$(1-1)$$
 .  $t_{1/2} \approx 4.4 \, mn$  ، وبالتالي ،  $[Zn^{2+}] = \frac{100}{2} = 50 \, mmol \, L$  . (الشكل ) زمن نصف التفاعل هو القيمة الموافقة ل



$$t_{1/2} = 4,4 \ mn$$
 عند الوسط التفاعلي عند - 4

(معناه كمية مادة كل فرد في المزيج)

 $[Zn^{2+}]=50 imes10^{-3}\ \mathrm{mol/}\ L$ : لدينا عند هذه اللحظة  $n\ (Zn^{2+})=50 imes10^{-3} imes0, 1=5,00 imes10^{-3}\ \mathrm{mol}$  ومنه الجدول  $n\ (Zn^{2+})=x$  ، ومنه :

: وبالنالي ، 
$$x = 5 \times 10^{-3} \, mol$$
  $n(\mathrm{Zn}) = 3.5 \times 10^{-2} - 5 \times 10^{-3} = 3.0 \times 10^{-2} \, mol$   $n(\mathrm{H}^+) = 2 \times 10^{-2} - 10 \times 10^{-3} = 1.0 \times 10^{-2} \, mol$  تركيب الوسط التفاعلي عند  $t = t_f$  عند ويب الوسط التفاعلي عند  $t = t_f$ 

. 100 mL نحسب عدد مولات هذه الشاردة في حجم المزيج .  $[Zn^{2+}] = 0.1 \; \text{mol/L}$  لدينا من البيان

: باذن 
$$x = 10^{-2} \, mol \, / \, L$$
 ومنه  $n(\mathrm{Zn}^{2^+}) = [\mathrm{Zn}^{2^+}] \, \mathrm{V} = 0,1 \times 0,1 = 10^{-2} \, \mathrm{mol}$   $n(\mathrm{Zn}) = 3,5 \times 10^{-2} - 10^{-2} = 2,5 \times 10^{-2} \, \mathrm{mol}$   $n(\mathrm{H}^+) = 2 \times 10^{-2} - 2 \times 10^{-2} = 0$ 

5 - حتى يكون الرسم واضحا فصلنا كل جزء لوحده في الشكلين 2 و 3 .

السرعة الحجمية للتفاعل هي نفسها السرعة الحجمية لتشكل شوارد التوتياء . حسبنا التقدّم من العلاقة  $x = \lceil Z n^{2+} \rceil V$  ، ويُمكن استعمال

البيان  $Zn^{2+}$  الحساب السرعتين المطلوبتين .

t=0 في اللحظة

$$\frac{dx}{dt} = \frac{AB}{CB} = \frac{9 \times 10^{-3}}{7} = 1,3 \times 10^{-3}$$

$$v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} = \frac{1,3 \times 10^{-3}}{0,1} = 1,3 \times 10^{-2} \text{ mol.} L^{-1}.mn^{-1}$$

 $t_{1/2}$  في اللحظة

$$\frac{dx}{dt} = \frac{EF}{GF} = \frac{8 \times 10^{-3}}{9} = 8.9 \times 10^{-4}$$

$$v = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} = \frac{8.9 \times 10^{-4}}{0.1} = 8.9 \times 10^{-3} \, \text{mol.} L^{-1}.\text{mn}^{-1}$$