التطورات الرتبية

الكتاب الأول

تطور جملة كيميائية نحو حالة التوازن

الوحدة 04

GUEZOURI Aek - lycée Maraval - Oran

الدرس الثاثي

2014 / 01 / 16

ما يجب أن أعرفه حتى أقول: إنى استوعبت هذا الدرس

- 1 _ يجب أن أعرف أن تحليل حمض ضعيف أو أساس ضعيف في الماء يؤدي إلى توازن كيميائي يمكن التحكم فيه خارجيا .
 - 2 يجب أن أعرف أن ثابت الحموضة يميّز ثنائية أساس / حمض سواء حللنا حمضا أو أساسا أو ملحا في الماء .
- يكون بإضافة شوارد الهيدروكسيد pH المحلول ، وأن تغيير الـ pH يكون بإضافة شوارد الهيدروكسيد أو شوارد الهيدرونيوم للمحلول .
 - 4 يجب أن أعرف أنه بواسطة ثابت الحموضة K_a أو pK_a يمكن أن نقارن بين قوتي حمضين ضعيفين أو أساسين ضعيفين بغض النظر عن تركيزيهما الموليين ، بشرط أن يكونا في نفس درجة الحرارة .
 - 5 يجب أن أعرف أن مخطط مجال التغلب يحدّد فقط مجالات للـ pH يكون فيها أحد الأفراد الكيميائية في الثنائية متغلبا ، أما مخطط توزيع الصفة الغالبة فيعطينا من أجل كل قيمة للـ pH النسبة المئوية لكل فرد كيميائي .
 - 6 يجب أن أعرف أن للكاشف الملون تنائية أساس/ حمض ، وأن لوني الصفة الأساسية والصفة الحمضية مختلفان .
 - 7 يجب أن أعرف أن مجالات تغير ألوان الكواشف تُعطى لنا في الامتحانات.
 - . يجب أن أعرف كيفية وضع الثنائيات أساس / حمض على محور الـ pK_a والتنبؤ بالثنائيتين المتفاعلتين -8

ملخص الدرس

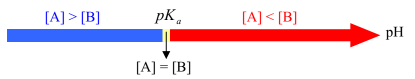
1 - ثابت الحموضة لثنائية أساس / حمض هو ثابت توازن تفاعل الصفة الحمضية في الثنائية مع الماء .

$$K_a = rac{\left[H_3O^+
ight]_f imes\left[A^-
ight]_f}{\left[HA
ight]_f}$$
 إذا كانت الثنائية هي HA/A^- ، فإن ثابت الحموضة هو

$$K_a=10^{-pK_a}$$
 نعرّف $pK_a=-Log\,K_a$ أو $pK_a=10^{-pK_a}$

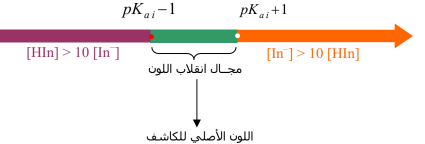
- $pH=pK_a+Lograc{\left[A^ight]_f}{\left[HA
 ight]_f}$ هي pK_a الثنائية pK_a الثنائية pK_a الثنائية $pH=pK_a+Log$
- . الأصغر الأقوى ، أي الذي له ثابت حموضة أكبر هو الحمض الأي له pK_a الأصغر pK_a الأصغر pK_a
 - الأكبر pK_a الأكبر هو الأساس الذي له ثابت حموضة أصغر هو الأساس الأقوى ، أي الذي له pK_a الأكبر p
 - 5 مخطط مجالات تغلب الأفراد الكيميائية:

في ثنائية أساس / حمض A/B ، حيث B هي الصفة الأساسية و A هي الصفة الحمضية يكون مخطط مجالات التغلب كما يلي :



6 - مجال تغيّر لون كاشف ملون

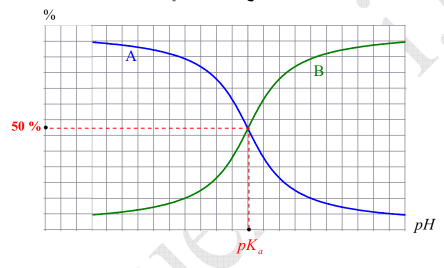
يتغير لون الكاشف الملوّن حسب pH المحلول الذي يوجد فيه . فإذا رمزنا للثنائية الخاصة بالكاشف pH يكون مجال تغير لون الكاشف كما يلى :



7 - مخطط توزيع الصفة في ثنائية:

عبارة عن تمثيل النسبتين المئويتين للفردين الكيميائيين في ثنائية بدلالة pH المحلول .

من أجل الثنائية أساس / حمض A/B يكون مخطط توزيع الصفة كما يلى :



8 - الثنائيتان الخاصتان بالماء:

 $pK_a = 0$ H_3O^+ / H_2O في حالة الماء أساس

 $pK_a = 14$ H_2O / OH^- في حالة الماء حمض

9 - محور الـ pK_a : هو محور نضع عليه قيم الـ pK_a لكل الثنائيات الموجودة في المحلول بالترتيب ، ومن ذلك يمكن التنبؤ بالتفاعل الحاصل .

مثلا وجود حمض الميثانويك في الماء . في هذه الحالة لدينا ثلاث ثنائيات أساس / حمض هي :

 $H_2O/OH^ \cdot$ H_3O^+/H_2O \cdot $HCOOH/HCOO^-$

يحدث التفاعل بين أقوى حمض موجود بكثرة (HCOOH) مع أقوى أساس موجود بكثرة (H_2O) .

K ثابت الحموضة -1

يعبر هذا الثابت عن حالة التوازن التي يصلها التفاعل الكيميائي بين الصفة الحمضية لثنائية أساس / حمض مع الماء ، وهو عدد مجرد من الوحدة .

: مع الماء حسب المعادلة CH_3COOH / CH_3COO^- يتفاعل الحمض CH_3COOH / CH_3COO^- مع الماء حسب المعادلة

$$\left[egin{array}{c} K=K_a \end{array}
ight]$$
 ، $K_a=rac{\left[H_3O^+
ight]_f \left[CH_3COO^-
ight]_f}{\left[CH_3COOH
ight]_f}$: ثابت الحموضة هو

: مع الماء حسب المعادلة . $N{H_4}^+/N{H_3}$ عن الثنائية . $N{H_4}^+/N{H_3}$

.
$$K = \frac{\left[H_3O^+\right]_f\left[NH_3\right]_f}{\left[NH_4^+\right]_f}$$
 : حيث ثابت التوازن هو ، $NH_4^+ + H_2O = NH_3 + H_3O^+$

$$egin{bmatrix} K = K_a \ K_a = & \left[H_3 O^+
ight]_f \left[N H_3
ight]_f \ N H_4^+
ight]_f \ M_a = & \left[H_3 O^+
ight]_f \left[B
ight]_f \ M_a = & A/B \ M_a = & A/B \ M_a = & A/B \ M_a = & M_a \ M_a \ M_a = & M_a \ M_a \ M$$

 $\left| \begin{array}{c} K_a = \frac{\left[H_3O^+\right]_f \left[B\right]_f}{\left[A\right]_f} \\ \vdots \\ pK_a = Log \frac{1}{K_a} = -Log \ K_a \end{array} \right| : p A/B \quad غرّف <math>pK_a = Log \frac{1}{K_a} = -Log \ K_a$ ثنائية أساس / حمض باللوغاريتم العشري لمقلوب ثابت الحموضة $pK_a = Log \frac{1}{K_a} = -Log \ K_a$

بالنسبة للماء:

$$K_a = rac{\left[H_3 O^+
ight]_f}{\left[H_3 O^+
ight]_f} = 1$$
 ويكون بذلك ، ويكون بذلك ، ويكون بذلك الماء أساسا ، فإن الثنائية أساس / حمض هي

$$pK_a = -LogK_a = 0$$
 ومنه

$$K_a = \left[H_3 O^+
ight] \left[O H^-
ight] = 10^{-14}$$
 ويكون بذلك $H_2 O / O H^-$ ومض هي أدا كان الماء حمضا ، فإن الثنائية أساس / حمض هي

ومنه
$$pK_a \left(H_2 O / O H^- \right) = 14$$
 $pK_a \left(H_3 O^+ / H_2 O \right) = 0$ $pK_a = -Log K_a = 14$

خصائص ثابت الحموضة

قيمة كبيرة لثابت الحموضة تدل على أن الحمض يتقدم أكثر في تفاعله مع الماء .

. المقام أصغر والبسط أكبر يجب أن يكون المقام أصغر والبسط أكبر .
$$K_a = \frac{\left[H_3O^+\right]_f \left[CH_3COO^-\right]_f}{\left[CH_3COOH\right]_f}$$

المقام أصغى: معناه كميّة مادة الحمض الباقية قليلة أي أن هذا الحمض قد تشرّد كثيرا.

البسط أكبر: هذا منطقي لأن كلما تناقصت جزيئات الحمض تزايدت شوارد الهيدرونيوم وشوارد الإيثانوات في المحلول.

• قيمة كبيرة لثابت الحموضة تدل على أن الأساس لا يتقدّم كثيرا في تفاعله مع الماء .

. الكبر يجب أن يكون المقام أصغر والبسط أكبر
$$K_a=rac{\left[H_3O^+\right]_f\left[NH_3\right]_f}{\left[NH_4^+\right]_f}$$
 كبر يجب أن يكون المقام أصغر والبسط أكبر المخط مثلا النسبة $K_a=\frac{\left[H_3O^+\right]_f\left[NH_4^+\right]_f}{\left[NH_4^+\right]_f}$

المقام أصغر: معناه كميّة مادة الحمض المرافق للأساس قليلة أي أن هذا الأساس قليل التشرد في الماء .

البسط أكبر: معناه أن كمية مادة الأساس NH_3 كثيرة ، وهي الباقية بدون تشرد.

- من أجل حمضين ضعيفين تركيز اهما الموليان متساويان فإن الحمض المنتسب للثنائية ذات الـ K_a الأكبر هو الذي تكون من أجله النسبة النهائية للتقدم τ_c أكبر .
 - ثابت الحموضة يتعلق بدرجة حرارة المحلول المائي .

ملاحظة : في طرح التمارين عادة نعتبر المحاليل المائية في الدرجة $^{\circ}$ C ، وبالتالي قيم الـ K_a التي تُعطى توافق هذه الدرجة . K_a الدركة الدرجة . K_a الدركة K_a الدركة K_a الدركة K_a الدركة K_a الدركة المرارة هي $^{\circ}$ C .

2 - مخطط مجالات التغلب

يفيدنا هذا المخطط في معرفة الأفراد المتغلبة من أجل كل قيمة لـ pH المحلول . فمثلا نضيف شيئا فشيئا محلول هيدروكسيد الصوديوم لمحلول حمض الإيثانويك .

معادلة التفاعل هي:

$$CH_3COOH + (Na^+, OH^-) \rightarrow (CH_3COO^-, Na^+) + H_2O$$

 CH_3COO^- كلما أضفنا محلول هيدروكسيد الصوديوم يتناقص التركيز المولي للفرد CH_3COO^- ويزداد التركيز المولي للفرد

$$\frac{\left[CH_{3}COO^{-}
ight]}{\left[CH_{3}COOH
ight]}$$
 = $10^{pH-pK_{A}}$ ومنه $pH=pK_{a}+Log\frac{\left[CH_{3}COO^{-}
ight]}{\left[CH_{3}COOH
ight]}$ لدينا علاقة أندر سون

$$[{
m CH_3COOH}] = [{
m CH_3COO}^-]$$
 ، أي أن $\frac{\left[{
m CH_3COO}^-\right]}{\left[{
m CH_3COOH}\right]} = 10^0 = 1$ يكون $pH = pK_a$ من أجل $pH = pK_a$

- $[CH_3COO^-] > [CH_3COOH]$ يكون $pH > pK_a$ من أجل
- $[CH_3COOH] > [CH_3COO^-]$ يكون $pH < pK_a$ من أجل -

$$pK_a\left(CH_3COOH / CH_3COO^-\right) = 4,8$$
 و يكون مخطط مجال التغلب كما يلي : مع العلم أن $pK_a\left(CH_3COO^-\right) = 4,8$ و يكون مخطط مجال التغلب كما يلي : مع العلم أن pH

غثلا : نمزج إيثانوات الصوديوم مع حمض الميثانويك لنكوّن بذلك محلولا مائيا . إن الثنائيات الموجودة في هذا المحلول هي : ${\rm Na}^+)$ H_2O/OH^- ، ${\rm CH_3COOH/CH_3COO}^-$ ، ${\rm HCOOH/HCOO}^-$ ، H_3O^+/H_2O قيمُ الـ pK_a الخاصة بهذه الثنائيات هي على الترتيب pK_a ، pK_a ، pK_a الخاصة على المخطط يكون كما يلي : (السلم غير محترم في هذا التمثيل)



ملاحظة

. ك $^{\circ}$ C في الدرجة $H_{3}O^{+}$ و OH^{-14} نحددهما بواسطة قيمة PH المحلول ، لأن جداءهما يساوي دائما OH^{-14} في الدرجة OH^{-14}

3 - مخطط توزيع الصفة الحمضية والأساسية في ثنائية

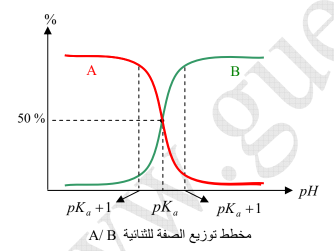
في محلول مائي لحمض ضعيف أو أساس ضعيف يمكن متابعة تطور تركيزي الفردين الكيميائيين بدلالة pH المحلول ، من أجل هذا نمثل على التراتيب النسبتين المئويتين لتركيزي الفردين في مزيجهما ، وعلى الفواصل نمثل pH المحلول .

مثلا ندرس تغيّر تركيزي الإيثانوات وحمض الإيثانويك في محلول مائي لحمض الإيثانويك ، وذلك عند إضافة محلول مائي لأساس قوي مثل هيدروكسيد الصوديوم شيئا فشيئا .

إذا اعتبرنا أن من أجل ثنائية A / B يكون الفرد A متغلبا على الفرد B إذا كان [A] > 10 [A] > 10 همتغلبا على الفرد A إذا كان [A] > 10 [A] > 10 .

$$pH>pK_a^{}+1$$
 : وبالتالي : $\log \frac{B}{A}>1$ ، أي $PH-pK_a>1$ ، ومنه : $\frac{B}{A}>1$ ، وبالتالي : $\log \frac{B}{A}>1$

$$pH < pK_a - 1$$
 : ومنه $pH - pK_a < -1$ ، أي $DH - pK_a < -1$ ، وبالتالي $\frac{B}{A} < -1$ ، وبالتالي $\frac{B}{A} < -1$ ، ومنه $\frac{B}{A} < \frac{1}{10}$ ، ومنه $\frac{B}{A} < \frac{1}{10}$



NH₄⁺ NH₃

8,2 10,2 pH

9,2

 NH_4^+/NH_3 مخطط توزيع الصفة للثنائية

4 - الكواشف الملوينة

 In^- هي حموض أو أسس ضعيفة تتميز بالثنائية أساس In^- حمض HIn/In^- حيث لون الجزيء HIn يختلف عن لون الشاردة HIn/In^- الصيغة المجملة لأزرق البروموتيمول هي $C_{27}H_{28}Br_2O_5S$ وصيغته المفصلة معقدة جدا ، لا نستفيد منها في هذا الموضوع ونفس الشيء بالنسبة للكواشف الملونة الأخرى . كان هذا فقط تبريرا للرمز HIn/In^- لكل الكواشف . بما أن الكاشف يتلوّن حسب PH الوسط الموجود فيه ، فإنه حتما يمر بمرحلة لونية ، نسمي هذه المرحلة مجال تغير لون الكاشف . يمكن لعين سليمة أن تميّز لون الصفة الأساسية In^- عن لون الصفة الحمضية In^- الكاشف إذا كان التركيز المولي لإحداهما عشر مرات أكبر من الأخرى .

. ونبحث عن مجال تغيّر لون الكاشف
$$pH = pK_{ai} + Log \frac{\left[In^{-}\right]}{\left[HIn\right]}$$
 نكتب علاقة أندر سون بالنسبة لثنائية كاشف ملون $[HIn]$

: ومنه ،
$$pH-pK_a>1$$
 في ، $log \frac{\left[In^-\right]}{\left[HIn\right]}>1$ ومنه ، $\frac{\left[In^-\right]}{\left[HIn\right]}>10$ نشاهد لون In^- في المناهد المن المناهد المن المناهد المناه

$$pH > pK_a + 1$$

: ومنه ،
$$pH-pK_a < -1$$
 ، أي $Log \frac{\left[In^-\right]}{\left[HIn\right]} < -1$ ، وبالتالي ، $\frac{\left[In^-\right]}{\left[HIn\right]} < \frac{1}{10}$ ، ومنه نشاهد لون HIn

$$pH < pK_a - 1$$

ملاحظة : مخطط توزيع الصفة بالنسبة لكاشف ملون يكون مثل باقي الثنائيات أساس / حمض الأخرى .

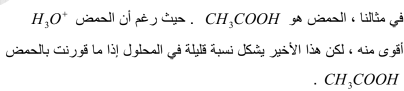
5 - التنبؤ بتفاعل ثنائيتين في محلول مائي

ليكن لدينا مثلا محلول مائي لحمض الإيثانويك CH3COOH . إن الثنائيات الموجودة في المحلول هي :

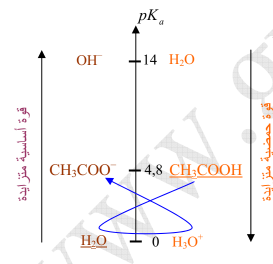
: على الترتيب ،
$$pK_a$$
 ، ذات الـ pK_a ، ذات الـ H_2O/OH^- ، H_3O^+/H_2O ، CH_3COOH/CH_3COO^-

14,0 0,0 4,8

نرتب هذه الثنائيات مع قيم الـ pK_a الموافقة لها على محور نسميه محور الـ pK_a . نضع الحموض مثلا على اليمين والأسس على اليسار ، ونعلم أن القوة الحمضية تتناسب عكسيا مع الـ pK_a ، وأن القوة الأساسية تتناسب طريا مع الـ pK_a . نضع خطا أسفل أقوى حمض موجود بكثرة في بداية التفاعل .



نضع خطا أسفل أقوى أساس موجود بكثرة في بداية التفاعل .



في مثالنا ، الأساس هو H_2O . حيث رغم أن الأساسين CH_3COO^- و OH^- أقوى منه ، لكن الأساس H_2O هو الذي يشكل أكبر نسبة في المزيج . يحدث التفاعل دائما بين أقوى حمض وأقوى أساس موجودين بكثرة .

 $CH_3COOH + H_2O = CH_3COO^- + H_3O^+$: هو :

أسئلة قصيرة من أجل استيعاب الدرس

الماء:

- 1 لماذا الماء المقطر موصل ضعيف جدا للتيار الكهربائي ؟
- 2 اذكر تعريف الجداء الشاردي للماء ، هل يتعلق هذا الجداء بدرجة حرارة المحلول ؟
 - 3 ما هو التركيز المولى للماء ؟
 - 4 ما هو شرط إهمال التفكك الذاتي للماء عندما نحلل فيه حمضا أو أساسا ؟

ثابت الحموضة:

- الثابتين ؟ NH_4^+ والماء ، ثم اكتب عبارة ثابت الحموضة وعبارة ثابت التوازن . ما هي العلاقة بين الثابتين ؟
- 2 اكتب معادلة التفاعل بين NH_3 والماء ، ثم اكتب عبارة ثابت التوازن وعبارة ثابت الحموضة . ما هي العلاقة بين الثابتين ؟
- K_{a2} ، K_{a1} و HA_2 هما على الترتيب HA_1 و HA_1 و HA_2 هما على الترتيب HA_1 و HA_2 . HA_2 هما على الترتيب HA_1 و HA_2 . HA_2 هما على التركيز المولى HA_1 . HA_2 هذان الحمضان لهما نفس التركيز المولى HA_1 .
 - أ) ما هو الحمض الذي محلوله المائي له أصغر قيمة لـ pH ؟ علل
 - $pK_{a1}=3.8$ ب) من أجل HA_1/A_1^- إذا كان pH=2.5 ما هو الفرد المتغلب في الثنائية
 - ج) اوجد علاقة بين HA مع الماء . au_f حيث au_f حيث au_f مع الماء .

مجال التغلب:

- 1

- أ) اكتب معادلة تفاعل الإيثان أمين $\left(C_2H_5NH_2
 ight)$ مع الماء .
- ب) إذا كانت كتلة الإيثان أمين المنحلة في لتر من المحلول m=0,45g ، وأن pH هذا المحلول هو 11,3
 - $C_2H_5NH_3^+/C_2H_5NH_2$ الثنائية pK_a الثنائية -
 - مثل مخطط مجالات التغلب لفردي هذه الثنائية .
 - با اكتب معادلة تفاعل حمض البروبانويك $\left(C_2H_5COOH
 ight)$ مع الماء .
- pH ، وأن pH هذا المحلول هو 3,95 ، m=74mg ب) إذا كانت كتلة حمض البروبانويك المنحلة في لتر من المحلول
 - $C_2H_5COOH/C_2H_5COO^-$ الثنائية pK_a احسب -
 - مثل مخطط مجالات التغلب لفردي هذه الثنائية.

أجوبة الأسئلة القصيرة

الماء

1 — لتر من الماء المقطر يحتوي على $10^{-7} \, mol$ من شوارد الهيدرونيوم و $10^{-7} \, mol$ من شوارد الهيدروكسيد ، ونعلم أن الأفراد الكيميائية المسؤولة عن مرور التيار الكهربائي في المحاليل هي الشوارد ، إذن حسب هذه التراكيز تكون ناقلية الماء شبة معدومة .

2 – المقصود بالجداء الشاردي للماء هو جداء تركيز شوارد الهيدروكسيد بشوارد الهيدرونيوم .

كلما رفعنا درجة حرارة الماء يزداد تفككه الذاتي ، وبالتالي يزداد تركيزا كل من الهيدرونيوم والهيدروكسيد ، ومنه إرتفاع الجداء الشاردي للماء .

.
$$[H_2O] = \frac{m}{MV} = \frac{1000}{18 \times 1} = 55,5 \; mol \, / \, L$$
 وبالتالي $= 1000 \; g$ وبالتالي نعلم أن لترا من الماء كتلته $= 3000 \; g$

هذا التركيز لا يتغير عمليا عندما نحلل في الماء حمضا أو أساسا أو ملحا .

4 - حتى نهمل التفكك الذاتي للماء (معناه نهمل تركيزي شاردتي الهيدرونيوم والهيدروكسيد الموجودتين في الماء قبل وضع الحمض أو الأساس في الماء) يجب أن يكون pH < 6 للمحلول الذي نتحصل عليه عندما نحلل في الماء حمضا ، و pH < 6 للمحلول الذي نتحصل عليه عندما نحلل أساسا في الماء .المقصود من هذا هو أنه عندما نحسب التركيز المولي لشوارد الهيدرونيوم أو شوارد الهيدروكسيد في المحلول المائي يجب أن تكون أكبر على الأقل بعشر مرات من تركيزها في الماء المقطر لوحده .

ثابت الحموضة

$$NH_4^+ + H_2O = NH_3 + H_3O^+ - 1$$

$$K = rac{\left[H_3O^+
ight]_f \left[NH_3
ight]_f}{\left[NH_4^+
ight]_f}$$
 في نفسه ، أي $K_a = rac{\left[H_3O^+
ight]_f \left[NH_3
ight]_f}{\left[NH_4^+
ight]_f}$ ثابت الحموضة هو

$$NH_3 + H_2O = NH_4^+ + OH^-$$
 - 2

$$K = rac{\left[OH^{-}
ight]_{f}\left[NH_{4}^{+}
ight]_{f}}{\left[NH_{3}
ight]_{f}}$$
 هو ثابت الحموضة هو $K_{a} = rac{\left[H_{3}O^{+}
ight]_{f}\left[NH_{3}
ight]_{f}}{\left[NH_{4}^{+}
ight]_{f}}$

من عبارة K_a نستنتج $\frac{\left[NH_4^+\right]_f}{\left[NH_3\right]_f} = \frac{\left[H_3O^+\right]_f}{K_a}$ من عبارة K_a من عبارة ثابت التوازن نجد

$$K_a \ K = K_e$$
 : ومنه $K_a \ K = \left[H_3 O^+
ight]_f imes \left[O H^-
ight]_f$

 $au_f = \frac{\left[H_3 O^+\right]_f}{C}$ ثابت الحموضة الأكبر يوافق النسبة النهائية للتقدم الأكبر (نفس التركيز المولي) ، ولدينا $au_f = \frac{C}{C}$ ، هذا يعني

. الأصغر ،
$$pH=-Log\left[H_3O^+
ight]$$
 أكبر ، ولدينا $\left[H_3O^+
ight]$

$$PK_{a1}$$
 pK_{a1} pH pH pH pH

$$(1) K_a = \frac{\left[H_3O^+\right]_f^2}{\left[HA\right]_f} \text{ ومنه } \left[H_3O^+\right] \approx \left[A^-\right] \text{ in } K_a = \frac{\left[H_3O^+\right]_f\left[A^-\right]_f}{\left[HA\right]_f}$$

$$egin{align*} \left[HA
ight]_f = C - \left[H_3O^+
ight]_f \end{array}$$
 ولدينا كذلك ، $\left[H_3O^+
ight]_f = au_f imes C$ ، ومنه ، $au_f = rac{\left[H_3O^+
ight]_f}{C}$ لدينا $K_a = rac{ au_f^2\,C^2}{C - au_f\,C} = rac{ au_f^2\,C}{1 - au_f}$ بالتعويض في العلاقة (1) نجد

جال التغلّب

$$C_2H_5NH_2 + H_2O = C_2H_5NH_3^+ + OH^-$$
 (1 - 1

(1)
$$pK_a = pH - Log \frac{\left[C_2 H_5 N H_2\right]_f}{\left[C_2 H_5 N H_3^+\right]_f}$$
 (\to \left.)

$$C = \frac{m}{M~V} = \frac{0.45}{45 \times 1} = 1.0 \times 10^{-2}~mol/L$$
 التركيز المولي للأساس

$$\left[OH^{-}
ight] = 2 imes 10^{-3} \, mol \, / \, L$$
 . وبالتالي $\left[H_{3}O^{+}
ight] = 10^{-pH} = 10^{-11.3} = 5.0 imes 10^{-12} \, mol \, / \, L$ لدينا

جدول التقدّم:

$C_2H_5NH_2 + H_2$	$I_2O =$	$C_2H_5NH_3^+$	+ <i>OH</i> ⁻
CV	بكثرة	0	0
CV-x	بكثرة	x	x
$CV - x_f$	بكثرة	x_f	x_f
$CV-x_m$	بكثرة	X_m	X_m

$$\left[C_2H_5NH_3^+
ight]_f=rac{x_f}{V}=\left[OH^-
ight]=2 imes10^{-3}mol/L$$
 : من جدول التقدّم

: وبالتالي ،
$$\left[C_2H_5NH_2\right]_f imes V = CV - x_f$$
 ، أي ، $n\left(C_2H_5NH_2\right)_f = CV - x_f$

$$[C_2H_5NH_2]_f = C - \frac{x_f}{V} = C - [OH^-] = 10^{-2} - 2 \times 10^{-3} = 8 \times 10^{-3} \, mol \, / \, L$$

بالتعويض في العلاقة (1):

$$pK_a = 11.3 - Log \frac{8 \times 10^{-3}}{2 \times 10^{-3}} = 11.3 - Log 4 = 10.69$$

مخطط مجالات التغلب:

$$C_2H_5COOH + H_2O = C_2H_5COO^- + H_3O^+$$
 († -2

(2)
$$pK_a = pH - Log \frac{\left[C_2 H_5 COO^{-}\right]_f}{\left[C_2 H_5 COOH\right]_f} \quad (\because$$

$$C = \frac{m}{M \ V} = \frac{0.074}{74 \times 1} = 1.0 \times 10^{-3} \ mol/L$$
 النركيز المولي للحمض

.
$$\left[H_3O^+\right] = 10^{-pH} = 10^{-3.95} = 1.1 \times 10^{-4} \; mol \; / \; L$$
 لدينا

جدول التقدّم:

$C_2H_5COOH + H_2O = C_2H_5COO^- + H_3O^+$				
CV	بكثرة	0	0	
CV-x	بكثرة	X	\boldsymbol{x}	
$CV - x_f$	بكثرة	x_f	x_f	
$CV-x_m$	بكثرة	\mathcal{X}_{m}	\mathcal{X}_m	

$$\left[C_{2}H_{5}COO^{-}\right]_{f}=rac{x_{f}}{V}=\left[H_{3}O^{+}\right]=1,1\times10^{-4}mol/L$$
 : من جدول التقدّم

: وبالنالي ،
$$\left[C_2H_5COOH
ight]_f imes V = CV - x_f$$
 ، وبالنالي ، $n\left(C_2H_5COOH
ight)_f = CV - x_f$

$$\left[C_{2}H_{5}COOH\right]_{f} = C - \frac{x_{f}}{V} = C - \left[H_{3}O^{+}\right] = 10^{-3} - 1.1 \times 10^{-4} = 8.9 \times 10^{-4} \, mol \, / \, L$$

بالتعويض في العلاقة (2):

$$pK_a = 3.95 - Log \frac{1.1 \times 10^{-4}}{8.9 \times 10^{-4}} = 4.86$$

مخطط مجالات التغلب: