11 الجُزْءُ الثّاني

لِبِنْ لِكُمْ إِلَّهُ الْكَمْ إِلَّالِهِ الْكَمْ الْحَالَةِ مِنْ الْحَالَةِ مِنْ الْحَالَةِ مِنْ الْحَالَةِ مُ



دولة فلسطين

الكيم\_\_\_\_ياء

العلمي والزراعي

# فريق التأليف:

أ. صالح الشلالفة

أ. محمود المصري

د. رائد معالي

أ. ناصر عودة الله

أ. فراس ياسين (منسقاً)

أ. جمال مسالمة

أ. بهاء الدين ضاهر



# قررت وزارة التربية والتعليم في دولة فلسطين تدريس هذا الكتاب في مدارسها بدءاً من العام الدراسي 2017 / 2018م

#### الإشراف العام

| د. صبري صيدم | رئيس لجنة المناهج      |
|--------------|------------------------|
| د. بصري صالح | نائب رئيس لجنة المناهج |
| أ. ثروت زيد  | رئيس مركز المناهج      |

#### الدائرة الفنية

| كمال فحماوي     | الإشراف الفني             |
|-----------------|---------------------------|
| شروق صعيدي      | التصميم                   |
| أ.د. حكمت هلال  | التحكيم العلمي            |
| أ. رائد شريدة   | التحرير اللغوي            |
| أ. علاء الفرا   | الـرسومـــات              |
| د. سمية النخالة | متابعة المحافظات الجنوبية |

#### الطبعة الثانية 2019 م/ 1440هـ

#### جميع حقوق الطبع محفوظة ©

؞ۅڵ؊؋ ڣڵڛڟؽڹ <u>ۯٙٳۯ۠ٷ</u>ڵڗٞ؆ۣؾؽؙ؋ٳڶؾۼڬؽؠٛڕٛ





حي الماصيون، شارع المعاهد ص. ب 719 - رام الله - فلسطين pcdc.mohe@gmail.com ☑ | pcdc.edu.ps 🎢 يتصف الإصلاح التربوي بأنه المدخل العقلاني العلمي النابع من ضرورات الحالة، المستند إلى واقعية النشأة، الأمر الذي انعكس على الرؤية الوطنية المطورة للنظام التعليمي الفلسطيني في محاكاة الخصوصية الفلسطينية والاحتياجات الاجتماعية، والعمل على إرساء قيم تعزز مفهوم المواطنة والمشاركة في بناء دولة القانون، من خلال عقد اجتماعي قائم على الحقوق والواجبات، يتفاعل المواطن معها، ويعي تراكيبها وأدواتها، ويسهم في صياغة برنامج إصلاح يحقق الآمال، ويلامس الأماني، ويرنو لتحقيق الغايات والأهداف.

ولما كانت المناهج أداة التربية في تطوير المشهد التربوي، بوصفها علماً له قواعده ومفاهيمه، فقد جاءت ضمن خطة متكاملة عالجت أركان العملية التعليمية التعلمية بجميع جوانبها، بما يسهم في تجاوز تحديات النوعية بكل اقتدار، والإعداد لجيل قادر على مواجهة متطلبات عصر المعرفة، دون التورط بإشكالية التشتت بين العولمة والبحث عن الأصالة والانتماء، والانتقال إلى المشاركة الفاعلة في عالم يكون العيش فيه أكثر إنسانية وعدالة، وينعم بالرفاهية في وطن نحمله ونعظمه.

ومن منطلق الحرص على تجاوز نمطية تلقي المعرفة، وصولاً لما يجب أن يكون من إنتاجها، وباستحضار واع لعديد المنطلقات التي تحكم رؤيتنا للطالب الذي نريد، وللبنية المعرفية والفكريّة المتوخّاة، جاء تطوير المناهج الفلسطينية وفق رؤية محكومة بإطار قوامه الوصول إلى مجتمع فلسطيني ممتلك للقيم، والعلم، والثقافة، والتكنولوجيا، وتلبية المتطلبات الكفيلة بجعل تحقيق هذه الرؤية حقيقة واقعة، وهو ما كان له ليكون لولا التناغم بين الأهداف والغايات والمنطلقات والمرجعيات، فقد تآلفت وتكاملت؛ ليكون النتاج تعبيراً عن توليفة تحقق المطلوب معرفياً وتربوياً وفكرياً.

ثمّة مرجعيات تؤطّر لهذا التطوير، بما يعزّز أخذ جزئية الكتب المقررّة من المنهاج دورها المأمول في التأسيس؛ لتوازن إبداعي خلّاق بين المطلوب معرفياً، وفكرياً، ووطنياً، وفي هذا الإطار جاءت المرجعيات التي تم الاستناد إليها، وفي طليعتها وثيقة الاستقلال والقانون الأساسي الفلسطيني، بالإضافة إلى وثيقة المنهاج الوطني الأول؛ لتوجّه الجهد، وتعكس ذاتها على مجمل المخرجات.

ومع إنجاز هذه المرحلة من الجهد، يغدو إزجاء الشكر للطواقم العاملة جميعها؛ من فرق التأليف والمراجعة، والتدقيق، والإشراف، والتصميم، وللجنة العليا أقل ما يمكن تقديمه، فقد تجاوزنا مرحلة الحديث عن التطوير، ونحن واثقون من تواصل هذه الحالة من العمل.

وزارة التربية والتعليم مركز المناهج الفلسطينية كانون الأول / 2017 تحرص وزارة التربية والتعليم الفلسطينية على مواكبة التطورات العلمية، والمعرفية، والتكنولوجية المتسارعة في مختلف المجالات، ومن أجل النهوض بالعملية التعليمية التعلّمية، عملت على تطوير المناهج التعليمية وتحديثها، ولقد حرصنا في إعداد كتاب الكيمياء للصف الحادي عشر العلمي والمهني على اعتماد الأنشطة التفاعلية، والعملية، والاستدلالية؛ لإتاحة الفرصة للطلبة للتفاعل مع المادة، وممارسة عمليات العلم المختلفة، كالملاحظة، والتصنيف، والقياس، والتجريب، والاستنتاج، وتفسير الظواهر والمشاهدات المختلفة.

ولقد راعينا عرض موضوعات هذا الكتاب بطريقة متسلسلة ومترابطة أفقياً وعمودياً، وبما ينسجم والخطوط العريضة للمنهاج، وقسّمت موضوعاته إلى جزأين، واشتمل الجزء الثاني على الوحدات الآتية:

الوحدة الخامسة: (سرعة التفاعل والاتزان الكيميائي) التي تشتمل على فصلين، حيث يتناول الفصل الأول سرعة التفاعل، والعوامل المؤثرة فيها، في حين يتناول الفصل الثاني الاتزان الكيميائي. وتكمن أهمية هذه الوحدة في تطوير معرفة الطلبة ببعض المفاهيم الخاصة بالتفاعلات الكيميائية.

الوحدة السادسة: (الكيمياء العضوية)، ولقد حرصنا في هذه الوحدة التي جاءت في فصلين، على تعرّف الطلبة ببعض المجموعات الوظيفية في المركبات العضوية، وطريقة تسميتها النظامية، وبعض من خصائصها الفيزيائية واستخداماتها.

الوحدة السابعة: (التأكسد والاختزال)، حيث تكمن أهمية هذه الوحدة في ارتباط تفاعلاتها بكثيرٍ من التطبيقات الحياتية المتنوعة.

ولقد ختمنا كل وحدة دراسية بمواضيع علمية ثقافية، تبيّن الجزء اليسير من الأهمية الحياتية لعلم الكيمياء، تحت عنوان (الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع)، ونأمل من معلّمي المادة أن يتيحوا للطلبة القيام بجميع الأنشطة حتى تتأصّل لديهم النزعة التجريبية في الكيمياء، وممارسة عمليات العلم المختلفة، وانطلاقاً من رغبتنا الأكيدة في أن يكون هذا الكتاب على الصورة الفضلى، فإننا نأمل من المشرفين التربويين والمعلمين والمجتمع المحلي تزويدنا بملاحظاتهم القيّمة؛ حتى يتسنّى لنا تطوير هذا الكتاب وتحسينه.

وفي الختام، نرجو من الله أن نكونَ قد وُفِقنا في وضع محتويات هذا الكتاب؛ لما فيه خدمة طلبتنا ومعلمينا الأعزاء.

والله ولى التوفيق

فريق التأليف



الوحدة السادسة: الكيمياء العضوية (Organic Chemistry) (العلمي والزراعي)

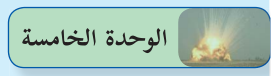


الوحدة السابعة: التأكسد والاختزال (Oxidation & Reduction) (العلمي)

المراجع

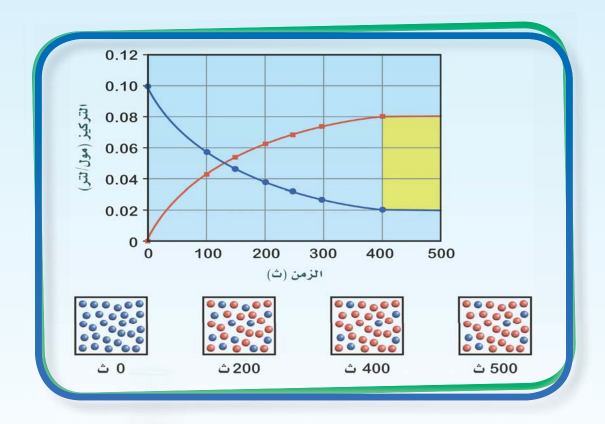
| ل الأول: | سرعه التفاغل (Reaction Rate)  |
|----------|---|
|          | (1.1.5): مفهوم معدّل سرعة التفاعل   |
|          | (2.1.5): نظريّة التصادم (Collision Theory)  |
|          | (3.1.5): العوامل المُؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي (Factors Affecting Reaction Rate)             |
| الفصل    |   |
| لثاني:   | الاتزان الكيميائي (Chemical Equilibrium)  |
|          | (1.2.5): مفهوم الاتزان الكيميائي  |
|          | (2.2.5): ثابت الاتزان (Equilibrium Constant)  |
|          | (3.2.5): العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي (Factors Affecting Chemical Equilibrium)            |
|          | (4.2.5): حسابات الاتزان الكيميائي   |
|          | الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع  |
| الفصل _  |   |
| الوحدة _ |   |
| الأول:   | لهيدروكر بونات (Hydrocarbons) ————————————————————————————————————                                |
| .032,    | فهيدروكربوك (Aliphatic Hydrocarbons) - (1.1.6) الهيدروكربونات الأليفاتية (Aliphatic Hydrocarbons) |
|          | (2.1.6): التّسمية النّظاميّة للهيدروكربونات الأليفاتيّة حسب نظام الأيوباك                         |
|          |   |
|          | (3.1.6): التّشكّل الهندسي في الألكينات (Geometrical Isomers)                                      |
| الفصل    | (4.1.6): الهيدروكربونات الأروماتية (Aromatic Hydrocarbons)  |
| 0        | المجموعات الوظيفية (Functional Groups)  |
| ي ي      | . (Classification of Organic Compounds): تصنيف المركبّات العضوية                                  |
|          | (2.2.6): الهاليدات (Halides)  |
|          | (3.2.6): الكحولات (Alcohols)  |
|          | (4.2.6): الألدهيدات والكيتونات (Aldehydes and Ketones)  |
|          | (5.2.6): الحموض الكربوكسيلية (Carboxylic Acids)   |
|          | الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع  |
| الفصل _  |   |
| الوحدة _ |   |
|          | (Ovidation Paduation Concept) II NI (11)  |
|          | (1.7): مفهوم التأكسد والاختزال (Oxidation-Reduction Concept)                                      |
|          | (Oxidation Numbers): أعداد التأكسد (Oxidation Numbers)  |
|          | (3.7): العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة (Oxidizing and Reducing Agents)                         |
|          | (4.7): سلسلة النشاط الكيميائي للعناصر   |
|          | (5.7): موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل (أيون – الكترون)                       |
|          | (6.7): التطبيقات العملية لتفاعلات التأكسد والاختزال (Applications of Redox Reactions)             |
|          | الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع  |
|          | أسئلة المحدة  |

123



# سرعة التفاعل والاتزان الكيميائي

(Reaction Rate and Chemical Equilibrium)



لماذا تتآكل المواد المصنوعة من الحديد، والقريبة من البحر أسرع منها في المناطق





يتوقع من الطلبة بعد دراسة هذه الوحدة، والتفاعل مع أنشطتها أن يكونوا قادرين على تَوظيف العوامل المؤثرة في التفاعلات الكيميائية في تطبيقات عمليّة حياتيَة، وتفسير بعض الظواهر، بالاعتماد على مفهوم سرعة التفاعل، والاتزان الكيميائي، من خلال تحقيق الآتي:

- 🔵 حساب معدّل سرعة التفاعل، والسرعة اللحظيّة، بالاعتماد على الجداول والرُّسومات البيانيّة.
  - 👩 توظيف نظريّة التصادم لتفسير حُدوث التفاعلات الكيميائيّة.
  - 🔵 استنتاج العوامل التي تَعتمد عليها سرعة التفاعل الكيميائي عملياً.
    - 🔵 كتابة صيغة ثابت الاتزان لتفاعل كيميائي من معادلته الموزونة.
  - التنبؤ بأثر تغير ظروف التفاعل على حالة الاتزان الكيميائي، وقيمة ثابت الاتزان بالاعتماد على مبدأ لوتشاتلييه.
    - 🔵 إجراء بعض الحسابات على ثابت الاتزان الكيميائي.





سرعة التفاعل (Reaction Rate) الفصل الأول -----

تتفاوت التفاعلات الكيميائيّة في سرعة حدوثها، ويعتمد ذلك على خصائص المواد المتفاعلة، وظروف التفاعل، فالتفاعل بين محلولَي نترات الرصاص Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>، ويوديد البوتاسيوم KI يَحدُث بمجرد خلط المواد المتفاعلة، بينما يصدأ الحديد ببطء، وبسبب تفاوت التفاعلات في سرعاتها، تبرز أهمية دراستها، فنحتاج إلى تسريع بعضها؛ للحصول على مردود عالٍ في مدة زمنية معقولة، وفي أحيان أخرى، نحتاج إلى تقليل سرعة بعض التفاعلات، كصدأ الحديد. فما المقصود بسُرعة التفاعل الكيميائي؟ وما العوامل المؤثرة فيها؟







#### ∞ (1.1.5): مفهوم معدّل سرعة التفاعل:■

يُعبّر عن سُرعة المتسابقين الرياضيين بالمسافة المقطوعة في وحدة الزمن، وسُرعة احتراق الوقود بمعدّل استهلاكه في وحدة الزمن. فالسرعة هي مقياس لتغيّر كمية معينة في وحدة الزمن، ولتتعرف إلى مفهوم معدّل سرعة التفاعل، نفّذ النشاط الآتي:



نشاط (1): مفهوم معدّل سرعة التفاعل:

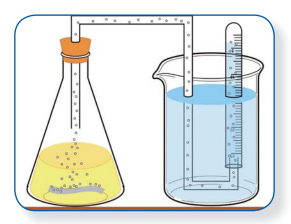


### المواد والأدوات:

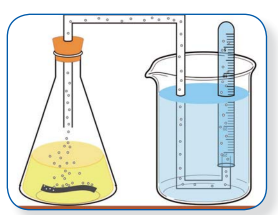
محلول حمض الهيدروكلوريك HCl ( 0.5 مول/لتر )، وشريط مغنيسيوم Mg، ودورق مخروطي سعته 150مل، وميزان حسّاس، وأنبوب مطاطي، ومخبار مدرّج سعته 100مل عدد 2، وورق زجاج، وكأس زجاجي سعته 500 مل.

#### 👩 خطوات العمل:

- [-] ضَع 100مل من محلول حمض الهيدروكلوريك (0.5 مول/لتر) في دورق مخروطي سعته 150مل.
- 2- نظّف سطح شريط المغنيسيوم بورق الزجاج، وأضف 3.0 سم (0.1 غم) منه إلى الدورق المخروطي، ثم ركّب الأدوات، كما في الشكل الآتي:



بعد فترة من الزمن



عند بدء التفاعل



[3] اجمع الغاز الناتج في المخبار المدرّج، وسجّل قراءاتك في الجدول الآتي:

| حجم الغاز الناتج به (سم³) | الزمن بالدقيقة |
|---------------------------|----------------|
| 0                         | 0              |
|                           | 1              |
|                           | 2              |
|                           | 3              |
|                           | 4              |

#### الأسئلة:

- 1- اكتب معادلة كيميائية موزونة تمثّل التفاعل بين محلول حمض الهيدروكلوريك والمغنيسيوم.
  - 2 صِفْ ما يحدث لكميّة المغنيسيوم خلال التفاعل.
  - -3 ارسم بيانياً منحنى يمثّل حجم غاز الهيدروجين مقابل الزمن.
  - 4 أكمل الجدول الآتي بناءً على البيانات التي جمعتها من النشاط.

| التغير في الحجم ÷ التغير في الزمن $(-2 1)$ | التغير في حجم الغاز الناتج $\triangle = -2$ | الفترة الزمنية (دقيقة) |
|--|---|------------------------|
|  |   | صفر - 1                |
|  |   | 2 - 1                  |
|  |   | 3 - 2                  |
|  |   | 4 - 3                  |

5 إذا علمت أنّ نسبة التغيّر في حجم الغاز الناتج إلى الزمن الذي حدث فيه التغيّر، تعبّر عن معدّل سرعة تكوُّن الغاز الناتج من التفاعل، فَصِفْ كيف تتغيّر سرعة تكوُّن الغاز الناتج مع مرور الزمن.

لعلّك توصلت من النشاط السابق، أنّه يمكن حساب معدّل سرعة تفاعل المغنيسيوم مع محلول حمض الهيدروكلوريك، بقسمة مقدار التغيّر في حجم غاز الهيدروجين الناتج على الفترة الزمنية التي حدث فيها التغيّر، ويمكن أيضاً اعتماد مقدار التغيّر في كتلة المغنيسيوم؛ للتعبير عن معدّل سرعة التفاعل. فمثلاً: إذا أردنا التعبير عن سُرعة التفاعل بمعدّل سُرعة استهلاك المغنيسيوم، وقِسنا التغيّر في كتلة المغنيسيوم المُستهلكة بوحدة (الغرام)، والتغيّر في الزمن بوحدة (الثانية)، فإن سُرعة التفاعل ستكون بوحدة (غم/ث). أما إذا أردنا التعبير عن سُرعة التفاعل بمعدّل تغيّر تركيز كلوريد المغنيسيوم (مول/لتر)، في وحدة الزمن (الثانية)، فإن وحدة السُّرعة ستكون (مول/لتر.ث).

وعادة ما يتم التعامل مع التغيّر في التركيز المولاري عند حساب معدّل سرعة التفاعل الكيميائي. فإذا كان لدينا التفاعل الافتراضي الآتي: B - ، فإنّه يمكن التعبير عن معدّل

سرعة التفاعل بالعلاقة الرياضيّة الآتية: معدّل سرعة التفاعل بدلالة المتفاعلات =  $-\frac{\Delta[A]}{\Delta i}$ 

تشير  $\triangle[A]$  إلى التغيّر في التركيز المولاري للمادة A، و  $\triangle$  ز إلى التغير في الزمن.

(لاحظ وجود الإشارة السالبة في التعبير عن معدّل سرعة التفاعل بدلالة المتفاعلات)

 $\frac{[B]\Delta}{\Delta} = \frac{\Delta[B]}{\Delta i}$  أو معدّل سرعة التفاعل بدلالة النواتج

سرعة التفاعل الكيميائي (معدّل التفاعل): مقدار زيادة التركيز المولاري لأحد نواتج التفاعل، أو مقدار نقص التركيز المولاري لأحد المتفاعلات في وحدة الزمن.



مثال (1): =

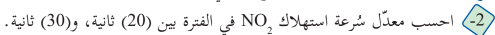
تمثّل المعادلة الموزونة الآتية تفاعل غاز أول أكسيد الكربون مع غاز ثاني أكسيد النيتروجين:  $CO_{(g)} + NO_{(g)} \longrightarrow NO_{(g)} + CO_{(g)}$ 



وعند دراسة تَغيُّر تركيز  $NO_2$  مع الزمن، أُمكن الحصول على البيانات المدرجة في الجدول الآتي:

| 0.040 | 0.050 | 0.067 | 0.100 | [ NO <sub>2</sub> ] مول/لتر |
|-------|-------|-------|-------|-----------------------------|
| 30    | 20    | 10    | 0     | الزمن (ثانية)               |





3- قارن بين الإجابتين، ماذا تستنتج؟



مُعدَّل سُرعة استهلاك أحد المتفاعلات = - (التغيّر في التركيز) ÷ التغيّر في الزمن

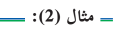
$$= \frac{[\mathrm{NO}_2]\triangle}{(\mathrm{j})\triangle} - = \frac{[\mathrm{NO}_2]\triangle}{(\mathrm{j})\triangle} = \frac{[\mathrm{NO}_2]\triangle}{($$

ث 
$$0.0033 = \frac{0.100 - 0.067}{0 - 10}$$
 –

= معدّل شرعة استهلاك  $NO_2$  في الفترة بين (20) ثانية NO معدّل شرعة استهلاك

ث .001 = 
$$\frac{0.050 - 0.040}{20 - 30}$$
 –

نلاحظ أن معدّل استهلاك  $NO_2$  في الفترة بين (20) ثانية، و(30) ثانية، أقل منها في الفترة بين (صفر) ثانية، و(10) ثوانٍ، وعليه فإنّ معدّل سرعة استهلاك المواد المتفاعلة يقلّ مع الزمن؛ لأنّ تراكيزها تقل بمرور الزمن.



في التفاعل الافتراضي: A + C → 4B + C، تم الحصول على البيانات المُدرجة في الجدول الآتي عند درجة حرارة معينة:

(-1) احسب معدّل سرعة استهلاك A في الفترة من (0-20) ثانية.

| تركيز B<br>مول/لتر | تركيز A<br>مول/لتر | الزمن<br>(ثانية) |
|--------------------|--------------------|------------------|
| 0.000              | 1.000              | 0                |
| 0.400              | 0.800              | 20               |

| رة من | في الفت | (إنتاج) B | تكوّن | معدّل سرعة | احسب | -2 |
|-------|---------|-----------|-------|------------|------|----|
|       |         |           |       | 2) ثانية.  |      |    |

| !B | تكوّن | A وسرعة | استهلاك | بين سرعة | ما العَلاقة | -3 |
|----|-------|---------|---------|----------|-------------|----|
|----|-------|---------|---------|----------|-------------|----|

| ? | C | تكوّن | سرعة | معدّل | يكون | أنْ | "<br>تتوقع | ماذا | -4 |
|---|---|-------|------|-------|------|-----|------------|------|----|
|   |   |       |      | •     | J "  |     |            |      |    |



#### الحل:

.ث. معدّل سرعة استهلاك 
$$A = -\frac{[A]\Delta}{\Delta} = -\frac{[A]\Delta}{\Delta} = 0.010$$
 مول/لتر.ث.  $\Delta$ 

$$0.020 = \frac{0.000 - 0.400}{0 - 20} = \frac{[B] \triangle}{0} = B$$
 معدّل سرعة تكوّن  $\Delta = B$  معدّل سرعة معدّل سرعة معدّل سرعة تكوّن عدّ

- كالحظ أنّ معدّل سرعة تكوّن B تساوي ضِعف معدّل سرعة استهلاك A، وهذا يتفق مع النسبة بين معاملاتهما في المعادلة الموزونة، حيث إنّ معامل B يساوي ضِعف معامل A. النسبة بين معاملاتهما في المعادلة الكوزونة، حيث إنّ معاملات مواد التفاعل في المعادلة الموزونة كما يأتي:

من المعادلة الموزونة: معدّل سرعة استهلاك A يساوي ضِعف معدّل سرعة تكوّن C وعليه، فمعدّل سرعة تكوّن D تساوي أربعة D فمعدّل سرعة تكوّن D = 0.00 فمعدّل سرعة تكوّن D = 0.00 مول/لتر.ث. أضعاف معدّل سرعة تكوّن D = 0.00 مول/لتر.ث.

نلاحظ من المثالين السابقين أنّه تم حساب معدّل سرعة استهلاك المواد المتفاعلة، وحساب معدّل سرعة تكوّن المواد الناتجة من خلال معرفة تراكيزها عند أزمنة معيّنة، وأنّ معدّل سرعة التفاعل (Reaction Rate) يساوي معدّل الاستهلاك، أو التكوّن لأحد مكونات التفاعل الذي معامله في المعادلة الموزونة يساوي 1، وبما أنّ معاملات مواد التفاعل في المعادلة الموزونة قد تكون مختلفة، فكيف يمكن الربط بين معدّل شرعاتها؟



وبشكل عام، في التفاعل الافتراضي الموزون الآتي: a A + b B → c C + d D تُكتب العَلاقة بين معدّل سرعات التفاعل للمواد المختلفة كما يأتى:

مُعدّل سُرعة التفاعل 
$$\frac{1}{d} = \frac{[C]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{c} = \frac{[B]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{b} - = \frac{[A]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{a} - =$$
 مُعدّل سُرعة التفاعل  $\frac{1}{a} = (B)$  معدّل سرعة تناقص  $\frac{1}{a} = (B)$  معدّل سرعة تكوّن  $\frac{1}{a} = (B)$  معدّل سرعة تكوّن  $\frac{1}{a} = (B)$  معدّل سرعة تكوّن  $\frac{1}{a} = (B)$ 



#### \_ مثال (3): =

تتفاعل الأمونيا مع الأكسجين حسب المعادلة الموزونة الآتية:

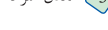
$$4NH_{3(g)} + 5O_{2(g)} \longrightarrow 4NO_{(g)} + 6H_2O_{(g)}$$

فإذا كان معدّل سرعة تكوّن NO = 2.4 = 10 مول/لتر.ث، احسب:

.H<sub>2</sub>O معدّل تكوّن (-2)

.NH<sub>3</sub> معدّل استهلاك .NH<sub>3</sub>

(3- معدّل سرعة التفاعل.





من خلال معادلة التفاعل الموزون، نلاحظ أنّ:

$$\frac{[\text{NO}]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{4} = \frac{[\text{NH}_3]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{4} -$$

.ث. مول/لتر.ث.  $NH_3$  مول/لتر.ث. معدّل سرعة استهلاك الأمونيا $NH_3$  الأمونيا  $NH_3$  مول/لتر.ث.

$$\frac{[\text{NO}]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{4} = \frac{[\text{H}_2\text{O}]\triangle}{j\triangle} \frac{1}{6} \stackrel{\text{2}}{\checkmark}$$

وعليه فإنّ  $\frac{6}{4} = \frac{[H_2O]\triangle}{4}$  معدّل تكوّن NO عديّل عكرّل تكوّن  $\frac{6}{4} = \frac{1}{4}$  معدّل تكوّن التر.ث.



# -3 معدّل سرعة التفاعل

 $. \, {\rm H_2O}$  معدّل استهلاك  $\frac{1}{6} = {
m NO}$  معدّل استهلاك  $\frac{1}{4} = {
m O_2}$  معدّل استهلاك  $\frac{1}{5} = {
m NH_3}$  معدّل استهلاك  $\frac{1}{4}$ 

معدّل سرعة التفاعل =

.ث. معدّل اختفاء  $^{4}$  NH معدّل اختفاء  $^{2}$  NH معدّل اختفاء  $^{3}$  NH معدّل اختفاء معدّل اختفاء معدّل اختفاء  $^{4}$ 

أو معدّل سرعة التفاعل =

. معدّل تكوّن  $H_2^{-4}$  معدّل تكوّن  $H_2^{-4}$ 

# ا سؤال:

يتفاعل غاز الإيثيلين مع الأكسجين حسب المعادلة الموزونة الآتية:  $C_{2}H_{4(g)} + 3O_{2(g)} \longrightarrow 2CO_{2(g)} + 2H_{2}O_{(g)}$ 

فإذا كان معدّل سرعة تكوّن  $\mathrm{CO}_{_2}$  يساوي 0.4 مول/لتر.ث، احسب:

- $O_2$  معدّل سرعة استهلاك  $O_2$
- $H_2O$  معدّل سرعة تكوّن -2
  - -3 معدّل سرعة التفاعل.

# (Instantaneous Rate of Reaction): السرعة اللحظية

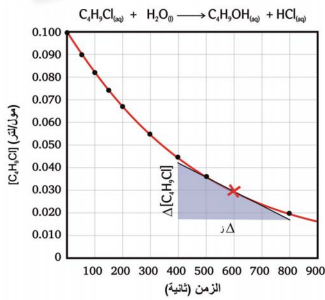


تعلمت سابقاً حساب معدّل سرعة التفاعل الكيميائي خلال فترة زمنية معينة، ولكن لإيجاد سرعة التفاعل عند لحظة زمنية معينة، نحسب ميل المماس لمنحنى تركيز أحد مواد التفاعل مقابل الزمن عند تلك النقطة المحددة، وتعرف السرعة عندها بالسرعة اللحظية، ولتتعرّف إلى كيفية إيجادها من الرسم البياني، ادرس المثال الآتي:

#### \_ مثال(4):



يمثِّل الشكل المجاور منحنى تركيز المادة C<sub>A</sub>H<sub>0</sub>Cl مقابل الزمن:



#### الحل:



لحساب معدّل سرعة التفاعل، نجد أولاً معدّل سرعة استهلاك  $C_4H_9Cl$  من خلال المنحنى في الفترة الزمنية المطلوبة، حيث نحدّد التركيز المقابل لكلّ زمن على المنحنى:

فعند الزمن (0) ثانية، يقابله التركيز 0.1 مول/ لتر، وعند الزمن (300) ثانية يقابله التركيز 0.055 مول/لتر.

.ث. معدّل سرعة استهلاك  $= \frac{[C_4 H_9 C1] \triangle}{\Delta} = \frac{[C_4 H_9 C1]}{\Delta} = \frac{[C_4 H_9 C1]}{\Delta}$ معدّل سرعة استهلاك  $= [C_4 H_9 C1]$ 

ومن معادلة التفاعل الموزونة، نلاحظ أنّ:

معدّل سرعة التفاعل = معدّل سرعة استهلاك  $[C_4H_9Cl]^{4-10} \times 1.50$  مول/لتر.ث.

2 لحساب السرعة اللحظية عند الزمن 600 ثانية، نجد ميل المماس لهذا المنحنى عند تلك النقطة، وذلك بأخذ أيّ نقطتين تقعان على مماس المنحنى، ولتكن النقطتان:(0.042،400) وبتطبيق العَلاقة، فإنّ:

.ث. السرعة اللحظية = ميل المماس=  $\frac{[C_4 H_9 Cl] \triangle}{\Delta i}$  =  $\frac{[C_4 H_9 Cl] \triangle}{\Delta i}$  = ميل المماس =  $\frac{[C_4 H_9 Cl] \triangle}{\Delta i}$ 

# ا سؤال:

احسب السرعة اللحظية في المثال السابق عند الزمن 200 ثانية، ثمّ قارنها مع السرعة اللحظية عند 600 ثانية.

#### 🗪 (2.1.5): نظريّة التصادم (Collision Theory): 🗪

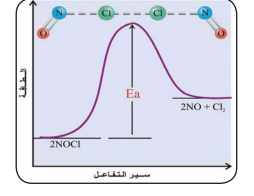
تنص هذه النظرية على ضرورة حدوث تصادم بين دقائق المواد المتفاعلة بعضها مع بعض، كشرط أساسي لحدوث التفاعل. ولكن هل كل تصادم يؤدي إلى تكوين نواتج؟ هناك كثير من التصادمات تحدث بين المواد المتفاعلة، ولكن جزءاً منها يكون فعالاً؛ أي يؤدي إلى تكوين النواتج المطلوبة. ولكي يكون التصادم فعّالاً، لا بدّ من توافر شرطين أساسيين، هما:

المتفاعلة لحدوث التفاعل، وهي ما تُعرف بطاقة التنشيط (Ea) Activation Energy، كما هو المتفاعلة لحدوث التفاعل، وهي ما تُعرف بطاقة التنشيط (Ea).

موضّح في الرسم البياني للتفاعـل الآتي:

$$2 \text{ NOCl}_{(g)} \longrightarrow 2 \text{ NO}_{(g)} + \text{ Cl}_{2(g)}$$

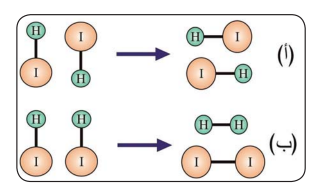
- أن يَكون اتجاه التصادم مناسباً لإعطاء النواتج.



والمثال الآتي يُوضّح أهمية الاتجاه المناسب للتصادم لتكوين النواتج المطلوبة.

#### \_ مثال (5): =

يتفكك يوديد الهيدروجين HI إلى هيدروجين  $_2$  ويود  $_2$  حسب المعادلة الموزونة الآتية:  $2HI \longrightarrow H_{_2} + I_{_2}$ 



وعلى فَرَض وجود احتمالين للتصادم بين الجزيئات المتفاعلة كما هو مبين في الشَّكل المجاور، فأيُّ الاحتمالين يؤدي إلى تكوين النواتج المطلوبة، علماً أنَّ الجزيئات المتصادمة تمتلك الحد الأدني من طاقة التنشيط.



في الشكل (أ)، نلاحظ أنّ التصادم بين الجزيئات المتفاعلة لا يعطي النواتج المطلوبة؛ لأنّ اتجاه التصادم غير مناسب، حيث تم تصادم H مع I و I مع H، فهو تصادمٌ غير فعّالِ، على الرغم من امتلاكه الحد الأدنى من طاقة التنشيط. بينما في الشكل (ب) يعطى النواتج المطلوبة؛ لأنّ اتجاه التصادم مناسب، حيث تم تصادم H مع H و I مع I، فيكون التصادم فعّالاً؛ لكونه يمتلك اتجاه التصادم المناسب، والحد الأدنى من طاقة التنشيط.

(3.1.5): العوامل المُؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي (Factors Affecting Reaction Rate):

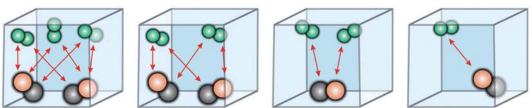
درست سابقاً سرعة التفاعل، وكيفية حسابها، ولكن قد تتساءل: كيف يمكن التحكم بها؟ لمعرفة ذلك، لا بد من دراسة العوامل المؤثرة في سرعة التفاعلات الكيميائية التي من أهمها: -1) تركيز المواد المتفاعلة. -2) مساحة سطح المواد المتفاعلة.

4- الحفّازات (العوامل المساعدة).

-3 درجة الحرارة.

# 🛴 أولاً: تركيز المواد المتفاعلة:

تمعّن الشكل (1) الآتى الذي يبين العلاقة بين عدد جزيئات  $Cl_2$  و NO، وعدد التصادمات  $NO_{(g)} + \frac{1}{2} Cl_{2(g)} \longrightarrow O=N-Cl_{(g)}$  المحتملة بينها في نظام مغلق حسب التفاعل:



الشكل (1): تمثيل للتصادمات المحتملة بين جزيئات Cl<sub>2</sub> و NO

لعلك تُلاحظ من الشكل (1) السابق، أنّ هناك تناسباً طردياً بين عدد الجزيئات المتفاعلة وعدد التصادمات المحتملة بينها، وهذا يزيد من سرعة التفاعل الكيميائي، وللتعرّف إلى أثر تركيز المواد المتفاعلة على سرعة التفاعل عملياً، نفّذ النشاط الآتى:



#### لنشاط (2): أثر تركيز المواد المتفاعلة على سرعة التفاعل: lacksquare



### المواد والأدوات:

محلول ثيوكبريتات الصوديوم  $Na_2S_2O_3$  بتركيز 0.5 مول/لتر، ومحلولان من حمض الهيدروكلوريك HCl بتركيز 0.1 مول/لتر، و1 مول/لتر، ودورقان مخروطيان سعة كلّ منهما 150 مل، وساعة إيقاف، ومخبار مدرّج سعته 150 مل.

#### 🔼 خطوات العمل:

- [-1] ضع في الدورق الأول 100 مل من محلول حمض الهيدروكلوريك بتركيز 0.1 مول/لتر.
  - [2] ضع في الدورق الثاني 100 مل من محلول حمض الهيدروكلوريك بتركيز 1 مول/لتر.
    - [3] ضع كلّ دورق على ورقة بيضاء مرسوم عليها إشارة ×.
- [4] أضف 20 مل من محلول ثيوكبريتات الصوديوم بتركيز 0.5 مول/لتر إلى الدورق الأول.
- [-5] سجّل الوقت الذي سيستغرقه التفاعل من لحظة إضافة ثيوكبريتات الصوديوم إلى اللحظة التي يَصْعُبْ فيها رؤية إشارة × على الورقة.
  - -6 كرّر الخطوتين (4 و5) بالنسبة للدورق الثاني.

#### الأسئلة:

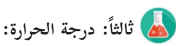
- 1 في أيّ الحالتين كان اختفاء الإشارة × أسرع؟
- 2 في ضوء نظرية التصادم، ما أثر زيادة التركيز على سرعة التفاعل؟





### 📥 ثانياً: مساحة سطح المواد المتفاعلة:

تحترق نشارة الخشب بسرعة أكبر من احتراق قطعة خشب لها الكتلة نفسها. صمّم تجربة تُوضّح فيها أثر زيادة مِساحة سطح المواد المتفاعلة على سرعة التفاعل.



للتعرّف إلى أثر درجة الحرارة على سرعة التفاعل، نفّذ النشاط الآتى:



# ل نشاط (3): أثر درجة الحرارة على سرعة التفاعلات الكيميائية: «

# المواد والأدوات:

شريط مغنيسيوم، وماء بارد، وماء ساخن، وكأسان زجاجيان سعة كلّ منهما 200 مل، ومخبار مدرّج سعته 100 مل.

#### 🧖 خطوات العمل:

- [-1] ضَع 50 مل من الماء البارد في الكأس الأول، و50 مل من الماء الساخن في الكأس الثاني.
  - [2] ضَع في الوقت نفسه (2 سم) من شريط المغنيسيوم إلى كلّ كأس.
  - 😗 أيهما أسرع، تفاعل شريط المغنيسيوم مع الماء البارد، أم مع الماء الساخن؟

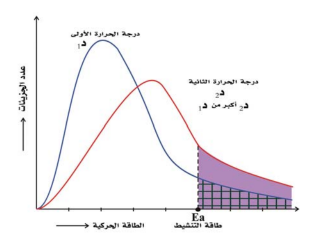
لعلك لاحظت من النشاط السابق، أنّ سرعة التفاعل تتأثر بتغير درجة الحرارة. فكيف يمكن تفسير أثر درجة الحرارة على سرعة التفاعلات الكيميائية، اعتماداً على نظرية التصادم؟

تؤدي زيادة درجة الحرارة إلى رفع الطاقة الحركية لجزيئات المواد المتفاعلة، كما هو موضّح في الشكل (2) الآتي:



نلاحظ من الشكل (2) ما يأتي:

- 1- لا تتغيّر قيمة طاقة التنشيط للتفاعل نفسه، عند تغيّر درجة الحرارة.
- 2- لا تمتلك جميع الجزيئات الطاقة الحركية نفسها عند درجة الحرارة نفسها، فبعضها يمتلك طاقة حركية أعلى، وبعضها الآخر طاقة حركية أقلّ.
- 3- يزداد عدد الجزيئات التي تمتلك طاقة التنشيط بزيادة درجة الحرارة، وهذا يؤدي

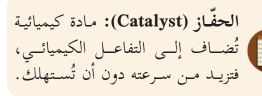


الشكل (2): توزيع الطاقة الحركية للجزيئات على درجتَي حرارة مختلفتين (د1، د2)

إلى زيادة عدد التصادمات الفعالة؛ ما يزيد من سرعة التفاعل.

# 🛦 رابعاً: الحفّازات (العوامل المساعدة):

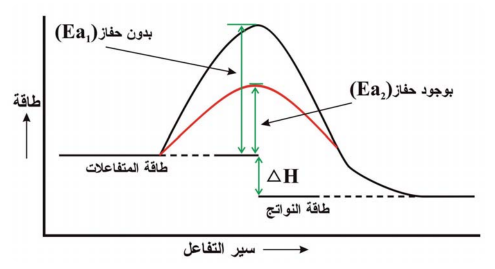
تعلمّت أنّ سرعة التفاعل تزداد بزيادة درجة الحرارة، لكنْ قد لا يكون رفع درجة الحرارة هي الطريقة الفضلي لزيادة سرعة بعض التفاعلات؛ لذا يلجأ الكيميائيون لإضافة مواد كيميائية تعمل على تسريع التفاعل الكيميائي تسمى الحفّازات، فمثلاً: نحتاج لزيادة سرعة تأكسد السكر إلى رفع درجة الحرارة، فكيف يتأكسد السكر في جسم الإنسان بسرعة مناسبة على درجة حرارة الجسم 37 °س؟



المثبطات (Inhibitors): مواد كيميائية تقلل من سرعة التفاعل الكيميائي، وقد تمنع حدوثه. وتُستخدم المثبطات كمواد حافظة في صناعة الأغذية، مثل مضادات الأكسدة التي تطيل فترة صلاحِيَة الأغذية.



يتأكسد السكر في جسم الإنسان بتحفير من أنريمات خاصة به، وما الأنريمات إلا أمثلة على دور الحفّازات في زيادة سرعة التفاعلات الكيميائية؛ حيث يُقدم الحفّاز مَساراً جديداً للتفاعل بطاقة تنشيط أقل، كما هو مُوضّح في الشكل (3)، وبالتالي يزداد عدد الجُزئيات التي تمتلك طاقة التنشيط؛ ما يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل.



الشكل (3): أثر الحفّاز على طاقة التنشيط

وللتعرّف إلى أثر الحفّاز على زيادة سرعة التفاعل عمليّاً، نفّذ النشاط الآتي:

انشاط (4): أثر العوامل المساعدة (الحفّازات) على سرعة التفاعل:  $\blacksquare$ 



### المواد والأدوات:

محلول فوق أكسيد الهيدروجين  ${\rm H_2O_2}$  بتركيز 6% ، ومسحوق ثاني أكسيد المنغنيز  ${\rm MnO_2}$  ودورقان مخروطيان 250 مل، ومخبار مدرّج ، وملعقة صغيرة ، وميزان حسّاس، وورق ترشيح، وقُمُع زجاجي، وكأس زجاجي سعته 250 مل.

# 🧖 خُطوات العمل:

- المدرّج.  $H_2O_2$  رقّم الدورقين، وضَع في كل دورق 20 مل من محلول  $H_2O_2$ ، باستخدام المخبار المدرّج.
  - -2 أضف 2غم من مسحوق -2 إلى الدورق الثاني.

[-3] اجمع مسحوق  $\mathrm{MnO}_2$  بعد انتهاء التفاعل في الدورق الثاني باستخدام ورقة الترشيح، وقِسْ كتلته. ماذا تستنتج؟

#### الاسئلة:

- 1- ما الدليل على تفكُّك H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>?
- المرورقين كان تفكُّك فوق أكسيد الهيدروجين  ${\rm H_2O_2}$  أسرع لماذا  ${\rm H_2O_2}$

# قضية للبحث:

يُستخدم المحوّل الحفّار في كثير من السيارات الحديثة كأحد التطبيقات العمليّة على العوامل المساعدة. بيّن دورها في الحدّ من التلوث البيئي.

# الله الله الله

يبيّن الجدول الآتي ظروف التفاعل بين حمض الهيدروكلوريك HCl وكربونات الكالسيوم  $CaCO_3$  في عدّة تجارب، ادرس الجدول جيداً، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليه:

| ترکیز HCl | CaCO <sub>3</sub> طبيعة | درجة الحرارة (°س) | التجربة |
|-----------|-------------------------|-------------------|---------|
| مخفّف     | حبيبات كبيرة            | 20                | ١       |
| مخفّف     | مسحوق                   | 20                | ب       |
| مركَّز    | مسحوق                   | 80                | ج       |
| مخفّف     | مسحوق                   | 80                | د       |

- (1-) اعتماداً على دراستك العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل، ما العامل الذي يتحكم في سرعة التفاعل في كلّ من:
- (التجربة (أ)، والتجربة (ب)). (التجربة (ب)، والتجربة (د)). (التجربة (ج)، والتجربة (د)).
  - -2 في أيّ التجارب تكون سرعة التفاعل أكبر ما يمكن، وفي أيّها أقلّ ما يمكن؟





#### أسئلة الفصل

# الشُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصحيحة في كلّ ممّا يأتي:

ما مُعدّل شرعة إنتاج  $NO_2F_{(p)}$  في التفاعل الآتي: -1

 $0.2 = F_2$  مول/ لتر.ث?  $2NO_{2 \, (g)} + F_{2 \, (g)} \longrightarrow 2NO_2 F_{(g)}$  هول/ لتر.ث

د) 0.6

ج) 0.4

ب) 0.2

2- ما المعادلة الكيميائية الموزونة التي يمكن التعبير عن سرعة التفاعل فيها بالعلاقة الآتية:

$$\left(\frac{[HI]\triangle}{j\Delta}\frac{1}{2} = \frac{[H_2]\triangle}{j\Delta} - = \frac{[I_2]\triangle}{j\Delta} - \right) = 1$$
سرعة التفاعل

 $H_{\gamma} + I_{\gamma} \longrightarrow HI$  (ب

 $H_2 + I_2 \longrightarrow 2HI$  (

2HI  $\longrightarrow$  H<sub>2</sub> + I<sub>2</sub> (2  $\frac{1}{2}$ H<sub>2</sub> +  $\frac{1}{2}$ I<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  HI ( $\Rightarrow$ 

3- يزداد معدّل السرعة عند رفع درجة الحرارة؛ بسبب:

ب) زيادة عدد التصادمات.

أ) تقليل طاقة التنشيط.

د) زيادة طاقة التنشيط.

ج) تقليل عدد التصادمات.

عزيد العامل المساعد من معدّل السرعة، من خلال:

ب) زيادة التركيز.

أ) تقليل طاقة التنشيط.

د) زيادة طاقة التنشيط.

جـ) تقليل حرارة التفاعل.

# الشُّؤال الثَّاني: عرّف ما يأتي:

معدّل سرعة التفاعل، والحفّازات، والتصادم الفعّال.

### السُّؤال الثَّالث: علِّل كلَّا من الآتية:

- [1] تَزداد سُرعة التفاعل بزيادة درجة الحرارة.
- 2- يَحترق مَسحوق الفحم في الهواء أسرع من احتراق قطع الفحم المساوية لها في الكتلة.
  - -3 يزيد العامل المساعد من سرعة التفاعل الكيميائي.

السُّؤال الرّابع: إذا تغيّر تركيز ( $_2^{\rm O}_5^{\rm O}$ ) من (2.08) إلى (2.08) مول/لتر خلال 184 دقيقة في التفاعل الآتي:

$$2N_2O_{5(g)} \longrightarrow 4NO_{2(g)} + O_{2(g)}$$

- $(N_2O_5)$  احسب معدّل استهلاك (-1
  - -2 احسب معدّل تكوّن (NO<sub>2</sub>).
  - -3 احسب معدّل سرعة التفاعل.

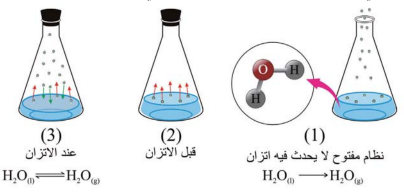
### الاتزان الكيميائي (Chemical Equilibrium)



الفصل الثاني \_\_\_\_\_

#### ۍ (1.2.5): مفهوم الاتزان الکيميائي:■

لعلُّكُ لاحظت بعض الظواهر التي يحدث فيها اتزان بين مكونات النظام، كالاتزان بين الكمّيّة المذابة والكمّيّة المُترسّبة في المحاليل المشبعة عند درجة حرارة معيّنة، وكذلك اتزان الماء السائل مع بخاره في نظام مغلق، كما هو موضّح في الشكل (1).



#### الشكل (1): اتزان الماء السائل مع بخاره

ولقد درست في المراحل السابقة أنّ التفاعلات الكيميائية تسير في اتجاه تكوين المواد الناتجة، وتنتهي باستهلاك إحدى المواد المتفاعلة، وخاصة عند حُدوثها في نظام مفتوح كتفاعلات الاحتراق، وتُمَثَّل هـذه التفاعـلات بمعـادلات كيميائيـة، كمـا فـي المعادلـة العامـة الآتيـة:

مواد ناتجة حصمواد متفاعلة.

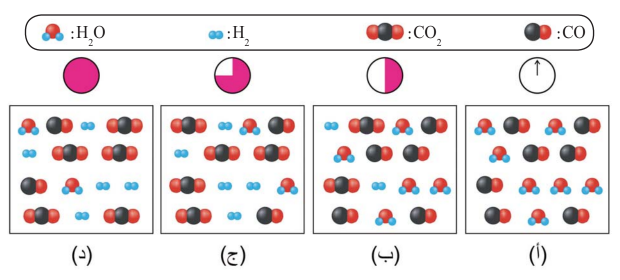
ولكنْ هُناك عددٌ من التفاعلات التي لا تُستهلك فيها المواد المتفاعلة كلياً، بحيث يحتوي النظام على المواد المتفاعلة والمواد الناتجة معاً في حالة اتزان، كما تُوضّح المعادلة الآتية: مواد ناتجة كالمامي مواد متفاعلة، ولتتعرّف إلى مفهوم الاتزان الكيميائي، نفّذ النشاط الآتي: تفاعل عكسي

### نشاط(1): مفهوم الاتزان الكيميائي: "



تَمعّن الشكل الآتي الذي يُمَثِّل تفاعل بخار الماء مع غاز أول أكسيد الكربون في نظام مُغلق؛ لتكوين غازَي الهيدروجين وثانى أُكسيد الكربون، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليه:

$$\mathrm{H_2O_{(g)}} + \mathrm{CO_{(g)}} \ \ \rightleftarrows \ \ \mathrm{H_{2(g)}} + \mathrm{CO_{2(g)}}$$



1- أكمل الجدول الآتي بكتابة عدد جُزئيات المواد المتفاعلة، والمواد الناتجة في كل من (أ، ب، ج، د).

| CO <sub>2</sub> | $H_{2}$ | СО | H <sub>2</sub> O | المادة عدد الجزيئات |
|-----------------|---------|----|------------------|---------------------|
|                 |         |    | 7                | Í                   |
|                 | 2       |    |                  | ب                   |
|                 |         | 2  |                  | 5                   |
| 5               |         |    |                  | د                   |

- [2] وضّح بالرسم البياني التغيُّر في عدد جزيئات إحدى المواد المتفاعلة، وإحدى المواد الناتجة مع مرور الزمن.
- 3- إذا علمّت أنّ الحالة التي يثبت فيها عدد جزيئات المواد المتفاعلة، والمواد الناتجة تُسمّى حالة اتزان، حدّد على الرسم البياني المنطقة التي تُمثّل هذه الحالة.
  - [4] ما العَلاقة بين سرعة التفاعل الأمامي، وسرعة التفاعل العكسي عند الاتزان؟

لعلّك لاحظت - من خلال إجابتك عن أسئلة النشاط السابق - ثبات عدد جزيئات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند حالة الاتزان؛ وذلك لتساوي سرعتى التفاعلين الأمامي والعكسى، علماً

الاتزان الكيميائي: هو الحالة التي تتساوى فيها سرعة التفاعل الأمامي مع سرعة التفاعل العكسي، ويحصل في التفاعلات المنعكسة.



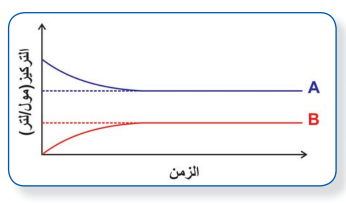
أنّ التفاعل لم يتوقف مع مرور الزمن، بل يستمر في الاتجاهين، وهذا ما يُعرف بالاتزان الكيميائي الذي يُعَدّ أحد أشكال الاتزان الديناميكي.

والمثال الآتي يُوضّح مفهوم الاتزان الكيميائي، والعَلاقة بين سرعتَي التفاعلين الأمامي والعكسي مع مرور الزمن.

#### \_ مثال (1): \_

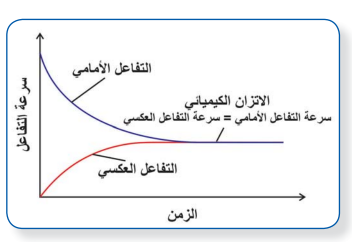
يُوضّح الشكل الآتي تغيُّر تراكيز مكونات تفاعل ما مع الزمن. ادرُس الشكل، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليه:

- (-1) هل التفاعل منعكس أم غير منعكس؟
- 2 ما رمز المنحنى الذي يمثل تغيّر توكيز المواد المتفاعلة؟
- حارمز المنحنى الذي يمثل تغيّر تركيز المواد الناتجة؟
- (4-) وضّح بالرسم البياني التغيّر الذي يطرأ على سرعة التفاعل الأمامي، وسرعة التفاعل العكسي حتى الوصول إلى حالة الاتزان.





- -1 يُمثِّل الشكل السابق تغيُّر التراكيز لتفاعل منعكس؛ لأنَّ تراكيز المواد المتفاعلة لم تُستهلكُ بالكامل مع مرور الزمن.
  - A ؛ لأنّ تركيز المواد المتفاعلة يقل مع الزمن.
  - B؛ لأنّ تركيز المواد الناتجة يزداد مع الزمن.



4- الرسم البياني الذي يُمثِّل التغيُّر النفاعل النغيُّر النفاعل النفاعل الأمامي والعكسي هو:

#### 👡 (2.2.5): ثابت الاتزان (Equilibrium Constant):

الاتزان: ۥۥۥۥۥ

لعلّك توصلّت إلى أنّ تراكيز المواد الناتجة والمتفاعلة تبقى ثابتة عند حالة الاتزان، وللتعرّف إلى العَلاقة الرياضيّة بين تراكيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند الاتزان، نفّذ النشاط الآتى:

# نشاط (2): العَلاقة الرياضيّة بين تراكيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند



ادرُس الجدول الآتي الذي يُبيّن تراكيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة للتفاعل:  $H_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2(g)}$  على درجة حرارة معينة عند الاتزان، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:

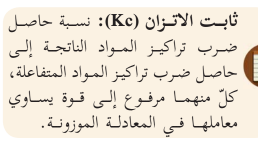
| $\frac{\left[\mathrm{HI}\right]^{2}}{\left[\mathrm{H}_{2}\right]\times\left[\mathrm{I}_{2}\right]}$ :(2) العَلاقة | $\frac{[HI]}{[H_2] \times [I_2]}:(1)$ العَلاقة | [HI]  | $[I_2]$ | [H <sub>2</sub> ] | رقم<br>التجربة |
|---|--|-------|---------|-------------------|----------------|
|   |  | 0.156 | 0.0222  | 0.0222            | 1              |
|   |  | 0.280 | 0.0454  | 0.0350            | 2              |
|   |  | 0.100 | 0.0135  | 0.0150            | 3              |

- -1 أكمل الجدول أعلاه بالتعويض في العلاقتين.
- [2] أيُّ العَلاقتين لها قيمة ثابتة في جميع التجارب؟

لعلّك توصلّت أنّ إحدى العَلاقتين بقيت قيمتها ثابتة في جميع التجارب عند درجة حرارة معينة، وتُعرف هذه العَلاقة بصيغة ثابت الاتزان، ويُرمز لها بالرمز (Kc). وبشكل عام، إذا عبرنا عن التفاعل المُتّزن بالمعادلة الافتراضية الموزونة الآتية:

 $aA + bB \longrightarrow cC + dD$  kc  $begin{align*} & cC + dD & c$ 

 $Kc = \frac{[D]^{d} \times [C]^{c}}{[A]^{a} \times [B]^{b}}$ 



والجدول (1) الآتي يُبيّن صيغة ثابت الاتزان (Kc) لعدد من التفاعلات المُتزنة: المحدول (1): صيغة ثابت الاتزان لبعض التفاعلات المُتزنة

| صيغة ثابت الاتزان Kc  | معادلة التفاعل الموزونة   | الرقم |
|---|---|-------|
| $\frac{[\mathrm{HI}]^2}{[\mathrm{H}_2] \times [\mathrm{I}_2]}$                      | $H_{2(g)} + I_{2(g)} \longrightarrow 2HI_{(g)}$                               | 1     |
| $\frac{[H_3O^+]\times[CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$                                      | $CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(l)} \longrightarrow CH_3COO_{(aq)} + H_3O_{(aq)}^+$ | 2     |
| $\frac{1}{[CO_2]}$  | $CaO_{(s)} + CO_{2(g)} \rightleftharpoons CaCO_{3(s)}$                        | 3     |
| $\frac{[\mathrm{NH}_{_{3}}]^{2}}{[\mathrm{H}_{_{2}}]^{3}\times[\mathrm{N}_{_{2}}]}$ | $N_{2(g)} + 3H_{2(g)} \longrightarrow 2NH_{3(g)}$                             | 4     |

بناءً على صيغة ثابت الاتزان Kc في الجدول السابق، أجب عن الأسئلة الآتية:

- -1 ما الحالة الفيزيائية للمواد التي ظهرت في صيغة ثابت الاتزان Kc؟
- 2- ما الحالة الفيزيائية للمواد التي لم تَظهر في صيغة ثابت الاتزان Kc؛ ولماذا؟

# ا سؤال:

اكتب تعبير (صيغة) ثابت الاتزان  $K_{\rm C}$  لكل من التفاعلات المُتزنة الآتية:

$$Cu_{(s)} + 2Ag_{(aq)}^+$$
  $Cu_{(aq)}^{2+} + 2Ag_{(s)}$   $-1$ 

$$HF_{(aq)} + H_2O_{(l)} \longrightarrow F_{(aq)} + H_3O_{(aq)}^+$$
 -2

$$2KClO_{3(s)} \stackrel{\triangle}{\longleftarrow} 2KCl_{(s)} + 3O_{2(g)}$$
 -3

ومن الجدير ذكره، أنّ لكل تفاعل متزن قيمة ثابت اتزان خاصة به عند درجة حرارة معيّنة، تُحسب من تراكيز مكونات التفاعل عند الاتزان فقط.

### 🗢 (3.2.5): العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي (Factors Affecting Chemical Equilibrium):

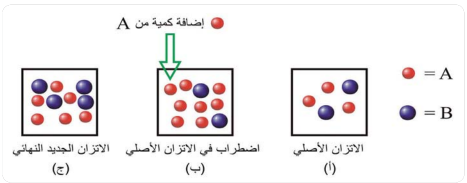
تُواجه بعض الصناعات الكيميائية مُشكلة تدني المردود المئوي للنواتج المطلوبة، وإنّ معرفة العوامل المختلفة المؤثرة في حالة الاتزان لها أهميّة بالغة في العمليات الصناعيّة المختلفة، لذا يلجأ المختصون إلى اختيار الظروف المناسبة للتحكم في كميّة النواتج، ولقد وضع العالم الفرنسي لوتشاتيليه مبدأً يُوضِّح سلوك التفاعل المُتزن إذا تعرّض لمؤثر خارجي، وينص على أنّه «إذا تعرّض نظام مُتزن إلى مؤثر خارجي كتغيُّر التركيز، أو درجة الحرارة، أو الضغط أحدث فيه اضطراباً، فإنّ النظام يُعدّل من حالته؛ لتقليل أثر ذلك المؤثر».

# له أولاً: أثر تغيُّر التركيز على حالة الاتزان الكيميائي:

إذا تعرّض نظام مُتزن إلى تغيُّر في تركيز أحد مكوناته، فإنّ النظام يُعدّل من حالته للوصول إلى حالة اتزان جديدة؛ للتقليل من أثر التغيُّر في التركيز، وللتعرّف إلى ذلك، نفّذ النشاط الآتي:

# والمال الكيميائي: التركيز على حالة الاتزان الكيميائي: السيسسسسس

تأمَّل الشكل الآتي الذي يُمَثّل أثر تغيُّر التركيز لتفاعل افتراضي (  $B_{(g)}$  )، ثمّ أُجب عن الأسئلة التي تليه:



- -1 اكتب صيغة ثابت الاتزان Kc للتفاعل الافتراضي.
- 2- احسب قيمة ثابت الاتزان Kc في كل من أ، ج.
- [-3] صِفْ كيف عدّل النظام حالته عند زيادة تركيز المادة A للوصول إلى حالة اتزان جديدة.

لعلك توصلت من النشاط السابق إلى أنّ إضافة المادة A إلى النظام المتزن (أ) أدى إلى انحياز التفاعل نحو اليمين (زيادة تركيز المادة B) حتى وصل النظام إلى حالة اتزان جديدة لها قيمة ثابت الاتزان (Kc) نفسها.

#### \_ مثال (2): \_

 $CO_{2(g)} + H_{2(g)} + H_{2(g)$ 

| CO    | $+ H_{2(g)}$ |       | $CO_{(g)} + H$ | معادلة التفاعل المتزن: معادلة التفاعل المتزن:                        |
|-------|--------------|-------|----------------|--|
| 0.075 | 0.061        | 0.100 | 0.025          | $CO_2$ التراكيز (مول/لتر) عند الاتزان قبل إضافة                      |
| 0.118 | 0.053        | 0.107 | 0.032          | التراكيز (مول/لتر) بعد إضافة $_{2}^{\mathrm{CO}}$ ، والوصول إلى حالة |
|       |              |       |                | اتزان جديدة.   |

- -1 احسب قيمة ثابت الاتزان في الحالتين، ماذا تلاحظ؟
- $^{\circ}$  ما أثر إضافة  $^{\circ}$  على كلّ من: تركيز النواتج، وتركيز  $^{\circ}$ 
  - -3 ما أثر الآتية على اتجاه انحياز التفاعل: أ- سحب CO من وعاء التفاعل؟

ب- إضافة  $H_2O_{(g)}$  إلى وعاء التفاعل?

### الحل:



$$0.546 = \frac{0.100 \times 0.025}{0.075 \times 0.061} = \frac{[\text{CO}] \times [\text{H}_2\text{O}]}{[\text{CO}_2] \times [\text{H}_2]} = (\text{CO}_2$$
 قبل إضافة  $0.547 = \frac{0.107 \times 0.032}{0.118 \times 0.053} = (\text{CO}_2$  بعد إضافة نابت الاتزان في الحالتين بقيت ثابتة.

- إضافة  $_2^{}$  إضافة  $_2^{}$  إلى وعاء التفاعل يؤدي إلى انحياز التفاعل نحو النواتج؛ ما يزيد من كمية  $_2^{}$  إضافة  $_2^{}$  و  $_2^{}$  أي زيادة تركيز النواتج، ونقصان تركيز  $_2^{}$  .
- أ- عند سحب CO من وعاء التفاعل ينحاز التفاعل نحو النواتج؛ لتعويض جزء من النقص الحاصل في تركيز CO؛ للوصول إلى حالة اتزان جديدة.  $H_2O_{(g)}$  يؤدي إلى انحياز التفاعل نحو المتفاعلات؛ للوصول إلى حالة اتزان جديدة.

# ا سؤال:

لديك التفاعل المُتزن الآتي:  $CO_{(g)} + 3H_{2(g)} \longrightarrow CH_{4(g)} + H_2O_{(g)}$ ، وضّح تأثير العوامل الآتية على اتجاه انحياز التفاعل عند ثبوت درجة الحرارة:

- . Leising  $CH_4$  meet -1
  - $[H_2]$  خفض حفض
  - -3 إضافة CO إلى وعاء التفاعل.

# 

تعلّمت سابقاً أثر تغيُّر درجة الحرارة على سرعة التفاعل الكيميائي، فما أثر تغيُّرها على حالة الاتزان الكيميائي؟ وللتعرّف إلى ذلك، نفّذ النشاط الآتي الذي يُمثّل تفكُّك غاز  $N_2O_4$ حسب المعادلة الموزونة الآتية:

جرارة + 
$$N_2O_{4(g)}$$
 حرارة عديم اللّون عديم اللّون

# نشاط (4): أثر تغيُّر درجة الحرارة على حالة الاتزان الكيميائي:





#### المواد والأدوات:

أنبوب يحتوي على خليط من غازَي  $N_2O_4$  و  $NO_2$  في حالة اتزان، وماء بارد بدرجة صفر ْس، وماء ساخن بدرجة  $50\,$ °س، وكأسان زجاجيان.

### 🧖 خطوات العمل:

- 1- أحضر الأنبوب الذي يحوي خليطاً من الغازين عند درجة حرارة الغرفة، وسجّل لون الخليط داخل الأنبوب.
- 2- ضَع الأنبوب في كأس يحوي ماءً بارداً بدرجة صفر ْس، ماذا تُلاحظ؟
- [3] أخرج الأنبوب من الكأس، ثمّ أتركه لمدة 3 دقائق في درجة حرارة الغرفة، ماذا تُلاحظ؟
- -4 ضَع الأنبوب في كأس يحوي ماءً ساخناً بدرجة 50°س، ماذا تُلاحظ؟

لعلّك لاحظت تغيُّر لون خليط الغازين في الأنبوب تَبعاً لتغيُّر درجة الحرارة، وحسب مبدأ لوتشاتيليه، فتغيُّر درجة حرارة التفاعل المُتزن يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل الأمامي أو العكسي حتى يصل لحالة اتزان جديدة، وفي هذا النشاط، فإنّ رفع درجة الحرارة يعمل على زيادة سرعة التفاعل الأمامي (تفكك  $N_2O_4$ )؛ لأنّه تفاعل ماص للحرارة، وهذا يزيد من كميّة  $N_2O_4$  الناتجة، وتقليل كميّة  $N_2O_4$ .

وبالإضافة إلى أثر تغيُّر درجة الحرارة على حالة الاتزان، تُؤثر أيضاً على قيمة ثابت الاتزان، ولتوضيح ذلك، تأمّل المثال الآتي:

#### − مثال (3): =

| [B] مول/لتر | [A] مول/لتر | درجة الحرارة (°س) |
|-------------|-------------|-------------------|
| 0.843       | 0.0125      | 200               |
| 0.764       | 0.171       | 300               |
| 0.724       | 0.250       | 400               |

يُبيّن الجدول المجاور أثر تغيُّر درجة الحرارة على تراكيز مواد التفاعل للتفاعل المُتزن الافتراضي:  $A_{(g)} \longrightarrow 2B_{(g)} + 3$ 





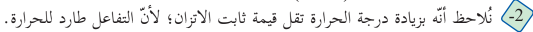
التران Kc عند كل درجة حرارة  $\leftarrow 1$ 



-2) استنتج العَلاقة بين التغيُّر في درجة الحرارة وقيمة ثابت الاتزان لهذا التفاعل.



$$2.09 = \frac{(0.724)^2}{(0.250)} =$$
عند 400 عند Kc

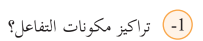




# الله سؤال:

لديك التفاعل المُتزن الآتي:

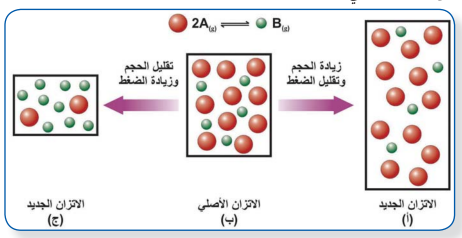
مستخدماً مبدأ لوتشاتيلييه، ما أثر  $2NH_{3(g)} \longrightarrow N_{2(g)} + 3H_{2(g)}$  ما أثر  $91.54 = \Delta H$ زيادة درجة الحرارة على كل من:



2- قيمة ثابت الاتزان للتفاعل؟



يُعَدُّ الضغط من العوامل المؤثرة على حالة الاتزان الكيميائي، وخاصةً في التفاعلات التي تحوي مواد غازية؛ ويُعزى ذلك إلى أثر الضغط على حجم الغاز المحصور، حيث يتناسب حجمه عكسياً مع الضعط الخارجي الواقع عليه، وبذلك يتناسب تركيز الغاز المحصور طردياً مع الضغط الخارجي الواقع عليه. وقد تعلمّت سابقاً أثر التّغيُر في تركيز أحد مكونات النظام على حالة الاتزان حسب قاعدة لوتشاتيليه. ولتتعرف أثر الضغط على حالة الاتزان عند ثبات درجة الحرارة، ادرُس الشكل (2) الآتي، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:



الشكل (2): أثر تغيُّر الضغط الخارجي على حالة الاتزان

# (1- أكمل الجدول الآتي:

| الحالة (ج) | الحالة (ب) | الحالة (أ) | عدد جزيئات المادة |
|------------|------------|------------|-------------------|
| 2          |            |            | A                 |
|            |            | 4          | В                 |

- $^{-2}$  بيّن أثر زيادة الضغط على عدد جزيئات كل من  $^{-2}$
- A و A بيّن أثر نقصان الضغط على عدد جزيئات كل من A و A
- -4 استنتج عَلاقة تُبيِّن أثر الضغط الخارجي على حالة الاتزان الكيميائي.

لعلّك توصلت ممّا سبق أنّه في حاّلة زيادة الضغط الخارجي الواقع على النظام الموجود في حالة اتزان كيميائي، فإنّ النظام يُعدل من حالته؛ للتقليل من أثر زيادة الضغط، بحيث يتجه نحو الطرف الذي يحتوي على العدد الأقل لمجموع مولات المواد في الحالة الغازية فقط، وأما في حالة نقصانه، فإنّ النظام يتجه نحو الطرف الذي يحتوي على العدد الأكبر لمجموع مولات المواد الغازية في المعادلة الموزونة.

# ك سؤال:

ما أثر تغيُّر الضغط على حالة الاتزان الكيميائي، إذا تساوى عدد مولات المواد الغازية المتفاعلة والناتجة في المعادلة الموزونة؟





يتفكك فوق أكسيد الهيدروجين  ${\rm H_2O_2}$  عند درجة 800  $^{\circ}$ س حسب المعادلة الموزونة الآتية:  $H_2O_{2(g)} \longrightarrow H_2O_{(g)} + 1/2 O_{2(g)}$ 

> بيّن أثر زيادة الضغط الكلي عند ثبات درجة الحرارة على كل من: ب- قيمة ثابت الاتزان. أ- حالة الاتزان.



## الحل:

أ- يتبين من المعادلة الموزونة أنّ مجموع عدد مولات المواد الغازية المتفاعلة هو 1 مول، بينما مجموع عدد مولات المواد الغازية الناتجة 1.5 مول؛ لذا فإنّ زيادة الضغط الكلى يؤدي إلى انحياز  $H_2O_2$  التفاعل نحو المواد المتفاعلة، فيقل عدد مولات كل من  $O_2$  و  $O_3$ ، ويزداد عدد مولات  $H_2O_3$ ب- بما أنّ درجة الحرارة بقيت ثابتة، فإنّ قيمة ثابت الاتزان لا تتغيّر.

## (م) سؤال:

لديك التفاعل المُتزن الآتي:  $2SO_{3(g)} + O_{2(g)} = 2SO_{3(g)} + 198 \text{ KJ}$  مُعتمداً على مبدأ لوتشاتيلييه، ما أثر كلِّ من الآتية على عدد مولات  $SO_3$  عند ثبات درجة الحرارة؟

- . SO<sub>2</sub> تقليل تركيز <mark>-2</mark>
- (4-) تقليل الضغط الكلي للنظام.
- $O_2$  إضافة جديدة من إ $\left(-1\right)$ 
  - 3- تقليل حجم النظام.

### ᡐ (4.2.5): حسابات الاتزان الكيميائي:

تُعَدُّ دراسة حالة الاتزان الكيميائي من الناحية الكمّيّة ذات أهمّيّة خاصة؛ لأنّها تُشكل الأساس الذي تُبنى عليه التطبيقات العمليّة للتفاعلات الكيميائية، وللتعرّف إلى الحسابات الكيميائية في حالة الاتزان، ادرُس الأمثلة الآتية:



0.1وعاء حجمه لتر واحد، يحتوي على 0.15 مول من غاز  $H_{_{2}}$ ، و 0.25 مول من غاز  $N_{_{2}}$ مول من غاز  $NH_3$  في حالة اتزان عند درجة حرارة معينة:

 $N_{2(g)} + 3H_{2(g)} \stackrel{}{=} 2NH_{3(g)}$  التفاعل المُتزن الآتي: Kc احسب قيمة ثابت الاتزان Kcعند درجة الحرارة نفسها.

2- احسب قيمة ثابت الاتزان 'Kc للتفاعل العكسى عند درجة الحرارة نفسها.



(1- لحساب قيمة ثابت الاتزان Kc، يلزم حساب تراكيز المواد المتفاعلة والناتجة عند الاتزان:

$$0.15 = \frac{0.15}{1} = \frac{\dot{\upsilon}}{\dot{\upsilon}} = [H_2]$$
 مول/لتر.  $0.25 = \frac{0.25}{1} = \frac{\dot{\upsilon}}{\dot{\upsilon}} = [N_2]$ 

$$0.1 = \frac{0.1}{1} = \frac{0}{5} = [NH_3]$$
 مول/لتر.

11.85 = 
$$\frac{(0.1)^2}{(0.15)^3 \times (0.25)} = \frac{[NH_3]^2}{[H_2]^3 \times [N_2]} = Kc$$

1 = Kc` × Kc لاحظ أنّ

 $2NH_{3(g)} \longrightarrow N_{2(g)} + 3H_{2(g)}$  التفاعل العكسي هو: -2

$$0.084 = \frac{(0.15)^3 \times (0.25)}{(0.1)^2} = \frac{[H_2]^3 \times [N_2]}{[NH_3]^2} = Kc^*$$



يتفكك غاز NOCl عند درجة حرارة 35 °س حسب المعادلة الموزونة الآتية:  $2NOCl_{(g)} \longrightarrow 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$ 



فإذا وُضِع 1.0 مول من غاز NOCl في وعاء حجمه 2.0 لتر عند درجة حرارة 35 °س، احسب تراكيز مواد التفاعل عند الاتزان، علماً أنّ قيمة ثابت الاتزان Kc تساوي 1.6 × 1.6



$$[NOCl]_0$$
 نحسب تركيز NOCl الابتدائي  $0.5 = \frac{1}{2} = \frac{0.5}{2} = [NOCl]_0$ 

$$2NOCl_{(g)} \; {\buildrel \, \buildrel \, \over ------} \; \; 2NO_{(g)} \; + \; \; Cl_{2(g)}$$

التركيز الابتدائي صفر صفر 
$$0.5$$
 التغير في التركيز  $+$  س  $+$  2س  $-$  2س  $\approx 0.5$  التركيز عند الاتزان س  $2$  س  $\approx 0.5$ 

$$\frac{[\text{NO}]^2 \times [\text{Cl}_2]}{[\text{NOCl}]^2} = \text{Kc}$$

$$\frac{(\omega^2)^2 \times \omega}{(\omega^2 - 0.5)^2} = {}^{5}10 \times 1.6$$



يمكن إهمال قيمة المتفكك من المتفاعل عند الاتزان في حالة كون:  $400 < \frac{\left[ \text{ Harible 3} \right]_0}{\text{Va}}$ 

وبما أنّ  $\frac{0.5}{\text{S-}10 \times 1.6} = \frac{[\text{NOCl}]_0}{\text{Kc}}$  وهي أكبر من 400؛ لذا نهمل مقدار النقص في التركيز للمتفاعلات، وتصبح المعادلة على النحو الآتي:

$$\frac{{}^{3} \times 4}{(0.5)^{2}} = {}^{5}10 \times 1.6$$

 $= 1 \times 10^{-6}$  مول/لتر ومنه س $= \sqrt[6]{1 \times 10^{-6}} = 1 \times 10^{-2}$  مول/لتر، وعليه فإنّ التراكيز عند الاتزان هي:  $[Cl_{\gamma}]$  س =  $[Cl_{\gamma}]$  مول/لتر

$$0.02 = 0.01 \times 2 = 0.00$$
 مول/لتر = [NO] مول/لتر  $0.5 \approx 0.5 = 0.5$  مول/لتر

#### \_ مثال (7): ـ

ۇضِع 2 مول من غاز  $\mathrm{SO}_3$  في وعاء، سعته 10 لتر على درجة حرارة 127 أس، حيث تفكّك وضِع 2 مول من غاز



حسب المعادلة الموزونة الآتية حتى وصل النظام إلى حالة اتزان:  $2SO_{2(g)} + O_{2(g)} + O_{2(g)}$  ، فإذا وُجد أنّ تركيز غاز  $SO_3$  عند الاتزان يساوي 0.02 مول/لتر:

 $\sqrt{-2}$  احسب قيمة ثابت الاتزان  $\sqrt{-2}$  لهذا التفاعل.  $\sqrt{-2}$  احسب النسبة المئوية لتفكك غاز  $\sqrt{-1}$ 

## الحل: \_

$$0.2 = \frac{2}{10} = \frac{\dot{\upsilon}}{\overline{\zeta}} = \left[SO_{_3}\right]_{_0} : 0.2$$
 الابتدائي  $SO_{_3(g)} = \frac{\dot{\upsilon}}{\overline{\zeta}} = \left[SO_{_2(g)} + O_{_2(g)} +$ 

$$\frac{[SO_2]^2 \times [O_2]}{[SO_3]^2} = Kc$$

بما أنّ  $[SO_2]$  عند الاتزان = 0.02 مول/لتر، فإنّ:

$$2$$
 س =  $\frac{0.02}{2}$  ص =  $0.02$  مول/لتر. إذن، تراكيز مواد التفاعل عند الاتزان:  $0.02 = 0.02$  ص =  $0.02$  ص =

. مول/لتر. 
$$0.18 = 0.02$$
 -  $0.2 = 0.2 = [SO_3]$ 

$$[O_2] = m = [O_2]$$
 مول/لتر.

$$^{4}$$
-10 × 1.23 =  $\frac{(0.02)^{2} \times 0.01}{(0.18)^{2}}$  = Kc ومنه

 $\%100 \times (100$  النسبة المئوية لتفكك غاز  $SO_3 = (100 \times 0.02) + (1$ 

## اسؤال:

 $_{(g)}^{(G)}+3H_{2(g)} \xrightarrow{} CH_{4(g)}^{(g)}+H_{2}O_{(g)}^{(g)}:$  وذا علمّت أنّ قيمة ثابت الاتزان Kc للتفاعل المُتزن الآتي:  $CH_{4(g)}+H_{2}O_{(g)}$  عند درجة حرارة 1200 يساوي 4، احسب تركيز  $CH_{4(g)}+CH_{4(g)}$  عند الاتزان، علماً أنّ تركيز كل من مواد  $CH_{4(g)}+C$ 

#### الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع تحضير النشادر(NH<sub>3</sub>) صناعياً

تُعَـدُ الأمونيا مادة أولية مهمة في عـدة صناعات، كصناعة الأسـمدة، وصناعة المنظّفات المنزلية. ويتم تحضيرها صناعياً باتحاد غازَي النيتروجين والهيدروجين التي تُعرف بطريقة هابربوش، وَفقاً للمعادلة الموزونة الآتية:

$$N_{_{2(g)}} + 3H_{_{2(g)}} \quad \begin{array}{c} \longrightarrow \\ \hline \end{array} \quad 2NH_{_{3(g)}}$$

ولم يكن تفاعل النيتروجين مع الهيدروجين عمليّة سهلة، لكن هابر نجح في تهيئة الظروف اللازمة مخبرياً لإحداث التفاعل، مُستخدماً ضغطاً، ودرجة حرارة مناسبين، وحفّازاً هـو عنصر

هیدروجین ونیتروجین وامونیا
میدروجین منیتروجین
مینتروجین
مینتروجین
مینتروجین
مینتروجین
مینتروجین
مینا الأمونیا

الأوزميوم، وطور كارل بوش جهاز هابر المخبري إلى الحجم الصناعي، حيث قام ببناء المعدات القادرة على تحمل الضغط الشديد، واستخدم مسحوق الحديد المحتوي على أكاسيد البوتاسيوم والكالسيوم والألمنيوم كحفّاز؛ لتسريع التفاعل. ويتلخص إنتاج الأمونيا بهذه الطريقة بفصل النيتروجين من الهواء بوساطة التقطير التجزيئي، ويلي ذلك بوساطة النيتروجين مع الهيدروجين بنسبة مولية (3:1) على التوالي عند درجة

حرارة (475 °س)، وتحت ضغط (300) ضغط جوي، بوجود بعض أكاسيد المعادن، مثل أكسيد الألمنيوم، وتزداد نسبة الأمونيا الناتجة بزيادة الضغط، وانخفاض درجة الحرارة.



#### أسئلة الفصل

### السُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصحيحة في كل ممّا يأتي:

- 1- أيُّ العبارات الآتية صحيحة فيما يتعلق بالاتزان الكيميائي؟ أ) يتوقف التفاعل الأمامي.
  - ب) تُستهلك المواد المتفاعلة تماماً.
- ج) تتساوى تراكيز المواد المتفاعلة مع تراكيز المواد الناتجة.
- د) تتساوى سرعة التفاعل الأمامي مع سرعة التفاعل العكسي.
- ما الظروف التي تعمل على زيادة كمية غاز الأمونيا  $NH_3$  حسب المعادلة الموزونة الآتية:  $N_{2(g)} + 3H_{2(g)} \longrightarrow 2NH_{3(g)}$   $\Delta H = -91.4 \; KJ$ 
  - أ) زيادة الضغط، ودرجة الحرارة.
     ب) زيادة الضغط، وخفض درجة الحرارة.
  - ج) خفض الضغط، وخفض درجة الحرارة.
    - د) خفض الضغط، وزيادة درجة الحرارة.
  - ما العامل الذي يزيد من قيمة ثابت الاتزان للتفاعل المُتزن الافتراضي:  $AB_{(g)} + B_{(g)} + AB_{(g)}$ 
    - أ) زيادة [AB]. ب) زيادة الحجم.
    - ج) زيادة الضغط. د) زيادة درجة الحرارة.
      - التفاعل:  $K_{c}$  ما الصيغة التي تعبّر عن ثابت الاتزان  $K_{c}$

$$\frac{[CO]}{[CO_2]} (3) \qquad \frac{[NiO] \times [CO]}{[CO_2] \times [Ni]} (>$$

64 إذا كانت قيمة ثابت الاتزان Kc للتفاعل المُتزن:  $H_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2(g)} = 2HI$  تساوي حجم وعاء التفاعل إلى النصف عند درجة عند معينة، فكم تصبح قيمته عندما ينقص حجم وعاء التفاعل إلى النصف عند درجة الحرارة نفسها؟

د) 128

ج) 64

ب) 32

أ) 16

السُّؤال الثَّاني: وضّح المقصود بالمفاهيم الآتية: مبدأ لوتشاتلييه، والاتزان الديناميكي، وثابت الاتزان.

- السُّؤال الثَّالث: اكتب تعبير ثابت الاتزان Kc لكلّ ممّا يأتي:
  - $H_{2(g)} + C_2 N_{2(g)} \longrightarrow 2HCN_{(g)}$
  - $CN_{(aq)}^{-} + H_2O_{(l)} \longrightarrow HCN_{(aq)} + OH_{(aq)}^{-}$
  - $2\text{NaHCO}_{3(s)} \longrightarrow \text{Na}_{2}\text{CO}_{3(s)} + \text{H}_{2}\text{O}_{(g)} + \text{CO}_{2(g)}$  -3

 $H_{2(g)} + I_{2(g)} \longrightarrow 2HI_{(g)}$  الشُّؤال الرَّابِع: إذا علمّت أنّ Kc يساوي 9 للتفاعل المُتزن  $H_{2(g)} + I_{2(g)} \longrightarrow 2HI_{(g)}$  عند درجة حرارة معيّنة، فإذا تم خلط مولات متساوية من  $H_{2(g)} + I_{2(g)} \longrightarrow 2HI_{2(g)}$  معته 1 لتر، وعند الاتزان، وُجد أنّ عدد مولات  $H_{2(g)} + I_{2(g)} \longrightarrow 2HI_{2(g)}$  مول عند درجة الحرارة نفسها، احسب:

- . و  $I_2$  عند الاتزان  $H_2$  تركيز  $H_2$ 
  - عدد مولات  $H_2$  الابتدائية.

#### اسئلة الوحدة

السُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصحيحة في كلّ ممّا يأتي:

 $4NH_3 + 5O_2 \longrightarrow 4NO + 6H_2O$  حسب التفاعل الموزون:  $H_2O$  حسب التفاعل الموزون:  $0.24 = NH_3$  حسب التفاعل الموزون:  $0.24 = NH_3$  إذا كانت سرعة استهلاك  $0.4 = NH_3$  مول/لتر.ث? 0.36 = 0.36 د) 0.4 = 0.36

 $2N_2O_{5(g)}$  >  $4NO_{2(g)}$  +  $O_{2(g)}$  :  $2N_2O_{5(g)}$  .  $2N_2O_{5(g)}$  =  $2N_2O_{5(g)}$  .  $2N_2O_{5($ 

 $K_{c}$  أذا كانت قيمة  $K_{c}$  للتفاعل  $K_{c}$  عند درجة الحرارة نفسها تساوي:  $2HI_{(g)} + I_{2(g)} + 2HI_{(g)} + H_{2(g)} + H_{2(g)} + H_{2(g)} + H_{2(g)}$  للتفاعل  $I_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2(g)}$  1 أ  $I_{2(g)} + I_{2(g)} + I_{2$ 

4- ما العامل الذي يعمل على تخفيض طاقة التنشيط للتفاعل الكيميائي؟ أ) التبريد. ب) زيادة تركيز المواد المتفاعلة. ج) التسخين. د) إضافة حفّاز.

ما قيمة  $A_{(g)} \xrightarrow{A_{(g)}} B_{(g)} + C_{(g)}$  المُتزن الأفتراضي  $B_{(g)} + C_{(g)} \xrightarrow{A_{(g)}} B_{(g)}$  المادة A في وعاء، سعته لتر واحد، وعند الاتزان وُجدَ أنّ الوعاء يحتوي على 0.2 مول/لتر من المادة B?

اً) 5 (أ ما 2.00 ج) 0.05 ( ج) 5 (أ

- 6- أيّ العبارات صحيحة فيما يتعلق بتراكيز مواد التفاعل عند حالة الاتزان؟ أيّ المواد المتفاعلة تكون أكبر ما يمكن.
  - ب) تراكيز المواد الناتجة تكون أقل ما يمكن.
- ج) تراكيز المواد المتفاعلة، وتراكيز المواد الناتجة تكون أكبر ما يمكن.
  - د) تراكيز المواد المتفاعلة، وتراكيز المواد الناتجة تكون ثابتة.

### السُّؤال الثَّاني: فسّر كلَّا ممّا يأتي:

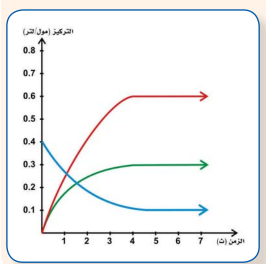
- -1 حرق السكر في جسم الإنسان يتم عند 37°س، بينما يحتاج حرقه في المختبر إلى درجة حرارة أعلى.
  - -2 لا تؤدي جميع التصادمات بين دقائق المواد المتفاعلة إلى حدوث تفاعل.
    - 3- تبقى تراكيز مكونات التفاعل ثابتة عند الاتزان.
- السُّؤال الثّالث: ما أثر كلّ من الآتية على إنتاج الميثانول  $CH_3OH$  حسب النظام المُتزن الآتي:  $CO_{(g)} + 2H_{2(g)} \longrightarrow CH_3OH_{(g)} + 2H_{2(g)}$ 
  - .CO إضافة -1
  - 2- خفض درجة الحرارة.
  - -3 تقليل حجم وعاء التفاعل.

## الشُّؤال الرّابع: يبيّن الشكل المجاور تغيّر التراكيز مع مرور الزمن لمواد التفاعل الافتراضي الآتي:

 $A_{(g)} \xrightarrow{\hspace*{1cm}} 2B_{(g)} + C_{(g)}$ 

اعتماداً على الشكل، أجب عن الأسئلة الآتية:

- -1 حدّد على الشكل المنحنى الخاص بكلّ مادة من مواد التفاعل.
- 2- ما الزمن الذي وصل عنده التفاعل لحالة اتزان؟
- -3 جِدْ قيمة ثابت الاتزان (Kc) للتفاعل الافتراضي السابق.

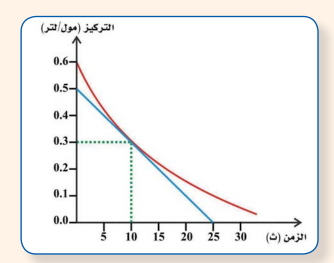




 $PCl_{5 (g)} \stackrel{}{=} PCl_{3(g)} + Cl_{2 (g)} :$  والتفاعل المُتزن الآتي  $PCl_{5 (g)} + Cl_{3(g)} + Cl_{2 (g)} :$  والتفاعل المُتزن الأتران على  $PCl_{5 (g)} + Cl_{3 (g)} + Cl_{$ 

المعادلة A مع الزمن حسب المعادلة A مع الزمن حسب المعادلة A مع الزمن حسب المعادلة  $A \longrightarrow 2C$  الموزونة الآتية:  $A \longrightarrow 2C$ 

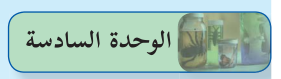
- -1 احسب السرعة اللحظية عند الثانية العاشرة.
- -2 احسب سرعة تكوّن C في الفترة بين (صفر) ث، و (10) ث.



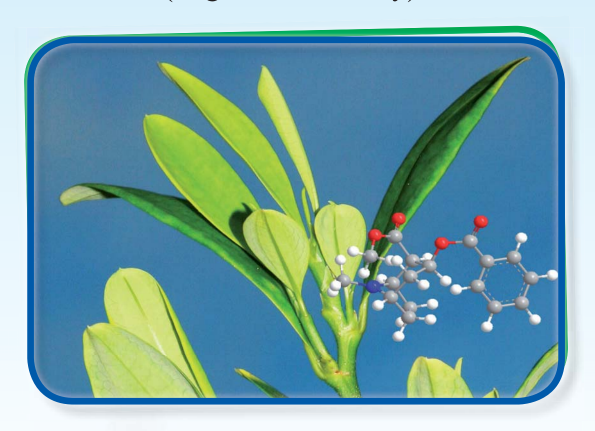
### السُّؤال السّابع: أقيّم ذاتي:

أقرأ كل عبارة من العبارات الآتية، ثم أضع إشارة ( // ) في المكان المناسب:

| نادراً | أحياناً | دائماً | العبارة  | الرقم |
|--------|---------|--------|--|-------|
|        |         |        | أستطيع أن أجري حسابات متعلقة بسرعة التفاعل والإتزان الكيميائي.             | .1    |
|        |         |        | أستطيع توظيف التجارب العلمية لدراسة العوامل المؤثرة في سرعة                | .2    |
|        |         |        | التفاعـل، والإتـزان الكيميائـي.  |       |
|        |         |        | أستطيع التنبؤ بأثر العوامل المختلفة على حالة الإتزان، وقيمة ثانبت الإتزان. | .3    |



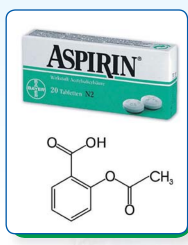
## الكيمياء العضوية (Organic Chemistry)



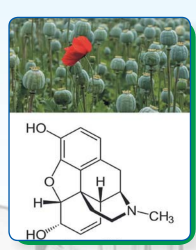
ما الصفات التي أودعها الله - سبحانه وتعالى - في المركّبات العضويّة حتى أصبحت كيمياء مركّباتها بهذا التنوّع في مجالات الحياة المختلفة؟

يتوقع من الطلبة بعد دراسة هذه الوحدة، والتفاعل مع أنشطتها أن يكونوا قادرين على تَوظيف المجموعات الوظيفية في تصنيف المركبات العضوية، ودراسة بعض خصائصها وتطبيقاتها المختلفة، من خلال تحقيق الآتى:

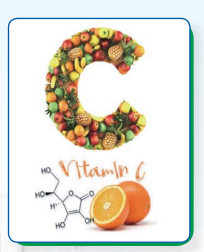
- 🔵 تصنيف الهيدروكربونات الأليفاتيّة بمخططات.
- 👩 كتابة أسماء الهيدروكربونات الأليفاتيّة باستخدام نظام الأيوباك.
  - 🔵 تمييز المتشكّلات الهندسيّة في الألكينات بالرسومات.
    - 🔵 رسم الصيغة البنائية لجزيء البنزين وبعض مشتقاته.
      - 🔵 كتابة أسماء بعض مشتقات البنزين.
      - 👩 كتابة الصيغة العامة لبعض المركبات العضوية.
- 👩 تصنيف المركبات العضوية، اعتماداً على مجموعاتها الوظيفية بالمخططات.
- o كتابة أسماء بعض المركبّات العضوية، باستخدام نظام الأيوباك (IUPAC).
  - 🔘 تصميم نماذج لبعض صيغ المركبّات العضويّة.
  - 🔵 توظيفُ الصيغة البنائية للمركّب العضوي في تفسير خصائصه الفيزيائية.
    - 🔘 البحث في تطبيقات بعض المركبّات العضويّة في الحياة.



Aspirin أسبرين



Morphine مورفین



Vitamin C فیتامین ج



## الهيدروكربونات (Hydrocarbons)

#### 🔩 (1.1.6): الهيدروكربونات الأليفاتية (Aliphatic Hydrocarbons):•

#### الألكانات، والألكينات، والألكاينات (Alkanes, & Alkenes, & Alkynes):

تعلُّمت سابقاً أنَّ الهيدروكربونات تتكوّن من عنصرَي الكربون والهيدروجين فقط، ولكنّها تختلف عن بعضها برتب الروابط التساهميّة بين ذرات الكربون في المركّب، ولأنّ عدد المركّبات الهيدروكربونيّة كبير، تمّ تصنيفها إلى عدة مجموعات؛ من أجل تسهيلُ دراستها، وللتعرّف إليها، نفّذ النشاط الآتي:

#### 🔟 نشاط (1): تصنيف الهيدروكربونات:‴



| $HC \equiv CH$ (3)  | $H_{2}C = CH_{2}$ (2)                                  | $H_3C - CH_3$ (1)  |
|---|--|--|
| CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> (6) | CH <sub>3</sub><br>  CH <sub>3</sub> CHCH <sub>3</sub> | CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> H <sub>2</sub> C—CH <sub>2</sub> (4) |
| CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> (9)                                 | H C C H H (8)  | $H_{2}C \longrightarrow CH$  |

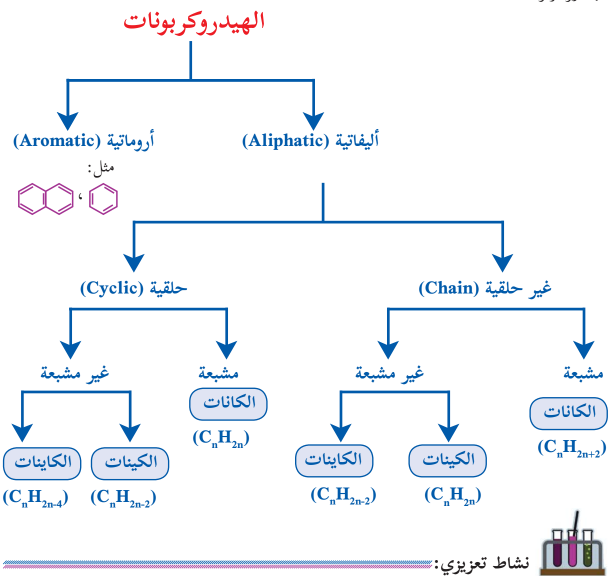
- [1] صنّف المركّبات السابقة إلى هيدروكربونات مُشبعة وغير مُشبعة.
  - -2 حدّد رتبة الرابطة بين ذرات الكربون في المركبين 2، 4.
- [3] ما الصّيغة العامة التي تبيّن العلاقة بين عدد ذرات الكربون، وعدد ذرات الهيدروجين للمركبات 6،5،1؟



4- يُصنّف المركّبان (4) و (9) ضمن المركّبات الهيدروكربونية الحلقية المشبعة، اكتب الصّيغة العامة لهذا النوع من المركّبات.

#### -5 أيّ من الصّيغ البنائيّة السابقة تمثل متشكّلات؟

لعلّك توصّلت بعد إجابتك عن أسئلة النشاط السابق، أنّ الهيدروكربونات المُشبعة وغير المُشبعة وغير المُشبعة قد تكون سلسلة مستقيمة، أو متفرعة، أو حلقيّة، والمخطط الآتي يوضّح تصنيف المركّبات الهيدروكربونيّة:



لديكَ مركّب هيدروكربوني، صيغته الجزيئيّة  $\mathrm{C_4H_8}$ ، استخدم نماذج الـذرات في بناء نماذج مختلفة لهـذا المركّب.

# — التسمية النظاميّة للهيدروكربونات الأليفاتيّة حسب نظام الأيوباك (2.1.6): التسمية النظاميّة للهيدروكربونات الأليفاتيّة حسب نظام الأيوباك (Nomenclature of Hydrocarbons According to IUPAC)

يلجاً الكيميائيون إلى تسمية المركبات، من أجل تمييزها عن بعضها، ولقد استُخدمت أسماءٌ شائعةٌ ومقاطع خاصة لتسمية بعض المركبات، والجدول (1) يُبيّن التسمية الشّائعة لبعض المركبات الهيدروكربونية:

الجدول (1): الأسماء الشائعة لبعض المركبات الهيدروكربونية

| الاسم       | الصيغة  | الرقم |
|-------------|---|-------|
| ايثيلين     | $H_2C = CH_2$   | 1     |
| استيلين     | $HC \equiv CH$  | 2     |
| أيزو بيوتان | CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> —CH—CH <sub>3</sub>   | 3     |
| نيوبنتان    | $ \begin{array}{c} \operatorname{CH}_{3} \\ \operatorname{CH}_{3} - \operatorname{C} - \operatorname{CH}_{3} \\ \operatorname{CH}_{3} \end{array} $ | 4     |

ونظراً لكثرة الهيدروكربونات الطَّبيعيّة والمُصنّعة التي لا يمكن الإلمام بأسمائها الشائعة، فقد اقترح الاتحاد الدولي للكيمياء البحتة والتطبيقيّة طريقة منظّمة لتسميتها، بحيث يكون لكلّ مركّب اسمٌ خاصٌ يميزه عن غيره.

الأيوباك: هي كلمة تُستخدم اختصاراً للاتحاد الدولي للكيمياء البحتة والتطبيقية (IUPAC –International Union of Pure and Applied Chemistry).

## 

#### تسمية الألكانات غير الحلقية:

تعلّمت في الصف العاشر تسمية الألكانات غير الحلقيّة وغير المتفرّعة، بناءً على عدد ذرات الكربون المكوّنة لها، كما هو موضّح في الجدول (2) الآتي:

#### الجدول (2): الاسم النظامي لبعض الألكانات غير المتفرعة

| اسم الألكان | الصيغة البنائيّة  | الصيغة الجزيئية | عدد ذرات الكربون |
|-------------|---|-----------------|------------------|
| میثان       | CH <sub>4</sub>   | CH <sub>4</sub> | 1                |
| إيثان       | CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>   | $C_2H_6$        | 2                |
| بروبان      | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>                                 | $C_3H_8$        | 3                |
| بيوتان      | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>                 | $C_4H_{10}$     | 4                |
| بنتان       | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> | $C_5H_{12}$     | 5                |

### أما في حالة الألكانات المتفرّعة، فيتم تسميتها حسب نظام الأيوباك، باتباع القواعد الآتية:

1- نبحث عن أطول سلسلة متواصلة من ذرات الكربون في الجزيء الواحد، وتُعدّ السّلسلة الرّئيسة للرّئيسة للهيدروكربون الذي يُشتق منه الاسم، ولا يشترط أن تكون السلسلة مكتوبة على سطر أفقى، فمثلاً:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CCH}_3 \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3 \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3 \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHCH}_3 \\ \end{array}$$

## ا سؤال:

ما عدد ذرات الكربون المُكوِّنة لأطول سلسلة في كل من المركبين الآتيين؟

-2 نُرقِّم ذرات الكربون في أطول سلسلة متواصلة من الطرف الذي يُعطي أقل مجموع من الأرقام الدالّة على أماكن التفرعات:

وصيغتها (R)، وصيغتها العامة (R)، وحات الهيدروكربونيّة المتفرّعة التي تُعرف بالمجموعات الألكيليّة (R)، وصيغتها العامة (C  $_{\rm n}$  )، وذلك بأن نستبدل بالمقطع (ان) في الألكان المقطع (يل)، كما هو موضّع في الجدول (3) الآتى:

#### الجدول (3): الاسم النظامي لبعض المجموعات الألكيليّة

| الاسم باللغة الإنجليزيّة | الاسم باللغة العربيّة | مجموعة الألكيل المشتقة (-R)                       | (R-H) וلألكان                                   |
|--------------------------|-----------------------|---|---|
| Methyl                   | ميثيل                 | CH <sub>3</sub> -                                 | CH <sub>4</sub>                                 |
| Ethyl                    | إيثيل                 | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> -                 | CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>                 |
| Propyl                   | بروبيل                | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> - | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> |
| Iso-propyl               | أيزو بروبيل           | CH <sub>3</sub> CHCH <sub>3</sub>                 | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> |

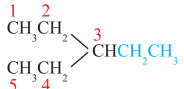
4- نُسمي الألكان المتفرّع، بذكر رقم ذرة الكربون الموجود عليها التفرّع، ثمّ اسم المجموعة الألكيلية المتفرّعة، يليها اسم الألكان الموافق لأطول سلسلة هيدروكربونيّة في الصّيغة، كما في الأمثلة الآتية:



#### \_ مثال (1):

ما الاسم النظامي للمركبين الآتيين؟

#### الحل



تتكون أطول سلسلة من خمس ذرات كربون ومجموعة الإيثيل توجد على ذرة الكربون رقم 3، ولذلك فإن اسم المركب: 3-إيثيل بنتان.

CH 1 2 3 4 5 CH<sub>3</sub> CHCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

تتكون أطول سلسلة من خمس ذرات كربون، ومجموعة الميثيل توجد على ذرة الكربون رقم 2، ولذلك فإن اسم المركب: 2-ميثيل بنتان.

عند وجود أكثر من تفرّع متماثل على السّلسلة الهيدروكربونيّة الرّئيسة، تُستخدم المقاطع ثنائي، أو ثلاثي، أو رباعي، لتدلّ على عدد تكرار التفرعات المتماثلة قبل اسم الفرع.



#### \_ مثال (2): \_

ما الاسم النظامي للمركبّات الآتية؟



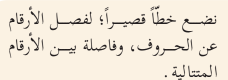
### الحل:

نلاحظ أنَّ أطول سلسلة في المركّب الأول (1) تحتوي على 6 ذرات كربون، فتكون السلسلة الرئيسة هي الهكسان، وأنّ مجموعات الميثيل المتفرّعة موجودة على ذرات الكربون ذات الأرقام 2، 3، 5، وبذلك يكون اسم المركّب 5،3،2-ثلاثي ميثيل هكسان، وباتباع الخطوات نفسها، نُسمّى المركّبين الآخرين:

2،2-ثنائي ميثيل بروبان

5،2،2-ثلاثي ميثيل هكسان

5،3،2-ثلاثى ميثيل هكسان





ارسم الصيغة البنائية للمركب 3،3-ثنائي إيثيل بنتان.

🗲 عنـد وجـود مجموعـات ألكيليّـة مختلفـة علـي السّلسـلة الرئيسـة، فإنهـا تُسـمّي طبقـاً لترتيبهـا الهجائي باللّغة الإنجليزية.



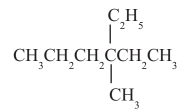
#### **ــ** مثال (3): <del>-</del>

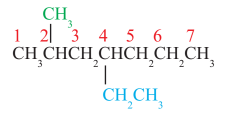




$$\begin{array}{c|ccccc} CH_{_{3}} & C_{_{2}}H_{_{5}} \\ 2|_{_{3}} & 3 & |4 & 5 & 6 \\ CH_{_{3}} & -C & --- & CH_{_{2}}CHCH_{_{2}}CH_{_{3}} \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ \end{array}$$

4-إيثيل-2،2-ثنائي ميثيل هكسان





4-إيثيل-2-ميثيل هبتان



سمِّ المركّب الآتي حسب نظام الأيوباك:

لل عند تساوي مجموع أرقام التفرعات من طرفَي السّلسلة، تُعطى أولوية الترقيم للترتيب الهجائي للمجموعات الألكيليّة، كما في المثال الآتي:

يُسمى المركب 4-إيثيل-6-ميثيل نونان، وليس 6-إيثيل-4-ميثيل نونان.

عند تساوي فرص الترقيم لعدد ذرات الكربون نفسها في السّلسلة الرّئيسة، يتم اختيار السّلسلة التي يوجد بها أكبر عدد من التفرعات، كما هو موضّح في المثال الآتي:

ترقيم السلسلة الثّانية

ترقيم السلسلة الأولى

نُلاحظ أنّه يمكن تسمية سلسلتين في المركّب تحتويان على العدد نفسه من ذرات الكربون، ولكن يتم اختيار السلسلة التي يوجد بها أكبر عدد من التفرعات (السّلسلة الأولى)، وبذلك يكون الاسم الصحيح للمركّب: 3-إيثيل-2،2-ثنائي ميثيل هكسان.

#### = تسمية الألكانات الحلقية (Nomenclature of Cyclic Alkanes):

الألكانات الحلقيّة: هي هيدروكربونات مشبعة، صيغتها العامة  $_{n}^{H_{2n}}$ ، تترتّب فيها ذرات الكربون على شكل حلقة أقلها ثلاث ذرات كربون، ويتم اتباع القواعد الآتية لتسمية الألكانات الحلقيّة:

1- نُسمّي الألكانات الحلقيّة غير المتفرعة بذكر المقطع سايكلو متبوعاً باسم الألكان، حسب عدد ذرات الكربون المكوِّنة للحلقة، كما هو موضّح في الجدول (4) الآتي: الجدول (4): الاسم النظامي لبعض الألكانات الحلقيّة

| $C_6H_{12}$                                   | $C_5H_{10}$   | $C_4^H_8$  | $C_3H_6$               | الصّيغة الجزيئيّة |
|---|---|--|------------------------|-------------------|
| HC CH<br>2 CH<br>1 CH<br>2 CH<br>2 CH<br>2 CH | CH <sub>2</sub><br>CH <sub>2</sub><br>CH <sub>2</sub><br>H <sub>2</sub> C—CH <sub>2</sub> | $\begin{array}{c c} H_2C \longrightarrow CH_2 \\ & & \\ H_2C \longrightarrow CH_2 \end{array}$ | $CH_2$ $H_2C$ — $CH_2$ | الصّيغة البنائيّة |
|   |   |  |                        | الصّيغة الهيكلية  |
| سايكلو هكسان                                  | سايكلو بنتان  | سايكلو بيوتان  | سايكلو بروبان          | الاسم النظامي     |

2- نُسمّي الألكانات الحلقيّة المتفرعة بقواعد تسمية الألكان غير الحلقي نفسها، بحيث يأخذ التفرّع رقم واحد دائماً، وفي حال وجود أكثر من تفرّع، نُرقِّم ذرات الكربون المُكوِّنة للحلقة، بحيث يكون مجموع أرقام التفرعات أقلّ ما يمكن، والأمثلة الآتية توضّح ذلك:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{C}_2 \\ \text{H}_5 \\ \text{C}_2 \\ \text{H}_5 \\ \text{C}_3 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_3 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_3 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_4 \\ \text{C}_5 \\ \text{C}_7 \\ \text{C}$$

## لاً ثانياً: تسمية الألكينات:

#### ■ تسمية الألكينات غير الحلقية:

1- نُسمّي الألكينات المستقيمة وغير المتفرّعة التي تحتوي على رابطة ثنائيّة واحدة، وذلك بأن نستبدل بالمقطع (ان) في الألكان المقطع (ين) في الألكين المقابل، ويتم ترقيم أطول سلسلة تحتوي الرابطة الثنائيّة من الطرف الأقرب لها، كما هو موضّع في الجدول (5) الآتي:

الجدول (5): الاسم النظامي لبعض الألكينات المستقيمة

| الصيغة البنائيّة   | الصيغة الجزيئية | اسم الألكين المقابل | اسم<br>الألكان | عدد ذرات<br>الكربون |
|--|-----------------|---------------------|----------------|---------------------|
| -  | -               | -                   | میثان          | 1                   |
| $CH_2 = CH_2$  | $C_2^{H_4}$     | إيثين               | إيثان          | 2                   |
| CH <sub>3</sub> CH=CH <sub>2</sub>                                 | $C_3H_6$        | بروبين              | بروبان         | 3                   |
| CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>                 | C II            | 1- بيوتين           |                | 4                   |
| CH <sub>3</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>                               | $C_4^{}H_8^{}$  | 2- بيوتين           | بيوتان         | 4                   |
| CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub> | CH              | 1- بنتين            | ļ.             | 5                   |
| CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>               | $C_5H_{10}$     | 2- بنتين            | بنتان          |                     |

2- نُسمّي الألكينات المستقيمة والمتفرعة بقواعد تسمية الألكانات غير الحلقيّة نفسها، على أن تتضمّن السلسلة الرئيسة الرابطة الثنائية، بأقل رقم ممكن، كما هو موضّح في المثالين الآتيين:

أول ذرة كربون بدأت منها.

3- إذا تساوى ترقيم الرابطة الثنائية من كلا طرفَي السّلسلة الرّئيسة، فإننا نُرقِّم من الطرف الأقرب الله التفرع، كما هو موضّح في المثال الآتي:

## اسؤال سؤال

سمِّ الألكينات الآتية، حسب نظام الأيوباك:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \end{array} \\ \text{CH}_{3}\text{CH} = C \\ \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3}\text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \end{array}$$

#### **ا** تسمية الألكينات الحلقيّة:

الألكينات الحلقية: هي هيدروكربونات غير مشبعة، صيغتها العامة  ${}^{\rm C}_{\rm n}$  تترتب فيها ذرات الكربون على شكل حلقة أقلها ثلاث ذرات كربون، بحيث تحتوي رابطة ثنائية بين ذرّتي كربون في الحلقة، وتُسمّى الحلقة المُكوِّنة للألكين بذكر كلمة سايكلو، ثمّ اسم الألكين، كما هو موضّح في الجدول (6) الآتي:

#### الجدول (6): الاسم النّظامي لبعض الألكينات الحلقية

| $C_6H_{10}$  | $C_5^{H}_8$  | $C_4^{H}$     | $C_3H_4$      | الصّيغة الجزيئيّة |
|--------------|--------------|---------------|---------------|-------------------|
|              |              |               |               | الصّيغة الهيكلية  |
| سايكلو هكسين | سايكلو بنتين | سايكلو بيوتين | سايكلو بروبين | الاسم النظامي     |





#### لله ثالثاً: تسمية الألكاينات غير الحلقية:

تُعَدّ الألكاينات هيدروكربونات غير مشبعة، تحوي رابطة ثلاثيّة بين ذرّتَي كربون متجاورتين، وصيغتها العامة CH2012، ويشتق اسم الألكاين من اسم الألكان المقابل، وذلك بأن نستبدل بالمقطع (ان) في الألكان المقطع (اين) في الألكاين، كما هو موضّع في الجدول (7) الآتي:

#### الجدول (7): الاسم النظامي لبعض الألكاينات غير الحلقية

| الصيغة البنائيّة                | الصيغة الجزيئيّة | اسم الألكاين المقابل | اسم<br>الألكان | عدد ذرات<br>الكربون |
|---------------------------------|------------------|----------------------|----------------|---------------------|
| -                               | -                | -                    | میثان          | 1                   |
| HC ≡CH                          | $C_2^{H_2}$      | إيثاين               | إيثان          | 2                   |
| СН₃С≡СН                         | $C_3^{}H_4^{}$   | بروباين              | بروبان         | 3                   |
| $CH_3CH_2C \equiv CH$           | $C_4^{H}$        | 1- بيوتاين           | بيوتان         | 4                   |
| $CH_{3}CH_{2}CH_{2}C \equiv CH$ | $C_5^{}H_8^{}$   | 1- بنتاین            | بنتان          | 5                   |

أما في حالة الألكاينات المتفرعة، فتُسمّى بقواعد تسمية الألكينات نفسها، كما في الأمثلة الآتية:

المثلة الاتية: المثلة الاتية: المثلة الاتية: الالكينات المثلة الاتية: المثلة الاتية: 
$$\frac{CH}{3}$$
  $\frac{CH}{3}$   $\frac{CH}{3}$ 

**سؤال:** سمِّ الألكاينات الآتية، حسب نظام الأيوباك:

$$CH_{3}CH_{2}C \equiv CCH_{3} \qquad CH_{3}CHC \equiv CCH_{3} \qquad CH_{3}CC \equiv CH_{3}$$

$$CH_{3}CHC \equiv CCH_{3} \qquad CH_{3}CC \equiv CH_{3}$$

$$CH_{3}CHC \equiv CH_{3} \qquad CH_{3}CHC \equiv CH_{3}$$

## 🗢 (3.1.6): التّشكّل الهندسي في الألكينات (Geometrical Isomers): 🖚

تعرّفت في الصف العاشر مفهوم التشكّل البنائي في الألكانات، فمثلاً: يمكن رسم البيوتان بشكلين، يمثّل الشكل الأول سلسلة مستقيمة من ذرّات الكربون، بينما يمثّل الآخر سلسلة متفرّعة عند ذرة الكربون رقم 2.

 $CH_3$   $CH_3CHCH_3$   $CH_3CH_2CH_2CH_3$   $CH_3CH_2CH_3$   $CH_3CH_2CH_3$ 

ولا يقتصر وجود التشكّل البنائي في الألكانات، بل يوجد في الألكينات، كاختلاف موقع الرابطة الثنائيّة بين ذرّات الكربون، مثل 1-بنتين، و2-بنتين، وغيرها.

 $\mathrm{CH_{3}CH_{2}CH} = \mathrm{CHCH_{3}}$   $\mathrm{CH_{3}CH_{2}CH} = \mathrm{CH_{2}}$   $\mathrm{CH_{2}CH_{2}CH} = \mathrm{CH_{2}}$   $\mathrm{CH_{2}CH_{2}CH} = \mathrm{CH_{2}}$ 

إضافة إلى وجود ظاهرة التشكل البنائي في الألكين، يوجد نوع آخر يُسمّى التشكّل الهندسي، يُعزى إلى عدم دوران المجموعات المرتبطة بذرّتَيْ كربون الرابطة الثنائية حول محورهما، بعكس الألكان الذي يكون الدوران فيه حرّا نسبياً، وللتعرّف إليه، نفّذ النشاط الآتي:

## التّشكّل الهندسي في الألكينات: اللّشكّل الهندسي في الألكينات: السّ

تُمثّل الصّيغ البنائيّة الآتية ثلاث متشكّلات لألكين يحتوي على أربع ذرات كربون، تأمّل درات كربون، تأمّل الصيغ، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليها: CH3

 $CH_{3}C = CH_{2} \qquad CH_{3}CH = CHCH_{3} \qquad CH_{3}CH_{2}CH = CH_{2}$   $(5) \qquad (6)$ 

- 1- سمِّ كلاً من المتشكّلات أ، ب، ج.
- 2- باستخدام نماذج الذرات، مثّل المتشكّلات السابقة.
- [3] أيّ المتشكّلات السابقة يمكن تمثيله بأكثر من طريقة؟

لعلّك توصلت بعد الإجابة عن أسئلة النشاط السابق، أنه يمكن تمثيل المتشكّل (ب) بطريقتين، بحيث تكون مجموعتا الميثيل بالاتجاه نفسه، أو بشكل متعاكس، كما يأتى:

ويُعرف هذا النوع من التشكل بالتشكل الهندسي، وهو نوع من الترتيب الهندسي، ينشأ عندما تكون الذرّتان أو المجموعتان المتصلتان بذرّتَي الكربون في الرابطة الثنائية مختلفتين، وغالباً ما تختلف المتشكلات الهندسيّة في صفاتها الفيزيائيّة، ونميّز بينها في التسمية، بإضافة الحرف (م)، وتعني: متجاور (الاتجاه نفسه cis)، والحرف (ض)، وتعني: مضاد (الجهة المقابلة trans)، والشكل (1) يوضح المتشكّلات الهندسيّة للمركّب 2،1-ثنائي كلوروإيثين، حيث تمثل الكرات الخضراء ذرات الكلور، والكرات الرماديّة ذرات الهيدروجين.



الشكل (1): المتشكّلات الهندسيّة للمركّب 2،1-ثنائي كلورو إيثين



#### \_ مثال(4):

ارسم المُتشكّلات الهندسيّة للمركّبين الآتيين:

2-برومو-1-كلورو بروبين ، 3-هكسين



يُمكن رسم المركّب الأول بطريقتين مختلفتين، ففي الطريقة الأولى، تكون ذرّتا الكلور والبروم بعكس الاتجاه.

وكذلك يُمكن رسم شكلين هندسيين للمركّب 3-هكسين، بحيث تكون المجموعات المتشابهة في الشكل الأول بالاتجاه نفسه، وتُسمّى م-3-هكسين، وتكون مجموعات الشكل الآخر بعكس الاتجاه، وتُسمّى ض-3-هكسين، كما يأتى:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{CH}_{2}\\ \text{H} \end{array} \begin{array}{c} \text{C}\\ \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{CH}_{2}\\ \text{C}\\ \text{H} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_{2}\text{CH}_{3}\\ \text{H} \end{array}$$

## وضع التّضادّ أكثر: لماذا تكون الألكينات في وضع التّضادّ أكثر ثباتاً منها في وضع التّجاور؟





ج) 3-إيثيل-3-هكسين.

بنتين. 2-بنتين

أ) 2-ميثيل-1-بنتين.



### 🎞 نشاط إثرائي:

ابحث في المصادر المتوافرة عن طرق التمييز بين الألكان والألكين عملياً.

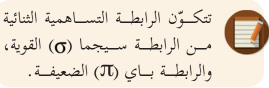
#### 🗪 (4.1.6): الهيدروكربونات الأروماتية (Aromatic Hydrocarbons):

سُميَّت هذه المركبات بالمركبات العطريّة؛ نسبة إلى الكلمة الإغريقيّة Aroma، وتعني: الرائحة العطريّة، وبتقدّم علم الكيمياء، اتّضح أنّ جميع المركبات الأروماتيّة تجمعها صفات معينة تميّزها عن غيرها، منها:

- جميع المركّبات الأروماتية حلقيّة غير مشبعة، تحتوي على روابط ثنائيّة متعاقبة.
- تتبّع قاعدة هكل (Ḥuckel's Rule) التي تنص على أنّه « يكون المركّب أروماتياً، ويمتلك

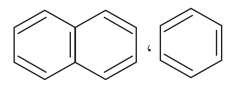
ثباتيّة خاصة إذا كان حلقياً ومستوياً، ويحتوي على سحابة من إلكترونات  $\pi$  (تظلل جميع ذرات الحلقة)، وعددها 2n+2 إلكتروناً، حيث n تساوي صفراً، أو عدداً صحيحاً » (n=0,1)

.(...,3,2

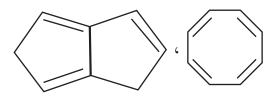




والأمثلة الآتية تُمثل بعض المركّبات الأروماتية، وبعض المركّبات غير الأروماتية:

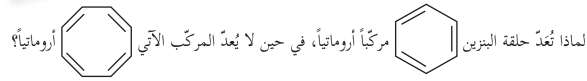


أمثلة على مركبات أروماتية



أمثلة على مركبات غير أروماتية

### <u></u> مثال(10): \_\_\_\_\_



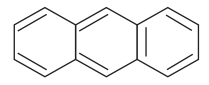
#### الحل:



- يحتوي كلا المركّبين في تركيبه على حلقة غير مشبعة تحتوى على روابط ثنائية متعاقبة.
- عدد إلكترونات باي في البنزين تتفق مع قاعدة هكل، حيث إنّ عدد إلكترونات باي 4n = 6، ومنها n تساوي واحد (1)، بينما المركّب الثاني  $\frac{\mathbf{V}}{2}$  يحقق قاعدة هكل (n  $\mathbf{V}$  تساوي صفراً، أو عدداً صحيحاً)، فهو غير أروماتي، حيث إنّ عدد إلكترونات باي n = 8، ومنها n = n ÷ n = 0.

## ا سؤال:

أيّ من المركّبين الآتيين يُمكن اعتباره أروماتياً؟ لماذا؟



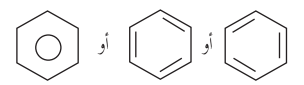


#### البنزين C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>:

يُسمّى المركّب الأروماتي الذي صيغته الكيميائيّة  $\mathrm{C_6H_6}$  البنزين، وقد أثار تركيب جزيء البنزين كثيراً من الجدل بين علماء الكيمياء خلال القرن التاسع عشر، حيث تبيّن بالتحليل

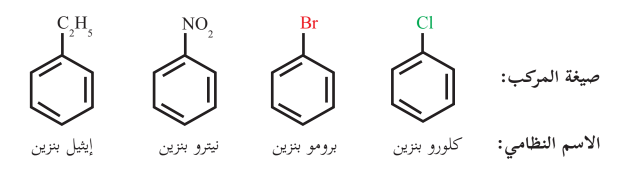


الكيميائي أنّ جزيء البنزين يتكوّن من ستّ ذرات من الكربون، تتصل بها ستّ ذرات هيدروجين، وعلى الرغم من احتواء حلقة البنزين على روابط ثنائيّة، إلا أنها لا تدخل في تفاعلات الإضافة التي تميّز المركّبات الأليفاتية غير المشبعة (الألكينات والألكاينات)، ويكوّن البنزين مركّباً واحداً عند استبدال إحدى ذرّات الهيدروجين فيه بذرّة أخرى؛ ما يدل على أنّ جميع ذرّات الكربون في جزيء البنزين متماثلة، ونحن نتصور أنَّ حلقة البنزين تحتوي على ستّ ذرّات كربون متصلة بالتناوب برابطة أحاديّة وثنائيّة، وأنّ الروابط تتذبذب في تركيبين مختلفين، ولكنهما متكافئان، باعتبارها أفضل الصيغ التي تفسّر الخواص الكيميائيّة لجزيء البنزين، مع افتراض أنّ الروابط الثنائية الموجودة داخل الحلقة تغيّر مواضعها باستمرار؛ ويمكن اعتبارها أحد الأشكال المساهمة في تركيب جزيء البنزين، ولقد اتُفق على أنّه يمكن التعبير عن البنزين بإحدى الصيّغ الآتية:



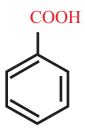
#### التسمية النظامية لمشتقات البنزين:

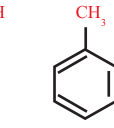
يُعَدّ البنزين من أبسط المركبات الأروماتيّة، وتُسمى مشتقات البنزين حسب نظام الأيوباك، حيث تُعدُّ حلقة البنزين المركّب الأساسي، وتتم تسمية مشتقاته بذكر اسم المجموعة الاستبداليّة، متبوعة بكلمة بنزين، كما في الأمثلة الآتية:

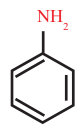


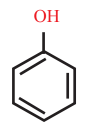
تُسمّى بعض مشتقات البنزين بأسماء خاصة، بالإضافة للاسم النظامي، كما في الأمثلة الآتية:











كربوكسي بنزين

ميثيل بنزين

أمينو بنزين

هيدروكسي بنزين

الاسم النظامي:

حمض البنزويك

تولوين

أنيلين

الاسم الخاص:



#### أسئلة الفصل

### السُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصحيحة في كلّ ممّا يأتي:

-1 ما الصيغة الجزيئيّة للهيدروكربون الحلقي المشبع الذي يحتوي على أربع ذرات كربون؟

 $C_4H_4$  (2

 $C_4H_{10}$  ( $\Rightarrow$ 

 $C_{_4}H_{_8}$  (ب

 $C_{\underline{A}}H_{\underline{6}}$  (1

2- أيّ من المركبّات الآتية لا يوجد بها تشكّل هندسي؟

أ) 1-بنتين. ب) 1-كلورو بروبين.

ج) 2-بيوتين. د) 2،1-ثنائي كلورو إيثين.

3- ما الاسم النظامي للمركب الآتي؟

أ) 5،2،1،1- رباعي ميثيل هكسان. ب) 6،5،2-ثلاثي ميثيل هبتان.

#### السُّؤال الثَّاني: سمِّ المركّبات الآتية، حسب نظام الأيوباك:

$$CH_3$$
 $C_2H$ 

$$\begin{array}{cccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_$$

### السُّؤال الثّالث: ارسم الصيغة البنائيّة لكلِّ من المركّبات الآتية:

ب) 5،3-ثنائي ميثيل-1-هكساين.

أ) 4-ميثيل-2-بنتين.

د) 3،1،1- ثلاثي ميثيل سايكلو بنتان.

ج) هيدروكسي بنزين (فينول).

## الشُوّال الرّابع: عيّن الخطأ في اسم المركّبات الآتية، ثمّ اكتب الاسم النظامي الصحيح لكل منها:

| الاسم النظامي | الصيغة  | الاسم                        | الرقم |
|---------------|---|------------------------------|-------|
|               | $CH_{3}$ $CH_{3}CHCH_{2}CH = CHCH_{3}$  | 2-ميثيل-4-هكسين              | 1     |
|               | $ \begin{array}{ccc} CH & CH \\ & &   & ^{3} \end{array} $ $ CH_{3}CHCH = CCH_{3} $ | 4،2-ثنائي ميثيل بنتان        | 2     |
|               | CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>   | 5،1-ثنائي ميثيل سايكلو هكسان | 3     |
|               | CH <sub>3</sub>   | میثان بنزین                  | 4     |

# (Functional Groups) المجموعات الوظيفية الفصل الثاني

لقد درست الهيدروكربونات التي تتكوّن من عنصرَي الكربون والهيدروجين فقط، ولكن هناك مركّبات عضوية أخرى تحوي - بالإضافة لهذين العنصرين- بعض العناصر الأخرى، كالأكسجين، والنيتروجين، والكبريت، والهالوجينات، فكيف نُصنّف هذه المركّبات؟ وكيف نُسمّيها؟ وما العوامل التي تؤثر في صفاتها الفيزيائية؟





#### :(Classification of Organic Compounds): تصنيف المركّبات العضوية (Classification of Organic Compounds):

نظراً لوجود عدد كبير من المركبّات العضوية، فقد تم تصنيفها إلى مجموعات؛ لتسهيل دراستها، والتعرُّف إلى خواصها الكيميائية والفيزيائيّة، ولتتعرّف طريقة تصنيف هذه المركبّات، نفّذ النشاط الآتي:



## نشاط (1): تصنيف المركّبات العضوية: "

ادرُس الجدول الآتي، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:

| صيغته البنائيّة | رقم المركّب  |   |
|-----------------|--|---|
|                 | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>                    | 1 |
|                 | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH                 | 2 |
|                 | O<br>  <br>CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> C — OH                  | 3 |
|                 | $CH_{3}CH = CH_{2}$  | 4 |
|                 | $ \begin{array}{c} O \\ \parallel \\ CH_3 - C - CH_3 \end{array} $ | 5 |

|                  | O<br>  <br>CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> C — H   | 6        |
|------------------|--|----------|
|                  | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Cl | 7        |
| کربون کورون کلور | ن اُکسجین  | هيدروجير |

- 1- ما أرقام المركبّات التي لا تُصنّف من الهيدروكربونات؟
- - -3 ما أرقام المركبات التي تحتوي على مجموعة (OH) فقط؟
- -4 ما أرقام المركبّات التي تحتوي على مجموعة (COOH) فقط؟
  - [-5] اقترح تصنيفاً مناسباً للمركبّات السابقة.

لعلّك توصلت من إجابتك لأسئلة النّشاط السابق أنَّ المركّبات العضوية قد تحتوي على ذرّات عناصر أخرى، كالأكسجين، والكلور، بالإضافة إلى عُنصرَي الكربون والهيدروجين. وقد تبيّن لك أنّ ذرة الأكسجين قد ترتبط بذرّة الكربون برابطة تساهمية أحادية أو ثنائية. وما يُميِّز هذه المركّبات بعضها عن بعض، ويُحدد صفاتها الكيميائيّة والفيزيائيّة، هو نوع العناصر المكوّنة لها، وكيفيّة ارتباطها، والتي تُسمّى بالمجموعة الوظيفية.

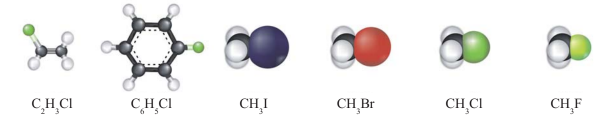
وبناءً على ذلك، تم تصنيف المركبات العضوية إلى عدة مجموعات، منها: الهاليدات، والكحولات، والألدهيدات، والكيتونات، والحموض الكربوكسيلية، وغيرها. وسنتعرّف في هذا الفصل إلى بعض المركبات العضوية، وطريقة تسميتها، وخصائصها الفيزيائيّة، وبعض استخداماتها في مجالات الحياة المختلفة.

المجموعة الوظيفية: هي ذرّة أو مجموعة من الذّرّات توجد في المركّبات العضوية، وهي المسؤولة عن تحديد صفاتها الفيزيائية والكيميائية.



#### 🔩 (2.2.6):الهاليدات (Halides) 🔩

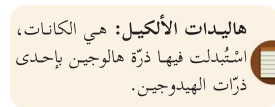
تُعرّف الهاليدات: بأنها مركبّات عضويّة اسْتُبدلت فيها ذرّة هالوجين بإحدى ذرّات الهيدروجين، ويوجد بعض الهاليدات التي يُبيّن بعض الهاليدات العضوية:



الشكل (1): بعض الهاليدات العضوية

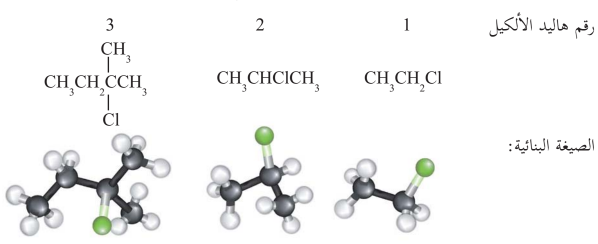
### الكيل (Classification of Alkyl Halides): تصنيف هاليدات الألكيل

تُصنَّف هاليدات الألكيل حسب موقع ذرّة الهالوجين على السّلسلة الهيدروكربونية إلى عدة أنواع، نفِّذ النشاط الآتى:



السّلسلة الهيدروكربونية: """ هاليدات الألكيل، حسب موقع ذرة الهالوجين على السّلسلة الهيدروكربونية

تأمّل صيغ هاليدات الألكيل الآتية، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليها:



- -1 رقِّم السلسلة الهيدروكربونية لكل هاليد، على اعتبار أنَّ ذرّة الكلور فرع على السّلسلة الهيدروكربونية.
  - [2] حدّد رقم ذرّة الكربون المُتّصلة بذرّة الكلور في المركّبات السابقة.
    - [3] كم ذرّة كربون متصلة بذرّة الكربون المرتبطة بذرّة الكلور؟
      - -4 اقترح تصنيفاً مناسباً لهاليدات الألكيل السابقة.

لعلَّك توصلت من النّشاط السّابق إلى أنّ ذرة الكربون المُتّصلة بذرّة الكلور قد ترتبط بذرّة كربون واحدة، أو ذرّتين، أو ثلاث، وبذلك تُصنّف هاليدات الألكيل حسب موقع ذرّة الهالوجين على السّلسلة الهيدروكربونية إلى أولية 1° (RCH<sub>2</sub>X)، أو ثانوية 2° (R<sub>2</sub>CHX)، أو ثالثية 3°(R3CX). (تمثل X: فلور، كلور، بروم، يود).

### ا تسمية الهاليدات باستخدام نظام الأيوباك (IUPAC):

تُعَدّ الهاليدات مشتقات للهيدروكربونات، وبذلك تُسمّى باستخدام خطوات تسمية الهيدروكربونات، ويُضاف مقطع فلورو أو كلورو أو برومو أو أيودو قبل اسم الهيدروكربون، حسب ذرّة الهالوجين الموجود في السلسلة الهيدروكربونية. كما يُستخدم لفظ ثنائي، أو ثلاثي، وغيرها؛ للدلالة على عدد ذرّات الهالوجين المكررة في المركّب.

#### \_ مثال (1):

ما الاسم النّظامي لكل من الهاليدات الآتية؟

Cl باستخدام قواعد تسمية الهاليدات، تكون أسماء المركبّات كما يأتي:

F 1 2 3 4 CH,= CHCHCH<sub>3</sub> 3-فلورو-1-بيوتين

Cl Br 1 2 3 4 CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>

1-برومو-4-كلورو بيوتان

2-كلورو بروبان



# ا سؤال:

اكتب الاسم النِّظامي للمركّبين الآتيين:

#### الخواص الفيزيائية للهاليدات (Physical Properties of Halides):

تعلّمت في وحدة الروابط الكيميائية أنَّ قطبيّة الجزيئات تتأثر بنوع الذرّات المكونة لها؛ ما يُؤثر في خصائصها الفيزيائية، كدرجة غليانها، وذائبيتها في المذيبات المُختلفة.

#### اً- درجة غليان الهاليدات (Boiling Points of Halides):

تعتمد درجات غليان الهاليدات على عدة عوامل، ولتتعرَّف إلى هذه العوامل، نفِّذ النشاط الآتي:



# نشاط (3): العوامل المؤثرة في درجة غليان الهاليدات: ﴿﴿ اللَّهُ اللَّهُ اللَّهُ اللَّهُ اللَّهُ اللَّهُ

يُبيِّن الجدول الآتي درجة غليان بعض الهاليدات عند واحد ضغط جوي، ادرُس الجدول الآتي، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:

| 8                 | 7                               | 6                                | 5                                | 4                 | 3                  | 2                  | 1                 | الرقم               |
|-------------------|---------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|-------------------|--------------------|--------------------|-------------------|---------------------|
| CHCl <sub>3</sub> | CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> | C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> Cl | C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> Cl | CH <sub>3</sub> I | CH <sub>3</sub> Br | CH <sub>3</sub> Cl | CH <sub>3</sub> F | هاليد الألكيل       |
| 61                | 40                              | 47                               | 12                               | 42                | 3                  | 24-                | 78-               | درجة غليانه<br>(°س) |

- [-1] ما أثر نوع ذرّة الهالوجين على درجة غليان الهاليدات ذات الأرقام 1، 2، 3، 4؟
  - [2] ما أثر عدد ذرّات الهالوجين على درجة غليان الهاليدات ذات الأرقام 2، 7، 8؟
- [3] ما أثر طول السلسلة الهيدروكربونية على درجة غليان الهاليدات ذات الأرقام 2، 5، 6؟
  - [4-] ما العوامل التي تؤثر في درجة غليان الهاليدات؟

#### انبيّة الهاليدات (Solubility of Halides):

تعلّمت سابقاً أنّ ذائبية المواد تعتمد على قطبية المُذاب والمُذيب. ولتتعرف إلى ذائبية الهاليدات في الماء، نفّذ النشاط الآتي:



# نشاط (4): ذائبية الهاليدات في الماء:

ادرُس الهاليدات في الجدول الآتي، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:

| أيودو ميثان       | برومو ميثان        | كلورو ميثان        | فلورو ميثان       | اسم المركب     |
|-------------------|--------------------|--------------------|-------------------|----------------|
| CH <sub>3</sub> I | CH <sub>3</sub> Br | CH <sub>3</sub> Cl | CH <sub>3</sub> F | صيغته الجزيئية |

- [1] ما نوع الترابط بين جزيئات كل نوع من أنواع الجزيئات السابقة؟
  - [2] رتب الجزيئات حسب قطبيتها.
  - [-3] أيّ من الجزيئات يكوّن ترابط هيدروجيني مع الماء؟
- -4 رتّب الجزيئات السابقة حسب ذائبيتها في الماء، بالاعتماد على قطبيتها.
- -5 ماذا تتوقّع أن يحدث لذائبية المركّبات السّابقة في الماء إذا زاد طول السّلسلة الهيدروكربونية؟

تعلّمت سابقاً أنّ الشبيه يُذيب الشبيه، فمثلاً: تذوب بعض فلوريدات الألكيل، مثل الفلورو ميثان، والفلورو إيثان في الماء؛ بسبب الترابط الهيدروجيني بين جزيئات كلّ منها، وجزيئات الماء، ولكنّ ذائبية الفلوريدات في الماء تقل بزيادة طول السلسلة الهيدروكربونية، فمثلاً: مركّب 1- فلورو بروبان قليل الذائبية في الماء، بينما مركّب 1-فلورو بيوتان غير ذائب، أما هاليدات الألكيل التي تحتوي على ذرّة كلور، أو بروم، أو يود، فهي غير قادرة على تكوين ترابط هيدروجيني مع جزيئات الماء، وبالتالي أقل ذائبية من الفلوريدات، وتعتمد ذائبيتها على قطبية الرابطة (C-X).

وغالباً ما تذوب هاليدات الألكيل التي تتكون فيها السلسلة الهيدروكربونية من أربع ذرّات كربون فأكثر، في عدد من المذيبات غير القطبية، كالهكسان، والبنزين، لذلك تُستخدم في استخلاص بعض المركّبات الكيميائية؛ بسبب عدم ذائبيتها في الماء، ولكثافتها العالية نسبياً؛ لاحتوائها على ذرّة الهالوجين.



# ا سؤال:

رتِّب هاليدات الألكيل الآتية حسب ذائبيتها في الهكسان: (فلورو إيثان، 1-كلورو بيوتان، كلور وإيثان).

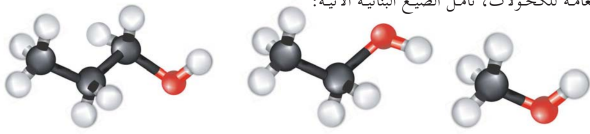


### :(Applications of Halides): ابعض تطبيقات الهاليدات

تُستخدم الهاليدات في عدة تطبيقات، منها: مواد التبريد في الثلاجات، مثل مركب ثلاثي كلورو فلورو ميثان CCl<sub>3</sub>F (فريون 11)، وصناعة المبيدات الحشرية، مثل DDT، كما تُستخدم كمذيبات لبعض المركبات العضوية، بالإضافة إلى استخدامها في الصّناعات البلاستيكية، مثل صناعة البولي فينيل كلورايد (Poly vinyl chloride (PVC).

### 🗢 (3.2.6): الكحولات (Alcohols):•

عرف الإنسان الكحولات منذ زمن بعيد، ويُعدُّ الإيثانول من أوائل الكحولات التي تمّ تحضيرها من تخمّر السكريات، ويُستخدم الإيثانول حالياً كوقود ومعقّمٍ طبّي. ولتتعرف إلى الصّيغة العامة للكحولات، تأمل الصِّيغ البنائيّة الآتية:



لعلك لاحظت من الصِّيغ البنائية السابقة أنّ الكحولات مركبّات عضوية، تحتوي على مجموعة هيدروكسيل OH متصلة بذرّة كربون مشبعة، وصيغتها العامة هي ROH، حيث تُمثّل R مجموعة الألكيل، وقد تكون هذه المجموعة سلسلة هيدروكربونية مفتوحة أو متفرعة أو حلقية، ويُستثنى من ذلك الفينول، الذي تكون فيه مجموعة الهيدروكسيل متصلة بحلقة بنزين.

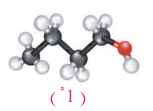
## تصنيف الكحولات أُحادية الهيدروكسيل (Classification of Alcohols):

تعلمت سابقاً تصنيف هاليدات الألكيل حسب موقع ذرّة الهالوجين على السّلسلة الهيدروكربونية، وبالطّريقة نفسها، تُصنّف الكحولات أُحادية الهيدروكسيل حسب موقع مجموعة

الهيدروكسيل على السلسلة الهيدروكربونية إلى أولية 1 (RCH $_2$ OH)، أو ثانوية 2 ( $R_2$ CHOH)، أو ثالثية 3 ( $R_3$ COH)، أو ثالثية 3 ( $R_3$ COH)، كما هو موضّح في الصّيغ البنائية الآتية:







# ■ تسمية الكحولات باستخدام نظام الأيوباك (IUPAC):

تحتوي بعض الكحولات على أكثر من مجموعة هيدروكسيل، فقد تحتوي على مجموعتين أو ثلاث مجموعات.

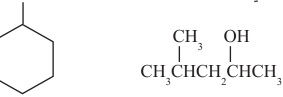
OH

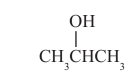
تُسمّى الكحولات باستخدام خطوات تسمية الألكانات، حيث تُعطى الأولوية في الترقيم إلى مجموعة الهيدروكسيل، ثمّ يُضاف المقطع (ول) إلى اسم الألكان المقابل.



#### \_ مثال (2): =

ما الاسم النِّظامي لكل من المركبات الآتية؟

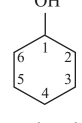






### الحل:\_

باستخدام قواعد تسمية الكحولات، تكون أسماء المركبّات كما يأتي:



سايكلو هكسانول

CH<sub>3</sub> OH
5 4 3 2 1
CH<sub>3</sub>CHCH<sub>2</sub>CHCH<sub>3</sub>

4-ميثيل-2-بنتانول

OH
1 2 3
CH<sub>3</sub>CHCH<sub>3</sub>

2-بروبانول

# اسؤال:

اكتب الاسم النِّظامي للكحولات الآتية:

- الخواص الفيزيائية للكحولات (Physical Properties of Alcohols):
  - أ- درجة غليان الكحولات (Boiling Point of Alcohols):

تمتاز الكحولات بارتفاع درجة غليانها مقارنة بالألكانات المقابلة لها، حيث تُؤثر مجموعة الهيدروكسيل في الصفات الفيزيائيّة للكحولات، ولتتعرف إلى العوامل التي تؤثر على درجة غليان الكحولات، نفّذ النّشاط الآتي:



# نشاط (5): العوامل المؤثرة في درجة غليان الكحولات:

ادرُس الجدول الآتي الذي يُبيِّن درجة غليان بعض الكحولات عند واحد ضغط جوي، ثم أجب عن الأسئلة التي تليه:

| درجة غليانه (°س) | صيغته البنائيّة  | اسم الكحول  | الرقم |
|------------------|--|-------------|-------|
| 64.9             | CH <sub>3</sub> OH   | ميثانول     | 1     |
| 78.4             | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OH                                 | إيثانول     | 2     |
| 97.4             | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH                 | 1- بروبانول | 3     |
| 117.7            | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH | 1- بيوتانول | 4     |

| 99.5 | CH <sub>3</sub> CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub><br>  OH                          | 2-بيوتانول         | 5 |
|------|--|--------------------|---|
| 82.2 | $ \begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3} - C - CH_{3} \\ OH \end{array} $               | 2-ميثيل-2-بروبانول | 6 |
| 138  | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH | 1-بنتانول          | 7 |

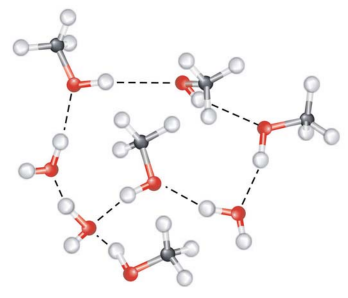
- 1- رتّب الكحولات ذات الأرقام 1، 2، 3، 4، 7 حسب درجة الغليان.
- [2] ما أثر موقع مجموعة الهيدروكسيل على درجة غليان الكحولات ذات الأرقام 4 و5؟
- 3- لماذا تختلف درجة غليان 1-بيوتانول عن درجة غليان 2-ميثيل-2-بروبانول، على الرغم من أن لهما الصيغة الجزيئية نفسها؟

لعلَّك لاحظت من خلال تنفيذك النّشاط السابق أنّ درجة غليان الكحولات تعتمد على عدة عوامل، منها:

- طول السلسلة الهيدروكربونية: تُؤدي الزيادة في طول السلسلة الهيدروكربونية إلى ارتفاع درجة غليان الكحول؛ بسبب زيادة كتلته الموليّة.
- موقع مجموعة الهيدروكسيل على السلسلة الهيدروكربونية: تتأثر درجة غليان الكحول بموقع مجموعة الهيدروكسيل على السلسلة الهيدروكربونية؛ لأن قدرة الكحول على الترابط الهيدروجيني بين جزيئاتها تتأثر بموقع مجموعة الهيدروكسيل، فقدرة الكحولات على الترابط بين جزيئاتها تأخذ الترتيب الآتي: الأولية > الثانوية > الثالثية.
- شكل جزيء الكحول: كما مرّ معك سابقاً، تعتمد درجة غليان المركبّات العضوية، كالألكانات على شكل الجزيء، فمثلاً: درجة غليان البيوتان أعلى من درجة غليان 2-ميثيل بروبان؛ لأنّ مقدار الروابط الثانوية في الجزيئات غير المتفرعة أعلى منها في الجزيئات المتفرعة. وتنطبق هذه الحالة على درجة غليان الكحولات.

#### ■ ب- ذائبية الكحولات (Solubility of Alcohols):

تذوب الكحولات بشكل عام في الماء؛ بسبب احتوائها على مجموعة الهيدروكسيل القطبية، التي تكوّن ترابطاً هيدروجينياً مع جزيئات الماء، كما هو موضح في الشكل (2).



الشكل (2): الترابط الهيدروجيني بين جزيئات الميثانول وجزيئات الماء

ولتتعرّف إلى العوامل المؤثرة في ذائبية الكحولات في الماء، نفِّذ النشاط الآتي:



# نشاط(6): العوامل المؤثرة في ذائبية الكحولات في الماء:

تأمّل الجدول الآتي الذي يبين ذائبية بعض الكحولات في الماء عند درجة حرارة 25 °س.

| الذائبية<br>(غم/100 غم ماء) | صيغته البنائيّة  | اسم الكحول | الرقم |
|-----------------------------|--|------------|-------|
| $\infty$                    | CH <sub>3</sub> OH   | ميثانول    | 1     |
| $\infty$                    | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OH                                 | إيثانول    | 2     |
| $\infty$                    | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH                 | 1-بروبانول | 3     |
| 7.9                         | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH | 1-بيوتانول | 4     |

| 2.4      | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH                 | 1-بنتانول          | 5 |
|----------|--|--------------------|---|
| 0.6      | CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH | 1-هكسانول          | 6 |
| <b>∞</b> | $ \begin{array}{c}                                     $   | 2-ميثيل-2-بروبانول | 7 |

استنتج العوامل المؤثرة في ذائبية الكحولات في الماء.

#### 📘 بعض تطبيقات الكحولات (Applications of Alcohols):

لقد تعلمت في وحدة المحاليل أنّ جلايكول الإيثلين يُستخدم كمادة مانعة للتجمد في مبرّد السّيارات، وتُستخدم الكحولات في عمليات التصنيع الكيميائي؛ لتحضير بعض المركبّات العضوية، كالألكينات، والألدهيدات، والحموض الكربوكسيلية، وهاليدات الألكيل، والجدول (1) الآتى يُبين بعض استخدامات مجموعة من الكحولات:

#### الجدول (1): بعض استخدامات مجموعة من الكحولات

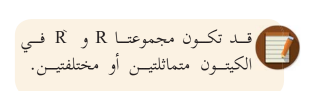
| بعض الاستخدامات  | الكحول     |
|--|------------|
| صناعة مواد التجميل.  | الجليسرول  |
| مُذيب لبعض المواد كالدِّهانات، ووقود، حيث يُضاف إلى الجازولين. | الإيثانول  |
| مُذيب لبعض المواد، كالدِّهانات.                                | 2-بروبانول |

### 🔷 (4.2.6): الألدهيدات والكيتونات (Aldehydes and Ketones):



$$\begin{array}{c|c}
O \\
\parallel \\
CH_3 - C - CH_2 - CH_3 \\
\text{uguitec (Surges)}
\end{array}$$

- -1 استنتج الصّيغة العامة لكل من الألدهيدات، والكيتونات.
- -2 ما المقطع المشترك بين أسماء الألدهيدات؟ وما المقطع المشترك بين أسماء الكيتونات.



 $R \longrightarrow R$  الصّيغة العامة للكيتونات هي  $R \longrightarrow R \longrightarrow R$  ويُمكن أن تكون R سلسلة هيدروكربونية مشبعة أو غير مشبعة، وقد تكون حلقة أليفاتية أو أروماتية.

## ■ تسمية الألدهيدات والكيتونات باستخدام نظام الأيوباك (IUPAC):

## \_ مثال (3): =

اكتب الاسم النظامي للمركبين الآتيين:

 $\begin{array}{ccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{O} \\ & \parallel \\ \operatorname{CH}_3 \operatorname{CHCH}_2 \operatorname{CH}_2 \operatorname{CH} \end{array}$ 



باتباع قواعد التسمية النظامية للألدهيدات والكيتونات، يُسمّى المركّبان السابقان كالآتي:

تأخذ ذرّة الكربون في مجموعة الكربونيل في الألدهيد رقم واحد دائماً.

# اسؤال:

اكتب الاسم النّظامي للمركّبات الآتية:

- الخواص الفيزيائية للألدهيدات والكيتونات (Physical Properties of Aldeydes & Ketones):
- أ- درجة غليان الألدهيدات والكيتونات (Boiling Point of Aldehydes and Ketones):

تُعَدّ درجات غليان الألدهيدات والكيتونات مرتفعة مقارنة بالهيدروكربونات المقابلة لها في الوزن O ll ll الجزيئي؛ بسبب وجود مجموعة الكربونيل القطبية ( $\frac{11}{C}$ )، ولكنّ درجات غليانها أقل من درجات غليان الكحولات المقابلة؛ لأنّها لا تستطيع تكوين روابط هيدروجينية فيما بينها. والجدول (2) الآتى يُبين درجات غليان بعض الألدهيدات والكيتونات:

الجدول (2): درجات غليان بعض الألدهيدات والكيتونات

| درجة غليانه (°س) | الكيتون   | درجة غليانه (°س) | الألدهيد |
|------------------|-----------|------------------|----------|
| 56               | بروبانون  | 21-              | ميثانال  |
| 80               | بيوتانون  | 21               | إيثانال  |
| 102              | 2-بنتانون | 49               | بروبانال |
| 126              | 2-هكسانون | 76               | بيوتانال |

# ا سؤال:

ناقش العوامل التي تؤثر في درجة غليان الألدهيدات والكيتونات.

■ ب- ذائبية الألدهيدات والكيتونات (Solubility of Aldehydes and Ketones): تذوب الألدهيدات والكيتونات في الماء والكحول؛ بسبب تكوّن التَّرابط الهيدروجيني بين ذرّة الهيدروجين في الماء أو الكحول، وذرّة الأكسجين في مجموعة الكربونيل، كما هو

O O O C C C

موضَّح في الشكل (3). فمثلاً: يذوب الميثانال والإيثانال والبروبانون بشكل كامل في الماء، إلّا أنّ ذائبية الألدهيدات والكيتونات في الماء تقل إذا كانت السّلاسل الهيدروكربونية المرتبطة بمجموعة الكربونيل كبيرة، فمثلاً: ذائبية البيوتانال تساوي 7.6 غم/ 100 غم ماء عند درجة حرارة 25 °س.

الشكل(3): الترابط الهيدروجيني بين مجموعة الكربونيل ومجموعة الهيدروكسيل في الماء والكحول

# ا سؤال:

قارن بين ذائبية البنتانال في الماء، وذائبيته في رابع كلوريد الكربون  $\operatorname{CCl}_4$ 

### Applications of Aldehydes & Ketones): الألدهيدات والكيتونات (Applications of Aldehydes & Ketones):

تُستخدم الألدهيدات والكيتونات في عدة مجالات، فمثلاً: يُستخدم الميثانال (الفورمالدهايد) في تحضير محلول الفورمالين الذي يُستخدم في حفظ الأنسجة من التحلّل، كما يُستخدم في تفاعلات البلمرة، كالميلامين، كما تُستخدم الألدهيدات في تصنيع المركبّات العضوية، ويُستخدم البروبانون (الأسيتون) كمذيب، وتُستخدم بعض الألدهيدات والكيتونات في صناعة العطور، فتعود رائحة الياسمين لأحد الكيتونات المُسمّى Jasmone، أما رائحة الليمون فتُعزى إلى الألدهيد المُسمّى. Citral



أطباق من الميلامين



حفظ الأنسجة في الفورمالين

#### ♦ (5.2.6): الحموض الكربوكسيلية (Carboxylic Acids):

يستخدم الناس كثيراً من المركبّات العضوية، كالخل، والليمون، التي تحتوي على مركبّات عضوية تُعرف بالحموض الكربوكسيلية، ولتتعرّف إلى الحموض الكربوكسيلية الموجودة في الخل والليمون، ادرس الصّيغة البنائيّة لكل منهما.

حمض الأستيك (يوجد في الخل)

لعلَّك لاحظت أنَّ الحموض الكربوكسيلية تحتوي على O



الصيغة العامة للحموض الكربوكسيلية

O مجموعتَي الكربونيل ( $_{-}$  ) والهيدروكسيل (HO) مجموعتَي الكربونيل ( $_{-}$  ) والهيدروكسيل (RCOOH) مرتبطتين معاً، وبذلك تكون صيغتها العامة هي وقد وقد تكون (R) مجموعة ألكيل مشبعة أو غير مشبعة، وقد تكون حلقية أو أروماتية.

# ■ تسمية الحموض الكربوكسيلية باستخدام نظام الأيوباك (IUPAC):

تُسمى الحموض الكربوكسيلية باستخدام خطوات تسمية الألكانات، وذلك بإضافة المقطع (ويك) لاسم الألكان مسبوقاً بكلمة حمض، على أن تأخذ ذرّة الكربون في مجموعة الكربوكسيل رقم واحد دائماً، كالآتى:

# ا سؤال:

اكتب الاسم النّظامي لكل من الحموض العضوية الآتية:

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 & Br \\ CH_3CCOOH & CH_3CH_2CHCH_2COOH & CH_3CHCOOH \\ CH_3 & CH_3 & CH_3CHCOOH & CH_3CHCOOH \end{array}$$

#### ■ الخواصّ الفيزيائية للحموض الكربوكسيلية (Physical Properties of Carboxylic Acids):

الشكل (4): الثُّنائيِّات الجزيئية للحموض الكربوكسيلية تُعدّ درجات غليان الحموض الكربوكسيلية أعلى من الهيدروكربونات والمركبات العضوية التي تحتوي على أكسجين، ولها عدد ذرّات الكربون نفسها، كالألكانات، والكحولات، والألدهيدات، والكيتونات؛ بسبب التَّرابط الهيدروجيني الذي يجعلها متواجدة على شكل ثُنائيّات جزيئية، كما هو مُبيّن في الشكل (4). ويُبيّن الجدول (3) الآتي درجات غليان بعض المركبات العضوية:

الجدول (3): درجات غليان بعض المركبات العضوية عند 1 ضغط جوي

| حمض البروبانويك | بيوتانال | 2-بيوتانول | بيوتانون | المركّب                 |
|-----------------|----------|------------|----------|-------------------------|
| 74              | 72       | 74         | 72       | الكتلة المولية (غم/مول) |
| 141             | 76       | 99.5       | 80       | درجة الغليان (°س)       |

وكما هي الحال في المركبات العضوية الأخرى، تزداد درجة غليان الحموض الكربوكسيلية بزيادة طول السلسلة الهيدروكربونية، كما هو موضّح في الجدول (4) الآتي. وإذا زاد عدد ذرّات الكربون عن ستّ ذرّات، فإنّ الحموض الكربوكسيلية تتفكّك عند محاولة تحديد درجة غليانها. الجدول (4): درجات غليان بعض الحموض الكربوكسيلية عند 1 ضغط جوى

| حمض<br>البنتانويك | حمض<br>البيوتانويك | حمض<br>البروبانويك |     |     | المركّب           |
|-------------------|--------------------|--------------------|-----|-----|-------------------|
| 184               | 163                | 141                | 118 | 100 | درجة الغليان (°س) |

وتذوب الحموض الكربوكسيلية التي لا يزيد فيها عدد ذرّات الكربون عن أربع ذرّات بشكل كامل في الماء؛ بسبب قطبيتها العالية، ولكن ذائبية الحموض الكربوكسيلية في الماء تقل بزيادة الكتلة المولية للحمض الكربوكسيلي، إلى أن تُصبح شحيحة الذوبان في الماء.

### (Applications of Carboxylic Acids): ابعض تطبيقات الحموض الكربوكسيلية

للحموض الكربوكسيلية عدة استخدامات، منها:

(-1) تُستخدم بعض الحموض الكربوكسيلية في بعض الصناعات الدوائية، والغذائية، فمثلاً: يُستخدم حمض السّلسليك في صناعة الأسبرين، وحمض الإيثانويك (الأسيتيك) في صناعة المخللات.

(-2) تُستخدم بعض أملاح الحموض الكربوكسيلية في بعض الصناعات، كمواد حافظة في الصناعات الغذائيّة، ويُستخدم ملح حمض الستريك في صناعة المنظّفات.

### الأسماء الشائعة لبعض المركّبات العضوية (Common Names of Organic Compounds):

يوجد كثير من المركبّات العضوية التي اشتُهرت بأسمائها الشائعة، إضافة إلى اسمها النظامي، وما زالت هذه الأسماء متداولة حتى اللحظة، والجدول (5) الآتي يبيّن بعض هذه المركبات:

الجدول (5): الاسم الشائع والاسم النظامي لبعض المركّبات العضوية

| الاسم النظامي                                       | الاسم الشائع    | المركب العضوي                                      | الرقم |
|---|-----------------|--|-------|
| إيثين   | إيثيلين         | $H_2C = CH_2$                                      | 1     |
| إيثاين  | أستيلين         | НС≡СН  | 2     |
| كلورو ميثان   | كلوريد الميثيل  | CH <sub>3</sub> Cl                                 | 3     |
| ميثانول   | كحول الميثيل    | CH <sub>3</sub> OH                                 | 4     |
| إيثانول   | كحول الإيثيل    | C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH                   | 5     |
| بروبانون  | أسيتون          | CH <sub>3</sub> COCH <sub>3</sub>                  | 6     |
| ميثانال   | فورمالدهيد      | О<br>Н — С — Н                                     | 7     |
| إيثانال   | أسيتالدهيد      | CH <sub>3</sub> CHO                                | 8     |
| حمض الميثانويك                                      | حمض الفورميك    | НСООН  | 9     |
| حمض الإيثانويك                                      | حمض الأسيتيك    | CH <sub>3</sub> COOH                               | 10    |
| 2،1-إيثان دايول<br>2،1-ثنائي هيدروكسي إيثان         | إيثيلين جلايكول | CH <sub>2</sub> — CH <sub>2</sub><br>        OH OH | 11    |
| 3،2،1- بروبان ترايول<br>3،2،1-ثلاثي هيدروكسي بروبان | جليسرول         | CH <sub>2</sub> — CH — CH <sub>2</sub><br>         | 12    |

# الله الله الله

من خلال دراستك هذه الوحدة، كيف يُمكن فصل خليط من المركبّات العضوية، بالاعتماد على خصائصها الفيزيائية؟



بعد دراستك هذه الوحدة، يمكنك تنفيذ أحد المشاريع الآتية:

- -1 تصميم نماذج لبعض المركبات العضوية مستخدماً خامات البيئة.
- 2- كتابة تقرير عن استخدام بعض المركبّات العضوية في مجالات الحياة المختلفة.
- 3 كتابة بحث عن دور المتشكّلات الهندسيّة في عملية الرؤيا والتواصل بين الحشرات.

# الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع السُّكَّر استخدام البروبانون كمؤشر في فحص السُّكَّر

تُعَدّ الشُّكَّريات، كالنَّشا، والجلايكوجين مخزناً للطاقة في الكائنات الحية، ويُعدّ الجلوكوز النَّاتج من تحلُّل هذين المركبين وقوداً تستخدمه خلايا الكائنات الحية؛ لإنتاج الطاقة اللازمة للقيام بالعمليات الحيوية المختلفة. ويتم تنظيم كميّة السكر في الدم بوساطة هرمون الأنسولين الذي تفرزه بعض الخلايا الموجودة في البنكرياس، والتركيز الطبيعي لسكر الجلوكوز في الدم يتراوح بين 70 إلى 120 ملغم/ 100سم<sup>3</sup>.

وقد يُصاب الإنسان بمرض السُّكَّري؛ نتيجة حدوث خلل في إفراز هرمون الأنسولين؛ ما يؤدي إلى ارتفاع تركيز السُّكَّر في الدم، وإذا كانت كمية الأنسولين قليلة جداً، يتراكم سكر الجلوكوز في الدم، ويُرافق ذلك عدم قُدرة الخلايا الاستفادة منه كمصدر للطّاقة، وفي هذه الحالة، يبدأ الجسم باستخدام الدهون المُخزنة كمصدر للطّاقة، وبذلك يظهر البروبانون (الأستيون) في البول؛ كونه أحد نواتج عملية حرق الدهون، ويُعدّ ظهوره بتركيز أعلى من 0.6 مليمول/لتر مؤشراً على ارتفاع نسبة الشُّكَّر في الدم، والجدول الآتي يُبين تركيز البروبانون، والإجراء اللازم اتخاذه لحماية المريض:

| الأعراض  | التركيز (مليمول/لتر) |
|--|----------------------|
| الوضع الطبيعي.                                       | أقل من 0.6           |
| يجب مراقبة نسبة السكر في الدم.                       | 0.6 إلى 1.5          |
| يجب على المريض مراجعة الطبيب.                        | 1.6 إلى 3.0          |
| تركيز السكر في الدم عالٍ، ويحوَّل المريض إلى المشفى. | أكبر من 3.0          |

ويرافق ظهور البروبانون في البول: شعور المريض بالتّعب، وكثرة التّبول، وفُقدانه وزنَه بشكل سريع. ويُنصح المريض عادةً بشرب الماء؛ لتنظيف جسمه من هذه المادة الضّارة، وكذلك بمراقبة تركيز هذه المادة في الجسم.





### أسئلة الفصل

# السُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصّحيحة في كلّ ممّا يأتي:

-1 أيّ من المجموعات العضويّة الآتية يحتوي على مجموعة كربونيل طرفية؟

أ) الهاليدات. ب) الألدهيدات. ج) الحموض الكربوكسيلية. د) الكيتونات.

2- أيّ من العوامل الآتية تزيد من ذائبية الكحولات في المذيبات غير القطبية؟

أ) زيادة عدد مجموعات الهيدروكسيل. ب) زيادة عدد التفرعات على السّلسلة الرئيسة.

ج) زيادة طول السلسلة الهيدروكربونية. د) نقص طول السلسلة الهيدروكربونية.

3- أيّ من المركبات الآتية له أعلى درجة غليان؟

أ) بروبان. ب) 1-بروبانول. ج) حمض البروبانويك. د) البروبانال.

4 أيّ من هاليدات الألكيل الآتية يُصنّف كهاليد ثالثي؟

أ) 3-كلورو بنتان. بيوتان.

# السُّؤال الثَّاني: علّل ما يأتي:

- -1 تُستخدم هاليدات الألكيل في عمليات استخلاص بعض المركبّات الكيميائية.
- 2- درجة غليان الحموض الكربوكسيلية أعلى من درجة غليان الكحولات المقاربة لها في الكتلة الموليّة.
  - 3- تقل ذائبية الألدهيدات والكيتونات في الماء بزيادة طول السلسلة الهيدركربونية.

# السُّؤال الثَّالث: ارسم الصّيغة البنائية لكلِّ من المركبّات الآتية:

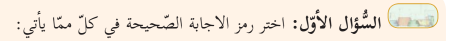
- **-2 میثیل -2-بیو تانول** .
- -1 3،2-ثنائي ميثيل هكسانال.
- -4 حمض 5،4-ثنائي برومو بنتانويك.
- **3-** كلورو-3-هبتانون .

# السُّؤال الرّابع: اكتب الاسم النّظامي للمركّبات العضوية الآتية:

السُّؤال الخامس: اكتب استخداماً واحداً لكلّ من المركبّات الآتية:

كلوريد الفينيل، 2-بروبانول، الأسيتون، الفورمالدهيد، حمض السلسليك.

# أسئلة الوحدة



- -1) ما الاسم النّظامي للمركّب CHCH2CH2CH3)?
- أ) 2-ميثيل بنتان. ب) 4-ميثيل بنتان. ج) 2،2-ثنائي ميثيل بيوتان. د) 2-إيثيل بنتان.
  - 2- أيّ من المركبّات الآتية <u>لا</u> تحتوي على مجموعة الكربونيل؟
  - أ) الألدهيدات. ب) الكيتونات. ج) الحموض الكربوكسيلية. د) الكحولات.
    - أيّ من المركبّات الآتية لها أعلى ذائبية في الماء؟

$$CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

$$H$$

$$CH_{3} - CH_{3}$$

$$H$$

$$H - C - C - C - OH (2)$$

$$H - H + H + H + H + H + CH_{3}CH_{2}CH_$$

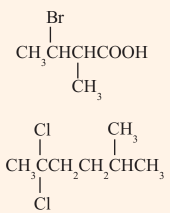
4 أيّ من الكحولات الآتية يُصنّف كحولاً ثالثياً؟

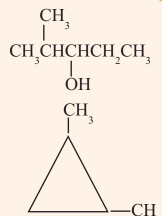
5- أيّ من الآتية تكوّن متشكّلات هندسية؟

- د) بيوتانال.
- أ) 2-بيوتين. ب) 2-بيوتاين. ج) 2-بيوتانول.

  - $(CH_3)_3$  CCH = CH<sub>2</sub> ما الأسم النّظامى للمركّب المركّب (-6)
- ب) 1,1,1-ثلاثي ميثيل-2-بروبين.
- أ) 3،3،3-ثلاثي ميثيل بروبان.
- ج) 3،3-ثنائي ميثيل-1-بيوتين. د) 2،2-ثنائي ميثل-3-بيوتين.

- السُّؤال الثَّاني: علّل ما يأتي:
- -1 ذائبية الفلورو ميثان في الماء أكبر من ذائبية الكلورو ميثان.
- 2- تقل ذائبية الحموض الكربوكسيلية في الماء بزيادة عدد ذرّات الكربون في السّلسلة المرتبطة بمجموعة الكربونيل.
- -3 درجة غليان الألدهيدات أقل من درجة غليان الكحولات المُماثلة لها في عدد ذرّات الكربون.
  - السُّؤال الثَّالث: ارسم الصّيغة البنائية للمركبّات الآتية:
- -1 3،2-ثنائي كلورو-4-ميثيل بنتان. 2- 4-إيثيل-2-هبتانول. 3- 3-برومو-2-بيوتانون.
  - السُّؤال الرّابع: ارسم جميع الصّيغ البنائية للألدهيدات والكيتونات التي صيغتها  $C_5H_{10}O$ ، ثمّ اكتب الاسم النظامي لكلّ منها.
    - السُّؤال الخامس: اكتب الاسم النظامي للمركبّات الآتية:





السُّؤال السّادس: أقيّم ذاتي:

أقرأ كل عبارة من العبارات الآتية، ثم أضع إشارة ( / ) في المكان المناسب:

| نادراً | أحياناً | دائماً | العبارة  | الرقم |
|--------|---------|--------|--|-------|
|        |         |        | أستطيع التمييز بين المجموعات الوظيفية المختلفة للمركبات العضوية. | .1    |
|        |         |        | أستطيع كتابة الأسماء النظامية للمركبات العضوية المختلفة.         | .2    |
|        |         |        | بإمكاني تمييز المتشكلات الهندسية في الألكينات.                   | .3    |

# الوحدة السابعة



# التأكسد والاختزال (Oxidation & Reduction)



كيف تُشكّل تفاعلات التأكسد والاختزال دوراً بارزاً في حياتنا اليوميّة؟



يتوقع من الطلبة بعد دراسة هذه الوحدة، والتفاعل مع أنشطتها أن يكونوا قادرين على توظيف مفهوم التأكسد والاختزال في فهم ظواهر طبيعيّة، وتطبيقات حياتيّة، وتفسيرها، من خلال تحقيق الآتى:

- 🔵 حساب عدد التأكسد لذرّات العناصر في مركّباتها المختلفة.
- 🔵 تحديد العامل المؤكسد، والعامل المختزل في معادلات التأكسد والاختزال عملياً.
  - 🔵 استخدام سلسلة النشاط؛ للتنبؤ بحدوث التفاعلات الكيميائية.
- 🔘 موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل (أيون إلكترون) في الوسطين الحمضي والقاعدي.
  - 🔵 التعرُّف إلى بعض التطبيقات العمليّة لتفاعلات التأكسد والاختزال عملياً.
    - 🔵 تصميم نماذج حماية مهبطيّة تعتمد على مفهوم التأكسد والاختزال.

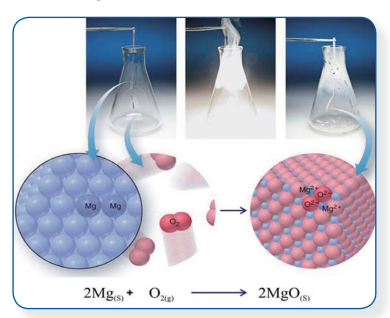






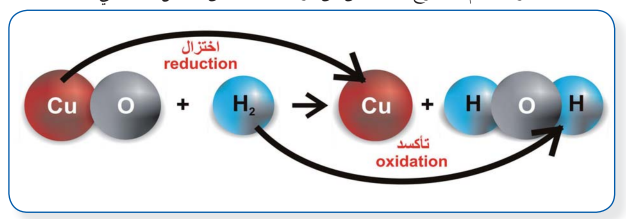
### 🗢 (1.7): مفهوم التأكسد والاختزال (Oxidation-Reduction Concept):=

تطوّر مفهوم التأكسد والاختزال تَبعاً للتقدم العلمي، وتطوّر نظريات بناء المادة، ففي الوقت الذي تعامل فيه العلماء مع الذرّات كوحدة بناء أساسيّة للمادة (نموذج دالتون)، كانت وجهة النظر القديمة للتأكسد ترى أنّها عمليّة يتم فيها اتحاد عنصر أو مركّب مع الأكسجين، كما يُبيِّن الشكل (1) الآتي:



الشكل(1): تفاعل تأكسد المغنيسيوم

أما عمليّة الاختزال، فيتم فيها نزع الأكسجين من مركّباته، كما يُبيِّن الشكل (2) الآتي:



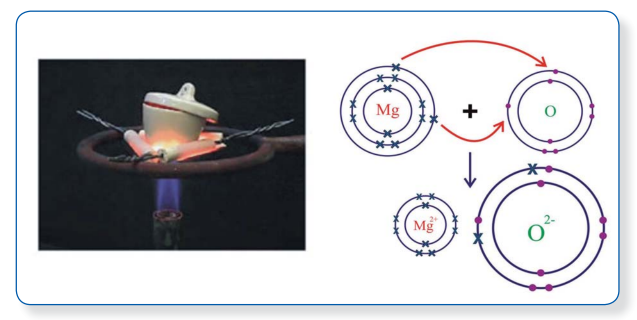
الشكل(2): تفاعل اختزال أكسيد النحاس

وباكتشاف مكونات الذرّة، تطوّر مفهوم التأكسد والاختزال. ولتوضيح ذلك، نفّذ النشاط الآتي:



# النشاط (1): تطوُّر مفهوم التأكسد والاختزال:

ادرس الشكل الآتي الذي يُمثِّل تفاعل المغنيسيوم مع الأكسجين، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليه:



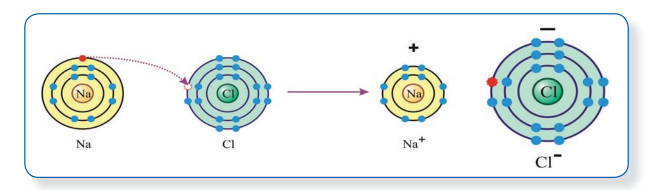
- 1- ما التغيُّر الذي حصل على عدد إلكترونات ذرّة المغنيسيوم عند تفاعلها مع ذرّة الأكسجين؟
- 2] ما التغيُّر الذي حصل على عدد إلكترونات ذرّة الأكسجين عند تفاعلها مع ذرّة المغنيسيوم؟
  - 3] ما العنصر الذي تأكسد في التفاعل؟
  - -4 إذا كان التأكسد والاختزال عمليتين متلازمتين. فما العنصر الذي حدث له اختزال؟
    - [5] اقترح تعريفاً للتأكسد والاختزال، بناءً على التغيُّر في عدد الإلكترونات.

لعل أقدم تفاعلات التأكسد والاختزال أجراها الإنسان قبل 7500 سنة في العصر البرونزي، حين استخلص عنصري النحاس والحديد من خاماتهما بوساطة الكربون، ثم كانت الخطوة المهمة في فهم تفاعلات التأكسد والاختزال عند اكتشاف عنصر الأكسجين، كما في تفاعل عنصر المغنيسيوم مع الأكسجين. واعتقد العلماء في ذلك الوقت أن هذه التفاعلات هي نوع خاص من أنواع التفاعلات الكيميائية، ومع تقدم العلم، أدرك العلماء أن تفاعلات التأكسد والاختزال عمليتان متلازمتان، يتم فيها انتقال الإلكترونات بين المواد المتفاعلة، فالمادة التي تفقد إلكترونا أو أكثر تتأكسد، والمادة التي تكسب إلكترونا أو أكثر تُختزل.



# ا سؤال:

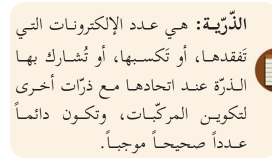
ادرس الشكل الآتي الذي يُمثِّل تفاعل الصوديوم مع الكلور، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليه:



- -1 ما المادة التي تأكسدت في التفاعل؟
  - ما المادة التي اخْتُرِلَت في التفاعل؟
- -3) اكتب معادلة تُبيِّن عمليّة التأكسد (نصف تفاعل تأكسد).
- -4) اكتب معادلة تُبيِّن عمليَّة الاختزال (نصف تفاعل اختزال).

### 🔩 (2.7): أعداد التأكسد (Oxidation Numbers):•

درست سابقاً الذّرية والشحنة، وعلمّت أنّ أعداد التأكسد للأيونات في مركّباتها الأيونية تساوي شحنة الأيون مقداراً وإشارة، فأيون الفلور عدد تأكسده 1-، وأيون البوتاسيوم عدد تأكسده 1+.



ولكن قد تتساءل عن كيفية حساب عدد التأكسد للذرّات في المركبات الجزيئية، كالميثان والأمونيا؟ للتعرّف إلى ذلك، نفّذ النشاط الآتي: ادرس أشكال لويس الآتية، ثمّ أجب عن الأسئلة التي تليها:

- 1- ما الذرّة الأعلى كهروسالبية في كل جزيء؟
- 2- ما عدد إلكترونات التكافؤ لكل ذرة في كل جزيء؟
- 3- على فرض أنّ إلكترونات الرابطة التساهمية تَتْبَع الذرّة الأعلى كهروسالبية، فكم يُصبح عدد الكترونات المدار الأخير في كل ذرّة؟
  - -4 أكمل الجدول الآتي حسب ما هو مطلوب:

| هيدروجين | أكسجين | نيتروجين | كربون | الذرّة  |
|----------|--------|----------|-------|---|
|          |        |          | 4     | عدد إلكترونات التكافؤ   |
|          |        |          | 8     | عدد الإلكترونات في كل ذرّة على اعتبار<br>إلكترونات الرابطة تَتْبَع الذرّة الأعلى كهروسالبية |
|          |        |          | 4-    | مقدار الشحنة الظاهريّة على كل ذرّة  |

# ا سؤال:

ما عدد تأكسد كل ذرّة في الجزيئات السابقة، معتمداً على الشحنة الظاهريّة؟

لعلّك لاحظت -بعد تنفيذك النشاط السابق- أنّك حدّدت شحنات افتراضية للذرّات في المركّبات الجزيئية السابقة، وبناءً على ذلك، حددت أعداد التأكسد لها، وبذلك يُعرّف عدد التأكسد بأنّه الشحنة الكهربائية الموجبة أو السالبة على الذرّة في المركّب، سواء كانت ناتجة من انتقال كلّي، أو إزاحة جزئية للإلكترونات.

اسؤال:

$$\vdots \overset{\cdots}{\mathbf{F}} = \overset{\cdots}{\mathbf{F}} = \overset{\cdots}{\mathbf{F}} \vdots$$

بالاعتماد على شكل لويس للجزيء  $PF_3$  المجاور، حدّد عدد تأكسد ذرّة الفلور(F)، والفوسفور(P).

### = قواعد أعداد التأكسد (Rules of Oxidation Numbers):

غالباً ما يتم تَتَبُّع تفاعل كيميائي بالنظر إلى التغيُّر في أعداد تأكسد الذرّات في المواد المتفاعلة، ولقد تم وضع مجموعة من القواعد التي تُساعدنا في حساب أعداد تأكسد ذرّات العناصر، وهي كما يأتي:

(1-) عدد تأكسد ذرّة أي عنصر يساوي صفراً.

فمثلاً: عدد تأكسد ذرّة الأكسجين (O) في جزيء الأكسجين ( $O_2$ ) يساوي صفراً، وعدد تأكسد ذرّة عنصر البوتاسيوم (K) يساوي صفراً، وعدد تأكسد ذرّة الكبريت (S) في جزيء ( $S_8$ ) يساوي صفراً.

لاحظ -من الجدول- الفرق في وضع الإشارة في حالة الشحنة، وفي حالة عدد التأكسد.

2- عدد تأكسد الأيون أحادي الذرّة يساوي شحنة الأيون مقداراً وإشارةً.

| Fe <sup>3+</sup> | Cl- | $Zn^{2+}$ | $Ag^{1+}$ | S <sup>2-</sup> | الأيون أحادي الذرّة |
|------------------|-----|-----------|-----------|-----------------|---------------------|
| +3               | -1  | +2        | +1        | -2              | عدد التأكسد         |

- (3- عدد تأكسد الفلور في جميع مركباته يساوي (1-) دائماً. ما السبب في ذلك؟
- NaCl في Na عدد تأكسد الفلزات القلوية في مركباتها يساوي (+1)، فمثلاً عدد تأكسد (+1) في (+1).
- وعدد تأكسد الفلزات القلوية الترابية في مركباتها يساوي (2+)، فمثلاً عدد تأكسد Mg في  $MgF_2$  يساوي ( 2+).
- عدد تأكسد الأكسجين في مركباته يساوي (2-)، باستثناء حالات منها فوق الأكاسيد، مثل فوق أكسيد الهيدروجين  $(H_2O_2)$ ، وفوق أكسيد الصوديوم  $(Na_2O_2)$  فيكون (1-).
- 7- عدد تأكسد الهيدروجين في مركباته (1+) كما في جزيء HCl، باستثناء هيدريدات بعض الفلزات يكون (1-)، ومثال على ذلك هيدريد الصوديوم NaH.
- 8- المجموع الجبري لأعداد التأكسد لذرّات المركّب يساوي صفراً، فمثلاً مجموع أعداد تأكسد الكلور والبوتاسيوم في KCl يساوي صفراً.

9- المجموع الجبري لأعداد التأكسد للذرّات المكوّنة للأيون متعدد الذرّات (المجموعة الأيونية) يساوي شحنة الأيون مقداراً وإشارةً، فمثلاً: يكون المجموع الجبري لمجموع أعداد تأكسد الذرّات المكوّنة لأيون الأمونيوم +NH يساوي (+1).



#### \_ مثال(1):

 $K_2 Cr_2 O_7$  في دايكرومات البوتاسيوم (Cr) في دايكرومات البوتاسيوم الكروم



(-1) نُعيّن أعداد تأكسد الذرّات في المركب، حسب قواعد أعداد التأكسد:



$$+1 = K$$

$$_{\omega} = Cr$$

$$-2 = 0$$

$$K_2 Cr_2 O_7$$

-2 بما أنّ المركب متعادل كهربائياً، فيكون مجموع أعداد التأكسد للذرّات المكوّنة له يساوي صفراً.

وبذلك يُمكن حساب عدد تأكسد الكروم في دايكرومات البوتاسيوم من المعادلة الآتية:

$$= (+1 \times 2) + (-2 \times 7) = -0$$
فر

$$(+2) + 2$$
 س  $(+14) = 0$  صفر

$$+12 = 2$$



#### \_ مثال(2):

 $S_{2}O_{3}^{2-}$  احسب عدد تأكسد الكبريت في أيون الثيوكبريتات



(1- نُعيّن أعداد التأكسد للذرّات في الأيون حسب قواعد أعداد التأكسد:



$$-2 = 0$$

$$S_2O_3^{2-}$$



(2-) بما أنّ الأيون يحمل شحنة مقدارها (-2)، فيكون مجموع أعداد التأكسد للذرّات المكوّنة له تساوي (2-)، وبذلك يُمكن حساب عدد تأكسد الكبريت في أيون الثيوكبريتات من المعادلة الآتية:

$$-2 = (\omega \times 2) + (-2 \times 3)$$

$$+4 = (+6) + -2 = 2$$

# اسؤال:

احسب عدد تأكسد ذرّة الكربون في كل من المركبّات الآتية:

$$CHF_3$$
 ,  $C_6H_{12}O_6$  ,  $CO_2$ 

ويُستفاد من معرفة التغيُّر في أعداد تأكسد الذرّات في تحديد المواد التي تأكسدت والمواد التي اخترلت في المثال الآتي:

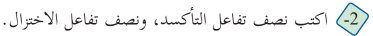
#### \_ مثال(3): \_\_\_

يتفاعل المغنيسيوم مع غاز الكلور لتكوين كلوريد المغنيسيوم حسب المعادلة الموزونة الآتية:

$$Mg + Cl_2 \longrightarrow MgCl_2$$

اعتماداً على التغيُّر في أعداد تأكسد الذرّات، أجب عما يأتي:

(1- حدّد المادة التي تأكسدت، والمادة التي اختزلت.





#### الحل:

1- نُحدّد أعداد التأكسد لكل الذرّات في المعادلة الآتية:

نُلاحظ من خلال التغيُّر في أعداد التأكسد -كما تُشير الأسهم في المعادلة- أنّ عدد تأكسد Mg قد ازداد من (صفر) إلى (2+)، وبذلك حدث للمغنيسيوم Mg تأكسد، بينما نقص عدد تأكسد Cl من (صفر) إلى (1-)، وبذلك حدث للكلور Cl اختزال.

(2) تُكتب أنصاف التفاعلات كما يأتي:

$$Mg \longrightarrow Mg^{2+} + 2e^{-}$$
نصف تفاعل التأكسد:  $Cl_2 + 2e^{-} \longrightarrow 2Cl^{1-}$ نصف تفاعل الاختزال:

بناءً على ما سبق، يُمكن تلخيص تطوّر مفهوم التأكسد والاختزال كما في الجدول (1) الآتي:

#### الجدول(1): تطوّر مفهوم التأكسد والاختزال

| مفهوم الاختزال                    | مفهوم التأكسد                     | الأساس المعتمد      |
|-----------------------------------|-----------------------------------|---------------------|
| نقصان في محتوى المادة من الأكسجين | زيادة في محتوى المادة من الأكسجين | التفاعل مع الأكسجين |
| كسب الإلكترونات                   | فقد الإلكترونات                   | انتقال الإلكترونات  |
| نقصان في عدد التأكسد              | زيادة في عدد التأكسد              | عدد التأكسد         |

### (3.7):العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة (Oxidizing and Reducing Agents):

تعلّمت أنّه يحدث في تفاعلات التأكسد والاختزال تغيّر في أعداد تأكسد الذرّات في المواد المتفاعلة؛ إذ يتم انتقال الإلكترونات خلال هذه التفاعلات من مادة إلى أخرى، وبما أنّ التأكسد والاختزال عمليتان متلازمتان، فالمادة التي تتأكسد، تُسبب اختزالاً لغيرها، وتُسمّى عاملاً مختزلاً، أمّا المادة التي يحدث لها اختزال، تسبب أكسدة لغيرها، وتُسمّى عاملاً مؤكسداً، كما يُوضّح المثال الآتي:

\_ مثال(4): \_

اعتماداً على التغيُّر في أعداد تأكسد الذرّات، حدّد العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل الآتي:

$$CH_{4 (g)} + 2O_{2 (g)} \longrightarrow CO_{2 (g)} + 2H_2O_{(g)}$$



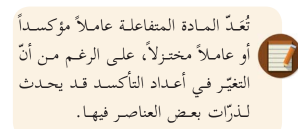
# الحل:



• نُحدّد أعداد التأكسد لكل الذرّات في المعادلة الآتية:

تأكسد
$$-4 + 1 0 +4 - 2 +1 -2 CO_{2 (g)} CO_{2 (g)} +2H_{0} O_{2 (g)}$$
اختزال

- نُحدّد الذرّات التي تغيّر عدد تأكسدها، كما تُشير الأسهم في المعادلة.
  - نُلاحظ أنّ عدد تأكسد الأكسجين قد تغيّر من (صفر إلى 2-)، وبذلك حدث للأكسجين اختزال، فهو عامل مؤكسد، بينما تغيّر عدد تأكسد الكربون في الميثان من(4- إلى 4+)، وبذلك حدث للميثان تأكسد، فهو عامل مختزل.



# ا سؤال:

يتفاعل أيون الثيوكبريتات تري S2O32، مع غاز Cl2 الذي يُعَدّ أحد ملوّثات الهواء الجوي حسب المعادلة الموزونة الآتية:

$$4Cl_{_{2\;(g)}} + S_{_{2}}O_{_{3\;(aq)}}^{^{\;2^{\text{-}}}} + 5H_{_{2}}O_{_{(l)}} \longrightarrow 8Cl^{^{1^{\text{-}}}} + 2SO_{_{4\;(aq)}}^{^{\;2^{\text{-}}}} + 10H^{^{1+}}_{_{(aq)}}$$

- (1) حدّد المادة التي تأكسدت، والمادة التي اختزلت.
  - (2) حدّد العامل المؤكسد والعامل المختزل.





تعرّفنا في المثال السابق كيفية تحديد العامل المؤكسد والعامل المختزل نظرياً، وللتعرّف إلى ذلك عملياً، نفّذ النشاط الآتى:



# نشاط (3): العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة:



### المواد والأدوات:

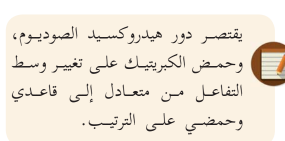
محلول بيرمنغنات البوتاسيوم  $KMnO_4$  الذي تركيزه 0.01 مول/لتر 0.4 غم في 0.50 مل ماء مقطّى)، ومحلول كبريتيت الصوديوم الهيدروجينية NaHSO الذي تركيزه 0.01 مول/لتر (0.26 غم في 250 مل ماء مقطّر)، ومحلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH الذي تركيزه 2 مول/لتر (4 غم في 50 مل من الماء المقطّر)، ومحلول حمض الكبريتيك  ${
m H}_2{
m SO}_4$  الذي تركيزه 3 مول/لتر (8 مل من الحمض الذي تركيزه 98% بالكتلة في 42 مل من الماء المقطّر)، وأنابيب اختبار عدد 4، سعة 5 مل، وقطّارة مدرّجة عدد 4، وحامل أنابيب، وقضبان زجاجية؛ للتحريك.

#### 🦰 خطوات العمل:

- [-] رقم أنابيب الاختبار الأربعة، ثمّ ضَع بوساطة القطّارة المُدرّجة 1 مل من محلول بيرمنغنات البوتاسيوم  ${\rm KMnO_4}$  في كل أنبوب من الأنابيب الأربعة.
  - 2- بوساطة القطّارة، أضف إلى الأنبوب الثاني 8 قطرات من محلول هيدروكسيد الصوديوم NaOH.
    - $H_2SO_4$  بوساطة القطّارة، أضف إلى الأنبوب الرابع 6 قطرات من محلول حمض الكبريتيك  $H_2SO_4$ .
- [4] أضف 6 قطرات من محلول كبريتيت الصوديوم الهيدروجينية NaHSO لكل من الأنابيب الثاني والثالث والرابع تدريجياً مع التحريك.

#### الأسئلة:

- 1 سجّل التغيُّر في اللّون الناتج في الأنابيب الثاني والثالث والرابع قبل إضافة NaHSO، وبعد إضافته.
- 2 ما الغرض من استخدام الأنبوب الأول في هـذه التجربة؟





- آن حدّد ناتج التفاعل المسبِّب لظهور اللّون في الأنابيب الثاني والثالث والرابع، إذا علمّت أنّ أكسيد المنغنيز ( $MnO_2$ ) مادة صُلبة بُنِّيّة اللون غير ذائبة، وأيون المنغنيز ( $MnO_2$ ) عديم اللّون، وأيون المنغنات ( $MnO_2$ ) لونه أخضر.
  - 4 أكمل الجدول الآتي:

| عدد الإلكترونات التي اكتسبها المنغنيز (Mn) | التغيّر في عدد تأكسد<br>المنغنيز (Mn) | رقم الأنبوب | ناتج التفاعل<br>المسبّب للّون |
|--|---------------------------------------|-------------|-------------------------------|
| 1  | +6 إلى +7                             | الثاني      | $MnO_4^{2-}$                  |
|  |                                       | الثالث      |                               |
|  |                                       | الرابع      |                               |

5 هل يُعَدّ بيرمنغنات البوتاسيوم عاملاً مؤكسداً أم عاملاً مختزلاً في التفاعلات السابقة؟ وضِّح ذلك.

لعلك توصلّت من النشاط السابق أنّ نواتج تفاعلات التأكسد والاختزال تعتمد على طبيعة الوسط الذي تحدث فيه التفاعلات، والجدول (2) الآتي يبيّن بعض العوامل المؤكسدة والعوامل المختزلة الشائعة، وناتج الاختزال أو التأكسد الشائع لكل منها في تفاعلاتها:

#### الجدول (2): بعض العوامل المؤكسدة، وبعض العوامل المختزلة الشائعة

| التغير في عدد<br>التأكسد للعنصر | ناتج الاختزال أو<br>التأكسد الشائع | العامل المؤكسد أو المختزل                       |                 |
|---------------------------------|------------------------------------|---|-----------------|
| (+2 إلى +7) Mn                  | $Mn^{2+}$                          | أيون البيرمنغنات في وسط حمضي MnO <sub>4</sub>   |                 |
| (+4 إلى 4+) Mn                  | $MnO_2$                            | أيون البيرمنغنات في وسط قاعدي <sup>-</sup> 4MnO | عوامل<br>مؤكسدة |
| (+3 إلى 14) Cr                  | $Cr^{3+}$                          | $CrO_4^{2-}$ أيون الكرومات في وسط حمضي          | osae ga         |
| I (1- إلى صفر)                  | $I_{2}$                            | أيون اليود <sup>-</sup> I                       |                 |
| (+4 إلى +2) C                   | $CO_2$                             | أول أكسيد الكربون CO                            | عوامل           |
| (+4 إلى +3) C                   | $CO_2$                             | $H_2^{}C_2^{}O_4^{}$ حمض الأكزاليك              | مختزلة          |

# التأكسد والاختزال الذاتي (Disproportionation):

تسلك بعض المواد سلوك العامل المؤكسد والعامل المختزل في التفاعل نفسه؛ أي أنّ جزءاً من ذرّات العنصر نفسه يُختزل، من ذرّات العنصر نفسه في هذه المادة تتأكسد، والجزء الآخر من ذرات العنصر نفسه يُختزل، وتُسمّى هذه التفاعلات تفاعلات التأكسد والاختزال الذاتي، وللتعرّف إليها، تأمّل المثال الآتي:

#### \_ مثال(5):

حدد العامل المؤكسد والعامل المختزل في المعادلة الكيميائية الموزونة الآتية:  $Cl_{2 (aq)} + 2NaOH_{(aq)} \longrightarrow NaCl_{(aq)} + NaOCl_{(aq)} + H_2O_{(l)}$ 



نُلاحظ من التغيُّر في أعداد التأكسد كما تُشير إليها الأسهم أنّ  $\mathrm{Cl}_2$  سلك سلوك العامل المختزل والعامل المؤكسد في الوقت نفسه، ويُعَدّ هذا التفاعل مثالاً على تفاعلات التأكسد والاختزال الذاتي.

# ا سؤال:

يُعَـدٌ التفاعـل الآتـي:  $_2 O_+ O_2 = 2 H_2 O_2$  مـن تفاعـلات التأكسـد والاختـزال الذاتـي، وضّـح ذلـك.

### 🔷 (4.7): سلسلة النشاط الكيميائي للعناصر: 🕳

تتدرج العناصر في خصائصها الكيميائيّة وقدرتها على التفاعل مع أيونات أو ذرّات عناصر أخرى حسب النشاط الكيميائي للعنصر، وللتعرّف إلى ذلك، نفّذ النشاط الآتي:





# **النشاط (4): النشاط الكيميائي للعناصر:**



# المواد والأدوات:

مسحوق مغنيسيوم، ومسحوق خارصين، ومسحوق نحاس، ومحلول حمض الهيدروكلوريك المخفف الذي تركيزه 1 مول/لتر، وكؤوس زجاجية عدد 3، سعة 50 مل، ومخبار مدرّج، سعة 50 مل.

### 🔼 خطوات العمل:

- [1-] رقّم الكؤوس الزجاجية، ثم ضَع في كل كأس 20 سم3 من محلول حمض الهيدروكلوريك المخفّف.
- [2] ضَع في الكأس الأول 0.5 غم من مسحوق المغنيسيوم، وفي الثاني 0.5 غم من مسحوق الخارصين، وفي الثالث 0.5 غم من مسحوق النحاس.
- 3- سَجّلْ ملاحظاتك في الجدول الآتي بوضع إشارة (مر) إذا حدث تفاعل، ووضع إشارة (x) إذا لم يحدث تفاعل:

| الدليل على حدوث التفاعل | التفاعل مع محلول حمض الهيدروكلوريك | العنصر      |
|-------------------------|------------------------------------|-------------|
|                         |                                    | Mg مغنيسيوم |
|                         |                                    | خارصین Zn   |
|                         |                                    | نحاس Cu     |

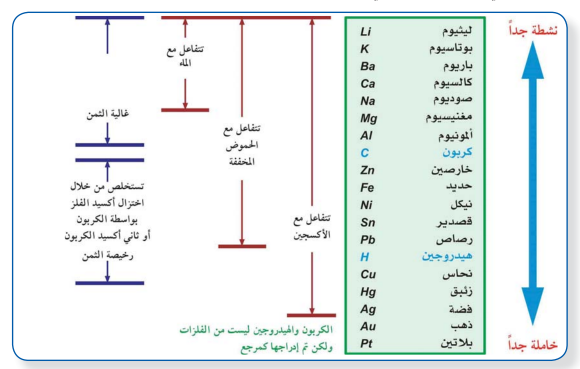
#### الأسئلة:



- -1 اكتب معادلة تُمثّل التفاعلات التي حدثت، واذكر نوع كل تفاعل.
- 2 حدّد العامل المؤكسد، والعامل المختزل في التفاعلات التي حدثت.
  - -3) رتّب العناصر السابقة حسب نشاطها الكيميائي.



تبيَّن لك من النشاط السابق أنّ العناصر تتفاوت في نشاطها الكيميائي، ويُستخدم تفاعل الإحلال البسيط للمقارنة بين العناصر من حيث نشاطها الكيميائي. ولقد تم ترتيب العناصر في قائمة حسب قدرتها على اختزال أيون عنصر آخر في تفاعل الإحلال البسيط تُسمّى سلسلة نشاط العناصر، كما في الشكل (3) الآتي:



الشكل(3): ترتيب بعض العناصر حسب نشاطها الكيميائي

يختزل العنصر الأعلى في سلسلة النشاط أيون كل عنصر يليه ويحل محله، فمثلاً: عنصر  $Li^+$  الكالسيوم Ca يستطيع أنْ يَختزل أيون الصوديوم  $Na^+$  ، ولا يستطيع أنْ يَختزل أيون الليثيوم

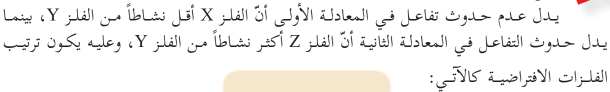


رتّب الفلزات الافتراضية (X,Y,Z) حسب نشاطها الكيميائي، بالاعتماد على المعادلتين الآتيتين:

$$X_{(s)}$$
 +  $YSO_{4 (aq)}$   $\longrightarrow$  المعادلة الأولى: لا تفاعل

$$Z_{(s)} + YSO_{4 (aq)} \longrightarrow Y_{(s)} + ZSO_{4 (aq)}$$
 المعادلة الثانية:

# الحل:ـ



X < Y < Z



بناءً على المعادلات الآتية، رتّب العناصر Mg ، Ca ، Al ، Na حسب قوتها كعوامل مختزلة.

| المعادلة  | رقم المعادلة |
|---|--------------|
| $2 \text{ Na}_{(s)} + \text{ MgCl}_{2 \text{ (aq)}} \longrightarrow 2 \text{NaCl}_{(aq)} + \text{Mg}_{(s)}$ | 1            |
| $Al_{(s)}$ + $MgBr_{2(aq)}$ $\longrightarrow$ $\forall$   | 2            |
| $Ca_{(s)} + 2 NaCl_{(aq)} \longrightarrow CaCl_{2 (aq)} + 2 Na_{(s)}$                                       | 3            |

(5.7): موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل (أيون − إلكترون)
 (Balancing Redox Reactions by Ion-electron method):

درستَ سابقاً المعادلة الكيميائية الموزونة وأهميتها في الحسابات الكيميائيّة، وتعلّمت طريقة موازنتها بالمحاولة والخطأ، ويُراعى عند موازنة المعادلات الكيميائيّة قانونا حفظ الكتلة والشحنة، ولكن هناك معادلات كبعض تفاعلات التأكسد والاختزال، يَصْعُبُ موازنتها بالطريقة السابقة، لذا تُستخدم طريقة نصف التفاعل (أيون-إلكترون)؛ لموازنة هذه المعادلات.

# الله الله الله

هل المعادلة الآتية موزونة؟ فسّر إجابتك.

$$Zn_{(s)} + Ag^{+}_{(aq)} \longrightarrow Zn^{2+}_{(aq)} + Ag_{(s)}$$



# 🛦 أولاً: موزانة تفاعلات التأكسد والاختزال في الوسط الحمضي:

يتم موازنة معادلات التأكسد والاختزال

فى الوسط الحمضى بطريقة نصف التفاعل

(أيون- إلكترون) حسب خطوات معيّنة، كما في

يُسمّى الوسط الذي يحتوي على أيونات الهيدروجين (H+) بالوسط الحمضي، والوسط الذي يحتوي على أيونات الهيدروكسيد (OH) بالوسط القاعدي.





#### \_ مثال(7): \_\_\_

المثال الآتى:

زنْ معادلة التفاعل الآتية في الوسط الحمضي:

$$Cr_2O_7^{2-}_{(aq)} + Fe^{2+}_{(aq)} \longrightarrow Cr^{3+}_{(aq)} + Fe^{3+}_{(aq)}$$

الخطوة الأولى: نُحدّد أعداد التأكسد لجميع ذرّات العناصر في المعادلة، وذلك لمعرفة المواد التي تأكسدت، والمواد التي اختزلت.

$$+6 -2 +2 +3 +3$$
 $Cr_2O_7^{2-} + Fe^{2+} \longrightarrow Cr^{3+} + Fe^{3+}$ 

الخطوة الثانية: نَقسم المعادلة إلى نصفين: إحداها نصف تفاعل اختزال، والأخرى نصف تفاعل تأكسد.

$$Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow Cr^{3+}:$$
نصف تفاعل الاختزال  $Fe^{2+} \longrightarrow Fe^{3+}:$ نصف تفاعل التأكسد:

الخطوة الثالثة: نزن جميع ذرّات العناصر في كل نصف تفاعل بالمحاولة والخطأ، ما عدا ذرّات الأكسجين والهيدروجين.

نصف تفاعل الاختزال: $\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_7^{2-} \longrightarrow \operatorname{CCr}^{2+}$  في الناتج بالعدد 2؛ لموازنتها).

نصف تفاعل التأكسد: $Fe^{3+}$  موزونة).  $Fe^{2+}$  حظ أنّ  $Fe^{3+}$  موزونة).

الخطوة الرابعة: نزن ذرّات الأكسجين، بإضافة عدد من جزيئات الماء إلى الطرف الذي يَنقصه ذرّات أُكسجين ناقصة.

 $^{2}$ نصف تفاعل الاختزال:  $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{3}$   $^{4}$   $^{4}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{2}$   $^{3}$   $^{4}$   $^{4}$   $^{2}$   $^$ 

. (کسجین).  $H_2O$  نصف تفاعل التأکسد:  $Fe^{2+}$   $\longrightarrow$   $Fe^{3+}$  العدم احتوائه على أكسجين).

الخطوة الخامسة: نَزن ذرّات الهيدروجين، بإضافة عدد من أيونات الهيدروجين  $(H^+)$  مقابل كل ذرّة هيدروجين ناقصة.

نصف تفاعل الاختزال:  $\mathrm{Cr_2O_7^{2-}} + 14\mathrm{H^+} \longrightarrow 2\mathrm{Cr^{3+}} + 7\mathrm{H_2O}$  (لاحظ أننا أضفنا 14 أيون  $\mathrm{H^+}$  للمتفاعلات؛ لموازنة ذرّات الهيدروجين).

نصف تفاعل التأكسد:  $+ e^{3+} \longrightarrow Fe^{3+}$  (لا نضيف أيونات  $+ H^+$  ) لعدم احتوائه على هيدروجين).

الخطوة السادسة: نَزن الشحنات الكهربائية، بإضافة عدد من الإلكترونات لأحد طرفَي المعادلة، بحيث يصبح المجموع الجبري للشحنات على طرفَي المعادلة متساوياً.

موازنة الشحنات في نصف تفاعل الاختزال:

$$Cr_2O_7^{2-}$$
 + 14H<sup>+</sup> → 2Cr<sup>3+</sup> + 7H<sub>2</sub>O  
((2-) × 1) + ((1+) × 14) → ((3+) × 2) + ( $\rightarrow$  × 7)  
12+ → 6+

لذا يجب إضافة 6 إلكترونات إلى الطرف الأيسر من المعادلة (المواد المتفاعلة).

$$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \longrightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O$$
 :نصف تفاعل الاختزال

 $Fe^{2+}$   $\longrightarrow$   $Fe^{3+}$  :موازنة الشحنات في نصف تفاعل التأكسد:

$$(2+) \times 1 \longrightarrow (3+) \times 1$$

لذا يجب إضافة إلكترون إلى الطرف الأيمن من المعادلة (المواد الناتجة).  ${\rm Fe^{2+}} \longrightarrow {\rm Fe^{3+}} + {\rm e^{-}}$  نصف تفاعل التأكسد:



الخطوة السابعة: مساواة عدد الإلكترونات المفقودة بعدد الإلكترونات المكتسبة؛ وذلك بضرب نصف كل تفاعل بعدد مناسب.

بناءً على ما سبق، نضرب نصف الاختزال في (1)، ونصف تفاعل التأكسد في (6). 
$$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \longrightarrow 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$$
 
$$6\text{Fe}^{2+} \longrightarrow 6\text{Fe}^{3+} + 6\text{e}^-$$

**الخطوة الثامنة:** نجمع نصفَيِ التفاعل، ونختصر الإلكترونات والأيونات والجزيئات المتماثلة من الطرفين.

وبالجمع نحصل على المعادلة الموزونة الآتية:

$$Cr_{2}O_{7 \text{ (aq)}}^{2-} + 6Fe^{2+}_{\text{(aq)}} + 14H_{\text{(aq)}}^{+} \longrightarrow 2 Cr^{3+}_{\text{(aq)}} + 6Fe^{3+}_{\text{(aq)}} + 7H_{2}O_{\text{(l)}}$$

الخطوة التاسعة: نتحقق من صحة الموازنة بتطبيق قانونَيْ حفظ المادة والشحنة الكهربائية. فلاحظ أنّ عدد ذرّات كل نوع من العناصر متساوٍ على طرفَي المعادلة، وبذلك تَحقّق قانون حفظ المادة، وللتحقق من تطبيقها لقانون حفظ الشحنة الكهربائية، نجمع الشحنات في طرفَي المعادلة كما يأتي:

# ا سؤال:

زنْ معادلة التفاعل الآتي بطريقة نصف التفاعل (أيون- إلكترون) في الوسط الحمضي:

$$MnO_{4 (aq)}^{-} + Cl_{(aq)}^{-} \longrightarrow Mn^{2+}_{(aq)} + Cl_{2 (g)}$$





# 🛦 ثانياً: موازنة معادلات التأكسد والاختزال في الوسط القاعدي:

تتم موازنة معادلات التأكسد والاختزال في الوسط القاعدي، كما هو مبيّن في المثال الآتي:

#### \_ مثال(8):

زنْ معادلة التفاعل الآتي بطريقة نصف التفاعل (أيون- إلكترون) في الوسط القاعدي:  $MnO_{4~(aq)}^{-} + Fe^{2+} \longrightarrow MnO_{2(s)} + Fe^{3+}$ 

الخطوة الأولى: نَزن المعادلة في الوسط الحمضي، باتباع الخطوات السابقة، فنحصل على المعادلة الموزونة الآتية:

$$MnO_{4 (aq)}^{-} + 3Fe^{2+}_{(aq)} + 4H^{+}_{(aq)} \longrightarrow MnO_{2 (s)} + 3Fe^{3+}_{(aq)} + 2H_{2}O_{(l)}$$

الخطوة الثانية: نُضيف عدداً من أيونات الهيدروكسيد (OH<sup>-</sup>) إلى طرفَي المعادلة مساوياً لعدد أيونات الهيدروجين(+H).

$$MnO_4^- + 3Fe^{2+} + 4H^+ + 4OH^- \longrightarrow MnO_2^- + 3Fe^{3+} + 2H_2O^- + 4OH^-$$

الخطوة الثالثة: نُعادل أيونات  $^- OH^-$  مع أيونات  $^+ H^1$ ؛ لتكوين جزيئات  $^+ H_2^-$  فنحصل على المعادلة الآتية:  $MnO_4^- + 3Fe^{2+} + 4H_2O \longrightarrow MnO_2 + 3Fe^{3+} + 2H_2O + 4OH^-$ 

الخطوة الرابعة: نحذف عدداً من جزيئات الماء من طرفي المعادلة مساوياً للعدد الأقل منها، وفي المعادلة السابقة، نحذف جزيئين من الماء من كلا الطرفين، فنحصل على المعادلة الموزونة

$$MnO_{4 (aq)}^{-} + 3Fe_{(aq)}^{2+} + 2H_{2}O_{(l)} \longrightarrow MnO_{2(s)} + 3Fe_{(aq)}^{3+} + 4OH_{(aq)}^{-}$$

الخطوة الخامسة: نتحقّق من صحة الموازنة بتطبيق قانونَى حفظ المادة والشحنة. نُلاحظ أنَّ عدد ذرَّات كل نوع من العناصر متساوِ على طرفَي المعادلة، وبذلك تحقّق قانون حفظ المادة،



وللتحقق من تطبيقها، قانون حفظ الشحنة الكهربائية، نجمع الشحنات في طرفَيِ المعادلة كما يأتي:

$$MnO_{4 \text{ (aq)}}^{-} + 3Fe^{2+}_{\text{ (aq)}} + 2H_{2}O_{\text{ (l)}}$$
  $\longrightarrow$   $MnO_{2(s)} + 3Fe^{3+}_{\text{ (aq)}} + 4OH_{\text{ (aq)}}^{-}$   $(1-) \times 1 + (2+) \times 3 + (2+) \times 2 \longrightarrow$   $(2+) \times 1 + (3+) \times 3 + (1-) \times 4 \longrightarrow$   $5+$   $\longrightarrow$   $5+$ 

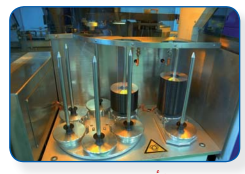
زنْ معادلة التفاعل الآتية بطريقة نصف التفاعل (أيون- إلكترون) في الوسط القاعدي: 
$$ClO^-_{(aq)} + CrO^-_{2(aq)} \longrightarrow Cl^-_{(aq)} + CrO^{2-}_{4(aq)}$$

#### (6.7): التطبيقات العملية لتفاعلات التأكسد والاختزال (Applications of Redox Reactions):

تُعدّ تفاعلات التأكسد والاختزال جزءاً مهماً في كثير من الصناعات، كصناعة الأقراص المدمجة (CD)، وقصر الألوان، والصناعات الغذائيّة، وصناعة البطاريات، واستخلاص الفلزّات من خاماتها. أمّا في المجال الصحي، فإنّ المواد المضادة للأكسدة Antioxidants تُعدّ ضرورية لحماية الجسم من الأمراض، كالجلطات الدموية، وأمراض الشيخوخة، وغيرها. وتتواجد المواد المضادة للأكسدة في كثير من الأطعمة، منها: التوت البري، والحمضيات.



التوت البري



الأقراص المدمجة



# ومن أهم التطبيقات الحياتية لهذه التفاعلات:





تُستخدم المواد القاصرة للألوان على نطاقٍ واسعٍ في صناعة الورق والمنسوجات، والتي تعمل على إزالة اللون أو تخفيفه. وللتعرّف إلى عمليّة قصر الألوان، نفّذ النشاط الآتي:

# ; **1111**

# ل نشاط (5): قصر الألوان: ً

# المواد والأدوات:

ماء مقطّر، ومحلول هيبوكلوريت الصوديوم NaOCl الذي تركيزه 5% بالكتلة، ومحلول فوق أكسيد الهيدروجين  ${\rm H_2O_2}$  الذي تركيزه 6% بالكتلة، وكؤوس زجاجية سعة 250 مل عدد 6، وقطع قُماش ملوّنة، وبتلات أزهار ملوّنة، ومخبار مدرّج سعة 200 مل.

#### 🔼 خطوات العمل:

- [1-] حَضّر 3 كؤوس زجاجية سعة 250 سم<sup>3</sup>، وضّع في الكأس الأول 100 سم<sup>3</sup> ماءً مقطّراً، وفي الثاني 100 سم<sup>3</sup> محلول هيبوكلوريت الصوديوم، وفي الثالث 100 سم<sup>3</sup> محلول فوق أكسيد الهيدروجين.
  - -2 ضَع قطعة قُماش في كل كأس، وصِفِ التغيُّر الحاصل على لون القطعة في كل محلول.
- [3] كرّرِ التجربة، مستخدماً بتلات الأزهار الملوّنة بدلاً من قطع القُماش، وصِفِ التغيُّر الحاصل على لونها.

لعلك لاحظت من النشاط السابق أنّ لون قطع القُماش، وبتلات الأزهار قد زال، أو أصبح باهتاً في المحاليل. والجدول (3) الآتي يُبيّن بعض المواد القاصرة للألوان، وبعض مجالات استخداماتها:



#### الجدول(3): بعض المواد القاصرة للألوان، وبعض مجالات استخداماتها

| بعض مجالات استخدامها   | نوعها         | الصيغة<br>الجزيئية   | اسم المادة                          |
|--|---------------|----------------------|-------------------------------------|
| • قصر لون القطن، وخيوط البولي إستر، والحرير. • قصر لون الشعر، ولكن يُنصح بعدم الإفراط في استخدامه؛ لأنّه يُسبب تقصُّف الشعر، وتقرُّح جلدة الرأس. • إزالة قتامة اللوحات الزيتية القديمة، حيث تعمل على تحويل مادة PbSO السوداء إلى PbSO البيضاء، وفق المعادلة الآتية:  PbSO $_4$ ( $_5$ ) $_6$ $_7$ $_8$ $_9$ $_9$ $_9$ $_9$ $_9$ $_9$ $_9$ $_9$ | عامل<br>مؤكسد | $H_2O_2$             | محلول<br>فوق أكسيد<br>الهيدروجين    |
| تبييض عجينة الورق.   | عامل<br>مؤكسد | Ca(ClO) <sub>2</sub> | هيبو كلوريت<br>الكالسيوم            |
| إزالة البُقع الملوّنة عن الأقمشة البيضاء.  | عامل<br>مؤكسد | $Na_2B_4O_7$         | فوق بورات<br>الصوديوم               |
| قصر لون عجينة الخشب المطحون لصناعة الورق.  | عامل<br>مختزل | NaHSO <sub>3</sub>   | كبريتيت<br>الصوديوم<br>الهيدروجينية |
| <ul> <li>قصر لون السكر، ولون الطحين.</li> <li>قصر لون الشحوم غير الصالحة للأكل؛ لاستخدامها في الصناعة.</li> </ul>  | عامل<br>مختزل | SO <sub>2</sub>      | غاز ثاني<br>أكسيد<br>الكبريت        |



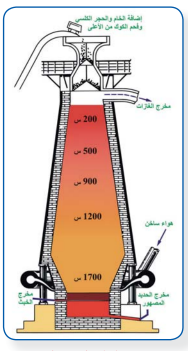
# لا ثانياً: استخلاص العناصر من خاماتها:

تُوجَد بعض العناصر في الطبيعة منفردة، كالذهب، والكبريت، في حين يتم استخلاص كثير من العناصر من خاماتها المتنوّعة بعدة طرق، منها:

# أ- الاختزال الكيميائي:

تتم عمليات استخلاص بعض الفلزات من خاماتها بوساطة عامل مختزل، كالكربون، والصوديوم، والألمنيوم، فمثلاً: يتم نزع الأكسجين من خام الهيماتيت (Fe2O3) بوساطة الكربون؛ للحصول على الحديد النقي داخل الفرن اللافح. والمعادلة الآتية تلخّص مجمل التفاعلات التي تحدث في الفرن اللافح:

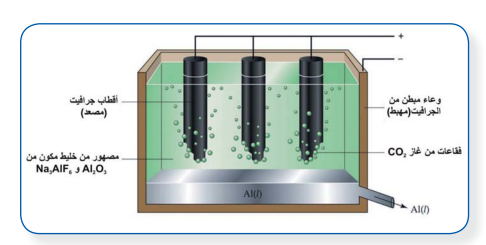
 $2\text{Fe}_{2}\text{O}_{3} + 3\text{C} \longrightarrow 4\text{Fe} + 3\text{CO}_{2}$ 



رسم تخطيطي للفرن اللافح

#### ب- التحليل الكهربائي:

لقد تمكّن العالم هول من استخلاص الألمنيوم بالتحليل الكهربائي لمصهور أكسيد الألمنيوم، كما في الشكل (4)، حيث يتم اختزال أيونات الألمنيوم على المهبط، في حين يتصاعد غاز CO على المصعد لتفاعل الأكسجين مع جزء من أقطاب الغرافيت.



الشكل(4): خلية تحليل كهربائي

# 🐰 ثالثاً: تفاعل الثيرمايت:

اكتشف العالم الألماني جولدشميت تفاعل الثيرمايت، وهو تفاعل مسحوق الألومنيوم مع أكسيد الحديد(III)، وعُرِفَ بهذا الاسم؛ لإنتاجه حرارة عالية تعمل على صهر الحديد الناتج من التفاعل الذي يُستخدم في لحام المعادن، كالسكك الحديدية. وتُقَدّر درجة الحرارة الناتجة من التفاعل بحوالي 2400°س.

$$2Al_{(s)} + Fe_{2}O_{3(s)} \xrightarrow{\text{des}} Al_{2}O_{3(l)} + 2Fe_{(l)} + 3e_{2}O_{3(l)}$$



# (Cathodic Protection): الحماية المهبطية (Cathodic Protection):

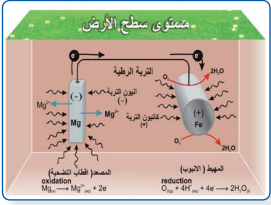
يُعدّ تآكل الحديد (الصدأ) إحدى المشاكل التي تعانى منها كثير من القطاعات المهمة، كقطاعات الصناعة، والنقل البحري، والمعدات، ومن الأسباب المباشرة للصدأ، تعرُّض الحديد للهواء

> الرطب لفترة من الزمن، حيث تتكوّن طبقة هشّة من الأكسيد بُنِّيّة اللّون؛ ما يسمح باستمرار التفاعل في الطبقات الداخلية. وتختلف سرعة تكوّن الصدأ تَبعاً للعوامل المؤثرة فيه، منها: نسبة الرطوبة، وحموضة الوسط، ووجود الأملاح، ودرجة الحرارة.



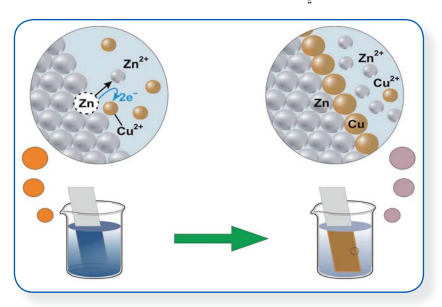
يتم حماية الحديد من الصدأ بعدة طرق، أبسطها الدهان الزيتي، إضافةً إلى جلفنة الحديد، حيث يتم تغليف الحديد بطبقة من الخارصين، ومن الوسائل الحديثة المستخدمة في حماية الحديد من

الصدأ، ما تُعرف بالحماية المهبطيّة، كما في الشكل (5)، وتتلخص هذه الطريقة في استخدام أقطاب التضحية (Sacrificial Anodes) المتكونّة من معادن أنشط من الحديد، كالمغنيسيوم، أو الخارصين، حيث يعمل الحديد كمهبط لخلية جلفانية يكون فيها الخارصين، أو المغنيسيوم مصعداً. وتستخدم هذه الطريقة على نطاق عالمي؛ لحفظ الأنابيب المعدنية المدفونة في الأرض.



الشكل(5): الحماية المهبطية

الله التي التي التي تُمثل الخارصين مغموسة في محلول كبريتات النحاس المائية:





بعد دراستك هذه الوحدة، يمكن تنفيذ أحد المشاريع الآتية:

- 1- تصميم تجربة، تبيّن فيها كيفية استخدام الحماية المهبطية؛ لحماية الحديد من الصدأ.
  - -2 كتابة بحث عن تطبيقات التأكسد والاختزال في الاستخدامات المنزلية.
  - -3 كتابة بحث عن دور تفاعلات التأكسد والاختزال في المجالات الصحيّة.

### الكيمياء والتكنولوجيا والمجتمع طلاء قبة الصخرة بالذهب



تُعدّ قبة الصخرة المشرَّفة إحدى أهم المعالم المعمارية الإسلامية في العالم؛ لمكانتها وقدسيتها الدينية، ولما تمثله من نموذج فني، تطوي بين زخارفها بصمات الحضارة الإسلامية في فتراتها المتتابعة، حيث بهرت برونقها وتناسقها كل من حاول دراستها من العلماء والباحثين الذين يرون فيها مزيجاً من جمال الهندسة المعمارية والذوق العربي، وقد بُني هذا المسجد زمن الخليفة عبد الملك بن مروان على شكل مضلّع ثُمانيّ، له أربعة أبواب، وفوق المسجد توجد قبة يبلغ قُطرها من الداخل 20.3 متراً، وارتفاعها 20.48 متراً، وتتكون من قبة داخلية خشبية تحمل القبة المعدنية الخارجية المكوَّنة من ألواح الخارصين المطليّة بطبقة رقيقة من الذهب، حيث يلزم 24 كيلوغرام ذهب عيار 24؛ لطلاء قبة الصخرة بطبقة سُمكها 4 ميكرون  $(|\log 2 - 10|^{-6})$ 

وتتم عملية الطلاء بفكّ ألواح الخارصين وتنظيفها، ثم يتم تحضير محلول أيونات الذهب بإذابة كمية من الذهب النقى في الماء الملكي المكوّن من محلول HCl و HNO، ويضاف السيانيد للمحلول؛ لتكوين الأيونات، وبعد ذلك يتم بناء دارة كهربائية، كما هو موضّح في الشكل المجاور، حيث توضع ألواح الخارصين على القطب السالب، ويوضع الذهب الخالص على قطبين موجبين؛ لطلاء الألواح من الجهتين الأمامية والخلفية.

ومن الجدير ذكره أنّ المسجد الأقصى المبارك، وقبة الصخرة المشرفة تَحظى برعاية خاصّة من المملكة الأردنية الهاشمية في إطار عنايتهم الشاملة للمدينة المقدسة.



# أسئلة الوحدة

# السُّؤال الأوّل: اختر رمز الإجابة الصحيحة في كل مما يأتي:

 $2n_{(s)} + Cu^{2+} \longrightarrow 2n^{2+} + Cu_{(s)} + Cu_{(s)}$  العبارات الآتية صحيحة فيما يتعلق بالتفاعل:  $2n_{(s)} + Cu^{2+}$ 

أ) Zn اختزل، و $^{2+}$  تأكسد، و $^{2+}$  تأكسد، وأ

ج.)  $Zn^{2+}$  اختزل، و $Cu^{2+}$  تأكسد، و $Cu^{2+}$  اختزل، و $Cu^{2+}$  تأكسد.

أ) من صفر إلى 1+ با من صفر إلى 1-

ج) من 2+ إلى صفر. د) من 1+ إلى صفر.

- $^{\circ}_{2}H_{2}SO_{4}$  في الآتية يكون عدد تأكسد الكبريت فيها مساوياً لعدد تأكسد الكبريت في  $^{\circ}_{3}H_{2}SO_{4}$  د)  $^{\circ}_{3}$  من الآتية يكون عدد تأكسد الكبريت فيها مساوياً لعدد تأكسد  $^{\circ}_{4}SO_{4}$  د)  $^{\circ}_{5}SO_{5}$  من الآتية يكون عدد تأكسد الكبريت فيها مساوياً لعدد تأكسد  $^{\circ}_{4}SO_{4}$  د)  $^{\circ}_{5}SO_{5}$  من الآتية يكون عدد تأكسد الكبريت فيها مساوياً لعدد تأكسد الكبريت في  $^{\circ}_{5}SO_{4}$  د)  $^{\circ}_{5}SO_{5}$  من الآتية يكون عدد تأكسد الكبريت فيها مساوياً لعدد تأكسد الكبريت في  $^{\circ}_{5}SO_{5}$ 
  - 4- أيُّ من التفاعلات الآتية <u>لا</u> يُعدُّ من تفاعلات التأكسد والاختزال؟

 $2Mg_{(s)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2MgO_{(s)} \qquad (i)$ 

 $2KClO_{3(s)} + 3O_{2(g)}$  حرارة  $+3O_{2(g)}$ 

 $HCl_{(aq)} + NaOH_{(aq)} \longrightarrow NaCl_{(aq)} + H_2O_{(l)}$  ( $\rightleftharpoons$ 

 $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(g)}$  (2)

-5 أيُّ العبارات الآتية صحيحة فيما يتعلق بالفوسفور (P) إذا تغيّر عدد تأكسده من 3- إلى صفر؟ أيُّ العبارات الآتية صحيحة فيما يتعلق بالفوسفور (P) إذا تغيّر عدد تأكسده من 3- إلى صفر؟ أ) فقد ثلاث إلكترونات، واختزل. بالمقد ثلاث الكترونات، وتأكسد.

ج) كسب ثلاث إلكترونات، واختزل. د) كسب ثلاث إلكترونات، وتأكسد.

والحماية المسطية.

السُّؤال الثَّالث: احسب عدد التأكسد لكل ذرة تحتها خط:

 $\underline{Pb}(OH)_{3}^{-} -3 \qquad \underline{NH}_{4}^{+} -2 \qquad Na_{2}\underline{O}_{2} -1$ 

الشُّوال الرَّابع: تُستخدم طريقة كلاوس في مصافي البترول؛ لتنقية النفط، والغاز الطبيعي من مركّبات الكبريت، وأحد التفاعلات الذي يحدث في هذه الطريقة هو:

$$16H_{2}S_{(g)} + 8SO_{2(g)} \longrightarrow 3S_{8(s)} + 16H_{2}O_{(l)}$$

- -1 حدّد المادة التي تأكسدت، والمادة التي اختزلت.
  - 2 حدّد العامل المؤكسد، والعامل المختزل.

السُّؤال الخامس: رتّب الفلزّات الافتراضية A، B، A، وَفقَ نشاطها الكيميائي (قوتها كعوامل مختزلة)، إذا علمت أنّ:

- A و C فقط يتفاعلان مع C الذي تركيزه C مول/لتر، وينطلق غاز C
- · عند وضع سلك من العنصر C في محلول أيونات بقية العناصر، تتكوّن العناصر D ،B ،A.
  - · يختزل الفلز D أيونات موجبة للعنصر B، وينتج العنصر B.

# الشُّؤال السَّادس: زِنِ المعادلات الآتية بطريقة نصف التفاعل (أيون- إلكترون):



.(في الوسط الحمضي) 
$$Zn_{(s)} + ClO_{(aq)} \longrightarrow Zn(OH)_{2(s)} + Cl_{(aq)}$$
 [-1]

. (في الوسط القاعدي) 
$$Br_{2(1)} \longrightarrow BrO_{3(aq)}^{-} + Br_{(aq)}^{-}$$

. (في الوسط الحمضي) 
$$\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_7^{2-}_{(aq)} + \operatorname{Fe}^{2+}_{(aq)} + \operatorname{C}_2\operatorname{O}_4^{2-}_{(aq)} \longrightarrow \operatorname{Fe}^{3+}_{(aq)} + \operatorname{Cr}^{3+}_{(aq)} + \operatorname{CO}_{2(g)}$$

.(في الوسط القاعدي) 
$$Fe(OH)_{2(s)}^{-} + Pb(OH)_{3(aq)}^{-} \longrightarrow Fe(OH)_{3(s)}^{-} + Pb_{(s)}^{-}$$

# الشُّؤال السَّابع: اذكر ثلاث مواد تُستخدم لقصر الألوان، وحدّد استخدامين لكل منها.



# السُّؤال الثّامن: علّل ما يأتي:

- -1 يُستخدم فوق أكسيد الهيدروجين في إزالة قتامة اللّوحات الزيتيّة.
  - 2- تسلك اللافلزّات عند تفاعلها مع الفلزّات كعوامل مؤكسدة.
- .+2 هو  $F_2O$  عدد تأكسد الأكسجين في مركّب فلوريد الأكسجين  $G_2O$  عدد  $G_2O$

# السُّؤال التّاسع: أقيّم ذاتى:

أقرأ كل عبارة من العبارات الآتية، ثم أضع إشارة ( / ) في المكان المناسب:

| نادراً | أحياناً | دائماً | العبارة   | الرقم |
|--------|---------|--------|---|-------|
|        |         |        | أستطيع تمييز تفاعلات التأكسد والاختزال عن غيرها من التفاعلات.   | .1    |
|        |         |        | استطيع حساب عدد التأكسد لذرّات العناصر في مركباتها المختلفة.  | .2    |
|        |         |        | بإمكاني موازنة معادلات التأكسد والاختزال بطريقة نصف التفاعل في الوسطين الحمضى والقاعدي بطريقة صحيحة . | .3    |
|        |         |        | أستطيع استخدام سلسلة النشاط؛ للتنبؤ بحدوث التفاعلات الكيميائية.                                       | .4    |

#### المشروع

المشروع: شكل من أشكال منهج النشاط؛ يقوم الطلبة (أفراداً أو مجموعات) بسلسلة من ألوان النشاط التي يتمكنون خلالها من تحقيق أهداف ذات أهمية للقائمين بالمشروع.

ويمكن تعريفه على أنه: سلسلة من النشاط الذي يقوم به الفرد أو الجماعة لتحقيق أغراض واضحة ومحددة في محيط اجتماعي برغبة ودافعية.

#### ميزات المشروع:

- 1. قد يمتد زمن تنفيذ المشروع لمدة طويلة ولا يتم دفعة واحدة.
  - 2. ينفّذه فرد أو جماعة.
  - 3. يرمى إلى تحقيق أهداف ذات معنى للقائمين بالتنفيذ.
- 4. لا يقتصر على البيئة المدرسية وإنما يمتد إلى بيئة الطلبة لمنحهم فرصة التفاعل مع البيئة وفهمها.
  - 5. يستجيب المشروع لميول الطلبة وحاجاتهم ويثير دافعيّتهم ورغبتهم بالعمل.

#### خطوات المشروع:

# واللَّهُ: اختيار المشروع: يشترط في اختيار المشروع ما يأتي:

- 1. أن يتماشى مع ميول الطلبة ويشبع حاجاتهم.
- 2. أن يوفّر فرصة للطلبة للمرور بخبرات متنوعة.
- 3. أن يرتبط بواقع حياة الطلبة ويكسر الفجوة بين المدرسة والمجتمع.
- 4. أن تكون المشروعات متنوعة ومترابطة وتكمل بعضها البعض ومتوازنة، لا تغلّب مجالاً على الآخر.
  - 5. أن يتلاءم المشروع مع إمكانات المدرسة وقدرات الطلبة والفئة العمرية.
    - 6. أن يُخطُّط له مسبقاً.

#### ثانياً: وضع خطة المشروع:

يتم وضع الخطة تحت إشراف المعلم حيث يمكن له أن يتدخّل لتصويب أي خطأ يقع فيه الطلبة.

### يقتضي وضع الخطة الآتية:

- 1. تحديد الأهداف بشكل واضح.
- 2. تحديد مستلزمات تنفيذ المشروع، وطرق الحصول عليها.
  - 3. تحديد خطوات سير المشروع.
- 4. تحديد الأنشطة اللازمة لتنفيذ المشروع، (شريطة أن يشترك جميع أفراد المجموعة في المشروع من خلال المناقشة والحوار وإبداء الرأي، بإشراف وتوجيه المعلم).
  - 5. تحديد دور كل فرد في المجموعة، ودور المجموعة بشكل كلّي.



#### 🛑 ثالثاً: تنفيذ المشروع:

مرحلة تنفيذ المشروع فرصة لاكتساب الخبرات بالممارسة العملية، وتعد مرحلة ممتعة ومثيرة لما توفّره من الحرية، والتخلص من قيود الصف، وشعور الطالب بذاته وقدرته على الإنجاز حيث يكون إيجابياً متفاعلاً خلّاقاً مبدعاً، ليس المهم الوصول إلى النتائج بقدر ما يكتسبه الطلبة من خبرات ومعلومات ومهارات وعادات ذات فائدة تنعكس على حياتهم العامة.

#### دور المعلم:

- 1. متابعة الطلبة وتوجيههم دون تدخّل.
- 2. إتاحة الفرصة للطلبة للتعلّم بالأخطاء.
- 3. الابتعاد عن التوتّر مما يقع فيه الطلبة من أخطاء.
  - 4. التدخّل الذكي كلما لزم الأمر.

#### دور الطلبة:

- 1. القيام بالعمل بأنفسهم.
- 2. تسجيل النتائج التي يتم التوصل إليها.
- 3. تدوين الملاحظات التي تحتاج إلى مناقشة عامة.
- 4. تدوين المشكلات الطارئة (غير المتوقعة سابقاً).

# وابعاً: تقويم المشروع: يتضمن تقويم المشروع الآتي:

- 1. الأهداف التي وضع المشروع من أجلها، ما تم تحقيقه، المستوى الذي تحقّق لكل هدف، العوائق في تحقيق الأهداف إن وجدت وكيفية مواجهة تلك العوائق.
  - 2. الخطة من حيث وقتها، التعديلات التي جرت على الخطة أثناء التنفيذ، التقيّد بالوقت المحدد للتنفيذ، ومرونة الخطة.
- 3. الأنشطة التي قام بها الطلبة من حيث، تنوّعها، إقبال الطلبة عليها، توافر الإمكانات اللازمة، التقيد بالوقت المحدد.
  - 4. تجاوب الطلبة مع المشروع من حيث، الإقبال على تنفيذه بدافعيّة، التعاون في عملية التنفيذ، الشعور بالارتياح، إسهام المشروع في تنمية اتجاهات جديدة لدى الطلبة.

#### يقوم المعلم بكتابة تقرير تقويمي شامل عن المشروع من حيث:

- · أهداف المشروع وما تحقّق منها.
- الخطة وما طرأ عليها من تعديل.
  - الأنشطة التي قام بها الطلبة.
- المشكلات التي واجهت الطلبة عند التنفيذ.
  - المدة التي استغرقها تنفيذ المشروع.
  - الاقتراحات اللازمة لتحسين المشروع.

#### المراجع

#### مراجع عربية مقترحة:

- 1- د. إبراهيم صادق الخطيب، ود. مصطفى تركي إعبيد، الكيمياء العامة، الطبعة الرابعة، دار المسيرة للنشر والتوزيع والطباعة، (2011).
- 2- جيمس برادي، جيرارد هيومستون، الكيمياء العامة- المبادئ والبنية، الجزء الثاني، ترجمة سليمان سعسع، ومأمون الحلبي، مركز الكتب الأردني، عمّان، (1992).
- 3- د. حسن أحمد شحاتة، ود. محمد فكري الهادي، أساسيات الكيمياء الفيزيائية، الطبعة الثالثة، مكتبة الدار العربية للكتاب، (2011).
- 4- وائل غالب محمد، ووليد محمد السعيطي، أُسس الكيمياء العضوية، الطبعة الأولى، دار الكتب الوطنية الليبية، (2008).

# مراجع أجنبية مقترحة:

- 1. Francis A. Carey, Robert M. Guiliano, **Organic Chemistry**, 8<sup>th</sup> Edition, McGraw-Hill Companies, Inc, (2011).
- 2. Hanice Gorzynski, **Organic Chemsitry**, 4<sup>th</sup> Edition, McGraw-Hill Companies, Inc, (2014).
- 3. Karen C. Timberlake, Chemistry: An introduction to general, organic, and biological chemistry, 12<sup>th</sup> edition, Timberlake, Karen C (2015).
- 4. Martin S. Silberberg, **Principles of General Chemsitry**, 2<sup>nd</sup> edition, McGraw-Hill, (2010).
- 5. Neil D. Jespersen, James E. Brady, **Chemistry: The molecular Nature of Matter**, 6<sup>th</sup> edition, John Wiley & Sons, (2012).
- 6. Puala Y. Bruice, **Organic Chemistry**, 8th Edition, Pearson Education, Inc, (2016).
- 7. Raymond Chang, **General Chemistry**: the essential concepts, 5<sup>th</sup> edition, McGraw-Hill Companies, (2008).
- 8. Raymond Chang, Jason Overby, **General Chemsitry**, 6<sup>th</sup> edition, McGraw-Hill, (2010).
- 9. Steven D. Gmmon, **General Chemistry**, 9<sup>th</sup> edition, Houghton Mifflin Company, (2009).
- 10. Steven S. Zumdahl, Susan A. Zumdahl, **Chemistry**, 6<sup>th</sup> edition. Houghton Mifflin Company, (2003).
- 11. Theodore L. Brown, Eugene H. LeMay, Bruce E. Bursten, Catherine J. Murphy, Patrick M. Woodward, Mathew W. Stoltzfus, **Chemsity: The Central Science**, 13<sup>th</sup> edition. Pearson Education, Inc, (2015).



#### لجنة المناهج الوزارية:

د. صبري صيدم
 أ. ثروت زيد
 د. سمية النخّالة
 د. بصري صالح
 أ. عزام أبو بكر

م. فواز مجاهد أ. على مناصرة م. جهاد دريدي

#### اللجنة الوطنية لوثيقة الكيمياء:

أ.د. عماد عودة د. سعيد الكردي أ. فراس ياسين أ. مي أبو عصبة
 أ. حسن حمامرة أ. إبراهيم رمضان أ. فضيلة طينة

#### المشاركون في ورشات عمل الجزء الثاني من كتاب الكيماء للصف الحادي عشر:

د. حجازي أبو على أ. عمار أبو عصبة أ. فراس ياسين د. رائد معالي أ. مي أبو عصبة أ. حسن حمامرة أ. فضيلة طينة أ. صالح الشلالفة أ. ناصر عودة الله أ. إبراهيم رمضان أ. أحمد العموري أ. جمال مسالمة أ. ياسر أبو عليا أ. رولا السمك أ. نورة عمار أ. محمود المصري أ. سها الجبور أ. خالد أبو ناصر أ. رنا الهدمي أ. بهاء الدين ضاهر أ. نعيمة بني عودة أ. هدى سويدان أ. رهام هماش أ. بلال حنيحن أ. أحمد أبو دقة أ. محمود نمر أ. حكم أبو شملة أ. ياسر عمراني أ. صلاح حمودة أ. لينا عبادي أ. إياد النبيه أ. ياسر عواودة

# تَمَّ بِحَمْدِ اللّه