# التتبع الزمني لتحول كيميائي سرعة التفاعل .

## I ـ الطرق المستعملة في الحركية الكيميائية

## 1 ـ الهدف من الحركية الكيميائية

تهدف الحركية الكيميائية إلى تتبع تطور تحول كيميائي ، وخاصة بتحديد التقدم x بدلالة الزمن t : x لهذا الغرض تعتمد طرق فيزيائية وكيميائية .

#### 2 ــ الطرق الفيزيائية :

نستعمل الطريقة الفيزيائية عندما تكون إحدى المقادير الفيزيائية القابلة للقياس في الوسط التفاعلي تتعلق بتركيز بعض الأنواع الكيميائية الموجودة في هذا الوسط .

- ـ قياس المواصلة ( الوسط التفاعلي يحتوي على أيونات تخضع لتحول )
- \_ قياس pH ( الوسط التفاعلي يحتوي على أيونات الأكسونيوم †H<sub>3</sub>O تخضع لتحول حيث يسمح قياس pH بتحديد تركيز هذه الأيونات )
  - \_ قياس الحجم والضغط ) إذا كان التفاعل ينتج أو يستهلك غازات )
- \_ قياس الطيف الضوئي (spectrophotométrie) يستعمل عندما يكون أحد الأنواع المتدخلة ملوّنا .

## 3 ـ الطرق الكيميائية

ترتكز الطرق الكيميائية على معايرة أحد الأنواع الكيميائية خلال التفاعل . وهي طريقة سهلة غير أنها تنطوي على بعض العبوب :

- ـ يجب أن يكون تفاعل المعايرة سـريع أمام التحول الكيميائي المدروس .
  - ـ تنجز الدراسة بصفة متقطعة .
  - ـ تتم العملية على عينات تأخذ من الوسط التفاعلي .

نستخلص أن الطرق الكيميائية لا تسمح نتسجيل مستمر لتطور كمية مادة أو تركيز أحد الأنواع الكيميائية خلال الزمن .

### II ــ تتبع التطور الزمني لمجموعة كيميائية بواسطة المعايرة .

#### 1 ــ أكسدة أيونات اليودور بواسطة الماء الأوكسيجيني .

#### نشاط التحرييي 1

#### المناولة:

نأخذ أربعة كؤوس من حجم ا100m ونصب في كل واحد منها 20ml من الماء المثلج ونضعها في حمام يحتوي على خليط من الماء والثلج .

نأخذ كأس من حجم ا200m ونصب فيها  $V_1$ =50,0ml من محلول الماء الأوكسيجيني تركيزه  $C_1$ =5,4.10 و2ml من حمض الكبريتيك و50,0ml من محلول يودور البوتاسيوم تركيزه الراء  $C_1$ =5,4.10 مع إضافة قليلا من صمغ النشأ و نشغل الميقث ونحرك الخليط التفاعلي . عند اللحظة  $t_1$ =2min ، نأخذ حجما  $t_1$ 0,0ml من الخليط التفاعلي ونصبه في إحدى الكؤوس التي تحتوي على الماء المثلج .

 $_{-}$  نعاير ثنائي اليود المتكون  $_{
m I_2}$  في العينة المأخودة ، بواسطة المحلول المعاير لثيوكبريتات الصوديوم .

نسمي  $V_E$  حجم المحلول المعاير المضاف للحصول على التكافؤ ( تغيير لون الخليط )

- . نسجل قيمة  $V_{\text{E}}$  وندونها في جدول القياسات  $V_{\text{E}}$
- ـ نعيد نفس العملية عند لحظات t مختلفة كما يوضح الجدول أسفله :

t(min)	2,0	6,0	10,0	15,0	20,0	30,0	40,0	50,0	60,0
V <sub>E</sub> (ml)	1,2	2,7	3,5	4,2	4,7	5,1	5,3	5,4	5,4
n(I <sub>2</sub> )mol	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7
x(mol)	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7

#### استثمار النتائج .

1 ــ لماذا نصب العينة من الخليط التفاعلي في الماء المثلج قبل كل معايرة ؟ نقوم بهذه العملية لتوقيف التفاعل باستعمال طريقتين ، التخفيف والبريد وتسمى بعملية الغطس .

2 \_ أنشئ جدول التقدم لتفاعل أيونات ثيوكبريتات وثنائي اليود الموافق لتفاعل المعايرة . المزدوجتان المتدخلتان في هذا التفاعل هما :

$$I_2(aq)/I^-(aq)$$
  
 $I_2(aq) + 2e^- = 2I^-aq)$   
 $S_4O_6^{2-}(aq)/S_2O_3^{2-}(aq)$   
 $S_4O_6^{2-}(aq) + 2e^- = S_2O_3^{2-}(aq)$ 

خلال المعايرة تتفاعل أيونات ثيوكبريتات مع اليود سيحدث التفاعل في منحى اختفاء اليود وبالتالي فالمعادلة الكيميائية لتفاعل المعايرة هي :

$$I_2(aq) + 2e^- = 2I^-(aq)$$
  
 $S_2O_3^{2-}(aq) = S_4O_6^{2-}(aq) + 2e^-$ 

 $I_2(aq) + S_2O_3^{2-}(aq) \rightarrow 2I^-(aq) + S_4O_6^{2-}(aq)$ 

جدول التقدم للتفاعل خلال المعايرة:

معادلة التفاعل		$I_2(aq)(aq)$	$+ 2S_2O_3^2$	(aq)	2I⁻(aq) +	$S_4O_6^2$ (aq)
حالة المجموعة	التقدم x(mol)		( mol	كمية المادة (		
البدئية	0	n(I <sub>2</sub> )	C, V	كبيرة	0	0
خلال التحوك	Xi	n(I <sub>2</sub> ) - <sub>Xi</sub>	C V -2xi	كبيرة	2:xi	Xi
النمائية	×E	n(I <sub>2</sub> ) -x <sub>E</sub>	C <sub>.</sub> V -2x <sub>E</sub>	كبيرة	2x <sub>E</sub>	Χ <sub>E</sub>

C والتركيز المولي  $V_{E}$  عبر عن كمية مادة ثنائي اليود المتكونة  $n(I_{2})$  بدلالة الحجم المكافئ  $V_{E}$  والتركيز المولي  $V_{E}$  لمحلول ثيوكبريتات الصوديوم .

نعلم أنه عند التكافؤ لدينا:

$$\begin{cases} {}_{n(I_2)-x_E=0}^{C.V_E-2x_E=0} \implies \begin{cases} {}_{x_E=\frac{C.V_E}{2}}^{} \\ {}_{n(I_2)=x_E} \end{cases} \implies n(I_2) = \frac{C.V_E}{2}$$

4 ـ أنشـئ جدول تقدم التفاعل الموافق لهذا التحول وعبر بدلالة التقدم x عن كمية مادة ثنائي اليود  $n(I_2)$  المتكونة عند اللحظات t .

 $H_2O_2\left(aq\right)/H_2O\left(\ell
ight)$  و  $I_2\left(aq\right)/I^-\left(aq\right)$  : في هذا التفاعل تتدخل المزدوجتان

نصف المعادلة لكل مزدوجة:

$$I_2(aq) + 2e^- = 2I^-(aq)$$
  
 $H_2O_2(aq) + 2H^+(aq) + 2e^- = 2H_2O(\ell)$ 

: المتفاعلات في هذا التفاعل هما أيون اليودور والماء الأوكسيجيني  $H_2O_2\left(aq\right)+2H^+\left(aq\right)+2e^-=2H_2O\left(\ell\right)$   $2I^-\left(aq\right)=I_2\left(aq\right)+2e^-$ 

 $H_2O_2\left(aq\right) + 2I^-\left(aq\right) + 2H^+\left(aq\right) \rightarrow I_2\left(aq\right) + 2H_2O\left(\ell\right)$ 

معادلة التفاعل		H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (aq	+ 2I <sup>-</sup> (aq)	+ 2H <sup>+</sup> (aq) -	$\rightarrow$ $I_2(aq)$ .	+ 2H <sub>2</sub> O ( ( )
حالة المجموعة	التقدم x(mol)		( mol	كمية المادة (		
البدئية	0	$C_1V_1$	$C_2V_2$	كبيرة	0	0
چلإل التحول	Xi	$C_1V_1-x_i$	$C_2V_2$ -2 $x_i$	كبيرة	Xį	2x <sub>i</sub>
النهائية	Xmax	$C_1V_1$ - $x_{max}$	C <sub>2</sub> V <sub>2</sub> -	كبيرة	Ximax	2x <sub>imax</sub>
			2x <sub>imax</sub>			

### جدول تقدم التفاعل:

 $n(I_2) = x_i$  : هو t في اليود المتكونة عند اللحظة  $x_i = \frac{C.V_E}{2}$  نا نستنتج أن  $n(I_2) = \frac{C.V_E}{2}$  من العلاقتين  $n(I_2) = \frac{C.V_E}{2}$  و

5 ـ أحسب x عند كل لحظة في  $100 \, \mathrm{ml}$  من الخليط التفاعلي . اتمم الجدول السابق واستنتج التقدم الأقصى  $x_{\mathrm{max}}$  .

العلاقة  $n(I_2)=\frac{\text{C.V}_{\text{E}}}{2}$  من الخليط n(I2) من الخليط العلاقة مادة  $n(I_2)=\frac{\text{C.V}_{\text{E}}}{2}$ 

التفاعلي ) عند لحظة t ،

وبما أن الخليط يتكون من 10 عينات ، فإن كمية مادة ثنائي اليود الكلية في الخليط عند كل لحظة t هي :

.  $x=5C.V_E$  أي أن  $n_t(I_2)=5.C.V_E$  ومنه فإن  $n_t(I_2)=10$ n( $I_2$ )

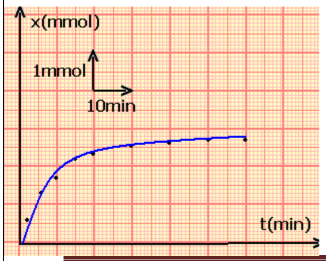
t(min)	2,0	6,0	10,0	15,0	20,0	30,0	40,0	50,0	60,0
V <sub>E</sub> (ml)	1,2	2,7	3,5	4,2	4,7	5,1	5,3	5,4	5,4
n(I <sub>2</sub> )mmol	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7
x(mmol)	0,6	1,3	1,7	2,1	2,3	2,5	2,6	2,7	2,7

من خلال الجدول يتبين أن التقدم الأقصى هو x<sub>max</sub>=2,7mmol

6 \_ خط التمثيل المبياني x=f(t) باختيار سلم ملائم

 $t_{1/2}$  الذي يوافق  $t_{1/2}$  الذي يوافق تقدما بساوى نصف التقدم الأقصى .

8 ـ خط المماسين للمنحنى x=f(t) عند اللحظتين t=0 و t=30min كيف يتطور المعامل الموجه لهدين المماسين . ؟

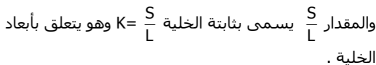


## III ـ تتبع تحول كيميائي بقياس الموصلية .

## 1 ـ تذكير بمواصلة جزء من محلول:

 $G = \rho. \frac{S}{L}$ : بالعلاقة التالية S وطوله معلول أيوني ، مقطعه S وطوله عن مواصلة جزء من محلول أيوني

. S/m ب يعبر عنها ب المحلول ويعبر عنها ب  $\sigma$ 



تذكير بالموصلية المولية للأيونات:

يتميز كل أيون في محلول بقده (taille) وشحنته وحالة تميهه وهذا التميز يجعله يختلف عن باقي الأنواع الأيونية الأخرى الموجودة في المحلول ، من حيث قدرته على توصيل التيار ...

الكهربائي .

نعبر عن هذه القدرة بمقدار فيزيائي يسمى بالموصلية المولية الأيونية والتي يرمز ب  $\square$  ويعبر عنها بالوحدة  $S.m^2.mol^{-1}$  .

العلاقة بين موصلية المحلول والموليات المولية الأيونية:

في محلول أيوني مائي يحتوي على n نوع من ألأيونات  $X_i$  الأحادية الشحنة ، يساهم كل نوع من الأيونات في الموصلية الإجمالية للمحلول بمقدار خاص به هو  $\sigma_i = \lambda_i \left[ X_i \right]$  ، حيت تكتب موصلية المحلول كالتالي :

$$\sigma = \sum_{i=1}^{n} \sigma_{i} = \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} [X_{i}]$$

 $\left(\mathrm{S.m}^{\scriptscriptstyle{-1}}
ight)$  الموصلية الإجمالية للمحلول نعبر عنها :  $\sigma$ 

 $\bmod \ell$  ونعبر عنه ب التركيز المولي للنوع الكيميائي الأيوني الأيوني المولي للنوع الكيميائي الأيوني [ $X_{i}$ ]

 $\mathrm{S.m^2.mol^{-1}}$  الموصلية المولية الأيونية للنوع الكيميائي  $\mathrm{X_i}$  ويعبر عنها ب

## تمرین تطبیقی :

حدد موصلية محلول مائي لكلور الصوديوم ذي تركيز  $\ell = 10^{-2} \, \mathrm{mol}$  عند درجة  $\ell = 10^{-2} \, \mathrm{mol}$  باستعمال قيم الموصليات المولية الأيونية الموجودة في الجدول .

الحل:

لدينا:

U=R\*IouI=GU

$$\sigma = \lambda_{Na^{+}} \left[ Na_{aq}^{+} \right] + \lambda_{C\ell^{-}} \left[ C\ell_{aq}^{-} \right]$$

$$\left[ Na_{aq}^{+} \right] = \left[ C\ell_{aq}^{-} \right] = 10^{-2} \, \text{mol} / \, \ell = 10 \, \text{mol} / \, \text{m}^{3}$$

$$\lambda_{Na^{+}} = 5,0.10^{-3} \, \text{S.m}^{2} \, .\text{mol}^{-1}$$

$$\lambda_{C\ell^{-}} = 7,6.10^{-3} \, \text{S.m.mol}^{-1}$$

$$\sigma = 126.10^{-3} \, \text{S.m}^{-1}$$

# 2\_ تتبع تحول كيميائي بقياس الموصلية النشاط التحريبي 2

يمكن تتبع تحول كيميائي بقياس الموصلية بالنسبة للتفاعلات التي يكون خلالها الفرق
 بين الموصلية المولية للنواتج والموصلية المولية للمتفاعلات مهما .

مثال : يتفاعل 2 \_ كلورو \_ 2 مثيل بروبان مع الماء في خليط من الماء والكحول حسب المعادلة التالية :

$$C_4H_9C\ell(\ell) + 2H_2O\left(\ell\right) \rightarrow C_4H_9OH\left(aq\right) + H_3O^+\left(aq\right) + C\ell^-\left(aq\right)$$

تكون أيونات الأوكسونيوم وأيونات الكلورور يؤدي إلى زيادة موصلية الوسط التفاعلي لأن  $\lambda_{\rm H,O^+}=349,8.10^{-4}\,{\rm S.m^2.mol^{-1}}$  و  $\lambda_{\rm C\ell^-}=76,3.10^{-4}\,{\rm S.m^2.mol^{-1}}$ 

#### تحرية

نصب في كأس ا50m من الماء المقطر و 25ml من الكحول ، ونضع الكأس في حمام مريم درجة حرارته ℃20 .

نأخذ حجما V=1,0ml من 2 \_ كلورو \_ 2 مثيل بروبان ونصبه في الكأس عند t=0 لحظة تشغيل المنقت .

نعير مقياس المواصلة ونغمر خلية القياس في الخليط بعد تحريكه ليصبح متجانسا .

: للمحلول ونحصل على الجدول التالي على الجدول التالي  $\sigma(t)$ 

t	(s)	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600
□S.m	<sup>-1</sup> )	0	0,489	0,977	1,270	1,466	1,661	1,759	1,856	1,905

1800	2000
1,955	1,955

استثمار النتائج:

1 ـ أكتب الصيغة نصف المنشورة لهذا المركب الكيميائي .

2 \_ أكتب المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل واستنتج الأنواع الكيميائية التي يمكنها تؤثر على موصلية المحلول خلال التحول .

الأيونات الأوكسيونيوم وأيونات الكلورور.

3 \_ أنشئ جدول التقدم للتفاعل الحاصل .

	RCI(I) + H <sub>2</sub> O(I)			$\longrightarrow$ ROH(aq) + $H_3O^{\dagger}(aq) + CI^{\dagger}(aq)$				
	الحالة	التقدم		ä				
	الحالة البدئية	o	n <sub>o</sub>	بوفرة		0	0	0
,	خلاك التحول	х	n <sub>0</sub> -x(t)	1	X	×(t)	×(t)	×(t)
ة	لحالة النهائر	X <sub>n ax</sub>	n <sub>o</sub> –× <sub>max</sub>		$/ \setminus$	X <sub>max</sub>	X <sub>max</sub>	×max

. K و  $\left[H_3O^+
ight]$  و  $\lambda_{C\ell^-}$  و  $\lambda_{H_3O^+}$  و  $\Lambda_{H_3O^+}$  و 4

لدينا تعبير المواصلة 
$$G = \sigma.\frac{S}{L}$$
 بحيث أن

$$\sigma = \sigma_{H_3O^+} + \sigma_{C\ell^-} = \lambda_{H_3O^+} \left[ H_3O^+ \right] + \lambda_{C\ell^-} \left[ C\ell^- \right]$$

$$G = K \left( \lambda_{H_3O^+} \Big[ H_3O^+ \Big] + \lambda_{C\ell^-} \Big[ C\ell^- \Big] \right)$$

: وبالتالي  $\left[ \mathsf{H}_3\mathsf{O}^+ \right] = \left[ \mathsf{C}\ell^- \right]$  وبالتالي

$$G = K \left( \lambda_{H_3O^+} \left[ H_3O^+ \right] + \lambda_{C\ell^-} \left[ C\ell^- \right] \right)$$

$$G = K. \Big[ H_3 O^+ \Big] \Big( \lambda_{H_3 O^+} + \lambda_{C\ell^-} \Big)$$

5 \_ استنتج أن موصلية المحلول يمكن التعبير عنها بالعلاقة التالية:

$$\sigma(t) = \sigma_f \cdot \frac{x(t)}{x_{max}}$$

 $\sigma(t) = \left[H_3O^+\right]\left(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{C\ell^-}\right)$  : حسب العلاقة السابقة لدينا

وحسب جدول التقدم لدينا  $\begin{bmatrix} H_3O^+\end{bmatrix} = \begin{bmatrix} C\ell^-\end{bmatrix} = \frac{x(t)}{V}$  يبقى حجم المحلول ثابتا . أي أن

$$\sigma(t) = \frac{x(t)}{V} \left( \lambda_{H_3O^+} + \lambda_{C\ell^-} \right)$$

 $\mathbf{x}_{\mathrm{f}} = \mathbf{x}_{\mathrm{max}} = \mathbf{n}_{\mathrm{0}}$  : عندما يصل التحول إلى الحالة النهائية لدينا

$$\sigma_f = rac{x_{max}}{V} \Big( \lambda_{H_3O^+} + \lambda_{C\ell^-} \Big)$$
 أي أن

من العلاقتين :

$$\frac{\sigma(t)}{\sigma_{f}} = \frac{x(t)}{x_{max}} \Rightarrow \sigma(t) = \sigma_{f} \cdot \frac{x(t)}{x_{max}}$$

6 \_ أحسب n<sub>0</sub> . واستنتج التقدم الأقصى x<sub>max</sub> .

نعطي : الكتلة المولية ل 2 \_ كلورو \_ 2 مثيل بروبان M=92,0g/mol ، كتلته الحجمية  $ho=0,85g/cm^3$ 

 $n_0 = \frac{m}{M}$  : كمية المادة البدئية ل 2 \_ كلورو \_ 2 مثيل بروبان هي

.  $n_0 = \frac{\rho.V}{M}$  بحيث أن  $m = \rho.V$  وبالتالي فإن

 $n_0=9,1.10^{-3}$ mol : تطبیق عددي

.  $x_{max}$ = $n_0$ =9,2. $10^{-3}$ mol حسب جدول التقدم الأقصى

x=f(t) عند كل لحظة t من لحظات القياس ، ومثل المنحنى x(t) عند x(t) عند كل لحظة t عند كل عند كل عند كل عند كل عند كل عند كل المنحنى .

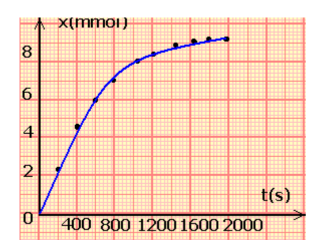
من خلال الجدول السابق موصلية الخليط التفاعلي عندما يصل غلى الحالة النهائية

 $\rho_f = 1,955 \text{S.m}^{-1}$ 

t(s)	0	200	400	600	800	1000	1200	1400	1600
x(mmol)	0	2,40	4,60	5,98	6,90	7,82	8,62	8,73	8,96

1800	2000
9,20	9,20

# تمثيل المنحنى (x=f(t على ورق مليمتري :



#### VI ـ سرعة التفاعل وزمن نصف التفاعل .

### 1 ـ سرعة التفاعل.

يتميز التحول الكيميائي ، بالسرعة التي يحدث بها التفاعل .

كيف نحدد سرعة التفاعل الكيميائي ؟

1 ـ بالنسبة للمنحنى الممثل لتغيرات التقدم x=f(t) بدلالة الزمن ، في التجربة الأولى ، خط المماسين للمنحنى عند اللحظتين t=0 و t=30. كيف يتطور المعامل الموجه لهدين المماسين . ؟

بالنسبة للماس : T<sub>1</sub>

المعامل الموجه لهذا المماس هو:

$$K_1 = \frac{\Delta x}{\Delta t} = \frac{(2,5-0).10^{-3}}{10-0} = 2,5.10^{-4} \text{mol/min}$$

## بالنسبة ل T<sub>2</sub> :

المعامل الموجه لهذا المماس هو:

$$K_2 = \frac{\Delta x}{\Delta t} = \frac{(2,5-2,3).10^{-3}}{30-0} = 0,07.10^{-4} \text{mol/min}$$

2 ـ علما أن سرعة التفاعل تتناسب مع المعامل الموجه لمماس المنحنى x=f(t) عند نقطة أفصولها t هل سرعة التفاعل تتزايد أم تتناقص خلال الزمن ؟ من خلال الحساب السابق يتبين أن سرعة التفاعل تتناقص بدلالة الزمن .

تعريف بالسرعة الحجمية للتفاعل: نعرف السرعة الحجمية v عند اللحظة t لتفاعل يحدث داخل حجم ثابت V ، بقيمة مشتقة التقدم x للتفاعل بالنسبة للزمن عند اللحظة t ، مقسومة على الحجم V :

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

السرعة الحجمية للتفاعل مقدار موجب.

وحدتها في النظام العالمي للوحدات :  $mol.m^{-3}.s^{-1}$  حيث يعبر عن v ب  $m^3$  و v بالمول .  $mol.m^{-3}.s^{-1}$  .  $mol.l^{-1}.min$  .

يمكن كذلك التعبير عن السرعة الحجمية للتفاعل بدلالة التركز الفعلي لنوع كيميائي . تطبيق : في التجربة النشاط الأول أوجد تعبير السرعة الحجمية للتفاعل بدلالة تغير التركيز الفعلي لثنائي اليود I<sub>2</sub> .

$$V = \frac{1}{V} \frac{dn(I_2)}{dt} = \frac{d\left(\frac{n(I_2)}{V}\right)}{dt} = \frac{d\left[I_2\right]}{dt}$$

# طرق تحديد سرعة السرعة الحجمية للتفاعل .

\_ **الطريقة المبيانية** : تتطلب رسم المماس للمنحنى x=f(t) وحساب المعامل الموجه لهذا المماس . ثم نقسمه على حجم المحلول الذي يبقى ثابت خلال التحول .

.  $x_i$  و  $t_i$  و V انطلاقا من القيم المرعة  $t_i$  و باستعمال مجدول يمكن مباشرة من حساب السرعة

# تطور سرعة التفاعل خلال الزمن.

يمكن أن نتأكد كذلك من خلال حساب السرعة الحجمية للتحول في النشاط التجريبي الثاني ونتوصل إلى أن سرعة التفاعل تتناقص خلال تطور التحول

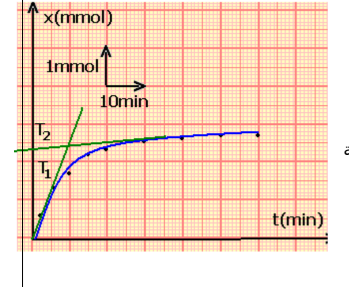
إذن بصفة عامة نستخلص أن :

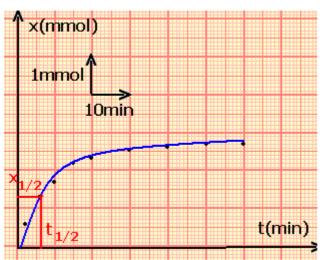
سرعة التفاعل تتناقص خلال التحول الكيميائي

# 2 ــ زمن نصف التفاعل .

زمن نصف التفاعل t<sub>1/2</sub> ، هو المدة الزمنية التي يصل فيها التقدم x نصف قيمته النهائية

$$(x = \frac{x_f}{2}) x_f$$





إذا كان التحول كليا ( حيث يتم استهلاك الكلي لإحدى المتفاعلات ) يوافق التقدم النهائي x<sub>f</sub>  $x=rac{x_{max}}{2}$  التقدم الأقصى  $x_{max}$  ، أي أنه عند  $t_{1/2}$  يكون

**أهمية زمن نصف التفاعل** : يمكن من تقييم المدة الزمنية اللازمة لانتهاء التحول الكيميائي المدروس وهذا يؤدي إلى جعل المجرب يختار الطريقة الملائمة لتتبع تطور التحول المدروس . **مثال** : إذا كان زمن نصف التفاعل جد ضعيف لايمكن تتبعه مثلا بتقنية المعايرة لأن إنجاز المعايرة يتطلب مدة زمنية معينة .

#### تعيين زمن نصف التفاعل :

في النشاط التجريبي الأول ، حدد مبيانيا زمن نصف التفاعل  $\mathsf{t}_{1/2}$  الذي يوافق تقدما يساوي نصف التقدم الأقصى .

$$\frac{X_{\text{max}}}{2} = 1,35$$
mmol نحسب  $x_{\text{max}} = 2,7$ mmol نحسب

 $\frac{\mathbf{x}_{\text{max}}}{2} = 1,35$ mmol الموافقة للقيمة المبيان نبحث عن  $\mathbf{t}_{1/2}$ 

نجد مبيانيا t<sub>1/2</sub>=0,6min

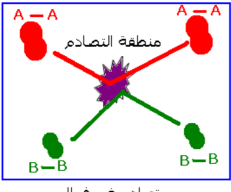
# ٧ ـ التفسير الميكروسكوبي

### 1 \_ الارتجاج الحراري

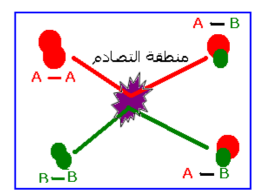
المكونات الكيميائية المتواجدة في مائع تتحرك بسرعة وبصفة دائمة وعشوائية ، مما يجعلها تتصادم فيما بينها بتردد مرتفع . كلما ارتفعت درجة الحرارة أي ارتجاج دقائقي قوي ، كلما زادت قيم سرعات هذه المكونات وتردد تصادمها .

مثال : خليط يتكون من جزيئات  $A_2$  و  $B_2$  تمكن التصادمات من تحويل هذه الجزيئات إلى جزيئات . AB

لكي يكون التصادم فعالا يجب كسر الرابطة A-A والرابطة B-B لتكون رابطتين A-B وهذا يستلزم توفير كمية من الطاقة كافية لكي يكون هناك تصادم فعال .



تصادم غير فعال



تصادم فعال

# 2 ـ العوامل الحركية

Page 9

تتعلق سرعة التفاعل باحتمال حدوث تصادم فعال بين المكونات الكيميائية المتفاعلة خلال مدة زمنية معينة . كلما كان هذا الاحتمال كبيرا كلما كانت سرعة التفاعل مرتفعة .

تأثیر الترکیز البدئی

يزيد تردد التصادمات عندما يزيد عدد المكونات المتواجدة في حجم معين وبالتالي يزيد احتمال حدوث تصادم فعال .

كلما كان تركيز المتفاعلات مرتفعا كلما كانت سرعة التفاعل كبيرة .

# تأثير درجة الحرارة

ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى ارتفاع الارتجاج الحراري مما يؤدي إلى الزيادة في تردد التصادمات بين المكونات الكيميائية بالإضافة إلى ارتفاع سرعتها أي الزيادة في طاقتها الحركية الشيئ الذي يؤدي إلى الزيادة في احتمال حدوث تصادمات فعالة . وبالتالي فكلما كانت درجة الحرارة مرتفعة كلما كانت سرعة التفاعل كبيرة .