الأسئلة الشائعة للوحدة الأولى

حيث المعادلة المنمذجة للتفاعل:

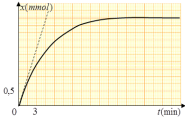
$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

1- أنجز جدول تقدم التفاعل.

$$[I_2] = \frac{C_2 V_2}{2 V_T} - \frac{[I^-]}{2}$$
 -2 -2 يين أن:

. ${
m V}_T = {
m V}_1 + {
m V}_2$: تركيز ثنائي اليود المتشكل في كل لحظة و ${
m I}_2$:

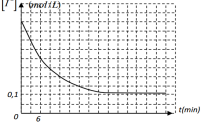
السؤال $t_{1/2}$ عين زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ بيانيًا.



<u>سؤال ﴿08﴾ :</u>

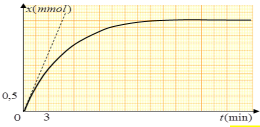
تحصلنا على البيان التالي بواسطة برمجية خاصة، اعتمادًا على البيان:

- $[I^{-}]_{0}$. أوجد التركيز الابتدائي
 - $t_{1/2}$.2 أوجد



لسؤال (09): نتابع زمنيًا تغيرات تقدم التفاعل x بدلالة الزمن t

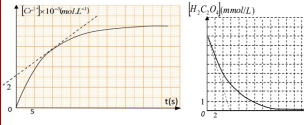
الحظة التفاعل ثم استنتج السرعة الحجمية للتفاعل عند $t=0 \ mL$ اللحظة $t=0 \ min$. (يُعطى حجم المزيج



السؤال (10): ليكن التفاعل المنمذج بالمعادلة

 $^{3}H_{2}C_{2}O_{4} + CrO_{7}^{2-} + 8H^{+} = ^{6}CO_{2} + ^{2}Cr^{3+} + ^{7}H_{2}O^{0.5}$ نتابع بواسطة برمجية خاصة التطور الزمني للتركيز [$^{(5)}Cr^{3+}$] المتشكل

و $[H_2C_2O_4]$ المختفي أثناء التحول فتحصلنا على البيانين التاليين:



السؤال C_2O_4 : يتفاعل حمض الأكساليك $H_2C_2O_4$ مع K^+ مع K^+ مع K^+ مع K^+ مع المقام

برمنغنات البوتاسيوم (K^+,MnO_4^-) حيث K^+ شاردة غير فعالة (متفرجة) لا تكتب في المعادلة عادة .

- 1- اكتب المعادلتين النصفيتين للأكسدة والإرجاع.
 - 2- استنتج المعادلة الإجمالية.

 $(\mathcal{CO}_2/H_2\mathcal{C}_2\mathcal{O}_4)$ ، $(Mn\mathcal{O}_4^{\,-}/Mn^{2+})$: يعطى الثنائيات

من
$$n_1=5 imes10^{-3}mol$$
 من تفاعل بين $n_1=5 imes10^{-3}mol$

$$n_2 = 10^{-2} mol$$
 و $2K^+.S_2O_8^{-2}$

$$({I_2}/{I^-})$$
 ، $\left({S_2}{O_8}^{-2}/{SO_4}^{-2}
ight)$: يعطى الثنائيات

1- اكتب المعادلة المنمذجة للتفاعل الحاصل.

2- هل المزيج ستيوكومتري ؟

<mark>سؤال ﴿03﴾:</mark> نفاعل بين و برمنغنات البوتاسيوم

$$H_2$$
 C_2 O_4 وحمض الأكساليك $\left(C_1.V_1\right)\left(K^+.MnO_4^-\right)$ $\left(C_2.V_2\right)$

تعطى المعادلة المنمذجة للتفاعل:

$$2MnO_4^- + 5H_2C_2O_4 + 6H^+ = 2Mn^{2+} + 10CO_2 + 8H_2O_3$$

1- انجز جدول التقدم.

 ${
m H_2C_2O_4}$ بالاستعانة بجدول التقدم أوجد عبارة تركيز الحمض $({
m V}_T={
m V}_1+{
m V}_2)$. ${
m V}_{g}$ و ${
m V}_{M}$ ، ${
m V}_{T}$ ، ${
m V}_{2}$. ${
m C}_{2}$ في كل لحظة بدلالة ${
m CO}_2$ المنطلق و ${
m V}_{M}$ الحجم المولى حيث : ${
m V}_{a}$.

3- حدد المتفاعل المحد.

يعطي:

$$\begin{cases} C_1 = 10^{-2} \ mol/l \\ V_1 = 50ml \end{cases} \qquad \begin{cases} C_2 = 10^{-2} \ mol/l \\ V_2 = 50ml \end{cases}$$

<mark>السؤال ﴿04﴾ :</mark>

- متى يكون التفاعل سريع (آني)، بطيء، بطيء جدًا؟
 - 2-ليكن المنحني المقابل:
 - كيف تصنف هذا التفاعل

من حيث المدة ؟

لسؤال ﴿05﴾ :

:ففاعل $\left(C_2 \cdot V_2\right) \left(\mathrm{K}^+/\mathrm{MnO_4^-}\right)$ مع $\left(C_1 \cdot V_1\right) \mathrm{H}_2 \mathrm{O}_2$ حيث: $5\mathrm{H}_2 \mathrm{O}_2 + 2\mathrm{MnO_4^-} + 6\mathrm{H}^+ = 5\mathrm{O}_2 + 2\mathrm{Mn}^{2+} + 8H_2 \mathrm{O}_2$

1- أنجز جدول تقدم التفاعل.

 ${
m V}_g$ ثم ${
m [MnO_4^-]}$ ثم ${
m [H_2O_2]}$ ثم ${
m MnO_4^-]}$ ثم كاد المنطلق.

سؤال ﴿06﴾ :

 $(C_2.V_2)(K^+/I^-)$ مع $(C_1.V_1)(2K^+/S_2O_8^{2-})$ نفاعل بین

الأسئلة الشائعة للوحدة الأولى

1- أنجز جدول تقدم التفاعل.

2- أعط عبارة السرعة الحجمية للتفاعل.

t = 10 s عبر عنها بدلالة $[Cr^{3+}]$ و احسبها عند اللحظة -3

 $t=0\ s$ عبر عنها بدلالة $[\mathrm{H}_2\mathrm{C}_2\mathrm{O}_4]$ و أحسبها عند اللحظة -4

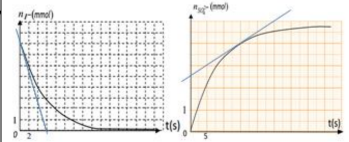
سؤال (11): لتكن معادلة التفاعل التالية:

$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2^-$$

t = 15 s عند اللحظة الحظة عند الدخلة -1

$$t=0$$
 s عند اللحظة (I^-) عند الحظة -2

 $t = 15 \, s$ و $t = 0 \, s$ و اللحظتين -3



سؤال (12): لتكن معادلة التفاعل التالية:

$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

v=0,2 مند اللحظة v=03 عند اللحظة v=03 عند اللحظة

 $^{-}$ استنتج سرعة اختفاء $^{-}$ عند نفس اللحظة.

2- استنتج سرعة تشكل (I_2) عند نفس اللحظة.

لسؤال ﴿13﴾: لتكن المعادلة التالية:

$$S_2 O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

 $v_{Vol} = 0.3 \, mol/l.s$ ذا علمت أن السرعة الحجمية للتفاعل هي

 $V=100\ ml$: عند اللحظة t و حجم المزيج هو

.t استنتج سرعة اختفاء (I^-) عند نفس اللحظة 1.

t استنتج سرعة تشكل $(\mathrm{SO_4^{2-}})$ عند نفس اللحظة 2.

 t_1 و t_2 عند اللحظتين t_1 و و التفاعل عند اللحظتين و التفاعل و التفاعل عند اللحظتين t_1

 $v_2=$ 0,8 mol/s ; $v_1=$ 0,3 $mol/s\,$: نجد

1. ماذا تلاحظ؟

ما هو العامل المسؤول على ذلك؟
 فسر مجهربًا؟

فسر مجہریًا؟ t(s) t(s)

 $n^t = f^t(t)$ في $n^t = f^t(t)$ في ممحت دراسة تفاعل برسم البيان $T_2 = 55 \, ^{\circ}C$ في حالتين من درجة الحرارة: $T_1 = 25 \, ^{\circ}C$

1. انسب كل بيان لدرجة

الحرارة المناسبة

2. ماذا تستنتج ؟

<u>السؤال ﴿16﴾ :</u>

 $C=0.5\ mol/l$ ترکیزه $(H_3O^++\mathrm{Cl}^-)$ ترکیزه الماء

 $m=1\;g$ مع معدن الزنك (Zn) مع معدن $V=50\;mL$ وحجمه

 (Zn^{2+}/Zn) و $(H_3O^+/{\rm H}_2)$: عادلة التفاعل حيث . 1

2. هل يمكن متابعة هذا التحول بطريقة قياس الناقلية ؟علل.

3. برر سبب تناقص الناقلية.

4. أنجز جدول تقدم التفاعل

5. أكتب عبارة الناقلية النوعية $\sigma(t)$ (قانون كلوروش)

6. أثبت أن الناقلية النوعية تعطى بالعلاقة:

 $\sigma(x) = -1550x + 21,5$

7. أثبت أن السرعة الحجمية تعطى بالعبارة:

$$v_{Vol} = -\frac{1}{1550 \cdot V} \cdot \frac{d\sigma}{dt}$$
 $M(Zn) = 65.5 \ g/mol$

عند الدرجة 25°C:

 $\lambda(H_3O^+) = 35.5 \, mS.m^2/mol$ $\lambda(Cl^-) = 7.5 \, mS.m^2/mol \cdot \lambda(Zn^{2+}) = 9 \, mS.m^2/mol$

 (K^+/I^-) مع H_2O_2 بمزج نحضر محلول (S) معزب نحضر محلول (S) مع $\frac{17}{2}$

 $({\rm H_2O_2/H_2O})\,,({\rm I_2/I^-})$ حيث تُعطى الثنائيتان

لغرض متابعة هذا التحول نقوم بتقسيم المحلول عند t=0~s إلى أنابيب متماثلة كل منها يحوى على $ilde{V}=20~ml$.

نريد معايرة (I_2) لهذا عند كل لحظة t نأخذ أنبوب ونضيف له قطع من الجليد والماء البارد ثم نعايره بواسطة (S_2^{-1} 0) قطع من الحجم المضاف عند التكافؤ هو S_2^{-1} 0.

1. أكتب معادلة التفاعل.

2. لماذا نضيف الماء البارد والجليد للأنبوب ؟

 $(S_4O_6^{2-}/S_2O_3^{2-})$, (I_2/I^-) عادلة المعايرة حيث: (3

4. ماهي خصائص تفاعل المعايرة؟

5. أنجز جدول تقدم التفاعل

6. عرف نقطة التكافؤو بين أن تركيز $[I_2]$ يُعطى بالعلاقة:

 $[I_2] = \frac{c V_E}{2 \dot{V}}$

<u>السؤال ﴿18﴾ :</u>

 $C_1=10^{-2}mol/l$ له $(2{
m K}^+/{
m S}_2{
m O}_8^{2-})$ تفاعل بين $V_1=50~ml$ له $V_1=50~ml$ و $V_1=50~ml$ مع $V_2=50~ml$ و $V_2=50~ml$ تعطی المعادلة : $V_2=50~ml$ ${
m S}_2{
m O}_8^{2-}+2{
m I}^-=2{
m S}_4^{2-}+{
m I}_2$

78 - 12 - 2004 - 12 1. أنجز جدول التقدم.

2. أوجد التقدم الأعظمي واستنتج المتفاعل المُحد.

أحسب التركيب المولي (حصيلة المادة) عند نهاية التفاعل.



$$\left\{ \begin{split} &{S_2O_8}^{-2} + {2e^-} &
ightarrow {2SO_4}^{-2} & 1$$
 ۾ ن ڪ $& 1_2 + {2e^-} & 2$

$$S_2 O_8^{-2} + 2I^- = \frac{2SO_4^{-2}}{4} + I_2$$

ملاحظة: لكتابة المعادلة الإجمالية يجب كتابة المعادلتين النصفيتين.

$$\frac{n_1}{n_1} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_1}$$
 عدده المتيوكومتري يجب أن يكون :
$$\frac{n_1}{n_1} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2}$$
 عدده المتيوكومتري :
$$\frac{n_1}{n_1} = \frac{n_2}{n_2} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2}$$
 المنابع عدد فرات العدد المتيوكومتري :
$$\frac{n_1}{n_1} = \frac{n_2}{n_2} = \frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2}$$
 المنابع معادلة $\frac{n_1}{n_1} = \frac{n_2}{n_2}$ ومنه: المزيج ستيوكومتري : $\frac{n_1}{n_2} = \frac{n_2}{n_2}$ المنابع المطرف : $\frac{n_1}{n_2} = \frac{n_2}{n_2}$ المنابع المطرف : $\frac{n_2}{n_1} = \frac{n_2}{n_2}$ المنابع المطرف : $\frac{n_1}{n_2} = \frac{n_2}{n_2}$ المنابع المعادلة ($\frac{n_2}{n_2} = \frac{n_2}{n_2}$

الجواب ﴿03﴾

1- جدول التقدم:

م إ	$2MnO_4^- + 5I$	$H_2C_2O_4 + 6H$	+ =	$2Mn^{2+} +$	10 <i>CO</i> ₂ +	8H ₂ O
ح إ	$C_1.V_1$	$C_2.V_2$	اه. عن	0	0	.ها ع
ح و	$C_1.V_1-2x$	$C_2.V_2 - 5x$		2 <i>x</i>	10 <i>x</i>	
ح ن	$C_1.V_1$ $-2x_{max}$	$C_2.V_2$ $-5x_{max}$	تق	$2x_{max}$	$10x_{max}$	بي

ملاحظة: - يكون دوما H_20 بوفرة لأنه مذيب (في الوحدة الأولى) .

يكون H^+ أو H^+ بوفرة إذا وجد ثلاث متفاعلات في المعادلة وهو من بينهم وإلا فليس بوفرة (في التمارين يقال وسط حمضي).

1- من جدول التقدم نجد:

$$n(H_2C_2O_4) = C_2.V_2 - 5x = [H_2C_2O_4].V_T....(1)$$
 المعادلة الإجمالية نضرب كل معادلة $n(CO_2) = 10x = \frac{V_g}{V_M}....(2)$ المعادلة الإجمالية نضر (2) المعادلة الإجمالية نضر (3) المعادلة الإجمالية نضر (4) المعادلة المعادلة الإجمالية نضر (5) المعادلة الإجمالية نضر (1) المعادلة ا

$$\begin{cases} [H_2C_2O_4] = \frac{C_2 \cdot V_2 - 5x}{V_T} \dots \dots \dots \dots (3) \\ x = \frac{V_g}{10 V_M} \dots \dots \dots \dots (4) \end{cases}$$

نعوض المعادلة (4) في (3) فنجد:

$$[H_2C_2O_4] = \frac{C_2.V_2 - 5\frac{V_g}{10V_M}}{V_T} = \frac{C_2.V_2}{V_T} - \frac{V_g}{2V_M.V_T}$$

$$= \frac{C_2.V_2}{V_T} - \frac{V_g}{2V_M.V_T}$$

$$\begin{cases} C_1 \cdot V_1 - 2x_{max \, 1} = 0 \\ C_2 \cdot V_2 - 5x_{max \, 2} = 0 \end{cases} \rightarrow \begin{cases} x_{max \, 1} = \frac{c_1 \cdot v_1}{2} \\ x_{max \, 2} = \frac{c_2 \cdot v_2}{5} \end{cases}$$

$$x_{max 1} = \frac{c_1 \cdot v_1}{2} = \frac{10^{-2} \times 50 \times 10^{-3}}{2} = 0,25 \ mmol$$

$$(x_{max 2} = \frac{c_2 \cdot v_2}{5} = \frac{10^{-2} \times 50 \times 10^{-3}}{5} = 0,1 \text{ mmol}$$
 بما أن:

جواب (01): لكتابة المعادلات انطلاقا من الثنائيات طبعا نتبع الخطوات التالية:

- من كل ثنائية نكتب المؤكسد في طرف والمرجع في الطرف الثاني حيث يكون المتفاعل (الذي يعطى في بداية التمربن) دائما على اليسار.

$$\begin{cases} MnO_4^- = Mn^{2+} \\ H_2C_2O_4 = CO_2 \end{cases}$$

بتغيير العدد الستيوكومتري.

$$\begin{cases} Mn{O_4}^- = Mn^{2+} \\ H_2C_2O_4 = {\color{red} 2}CO_2 \end{cases}$$

الذي يملك أقل عدد من الأوكسجين.

$$\begin{cases} MnO_4^- = Mn^{2+} + 4H_2O \\ H_2C_2O_4 = 2CO_2 \end{cases}$$

- نوازن في كل معادلة $\langle 0
angle$ بإضافة $\langle H^+
angle$ إلى الطرف المنقوص :

$$\begin{cases} MnO_4^- + 8H^+ = Mn^{2+} + 4H_2O \\ H_2C_2O_4 = 2CO_2 + 2H^+ \end{cases}$$

5- نوازن الشحنة بإضافة الإلكترونات (حذاري الإلكترون شحنته سالبه e^-) للطرف الأكبر شحنة:

$$\begin{cases} MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- = Mn^{2+} + 4H_2O \\ H_2C_2O_4 = 2CO_2 + 2H^+ + 2e^- \end{cases}$$

في عدد صحيح أصغري بحيث إذا جمعنا (من 1 + من 2) تختفي الإلكترونات:

$$\begin{cases} 2 \times (MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- = Mn^{2+} + 4H_20) \\ 5 \times (H_2C_2O_4 = 2CO_2 + 2H^+ + 2e^-) \end{cases}$$

7- للحصول على المعادلة الإجمالية نجمع المعادلتين النصفيتين طرف لطرف وتنسيط ما يمكن تنسيطه من H_2^+ و طرف

 $2MnO_4^- + 5H_2C_2O_4 + 6H^+ = 2Mn^{2+} + 10CO_2 + 8H_2O_4$ الموازنة بـ H_3 ىكفى إضافة H_2 0 للطرفين بنفس عدد H_2 0 للمرفين المساعد عدد $:H^+$

$$H^+ + H_2O \to H_3O^+$$

$$2MnO_4^- + 5H_2C_2O_4 + 6H_3O^+ = 2Mn^{2+} + 10CO_2 + 14H_2O$$

لحواب (02): كتابة المعادلة الاجمالية:



$x_{max} =_{max \ 1} = 0,1 \ mmol$ فإن:

ومنه حمض الأوكساليك $H_2C_2O_4$ هو المتفاعل المحد.

الجواب ﴿04<u>﴾:</u>

1-يصنف التفاعل إلى:

- 1. تفاعل سربع: هو الذي يحدث في أقل من ثانية.
- 2. تفاعل بطيء: يدوم من بضع ثواني إلى بضع ساعات.
- 3. تفاعل بطيء جداً: يدوم من أيام إلى بضع سنوات.
 - يصنف هذا التفاعل ضمن التفاعلات البطيئة.

الجواب ﴿05﴾

1- جدول التقدم:

م إ	$5H_2O_2 + 2MnO_4^- + 6H^+ = 5O_2 + 2Mn^{2+} + 8H_2O$					
ح إ	$C_1.V_1$	C_2 . V_2	اه. ع.	0	0	اه. ع.
ح و	$C_1.V_1-5x$	$C_2.V_2-2x$		5 <i>x</i>	2 <i>x</i>	
ح ن	$C_1.V_1$ $-5x_{max}$	$C_2.V_2$ $-2x_{max}$	تې	$5x_{max}$	$2x_{max}$	تې

- $V_T = V_1 + V_2$ استنتاج العلاقة بين ${\cal X}$ و مختلف المقادير : بحيث -2
 - 3- جدول التقدم نجد:

$$\begin{array}{c|cccc}
n(O_2) & n(MnO_4^-) & n(H_2O_2) \\
= 5x & = C_2.V_2 - 2x & = C_1.V_1 - 5x \\
n(O_2) & n(MnO_4^-) & n(H_2O_2) \\
= \frac{V_g}{V_M} & = [MnO_4^-].V_T & = [H_2O_2].V_T \\
x = \frac{V_g}{5V_M} & x = \frac{c_2.V_2 - [MnO_4^-].V_T}{2} & x = \frac{C_1.V_1 - [H_2O_2].V_T}{5}
\end{array}$$

<u>لجواب ﴿06﴾:</u>

ً- جدول التقدم:

م إ	$S_2O_8^{2-}$	$+ 2I^- =$	$2SO_4^{2-}$	+ I ₂
ح إ	$C_1.V_1$	$C_2.V_2$	0	0
ح و		$C_2.V_2 - 2x$		x
حن	$C_1.V_1 - x_{max}$	$C_2.V_2 - 2x_{max}$	$2x_{max}$	x_{max}

2- من جدول التقدم نجد:

$$\begin{cases} n(I_2) = x = [I_2].V_T & \dots \dots (1) \\ n(I^-) = C_2.V_2 - \frac{2}{2}x = [I^-].V_T & \dots \dots (2) \\ [I_2] = \frac{x}{V_T} & \text{ the left} \end{cases}$$
 من المعادلة (1) لدينا:

$$x = \frac{C_2.V_2 - [I^-].V_T}{2}$$
 من المعادلة (2) لدينا: يعوض عبارة x في المعادلة (1) فنجد:

$$[I_2] = \frac{\frac{C_2.V_2 - [I^-].V_T}{2}}{V_T} = \frac{C_2V_2}{2V_T} - \frac{[I^-]}{2}$$

لجواب ﴿07﴾

$$x(t_{1/2}) = \frac{x_0 + x_f}{2} = \frac{0+3}{2} = 1,5 \text{ mmol}$$

 $t_{1/2}=3.1s:$ بالإسقاط على البيان ثم على محور الأزمنة نجد

ہم جدا

- إذا طلب منك تحديد زمن نصف التفاعل من البيان في أي منحنى
- يعطى لك في هذه الوحدة مهما كان متزايد أو متناقص اتبع الخطوات التالية:
 - $X(t_{1/2}) = \frac{X_0 + X_f}{2}$ احسب القيمة -
- 2- النتيجة المحصل عليها ابدأ لحساب من الصفروعينها على محور التات.
- $t_{1/2}$ ثم اسقطها على البيان ثم على محور الأزمنة فتجد القيمة -3

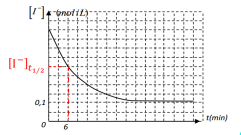
لجواب ﴿08﴾ :

. $[I^{-}]_{0} = 0.5 \, mol/l$ -1

 $:t_{1/2}$ -2 ايجاد

$$[I^{-}](t_{1/2}) = \frac{[I^{-}]_{0} + [I^{-}]_{f}}{2} = \frac{0.5 + 0.1}{2} = 0.3 \text{ mol/l}$$

نحسب من الصفر ونعين القيمة على محور التركيز ثم نسقط على البيان ثم على محور الأزمنة فنجد: $t_{1/2}=6~s$



ىهم جدا:

ف العلاقة (*).

يطلب كثيرا في التمارين حساب السرعة الحجمية للتفاعل لذا نستعمل الخطوات التالية لحسابها:

 $v_{Vol} = rac{1}{V_T} rac{dx}{dt}$ (st) أولاً: نكتب عبارتها فنقول لدينا

ثانيا: نعتمد في حسابها دوماً على البيان لذا ننظر إلى البيان ماذا لدينا على محور التراتيب هل هو تركيز $\begin{bmatrix} & 1 \\ 1 \end{bmatrix}$ (وهو الغالب) أو كمية المادة n أو تقدم x أو الناقلية n أوإلخ (طبعا كلها بدلالة الزمن). ثالثا: نستخرج عبارة x بدلالة ما هو موجود على محور التراتيب ($\begin{bmatrix} & 1 \\ 1\end{bmatrix}$ أو n أو n أو n أو n أو n أو n أو كلاقة تعطى أو طلب استنتاجها في سؤال قبله ثم نعوضها التقدم أو علاقة تعطى أو طلب استنتاجها في سؤال قبله ثم نعوضها

رابعا: مع التبسيط نتحصل على علاقة من الشكل: dn . dl . . dl . . . dl .

$$artheta_{vol} = artheta_{vol} imes \dfrac{dn}{dt}$$
 عدد $artheta_{vol} = artheta_{vol} imes \dfrac{dl}{dt}$

$$(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}x=[\mathbf{C}\mathbf{r}^{3+}].V_T$$
 عدد $(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}$ عدد $(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}$ عدد $(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}$ عدد $(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}$ عدد $(\mathbf{r}^{3+})=\mathbf{2}$ عدد عدد الاشتقاق:

ا. مشتق ثابت يعطي صفر
$$a/\frac{da}{dt}=0$$
 ثابت).

$$\frac{d\left(\frac{\left[\ \right]}{a}\right)}{dt} = \frac{1}{a}\frac{d\left[\ \right]}{dt} \qquad \text{if} \qquad \frac{d\left(a\left[\ \right]\right)}{dt} = a\frac{d\left[\ \right]}{dt}$$
 كما يلي: $\frac{d\sigma}{dt}$ الم أو $\frac{d\sigma}{dt}$ أو $\frac{d\sigma}{dt}$ أو $\frac{d\sigma}{dt}$... إلخ .

$$\frac{dt}{dt}$$
 $\frac{dt}{dt}$ $\frac{d$

$$t=10$$
 عند اللحظة t التي طلب الحساب عندها ثم نسقطها على المنحنى. عند اللحظة $t=10$

ن. نشكل مثلث لا صغير و لا كبير ثم نعين α .

. tan
$$lpha=rac{1}{1+\mathrm{lab}}$$
ث. نحسب

ج. المشتق يساوي
$$\alpha$$

 $artheta_{vol} = \Delta$ عدد imes المشتق imes عدد الخير يكون لدينا: (mol/l. s) المشتق ذا طلب منك حساب سرعة التفاعل نقوم بنفس الخطوات لكن لا

نقسم على الحجم الكلي للمزيج (حالة
$$\frac{dn}{dt}$$
 أو $\frac{dx}{dt}$) ،إذا حسبت نضرب في الحجم الكلي للمزيج . $\frac{d[\]}{dt}$

الحظة هامة: يرجى الانتباه للوحدات في المحاور.

- من بيان التقدم بدلالة الزمن نستنتج سرعة اللحظية للتفاعل:

$$\theta_0 = \frac{dx}{dt} = \frac{(3-0) \times 10^{-3}}{4.5 - 0} = 6,67 \times 10^{-3} \, mol/min$$

لسرعة الحجمية للتفاعل: هي سرعة التفاعل في وحدة الحجوم .

$$\theta_V = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} = \frac{6.67 \times 10^{-3}}{100 \times 10^{-3}} = 6.67 \times 10^{-2} \, mol/l. \, min$$

جدول تقدم التفاعل:

م إ	$3H_2C_2O_4 + CrO_7^{2-} + 8H^+ = 6CO_2 + 2Cr^{3+} + 7H_2O$					
ح إ	n_0	n'_0	اه. ع	0	0	ig.
ح و	$n_0 - 3x$	$n_0' - 5x$		6 <i>x</i>	2 <i>x</i>	
ح ن	$n_0 - 3x_{max}$	$n'_0 - 5x_{max}$	الم	$6x_{max}$	$2x_{max}$	تع

عبارة السرعة الحجمية للتفاعل:

$$\vartheta_V = \frac{1}{V_T} \frac{dx}{dt}$$

التعبير عن السرعة الحجمية بدلالة [Cr³⁺]:

من جدول التقدم نجد:

 $n(Cr^{3+}) = 2x = [Cr^{3+}].V_T$ $\chi = \frac{[Cr^{3+}].V_T}{2}$

بالتعويض في عبارة السرعة الحجمية نجد:

$$\vartheta_V = \frac{1}{V_T} \frac{dx}{dt} = \frac{1}{V_T} \frac{d \frac{[Cr^{3+}].V_T}{2}}{dt} = \frac{V_T}{2V_T} \frac{d[Cr^{3+}]}{dt}$$

$$\vartheta_V = \frac{1}{2} \frac{d[Cr^{3+}]}{dt}$$

من البيان نستنتج المقدار $\frac{d[\operatorname{cr}^{3+}]}{dt}$ والذي يمثل ميل المماس للبيان

$$\theta_V = \frac{1}{2} \times \frac{(7-2) \times 10^{-3}}{15-3} = 2.1 \times 10^{-4} \, mol/l. \, s$$

4- التعبير عن السرعة الحجمية بدلالة $[H_2C_2O_4]$:

من جدول التقدم نجد:

$$n(H_2C_2O_4) = n_0 - \frac{3}{3}x = [H_2C_2O_4].V_T$$

$$x = \frac{n_0 - [H_2C_2O_4].V_T}{3} : 4.5$$

بالتعويض في عبارة السرعة الحجمية نجد:

$$\vartheta_{V} = \frac{1}{V_{T}} \frac{dx}{dt} = \frac{1}{V_{T}} \frac{d \frac{n_{0} - [H_{2}C_{2}O_{4}].V_{T}}{3}}{dt} = -\frac{V_{T}}{3V_{T}} \frac{d[H_{2}C_{2}O_{4}]}{dt}$$

$$\vartheta_V = rac{1}{3} rac{d[ext{H}_2 ext{C}_2 ext{O}_4]}{dt}$$
 :ومنه

من البيان نmتنتج المقدار $rac{d[ext{H}_2 ext{C}_2 ext{O}_4]}{dt}$ والذي يمثل ميل المماس للبيان : t = 0s عند اللحظة

$$\theta_V = -\frac{1}{3} \times \frac{(8-0) \times 10^{-3}}{0-6} = 4.4 \times 10^{-4} \, mol/l.s$$

لجواب (11): لتكن معادلة التفاعل التالية:

$$S_2 O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

t = 15 s عند اللحظة (SO_4^{2-}) عند اللحظة -1

$$\vartheta_{\text{SO}_4^{2-}}(t=15\ s) = \frac{dn_{\text{SO}_4^{2-}}}{dt}$$

 $t=15\ s$ في اللحظة $n_{{
m SO}_4^{2-}}=f(t)$ وتمثل ميل المماس للبيان

$$\theta_{\text{SO}_4^{2-}}(t=15\ s) = \frac{(4-2.5)\times 10^{-3}}{15-0} = 0.1\ mmol/s$$

t=0 s عند اللحظة (I^-) عند الحظة -2

$$\vartheta_{\mathrm{I}^{-}}(t=0\;s) = -\frac{dn_{\mathrm{I}^{-}}}{dt}$$

. t=15~s في اللحظة $n_{ extsf{ iny I}^-}=g(t)$ وتمثل ميل المماس للبيان

$$\theta_{\text{I}^-}(t=0s) = -\frac{(8-0) \times 10^{-3}}{0-6} = 1.33 \, \text{mmol/s}$$

t = 15 s و t = 0 s و t = 15 s و t = 0 و 3

العامل المسؤول على ذلك هو التركيز الابتدائي للمتفاعلات
 عندما ينقص التركيز تنقص سرعة التفاعل) تناقص تراكيز
 المتفاعلات.

التفسير المجهري: عند تناقص عدد الأنواع الكيميائية في المحلول يتناقص احتمال حدوث تصادمات فعالة وبذلك تتناقص سرعة حدوث التفاعل.

لجواب ﴿15﴾:

ممحت دراسة تفاعل برسم البيان n=f(t) في حالتين من درجة محت دراسة تفاعل برسم البيان $T_2=55~^{\circ}C~; T_1=25~^{\circ}C~$

1- نسب كل بيان لدرجة الحرارة المناسبة:

. $T_2 = 55 \, {}^{\circ}C$ البيان أ: درجة الحرارة

. $T_1=25~^{\circ}C$ البيان ب: درجة الحرارة

الاستنتاج: نستنتج أنه كلما كانت درجة الحرارة أكبركان التفاعل أسرع وينتهى في مدة زمنية أقل.

الجواب ﴿16﴾:

 $C=0,5\ mol/l$ تركيزه $(H_3O^++Cl^-)$ تركيزه $m=1\ g$ مع معدن الزنك (Zn) كتلته $V=50\ mL$ -2- كتابة معادلة التفاعل:

$$\begin{cases} 2H_3O^+ + 2e^- \to H_2 + 2H_2O \\ Zn \to Zn^{2+} + 2e^- \end{cases}$$

4- جدول تقدم:

	$2H_3O^+ +$	$Zn \rightarrow Zn^2$	+ + H	2 + 2	H ₂ 0
ح إ	$n_0 = C.V$ $= 0.025 mol$	$ \dot{n_0} = \frac{m}{M} \\ = 0.016 mol $	0	0	بوف
ح و	$n_0 - 2x$	$n_0' - x$	x	x	'(۵:
ح ن	$n_0 - 2x_{max}$	$n_0' - x_{max}$	x_{max}	x_{max}	

 $\sigma(t)$ - كتابة عبارة الناقلية النوعية $\sigma(t)$ (قانون كلوروش). $\sigma(t) = \lambda_{H_3O^+}[H_3O^+] + \lambda_{Cl^-}[Cl^-] + \lambda_{Zn^{2+}}[Zn^{2+}]$ - 6- اثبات علاقة الناقلية النوعية:

$$\sigma(\mathbf{x}) = \lambda_{H_3O^+} \left(\frac{n_0 - 2\mathbf{x}}{V} \right) + \lambda_{Cl^-} \left(\frac{n_0}{V} \right) + \lambda_{Zn^{2+}} \left(\frac{\mathbf{x}}{V} \right)$$
$$\sigma(\mathbf{x}) = \frac{n_0}{V} \lambda_{H_3O^+} - \frac{2\mathbf{x}}{V} \lambda_{H_3O^+} + \lambda_{Cl^-} \left(\frac{n_0}{V} \right) + \lambda_{Zn^{2+}} \left(\frac{\mathbf{x}}{V} \right)$$

$\vartheta(t = 0 \ s) = \frac{\vartheta_{\text{I}^-}}{2} = 0.67 \ mmol/s$ $\vartheta(t = 15 \ s) = \frac{\vartheta_{\text{SO}_4^{2-}}}{2} = 0.05 \ mmol/s$

<u> جواب ﴿12﴾ :</u>

لدينا معادلة التفاعل التالية:

$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

. $t=5\,s$ عند اللحظة v=0.2~mol/s عند اللحظة

- استنتاج سرعة اختفاء (I^-) عند نفس اللحظة.

$$\theta_{1-}(t=5s) = 2v = 2 \times 0.2 = 0.4 \, mol/s$$

4- استنتاج سرعة تشكل ($m I_2$) عند نفس اللحظة.

$$\vartheta_{SO_4^{2-}}(t=5s) = v = 0.2 \, mol/s$$

جواب ﴿13﴾ :

لتكن المعادلة التالية:

$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

 $v_{Vol} = 0.3 \, mol/l.s$ إذا علمت أن السرعة الحجمية للتفاعل هي

 $V=100\ ml$: عند اللحظة t و حجم المزيج التفاعلي هو

. استنتاج سرعة اختفاء (I^-) عند نفس اللحظة

$$v_{Vol} = rac{artheta}{V_T} = rac{artheta_{
m I}^-}{2V_T}$$
لدينا:

$$\theta_{\mathrm{I}^-} = 2V_T v_{Vol}$$
 :و منه

$$\theta_{\Gamma} = 2 \times 0.1 \times 0.3 = 0.06 \text{ mol/s}$$

t عند نفس اللحظة t استنتج سرعة تشكل (I_2) عند نفس اللحظة t

$$v_{Vol} = rac{artheta}{V_T} = rac{artheta_{
m I_2}}{V_T}$$
لدينا:

$$\vartheta_{\mathrm{I}^{-}} = V_{T} v_{Vol}$$
 ومنه:

$$\vartheta_{\rm I^-}=0.1\times0.3=0.03\;mol/s$$

هم جدا:

في أغلب الحالات يطلب استنتاج سرعة التشكل أو الاختفاء بعد حساب سرعة التفاعل أو السرعة الحجمية للتفاعل، وهنا نعتمد على علاقة جد مهمة .

حيث إذا كان معادلة التفاعل من الشكل:

$$3A + 2B = 4C + 3D$$

يصبح لدينا:

$$\vartheta = \frac{1}{3} \vartheta_A = \frac{1}{2} \vartheta_B = \frac{1}{4} \vartheta_C = \frac{1}{3} \vartheta_D$$

أنظر ملخص السرع صفحة 2

لجواب ﴿14﴾:

 $:t_{2}$ و t_{1} و عند اللحظتين و يعتب مرعة التفاعل عند اللحظتين

نجد:

$$v_1 = 0.3 \ mol/s$$
; $v_2 = 0.8 \ mol/s$

1- نلاحظ أن سرعة التفاعل تتناقص.



ئص تفاعل المعايرة : تام وسريع .	- خص
---------------------------------	------

6- جدول تقدم التفاعل:

م إ	I_2 +	$2S_2O_3^{2-} =$	2 <i>I</i> ⁻ +	$S_4O_6^{2-}$
ح إ	C_1 . V	C.V	0	0
ح ت	$C_1.\dot{V}-x_E$	$C.V_E - 2x_E$	$2x_E$	x_E

7- تعريف نقطة التكافؤ: هي النقطة التي يكون فيها المزيج ستيوكومتري.

بما أن المزبج ستيوكومتري عند نقطة التكافؤنجد:

$$\frac{n_0(I_2)}{1} = \frac{n_E(S_2O_3^{2-})}{\frac{2}{2}}$$

$$n_0(I_2) = [I_2]. \dot{V} = \frac{n_E(S_2O_3^{2-})}{\frac{2}{2}} = \frac{C.V_E}{2}$$

$$[I_2] = \frac{CV_E}{2\dot{V}}$$

 $C_1 = 10^{-2} mol/l$ له $(2K^+/S_2O_8^{2-})$ تفاعل بين

$$C_2=10^{-2} mol/l$$
 له $({
m K}^+/{
m I}^-)$ له $V_1=50~ml$

و $V_2=50\ ml$ تعطى المعادلة :

$$S_2O_8^{2-} + 2I^- = 2SO_4^{2-} + I_2$$

·- جدول التقدم:

م إ	$S_2O_8^{2-}$ -	$+ 2I^- =$	2SO ₄ ²⁻	+ I ₂
ح إ	$C_1.V_1$	C_2 . V_2	0	0
ح و	$C_1.V_1-x$	$C_2.V_2-2x$	2 <i>x</i>	x
حن	$C_1.V_1 - x_{max}$	$C_2.V_2 - 2x_{max}$	$2x_{max}$	x_{max}

2- إيجاد التقدم الأعظمي واستنتاج المتفاعل المُحد:

نفرض أن شوارد
$$S_2 O_8^{2-}$$
تنتهي أولاً:

$$C_1.V_1 - x_{max1} = 0$$

$$x_{max1} = C_1.V_1 = 10^{-2} \times 50 \times 10^{-3} = 0.5 mmol$$

نفرض أن شوارد
$$^{-}$$
 $^{-}$ تنتهي أولاً:

$$C_2.V_2 - \frac{2}{2}x_{max2} = 0$$

$$x_{max2} = \frac{C_2 \cdot V_2}{2} = \frac{10^{-2} \times 50 \times 10^{-3}}{2} = 0.25 mmol$$

بما أن: $x_{max2} < x_{max1}$

$$x_{max} = x_{max1} = 0,25 \ mmol$$
 فإن:

ومنه شوارد I^- هي المتفاعل المحد .

3- حساب التركيب المولي (حصيلة المادة) عند نهاية التفاعل:

$$n_f(S_2O_8^{2-}) = c_1.V_1 - x_{max} = 0.5 - 0.25 = 0.25mmol$$

 $n_f(I^-) = c_2.V_2 - 2x_{max} = 0.5 - 2 \times 0.25 = 0mmol$
 $n_f(SO_4^{2-}) = 2x_{max} = 2 \times 0.25 = 0.5mmol$
 $n_f(I_2) = x_{max} = 0.25mmol$

$$\sigma(\mathbf{x}) = \frac{\mathbf{x}}{V} (\lambda_{Zn^{2+}} - 2\lambda_{H_30^+}) + \frac{n_0}{V} (\lambda_{H_30^+} + \lambda_{Cl^-})$$

$$\sigma(\mathbf{x}) = \frac{\mathbf{x}}{50 \times 10^{-6}} (9 - (2 \times 35,5)) \times 10^{-3}$$

$$+ \frac{0.025}{50 \times 10^{-6}} (35.5 + 7,5) \times 10^{-3}$$

$$\sigma(x) = -1240x + 21,5...$$
 (*)

<mark>هم جدا:</mark> عندما نقوم بتعويض قيم المقادير في عبارة الناقلية

 $[I_2]$ ناخذ الحجم V بـ (m^3) و الناقلية النوعية المولية λ بـ $(S.m^2/mol)$ - تبيان علاقة التركيز

7- إثبات عبارة السرعة الحجمية:

$$v_{Vol} = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$$
(**):لدينا:

$$x = -\frac{21,5-\sigma}{1240}.....(***)$$

نعوض (*)في(***)فنجد:

$$v_{Vol} = \frac{1}{V} \frac{d - \frac{21,5 - \sigma}{1240}}{dt}$$

$$v_{Vol} = -\frac{1}{1240 \cdot V} \cdot \frac{d\sigma}{dt}$$

 (K^+/I^-) مع H_2O_2 جواب H_2O_2 معرمحلول (S) بمزج

 $(H_2O_2/H_2O), (I_2/I^-)$ ييث تُعطى الثنائيتان:

غرض متابعة هذا التحول نقوم بتقسيم المحلول عند $t=0\ s$ إلى . $V_1 = 20 \ ml$ أنابيب متماثلة كل منها يحوى على

رىد معايرة (I_2) لهذا عند كل لحظة t نأخذ أنبوب ونضيف له قطع من الجليد والماء البارد ثم نعايره بواسطة

تركيزه C فكان الحجم المضاف عند ($2Na^+ + S_2O_3^{2-})$ V_{E} التكافؤ هو

- كتابة معادلة التفاعل:

$$\begin{cases} H_2 O_2 + 2H^+ + 2e^- \to 2H_2 O & 1 & 1 \\ 2I^- \to I_2 + 2e^- & 2 & 2 \end{cases}$$

$$H_2O_{2(aq)} + 2I^-_{(aq)} + 2H^+_{(aq)} \rightarrow I_{2(aq)} + 2H_2O_{(l)}$$
 -2

3- نضيف الماء البارد والجليد لإيقاف التفاعل في اللحظة المعتبرة t.

كتابة معادلة تفاعل المعايرة:

$$\left\{ \begin{array}{ll} 2S_2{O_3}^{2-}
ightarrow S_4{O_6}^{2-} + 2e^- & 1_0$$
 ۾ ن د $I_2 + 2e^-
ightarrow 2I^- & 2_0$

$$I_{2(aq)} + \frac{2}{3}S_2O_3^{2-} = \frac{2}{3}I_{(aq)} + S_4O_6^{2-}$$