

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التربية الوطنية

elbassair.net

جنة الطرائق

للسنة الثالثة من التعليم الثانوي

العام والتكنولوجي

شعبة تقني رياضي

3



أستاذ أليوج فوج
الكيمياء *

elbassair.net

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة التربية الوطنية

akbariencdarifkayatfranji

هندسة الطرق

السنة الثالثة من التعليم الثانوي العام والتكنولوجي

شعبة تقني رياضي

الإشراف التربوي

زيوش مданی مفتش التربية والتكوين

المؤلفون

زيوش مدانی	مفتش التربية والتكوين
قدور بدر الزمان	مفتش التربية والتكوين
شلالي ناصر	أستاذ التعليم الثانوي
بن عليا مصطفى	أستاذ التعليم الثانوي
زياش عبد الرزاق	مفتش التربية والتكوين
أيت مزيان نورة	مفتش التربية والتكوين
صدقي نضيرة	أستاذ التعليم الثانوي
أستاذة التعليم الثانوي	أستاذة التعليم الثانوي
مفتاح عبد العزiz	مفتاح عبد العزiz

بسم الله الرحمن الرحيم

إن تعلم هندسة الطرائق يدخل ضمن إصلاح البرامج التعليمية الذي يهدف إلى مواكبة التطور الحاصل في مختلف المجالات العلمية والتكنولوجية. هذا الفرع الهندسي الذي تم تطويره في السنوات الأخيرة يتدخل في قطاعات متعددة:

- ↳ مراقبة و معالجة النفايات لحماية البيئة.
- ↳ تكرير البترول و صناعة المنتجات البتروكيميائية.
- ↳ الصناعة الصيدلانية (صناعة الأدوية).
- ↳ استخلاص أجسام انطلاقا من نباتات من أجل صناعة مواد التجميل.
- ↳ الصناعة التحويلية الفلاحية الغذائية.
- ↳ معالجة المياه.
- ↳ مخابر الاختبارات والتحاليل والمراقبة.
- ↳ صناعة المنظفات وصناعة الأسمدة ... إلخ

وفي هذا الإطار يسربنا أن نضع بين أيدي تلاميذ السنة الثالثة تقني رياضي هذا الكتاب في مادة التكنولوجيا فرع هندسة الطرائق أعد وفقا للمنهاج الرسمي الذي جاء في إطار إصلاح المنظومة التربوية ويأتي كمسند يعين الأساتذة على تدريس هذه المادة وتمكين المتعلمين من توظيف ودعم المعرف المكتسبة و تعميقها و تعزيزها بمعارف جديدة تشي رصيدهم المعرفي وربطها بالجانب التطبيقي يحتوي هذا الكتاب على أربعة مجالات تعلمية مطابقة للمنهاج الرسمي لمادة التكنولوجيا هندسة الطرائق

المجال الأول :

الكيمياء العضوية ويتناول هذا المجال:



- * الفحوم الهيدروجينية
- * الوظائف الأكسجينية
- * الأمينات
- * البوليمرات
- * المجال الثاني :
* الكيمياء الحيوية يتناول هذا المجال:
- * الأحماض الأمينية
- * البتيدات والبروتينات
- * الإنزيمات

المجال الثالث : الديناميكا الحرارية

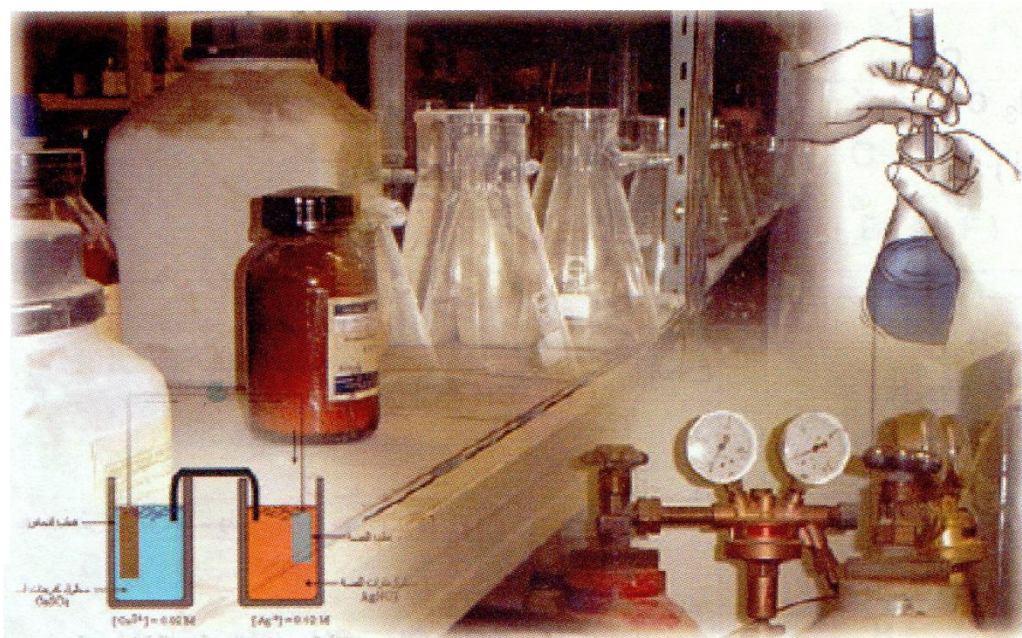
المجال الرابع : الكيمياء الحركية

نرجو أن يكون هذا الكتاب مفيدا للأساتذة وال المتعلمين و أن يكون أداة عمل إضافية تساعدهم على تحقيق الأهداف المرجوة من تدريس مادة التكنولوجيا هندسة الطرائق

والله ولي التوفيق

المؤلفون

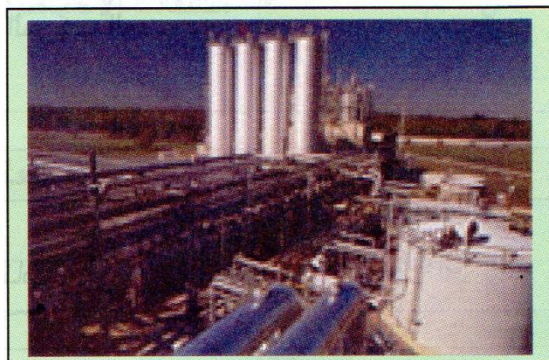
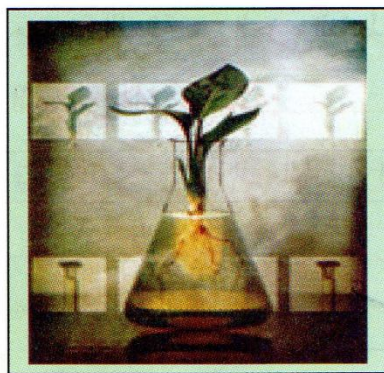
الكيمياء العضوية



مدخل إلى الكيمياء العضوية:

الكيمياء العضوية من الممكن أن تعرف ببساطة بأنها كيمياء مركبات الكربون. وكلمة عضوية **Organique** ناشئة من كون المركبات العضوية يحصل عليها من مصادر نباتية و حيوانية، أي أنها تستمد من الكائنات الحية.

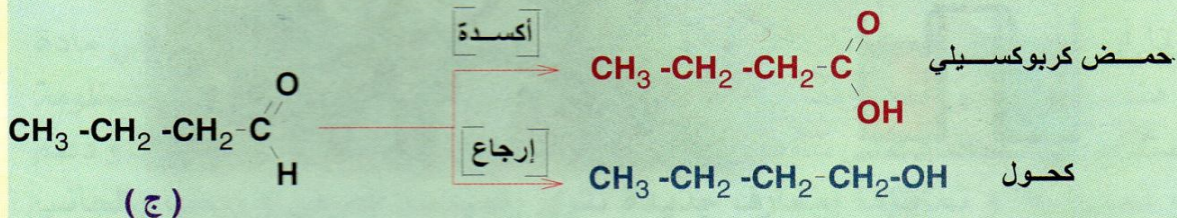
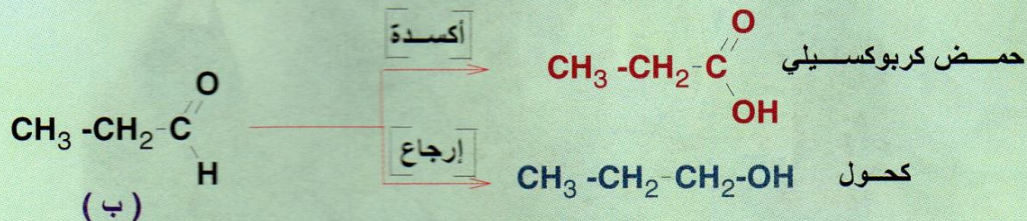
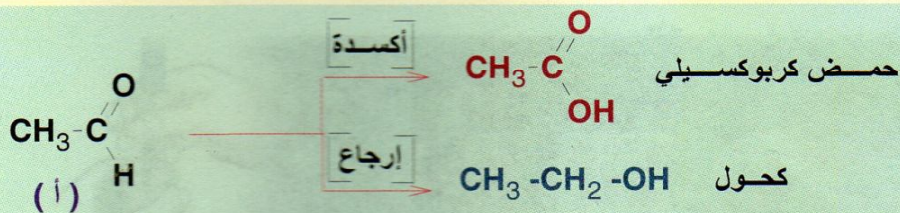
إن دراسة الكيمياء العضوية مهمة جداً في الكثير من المجالات التي تؤثر بشكل مباشر أو غير مباشر في حياة الإنسان و سعادته. فهي كيمياء المكونات الأساسية للنباتات و الحيوانات، كالبروتينات و الكربوهيدرات و الفيتامينات و المواد الدهنية والأنزيمات والهرمونات وغيرها، كما أن المركبات العضوية مهمة في صناعة الملابس التي نلبسها، والوقود الذي نستعمله في المصانع، و السيارات و الطائرات و السفن، كما تدخل في صناعة الورق والمطاط و البلاستيك، والمبيدات الحشرية و الأسمدة، و المتغيرات وغيرها.



يعد البترول والغاز الطبيعي والفحم من أهم المصادر التي نحصل منها على الكثير من المركبات العضوية و لتسهيل معرفة هذا العدد الكبير من المركبات العضوية، فقد قسم إلى عدد من المجموعات التي لها تشابه كبير في الخواص الفيزيائية والكيميائية.

1- المجموعة الفعالة:

المجموعة الفعالة هي ذرة أو مجموعة من الذرات توجد في تركيب جزء المركب العضوي و التي تحدد فعاليته.



من خلال المثال فإن كل من المركبات أ ، ب ، ج تحتوي المجموعة $-\overset{\text{O}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}}$ المميزة للألدهيدات. لهذه المركبات الثلاث صفات و خواص كيميائية مشابهة فكل واحد منها يمكن أكسدته إلى حمض كربوكسيلي أو إرجاعه إلى كحول.

وكما يتضح من التفاعلات السابقة أنه على الرغم من اختلاف البنية التركيبية للمركبات الثلاثة إلا أنها جميعاً تعطي نواتج مشابهة نظراً لوجود المجموعة الفعالة للألدهيد ($-\text{CHO}$) المشتركة في بنيتها بغض النظر عن بقية الجزء. وعليه فإن المجموعة الفعالة هي الجزء النشط في جزء المركب العضوي.

2- أهم المجموعات الفعالة:

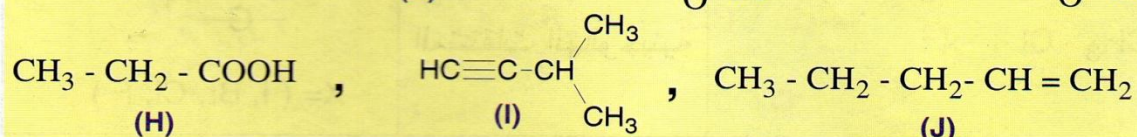
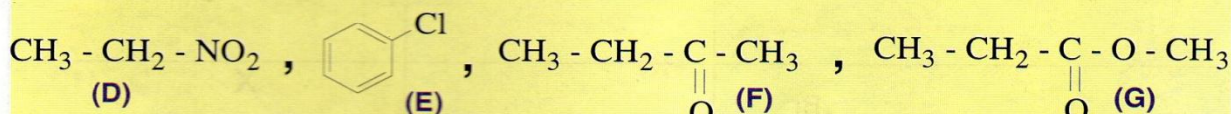
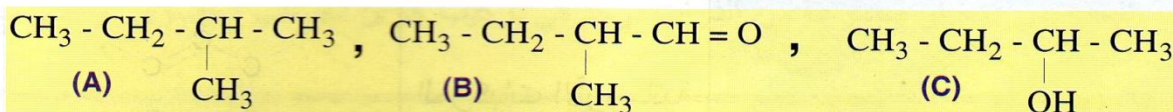
أمثلة	الوظيفة العضوية	بنية المجموعة الفعالة
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3-\text{C}-\text{H} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	الألكانات	$\cdot-\overset{\cdot}{\underset{\cdot}{\text{C}}}-\cdot$
$\text{CH}_2=\text{CH}_2$	الألسانات	$\cdot\overset{\cdot}{\underset{\cdot}{\text{C}}}=\text{C}\cdot$
$\text{H}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$	الأسينات	$-\text{C}\equiv\text{C}-$

بنية المجموعة الفعالة	الوظيفة العضوية	أمثلة
	المركبات الأروماتية	
	المشتقات الهايوجينية	$\text{CH}_3\text{-Cl}$,

بنية المجموعة الفعالة	الوظيفة العضوية	أمثلة
	الكحولات	$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-OH}$
	الإيثرات	$\text{CH}_3\text{-O-CH}_3$
	الألدهيدات	$\text{CH}_3\text{-C=O-H}$
	السيتونات	$\text{CH}_3\text{-C(=O)-CH}_3$

بنية المجموعة الفعالة	الوظيفة العضوية	أمثلة
	الأحماض الكربوكسيلية	$\text{CH}_3\text{-C(=O)OH}$
	مشتقات الأحماض الكربوكسيلية	$\text{CH}_3\text{-C(=O)Cl}$ $\text{CH}_3\text{-C(=O)O-CH}_3$
	الأمينات	$\text{CH}_3\text{-NH}_2$ $\text{CH}_3\text{-NH-CH}_3$
	النتريلات	$\text{CH}_3\text{-CN}$
	مركبات النترو	$\text{CH}_3\text{-NO}_2$

تطبيق: صنف المركبات الآتية حسب الوظيفة العضوية

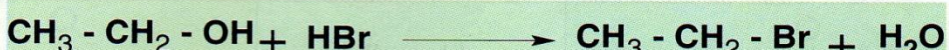


3- تصنيف التفاعلات في الكيمياء العضوية:

تصنف التفاعلات العضوية إلى أربعة أقسام رئيسية:

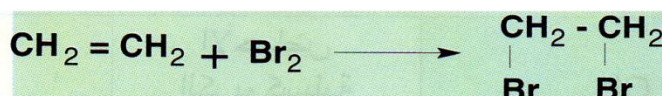
1.3- تفاعلات الإستبدال : substitution

حيث تستبدل ذرة أو مجموعة مرتبطة بذرة الكربون و يحل محلها ذرة أو مجموعة أخرى.



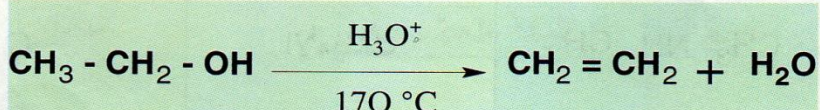
2.3- تفاعلات الإضافة (الضم) : addition

يشمل هذا النوع من التفاعلات على زيادة عدد المجموعات المرتبطة وذلك بالضم على الروابط المضاعفة (ثنائية أو ثلاثية).



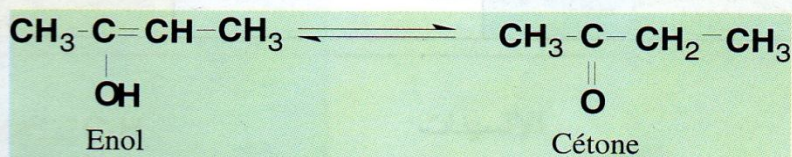
3.3- تفاعلات الحذف : élimination

و تشمل تفاعلات نزع المجموعات المرتبطة بذرات الكربون حيث يصبح الجزيء غير مشبع (تردد خاصية عدم التشبع بالجزيئ).



4.3- تفاعلات إعادة الترتيب : réarrangement

و يشمل على إعادة ترتيب بعض الذرات أو مجموعة من الذرات داخل نفس الجزيئ.



الوحدة 1: الفحوم الهيدروجينية

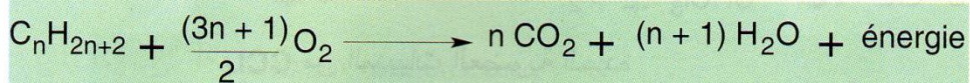
1- الفحوم الهيدروجينية الأليفاتية:

الفحوم الهيدروجينية الأليفاتية هي مركبات عضوية تحتوي جزيئاتها على عنصري « C » و « H » فقط.

1.1- تفاعل الألكانات البسيطة:

1.1.1- مع الأكسجين O_2 :

الألكانات تحترق بشدة احتراقاً تماماً بوجود كمية كافية من الأكسجين O_2 حيث يحدث تخریب الهيكل الفحمي لينتاج غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 و ماء H_2O و طاقة كبيرة.



تطبيق:

نقوم باحتراق L 10 من غاز البوتان بوجود كمية كافية من أكسجين الهواء.

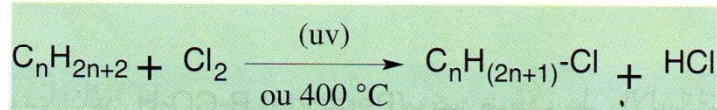
- أكتب معادلة تفاعل الاحتراق الحادثة.

- أحسب حجم الهواء اللازم لهذا الاحتراق (في الشروط النظامية)، علماً أن نسبة الأكسجين في الهواء 20%

2.1.1- مع الهالوجينات X_2 : بوجود أشعة الضوء فوق البنفسجية (UV) أو الحرارة المرتفعة ($400^\circ C$) يحدث تفاعل استبدال على الألكانات



مثال:



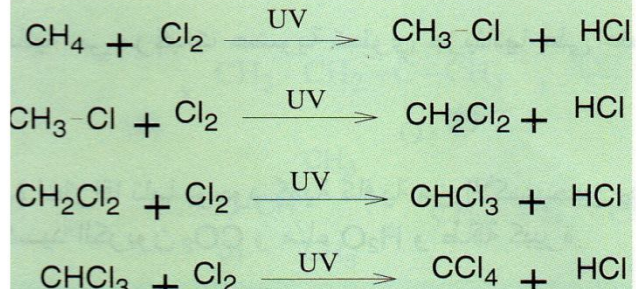
- الفلور F_2 مؤكسد عنيف يهدم الألكانات تماماً و معظم المركبات العضوية.



مثال:



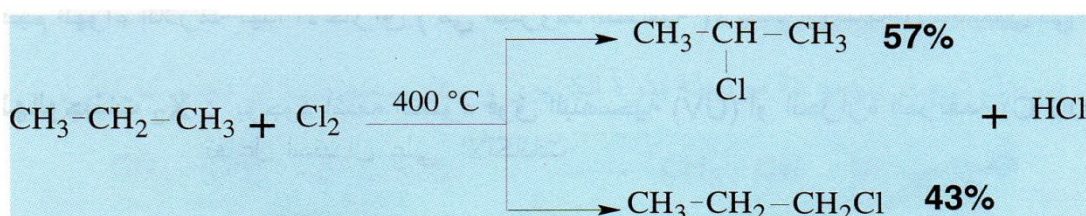
يمكن أن تحدث عدة استبدالات على نفس ذرة الكربون بوجود كمية زائدة من الكلور Cl_2 و تتم على مراحل كما هو موضح في المثال الآتي:



من المذيبات العضوية الجيدة CCl_4

تفاعل الاستبدال يحدث على الكربون الأقل هدرجة (الأكثر استبدالاً)

مثال:



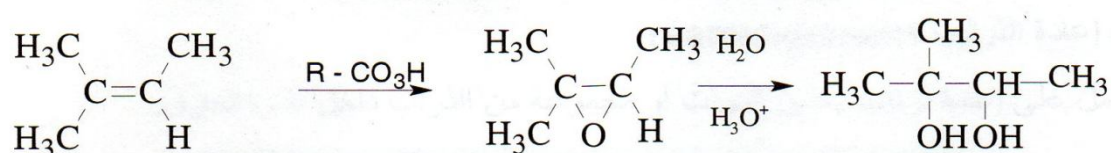
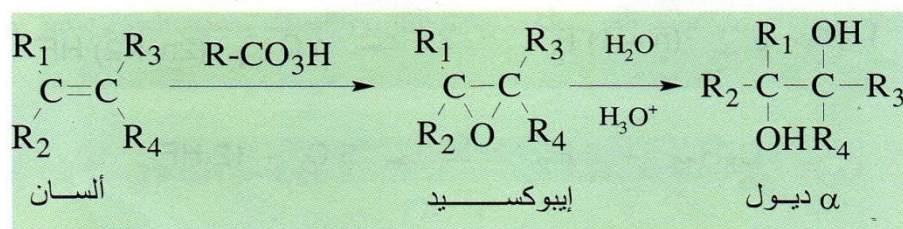
جـ مع البروم Br_2 : يعطي البروم مع الألkanات تفاعل استبدال لكن بصعوبة و التفاعل ماص للحرارة.

دـ مع اليود I_2 : لا يتفاعل اليود تماماً مع الألkanات

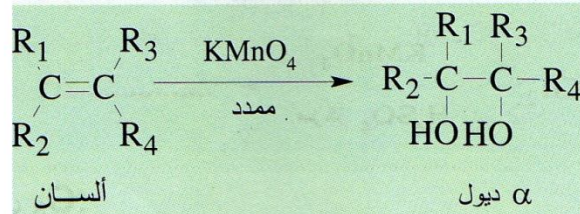
2.1 - أكسدة الأسنان:

1.2.1 - الأكسدة الخفيفة: يؤدي تأثير $\text{R-CO}_3\text{H}$ (Peracide) مؤكسد ضعيف على الأسنان إلى تكوين الإيبوكسيد، و عند معالجته بالماء في وسط حمضي يتشكل مركب α -ديول.

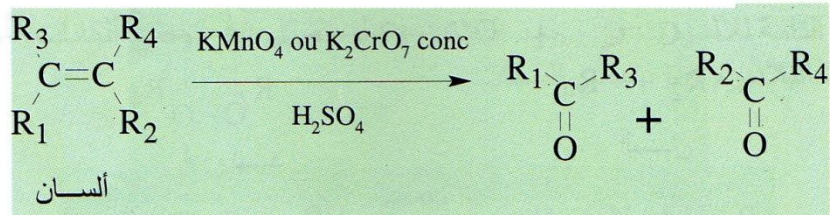
كما يمكن أكسدة الأسنان بأكسجين الهواء في وجود الفضة Ag عند الدرجة 200°C إلى إيبوكسيد



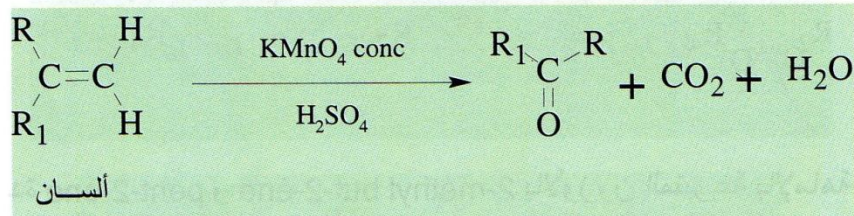
بينما تأثير محلول KMnO_4 الممدد و على البارد في وسط معتدل او باستعمال الماء الاكسيجيني H_2O_2 يؤدي مباشرة إلى تشكيل مركب α -ديول دون المرور بالإيبوكسيد.



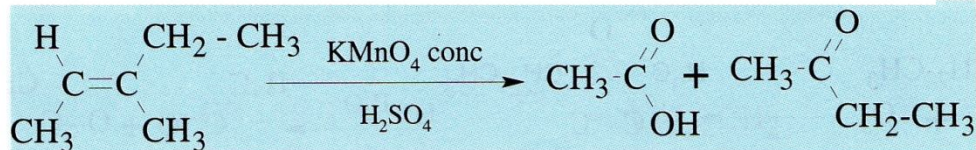
2.2.1- الأكسدة العنيفة: تؤدي الأكسدة بواسطة KMnO_4 أو $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ المركز و الساخن في وسط حمضي قوي (H_2SO_4) إلى تشكيل سيتونين، الألدهيدين، الألدهيد و سيتون. لكن الألدهيد المتشكل يتآكسد ثانية بسرعة ليتحول في النهاية إلى حمض كربوكسيلي.



في حالة وجود ذرتين هيدروجين على نفس ذرة الكربون الإيثيليني (الحامل للرابطة المضاعفة) من بين نواتجه CO_2 و H_2O كما هو موضح في المثال التالي:



مثال:

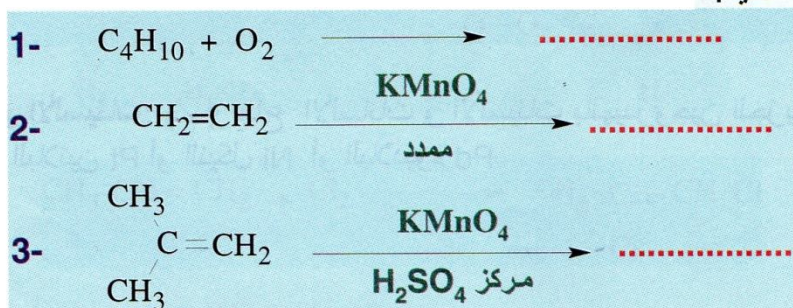


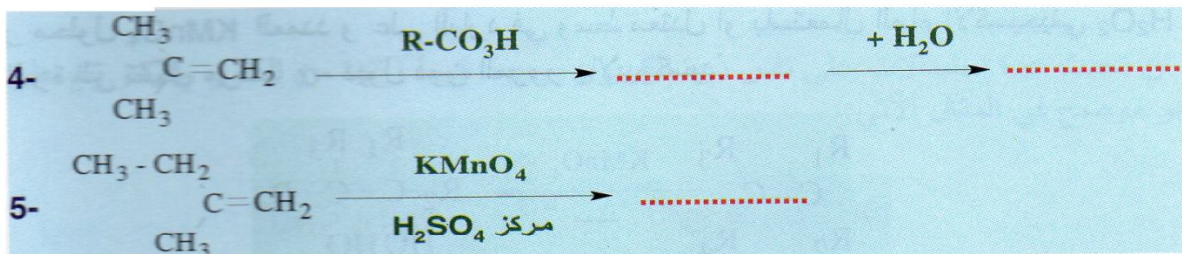
تطبيق 1:

أكسدة السان عن طريق برمغفات البوتاسيوم على الساخن و في وسط حمضي يعطي إلا مركب الأسيتون $\text{CH}_3-\text{CO}-\text{CH}_3$.
أوجد صيغة هذا الأسان؟

تطبيق 2:

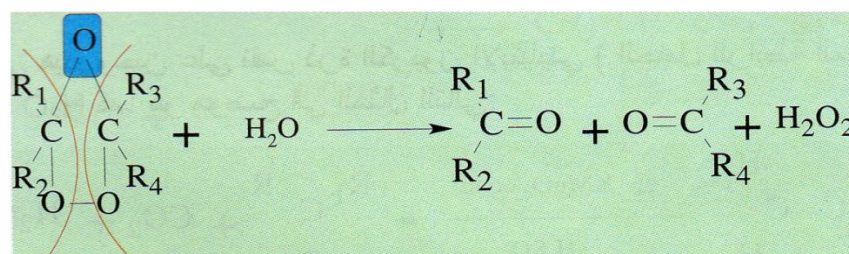
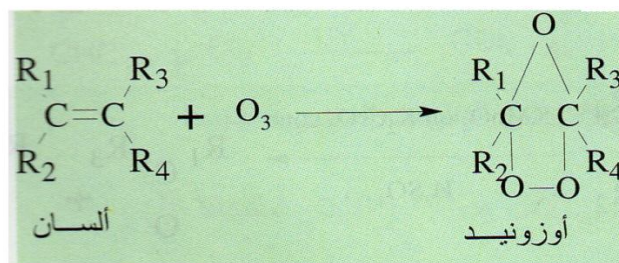
أعط نواتج التفاعلات الآتية:





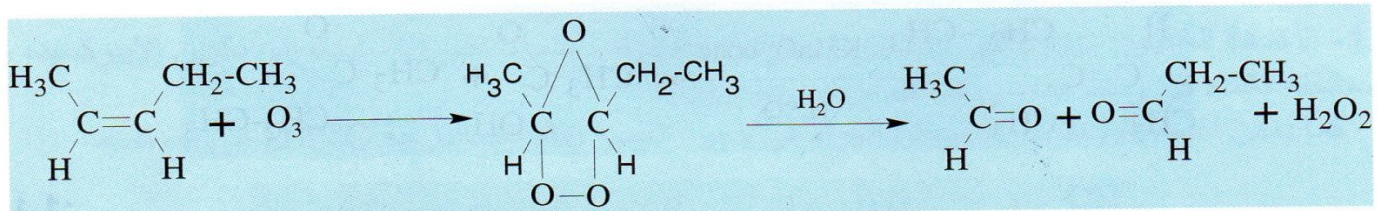
3.2.1 أكسدة الألسانات بالأوزون : O_3

تعطي أكسدة الألسانات بالأوزون O_3 المتبوعة بالإماهة ألدهيدات أو سيتونات و ماء أكسجيني

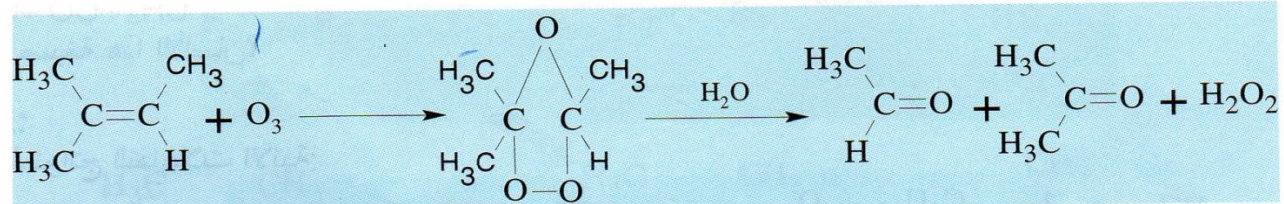


تطبيق: أعط نواتج أكسدة 2-méthyl but-2-ène و pent-2-ène المتبوعة بالإماهة
 الحل:

أكسدة pent-2-ène المتبوعة بالإماهة

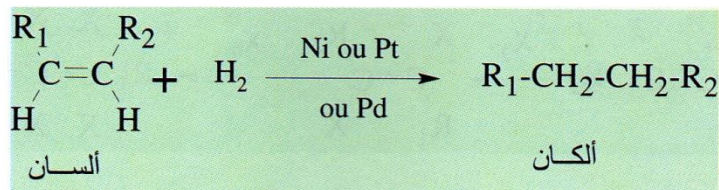


أكسدة 2-méthyl but-2-ène المتبوعة بالإماهة

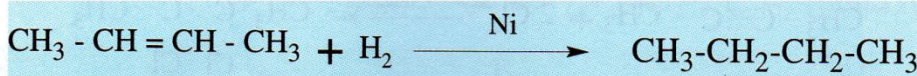


3.1 هرجه الألسانات و الألسينات: يتم إرجاع الألسانات و الألسينات بالهيدروجين الجزيئي H_2 على سطح محفز معدني صلب من البلاتين Pt أو النيكل Ni أو البلاديوم Pd

1.3.1 - هدرجة الألسانات: تعطي هدرجة الألسانات في وجود البلاتين أو النيكل أو البلاديوم ألكانات



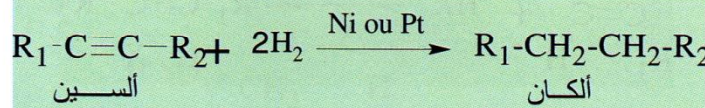
مثال:



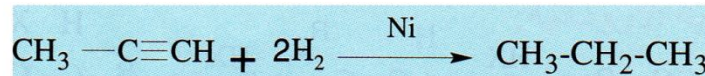
2.3.1 - هدرجة الألسينات:

تتم الهدرجة التامة للألسينات في وجود البلاتين Pt أو النيكل Ni لتعطي ألكانات، أما الهدرجة الجزئية فتتم في وجود البلاديوم Pd لتعطي السانات.

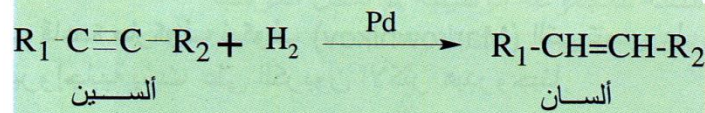
أ- هدرجة تامة:



مثال:



ب- هدرجة جزئية:



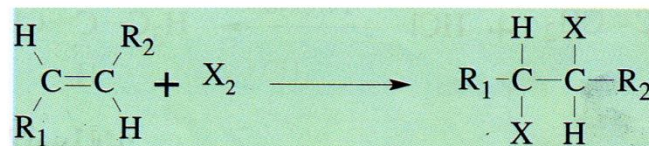
مثال:



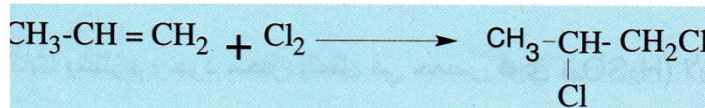
4.1 - هلجنة الألسانات والألسينات:

1.4.1 - ضم X_2 على الألسانات:

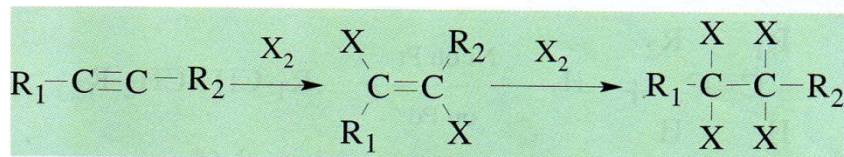
تتم عملية الهلجنة بواسطة X_2 (I_2 , Br_2 , Cl_2) أسهل من ضم I_2 الذي يستلزم وجود محفز، وهذا الضم يكون أسهل على الألسانات وأصعب على الألسينات.



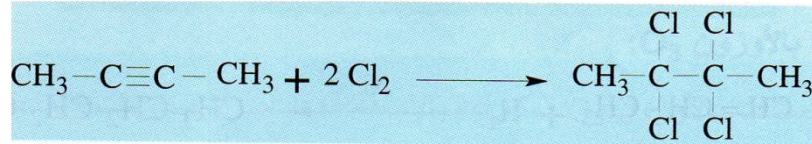
مثال:



2.4.1- ضم X_2 على الألسينات: Halogène X_2 على الألسينات:

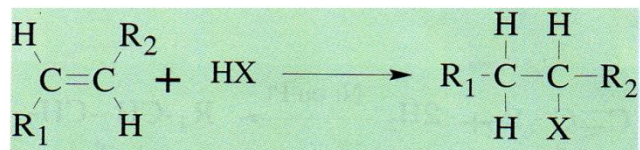


مثال:

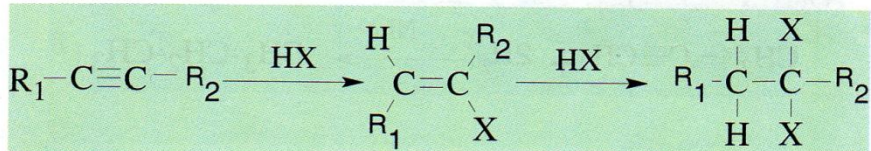


3.4.1- تأثير HX على الألسانات و الألسينات:

يؤدي ضم حمض هالوجيني HX على ألسنان إلى تشكيل مشتق أحادي الهالوجين

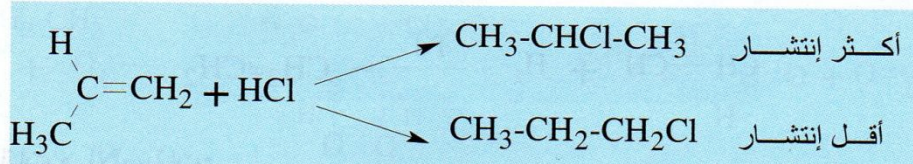


تحصل في حالة الألسينات على مشتق ثانوي الهالوجين

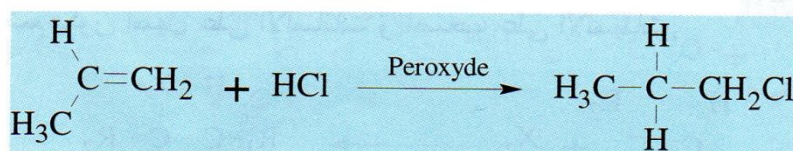


تم عملية الضم حسب قاعدة ماركوف نيكوف (Markownikov) التي تنص على أن الهيدروجين أو العنصر الأكثر كهروإيجابية يثبت على الكربون الأكثر هيدروجينيا.

مثال:



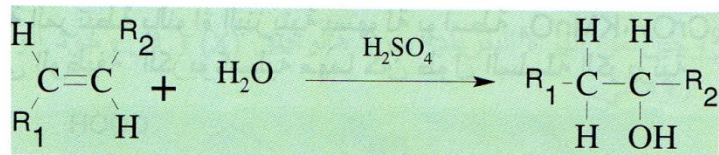
تم عملية الضم عكس قاعدة ماركوف نيكوف في وجود البيروكسيد ($ROOR$) ، uv ، h يسمى هذا بفعل كراش (effet Karasch).



5.1- إماهة الألسانات و الألسينات:

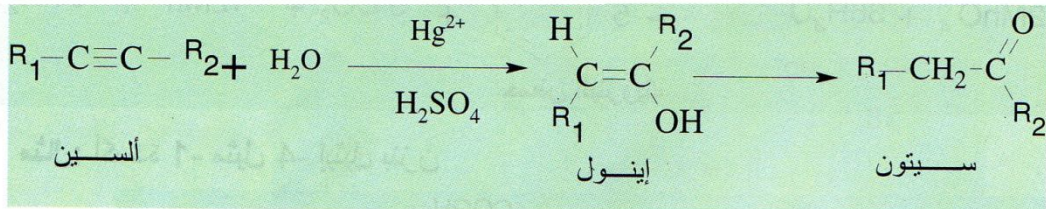
1.5.1- إماهة الألسانات:

ضم الماء على الألسانات يستلزم وجود محفز يتمثل في حمض قوي (H_2SO_4) لأن الماء يتشرد تشدداً ضعيفاً إلى (H^+ ، OH^-). تفاعل الضم يحترم قاعدة ماركوف نيكوف و ينتج عنه كحول.

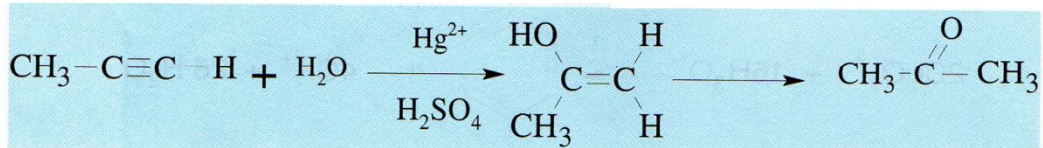


2.5.1- إماهة الألسينات:

إماهة الألسينات تستلزم وجود محفز يتمثل في شوارد الزئبق (Hg^{2+}) و ينتج عنه إينول عديم الإستقرار يتحول إلى الألدهيد في حالة الأسيتيلين C_2H_2 أو سيتون في حالة بقية الألسينات



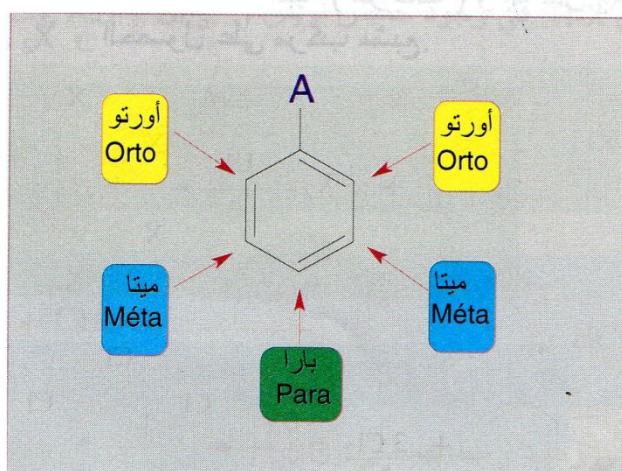
مثال:



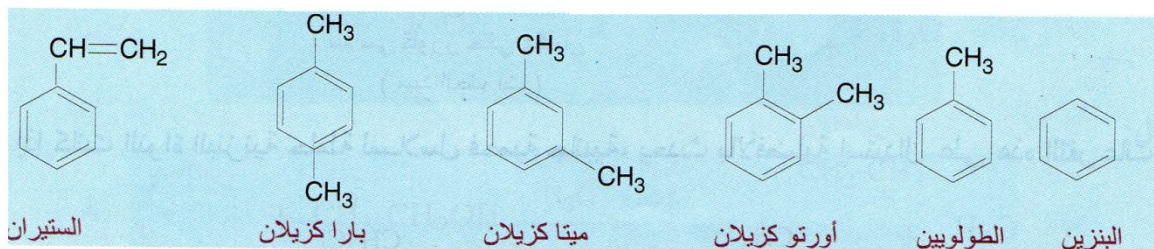
2- الفحوم الهيدروجينية الاروماتية:

الفحوم الهيدروجينية الاروماتية أو العطرية التي تدعى كذلك بالأرينات هي مركبات عضوية تحتوي جزيئاتها على نواة بنزن C_6H_6 واحدة أو أكثر و لها رائحة مميزة.

مختلف المواقع بالنسبة للمجموعة الوظيفية A داخل المركب

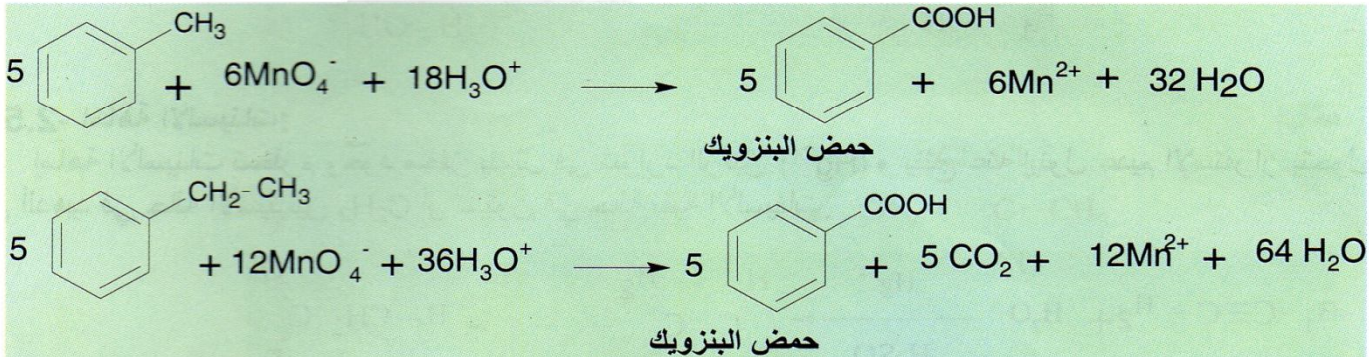


أمثلة:

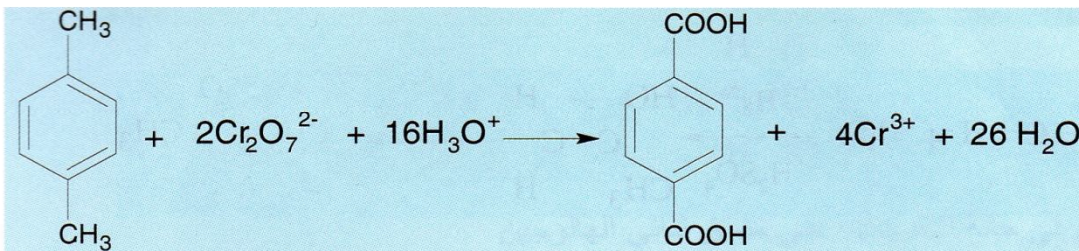


1.2- أكسدة المركبات الاروماتية التي تحتوي نواة بنزينية ذات سلسلة جانبية:

تتأكسد السلسلة الجانبية المرتبطة بالنواة البنزينية بسهولة بواسطة K_2CrO_7 , $KMnO_4$, ... في وسط حمضي (H_2SO_4) و نحصل على الوظيفة الكربوكسيلية مهما كان طول السلسلة الكربونية



مثال: أكسدة 1- مثيل 4- إيثيل بنزن

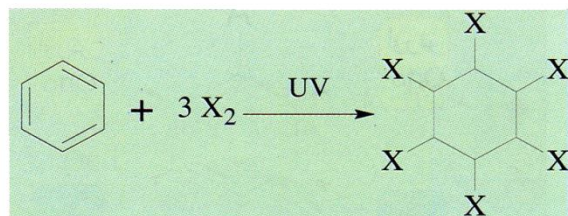


2.2- تفاعلات الإستبدال على المركبات الاروماتية:

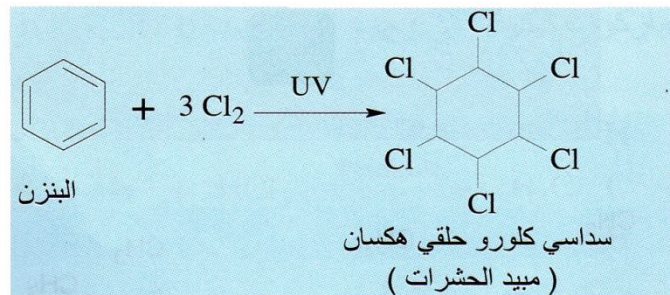
1.2.2- الهلجنة بـ X_2 :

أ- بوجود أشعة الضوء (uv):

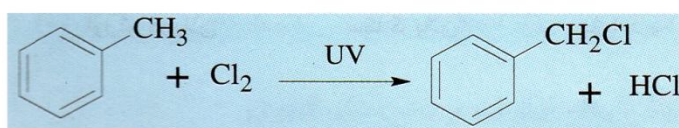
- إذا كانت النواة البنزينية لا تحمل سلاسل فحمية جانبية (تفرعات) و إذا كان X_2 (بالفانص، يحدث ضم ثلث جزيئات من X_2 و الحصول على مركب مشبع



مثال:

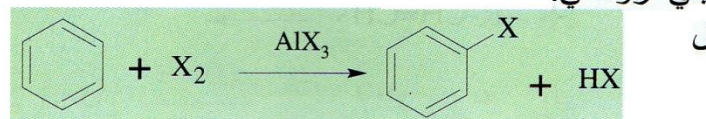


- إذا كانت النواة البنزينية حاملة لسلسل فحمية جانبية، يحدث بالأفضلية إستبدال على هذه التفرعات

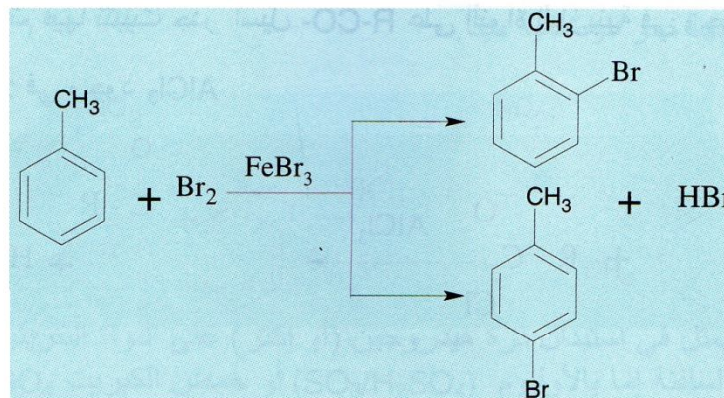
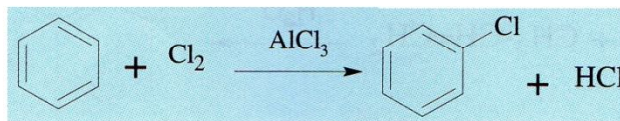


بـ يوجد أحماض لويـس:

يتم إستبدال ذرة هيدروجين من النواة البنزينية بذرة هالوجين (X) و في وجود الوسيط $AlCl_3$ أو $FeBr_3$ و يتشكل مشتق هالوجيني أروماتيـ.



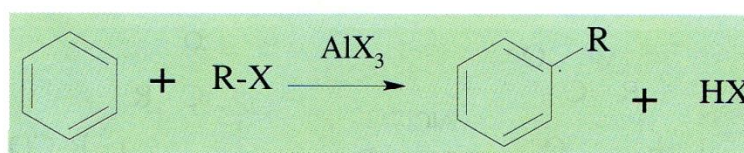
أمثلة:



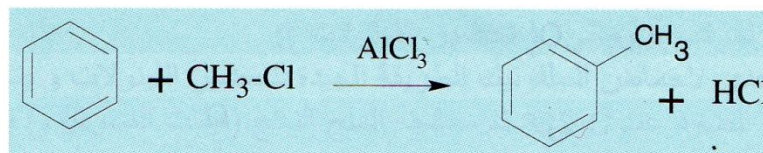
2.2.2- تفاعلات الألكلـة و الأسيـلة: و تعرف باسم تفاعـلات فـريـدل و كـرافـت

أـ. الأـلـكـلـة: هي تفاعـلات يتم فيها إـسـتـبـدـالـ ذـرـةـ هـيـدـرـوـجـينـ (أـوـ أـكـثـرـ)ـ عـلـىـ النـوـاـةـ بـنـزـينـيـةـ بـجـذـرـ الـكـيـلـيـ Rـ وـ يـتـحـقـقـ ذـلـكـ بـعـدـ طـرـقـ:

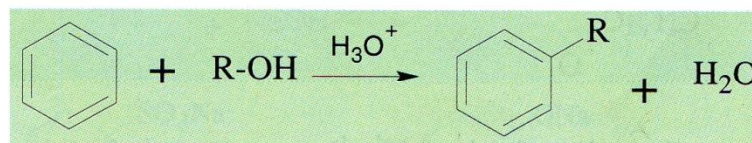
* **الأـلـكـلـةـ بـمـشـتـقـ هـالـوـجـينـ R-X:** في وجود حـمـصـ لـوـيـسـ ($AlCl_3$, $AlBr_3$, BF_3 ...)



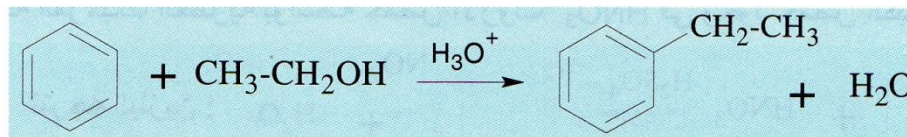
مـثالـ:



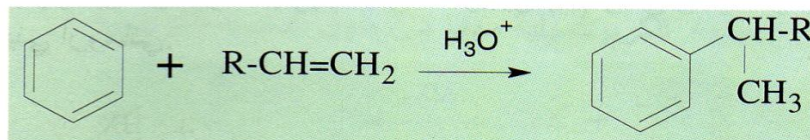
* **الأـلـكـلـةـ بـكـحـولـ R-OH:** في وجود وـسـطـ حـمـصـيـ H_2SO_4



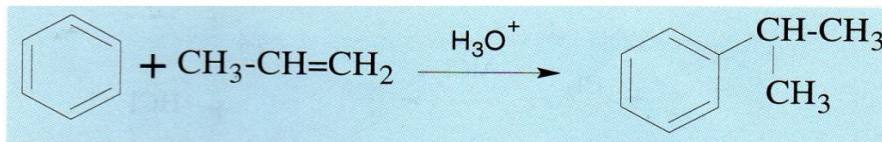
مـثالـ:



* الألكلة بأسنان: في وسط حمضي

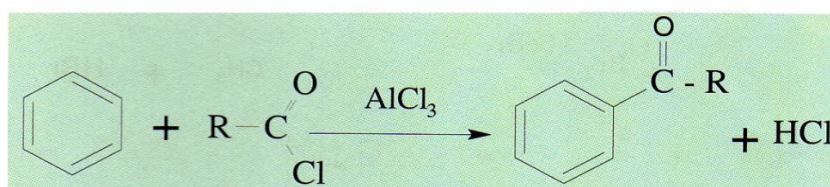


مثال:

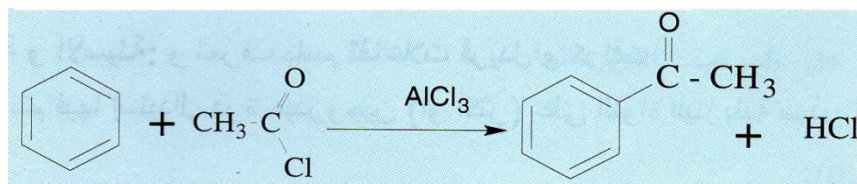


بـ. الأسيلة: هي تفاعلات يتم فيها تثبيت جذر أسيل- $\text{R}-\text{CO}$ على النواة البنزينية في وجود حمض لويس AlCl_3

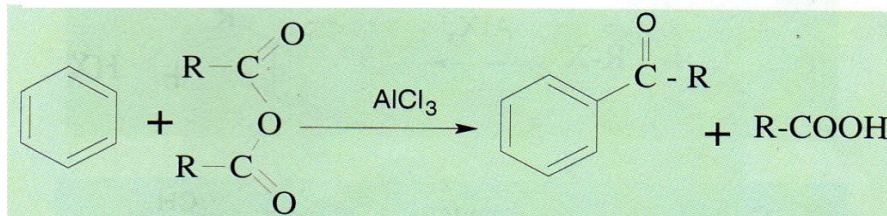
* الأسيلة بكلوريد الحمض: في وجود AlCl_3



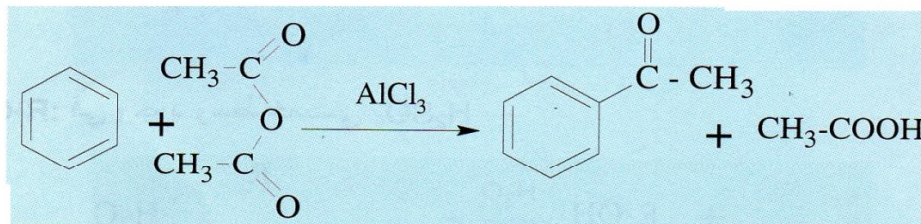
مثال:



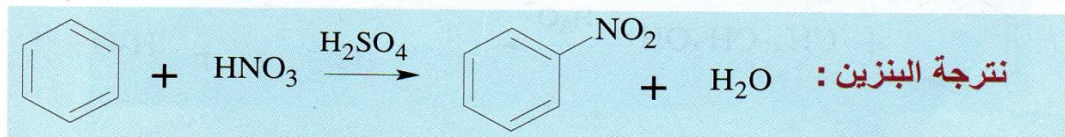
* الأسيلة ببلماء الحمض: في وجود AlX_3



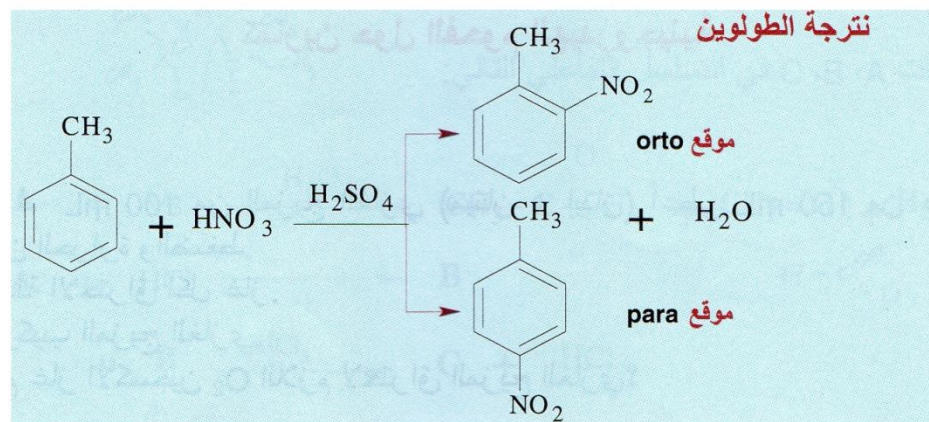
مثال:



3.2.2- النترجة: تتمثل في استبدال ذرة هيدروجين (أو أكثر) على النواة البنزينية بمجموعة النترو NO_2 تتم عملية نترجة المركبات العطرية بواسطة حمض الأزوت HNO_3 في وجود حمض الكبريت H_2SO_4 المركز

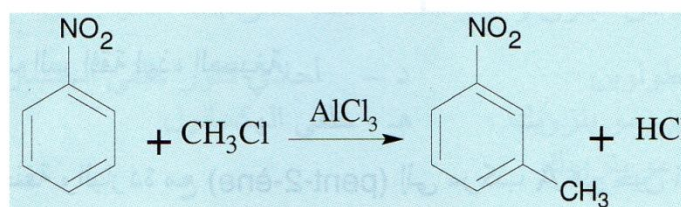


نترجة البنزين :



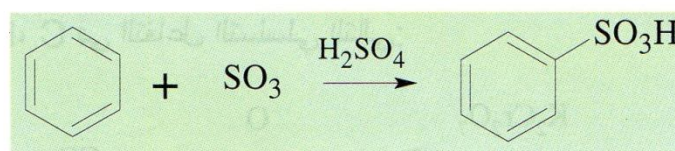
مجموعة النترو NO_2 - موجهة نحو الوضعية ميتا.

مثال:

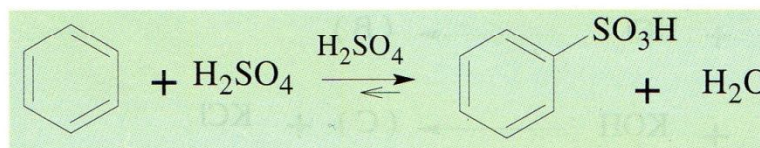


4.2.2- تفاعلات السلفنة: تتمثل في استبدال ذرة هيدروجين (أو أكثر) على النواة البنزينية بمجموعة السلفونيك SO_3H و تتحقق عملية السلفنة إما بالأوليوم ($\text{SO}_3/\text{H}_2\text{SO}_4$) أو حمض الكبريت H_2SO_4 المركز

ـ السلفنة بالأوليوم ($\text{SO}_3/\text{H}_2\text{SO}_4$): (حمض الكبريت المدخن)

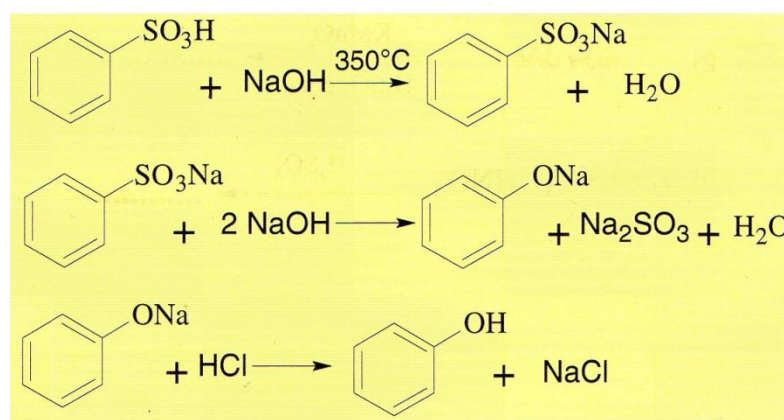


ـ السلفنة بحمض الكبريت (H_2SO_4):



5.2.2- الانصهار القاعدي لمركب آروماتي: (تحضير الفينولات):

يعتبر الانصهار القاعدي لأحماض السلفونيك الطريقة الجيدة لتحضير الفينولات و يتحقق بإنصهار حمض نيك الآروماتي مع الصود مع الصود عند 350°C ثم معالجة الملح الناتج (فينات الصوديوم) بمحلول من حمض قوي HC وفق سلسلة التفاعلات الآتية:



تمارين حول الفحوم الهيدروجينية

التمرين الأول:

الاحتراق التام لـ 100 mL من المزيج الغازي (ميتان + إيتان) أعطى 150 mL من غاز الفحم CO_2 عند الشروط النظامية من الحرارة والضغط.

- أكتب معادلة الاحتراق لكل غاز.
- احسب تركيب المزيج الغازي.
- ما هو حجم غاز الأكسجين O_2 اللازم لاحتراق المزيج الغازي؟

التمرين الثاني:

الاحتراق التام لـ 1 mol من فحم هيدروجيني غازي أعطى 5 mol من CO_2 و 5 mol من H_2O .

- استنتج صيغته المجملة.
- أوجد مختلف المماكبات المرافقة لهذه الصيغة.

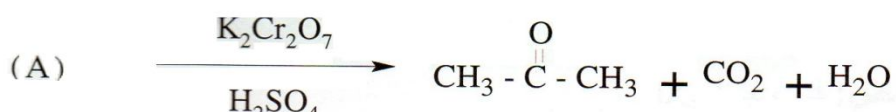
التمرين الثالث:

يؤدي تفاعل KMnO_4 المخففة والباردة مع (pent-2-ène) إلى مركب A في حين تؤدي أكسدة Pent-2-ène بفوق حمض الميتانويك $\text{H}-\text{COOOH}$ إلى إيبوكسيد B. إماهة المركب B في وسط حمضي تعطي مركب C.

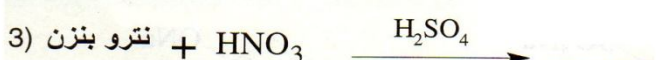
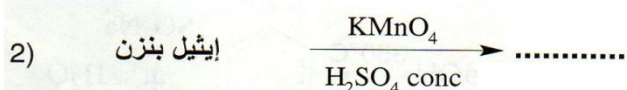
أكتب التفاعلات الموافقة وقارن بين المركبين A و C.

التمرين الرابع:

أوجد صيغ المركبات A، B، C في التفاعل التسلسلي التالي:

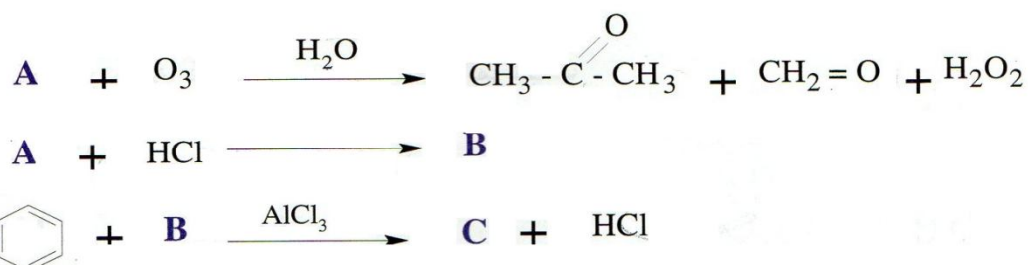


التمرين الخامس:
أكمل التفاعلات التالية:



التمرين السادس:

أوجد صيغ المركبات A، B، C في التسلسل التفاعلي التالي:



التمرين السابع:

كيف يمكن أن نحضر انطلاقاً من البنزن و الكواشف الشائعة المركبات التالية:

- | | |
|---|--|
| د - أحادي كلور حلقي الهاكسان
ه - حلقي الهاكسانول | أ - بارا بروموم طولوين
ب - حمض بارا بروموم بنزويك
ج - حمض ميتا بروموم بنزويك |
|---|--|

3- المركبات العضوية المغذية المغذية:

1.3- تعريف المركبات العضوية المغذية المغذية (Réactifs de Grignard): تدعى كذلك كواشف غرينيلارد (Victor Grignard).

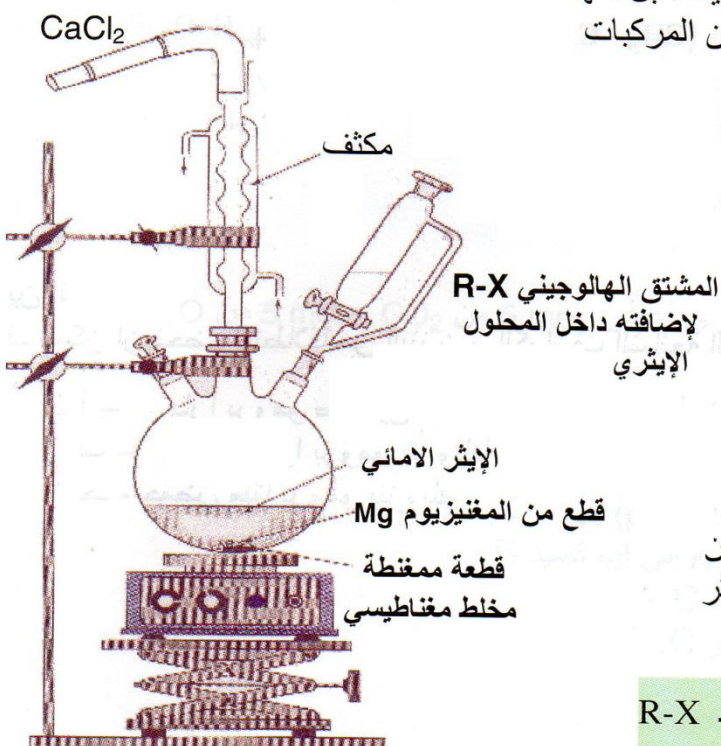
المركبات العضوية المغذية المغذية لا توجد في الطبيعة، بل كلها مواد تركيبية تستعمل بدورها في تركيب الكثير من المركبات العضوية. اكتشفت من طرف الكيميائي الفرنسي Victor Grignard لذا سميت بـ كواشف غرينيلارد.

صيغتها $\text{Ar}-\text{MgX}$ أو $\text{R}-\text{MgX}$

كلوريد الميثيل مغذية



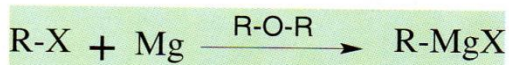
بروميد الفنيل مغذية



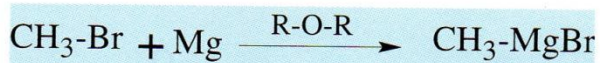
تحضير المركبات العضوية المغذية المغذية

2.3- تحضير مركب عضوي مغذيء:

يحضر المركب العضوي المغذيء انطلاقاً من تفاعل مشتق هالوجيني مع المغذيء بوجود الإثير الجاف R-O-R . و يمكن كتابة التفاعل كما يلي:



مثال:

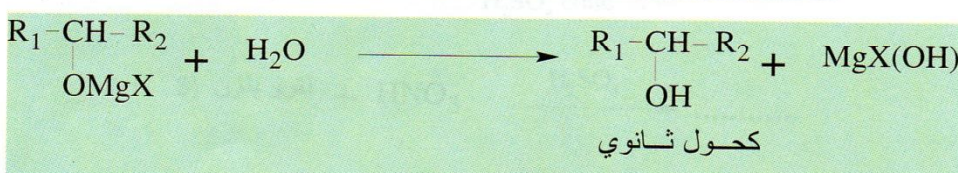
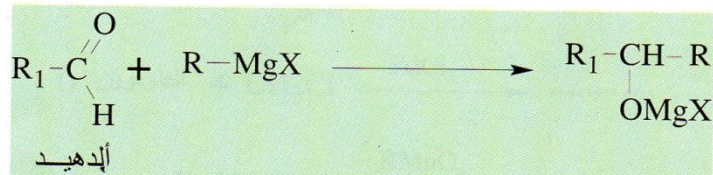


3.3- تفاعلات المركبات المغذية المغذية:

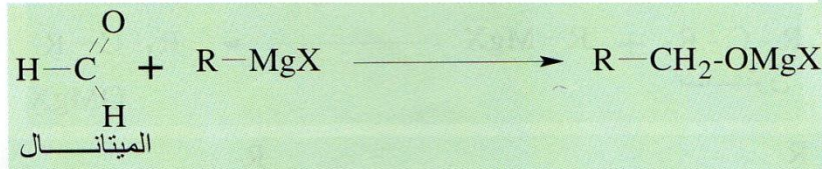
1.3.3- مع مجموعة الكربونيل:

أ- الألدهيد

ينتج عن تفاعل المركبات العضوية المغذية المغذية مع الألدهيدات المتبع بالإماهة الكحولات الثانوية باستثناء الميكانال الذي يعطي كحولاً أولياً.

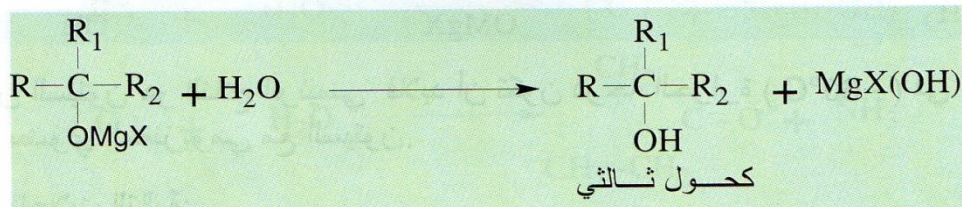
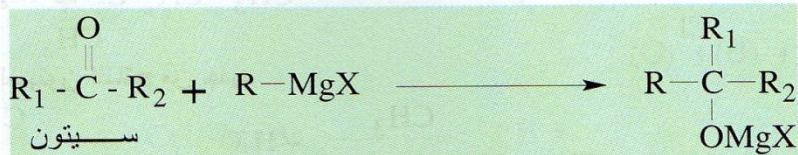


حالة الميتانال:



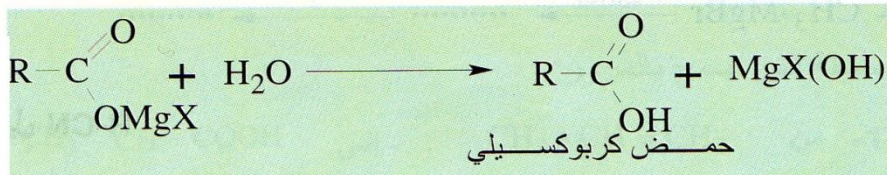
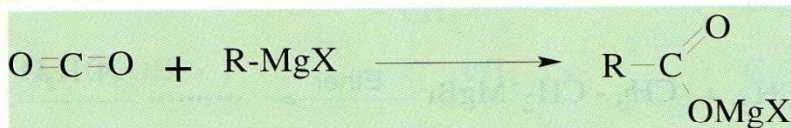
بـ السيتون

ينتج عن تفاعل المركبات العضوية المغذية يومية مع السيتونات المتبع بالإماهة الكحولات الثالثية



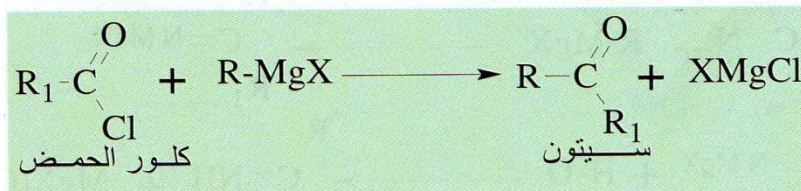
جـ ثاني أكسيد الكربون CO_2

تفاعل إحدى الرابطتين المضاعفتين فقط و بالإماهة نحصل على حمض كربوكسيلي

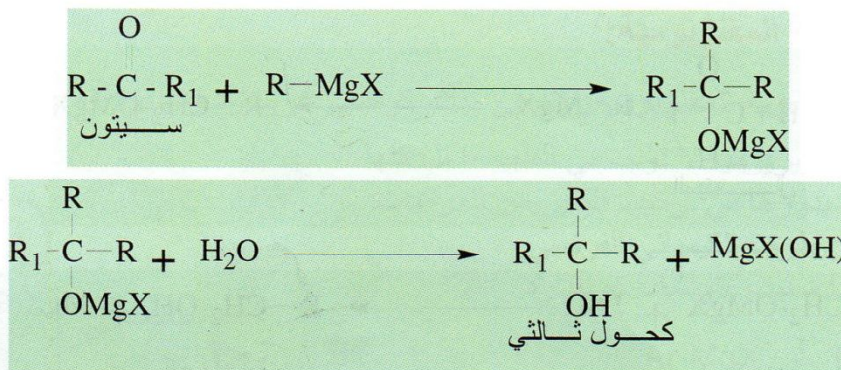


دـ كلور الحمض R-COCl

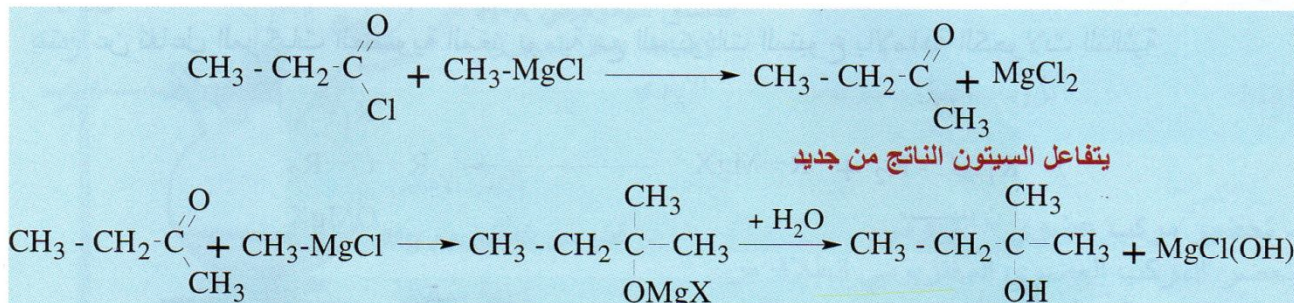
تفاعل مركبات كلور الحمض R-COCl كمشتق هالوجيني وكربونيلي في نفس الوقت. ينتج في البداية سيتون



يتفاعل السيتون الناتج مع جزئي ثانى من $\text{R}-\text{MgX}$ ثم الإماهة ينتج كحول ثالثي له جذران متطابقان

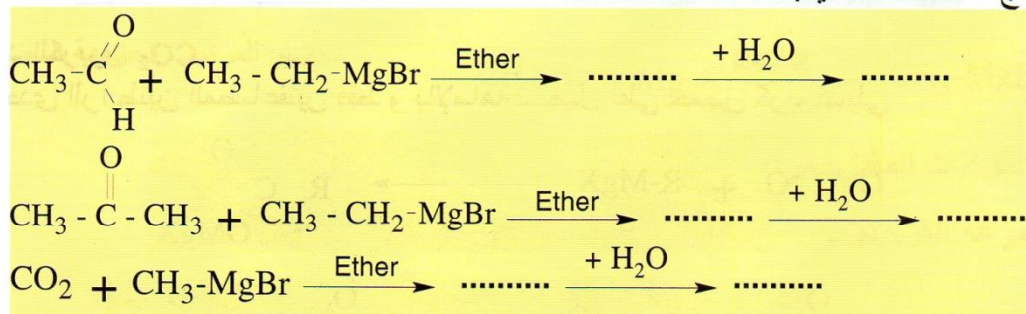


مثال:



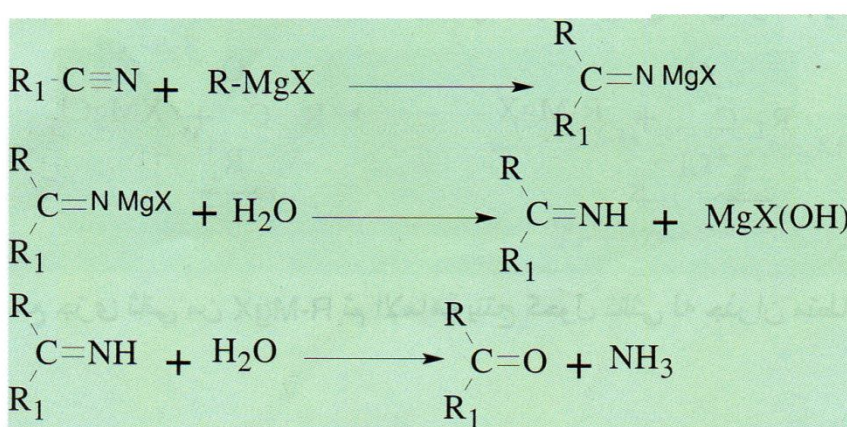
وإذا أردنا أن يكون السيتون هو الناتج الرئيسي فلابد أن تكون درجة الحرارة (60°C) في هذه الشروط لا يتفاعل المركب العضوي المغنزيومي مع السيتون.

تطبيق: أعط ناتج التفاعلات التالية:



R-CN - 2.3.3 مجموعه النتريل

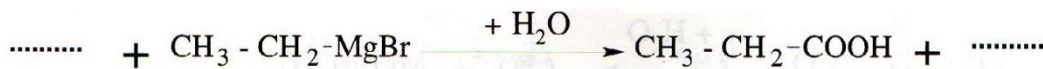
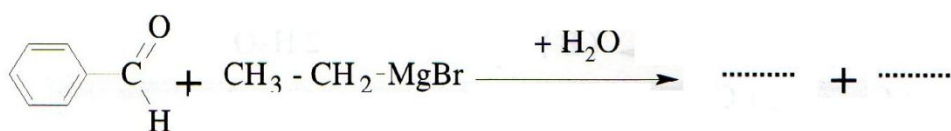
إن مراحل تفاعل النيتريلات $\text{R}-\text{C}\equiv\text{N}$ مماثلة لمراحل المعروضة مع مجموعة الكربونيل C=O و يكون ناتج التفاعل بعد الإماهة سيتونا.



تمارين حول المركبات العضوية المغذية

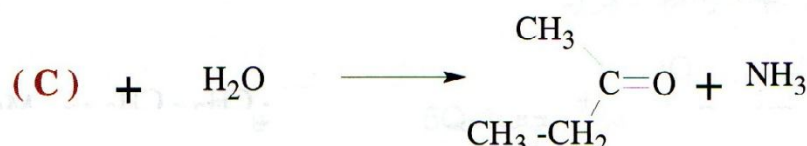
التمرين الأول:

أكمل التفاعلات التالية:



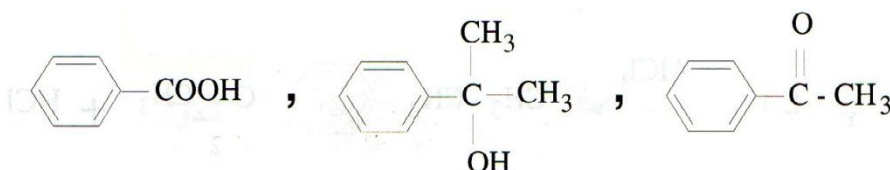
التمرين الثاني:

حدد صيغ المركبات (A) و (B) و (C)



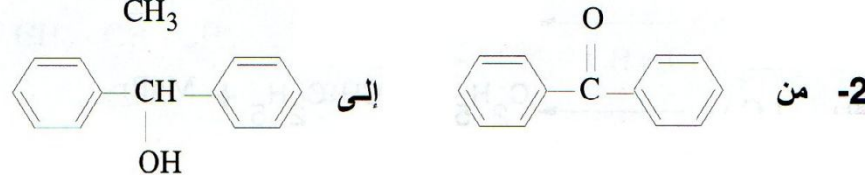
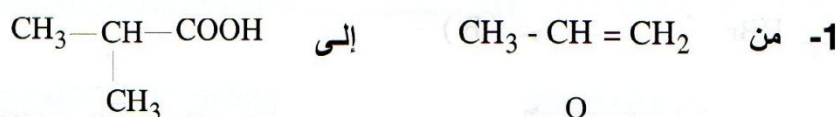
التمرين الثالث:

اطلاقاً من المركب $\text{C}_6\text{H}_5\text{-MgBr}$ كيف يمكن في مرحلة أو في عدة مراحل تحضير ما يلي:



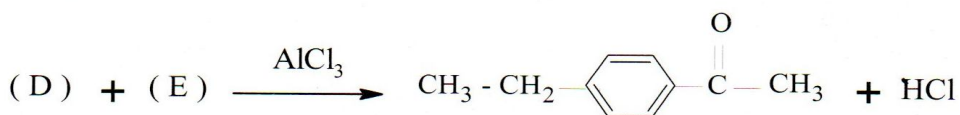
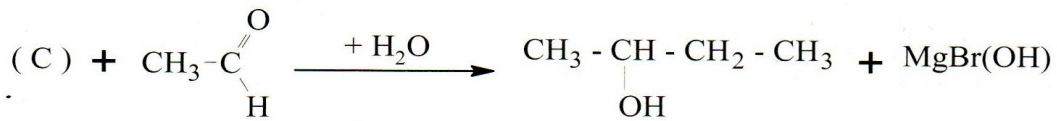
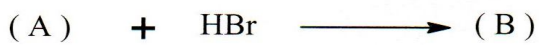
التمرين الرابع:

اقترح التفاعلات المتسلسلة التي تسمح بالمرور:



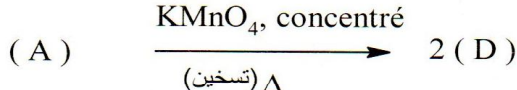
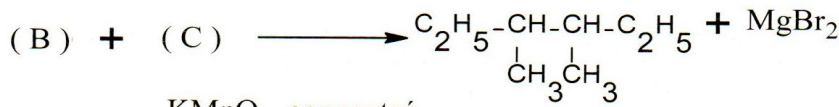
التمرين الخامس:

عين صيغ المركبات من A إلى E في التفاعل التسلسلي التالي:



تمرين السادس:

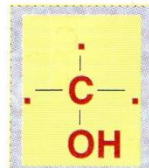
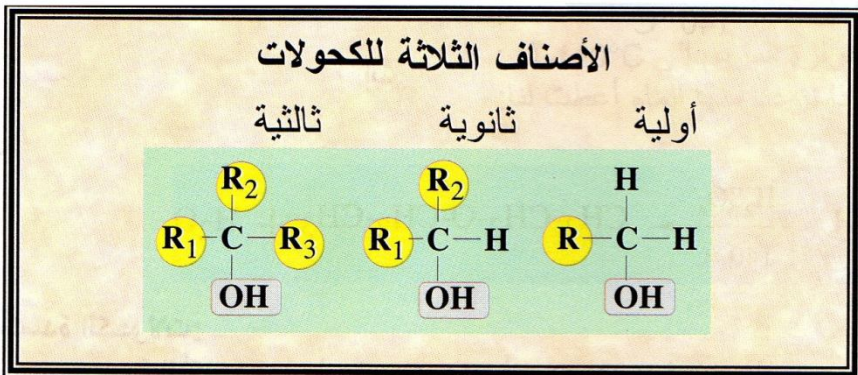
عين صيغ المركبات A، B، C، D، E في التفاعل التسلسلي التالي:



الوحدة 2: الوظائف الأكسيجينية

1- الكحولات

الكحولات مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الهيدروكسيل (-OH).

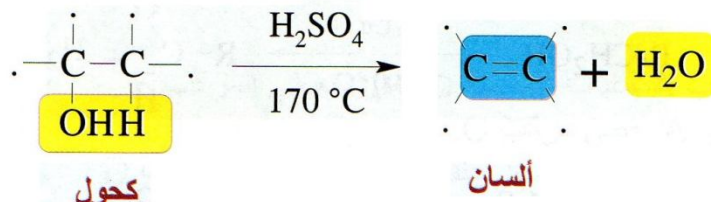


1.1- نزع الماء من الكحول:

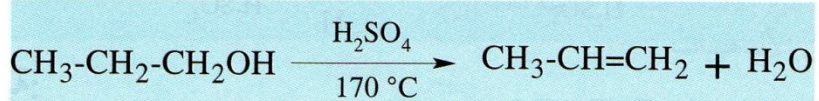
إن سهولة نزع الماء من الكحول تزداد من الكحول الأولي إلى الكحول الثاني ثم الثالثي، فنحصل على أنسان أو إيثر حسب الشروط التجريبية لكل حالة.

1.1.1- في حالة تشكيل أنسان:

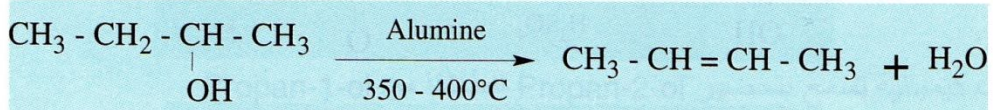
إمداد أبخرة الكحول عند الدرجة 350-400°C بوجود H_2SO_4 تؤدي إلى تشكيل أنسان عند الدرجة 170°C



مثال 1:



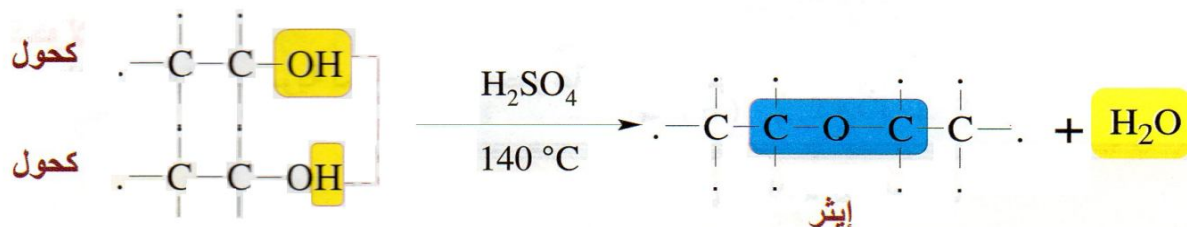
مثال 2:



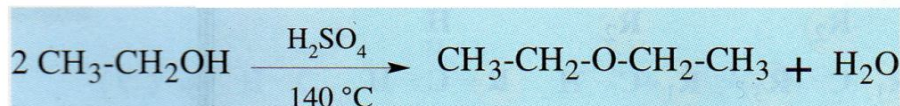
في تفاعلات الحذف يتم نزع الهيدروجين من الكربون الأقل هيدروجينيا (الأكثر إستبدال) وفق قاعدة زايتزيف (Zaitsev).

2.1.1- في حالة تشكيل الإيثر:

تسخين الكحول عند الدرجة 140°C تؤدي إلى تشكيل الإيثر



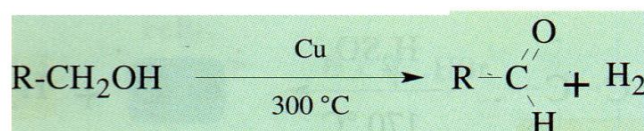
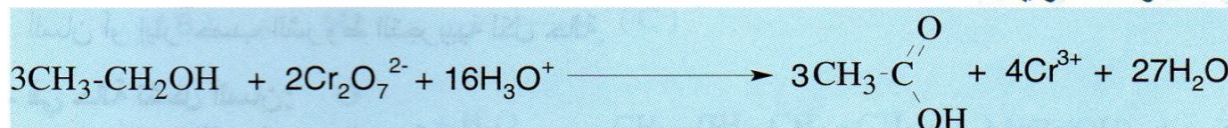
مثال:



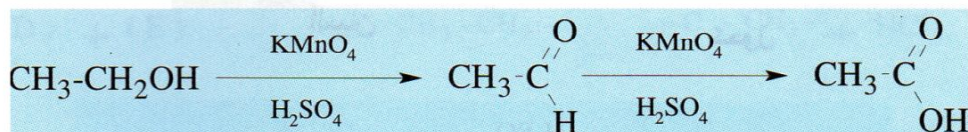
2.1- أكسدة الكحولات:

تم عملية الأكسدة عن طريق KMnO_4 أو $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ في وسط حمضي أو عن طريق النحاس المسخن عند 300°C ، فتتأكسد الوظيفة الكحولية وفق الحالات الآتية:

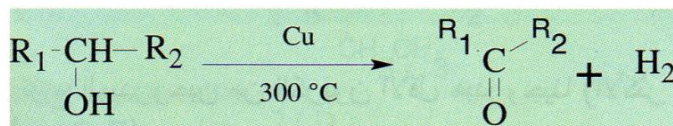
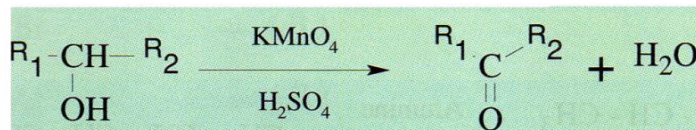
1.2.1- الكحولات الأولية:



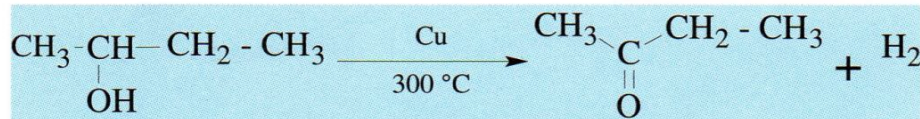
مثال:



2.2.1- الكحولات الثانوية:



مثال:



تمارين حول الكحولات

التمرين الأول:

أ - على ماذا نحصل بتسخين مزيج الإيتانول وحمض الكبريت عند الدرجة 170°C ؟
و ما هو دور حمض الكبريت؟

ب - ماذا يحدث إذا خضنا درجة حرارة المزيج إلى 140°C ؟

ج - ما هي صيغة الكحولات التي إذا نزعنا منها الماء أعطت لنا:

propene *

but - 2- ène *

2,3-Diméthyl but-2-ène *

التمرين الرابع

كيف تنتقل من:



OH



التمرين الخامس

- فعل HBr على المركب A صيغته المجملة $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$ يعطي المركب B .

- نزع الماء من المركب A يعطي مركب C.

- إمرار المركب A على النحاس المسخن عند 300°C يؤدي إلى مركب D

و يتفاعل المركب D مع DNPH ولا يرجع محلول فهلينع.

للذكر: DNPH يكشف عن الألدهيدات و السيتونات.
محلول فهلينع يكشف عن الألدهيدات.

أ- استنتج طبيعة المركبات A، B، C، D ؟

ب- أكتب التفاعلات الحاصلة ؟

التمرين السادس:

اقتراح تفاعلات كيميائية تسمح بتحضير Propan-1-ol من Propan-2-ol

2- الألدهيدات و السيتونات:

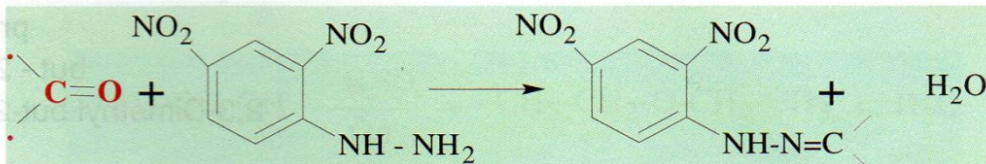
1.2- تذكير:

تحتوي الألدهيدات و السيتونات على مجموعة الكربونيل $\text{C}=\text{O}$

1.1.2- الكشف عن مجموعة الكربونيل:

استعمال DNPH ككافش يؤدي إلى تشكيل راسب أصفر بلوري.

DNPH : 4,2-ثنائي نترو فنيل هيدرازين



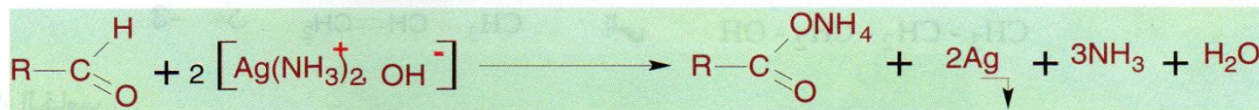
يكون الناتج ضعيف الإنحلال بالماء لذلك يتربّس بشكل بلوري.

2.1.2- الكشف عن الوظيفة الألدهيدية:

أ- استعمال كافش $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{OH}$: Tollens

يؤدي إلى تشكيل مرآة من الفضة.

ترجع الألدهيدات المحلول النشاري لأكسيد الفضة مرسبة معدن الفضة الحر وفق التفاعل التالي

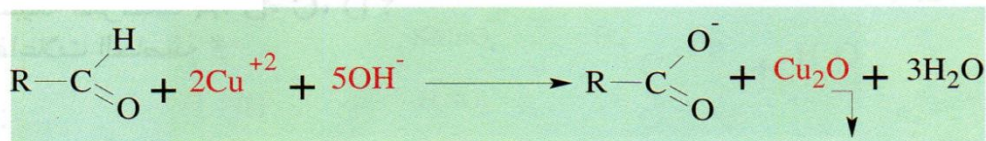


حيث تترسب الفضة و تتوضع على جدران الأنابيب بشكل مرآة

ب- استعمال محلول فهلنخ:

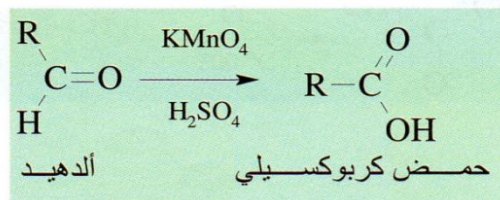
يؤدي إلى تشكيل راسب أحمر أجوري.

محلول فهلنخ المكون من شوارد النحاس الثانية ترجع في وسط قاعدي و بالتسخين إلى شوارد النحاس الأحادية التكافئ على شكل راسب أحمر أجوري بوجود الوظيفة الألدهيدية.

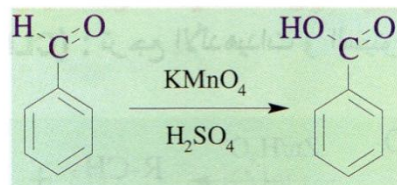


2.2- أكسدة الألدهيدات و السيتونات:

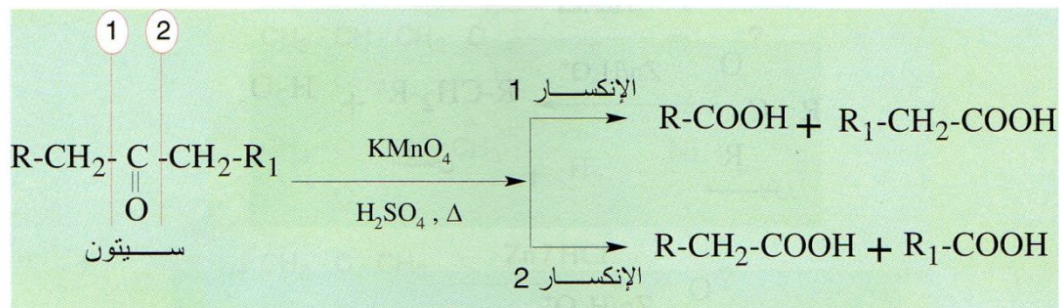
تتأكسد الألدهيدات بسهولة بوجود $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ أو KMnO_4 في وسط حمضي و يتشكل حمض كربوكسيلي



مثال:

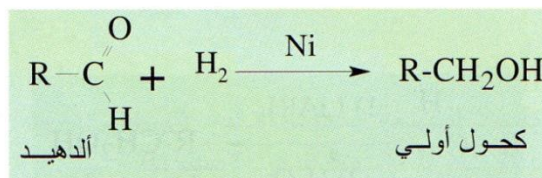


تتأكسد السيتونات بصعوبة كبيرة و تؤدي عادة إلى تشكيل أربعة أحماض كربوكسيلية كما هو مبين في التفاعل:

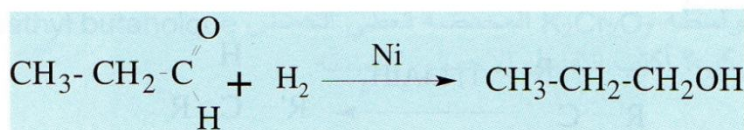


3.2- درجة الألدهيدات و السيتونات:

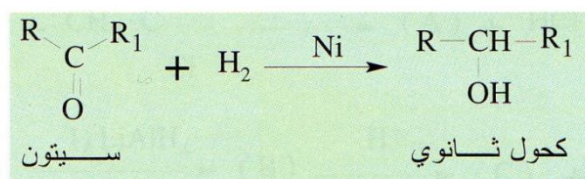
1.3.2- الهيدروجين الجزيئي: النikel يستعمل كوسيلط لتنبّت جزئ الهيدروجين على الألدهيدات لإعطاء كحولات أولية



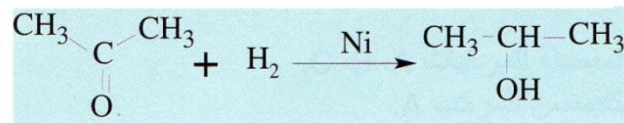
مثال:



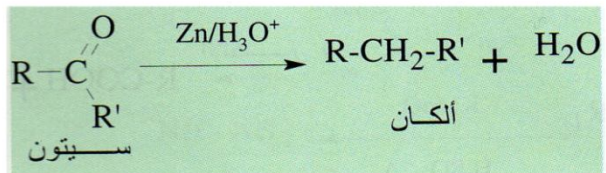
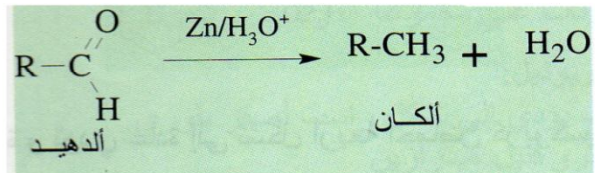
أما السيتونات تنبّت جزئ H2 لتعطي كحولات ثانوية



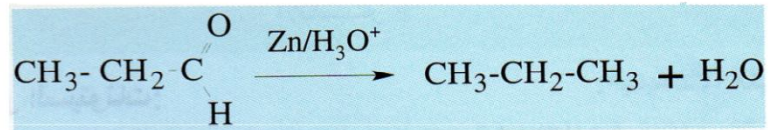
مثال:



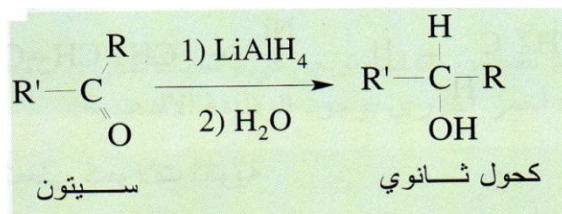
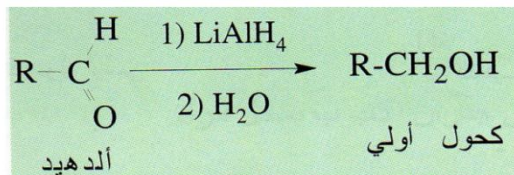
2.3.2- طريقة كليمنس (CLEMMENSEN) : ترجع الألدهيدات و السيتونات في وجود عامل مرجع مثل الزنك Zn في وسط حمضي إلى أكانت.



مثال:



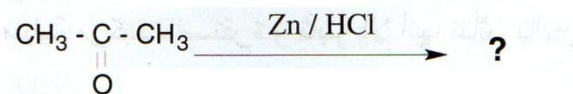
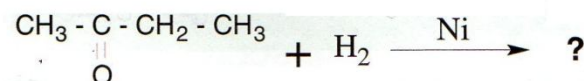
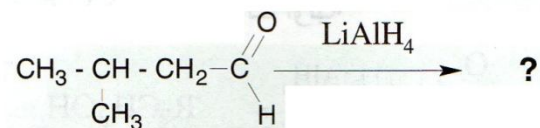
3.3.2- هيدрид الليتيوم والالمنيوم LiAlH₄ : مرجع قوي يرجع الألدهيدات إلى كحولات أولية و السيتونات إلى كحولات ثانوية



تمارين حول الألدهيدات و السيتونات

تمرين الأول:

حدد نواتج التفاعلات التالية:



تمرين الثاني:

كيف يمكن تحضير البوتانون انطلاقاً من:

(أ) but - 1 - ène

(ب) 2,3- dichloro butane

تمرين الثالث:

سخ التحليل العضوي لمركب A بإيجاد الصيغة المجملة التالية $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}$

أ- هل يمكن أن يكون المركب A كحولاً مشبعاً؟ ألدهيد؟ سيتونا؟

ب- يعطي المركب A راسباً أصفراء مع DNPH وراسباً من الفضة عند معالجته ببنرات الفضة النشادية.

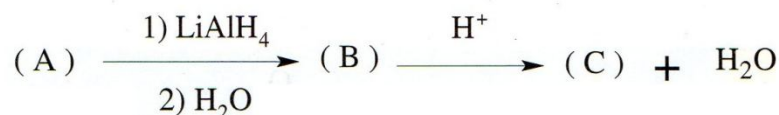
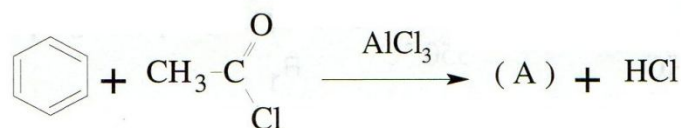
مماذا يمكن أن نقول عن المركب A المدروس؟

جـ أكسدة المركب A بواسطة $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ المحمضية تعطي الحمض 2-methyl butanoïque

ما هو هذا المركب؟ أكتب التفاعل الاجمالي لأكسدته.

تمرين الرابع:

ليكن التسلسل التفاعلي التالي:

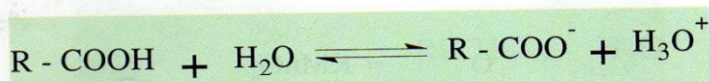


أـ أكتب الصيغ نصف المفصلة للمركبات A، B، C.

بـ أكتب تفاعل إرجاع كليمنسن للمركب A.

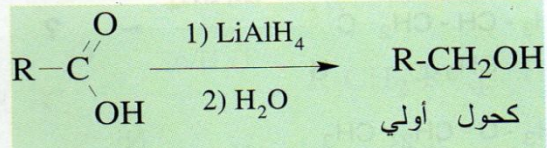
3- الأحماض الكربوكسيلية و مشتقاتها:

تتميز الأحماض الكربوكسيلية بوجود المجموعة الوظيفية COOH ، وهي أحماض ضعيفة تتأين جزئياً في الماء.



1.3- إرجاع الأحماض الكربوكسيلية:

يرجع LiAlH_4 الأحماض الكربوكسيلية إلى كحولات أولية

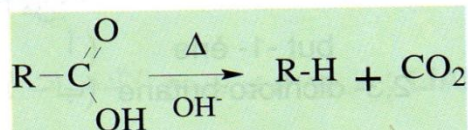


2.3- نزع المجموعة الكربوكسيلية:

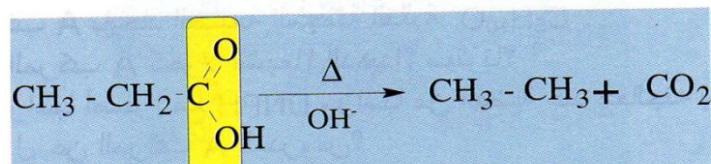
رغم أن الأحماض الكربوكسيلية مركبات مستقرة و ثابتة إلا أنها تتأثر بالحرارة مما يجعلها تفقد جزء CO_2

1.2.3- حالة تشكل ألكان:

تحت تأثير الحرارة و في وسط قاعدي تنزع المجموعة الكربوكسيلية و يتكون ألكان

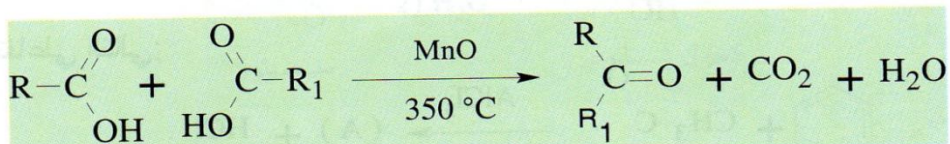


مثال:

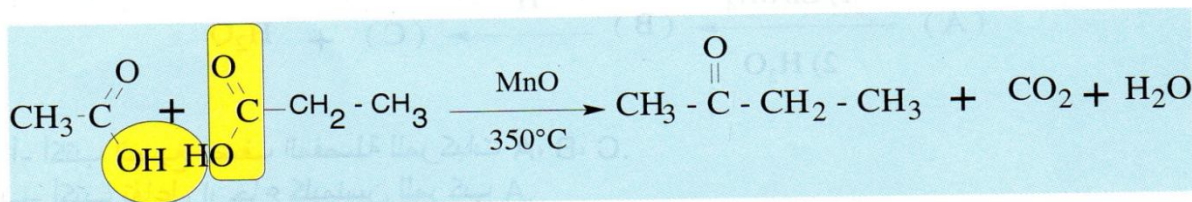


2.2.3- حالة تشكل سيتون:

انطلاقاً من حمضين كربوكسيليين و تحت تأثير الحرارة 350°C و وجود أكسيد المنغنيز MnO يتشكل سيتون.

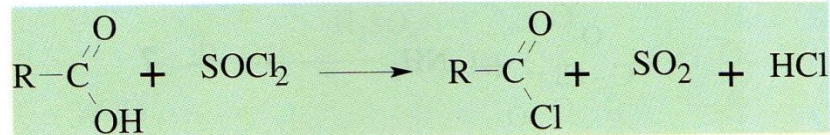
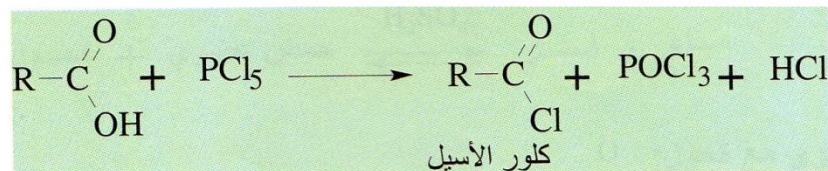


مثال:

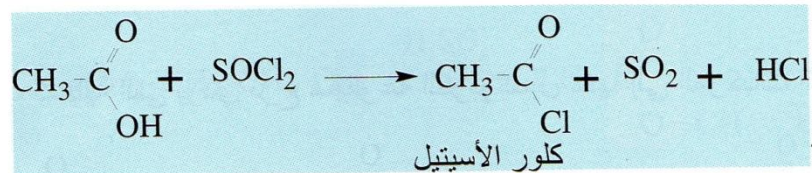


3.3 - تفاعلات تأثير SOCl_2 , PCl_5 على الأحماض الكربوكسيلية:

يتشكل كلور الأسيل (R-COCl) بتأثير PCl_5 أو SOCl_2



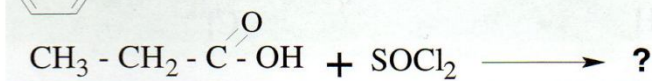
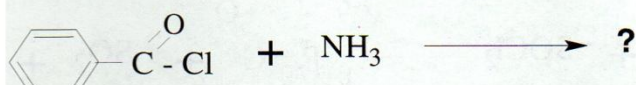
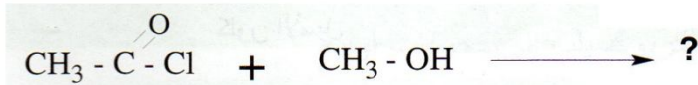
مثال:



تمارين حول الأحماض الكربوكسيلية و مشتقاتها

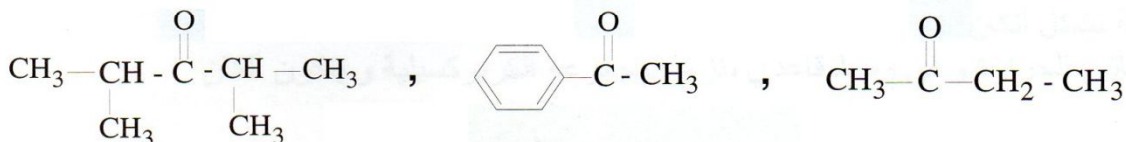
التمرين الأول:

أكمل التفاعلات التالية:



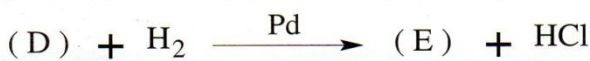
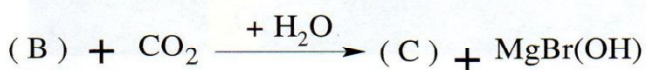
التمرين الثاني:

ما هي الأحماض الكربوكسيلية التي يؤدي نزع مجموعة الكربوكسيل منها إلى المركبات التالية؟



التمرين الثالث:

عين صيغ المركبات A، B، C، D ، E في التسلسل التفاعلي التالي:



التمرين الرابع:

- تأثير كلوريد الثيونيل SOCl_2 على حمض البروبانويك يعطي المركب A .

- تأثير كلوريد الإيثيل مغنيزيوم على المركب A يعطي المركب B.

- درجة المركب B بواسطة H_2 في وجود نيكل راني (NICKEL DE RANEY) تعطي المركب C.

- نزع الماء من المركب C في وسط حمضي يعطي المركب D.

- ضم البروم Br_2 على المركب D يعطي المركب E.

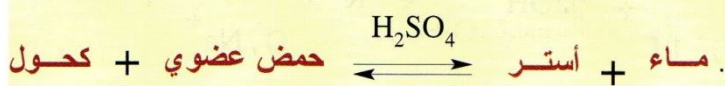
أ - أعد كتابة التفاعل التسليلي.

ب - عين صيغ المركبات A، B، C، D ، E

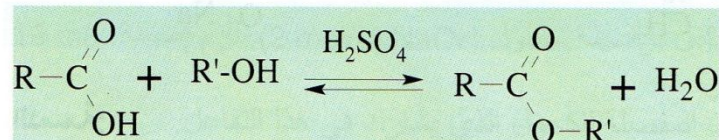
ج - ما هي نواتج أكسدة المركب D بواسطة KMnO_4 المركزية والساخنة؟

4- الأسترة

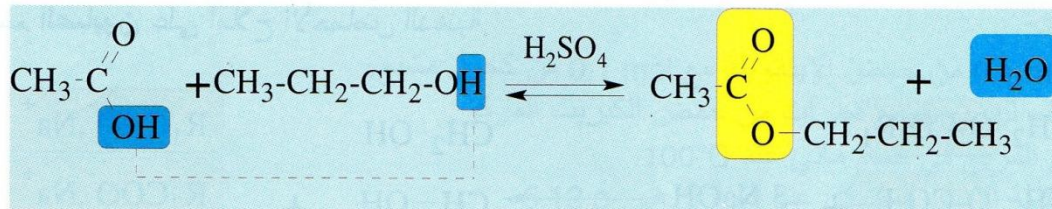
هي تفاعل كيميائي بين كحول و حمض عضوي وسط حمضي مثل (H_2SO_4) لينتاج أستر و ماء.



1.4- تفاعل حمض عضوي مع كحول:



مثال:



2.4- خصائص تفاعلات الأسترة:

- تفاعلات بطيئة
- تفاعلات غير تامة (محدودة ، عكوسية)
- تفاعلات لاحرارية
- مردود تفاعل الأسترة يتعلق بصنف الكحول و تركيب المزيج الابتدائي.

فإذا تساوت عدد مولات الحمض العضوي و الكحول في البداية يحسب المردود (مر) وفق العلاقة التالية:

$$مر = \frac{كمية الأستر المتشكل بالـ (mol)}{كمية الحمض أو الكحول في البداية بالـ (mol)} \times 100$$

إذا كان الكحول أولي

67 % ←

إذا كان الكحول ثانوي

60 % ←

إذا كان الكحول ثالثي

(5 - 10) % ←

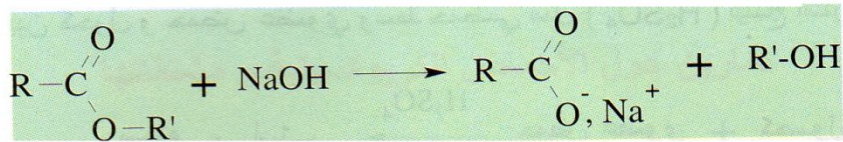
= مر

3.4- التصبّن:

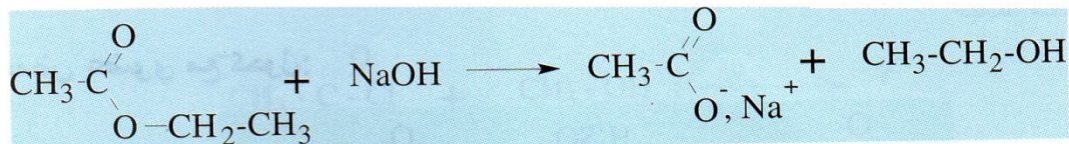


عملية التصبّن هي تفاعل كيميائي بين أستر و قاعدة قوية ($NaOH$ أو KOH) لينتاج ملح الحمض مرفوق بكحول و هو تفاعل تام و بطيء يمكن تسريعه برفع درجة الحرارة.

1.3.4 - معادلة التفاعل:

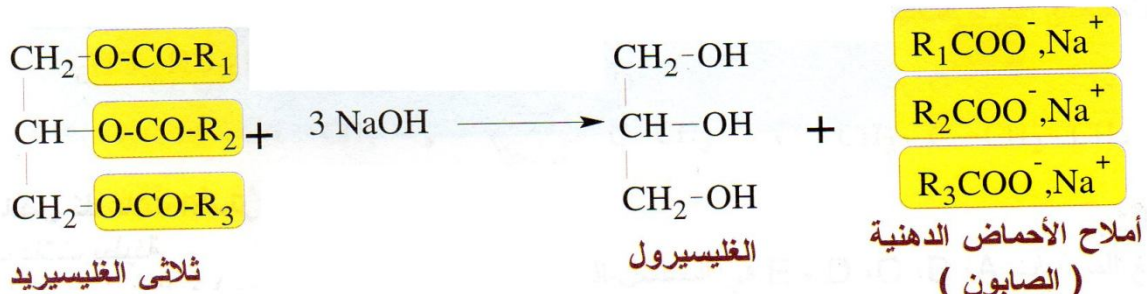


مثال:



2.3.4 - تصفين المواد الدسمة:

عملية التصفين هي تفاعل المادة الدهنية مع قاعدة قوية فتشكل أملاح الأحماض الدهنية وكمول. ويطلق إسم الصابون على أملاح الأحماض الدهنية.



تمارين حول الأسترة

التمرين الأول:

عين صيغ جميع الإسترات ذات الصيغة المجملة $C_4H_8O_2$.

التمرين الثاني:

نمزج g 2,4 من حمض الإيتانويك و g 2,96 من كحول صيغته المجملة $C_4H_{10}O$.

- نسد الأنوب ونتركه لعدة أيام.

- نعاير الحمض غير المتفاعل بواسطة محلول $NaOH$ (2 mol/L) mL 19 من الصود للتعديل.

1- ابحث عن حد الأسترة

2- استنتج الصيغة نصف المفصلة للكحول الذي يشارك في هذا التفاعل.

التمرين الثالث:

نمزج 0,1 mol من حمض الإيتانويك مع 0,1 mol من كحول مشبع.

- نضيف للمزيج بضع قطرات من حمض الكبريت المركز.

- نضع المزيج في حمام مائي عند $100^{\circ}C$.

كتلة الإستر المتشكل عند التوازن هي: g 6,12

الكتلة المولية للإستر المتشكل هي: 102 g/mol

1- أكتب معادلة التفاعل الحاصل. و حدد خصائصه.

2- ما هو دور حمض الكبريت؟

3- أحسب مردود التفاعل واستنتاج صنف الكحول المستعمل.

4- أكتب الصيغة نصف المفصلة للكحول.

5- أعط اسم الإستر المتشكل.

6- أكتب تفاعل تصبغ الإستر بالصود $NaOH$.

التمرين الرابع:

1- حدد صيغة إستر كتله المولية g/mol 102 ، نتج من تفاعل كحول مع حمض الإيتانويك.

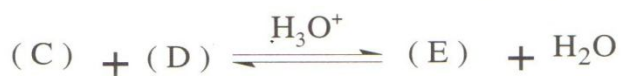
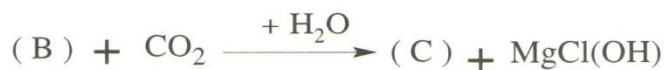
2- ما هي الصيغة نصف المفصلة الممكنة للكحول المشارك في التفاعل؟

3- ما هو هذا الكحول إذا كانت أكسدته المقتصدة تعطي مركباً يتفاعل مع DNPH ويرجع محلول فهلنخ؟

4- أعط اسم الإستر الناتج من تفاعل هذا الكحول مع حمض الإيتانويك.

التمرين الرابع:

عين صيغ المركبات A، B، C، D ، E في التسلسل التفاعلي التالي:

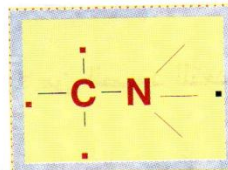


الوحدة 3: الأمينات

1- تعريف الأمينات:

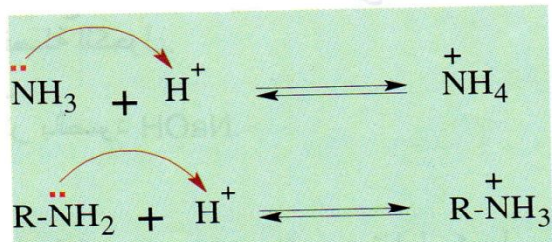
هي مركبات عضوية آزوتية صيغتها العامة $C_nH_{2n+3}N$ ، يمكن اعتبارها من مشتقات النشادر NH_3 باستبدال ذرة هيدروجين أو أكثر بجذر أكيلي و تصنف إلى ثلاثة أصناف:

الأصناف الثلاثة للأمينات			
أمين ثالثي	أمين ثانوي	أمين أولي	النشادر
$\begin{array}{c} \cdot\ddot{\text{N}}\cdot \\ \\ \text{R}_1-\text{N}-\text{R}_2 \\ \\ \text{R}_3 \end{array}$	$\begin{array}{c} \cdot\ddot{\text{N}}\cdot \\ \\ \text{R}_1-\text{N}-\text{R}_2 \\ \\ \text{H} \end{array}$	$\begin{array}{c} \cdot\ddot{\text{N}}\cdot \\ \\ \text{R}_1-\text{N}-\text{H} \\ \\ \text{H} \end{array}$	$\begin{array}{c} \cdot\ddot{\text{N}}\cdot \\ \\ \text{H}-\text{N}-\text{H} \\ \\ \text{H} \end{array}$



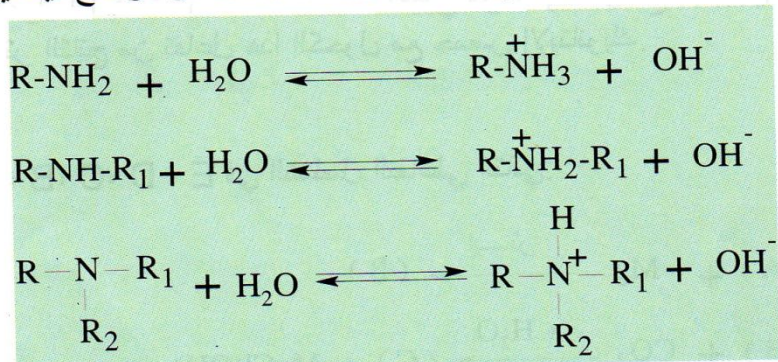
2- الخواص الأساسية للأمينات:

للأمينات زوج إلكتروني حر على ذرة الآزوت، مما يسمح بتثبيت البروتون H^+ على ذرة الآزوت أي لها نفس الخاصية الأساسية للنشادر كما هو موضح فيما يلي:

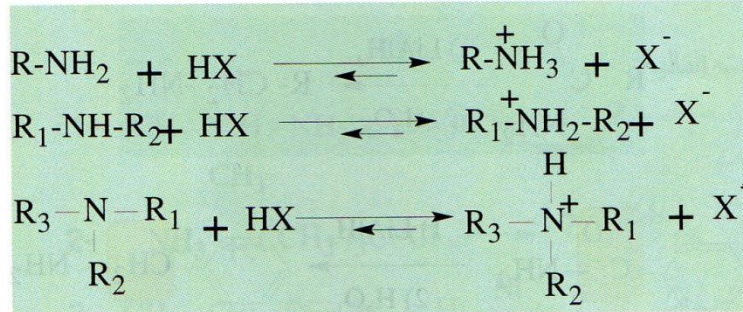


1.2 التفاعل مع الماء:

الأمينات أساس ضعيفة فهي تتحل جزئيا في الماء محمرة OH^- كما هو موضح فيما يلي:

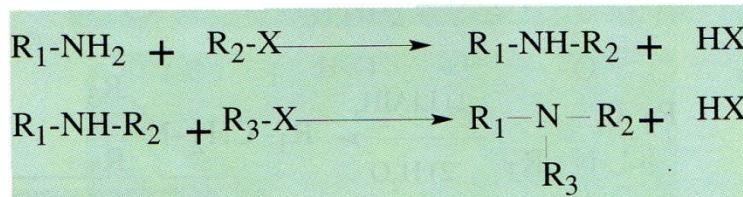


٢٢- التفاعل مع الحمض HX : تفاعل الأمينات مع الأحماض كأساس ضعيف

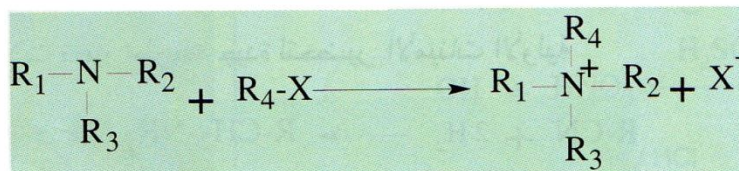


٣- الكلة الأمونياك بمشتق هالوجيني: (طريقة هو夫مان)

في وجود مشتق هالوجيني R-X تتميز الأمينات بإمكانية إستبدال الهيدروجين H المرتبط بذرة الآزوت بجزء كثيلي R كما يمكن تحويل الأمين الأولي إلى أمين ثانوي والأمين الثانوي إلى أمين ثالثي.
هذا التفاعل يعرف باسم تفاعل هو夫مان.



في غياب عنصر الهيدروجين في الأمينات الثلاثية ، تنتج شاردة رباعي الكليل أمونيوم تدعى أيضا شاردة الأمونيوم الرباعي.



معنى:

أمين الكليل مشبع سائل كثافته بالنسبة للماء 0.728

- اوجد الكلة المولية لهذا الأمين اذا علمت ان $1.44 \times 10^{-2} \text{ mol}$ منه يحتوي على 2 ml
- يعطي تفاعل هذا الأمين مع يود الaitيل رباعي ايتيل امونيوم . اذكر اسم الأمين و صنفه

٤- تأثير الهيدروجين، هيدريد الليتيوم والألمنيوم والحديد (وسط حمضي) على بعض المركبات:

يمكن تحضير أصناف الأمينات من خلال إرجاع بعض الوظائف العضوية ذكر منها:

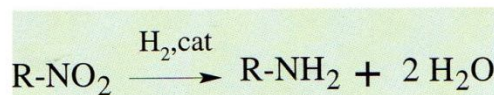
١٤- إرجاع وظيفة النترو: R-NO_2

هذا التفاعل ذو أهمية بالغة خاصة مع المشتقات النترية البنزينية السهلة التحضير.
و كعامل الإرجاع يمكن أن نستخدم:

- الهيدروجين الجزيئي H_2 بوجود Pt أو Ni كوسسيط (CATALYSEUR)

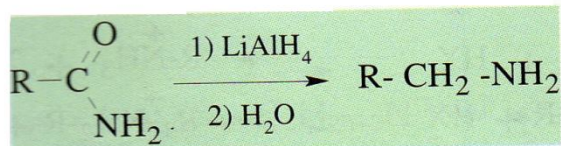
- هيدرور الليتيوم و الألومنيوم LiAlH_4 بوجود H_2O

- الحديد Fe أو القصدير Sn بوجود HCl

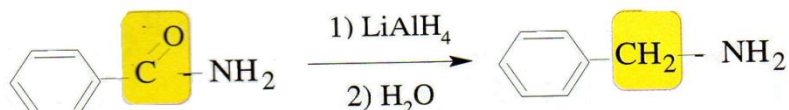


R-CONH₂ : الأميد - 2.4

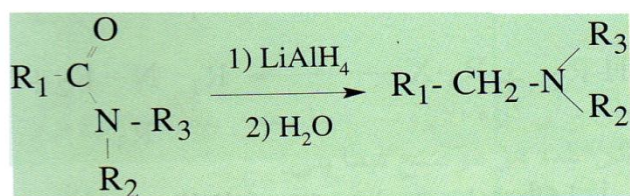
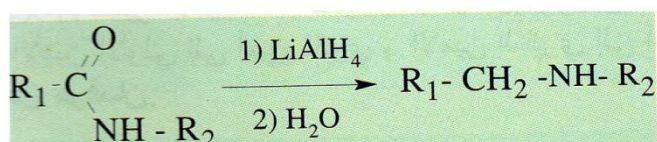
ترجم الأميدات عن طريق LiAlH₄ ثم الماء إلى أمينات وفق التفاعل التالي



مثال:



في حالة الأميد الأحادي الإستبدال أو الثنائي الإستبدال نحصل على الترتيب أمين ثانوي أو ثالثي



R-CN : النتريل - 3.4

إن إرجاع النيتريلات تعتبر طريقة جيدة لتحضير الأمينات الأولية

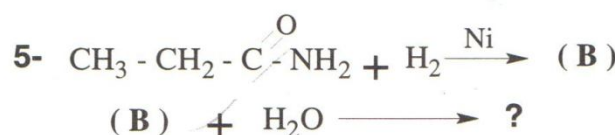
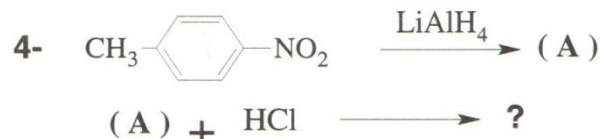
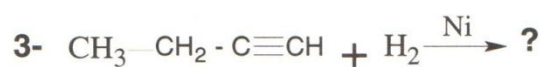
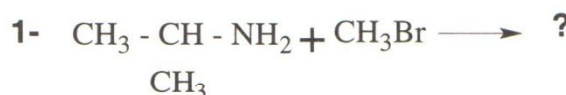


تعتبر طريقة إرجاع النيتريلات مثلث لتحضير الأمينات الأولية.

تمارين حول الأمينات

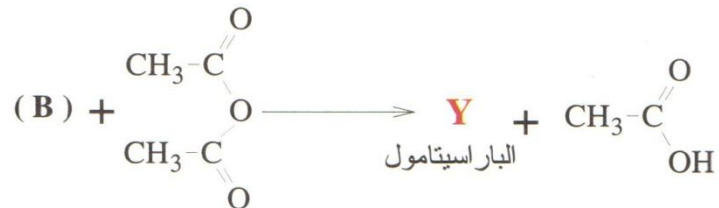
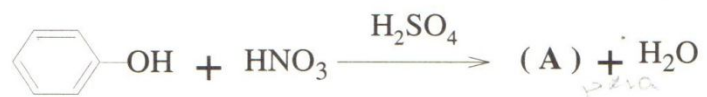
التمرين الأول:

حدد طبيعة نواتج التفاعلات التالية:



التمرين الثاني:

يعتبر الباراسيتامول **Y** من الأدوية المسكنة للعديد من الآلام منها آلام الرأس، المفاصل، الأسنان،... الخ
 لتحضير هذه المادة مخبرياً نتبع الخطوات التالية:



- 1- أوجد صيغة المركبات **A** و **B** و صيغة الباراسيتامول **Y**.
 2- أعط الإسم العلمي للباراسيتامول.



كبسولات الباراسيتامول

الوحدة 4: البوليمرات

1- تمهيد:

ربما لاحظت أننا نستعمل في حياتنا اليومية عدة مواد و أدوات بلاستيكية:
قارورات، كؤوس، خيوط، علب



بعض منتجات المركبات البلاستيكية



- ما هو أصلها ؟

- هل كلها من نفس النوع ؟

- ما هو اسمها الكيميائي ؟

أو ربما رأيت بطاقات ملابس مكتوب فيها: "اكريليك" ، "بولي استر" أو "قطن"

- ما هو أصل كل هذه المواد ؟

- هل كلها من نفس النوع ؟

- ما هو اسمها الكيميائي ؟

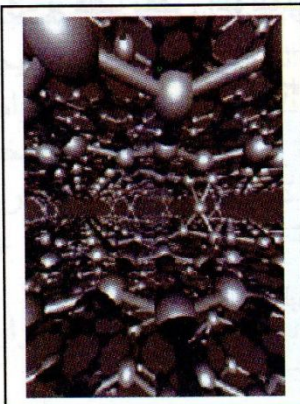
2- مفهوم المركبات البوليمرية



البوليمرات هي مواد عضوية تتتألف جزيئاتها من آلاف أو عشرات الآلاف من الذرات و هي تتكون من وحدات بنائية متكررة. هناك بوليمرات طبيعية مثل: البروتينات، السليولوز، المطاط الطبيعي، الصوف، الحرير،....

و بوليمرات اصطناعية مثل: المطاط الاصطناعي، النيلون،.... لقد تم اكتشاف إستحصال البوليمرات الاصطناعية و إنتاجها في أوائل القرن العشرين، و لقد ظهرت الأجسام الأولى المصنوعة من البلاكليت سنة 1909.

و منذ ذلك أصبحت البوليمرات الاصطناعية و استعمالاتها في تقدم مستمر، حيث تجاوزت البوليمرات الطبيعية في كثير من الميادين التطبيقية .

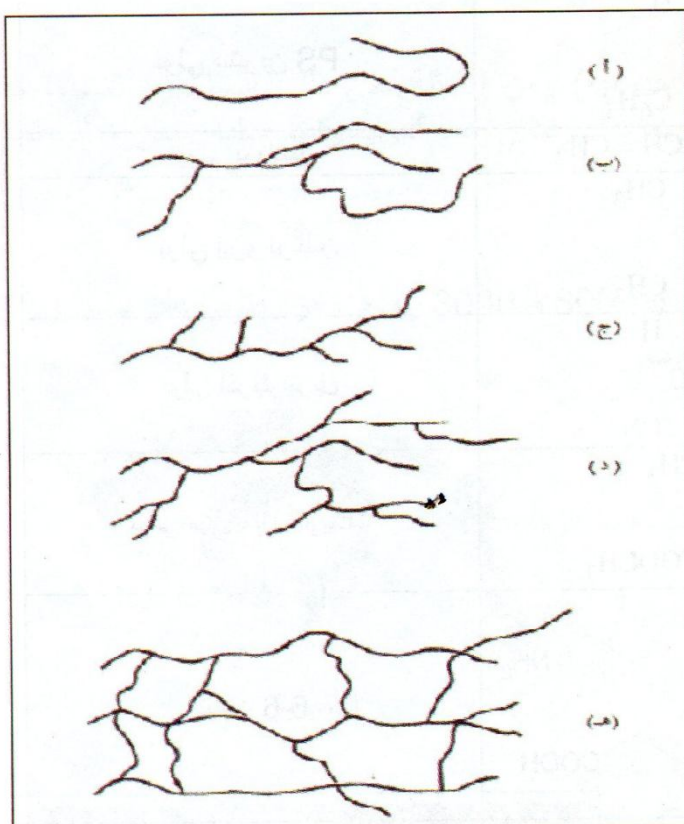


1.2- تعريف المركب البوليمرى:

البوليمر **Polymère** هو مصطلح عام يستخدم في الأساس لوصف الجزيئات العملاقة (**Macromoléculaires**) التي تتكون من وحدات بنائية متكررة تدعى بالمونومرات (**Monomères**) وغالباً ما تكون ذات كتلة جزيئية صغيرة. وعملية تحويل هذه المونومرات إلى بوليمر تدعى بالبلمرة.

2.2- أنواع السلسل البوليمرية :

للبوليمرات ثلاثة أشكال بنوية خطية، متفرعة و مشابكة



بنية سلسلة خطية (أ)
(linéaire)

بنية سلسلة متفرعة (ب ، ج ، د)
(ramifié)

بنية سلسلة مشابكة (هـ)
(réticulé)

الشكل التخطيطي يوضح أنواعاً مختلفة من السلسل البوليمرية



إن أغلب البوليمرات مكونة لمواد بلاستيكية التي نستعملها في حياتنا اليومية و تعتبر أيضاً مهمة في الصناعات النسيجية (ألياف نسيجية اصطناعية)

3-3- تركيب بعض البوليمرات المهمة صناعياً و المونوميرات المكونة لها:

بعض الاستخدامات	المونومير	البوليمر
قارورات المياه و المشروبات الغازية. وتغليف الأسلاك الكهربائية.	$\text{CH}_2 = \text{CH}_2$	بولي إتيلين PE
أدوات منزلية ، أنابيب مياه ولعب الأطفال.	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{H})\text{CH}_3$	بولي بروبيلين PP
قارورات المياه، الأنابيب ، الأدوات الصحية	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{H})\text{Cl}$	بولي كلوريد الفينيل PVC
الأدوات المنزلية.، العزل الحراري والصوتي.	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{H})\text{C}_6\text{H}_5$	بولي ستيرين PS
مطاط صناعي، عجلات	$\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH}_2$	بولي بوتadiين
مطاط صناعي،	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{CH}_3)\text{CH}_3$	بولي إيزو بوتيلين
نسيج اصطناعي..	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{H})\text{CN}$	بولي أكريلونتريل
.. plexiglas بديل للزجاج	$\text{CH}_2 = \text{C}(\text{CH}_3)\text{COOCH}_3$	بولي متيل ميتا أكريلات
صناعة الأقمشة ...	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2 + \text{HOOC}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{COOH}$	نيلون 6-6
الألياف النسجية. ، الأقمشة.....	$+ \text{HO}-\text{CH}_2-\text{OH}$ $\text{HOOC}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOH}$	بولي إستر Tergal

تحتل صناعة المواد البلاستيكية في عصرنا الحاضر مركزاً مرموقاً بين الصناعات البتروكيميائية الحديثة و يرجع ذلك إلى اتساع مدى استعمالاتها في حياتنا اليومية، لما من خواص و مميزات أهلتها لتكون بديلاً فعالاً لكثير من المواد التقليدية كالحديد و الخشب... و غيرها.

3- خواص البوليميرات الفيزيائية و الميكانيكية

إن منافسة المواد البوليميرية تعتمد على خواصها الميكانيكية المرغوبة من حيث قوتها، مرونتها، سهولة تصنيعها ورخصها نسبياً. ولهذا السبب تعتبر الخواص الميكانيكية للبوليميرات من أهم خواص البوليميرات التطبيقية. يجب على كل من يتعامل مع مثل هذه المواد البوليميرية أن يكون ملماً ببعض المعلومات الأساسية المتعلقة بالخواص الميكانيكية للبوليميرات بغية معرفة كيفية تغير هذه الخواص لتلائم الاستخدامات المحددة لها. بغية اختيار الاستخدام المناسب لكل بوليمر فإن البوليميرات تغطي استخدامات واسعة ابتداء من المواد البلاستيكية ثم الراتنجات الحرارية. فإن لكل صنف من هذه الأصناف خواص معينة وإن هذه الخواص ليست خواص مطلقة بل تتأثر وتعتمد على عدة عوامل متعلقة بتركيب البوليمر وعوامل أخرى بيئية.

تمتاز البوليميرات بالشفافية ، القساوة، الليونة، المتانة و تحمل الصدمات. كما تمتاز بالخفة بحيث كثافتها تتراوح ما بين [1 - 6] ، لا تتأثر بالمواد الكيميائية، عازلة جيدة للكهرباء، سهلة القولبة و التشكيل.

4- تصنيف البوليميرات

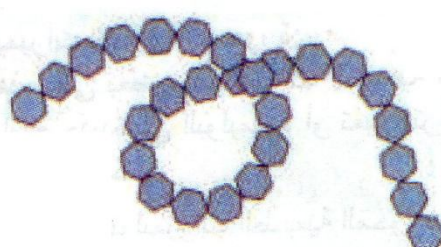
تصنف البوليميرات من حيث مصادرها إلى ثلاثة أصناف رئيسية

1.4- البوليميرات الطبيعية:

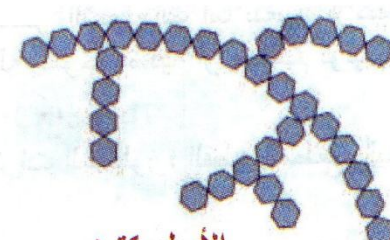
تعتبر هذه البوليميرات منتجات طبيعية (نباتية أو حيوانية) ومن الأمثلة على ذلك: السيليلوز، النشاء، القطن، الحرير، المطاط الطبيعي ، البروتينات، الصوف و غيرها. وتكون هذه البوليميرات غالباً الثمن وذلك لصعوبة الحصول عليها لذلك فإن استخداماتها محدودة نسبياً.

أمثلة:

النشاء: بوليمر من الغلوكوز الذي يمكن أن يحتوي بين 600 و 3000 وحدة. وهو يحتوي على سلسلتين: سلسلة خطية الأميلوز و سلسلة متفرعة الأميلوبكتين



الأميلوز



الأميلوبكتين

خيوط الاباكا:



خيوط الاباكا «Abaca» التي تستخرج من
أوراق أشجار الموز

السيليلوز:

تركيب الخشب أساسه السيليلوز الذي يتكون من 6 جزيء من السيلوبioز . «cellobiose».

**2.4- البوليميرات الصناعية:**

وهذه تشمل البوليميرات التي يجروي تحضيرها من مركبات كيميائية بسيطة و تمثل الأغلبية العظمى من البوليميرات المهمة صناعياً. وهذه تشمل على البلاستيك المختلف والمطاط الصناعي والألياف الصناعية وغيرها.

**3.4- البوليميرات الطبيعية المحورة:**

وتشمل هذه على بعض البوليميرات الطبيعية التي تجرى عليها بعض التحويلات إما بتغيير تركيبها الكيميائي كإدخال مجاميع جديدة في البوليمير، أو تغيير تركيب المجاميع الفعالة الموجودة فيه أو بتطعيم بوليمير طبيعي على بوليمير صناعي والعكس.

ومن الأمثلة على البوليميرات الطبيعية المحورة: خلات السيليلوز نترات السيليلوز؛ القطن المطعم بألياف الأكريليك وغيرها.

ويمكن توضيح أهمية هذه البوليميرات بأخذ خلات السيليلوز كمثال و أن السيليلوز بوليمير طبيعي صعب الذوبان في معظم المذيبات العضوية ولا ينصلح لذلك فإن تصنيعه صعب جداً بشكله الطبيعي. ولكن عند تحويل عدد من مجاميع الهيدروكسيل في كل وحدة تركيبية من السيليلوز إلى أستر الخلات فإن خلات السيليلوز الناتجة تذوب في معظم المذيبات العضوية و بالنتيجة يمكن تحويل البوليمير إلى ألياف صناعية أو أفلام بلاستيكية وغيرها من الاستخدامات الأخرى.

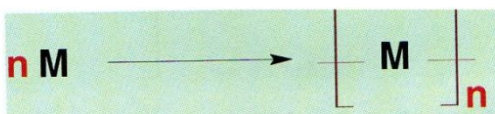
5- البلمرة:

يوجد نوعان من تفاعلات البلمرة هما :

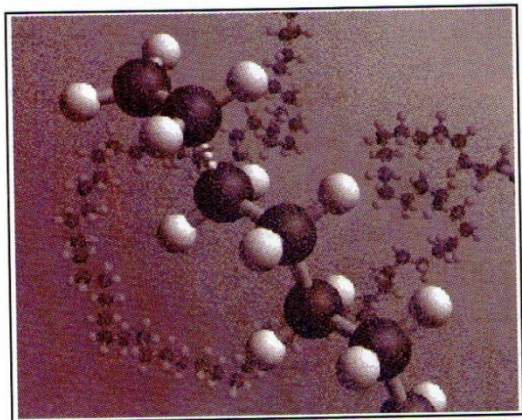
- البلمرة بالضم (polyaddition)

- البلمرة بالتكاثف (polycondensation)

1.1.5 - تعريف: هو اتحاد عدد كبير من الجزيئات المتماثلة تسمى مونومير لاعطاء مركب ذو كتلة مولية كبيرة



الرمز n المعبّر عن عدد المونوميرات أو عدد الوحدات البنيوية للبوليمير، يطلق درجة البلمرة



$$n = \frac{M_{\text{polymère}}}{M_{\text{monomère}}}$$

تحدد قيمة درجة البلمرة
من خلال العلاقة:

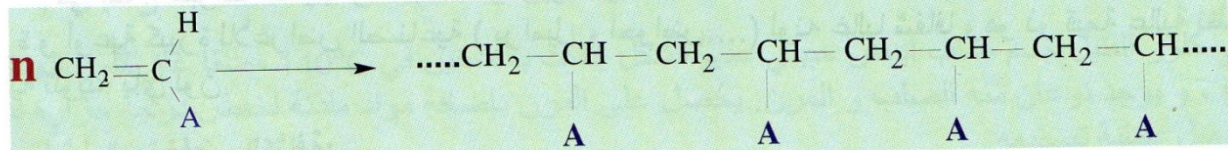
حيث n : درجة البلمرة

: $M_{\text{polymère}}$ الكتلة المولية المتوسطة للبوليمير

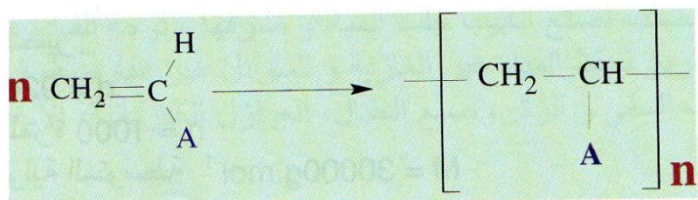
: $M_{\text{monomère}}$ الكتلة المولية للمونومير

مجسم متبعد للبوليمير

2.1.5 - بلمرة الألسنات والمركبات الفينيلية:

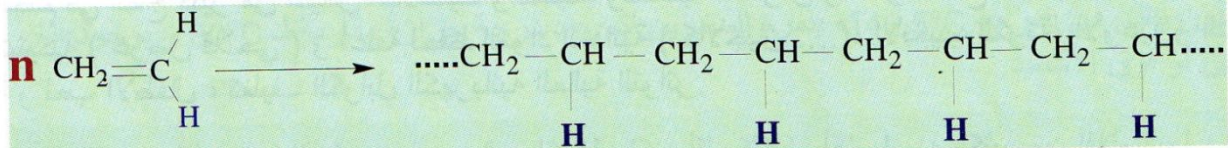


كما يمكن تمثيل معادلة تفاعل البلمرة كما يلي



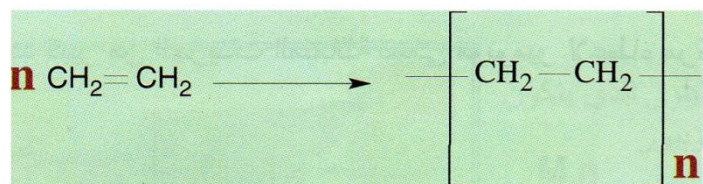
- بلمرة الإيتيلين:

بلمرة الإيتيلين تؤدي إلى تشكيل البولي إيتيلين



المجال 1: الكيمياء العضوية

تمثل معادلة تفاعل البلمرة كما يلي



يستخدم عادة البولي إيتيلين في إنتاج قارورات المياه المعدنية و المشروبات الغازية و عصير الفواكه، للتعبئة، التغليف، الخ.

نميز نوعين رئисيين من البولي إيتيلين:

* البولي إيتيلين عالي الكثافة:

يتم تحضيره عند ضغط بين 5 و 30 atm و تحت درجة حرارة تتراوح بين 70°C و 90°C و باستعمال محفزات ذات أساس التيتان و الألمنيوم. من خواصه : - الكثافة $d = 980$

- درجة البلمرة 20000
- كتلته المولية المتوسطة $M = 500000 \text{ g.mol}^{-1}$
- درجة انصهاره 130°C
- يتكون من سلاسل خطية أو قليلة التفرع .

يستخدم في إنتاج عبوات الحليب والمنظفات والزيوت وألعاب الأطفال وأكياس البلاستيك، و قوارير لحفظ السوائل الخطرة و أوعية كبيرة للأغراض الصناعية (براميل ، أحواض....) لونه غالبا شفافا وهو ذو قيمة عالية نظرا لإمكانية تلوينه بأي لون.

* البولي إيتيلين منخفض الكثافة:

يتم تحضيره تحت ضغط مرتفع بين 1200 و 2500 atm و في درجة حرارة تتراوح بين 150°C و 300°C و بوجود آثار الأكسجين للتحفيز.

- من خواصه : - الكثافة $d = 920$
- درجة البلمرة 1000
- كتلته المولية المتوسطة $M = 30000 \text{ g.mol}^{-1}$
- درجة انصهاره تتراوح بين 110°C و 120°C
- يتكون من سلاسل متفرعة.

يستخدم في إنتاج كثير من أكياس البلاستيك والتغليف وحقائب المدارس والسفر، تصنع منه أيضا أغطية للبيوت البلاستيكية (غرض فلاحي) و أغلفة لحفظ المواد الغذائية (كالأجبان)، الأنابيب المرنة، الأوعية و الدوارق اللينة و لعب الأطفال ، تغليف الكوابيل الكهربائية العالية التوتر.

تركيبته الكيميائية مشابهة للبولي إيتيلين عالي الكثافة ولكنه أقل كثافة وأكثر ليونة وكثير من أفلام البولي إيتيلين تصنع منه ويكون لونه غالبا شفافا أو مصبوغا.

بـ- بلمرة كلور الفنيل:

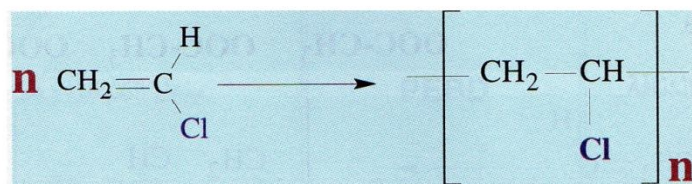
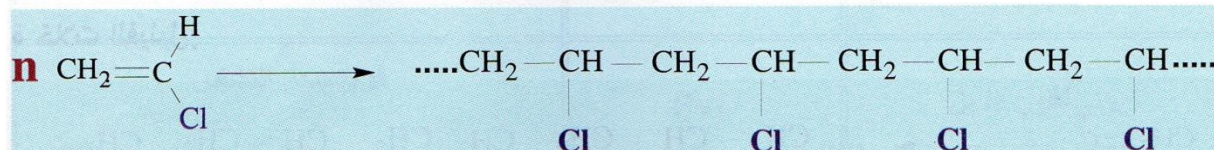
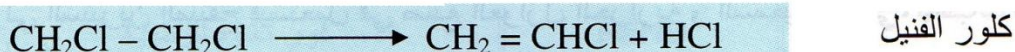
نحصل على بولي كلور الفنيل انطلاقا من المركب كلور الفنيل ($\text{CH}_2=\text{CHCl}$) الذي يوجد في الحالة الغازية في الشروط العادية من الحرارة و الضغط و يمتاز برائحة إثيرية.

نحصل على كلور الفنيل إما من الاستيلين أو الإيثيلين، و يفضل من الإيثيلين لأن طريقة الحصول عليه من الاستيلين مكلفة و يتم ذلك على مرحلتين :

* **المرحلة الأولى:** كلور الإثيلين للحصول على ثاني كلور-2،1 إيثان تحت ضغط 3 atm إلى 5 atm و في درجة حرارة تتراوح بين 50°C و 90°C باستعمال FeCl_3 كمحفز .



* **المرحلة الثانية:** تحطيم ثاني كلور-2،1 إيثان تحت ضغط من 25 atm إلى 30 atm و في درجة حرارة تتراوح بين 500°C و 550°C للحصول على كلور الفنيل حسب المعادلة :



البولي كلور الفنيل جسم صلب أبيض حبيبي عديم الشكل يتفكك بالتسخين في 140°C مطلقا غاز كلور الهيدروجين HCl ، و يوجد نوعان منه الصلب و المرن. يحصل على المرن بإضافة مواد ملذنة لخفض درجة حرارة لدونته و تسهيل عملية تصنيعه.

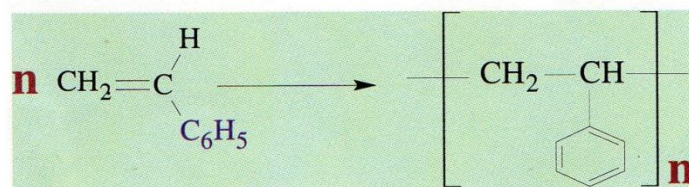
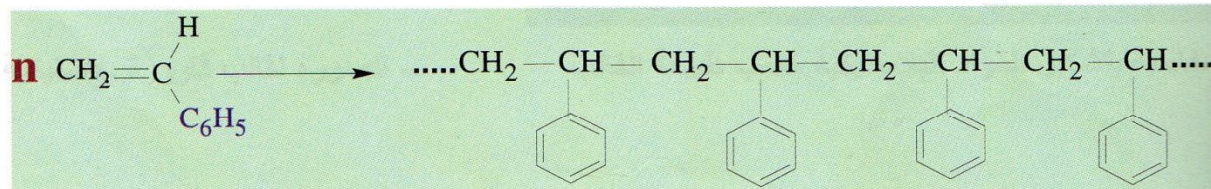
يقاوم البولي كلور الفنيل فعل البنزين و الزيوت و الكحولات و الأحماض و الأسنس.

يستعمل بولي كلور الفنيل الصلب لصناعة أنابيب جلب المياه و صرفها ، لوحة القيادة في السيارة (tableau de bord) ، قوارير لحفظ المياه غير الغازية و للسوائل غير القارضة ، قوارير المنظفات.

و أما المرن في تصنيع أنابيب السقي و الرش ، صنع الحال ، العوازل الكهربائية ، الأنابيب و الأكياس المستعملة للأغراض الطبية.

جـ بلمرة الستيرين:

حصل على متعدد الستيرين من بلمرة مشتق بنزيلي صيغته $\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{C}_6\text{H}_5$ يدعى الستيرين و هو سائل عديم اللون يغلي في الدرجة 142,5°C ، بلمرة الستيرين تتم عند درجة حرارة مقاربة 80°C و بوجود آثار من الأكسجين أو فوق الأكسيد.

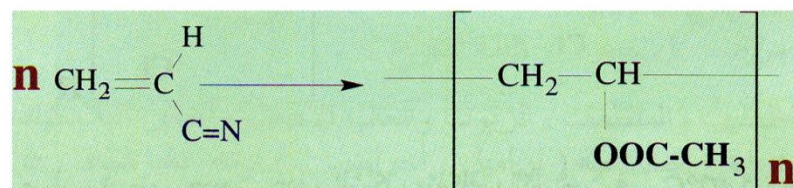
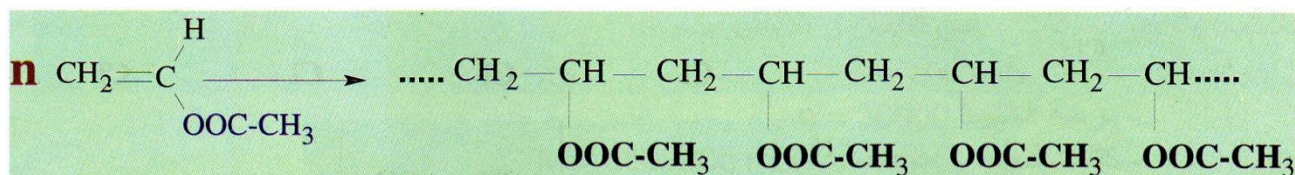


البولي ستيرين مادة لدنة متمسكة و قاسية، و في أغلب الأحيان يكون شفاف، يسمى عندئذ بالبوليستيرين البلاوري.
عندما يحقن البنتان C_5H_{12} تحت الضغط في البولي ستيرين السائل تتشكل كريات كبيرة تحوي البنتان السائل، يتbxr بمجرد تعرضه للحرارة فيتمدد مما يؤدي إلى انتفاخ الكريات المتشكلة . فنحصل هكذا على البولي ستيرين المنتفخ (PS Expansé).

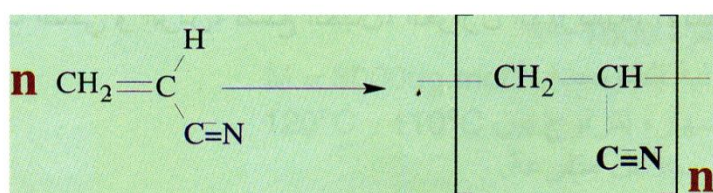
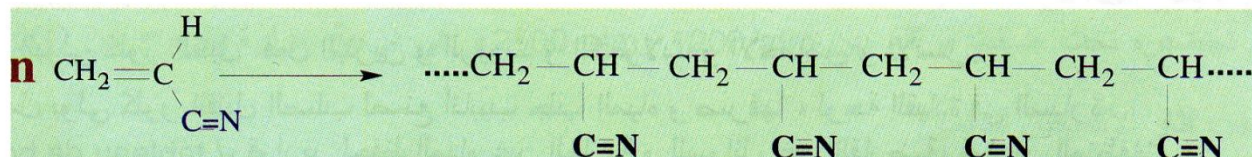
يُستعمل البولي ستيرين البلاوري في صنع صناديق التلفزيون، الراديو، الكاميرا، الأضواء الخلفية للسيارات، أواني المائدة، لعب الأطفال، تعليقات الملابس، أدوات المطبخ والأكواب، ولعب الأطفال، الأقلام،.....

أما البولي ستيرين المنتفخ فيُستعمل في صنع العوازل الحرارية و السمعية للمبني، علب الأغراض الهاشة (سهلة العطب).

د- بلمرة خلات الفينيل:



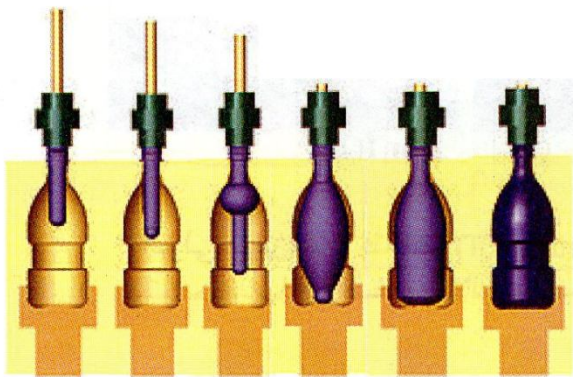
هـ بلمرة أكريلونتريل:



3.1.5 - رموز البوليمرات المختلفة:

فيما يلي رموز بعض البوليمرات.

الخصائص	الرمز	نوع البوليمرات
صافي عالي الشفافية وقوى	PET	بولي إيثيلين تيرافثلات
قوى مقاوم للرطوبة	PEHD	بولي إيثيلين عالي الكثافة
قوى سهل التشغيل	PVC	بولي كلور الفنيل
سهل التشغيل وطري وعازل للماء	PEBD	بولي إيثيلين منخفض الكثافة
للحرارة والكيميائيات والزيوت قوي ومقاوم	PP	بولي بروبلين
التشكيل سهل	PS	بوليستيرين



- الصورة ل قالب قارورة بلاستيكية -



آلة خاصة بتشكيل المواد البلاستيكية حسب طبيعة القالب

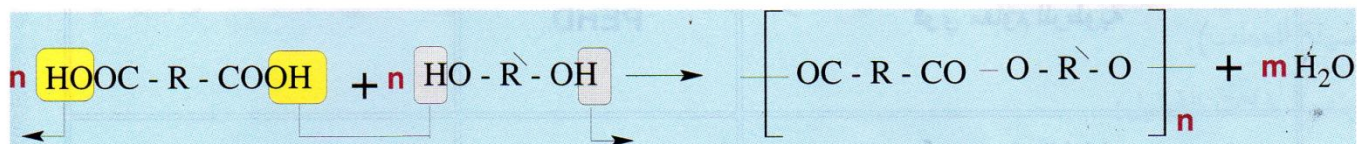
2.5- البلمرة بالتكاثف:

1.2.5- تعريف: هو تفاعل بين جريئتين متماضتين أو مختلفتين يحتويان على وظائف كيميائية ينتج عن التفاعل البوليمر و مركبات ثانوية مثل H_2O , HCl , NH_3 ... الخ. يوجد صنفان من البلمرة بالتكاثف

الصنف الأول من الشكل:



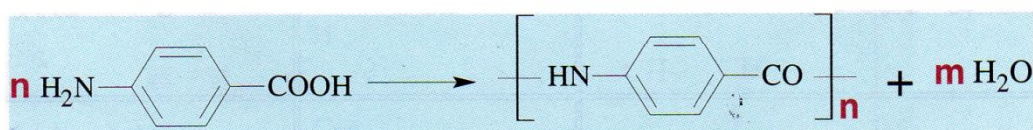
مثال:



الصنف الثاني من الشكل:



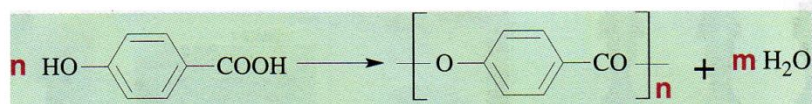
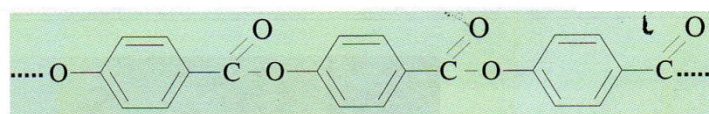
مثال:



2.5- تكاثف المركبات:

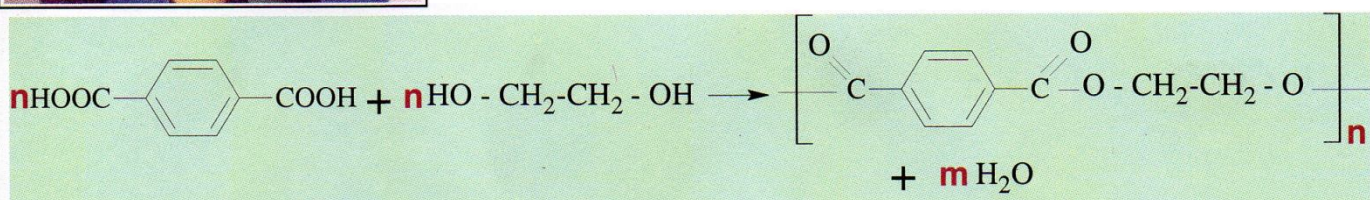
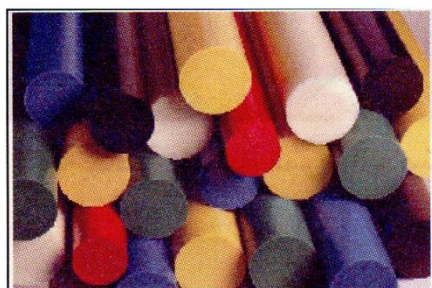
أ- البولي أستر: (Les polyesters)

* الترغال (Le Tergal®)



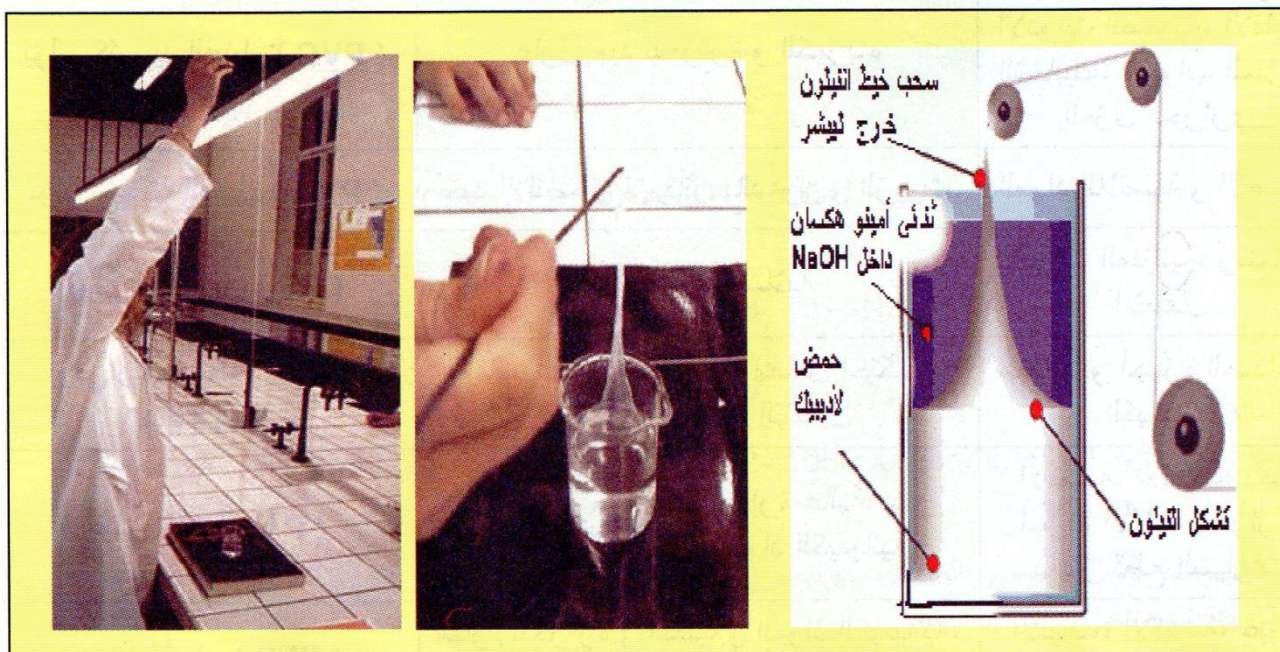
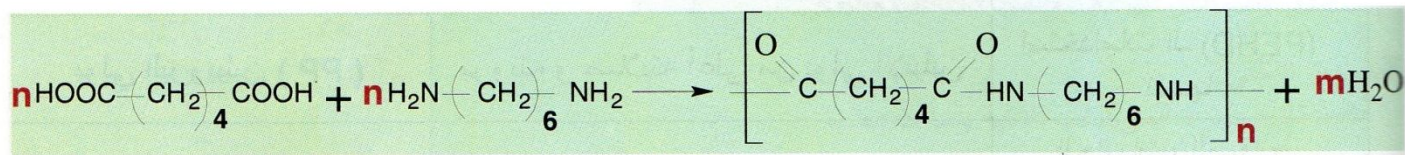
* البولي إتيلين ترا فتالات (polyéthylène téréphthalate PET)

يستخدم أساساً في صناعة الألياف النسيجية الإصطناعية



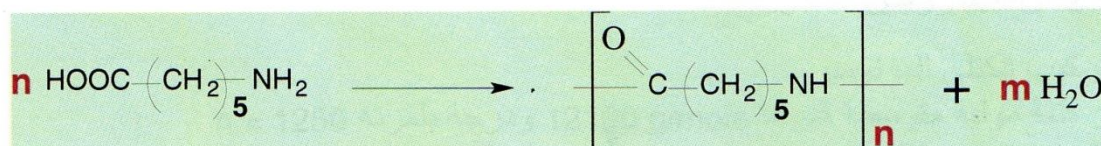
بـ- البولي أميد: (Les polyamides)

البولي أميد الأكثر شهرة هو النيلون 6 ، المستعمل بكثرة في صناعة الأقمشة ينتج من تفاعل حمض الأدبيك مع هكسا متيلين ثنائي أمين

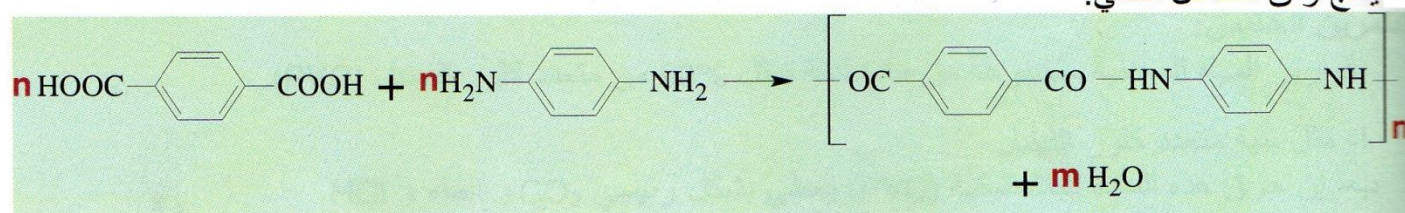


تحضير البولي أميد (نيلون 6-6)

كما نجد نوع آخر من النيلون وهو النيلون 6



البولي أميدات العطرية عبارة عن ألياف الأرميد أشهرها الكفلار (le Kevlar®)
يُنتج وفق التفاعل التالي:



من أجل استخلاص هذا البوليمير نستعمل H_2SO_4

6- جدول أنواع بعض البوليمرات، خواصها و أهم استخداماتها

النوع	أهم الخواص	الإستخدامات
بولي الإيتيلين منخفض الكثافة (PEBD)	عالي المرونة، يتآثر بالمذيبات. درجة إنصهاره 110°C .	الصفائح البلاستيكية الرقيقة و الشفافة للتغليف، الأكياس البلاستيكية، تغليف الأسلاك الكهربائية
بولي الإيتيلين مرتفع الكثافة (PEHD)	خصائص (PEBD) نفسها إلا أن مرونته أعلى و مقاومته للمذيبات العضوية أكبر	أدوات منزلية، أنابيب مياه، لعبة الأطفال
بولي البروبيلين (PP)	مرونته و صلابته أعلى من بولي الإيتيلين	استخدامات الـ (PEHD) نفسها
بولي كلوريد الفينيل (PVC)	عازل جيد للحرارة و الكهرباء	الحاويات، الصفائح، الأدوات الصحية، الأنابيب، الشبابيك، الأبواب المنزلية، العزل الحراري.
بولي خلات الفينيل (PVA)	جيد الالتصاق لا يتآثر بالدهون و الزيوت	المواد اللاصقة و الأصباغ.
بولي ستيرين (PS)	الشفافية و الصلابة	الأدوات المنزلية، رضاعات الأطفال.
بولي رباعي فلور الإيتيلين (PTFE)	مقاومة للمواد الكيميائية، معامل احتكاكه قليل جداً، صعب التشكيل	معدات و أجهزة الصناعات الكيميائية.
بولي الأميد (PA)	صلابته و مقاومته للحرارة عالية، غير قابل للكسر، مقاوم للمواد الكيميائية.	الأقمشة، الألياف، بعض أجزاء الآلات الحرارية، بعض قطع السيارات.
بولي الأستر (PES)	مقاومة للحرارة و اللهب و المواد الكيميائية، جيد التوصيل للكهرباء	الألياف، الأقمشة، عبوات الشرب.
بولي متيل ميتا أكريلات (PMMA)	شفاف، سهل الخدش بسبب ليونته العالية	بديل للزجاج، الأسنان، الأنابيب، الألواح.

تمارين حول البوليمرات

التمرين الأول:

لتحضير مركب بلمر X إنطلاقاً من الأستيلين A نجري التفاعلين الآتيين



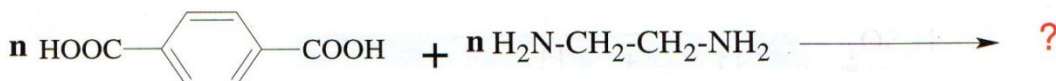
أ- أعد كتابة السلسلة مع تحديد صيغ المركبات A ، B و X .

ب- ما نوع البلمرة الحادثة على المركب B .

ج- ذكر اسم المركب X و مجالات استخدامه.

التمرين الثاني:

أعط ناتج بلمرة المركبات الآتية وما طبيعتها



التمرين الثالث:

بوليمر (A) كتلته المولية $g/mole$ 105000 درجة بلمرته المتوسطة تساوي 2500 يتكون من عنصري الكربون والهيدروجين فقط.

1- حدد الكتلة المولية للمونومير المشكّل للبوليمر (A) .

2- استنتج صيغته الجزيئية و المفصلة.

3- حدد طبيعة (A) وذاك بتعيين بنائه واسم البوليمر.

التمرين الرابع:

بعد التحليل الكمي لبوليمر ناتج من البلمرة بالضم وجد انه يحتوي على 73.2% من كلور و 24.8% من الكربون و 2% من الهيدروجين

1- اوجد التركيب الكتلي للمونومير.

2- للبوليمر كتلة مولية متوسطة قدرها $g/mole$ 12100 ودرجة بلمرته $n = 1250$

3- استنتاج الصيغة الجزيئية للمونومير

4- مثل مقطع للبوليمر يحتوي على ثلاثة وحدات بنائية واعط اسمه.

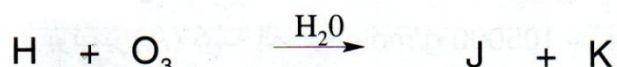
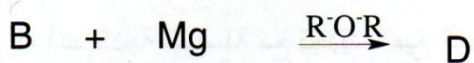
التمرين الخامس:

قوارير المياه المعدنية مصنوعة من مادة لدنة تمثل 90% من متعدد كلور الفينيل (PVC).

1- مثل بنية متعدد كلور الفينيل

ب- إن حرق هذه المادة البلاستيكية (PVC) يعطي بشكل رئيسي CO_2 و الماء و HCl ما هو حجم غاز ثاني أكسيد الكربون المنطلق في الجو من جراء الاحتراق الكامل لـ $1Kg$ من القوارير.

1 - لديك سلسلة التفاعلات الكيميائية التالية :



حيث : A السان كتلته المولية $M=42$ g/mole

D N P H فهلنگ و محلول فهلنگ

D N P H إيجابي مع

F سلبي مع محلول فهلنگ

(1) اكتب صيغ نصف المفصلة للمركبات المجهولة A,B,C, D, E ,F,G, H,J,K

(2) بلمرة المركب H تعطي البوليمر T

- مانوع البلمرة

- اكتب الصيغة العامة للبوليمر T



المجال الثاني دراسة البروتينات و الإنزيمات

يشمل المجال الثاني ثلات وحدات تسمح باكتساب معارف ومعلومات ومهارات خاصة حول الأحماض الأمينية و البروتينات والإنزيمات واستخداماتها في الميدان التطبيقي

الكفاءة القاعدية:

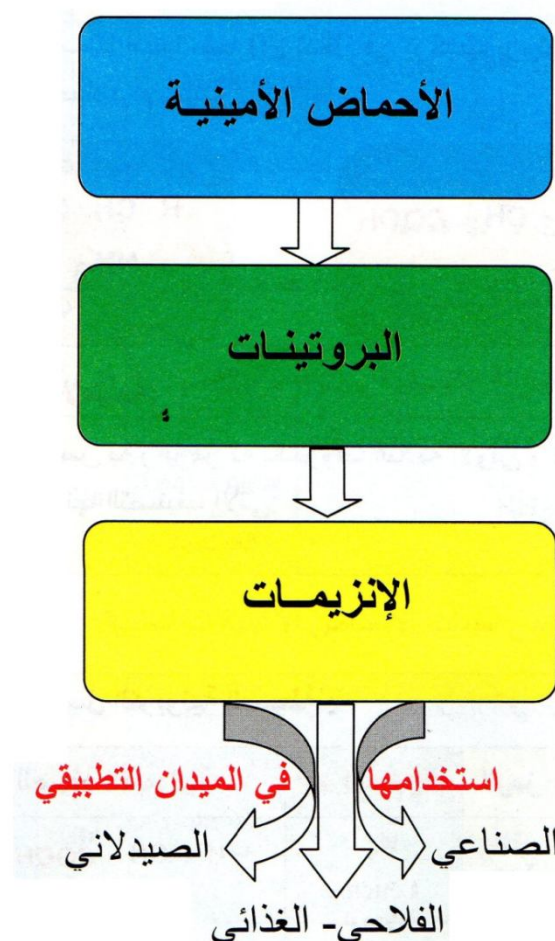
يكون المتعلم قادرا على التعرف على التركيب الكيميائي و الخواص الفيزيائية والكيميائية للأحماض الأمينية و البروتينات و الإنزيمات واستخدامها في الميدان التطبيقي.

مخطط المجال:

الوحدة التعليمية الأولى : الأحماض الأمينية

الوحدة التعليمية الثانية : البروتينات

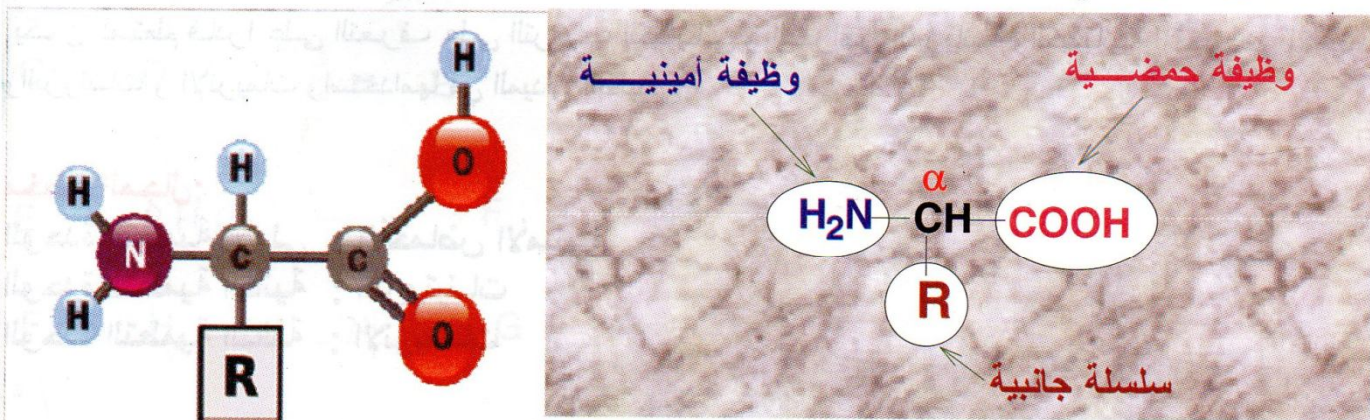
الوحدة التعليمية الثالثة : الإنزيمات



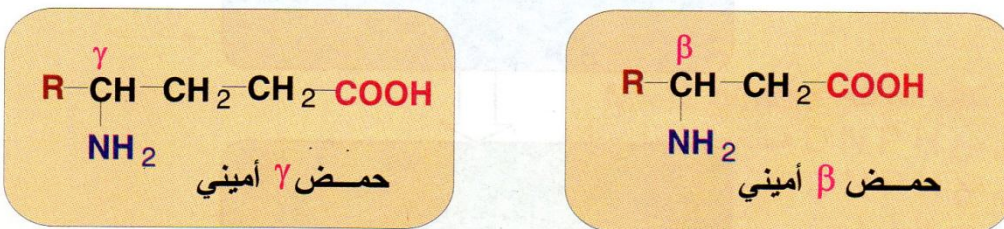
الأحماض الأمينية

1- تعريف الأحماض الأمينية:

هي مركبات عضوية تشمل وظيفة حمضية (-COOH) ووظيفة أمينية (-NH₂) في الموقع α (ألفا) بالنسبة للمجموعة الكربوكسيلية و سلسلة جانبية (-R) متغيرة قد تكون آليفاتية أو حلقية، و الصيغة العامة للأحماض الأمينية هي:



تم التعرف على حوالي 150 حمضًا أمينيًا منها 20 تدخل في تركيب بروتينات الكائنات الحية و توجد أيضًا بعض الأحماض β أمينية وبعض الأحماض γ أمينية.



2- تسمية و تصنيف الأحماض الأمينية:

لكل حمض أميني اسم لاتيني خاص به و يرمز له بالحروف الثلاثة الأولى و تصنف بعده طرق تعتمد على طبيعة السلسلة الجانبية (R)، ومنها التصنيف الآتي:

- الأحماض الأمينية الخطية
- الأحماض الأمينية الحلقية

1.2- الأحماض الأمينية الخطية:

1.1.2- الأحماض الأمينية ذات السلسلة الكربونية البسيطة :

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\begin{array}{ccccccc} \text{CH}_3 & -\text{CH} & -\text{CH}_2 & -\text{CH} & -\text{COOH} \\ & & & & \\ & \text{CH}_3 & & \text{NH}_2 & \end{array}$	Leu	Leucine لوسين	$\begin{array}{c} \text{H}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	Gly	glycine غليسين

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}(\text{CH}_3)\text{NH}_2\text{-COOH}$	Ile	Isoleucine ايزولوسين	$\text{CH}_3\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Ala	Alanine الألانين
			$\text{CH}_3\text{-CH}(\text{CH}_3)\text{NH}_2\text{-COOH}$	Val	Valine فالين

2.1.2- الأحماض الأمينية الهيدروكسيلية: تحتوي على وظيفة هيدروكسيلية (-OH)

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{CH}_3\text{-CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{-NH}_2\text{-COOH}$	Thr	Thréonine الثريونين	$\text{HO}-\text{CH}_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Ser	Séroline السيرين

3.1.2- الأحماض الأمينية الكبريتية: تحتوي على الكبريت

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{CH}_3\text{-S-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Met	Méthionine ميثيونين	$\text{HS-CH}_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Cys	Cystéine سيستين

4.1.2- الأحماض الأمينية الحامضية وأميداتها :

i) الأحماض الأمينية الحامضية: تحتوي على وظيفة حمضية ثانية في السلسلة الجانبية (R -)

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{HOOC(CH}_2)_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Glu	acide Glutamique حمض الغلوتاميك	$\text{HOOC-CH}_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Asp	Acide Aspartique حمض الأسبارتيك

b) الأحماض الأمينية الأميدية: هي أميدات الأحماض الأمينية الحامضية

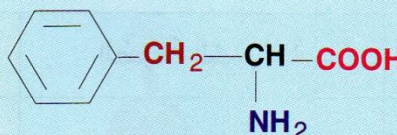
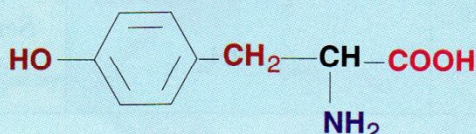
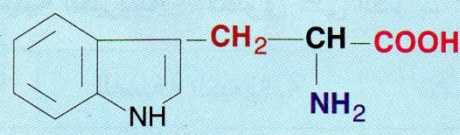
الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{H}_2\text{N-C-(CH}_2)_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Gln	Glutamine الغلوتامين	$\text{H}_2\text{N-C(=O)-CH}_2\text{-CH}(\text{NH}_2)\text{-COOH}$	Asn	Asparagine الاسباراجين

5.1.2- الأحماض الأمينية القاعدية: تحتوي على وظيفة أمينية ثانية في السلسلة الجانبية (R) -

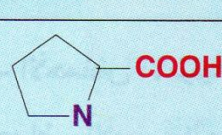
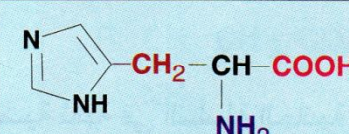
الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
$\text{H}_2\text{N}-\underset{\text{NH}}{\text{C}}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-\underset{\text{NH}_2}{\text{CH}}-\text{COOH}$	Arg	Arginine أرغينين	$\text{H}_2\text{N}-(\text{CH}_2)_4-\underset{\text{NH}_2}{\text{CH}}-\text{COOH}$	Lys	Lysine ليزين

2.2- الأحماض الأمينية الحلقية:

1.2.2- الأحماض الأمينية العطرية:

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
	Phe	Phénylalanine فنيلalanine
	Tyr	Tyrosine تيروزين
	Trp	Tryptophane تربيتوفان

2.2.2- الأحماض غير العطرية:

الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم	الصيغة الكيميائية	الرمز	الاسم
	Pro	Proline البرولين		His	Histidine هستيدين

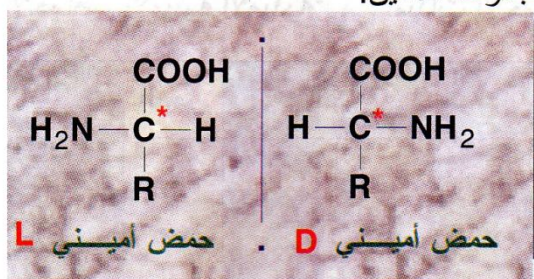
يصنف كذلك الهيستيدين ضمن الأحماض الأمينية القاعدية

3- خواص الأحماض الأمينية:

1.3 الخواص الفيزيائية:

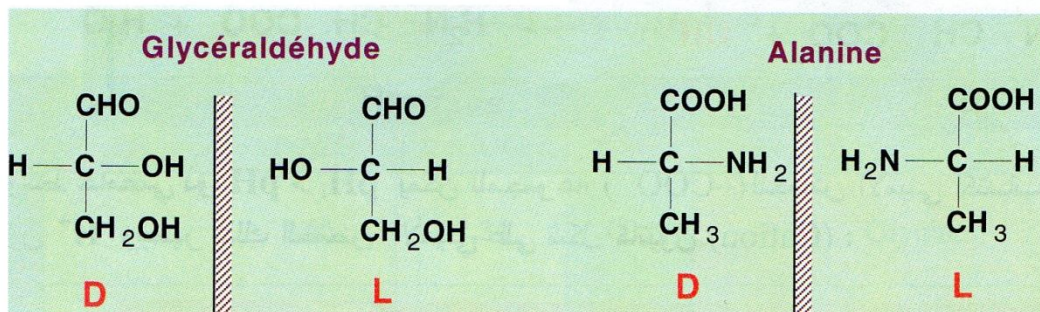
1.1.3- النشاط الضوئي:

تتميز الأحماض الأمينية بالنشاط الضوئي لاحتواها على ذرة كربون لا متاظرة ما عدا الغليسين، ولذلك توجد على شكل صورتين متناظرتين D و L حسب موضع مجموعة الأمين.

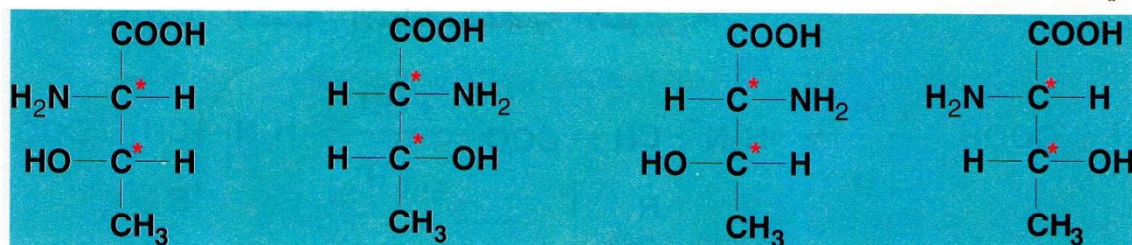


الصورة D: تقع الوظيفة الأمينية (NH_2) في الحمض الأميني على يمين الجزيء.

الصورة L: تقع الوظيفة الأمينية (NH_2) في الحمض الأميني على يسار الجزيء



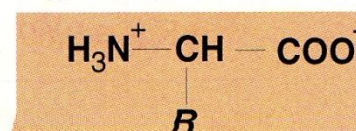
تطبيق: مثل المماكبات الضوئية للحمض الأميني الثريونين (Thr) الحل: الحمض الأميني الثريونين (Thr) لديه ذرتى كربون لا متناظرتين ونتيجة لذلك لديه 4 مماكبات ضوئية هي:



2.1.3 - الخصية الأمفوتيرية:

تتأين الأحماض الأمينية حسب قيمة pH الوسط.

في وسط ذو $pH_i = pH_{isolectrique}$ الذي يمثل pH نقطة التعادل الكهربائي تكون الأحماض الأمينية على شكل أيون ثانى القطب أي أيون متعدد كهربائيا (Zwitterion)



إذا كان: pK_{a_1} خاص بالمجموعة

- NH_2 pK_{a_2}

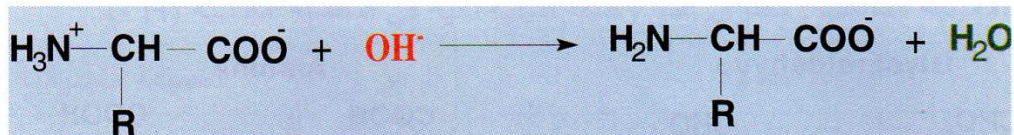
- COOH خاص بالمجموعة R في حالة احتواه على مجموعة COOH أو

- NH_2 مجموعة

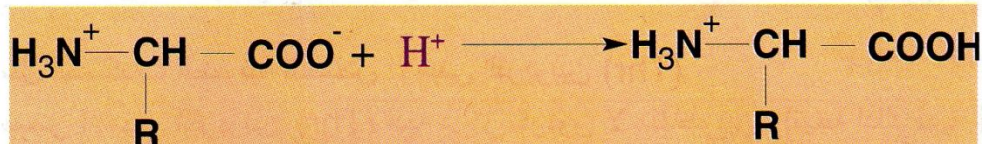
تحسب قيمة pH_i بالعلاقة التالية :

<p>إذا كان R يحتوي على مجموعة أمينية NH_2</p>	<p>إذا كان R يحتوي على مجموعة كربوكسيلية COOH</p>	<p>إذا كان R لا يحتوي على مجموعة COOH و لا على مجموعة NH_2</p>
$pH_i = \frac{pK_{a_2} + pK_{a_R}}{2}$	$pH_i = \frac{pK_{a_1} + pK_{a_R}}{2}$	$pH_i = \frac{pK_{a_1} + pK_{a_2}}{2}$

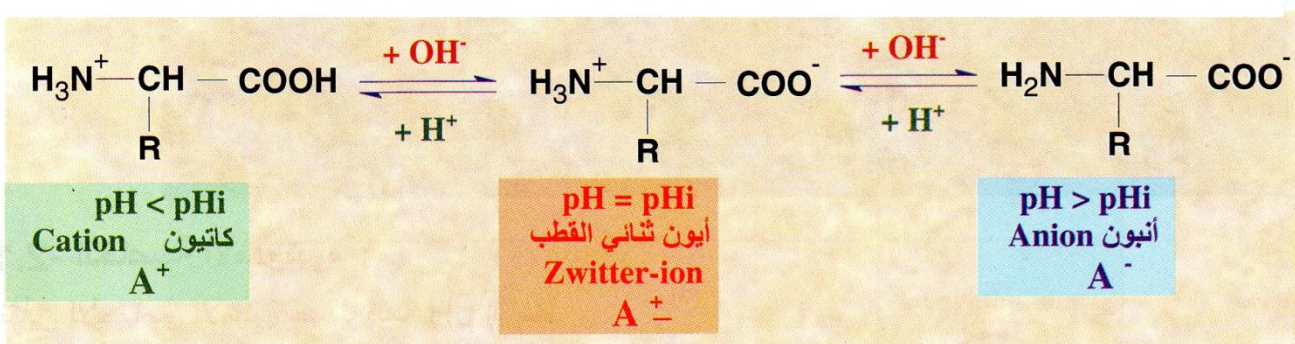
في وسط قاعدي ذو $pH_i < pH$ يمكن للمجموعة الأمينية NH_3^+ للحمض الأميني أن تحرر بروتون H^+ وبظاهر بذلك الحمض على شكل أيون (anion) :



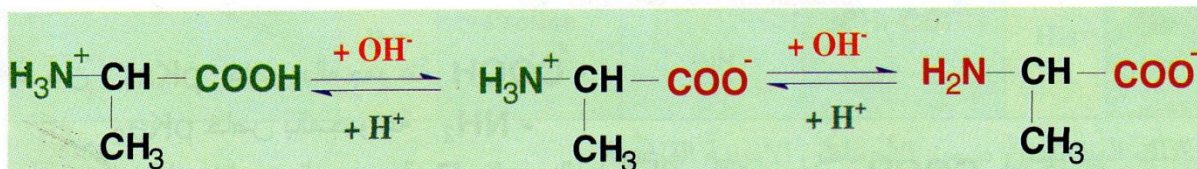
في وسط حامضي ذو $\text{pH}_i > \text{pH}$ يمكن للمجموعة $(-\text{COO}^-)$ للحمض الأميني اكتساب بروتون H^+ ويظهر بذلك الحمض الأميني على شكل كاتيون (Cation) :



لذلك تمتاز الأحماض الأمينية **بالخاصية الأمفوتيرية**:



تطبيق 1: أكتب الصيغ الأيونية للألانين (Ala) عند تغير pH ثم احسب قيمة pH_i
يعطى $\text{pKa}_2 = 9,69$ و $\text{pKa}_1 = 2,34$
الحل: صيغ الألانين هي:



: pH_i قيمة

$$\text{pH}_i = \frac{\text{pKa}_1 + \text{pKa}_2}{2} = \frac{2,34 + 9,69}{2} = 6,01$$

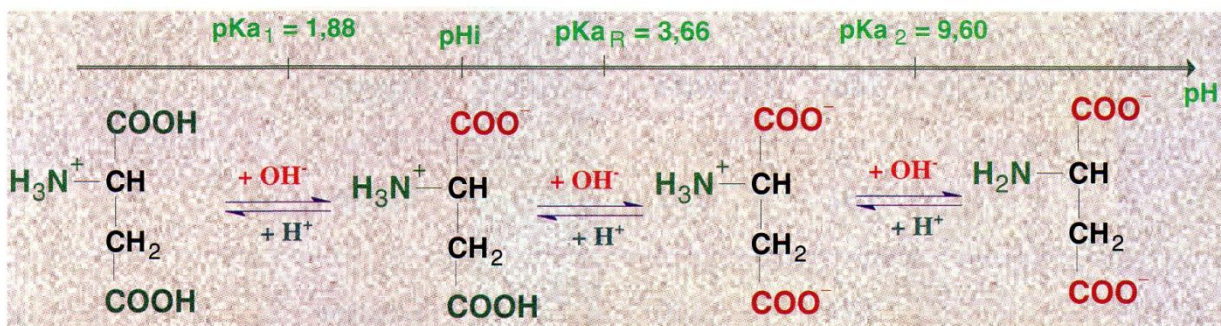
$$\text{pH}_i = 6,01$$

قيم pH_i لبعض الأحماض الأمينية

pH_i	pK_{aR}	pK_{a2} $\alpha-NH_2$	pK_{a1} $\alpha-COOH$	الرمز	الاسم	
5,97		9,60	2,34	Gly	Glycine	غليسين
6,00		9,69	2,34	Ala	Alanine	الألانين
5,96		9,62	2,32	Val	Valine	فالين
5,98		9,60	2,36	Leu	Leucine	لوسين
5,68		9,15	2,21	Ser	Sérine	السيرين
5,60		9,10	2,09	Thr	Thréonine	الثريونين
5,07		10,28	1,96	Cys	Cystéine	سيستين
5,74		9,21	2,28	Met	Méthionine	ميثيونين
2,77	3.66	9,60	1,88	Asp	Acide Aspartique	حمض الأسبارتيك
3,22	4.25	9,67	2,19	Glu	acide Glutamique	حمض الغلوتاميك
9,74	10.53	8,95	2,18	Lys	Lysine	лизين
10,76	12.48	9,04	2,17	Arg	Arginine	أرجينين
5,48		9,13	1,83	Phe	Phénylalanine	فيفيلalanine
5,66		9,11	2,20	Tyr	Tyrosine	تيروزين
5,89		9,39	2,83	Trp	Tryptophane	تربيتوفان

تطبيق 2: أكتب الصيغ الأيونية لحمض الأسبارتيك (Asp) عند تغير الـ pH من 1 إلى 12 ثم استنتج قيمة الـ pH_i .

الحل: حمض الأسبارتيك من الأحماض الأمينية الحامضية لديه وظيفة حمضية (-COOH) ثانية في السلسلة الجانبية (R) و صيغه الأيونية هي:



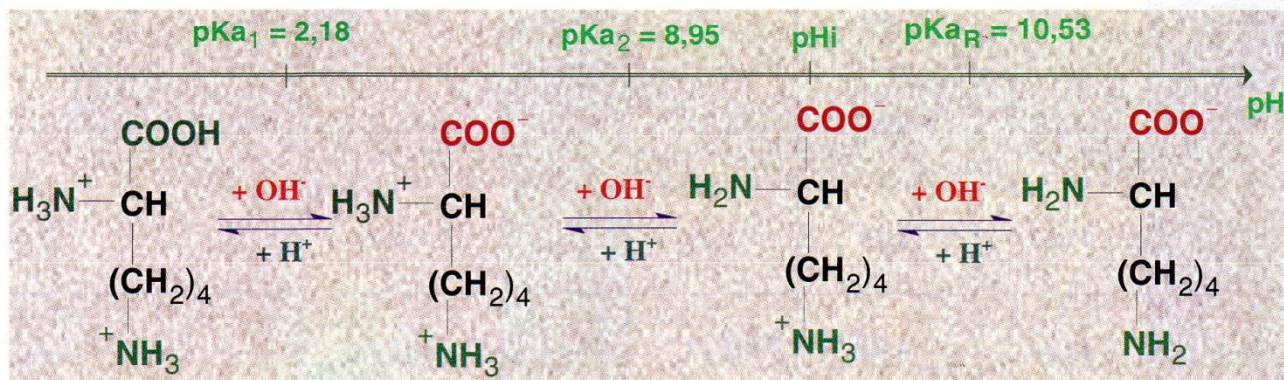
نلاحظ أن الأيون المتعادل كهربائيا موجود بين $\text{pK}_{\text{a}1}$ و $\text{pK}_{\text{a}R}$ وبذلك تكون قيمة الـ pH_i كما يلي:

$$\text{pH}_i = \frac{\text{pK}_{\text{a}1} + \text{pK}_{\text{a}R}}{2} = \frac{1,88 + 3,66}{2} = 2,77$$

$\text{pH}_i = 2,77$

تطبيق 3: أكتب الصيغ الأيونية للأميني الليزين عند تغير الـ pH من 1 إلى 12 ثم استنتاج قيمة الـ pH_i .

الحل : الليزين من الأحماض الأمينية القاعدية لديه وظيفة أمينية (-NH₂) ثانية في السلسلة الجانبية (R) و صيغه الأيونية هي:

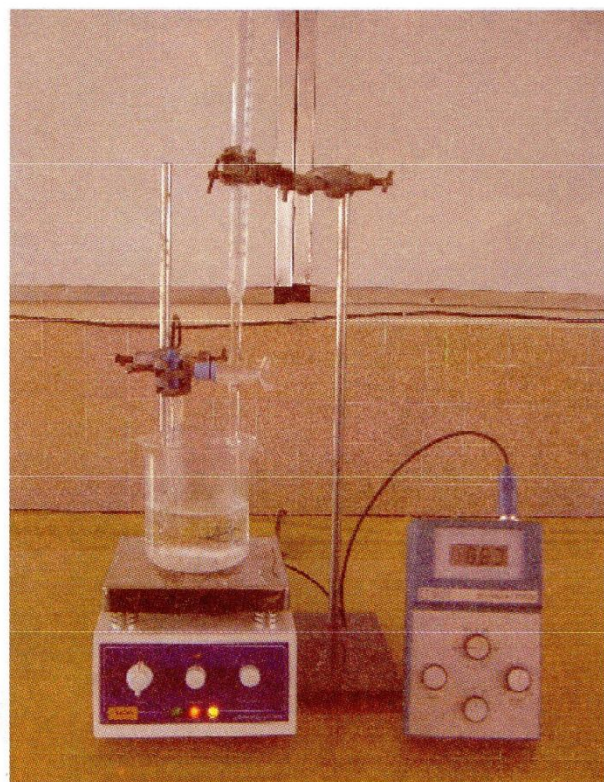


نلاحظ أن الأيون المتعادل كهربائيا موجود بين $\text{pK}_{\text{a}2}$ و $\text{pK}_{\text{a}R}$ وبذلك تكون قيمة الـ pH_i كما يلي:

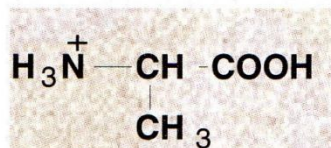
$$\text{pH}_i = \frac{\text{pK}_{\text{a}2} + \text{pK}_{\text{a}R}}{2} = \frac{8,95 + 10,53}{2} = 9,74$$

$\text{pH}_i = 9,74$

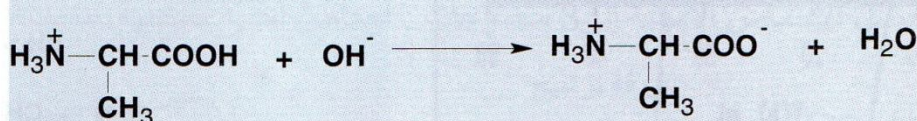
3.1.3 تحديد قيمة pH للألانين بالمعايرة بواسطة جهاز pH-mètre



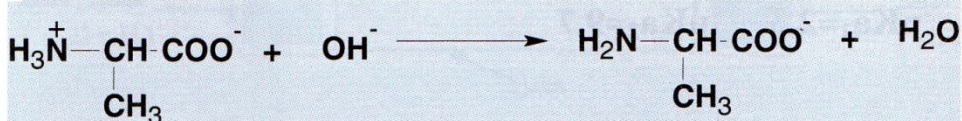
أ- المبدأ: نعایر 20 mL من محلول حمضي الألانين $\text{NaOH}(0,1 \text{ mol.L}^{-1})$ بواسطة محلول NaOH باستعمال جهاز pH متر. يكون الألانين في محلول الحمضي كالتالي :



* معادلة تعديل الحموضة الأولى



* معادلة تعديل الحموضة الثانية

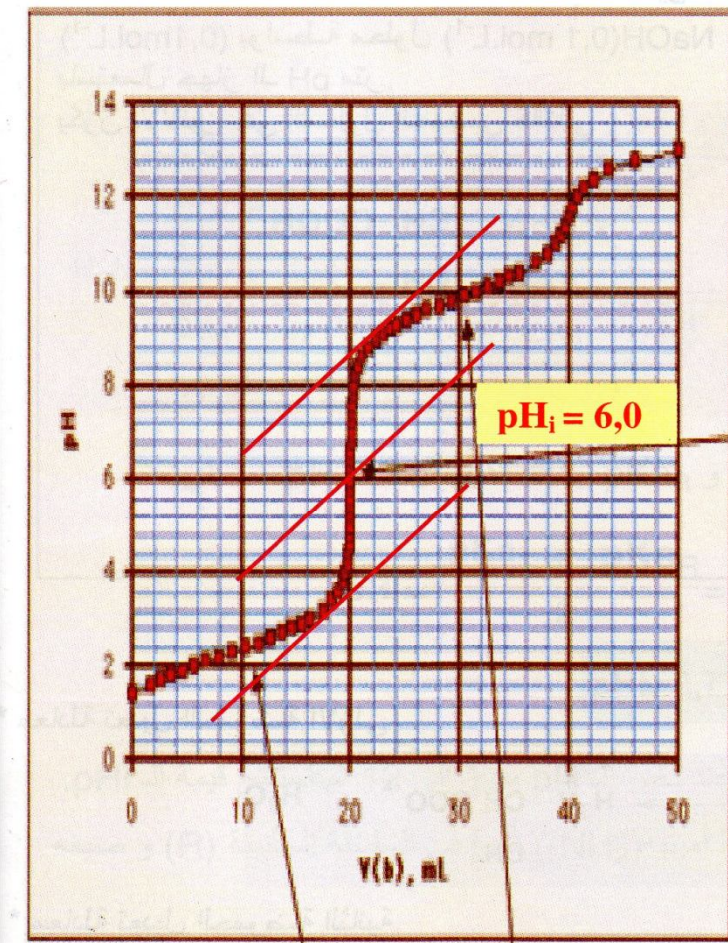


V_{NaOH} (mL)	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	26
pH	1.5	1.6	1.8	2.0	2.2	2.4	2.6	2.8	3.0	3.6	8.0	8.8	9.2	9.5

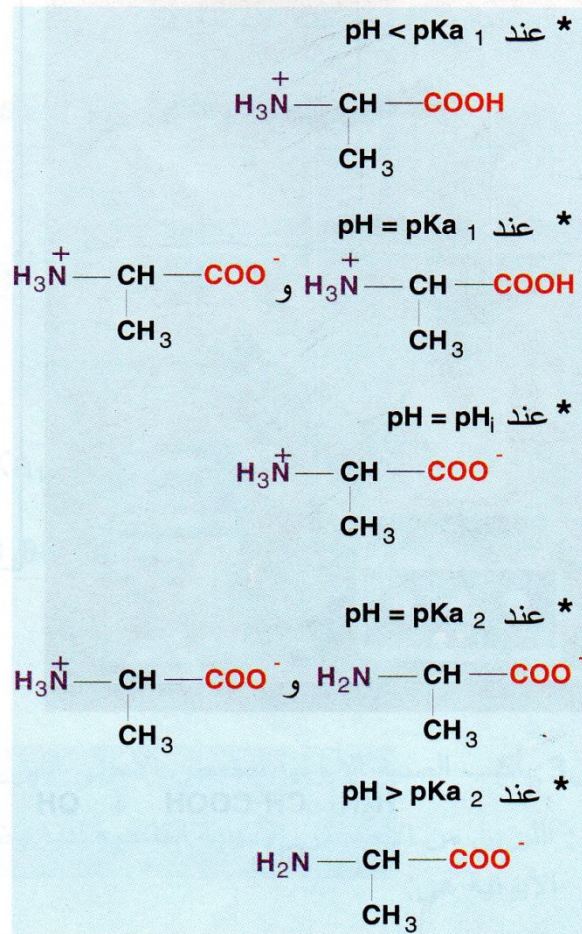
V_{NaOH} (mL)	28	30	32	34	36	38	40	42	44	46	48	50
pH	9.7	9.9	10.1	10.3	10.5	10.8	11.7	12.4	12.6	12.8	13.0	13.8

ب - المنحنى (pH = f(V_{NaOH})

يكون منحنى المعايرة كالتالي:



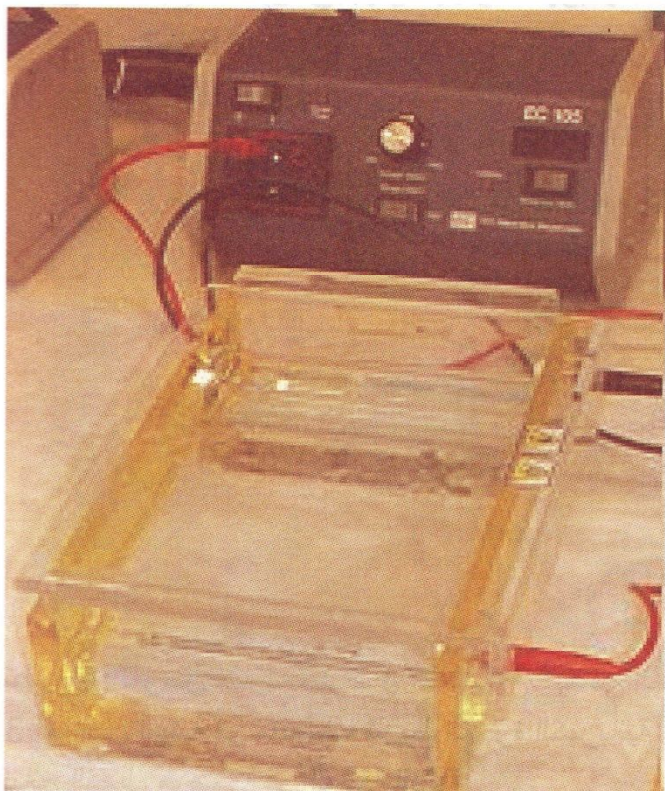
$$pK_a_1 = 2.3 \quad pK_a_2 = 9.7$$



* عند نقطة التكافؤ الأولى نجد $pH_i = 6.0$

* عند نقطة نصف التكافؤ الأولى نجد $pK_a_1 = 2.3$

* عند نقطة نصف التكافؤ الثانية نجد $pK_a_2 = 9.7$



4.1.3 - الهجرة الكهربائية (electrophorèse)

أ - جهاز الهجرة الكهربائية (electrophorèse)

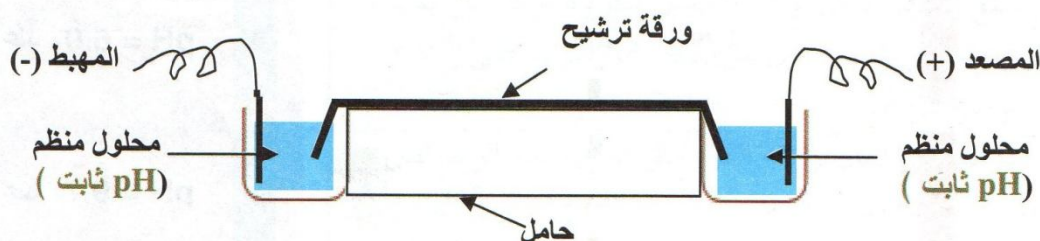
يسهم بفصل المركبات المشحونة وفق شحنتها.

حيث يتم وضع مزيج من المركبات المشحونة على شريط الفصل (شريط من ورق الترشيح أو شريط لامدة هلامية) المتصل بالقطب الموجب من جهة وبالقطب السالب من جهة أخرى لمولد كهربائي. عند تشغيل المولد تهجر المركبات المشحونة بالشحنة الموجبة إلى القطب السالب والمركبات المشحونة بالشحنة السالبة إلى القطب الموجب أما المركبات المتعادلة كهربائياً تبقى قرب خط الوسط.

جهاز الهجرة الكهربائية (electrophorèse)

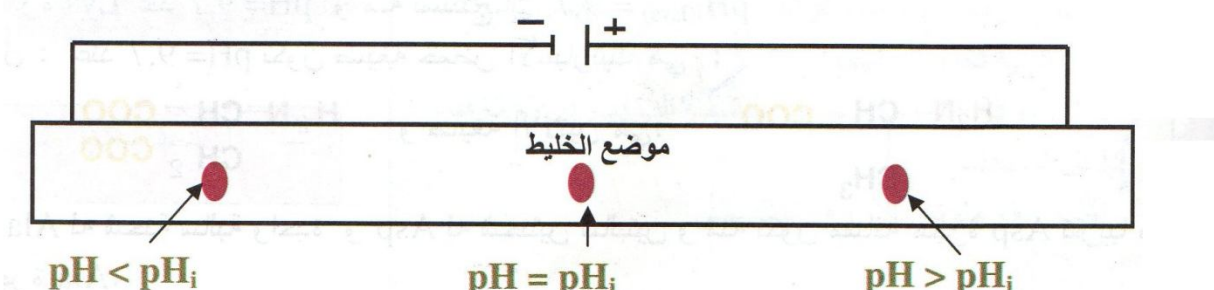
ب . فصل الأحماض الأمينية بطريقة الهجرة الكهربائية (electrophorèse)

هذه التقنية تسمح بفصل الأحماض الأمينية إلى 3 مجموعات : أحماض أمينية حمضية، متعادلة و قاعدية .



عند وضع مزيج من الأحماض الأمينية على شريط الفصل(ورقة ترشيح) المتصل بواعدين يحتوي كل منهما على محلول منظم ذو pH محدد ومسرى متصل بمولد كهربائي فإنها تهجر تحت تأثير الحقل الكهربائي :

- ﴿ عندما يكون $pH_i > pH$ الحمض الأميني يكون على شكل A^- : يهجر نحو المسرى الموجب (المصعد).
- ﴿ عندما يكون $pH_i < pH$ الحمض الأميني يكون على شكل A^+ : يهجر نحو المسرى السالب (المهبط).
- ﴿ عندما يكون $pH_i = pH$ الحمض الأميني يكون على شكل أيون ثانىي القطب أي أيون متعادل كهربائياً فإنه لا يهجر ويبقى في نقطة الانطلاق .



المجال الثاني: البروتينات والإنزيمات

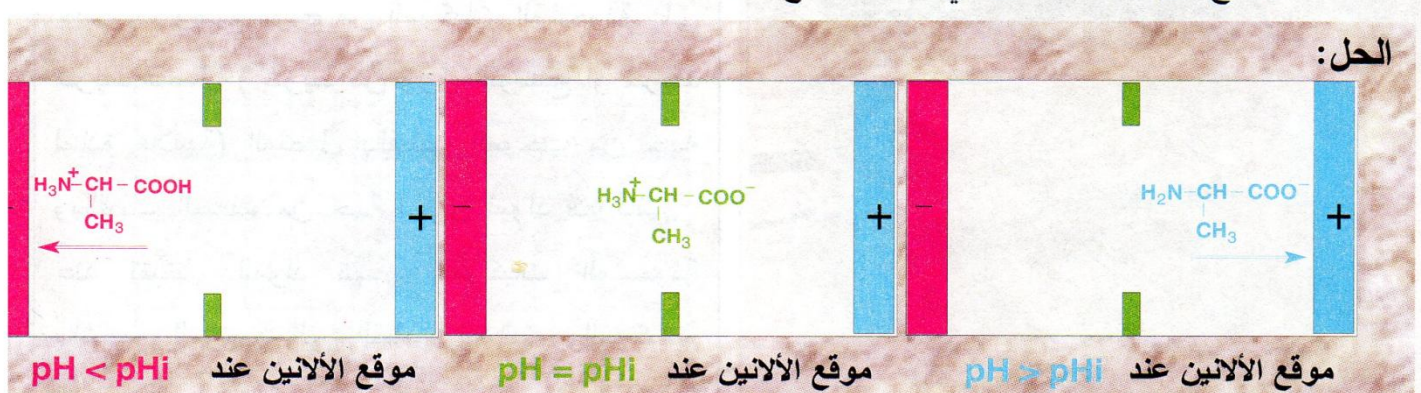
تطبيق 1: نضع الألانين في جهاز الهررة الكهربائية ثم نغير قيمة pH كما يلي:

$$\text{pH} = \text{pHi} \quad *$$

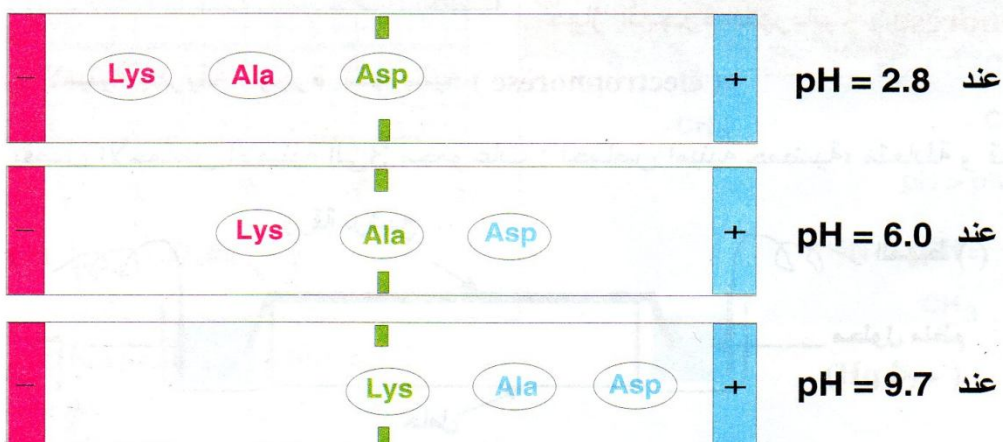
$$\text{pH} < \text{pHi} \quad *$$

$$\text{pH} > \text{pHi} \quad *$$

وضع أين يتوجه الألانين في كل حالة مع كتابة صيغته.



تطبيق 2: لغرض مقارنة سلوك 3 أحماض أمينية في المجال الكهربائي عند درجات pH مختلفة، تم وضع خليط من 3 أحماض أمينية في منتصف شريط الهررة الكهربائية ، أجري بعد ذلك فصل هذه الأحماض عند قيم pH مختلفة ، نتائج الفصل موضحة في الوثيقة التالية:



أ - استنتج قيمة pHi لكل حمض أميني

ب - علل اختلاف مسافة الهررة بين Ala و Asp عند $\text{pH} = 9.7$

الحل:

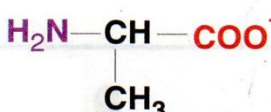
أ - نلاحظ من مخططات الهررة الكهربائية الثلاثة :

* عدم هررة Asp عند $\text{pH} = 2.8$ و منه نستنتج أن $\text{pH}_{\text{i(Asp)}} = 2.8$

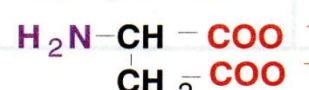
* عدم هررة Ala عند $\text{pH} = 6$ و منه نستنتج أن $\text{pH}_{\text{i(Ala)}} = 6$

* عدم هررة Lys عند $\text{pH} = 9.7$ و منه نستنتج أن $\text{pH}_{\text{i(Lys)}} = 9.7$

ب - التعليل : عند $\text{pH} = 9.7$ تكون صيغة حمض الأسبارتيك هي :

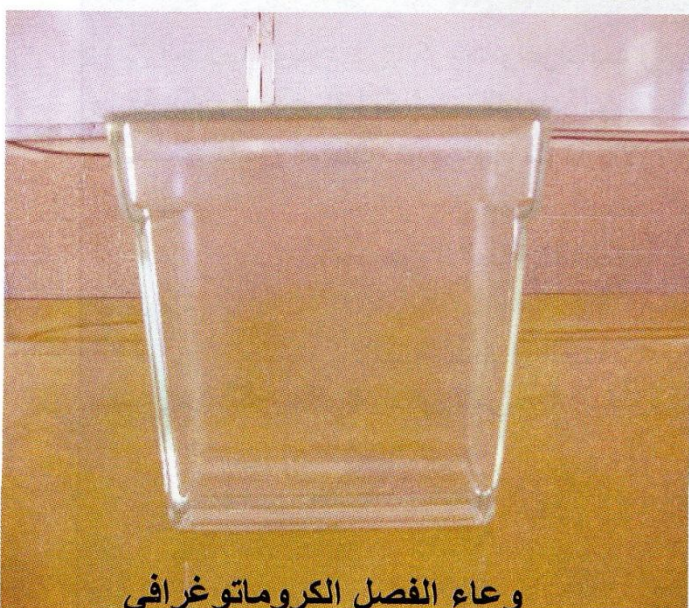


و صيغة الألانين هي:



بما أن Ala له شحنة سالبة واحدة و Asp له شحتين سالبتين و منه تكون مسافة هررة Asp تقربيا ضعف مسافة هررة Ala .

5.1.3. الكشف عن مكونات مزيج من الأحماض الأمينية بطريقة الكروماتوغرافيا الورقية



وعاء الفصل الكروماتوغرافي

أ- المبدأ :

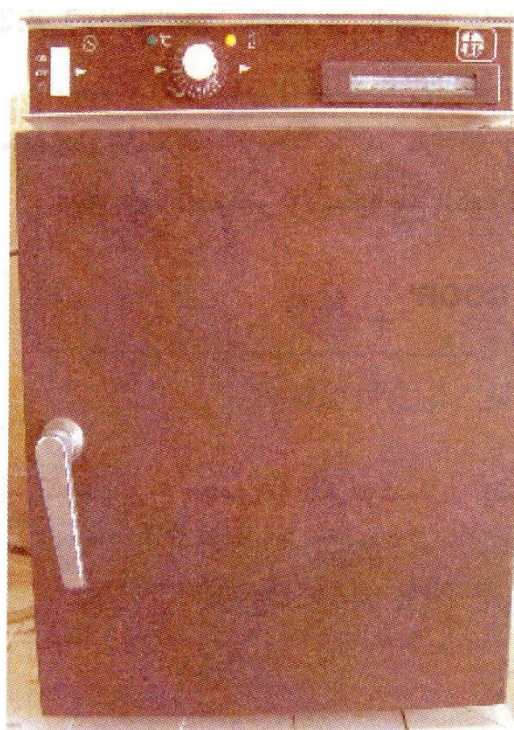
هي تقنية مستعملة بكثرة من أجل فصل الأحماض الأمينية بالاعتماد على هجرتها وسرعة توزعها وانتشارها عبر طورين أحدهما متحرك (ذيبي) والآخر ثابت ثم تحدد موقع بقع الأحماض الأمينية المفصولة. يعطى معامل السريان R_f بالعلاقة التالية :

$$R_f = \frac{l}{d}$$

حيث : R_f : معامل السريان.

l : المسافة التي يقطعها الحمض الأميني.

d : المسافة التي يقطعها الذيب (الطور المتحرك).



مجفف كهربائي

ب- خطوات العمل:

↳ يوضع الذيب داخل وعاء الفصل الكروماتوغرافي بحيث يكون مستوى الذيب أقل من الخط المرسوم على ورقة الكروماتوغرافيا.

↳ رسم خط في أسفل ورقة الكروماتوغرافيا بقلم الرصاص يبعد عن الحافة بـ 2 cm.

↳ أخذ محليل الأحماض الأمينية الشاهدة و محلول العينة بأنابيب شعرية مختلفة.

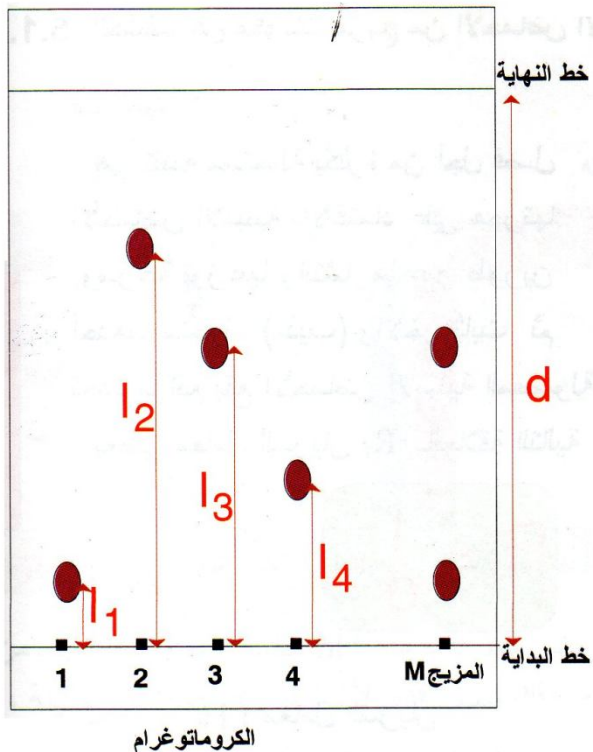
↳ وضع قطرات المحاليل الشاهدة في أماكنها المخصصة تفصلها مسافات محددة على خط البداية المرسوم بقلم الرصاص.

↳ تجفف قطرة بعد وضعها مباشرة حتى لا تتسع، مع تكرار العملية عدة مرات.

↳ توضع ورقة الكروماتوغرافيا داخل وعاء الفصل وتترك لمدة كافية لحدوث الهجرة.

↳ ترش ورقة الكروماتوغرافيا بكافش النيهيدرين ثم تجفف داخل المجفف.

↳ تظهر بقع ملونة بالأزرق البنفسجي.



في المثل الموجود في الكروماتوغرام بعد رش ورقة الكروماتوغرافيا بكاشف النينهيدرين وتجفيفها داخل المجفف تظهر بقع ملونة بالأزرق البنفسجي .

4 ، 3 ، 2 ، 1 الأحماض الأمينية الشاهدة المعلومة .

M مزيج الأحماض الأمينية لمحلول العينة يتضح من الكروماتوغرام أن المزيج **M** يحتوي على الحمضين الأمينيين 1 و 3 .

2.3 - الخواص الكيميائية:

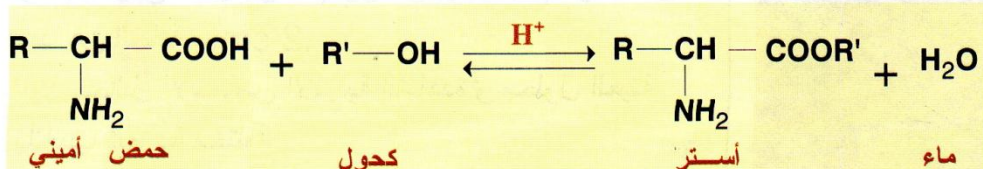
بالإضافة إلى تفاعلات مجموعتي الكربوكسيل والأمين، هناك تفاعلات خاصة بالسلسلة الجانبية لبعض الأحماض الأمينية.

1.2.3 - الخواص الناتجة عن المجموعة الكربوكسيلية:

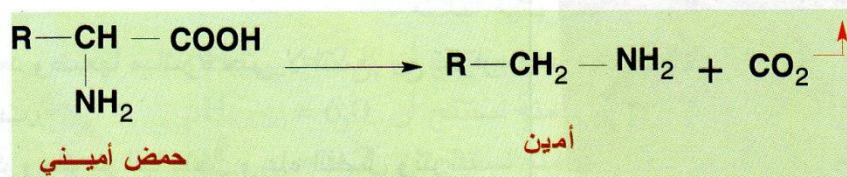
تمتلك الأحماض الأمينية نفس الخواص الأساسية للأحماض العضوية .

أ- تفاعل الأسترة:

تفاعل الأحماض الأمينية مع الكحولات لتشكل الأسترات وفقاً لتفاعل الآتي:



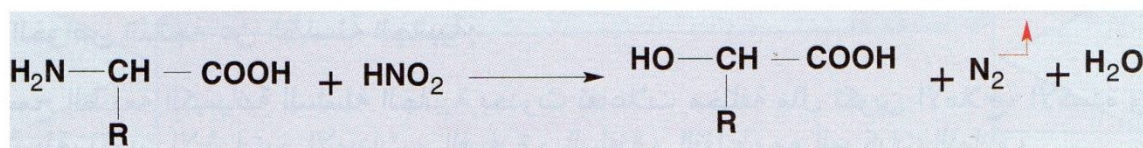
ب- تفاعل نزع مجموعة الكربوكسيل: يتحقق كيميائياً أو إنزيمياً بتدخل أنزيمات الديكاربوكسيلاز



2.2.3 - الخواص الناتجة عن مجموعة الأمين:

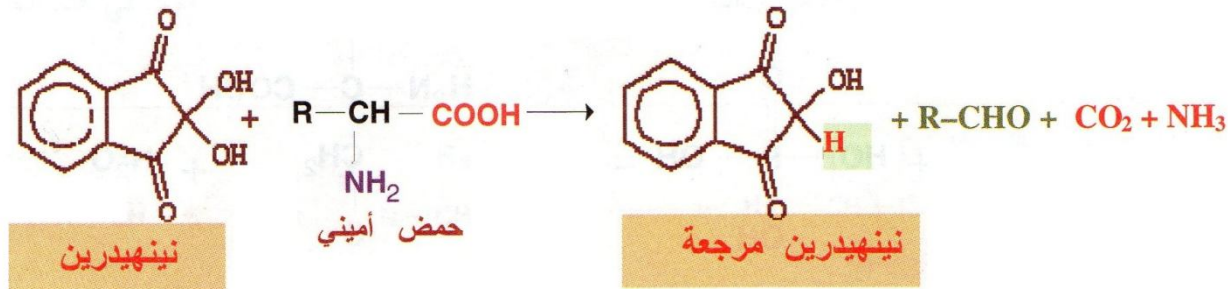
أ- نزع مجموعة الأمين:

يتتحقق تفاعل نزع مجموعة الأمين من الحمض الأميني بفعل حمض النيتروز ويتحرر الأزوت الذي يمكن معايرته. تسمح مثل هذه التفاعلات بتحديد المجاميع الامينية الحرة للأحماض الأمينية والببتيدات والبروتينات

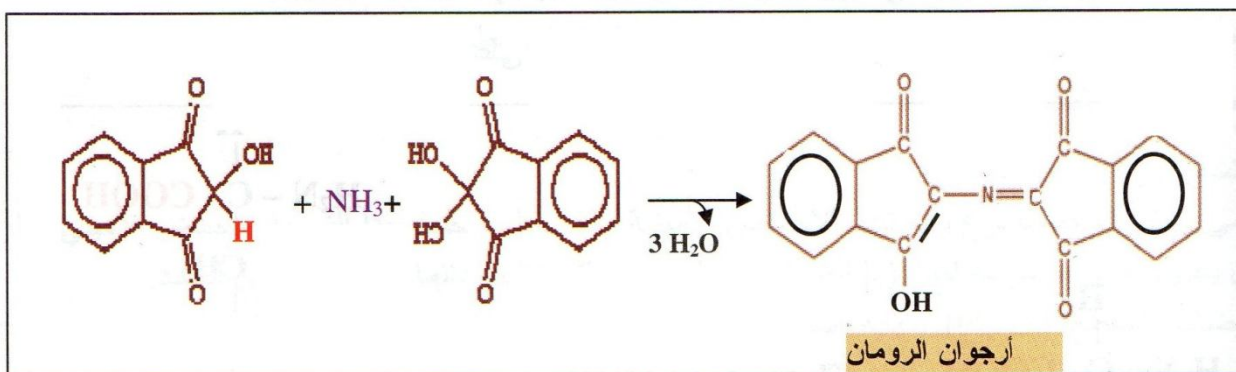


ب - التفاعل مع النينهيدرين:

المرحلة (1): النينهيدرين مؤكسد قوي يؤدي عن طريق تفاعل نزع مجموعة الأمين التأكسدية للأحماض الأمينية إلى تشكيل **نينهيدرين مرجعة وأدھید** و تحرير **النشادر NH_3** و غاز CO_2 ; وفقاً لتفاعل الآتي:



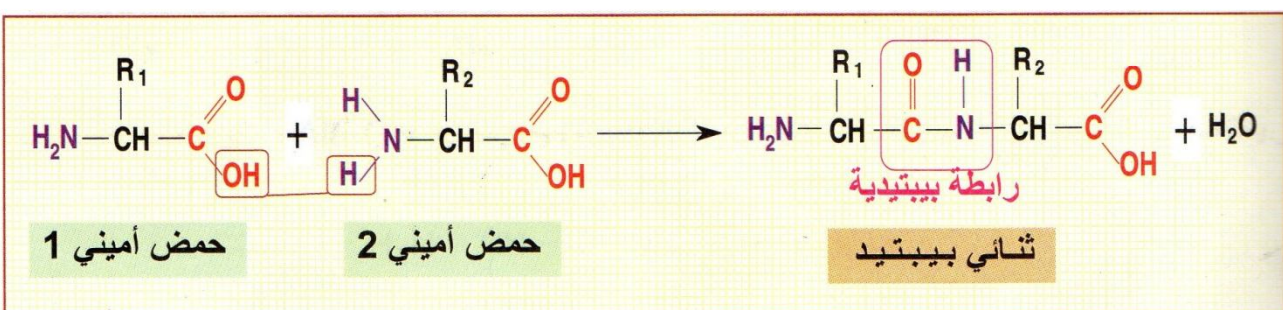
المرحلة (2): يتفاعل غاز NH_3 مع **النينهيدرين المرجعة** و جزيء آخر من **النينهيدرين** ليعطي مركب ازرق بنفسجي يدعى أرجوان الرومان Pourpre de Ruhemann يستغل هذا التفاعل في الفصل الكروماتوغرافي والمعاييرات التلوينية للأحماض الأمينية.



تعدد اللون البنفسجي تتناسب مع نوع الأحماض الأمينية، مما عدا مع البرولين يكون اللون أصفر.

3.2.3 - الخواص المشتركة بين المجموعتين الكربوكسيلية والأمينية:

يسمح تفاعل مجموعة أمين لحمض أميني مع مجموعة كربوكسيل لحمض أميني آخر بارتباط الحمضين الأمينين فيما بينهما وتحrir جزيئه ماء وتشكيل ثانوي البيتيد وتدعى هذه الرابطة المتشكلة **بالرابطة البيتيدية**:

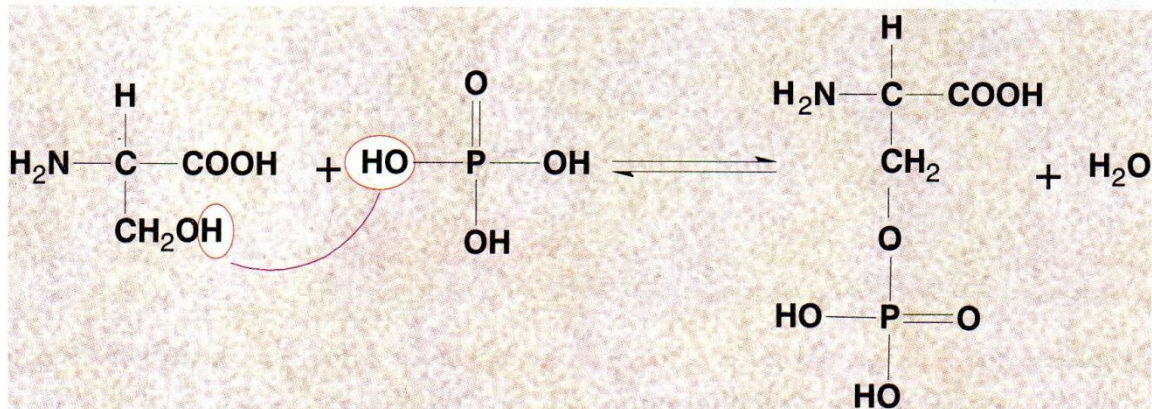


4.2.3 - الخواص الناتجة عن السلسلة الجانبية:

تسمح الطبيعة الكيميائية للسلسلة الجانبية بحدوث تفاعلات مختلفة مثل تكوين الأملاح، الأكسدة و الإرavage الألكلية، تكوين الإيثرات و الأميدات و الفسفرة و السلفنة و التفاعل مع المركبات الديازو، ... لدراسة الخواص الناتجة عن السلسلة الجانبية نتناول المثالين الآتيين:

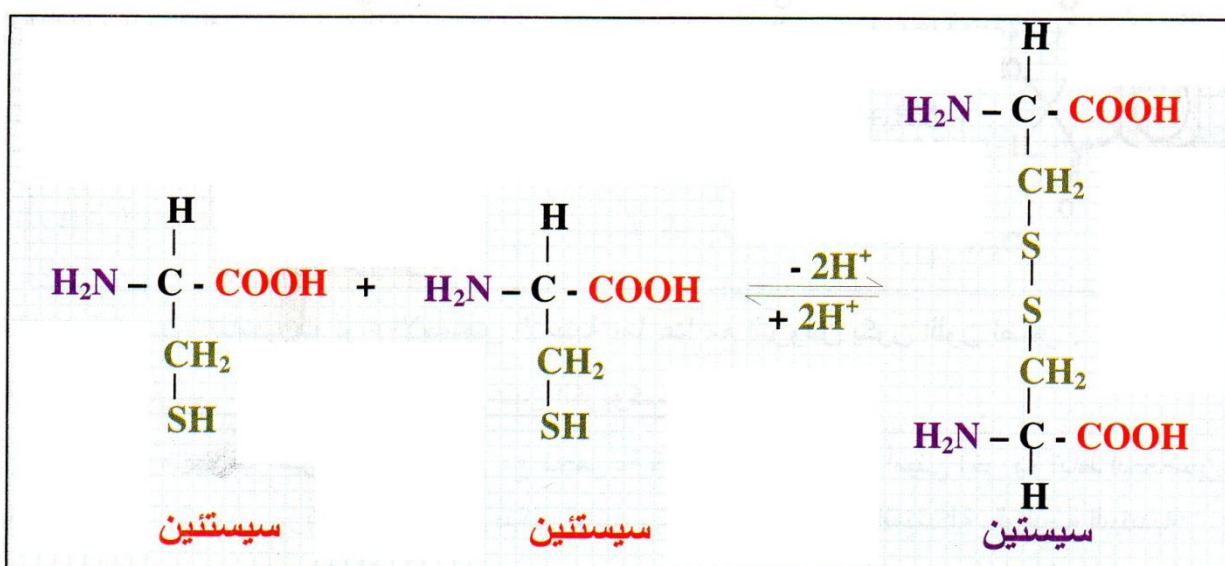
أ- تفاعل مجموعة OH- لحمض Ser مع حمض الفوسفوريك وتكوين فوسفوسرين

يكتسي هذا التفاعل أهمية في تنظيم عمل الكثير من الإنزيمات التي تحتوي في موقعها النشط على **Ser** إذ يتحول الإنزيم من الصورة غير النشطة إلى الصورة النشطة بعملية الفسفرة أو العكس.



ب - تفاعل أكسدة مجموعة SH لحمض Cys وتكوين جسر ثانٍ الكبريت :

يلعب هذا التفاعل دوراً في الحفاظ على التركيب البني لبعض البروتينات.

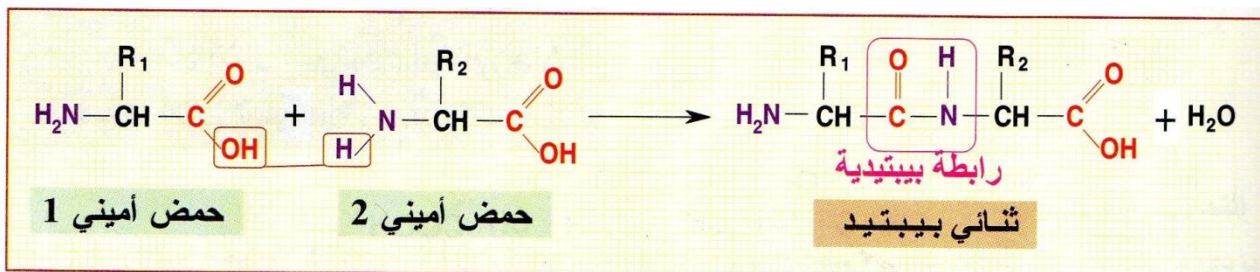


البروتينات

الببتيدات (peptides)

١- تعريف الببتيدات

يُنتج الببتيد من اتحاد حمضين أمينيين على الأقل بـإضافة جزيء ماء، فترتبط الوظيفة الحمضية للحمض الأميني الأول مع الوظيفة الأمينية للحمض الأميني الثاني وت تكون الرابطة الببتيدية، و المركب المكون في هذه الحالة هو **ثاني الببتيد**.



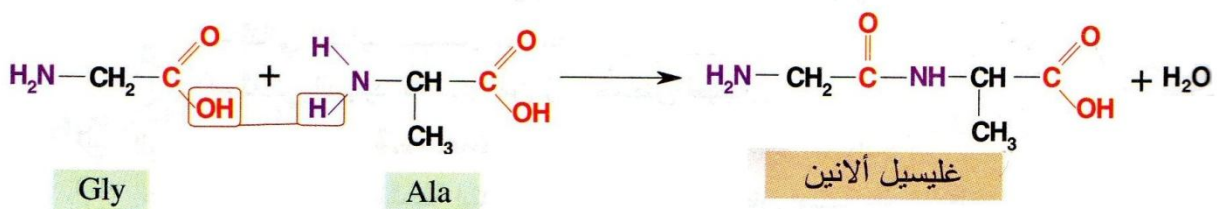
يطلق أحياناً اسم الببتيدات قليلة التعدد (Oligopeptides) على الببتيدات التي تحتوي على أقل من عشرة أحماض أمينية (ثلاثي الببتيد ، رباعي الببتيد...) ، ويطلق اسم الببتيدات المتعددة (Polypeptides) على الببتيدات المكونة من أكثر من عشر وحدات من الأحماض الأمينية، و الببتيدات الطبيعية تشتمل على هذين الصنفين.

٢- التسمية و التصنيف:

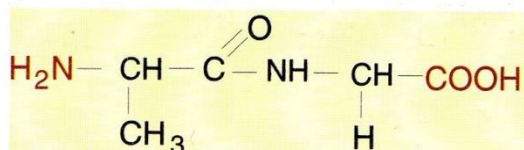
١.٢- التسمية:

تسمى الببتيدات حسب نوع و ترتيب الأحماض الأمينية المكونة لها، حيث تبدأ التسمية بالحمض الأميني الطرفي الذي يحتوي على مجموعة أمين (NH_2) طرفية حرة و التي تظهر دائماً بالجهة اليسرى للببتيد. و يضاف المقطع (يل, yl) بنهاية اسم كل حمض أميني ماعداً الحمض الأميني الأخير الذي يحتوي على مجموعة الكربوكسيل الحرة (-COOH) الذي يكتب اسمه دون تغيير.

مثال: معادلة تفاعل Gly و Ala على الترتيب و تسمية المركب الناتج.



و هو يختلف عن ثانوي الببتيد لأنيل غليسين (AlanylGlycine) و يرمز له Ala-Gly و تكون صيغته:



* تطبيق:

لديك الببتيدات الآتية:

Ala-Val •

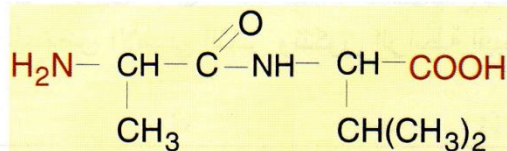
Gly-val-Leu •

Gly-val-Ala-Ala •

أكتب صيغة كل ببتيد وادرك اسمه

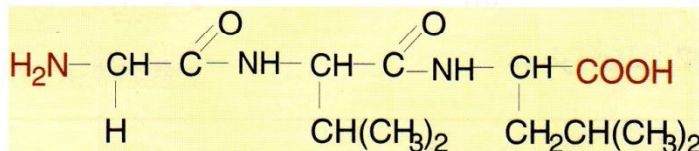
* الحل:

• صيغة ثانوي الببتيد Ala- Val



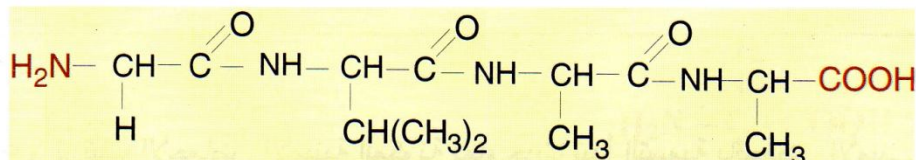
اسم: لأنيل فالين (AlanylValine)

• صيغة ثلاثي الببتيد Gly-val-Leu



اسم: غليسيل فاليل لوسين (GlycylValylLeucine)

• صيغة رباعي الببتيد Gly-val-Ala-Ala



اسم: غليسيل فاليل ألليل لأنين (GlycylValylAlanylAlanine)

2.2. التصنيف: نميز عادة :

↳ الببتيدات قليلة التعدد (oligopeptides)

و هي متشكلة من اتحاد اقل من 10 أحماض امينية فيما بينها :

- ثانوي الببتيد المتشكل من حمضين امينيين .

- ثلاثي الببتيد المتشكل من 3 أحماض امينية

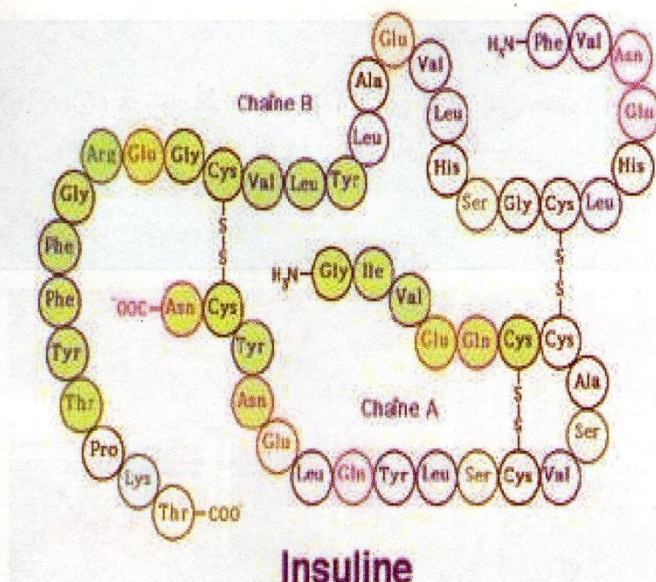
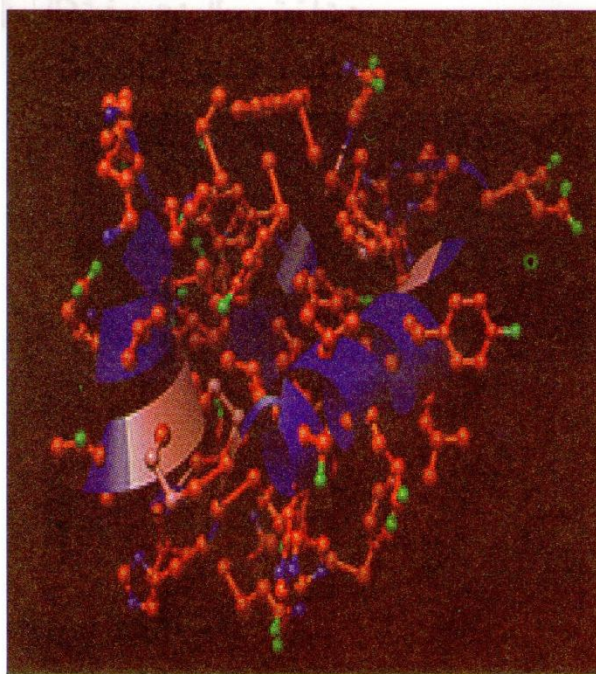
↳ الببتيدات المتعددة (polypeptides)

عبارة عن مركبات متشكلة ابتداء من اتحاد 10 أحماض امينية على الأقل

مثال الأنسولين الذي يتكون من سلسلتين :

سلسلة - أ- متكونة من 21 حمضاً امينياً

سلسلة - ب- متكونة من 30 حمضاً امينياً



3.2- التحليل المائي للبروتينات:

يؤدي التحليل المائي للبروتينات في وسط حمضي وبالتسخين عند 110°C إلى تفكيك الرابطة البيتايدية و تكون الأحماض الأمينية.

3 - البروتينات:

1.3- تعريف البروتينات:

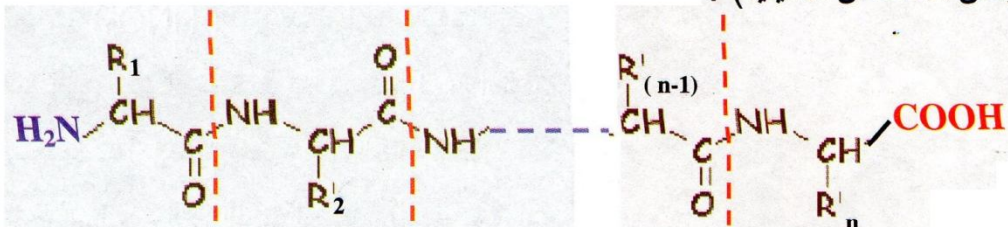
البروتينات مركبات عضوية معقدة (ضخمة) تتكون من عدد كبير (يُفوق 100) من الأحماض الأمينية مرتبطة بروابط بيتايدية.

توجد في جميع الكائنات الحية الحيوانية والنباتية والبكتيريا، وهي ذات أهمية كبيرة لكونها تدخل في تركيب المادة الحية كما تلعب دوراً هاماً خارج العضوية في الميدان الصناعي والطبي.

يعود التنوع الكبير في البروتينات إلى الاحتمالات الكبيرة التي تنتج عن الاختلاف في تسلسل الأحماض الأمينية وعددتها وأنواعها.

2.3- التركيب البنائي الأولي للبروتينات:

ينتج التركيب البنائي الأولي للبروتين عن تسلسل مجموعة من الأحماض الأمينية مرتبطة بروابط بيتايدية (سبق التعرف عليها في خواص الأحماض الأمينية) :



ملاحظة :

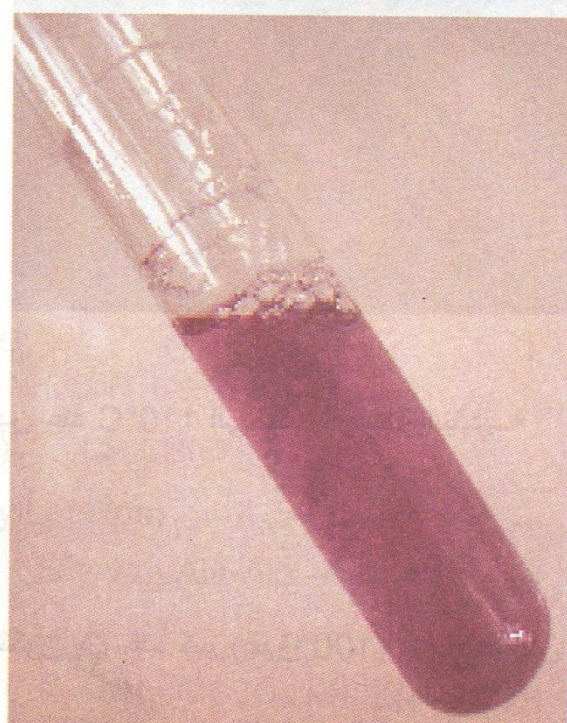
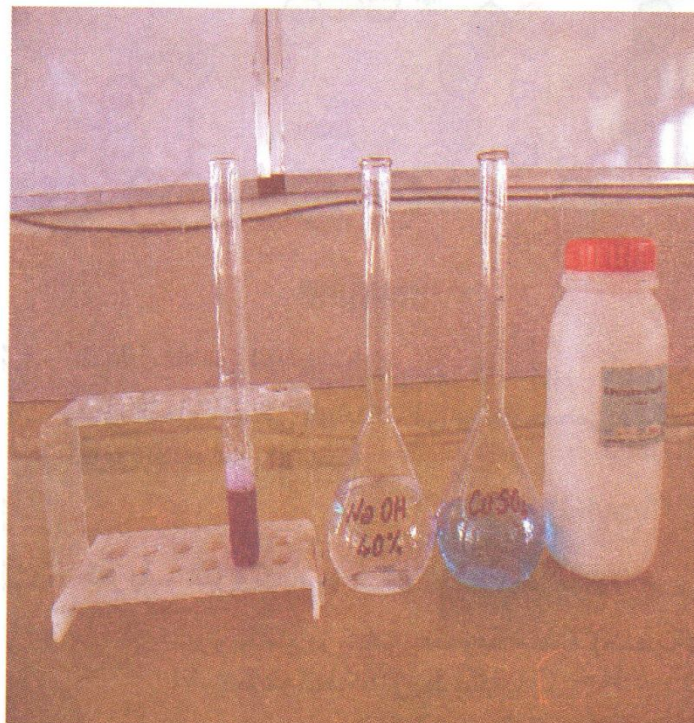
تؤدي الاماهة الحامضية للبروتينات إلى كسر الروابط البيتايدية و تكون بيتايدات التي بدورها تتفكيك لإعطاء أحماض أمينية حرة لذلك فان البروتينات والبيتايدات تتميز بنفس الخواص الفيزيائية (الخاصية الامفوتيزية، الهجرة الكهربائية والفصل الكروماتوغرافي) التي تميز الأحماض الأمينية.

1- الكشف عن البروتينات:

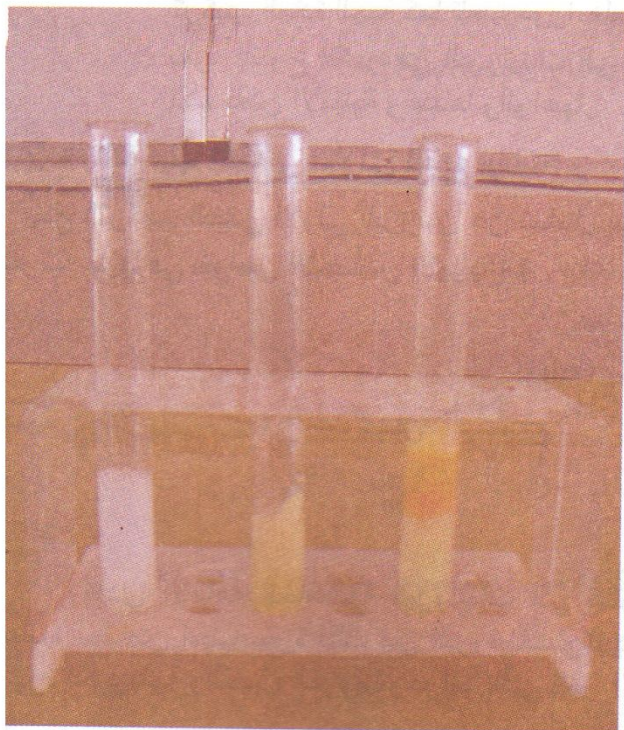
تعطي البروتينات تفاعلات لونية مما يسمح بالكشف عنها ومعايرتها

أ - تفاعل ببورى:

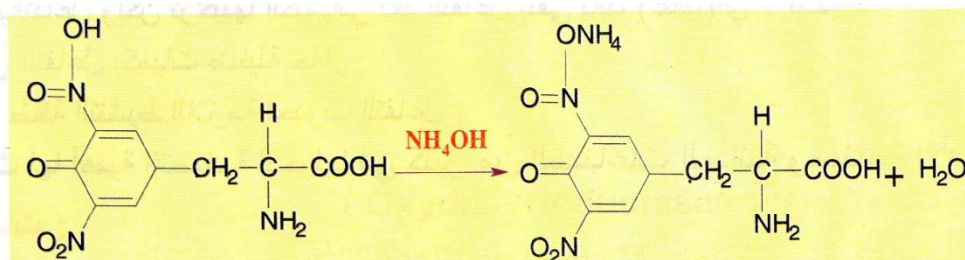
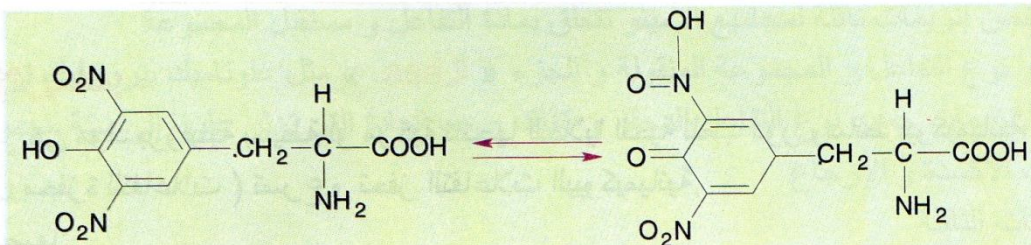
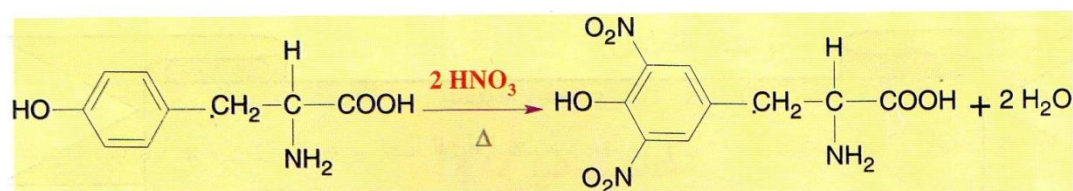
عند إضافة محلول كبريتات النحاس ($CuSO_4$) في وسط قاعدي (OH^-) قوي إلى محلول بروتيني يتشكل معقد بين أيون النحاس والروابط الببتيدية للبروتين وظهور لون **بنفسجي أرغواني** وفقاً للصورة التالية:
تناسب شدة اللون طرداً مع عدد الروابط الببتيدية



ب - تفاعل كزانثوبوروتيبك :Xanthoprotéique



يستخدم هذا التفاعل للكشف عن الأحماض الأمينية العطرية التي تدخل في تركيب البروتينات عند إضافة حمض الأزوت المركب (HNO_3) إلى محلول بروتيني مع التسخين يتشكل مركب أزوتني ذو لون **أصفر** بسبب دخول زمرة النيترو في الحلقة العطرية ، يتحول اللون إلى **البرتقالي** عند إضافة ماءات الأمونيوم (NH_4OH) المركزة (النقية) أو $NaOH$ (40%) وفقاً للمعادلات الآتية:



تمارين

التمرين الأول:

أكتب صيغة كل حمض أميني

(أ) فاللين عند $pH = 11$ ، $pH = 2$

(ب) الليزين عند $pH = 9.74$ ، $pH = 2$

(ج) حمض الأسبارتيك عند $pH = 7$ ، $pH = 2$

التمرين الثاني:

بين القطب الذي يهجر إليه كل حمض أميني في كل مزيج :

1- فاللين ، حمض الغلوتاميك ، الهستيدين عند ($pH = 7.6$) .

2- الغليسين ، الفينيل اللالين ، السيرين عند ($pH = 7$) .

3- الليزين ، الغليسين ، حمض الأسبارتيك عند ($pH = 5.7$) .

التمرين الثالث:

ماذا ينتج عن فعل كل من التريبتين و الكيموتربسين على، البتيدات الآتية :

(أ) Al-Val-Lys

(ب) Ala-Lys-Ser-Val-Phe

(ج) Ala-Tyr-Arg-Lys-Val

(د) Ala-Ser-Phe-Trp-Lys-Glu

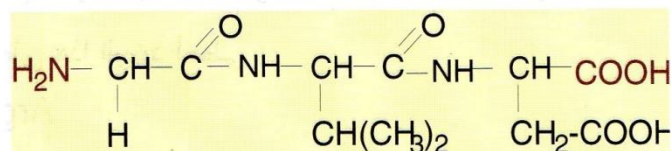
التمرين الرابع:

أكتب التوازنات الحاصلة للأحماض الأمينية الموجودة في الجدول أدناه عند تغيير قيمة pH من (1 — 12) ثم استنتج قيمة pHi لكل حمض أميني

Pka _R	pka ₂	pka ₁	الحمض الأميني
	9,60	2,36	لوسين
10.53	8.95	2.18	الليزين
4.25	9,67	2,19	حمض الغلوتاميك

التمرين الخامس:

أكتب صيغة ثلاثة البتيد الآتي :



(أ) عند $pH = 1$

(ب) عند $pH = pHi$

(ج) عند $pH = 13$

التمرين السادس:

مزيج من الأحماض الأمينية يتكون من أرجينين ، سيرين، أسبارجين، حمض الغلوتاميك وضع بجهاز المиграة الكهربائية ($\text{pH} = 7.6$) (électrophorèse)

(أ) أكمل الجدول التالي :

pH_i	Pka_R	pka_2	pka_1	A.A
10.76		9.04	2.17	Arg
5.68			2.21	Ser
	4.25	9.67	2.19	Glu
5.41		8.80		Asn

ب) أكتب صيغة كل حمض أميني من الأحماض السابقة عند $\text{pH} = 7.6$

ج) وضع بالرسم موقع هذه الأحماض الأمينية على الورق بعد تشغيل الجهاز .

التمرين:

بالاعتماد على قيم pH_i بين كيف تفصل الأحماض الأمينية في كل مزيج

-1 الليزين و الغليسين

-2 هستدین فالین و حمض أسباریک

$$\text{pH}_{i\text{Val}} = 5.96$$

$$\text{pH}_{i\text{Lys}} = 9.74$$

$$\text{pH}_{i\text{Gly}} = 5.97$$

$$\text{pH}_{i\text{Asp}} = 2.77$$

$$\text{pH}_{i\text{His}} = 7.59$$

التمرين:

أكتب صيغة الببتيدات التالية و حدد الروابط الببتيدية :

(أ) Val – Phe – Leu

(ب) Glu – Pro – Gly – Cys

التمرين:

بيان الإماهة الكلية الحامضية لببتيد أنه يتكون من ثمانية أحماض أمينية هي :

Leu , Tyr , Val , Lys , Arg , Phe , Gly , Ala₂ (2 من الألانين)

- فعل الكيموتربسين على هذا الببتيد أعطى :

Arg – Ala – Leu *

Ala – Tyr *

Val – Lys – Phe *

- أما فعل التربسين على هذا الببتيد أعطى :

Ala – Tyr – Val – Lys *

Phe – Arg *

Ala – Leu *

- أما الأمينوبيبتيداز فإنه ينتج في البداية الحمض الأميني Ala

1- هل يعطي هذا البيبتيد نتيجة إيجابية مع كاشف زانتوبروتينيك

2- حدد تتابع الأحماض الأمينية في هذا البيبتيد

3- أكتب صيغة ثلاثة البيبتيد Val – Lys – Phe

Thermodynamique الديناميكا الحرارية

1- الديناميكا الحرارية وأهدافها:

يدرس علم الديناميكا الحرارية التبادلات الطاقوية بين النظم، أو بين النظام والوسط الخارجي وذلك خلال تحولات المادة. فهو لا يهتم بآلية التفاعلات التي تحكم هذه التحولات لأن مجالها هو الفيزياء أو الكيمياء التركيبية، ولا إلى السرعة التي تتطور بها النظم لأن هذا مجال الحركة الكيميائية.

يدرس علم الديناميكا الحرارية في الأساس تحويل الحرارة إلى عمل ميكانيكي و تحويل الطاقة الميكانيكية إلى عمل، ولما كانت الطاقة الكيميائية مرتبطة بالصور الأخرى للطاقة وخاصة الحرارة فإن تطبيق قواعد الديناميكا الحرارية على التفاعلات الكيميائية كنظم محددة مفيد كثيراً لفهمها.

تقديم الديناميكا الحرارية الكيميائية دوالا (*fonctions*) يمكن من خلال تقديرها استنتاج احتمال حدوث التفاعل الكيميائي في ظروف محددة، ويتطبق ذلك دراسة القوانين والدوال الأساسية للديناميكا الحرارية.

الكيمياء الحرارية هي فرع من الديناميكا الحرارية الذي يتعامل من حيث القياس والحساب مع التغيرات الحرارية التي تحدث أثناء التفاعلات الكيميائية وكذلك تأثير العوامل الخارجية مثل الضغط ودرجة الحرارة.

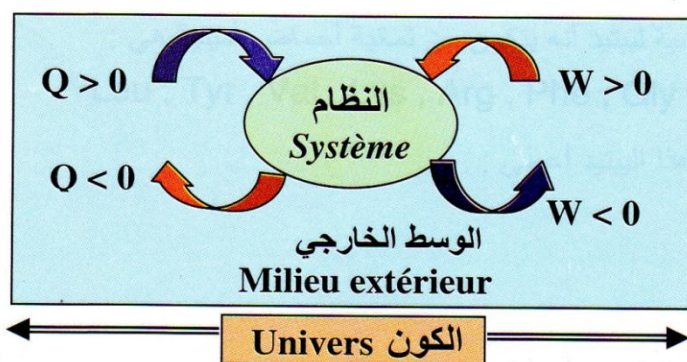
2 - النظم في الديناميكا الحرارية:

1-2- مفهوم النظام (*Système*):

النظام هو أي جزء من الكون نريد أن نخضعه للدراسة ويمكن معاملته كوحدة لها صفات محددة، وكل ما هو من غير النظام يسمى بالوسط الخارجي (*milieu extérieur*) ، أما مجموع النظام والوسط الخارجي المحيط به فيشكل الكون (*univers*)

مثال: النظام هو كأس يحتوي على محلول معين أما الوسط الخارجي فهو كل ما في المخبر باستثناء الكأس.

* صور الطاقة التي يتبادلها النظام مع الوسط الخارجي هي **W**: العمل و **Q**: كمية الحرارة



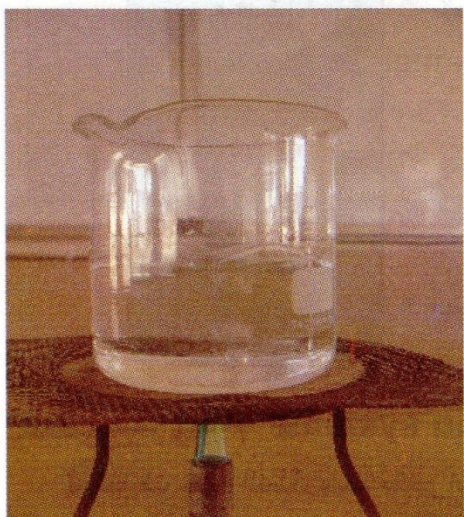
* اصطلاحياً بالنسبة لمختلف صور الطاقة فإن كل ما يدخل النظام يعتبر **موجباً** وكل ما **يخرج منه** يعتبر **سالباً**.

* يعتبر **العمل سالباً** ($W < 0$) إذا أنجزه النظام على الوسط الخارجي و **موجباً** ($W > 0$) إذا أنجزه الوسط الخارجي على النظام.

* تعتبر **كمية الحرارة سالبة** ($Q < 0$) إذا حررها النظام، و **موجبة** ($Q > 0$) إذا قدمها الوسط الخارجي للنظام.

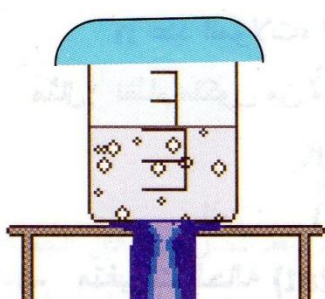
2-2- أنواع النظم:

يمكن للنظام أن يكون مفتوحاً، مغلقاً أو معزولاً.



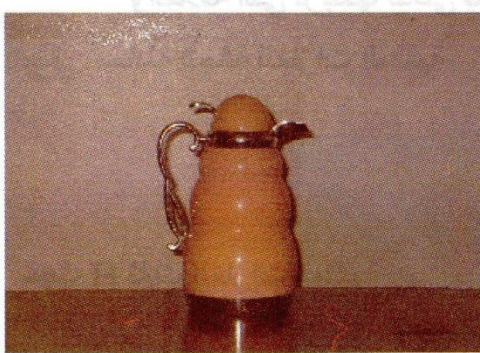
أ - النظام المفتوح (*Système ouvert*):

هو النظام الذي يمكنه تبادل المادة والطاقة مع الوسط الخارجي مثل كأس غير مغطى يحتوي على سائل يغلي، حيث يمتص السائل الطاقة من الوسط الخارجي حتى يغلي، وبالمقابل ينطلق بخار السائل من الكأس إلى الوسط الخارجي.



ب - النظام المغلق (*Système fermé*):

هو النظام الذي يمكنه تبادل الطاقة دون المادة مع الوسط الخارجي مثل سائل يغلي في كأس مغطى بإحكام



ج - النظام المعزول (*Système isolé*):

هو النظام الذي لا يتبادل لا المادة ولا الطاقة مع الوسط الخارجي مثل ترموس مثالي يحتوي على قهوة، حيث تظل القهوة ساخنة من دون فقدان في الكمية أو الطاقة.

* تبادل الطاقة والمادة بين النظام و الوسط الخارجي

تبادل الطاقة	تبادل المادة	مثال	النظام
نعم	نعم		مفتوح
نعم	لا		مغلق
لا	لا		معزول

3-2 - حالة النظام

تعرف حالة النظام بعدة متغيرات هي (P, V, T, n, \dots) تسمى بمتغيرات الحالة (Variables d'états) و تأخذ قيمًا معروفة .

P عدد المولات، V ضغط الغاز، T حجم الغاز، n درجة الحرارة ،

مثال: نظام مكون من مول من غاز الهيدروجين في الشروط النظامية يتميز بمتغيرات الحالة التالية :

$$P = 1 \text{ atm} , \quad V = 22.4 \text{ L} , \quad T = 273 \text{ K}$$

إذن : $(P, V, T, n) = (1 \text{ atm}, 22.4 \text{ L}, 273 \text{ K}, 1 \text{ mol})$

4-2 - متغيرات الحالة (Variables d'état) ليست مستقلة عن بعضها البعض بل هي مرتبطة فيما بينها

والعلاقة التي تربطها تدعى بمعادلة الحالة (Equation d'état)

مثال: معادلة الحالة للغازات المثالية

$$PV = nRT$$

حيث R ثابت الغازات المثالية

$$R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

$$R = 2 \text{ cal.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

$$R = 0.082 \text{ L atm.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

توجد 4 متغيرات ضرورية لوصف حالة غاز مثالي:

وحدات القياس الأخرى	وحدة القياس في النظام الدولي SI	الرمز	المتغيرات
dm^3 أو L $1 \text{ m}^3 = 10^3 \text{ dm}^3 = 10^3 \text{ L}$	m^3	V	الحجم Volume
	Mol	n	عدد المولات
${}^\circ\text{C}$ $T = \theta ({}^\circ\text{C}) + 273$	K	T	درجة الحرارة Température
bar, atm, mm de Hg(mercure) $1 \text{ atm} = 1,01325 \text{ bar} = 1,01325 \cdot 10^5 \text{ Pa}$ $1 \text{ atm} = 760 \text{ mm de Hg (mercure)}$	Pa(Pascal)	P	الضغط Pression

تطبيق:

ما هو الحجم الذي يشغل 1 مول من الهيدروجين في الشروط النظامية؟

$$P = 1 \text{ atm}, T = 273 \text{ K} (T = 0 {}^\circ\text{C} + 273)$$

الحل :

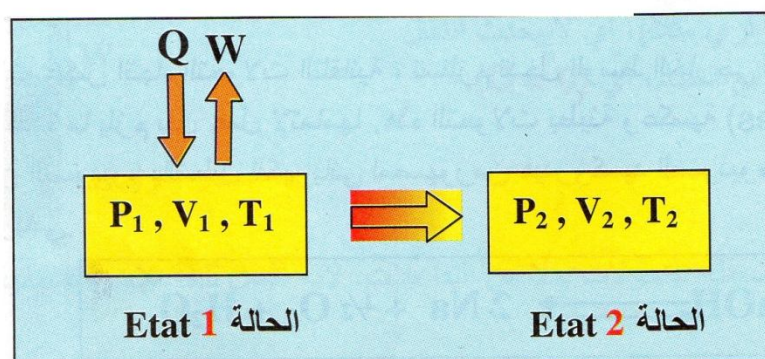
$$PV = nRT$$

حيث: P ضغط ، V الحجم

$$V = \frac{n R T}{P} = \frac{1 \times 8,314 \times 273}{1,01325 \times 10^5} = 0,0224 \text{ m}^3 = 22,4 \text{ L}$$

$$V = 22,4 \text{ L}$$

- 5-2 - تبادل الطاقة : تحت تأثير تبادل أو انتقال الطاقة بين النظام و الوسط الخارجي، فإن الجملة (النظام) تتطور و متغيرات الحالة تتغير. فنقول أن النظام تحول من حالة توازن 1 إلى حالة توازن 2.



تطبيق: احسب الحجم المولى لغاز مثالي في الحالة (1 atm , 25 °C)

الحل:

Etat 1

$$P_1 = 1 \text{ atm}$$

$$V_1 = 22.4 \text{ L}$$

$$T_1 = 0 + 273 = 273 \text{ K}$$

Etat 2

$$P_2 = 1 \text{ atm}$$

$$V_2 = ?$$

$$T_2 = 25 + 273 = 298 \text{ K}$$

القانون العام للغازات المثالية : $P \cdot V = n \cdot R \cdot T$ مع $R = \text{Cste}$ و $n = \text{Cste}$

$$n \cdot R = \frac{P \cdot V}{T} = \text{Cste}$$

$$\frac{P_1 \cdot V_1}{T_1} = \frac{P_2 \cdot V_2}{T_2}$$

$$P_1 = P_2 \Rightarrow \frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \Rightarrow V_2 = \frac{V_1 \cdot T_2}{T_1}$$

$$V_2 = \frac{22.4 \cdot 298}{273}$$

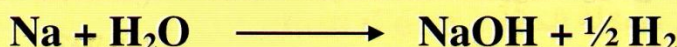
$$V_2 = 24.45 \text{ L}$$

2- 6 - التحولات المختلفة للنظام :

أ. التحولات التلقائية (Transformations Spontanées)

هي تحولات طبيعية تحدث تلقائيا دون تدخل الوسط الخارجي لتعديل خواص المواد المكونة للنظام أو تغيير الظروف (الضغط أو درجة الحرارة). و يرجع السبب في حدوثها تلقائيا إلى أن النظام يكون أقل طاقة بعد تمام العملية ، وقد تكون العملية التلقائية مصحوبة بعمل يمكن الاستفادة منه. هذه التحولات سريعة وغير عكسية (Irréversibles).

مثال: تفاعل قطعة من الصوديوم مع الماء لتشكيل هيدروكسيد الصوديوم وتصاعد غاز الهيدروجين.



ب- التحولات غير التلقائية:

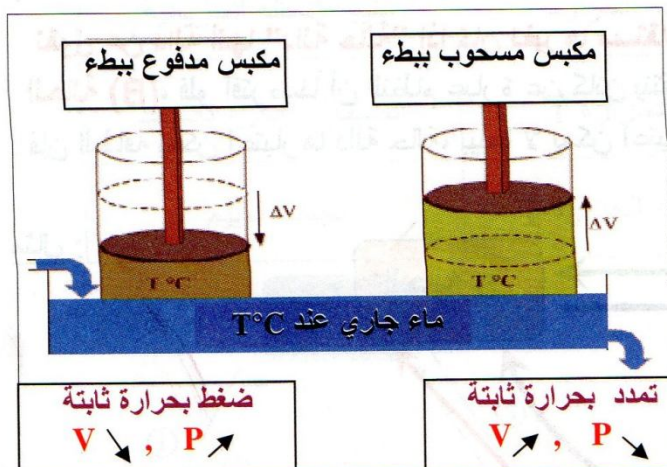
◀ تحدث هذه التحولات عكس اتجاه التحولات التلقائية ، تستلزم تدخل الوسط الخارجي لتعديل الظروف أو خواص النظام ، وعادة ما يلزم بذلك عمل لإتمامها. هذه التحولات بطيئة وعكسية (Réversibles).

مثال: تحضير معدن الصوديوم بالتحليل الكهربائي لمصهور من هيدروكسيد الصوديوم ، إذ يتطلب هذا التفاعل مذ النظام بعمل كهربائي.

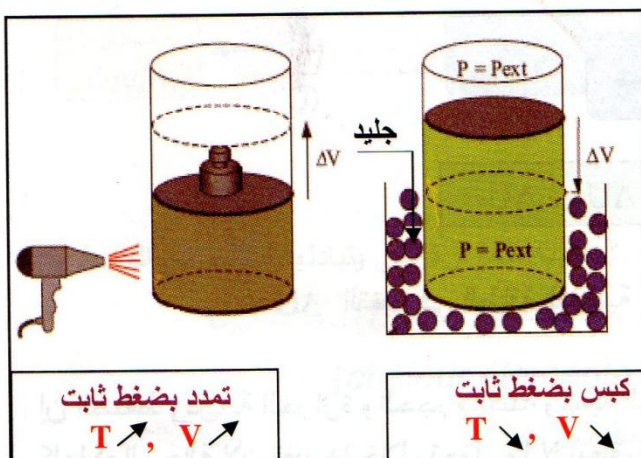


⇨ من بين التحولات غير التلقائية ذكر :

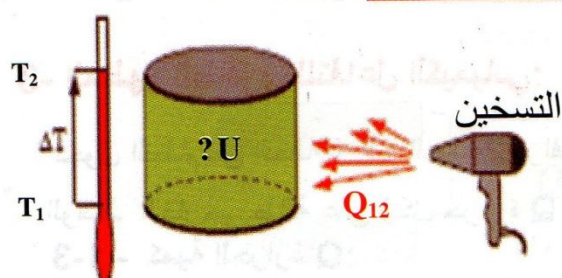
⇨ تحولات الحرارة الثابتة ($T = \text{Cste}$) : (*Transformations isothermes*)



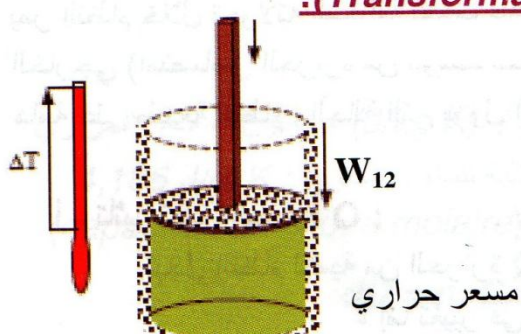
⇨ تحولات الضغط الثابت (P = Cste) : (*Transformations isobares*)



⇨ تحولات الحجم الثابت ($V = \text{Cste}$) : (*Transformations isochores*)



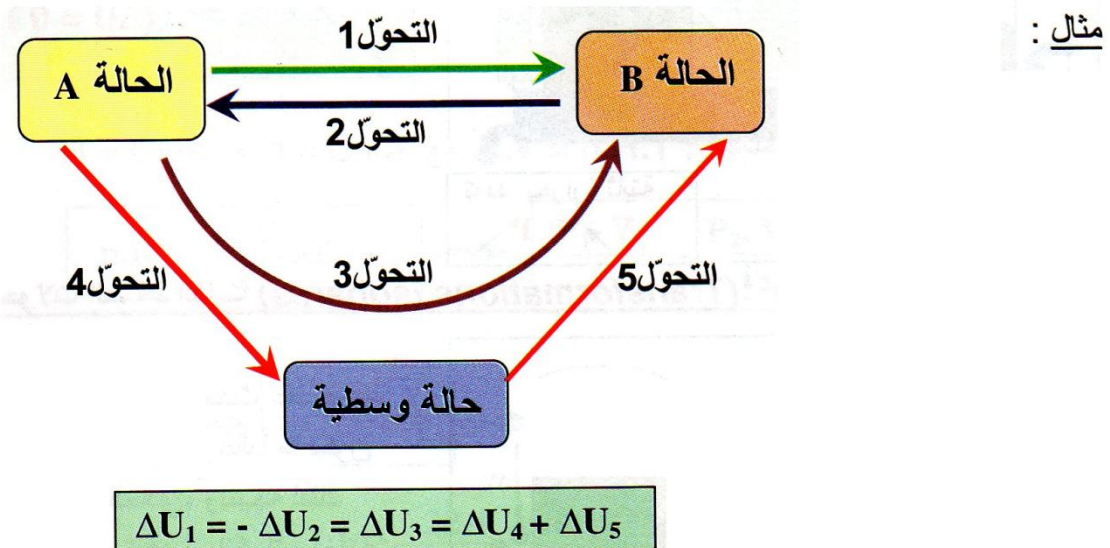
⇨ التحولات الأدياباتيكية (*Transformations adiabatiques*)



ملاحظة: استعمل مصطلح تحولات بدلاً من التفاعلات، لأنه أشمل للتفاعلات الكيميائية والتحولات الفيزيائية.

7-2 - دوال الحالة (Fonctions d'état)

نقول عن دالة أنها "دالة حالة" إذا كان تغيرها مستقلاً عن المسار المسلوب للانتقال من الحالة (A) إلى **الحالة (B)**، فلو افترضنا أن النظم عبارة عن كائن ينتقل على مستوى مائل من النقطة (A) إلى النقطة (B)، فإن الطاقة يمكن اعتبارها دالة حالة، بينما لا يمكن اعتبار المسافة بين نقطتين دالة حالة.



حيث ΔU التغير في الطاقة الداخلية للنظام وهي دالة حالة

إن الضغط ودرجة الحرارة والحجم والكتلة وكمية المادة والشحنة الكهربائية و الطاقة الداخلية... كلها دوال حالة لأن تغيرها خلال تحول ما لا يتعلق بالمسار الذي يسلكه هذا التحول، بينما العمل ليس بدالة حالة لأنه يرتبط بمسافة الانتقال (أي يتعلق بالمسار)

3- المظهر الطافوي لتفاعل الكيميائي:

تحول النظام من الحالة 1 إلى الحالة 2 يرافقه تغيير طاقته الداخلية U و هذا راجع لتبادل النظام مع الوسط الخارجي طاقة على شكل حرارة Q أو عمل W أو الاثنين معاً حيث

3-1 - كمية الحرارة Q :

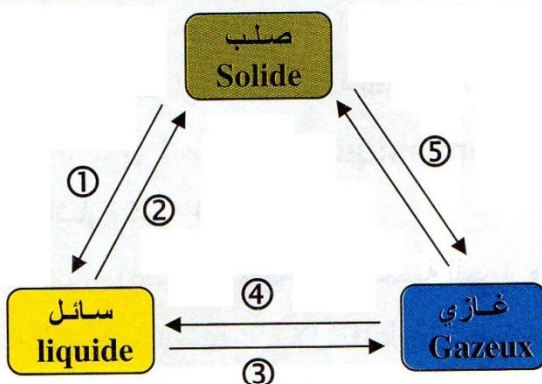
يمر النظام خلال تحولات مختلفة بمجموعة من الظواهر الحرارية، ويمكنه تبادل الحرارة مع الوسط الخارجي (امتصاص الحرارة من الوسط الخارجي أو طرحها إليه) . هذا التبادل الحراري له تأثيرات هامة على طبيعة النظام والحالة التي يؤول إليها، والتي تلخصها في التأثيرات التالية:

أ - تأثير تبادل الحرارة Q :

تبادل النظام لكمية من الحرارة Q مع الوسط الخارجي يرافقه :

- إما تغيير في درجة الحرارة T .
- أو تغيير في الحالة الفيزيائية للنظام مع بقاء درجة الحرارة T ثابتة.

نوع التبادل	انخفاض درجة الحرارة T	تغير الحالة الفيزيائية
امتصاص الحرارة	ارتفاع درجة الحرارة T	انصهار - تبخر - تصعيد
نشر أو طرح الحرارة	انخفاض درجة الحرارة T	تجمد - تمييع



- ① الانصهار (Fusion)
- ② التجمد (Congélation)
- ③ التبخر (Evaporation)
- ④ التمييع (Liquéfaction)
- ⑤ التصعيد أو التسامي (Sublimation)

بـ- عبارة كمية الحرارة:

⇒ في حالة تغير درجة الحرارة T :

* من أجل تحول صغير جداً فإن dQ تمثل كمية الحرارة التي يتبادلها النظام مع الوسط

$$dQ = C \cdot dT$$

: تسمى بالحرارة العنصرية (*chaleur élémentaire*) dQ

dT : تمثل تغيراً صغيراً جداً في درجة الحرارة

C : تسمى بالسعة الحرارية (*J. K⁻¹*) **capacité calorifique** و تمثل كمية الحرارة التي

يتبادلها النظام عندما تتغير درجة الحرارة بدرجة واحدة

* تقاس كمية الحرارة عملياً انطلاقاً من العلاقة:

$$\left. \begin{array}{l} Q = C \cdot \Delta T \\ Q = m \cdot c \cdot \Delta T \\ C = m \cdot c \end{array} \right\}$$

Q : كمية الحرارة (J)

m : الكتلة (g أو kg)

ΔT : التغير في درجة الحرارة (K)

c : الحرارة الكتليلية (*chaleur massique*) $(J/kg.K)$ أو $(J/g.K)$ ، ولكون المسرع الحراري

يحتوي على الماء، فإن c تمثل في هذه الحالة الحرارة الكتليلية للماء و تساوي : $4,185 \text{ J/g. K}$

ملاحظة : إذا كانت C تعبر عن السعة الحرارية المولية (*capacité calorifique molaire*)

$$dQ = n \cdot C \cdot dT \Rightarrow Q = n \cdot C \cdot \Delta T$$

$J.mol^{-1}.K^{-1}$: C

n : عدد المولات المتحولة (mol)

$$Q = n \cdot L$$

في حالة تغيير الحالة الفيزيائية :

$$Q = m \cdot L$$

أو

m : الكتلة (g)

n هو عدد مولات المادة المتحولة

L تمثل حرارة تغيير الحالة الفيزيائية لمول واحد من المادة (Chaleur latente molaire)

أو L من المادة (Chaleur latente massique) ، وحدتها (J/mol) أو (J/g)

ج - إشارة كمية الحرارة:

تكون أغلب تحولات المادة ماصة للحرارة أو ناشرة للحرارة، و حرارة التحول هي كمية الحرارة Q

الناتجة أو المنتصنة خلال تفاعل كيميائي حيث :

المتفاعلات \longleftrightarrow النواتج Q

Réactions exothermiques : تفاعلات ناشرة للحرارة

تعطي هذه التفاعلات حرارة للوسط الخارجي ($Q < 0$)



مثال 2 : انحلال هيدروكسيد الصوديوم ($NaOH$) في الماء.

Réactions endothermiques : التفاعلات الماصة للحرارة

تمتص هذه التفاعلات حرارة من الوسط الخارجي ($Q > 0$)



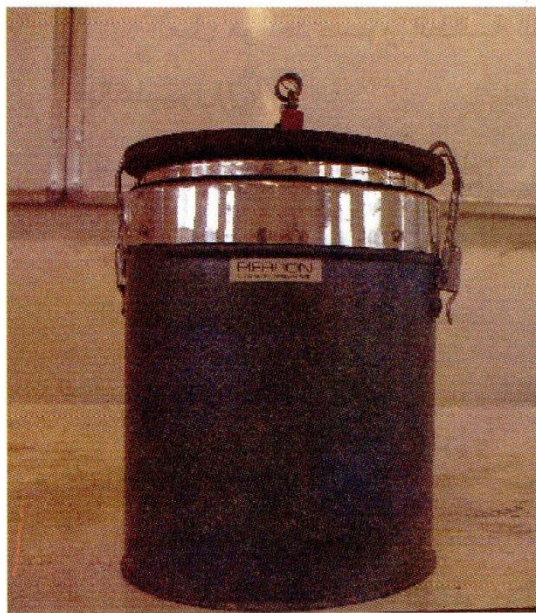
مثال 2 : انحلال (KNO_3) في الماء.

Réactions Athermiques : التفاعلات اللاحرارية

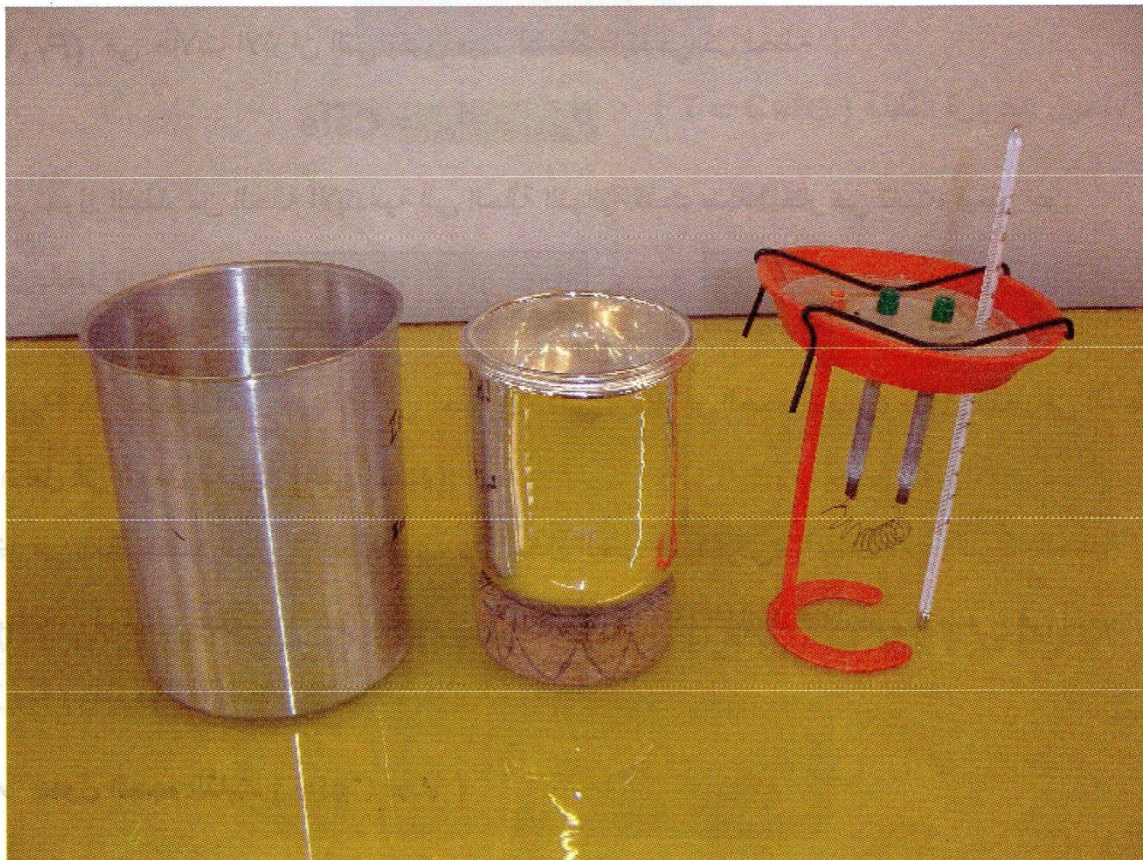
النظام لا يتبادل حرارة مع الوسط الخارجي ($Q = 0$) ، يقال عن هذا التفاعل أنه لا حراري (athermique). مثل تفاعل الأسترة.



د - قياس كمية الحرارة:



تقاس كمية الحرارة Q **بالمسurer** الحراري (**calorimètre**), حيث السعة الحرارية للمسعر أو كتلته المكافئة من الماء تتنسب عادة للماء ($C_{H_2O} = 4,185 \text{ J/g. } ^\circ\text{K}$) و لقياس كمية الحرارة توضع كتلة معلومة m_1 من الكاشف الأول في المسعر (عادة ما يكون الماء) ونسجل درجة الحرارة T_1 ، ثم نضيف إلى المسعر كتلة معلومة m_2 من الكاشف الثاني، ثم ننتظر التوازن الحراري ونسجل درجة حرارة المزبج T_2



لواحق المسعر

تقاس كمية الحرارة بتطبيق العلاقة :

حيث:

$$m = m_1 + m_2 , \quad \Delta T = T_2 - T_1 , \quad C_{H_2O} = 4,185 \text{ J/g. } ^\circ\text{K}$$

. **C** يدعى بالسعنة الحرارية $(m \cdot c)$

2-3 - العمل الميكانيكي W :

العمل هو أحد صور الطاقة التي يتبادلها النظام مع الوسط الخارجي، يقدر بالجول (J) أو بالكيلوجول (kJ).

أ - عبارة العمل الذي يتبادله النظام:

↳ من أجل تحول صغير جداً فإنه لا يوجد تبادل للعمل بين النظام والوسط الخارجي إلا إذا تغير حجم

$$dW = -P \cdot dV$$

حيث $dV \neq 0$ حيث

↳ يسمى dW بالعمل العنصري ، ويُقاس بالجول(J) إذا كان P الضغط ويُقاس بالباسكال (Pa) ، و V الحجم . ويُقاس بالمتر مكعب (m^3) .

↳ بالنسبة للغازات فالعمل يكون معتبراً، بينما يكون مهملاً في حالة المواد الصلبة والسائلة.

↳ لنحسب العمل الذي يتبادله النظام خلال الانتقال من الحالة الابتدائية (P_i, V_i) إلى الحالة النهائية

في حالات الاتزان التي يكون فيها الضغط ثابتاً في كل لحظة :

$$P_{\text{sys}} = P_{\text{ext}} = \text{Cste}$$

إذا تم تحول النظام من الحالة الابتدائية إلى الحالة النهائية تحت ضغط خارجي ثابت، فيعبر عن

$$W = -P_{\text{ext}} \cdot \Delta V$$

$$\Rightarrow W = -P_{\text{ext}} \cdot (V_f - V_i)$$

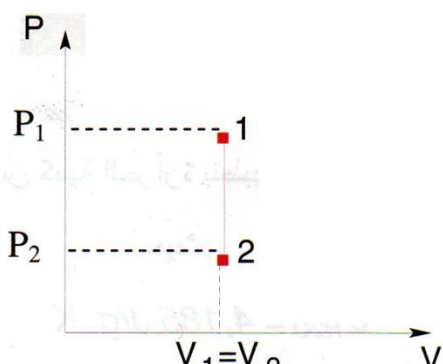
العمل بالعبارة:

حيث: P_{ext} هو الضغط الخارجي، V_i هو الحجم الابتدائي و V_f هو الحجم النهائي، و ΔV التغير في الحجم .

ب - العمل في الجمل الغازية (عمل التمدد):

يؤخذ في الغالب تمدد الغازات فقط كشكل من أشكال العمل الميكانيكي، ويهمّ تمدد المواد الصلبة والسائلة، ولحساب عمل تمدد غاز، نتصور مولاً واحداً من هذا الغاز لا يتفاعل وموضعه في أسطوانة معزولة (نظام مغلق). لنعتبر التحولات الآتية:

✓ تحول الحجم الثابت ($V = \text{Cste}$)



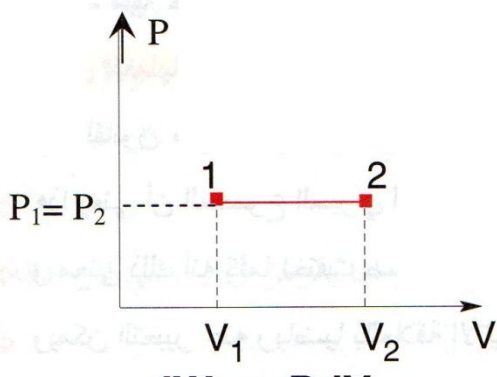
$$dW = -P dV$$

$$W = - \int P dV$$

$$V = \text{Cste} \quad \Rightarrow \quad dV = 0$$

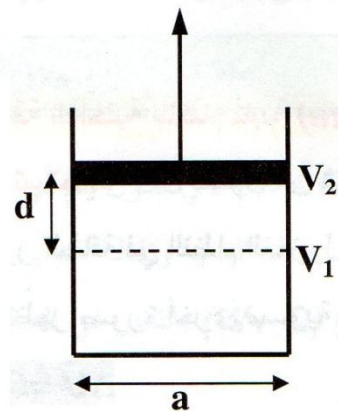
$$W = 0$$

✓ تحول الضغط الثابت ($P = \text{Cste}$)



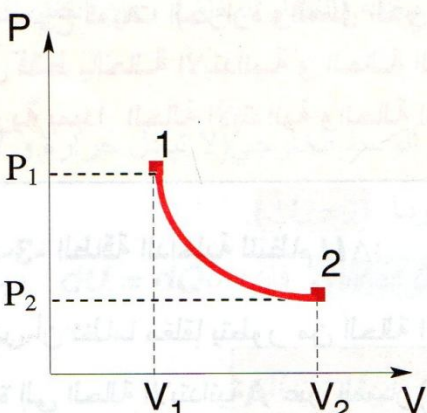
$$dW = -PdV$$

$$P = \text{Cste}$$



$$W = -P(V_2 - V_1)$$

✓ تحول الحرارة الثابتة ($T = \text{Cste}$)



$$dW = -PdV$$

$$W = - \int_{V_1}^{V_2} nRT \frac{dV}{V} = -nRT \int_{V_1}^{V_2} \frac{dV}{V}$$

$$W = -nRT \ln \frac{V_2}{V_1} = nRT \ln \frac{V_1}{V_2}$$

$$P_1V_1 = nRT \text{ et } P_2V_2 = nRT \implies P_1V_1 = P_2V_2 \implies V_1/V_2 = P_2/P_1$$

$$W = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} = nRT \ln \frac{P_2}{P_1}$$

مثال: أحسب عمل تمدد 10 مولات من غاز مثالي تمدداً عكسيّاً عند درجة حرارة $K 298$ من حجم .7L إلى حجم 3L

الحل:

$$W = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} = 10 \times 298 \times 8.314 \times \ln \frac{3 \times 10^{-3}}{7 \times 10^{-3}} = -20992.4 \text{ J}$$

$$W = -21 \text{ kJ}$$

4- المبدأ الأول للديناميكا الحرارية:

4 - 1- مبدأ حفظ الطاقة:

لـ^{لـ} كل العمليات التي تحدث في نظام معزول تكون الطاقة الداخلية للنظام ثابتة ($U=Cste$) .

لـ^{لـ} هذا القانون هو مبدأ حفظ الطاقة " الطاقة لا تفنى ولا تستحدث " بل تحول من شكل إلى آخر.

لـ^{لـ} هذا يعني أن المجموع الجبري للتغيرات في جميع صور الطاقة في النظام المعزول تساوي الصفر.

لـ^{لـ} ويعنى ذلك أنه كلما اختفت صورة من صور الطاقة تظهر صورة أخرى مساوية في المقدار.

$$\Delta U = Q + W$$

حيث Q هي كمية الحرارة التي يمتصها النظام أو يحررها .

W هو العمل المبذول من النظام أو عليه .

ΔU هو التغير في الطاقة الداخلية للنظام .

4 - 2 - نص المبدأ الأول:

في أي عملية يتم من خلالها انتقال النظام من حالة توازن ابتدائية A إلى حالة توازن نهائية B فإن مجموع كميات الحرارة والعمل الذي يتلقاه النظام لا يتعلق بالمسار المتبع خلال تحوله، وإنما يتعلق فقط بالحالة الابتدائية و الحالة النهائية . وعلى هذا الأساس يدعى المبدأ الأول للديناميكا الحرارية بمبدأ الحالة الابتدائية والحلة النهائية .

3-4- الطاقة الداخلية للنظام U :

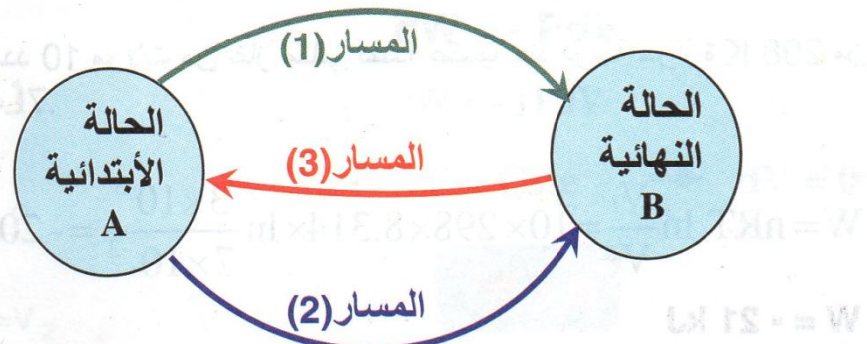
لنفرض أن نظاما مغلقا يتطور من الحالة الابتدائية A إلى الحالة النهائية B عبر المسارين (1) و (2) ثم العودة إلى الحالة الابتدائية A عبر المسار (3).

يمكن أن نعبر عن العمل والحرارة اللذين يبادلهما النظام من أجل كل مسار متبع حيث:

المسار (1) من A إلى B لدينا: $W_1 + Q_1$

المسار (2) من A إلى B لدينا: $W_2 + Q_2$

المسار (3) من B إلى A لدينا: $W_3 + Q_3$



تطبيق المبدأ الأول (مبدأ حفظ الطاقة) على التحول من **A** إلى **B** يتم من خلال المسار (1) أو المسار (2) ثم العودة من **B** إلى **A** من خلال المسار (3) يسمح بكتابه:

$$\left. \begin{array}{l} W_1 + Q_1 + W_3 + Q_3 = 0 \\ W_2 + Q_2 + W_3 + Q_3 = 0 \end{array} \right\} \Rightarrow (W+Q)_{\substack{A \\ B}} = Cste$$

إن المجموع ($W+Q$) لأي تحول يتم في نظام مغلق تكون له نفس القيمة وهذا مهما كان المسار المتبوع وأنه يتعلق فقط بنقطة البداية ونقطة النهاية.

يدعى المجموع ($W+Q$) بالتغيير في الطاقة الداخلية والتي يرمز لها بالرمز ΔU وهي اذن دالة حالة. ونكتب:

$$\Delta U = (U_B - U_A) = (U_f - U_i) = (W+Q)_{\substack{A \\ B}}$$

$$dU = dW + dQ$$

تعتبر الطاقة الداخلية عبارة عن مجموع أنواع طاقة الجزيئات التي تشكل النظام: كالطاقة الكامنة، والطاقة الحركية، وطاقة الدوران، وطاقة الاهتزاز، إلخ....

حالات خاصة:

الحالة 1: عندما يخضع النظام إلى دورة من التحولات المغلقة (النظام المغلق)، فإن التغير في الطاقة الداخلية يكون معادلاً (ΔU=0).

الحالة 2: إذا كان النظام معزولاً، حيث لا تبادل يذكر مع الوسط الخارجي (لا تبادل حرارة و لا عمل)، فإن التغير في الطاقة الداخلية للنظام يكون معادلاً (ΔU=0).

الحالة 3: إذا تم التحول عند حجم ثابت $dU = dQ_V$ حيث $dW = 0$ فإن: $dV = 0$ ومنه:

$$\Delta U = (U_f - U_i) = Q_v = m \cdot c_v \cdot \Delta T$$

الحالة 4: في حالة التحول العكسي (وهي الحالة الوحيدة حيث يكون: $P_{sys} = P_{ext}$) لدينا:

$$dW = -P \cdot dV \Rightarrow dU = dQ_P - P \cdot dV \Rightarrow \Delta U = Q_P - P \Delta V$$

4-4 - الأنطابي H :

أغلب التفاعلات الكيميائية تجري عند ضغط ثابت، هو الضغط الجوي. في هذه الظروف، إذا كانت Q_p هي الحرارة المتبادلة فإنه يمكن كتابة:

$$\Delta U = Q_p + W \Rightarrow \Delta U = Q_p - P \cdot \Delta V \Rightarrow Q_p = \Delta U + P \cdot \Delta V$$

$$Q_p = (U_f - U_i) + P(V_f - V_i) \Rightarrow Q_p = (U_f + P \cdot V_f) - (U_i + P \cdot V_i)$$

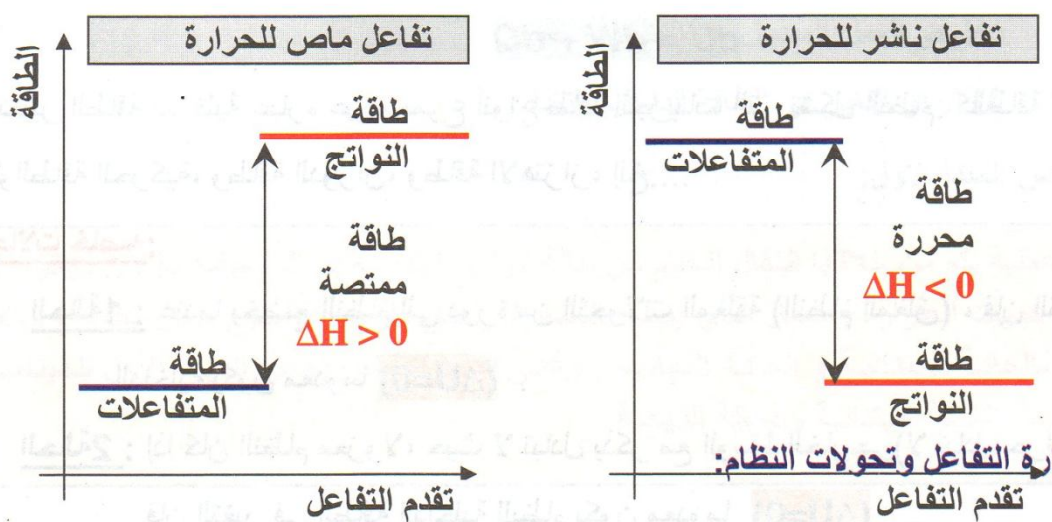
الحرارة المتبادلة عند ضغط ثابت Q_p تمثل تغيير دالة حالة تسمى "الأنطالبي" ويرمز لها بالرمز c_p وتعطى عبارتها الرياضية بالعلاقة:

$$H = U + PV \quad \text{و} \quad Q_p = H_f - H_i = \Delta H$$

$$\Delta H = \Delta U + P\Delta V \quad \text{و} \quad \Delta H = Q_p = m \cdot c_p \cdot \Delta T \quad \text{ومنه نستخرج}$$

c_p السعة الحرارية عند ضغط ثابت، ΔH التغير في الأنطالبي

ملاحظة: تعطى عادة حرارة أو أنطالبي التفاعل في جداول الديناميكا الحرارية بالوحدة (J/mol) دالة الأنطالبي تلعب دوراً مهماً في الديناميكا الحرارية، ولها استخدامات كثيرة في الكيمياء الحرارية، خاصة وأن أغلب التفاعلات الكيميائية تجري تحت الضغط الجوي.



4- 5 - حرارة التفاعل وتحولات النظام:

أ- تحولات الحجم الثابت ($V = Cste$):

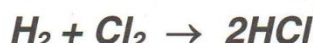
$$\Delta U = Q_v = m \cdot c_v \cdot \Delta T \quad \leftarrow \begin{cases} \Delta U = W + Q \\ W = 0 \end{cases} \quad \begin{array}{l} \text{لدينا:} \\ \text{عند حجم ثابت يكون:} \end{array}$$

السعة الحرارية عند حجم ثابت ، ΔU التغير في الطاقة الداخلية، ΔT التغير في درجة الحرارة

Q_v كمية الحرارة المتبادلة عند حجم ثابت، m الكتلة

أمثلة: - تفاعل الكبريت مع الحديد :

- تفاعل الطور الغازي بنفس عدد مولات الغاز الابتدائية والنهائية:



ب- تحولات الضغط الثابت ($P = Cste$):

عند ضغط ثابت حيث:

$$\Delta H = Q_p = m \cdot c_p \cdot \Delta T$$

فإن:

أمثلة: - الاحتراق في الهواء:

- احلال الملح في الماء:

ج- حرارة التفاعل في النظام الأديابتيكي:

النظام لا يتبدل حرارة مع الوسط الخارجي حيث $Q = 0$ ومنه: $\Delta U = W$

د- العلاقة بين ΔU و ΔH للغاز المثالى:

$$H = U + P.V \quad \text{لدينا:}$$

$$Q_p = Q_v + \Delta n_g \cdot R.T \quad \text{أو} \quad \Delta H = \Delta U + \Delta n_g \cdot R.T$$

حيث Δn_g هو مقدار التغير في عدد مولات الغاز الابتدائية والنهائية.

لهذه العلاقة تطبيقات كثيرة، من أجل التفاعلات التامة وخاصة تفاعلات الاحتراق.

مثال: أكتب تفاعل احتراق أول أكسيد الكربون عند: $298K$ حيث ($\Delta H = -282,84 \text{ kJ/mol}$) ،

ثم أحسب ΔU ؟



$$\Delta U = \Delta H - \Delta n_g \cdot R \cdot T$$

$$\Delta n_g = 1 - (1 + 1/2) = -0,5 \text{ mol}$$

$$\Delta U = -282,84 \cdot 10^3 - (-0,5) \cdot 8,314 \cdot 298 = -281,6 \text{ kJ/mol}$$

من هذا المثال نلاحظ أن الفرق بين حرارات التفاعل عند ضغط ثابت وعند حجم ثابت ضعيف.

من السهل في أكثر التفاعلات تحديد ΔH تجريبياً من تحديد ΔU حيث تفاعلات الحجم الثابت قليلة

مقارنة بتفاعلات الضغط الثابت الكثيرة.

6-4- السعة الحرارية:

أ- تعريفات:

السعة الحرارية (C):

هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة المادة درجة مئوية واحدة وحدتها ($J.K^{-1}$).

السعة الحرارية الكتيلية (c): أو الحرارة الكتيلية

هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة وحدة الكتلة (1kg أو 1g) من المادة بدرجة مئوية واحدة. تفاصيل ($J.g^{-1}.K^{-1}$).

السعة الحرارية المولية :

هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة مول من المادة درجة مئوية واحدة ووحدة قياسها ($J.mol^{-1}.K^{-1}$).

هناك نوعان من السعة الحرارية المولية للغازات خاصة: **السعة الحرارية عند حجم ثابت C_V و عند ضغط ثابت C_P**

السعة الحرارية المولية عند حجم ثابت C_V :

نعتبر مولا واحدا من غاز، وفقاً لقانون الأول للديناميكا الحرارية فإن: $Q_v = \Delta U$

$$Q_v = C_v \cdot \Delta T \Rightarrow Q_v / \Delta T = \Delta U / \Delta T = C_v$$

حيث Q_v كمية الحرارة عند حجم ثابت، U التغير في الطاقة الداخلية للغاز، ΔT الفرق في درجة الحرارة النهائية T_f والابتدائية T_i .

السعة الحرارية المولية عند ضغط ثابت C_p :

وفقاً للقانون الأول للديناميكا الحرارية فإن:

$$Q_p = C_p \cdot \Delta T \Leftrightarrow Q_p / \Delta T = \Delta H / \Delta T = C_p$$

العلاقة بين C_p و C_v :

نعتبر غازاً مثاليّاً يتحول تحت ضغط ثابت من الحالة A إلى الحالة B :

$$dU = dQ_p + dW$$

$dQ_p = C_p \cdot dT$ و $dW = -P \cdot dV$ الضغط ثابت ومنه:

$$dU = C_p \cdot dT - P \cdot dV \quad \text{و بالتالي:}$$

$P \cdot V = n \cdot R \cdot T$ نكتب معادلة الغاز المثالي حيث:

$$P \cdot dV + V \cdot dP = n \cdot R \cdot dT$$

$$P \cdot dV = n \cdot R \cdot dT \quad \text{إذا:} \quad dP = 0$$

بالتعويض تصبح $dU = C_p \cdot dT - n \cdot R \cdot dT$

من جهة أخرى يمكن كتابة $dU = C_v \cdot dT$ على الشكل

$$dU = C_p \cdot dT - n \cdot R \cdot dT = C_v \cdot dT \quad \text{لدينا:}$$

$$C_p \cdot dT - C_v \cdot dT = n \cdot R \cdot dT$$

و منه نستنتج علاقـة "ماير" Mayer التي تحدد العلاقة بين C_p و C_v حيث:

$$C_p - C_v = n \cdot R$$

تطبيق: نسخ 3 مول من H_2 غاز نعتبره مثاليّاً في وعاء من 298K إلى 330K

أحسب : أ- التغيير في الطاقة الداخلية ΔU للغاز أثناء هذا التسخين .

ب- كمية الحرارة الممتصة من طرف الغاز إذا كان هذا الأخير قد قام بعمل مقداره 300J.

يعطى: $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ و $C_p / C_v = 1,4$

الإجابة :

أ- حساب ΔU للغاز H_2

$$C_p / C_v = 1,4 \implies C_p = 1,4 C_v$$

$$C_p - C_v = nR \quad \text{علاقة ماير}$$

$$1,4 C_v - C_v = nR$$

$$C_v = nR / (1,4 - 1) = 2,5 nR$$

$$\Delta U = C_v \Delta T = 2,5 nR (T_2 - T_1)$$

$$\Delta U = 2,5 \times 3 \times 8,314 (330 - 298)$$

$$\Delta U = 1995,36 \text{ J}$$

ب - حساب: Q

$$\Delta U = Q + W$$

$$Q = \Delta U - W$$

$$Q = 1995,36 - 300$$

$$Q = 1695,36 \text{ J}$$

5- تطبيقات المبدأ الأول للديناميكا الحرارية:

1-5. الحالة المعيارية أو النموذجية (*état standart*):

الحالة المعيارية لجسم نقي هي الحالة الفيزيائية الأكثر استقراراً (من وجهة نظر ترموديناميكية) التي يتواجد عليها عند الضغط الجوي P (1atm) ودرجة الحرارة T (عموماً تساوي 298K).

انطلاقاً من هذا التعريف نرمز لأنطالبي المعياري لجسم بالرمز ΔH_{298}° ، وتعطى قيمته من خلال جداول الديناميكا الحرارية.

2-5 - علاقة كرشوف (*Kirchhoff*):

لا يتأثر الأنطالبي المعياري كثيراً بتغير درجة الحرارة، ويمكن حساب مقدار هذا التغير الطفيف بواسطة قانون "كرشوف" $d(\Delta H)dT = C_p$ حيث يكون تأثير الضغط مهملاً.

يمكن إجراء تصحيح لدرجة الحرارة من خلال قانون كرشوف الذي يعطي بالتكامل العلاقة:

$$\Delta H_T^0 = \Delta H_{T_0}^0 + \int_{T_0}^T \Delta C_p dT$$

$$\Delta H_T^0 = \Delta H_{T_0}^0 + \Delta C_p(T - T_0)$$

$$C_p = a + bT + cT^2$$

c,b,a: ثوابت مميزة للجسم النقي

$$C_{P(NH_3)} = 8.04 + 7 \times 10^{-4}T + 5 \times 10^{-6}T^2$$

$$? C_p = \sum C_p (\text{Products}) - \sum C_p (\text{Reactants})$$

$$\Delta H_T - \Delta H_{T_0}^{\circ} = \Delta a(T_2 - T_1) + \Delta b/2(T_2^2 - T_1^2) + \Delta c/3(T_2^3 + T_1^3)$$

5-3- انطالبي التشكّل (*enthalpie de formation*) ΔH_f°

أنطالبي تشكّل مركب كيميائي هو أنطالبي تفاعل تشكّل مول من هذا المركب النقي انطلاقاً من عناصره مأخوذه على شكل أجسام بسيطة في الحالة المعيارية ($P = 1\text{atm}$, $T = 298^\circ\text{K}$)

الـ اصطلاحاً فإن أنطالبي الأجسام النقيّة (العناصر) البسيطة في الحالة المعيارية يساوي الصفر

(مثلاً: $\Delta H_f^\circ_{298(\text{diamant})} = 0$ ، $\Delta H_f^\circ_{\text{graphite}} \neq 0$)، $H_{aq}^\circ, O_2, H_2, C_{\text{graphite}}$...)

بالرغم

من أننا نتكلم عن نفس العنصر، لذلك فمهم جداً أن نحدد الحالة التي يوجد عليها العنصر خلال تشكيله.

الجدول الآتي يعطي الحالة الفيزيائية لبعض الأجسام البسيطة في الحالة المعيارية

<i>Br</i>	<i>I</i>	<i>H</i>	<i>S</i>	<i>P</i>	<i>C</i>	<i>Na</i>	<i>N</i>	<i>O</i>	رمز العنصر
<i>Br₂</i>	<i>I₂</i>	<i>H₂</i>	<i>S₈</i>	<i>P₄</i>	<i>C_{graphite}</i>	<i>Na</i>	<i>N₂</i>	<i>O₂</i>	الجسم النقي
(<i>I</i>)	(<i>s</i>)	(<i>g</i>)	(<i>s</i>)	(<i>s</i>)	(<i>s</i>)	(<i>s</i>)	(<i>g</i>)	(<i>g</i>)	الحالة الفيزيائية

ملاحظة: يجب الانتباه إلى الحالة الفيزيائية التي يكون عليها العنصر النقي.

أمثلة:



4-5- أنطالبي تغير الحالة:

يتعلق الأمر بتحول فيزيائي للمادة (تغيير حالته الفيزيائية):

الانصهار: هو تحول المادة من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة، مثل: $H_2O_{(s)} \rightarrow H_2O_{(l)}$

ويرمز لأنطالبي هذا التحول ΔH_{fus}° أو L_{fus} ، والعملية العكسية لهذا التحول هي التجمد.

يرمز لأنطالبي المرافق له ΔH_{cong}° أو L_{cong}

التبخّر: هو تحول المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية، مثل: $H_2O_{(l)} \rightarrow H_2O_{(g)}$

ويرمز لأنطالبي هذا التحول ΔH_{vap}° أو L_{vap} ، والعملية العكسية لهذا التحول هي التمبيع.

يرمز لأنطالبي المرافق له ΔH_{Liq}° أو L_{liq}

التصعيد: هو تحول المادة مباشرةً من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية دون المرور بالحالة السائلة.

مثلاً: $I_{2(s)} \rightarrow I_{2(g)}$ ويرمز لأنطالبي هذا التحول ΔH_{sub}° أو L_{sub} ، والعملية العكسية

لهذا التحول هي التكثيف ، يرمز لأنطالبي المرافق له ΔH_{cond}° أو L_{cond} .

يمكن أيضاً أن ندرج ضمن تغيير الحالة الفيزيائية التغيرات التي تطرأ على البنية البلورية للمادة.

مثلاً: $C_{(d)} \rightarrow C_{(g)}$ تحول الغرافيت إلى الماس.

ملاحظة: يختلف أنطالبي أي تحول فيزيائي مع أنطالبي التحول العكسي فقط في الإشارة بينما يساويه في المقدار. فمثلاً إذا كانت $L_f = +248 \text{ KJ/mol}$ فإن أنطالبي التحول العكسي يساوي $\Delta H_{\text{cong}}^{\circ} = L_{\text{cong}} = -248 \text{ KJ/mol}$:

5.5- حساب أنطالبي التفاعل ΔH_r° (قانون Hess):

أحد أهم تطبيقات المبدأ الأول للديناميكا الحرارية هو إمكانية حساب حرارة أي تفاعل كيميائي يستحيل تحديدها تجريبياً.

أ- باستعمال أنطالبيات التشكيل المعيارية ΔH_f° :

من خلال مبدأ الحالة الابتدائية والحالة النهائية يمكن كتابة قانون Hess من أجل التفاعل من



الشكل:

إنطالبي التفاعل يساوي مجموع أنطالبيات التشكيل ناقص منها مجموع أنطالبيات التشكيل للمتفاعلات ويعبر عنها بالعلاقة التالية:

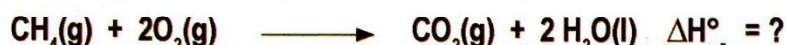
$$\Delta H_r^{\circ} = [c \Delta H_{f(c)}^{\circ} + d \Delta H_{f(d)}^{\circ}] - [a \Delta H_{f(A)}^{\circ} + b \Delta H_{f(B)}^{\circ}]$$

$$\Delta H_r^{\circ} = \sum \Delta H_f^{\circ} (\text{Products}) - \sum \Delta H_f^{\circ} (\text{Reactants})$$

بصفة عامة

حيث لدينا: ΔH_r° يرمز (لأنطالبي المعياري للتفاعل) و ΔH_f° يرمز لأنطالبي التشكيل.

تطبيق: أحسب إنطالبي التفاعل التالي:



المعطيات:

$\text{O}_2(\text{g})$	$\text{H}_2\text{O}(\text{l})$	$\text{CO}_2(\text{g})$	$\text{CH}_4(\text{g})$	المركب
0	-285.92	-393.6	-74.87	ΔH_r° , KJ/mol

الحل:

$$\Delta H_r^{\circ} = (\Delta H_{f(\text{CO}_2)}^{\circ} + 2 \Delta H_{f(\text{H}_2\text{O})}^{\circ}) - (\Delta H_{f(\text{CH}_4)}^{\circ} + 2 \Delta H_{f(\text{O}_2)}^{\circ})$$

$$\Delta H_r^{\circ} = (-393.6) + 2(-285.92) - (-74.87) = -890.57 \text{ KJ/mol}$$

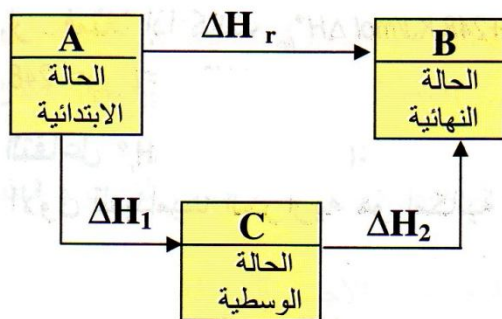
ب- باستعمال أنطالبيات التفاعلات الوسطية:

إذا كان التفاعل المباشر التالي:



يمرا بالتفاعل الوسطية التالية:





$$\Delta H_r = \sum \Delta H_i$$

بصفة عامة :

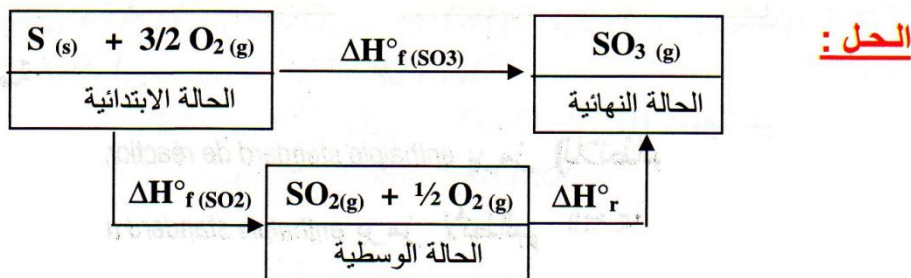
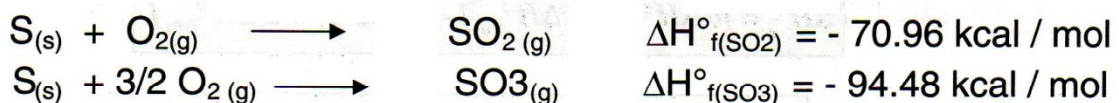
$$\Delta H_r = \Delta H_1 + \Delta H_2$$

يكتب قانون Hess كالتالي :

تطبيق: احسب الأنطاليبي المعياري التفاعل التالي :



علماً أن :

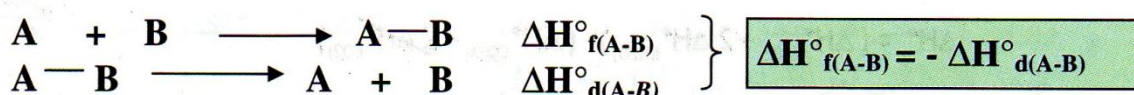


$$\Delta H^\circ_f(SO_3) = \Delta H^\circ_f(SO_2) + \Delta H^\circ_r$$

$$\Delta H^\circ_r = \Delta H^\circ_f(SO_3) - \Delta H^\circ_f(SO_2)$$

$$\Delta H^\circ_r = (-94.48) - (-70.96) = -23.52 \text{ kcal/mol}$$

5-6- حساب أنطاليبي التفاعل باستعمال طاقات الروابط:



$\Delta H^\circ_f(A-B)$: انطاليبي تشكيل الرابطة (A-B) انطلاقاً من الذرات A و B مأخوذة في حالتهما الغازية ، و هي دائمًا سالبة .

$\Delta H^\circ_d(A-B)$: انطاليبي تفكك الرابطة (A-B) إلى ذرات حرّة في الحالة الغازية، وهي دائمًا موجبة .

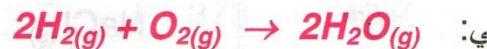
enthalpie standard de liaison : $\Delta H^\circ_f(A-B)$

enthalpie standard de dissociation : $\Delta H^\circ_d(A-B)$

$$\Delta H^\circ_r = \sum \Delta H^\circ_{f(A-B)Produits} - \sum \Delta H^\circ_{f(A-B)Réactifs}$$

أو

$$\Delta H^\circ_r = \sum \Delta H^\circ_d (A-B)Réactifs - \sum \Delta H^\circ_d (A-B)Produits$$

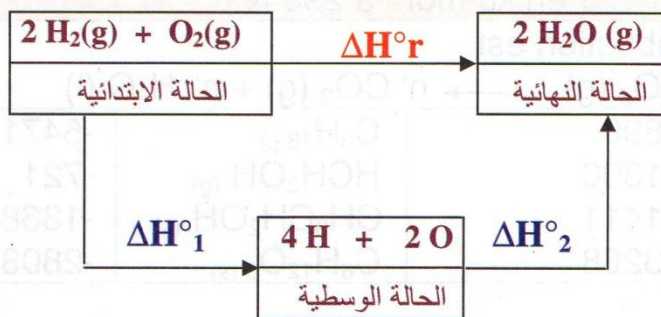


نلاحظ أن هناك كسرًا لرابطتين (H-H) ورابطة (O=O) لإعطاء ذرات معزولة (4H و 2O)، سرعان ما تشكل أربعة روابط جديدة من الشكل (O-H) متمثلة في جزيئين من الماء.

المعطيات:

O=O	H-H	O-H	المركب
495	436	428	ΔH°_d (kJ /mol)

الحل:



$$\Delta H^\circ_1 = 2 \Delta H^\circ_d(H_2) + \Delta H^\circ_d(O_2) = (2 \times 436) + 495 = 1367 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H^\circ_2 = 4 \Delta H^\circ_f(OH) = 4 (-\Delta H^\circ_d(OH)) = 4 \times (-428) = -1712 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H^\circ_r = \Delta H^\circ_1 + \Delta H^\circ_2 = 1367 - 1712 = -345 \text{ kJ/mol}$$

$$\Delta H^\circ_r = -345 \text{ kJ/mol}$$

a) ENTHALPIE STANDARD de FORMATION (en kJ.mol ⁻¹ à 298 K)			
H ₂ O (g)	-242	CO ₂ (g)	-393
H ₂ O (l)	-286	SiO ₂ (s)	-910
H ₂ S (g)	-21	NO (g)	+90
HCl (g)	-92	NO ₂ (g)	+33
HCl (aqueux)	-167	NaCl (s)	-411
NH ₃ (g)	-46	NaOH (s)	-427
SO ₂ (g)	-299	Al ₂ O ₃ (s)	-1676
NH ₄ Cl (s)	-314	HgCl ₂ (s)	-224
CH ₄ (g)	-75	CH ₃ CH ₂ OH (l)	-277
C ₂ H ₂ (g)	+227	CH ₃ CHO (g)	-166
C ₂ H ₄ (g)	+52	CH ₃ COOH (l)	-484
C ₆ H ₆ (l)	+49	C ₆ H ₅ OH (s)	-165
HCH ₂ OH (l)	-239	C ₆ H ₅ NH ₂ (l)	-31

b) ENTHALPIE STANDARD de COMBUSTION (en kJ.mol ⁻¹ à 298 K)			
La réaction de combustion est			
$A + nO_2 (g) \longrightarrow n' CO_2 (g) + n'' H_2O (l)$			
CH ₄ (g)	-890	C ₈ H ₁₈ (l)	-5471
C ₂ H ₂ (g)	-1300	HCH ₂ OH (g)	-721
C ₂ H ₄ (g)	-1411	CH ₃ CH ₂ OH (l)	-1368
C ₆ H ₆ (l)	-3268	C ₆ H ₁₂ O ₆ (s)	-2808

a) ENTHALPIE STANDARD DE LIAISON (en kJ.mol ⁻¹ à 298 K)					
correspondent au processus symbolisé par					
$A - B \longrightarrow A + B$					
H – H	436	O – O	139	O = O	498
H – O	463	N – N	161	N ? N	945
H – Cl	432	C – O	351	C = O	745
H – Br	366	C – C	348	C = C	614
H – I	299	C – N	292	C ? C	839
H – C	413	C – Cl	328		
H – N	391	Cl – Cl	242		
H – S	399				
Ces enthalpies de liaisons simples, notées E _(A – B) , sont des moyennes.					

c) ENTHALPIE STANDARD DE CHANGEMENT DE PHASE
(en kJ.mol⁻¹)

	fusion		vaporation		sublimation	
	T _(K)	ΔH	T _(K)	ΔH	T _(K)	ΔH
H ₂ O	273	6	298	44	273	51
			373	40,7		
Hg	234	2,3	630	58		
Na	371	2,6	1156	98	298	108
CO ₂	217	8,3	195	25	351	25
C _{graphite}					298	717
C ₆ H ₆	279	10,5	353	31		
HCH ₂ OH	175	3	337	38		

تمارين تطبيقية

تمرين 1:

أحسب أنطاليبي التشكّل ΔH_f° (éth) للايتانول الغازي C_2H_5OH علماً أن:

$$E_{C-C} = -347.3 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

$$E_{C-H} = -415.9 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

$$E_{O-H} = -461.9 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

$$E_{C-O} = -344.0 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

وكذلك أنطاليبي التفكّك بالنسبة لـ :

$$\Delta H_{d(H_2)} = 432.2 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

$$\Delta H_{d(O_2)} = 494.1 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

وأنطاليبي التصعيد Sublimation للكربون:

$$\Delta H_{sub} = 712.2 \text{ kJ.mol}^{-1}.$$

الإجابة:



$$2\Delta H_{sub}(C) \\ + 3\Delta H_d(H_2) \\ + \frac{1}{2}\Delta H_d(O_2)$$

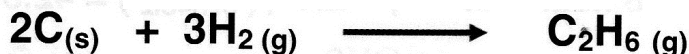
$$E_{C-C} + 5 E_{C-H} \\ + E_{C-O} + E_{O-H}$$



$$\Delta H_f^\circ (\text{éthanol}) = -264.35 \text{ kJ.mol}^{-1}$$

تمرين 2:

احسب الأنطاليبي المعياري لتشكل الإيتان عند درجة حرارة 200°C وفق التفاعل الآتي:



علماً أن:

$$\Delta H^\circ_{298} = -84.6 \text{ KJ/mol.}$$

$$Cp(H_2) = 28.8 \text{ JK}^{-1}\text{mol}^{-1}.$$

$$Cp(C_{\text{solide}}) = 11.3 \text{ JK}^{-1}\text{mol}^{-1}$$

$$Cp(C_2H_6) = 64.4 \text{ JK}^{-1}\text{mol}^{-1}.$$

تمرين 3:

مسعر حراري عازل للحرارة 1 « adiabatique » سعته الحرارية $C=732 \text{ J.K}^{-1}$ يحتوي على

2 Kg ماء عند الدرجة 20°C. نضيف له 3 Kg ماء عند الدرجة 10°C

أ- ماذا تعني كلمة أدبياتيك ؟ Adiabatique

ب- أحسب درجة حرارة المزيج عند التوازن، نعتبر أن السعة الحرارية للماء عند ضغط

ثابت وفي هذا المجال من الحرارة $C_p = 4.184 \text{ JK}^{-1}\text{g}^{-1}$

تمرين 4:

من خلال قيم جدول الثوابت و المعطيات التالية:

ΔH°_f أنطاليبي التشكل	ΔH_{comb} أنطاليبي الاحتراق
$\Delta H^\circ_f \text{ CO}_2 = -94 \text{ Kcal/mol.}$	$\text{C}_2\text{H}_4(g) : - 331.6 \text{ kcal/mol}$
$\Delta H^\circ_f \text{ H}_2\text{O} = -68.4 \text{ Kcal/mol.}$	$\text{C}_2\text{H}_4\text{Cl}_{2(g)} : - 367.1 \text{ kcal/mol}$

1- أكتب معادلة الاحتراق لـ $\text{C}_2\text{H}_4\text{Cl}_2$ و C_2H_4

2- استنتج أنطاليبي التشكل لهذين المركبين.

3- أحسب الحرارة المحررة خلال التفاعل التالي:

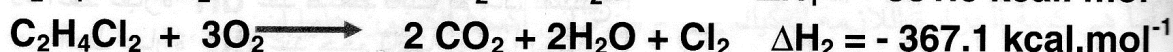
4- احسب أنطاليبي تفكيك الرابطة H-H

تعطي أنطاليبي تفكيك الروابط التالية:

	C (s)	C=C	C-H
$\Delta H^\circ_f \text{ (Kcal/mol)}$	171.7	141	98.2

الإجابة:

1- معادلات الاحتراق لـ $\text{C}_2\text{H}_4\text{Cl}_2$ و C_2H_4

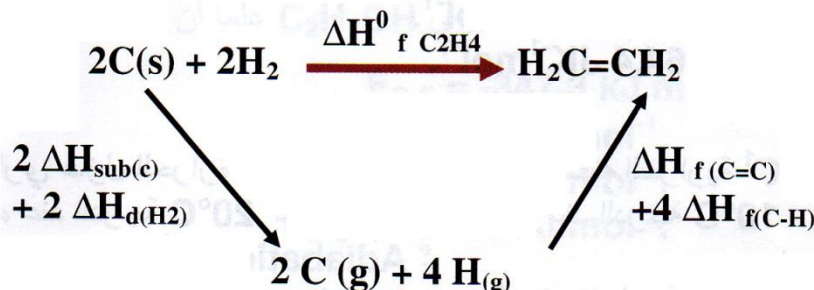


2- حساب أنطالي التشكيل للمركيين :

$$\Delta H_f^0(C_2H_4) = 6.8 \text{ kcal.mol}^{-1}, \quad \Delta H_f^0(C_2H_4Cl_2) = 42.3 \text{ kcal.mol}^{-1}$$

3- استنتاج أنطالي التفاعل :

4- حساب أنطالي تفكك الرابطة H-H :



$$\Delta H_d(H-H) = 98.6 \text{ kcal/mol}$$

تمرين 5:

أحسب الفرق بين أنطالي التفاعل بين درجتي حرارة 273K و 823K عند ضغط ثابت بالنسبة للتفاعل التالي:



$$C_p(H_2) = 27.25 + 3.2 \times 10^{-3} \times T \text{ J.K}^{-1}.mol^{-1}.$$

$$C_p(N_2) = 27.84 + 4.2 \times 10^{-3} \times T \text{ J.Kmol}^{-1}.$$

$$C_p(NH_3) = 29.72 + 2.5 \times 10^{-2} \times T \text{ J.K}^{-1}.mol^{-1}.$$

تمرين 6:

نمزج داخل مسurer حراري ذو سعة حرارية تساوي 100mL 200.64 J.K⁻¹ من محلول حمض الكبريت H_2SO_4 (1 mol / L) و 200 مل من محلول NaOH (1 mol / L) حيث درجة الحرارة تساوي 22.50°C وهي نفس درجة المسurer، وبعد ذلك ترتفع درجة حرارة الخليط لتصبح 30.14°C علماً أن السعة الحرارية للمحلول هي 4.0755 J.g⁻¹.K⁻¹ وكتلته الحجمية 1.036 g.cm⁻³

1- أحسب أنطالي التعديل بالـ $kJ.mol^{-1}$ لواحد مول من H_2SO_4 .

2- في نفس الظروف إستنتاج أنطالي التعديل لواحد مول من HCl

تمرين 7:

يعرف الأنطالي لنظام ما بـ: $H=U+PV$ حيث U هي الطاقة الداخلية مقدرة بالجول.

أ- برهن على أن الأنطالي هو أيضاً عبارة عن طاقة.

ب- إشتق عبارة الأنطالي.

ج- عبر عن هذه المشتقة dH علماً أن: $dU=dQ-PdV$

د- أعط عبارة dH عند ضغط ثابت ثم ماذا تستنتج؟

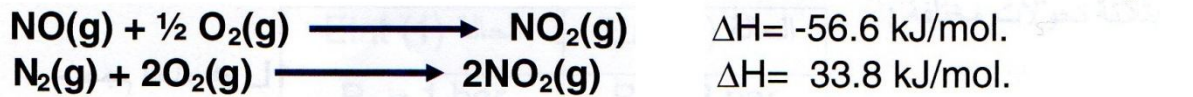
هـ- أعط عبارة dU عند حجم ثابت ثم ماذا تستنتج؟

تمرين 8:

أحسب أنطاليبي التفاعل التالي :

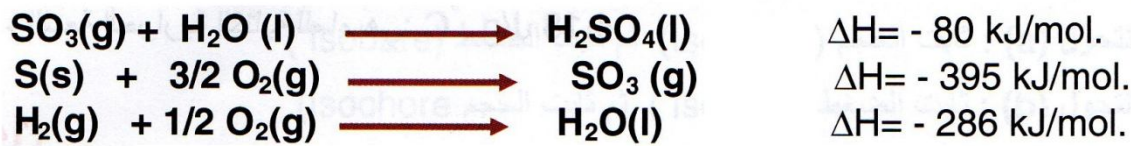


تعطي التفاعلات التالية:

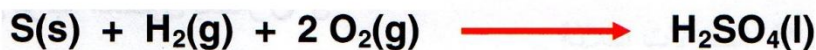


تمرين 9:

من خلال المعادلات التفاعل التالية:

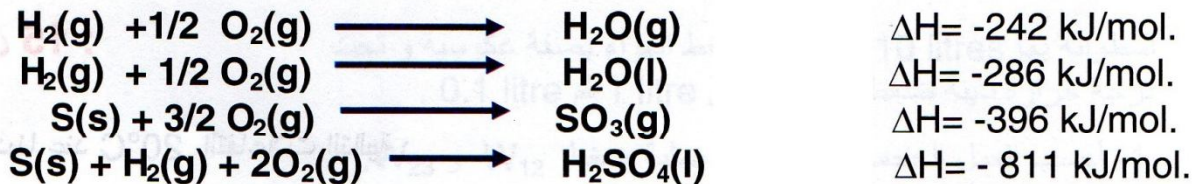


أحسب أنطاليبي التشكل لحمض الكبريت إنطلاقاً من العناصر التي تشكله:



تمرين 10:

إنطلاقاً من المعادلات الآتية:



- أحسب أنطاليبي تفاعل ثلثي أكسيد الكبريت الغازي مع الماء:



تمرين 11:

بين يديك النتائج التجريبية المتحصل عليها من تفاعل احتراق 6 غ الكربون داخل مسرع:

- كتلة الماء الموجودة داخل المسرع هي 500 غ.

- التغير في درجة الحرارة خلال التجربة يساوي 15°C .- السعة الحرارية للمسرع $4.2 \text{ J/g} \cdot {}^\circ\text{C}$.

أحسب كمية الحرارة المحررة من هذا التفاعل.

تمرين 12:

ما هي كمية الحرارة اللازمة لتفكيك 22 غ من ثنائي أكسيد الكربون علماً أن:



تمرين 13:

أوجد كمية الحرارة الناتجة عن احتراق 4 غ من الميثان CH_4 إنطلاقاً من المعطيات التالية:
- معادلة التفاعل التالي:



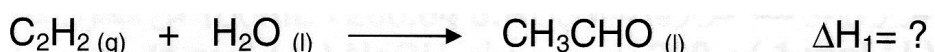
- حجم الماء هو 1L
- درجة الحرارة الابتدائية للماء 20°C
- درجة الحرارة النهائية للماء 32°C
- السعة الحرارية الكتليلية للماء هي: $4.18 \text{ J/g} \cdot ^\circ\text{C}$.

تمرين 14:

نقوم بإذابة كتلة 2 غ من NaOH في 100 g من الماء داخل مسعر حراري، نسجل التغير في درجة محلول بمقدار 5°C
- ما هي كمية الحرارة المحررة خلال عملية إحلالـ NaOH في الماء؟
علماً أن الحرارة الكتليلية للماء هي: $4.19 \text{ J/g} \cdot ^\circ\text{C}$.

تمرين 15:

لدينا عند 20°C التفاعلات التالية:



و لدينا انتقاليات التشكيل عند 20°C :

المركب	$\text{H}_2\text{O} \text{ (l)}$	$\text{C}_2\text{H}_2 \text{ (g)}$	$\text{CH}_3\text{COOH} \text{ (l)}$
$\Delta H_f \text{ (kcal / mol)}$	-68	+ 55	- 116

1- أحسب انتقالبي تشكيل $\text{CH}_3\text{CHO} \text{ (l)}$ عند 20°C .

2- أحسب ΔH_1

3- أحسب تغيير الطاقة الداخلية ΔU الذي يرافق تشكيل $\text{CH}_3\text{CHO} \text{ (l)}$ عند 20°C

تمرين 16 :

نقوم بضغط (تكبيس) غاز ثاني أزوت N_2 من الحالة الأبتدائية (1) إلى الحالة النهائية (2)

بثلاثة تحولات مختلفة :

الحالة (1) Etat (1)	الحالة (2) Etat (2)
$P_1 = 1 \text{ bar}$	$P_2 = 3 \text{ bar}$
$V_1 = 3 \text{ Litres}$	$V_2 = 1 \text{ Litre}$

التحول (a) : ثابت الحجم (Isobore) ثم ثابت الضغط (Isochore)

التحول (b) : ثابت الضغط (Isochore) ثم ثابت الحجم (Isobore)

التحول (c) : ثابت درجة الحرارة (Isotherme)

1- مثل على البيان $P = f(V)$ التحولات الثلاثة .

2- احسب العمل المترافق من طرف الغاز في كل تحول .

3- ما هو التحول الذي نختاره إذا أردنا أن نوفر الطاقة الميكانيكية ؟

تمرين 17 :

اسطوانة بها 10 litres الهواء ، نضغط الهواء بصفة عكوسية و تحت درجة حرارة ثابتة ضغط 1 bar حتى 1 litre ثم 0.1 litre .

1- احسب العمل الحجمي اللازم لكل عملية ضغط W_{12} و W_{23} .

2- احسب كمية الحرارة Q في كل عملية ضغط .

3- كيف يتغير الضغط P ، الطاقة الداخلية ΔU و الأنطاليبي ΔH ؟ ببرر إجابتك .

4- كيف ستكون النتائج السابقة إذا ما استبدلنا الهواء بغاز ثاني هيدروجين H_2 ؟

تمرين 18 : (محرك ديزل)

في اسطوانة محرك ذات احتراق ي يوجد 1 g من الهواء تحت ضغط 45 bars و درجة حرارة 590°C نحقن وقود الذي يحرق محراً كمية من الحرارة تقدر بـ L_k و مسبباً في تعدد الهواء الموجود في الأسطوانة . كل هذه العمليات تعتبر عكوسية و تحدث تحت ضغط ثابت . الحرارة الكتالية المتوسطة للهواء

$$C_p = 1.216 \text{ kJ/Kg}^\circ\text{K}$$

1- عين قيم متغيرات الحالة قبل و بعد عملية الحقن .

2- ما هو العمل الحجمي للمكبس ؟ فسر إشارته .

3- احسب تغيير الطاقة الداخلية ΔU و الأنطاليبي ΔH

الكيمياء الحركية

- تمهد:

توضح المعادلة الكيميائية لتفاعل ما المواد المتفاعلة والمواد الناتجة والعلاقة بينها، ولكنها لا توضح السرعة التي تم بها التفاعل أو الخطوات المتتابعة التي تؤدي لتكوين المواد الناتجة (آلية التفاعل).

1- أنواع النظم:

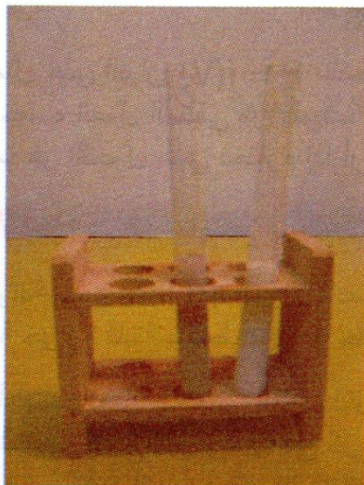
كل خليط من مركبات كيميائية يكون نظاماً كيميائياً، هذا النظام يمكن أن يكون:

- مستقراً (Stable): إذا كان حدوث أي تفاعلات كيميائية بين مكوناته مستحلاً، في هذه الحالة نجده لا يتتطور مهما طال الزمن.

- متطولاً (En évolution): إذا كان حدوث تفاعلات كيميائية بين مكوناته ممكناً، في هذه الحالة نجده يتتطور بسرعة معينة نحو وضع جديد تظهر فيه مركبات كيميائية جديدة.

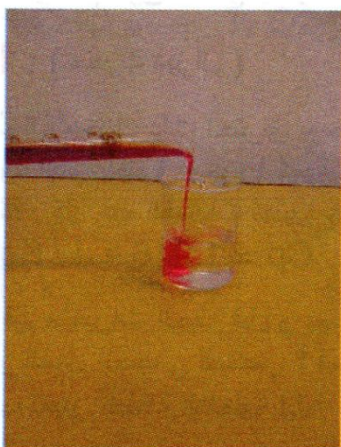
لدراسة سرعة التفاعلات الكيميائية، وحتى نميز بين تفاعل سريع وتفاعل بطيء، نقوم بالنشاطات التالية:

النشاط 1:

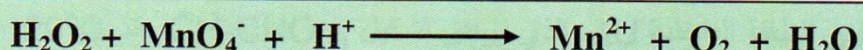


- * نسكب محلولاً من نترات الفضة AgNO_3 على محلول من كلور البوتاسيوم KCl .
- * نلاحظ تشكّل راسب أبيض لحظة مزج المحلولين مباشرةً.
- هل تشكّل الراسب كان آنياً أم تدريجياً؟
- ما اسم الراسب المتشكل؟
- أكتب معادلة التفاعل الكيميائي الحاصل.
- نعرض الراسب للضوء، ماذا يحدث؟
- هل هذا التحول آني أم تدريجي؟

النشاط 2:



- نسكب محلولاً من برمونفات البوتاسيوم KMnO_4 قطرة بقطرة على محلول الماء الأكسيجيني H_2O_2 المحمض بحمض الكبريت H_2SO_4 ، فنلاحظ زوال اللون البنفسجي لمحلول KMnO_4 لحظة مزج المحلولين مباشرةً.
- هل التفاعل الكيميائي الحاصل سريع أم بطيء؟
 - كيف تفسر زوال اللون البنفسجي لمحلول KMnO_4 ؟
 - وازن معادلة الأكسدة والإرجاع التالية:





نسكب محلولاً من هيدروكسيد الصوديوم NaOH على محلول من كبريتات النحاس CuSO_4 ، فنلاحظ تشكّل راسب أزرق لحظة مزج المحلولين مباشرةً.

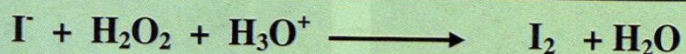
- هل تشكّل الراسب لحظي أم تدريجي ؟
- ما هو الراسب الأزرق المتشكل؟
- أكتب معادلة التفاعل الكيميائي الحاصل.



: النشاط 4

نمزج محلولاً من يود البوتاسيوم KI مع الماء الأكسجيني H_2O_2 المحمض بحمض الكبريت H_2SO_4 فيظهر اللون البنّي للإليود المتحرر تدريجياً.

- هل تحرر اليود I_2 سريع أم بطيء؟
- كيف تفسر تغير اللون في الارلن ؟
- وازن معادلة الأكسدة والإرجاع التالية:



نضع حبيبات من الزنك Zn في محلول كبريتات النحاس CuSO_4 و بعد مدة زمنية (عدة دقائق) نلاحظ زوال اللون الأزرق للمحلول مع ترسب النحاس Cu .

- هل التفاعل سريع أم بطيء؟
- أكتب معادلتي التفاعلين النصفيين للأكسدة والإرجاع .
- أكتب معادلة التفاعل الإجمالي.

2- تعريف الكيمياء الحركية:

تهتم الكيمياء الحركية بدراسة سرعة التفاعلات الكيميائية والآليات التفاعلية التي تحدث عن طريقها، ويمكن تصنيف التفاعلات الكيميائية حسب سرعتها إلى تفاعلات سريعة وتفاعلات بطئية.

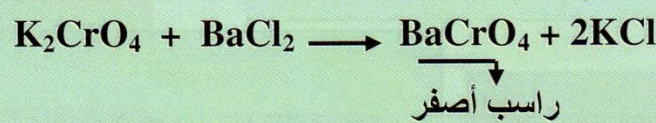
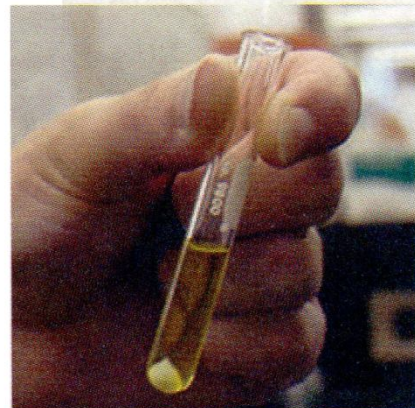
1.2 - التفاعلات اللحظية (Réactions instantanées) :

هي التفاعلات سريعة جداً وتنتهي لحظة التماس بين المتفاعلات و تتم خلال مدة قصيرة جداً ما بين 10^{-6} ، 10^{-8} ثانية.

أمثلة:

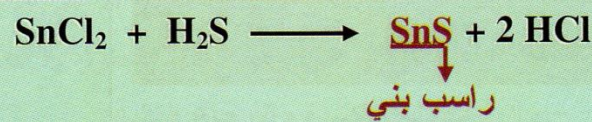
* تفاعلات ترسيب الأملاح المعدنية:

مثال: ترسيب كرومات الباريوم BaCrO_4



* تفاعلات ترسيب الكبريتيدات المعدنية:

مثال: ترسيب كبريت القصدير الثنائي SnS



المجال 4 : الكيمياء الحركية

* تفاعلات ترسيب الهيدروكسيدات المعدنية:

مثال: ترسيب هيدروكسيد الحديد الثنائي Fe(OH)_2



راسب أخضر

* تفاعلات التشرد:

مثال: تشرد حمض كلور الماء وحمض الخل



* تفاعلات التعديل (حمض - أساس):

مثال 1: تعديل حمض كلور الماء HCl وحمض الخل CH_3COOH بهيدروكسيد الصوديوم NaOH



* تفاعلات انطلاق الغازات

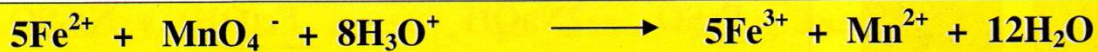


مثال: تأثير حمض كلور الماء على كربونات الكالسيوم CaCO_3



* تفاعلات الأكسدة والإرجاع:

مثال: أكسدة كبريتات الحديد الثنائي (FeSO_4) ببرمنغانات البوتاسيوم (KMnO_4) في وسط حمضي



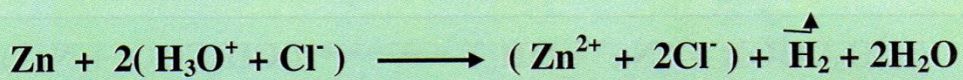
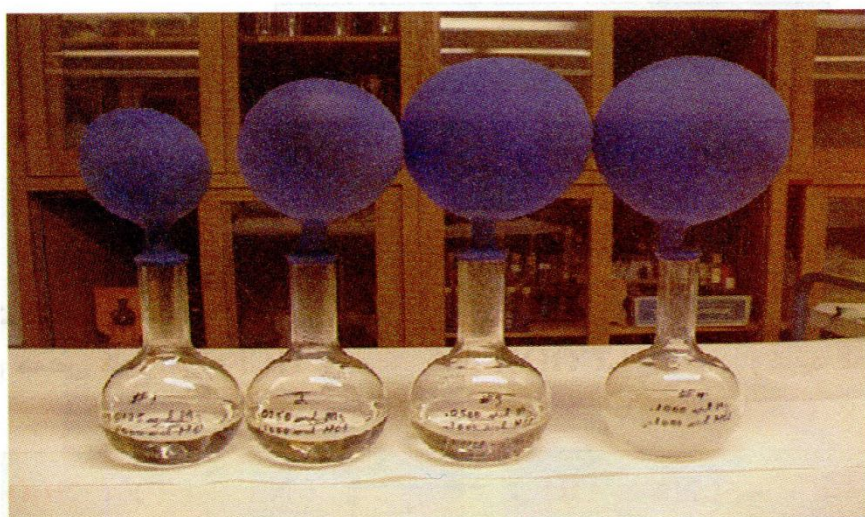
2.2- التفاعلات البطيئة:

هي التفاعلات التي يستمر حدوثها لعدة ثواني أو دقائق ويمكن أن تكون تفاعلات تامة أو غير تامة.

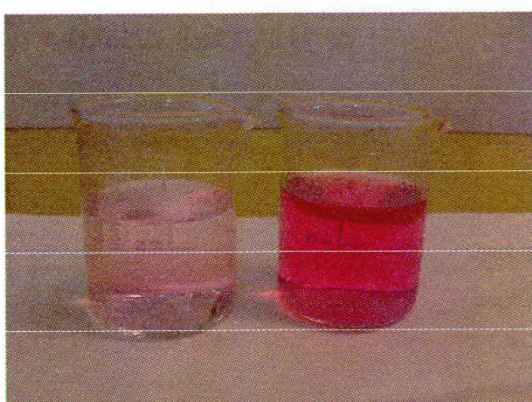
أمثلة:

مثال 1: تفاعل الزنك Zn مع حمض قوي مثل حمض كلور الماء ($\text{H}_3\text{O}^+ + \text{Cl}^-$)

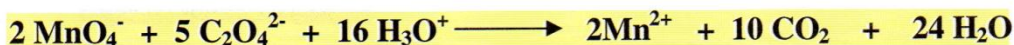
حيث تخفي ذرات الزنك Zn المكونة لسطح المعدن أولاً، ثم تليها بعد ذلك ذرات الطبقات الداخلية.



مثال 2: تفاعل ارجاع MnO_4^- بحمض الأكساليك $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ في وسط حمضي وبالتسخين



لا يزول اللون الوردي المميز للشوارد MnO_4^- مباشرة بعد المزج، ويصبح محلول عديم اللون بعد بضع دقائق.



المجال 4 : الكيمياء الحركية

مثال 3: تأثير الضوء على الراسب كلور الفضة AgCl

يتحول لون الراسب من الأبيض إلى الأسود بعد تعرضه للضوء لبعض دقائق.

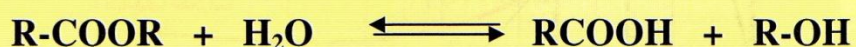
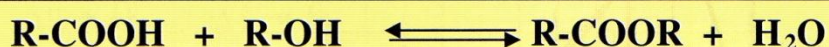
- 3.2- التفاعلات البطيئة جداً:

• هذه التفاعلات يمكن أن تدوم عدة ساعات، وحتى عدة أيام أو سنوات.

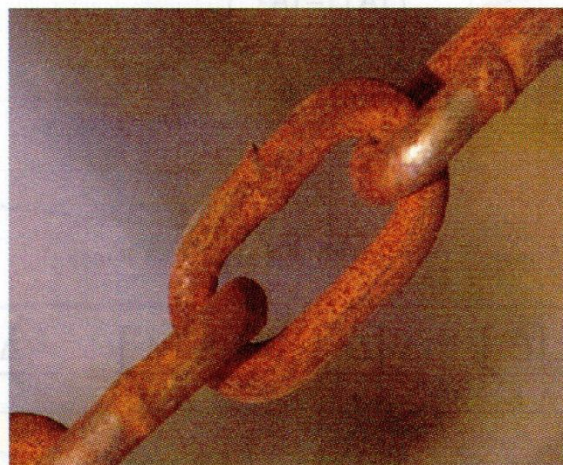
أمثلة:

مثال 1: تفاعلات الأسترة والإماهة

هي تفاعلات بطيئة، لا حرارية، عكوسية وتأخذ زمناً طويلاً حتى تبلغ حالة التوازن.



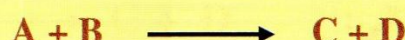
مثال 2: أكسدة الحديد إلى Fe^{3+} بالهواء وبتأثير الرطوبة أو ما يعرف بظاهرة تأكل الحديد (الصدأ) (Fe_2O_3)



- سرعة التفاعل:

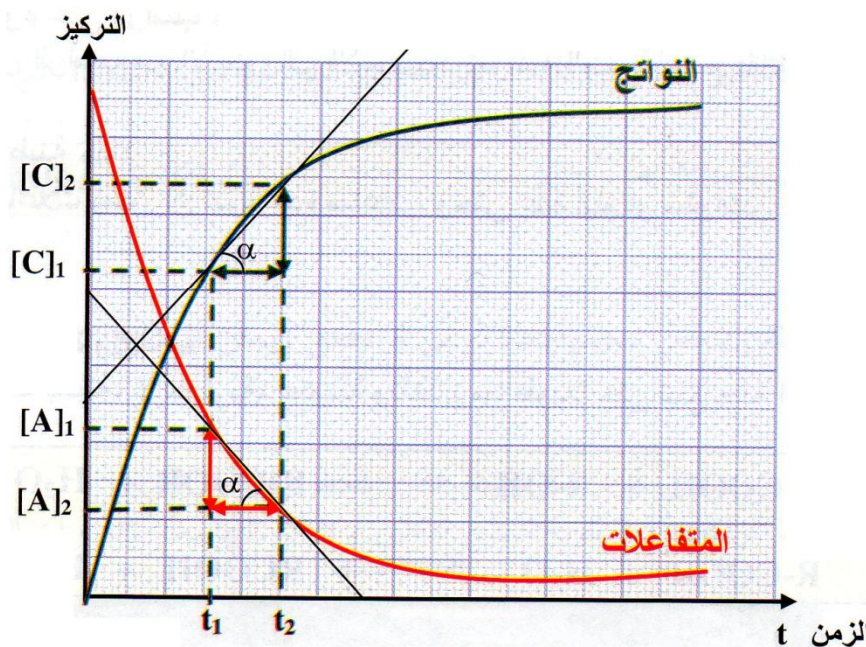
1.3- تعريف سرعة التفاعل:

تمثل سرعة تفاعل كيميائي مقدار التغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة مع الزمن t



بالنسبة لتفاعل من الشكل:

يمكن تقدير سرعة هذا التفاعل بمتابعة تغير التركيز [A] أو [B] أو تغير التركيز [C] أو [D] بدالة الزمن t ، والتي نمثلها بالمنحنى التالي:



أ. السرعة المتوسطة:

$$V_{moy} = \left(\frac{[A]_2 - [A]_1}{t_2 - t_1} \right) = -tg\alpha \quad * \quad \text{ بالنسبة للمتفاعلات:}$$

$$V_{moy} = \frac{[C]_2 - [C]_1}{t_2 - t_1} = tg\alpha \quad * \quad \text{ بالنسبة للنواتج:}$$

$$V_{moy} = V_{C\ moy} = V_{D\ moy} = V_{A\ moy} = V_{B\ moy} \quad * \quad \text{سرعة التفاعل:}$$

$$V_{moy} = \frac{\Delta [C]}{\Delta t} = \frac{\Delta [D]}{\Delta t} = - \frac{\Delta [A]}{\Delta t} = - \frac{\Delta [B]}{\Delta t}$$

*** بصفة عامة بالنسبة لتفاعل من الشكل:**



$$V_{moy} = \frac{1}{\delta} V_{C\ moy} = \frac{1}{\sigma} V_{D\ moy} = \frac{1}{\alpha} V_{A\ moy} = \frac{1}{\beta} V_{B\ moy}$$

$$V_{moy} = \frac{1}{\delta} \frac{\Delta [C]}{\Delta t} = \frac{1}{\sigma} \frac{\Delta [D]}{\Delta t} = - \frac{1}{\alpha} \frac{\Delta [A]}{\Delta t} = - \frac{1}{\beta} \frac{\Delta [B]}{\Delta t}$$

السرعة المتوسطة هي النسبة ما بين الكمية المتوسطة من المادة المتفاعلة أو الكمية المتوسطة من المادة الناتجة في وحدة الزمن في المجال الزمني $[t_1, t_2]$ ، وحدتها mol/L.t

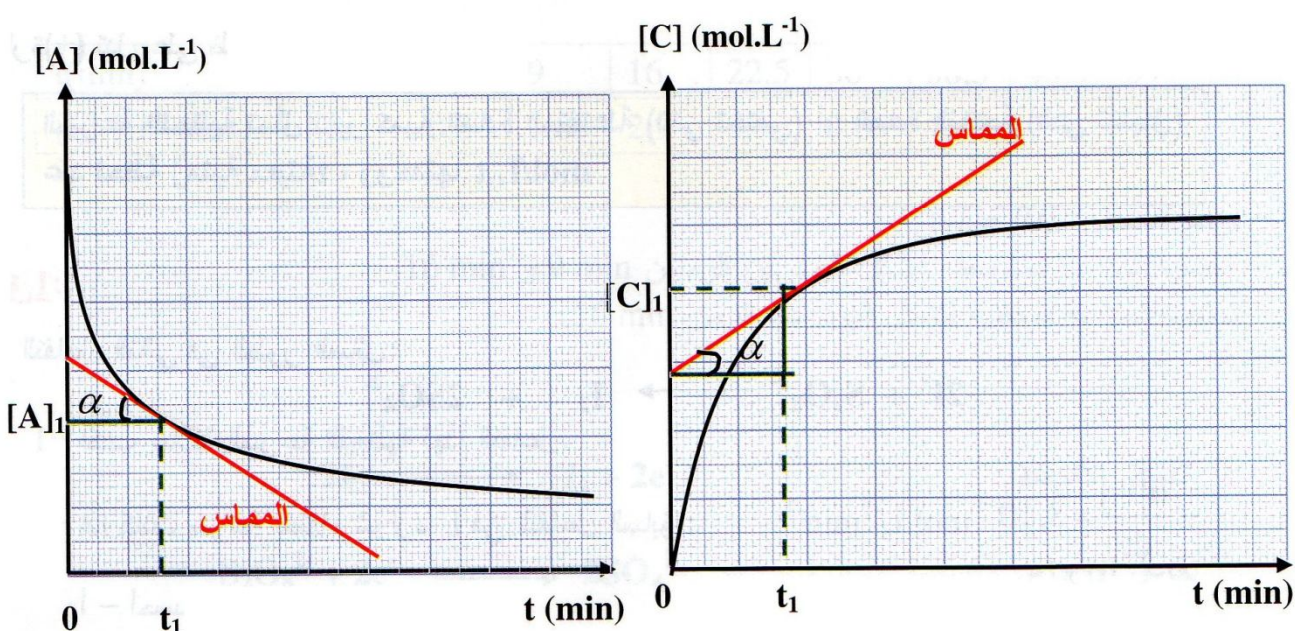
ملاحظة:

$\Delta [B] > \Delta [A]$ لأن عدد المولات بالنسبة A أو B تتناقص مع تقدم التفاعل ولكن السرعة والمجال الزمني موجبين، ولذلك من الضروري وضع الإشارة (-) أمام $\Delta [A]$ أو $\Delta [B]$.

ب- السرعة الحظية:

هي سرعة ظهور المواد الناتجة من التفاعل أو سرعة إختفاء المواد المتفاعلة عند كل لحظية زمنية t ويرمز لها برمز (V_t) نعبر عنها بالقانون التالي:

$$V_t = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} V_{moy} = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{\Delta [C]}{\Delta t}$$



أما السرعة الحظية لاختفاء المادة A فتساوي ميل المماس للمنحنى $(t = t_1)$ عند اللحظة $(t = t_1)$

$$V_{t_1} = - \frac{d[A]}{dt} = - \tan \alpha$$

السرعة الحظية لتشكل المادة C تساوي ميل المماس للمنحنى $(t = t_1)$ في هذه اللحظة $(t = t_1)$

$$V_{t_1} = \frac{d[C]}{dt} = \tan \alpha$$



* بالنسبة لتفاعل من الشكل التالي:

$$V_t = V_C = V_D = V_A = V_B$$

$$V_t = \frac{d[C]}{dt} = \frac{d[D]}{dt} = - \frac{d[A]}{dt} = - \frac{d[B]}{dt}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

* بصفة عامة إذا كان التفاعل من الشكل :



$$V_{moy} = \frac{1}{\delta} V_C = \frac{1}{\sigma} V_D = \frac{1}{\alpha} V_A = \frac{1}{\beta} V_B$$

$$V_t = + \frac{1}{\delta} \frac{d[C]}{dt} = + \frac{1}{\sigma} \frac{d[D]}{dt} = - \frac{1}{\alpha} \frac{d[A]}{dt} = - \frac{1}{\beta} \frac{d[B]}{dt}$$

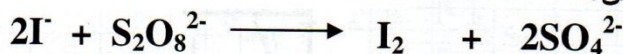
الإشارة (-) تدل على اختفاء المادة المتفاعلة.

الإشارة (+) تدل على ظهور المادة الناتجة.

السرعة اللحظية تمثل تغير كمية المادة المتفاعلة (التي تخفي) أو المادة الناتجة (التي تتشكل)
عند لحظة زمنية معينة t ، ووحدتها mol/L.t

تطبيق 1:

ليكن التفاعل التالي في الطور السائل:



- اكتب علاقة السرعة اللحظية لهذا التفاعل.

- إذا كانت سرعة اختفاء شوارد I^- في التفاعل السابق:

أ - أحسب سرعة تشكل I_2

ب - استنتج سرعة هذا التفاعل.

الحل:

1 - علاقة سرعة هذا التفاعل:

$$V_t = \frac{d[I_2]}{dt} = \frac{1}{2} \frac{d[SO_4^{2-}]}{dt} = - \frac{1}{2} \frac{d[I^-]}{dt} = - \frac{d[S_2O_8^{2-}]}{dt}$$

-2

$$V_t = \frac{d[I_2]}{dt} = - \frac{1}{2} \frac{d[I^-]}{dt}$$

أ - إيجاد سرعة تشكل I_2 :

$$\frac{d[I_2]}{dt} = \frac{1}{2} \left(- \frac{d[I^-]}{dt} \right) = \frac{1}{2} \times 3.10^{-3} = 1.5.10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}.\text{min}^{-1}$$

ب - سرعة التفاعل:

$$V_t = \frac{d[I_2]}{dt} = 1,5 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

تطبيق 2:

- عند إضافة 50 ml من محلول I_2 ($0,1 \text{ mol.L}^{-1}$) إلى 50 ml ($0,05 \text{ mol.L}^{-1}$) $S_2O_8^{2-}$ يتحرر اليود I_2 وتنتج أيونات الكبريتات SO_4^{2-} .
- أكتب معادلة تفاعل الأكسدة والإرجاع المواقف.
- معايرة اليود المتحرر بواسطة محلول $Na_2S_2O_3$ ($0,1 \text{ mol.L}^{-1}$) عند أزمنة مختلفة أعطت المعايرة النتائج التالية:

$t(\text{min})$	0	4	9	16	22,5	30	38,5	48,5	59
$[I_2] 10^3 \text{ mol.L}^{-1}$	0	0,8	1,85	2,9	3,5	4,05	4,45	4,7	4,85

- أ - ارسم المنحنى: $[I_2] = f(t)$
- ب - احسب السرعة المتوسطة لتشكل اليود بين الزمرين 9 min و 16 min .
- ج - أحسب السرعة اللحظية لتشكل اليود عند الزمن 16 min .

الحل:



-1 تفاعل الأكسدة:



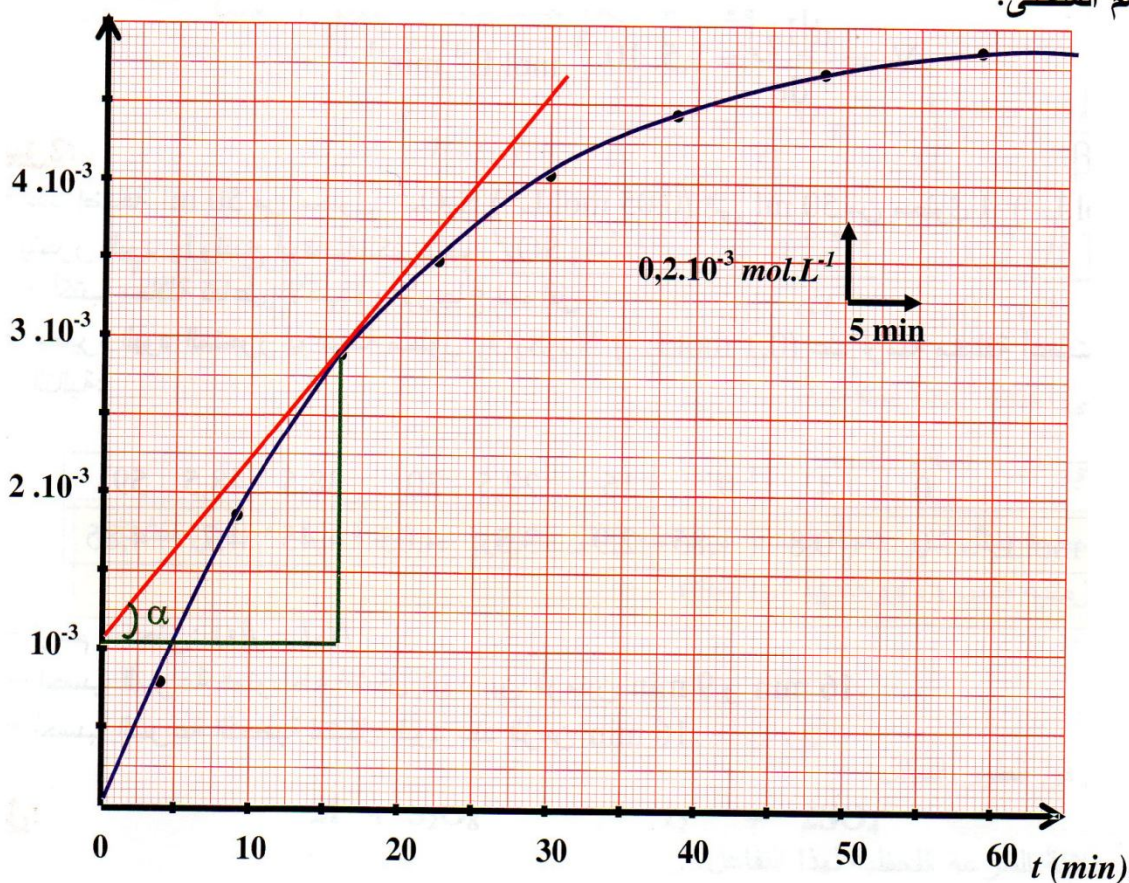
تفاعل الإرجاع:



التفاعل الإجمالي:

$[I_2] (mol.L^{-1})$

-2 - رسم المنحنى:



ب - حساب السرعة المتوسطة لتشكل اليود I_2 بين الزمنين $t_2 = 16 \text{ min}$ و $t_1 = 9 \text{ min}$

$$V_{\text{moy}} = \frac{\Delta [I_2]}{\Delta t} = \frac{[I_2]_2 - [I_2]_1}{t_2 - t_1} = \frac{2.9 \cdot 10^{-3} - 1.85 \cdot 10^{-3}}{16 - 9}$$

$$V_{\text{moy}} = 0.15 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

ج - حساب السرعة اللحظية لتشكل اليود I_2 عند الزمن $t = 16 \text{ mn}$

السرعة اللحظية تساوي ميل المماس.

$$V = \frac{\Delta [I_2]}{\Delta t} = \tan \alpha$$

$$\tan \alpha = \frac{2.9 \cdot 10^{-3} - 1.05 \cdot 10^{-3}}{16 - 0} = 0.1156 \cdot 10^{-3}$$

$$\tan \alpha = 1.156 \cdot 10^{-4}$$

عند $t = 16 \text{ min}$ تكون السرعة اللحظية لتشكل اليود:

$$V = 1.156 \cdot 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

2.3 - قياس سرعة التفاعل:

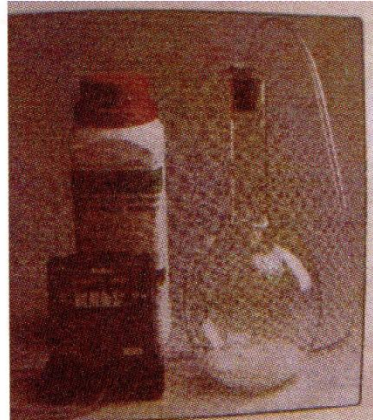
أ - الطرق الكيميائية:

نتابع تغير تركيز مادة متفاعلة أو أكثر وذلك بالمعاييرة الكيميائية التقليدية (المعايير حمض - أساس)، أو (المعايير أكسدة - إرجاع ...).

ملاحظة: يجب تحديد اللحظة الموافقة للمعايرة بدقة، وهذا من أجل تحديد دقيق لتغير تركيز المادة المتفاعلة.

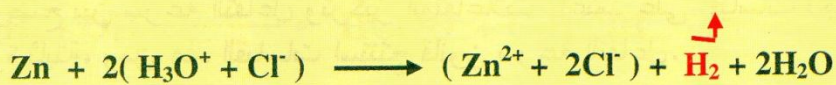
ب - الطرق الفيزيائية:

يمكن في كل مرة ربط تغير خاصية فизيائية من خواص المزيج التفاعلي، بتغير أحد المكونات واستخدام هذه الخاصية من أجل متابعة التفاعل.

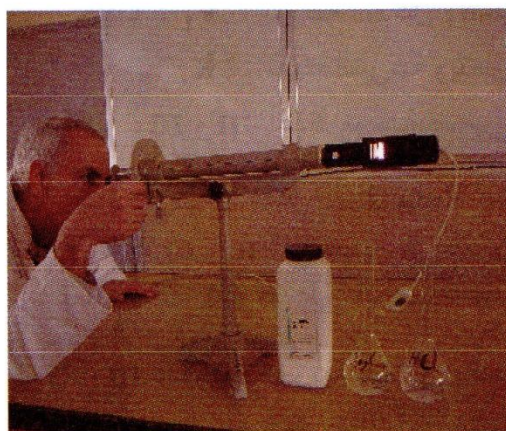


* تغير الضغط والحجم:

ليكن التفاعل التالي :

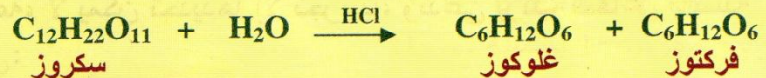


بواسطة مقياس الضغط، نقىس عند أزمنة مختلفة ضغط غاز الهيدروجين H_2 المنطلق من جملة كيميائية عند حجم ثابت.

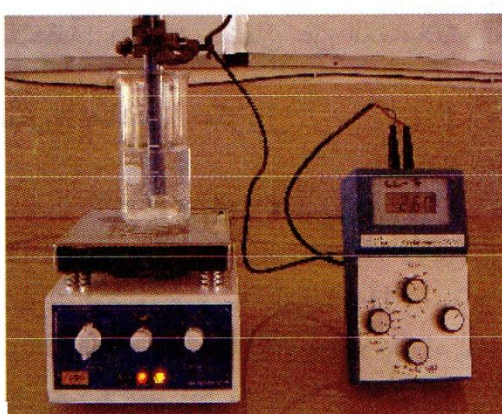


* تغير الخواص الضوئية:

ليكن التفاعل التالي :



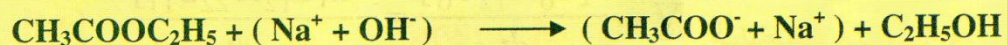
نتابع التغير في القدرة الدورانية ونستنتج مختلف تركيزات المزيج باستعمال مقياس الاستقطاب (Polarimètre).

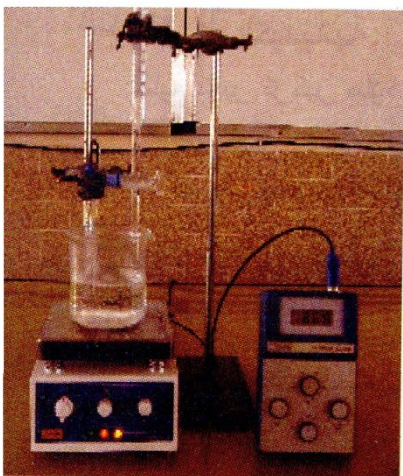


* تغير الخواص الكهربائية:

يسبب التغير في طبيعة الشوارد وعددها تغيرا في الناقلية الكهربائية للمحلول.

نتابع تفاعل تصفير الإيثيل من خلال قياس الناقلية (Conductimètre) بواسطة مقياس الناقلية (Conductimètre)

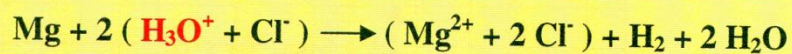




* تغير pH :

يتغير pH بتغير تركيز H_3O^+ في المحلول.

ليكن التفاعل التالي:



نتابع التفاعل من خلال قياس pH بواسطة جهاز pH متر (pH-mètre).

4- قوانين سرعة التفاعل

1.4- قانون السرعة:

من أجل وضع علاقة أوضح بين سرعة التفاعل وتركيز المتفاعلات اعتمد على قياسات تجريبية دقيقة مأخوذة عند حرارة ثابتة، ومن هذه القياسات استنتج قانون سرعة التفاعل.



$$V_t = k [\text{A}]^m [\text{B}]^n$$

يكتب قانون سرعة التفاعل كالتالي:

حيث : V_t : سرعة التفاعل وتعلق بتركيز المواد المتفاعلة.

k : ثابت السرعة ويتعلق فقط بدرجة الحرارة.

m و n : أعداد موجبة صغيرة، قد تكون صحيحة أو عشرية.

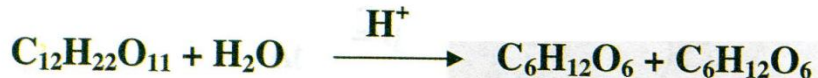
2.4- رتبة التفاعل (Ordre de Réaction):

الأعداد m و n التي تظهر في قانون السرعة، لا يمكن تحديدها إلا تجريبياً، وتدعى **رتب التفاعل** بالنسبة للمتفاعلات **A** و **B** على الترتيب، حيث نسمي:

m : الرتبة الجزئية للتفاعل بالنسبة للمتفاعل **A**.
 n : الرتبة الجزئية للتفاعل بالنسبة للمتفاعل **B**.

ملاحظة: m و n يختلفان عن المعاملات stoichiometric α و β

مثال: إماهة السكروز



هذا التفاعل هو تفاعل من الرتبة الأولى.

يشترك فيه جزيء من الماء H_2O و جزء من السكروز $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ إلا أن جزء $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ هو الذي يحدد سرعة التفاعل باعتبار أن تركيز الماء ليس له تأثير على السرعة. ولما كان التفاعل من الرتبة الأولى فإن عبارة السرعة :

$$V = \frac{d[\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6]}{dt} = -\frac{d[\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}]}{dt}$$

قانون السرعة:

$$V = k[C_{12}H_{22}O_{11}]^1$$

$$V = k[C_{12}H_{22}O_{11}]$$

أو

أمثلة:

التفاعل 1:



قانون السرعة: $V = k_1[N_2O_5]$
الرتبة الجزئية = 1 بالنسبة ل N_2O_5

الرتبة الكلية للتفاعل = 1

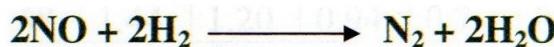
التفاعل 2:



قانون السرعة: $V = k_2[HCOOC_2H_5][OH^-]$
الرتبة الجزئية = 1 بالنسبة للإستر $HCOOC_2H_5$
الرتبة الجزئية = 1 بالنسبة ل OH^-

الرتبة الكلية للتفاعل = 2

التفاعل 3:



قانون السرعة: $V = k_3[NO]^2 [H_2]$
الرتبة الجزئية = 2 بالنسبة ل NO
الرتبة الجزئية = 1 بالنسبة ل H_2

الرتبة الكلية للتفاعل = 3

5 - القوانين المرتبطة برتبة التفاعل:

1.5 - تفاعل الرتبة المعدومة (الرتبة صفر):

لنعتبر التفاعل التالي : $A \rightarrow B$ من الرتبة صفر بالنسبة للمتفاعل A

$$V = k[A]^0 \Rightarrow V = k \quad \text{كم قانون السرعة:}$$

سرعة تفاعل كيميائي من الرتبة صفر ثابتة، ولا تتبع بالتركيز

$$V = - \frac{d[A]}{dt} = k \Rightarrow d[A] = -k \cdot dt \quad \text{كم المعادلة التفاضلية:}$$

المعادلة الزمنية: بتكامل المعادلة التفاضلية:

$$\int_{[A]_0}^{[A]} d[A] = \int_0^t -k dt \Rightarrow \int_{[A]_0}^{[A]} d[A] = -k \int_0^t dt$$

$$[A] - [A]_0 = -k \cdot t \Rightarrow [A] = [A]_0 - k \cdot t$$

نقول عن تفاعل كيميائي أنه من الرتبة صفر بالنسبة لـ A إذا كان المنحنى البياني $[A] = f(t)$ مستقيم سالب الميل ($-k$) لا يمر من المبدأ.

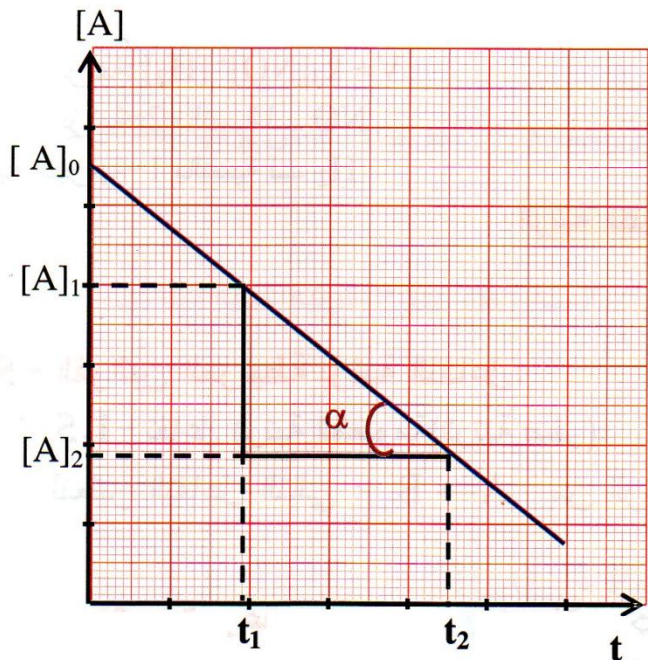
تعيين ثابت السرعة:

يعين ثابت سرعة التفاعل بإحدى الطرقتين: الطريقة التحليلية والطريقة البيانية.

• الطريقة التحليلية:

من العلاقة السابقة نجد : $k = ([A]_0 - [A]) / t$ نحسب قيمة ثابت السرعة من أجل قيم مختلفة لـ $[A]$ و t (الزمن الموافق) ونأخذ متوسط قيم k المحسوبة.

• الطريقة البيانية:



نجد من العلاقة السابقة:

$$[A] = -kt + [A]_0$$

ورسم منحنى الدالة: $[A] = f(t)$ يعطي مستقيما ميله يساوي $(-k)$.

$$k = -\frac{[A]_2 - [A]_1}{t_2 - t_1}$$

زمن نصف التفاعل: $t_{1/2}$

عند زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ يكون تركيز المادة A يساوي نصف تركيزها الابتدائي

$$t = t_{1/2}$$

لدينا

$$[A] = \frac{[A]_0}{2}$$

و نكتب:

بالتعميض في المعادلة الزمنية :

$$\frac{[A]_0}{2} = [A]_0 - k \cdot t_{1/2} \Rightarrow k \cdot t_{1/2} = [A]_0 - \frac{[A]_0}{2} \Rightarrow t_{1/2} = \frac{[A]_0}{2k}$$

زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ يتناسب طردا مع التركيز الابتدائي للمركب A.
كـ **الجدول التلخisi**: لتفاعلات الرتبة الصفرية

السرعة ثابتة لا تتغير مهما تغير تركيز A وحدته: $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$ أو $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$	$V = k$ $k = ([A]_0 - [A]) / t$	قانون السرعة ثابت السرعة k
$[A] = f(t)$ مستقيم سالب الميل (-k) لا يمر من المبدأ. يتناسب طردا بالتركيز الابتدائي $[A]_0$	$d[A] = -k \cdot dt$ $[A] = [A]_0 - k \cdot t$	المعادلة التفاضلية المعادلة الزمنية
	$t_{1/2} = [A]_0 / 2k$	زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

كـ **تمرين تطبيقي**:
 تتبع تغيير تركيز المركب A الذي يتم وفق تفاعل الرتبة المعدومة. التجربة أعطت النتائج التالية:

t(min)	0	10	20	30	40	50	60
[A]mol/L	1.68	1.44	1.20	0.94	0.7	0.46	0.22

- أوجد قيمة ثابت السرعة k بالطريقتين التحليلية والбинانية.
- أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.

الحل:

1- حساب ثابت السرعة k:

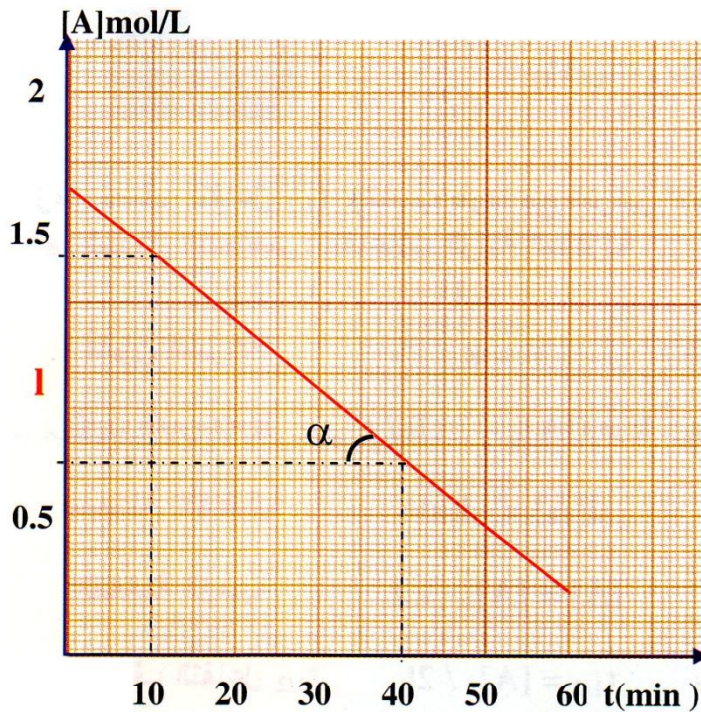
أ- الطريقة التحليلية: نحسب قيمة k من أجل قيم مختلفة للتركيز [A] والזמן t الموافق.

$$k_1 = \frac{1,68 - 1,44}{10} = 2,4 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

$$k_2 = \frac{1,68 - 1,20}{20} = 2,4 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

$$k_3 = \frac{1,68 - 1,20}{30} = 2,46 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

$$k = \frac{k_1 + k_2 + k_3}{3} = 2,42 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$



بـ- الطريقة البيانية:

$$[A] = f(t)$$

$$\text{رسم المنحنى} \Rightarrow \text{الميل} = \tan \alpha = -k \Rightarrow k = -\tan \alpha$$

$$k = -([A]_2 - [A]_1) / t_2 - t_1$$

$$k = -0.94 - 1.44 / 40 - 10 = 0.5 / 20$$

$$k = 2.46 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}.\text{min}^{-1}$$

2- حساب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

$$t_{1/2} = \frac{[A]_0}{2k} = \frac{1.68}{2 \times 2.46 \cdot 10^{-2}} \Rightarrow t_{1/2} = 34.14 \text{ min}$$

2-5 تفاعل الرتبة الأولى :

لنعترف التفاعل التالي : $A \rightarrow B$ من الرتبة الأولى بالنسبة للمتفاعل A

قانون السرعة :

سرعة تفاعل كيميائي من الرتبة الأولى ليست ثابتة بل تتناسب طرداً مع التركيز A

$$V = -\frac{d[A]}{dt} = k[A] \Rightarrow -\frac{d[A]}{[A]} = k \cdot dt \quad \text{المعادلة التفاضلية:}$$

المعادلة الزمنية: بتكامل المعادلة التفاضلية :

$$-\int_{[A]_0}^{[A]} \frac{d[A]}{[A]} = k \int_0^t dt \Rightarrow \ln [A]_0 - \ln [A] = k \cdot t$$

$$\ln [A] = \ln [A]_0 - k \cdot t \Rightarrow \ln \frac{[A]_0}{[A]} = k \cdot t$$

$$\log [A] = \log [A]_0 - k \cdot t / 2.303 \Rightarrow \log \frac{[A]_0}{[A]} = k \cdot t / 2.303$$

أو

نقول عن تفاعل كيميائي أنه من الرتبة الأولى بالنسبة لـ A إذا كان المنحنى البياني $\ln[A] = f(t)$ مستقيماً ميله سالب (-k)، أو كان المنحنى البياني $\ln(\frac{[A]}{[A]_0}) = f(t)$ مستقيماً ميله موجب (k).

• تعريف ثابت السرعة k :

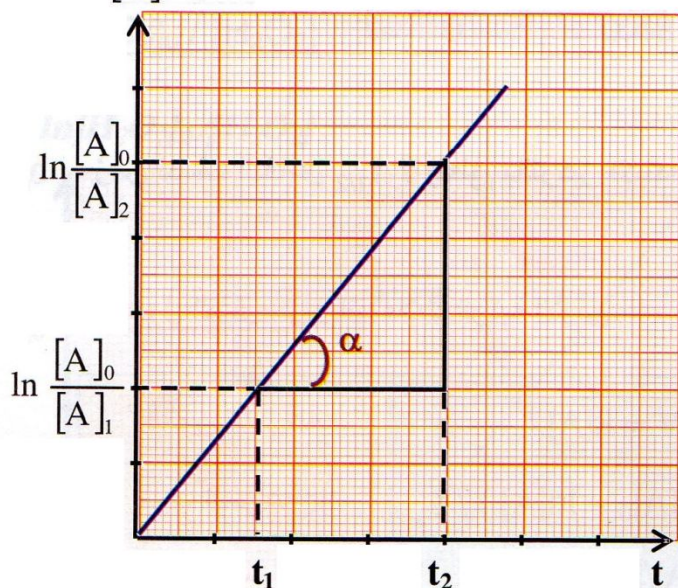
▪ الطريقة التحليلية أو الحسابية :

$$K = \frac{1}{t} \ln \frac{[A]_0}{[A]}$$

من العلاقة السابقة نجد:

نحسب قيمة ثابت السرعة k من أجل قيم مختلفة لـ [A] و t (الزمن المرافق) ثم نأخذ متوسط قيم k المحسوبة. وحدة k هي: s^{-1} أو min^{-1} أو h^{-1} .

$$\ln \frac{[A]_0}{[A]} = Kt$$



الطريقة البيانية :

من العلاقة السابقة:

$$\ln \frac{[A]_0}{[A]} = kt$$

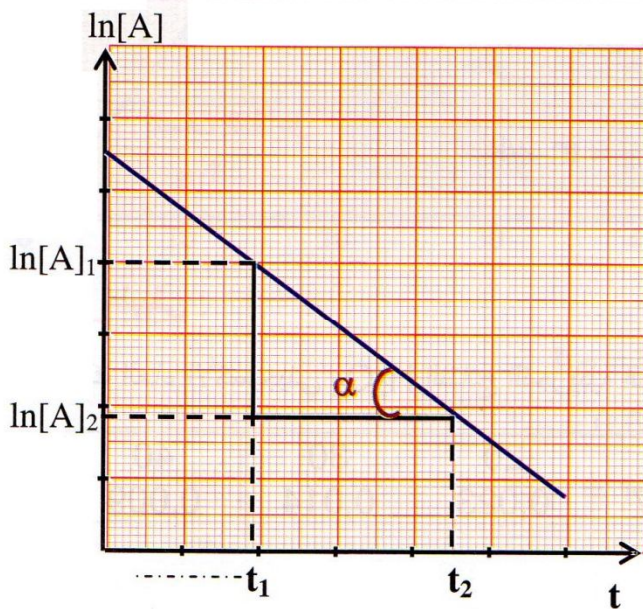
رسم المنحنى للدالة: $\ln \frac{[A]_0}{[A]} = f(t)$

يعطي مستقيماً ميله يساوي k هذا المستقيم يمر بالبداية

$$k = \text{tg } \alpha = \frac{\ln \frac{[A]_0}{[A]_2} - \ln \frac{[A]_0}{[A]_1}}{t_2 - t_1}$$

ملاحظة:

يمكن تعريف ثابت السرعة k ببيانها بالاعتماد على العلاقة التالية:



رسم المنحنى للدالة:

$$\ln[A] = f(t)$$

يعطي مستقيماً ميله يساوي -k وهذا المستقيم لا يمر من البداية

المجال 4 : الكيمياء الحركية

تعين زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$:

$$t = t_{1/2} \quad \text{لدينا}$$

$$[A] = \frac{[A]_0}{2}$$

$$\ln \frac{[A]_0}{[A]} = k t \quad \text{بالتعويض في المعادلة الزمنية :}$$

$$\ln \left(\frac{[A]_0}{[A]_0} \right) = k t_{1/2} \Rightarrow t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k} = \frac{0.69}{k}$$

زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ لا يتعلق بالتركيز الابتدائي للمركب A.

الجدول التلخيصي : لتفاعلات الدرجة الأولى

السرعة ليست ثابتة بل تتناسب طردا مع تركيز A	$V = k[A]$	قانون السرعة
وحدة : s^{-1} أو min^{-1} أو h^{-1}	$k = (\ln[A]_0 - \ln[A]) / t$	ثابت السرعة k
	$-d[A]/[A] = k.dt$	المعادلة التفاضلية
مستقيم سالب الميل (-) $\ln[A] = f(t)$	$\ln[A] = \ln[A]_0 - k.t$ أو $\ln[A]_0 / [A] = k.t$	المعادلة الزمنية
مستقيم موجب الميل (+) $\ln([A]_0 / [A]) = f(t)$		
لا يتعلق بالتركيز الابتدائي $[A]_0$	$t_{1/2} = \ln 2 / k$	زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

تمرين تطبيقي :

أعطى تفكك الماء الأكسجيني H_2O_2 النتائج التجريبية التالية:

t (min)	0	10	20	30	40
$[H_2O_2]$ mol.L ⁻¹	0,06	0,037	0,023	0,014	0,009

1 - وضح بيانياً أن التفاعل من الرتبة الأولى,

2 - عين بيانياً قيمة ثابت السرعة.

3 - أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.

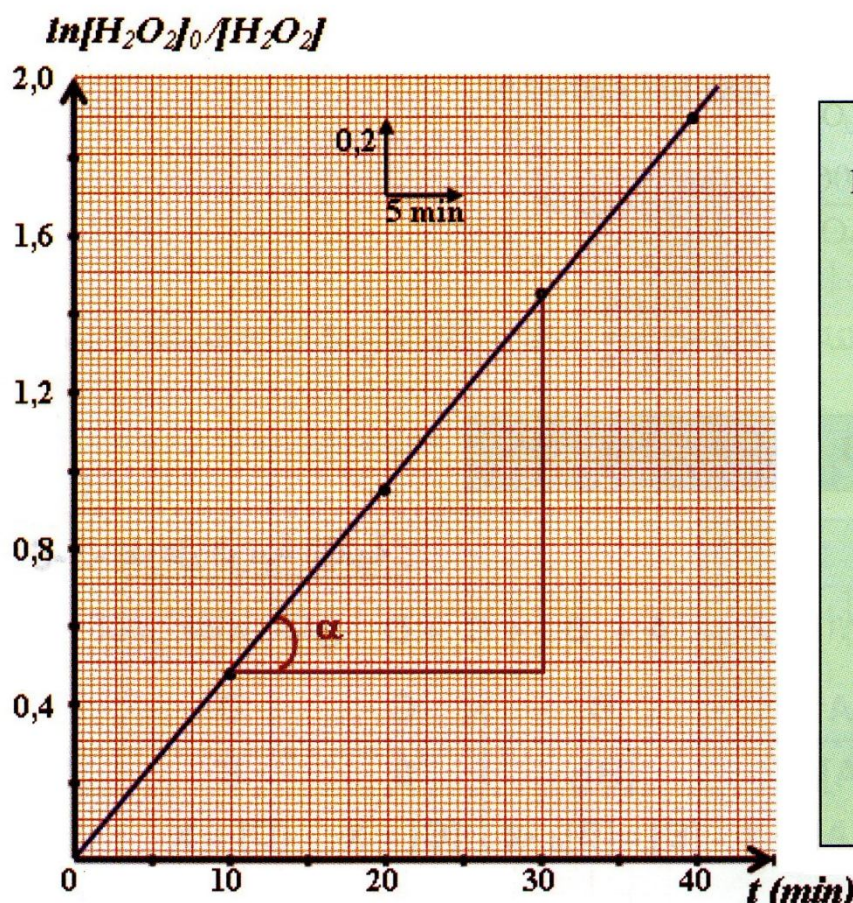
4 - ما هو الزمن اللازم لتفكك 65% من H_2O_2 ؟

أحسب تركيز H_2O_2 بعد مرور ساعة من الوقت.

الإجابة:

الجدول:

$t \text{ (min)}$	0	10	20	30	40
$\ln[\text{H}_2\text{O}_2]_0 / [\text{H}_2\text{O}_2]$	0	0,48	0,96	1,45	1,90



$$1 - \ln \frac{[\text{H}_2\text{O}_2]_0}{[\text{H}_2\text{O}_2]} = f(t)$$

بما أن المحنى خط مستقيماً إذن تفكيك H_2O_2 هو تفاعل من الرتبة الأولى

2 - حساب قيمة ثابت سرعة التفاعل:

$$\tan \alpha = k = \text{الميل}$$

$$k = \frac{1,45 - 0,48}{30 - 10} = \frac{0,97}{20}$$

$$k = 4,85 \cdot 10^{-2} \text{ min}^{-1}$$

3 - حساب زمن نصف التفاعل:

$$t_{1/2} = 0,69/k$$

$$t_{1/2} = 0,69/4,85 \cdot 10^{-2}$$

$$t_{1/2} = 14,22 \text{ min}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

4 - حساب الزمن اللازم لتفكك H_2O_2 % 65 من H_2O_2

$$[\text{H}_2\text{O}_2] = [\text{H}_2\text{O}_2]_0 \times 35/100 = 0,06 \times 35/100 = 0,021 \text{ mol.L}^{-1}$$

$$t = \frac{\ln \frac{[\text{H}_2\text{O}_2]_0}{[\text{H}_2\text{O}_2]}}{K} = \frac{\ln \frac{0,06}{0,021}}{4,85 \cdot 10^{-2}}$$

$$t = 21,65 \text{ min}$$

5 - حساب تركيز H_2O_2 بعد مرور ساعة من الوقت.

$$t = 60 \text{ min}$$

$$\ln \frac{[\text{H}_2\text{O}_2]_0}{[\text{H}_2\text{O}_2]} = kt$$

$$\ln \frac{0,06}{[\text{H}_2\text{O}_2]} = 4,85 \cdot 10^{-2} \times 60 = 2,91$$

$$\frac{0,06}{[\text{H}_2\text{O}_2]} = e^{2,91} = 18,3568$$

$$[\text{H}_2\text{O}_2] = \frac{0,06}{18,36}$$

$[\text{H}_2\text{O}_2] = 0,003 \text{ mol.L}^{-1}$

3-6- تفاعل الرتبة الثانية :

لنعترف التفاعل التالي : من الرتبة الإجمالية الثانية (2)

	A	B	C	D
t = 0	$[A]_0$	$[B]_0$	0	0
t	$[A] = [A]_0 - x$	$[B] = [B]_0 - x$	$[C] = x$	$[D] = x$

إذا كان عند $t = 0$ $[A]_0 = [B]_0$ فإن $[A] = [B]$

$$V = k[A] \cdot [B] \Rightarrow V = k[A]^2 \quad \text{قانون السرعة :}$$

$$V = - \frac{d[A]}{dt} = k[A]^2 \Rightarrow - \frac{d[A]}{[A]^2} = k \cdot dt \quad \text{المعادلة التفاضلية :}$$

المعادلة الزمنية : بتكامل المعادلة التفاضلية :

$$\int_{[A]_0}^{[A]} \left(-\frac{d[A]}{[A]^2} \right) = k \int_0^t dt \Rightarrow \left[\frac{1}{[A]} \right]_{[A]_0}^{[A]} = k [t]_0^t$$

$$\frac{1}{[A]} - \frac{1}{[A]_0} = k \cdot t \Rightarrow \frac{1}{[A]} = \frac{1}{[A]_0} + k \cdot t$$

نقول عن تفاعل كيميائي أنه من الرتبة الثانية بالنسبة لـ A اذا كان المحنى البياني $\frac{1}{[A]} = f(t)$ مستقيماً موجب الميل ($+k$) لا يمر من المبدأ.

تعيين ثابت السرعة :

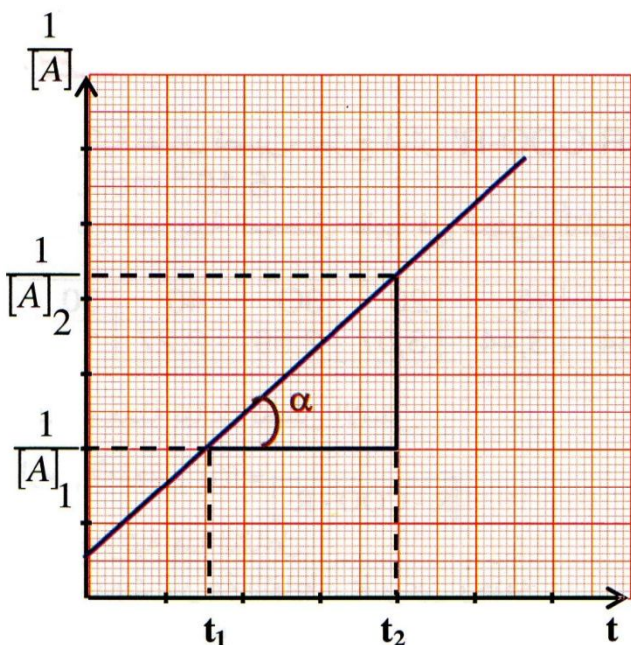
• **الطريقة التحليلية أو الحسابية :**

من المعادلة الزمنية نجد :

$$k = \frac{1}{t} \left(\frac{1}{[A]} - \frac{1}{[A]_0} \right)$$

نحسب قيمة ثابت السرعة K من أجل قيم مختلفة لـ $[A]$ و t (الزمن الموافق) ونأخذ متوسط قيم K المحسوبة. وحدة k هي: $L \cdot mol^{-1} \cdot S^{-1}$ أو $L \cdot mol^{-1} \cdot min^{-1}$.

• **الطريقة البيانية :**



$$\frac{1}{[A]} = kt + \frac{1}{[A]_0}$$

$$\frac{1}{[A]} = f(t)$$

يعطى مستقيماً ميله يساوي K

$$\tan \alpha = k$$

$$k = \frac{1}{[A]_2 - [A]_1}{\frac{1}{t_2 - t_1}}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

زمن نصف التفاعل : $t_{1/2}$

$$t = t_{1/2}$$

لدينا

$$[A] = \frac{[A]_0}{2}$$

بالتعریض في المعادلة الزمنية :

$$\frac{1}{[A]_0/2} = \frac{1}{[A]_0} + k.t_{1/2} \Rightarrow k.t_{1/2} = \frac{2}{[A]_0} - \frac{1}{[A]_0} \Rightarrow t_{1/2} = \frac{1}{k[A]_0}$$

ملاحظة : زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ يتناسب عكسيا مع التركيز الإبتدائي للمركب A.

الجدول التلخيصي : لتفاعلات الرتبة الثانية

قانون السرعة	ثابت السرعة k	المعادلة التفاضلية	المعادلة الزمنية	زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$
السرعة تتناسب طردا مع تركيز A	$V = k[A]^2$	$-d[A]/[A]^2 = k.dt$	$1/[A] = 1/[A]_0 + k.t$	$t_{1/2} = 1 / k[A]_0$
وحدة : $\text{mol}^{-1} \cdot \text{L} \cdot \text{s}^{-1}$	$k = (1/[A] - 1/[A]_0) / t$			
$1/[A] = f(t)$ الميل (+) لا يمر من المبدأ				
يتناوب عكسيا مع التركيز الإبتدائي $[A]_0$				

تمرين تطبيقي :

لدراسة حركية تفاعل تصبغ، نمزج إستر R-COO-R' مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH بتركيز مولية ابتدائية تساوي $5.10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ دونت النتائج التجريبية المحصل عليها في الجدول التالي:

t(min)	0	5	10	15	20	30	40	50
$[\text{R}-\text{COO}-\text{R}'].10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$	5	4,34	3,84	3,44	3,07	2,59	2,27	1,98

1 - أكتب معادلة تفاعل تصبغ الإستر.

2 - ارسم المنحنى $\frac{1}{[\text{R}-\text{COO}-\text{R}']} = f(t)$

3 - استنتج رتبة هذا التفاعل.

4 - احسب ثابت سرعة التفاعل k وعين وحدته.

أ - بالطريقة التحليلية

ب - بالطريقة البيانية

المجال 4 : الكيمياء الحركية

5 – أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

6 – عند أي زمن يكون التركيز المولى للإستر مساوياً $10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$

7 – أعط قيمة سرعة التفاعل عند الزمن 45 دقيقة

الحل:



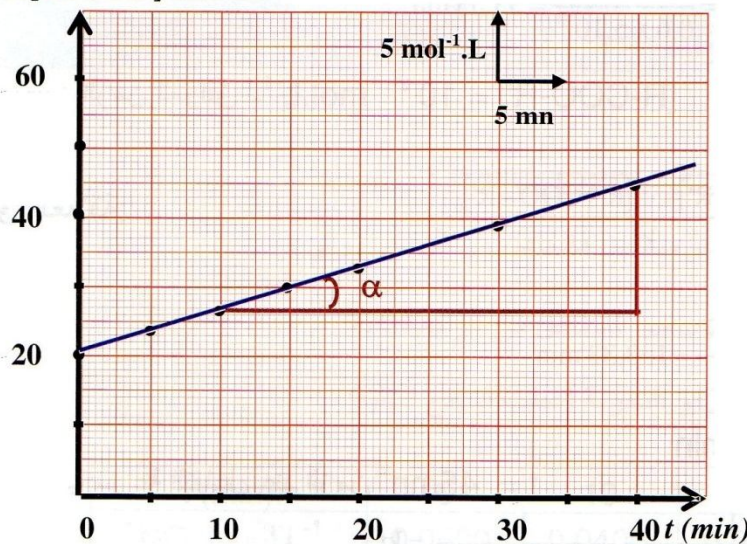
1 – معادلة التفاعل:

2 – الجدول:

$t(\text{min})$	0	5	10	15	20	30	40	50
$1/[\text{R} - \text{COOR}'] \text{ mol}^{-1} \cdot \text{L}$	20	23,04	26,04	29,07	32,57	38,61	44,05	50,50

$$1/[\text{RCOO}'] \text{ mol}^{-1} \cdot \text{L}$$

$$\frac{1}{[\text{R} - \text{COOR}']} = f(t)$$



3 – بما أن رسم المنحنى

$$\frac{1}{[\text{R} - \text{COOR}']} = f(t)$$

مستقيما فالتفاعل من الرتبة الثانية.

4 – حساب ثابت السرعة k .

أ – بالطريقة التحليلية:

$$k = \frac{1}{t} \left[\frac{1}{[\text{R} - \text{COO} - \text{R}']} - \frac{1}{[\text{R} - \text{COO} - \text{R}']}_0 \right]$$

طبق العلاقة التالية:

$$k_1 = \frac{23,04 - 20}{5} = 0,608$$

$$k_2 = \frac{26,04 - 20}{10} = 0,604$$

$$k_3 = \frac{29,07 - 20}{15} = 0,604$$

$$k = \frac{0,608 + 0,604 + 0,604}{3} = 0,605$$

$$k = 0,605 \text{ L.mol}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

ب - بالطريقة البيانية:

$$\text{الميل} = \tan \alpha = k$$

$$k = \tan \alpha$$

$$k = \frac{44 - 26}{40 - 10} = 0,6 \quad \Rightarrow \quad k = 0,6 \text{ L.mol}^{-1}.\text{mn}^{-1}$$

5 - حساب زمن نصف التفاعل: $t_{1/2}$

$$t_{1/2} = \frac{1}{k[R - \text{COO} - R']_0} \quad \text{نطبق العلاقة:}$$

$$t_{1/2} = \frac{1}{0,6 \times 5 \cdot 10^{-2}} = 33,33 \text{ mn}$$

6 - تحديد الزمن الموافق $\text{L}^{-1} \text{mol.L}^{-1}$

$$t = \frac{\frac{1}{[R - \text{COO} - R']} - \frac{1}{[R - \text{COO} - R']_0}}{k} \quad \text{نطبق العلاقة:}$$

$$t = \frac{\frac{1}{10^{-2}} - \frac{1}{5 \cdot 10^{-2}}}{0,6} = 133,33 \text{ min}$$

$$t = 133,33 \text{ min}$$

7 - حساب سرعة التفاعل عند الزمن $t = 45 \text{ mn}$

$$\frac{1}{[R - \text{COO} - R']} - \frac{1}{[R - \text{COO} - R']_0} = kt$$

أو

$$\frac{1}{[R - \text{COO} - R']} = kt + \frac{1}{[R - \text{COO} - R']_0}$$

$$\frac{1}{[R - \text{COO} - R']} = 0,6 \times 45 + \frac{1}{5 \cdot 10^{-2}}$$

$$\frac{1}{[R - \text{COO} - R']} = 27 + 20 = 47$$

$$[R - \text{COO} - R'] = 2,127 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

قانون السرعة بالنسبة لتفاعل الرتبة الثانية:

$$V = k[R - \text{COO} - R]^2$$

$$V = 0,6(2,127 \cdot 10^{-2})^2$$

$$V = 2,71 \cdot 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

6- طرق تعين رتبة التفاعل:

توجد طريقتان (استعمال الصيغة التكاملية و الصيغة التفاضلية للسرعة)

6-1 استعمال الصيغة التكاملية لسرعة التفاعل:

نبح عن الدالة التي تتغير خطيا مع الزمن و منه نستطيع استنتاج رتبة التفاعل.

زمن نصف التفاعل	الدالة	العبارة التكاملية	الرتبة
$t_{1/2} = [A]_0 / 2k$	$[A] = f(t)$	$[A] = -kt + [A]_0$	0
$t_{1/2} = 0,69/k$	$\ln \frac{[A]_0}{[A]} = f(t)$	$\ln \frac{[A]_0}{[A]} = kt$	1
$t_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{k[A]_0}$	$\frac{1}{[A]} = f(t)$	$\frac{1}{[A]} = kt + \frac{1}{[A]_0}$	2

أ- الطريقة البيانية

- إذا كان المنحنى $[A] = f(t)$ عبارة عن خط مستقيم، فالتفاعل من الرتبة المعدومة

- إذا كان المنحنى $\ln \frac{[A]_0}{[A]} = f(t)$ عبارة عن خط مستقيم، فالتفاعل من الرتبة الأولى

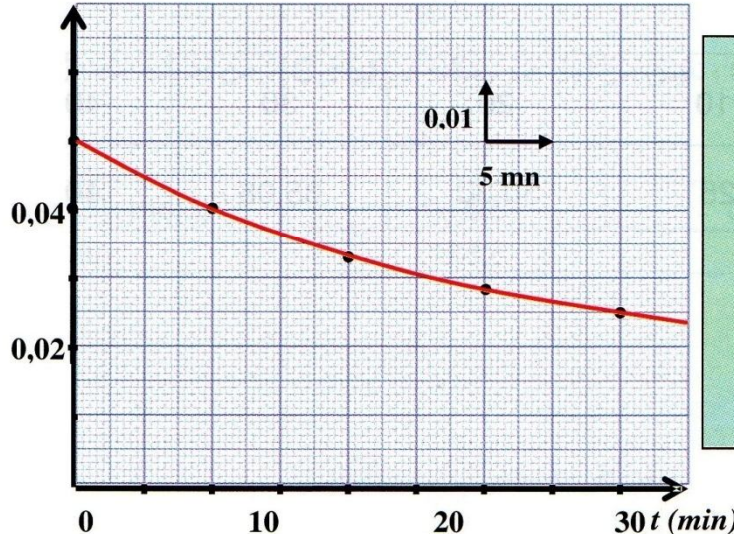
- إذا كان المنحنى $\frac{1}{[A]} = f(t)$ عبارة عن خط مستقيم، فالتفاعل من الرتبة الثانية

مثال: نتابع تفكيك NO_2 الذي يعطى NO و O_2 التجربة أعطت النتائج التالية:

$t (\text{min})$	0	10	20	30	40
$[\text{NO}_2] \text{ mol.L}^{-1}$	0,0500	0,0400	0,0330	0,0285	0,0250

$[\text{NO}_2] \text{ mol.L}^{-1}$

ما هي رتبة هذا التفاعل؟



* نبحث إذا كان هذا التفاعل من الرتبة

المعدومة لذلك نرسم المنحنى

$$[\text{NO}_2] = f(t)$$

المنحنى $[\text{NO}_2] = f(t)$ يختلف عن خط

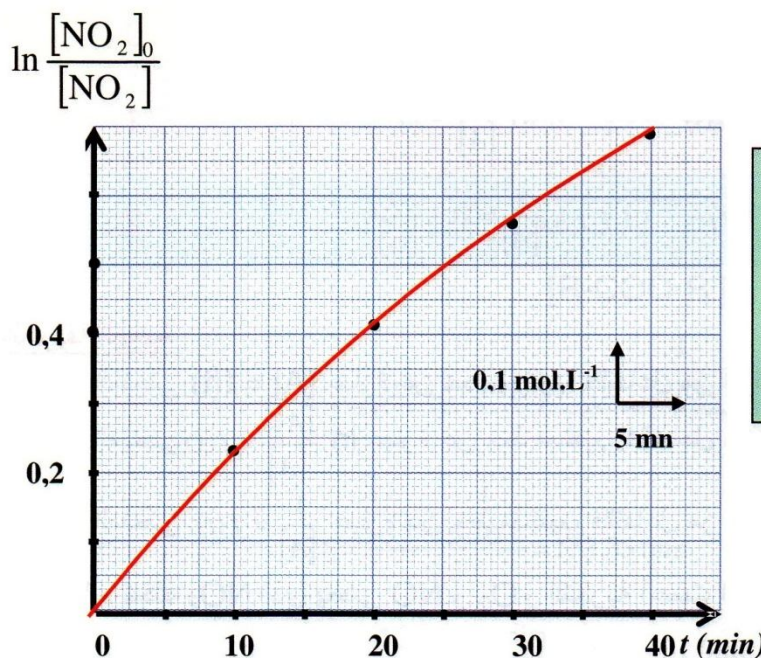
مستقيم و بالتالي نستنتج أن هذا التفاعل

ليس من رتبة الصفر (المعدومة).

المجال 4 : الكيمياء الحركية

* نبحث إذا كان هذا التفاعل من الرتبة الأولى لذلك نرسم المحنى $f(t)$

$t \text{ (min)}$	0	10	20	30	40
$\ln \frac{[\text{NO}_2]_0}{[\text{NO}_2]}$	0	0,223	0,415	0,562	0,693



حسب هذه القيم، فإن رسم الدالة خطًا مستقيماً و بالتالي نستنتج أن هذا التفاعل ليس من الرتبة الأولى.

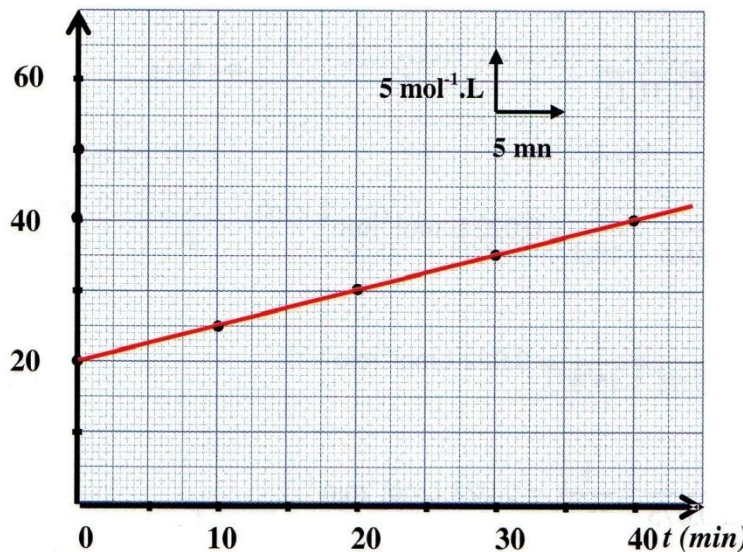
3- نبحث إذا كان هذا التفاعل من الرتبة الثانية لذلك نرسم المحنى $f(t)$

الجدول:

$t \text{ (min)}$	0	10	20	30	40
$\frac{1}{[\text{NO}_2]} \text{ L.mol}^{-1}$	20	25	30,30	35,08	40

المجال 4 : الكيمياء الحركية

$1/[NO_2] \text{ mol}^{-1} \cdot L$



نلاحظ حسب هذه القيم أن المنحنى: $\frac{1}{[NO_2]} = f(t)$, هو عبارة عن خط مستقيم. و منه نستنتج أن هذا التفاعل من الرتبة الثانية بالنسبة لـ NO_2 .

ب- طريقة زمن نصف التفاعل

من خلال تغير زمان نصف التفاعل $t_{1/2}$ مع التركيز الابتدائي $[A]_0$ نستطيع مباشرة تعين رتبة التفاعل.

- إذا كان $t_{1/2}$ يتاسب طردا مع التركيز الابتدائي $[A]_0$ فالتفاعل من الرتبة المعدومة (0).

- إذا كان $t_{1/2}$ لا يتعلق بالتركيز الابتدائي $[A]_0$ فالتفاعل من الرتبة الأولى (1)

- إذا كان $t_{1/2}$ يتاسب عكسيا مع التركيز الابتدائي $[A]_0$ فالتفاعل من الرتبة الثانية (2)

مثال:

ليكن التفاعل التالي:



نأخذ تراكيز ابتدائية متساوية من I^- و OH^- ونقيس من أجل قيم مختلفة لـ $[C_2H_5I]$ زمان نصف التفاعل $t_{1/2}$. عند الدرجة $32^\circ C$ تحصلنا على النتائج التالية:

$[C_2H_5I]_0 \text{ mol} \cdot L^{-1}$	0,025	0,050	0,075
$t_{1/2}(\text{min})$	1812	906	604

عين رتبة هذا التفاعل.

الإجابة

حسب النتائج المدونة في الجدول السابق نلاحظ أن:

$t_{1/2}$ لا يتاسب طردا مع $[C_2H_5I]_0$ ومنه فالتفاعل ليس من الرتبة صفر.

$t_{1/2}$ يتعلق بالتركيز الابتدائي $[C_2H_5I]_0$ فالتفاعل ليس من الرتبة الأولى

$t_{1/2}$ يتاسب عكسيا مع التركيز الابتدائي $[C_2H_5I]_0$ فالتفاعل من الرتبة الثانية

المجال 4 : الكيمياء الحركية

ونتأكد من ذلك بحساب ثابت السرعة k .

بالنسبة لتفاعل من الرتبة الثانية لدينا العلاقة:

$$t_{1/2} = \frac{1}{k[C_2H_5I]_0}$$

$$k = \frac{1}{t_{\frac{1}{2}}[C_2H_5I]_0}$$
 ومنه نجد

$$k_1 = \frac{1}{906 \times 0,025} = \frac{1}{45,3} = 0,022 \text{ L.mol}^{-1}\text{min}^{-1}$$

$$k_2 = \frac{1}{906 \times 0,05} = \frac{1}{45,3} = 0,022 \text{ Lmol}^{-1}\text{min}^{-1}$$

$$k_3 = \frac{1}{604 \times 0,075} = \frac{1}{45,3} = 0,022 \text{ Lmol}^{-1}\text{min}^{-1}$$

بما أن $\frac{1}{t_{\frac{1}{2}}[C_2H_5I]_0}$ = ثابت، فالتفاعل من الرتبة الثانية.

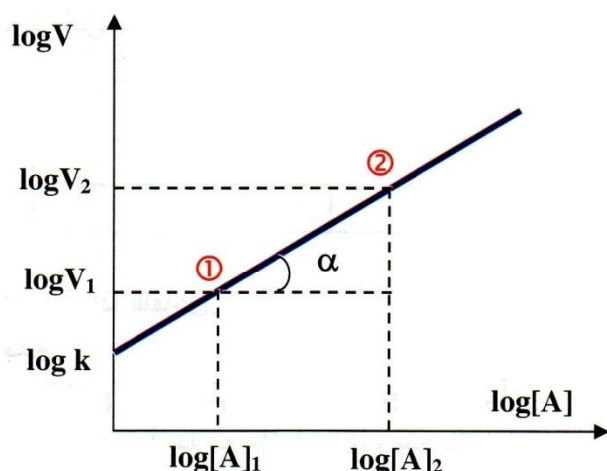
2-6 استعمال الصيغة التفاضلية للسرعة

↳ بصفة عامة يعطى قانون السرعة بالعلاقة التالية:

↳ ندخل اللوغاريتم على هذه العلاقة فتصبح :

$$\log V = \log k + \log [A]^n \implies \log V = \log k + n \log V$$

$$\log V = n \log [A] + \log k$$



↳ نرسم المنحنى ($\log V = f(\log [A])$) الذي هو مستقيما لا يمر من المبدأ و ميله موجب و يساوي لرتبة التفاعل n .

$$n = \tan \alpha = \frac{\log V_2 - \log V_1}{\log [A]_2 - \log [A]_1}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

مثال: ليكن التفاعل:



الذي يمثل تفكك N_2O_5 المنحل في CCl_4 عند الدرجة $30^\circ C$ كانت النتائج التالية

$[N_2O_5] \text{ mol.L}^{-1}$	0,085	0,170	0,255
$V = -\frac{d[N_2O_5]}{dt} (\text{mol.L}^{-1}.\text{h}^{-1})$	0,025	0,050	0,075

- 1 - ما هي رتبة هذا التفاعل؟
- 2 - عين قيمة ثابت السرعة k بالطريقتين (التحليلية والبيانية)
- 3 - أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

الإجابة:

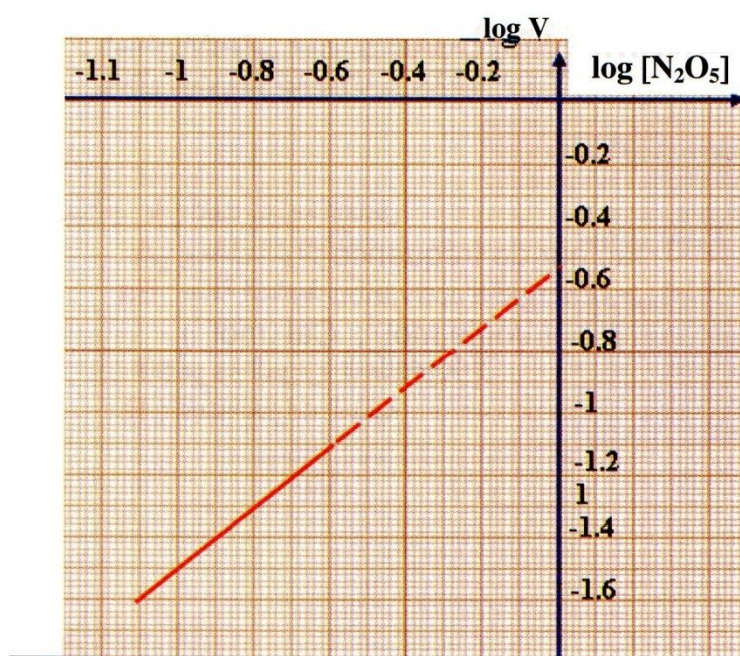
الجدول:

$\log[N_2O_5]$	-1,07	-0,77	-0,59
$\log V$	-1,60	-1,30	-1,12

- 1 - رتبة هذا التفاعل
- لدينا العلاقة التالية:

$$\log V = n \log[N_2O_5] + \log k$$

نرسم المنحنى $\log V = f(\log[N_2O_5])$



$$n = \tan \alpha = \frac{\log V_2 - \log V_1}{\log [A]_2 - \log [A]_1}$$

$$n = (-1.12) - (-1.60) / (-0.59) - (-1.07)$$

$$n = 0.48 / 0.48$$

$$n=1$$

التفاعل من الرتبة الأولى

المجال 4 : الكيمياء الحركية

2 – ثابت السرعة k
بـ الطريقة التحليلية
 من العلاقة التالية:

$$V = k [N_2O_5]^{-1}$$

$$K = V / [N_2O_5]$$

$$k_1 = 0,025 / 0,085 = 0,294 \text{ h}^{-1}$$

$$k_2 = 0,050 / 0,170 = 0,294 \text{ h}^{-1}$$

$$k_3 = 0,075 / 0,255 = 0,294 \text{ h}^{-1}$$

$$k = 0,294 \text{ h}^{-1}$$

بـ الطريقة البيانية

عند $\log k = -0.52$ $\log[N_2O_5] = 0$
 ومنه $k = 10^{-0.52} = 0.302 \text{ h}^{-1}$

3- زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

$$t_{1/2} = \ln 2 / k$$

$$t_{1/2} = 0.69 / 0.302$$

$$t_{1/2} = 2h 17 \text{ min}$$

7- تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل :

↳ من العوامل الحركية المؤثرة على سرعة التفاعلات الكيميائية درجة الحرارة .

↳ استنتج الكيميائي السويدي **أرينيوس (Arrhenius)** بالتجربة علاقة سرعة التفاعل من خلال ثابت السرعة بدلالة درجة الحرارة T :

$$k = A \cdot e^{-E_a/RT}$$

حيث : k : ثابت سرعة التفاعل

: معامل التواتر **A** : facteur de fréquence

: طاقة التنشيط **Ea** : énergie d'activation وهي الطاقة اللازمة للجزيئات حتى تتفاعل

(Joule.mol⁻¹; Cal.mol⁻¹)

: درجة الحرارة المطلقة **T** (K)

: ثابت الغازات المثالية **R**

1-7- تحديد طاقة التنشيط Ea ببيانا :

نأخذ لوغاريتم طرفي علاقة أرينبيوس :

$$\ln k = \ln A e^{-Ea/RT} \Leftrightarrow \ln k = (-Ea/R)(1/T) + \ln A$$

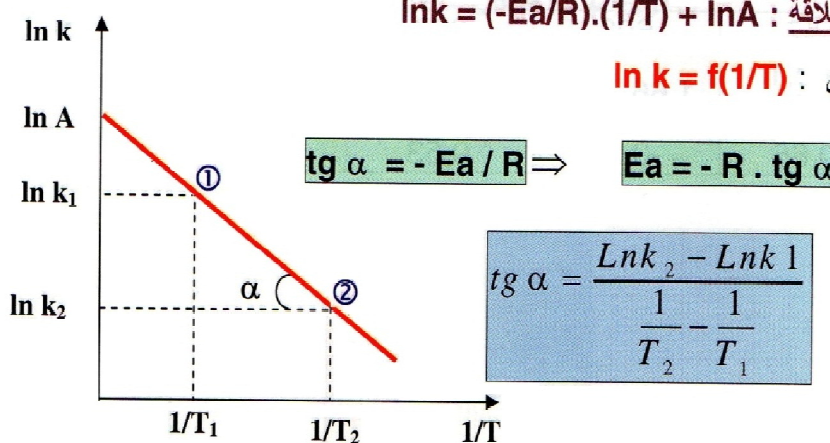
$$2,303 \log k = (-Ea/R)(1/T) + 2,303 \log A$$

$$\log k = (-Ea/2,303R)(1/T) + \log A$$

. رسم منحنى العلاقة $\ln k$ بدلالة $1/T$ أي منحنى الدالة $f(1/T)$ يعطي مستقيما ميله يساوي $(-Ea/R)$

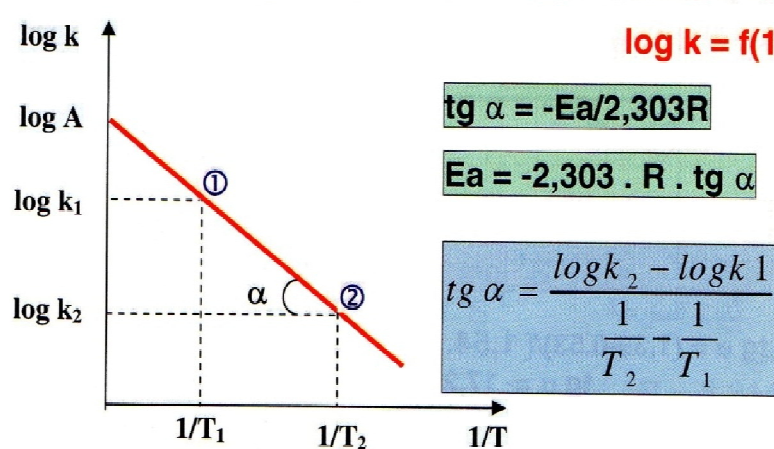
أ- التمثيل البياني للعلاقة : $\ln k = (-Ea/R)(1/T) + \ln A$

نرسم المنحنى البياني $\ln k = f(1/T)$:



ب- التمثيل البياني للعلاقة : $\log k = (-Ea / 2,303R)(1/T) + \log A$

نرسم المنحنى البياني $\log k = f(1/T)$:



المجال 4 : الكيمياء الحركية

تمرين تطبيقي :

الدراسة الحركية لتفاعل تفكك NO_2 عند درجات حرارة مختلفة أعطت النتائج التالية:

$T(^{\circ}\text{C})$	319	330	354	377	383
$k(\text{L} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1})$	0,522	0,755	1,700	4,020	5,036

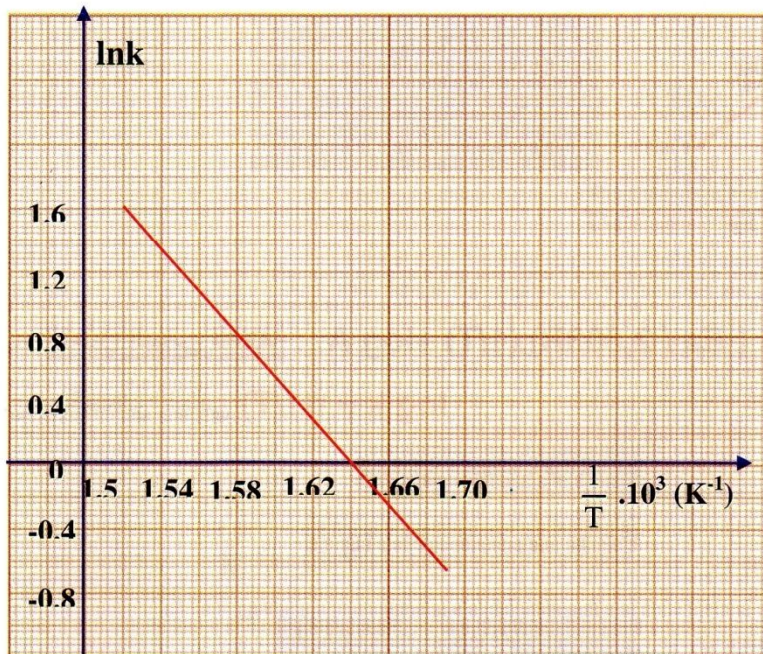
$$R = 8,314 \cdot \text{J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

- 1 - عين رتبة تفاعل تفكك NO_2
 2 - أوجد بيانيا قيمة طاقة التشيط E_a

الحل:

- 1 - بما أن وحدة ثابت السرعة k هي: $\text{L} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$ فالتفاعل من الرتبة الثانية.
 2 - الجدول: التحويل باعتبار $T(K) = T(^{\circ}\text{C}) + 273$

$T(K)$	592	603	627	650	656
$\frac{1}{T} (\text{K}^{-1})$	$1,69 \cdot 10^{-3}$	$1,66 \cdot 10^{-3}$	$1,59 \cdot 10^{-3}$	$1,54 \cdot 10^{-3}$	$1,52 \cdot 10^{-3}$
$\ln k$	-0,65	-0,28	0,53	1,39	1,61



نرسم المنحنى البياني :
 $\ln k = f(1/T)$

$$\tan \alpha = -E_a / R$$

$$E_a = -R \cdot \tan \alpha$$

$$\tan \alpha = \frac{\ln k_2 - \ln k_1}{\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}}$$

الميل = $\tan \alpha$

$$\tan \alpha = (1.39 - 0.53) / (1,54 \cdot 10^{-3} - 1,59 \cdot 10^{-3})$$

$$\tan \alpha = -17,2 \cdot 10^3$$

$$E_a = -R \cdot \tan \alpha$$

$$E_a = -8,314 \cdot (-17,2 \cdot 10^3)$$

$$E_a = 143 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

7-2- تحديد طاقة التنشيط Ea تطليبا:

لحساب قيمة طاقة التنشيط Ea , نقى ثابتى السرعة k_1 و k_2 عند درجتى جرارا مختلفتين T_1 و T_2 على الترتيب.

$$(1) \quad k_1 = A \cdot e^{-Ea/R T_1} \quad \text{عند } T_1$$

$$(2) \quad k_2 = A \cdot e^{-Ea/R T_2} \quad \text{عند } T_2$$

$$(3) \ln k_1 = \ln A + -Ea/R T_1 \quad \text{عند } T_1$$

$$(4) \ln k_2 = \ln A + -Ea/R T_2 \quad \text{عند } T_2$$

بطرح (3) من (4) نجد:

$$\ln k_2 - \ln k_1 = -Ea/R T_2 + Ea/R T_1$$

$$\frac{Ea}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) = \ln k_2/k_1$$

ومنه نجد طاقة التنشيط:

$$Ea = \frac{R \ln \frac{k_2}{k_1}}{\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2}}$$

$$Ea = R \times \frac{\ln k_2 / k_1}{(1/T_1 - 1/T_2)} \quad \Leftrightarrow \quad Ea = 2.303 \times R \times \frac{\log k_2 / k_1}{(1/T_1 - 1/T_2)}$$

تطبيق:



ثابت السرعة $k_1 = 2,34 \cdot 10^{-2} \text{ L.mol}^{-1} \text{S}^{-1}$, $T_1 = 400^\circ\text{C}$ عند

ثابت السرعة $k_2 = 0,75 \text{ L.mol}^{-1} \text{S}^{-1}$, $T_2 = 500^\circ\text{C}$ عند

احسب طاقة التنشيط لهذا التفاعل.

يعطى: $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \text{K}^{-1}$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

الحل:

$$T_1 = 400 + 273 = 673^\circ\text{K}$$

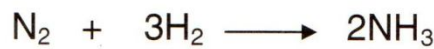
$$T_2 = 500 + 273 = 773^\circ\text{K}$$

$$E_a = \frac{R \ln \frac{k_2}{k_1}}{\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2}} = 8,314 \frac{\ln \frac{0,75}{2,34 \cdot 10^{-2}}}{\frac{1}{673} - \frac{1}{773}} = 149968,43 \text{ J.mol}^{-1}$$

$$E_a = 149,97 \text{ KJ.mol}^{-1}$$

تمارين تطبيقية

تمرين 1 :



من أجل التفاعل:
لدينا سرعة اختفاء N_2 :

$$-\frac{d[N_2]}{dt} = 2,6 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}\text{s}^{-1}$$

- أ - أحسب سرعة اختفاء H_2 :
- $$-\frac{d[H_2]}{dt}$$
- ب - أحسب سرعة تشكيل NH_3
- $$\frac{d[NH_3]}{dt}$$

تمرين 2 :

نتابع تفكك الماء الأكسيجيني H_2O_2 في وجود الوسيط Fe^{3+} (والناتج مدونة في الجدول التالي)

$t \text{ (min)}$	0	5	10	20	30	35
$[H_2O_2] \text{ mol.L}^{-1} \cdot 10^{+2}$	7,3	5,25	4,2	2,35	1,21	0,9

- 1 - ارسم المنحنى $[H_2O_2] = f(t)$
 2 - أحسب السرعة المتوسطة لتفكك H_2O_2 بين الزمنين: $t_1 = 5 \text{ min}$ و $t_2 = 10 \text{ min}$
 3 - أحسب السرعة اللحظية عند الزمن $t = 20 \text{ min}$

تمرين 3 :

يتفكك N_2O_3 في طور غازي إلى NO_2 و NO حسب تفاعل من الدرجة الأولى و ثابت السرعة $k = 3,2 \cdot 10^{-4} \text{ s}^{-1}$ التركيز الابتدائي لـ N_2O_3 يساوي 1 mol.L^{-1}

- 1 - أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$
 2 - ما هو الزمن اللازم لكي يتفكك 87% من N_2O_3 ?
 3 - أحسب تركيز N_2O_3 بعد مرور 5 دقائق من بداية التفاعل.

تمرين 4 :

ليكن تفاعل تصبغ إيتانولات المتيل بيهيدروكسيد الصوديوم:



التركيز الابتدائي لكل من الإستر و $NaOH$ يساوي $10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$
 علما أن هذا التفاعل من الدرجة الثانية، و زمن نصف التفاعل $t_{1/2} = 40 \text{ min}$

- 1 - أحسب ثابت السرعة k
 2 - ما هو الزمن اللازم لتقدم التفاعل بـ 99% ?
 3 - ما هي سرعة التفاعل بعد مرور ساعة؟

المجال 4 : الكيمياء الحركية

4 - ما هو تركيز الإستر بعد مرور 12 ساعة؟

تمرين 5 :

نتابع تفكك محلول الماء الأكسجيني بحضور وسيط محفز، وذلك بأخذ عينات مقدارها 25 mL في أوقات محددة، ونعاير H_2O_2 في هذه العينات بواسطة محلول $KMnO_4$ (0,1 mol.L⁻¹) .

t(min)	0	5	10	20	40
V _{KMnO₄} (mL)	30,7	24,7	19,9	13,1	5,7

- 1 - أكتب تفاعل أكسدة H_2O_2 بواسطة $KMnO_4$
- 2 - وضح بيانياً أن تفكك H_2O_2 هو تفاعل من الرتبة الأولى
- 3 - عين قيمة ثابت السرعة k بيانياً.
- 4 - أحسب السرعة الابتدائية لتفكك H_2O_2

تمرين 6 :

نتابع تفاعل تصفيف إيتانوات الإيثيل بهيدروكسيد الصوديوم عن طريق معالجة $NaOH$ الذي لم يتفاعل بواسطة محلول HCl (0,01 mol.L⁻¹) ، وذلك بعدأخذ عينات من المزيج التفاعلي مقدارها 10 mL و إضافة قطرتين من كافش الفينول فتاليين.

التراكيز الابتدائية : $[CH_3COOC_2H_5]_0 = [NaOH]_0 = 0,05 \text{ mol.L}^{-1}$
النتائج التجريبية مدونة في الجدول التالي:

t(min)	0	4	9	15	24	37	53	83
V(HCl) mL	50	44,1	38,6	33,7	27,9	22,9	18,5	13,6

ليكن a التركيز الابتدائي لكل من الإستر و $NaOH$.
x تركيز الكحول الناتج عند الزمن t.

- 1 - برهن أن: $\frac{1}{a-x} = \frac{10^3}{V}$ حيث V هو حجم الحمض HCl اللازم لتعديل $NaOH$.
- 2 - وضح بيانياً أن هذا التفاعل من الرتبة الثانية.
- 3 - أحسب قيمة ثابت السرعة k بيانياً
- 4 - أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.
- 5 - أعط قيمة سرعة التفاعل عند الزمن 50 دقيقة

تمرين 7 :

ليكن التفاعل التالي:
 $A + B \longrightarrow C + D$
الدراسة التجريبية لهذا التفاعل أعطت النتائج التالية:

[A](mol.L ⁻¹)	1	2	4	6	8	10
V(mol.L ⁻¹ .s ⁻¹)	10^{-4}	$4 \cdot 10^{-4}$	$16 \cdot 10^{-4}$	$36 \cdot 10^{-4}$	$64 \cdot 10^{-4}$	$100 \cdot 10^{-4}$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

- 1 - أوجد بيانياً رتبة هذا التفاعل.
- 2 - أعط قيمة ثابت السرعة K
- 3 - إذا كان التركيز الابتدائي لكل من A و B هو 1 mol.L^{-1}
 - أ - أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$
 - ب - ما هو تركيز المركب A بعد مرور 45 s ؟

تمرين 8 :

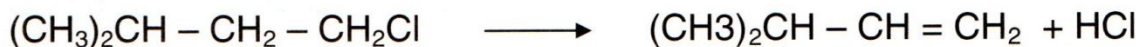
نتابع تفكك خامس أكسيد ثاني الأزوت N_2O_5 بدلالة الزمن عند درجات حرارة مختلفة.

$T(^{\circ}\text{C})$	0	25	35	45	55	65
$K(\text{s}^{-1})$	$7,87 \cdot 10^{-7}$	$3,46 \cdot 10^{-5}$	$1,35 \cdot 10^{-4}$	$4,98 \cdot 10^{-4}$	$1,50 \cdot 10^{-3}$	$4,87 \cdot 10^{-2}$

- حدد بيانياً طاقة التنشيط E_a للتفاعل.
- أوجد بيانياً ثابت السرعة K عند 50°C .
- استنتج رتبة هذا التفاعل. يعطى $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$

تمرين 9 :

ليكن التفاعل التالي:



الذي يعطي النتائج التالية:

$T(^{\circ}\text{C})$	420,1	430,1	440	444,5	450,2	460,1	470
$K(\text{s}^{-1}) \cdot 10^{-4}$	2,45	4,27	7,34	10,08	12,94	22,15	38,04

- حدد بيانياً طاقة التنشيط E_a يعطى: $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$
- احسب معامل التواتر A .
- أحسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ عند الدرجة 440°C .

تمرين 10 :

1) أحسب طاقة التنشيط لتحول حلقي البروبان إلى بروبين انطلاقاً من المعطيات التالية:

$T(\text{K})$	750	800	850	900
$K(\text{s}^{-1})$	$1,8 \cdot 10^{-4}$	$2,7 \cdot 10^{-3}$	$3 \cdot 10^{-2}$	$2,6 \cdot 10^{-1}$

2) ما هي قيمة ثابت السرعة عند 500°C .

$$R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$

المجال 4 : الكيمياء الحركية

تمرين 11 :

في وسط حمضي، السكاروز S يمكن تحويله إلى مزيج متساوي المولات من سكرين بسيطين G و F . عند الدرجة 25°C و $\text{pH} = 5$ تحصلنا على النتائج التالية :

$t \text{ (min)}$	0	100	200	300	1000
$[S] \text{ mol/l}$	0.500	0.435	0.380	0.330	0.125

- اكتب تفاعل تفكيك السكاروز . ما اسم هذا التفاعل ؟ لماذا يطلق عليه هذا الاسم ؟
- بين أن التفاعل من الرتبة الأولى بالنسبة لـ S .
- احسب ثابت السرعة k بيانيا .
- احسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.
- اقترح طريقة تسمح لنا بدراسة سرعة اماهة السكاروز . ما هو الجهاز المستعمل ؟

تمرين 12 :

دراسة تفاعل تصبغ ميتانوات الأيتيل بالصود عند 25°C انطلاقا من تركيزين ابتدائيين للصود والأستر متساويين $1 / 10^{-2} \text{ mol/l}$ ، أعطت النتائج التالية :

$t \text{ (s)}$	0	180	240	300	360
$[\text{NaOH}] \text{ (mol/L)}$	10^{-2}	$7,4 \cdot 10^{-3}$	$6,83 \cdot 10^{-3}$	$6,34 \cdot 10^{-3}$	$5,89 \cdot 10^{-3}$

- برهن أن التفاعل من الرتبة الثانية .
- احسب ثابت السرعة و زمن نصف التفاعل .
- احسب سرعة التفاعل عند اللحظة $t = 5 \text{ min}$.
- ما هو الزمن الكافي لكي لا يبقى سوى 1 % من الأستر ؟

تمرين 13 :

نعتبر أن التفاعل:



من الرتبة الإجمالية الأولى .

نمزج عند 0°C في البداية 0.5 mol من A و 0.5 mol من B ، بعد 4 ساعات يتشكل 0.25 mol من C .

- أكتب قانون السرعة لهذا التفاعل .
- احسب ثابت السرعة k عند 0°C .
- احسب التركيز المولي لـ A و B بعد 12 ساعة .
- احسب ثابت السرعة k عند 10°C إذا علمت أن طاقة التنشيط $E_a = 25 \text{ Kcal/mol}$.
 $R = 2 \text{ cal/mol.K}$ يعطي

المجال 4 : الكيمياء الحركية

تمرين 14:

ثابت سرعة تفاعل كيميائي عند 25°C : $k = 3,46 \cdot 10^{-5} \text{ s}^{-1}$ و طاقة التنشيط $E_a = 103 \text{ kJ/mol}$, ما هي درجة الحرارة التي يكون عندها ثابت السرعة $k = 4,98 \cdot 10^{-4} \text{ s}^{-1}$.
 $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$ يعطى

تمرين 15:

ان تعين ثابت السرعة للتفاعل التالي $\text{I}_2 + \text{H}_2 \longrightarrow 2 \text{HI}$ عند درجات حرارة مختلفة اعطي النتائج التالية :

درجة الحرارة (K) T	556	629	666	716	781
ثابت السرعة (conc ⁻¹ t ⁻¹) k	$5.3 \cdot 10^{-6}$	$3 \cdot 10^{-4}$	$1.7 \cdot 10^{-3}$	$1.6 \cdot 10^{-2}$	$1.6 \cdot 10^{-1}$

- 1- احسب طاقة التنشيط E_a لهذا التفاعل .
- 2- احسب ثابت السرعة k عند 700°K .