

امتحان البكالوريا التجريبية
ماي 2022

المدة : 4 ساعات و 30 د

الموضوع الأول

المادة : تكنولوجيا

التمرين الأول : (5 نقاط)

$$\begin{aligned} M_{(O)} &= 16 \text{ g/mol} \\ M_{(N)} &= 14 \text{ g/mol} \\ M_{(C)} &= 12 \text{ g/mol} \\ M_{(H)} &= 1 \text{ g/mol} \end{aligned}$$

I - يؤدي الاحتراق التام لـ 3,1 g من أمين الأيفاتي (H) إلى انطلاق L من غاز الأزوت N₂ (حجوم الغازات مقاسة في الشروط النظامية)

أ- اكتب معادلة تفاعل الاحتراق الحادث .

ب-) أوجد الصيغة المجملة و نصف المفضلة للأمين (H)

2- يدخل الأمين (H) في تحضير مركب (X) يدعى بالـ "Methamphétamine" الذي هو مخدر خطير اذ يتسبب في مجموعة من مشاكل صحية مثل انخفاض نبضات القلب ،ارتفاع ضغط الدم ،تشوهات في الوجه و الشيخوخة المبكرة .

أ)- عين الصيغة نصف المفضلة للمركبات :

G , F , E , D , C , B , A

ب)- أعط الاسم النظامي للمركب (X) ،
ما نوع الوظيفة التي يحتويها و ما صنفها ؟

ج)- يمتاز المركبين (G) و (F) الذي هو متماكب موضعي مع المركب (F)
بنوعين من التماكب الفراغي ، ما هما ؟
برر إجابتك و مثل المتماكبات الفراغية
لكل منها .

د)- اقترح سلسلة من تفاعلات كيميائية تسمح
بتحضير المركب (A) انطلاقاً من حمض
البنزويك C₆H₅COOH

II - بروم الإيثيل CH₃-CH₂-Br له إستعمالات عديدة : كمبيد للحشرات ، كمطهر للخشب من الفطريات كما يستعمل أحياناً كمذيب في عملية إستخلاص الزيوت النباتية من الحبوب

- يتم تحضير بروم الأيتيل C₂H₅-Br في المخبر بتخفيض المزيج المتكون من :

(d = 0.8 , P= 96 %) C₂H₅-OH من 15 ml ✓

KBr من 40 g ✓

H₂SO₄ من 50 ml ✓

- تكشف أبخرة بروم الأيتيل الناتج و تستقبل على شكل قطرات زيتية داخل وعاء يحتوي على قطع جليد ،

- بعد فصل طبقة بروم الأيتيل عن الطبقة المائية و تنقيتها قدر حجمها - V = 13 ml .

علماً أن كثافة بروم الأيتيل d = 1.46 و درجة غليانه 39°C .

1- أكتب معادلة التفاعل الكيميائي الحادث ؟

2- ما هي العمليات التي سمحت بفصل و تنقية طبقة بروم الأيتيل ؟ برر إجابتك .

3- أحسب عدد مولات كل من الكحول C₂H₅-OH و KBr . استنتاج المتفاعل المحدد

4- أحسب مردود هذه التجربة (R). يعطى K : 39 g / mol , Br : 80 g / mol



التمرين الثاني : (6 نقاط)

I - يشتهر زيت الأرغان (L'huile d'argan) بفوائده الصحية و الجمالية اذ يدخل في تركيب العديد من مستحضرات التجميل .
 تجارب أثبتت على عينة من هذا الزيت أن قرينة تصبغه $I_S = 191,82$ ، وأنه يحتوي أساساً على غليسيريد ثلاثي (TG) كتلته $M_{TG} = 880 \text{ g/mol}$ وأحماض دهنية حرة AG_1 و AG_2 هي نفسها التي تدخل في تركيب TG

1- عرف قرينة التصبغ I_S

2- لتعديل 2g من الحمض الدهني AG_1 ، لزم حجم قدره $V=14,2 \text{ ml}$ من محلول KOH تركيزه 0.5 mol/l

أ- أحسب الكتلة المولية M_{AG_1}

ب- اكسدة AG_1 بمحلول $KMnO_4$ المركز بوجود H_2SO_4 يعطي حمض واحد أحادي كربوكسيلي $RCOOH$ و حمض واحد ثانوي كربوكسيلي $HOOCR'COOH$ ، استنتج عدد الروابط المضاعفة التي يحتويها AG_1

ج- أعط الصيغة المجملة و الصيغة نصف المفصلة لـ AG_1 إذا علمت أنه من النوع W.

3- الحمض الدهني AG_2 يمتلك قرينة الحموضة $I_a = 201,44$ و قرينة اليود $I_i = 274$.

أ- أحسب الكتلة المولية M_{AG_2}

ب- احسب عدد الروابط المضاعفة التي يحتويها

ج- استنتاج صيغة المجملة و صيغة نصف المفصلة علماً أن كتابته الرمزية من الشكل $x\Delta^6\dots\dots C_n$.

4- استنتاج عدد كل من الأحماض الدهنية AG_1 و AG_2 التي يحتويها هذا الغليسيريد .

5- اكتب الصيغة نصف المفصلة الممكنة للغليسيريد الثلاثي TG

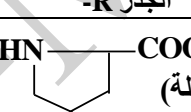
6- اذا كان الزيت يحتوي على X% من الثلاثي غليسيريد TG ، Y% من الحمض AG_1 و 5% من الحمض AG_2 .

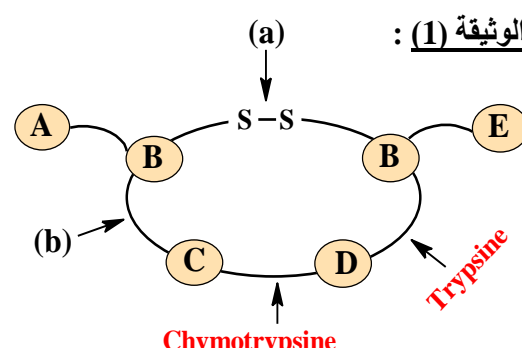
أ- احسب النسبة X في زيت الأرغان علماً ان قرينة استرة هذا الزيت $I_e(huile) = 171,81$

ب- احسب قرينة الحموضة $I_a(huile)$ للزيت و استنتاج النسبة Y للحمض AG_1 للحمض

ب- احسب قرينة اليود I_i لهذا الزيت .

II- لدينا البيتايد الممثل في الوثيقة(1) و مجموعة من أحماض أمينية في الوثيقة (2)(الممثلة للجدول)

pHi	pKa _R	pKa ₂	pKa ₁	-R الجذر	الـ H.A
6,30	////	10,64	1,95		Pro
?	12,48	9,04	2,17	$\text{H}_2\text{N}-\text{C}(=\text{N})-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-\text{NH}$	Arg
5,07	?	10,28	1,96	$\text{HS}-\text{CH}_2-$	Cys
5,60	////	9,10	2,09	$\text{CH}_3-\text{CH}(\text{OH})-$	Thr
2,77	3,66	9,60	1,88	$\text{HOOC}-\text{CH}_2-$	Asp
5,48	////	9,13	1,83	$\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}_2-$	Phe



1- أعط اسم الرابطة (a) و اسم الرابطة (b)

2- أحسب pH_i للأرجينين Arg و pKa_R السيستين Cys

3- علماً ان تعديل 10 ml من محلول الحمض (A) (0,1 mol/L)NaOH يستلزم 20 ml من محلول الصود (0,1 mol/L)NaOH و أن الحمض (E) يعطي مع النينهيدرين مركب أصفر. عين الأحماض الأمينية المكونة للبيتايد و صنفها .

4- أكتب صيغة هذا البيتايد عند pH=1

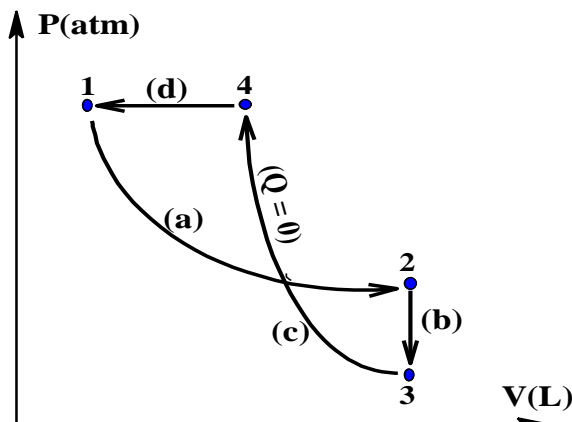
5- أ- مثل الأشكال الأيونية للأرجينين Arg عند تغيير الـ pH من 1 الى 13 .

ب- عند أي قيمة من الـ pH يكون عندها الأرجينين 100% على شكل كاتيون A^+ ؟

ج- في أي مجال من الـ pH يهجر على شكل كاتيون A^{2+} ؟

6- نخض للهجرة الكهربائية مزيج الأحماض الأمينية التالية : Asp ، Cys ، Pro :

- عين قيمة pH المثالية لفصل هذه الأحماض فصلا تماما.
- مثل على شريط الهجرة موقع هذه الأحماض مبررا اجابتك.



التمرين الثالث : (6 نقاط)

I - لدينا مخطط كلايبيرون للممثل لسلسلة من تحولات عكوسية
لـ 0,2 mol من غاز مثالي مع معطيات أخرى مدونة في الجدول :

الحالة	P(atm)	V(L)	T(K)
①	10	1	610
②	P_2	5	610
③	1	V_3	305
④	P_4	3	T_4

1- ما نوع كل تحول ؟

- احسب قيم متغيرات الحالة المجهولة T_4 , P_4 , V_3 , P_2
- احسب العمل W ، كمية الحرارة Q ، الطاقة الداخلية ΔU و الأنطالبي ΔH لكل تحول .
- احسب ΔU للدورة كاملة .

يعطى : $C_p/C_v = 5/3$; $R = 0,082 \text{ L.atm.mol}^{-1}.\text{K}^{-1} = 8,314 \text{ J. mol}^{-1}.\text{K}^{-1}$
 $1 \text{ atm} = 1,013 \cdot 10^5 \text{ Pa}$; $1\text{L} = 10^{-3} \text{ m}^3$

II- البنزene C_6H_6 مركب عضوي أromaticي له أهمية كبيرة في المجال الصناعي حيث يدخل في صناعة الكثير من المنتوجات : مواد بلاستيكية ، مذيبات ، منظفات ، مبيدات ، عطور ، ملونات ، مواد حافظة ، أدوية ، منتجرات و غيرها . احتراق البنزن السائل $C_6H_{6(l)}$ عند 25°C و $P = 1\text{atm}$ يحدث وفق المعادلة التالية :



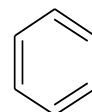
1- احسب الأنطالبي المولي لاحتراق البنزن السائل $\Delta H^\circ_{\text{comb}}$. يعطى : $\Delta H_f^\circ C_6H_6(l) = + 49 \text{ kJ / mol}$
 $\Delta H_f^\circ CO_{2(g)} = -393.7 \text{ kJ / mol}$ ، $\Delta H_f^\circ H_2O(l) = -285.8 \text{ kJ / mol}$

- يتم احتراق g 10 من البنزن السائل في مسغر حراري سعته الحرارية $C_{\text{cal}} = 9.73 \text{ kJ/K}$
- أحسب كمية الحرارة المبادلة خلال التجربة Q . يعطى : $C : 12 \text{ g / mol}$ ، $H : 1 \text{ g / mol}$
- أحسب مقدار التغيير في درجة الحرارة ΔT الذي يرافق التفاعل .
- أكتب معادلة تفاعل تشكيل البنزن السائل في الشروط النموذجية .
- أحسب حرارة تفاعل تشكيل البنزن السائل عند حجم ثابت . يعطى $R = 8,314 \text{ J.mol}^{-1}.\text{K}^{-1}$
- عند درجة حرارة T يكون أنطالبي احتراق البنزن السائل $\Delta H^\circ_{\text{comb}} = - 3266,3 \text{ kJ / mol}$ يعطى :

المركب	$CO_2(g)$	$H_2O(l)$	$O_2(g)$	$C_6H_6(l)$
$Cp(J/mol.K)$	37	75,3	29,3	$136,1 + 2,8 \cdot 10^{-3}T$

5- احسب طاقة الرابطة C في البنزن السائل $C_6H_{6(l)}$ ، يعطى :

الرابطة	C-H	H-H	C-C
$\Delta H_{\text{diss}} (\text{ kJ. mol}^{-1})$	413	435	347



$$\Delta H^\circ_{\text{vap}}(C_6H_{6(l)}) = 32 \text{ kJ/mol} \quad ; \quad \Delta H^\circ_{\text{sub}}(C_6H_{6(s)}) = 717 \text{ kJ/mol}$$

التمرين الرابع : (3 نقاط)

يعتبر ماء جافيل NaClO مادة مطهرة و منظفة و يستمد خاصيته هذه من شوارد الهيبوكلوريت ClO^- التي تمتلك نشاطاً مؤكسداً ، لكن هذه الخاصية سرعان ما تضعف مع مرور الزمن بسبب تفكك هذه الشوارد وفق المعادلة التالية :



دراسة حركية هذا التفاعل أعطت النتائج الآتية :

$t \text{ (min)}$	0	20	40	60	80	100	120	140	160
$[\text{ClO}^-] \text{ (mol.L}^{-1})$	0.1	0.071	0.055	0.045	0.038	0.033	0.029	0.026	0.024

- 1- ارسم المنحنى البياني $[\text{ClO}^-] = f(t)$ باستعمال السلم المناسب .
- 2- احسب السرعة المتوسطة لتفكك الشوارد ClO^- في المجال الزمني [20-100]
- 3- احسب السرعة اللحظية لتفكك هذه الشوارد عند اللحظة $t = 60 \text{ min}$.
- 4- استنتج السرعة اللحظية لتشكل كل من الشوارد ClO_3^- و Cl^- عند نفس اللحظة $t = 60 \text{ min}$.
- 5- علماً أن ثابت السرعة لهذا التفاعل $k = 0.2 \text{ mol}^{-1} \cdot \text{L} \cdot \text{min}^{-1}$
 - أ- استنتاج رتبة هذا التفاعل ، ببر إجابتك ، و احسب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$
 - ب- أكتب قانون السرعة لهذا التفاعل و احسب السرعة اللحظية V_t عند اللحظة $t = 2 \text{ h}$
 - ج- عند أية لحظة من الزمن لن يبقى سوى 10 % من التركيز الأبتدائي للشوارد ClO^- ؟

بالتوقيق

تصحيح امتحان البكالوريا التجاريبي /40
٢٠٢٢ ماي (الموضوع الأول)

التنقيط	تصحيح التمرين الأول (10 نقاط)	الموضوع الأول (ماي 2022)															
المجموع	الجزئي																
	<p>I- ١- لدينا الاحتراق التام للأمين الأليفاتي (H):</p> <p>أ)- معادلة تفاعل الاحتراق الحادث :</p> $C_nH_{2n+3}N + \left(\frac{6n+3}{4}\right)O_2 \longrightarrow n CO_2 + \left(\frac{2n+3}{2}\right)H_2O + \frac{1}{2}N_2$ <p>ب)- تعين الصيغة المجملة و نصف المفضلة للأمين (H) :</p> <p>حسب تفاعل الاحتراق :</p> $\begin{aligned} 1 \text{ mol de (H)} &\longrightarrow \frac{1}{2} \text{ mol de } N_2 \\ M_H &\longrightarrow \frac{1}{2} \cdot 22,4 \text{ L de } N_2 \\ 3,1 \text{ g} &\longrightarrow 1,12 \text{ L} \end{aligned} \quad \left\{ \begin{aligned} M_H &= \frac{3,1 \cdot 11,2}{1,12} \Rightarrow M_H = 31 \text{ g/mol} \\ M_H = 14n + 17 &\Rightarrow n = \frac{M_H - 17}{14} = \frac{31 - 17}{14} \Rightarrow n = 1 \end{aligned} \right.$ <p>صيغته نصف المفضلة : $CH_3 - NH_2$ الصيغة المجملة للأمين (H) : CH_5N</p> <p>ـ ٢- يدخل الأمين (H) في تحضير مركب (X) :</p> <p>أ)- تعين الصيغة نصف المفضلة للمركبات : G , ... , D , C , B , A</p> <table border="1" style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td>A</td> <td></td> <td>E</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td>F</td> <td></td> </tr> <tr> <td>C</td> <td></td> <td>G</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>X</td> <td></td> </tr> </table> <p>ـ ٣- الاسم النظامى للمركب (X) :</p> <p>ـ ميثيل ، 1- فينيل بروبان-2- أمين</p> <p>ـ نوع الوظيفة التي يحتويها: وظيفة أمين ، صنفها: ثانوي</p>	A		E		B		F		C		G		D		X	
A		E															
B		F															
C		G															
D		X															

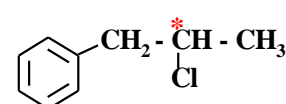
ج- نوع التماكب الفراغي الذي يمتاز به كل من المركب (G) و المركب (F') :

\Leftrightarrow بالنسبة للمركب (F') :

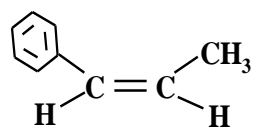


\Leftrightarrow هو تماكب هندسي لوجود رابطة مضاعفة (C=C)

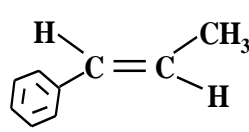
\Leftrightarrow بالنسبة للمركب (G) :



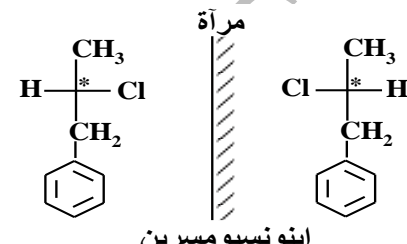
\Leftrightarrow هو تماكب ضوئي (اينونسيوميري) لأحتواه على كربون غير متاظر C*



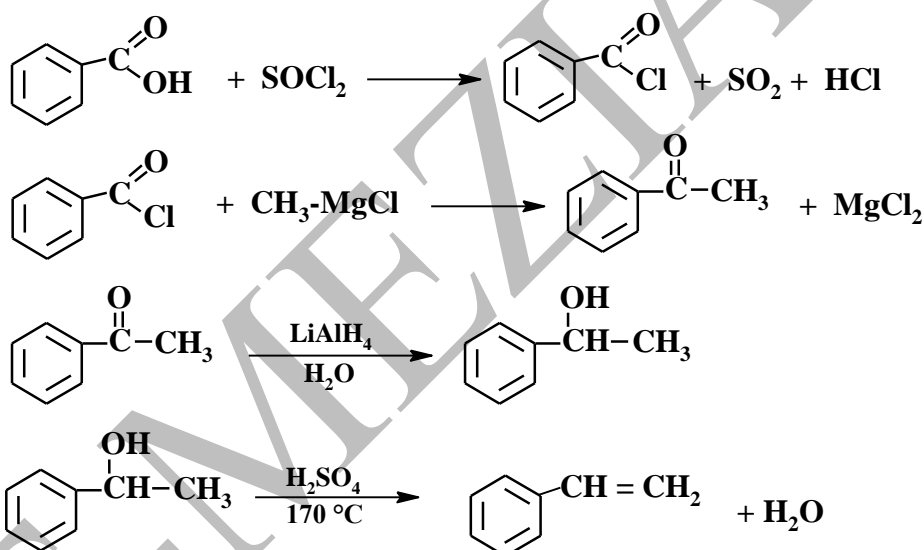
مقرن (Z)



مفرق (E)



د- تحضير المركب (A) انطلاقاً من حمض البنزويك و كواشف اخرى :



II - تحضير بروم الایتيل $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{Br}$ في المخبر :

1 - معادلة التفاعل الكيميائي الحادث :



2- العمليات التي سمحت بفصل طبقة بروم الایتيل و تنقيتها :

\Leftrightarrow لفصلها عن الطبق المائية : استعملت عملية الإبانة لاختلاف كثافة بروم الایتيل ($d = 1,46$) و كثافة الماء ($d=1$). لذا يتشكل مزيج غير متجانس (طبقتين).

\Leftrightarrow لتنقيتها من آثار الماء : استعملت عملية التقطير البسيط لأن درجات غليان $\text{C}_2\text{H}_5\text{Br}$ (39°C) و الماء (100°C) متباعدة جداً.

3- حساب عدد المولات لكل من $\text{C}_2\text{H}_5\text{-OH}$ و KBr و استنتاج المتفاعل المحدّ :

(أ) - حساب عدد مولات KBr :

$$n = \frac{m}{M} ; \quad m = 40 \text{ g} \quad ; \quad M = 39 + 80 = 119 \text{ g/mol} \quad \left\{ \quad n = \frac{40}{119} \Rightarrow n_{\text{KBr}} = 0,336 \text{ mol} \right.$$

ب)- حساب عدد مولات C_2H_5OH

▪ حساب حجم الكحول النقي :

$$D^\circ = \frac{V_{\text{pure}}}{V_{\text{com}}} \cdot 100 \Rightarrow V_{\text{pure}} = \frac{D^\circ \cdot V_{\text{com}}}{100} \Rightarrow V_{\text{pure}} = \frac{96 \cdot 15}{100} \Rightarrow V_{\text{pure}} = 14,4 \text{ ml}$$

$$\left. \begin{array}{l} d = \frac{\rho}{\rho_{H_2O}} \Rightarrow \rho = d \cdot \rho_{H_2O} \\ \rho = \frac{m}{V} \Rightarrow m = \rho \cdot V \end{array} \right\} \Rightarrow \left. \begin{array}{l} m_{\text{pure}} = d \cdot \rho_{H_2O} \cdot V_{\text{pure}} \\ m_{\text{pure}} = 0,8 \cdot 1 \cdot 14,4 \end{array} \right\} \Rightarrow m_{\text{pure}} = 11,52 \text{ g}$$

▪ حساب كتلة الكحول النقي :

$$\left. \begin{array}{l} n = \frac{m}{M} ; \quad m = 11,52 \text{ g} \\ M_{C_2H_6O} = (12 \times 2) + (1 \times 6) + (16 \times 1) \\ = 46 \text{ g/mol} \end{array} \right\} \Rightarrow \left. \begin{array}{l} n = \frac{11,52}{46} \\ n_{C_2H_6O} = 0,25 \text{ mol} \end{array} \right\}$$

ملاحظة: يمكن اعتبار الدرجة الكحولية 96° كنقاوة P (نسبة منوية كتليلة)، نتحصل على نفس النتيجة

ج) - استنتاج المتفاعل المحد : بما أن المعاملات стетيكومترية للمواد المتفاعلة C_2H_5OH و KBr متماثلة \Leftrightarrow المتفاعل المحد هو الكحول الأيتيلي $C_2H_5OH < n_{KBr}$

- حساب مردود التجربة :

(أ) حساب $m_{C_2H_5Br(\text{exp})}$:

$$m = d \cdot \rho_{H_2O} \cdot V \Rightarrow m = 1,46 \cdot 1 \cdot 13 \Rightarrow m = 19 \text{ g}$$

(ب) حساب $m_{C_2H_5Br(\text{theo})}$:



$$\left. \begin{array}{l} M_{C_2H_5OH} \longrightarrow M_{C_2H_5Br} \\ m_{C_2H_5OH} \longrightarrow m_{C_2H_5Br(\text{theo})} \end{array} \right\} \Rightarrow m_{C_2H_5Br(\text{theo})} = \frac{m_{C_2H_5OH} \cdot M_{C_2H_5Br}}{M_{C_2H_5OH}}$$

$$\left. \begin{array}{l} m_{C_2H_5OH} = 11,52 \text{ g} \\ M_{C_2H_5OH} = 46 \text{ g/mol} \\ M_{C_2H_5Br} = (12 \cdot 2) + (1 \cdot 5) + (80 \cdot 1) \\ = 109 \text{ g/mol} \end{array} \right\} \Rightarrow \left. \begin{array}{l} m_{C_2H_5Br(\text{theo})} = \frac{11,52 \cdot 109}{46} \\ m_{C_2H_5Br(\text{theo})} = 27,3 \text{ g} \end{array} \right\}$$

$$R = \frac{19,0}{27,3} \cdot 100 \Rightarrow R = 69,6 \%$$

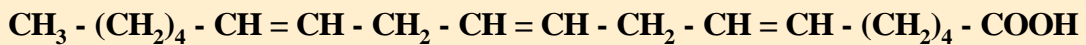
ج) - حساب المردود :

النقطة	تصحيح التمرين الثاني (12 نقاط)	الموضوع الأول (ماي 2022)
المجموع	الجزئي	
	<p>I- لدينا زيت الارقان المكون من AG_1 و AG_2 :</p> <p>هي كتلة البوتاسيوم KOH بـ (mg) اللازمة لتصبن كل الأستيرات (الغليسيريدات) و الأحماض الدهنية الحرة الموجودة في 1g من المادة الدهنية</p> <p>II- تعديل 2g من الحمض الدهني AG_1 بـ 14,2 ml KOH :</p> <p>$\text{R}_1\text{-COOH} + \text{KOH} \longrightarrow \text{R}_1\text{-COOK} + \text{H}_2\text{O}$: حساب الكتلة المولية $M_{\text{AG}1}$</p> <p>عند نقطة التكافؤ (او التعديل):</p> $n_{\text{AG}1} = n_{\text{KOH}} \implies \frac{m_{\text{AG}1}}{M_{\text{AG}1}} = (C \cdot V)_{\text{KOH}} \implies M_{\text{AG}1} = \frac{m_{\text{AG}1}}{(C \cdot V)_{\text{KOH}}}$ $\implies M_{\text{AG}1} = \frac{2}{0,5 \cdot 14,2 \cdot 10^{-3}} \implies M_{\text{AG}1} = 281,69 \text{ g/mol}$ <p>b- عدد الروابط المضاعفة التي يحتويها الحمض AG_1: رابطة واحدة (x=1) و يمثل عدد الأحماض الثانية الكربوكسيل</p> <p>c- الصيغة المجملة و نصف المفضلة للحمض AG_1 : علما أنه من النوع 0 :</p> <p>الصيغة الجزيئية المجملة : علما أنه حمض دهني غير مشبع يحتوي على رابطة مضاعفة واحدة ، صيغته من النوع :</p> $\text{C}_n\text{H}_{2n-2x}\text{O}_2 ; x = 1 ; \text{C}_n\text{H}_{2n-2}\text{O}_2$ $M_{\text{AG}1} = 12n + 2n - 2 + 32 = 14n + 30 \implies n = \frac{M_{\text{AG}1} - 30}{14} = \frac{281,69 - 30}{14} \implies n = 18$ <p>منه الصيغة المجملة للحمض الدهني AG_1 : $\text{C}_{18}\text{H}_{34}\text{O}_2$</p> <p>الصيغة نصف المفضلة :</p> $\text{CH}_3 - (\text{CH}_2)_7 - \text{CH} = \text{CH} - (\text{CH}_2)_7 - \text{COOH}$ <p>III- الحمض الدهني AG_2 يمتلك قرينة حموسة (Ii = 274,1) و قرينة يود (Ia = 201,44)</p> <p>a- حساب الكتلة المولية $M_{\text{AG}2}$:</p> $1 \text{ mol de } \text{AG}_2 \longrightarrow 1 \text{ mol de KOH}$ $\begin{array}{l} M_{\text{AG}2} \\ \hline 1 \text{ g} \end{array} \longrightarrow \left. \begin{array}{l} 56 \cdot 10^3 \text{ mg} \\ \hline Ia \end{array} \right\} M_{\text{AG}2} = \frac{56 \cdot 10^3}{Ia}$ $M_{\text{AG}2} = \frac{56 \cdot 10^3}{201,44} \implies M_{\text{AG}2} = 278 \text{ g/mol}$ <p>b- حساب عدد الروابط المضاعفة التي يحتويها الحمض :</p> $1 \text{ mol de } \text{AG}_2 \longrightarrow x \text{ mol de I}_2$ $\begin{array}{l} M_{\text{AG}2} \\ \hline 100 \text{ g} \end{array} \longrightarrow \left. \begin{array}{l} x \cdot 254 \text{ g} \\ \hline Ii \end{array} \right\} x = \frac{M_{\text{AG}2} \cdot Ii}{100 \cdot 254}$ $x = \frac{278 \cdot 274,1}{100 \cdot 254} \implies x = 3$ <p>c- الصيغة المجملة و نصف المفضلة للحمض AG_2 : علما أنه من النوع ...</p> $\text{C}_n : 3\Delta^{6, \dots}$ <p>الصيغة الجزيئية المجملة :</p> $\text{C}_n\text{H}_{2n-2x}\text{O}_2 ; x = 3 ; \text{C}_n\text{H}_{2n-6}\text{O}_2$	

$$M_{AG2} = 12n + 2n - 6 + 32 = 14n + 26 \implies n = \frac{M_{AG2} - 26}{14} = \frac{278 - 26}{14} \implies n = 18$$

منه الصيغة المجملة للحمض الدهني AG_2 : $C_{18}H_{30}O_2$

\Rightarrow الصيغة نصف المفصلة :



4- استنتاج عدد الجزيئات من AG_1 و AG_2 التي يحتويها الغليسيريد الثلاثي (TG) :

$$M_{Gly} + M_{AG1} + M_{AG2} + M_{AGX} = M_{TG} + 3M_{H2O}$$

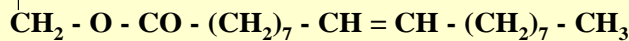
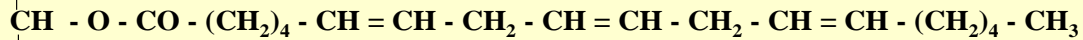
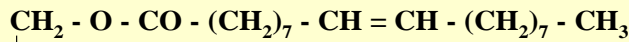
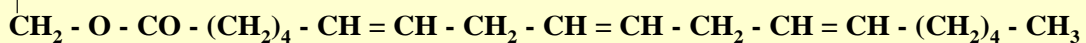
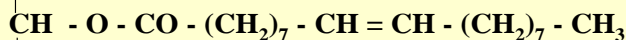
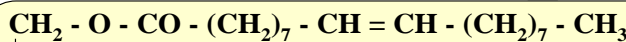
$$M_{AGX} = M_{TG} + 3M_{H2O} - M_{Gly} - M_{AG1} - M_{AG2}$$

$$M_{Gly} = M_{C3H8O3} = (12 \times 3) + (1 \times 8) + (16 \times 3) = 92 \text{ g/mol}$$

$$M_{AGX} = 880 + 3(18) - 92 - 282 - 278 = 282 \text{ g/mol}$$

\Rightarrow الغليسيريد الثلاثي يدخل في تركيبه اذن جزين من AG_1 و جزء واحد من AG_2

5- الصيغة نصف المفصلة الممكنة لـ الغليسيريد الثلاثي (TG) :



6- يحتوى زيت الأرغان على $X\%$ من AG_1 ، $TG\%$ من AG_2 و 5% من

(أ)- حساب نسبة (X) TG :

\Rightarrow حساب قرينة الأسترة لـ (Ie) TG :

$$\begin{array}{lcl} 1 \text{ mol de TG} & \longrightarrow & 3 \text{ mol de KOH} \\ M_{TG} & \longrightarrow & 3 \cdot 56 \cdot 10^3 \text{ mg} \\ 1 \text{ g} & \longrightarrow & Ie_{(TG)} \end{array} \left. \right\} Ie_{(TG)} = \frac{3 \cdot 56 \cdot 10^3}{M_{TG}}$$

$$Ie_{(TG)} = \frac{3 \cdot 56 \cdot 10^3}{880} \implies Ie_{(TG)} = 190,91$$

حساب X :

$$Ie_{(huile)} = \frac{Ie_{(TG)} \cdot X}{100} \implies X = \frac{Ie_{(huile)} \cdot 100}{Ie_{(TG)}} \implies X = \frac{171,82 \cdot 100}{190,91} \implies X = 90 \%$$

(ب)- حساب قرينة الحموضة (Ia) لـ زيت الأرغان و نسبة الحمض AG_1 (Y) :

$$Is = Ie + Ia \implies Ia = Is - Ie \implies Ia = 191,82 - 171,82 \implies Ia = 20$$

$$X + Y + 5 = 100 \implies Y = 100 - X - 5 \implies Y = 100 - 90 - 5 \implies Y = 5$$

ملاحظة: يمكن حساب $I_{a(huile)}$ بالطريقة التالية :

$$I_{a(huile)} = \frac{I_{a(AG1)} \cdot 5}{100} + \frac{I_{a(AG2)} \cdot 5}{100} = (198,8 + 201,44) \cdot 0,05 = 20$$

II - لدينا سداسي بيتيد الموضع في الوثيقة (1) :

1- اسم الرابطة (a) : رابطة كبريتية و اسم الرابطة (b) : رابطة بيتيدية

2- حساب pHi الأرجينين Arg و pKa_R السيستين Cys :

$$pHi_{(\text{Arg})} = \frac{pKa_2 + pKa_R}{2} \Rightarrow pHi_{(\text{Arg})} = \frac{9,04 + 12,48}{2} \Rightarrow pHi_{(\text{Arg})} = 10,76$$

$$pHi_{(\text{Cys})} = \frac{pKa_1 + pKa_R}{2} \Rightarrow pKa_{R(\text{Cys})} = 2 pHi - pKa_1$$

$$\Rightarrow pKa_{R(\text{Cys})} = 2 (5,07) - 1,96 \Rightarrow pKa_{R(\text{Cys})} = 8,18$$

3- تعيين الأحماض الأمينية المكونة للبيتيد وتصنيفها :

بالنسبة للحمض A :

$$\begin{aligned} 1 \text{ mol de A} &\longrightarrow x \text{ mol de NaOH} \\ n_A &\longrightarrow n_{\text{NaOH}} \end{aligned} \quad \left. \begin{array}{l} x = \frac{n_{\text{NaOH}}}{n_A} \\ x = \frac{0,1 \cdot 20 \cdot 10^{-3}}{0,1 \cdot 10 \cdot 10^{-3}} \end{array} \right\} \Rightarrow x = \frac{(C.V)_{\text{NaOH}}}{(C.V)_A}$$

ـ الحمض A يحتوي على مجموعتين COOH فهو ادن حمض الأسبارتيك Asp

ـ الحمض B ما هو الا السيستين Cys لأنها يشكل رابطة كبريتية S-S

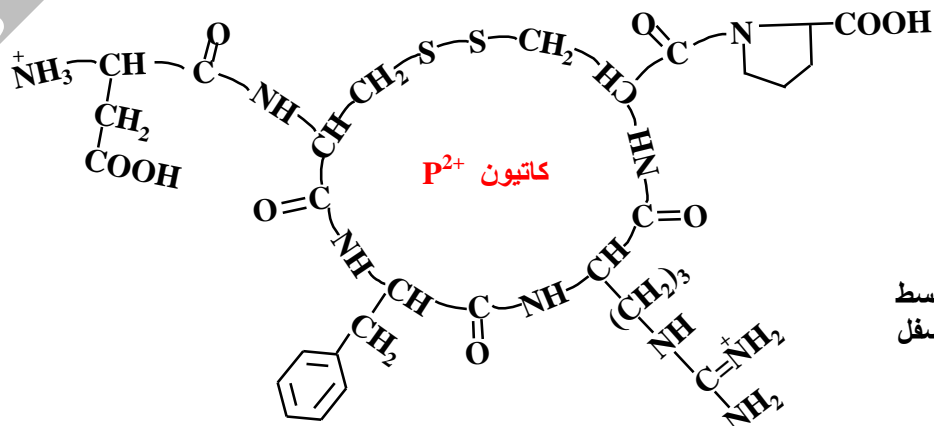
ـ الحمض C هو الفينيل الانين Phe لأن أنزيم الكيموتريبيسين كسر الرابطة البيتيدية التي تأتي بعده

ـ الحمض D هو الأرجينين Arg لأن أنزيم التريبيسين كسر الرابطة البيتيدية التي تأتي بعده

ـ الحمض E هو البرولين Pro لأنه يعطي مع النيهيندرين مركب أصفر

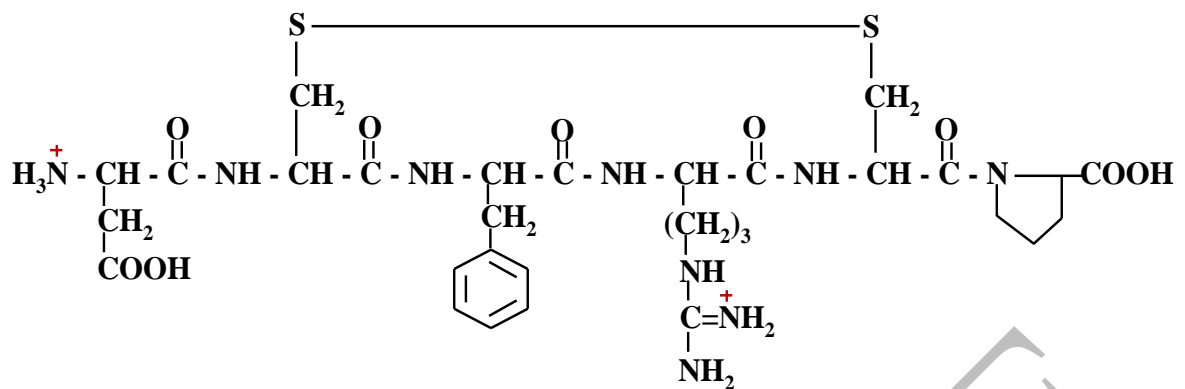
صنفه	نوعه	AA
حمض أميني خطى حامضي	Asp	A
حمض أميني خطى كبريتى	Cys	B
حمض أميني حلقى عطري	Phe	C
حمض أميني خطى قاعدي	Arg	D
حمض أميني حلقى غير عطري (أميني)	Pro	E

4- صيغة البيتيد عند $pH=1$

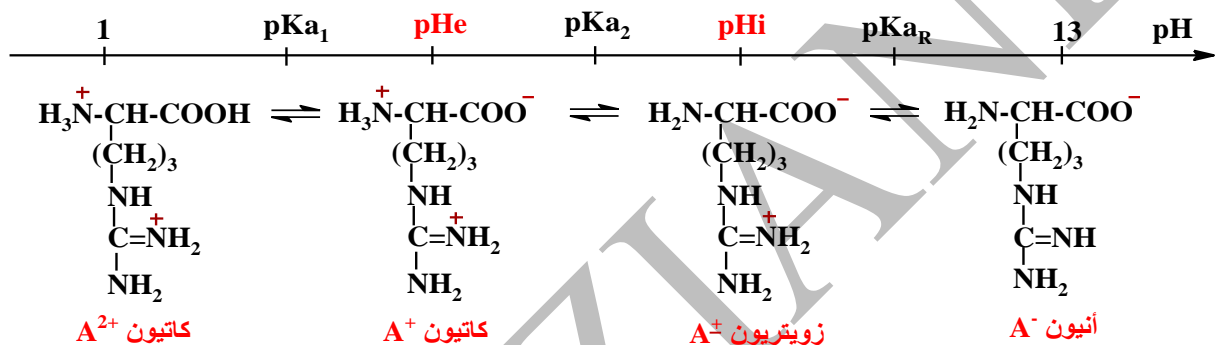


يمكن تمثيله بشكل مبسط
كما هو ممثل في الأسفل

β



: أ)- الأشكال الأيونية للأرجينين Arg عند تغيير الـ pH من 1 إلى 13



ب) يكون الأرجينين Arg 100% على شكل كاتيون A+ عند : $pH = pHe$

$$pHe = \frac{pKa_1 + pKa_2}{2} = \frac{12,17 + 9,04}{2} \Rightarrow pHe = 5,6$$

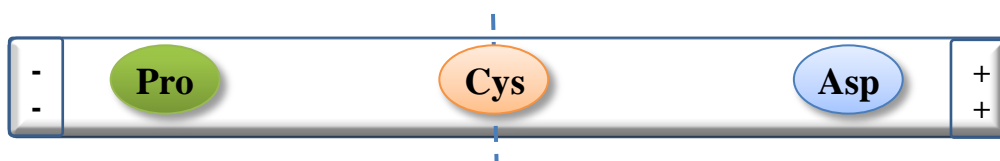
ج)- مجال هجرة الأرجينين Arg على شكل كاتيون A^{2+} :

- نخض المزيج إلى الهجرة الكهربائية :

أ)- قيمة الـ pH المثلية : هي قيمة الـ pH الأوسط أي

: $pH=5,07$ - رسم شريط الهجرة الكهربائية عند

اتجاه الهجرة	شكل الحمض الأميني	المقارنة	pHi	الـ AA
نحو القطب (-)	كاتيون A+	$pH < pHi$	6,30	Pro
لن يهجر	زوبيتريون A+-	$pH = pHi$	5,07	Cys
نحو القطب (+)	أنيون A-	$pH > pHi$	2,77	Asp



التنقيط المجموع	تصحيح التمرين الثالث (12 نقاط)	الموضوع الأول (ماي 2022)				
	<p><u>I- يخضع غاز مثالي لأربعة تحولات عكوسية :</u></p> <table border="1"> <tr> <td>التحول (d) ايزوبار (P=Cste)</td> <td>التحول (c) ادياباتيكي (Q=0)</td> <td>التحول (b) ايزوكور (V=Cste)</td> <td>التحول (a) ايزوترمي (T=Cste)</td> </tr> </table> <p><u>1- نوع كل تحول :</u></p> <p><u>2- حساب قيم T_4, P_4, V_3, P_2 :</u></p> <p><u>أ- حساب P_2 :</u></p> $P_2 V_2 = n \cdot R \cdot T_2 \Rightarrow P_2 = \frac{n \cdot R \cdot T_2}{V_2} \Rightarrow P_2 = \frac{0,2 \cdot 0,082 \cdot 610}{5} \Rightarrow P_2 = 2 \text{ atm}$ <p>ou bien $P_1 \cdot V_1 = P_2 \cdot V_2 \Rightarrow P_2 = \frac{P_1 \cdot V_1}{V_2} \Rightarrow P_2 = \frac{10 \cdot 1}{5} \Rightarrow P_2 = 2 \text{ atm}$</p> <p><u>ب- حساب $V_3 = V_2 = 5 \text{ L}$:</u></p> <p><u>ت- حساب $P_4 = P_1 = 10 \text{ atm}$:</u></p> <p><u>ث- حساب $T_4 = 1829,3 \text{ K}$:</u></p> $P_4 V_4 = n \cdot R \cdot T_4 \Rightarrow T_4 = \frac{P_4 \cdot V_4}{n \cdot R} \Rightarrow T_4 = \frac{10 \cdot 3}{0,2 \cdot 0,082} \Rightarrow T_4 = 1829,3 \text{ K}$ <p>ou bien $\frac{V_4}{T_4} = \frac{V_1}{T_1} \Rightarrow T_4 = \frac{T_1 \cdot V_4}{V_1} \Rightarrow T_4 = \frac{610 \cdot 3}{1} \Rightarrow T_4 = 1830 \text{ K}$</p> <p><u>حساب $\Delta H, \Delta U, Q, W$ لكل تحول :</u></p> <p><u>أ- بالنسبة للتحول (a) :</u> $(T=Cste) \quad ② \leftarrow ① : (a)$</p> $W_a = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} \Rightarrow W_a = 0,2 \cdot 8,314 \cdot 610 \ln \frac{1}{5} \Rightarrow W_a = -1,63 \text{ kJ}$ $\Delta U_a = nC_v \cdot (T_2 - T_1) \quad T_1 = T_2 \Rightarrow \Delta U_a = 0$ $\Delta H_a = nC_p \cdot (T_2 - T_1) \quad T_1 = T_2 \Rightarrow \Delta H_a = 0$ $\Delta U_a = Q_a + W_a \quad \Delta U = 0 \Rightarrow Q_a = -W_a \Rightarrow Q_a = 1,63 \text{ kJ}$ <p><u>ب- بالنسبة للتحول (b) :</u> $(V=Cste) \quad ③ \leftarrow ② : (b)$</p> $dW = -PdV \quad dV = 0 \Rightarrow dW = 0 \Rightarrow W_b = 0$ $\left. \begin{array}{l} C_p = \frac{5}{3} C_v \\ C_p \cdot C_v = R \end{array} \right\} \Rightarrow \frac{5}{3} C_v \cdot C_v = R \Rightarrow \frac{2}{3} C_v = R \Rightarrow \left\{ \begin{array}{l} C_v = \frac{3}{2} R \\ C_p = \frac{5}{2} R \end{array} \right.$ $Q_b = Q_v = nC_v \cdot (T_3 - T_2) \Rightarrow Q_b = 0,2 \cdot 1,5 \cdot 8,314 (305 - 610) \Rightarrow Q_b = -0,76 \text{ kJ}$ $\Delta U_b = Q_b + W_b \quad W = 0 \Rightarrow \Delta U_b = Q_b \Rightarrow \Delta U_b = -0,76 \text{ kJ}$ $\Delta H_b = nC_p \cdot (T_3 - T_2) \Rightarrow \Delta H_b = 0,2 \cdot 2,5 \cdot 8,314 (305 - 610) \Rightarrow \Delta H_b = -1,27 \text{ kJ}$	التحول (d) ايزوبار (P=Cste)	التحول (c) ادياباتيكي (Q=0)	التحول (b) ايزوكور (V=Cste)	التحول (a) ايزوترمي (T=Cste)	
التحول (d) ايزوبار (P=Cste)	التحول (c) ادياباتيكي (Q=0)	التحول (b) ايزوكور (V=Cste)	التحول (a) ايزوترمي (T=Cste)			

ت)- بالنسبة للتحول (c) : $(Q=0) \quad ④ \leftarrow ③$

$$Q_c = 0$$

$$DU_c = n \cdot C_v \cdot (T_4 - T_3) \implies DU_c = 0,2 \cdot 1,5 \cdot 8,314 (1830 - 305) \implies DU_c = +3,80 \text{ kJ}$$

$$DU_c = Q_c + W_c \quad Q_c = 0 \implies W_c = DU_c \implies W_c = +3,80 \text{ kJ}$$

$$DH_c = n \cdot C_p \cdot (T_4 - T_3) \implies DH_c = 0,2 \cdot 2,5 \cdot 8,314 (1830 - 305) \implies DH_c = +6,34 \text{ kJ}$$

ب)- بالنسبة للتحول (d) : $(P = \text{Cste}) \quad ① \leftarrow ④$

$$W_d = -P(V_1 - V_4) \implies W_d = -10,1013 \cdot 10^5 (1-3) \cdot 10^{-3} \implies W_d = +2,03 \text{ kJ}$$

$$Q_d = Q_p = n \cdot C_p \cdot (T_1 - T_4) \implies Q_d = 0,2 \cdot 2,5 \cdot 8,314 (610 - 1830) \implies Q_d = -5,07 \text{ kJ}$$

$$DU_d = Q_d + W_d \implies DU_d = -5,07 + 2,03 \implies DU_d = -3,04 \text{ kJ}$$

$$DH_d = n \cdot C_p \cdot (T_1 - T_4) \implies DH_d = Q_d \implies DH_d = -5,07 \text{ kJ}$$

4- حساب ΔU لدورة التحولات :

$$\Delta U_{\text{Cycle}} = \Delta U_a + \Delta U_b + \Delta U_c + \Delta U_d \implies \Delta U_{\text{Cycle}} = 0 - 0,76 + 3,80 - 3,04 \implies \Delta U_{\text{Cycle}} = 0$$

II- لدينا احتراق البنزين السائل $C_6H_{6(l)}$ في الشروط النموذجية :



1- حساب الأنطالبي المولى للاحترق $\Delta H^\circ_{\text{comb}}$: بتطبيق قانون هس (Hess)

$$DH^\circ_r = Sbi DH^\circ_f(\text{prod}) - Sai DH^\circ_f(\text{react})$$

$$DH^\circ_{\text{comb}} = [6 DH^\circ_f(CO_{2(g)}) + 3 DH^\circ_f(H_2O_{(l)})] - [DH^\circ_f(C_6H_{6(l)}) + \frac{15}{2} DH^\circ_f(O_{2(g)})]$$

$$DH^\circ_{\text{comb}} = [6 (-393,7) + 3 (-285,8)] - [49] \implies DH^\circ_{\text{comb}} = -3268,6 \text{ kJ} \cdot mol^{-1}$$

2- احتراق g من البنزين السائل في مسعر حراري :

أ)- حساب كمية الحرارة Q المبادلة خلال التجربة :

$$DH^\circ_{\text{comb}} = Q_p = \frac{Q}{n} = \frac{Q \cdot M}{m} \implies Q = \frac{m \cdot DH^\circ_{\text{comb}}}{M}$$

$$M_{C_6H_6} = (12 \cdot 6) + (1 \cdot 6) = 78 \text{ g/mol}$$

$$Q = \frac{10 \cdot (-3268,6)}{78} \implies Q = -419,05 \text{ kJ}$$

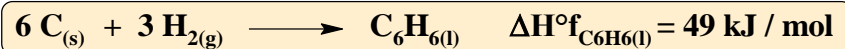
ب)- حساب مقدار التغيير في درجة الحرارة ΔT الذي يرافق التفاعل :

Q': كمية الحرارة الناتجة عن التفاعل . Q: كمية الحرارة المبادلة من طرف المسعر

$SQ_i = 0 \Rightarrow Q + Q' = 0 \Rightarrow Q = -Q'$: المسرع نظام أنيباتيكي

$$Q = -C_{cal} \cdot DT \Rightarrow DT = \frac{-Q}{C_{cal}} \Rightarrow DT = \frac{-(-419,05)}{9,73} \Rightarrow DT = 43 \text{ K} = 43^\circ\text{C}$$

3- أ- معادلة تفاعل تشكيل البنزن السائل $C_6H_{6(l)}$ في الشروط النموذجية :



ب- حساب حرارة تفاعل تشكيل البنزن السائل عند حجم ثابت :

$$Qv = \Delta U$$

$$\Delta H = \Delta U + \Delta n_{(g)} RT \Rightarrow \Delta U = \Delta H - \Delta n_{(g)} RT$$

$$\Delta n_{(g)} = \sum n_f - \sum n_i = 0 - 3 = -3$$

$$\Delta U = (49) - (-3) \cdot 8,314 \cdot 10^{-3} \cdot 298 \Rightarrow \Delta U = 56,43 \text{ kJ/mol}$$

4- حساب درجة الحرارة التي يكون عندها $\Delta H^{\circ}_{comb} = -3285,5 \text{ kJ/mol}$

$$\Delta H^{\circ}_T = \Delta H^{\circ}_{T_0} + \int_{T_0}^T DCp.dT$$

: لدينا علاقة كيرشوف (Kirchoff)

$$DCp = S bi Cp(\text{prod}) - S ai Cp(\text{réact})$$

$$DCp = [6Cp_{CO_2(g)} + 3Cp_{H_2O(l)}] - [Cp_{C_6H_{6(l)}} + 7,5Cp_{O_2(g)}]$$

$$DCp = [6(37) + 3(75,3)] - (136,1 + 2,8 \cdot 10^{-3} \cdot T) - 7,5(29,3) \Rightarrow$$

$$DCp = (92,05 - 2,8 \cdot 10^{-3} \cdot T) \text{ J.mol}^{-1}.K^{-1} \Rightarrow DCp = (92,05 - 2,8 \cdot 10^{-3} \cdot T) \cdot 10^{-3} \text{ kJ.mol}^{-1}.K^{-1}$$

$$\Delta H^{\circ}_T = \Delta H^{\circ}_{T_0} + \int_{T_0}^T (92,05 - 2,8 \cdot 10^{-3} \cdot T) \cdot 10^{-3} \cdot dT \Rightarrow$$

$$\Delta H^{\circ}_T = \Delta H^{\circ}_{T_0} + \int_{T_0}^T 92,05 \cdot 10^{-3} \cdot dT - \int_{T_0}^T 2,8 \cdot 10^{-6} \cdot T \cdot dT \Rightarrow$$

$$\Delta H^{\circ}_T = \Delta H^{\circ}_{T_0} + 92,05 \cdot 10^{-3} (T - T_0) - \frac{2,8}{2} \cdot 10^{-6} \cdot (T^2 - T_0^2)$$

$$-3266,3 = -3268,6 + 92,05 \cdot 10^{-3} (T - 298) - 1,4 \cdot 10^{-6} \cdot (T^2 - 298^2) \Rightarrow$$

$$1,4 \cdot 10^{-6} \cdot T^2 - 92,05 \cdot 10^{-3} \cdot T + 29,6 = 0$$

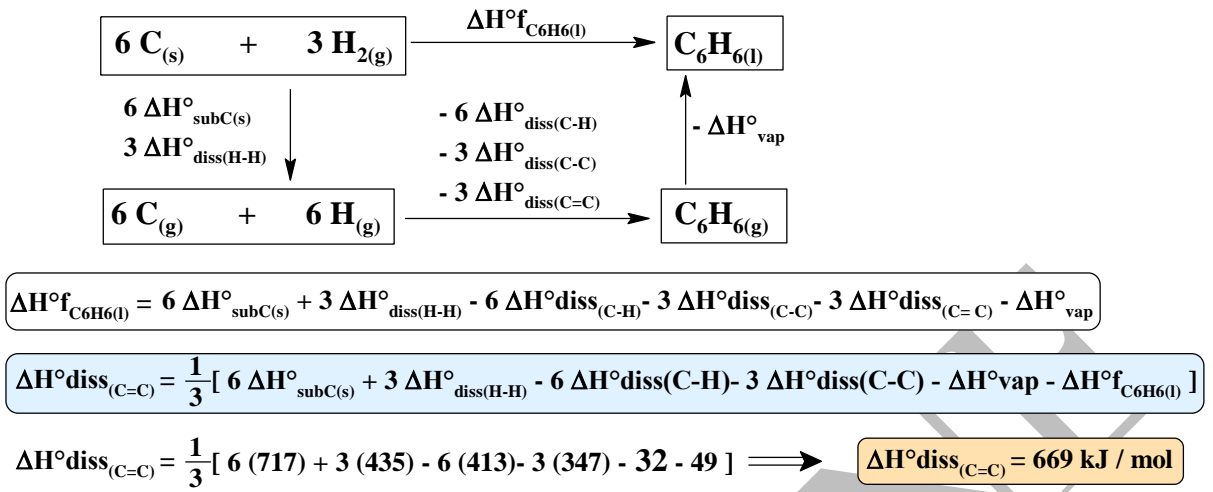
$$D = b^2 - 4ac \Rightarrow D = (-92,05 \cdot 10^{-3})^2 - 4(1,4 \cdot 10^{-6} \cdot 29,6) \Rightarrow D = 8,3 \cdot 10^{-3} \Rightarrow \sqrt{D} = 0,091$$

$$T_1 = \frac{-b - \sqrt{D}}{2a} \Rightarrow T_1 = \frac{0,092 - 0,091}{2 \cdot 1,4 \cdot 10^{-6}} \Rightarrow T_1 = 357,14 \text{ K} = 84,14^\circ\text{C}$$

$$T_2 = \frac{-b + \sqrt{D}}{2a} \Rightarrow T_2 = \frac{0,092 + 0,091}{2 \cdot 1,4 \cdot 10^{-6}} \Rightarrow T_2 = 65357,14 \text{ K}$$

مروفضة لكونها مرتفعة جدا
لا يمكن تحقيقها

5- حساب طاقة الرابطة (C=C) في جزء البنزن السائل



التنقيط	تصحيح التمرين الرابع (6 نقاط)	الموضوع الأول (ماي 2022)
المجموع	الجزئي	
	<p>نقوم بدراسة حرارية تفاعل تفكك شوارد الهيبوكلوريت ClO^- وفق المعادلة التالية :</p> $3 \text{ ClO}_{(aq)} \longrightarrow \text{ ClO}_{3(aq)}^- + 2 \text{ Cl}_{(aq)}^-$ <p>1- رسم المنحنى البياني $[\text{ClO}^-] = f(t)$ باستعمال السلم المناسب :</p> <p>$[\text{ClO}^-] = f(t)$</p> <p>2- حساب السرعة المتوسطة لتفكك الشوارد ClO^- في المجال الزمني [100-20] :</p> <p>حسب ميل المستقيم الذي يقطع المنحنى في نقطتين الموافقتين للحظتين t_1 و t_2</p> $V_{m(\text{ClO}^-)} = - \tan \alpha = - \frac{[\text{ClO}^-]_2 - [\text{ClO}^-]_1}{t_2 - t_1}$ $V_{m(\text{ClO}^-)} = - \frac{0,033 - 0,071}{100 - 20} \Rightarrow V_{m(\text{ClO}^-)} = 0,475 \cdot 10^{-3} \text{ mol / L min}$ <p>3- حساب السرعة اللحظية لتفكك الشوارد ClO^- عند اللحظة $t = 60 \text{ min}$</p> <p>حسب ميل المماس للمنحنى $[\text{ClO}^-] = f(t)$ عند النقطة الموافقة للحظة $t = 60 \text{ min}$</p> $V_{t(\text{ClO}^-)} = - \tan \beta = - \frac{D[\text{ClO}^-]}{D t} = - \frac{[\text{ClO}^-]_t - [\text{ClO}^-]_0}{t - 0}$ $V_{t(\text{ClO}^-)} = - \frac{0,045 - 0,069}{60 - 0} \Rightarrow V_{m(\text{ClO}^-)} = 0,40 \cdot 10^{-3} \text{ mol / L min}$ <p>4- استنتاج السرعة اللحظية لتشكيل كل من الشوارد ClO_3^- و Cl^- عند اللحظة $t = 60 \text{ min}$</p> $\frac{1}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} = V_{t(\text{ClO}_3^-)} \Rightarrow V_{t(\text{ClO}_3^-)} = \frac{0,40 \cdot 10^{-3}}{3} \Rightarrow V_{t(\text{ClO}_3^-)} = 0,133 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L.min}$ $\frac{1}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} = \frac{1}{2} V_{t(\text{Cl}^-)} \Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = \frac{2}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} \Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = \frac{2 \cdot 0,40 \cdot 10^{-3}}{3}$ $\Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = 0,266 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L.min}$	<p>نقوم بدراسة حرارية تفاعل تفكك شوارد الهيبوكلوريت ClO^- وفق المعادلة التالية :</p> $3 \text{ ClO}_{(aq)} \longrightarrow \text{ ClO}_{3(aq)}^- + 2 \text{ Cl}_{(aq)}^-$ <p>1- رسم المنحنى البياني $[\text{ClO}^-] = f(t)$ باستعمال السلم المناسب :</p> <p>$[\text{ClO}^-] = f(t)$</p> <p>2- حساب السرعة المتوسطة لتفكك الشوارد ClO^- في المجال الزمني [100-20] :</p> <p>حسب ميل المستقيم الذي يقطع المنحنى في نقطتين الموافقتين للحظتين t_1 و t_2</p> $V_{m(\text{ClO}^-)} = - \tan \alpha = - \frac{[\text{ClO}^-]_2 - [\text{ClO}^-]_1}{t_2 - t_1}$ $V_{m(\text{ClO}^-)} = - \frac{0,033 - 0,071}{100 - 20} \Rightarrow V_{m(\text{ClO}^-)} = 0,475 \cdot 10^{-3} \text{ mol / L min}$ <p>3- حساب السرعة اللحظية لتفكك الشوارد ClO^- عند اللحظة $t = 60 \text{ min}$</p> <p>حسب ميل المماس للمنحنى $[\text{ClO}^-] = f(t)$ عند النقطة الموافقة للحظة $t = 60 \text{ min}$</p> $V_{t(\text{ClO}^-)} = - \tan \beta = - \frac{D[\text{ClO}^-]}{D t} = - \frac{[\text{ClO}^-]_t - [\text{ClO}^-]_0}{t - 0}$ $V_{t(\text{ClO}^-)} = - \frac{0,045 - 0,069}{60 - 0} \Rightarrow V_{m(\text{ClO}^-)} = 0,40 \cdot 10^{-3} \text{ mol / L min}$ <p>4- استنتاج السرعة اللحظية لتشكيل كل من الشوارد ClO_3^- و Cl^- عند اللحظة $t = 60 \text{ min}$</p> $\frac{1}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} = V_{t(\text{ClO}_3^-)} \Rightarrow V_{t(\text{ClO}_3^-)} = \frac{0,40 \cdot 10^{-3}}{3} \Rightarrow V_{t(\text{ClO}_3^-)} = 0,133 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L.min}$ $\frac{1}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} = \frac{1}{2} V_{t(\text{Cl}^-)} \Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = \frac{2}{3} V_{t(\text{ClO}^-)} \Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = \frac{2 \cdot 0,40 \cdot 10^{-3}}{3}$ $\Rightarrow V_{t(\text{Cl}^-)} = 0,266 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L.min}$

5- علما أن ثابت السرعة لهذا التفاعل $k = 0,2 \text{ mol}^{-1} \cdot \text{L} \cdot \text{min}^{-1}$

أ) استنتاج رتبة التفاعل : هي **الرتبة الثانية** و ذلك من خلال وحدة k

- حساب زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$: بالنسبة لتفاعل من الرتبة الثانية

$$t_{1/2} = \frac{1}{k \cdot [\text{ClO}^-]_0} \Rightarrow t_{1/2} = \frac{1}{0,2 \cdot 0,1} \Rightarrow t_{1/2} = 50 \text{ min}$$

ب) كتابة عبارة قانون السرعة و حساب السرعة اللحظية عند $t = 2\text{h}$

$$\Rightarrow \text{عبارة قانون السرعة} : V_t = k \cdot [\text{ClO}^-]^2$$

$$t = 2\text{h} = 2(60) = 120 \text{ min} \quad : V_t = 2\text{h}$$

$$[\text{ClO}^-] = 0,029 \text{ mol / L} \quad (\text{من الجدول})$$

$$V_t = 0,2 \cdot (0,029)^2 \Rightarrow V_t = 0,1682 \cdot 10^{-3} \text{ mol / L . min}$$

ج) حساب الزمن t الذي يبقى عند 10% من التركيز الأبتدائي للشوارد ClO^-

$$[\text{ClO}^-] = \frac{[\text{ClO}^-]_0 \cdot 10}{100} = \frac{0,1 \cdot 10}{100} = 0,01 \text{ mol}$$

من المعادلة الزمنية لتفاعل من الرتبة الثانية :

$$\frac{1}{[\text{ClO}^-]} = \frac{1}{[\text{ClO}^-]_0} + k \cdot t \Rightarrow t = \frac{1}{k} \left(\frac{1}{[\text{ClO}^-]} - \frac{1}{[\text{ClO}^-]_0} \right)$$

$$t = \frac{1}{0,2} \left(\frac{1}{0,01} - \frac{1}{0,1} \right) \Rightarrow t = 450 \text{ min} = 7\text{h } 30\text{ min}$$