



الكيمياء غير العضوية العامة للفرقة الأولى بكلية التربية (تعليم عام) شعبة الكيمياء

الفصل الدراسي الأول 2024/2023 م

القائم بالتدریس د/ إكرام محمد ربیع موسى

المحتوى

الفصل الأول: بنية الذرة

- تطور نموذج الذرة و بعض الحقائق التجريبية التي أدت الى هذا التطور

النظريات القديمة عن الذرة

نموذج دالتون

تجارب التحليل الكهربي لفاراداي

تجارب التفريغ الكهربي خلال الغازات واكتشاف أشعة المهبط

نمذج طومسون

تجربة طومسون لحساب النسبة بين شحنة الإلكترون وكتلته

تجربة ميليكان لحساب شحنة الإلكترون

تجربة رذرفورد ونموذجه الذرى

نظرية الكم والطيف الذرى

نموذج بور

- الجهود التي أدت الى تطور نظرية بور الذرية والوصول للنظرية الحديثة

الطبيعة الموجية للإلكترون

مبدأ عدم التأكد لهايزنبرج

المعادلة الموجية للإلكترون

أعداد الكم و الشكل الفراغى للدويرات

التوزيع الإحتمالي للإلكترونات في الذرة

- النظرية الذرية الحديثة والجدول الدورى الحديث

الفصل الثاني: الروابط الكيميائية

الروابط الكيميائية

الرابطة الأيونية

الرابطة التساهمية

الرابطة التناسقية

استثناءات لقاعدة الغلاف ذو الثماني الكترونات في الترابط الذري

الفصل الثالث: الاتزان الكيميائي وقانون فعل الكتلة

قاعدة لوشاتلييه قانون فعل الكتلة الاتزان الأيونى والمحاليل الالكتروليتية ثابت التأين لحمض ضعيف الحاصل الأيونى للماء الاماهة تعادل الأحماض والقواعد

الغطل الأول بنبة الذرة

لقد حاول العديد من علماء الفيزياء والكيمياء ربط الحقائق ليخرجوا بتصور صحيح لحقيقة الذرة ، وقد أخذت هذه الحقائق تتوالى في القرن التاسع عشر والقرن العشرين وكانت النتيجة هى الوصول للنظرية الذرية الحديثة التى تمثل الوصف الأدق للذرة والتى استطاعت تفسير كل الظواهر التى لها علاقة بتركيب الذرة، وكان كل ذلك ثمرة لجهود العديد من العلماء فى فترات زمنية مختلفة. فى هذا الفصل سوف نتناول كيفية تطور النموذج الذرى من النماذج البدائية وصولا للنموذج الذرى الحديث وسوف نعرض بعض الحقائق التجريبية التى أدت الى هذا التطور كما أننا سوف نتناول النظرية الذرية الحديثة ببعض من التفصيل.

1-1 تطور نموذج الذرة و بعض الحقائق التجريبية التي أدت الى هذا التطور

1-1-1 النظريات القديمة عن الذرة

منذ القدم حاول الانسان التعرف على ماهية المادة ، وكان الفلاسفة هم أصحاب السبق في البحث والتفكير عن ماهيتها، وكانت كل محاولاتهم بالطبع مجرد تفكير عقلي بعيداً عن أي تجارب عملية. خلال هذه الفترة من العصور الإنسانية المبكرة ظهرت العديد من الأفكار والتصورات الغريبة التي كانت منبئقة من نظريتين مشهورتين في تلك الفترة، النظرية الأولى تنص على أن التقسيم المتتالي للمادة سيتصل ويستمر ولن ينتهي، بمعنى أننا لن نصل في النهاية إلى أجزاء دقيقة غير قابلة للانقسام، بينما النظرية الثانية تنص على أن التجزئة المتتالية للمادة ستؤدى في النهاية الى الحصول على دقائق غير قابلة للانقسام تسمى الذرات. في القرن الرابع قبل الميلاد قدم أرسطو مفهوما مختلفا للذرة وزعم أن كل المواد مهما اختلفت طبيعتها تتألف من أربع مكونات هي الماء والهواء والتراب والنار وتختلف نسب هذه المكونات من مادة الى أخرى وظل هذا الاعتقاد هو السائد لمدة

<u>1-1-2</u> نمذج دالتون (1803)

أقترح جون دالتون نظريته الذرية للمادة وقال فيها أن الذرة كرة صماء مصمتة متناهية في الصغر ذات كثافة عالية تشبه كرة البلياردو، وتتلخلص فروض نموذج دالتون للذرة في الآتى:

- ◄ تتكون المادة من العديد من الجسيمات الغير قابلة للتجزئة تسمى الذرات.
- ◄ تتميز كل ذرات العنصر الواحد بنفس الخواص (الحجم ، الشكل ، الكتلة) و تختلف هذه الخواص بإختلاف العناصر.

◄ يحدث التفاعل الكيميائي عند تبديل وضعية الذرات وتحويلها من منظومة لأخرى.



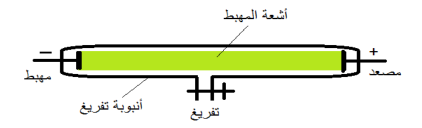
أثبتت نظرية دالتون نجاحها من خلال تفسيرها لبعض الحقائق القائمة في ذلك الزمان مثل قانون بقاء الكتلة (الذرات لا تفنى ولا تأتى من العدم) كما أنها استطاعت أيضا التنبؤ ببعض القوانين الغير مكتشفة حينها.

1-1-3 تجارب التحليل الكهربي لفاراداي (1833)

من خلال تجارب فارادي في التحليل الكهربي تم الإشارة إلى وجود علاقة بين الماده والكهرباء واحتواء ذرات العناصر على جسيمات ذات شحنة كهربية. قام فاراداي بعملية التحليل الكهربي لمركب كبريتات النحاس (CuSO₄) حيث وضع محلول كبريتات النحاس في كأس زجاجي ثم غمس به قطبين أحدهما موجب (مصعد) والآخر سالب (مهبط) فلاحظ ترسب ذرات النحاس عند المهبط و اختفاء اللون الأزرق للمحول فاستنتج فاراداي أن الذرة تحتوي على شحنات كهربائية أدت الى ترسب النحاس عند المهبط وبذلك خالف نظرية دالتون بأن الذرة كرة مصمتة حيث برهن أنها تحتوي شحنات كهربية كما قدم بذلك دليل على أن الشحنة الكهربية ليست فيضا مستمرا بل تتكون من جسيمات محددة .

1-1-4 تجارب التفريغ الكهربي خلال الغازات واكتشاف أشعة المهبط (الإلكترونات)

كان العالم بلوكر (1858) من أوائل من أشار إلى وجود أشعة المهبط عن طريق دراسة التفريغ الكهربي خلال الغازات (انظر شكل 1-1)، حيث لاحظ أنه إذا تم تفريغ أنبوبة زجاجية من الغاز بحيث يصبح ضغط الغاز فيها أقل من 0.01 مم زئبق فإن الغاز يصبح موصلا للكهرباء إذا تعرض لفرق جهد مناسب. وإذا زيد فرق الجهد ليصبح 10000 فولت فإن وهجا لونه أصفر مخضر ينطلق متجها من الكاثود (المهبط) إلى الأنود (المصعد) ويسبب وميضا لجدار أنبوبة التفريغ الزجاجية. هذا الوهج هو ما سمى بأشعة المهبط.



شكل (1-1) أنبوبة التفريغ

بداية من عام 1858 وحتى 1897 قام عدد من العلماء بدراسة أشعة المهبط وتلخصت نتائج دراساتهم في أن أشعة المهبط لها الخواص التالية:

1- لا تتغير خواص أشعة المهبط بتغير الغاز المستخدم في التجربة أو بتغير المادة المصنوع منها الكاثود مما يثبت أنها تدخل في تركيب جميع المواد

- 2- تتأثر بكل من المجال الكهربي والمجال المغناطيسي بطريقة تدل على أنها سالبة الشحنة
 - 3- تتكون من دقائق مادية صغيرة أطلق عليها اسم الإلكترونات
 - 4- تتحرك أشعة المهبط في اتجاه عمودي على سطح المهبط وفي خطوط مستقيمة
 - 5- تمتلك طاقة حركية
- 6- تحدث وميضا عند اصطدامها بجدار انبوبة التفريغ أو عند اصطدامها بلوح من كبريتيد الخارصين

اكتشاف الجسيمات الموجبة والمتعادلة (البروتون ،البوزيترون والنيوترون)

أدى اكتشاف الالكترون الى محاولات عديدة لإكتشاف الوحدة المناظرة ذات الشحنة الموجبة حيث وجد أنه في حالة أنابيب التفريغ التي تم اكتشاف أشعة الكاثود بها يوجد ايضا أشعة موجبة الشحنة تتحرك في إتجاه مخالف لإتجاه الإلكترونات. أوضحت الدراسات أن هذه الاشعة الموجبة تتكون من دقائق أثقل بكثير من الالكترونات ولها كتلة تساوى تقريبا كتلة ذرة الهيدروجين وقد أطلق عليها رذرفورد اسم البروتونات. في عام 1932 اكتشف العالم اندرسن أن الذرة تحتوي أيضا على الكترونات موجبة الشحنة تعرف باسم البوزيترونات حيث أوضحت الدراسات أن البوزيترون له كتلة وشحنة الإلكترون إلا أن شحنته موجبة.

اقترح راذرفورد في عام 1920 أن الذرة تحتوي على جسيمات ليس لها شحنة كهربية ولكنها ذات كتلة تساوي تقريبا كتلة البروتون وسميت هذه الجسيمات بالنيوترونات. في عام 1932 استطاع العالم شادويك اكتشاف الوجود الفعلي للنيترون في الذرة وذلك بواسطة تسليط اشعة ألفا على صفائح رقيقة من عنصر البريليوم او البورون حيث تنطلق النيوترونات. وقد أوضحت التجارب أن النيوترون يكون غير مشحون كهربائيا وكتلته تكون أثقل قليلا من كتلة البروتون.

1-1-5 نموذج طومسون (1897)

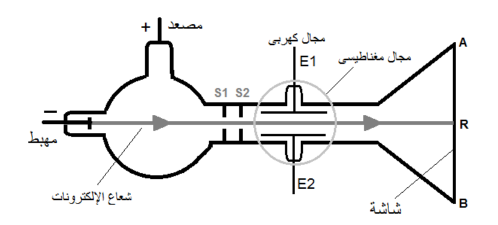
طبقاً لنموذج طومسون فإن الذرة عبارة عن جسم كروي من الكهرباء الموجبة التي تتخللها الإلكترونات السالبة كما تتخلل البذور ثمرة البرتقال بشكل يعطى نظام الكتروستاتيكى تتعادل فيه الشحنات الوجبة والسالبة مما يجعل الذرة متعادلة كهربيا



ذرة طومسون

1-1-6 تجربة طومسون لحساب النسبة بين شحنة الإلكترون وكتلته (e/m)

في سنة 1897 قام العالم طومسون (Thomson) بعمل تجربة لحساب النسبة بين شحنة الإلكترون وكتلته (e/m) عن طريق تعريض شعاع دقيق من أشعة المهبط داخل أنبوبة تفريغ لتأثير مجالين متعامدين أحدهما كهربي والآخر مغناطيسي كما هو موضح بالشكل 2-1



شكل 1-2

يتكون الجهاز المستخدم من انبوبة تفريغ زجاجية تحتوى على كاثود وآنود، حيث تخرج الإلكترونات المنطلقة من الكاثود عن طريق فتحة في الأنود ثم يتم تركيزها في صورة شعاع مفرد عن طريق الحاجزين المنطلقة من الكاثود عن طريق فتحة في الأنود ثم يتم تركيزها في صورة شعاع مفرد عن طريق الحاجزين (S₁) و(S₂). يسير الشعاع في خط مستقيم حتى يصطدم بالشاشة (AB) محدثا وميضا عند النقطة (R) حيث أن هذه الشاشة مصنوعة من مادة فلوريسينية (مثل كبريتيد الزنك أو بلاتينوسيانيد الباريوم) تحدث وميضا عند اصطدام الإلكترونات بها. في مسار الشعاع الالكتروني يوجد في الجهاز المستخدم إمكانية تطبيق مجال كهربي

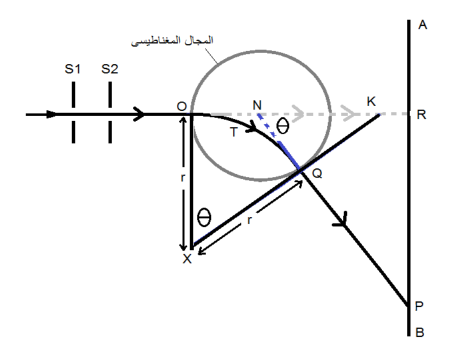
ومجال مغناطيسي متعامدان على بعضهما وموازيان لإتجاه الشعاع الالكتروني. لتوضيح كيف تمكن طومسون من حساب (e/m) للإلكترون سوف نفترض ثلاث حالات مختلفة لعمل الجهاز:

الحالة الأولى: عدم تطبيق أي من المجالين الكهربي أو المغناطيسي

في هذه الحالة لن يحدث أي انحراف في مسار الشعاع الإلكتروني وسوف يصطدم بالشاشة عند النقطة (R)

الحالة الثانية: تطبيق المجال المغناطيسي فقط انظر الشكل 1-3

في هذه الحالة فإن الشعاع الإلكتروني سوف يظل متحركا في خط مستقيم حتى دخوله دائرة تأثير المجال المغناطيسي (عند النقطة O) حيث تتحول حركة الشعاع إلى حركة دائرية حتى يخرج من دائرة تأثير المجال المغناطيسي (عند النقطة Q).



شكل 1-3

أثناء الحركة الدائرية للالكترونات داخل المجال المغناطيسي يكون كل إلكترون واقعا تحت تأثير قوتين متساويتين في القوة ومتضادتين في الاتجاه هما قوة الطرد المركزي (mu²/r) وهى تدفع للخارج وقوة المجال المغناطيسي (Heu) وهى تجذب للداخل.

قوة الطرد المركزي = قوة المجال المغناطيسي

Heu =
$$mu^2/r$$
 or $e/m = u/Hr$ (1)

[(e)] هي شحنة الإلكترون ---- (m) هي كتلة الإلكترون ---- (u) هي سرعة الإلكترون ---- (H) هي سرعة الإلكترون ---- (e) هي قوة المجال المغناطيسي ----(r) هي نصف قطر المسار الدائري للإلكترون]

من المعادلة (1) نجد أنه لحساب قيمة (e/m) فانه يجب أولا معرفة قيمة كل من (r) و (u) أما (H) فهي معلومة من الجهاز.

من الشكل (1-3) فى المثلثين (KQN) و (KOX) نجد ان الزاوية (OKX) مشتركة وكل من الزاويتين (KXO) و (KQN) عبارة عن زاوية قائمة، لذا فإن قياس الزاوية (KNQ) يساوى قياس الزاوية (ΚΧΟ) ولذلك نرمز للزاويتين بالرمز Θ.

$$tan\Theta = OK/OX = RP/NR$$
 i.e. $OK/OX = RP/NR$

وحيث أن طول الضلع (OX) يساوى (r) وكذلك طول الضلع (OK) يساوى تقريبا طول القوس (OTQ) فإن:

$$OTQ/r = RP/NR$$
 or $r = OTQ \times (NR/RP)$ (2)

طول الضلع (RP) يمكن قياسه عمليا من الشاشة، أما طول الضلع (NR) والقوس (OTQ) فهي ثوابت في الجهاز تكون معروفة مسبقا وبذلك يتم معرفة قيمة (r) من المعادلة(2)

الحالة الثالثة: تطبيق كل من المجالين الكهربي و المغناطيسي بحيث يكونان متساويين في القوة

في هذه الحالة لن يحدث انحراف في مسار الشعاع الالكتروني وسوف يعود ليصطدم بالشاشة عند النقطة (R) وتكون قوة المجال المغناطيسي (Heu) والتي تدفع الإلكترون لأسفل مساوية لقوة المجال الكهربي (Ve/d) التي تدفعه لأعلى.

$$Heu = Ve/d$$
 i.e $Hu = V/d$

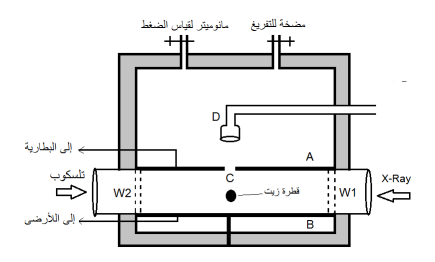
Or
$$u = V/dH$$
 (3)

حيث (V) هي فرق الجهد بين قطبي المجال الكهربي (E1 و E2) و (d) هي المسافة الفاصلة بينهما وبالتالي فانه يمكن معرفة قيمة (u) بسهولة من المعادلة (3)

بالتعويض عن قيم (r) و (u) في المعادلة (1) تمكن طومسون من حساب (e/m) للإلكترون ووجد أنها تساوى تقريبا (1.76 x 10⁸) كولوم لكل جرام

1-1-7 تجربة ميليكان لحساب شحنة الإلكترون (تجربة قطرة الزيت)

فى عام 1909 قام العالم ميليكان (R.A. Millikan) بإجراء تجربته المشهورة لحساب شحنة الإلكترون. يوضح الشكل 1-4 التصميم المستخدم فى التجربة وهو عبارة عن إناء مغلق موضوع عند درجة حرارة ثابتة كما يمكن التحكم فى الضغط داخله. (D) عبارة عن رشاش يمكن الحصول بواسطته على قطرة من الزيت، (A) و (B) عبارة عن لوحين معدنيين أحدهما موصل ببطارية ذات فرق جهد عال والآخر أرضى كما يحتوى اللوح (A) على فتحة (C) تدخل منها قطرة الزيت ويمكن غلق هذه الفتحة عند دخول قطرة زيت فى الفراغ بين (A) و (B) لمنع دخول المزيد من قطرات الزيت. النافذة (W1) يمكن منها إدخال أشعة اكس لإحداث تأين للهواء الموجود بين اللوحين (A) و (B) و النافذة (W2) عبارة عن تلسكوب لمراقبة حركة القطرة.



شكل 1-4

عند سقوط قطرة الزيت في الفضاء المتأين بين اللوحين (A) و (B) فإنها سوف تتحمل بالشحنة الكهربية

◄ فى حالة عدم تطبيق المجال الكهربى فان سرعة قطرة الزيت الأسفل (U_d) تتناسب مع القوة (mg) التى تؤثر الأسفل حيث (m) هى كتلة قطرة الزيت و (g) هى عجلة الجاذبية الأرضية

$$U_d \alpha mg$$
 (4)

◄ فى حالة تطبيق المجال الكهربى فان هناك قوتين تؤثران على قطرة الزيت ,الأولى لأسفل وهى (mg)
 والثانية لأعلى وهى (neE) حيث (e) هى شحنة الإلكترون و (E) هى شدة المجال الكهربى و (n) هى عدد الالكترونات الملتصقة بقطرة الزيت .

وإذا افترضنا أن شدة المجال الكهربى كبيرة بحيث تتحرك القطرة لأعلى (mg < neE) فإن سرعة حركة قطرة الزيت لأعلى (Uu) تتناسب مع الفرق بين القوتين.

$$U_u \alpha (neE - mg)$$
 (5)

من (4) و(5)

$$U_d / U_u = mg/(neE - mg)$$
 (6)

So, from equation 6 ne =
$$(mg/E) \times (1 + (u_u / u_d))$$
 (7)

(g)و (E) معلومة أما (u_u) و (u_u) فيتم حسابها عمليا باستخدام التلسكوب وبالتالى لمعرفة قيمة (ne) من المعادلة (7) فإننا نحتاج لمعرفة وزن قطرة الزيت (m)

طبقا لقانون ستوكس فان سرعة سقوط قطرة كروية (U_d) ذات نصف قطر (r) وكثافة (d) تحت تأثير الجاذبية الأرضية (g) خلال غاز كثافته (S) تعطى بالمعادلة:

$$U_{d} = 2gr^{2}d/9S \tag{8}$$

فى حالة تجربة قطرة الزيت فان سرعة سقوط قطرة الزيت تعرف بالتلسكوب كما قلنا سابقا ولذلك فانه بمعرفة كثافة الزيت و لزوجة الهواء يمكننا حساب نصف قطر قطرة الزيت من المعادلة (8).

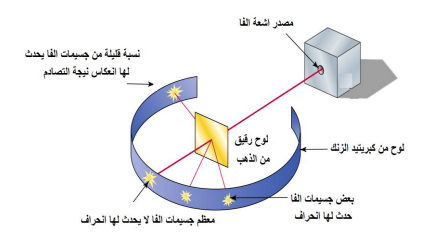
ويكون حساب وزن قطرة الزيت طبقا للمعادلة التالية:

$$m = (4/3) \pi r^3 d$$
 (10)

بالتعويض من المعادلة (10) فى المعادلة (7) فان مليكان تمكن من حساب (ne) للإلكترون، وبإعادة التجربة عدة مرات والحصول على قيم مختلفة ل (ne) بسبب اختلاف قيمة (n) فى كل مرة فأن مليكان تمكن من حساب قيمة (e) للإلكترون حيث وجد أن قيم (ne) التى حصل عليها عبارة عن مضاعفات لقيمة ثابتة هى قيمة (e) وقد وجد أنها تساوى (1.602 x 10⁻¹⁹) كولوم

بعد معرفة كل من (e/m) و (e) للإلكترون فإنه أصبح من السهل حساب كتلة الإلكترون حيث أنها تساوى تقريبا (10 x 9.1) جرام

1-1-8 تجربة رذرفورد ونموذجه الذري



شكل 1-5

قام العالم رذرفورد بإجراء بعض من أبرز التجارب للوصول إلى حقائق عن تركيب الذرة، وقد اعتمد في تجاربه على استخدام جسيمات ألفا المنطلقة من مادة مشعة والتي يمكن اعتبارها ذرات هيليوم فقدت إليكترونين ولذا فان جسيمات ألفا تحمل شحنتين موجبتين

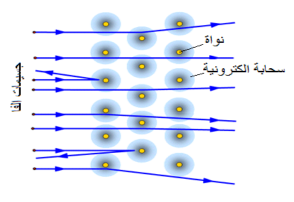
خطوات التجربة (انظر الشكل 1-5)

- سمح رذرفورد لجسيمات ألفا أن تصطدم باللوح المعدني المبطن بمادة كبريتيد الخارصين في عدم وجود شريحة الذهب
 - قام رذرفورد بتحديد عدد ومكان جسيمات ألفا عن طريق الومضات التي تظهر على جدار اللوح المعدني
 - وضع رذرفورد صفيحة من الذهب بحيث تعترض أشعة ألفا

المشاهدة

- ظهر أثر معظم جسيمات ألفا في نفس المكان الأول الذي ظهرت فيه قبل وضع صفيحة الذهب مما يدل على أن معظم جسيمات ألفا مرت من شريحة الذهب دون أن تتأثر طاقتها الحركية
- نسبة قليلة من جسيمات ألفا لم تنفد وارتدت في عكس مسارها وظهرت ومضات على الجانب الآخر من اللوح
 - ظهرت بعض الومضات على جانبي الموقع الأول.

وقد استنتج رذرفورد الآتي (لاحظ الشكل 1-6):



شكل 1-6

أولا: عدم انحراف أغلب الجسيمات دليل على وجود فراغ كبير في الذرة.

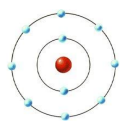
ثانيا: انحراف بعض جسيمات ألفا إنحرافا بسيطا يدل على احتواء الذرة على بعض الجسيمات الثقيلة والمشحونة بشحنات موجبة وأن جسيمات ألفا تكون قد اقتربت منها مما تسبب في تنافر بسيط معها وبالتالي كان سببا في ذلك الانحراف

ثالثا: الإنحراف الكبير الذي عانته القلة البسيطة من جسيمات ألفا سببه تمركز الجسيمات الموجبة الشحنة بالذرة في وسطها مما سبب الإنحراف الكلى لجسيمات ألفا المصطدمة بمركز النواة

نموذج رذرفورد

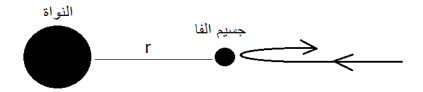
فى ضوء نتائج دراسته لتشتت أشعة ألفا تمكن رذرفورد من وضع نموذج ذرى أكثر تطورا وعمقا من سابقيه، حيث اقترح التالى:

- الذرة فراغ هائل تتوسطه نواة مركزية تدور حولها وبعيدا عنها بمسافات كبيرة الكترونات سالبة الشحنة
 - تتركز كتلة الذرة في النواة التي تحتوي على الشحنات الموجبة
- الذرة متعادلة كهربيا لأن عدد الشحنات الموجبة في النواة يساوي عدد الشحنات السالبة التي تدور حولها
 - أثناء دوران الإلكترون حول النواة تنشأ قوة طرد مركزية تعادل قوة جذب النواة للإلكترون



ذرة رذرفورد

وقد تمكن رذرفورد، بناءا على نتائج تجاربه على رقائق الذهب وأشعة ألفا، من تقدير حجم نواة الذرة كما يلى (انظر الشكل 1-7):



شكل 1-7

نفرض أن كتلة جسيم ألفا هى (m) وشحنته الموجبة ضعف قيمة شحنة الإلكترون أى (2e) وسرعته (V) وفرض أن شحنة نواة الذهب (ze) حيث (z) هى العدد الذرى للذهب وهو يساوى 79 و (r) هى المسافة التى ونفرض أن شحنة نواة الذهب (ze) حيث (ze) هى العدد الذرى للذهب وهو يساوى 79 و (r) هى المسافة التى يحدث عندها تنافر يؤدى الى إنعكاس مسار جسيم ألفا بزاوية 180 درجة حيث تصبح عندها طاقة الحركة لجسيم ألفا $(2ze^2/r^2)$ مساوية لقوة التنافر بين جسيم ألفا والنواة $(2ze^2/r^2)$

$$1/2 \text{ mV}^2 = 2ze^2/r^2$$
 i.e $r^2 = 4ze^2/\text{ mv}^2$

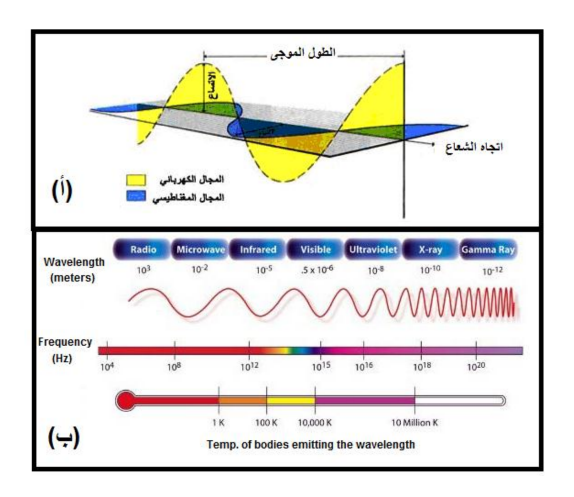
وقد وجد ان (r) تساوى (10^{-10}) سم، وبالتالي فان نصف قطر النواة يجب ان يكون أقل من ذلك ويتراوح بين 10^{-12} سم

الاعتراض على نموذج راذرفورد

حسب نموذج رذرفورد فإن الذرة ليست متزنة ميكانيكيا حيث أنه نتيجة لدوران الالكترون حول النواة فإنه حسب نظرية ماكسويل يشع أمواجا كهرومغناطيسية ويفقد طاقته بشكل تدريجى وبالتالي يدور في مسار حلزونى حتى يسقط فى النواة وينتهى النظام الذرى وهذا لايحدث.

1-1-9 نظرية الكم والطيف الذري

يتكون الاشعاع الكهرومغناطيسي من مجال كهربي وآخر مغناطيسي يتذبذبان عموديا على اتجاه انتشارالاشعاع (انظر شكل 1-8 أ) والذى يوضح طبيعة الإشعاع الكهرومغناطيسي. تتميز الاشعة الكهرومغناطيسية بطول موجي λ (المسافه بين قمتين او قاعين للموجه) وتردد ν (عدد الذبذبات في الثانيه الواحدة) ويكون لكل إشعاع الطول الموجى والتردد الذى يميزه (انظر شكل 1-8 ب). يتم تحليل الطيف الكهرومغناطيسي بإستخدام المنشور أو محزوزة الحيود والذي يعمل على تحليله على أساس ان لكل طول موجى زاوية انحراف معينة.

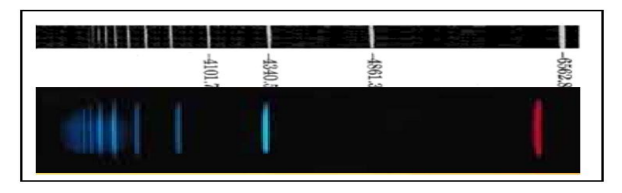


شكل 1-8

وقد تمكن ماكس بلانك من إثبات أن الشعاع الكهرومغناطيسى ليس فيضا أو تيارا مستمرا وإنما يكون فى صورة كميات يعرف كل منها بأسم كوانتا أو كم الطاقة و طاقة كل كم (E) تساوى hv حيث h هى ثابت بلانك وv هى التردد (i.e E = hv). ثم قام أينشتين بعد ذلك بإضافة هامة جدا حيث اقترح أن الشعاع الكهرومغناطيسى يتكون من دقائق متناهية فى الصغر أطلق عليها الفوتونات وأشار الى أن طاقة كل فوتون (E) هى سرعة الإشعاع, وبذلك يكون للإشعاع الكهرومغناطيسى طبيعة مزدوجة موجية وجسيمية.

الطيف الذرى

وجد أنه عند تسخين جزيئات الغاز أو ذرات العناصر فانه ينتج اشعاع كهرومغناطيسى عند تحليله نحصل على عدد من خطوط الطيف المتوازية في مناطق مختلفة (أطوال موجية مختلفة) ويعرف هذا الطيف بالطيف الذرى الخطى وهو يختلف من عنصر لعنصر آخر ولقد لوحظ كذلك أن الذرات عديدة الالكترونات لها أطياف أكثر تعقيدا.



الطيف الخطى لذرة الهيدروجين (سلسلة بالمر)

من الدراسات التجريبية وجد أن هناك علاقة بين الطيف الذري للذرات المثارة وتركيبها الداخلي ولذلك فقد تركزت الدراسات النظرية على الذرات البسيطة وأهمها ذرة الهيدروجين من أجل فهم هذه العلاقة . اجريت محاولات عديدة لشرح خطوط طيف ذرة الهيدرجين وإيجاد العلاقة بين تردد هذه الخطوط ومن أهم هذه المحاولات محاولة العالم ريدبدج حيث استطاع عمل معادلة عامة يمكن تطبيقها على ترددات خطوط الطيف المشاهد لذرة الهيدروجين.

$$\dot{\mathbf{v}} = \frac{1}{\lambda} = R_H \left[\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2} \right]$$

(حیث R تعرف بثابت رایدبدج ویساوی 109678 سم $^{-1}$)

بوضع قيم صحيحة مناسبة لكل من n₂ ، n₁ كما هو موضح بالجدول التالي يمكن حساب الترددات التي توافق ترددات خطوط الطيف المختلفة الخاصة بذرة الهيدروجين بالتعويض بارقام من 1 الى 5 نحصل على خطوط في سلاسل تعرف باسماء مكتشفيها.

The hydrogen series

Names	Wavelength Ranges	Formulas	
Lyman	Ultraviolet	$\kappa = R_{\rm H} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right)$	$n = 2, 3, 4, \dots$
Balmer	Near ultraviolet and visible	$\kappa = R_{\rm H} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right)$	$n=3,4,5,\ldots$
Paschen	Infrared	$\kappa = R_{\rm H} \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{n^2} \right)$	$n = 4, 5, 6, \dots$
Brackett	Infrared	$\kappa = R_{\rm H} \left(\frac{1}{4^2} - \frac{1}{n^2} \right)$	$n = 5, 6, 7, \dots$
Pfund	Infrared	$\kappa = R_{\rm H} \left(\frac{1}{5^2} - \frac{1}{n^2} \right)$	$n = 6, 7, \dots$

<u>1-1-1 نموذج بور</u>

وجد بور أن هناك تعارض بين رؤية رذرفورد للذرة وبين النظرية الكهرومغناطيسية لماكسويل والتى تقول بأن الجسم المشحون يفقد جزء من طاقته تدريجيا أثناء حركته، وهذا يعنى أن الالكترونات سوف تقترب من النواة حتى تسقط فيها وتختفى المادة وهذا غير منطقى بالمرة. قام بور بوضع تصوره للذرة بعد أن قام بالتوفيق بين فروض رذرفورد و النظرية الكهرومغناطيسية حيث استخدم فروض رذرفورد وأضاف عليها الآتى:

- و يدور الإلكترون حول النواة في عدد محدد من مستويات الطاقة الثابتة والمحددة دون أن يفقد أو يكتسب طاقة
 في الحالة العادية للذرة
- لكل إلكترون أثناء دورانه حول النواة طاقة معينة تتوقف على بعد مستوى الطاقة الذي يدور فيه عن النواة حيث تتزايد طاقة المستوى بزيادة نصف قطره
- أكبر عدد لمستويات الطاقة في الحالة العادية للذرة سبعة مستويات يعبر عن طاقة كل مستوى بعدد صحيح يسمى عدد الكم الرئيسي .
- في الحالة المستقرة للذرة يدور الإلكترون في مستوى الطاقة المناسب لطاقته وعند إثارة الذرة (إكساب الذرة طاقة طاقة سواء بالتسخين أو بالتفريغ الكهربي) يقفز الإلكترون مؤقتا من مستوى طاقته Ea إلى مستوى طاقة أعلى Eb (يتوقف على مقدار الكم المكتسب من الطاقة) ، بعد وقت قصير جدا يفقد الإلكترون نفس الكم الذي اكتسبه من الطاقة وتتحول الذرة تلقائيا من حالة الإثارة إلى الحالة الأرضية المستقرة (يعود الالكترون من المستوى الاعلى Eb الى مستواه الاصلى Eb) و ينبعث هذا الكم من الطاقة في صورة إشعاع من الضوء

بطول موجي وتردد محدد مما ينتج طيفا خطيا مميزا . ويكون طاقة الفوتون المنبعث على شكل طيف كهرومغناطيسى تساوي فرق الطاقة بين المستويين.

hv = Eb - Ea

وبذلك يكون بور قد استطاع تفسير منشأ الطيف الخطى للعناصر

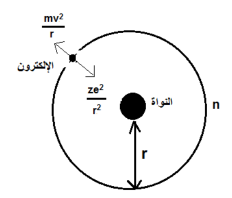
- لا ينتقل الإلكترون من مستوى إلى آخر إلا إذا كانت كمية الطاقة المكتسبة أو المفقودة مساوية لفرق الطاقة بين المستويين
 - أثناء دوران الإلكترون حول النواة يكون العزم الزاوي له (mVr) مضاعفات القيمة (h/2π)

$$mVr = nh/2\pi \tag{11}$$

حيث (h) هى ثابت بلانك (m) هى كتلة الإلكترون (V) سرعة الإلكترون (r) هى نصف قطر المدار و (n) رقم صحيح يمثل رقم الكم الأساسى أو رقم المدار

وقد تمكن بوهر من حساب أنصاف أقطار المدارات الالكترونية وكذلك الطاقة الكلية للإلكترون بالإضافة لفروق الطاقة بين المدارات كالتالى:

حساب أنصاف أقطار المدارات الإلكترونية



نفرض ان كتلة الالكترون (m) وشحنته (e) يتحرك في مدار كروى نصف قطره (r) بسرعة (v) حول نواة شحنتها (ze)

اثناء دوران الالكترون حول النواة تتعادل قوتان هما قوة الطرد المركزى (mv^2/r) وقوة التجاذب (ze^2/r^2)

$$ze^{2}/r^{2} = mv^{2}/r$$
 and $mV^{2} = ze^{2}/r$ (12)
 $r = ze^{2}/mV^{2}$ (13)

طبقا لفروض بوهر السابقة في معادلة (11) فأن:

$$mVr = nh/2\pi$$
 (14)

بالتعويض عن (r) بقيمتها من المعادلة (13) تصبح المعادلة (14) كالتالى:

$$mVze^2/mV^2 = nh/2\pi$$
 or $ze^2/V = nh/2\pi$

$$V = 2\pi z e^2/nh$$
 and $V^2 = 4\pi^2 z^2 e^4/n^2h^2$ (15)

بالتعويض عن (V²) بقيمتها من المعادلة (15) في المعادلة (13) نجد أن:

$$r = n^2 h^2 / 2m\pi^2 ze^2$$
 (16)

ويتضح من هذه العلاقة انه كلما زادت قيمة (n) يزداد نصف قطر المدار

حساب الطاقة الكلية للإلكترون

الطاقة الكلية للإلكترون (E) تساوى مجموع طاقتى الوضع (ze²/r) والحركة (mV²/2) وتأخذ طاقة الوضع الإشارة السالبة لأنها تمثل الشغل المبذول على الإلكترون لجلبه من اللانهاية (حيث طاقة الوضع تساوى صفر) الى مسافة (r) من النواة

$$E = (mV^{2}/2) + (-ze^{2}/r)$$
 (17)

من المعادلة (12)

$$mV^2 = ze^2/r$$

لذلك بالتعويض في المعادلة (17) من المعادلة (12) تكون الطاقة الكلية للإلكترون كالتالي:

$$E = (mV^2/2) + (-mV^2) = - mV^2/2$$

بالتعويض عن (V^2) بقيمتها من المعادلة

$$E = -2m\pi^2z^2e^4/n^2h^2$$

من هذه المعادلة نجد أن طاقة الإلكترون تزداد كلما ابتعدنا عن النواة أي كلما زادت قيمة (n)

حساب الفروق في الطاقة بين المدارات

عندما ينتقل الإلكترون من غلاف ذو رقم كمى (n1) إلى آخر ذو رقم كمى (n2) فإن الفرق فى الطاقة بين المستويين (ΔE) تكون كالتالى:

$$\Delta E = E2 - E1 = (-2m\pi^2z^2e^4/n_2^2h^2) - (-2m\pi^2z^2e^4/n_1^2h^2)$$

$$\Delta E = (2\pi^2 mz^2 e^4/h^2) \times [(1/n_1^2) - (1/n_2^2)]$$

$$\Delta E = hv = (2\pi^2 mz^2 e^4/h^2) x [(1/n_1^2) - (1/n_2^2)]$$

So,
$$hv = hc / \lambda = (2\pi^2 mz^2 e^4/h^2) x [(1/n_1^2) - (1/n_2^2)]$$

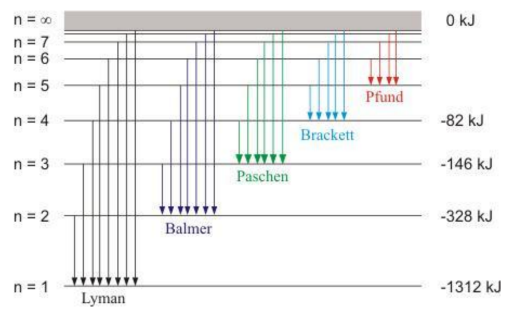
And
$$1/\lambda = (2\pi^2 mz^2 e^4/h^3 c) \times [(1/n_1^2) - (1/n_2^2)]$$

هذه المعادلة تشبه معادلة رايدبرج

$$1/\lambda = R \times [(1/n_1^2) - (1/n_2^2)]$$

وعند حساب قيمة الكسر ($2\pi^2 mz^2 e^4/h^3c$) وجد أنها تساوى 109678 سم أوهى نفس قيمة ثابت رايدبرج (R) مما اعتبر نصرا كبيرا لبور.

وبذلك يكون بور قد استطاع تفسير طيف ذرة الهيدروجين بإستخدام هذه المعادلة، فمثلا تنشأ سلسلة ليمان عندما يقفز الإلكترون من مستويات الطاقة 2 أو 3 أو 5 أو 6 أو 7 الى المستوى رقم 1 انظر الشكل 1-9



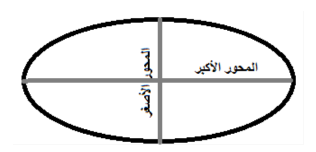
عيوب نموذج بور

- 1- تشير النظرية الى معرفة موضع الغلاف الالكتروني وسرعه الإلكترون فيه بدقه وهذا غير ممكن و لايتفق مع مبدأ عدم التأكد لهايزنبرج.
- 2- لم يهتم بور فى دراساته بالطبيعة الموجية للإلكترون واعتبره جسيم مادى فقط وقد ثبت أن الإلكترونات تشبه الضوء فى أن لها طبيعه مزدوجة (موجية وجسيمية).
- 3 استعمل بور مستويات مسطحة (أي في مستوى واحد) وهذا يعني أن ذرة الهيدروجين مسطحة وهذا
 عكس الحقيقة، فالذرة لها إتجاهات ثلاثه في الفراغ.
- 4 لم تنجح نظرية بور في تفسير الأطياف الأكثر تعقيدا من طيف ذرة الهيدروجين أى أطياف الذرات التي بها أكثر من الكترون.

تعدیل نظریة بور (تعدیل سمرفیلد)

تبعا لنظرية بور فإن الإلكترون عندما يسقط من طاقة أعلى إلى مستوى طاقة أدني فإنه يشع خطا طيفيا واحدا ولكن باستخدام أجهزة طيفية ذات قدرة تحليلية كبيرة تبين أن كل خط طيفى يتكون على الأقل من خطين طيفيين لايفصل بينهما الا مسافة ضئيلة جدا، كذلك إذا وضعت الذرة المثارة في مجال مغناطيسي قوي فإن كل خط من الخطوط الطيفية السابقة وجد انه يتكون من عدد آخر من الخطوط الدقيقة وقد تقدم سمرفيلد وغيره من العلماء بتفسيرات لهذه الظاهرة.

تقدم سمرفيلد بإجراء تعديل في نظرية بور مبنيا على أن كل مستوى من مستويات الطاقة التي أنتجها نموذج بور تشتمل على عدد من تحت المستويات، حيث أن الإلكترون يمكنه أن يدور في مدار دائري كما يميل إلى التحرك في مدار بيضاوي أكثر من تحركه في المدار الدائري طالما أن الدقيقة المشحونة (الالكترون) تدور حول دقيقة مخالفة لها في الشحنة (النواة) وأوضح سمرفيلد أن لكل مدار بيضاوي محورين عموديين على بعضهما البعض وهما محور كبير والآخر صغير وكل منهما له طوله الخاص به والنسبة بين طول المحورين تختلف باختلاف شكل المدار البيضاوي، ويقترب شكل المدار من الشكل الدائرى كلما اقتربت النسبة بين طول المحورين المحورين الى الواحد الصحيح.



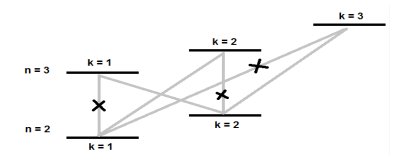
ولتحديد طاقة المدار البيضاوي أدخل عددا كميا جديدا يعرف بعدد الكم الأسموزى (K) وهو عبارة عن عدد صحيح يعبر عن طاقة الإلكترون في المدار البيضاوي ولقد وجد أن النسبه بين n و K هى النسبه بين طول المحور الأكبر وطول المحور الأصغر للمدار البيضاوي الذي يتحرك فيه الالكترون.

وقد أشار سمرفيلد الى أنه لأي قيمة محددة لرقم الكم الأساسي n فان عدد المدارات التي يتحرك فيها الإلكترون يكون واحد فقط منها دائري والباقي يكون بيضاوي كما في الشكل الموضح بحيث يكون عدد المدارات الفرعيه ذات الرقم الاساسي n مساويا لـ n. وقد استخدم سمرفيلد عدد الكم K في التمييز بين شكل المدارات الفرعية المختلفة أي ان K يحدد شكل المدار



n = 4 k = 4, 3, 2, 1

وقد أمكن تفسر ظهور عدد من الخطوط الطيفية أكثر مما هو متوقع طبقا لنظرية بوهر بإستخدام عدد الكم الأسموزى، فمثلا، عند انتقال الإلكترون من الغلاف الثالث حيث (n=3) أي يحتوي على ثلاث مدارات فرعية) إلى الغلاف الثاني حيث (n=2) ، أي يحتوي على مدارين فرعيين) فإنه يحتمل وجود ستة إنتقالات تبعا لقيم K المختلفة ومعنى هذا أنه بإستخدام مطياف ذي قوة تحليلية كبيرة نجد أن الخط الأول من سلسلة بالمر يجب أن يحتوي على ستة خطوط متقاربة بجانب بعضها البعض، ولكن وجد عمليا أن عدد هذه الخطوط يكون أقل من ذلك. للحصول على توافق بين النتائج العملية والإستنتاجات النظرية افترض سمرفيلد أن الإنتقال من مدار فرعي خارجي الي مدار فرعي داخلي يتم إذا كان الفرق بين أعدادها الكمية الأسموزية يساوي +1 ويطلق على هذا التحديد قاعدة الاختيال. الشكل التالي يوضح تطبيق هذه القاعدة:



نتيجة لتطبيق هذه القاعدة على سلسلة بالمر يتضح أن الخط الأول من سلسلة بالمر يتكون من ثلاثة خطوط وليس ستة خطوط وهو ما ثبت بالتجربة.

1-2 الجهود التي أدت الى تطور نظرية بور والوصول للنظرية الذرية الحديثة

1-2-1 الطبيعة الموجية للإلكترون (معادلة دى براولي)

أوضحت الدراسات أن الإلكترون يحيد ويتداخل تماما مثل الضوء أي أنه يسلك سلوك الموجه ، ومن ثم يمكن اعتبار الإلكترون جسيم ذو طبيعة مزدوجة (جسيمية وموجية) وليس جسيم فقط، ولقد تمكن العالم دي براولى من إشتقاق معادلة يمكن منها حساب الطول الموجي لموجة الالكترون كالتالى:

 $\lambda = h/mv$

حيث h ثابت بلانك ، m كتلة الالكترون ، v سرعته

من هذه المعادلة يتضح ايضا أن خاصية الجسيم للإلكترون معبرا عنها بكمية الحركة (mv) ارتبطت بالخاصية الموجية للالكترون معبرا عنها بالطول الموجى λ خلال ثابت بلانك (h). من الجدير بالذكر أن حيود الإلكترونات أصبح له استخدام واسع في مجال دراسة التركيب البلوري والجزيئي وكذلك التصوير.

1-2-2 مبدأ عدم التأكد لهايزنبرج

من التعريف الدقيق لأي جسيم أنه في أي لحظة زمنيه يكون له كمية حركة محددة ومكان محدد في الفراغ ولكن تبعا لقاعدة عدم التأكد لهايزنبرج فإنه من المستحيل أن نعرف في نفس الوقت كمية الحركة والمكان لجسيم متحرك وهذه القاعدة تم التعبير عنها رياضيا كمايلي:

$$(\Delta x) (\Delta m v) \ge h/2\pi$$

حيث (Δx) تمثل مقدار عدم التأكد بالنسبة لمكان الإلكترون أما (Δmv) فتمثل مقدار عدم التأكد بالنسبة لكمية الحركة، أي أنه إذا تم تحديد مكان الإلكترون تحديدا دقيقا فإنه لا يمكن تحديد كمية حركته بدقة والعكس صحيح.

1-2-3 المعادلة الموجية للإلكترون (معادلة شرودنجر)

بعد أن تم اكتشاف الطبيعة الموجية للإلكترون أصبح هناك حاجة ماسة الى نظرية جديدة، تعبر عن حركة الإلكترون كجسيم له طبيعه موجيه بدلا من نظرية بوهر التي تعتبر أن الالكترون عباره عن جسيم فقط وهذه المعادلة الجديدة اشتقت بواسطة العالم شرودنجر وتعرف بمعادلة.

وهذه المعادلة هي:

$$\frac{\text{d}^2\,\psi}{\text{d}X^2} + \frac{\text{d}^2\,\psi}{\text{d}Y^2} + \frac{\text{d}^2\,\psi}{\text{d}Z^2} + \frac{8\,\pi^2\,m}{\text{h}^2} \,\,(\,\text{E-U}\,)\,\,\psi = 0$$

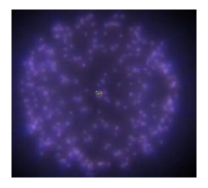
حيث m كتلة الالكترون ، E الطاقة الكلية له (طاقة حركة ، طاقة وضع) ، U هى طاقة الوضع للإلكترون و ψ تعرف بالدالة الموجه أو السحابة الإلكترونية ويعبر عن مربع الدالة الموجبة باحتمال وجود الالكترون في نقطة ما في الفراغ داخل الذرة. ولقد ادى حل هذه المعادلة بالنسبة لذرة الهيدروجين الى قيم للطاقة للمستويات المختلفة لذرة الهيدروجين تتفق تماما مع القيم المشتقة من نظرية بوهر ولكن بمعالجة مختلفة.

من أهم الحقائق التي أمكن التوصل اليها من هذه المعادلة أنه لا نحتاج الى تحديد مكان الالكترون في الفراغ بدقة ولكن نحتاج الي معرفة اين تقع المنطقة التي تمثل أكبر إحتمال لوجود الإلكترون أي نحتاج أن نعرف أين تقع منطقة أكبر كثافة للشحنة السالبة وماهو شكلها ؟ يطلق على المنطقة ذات الثلاث أبعاد التي يكون بها أكبر احتمال لوجود الإلكترون اسم الدوير (orbital)، والدوير هو المكان المناسب الذي يقضي فيه الإلكترون المستمر في حركته أغلب وقته، بمعنى آخر، الدوير هو الوصف الفراغي لحركة الكترون ما موجود في مستوى معين، وكل مستوى طاقة يقابل موجه الكترونيه ذات ثلاث ابعاد تغلف النواة ، وهذه الموجه تحدد بحجم وشكل واتجاه فالرقم الكمي الاساسي يحدد حجمها بمعنى أنه كلما زاد الرقم الكمي الاساسي كلما زاد نصف قطر الموجه والرقم الكمي الثانوي يبين شكل الموجه والرقم الكمي المغناطيسي يصف اتجاهات الموجه الإلكترونية. أي أنه بحل معادلة شرودنجر رياضياً تم التوصل إلى ثلاثة أعداد تصف حركة الالكترونات في الذرة (بالإضافة إلى عدد رابع أضيف لاحقاً) عرفت بالأعداد الكمية.

1-3 النظرية الذرية الحديثة

1-3-1 شكل الذرة طبقا للنظرية الحديثة

بناء على جهود العلماء السابقين فإن الذرة في النظرية الحديثة تتكون من نواة تحتوي على الشحنة الموجبة و تتركز فيها معظم كتلة النواة حيث تكون هذه النواة محاطة بالإلكترونات سالبة الشحنة والتي تتحرك بسرعة كبيرة جدا ولها خواص الموجات. هذه الإلكترونات تشغل مناطق الفراغ حول النواة ولها طاقات معينة واحتمال وجود الالكترونات خارج هذة المناطق ضئيل جدا ويمكن حساب طاقات هذه المناطق وحساب أبعاد المجالات الالكترونية وأشكالها الهندسية بإستخدام ما يعرف بأعداد الكم. كما هو موضح بالشكل فإن مفهوم السحابة الإلكترونية هو الأنسب لتمثيل الذرة.



الذرة وفقا للنظرية الحديثة

1-3-1 أعداد الكم و الشكل الفراغي للدويرات

كما أشرنا سابقا فإنه بحل معادلة شرودنجر رياضياً تم التوصل إلى أعداد الكم التى تصف حركة الإلكترونات في الذرة والتى يمكن بواسطتها تعيين احتمالات العثور على الإلكترون في مكان معين وفي فترة زمنية معينه ومحددة اثناء دورانه في مسار حول الذرة وكذلك المواقع النسبية المحتملة للالكترون بالنسبة لبعضها البعض. هذه الأعداد هي كالتالى:

أ – عدد الكم الرئيسى (n)

يدل على مكان الغلاف أو مستوى الطاقة، كما يبين حجم السحابة الالكترونية وهو عدد صحيح دائما ولا يأخذ القيمة صفر وقيمته تتراوح بين 1، 7 وتتميز هذه الأغلفة برموز رتبت أمام أعدادها المناظرة.

السابع	المنادس	الخامس	الرابع	الثالث	الثاني	الأول	رقم المست <i>وى</i>
Q	P	0	N	M	L	K	الرسز
7	6	5	4	3	2	1	عدد الكم الرئيسي

عدد الإلكترونات التى يتشبع بها كل مستوى طاقة أساسى يساوى ضعف مربع رقم الغلاف $(2n^2)$ وعلى هذا الأساس فإن المستوى الثالث يتشبع ب18 الكترون $(2 \times 3^2 = 2 \times 3)$ والمستوى الرابع يتشبع ب32 الكترون $(2 \times 4^2 = 3)$ ولا ينطبق هذا القانون على مستويات الطاقة الأعلى من الرابع لأن الذرة تصبح غير مستقرة إذا زاد عدد الإلكترونات في أي مستوى عن 32 الكترون.

ب - عدد الكم الثانوي أو الأسموزي (١)

هو عدد يحدد مستويات الطاقة الفرعية (تحت المستويات) في كل مستوى طاقة رئيسي وعددها يساوي رقم المستوى الرئيسي التابعة له ولا يزيد عدد مستويات الطاقة الفرعية في أي مستوى طاقة أساسي - بعد المستوى الرابع - عن أربعة. و يرمز للمستويات الفرعية بالرموز (F،d،P،S) وهي مختلفة عن بعضها اختلاف ضئيل في الطاقة كالتالي:

F>d>P>S

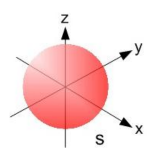
عدد الكم الثانوي عباره عن عدد صحيح موجب دائما ويكون أقل من n ويأخذ القيم (0، 1، 2، 3) كما هو موضح بالشكل:

	عدد الكم الثانوى	عدد الكم الأساسي
أى يوجد مدار واحد ى	صفر	1 = n
أى يوجد مدارين p،s	صفر، 1	2 = n
أى يوجد ثلاث مدارت d ،p ،s	صفر، 1، 2	3 = n
أى يوجد أربع مدارت f ،d ،p ،s	صفر، 1، 2، 3	4 = n

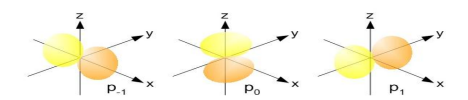
ج -عدد الكم المغناطيسي (m)

هو العدد الذي يحدد شكل الاوربتالات واتجاهاتها في الفراغ ، حيث إن عدد الاتجاهات لكل اوربتال يساوى (1+ 12) حيث (1) هي قيمة عدد الكم الثانوي، وتتراوح قيمة عدد الكم المغناطيسي بين (1-) و (1+).

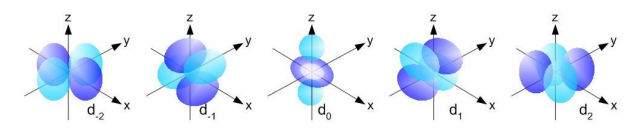
فى حالة تحت المستوى (s) تكون ($m=2 \times 0 + 1 = 1 + 1$ ولذا فإن المستوى (s) له اتجاه واحد فى الفراغ وعلى هذا الأساس فإن له شكل كروى حول النواة



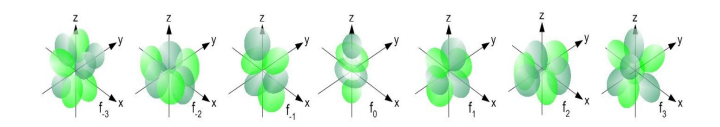
في حالة تحت المستوى (p) تكون (m = 2 x 1 + 1 = 3 (+1, 0, -1) ولذا فإن المستوى (p) له ثلاث المات في الفراغ حيث يتكون الدوير P من انتفاخين أو شكلين كرويين متلامسين مع بعضهما و كل انتفاخ يستطيع أن يحتوي على الكترون وهذين الانتفاخين ينفصلان عن بعضهما بواسطة تقاطع يكون من الصعب تواجد الالكترون فيه.



في حالة تحت المستوى (d) تكون ((c) .1 - 2 x 2 +1 = 5 (+2, +1, 0, -1, -2)) ولذا فإن المستوى (d) له خمس إتجاهات في الفراغ.



في حالة تحت المستوى (f) تكون ((3- ,2- ,1- ,0, +2, +2, +1, 0 , -1, -2) ولذا فإن المستوى (f) له سبع إتجاهات في الفراغ.



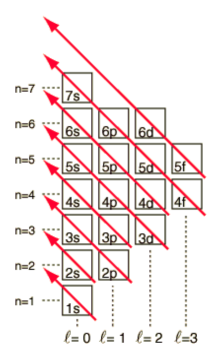
د - عدد الكم المغزلي (ع)

هو عدد يحدد نوع حركة الإلكترون المغزلية حول محوره حيث أن كل اوربيتال يتشبع بعدد اثنين إلكترون يقال أنهما في حالة ازدواج وكل إلكترون له حركتان الأولى حول نفسه وتسمى حركة مغزلية حول محوره والثانية حركة حول النواة. تكون حركة الدوران المغزلية لأحد الإلكترونين مضادة لحركة الإلكترون الآخر فإذا كان أحد الإلكترونين يدور في اتجاه عقرب الساعة فإن الإلكترون الثاني يدور عكس اتجاه عقرب الساعة مما يقلل من قوى التنافر بين الإلكترونين و يكون لعدد الكم المغزلي قيمتان هما (1/2+) و (1/2-).

1-3-3 التوزيع الإحتمالي للإلكترونات في الذرة

◄ توزيع الطاقة الإلكترونية داخل الذرة

تتحدد طاقة الإلكترون في الذرة بقيمة الأرقام الكمية الأربعة (n, I, m, s) ووجود اختلاف في قيمة أيا من هذه الأرقام لمجموعة من الإلكترونات في نفس مستوى الطاقة الرئيسى (n) يعني أن هذه المجموعة من الإلكترونات تختلف اختلافا بسيطا في طاقتها، على سبيل المثال، في المستوى الثاني (n=2) نجد أن طاقة المستوى الفرعي (2p) أعلى من (2s) وفي المستوى الثالث (n=3) يكون (3d < 3p < 3g <



يتضح من الشكل أن ترتيب المستويات الفرعية داخل الذرة من حيث الطاقة يكون كالتالى:

1s < 2s < 2p < 3s < 3p < 4s < 3d < 4p < 5s < 4d < 5p < 6s < 4f < 5d < 6p < 7s < 5f < 6d < 7p

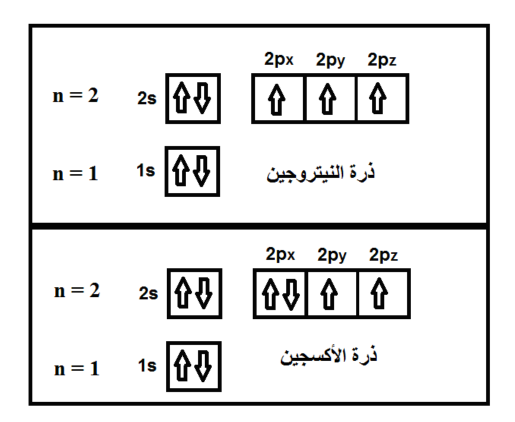
◄ قواعد توزيع الإلكترونات داخل الذرة

يوجد قواعد يتم على أساسها توزيع الإلكترونات في الذرة وهي كالتالي:

مبدأ البناء التصاعدى وهو ينص على أن الإلكترونات لابد أن تملأ المستويات الفرعية ذات الطاقة المنخفضة أولا ثم المستويات الفرعية ذات الطاقة الأعلى، فمثلا في حالة ذرة الخارصين (Zn) والتي تحتوى على 30 الكترون، يكون توزيع الإلكترونات بين المستويات الفرعية وفقا للترتيب التالي:

$$1s^2 \rightarrow 2s^2 \rightarrow 2p^6 \rightarrow 3s^2 \rightarrow 3p^6 \rightarrow 4s^2 \rightarrow 3d^{10}$$

قاعدة هوند والتى تنص على أنه لا يحدث إزدواج بين الكترونين فى مستوى فرعى معين إلا بعد أن تشغل اوربتالاته فرادى أولا، ويمكن توضيح ذلك بالنظر الى ذرة النيتروجين (N) وعددها الذرى 7,وذرة الأكسجين وعددها الذرى 8.



فى حالة ذرة النيتروجين يكون شغل اوربتالات المستوى الفرعى P_x , P_y , P_z) و والدى أفضل من ناحية الطاقة (أقل طاقة) حيث يتم بذلك تجنب قوى التنافر بين الإلكترونات فى حالة حدوث إزدواج الكترونين داخل نفس الأوربتال. وفى حالة ذرة الأكسجين يكون دخول الإلكترون الثامن داخل الأوربتال P_x والتزاوج مع الإلكترون الموجود بداخله أفضل من ناحية الطاقة (أقل طاقة) من الدخول للمستوى الفرعى P_x الأعلى فى الطاقة من المستوى

- النظرية الذرية الحديثة والجدول الدورى الحديث

يعتبر الجدول الدورى الحديث من أهم ثمرات النظرية الذرية الحديثة، حيث أدت المعرفة الدقيقة ببنية الذرة الى ترتيب العناصر داخل جدول بحيث يزيد كل عنصر عن العنصر الذى يسبقه بإلكترون واحد. هذا الجدول هو الجدول الدورى الحديث والذى يتفق ترتيب العناصر فيه مع ترتيب المستويات الفرعية تبعا للزيادة فى الطاقة (انظر 1-3-3 توزيع الطاقة الإلكترونية داخل الذرة).

تعريف الجدول الدوري

الجدول الدوري، أو ما يعرف بجدول مندليف، اول من قام ببنائه العالم دميتري مندليف حيث انه قام بترتيب العناصر وذلك طبقا لعدد الإلكترونيات الموجودة داخل كل عنصر، حيث ان الخواص الكيميائية تتكرر من خلال صفة دورية في الجدول وقام بترتيب كل عنصر طبقا لعدده الذري ورمزه الكيميائي.

ويعرف الجدول الدوري على انه عبارة عن جدول يحتوي على العناصر الكيميائية التي تم اكتشافها، حيث تم ترتيب هذه العناصر، وفق الزيادة في أعدادها الذرية، كما تم ترتيب العناصر المتشابهة في الخصائص، في نفس الصف أو العمود، لذلك فهو يعتبر أهم الأدوات الّتي يتم استخدامها في الكيمياء بشكل خاص، وفي العلوم بشكل عام.

مجموعة أو كتلة ع

تشتمل عى الهيدروجين ومجموعة الأقلاء ، والأقلاء الأرضية حيث يبدأ تكون الأغلفة الجديدة المضافة بملأ الدوير S وينتهي باكماله.

مجموعة أو كتلة p

في هذه المجموعة يبدأ دخول الإلكترونات المستوى p وتنتهي بإكماله في الغاز الخامل.

مجموعة أو كتلة d

وهي مجموعة العناصر التي يمتلأ بها الدوير d وتسمى بالعناصر الانتقالية ويوجد منها ثلاث مجموعات:

أ - سلسلة العناصر الانتقالية الأولى ويتتابع فيها إمتلاء المستوى الفرعى 3d

ب - سلسلة العناصر الانتقالية الثانية ويتتابع فيها إمتلاء المستوى الفرعى 4d

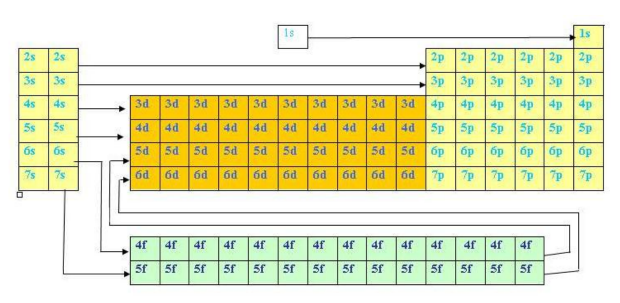
ج- سلسلة العناصر الانتقالية الثالثة ويتتابع فيها إمتلاء المستوى الفرعى d5

مجموعة أو كتلة f

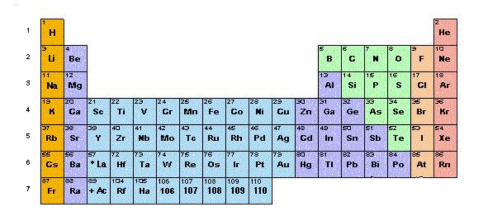
وتشتمل على العناصر التي يملا بها الدوير f وتعرف هذه العناصر بالعناصر الأرضية النادرة ويكون لها صفات العناصر الإنتقالية والدوير f في هذه العناصر يكون غير ممتلأ تماما، و تضم هذه المجموعة سلسلتين هما:

أ - سلسلة اللنثانيدات والتي يمتلأ بها الدوير 4f

ب - سلسلة الأكتينيدات والتي يمتلأ بها الدوير 5f







			E1 Pm							€8 Er			
	200		5000		200	1860	2000	100		100	200	1	
Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

إذا نظرنا الى الجدول الدورى الحديث سوف نجد أن الخواص الكيميائية للعناصر تتغير تغيرا دوريا مع تغير توزيع الالكترونات داخل الذرة حيث أن عناصر المجموعة الواحدة تتشابه في الخواص حيث يكون لها نفس العدد من الإلكترونات في المدار الخارجي المعروف بغلاف التكافؤ وهو الذي يحدد الخواص الكيميائية الهامة للعنصر، وقد عناصر الجدول الدورى على هذا الأساس الى أربع مجموعات.

خصائص الجدول الدوري

لابد من معرفتنا على خصائص للجدول الدوري وهي كالآتي:

- يوجد في الجدول الدوري 118 عنصر، ولا زال البحث قائماً عن ابتكار وإيجاد عناصر جديدة.
 - ان معظم العناصر في الجدول الدوري عبارة عن معادن، وهي المعادن القلوية، والمعادن القلوية الأرضية، والمعادن الانتقالية.
- والجدول الدوري يحتوي على سبع دورات أفقيّة، كما انه يحتوي على 18 مجموعة (الأعمدة الرّأسية).
- ، كما يطلق على اسم صفوف الجدول الدوري (الدورات)، ويكون رقم عنصر الدورة، عبارة عن أعلى مستوى طاقة.
 - ، ان الجدول الدوري يعتمد في تصنيف العناصر، وعلى الزيادة في أعدادها الذرية، حيث يقوم بتقايل حجم الذرة، عند الانتقال من اليسار إلى اليمين في الدورة الواحدة، كما يزداد عند الانتقال من أعلى إلى أسفل المجموعة الواحدة.
 - ان عناصر المجموعة الواحدة متشابهة في الخصائص، ولها نفس ترتيب إلكترونات المدار الأخير، كما ان عناصر المجموعة الأولى والثانية والثالثة، تميل لفقد الإلكترونات، وتصبح أكثر كهروايجابية، وعناصر المجموعة الرابعة والخامسة والسادسة، تميل لكسب الإلكترونات، وتصبح أكثر كهر وسالبية.
 - ، تنتهي كل دورة في الجدول الدوري، بعنصر خامل، حيث ان مدراه الاخير ممتلئة بالالكترونيات.
 - ، الكترونات التكافؤ، أو الكترونات المدار الأخير للعنصر، تقوم بتحديد رقم الدورة الّتي ينتمي اليها.
- كما انه يقع في أسفل الجدول الدوري سلسلتان طويلتان من العناصر، وتم تسمية السلسلة الأولى لانثانيدات والسلسلة الثانية أكتنيدات، كما ان كل سلسلة تحتوي على 14 عنصر، وهذه السلاسل تنتمي إلى مجموعة العناصر الانتقالية، وقد وضعت في أسفل الجدول الدوري، لتوفير الحيز.
 - تصنّف العناصر المتواجدة في الجدول الدوري إلى فلزات ولا فلزات، يقسم بينهما أشباه الفلزات.

كما ان الجدول الدوري يستعمل ايضا في المدارس والجامعات، وفي الأبحاث العلمية، للاستدلال على صفات العناصر الكيميائية والفيزيائية، حيث يسهل العمل على الطلاب والباحثين.

تدرج الخواص في الجدول الدوري

1- نصف القطر الذري:

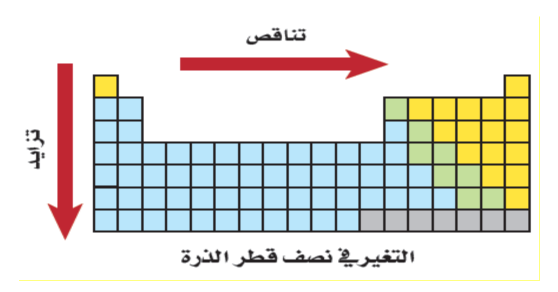
(أ) تدرج الحجم الذرى عبر الدورة الواحدة

يقل الحجم الذرى بزيادة العدد الذرى عبر الدورة الواحدة بالانتقال من اليسار إلى اليمين لأنه بزيادة العدد الذرى تزيد الشحنة الموجبة فتزيد قوة جذبها للإلكترونات في مستويات الطاقة الخارجية فتنسحب الإلكترونات نحو النواة فيقل نصف القطر

(ب) تدرج الحجم الذرى عبر المجموعة الواحدة

يزيد الحجم الذرى في المجموعة الواحدة بزيادة العدد الذرى بالانتقال من أعلى إلى أسفل لأنه بالانتقال من أعلى إلى أسفل لأنه بالانتقال من أعلى لأسفل عبر المجموعة الواحدة . يزيد العدد الذرى وتزيد الشحنة الموجبة . ولكن في نفس الوقت تزيد عدد مستويات الطاقة المملوءة بالإلكترونات فتحجب قوة جذب النواة للإلكترونات في المستويات الخارجية . فبذلك تقل قوة جذب النواة لهذه الإلكترونات . فيزيد حجم الذرة ويزيد نصف القطر .

-الاشكال التوضيحية التالية تبين تدرج أنصاف الأقطار في الجدول الدوري



2- جهد التاين:

تعريف جهد التأين (طاقة التأين): مقدار الطاقة اللازمة لإزالة أو فصل أقل الإلكترونات ارتباطاً بالذرة المفردة .

- انتزاع أكثر من إلكترون

قد تنتزع الكترونات أخرى بعد انتزاع الإلكترون الأول من الذرة .

-تسمى الطاقة التي يتطلبها انتزاع إلكترون ثانٍ من أيون أحادي الشحنة الموجبة بطاقة التأين الثانية. وتُسمى الطاقة التي يتطلبها انتزاع إلكترون ثالث من أيون ثنائي الشحنة الموجبة بطاقة التأين الثالثة.

قد يوجد للعنصر أكثر من جهد تأين لأنه من الممكن إزالة إلكترون أو أثنين أو ثلاثة من الذرة فقد يوجد للذرة جهد تأين أول وثان وثالث... الخ

-جهد التأين الأول للغازات النبيلة مرتفع جداً لإستقرار نظامها الإلكتروني حيث يصعب إزالة إلكترون من مستوى طاقة مكتمل

-جهد التأين الثاني أكبر من جهد التأين الأول وذلك لزيادة شحنة النواة عن شحنة الألكترونات المتبقية في الذرة مما يزيد من قوة جذب النواة للإلكترونات

-الجهد التأين الثالث يكون أكبر من جهدى التأين الأول والثاني وذلك لأنه قد يتسبب في كسر مستوى طاقة مكتمل كما في ذرة الماغنسيوم.

Mg → Mg+ + e-,	Δ H = + 737	kJ /mol
Mg ⁺ Mg ²⁺ + e ⁻ ,	Δ H = +1450	kJ /mol
$Mg^{2+} \longrightarrow Mg^{3+} + e^-$,	Δ H = +7730	kJ/mol

-الجدول التالى يوضح طاقات التأين لعناصر الصوديوم - الماغنسيوم - الألومنيوم

طاقة التأين الرابع ط4	طاقة التأين الثالث ط3	طاقة التأين الثاني ط2	طاقة التأين الأول ط1	التركيب الإلكتروني للذرة المتعادلة	العتصر
9540	6912	4565	495.8	[Ne] 3s ¹	الصوديوم
10550	7732	1450	737.6	[Ne] 3s ¹	المغنيسيوم
11580	2744	1816	577.4	[Ne] 3s ¹	الألمنيوم

(أ) تدرج جهد التأين للعناصر في الدورات الأفقية-:

تزداد قيم جهد التأين كلما اتجهنا ناحية يمين الجدول أي بزيادة العدد الذرى

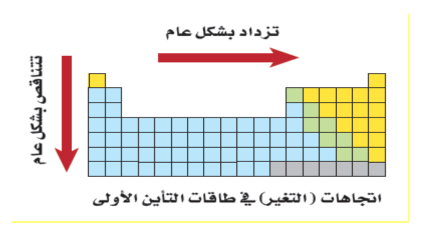
السبب في ذلك: - نقص نصف قطر الذرة (نقص الحجم) مما يؤدى إلى اقتراب الكترونات التكافؤ من النواة فتحتاج إلى طاقة كبيرة لفصلها عن الذرة

(ب) تدرج جهد التأين للعناصر في المجموعة الرأسية-:

يقل جهد التأين من أعلى إلى أسفل أي بزيادة العدد الذري

السبب في ذلك هو زيادة نصف القطر وذلك بسبب أ- زيادة عدد المستويات الرئيسية ب- يزداد حجب شحنة النواة بسبب وجود المستويات الحاجبة ج- فيبتعد الإلكترون عن النواة فتسهل إزالته

-الشكل التالى يوضح تدرج طاقة التأين للعناصر في الدورات والمجموعات:



3- السالبية الكهربية:

السالبية الكهربية هي قدرة الذرة على جذب إلكترونات الرابطة الكيميائية.

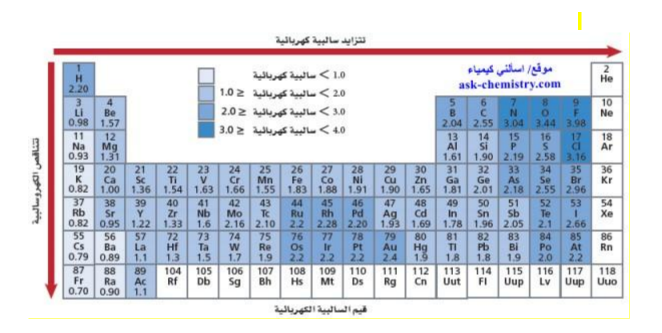
(أ) تدرج السالبية الكهربية في الدورات الأفقية:

تزداد السالبية الكهربية إذا اتجهنا من اليسار إلى اليمين أى بزيادة العدد الذرى ونقص نصف القطر وهذا يؤدى إلى زيادة قوة جذب النواة لإلكترونات الرابطة.

(ب) تدرج السالبية الكهربية في المجموعات الرأسية:

تقل السالبية الكهربية من أعلى إلى أسفل أى بزيادة العدد الذرى وزيادة نصف القطر وهذا يؤدى إلى نقص قوة جذب النواة لإلكترونات الرابطة.

الجدول التالى يوضح السالبية الكهربية لعناصر الجدول الدوري:



4- الميل الإلكتروني:

الميل الألكتروني هو مقدار الطاقة المنطلقة من الذرة المفردة عندما تكتسب إلكتروناً مكونةً أيوناً سالباً.

(أ) تدرج الميل الالكتروني في الدورات الأفقية:

يزداد الميل الإلكتروني بزيادة العدد الذري من اليسار إلى اليمين. و السبب في ذلك يعود إلى صغر أنصاف الأقطار كلما اتجهنا من اليسار إلى اليمين ، مما يسهل للنواة جذب الإلكترون الجديد .

ويشذ عن ذلك - البريليوم لأن مستوياته الفرعية ممتلئة فهو مستقر والنيتروجين لأن مستوياته الفرعية نصف ممتلئة فهو مستقر. -الغازات الخاملة لها ميل الكتروني منخفض بسبب ملء مستويات الطاقة.

(ب) تدرج الميل الالكتروني في المجموعات الرأسية:

يقل الميل الإلكتروني في المجموعة الواحدة بزيادة العدد الذري من أعلى إلى أسفل.

إيد في نصف قطر الذرة كلما اتجهنا من أعلى إلى أسفل ، مما يجعل الإلكترونات في نسبياً عن مركز الجذب في النواة ، و لذلك تضعف قدرة الذرة على جذب الإلكترون	
	نځنې)
39	

الغدل الثاني الروابط الكيميائية

2-1 النظرية الإلكترونية للتكافؤ

كلمة تكافؤ في معناها العام تصف القوة التي يمتلكها العنصر لكي يتحد مع عنصر آخر وقد كان هناك عدة نظريات ظهرت من وقت لاخر لكي توضح لنا تفسيرا لمبدأ التكافؤ. كانت أول نظرية للتكافؤ هي التي وضعها العالم بيرزليس التي اقترح فيها أن الإتحاد الكيميائي يحدث بين الذرات ذات الشحنات المختلفة، مثال على ذلك كلوريد الصوديوم حيث تتعادل ذرة الصوديوم الموجبة مع ذرة الكلور السالبة. بعد ذلك وضع العالم فرانكلند نظريته والتي تعرف التكافؤ بطريقة بسيطة على أنه عدد ذرات الهيدروجين التي تتحد بها ذرة العنصر، فمثلا النيتروجين يكون ثلاثي التكافؤ لأن ذرة النيتروجين تتحد مع ثلاث ذرات هيدروجين وتعطيء جزيء النشادر، أيضا عنصر الأكسجين يكون ثلاثي التكافؤ وذلك نظرا لأن ذرة الاكسجين تتحد مع ذرتي هيدروجين وتعطي أيضا عنصر الأكسجين الموكيب الإلكتروني للذرات استطاع كل من كوسل ولويس في عام 1916 من وضع النظرية الالكترونية للتكافؤ (تسمى أيضا بنظرية الثمانيات) والتي تعتمد على التركيب الإلكتروني للذرة وفقا للنظرية الحديثة، وقد كان عمل كوسل على المركبات الغير عضوية بينما لويس كان عمله على المركبات الغير

وفقا للنظرية الإلكترونية للتكافؤ فإن تكافؤ الذرة يعتمد أساسا على الإلكترونات الموجودة في الغلاف الخارجي للذرة وقد افترضا أن ذرات العناصر تتحد مع بعضها بغرض الوصول بعدد الإلكترونات في مدارها الخارجي لنفس عدد الإلكترونات في المدار الخارجي لذرة الغاز الخامل القريبة منها في العدد الذري (أى ثمانية الكترونات ماعدا الهيدروجين والليثيوم والبريليوم حيث يكون هذا العدد اثنين مثل ذرة الهيليوم) وذلك عن طريق فقد أو إكتساب الكترونات.

2-2 الروابط الكيميائية

كما هو واضح من النظرية الإلكترونية للتكافؤ، فإن الميل لإكمال المدار الخارجي للذرة بالإلكترونات هو المسئول عن اتحاد الذرات مع بعضها كيميائيا وعلى ذلك فإن الجزيئات تتكون بإعادة توزيع الإلكترونات التابعة لذرتين أو أكثر بطريقة تجعل المدار الإلكتروني الخارجي لكل ذرة يحتوي على مجموعة كاملة من الإلكترونات (أى ثمانية الكترونات). يتم هذا الإتحاد عن طريق ثلاثة أنواع من الربط الكيميائي والتي ثبت وجودها عن

طريق الكثير من الشواهد العملية، وهي رابطة التكافؤ الكهربي (أو الرابطة الايونية)، الرابطة التساهمية و الرابطة التناسقية.

2-2-1 الرابطة الأيونية

هذا النوع من الترابط يتكون نتيجة إنتقال الإلكترونات من ذرة الى أخرى نتيجة ميل أحداهما لفقد الكترونات وميل الأخرى لكسب الكترونات بحيث يصل كلاهما بمداره الخارجي الى ترتيب الكترونى يشابه الغاز الخامل القريب منه. نتيجة لإنتقال الإلكترونات من أحد الذرات الى الأخرى تتحول الذرة المكتسبة الى أيون سالب وتتحول الذرة الفاقدة الى أيون موجب ثم يحدث تجاذب كهروستاتيكي بين كل من الأيون السالب و الأيون الموجب وتتكون رابطة تعرف برابطة التكافؤ الكهربي (أو الرابطة الأيونية) وتعرف المركبات المتكونه بأسم مركبات التكافؤ الكهربي أو المركبات الأيونية. ويوجد هذا النوع من الترابط في الاحماض والقواعد والاملاح وفيما يلى بعض الأمثلة على هذا النوع من الروابط.

جزيء كلوريد الصوديوم يتكون باتحاد ذرتى الصوديوم والكلور

جزىء كلوريد الماغنسيوم يتكون باتحاد ذرتى كلور وذرة ماغنسيوم

من الواضح أن التكافؤ الكهربي للعنصر قد يكون سالبا أو موجبا تبعا لذرته هل تفقد أو تكتسب الكترونات لكي يتكون الايون، كذلك فمن الواضح أن عدد الروابط الأيونية التي تتكون دائما تساوي عدد الإلكترونات المفتقدة او المكتسبة بواسطة الذرة، ولذلك يكون هناك رابطة واحدة في حالة كلوريد الصوديوم واثنين في حالة كلوريد الماغنسيوم.

من الجدير بالذكر أن كل الأيونات السالبة الشحنة لها أغلفة الكترونية تشبه الغازات الخاملة بينما هناك أيونات موجبة غلافها الخارجى غير مماثل للغلاف الخارجي لأي غاز خامل ومثال على ذلك ايونات الحديدوز ($\operatorname{Cu}^{2+}2,8,17$) والنحاسيك ($\operatorname{Fe}^{3+}2,8,13$)

الخواص المشتركة للمركبات الايونية

1 – الرابطة بين الأيونات المختلفة الشحنة ماهي الإ تجاذب الكتروستاتيكي وعلى هذا فإن هذه الرابطة ليس لها إتجاه معين في الفراغ كما أنها ليست جامدة ولهذا فليس للمركبات الأيونية أي تماثل فراغي.

2 - عندما تكون المركبات الأيونية في حالة منصهرة أو تكون ذائبة في الماء فإنها تتفكك إلى وحداتها الأولية
 (الأيونات) ولذلك فهي توصل التيار الكهربي.

3 – نظرا لإختلاف الشحنات في حالة المركبات الأيونية فإن الجزيء الأيوني (-A+B) يشبه مغناطيس، وفي الحالة الصلبة فإن الجزيئات تكون متلاصقة بشدة ولهذا فإن المركبات الأيونية لا تتبخر ولاتذوب في المذيبات العضوية وكذلك فإن درجات انصهارها وغليانها تعتبر عالية لأنها تحتاج الي طاقة عالية حتى يتم فصل الجزيئات بعضها عن بعض.

4 – الأيونات في جزيئات المركبات الأيونية لا تعتبر نظم ثابته أو جامدة فقد وجد أنه تحت تأثير مجال كهربائي خارجي فإن الإلكترونات والنواة الذرية لهذه الأيونات تزاح في إتجاهات متضادة ولهذا فإن الأيونات شأنها شأن الذرات والجزيئات المتعادلة يمكن أن يضطرب توزيعها الإلكتروني وهذا الاضطراب يحدث بسهولة في الكترونات الأغلفة الخارجية حيث تكون أضعف من حيث ترابطها بالنواة وهذه الظاهرة تسمى بإستقطاب الأيونات (polarization of ions) وقدرة الأيون على الإستقطاب تتميز بكمية معينة تسمى القابلية الاستقطابية، فكلما كانت الإلكترونات أضعف ترابطا بالنواة كلما كان الإستقطاب كبيرا وهذا واضح في الأيونات السالبة (مثل الكلوريد و البروميد) ويكون أقل في الأيونات الموجبة (مثل الصوديوم و البوتاسيوم).

5 - المركبات الأيونية تذوب عادة في المذيبات القطبية مثل الماء ولكنها لا تذوب في المذيبات العضوية.

2-2-2 الرابطة التساهمية

أوضح كل من لويس و كوسل في النظرية الإلكترونية للتكافؤ أن الإتحاد الكيمياني يتم عن طريق ميل الذرات الى أن يكون لها الترتيب الإلكتروني للغازات الخاملة، وقد إقترح لويس أنه من الممكن لإلكترون ما أن تتساهم فيه ذرتان بطريقة تجعل كل من الذرتين ثابتة. على سبيل المثال، إذا اعتبرنا أن هناك ذرتان كل منهما تمتلك الكترون تكافؤ واحد، بالتالى كل منهما تنقص بمقدار الكترون واحد عن التركيب الثابت لذرة الهيليوم الخاملة، فإذا اقتربتا بحيث يصبح الإلكترونين مشتركين بين الذرتين فإننا سنحصل بذلك على رابطة تساهمية وستحصل كل ذرة من الذرتين على تركيب مماثل لتركيب ذرة الهيليوم. يطلق على الإلكترونات المكونة للرباط التساهمي بالالكترونات المتشاركة shared electrons وهذا النوع من الترابط يوضح بخط ما بين الذرتين على أساس أن كل خط يمثل رابطة تساهمية أو زوج من الإلكترونات. على النقيض من الرباط الأيوني فإن الرباط التساهمي قد يحدث بين ذرتين متشابهتين وحيث أن هذه الرابطة لايحدث نتيجتها أي إنتقال للإلكترونات من ذرة الى أخرى فإن الجزيئات المتكونة توصف بأنها جزيئات غير متأينة. فيما يلى بعض الأمثلة للمركبات التساهمية:

<u> جزيء الهيدروجين</u>

$$H \bullet + H \bullet \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow H$$

يمكن القول بأن ثبات ذرتي الهيدروجين في جزيء الهيدروجين يفهم على أساس أن الإلكترون المشترك يقضي جزء من وقته تبعا لذرة معينة وجزء من الوقت تبعا للذرة الأخرى وجزء ثالث في المنطقة التي بينهما.

<u>جزيء الكلور</u>

ذرة الكلور تحتوي على سبع الكترونات وعندما تشارك كل ذرة بالكترون يصبح هناك زوج مشترك بين الذرتين، وعلى هذا يمكن أن نقول أن إحدى الذرتين يحيط بها ثمانية الكترونات والأخري يحيط بها أيضا ثمانية الكترونات.

من الواضح في المثالين السابقين أن التكافؤ التكافؤ التساهمي لكل من الهيدروجين والكلور هو واحد لأن كل ذرة تساهم بالكترون واحد. هناك بعض العناصر التي تكون عديدة التكافؤ حيث تساهم ذراتها بزوج أو أكثر من الإلكترونات كما في الأمثلة التالية:

جزيء الماء حيث يكون الأكسجين ثنائي التكافؤ

$$H \bullet + AOA + H \bullet \longrightarrow H \bullet O \bullet H \longrightarrow H - O - H$$

جزيء النيتروجين حيث يكون النيتروجين ثلاثى التكافؤ

الصفات المميزة للمركبات التساهمية

1 - الرابطة التساهمية ذات إتجاه محدد في الفراغ كما أنها جامدة وتتماسك فيها الذرات ببعضها عن طريق التساهم الإلكتروني وليس عن طريق خطوط قوى كهروستاتيكية وعلى هذا فترتيب الذرات في الفراغ و الشكل الفراغي للجزيء سيكون واضحا في المركبات التساهمية.

2- حيث أن الذرات تكون متماسكة عن طريق التساهم بالإلكترونات فإن هذه الذرات لا يمكن فصلها عن بعضها البعض دون أن يحدث تفكك كيميائي وكذلك إذا وضعت في الماء أو صهرت فإنها لاتتفكك كما أنها لا توصل التيار الكهربي.

3- لا يوجد أي مجال للشحنات الكهربائية كتلك التي تكون واضحة في المركبات الأيونية وبذلك نجد أن المركبات التساهمية إما أن تكون مواد صلبة أو سوائل أو غازات كما أن لها درجات غليان وإنصهار منخفضة. 4 - المركبات التساهمية لا تذوب عادة في الماء ولكنها تذوب في المركبات العضوية.

2-2-3 الرابطة التناسقية

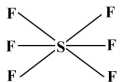
يعتبر الترابط التناسقى نوع خاص من الترابط التساهمي ولكن التساهم هنا يتم على حساب ذرة دون الأخرى، أي أن تقوم إحدى الذرات من جانبها بإعطاء الزوج المشترك من الإلكترونات دون أن تفقدة كلية و دون أن تساهم الذرة الاخرى وذلك حتى يتناسق التركيب الإلكتروني في الذرتين المتحدتين. تسمى الذرة المعطية للإلكترونات بالذرة المعطية بينما تسمى الذرة الأخرى التي تستقبل هذه الإلكترونات بالذرة المستقبلة. بوجه عام، في الترابط التناسقي تكون إحدى الذرات (المعطية) لها ترتيب ثماني ثابت ولكن تملك زوجا أو أكثر من الإلكترونات بينما الذرة الأخرى (المستقبلة) تحتاج إلى زوج من الالكترونات لتصل للتركيب الخامل أو المستقبة ويرمز للرابطة هنا بسهم يتجه من الذرة المعطية الى الذرة المستقبلة ويسمى زوج الإلكترونات الذي أعطته الذرة المعطية الى الذرة المستقبلة بالزوج الوحيد. من الأمثلة على تكوين الرابطة التناسقية الإتحاد بين النشادر وثالث كلوريد البورون كما يلى:

الصفات المميزة لمركبات الترابط التناسقى

لا تختلف خواص هذه المركبات عن خواص المركبات التساهمية إلا في درجات الغليان والإنصهار فإنها تكون أعلى من المركبات التساهمية وأقل من المركبات الايونية، ولهذا يعتقد أن الرباط التناسقي يحوي رباطا تساهميا وآخر أيونيا ويمكن أن نتخيل ذلك بأن نفترض أن الكترونا واحدا انتقل من زوج الإلكترونات من الذرة المعطية الى الذرة المستقبلة فتصبح بذلك الأولى أيونا موجبا والأخرى أيونا سالبا ثم بعد ذلك يكون كل من الإلكترون المنقول من الذرة المعطية والإلكترون المتبقي بجوار الذرة المعطية رباطا تساهميا هكذا.

2-2-4 استثناءات لقاعدة الغلاف ذو الثماني الكترونات في الترابط الذري

لقد تبين من الدراسة السابقة في هذا الفصل أن الرقم الأقصى للإلكترونات في غلاف التكافؤ هو 8 ولكن العالم سيدجويك Sidgwick بين أن هذا الرقم يمكن أن يزيد، على سبيل المثال، يكون عنصر الكبريت مركب سداسي الفلوريد وهو مركب ثابت وغازي وبذلك فلابد وأن يكون مركبا تساهميا وهذا يعني أن كل ذرات الفلوريد الستة ترتبط بذرة الكبريت المركزية عن طريق الروابط التساهمية.



وبهذا كل ذرات الفلور يحيط بها الترتيب الثماني بينما يحيط بذرة الكبريت 12 الكترون. ومثال آخر نجده في حالة مركب خامس كلوريد الفوسفور PCI₅ حيث تحاط ذرة الفوسفور بعشر الكترونات. اقترح العالم سوجدن Sudgen أن عدد الالكترونات في مدار التكافؤ لا يتعدى ثمانية الكترونات على عكس ما اقترح سيدجويك ولقد فسر تكون المركبات مثل خامس كلوريد الفوسفور وسداسي فلوريد الكبريت على أساس أن بعض أو كل الذرات الهالوجينية ترتبط بالذرة المركزية عن طريق رابطة تحوي الكترونا واحدا ويسمى هذا الإتحاد بالرباط المفرد وذلك لاحتوائه على الكترون واحد فقط. ويتكون هذا الرباط بين الذرتين إذا كانت أحداهما تحوي الكترونات في غلاف التكافؤ ويمكن أن تعطي الإلكترونات (مفردة وليست مزدوجة) لذرة أخرى يكون النقص الكترونات في غلاف الخارجية واحد الكترون فقط، وعلى هذا فإن الرباط المفرد يمكن تصوره على أساس أنه رباطة تناسقية عن طريق الكترون واحد فقط. وطبقا لنظرية سوجدن فإن الذرة المركزية في خامس كلوريد ورابطة تناسقية عن طريق الكترونات في المدار الخارجي ولكن الترابط يتم عن طريق ثلاث روابط تساهمية ورابطتين من النوع المفرد، وبذلك يكون عدد الالكترونات المحيطة بذرة الفوسفور هو 8. ويمكن القول أن هناك برهان على صحة نظرية سوجدن وذلك من حقيقة أن خامس كلوريد الفوسفور عندما يتفكك حراريا فإنه يعطي ثالث كلوريد الفوسفور وجزيء من الكلورمما يبين أن ذرتي جزيء الكلور كانتا تختلفان في ترابطهما عن الثلاث ذرات الاخرى.

$$PCI_5 \rightarrow PCI_3 + CI_2$$

الغطل الثاني

الاتزان الكيميائى وقانون فعل الكتلة

Chemical equilibrium and the law of mass action

تحدث بعض التفاعلات الكيميائية بسرعة كبيرة مثل تفاعلات التعادل أو الترسيب ويطلق عليها عادة تفاعلات تلقائية (Spontaneous reactions) والبعض الآخر يحدث ببطء شديد مثل اتحاد الأكسجين بالهيدروجين في درجات الحرارة العادية وفي عدم وجود عامل وسيط ولكن الكثير من التفاعلات الغازية والتفاعلات غير العضوية والعضوية في المحلول تحدث بسرعة معقولة. وسرعة التفاعل لا تعتمد فقط على طبيعة المواد المتفاعلة ولكنها تعتمد أيضاً على عوامل أخرى أهمها درجة الحرارة ودرجة التركيز لمواد المتفاعلة ووجود العامل الحفاز.

أ- تأثير درجة الحرارة: The effect of temperature

وجد فانت هوف (Vant Hoff) أن رفع درجة حرارة التفاعل بمقدار ($^{\circ}$ C) يؤدى إلى زيادة سرعته أو يزيدها إلى أربعة أمثالها. ويرجع ذلك إلى أنه لكى تتفاعل مادتان يجب أن تصطدم جزيئاتها المنشطة مع بعضها البعض ورفع درجة الحرارة يؤدى إلى زيادة طاقة حركة الجزيئات ونشاطها وبالتالى إلى احتمال ازدياد عدد الصدمات الفعالة بينها. فالأكسجين مثلاً لا يتحد مع مع الهيدروجين فى درجات الحرارة العادية ولكنهما يتحدان بسرعة معقولة عند درجة $^{\circ}$ 600م أو أكثر.

ب- تأثير درجة التركيز: (أو الضغط في حالة الغازات) The effect of concentration

تؤدى زيادة تركيز المواد المتفاعلة إلى زيادة فرص عدد الصدمات بين الجزيئات وبالتالى إلى زيادة سرعة التفاعل فبمضاعفة تركيز إحدى المادتين المتفاعلتين يمكن مضاعفة سرعة التفاعل ومضاعفة تركيز كليهما يؤدى إلى زيادة سرعة التفاعل إلى أربعة أمثالها فمثلاً لو أضيفت كمية معينة من حمض الهيدروكلوريك إلى محاليل مختلفة التركيز من ثيوكبريتات الصوديوم:

$Na_2S_2O_3 + 2HCl \rightarrow 2Na Cl + SO_2 + HO + S$

فإن التعكير الناتج من انفصال الكبريت في حالة المحاليل المركزة يكون أسرع منه في حالة المحاليل المخففة وتقوم زيادة الضغط مقام زيادة التركيز في حالة التفاعلات الغازية.

وتكون سرعة التفاعل الكيميائي في البداية كبيرة ولكنها تقل بمرور الزمن كلما قل التركيز المواد المتفاعلة لاختفائها من حيز التفاعل وتكوين النواتج بدلا منها.

ج- التقليب ومساحة السطح المعرض

يتضح تأثير هذا العامل في التفاعلات التي تحدث عند الحود الفاصلة بين الأصناف المتفاعلة فإذا أذيب جسم صلب في سائل فإن سرعة ذوبانه تزداد بتقليب المحلول وتعريض سطح المذاب باستمرار لجزيئات المذيب. وكذلك إذا نثر الكبريت المسحوق على سطح الزئبق فإن المادتين تتفاعلان ببطء أما إذا خلطت المادتان ودعكتا بشدة فإن التفاعل بينهما يتم بسرعة كبيرة وقد وجد أيضا أنه كلما زادت مساحة السطح المعرض بين المواد المتفاعلة كلما حدث التفاعل بسرعة أكبر. فالحديد المسحوق مثلا يصدأ أسرع من الحديد الذي يوجد على هيئة كتل كبيرة متماسكة.

د- العوامل المساعدة (الحافزة) The effect of catalysis

كثير من التفاعلات الكيميائية يمكن أن تزداد سرعتها بوجود كميات ضئيلة من مواد لا تدخل عادة في التفاعل الكيميائي وتعرف بالعوامل الحافزة وهي تساعد على سرعة حدوث التفاعل دون أن تستهلك.

التفاعلات التامة (غير الانعكاسية) والتفاعلات الانعكاسية Reversible and Irreversible تنقسم التفاعلات الكيميائية من حيث كيفية حدوثها إلى نوعين رئيسيين:

1 - التفاعلات التامة أو غير الانعكاسية Irreversible reactions

التفاعلات التامة أو غير الانعكاسية هي تلك التي تحدث في اتجاه واحد وفيها لا تجد المواد الناتجة الفرصة للاتحاد مع بعضها ثانية : كأن يخرج أحد النواتج من نطاق التفاعل بالتطاير أو الترسيب مثلاً. فلو خلطت كميات متكافئة من محلول كلوريد الصوديوم ومحلول نترات الفضة لحدث تفاعل تام من الوجهة العملية وترسب كل الفضة من المحلول على هيئة كلوريد الفضة شحيح الذوبان في الماء.

$NaCl + AgNO_3 \rightarrow NaNO_3 + AgCl$

ويحدث نفس الشيئ عند اضافة حمض الهيدروكلوريك إلى كربونات الصوديوم إذ يخرج غاز ثاني أكسيد الكربون من حيز التفاعل ويكون التفاعل تاما:

$Na_2CO_3 + 2HCl \rightarrow 2NaCl + H_2O + CO_2$

وفى هذه التفاعلات تكون مقادير النواتج متفقة تماماً مع معادلة التفاعل من الوجهة الحسابية أى أن المواد المتفاعلة تستهلك تماماً وينتج عنها نواتج يكون مجموع أوزانها هو نفسه مجموع أوزان المواد المتفاعلة.

2- التفاعلات الإنعكاسية Reversible reactions

هذه التفاعلات الانعكاسية لا تحدث في اتجاه واحد فقط حتى تماما بل تبقى المواد الناتجة في حيز التفاعل وتتحد مع بعضها جزئياً لتكون المواد الأصلية وتبعاً لذلك فإن مقادير النواتج لا تتفق كمياً مع ما تفرضه معادلة التفاعل من الوجهة الحسابية فعندما يتفاعل حمض الخليك مع الكحول الايثيلي عند درجة الحررة العادية لتكوين خلات الايثيل طبقا للمعادلة:

$CH3COOH + C_2H_5OH \implies CH_3COOC_2H_5 + H_2O$

وجد عمليا أن $\frac{2}{8}$ من كل من الحمض والكحول فقط هي التي يتم بيينها التفاعل ويبقى الثلث بدون تفاعل مهما طال الزمن. وهذا يرجع إلى أن خلات الايثيل والماء الناتجين من التفاعل يتفاعلان مع بعضهما ثانية لتكوين حمض الخليك والكحول أي يصبح هناك تفاعلان أحدهما طردي والآخر عكسي وهو تفاعل خلات الايثيل والماء وتستتب حالة اتزان عندما تكون سرعة التفاعل العكسي تساوي سرعة التفاعل الطردي. وتستبدل علامة التساوي في المعادلة الكيميائية بسهمين متعاكسين دلالة على انعكاسية لتفاعل هكذا:

$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightleftharpoons CH_3COOC_2H_5 + H_2O$

ومن أمثلة التفاعلات الانعكاسية اتحاد اليود بالهيدروجين لتكوين يوديد الهيدروجين عند درجة (450°C) فانهما لا يتحدان تماما لتكوين 2 جزئ جرامي (مول) من يوديد الهيدروجين ولكن وجد عملياً بتحليل مخلوط التفاعل أنه يحتوى فقط على 60% من يوديد الهيدروجين وعلى 12% من كل من اليود والهيدروجين لم تتفاعل مهما طال زمن

التفاعل. وبالمثل إذا سخن يوديد الهيدروجين النقى عند نفس الدرجة فإنه يتفكك إلى يود وهيدروجين ويحتوى المخلوط دائما على %76 من يوديد الهيدروجين عند الاتزان.

وعندما تستتب حالة الاتزان في تفاعل انعكاسي فقد يبدو أن التفاعل قد توقف ولكن مايحدث حقيقة هو أن اتحاد المواد المتفاعلة يحدث بصفة مستمرة لتكوين النواتج وفي نفي الوقت وبنفس السرعة تتحد المواد الناتجة لتكوين المواد المتفاعلة وتعرف حالة الاتزان هذه بالاتزان الديناميكي (Dynamic equilibrium)

قاعدة لوشاتلييه Le Chatelier principle

يستفاد من هذه القاعدة في الدراسة الوصفية لتأثير العوامل المختلفة كالحرارة والضغط ودرجة التركيز على حالات الاتزان المختلفة وتنص على أنه إذا حدث تغير في أحد العوامل التي تؤثر على نظام ما في حالة اتزان فإن النظام يعدل من نفسه إلى حالة اتزان بحيث يبطل أو يقلل من تأثير هذا التغير وفيما يلى نذكر بصفة عامة تأثير العوامل المختلفة على حالة الاتزان في ضوء قاعدة لوشاتلييه.

تأثير درجة الحرارة:

إذا رفعت درجة حرارة نظام متزن وكانت العوامل الاخرى ثابتة فإن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يحدث فيه امتصاص للحرارة وذلك لأن هذه هي الطريقة الوحيدة لمعادلة تأثير الحرارة المضافة أي أن رفع درجة الحرارة يساعد على اتمام التفاعلات الماصة للحرارة ومن ثم فان رفع درجة حرارة النظم المتزنة التي يمثلها المعادلات الآتية سوف يؤدي إلى نقص ناتج الاتزان من ثالث أكسيد الكبريت وزيادة الناتج من أول أكسيد الكربون والهيدروجين (Endothermic reactions) ويؤخر اتمام اتفاعلات الطاردة لها (Exothermic reactions)

على الترتيب.

$$2SO_2 + O_2 = 2SO_3 + q \text{ (cal)}$$

$$H_2O + C = CO + H_2 - q \text{ (cal)}$$

تأثير الضغط

عندما يزداد الضغط على نظام متزن فإنه يعدل نفسه إلى الاتجاه الذى يميل إلى اعادة الضغط إلى قيمته الأصلية ويحدث هذا بأن يسير التفاعل فى اتجاه الحجم الأقل أى أن زيادة الضغط تساعد على اتمام التفاعلات الغازية التى يقل عدد جزيئات ناتجها عن عدد الجزيئات المتفاعلة ومن ثم فإنه فى النظام الذى تمثله المعادلة الاتية:

$$2NO_{2 (gas)} \rightleftharpoons N_2O_{4 (gas)}$$

فان زيادة الضغط تؤدى الى زيادة رابع أكسيد النيتروجين المتكون ومن ناحية أخرى فانه للتفاعل التالى:

$$3Fe_{(solid)} + 4H_2O_{(gas)} \implies Fe_3O_{4 (solid)} + 4H_{2 (gas)}$$

لا يكون لتغير الضغط أى تأثير على ناتج الاتزان وذلك لأنه غير مصحوب بتغير في الحجم.

تأثير التركيز:

إذا أضيفت إلى نطاق النظام المتزن كمية من أحد المواد المتفاعلة فإن التفاعل يسبر في الاتجاه الطردي وتحدث نفس الظاهرة بازالة احدى المواد الناتجة والعكس صحيح أى أنه إذا زاد تركيز احدى نواتج التفاعل سار التفاعل في الاتجاه العكسى وإذا قل تركيزها سار التفاعل في الاتجاه الطردي ففي التفاعل:

$$BiCl_3 + H_2O \implies BiOCl + 2HCl$$

وجد أن زيادة الماء تؤدى إلى زيادة التعكير لتكوين أكسى كلوريد البزموت وينعكس التفاعل بزيادة كمية حمض الهيدر وكلوريك أي يختفي التعكير.

تطبيقات على قاعدة لوشاتلييه

التفاعلات الطاردة للحرارة: تكوين النشادر

يتكون النشادر في الصناعة باتحاد النيتروجين والهيدروجين طبقا للمعادلة الاتية:

$N_2+3H_2 \implies 2NH_3 + heat$

هذا التفاعل يكون في حالة اتزان في درجة حرارة ثابتة وتحت ضغط خارجي معين فإذا زاد الضغط فإنه تبعاً لقاعدة لوشاتلييه لابد وأن يحدث في النظام ما يزيل تأثير الضغط الجديد ويتم ذلك بأن تقل عدد الجزيئلت الموجودة في النظام ولما كانت أربعة حجوم من النيتروجين والهيدروجين تعطى حجمين من النشادر فان زيادة الضغط تعمل على تقليل الحجم ولكي يقلل النظام من تأثير الضغط لابد أن تقل عدد الجزيئات وذلك يتم باتحاد كمية أخرى من الهيدروجين والنيتروجين ومن ثم تزداد كمية النشادر في النظام. ولما كان هذا التفاعل طارداً للحرارة فإن ارتفاع درجة الحرارة يزيد من سرعة التفاعل العكسي وتفكك النشادر أما إذا خفضت درجة الحرارة فإن الحرارة المنطلقة تمتص ويؤدي ذلك إلى زيادة سرعة التفاعل الطردي وزيادة كمية النشادر. ولما كان الارتفاع في درجة الحرارة يعمل على النشادر وجب اجراء التفاعل في درجة حرارة منخفضة ولكن ذلك يؤدي إلى إقلال سرعة التفاعل إلى حد كبير ومن ثم وجب أن يتم رفع درجة الحرارة إلى حد مناسب يسمح سرعة التفاعل في وقت معقول و لا يؤدي إلى تفكك النشادر كلها.

ويستخدم في نفس الوقت عامل حافز يعمل على زيادة سرعة التفاعل كما أن ازالة النشادر وقد حال تكونها وذلك بامتصاصها بحمض الكبريتيك يساعد على زيادة تكوين النشادر. وقد أمكن الحصول في الصناعة على محصول جيد من النشادر مقداره $\frac{1}{3}$ بخلط الهيدروجين و النتروجين بنسبة $\frac{1}{3}$ حجماً واستعمال ضغط قدره $\frac{1}{3}$ حورارة حرارة (طريقة هابر) في وجود عامل حافز كأكسيد الحديد و الموليبدينوم (طريقة هابر)

ـ تفاعلات ماصة للحرارة

أ - تكوين أكسيد النتريك

$$N_2 + O_2 \Longrightarrow 2NO$$
 - heat

يتضح من هذه المعادلة أن تكوين أكسيد النيتريك من النتروجين والأكسجين تفاعل ماص للحرارة وتبعاً لقاعدة لوشاتلييه يؤدى ارتفاع درجة الحرارة إلى زيادة كمية أكسيد النيتريك أما إذا انخفضت درجة الحرارة فإن نواتج التفاعل سوف تنحل ثانية لأن هذه المركبات لا تكون ثابتة إلا في درجات الحرارة العالية وقد وجد فعلاً أن تركيز أكسيد النيتريك يزداد بارتفاع درجة الحرارة كما يتضح من الجدول الاتي:

4200	2500	1500	درجة الحرارة
			(°C)
10%	1.79%	1.1%	التركيز

أما الضغط فليس له تأثير على مثل هذا التفاعل لأن عدد الجزيئات الناتجة تساوى عدد الجزيئات المتفاعلة أى أن التفاعل لا يكون مصحوباً بتغير في الحجم وليس للضغط تأثير على مثل هذه التفاعلات

ب تفكك خامس كلوريد الفوسفور:

$PCl_5 = PCl_3 + Cl_2 - heat$

هذا التفاعل ماص للحرارة وتبعاً لقاعدة لوشاتلييه يعمل ارتفاع درجة الحرارة على زيادة درجة تفكك خامس كلوريد الفوسفور. أما انخفاض درجة الحرارة فيؤدى إلى اتحاد ثالث أكسيد الفوسفور والكلور لتكوين خامس كلوريد الفوسفور ويكون التفكك مصحوباً أيضاً بزيدة في الحجم ولما كان انخفاض الضغط يساعد التفاعل الذي يحدث بزيادة في الحجم وارتفاعه يشجع التفاعل الذي يتم بنقص في الحجم فإن نقصان الضغط يساعد على تفكك خامس كاوريد الفوسفور أما زيادته فتسهل التفاعل العكسى وبذلك تقل درجة التفكك.

التغيرات الفيزيائية

الانصهار:

يكون حجم الجسم الصلب في حالة اتزان مع مصهوره عند درجة الانصهار ويكون حجم المصهور أكبر من حجم الجسم الصلب في أغلب الأحيان كما أن عملية الانصهار تكون مصحوبة بامتصاص حرارة:

Solid = liquid - heat

وتبعاً لقاعدة لوشاتلييه يؤدى ارتفاع درجة الحرارة إلى تحول الجسم الصلب إلى سائل أما إذا زاد الضغط فإن السائل يتجمد لأن هذا التحول يعمل على تقليل تأثير الضغط وإذا اريد صهر الجسم الصلب تحت الضغط الجديد وجب رفع درجة الحرلرة. ويشذ الجليد عن ذلك لأن حجمه أكبر من حجم الماء فإذا زاد الضغط فإن الجليد يتحول إلى سائل أى أن درجة انصهار الجليد تقل بزيادة الضغط.

الغليان:

يكون السائل في حالة اتزان مع بخاره عند درجة الغليان:

Liquid = vapor - heat

ولما كان حجم البخار أكبر بكثير من حجم السائل فإن زيادة الضغط تعمل على تكثيف البخار وإذا اريد غلى السائل تحت الضغط الجديد وجب رفع درجة الحرارة وبما أن عملية التبخير عملية ماصة للحرارة فإن رفع درجة الحرارة يؤدى إلى تبخير السائل أما خفضها فيؤدى الى تكثيف البخار.

حالات الاتزان بين الصور المتآصلة

کبریت معینی → کبریت منشوری - حرارة

يتضح من المعادلة أن تحول الكبريت المعينى إى منشورى يكون مصحوباً بامتصاص للحرارة وتبعاً لقاعدة لوشاتلييه فإن ارتفاع درجة الحرارة يشجع تحول الكبريت المعينى إلى الكبريت المنشورى وقد وجد فعلاً أنه عند $(96^{\circ}C)$ تكون الصورتان في حالة اتزان ويكون

الكبريت المعينى هو الصورة الثابتة تحت هذه الدرجة أما الكبريت المنشورى فيكون في حالة ثبات عند درجات الحرارة التي تعلوها.	
55	

قانون فعل الكتلة

The law of mass action

ذكر من قبل أن درجة التركيز من أهم العوامل التى تؤثر على سرعة التفاعلات الكيميائية ويمكن الاستعاضة عن درجة التركيز فى حالة الغازات بالضغط حيث يكون الضغط متناسبا مع درجة التركيز.

وقد درس جلدبرج ((Guldberg) و واج (Waage) تأثیر درجة الترکیز علی التفاعلات الکیمیائیة من الناحیة الکمیة وأعلنا فی العام 1867 قانون فعل الکتلة الذی یبین العلاقة بین ترکیز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة وینص هذا القانون علی أنه عند درجة حرارة ثابتة تتناسب سرعة التفاعل الکیمیائی تناسباً طردیاً مع الکتلة الفعالة (The active mass) للمواد المتفاعلة ویستعاض عنها عادة بدرجات الترکیز الجزیئیة (عدد الجزیئات الجرامیة فی اللتر (M/L)

(Molar concentration) ويمكن استنباط العلاقة الكمية التي تربط درجات تركيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة من التفاعل كما يلي:

اعتبر التفاعل:

 $A+B \rightleftharpoons C+D$

فإذا كانت درجات التركيز الجزيئية لكل من المتفاعلات والنواتج هي:

 u_2 فإن: u_2 على الترتيب وكانت سرعة التفاعل الطردى u_1 والعكسى الترتيب وكانت سرعة التفاعل الطردى العكسى u_2

 $\mathbf{u}_1 \alpha [\mathbf{A}] \times [\mathbf{B}]$

 $\mathbf{u}_2 \alpha [\mathbf{C}] \times [\mathbf{D}]$

 $\mathbf{u}_1 = \mathbf{K}_1 [\mathbf{A}] \times [\mathbf{B}]$

 $\mathbf{u}_2 = \mathbf{K}_2 [\mathbf{C}] \times [\mathbf{D}]$

حيث K_1 و K_2 ثابتا السرعة (Rate constants) للتفاعلين الطردى والعكسى وفى بداية التفاعل بين K_1 و K_2 تكون سرعة التفاعل الطردى كبيرة ولكنها سرعان ما تقل عندما تنقص درجة تركيز كل من K_2 و K_1 و فى نفس الوقت تزيد سرعة التفاعل العكسى كلما زاد تركيز

 $D_{e}C$ وبعد مدة يحدث الاتزان عندما تصبح سرعة التفاعل الطردى مساوية لسرعة التفاعل العكسى أي أن $u_{1}=u_{2}$ ويكون:

$$K_1/K_2 = [A] [B]/[C] [D] = K_c$$

حيث K هو ثابت الاتزان للتفاعل المذكور باعتبار درجة التركيز الجزيئية.

فى التفاعل سالف الذكر كان لدينا جزئ واحد من كل من المواد المتفاعلة أما إذا وجد من كل مادة أكثر من جزئ واحد في التفاعل كما يلي:

$$\alpha A + \beta B \Longrightarrow \gamma C + \delta D$$

فإن سرعة التفاعل تتناسب مع درجات التركيز الجزيئية للمواد المتفاعلة مرفوعا الى أس يساوى عدد الجزيئات في معادلة التفاعل وفي هذه الحالة يكون:

$$\mathbf{u}_1 = \mathbf{K}_1 [\mathbf{A}]^{\alpha} \times [\mathbf{B}]^{\beta}$$
$$\mathbf{u}_2 = \mathbf{K}_2 [\mathbf{C}]^{\gamma} \times [\mathbf{D}]^{\delta}$$

 $\mathbf{u}_1 = \mathbf{u}_2$ وعند الاتزان یکون

$$\mathbf{K}_1/\mathbf{K}_2 = [\mathbf{A}]^{\alpha} \times [\mathbf{B}]^{\beta}/[\mathbf{C}]^{\gamma} \times [\mathbf{D}]^{\delta} = \mathbf{K}_{c}$$

وفى التفاعلات الغازية يقوم الضغط الجزيئى لمكونات النظام المتزن فى المخلوط مقام درجة التركيز الجزيئية فإذا كان $P_D,\,P_C,\,P_B,\,P_A$ هى الضغوط الجزيئية للمواد المذكورة فى التفاعل السابق فإن:

$$K_1/K_2 = P_C^{\gamma} P_D^{\delta} / P_A^{\alpha} P_B^{\beta} = K_p$$

حيث k_p هو ثابت الاتزان عندما نأخذ الضغوط الجزيئية عند الاتزان في الاعتبار .

العوامل التي تؤثر على ثابت الاتزان هي:

درجة الحرارة:

قيمة ثابت الاتزان ثابتة ما دامت درجة الحرارة ثابتة فإذا ارتفعت درجة الحرارة فإن قيمته تزداد إذا كان معدل الزيدة في K_1 أكبر منه في K_2 وهذا هو الحال إذا كان تكوين النواتج عملية ماصة للحرارة. ومعنى هذا أنه في حالة التفاعلات الماصة للحرارة تزداد قيمة ثابت الاتزان بارتفاع درجة الحرارة وتنخقض بانخفاضها. أما إذا كان التفاعل طارداً للحرارة فإن قيمة ثابت الاتزان تقل بارتفاع درجة الحرارة وتزداد بنقصها نظراً لنقص تركيز نواتج التفاعل في حالة ارتفاع درجة الحرارة وزيادتها عند انخفاض درجة الحرارة.

درجة التركيز أو الضغط:

ثابت الاتزان يحدد لنا موضع الاتزان (وهو النسبة بين نركيز النواتج الى تركيز المواد المتفاعلة بعد بلوغ حالة الاتزان) فلو كانت قيمة K_c أو K_c كبيرة فإن ذلك يدل على أن البسط فى التعبير الخاص بثابت الاتزان أكبر من المقام أى أن تركيز النواتج أكبر من تركيز المواد المتفاعلة وهذا يدل دون شك على أن التفاعل يسير فى اتجاه تكوين النواتج. ولا تتغير قيمة ثابت الاتزان بتغير درجة التركيز أو الضغط ما دام الاتزان قد حدث ولكن الذى يتغير هو موضع الاتزان كما يتضح من المثال التالى:

$$H_{2 (gas)} + Cl_{2 (gas)} = 2HCl_{(gas)}$$

وطبقا لقانون فعل الكتلة:

$$\mathbf{K}_{\mathbf{p}} = \mathbf{P}^{2}_{\mathbf{HCI}}/(\mathbf{P}_{\mathbf{H2}} \times \mathbf{P}_{\mathbf{Cl2}}) \tag{1}$$

فإذا فرضنا أن كمية من الهيدروجين قد أضيفت إلى خليط الغازات بعد الاتزان فإن ذلك يؤدى إلى زيادة الضغط الجزئى للهيدروجين فى المخلوط ويتبع ذلك أن العلاقة بين الضغوط الجزئية كما تمثلها المعادلة (1) قد اختلت ولكن نظرا لأن قيمة K_p يجب أن تكون ثابتة ما دامت درجة الحرارة ثابتة فإن الضغط الجزئى لكلوريد الهيدروجين يجب أن يزداد. ويتم ذلك بأن يتفاعل جزء من الهيدروجين مع الكلور لتكوين كلوريد الهيدروجين. ويكيف خليط الغازات نفسه حتى تفى قيم الضغوط الجزئية الجديدة بقيمة K_p فى المعادلة (1)

ويحدث العكس إذا أضيفت كمية من غاز كلوريد الهيدروجين إذ أن البسط سيزداد وعلى ذلك يجب أن يزداد أيضاً المقام لأن K_p مقار ثابت ويتم ذلك بأن بتفكك جزء من كلوريد الهيدروجين إلى غازى الكلور والهيدروجين ويكيف خليط الغازات نفسه حتى تظل قيمة K_p ثابتة. ويتضح مما سبق أن أى تفاعل انعكاسى يمكن توجيهه إلى وجهة معينة بتغيير درجة تركيز مكوناته فزيادة تركيز المواد التى توجد على الطرف الأيسر من معادلة التفاعل يؤدى إلى أن يسير التفاعل فى الاتجاه الطردى أما زيادة تركيز المواد التى توجد على الطرف الأيمن فإنها تؤدى إلى أن يسير التفاعل فى الاتجاه العكسي وتفاعل الماء مع كلوريد البزموت السابق ذكره يؤيد هذه الحقيقة كما أنه من الممكن توضيح ذلك بعمل التجربة البسيطة التالية:

$FeCl_3 + 3NH_4CNS \implies Fe(CNS)_3 + 3NH_4Cl$

ويكون من نتيجة ذلك ظهور لون أحمر كالدم نظراً لتكوين ثيوسيانات الحديديك فإذا قسمنا هذا المحلول الأحمر الناتج إلى جزئين ثم أضفنا إلى أحدهما محلول من كلوريد الأمونيوم تدريجياً نشاهد أن اللون الأحمر يزول تدريجياً أيضاً ويدل ذلك على أن ثيوسيانات الحديديك أخذت تتفاعل مع كلوريد الأمونيوم كما هو موضح بالسهم السفلي وقلت نسبته في المحلول وإذا أضفنا إلى الجزء الآخر محلول كلوريد الحديديك تدريجياً يلاحظ أن اللون الأحمر يزداد شدة مما يدل على سير التفاعل في اتجاه السهم العلوى الذي يشير الى زيادة نسبة ثيوسيانات الحديديك ذو اللون الأحمر.

وقانون فعل الكتلة من القوانين بالغة الأهمية إذ بواسطته يمكن حساب تركيز المواد الناتجة من التفاعل في أي تفاعل انعكاسي تعرف قيمة ثابت اتزانه عند درجة حرارة معينة ويمكن بتغيير العوامل المختلفة توجيه التفاعل للحصول على أكبر كمية من النواتج كما سيتضح من التطبيقات التي ستدرس فيما بعد.

العلاقة بين K_c و K_c لتفاعل غازى ما إذا أخذنا التفاعل الغازى التالى:

$$\alpha A + \beta B \rightleftharpoons \gamma C + \delta D$$

وكانت الضغوط الجزئية هي PD, PC, PB, PA ثم طبقنا قانون فعل الكتلة فإن:

$$\mathbf{K}_{\mathbf{p}} = \mathbf{P}_{\mathbf{C}}^{\gamma} \, \mathbf{P}_{\mathbf{D}}^{\delta} / \, \mathbf{P}_{\mathbf{A}}^{\alpha} \, \mathbf{P}_{\mathbf{B}}^{\beta} \tag{1}$$

فإذا كان عدد الجزيئات الجرامية لكل غاز في المخلوط هو على الترتيب:

nA, nB, nC and nD فإنه بتطبيق القانون العام للغازات على كل غاز على حدة فإن:

$$P_{A} = \frac{nA}{v} RT = [A] RT$$

$$P_B = \frac{nB}{v} RT = [B] RT$$

$$P_C = \frac{nC}{V}RT = [C]RT$$

$$\mathbf{P}_{\mathbf{D}} = \frac{n\mathbf{D}}{\mathbf{V}} \mathbf{R} \mathbf{T} = [\mathbf{D}] \mathbf{R} \mathbf{T}$$

وبالتعويض في المعادلة (1) من المعادلات السابقة

$$K_p = ([C]^{\gamma} (RT)^{\gamma} [D]^{\delta} (RT)^{\delta}) / ([A]^{\alpha} (RT)^{\alpha} [B]^{\beta} (RT)^{\beta})$$

$$K_{p} = ([C]^{\gamma} [D]^{\delta} / [A]^{\alpha} [B]^{\beta}) \times ((RT)^{\beta} (RT)^{\gamma} / (RT)^{\alpha} (RT)^{\delta})$$

$$K_{p} = ([C]^{\gamma} [D]^{\delta} / [A]^{\alpha} [B]^{\beta}) \times ((RT)^{\beta+\gamma} / (RT)^{\alpha+\delta})$$

$$\mathbf{K}_{p} = \mathbf{K}_{c} \times (\mathbf{RT})^{(\beta+\gamma) \cdot (\alpha + \delta)}$$

$$\mathbf{K}_{\mathbf{p}} = \mathbf{K}_{\mathbf{c}} \times (\mathbf{R}\mathbf{T})^{\Delta \mathbf{n}}$$

حيث Δn هي عدد الجزيئات الناتجة من التفاعل – عدد الجزيئات المتفاعلة

أمثلة: في التفاعل:

$$H_2 + I_2 \rightleftharpoons 2HI$$

 $K_p = K_c$ یساوی صفر فیکون Δn

في التفاعل:

$$N_2O_4 \rightleftharpoons 2NO_2$$

 K_{p} = K_{c} (RT) یساوی واحد فیکون Δn

تطبيقات على قانون فعل الكتلة

1- تفاعلات تجدث بدون تغير في عدد الجزيئات

لنفرض ان لدينا a جزئ جرامي من الهيدروجين مع b جزئ جرامي من اليود وبعد الاتزان كانت كمية يوديد الهيدروجين المتكون b وكان حجم المخلوط c واضغط الكلي للمخلوط c

$$H_2 + I_2 \rightleftharpoons 2HI$$

a-x b-x 2x

عدد الجزيئات الجرامية من كل مادة

التركيز الجزئ لمكونات الخلوط

a-x/v b-x/v 2x/v

عدد الجزيئات الجرامية الكلية في المخلوط عند الاتزان

a-x + b-x + 2x = a+b

الضغوط الجزيئية لكل مكون في المخلوط

$$PH_2 = (a-x/a +b) P$$

$$PI_2 = (b-x/a+b)P$$

PHI=
$$(2x/a +b)$$
P

$$K_c = [HI]^2 / [H_2] . [I_2]$$

=
$$(2x/v)^2/(a-x/v)$$
 (b-x/v)

$$=4x^2/(a-x)$$
 (b-x)

$$\mathbf{K_p} = \mathbf{P}^2 \mathbf{HI} / \mathbf{PH_2} \cdot \mathbf{PI_2}$$

$$\mathbf{K_p} = \{ (2x/a + b) \mathbf{P} \}^2 / (a-x/a + b) \mathbf{P} \cdot (b-x/a + b) \mathbf{P}$$

= $4x^2 / (a-x) (b-x)$

 $K_p = K_c$ يتضح أن

2- تغيرات مصحوبة بتغير في عدد الجزيئات

تفكك رابع اكسيد النيتروجين

لنفرض لدينا a جزئ جرامي من رابع اكسيد النيتروجين وكانت الكمية المتفككة منه بعد الاتزان x فيكون الناتج هو x جزئ جرامي واذا فرضنا أن حجم المخلوط x الكلي للمخلوط x

$$N_2O_4 \rightleftharpoons 2NO_2$$

a-x 2x

عدد الجزيئات الجرامية من كل مادة

التركيز الجزئ لمكونات الخلوط

$$a-x/v$$
 $2x/v$

عدد الجزيئات الجرامية الكلية في المخلوط عند الاتزان

$$a-x + 2x = a + x$$

الضغوط الجزيئية لكل مكون في المخلوط

$$P N_2 O_4 = (a-x/a + x) P$$

$$PNO_2 = (2x/a + x) P$$

$$K_c = [NO_2]^2 / [N_2O_4]$$

=
$$(2x/v)^2/(a-x/v)$$

= $4x^2/(a-x) v$

$$K_p = \{ (2x/a + x) P \}^2 / (a-x/a + x) P$$

= $4x^2 P / (a-x) (a+x)$

 K_c يتضح أن K_p يتضح

وظهور كلا من v & p مما يوضح ايضا تأثير الضغط على هذا الاتزان.

درجة التفكك

فى المثالين السابقين أذا كانت a=1 فأن الكمية المتفككة من المادة يطلق عليها درجة التفكك وتسمى α بدلا من α وتصبح المعادلة فى المثال السابق

$$K_c = 4 \alpha^2 / (1-\alpha) v$$

$$(1-\alpha) ($$

$$K_p = 4\alpha^2 P / 1 + \alpha)$$

ودرجة التفكك لغاز ما يمكن حسابها ايضا من معرفة كثافته قبل وبعد التفكك باستخدام العلاقة

 $\alpha = d - d^{-}/d^{-} (n - 1)$

حيث $d^-\&d$ هما كثافة الغاز قبل وبعد التفكك و n هي عدد الجزيئات الناتجة من التفكك كما يمكن ان تحل الاوزان الجزيئية بدلا من الكثافة وتصبح المعادلة على الصورة الاتيه $\alpha=M-M^-/M^-$ (n-1)

حيث $M^-\&M$ هما الوزن الجزيئ للغاز غير المتفكك ومتوسط الوزن الجزيئ لمخلوط الغازات بعد التفكك على الترتيب

تفكك خامس كلوريد الفسفور

لنفرض اننا بدأنا بجزیئ جرامی و احد من خامس کلورید الفسفور و ان درجة التفکك α و حجم المخلوط بعد الاتزان α و ضغطه الکلی α

PCl₅
$$\rightleftharpoons$$
 PCl₃ + Cl₂
1- α α α

عدد الجزيئات الجرامية من كل مادة

التركيز الجزئ لمكونات الخلوط

$$1-\alpha/v$$
 α/v α/v

عدد الجزيئات الجرامية الكلية في المخلوط عند الاتزان

$$1-\alpha + \alpha + \alpha = 1 + \alpha$$

الضغوط الجزيئية لكل مكون في المخلوط

$$P(PCl_5) = (1-\alpha/1 + \alpha) P$$

$$P(PCl_3) = (\alpha/1 + \alpha) P$$

$$P(Cl_2) = (\alpha/1 + \alpha) P$$

$$K_c = [PCl_3] [Cl_2] / [PCl_5]$$

$$= (\alpha/v) (\alpha/v) / (1-\alpha/v)$$
$$= \alpha^2 / (1-\alpha/v)$$

$$K_p = \{ (\alpha/1 + \alpha) P .(\alpha/1 + \alpha) P \}/ (1-\alpha/1 + \alpha) P$$
$$= \alpha^2 P/(1-\alpha)^2$$

 K_c ایضا یتضح أن K_p لا تساوی

وظهور كلا من v & p مما يوضح ايضا تأثير الضغط على هذا الاتزان.

تأثير اضافة نواتج التفاعل على موضع الاتزان:

لما كان تركيب النظام يعتمد علىثابت الاتزان فأن وجود أحد نواتج التفاعل فى مخلوط التفاعل قبل حدوثه يقلل من مدى حدوث التفاعل فمثلا اذا بخر (تفكك) خامس كلوريد الفوسفور فى حيز يحتوى على بعض الكلور فأن درجة تفككه تكون اقل منها فى حالة عدم وجود الكلور ويتضح ذلك مما يلى:

لنفرض أن α هى درجة تفكك خامس كلوريد الفوسفور فى حال عدم وجود الكلور فأن ثابت الاتزان يكون

$$\alpha^2/(1-\alpha/v)$$

فأذا اصبحت درجة التفكك α في حالة وجود كمية من الكلور مقدار ها y جزئي جرامي مع بقاء حجم المخلوط ثابت فأن التركيز الجزيئ لمكونات المخلوط بعد الاتزان هي:

[PCl₅] =1-
$$\alpha'/v$$
 & [PCl₃] = α'/v & [Cl₂] = $\alpha'+y/v$

ويكون ثابت الاتزان الكيميائي

 $K_c = [PCl_3] [Cl_2] / [PCl_5]$

$$= \alpha'/v \cdot \alpha' + y/v / (1-\alpha'/v)$$

$$= (\alpha'+y) / (1-\alpha')v$$

وحيث أن $\kappa_{\rm c}$ ثابت في كلا المعادلتين السابقتين فأن $\kappa_{\rm c}$ يجب أن تكون أقل من $\kappa_{\rm c}$ أي أن درجة التفكك قد قلت نتيجة لوجود أحد نواتج التفاعل.

الاتزان الأيونى والمحاليل الالكتروليتية

Ionic equilibrium

الغرض الرئيسى من الدراسة التالية هو معرفة كيفية تطبيق قانون فعل الكتلة على المحاليل الالكتروليتية مع توجيه عناية خاصة لتأين الألكتروليتات الضعيفة وتميؤ الأملاح. وهذا يقودنا إلى موضوع تركيز أيون الهيدرونيوم في محاليل الالكتروليتات واستخدام مقياس الرقم الهيدروجيني.

وجدير بالذكر أن مشكلة التركيز الأيونى وبخاصة تركيز أيون الهيدرونيوم تظهر باستمرار في الدراسات الحيوية. فالدم مثلاً لا يمكن أن يؤدى كل وظائفه الحيوية إلا إذا عندما يبقى رقمه الهيدروجينى ثابتاً في أضيق الحدود كما أن لسوائل الجسم الأخرى أرقام هيدروجينية معينة بحيث لا تؤدى هذه السوائل وظائفها على أحسن صورة إلا عند هذه القيم. وهناك خمائر وبكتيريا وأحياء دقيقة لا تنشط إلا تحت ظروف معينة ملائمة من الحموضة ويقل نشاطها أو تموت إذا أصبح الوسط أكثر حموضة أو أكثر قلوية من القيم الملائمة.

فبمجرد أن أصبحت الفكرة الأساسية عن تركيز أيون الهيدرونيوم والتحكم فيه ميسورة أصبح تطبيقه على الظواهر الحيوية أمر بسيط نسبياً.

أولا تطبيق قانون فعل الكتلة على المحاليل الالكتروليتية:

ثابت التأين لحمض ضعيف

يوجد في محلول الكتروليت ضعيف حالة اتزان بين الصور الجزيئية والصور الأيونية للمادة. وعلى هذا يمكن تطبيق قانون فعل الكتلة في مثل هذه الحالة ويمكن تمثيل تأين حمض ضعيف في الماء صيغته HA بالمعادلات التالية:

$$HA + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + A^-$$

حيث $^-$ A تمثل الأنيون الناتج من الحمض. وبما أن العلاقة الرياضية العامة لثابت الاتزان هي:

$$K = {}^{a}H_{3}O^{+} \times {}^{a}A^{-}/{}^{a}HA \times {}^{a}H_{2}O \quad (1)$$

وبما أن فاعلية الماء تكون في المحاليل المخففة غالباً ثابتة فإنه يمكن احلاله بالرمز k ومن ثم تصبح المعادلة (1) على الصورة:

$$K = {}^{a}H_{3}O^{+} \times {}^{a}A^{-}/{}^{a}HA \times k \quad (2)$$

وبما أن حاصل ضرب ثابتين $(k \times k)$ مقدار ثابت جديد يرمز له بالرمز k_a فان المعادلة (2) تصبح على الصورة:

$$\mathbf{K}_{\mathbf{a}} = {}^{\mathbf{a}}\mathbf{H}_{\mathbf{3}}\mathbf{O}^{+} \times {}^{\mathbf{a}}\mathbf{A}^{-} / {}^{\mathbf{a}}\mathbf{H}\mathbf{A} \tag{3}$$

ويطلق على الثابت k اسم ثابت التأين لحمض ضعيف.

ولما كانت القيم العددية لفاعلية المكونات المختلفة في المحاليل المخففة للأحماض الضعيفة تختلف اختلافا ضئيلاً عن تركيز اتها فإنه يمكن كتابة المعادلة (3) على الصورة التالية:

$$\mathbf{K_a} = [\mathbf{H_3O}^+] [\mathbf{A}^-] / [\mathbf{HA}] \tag{4}$$

حيث يعبر عن التركيز لكل مادة بالجزئ الجرامي في اللتر ((Molarity (M)) وعلينا أن نتذكر دائماً أنه ومن طريقة اشتقاق المعادلة (4) من المعادلة (1) أن نشاط الماء داخل في هذه المعادلة (4) كجزء من قيمة ثابت التأين (K_a). وأن نشاط المكونات المختلفة قد استبدل بالتركيز الجزئي الجرامي في اللتر للتعبير عن تركيز المكونات الأخرى الموجودة في المعادلة (4) . كما أنه وبقصد السهولة يستبدل عادة رمز أيون الهيدرونيوم H_3O^+ برمز أيون الهيدروجين H_3O^+ وعلى هذا يمكن كتابة المعادلة (4) على الصورة:

$K_a = [H^+] [A^-]/[HA] (5)$

ويجدر بنا أن نؤكد مرة أخرى أن أيون الهيدروجين H^+ يرتبط في الواقع بجزئ ماء وعلى ذلك فإذا لم يكن تأكيد دور المذيب في عملية التأين مطلباً فإن استخدام الرمز H^+ بدلا من الرمز H_3O^+ يبسط تداول وكتابة الاصطلاح الرياضي المتعلق بالاتزان الأيوني.

وتعنى المعادلة (5) أن الحمض الضعيف يتأين بصرف النظر عن تركيزه إلى الحد الذي يؤدى دائماً الى ثبات قيمة (K_a) له. أى أن قيمة (k_a) تساوى مقداراً ثابتاً للحمض الضعيف ولا تتأثر بالتخفيف. وهذا المقدار الثابت بصرف النظر عن مصدر أيون الهيدروجين وأنيون الحمض يعتبر مميزاً للحمض.

ولقد أيدت التجارب العملية أن هذا صحيح بصفة جوهرية إلا أنه يجب أن نتذكر أن (k_a) مثل كل ثوابت الاتزان تتغير بتغير درجة الحرارة وأنها تكون ثابتة طالما كانت

درجة الحرارة ثابتة. وقد جرت العادة على تعيين قيم ثوابت التأين للأحماض عند 25° حتى يمكن بسهولة مقارنة قيمها النسبية.

قانون أستيفال للتخفيف (Ostwald dilution law)

يمكن الحصول على تعبير أخر لثابت تأين حمض ضعيف عن طريق معرفة درجة تأين الحمض α والتركيز الكلى للحمض في المحلول α) مقدراً بالجزئ الجرامي في اللتر.

فحیث أن ترکیز کل من أیون الهیدروجین H^+ والأنیون A^- یساوی ترکیز الحمض مضروباً فی درجة التأین فإن:

$$[H^{+}] = \alpha C$$
, $A^{-} = \alpha C$ and $HA = (1-\alpha) C$

وبالتعويض عن هذه القيم في المعادلة (5) نحصل على:

$$K_{a}=\alpha C \times \alpha C/(1-\alpha)C$$

$$K_{a}=(\alpha C)^{2}/(1-\alpha)C$$

$$K_{a}=\alpha^{2} C/(1-\alpha)$$
(6)

وبما أن التركيز عكس التخفيف أى (C=1/V) حيث V هى حجم المحلول باللتر فإنه يمكن وضع العلاقة (6) في احدى الصورتين الاتيتين:

$$K_a = \alpha^2 / (1-\alpha)$$
 or $K_a = \alpha^2 / (1-\alpha)V$ (7)

ويعرف هذا القانون باسم قانون استيفالد للتخفيف ويمكن باستخدام هذا القانون وبمعرفة درجة التأين (α) لحمض ضعيف حساب (α) لحمض ضعيف حساب المرفقة التأين (α) لحمض ضعيف حساب المرفقة التأين المرفقة ال

يمكن معرفة درجة التأين عند أى تركيز هذا ويمكن حساب درجة التأين (α) لحمض ضعيف من قياس التوصيل المكافئ عند التخفيف اللانهائي حيث يكون:

$\alpha = \Lambda/\Lambda_{\infty}$

حيث البسط هو التوصيل المكافئ والمقام هو التوصيل المكافئ عند التخفيف اللانهائى. وقانون استيفالد لا ينطبق إلا على محاليل الالكتروليتات الضعيفة حيث توجد حالة اتزان بين الجزء المتأين والجزء غير المتأين من الألكتروليتات الضعيفة إذ وجد أن قيمة k_a تساوى مقداراً ثابتاً للالكتروليتات المعينة ولا يتوقف على التخفيف (أو التركيز) ذلك لأن التخفيف سيؤدى إلى زيادة قيمة درجة التأين وذلك طالما كانت درجة الحرارة ثابتة. أما إذا في حالة الالكتروليتات القوية فنظراً لتأينها الكامل فإنه لا يمكن تطبيق قانون فعل الكتلة عليها وبالتالى قانون استيفالد للتخفيف لانعدام حالة الاتزان ومن ثم فان قيمة k_a لا تكون ثابتة بل تتغير كما يتبين من النتائج المدونة في الجدول التالى:

تأين حمض الخليك عند 25°C

k _a	α	C (M)
1.821×10^{-5}	0.0095	0.2000
1.846×10^{-5}	0.0135	0.1000
1.849×10^{-5}	0.0190	0.0500
1.840×10^{-5}	0.0299	0.0200
1.832×10^{-5}	0.0422	0.0098
1.823×10^{-5}	0.0540	0.0059
1.790×10^{-5}	0.1228	0.0100

ويلاحظ من هذا الجدول أن قيمة k_a ثابتة تقريباً ولو أنها تزيد قليلاً كلما زادت القوة الأيونية للمحلول.

تأين كلوريد الصوديوم عند 2°18

k _a	α	التخفيف باللتر
1.353×10^{-1}	0.777	2
0.491×10^{-1}	0.852	10
0.200×10^{-1}	0.916	50
0.0967×10^{-1}	0.953	200

يتضح من هذا الجدول أن قيمة k_a غير ثابتة وتتغير بتغير تركيز المحلول. وجدير بالذكر أن نؤكد مرة أخرى أن التعبير الخاص بثابت التأين ليس له أهمية إلا في حالة الالكتروليتات الضعيفة سواءً كانت أحماضاً ضعيفة أوقواعد ضعيفة حيث تكون درجة التأين دائماً صغيرة تحت الظروف العادية للتخفيف وفي هذه الحالة يمكن اهمالها من المقام في المعادلة (6) حيث أن قيمتها تكون صغيرة إذا ما قورنت بالواحد الصحيح أي يمكن اعتبار أن:

$$(1 - \alpha) = 1$$

ويتبع هذا التقريب عادة في الالكتروليتات الضعيفة التي تكون قيمة k_a لها تساوى 4 -10 أو أولى ومن ثم تختزل المعادلة (6) إلى:

$$K_a = \alpha^2 C \text{ or } \alpha^2 / V$$
 (8)

ومن هاتين العلاقتين يمكن أن نحسب قيمة درجة التأين كما يلي:

$$\alpha = (k_a/C)^{1/2} \tag{9}$$

or
$$\alpha = (k_a V)^{1/2}$$
 (10)

وقد وجد أن هاتين المعادلتين تتفقان إلى حد ما مع القانون المبسط لديباى وهوكل (Debye وقد وجد أن هاتين المعادلتين تتفقان إلى حد ما مع القانون المبسط لديباى وهوكل (and Huckel) إلا أنه يجب في هذه المعادلة استعمال فاعلية المواد بدلاً من درجات التركيز.

تأين القاعدة الضعيفة

من المألوف استخدام الصيغة BOH لتمثل الصيغة العامة لقاعدة ضعيفة إلا أنه نظرً لأن القواعد الهيدروكسيلية عبارة عن الكتروليتات قوية والمشتقات العضوية تكون معظم القواعد الضعيفة فإنه من الأمور المنطقية أن نستخدم الصيغة RNH_2 لتمثل الصيغة العامة لقاعدة ضعيفة حيث R ترمز لذرة الهيدروجين كما في حالة النشادر أو ترمز لشق عضوى و على هذا يمكن تمثيل تأين قاعدة ضعيفة بالمعادلة الاتية:

$$RNH_2 + H_2O \rightleftharpoons RNH_3^+ + OH^-$$

وفي حالة تأين النشادر تكون المعادلة على الصورة التالية:

$$RNH_2 + H_2O \Longrightarrow RNH_3^+ + OH^-$$

فإذا ما بدأنا بالمعادلة العامة وباستخدام نفس الخطوات التي اتبعت في الحصول على ثابت التأين لحمض ضعيف يمكن أن نتبين أن تعبير ثابت الاتزان لقاعدة ضعيفة هو:

$$K_{b} = {}^{a}RNH_{3}^{+} \times {}^{a}OH^{-}/{}^{a}RNH_{2}$$
 (13)

وإذا عوضنا عن الفاعلية بالتركيز يصبح التعبير السابق كما يلى:

$$\mathbf{K_{b}} = [\mathbf{RNH_{3}}^{+}] \times [\mathbf{OH}^{-}]/[\mathbf{RNH_{2}}] \tag{14}$$

واذا استخدمنا الاصطلاحات السابق ذكرها في حالة الحمض الضعيف وهي درجة التأين α والتركيز α نحصل على العلاقات التالية:

$$K_{b} = \alpha C \times \alpha C/(1-\alpha)C$$

$$K_{b} = (\alpha C)^{2}/(1-\alpha)C$$

$$K_{b} = \alpha^{2} C/(1-\alpha)$$
(15)

ونظراً لأن درجة التأين تكون صغيرة إذا ما قورنت بالواحد الصحيح فقد تهمل من المقام وتختزل المعادلة (15) إلى:

$$\mathbf{K_{b}} = \alpha^2 \mathbf{C} \tag{16}$$

حساب ثابت التأين

إذا عرف مقدار ما يتأين من حمض ضعيف أوقاعدة ضعيفة معبراً عنه بالنسبة المئوية أو بدرجة التأين فإنه يمكن حساب ثابت التأين باستخدام العلاقات السابق ذكرها.

وجد أن التأين لحمض الخليك في محلول 0.1 جزئ جرامي في اللتر هي 0.1 عند 0.2 احسب ثابت التأين عند هذه الدرجة من الحرارة.

الحل:

باهمال دور المذيب في عملية التأين يمكن تمثيل تأين الحمض بالمعادلة الأتية:

 $HAc \rightleftharpoons H^+ A^-$

وعلى حسب المعادلة (5) يعبر عن اصطلاح ثابت التأين بالمعادلة:

 $K_a = [H^+] [Ac^-]/[HAc]$

فإذا كان 4c من المركيز ات الكلية ل4c قد تأين فان تركيز ات 4c تساوى 4c و يجب أن تساوى 4c او:

 $[H^{+}] = 0.0134 \times 0.100 = 0.00134 \text{ m/l}$

 $[Ac^{-}] = 0.0134 \times 0.100 = 0.00134 \text{ m/l}$

ويكون تركيز الحمض غير المتأين %98.66 من التركيز الكلى

 $[HAc] = 98.66 \times 0.1000 = 0.09866 \text{ M/l}$

بالتعويض عن قيم التركيزات السابقة في العلاقة الخاصة بثابت الاتزان نحصل على القيمة الاتية عند $^{\circ}$ C:

 $K_a = 0.00134 \times 0.00134/0.09866 = 1.82 \times 10^{-5}$

طريقة أخرى للحل:

حسب المعادلة (6) يمكن حساب k_a من التعبير:

$$K_a = \alpha^2 C / 1 - \alpha$$

فإذا كانت درجة التأين للحمض 1.64% تكون درجة التأين α تساوى 0.0134 وعلى هذا فإذا كانت درجة التأين 0.0134 تساوى:

$$K_a = \alpha^2 C / 1 - \alpha$$

$$k_a = (0.0134)^2 \times (0.100)/(1 - 0.0134) = 1.82 \times 10^{-5}$$

ولما كانت قيمة درجة التأين صغيرة جدا اذا ما قورنت بالواحد الصحيح في مقام الكسر فانه يمكن استخدام المعالة (7) دون أن يؤدي ذلك إلى خطأ يذكر.

تأثير الأيون المشترك

إن اضافة أيونات خلات إلى محلول حمض الخليك سيؤدى وفقاً لقانون فعل الكتلة إلى خفض درجة تأين حمض الخليك والنتيجة المرئية على ذلك هي تقليل تركيز أيون الهيدروجين لدرجة كبيرة (أي أيون الهيدرونيوم $\mathbf{H}_3\mathbf{O}^+$) لأن التفاعل سوف يسير تحت هذه الطروف في الاتجاه العكسى:

$CH_3COOH + H_2O \implies H_3O^+ + CH3COO^-$

ويمكن الحصول على أيونات الخلات باضافة الكتروليت قوى مثل خلات الصوديوم ويطلق على عملية خفض تأين الكتروليت ضعيف نتيجة اضافة واحد من أيوناته لفظ تلأثير الأيون المشترك (Common ion effect) ويطلق على الأيون المضاف الأيون المشترك (Common ion) ويجدر بالذكر هنا أن ثابت التأين لا يتغير باضافة هذا الأيون المشترك. ويمكن بيان مدى النقص في تركيز الهيدروجين عند اضافة أيون الخلات من المثال التالى. حيث يمكن حساب ذلك التعبير الخاص بثابت التأين لحمض الخليك:

مثال 0.300 الهيدرونيوم عند 0.300 في محلول مكون من 0.300 من الهيدرونيوم عند 0.300 من خلات الصوديوم مع الخليك و 0.300 من خلات الصوديوم مع افتراض أن خلات الصوديوم تتأين تأينا كاملاً

الحل:

سبق أن أوضحنا أنه في محلول حمض الخليك النقى تكون

[Ac] = [H]

إلا أنه في وجود خلات الصوديوم التامة التأين تفوق أيونات Ac في العدد كثيراً أيونات H^+ ولكي يبقى ثابت الاتزان للحمض H^+ ثابتاً بدون تغير عند اضافة H^+ فإن H^+ ولكي يبقى ثابت الاتزان للحمض H^+ ثابت الهيدرونيوم يجب أن تتحد مع أيونات الخلات حتى تحقق التركيزات الأيونية قيمة ثابت الاتزان H^+ وبناء على هذا يمكن حل المسألة. الحجم النهائي للمحلول بعد خلط المحلولين يساوى H^+ فإن التركيز الكلي لأيونات الخلات المحلولين يساوى H^+ فإن التركيز أيون الخلات من الملح بالإضافة إلى تركيز أيون الخلات من الحمض H^+ كما يلى:

$$(\alpha)$$
 +(0.030×500/1000) = $(\alpha$ + 0.15)

ویکون ترکیز HAc یساوی الترکیز الکلی مطروحاً منه الکمیة التی تأینت إلی H^+ و Ac و بمکن حسابها کما بلی:

$$HAc = (0.200 \times (500/1000)) - \alpha = 0.100 - \alpha$$

وبالتعويض عن هذه القيم في تعبير ثابت التأين لحمض الخليك نحصل على:

$$(\alpha + 0.15) \times \alpha^{-}/(0.100 - \alpha^{-}) = 1.8 \times 10^{-5}$$

وحيث أن α صغيرة جداً إذا ما قورنت بالقيم 0.150 و 0.100 فإنه يمكن اهمالها في الحدين المذكورين في التعبير السابق ويمكن عندئذ كتابه كما يلى:

$$(0.15) \times \alpha^{-}/(0.100) = 1.8 \times 10^{-5}$$

ومنه یمکن حساب α کما یلی:

$$\alpha^{-} = 1.2 \times 10^{-5} \text{ M/l}$$

والأثر الكبير للأيون المشترك كما يتضح من المثال المذكور يمكن معرفته من تركيز أيون الهيدرونيوم الذي ينشأ عند اضافة 500 مل من الماء بدلا من اضافة 500 مل من 500 جزئ جرامي من 1.3×10^{-3} فعندئذ سيكون تركيز أيون الهيدرونيوم مساوياً 1.3×10^{-3} جزئ جرامي في اللتر بدلا من 1.2×10^{-3} جزئ جرامي في اللتر وعلى هذا الأساس يتضح لنا أن تركيز أيون الهيدرونيوم قد انخفض إلى $\frac{1}{110}$ من قيمته تقريباً باضافة الأيون المشترك.

تأين الأحماض عديدة القاعدية

(Ionization of poly basic acids)

يطلق على الأحماض التى تحتوى على أكثر من ذرة هيدروجين قابلة للتأين اسم الأحماض عديدية القاعدية أو الأحماض عديدة البروتون. مثل هذه الأحماض تتأين دائما على خطوات أى أن التأين الأول له معادلة اتزان وثابت اتزان مميزة لهذه الخطوة من الاتزان ويمكن توضيح ذلك بدراسة حالات الاتزان التى يتضمنها تأين حمض الكربونيك كمثال نموذجى لحمض ثنائى البروتون:

$$H_2CO_3 + H_2O \implies H_3O^+ + HCO_3$$
 (Primary ionization)

$$HCO_3 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + CO_3$$
 (Secondary honization)

ويستنبط ثابت التأين المناظر لكل معادلة اتزان بنفس الطريقة التي استنبط بها في حالة H_3O^+ الأحماض العادية أحادية البروتون فإذا استخدمنا الرمز H^+ ليمثل صيغة الأيون للسهولة نحصل على المعادلات الاتية:

$$K_1 = [H^+] [HCO_3]/[H_2CO_3] = 4.3 \times 10^{-7} (17) \text{ (at } 25^{\circ}\text{C)}$$

$$K_2 = [H^+] [CO_3]/[HCO_3] = 5.6 \times 10^{-11} (18) \text{ (at } 25^{\circ}\text{C)}$$

وتحدث كلتا عمليتى التأين فى آن واحد إلا أن التأين الثانى يكون أصغر بكثير من التأين الأول وتفسير ذلك يرجع إلى حقيقة أن الجزيئ المتعادل يمكن أن يعطى أيون H^+ أو بروتون إلى الماء بسهولة أكثر من الأيون السالب فالشحنة السالبة على هذا الأيون تؤخر أو تعوق انتقال بروتون منه الى جزيئ الماء. ويلاحظ من قيم ثابت التأين المذكورة أن k_1 للتأين الأول أكبر وتبلغ 10000 مرة قدر k_2 للتفاعل الثانى.

ومن المفيد عادة ادماج معادلتي التأين في معادلة واحدة كمايلي:

$$H_2CO_3 \rightleftharpoons 2H^+ + CO_3^-$$
 (19)

ومن ثم يصبح التعبير الخاص بثابت التأين كما يلى:

ثوابت التأين لبعض الأحماض الضعيفة

K ₃	K_2	K ₁	الحمض
	6.1×10^{-5}	6.5×10^{-2}	الأكساليك
	5.6×10^{-11}	4.3×10^{-7}	الكربونيك
	1.2×10^{-15}	5.7×10^{-8}	كبريتيدلهيدروجين
4.5×10^{-6}	1.2×10^{-5}	8.7×10^{-4}	ليمونيك

4.8×10^{-13}	6.2×10^{-8}	7.5×10^{-3}	فوسفوريك

ثوابت التأين لبعض القواعد الضعيفة

Kb	القاعدة	Kb	القاعدة
3.8×10^{-7}	الأتليين	$1.8 \times 10-5$	النشادر
1.4×10^{-9}	البيردين	$4.4 \times 10-4$	ميثلامين
6.3×10^{-10}	كوبنلدين	5.3 × 10-5	ثالث میثلامین

الحاصل الأيوني للماء

(The ion product of water)

يمكن وضع الماء في قسم الأحماض أو في قسم القواعد وذلك لأن جزيئ الماء يمكن أن يعطى بروتونا عند تفاعله مع قاعدة (مثل النشادر) أو يقبل بروتونا عند تفاعله مع حمض (مثل حمض الخليك وحمض الهيدروكلوريك) ومن ثم فليس من المستغرب أن يوجد عدداً قليلاً من الأيونات حتى في الماء النقى إلى أقصى درجات النقاء فبعض جزيئات قليلة من الماء منها بروتونات تنتقل إلى عدد مساو لها من جزيئات الماء لتعطى حالة الأتزان الاتية:

$$H_2O + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + OH^-$$

ومما يدل على أن الماء يحتوى فعلا على أيونات حتى فى أنقى صوره أن الماء النقى يعتبر موصلا ضعيفا للتيار الكهربى. لكن نظراً إلى أن H_3O^+ و H_3O^- على درجة من القوة كحمض وكقاعدة على الترتيب فإنهما لا يوجدان أبداً مع بعضهما بتركيزات عالية ويمثل ثابت الاتزان لتأين الماء بالتعبير التالى:

$$K = {}^{a}H_{3}O^{+} \times {}^{a}OH^{-}/({}^{a}H_{2}O)^{2}$$
 (21)

وحيث أن درجة تاين الماء منخفضة جداً في كل الظروف فانه يمكن اعتبار فعالية الماء غير المتأين ثابتاً ومن ثم يمكن التعويض عنه بثابت ومن ثم تصبح المعادلة (21) كما يلى:

$$\mathbf{K} \times \mathbf{K}^2 = {}^{\mathbf{a}} \mathbf{H}_3 \mathbf{O}^+ \times {}^{\mathbf{a}} \mathbf{O} \mathbf{H}^- \tag{22}$$

وحاصل ضرب الثالبتين $K \times K^2$ يعطى مقاراً ثابتاً يطلق عليه اسم ثابت تأين الماء ويمز اليه بالرمز K_w ويمكن في هذه الحالة استبدال الفاعلية بالتركيزات وباستخدام H^+ بلا من H_3O^+ نحصل على:

$$\mathbf{K}_{\mathbf{w}} = [\mathbf{H}^{+}] [\mathbf{OH}^{-}] \tag{23}$$

وقد قدرت قيمة K_w بعدة طرق مستقلة ووجد أن قيمته مثل معظم ثوابت الاتزان تتغير بتغير درجة الحرارة وانها عند 25° C تساوى تقريبا 10^{-14} .

وفى الماء النقى يجب أن يكون تركيز أيون الهيدروجين مساويا لتركيز مجموعة الهيدروكسيل مساويا $K_{\rm w}$ مساوية للقيمة $K_{\rm w}$ مساوية للقيمة 1×10^{-14} .

ومع ذلك تتطلب المعادلة (23) فقط أن يكون حاصل ضرب تركيزات أيون الهيدروجين والهيدروكسيل مساويا K_w , بصرف النظر عن مصدرهما وحموضة المحلول فاذا أضيف الى الماء قليل من حمض HCl فسوف يؤدى ذلك الى زيادة تركيز أيونات H^+ ويتبع ذلك نقص مناظر في تركيز أيونات OH^- بحيث يكون حاصل ضربهما مساويا لقيمة K_w أما إذا أضيفت قاعدة الى الماء فسيكون تركيز أيونات الهيدروكسيل كبيرا ويتبع ذلك نقص في أيونات الهيدروجين H^+ وعلى هذا فلو عرفت قيمة أي من H^+ أو OH^- في أي محلول مائي فانه يمكن حساب تركيز الأيون الاخر من المعادلة (23).

ويبين الجدول الاتى قيم K_{w} عند درجات حرارة مختلفة

50	40	30	25	10	zero	درجة الحرارة
						25°C
5.474×	2.917×	1.468×	1.008×	10° 0.292 ×	0.113 ×	
10 ⁻¹⁴	10^{-14}					

ويجب أن نتذكر أن تركيزات أيون الهيدرونيوم وأيون الهيدروكسيل يكونان متساويان عند نقطة التعادل فقط. أما اذا أضيفت أى مادة تغير من هذا التساوى فان هذا لن يؤثر على حاصل ضرب التركيز الأيونى الذى يساوى قيمة K_w عند تلك الدرجة من الحرارة.

الرقم الهيدروجيني

Hydrogen ion exponent (pH)

فى سنة 1909 استعمل سورنس هذا الاصطلاح pH وذلك لسهولة التعبير عن تركيز أيون الهيدروجين فى المحلول حيث أنه يكون من السهل التعبير عن جميع درجات الحموضة أو القلوية بأرقام صحيحة محصورة بين الصفر و أربعة عشر فالمحلول المتعادل مثلا يحتوى على 10^{-7} جرام أيون فى اللتر وتكون قيمة pH له كما يلى:

$$pH = - log 10^{-7} = 7$$

والمحلول الذى يحتوى على جرام أيون من الهيدروجين في اللتر تكون درجة تركيز الهيدروجين فيه واحد وتكون قيمة pH له:

pH= -log 1= Zero

بينما المحلول االذي يحتوى على جرام أيون من OH فتكون فيه:

$$[H^{+}] = K_{w}/[OH^{-}] = 10^{-14}/1 = 10^{-14}$$

وتكون قيمة pH تساوى كما يلى:

$$pH = - Log 10^{-14} = 14$$

pH من هذا نرى أنه اذا انتقلنا من أقصى الحموضة الى أقصى القلوية نجد أننا انتقلنا من قيم pH=14 الى قيمة pH=14

فالحامضية تقل من صفر إلى سبعة (التعادل) والقلوية تزيد من pH تساوى سبعة إلى pH تساوى أربعة عشرة. ويمكن استعمال pOH بدلاً من pH حيث أن:

pOH = -logOH

ويمكن استنتاج العلاقة بين pH و pOH كما يلى:

$$[H^{+}][OH^{-}] = 10^{-14} = K_{w}$$

وبأخذ اللوغاريتمات نجد أنه:

$$log[H^{+}] + log[OH^{-}] = log 10^{-14}$$

$$-log[H^{+}] + (-log[OH^{-}]) = -log 10^{-14}$$

$$pH + pOH = 14$$

حاصل الذوبانية

(The solubility product)

إا علق فى الماء ملح شحيح الذوبان مثل كلوريد الفضة فإن الملح الصلب المعلق فى الماء يذوب إلى حد قليل وعند بلوغ حالة الاتزان الديناميكى بين الملح المعلق والملح الذائب عندما لا يوجد أى تغير آخر فى تركيز المادة الذائبة بشرط أن تظل درجة الحرارة ثابتة. ويمكن تمثيل هذه الحالة كما يلى:

$$AgCl \rightarrow Ag^{+} + Cl^{-}$$

$$K = {}^{a}Ag^{+} \times {}^{a}Cl^{-}AgCl$$
 (24)

وبما أن فاعلية الجسم الصلب تساوى الوحدة فان المعادلة (24) تصبح على الصورة الآتية:

$$\mathbf{K} = {}^{\mathbf{a}}\mathbf{A}\mathbf{g}^{+} \times {}^{\mathbf{a}}\mathbf{Cl}^{-} \tag{25}$$

وفي المحاليل المخففة يمكن استبدال الفاعلية بالتركيزات فنحصل على:

$$[\mathbf{Ag}^{+}] \times [\mathbf{Cl}^{-}] = \mathbf{K}_{\mathrm{sp}} \tag{29}$$

المحاليل المنظمة

(Buffer solutions)

وجد عملياً أن الرقم الهيدروجيني لكل من محلول NaCl ومحلول خلات الأمونيوم يساوى 7.5 تقريباً أي أن كليهما متعادل. واذا أضيف إلى لتر من كل منهما 1cm³ من محلول 0.1N من HCl لوجدنا أن قيمة pH لمحلول NaCl أصبح 4 بينما لا يتأثر محلول خلات الأمونيوم. وكذلك عند اضافة 1cm³ من محلول 0.1N من NaOH الى لتر من كل منهما الأمونيوم. وكذلك عند اضافة NaCl من المحلول غلات الأمونيوم تأثراً يذكر. ولهذا يقال أن محلول خلات الأمونيوم يستطيع أن يقاوم التغير في قيمة pH عند اضافة والهذا يقال أن محلول خلات الأمونيوم يستطيع أن يقاوم التغير في قيمة pH عند اضافة المحلول أو قاعدة اليه. وتعرف هذه الخاصية بالتأثير المنظم (Buffering action) والمحاليل المنظمة هي محاليل لا يتأثر تركيز أيون الهيدروجين فيها إلى حد يذكر عند اضافة كميات من حمض أو قلوى اليها وهي تتكون عادة من حمض ضعيف مع أحد أملاحه من قاعدة قوية أو من قاعدة ضعيفة مع أحد أملاحها من حمض قوى وفيما يلى بعض الأمثلة ومدى الرقم الهيدروجيني لكل.

مدی pH	التركيب
3.7-5.6	حمض الخليك وخلات الصوديوم
5 – 6.3	سترات ثنائى الصوديوم وسترات
	ثلاثي الصوديوم
5.8 – 8	فوسفات أحادى الصوديوم وفوسفات
	ثنائي الصثوديوم
6.8 - 9.2	حمض البوريك وبورات الصوديوم
9.2 – 11	البور اكس و هيدر وكسيد الصوديوم
11 – 12	فوسفات ثنائي الصوديوم وفوسفات
	ثلاثي الصوديوم

ويمكن شرح عمل المحاليل المنظمة كما يلى:

أولا: عند اضافة كمية من HCl إلى محلول منظم من حمض الخليك وخلات الصوديوم فنظراً لأنه تام التأين يتفاعل مع الخلات مكونا كلوريد الصوديوم وحمض الخليك ضعيف التأين. أى أن أيونات الهيدروجين التى نتجت من الحمض قد تحولت من أيونات حمضية فعالة إلى جزيئات حمض الخليك غير المتأينة وعلى ذلك فليس هناك تغير يذكر فى قيمة PH ويمكن توضيح ما يحدث هكذا:

$$HCl \rightarrow H^+ + Cl^-$$

ثانياً عند اضافة كمية من NaOH إلى المحلول المنظم سالف الذكر فان أيونات الهيدروكسيل المضافة قد تحولت إلى ماء متعادل بفعل أيونات الهيدروجين الناتجة من تأين حمض الخليك وحينئذ يتفكك جزء من حمض الخليك ليعوض ما فقد من أيونات الهيدروجين ويعيد الاتزان الى حالته الأولى:

$$CH_3COOH = CH_3COO^- + H^+$$

$$NaOH \rightarrow Na^+ + OH^-$$

$$OH - + H^+ \rightleftharpoons H_2O$$

ومن ذلك يمكن القول أن هذه المحاليل تحتوى على احتياطى من الحمض واحتياطى من القلوى لتواحه بهما تأثير اضافة حمض أو قلى من الخارج.

وتتضح قدرة المحلول المنظم على مقاومة التغيرات فى قيمة pH من معايرة الحمض الضعيف بالقواعد القوية كما سنرى فيما بعد وقد وجد أن قدرة التنظيم للمحلول والتى هى قدرة المحلول على مقاومة التغيرات التى تحدث نتيجة لاضافة قاعدة أو حمض اليها تتوقف على نسبة تركيز الحمض أو القاعدة إلى ملحه. فهى تبلغ أقصاها عندما تكون النسبة هى

الواحد الصحيح أى حينما تكون نسبة التعادل الحمض %50 وقد وجد كذلك أن قدرة التنظيم تزداد بزيادة تركيز المحلول.

ومن الجدول السابق نرى أن لكل محلول منظم مدى محدود تبلغ فيه قدرة التنظيم أقصاها. وقد وجد أنه اذا خلط محلولان منظمان فان المخلوط الناتج يكون صالحا للاستعمال في مدى المحلولين معا فمثلاً إذا خاط حمض الستريك مع سترات ثنائي الصوديوم بنسب مختلفة أمكن الحصول على محاليل تتراوح قيم الpH لها بين 8-2.2.

نظرية برونستد ولورى للأحماض والقواعد (Bronsted Lowry Theory)

يعرف الحمض تبعا لهذه النظرية بأنه كل مادة تميل الى فقدان بروتون أما القاعدة فتعرف بأنها كل مادة تميل إلى اكتساب البروتون ويشترط كى تتمكن المادة من اظهار قوتها الحامضية أن توجد مادة تستطيع اكتساب البروتون ولكى تظهر قوتها القاعدية لابد من وجود مادة تستطيع اعطاء البروتون أو بمعنى آخر لابد من من وجود كل من الحمض والقاعدة فى التفاعل الذى يمثل المعادلة:

الحمض 💳 + H + قاعدة

فالحمض عند اذابته في الماء نظراً لميله لاعطاء البروتون إلى جزيئ الماء الذي يقوم في هذه الحالة بدور القاعدة

HCl (قاعدة $+ H_2O$ (قاعدة $+ H_3O^+$ (حمض $+ H_3O^+$ (حمض $+ H_3O^+$ (حمض $+ H_3O^+$) الماء يقوم بدور الحمض $+ H_3O^+$

 NH_{3} (قاعدة) $+ H_{2}O$ (حمض) $\longrightarrow NH_{4}^{+}$ (حمض) $+ OH^{-}$ (قاعدة) وقد وجد أنه حينما يكون الحمض قويا فان القاعدة الناتجة عنه والتي تسمى بالقاعدة المشتقة تكون (Conjugate base) تكون ضعيفة. أما اذا كان الحمض ضعيفا فان القاعدة المشتقة تكون قوية فالماء قاعدة ضعيفة ولكن الحمض المشتق $+ H_{3}O^{+}$ قوى.

ولا تعتبر محاليل حمض النيتريك والهيدروكلوريك والكبريتيك أحماضا ولكن الحمض الحقيقي هو الجزيئ غير المتأين والذي يعطى عند اذابته في الماء بروتونا. وبالمثل لا يعتبر القلويات القوية مثل هيدروكسيد الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم قواعد فانها تكون متأينة في الحالة الصلبة الى أيون الفلز وأيون الهيدروسكيل ويكون أيون الهيدروكسيل هو القاعدة الحقيقية أما هيدروكسيد الصوديوم فملح.

الاماهة

(Hydrolysis)

لما كان الملح يتكون باتحاد كميات متكافئة من الحمض والقاعدة وجب أن يكون متعادلاً ولكن بعض الأملاح عند اذابتها في الماء لا تكون متعادلة فبعضها يكون قلوياً وبعضها يكون حمضياً ويكون البعض الاخر متعادلا. ويرجع السبب في ذلك إلى أن الملح يتحد بالماء عند اذابته فيه مكوناً الحمض والقاعدة الذين نتج عن اتحادهما هذا الملح وعادة ما يسمى هذا بالتميؤ أو التفكك المائي وهو عكس التعادل ويتوقف تأثير المحلول النهائي على النسبة بين درجة تأين الحمض وتأين القاعدة. فإذا كانا متساويين قوة أو ضعفا كان محلول الملح متعادلاً أما إذا كان تأين الحمض أقوى من تأين القاعدة كان محلول الملح حمضياً وإذا كان العكس كان محلول الملح قلوياً.

ويمكن تعريف التميؤ بأنه تبادل مزدوج بين أيونات الملح وأيونات الماء لتكوين حمض وقاعدة أحدهما أوكلاهما ضعيف وتنقسم الأملاح تبعا لقوة كل من الحمض والقاعدة المكونين لهما إلى أربعة أقسام

- أ- أملاح ناتجة عن حمض قوى وقاعدة قوية وهذه الأملاح متعادلة في المحلول
 - ب أملاح ناتجة عن حمض قوى وقاعدة ضعيفة ومحاليلها حمضية
 - ج- أملاح ناتجة عن حمض ضعيف وقاعدة قوية ومحاليلها قلوية
- د- أملاح ناتجة عن حمض قوى وقاعدة ضعيفة ومحاليلها يتوقف تأثيرها على النسبة بين ثابت تأين الحمض والقاعدة فهي اما متعادلة أو حمضية ضعيفة أو قلوية ضعيفة.

1- في حالة ملح مشتق من حمض قوى وقاعدة قوية مثل كلوريد الصوديوم لا يكون للشق القاعدى أى قابلية للاتحاد بأيون OH- اذ أن القاعدة تامة التأين وكذلك ليس للشق الحامضى أى رغبة في الاتحاد بأيون H- اذ أن الحمض يتأين تأيناً تاماً ويظل تبعا لذلك تركيز أيون الهيدروجين ومجموعة الهيدروكسيل مساويا لتركيزهما في الماء النقى ويكون المحلول متعادلاً

$NaCl \rightarrow Na^+ + Cl^-$

2- أما اذا كان الملح مشتقاً من حمض قوى وقاعدة ضعيفة مثل كلوريد الأمونيوم فإن محلول الملح يكون حمضياً لأن القاعدة الناتجة من التميؤ ضعيفة التأين أما الحمض فتأينه كاملاً ويحدث التميؤ بتفاعل أيونات الملح مع أيونات الماء ولما كانت القاعدة الناتجة ضعيفة التأين فإن تركيز أيون (NH^{4+}) الناتج من الملح وأيون (OH^{-}) الناتج من الماء يزيد عما يلزم لحدث الاتزان:

$$NH_4^+ + OH^- \rightleftharpoons NH_4OH$$

فتتحد الأيونات مع بعضها لتكين جزيئات غير متأينة من هيدروكسيد الأمونيوم وعندما تستنفذ أيونات الهيدروكسيل من المحلول تتكون بدلاً منها أيونات أخرى من تفكك جزيئات الماء وتكون النتيجة أن يزداد تركيز أيون الهيدروجين ويصبح المحلول حامضياً.

$$C\Gamma + NH_4^+ + H_2O \Longrightarrow C\Gamma + H^+ + NH_4OH$$

 $NH_4^+ + H_2O \Longrightarrow NH_4OH + H^+$

ويمكن تفسير ما يحدث بطريقة أخرى هكذا:

$$NH_4Cl \rightleftharpoons NH_4^+ + Cl^-$$
 (a)

$$H_2O = OH^- + H^+$$
 (b)

وبجمع المعاداتين

$$NH_4^+ + H_2O \implies NH_4OH + H^+ + CI^-$$

3- واذا كان الملح مشتقاً من قاعدة قوية وحمض ضعيف مثل خلات الصوديوم فإن محلول الملح يكون قلوياً لأن القاعدة الناتجة قوية فتكون تامة التأين. أما الحمض فضعيف التأين

وفى هذه الحالة تتفاعل أيونات الخلات مع أيون الهيدروجين لتكوين حمض الخليك غير المتأين لأن تركيز هذه الأيونات يزيد عما يلزم لحدث الاتزان التالى:

باستمرار استهلاك الهيدروجين تتفكك جزيئات الماء لكى تعيد حالة الاتزان بين الجزيئات غير المتفككة وأيونات H^+ و OH^- و بذلك يزداد تركيز OH^- في المحلول ويصبح قلوياً ويمكن كتلبة هذا التفاعل الحادث هكذا:

$$CH_3COO^{-} + Na^{+} + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + OH^{-} + Na^{+}$$
 $CH_3COO^{-} + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + OH^{-}$

أو بطريقة أخرى:

$$H_2O \rightleftharpoons H^+ + OH^-$$

$$CH_3COONa + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + Na^+ + OH^-$$

4- في حالة الملح المشتق من حمض ضعيف وقاعدة ضعيفة مثل خلات الأمونيوم يكون كل من الحمض والقاعدة ضعيفاً وعند اذابة الملح في الماء تتحد أيونات OH و H معطية الحمض والقاعدة الضعيفين. وباستمر الستهلاك هذه الأيونات تتفكك جزيئات الماء لاعادة الاتزان التالي:

$$\mathbf{H_2O} \rightleftharpoons \mathbf{H}^+ + \mathbf{OH}^-$$

فيكون التفاعل الحادث هكذا:

$$CH_3COONH_4 + H_2O \implies CH_3COOH + NH_4OH$$
 او بطریقة أخرى:

$$H_2O \rightleftharpoons H^+ + OH^-$$

$$CH_3COONH_4 + H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH + NH_4OH$$

ويتوقف تأثير المحلول الناتج على قوة كل من الحمض والقاعدة فهو في الغالب متعادل ولكنه قد يكون حمضياً ضعيفاً أو قلوياً ضعيفاً تبعا لقوة الحمض والقاعدة.

تعادل الأحماض والقواعد

عرفنا من اماهة الاملاح كيف أن الملح وهو يحتوى على كميات متكافئة من كل من الحمض والقاعدة المكونيم له لا يكون دائماً متعادلاً في المحلول أي أن pH له لا تساوى 7 دائماً أو في كل الأحوال. واذا نظرنا إلى هذه المسألة من ناحية أخرى وهي تكوين الملح من تفاعل كميات متكافئة من حمض وقاعدة فإننا نستطيع أن نقسم تكوين الاملاح حسب المعادلة:

$HA + BOH \Longrightarrow BA + H_2O$

إلى أربعة أقسام:

1- تفاعل حمض قوى مع قاعدة قوية: وهناك نجد أن التفاعل يسير حسب المعادلة السابقة من اليمين إلى اليسار حتى التمام فليس هناك تفاعل عكسى (اماهة) وعلى ذلك يكون المحلول الناتج متعادلاً (pH = 7).

2- تفاعل حمض قوى مع قاعدة ضعيفة وهنا يكون التفاعل عكسياً نتيجة لاماهة الملح الناتج ولما كان الحمض قوياً والقاعدة ضعيفة فعند اضافة كميات متكافئة من الحمض والقاعدة يكون المحلول الناتج حمضياً قلوياً فمثلا وجد أن الرقم الهيدر وجيني لمحلول قوته 0.1N من كلوريد الأمونيوم يساوى 5.

3- تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية. كما في الحالة السابقة نجد أن هناك تعادلاً غير تام (وذلك نتيجة الاماهة) ولما كلنت لقاعدة قوية فإن المحلول الناتج من اضافة كميات متكافئة من الحمض والقاعدة يكون قلوياً فمثلا وجد أن الرقم الهيدروجيني لمحلول قوته 0.1N من خلات الصوديوم يساوى 8.9.

4- تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة ضعيفة. وفي هذه الحالة نجد أن التفاعل عكسى يسير إلى درجة أكبر مما في التفاعلات السابقة. فالملح الناتج يتميأ إلى درجة كبيرة ورغم هذا يكون

المحلول الناتج يكون حمضياً ضعيفاً أو قلويا ضعيفاً أو متعادلاً تبعا لقوة كل من الحمض والقاعدة.

مما سبق نرى أنه لا يوجد تعادل تام بمعنى الكلمة إلا فى حالة الحمض القوى والقاعدة القوية أما فى الحالات الثلاث الأخيرة فالتعادل ناقص ورغم اضافة كميات متكافئة من الحمض والقاعدة ويكون الملح الناتج حمضياً أوقلوياً تبعا لما كانت القاعدة أو الحامض أوكلاهما ضعيف.

وتظهر أهمية هذه التفاعلات في عمليات المعايرة (Titrations) وهي عمليات المقصود منها معرفة كمية الحمض أو القاعدة التي تكافئ كمية القاعدة أو الحمض التي يحتويها محلول ما. واذا كانت قوة المحلول الأول معروفاً أمكن حساب تركيز المحلول الثاني المجهول. وأصبح المهم بعد ذلك هو تحديد النقطة التي تصبح عندها كمية الحمض المضافة مثلاً مكافئة لكمية القاعدة الموجودة في المحلول أو العكس. وتعتمد هذه النقطة التي تعرف بنقطة التكافؤ على تأثير محلول الملح الناتج (أي على قوة كل من الحمض والقاعدة) ولتحديد هذه النقطة بستعان بما بسمى بالأدلة.

الأدلة

الأدلة المستعملة في معايرة الحمضية أو القلوية هي أحماض أو قواعد عضوية ضعيفة يتغير لونها تبعا لتغير الرقم الهيدروجيني للمحلول الموجودة فيه ومن الأدلة المعروفة منذ قديم الزمن صبغة عباد الشمس فلونها في المحلول الحمضي أحمر وفي المحلول القلوي أزرق وفي المحلول المتعدل بنفسجي ومنها أيضا الميثيل البرتقالي والميثيل الأحمر والفينولفيثالين وغيرها.

وقد فسر أستوالد هذا التغير في الألوان بأنه راجع إلى تأين الدليل فالدليل المتأين يختلف في لونه عن الدليل غير المتأين فالفينولفيثاين مثلا تبعا لهذه النظرية حمض ضعيف ولنرمز له بالرمز HA وهو يتأين كما يلي:

HIn (Colorless) = H⁺+ In⁻ (Pink)

ويكون الدليل غير المتأين عديم اللون بينما غير المتأين ذا لون أحمر الإ إذا أضيفت قاعدة مثل NaOH متأينة إلى الدليل فان أيونات الهيدروكسيل تتحد مع أيونات الهيدروجين الناتجة من تاين الدليل وبذلك تختل حالة الاتزان وهكذا يزيد تركيز الأيون الملون ويتخذ المحلول لوناً بنفسجياً وبالعكس إذا أضيف حمض مثل HCl إلى الدليل فإن وجود الأيون المشترك يقلل من تأين الدليل وبذلك تزداد نسبة الدليل غير المتأين ويظل المحلول عديم اللون.

أما الميثيل البرتقالي فقاعدة ضعيفة ولنرمز لها بالرمز InOH و هي تتأين كما بالمعادلة التالية:

$InOH (Yellow) = In^+ (Red) + OH^-$

ويعمل وجود الحمض على زيادة التأين وذلك باتحاد هيدروجين الحمض مع أيونات الهيدروكسيل الناتجة من الدليل وهكذا يظهر اللون الأحمر أما وجود قاعدة فيعمل على انقاص درجة التأين بتأثير الأيون المشترك وفي هذه الحالة يتخذ المحلول لوناً أصفر هو لون الدليل غير المتأين.

أما هنتش (Hantzsch) فيعزو تغير اللون إلى تغير في تركيب جزيئ الدليل نفسه. فتركيب جزيئ الدليل نفسه. فتركيب جزيئ الدليل يوجد على صورتين (أو أكثر) لكل منهما لون خاص وتوجد الصورتان في المحلول في حالة اتزان يتوقف على الرقم الهيدروجيني كما أن لون الدليل الملون لا يختلف عن لون الأيون الناتج عن التأين.

مدى صلاحية الدليل

لما كان الدليل تبعا لنظرية أستو الديتأين تبعا للمعادلة:

 $\mathbf{HIn}\ (\mathbf{Color}\ \mathbf{1}) \stackrel{\frown}{=} \mathbf{H}^{+} + \mathbf{In}^{-}(\mathbf{Color}\ \mathbf{2})$

فإنه بتطبيق قانون فعل الكتلة على الاتزان معرفة ثابت الدليل KIn كما يلى:

 $\mathbf{K}_{\mathbf{In}} = \mathbf{In}^{\mathsf{T}} \times \mathbf{H}^{\mathsf{+}} / \mathbf{HIn}$

ومن هذه المعادلة نجد أن:

 $\mathbf{H}^+ = \mathbf{HIn} \times \mathbf{K_{In}}/\mathbf{In}^-$

 $K_{In} = (2)$ ويمكن القول بأن (شدة اللون 1/شدة اللون

وذلك لأن شدة اللون تتوقف على تركيز كل من الدليل المتأين وغير المتأين. قد وجد أنه لكى يظهر اللونين بوضوح (لا يتأثر باللون الآخر) لابد أن يكون تركيزه عشر أضعاف اللون الآخر. فلكى يظهر اللون (1) لابد أن يكون:

$$H^{+} = 10 K_{In}$$

$$pH = pK_{In} - 1$$

ولكي يظهر اللون (2) يجب أن يكون:

$$H^{+} = 0.1 K_{In}$$

$$pH = pK_{In} + 1$$

ومن هذا نرى أنه لكى يغير الدليل لونه يجب أن يتغير تركيز ايون الهيدروجين فى مدى يتراوح بين $10~{
m K_{In}}$ ومن هذا نرى أنه لكى يغير الدليل لمحمورة بين مدى هيدروجينى $pH==pK_{In}\pm 1$

وفي الجدول التالي بعض الأدلة وألوانها ومدى صلاحيتها:

المدى	ثابت التأين	اللون القلوى	اللون الحمضي	الدليل
3.1-4.4	2×10^{-4}	أصفر	أحمر	الميثيل لبرتقالي
4.2-6.3	8×10^{-6}	أصفر	أحمر	الميثيل الأحمر
8-6	1×10^{-7}	أزرق	أحمر	عباد الشمس
6.8-8.4	1×10^{-8}	أحمر	أصفر	الفينول الأحمر
8.3-10	4×10^{-10}	أحمر	عديم اللون	الفينولفيثالين

وقد أمكن باستخدام مخلوط من عدة أدلة يعرف باسم الدليل العام Universal indicator معرفة الرقم الهيدروجيني للمحلول تقريباً.

