



**الكيمياء غير العضوية
كيمياء المجموعات الرئيسية
قطاع- S & قطاع- P**

**لطلاب الفرقة الاولى
كلية التربية عام شعبة الكيمياء
2023-2024**

القائم بالتدريس:

د. هبه نصار

وصف محتويات الكورس:

- ١- مقدمة مختصرة عن تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث (f, d, p, s)
- ٢- نبذة مختصرة عن الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية .
- ٣- الهيدروجين موقعه وخواصه – أنواع الهيدريدات – فوق أكسيد الهيدروجين.
- ٤- عناصر (القطاع) S المجموعة الأولى IA والثانية IIA تركيبها الإلكتروني وخواصها ومركباتها .
- ٥- نبذة مختصرة عن تميز الليثيوم والبريليوم والعلاقة بين الأول والماغنيسيوم والثاني والألمنيوم .
- ٦- دراسة تفصيلية عن عنصري الصوديوم ، والماغنيسوم .
- ٧- عناصر الكتلة (القطاع) P من المجموعة II A إلى السابعة VIIA تركيبها الإلكتروني وخواصها العامة والكيميائية – التدرج في الخواص الفلزية واللافلزية في المجموعات- ومركباتها.
- ٨- دراسة تفصيلية من : الهالوجينات – الأكسجين والأوزون – الكبريت – النتروجين – الفوسفور – الكربون – السيليكون – البورون – الألومنيوم .
- ٩- الغازات الخاملة – تركيبها الإلكتروني – خواصها العامة – دراسة لبعض مركباتها واستخدامها

المراجع :

Advanced Inorganic Chemistry.Fourth Edition, John Wiley&Sons,USA

. F.AlberCotton and Geoffrey(1980)

- ١- الكيمياء اللاعضوية (كيمياء العناصر الممثلة) لدكتور مهدي ناجي زكوم .
- ٢- الكيمياء اللاعضوية الموصل ، د ، عصام جرجس .جامعة الموصل ، الموصل ، ط١ ، ١٩٨٢ م.
- ٣- الكيمياء اللاعضوية المقارنة والتركيبية تأليف مورييو ترجمة مهدي ناجي زكوم

تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث

1- تصنيف مندليف : توصل العالم الروسي ديمتري مندليف في عام 1869 والعالم الألماني لوثر ماير كل على انفراد إلى أن **الخواص الطبيعية للعناصر وكذلك الخواص الكيميائية هي** تابع دوري لأوزانها الذرية وعليه تمكّن كل منهما من ترتيب العناصر المعروفة آنذاك بخطوط أفقية ورأسمية تبعاً لازدياد أوزانها الذرية ووضع مندليف فراغات للعناصر التي لم تكتشف بعد وتتبأ بخواصها وببعض خواص مركباتها الكيميائية (Sc , Ga .).

الجدول الدوري الحديث

بعد اكتشاف العناصر الخامدة (Inert Gases) على يد العالمين رامزي (Ramzy) وريالي (Rayliegh) خلال الفترة (1890-1900) وهي العناصر التي لم يكن مندليف (Mendeleyev) قد ترك لها فراغاً في جدوله الدوري كان لابد من تحديد مكان مناسب لها في الجدول الدوري. وبعد اكتشاف الأشعة السينية (1912) على يد العالم موزلي (Moseley) ودراساته لأطيف الأشعة السينية للعناصر أصبح من الضروري إجراء تعديل على جدول مندليف من أن: ((خواص العناصر الكيميائية والطبيعية تابع دوري لأوزانها الذرية لتكون تابعاً دورياً لأعدادها الذرية) وبالتالي أصبح الجدول الدوري يتكون من خطوط رأسية تسمى بالمجموعات Groups (الزمر) وأخرى أفقية تعرف بالدورات Periods و هناك تقسم ثالث إلى قطاعات Blocks .

(أ) المجموعات (Groups)(الزمر) :

يقسم الجدول الدوري الحديث إلى مجموعتين هما (A , B) وتضم كل مجموعة عدد من العناصر التي تتشابه في خواصها الكيميائية و الطبيعية و يكون تقسيمها على النحو التالي :

المجموعة (A) (Group A) : وتشمل في داخلها ثمان مجموعات:

1- المجموعة الأولى : Group IA

تضم هذه المجموعة عناصر (Li, Na, K, Rb, Cs, Fr) وتسمى بالمعادن القلوية Alkali Metals وتمتاز هذه العناصر بحالة الأكسدة الأحادية .

2- المجموعة الثانية : Group IIA

تضم هذه المجموعة العناصر (Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Ra) وتعرف بالمعادن القلوية الترابية Alkali Earth Metals وحالة الأكسدة المميزة لها هي الثانية .

3- المجموعات الثالثة : Group III A

تضم هذه المجموعة (B, Al, Ga, In, Tl) وتمتاز بالحالة التأكسدية الثلاثية .

4- المجموعة الرابعة : Group IV A

تضم المجموعة عناصر : (C, Si, Ge, Sn, Pb) وإحدى حالات الأكسدة المميزة لهذه العناصر
الحالة الرباعية .

5- المجموعة الخامسة : Group V A

تشمل هذه المجموعة عناصر : (N, P, As, Sb, Bi) ومن حالات الأكسدة المميزة هي الحالة
الثلاثية و الخامسة .

6- المجموعة السادسة : Group VI A

تضم عناصر (O, S, Se, Te, Po) وتتميز بالحالة الثانية السالبة و السادسة .

7- المجموعة السابعة : Group VII A

تعرف عناصر هذه المجموعة بالهالوجينات (Halogens) . (F, Cl, Br, I, At)

8- المجموعة الثامنة : Group VII A

تعرف عناصر هذه المجموعة بالغازات الخاملة (Inert Gases) وهي
(He, Ne, Ar, Kr, Xe, Rn) ولامتلاء أغلفتها الإلكترونية بالإلكترونات فإن الحالة التأكسدية
المميزة لها هي الصفر .

المجموعة (B) :

وهذه تشمل الصفوف الثلاثة للعناصر الانتقالية و مجموعة عناصر اللانثانيدات و الأكتنيدات .

تنقسم عناصر المجموعة (B) أيضاً إلى عدد من المجموعات (I - VIII) تضم كل مجموعة
منها عناصر تتشابه في خواصها الطبيعية و الكيميائية و تضم المجموعة الفرعية (B) كل العناصر
الواقعة في وسط الجدول الدوري

جدول التصنيف الدوري للعناصر

المجموعه

AIII

1	H						2	He
3	Li	Be					4	
5	B	C	N	O	F	6	Ne	
6	Al	Si	P	S	Cl	7	Ar	
7	Ge	As	Se	Br	Kr	8	Xe	
8	Zn	Ga	Ge	I	Rn	9		
9	Cu	Tl	In			10		
10	Zn	Cr	Mn	Fe	Co	11		
11	Al	Mo	Nb	Ru	Rh	12		
12	Si	Tc	Tc	Pd	Ag	13		
13	Al	Os	W	Pt	Pt	14		
14	Si	Re	Ir	Hg	Hg	15		
15	Al	Os	Pt	Tl	Tl	16		
16	Si	Re	Pt	Pb	Pb	17		
17	Ar	Os	Pt	Bi	Bi	18		
18	Ar	Re	Pt	Po	Po	19		
19	Fr	Zn	Fr	Af	Af	20		
20	Fr	Fr	Fr	Rn	Rn	21		
21	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	22		
22	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	23		
23	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	24		
24	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	25		
25	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	26		
26	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	27		
27	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	28		
28	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	29		
29	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	30		
30	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	31		
31	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	32		
32	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	33		
33	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	34		
34	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	35		
35	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	36		
36	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	37		
37	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	38		
38	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	39		
39	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	40		
40	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	41		
41	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	42		
42	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	43		
43	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	44		
44	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	45		
45	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	46		
46	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	47		
47	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	48		
48	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	49		
49	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	50		
50	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	51		
51	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	52		
52	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	53		
53	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	54		
54	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	55		
55	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	56		
56	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	57		
57	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	58		
58	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	59		
59	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	60		
60	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	61		
61	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	62		
62	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	63		
63	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	64		
64	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	65		
65	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	66		
66	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	67		
67	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	68		
68	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	69		
69	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	70		
70	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	71		
71	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	72		
72	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	73		
73	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	74		
74	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	75		
75	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	76		
76	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	77		
77	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	78		
78	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	79		
79	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	80		
80	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	81		
81	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	82		
82	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	83		
83	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	84		
84	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	85		
85	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	86		
86	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	87		
87	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	88		
88	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	89		
89	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	90		
90	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	91		
91	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	92		
92	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	93		
93	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	94		
94	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	95		
95	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	96		
96	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	97		
97	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	98		
98	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	99		
99	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	100		
100	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	101		
101	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	102		
102	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	103		
103	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	104		
104	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	105		
105	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	106		
106	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	107		
107	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	108		
108	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	109		
109	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	110		
110	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	111		
111	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	112		
112	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	113		
113	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	114		
114	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	115		
115	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	116		
116	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	117		
117	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	118		
118	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	119		
119	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	120		
120	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	121		
121	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	122		
122	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	123		
123	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	124		
124	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	125		
125	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	126		
126	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	127		
127	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	128		
128	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	129		
129	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	130		
130	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	131		
131	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	132		
132	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	133		
133	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	134		
134	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	135		
135	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	136		
136	Fr	Fr	Fr	Fr	Fr	137		
137	Fr	Fr						

(ب) الدورات : (Periods)

يقسم الجدول الدوري حسب عدد العناصر التي يضمها كل خط أفقي إلى نوعين من الدورات قصيرة و طويلة و يلاحظ على هذا التقسيم أن بداية كل دورة يمثل غلاف إلكتروني جديد.

(1) الدورات القصيرة :

يظهر في الجدول ثلات دورات قصيرة على النحو التالي:
الدورة القصيرة الأولى : تضم هذه الدورة عناصر الهيدروجين والهليوم فقط ويمثل الغلاف الإلكتروني الأول ($n=1$).

الدورة القصيرة الثانية : تشمل هذه الدورة ثمانية عناصر هي :
 . (Li , Be, B, C, N, O, F, Ne.)

الدورة القصيرة الثالثة : هنا يمتلأ الغلاف الإلكتروني الثالث بالإلكترونات وتضم ثمانية عناصر هي
 . (Na, Mg, Al, Si , P, S Cl, Ar)

(2) الدورات الطويلة : توجد أربع دورات طويلة على النحو التالي :

* **الدورة الطويلة الأولى :**
 تضم هذه الدورة (18) عنصر تبدأ بالبوتاسيوم (K) وتنتهي الكرбتون(Kr) وتشمل عناصر الصف الأول للعناصر الانتقالية (Sc - Zn) .

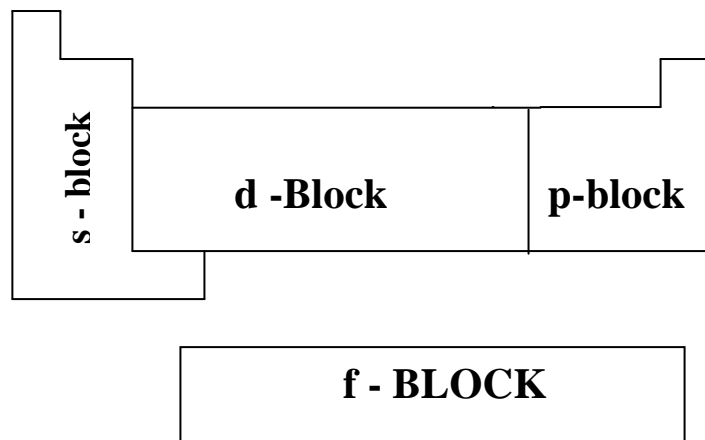
* **الدورة الطويلة الثانية :**
 تضم هذه الدورة أيضاً (18) عنصراً تبدأ من الروبيديوم (Rb) إلى الزينون (Xe) وتشمل الصف الثاني للعناصر الانتقالية (Cd - Y) .

* **الدورة الطويلة الثالثة :**
 تضم هذه الدورة (32) عنصراً منها مجموعة عناصر الصف الثالث الانتقالية (Hf - Hg) بالإضافة إلى مجموعة عناصر اللانثانيات (La - Lu) والتي يفرد لها مكاناً خاصاً في أسفل الجدول الدوري .

• **الدورة الطويلة الرابعة :**
 تضم هذه الدورة (17) عنصراً أهمها مجموعة عناصر الأكتينيات (Ac - Lw) التي تقع أسفل مجموعة عناصر اللانثانيات مباشرة .

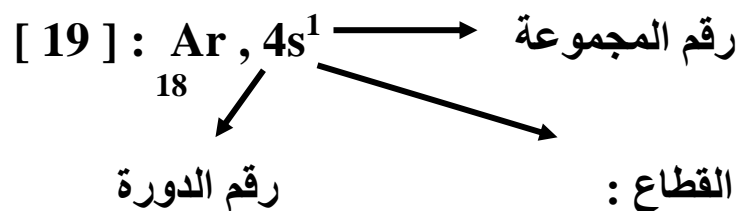
(ج) القطاعات : BLOCKS

هناك تقسيم ثالث لعناصر الجدول الدوري هو تقسيمها إلى قطاعات حسب توزيعها الإلكتروني في ملء الأغلفة الخارجية (Subshells) هي (s, p, d, f) فعناصر المجموعة الرئيسية (A) تقع في القطاعين (s, p) بينما تقع عناصر المجموعة الفرعية (B) في القطاعين (d,f) .



قطاعات الجدول الدوري:

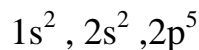
يمكن تحديد موضع العنصر بكتابه ترتيبه الإلكتروني فمثلاً العنصر الذي عدده الذري (19) ترتيبه الإلكتروني $1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^6, 4s^1$ لهذا يمكن القول أن هذا العنصر أحادي التكافؤ حيث يوجد إلكترون واحد في الغلاف الأخير ($4s^1$) لذا يمكن القول أن العنصر يقع في الدورة الرابعة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الرابع كما أنه يقع في المجموعة الأولى (A) لوجود إلكترون واحد في ($4s$) أما القطاع فهو (S) حيث يوجد إلكترون تكافؤ العنصر في ($4s$) .



أمثلة متعددة لتحديد الدورة والمجموعة والقطاع لعنصر ما :

• تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري : 9

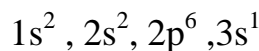
التركيب الإلكتروني :



هذا العنصر يقع في الدورة الثانية لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الثاني كما يقع في الزمرة السابعة A (VII A) لوجود سبعة إلكترونات في غلاف التكافؤ كما يقع في القطاع P حيث توجد إلكترونات تكافؤ العنصر.

• تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري : 11

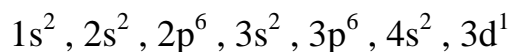
التركيب الإلكتروني :



هذا العنصر يقع في الدورة الثالثة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الثالث كما يقع في الزمرة الأولى A : (IA) لوجود إلكترون واحد في $3s^1$ أما القطاع فهو S حيث يوجد إلكترون التكافؤ للعنصر في $3s^1$.

• تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري 21 :

التركيب الإلكتروني :



هذا العنصر يقع في الدورة الرابعة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الرابع وهو ثلثي التكافؤ حيث يوجد عدد ثلاثة إلكترونات في الغلاف الأخير (4s,3d) وهو يوجد في المجموعة الثالثة B (IIIB) لوجود بعض إلكترونات التكافؤ في الغلاف d أي ينتمي إلى العناصر الانتقالية

الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية

(أ) الحجم الذري : يلاحظ على الحجم الذري ما يلى:

- 1- يزداد في الزمرة الواحدة من الأعلى إلى الأسفل حيث تبدأ كل دوره بمستوي طaci جديد(n) ويكون الإلكترونات أو الإلكترونات في مدار بعيد أقل ارتباطاً بالنواة مما يزيد الحجم الذري.
- 2- يقل في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين لزيادة قوى التجاذب بين النواة والإلكترونات ويجب الإشارة إلى أن الحجم الذري غير مرتبط بالعدد الذري فمثلاً العدد الذري لعنصر الصوديوم Na هو (11) وحجمه (23.7A) بينما حجم عنصر الكلور الذي عدده الذري (17) تساوى (18.7A).

(ب) طاقة التأين Ionization energy

وهي الطاقة اللازمة لنزع الإلكترون من الذرة المفردة في الحالة الغازية .

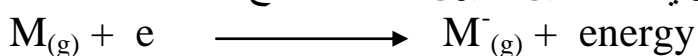


ويلاحظ على قيم طاقة التأين ما يلى

- (i) للعناصر القلوية (alkali Metals) ادنى قيمة طاقة تأين لأنها تحتوي على إلكترون واحد فقط في مدارها الأخير بالإضافة إلى كبر حجمها.
- (ii) للغازات النبيلة (inert gases) أعلى قيمة لطاقة التأين حيث يوجد امتلاء تام لأغلفتها بالإلكترونات ولصغر حجمها .
- (iii) تزداد قيم طاقة التأين في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين والسبب صعوبة نزع الإلكترون لزيادة قوى التجاذب بين الإلكترونات والنواة
- (iv) تقل قيم طاقات التأين في المجموعة الواحدة من الأعلى إلى الأسفل لسهولة نزع إلكترون المدار الأخير لبعده عن النواة.

(ج) الألفة الإلكترونية Electron Affinity

وتعرف بأنها التغير في الطاقة نتيجة اكتساب الذرة (في الحالة الغازية) لإلكترون مكونة الأيون السالب وهذه الطاقة تساوي طاقة تأين الأيون السالب الناتج.



- (i) تزداد قيمتها في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين والسبب لسهولة جذب الإلكترونات نحو النواة وذلك لميل الذرات لملي مداراتها بالإلكترونات .
- (ii) تقل قيم الألفة الإلكترونية في كل زمرة من الأعلى إلى الأسفل لأن إلكترونات المدارات الخارجية أقل ارتباطاً بالنواة.
- (iii) للهالوجينات أعلى قيم للألفة الإلكترونية والسبب أنه ينقصها إلكترون واحد لكي تصل لوضع العناصر الخاملة.

(د) الكهروسالبية Electronegativity

- وهي قدرة ذرة العنصر على جذب الإلكترونات المشتركة نحوها عندما ترتبط مع ذرة عنصر آخر.
- (i) تقل قيم الكهروسالبية في الزمرة الواحدة من الأعلى إلى الأسفل وهناك عدم انتظام لقيم الكهروسالبية للعناصر الانتقالية.

- (ii) تزداد الكهروسالبية في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين.
- (iii) تكون أعلى قيم كهروسالبية لعناصر الأكسجين والنيتروجين والكبريت والهالوجينات.
- (iv) تكون أدنى قيمة كهروسالبية للعناصر القلوية والعناصر القلوية الأرضية .

الخواص العامة للعناصر المعدنية واللامعدنية:

1- العناصر المعدنية (الفلزية) :

هي العناصر الواقعة على يسار الخط المتعرج jagged line الذي يفصلها عن العناصر اللامعدنية وتضم مجموعة العناصر المعدنية عناصر الزمرتين الأولى والثانية من النوع(A) وجميع عناصر المجاميع (B) التي تنتهي بالغلاف (d) أو (f) بالإضافة لبعض عناصر الزمر الثالثة والرابعة والخامسة من النوع (A).

وتشترك هذه العناصر بمجموعة من الخواص وهي :

- 1/ أنها صلبة عند درجات الحرارة الغرفة (عما عنصر الزئبق Hg فهو سائل) ويعزى ذلك إلى قوة الارتباط بين الأيونات الموجبة والإلكترونات المحيطة بها .
- 2/ درجة انصهارها وغليانها عالية
- 3/ جيدة التوصيل الكهربائي والحراري لسهولة حركة الكترونات التكافؤ ضمن البلورة.
- 4/ ذات بريق ولمعان .
- 5/ كثافتها عالية
- 6/ قابلة للطرق والسحب .
- 7/ أعداد تأكسدها موجبة في المركبات .
- 8/ أكسيداتها ذات تأثير قاعدي.

2- العناصر اللامعدنية(اللافلزية) :

هي العناصر الواقعة على يمين الخط المتعرج jagged line وتضم مجموعة من العناصر الغازية F₂/N₂/O₂/H₂ و الغازات النبيلة (ويوجد عنصر واحد من الصنف السائل وهو عنصر البروم أما بقية عناصر المجموعة (الكربون - الفوسفور - الكبريت - السيليسيوم)) فهي صلبة عند درجة حرارة الغرفة **ويجمع هذه العناصر الصفات التالية :-**

- 1/ ضعيفة التوصيل الكهربائي والحراري
- 2/ العناصر الصلبة منها هشة .

3/ لها أعداد تأكسد موجبة وسلبية في مركباتها .

4/ ليست ذات بريق معدني أو لمعان

5/غير قابلة للطرق والسحب

6/أكسيداتها ذات تأثير حامضي

(هـ) الخواص العامة لأشباه المعادن(أشباه الفلزات) :

هي العناصر التي تقع على جنبي الخط المتعرج وتشمل عناصر

(البورون/ السليكون/ الجرمانيوم/ الزرنيخ/ والانتيمون / التيلوريوم/ البليونيوم/الالمنيوم) .

وتجمع بين خواص مجموعة العناصر المعدنية واللامعدنية وتمتاز بأنها أشباه موصلات مما يجعلها ذات أهمية في صناعة الأجهزة الإلكترونية وتميز أكسيداتها بأنها ذات تأثير ألمفوتيري .

- الأكسيد Oxides هي المركبات التي يتحد فيه الأوكسجين الثنائي مع العناصر الكيميائية وتصنف
- 1- الأكسيد الحامضية
 - 2- الأكسيد القاعدية
 - 3- الأكسيد الأمفوتيروية

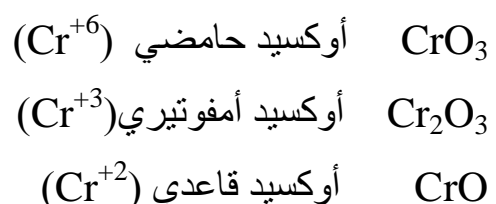
تزداد قابلية إتحاد عناصر الدورة الواحدة مع الأوكسجين لتكوين الأوكسيدات من حالة التأكسد (+1) في عنصر ينتمي للزمرة الأولى أنتهاءً بحالة التأكسد (7+) لعنصر ينتمي إلى الزمرة السابعة

الاوكسيد	Na_2O	MgO	Al_2O_3	SiO_2	P_2O_5	SO_3	Cl_2O_7
عدد التأكسد	+1	+2	+3	+4	+5	+6	+7

ويلاحظ في هذه الأوكسيدات أنها تبدأ بالقاعدية وتنتهي بالحامضية لكن اوكسيد الألمنيوم يسلك سلوكين أحدهما حامضي بتفاعله مع القواعد والأخر قاعدي بتفاعله مع الحواضن وهو لهذا يصنف ضمن الأكسيد الأمفوتيروية .

ويفسر هذا التدرج في تغير صفات الأكسيد من قاعدية او ايونية في بداية الدورة الى حامضية او تساهمية في نهاية الدورة على ضوء فرق كهروسالبية electronegativity بين الأوكسجين والعنصر الذي يرتبط به . حيث كلما ازداد الفرق بين كهروسالبية الذرتين المرتبطتين ازدادت قطبية المركب الناتج فتزداد بذلك صفاته الأيونية . وان تناقص فرق الكهروسالبية من يسار الدورة الى يمينها يشير الى تنامي الصفات التساهمية بنفس الاتجاه .

إذا أستطاع عنصر أن يكون أكثر من اوكسيد واحد فإن الأوكسيد ذو التساهمية الأكبر(الحامضي) هو الذي يكون العنصر فيه بحالة التأكسد الأعلى . مثل سلسلة أوكسيدات الكروم يلاحظ ان:



الهيدروجين H_2

موقعه بالجدول الدوري:

للهيدروجين موقع فريد بين جميع العناصر المشكلة للجدول الدوري وذلك لأنه:

- ١- أخف العناصر ذو تركيب بسيط.
- ٢- ذو بنية إلكترونية $1s^1$: H_1^1 وله شكلان أحدهما أيون H^+ والثاني أيون هيدрид H^- تقرب بنيته من بنية عناصر المجموعة الأولى (مجموعة الفلزات القلوية) والتي تحتوي على إلكترون واحد في مدار الطبقة الخارجية $1s$. هذا الإلكترون قابل لأن فقده هذه العناصر بسهولة فتتحول بذلك إلى أيون موجب M^+ واللهيدروجين يشبه عناصر الفصيلة (VII-A) لكونه يحتاج إلى إلكترون واحد لكي يصل إلى تركيب الغاز الخامل الذي يليه وهو الهليوم ويشكل بذلك الهيدريد السالب والذي يعطى الهيدريدات باتحاده مع العناصر الكهربائية الموجبة القوية ويكون أحدى التكافؤ ذو درجة أكسدة (-1) لذلك نجد أن اللهيدروجين يأخذ مكانه فوق العناصر القلوية أو فوق العناصر الهايوجنية في اغلب جداول الترتيب الدوري للعناصر.

خواص اللهيدروجين :

جزئية اللهيدروجين خطية ومتاظرة ويحتوي على آصرة تساهمية وهناك نموذجان من جزيئات اللهيدروجين.



دوران متوازي

هيدروجين آورثو

اللف الذاتي للنواتين في اتجاه واحد
(٧٥٪ في درجة الحرارة العادية)



دوران متعاكس

هيدروجين بارا

اللف الذاتي للنواتين في اتجاهين متعاكسين
(٢٥٪ في درجة الحرارة العادية)

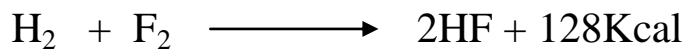
نظائر اللهيدروجين :

للهيدروجين ثلاثة نظائر مهمة هي :

- النظير H_1^1 : وهو هيدروجين خفيف يتكون من بروتون والكترون ويدعى بالهيدروجين الاعتيادي
- النظير H_1^2 : وهو هيدروجين ثقيل ويكون من بروتون ونيترون والإلكترون ويدعى بالديوتيريوم D_1^2
- النظير H_1^3 : وهو هيدروجين ثقيل يتكون من بروتون ونيترونين والكترون ويدعى بالتریتیوم T_1^3

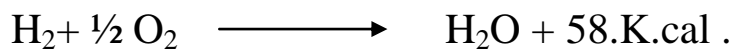
الصفات الكيميائية للهيدروجين :
تفاعل اللهيدروجين مع العناصر البسيطة :

أ- مع الهايوجينات



ب- مع الأكسجين :

يحرق الهيدروجين مع الأكسجين معطياً الماء



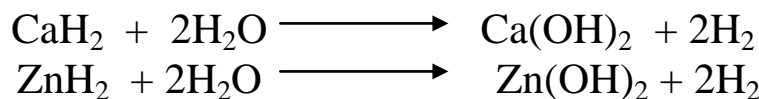
ج- مع النتروجين :

عند تفاعل الهيدروجين مع النيتروجين يكون التفاعل متوازناً (انعكاسياً).



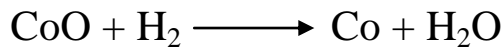
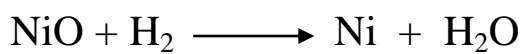
د- مع الفلزات :

يتفاعل الهيدروجين مع الفلزات القلوية والقلوية الترابية عند درجة حرارة تتراوح ما بين 150° و 700°م وتحصل بذلك على هيدridesات الفلزات مثل LiH, NaH وهي مركبات أيونية وتتفكك بالحرارة كما أنها تتحلل بالماء مطلقة الهيدروجين.

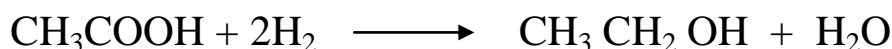
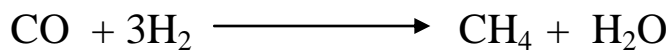
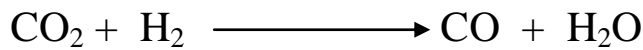


تفاعل الهيدروجين مع العناصر المركبة

يختزل الهيدروجين الاكسيد مشكلاً الماء :



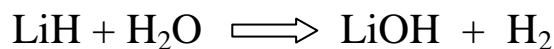
مع المركبات الكاربونية :



الهيدridesات:

1- الهيدريدات الأيونية (شبيهة الاملاح) :

وت تكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع العناصر ذات الكهروسلبية الضعيفة وتشمل العناصر القلوية والقلوية الترابية وهذه الهيدريدات لها درجة انصهار عالية ومصهورها يوصل التيار الكهربائي وهي عوامل مختزلة قوية تتفاعل مع الماء ويتضاعف الهيدروجين. ومن أمثلتها SiH_4 , CaH_2 , NaH



2- الهيدريدات التساهمية :

وت تكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع العناصر ذات الكهروسلبية العالية مثل عناصر القطاع P وهي مركبات لينة. لها درجات منخفضة من حيث الانصهار والغليان والتطاير وعدم القدرة على التوصيل وتركيبتها $\text{XH}_{(n)}$ حيث (n) رقم المجموعة في الجدول الدوري حيث ينتمي العنصر X (B_2H_6 , AlH_3) .

3- الهيدريدات الفراغية (البنيّية) أو الفلزية :

حيث يحتل الهيدروجين الفراغ البيني في التركيب البلوري للعنصر حيث يتواجد الهيدروجين في الحالة الذرية وتركيبها الكيميائي ليس قياسيا (متغير) وهي تشبه خواص الفلز الأصلي فتكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع عناصر القطاع-(d) وBeMg من عناصر القطاع S . من أمثلتها هيدريد النيكل NiH_2 وهيدрид البلاديوم PdH_2 حيث تختفي جزيئات الهيدروجين في فراغات التركيب البلوري لكل من النيكل أو البلاديوم .

استخدامات الهيدروجين :

١. في تحضير كلوريد الهيدروجين HCl وفي صناعة النشار NH_3 .
٢. في تحويل الكربون إلى هيدروكربونات .
٣. تحويل الزيوت إلى دهون
٤. تحضير الكحول الميثيلي CH_3OH من أول أكسيد الكربون CO
٥. يستخدم في صناعة القبلة الهيدروجينية
٦. يستخدم لهب الهيدروجين الذري في صهر ولحام المعادن التي تنصهر عند درجات الحرارة العالية
٧. تحضير بعض الفلزات باختزال مركباتها

أولاً : المجموعة الأولى IA (مجموعة الفلزات القلوية)

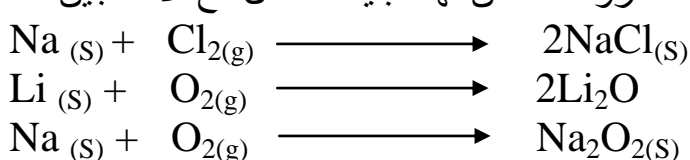
ELEMENT	SYMBOL	ELECTRONIC STRUCTURE
LITHIUM	Li	(He) 2S ¹
SODIUM	Na	(Ne) 3S ¹
POTASSIUM	K	(Ar) 4S ¹
RUBIDIUM	Rb	(Kr) 5S ¹
CESIUM	Cs	(Xe) 6S ¹
FRANCIUM	Fr	(Ra) 7S ¹

التركيب الإلكتروني :

تتمتع هذه العناصر بأنها أحادية التكافؤ وهي تفقد إلكترونها الخارجي بسهولة نظراً لبعده عن النواة ، كما أنها لا ترغب اكتساب إلكترونات إضافية وهذا ما يجعلها تتمتع بخواص فلزية مثالية حيث تزداد الخواص الفلزية كلما اتجهنا إلى أسفل الجدول الدوري ذلك بدءاً من الليثيوم Li إلى الفرانسيوم Fr أي باتجاه ازدياد الحجم الذري حيث يسهل فقدان إلكترون التكافؤ (أي يقل جهد التأين)

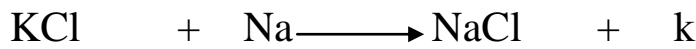
الخواص العامة:

- ١) إن كثافة هذه العناصر صغيرة بما فيه انخفاض درجة الغليان و يجعلها متطايرة .
- ٢) هي فعالة كيميائياً وكهربائياً و أكبر من الكهربائية الموجبة لأي عنصر من عناصر الجدول الدوري ولا تقوم بتفاعلات تبادل مع العناصر الأخرى لا سيما العناصر الانتقالية .
- ٣) تشكل روابط أيونية مع أيونات أشباه الفلزات للفصليتين السادسة والسابعة معطيه مرکبات بيضاء قابلة للذوبان في المحاليل القطبية ولكنها لا تعطي روابط تساهمية إلا في المرکبات العضوية .
- ٤) لا تشكل هذه العناصر معقدات لأن أنصاف قطراتها كبيرة حيث إن تشكيل المعقد يحتاج إلى كثافة إلكترونية معينة حول ذرة الفلز ونظراً لأن حجم أيونات الفلزات القلوية كبير وشحنتها صغيرة فإنها لا تشكل معقدات .
- ٥) تتفاعل المعادن القلوية مع معظم اللامعادن وذلك لسهولة تأكسدها حيث تتفاعل مع جميع الهالوجينات I₂ , Br₂ , Cl₂ , F₂ مكونة الأملاح المعروفة كما أن لها قابلية للتفاعل مع الأكسجين



طرق تحضير الفلزات القلوية

يحضر كل من الليثيوم والصوديوم بطريقة التحلل الكهربائي لمنصهرات املاحها او لمنصهر مزيج ملحي ذي درجة حرارة واطئة. أما البوتاسيوم والربيديوم تحضر بطريقة أختزال كلوريداتها وذلك لأن منصهرات هذه العناصر ذات درجة واطئة لا يمكن تحضيرها بطريقة التحلل الكهربائي كما في التفاعلات الآتية:-

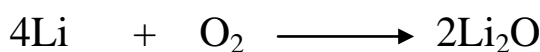


ويحضر السيلزيوم بـأختزال الومينات السيلزيوم $CsAlO_2$
الهاليدات

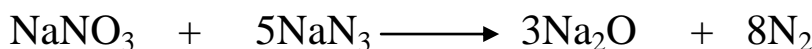
أن هاليدات العناصر القلوية تعد مثلاً للمركبات الأيونية فيما عدا يوديد الليثيوم الذي يكون تساهماً وذلك لأن أيون الليثيوم يكون ذو قوة استقطابية عالية لأنه أصغر أيون موجب في الفلزات القلوية كما أن أيون اليود هو أكبر أيون بسيط سالب وأسهل استقطاباً. إن جميع الهاليدات عدا فلوريد الليثيوم تذوب في الماء وذلك يعود إلى كبر طاقة الشبكية البلورية Lattice energy الناتجة من اتحاد الأيون الصغير الموجب للإيجيوم وأيونات الفلور الصغيرة .

أكسيد الفلزات القلوية

أن عنصر الليثيوم هو الوحيدة من بين العناصر القلوية الذي يتحد مباشرة مع الأوكسجين ليكون أوكسيد الليثيوم



وتحضر الأكسيد المماثلة للصوديوم والبوتاسيوم من تسخين نترات هذه الفلزات أو الأكسيد الفوقي لها



و عند تسخين الصوديوم في وفرة من الأوكسجين أو الهواء فإنه يعطي بيروكسيد الصوديوم Na_2O_2 بينما يكون في حالة تسخين البوتاسيوم والربيديوم والسيزيوم فوق الأكسيد O_2 Superoxides القانون العام MO_2

ان البيروكسيدات K_2O_2 , Rb_2O_2 , Cs_2O_2 يمكن الحصول عليها من تجزؤ فوق الأكسيد للفلزات المذكورة . وعلى سبيل المثال أمكن الحصول على Cs_2O_2 من تسخين CsO_2 إلى حوالي 330°C . أن فوق الأكسيد تحرر الأوكسجين عند تفاعله مع الماء



الصوديوم (المجموعة : IA)

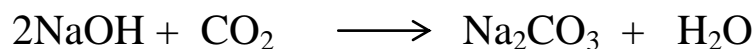
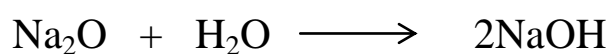
*** وجوده في الطبيعة :** ينتشر انتشاراً واسعاً في القشرة الأرضية ويشكل (2.4%) من القشرة الأرضية غالباً ما يوجد على كلوريد الصوديوم ذائباً في مياه البحر أو نترات الصوديوم

• تحضير الصوديوم :

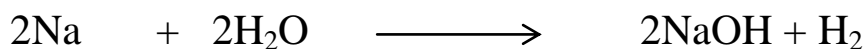
- (أ) يحضر من هيدروكسيد الصوديوم NaOH المصهور والموجود بالخلية ذات الأقطاب الكهربائية عند درجة حرارة $350\text{ }^{\circ}\text{C}$
- (ب) يحضر من مصهور كلوريد الصوديوم NaCl حيث ينصهر عند درجة $900\text{ }^{\circ}\text{C}$.

• الصفات الكيميائية للصوديوم :

(١) تأثير الهواء : يتكون أوكسيد الصوديوم Na_2O ويتفاعل مع بخار الماء لينتج NaOH

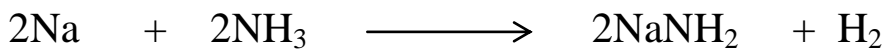


(٢) تأثير الماء : يتفاعل الصوديوم مع الماء تقاعلاً شديداً ومحراً غاز الهيدروجين H_2



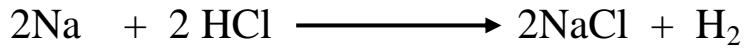
(٣) تفاعل الامونيا مع الصوديوم :

إذا سحق الصوديوم مع غاز الامونيا يشكل أمين الصوديوم



٤) تأثير الحوامض

يتفاعل بشدة مع الحوامض المخففة مكوناً ملح الحامض ومحراً غاز الهيدروجين



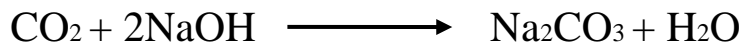
استعمالات الصوديوم :

- 1- يستعمل الصوديوم كعامل مخترل قوي في بعض التفاعلات العضوية لشدة وسرعة تأكسده
- 2- يستعمل في إنتاج سيانيد الصوديوم المستخدم في تنقية الذهب وله استعمالات صناعية أخرى
- 3- يستخدم الصوديوم في عمليات التعدين للتخلص من أوكسجين الهواء المتحد مع الفلزات.

مركبات الصوديوم :

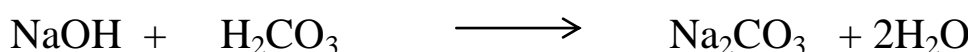
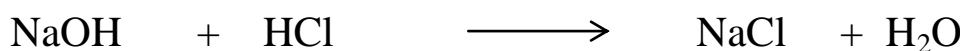
اولاً : هيدروكسيد الصوديوم : NaOH

هيدروكسيد الصوديوم مادة صلبة تتميّز عند تعرّضها للهواء الرطب. وبتفاعل الطبقة المتميّزة منه مع غاز ثاني أوكسيد الكاربون في الجو؛ تتكون طبقة من كarbonات الصوديوم Na_2CO_3 لا تذوب في محلول NaOH المركز في المنطقة المتميّزة. بذلك تشكّل قشرة جافة على سطح حبيبات هيدروكسيد الصوديوم

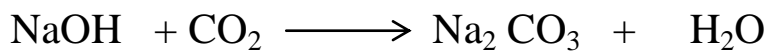


وهيdroكسيد الصوديوم قاعدة كثيرة الذوبان في الماء تستعمل في مجالات صناعية عديدة منها صناعة الصابون والمنظفات وفي صناعات الأنسجة والورق وكمادة أولية في تحضير العديد من المركبات المستعملة في الصناعة

١- يتفاعل مع جميع الأحماض الضعيفة والقوية



٢- يتفاعل مع غاز CO_2 :



٣- مع الأكاسيد:



٤- يتفاعل مع الأملاح لبعض الفلزات عدا الفلزات القلوية معطياً هيdroكسيدات هذه الفلزات



ثانياً: كبريتات الصوديوم:

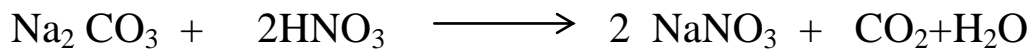
توجد في مياه البحار والمياه المعدنية وتحضر صناعياً كالتالي :



وتكون هذه الكبريتات بلورات مائية تأخذ الصيغة $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$. وتستخدم في تخزين الطاقة الشمسية كما يستخدم هذا الملح كملين لمعالجة الامساك

ثالثاً: نترات الصوديوم : NaNO_3

يمكن الحصول على نترات الصوديوم بإحلال فلز الصوديوم محل الهيدروجين



ثانياً : الزمرة الثانية - II A (الفلزات القلوية الترابية)

ELEMENT	SYMBOL	Electronic Structure
Beryllium	Be	(He) $2S^2$
Magnesim	Mg	(Ne) $3S^2$
Calcium	Ca	(Ar) $4S^2$
Strontium	Sr	(Kr) $5S^2$
Barium	Ba	(Xe) $6S^2$
Radium	Ra	(Rn) $7S^2$

التركيب الإلكتروني :

جميع عناصر الزمرة الثانية تحتوي على إلكترون في المدار الفرعي (S) وهي عناصر ثنائية التكافؤ عالية النشاط الفلزى ، أقل قاعدة من عناصر المجموعة IA . يختلف عنصر البريليوم عن باقى العناصر في المجموعة وتوجد علاقة قطرية من حيث تشابه مع الألمنيوم في الزمرة الثالثة .

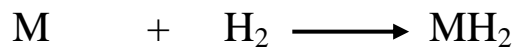
الخواص العامة :

- أن لمعادن الزمرة IIA درجة انصهار أعلى مما لمعادن الزمرة IA و سبب ذلك أن الشحنة النووية الفعالة التي تؤثر على إلكترونات التكافؤ في معادن الزمرة IIA أعلى من مقابلتها في الزمرة IA . مما يؤدي إلى صغر حجم الذرة في المعادن القلوية الترابية بالمقارنة مع المعادن القلوية والأخر حجم الذرة والزيادة في الكتلة يؤديان إلى زيادة في كثافة عناصر الزمرة IIA .
- تشترك عناصر الزمرة IIA مع عناصر الزمرة IA مباشر في ظاهرة انباع الألوان عند تعرضها للهب بنزن فيستخدم كشف اللهب للتعرف عليها ، فالكالسيوم ذو اللون أحمر قرمزي والسترونتيوم يعطي اللهب اللون الأحمر القرمزي والباريوم أصفر مخضر .
- يستدل من قيم الجهد القياسي أن تأكسدها سهل جدا مما يعني أنها عوامل مختزلة ممتازة أي أن عملية نزع إلكترونين من المعادن القلوية الترابية أصعب من نزع الإلكترون واحد من المعادن القلوية IA .
- حجم أيونات الزمرة IIA أصغر من حجم أيونات الزمرة IA ولذا فإن طاقة الاماهة لها أعلى من مقابلتها في عناصر الزمرة IA .
- للحظ أن البريليوم والماغنيسيوم يحميان نفسهما من التفاعل المستمر مع الماء بتكون طبقة من الأوكسيد غير الذائب وأكسيد البريليوم لا يذوب في الأحماض . البريليوم يسلك سلوكاً خاصاً لحجمه الصغير جداً الذي يؤهل له لتشكيل روابط تساهمية واضحة ويشكل معقدات بعدد تناسقي 4 .
- وخلاله القول أنه إذا كانت أنساف الأقطار صغيرة فإن العناصر تكون قليلة الكهربائية الموجبة وتعطي روابط تساهمية وتشكل معقدات وأملحاً مائية .
- تعرف هذه العناصر بالعناصر القلوية الترابية وقد سميت بهذا الاسم لتمتع أكسيداتها بصفات قلوية عند ذوبانها في الماء .

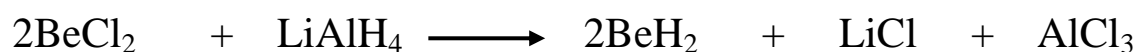
مركبات العناصر القلوية :

1- الهيدريدات :

تشكل نتيجة تفاعل مباشر بين العنصر والهيدروجين فتعطي MH_2 ماعدا عنصر البيريليوم وتكون هذه الهيدريدات أيونية صرفة (حيث يكون الهيدروجين فيها ذا شحنة سالبة) وهي تتفاعل بشدة مع الماء .

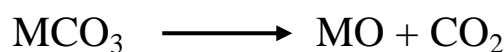


ولكن يكون هيدريدا تساهميا عند اختزال كلوريد البيريليوم بواسطة محلول ايثرى للمركب ليثيوم المنيوم هايدريد



2-الأكسيد :

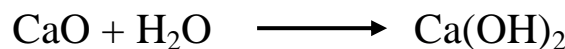
تشكل الأكسيد من كarbonات هذه العناصر بالتفكك الحراري .



وتتراوح درجة حرارة التفكك ما بين $900^\circ\text{C} - 1400^\circ\text{C}$.

3-الهيدروكسيدات :

تشكل من التفاعل المباشر بين أكسيدها MO والماء وهي هيدروكسيدات قوية الانحلال .



4-كربيدات الفلزات :

تشكل نتيجة فعل أوكسيد الفلز مع الكاربون عند درجة حرارة عالية .



5- الكarbonات MCO_3 :

توجد بشكل واسع في الطبيعة وخاصة كarbonات الكالسيوم وتنفك بالتسخين الى الاوكسيد المرافق وتحرر غاز ثبائي اوكسيد الكاربون . تكون الكarbonات غير ذاتية في الماء لكنها تذوب في حامض الكاربونيك وبذلك تكون كarbonات حامضية (HCO_3^-) والتي تتحول بالتسخين الى الكarbonات .



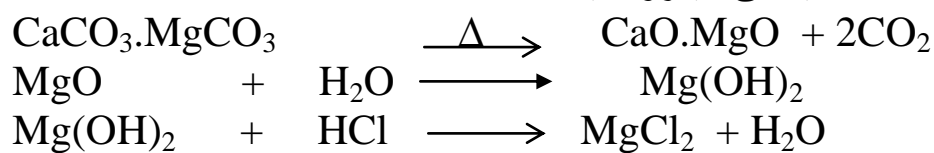
الماغسيوم : Mg المجموعة (II A)

وجوده في الطبيعة :

من العناصر المتوفرة بنسبة عالية في القشرة الأرضية حيث يحتل المرتبة الثامنة في العناصر الأكثر وفرة في الطبيعة
ومن أهم خامات الدولوميت $\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$ والكارناليت $\text{MgCl}_2 \cdot \text{KCl} \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ وتحتل أيونات Mg المرتبة الثالثة في الأملاح الذائبة في ماء البحر ويوجد في مركز جزئ الكلوروفيل للنباتات

الصفات الكيميائية للماغنيسيوم :

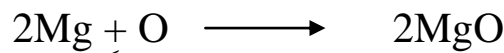
تحضيره : يستخرج الماغنيسيوم من الدولوميت $\text{Ca CO}_3 \cdot \text{Mg CO}_3$ بتخفيضه من خلال عملية التكليس Calcining وهي تؤدي لتحلل الكربونات إلى الأكسيد. ثم يخلط مزيج الأكسيد بكميات كبيرة من الماء حيث يتحول الماء الأكسيد إلى هيدروكسيدات



والخطوة الثانية هي فصل $\text{Mg}(\text{OH})_2$ بالترشيح ثم انحلاله بحامض الهيدروكلوريك لتحويله إلى كلوريد ثم يتم صهر كلوريد الماغنيسيوم وتحليله كهربياً إلى معدن الماغنيسيوم وغاز الكلور .

خواصه :

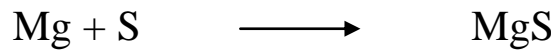
1- يستخدم الماغنيسيوم مع الألمنيوم لتكوين سبيكة تستعمل لصناعة هياكل الطائرات وسلام الألمنيوم كما يستخدم في مصابيح الوميض لأغراض التصوير حيث ينتج عن إحداث حرارة عالية وضوء ذو شدة عالية .



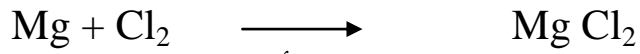
(2) تفاعل الماغنيسيوم بسهولة مع التتروجين مكوناً نترید الماغنيسيوم Mg_3N_2



(3) يتفاعل مع الكبريت لتكوين كبريتيد الماغنيسيوم



(4) يتفاعل مع الهالوجينات مكوناً هاليد الماغنيسيوم .



5- معظم مركبات الماغنيسيوم مركبات أيونية إلا أنه يكون مركبات عضوية عديدة تكون فيها الرابطة بين الماغنيسيوم والجزي العضوي تساهمية وتسمى هذه المركبات العضوية بمركبات الماغنيسيوم العضوية مثل RMgBr & $\text{C}_2\text{H}_5\text{MgBr}$ $\text{Mg}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ والمركبات RMgX تسمى متقلعات كريبارد ولها دور كبير في تحضير المركبات العضوية .

6- يحضر أكسيد الماغنيسيوم MgO عند تسخين كربونات الماغنيسيوم MgCO_3 ويستخدم في صناعة الورق ودواء ضد الحموضة الزائدة في المعدة ويتفاعل مع الماء مكوناً هيدروكسيد الماغنيسيوم $\text{Mg}(\text{OH})_2$ الذي يستخدم مليئاً للجهاز الهضمي .

(7) تستخدم كبريتات الماغنيسيوم (الملح المر) $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ في صناعة الأقمصة وجعلها مقاومة للحرائق وتستخدم دواء للامساك وزيادة خصوبة التربة .

الكالسيوم Ca

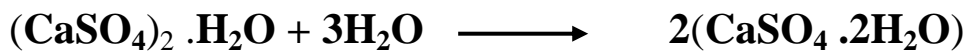
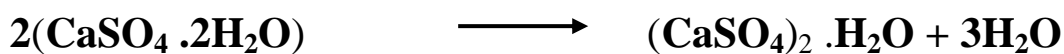
لا يوجد فلز الكالسيوم بصورة حرة في الطبيعة لشدة فعاليته ويوجد متحداً مع غيره من العناصر على شكل كاربونات مثل المرمر وحجر الكلس (CaCO_3) وعلى شكل كبريتات مثل الجبس ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) أو على شكل فوسفات الكالسيوم او على شكل سليكات . ويستخلص الفلز بالتحليل الكهربائي لمنصهر كلوريد وفلوريد الكالسيوم.

حيث يتم الحصول على الكالسيوم بعملية الأختزال الحراري وذلك عن طريق تحويل حجر الكلس ذو النقاوة العالية إلى أوكسيد الكالسيوم الذي يختزل بواسطة الألمنيوم .



كبريتات الكالسيوم:

توجد بشكل جبس $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ حيث يرتبط مع كبريتات الكالسيوم الصلبة جزيئين من الماء يسمى ماء التبلور وعندما يفقد ماء التبلور بالتسخين جزئياً يتتحول الجبس إلى جبس باريس $(\text{CaSO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ والتفاعل انعكاسي اي عندما تلتقط عجينة باريس الماء تتجمد وتتحول إلى الجبس مع تمدد في الحجم . و تستعمل عجينة باريس(جبس باريس) في التجير وفي صنع التمايليل وكذلك في البناء.



عناصر القطاع (III A- VIIA) (الزمرة P)

اولاً : الزمرة الثالثة : IIIA

التركيب الإلكتروني :

إن الدقة الشديدة في البنية الإلكترونية لعناصر هذه الزمرة تظهر بوجود عنصرين خاصين هما البورون (B) والألمنيوم (Al) ينتهيان بالتركيب الإلكتروني $ns^2 np^1$ وجود عائلة ثانوية تنتهي بالتركيب $ns^2 np^1$ كما يتضح من الجدول التالي :

Element		Electronic Configuration	Oxidn state	Coordn No
Boron	B	{He} $2s^2 2p^1$	III	3,4
Aluminum	Al	{Ne} $3s^2 , 3p^1$	(I) III	3,4,6
Gallium	Ga	$3d^{10} 4s^2 , 4p^1$	I III	3 ,(4),6
Indium	In	$4d^{10} 5s^2 , 5p^1$	I III	3,(4),6
Thallium	Tl	$4f^{14} 5 d^{10} 6s^2 , 6p^1$	I III	3 6

الخواص العامة :

وجودها في الطبيعة :

يوجد البورون في القشرة الأرضية على شكل بوراكس $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ بينما الألمنيوم على شكل البوكسيت $Al_2O_3 \cdot H_2O$ وكذلك على شكل صخور سيليكات الألمنيوم بينما يوجد كل من gallium Ga و الانديوم In والثاليوم Tl على شكل آثار قليلة في خامات كبريتيد الخارجيين أو الرصاص .

الخواص الفيزيائية والكيميائية :

1- عناصر الزمرة الثالثة لها عدد التأكسد (+3) وهي جميعها مركبات تساهمية نظراً لصغر حجمها الأيوني ولشحنتها العالية وارتفاع قيمة طاقات التأين الثلاثة الأولى .

2- أيونات فلزات هذه الزمرة المائية تحاط بعدد 6 جزيئات من الماء وهي مرتبطة بقوة لتشكل تركيب ثمانى السطوح Octahedral و عند الاماهة hydrolysis يتم تأين بروتون ويعطي محلولاً حمضيّاً :

$$(H_2O)_5MOH_2 \longrightarrow [(H_2O)_5MOH] + H^+$$

تدرج أنصاف الأقطار الذرية التساهمية :

أنصاف الأقطار التساهمية لهذه العناصر لا تزيد بشكل منتظم من البورون B إلى الثاليوم Tl وذلك عند النزول داخل الزمرة كما في الزمرة الأولى والثانية وذلك بسبب احتواء التركيب الداخلي لهذه العناصر على عشره الكترونات في d وكما هو معلوم فإن قوة الحجب $p < s < d$ وهذا يعني

عندما يكون لدينا التركيب d^{10} فان قوة الحجب تتناقص ويتوقع طاقات تأين عالية كما يتوقع وكذلك فان احتواء F_{14} على إلكترون و هي ذات قوة حجب ضعيفة يؤثر على الحجم وطاقات التأين للثاليوم .

الفلزات : الالمنيوم والجاليوم والانديوم والثاليلوم :

لونها أبيض والالمنيوم يعتبر أكثر استقراراً في الهواء الجوي لأنه يكون طبقه من الأوكسيد والتي تحمي الفلز من أي هجوم . الجاليوم والانديوم مستقررين في الهواء الجوي ولا يتأثران إلا بالأوكسجين الحر و الثاليلوم أقل فاعلية أو قابلية للتفاعل ولكن تأكسده ظاهرياً بالهواء الجوي .

البورون . B_5^{11}

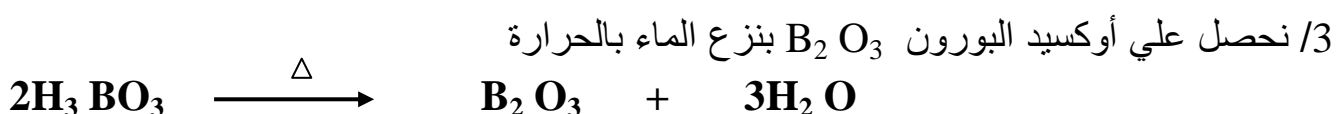
للبورون نظيران هما B_5^{10} ونسبة 18.8% و B_5^{11} ونسبة 81.2% لأحد هذين النظيرين فتره كبيره على الاستيلاء على النيترونات الصادرة عن انشطار اليورانيوم فعندما يصل النيترونات الحرارية لانوية البoron نجدها تمتص فوراً ونتيجة لهذا نلاحظ نتيجتين :

- 1- يعتبر البoron معوقاً للصناعة النووية
- 2- يعتبر B_5^{10} مهما جدا لانه يستخدم في حماية الاشخاص الذين يعملون في الصناعة النووية فهو يدخل في الصناعة التي تضع فيها الألبسة الواقية

طرق تحضير البoron:

من الصعوبة ان يحضر البoron بالحالة النقيه وذلك بسبب ارتفاع درجة انصهاره (2250C) وبسبب الطبيعة التآكلية لسائله ونحصل عليه بسلسلة من التفاعلات علي النحو التالي :

- 1/ تعالج معادن البoron بمحلول كاربونات الصوديوم المغلي ثم الترشيح
 - 2/ يتفاعل البوراكس مع محلول حامض الكبريتيك ليعطي حامض البوريك H_3BO_3
- $$\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot \text{H}_2\text{O} + \text{H}_2\text{SO}_4 \longrightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + 4\text{H}_3\text{BO}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$$



4/ يختزل أوكسيد البoron بواسطة المغنيسيوم



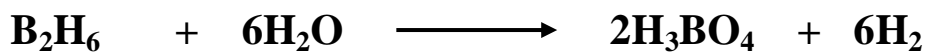
5/ يعتبر أيضاً كلوريد البoron من الأملاح الممتازة للحصول على البoron



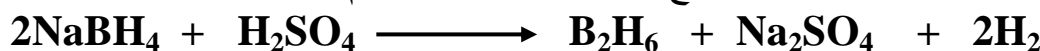
مركبات البoron الهيدروجينية :

boranes :

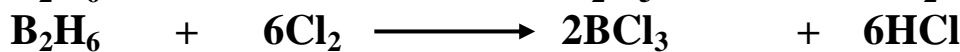
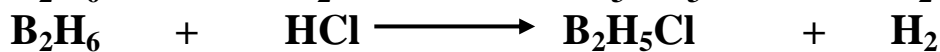
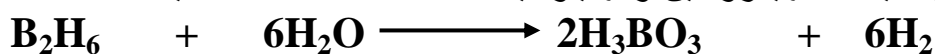
يمكن الحصول على هيدريدات البoron (boranes) من تأثير الماء في وسط حامضي على بروميد الماغنيسيوم Mg_2B_2 فتحصل على ثنائي بوران B_2H_6 وهي مركبات غازية في السلسل الخفيفه وسائله أو صلبة في السلسل الثقيلة وهي تتفاعل مع O_2 وتحترق لتعطي الهيدروجين



يحضر الديبورين من تفاعل حامض الكبريتيك مع بوروهيدريد الصوديوم حسب المعادلة



ويتفاعل الديبورين مع الماء وهاليدات الهيدروجين والهايلوجينات حسب المعادلات الآتية:-



مركبات البورون الفلزية :

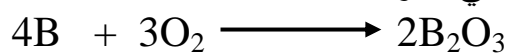
مثل بوروهيدريد الليثيوم $\text{Li}(\text{BH}_4)$

بوروهيدريد الألومنيوم $\text{Al}(\text{BH}_4)_3$

مركبات البورون الأوكسجينية :

وهي من اهم مركبات البورون وتشكل تقريرا كل اشكال هذا العنصر الموجودة في الطبيعة

1- اوكسيد البورون B_2O_3 ينتج عندما يسخن البورون في الهواء



يدوب اوكسيد البورون في الماء ليعطي حامض البوريك وبذلك فانه ذو صفة حامضية

2- حامض أورثوبوريك H_3BO_3 :

يحضر من اضافة حامض الهيدروكلوريك الى محلول ملح البوراكس فيتحرر الحامض الضعيف من ملحة على شكل بلورات بيضاء كما في المعادلة الآتية:-

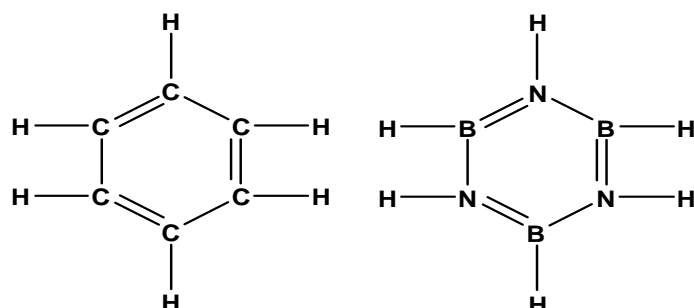


3- حامض ميتابوريك HBO_2

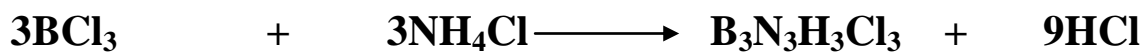
4- حامض البوريك $\text{H}_2\text{B}_4\text{O}_7$:

البورازول $\text{B}_3\text{N}_3\text{H}_6$

يشكل البورازول سائل عديم اللون ذات رائحة عطرية يشبه البنزين العطري من حيث الخواص الفيزيائية او التركيبية



ويحضر حسب المعادلات الآتية:-



الألمنيوم Al

هو من أكثر العناصر الفلزية شيوعا في القشرة الأرضية له بلورات مكعبة ممركزة الأوجه له قابلية لتشكيل محليل صلبة وهو أصغر قليلا من العناصر الانتقالية ومركباته متعددة منها:-

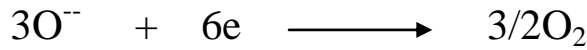
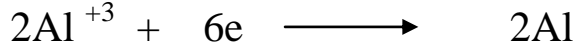
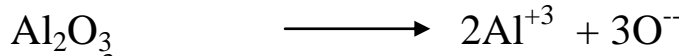
أ/ البوكسايت : وهو خليط من أوكسيد الألومنيوم المائي $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ وأكسيد الحديد المائي $\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ بالإضافة إلى بعض الشوائب كأوكسيد التيتانيوم والفاناديوم والجاليوم

ب/ الكريوليت : ويكون من فلور والومينات الصوديوم Na_3AlF_6

ج/ الكوليين : الذي يكون على شكل كاولينيت $2\text{SiO}_2 \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ويعتبر البوكسايت المعدن الرئيسي لعنصر الألومنيوم .

تحضير الألومنيوم تعدينيا :

بالتحليل الكهربائي لمركبات الألومنيوم حيث يوضع فلوريد الكالسيوم CaF_2 مع الكريوليت Na_3AlF_6 لخفض درجة انصهار الكريوليت إلى 977°C فتذوب الألومنيا Al_2O_3 في وعاء التحليل المحتوي على أعمدة الكاربون مغمورة في الكريوليت .

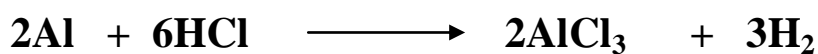


يجمع مصهور الألومنيوم من الأسفل أما الأوكسجين فينطلق على القطب الموجب

خواص الألومنيوم الكيميائية :

1/ إتحاده بالأوكسجين :

2/ تفاعله مع الأحماض :



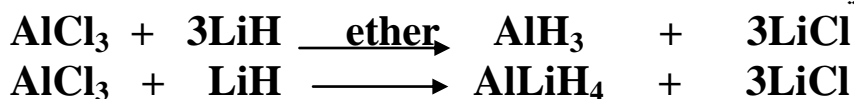
3/ تفاعله مع الماء : لا يتاثر الألومنيوم بالماء البارد أو الساخن .

4/ تأثير القلوبيات :



مركبات الألومنيوم :

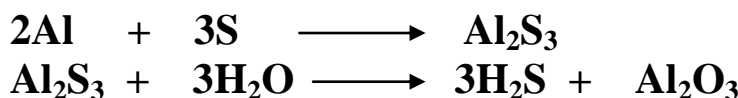
1- هيدريدات الألمنيوم والالكيلات : تمتلك هيدريدات الألمنيوم الصيغة AlH_3 حيث توجد عدة طرق لتحضيرها وابسطها هي حسب المعادلات الآتية



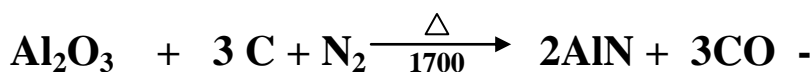
2- هاليدات الألمنيوم :



3- كبريتيد الألمنيوم :



4- نترید الألمنيوم :



5- كبريتات الألمنيوم :

وهي مركبات لا لون لها تذوب جيداً بالماء وتتبخر جزئياً كبريتات الألمنيوم مع 18 جزئية ماء .
 $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 18\text{H}_2\text{O}$

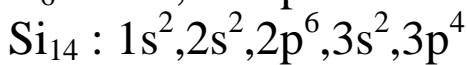
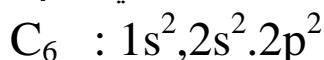
وهناك أملاحاً مضاعفة



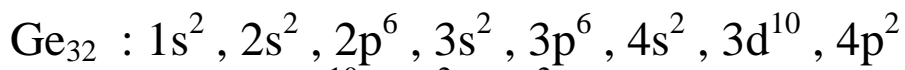
عناصر القطاع P : الزمرة الرابعة IVA

• البنية الإلكترونية لعناصر الزمرة / يلاحظ ما يلي :

١. وجود عنصرين خاصين هما الكاربون و السيليكون ينتهيان بالتركيب الإلكتروني ns^2, np^2



٢. وجود عائلة رئيسية تنتهي ذراتها بالتركيب الإلكتروني : ns^2, np^2



الروابط في الزمرة الرابعة :

تتمتع عناصر الزمرة الرابعة بكهربائية سالبة ضعيفة إذ تحتوي في طبقتها الإلكترونية الخارجية أربعة إلكترونات تشتراك بأربع او اصغر تساهمية هذه الاوامر الأربع التساهمية هي المسؤولة عن وجود مركبات الهايليدات MX_4 و مركبات الاكسيد MO_2 والهيدروكسيدات $M(OH)_4$ وكذلك تعد المسؤولة عن تشكيل سلاسل أو حلقات متجانسة أو مختلطة .

درج الخواص العامة في الزمرة الرابعة :

إن الكهربائية السالبة الضعيفة للكاربون و السيليكون والتي تمتد لتشمل أيضا الغازين النادرين تقل تدريجيا كلما كبر نصف قطر الذري للعناصر أي كلما:-

- كبر العدد الذري والكاربون يعطي روابط تساهمية فقط وبهذا يتميز عن باقي عناصر مجموعته .
- يتميز كل من العناصر Li, Be, B عن بقية عناصر مجموعتها وهكذا نجد أن الانتقال من أعلى الزمرة إلى أسفلها يظهر أن الكاربون و السيليكون لافلزان في حين نجد أن الجermanيوم شبه فلز والرصاص والقصدير فلزان .
- نظرً لأن الكاربون يتمتع بخواص فريدة عن أقرانه ويتمتع بنصف قطر صغير، لذا سوف ندرس الكاربون دراسة تفصيلية ، وكذلك السيليكون .

الكاربون C_6^{12}

• وجوده: يوجد الكربون في الطبيعة حرًّا إذ يكون متبلور وغير متبلور ويختلف شكله البلوري باختلاف الفئة التي يتبلور فيها ويكون على أشكال عده منها الماس والجرافيت (الفحم الحجري) والهيدروكربونات الطبيعية (كالبترول).

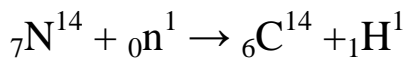
للкарbon عدة نظائر منها:-

• C_6^{12} ونسبة وجوده (98.89%)

• C_6^{13} ونسبة وجوده (1%) وله برم النووي يجعله ذات اهمية في معرفة تركيب وتاصر الكاربون

في مركباته باستخدام الرنين النووي المغناطيسي (NMR)

• C_6^{14} الذي يتكون نتيجة للتفاعل النووي الكائن بين ذرات النتروجين ونيوترونات الأشعة الكونية



أشكال الكاربون:

التा�صل :- هو وجود العنصر الواحد في اكثر من صورة ، بحيث تختلف هذه الصورة عن بعضها في الخواص الفيزيائية ولكنها تتشابه في الخواص الكيميائية

الماس:

كل ذرة كربون C مرتبطة بأربع ذرات كربون مجاورة بروابط أربعة قصيرة تساهمية محققة بذلك 8 إلكترونات حول ذرة الكربون المركزية وبذلك تكون ذات تهجين Sp^3 وهو مكعب ضعيف النشاط الكيميائي لا ينقل التيار الكهربائي وذو معامل انكسار كبير وذو قساوة ومتانة ويستخدم في صقل المعادن ويمكن تحويله إلى جرافيت بالتسخين لدرجة 2000°C.

الجرافيت:

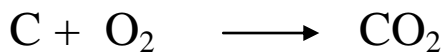
يتبلور على هيئة بلورات سداسية منتظمة وكل ذرة كاربون ثلاثة ذرات مجاورة واقعة في مستوى واحد وهذه الاوامر التساهمية تكون هجينية من نوع SP^2 وترتبط المستويات فيما بينها بروابط فاندر فالس وهذا يفسر ضعف الارتباط بين طبقات الذرات الكاربونية في الجرافيت ويعود موصلًا للتيار الكهربائي بسبب تكوين الكترون التكافؤ الرابع لأوامر (Π) والذي لا يدخل في تكوين الاوامر الهجينية SP^2 مما يؤدي الى نقل التيار الكهربائي ويستخدم في صناعة أقلام الرصاص ولله قدرة عالية على التوصيل .

الصفات الكيميائية للكاربون:

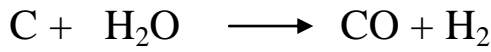
تفاعله مع الهواء



الخاصية الاختزالية



مع بخار الماء.



مع حامض الكبريتيك :

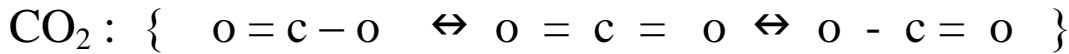


مع حامض النيترييك :



أكاسيد الكربون:

ثاني أوكسيد الكربون CO_2

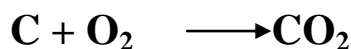


يعتبر مهما في عملية البناء الضوئي حيث يدخل في تكوين الكلوکوز وانتاج الاوكسجين ولذلك ينصح بزرع احزمة خضراء حول المدن لكي يقلل من تلوث غاز ثاني أوكسيد الكاربون

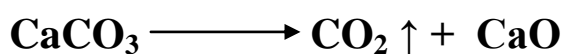


تحضير CO_2 :

يحضر في المختبر من تفاعل حامض الهيدروكلوريك المخفف مع كاربونات الكالسيوم كما في المعادلة الآتية :-

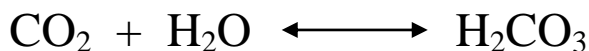


أو من التفكك الحراري للحجر الجيري



حامض الكاربونييك :

يحضر حامض الكاربونييك بأمر ار تيار من الماء في غاز CO_2 وذلك حسب المعادلة الآتية :-



أول أوكسيد الكربون CO

غاز عديم اللون والرائحة والاصرة الثلاثية هي اصرة سكما واحدة واصرتان باي . وهو يحضر بحرق الكاربون في كمية محدودة من الهواء او بانتزاع الماء من حامض الفورميك باستخدام حامض الكبريتيك المركز. وهو غاز سام جدا بسبب سرعة ارتباطه بالدم تفوق سرعة ارتباط الدم بالاوكسجين بمقدار 120 مرة .

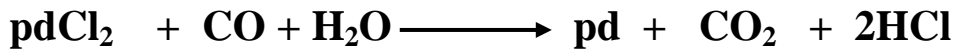
غاز CO يشتعل في الهواء وتنطلق كمية كبيرة من الحرارة وبالتالي فإنه يعتبر وقودا مهما



الغاز المائي (Water Gas) وهو خليط من H₂ و CO وغاز الفحم وهو خليط من CO و H₂ و CH₄ و CO₂ و غازات أخرى تعتبر وقود صناعية مهمة وكذلك تعتبر عوامل مختزلة قوية .



واول اوكسيد الكاربون يتميز بفعاليته الكيميائية فهو مادة مختزلة يختزل Fe₂O₃ و MnO₂ في درجات الحرارة العالية الى الفلز كما يختزل البلاديوم من محليل املاحه الثنائية



ولهذا التفاعل اهمية كبيرة في الكيمياء التحليلية للكشف عن CO ، كما يرتبط CO مع ذرات الفلزات الانتقالية مشكلا كarbonيات الفلزات مثل Fe(CO)₅ و Ni(CO)₄ يكون CO من اقوى المواد سمية للانسان ويعزى ذلك الى ارتباطه بالهيموغلوبين والذي هو اكثر ثباتا من اوكسي هيموغلوبين وبذلك يمنع حمل الاوكسجين من الرئتين الى الجسم عن طريق الفم .

السيلين Si

للسيليكون شبكة ذات روابط تساهمية باتجاهات الفراغ الثلاثة كبنية الماس و لذرة السيлиكون أربع ذرات متجاورة من Si كثافته قليلة جداً له بنية إلكترونية :
 $1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^2$

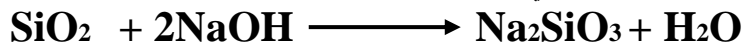
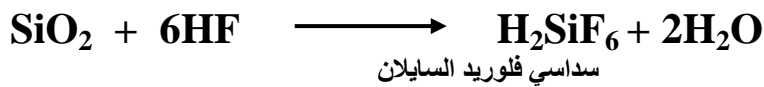
وبهذا نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة تبلغ (+4) وتدعى هذه المشتقات بمشتقات رباعية الرابطة التساهمية وأحياناً نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة (+2).

وجوده : السيليكون النقي يوجد على شكل مادة بلورية داكنة لامعة ويتبلور حسب النمط المكعبي ويتشابه تركيبه مع الماس . كما يتميز بضعف نشاطه الكيميائي الا انه يتحد مع كثير من العناصر في درجات الحرارة المرتفعة

ينتشر السيليكون انتشاراً واسعاً في الطبيعة حيث تبلغ نسبة 26% ويوجد كذلك على شكل سليكات أو السيليكا SiO_2 (الرمل).

للسيليكا خواص أهمها

- 1- غير فعالة، لا تتفاعل عند تعرضها للكلور أو البروم أو الهيدروجين ومعظم الحوامض.
- 2- تتفاعل مع حامض الهيدروفلوريك والقواعد

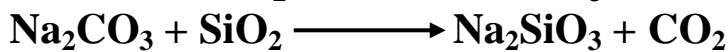
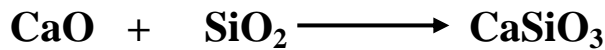


- 3- لها القابلية على التفاعل مع الاكاسيد أو الكاربونات الفازية بالتسخين الشديد، حيث تتكون مركبات تعرف بالسليكات.

- 4- إضافة الحوامض إلى محليل سليكات الفلزات القلوية يعطي السيليكا المائية، التي يمكن تجفيفها إلى مسحوق غير بلوري يسمى جل السيليكا (Silica Gel) حيث يستعمل بصورة رئيسية كعامل مجفف وذلك لمساحته السطحية الكبيرة وقابليته العالية لامتصاص الماء.

السليكات Silicates

تنشر السليكات بصورة واسعة في الطبيعة، وتكون مع الأوكسجين حوالي 74% من القشرة الأرضية ويظهر ان كسليلات للعناصر ذات الوفرة على سطح الكرة الأرضية مثل سليكات الكالسيوم (CaSiO_3) و سليكات الصوديوم (Na_2SiO_3). اللantan تحضaran من تفاعل اوكسيد أو كاربونات الفلز مع السيليكا بالتسخين الشديد، كما في المعادلين:-



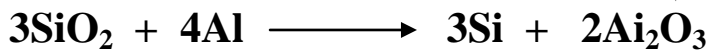
إن أكثر أنواع السليكات شيوعاً واستعمالاً هي سليفات الصوديوم القابلة للذوبان في الماء والتي محلولها المائي المركز يدعى (ماء الزجاج) الذي يستخدم في مجالات صناعية مختلفة مثل حماية بعض الأقمشة والورق من الحرائق، واستعماله كمادة لاصقة رخيصة، وكذلك استعماله في البناء بخلطه مع السمنت لتقوية الأخير .

طرق تحضير السيليكون :

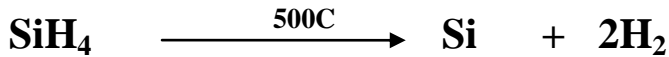
اخزال ثاني اكسيد السيليكون بواسطة كربيد الكالسيوم .



اخزال ثاني اكسيد السيليكون بواسطة الألومنيوم .



او من خلال التفكك الحراري للسيلان SiH_4



الصفات الكيميائية :

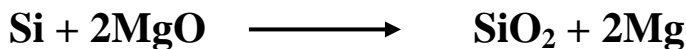
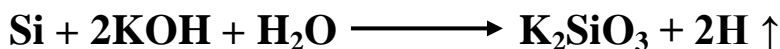
يعتمد تنشيط فعالية السيليكون الكيميائية على مقدار تجزئته وهو يعطي مركبات ثابتة مع العديد من العناصر وعموماً تكون التفاعلات ماصة للحرارة وذلك للتغلب على الروابط التساهمية بين ذرات السيليكون .

1- يتفاعل مع الفلور عند الحرارة العادمة ويعطي السيلان : SiF_4



2- يتفاعل مع الأكسجين والتفاعل طارد للحرارة $\text{Si} + \text{O}_2 \rightarrow \text{SiO}_2 + 196\text{K.Cal}$

3 - يتفاعل مع المركبات الأكسجينيه كالماء وغاز ثاني اكسيد الكربون وأكسيد الفلزات



مشتقات السيليكون :

يتفاعل السيليكون مع الهيدروجين مكوناً مركبات تدعى بالسيلانات صيغتها العامة $\text{Si}_n\text{H}_{(2n+2)}$ حيث يكون فيها لكل ذرة سيليكون شكل رباعي السطوح ، تكون السيلانات SiH_4 و Si_2H_6 على شكل غازات في حين ان Si_3H_8 و Si_4H_{10} على شكل سوائل وتحضر بتفاعل هاليدات السيليكون مع هيدрид الليثيوم الالمنيوم

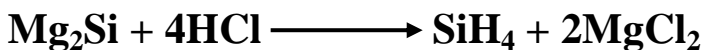


وهي اقل ثباتاً من الالكانات $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}$ نظراً لأن طاقة الأصارة Si-H اصغر من طاقة الاصارة C-H ولكن السيلانات انشط كيميائياً وتتفاعل مع الها لوجينات محدثة انفجاراً ومع هاليدات الهيدروجين (باستثناء فلوريد الهيدروجين) بوجود هاليدات الالمنيوم مشكلة هاليدات السيلانات

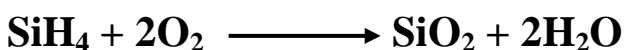


مركبات السليكون مع الهيدروجين (هيدريدات السيليكون)

وهي مركبات تتكون من السليكون والهيدروجين، منها SiH_4 ويحضر هذا المركب من تفاعل سليcid المغنيسيوم Mg_2Si مع الحواضن المعدنية كحامض الهيدروكلوريك وفق المعادلة الآتية:

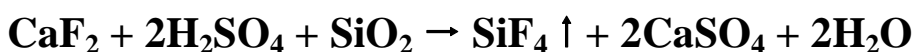


والهدريدات مركبات فعالة جدا، فمثلاً يشتعل (SiH_4) تلقائياً في الهواء لتكوين ثاني أوكسيد السليكون والماء وفق المعادلة الكيميائية الآتية:

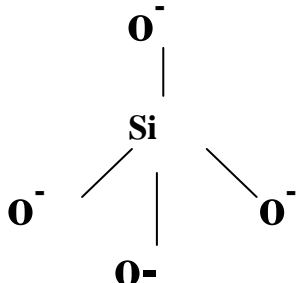


هاليدات السليكون :

فلوريد السليكون : SiF_4



السيليكات : $(\text{SiO}_4)^{-4}$ هرم رباعي تحتل ذرات الأكسجين رؤوسه وذرة السليكون تحمل مركزه



• استخدامات السليكون ومركباته :

- 1- يستخدم السليكون العنصري في الصناعة الإلكترونية لصناعة الدوائر المتكاملة وفي الخلايا الشمسية وفي صناعة التعدين كصناعة الفولاذ وكذلك في صناعة الألمنيوم للحصول على سبائك.
- 2- ثاني أكسيد السليكون (الكريستوباليت) لتغطية الأفران الصناعية لصعوبة انصهاره وإذا كان في الحالة البلورية يستخدم في صناعة زجاج المختبرات
- 3- السيلكات : تستخدم في صناعة الاسمنت وفي صناعة الزجاج والسيراميك
- 4- وفي صناعة المواد السليكونية العضوية ذات الأهمية التجارية الكبيرة ومنها الزيوت والبلاستيك

عناصر القطاع P : الزمرة الخامسة V A

Element	Electronic structure	Oxidan State	Coordination no.
---------	----------------------	--------------	------------------

Nitrogen	N	[He] $2s^2, 2p^3$	$1, 2, 3, 4, 5$ $-3, -2, -1, 0$	(1) , (2) , (3)
Phosphorous	P	[Ne] $3s^2, 3p^3$	3.5	3,4,5,6
Arsenic	As	[Ar] $3d^{10}, 4s^2, 4p^3$	3.5	3,4,(5),6
Antimony	Sb	[Kr] $4d^{10}, 5s^2, 5p^3$	3.5	3,4,(5),6
Bismuth	Bi	[Xe] $4f^{14}, 5d^{10}, 6s^2, 6p^3$	3.5	3 , 6

التركيب الإلكتروني وارقام التأكسد :

- تحتوي عناصر الزمرة الخامسة على خمسة إلكترونات بالغلاف الأخير ولذا فإن رقم تأكسدها هو 5 تجاه الأكسجين ويكون باستخدام كل الإلكترونات الخمس بالغلاف الأخير لتكوين الروابط بحيث أن ميل زوج الإلكترونات الموجود في المدار الفرعى (S) يبقى ساكنا (خاملا INERT) وهو ما يسمى (تأثير الخمولي للأزواج) THE INERT PAIR EFFECT .
- الوزن الذري لهذا فإن إلكترونات المدار الفرعى (P) هي غالباً ما تستخدم للأواصر ولذا يتوقع دائماً رقم التأكسد (3+).
 - التكافؤ 3 ، 5 يبدو واضحاً مع الهالوجينات والكبريت (S) وتبقى الهيدrides ثلاثة .

الصفة الفلزية واللآلئية :

1- تتدرج صفات عناصر هذه الزمرة من صفة لآلئية لعنصري النيتروجين والفسفور إلى صفة فلزية لعنصر البزموت بينما يكون كل من عنصري الزرنيخ والانتيمون اشباه فلات . هذه الصفات تبدو واضحة من خلال مظهر وتركيب هذه العناصر وكذلك ميلها لتكوين أيونات موجبة وخواص أكاسيدها ، لهذا فإن الأكاسيد العادمة للنيتروجين والفسفور تعتبر حامضية قوية بينما الزرنيخ والأنتميون Sb تعتبر امفوتييرية والبزموت Bi هو أكثر قاعدية .

2- يكون النيتروجين غاز بينما تكون باقي عناصر هذه الزمرة بحالة صلبة في الظروف الاعتيادية .
3- ان الوصول الى الغاز النبيل بواسطة فقدان الكترونات التكافؤ يبدو مستحيلاً ويعزى ذلك الى عدم وجود اي ايون لعناصر هذه الزمرة يحمل شحنة موجبة خماسية ومع ذلك فإن من الممكن ان تفقد العناصر الثقيلة مثل Bi و Sb (بسبب صفاتها الفلزية) الكتروناتها التكافؤية (p) لتكوين ايونات ثلاثة الشحنة الموجبة .

يظهر النيتروجين مدىًّا واسعاً من أرقام التأكسد :

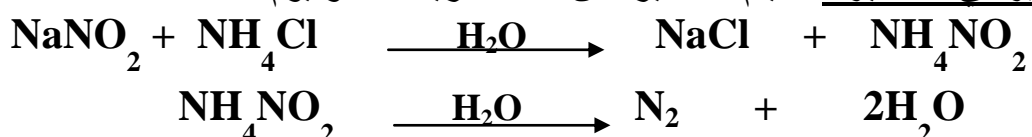
- (-3) : في الامونيا NH_3 (-2) : في الهيدرازين N_2H_4
- (-1) في هيدروكسيل أمين NH_2OH : (0) في النيتروجين N_2
- (1+) في أوكسيد النيتروز N_2O و (2+) في أوكسيد النتريك NO ،
- (3+) في حامض النيتروز HNO_2 و (4+) ، في ثاني أكسيد النيتروجين NO_2
- (5+) في حامض النتريك HNO_3 .

أولاً: النيتروجين N_2

يشكل النتروجين حوالي 78% من حجم الغلاف الجوي وهو عنصر غير فعال تقريباً في الظروف الاعتيادية لذلك فقد أطلق عليه قديماً اسم الأزوت والتي تعني باللغة اللاتينية (عديم الحياة). لغاز النتروجين استعمالات واسعة منها:-

- 1 - يستعمل لإنتاج الامونيا صناعياً لأهميتها في مجال إنتاج الأسمدة وفي إنتاج حامض النتريك.
- 2 - يستعمل في عمليات تبريد المنتجات الغذائية وذلك بعملية التجميد بالغمر في الغاز المسال.
- 3 - يستعمل النتروجين المسال في الصناعات النفطية وذلك لإحداث زيادة في ضغط الآبار المنتجة للنفط لجعل النفط يتدفق منها.
- 4 - يستعمل كجو خامل في خزانات المواد القابلة للانفجار.

1- التحضير في المختبر : يتم تحضيره من تفكك نترات الامونيوم



2- تحضيره صناعياً

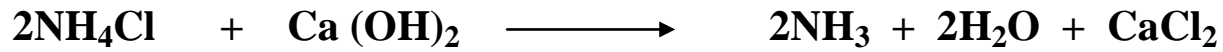
يحضر غاز النتروجين صناعياً وبكميات تجارية كبيرة بعملية التقطر التجاري للهواء المسال الحالي من ثنائي اوكسيد الكاربون، حيث ينقطر النتروجين أولاً تاركاً الاوكسجين، وذلك لكون درجة غليانه (198°C - 183°C) أعلى من درجة غليان الاوكسجين، يحتوي غاز النتروجين الذي يتم الحصول عليه بهذه الطريقة على كميات ضئيلة من الاوكسجين والتي يمكن التخلص منها بإمرار الغاز فوق برادة النحاس الساخنة والتي تتفاعل مع الاوكسجين لتكون CuO .

مركبات النيتروجين :
أولاً : الامونيا (النشادر) :

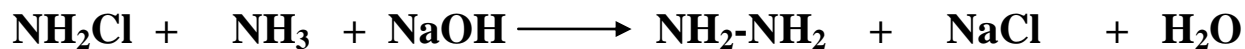
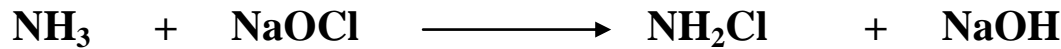
هو أحد المركبات المهمة للنتروجين والهيدروجين. ينتج في الطبيعة من تحلل أجسام الحيوانات والنباتات بعد موتها، كما و توجد الامونيا في التربة على هيئة أملاح الامونيوم.

يحضر غاز الامونيا مختبرياً

بتسخين ملح كلوريد الامونيوم بلطف مع هيدروكسيد الكالسيوم وحسب المعادلة الآتية:

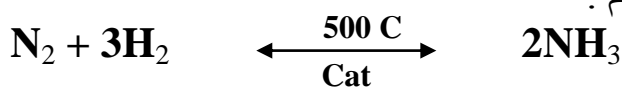


تكون الامونيا الهيدرازين بطريقة راشغ (Raschig) كما في المعادلات الآتية :-



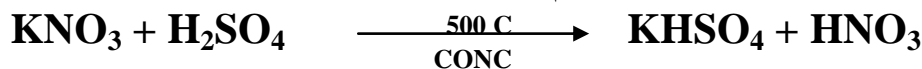
يحضر النشادر في الصناعة بطريقة هابر :

وذلك من عنصري النيتروجين والهيدروجين في وجود عوامل حفازة هي الحديد والمولبدينيوم وتحت ضغط 200 ض. جو في درجة حرارة 500°C.



ثانياً : حامض النتريك

يعتبر حامض النتريك من أهم الحوامض الاوكسجينية للنتروجين وهو ذو صيغة جزيئية HNO_3 .
مختبرياً : بتسخين نترات البوتاسيوم KNO_3 وحامض الكبريتิก المركز ويستقبل الحامض مبرداً في حوض به ماء ويجب ألا تزيد درجة الحرارة عن 100°C.



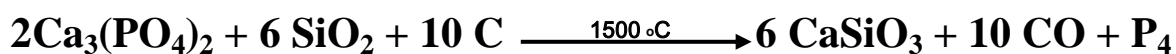
تحضير الحامض صناعياً

يمكن تحضيره بكميات تجارية بطريقة اوستولد والتي يتم فيها أكسدة الامونيا بالهواء بوجود البلاتين كعامل مساعد

P_{15}^{31} : الفوسفور

يعتبر هذا العنصر من المكونات الأساسية في الكائنات الحية حيث يوجد في الخلايا العصبية والعظام و ساتيوبلازم الخلايا .

تحتوي خامات الفسفور على نسب عالية من عنصر الفسفور ولذلك فهي تمثل المصدر الأساسي لإنتاجه بكميات تجارية وبنقاوة عالية لذلك لا توجد حاجة لتحضيره مختبرياً.
 تتضمن الطريقة المعتادة لإنتاج الفسفور تسخين خام فوسفات الكالسيوم $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ الممزوج مع الرمل SiO_2 والكاربون C في فرن كهربائي لدرجات حرارية عالية وبمعزل عن الهواء كما في المعادلة الآتية:



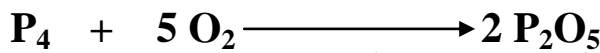
أنواع الفسفور

الفوسفور الغازي والفوسفور السائل والفوسفور الصلب
الفوسفور الصلب :

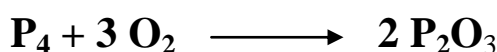
أ- الفوسفور الأبيض ب- الفوسفور الأسود ج- الفوسفور الأسود

الخواص الكيميائية للفوسفور الأبيض :

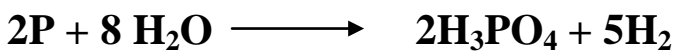
أ- يشتعل بشكل تلقائي في الهواء وعند درجة حرارة الغرفة الاعتيادية نتيجة لتأكسده بكمية كافية من الاوكسجين مكونا خماسي اوكسيد الفسفور (P_2O_5) وحسب المعادلة الآتية:



وتحت ظروف أخرى (بكميات محددة من الاوكسجين) يتآكسد الفسفور الأبيض ليكون ثلاثي اوكسيد الفسفور P_2O_3 كما في المعادلة الآتية:



ب- يختزل الماء عند درجة 250°C ويعطي هيدروجين

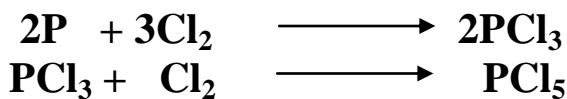


ج- مع حامض الكبريتيك وحامض النتريك :



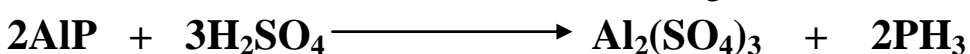
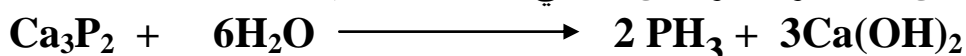


• تفاعل الفوسفور مع الالوجينات :

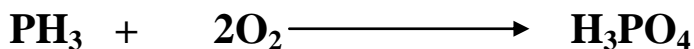


المركبات الهيدروجينية للفوسفور :
هيدريد الفوسفور (الفوسفين) : PH_3

غاز لا لون له - ذو رائحة فوقيـة - وهو سام جداً ويتفكـك بالحرارة ويتمـتع بخواص اختـزالـة واضـحة أكثر من الأمـونـيا وهذا نـاتـج مـنـ أنـ الفـسـفـور هوـ نفسـهـ عـاملـ مـختـزلـ وـيـحـضـرـ مـنـ تـفـكـكـ بـعـضـ فـوـسـفـيـدـاتـ المـعـادـنـ بـالـمـاءـ اوـ بـالـحـوـامـضـ كـمـاـ فـيـ المـعـادـلـاتـ الـآـتـيـةـ :-



يـحـترـقـ الفـوـسـفـينـ فـيـ الـهـوـاءـ عـنـd 150C حـسـبـ المـعـادـلـةـ :-



الأحماض الأوكسجينية للفوسفور :

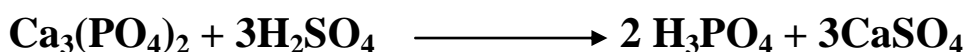
للـفـوـسـفـورـ سـلـسلـاتـانـ مـنـ الأـحـمـاضـ الأـوكـسـجيـنـيـةـ :ـ الفـوـسـفـوريـكـ وـ الفـوـسـفـورـوزـ .

أـ.ـ فيـ أحـمـاضـ الفـوـسـفـوريـكـ :ـ تكونـ حـالـةـ التـأـكـسـدـ لـلـفـوـسـفـورـ (5+)ـ وـهـذـهـ مـرـكـبـاتـ لـهـاـ خـواـصـ مـؤـكـسـدـةـ

بـ.ـ فيـ أحـمـاضـ الفـوـسـفـورـوزـ :ـ تكونـ حـالـةـ التـأـكـسـدـ لـلـفـوـسـفـورـ (3+)ـ هـذـهـ الأـحـمـاضـ لـهـاـ خـواـصـ اـخـتـزالـةـ وـفـيـ جـمـيعـ هـذـهـ الأـحـمـاضـ يـكـونـ الفـوـسـفـورـ ذـوـ روـابـطـ تـنـاسـقـيـةـ ربـاعـيـةـ (4Coordinate)ـ وـشـكـلـهـ هـرـمـ ربـاعـيـ الأـوـجـهـ مـرـكـزـهـ الفـوـسـفـورـ .

أـحـمـاضـ الفـوـسـفـوريـكـ H_3PO_4 Phosphoric Acid :ـ (ـالأـورـثـوفـسـفـوريـكـ)

أـنـ أـبـسـطـ الأـحـمـاضـ الفـوـسـفـورـيـةـ هـوـ حـامـضـ الأـورـثـوفـسـفـوريـكـ H_3PO_4 ـ يـحـضـرـ مـنـ صـخـورـ الفـوـسـفاتـ



* حامـضـ الـهـيـبـوـفـوـسـفـوريـكـ :ـ $H_4P_2O_6$ ـ يـحـتـويـ عـلـىـ فـوـسـفـورـ بـرـقـمـ تـأـكـسـدـ (4+)ـ وـذـرـةـ أـكـسـجـينـ

أـقـلـ مـنـ حـامـضـ الـبـيـرـوـفـوـسـفـوريـكـ $H_4P_2O_7$

(ـبـ)ـ أـحـمـاضـ الفـوـسـفـورـوزـ :ـ H_3PO_3

ـ هـيـ أـقـلـ اـنـتـشـارـاـ وـمـعـرـفـةـ وـكـلـهاـ تـحـتـويـ عـلـىـ فـوـسـفـورـ فـيـ حـالـةـ التـأـكـسـدـ التـلـاثـيـةـ (3+)

Element		electronic Configuration	Oxide State	Coordination No.
Oxygen	O	[He]2s ² , 2p ⁴	-2 (-1)	1 2 (3) (4)
Sulphur	S	[Ne] 3s ² , 3p ⁴	-2, (2) 4.6	2 . 6 . 4
Selenium	Se	[Ar] 3d ¹⁰ , 4s ² , 4p ⁴	-2 2 . 4.6	2 . 4 6
Tellurium	Te	[Kr] 4d ¹⁰ , 5s ² , 5p ⁴	2.4.6	
Polonium	Po	[Xe] 4f ¹⁴ , 5d ¹⁰ , 6s ² , 6p ⁴	2.4	

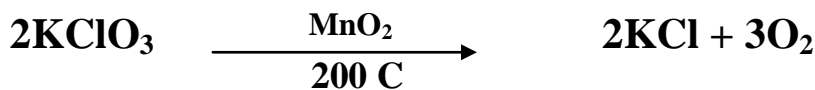
التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد:

إن عناصر الزمرة السادسة تحمل التركيب الإلكتروني: $ns^2 np^4$ تميل للوصول إلى تركيب أقرب غاز خامل بالحصول على إلكترونين مكونة الأيون M^{2-} أو مشاركة إلكترونين مكونة اصريتين تساهليتين. تدرج خواص هذه العناصر بازدياد اعدادها الذرية حيث يعد الاوكسجين والكبريت من اللافزات، بينما يمتلك كل من السلينيوم والتلوريوم صفات اشبه بالفلزات أما البولونيوم فله صفات فلزية تامة.



تحضير الأوكسجين:

- من التحلل الحراري لأوكسيد الرزبئ
- من التحلل الكهربائي للماء
- من التحلل الحراري لكلورات البوتاسيوم $KClO_3$ بوجود ثاني أوكسيد المنجنيز كعامل مساعد كما في المعادلة الآتية :-



الأوزون O_3

يتكون الأوزون بصورة طبيعية بتأثير الاشعة فوق البنفسجية على غاز الأوكسجين الموجود في طبقات الجو العليا.

في البداية يتم كسر الاصرة التساهمية في جزيئه الأوكسجين بفعل طاقة الاشعة فوق البنفسجية ويصبح الأوكسجين في صورة ذرية :-



ثم ترتبط ذرة الأوكسجين مع جزيئه الأوكسجين مكونة جزيئه الأوزون :

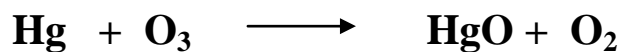


الا ان جزيئه الأوزون تمتض كمية من الاشعة فوق البنفسجية ويفتكاك الى ذرات وجزيئات من الأوكسجين



ويبقى هنالك توازن وتعادل بين عملية تكوين الأوزون وعملية تفككه وبالتالي يظل تركيزه ثابتا في طبقات الجو العليا مالم تتدخل عوامل خارجية .

نتيجة هذا التفكك نحصل على الأوكسجين الذري الفعال الذي له قدره كبيرة على الأكسدة



ويؤكسد حامض الهيدروكلوريك ويحرر الكلور :



ويؤثر في الماء الأكسجيني :



الكبريت S_{16}^{32}

يوجد الكبريت حرّاً في الطبيعة في أماكن الإنبعاثات البركانية أو على شكل مركبات أو من تفكيك بعض الكبريتات . أهم مركبات الكبريت هي البيريت FeS والجالينا PbS والجبس $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ وكبريتيد الزئبق HgS وكبريتيد الأنتيمون Sb_2S_3

استخراج الكبريت

- تأكسد غازات كبريتيد الهيدروجين بأوكسيد الحديديك الثلاثي :



- احتزال ثاني أوكسيد الكبريت بواسطة الكاربون عند درجة حرارة 1000 م ، ويكون التفاعل ذاتياً وطارد للحرارة .



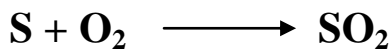
تحضير الكبريت مختبرياً

يمكن تحضير الكبريت مختبرياً من إضافة حامض الهيدروكلوريك المركز إلى محلول ثابوكبريتات الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ بدرجة (-10C) . يتربّس الكبريت ويجمع بالترشيح حسب معادلة التفاعل



الخواص الكيميائية للكبريت :

- 1- التفاعل مع اللافزات : يحترق الكبريت بسهولة في الهواء بلهب أزرق متحدلاً مع الأوكسجين الجوي مع توليد كمية كبيرة من الحرارة كما في التفاعل الآتي



- 2- يتفاعل الكبريت مع الكاربون ليعطي سائل ثانوي كبريتيد الكاربون CS_2



- 3- صفتة الإلتحالية التفاعل مع الحوامض المركزية والمؤكسدة : لا يتآثر الكبريت بالحوامض المخففة في حين يتآكسد بالأحماض المركزية القوية مثل حامض الكبريتيك الساخن محرراً أكسيد لافزية :



ومع حامض النتريك المركز الساخن محرراً أوكسيد اللافز



- 4- يتفاعل الكبريت المغلي مع بخار الماء



- 5- يشكل كبريتيد الفلز وثيوكمبريتات الفلز عند تفاعله مع الهيدروكسيدات



استعمالات الكبريت :

- 1- يستخدم في الصناعة حيث يدخل في صناعة الثقب والبارود والألعاب النارية لسهولة اشتعاله

- 2- يستخدم في الزراعة لمعادلة قلوية التربة وبعض أنواع الأسمدة وفي مبيدات الفطريات والحشرات
- 3- يدخل في صناعة المتفجرات وفي تحضير حامض الكبريتيك
- 4- يستخدم لعلاج بعض الأمراض الجلدية كما يستخدم زهر الكبريت في علاج اضطرابات الهضم.

مشتقات الكبريت الهيدروجينية:

كبيريتيد الهيدروجين : H_2S :

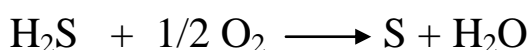
غاز عديم اللون ذو رائحة كريهة نفاذة كرائحة البيض الفاسد و يتكون في الطبيعة بثلاث طرائق هي:

1- تحلل المواد العضوية

2- من المياه الجوفية المحتوية على المواد الكبريتية

3- من النشاط الحيوي للبكتيريا التي تستخدم الحديد والمنغنيز كجزء من غذائها.

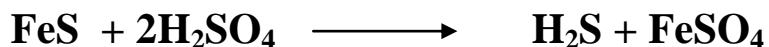
و هو غاز أثقل من الهواء وهو عامل مخترل



تحضيره :

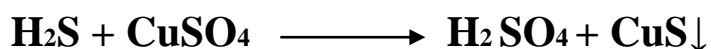
من تفاعل الحوامض المخففة مثل حامض الكبريتيك مع كبريتيدات الفلزات مثل كبريتيد الحديد (II)

وفق المعادلة الآتية:



عند إمرار غاز كبريتيد الهيدروجين في محلول الأيونات الفلزية مثل محلول كبريتات النحاس،

نلاحظ تكوين راسب هو كبريتيد النحاس وفق المعادلة الآتية:

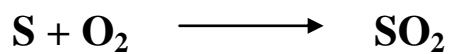


حامض الكبريتيك : H_2SO_4

و هو سائل زيتوي القوام غير ملون وهو معرض بالهواء وكثافته عالية يتفاعل مع القلويات والفلزات معطياً الكبريتات الحمضية ويعطي مع الفلزات الهيدروجين ويقوم بسلفنة المركبات العضوية

تحضير حامض الكبريتيك صناعياً:

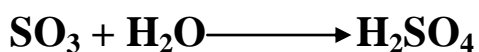
يحضر حامض الكبريتيك بطريقة التلامس والتي يمكن تلخيصها بتفاعل الكبريت مع الاوكسجين لتكوين ثانئي اوكسيد الكبريت



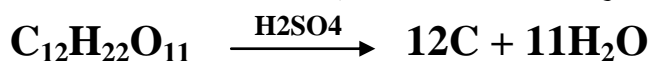
وعند إدخال غاز ثانوي أوكسيد الكبريت إلى برج التلامس الذي يحتوي على عامل مساعد للحصول على ثلاثة أوكسيد الكبريت وفقاً للتفاعل الآتي:



ثلاثي اوكسيد الكبريت هو اثنائي اوكسيد الكبريت يتم بعدها اذابة SO_3 في الماء للحصول على الحامض:



يسلك حامض الكبريتيك كعامل مجفف حيث يمتلك ميلاً شديداً لانتزاع الماء من المركبات العضوية ونلاحظ ذلك عند غمر ملعقة من سكر القصب في وعاء بحامض الكبريتيك المركز، سنلاحظ بروز مادة كarbonية سوداء من الوعاء نتيجة تفحـم السكر حسب المعادلة الآتـية:



استعمالات حامض الكبريتيك

يُنتج حامض الكبريتيك سنويًا بكميات كبيرة تفوق أي مادة كيميائية أخرى. ويستعمل الحامض لاغراض متعددة أهمها:

- 1- في تحضير الحوامض الاخرى، كحامض النتريك والهيدروكلوريك بسبب درجة غليانه العالية.
 - 2- في تجفيف المواد، لاسيما الغازات التي لا تتفاعل معه بسبب ميله الشديد للاتحاد بالماء.
 - 3- في تنقية البترول، وازالة الشوائب عنه.
 - 4- في صناعة المتفجرات كنترات الكليسيرين ونترات السيليلوز.
 - 5- في اذابة الصدأ الذي يكسو الادوات الحديدية قبل طلائها بالخارصين.
 - 6- في صناعة البطاريات وفي الطلاء الكهربائي بسبب نقل محلاليه للتيار الكهربائي.
 - 7- في صناعة الاسمدة الكيميائية مثل كبريتات الامونيوم والاسمدة الفوسفاتية.

عنصر القطاع VII : الزمرة السابعة P

الهالوجينات

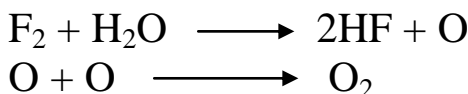
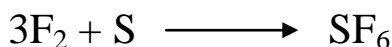
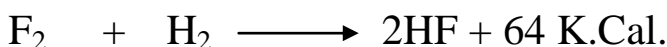
ELEMENT	ELECTRONIC CONFIGURATION	OXIDATION STATES
Fluorine F	[He] $2s^2, 2p^5$	-1
Chlorine Cl	[Ne] $3s^2, 3p^5$	-1,+1,+3,+4,+5,+6,+7
Bromine Br	[Ar] $3d^{10}, 4s^2, 4p^5$	-1,+1,+3,+4,+5,+6
Iodine I	[Kr] $4d^{10}, 5s^2, 5p^5$	-1,+1,+3,+5,+7
Astatine As	[Xe] $4f^{14}, 5d^{10}, 6s^2, 6p^5$	

التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد:

إن الهالوجينات لها جميعاً خواص داخل المجموعة فكل العناصر لها سبعة إلكترونات في غلافها الخارجي وهي وبالتالي إما تكتسب إلكترون فتتحول إلى الأيون (X^-) أو تكون مرتبطة تساهلاً لاستكمال تركيبها الإلكتروني. الفلور دائمًا أحادي وحيث أنه أكثر الهالوجينات كهروسالبية فإنه يحمل عدد تأكسد (-1) بينما تتراوح أرقام التأكسد من العناصر الأخرى من +1,+3,+5,+7. حالات التأكسد العالية تلك تكمن في عملية فك التزامن وبالتالي تنتقل الإلكترونات من الوربتانات s,p الممتلئة إلى اوربيتال d الخالية.

الفلور F_2

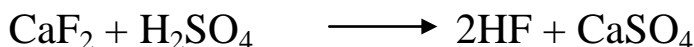
خواصه الكيميائية:



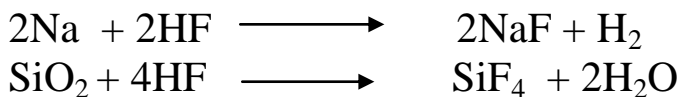
حامض الهايدروفلوريك : HF

سائل شديد التطابير تبلغ درجة غليانه 19.5 م فهو سائل في درجة حرارة المختبر ويؤثر في الزجاج لذا يحفظ في أوان نحاسية أو حديدية.

تحضيره:



خواصه:



الكلور Cl_2

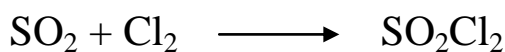
غاز أخضر اللون له رائحة مخرشة وهو سام جدا وقد عزله لأول مره الكيميائي شيل 1774م ، نتيجة تأثير حامض الهيدروكلوريك على ثاني أوكسيد المنجنيز MnO_2 الا أنه يحضر حاليا من التحليل الكهربائي لمحلول مركز من كلوريد الصوديوم .

تحضيره مختبريا:

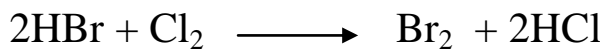


صناعيا: التحليل الكهربائي لكلوريد الصوديوم

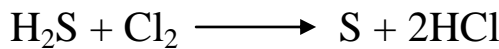
مع أشباه الفلزات: يعطي كلوريد السلفورايل



مع حامض الهايدروبروميك



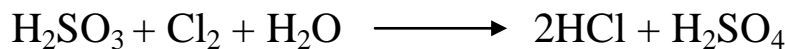
مع كبريتيد الهايدروجين:



مع القلوبيات:

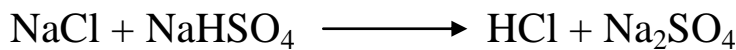
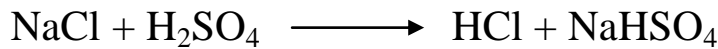


مع الأحماض:



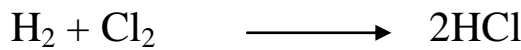
حامض الهايدروكلوريك HCl :

تحضيره مختبريا:



تحضيره صناعيا:

أ-من اتحاد عنصري Cl_2, H_2 مباشرة في الظلام وفي وجود البلاتين



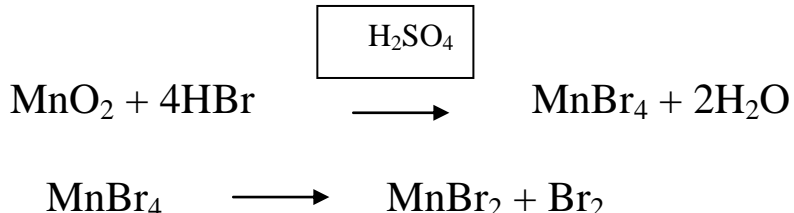
ب- من اكاسيد الكبريت:



البروم₂

هو سائل عند درجة الحرارة العادية ، اما لونه فبني محمر وهو سام جداً ويذوب في الكلوروفورم وثاني كبريتيد الكربون والكحول وحمض الأستيك .

تحضيره مختبريا:

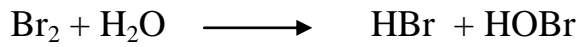


تحضيره صناعيا:



خواصه:

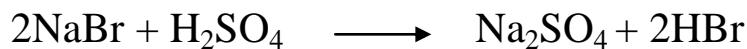
مؤكسد قوي في الوسط المائي



حامض الهايدروبروميك: HBr



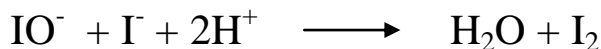
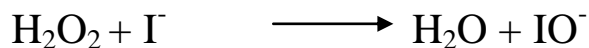
تحضيره:



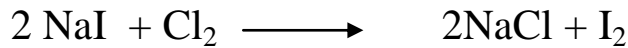
I₂ و اليود

هو عنصر صلب عند درجة الحرارة العادية ولونه أسود مزرق ويستخدم اليود كمعقم (صبغة اليود) ومركيباته اليودوفورم كما يستخدم في التصوير ويذوب في محلول يوديد البوتاسيوم KI .

تحضيره مختبريا:



تحضيره صناعيا



المجموعة الثامنة VIII: مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة

هذه العناصر هي عناصر غازية خاملة كيميائيا وقد أطلقت عليها أسماء خاصة تدل على أصولها أو ظروف اكتشافها : الهيليوم يعني مكون الشمس ويشير النيون إلى غاز الحديد والأرجون يعني الخامل والكريبيتون يعني المختفي والزيتون يعني الغريب والرادون يعني المشع .

Element	Sym	Electronic configuration	Radius
Helium	He	1S ²	1.25
Neon	Ne	1S ² ,2S ² ,2P ⁶	1.42
Argon	Ar	1S ² ,2S ² ,2P ⁶ ,3S ² ,3P ⁶	1.65
Krypton	Kr	1S ² ,2S ² ,2P ⁶ ,3S ² ,3P ⁶	1.97
Xenon	Xe	(KR),5S ² ,6P ⁶ ,4S ² ,4P ⁶	2.18
Radon	Rn	(Xe),6S ² , P ⁶	-

* تنتهي هذه العناصر عدا الهيليوم بالتركيب الإلكتروني ns^2 , np^6 وتكون مجموعة متجانسة جدا من حيث خمولها وعدم فاعليتها الكيميائية فهي تقريباً لا تقيم روابط كيميائية .

* أن طاقة التأين تتناقص بازدياد العدد الذري (Z) لهذه العناصر وهذا ناتج من تأثير الحاجز الإلكتروني المتزايد بين النواة والإلكترونات الطبقية الخارجية مما يؤدي إلى ضعف ارتباط هذه الإلكترونات بالنواة فيسهل نزعها ولكن بصفة عامة نجد أن طاقة التأين تكون مرتفعة في هذه العناصر وبقية عناصر الجدول الدوري ويعود هذا إلى عدم ثبات الأيون الموجب الذي يتكون وبما أن الطبقة الخارجية لهذه العناصر مكتملة فإنه لا يتشكل الأيون السالب .

الخواص الفيزيائية للعناصر الخاملة :

جميع هذه العناصر غازية أحادية الذرة لها درجات غليان وانصهار متقاربة جداً ومنخفضة تؤدي زيادة بسيطة من الحرارة إلى انتقال هذه العناصر من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة ومن ثم إلى الحالة الغازية

: He

حتى الحرب العالمية الثانية كان الهيليوم يستخدم في المناطيد الهوائية نظراً لخفته ولعدم اتحاده بالعناصر أو المركبات الأخرى وحالياً يستخدم في اللحام في جو خامل . يستخدم الهيليوم أيضاً في الإعلانات التجارية فهو يعطي اللون الذهري الفاتح

: Ne

يستخدم هذا الغاز في الإعلانات حيث أنبوب التفريغ المحتوي على غاز النيون برتقاليًا محرماً .

: Ar

يوجد بكميات لا بأس بها في الهواء الجوي ويستخدم لتحقيق جو خامل في المصايبخ المتوجهة وجود بخار الزئبق في أنبوب التفريغ فإنه يؤدي إلى لون أزرق مخضر .

Kr ,Xe الكربون والزيتون

وهما من العناصر قليلة التطوير لذلك يمكن فصلها بسهولة بالقطير التجزئي ، وتسخدم هذه الغازات في المصايبخ والإعلانات التجارية فالكربون يعطي ضوءاً أبيضاً ناصعاً أما الزيتون فيعطي لوناً أزرقاً مخضراً .

الخواص الكيميائية للعناصر الخاملة:

الظاهرة المهمة في الكيمياء هي ظهور بعض المركبات لغازات النادرة التي كانت تعد لفترة طويلة خاملة كيميائياً أهمها مع الفلور .

مركبات الزيتون: للزيتون مركبات منها المركب $Xe(PtF_6)$ والمركب $Xe(PtF_6)_2$ وهي نتج من تفاعل فلوريد البلاتين مع الزيتون .

مركبات الكربيتون: استطاع العلماء تحضير المركب KrF_4 تحت التفريغ الكهربائي عند درجة حرارة الهواء السائل وهو مركب صلب أبيض يتسامى عند 30° .

Rn : الرادون

يحضر فلوريد الرادون باتحاد الرادون الغاز المشع مع الفلور عند درجة حرارة 400°C وهو ثابت قليل التطوير وهو من المركبات الأيونية .

استخدامات الغازات النادرة:

• يستخدم الأرجون صناعياً كجو خامل تجرى فيه المعالجات الحرارية للفلزات (انصهار - تحضير الخلأط - تكسير الغازات - تنقية - لحام) كما أن القوس الكهربائي يعمل في جو من الأرجون كما يستخدم الأرجون أيضاً كغاز تملأ به المصايبخ المتوجهة عوضاً عن التتروجين .

• تستخدم الخواص الطيفية للغازات النادرة في المصايبخ الضوئية فهي الأنابيب المفرغة تحت ضغط يبلغ بضع مليمترات وذات جهد عالٍ نجد أن الغازات النادرة تعطي تألقاً ذاتياً مختلفاً حسب نوع الغاز فالأرجون وبخار الزئبق يعطيان لوناً أزرقاً تحضر الهليوم يعطي لوناً ذهرياً أما النيون فيعطي لوناً برتقالياً أحمراماً والكريبيتون يعطي لوناً أزرقاً شاحباً والزيتون يعطي اللون الأزرقاً مخضراً .

فهرس الموضوعات

<u>رقم الصفحة</u>	<u>الموضوعات</u>
-------------------	------------------

وصف محتويات المقرر.

تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث .

* المجموعات

* الدورات

* القطاعات

الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية.

المهيدروجين

عناصر القطاع S

• المجموعة الأولى IA

• المجموعة الثانية IIA

الدراسة التفصيلية لبعض عناصر القطاع : S

• الصوديوم Na

• الماغنيسيوم Mg

عناصر القطاع : p

المجموعة الثالثة IIIA :

المجموعة الرابعة IVA :

المجموعة الخامسة VA :

المجموعة السادسة VIA :

المجموعة السابعة VIIA :

مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة