

# **كيمياء نحاسية ونحير نحاسية**

**الايض ودورية العاشر (II)**

**القائمه بالتدريس**

**د. حسين تميمك**

**د. محمد عبد الصبور فهمي**

**كلية العلوم**

**قسم الكيمياء**

**العام الجامعي**

**٢٠٢٣/٢٠٢٢**

## بيانات الكتاب

الخليفة: التربية بقنا

الفترة: الرابعة

الشخص: احيماء

تاريخ النشر:

عدد الصفحات: ٨٧

المؤلفون:

## المحتوى

- 1- مقدمة عن الميتابوليزم (الأيض)
- 2- التمثيل الغذائي للكربوهيدرات
- 3- تحالل الجلوكوز
- 4- الأكسدة اللاهوائية لحمض البيروفيك
- 5- دورة كربس
- 6- التمثيل الغذائي للدهون
- 7- تحالل الدهون في المعدة
- 8- دورة العصارة الصفراوية في هضم الدهون
- 9- التمثيل الغذائي للبروتينات
- 10 تكسير الأحماض الأمينية
- 11 تحول الأحماض الأمينية إلى دهون
- 12 تحول الأحماض الأمينية إلى جلوكوز

# التمثيل الغذائي

## (المتابوليزم)

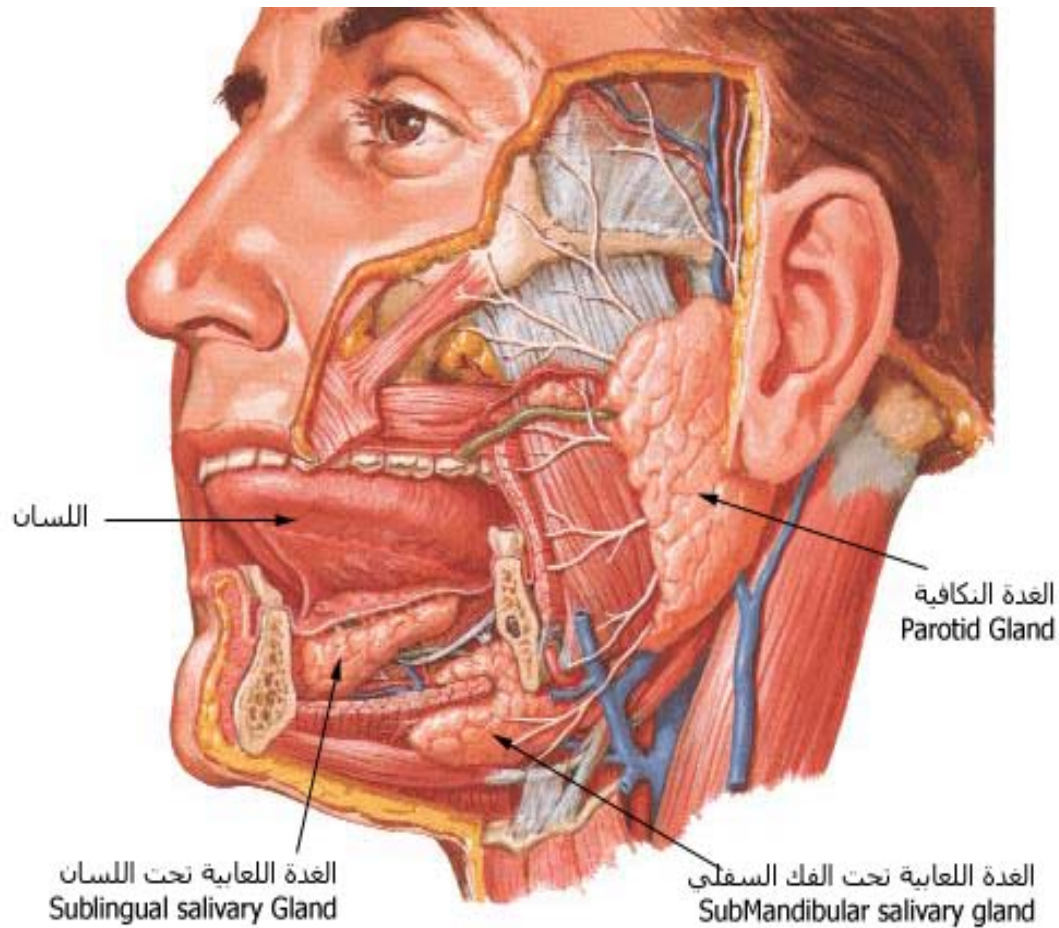
## (الأيض)

هدم

*Catabolism*

بناء

*Anabolism*



شكل (٢٠-١) : الغدد اللعابية في الإنسان.

نشا ← أميلوبكتينات ← إرثرو دكسترينات ← أкро دكسترينات ← دكسترينات ← مالتوز

# إنزيمات هدم الكربوهيدرات

- ١- ألفا أميليز أو إنوجلايكوسيديز يكسر الرابطة ( $\alpha-1 \rightarrow 4$ )
- ٢- بيتا أميليز أو إكسوجلايكوسيديز يكسر الروابط الخارجية أو الطرفية
- ٣- إنزيم أميلو ٦، ١-جلوكوسيديز يكسر التفرعات عند الرابطة ( $\alpha-1 \rightarrow 6$ )
- ٤- إنزيم السيليوليز أو بيتا جلوكونيديز تحلل السيليولوز الرابطة ( $\beta-1 \rightarrow 4$ )
- ٥- جلايكوجين فوسفوريليز يحلل الجلايكوجين بواسطة التحلل الفوسفوري
- ٦- المالتيز يحلل الملتوز إلى ٢ جلوكوز
- ٧- السكريز يحلل السكروز إلى جلوكوز وفركتوز
- ٨- اللاكتيز أو بيتا جلاكتوزيديز يحل اللاكتوز إلى جلوكوز وجلاكتوز

# تحلل السكريات الأحادية

بعد تحلل السكريات العديدة إلى سكريات أحادية تتحول الأحادية إلى جلوكوز أو فركتوز ٦- فوسفات اللذان يدخلان في سلسلة من التفاعلات للتحلل:

أولاً تفاعلات في السيتوبلازم ولا تحتاج إلى أكسجين أي أكسدة لا هوائية  
**(التحلل الجلايكولي Glycolysis)**

يتحول الجلوكوز ٦- فوسفات إلى فركتوز ٦- فوسفات ثم إلى سلسلة من التفاعلات تنتهي بحمض البيروفياك

ثانياً: تفاعلات داخل الميتوكندريا تحتاج إلى أكسجين أي أكسدة هوائية  
**(دورة كربس أو حمض الستريك أو الأحماض ثلاثية الكربوكسيل)**  
وفيها يتحلل البيروفيت خلال عدة تفاعلات إلى  $\text{CO}_2$  وماء وطاقة

# التمثيل الغذائي للكربوهيدرات

- ١- تحلل الجلوکوز Glycolysis
- ٢- دورة كربس
- ٣- بناء الجلايكوجين Glycogenesis
- ٤- استحداث الجلايكوجين Gluconeogenesis
- ٥- تحلل الجلايكوجين Glycogenolysis

# التحلل الجلايکولي

# Glycolysis

هو أكسدة الجلوكوز (٦ ذرات كربون) إلى جلوكوز ٦ - فوسفات ثم إلى بيروفيت Pyruvate أو اللاكتات Lactate (٢ جزيء  $\times$  ٣ ذرات كربون) من خلال عشرة تفاعلات محفزة إنزيمياً

# دورة كربس

# Krebs Cycle

تمثل الخطوة النهاية في أكسدة الكربوهيدرات والليبيدات والبروتينات ويتم فيها أكسدة إنزيم أسيتيل أو المرافق إلى ثاني أكسيد الكربون (Acetyl Co A) والماء ويصحب ذلك انطلاق طاقة.

**بناء الجلايكوجين**

**Glycogenesis**

**وتتضمن تكوين الجلايكوجين من  
الجلوكوز**

# استحداث الجلايكوجين

## Gluconeogenesis

هي عملية تكوين الجلايكوجين أو الجلوكوز من مصادر غير كربوهيدراتية مثل الأحماض الأمينية وحمض اللاكتيك Lactic و الجليسرين.

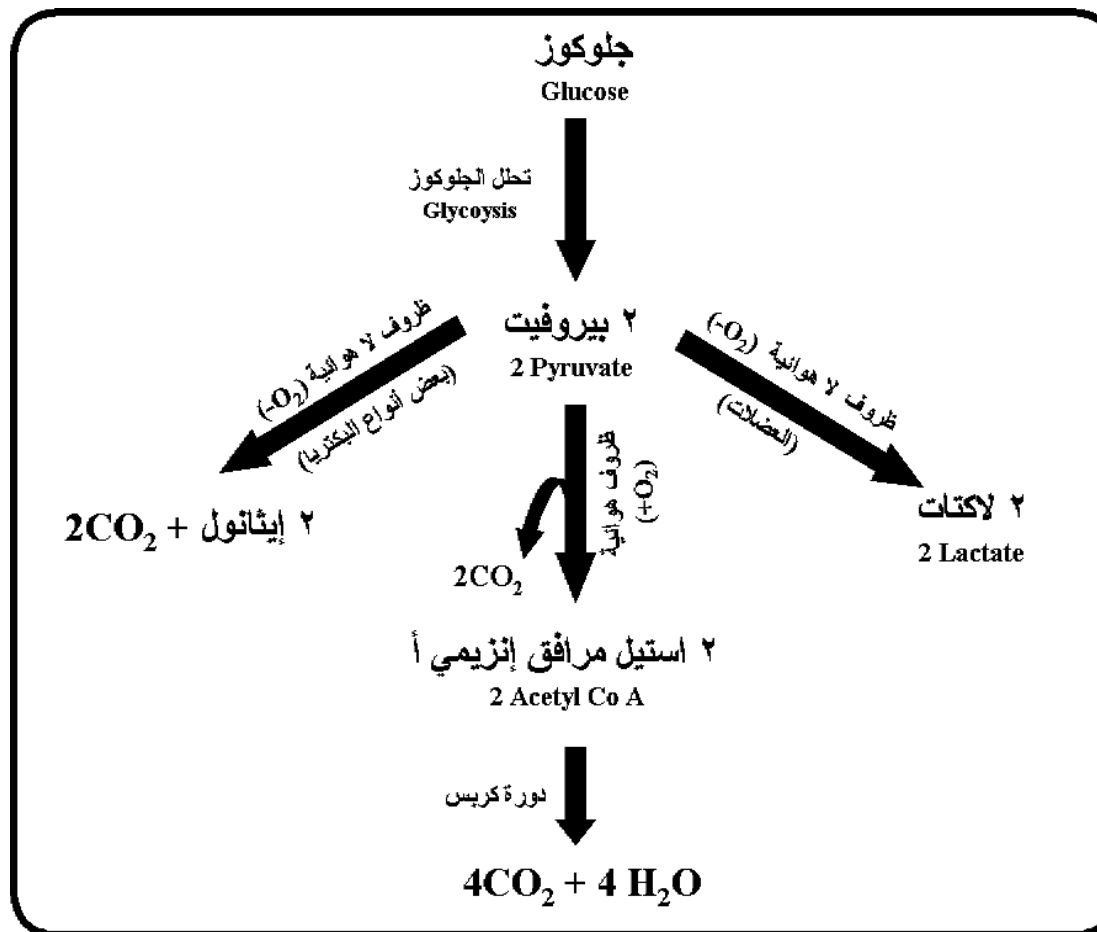
# تحلل الجلايكونجين

# Glycogenolysis

تتضمن تفكيك الجلايكونجين إلى جلوكوز في الكبد أو العضلات.

# مصير البيروفيت الناتج من تحلل الجلوكوز

## Fate of pyruvate produced from glycolysis



شكل (١-٢١) : مسارات أيض البيروفيت الناتج من تحلل الجلوكوز في كائنات مختلفة.

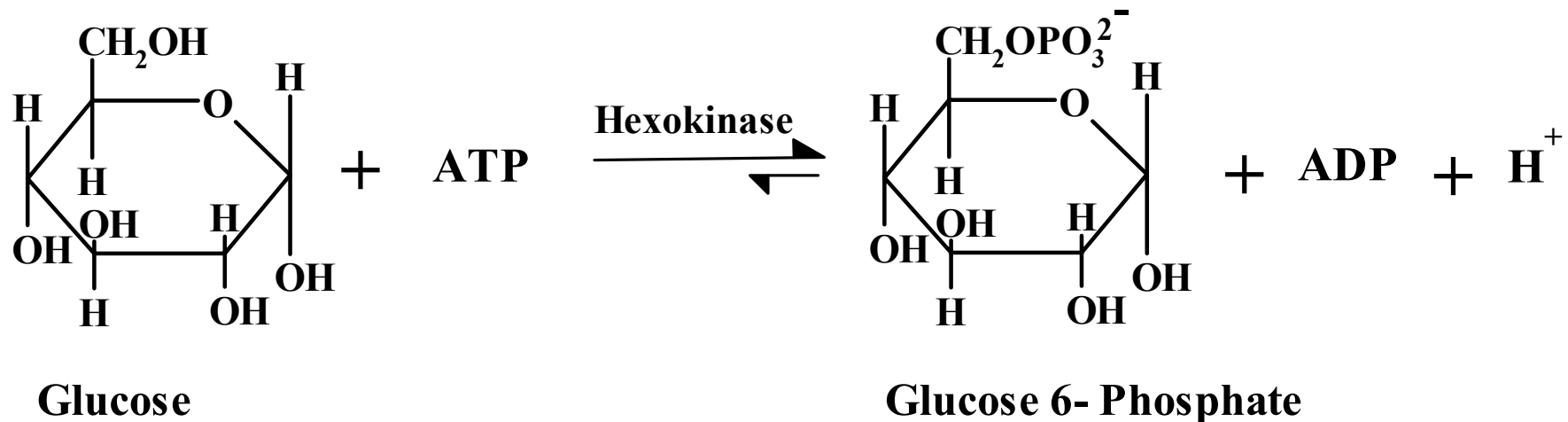


يتم التحلل الجلايكولي في مراحلتين:

المرحلة الأولى: تتكون من خمسة تفاعلات (١-٥) تبدأ بالجلوکوز وتنتهي بالجيسيير الدهايد ٣-فسفات ويتم فيها استهلاك طاقة

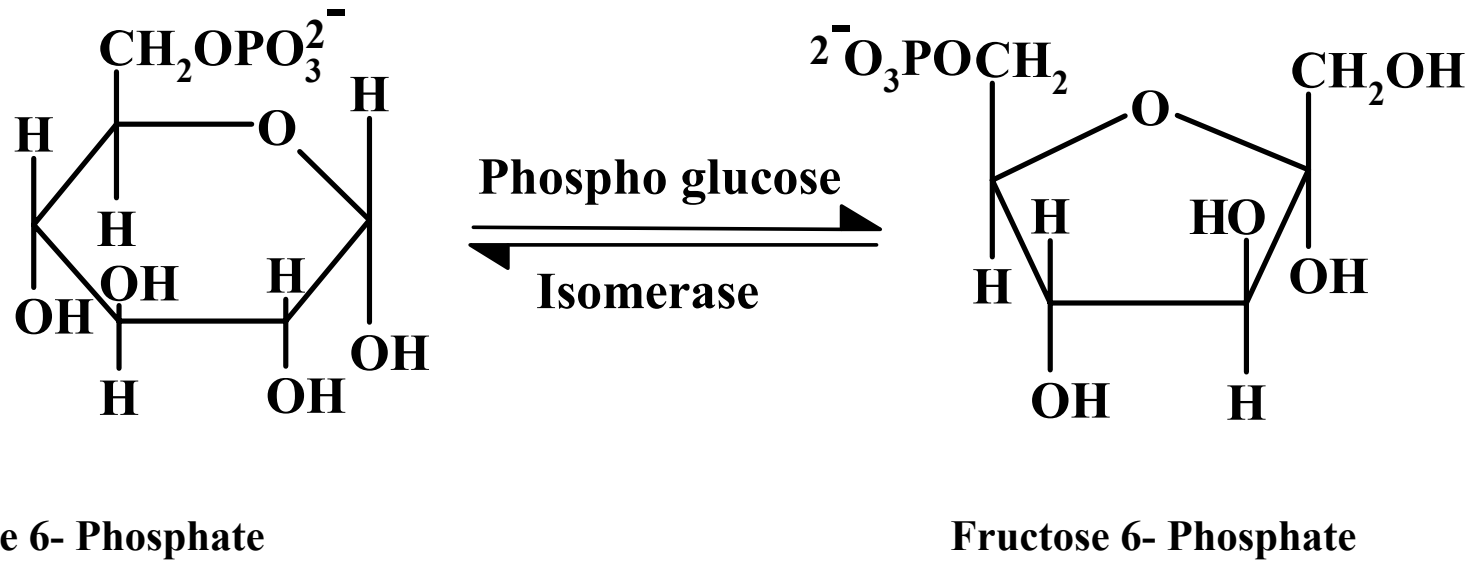
المرحلة الثانية: تتكون من خمسة تفاعلات (٦-١٠) تبدأ بتحول الجليسيير الدهايد ٣-فسفات وتنتهي بتكوين البيروفيت ويتم فيها إنتاج طاقة

١- تحول الجلوكوز إلى جلوكوز ٦- فوسفات. داخل سيتوزول الخلية بواسطة إنزيم الهكسوكينيز **Hexokinase** في وجود أيون الماغنيسيوم  $Mg^{2+}$  أو المنجنيز  $Mn^{2+}$ . ويتم استهلاك جزء **ATP**.



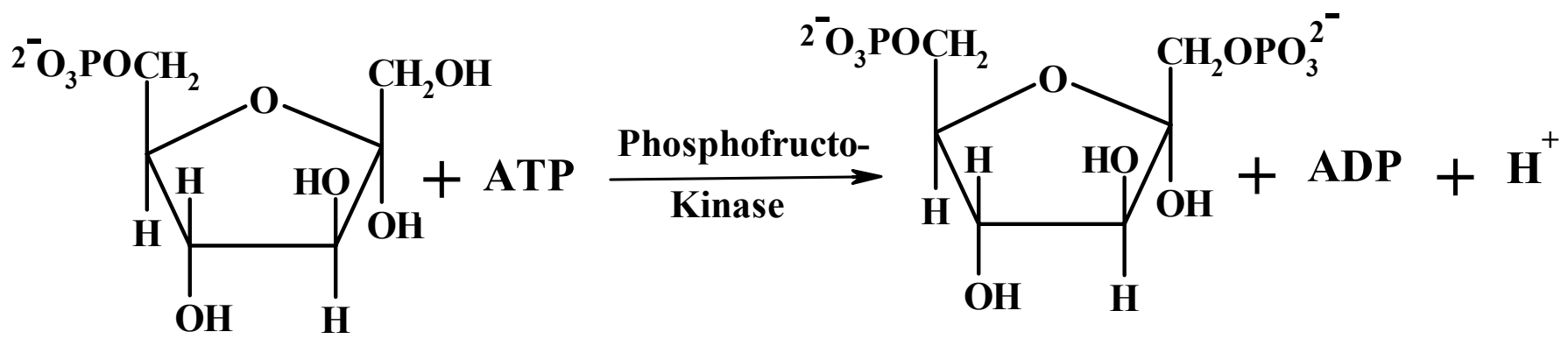
إذا زاد تركيز جلوكوز ٦- فوسفات المنتج فإنه يثبط إنزيم الهكسوكينيز . لذلك فهو يمثل أحد نقاط التحكم في التحلل الجلايكولي

٢- تحول الجلوكوز ٦- فوسفات إلى فركتوز ٦- فوسفات بواسطة إنزيم فوسفوجلوكوز إيزوميريز .**Phosphoglucose Isomerase**



يعتبر الجلوكوز ٦- فوسفات والفركتوز ٦- فوسفات من المركبات التي تصل العديد من مسارات الأيض ولكن بعد تحول الفركتوز ٦- فوسفات في الخطوة القادمة إلى فركتوز ٦،١ ثانئي الفوسفات فإنه ليس له طريق إلا أن يكمل التحلل الجلايكولي

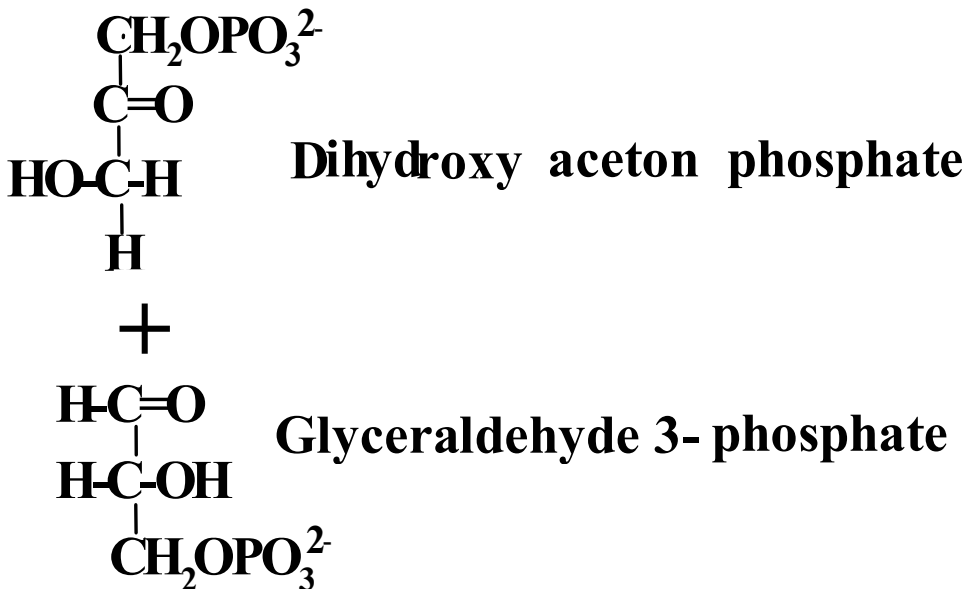
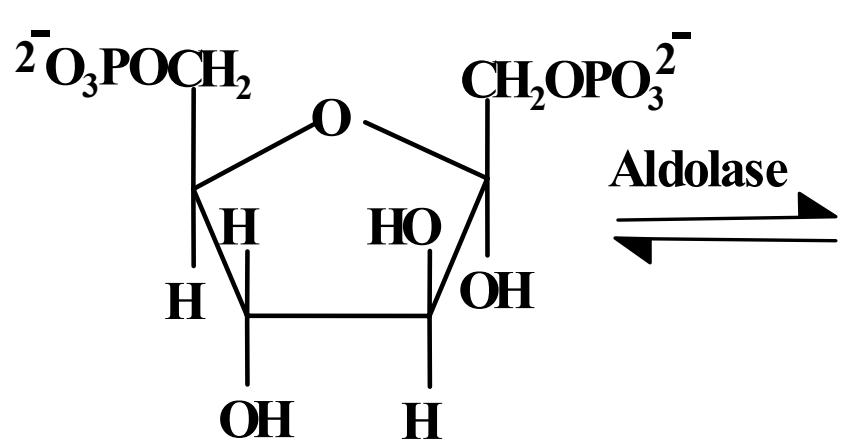
٣- تحول فركتوز ٦- فوسفات إلى فركتوز ١,٦- ثنائي الفوسفات بواسطة إنزيم فوسفو فركتو كينيز **Phosphofructo Kinase** ويتم استهلاك جزيء آخر من ATP.



Fructose 6- Phosphate

Fructose 1,6- diphosphate

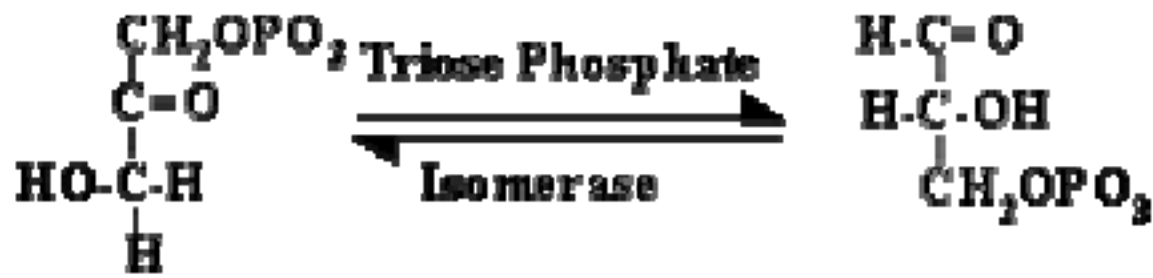
٤- إنشطار الفركتوز ٦،١-ثنائي الفوسفات (مركب يحتوي على ٦ ذرات كربون) إلى ثنائي هيدروكسي أسيتون فوسفات (مركب يحتوي على ٣ ذرات كربون) و جليسالدهايد ٣-فوسفات (مركب يحتوي على ٣ ذرات كربون) بواسطة إنزيم الألدوليز .**Aldolase**



**Fructose 1,6 diphosphate**

في البكتيريا والفطريات يحتاج الألدوليز إلى أيون الزنك بينما الحيوانات لا تحتاج له

٥- تحول ثائي هيدروكسي أسيتون فوسفات إلى جليسالدهايد ٣- فوسفات بواسطة إنزيم ترايوز فوسفات أيزوميريز Triose Phosphate Isomerase الذي يعيد تشكيل أحد المركبين إلى الآخر. وبهذا يكون حصيلة التفاعلات الخمسة هي تحلل جزيء واحد من الجلوکوز والحصول على جزيئين من جليسالدهايد ٣ فوسفات واستهلاك جزيئين من ATP.

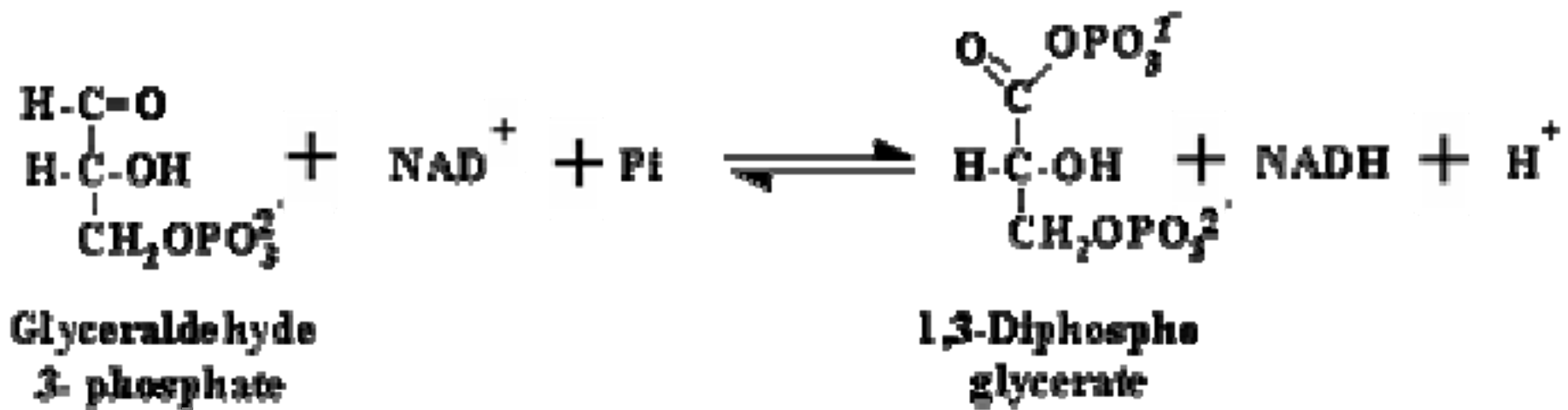


Dihydroxyacetone Phosphate

Glyceraldehyde 3- Phosphate

التفاعلات من ١-٥ تفاعلات استهلاك طاقة يتكون جزيئين من جليسالدهايد ٣- فوسفات يؤثر تركيز الجليسالدهايد على اتجاه التفاعل فلو كان التركيز منخفضاً يكون التفاعل في اتجاه اليمين

٦- تحول جزيئان من جليسالدهايد ٣- فوسفات إلى جزيئين من ١، ٣- ثنائي فوسفو جليسات بواسطة إنزيم جليسالدهايد ٣- فوسفات دي هيدروجينيز في وجود المراافق الإنزيمي نيكوتين أميد أدنين ثنائي النيوكليوتيد وفي هذا التفاعل يتكون ١، ٣- ثنائي فوسفو جليسات العالى الطاقة ويتم كذلك انتقال الكترون من جليسالدهايد ٣- فوسفات إلى  $\text{NAD}^+$  وهذا التفاعل ماص للطاقة

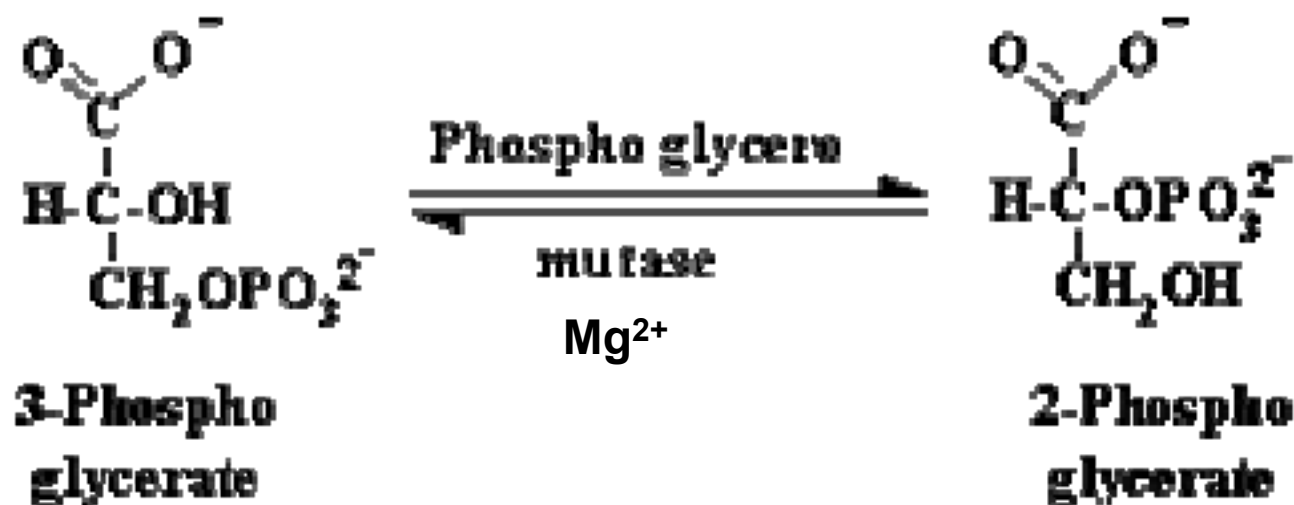


٧- تحول جزيئان ١،٣-ثنائي فوسفو جليسرات إلى جزيئين ٣- فوسفو جليسرات وتكوين 2ATP من 2ADP بمساعدة إنزيم فوسفو جليسرات كيناز

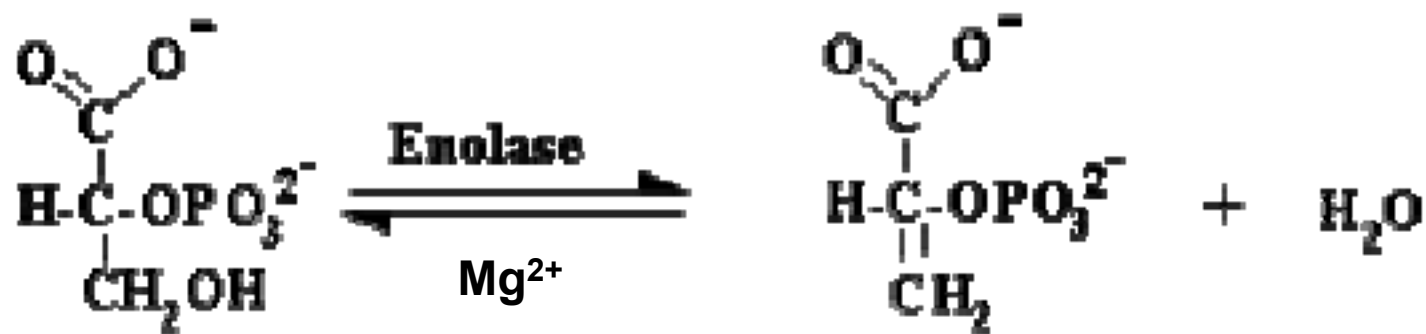


تسمى هذا النوع من الفسفرة أنه على مستوى مادة التفاعل أي تنتقل الفوسفات إلى ADP دون نقل الكترونات (على خلاف الفسفرة التأكسدية oxidative phosphorylation)

٨- تحول ٣- فوسفو جليسرات إلى ٢- فوسفو جليسرات عن طريق نقل مجموعة الفوسفات من الموضع ٣ إلى ٢ بمساعدة إنزيم فوسفو جليسر و ميوتاز ·Mg<sup>2+</sup> وجود أيون الماغنيسيوم Phospho glycero mutase



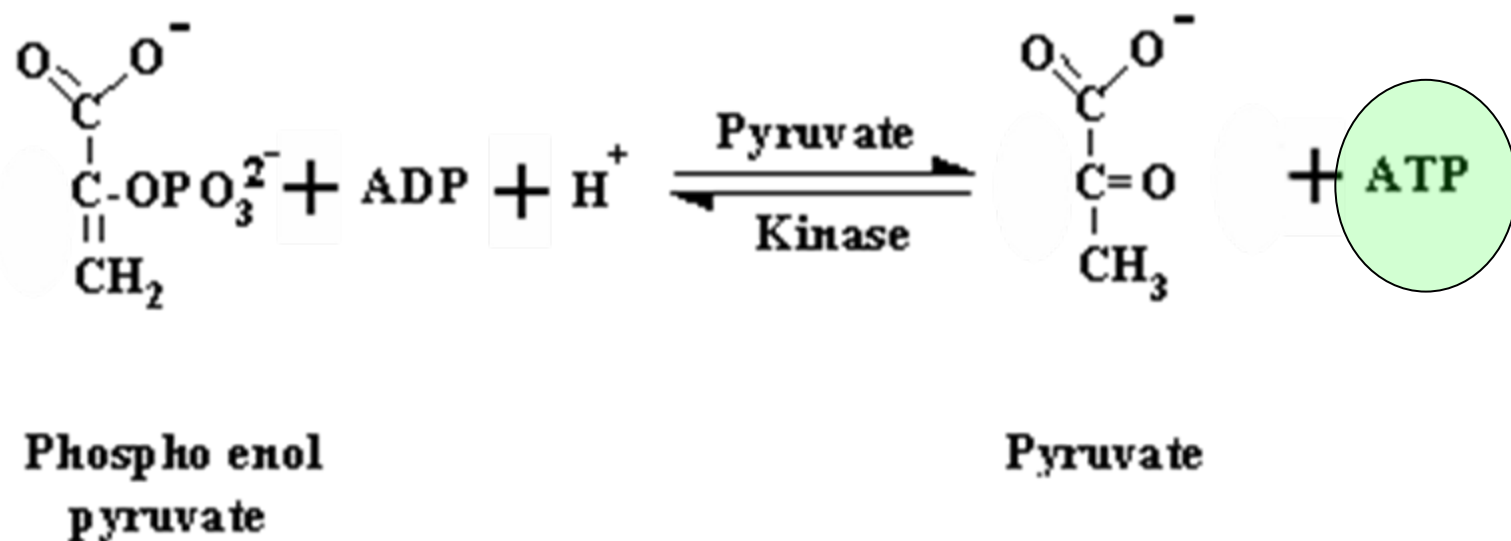
٩- تكون فوسفو إينول بيروفيت (مركب غنى بالطاقة) من ٢- فوسفو جليسرات بمساعدة إنزيم إينوليز Enolase ووجود أيون الماغنيسيوم أو المنجنيز.



2-Phospho  
glycerate

Phosphoenol  
pyruvate

١٠ - تكون البيروفيت و ATP من فوسفو إينول بيروفيت و ADP بواسطة إنزيم فوسفو إينول بيروفيت كينيز Phospho enol pyruvate Kinase وجود أيونات البوتاسيوم  $K^+$ .



التركيز العالي من ATP يثبت التفاعل

## حصيلة الطاقة الممثلة في ATP هي كالتالي:

- استهلاك 1ATP في الخطوة ١
- استهلاك 1ATP في الخطوة ٣
- إنتاج 2ATP في الخطوة ٧ (باعتبار أن الجلوكوز انشطر إلى جزيئين من جليسير الدهابد ٣ فوسفات وكل جزيء جليسير الدهابد يعطي (1ATP)
- إنتاج 2ATP في الخطوة ١٠ (باعتبار وجود جزيئان من ٣ فوسفو إينول بيروفيت يعطي كل منهما 1ATP)
- وبالتالي يكون الناتج  $4 - 2 = 2$

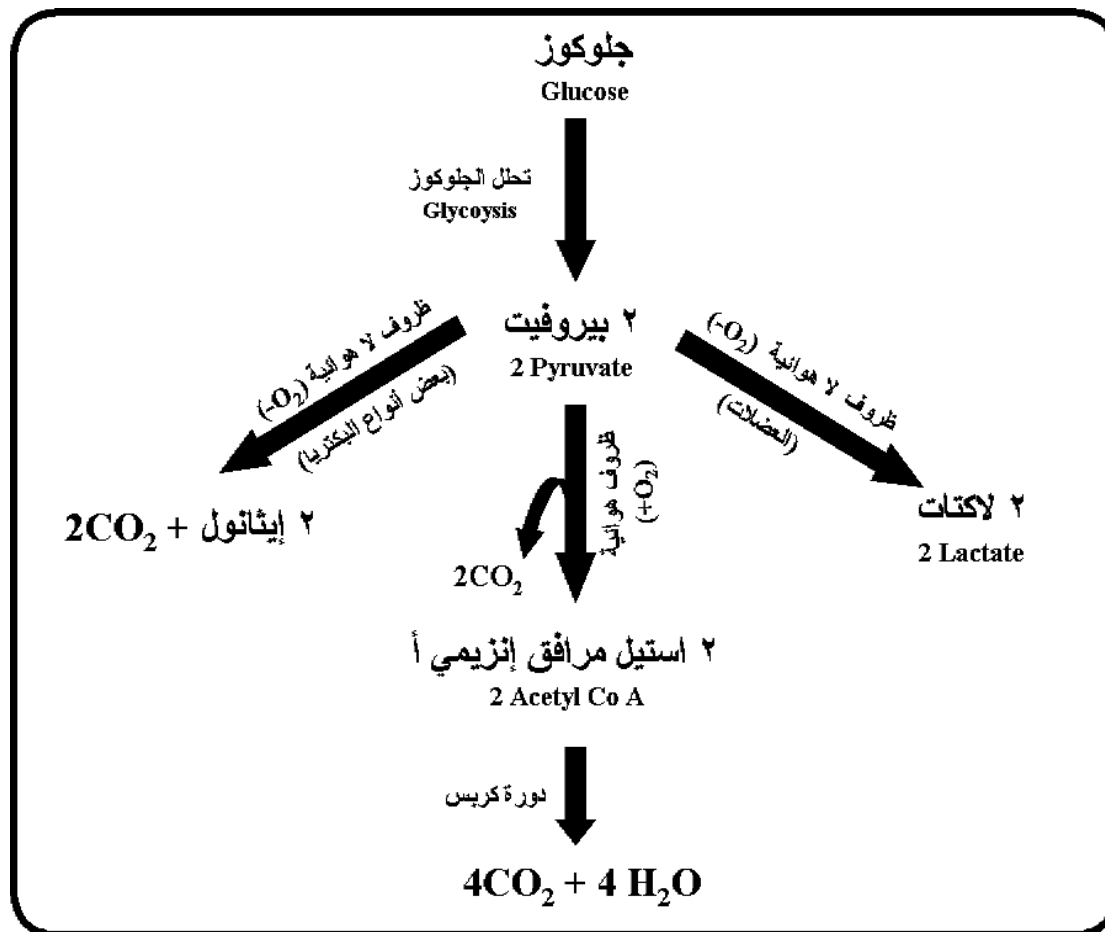
- يلاحظ أن جميع المركبات الوسطية التسعة بين الجلوكوز والبيروفيت مسفرة (لماذا؟)
- أي أنها متأينة عن pH الفسيولوجية وتحمل شحنة سالبة تمنعها من المرور خلال الأغشية الخلوية لتنظر في السيتوسول
- أما البيروفيت أو اللاكتات يمكن أن يمروا فمثلاً ينتقل البيروفيت من السيتوسول إلى الميتوكوندريا نظراً لأنه غير مسفر ليبدأ الأكسدة الهوائية (دورة كربس)

# نقاط التحكم في مسار التحلل الجلايكولي

- توجد ثلاثة نقاط يتم التحكم من خلالهم بمسار التحلل الجلايكولي حسب احتياج الخلية للطاقة:
  - تحول الجلوكوز إلى جلوكوز ٦- فوسفات (الخطوة ١)
  - تحول الفركتوز ٦- فوسفات إلى فركتوز ١- ثانئي الفوسفات (الخطوة ٣)
  - تحول الفوسفو إينول بيروفيت إلى بيروفيت (الخطوة ١٠)

# مصير البيروفيت الناتج من تحلل الجلوكوز

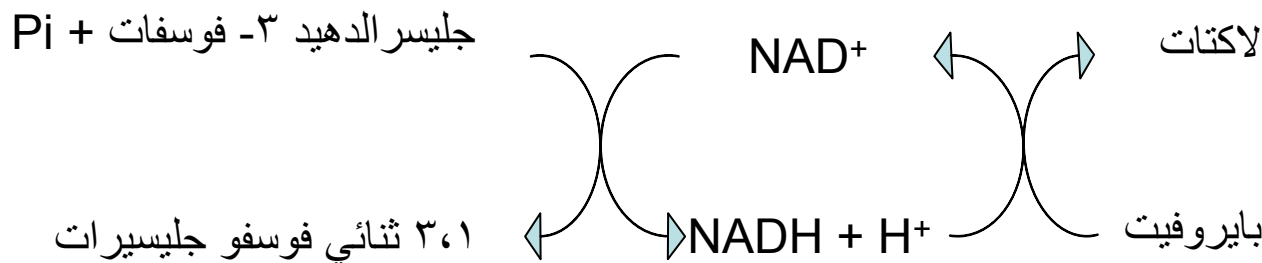
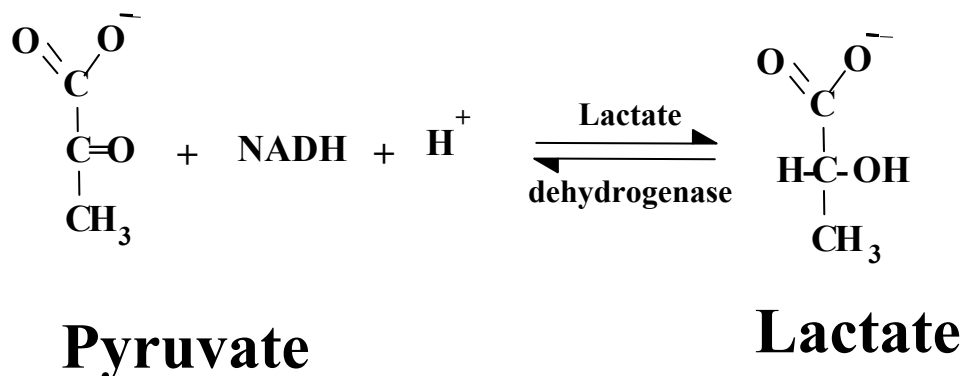
## Fate of pyruvate produced from glycolysis



شكل (١-٢١) : مسارات أيض البيروفيت الناتج من تحلل الجلوكوز في كائنات مختلفة.

# التفاعلات اللاهوائية للبieroوفيت وتحويله إلى لاكتات في العضلات

- في غياب الأكسجين في العضلات أو في بكتيريا حمض اللاكتيك يتحول البieroوفيت إلى لاكتات بواسطة إنزيم لاكتات دييدروجينيز LDH



# دورة كربس

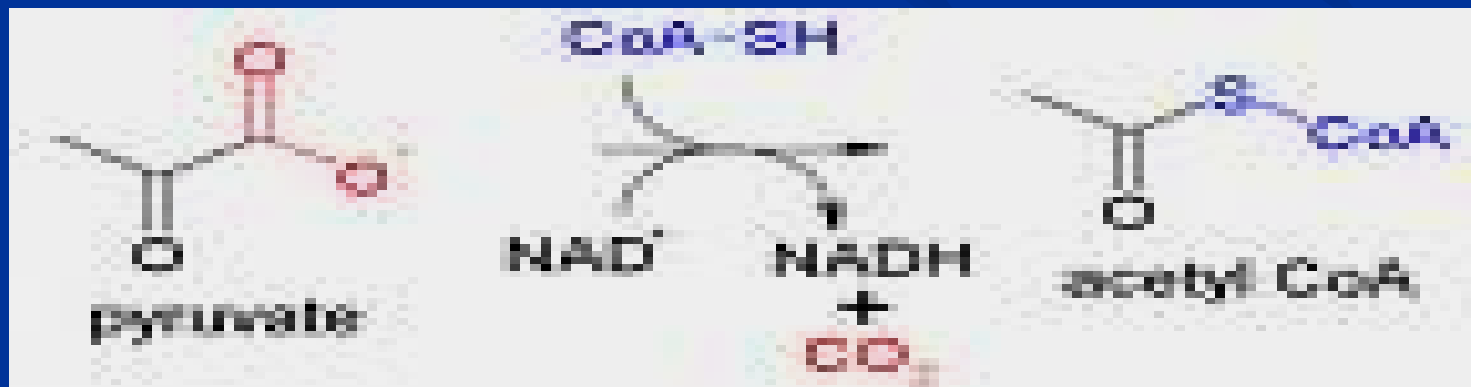
# دورة كربس

- ويطلق عليها أيضاً دورة حمض السيتريك أو دورة حمض ثلاثي الكربوكسيلايك
- في وجود هواء تتم عملية أكسدة الجلوكوز إلى  $\text{CO}_2$  وماء وطاقة بشكل كامل.
- حيث تبدأ عملية الجلايكوليس من الجلوكوز وتنتهي بتحويله إلى بيروفيت.
- من ثم البيروفيت تؤكسد إلى  $\text{CO}_2$  وماء وطاقة عن طريق دورة كربس.



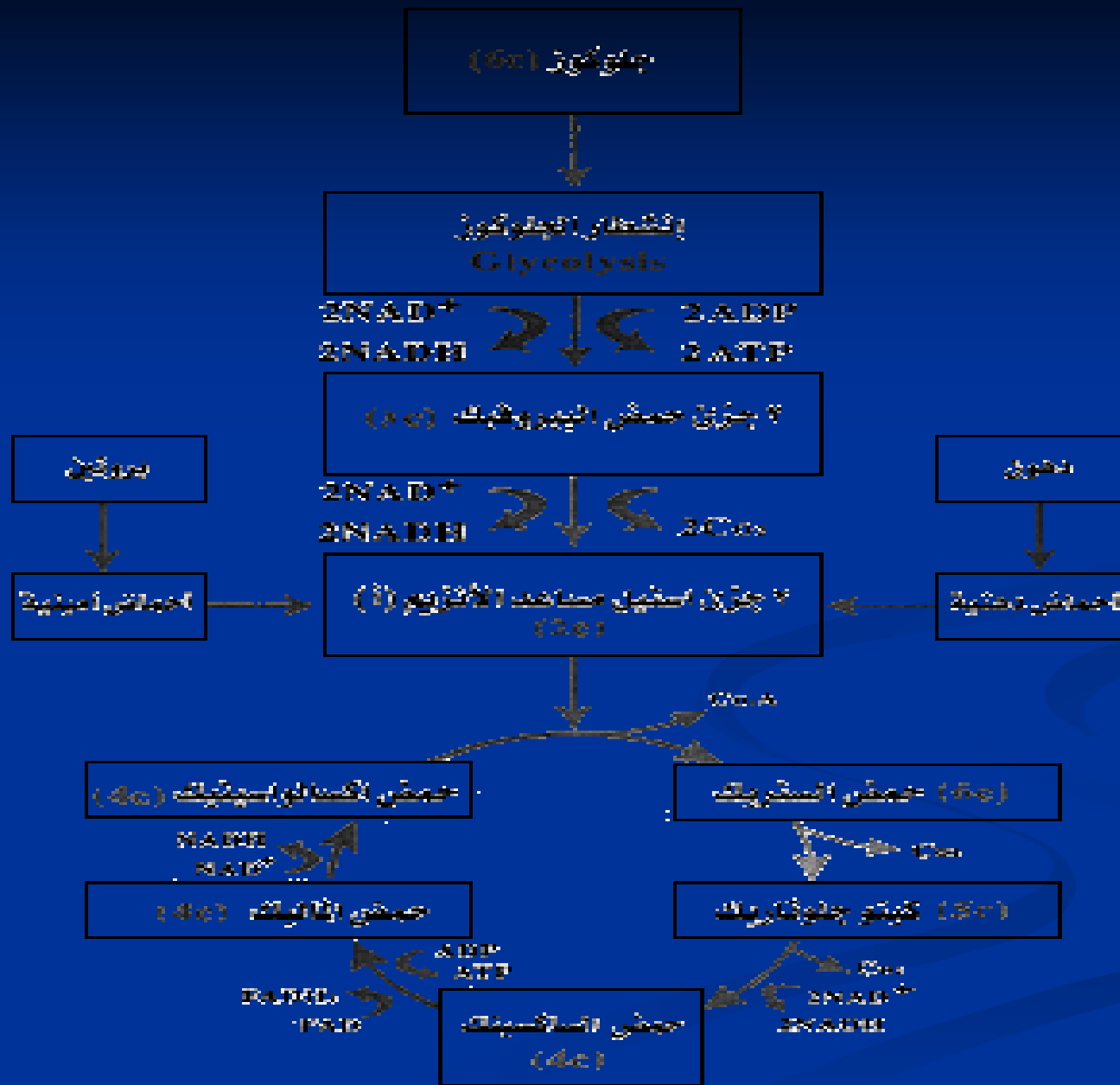
# اكسته البيروفيت

يدخل ابيروفيت في دورة كربس اولا عن طريق اكسته الى الأسيتيل - CoA ويحدث هذا التفاعل في الميتوكوندريا وفي هذا التفاعل تفقد مجموعة كربوكسيل على شكل ثاني اكسى الكربون عن طريق تفاعل (نزع الكربوكسيل التأكسدي) عن طريق أنزيم البيروفيت ديهيدروجينيز.



# دورة كربس

- دورة كربس تحتوي على 8 خطوات
- مركب الأسيتيل- CoA يمكن الحصول عليه من الاحماس الدهنية والأمينية ومن اكسدة البيروفيت(الناتج من الجلايكوليس) ----- مصادر الاستييل--CoA ---
- جزيء واحد من الاستييل- CoA يتحلل في دورة كربس الى جزيئين CO<sub>2</sub> , و طاقه على شكل ذرات هيدروجين (عن طريق اختزال مركبات NAD الى NADH)(ثلاث جزيئات طاقه) FADH الى (جزيء واحد من الطاقه).
- ينتج كذلك جزيء من GTP
- NADH, FADH, GTP → ATP ■



■ **في التفاعل الأول:** تنقل مجموعة الأستيل من الأستيل-CoA (2C) إلى الأكسالواستيريت (4C) لتكوين الستيريت (6C)

تفاعل غير عكسي، يحتاج إلى جزيء ماء لكسر الرابطه بين مجموعة الأستيل و CoA وبالتالي يتحرر CoA

■ **في التفاعل الثاني:** تفاعل غير عكسي و تتحول الستيريت إلى أيزوسينتريت.

■ **في التفاعل الثالث:** توكسد الأيزوسينتريت إلى ألفاكيتو جلوتيريت (مركب من 5 ذرات الكربون) عن طريق إنزيم الأيزوسينتريت ديهيدروجينيز. تفاعل غير عكسي

■ يفقد مجموعة كربوكسيل على شكل ثاني أكسيد الكربون التي تحتاج إلى أيون مغنيز كعامل مساعد. يتم نزع هيدروجين واحتزال NADH إلى NAD

## ■ التفاعل الرابع:

تؤكسد الفاكيتوجلوتاريت الى سكسينيل-CoA (4 كربون) عن طريق الانزيم الفاكيتوجلوتاريت ديهيدروجينيز. تفاعل غير عكسي ، يفقد مجموعة كربوكسيل على شكل ثانوي اكسيد الكربون التي تحتاج الى ايون مغنيز كعامل مساعد. يتم نزع هيدروجين واختزال NAD<sup>+</sup> الى NADH يحتاج التفاعل الى CoA.

## التفاعل الخامس:

يتحلل السكسينيل-CoA الى السكسيت و CoA عن طريق انزيم سكسيت ثيوکینيز. ينتج GTP هو مركب عالي الطاقة.

تنقل الطاقة من GTP الى ATP



## ■ التفاعل السادس:

تفاعل اكسدة واختزال. يتأكسد السكستينيت الى فيوماريت عن طريق انزيم السكستينيت ديهيدروجينيز. يتم نزع هيدروجين واختزال FAD إلى FADH

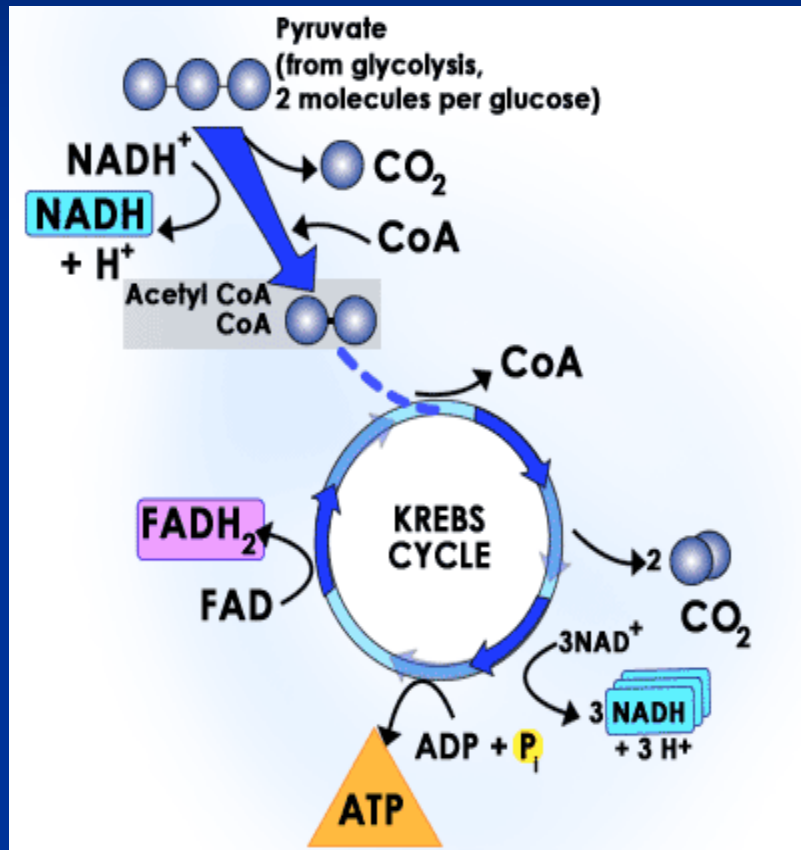
## التفاعل السابع:

يتحول الفيوميريت الى ماليت بإضافة ماء عن طريق الأنزيم فيومريز.

## التفاعل الثامن:

تكتمل دورة كربس بهذا التفاعل، تفاعل اكسدة واختزال تؤكسد الماليت الى الاكسالواستيت عن طريق انزيم ماليت ديهيدروجينيز يتم نزع هيدروجين واختزال جزي NADH الى NAD

# الناتج



## الجزي واحد من الاستيل-CoA :

- انتاج جزي من الطاقة ATP على شكل GTP
- انتاج 3 جزيئات NADH الذي يتم اكسدته في الميتوكوندريا ليعطي (3 جزيئات) ATP
- انتاج جزيء من FADH<sub>2</sub> الذي يتم اكسدته في الميتوكوندريا ليعطي (2 "جزيئين") ATP
- مجموع ATP يكون 12 جزيء
- يوجد جزيئين من البيروفيت في اول تفاعل ونتج جزيئين من الاستيل - CoA لذا يجب ضرب النواتج السابقة في 2 فيكون مجموع ATP يكون 24 جزيء
- في تفاعل اكسدة البيروفيت يوجد جزيئين من ATP يساوي 6 NADH

# حساب الطاقة

المجموع	حساب الناتج من عوامل الاختزال ATP	العامل المخترل	الناتج مباشرة ATP	العملية
8	6 ATP	2NADH	2ATP	الجلوكوليس
6	6 ATP	2NADH		اكسدة البيروفيت
24	18 ATP 4 ATP	2NADH 2FADH2	2ATP	دورة كربس
38				

هضم الدهون

Lipid  
Digestion

# هضم الدهون

# Lipid Digestion

□ بالإضافة إلى الأنزيمات الخاصة بهضم الدهون، يعتمد هضم الدهون على **عصارة الصفراء** التي تنتج في الكبد وتخزن في المرارة.

# هضم الدهون

- في جزيئات الدهون أو **ثلاثيات الجليسرايد** (Triglycerides) لا بد من تحرير اثنين على الأقل من الأحماض الدهنية لينتاج أحدى الجليسرايد القابل لامتصاص ، ويتم ذلك بمساعدة إنزيم **اللايبيز** .

# هضم الدهون

□ وهناك نوعان من الـلـاـيـبـيـز:

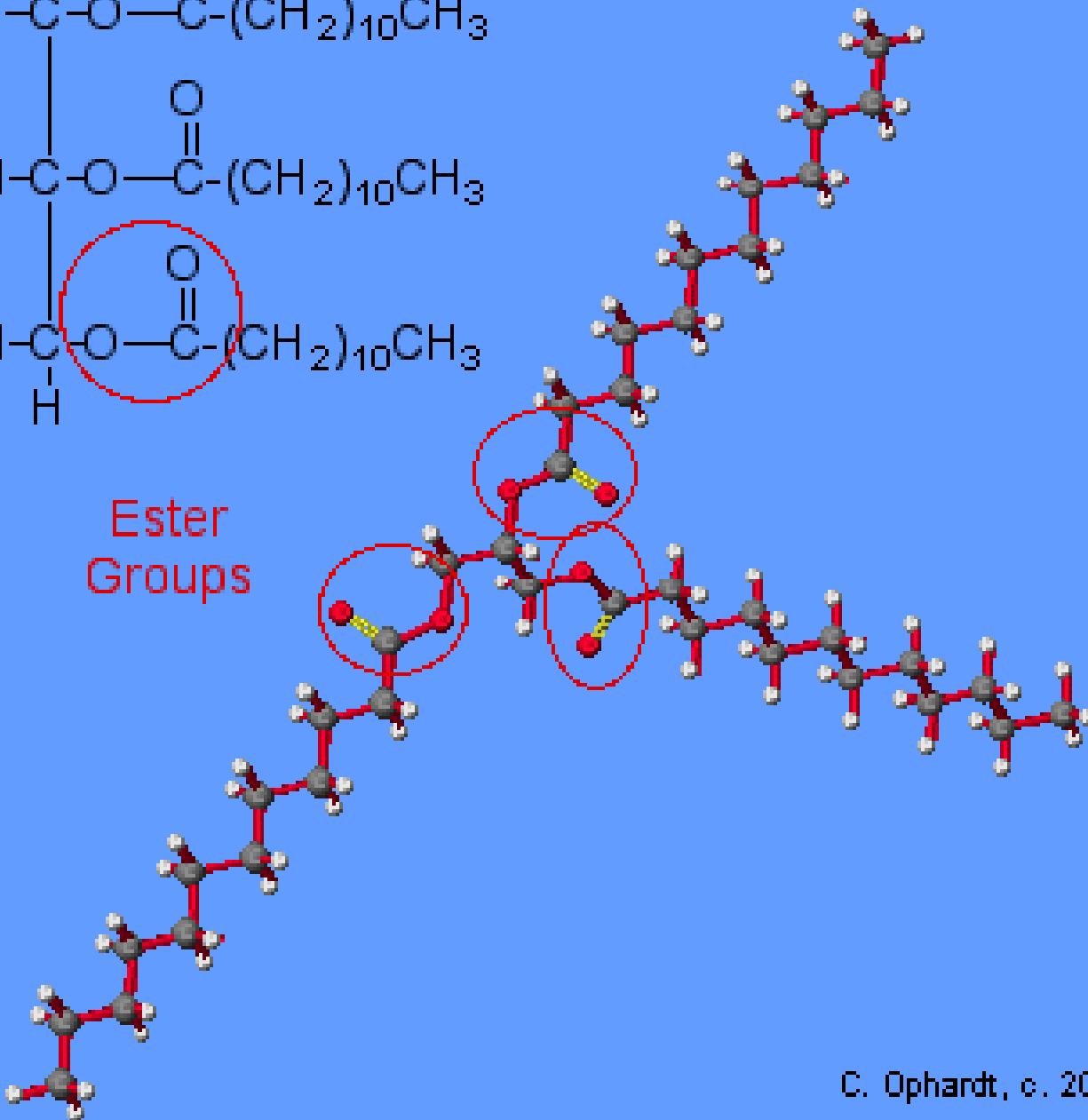
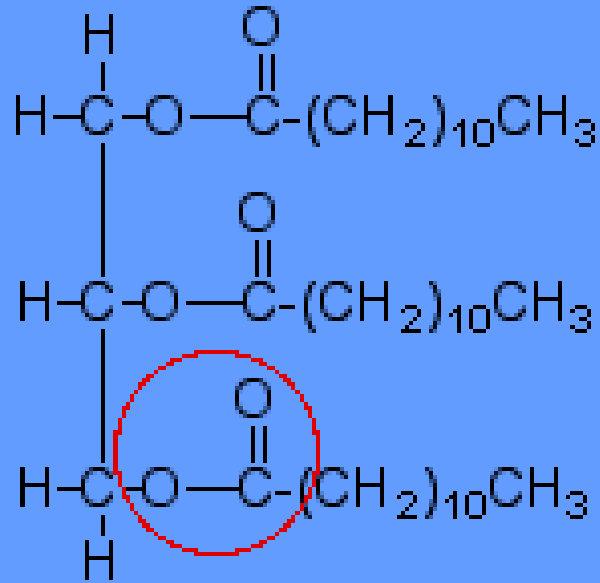
1. لايبيز يفرز من غدد في اللسان، يعرف بالـلـاـيـبـيـزـالـلـانـيـ.

2. الـلـاـيـبـيـزـالـثـانـيـ يفرز من الـبـنـكـرـيـاسـ.

# هضم الدهون

- ويبدأ هضم الدهون في الفم بواسطة **اللبيز اللسانی** و لكن هذا الهضم لا يذكر لأن بقاء الطعام في الفم لا يكون إلا لمدة قليلة.
- المقاومة التي يتمتع بها هذا الإنزيم نحو الحموضة العالية تجعل من الممكن للطعام ، الذي يمكث في المعدة ما بين ساعتين إلى أربع ساعات في العادة ، أن يهضم جزئياً بواسطة **اللابييز اللسانی**، ويعمل هذا الإنزيم على فك الارتباط الاستری على الموقع الثالث .

# Trilauroylglycerol



C. Ophardt, c. 2003

تلاوی  
أسيل  
جلسيرون

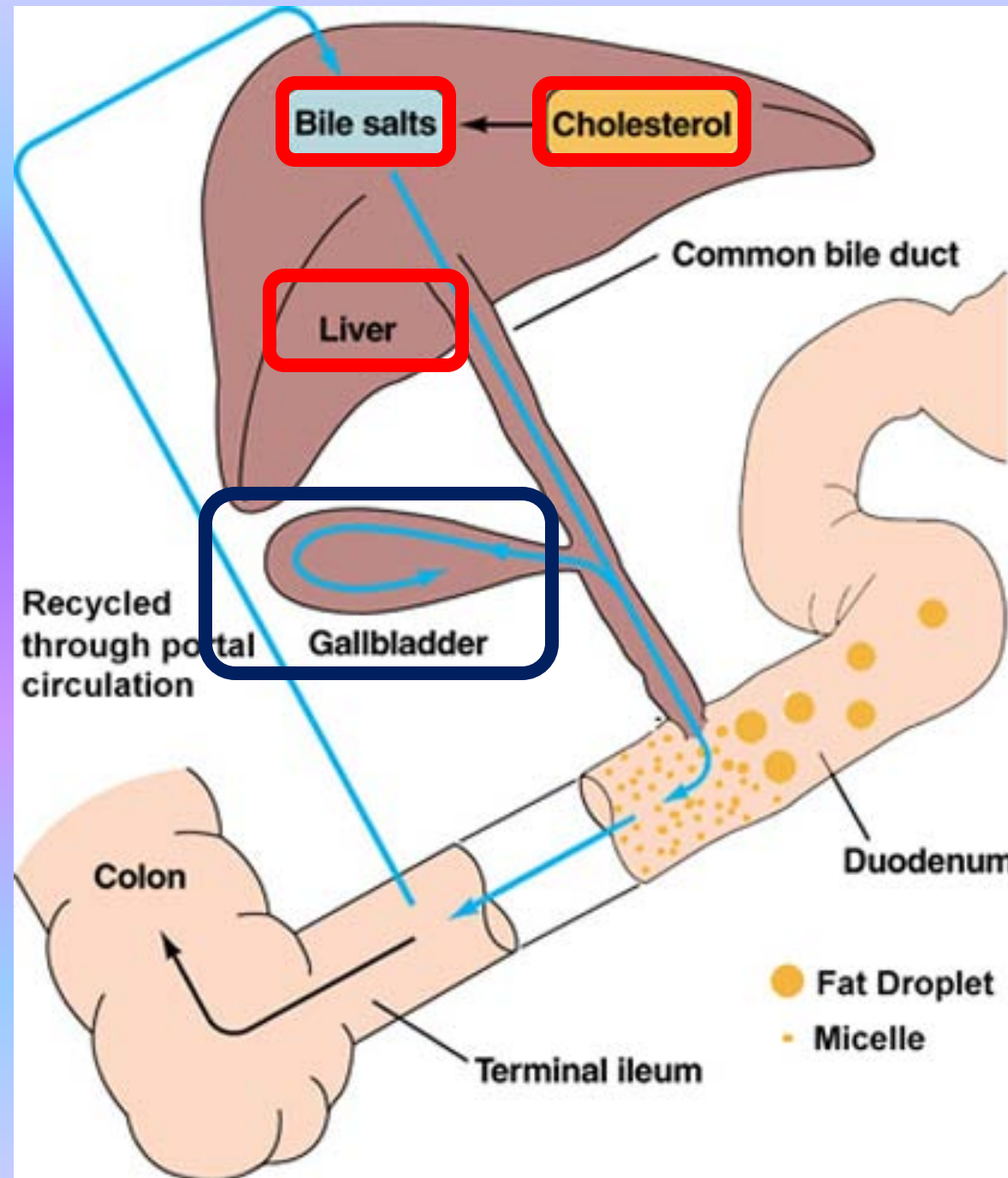
# هضم الدهون في المعدة

- في عصارة المعدة لا يوجد أي إنزيم آخر مختص بـ هضم الدهون ، لكن في المعدة تؤدي تقلصات المعدة المتتالية إلى مزج الدهون مع الماء وتكون **مستحلب Emulsion** ، تساعد على تكونه أيضاً الأحماض الدهنية التي تحررت بفعل **اللابييز اللسانى** .

# دور الكبد في هضم الدهون

- يلعب الكبد دوراً مهماً وأساسياً في هضم الدهون وامتصاصها من خلال إنتاجه وإفرازه المستمر **عصارة الصفراء**، وتخزن عصارة الصفراء التي ينتجها الكبد دون توقف في حويصلة المرارة ، فإذا ما عبرت محتويات المعدة إلى الأمعاء تفرز **عصارة الصفراء** من المرارة وتمتزج عصارة الصفراء مع عصارة البنكرياس لتدخل معاً إلى الأمعاء حيث تباشران معاً في هضم الدهون الواردة من المعدة .

عصارة  
الصفراع  
إنتاجها: في  
الكبد  
و تخزينها:  
في المرارة



# دور الكبد في هضم الدهون

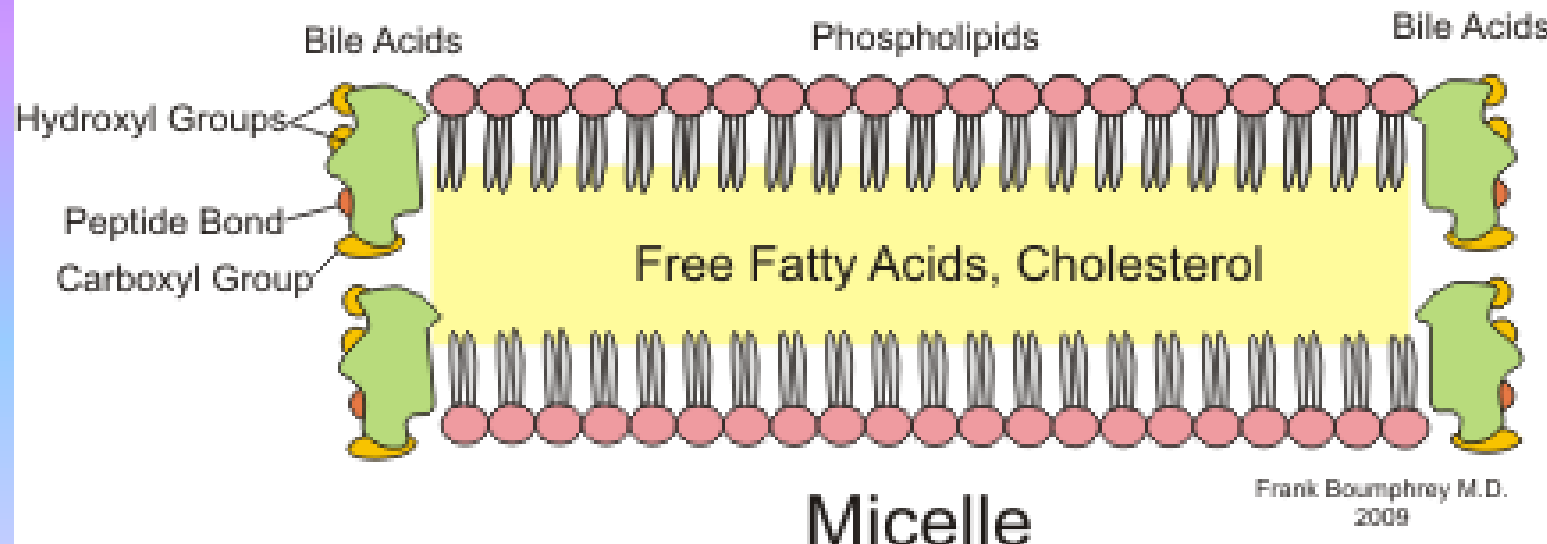
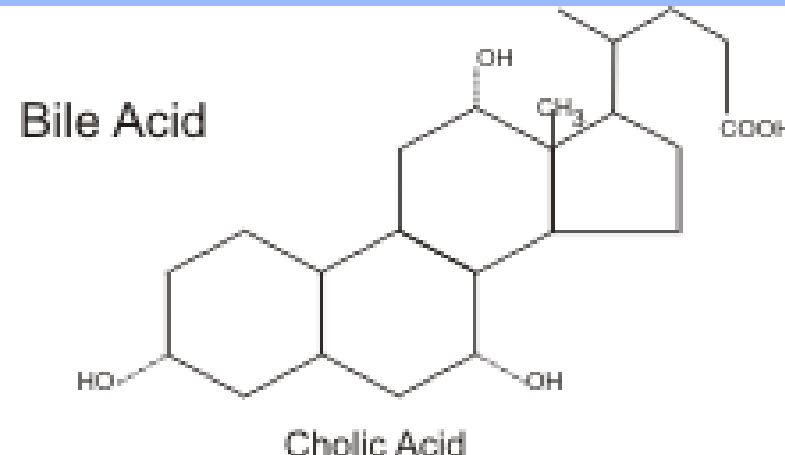
- عصارة الصفراء التي تفرزها المرارة تتكون من:
  1. الماء
  2. أملاح الصفراء
  3. أصبغة الصفراء .
  4. الباقي فهو من الكوليسترون والأملاح غير العضوية .

# استحلاب الدهون أثناء الهضم

□ ولعصارة الصفراء وظائف متعددة نوجزها فيما يلي :

- استحلاب الدهون أثناء الهضم : ويعود الفضل في ذلك إلى أملاح الصفراء، المركبات التي تصنع في خلايا الكبد بدءاً من الكوليستيرول .
- تمتاز أملاح الصفراء بمقدرتها على تشكيل **المسيلات** (micelles) مع الدهون واستحلابها.

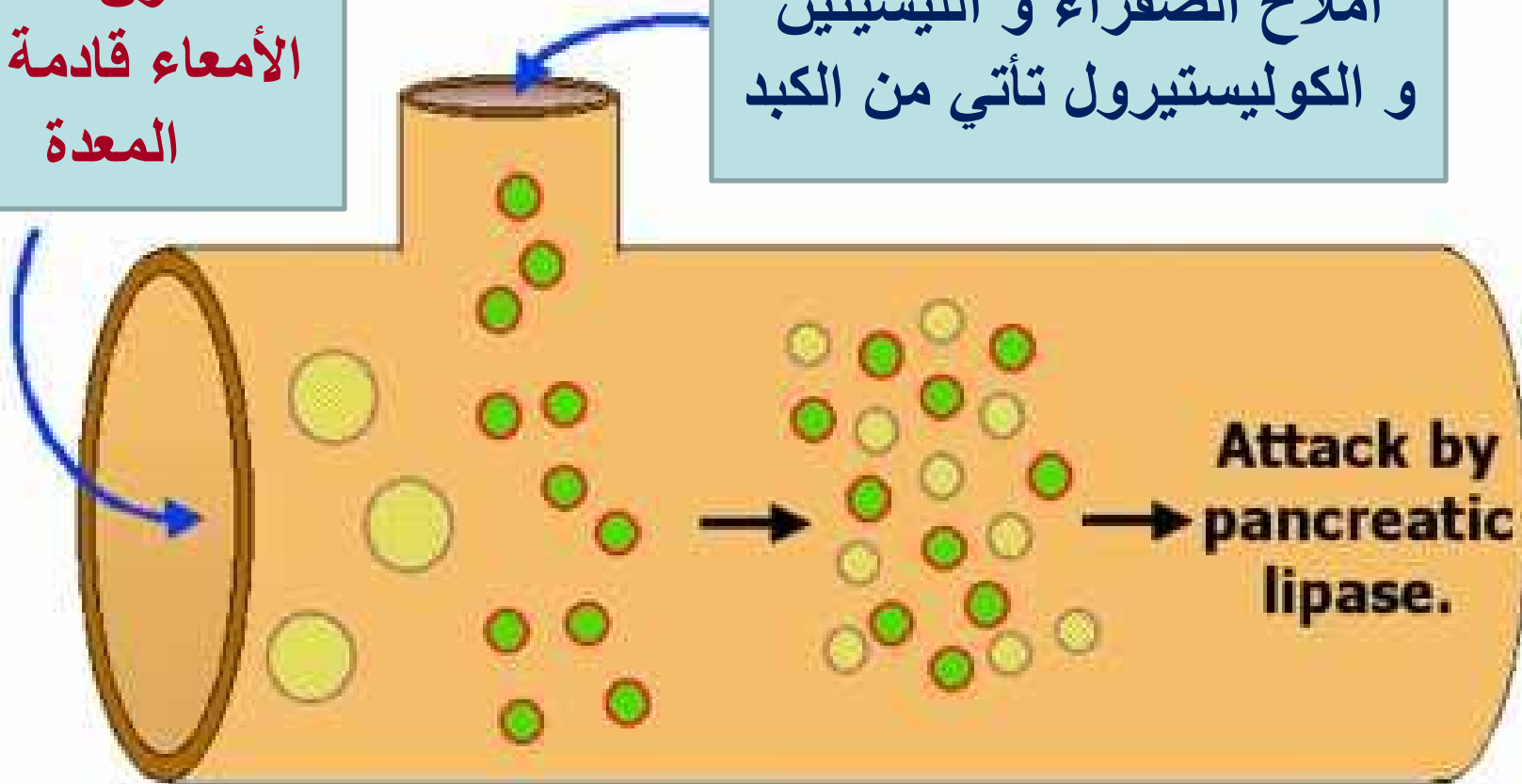
# دور أملاح الصفراء في هضم الدهون



# Overview of lipid digestion

الدهون تدخل  
الأمعاء قادمة من  
المعدة

أملاح الصفراء و الليسيثين  
و الكوليستيرول تأتي من الكبد



**small intestine**

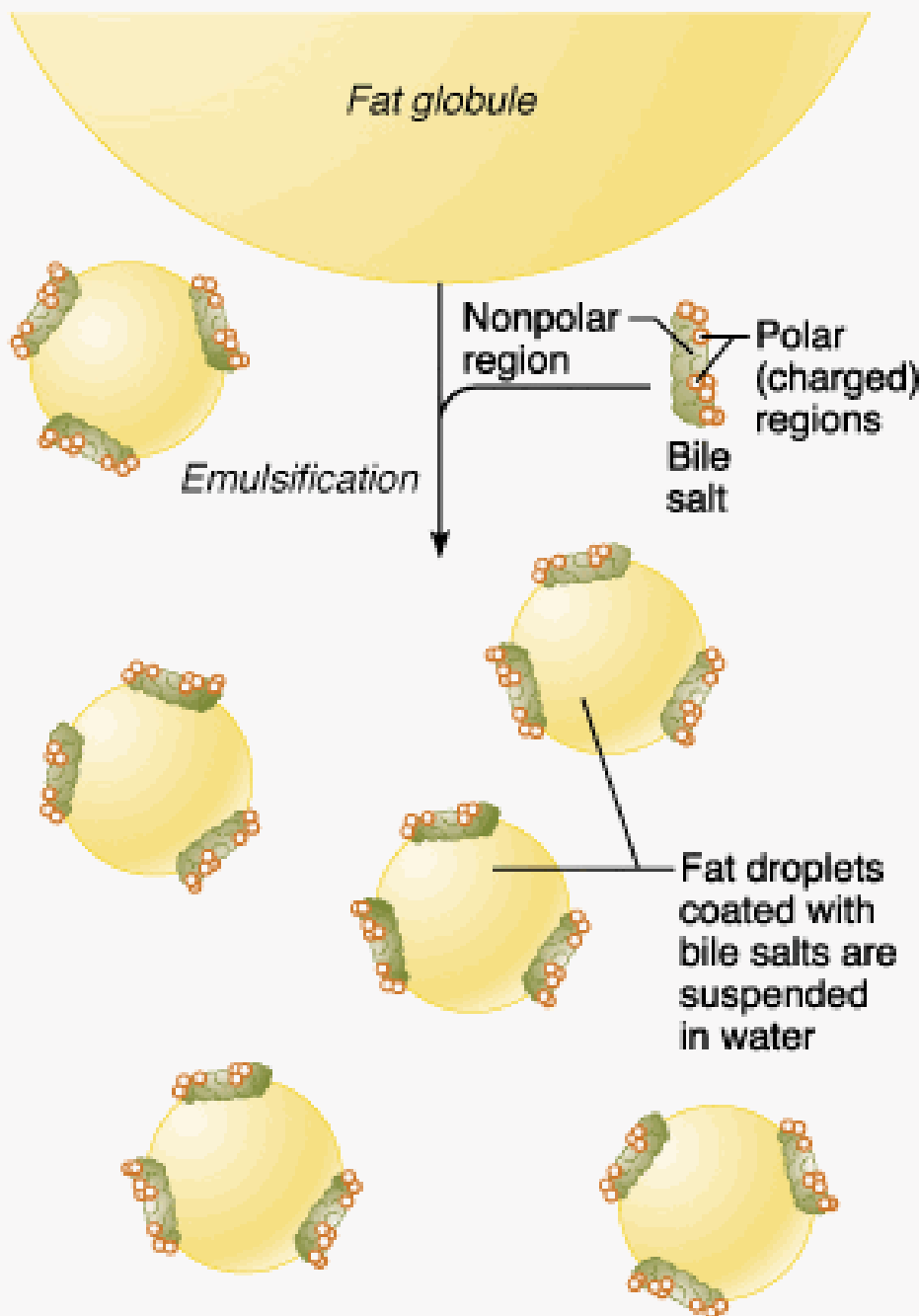
## تكوين المستحلبات أثناء هضم الدهون

- تكون المستحلبات أثناء هضم الدهون وذلك بسبب بناء أملاح الصفراء الذي يحتوي على مجموعة منجذبة للماء **الستيروليدية** **بالنواة** **Hydrophilic** المجموعة النافرة من الماء **Hydrophobic**.

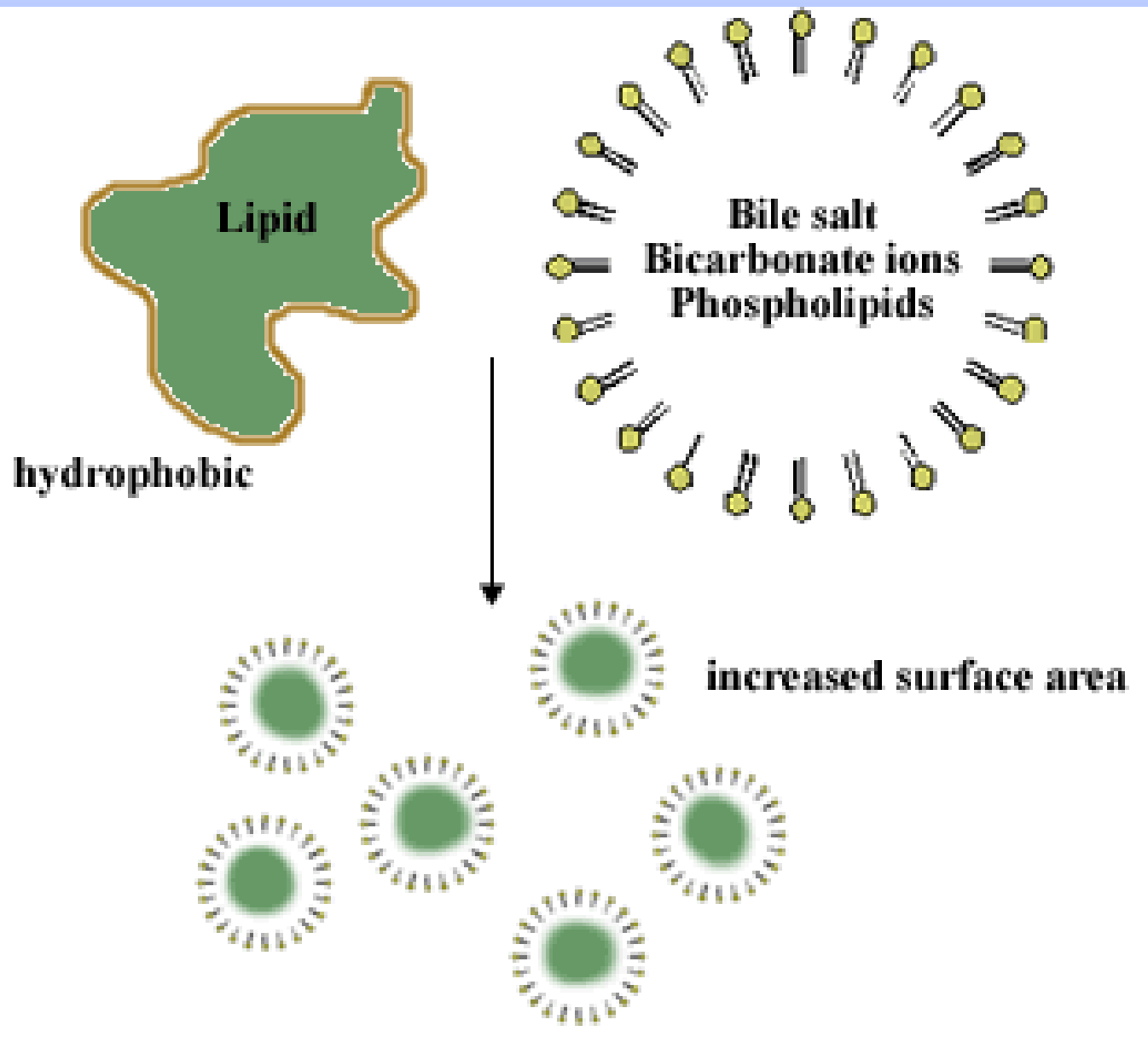
## تكوين المستحبابات أثناء هضم الدهون

• فإذا ما وجدت أملاح الصفراة في الماء تتشكل **الميسيلات** وهي تجمعات متعددة الجزيئات تتقارب فيها الأجزاء النافرة من الماء وتتجمع في المركز بينما تبرز المجموعة المنجذبة للماء على السطح فيقل بذلك تماس الدهون الهيدروفوبية مع الماء فلا تميل للتجمع مع بعضها بواسطة روابطها الهيدروفوبية ، فتبقى على شكل قطرات صغيرة ، وهذا الشكل الذي تتخذه قطرات الدهن محاطة بأملاح الصفراة يعطي زيادة هائلة في السطح المعرض للتماس مع الأنزيم.

# تكوين المذيلات بمساعدة أملاح الصفراة



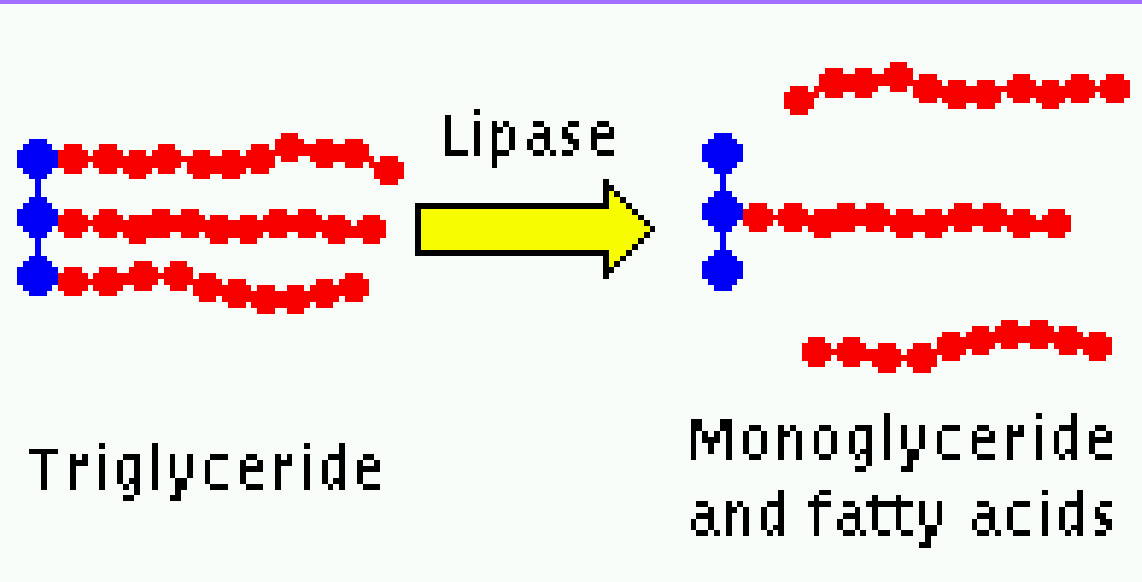
تكوين  
المذيلات  
يزيد من  
كمية الدهون  
التي يستطيع  
اللابيز  
تكسيرها



# دور البنكرياس في هضم الدهون

- تفرز البنكرياس إنزيم الليبيز ، الإنزيم المختص بهضم (تكسير) الدهون، الذي يعمل على فك الارتباط الاستري بين الأحماض الدهنية و الجليسروول خاصة على المواقعين الأول والثالث، لذا يعتبر
- 2 - أحدى أسيل الجليسروول الناتج الرئيسي لعمل الإنزيم ، الليبيز البنكرياسي.

# تكسير ثلاثي الجليسرايد بواسطة الليبيز البنكرياسي



# هضم البروتينات

تكسير الأحماض الأمينية بالتأكسد

# محتوى المحاضرة

- متى يتم تكسير الأحماض الأمينية بالتأكد؟
- الناتج النهائي لعملية هضم البروتينات
- تكسير البروتينات
- تكسير الأحماض الأمينية
- عملية إزالة مجموعة الأمين للأحماض الأمينية بالأكسدة
- تكسير الهياكل الكربونية للأحماض الأمينية
- علاقة تكسير الأحماض الأمينية بتركيز ال ATP في الخلايا الحية

## محتوى المحاضرة

- دخول الهياكل الكربونية للأحماض الأمينية مسارات أية
- مختلفة
- مسار حامض الألفا – كيتوجلوتريت
- تكوين النواتج الإبرازية النيتروجينية
- تحول الأحماض الأمينية إلى دهون
- تحول الأحماض الأمينية إلى جلوكوز

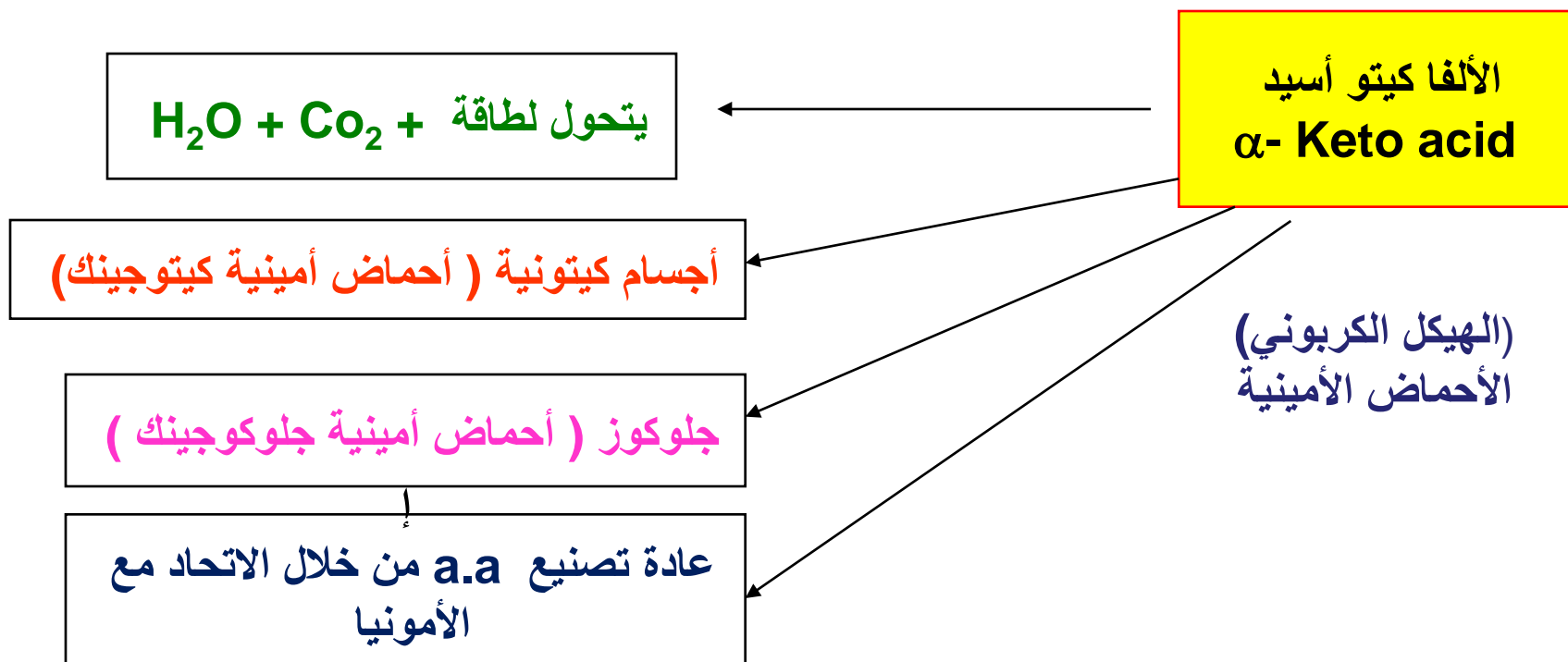
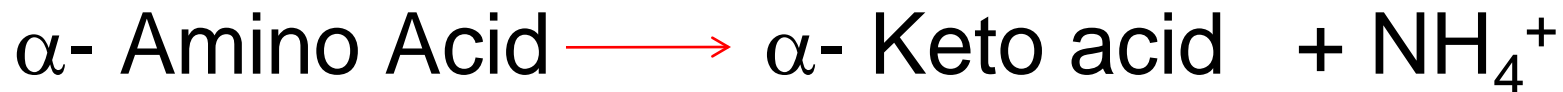
# هضم البروتينات

متى يتم تكسير الأحماض الأمينية بالتأكسد؟

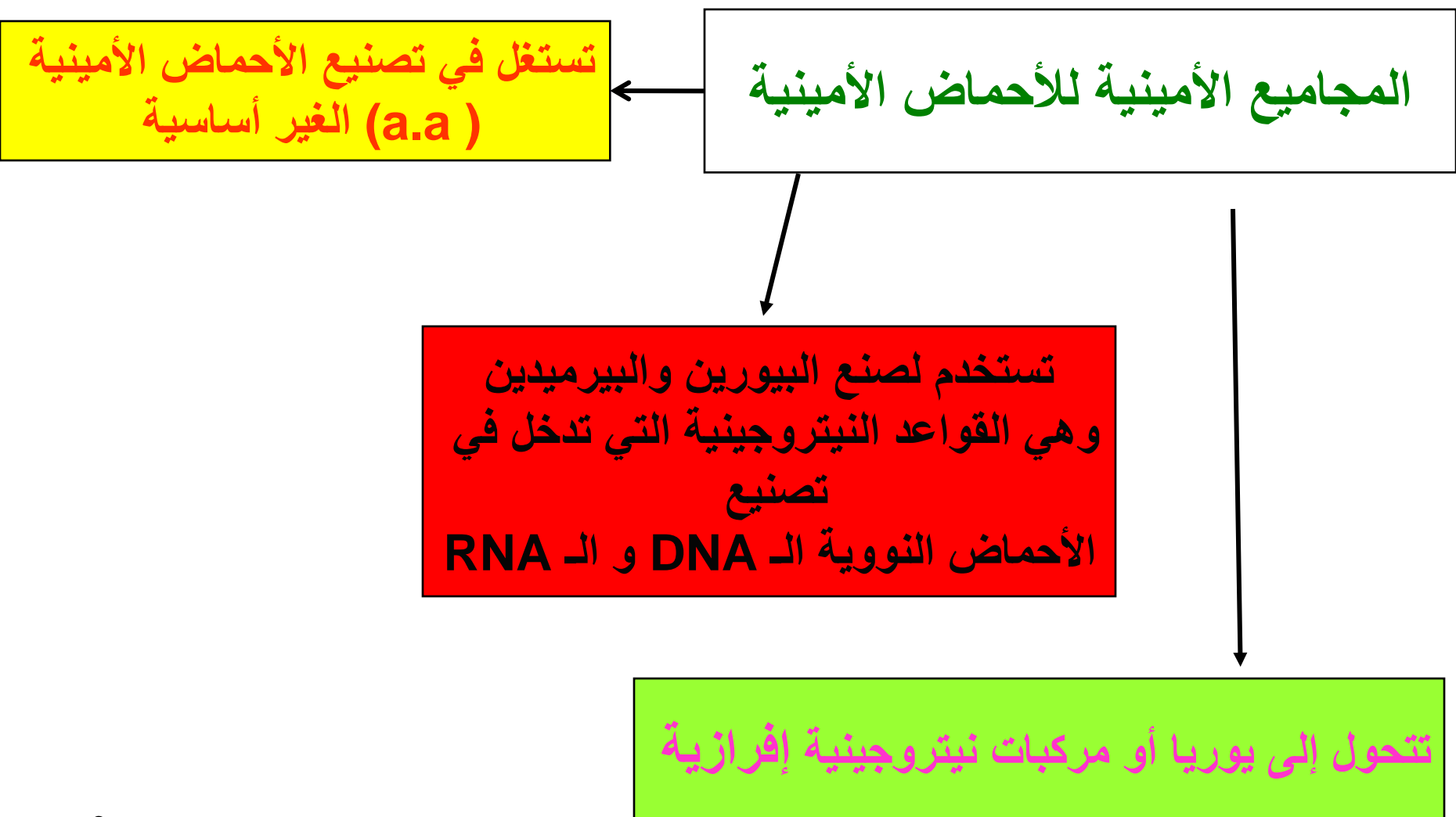
- تأكسد الأحماض الأمينية لتكون مصدراً للطاقة إذا :
  - 1- أخذت بكميات كبيرة في الغذاء .
  - 2- في حالة الامتناع عن الأكل .
  - 3- في حالة الإصابة بمرض السكري .

# هضم البروتينات

- الناتج النهائي لعملية هضم البروتينات هو:



# هضم البروتينات

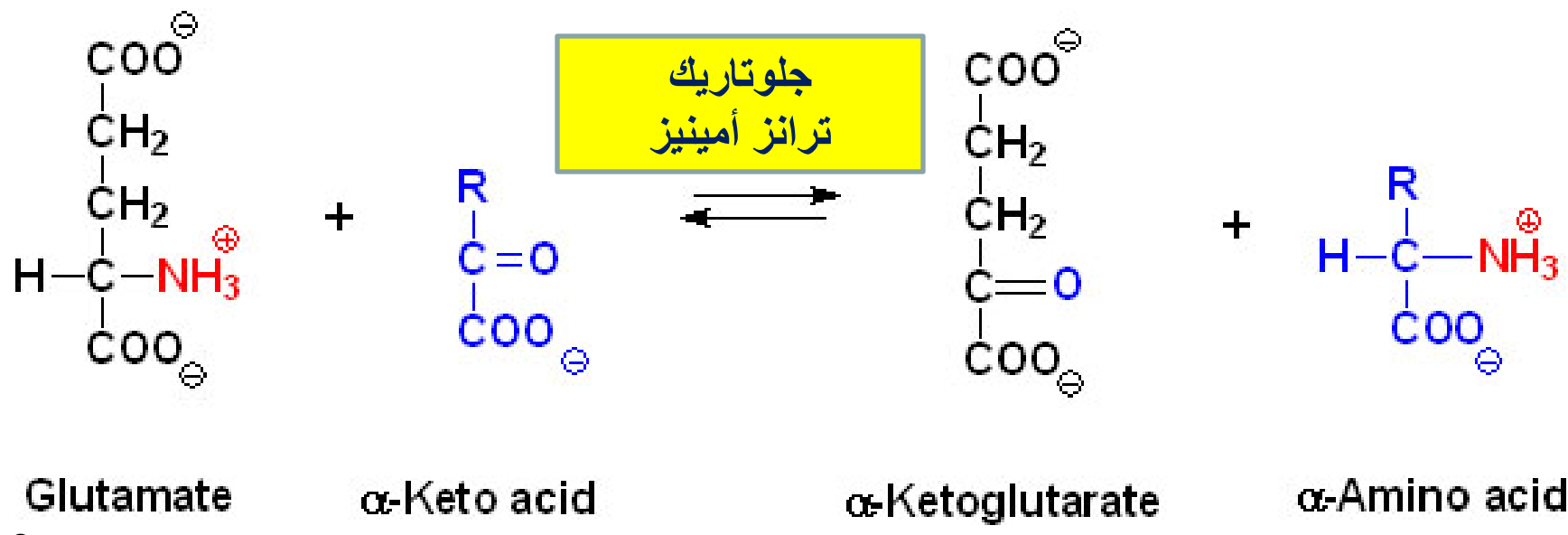


# تكسير البروتينات

- تنتقل المجموعات الأمينية من الأحماض الأمينية عن طريق **تفاعلات انتقال المجاميع الأمينية** Transamination Reactions
- الإنزيمات التي تحفز هذه التفاعلات هي ترانز أمينيزز Transaminases أو أمينو ترانز فيريزز Aminotransferases
- الحمض الكيتوني الرئيسي الذي يدخل في هذا النوع من التفاعلات هو حمض الألفاكيتوجلوتريك  $\alpha$ -Ketoglutaric acid ( $\alpha$ - KG)

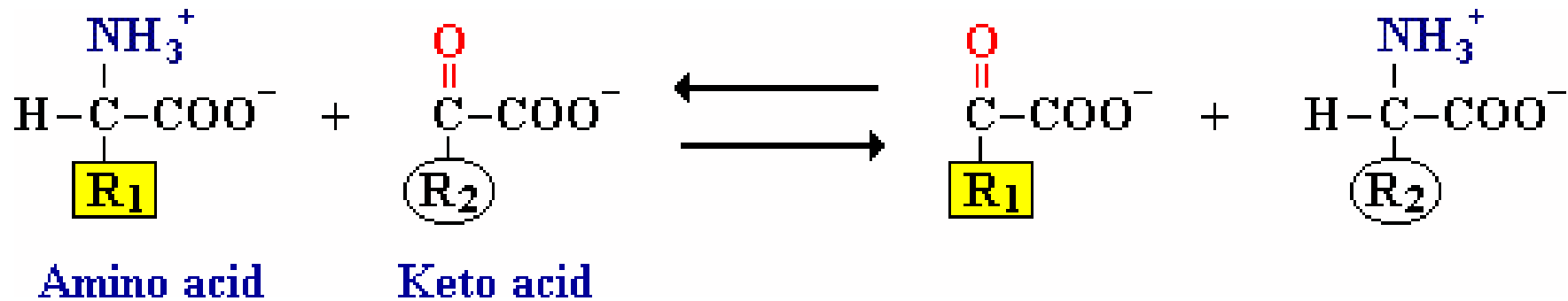
# تكسير الأحماض الأمينية

- في هذه التفاعلات تنتقل مجموعة الأمين ألفا من الحمض الأميني إلى الألفا-كيتوجلوتريك أسيد فيعطيني حامض الجلوتاميك ، والألفا حمض أميني ← أفالـ كـيـتوـ أـسـيدـ المـقـابـلـ.



# تكسير الأحماض الأمينية

- في هذه التفاعلات تنتقل مجموعة الأمين ألفا من الحمض الأميني إلى الألفا-كيتو جلوتريل أسيد فيعطيني حامض الجلوتاميك ، والألفا حمض أميني ←      **ال ألفا كيتواسيد المقابل**



# كسر الأحماض الأمينية

- إنزيم **جلوتاميك ترانز أمينيز** هو خاص لتفاعل  $\alpha$ -KG والجلوماتيك أسيد فقط ولا يحفز تفاعلات نقل مجموعات أمين أخرى أي لأحماض أمينية و أحماض كيتونية أخرى ( أي هذا الإنزيم خاص لتحفيز التفاعل السابق فقط بمواده المتفاعلة و مواده الناتجة).
- في هذا التفاعل لم يتم التخلص من المجموعة الأمينية نهائياً ولكنها تنتقل من الأحماض الأمينية إلى جلوتاميك أسيد .

# تكسير الأحماض الأمينية

□  $\alpha$ -KG هو مستقبل المجاميع الأمينية من معظم الأحماض الأمينية (a.a) الأخرى. و **الجلوتاميت** (Glu) الناتج من تفاعلات نقل مجموعة الأمين ينتقل من السيتوسول إلى الميتوكوندريا ، وبواسطة إنزيم جلوتاميت ديهيدروجينز (Glu DH) يتتحول Glu إلى  $\alpha$ -KG وينتج من هذا التفاعل أيضاً **الأمونيا** . يسمى هذا التفاعل:

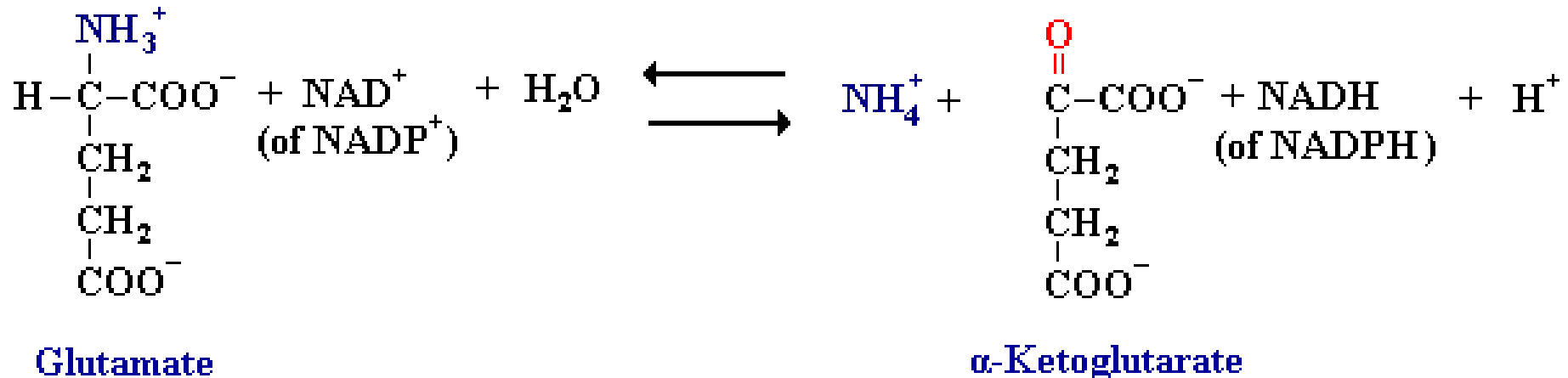
بـ **إزالة الأمين بالأكسدة**



جلوتاميت  
ديهايدروجينيز



## تكسير الأحماض الأمينية بالأكسدة

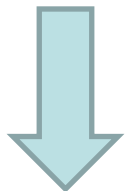


## تكسير الأحماض الأمينية بالتأكد

الحمض  $\alpha$  - كيتو الناتج هو مساوٍ في عدد ذرات الكربون وترتيبها للحمض الأميني الأصلي ويختلف عنه في وجود مجموعة كيتون عوضاً عن مجموعة الأمين على ذرة الكربون الثانية (  $\alpha$  ) .

## تكسير الأحماض الأمينية بالتأكسد

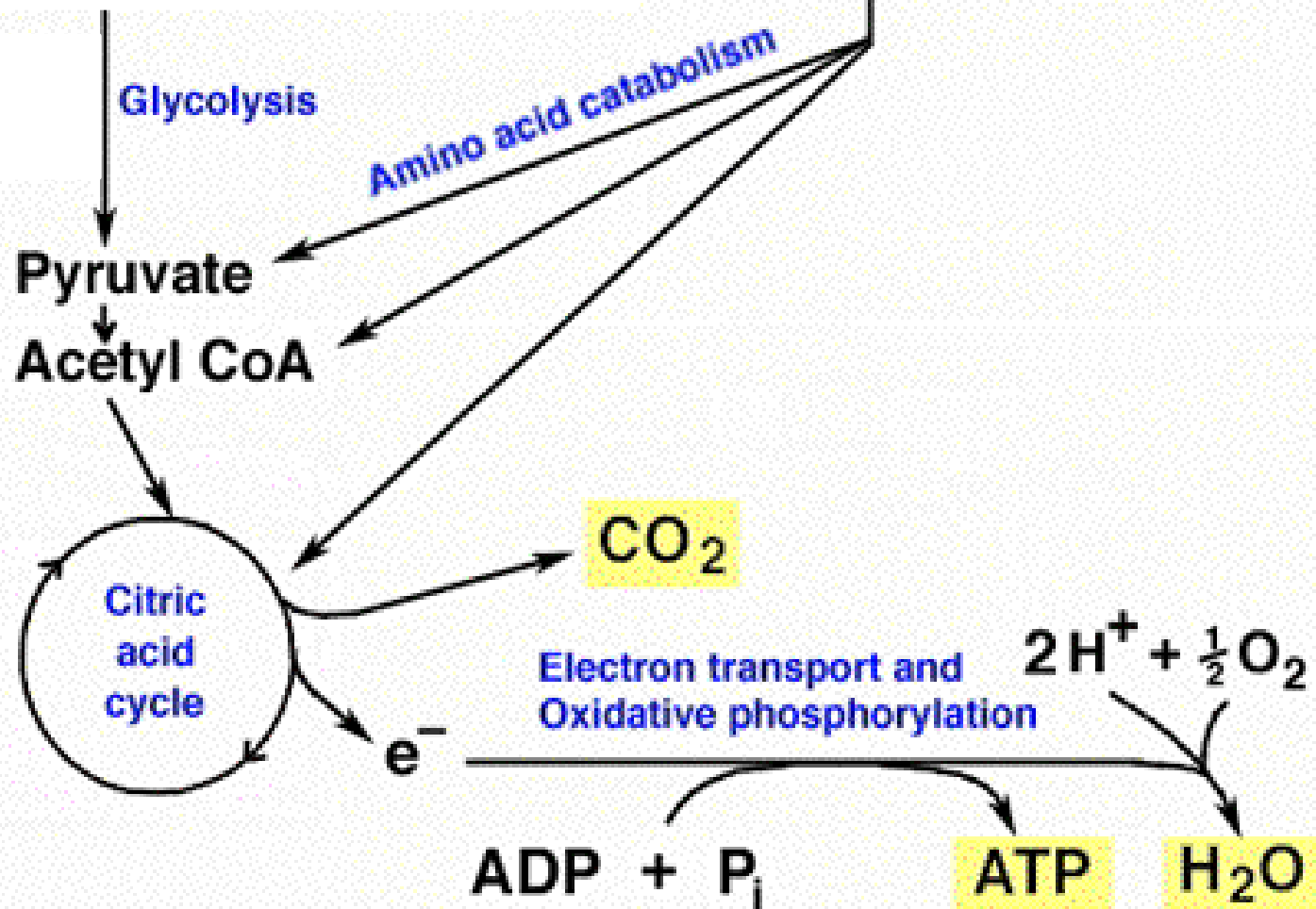
$R_1$ - α - Amino acid +  $R_2$ - α-Ketoacid



$R_2$  - α - Amino acid +  $R_1$ - α-Ketoacid

# تكسير الهياكل الكربونية للحامض الأميني

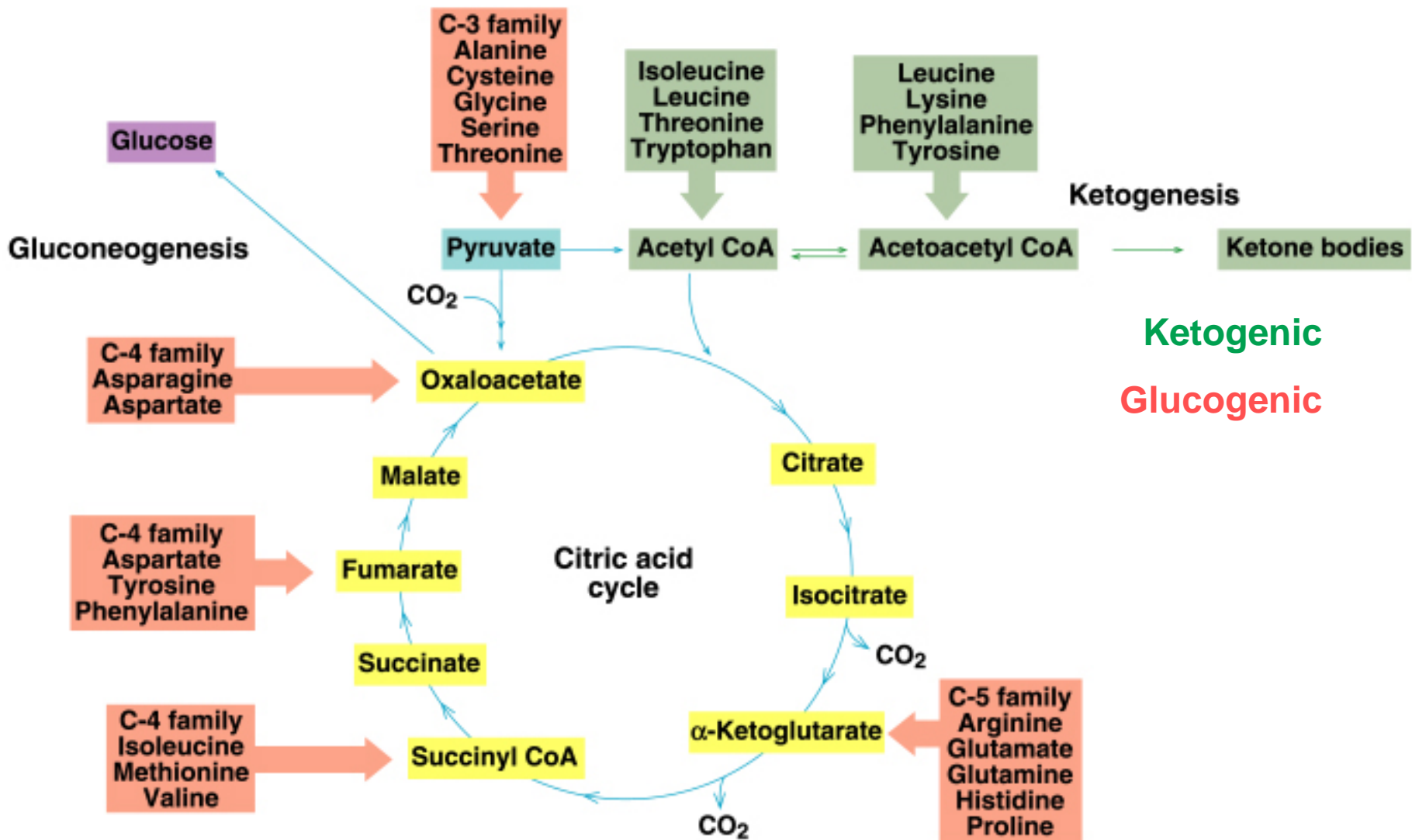
**PROTEINS**  
↓  
**Proteases**  
↓  
**Amino acids**



# علاقة تكسير الأحماض الأمينية بتركيز الـ ATP في الخلايا الحية

- إذا كان [ATP] في الخلية عالي فإن تحول جلوتاميت إلى حمض الألفا كيتوجلوتريك (α - KG) يكون محدود أي يقل.
- إذا كان [ATP] قليل في الخلية فإن جلوتاميت يتحول إلى الأمونيا و KG - α (أكسدة جلوتاميت تنشط).
- \* عملية إزالة الأمين بالأكسدة تحدث بصورة أساسية للجلوتاميك أسيد لأن الناتج النهائي للعديد من تفاعلات نقل المجموعات الأمينية التي تحدث للأحماض الأمينية.

# تكسير الهياكل الكربونية للأحماض الأمينية ودخولها مسارات أيضية مختلفة



## **الهياكل الكربونية للأحماض الأمينية**

- **الهياكل الكربونية للأحماض الأمينية تدخل دورة حامض ثلاثي الكربوكسيل للأكسدة وإطلاق الطاقة .**

# تكسير الأحماض الأمينية

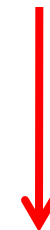
## (1) تكوين النواتج الإبرازية النيتروجينية

- بعض الكائنات الحية عند هدم أحماضها الأمينية تقوم بالاحتفاظ بمجموعة الأمين واستخدامها في صنع أحماض أمينية أخرى .
- المتبقى من مجموعات الأمين يسمى يتحول إلى :
  - 1- يوريا .
  - 2- أمونيا .
  - 3- حامض اليوبيك .

و التي تسمى بالنواتج الإبرازية النيتروجينية

## تكوين النواتج الإبرازية النيتروجينية

Glutamate + water + NADP<sup>+</sup>



Ketoglutarate + NADPH + H<sup>+</sup> +  
Ammonia



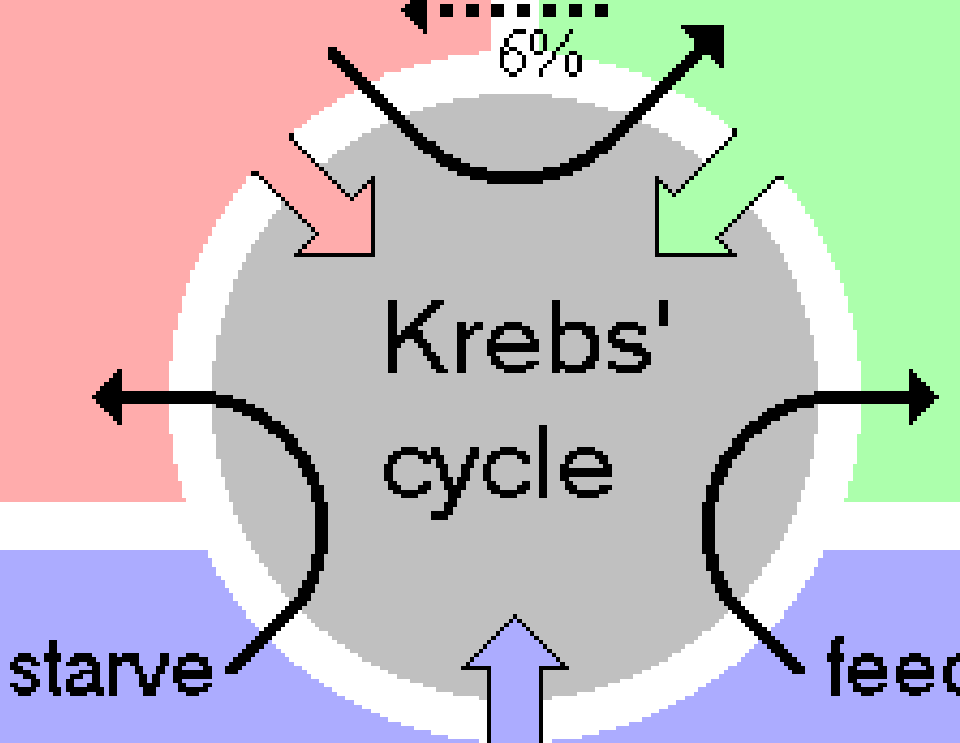
بوريا

## تحول الأحماض الأمينية إلى دهون

(2) إذا كان عندي كمية البروتينات المأخوذة من الغذاء كبيرة ، فإن الأحماض الأمينية سوف تحول إلى البيروفيل أسيد و الأسيتيل CoA اللذان يدخلان في تكوين الدهون بواسطة عملية تصنيع الدهون .

carbohydrate  
metabolism

lipid (= fat)  
metabolism



protein & amino  
acid metabolism

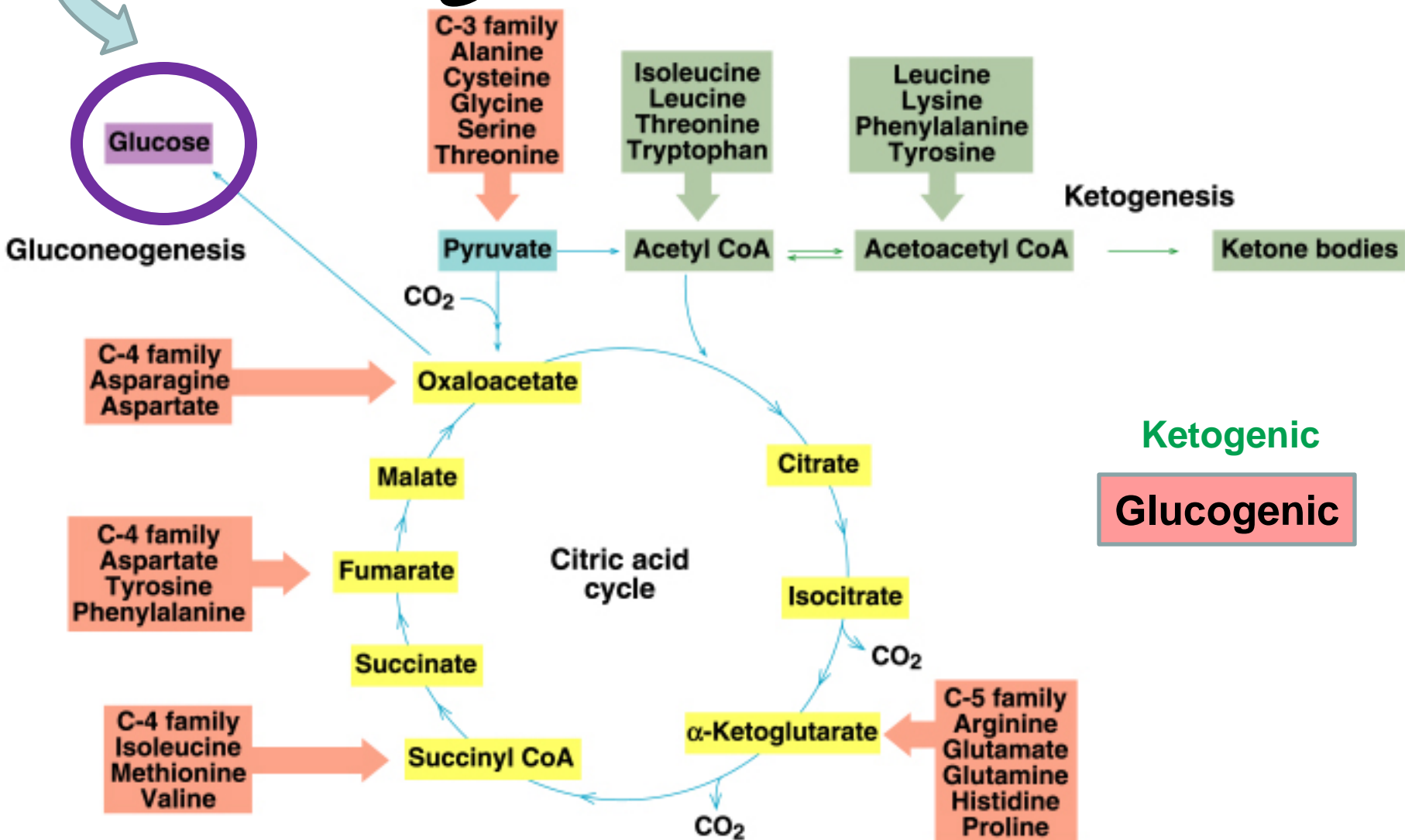
تحول  
الأحماض  
الأمينية إلى  
دهون

# تحول الأحماض الأمينية إلى جلوكوز

3) إذا كانت كمية الكربوهيدرات المأخوذة من الغذاء قليلة أو كان **الجلوكوز** لا يدخل الخلايا ، كما في مرضى السكري ، فإن هذه الأحماض الأمينية المأخوذة من الغذاء بتركيز عالية تحول إلى بيروفيك أسيد و أوكسالوأسيتيك أسيد اللذان يتحولان إلى جلوكوز (glucose) و جلايكوجين، لذلك تسمى هذه الأحماض الأمينية

Glucogenic amino acids.

# تحول الأحماض الأمينية إلى جلوكوز



المراجع:

- 1- Chemistry and metabolism of carbohydrates, Prof. Dr. Ajit Pandya, 2017.
- 2- Drug metabolism prediction, 2014.
- 3- Chemistry of metabolism and energetics, N. B. Sharma, 2001.
- 4- Organic chemistry of secondary plant metabolism, T. A. Geissman; D. H. G. Grout, 2010.
- 5- The chemistry and metabolism of 4-deoxypyridoxine, Steven B. Kobrin, 2018.

ثانياً:

# الكيمياء الغير عضوية

دورية العناصر (II)

## المحتوى

٤	.....	دورية المخواص العامة للعناصر
٧	.....	الميدروجين
١٧	.....	عناصر الكتلة S
٢٨	.....	عناصر الكتلة p

## دورية الخواص العامة للعناصر

من التركيب الإلكتروني للعناصر وموقعها في الجدول الدوري يتضح أن عناصر المجموعات يكون لها نفس التركيب الإلكتروني للغلاف الخارجي ، وحيث أن عدد ونوع الالكترونات في هذا الغلاف يحدد مسلك وخواص العنصر فلابد وأنه تتشابه عناصر المجموعة الواحدة في خواصها إلى حد كبير ، ولذلك فإن دورية الخواص للعناصر يمكن أن تناقش في ضوء التركيب الإلكتروني للعناصر.

### ١- الخواص الكهرومagnetية :

تتميز عناصر كتلة S (فلزات الأقلاء والقلوية الأرضية) بأنها فلزات نشطة ذات كهروموجبة عالية ويرجع ذلك إلى أن ذرات هذه العناصر تحتوى على الكترون أو الکترونين في المستوى الخارجي وتحتاج هذه الالكترونات إلى طاقة منخفضة لانفصالها عن الذرة وتتصف عناصر المجموعة الأولى من الكتلة P بخواص متعددة ويرجع ذلك إلى ارتفاع الطاقة اللازمة لفصل الالكترونات الثلاثة وتقل الخواص الكهروموجبة في مجموعات كتلة P كلما زاد عدد الالكترونات P في المستوى الخارجي بينما تزداد الخواص الكهروسالبة حيث تكون عناصر مجموعة الھالوجينات ذات خواص كهروسالبة واضحة ويرجع ذلك إلى أن ازدياد عدد الالكترونات في المستوى الخارجي يستلزم طاقة عالية لتفكيك الترابط بين نواة ذرة العنصر وهذه الالكترونات ولذلك تمثل هذه العناصر إلى اكتساب الالكترونات والتحول إلى الايونات السالبة أو تكوين المركبات من خلال الترابط التساهي . أما عناصر كتلة d، f فإنها تتميز بخواص متوسطة بين كتلتي P فهذه العناصر تكون كهروموجبة في تكافؤاتها وتميل لتكوين ترابط تساهي في التكافؤات العالية .

وبوجه عام فان ذرات العناصر التى تحتوى على ثلاثة الكترونات او أقل فى المستوى الخارجى تميل لتكوين الايونات الموجبة اما الذرات التى تحتوى على ستة او سبعة الكترونات فى المستوى الخارجى فإنها تكون ايونات سالبة اما الذرات التى تحتوى على اربعة او خمسة الكترونات فى غلاف التكافؤ فتكون ذات خواص متوسطة لذلك تميل لتكوين مركبات تساهمية

## - التكافؤ :

يعبر عن التكافؤ بعدد الالكترونات التى تفقدتها او تكتسبها الذرة التى تسهم بها فى الترابط عند تكوين المركبات وبذلك فان تكافؤ العناصر الكهروموجبة يكون عدد الالكترونات فى المستوى الخارجى او رقم المجموعة بينما يكون تكافؤ العناصر الكهروسالبة هو عدد الشحنات السالبة الالازمة لكي تكتسب الذرة التركيب الالكتروني للغاز النادر التالي لها أى ( ٨ - عدد الالكترونات فى المستوى الخارجى ) . كما ان التكافؤ التساهمى يعبر عنه بعدد الالكترونات غير المزدوجة فى الذرة عند ارتباطها مع العناصر الاخرى بالروابط التساهمية . وجدير بالذكر ان عناصر كتلة  $S$  يكون لها تكافؤ واحد بينما يكون لعناصر كتلة  $P$  تكافؤ واحد او تكافؤات متعددة فى العناصر الاخرى ويكون الفرق بين التكافؤات دائما ٢ ويرجع ذلك الى انه فى حالة ذرات هذه العناصر تكون الزيادة فى التكافؤ ناجمة عن تحول زوج من الالكترونين الى الكترونيات مفردين فيما يعرف بتمدد اة اتساع غلاف التكافؤ اما عناصر كتلتي  $d$  ،  $f$  فانها تتميز بتكافؤ واحد فى حالة العناصر الواقعة على طرفى الكتلة مثل (  $Sc$  ،  $Y$  ،  $Cd$  ،  $Hg$  ) و (  $Z$  ) وبأكثر من تكافؤ فى حالة العناصر الاخرى حيث يكون الفرق فى التكافؤ وحدة واحدة.

## - جهد التأين والقابلية الالكترونية :

تزداد قيمة جهد التأين ( $I_p$ ) فى الدورة من مجموعة الفلزات القلوية الكهروموجبة ( حيث تكون قيمتها أقل ما يمكن ) تجاه مجموعة العناصر السالبة وهى الهالوجينات وتبلغ اقصى قيمة لها فى الغازات النادرة فى نفس الوقت تزداد القابلية الالكترونية فى الدورة فى نفس الاتجاه حتى تبلغ اقصى قيمة لها فى حالة الهالوجينات ثم تنخفض مرة اخرى مع الغازات النادرة . ويؤدى زيادة كل جهد التأين والقابلية الالكترونية فى عناصر الطرف اليمين من كتلة  $p$  فيؤدى الى زيادة ميل تلك العناصر الى تكوين الايونات السالبة ويساعد على ذلك ارتفاع شحنة النواه وصغر حجم الذرة .

هذا ويلاحظ شذوذ فى حالة الانتقال من عناصر مجموعة النيتروجين الى مجموعة الاكسجين حيث ينخفض جهد التأين قليلا ، ويرجع ذلك الى بدء ازدواج الالكترونات فى مستوى  $P_X$  الى خفض جهد التأين للذرة .

اما في المجموعات الرئيسية فان جهد التأين ينخفض كلما اتجهنا الى اسفل في المجموعة اي كلما زاد العدد الذري . ويفسر ذلك على اساس زيادة الحجم الذري وبالتالي انخفاض قوة الترابط بين الكترونات المستوى الخارجي والنواة . وتنخفض كذلك القابلية الالكترونية في المجموعة بزيادة الحجم الذري وبذلك فان اكثر العناصر تميزاً بالخواص الكهروموجبة هو السيريوم بينما يكون الفلور اكثر العناصر سالبية .

#### ٤- الحجم الذري :

باختصار فان الحجم الذري في المجموعة الرئيسية يزداد بزيادة العدد الذري ( كما يتضح ذلك من موقع عناصر المجموعة الواحدة ) ويرجع ذلك إلى شغل مستويات طاقة متتالية بزيادة العدد الذري اما في الدورات الافقية فيلاحظ ان الحجم ينخفض بزيادة العدد الذري ويفسر ذلك ان زيادة عدد الشحنات السالبة والموجبة في نفس الغلاف يؤدي الى زيادة قوى التجاذب بينها مما يقلل المسافة بين الغلاف الخارجي والنواة . ويلاحظ ان تغير الحجم في حالة الفلزات الانتقالية يكون صغيرا ويرجع ذلك لأن الالكترونات التي تؤدي الى زيادة العدد الذري تدخل في مستوى داخل الغلاف الخارجي وبعد اكمال مستوى  $d$  بالالكترونات العشرة يبدأ الحجم في الزيادة مرة أخرى حيث ان الالكترونات تدخل بعد ذلك في مستوى جديد خارج المستويات المكتملة أي ذو عدد كمئي رئيسي اكبر .

#### ٥- الطيف الخطى ولون الايونات :

ينشأ الطيف الخطى من اثارة الالكترونات في ذرة العنصر او ايوناتها ويكون الطيف الخطى لعناصر كتلتها  $P$  ،  $S$  ،  $f$  بسيطاً ويزداد التعقيد كلما زاد عدد الالكترونات في الغلاف الخارجي . اما أطياف عناصر كتلتها  $d$  ،  $f$  فتكون معقدة بالنسبة لعناصر الكتلتين الاخرين ويرجع ذلك لتدخل الالكترونات الداخلية في مستويات  $d$  ،  $f$  في عمليات الاثارة الالكترونية وعادة تكون مركبات عناصر كتلتها  $S$  ،  $P$  عديمة اللون الا في حالات قليلة اما عناصر كتلتها  $f$  فتكون مركباتها ملونة ماعدا الحالات التي يخلو فيها مستوى  $d$  من الالكترونات او يكون مكتملاً . ويعزى لون الايون في حالة العناصر الانتقالية الى اثارة الالكترونات المستويات الداخلية ( $d$  ،  $f$ ) داخلي نفس المستوى فيما يعرف بانتقالات ( $d-f$ ) او ( $d-d$ ) .

## الهيدروجين

الهيدروجين هو أول عنصر في الجدول الدوري للعناصر وتميز ذرته ببساط تركيب لذرة اذ تتكون نواة تحتوى على شحنة واحدة موجبة ويدور حولها الكترون واحد.

### موضع الهيدروجين في الجدول الدوري للعناصر :-

توجد بعض العلاقات التي تربط الهيدروجين بفلزات الاقلاء في المجموعة الاولى وكذلك بالهالوجينات في المجموعة السابعة . وتتلخص العلاقة التي تربطه بالاقلاء في المجموعة الاولى الاتى :-

- ١) انه عنصر احادي التكافؤ مثل الصوديوم (Na) ، والبوتاسيوم (K)
  - ٢) الهيدروجين له خاصية كهروموجبة وله قابلية للاتحاد مع الالافلزات مثل (HCl) بالمقارنة مع (NaCl)
- ويوجد اختلاف بين الهيدروجين وفلزات الاقلاء في الاتى :-

- ١- الهيدروجين له قابلية صغيرة في فقد الكترون التكافؤ ولكن عناصر الاقلاء تفقد الكترون التكافؤ بسهولة
- ٢- الهيدروجين له قابلية كبيرة لتكوين مركبات تساهمية بالمشاركة الالكترونية وايون الهيدروجين لا يوجد منفرد في الماء ولكن يوجد على هيئة ايون الهيدرونيم  $\text{OH}^{3+}$  والهيدروجين السائل ليس فلز ولا يصل للتيار الكهربى .

اما علاقة الهيدروجين بالهالوجينات في المجموعة السابعة فتتلخص في الاتى :-

١- ذرة الهيدروجين تحتوى على الكترون واحد واقل بالكترون واحد عن الغاز الخامل التالي لها (He) اما علاقه الهالوجيئات فتحتوى على سبعة الكترونات في الغلاف الخارجى وكذلك ينقصها الكترون واحد عن الغازات الخاملة ( مثل الكلور يليه الارجون ) .

٢- بالتحليل الكهربى لصهور LiH ويتحرر الهيدروجين ويتجه الى القطب الموجب (الانود) وكذلك بالتحليل الكهربى لصهور NaCl يتتحرر الكلور ويتجه الى الانود . وبالتالي من خلال النقطتين السالبتين نرى انهم متشابهان (الهيدروجين والهالوجيئات) .

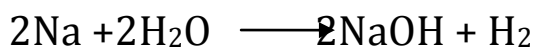
اما الاختلاف بين الهيدروجين والهالوجيئات فنرى ان الهيدروجين له قيمة كهروسالبية منخفضة عن انه يكتسب الكترون واحد من عناصر الفلزات الكهروموجبة (معنى ان تكوين الهيدريدات ليس بالسهولة مثل تكوين الهايليدات) .

#### تحضير الهيدروجين :-

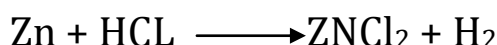
تنقسم طرق تحضير الهيدروجين الى ثلاثة طرق رئيسية :-

اولا : بالإزاحة من مرکباته المحتوية على ايونات الهيدروجين كالاتى :-

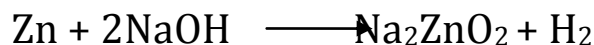
١) تفاعل الفلزات مع الماء (من المعلوم ان للماء درجة تأين حقيقية ولذلك فان الفلزات النشطة فقط هي التي تستطيع ان تحل محل هيدروجين الماء مثل فلزات الاقلاء) .



٢) مع الاحماس المخففة : تفاعل الفلزات



٣) القلويات تفاعل الفلزات مع بعض الفلزات مثل الخاصين (Zn) والقصدير (nS) لاتذوب هيدروكسيداتها فى الماء ولكنها تذوب فى الاحماس والقلويات وتعرف هذه المواد بالامونيتيرية او المترددة وتستخدم هذه الفلزات فى تحضير الهيدروجين

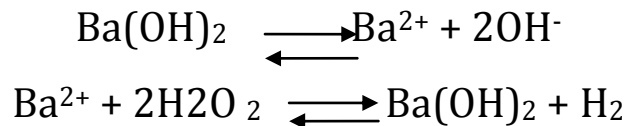


ثانيا : التحليل الكهربى لمحاليل مرکبات تتفاعل نتائج تحليلها مع الماء :-

من المعلوم جدا ان الماء النقي موصل ردئ للكهرباء وذلك لاحتواه على قدر ضيئل جدا من ايونات  $\text{H}^+$  ، OH اما اذا اضيف اليه قليل من حمض معدنى او ملح او مادة قلوية فانه يصبح موصل جيد للكهرباء ويشرط

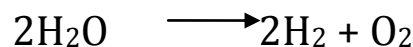
في حالة الاملاح والقويات ان يكون الفلز واقعا قبل الهيدروجين في السلسلة الكهروكيميائية حتى لا يتربس الفلز على المهبط ، ويحضر الهيدروجين النقي بالتحليل الكهربى لمحلول مخفف من هيدروكسيد الباريوم حسب

معادلة  $\text{Ba(OH)}_2$



ثالثا : التفكك الحراري لجزيئات بعض مركبات الهيدروجين : -

تنفك جزيئات الماء بالحرارة حسب المعادلة : -



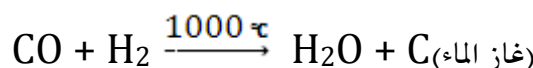
ويتم التفاعل بعدد ضئيل جدا حتى في درجات الحرارة المرتفعة اما اذا ازيل الاكسجين من وسط التفاعل باحد العوامل المختزلة كالحديد او الكربون فان التفاعل يتوجه جهة اليمين وبذلك يمكن الحصول على الهيدروجين . وفيما يلى بعض التطبيقات لهذا الاساس : -

أ - امداد بخار الماء على براد حديد ساخن : -



لazالت هذه الطريقة تستعمل في بعض المناطق ويسترجع الحديد مرة اخرى من الاكسيد باحتزاله بواسطة خليط من  $(\text{CO} + \text{H}_2)$

ب - امداد بخار الماء على فحم الكوك الساخن : -



هذا التفاعل عكسي الا انه يتوجه جهة اليمين فوق  $1000^\circ \text{C}$  حيث انه تفاعل ماص للحرارة ويحتوى الناتج (غاز الماء) بنسبة ٥٪ كما يحتوى على اثار النيتروجين وثاني اكسيد الكربون .

الخواص الكيميائية للهيدروجين : -

لا تتميز جزيئات الهيدروجين بنشاط كيميائي يذكر في درجات الحرارة العادية غير انه يمكن للهيدروجين ان يتتحد مع بعض العناصر تحت ظروف خاصة مثل : -

١) الاتحاد بالهالوجينات : يتحدد الهيدروجين بالهالوجينات ويقل هذا الميل من الفلور الى اليود وهذه المركبات تكون متطربة .

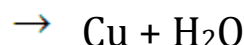


٢ ) الاتحاد مع الاكسجين : يشتعل الهيدروجين في الهواء او الاكسجين مكونا بخار الماء وهو تفاعل طارد للحرارة .



وإذا خلط الهيدروجين بالاكسجين بنسبة ٢ : ١ حجماً يشتعل المخلوط بانفجار شديد ويُشتعل خليط الهيدروجين والاكسجين في لهب دون انفجار وتصل حرارة الاشتعال إلى  $3100^{\circ}\text{C}$  ويستخدم الهيدروجين كعامل مختزل لمبله الشديد للاتحاد بالاكسجين فيختزل اكاسيد الفلزات.

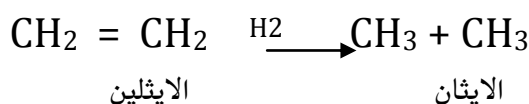
$$\text{CuO} + \text{H}_2$$



٣) الاتحاد بالنيتروجين : يتحد الهيدروجين بالنيتروجين لتكوين النشادر وذلك في وجود عامل مساعد وتحت ضغط (٢٠٠) وحارة  $C^0$  .



٤) تفاعل الهيدروجين مع مركبات عضوية غير مشبعة : - يتفاعل الهيدروجين مع المركبات العضوية غير المشبعة كالألفينات والزيوت النباتية ولبعض هذه التفاعلات أهمية في الصناعة .



## صور الهميدروجين :

للهيدروجين عدة صور نلخصها فيما يلى :

1) الهيدروجين حديث التولد : - يتميز الهيدروجين حديث التولد بنشاط كيميائي غير عادي فيختزل كلوريد الحديديك  $\text{FeCl}_3$  كلوريد الحديدوز  $\text{FeCl}_2$  بينما الهيدروجين العادي لا يختزل كلوريد الحديديك .

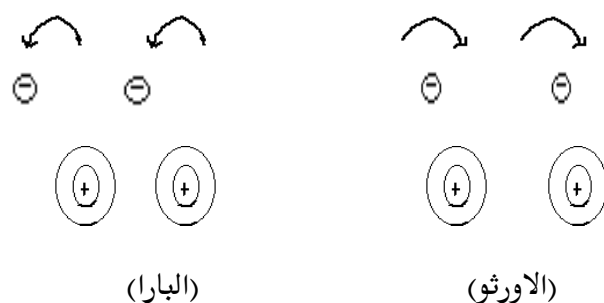


٢) الهيدروجين الذري : تتفكك جزيئات الهيدروجين الى ذرات تحت ضغط معين وفي وجود تيار كهربى (٥٠٠ ) باستعمال اقطاب من البلاتين او البالاديوم .



وبالاحظ ان هذا التفكك يحتاج الى قدر كبير من الطاقة وذلك لشدة ارتباط ذرتى الهيدروجين فى الجزئ وهذا النوع من الهيدروجين يمتاز بنشاط كبير ويتحدد مباشرة مع الكبريت والفوسفور مكونا هيدريدات ويتحدد مع الاكسجين فى درجة الحرارة المنخفضة مكونا فوق اكسيد الهيدروجين .

٣) الهيدروجين والارثو والبارا : يتكون الهيدروجين العادى من خلية من الارثو والبارا هيدروجين ٧٥٪ على الترتيب ويختلف النوعان فى دوران نواتهما ففى الارثو تدور النواتان فى اتجاه واحد وفي البارا تدور النواتان فى اتجاهين مختلفين ولا يختلف النوعان فى الخواص الكيميائية ولكنهما يختلفان فى بعض الخواص الطبيعية مثل الحرارة النوعية



### نظائر الهيدروجين :

للhydroجين ثلاثة نظائر الاول يعرف بالبروتين ويرمز له بالرمز ( $H^1$ ) وهو الهيدروجين العادى وتتكون نواته من بروتون واحد والثانى يسمى الديتريوم ( $D^2$ ) او الهيدروجين الثقيل وتتكون نواته من بروتون واحد ونيوترون واحد ويوجد فى الهيدروجين العادى بنسبة ٠.٠٢٪ (بالحجم) اما فهو التريتنيوم ( $T^3$ ) وتحتوى نواته على بروتون واحد ونيوترونان وهو غير مستقر او يشع منه جسيمات بيتا ويتحول الى هيليوم ولا يوجد هذا النوع فى الطبيعة الا نادرا ولكنه يحضر صناعياً بتفاعلات نوية .

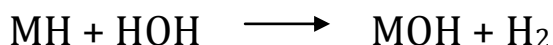
### مركبات الهيدروجين

أ) الهيدريدات : يتحدد خاز الهيدروجين مع كثير من العناصر مكون ما يسمى بالهيدريدات وتنقسم الهيدريدات الى ثلاثة أنواع :

١- الهيدريدات الأيونية      ٢- الهيدريدات التساهمية      ٣- الهيدريدات الفلزية

### ١- الهيدريدات الأيونية :

وهي التي تتكون من اتحاد الهيدروجين بفلزات الاقلاء والقلويات الأرضية وبعض الالانثانيديات وت تكون بواسطة فلزات ذات جهد تأين منخفض وبالتالي ذات ايجابية كهربائية عالية ويمكن الحصول على هيدريدات الاقلاء بالاتحاد المباشر عند  $150^\circ$  -  $75^\circ$  ولها رمز  $MH$  وجميعها تتفاعل مع الماء ويتتصاعد الهيدروجين .



### ٢- الهيدريدات التساهمية :

ويتكون هذا النوع من الهيدريدات بواسطة اغلب الالافلزات ولها خاصية التطاير وتتفتك حرارياً ، ذات درجات انصهار وغليان منخفضة وت تكون هذه الهيدريدات اما زبالات الاتحاد المباشر او باختزال الاكسيد او الهايليدات بواسطة الهيدروجين . وهذه الهيدريدات لها صيغة  $XH_n$  حيث ان  $n$  عدد الالكترونات التكافؤ ويكون البورون هيدريدات ثنائية الجزيئ  $B_3H_8$  .

في هذه الحالة فان الهيدروجين يملأ الفراغات الشبكية في البلورة الفلزية وفيها يمتص بعض الهيدروجين بواسطة الفلز ولكن بعض الهيدروجين المتتص لا يطرد بالحرارة مرجحاً الفكرة بان الهيدروجين يكون مرتبط بالفلز وهيدريدات العناصر الانتقالية ضمن هذا النوع وتتفتك هذه الهيدريدات عن درجة  $80^\circ C$  .

### ب ) مركبات الهيدروجين الاكسجينية :

أولا : الماء : للماء نوعان هما: ١) الماء اليسير

١- الماء اليسير: هو الماء الذي يحتوى على قدر ضئيل من الاملاح ويسمح باستعماله في الشرب والاغراض المنزلية الصناعية ولا تزيد نسبة الاملاح عن  $0.6 \text{ mg/L}$  بيكربونات الصوديوم او الكالسيوم او البوتاسيوم .

٢- الماء العسر : هو الماء المحتوى على أملاح الكالسيوم والماخنيسيوم مثل الكبريتات والكلوريدات وقد تحتوى على أملاح ثنائية التكافؤ الأخرى للفلزات وينقسم عسر الماء إلى نوعين :-

أ- العسر المؤقت : وهو الناتج من احتواء الماء على أملاح بيكربونات الكالسيوم أو المغnesيوم .

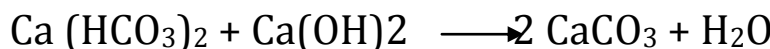
ب- العسر المستديم : وهو الناتج من احتواء الماء على كبريتات أو كلوريدات الفلزات الثنائية

#### طرق إزالة عسر الماء :

١- بالغليان : وتحل محل هذه الطريقة في إزالة العسر المؤقت حيث تتحلل البيكربونات الذائبة إلى كربونات مترسبة



٢- بضافـة الجير المطفـأـ : وتحـلـ محلـ هـذـهـ طـرـيـقـةـ إـيـضاـ فـيـ إـزـالـةـ عـسـرـ المـؤـقـتـ حـيـثـ يـتـفـاعـلـ هـيـدـرـوكـسـيـدـ الـكـالـسـيـوـمـ الـتـىـ تـتـرـسـبـ .

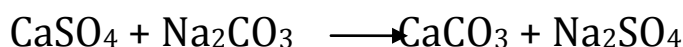


اما في حالة وجود بيكربونات المغنسـيـوـمـ فـاـنـهـ يـتـحـولـ إـلـىـ هـيـدـرـوكـسـيـدـ الـمـغـنـيـسـيـوـمـ الـأـقـلـ ذـوـيـاـًـ منـ كـرـبـوـنـاتـ المـغـنـيـسـيـوـمـ .

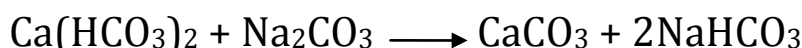


٣- بضافـةـ كـرـبـوـنـاتـ الصـوـدـيـوـمـ : وـتـسـتـعـمـلـ هـذـهـ طـرـيـقـةـ فـيـ إـزـالـةـ عـسـرـ المـاءـ بـنـوـعـيـةـ حـيـثـ تـتـرـسـبـ اـمـلـاحـ الـكـالـسـيـوـمـ وـالـمـغـنـيـسـيـوـمـ عـلـىـ هـيـثـةـ كـرـبـوـنـاتـ .

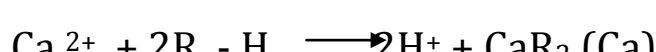
في حالة العسر الدائم او المستديم :



في حالة العسر المؤقت :



٤- طـرـيـقـةـ تـبـادـلـ الـإـيـوـنـيـ : وـتـسـتـخـدـمـ هـذـهـ طـرـيـقـةـ الـمـوـادـ الـعـضـوـيـةـ الـرـاتـنـجـيـةـ وـيـحـدـثـ تـبـادـلـ كـانـيـوـنـيـ لـاحـتـواـءـ هـذـهـ الـمـوـادـ عـلـىـ شـقـ السـالـفـونـيـلـ  $\text{SO}_3\text{H}$ ـ اوـ شـقـ الـكـرـبـوـكـسـيـلـ  $\text{COOH}$ ـ وـيمـكـنـ لـاـيـونـ الـهـيـدـرـوجـينـ فـيـ كـلاـهـمـاـ انـ يـسـتـبـدـلـ بـكـاتـيـوـنـاتـ اـخـرـىـ فـاـذاـ مـرـ المـاءـ عـلـىـ هـذـاـ اـرـتـنـجـ حدـثـ تـبـادـلـ بـيـنـ اـيـونـاتـ  $\text{Mg}^{2+}$ ـ ،  $\text{Ca}^{2+}$ ـ ،  $\text{H}^+$ ـ وـيـنـتـجـ عـنـهـاـ



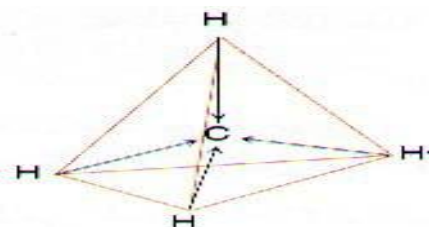
وفي هذه الطـرـيـقـةـ تـسـتـخـدـمـ موـادـ عـضـوـيـةـ أـوـ غـيـرـ عـضـوـيـةـ مـثـلـ هـيـدـرـوكـسـيـ اـبـاتـيـتـ وـيـحـدـثـ تـبـادـلـ اـيـونـيـ بـيـنـ مـجمـوعـةـ الـهـيـدـرـوكـسـيـلـ  $\text{OH}^-$ ـ الـقـابـلـةـ لـلـتـبـادـلـ مـعـ اـيـونـاتـ اـخـرـىـ مـثـلـ الـكـلـورـيدـ  $\text{Cl}^-$ ـ اوـ الـكـبـرـيـتـاتـ  $\text{SO}_4^{2-}$ ـ وـغـيـرـهاـ .

طـرـيـقـةـ التـعـبـيرـ عـنـ درـجـةـ عـسـرـ المـاءـ :

يعبر عن عسر الماء بعدد من الجرامات من كربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  التي توجد في كل لتر مكعب من الماء ويعبر عنه كذلك بالدرجة ( ١٠ مجم كربونات الكالسيوم في كل ١٠٠ لتر ماء ) .

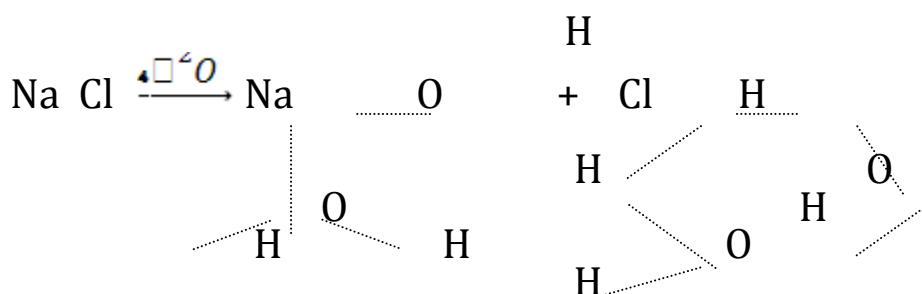
- ـ الماء اليسير : الدرجة أقل من ١٠
- ـ الماء متوسط العسر : الدرجة بين ١٠ - ٢٠
- ـ الماء العسر : الدرجة بين ٢٠ - ٣٠
- ـ الماء شديد العسر : الدرجة أكثر من ٣٠

الشكل الفراغي لجزئ الماء

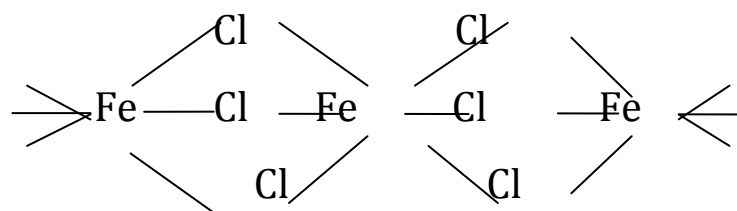


### قوة الاذابة للماء :

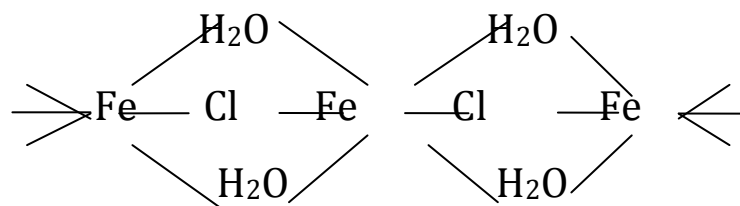
تعريف الاذابة : الاذابة هي التفاعل او اتحاد الشحن الموجبة او السالبة لجزئ الماء مع الشحنة السالبة او الموجبة لاي جزئ اخر وبالنسبة للماء فانها تسنى التميؤ (hydration) والایون المتميؤ توضيحه بالاتى :



- في كلوريد الحديديك تكون كل ذرة حديد مرتتبة بستة ذرات كلور كالاتى :

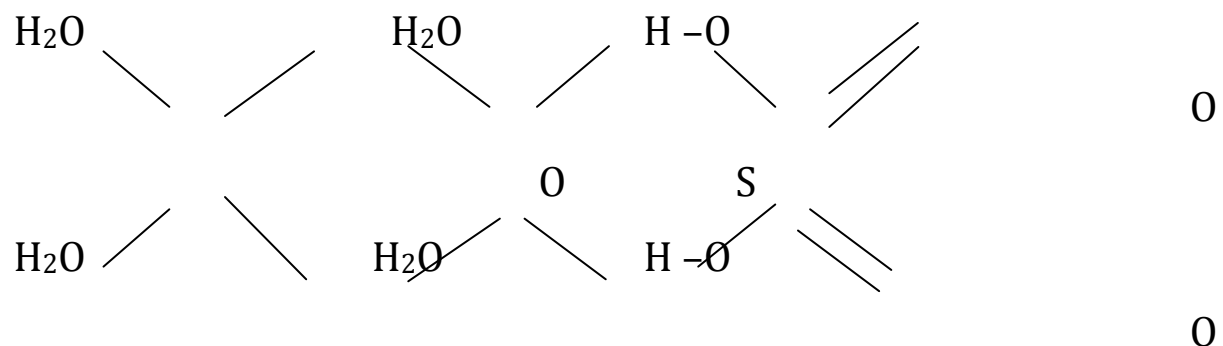


ومن الشكل السابق نلاحظ أيضاً أن كل ذرة كلور مرتبطة بذرتين حديد وعندما يذوب كلوريد الحديديك الصلب  $\text{Fe(OH}_2\text{Cl)}_3$  تنكسر العديد من الروابط بين  $\text{Fe} - \text{Cl}$  ويحل محلها  $\text{Fe} - \text{OH}_2$ .



ماء التبلور : Water of crystallization

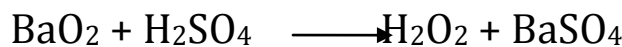
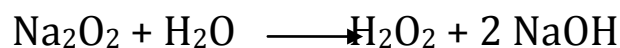
مثال لذلك هو كبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  وفي تركيب هذا الجزيء نلاحظ أن أربعة حزيئات ماء ترتبط بذرة النحاس والجزئ الخامس من الماء يرتبط بمجموعة الكبريتات كالاتي :



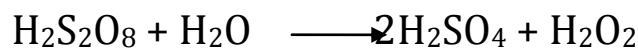
ثانياً : فوق أكسيد الهيدروجين  $\text{H}_2\text{O}_2$

طريقة التحضير : ١) من تحلل بعض الأكسيدات الفوقية التي تحتوى على مجموعة بروكسيد

- فوق أكسيد ( $\text{O} - \text{O}^-$ ) مثل :



- بـنفضل الماء من الأحماض الفوقية :



حمض فوق الكبريتيك



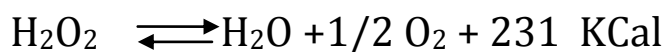
حمض فوق الكبريتوز

### الخواص الكيميائية :-

يحتوى جزئ  $\text{H}_2\text{O}_2$  على ذرة اكسجين ضعيف الارتباط وبالتالي فهو ذرة نشطة جداً في تفاعلات الاكسدة وعلاوة على ذلك فلها الميل أيضاً للاتحاد بذرة أخرى من الاكسجين لتكوين جزئ الاكسجين  $\text{H}_2\text{O}_2$  وبالتالي ففي استطاعتها أن تتفاعل مع بعض المواد المؤكسدة حيث تتم عملية احتزالها وبالتالي يعتبر  $\text{H}_2\text{O}_2$  عامل مؤكسد حيث تتم عملية احتزالها وبالتالي يعتبر  $\text{H}_2\text{O}_2$  عامل مؤكسد ومحترر.

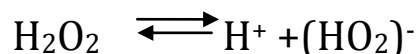
(١) التفكك :

مركب غير مستقر يتحلل إلى الماء واكسجين ويكون تحلله ببطء في درجة الحرارة العادمة ويزداد التحلل في وجود عامل مؤكسد مثل  $\text{MnO}_2$  أو الفضة.

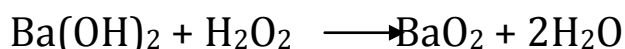


(٢) الخواص الحمضية :

ل محلول  $\text{H}_2\text{O}_2$  الخاصية الحمضية فيتأين محلوله حسب المعادلة :



ويتفاعل مع القاعدة مكوناً ملح بروكسيد وماء.



# عنصر كتلة S

المجموعة الرئيسية الاولى IA (فلزات الاقلاع)

تشمل المجموعة الاولى العناصر الاتية : -

العنصر	الرمز	العدد الذري	التركيب الالكتروني	جهد التأين الأول IP
الليثيوم	Li	3	[He]2 <sup>1</sup>	5.39
الصوديوم	Na	11	[Ne]3 <sup>1</sup>	5.14
البوتاسيوم	K	19	[Ar]4 <sup>1</sup>	4.34
الربيديوم	Rb	37	[Kr]5 <sup>1</sup>	4.18
السيزيوم	Cs	55	[Xe]6 <sup>1</sup>	3.89
الفرانكبيوم	Fr	87	[Rn]7 <sup>1</sup>	---

## الخواص العامة للعناصر في المجموعة الأولى

---

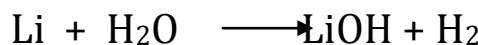
- (١) جميع هذه العناصر تحتوى على الكترون واحد في المدار الخارجى  $na^1$  ولهذا السبب فهى عناصر ذات خواص كهروموجبة عالية لأنها تفقد الكترون واحد بسهولة والذى يتضح من القيم المنخفضة لجهد التأين الأول .
  - (٢) يزداد الحجم الذرى من اعلى الى اسفل وتبعاً للتغير الحجم تتغير الخواص ويذى الليثيوم فى بعض الخواص ويرجع ذلك لاختلاف فى التركيب الالكترونى للذرء اذ يحتوى الغلاف الاخير للذرات على ثمانية الكترونات فيما عدا الليثيوم يحتوى على الالكترونين .
  - (٣) حجم ايونات هذه العناصر اصغر من حجم الذرات المقابلة لها لأن الشحنة الموجبة داخل النواة اكبر من عدد الالكترونات وينتج عن ذلك ان الالكترونات تكون اكثر ارتباطاً بالنواة مما يصغر حجمها ولذلك فان الايونات اصغر من الذرات في الحجم
  - (٤) يلاحظ ان جهد التأين لهذه العناصر يقل بالتدريج كلما زاد العدد الذرى لهذه العناصر مما يؤدى الى زيادة النشاط الكيميائى وبالتالي فان عنصر السيزيوم هو اكثراً العناصر نشطاً . اما عنصر الفرانكيمون فاقل نشاطاً من عنصر السيزيوم ويرجع ذلك الى الانكماس اللانثانيدى الذى يقلل من حجم الذرة .
  - (٥) هذه العناصر تتأكسد بسهولة لليون الموجب وبالتالي فهى عوامل مختزلة قوية ولذلك يصل تركيبها الى التركيب الخاص باقرب غاز خامل .
  - (٦) هذه العناصر لها قيمة كهروسالبية منخفضة وبالتالي من الممكن ان تتحدد مع العناصر ذات القيمة الكهروسالبية العالية ويكون الفرق في الكهروسالبية بينهما كبير مما يؤدى الى تكوين مركبات ايونية .
  - (٧) درجة الانصهار والغليان لهذه العناصر منخفضة ولكنها بصفة عامة تقل مع زيادة الحجم .
  - (٨) هذه العناصر تنبعث منها الكترونات عندما ت تعرض الى الضوء ولهذا السبب يستعمل السيزيوم والبوتاسيوم في صنع الخلايا الكهروضوئية .
- الخواص الكيميائية : -

(١) تتفاعل فلزات الاقلاع مع الهايدروجينات بشدة معطية هاليد الفلز .



(٢) تتميز هذه العناصر بنشاط كيميائي كبير فجميعها تطوس حينما تتعرض للهواء لتكون طبقة من الاكسيد او الهايدروكسيد .

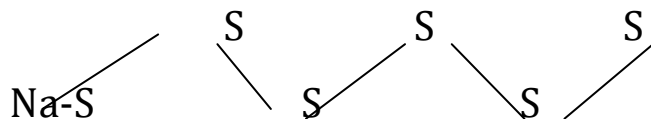
تفاعل هذها لعناصر بشدة مع الماء البارد وينفصل الهايدروجين ويتكون الهايدروكسيد ويزاد عنف التفاعل في الاتجاه من  $\text{Li} \rightarrow \text{Cs}$  اى بزيادة العدد الذري .



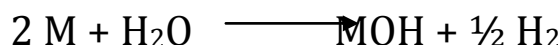
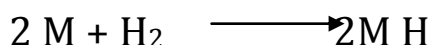
(٣) تحترق هذه العناصر في الهواء ويكون الليثيوم او اكسيد  $\text{Li}_2\text{O}$  ويعطي الصوديوم فوق الاكسيد  $\text{Na}_2\text{O}_2$  اما باقي العناصر وهي البوتاسيوم والروبيديوم والسيزبديوم فت تكون السوبر اكسيد (  $\text{RbO}_2, \text{CsO}_2, \text{KO}_2$  ) .

(٤) تتفاعل هذه الفلزات مع الكبريت مكونة كبريتيدات مثل  $\text{Na}_2\text{S}$  والبولي كبريتيدات(عديدة الكبريتيدات ) مثل  $\text{Na}_2\text{Sn}$  ولها شكل سلسلة على هيئة زج - زاج  $\text{Zig-Zag}$  .

$$n = (a - 6)$$



(٥) تتحد هذه العناصر مع الهايدروجين مكونة هيدريدات ويزداد تفاعلاها مع ايون الهايدروجين فتح محله مثل الماء .



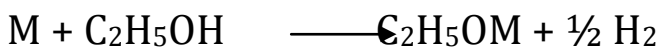
وهذه الهايدريدات تكون ايونية مثل  $\text{LiH}$  وتتفاعل مع الماء وتكون الهايدروكسيد



ويستخدم  $\text{LiH}$  في تحضير هيدروديلithium الالومنيوم  $[\text{AlH}_4]$  فمعادلة صفة الاحتزال لبعض المركبات كال التالي : -



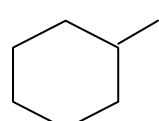
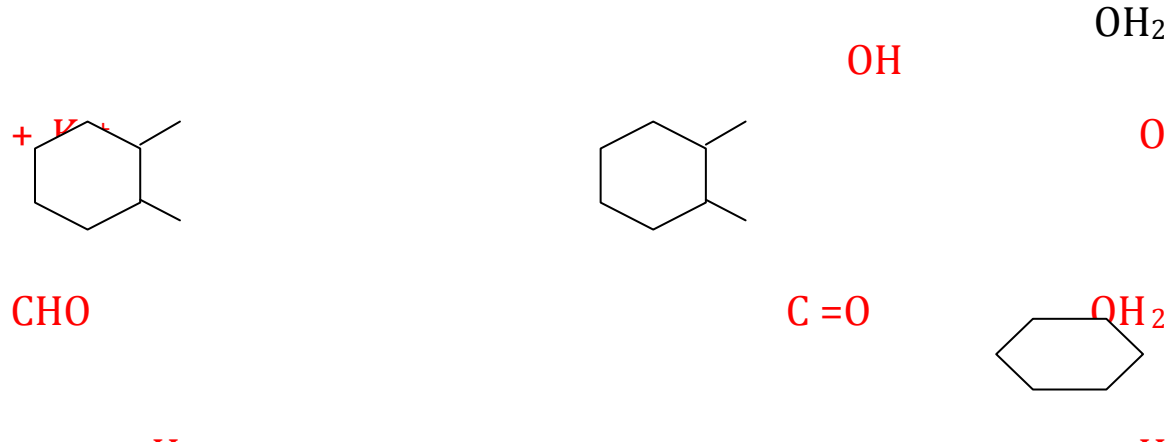
(٦) تحل عناصر فلزات الاقلاء محل هيدروجين مجموعة الهيدروكسيل ( OH ) في الكحولات العضوية فمثلا مع الكحول الايثيلي فيتكون ايثوكسيد الصوديوم .



(٧) التميؤ وذوبانية الاملاح :- جميع الاملاح البسيطة لفلزات الاقلاء تذوب في الماء وتدل قياسات التوصيل الكهربائي ان التوصيل الايوني يتبع الترتيب الاتي :  $\text{Cs} > \text{Rb} > \text{K} > \text{Na} > \text{Li}$  وذلك لل محلاليل المائية مما يؤكّد نقص التميؤ في الاتجاه  $\text{Cs} \rightarrow \text{Li}$  ويرجع ذلك الى قلة كثافة الشحنة على ايون السبيزيوم وبالتالي اقل جاذبية للقطب السالب في الماء . وقد لوحظ ايضا ان هذا الاتجاه العام في الملح الصلب . فجميع املاح الليثيوم تتميّز واملاح الصوديوم كثيراً ما تكون متميّزة بينما البوتاسيوم ليس له املاح كثيرة تتميّز واملاح الروبيديوم والسببيزيوم لا مائية تماماً ونظراً لكبر انصاف اقطار ايونات البوتاسيوم والروبيديوم والسببيزيوم نسبياً فإنه يندر ان تتميّز املاح هذه العناصر لذا نرى ان نترات البوتاسيوم تنفصل في الاستعمال كمادة مؤكسدة وبخاصة في المفرقعات لعدم تميؤها .

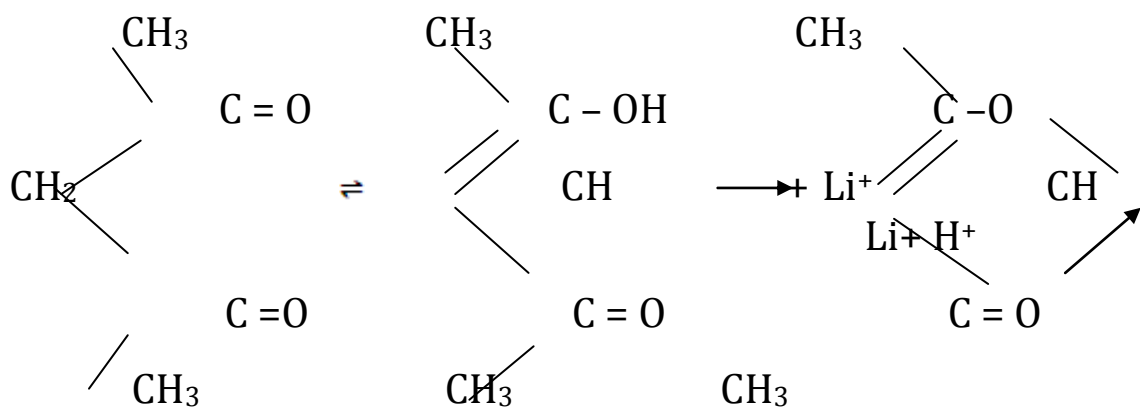
(٨) قدرة فلزات الاقلاء بكبر حجمها الذي لا يسمح لها بتكوين متراكبات وبالرغم من كبر حجم الايون الذي لا يساعد كثيراً في تكوين متراكب الا انه قد حصل على بعض المركبات الخطافية ( Chelate ) مع بعض المركبات العضوية مثل الساليسالدهيد او استييل اسيتون ويكون رقم التنسق في هذه الحالات ( ٤ ) او ( ٦ ) .

مثال ( ١ ) الساليسالدهيد مع البوتاسيوم





مثال ( ٢ ) اسيتيل اسيتون مع ايون الليثيوم : -



رقم التنسيق ( ٤ )

التشابه بين الليثيوم والمغنسيوم ( العلاقة القطرية ) : -

الليثيوم له تشابه كبير مع المعنسيوم ( او عناصر المجموعة الرئيسية الثانية ) وهذا التشابه يرجع الى قوة الاستقطاب ( Polarizing power ) للعنصرين تکاد تكون متساوية وقوة الاستقطاب تعرف بالاتى

- :

$$\text{Polarizing power} = \frac{\text{الشحنة الايونية}}{(\text{Ionic radius})^2} \quad (\text{نصف قطر الايون})^2$$

والنقطات الاتية توضح التشابه بين  $Mg^{2+}$  و  $Li^+$  و اختلاف الليثيوم عن بقية المجموعة الاولى : -

( ١ ) نقطة الغليان والانصهار مرتفعة بالنسبة لليثيوم .

( ٢ ) الليثيوم صلب اکثر من بقية عناصر المجموعة الاولى .

(٣) الليثيوم يعتبر أقل ف الخاصية الكهروموجبة من بقية عناصر المجموعة الاولى وبالتالي بعض

مركبات غير ثابتة مثل  $\text{LiNO}_3\text{Cl}_2\text{CO}_3$  وهذه المركبات تكون اكسيد بالتسخين البسيط

(٤) الليثيوم يتحدد مع الكربون مكوناً كربيد ايوني على عكس بقية المجموعة الاولى التي لا تتحدد مع



(٥) ايون الليثيوم ومركباته يكون محملاً بالماء عن بقية عناصر المجموعة الاولى .

(٦) على عكس المجموعة الاولى ومثل المجموعة الثانية الليثيوم يتحدد مع النيتروجين ويكون  $\text{Li}_3\text{N}$  .

## المجموعة الرئيسية الثانية IIA

### العناصر القلوية الأرضية

تشمل المجموعة الثانية العناصر الآتية : -

العنصر	الرمز	العدد الذري	جهد التأين الأول جهد التأين الثاني	التوزيع
البريليوم <b>Beryllium</b>	Be	4	9.3 18.2	[He]2S <sup>2</sup>
المغنسيوم <b>Magnesium</b>	Na	12	7.6 15.0	[Ne]3S <sup>2</sup>
الكالسيوم <b>Calcium</b>	Ca	20	6.11 11.9	[Ar]4S <sup>2</sup>
الاسترانيوم <b>Strantium</b>	Sr	38	5.7 11.0	[Kr]5S <sup>2</sup>

الباريوم Barium	Ba	56	5.2 10.0	[Xe]6S <sup>2</sup>
الراديوم Radium	Rr	88	---	[Rn]7S <sup>2</sup>

الخواص العامة لعناصر المجموعة : -

---

(١) تحتوى عناصر هذه المجموعة على الكترونات في المدار الخارجى لذراتها ولذىه القدرة على منح

هذين الالكترونين فقط ورقم التأكسد لها هو  $S^{+}$ .

(٢) عناصر هذه المجموعة فلزات ذات خاصية كهروموجبة عالية بالرغم من انها تقل نسبياً في الحجم

عن المجموعة الاولى . وصغر هذه المجموعة في الحجم نتيجة لزيادة عدد الالكترونات ولقد اثرت

هذه الخاصية على الكثافة فهى اكبر من تلك المجموعة وتزداد الكثافة في المجموعة الثانية بزيادة

العدد الذري .

(٣) جهد التأين الثاني لعناصر هذه المجموعة ضعف جهد التأين الاول  $IP_2 = 2IP_1$

وبالتالى فان هذه اعتبارات جهد التأين وحدتها تؤكى وجود رقم التأكسد  $1+$  وهذه الحقيقة الصحيحة

بالنسبة لعنصرى ( Mg , Be ) تحت ظروف معينة ولا تمثل جانب فى هذا الموضوع . وهناك مصادر

اخرى للطاقة تساعده على رقم التأكسد  $2+$  مثل طاقة الشبكة البلورية التي تزيد من المجموعة الاولى الثانية

بالقدر الكافى للتغلب على الانتقال من جهد التأين الاول الى جهد التأين الثانى .

(٤) درجة الانصهار والغليان لهذه العناصر اعلى من تلك للمجموعة الاولى ويعتبر عنصر البريليوم شاذ

عن عناصر المجموعة بصورة اكبر من الليثيوم كنتيجة لصغر حجم ذرته بالنسبة لباقي العناصر

ويتشابه ( Be ) نتيجة للعلاقة النظرية مثل ( Li مع Mg ).

(٥) عناصر المجموعة تكون ايونات لا لون لها واقل قاعدية من عناصر المجموعة الاولى وجميع هذه

العناصر تكون مركبات ايونية ثنائية التكافؤ واملاحها غالباً ما تكون مائية اكبر من فلزات الاقلاع

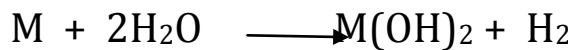
مثل  $CeCl_2$  ,  $6H_2O$  ,  $BaCl_2$  ,  $2H_2O$  وتقى ذوبانية غالبية الالاح بزيادة العدد الذرى

بالرغم من العكس قد لوحظ فى حالة الفلوريدات والهيدروكسيدات . وطاقة التمييز لهذه العناصر

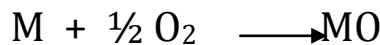
اكبر خمسة اضعاف من المجموعة الاولى لأن عناصر المجموعة الثانية اصغر في الحجم واكبر في الشحنة .

الخواص الكيميائية : -

- (١) التفاعل مع الماء : يتفاعل  $Mg, Be$  مع بخار الماء ويكون الاكسيد . ويتفاعل بقية العناصر مع الماء البارد ويكون الهيدروكسيد كالاتي : -



- (٢) الاحتراق في الهواء : تحترق فلزات الاقلاع الأرضية في الهباء مكونة اكاسيد ايونية من النوع  $M^{2+} - O^{2-}$  .

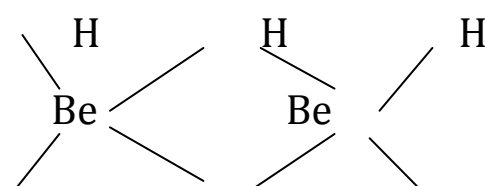


وتزداد قاعدية الاكاسيد بزيادة العدد الذري فتذوب  $BeO$  في الاحماس والقلويات ولكنه يذوب في الماء فلذلك له خواص متعددة . ويتفاعل  $CaO$  مع الماء مكوناً هيدروكسيد قاعدي بينما ،  $SrO, BaO$  يكون كل منهما قواعد قوية .

- (٣) تكوين الهيدrides : جميع العناصر تكون هيدrides بالاتحاد المباشر بينهما وبينها الهيدروجين فيما عدا الريليوم وقد امكن الحصول على هيدريد البريليوم غير النقي بتفاعل  $BeCl_2$  مع  $Li(AlH_4)$



هيدريد الريليوم  $BeCl_2$  يكون عديد الجزيئات ( Polymer ) وله الصيغة (  $BeH_2$  ) وهذا الهيدريد يحتوى على رابطه هيدروجينية و تعمل ذرة الهيدروجين كقنطرة بين كل ذرتين من  $Be$  وكل ذرة  $Be$  مرتبطة مع اربعة ذرات هيدروجين .

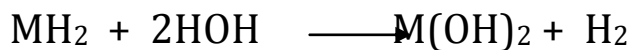




ويجب ان نلاحظ ان Be له الكترونين تكافؤ فقط وللهيدروجين الكترون واحد و هييدريد البريليوم ليس له الكترونات كافية ليكون روابط لأن كل رابطة كما هو معلوم من الكترونين وبدلاً من هذا النقص في الالكترونات لتكوين الروابط تتكون الرابطة ثلاثية وتأخذ ( Be-H-Be ) ويوجد بها الكترونين فقط حول الثلاثة ذرات امرکز والرابطة ثلاثية المركز تحدث في المركبات ذات النقص الالكتروني ( Three centre band ) شكل اصبع الموز .

اما في حالة هييدريدات البريليوم BeH<sub>2</sub><sup>n</sup> في تكون بالرابطة العادية وليس كما في اليمرات خلال الرابطة ثلاثية المركز .

وجميع الهيدريدات مواد مختزلة وتفاعل مباشرة مع الماء ليتصاعد الهيدروجين .



(٤) التفاعل مع الهايوجينات : تتفاعل هذه العناصر مع الهايوجينات مباشرة عند درجة الحرارة المعتدلة مكونة هالييدات لها الصيغة MX<sub>2</sub> .



(٥) التفاعل مع النيتروجين : تتحدد هذه الفلزات مع النيتروجين مكونة نيتريد M<sub>3</sub>N<sub>2</sub> وتفاعل مع الماء مكونة امونيا والهيدروكسيد او الاكسيد .



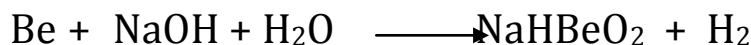
(٦) التفاعل مع الكربون : عند تسخين هذه الفلزات او اكاسيدها مع الكربون تتكون كربيدات ايونيه M<sub>2</sub>+C<sub>2</sub><sup>2-</sup> ويعتبر كربيد الكالسيوم من اهم المركبات المعروفة ويتفاعل مع الماء مكوناً اسيتيلين وهيدروكسيد الكالسيوم .



(٧) التفاعل مع الاحماس : تتفاعل هذه الفلزات مع الاحماس وتصاعد الهيدروجين



(٨) التفاعل مع القلوبيات : يتفاعل Be مع  $\text{NaOH}$  ويتضاعد  $\text{H}_2$



(٩) التفاعل مع الكبريت : تتفاعل هذه العناصر مع الكبريت مكونة كبريتيد وذلك بالتسخين مع بخار الفلز.

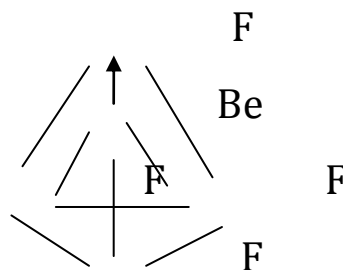


(١٠) تكوين المركبات : نتيجة لصغر حجم ايونات هذه العناصر وزيادة شحنتها عن عناصر المجموعة الاولى من قدرة افضل لتكوين المتراكبات ومثال لذلك هو  $(\text{Be F}_3)^-$ ,  $(\text{Be F}_2)$ ,  $(\text{Be F}_4)^-$  كما ياتى

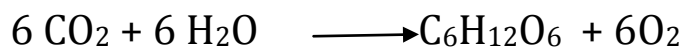
- :

	$1\text{S}^2$	$2\text{S}^2$	$2\text{P}$			
Be in G.S	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	<table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td></tr></table>			
Be in E.S	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	$\frac{\uparrow}{\text{—}}$	$\frac{\uparrow}{\text{—}}$ <table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td></tr></table>			
$\text{BeF}_2$	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	<table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td></tr></table>			
$\text{BeF}_4$	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	$\frac{\text{e}}{\text{—}}$	$\frac{\text{e}}{\text{—}} \text{ X } \text{ X }$			

- زوجين من الالكترونات من ايونية  $\text{F}^-$  فى المدارات الفارعة لذرة Be مكونة رابطة تناسقية والشكل الفارغى  $(\text{BeF}_4)^-$  هو كالتالى :



ويوجد متراس اخر في غاية الاهمية الذى يتكون من المغنسيوم مع البورفورين والمتراس يعرف باسم الكلورفيل وله اهمية في تحويل  $\text{CO}_2$  إلى  $\text{O}_2$  بالمعادلة الآتية :



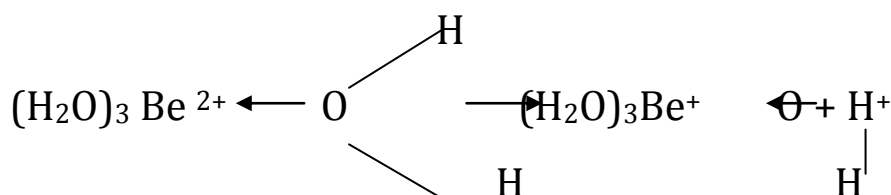
وجزئ الكلوروفيل له الشكل الفراغي الآتي :-

التصرف الشاذ البريليوم عن بقية المجموعة :

البريليوم يختلف عن باقية عناصر المجموعة لأن حجمه صغير وله خاصية كهروسالبية مرتفعة نسبياً عن باقى عناصر المجموعة وأملاح البريليوم تتميأ معطية  $[Be(H_2O)_4]^{2+}$  ويتبين تكوين هذا الايون المترافق من خلال عملية التهجين التالية :-

	2S	2P
Be in G.S	<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>
Be <sup>2+</sup> ion	<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>
[ Be (H <sub>2</sub> O) <sub>4</sub> ] <sup>2+</sup>	<input checked="" type="text"/>	<input checked="" type="text"/> <input checked="" type="text"/> <input checked="" type="text"/>

وفي المترافق  $[Be(H_2O)_4]^{2+}$  يكتسب ايون  $Be^{2+}$  أربعة ازواج من الالكترونات الحرة من ذرات الاكسجين في جزيئات  $Be^{2+} H_2O$  الاربعة .



وفي المعادلة السابقة الرابط بين  $Be - O$  تكون قوية وتضعف الرابطة بين  $O - H$  وبالتالي يكون من السهل نزع بروتون  $H^+$  وبالتالي فان املاح البريليوم تكون لها خواص حمضية في الماء . ويتبين ايضاً من التوزيع الالكتروني لذرة  $Be$  انها لا تستطيع ان تأخذ أكثر من أربعة جزيئات ماء لأنها لديه أربعة مدارات فقط

في هذا الغلاف . اما ذرة المغنسيوم فمن الممكن ان رقم التناصق لها ستة لأن بها مدار  $3d$  بالإضافة إلى مدار  $3s$  و  $3p$  تستطيع ستة جزيئات من الماء كالاتى : -

	3 S	3p	3d
Mg in G.S	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
$Mg^{2+}$ ion	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
$[Mg(H_2O)_4]^{2+}$	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>

## عناصر كتلة P

### المجموعة الثالثة

العنصر	الرمز	العدد الذري	حالات التأكسد	التوزيع الإلكتروني
البورون	B	5	3	$[He]2S^22p^1$
الالمونيوم	Al	13	(1).3	$[Ne]3S^23p^1$
الجاليوم	Ga	31	1.3	$[Ar]ed^{10}4S^24p^1$
الانديوم	In	49	1.3	$[Kr]4d^{10}5S^25p^1$
الثالايم	Tl	81	1.3	$[Xe]4F^{14}5d^{10}6S^26p^1$

### الخواص العامة :

- (١) عنصر البورون لا فلز ، لكن عناصر المجموعة فلرات نشطة .
- (٢) تزداد الصفة الفلزية من البورون إلى الالمونيوم ثم تقل بعد ذلك ويرجع عدم الانتظام في هذه الخاصية إلى موقع العنصر في الجدول الدوري فنجد أن عنصر البورون والالمونيوم يليان عناصر كتلة (S) بينما عناصر الجاليوم والانديوم والثالايم جميعها تلي عناصر كتلة (d) . وبالتالي تبدى تصرفًا شاذًا حيث أن الكترونات (d) لا تعزل شحنة النواة عن الالكترونات (S) وبالتالي تكون الكترونات التكافؤ أكثر ارتباطاً فيزيادة جهد التأين ونقل الخاصية الكهروموجبة لهذه العناصر بالرغم من زيادة حجم الذرة من عنصر الالمونيوم إلى عنصر الجاليوم . وتزداد قابلية هذه العناصر لتكون تكافؤات أقل من تكافؤات

المجموعة وذلك في الاتجاه إلى الثاليلوم ويرجع ذلك إلى أن زوج الالكترونات يزداد ارتباطه بالنواة بزيادة العدد الذري ( الكترونات S ) وبالتالي يصبح خاماً وعلى ذلك نجد ان التكافؤ الاحادي للثاليلوم أكثر استقراراً من التكافؤ الثلاثي وتعرف هذه الظاهرة بظاهرة الزوج الخامل . ومما يجدر الاشارة به ان هذه الظاهرة ليس لها وجود في عنصر كتلة S .

(٣) عنصر الجاليلوم يكون أحياناً ثنائياً التكافؤ في المركبات قليلة مثل  $\text{GaCl}_2$  لكنه في الحقيقة يوجد على هيئة  $\text{Ga}^{3+}(\text{GaCl}_4)^-$  الذي يحتوى على ذرة  $\text{Ga}^{3+}$  وذرة  $\text{Cl}^-$  .

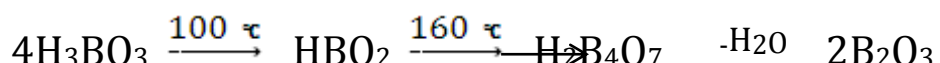
تحضير العناصر : -

---

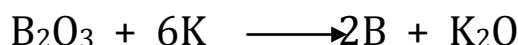
(١) يحضر البورون من خام البوراكس  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$  وذلك بمعاملته بحمض الهيدروكلوريك المركز فيفصل حمض البوريك الذي يتمياً ويتحول إلى حمض الارثوبوريك .



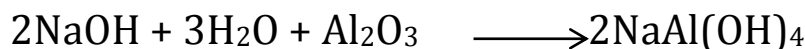
وبتسخين حمض الارثوبوريك يتتحول إلى اكسيد البورون



ويختزل بعد ذلك اكسيد البورون بواسطة فلز البوتاسيوم او المغنيسيوم



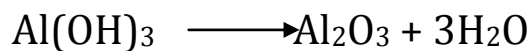
(٢) يحضر الالومنيوم بتفاعل  $\text{Al}_2\text{O}_3$  مع  $\text{NaOH}$  حيث يتكون الالومنيات



يرشح الالومنيات بعد ذلك حيث يرسّب  $\text{Al(OH)}_3$

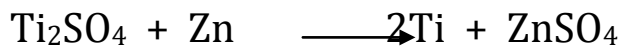


يفصل الهيدروكسيد ويغسل ويحرق فيتحول إلى اكسيد النقي .



يخلط الاكسيد النقي بخام الكريوليت  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  ويصهر ويحلل كهربياً عند ٦٦° درجة مئوية حيث ينفصل الالومنيوم .

(٣) يحضر التاليوم من الكبريتات او الكلوريدات باختزالها بعنصر الزنك



او باختزال اليود بالهييدروجين.

### الخواص الكيميائية :

(٤) التفاعل مع الهالوجينات: تتفاعل عناصر هذه المجموعة مع الهالوجينات وت تكون هاليدات لها

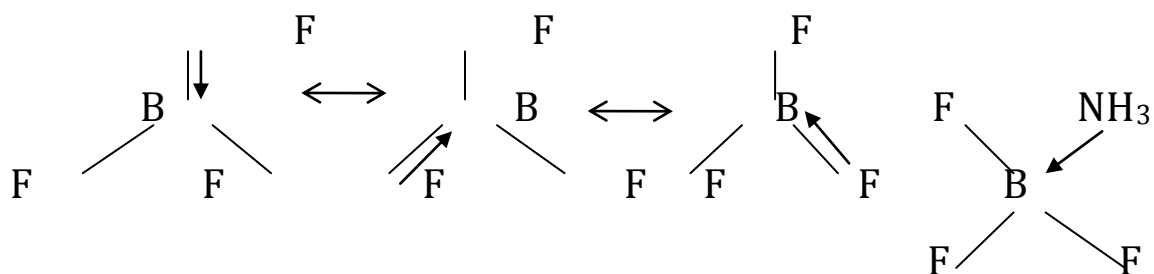
الرمز  $\text{MX}_3$  ولم يعرف للان المركب  $\text{TiF}_3$  حيث يتفكك لحظة تكون مكوناً  $\text{TiF}$  والفلور وتنتمي هاليدات البورون مثل كلوريد البورون ويعطي حمض البوريك .



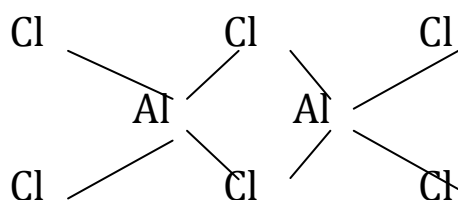
وحيث ان ذرة البورون في المركبات  $\text{BX}_3$  تحتوى على ستة الكترونات فقط في مدارها الخارجي لذا فانها على استعداد لاستقبال زوج من الالكترونات من الذرات المعطية للالكترونات مثل  $\text{S}$ ,  $\text{N}$ ,  $\text{O}$  وهذه الخاصية هي التي جعلت من الفلوريد البورون عامل مساعد .

		2 S	2 P
Be in G.S		$\frac{\pm}{\pm}$	$\uparrow$ $\boxed{\phantom{\pm}}$ $\boxed{\phantom{\pm}}$
B in E.S		$\uparrow$	$\uparrow$ $\uparrow$ $\boxed{\phantom{\pm}}$
ستة الكترونات $\text{BF}_3$		$\frac{\pm}{\pm}$	S $\frac{\pm}{\pm}$ $\frac{\pm}{\pm}$

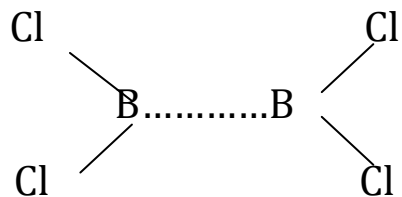
ومن خلال عملية التهجين السابقة يتضح ان  $\text{BF}_3$  به مدار خالي وعلى استعداد لاستقبال زوج من الالكترونات من الامونيا وتكون رابطة تناسقية تستقبل زوج من الالكترونات من مدار  $\text{P}$  من اى ذرة من ذرات الفلور الثلاثة .  
ويتضح مما سبق من الاشكال الفراغية الآتية :



ويوجد  $\text{AlCl}_3$  في المحاليل غير القطبية يتجمع بالصورة  $\text{Al}_2\text{Cl}_6$  وذلم حتى تستكمل ذرة الالومنيوم مدارها الخارجي الى ثمانى الكترونات اما في المحاليل الاقطبية فانه يوجد في صورته البسيطة حيث تتغلب طاقة الهدrene على قوة الرباط التناسقي بين جزيئين  $\text{AlCl}_3$



ويكون البورون الى جانب الهايليدات الثلاثة اخرى لها الصيغة  $\text{B}_2\text{X}_4$  ويعتقد ان لها التركيب



ويكون الجاليوم والانديوم هاليدات ثنائية ومن الصواب كتابة هذه الهايليدات الشكل الاتى  
.  
ويكون الثاليلوم الهايليدات الاحادية وهي اكثر ثباتاً من الهايليدات الثلاثية في المحاليل .

## (٢) التفاعل مع الهيدروجين وتكون الهيدريدات :

لا تتفاعل عناصر هذه المجموعة مع الهيدروجين مباشرة ولكن هناك العديد من الهيدريدات المعروفة مثل ثنائى البورون ويحضر بتفاعل كلوريد البورون مع الهيدروجين او مع الهيدريد المزدوج ليثيوم والالمونيوم .



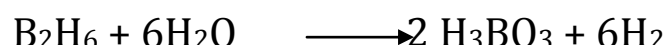
وبمراجعة مركبات الهيدروجين مع البورون يبدو ان البورون رباعي التكافؤ وهو ما يتعارض مع تركيبه الذري حيث يحتوى مداره الخارجى على ثلاثة الكترونات فقط . افترضت نظريات عديدة لتفسير هذه الظاهرة منها ما يفسر ذلك بوجود روابط هيدروجينية ومنها ما يعتقد بوجود روابط مزدوجة بين ذرتى البورون مغمور بها اثنان من البروتونات وتسمى هذه الرابطة بالرابطة المزدوجة البروتينية .



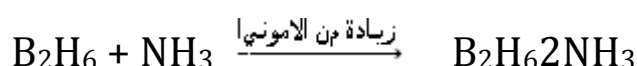
لكن فسرت هذه الظاهرة بوجود الرابطة ثلاثية المركز ( Three center tend ) حيث تشتراك كل ذرة بورون بالكترون واحد فقط وكذلك كل ذرة هيدروجين بالكترون واحد بمعنى ان المجموع الكلى للإلكترونات اربعة تتم على  $2 B-H-B$  وبمعنى اخر او تفسير اخر لوجود الرابطة الثلاثية المركز هو وجود مدار مهجن  $SP^3$  من كل ذرة بورون مع مدار  $S$  لذرة الهيدروجين . وجدير بالذكر أن ظاهرة الرابطة الثلاثية المركز تحدث في المركبات ذات النقص الإلكتروني .

**وهذه الرابطة تأخذ شكل اصبع الموز وتسمى امركيبات هذه بـ Cluster .**

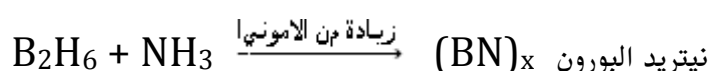
الهييدريات مركبات متطايرة تتفكك بالحرارة الى البورون والهيدروجين وكذلك تتفكك بالماء او بال محليل المائية للقلويات .



كما تتفاعل مع الامونيا ويعتمد الناتج على ظروف التفاعل .



حرارة منخفضة

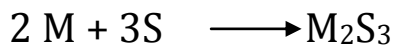


### حرارة منخفضة

يكون الجالبوم الهيدрид المزدوج  $\text{LiGaH}_4$  ولا يكون الثاليوم مثل هذا المركب .

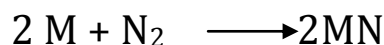
### - التفاعل مع الكبريت : (٣)

تفاعل عناصر هذه المجموعة مع الكبريت عند درجة الحرارة مرتفعة مكونة كبريتيد ذات الصيغة  $\text{M}_2\text{S}_3$   
اما الثاليوم فيكون كبريتيد ليس له نفس الصيغة (  $\text{TlS}$  )



### - التفاعل مع النيتروجين : (٤)

يتفاعل عنصر الالمنيوم والبورون مع النيتروجين عند درجاتا لحرارة المرتفعة تتكون النيتریدات



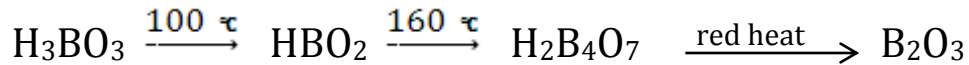
### تكوين المركبات : (٥)

عناصر هذه المجموعة تكون متراكبات بسهولة عن باقى عناصر كتلة S وكذلك عن بعض عناصر كتلة P  
ويرجع ذلك الى صغر حجم الايون وكبر الشحنة الموجبة واهم هذه الامثلة الهيدрид الرابعى  $\text{Li M H}_4$   
ويكون كل من الالمنيوم والجالبوم والانديوم والثاليوم متراكبات من الاكسالات وكذلك مع - هيدروكسى  
كينولين وهى مركبات متبلورة لا تذوب فى الماء .



### المركبات الاكسجينية ( الاكسيد ) :

ويمكن تحضير اكسيد البورون  $\text{B}_2\text{O}_3$  ( Boron sesquoxided ) بتسخين حمض البوريك



واحياناً يسمى اكسيد البورون باندرید حمض البوريك .

ويتفاعل  $B_2O_3$  مع اكسيد حمض قوى مثل  $P_2O_5$  ليعطي الفوسفات

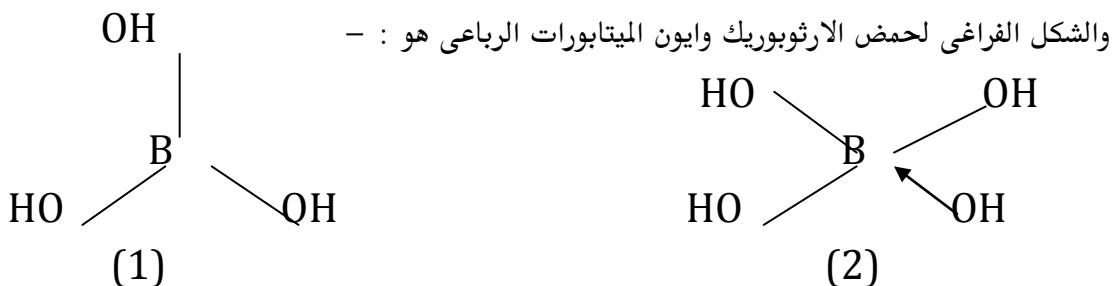


وحمض الارثوبوريك  $H_3BO_3$  حمض ضعيف احادي القاعدية .



حمض الارثوبوريك

ايون الميتابورات الرباعي



ونوع التهجين في حمض الارثوبوريك هو : -



B in G.S



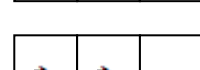
ذرة البورون في الحالة

العادية

B in E.S



$H_3BO_3$

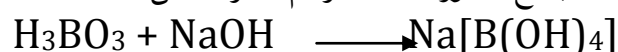


من الشكل الفراغي (1) يتضح ان ذرة البورون ترتبط بثلاث ذرات اكسجين مرتبة في اركان مثلث متساوي  $\text{Plore triangle}$  (الاضلاع).

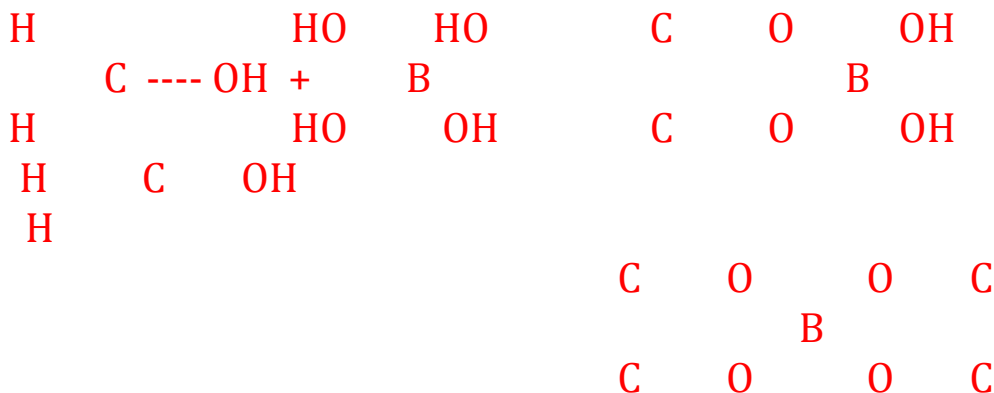
- عند التركيزات المرتفعة من الميتابورات يحدث لها بلمرة وتكون بلمرات ميتابورات .



عند معايرة حمض الارثوبوريك ( $H_3BO_3$ ) مع هيدروكسيد الصوديوم يتكون الاتى :



وحتى تتفصل نقطة نهاية التفاعل عند المعايرة يلزم إضافة مركب عضوي عديد الهيدروكسيل مثل الجليسبرول مما يجعل حمض  $H_3BO_3$  سهلاً ويعطى أكبر عدد ممكن من ذرات الهيدروجين ويمنع التفاعل العكسي.



وقد تم اختيار الجليسبرول على أنه يحتوى على مجموعتين  $\text{O H}$  في اتجاه واحد (cis) ويكون متراكب من خلال جميع مجموعات الهيدروكسيد في  $[\text{B}(\text{OH})_4]$ .

وحمض الارثوبوريك  $H_3BO_3$  يحتوى على رابطة هيدروجينية تربط جزيئات  $BO_3$  مع بعضها كالتالى : -

### الرابطة الهيدروجينية لحمض البوريك

- ليتابورات ترتبط مع بعضها مكونة أنواع من سلسلة بوليمرات حلقية مثل  $(\text{CaB}_2\text{O}_4)_n$  على الترتيب.

### سلسلة بوليمرية

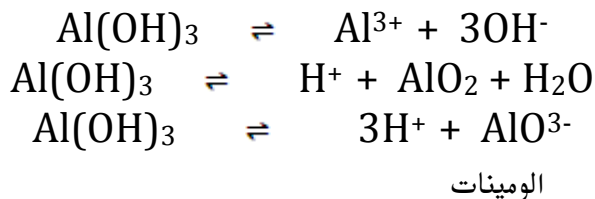
### سلسلة حلقية

- أما أملاح البوراكس  $\text{NaB}_4\text{O}_7$  تستعمل كمادة قياسية أولية مع الأحماض كما في المعادلة الآتية :



وملح البوراكس يعتبر نوع من أملاح الميتابورات وله الشكل الفراغي الآتى : -

يحضر اكسيد الالمنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  بتسخين الهيدروكسيد او باتحاد العنصر مع الاكسجين وهيدروكسيد الالمنيوم متعدد الخواص كالاتى : -



اكسيد الجاليوم له خواص متعددة مثل الالمنيوم تماما . اما اكاسيد الانديوم والثاليلوم فلها خواص قاعدية ولا تكون هيدركسيدات فيما عدا الثاليلوم الذى يكون هيدروكسيد الثالث (Tl)(OH) الذى يتميز بأنه قاعدة قوية تذوب فى الماء وهو بذلك يختلف عن هيدروكسيدات المجموعة الثالثة واصبح شبيه بالمجموعة الاولى وعموما حينما يكون للعنصر اكثر من تكافؤ فحالة التكافؤ تكون أكثر قاعدية .

## المجموعة الرابعة

### Group IV

تشمل هذه المجموعة العناصر الآتية :

العنصر	الرمز	العدد الذري	التوزيع الإلكتروني	حالات التأكسد
الكربون	C	6	[He]2S <sup>2</sup> 2p <sup>2</sup>	(2),4
السيلikon	Si	14	[Ne] 3S <sup>2</sup> 3p <sup>2</sup>	(2),4
الجرمانيوم	Ge	32	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>2</sup>	(2),4
القصدير	Sn	50	[Kr] 4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>2</sup>	(2),4
الرصاص	Pb	82	[Xe] 3p <sup>14</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>2</sup>	(2),4

- الخواص العامة :

(١) الكربون والسيلكون لا فلزات والجرمانيوم له الصفات الفلزية والقصدير والرصاص لهما خواص فلزية .

(٢) تقل الخاصية الكهروموجبة في هذه المجموعة وتزداد بطبيعة الحال الخاصة الكهروسانببية ولها فلزية . فإن هذه العناصر لا تميل للتآكسد ونادراً ما تكون روابط أيونية غالبية مركباتها تساهمية .

(٣) يظهر الكربون ميل كبير لتكوين سلاسل وتقل هذه الظاهرة بوضوح في الاتجاه الآتي :



ويعزى ذلك إلى ضعف الروابط بين ذرات العنصر في نفس الاتجاه مثل ( Ge-Ge , Si-Si , C-C ) وكذلك تقل الروابط التي تكونها هذه العناصر في نفس الاتجاه .

(٤) تكون هذه العناصر مركبات رباعية وذلك من أقصى حالات تأكسدها وعنصر الكربون في جميع مركباته رباعي التكافؤ وروابطه معظمها تساهمية ( فيما عدا النادر منها ) ويرجع ذلك إلى تهجين SP<sup>3</sup> .



٥) يظهر الزوج الخامل نشاطاً كبيراً في هذه المجموعة فهناك نقص في ثبات حالة التاكسد الرباعي وزيادة في ثبات حالة التاكسد الثنائي في هذه المجموعة بزيادة العدد الذري ولذلك نجد أن  $\text{Ge}^{2+}$  ثابت وكذلك  $\text{Sn}^{2+}$  ، يوجد عامل مختزل قوى أما  $\text{Pb}^{2+}$  الذي يتميز بأنه عامل مؤكسد والتكافؤات المنخفضة أكثر تأيناً وذلك لأن نصف قطر  $\text{M}^{4+}$  وتبعاً لذلك تزداد الصفة التساهمية ( كلما صغر الأيون كلما زادت الصفة التساهمية حسب نظرية ( فاجان ) ولذلك فالحالة الرباعية التكافؤ تعتبر تساهمية .

٦) الكربون يختلف عن بقية عناصر هذه المجموعة لأن حجمه صغير وله كهرسالبية عالية ولا يحتوى على مدار  $d$  وله رقم تناصى ؛ وله القدرة على تكوين ثنائية وثلاثية ويكون سلاسل .

صور العنصر : -

---

يوجد الكربون في صورتين بلورتين هما الماس والجرافيت وترتبط ذرات الكربون في الماس خلال تهجين  $\text{Sp}^2$  مكونة أربعة روابط ( في ثلاثة اتجاهات مختلفة ) بأربعة ذرات كربون في مكعبات وبالتالي فإن التركيب عبارة عن تركيب ضخم الجزيء . وترجع الصلابة العالية للماس إلى هذا التركيب حيث يحتاج إلى تكسير العديد من الروابط ، وكذلك ارتفاع درجة الانصهار التي ترجع إلى قوة هذه الروابط وكذلك يمكن أن يفسر عدم توصيل الماس بالكهرباء إلى أن جميع الالكترونات في المدار الخارجي للذرات في الماس زوجية كما يرجع البريق للماس إلى الصلابة المرتفعة ومعامل الانكسار الكبير والشفافية العالية .

والصورة البلورية الأخرى للكربون هي الجرافيت وفيها ذرات الكربون مرتبة في رقائق خلال تهجين  $\text{SP}^2$  وبالتالي فإن كل رقيقة مرتبطة بالآخر خلال قوى فأن درفال تكون النتيجة جزء كبير في رقيقة وترتبط كل ذرة كربون بثلاث ذرات أخرى ويبقى الالكترونان يمثلان رنين مع باقي الروابط وترجع الكثافة المنخفضة للجرافيت ( 2.2 ) عن تلك للماس ( 3.5 ) إلى كبر المسافة بين الذرات في الجرافيت وبالتالي كبر الحجم ونقص الكثافة وكذلك يساعد ضعف الروابط بين الرقائق على انزلاقها على بعضها مما يظهر اللمس الدهني للجرافيت ونتيجة لوجود زوج الالكترونات طليقة فإن الجرافيت يوصل التيار الكهربائي . ومما يجدر الاشارة إليه أن الصورة الثابتة للكربون هي الجرافيت .

لكل من عنصري السيليكون والجرمانيوم صورة بلورية واحدة تشبه الماس وبلورات السيليكون تشبه الماس تماماً ولكنها أقل صلابة منه نظراً لكبر حجم الذرة . والقصدير له صورتان بلوريتان هما  $\square$  و  $\Box$  وللقصدير

$\Box$  التركيب البلوري للماس أما الرصاص فليس له سوى واحدة مما يعكس ضعف الرابطة  $\text{Pb} - \text{Pb}$  وميله للثنائية عن الرباعية .

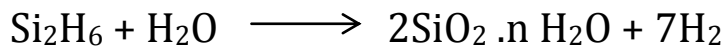
### الخواص الكيميائية :

(١) الهيدrides : تكون جميع العناصر هيدrides تساهمية ولكن عدد هذه المركبات والسهولة التي تتكون بها تختلف من عنصر إلى آخر . الكربون مثلاً يكون عدد كبير جداً من السلسل والمركبات الحلقة مثل البارافينات والوليفينات والاسيتيلينات إلى جانب المركبات الارomaticية وتكون المركبات في مجموعها الكيمياء العضوية .

يكون السيليكون عدداً محدوداً من الهيدrides المشبعة وتسماى السيلانات وتحضر بالطريقة الآتية :-

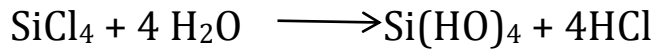


والسيلانات عوامل مختزلة قوية تتميأ بالمحاليل القلوية .

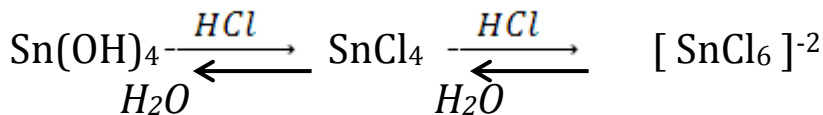


يوجد اختلاف في الخواص بين الالكانات والسيلانات ويرجع هذا الاختلاف إلى الفرق بين الكهروسائلبية والكربون والسيليكون  $\text{C}^{-\delta} - \text{H}^{+\delta}$   $\text{Si}^{+\delta} - \text{H}^{-\delta}$  ويكون الجermanيوم عدد من الهيدrides منها  $\text{GeH}_4$  ويسمى الجerman وهو غاز وكذلك ( الثنائي الجerman ) وهو سائل وكذلك يكون القصدier هيدрид رباعي وهو مركب غازي ولا يكون الهيدريد الثنائي .

(٢) الهايلides : تكون هذه العناصر هايلides وغالباً ما يكون لها الصيغة  $\text{MX}_4$  ،  $\text{MX}_2$  ويتكون الهايليد الرباعي كهايليد مميز لجميع العناصر ولا يكون الكربون ولا السيليكون هايليد ثانوي و غالباً ما يكون الهايليد الرباعي تساهمي بينما غالباً ما يكون في الماء معطياً حمض السلسليك بالعادلة :



$\text{GeCl}_4$  ،  $\text{GeBr}_4$  ،  $\text{GeCl}_4$  لا تتميأ بسرعة و  $\text{PbCl}_4$  ،  $\text{SnCl}_4$  في المحاليل المختلفة ولكن عملية التميؤ لا تكون كاملة .



هايلides الكربون لا تتميأ لأن عنصر الكربون لا يحتوى على مدار  $d$  ولا يستطيع أن يكون مركب وسط ( حالة انفعالية ) ذات رقم تناصفي  $5$  . ولكن هايلides السيليكون تستطيع أن تتميأ لأن السيليكون لديه مدار  $d$  وبالتالي من الممكن أن ايون  $\text{OH}^-$  او الماء (  $\text{H}_2\text{O}$  ) يرتبط بالسيليكون الى حين يتم انتزاع الكلور كما يلى :-

في عملية التميؤ السابقة تعطى ذرة الاكسجين زوج من الالكترونات إلى المادر الفارغ  $3d$  في ذرة السيليكون ويكون المركب الوسط (الحالة الانتقالية) ذات تهجين  $Sp^3d$ .

- ( 1 ) Si in G.S
- ( 2 ) Si in E.S
- ( 3 ) Si in  $SiCl_4$

السيليكون يكتسب أربعة الالكترونات

- ( 4 ) Si in  $SiCl_4$

يكتسب زوج من الالكترونات من ذرة الاكسجين في المرحلة الانتقالية

( ٣ ) المركبات الاكسجينية :

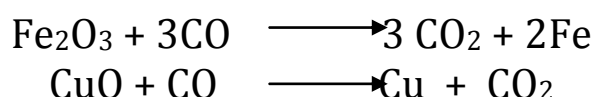
تحتفل اكسيد الكربون عن بقية اكسيد المجموعة لأنها تحتوى على رابطة back (  $P - d$  ) أو الرابطة الرابعة بين ذرتى الكربون والاكسجين . bonding

اولاً : أول اكسيد الكربون (  $CO$  ) :

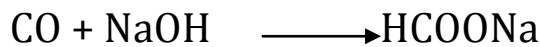
أول اكسيد الكربون غاز سام شحيح الذوبان في الماء متعادل يتكون بحرق الكربون في كمية محددة من الهواء أو الاكسجين ويحترق الغاز في الهواء معطياً ثانى اكسيد الكربون وكمية ملحوظة من الحرارة ولذلك يعتبر من مصادر الطاقة .



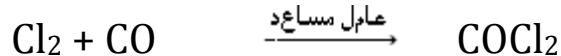
أول اكسيد الكربون عامل مختزل جيد يستطيع اختزال الكثير من اكسيدات العناصر ذاتها .



كما يتفاعل مع هيدروكسيد الصوديوم مكوناً فورمات الصوديوم .



ويتفاعل مع الكلور في وجود عامل مساعد مكوناً كربونيل الكلور (النوسجين )



ويتميز  $\text{CO}$  بقدرته على منح زوج من الالكترونات لتكوين رابطة تناصيقية مع الكثير من العناصر الانتقالية .

ويمكن تفسير ذلك بتوضيح التركيب الالكتروني لجزئ  $\text{CO}$  حسب نظرية المدارات الجزيئية (MO) وحيث

أن العدد الذري للكربون ٦ والاكسجين ٨ فيكون لدينا ١٤ e<sup>-</sup> يتم توزيعها كالتالي : -

رتبة الرابطة = عدد الالكترونات في المدارات الرابطة - عدد الالكترونات في المدارات المضادة للربط

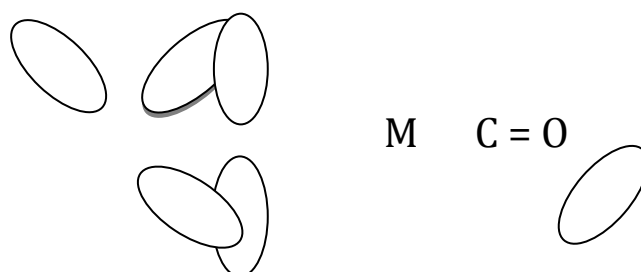
٢

▪ رتبة الرابطة =  $\frac{10 - 4}{2} = 3$  ( رابطة ثلاثة وواحدة = ( سيجما واثنتان منها باء = ) )

▪ أول أكسيد الكربون C : O ( والرابطة فلز - كربون تمثل بالاتى : - )

$M \rightleftharpoons C = O$  يحدث تداخل بين مدار d للفلز ومدار p للكربون معطياً  $P\pi - d\pi$

وهو ما يسمى بالرابطة الراجعة ( back bonding ) ويمكن تمثيلها بالاتى :



( الرابطة الراجعة بين مدار d الممتد بالالكترونات ومدار p الفارغ لذرة الكربون )

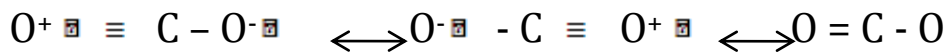
ثانياً : ثاني أكسيد الكربون :  $\text{CO}_2$  :

يحضر ثاني أكسيد الكربون بتأثير الأحماض المخففة على الكربونات او بحرق الكربون في وفرة من الهواء ويعتبر

ثاني أكسيد الكربون اندرید حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  وله خواص حمضية .



يتميز  $\text{CO}_2$  بالتركيب الآتي :

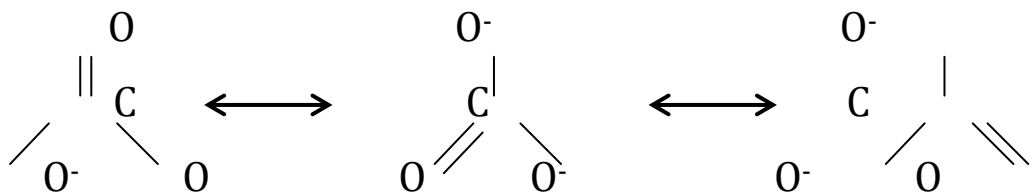


وكذلك يمكن تمثيل حمض الكربونيك  $\text{H}_2\text{CO}_3$  أو الكربونات هو  $\text{Sp}_3^{-2}$  كالتالي :

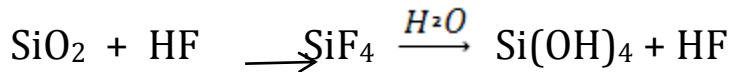


ذرة الكربون تكتسب أربعة الكترونات لتكوين أربعة روابط

ملحوظة : تهمل رابطة  $\square$  من التهجين وبالتالي يكون نوع التهجين  $\text{Sp}_3^{-2}$ .



ويكون عنصر السيليكون اكسيدان هما  $\text{SiO}_2$ ,  $\text{SiO}$  وتسمى السيليكا وتفاعل مع  $\text{HF}$  ويستخدم هذا في الكشف عن السيليكات.



وتفاعل ذلك السيليكا مع هيدروكسيد الصوديوم مكونه سيليكات.



تحضر اليليكاجل بتسخين حمض السلسليك  $\text{Si(OH)}_4$  فيفقد اغلب ماؤه ويتميز الناتج بسطح كبير وقدرته كبيرة على امتصاص الغازات وبخار الماء كما يستخدم كعامل مساعد في بعض التفاعلات الكيميائية.

وتشتخدم السيليكا في صناعة المكونات الضوئية مثل العدسات والمنشور لأنها منفذة للضوء المرئي وفوق البنفسجية.

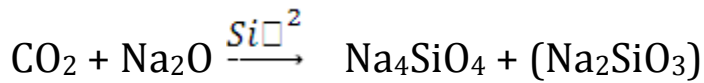
أما بقية الأكسيد لعناصر هذه المجموعة  $\text{GeO}_2$ ,  $\text{SnO}_2$ ,  $\text{PdO}_2$  لها خاصية حمضية قليلة وتذوب في القلوبيات مكونة جرمينات، وستنات، وبلمات،  $[\text{Pb(OH)}_6]^{2-}$ ,  $[\text{Ge(OH)}_4]^{2-}$ ،  $[\text{Sn(OH)}_6]^{2-}$  والجرمينات لها نفس شكل السيليكات. أما الأكسيد الاحادية لكل من герمانيوم والقصدير فلها صفات حمضية واخرى قاعدية والصفة الاخيرة تزداد بزيادة الوزن الذري وممكن توضيح هذه العلاقة بان اكسيد герمانيوم له صفة حمضية بينما اكسيد القصدير واسيد

الرصاص فلهمها خواص متعددة وتردد ثبات حالة التأكسد الثنائية كلما اتجهنا الى اسفل المجموعة ( اي أن  $Pd^{2+}$  اكثر ثباتاً واستقراراً عن بقية عناصر المجموعة في حالة التأكسد الثنائية ) .

### السيليكات : - Silicates

---

تحضر السيليكات بالطرق الآتية :-



سيليكات الصوديوم هي السيليكات الوحيدة التي تذوب بالرغم من قوة الرابطة بين Si-O ونوع التهجين في السيليكات  $(SiO_4)^{-4}$  هو  $SP^3$  .

**Si in E.S  
 $(SiO_4)^{-4}$**

تكتسب أربعة الكترونات من أربعة ذرات أكسجين

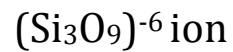
تقسيم السيليكات :-

---

(١) الارثوسيليكات  $(SiO)^{-4}$  (Orthosilicates)

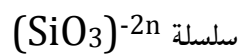
(٢) البيروسيليكات :  $(Si_2+O_7)^{-6}$  و فيها يرتبط وحدتين من  $(SiO)^{-4}$  من خلال ذرة الأكسجين .

(٣) السيليكات الحلقة :  $(SiO_3)^{-2n}$  و فيها يتم الارتباط من خلال ذرتين أكسجين



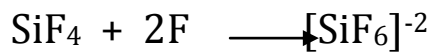
(٤) السيليكات المكونة سلسلة  $(SiO_3)^{-2n}$

وفيها يتم الارتباط من خلال ذرتين اكسجين لكنها تكون سلسلة وليس حلقة كما في (٣).



(٥) تكوين المتراكبات :-

من المعلوم ان قدرة العنصر على تكوين مترacb تعتمد على ان يكون شحنة صغيرة ويحتوى على مدارات فارغه ولا يستطيع الكربون ان يكون متراكباً وبقية عناصر المجموعة تستطيع ان تكون متراكبات لاحتواها على مدار  $d$  وزيادة رقم التناسق من ٤ إلى ٦ مثل السيليكون.



**ويتضح من المترacb من خلال عملية التهجين التالية :-**

Si in G.S

السيليكون في الحالة العادية

Si in E.S

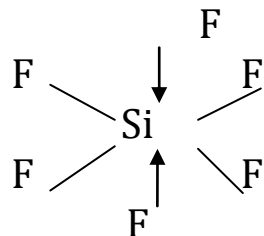
اليليكون في الحالة المثارة

$SiF_4$

ذرة السيليكون تكتسب اربعه الكترونات من اربعه ذرات فلور

$[SiF_6]^{-2}$

تساهم ذرتين فلور بزوجين من الالكترونات مكوناً رابطتين تناسقيتين ويكون لهذا النوع من التهجين الشكل الثمانى او же :  $Sp^3d^2$



### ٦) الكربيدات :

الكريبيات هي مركبات الكربون مع عناصر اخرى اقل منه في السالبية الكهربية ولا تتضمن هذه المركبات تلك التي تحتوى على ذرات X, P, S, O, N

رئيسية هي :

#### (أ) الكربيدات الايونية او شبيهة الاملاح :

وهذه الكربيدات هي التي تتكون من اتحاد الكربون بعناصر المجموعة الاولى والثانية والثالثة وهي جميعها تحتوى على ايون الكربيد  $C^-$ . وتنتافع هذه الكربيدات مع الماء ويتتصاعد الاسيتيلين ولذلك سميت اسيتيلينات .



#### (ب) الكربيدات البينية :

غالبا ما تكون هذه الكربيدات بواسطة العناصر الانتقالية وخاصة عناصر الكروم والمنجنيز والحديد و تتميز بصلابة ودرجة انصهار مرتفعتين ويشغل الكربون في هذه المسافات البينية للبلورة الفلزية دون ان يشوه البلورة

#### ج) الكربيدات التساهمية :

يعتبر كربيد السيليكون وكربيد البورون من اهم الكربيدات في هذا النوع حيث تتميز كربيد السيليكون بصلابة عالية جدا - خمول كيميائى - عدم القدرة على الانصهار ويسمى الكربوراندوم . و يتميز كربيد البورون بصلابة اعلى من تلك التي للسيليكون ويستعمل اساسا كمادة واقية من النشاط الاشعاعى .

### المجموعة الخامسة

#### Group V

العنصر	الرمز	العدد الذري	التوزيع الإلكتروني	حالات التأكسد
النيتروجين	N	7	[He]2S <sup>2</sup> 2p <sup>3</sup>	1,2,3,4,5
الفوسفور	P	15	[Ne] 3S <sup>2</sup> 3p <sup>3</sup>	3,(4),5
الزرنيخ	As	33	[Ar]3d <sup>10</sup> 4S <sup>2</sup> 4p <sup>3</sup>	3,5
الانتيمون	Sb	51	[Kr] 4d <sup>10</sup> 5S <sup>2</sup> 5p <sup>3</sup>	3,5
البزموت	Bi	83	[Xe] 4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6S <sup>2</sup> 6p <sup>3</sup>	3,(5)

الخواص العامة :

(١) تحتوى ذرات هذه العناصر على خمسة الكترونات فى مدارها الخارجى وعند دخول هذه العناصر فى التفاعلات الكيميائية فإنه نادراً ما تعطى هذه العناصر خمس الكترونات ( فيما عدا بعض مركبات الزرنيخ والانتيمون والبزموت ) وايضا ليس من السهل عليها ان تكتسب ثلاثة الكترونات ليصبح تركيبها مماثل لاقرب غاز خامل وبالتالي فانها تسلك سلوك اخر اذ يزداد ميل زوج الكترونات S الى الخمول بزيادة العدد الذرى . ففى حالة التأكسد بداية من +١ فى  $\text{N}_2\text{O}$  الى +٥ فى حمض النيتريك  $\text{HNO}_3$  .

(٢) تزداد الصفة الفلزية لهذه العناصر كلما زاد الحجم الذرى وتقل فى نفس الاتجاه الصفة اللافلزية . النيتروجين لا فلز وكذلك الفوسفور ، وعنصر الزرنيخ والانتيمون من اشباه الفلزات وعنصر البزموت فلز . وتنتمي الاكاسيد العادية لكا من النيتروجين والفوسفور بانها ذات حمضية قوية بينما As , Sb متعددة واكاسيد Bi قاعدية .

(٣) تقل السالبية الكهربائية فى الاتجاه الى البزموت وتزداد بطبيعة الحال الخاصية الكهروموجبة فى نفس الاتجاه .

(٤) يختلف النيتروجين عن باقي عناصر المجموعة فهو غاز جزئية ثنائية الذرة وترتبط ذرتى النيتروجين في الجزئ برابطة ثلاثية ( $N = N$ ) وهي في هذه الحالة رابطة شديدة الثبات . وهاليدات النيتروجين غير ثابتة ولا يكون النيتروجين متراكباتاً نظراً لأن المدار السابق للاحير لا يحتوى على أكثر من ٨ الكترونات ولذلك لا يقبل زوج الالكترونات بينما باقي العناصر تحتوى على مدار فرعى  $d$  غير مشغول وبالتالي ففى استطاعتها تكوين متراكبات . كما يكون النيتروجين العديد من الاكسيد مثل  $N_2O$ ,  $NO$ ,  $N_2O$  لهذه الاكسيد نظير فى العناصر الاخرى .

المركبات الهامة لهذه العناصر :-

(١) الهاлиدات : تكون جميع عناصر هذه المجموعة هيدريدات متطايرة لها الرمز  $MH_3$  وتقل سهولة التكوين والميل لاستعمال زوج الالكترونات لتكون روابط تناسيقية وسهولة احلال ذرات الهيدروجين بمجموعات اخرى وذلك من  $NH_3$ .  $BiH_3$  . ونظراً لأن صفة الكهروسالبية لهذه العناصر تقل بزيادة الوزن الذرى . كذلك نجد ان  $NH_3$  قاعدة ضعيفة وبالتالي فاننا نتوقع ان المركب  $ASH_3$  ليس له خواص قاعدية وخواص حمضية يصعب الكشف عنها .

جزئ النشار يمكن تمثيله بالصيغة  $H : N : H$  مما يظهر انه جزئ قطب يحتوى على زوج من الالكترونات يعرف بالزوج المنفرد او الحر بحيث يمكن ان يتصل بآيونات بعض الفلزات وخصوصاً فلزات العناصر الانتقالية برابطة تساهمية ايونية ( تناسيقية ) ويكون نوع التهجين  $AH_3$  هو  $SP_3$  ويكون الشكل الفراغى رباعى الوجه مع وجود زوج من الالكترونات الحرة من النيتروجين كالتالى :

$N$  in G.S

ذرة السيليكون تكتسب اربعة الكترونات من اربعة ذرات فلور

$NH_3$

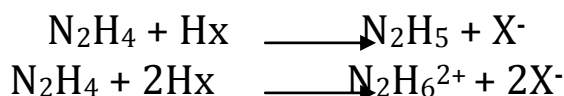
ذرة النيتروجين تكتسب ثلاثة الكترونات ثلاث ذرات هيدروجين

وهذا الشكل الرباعى الوجه مشوها نتيجة لوجود زوج الالكترونات الحر الذى يتنافر مع الكترونات الروابط  $PH_3$ ,  $AH_3$  وتقى الزاوية من  $109^{\circ}$  الى  $106^{\circ}$  فى حالة جزئ النشار . وكلما قلت سالبية العنصر مثل ،

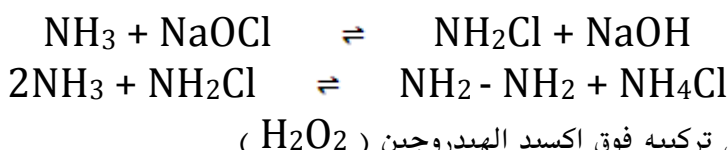
كلما زاد التشوه وتصل الزاوية في الشكل الرباعي الوجه المشوه إلى ٩١° في حالة  $\text{SbH}_3$  يكون النيتروجين هيدrides عديدة نلخصها فيما يلى : -

الاسم	الرمز	حالات التأكسد
الامونيا	$\text{NH}_3$	-3
هيدرازين	$\text{N}_2\text{H}_4$	-2
هيدروكسيل امين	$\text{NH}_2\text{OH}$	-1

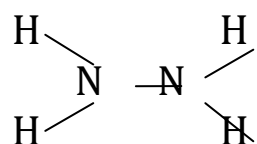
يستخدم الهيدرازين حاليا كوفود للصواريخ وهو مركب قلوى يكون نوعين من الاملاح كالتالى : -



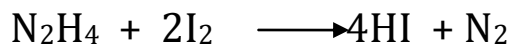
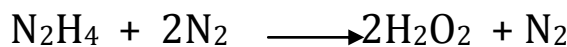
ويحضر الهيدرازين باكسدة الامونيا بهيبو كلوريت الصوديوم في المحلول المائي



ويشبه الهيدرازين في تركيبه فوق اكسيد الهيدروجين (  $\text{H}_2\text{O}_2$  )



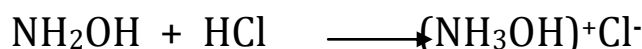
والهيدرازين عامل مخترل قوى في المحاليل القلوية .



يكون الهيدروجين أيضا حمض الهيدرازيك  $\text{HN}_3$  وهو مركب متذبذر في الحالة الندية ولكننه ثابت في المحاليل المائية وهو حمض ضعيف واملاحه تسمى ازيدات ويمكن تحضير ازيد الصوديوم بالتفاعل بين اكسيد النيتروز (  $\text{N}_2\text{O}$  ) ف ظروف لا مائية .



اما الهيدروكسيل امين فهو قاعدة اضعف من الامونيا ويستعمل اساسا كعامل مخترل قوى .



## (٢) المركبات الاكسجينية ( الاكسيد )

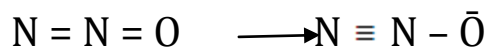
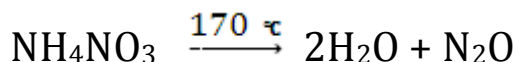
---

يكون النيتروجين اكسيد عديدة القليل منها بالاكسجين متعادل والزيادة منها بالاكسجين حمضي ويبيين الجدول الاتى الاكسيد المختلفة للنيتروجين .

الصيغة	رقم التأكسد	الاسم
$N_2O$	1	اكسيد النيتروز
$NO$	2	اكسيد النيتريك
$N_2O_3$	3	سيس اكسيد النيتروجين
$NO_2$	4	ثاني اكسيد النيتروجين
$N_2O_5$	5	خامس اكسيد النيتروجين
$(N_2O_6) NO_3$	6	ثالث اكسيد النيتروجين ( ثانئي النيتروجين سداسي الاكسيد )

### - اكسيد النيتروز : $N_2O$

مركب ثابت خامل نسبياً يسمى الغاز الصاحك وكثره استنشاقه تسبب التخدير ويحضر بتسخين نترات الامونيوم حتى  $170^{\circ}$  درجة مئوية وهذا الاكسيد متعادل .



### ٢) اكسيد النيتريك : $NO$

اكسيد النيتريك غاز له لون وترجع اهميته التجارية في تحضر حمض النيتريك ويحضر في المعمل بتأثير حمض النيتريك المخفف على النحاس .



ويتأكسد بسهولة مكوناً ثاني اكسيد النيتروجين  $NO_2$  ذو اللون البني .

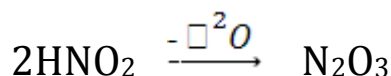


كما يكون الغاز مركبات النتروزيل بالتفاعل المباشر مع بعض المواد مثل الكلور

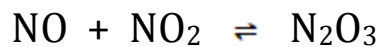


سيس أوكسيد النيتروجين :  $N_2O_3$  (٣)

هذا الاكسيد حمضي ويعتبر اندرید لحمض النيتروز  $HNO_2$



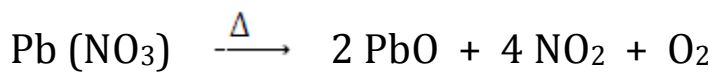
ويمكن تحضيره بتكتيف  $\text{NO}_2, \text{NO}$  سويا عند  $20^\circ$  درجة مئوية .



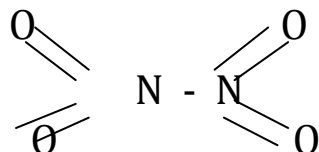
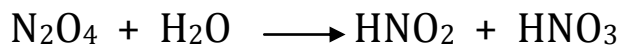
ويمكن تمثيل التركيب البنائي له كالتالي : -

#### (٤) ثانى اكسيد النيتروجين $\text{N}_2\text{O}_4, \text{NO}_2$

هو غاز سام محمر يتحول بسهولة الى سائل ثم الى مادة صلبة لا لون لها ويحضر بتتسخين نترات الفلزات الثقيلة مثل الرصاص .



ويعتبر ثانى اكسيد النيتروجين عامل مؤكسد قوى يذوب فى الماء مكوناً حمض النيتروز والبترويك

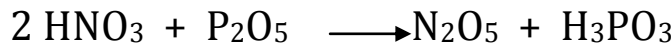


ويمكن تمثيل التركيب الثنائى له بال التالي : -

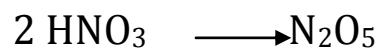
$\text{N}_2\text{O}_4$  يتحول الى  $\text{NO}_2$  لأن طاقة الرنين ( Resonance energy ) غير كافية لمنع تحوله جزيئين ( $\text{N}_2\text{O}_4$ ) ويعتبر  $\text{NO}_2$  له خواص بارا مغناطيسية اما  $\text{N}_2\text{O}_4$  فله خواص ديا مغناطيسية .

#### (٥) الاكسيد ثنائى النيتروجين خماسى الاكسجين ( $\text{N}_2\text{O}_5$ )

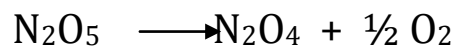
يحضر هذا الاكسيد بواسطة خماسى اكسيد الفوسفور ( $\text{P}_2\text{O}_5$ ) عن طريق انتزاع الماء من حمض البتريك

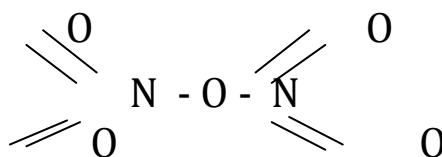


وهذا الاكسيد يعتبر اندرید لحمض البترييك .



وتفكم  $\text{N}_2\text{O}_5$  الى ثانى الاكسيد والاكسجين

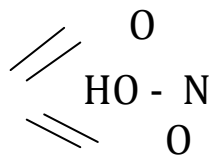
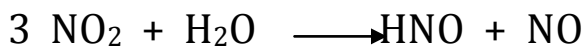




ويمكن تمثيل التركيب الثنائي له وبالتالي : -

ودللت التجارب على أنه مركب أيوني يحتوى على ايونات  $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{NO}_2^-$  ولذلك يسمى الاكسيد بنيترونيوم نترات .

حمض البترييك ( $\text{HNO}_3$ ) يحضر بتفاعل  $\text{NO}_2$  مع  $\text{H}_2\text{O}$  :



ويمكن تمثيل التركيب الثنائي له وبالتالي : -

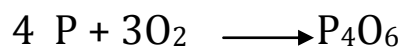
ويتميز ايون  $\text{NO}_3^-$  في وجود ايون  $\text{H}^+$  بأنه عامل مؤكسد قوى حيث يوجد في أعلى حالات التأكسد (٥+) ونوع التهيجين في ايون  $\text{NO}_3^-$  هو  $\text{SP}^3$  مثل حمض اليوتيك وكذلك في ايون  $\text{NO}_2^-$  أيضا  $\text{SP}^3$ .

#### أكسيد الفوسفور :

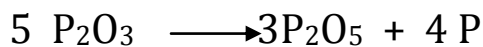
يكون الفوسفور ثلاثة أنواع من الأكسيد هي (١)  $\text{P}_2\text{O}_3$  الذي يوجد متجمع على هيئة  $\text{P}_4\text{O}_6$  هو ٣ . (٢)  $\text{PO}_2$  ويوجد متجمع على هيئة (٣)  $\text{P}_2\text{O}_5$  ورقم التأكسد ٤ .  $\text{P}_2\text{O}_{10}$  يوجد متجمع على هيئة ورقم التأكسد فيه ٥ .

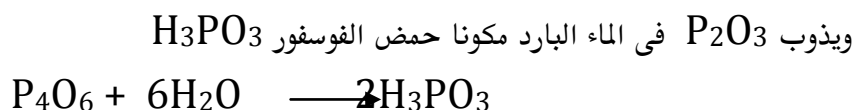
#### أولاً : ثالث أكسيد الفوسفور $\text{P}_4\text{O}_6$

يحضر هذا الأكسيد بامرار الأكسجين تحت ضغط منخفض على فوسفور أبيض



ويتفكك ثالث الأكسيد بالحرارة ويعطى خامس الأكسيد والفوسفور





كما يمكن تحضيره أيضاً بالتحلل المائي لثالث كلوريد الفوسفور (تحضير حمض الفوسفور)



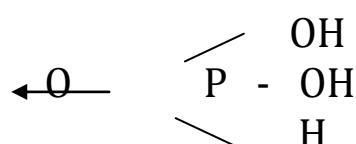
### $H_3PO_3$ : حمض الفوسفوريك

---

حمض الفوسفوريك يتحلل بالحرارة إلى الفوسفين وحمض الفسفوريك.



يوضح الرسم الآتي التركيب البنائي للحمض.

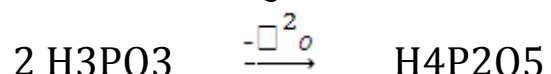


ومنه يتضح أن جزء  $H_3PO_3$  لا يحتوى سوى على مجموعتين  $OH$  ويمكن استبدال الهيدروجين في مجموعتين  $OH$  لا قابل للإحلال وبالتالي لا يكون سوى ملحين هما  $M_2HPO_3, MH_2PO_3$  ويوضح هذا أن الحمض ثنائي القاعدية. والرابطة  $H - P$  توضح أن للحمض خاصية الاختزال.

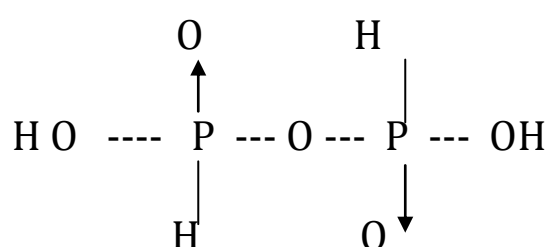
### $H_4P_2O_5$ : حمض البيروفوسفور

---

يحضر هذا الحمض بانتزاع جزئي ماء من جزيئين من حمض الفوسفوريك.

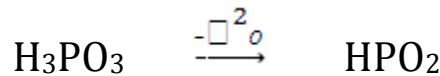


ويمكن تمثيل التركيب البنائي له وبالتالي:

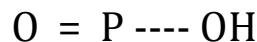


حمض الميتا فوسفور :  $\text{HPO}_3$ 

يحضر هذا الحمض بانتزاع جزئي ماء من حمض الفوسفور .



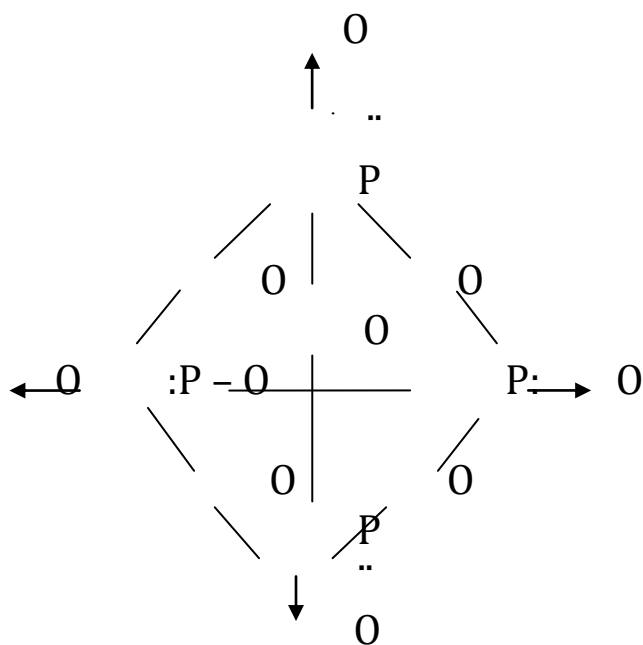
ويمكن تمثيله بالشكل الآتي :

خامس أكسيد الفوسفور :  $\text{P}_4\text{O}_{10}$ 

يوجد خامس أكسيد الفوسفور متجمع بالصيغة  $\text{P}_2\text{O}_{10}$  ويحضر بحرق الفوسفور في كمية وافرة من الهواء .

ويمكن تمثيله بالشكل الآتي :

ونلاحظ في هذا التركيب أن كل جزئ ذرة فوسفور (P) تكون رابطة تناسيقية بأعطاء زوج من الالكترونات إلى ذرو الاصجين

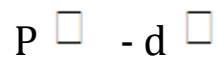


وبقياس طول الرابطة  $\text{O} - \text{P}$  يتضح أن هذه الرابطة التناسيقية أقل من الرابطة الأحادية وتفسر هذه الظاهرة

$d - d$  (رابطة الراجعة) بسبب التداخل بين مدار P المليئ بالالكترونات في الاصجين ومدار d الفارغ لذرة الفوسفور . وهذه الرابطة الراجعة تشبه الرابطة الموجودة في الكربونيلات .



المدارات المتداخلة في الرابطة الراجعة

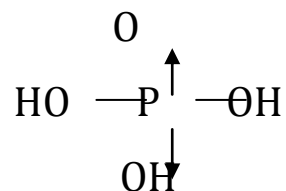


### $H_3PO_3$ : حمض الفوسفوريك

يحضر هذا الحمض باضافة كمية كبيرة من الماء الى خامس اكسيد الفوسفور

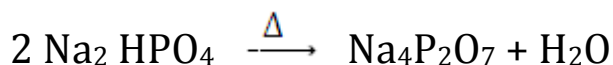


ويمكن تمثيل حمض الفوسفوريك بالصيغة الاتية :

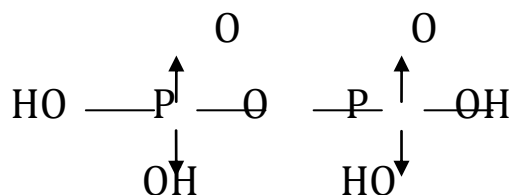


ونوضح تكوين الفوسفوريك من خامس اكسيد الفوسفور بالمعادلات الاتية :

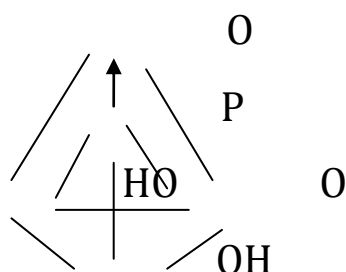
ونظراً لاحتواء جزئ حمض الفوسفوريك على ثلاثة ذرات هيدروجين مرتبطة بذرة فوسفور عن طريق ثلاثة ذرات اكسجين ولذا فإن لهذا الحمض خواص حمضية ولذلك فحمض الفوسفوريك حمض ثلاثي القاعدية ويكون ثلاثة أنواع من الاملاح مثل  $M_2HPO_4$ ,  $MH_2PO_4$ ,  $M_3PO_4$  وتقل ذوبانية الاملاح كلما زاد عدد ذرات الهيدروجين المستبدلة . وبتسخين الفوسفات الثنائية تتحول الى بيروفوسفات كالاتى : -



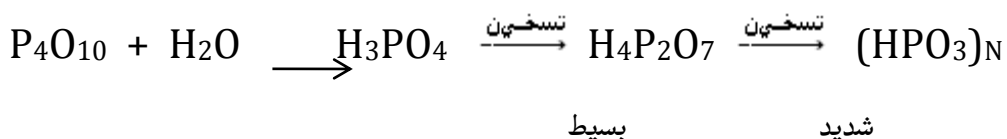
وحمض البيرونوفسفوريك له التركيب الآتى : -



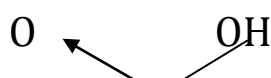
وحمض ثالث حمض الفوسفوريك له التركيب البنائى الآتى : -

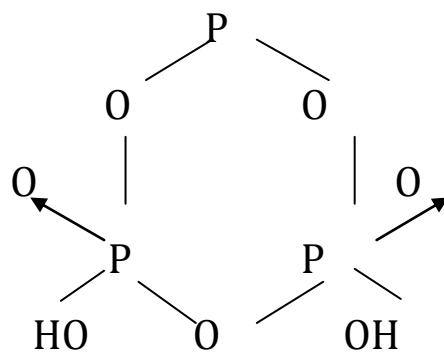


والتميؤ الكامل لخامس اكسيد الفوسفور يتتحول الى الميتافوسفوريك ( حمض ) كالاتى : -



وحمض الميتافوسفوريك يوجد متجمع في ثلاثة أو أربعة جزيئات  $N$





أكسيد الزرنيخ والانتيمون والبزموت :

يحترق الزرنيخ في الأكسجين مكوناً أكسيداً ثالثاً  $\text{As}_2\text{O}_3$  بأكسدة أكسيد الـ  $\text{As}_2\text{O}_3$  بحمض النيتريك المركز . ويحضر حمض الزرنيخيك  $\text{H}_2\text{ASO}_4$  بالطريقة الآتية :-

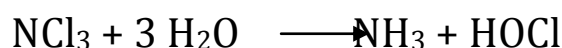


أكسيد الـ  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  أقل حموضة من أكسيد الزرنيخ فأكسيد الـ  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  لا يذوب في الماء . ولكنه يذوب في القواعد مكوناً انتيمونيت  $\text{NaSbO}_2$  .

تزداد الصيغة الفلزية في البزموت عنها في العناصر السابقة لذا يعتبر ثالث أكسيد البزموت متعدد بالرغم من انه يذوب بسهولة في الأحماض والقواعد المركز . ويدل ذلك على زيادة الصفة القاعدية .

(٣) الـ  $\text{NH}_4^+$  هاليدات :-

يكون الـ  $\text{NH}_4^+$  هاليدات التي تعتبر نواتج استبدال الهيدروجين في الأمونيا غالبية هذه المركبات متبلحة  $\text{NCl}_3$  يتتحول إلى أمونيا بالتمبيؤ كالاتي :-



والـ  $\text{NH}_4^+$  هاليدات لا يستطيع ان يكون خماسي الهاليد نظراً لعدم وجود مدار  $\text{d}$  ويكون ثالثي الهاليد فقط .

تتميأ هاليدات الفوسفور مكونة هاليد النيتروجين وحمض اللافلز ( سواء الثلاثية او الخماسية )



نوع التهجين في  $\text{PCl}_5$  هو  $\text{SP}^3\text{d}$  ويكون الشكل الفراغي له مثلث هرمي .

P in G.S

P in E.S

P in  $\text{PCl}_5$

يدوّب  $\text{SbCl}_3$  (كلوريد الزرنيخ) في حمض الهيدروكلوريك مكوناً ،  $[\text{SbCl}_6]^{-2}$  ،  $[\text{SbCl}_5]$   $[\text{SbCl}_4]^{-2}$  . وعند تخفيف هذه المحاليل يحدث تحلل مائي ويترسب كلوريد الانتيمون  $\text{SbCl}_7$  .

### المجموعة السادسة

#### Group VI

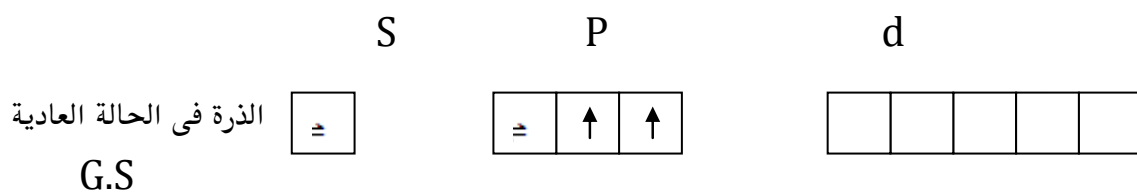
العنصر	الرمز	العدد الذري	التوزيع الإلكتروني	حالات التأكسد
الاكسجين	O	8	[He]2S <sup>2</sup> 2p <sup>4</sup>	2
الكبريت	S	16	[Ne] 3S <sup>2</sup> 3p <sup>4</sup>	2,4,6
اسيليوم	Se	34	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>4</sup>	2,4,6
النيلزيوم	Te	52	[Kr] 4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>4</sup>	2,4,6
البولونيوم	Po	84	[Xe] 4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>4</sup>	2,4,6

الخواص العامة :

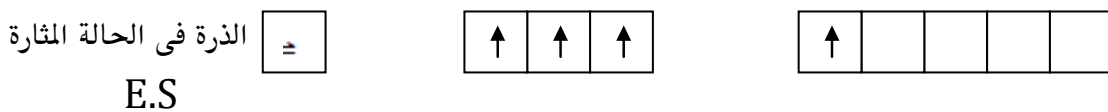
(١) الاكسجين والكبريت لا فلزان تبدأ الصفات الفلزية بعدها في الظهور ابتداءً من العنصر السيليسيوم والتيليريوم وعنصر البولونيوم فلز حقيقي .

(٢) تقل السالبية الكهربائية للعناصر في الاتجاه إلى التيليريوم وعموماً فهي أقل من تلك للهالوجينات وتزداد بطبيعة الحال الخاصة الكهروموجبة في نفس الاتجاه .

(٣) تحتوى عناصر المجموعة على مدار خارجي يحتوى على ستة الكترونات . ونلاحظ أن تكافؤ الاكسجين لا يزيد عن (٢) ويرجع ذلك إلى أن الغلاف الثاني محدد بثمانية الكترونات ويلزم طاقة عالية لاثارة الالكترونات لغلاف أعلى ناما العناصر الأخرى تحتوى على مدار  $d$  وبالتالي تستطيع تكوين روابط أربعة أو ستة وذلك عن طريق الالكترونات المقررة وتقل ثبات حالة التأكسد القصوى بزيادة العدد الذري وتظهر حالات التأكسد (٤+) خواص مؤكسدة وأخرى مختزلة ولكن في حالة التأكسد تكون المركبات عوامل مؤكسدة فقط .



(١) في هذه الحالة يوجد الكترونات مفردة يكونان رابطتين ( تهجين  $Sp^3$  )



(٢) في هذه الحالة أربعة الالكترونات مفردة تستطيع تكوين أربع روابط ( تهجين  $Sp^3$  )



(٣) في هذه الحالة ستة الالكترونات مفردة تستطيع تكوين ستة روابط ( تهجين  $Sp^3d^2$  )

(٤) تشبه عناصر الكبريت والسيليسيوم والتيليريوم بعضها البعض في تكوين خواص الهيدريدات والاكسيد والاحماض الاكسجينية فمثلاً :

(أ) الهيدريدات : -

مكونة هيدريدات غازية في خواصها لها رائحة غير مقبولة يقل ثباتها بزيادة الوزن الذري كما تزداد الخواص الحمضية بزيادة العدد الذري ويرجع ذلك لكبر حجم الذرة .

ب) الاكسيد : -

---

جميع العناصر لثلاثة تكون اكسيد من النوع  $\text{TeO}_2$ ,  $\text{SeO}_2$ ,  $\text{SO}_2$  مثل  $\text{MO}_2$  ولها خواص حمضية وتزداد الصفة الحمضية وثبات الجزيء بزيادة الوزن الذري .

ج) الاحماض الاكسجينية : -

---

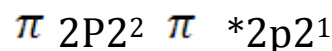
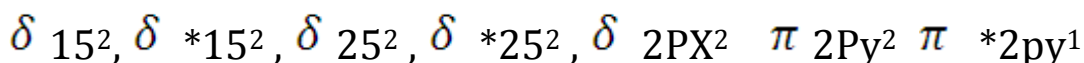
تكون عناصر الكبريت والسيلينيوم والتيليريوم احماض اكسجينية متشابهة وكذلك املاح فلزية متشابهة (٥).  
يزداد ميل العناصر لتكوين متراكبات ايونية زيادة العدد الذري .

٦) يقل ثبات المركبات المحتوية على حالات تأكسد قصوى وذلك بزيادة العدد الذري .

الصيغة الالكترونية لجزئ الاكسجين : -

---

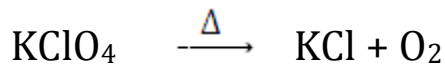
دلت الدراسات على ان جزئ الاكسجين يحتوى على رابطة مزدوجة وله خواص بارامغناطيسية مما يؤكّد وجود الكترون منفرد على كل ذرة من الذرتين وتطبيق نظرية المدارات الجزيئية على جزئ الاكسجين ويتبّع الآتى : -



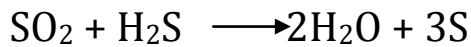
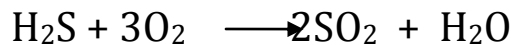
جزئ الاكسجين به ١٦ الكترون والمدارات الغير رابطة كل منها يحتوى على الكترون مفرد في اتجاه مغرلي واحد ولهذا السبب يعتبر الاكسجين له خاصية بارا مغناطيسية وليس ديماغناطيسية .

تحضير الاكسجين وال الكبريت :

يحضر الاكسجين بالتنفس الحراري لكلورات البوتاسيوم او بالتحليل الكهربى للماء .

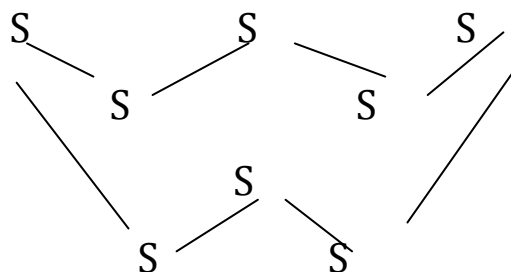


ويحضر الكبريت بالطريقة الآتية :

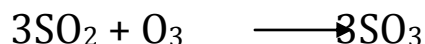
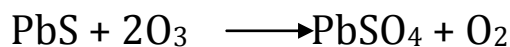


يشبه الكبريت الاكسجين فى احتواء غلافه الخارجى على ستة الكترونات تكافأ وهو لا فلز يلى الهاالوجينات والاكسجين والنيتروجين فى السالبية الكهربائية . ويختلف عن الاكسجين فى انه اعلى رقم تناصق هو (٦) وترجع اقصى حالة ثبات له الى التهجين  $\text{sp}^3$  .

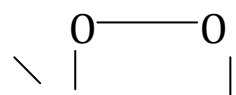
ويختلف الكبريت عن الاكسجين فى قدرته على تكوين سلاسل وحلقات يصل عدد ذرات الكبريت فيه الى (٨) ويكون شكل الذرات فيها على هيئة زج - زاج كالتالى :



يوجد الاكسجين ايضا فى حالة على هيئة جزئ الاوزون ( $\text{O}_3$ ) وهو غاز يشبه في رائحته رائحة السمك وتبلغ كثافته مره ونصف كثافة الاكسجين ويدبوب في الماء ويتحلل ببطء في درجات الحرارة العادية مكونا الاكسجين  $2\text{O}_3 \longrightarrow 3\text{O}_2$  وهو يتفاعل مع المواد الاحرى كعامل مؤكسد قوى كالاتى :-

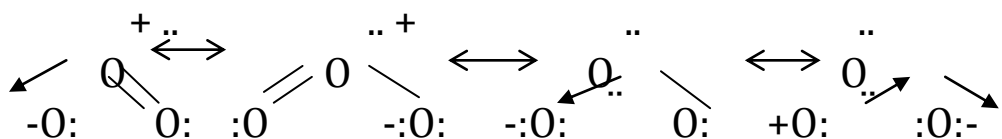


ويتفاعل مع المواد العضوية الغير مشبعة ( الاوليفينات ) ويكون مركبات تسمى الاوزنيات





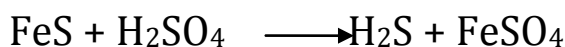
ويعتقد انه تركيب جزئ الاوزون عبارة عن تهجين رباعي يسود فيه التركيب الاولى .



المركبات الهامة لعناصر المجموعة :-

(١) الهيدريدات :-

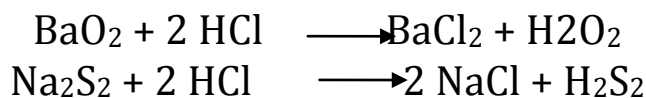
تكون جميع العناصر هيدريدات متطابقة  $H_2PO$  ,  $H_2Te$  ,  $H_2Se$  ,  $H_2S$  ,  $H_2O$  وتحضر الهيدريدات بتأثير الكبريتيدات والسيلينيدات والتيليريدات .



تتميز الهيدريدات عدا ( $H_2O$ ) بانها سامة ولها رائحة غير مستحبة ويزداد تطايرها من  $H_2O$  ثم يقل التطوير بعد ذلك اما الماء فضعف التطوير نظرا لوجود جزيئاته متجمعة برابطة هيدروجينية والهيدريدات احماض ضعيفة تزداد الصفة الحمضية فيها من  $H_2O$  الى  $H_2Te$  وكلما زادت حموضية الهيدروجين في الهيدрид كلما زاد ثبات الاملاح المتكونة منها الاكسيد والكبريتيدات والسيلينيدات والتيليريدات .

يكون الاكسجين الى جانب  $H_2O$  فوق اكسيد الهيدروجين ( $H_2O_2$ ) ويكون الكبريت الى جانب  $H_2S$  المركبات التالية  $H_2S_4$ ,  $H_2S_3$ ,  $H_2$  . ( $H-S-S-H$ )

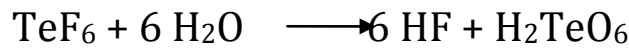
$H_2O_2$  يشبه  $H_2S_2$  المركب في التركيب ويحضران بطرق متشابهة وهي اضافة حمض الى فوق اكسيد او فوق كبريتيد .



لم يعرف للان الهيدريدات العددية للسيلينيوم بالرغم من ان املاحها قد عرفت .

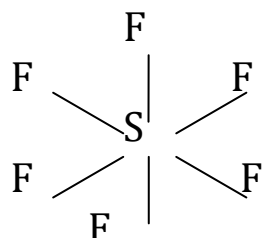
(٢) الالهاليدات :-

يكون الفلور مركبات سداسية مع Te, Se, S وذلك بالاتحاد المباشر والمركبات الناتجة جميعها غازات ويزداد نشاط هذه الفلوريدات في الاتجاه إلى التيليريوم عندما يتحد مع الفلور ليكون  $\text{TeF}_6$  يتماً وذلك لكبر ذرة التيليريوم .



يكون نوع التهجين في الهالوجينات السداسية  $\text{SP}^3\text{d}^2$  ويكون الشكل ثماني الوجه كالاتي :-

	3S	3P	3d
S in G.S	☒	☒ ↑ ↑	☒☒☒☒☒☒
S in E.S	↑	↑ ↑ ↑	↑ ↑ ☒☒☒☒
S in SF <sub>6</sub>	☒	☒☒☒	☒☒☒☒☒☒

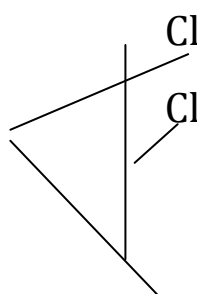


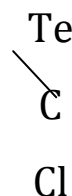
نوع التهجين  $\text{SP}^3\text{d}^2$  ويكون الوجه ثماني الوجه .

عناصر الكبريت والسيلينيوم والتيليريوم والبولونيوم تكون كلوريدات رباعية بالاتحاد المباشر بالكلور . رباعي كلوريد الكبريت (  $\text{SCl}_4$  ) مركب غير ثابت اما باقي المركبات فهى مركبات صلبة يكون التهجين في الهاليدات الرباعية  $\text{SP}^3\text{d}$  حيث تحتوى هذه العناصر على اربعة الكترونات مفردة فى استطاعتتها ان تكون اربعة روابط مع اربع رات كلور كالاتى :-

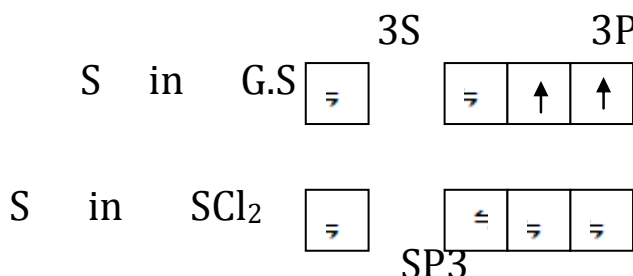
	5S	5P	5d
Te in G.S	☒	↑ ↑ ↑	↑ ☒☒☒☒
Te in TeCl <sub>4</sub>	☒	☒☒☒	☒☒☒☒☒☒

$\text{SP}^3$





يعتبر المركب  $\text{SCl}_2$  أكثر الهايليدات انتشاراً ويحضر بتشبع  $\text{S}_2\text{Cl}_2$  بغاز الكلور ويوضح التهجين التالي ذرة الكبريت في حالتها العادية حيث يحتوى على الكترونان مفردین فى استطاعتها تكوين رابطتين مع ذرتان كلور ويكون نوع التهجين  $\text{Sp}^3$ .



الهايليدات الاحادية  $\text{Se}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{S}_2\text{F}_2$  تتكون باتحاد الكبريت والسيلينيوم مع الهايلوجينات وليس لها ثبات كيميائي في تميّل التميّز والاكسدة والاختزال الذاتية.



### (٣) الاكسيد :

أ) الاكسيد الثنائية تحضر بحرق العنصر في الهواء وتحتفل في خواصها فبینما نجد  $\text{SO}_2$  غاز نجد ان  $\text{SeO}_2$  صلبه متطايرة،  $\text{TeO}_2$  مادة صلبه غير متطايرة . ولدى  $\text{SeO}_2$  القدرة على تكوين سلاسل طويلة .

يذوب  $\text{SO}_2$  في الماء و محلوله حمضى ضعيف ويستخدم في تحضير الكبريتيك وحمض الكبريتور .



وكذلك يذوب  $\text{SeO}_2$  في الماء ليكون  $\text{H}_2\text{SeO}_3$  ولكن  $\text{TeO}_2$  لا يذوب في الماء.



  $\text{S} = \text{O} - \text{d}\square$  : ورالرابطة المندرجة  $\text{S} = \text{O}$  هي رابطة راجعة  $\text{P} \square$  وتنتج من  $\text{SO}_2$  له التركيب

تدخل مدار  $\text{p}$  لذرة الاكسجين مع مدار  $\text{d}$  الفارغ لذرة الكبريت ويكون نوع التهجين في  $\text{SO}_2$  هو  $\text{SP}^2$  كالتالي

- :

		3S	3P			3d				
S in G.S		$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\uparrow$	$\uparrow$					
S in E.S		$\frac{1}{2}$	$\uparrow$	$\uparrow$	$\uparrow$	$\uparrow$				
S in $\text{SO}_2$		$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$		$\frac{1}{2}$				

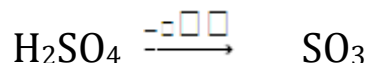


تكون رابطة  $\square$  وتهمل في التهجين

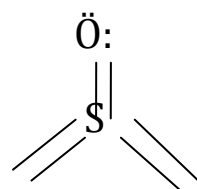
وبالتالي يكون نوع التهجين هو  $\text{SP}^2$ .

- ب) الاكسيد الثلاثية :

يعتبر  $\text{SO}_3$  من اهم الاكسيد الثلاثية ويهضر بالتفاعل المباشر بين  $\text{SO}_2$  ،  $\text{O}_2$  وكذلك يعتبر خطوة هامة في تحضير حمض الكبرتيك . ويعتبر  $\text{SO}_3$  اندرید حمض الكبرتيك .



يمكن تمثيل الصيغة الالكترونية  $\text{SO}_3$  كالتالي :



:  $\text{SP}^2$  ويكون نوع التهجين

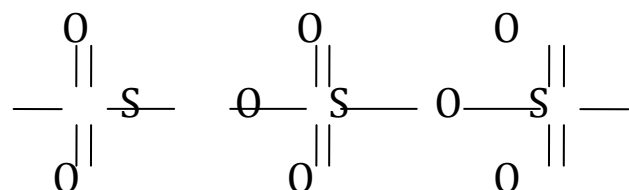
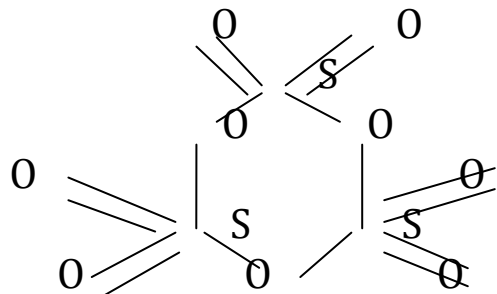
$\ddot{\text{O}}$ :

		3S	3P			3d				
S	in E.S	↑	↑	↑	↑					
S	in $\text{SO}_3$	-	-	-	-	-	-			

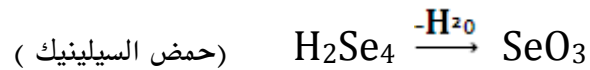
$\text{SP}^2$

تكون رابطة  $\square$  وتهمل في التهجين

-:  $(\text{SO}_3)_3$  على هيئة  $\text{SO}_3$  عند درجة حرارة الغرفة يوجد



يعتبران اندرידان للاحماض  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{H}_2\text{TeO}_6$ ,  $\text{H}_2\text{Se}_4$  على التوالي .



الاحماض الاكسجينية للكبريت : -

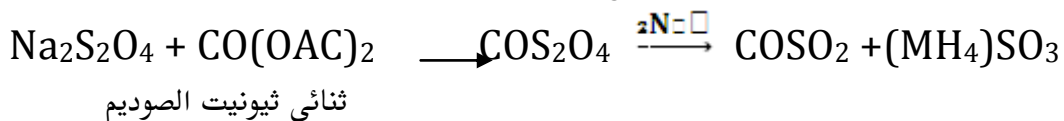
تتميز الاحماض الاكسجينية للكبريت بانها عديدة وهامة عن تلك التي للسلينيوم والتيليريوم والكثير

منها لا يوجد في الحالة المنفردة ولكنه يوجد على هيئة ايونات واملاح .

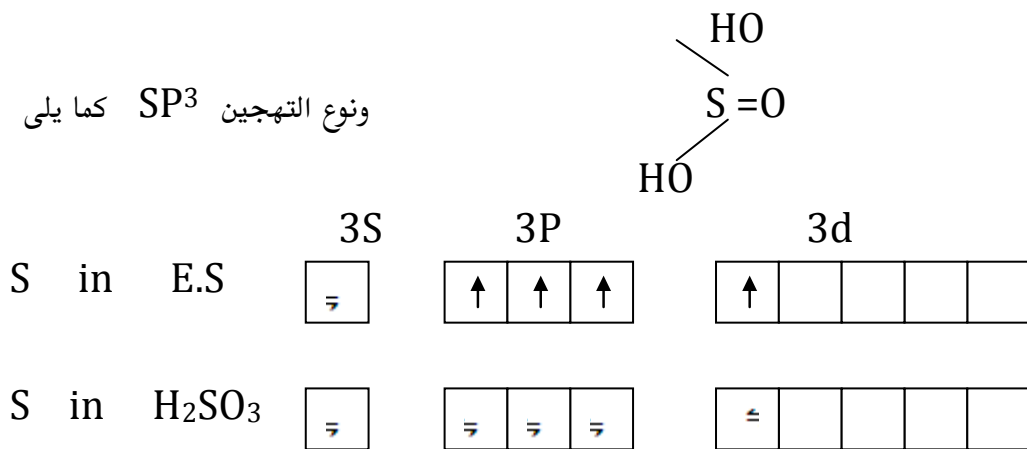
ولسهولة دراسة هذه الاحماض فاننا يمكن ان نقسمها الى خمسة مجموعات : -

(١) مجموعة حمض السلفواكسيليك (  $\text{H}_2\text{SO}_2$  ) :

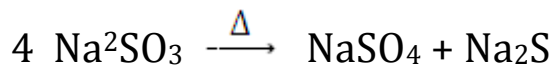
يعرف حمض السلفواكسيليك على هيئة املاح الزنك والكوبالت والتى يمكن تحضيرها كما يلى : -



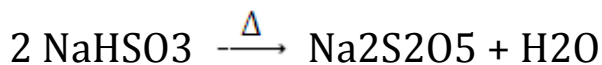
(٢) مجموعة حمض الكبريتوز (  $\text{HSO}_3^-$  ) والكبريتيت (  $\text{SO}_3^{2-}$  ) ويوجد حمض الكبريتوز على هذه الصورة :



عند تسخين الكبريت تحدث عملية اكسدة اختزال ذاتية .



وبتسخين الكبريت الهيدروجيني يتكون الكبريتيت الذى يحتوى على الرابطة  $\text{S-S}$  .

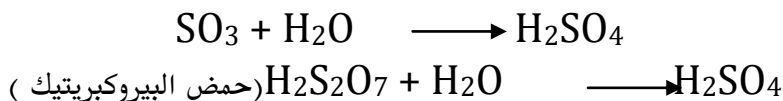


ويتفاعل الكبريت مع الكبريتيت يعطى الشيووكبريتات .



مجموعة حمض الكبريتيك (  $\text{H}_2\text{SO}_4$  )

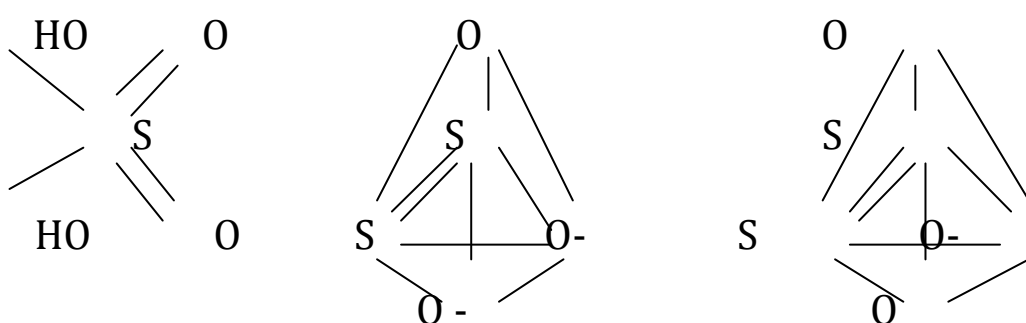
يحضر حمض الكبريتيك بالطريقة الآتية : -



يكون نوع التهجين لحمض الكبريتيك  $\text{SP}^3$  كما يلى :-

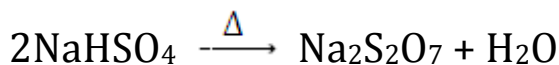
	3S	3P	3d
S in E.S	$\frac{1}{2}$	↑ ↑ ↑	↑ ↑
S in $\text{H}_2\text{SO}_4$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$	$\frac{1}{2} \frac{1}{2} \quad \quad \quad \quad$

تكون رابطة  $\square$  وتهتمل في التهجين



يشبه ايون  $\text{SO}_4^{2-}$  الكربونات ايون الثيوکربونات  $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$  وكذلك حمض الكبريتيك في الشكل  $\text{SP}^3$ .  
والتهجين وجميعهم

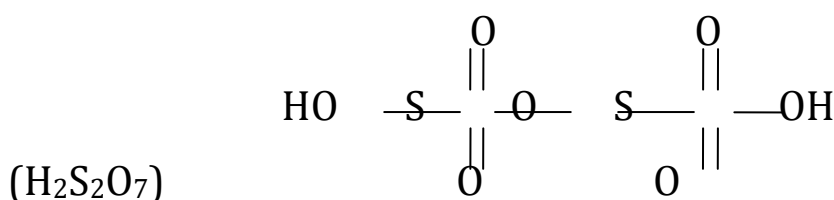
ويحضر البيركربونات بتسخين الكبريتات الهيدروجينية .



ويحضر حمض البيروكربونيك باذابة  $\text{SO}_3$  في حمض الكبريتيك .

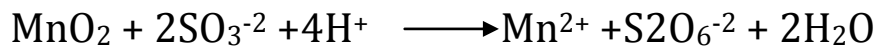


ويتميز حمض البيروكربونيك بالتركيب الآتى :-



٣) حمض الثيونيك والدايثنونيك :-

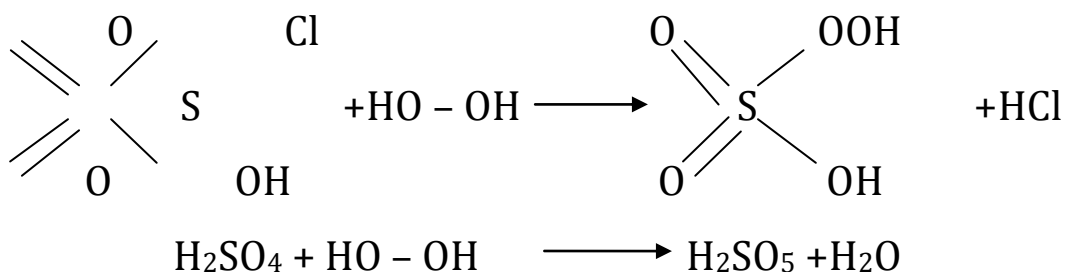
هو حمض ثنائي القاعدية وتحضر الدايثنونات بأكسدة حمض الكبريتوز بثنائي اكسيد المنجنيز .



الدايثنونات ثابتة تجاه العوامل المؤكسدة ولكن تسخينها في الوسط الحمضي تعطى حمض **الكبريتوز**  
وحمض الكبريتيك كما يلى : -

٤) الاحماض الفوقية للكبريت : -

يوجد حمضان فوقيان للكبريت هما حمض احادي فوق الكبريت ( $\text{H}_2\text{S}\text{O}_5$ ) وحمض ثنائي فوق الكبريتيك  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$  ويحضر الاول بتفاعل  $\text{H}_2\text{O}_2$  مع حمض الكلوروسلفونيك او حمض الكبريتيك .



ويتحلل الحمض الثنائي مائياً مكوناً حمض احادي فوق الكبريتيك .

الاحماض الاكسجينية للسيلينيوم والتيليريوم : -

يكون السيلينيوم حمضين هما حمض السليليوز  $\text{H}_2\text{SeO}_3$  وحمض السيلينيك  $\text{H}_2\text{SeO}_4$  ويكون الاول باذابة  $\text{SeO}_2$  في الماء وله ايضاً نوعين من الاملاح وبمعاملته فوق اكسيد الهيدروجين يتأكسد الى

حمض السيلينيك الذي يشبه حمض الكبريتيك في خواصه فهو حمض قوى ولو انه عامل مؤكسد معتدل .

لايذوب التيليريك  $H_6TeO_6$  عن حمض الكبريتيك والسيلينيك ويوجد على هيئة  $Te(OH)_6$  الصورة الصلبة وهو عامل مؤكسد ضعيف وحمض ثنائى القاعدية ضعيف كما يكون نوعان من الاملاح .

## المجموعة السابعة

## Group VII

تشمل هذه المجموعة العناصر الآتية : -

العنصر	الرمز	العدد الذري	التوزيع الإلكتروني	حالات التأكسد
الفلور	F	9	[He]2S <sup>2</sup> 2p <sup>5</sup>	-1
الكلور	Cl	17	[Ne] 3S <sup>2</sup> 3p <sup>5</sup>	7--1,1,3
البروم	Br	35	[Ar]3d <sup>10</sup> 4S <sup>2</sup> 4p <sup>5</sup>	7--1,1,3
اليود	I	53	[Kr] 4d <sup>10</sup> 5S <sup>2</sup> 5p <sup>5</sup>	-1,1,3 ,5,7
الاستانين	At	85	[Xe] 34F <sup>14</sup> 6S <sup>2</sup> 6p <sup>5</sup>	-1,1,3 ,5,7

الخواص العامة : -

(١) تتميز جميع الهايوجينيات باحتوائها على سبعة الكترونات في غلافها الخارجي وهي ماتكتسب

الكترون بتكوين رابطة أيونية -X او تكون رابطة تساهمية وذلك حتى تستكمل غلافها الخارجي

إلى ثمانية الكترونات .

(٢) الفلور دائماً أحادي التكافؤ إذ أنه أعلى العناصر كهروسانبلية ودائماً له رقم التأكسد 1 ، وتتميز

باقي العناصر بامكانية أن يكون لها أرقام التأكسد 1, 3, 5, 7 ، وتبدي ظاهرة التكافؤ الأعلى

واضحة في أكاسيد الهايوجينيات وفي المركبات التي تكونها الهايوجينيات فيما بينها . أما حالات

التأكسد 6, 4 فتوجد في الأكاسيد والحمض الأكسجينية .

(٣) درجة الانصهار والغليان للعناصر تزداد تدريجياً بزيادة العدد الذري وتكون جميع العناصر في

جزيئات ثنائية الذرة وطاقة الترابط لجزئ الفلور ضعيفة جداً ويرجع ذلك للتناقض بين الكترونات

غير مشتركة في الرابطة . أما في الكلور والبروم واليود فإن هناك اعتقاد بوجود روابط تشمل

مدارات فرعية d مما يوضح الزيادة في طاقة الرابط لهذه العناصر وجهد التأين لفلور على

مدى ارتباط الالكترون بالنواة وذلك لصغر حجم الذرة بينما هو لليود أكبر مما يرجع إلى

حجم الذرة .

(٤) جميع جزيئات الهايوجينيات ملونة ويرجع ذلك لامتصاص الضوء المرئي الذي يؤدي بدوره إلى

إثارة الالكترونات في الغلاف الخارجي .

(٥) جميع الهايوجينات لها عدد ذري منخفض في استطاعته ان يؤكسد ايونات الهاييد ذات الرقم الذري الاعلى يتضح النقص في القوة المؤكسدة للهايوجينات بزيادة العدد الذري في تفاعلها مع الماء والفلور يستطيع ان يؤكسد الماء الى اكسجين كالتالي :

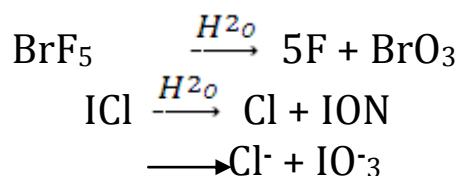


(٦) نشاط العناصر : تتفاعل الهايوجينات مع الفلزات وايضا مع الكثير من الفلزات ويقل النشاط الكيميائي لها بزيادة العدد الذري للفلور كثرة هذه العناصر نشاطاً وهو عامل مؤكسد قوي ويرجع ذلك الى صغر حجم ذراته والى ضعف الرابط بين F-F وكذلك الى طاقة التأكسد الكبيرة والسلبية الكهربائية المرتفعة له .

الخواص الكيميائية :

### ١) مركبات الهايوجينات : –

تتميز الهايوجينات بقدرتها على تكوين مركبات فيما بينها وهي مركبات في غالبيتها متطربة وغير ثابتة وهي أكثر نشاطاً من الهايوجينات ذاتها ويرجع ذلك الى ضعف الرابطة A-X في المركبات الداخلية الهايوجينية عن X - X في الهايوجين . وتفاعلاتها متشابهة تماماً لتلك الهايوجينات . وتتميز هذه المركبات مكونة هاليدات واوكسidiات .

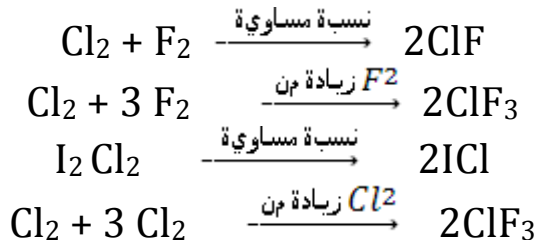


تنقسم هذه المركبات الى أربعة أنواع : –

	( 3 ) <u><math>\text{AX}_5</math></u>	( 2 ) <u><math>\text{AX}_3</math></u>	( 1 ) <u><math>\text{AX}</math></u> <u><math>\text{ClF}</math></u> <u><math>\text{BrF}</math></u>
( 4 ) <u><math>\text{AX}_7</math></u>			BrF <sub>5</sub> ClF <sub>3</sub> BrCl
	IF <sub>5</sub>	BrF <sub>3</sub>	ICl

IF <sub>7</sub>		TCl <sub>3</sub>	IBr
-----------------	--	------------------	-----

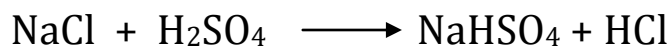
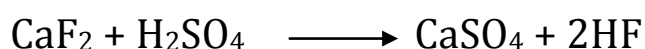
وفي استطاعة هذه المركبات ان تتكون باتحاد مباشر أو بتأثير الهايوجين على مركب من مركبات الهايوجين الآخر ويعتمد الناتج على ظروف التفاعل مثل التفاعلات الآتية :



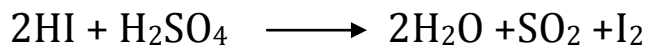
الروابط بين الهايوجينات في الجزيئ تساهمية ويرجع ذلك إلى الصغر في الفرق في السالبية الكهربائية بين العناصر المختلفة للمركبات في المجموعة الأولى والثانية ( بالجدول السابق ) ترجع إلى الفرق البسيط في السالبية الكهربائية ( AX<sub>3</sub> , AX<sub>5</sub> ) أما التكافؤات الأعلى في ( AX<sub>7</sub> , AX ) يكون الفرق كبير في السالبية الكهربائية بين الذرات وايضا تتفاعل الذرات ذات الحجم الكبير مثل البروم أو اليود مع ذرات حجمها كبير مثل الفلور حيث يصبح في الامكان التصاق اكثـر من ذرة صغيرة حول الذرة الوسطى الكبيرة الحجم .

### الهاليديريات:

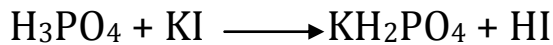
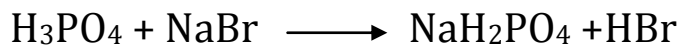
تتفاعل الهايوجينات مع **الهيدروجين** مكونة **هاليديريات HX** ويقل التفاعل في الاتجاه إلى اليود ويحضر **فلوريد الهيدروجين** **وكلوريد الهيدروجين** بمعاملة **أملاحها** بحمض كبريتيك **المركز**



كما يحضر **بروميد الهيدروجين** **ويوديد الهيدروجين** بنفس الطريقة السابقة حيث يتآكسدان بواسطة حمض الكبريتيك إلى **البروم** **واليود**.

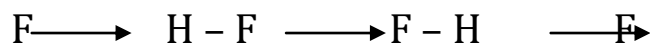


وكذلك يستخدم حمض الفوسفوريك  $H_3PO_4$  بدلًا من حمض الكبريتيك .



جميع هاليدريدات الهالوجينات غازات ماعدا  $HF$  سائل ويرجع الاختلاف في هذه الحالة إلى الترابط

المهيدروجيني بين جزيئات  $HF$  بواسطة المهيدروجين .



تتميز هذه الهاليدريدات في الحالة الغازية بانها تساهمية ولكنها تتآين في المحاليل المائية ويعمل  $HI$ ,  $HCl$ ,  $HBr$  احماض قوية وتزداد قوة الحمضية في الاتجاه إلى  $HI$  ورجع ذلم لزيادة درجة التتأين في نفس الاتجاه كما تزداد درجة تفكك الهاليدريدات إلى عناصرها في الاتجاه  $HI$  (يوديد المهيدروجين) .

قد ابدو غريبًا ان حمض المهيدروفلوريد (فلوريد المهيدروجين)  $HF$  اضعف هذه الاحماض بالرغم من ان الفلور أعلى العناصر كهرروسالبية ولكن لو عرفنا ان قوة الحمض في المحاليل هي تعبير عن الميل للتأين

كالاتي : -



نقطة الحمض ما هي الا عبارة عن مجموعة الطاقات السابقة المختلفة . ويختلف  $HF$  عن بقية  $HX$  في انه يحتوى على الرابطة  $H-F$  وانها اقوى من الروابط  $HI$ ,  $HBr$ ,  $HCl$  ولذلك تلزم طاقة اكبر في كسر هذه الروابط يقل تأين الحمض ويصبح  $HF$  ضعيف ويتبين ذلك من خلال قيمة حرارة التفكك فنجد انها بالنسبة الى  $HF$  تكون ضعف  $HI$  . ويرجع ايضا ضعف حمض  $HF$  الى ان حرارة انتزاع الماء تكون كبيرة بالنسبة له عن بقية العناصر ويرجع ذلك ايضا الى القيمة القليلة في القابلية الالكترونية لذرة الفلور .

(٢) المركبات الاكسجينية للهالوجينات : -

تكون الهالوجينات مركبات مع الاكسجين يختلف تكافؤ الهالوجين فيها من (١) الى (٦) ويكون الهالوجين فيها موجب التكافؤ عدا الفلور الذي يكون سالب حيث انه أعلى كهرروسالبية من الاكسجين ولذلك تسمى هذه المركبات فلوريدات الاكسجين وليس اكسيد الفلور .

يبين الجدول الآتي المركبات الأكسجينية للهالوجينات : -

المركب	رقم التأكسد	المركب	رقم التأكسد
OF <sub>2</sub>	-1	Cl <sub>2</sub> O	1
O <sub>2</sub> F <sub>2</sub>	-1	ClO	2
OF	-1	ClO <sub>2</sub>	4
Br <sub>2</sub> O	1	Cl <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	6
BrO <sub>2</sub>	4	Cl <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	7
BrO <sub>3</sub>	6	ClO <sub>4</sub>	8
Br <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	7		

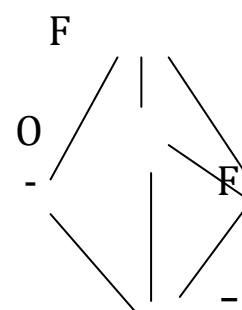
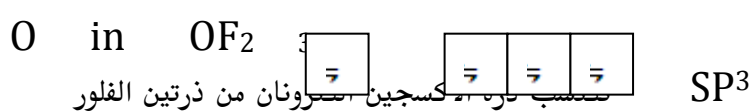
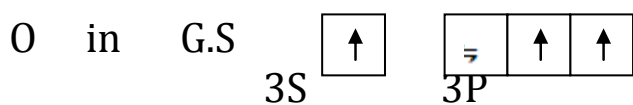
فلوريدات الأكسجين : - (١)

يكون الفلور مع الأكسجين مركبين هامين هما ثنائي فلوريد الأكسجين (OF<sub>2</sub>) وثنائي فلوريد ثنائى الأكسجين (O<sub>2</sub>F<sub>2</sub>) .

غاز ليس له لون ويستعمل كوقود للصواريخ ويتفاعل بضعف مع الفلزات ومع اللافلزات مثل S , P مكوناً فلوريدات وأكسيد . ويحضر بamar غاز الفلور في محلول مخفف من هيدروكسيد الصوديوم .

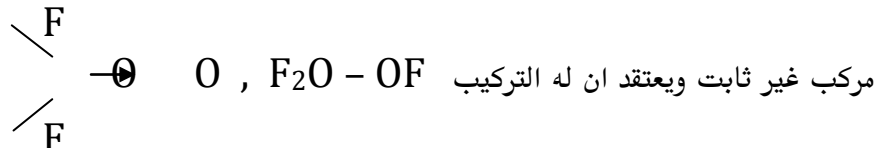


وله الصيغة البنائية SP<sub>3</sub> ونوع التهجين 0 - كال التالي :



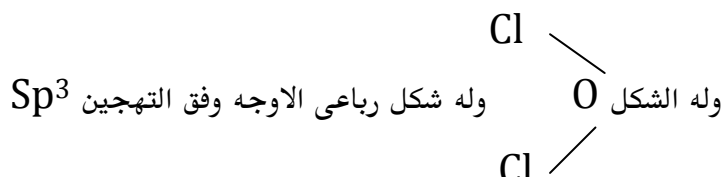
ويكون الشكل الفراغي (  $\text{OF}_2$  ) رباعي الوجه مع وجود مكانيين مشغولين بزوجين من الالكترونات الحرة لذرة الاكسجين . وليس  $\text{OF}_2$  اندريد لأى حمض .

يحضر المركب الثنائى  $\text{O}_2$ ,  $\text{F}_2$ ,  $\text{O}_2$  باهار شارة كهربائية على خليط من  $\text{O}_2$ ,  $\text{F}_2$  تحت ضغط منخفض

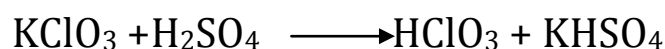


(٢) مركبات الكلور الاكسجينية :-

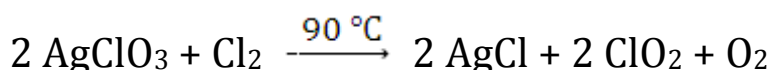
جميع أكسيد الكلور متفجرة ، وأول أكسيد الكلور غاز غير مستقر ينحل بسهولة الى عنصرية مكوناً حمض الهيدروكلوروز ويحضر بتسخين أكسيد الزئبقيك حديث التحضير مع غاز الكلور



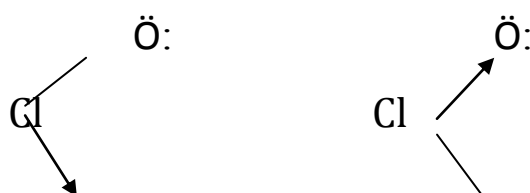
ثانى أكسيد الكلور (  $\text{ClO}_2$  ) غاز اصفر مخضر يتحلل بانفجار الى عنصرتين ويحضر بتفاعل حمض الكبريتيك المركز مع فلورات البوتاسيوم وينتج أولاً حمض الكلوريك الذى يتحول الى حمضين .



كما يحضر ايضا بتفاعل الكلور مع كلورات الفضة .



ويفصل  $\text{ClO}_2$  بالتكثيف وهو غاز له خواص بارا مغناطيسية لاحتوائه على الكترون مفرد وله التركيب الرئيسي الآتى :-



Ö:

Ö:

ونوع التهجين لهذا الاكسيد هو  $\text{Sp}^2$  ويتفاعل مع الماء والقلويات مكوناً كلوريت وكلورات ولذلك فهو اندرید خلبيط لحمضين .



كلوريت

كلورات

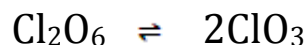
الاكسيد ثنائي الكلور سادسي الاكسجين (  $\text{Cl}_2\text{O}_6$  ) : -

---

سائل احمر يمكن تحضيره من  $\text{Cl}_2\text{O}$  والاوزون هو عامل مؤكسد قوى ينفجر بسهولة ويتفاعل مع القلويات مكوناً كلورات وبيركلورات .



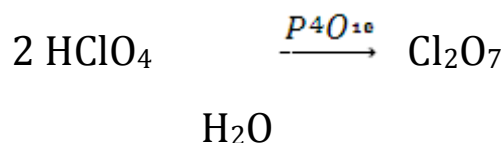
وهذا الاكسيد له خواص ديامغناطيسية لانه يحتوى على الكترونات ممفردة ويعتقد انه يوجد في حالة اتزان مع  $\text{ClO}_3$  الذي يتميز بأنه بارا مغناطيسي .



الاكسيد ثنائي الكلور سباعي الاكسجين (  $\text{Cl}_2\text{O}_7$  ) : -

---

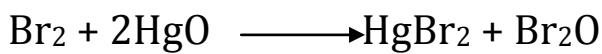
سائل ثابت نسبياً يحضر بانتزاع الماء من حمض البيركلوريك بخامس اكسيد الفوسفور ويدذوب في الماء ببطئ مكوناً حمض البيروكلوريك : -



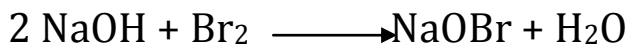
### الأحماض الأكسجينية

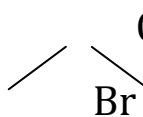
١) المركبات الأكسجينية للبروم : -

أول اكسيد البروم (  $\text{Br}_2\text{O}$  ) سائل يحضر بامرار البروم على اكسيد زئيفيك المحضر حديثاً



مركب غير ثابت في وجود عامل مختزل ويتفاعل مع هيدروكسيد الصوديوم مكوناً الهيبوبورومات  $\text{Br}_2$



ويعتبر اندريل لحمض الهيبوبوريت  $\text{HOBr}$  ويمكن تمثيل جزئية بالصيغة  


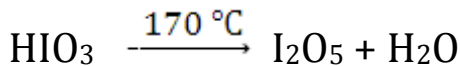
ونوع التهجين هو  $\text{Sp}^3$  كما هو في  $\text{Cl}_2\text{O}$ .

ثاني اكسيد البروم (  $\text{BrO}_2$  ) مركب غير ثابت يتحلل بسهولة في درجة الصفر ويحضر بامرار شارة كهربائية على خليط من البروم والاكسجين .

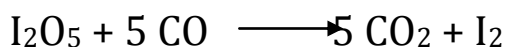
ثالث اكسيد البروم (  $\text{BrO}_3$  ) مركب صلب أبيض يحضر بتفاعل البروم مع الاوزون او بامرار شارة كهربائية على خليط من الاكسجين والبروم وهو عامل مؤكسد يعطي محليل حمضية مع الماء وغير ثابت حتى  $70^\circ\text{C}$  درجة مئوية .

٢) المركبات الأكسجينية للليود : -

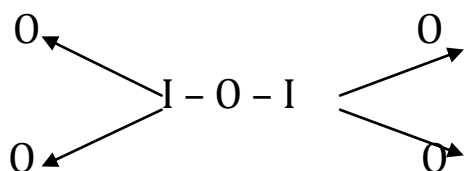
الاكسيد ثنائي الليود خماسي الاكسجين (  $\text{I}_2\text{O}_5$  ) مركب صلب وهو اكسيد الحقيقى للليود ويحضر بانزاع الماء من حمض اليوديك وذلك بتتسخينه عند  $170^\circ\text{C}$  درجة مئوية .



ويتفكك بالتسخين الى عناصره وهو اندريل لحمض اليوديك ويستخدم في تقدير اول اكسيد الكربون  $(\text{CO})$  حيث يؤكسد الى ثاني اكسيد الكربون  $(\text{CO}_2)$  .



ويمكن تمثيل التركيب البنائى لجزئ  $\text{I}_2\text{O}_5$  بالصيغة التالية : -



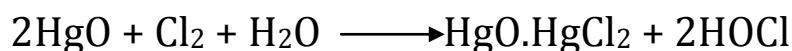
- (٣) الاحماض الاكسجينية للهالوجينات :

يكون كل من الكلور والبروم واليود أربع مجموعات من الاحماض الاكسجينية لها الصيغة (  $\text{HXO}_4$  ,  $\text{HXO}_3$  ,  $\text{HXO}_2$  ,  $\text{HXO}$  ) ويكون التكافؤ الهالوجين فيهما على الترتيب ١ , ٣ , ٥ , ٧ ونوع التهجين فيهم جميعا  $\text{Sp}^3$  كالتالي :

ثبات هذه الايونات يرجع الى ترابط  $d - p$  (الرابطة الراجعة) بيم مدار  $p$  للاكسجين الملئ بالاكترونات ومدار  $d$  الفارغ من الاكترونات لذرة الهالوجين ( ولهذا السبب لا يكون الفلور الاحماض الاكسجينية لانه يحتوى على مدار  $d$  .

### (١) احماض الهيبوهالوز ( $\text{HOX}$ ) : ( Hypohalous )

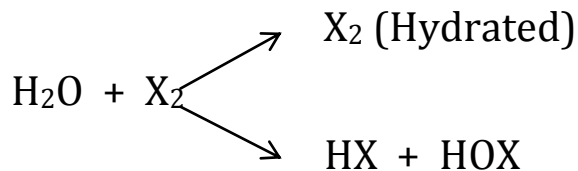
تشمل احماض  $\text{HOI}$  ,  $\text{HOBr}$  ,  $\text{HOCl}$  وجميعها احماض ضعيفة توجد فقط في المحاليل المائية وتحضر جميعا من اكسيد الزئبقيك الحديث التحضير مع **الهالوجين** المناسب في الماء



ويعتبر حمض **الهيبوكلوروز** اكثر هذه الاحماض ثباتا ويستخدم **ملح الصوديوم** في تبييض **الاقمشة القطنية** ويحضر ملح الهيبوكلوريت بامرار **غاز الكلور** في  **محلول قلوي**

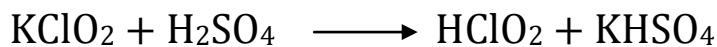


الهالوجينات (  $\text{Cl}_2$  ,  $\text{Br}_2$  ,  $\text{I}_2$  ) جميعها يذوب في الماء وتكون جزيئات  $\text{X}_2$  المهدروحة بالإضافة إلى ايونات  $\text{OX}^-$  ,  $\text{X}^-$  .



( Halous acids ) :  $\text{HXO}_2$  (٢)

حمض الفلور هو الحمض الوحيد المعروف في هذه المجموعة ويوجد فقط في المحاليل وهو أقوى من حمض الهيبوكلوروز ويحضر بتفاعل حمض الكبريتيك مع كلورات البوتاسيوم .



واملاحه هي الكلوريت وتحضر من ثاني اكسيد الكلور وهي ثابتة حيث تتآكسد وتحترز ذاتياً إلى كلورات وكلوريد .



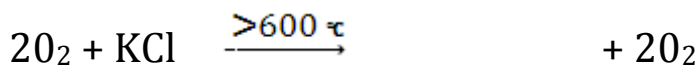
- : ( Halic acids )  $\text{HClO}_3$  (٣)

يوجد كل من حمض الكلوريك  $\text{HClO}_3$  وحمض البروميك  $\text{HBrO}_3$  في المحاليل فقط ولكن حمض اليوديك  $\text{HIO}_3$  يوجد على هيئة مركب صلب وبالتالي فإن ثبات هذه الأحماض يزداد بزيادة العدد الذري ، وتنميذه هذه الأحماض بانها عوامل مؤكسدة قوية .

تحضر الكلورات بتأثير الكلور على الهيدروكسيدات : -



تستخدم الكلورات كمادة مؤكسدة علاوة على استخدامها كمادة مطهرة وتفتكك الكلورات بالحرارة ولا زال تفككها غير واضح فمثلاً تتفكك بطريقتين مختلفتين معتمدة على درجة الحرارة

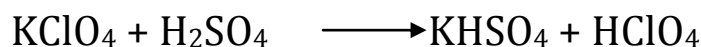
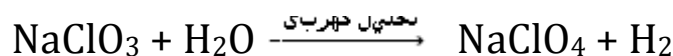


وقد يتحقق أن تتأكسد وتختزل  $\text{KClO}_3$  مكونة كلوريد وبيركلورات.



(٤) احماض الهايليك الفوقية :  $(\text{HXO}_4)$

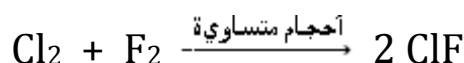
حمض البيركلوريك (الكلوريك النشط) من أقوى الأحماض المعروفة وهو عامل مؤكسد قوي ينفجر في وجود المواد العضوية وتحضر بير كلورات الصوديوم من التحليل الكهربائي للمحلول المائي للكلورات الصوديوم باستخدام اقطاب بلاتين.



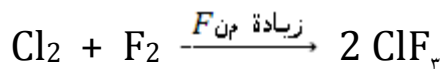
وغالبية الكلورات الفوقية (البير كلورات) تذوب في الماء ويميل بير كلورات المغنيسيوم لاكتساب الماء ولذلك فهو عامل مخفف قوي يعرف بـ Unhydrone (Unhydron).

### الهايليدات العديدة : ( Polyhalides ) او الهايلوجينات المتداخلة ( Interhalogens ) :

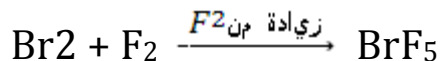
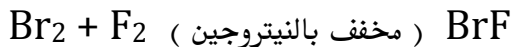
تحضر هذه المركبات بالاتحاد المباشر بين الهايلوجينات وبعضها البعض ويعتمد الناتج على ظروف التفاعل.



$200^\circ\text{C}$



٢٠٠      °C



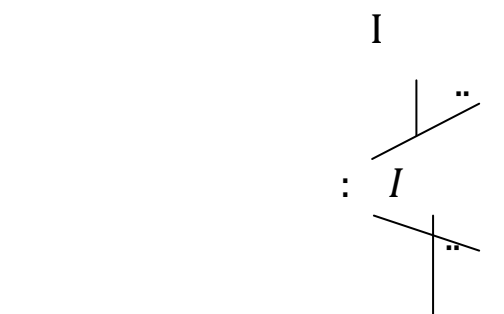
ولا يوجد في المركبات الهايوجينية المتداخلة أكثر من نوعين مختلفين من الهايوجينات والروابط فيها تكون تساهمية نتيجة لفرق البسيط في السالبية الكهربائية .

تعتبر الهايوجينات المتداخلة أكثر نشاطاً من الهايوجينات نفسها ماعدا الفلور لأن الرابطة  $\text{X} - \text{A}$  تكون ضعف من الرابطة  $\text{X} - \text{X}$  (نفس الهايوجين) ويوجد أمثلة عديدة للهايوجينات المتداخلة مثل : -

$(\text{AX}_7)\text{IF}_7$  ,  $(\text{AX}_5)\text{IF}_5$  ,  $\text{BrF}_5$  ,  $(\text{AX}_3)\text{BrF}_3$  ,  $\text{ClF}_3$  ,  $(\text{AX})\text{Ibr}$  ,  $\text{Br Cl}$  ,  $\text{BrF}$  ,  $\text{ClF}$  كما توجد أيضاً الهايوجينات العديدة ( Polyhalides ) وبسط ثانوي لهذا النوع هو  $[\text{I}_3^-]$  ونوضح نوع التهجين به .

		5s	5p		5d				
I	in G.	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\uparrow$	$\uparrow$				
$\text{I}_2$	in E.S	$\frac{1}{2}$	$\uparrow$	$\uparrow$	$\uparrow$				
$\text{I}_3^-$		$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$		x			

$\text{Sp}^3\text{d}$



---

### مجموعة الغازات الخاملة

---

تشمل هذه المجموعة العناصر الآتية : -

العنصر	الرمز	العدد الذري	التوزيع الالكتروني
الهيليوم	He	2	IS <sub>2</sub>
النيون	Ne	10	IS <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P6
الارجون	Ar	18	[Ne]3S <sup>2</sup> 3p <sup>6</sup>
الكريبنون	Kr	36	[Ar] 3d <sup>10</sup> 4S <sup>2</sup> 4p <sup>6</sup>
الزينون	Xe	54	[Kr] 4d <sup>10</sup> 5S <sup>2</sup> 5p <sup>6</sup>
الراوون	Rn	86	[Xe]4p <sup>10</sup> 5d <sup>10</sup> 6S <sup>2</sup> 6p <sup>6</sup>

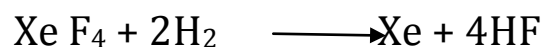
---

خواص الغازات الخاملة :

---

- 1- تتميز هذه المجموعة من العناصر بانها جميعها غازات جزيئاتها احادية الذرة غير قطبية وينتج عن ذلك ضعف قوى الجذب بين ذراتها وبالتالي الانخفاض الكبير في درجات الانصهار والغليان .

٢- جميع الغازات ماعد الهيليوم لها ثمان الكترونات في مدارها الخارجي والهيليوم له الكترونان فقط في المدار ( $1S^2$ ) . بمعنى انها تتميز بمدار الكتروني خارجي كامل او مشبع وبالتالي ليس لهذه الغازات استعداد لكتسب او فقد اي الكترون وبالتالي فان هذه العناصر لا تبدى اى نشاط كيميائى تحت الظروف العاديه . في الماضي ظهرت تقارير علمية عن وجود مركبات للغازات النادرة ومهمما يكن فان غالبية هذه التقارير لم تستطع ان تثبت وجودها وذلك فيما عدا انها تكون هيدrides في درجات الحرارة المنخفضة والضغط العالى وذلك فيما عدا غازى الهيليوم والنيون وربما يرجع ذلك لصغر حجم ذراتها . وبعد ذلك ظهرت تقارير علمية اخرى توضح وتؤكد ان بعض هذه العناصر القدرة على تكوين مركبات مثل عنصر الزيون والذى يتحدد مع الهيدروجين لنحصل على الزيزن مرة اخرى .

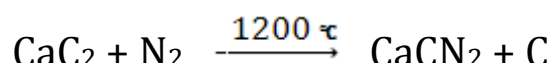


ويمكن القول بأن النشاط الكيميائى لهذه المجموعة يتبع النظام التالي



### فصل الغازات الخاملة :

تفصل الغازات الخاملة من الهواء الجوى بعدة طرق منها طريقة التقطر التجزئي وتعتمد هذه الطريقة على اسالة الهواء الجوى ثم فصل مكوناته من بعضها البعض بطريقة التقطر التجزئي وتبعاً لدرجات غليان مكونات الهواء فانه عند التقطر ينفصل اولاً غازى الهيليوم والنيون مع اثار من النيتروجين الذى يتخلص منه تفاعل كربيد الكالسيوم .



ثم يفصل الهيليوم من النيون بتبريد الخليط في الهيدروجين السائل  $250\text{ }^{\circ}C$  درجة مئوية ، حيث يتجمد النيون ( درجة الانصهار  $-249\text{ }^{\circ}C$  ) ويظل الهيليوم غاز وغالباً ما يحتوى على النيون التجارى على ٢ % هيليوم .

بعد فصل الهيليوم والنيون والنيتروجين يبدأ الارجون في الانفصال ويكون مخلوط ببعض الاكسجين وتكرر عملية التقطير لتنقية الارجون ثم يتخلص من آثار الاكسجين المتبقية بمعاملته بالماگنسيوم الساخن . ونتخلص من النيتروجين بتفاعله مع كربيد الماغنيسيوم . ويفصل بعد ذلك كل من غازى الكريتون والزينون باستمرار التقطير التجزيئي وذلك لفارق الكبير بين درجات غليانهما .