

**2. pH المحلول :**  $pH = -\log[H_3O^+]$

### 3. التفاعلات الكلية وغير الكلية:

$$\tau = \frac{x_f}{x_m}$$

نسبة التقدم النهائي  $\tau$  :

$\tau < 1$   $\rightarrow$  التفاعل غير كلي

$\tau = 1$   $\rightarrow$  التفاعل كلي

### 4. حالة توازن مجموعه كيميائية:

$a A + b B \rightarrow c C + d D$  خارج التفاعل:

$$Q_r = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

هو :

- ✓ تمثل فقط الأنواع المذابة
- ✓ الأجسام الصلبة و الماء بالعدد 1.

$$Q_{r,eq} = \frac{[C]_{eq}^c [D]_{eq}^d}{[A]_{eq}^a [B]_{eq}^b}$$

4. خارج التفاعل عند التوازن :

$$G = \frac{I}{R} = \frac{1}{U}$$

4. الموافلة  $G$  الوحدة : S سمنس

$$G = \sigma \cdot \frac{S}{l}$$

$$\sigma = \lambda_{M^+} [M^+] + \lambda_{X^-} [X^-] : (M^+ + X^-)$$

4.4. موصلية محلول

$$K = Q_{r,eq}$$

4.5. ثابتة التوازن  $K$

### 5. التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض- قاعدة في محلول كيميائي :

$$Ke = [H_3O^+] \cdot [HO^-]$$

5.1. الحداء الأيوني للماء :

$$Ke = 10^{-14}$$

عند درجة 25 ° :

محلول قاعدي	محلول محيد	محلول حمضي
$[H_3O^+] \prec [HO^-]$	$[H_3O^+] = [HO^-]$	$[H_3O^+] \succ [HO^-]$
$pH \succ \frac{1}{2} pKe$	$pH = \frac{1}{2} pKe$	$pH \prec \frac{1}{2} pKe$

2. 5. ثابتة الحمضية للمزدوجة  $AH/A^-$

$$K_A = \frac{[A^-]_{eq} [H_3O^+]_{eq}}{[AH]_{eq}}$$

$$K_A = 10^{-pK_A} \quad \text{و} \quad pK_A = -\log K_A$$

$$pH = pK_A + \log \frac{[A^-]_{eq} [H_3O^+]_{eq}}{[AH]_{eq}}$$

3. سلوك الأحماض في المحاليل :

بالنسبة للأحماض في محاليل مائية لها نفس التركيز تكون نسبة التقدم أكبر كلما كانت  $pH$  محلول ضعيفاً أي  $pK_A$  ضعيفة.

4. سلوك القواعد في المحاليل:

بالنسبة للقواعد في محاليل مائية لها نفس التركيز تكون نسبة التقدم أكبر كلما كانت  $pH$  محلول أكبر أي  $pK_A$  كبيرة.

ثابتة التوازن لتفاعل بين مزدوجتين  $A_2H/A_2^-$  و  $A_1H/A_1^-$

$$K = \frac{K_{A_1}}{K_{A_2}} = \frac{10^{-pK_{A_1}}}{10^{-pK_{A_2}}} = 10^{pK_{A_2} - pK_{A_1}}$$

$A_1H + A_2^- \rightarrow A_1^- + A_2H$  هو :

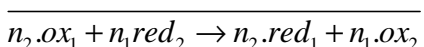
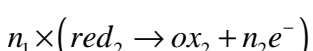
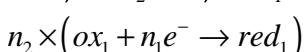
### الجزء 1 : التحولات السريعة و التحولات البطيئة لمجموعة كيميائية

#### 1. الأكسدة والاختزال:

تعريف: تفاعل الأكسدة - الاختزال هو انتقال الكترونات بين متفاعلين

المؤكسد : نوع كيميائي قادر على كسب إلكترون أو أكثر  
المختزل: نوع كيميائي قادر على فقدان إلكترون أو أكثر

معادلة التفاعل بين المزدوجتين  $ox_2/red_2 \rightarrow ox_1/red_1$



#### 2. العوامل الحركية :

يكون تطور المجموعة الكيميائية أسرع كلما كانت :

- التراكيز البديلة للمتفاعلات أكبر.
- درجة الحرارة مرتفعة .

#### 3. التقى الزمني لتحول كيميائي:

##### 3-1.3 - الطرق المستعملة في الحركة الكيميائية :

. طرق فيزيائية:

- قياس الموافلة pH

- قياس الحجم أو الضغط

- قياس الطيف الضوئي

. طرق كيميائية:

- المعايرة

$$v = \frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt}$$

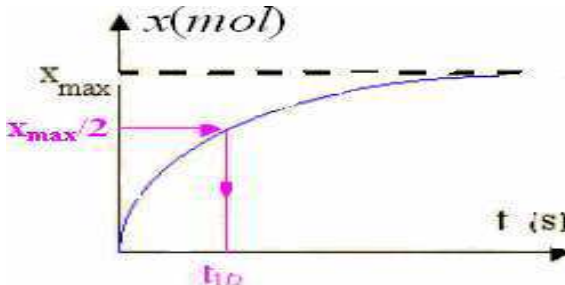
الوحدة  $mol.s^{-1}.l^{-1}$

$\frac{dx}{dt}$  مثبانيا هو المعامل الموجه للمماس عند اللحظة  $t$

لمنحنى الدالة  $x = f(t)$

5. زمن نصف التفاعل : هي المدة الزمنية لكي يصبح  $x = \frac{x_f}{2}$ ,

إذا كان التفاعل كليا  $x = \frac{x_m}{2}$



#### الجزء 2 : التحولات غير الكلية لمجموعة كيميائية

##### 1. التفاعلات الحمضية - القاعدية :

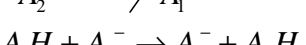
1.1. الحمض: نوع كيميائي قادر على تحرير بروتون  $H^+$

القاعدية: نوع كيميائي قادر على اكتساب بروتون  $H^+$

تفاعل الحمض  $AH$  مع الماء :  $AH + H_2O \rightarrow A^- + H_3O^+$

تفاعل القاعدة  $B$  مع الماء :  $B + H_2O \rightarrow BH^+ + HO^-$

التفاعل بين المزدوجتين  $A_2H/A_2^-$  و  $A_1H/A_1^-$



مزدوجة و مختزل المزدوجة الأخرى :

- ▶ بجوار الأنود ( القطب السالب ) تحدث تفاعل الأكسدة.
- ▶ بجوار الكاتود ( القطب الموجب ) تحدث تفاعل الاختزال

### 3. تطور المجموعة الكيميائية :

- العمود، خلال اشتغاله، عبارة عن مجموعة كيميائية في غير توازن ، يتزايد خارج التفاعل  $Q_r$  و يؤول إلى ثابتة التوازن  $K$  المقرنة بالتفاعل الحاصل في العمود.

• عند التوازن يصبح العمود مستهلكا

$$Q = I \cdot \Delta t \quad \text{كمية الكهرباء} : 2.4$$

$$F = N_a \cdot e \quad \text{2.5. الفاردي}$$

$$n(e^-) = \frac{Q}{F} = \frac{I \cdot \Delta t}{F} = \frac{I \cdot \Delta t}{N_a \cdot e} \quad \text{2.6. كمية مادة الالكترونات :}$$

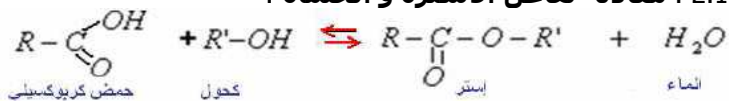
### الجزء 4 : كيفية التحكم في تطور المجموعات الكيميائية

.1

أندر يد الحمض	استر	حمض كربوكسيلي	كحول
$\begin{array}{c} O \\    \\ R-C-O \\   \\ O \end{array}$	$R-C-O-R'$	$R-C(OH)_2$	$R'-OH$
أندريل أكانويك	ألكانوات الألكيل	حمض ألانويك	- ألان - رقم أول

### 2. تفاعلات الأسترة و الحلامة :

#### 2.1. معادلة تفاعل الأسترة و الحلامة :



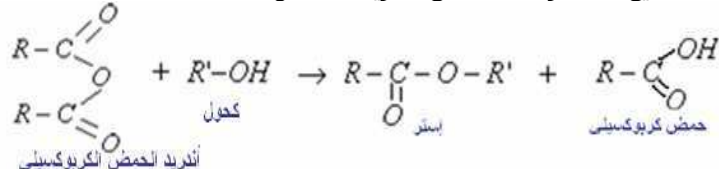
$$r = \frac{n_{\text{exp}}}{n_{\text{th}}} = \frac{x_f}{x_m} \quad \text{3. مردود تحول كيميائي :}$$

#### 4. التحكم في تفاعل كيميائي :

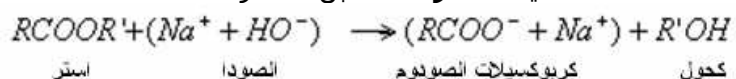
##### 2 . رفع سرعة التفاعل

- تحسين المردود
- رفع درجة حرارة الوسط التفاعلي
- إضافة أحد المتفاعلين بالنسبة للأخر
- إزالة أحد الناتجين خلال تكونه التفاعلي

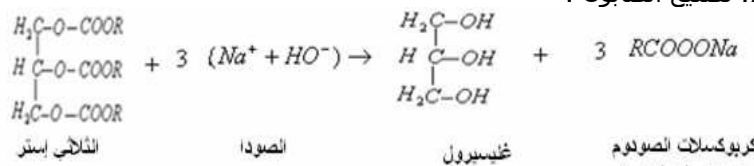
##### 5 . تصنيع الاستر انطلاقاً من أندريل الحمض



##### 6. الحلامة القاعدية لاسترات : تصنيع الاستر :



##### 7. تصنيع الصابون :

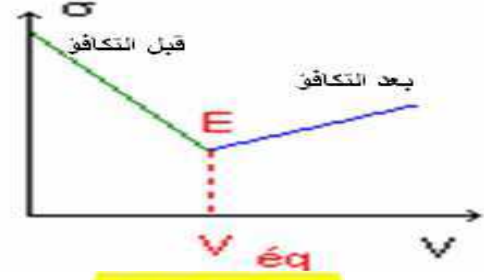
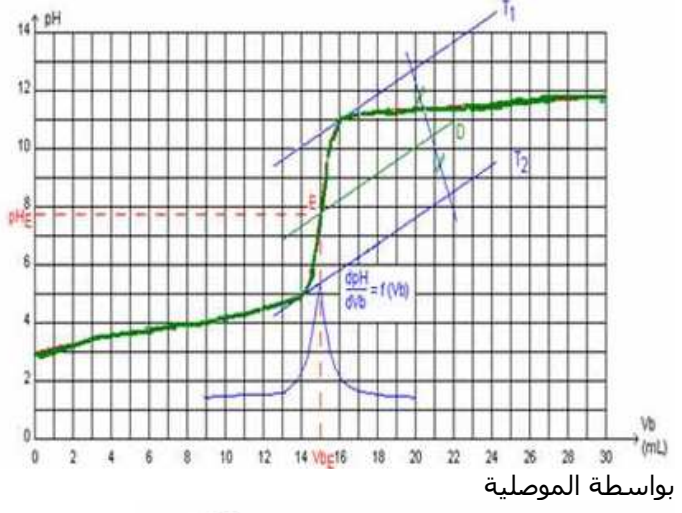
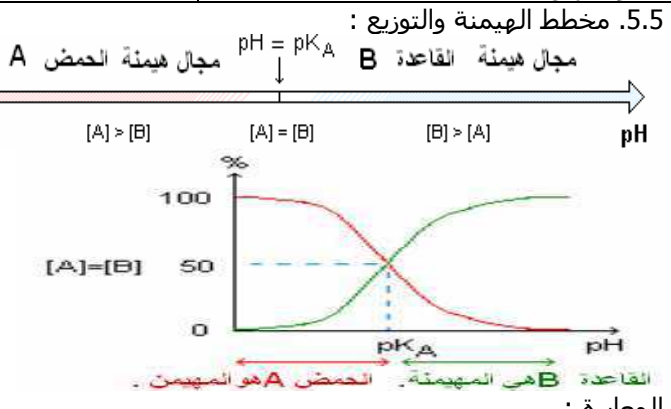


( وهو الصابون )

تتكون أيونات الكربيوكسيلات لصابون من جزئين :

▶ رأس قطبي هيدروفيلي ( محب للماء )

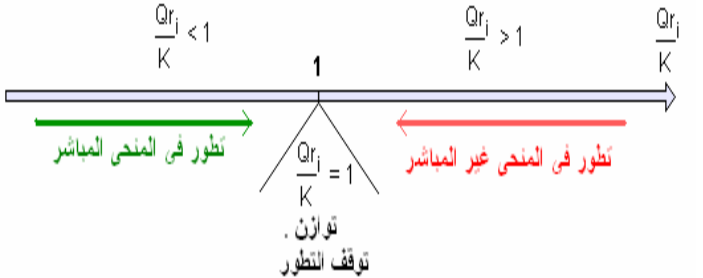
▶ ذيل هيدروفيبي ( كاره للماء ) و ليبوفيلي ( محب للدهون )



$$C_a \cdot V_a = C_b \cdot V_b \quad \text{علاقة التكافؤ:}$$

### الجزء 3 : منحى تطور مجموعة كيميائية

#### 1. معيار التطور التلقائي



#### 2 . التحولات التلقائية في الأعمدة و تحصيل الطاقة :

##### 2.1. الانتقال التلقائي للالكترونات :

في حالة تفاعل أكسدة - اختزال يمكن تطبيق معيار التطور التلقائي من معرفة منحى الانتقال المباشر أو غير المباشر للالكترونات.

• تكوين و اشتغال عمود : يتكون العمود من :  
▶ نصف عمود يحتوي كل منها على نوعين كيميائيين يكونان مزدوجة مختزل / مؤكسد.

▶ وصلة كهر كيميائية تسمى قطرة ملحية  
• خلال اشتغال العمود يحدث انتقال تلقائي الكتروني بين مؤكسد

**المثال 2 : تفاعل القاعدة B مع الماء**

$B + H_2O \rightleftharpoons BH^+ + HO^-$			معادلة التفاعل		
	كمية المادة بالمول		التقدم	حالة المجموعة	
$n_i = CV$	وغير	0	0	0	حالة بدئية
$CV - x$	وغير	$x$	$x$	$x$	حالة بینية
$CV - x_f$	وغير	$x_f$	$x_f$	$x_f$	حالة نهائية

دراسة التطور بواسطة  $pH$ 

$$[HO^-]_f = [BH^+]_f = \frac{n(HO^-)_f}{V} = \frac{n(BH^+)_f}{V} = \frac{x_f}{V}$$

$$[HO^-]_f = \frac{Ke}{[H_3O^+]_f} = \frac{10^{-14}}{10^{-pH}} = 10^{pH-14}$$

نسبة التقدم النهائي :

$$x_f = [HO^-].V$$

$$CV - x_m = 0 \Rightarrow x_m = CV$$

$$\tau = \frac{x_f}{x_m} = \frac{[HO^-]_f . V}{CV} = \frac{[HO^-]_f}{C} = \frac{10^{pH-14}}{C}$$

$$[B]_f = \frac{n(B)_f}{V} = \frac{CV - x_f}{V}$$

$$= \frac{CV - [HO^-].V}{V} = C - [HO^-]$$

تعبر خارج التفاعل عند التوازن (تعتبر التفاعل غير كلي)

$$k = Q_{r,eq} = \frac{[BH^+]_{eq}[HO^-]_{eq}}{[B]_{eq}} = \frac{[HO^-]^2_{eq}}{[B]_{eq}}$$

$$\tau = \frac{x_f}{x_m} \Rightarrow x_f = \tau.x_m = \tau.C.V$$

$$[HO^-]_{eq} = \frac{x_f}{V} = \frac{\tau.C.V}{V} = \tau.C$$

$$[B]_{eq} = \frac{CV - x_f}{V} = C - [HO^-] = C - \tau C = C(1-\tau)$$

$$k = Q_{r,eq} = \frac{(\tau.C)^2}{C(1-\tau)} = \frac{\tau^2 C}{1-\tau}$$

تعبر ثانية الحمصة للمزدوجة

$$K = \frac{Ke}{Ka} \Rightarrow Ka = \frac{Ke}{K} = \frac{1-\tau}{\tau^2 C} Ke$$

**المثال 1: تفاعل الحمض AH مع الماء**

$AH + H_2O \rightleftharpoons A^- + H_3O^+$			معادلة التفاعل		
	كمية المادة بالمول		التقدم	حالة المجموعة	
$n_i = CV$	وغير	0	0	0	حالة بدئية
$CV - x$	وغير	$x$	$x$	$x$	حالة بینية
$CV - x_f$	وغير	$x_f$	$x_f$	$x_f$	حالة نهائية

دراسة التطور بواسطة  $pH$ 

$$[H_3O^+]_f = [A^-]_f = \frac{n(H_3O^+)_f}{V} = \frac{n(A^-)_f}{V} = \frac{x_f}{V} = 10^{-pH}$$

$$x_f = [H_3O^+].V$$

$$CV - x_m = 0 \Rightarrow x_m = CV$$

نسبة التقدم النهائي :

$$\tau = \frac{x_f}{x_m} = \frac{[H_3O^+]_f . V}{CV} = \frac{[H_3O^+]_f}{C} = \frac{10^{-pH}}{C}$$

 $\tau < 1$  التفاعل غير كلي $\tau = 1$  التفاعل كلي

$$[AH]_f = \frac{n(AH)_f}{V} = \frac{CV - x_f}{V}$$

$$= \frac{CV - [H_3O^+].V}{V} = C - [H_3O^+]_f$$

تعبر خارج التفاعل عند التوازن (تعتبر التفاعل غير كلي)

$$Q_{r,eq} = \frac{[H_3O^+]_{eq}[A^-]_{eq}}{[AH]_{eq}} = \frac{[H_3O^+]^2_{eq}}{[AH]_{eq}}$$

$$\tau = \frac{x_f}{x_m} \Rightarrow x_f = \tau.x_m = \tau.C.V$$

$$[H_3O^+]_{eq} = \frac{x_f}{V} = \frac{\tau.C.V}{V} = \tau.C$$

$$[AH]_{eq} = \frac{CV - x_f}{V} = C - [H_3O^+] = C - \tau C = C(1-\tau)$$

$$Q_{r,eq} = \frac{(\tau.C)^2}{C(1-\tau)} = \frac{\tau^2 C}{1-\tau}$$

دراسة التطور بواسطة الموصولة :

موصولة محلول ( محلول الحمض )

$$\sigma = \lambda_{H_3O^+} [H_3O^+] + \lambda_{A^-} [A^-]$$

$$[H_3O^+] = [A^-] = \frac{x}{V}$$

$$\Rightarrow \sigma = (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{A^-}) \frac{x}{V}$$

$$\Rightarrow [H_3O^+] = [A^-] = \frac{x}{V} = \frac{\sigma}{\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{A^-}}$$

$$K = \frac{[A^-]}{[AH][HO^-]} = \frac{[A^-] \parallel H_3O^+}{[AH] \parallel HO^- \parallel H_3O^+} = \frac{K_A}{ke}$$

وثابتة هذا التوازن:

**دروس الدعم و التقوية**  
**ملخص الكيمياء (الجزء الثاني)**  
**استغلال الجدول الوصفي**

MISSOURI Mohamed

$$n(M_{(s)}) = nx \quad \text{كمية مادة } M_{(s)} \text{ المتكون هي :}$$

$$n(M_{(s)}) = \frac{n(e^-)}{m} \quad \text{من نصف المعادلة لدينا :} \\ \text{إذن } n(e^-) = mnx \quad \text{و منه :}$$

$$n(e^-) = \frac{Q}{F} = \frac{I\Delta t}{F} = \frac{I\Delta t}{N_A e} \Rightarrow x = \frac{I\Delta t}{mnF} \\ \text{تذكير بالعلاقات:} \\ \text{كمية المادة ( عدد المولات ) :}$$

$$n(X) = \frac{m(X)}{M(X)}$$

$$n(X) = \frac{N}{N_a}$$

$$n(X) = \frac{V(X)}{V_m}$$

التركيز المولى :

$$C = \frac{n(A)}{V_s}$$

$$[X] = \frac{n(X)}{V_s}$$

$$C_m = \frac{m}{V_s}$$

التركيز الكتلي:

$$\rho = \frac{m}{V}$$

الكتلة الحجمية :

$$d = \frac{\rho}{\rho_{eau}}$$

كتافة جسم بالنسبة للماء :

$$d = \frac{M}{29}$$

كتافة غاز بالنسبة للهواء:

اسمها	الألكان
الميثان	$CH_4$
الإيثان	$C_2H_6$
البروبان	$C_3H_8$
البوتان	$C_4H_{10}$
البننان	$C_5H_{12}$
الهكسان	$C_6H_{14}$
الهبتان	$C_7H_{16}$

**المثال 3: معايرة محلول حمض AH يتفاعل جزئيا مع الماء بمحلول حدول التطوير فاعدة تفاعل كلها في الماء**

معادلة التفاعل				
كمية المادة بالمول				التقدم
$C_a V_a$	$C_b V_b$	0	0	0
$C_a V_a - x$	$C_b V_b - x$	$x$	$x$	$x$
$C_a V_a - x_f$	$C_b V_b - x_f$	$x_f$	$x_f$	$x_f$

عند التكافؤ : لدينا  $C_a V_a - x_f = 0$  و  $C_b V_b - x_f = 0$ 

$$\Rightarrow x_f = C_a V_a = C_b V_b$$

$$\Rightarrow [A^-]_f = \frac{x_f}{V_a + V_b} = \frac{C_a V_a}{V_a + V_b} = \frac{C_b V_b}{V_a + V_b}$$

**المثال 4: التفاعل بين كربونات الكالسيوم و محلول حمض الكلوريدريك**

معادلة التفاعل					
كمية المادة بالمول				التقدم	المجموع
$n_i$	$C.V$	0	0	0	0
$n_i - x$	$C.V - x$	$x$	$x$	$3x$	$x$
$n_i - x_f$	$C.V - x_f$	$x_f$	$x_f$	$3x_f$	$x_f$

$$n_i(CaCO_3) = \frac{m}{M} \quad \text{و} \quad n_i(H_3O^+) = C.V$$

$$n_i(CaCO_3) - x_f = 0 \quad \text{أو} \quad n_i(H_3O^+) - x_f = 0$$

$$\Rightarrow x_f = \frac{m}{M} \quad \text{أو} \quad x_f = C.V$$

دراسة التطوير بواسطة الحجم او الضغط : حجم غاز ثاني أوكسيد الكربون المتكون يحقق المعادلة :

$$P_{CO_2} \cdot V_{CO_2} = n(CO_2) \cdot R.T$$

$$x = n(CO_2) = \frac{P_{CO_2} V_{CO_2}}{n(CO_2) \cdot R.T}$$

**المثال 5: دراسة عمود**

معادلة التفاعل				
كمية المادة بالمول				التقدم
$n_{1i}$	$n_{2i}$	$n_{3i}$	$n_{4i}$	0
$n_{1i} - mx$	$n_{2i} - nx$	$n_{3i} + mx$	$n_{4i} + nx$	$x$

$$Q_{r,i} = \frac{\left[ N_{(aq)}^{n+} \right]_i^m}{\left[ M_{(aq)}^{m+} \right]_i^n} = \frac{n_i(N_{(aq)}^{n+})}{n_i(M_{(aq)}^{m+})} = \frac{C'V'}{CV}$$

$$N_{(s)} \rightarrow N_{(aq)}^{n+} + ne^- \quad \text{نصفي المعادلين الإلكترونيين :}$$

$$M_{(aq)}^{m+} + me^- \rightarrow M_{(s)}$$