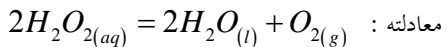


التمرين الأول :

علوم تجريبية 2008

ندرس تفكك الماء الأكسجيني (H_2O_2) ، عند درجة حرارة ثابتة $\theta = 12^\circ C$ ، وفي وجود وسيط مناسب . ننمذج التحول الكيميائي الحالى بتفاعل كيميائى



نعتبر أن حجم محلول يبقى ثابتاً خلال مدة التحول ، وأن الحجم المولى للغاز في شروط التجربة ، $V_M = 24 \text{ L} \cdot \text{mol}^{-1}$
 نأخذ في اللحظة $t = 0$ حجماً $V_S = 500 \text{ mL}$ من الماء الأكسجيني تركيزه المولى الإبتدائي $[H_2O_2]_0 = 8,0 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$

نجمع ثاني الأكسجين المشكل ونقيس حجمه (V_{O_2}) تحت ضغط ثابت كل أربع دقائق ، ونسجل النتائج كما في الجدول التالي :

$t(\text{min})$	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
$V_{O_2} (\text{mL})$	0	60	114	162	204	234	253	276	288	294	300
$[H_2O_2] \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$											

1. أنشيء جدول لتقدم التفاعل الكيميائي الحالى .

2. اكتب عبارة التركيز المولى $[H_2O_2]$ للماء الأكسجيني في اللحظة t بدلالة .

3. أ- أكمل الجدول السابق .

ب- أرسم المنحنى البياني $[H_2O_2] = f(t)$ باستعمال سلم رسم مناسب .

ج- اعط عبارة السرعة الحجمية لتفاعل الكيميائي .

د- احسب سرعة التفاعل الكيميائي في اللحظتين $t_1 = 16 \text{ min}$ و $t_2 = 24 \text{ min}$. واستنتج كيف تغير سرعة التفاعل مع الزمن .

هـ- عين زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ بياناً .

4. إذا أجريت التجربة السابقة في الدرجة $\theta = 35^\circ C$ ، ارسم كيفياً شكل منحنى تغير $[H_2O_2]$ بدلالة الزمن على البيان السابق مع التبرير . تحول الكيميائي .

الحل المفصل

1. إنشاء جدول تقدم التفاعل .

الكمية الإبتدائية لمادة الماء الأكسجيني هي :

$$n = [H_2O_2]_0 \cdot V_S = 8,0 \times 10^{-2} \times 0,5$$

$$n = 4 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

2. كتابة عبارة التركيز المولى $[H_2O_2]$ للماء الأكسجيني في اللحظة t بدلالة :

$$V_{O_2} , V_M , V_S , [H_2O_2]_0$$

معادلة التفاعل		$2H_2O_{2(aq)} \rightarrow O_{2(g)} + 2H_2O_{(l)}$		
الحالة الجملة الكيميائية	القدم	كمية المادة بـ	(mol)	
الحالة الإبتدائية	0	n	0	0
الحالة الإنقالية	$x(t)$	$n - 2x(t)$	$x(t)$	$2x(t)$
الحالة النهائية	x_f	$n - 2x_f$	x_f	$2x_f$

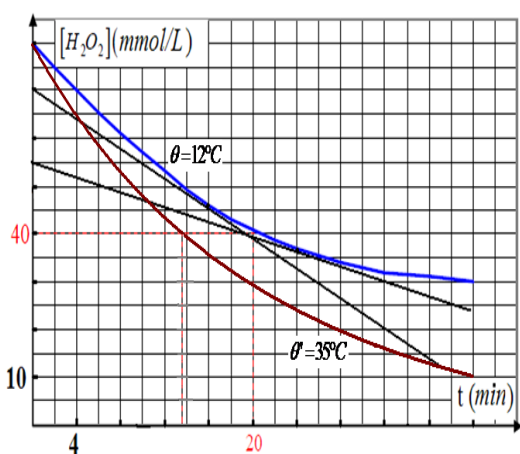
من جدول التقدم في اللحظة t لدينا : $[H_2O_2] = \frac{n_{(H_2O_2)} - 2x(t)}{V_S} = [H_2O_2]_0 - 2 \cdot \frac{x(t)}{V_S}$ وبالناتي $n_{(H_2O_2)}(t) = n_{(H_2O_2)} - 2x(t)$

ومن جهة أخرى : $x = \frac{V_{O_2}}{V_M}$ ومنه : $n(O_2) = \frac{V_{O_2}}{V_M} \cdot n$

3. أ- تكميل الجدول .

$$[H_2O_2] = 8,0 \times 10^{-2} - \frac{1}{6} \cdot V_{O_2} \quad \text{ومنه : } [H_2O_2] = 8,0 \times 10^{-2} - \frac{2}{0,5 \times 24} \cdot V_{O_2}$$

$t(\text{min})$	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
$[H_2O_2] \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$	8,0	7,0	6,1	5,3	4,6	4,1	3,8	3,4	3,2	3,1	3,0



بـ رسم المحنى البياني $[H_2O_2] = f(t)$ باستعمال سلم رسم مناسب .

أنظر الشكل المقابل

جـ اعطاء عبارة السرعة الحجمية لتفاعل الكيميائي .

$$\text{تعطى عبارة السرعة الحجمية لتفاعل : } v_{vol} = \frac{1}{V_s} \cdot \frac{dx}{dt}$$

$$\cdot \frac{d[H_2O_2]}{dt} = \frac{1}{V_s} \frac{d}{dt}(n - 2x) = -\frac{2}{V_s} \frac{dx}{dt} \text{ ومن جهة أخرى لدينا :}$$

$$v_{vol} = -\frac{1}{2} \cdot \frac{d[H_2O_2]}{dt} \text{ ومنه :}$$

حيث : $\frac{d[H_2O_2]}{dt}$ يمثل ميل مماس المحنى المثل $-f'(t)$ في اللحظة t .

دـ حساب سرعة التفاعل الكيميائي في اللحظتين $t_2 = 24 \text{ min}$ و $t_1 = 16 \text{ min}$.

$$v_{vol}(t_1) = -\frac{1}{2} \cdot \frac{(7,0 - 4,6) \times 10^{-3}}{16 - 0} = 7,5 \times 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

$$v_{vol}(t_2) = -\frac{1}{2} \cdot \frac{(7,0 - 5,5) \times 10^{-3}}{24 - 0} = 3,1 \times 10^{-5} \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$$

نلاحظ أن السرعة الحجمية لتفاعل تتناقص مع مرور الزمن .

هـ تعين زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ بيانياً .

$$\text{لدينا : } x(t_{1/2}) = \frac{[H_2O_2]_0}{2} \text{ و وبالتالي : } x(t_{1/2}) = \frac{x_{\max}}{2}$$

$$\text{إذن لما : } [H_2O_2](t_{1/2}) = \frac{0,08}{2} = 40 \text{ mmol.L}^{-1} \text{ فإن : } t_{1/2} \approx 20 \text{ min} \text{ (انظر البيان أعلاه) .}$$

4. رسم شكل منحنى تغير $[H_2O_2]$ بدلالة الزمن في حالة لو أجرينا التجربة عند درجة حرارة $\theta = 35^\circ C$ (أنظر الشكل أعلاه) .

تردد سرعة التفاعل بازدياد درجة الحرارة وبالتالي تصغر قيمة زمن نصف التفاعل وبلغ التفاعل حده الأعظمي في مدة أقل من الحالة الأولى ،

علوم تجريبية 2008

التمرين الثاني :

في حصة للأعمال المخبرية ، أراد فوج من التلاميد دراسة التحول الكيميائي الذي يحدث للحملة (مغنيزيوم صلب ، محلول حمض كلور الماء) . فوضع أحد التلاميد شريطاً من المغنيزيوم $Mg_{(s)}$ كتلته $m = 36mg$ في دورق ، ثم أضاف إليه محلولاً لحمض كلور الماء بزيادة حجمه $30mL$ ، وسد الدورق بعد أن أوصله بتحمير يسمح بمحزر الغاز المنطلق وقياس حجمه من لحظة لأخرى .

1. مثل مخططها للتجربة ، مع شرح الطريقة التي تسمح للتلاميد بمحزر الغاز المنطلق ، وفياس حجمه والكشف عنه .

2. اكتب معادلة التفاعل الكيميائي المندرج للتحول الكيميائي التام الحادث في الدورق علماً أن الثنائيتين المشاركتين هما : $(H^+_{(aq)} / H_{2(g)})$ ، $(Mg^{2+}_{(aq)} / Mg_{(s)})$.

3. يمثل الجدول الآتي نتائج القياسات التي حصل عليها الفوج :

$t(\text{min})$	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18
$V_{H_2} (\text{mL})$	0	12,0	19,2	25,2	28,8	32,4	34,8	36,0	37,2	37,2
$x(\text{mol})$										

أ- مثل جدول تقدم التفاعل ، ثم استنتاج قيم تقدم التفاعل x في الأزمنة المبينة في الجدول .

ب- إملاً الجدول ثم مثل البيان $x = f(t)$ بسلم مناسب .

ج- عين سرعة التفاعل في اللحظة $t = 0$.

4. للوسط التفاعلي في الحالة النهائية $pH = 1$ ، استنتاج التركيز المولي الإبتدائي لخلول حمض كلور الماء المستعمل .

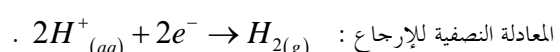
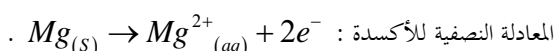
يعطى : الكتلة المولية الذرية للمغذيريوم $V_M = 24,0 \text{ L.mol}^{-1}$ ، الحجم المولي للغاز في شروط التجربة $M(Mg) = 24 \text{ g.mol}^{-1}$

الحل المفصل :

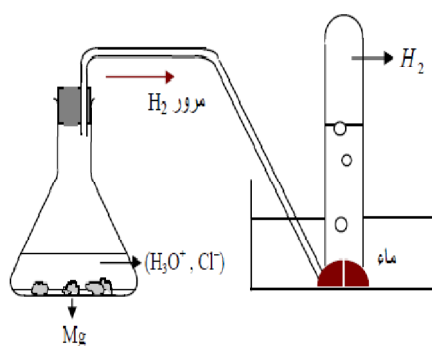
1. تمثيل مخطط للتجربة ، مع شرح الطريقة التي تسمح بجز الغاز المنطلق ، وقياس حجمه والكشف عنه .

نمأ أنبوب إختبار مدرج بالماء وننكسه على حوض ملوء بالماء ، وعند إنطلاق الغاز يبدأ مستوى الماء في الأنابيب بالارتفاع ، حيث يمكن في كل لحظة قياس حجم الغاز بقراءة تدريجية مستوى الماء في الأنابيب . يمكن الكشف عن الغاز في نهاية التجربة بتقريب عود ثقاب مشتعل من فوهة الأنبوب فيحدث فرقة (من ميزات غاز ثنائي الهيدروجين) .

2. كتابة معادلة التفاعل الكيميائي المتدرج للتتحول الكيميائي الحادث في الدورق .

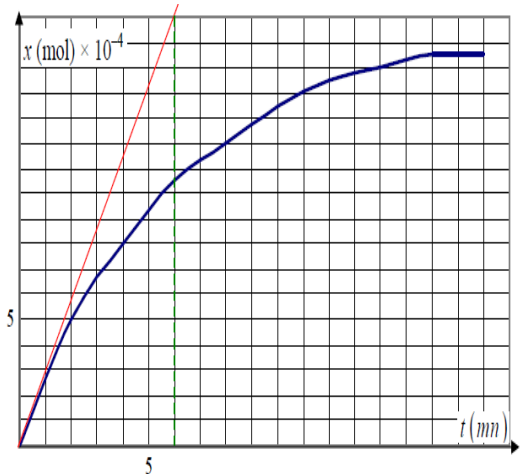


جمع معادلتي الأكسدة والإرجاع طرفا لطرف نجد : $Mg_{(s)} + 2H^+_{(aq)} \rightarrow Mg^{2+}_{(aq)} + H_2(g)$



معادلة التفاعل		$Mg_{(s)} + 2H^+_{(aq)} \rightarrow Mg^{2+}_{(aq)} + H_2(g)$			
حالات الجملة الكيميائية	التقدم	كمية المادة بـ (mol)			
الحالة الإبتدائية	0	n_1	n_0	0	0
الحالة الانتقالية	$x(t)$	$n_1 - x(t)$	$n_0 - 2x(t)$	$x(t)$	$x(t)$
الحالة النهائية	x_f	$n_1 - x_f$	$n_0 - 2x_f$	x_f	x_f

$t(\text{min})$	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18
$x(\text{mmol})$	0	0,50	0,80	1,05	1,20	1,35	1,45	1,50	1,55	1,55



أ- جدول تقدم التفاعل .

الكمية الإبتدائية لمادة المغذيريوم :

$$n_1 = \frac{m}{M} = \frac{36 \times 10^{-3}}{24} = 1,5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

قيم تقدم التفاعل x هي كمية مادة ثنائي الهيدروجين في

$$\text{كل لحظة ، أي : } x = n(H_2) = \frac{V_{H_2}}{V_M}$$

ب- ملء الجدول .

- تمثيل البيان $x = f(t)$.

أنظر الشكل المقابل

ج- تعين سرعة التفاعل في اللحظة $t = 0$.

لدينا : $v = \frac{dx}{dt}$ وهي تمثل ميل المماس عند اللحظة $t = 0$ وبالتالي :

$$v = \frac{17 \times 10^{-4} - 0}{6 - 0} = 2,83 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{min}^{-1}$$

4. استنتاج التركيز المولي الإبتدائي لخلول حمض كلور الماء المستعمل .

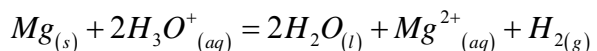
$$\text{لدينا في نهاية التفاعل } x_f = 1,55 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

ولدينا كمية مادة H^+ هي : $n_f(H^+) = 3 \times 10^{-3} \text{ mol}$ أي : $n_f(H^+) = [H^+]_f \cdot V = 10^{-pH} \cdot V = 10^{-1} \times 30 \times 10^{-3}$

$$[H^+]_f = n_f(H^+) + 2x_f \text{ إذن : } n_f(H^+) = n_0(H^+) - 2x_f$$

$$[H^+]_0 = \frac{6,1 \times 10^{-3}}{30 \times 10^{-3}} \approx 0,2 \text{ mol.L}^{-1} : n_0(H^+) = 3 \times 10^{-3} + 2 \times 1,55 \times 10^{-3} = 6,1 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

نندمج التحول الكيميائي الحاصل بين المغذنيوم Mg ومحلول حمض كلور الهيدروجين بتفاعل أكسدة - إرجاع معادلته :



ندخل كتلة من معدن المغذنيوم $m = 1,0\text{ g}$ في كأس به محلول من حمض كلور الهيدروجين حجمه $V = 60\text{ mL}$ وتركيزه المولي $C = 5,0\text{ mol.L}^{-1}$ ، فنلاحظ إنطلاق غاز ثاني الهيدروجين وتزايد حجمه تدريجيا حتى احتفاء كلة المغذنيوم كليا .

نجمع غاز ثاني الهيدروجين المنطلق ونقيس حجمه كل دقيقة فنحصل على النتائج المدونة في جدول القياسات أدناه .

$t(\text{min})$	0	1	2	3	4	5	6	7	8
$V_{H_2}(\text{mL})$	0	336	625	810	910	970	985	985	985
$x(\text{mol})$									

1. أنشيء جدول لتقدم التفاعل .

2. أكمل جدول القياسات حيث x يمثل تقدم التفاعل .

3. أرسم المحنى البياني $x = f(t)$ بسلم مناسب .

4. عين التقدم النهائي x_f للتفاعل الكيميائي وحدد المقادير المحددة .

5. احسب سرعة تشكل ثاني الهيدروجين في اللحظتين $(t = 3\text{ min})$ ، $(t = 0\text{ min})$.

6. عين زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.

7. احسب تركيز شوارد الهيدرونيوم (H_3O^+) في الوسط التفاعلي عند إنتهاء التحول الكيميائي .

نأخذ : $V_M = 24\text{ L.mol}^{-1}$ ، الحجم المولي في شروط التجربة $M(Mg) = 24,3\text{ g.mol}^{-1}$.

الحل المفصل :

1. إنشاء جدول لتقدم التفاعل .

حيث : الكمية الإبتدائية لمادة المغذنيوم :

$$n_1 = \frac{m}{M} = \frac{1}{24}$$

$$n_1 \approx 4,1 \times 10^{-2} \text{ mol}$$

الكمية الإبتدائية لمادة حمض كلور الماء :

$$n_0 = C.V = 5 \times 60 \times 10^{-3} = 0,3 \text{ mol}$$

2. تكميل الجدول .

قيم تقدم التفاعل x هي كمية مادة ثاني الهيدروجين

في كل لحظة ، أي : $x = n(H_2) = \frac{V_{H_2}}{V_M}$.

3. رسم المحنى البياني $x = f(t)$.

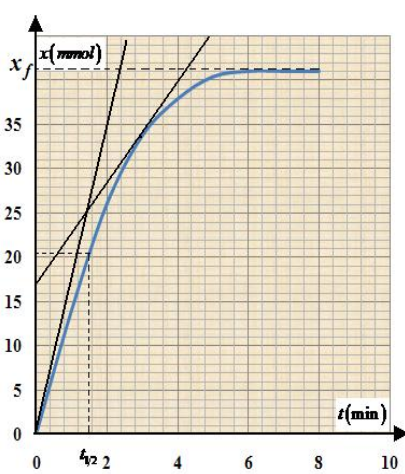
أنظر الشكل المقابل

4. تعين التقدم النهائي x_f للتفاعل الكيميائي وتحديد المقادير المحددة .

$$\frac{n_0(Mg)}{2} = 4,1 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{و} \quad \frac{n_1(H_3O^+)}{1} = 0,3 \text{ mol}$$

لدينا : $\frac{n_0(Mg)}{2} < \frac{n_1(H_3O^+)}{1}$ أي $n_0(Mg) < 2n_1(H_3O^+)$ وبالتالي التقدم النهائي $x_f = 4,1 \times 10^{-2} \text{ mol}$. Mg المتفاعله المحددة هو

$t(\text{min})$	0	1	2	3	4	5	6	7	8
$x(\text{mmol})$	0	14,0	26,0	33,7	37,9	40,4	41,0	41,0	41,0



ملاحظة: يمكن استنتاج التقدم النهائي من البيانات.

5. حساب سرعة تشكيل ثاني الهيدروجين في اللحظتين ($t = 3 \text{ min}$) ، ($t = 0 \text{ min}$)

$$v_{H_2}(3) = \frac{dn_{H_2}}{dt} = \frac{dx}{dt} = \frac{33,7 - 17}{3 - 0} \approx 5,6 \text{ mmol} \cdot \text{min}^{-1}, v_{H_2}(0) = \frac{dn_{H_2}}{dt} = \frac{dx}{dt} = \frac{35 - 0}{2 - 0} = 17,5 \text{ mmol} \cdot \text{min}^{-1}$$

6. تعين زمن نصف النهاية $t_{1/2}$

$$\text{من البيانات ما: } t_{1/2} = 1,5 \text{ min} \quad \text{لدينا } x(t_{1/2}) = \frac{x_f}{2} \approx 20,05 \text{ mmol}$$

7. حساب تركيز شوارد الهيدرونيوم (H_3O^+) في الوسط التفاعلي عند إنتهاء التحول الكيميائي

$$\left[H_3O^+ \right]_f = \frac{n_0 - 2x_f}{V} = C - 2 \frac{x_f}{V} = 5,0 - 2 \frac{4,1 \times 10^{-2}}{60 \times 10^{-3}} \quad \text{لدينا في نهاية التفاعل: } x_f = 4,1 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{وبالتالي:}$$

$$\left[H_3O^+ \right]_f \approx 3,6 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \quad \text{ومنه:}$$

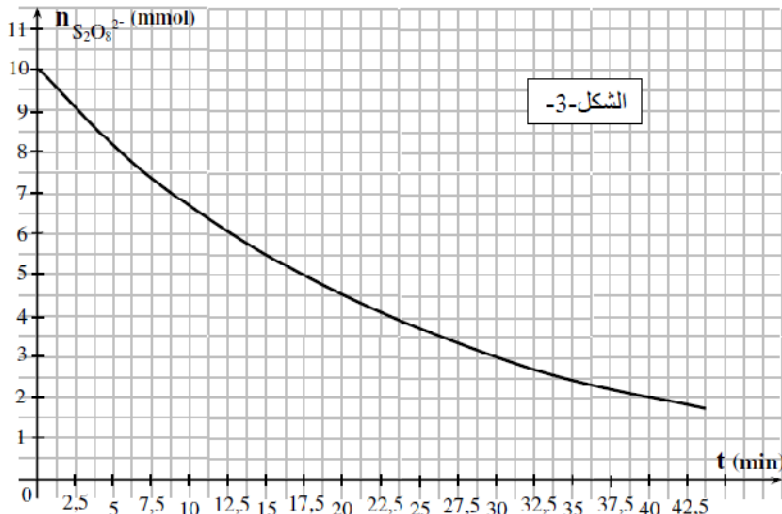
التمرين الرابع: رياضيات وتقني رياضي 2008

التمرين الرابع:

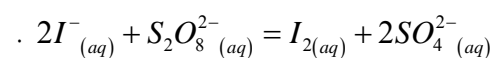
نريد دراسة تطور التحول الكيميائي الحاصل بين شوارد محلول (S_1) (ليبروكسوديكربونات البوتاسيوم) وشوارد محلول (S_2) (ليبور

البوتاسيوم) في درجة حرارة ثابتة.

لهذا الغرض نخرج في اللحظة $t = 0$ حجما $V_1 = 50 \text{ mL}$ من محلول (S_1) تركيزه المولي $C_1 = 2,0 \times 10^{-1} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ مع حجم $V_2 = 50 \text{ mL}$ من محلول (S_2) تركيزه المولي $C_2 = 1,0 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$. نتابع تغيرات كمية مادة $S_2O_8^{2-}$ المتبقية في الوسط التفاعلي في لحظات زمنية مختلفة، فنحصل على البيانات الموضح في الشكل - 3.



نمدج التحول الكيميائي الحاصل بالتفاعل الذي معادله:



1. حدد الثنائيتين ox / red المشاركتين في التفاعل.

2. أنشئ جدول لتقدم التفاعل.

3. حدد المتفاعل المخد علماً أن التفاعل تام.

4. عرف زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ واستنتج قيمته بيانياً.

5. أوجد التراكيز المولية للأنواع الكيميائية المتواجدة في الوسط التفاعلي عند اللحظة

$t_{1/2}$.

6. استنتاج بيانياً قيمة السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظة

$t = 10 \text{ min}$.

الحل المفصل:

1. تحديد الثنائيتين ox / red المشاركتين في التفاعل.

معادلة الإرجاع: $(S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-}) \rightarrow 2I_{(aq)}^- + 2e^- = 2SO_4^{2-}$ الثنائية الموافقة:

معادلة الأكسدة: $2I_{(aq)}^- \rightarrow I_{2(aq)} + 2e^-$ الثنائية الموافقة:

2. جدول تقدم التفاعل.

كمية مادة بيروكسوسيد كربونات البوتاسيوم الابتدائية:

$$n_1 = C_1 \cdot V_1 = 0,2 \times 50 \times 10^{-3} = 10^{-2} \text{ mol}$$

وبالتالي: $n_1 = 10 \text{ mmol}$.

المعادلة	$S_2O_8^{2-} (aq) + 2I_{(aq)}^- \rightarrow 2SO_4^{2-} (aq) + I_{2(aq)}$				
الحالة الجملية	التقدم	كميات المادة بـ mmol			
ابتدائية	0	$n_1 = 10$	$n_2 = 50$	0	0
انتقالية	x	$n_1 - x$	$n_2 - 2x$	$2x$	x
نهائية	x_f	$n_1 - x_f$	$n_2 - 2x_f$	$2x_f$	x_f

. الكمية الإبتدائية لمادة شوارد اليود I^- هي : $n_2 = 50 \text{ mmol}$ وبالتالي : $n_2 = C_2 V_2 = 1,0 \times 50 \times 10^{-3} = 5 \times 10^{-2} \text{ mol}$

3. تحديد المتفاعل المد علماً أن التفاعل تام .

. لدينا : $x_{\max} = n_1 = 10 \text{ mmol}$ أو $n_1 - x_{\max} = 0$ ومنه نستنتج أن

والياتي المتفاعل المد هو : شاردة البيروكسو دي كبريتات $S_2O_8^{2-}$.

4. تعريف زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ واستنتاج قيمته بيانياً .

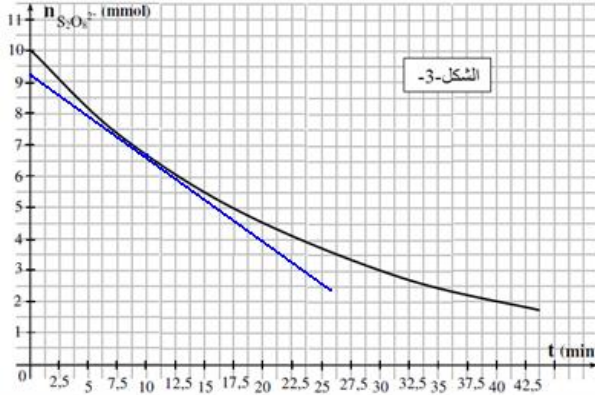
زمن نصف التفاعل هو المدة الضرورية للبلوغ التفاعل نصف تقدمه النهائي أي : $x(t_{1/2}) = \frac{x_f}{2}$ وبالتالي :

من البيان لما لدينا : $n_{S_2O_8^{2-}} = 5 \text{ mmol}$

5. تحديد التركيز المولية للأنواع الكيميائية المتواجدة في الوسط التفاعلي عند اللحظة $t_{1/2}$.

التركيز المولية للأنواع الكيميائية المتواجدة في الوسط التفاعلي عند اللحظة $t_{1/2}$				
$[K^+] = \frac{2n_1 + n_2}{V_1 + V_2} = \frac{20 + 50}{100} = 0,7 \text{ mol.L}^{-1}$	$[I_2] = \frac{x_{1/2}}{V_1 + V_2} = \frac{5}{100} = 0,05 \text{ mol.L}^{-1}$	$[SO_4^{2-}] = \frac{2x_{1/2}}{V_1 + V_2} = \frac{10}{100} = 0,1 \text{ mol.L}^{-1}$	$[I^-] = \frac{n_2 - 2x_{1/2}}{V_1 + V_2} = \frac{50 - 10}{100} = 0,4 \text{ mol.L}^{-1}$	$[S_2O_8^{2-}] = \frac{n_1 - x_{1/2}}{V_1 + V_2} = \frac{10 - 5}{100} = 0,05 \text{ mol.L}^{-1}$

6. استنتاج قيمة السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظة $t = 10 \text{ min}$.



. لدينا : $\frac{dx}{dt} = -\frac{dn_{S_2O_8^{2-}}}{dt}$ وبالتالي : $n_{S_2O_8^{2-}} = n_1 - x$

إذن : $v_{vol} = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt} = -\frac{1}{V} \frac{dn_{S_2O_8^{2-}}}{dt}$

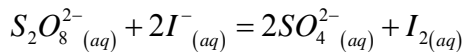
حيث $\frac{dn_{S_2O_8^{2-}}}{dt}$ تمثل ميل مماس البيان في اللحظة $t = 10 \text{ min}$

ومنه : $v_{vol} = -\frac{1}{0,1} \frac{6,6 - 9,3}{10 - 0} = 2,7 \text{ mmol.L}^{-1}.min^{-1}$

علوم تجريبية 2009

التمرين الخامس :

يندرج التحول الكيميائي الذي يحدث بين شوارد البيروكسو دي كبريتات $(S_2O_8^{2-})$ وشوارد اليود (I^-) في الوسط المائي بتفاعل تام معادله :



I. دراسة تطور هذا التفاعل في درجة حرارة ثابتة $(\theta = 35^\circ\text{C})$ بدلالة الزمن ، غزير في اللحظة $(t = 0)$ من محلول مائي لبيروكسو

ديكربيريات البوتاسيوم $(2K^+ + S_2O_8^{2-})$ تركيزه المولي $C_1 = 4,0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ مع حجم $V_2 = 100 \text{ mL}$ من محلول مائي لiodide البوتاسيوم

. $V_T = 200 \text{ mL}$ فتحصل على مزيج حجمه $C_2 = 8,0 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ $(K^+ + I^-)$

أ- أنشئ جدول لتقدم التفاعل الحالى .

ب- اكتب عبارة التركيز المولى $[S_2O_8^{2-}]$ لشوارد البيروكسو دي كبريتات في المزيج خلال التفاعل بدلالة C_1 ، V_1 ، V_2 و $[I_2]$ التركيز المولى لثنائي اليود (I_2) في المزيج .

ج- احسب قيمة $[S_2O_8^{2-}]_0$ التركيز المولى لشوارد البيروكسو دي كبريتات في اللحظة $(t = 0)$ لحظة انطلاق التفاعل بين شوارد (I^-) وشوارد $(S_2O_8^{2-})$

II. لمتابعة التركيز المولى لثنائي اليود المتشكل بدلالة الزمن ، نأخذ في أزمنة مختلفة t_1 ، t_2 ، t_i . عينات من المزيج حجم كل عينة $V_0 = 10 \text{ mL}$ ونيردها

بالماء البارد والخليل وبعدها نعيّن ثباتي اليود المتشكل خلال المدة t_i بواسطة ثيو كبريتات الصوديوم $(2Na^+ + S_2O_3^{2-})$

$C' = 1,5 \times 10^{-2} mol.L^{-1}$ وفي كل مرة نسجل V حجم محلول ثيو كبريتات الصوديوم اللازم لاحتفاء ثانوي اليود فنحصل على جدول القياسات التالي :

$t\text{ (min)}$	0	5	10	15	20	30	45	60
$V'\text{ (ml)}$	0	4,0	6,7	8,7	10,4	13,1	15,3	16,7
$[I_2]\text{ (mmol/l)}$								

أ- لماذا تبرد العينات مباشرة بعد فصلها عن المزيرج ؟

ب- في تفاعل المعايرة تتدخل الثنائيتان : $I_{2(aq)} / I^-_{(aq)}$ و $S_4O_6^{2-}_{(aq)} / S_2O_3^{2-}_{(aq)}$

• اكتب المعادلة الإجمالية لتفاعل الأكسدة - إرجاع الحاصل بين الثنائيتين .

ج- بين مستعيننا بجدول التقدم لتفاعل المعايرة أن التركيز المولي لثنائي اليود في العينة عند نقطة التكافؤ يعطى بالعلاقة :

د- أكمل جدول القياسات .

هـ- ارسم على ورقة مليمترية البيان $[I_2] = f(t)$

وـ- احسب بيانياً السرعة المجمعة للتفاعل في اللحظة $(t = 20\text{ min})$.

الحل المفصل :

I- جدول تقدم التفاعل .

معادلة التفاعل		$S_2O_8^{2-}_{(aq)} + 2I^-_{(aq)} \rightarrow 2SO_4^{2-}_{(aq)} + I_{2(aq)}$				
حالة الجملة الكيميائية	القدم	كمية المادة بـ (mmol)				
الحالة الإبتدائية	0	4	8	0	0	
الحالة الإنقالية	$x(t)$	$4-x(t)$	$8-2x(t)$	$2x(t)$	$x(t)$	
الحالة النهائية	x_f	$4-x_f$	$8-2x_f$	$2x_f$	x_f	

الكمية الإبتدائية لمادة شوارد البيروكسودي كبريتات $S_2O_8^{2-}$ هي : $n_1 = C_1 \cdot V_1 = 4,0 \times 10^{-2} \text{ mol}$

$$n_1 = 4,0 \times 10^{-3} \text{ mol} = 4 \text{ mmol}$$

الكمية الإبتدائية لمادة شوارد اليود I^- هي :

$$n_2 = C_2 \cdot V_2 = 8,0 \times 10^{-2} \times 10^{-1}$$

$$n_2 = 8,0 \times 10^{-3} \text{ mol} = 8 \text{ mmol}$$

بـ- كتابة عبارة التركيز المولي $[S_2O_8^{2-}]$ لشوارد التركيز المولي ديكبريتات في المزيرج خلال التفاعل .

من جدول التقدم (الحالة الإنقالية) نستنتج :

$$[S_2O_8^{2-}] = \frac{n_1 - x}{V_T} = \frac{C_1 \cdot V_1}{V_1 + V_2} - \frac{x}{V_1 + V_2}$$

$$[S_2O_8^{2-}] = \frac{C_1 \cdot V_1}{V_1 + V_2} - [I_2] . [I_2] = \frac{x}{V_1 + V_2}$$

ولدينا : $n_{I_2} = x$ ، أي :

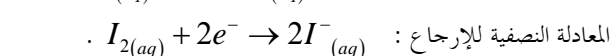
$$[S_2O_8^{2-}]_0$$

جـ- حساب قيمة $[S_2O_8^{2-}]_0$.

$$[S_2O_8^{2-}]_0 = \frac{4 \times 10^{-2} \times 10^{-1}}{10^{-1} + 10^{-1}} = 2 \times 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

لدينا : وبالتالي :

المعادلة النصفية للأكسدة :



المعادلة النصفية للإرجاع :



جمع معادلي الأكسدة والإرجاع طرفاً لطرف نجد :

جـ- كتابة عبارة التركيز المولي لثنائي اليود في العينة عند التكافؤ .

جدول تقدم التفاعل .

عند التكافؤ يكون : $n'_E - 2x_E = 0$ و $n_0 - x_E = 0$

$$x_E = n_0 = \frac{n'}{2}$$

معادلة التفاعل		$2S_2O_3^{2-}_{(aq)} + I_{2(aq)} \rightarrow S_4O_6^{2-}_{(aq)} + 2I^-_{(aq)}$				
حالة الجملة الكيميائية	القدم	كمية المادة بـ (mol)				
الحالة الإبتدائية	0	n'	n_0	0	0	
الحالة النهائية	x_E	$n' - 2x_E$	$n_0 - x_E$	x_E	$2x_E$	

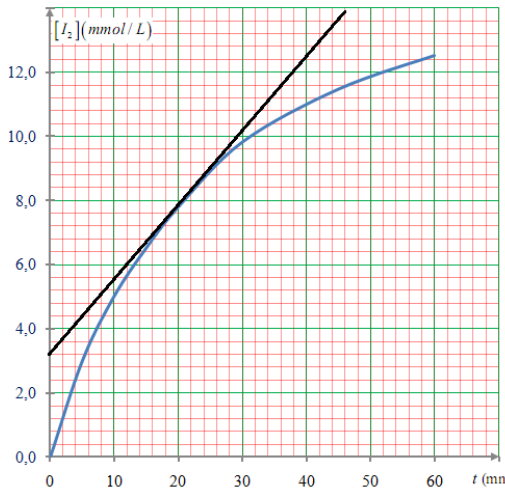
$t(\text{min})$	0	5	10	15	20	30	45	60
$[I_2](\text{mmol.L}^{-1})$	0	3,0	5,0	6,5	7,8	9,8	11,5	12,5

إذن : $[I_2] = \frac{1}{2} \cdot \frac{C' \cdot V'}{V_0}$ و منه : $[I_2] = \frac{n_0}{V_0}$

د- ملء الجدول .

($\text{mmol.L}^{-1} \rightarrow [I_2] \text{ mL} \rightarrow V' \text{ لنجد}$. (نعرض قيم $[I_2]$ في V' بـ $V' = 0,75 \times V'$) أي $[I_2] = \frac{1,5 \times 10^{-2}}{2 \times 10 \times 10^{-3}} V' = 0,75 \times V'$.

هـ- رسم البيان $[I_2] = f(t)$



أنظر الشكل المقابل .

و- حساب السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظة ($t = 20 \text{ min}$)

لدينا : $v_{vol} = \frac{d}{dt} \left(\frac{x}{V_T} \right) = \frac{d[I_2]}{dt}$ وبالتالي : $v_{vol} = \frac{1}{V_T} \frac{dx}{dt}$

إذن v_{vol} ، وهي ميل المماس في النقطة ذات الفاصل $t = 20 \text{ min}$ $v_{vol} = \frac{d[I_2]}{dt}$

و منه : $v_{vol} = \frac{7,8 - 3,2}{20 - 0} = 0,23 \text{ mmol} \cdot \text{min}^{-1} \cdot \text{L}^{-1}$

علوم تجريبية 2009

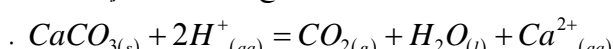
التمرين السادس :

مهدف تبع تطور التحول الكيميائي التام لتأثير حمض كلور الماء $(H^+ + Cl^-)$ على كربونات الكالسيوم . نضع قطعة كتلتها $2,0 \text{ g}$ من كربونات الكالسيوم $CaCO_3$ داخل 100 mL من حمض كلور الماء تركيزه المولي $C = 1,0 \times 10^{-1} \text{ mol.L}^{-1}$

الطريقة الأولى :

نقيس ضغط غاز ثانوي أكسيد الكربون المنطلق والمحجوز في دورق حجمه لتر واحد (1L) تحت درجة حرارة ثابتة $T = 25^\circ C$ فكانت النتائج المدونة في الجدول التالي :

المعادلة الكيميائية المعتبرة عن التفاعل المندرج للتحول الكيميائي السابق :



1. أنشئ جدولًا لتقدم التفاعل السابق

2. ما العلاقة بين (n_{CO_2}) كمية مادة الغاز المنطلق و (x) تقدم التفاعل .

3. بتطبيق قانون الغاز المثالي والذي يعطى بالشكل $(P \cdot V = n \cdot R \cdot T)$ ، أكمل الجدول السابق .

4. مثل بيان الدالة $x = f(t)$. يعطى $1 \text{ L} = 10^{-3} \text{ m}^3$ ، $R = 8,32 \text{ SI}$

الطريقة الثانية :

تبعد قيمة تركيز شوارد الهيدرونيوم (H^+) في وسط التفاعل بدلالة الزمن أعطت النتائج المدونة بالجدول التالي :

$t(s)$	20	60	100
$[H^+](\text{mol.L}^{-1})$	0,080	0,056	0,040
$n_{(H^+)}(\text{mol})$			
$x(\text{mol})$			

1. احسب $(n_{(H^+)})$ كمية شوارد الهيدروجين في كل لحظة .

2. مستعينا بجدول تقدم التفاعل ، أوجد العبارة الحرافية التي تعطي $(n_{(H^+)})$ بدلالة التقدم (x) وكمية المادة الابتدائية (n_0) لشوارد الهيدروجين الموجبة .

3. احسب قيمة التقدم (x) في كل لحظة .

4. انشئ البيان $x = f(t)$ ، ماذا تستنتج ؟

5. حدد المفاعل المد .

6. استنتاج $t_{1/2}$ زمن نصف التفاعل .

7. احسب السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظة $t = 50 \text{ s}$.

$$M(Ca) = 40 \text{ g.mol}^{-1} , M(C) = 12 \text{ g.mol}^{-1} , M(O) = 16 \text{ g.mol}^{-1}$$

الطريقة الأولى :

1. جدول تقدم التفاعل .

كمية مادة حمض كلور الماء :

$$n_0 = C \cdot V = 0,1 \times 0,1$$

ومنه : $n_0 = 10^{-2} \text{ mol}$

كمية مادة كربونات الكالسيوم :

$$n = \frac{m}{M} = \frac{2}{100}$$

ومنه : $n = 2 \times 10^{-2} \text{ mol}$

2. من جدول التقدم نجد : $n_{CO_2} = x$

3. تحملة الجدول المعطى .

$$\text{لدينا : } n_{CO_2} = \frac{V_{CO_2}}{RT} P_{CO_2} \quad \text{وبالتالي : } P_{CO_2} V_{CO_2} = n_{CO_2} \cdot RT$$

$$\text{إذن : } n_{CO_2} = 4,03 \times 10^{-7} \cdot P_{CO_2}, \quad \text{ومنه : } n_{CO_2} = \frac{1 \times 10^{-3}}{8,32 \times (25 + 273)} \cdot P_{CO_2}$$

4. تغيل بيان الدالة $x = f(t)$. انظر الشكل أدناه .

الطريقة الثانية :

1. حساب $(n_{(H^+)})$ كمية شوارد الهيدروجين في كل لحظة .

$$\text{لدينا : } n_{(H^+)} = [H^+] \cdot V = 0,1 \times [H^+]$$

2. إيجاد العلاقة بين (n_0) و $(n_{(H^+)})$ و (x) .

$$\text{من جدول التقدم لدينا : } n_{(H^+)} = n_0 - 2x$$

3. حساب قيمة التقدم (x) في كل لحظة .

$$\text{لدينا : } x = \frac{1}{2} \left(10^{-2} - n_{(H^+)} \right) \quad \text{ومنه : } x = \frac{1}{2} \left(n_0 - n_{(H^+)} \right) \quad \text{ومنه : } n_{(H^+)} = n_0 - 2x$$

الاستنتاج : نلاحظ أن البيانات متطابقان . (نحصل على نفس التقدم في كل لحظة) .

4. انشاء البيان $x = f(t)$. انظر الشكل أدناه .

5. تحديد المتفاعل المد .

$$\text{لدينا: } x_{\max} = 5 \text{ mmol} \quad \text{ومنه المتفاعل المد هو حمض كلور الماء } (H^+) \quad \text{والتقدير الأعظمي : } \frac{n_0}{2} = 2 \times 10^{-2} \text{ mol} \quad \text{ومنه : } \frac{n_0}{2} = 5 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

6. استنتاج $t_{1/2}$ زمن نصف التفاعل .

$$\text{لدينا : } x(t_{1/2}) = \frac{x_{\max}}{2} = \frac{5}{2} = 2,5 \text{ mmol}$$

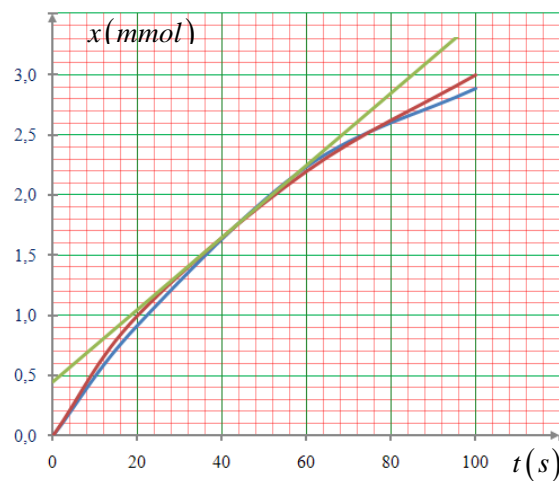
$$\text{من البيان لما } t_{1/2} \approx 70 \text{ s بحد : } x(t_{1/2}) = 2,5 \text{ mmol}$$

7. حساب السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظة $t = 50 \text{ s}$

$$\text{لدينا : } \frac{dx}{dt} \text{ مثل بيانيا ميل الماس عند اللحظة } t = 50 \text{ s} \quad v_{vol} = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$$

$$\text{إذن : } \frac{dx}{dt} = \frac{(1,95 - 0,45) \times 10^{-3}}{50 - 0} = 3 \times 10^{-5} \text{ mol.s}^{-1}$$

$$\text{وبالتالي : } v_{vol} = 3 \times 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1}.s^{-1} \quad \text{ومنه : } v_{vol} = \frac{1}{0,1} \times 3 \times 10^{-5}$$



يمحفظ الماء الأكسجيني (محلول لبروكسيد الهيدروجين) $H_2O_{2(aq)}$ في قارورات خاصة بسبب تفككه البطيء . تحمل الورقة الملصقة على قارورته في المختبر الكتابة ماء أكسجيني $(10V)$ ، وتعني أن $(1L)$ من الماء الأكسجيني ينتج بعد تفككه $10L$ من غاز ثانوي الأكسجين في الشرطين النظاميين حيث الحجم المولى $V_m = 22,4 L.mol^{-1}$

$$\cdot 2H_2O_{2(aq)} = 2H_2O_{(l)} + O_{2(g)} \quad .$$

$$\cdot C = 0,893 mol.L^{-1} \quad .$$

$$\text{ب- نضع في حوجلة حجما } V_1 \text{ من الماء الأكسجيني ونكمي الماء المطر إلى } 100mL \quad .$$

- كيف تسمى هذه العملية ؟

$$\cdot \text{استنتاج الحجم } V_1 \text{ علما أن المحلول الناتج تركيزه المولي } C_1 = 0,1 mol.L^{-1} \quad .$$

2. لغرض التأكد من الكتابة السابقة $(10V)$ عايرنا $20mL$ من المحلول الممدد ، بواسطة محلول برمغنتات البوتاسيوم $\left(K^+_{(aq)} + MnO_4^-_{(aq)}\right)$ المحمض ، تركيزه المولي $V_E = 38mL \quad C_0 = 0,02 mol.L^{-1}$ فكان الحجم المضاف عند التكافؤ $. V_m = 22,4$

أ- اكتب معادلة التفاعل أكسدة - إرجاع المذبح لتجول المعايرة علما أن الثنائيين الداخلين في هذا التفاعل هما : $\left(O_{2(g)} / H_2O_{2(aq)}\right)$ و

$$\cdot \left(MnO_4^-_{(aq)} / Mn^{2+}_{(aq)}\right)$$

ب- استنتاج التركيز المولي الحجمي محلول الماء الأكسجيني الإبتدائي . وهل تتوافق هذه النتيجة التجريبية مع ما كتب على ملصقة القارورة ؟

الحل المفصل :

$$\text{1. أ- إثبات أن التركيز المولي الحجمي للماء الأكسجيني هو : } C = 0,893 mol.L^{-1} \quad .$$

كمية مادة غاز ثانوي الأكسجين الناتج من تفكك $(1L)$ من الماء الأكسجيني هي : $n_{O_2} = \frac{V_{O_2}}{V_m} = \frac{10}{22,4} \approx 0,4464 mol$

$$\text{من معادلة التفاعل نستنتج : } n_i(H_2O_2) = 2n_f(O_2) = 2 \times 0,4464 \approx 0,893 mol$$

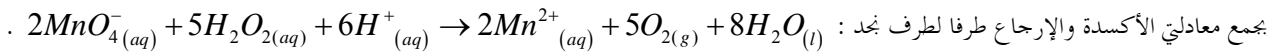
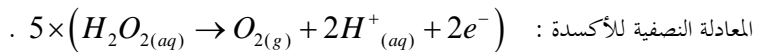
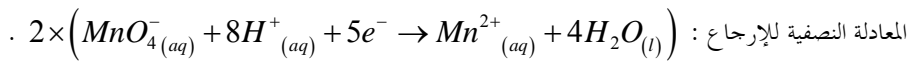
$$\text{ومنه : } C = \frac{n_i(H_2O_2)}{V_{H_2O_2}} = \frac{0,893}{1} = 0,893 mol.L^{-1}$$

ب- تسمى عملية إضافة الماء المطر إلى المحلول بعملية التمديد أو التخفيف .

$$\cdot \text{استنتاج الحجم } V_1 \quad .$$

$$\cdot V_1 = \frac{0,1}{0,893} \cdot 100 = 11,2 mL \quad \text{والتالي : } CV_1 = C_1 V \quad \text{لدينا من قانون التخفيف :}$$

أ- كتابة معادلة التفاعل أكسدة - إرجاع المذبح لتجول المعايرة .



ب- استنتاج التركيز المولي الحجمي محلول الماء الأكسجيني الإبتدائي .

$$\cdot x_{\max} = \frac{n(MnO_4^-)}{2} = \frac{n(H_2O_2)}{5} \quad \text{عند التكافؤ يكون لدينا : } n(H_2O_2) - 5x_{\max} = 0 \quad n(MnO_4^-) - 2x_{\max} = 0$$

$$\cdot n(H_2O_2)(t) = \frac{5}{2}C_0 \cdot V_E \quad \text{، إذن كمية المادة } n(H_2O_2) \text{ الموجودة في المحلول هي : } V_0 = 20mL$$

$$\cdot C' = [H_2O_2] = \frac{5}{2} \cdot \frac{C_0 \cdot V_E}{V_0} = \frac{5}{2} \cdot \frac{0,02 \times 38}{20} = 0,095 mol.L^{-1} \quad \text{وبالتالي تركيز الماء الأكسجيني في المحلول المدد هو :}$$

$$C'' = \frac{C \cdot V}{V_1} = \frac{0,095 \times 100}{11,2} = 0,848 \text{ mol.L}^{-1}$$

ومنه تركيز الماء الأكسجيني الإبتدائي هو : $C'' \neq C$ إذن النتيجة التجريبية لا تتوافق مع ما كتب على ملصقة القارورة ؟

التمرين الثامن :

رياضيات و تقني رياضي 2009

إن احتراق وقود السيارات ينتج غاز SO_2 الملوث للجو والمتسرب للامطار الحامضية من جهة أخرى . من أجل معرفة التركيز الكتلي لغاز SO_2 في الهواء ، نحل $20m^3$ من الهواء في $1L$ من الماء ل الحصول على محلول (S_0) (نعتبر أن كمية SO_2 تتحلل كلية في الماء) . نأخذ حجما $V = 50mL$ من (S_0) ثم نعايرها بواسطة محلول برمغنتات البوتاسيوم $\left(K^+_{(aq)} + MnO_4^-_{(aq)} \right)$ تركيزه المولي $C_1 = 2,0 \times 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1}$.

1. اكتب معادلة التفاعل المنذج للمعايرة علما أن الثنائيين الداخلين في هذا التفاعل هما: $\left(MnO_4^-_{(aq)} / Mn^{2+}_{(aq)} \right)$ و $\left(SO_4^{2-}_{(aq)} / SO_2_{(g)} \right)$
 2. كيف تكشف تجربيا عن حدوث التكافؤ ؟
 3. إذا كان حجم محلول برمغنتات البوتاسيوم $\left(K^+_{(aq)} + MnO_4^-_{(aq)} \right)$ استنتاج التركيز المولي (C) للمحلول المعاير .
 4. عين التركيز الكتلي لغاز SO_2 المتواجد في الهواء المدروس .
 5. إذا كانت المنظمة العالمية للصحة تشرط أن لا يتعدي تركيز SO_2 في الهواء $250 \mu\text{g.m}^{-3}$ ، هل الهواء المدروس ملوث ؟ برهن .
- يعطى : $M(O) = 16 \text{ g.mol}^{-1}$ و $M(S) = 32 \text{ g.mol}^{-1}$

الحل المفصل :

1. كتابة معادلة التفاعل المنذج للمعايرة :

المعادلة النصفية للأكسدة : $5 \times \left(SO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \rightarrow SO_4^{2-}_{(aq)} + 4H^+_{(aq)} + 2e^- \right)$

المعادلة النصفية للإرجاع : $2 \times \left(MnO_4^-_{(aq)} + 8H^+_{(aq)} + 5e^- \rightarrow Mn^{2+}_{(aq)} + 4H_2O_{(l)} \right)$

مجموع معادلي الأكسدة والإرجاع طرفا لطرف نجد : $5SO_{2(g)} + 2MnO_4^-_{(aq)} + 2H_2O_{(l)} \rightarrow 5SO_4^{2-}_{(aq)} + 2Mn^{2+}_{(aq)} + 4H^+_{(aq)}$

2. نكشف تجربيا عن حدوث التكافؤ ببداية استقرار المزيج (الوسط التفاعلي) على اللون البنفسجي المميز للشاردة .

3. استنتاج التركيز المولي (C) للمحلول المعاير .

عند التكافؤ يختفي المتفاعلان معا (تحقق الشروط الستو-كيمترية) وبالتالي : $\frac{C \cdot V}{5} = \frac{C_1 \cdot V_E}{2}$ إذن : $\frac{n_0(SO_2)}{5} = \frac{n_0(MnO_4^-)}{2}$

أي : $C = 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$ $C = \frac{5}{2} \frac{C_1 \cdot V_E}{V} = \frac{5}{2} \frac{2 \times 10^{-4}}{50 \times 10^{-3}}$

4. تعين التركيز الكتلي لغاز SO_2 المتواجد في الهواء المدروس .

$$C_m = M \cdot C = 64 \times 10^{-2} = 0,64 \text{ g.L}^{-1}$$

5. تحديد طبيعة الهواء المدروس ملوث .

لدينا : $C_m = 0,64 \text{ g.L}^{-1}$ ، فـما أن حجم محلول هو $1L$ فإن كتلة غاز SO_2 المتحلة فيه هي $m = 0,64 \text{ g}$ وبالتالي تركيز غاز SO_2 في الهواء المدروس من

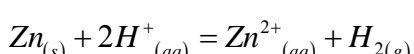
الهواء هو : $t = \frac{m}{V_{air}} = \frac{0,64}{20} = 3,2 \times 10^{-2} \text{ g.m}^{-3}$ ، نلاحظ أن : $3,2 \times 10^4 \mu\text{g.m}^{-3} > 250 \mu\text{g.m}^{-3}$ ،

ومنه حسب شروط المنظمة العالمية للصحة فإن الهواء ملوث .

التمرين التاسع :

علوم تجريبية 2010

متابعة التطور الزمني للتحول الكيميائي الحاصل بين محلول حمض كلور الهيدروجين ومعدن الزنك ، الذي يُمْدَدُ بتفاعل كيميائي ذي المعادلة :



ندخل في اللحظة $t = 0$ كتلة $m = 1,0 \text{ g}$ من معدن الزنك في دورق به $V = 40mL$ من محلول حمض كلور الهيدروجين تركيزه المولي

$V_M = 25L \cdot mol \cdot L^{-1}$. نعتبر حجم الوسط التفاعلي يبقى ثابتا خلال مدة التحول وأن الحجم المولي للغاز في شروط التجربة :

نقيس حجم غاز ثانوي الهيدروجين V_{H_2} المنطلق في الشرطين من الضغط ودرجة الحرارة ، ندون النتائج في الجدول التالي :

$t(s)$	0	50	100	150	200	250	300	400	500	750
$V_{H_2} (mL)$	0	36	64	86	104	120	132	154	170	200
$x(mol)$										

. أخير جدول لتقدم التفاعل واستنتاج العلاقة بين التقدم x وحجم غاز ثانوي الهيدروجين المنطلق .

2. أكمل الجدول أعلاه .

3. مثل البيان $x = f(t)$ باعتماد سلم الرسم التالي : $1cm \rightarrow 1,0 \times 10^{-3} mol$ ، $1cm \rightarrow 100s$ ،

4. أحسب قيمة السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظتين : $t_2 = 400s$ ، $t_1 = 100s$. كيف تتطور هذه السرعة مع الزمن ؟ عمل .

5. إن التحول الكيميائي السابق تحول تام .

أ- أحسب التقدم الأعظمي x_{max} واستنتاج المتفاعل المد .

ب- عرف زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ وأوجد قيمته .

الحل المفصل :

1. جدول تقدم التفاعل :

معادلة التفاعل		$Zn_{(s)} + 2H^+_{(aq)} = Zn^{2+}_{(aq)} + H_{2(g)}$				
حالة الجملة	التقدم	كمية المادة بـ (mmol)				
الحالة الابتدائية	0	15,4	20	0	0	
الحالة الإنقالية	x	$15,4 - x$	$20 - 2x$	x	x	
الحالة النهائية	x_f	$15,4 - x_f$	$20 - 2x_f$	x_f	x_f	

الكمية الابتدائية لمادة الزنك :

$$n_1 = \frac{m}{M} = \frac{1}{65} = 1,54 \times 10^{-2} mol$$

الكمية الابتدائية لمادة حمض كلور الهيدروجين :

$$n_0 = C.V = 0,5 \times 40 \times 10^{-3} = 2 \times 10^{-2} mol$$

• تحديد العلاقة بين التقدم x والحجم V_{H_2}

من جدول التقدم لدينا أن : $x = n_{H_2}$ ، ولدينا : $n_{H_2} = \frac{V_{H_2}}{V_M}$:

$t(s)$	0	50	100	150	200	250	300	400	500	750
$x(mmol)$	0	1,44	2,56	3,44	4,16	4,80	5,28	6,16	6,80	8,00

2. تكميل الجدول .

3. رسم البيان :

أنظر الشكل المقابل .

4. حساب قيمة السرعة الحجمية للتفاعل في اللحظتين : t_2 ، t_1 ، $t_1 = 100s$.

$$\text{لدينا : } \frac{dx}{dt} = v_{vol} \text{ ، حيث } v_{vol} = \frac{1}{V} \cdot \frac{dx}{dt}$$

وبالتالي : عند اللحظة $t_1 = 100s$

$$\text{لدينا : } v_{vol} = \frac{1}{40 \times 10^{-3}} \cdot \frac{(2,56 - 0,7) \times 10^{-3}}{100 - 0}$$

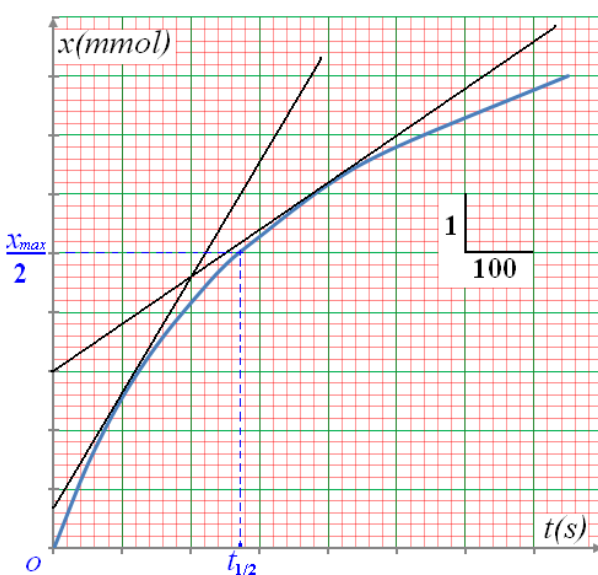
ومنه $v_{vol} = 4,6 \times 10^{-4} mol.L^{-1}.s^{-1}$

عند اللحظة $t_1 = 100s$

$$\text{لدينا : } v_{vol} = \frac{1}{40 \times 10^{-3}} \cdot \frac{(6,16 - 3,0) \times 10^{-3}}{400 - 0}$$

ومنه $v_{vol} = 2,0 \times 10^{-4} mol.L^{-1}.s^{-1}$

نلاحظ أن السرعة الحجمية للتفاعل تتناقص مع مرور الزمن وهذا راجع لتناقص تراكيز المتفاعلات .



5. أ- حساب التقدم الأعظمي x_{\max} واستنتاج المفاعل المد .

لدينا : $x_{\max} = 10 \text{ mmol}$ ، و منه : $20 - 2x_{\max} = 0$ ، وبالتالي حمض كلور الهيدروجين هو المفاعل المد .

ب- تعريف زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ تحديد قيمته .

زمن نصف التفاعل هو المدة الضرورية لبلوغ التفاعل نصف تقدمه الأعظمي أي : $x(t_{1/2}) = \frac{x_{\max}}{2}$.

من البيان لما : $x(t_{1/2}) = \frac{10}{2} = 5 \text{ mmol}$ بحسب : $t_{1/2} \approx 270 \text{ s}$

علوم تجريبية 2010

التمرين العاشر :

نأخذ عينة من منظف طي للجروح عبارة عن سائل يحتوي أساساً على ثانوي اليود $I_{2(aq)}$ تركيزه المولى C_0 . نضيف إليها قطعة من الزنك $Zn_{(s)}$ فنلاحظ تناقص الشدة اللونية للمنظف .

1. أكتب معادلة التفاعل المندمج للتتحول الكيميائي الحادث ، علماً أن الثنائيين الداخليين في التفاعل هما :

2. التجربة الأولى : عند درجة الحرارة 20°C نضيف إلى حجم $V = 50 \text{ mL}$ من المنظف قطعة من Zn ، وتتابع عن طريق المعايرة تغيرات بدالة

الزمن t فتحصل على البيان (1) الشكل 4-

أ- إقتراح بروتوكولاً تجربياً للمعايرة المطلوبة مع رسم الشكل التخطيطي .

ب- عرف السرعة الحجمية لاختفاء I_2 مبيناً طريقة حسابها بيانياً .

ج- كيف تتتطور السرعة الحجمية لاختفاء I_2 مع الزمن ؟ فسر ذلك .

3. التجربة الثانية : نأخذ نفس الحجم V من نفس العينة عند الدرجة 20°C ، نضعها في

حوجلة عيارية سعتها 100 mL ثم نكمل الحجم بواسطة الماء المقطر إلى خط العيار

ونسكب محتواها في بيسير ونضيف إلى الخليول قطعة من الزنك .

توقع شكل البيان (2) (2) $[I_{2(aq)}] = g(t)$ وارسمه كييفياً ، في نفس المعلم مع البيان (1)

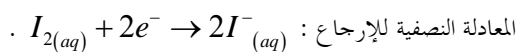
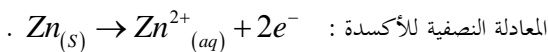
للتجربة الأولى . علل .

4. التجربة الثالثة : نأخذ نفس الحجم V من نفس العينة ، ترفع درجة الحرارة إلى 80°C ، توقع شكل البيان (3) (3) $[I_{2(aq)}] = h(t)$ وارسمه كييفياً ، في نفس المعلم السابق .

5. ما هي العوامل الحركية التي تبرزها هذه التجارب ؟ ماذا تستنتج ؟

الحل المفصل :

1. كتابة معادلة التفاعل المندمج للتتحول الكيميائي الحادث .



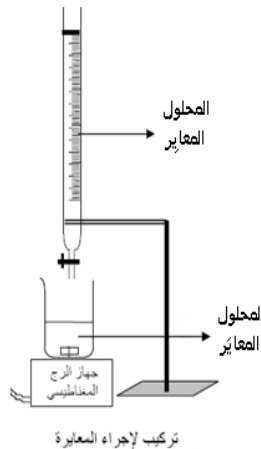
مجموع معادلي الأكسدة والإرجاع طرفاً لطرف بجد : $Zn_{(s)} + I_{2(aq)} \rightarrow Zn^{2+}_{(aq)} + 2I^-_{(aq)}$

2. التجربة الأولى :

أ- البروتوكول التجاري للمعايرة .

المدف : معايرة نوع كيميائي هو إيجاد تركيزه المولى في محلوله .

خطوات العمل : نقسم المزيج التفاعلي إلى عدة أحجام متساوية وفي لحظة مختارة ، نأخذ حجماً ونسكبـه في بيسير جهاز المعايرة ، ثم بواسطة السحاحة المدرجة للجهاز ، نسكبـ عليه تدريجياً (قطرة قطرة) محلول المعاير ، إلى أن يتغير اللون المميز للمزيج ، ندون اللحظة التي بدأنا عندها السكبـ والحجم المكافئ للنـكـافـ (الحجم المـسـكـوبـ منـ المـحلـولـ المـعـاـيرـ) بمـجدـولـ ، ونـعـدـ العمليةـ فيـ لـحظـاتـ مـخـتلفـةـ . (أنظرـ الشـكـلـ الجـانـيـ)



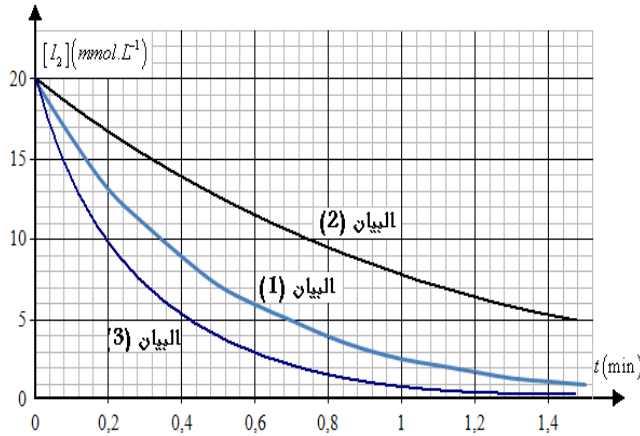
بـ- تعريف السرعة الحجمية لاختفاء I_2 .

السرعة الحجمية لاختفاء I_2 هي القيمة المطلقة لتغير تركيزه خلال وحدة زمنية وتعطى بالعبارة : $v_{vol}(I_2) = \frac{1}{V} \frac{dn_{I_2}}{dt} = \frac{d[I_2]}{dt}$. وهي تمثل بيانياً القيمة المطلقة لميل ماس البيان الممثل لتغيرات $[I_2]$ بدلالة الزمن في النقطة ذات الفاصلة t .

جـ- تفسير كيفية تطور السرعة الحجمية لاختفاء I_2 مع الزمن.

لو رسمنا عدة مماسات للبيان الممثل لتغيرات $[I_2]$ ؛ عند أزمنة مختلفة نلاحظ تناقص السرعة الحجمية لاختفاء I_2 وهذا راجع لتناقص تراكيز المتفاعلات .

3. التجربة الثانية : يتناقص البيان بسرعة أقل من الحالة الأولى ، وذلك لأن تركيز ثاني اليد المستعمل في هذه الحالة أقل من تركيز ثاني اليد في الحالة الأولى (محلول مخفف).



4. التجربة الثالثة : يتناقص البيان بسرعة أكبر من الحالتين ، وذلك لارتفاع درجة الحرارة

5. العوامل الحركية التي تبرزها هذه التجارب هي تأثير تراكيز المتفاعلات ودرجة الحرارة على سرعة التفاعل .

الاستنتاج :

- كلما كانت تراكيز المتفاعلات أكبر كلما كانت سرعة التفاعل أكبر

- كلما كانت درجة حرارة الوسط أكبر كلما كانت سرعة التفاعل أكبر

التمرين الحادي عشر :

نخرج في اللحظة $t = 0$ حجماً $V_1 = 200mL$ تركيزه المولي $\left(2K^+_{(aq)} + S_2O_8^{2-}_{(aq)}\right)$ من محلول مائي لبيروكسودي كبريتات البوتاسيوم

$C_2 = 4,0 \times 10^{-1} mol.L^{-1}$ مع حجم $V_2 = 200mL$ تركيزه المولي $\left(K^+_{(aq)} + I^-_{(aq)}\right)$ لiodide potassium

1. إذا علمت أن الثنائيين (Ox / Red) الداخليين في التحول الكيميائي الماصل هما : $\left(I_{2(aq)} / I^-_{(aq)}\right)$ و $\left(S_2O_8^{2-}_{(aq)} / SO_4^{2-}_{(aq)}\right)$

أـ- أكتب المعادلة المعرفة عن التفاعل أكسدة - إرجاع المندمج للتحول الكيميائي الماصل .

بـ- أنجز جدولًا لتقدم التفاعل الحادث . استنتج التفاعل المد .

2. توجد عدة تقنيات لمتابعة تطور تشكيل ثاني اليد I_2 بدلالة الزمن . استخدمت واحدة منها في تقدير كمية ثاني اليد ورسم البيان $[I_2] = f(t)$ الموضح في (الشكل-1) .

أـ- كم يستغرق التفاعل من الوقت لإنتاج نصف كمية ثاني اليد النهائية ؟

بـ- احسب قيمة السرعة الحجمية لتشكل ثاني اليد في اللحظة $t = t_{1/2}$.

3. إن الطريقة التي أدت نتائجها إلى رسم البيان (الشكل-1) ، تعتمد في تحديد تركيز ثاني اليد

المشكل عن طريق المعايرة ، حيث تؤخذ عينات متساوية ، حجم كل منها

من الوسط التفاعلي في أزمنة مختلفة (توضع العينة مباشرة لحظة أخذها في الماء والجليد) ثم

تعايير محلول مائي لثيو كبريتات الصوديوم $\left(2Na^+_{(aq)} / S_2O_3^{2-}_{(aq)}\right)$ تركيزه المولي

$$C' = 1,0 \times 10^{-2} mol.L^{-1}$$

معادلة التفاعل الكيميائي المندمج للتتحول الحادث هي : $I_{2(aq)} + 2S_2O_3^{2-}_{(aq)} = 2I^-_{(aq)} + 2S_2O_6^{2-}_{(aq)}$

أـ- اذكر المخواص الأساسية للتفاعل الكيميائي المندمج للتتحول الكيميائي الماصل بين ثيو كبريتات الصوديوم وثاني اليد .

بـ- أوجد عبارة $[I_2]$ بدلالة كل من : V ، V_E ، C' . حيث : $[I_2]$ هو حجم محلول ثيو كبريتات الصوديوم اللازم بلوغ نقطة التكافؤ E .

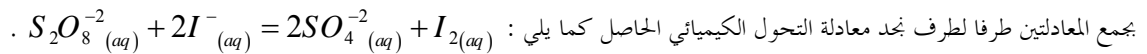
جـ- احسب الحجم المضاف V_E في اللحظة $t = 1,2 min$.

الحل المفصل :

أـ- كتابة معادلة التحول الماصل .

1

معادلة الأكسدة : $S_2O_8^{2-}_{(aq)} + 2e^- = 2SO_4^{2-}_{(aq)}$ ، معادلة الإرجاع : $2I^-_{(aq)} + 2e^- = I_{2(aq)} + 2e^-$



بـ- جدول التقدّم :

العادلة		$S_2O_8^{2-} + 2I^- \xrightarrow{(aq)} 2SO_4^{2-} + I_{2(aq)}$			
حالة الجملة	التقدّم	كميات المادّة بـ $mmol$			
ابتدائية	0	8	80	0	0
إنستقاليّة	x	$8-x$	$80-2x$	$2x$	x
نهائيّة	x_f	$8-x_f$	$80-2x_f$	$2x_f$	x_f

كميّة مادّة بيرو كسو دي كبريتات البوتاسيوم الإبتدائية :

$$n_1 = C_1 V_1 = 4 \times 10^{-2} \times 0,2 = 8 \times 10^{-3} mol$$

وبالتالي : $n_1 = 8 mmol$

كميّة مادّة يود البوتاسيوم الإبتدائية :

$$n_2 = C_2 V_2 = 4 \times 10^{-1} \times 0,2 = 8 \times 10^{-2} mol$$

وبالتالي : $n_2 = 80 mmol$

لدينا : $0 = 8 - x_{max}$ أو $x_{max} = 8$ ومنه نستنتج أن $8 = 80 - 2x_{max}$ شاردة البيرو كسو دي كبريتات

أـ- تحديد زمن نصف التفاعل . 2

$$t_{1/2} = 0,84 \text{ min} \quad [I_2]_{1/2} = \frac{[I_2]_f}{2} = \frac{20}{2} = 10 mmol \cdot L^{-1}$$

بـ- حساب السرعة الحجمية للتفاعل عند $t_{1/2}$.

$$v_{vol} = \frac{10-3}{0,84-0} \approx 8,3 mmol \cdot L^{-1} \cdot \text{min}^{-1} \quad \text{لدينا : } v_{vol} = \frac{1}{V_{total}} \cdot \frac{dx}{dt} = \frac{d[I_2]}{dt}$$

أـ- الخواص الأساسية للتفاعل الحاصل بين ثيو كبريتات الصوديوم وثنائي اليود هي : سريع ، تام ووحيد . 3

بـ- كتابة عبارة $[I_2]$ بدلالة V_E ، V و C' .

$$[I_2] = \frac{n_{I_2}}{V} = \frac{V_E}{2V} \cdot C' \quad \text{لدينا عند التكافؤ : } n_{I_2} = \frac{1}{2} C' V_E \quad \frac{n_{I_2}}{1} = \frac{n_{S_2O_3^{2-}}}{2}$$

جـ- حساب الحجم المضاف V_E عند اللحظة .

$$V_E = \frac{2[I_2]V}{C'} \quad \text{لدينا : } [I_2] = \frac{V_E}{2V} \cdot C' \quad \text{لدينا : } [I_2] = 13 mmol \cdot L^{-1}$$

$$\therefore V_E = 26 mL \quad \text{ومنه : } V_E = \frac{2 \times 13 \times 10^{-3} \times 10}{10^{-2}}$$

التمرين الثاني عشر : رياضيات وتقني رياضي 2010

نحضر محلولاً (S) بزوج حجم $V_1 = 100 mL$ من الماء الأكسجيني H_2O_2 تركيزه المولي $C_1 = 4,5 \times 10^{-2} mol \cdot L^{-1}$ مع حجم $V_2 = 100 mL$ من محلول

يود البوتاسيوم $(K^{+})_{(aq)} + I^{-}_{(aq)}$ تركيزه المولي $C_2 = 2,0 \times 10^{-1} mol \cdot L^{-1}$. تعطى الثنائيان :

1. أـ- أكتب معادلة أكسدة - إرجاع معتمداً على المعادلين النصفين .

بـ- أنشئ جدول لتقدير التفاعل واستنتاج المضاف .

2. نقسم محلول (S) على عدة أنابيب متماثلة كل منها يحتوي على حجم $V = 20 mL$ في اللحظة $t = 3 \text{ min}$ نضيف إلى الأنوب الأول ماء وقطع من

الجليد ثم نعابر ثاني اليود $I_{2(aq)}$ المتشكل بواسطة ثيو كبريتات الصوديوم $(2Na^{+}_{(aq)} / S_2O_3^{2-}_{(aq)})$ نكرر التجربة السابقة

كل ثلاثة دقائق مع بقية الأنابيب ، علماً أن حجم الثيو كبريتات المضاف عند التكافؤ هو V_E .

لماذا نضيف الماء وقطع الجليد لكل أنبوب قبل العايرة ؟

3. نندرج التحول الكيميائي الحادث أثناء العايرة بالمعادلة :

$$I_{2(aq)} + 2S_2O_3^{2-}_{(aq)} = 2I^{-}_{(aq)} + S_4O_6^{2-}_{(aq)}$$

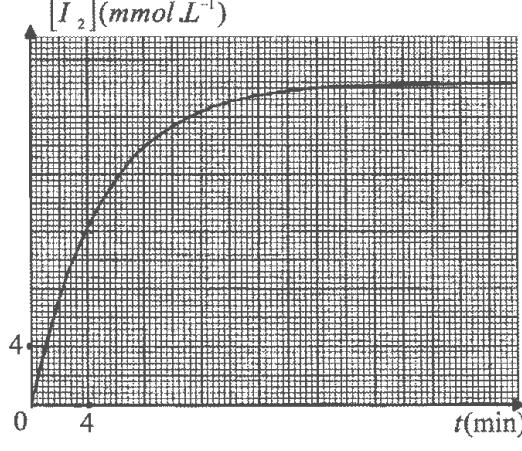
بين أن التركيز المولي لثنائي اليود المتشكل في أي لحظة t يعطى بالعلاقة :

4. إن دراسة تغيرات التركيز المولي لثنائي اليود المتشكل بدلالة الزمن أعطى البيان (الشكل-1)

أـ- استنتاج قيمة $[I_2]_f$ في نهاية التفاعل .

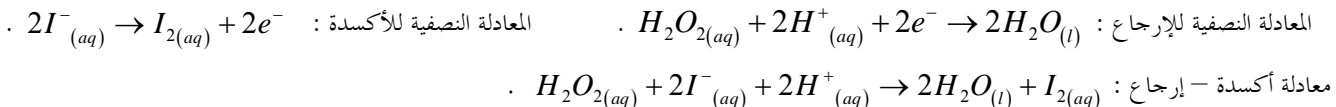
بـ- احسب قيمة السرعة الحجمية لتشكل ثنائي اليود I_2 في اللحظة .

جـ- استنتاج سرعة احتفاء الماء الأكسجيني في نفس اللحظة .



الشكل-1

1. أ - كتابة معادلة أكسدة - إرجاع .



ب - جدول تقدم التفاعل :

كمية مادة الماء الأكسجيني :

$$n_1 = C_1 \cdot V_1 = 4,5 \times 10^{-2} \times 0,1$$

$$\cdot n_1 = 4,5 \times 10^{-3} mol$$

كمية مادة بود البوتاسيوم :

$$n_2 = C_2 \times V_2 = 2,0 \times 10^{-1} \times 0,1$$

$$\cdot n_2 = 2,0 \times 10^{-2} mol$$

• استنتاج التفاعل المد

$$\cdot x_{\max} = 10^{-2} mol \quad \text{أي :} \quad 2,0 \times 10^{-2} - 2x_{\max} = 0 \quad \text{أو} \quad x_{\max} = 4,5 \times 10^{-3} mol$$

ومنه : التقدم الأعظمي هو $x_{\max} = 4,5 \times 10^{-3} mol$ والتفاعل المد هو الماء الأكسجيني H_2O_2 .

2. نضيف قطع الجليد لتوقيف تشكيل ثاني اليد I_2 وللتمكن من معايرة كمية مادته الناتجة عند اللحظة t (لحظةأخذ العينة) .

$$\cdot [I_2] = \frac{CV_E}{2V} \quad \text{إثبات أن :} \quad 3$$

$$\text{من معادلة المعايرة نجد :} \quad [I_2] \cdot V = \frac{1}{2} CV_E, \quad \text{وبالتالي :} \quad \frac{n(I_2)}{1} = \frac{n(S_2O_3^{2-})}{2}$$

$$\text{ومنه :} \quad [I_2]_f = 5,6 \times 4 = 22,4 mmol.L^{-1} \quad \cdot [I_2] = \frac{CV_E}{2V}$$

4. أ - استنتاج قيمة $[I_2]$ في نهاية التفاعل .

$$\text{من البيان نستنتج :} \quad [I_2]_f = 5,6 \times 4 = 22,4 mmol.L^{-1}$$

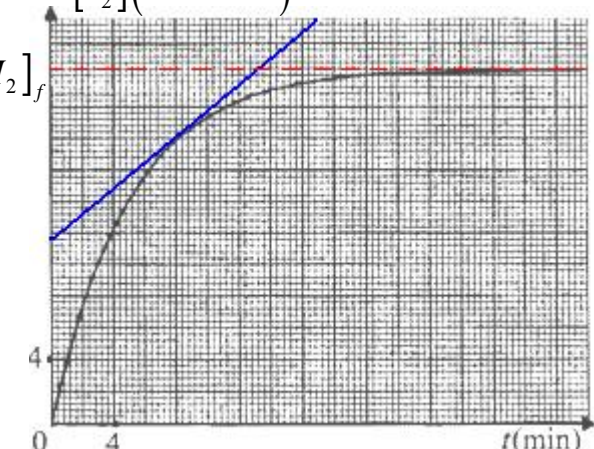
ب - حساب السرعة الحجمية لتشكل ثاني اليد I_2 في اللحظة t .

$$\text{لدينا :} \quad t = 8 \text{ min} \quad v_{vol}(I_2) = \frac{d[I_2]}{dt}$$

$$\text{ومنه :} \quad v_{vol}(I_2) = \frac{18 - 11,6}{8 - 0} = 0,8 mmol.L^{-1}.min^{-1}$$

ج - استنتاج سرعة اختفاء الماء الأكسجيني في نفس اللحظة

$$\text{لدينا :} \quad v_{H_2O_2} = 0,2 \times 0,8 = 0,16 mmol.L^{-1}.min^{-1} \quad \text{ومنه :} \quad v_{H_2O_2} = -\frac{dn_{H_2O_2}}{dt} = \frac{dx}{dt} = V.v_{vol} = V.v_{vol}(I_2)$$



يعرف محلول بيروكسيد الهيدروجين بالماء الأوكسيجيني ، الذي يستعمل في تطهير الجروح وتنظيف العدسات اللاصقة وكذلك في التبييض .

ينفكك الماء الأوكسيجيني ذاتيا وقف التفاعل المدنج بالمعادلة الكيميائية التالية :

$$\cdot 2H_2O_{2(aq)} = 2H_2O_{(l)} + O_{2(g)}$$

1. أقترح على التلاميد في حصبة الأعمال التطبيقية دراسة حركة التحول السابق .

وضع الأستاذ في متناولهم المواد والوسائل التالية :

- قارورة تحوي على $500mL$ من الماء الأوكسيجيني S_0 منتج حديثا كتب عليها ماء أوكسيجيني $10V$ (كل $1L$ من الماء الأوكسيجيني يحرر $10L$ من غاز

$$(V_M = 22,4 L/mol)$$

- الزجاجيات :

- حوجلة عيارية : $250mL$ ، $200mL$ ، $100mL$ ، $50mL$
- ماصات عيارية : $10mL$ ، $5mL$ ، $1mL$ وإجاصة مص .
- سحاحة مدرجة سعتها : $50mL$.
- بيسر سعتها . $250mL$
- قارورة محلول برمغنت البوتاسيوم محضر حديثا تركيزه المولي بشوارد البرمنغنت .
- ماء مقطر .
- قارورة حمض الكبريت المركب 98% .
- حامل .

قام الأستاذ بتقويم التلاميد إلى أربع مجموعات صغيرة (A ، B ، C ، D) ثم طلب منهم القيام بما يلي :

أولاً : تحضير محلول S بحجم $200mL$ أي بتمديد عينة من محلول S_0 40 مرة .

1- ضع بروتوكولا تجريبيا لتحضير محلول S .

2- أنشئ جدول لتقدم التفاعل . (تفكك الماء الأكسجيني) .

3- احسب التركيز المولي للمحلول S_0 . استنتج التركيز المولي للمحلول S .

ثانياً : تأخذ كل مجموعة حجما من محلول S ، وتضيف إليه حجما معينا من محلول يحتوي على شوارد الحديد الثلاثي كوسيلط وفق الجدول التالي :

D	C	B	A	رمز المجموعة
2	0	5	1	حجم الوسيط المضاف (mL)
48	50	45	49	H_2O_2 (mL)
50	50	50	50	حجم الوسط التفاعلي (mL)

1- ما هو دور الوسيط ؟ ما نوع الوساطة ؟

2- تأخذ كل مجموعة ، في لحظات زمنية مختلفة ، حجما مقداره $10mL$ من الوسط التفاعلي

الخاص بها ويوضع في الماء البارد والخليل وتجري له عملية المعايرة . محلول برمغنت

البوتاسيوم الحمضية (باضافة قطرات من حمض الكبريت المركب) .

أ- ما الغرض من استعمال الماء البارد والخليل ؟

3- ستحت عمليات المعايرة برسم المنحنيات البيانية (الشكل-2) .

أ- حدد البيانات الخاصة بكل مجموعة .

ب- اوجد من البيانات التركيز المولي للمحلول S المعاير . استنتاج التركيز المولي للمحلول

S_0 .

ج- هل النتائج المتواصل إليها متطابقة مع ما هو مسجل على القرورة ؟

الحل المفصل :

أولاً : تحضير $200mL$ محلول S .

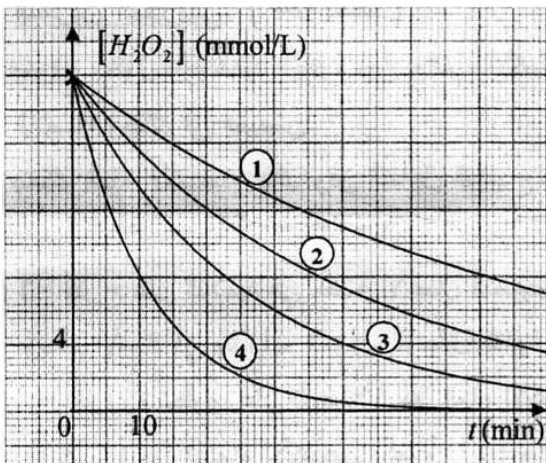
1. البروتوكول التجاري .

$$\text{حسب قانون التمديد لدينا : } V_0 = \frac{V}{F} = \frac{200}{40} = 5mL \quad \text{وبالتالي : } F = \frac{V}{V_0} = \frac{200}{5} = 40$$

إذن الحجم الواجب أخذة من محلول S_0 هو : $V_0 = 5mL$

الأدوات المستعملة : ماصة عيار $5mL$ ، حوجلة سعتها $V = 200mL$ ، إجاصة مص .

المواد المستعملة : الماء الأكسجيني ، الماء المقطر .



الشكل-2

طريقة العمل : بواسطة ماصة عيار $L = 200mL$ نأخذ حجم $5mL = V_0$ من المحلول S_0 ونضعها في حوجلة سعتها $V = 5mL$ ، نضيف الماء المقطر حتى خط العيار مع الرج للحصول على محلول متجانس .

معادلة التفاعل		$2H_2O_{2(aq)} \rightarrow O_{2(g)} + 2H_2O_{(l)}$		
حالة الجملة الكيميائية	القدم	كمية المادة بـ (mol)		
الحالة الابتدائية	0	n_0	0	0
الحالة الإنتقالية	$x(t)$	$n_0 - 2x(t)$	$x(t)$	$2x(t)$
الحالة النهائية	x_f	$n_0 - 2x_f$	x_f	$2x_f$

1. جدول التقدم .

الشكل المقابل

2. تحديد التركيز المولي للمحلول S_0 .

من جدول التقدم لدينا : $x = n_{(O_2)}$.

$$\text{ولدينا : } x = \frac{V_{O_2}}{V_M} \quad \text{إذن : } n_{(O_2)} = \frac{V_{O_2}}{V_M}$$

عند تفكك $V' = 1L$ من الماء الأكسجيني يكون : $C_0 = \frac{2V_{O_2}}{V'.V_M}$ وبالتالي : $C_0 = \frac{2x}{V'}$ إذن : $C_0V' - 2x = 0$

$$\text{ومنه : } C = \frac{C_0}{F} = \frac{0,893}{40} = 2,23 \times 10^{-2} mol.L^{-1} \quad C_0 = \frac{2 \times 10}{1 \times 22,4} = 0,893 mol.L^{-1}$$

ثانياً : المعايرة والوساطة .

1. الوسيط :

عامل حركي يحفز يعمل على تسريع التفاعل .

نوع الوساطة : متجانسة لأن الوسيط والتفاعلات يشكلان طورا واحدا (سائل) .

أ. الغرض من إضافة الماء البارد الجليد هو إيقاف تفكك الماء الأكسجيني للتمكن من معايرته .

ب- الغرض من إضافة حمض الكبريت المركب هو تسريع التفاعل .

D	C	B	A	رمز المجموعة
(3)	(1)	(4)	(2)	البيان الموافق

3. أ- كلما كان تركيز الوسيط أكبر كان التفاعل أسرع

وبالتالي زمن نصف التفاعل أقل . (بإهمال تأثير التركيز المولي للماء الأكسجيني) نستنتج :

ب- استنتاج التركيز المولي للمحلول S ثم المحلول S_0 .

من البيان لما $t = 0$ نجد : $C = 4 \times 5 = 20 mmol.L^{-1}$

$$\text{لدينا : } C_0 = F \times C \quad C_0 = 40 \times 20 = 800 mmol.L^{-1} \quad \text{ومنه : } C_0 = 0,8 mol.L^{-1}$$

ج - النتائج : متطابقة في حدود أخطاء القياس .

علوم تجريبية 2011

التمرين الرابع عشر :

لدراسة تطور حركة التحول بين شوارد البيكرومات $C_2H_2O_{4(aq)}$ ومحلول حمض الأكساليك $Cr_2O_7^{2-}$ في اللحظة $t = 0s$ حجما $V_1 = 40mL$ من محلول بيكرومات البوتاسيوم $c_1 = 0,2 mol.L^{-1}$ مع حجم

من محلول حمض الأكساليك تركيزه المولى بمقدار $c_2 = 60mL$

1. إذا كانت الثنائيان المشاركان في التفاعل هما : $\left(Cr_2O_7^{2-} \right) / Cr^{3+}$ و $\left(CO_{2(aq)} / C_2H_2O_{4(aq)} \right)$

أ- اكتب المعادلة المعتبرة عن التفاعل أكسدة-إرجاع المنذج للتتحول الكيميائي الحادث .

ب- أنشئ جدول لتقدم التفاعل .

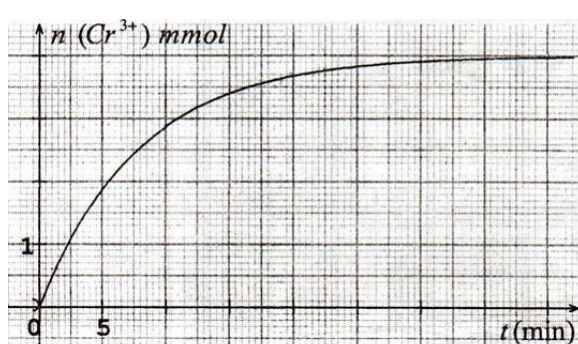
2. مثل (الشكل-1) المنحني البياني لتطور كمية مادة Cr^{3+} بدلالة الزمن .

أو جد من البيان :

أ- سرعة تشكيل شوارد Cr^{3+} في اللحظة $t = 20 \text{ min}$.

ب- التقدم النهائي للتفاعل x_f .

ج- زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$.



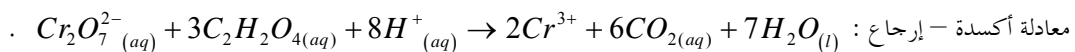
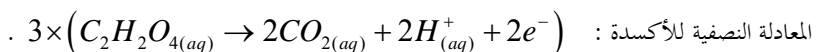
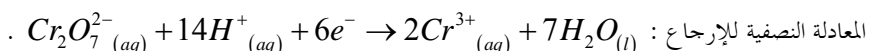
الشكل-1

3. أ- باعتبار التحول تماماً عين المتفاعلات المحد.

ب- اوجد تركيز المولي محلول حمض الأوكساليك c_2 .

الحل المفصل :

1. أ- كتابة المعادلة المعتبرة عن النهاية-إرجاع المنفذ للتحول الكيميائي الحادث :



ب- إنشاء جدول تقدم التفاعل.

معادلة التفاعل		$Cr_2O_7^{2-} \text{ (aq)} + 3C_2H_2O_4 \text{ (aq)} + 8H^+ \text{ (aq)} \rightarrow 2Cr^{3+} + 6CO_2 \text{ (aq)} + 7H_2O \text{ (l)}$					
حالة الجملة الكيميائية	التقدم	كمية المادة - (mol)					
الحالة الابتدائية	0	$n_1 = 8 \cdot 10^{-3}$	$n_2 = c_2 \cdot V_2$	بوفرة	0	0	بوفرة
الحالة الإنتقالية	$x(t)$	$n_1 - x$	$n_2 - 3x$	بوفرة	$2x$	$6x$	بوفرة
الحالة النهائية	x_f	$n_1 - x_f$	$n_2 - 3x_f$	بوفرة	$2x_f$	$6x_f$	بوفرة

$$\text{كمية مادة بيكرولات البوتاسيوم : } n_1 = 8 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

$$\text{كمية مادة حمض الأكساليك : } n_2 = c_2 \times V_2$$

2. أ- إيجاد سرعة تشكيل شوارد $Cr^{3+} \text{ (aq)}$ في اللحظة $t = 20 \text{ min}$

$$\text{لدينا : } v_{Cr^{3+}} = \frac{dn_{Cr^{3+}}}{dt} \text{ وهي تمثل ميل المماس عند اللحظة}$$

$$\text{وبالتالي : } v_{Cr^{3+}} = 4 \times 10^{-2} \text{ mmol} \cdot \text{min}^{-1}, \text{ إذن : } v_{Cr^{3+}} = \frac{3,7 - 2,9}{20 - 0}$$

ب- تحديد التقدم النهائي للتفاعل x_f

$$\text{من جدول التقدم لدينا : } n_{f(Cr^{3+})} = 2x_f$$

$$\text{من البيان لدينا : } x_f = 2 \text{ mmol}, \text{ إذن : } x_f = \frac{n_{f(Cr^{3+})}}{4} = \frac{4}{2} = 2 \text{ mmol}$$

ج- زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

$$\text{لدينا : } t_{1/2} = 6 \text{ min}, \text{ لدينا : } n_{Cr^{3+}}(t_{1/2}) = \frac{n_{f(Cr^{3+})}}{2} = 2 \text{ mmol}, \text{ وبالتالي : من البيان لما}$$

3. أ- تعين المتفاعلات المحد.

بما أن التحول تام فإن : $Cr_2O_7^{2-} \text{ (aq)} + C_2H_2O_4 \text{ (aq)} \rightarrow 2Cr^{3+} + 2CO_2 \text{ (aq)} + 2H_2O \text{ (l)}$ ليس متفاعلاً محد.

ومنه المتفاعلات المحد هو حمض الأكساليك $C_2H_2O_4$.

ب- إيجاد التركيز المولي محلول حمض الأوكساليك c_2 .

بما أن المتفاعلات المحد هو حمض الأوكساليك $C_2H_2O_4$ فإن : $n_{f(C_2H_2O_4)} = n_2 - 3x_{\max} = 0$.

$$\text{وبالتالي : } c_2 = 0,1 \text{ mol} \cdot L^{-1}, \text{ ومنه : } c_2 = \frac{3x_{\max}}{V_2} = \frac{3 \times 2 \times 10^{-3}}{60 \times 10^{-3}}, \text{ أي : } c_2 \cdot V_2 = 3x_{\max}$$