

## 2 العلوم الفيزيائية الأحماض والأسس

كسر التفاعل  $Q_r$

في التفاعل  $aA + bB = cC + dD$  يكون:

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

ثابت التوازن  $K$

$K_r Q_{rf} = K$  لا يتعلقان إلا بدرجة الحرارة.

ثابت المحموضة  $K_a$  للثانية (أساس / حمض)

$$K_a = \frac{[H_3O^+]_f [A^-]_f}{[HA]_f}$$

$$K_a (H_3O^+ / H_2O) = \frac{[H_3O^+]_f}{[H_3O^+]_i} = 1$$

$$K_a (H_2O / OH^-) = [H_3O^+]_f [OH^-]_f = K_e$$

تعريف  $PK_a$

$$PK_a = -\log K_a \quad K_a (H_3O^+ / H_2O) = 0$$

$$K_a (H_2O / OH^-) = -\log K_e = 14 \quad 25^\circ C$$

جدول تقدم التفاعل.

معادلة التفاعل		$B_{(aq)} + H_2O_{(l)} = HO^-_{(aq)} + BH^+_{(aq)}$				
المرحل	التقدم	كميات المادة (ntol)				
الإبتدائية	0	$n$	بنزادة	0	0	
الإنتقالية	$x$	$n-x$	بنزادة	$x$	$x$	
النهائية	$x_f$	$n-x_f$	بنزادة	$x_f$	$x_f$	



### العلوم الفيزيائية

#### الحمض

هو كل فرد كيميائي قادر على فقدان بروتون أو أكثر خلال تفاعل كيميائي.

#### الأساس

هو كل فرد كيميائي قادر على اكتساب بروتون أو أكثر خلال تفاعل كيميائي.

#### الثنائية أساس / حمض

هي مجموعة الحمض والأساس المرافق له ونكتب اتفاقاً  $(HA / A^-)$

#### التفاعل حمض - أساس

هو تفاعل يتم خلاله انتقال بروتون  $H^+$  من حمض ثانوية إلى أساس ثانوية آخر.



#### مفعوم الأساس الهيدروجيني $PH$

نعطي عبارة  $PH$  بالعلاقة التالية

$$PH = -\log [H_3O^+]$$

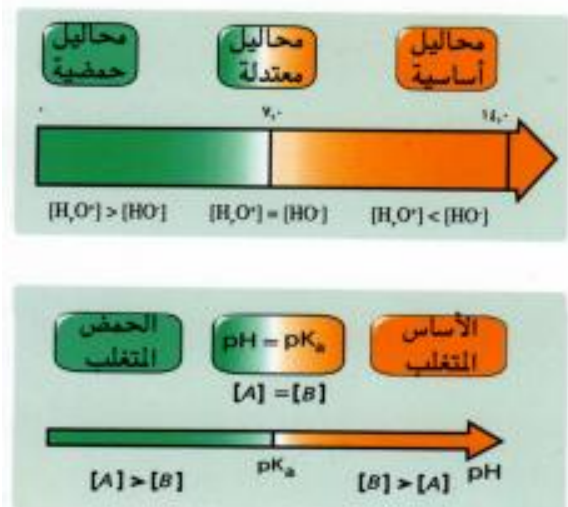
$$[H_3O^+] = 10^{-PH}$$

#### النسبة النهائية لتقديم التفاعل $\tau_f$

تتعلق بالحالة الإبتدائية

$$\tau_f = \frac{X_f}{X_{\max}}$$

للجملة و بثبات التوازن.



### ■ علقة الـ $\text{PK}_a \rightarrow \text{PH}$

$$\begin{aligned} \text{PK}_a &= -\log K_a = -\log \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]_f [\text{A}^-]_f}{[\text{HA}]_f} \\ &= -\log [\text{H}_3\text{O}^+]_f - \log \frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{HA}]_f} = \text{PH} - \log \frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{HA}]_f} \end{aligned}$$

$$\text{PH} = \text{PK}_a + \log \frac{[\text{A}^-]_f}{[\text{HA}]_f}$$

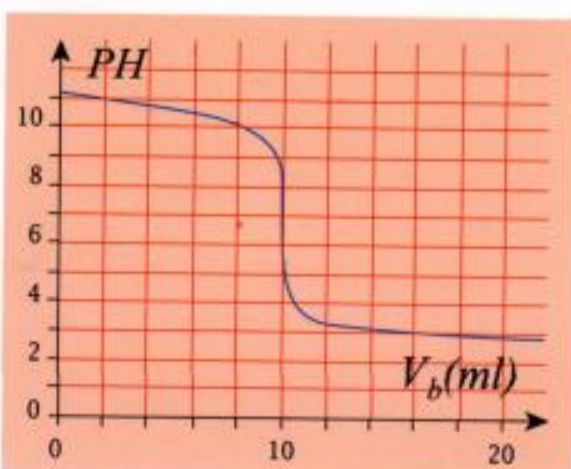
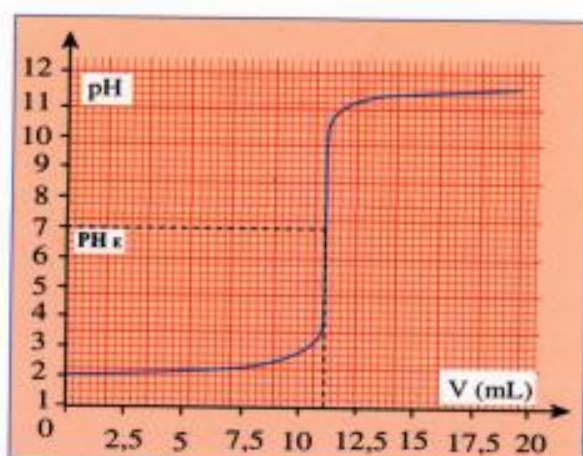
### ■ معايرة حمض قوي بأساس قوي والعكس



التفاعل تام أي عند التكافؤ تختفي كلية. ويعطي في النهاية محلولاً ملحيماً معتدلاً.

عند التكافؤ لا يحتوي محلول إلا على  $\text{H}_2\text{O}$  وبالتالي يكون  $\text{PH} = 7$

ماء + ملح  $\rightarrow$  أساس + حمض



### ■ المنحنى البياني

للمنحنى ثلاث مراحل:

#### ● مرحلة قبل التكافؤ: تتميز بما يلي:

- تغير كبير لحجم الأساس المسكوب من  $\text{PH}$  أجل تغير ضئيل لـ  $\text{PH}$
- في هذه المرحلة محلول حامضي
- نقطة نصف التكافؤ ليس لها معنى.

#### ● مرحلة التكافؤ: تتميز بما يلي:

- فزعة سريعة لـ  $\text{PH}$  أي تغير ضئيل لحجم الأساس المسكوب من أجل تغير كبير لـ  $\text{PH}$
- وجود نقطة انعطاف ثانية نقطة التكافؤ.

#### ● مرحلة بعد التكافؤ: تتميز بما يلي:

- تغير كبير لحجم الأساس المسكوب من أجل تغير ضئيل لـ  $\text{PH}$
- في هذه المرحلة محلول قاعدي.
- الكافش المناسب هو: أزرق البروموتومول  $\text{BBT}$

### النسبة النهائية للقدم التفاعل $\tau_f$

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}} \quad \tau_f = \frac{[OH^-]_f}{C}$$

$$Q_{rf} = \frac{[OH^-]_f [BH^+]_f}{[B]_f}$$

$$Q_{rf} = \frac{[HO^-]^2}{C - [HO^-]_f} \quad Q_{rf} = \frac{\tau_f}{1 - \tau_f} \cdot C$$

كسر التفاعل

### القدم النهائي $x_f$

$$x_f = n_f(OH^-) = n_f(BH^+)$$

$$x_f = [OH^-]_f V = [BH^+]_f V$$

$$[OH^-]_f = [BH^+]_f$$

القدم الأعظمي  $x_{max}$

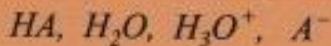
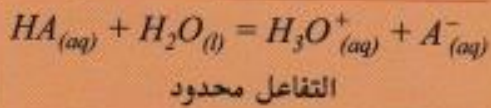
$$n - x_{max} = 0 \quad , \quad x_{max} = n \quad , \quad x_{max} = CV$$

### ثابت التوازن K

$$K = Q_{rf} = \frac{[OH^-]_f [BH^+]_f}{[B]_f} = \frac{[OH^-]_f [H_3O^+]_f [BH^+]_f}{[H_3O^+]_f [B]_f} = \frac{K_e}{K_a} \quad K = \frac{K_e}{K_a}$$

#### الحمض الضعيف

هو حمض تشرده في الماء جزئي



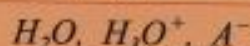
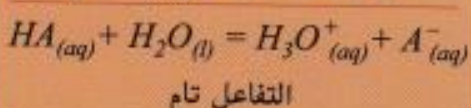
$$[H_3O^+]_f = [A^-]_f < C \quad [HA]_f = C - [H_3O^+]_f$$

$$PH = -\log[H_3O^+] \neq -\log C$$

$$\tau_f < 1$$

#### الحمض القوي

هو حمض تشرده في الماء كلي



$$[H_3O^+]_f = [A^-]_f = C$$

$$PH = -\log[H_3O^+] = -\log C$$

$$\tau_f = 1$$

تعريف

التفاعل مع الماء

الأفراد النهائية

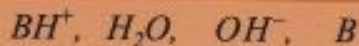
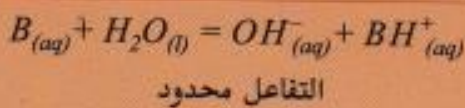
تراكيز الأفراد

المحلول Ph

النسبة  $\tau_f$

#### الأساس الضعيف

هو أساس تشرده في الماء جزئي



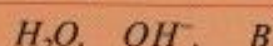
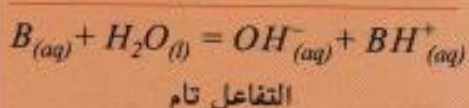
$$[OH^-]_f = [BH^+]_f < C$$

$$PH = -\log[H_3O^+]$$

$$\tau_f < 1$$

#### الأساس القوي

هو أساس تشرده في الماء كلي



$$[OH^-]_f = [BH^+]_f = C$$

$$PH = -\log[H_3O^+]_f$$

تعريف

التفاعل مع الماء

الأفراد النهائية

تراكيز الأفراد

المحلول Ph

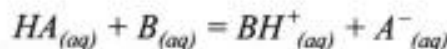
النسبة  $\tau_f$

## تفاعل حمض $HA$ مع أساس $B$

### جدول تقدم التفاعل

معادلة التفاعل		$B_{(aq)} + H_2O_{(l)} = HO_{(aq)}^- + BH_{(aq)}^+$				
الراحل	التقدم	(ntol) كميات المادة				
الإبتدائية	0	$n_1$	$n_2$	0	0	
الانتقالية	$x$	$n_1 - x$	$n_2 - x$	$x$	$x$	
النهائية	$x_f$	$n_1 - x_f$	$n_2 - x_f$	$x_f$	$x_f$	

### معادلة التفاعل



الثنائيات أساس / حمض المشاركة في التفاعل



### التراكيز النهائية

$$V = V_1 + V_2 \quad [BH^+]_f = [A^-]_f = \frac{X_f}{V} [HA]_f = \frac{n_1 - x_f}{V} [B]_f = \frac{n_2 - x_f}{V}$$

### كسر التفاعل

$$\begin{aligned} Q_{rf} &= \frac{[A^-]_f [BH^+]_f}{[AH]_f [B]_f} = \frac{\frac{X_f}{V} \frac{X_f}{V}}{\frac{(n_1 - x_f)}{V} \frac{(n_2 - x_f)}{V}} \\ &= \frac{X_f^2}{(n_1 - x_f)(n_2 - x_f)} = \frac{\tau_f^2 \cdot n_2^2}{(n_1 - \tau_f \cdot n_1)(n_2 - \tau_f \cdot n_2)} \\ &= \frac{\tau_f^2 \cdot n_2^2}{n_1(I - \tau_f) \cdot n_1(\frac{n_2}{n_1} - \tau_f)} = \frac{\tau_f^2 \cdot n_2^2}{(I - \tau_f) \cdot n_1(\frac{n_2}{n_1} - \tau_f)} \end{aligned}$$

### حالة خاصة

$$Q_{rf} = \frac{\tau_f^2}{(I - \tau_f)^2} \quad \text{من أجل: } n_1 = n_2 \quad \text{يكون:}$$

### التقدم النهائي

$$x_f = [BH^+]_f \quad V = [A^-]_f$$

### التقدم لأعظمى

يتحقق:  $x_{max}$

$$n_2 - x_{max} = 0 \quad \text{أو} \quad n_1 - x_{max} = 0$$

$$x_{max} = n_1 = C_1 V_1 \quad \text{أي:}$$

$$x_{max} = n_2 = C_2 V_2 \quad \text{أو}$$

$$x_{max} = n_1 \quad \text{أي} \quad n_1 < n_2 \quad \text{نفرض أن:}$$

### النسبية النهائية للتقدم التفاعل

$$x_f = \tau_f \cdot x_{max} : \quad \tau_f = \frac{X_f}{X_{max}}$$

$$x_f = \tau_f \cdot n_1 : \quad \text{أي:}$$

### ثابت الحموضة للثنائيات أساس / حمض

$$\blacksquare K_a(AH/A^-) = \frac{[H_3O^+]_f [A^-]_f}{[HA]_f}$$

$$\blacksquare K_a(BH/B) = \frac{[H_3O^+]_f [B]_f}{[BH^+]_f}$$

### ثابت التوازن $K$

$$K = Q_{rf} = \frac{[A^-]_f [BH^+]_f}{[HA]_f [B]_f} = \frac{[H_3O^+]_f [A^-]_f}{[HA]_f} \times \frac{[BH^+]_f}{[H_3O^+]_f [B]_f} = \frac{K_a(AH/A^-)}{K_a(BH/B)}$$

## المنحنى البياني

للمنحنى ثلاث مراحل:

**مرحلة قبل التكافؤ: تتميز بمايلي:**

- تغير كبير لحجم الحمض المسكوب من أجل تغيير  $PH$ : ضئيل  $L$ :

• في هذه المرحلة محلول قاعدي.

**مرحلة التكافؤ: تتميز بمايلي:**

- قفزة سريعة  $L$ :  $PH$ : أي تغير ضئيل لحجم الحمض المسكوب من أجل تغير كبير  $L$ :  $PH$ .

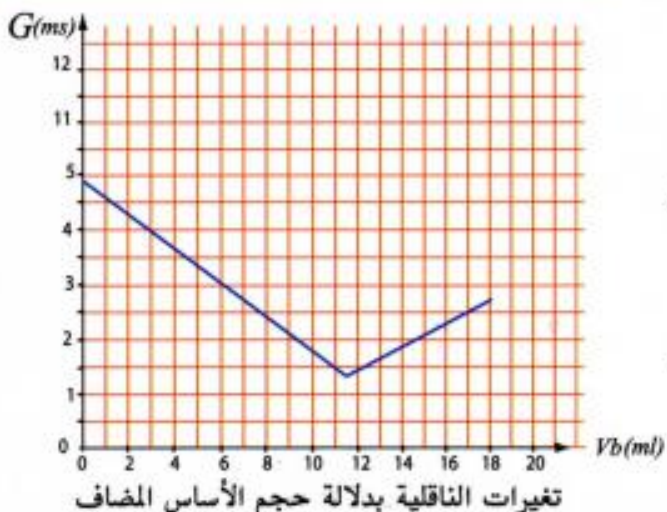
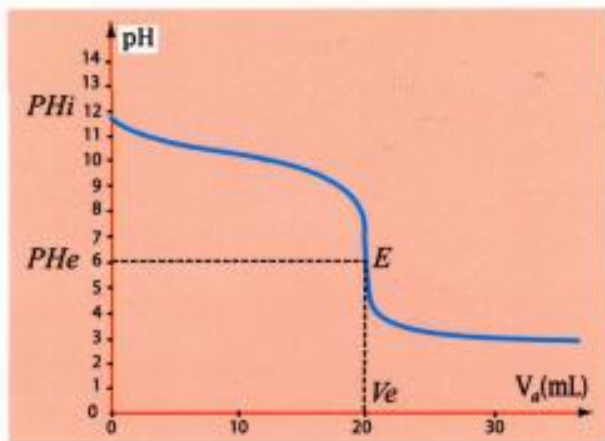
• وجود نقطة انعطاف ثانية نقطة التكافؤ.

**مرحلة بعد التكافؤ: تتميز بمايلي:**

- تغير كبير لحجم الحمض المسكوب من أجل تغيير  $PH$ : ضئيل  $L$ :

• في هذه المرحلة محلول حامضي.

الكافش المناسب هو: أحمر المثيل أو الهيليانتين.



تغيرات الناقلة بدلالة حجم الأساس المضاف

## المعايير باستعمال الناقلة

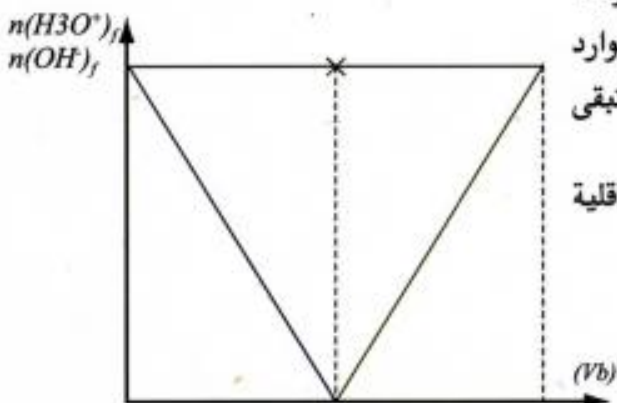
- كل الشوارد الموجودة في محلول تؤثر في ناقلة محلول.

- بعد التحول جزء من شوارد  $H_3O^+$  تستهلك بفعل شوارد  $OH^-$  وتعوض بنفس الكمية بشوارد  $Na^+$ . كمية شوارد تبقى ثابتة ومنه فكمية الشوارد تبقى ثابتة قبل وبعد الإضافة.

- سبب تناقص ناقلة محلول راجع للفرق في الناقلة النوعية المولية للشاردين  $O^+$  و  $OH^-$

$$\lambda_{H_3O^+} = 25 \text{ ms.m}^2/mol$$

$$\lambda_{Na^+} = 5,01 \text{ ms.m}^2/mol$$



تغيرات عدد المولات الهيدرونيوم والهيدروكسيد بدلالة حجم الأساس المضاف

## المجال الأول:

شوارد المضاف تستهلك كلها.

شوارد تناقص خطياً بدلالة حجم الأساس المضاف.

تناقص ناقلة محلول راجع لإحلال شوارد بنفس الكمية التي ناقليتها

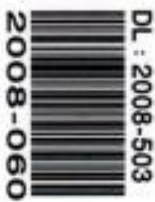
النوعية المولية ضعيفة محل شوارد

## المجال الثاني:

شوارد الإبتدائية تستهلك كلها.

لا يوجد أي تحول كيميائي أثناء الإضافة.

تزايد ناقلة محلول لإضافة شوارد  $OH^-$  و  $Na^+$



كلك للنشر

## ■ معايرة حمض ضعيف بأساس قوي



والتفاعل تام أي عند التكافؤ  $AH$  و  $OH^-$  تختفي كلها ويعطى في النهاية محلولاً ملحيماً أساسياً.  
عند التكافؤ لا يحتوي محلول إلى على  $A^-$  و  $H_2O$  وبالتالي يكون الـ  $\text{PH} > 7$

ماء + ملح  $\rightarrow$  أساس + حمض

### ● مرحلة قبل التكافؤ: تتميز بما يلي:

- تغير كبير لحجم الأساس المسكوب من  $\text{PH}$  أجل تغير ضئيل لـ  $\text{PH}$ :
- في هذه المرحلة محلول حامضي
- وجود نقطة انعطاف أولى للبيان، نقطة نصف التكافؤ.

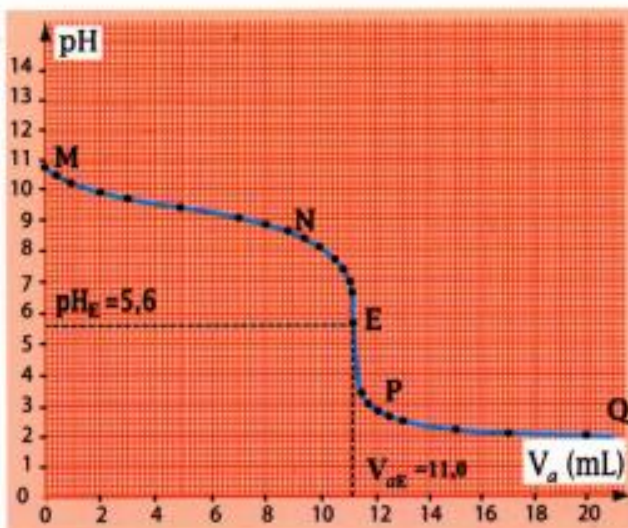
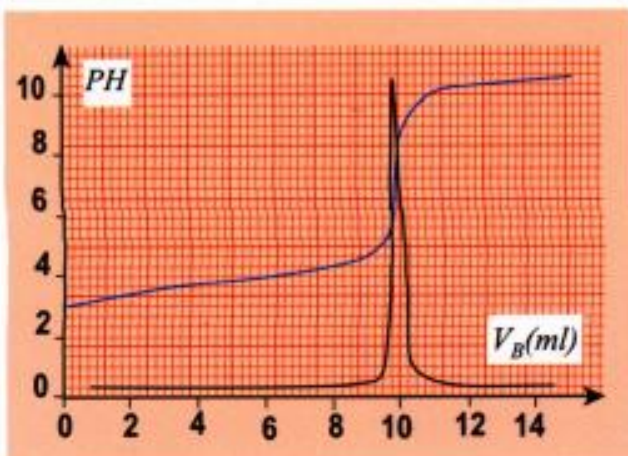
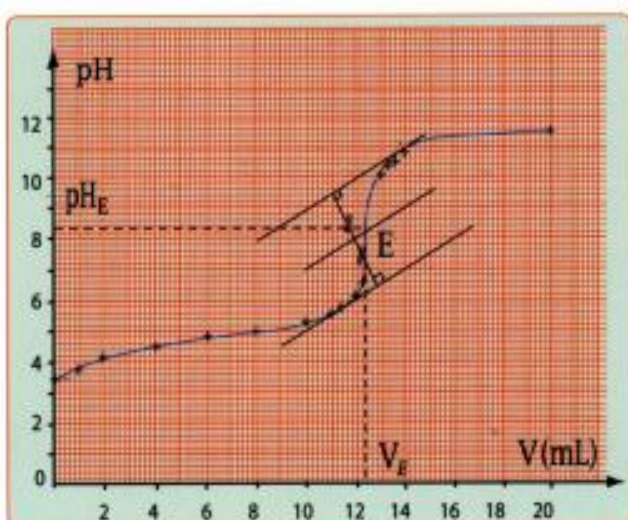
### ● مرحلة التكافؤ: تتميز بما يلي:

- قفزة سريعة لـ  $\text{PH}$  أي تغير ضئيل لحجم الأساس المسكوب من أجل تغير كبير لـ  $\text{PH}$ .
- وجود نقطة انعطاف ثانية نقطة التكافؤ.

### ● مرحلة بعد التكافؤ: تتميز بما يلي:

- تغير كبير لحجم الأساس المسكوب من أجل تغير ضئيل لـ  $\text{PH}$ :
- في هذه المرحلة محلول قاعدي.

الكافش المناسب هو: الفينول فتاليين



## ■ معايرة أساس ضعيف بحمض قوي



التفاعل تام أي عند التكافؤ  $B$  و  $H_3O^+$  تختفي كلها ويعطى في النهاية محلولاً ملحيماً حامضياً

عند التكافؤ لا يحتوي محلول إلا على  $BH^+$  و  $H_2O$  وبالتالي يكون الـ  $\text{PH} < 7$

ماء + ملح  $\rightarrow$  أساس + حمض

## المعايير

معايير نوع كيميائي في محلول تهدف لمعرفة التركيز المولي لهذا النوع في محلول أو لمعرفة كمية المادة لهذا النوع الموجودة في حجم معين من هذا محلول.

### شروط المعايير:

التفاعل أحدادي الاتجاه.

التفاعل تام.

التفاعل سريع.

### ملاحظات:

■ قبل التكافؤ النوع المعاير هو المتفاعل المحدد.

■ عند التكافؤ النوع المعاير والنوع المعاير يكونا في الشروط المستوكيوي متريه أي: (المعاين) (المعاين)

$$C_a V_a = C_b V_b$$

■ بعد التكافؤ النوع المعاير هو المتفاعل المحدد.

■ النوع المعاير دائمًا قوي.

■ بين المجالين توجد نقطة وحيدة هي نقطة التكافؤ (التعديل)

$$n(H_3O^+)_{eq} = n(OH^-)_{eq}$$

■ يحدد حجم الأساس اللازم عند التكافؤ من الشكل - ١ ثم يحسب تركيز محلول حمض كلور الماء المجهول .



## قوانين هامة

$$C = \frac{n_1 + n_2}{V_1 + V_2}$$

■ تركيز محلول ناتج عن مزج محلولين لهما نفس النوع

$$C = \frac{10P.d}{M}$$

■ تركيز محلول تجاري درجة القناوة:  $P$  الكثافة:

$$G = \frac{I}{R} = \frac{I}{U} = \sigma \frac{S}{L}$$

■ ناقليّة محلول:  $\sigma = \lambda C$

■ الناقليّة النوعية لمحلول:  $C \text{ mol/m}^3$

$$\sigma = \sum \lambda_i [X_i]$$

■ قانون كولروش:  $d = \frac{\sigma}{\sigma_0}$

■ كثافة سائل أو صلب:  $d = \frac{\sigma}{\sigma_0}$  الكتلة الحجمية للغاز،  $\sigma_0$  الكتلة الحجمية للماء.

$$C = \frac{n}{V + V_{H_2O}}$$

■ التمديد:  $d = \frac{M}{29}$  الشروط النظامية:

■ قانون التمديد:  $CV = C'V'$

المحلول الأم ( $CV$ )  
المحلول البنت ( $C'V'$ )

■ معامل التمديد:  $F = \frac{C}{C'} = \frac{V}{V'}$

الشروط النظامية:  $P = 1,013 \cdot 10^5 \text{ pa}$

يكون عندها  $V_m = 22,4 \text{ l/mol}$

درجة الحرارة المطلقة:  $T(k) = t(^{\circ}\text{C}) + 273$

■ كمية المادة لنوع كيميائي (صلب، سائل، غاز):  $n = \frac{m}{M}$

■ كمية المادة لنوع كيميائي (غاز):  $n = \frac{V_g}{V_m}$

■ قانون الغازات المثالية:  $PV = nRT$

$n : \text{mol}$   $T : \text{kelvin}$

$R = 8,314$

$P : \text{pa}$   $V : \text{m}^3$

■ الكتلة الحجمية:  $\sigma = \frac{m}{V}$

■ التركيز الكتلي:  $C = \frac{m}{V}$

■ التركيز المولي:  $C = \frac{n}{V}$