

التبعد الزمني لتحول سرعة تفاعل كيميائي

لتتبع التطور الزمني لمجموعة كيميائية من الضروري معرفة تركيب هذه المجموعة في كل لحظة وهناك عدة طرق تمكن من ذلك، فهناك:

- المعايرة.
- قياس الضغط.
- قياس الموصلية.

١- تتبع التطور الزمني لمجموعة كيميائية:

١) طريقة المعايرة:

(ا) تعليم: يكون لدينا تفاعل هو موضوع الدراسة الحركية ، ينتج عنه ناتج يتميز بلونه ولمعرفة كمية مادة هذا الناتج في لحظة معينة نقوم بمعايرته بواسطة نوع كيميائي ملائم.

(ب) تجربة: نقوم بمزج :

وحجم $V_2 = 100\text{cm}^3$ من محلول بوروكسوثني

كربونات البوتاسيوم $(2K^+ + S_2O_8^{2-})$

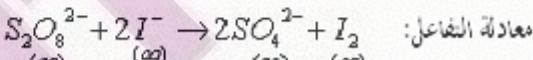
تركيزه : $c_2 = 0,036\text{mol/l}$

حجم $V_1 = 100\text{cm}^3$ من محلول بودر البوتاسيوم

$c_1 = 0,4\text{mol/l}$ ذي تركيز $(K^+ + I^-)$

الخلط يأخذ لوناً بياً نتيجة تكون ثانوي اليود I_2 .

يتم التفاعل بين المزدوجين : $S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-}$ و I^- / I_2



خلال هذا التفاعل يتكون ثانوي اليود I_2 ذي اللون البنى.

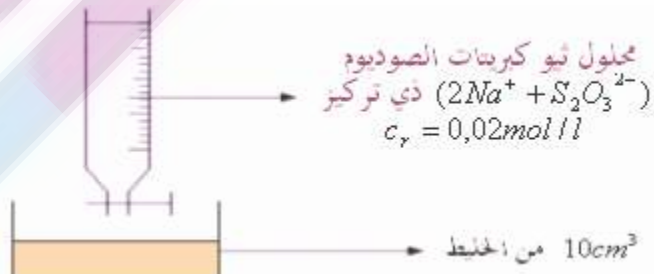
لمعرفة كمية مادة ثانوي اليود المتكون في لحظة معينة نلتجأ إلى المعايرة . نأخذ في لحظات مختلفة 10cm^3 من الخلط ونغمراها في الماء

البارد لتوقيف التفاعل. ثم نعاير كمية مادة ثانوي اليود المتكون في لحظة t بمحلول مائي لثيو كربونات الصوديوم $(2Na^+ + S_2O_3^{2-})$ ذي تركيز $c_r = 0,02\text{mol/l}$:

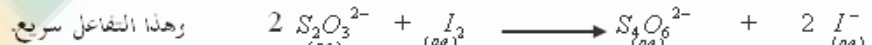
يتم التفاعل بين المزدوجين:

$S_4O_6^{2-} / S_2O_3^{2-}$ و I_2 / I^-

محلول ثيو كربونات الصوديوم ذي تركيز $c_r = 0,02\text{mol/l}$



معادلة التفاعل الحاصل خلال المعايرة:



$$\frac{n(S_2O_3^{2-})}{2} = \frac{n(I_2)}{1}$$

ليكن v_r الحجم المضاف من محلول ثيو كربونات التي لعبت دور المختزل .

$$n_{(I_2)} = \frac{c_r \times v_r}{2}$$

ج) استئمار:

جدول تقدم التفاعل بين $S_2O_8^{2-}$ و I^-

				معادلة التفاعل	
				التقدم	الحالة
				الحاله البدئيه	عند اللحظه t
$c_2 \times V_2$	$c_1 \times V_1$	0	0	0	
$c_2 \times V_2 - x$	$c_1 \times V_1 - 2x$	$2x$	x	x	

يتضح من خلال هذا الجدول أن كمية مادة ثانوي اليود المتكون عند لحظة t تساوي تقدم التفاعل x .

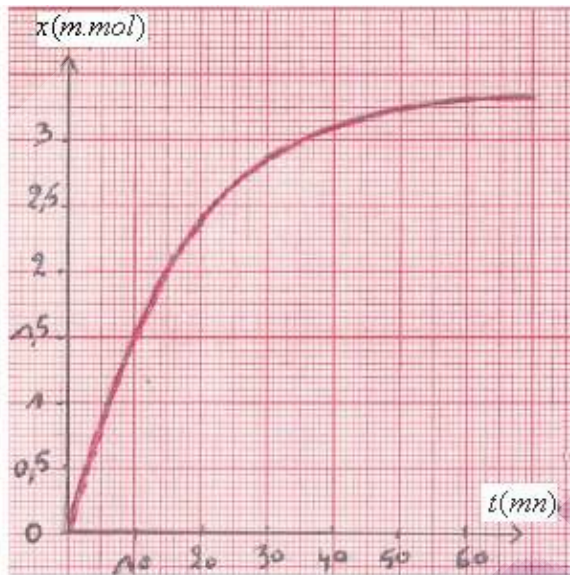
أي: $n(I_2)_t = x$

إذن معادرة ثانوي اليود I_2 بآيونات ثيو كبريتات $S_2O_8^{2-}$ مكتننا من تتبع تطور تقدم التفاعل x خلال الزمن .

جدول القياسات:

60	50	40	30	20	16	12	9	6	3	0	$t(mn)$
3,3	3,2	3,1	2,8	2,3	2,1	1,7	1,4	1,0	0,5	0	$n(I_2)_t, mmol$

يمثل المبيان التالي تطور تقدم التفاعل x بدلالة الزمن .



المحى تزايدى لأن ثانوي اليود ناتج فكمية هادئه تزايد مع مرور الزمن

يمكن تحديد كميات مادة المكونات الأخرى للوسط التفاعلي عند لحظة t .

$$V_2 = 100ml = 0,1\ell \quad n(S_2O_8^{2-}) = c_2 \times V_2 - x \quad \text{ولدينا: } c_2 = 0,036.mol/l$$

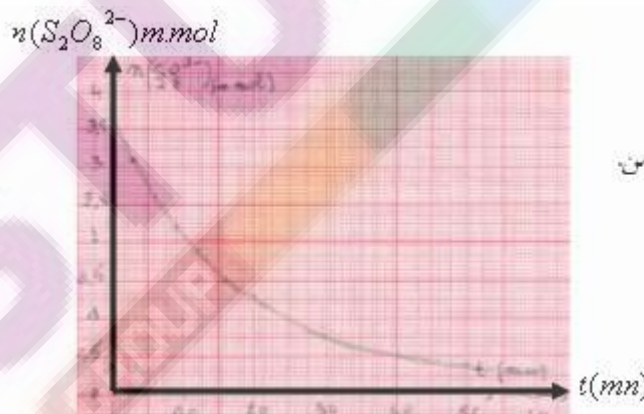
$$c_2 \times V_2 = 0,1\ell \times 0,036mol/\ell = 0,0036mol = 3,6mmol \quad \text{وبما أن } x \text{ معبر عنها ب: } m.mol \quad \text{لدينا: } n(S_2O_8^{2-}) = 3,6 - x$$

$$\text{وبالتالي: } n(S_2O_8^{2-}) = 3,6 - x$$

جدول النتائج:

60	50	40	30	20	16	12	9	6	3	0	$t(mn)$
3,3	3,2	3,1	2,8	2,3	2,1	1,7	1,4	1,0	0,5	0	$n(I_2)_t, mmol$
0,3	0,4	0,5	0,8	1,3	1,5	1,9	2,2	2,6	3,1	3,6	$n(S_2O_8^{2-})$

تمثيل تطور كمية مادة آيونات بيروكسو ثانوي كبريتات $(S_2O_8^{2-})$ بدلالة الزمن .



المحى تناقصى لأن $S_2O_8^{2-}$ تناقص مع مرور الزمن

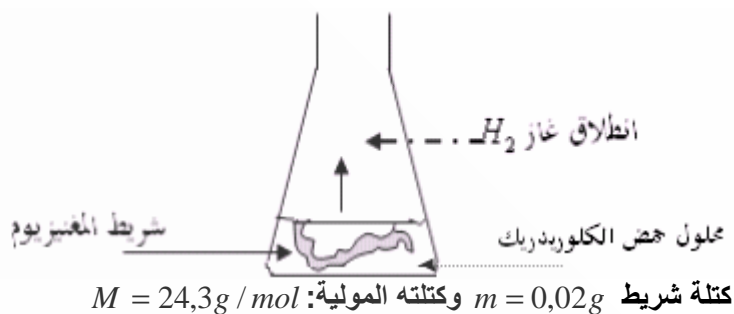
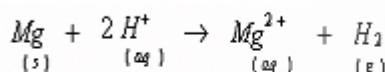
2(طريقة قياس الضغط:

أ) تعليم: بصفة عامة عندما يكون الضغط مرتبطة بتركيز نوع كيميائي يتدخل في التفاعل ، فإن قياس الضغط يمكننا من تحديد تركيز هذا النوع ومن تتبع تغيراته خلال الزمن .

ب) تجربة: تتبع تطور تفاعل المغزيزيوم مع حمض الكلوريدريك بقياس ضغط الغاز الناتج عن التفاعل.

نقي شريط المغزيزيوم عند اللحظة $t = 0$ في حوجلة يوجد به احجم $V = 50cm^3$ من محلول حمض الكلوريدريك تركيزه $c = 0,5mol/\ell$.

فيحدث التفاعل التالي:



$$n_o(Mg) = \frac{m(Mg)}{M(Mg)} = \frac{0,02\text{ g}}{24,3\text{ g/mol}} = 0,82 \times 10^{-3} \text{ mol} = 0,82\text{ mmol}$$

إذن كمية مادته البدئية:

$$n_o(H^+) = c \times V = 0,5\text{ mol/l} \times 50 \times 10^{-3} = 25 \times 10^{-3} \text{ mol} = 25\text{ mmol}$$

هي: وكمية مادة H^+ البدئية:

التفاعل يستمر حتى الإختفاء الكلي لقطعة المغذيل ويكون التقدم الأقصى: $x_{\max} = 0,82\text{ mmol}$
نقول أن المغذيل هو المتفاعل المحد (يعني هو الذي يضع حداً للتفاعل).

جدول تقدم التفاعل بين Mg و H^+

				معادلة التفاعل
				الحالة
كميات المادة بـ: mmol				التقدم
0,82	25	0	0	0
0,82-x	25-2x	x	x	x
0	23,4	0,82	0,82	x _{max}

بما أن الضغط مرتبط بكمية مادة غاز ثانوي الهيدروجين الناتج عن التفاعل بالعلاقة:
ففي اللحظة $t = 0$ الضغط داخل الحوجلة هو الضغط الجوي.

$P = P_{atm} + P_{(H_2)}$ وفي لحظة t :

$$P - Pat = \frac{n_{(H_2)} \times RT}{V} \quad (1)$$

$$P_{\max} - Pat = \frac{n_{(H_2)\max} \times RT}{V} \quad (2)$$

إذن في لحظة t لدينا:

وفي نهاية التفاعل لدينا:

بما أن: التقدم في اللحظة t

$$x = \frac{P - P_{atm}}{P_{\max} - P_{atm}} \times x_{\max} \quad \text{من خلا 1 و 2 لدينا:}$$

يتم بواسطة جهاز مانوميتر.

قياس ضغط غاز H_2

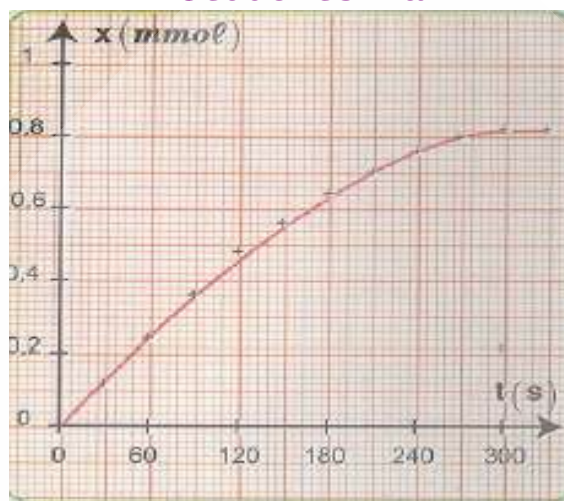
جدول النتائج:

330	300	270	240	210	180	150	120	90	60	30	0	$t(s)$
1093	1093	1091	1087	1081	1079	1068	1060	1048	1036	1025	1013	$P(hPa)$
0,82	0,82	0,80	0,76	0,70	0,64	0,56	0,48	0,36	0,24	0,12	0	$x(m.mol)$

P_{\max}

P_{atm}

يعطي المنحنى التالي تقدم تطور التفاعل بدلاله الزمن.

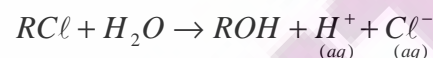


3) طريقة قياس الموصليّة:

(أ) تعليم :

لا يمكن تفعيل تحول كيميائي بقياس الموصليّة إلا بالنسبة لتفاعلات التي يكون خلافها الفرق بين الموصليّة المولية للنواتج و الموصليّة المولية للمتفاعلات مهما.

(ب) تجربة: نصب في كأس قليلا من الماء والكحول ونضيف إلى الخليط 1cm^3 من كلورو-2مثيل-2بروبان ذي الصيغة $\text{CH}_3-\text{C}-\text{Cl}$ و الذي سترمز إليه فيما بعد بما يلي RCl وهو يتفاعل مع الماء حسب المعادلة التالية:



ويؤدي تكون الأيونات Cl^- و H^+ إلى تزايد موصليّة محلول.

نقوم بقياس موصليّة محلول بعد كل 200s فنحصل على النتائج التالية:

2000	1800	1600	1400	1200	1000	800	600	400	200	0	$t(\text{s})$
1,955	1,955	1,905	1,856	1,759	1,661	1,466	1,270	0,977	0,489	0	$\sigma(\text{S/m})$

الكتلة الحجمية لكلورو-2مثيل-2بروبان $\rho = 0,85\text{g/cm}^3$

كمية مادة كلورو-2مثيل-2بروبان RCl البدنية هي: $n_o = \frac{m}{M} = \frac{\rho \times V}{M} = \frac{0,85\text{g/cm}^3 \times 1\text{cm}^3}{92,5\text{g/mol}} \approx 9,2 \times 10^{-3}\text{mol}$

هذا التفاعل كلي أي يستمر حتى الإختفاء الكلي لـ RCl . **RCl هو المُتفاصل المد (لأنه هو الذي يضع حد لتفاعل).**

جدول التقدم لتفاعل الحاصل:

معادلة التفاعل					الحالات
RCl	$+$	H_2O	\rightarrow	$\text{ROH} + \text{H}^+ + \text{Cl}^-$	
كميات المادة					التقدم
n_o	بوقرة	0	0	0	0
$n_o - x$	بوقرة	x	x	x	x
$n_o - x_{\max}$	بوقرة	x_{\max}	x_{\max}	x_{\max}	x_{\max}

بما أن التفاعل كلي : $x_{\max} = n_o = 9,2 \times 10^{-3}\text{mol}$ إذن : $n_o - x_{\max} = 0$ **الأيونات H^+ و Cl^- هي المسؤولة عن تطور الموصليّة**

بحيث λ_{H^+} و λ_{Cl^-} **الموصليّة المولية الأيونية** ($\text{S.m}^2/\text{mol}$) لكل من Cl^- H^+ هي c mol/m^3

بما التفاعل يستمر إلى نهايته التي يصبح فيها: $x_f = x_{\max} = n_o$

بما التفاعل يستمر إلى نهايته التي يصبح فيها: $x_f = x_{\max} = n_o$

$$(1) \quad \sigma = (\lambda_{\text{H}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-}) \cdot \frac{x}{V}$$

بما التفاعل يستمر إلى نهايته التي يصبح فيها : $x_f = x_{\max} = n_o$

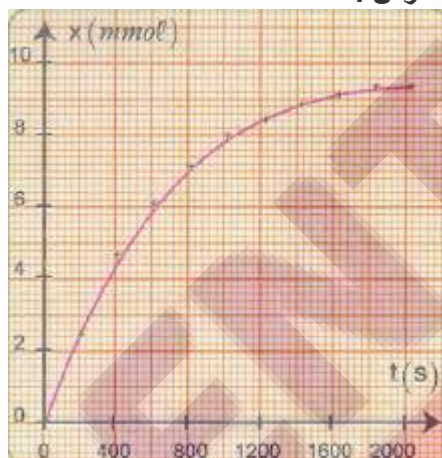
$$(2) \quad \sigma_f = (\lambda_{(H^+)} + \lambda_{(Cl^-)}) \frac{n_o}{V}$$

$$n_o = 9,2 \times 10^{-3} mol \quad \text{و} \quad \sigma_f = 1,955 S/m \quad \text{ومن خلال الجدول السابق:} \quad x = \frac{\sigma}{\sigma_f} \times n_o \quad \leftarrow \quad \frac{(1)}{(2)}$$

$$x = \frac{\sigma \times 9,2 \times 10^{-3}}{1,955} \quad \text{جدول تقدم تطور التفاعل بدلالة}$$

2000	1800	1600	1400	1200	1000	800	600	400	200	0	$t(s)$
1,955	1,955	1,905	1,856	1,759	1,661	1,466	1,270	0,977	0,489	0	$\sigma(S/m)$
9,20	9,20	8,96	8,64	832	7,82	6,90	5,98	4,60	2,30	0	$x(m.mol)$

يعطي المنحنى التالي تقدم تطور التفاعل بدلالة الزمن .



السرعة التفاعل وزمن النصف:

1) سرعة التفاعل:

أ) تعريف

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

السرعة الحجمية لتفاعل كيميائي هي:

وحدة السرعة الحجمية : (mol.m⁻³.s⁻¹)

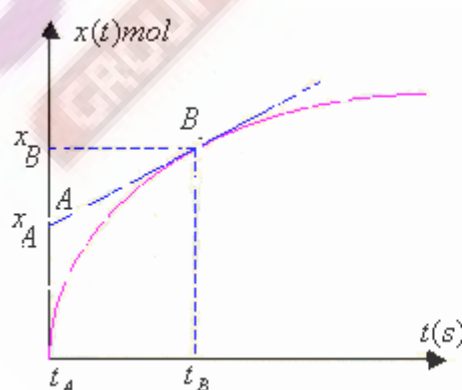
حجم محلول ب (m³)

: تقدم تغير التفاعل ب (mol)

: مدة التغيير ب (s)

ب) التحديد المباني لسرعة التفاعل:

نحصل على سرعة التفاعل عند t بتحديد المعامل الموجة للمسار للمنحنى الذي يمثل تغيرات ($f(t) = x$) عند هذه اللحظة لحظة ثم قسمته على حجم محلول.



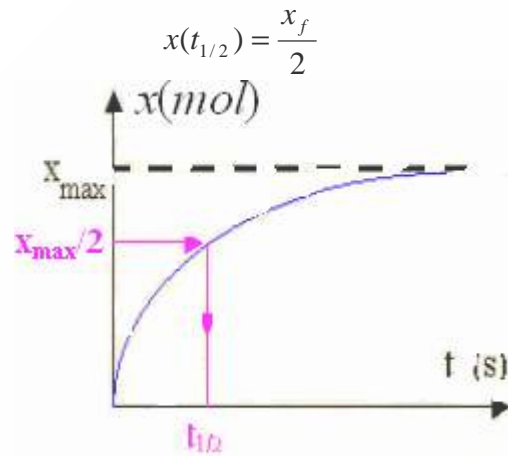
نعتبر نقطتان A و B و نسميان إلى المستقيم المماس

$$\frac{dx}{dt} = \frac{x_B - x_A}{t_B - t_A}$$

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

زمن النصف :

نسمى زمن نصف النغاعل $t_{1/2}$ المدة الزمنية التي عددها يصل النقدم x نصف قيمته النهائية.



والله ولي التوفيق

