

2. pH المحلول : $pH = -\log[H_3O^+]$

3. التفاعلات الكلية وغير الكلية:

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

نسبة التقدم النهائي τ :

$\tau < 1$ \rightarrow التفاعل غير كلي

$\tau = 1$ \rightarrow التفاعل كلي

4. حالة توازن مجموعية كيميائية:



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

هو :

- ✓ تمثل فقط الأنواع المذابة
- ✓ الأجسام الصلبة والماء بالعدد 1.

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

4. خارج التفاعل عند التوازن :

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

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 :

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

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

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

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

ثابتة التوازن للتفاعل بين مزدوجتين

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

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

$$ox_2 / red_2 \xrightarrow{} ox_1 / red_1$$

$$n_2 \times (ox_1 + n_1 e^- \rightarrow red_1)$$

$$n_1 \times (red_2 \rightarrow ox_2 + n_2 e^-)$$

$$n_2 \cdot ox_1 + n_1 \cdot red_2 \rightarrow n_2 \cdot red_1 + n_1 \cdot ox_2$$

2. العوامل الحركية :

يكون تطور المجموعة الكيميائية أسرع كلما كانت :

➢ التراكيز البديلة للمتفاعلات أكبر.

➢ درجة الحرارة مرتفعة .

3. التتبع الزمني لتحول كيميائي :

1.3 - الطرق المستعملة في الحركة الكيميائية :

1.1.3 . طرق فيزيائية:

➢ قياس الموافلة

➢ قياس pH

➢ قياس الحجم أو الضغط

➢ قياس الطيف الضوئي

2.1.3 . طرق كيميائية:

➢ المعايرة

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

وحدة $mol \cdot s^{-1} \cdot l^{-1}$

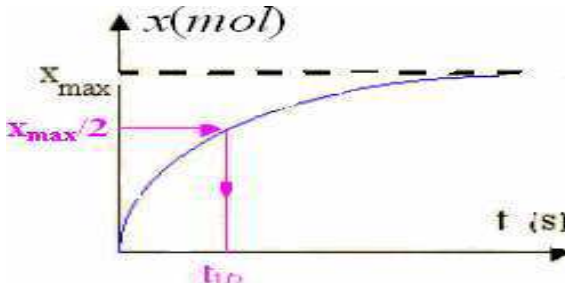
$\frac{dx}{dt}$ مثبياً هو المعامل الموجه للمماس عند اللحظة t

لمنحنى الدالة $x = f(t)$

5. زمن نصف التفاعل :

هي المدة الزمنية لكي يصبح $x = \frac{x_f}{2}$

إذا كان التفاعل كلياً



الجزء 2 : التحولات غير الكلية لمجموعة كيميائية

1. التفاعلات الحمضية - القاعدية :

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

القاعدة: 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 :

$$A_2H / A_2^- \quad \text{و} \quad A_1H / A_1^-$$

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

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

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

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

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

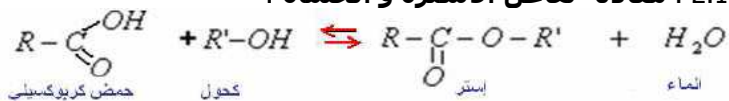
الجزء 4 : كيفية التحكم في تطور المجموعات الكيميائية

.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 :



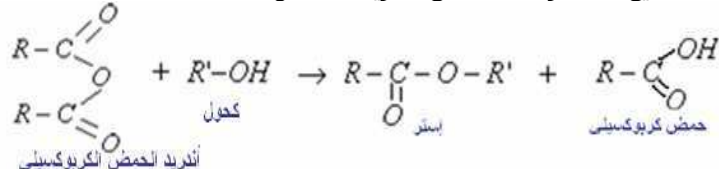
$$r = \frac{n_{\text{exp}}}{n_{\text{th}}} = \frac{x_f}{x_m} \quad \text{3. مردود تحول كيميائي :}$$

4. التحكم في تفاعل كيميائي :

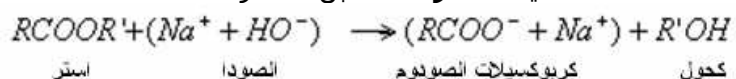
2 . رفع سرعة التفاعل

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

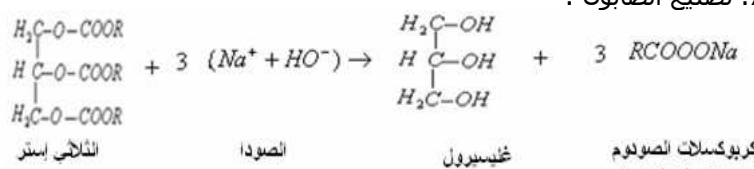
5 . تصنيع الاستر انطلاقاً من أندريل الحمض



6. الحلامة القاعدية لاسترات : تصنيع الاستر :



7. تصنيع الصابون :

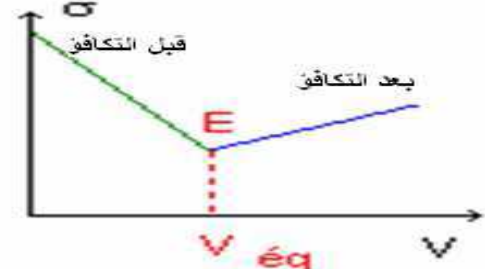
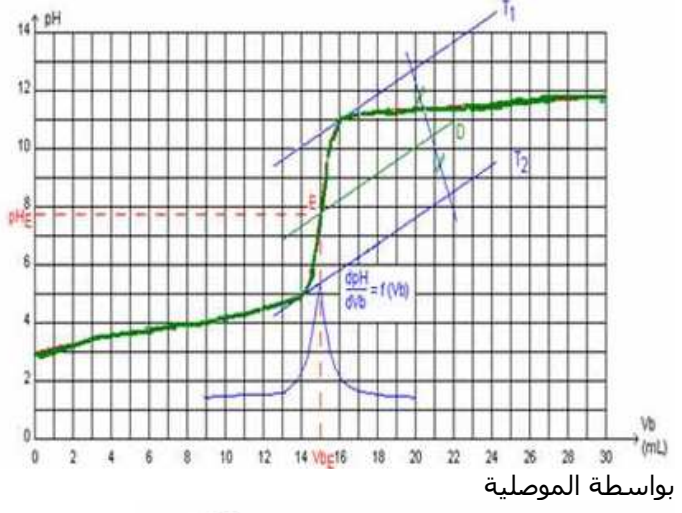
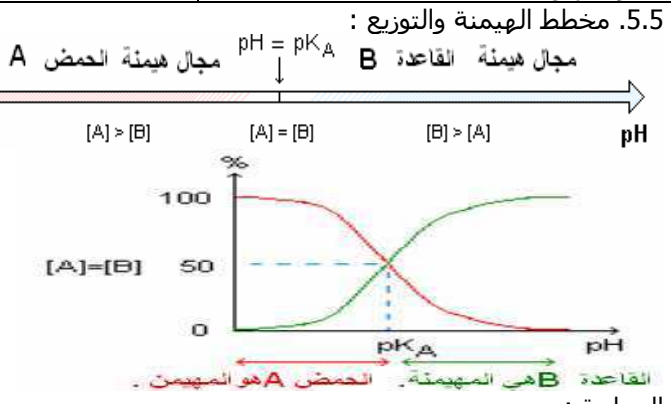


(وهو الصابون)

تتكون أيونات الكربيوكسيلات لصابون من جزئين :

▶ رأس قطبي هيدروفيلي (محب للماء)

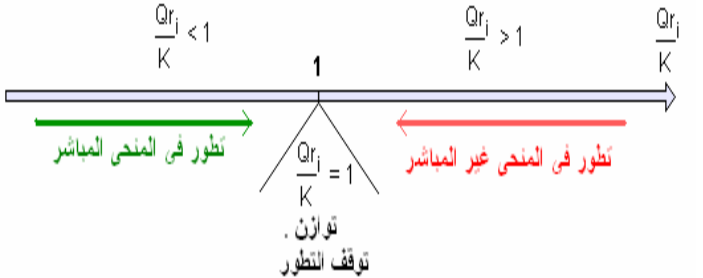
▶ ذيل هيدروفيبي (كاره للماء) و ليبوفيلي (محب للدهون)



$$C_\alpha \cdot V_\alpha = C_\beta \cdot V_\beta \quad \text{علاقة التكافؤ:}$$

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