

التابع الزمني لتحول _ سرعة تفاعل كيميائي

لتابع 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.

I تتابع التطور الزمني لمجموعة كيميائية:

1 طريقة المعايرة:

ا) تعميم: 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 بعزم :

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

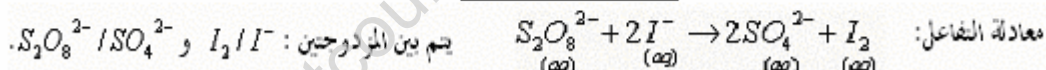
كبريتات البوتاسيوم $(2K^+ + S_2O_8^{2-})$

تركيزه: $c_2 = 0,036\text{mol/l}$

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

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

الخليل يأخذ لوناً بياً نتيجة تكون ثانوي اليود I_2 .



خلال هذا التفاعل يتكون ثانوي اليود I_2 ذي اللون البني.

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

البارد لترقيف التفاعل . ثم نعاير كمية مادة ثانوي اليود المتكون في لحظة t بمحلول مائي لثيو كبريتات الصوديوم $(2Na^+ + S_2O_3^{2-})$ ذي تركيز

ذى تركيز: $c_r = 0,02\text{mol/l}$

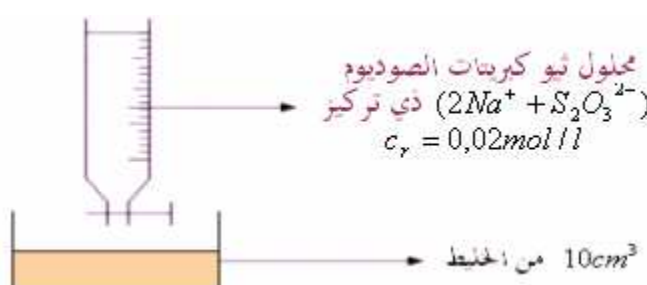
يتم التفاعل بين المذكورين:

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

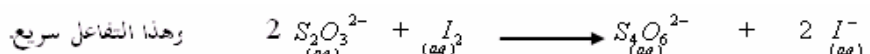
محلول ثيو كبريتات الصوديوم

ذى تركيز $(2Na^+ + S_2O_3^{2-})$

$c_r = 0,02\text{mol/l}$



معادلة التفاعل الحاصل خلال المعايرة:



عند التكافؤ لدينا: $\frac{n(S_2O_3^{2-})}{2} = \frac{n(I_2)}{1}$

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

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

ب) استئمار:

جدول تقدم التفاعل بين $I_{(aq)}^-$ و $S_2O_8^{2-}$

| $S_2O_8^{2-} + 2I^- \rightarrow 2S_2O_4^{2-} + I_2$ | | | | معادلة التفاعل | |
|---|-----------------------|------|-----|----------------|----------------|
| كميات المادة | | | | التقدم | الحالة |
| $c_2 \times V_2$ | $c_1 \times V_1$ | 0 | 0 | 0 | الحالة البدئية |
| $c_2 \times V_2 - x$ | $c_1 \times V_1 - 2x$ | $2x$ | x | x | عند اللحظة t |

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

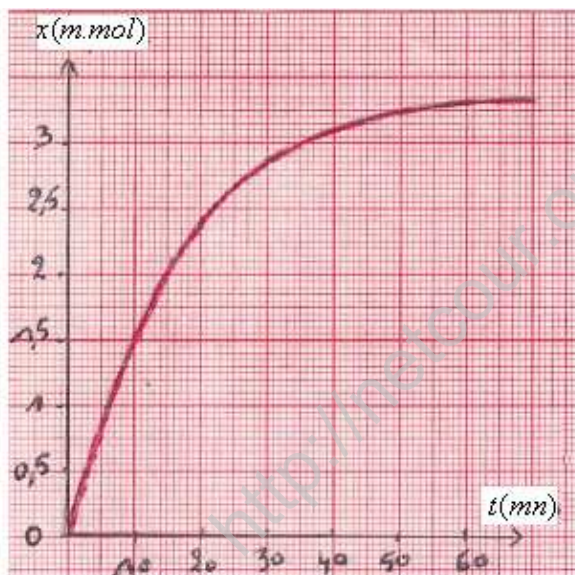
$$n(I_2)_t = x$$

إذن معابرة ثانوي اليود I_2 بأيونات ثيو كبريتات $S_2O_3^{2-}$ مكنتنا من تتبع تطور تقدّم 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 | $n(I_2)_t m.mol$ |

يمثل المبيان التالي تطور تقدّم التفاعل x بدلالة الزمن.



المتحي تراويدى لأن ثانوي اليود فاتح
فكمية هادئه تراويد مع مرور الزمن

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

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

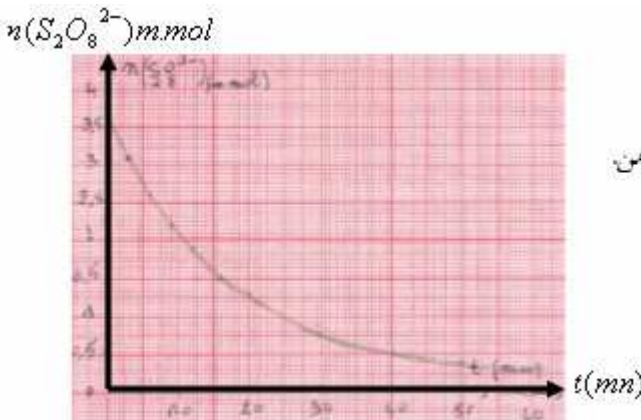
$$c_2 \times V_2 = 0,1\ell \times 0,036mol/\ell = 0,0036mol = 3,6m.mol \quad \text{ولدينا: } m.mol$$

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

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 | $n(I_2)_t m.mol$ |
| 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 أيونات بيروكسو ثانوي كبريتات $(S_2O_8^{2-})$ بدلالة الزمن.



كمية مادة $S_2O_8^{2-}$ تتناقص مع مرور الزمن

2(طريقة قياس الضغط:

أ) تجربة: بصفة عامة عندما يكون الضغط مرتبطة بتركيز نوع كيميائي يتدخل في التفاعل، فإن قياس

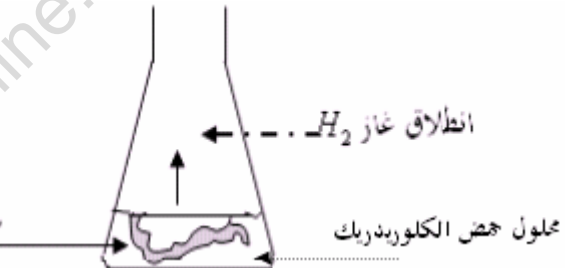
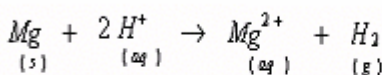
الضغط يمكننا من تحديد تركيز هذا النوع ومن تتبع تغيراته خلال الزمن.

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

نلق شريط المغذيلوم عند اللحظة $t = 0$ في حوجلة يوجد به حجم

من محلول حمض الكلوريدريك تركيزه $c = 0,5 \text{ mol/l}$.

فيحدث التفاعل التالي:



كتلة شريط $M = 24,3 \text{ g/mol}$ وكتلته المولية $m = 0,02 \text{ g}$

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

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

التفاعل يستمر حتى الإختفاء الكلي لقطعة المغذيلوم وبذلك يكون النقدم الأقصى :

نقول أن المغذيلوم هو المتفاعل الحد (يعني هو الذي يضع حدًا للتفاعل).

جدول تقدم التفاعل بين $\text{Mg}_{(s)}$ و $\text{H}^+_{(aq)}$

| معادلة التفاعل | | | | |
|-------------------|------------------------|--|------|------------------|
| | | | | الحالة |
| القدم | | | | الحالة البدئية |
| $\text{Mg}_{(s)}$ | $+ 2\text{H}^+_{(aq)}$ | $\rightarrow \text{Mg}^{2+}_{(aq)} + \text{H}_2_{(g)}$ | | |
| كميات المادة ب: | | | | |
| 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 .

وفي لحظة t :

$$P = P_{atm} + P_{(H_2)} \quad (1)$$

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

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

إذن في لحظة t لدينا:

وفي نهاية التفاعل لدينا:

بما أن: التقدم في اللحظة t

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

يتم بواسطة جهاز مانوميتر .

H_2

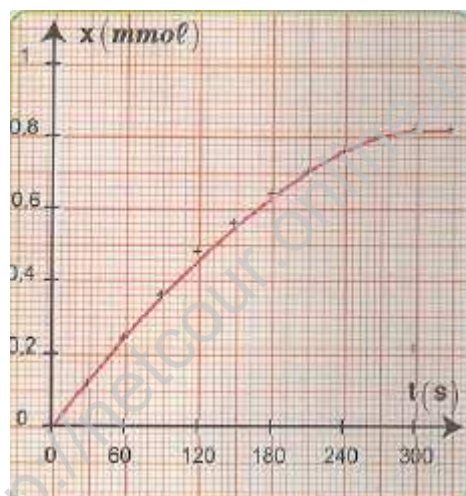
جدول النتائج:

| 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 | $x(mmol)$ |

P_{\max}

P_{atm}

يعطي المنحنى التالي تقدم تطور التفاعل بدلالة الزمن .



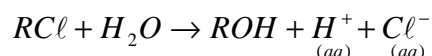
٤) طريقة قياس الموصلية:

١) تعميم :

لا يمكن تحويل كيميائي بقياس الموصلية إلا بالنسبة للتفاعلات التي يكون خاللها الفرق بين الموصلية المولية للنواتج و الموصلية المولية للمتفاعلات مهما.

بـ) تجربة: نصب في كأس قليلا من الماء والكحول ونصيف إلى الخليط $1cm^3$ من كلورو-2ميشيل-2بروبان ذي الصيغة

النصف منشورة $(CH_3)_3 - C - Cl$ و الذي سنرمز إليه فيما بعد بما يلي RCl وهو يتفاعل مع الماء حسب المعادلة التالية:

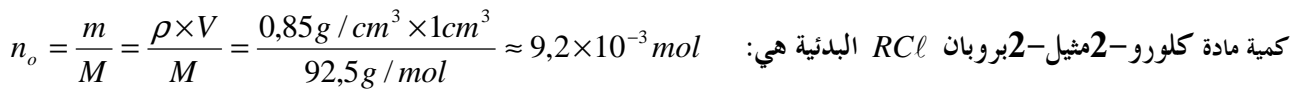


ويؤدي تكون الأيونات Cl^- و H^+ إلى تزايد موصلية محلول.

نقوم بقياس موصلية محلول بعد كل $5s$ فنحصل على النتائج التالية:

| 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 | $\sigma(S/m)$ |

الكتلة الحجمية لكلورو-2ميشيل-2بروبان $\rho = 0,85 g/cm^3$



ـ هذا التفاعل كلي أي يستمر حتى الإختفاء الكلي لـ RCl

ـ هو التفاعل الأخد (لأنه هو الذي يضع حدًا للتفاعل).

جدول التقدم للتفاعل الحاصل:

| | | | | | معادلة التفاعل | |
|------------------|-------|------------|------------|------------|----------------|-----------------|
| كميات المادة | | | | | التقدم | الحالة |
| n_o | بوفرة | 0 | 0 | 0 | 0 | الحالة البدئية |
| $n_o - x$ | بوفرة | x | x | x | x | عند اللحظة t |
| $n_o - x_{\max}$ | بوفرة | x_{\max} | x_{\max} | x_{\max} | x_{\max} | الحالة النهائية |

$$\text{ما أن التفاعل كلي : } x_{\max} = n_o = 9,2 \times 10^{-3} \text{ mol} \quad \text{إذن : } n_o - x_{\max} = 0$$

$\sigma = (\lambda_{\text{H}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-}) c$ هي المسؤولة عن تطور الموصولة

حيث λ_{H^+} و λ_{Cl^-} الموصولة الأيونية $(\text{S.m}^2 / \text{mol})$ لكل من H^+ و Cl^- . ووحدة التركيز c هي

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

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

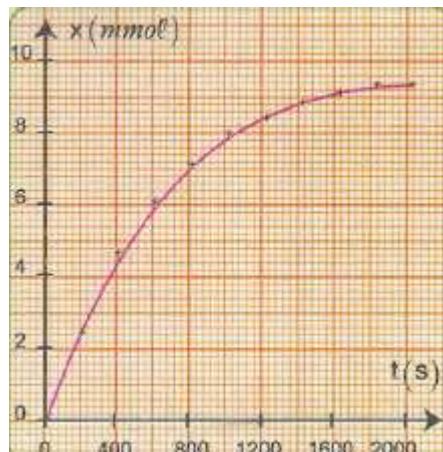
$$\sigma_f = (\lambda_{\text{H}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-}) \cdot \frac{n_o}{V}$$

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

$$x = \frac{\sigma \times 9,2 \times 10^{-3}}{1,955}$$

| 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 | $\sigma(\text{S/m})$ |
| 9,20 | 9,20 | 8,96 | 8,73 | 8,62 | 7,82 | 6,90 | 5,98 | 4,60 | 2,40 | 0 | $x(\text{m.mol})$ |

يعطي المحنى التالي تقدم تطور التفاعل بدلالة الزمن .



II سرعة التفاعل وزمن النصف:

١ 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)

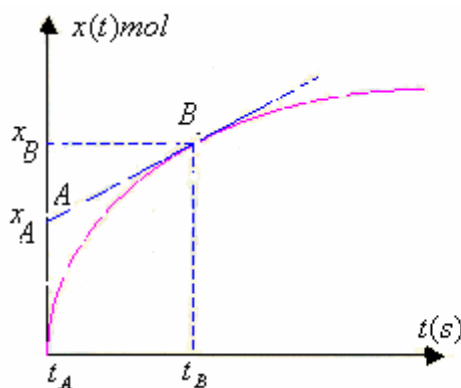
حجم المخلول ب V m³

(mol): تقدم تغير التفاعل ب dx

s: مدة التغيير ب dt

ب) التحديد المباني لسرعة التفاعل:

نحصل على سرعة التفاعل عند لحظة t بتحديد المعامل الموجه للمماس للمنحنى الذي يمثل تغيرات x(t) عندهذه اللحظة ثم قسمته على حجم المخلول.



نعتبر نقطتان A و B و نستعين إلى المستقيم المماس

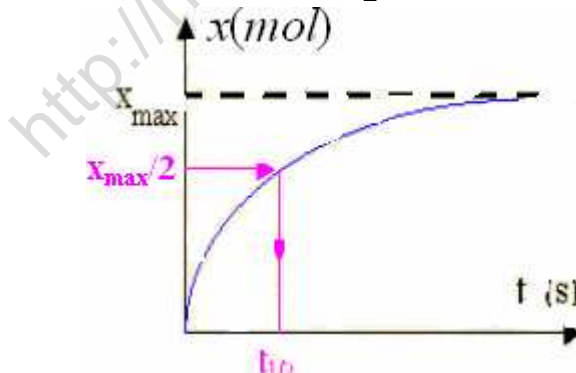
$$\frac{dx}{dt} = \frac{x_B - x_A}{t_B - t_A}$$

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

2(زمن النصف :

أ) تعريف: نسمى زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$ المدة الزمنية التي عددها يحصل التقدم x نصف قيمة القيمة النهائية

$$x(t_{1/2}) = \frac{x_f}{2}$$



ب) أهمية زمن نصف لتفاعل: يمكن زمن نصف التفاعل من تقييم المدة الزمنية اللازمة لانتهاء التحول الكيميائي المدروس (فهي حوالي 10 مرات $t_{1/2}$)

Abdelkrim SBIRO
(Pour toutes observations contactez mon émail)
sbiabdou@yahoo.fr