

## حالة توازن مجموعة كيميائية تصحيح السلسلة 2

**تمرين 1 حالة التفاعل حمض - قاعدة كلي . \***

نعتبر محلولا مائيا S لكلورور الهيدروجين تركيزه  $C=1,0 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$  . موصلية محلول  $\sigma = 0,43 \text{ S.m}^{-1}$  .

1 – أكتب معادلة تفاعل كلورور الهيدروجين مع الماء .

2 – أعط تعبير الموصلية  $\sigma$  للمحلول بدلاة الموصليات المولية الأيونية وتركيز الأيونات المتواجدة في محلول .

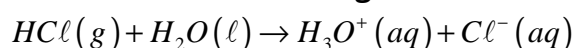
3 – حدد تركيز هذه الأيونات في محلول .

4 – ما هو استنتاجك بالنسبة لهذا التفاعل ؟

نعطي :  $\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} = 35,0 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$ ,  $\lambda_{\text{Cl}^-} = 7,63 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$  عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  .

الجواب :

1 – معادلة التفاعل :



2 – تعبير الموصلية  $\sigma$

الجدول الوصفي للتفاعل :

نشئ الجدول الوصفي للتفاعل :

الحالة	القدم	$\text{HCl}(g)$	+	$\text{H}_2\text{O}(\ell)$	$\rightarrow$	$\text{H}_3\text{O}^+(aq)$	$+ \text{Cl}^-(aq)$
البدئية	0	$\text{C}_A V_A$		وغير		0	0
خلال التفاعل	x	$\text{C}_A V_A - x$		وغير		x	x
نهاية التفاعل	$x_f$	$\text{C}_A V_A - x_f$		وغير		$x_f$	$x_f$

عند نهاية التفاعل لدينا :

$$x_f = n_f (\text{H}_3\text{O}^+) = n_f (\text{Cl}^-) \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+]_f = [\text{Cl}^-]_f = \frac{x_f}{V}$$

$$\sigma = [\text{H}_3\text{O}^+]_f \cdot \lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + [\text{Cl}^-]_f \cdot \lambda_{\text{Cl}^-} \Rightarrow \sigma = [\text{H}_3\text{O}^+]_f (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})$$

3 – تحديد تركيز الأيونات في محلول :

$$\sigma = [\text{H}_3\text{O}^+]_f (\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-}) \Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+]_f = \frac{\sigma}{(\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} + \lambda_{\text{Cl}^-})} = 10 \text{ mol/m}^3 = 10^{-2} \text{ mol/l}$$

$$[\text{Cl}^-]_f = [\text{H}_3\text{O}^+]_f = 10^{-2} \text{ mol/l}$$

بما أن  $[\text{H}_3\text{O}^+]_f = C_A$  فإن التفاعل كلي .

**تمرين 2**

نقيس بواسطة خلية ( $S=1,0 \text{ cm}^2; L=1,0 \text{ cm}$ ) قياس الموصلية ، موصلة محلول مائي لحمض البنزويك تركيزه  $C=5,0 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$  .  $G=2,03 \cdot 10^{-4} \text{ S}$  فنجد :

1 – أكتب معادلة التفاعل الذي حدث في هذا محلول .

2 – حدد تركيز الأنواع الكيميائية الأيونية المتدخلة في هذا التفاعل .

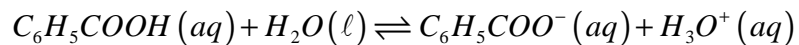
3 – أحسب نسبة التقدم النهائي لهذا التفاعل .

4 – أحسب ثابتة التوازن K المقدرة بمعادلة هذا التفاعل .

نعطي :  $\lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} = 35,0 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$ ,  $\lambda_{\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-} = 3,23 \text{ mS.m}^2.\text{mol}^{-1}$

الجواب :

1 – معادلة التفاعل :



2 – تراكيز الأنواع الكيميائية الأيونية المتدخلة في التفاعل :

الأنواع الأيونية المتدخلة في التفاعل :



ننشئ الجدول الوصفي للتفاعل :

الحالة	التقدم	$C_6H_5COOH(aq) + H_2O(\ell) \rightleftharpoons C_6H_5COO^-(aq) + H_3O^+(aq)$			
البدئية	0	$C_A V_A$	وغير	0	0
خلال التفاعل	x	$C_A V_A - x$	وغير	x	x
نهاية التفاعل	$x_f$	$C_A V_A - x_f$	وغير	$x_f$	$x_f$

عند نهاية التفاعل لدينا :

$$x_f = n_f(H_3O^+) = n_f(Cl^-) \Rightarrow [H_3O^+]_f = [C_6H_5COO^-]_f = \frac{x_f}{V}$$

$$\sigma = [H_3O^+]_f \cdot \lambda_{H_3O^+} + [C_6H_5COO^-]_f \cdot \lambda_{C_6H_5COO^-} \Rightarrow \sigma = [H_3O^+]_f (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{C_6H_5COO^-})$$

$$[H_3O^+]_f = \frac{\sigma}{(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{C_6H_5COO^-})} = 0,53 \cdot 10^{-3} mol / \ell$$

$$[C_6H_5COO^-]_f = [H_3O^+]_f = 0,53 \cdot 10^{-3} mol / \ell$$

3 – نسبة التقدم النهائي :

$$\tau = \frac{x_f}{x_{max}}$$

$$x_f = [H_3O^+]_f \cdot V$$

$$x_{max} = C \cdot V$$

$$\tau = \frac{[H_3O^+]_f}{C} = 0,11 = 11\%$$

4 – ثابتة التوازن K المقرونة بمعادلة هذا التفاعل :

$$K = \frac{[H_3O^+]_f \cdot [C_6H_5COO^-]_f}{[C_6H_5COOH]_f} = \frac{[H_3O^+]_f^2}{C - [H_3O^+]_f} = 6,28 \cdot 10^{-5}$$

تمرين 3 \*\*

1 – أكتب معادلة تفاعل حمض الميثانويك مع الماء .

2 – أكتب تعبير ثابتة التوازن K المقرونة بمعادلة هذا التفاعل .

3 – نعتبر مجموعة كيميائية حجمها  $V=100ml$  وتركيزها بحمض الميثانويك المأخوذ هو :  $C=0,010mol/\ell$

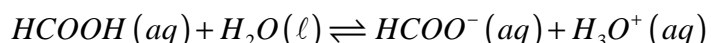
علمًا، ثابتة التوازن  $K=1,6 \cdot 10^{-4}$  في حالة التوازن ، تتحقق من أن تقدم التفاعل في حالة التوازن هو :

$$1,2 \cdot 10^{-4} mol$$

4 – ما التراكيز الفعلية لمختلف الأنواع لكيميائية في حالة التوازن ؟ استنتج pH محلول .

الجواب :

1 – معادلة التفاعل :



2 – تعبير ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة هذا التفاعل :

$$K = \frac{[H_3O^+]_f \cdot [HCOO^-]_f}{[HCOOH]_f} = \frac{[H_3O^+]^2_f}{C - [H_3O^+]_f}$$

3 – التتحقق من أ، تقدم التفاعل في حالة التوازن هو :

الجدول الوصفي للتفاعل :

نشي الجدول الوصفي للتفاعل :

الحالة	التقدم	$HCOOH(aq)$	$+ H_2O(\ell) \rightleftharpoons HCOO^-(aq) + H_3O^+(aq)$		
البدئية	0	$C_A V_A$	وغير	0	0
خلال التفاعل	x	$C_A V_A - x$	وغير	x	x
نهاية التفاعل	$x_f$	$C_A V_A - x_f$	وغير	$x_f$	$x_f$

عند نهاية التفاعل لدينا :

$$\begin{aligned} [H_3O^+]_{eq} &= [HCOO^-]_{eq} = \frac{x_{eq}}{V} \\ K &= \frac{\frac{x_{eq}^2}{V^2}}{C - \frac{x_{eq}}{V}} \Rightarrow K = \frac{x_{eq}^2}{C \cdot V^2 - x_{eq} \cdot V} \\ x_{eq}^2 + K \cdot V \cdot x_{eq} - K \cdot C \cdot V^2 &= 0 \\ x_{eq} = \frac{-K \cdot V \pm \sqrt{K^2 V^2 + 4 C \cdot K \cdot V^2}}{2} \end{aligned}$$

$$x_{eq} = \frac{-K \cdot V + \sqrt{K^2 V^2 + 4 C \cdot K \cdot V^2}}{2} = 1,2 \cdot 10^{-4} mol$$

4 – تراكيز الفعلية لمختل الأيونات الموجودة في محلول :

$$\begin{aligned} [H_3O^+]_{eq} &= [HCOO^-]_{eq} = \frac{x_{eq}}{V} = 1,2 \cdot 10^{-3} mol / \ell \\ [HCOOH]_{eq} &= C - [H_3O^+]_{eq} = 0,0088 mol / \ell \\ pH &= -\log [H_3O^+]_{eq} = 2,92 \end{aligned}$$

#### \*4 تمارين

نحضر محلولا S لحمض الميثانويك  $HCOOH$  تركيزه  $C = 1,0 \cdot 10^{-2} mol / \ell$  تركيزه  $d = 1,22$  ، والنسبة الكتليلية للمحلول في الحمض التجاري تساوي  $p = 80\%$  . نقيس مواصلة محلول S بواسطة مقياس للمواصلة ثابتة خليته  $k = 1,0 \cdot 10^{-2} m^{-1}$  فنجد  $S = 5,4S$  .

1 – أحسب الحجم  $V_0$  للمحلول التجاري الذي يجب أخذه لتحضير  $\ell = 1,0 \ell$  من محلول  $S$  تركيزه  $C_0 = 1,0 \cdot 10^{-1} mol / \ell$  .

2 – صف الطريقة المتبعة لتحضير  $100 ml = V'$  من محلول S انطلاقاً من محلول  $S_0$  .

3 – أكتب معادلة التفاعل بين حمض الميثانويك والماء .

4 – بالنسبة للمحلول S :

4 – أنشئ جدول تطور التحول ، واستنتج التقدم الحجمي الأقصى  $x_{V_{max}}$

4 – أحسب التقدم الحجمي عند التوازن ونسبة التقدم النهائي . ماذا تستنتج ؟

5 - أحسب pH للمحلول  $S$ .

6 - أعط تعبير خارج التفاعل واستنتج قيمة تجريبية لثابتة التوازن المقرونة بمعادلة هذا التفاعل.

معطيات : الكتلة الحجمية للماء  $\rho_{eau} = 1\text{g/cm}^3$

الكتلة المولية لحمض الميثانويك :  $M(HCOOH) = 46\text{g/mol}$  الموصولة المولية الأيونية عند درجة

$$\lambda_{H_3O^+} = 35,0\text{mS.m}^2.\text{mol}^{-1}, \lambda_{HCOO^-} = 5,46\text{mS.m}^2.\text{mol}^{-1} \text{ at } 25^\circ\text{C}$$

الجواب :

حساب الحجم  $V$  للمحلول التجاري الذي يجب أخذه من المحلول  $S_0$  كنافته  $d$  ونسبة الكتيلية  $p$  للحصول على محلول تركيز  $C_0$  وحجمه  $V_0$ .

نعلم أن التركيز  $C_0$  للمحلول المراد الحصول عليه هو :

$$C_0 = \frac{n(HCOOH)}{V_0}$$

كمية مادة حمض الإيثانويك الحالص الموجود في الحجم  $V_0$  أي أن الكتلة المأخوذة من محلول  $S_0$  هي :

$$n(HCOOH) = \frac{m(HCOOH)}{M(HCOOH)} \Rightarrow m(HCOOH) = n(HCOOH) \cdot M(HCOOH)$$

$$C_0 = \frac{m(HCOOH)}{M(HCOOH) \cdot V_0}$$

حساب كتلة حمض الإيثانويك الحالص الموجودة في  $V$  :

\* كتلة محلول التجاري المأخوذة من القينية هي :

$$d = \frac{\rho_{HCOOH}}{\rho_{eau}} \Rightarrow \rho_{HCOOH} = d \times \rho_{eau}$$

$$\frac{m'(HCOOH)}{V} = d \times \rho_{eau} \Rightarrow m'(HCOOH) = d \times \rho_{eau} V$$

و  $V$  حجم هذه الكتلة المأخوذة من محلول التجاري . ونعلم أن  $p$  هي النسبة الكتيلية لحمض الميثانويك أي أن كتلة حمض الميثانويك الحالصة الموجودة في  $V$  هي :  
 $m(HCOOH) = 100\text{g}$  من محلول تحتوي على  $80\text{g}$  من  $HCOOH$  حالص إذن  $V = \frac{100}{80} = 125\text{ml}$  .

وبالتالي فإن :

$$m(HCOOH) = p \cdot d \times \rho_{eau} V$$

$$C_0 = \frac{m(HCOOH)}{M(HCOOH) \cdot V_0} = \frac{p \cdot d \times \rho_{eau} \times V}{M(HCOOH) \cdot V_0}$$

$$V = \frac{C_0 \times M(HCOOH) \cdot V_0}{p \cdot d \times \rho_{eau}} = 4,7\text{ml}$$

2 - وصف الطريقة المتبعة لتحضير  $V' = 100\text{ml}$  من محلول  $S$  انطلاقاً من محلول  $S_0$  :

\* حساب الحجم  $V'$  الذي يجب أخذه من محلول  $S_0$  للحصول على محلول  $S$  حجمه  $V$  وتركيزه  $C$  :

علاقة التخفيف :

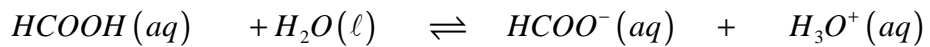
$$C \cdot V' = C_0 \cdot V \Rightarrow V' = \frac{C}{C_0} V = 10\text{ml}$$

\* نأخذ هذه الحجم بواسطة ماصة من فئة  $10\text{ml}$  .

\* نضعها في حوجلة معيارية من فئة  $100\text{ml}$  .

\* نضيف الماء المقطر ونحرك قبل الوصول إلى الخط المعياري .

\* نتمم بواسطة ماصة تحتوي على الماء المقطر قطرة قطر حتى الوصول إلى الخط المعياري .  
 3 – معادلة التفاعل :



4 – جدول الوصفي للتحول :

الحالة	التقدم	$HCOOH(aq)$	$+ H_2O(\ell)$	$\rightleftharpoons$	$HCOO^-(aq)$	$+ H_3O^+(aq)$
البدئية	0	$C_A V_A$	وغير	0	0	
خلال التفاعل	x	$C_A V_A - x$	وغير	x	x	
نهاية التفاعل	$x_f$	$C_A V_A - x_f$	وغير	$x_f$	$x_f$	

حساب التقدم الحجمي الأقصى :

$$x_{V_{max}} = \frac{x_{max}}{V'} = \frac{C \cdot V'}{V'} = C = 1,0 \cdot 10^{-2} mol / \ell$$

$$x_{V_{eq}} = \frac{x_{eq}}{V'} = \frac{[H_3O^+] \cdot V'}{V'} = [H_3O^+]$$

حسب المعطيات أن موصلية محلول عند التوازن هي :

$$x_{V_{eq}} = [H_3O^+]_{eq} = [HCOO^-]_{eq}$$

$$\sigma = [H_3O^+]_f \cdot \lambda_{H_3O^+} + [HCOO^-]_f \cdot \lambda_{HCOO^-} \Rightarrow \sigma = [H_3O^+]_f (\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{HCOO^-})$$

$$[H_3O^+]_f = \frac{\sigma}{(\lambda_{H_3O^+} + \lambda_{HCOO^-})} = \frac{5,4 \times 10^{-2}}{40,46 \cdot 10^{-3}} mol / m^3 = 1,33 \cdot 10^{-3} mol / \ell$$

$$x_{V_{eq}} = 1,33 \cdot 10^{-3} mol / \ell$$

$$\tau = \frac{x_{V_{eq}}}{x_{V_{max}}} = 13\%$$

نستنتج أن التفاعل جد محدود في المنحى المباشر .

$$pH = -\log[H_3O^+] = 2,9$$

6 – حساب ثابتة التوازن K :

$$K = \frac{[H_3O^+]_{eq} \cdot [HCOO^-]_{eq}}{[HCOOH]_{eq}} = \frac{[H_3O^+]_{eq}^2}{C - [H_3O^+]_{eq}} = 1,8 \cdot 10^{-4}$$