

الباب الرابع :

تطبيقات معادلة نيرنست

Application Of Nernst Equation

1- مقدمة

2- ثوابت الاتزان لتفاعلات التأكسد والاختزال

3- حساب ثابت حاصل الإذابة من معادلة نيرنست

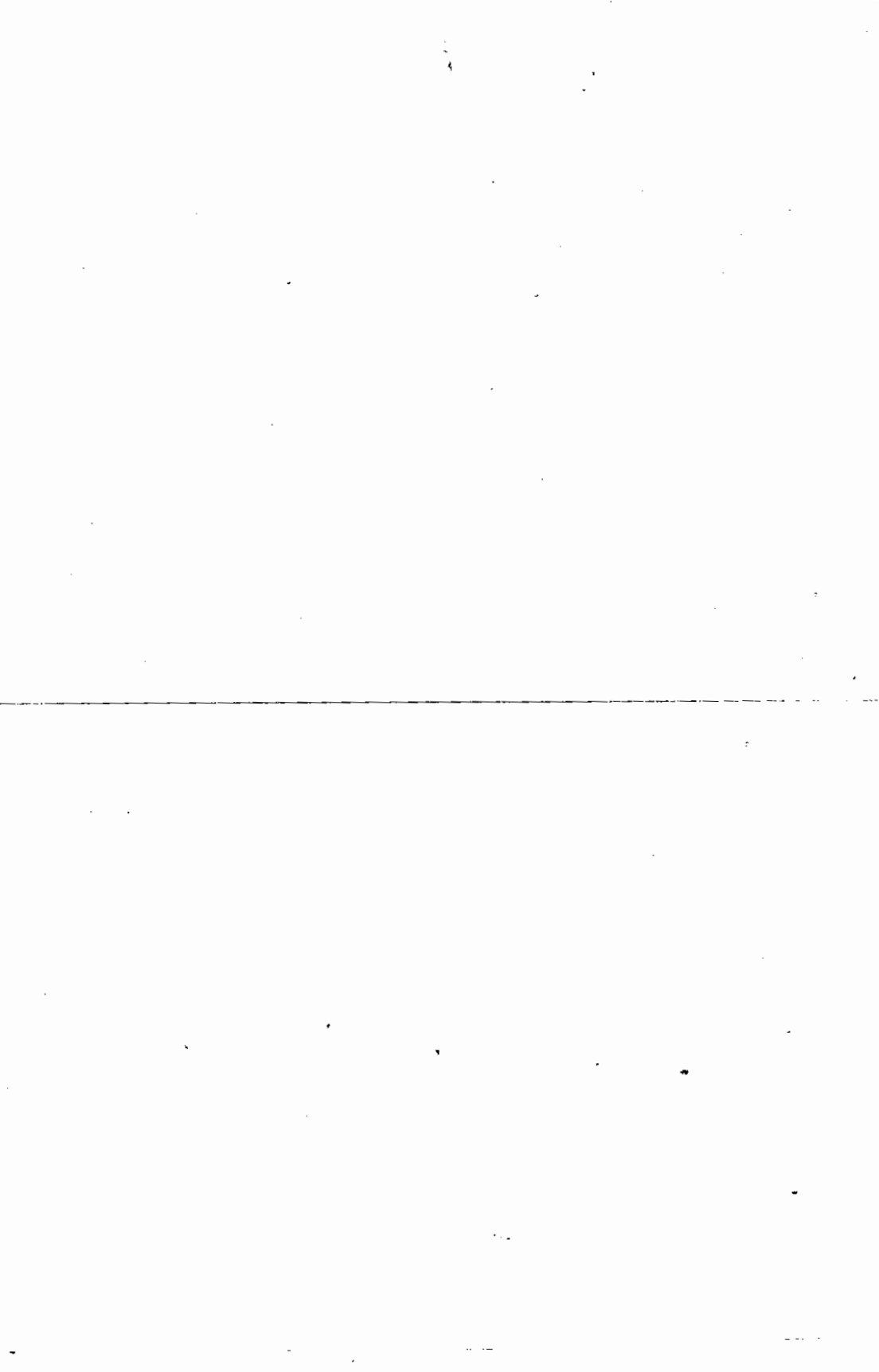
4- حساب تأثير تكوين مركب تناصفي على قيمة جهد القطب

5- حساب ثوابت الاستقرار

6- حساب جهد نقطة التكافؤ في تفاعلات التأكسدية الاختزالية

الجهود الفورمالية

الأمثلة



الباب الرابع :

تطبيقات معادلة نيرنست Application Of Nernst Equation

(1) مقدمة :

إن معادلة نيرنست التي اشتقت أصلًاً من اعتبارات نظرية كانت تقريبًا بالصورة التالية :

$$E = E^\circ + \frac{RT}{nF} \log Q$$

حيث E يشير إلى جهد القطب الخلية إذا ما قيس بالنسبة إلى قطب أفيديروجين في ظروف أخرى من تراكيز المتفاعلات مختلف عن الحالة القياسية و E° تشير إلى جهد القطب القياسي أو الجهد القياسي لنصف التفاعل. وأن R هو ثابت الغازات العام (8.314 نولت كولوم / كلفن مول) و T درجة الحرارة المطلقة و F يشير إلى الفارادي (96543 كولوم) و n عدد الالكترونات المكتسبة بواسطة الضروب المتأكسدة لتحول إلى ضروب مختزلة (بفتح الزاء). وتمثل Q العلاقة بين تراكيز المتفاعلات Reactants والنتائج Products لنصف تفاعل في حالة إتزان عادي . ويعبر عنها بالمول / لتر بالضبط كما هو الحال في ثابت الاتزان .

لقد أخذ العلماء العلاقة $\frac{RT}{F}$ عند درجة 25° م كمقدار ثابت هو 0.059 وقد كفروا مصطلحًا لكتابه Q بحيث تكون الضروب المتأكسدة في البسط ولذا فإن معادلة نيرنست المحررة بالنسبة لهذه الضروب تكتب بالصيغة التالية :

$$E = E^\circ + \frac{0.059}{n} \log \frac{[OX]}{[Red]} \quad \dots \dots \quad (1)$$

حيث أن $[OX]$ هو التركيز المولاري للضروب المتأكسدة في نصف التفاعل و $[Red]$ هو التركيز المولاري للضروب التي في حالة الاختزال.

وفي الحقيقة يجب أن نكتب النشاطية بدلاً من التركيز المولاري، ولما كان تعين النشاطيات مباشرةً أبْرَصُّعُ ، فإنها يمكن تعويضها بالتراكيز المولارية، حيث أن الخطأ الناجم من هذه الحالة ليس بذِي أهمية كبيرة خصوصاً في حالة المحاليل التي تتعامل بها في التحليل الكمي الاعتيادي . ويمكن أن نختار الشكل التالي لكتابة المعادلة وذلك بجعل حالة الاختزال في البسط، وفي هذه الحالة تبدل العلامة بعد E° إلى العلاقة السالبة كما يلي :

$$E = E^\circ - \frac{0.059}{n} \log \frac{[Red]}{[OX]} \quad \dots \dots \quad (2)$$

كما أنه أي شكل من أشكال كتابة المعادلة ملائم طالما كان الطالب منسجًا في تفهمه لنوع الذي يقوم عليه تبع العلامات الاصطلاحية. ولذا فلاغرابة إذا ما وجدت أن الإشارة بعد E° قد تكون مرة موجبة ومرة سالبة.

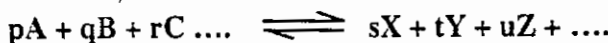
وكما جاء في المعادلين أعلاه فإنهما لا يحتويان على تراكيز الضروب الأخرى في الأيونات المحيدة بظروف التفاعل مثل H^+ والتي قد تشتراك في التفاعل، ولذا فإن هذه التراكيز يجب إدخالها في المعادلين، إذا ما كانت مشتركة في نصف التفاعل التام كما هو مقرر بواسطة معادلة الاتزان المترادفة. ونلاحظ من المعادلة أنه إذا ما تساوت تراكيز الضروب المتأكسدة والمختزلة فإن قيمة $E = E^\circ$ أي جهد الاختزال القياسي ، ويتبادر من هذا التعبير أنه مثلاً، إذا حدث تبدل يساوي إلى عشر مرات في نسبة تراكيز المذكوسدات إلى المختزلات فإنه

$$\text{يَتَبَدَّلُ فِي جَهْدِ الْمُنْظَوِمَةِ يَسَاوِي إِلَى } \frac{0.0591}{n}$$

(2) ثوابت الاتزان لتفاعلات التأكسد والاختزال :

Equilibrium Constants Of Redox Reaction :

يمكن كتابة المعادلة العامة لقطب التأكسد والاختزال كما يلي :



ويكتب جهد التفاعل كما يلي :

$$E = E^\circ + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_A^p \cdot a_B^q \cdot a_C^r}{a_X^s \cdot a_Y^t \cdot a_Z^u}$$

حيث تشير a إلى النشاطات، و n إلى عدد الالكترونات المشتركة في التفاعل التأكسيدي الاختزالي . ويختزل هذا التعبير إلى الشكل التالي في درجة 25°C (حيث يعرض عرض النشاطيات بالتراكيز ليتمكن إجراء التطبيقات في الحالة العادية) .

$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{n} \log \frac{C_A^p \cdot C_B^q \cdot C_C^r}{C_X^s \cdot C_Y^t \cdot C_Z^u}$$

ويمكن بالطبع حساب تأثير تغير تراكيز بعض مكونات المنظومة باستعمال المعادلة الأخيرة لتأخذ مثال تفاعل البرمنجنات عند درجة 25°C .

$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{5} \log \frac{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}]}$$

ويعتبر تركيز الماء كمية ثابتة نظرًا لأن التفاعل يحدث في محليل مخففة وإن تركيز الماء لا يتبدل بصورة كبيرة كنتيجة للتفاعل ، فلذا يمكن كتابة المعادلة كما يلي :

$$E = E^\circ - \frac{0.0591}{5} \log \frac{[\text{MnO}_4^-]}{[\text{Mn}^{2+}]} - \frac{0.0591}{5} \log [\text{H}^+]^8$$

إن هذه المعادلة تمكنتنا من حساب تأثير التبدل في النسبة $\frac{[\text{MnO}_4^-]}{[\text{Mn}^{2+}]}$ عند أي من تراكيز

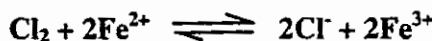
الميدروجين إذا ما بقيت العوامل الأخرى ثابتة . وفي التفاعل التالي (عند درجة 25°C)



$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{2} \log \frac{[\text{H}_3\text{AsO}_4][\text{H}^+]^2}{[\text{H}_3\text{AsO}_3]}$$

$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{2} \log \frac{[\text{H}_3\text{AsO}_4]}{[\text{H}_3\text{AsO}_3]} + \frac{0.059}{2} \log [\text{H}^+]^2$$

ونحن الآن في وضع يمكننا من حساب ثوابت الاتزان لتفاعلات التأكسدية والاختزالية، وتقدير ما إذا كان مثل هذه التفاعلات صالحة للتطبيق في التحليل الكمي. فلنأخذ التفاعل البسيط التالي :-



صيغة ثابت الاتزان هي :

$$K = \frac{[\text{Cl}^-]^2 [\text{Fe}^{3+}]^2}{[\text{Cl}_2][\text{Fe}^{2+}]^2}$$

يمكن اعتبار التفاعل كأنه يجري في خلية فولتائية وأن نصف التفاعل هما منظومة 2Cl^- ومنظومة $\text{Cl}_2, \text{Fe}^{2+}, \text{Fe}^{3+}$. ويسمح للتفاعل بأن يجري إلى حالة الاتزان وإن الفولتية الكلية أو القوة الدافعة الكهربائية E.M.F للخلية ستكون صفرًا ، أي أن جهد القطبين سيكونان متساوين: $E_1 = E_2$ أي أن :

$$E^\circ_{\text{Cl}_2, 2\text{Cl}^-} + \frac{0.0591}{2} \log \frac{[\text{Cl}_2]}{[\text{Cl}^-]^2} = E^\circ_{\text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+}} + \frac{0.0591}{1} \log \frac{[\text{Cl}^{3+}]}{[\text{Cl}^{2+}]}$$

ومن جدول الجهدات القياسية عندنا قيمة :

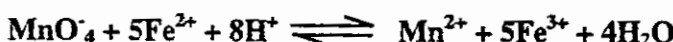
$$0.75 = E_{\text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+}} \quad \text{فولت} \quad 1.36 = E^\circ_{\text{Cl}_2, 2\text{Cl}^-}$$

وعليه :

$$\text{Log} = \frac{[\text{Fe}^{3+}]^2 \times [\text{Cl}^-]^2}{[\text{Fe}^{2+}]^2 [\text{Cl}_2]} = \frac{0.61}{0.02965} \log K$$

$$= 20.67 = \log K \quad \therefore K = 4.7 \times 10^{20}$$

إن القيمة العالية لثابت الاتزان تشير إلى أن التفاعل سيجري من اليسار إلى اليمين بصورة تامة، أي أن ملح الحديد الثنائي سيتأكسد كلياً بواسطة الكلور. لتأخذ الآن تفاعلاً أكثر تعقيداً كالتفاعل التالي :

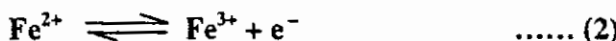


بحسب ثابت التوازن مما يلي :

$$K = \frac{[\text{Mn}^{2+}]^2 \times [\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{MnO}_4^-][\text{Fe}^{2+}]^5 [\text{H}^+]^8}$$

وبحذف الحد $4\text{H}_2\text{O}$ ، نظراً لأن التفاعل يجري في محلول مخفف، حيث يفترض أن تركيز الماء يبقى ثابتاً.

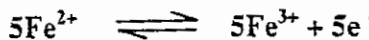
يمكن فصل التفاعل العام إلى تفاعلات نصفية خالية متطابقة مع التفاعلات الجزئية التالية :



للمعادلة الأولى، باعتبارها قطبًا تأكسديًا اختزل إلهاً يكون جهده في هذه الظروف

$$E = E^\circ + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}]} = 1.52 + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{MnQ}][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}]}$$

ويمكن ضرب المعادلة رقم (2) بالعدد 5 لغرض موازنة المعادلة (1) كهربياً فيكون لدينا :



ولهذا التفاعل باعتباره قطباً تأكسدياً - اخترالياً تكون

$$E = E^\circ + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{Fe}^{2+}]^5} = 0.77 + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{Fe}^{2+}]^5}$$

ويربط القطبين في خلية، ستكون القوة الدافعة الكهربائية لها عند الوصول إلى حالة الإتزان صفرًا.

$$1.52 + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{MnO}_4^-][\text{H}^+]^8}{[\text{Mn}^{2+}]}$$

$$= 0.77 + \frac{0.059}{5} \log \frac{[\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{Fe}^{2+}]^5} \quad \text{أي أن :}$$

$$= 3 \times 10^{-3} \frac{[\text{Fe}^{3+}]^5}{[\text{Fe}^{2+}]^5} \log \quad \text{أو أن :}$$

إن هذه النتيجة تدل بوضوح على أن التفاعل يجري نحو التمام وأن حساب التركيز المتخلف (أي غير المؤكسد) من $\text{Fe}(\text{II})$ يمكن إجراؤه في حالة خاصة فلنفرض إننا قد سحينا 10 سم^3 من محلول البرمنجنات الذي تركيزه 0.1N مقابل محلول $0.1\text{N}\text{Fe}^{2+}$ بوجود تركيز مولاري لأيون الهيدروجين، ولنفرض أن حجم محلول عند نقطة التكافؤ هو 100 سم^3 وعندئذ يكون $[\text{Fe}^{3+}] = 0.01\text{N}$ وذلك لعلمنا بأن التفاعل يكون تاماً $[\text{Mn}^{2+}] = 1/5$

$$[\text{Fe}^{2+}] = X \times [\text{Fe}^{3+}] = 0.002\text{N}$$

ولنفرض أي الزيادة النازلة من محلول البرمنجنات عند نقطة النهاية هي قطرة واحدة أي 0.05 سم^3 وتركيزها يكون :

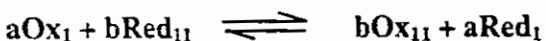
$$10^{-5} \times 5 = \frac{0.1 \times 0.05}{100} = [\text{MnO}_4^-]$$

وبتعريف هذه القيم في المذكرة نحصل على :

$$K = \frac{(2 \times 10^{-3}) \times (1 \times 10^{-2})^5}{(5 \times 10^{-5}) \cdot X^2 \cdot 1^8} = 3 \times 10^{63} \quad \therefore X = [Fe^{2+}] = 5 \times 10^{-15} \text{ N}$$

وهذا التركيز غير المتأكسد من Fe^{2+} هو مقدار صغير مهمل.

إن الحكم من هذه القيم على إتمام التفاعل وجريانه بصورة تامة إلى جهة اليمين واعتباره تفاعلاً كمياً نافعاً يكون غير كافي إلا إذا درس تأثير العوامل الأخرى مثل درجة الحرارة، وتغير pH وتراكيز المتفاعلات وجود عامل مساعد. مثلاً نستطيع القول من الحسابات النظرية أن البرمنجنات البوتاسيوم يؤكسد حامض الأوكزاليك كلياً في محليله المائية. ولكن وجد أن هذا التفاعل بطئ جدًا في درجات الحرارة العادية، ولكنه أكثر سرعة في درجة 80°C وتزداد سرعة التفاعل كذلك بوجود قليل من أيون المنجنيز الثنائي الذي يؤثر كعامل مساعد. ومن الأفضل أن نكتب الصيغة العامة لحساب ثابت التوازن للتفاعل التائسيي الاختزالي وذلك كالتالي:



والتفاعل الكامل مؤلف من قطب تأكسد واحتزال Ox_{11} ، Red_{11} ، Ox_1 ، Red_1 مرتبطين معاً في خلية. فعند التوازن يكون جهد القطبين متساوين.

$$E_1 = E^\circ_1 + \frac{0.0591}{n} \log \frac{[Ox_1]^a}{[Red_1]^a}, \quad E_2 = E^\circ_2 + \frac{0.0591}{n} \log \frac{[Ox_{11}]^b}{[Red_{11}]^b}$$

$$E_1 = E_2 \quad \text{وفي حالة الاتزان}$$

إذن :

$$E^\circ_1 + \frac{0.0591}{n} \log \frac{[Ox_1]^a}{[Red_1]^a} = E_2 \frac{0.0591}{n} \log \frac{[Ox_{11}]^b}{[Red_{11}]^b}$$

أو أن :

$$\log \frac{[OX_{II}]^b \times [Red_I]^a}{[Red_{II}]^b \times [OX_I]^a} = \log K = \frac{0.0591}{n} (E^\circ_1 - E^\circ_2)$$

$$\frac{n \Delta E^\circ}{0.0591} = \log K \quad \Delta E^\circ = \frac{0.0591}{n} = \log K$$

إن هذه المعادلة يمكن استعمالها لحساب ثابت اتزان أي تفاعل تأكسي - اختزالي بشرط أن يكون الجهدان القياسان E°_1 و E°_2 معروفيـن.

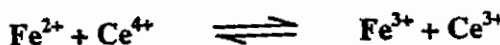
ومن قيمة K المحسوبة يمكن معرفة مدى صلاحية هذا التفاعل لأغراض التحليل الكمي ويمكن أن نبين حالاً بأن التركيز عند نقطة التكافؤ عندما تتفاعل كميات متكافئتان من المادتين OX_1 و Red_{II} يمكن معرفتها من العلاقة :

$$\frac{[Red_I]}{[OX_I]} = \frac{[OX_{II}]}{[Red_{II}]}$$

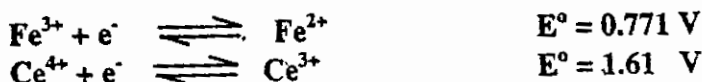
وهذا التعبير يمكننا من حساب التركيز المضبوط عند نقطة التكافؤ لأي تفاعل تأكسي اختزالي من النوع العام المذكور في أعلاه، ومن ثم يمكننا من الحكم على صلاحية التصحيح لأغراض التحليل الكمي.

مثال (1) :

احسب K_E للتفاعل :



أن نصفـي التفاعل هـما :



الحل :

في نصفـي التفاعل هـذين المـاخـوذـين من المعادـنة الكـلـيـة يـتـبـون .. = 1

وبالتـعـريـض عن قـيمـة E° وقيـمة n في المعـادـلة :

$$\therefore \log K_E = \frac{(E_1^\circ - E_2^\circ)}{0.0591} \quad \log K_E = \frac{161 - 0.771}{0.0591} = 14.2$$

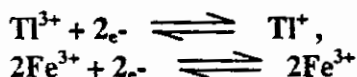
$$K_E = 10^{14.2} = 1.58 \times 10^{14} = \frac{[Fe^{3+}][Ce^{3+}]}{[Fe^{2+}][Ce^{4+}]}$$

مثال (2) :

احسب K_E للتفاعل



نصفي التفاعل هما :



$n = 2$

$$E^\circ = 1.25 V$$

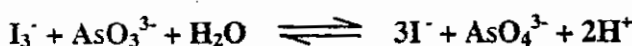
$$E^\circ = 0.771 V$$

الحل :

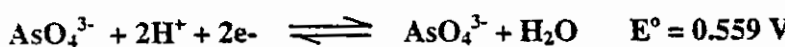
$$\log K_E = \frac{\frac{1.25 - 0.771}{0.059}}{2} = 15.97 \quad \therefore K_E = 9.33 \times 10^{15}$$

مثال (3) :

احسب K_E عند $pH = 7$ للتفاعل :



نصفي التفاعل هما



الحل :

قبل تطبيق القانون لحساب ثابت الاتزان، تحسب قيمة E للتفاعل الأول بوجود أيون الهيدروجين.

$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{2} \log \frac{[AsO_4^{3-}][H^+]^2}{[AsO_3^{3-}]}$$

ويافتراض أن نشاطية $[AsO_3^{3-}]$ و $[AsO_4^{3-}]$ غير متغيرة في 1.0M من كل منها

$$10^{-7} = [H^+] = \text{قيمة}[H^+]$$

$$E = E^\circ + \frac{0.0591}{2} \log \frac{[AsO_4^{3-}] [10^{-7}]^2}{[AsO_3^{3-}]}$$

$$E = 0.559 + 0.030 \log 10^{-14} , E = 0.559 + 0.03 \times 14 , E = 0.139 \text{ V}$$

إن هذه القيمة تعبر عن جهد القطب لـ AsO_3^{3-} و AsO_4^{3-} تحت هذه الظروف من pH أي أنها تكون بمثابة الجهد القياسي له في هذه الظروف، ولذا يمكننا التعويض بهذه القيمة في الصيغة العامة لحساب ثابت الاتزان.

$$\log K_E = \frac{(0.536 - 0.139)_2}{0.05} = 13.23 \quad \therefore K_E = 1.7 \times 10^{13}$$

(3) حساب ثابت حاصل الإذابة من معادلة نيرنست

Calculations of Solubility Product Constant

يمكن حساب ثابت حاصل الإذابة لبعض الأملاح الشحيحة الذويبان بتطبيق معادلة نيرنست واحد الأمثلة الممتازة لهذه الحسابات هو حساب K_{sp} هاليدات الفضة مثل $AgCl$ و AgI و $AgBr$ فمثلاً AgI يكون تفاعل التوازن الذي يطبق عليه K_{sp} كما يلي :



حيث يوجد نصف تفاعل :



وبكتابه المعادلة الثانية بالعكس وإضافتها إلى الأولى نحصل على المعادلة التوازنية الكلية لحلول مثبت من AgI .

ويطبق المعادلة العامة لحساب ثابت التوازن المنشطة من معادلة نيرنست :

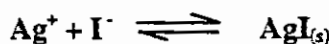
$$\log K_{sp} = \frac{-0.151 - 0.7991}{0.059} \quad \log K_{sp} = 16.103 - \frac{0.9501}{0.059}$$

$$= 0.897 - 17 \quad \therefore K_{sp} = 7.95 \times 10^{-17}$$

إن قيمة K_{sp} في مختلف المصادر لـ AgI تقع بين 8.5×10^{-17} و 1.4×10^{-16} فإذا ما كان التعريض في المعادلة بطرح 0.151 - من 0.7991 عندئذ :

$$\log K_{sp} = \frac{0.7991 - (-0.151)}{0.059} = 16.103.$$

وإن K_{sp} المحسوب $10^{16} \times 1.27$ هو معكوس القيمة المذكورة في أعلاه، وإن ثابت حاصل الإذابة لمعادلة التوازن الإذابي يجب أن تكتب بصورة معكوسية .



وزعم أنه ليس مألوفاً لدينا أن نستعمل K_{sp} للتفاعل المعكوس، فإن مقلوب العدد هو تماماً بقدر ثابت حاصل ضرب الإذابة نفسه وإن معادلة تفاعل التوازن يمكن أن نكتبها بأي اتجاه كان كما يشير إلى ذلك استعمال السهمين المتعاكسين في الاتجاه .

(4) حساب تأثير تكوين مركب تناصقي على قيمة جهد القطب

Calculation Of the effect Of Coordination Compound Formation On the Elrctrod Potential Value :

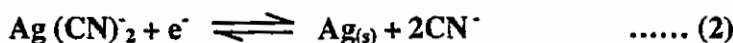
تعتبر قيمة E° لتوازن نصف تفاعل مقياساً للقدرة الأكسيدية أو الأختزالية للمتفاعلات، لأن تراكيز المتفاعلات تؤثر على قيمة E° لأنصاف التفاعلات لأنها تؤثر على التراكيز الحقيقة للمتفاعلات فمثلاً تحت الظروف القياسية تكون قيمة E° لنصف التفاعل $\text{Ag}^+ + \text{I}^- \rightleftharpoons \text{AgI}_{(s)}$ حوالي 0.799 فولت .

فنجده في محلول عند حالة الظروف القياسية ، وفي نفس الرقت يختزلي على 1.0 ملاري

من الأمونيا ($1.0M\ NH_3$)، ينخفض التركيز الحقيقي للأيون النافذة لدرجة كبيرة بسبب تكون المعقد الأمونياكي للفضة $(NH_3)^+$ Ag وهو مركب تناستي ، وأن نصف التفاعل يكتب عندئذ كما يلي :

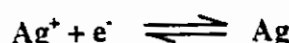


وقيمة E° لهذا التفاعل هي 0.373 فولت. وفي الواقع ينخفض التركيز الفعال لأيون الفضة Ag^+ القليلة الباقية في المحلول هي أضعف بكثير من عددها الذي كان موجوداً قبل إضافة NH_3 وان تأثير أيون السيانيد CN^- على تغير قيمة E° لنصف التفاعل $\text{Ag} \rightarrow \text{Ag}^+$ يكون أكثر وضوحاً من السابق. حيث يكون أيون السيانيد معتقداً مع أيون الفضة من المعقد الذي يكونه مع الأمونيا ومعادلة الاتزان لهذا التفاعل هي :



في وجود تركيز 1M من أيون السيانيد في المحلول ($CN^- = 1.0M$) تكون قيمة E^o مساوية إلى 0.3 - وإن العلامة السالبة لقيمة E^o بوجود محلول $0.1M CN^-$. يدل على أن فلز الفضة عامل مؤكسد أقوى من H_2 , أي أنه أكثر فعالية، من H_2 ويتمكن من اختزال H^+ إلى H_2 , تماماً مثل Fe أو Zn أو أي فلزات فعالة أخرى في الحالياً, الحامضية.

ومن المحمّل أن تؤدي العادلتان (1) و (2) السالفتان إلى سوء فهم ، فهما يدللان على أن توازنات نصف التفاعل هي بين فلز الفضة Ag واللجندر من جهة ، والمركب التناسقي من جهة أخرى . وفي الواقع لا يشترك غالباً وعلى التأكيد في نصف التفاعل إطلاقاً أن نصف التفاعل هو نفسه في كلا الحالتين وهو ليس إلا الآتي ان التالي :



وقيمة E تساوي إلى 0.799 فولت عدا أن الاتزان قد انحرف بعيداً إلى اليسار بيازاحة من محلول سبب تكون المركبات التناسية وبكلمة أخرى تكون قيم E° لتفاعلات Ag^+ المذكورة في المعادلين (1) و (2) مختلفة عن 0.779 فولت فقط سبب انخفاض المقدار الحقيقي

لتركيز أيون الفضة $[Ag^+]$ وكلما كانت قيمة E° أقل كلما كان تركيز Ag^+ أصغر . وبنتيجة ذلك كلما كان تركيز Ag^+ أصغر بوجود العضائين كلما كان المركب التناسقي أكثر استقراراً . وهكذا توجد علاقة بين قيم E° المقابلة في محليل تحتوي على عضائين (Ligands) وأيونات مرکزية وبين ثوابت التكوين أو ثابت الاستقرار للمركبات التناسقية .

(٥) حساب ثوابت الاستقرار Calculations Of Stability Constants

لقد ذكرنا بأن قيمة E° للتوازن نصف التفاعل المذكور في المعادلين (١) و (٢) هي ٠.٣٧٣ فولت . لنفترض بأن هذه $-E^\circ$ هي حقاً E° مقاسة عندما لا يكون $[Ag^+]$ مساوياً إلى 1.0 M في النشاطية ولكن أقل مقداراً . لنفترض أبعد من هذا أنه إذا كان $-[Ag^+]$ يساوي إلى 1.0 M فإن قيمة E° هي ٠.٧٩٩ فولت . عندئذ نستطيع أن نحسب التركيز الحقيقي لـ Ag^+ في محلول بالتعويض في معادلة نرنسن لنصف التفاعل :

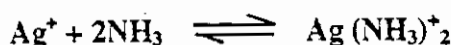
$$0.373 = 0.799 + 0.059 \log \frac{[Ag^+]}{[Ag]}$$

حيث أن $[Ag] = 1.0 \text{ M}$ من التعريف إذن :

$$\log [Ag^+] = \frac{0.373 - 0.799}{0.059} \quad \log [Ag^+] = \frac{-0.426}{0.059} = -7.2$$

$$\log [Ag^+] = 0.8 - 8 \quad [Ag^+] = 6.3 \times 10^{-8} \text{ M}$$

ونستطيع أن نعتبر أن الأمونيا قد خفت تركيز $[Ag^+]$ إلى $6.3 \times 10^{-8} \text{ M}$ بتكوين المركب المعقد الذي يحتمل أن يكون $Ag(NH_3)_2^+$ أو معادلة تكوين $Ag(NH_3)_2^+$ هي :



والتي يكتب لها ثابت الاتزان K كما يلي :

$$K = \frac{[Ag(NH_3)_2^+]}{[Ag^+][NH_3]^2}$$

فمن مـ كـان $[Ag^+] = 1.0 M$ قبل إضافة الأمونيا إلى محلول وأن نسبة $[Ag^+] = 6.3 \times 10^{-3} M$ بعد إضافة الأمونيا فإن معظم الـ Ag^+ يكون قد تحول إلى $Ag(NH_3)_2^+$ ويمكن اعتبار $[Ag(NH_3)_2^+] = 1.0 M$ يمكن جعل $[NH_3]$ مساوياً إلى $1.0 M$ بإضافة 3 مولات من NH_3 لكل مول من Ag^+ حيث يتفاعل 2 مول من الأمونيا مع كل مول من الـ Ag^+ .

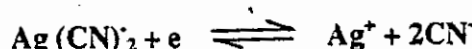
وبذا يتناسب كل 2 مول من الأمونيا مع المول الواحد الموجود في محلول من الـ Ag^+ ويترك وفرة مقدارها 1 مول من الأمونيا في اللتر من محلول في حالة توازن مع الضروب الأخرى . وبالتعريض عن هذه التراكيز في معادلة الاستقرار K نستطيع أن نحسب قيمة ثابت الاستقرار للمعند $Ag(NH_3)_2^+$ هكذا :

$$K = \frac{1}{6.3 \times 10^{-3} \times 1^2} = \frac{1}{6.3 \times 10^{-3}} = 1.6 \times 10^7$$

وأن ثابت عدم الاستقرار K_{inst} هو بالطبع معكوس المقدار 1.6×10^7 أو يساوي إلى 6.8×10^{-8} . إن هذه أحدي الطرق لقياس وحساب ثوابت الاستقرارية المرتبة في جداول خاصة مذكورة في الكتب المعينة بها . ويمكن حساب K لـ $Ag(CN)_2^-$ بالضبط بنفس الطريقة التي ذكرت لـ $Ag(NH_3)_2^+$.

مثال (4) :

أحسب E لقطب فضة مغمور في محلول مكون من $0.02M Ag(CN)_2^-$ و $0.05M CN^-$ على أن $E^\circ = 0.31$ فولت للاتزان .



الحل :

إن معادلة نرنت لنصف التفاعل هذا هي :

$$E = -0.31 + \frac{0.059}{1} \log \frac{[Ag(CN)_2^-]}{[CN^-]^2 [Ag^+]}$$

حيث $[Ag^+] = 1.00$ لأنـه في الحالة القياسية وأنـ :

$$0.02 \text{ M} = [Ag(CN)_2^-] , \quad 0.05 \text{ M} = [CN^-]$$

$$E = -0.31 + 0.059 \log \frac{0.02}{(0.05)^2} = -0.31 + 0.059 \log 8 \\ = -0.31 + 0.059 \times 0.3031 = -0.31 + 0.053 = 0.26 \text{ Volt}$$

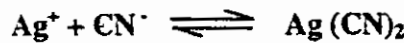
مثال (٥) :

أحسب E لقطب مغمور في محلول مكون من 0.02 F KCN و 0.008 F AgNO_3 .

الحل:

نفترض أنـ كل Ag^+ يتحول علمياً إلى $Ag(CN)_2^-$ وعليه فإنـ $[Ag(CN)_2^-] = 0.008 \text{ M}$ وإنـ

$$[CN^-] = 0.02 - 2 \times (0.008) = 0.004 \text{ M}$$

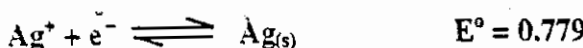


$$\frac{0.008}{0.02 - 2 \times 0.008} \text{ المتفاعل}$$

$$\text{المتبقي} = (0.02 - 2 \times 0.008)$$

ولما كان $K_{st} = 6 \times 10^{20}$ فإنـ يمكن الافتراض باطمئنان أنـ معظم CN^- قد استعمل في تكوين $Ag(CN)_2^-$ حيث يتبقى منه أثر ضئيل في حالة إتزان مع الضروب الأخرى في محلول.

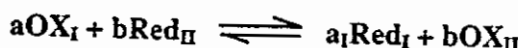
نستطيع أنـ نخمن أنـ $[Ag(CN)_2^-] = 0.01$ وتقريباً نصف كمية CN^- الفورماليلـة. وعليه فإنـ $[CN^-] = 0.005$ مول باللتر لأنـ يوجد حوالي 0.005 مول باللتر من Ag^+ أكثر من الذي يرتبط بالـ CN^- المجهز بمعادلة نيرنست.



وبالتعرض في معادلة نيرنست

$$\begin{aligned} E &= 0.799 + 0.059 \log 0.005 & = 0.799 + 0.059 \log 5 \times 10^{-3} \\ E &= 0.799 + 0.059 (0.699 - 3) & = 0.799 + 0.059 \times (-0.301) \\ E &= 0.799 - 0.16 & = 0.763 \text{ V} \end{aligned}$$

ولمعرفة درجة اكمال التفاعل :



فإن نقطة التكافؤ يمكن تعينها بحساب النسبة OX_{II} إلى Red_{II} عند نقطة التكافؤ. إن

$$\frac{[\text{OX}_I]}{[\text{Red}_{II}]} = \frac{a}{b} = \frac{[\text{Red}_I]}{[\text{OX}_{II}]} \quad \text{عند نقطة التكافؤ أو :}$$

$$\frac{[\text{Red}_I]}{[\text{OX}_I]} = \frac{[\text{OX}_{II}]}{[\text{Red}_{II}]} \quad \text{أو أن :}$$

وبالتعويض عن ذلك في معادلة ثابت التوازن للتفاعل وهي :

$$K = \frac{[\text{Red}_I]^a}{[\text{OX}_I]^b} \quad \text{أو} \quad \frac{[\text{OX}_{II}]^b}{[\text{Red}_{II}]^a}$$

$$K' = \frac{[\text{Red}_I]^{a+b}}{[\text{OX}_I]^a} = \frac{[\text{OX}_{II}]^{a+b}}{[\text{Red}_{II}]^b} \quad \text{يصبح كمالي :}$$

$$\frac{[\text{Red}_I]}{[\text{OX}_{II}]} = \frac{[\text{OX}_{II}]}{[\text{Red}_{II}]} = K^{1/(a+b)}$$

عند نقطة التكافؤ :

$$E_{ep} = E_1 + E_2$$

$$E_{ep} = E_1 = E^\circ_1 + \frac{0.0591}{n} \log \frac{[\text{OX}_I]^a}{[\text{Red}_I]^b}$$

$$E_{ep} = E_2 = E^\circ_2 + \frac{0.0591}{n} \log \frac{[\text{OX}_{II}]^b}{[\text{Red}_{II}]^a} = E^\circ_2 + \frac{0.0591 \times a}{n} \log \frac{[\text{OX}_I]}{[\text{Red}_I]}$$

$$= E_2^\circ + \frac{0.0591 \times b}{n} \log \frac{[OX_{II}]}{[Red_{II}]}$$

$$aE_{ep} = aE_2^\circ + \log \frac{0.0591 ab}{n} \log \frac{[OX_{II}]}{[Red_{II}]}$$

$$bE_{ep} = bE_1^\circ + \frac{0.0591 ab}{n} \log \frac{[OX_I]}{[Red_I]}$$

ولما كانت المواد تتفاعل معاً بنسبة a/b عند نقطة التكافؤ يكون:

$$\frac{[OX_I]}{[Red_I]} = \frac{[Red_{II}]}{[OX_{II}]} , \quad \frac{[OX_I]}{[Red_I]} = \frac{[Red_{II}]}{[OX_{II}]} = 1$$

$$E_{ep} = \frac{aE_2^\circ + bE_1^\circ}{a+b} , \quad (a+b)E_{ep} = bE_1^\circ + aE_2^\circ$$

(6) حساب جهد نقطة التكافؤ في التفاعلات التأكسدية الاختزالية :

Calculation of Equivalence point of Redox Reaction :

إذا المعادلة العامة التالية:



حيث a و b هي المعادلات الكمية لنصف التفاعل. وإذا كان لنصف التفاعل المجهود التأكسدية E_1° و E_2° فإن جهد نقطة التكافؤ E_{ep} تكون:

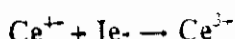
$$E_{ep} = \frac{aE_2^\circ + bE_1^\circ}{a+b}$$

لأخذ التفاعل التأكسدي الاختزالي :

أن نصفا التفاعل هما:-



$$E_1^\circ = 0.771$$



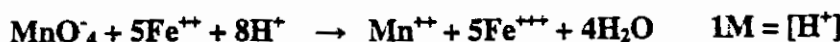
$$E_2^\circ = 1.16$$

ومن معادلتي التفاعل نجد أن قيمة كل من a و b تساوي واحداً وعليه يكزن :

$$E_{EP} = \frac{a E_2^\circ + b E_1^\circ}{a + b} = \frac{1 \times 0.771 + 1 \times 1.61}{1 + 1} = 1.19$$

مثال (6) :

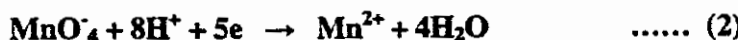
ما هو جهد التكافز للتفاعل التأكسدي الآخترالي التالي :



الحل :



$$E_2^\circ = 0.771 \text{ Volt}$$



$$E_1^\circ = 1.51$$

$$E = \frac{a E_2^\circ + b E_1^\circ}{a + b} \quad \dots\dots (3)$$

عند نقطة التكافز يكون مقدار التركيز المولاري ل أيون الحديدوز Fe^{++} خمسة أضعاف التركيز المولاري MnO_4^- .

وعليه يكون :

$$[\text{Fe}^{++}] = 5 [\text{MnO}_4^-]$$

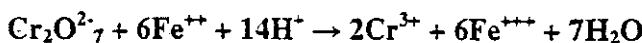
$$[\text{Fe}^{+++}] = 5 [\text{Mn}^{++}] \quad b = 5, \quad a = 1$$

وعليه استناداً إلى المعادلة (3) يكون :

$$E_{EP} = \frac{a E_2^\circ + b E_1^\circ}{a + b} \quad E_{EP} = 1.38$$

مثال (7) :

ما هو جهد نقطة التكافؤ للتفاعل التأكسدي الاختزالي التالي :



$$1M = [\text{H}^+] \quad , \quad E^\circ_2 = 0.771 \quad , \quad E^\circ_1 = 1.36$$

الحل :

$$6[\text{Fe}^{2+}] = [\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}]$$

عند نقطة التكافؤ

$$E_{EP} = \frac{a E^\circ_2 + b E^\circ_1}{a + b} \quad \therefore a = 1 \quad , \quad b = 6$$

$$E_{EP} = \frac{0.771 + 6 \times 1.36}{1 + 6} \quad E_{EP} = 1.28$$

الجهود الفورمالية : Formal Potential :

إتفق على أن نعرض بالتراكيز المolarية عن نشاطية الالكترويليت الذائب ، وإن هذا الافتراض قد يؤدي أحياناً إلى خطأ كبير خصوصاً في تلك الحالات التي تحتوي على تراكيز عالية لأيونات ذوات شحنة عالية مثلاً أنها تغير عن جهد المزدوج التأكسدي الاختزالي سيريك / سيروزي Ce IV Ce^{3+} باستعمال معادلة Nernst

$$E = E^\circ - 0.059 \log \frac{[\text{Ce}^{3+}]}{[\text{Ce}^{4+}]}$$

ويظهر من المعادلة بأن الجهد لا يعتمد على طبيعة وتركيز الالكترويليتات الأخرى في محلول . وفي الواقع وجد أن قيمة E° تتغير من 1.23 فولت في محلول 1M HCl إلى 1.7 فولت في محلول 1M HClO_4 وتتغير أيضاً بالنسبة لكل تركيز من تراكيز الحامض ولقد وجد نفس التأثير مع أنظمة كبيرة أخرى .

إن جهد منظومة الحديديك - حديدوز هو 0.077 فولت في محلول 1M HCl و 0.732 V

فرمت في محلول $1M \text{ HClO}_4$. ويوجد سبب لهذا أوجهها أن معاملات النشاطية للأيونات البسيطة (غير المقدة) تتغير بغير تركيز الألكتروليت في محلول ولذا فإنه يجب علينا أن نكتب المعادلة السالفة الذكر كما يلي :

$$\begin{aligned} E &= E^\circ - 0.059 \log \frac{a_{\text{Ce}^{3+}}}{a_{\text{Ce}^{4+}}} = E^\circ - 0.059 \log \frac{\gamma [\text{Ce}^{3+}] \text{Ce}^{3+}}{\gamma [\text{Ce}^{4+}] \text{Ce}^{4+}} \\ &= E^\circ - 0.059 \log \frac{\gamma \text{Ce}^{3+}}{\gamma \text{Ce}^{4+}} - 0.059 \log \frac{[\text{Ce}^{3+}]}{[\text{Ce}^{4+}]} \quad \text{أو} \\ E &= E^\circ - 0.059 \log \frac{[\text{Ce}^{3+}]}{[\text{Ce}^{4+}]} \end{aligned}$$

و E° هي عبارة عن E° عند وحدة التراكيز للأيونات غير المقددة وتسمى بالجهد الفوري مالي للمزدوج التأكسدي الاختزالي يتغير الجهد الفوري مالي بتغيير القوة الأيونية للمحلول وذلك لأن الأخير يؤثر على معاملات النشاطية وهو يتضمن أيضاً أي جهد يعود للوصمة السائلة بين نصف التفاعل، والسبب الثاني لهذا السلوك الجهد هو حدوث تفاعلاً مثل تكوين معقد أو تحمل مائي مما يؤدي إلى التأثير على تراكيز الأيونات وبالتالي التبدل في الجهد. فمن المعلوم أن أيونات السيريك والسيروز تكون معقدات مع الأيونات كما هو موضح في المعادلة .



حيث تمثل X^- واحداً من الأيونات . وإن مدى تكوين المعقدات ليس واحداً عادة إذ أن ثبات التكوين لمعقدات السيريك والسيروز ليست متساوية. ولذا فإن محلول المحضر يأخذ عدد متساوٍ من المولات من كل من أملاح السيريك وأملاح السيروز في حامض الهيدروكلوريك ليس فيه تراكيز متساوية من كل من أيونات السيريك والسيروز البسيطة . حيث إن تراكيز الأيونات البسيطة أيضاً تكون مختلفة عن تلك الحاصلة عن إذابة هذه الأملاح في حامض الكبريتيك أو حامض التريك. والمثال الآخر على تأثير الرسط على جهد

هو مزدوج فيروسيانيد - فيري سيانيد :



إن جهد المظومة الحاوية على تراكيز فورمالية متساوية من كل من الأيونين يتغير بتغير تركيز HCl كما يلي :

في 1M HCl	الجهد يساوي 0.71 فولت	
وفي 0.1M HCl	الجهد يساوي 0.56 فولت	
في 0.01M HCl	الجهد يساوي 0.48 فولت	

إن كلا هذين الأيونين يرتبط مع أيونات الهيدروجين ليكونا أحاصن ، ولكن أحاصن الهيدروفيروسنيك تكون أضعف من أحاصن الهيدروفيري سيانيك وهكذا فإنه كلما يزداد تراكيز أيون الهيدروجين ، ينحرف التوازن المذكور في أعلى إلى اليمين ويزداد الجهد . ومن الواضح أنه حتى لو كان الجهد القياسي معروفاً فإن استعمال قيمته هذه يكون خطأ بالنسبة لمحلول يحتوي على تراكيز عالية من الالكتروليتات .

إن كثيراً من العلماء يفضلون استعمال الجهود الفورمالية أكثر من الجهود القياسية . ويعرف الجهد الفورمالي بأنه ذلك الجهد الذي يظهر مزدوج تأكسدي - اختزالي ، تراكيز كل مادة متفاعلة فيه تساوي واحداً فورمالياً أو (مولارياً) وتكون تراكيز المكونات الأخرى في محلول مخصصة .

فمثلاً القيم المذكورة في أعلى لمزدوج الفيروسنيد - فيرسنيد ومزدوج السيريك - سيروز هي عبارة عن جهودها الفورمالية ، وإن مثل هذه الجهود عرضة للقياسات التجريبية المباشرة وهكذا تكون عادة ذات قيمة عملية بالنسبة للمحلول الكيمياوي أكثر من الجهود القياسية .

كما أن الجهود الفورمالية تعطي نتائج أكثر اتفاقاً مع التجربة ، مما تعطيه الجهود القياسية وذلك لأن المعايرات تجري في محليل أملاح عالية التراكيز وإنه غالباً ما يصعب قياس الجهود القياسية وكثير من قيم هذه الجهود الموجودة في الكتب هي في الحقيقة قيم فورمالية .

الأسئلة

- 1- وضع ثوابت الاتزان لتفاعلات الأكسدة والاختزال بواسطة جهد التفاعل .
- 2- بين كيف يمكن حساب ثابت حاصل ضرب الإذابة من معادلة نيرنست .
- 3- اشرح بالتفصيل كيفية حساب تأثير تكوين مركب تناسقي على قيمة جهد القطب .
- 4- اكتب مذكرات علمية وافية عن :
 - أ- حساب ثوابت الاستقرار .
 - ب- الجهود الفورمالية .
 - ج- حساب جهد نقطة التكافؤ في تفاعلات الأكسدة والاختزال .
- 5- احسب فولتية نصف الخلية



- 6- أضيفت برادة الحديد إلى محلول يحتوي على Fe^{2+} و Cd^{2+} تركيز كل منها $0.1M$ بين فيها إذاً ممكن أن يختزل الحديد أيون Cd^{2+} باستعمال معادلة نيرنست ؟

$$\text{فولت } E^o_{Fe^{2+}/Fe} = 0.44 \quad , \quad E^o_{Cd^{2+}/Cd} = 0.40$$

- 7- يحتوي محلول على أيونات Fe^{3+} و I^- تركيز كل منها $0.1M$ ، ومشبع بـ I_2 ، فهل يُؤكسد Fe^{3+} أيون اليوديد أو أن I_2 يُؤكسد Fe^{3+} ؟

$$\text{فولت } E^o_{I_2/I^-} = -0.45 \quad , \quad E^o_{Fe^{3+}/Fe^{2+}} = -0.77$$

- 8- ما هو ثابت الاتزان لتفاعل :

$$Zn + Cu^{2+} = Zn^{2+} + Cu \quad , \quad E^o_{Zn^{2+}/Cu} = 0.76$$

$$\text{فولت } E^o_{Cu^{2+}/Cu} = 0.34$$

- 9- أضيف فلز الزنك إلى محلول $0.1M CuSO_4$ ، فما هو تركيز Cu^{2+} المتبقى في محلول ؟
عليها أن $K_e = 2 \times 1037$

10- عوير محلول يحتوي على 5 مليمول Fe^{2+} مقابل محلول KMnO_4 0.02 M في محيط حامضي تركيز أيون الهيدرونيوم فيه 1M، وقد اكتشفت نقطة النهاية عند توفر نقطة (0.05 مل) زيادة من محلول KMnO_4 فإذا كان الحجم النهائي للمحلول 200 مل هو مقدار أيون الحديدوز الذي بقى غير مؤكسد عند نقطة النهاية؟

$$\text{E}^\circ_{\text{MnO}_4^- / \text{Mn}^{2+}} = -1.55 \text{ فولت} \quad \text{E}^\circ_{\text{Fe}^{3+} / \text{Fe}^{2+}} = -0.77 \text{ فولت}$$

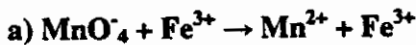
11- عوير محلول يحتوي على 5 مليمول Fe^{2+} بمحلول كبريتات السيريك القياسي $\text{Ce}(\text{SO}_4)_2$ فإذا كان الحجم النهائي هو 200 مل فما هو وزن أيون الحديدوز غير المتأكسد عند نقطة التكافؤ؟

$$\text{E}^\circ_{\text{Ce}^{4+} / \text{Ce}^{3+}} = -1.61 \text{ فولت} \quad \text{E}^\circ_{\text{Fe}^{3+} / \text{Fe}^{2+}} = -0.77 \text{ فولت}$$

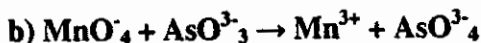
12- عوير نموذج يحتوي على Fe^{2+} بهادة مؤكسدة فكم يجب أن تكون قيمة الجهد الانتقالى للدليل يعطي تبدلاً لونياً عندما يتأكسد 99.9% من أيون الحديدوز؟

$$\text{E}^\circ_{\text{Fe}^{3+} / \text{Fe}^{2+}} = -0.77 \text{ فولت}$$

13- احسب E عند نقطة التكافؤ ونسبة تراكيز الشكل المؤكسد إلى الشكل المختزل لتفاعل واحد في كل من التفاعلات الآتية :



$$\text{E}^\circ_{\text{MnO}_4^- / \text{Mn}^{2+}} = 1.5 \text{ فولت} \quad \text{E}_{\text{Fe}^{3+} / \text{Fe}^{2+}} = 0.65 \text{ فولت}$$



$$\text{E}^\circ_{\text{AsO}_4^{3-} / \text{AsO}_3^{3-}} = 0.56 \text{ فولت}$$

