

الباب الأول

بعض المفاهيم المهمة

obeikanal.com

الكيناتيكية والديناميكا الحرارية:

يهم الكيميائي بقوانين، الاتحاد الكيميائي والنظريات التي وضعت لتفسير هذا الاتحاد معتمداً اعتماداً كبيراً على النتائج العملية. والدخول في هذه الدراسة يكون أما بالطرق الديناميكية الحرارية أو بالطرق الكيناتيكية. وفي الديناميكا الحرارية نحصل على الإجابة المفيدة وذلك اعتماداً على التغيرات في الطاقة المصاحبة للتغير الكيميائي، كما يشمل ذلك التغيرات في الأنترودبيا للنظام. ومن قيمة التغير في الطاقة الحرة للتفاعل ومن ثم ثابت التردد يمكن التعرف على اتجاه سريان التفاعل. والديناميكا الحرارية لاتعطي أية معلومات عن السرعة التي يحدث بها التفاعل أو خط سير التفاعل الذي يؤدي إلى تكوين نواتج.

وفي معظم النواحي العملية يمكن أن نحصل على معلومات خاصة بالتفاعل من القياسات الديناميكية الحرارية والحركية. فعلى سبيل المثال تمثل طريقة هابريوسين لتصنيع النوشادر من التتروجين والهيدروجين بالمعادلة التالية:



وحيث أن التفاعل طارد للحرارة وتبعاً لقاعدة لوشايتيلية يتضح أن تكوين النوشادر يناسبه استخدام ضغوط عالية ودرجة حرارة منخفضة وحيث أن سرعة تكوين النوشادر عند 200°C تكون بطيئة ويكون الناتج قليلاً من الوجه الصناعية. لذلك يناسب الحصول على نسبة عالية من النوشادر ومن التفاعل السابق استخدام درجة حرارة تصل إلى 450°C وفي وجود عامل حفاز عند ضغوط عالية بدرجة ملحوظة. وفي هذه الحالة تتعاون كل من الديناميكا الحرارية والحركية الكيميائية في التوصل إلى أنساب الظروف للحصول على نسبة عالية من النوشادر في الصناعة.

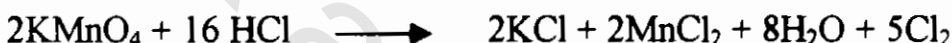
ومن جهة أخرى فإنه لكي يمكن التوصل إلى ميكانيكية التفاعل الحقيقة فإنه يستفاد من القيم الديناميكية الحرارية وكذلك النتائج العملية للكيناتيكية.

الحركية الكيميائية: - الاستوكيومترية:

في الواقع يكتب التفاعل الكيميائي في صورة المعادلة الاستوكيومترية وهذه تعطى النسبة بين عدد الجزيئات للمواد المتفاعلة والنواتج، وبذلك تكون عبارة عن علاقة كمية بين المتفاعلات والنواتج، وليس من الضروري أن تكون المعادلة الاستوكيومترية مماثلة لميكانيكية التفاعل. فعلى سبيل المثال تكون المعادلة الاستوكيومترية لانتاج النوشادر مماثلة بالمعادلة التالية:



ولكن ذلك لا يوضح أنه لكي يكون 2 mol من النوشادر لابد أن يتحدد واحد مول من النيتروجين مع 3 mol من الهيدروجين. وبالنسبة للتفاعل التالي:

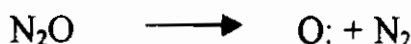


فإن المعادلة السابقة تعطي معلومات غير كافية عن ميكانيكية التفاعل، ولكن التغير يمكن تمثيله بالمعادلة الاستوكيومترية السابقة حيث أنها تعطى النسبة الكمية بين المتفاعلات والنواتج.

وفي كثير من التفاعلات فإن المعادلة الاستوكيومترية تدل على أن التفاعل أبسط مما هو في الحقيقة، فالانحلال الحراري لأكسيد النيتروز:



يتم على خطوتين: الأولى تتضمن تحلل أكسيد النيتروز إلى ذرة الأكسجين وجزئي النيتروجين



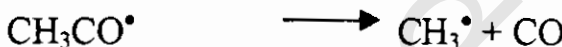
والخطوة الثانية هي تفاعل ذرة الأكسجين مع أكسيد النيتروز ليعطى جزئي أكسجين وجزئي نيتروجين



وهذا المثال يمثل حالة بسيطة، حيث أن مجموع الخطوات المنفردة يعطى المعادلة الاستوكيومترية. وتوجد عمليات أخرى أكثر تعقيداً حيث أن المجموع الجبري للعمليات المنفردة يكون من التعقيد بحيث لا يعطى المعادلة الاستوكيومترية للتفاعل.
فالتحلل الحراري لجزئي الأسيتالدهيد يعبر عنه بالمعادلة التالية:



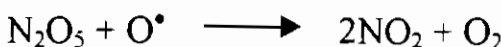
وليس كل جزئي أسيتالدهيد يتفكك ليعطى في خطوة واحدة جزئي ميثان وجزئي أول أكسيد الكربون. والنتائج الميكانيكية تتوافق مع ميكانيكية التفاعل المقترنة والتي تبين أن جزئي الأسيتالدهيد ينحل أولاً ليعطى شق الميثيل وشق الفورمايل. ونواتج التفاعل تتكون نتيجة التفاعلات المتتابعة بين هذه الشقوق وبين شق الأسيتايل والأسيتالدهيد نفسها. والميكانيكية الكلية للتفاعل في صورتها البسطة هي كالتالي:



والمعادلة الاستوكيومترية لتحلل ثانوي نيتروجين خامس الأكسيد هي كالتالي:



وقد وجد أن هذا التفاعل يتم تبعاً للميكانيكية التالية:



وحيث أن الخطوة الأولى هي الخطوة البطيئة فتكون هي الخطوة المحددة لسرعة التفاعل. ويكتب قانون السرعة للتفاعل كما يلى:

$$\text{rate} = k[\text{N}_2\text{O}_5]$$

وبذلك يكون التفاعل أحادى الرتبة رغم أنه شانى الجزيئية.

Molecularity: الجزيئية

تعرف الجزيئية للتفاعل الكيميائى بأنها عدد الجزيئات من الأصناف المتفاعلة التي تساهم فى تفاعل بسيط يحتوى على خطوة واحدة. ومعظم التفاعلات الكيميائية الأولية تكون أحادية أو ثنائية الجزيئية. هذا بالإضافة إلى أن بعض التفاعلات تتضمن على ثلات جزيئات تتصادم مع بعضها البعض وتكون الجزيئية لها ثلاثية. وأما التفاعلات في المحاليل والتي تتضمن على أربعة أصناف متفاولة تكون نادرة.

A- تفاعلات أحادية الجزيئية:

تشتمل التفاعلات أحادية الجزيئية على متفاول واحد فقط، وتكون العملية إما

أزمرة:



أو انحلل (تفكك):

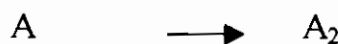


والأمثلة على التفاعلات أحادية الجزيئية كثيرة ومنها

- (1) $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array} \longrightarrow \text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$
- (2) $\text{CH}_3\text{NC} \longrightarrow \text{CH}_3\text{CN}$
- (3) $\text{C}_2\text{H}_6 \longrightarrow 2\text{CH}_3^\bullet$
- (4) $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ | \quad | \\ \text{CH}_2 \quad \text{CH}_2 \end{array} \longrightarrow 2\text{C}_2\text{H}_4$
- (5) $\text{C}_2\text{H}_5^\bullet \longrightarrow \text{C}_2\text{H}_4 + \text{H}^\bullet$

ب- تفاعلات ثنائية الجزيئية:

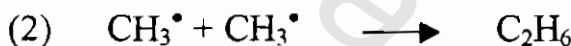
وفي هذه التفاعلات يمتد جزيئان لنفس المركب أو جزيئان مختلفان ليعطيا ناتج واحد أو عدد من النواتج وتكون أما: تفاعلات تجمع (عكس التفكك)



أو تبادل (تفاعلات تبادل)



والأمثلة على تفاعلات ثنائية الرتبة كثيرة، ومنها على سبيل المثال:



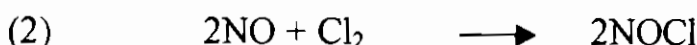
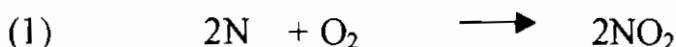
وقد أتضح فيما بعد أن انحلال جزيئين من يوديد الهيدروجين يتبع التفاعل

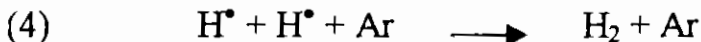
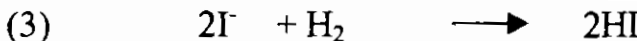
التالي:



ج- تفاعلات ثلاثة الجزيئية:

تعتبر التفاعلات من هذا النوع نادرة الوجود نظراً لصعوبة التصادم التقائى بين ثلاثة جزيئات لتعطى ناتج واحد أو نواتج متعددة.





وكما هو واضح من الأمثلة السابقة فإن تسمية الجزيئية لا تتوقف فقط على اتحاد جزيئات مستقرة ولكنها تستخدم أيضا إذا كانت الأصناف المتفاعلة ذرات أو شوقيات أو أيونات. ولذا ففي تحلل الاستاتالدھید فإن تكسير شق الاستايال ينحل إلى شق الميثيل وأول أكسيد الكربون، وتعتبر عملية أحادية الجزيئية رغم أن الصنف المتفاکأ هو شق حر وليس جزئي. كذلك الحال بالنسبة لاتحاد شق الميثيل في نفس التفاعل حيث تكون العملية ثنائية الجزيئية



ويعتبر التفاعل السابق من النوع الثالثي الجزيئية، حيث M هو ما يسمى جسم ثالث.

ميكانيكية التفاعل:

يكون الغرض الأساسي عند من يهتمون بالحركة الكيميائية هو قياس سرعة التفاعل الكيميائي وذلك بمعلوميته مجموعة من الظروف المعملية. ويمكن أن تفترح ميكانيكية التفاعل بشرط أن تكون في توافق تام كمی وكيفی مع القياسات العملية للكيمايکية. وعندما يفترح ميكانيكية لتفاعل ما فإنها تختر بال نقاط التالية:

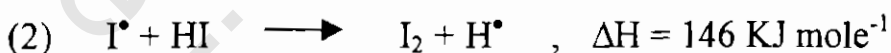
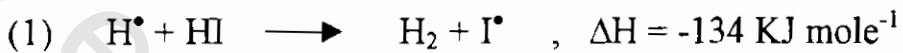
(أ) التوافق مع النتائج العملية:

من السهولة افتراض ميكانيكية للتفاعل الذي تقل عنه المعلومات العملية (التجريبية). ولمثل هذا التفاعل وفي هذه الحالة من الصعوبة إثبات صحة أو عدم صحة الميكانيكية المقترحة.

وإذا كان هناك كثير من القراءات العملية لتفاعل ما فإنه من الصعوبة أن نجد ميكانيكية للتفاعل تتفق مع النتائج المعروفة. ويمكن القول بأن ميكانيكية التفاعل تكون صحيحة عندما يكون هناك توافق مع كل القراءات العملية للسرعة لذلك التفاعل.

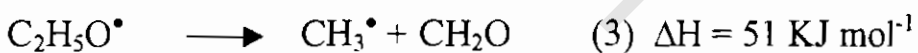
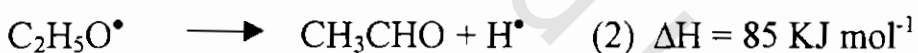
(ii) التوافق الطاقي:

عندما يحدث تفاعل انحلال أو تفكك يحدث أن تكسر أضعف رابطة في المركب. في انحلال ثانوي فوق أكسيد البيوتايل الثالثي ditertiary butyl peroxide يحدث كسر في الرابطة O—O وتعطى شقين من ثانوي بيوتوكسيل الثالثي. وفي ميكانيكية التفاعل المشتملة على ذرات منفردة أو شقوق حرة تكون الخطوة الطاردة أو التي تكون أقل امتصاصاً للحرارة هي الخطوة المهمة في التفاعل. ففي عملية التفكك الضوئي لبيوديد الهيدروجين HI تكون تفاعلات الانتشار (النمو) كما يلى:



ولكي تتم الخطوة الثانية من التفاعل لابد أن يتمتع قدر من الطاقة (146 KJ) لكي يحدث تصادم بين ذرة اليود وجزيئات بيوتيد الهيدروجين. ولذلك تكون الخطوة (2) أبطأ من الخطوة (1).

وإذا كانت ميكانيكية التفاعل تشتمل على انحلال شق الإيثوكسي تكون التفاعلات التالية ممكنة:



وقد أظهرت حرارات التفاعل أن التفاعل رقم (3) يعتبر أهم العمليات الأربع.

(iii) الانعكاس الميكروسكوبى:

تنص هذه القاعدة على أنه في التفاعل الأولى يحدث التفاعل العكس في الاتجاه الخلقى ويسلك نفس الطريق وعليه فإنه من المستحيل أن تشتمل ميكانيكية تفاعل ما على أي خطوة لم تحدث في التفاعل عند انعكاسه. فعلى سبيل المثال: الانحلال الحراري لمركب ثانوي فوق أكسيد البيوتايل الثالثي لا يمكن أن نفترض أن تكون الخطوة الأولى هي كالتالي.



حيث أن الخطوة العكسية لا يمكن حدوثها .

(iv) التوافق مع التفاعلات المتشابهة (المتماثلة):

من المتوقع القول بأنه إذا استقر الأمر على ميكانيكية التحلل الحراري للأسيتالدهيد، فإن ميكانيكية الانحلال للأدヒدات الأخرى تكون مشابهة لتلك الخاصة بالآسيتالدهيد. فيوجد كثير من الأمثلة لتفاعلات لمركبات مشابهة في التركيب الكيميائي ولكن واحد منهم ميكانيكية خاصة به. والمثال على ذلك هي تفاعلات السهيدروجين مع الهاالوجينات (الكلور، البروم، اليود).