

**الباب السادس**

## **نظريات سرعة التفاعل**

obeikanal.com

## نظريّة التصادم:

لقد تم دراسة الحركة الكيميائية لكتير من التفاعلات في الأوساط الغازية والسائلة. وعلى الرغم من صعوبة التجارب العملية في الوسط الغازى إلا أن الدراسة في هذه الأوساط أدت إلى التوصل إلى نظرية معدل التفاعل للتفاعلات الغازية المتجلسة. وتنص تلك النظرية على أنه لكي يتفاعل غاز "A" مع غاز "B" فلا بد من حدوث تصادم بين جزيئات الغازين "A" و "B"، حيث ينتج عن هذا التصادم تكسير بعض الروابط وتكون روابط أخرى جديدة، حيث تكون مواد ناتجة جديدة. وتعتمد سرعة التفاعل الكيميائي على معدل التصادمات بين الجزيئات المتفاعلة.

إذا أخذنا في الاعتبار ذلك التفاعل الذي يتم بين جزيئين من الغاز (A)، حيث

تكون النواتج (C) و (D)، طبقاً للمعادلة:

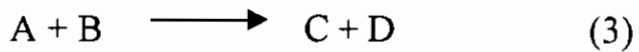


ومن النظرية الحركية للغازات فإن معدل التصادم بين الجزيئات المتفاعلة، والذي يعبر عنه بالرمز  $Z_{AA}$  (وهو عدد التصادمات التي تحدث في وحدة الحجم لوحدة الزمن)، يساوى القيمة التالية:

$$Z_{AA} = 2 n^2 \sigma^2 \left( \frac{\pi RT}{M} \right)^{1/2} \quad (2)$$

حيث  $n$  تعبّر عن تركيز الغاز (A) معبراً عنه بعدد الجزيئات في وحدة الحجم من الغاز،  $\sigma$  هي قطر التصادم،  $R$  هي الثابت العام للغازات،  $T$  هي درجة الحرارة المطلقة،  $M$  هو الكتلة المولارية للغاز.

أما في حالة التفاعل بين جزيئين لغازين مختلفين، هما: A، B، والذي يعبر عنه بالمعادلة التالية:



فإن معدل التصادمات لهذا التفاعل هو  $Z_{AB}$ ، والذي يعطى بالمعادلة:

$$Z_{AB} = n_A n_B \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8\pi RT}{u} \right)^{1/2} \quad (4)$$

حيث  $n_A$  و  $n_B$  هما تركيز الغازين (A) و (B) معبرا عنهما بعدد الجزيئات في وحدة الحجم،  $\sigma_{AB}$  هو متوسط قطر التصادم، والذى يعبر عنه بالمعادلة التالية:

$$\sigma_{AB} = \frac{\sigma_A + \sigma_B}{2} \quad (5)$$

أما "u" فهو الكتلة المختزلة، وهى تساوى:

$$u = \frac{m_A \times m_B}{m_A + m_B} \quad (6)$$

ومن حسابات معدل التصادمات للغازات عند درجة حرارة وضغط معينين، نجد أن عدد قليل من التفاعلات الكيميائية تحدث عند كل اصطدام. فعلى سبيل المثال، نجد أن يوديد الهيدروجين (HI) في تفاعله عند  $700^\circ K$  تكون قيمة  $Z = 10^{34} \text{ m}^{-3} \text{ s}^{-1}$ ، في حين سرعة تكسير يوديد الهيدروجين تصل إلى  $10^{20} \text{ m}^{-3} \text{ s}^{-1}$ . وهذا يعني أن اصطدامه واحدة لكل  $10^{14}$  اصطدامه يكون لها تأثير في إحداث تفاعل كيميائي.

ولكى يتم تفاعل ما فإن الجزيئات المتفاعلة (A) و (B) يجب أن تكون لديها طاقة تزيد على القيمة الحرجة  $E_C$ ، ولا يتكون المترافق الفعال إلا إذا حصلت المتفاعلات على طاقة تساوى أو تزيد على تلك القيمة الحرجة ( $E_C$ )، وتتوزع هذه الكمية من الطاقة على أثنين من درجات الحرارة ويعبر عنها بقيمتين مربعتين. ومن قانون التوزيع لماكسويل بولتزمان، وبالنسبة لجزئ سرعته "C"، فإنه يمتلك مرکبته سرعة بين  $u + du$ ،  $u$ ،  $v + dv$ ،  $v$ ، حيث يعطى الاحتمال بالقيمة "P" طبقا للمعادلة:

$$P = \frac{1}{\pi \alpha^2} \exp(-c^2/\alpha^2) dudv \quad (7)$$

حيث ( $\alpha$ ) هي أقصى سرعة محتملة.

وإذا عبر عنها باتجاهين قطبيين فإن احتمال أن تتحصر سرعة الجزيئ بين القيمتين  $c + dc$  و  $c$  وبين حد  $\theta$  و  $\theta + d\theta$ ، فإن "P" يعطى بالمعادلة:

$$P = \frac{1}{\pi \alpha^2} \exp(-c^2/\alpha^2) c \, dc \, d\theta \quad (8)$$

وباجراء التكامل للعلاقة السابقة بين الحدين  $0 = \theta$  و  $2\pi = \theta$ ، فإن الكسر من الجزيئات الكلية التي لها سرعة تحصر بين  $c + dc$  و  $c$  تعطى بالمعادلة:

$$\frac{dn_c}{n} = \frac{2}{\alpha^2} \exp(-c^2/\alpha^2) c \, dc \quad (9)$$

حيث

$$\alpha = 2RT/M$$

و  $M$  هي الكتلة الجزيئية

وكسر الجزيئات الذي تكون له طاقة بين  $E$  و  $E + dE$ ، يعطى بالعلاقة:

$$\frac{dn_E}{n} = \frac{1}{RT} \exp(-E/RT) dE \quad (10)$$

حيث  $E$  هي الطاقة الحرارية لكل مول من الجزيئات التي سرعتها هي  $c$ .  
ويعطى الكسر من الجزيئات التي تمتلك طاقة أكبر من القيمة الحرجة  $E_C$  بالتكامل التالي:

$$\int_{E \geq E_C}^{\infty} \frac{dn_E}{n} = \int_{E_C}^{\infty} \frac{\exp(-E/RT) dE}{RT} = \exp(-E_C/RT) \quad (11)$$

وتسمى القيمة السابقة بـ "معامل بولتزمان"  
وأساس كل النظريات الحديثة التي تختص بحركة الفياغلات: أن كل الجزيئات التي تمتلك طاقة تساوى أو أكبر من الطاقة الفعلية " $E^{**}$ ", يمكن أن تدخل في تفاعل.  
ومن الاشتغال الأخير، يكون كسر الجزيئات المختص بهذه القيمة هو:

$$\exp(-E^{**}/RT)$$

و تكون سرعة التفاعل " $V$ " هي حاصل ضرب معدل التصادم مع كسر الجزيئات التي لها طاقة تساوى أو تزيد على طاقة التشغيل، أى أن:

$$V = 2 Z_{AA} \exp(-E^*/RT) \quad (12)$$

والقيمة (2) معناها أن جزيئين متشابهين يتصادمان في كل اصطدامه. ويعطى

ثابت سرعة التفاعل  $k_r$  بالقيمة:

$$V = k_r [A]^2 = k_r n^2 \quad (13)$$

أى أن

$$k_r = \frac{V}{n^2} \quad (14)$$

وبالتعويض من معادلة (12) عن قيمة  $V$ ، فإن:

$$k_r = \frac{2Z_{AA} \exp(-E^*/RT)}{n^2} \quad (15)$$

وبالتعويض عن  $Z_{AA}$  بقيمتها من المعادلة رقم (2)، نحصل على المعادلة التالية:

$$k_r = 4 \sigma^2 \left( \frac{\pi RT}{M} \right)^{1/2} \exp(-E^*/RT) \quad (16)$$

وكما هو واضح، فإن العلاقة السابقة (المعادلة رقم 16) تشبه في شكلها العام

معادلة أرهيبيوس التالية:

$$k_r = A \exp(-E^*/RT) \quad (17)$$

وبمقارنة المعادلين (16) و (17)، فإنه يمكن الحصول على تعبير معامل

التردد "A" من نظرية التصادم، وهو:

$$A = 4 \sigma^2 \left( \frac{\pi RT}{M} \right)^{1/2} \quad (18)$$

وبالمثل، عند تطبيق نظرية التصادم على تفاعلات بين جزيئين مختلفين، طبقاً

للمعادلة:



فإن سرعة التفاعل السابق،

$$V = k_r [n_A n_B] \quad (20)$$

حيث  $k_r$  ثابت السرعة النوعي، ونحصل عليه من المعادلة:

$$k_r = \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8\pi RT}{u} \right)^{1/2} \exp(-E^*/RT) \quad (21)$$

ومنها نحصل على قيمة معامل التردد التصادمي A:

$$A = \sigma_{AB}^2 \left( \frac{8\pi RT}{u} \right)^{1/2} \quad (22)$$

## ٤ - نظرية المعدل المطلق:

نظرية المعدل المطلق أيضاً نظرية تصادم لأنها تفترض أن التنشيط الكيميائي للتفاعلات يتم بالتصادم بين الجزيئات. وتعد هذه النظرية تطوير لنظرية التصادم. وللحصول على تعبير آخر عن معامل التردد "A" نستخدم الديناميكا الحرارية الإحصائية.

وتتص نظرية المعدل المطلق على أن سرعة التفاعل تقيس بمعدل مرور المترافق الفعال خلال مرحلته الانتقالية، وعلى الرغم من أن الحالة الوسطية تعتبر غير ثابتة ميكانيكا إلا أنها تعامل طبقاً للديناميكا الحرارية بالطريقة المعتادة، وتعتمد هذه النظرية على فرض الاتزان؛ بمعنى أن الحالة الوسطية هي مترافق سبق له أن كان متفاعلات، أو نواتج. فعلى سبيل المثال، بالنسبة لتفاعل ي يتم بين (A) و (B)، ليكون مواد ناتجة C و D، فإن الاتزان موجود بين المتفاعلات A و B والمترافق الفعال X<sup>\*</sup>، كما أن الاتزان موجود أيضاً بين النواتج C و D والمترافق الفعال X<sup>\*</sup>، طبقاً للمعادلة التالية:



## التعبير термодинамический (динамический тепловой) لمعادلة скорости:

Приводит к равновесию "K" для химической реакции в тепловой энергии  $\Delta G$ ,

в следующем виде:

$$K = \exp(-\Delta G/RT) \quad (24)$$

где  $K$  – это величина, обратно пропорциональная скорости реакции  $k_1/k_{-1}$ , поэтому можно решить уравнение предыдущее в следующем виде:

$$\ln k_1 - \ln k_{-1} = -\Delta G/RT \quad (25)$$

и можно выразить скорость из этого уравнения, например, в следующем виде:

$$\ln k_1 = -\frac{\Delta G_1}{RT} + \text{const} \quad (26)$$

$$\ln k_{-1} = -\frac{\Delta G_{-1}}{RT} + \text{const} \quad (27)$$

где  $\Delta G_1$  и  $\Delta G_{-1}$  – это тепловой энергии для каждого из двух реакционных центров, а также для каждого из двух реагирующих веществ.

В соответствии с этим:



тогда получим выражение для скорости реакции в следующем виде:

$$\ln k_r = \frac{\Delta G^*}{RT} + \text{const} \quad (29)$$

Из этого уравнения получим выражение для константы скорости:

$$k_r = V \exp(-\Delta G^*/RT) \quad (30)$$

где  $V$  – это константа, определяющая температуру, а  $\Delta G^*$  – это тепловой энергии для каждого из двух реагирующих веществ.

وباستخدام الديناميكا الحرارية الإحصائية نجد أن:

$$V = \frac{KT}{h} \quad (31)$$

حيث  $K$  هو ثابت بولتزمان، و " $h$ " هو ثابت بلانك

وبالتعويض من المعادلة (31) في المعادلة (30)، نحصل على العلاقة التالية:

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp(\Delta G^\circ / RT) \quad (32)$$

$$k_r = \frac{KT}{h} K^\circ \quad (33)$$

حيث  $K^\circ$  هو ثابت الاتزان بين المتفاعلات والمترافق الفعال.

وبالنسبة للتفاعل الكيميائي، فإن:

$$\Delta G^\circ = \Delta H^\circ - T\Delta S^\circ \quad (34)$$

وفي ضوء المعادلة السابقة، فإنه يمكن كتابة العلاقة رقم (32) على الصورة

التالية:

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(\frac{\Delta S^\circ}{R}\right) \exp\left(\frac{-\Delta H^\circ}{RT}\right) \quad (35)$$

حيث  $\Delta H^\circ$  هي إنثالبي التشيط،  $\Delta S^\circ$  هي انتروبى التشيط.

والعلاقة السابقة تم اشتقاها بواسطة كلام العالمين: "واين جوزنر" و "برنوج".

وترتبط طاقة التشيط بإنثالبي التشيط بالعلاقة:

$$\Delta H^\circ = \Delta E^\circ - nRT \quad (36)$$

حيث  $n = 1$  للتفاعلات الغازية أحادية الجزيئية، ولكل لتفاعلات التي تم في وسط سائل، و  $n = 2$  للتفاعلات الغازية ثنائية الجزيئية. ويمكن بالتعويض الحصول على قانون السرعة بمعلومية انتروبى التشيط وطاقة التشيط.

فبالنسبة للتفاعلات الغازية أحادية الجزيئية (وكذا التفاعلات في الوسط اسائل)،

يعبر عن ثابت السرعة بالقيمة التالية:

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(1 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \exp\left(\frac{-E^*}{RT}\right) \quad (37)$$

وبالنسبة للتفاعلات ثنائية الجزيئية ، حيث  $n = 2$ ، فإن  $k_r$  تعطى بالعلاقة:

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(2 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \exp\left(\frac{-E^*}{RT}\right) \quad (38)$$

ويمقارنة المعادلة السابقة بمعادلة أرهينيوس، نحصل على معامل التردد "A" للتفاعلات ثنائية الجزيئية، كما يلى:

$$A = \frac{KT}{h} \exp\left(2 + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \quad (39)$$

وكما هو واضح، فإن معامل التردد "A" يعتمد على انتروربى التشريط  $\Delta S^*$ .  
وعموما، يكون معامل التردد "A" مرتبط بانتروربى التشريط  $\Delta S^*$  بالعلاقة التالية:

$$A = \frac{KT}{h} \exp\left(n + \frac{\Delta S^*}{R}\right) \quad (40)$$

حيث "n" هي الجزيئية لتفاعل المدروس.

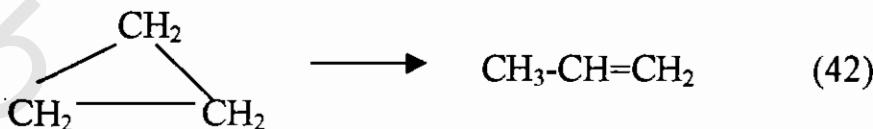
### نظريّة التفاعلات أحادية الجزيئية:

في التفاعلات أحادية الجزيئية، فإن الجزء المنفرد إما يحدث له أزمرة أو ينحل ليعطي ناتجاً أو نواتج. وفي ضوء نظرية معدل التفاعل فإن الحالة الوسطية أو المترافق الفعال يكون له تركيب يشبه تركيب المتفاعل، ويمكن تمثيل العملية كما يلى:



ولقد وجد أن العديد من تفاعلات الانحلال الغازية، مثل "انحلال ثاني نيتروجين خامس الأكسيد، وانحلال ثاني ميثيل الأثير، وانحلال الاسيدون، وجد أن هذه التفاعلات

تبعد تفاعلات الربطة الأولى. ولقد وجد فيما بعد أن هذه التفاعلات ليست أحادية الجزيئية، ولكنها تفاعلات سلسلة تكون الخطوة الأولى فيها أحادية الجزيئية ويكون فيها شق حر. وتوجد تفاعلات أزمرة كثيرة أحادية الجزيئية، ومنها على سبيل المثال: أزمرة البروبان الحلقي إلى بروبيلين، طبقاً لما يلى:



وفي أول الأمر، كان من الصعب شرح كيفية تنشيط الجزيئات في العمليات أحادية الجزيئية. فإذا كان التنشيط يحدث بالتصادم بين الجزيئات، فإن النظام يعطى تفاعلاً ثانياً للربطة. وكان من المعتقد أن الجزيئات تمتلك طاقة تنشيطها من الإشعاعات المنبعثة من جدران الوعاء الذي يحدث فيه التفاعل. ولكن لم تجد هذه النظرية أي دعم لها، حيث أن ثوابت السرعة للتفاعلات أحادية الجزيئية تعتمد على حجم الوعاء الذي يحدث فيه التفاعل.

### نظريّة لندمان:

لقد وجد "لندمان" في عام 1922م، أنه بالنسبة للتفاعلات أحادية الجزيئية فإن الجزيئات تحصل على طاقة تنشيطها عن طريق التصادم الثاني بين الجزيئات. والتفاعلات من هذا النوع تكون أحادية الربطة فيما عدا التفاعلات التي تجري عند ضغط منخفض.

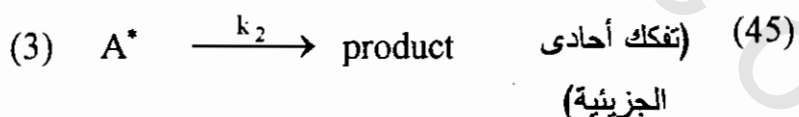
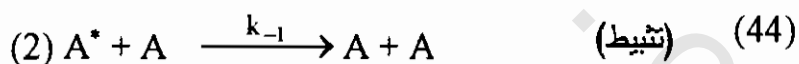
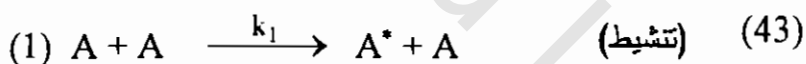
وتعد نظرية "لندمان" تطويراً مهماً لنظرية التصادم وهي الأساس لكل النظريات الحديثة للتفاعلات أحادية الجزيئية.

ولقد اقترح "لندمان" أن الجزيئات المتفاعلة تتنشط بالتصادم مع بعضها البعض، بمعنى أن ذلك يتم بالتصادم ثانياً الجزيئية. كما اقترح أن هناك وقت مسـتغرق بين عملية التنشيط وبين عملية تحول هذه الجزيئات المنشطة إلى نواتج، وبالتالي يحدث تصدامات بين الجزيئات المنشطة والجزيئات العاديـة قبل أن تعطى نواتج، وبالتالي تفقد هذه الجزيئات جـزءاً من طاقتـها الزائدة وتنـقـد نشاطـها.

وبفرض أن المعدل الذى تفقد به الجزيئات المنشطة نشاطها أكثر كثيراً من المعدل الذى تتحل به الجزيئات المنشطة معطية نواتج، فإن الجزيئات المنشطة تكون فى حالة اتزان مع الجزيئات العادية. وتسمى هذه الحالة بالحالة الثابتة أو التركيز الثابت للجزيئات المنشطة، بمعنى أن تركيز هذه الجزيئات المنشطة يظل ثابتاً ولا يتغير بمرور الوقت، وتسمى هذه الفرضية "فرضية ثبات الحاله".

وعند الضغوط العالية، فإن التركيز الثابت للجزيئات المنشطة يتاسب طردياً مع تركيز الجزيئات العادية. وبناءً على ذلك، فإن سرعة التفاعل المقاسة لتحول الجزيئات المنشطة إلى نواتج تتاسب مع تركيز الجزيئات المنشطة، وبالتالي مع تركيز الجزيئات العادية. ولذلك، فإنه عند الضغوط العالية يكون التفاعل أحادى الرتبة.

أما عند الضغوط المنخفضة، فإن السرعة التي تفقد بها الجزيئات نشاطها تقل، حيث أن سرعة التصادمات تقل. وبالتالي، فإن سرعة تحول الجزيئات المنشطة إلى نواتج يتم مقارنتها بالسرعة التي تتحول فيها إلى جزيئات غير منشطة. وعند هذه الظروف، فإن سرعة التفاعل تعتمد على السرعة (المعدل) التي تنشط بها الجزيئات العادية (عملية ثنائية الجزيئية)، ويكون التفاعل ثنائى الرتبة. ويمكن تمثيل ميكانيكيّة التفاعل كالتالي:



حيث ترمز كل من  $A$  و  $A^*$  للجزيئ العادي والجزيئ المنشط، على التوالي.  
ويكون  $A^*$  من التفاعل (1)، في حين أنه يستهلك من خلال التفاعلين (2) و (3). وعلى ذلك، فإن سرعة تكوين الجزيئ  $A^*$  يعطى بطرح المجموع الجبرى للمعادلين (2) و (3) من المعادلة (1). وعلى ذلك يكون:

$$\frac{d[A^*]}{dt} = k_1[A]^2 - k_{-1}[A^*][A] - k_2[A^*] \quad (46)$$

وبفرض أن حالة الثبات لتركيز الجزيئات المنشطة متوفرة في هذه الحالة،  
معنی أن تركيز الجزيئات المنشطة  $[A^*]$  لا يتغير بتغير الوقت، أى أن:

$$\frac{d[A^*]}{dt} = 0 \quad (47)$$

ومن المعادلين (46) و (47) نحصل على العلاقة التالية:

$$[A^*] = \frac{k_1[A]^2}{k_{-1}[A] + k_2} \quad (48)$$

وسرعة التفاعل  $V$  (سرعة تكوين النواتج) تعطى بالعلاقة:

$$V = K_2[A^*] = \frac{k_1 k_2 [A]^2}{k_{-1}[A] + k_2} \quad (49)$$

وعند الضغوط العالية، حيث تكون سرعة فقد الطاقة (سرعة التثبيط) أكثر كثيرا  
من سرعة تحول الجزيئات المنشطة إلى نواتج، أى أن:

$$k_{-1}[A][A^*] >> k_2[A^*] \quad (50)$$

وبناء على ذلك، تصبح المعادلة (49)، على النحو التالي:

$$V = \frac{k_1 k_2 [A]}{k_{-1}} = k_\infty[A] \quad (51)$$

أى أن التفاعل أحادي الرتبة، ويكون ثابت السرعة لهذا التفاعل (عند الضغوط  
العالية) هو  $k_\infty$ :

$$k_\infty = k_1 k_2 / k_{-1} \quad (52)$$

أما عند الضغوط المنخفضة، فإن سرعة التثبيط تقل كثيرا عن سرعة تحول الجزيئات  
المنشطة إلى نواتج، أى أن:

$$k_{-1}[A][A^*] << k_2[A^*] \quad (53)$$

وبذلك تصير المعادلة (49) على النحو التالي:

$$V = k_{-1}[A]^2 \quad (54)$$

وبذلك يكون التفاعل عند الضغوط المنخفضة ثانٍ الرتبة.

ولقد أظهرت نظرية لندمان أن رتبة التفاعل تتغير بتغيير ضغط الغاز. فعند أي ضغط يكون سرعة التفاعل  $V$  معبرا عنها بالمعادلة التالية:

$$V = k'[A] \quad (55)$$

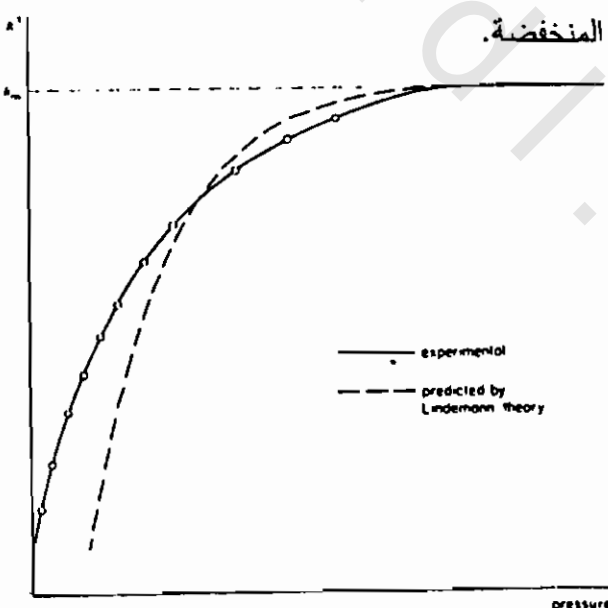
حيث  $k'$  هو ثابت السرعة الذي يتغير بتغيير الضغط، حيث تعطى  $k'$  بالعلاقة:

$$k' = \frac{k_1 k_2 [A]}{k_{-1}[A] + k_2} \quad (56)$$

أو

$$k' = \frac{k_\infty}{1 + k_2/k_{-1}[A]} \quad (57)$$

ومن المعادلة السابقة، يتضح أنه برسم العلاقة بين  $k'$  و  $[A]$ ، شكل (1)، ومنها نجد أن  $k'$  تكون لها قيمة ثابتة وهي  $K$  عند الضغوط العالية. ولكنها تنخفض حتى تصل إلى الصفر عند الضغوط المنخفضة.

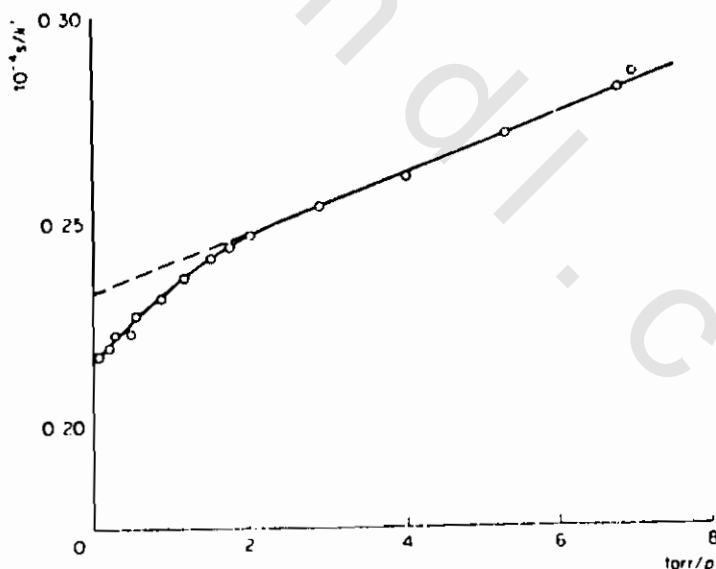


شكل (1): العلاقة بين  $k'$  والضغط (التركيز  $A$ ) لتفاعل أحادي الجزيئية.

ولقد وجد هناك توافقاً بين نتائج السرعة لتفاعلات أحادية الجزيئية التي تم الحصول عليها بالتجربة، وبين تلك التي تم الحصول عليها باستخدام نظرية "لندمان". وإذا تم رسم علاقة بين  $k_{1/2}$  للتحلل والضغط، وجد أن هناك علاقة ثابتة عند الضغوط العالية، ولكنها تظهر تزايداً عند الضغوط المنخفضة، وذلك لإثبات تغير رتبة التفاعل من الرتبة الأولى إلى الرتبة الثانية. ويمكن اختبار نظرية "لندمان" وذلك عن طريقأخذ مقلوب المعادلة رقم (56)، حيث نحصل على العلاقة التالية:

$$\frac{1}{k} = \frac{k_{-1}}{k_1 k_2} + \frac{1}{k_1 [A]} \quad (58)$$

وبرسم العلاقة بين  $\frac{1}{k}$  و  $\frac{1}{A}$ ، فإنه يتم الحصول على خط مستقيم، ميله  $= \frac{1}{k_1}$ ، كما هو واضح من الشكل (2)، والذي يمثل أزمرة (أول ثانى ميثيل البروبان الحلقى).



شكل (2): العلاقة البيانية لتفاعل أزمرة (أول ثانى ميثيل البروبان الحلقى). وقد وجد أن هناك حيوداً عن الخط المستقيم عند الضغوط العالية.

## نظريّة هنسلوود:

توصّل هنسلوود إلى أن سرعة تنشيط الجزيء تعتمد على عدد درجات الطلاقة الاهتزازية للجزيئ. فالجزيئ الذي يمتلك عدد أكبر من درجات الطلاقة يكون لديه فرصة أكبر لاستحواده على كمية الطاقة اللازمة لتنشيطه، حيث أن هذه الطاقة تتوزع على درجات الطلاقة. فالجزيئ الذي يمتلك درجة حرية واحدة، فإن ثابت السرعة لعملية تنشيطه، يكون:

$$k_1 = Z_1 \exp(-E^*/RT) \quad (59)$$

حيث  $Z_1$  هو عدد التصادم ثانى الجزيئية، و  $E^*$  هي الطاقة الذي يمتلكها الجزيئ. أما إذا كان عدد درجات الطلاقة الاهتزازية للجزيئ هو "S"، تأخذ المعادلة السابقة الصورة التالية:

$$k_1 = \frac{Z_1}{(S-1)!} \left( \frac{E^*}{RT} \right)^{S-1} \exp(-E^*/RT) \quad (60)$$

وبمقارنة المعادلة السابقة (60) مع معادلة أرهينيوس، نجد أن "A" تأخذ القيمة التالية:

$$A = \frac{Z_1}{(S-1)!} \left( \frac{E^*}{RT} \right)^{S-1}$$

مثال:

أحسب معامل التردد لتفاعل عند 300 مطلاقة حيث طاقة التنشيط هي 200 كيلوجول/مول، ( $S = 6$ ) ، على اعتبار أن عدد التصادم " $Z_1$ " هو  $10^{12} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ .

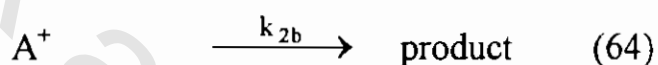
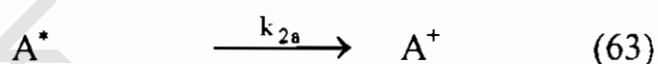
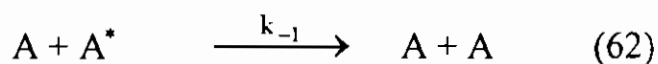
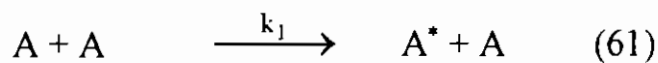
الحل:

معامل التردد تبعا لنظرية هنسلوود، هو:

$$\begin{aligned} A &= \frac{Z_1}{(S-1)!} \left( \frac{E^*}{RT} \right)^{S-1} = \frac{10^{12}}{5!} \left( \frac{200 \times 10^3}{8.31 \times 300} \right)^5 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \\ &= 2.8 \times 10^{19} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \end{aligned}$$

ومن عيوب نظرية هنسلوود، أن قيم " $S$ " يتم الحصول عليها بطريقة المحاولة والخطأ. وفي معظم الأحيان تتطابق النتائج النظرية مع التجارب العملية، وذلك عندما يتم التعويض عن قيمة " $S$ " بنصف  $(1/2)$  القيمة العددية لها، مما يدل على أن جزء فقط من درجات الحرية هي المستخدمة في تكوين المترافق النشط.

وقد اقترحت نظرية هنسلوود ميكانيكية أكثر تطوراً من تلك التي استخدمها لنمان، طبقاً لما يلى:



حيث  $A^+$  هو الجزيء النشط. و  $A^*$  الجزيء الطافق كيميائياً.

## أسئلة وسائل على الباب السادس

(1) أحسب سرعة التفاعل التالي:

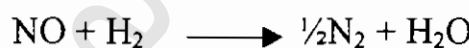


عند K 556 وضغط 1 جو علما بأن قطرات التصادم لكل من الهيدروجين واليود هي 200 pm، 500 pm على الترتيب وطاقة التشغيل للتفاعل هي  $170 \text{ kJ mol}^{-1}$ .

(2) كانت سرعة التفاعل لتفاعل أحدى الجزيئات هي  $4.14 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$  عند 404 K وكانت طاقة التشغيل للتفاعل هي  $108 \text{ kJ mol}^{-1}$ . أحسب انتروبي التشغيل للتفاعل عند درجة الحرارة المذكورة.

(3) للتحلل أحدى الجزيئات لثاني الأسيتيل كانت قيمة (A) هي  $8.0 \times 10^{15} \text{ s}^{-1}$  عند  $285^\circ\text{C}$ . أحسب انتروبي التشغيل.

(4) أحسب انتروبي التشغيل للتفاعل التالي:



عند  $827^\circ\text{C}$ ، علما بأن ثابت السرعة هو  $145.5 \text{ dm}^6 \text{ mol}^{-2} \text{ s}^{-1}$  وطاقة التشغيل هي  $184 \text{ kJ mol}^{-1}$ .

(5) في تفكك ثاني ميثيل الأثير عند  $k = 773$  وجد أن ثابت السرعة الكلية للتفاعل  $k'$  عند مختلف التركيزات الابتدائية كالتالي:

Initial conc./m mol dm <sup>-3</sup>	1.20	1.89	3.55	5.42	8.18	13.21	18.57
$10^4 k'/\text{s}^{-1}$	2.48	3.26	4.61	5.54	6.29	6.90	7.45

استخدم نظرية لندمان لحساب ثابت السرعة المحدود  $k_{\text{coll}}$  وكذا ثابت السرعة لخطوة تصادم التشغيل  $k_1$ .

(6) أحسب ثابت السرعة  $k_1$  لخطوة التصادم التشغيلي لتفاعل أحدى الجزيئات. علما بأن طاقة التشغيل هي  $167 \text{ kJ mol}^{-1}$ .

(7) أحسب النسبة بين ثابت السرعة المحسوب تبعاً لنظرية التصادم والمحسوب باستخدام نظرية هنسلوود لتفاعلات أحدى الجزيئات علما بأن طاقة التشغيل هي:

$$S = 80 \text{ kJ mol}^{-1}$$