

الباب السابع

تفاعلات السلسلة

(العمليات المشتملة على ذرات منفردة أو شقوق حرة)

obeikanal.com

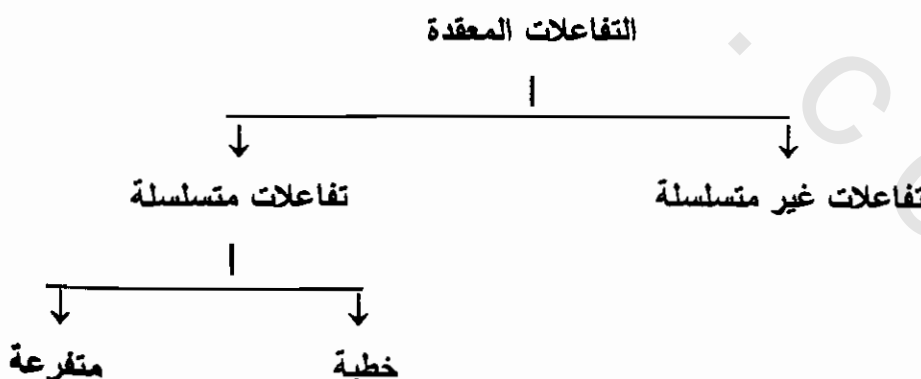
العمليات المشتملة على ذرات وشقوق حرة:

في بداية الدراسة الخاصة بالكيمياء الحركية لتفاعلات كان من المعتقد أن كل التفاعلات تحدث في خطوة واحدة تبعاً للمعادلة الاستيكومترية لتفاعل. وقد اتضح فيما بعد أن معظم التفاعلات الكيميائية تتم على خطوات وبالتالي تكون معظم التفاعلات معقدة. وقد وجّد أنه في معظم التفاعلات تكون المترافقين الوسطية، مثل: الضرارات والشقوق الحر ذات أهمية خاصة ويكون الشق الحر عبارة عن ذرة أو جزئ يحتوى على إلكترون منفرد أو أكثر. فالشقوق الأحادية تحتوى على إلكترون واحد غير مزدوج بينما الشقوق الثنائية، مثل: الأكسجين فتحتوى على زوج من الإلكترونات فى حالتها المستقرة. وبالتالي تكون الشقوق بارا مغناطيسية وهذا هو سر نشاطها كيميائياً. فالجزيئات، مثل: أكسيد النيتروز، والأكسجين، ٢،٢ - ثانى فينيل - ١ - هيدرازيل البكريل تحتوى على الإلكترونات غير مزدوجة وتعتبر شقوقاً حرّة.

أنواع التفاعلات المعقدة:

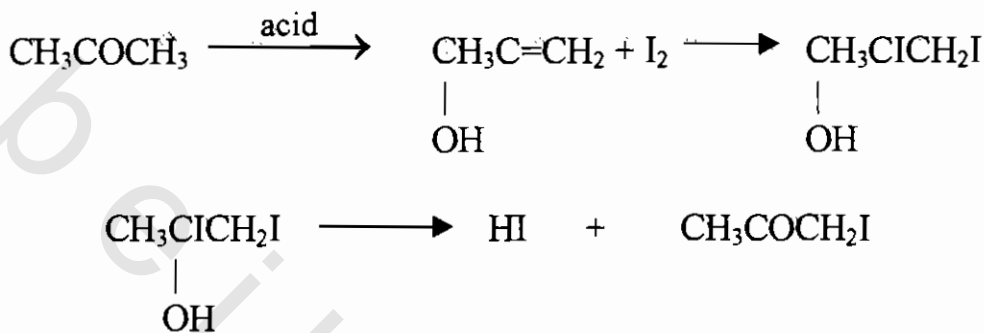
يمكن تقسيم التفاعلات المعقدة إلى المجموعات التالية:

(1) تفاعلات غير متسلسلة. (2) تفاعلات متسلسلة خطية. (3) تفاعلات متسلسلة متفرعة



1- التفاعلات غير المتسلسلة:

في التفاعلات المعقدة يتكون مركز نشط مثل الشق الحر أو الجزئي. وهذا يتفاعل ليعطي "مركب وسطى" ومن ثم نواتج للتفاعل. ولا يمكن للمركب الوسطى أن يعود ثانية إلى متفاعل، والمثال هو إضافة اليود إلى الأسيتون في محلول حمضي، مثل:



2- التفاعلات المتسلسلة الخطية:

التفاعلات المتسلسلة تشمل ثلاثة مراحل: (i) تنشيط السلسلة. (ii) نمو السلسلة.

(iii) إنتهاء السلسلة.

المرحلة الأولى: تنشيط السلسلة:

وفي هذه المرحلة يتم تحفيز أو تنشيط التفاعل، وذلك عن طريق كسر في الرابطة الضعيفة للمتفاعل ليعطي شقا حرراً والذى يعتبر حامل للسلسلة فيما بعد.

المرحلة الثانية: نمو السلسلة:

وفي هذه الخطوة يهاجم الشق الحر أحد المتفاعلات ليعطي جزئي كناتج وينتتج شقا آخر والذى يهاجم بدوره جزئي متفاعل. وفي هذه الخطوة يستمر إنتاج أحد النواتج وحامل السلسلة.

المرحلة الثالثة: إنتهاء السلسلة:

وفي هذه المرحلة تخفي الشقوق الحررة من وسط التفاعل إما بتفاعلها مع بعضها البعض أو بإعادة تنظيم الجزيئ بحيث يحصل على ناتج (إعادة ترتيب) لالجزئي. وفي هذا المرحلة تستهلك حاملات السلسلة وتنتهي السلسلة. وهذه الخطوات هي من الخصائص المميزة للتفاعلات المتسلسلة الخطية.

3- التفاعلات المتسلسلة المترفرعة:

في بعض التفاعلات خصوصا تلك التي تحدث عند أكسدة الهيدروكربونات في الوسط الغازى، يستمر بناء الشقوق الحرية في النظام المدروس. ويتم ذلك عندما يتفاعل الشق الحر لينتج شقين حرين أو أكثر. فتفاعل الهيدروجين مع الأكسوجين يتم على خطوتين:



ويحدث هذا لأن الأكسوجين الجزيئي O_2 وذرة الأكسوجين في الحالة المستقرة يعتبران صنفان ذو شقين. وفي هذه التفاعلات يزداد تركيز الشقوق الحرية زيادة مطردة وتزداد سرعة التفاعل في وقت قصير مسببا انفجارا.

نظريّة الحالة المستقرة (الدائمة):

في التفاعلات المتسلسلة الخطية يحدث أن نصل إلى الحالة المستقرة بصورة سريعة. وبعد فترة زمنية تسمى "فترة السكون" يزداد تركيز الشقوق الحرية، ويبقى التركيز ثابتا أو مستمرا ولا يتغير مع الزمن حتى يحدث استهلاك للمتفاعلات. وهذا يدل على أن معدل تكوين الشقوق الحرية يساوى معدل استهلاكها، بمعنى أن:

$$\frac{d [Radical]}{dt} = 0 \quad (4)$$

ومن المعتقد أن الشقوق الحرية في أي نظام تصل إلى حالة الثبات بسرعة كبيرة. وهذه النظرية تساعد كثيرا في اشتقاء معادلة السرعة في التفاعلات المتسلسلة. وبدونها يلزم حل العديد من المعادلات التفاضلية للوصول إلى قانون السرعة، وهذا من الصعوبة بمكان بدون استخدام الحاسوب. وهناك أمثلة عديدة يتم من خلالها تطبيق واستخدام هذه النظرية. ومن تلك الأمثلة: تفاعل الهيدروجين مع البروم، وانحلال الاستيالدهيد. وسوف نتناولها بالتفصيل:

أ- تفاعل الهيدروجين مع البروم:

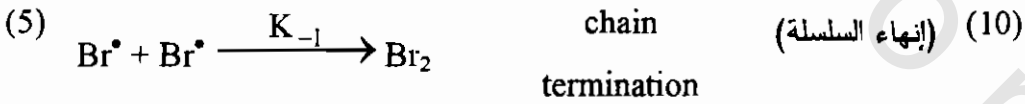
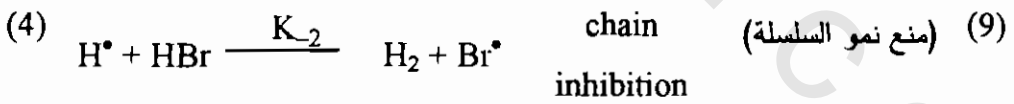
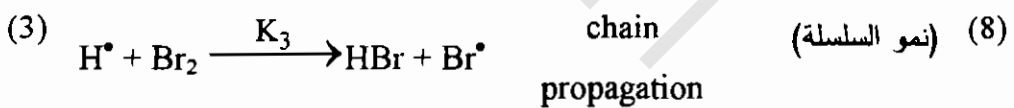
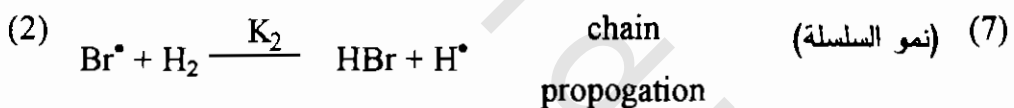
في تفاعل الهيدروجين والبروم عند درجات حرارة تتراوح بين 200°C إلى 300°C وجد أنه تفاعل من النوع المتسلسل الخطى، بينما يكون تفاعل الهيدروجين واليود من النوع الثنائى الجزيئية البسيط.

وقد وجد أن هناك توافقاً بين ميكانيكية التفاعل المقترحة وبين النتائج العملية لسرعة التفاعل. والنتائج العملية لكل من (بودين شتين ولند) أعطت معادلة السرعة التالية لتفاعل الهيدروجين مع البروم.

$$\frac{d[HBr]}{dt} = \frac{K[H_2][Br_2]^{\frac{1}{2}}}{1 + K'[HBr]/[Br_2]} \quad (5)$$

حيث أن K' تقترب قيمتها من 10، ولا تعتمد على درجة حرارة التفاعل.

وقد اقترحت ميكانيكية (من خمس خطوات) لشرح النتائج العملية لهذا التفاعل:



وتتطبق الخطوات السابقة على جميع التفاعلات المتسلسلة الخطية. والخطوة

(4) هي خطوة غير عادية، حيث يهاجم الشق الحر أحد نواتج التفاعل. والناتج تعطى مثلاً لتفاعل تتأثر فيه سرعة التفاعل بتراكيز النواتج . وحاملات السلسلة : هي عبارة

عن ذرات الهيدروجين وذرات البروم المنفردة والتي يتم تكوينها باستمرار في خطوات النمو.

وللإثبات أن الميكانيكية المقترحة للتفاعل تتماشى مع النتائج العملية، فمن الضروري اشتقاق معادلة السرعة. مع مراعاة ما يلى:

(1) التعبير عن سرعة التفاعل في خطوات.

(2) تطبيق نظام الحالة الثابتة على جميع الشفوق الحرّة أو الذرات المنفردة في التفاعل المدروس.

(3) بالتحوير في المعادلات الجبرية يعبر عن تركيز الشفوق الحرّة أو الذرات المنفردة بتركيز المواد المتفاعلة (جزيئات عاديّة).

(4) تحدّف تركيزات الشفوق الحرّة من معادلة السرعة.

ويمكن تطبيق الخطوات السابقة على التفاعل المذكور، كما يلى:

(1) السرعة المطلوبة هي سرعة تكون بروميد الهيدروجين أي أن:

$$\frac{d[HBr]}{dt} = k_2[Br^\bullet][H_2] + k_3[H^\bullet][Br_2] - k_{-2}[H^\bullet][HBr]$$

(2) تطبيق نظرية الحالة الثابتة لكل من $[H^\bullet]$, $[Br^\bullet]$ نحصل على

$$\begin{aligned} \frac{d[Br^\bullet]}{dt} &= 2k_1[Br_2] - k_2[Br^\bullet][H_2] + k_3[H^\bullet][Br_2] \\ &\quad + k_{-2}[H^\bullet][HBr] - 2k_{-1}[Br^\bullet]^2 = 0 \end{aligned} \quad (12)$$

وكذلك:

$$\frac{d[H^\bullet]}{dt} = k_2[Br^\bullet][H_2] - k_3[H^\bullet][Br_2] - k_{-2}[H^\bullet][HBr] = 0 \quad (13)$$

(3) وبجمع المعادلين السابقتين نحصل على المعادلة التالية:

$$2k_1[Br_2] - 2k_{-1}[Br^\bullet]^2 = 0 \quad (14)$$

ومنها:

$$(Br^\bullet) = \left(\frac{k_1}{k_{-1}} \right)^{1/2} [Br_2]^{1/2} \quad (15)$$

ومن معادلة رقم (13) نحصل على تركيز ذرة الهيدروجين كما يلى:

$$[H^\bullet] = \frac{k_2 [H_2][Br^\bullet]}{k_3 [Br_2] + k_{-2} [HBr]} \quad (16)$$

بالتعميض فى المعادلة (16) من المعادلة (15) عن تركيز البروم $[Br^\bullet]$ نحصل على:

$$[H^\bullet] = \frac{k_2 (k_1 / k_{-1})^{1/2} [H_2][Br_2]^{1/2}}{k_3 [Br_2] + K_{-2} [HBr]} \quad (17)$$

ويمكن تبسيط المعادلة رقم (11) بإضافة المعادلة رقم (13) إليها لتعطى:

$$\frac{d [HBr]}{dt} = 2k_3 [H^\bullet] [Br_2] \quad (18)$$

بالتعميض من المعادلة (17) فى المعادلة (18) نحصل على

$$\frac{d [HBr]}{dt} = \frac{2k_3 k_2 (k_1 / k_{-1})^{1/2} [H_2][Br_2]^{3/2}}{k_3 [Br_2] + k_{-2} [HBr]} \quad (19)$$

وبقسمة البسط والمقام في المعادلة السابقة على $k_3 [Br_2]$ نحصل على:

$$\frac{d [HBr]}{dt} = \frac{2k_2 (k_1 / k_{-1})^{1/2} [H_2][Br_2]^{1/2}}{1 + k_{-2} [HBr] / k_3 [Br_2]} \quad (20)$$

ويمكن الوصول إلى أن المعادلة (20) تكافىء المعادلة رقم (5) عندما تكون

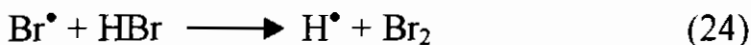
$$k = 2k_2 (k_1 / k_{-1})^{1/2} \quad (21)$$

$$k' = k_{-2} / k_{-3} \quad (22)$$

ومن الملاحظ أن هناك خطوات غير ذات أهمية في هذا التفاعل، مثل: خطوة التنشيط التالية:



وخطوة التنشيط التالية:



وهي خطوة بطيئة جداً لدرجة أنه يمكن إهمالها. وتركيز ذرات الهيدروجين تقترب من 10^6 مرة قدر تركيز ذرات البروم، لذا فإن خطوة الإنتهاء التي يدخل فيها ذرات الهيدروجين يمكن أن تهمل.

ميكانيكيات ريس وهيرزفيلد:

1- تجربة بانيث لمرآة الرصاص:

من التجارب الأولية لمعرفة أهمية الشفوق الحرّة في انحلال المركبات العضوية في الوسط الغازى هي تجربة بانيث. وهي عبارة عن إمداد تيار من الهيدروجين خلال وعاء يحتوى على رباعي ميثيل الرصاص $[Pb(CH_3)_4]$. ويمر تيار من الهيدروجين المشبع برابع ميثيل الرصاص خلال أنبوبة التفاعل كما هو موضح في الرسم المقابل.

شكل (1).

يوضع موقد عند الموضع (A). يتم ترسيب مرآة الرصاص عند الموضع البارد من الأنبوية. فمن المفترح أن انحلال البخار نتج عنه راسب من الرصاص وشفوق حرّة يتم ضخها إلى الخارج.



يتحرك الموقد إلى الوضع B الذي يبعد عن (A) بحوالي 20 cm . وقد وجد نتيجة لذلك أنه لم يتكون مرآة رصاصية جديدة عند B، ولكن اختفت تدريجياً مرآة الرصاص الأصلية عند (A). وتقل سرعة اختفائها كلما زادت المسافة بين (A)، (B). فمن

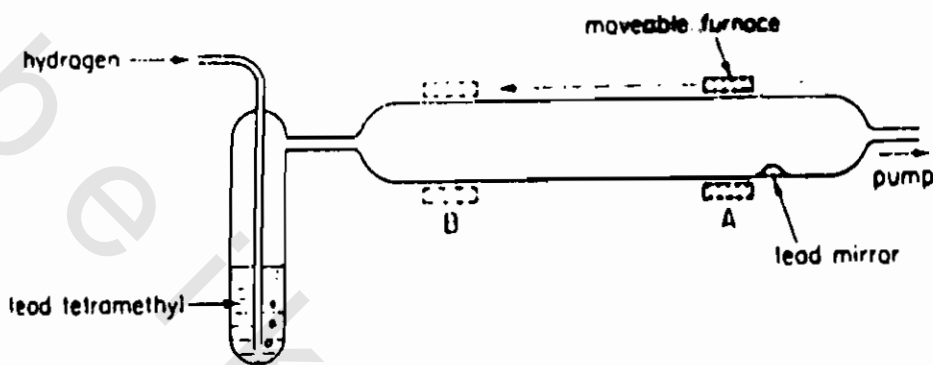


Figure 7.2 Paneth's apparatus for the removal of lead mirrors by methyl radicals

شكل (I): جهاز بانيث لإزالة مرآة الرصاص بشقوق الميثيل.

الواضح أن الشقوق الحرجة المتكونة في التفاعل (25) هاجمت مرآة الرصاص الأصلية وكانت رابع ميثيل الرصاص المنطابر، والذي تم ضخه إلى الخارج



وكلما زادت المسافة (A-B) أكثر فاكثر يتحدد العديد من شقوق الميثيل لتكوين غاز

الإيثان:

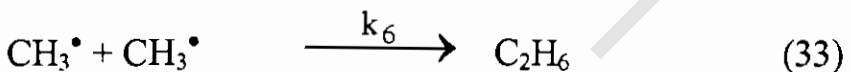
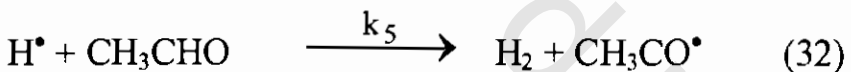
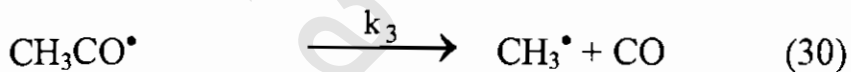
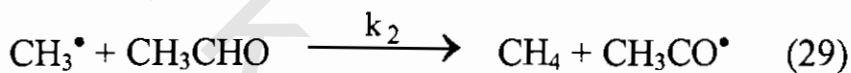
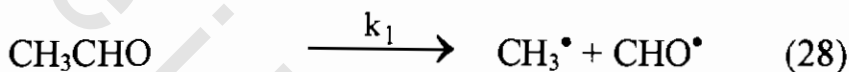


ويقل معدل مهاجمة شقوق الميثيل للرصاص والمتمثل بالمعادلة رقم (26).

ب- الانحلال الحراري للأستيالدهيد CH3CHO

في بداية الدراسات الحركية لتفاعلاته على الانحلال الحراري لكثير من المركبات العضوية وجد أن هذه التفاعلاته أما أن تكون أحادية أو ثنائية الرتبة. ووجد أن الشقوق الحرية هي حاملات السلسل المهمة في هذه التفاعلاته.

وقد اشتغل في هذا المجال كل من رايس ، وهيرزفيلد واقتراحاً أن الميكانيكية لمثل هذه التفاعلاته تكون من النوع المتسلسل. والمثال البسيط على ميكانيكية رايس وهيرزفيلد هو التحلل الحراري للأستيالدهيد. والميكانيكية المقترحة تتضمن الخطوات التالية:



وفي هذا النظام المقترح للتفاعل وجد أن خطوة التنشيط تنتج شقوق الميثيل والفورمايل. وتنافاعل شقوق الميثيل مع الأستيالدهيد لتعطى الميثان وشقوق الاستيال. تتحل كل من شقوق الفورمايل والاستيال في تفاعلات أحادية الجزيئية معطية أول أكسيد الكربون والشقوق الحرية. ومعظم خطوات الانهاء تعطى الأيثان.

ونواتج هذا التفاعل هي: الميثان، وأول أكسيد الكربون. والهيدروجين وغاز الأيثان تعتبران من النواتج قليلة الأهمية.

وقد وجد أن معادلة السرعة المستحبطة من التجربة العملية تكون على الصورة

التالية:

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = k_r [CH_3^{\bullet}CHO]^{3/2} \quad (34)$$

ويمكن الحصول على تعبير السرعة من الميكانيكية المقترنة السابقة، حيث أن معدل انحلال الاستيالدهيد يعطى بالمعادلة التالية:

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = k_1 [CH_3CHO] + k_2 [CH_3^{\bullet}] [CH_3CHO] \\ + k_2 [H^{\bullet}] [CH_3CHO] \quad (35)$$

وبتطبيق نظرية الحالة الثابتة على كل الشروق الناتجة في ميكانيكية التفاعل السابق نجد أن:

$$\frac{d [CH_3]}{dt} = k_1 [CH_3CHO] - k_2 [CH_3^{\bullet}] [CH_3CHO] \\ + k_3 [CH_3CHO] - 2k_6 [CH_3^{\bullet}]^2 = 0 \quad (36)$$

$$\frac{d [CHO^{\bullet}]}{dt} = k_1 [CH_3CHO] - k_4 [CHO^{\bullet}] = 0 \quad (37)$$

$$\frac{d [CH_3CO^{\bullet}]}{dt} = k_2 [CH_3^{\bullet}] [CH_3CHO] - k_3 [CH_3CO^{\bullet}] \\ + k_5 [H^{\bullet}] [CH_3CHO] = 0 \quad (38)$$

$$\frac{d [H^{\bullet}]}{dt} = k_4 [CHO^{\bullet}] - k_5 [H^{\bullet}] [CH_3CHO] = 0 \quad (39)$$

بجمع المعادلتين (37)، (39) نحصل على:

$$[H^{\bullet}] = k_1 / k_5 \quad (40)$$

وبجمع المعادلتين (36)، (38) نحصل على:

$$k_1 [CH_3CHO] - 2k_6 [CH_3^{\bullet}]^2 \\ + k_5 [H^{\bullet}] [CH_3CHO] = 0 \quad (41)$$

وبالتعميض بالمعادلة (40) في المعادلة (41)، نحصل على:

$$k_1 [CH_3CHO] = k_6 [CH_3^{\bullet}]^2 \quad (42)$$

ومنها:

$$[CH_3^{\bullet}] = (k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{1/2} \quad (43)$$

وبالتعويض عن المعادلتين (40, 43) في المعادلة (35) نحصل على:

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = 2k_1 [CH_3CHO] + k_2(k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{3/2} \quad (44)$$

وحيث أن الخطوة الابتدائية والنهاية تكونان بطيئتان، مقارنة بخطوة النمو فإنه يمكن إهمال $[CH_3CHO]$ ، وتحول المعادلة (44) إلى الصورة التالية:

$$-\frac{d [CH_3CHO]}{dt} = k_2 (k_1 / k_6)^{1/2} [CH_3CHO]^{3/2} \quad (45)$$

وذلك يتوافق مع قانون السرعة التي حصلنا عليه بالتجربة.

ومن خصائص التحلل من نوع رايس وهيرزفيلد أن الطاقة الفعالة الكلية تقل كثيراً عن الطاقة اللازمة لكسر الرابط C—C في الخطوة الابتدائية. وهذا يتضح من عملية التحلل الحراري للأستيالديهيد. ومن المعادلة (45)، السابقة نجد أن

$$k_r = k_2(k_1 / k_6)^{1/2} \quad (46)$$

وبمعلومية معامل التردد والطاقة الفعالة في الخطوات المنفردة نصل إلى العلاقة:

$$k_r = A_2 \exp(E_2^*/RT) \frac{A_1 \exp(-E_1^*/RT)^{1/2}}{A_6 \exp(-E_6^*/RT)^{1/2}} \quad (47)$$

$$k_r = A_2 \left(\frac{A_1}{A_6} \right)^{1/2} \exp \left(\frac{-[E_2^* + \frac{1}{2}(E_1^* - E_6^*)]}{RT} \right) \quad (48)$$

وبالتالي تكون الطاقة الفعالة الكلية هي

$$E^* = E_2^* + \frac{1}{2} (E_1^* - E_6^*) \quad (49)$$

وحيث أن الطاقة الفعالة لخطوة الابتدائية هي 332 كيلو جول /مول، والطاقة الفعالة لخطوة الانهاء هي الصفر فإنه يمكن حساب (E^*) وذلك من معرفة قيمة E_2^* . ومن التكسير الضوئي للاستيالدھيد أمكن معرفة قيمة E_2^* وهي 32 كيلو جول/مول. وبالتالي في المعادلة الأخيرة نحصل على قيمة E^* وهي كالتالي:

$$E^* = 32 + \frac{1}{2} (332 - 0) = 198 \text{ k} \quad (50)$$

وهي تتفق إلى درجة كبيرة مع تلك القيمة الناتجة عملياً وهي 193 كيلو جول /مول. وهي تقل كثيراً عن 332 كيلو جول/مول، وهي القيمة اللازمة لكسر الرابط C—C في جزئ الاستيالدھيد.

تفاعلات الأكسدة الذاتية الغازية:

تفاعل الأكسوجين الجزيئي مع المركبات الأخرى يُعرف بالأكسدة الذاتية. وعندما يتم التفاعل في الوسط الغازي تسمى العملية (عملية السلسلة المتفرعة) وحيث أن نشاطية الأكسوجين الجزيئي ناتجة عن أنه شق ازدواجي يمتلك زوجين من الإلكترونات المنفردة، وبالتالي عندما تدخل في تفاعل فإنها تنتج شقين. فتفاعل الأكسوجين الجزيئي مع ذرات الهيدروجين ينتج صنفين وهما: شقوق الهيدروكسيل وذرات الأكسوجين النشطة كيميائياً.



وتعطى ذرات الأكسوجين المستقرة مع جزيئات الهيدروجين شقوق الهيدروكسيل وذرات الهيدروجين



ويعتبر التفاعلين السابقين من تفاعلات السلسلة المتفرعة، وينتج عنها زيادة سريعة في عدد الشقوق الحرة المتكونة. وفي هذه الأنظمة لا تتطبق نظرية الحالة الثابتة، وتزيد سرعة التفاعل زيادة كبيرة كلما زاد عدد الشقوق الحرة. وتحت هذه الظروف من عدم الثبات بالنسبة لعدد الشقوق الحرة فإن سرعة التفاعل تكون لانهائية (غير محدودة)

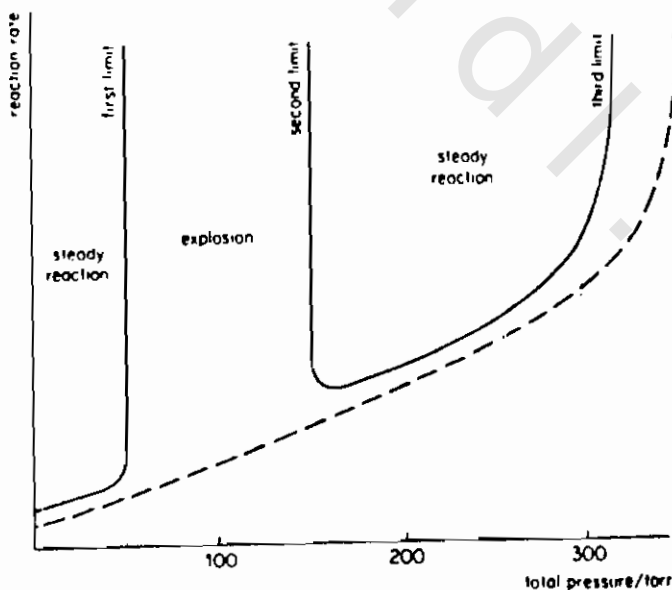
ويحدث انفجاراً حاراً فيكون سببه زيادة سرعة التفاعل نتيجة الارتفاع المفاجئ والحاد في درجة الحرارة، ونأخذ مثلاً لذلك:

تفاعل الهيدروجين مع الأكسجين:

يتم اتحاد الهيدروجين مع الأكسجين عند درجات حرارة تتراوح بين 600°C , 450°C تبعاً للمعادلة التالية:



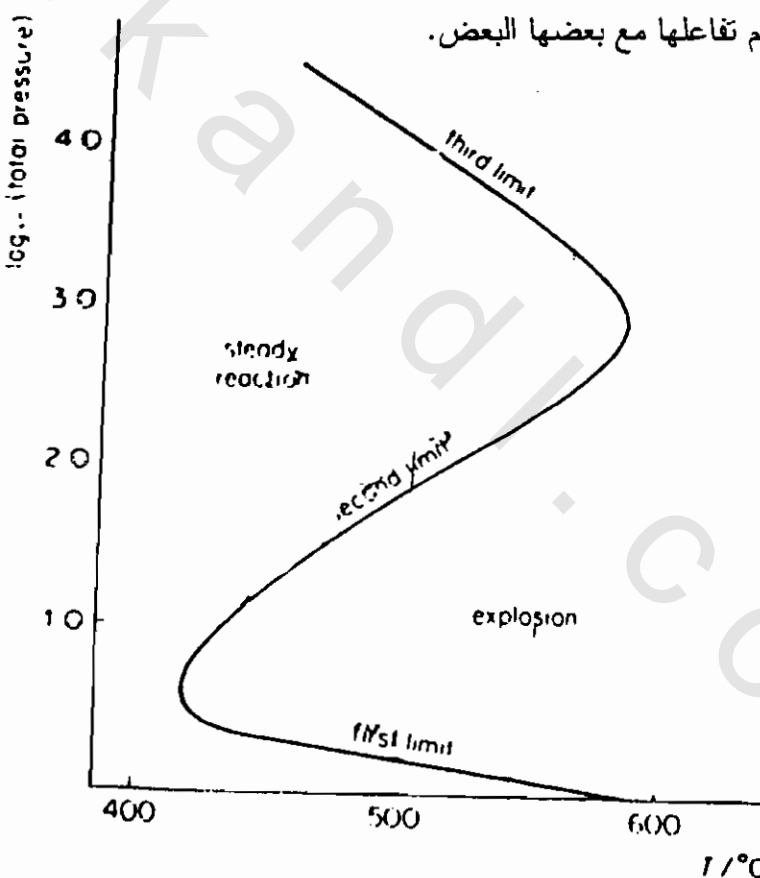
وقد وجد أن سرعة التفاعل تتأثر كثيراً بالضغط الكلي لخلط التفاعل وهذه الصفة تتميز بها جميع تفاعلات السلسلة المتفرعة. ولنفرض أن التفاعل السابق تم عند 550m وتكون العلاقة بين السرعة والضغط الكلي للغاز ممثلة في العلاقة البيانية الموضحة بالشكل رقم (2). فعند الضغوط المنخفضة تتغير السرعة خطياً مع الضغط الكلي كما هو موجود في التفاعلات غير المتسلسلة العادية. وعند ضغوط أكبر من 150 تور وأقل من 250 تور نجد أن العلاقة خطية بين السرعة والضغط الكلي، ولكن عند ضغوط بين 50 تور، 150 تور نجد أن هناك انفجاراً يحدث. لذا نجد أن هناك ثلاثة حدود للانفجار الأول والثاني والثالث.



شكل رقم (2) العلاقة بين سرعة التفاعل والضغط الكلي في تفاعل الهيدروجين - الأكسجين.

وتعتمد حدود الانفجار على درجة الحرارة كما هو موضح في الشكل (3). فعند درجات حرارة أقل من 400°C يتم التفاعل بسرعة ثابتة بدون انفجار، وذلك في مدى كبير من الضغط الكلي. أما عند 500°C فإن المدى من الضغط الذي يحدث عنده انفجار يكون صغيراً، حيث أن حد الانفجار الثاني يكون عند ضغط منخفض. وعند هذه الحرارة فإن الحد الثالث للانفجار يحدث عند ضغوط أعلى من ذلك التي تحدث عند درجة 550°C . أما عند درجات حرارة أكثر من 600°C فإن التفاعل يكون ثابتاً عند الضغوط المنخفضة، ولكن يحدث انفجار عند زيادة الضغوط.

وعند خط الانفجار الأول يكون التفاعل حساساً لخواص الإناء الذي يحدث به التفاعل، مثل: حجم الإناء وشكله وطبيعة السطح الداخلي له. وعند الضغوط المنخفضة يكون احتمال التصادم منخفضاً ويكون من السهل أن تتسرب الشفوق الحر إلى سطح الإناء حيث يتم تفاعلاً لها مع بعضها البعض.

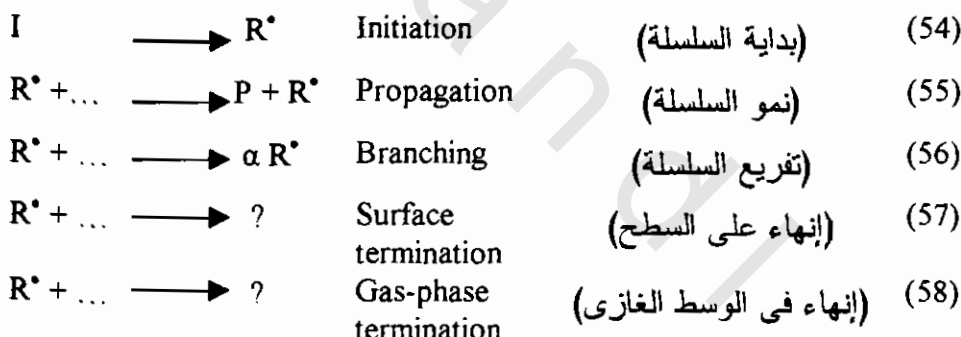


شكل (3): تأثير الحرارة على حدود الانفجار

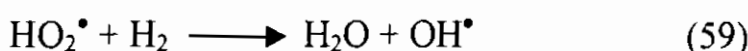
أما زيادة الضغط أو دهان السطح الداخلي للبناء بمادة نشطة فإنها تقلل من تفاعلات السطح وتساعد على الانفجار. وعندما تستخدم أوعية كبيرة الحجم فإن الشقوق الحرجة تأخذ طريقاً طويلاً للسطح، ويساعد ذلك على حدوث الانفجار. أما الضغوط التي يحدث عنها خط الانفجار الثاني، فيكون التفاعل غير حساس بالمرة لصفات السطح، ولا تعتمد سرعة التفاعل في هذه الحالة على التفاعل السطحي. وعند الضغوط العالية فإن الشقوق الحرجة يمكن أن تخفي باتحادها مع بعضها في الوسط الغازي.

كينانية تفاعلات السلسلة المتفرعة:

تعتمد كينانية التفاعلات ذات السلسلة المتفرعة على ما توصل إليه كل من هشلورود وسيمينوف في عام 1930، ويمكن تبسيط ما توصل إليه كل منها بالميكانيكية التالية المستخدمة في تفاعلات السلسلة المتفرعة:



حيث "I" هو الجزيء الابتدائي الذي يعطى شقوق حرجة، R هو الشق الحر، P هو الناتج. نفرض أن v_i هي سرعة الخطوة الابتدائية، r_p, r_s, r_b, r_g هي عواملات السرعة لمراحل النمو، والتفرع ، والإنهاء على السطح، والإنهاء داخل الوسط الغازي. ومعامل السرعة هو حاصل ضرب ثابت السرعة في التركيز. ففي عملية النمو في تفاعل الهيدروجين والأكسجين، والتي تم طبقاً للتفاعل التالي:



تعطى السرعة بالعلاقة $[HO_2^\bullet]r_p$ ، حيث r_p تساوى حاصل ضرب ثابت سرعة النمو (k_p) مضروباً في تركيز جزئي الهيدروجين أى تساوى:

$$r_p = k_p[H_2] \quad (60)$$

على اعتبار أن معادلة الحالة الثابتة لشق R^* ، هي:

$$\therefore \frac{d[R^*]}{dt} = v_i + r_b(\alpha - 1)[R^*] - r_s[R^*] - r_g[R^*] = 0 \quad (61)$$

حيث $(\alpha - 1)$ هو الزيادة في الشفوق الحرّة في تفاعل التفريغ وفي الغالب تساوى (2). ومن المعادلة رقم (61) فإن:

$$[R^*] = \frac{v_i}{r_s + r_g - r_b(\alpha - 1)} \quad (62)$$

وبتطبيق نظرية الحالة الثابتة يكون معدل التفاعل الكلّي كالتالي:

$$v = \frac{d[P]}{dt} = r_p [R^*] \quad (63)$$

$$v = \frac{r_p v_i}{r_s + r_g - r_b(\alpha - 1)} \quad (64)$$

ويمكن تطبيق نظرية الحالة الثابتة مع مراعاة ما يلى:

- في حالة عدم حدوث تفريغات (خطوة تفريغ السلسلة غير موجودة) فإن $\alpha = 1$.
- في حالة حدوث تفريغات (وجود خطوة تفريغ السلسلة)، فإن قيمة α تزيد عن الواحد، وتزيد قيمته $(1 - r_b)$ ، بحيث أن المقام في العلاقة (64) يقل. لذا، كلما زادت التفريغات تزداد سرعة التفاعل، إلى أن تصل إلى المرحلة التي يساوى فيها المقام للقيمة الصفر، وتصل سرعة التفاعل إلى قيمة لانهائيّة. وهذه هي الظروف المناسبة للانفجارات أي عندما نحصل على:

$$r_s + r_g = r_b(\alpha - 1)$$

ويمكن في ضوء ذلك تفسير الحد الأول والثاني للانفجارات في تفاعل الهيدروجين والأكسوجين. فعند الضغوط المنخفضة تكون r_s عالية لدرجة أن:

$$r_s + r_g > r_b (\alpha - 1)$$

وكلما زاد الضغط فإن r_s تقل إلى أن نصل إلى:

$$r_s + r_g = r_b (\alpha - 1)$$

حيث نلاحظ حد الانفجار الأول.

وعند ضغوط عالية نسبياً تزيد r_g إلى أن نصل إلى

$$r_s + r_g > r_b (\alpha - 1)$$

ويستقر النظام عند هذا الحد.

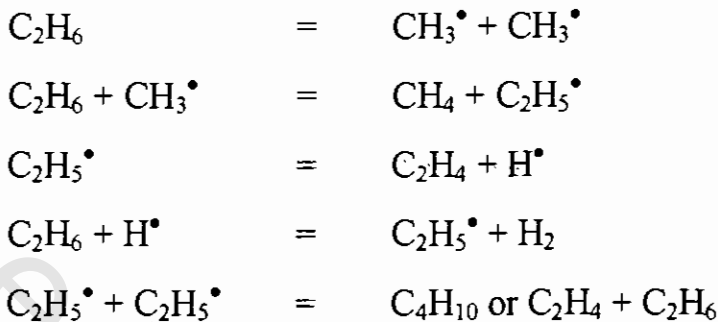
وعندما ينقص الضغط فإن r_g تقل إلى أن تصل إلى أن:

$$r_s + r_g = r_b (\alpha - 1)$$

ثانية ويحدث الانفجار الثاني. أما حد الانفجار الثالث فهو يحدث إما نتيجة لانفجار الحراري أو حدوث تفريعات كثيرة تؤدي إلى زيادة مفاجئة في عدد الشفوق الحرية.

أسئلة وسائل على الباب السابع

(1) ميكانيكية التفاعل للتحلل الحراري للإيثان في الوسط الغازى هي كالتالى:

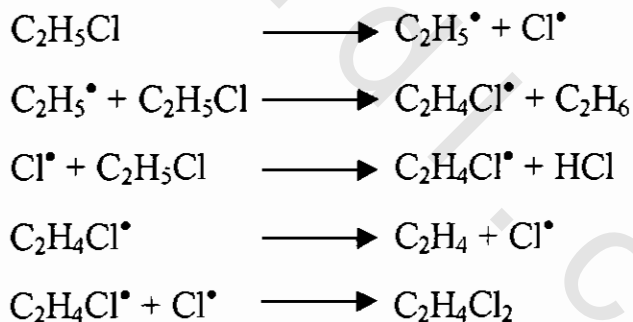


اشتق تعبيرا لقانون السرعة لتكوين الهيدروجين بمعلومية تركيزات المتفاعلات وثوابت السرعة للخطوات المبينة في الميكانيكية المقترحة وذلك بتطبيق مبدأ الحالة الثابتة للمتفاعلات الوسطية.

(2) ينحل كلوريد الإيثيل في الوسط الغازى انحلاحا حراريا تبعا للتفاعل الكلى التالي:



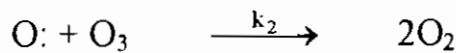
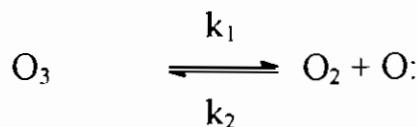
وقد وجد أن ميكانيكية التحلل الحراري لكلوريد الإيثيل تتبع الخطوات التالية:



على فرض أن السلسلة طويلة وأن الضغط عالي القيمة. ووضح أن هذه الميكانيكية تعطى تعبيرا عن سرعة التفاعل الذى هو أحادى الرتبة بالنسبة للكلوريد الإيثيل، وأن القيمة الكلية لثابت السرعة K_r تعطى كالتالى:

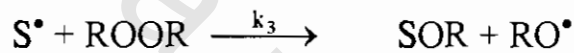
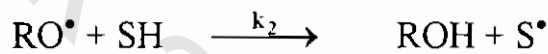
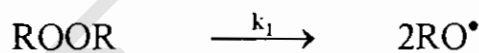
$$k_r = (k_1 k_2 k_4/k_5)^{1/2}$$

(3) على اعتبار أن غاز الأوزون ينحل تبعاً لتفاعل التالي:



اكتب تعبيراً لسرعة التحلل في وجود الأكسجين مستخدماً مبدأ ثبات الحالة. أثبت أن ميكانيكية التفاعل تتفق مع الملاحظات التي تشير إلى أن التفاعل ثانوي الربطة بالنسبة للأوزون وأنه ينبط بالأكسجين.

(4) التابع التالي للتفاعلات الخاصة بتفكك البيروكسيد ROOR في وجود مذيب SH كان كالتالي:



أثبت أن قانون السرعة لتفاعل يكون في الصورة التالية:

$$\frac{-d[\text{ROOR}]}{dt} = k_1[\text{ROOR}] + k'[\text{ROOR}]^{3/2}$$