

الباب الثامن

التفاعلات في المحاليل

obeikanal.com

المقارنة بين التفاعلات في الوسط الغازى وفي المحلول:

التفاعلات في الأوساط الغازية يمكن التعبير عنها بالاستعانة بالنظرية الحركية للغازات وتحضمن تصاميم متعددة بين الجزيئات المنفردة. وجزيئات السوائل تختلف عن تلك الخاصة بالغازات أو الأجسام الصلبة، ولذا فالنظريات المستخدمة في المحاليل تكون أكثر تعقيداً. وحيث أن معظم التفاعلات ذات الأهمية تحدث في المحاليل، فان معرفة مثل هذه التفاعلات ولو على ضوء المبادئ الأولية تكون ذات أهمية كبيرة.

والفرق الأساسي بين الوسط الغازى والسائل هو أنه في السوائل تتصادم الجزيئات المتفاعلة بصفة مستمرة مع جزيئات المذيب. وفي الأنظمة التي يكون فيها تأثير المذيب على سرعة التفاعل معروضاً أو طفيفاً، فإن كلام من السرعة والميكانيكية لهذه التفاعلات تشبه إلى حد كبير تلك التي في الأوساط الغازية النقية.

والفرق الثاني بين التفاعلات في الأوساط الغازية وتلك التي تحدث في المحاليل، أن هناك عدد كبير من التصادمات في الوسط لكل وحدة زمن. علاوة على السرعة التي تنتقل بها الطاقة. وبالتالي فإن الاتزان الحراري والاهتزازي يتحقق في زمن قصير.

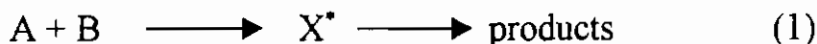
وقد وجد فيتش من التجارب الافتراضية التي أجرتها أن التصادمات بين الجزيئات تحدث في مجموعات عندها تكون الجزيئات قريبة جداً من بعضها البعض. وتعمل الجزيئات المحيطة شكل ققص يحيط بالجزيئات المتصادمة، والتي تزداد اصطداماتها قبل أن تترك بعضها بعضاً. وهذا التأثير والمعنوي "بتأثير الققص" يحدث عند العمليات ذات الطاقة الفعالة المنخفضة، مثل: التفاعل بين شقين حرين.

أما في التفاعلات التي تمتلك طاقة فعالة منخفضة (أقل من 20 kJ/mol) فإن الخطوة المحددة لسرعة التفاعل تكون هي سرعة انتشار الجزيئات المتفاعلة مع بعضها البعض والنتائج عنها اصطدام هذه الجزيئات مع بعضها، أو خطوة انتشار النواج بعيداً عن بعضها البعض بعد التصادم. وهذه التفاعلات يكون المتحكم فيها هو انتشار الجزيئات، وتعتمد سرعة التفاعلات على لزوجة المذيب.

وهناك فرقاً آخر بين التفاعلات في المحاليل والتي تحدث في الأوساط الغازية بسبب تداخل المذيب كيميائياً في ميكانيكية التفاعل، وفي أحياناً أخرى يعمل المذيب عمل العامل المساعد. وفي تفاعلات أخرى يستهلك المذيب في إشارة التفاعل.

نظريّة الحالَة الانتقالية في تفاعلات السوائل:

في التفاعلات الغازية ثنائية الجزيئية مثل



فإن سرعة التفاعل تعطى بالعلاقة التالية:

$$k_r = v \exp(-\Delta G^\circ / RT) \quad (2)$$

وحيث أن

$$v = \frac{KT}{h} \quad (3)$$

فإن العلاقة السابقة تصبح:

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(-\frac{\Delta G^\circ}{RT}\right) \quad (4)$$

$$k_r = \frac{KT}{h} \exp\left(\frac{\Delta S^\circ}{R}\right) \exp\left(-\frac{\Delta H^\circ}{RT}\right) \quad (5)$$

حيث ΔG° , ΔH° , ΔS° هى الطاقة الحرّة الفعالة، الانتروپيّ الفعال، الانثالپيّ الفعال، على الترتيب. وقد وجد أن الانتروپيّ الفعال يعطى دليلاً مهماً عن تركيب الحالَة الانتقالية، فالقيمة الموجبة للانتروپيّ الفعال ΔS° تدل على أن الحالَة الانتقالية أقل في ترتيبها عن الجزيئات المتفاعلة المنفردة، بينما سالبّة تلك القيمة تدل على الزيادة في الترتيب عندما تحول الجزيئات المتفاعلة إلى الحالَة الانتقالية. ففي السنوات الحديثة درست بعض التفاعلات في المحاليل عند ضغوط عالّية وحسبت حجومها الفعالة. ووجد أن التغير في الحجم عند تكوين المترافق الانتقالى يشبه إلى حد كبير التغير في الانتروپيّ الفعال. وتكون التفاعلات ذات القيم السالبة لكل من سالبّة ΔS° , ΔV° أبطأ بينما المعتمد فيما تكون التفاعلات ذات القيم الموجبة أسرع من المعتمد. وحيث أن التغيرات في الحجم تكون حساسة جداً للتغيرات في الظروف الكهربائية للمتفاعلات، فإن التفاعلات المتشابهة في خط سيرها (ميكانيكيتها) تتشابه أيضاً في قيم ΔV° .

التفاعلات بين الأيونات:

التفاعلات الأيونية تكون في العادة سريعة بحيث يمكن قياسها بالطرق المعتادة.
وعلى سبيل المثال.



ويعتبر تعادل الأحماض القوية مع القلوبيات القوية تفاعلات سريعة يصل ثابت السرعة لها إلى $1.4 \times 10^{11} \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$.

العوامل المؤثرة على سرعة التفاعلات الأيونية:

لقد أوضحت التجارب العملية أن سرعة التفاعلات الأيونية تتأثر ببعض العوامل المؤثرة، ومن أهمها:

(1) طبيعة المذيب. (2) طبيعة الأيونات المتفاعلة. (3) القوى الأيونية للمحلول.

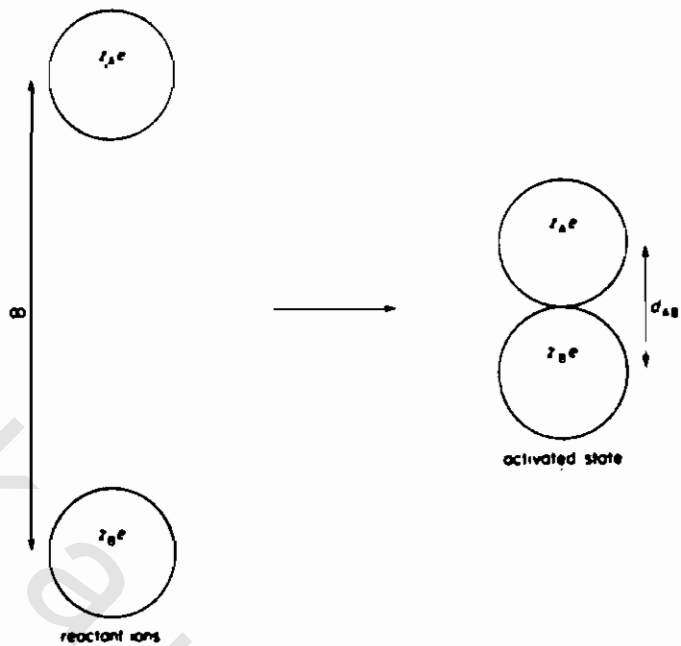
1- طبيعة المذيب:

توضح المعادلة رقم (4) أن سرعة التفاعل تعتمد على الطاقة الحرية الفعالة.
وفي التفاعلات الأيونية فإن التجاذب الإلكترونيستاتيكي بين الأيونات يساهم مساهمة فعلية في قيمة الطاقة الحرية الفعالة، حيث أن ذلك المقاييس للتغير في الطاقة الحرية عند التحول من الحالة الابتدائية للمتفاعلات إلى الحالة الفعالة (الحالة الوسطية)، والمساهمة الإلكترونيستاتيكية في قيمة الطاقة الحرية الفعالة يعتمد على التركيب شكل (1).

وهناك طريقتان لشرح هذه العلاقات. ففي كلا الحالتين تعمل الأيونات عمل موصلات مستديرة تحمل شحنة Z_A ، Z_B وذلك في وجود المذيب ذات ثابت العزل ϵ ، وإذا كان المترافق الفعال بأخذ شكل الدائرة المزدوجة كما هو واضح الشكل رقم (1)
فإن سرعة التفاعل تعطى بالمعادلة:

$$\ln K_r = \ln k_0 - \frac{Z_A Z_B e^2}{\epsilon d_{AB} K T} \quad (7)$$

حيث K_r هو ثابت السرعة في وسط يكون ثابت العزل له ذو قيمة لا نهائية، e "شحنة الإلكترون، d_{AB} هو المسافة بين نواتي الأيونين في المترافق.



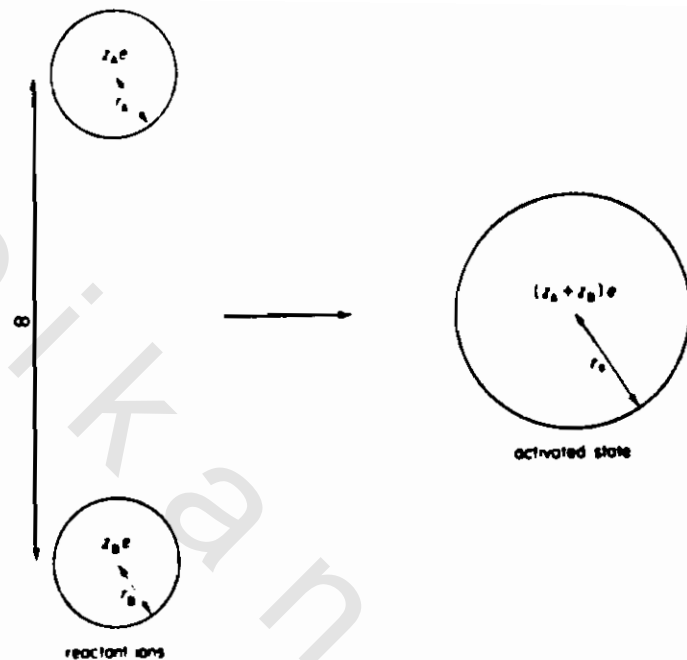
شكل (1): نموذج للمترافق الفعال ذو الدائرة المزدوجة

وبأخذ اللوغاريتمات للعلاقة السابقة:

$$\log_{10} k_r = \log_{10} k_o - \frac{Z_A Z_B e^2}{2.303 \epsilon d_{AB} k T} \quad (8)$$

ويمكن التعبير عن المترافق الفعال بنموذج آخر وهو الدائرة المنفردة شكل (2)، ويعبر عن سرعة التفاعل في هذه الحالة بالعلاقة التالية:

$$\ln k_r = \ln k_o - \frac{e^2}{2 \epsilon K T} \left[\frac{(Z_A + Z_B)^2}{r^*} - \frac{Z_A^2}{r_A} - \frac{Z_B^2}{r_B} \right] \quad (9)$$



شكل (2): نموذج الدائرة المتفردة للمترافق المعقد

وبأخذ اللوغاريتمات للعلاقة السابقة، نحصل على

$$\log_{10} k_r = \log_{10} k_0 - \frac{e^2}{4.606 \epsilon K T} \left[\frac{(Z_A + Z_B)^2}{r^{\ddagger}} - \frac{Z_A^2}{r_A} - \frac{Z_B^2}{r_B} \right] \quad (10)$$

وهذه المعادلة يمكن أن تختصر ونؤول إلى المعادلة رقم (8) وذلك عندما يتساوي:

$$r_A = r_B r^{\ddagger}$$

وبرسم العلاقة بين $\log_{10} k_r$ ، $1/E$ ، $1/d_{AB}$ نحصل على خط مستقيم ميله يساوى:

$$-Z_A Z_B e^2 / 2.303 d_{AB} K T$$

- طبيعة الأيونات:

طبيعة المترافق الفعال - إذا كان معبرا عنه بنموذج الدائرة المزدوجة - يعتمد على شحنة الأيونات المتفاعلة. وإذا أخذنا في الاعتبار التفاعل بين أيونين يحملان شحنة

سالبة فإن المترافق الفعال يحمل شحنتين، وجزئيات المذيب القريبة من ذلك المترافق تكون معرضة لقوى الكتروستاتيكية كبيرة. وبالتالي فإن جزيئات المذيب تكون مقيدة الحركة في المنطقة القريبة من المترافق ويحدث نقص في قيمة الانتروبي. وهذه الظاهرة تسمى "التقييد الإلكتروني" وينتاج عنها قيمة سالبة في الانتروبي الفعال. وتحدث نفس الظاهرة في حالة ما إذا كانت الأيونات تحمل شحنة موجبة.

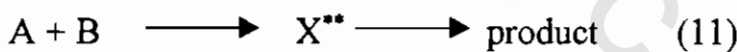
أما في حالة التفاعلات التي تشتمل على أيونين منضادى الشحنة (أحدهما يحمل شحنة موجبة والأخر يحمل شحنة سالبة)، فإن ظاهرة التقييد الإلكتروني يقل تأثيرها في هذه الحالة، وينتاج عن ذلك قيم موجبة للانتروبي الفعال.

وحيث أن معامل التردد في معادلة أرهينيوس يتاسب مع: $(R \exp(\Delta S^*/R))$ ، كما هو موضح في المعادلة (5) فإن هذه النظرية تؤكد أنه في التفاعلات التي تحدث بين أيونات مشابهة الشحنة تكون قيمة معامل التردد أقل من المعتاد، في حين أنه بالنسبة للتفاعلات التي تشتمل على أيونات مختلفة الشحنة فإن معامل التردد يكون أكبر من المعتاد.

3- القوى الأيونية للمحلول:

وجد كل من برونستد وبيرم وأخرين أن سرعة التفاعل الأيوني تعتمد على القوى الأيونية للمحلول، وحيث أن القوى الأيونية للمحلول يمكن أن تتغير بإضافة ملح خامل. وتسمى هذه الظاهرة بالتأثير الابتدائي للملح. ويمكن اشتقاق الآثر النظري للقوى الأيونية على ثابت سرعة التفاعل كما يلى:

نفرض أن تفاعلا يتم على الصورة التالية:



فإنه يمكن التعبير عن ثابت الاتزان للتفاعل بالفعالية. وفعالية المحلول "a"

تعطى بالعلاقة:

$$a = \gamma C$$

حيث C هو التركيز، γ معامل الفعالية.

ونعطي قيمة K بالعلاقة التالية:

$$K = \frac{a_{X^{**}}}{a_A a_B} = \frac{[X^{**}]}{[A][B]} \frac{\gamma X^{**}}{\gamma_A \gamma_B} \quad (12)$$

$$[X^{**}] = K[A][B] \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} \quad (13)$$

وقد وجد أن سرعة التفاعل السابق تعتمد فقط على تركيز المترافق الفعال، وعليه يعطى قيمة سرعة التفاعل v .

$$v = -\frac{d[A]}{dt} = -\frac{d[B]}{dt} = k^* [X^{**}] \quad (14)$$

وبالتعويض في المعادلة (14) من المعادلة (13) نحصل على

$$v = k^* K [A] [B] \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} \quad (15)$$

وترتبط سرعة التفاعل v بثابت السرعة K بالعلاقة التالية:

$$v = k_r [A] [B] \quad (16)$$

ومن المعادلتين (15)، (16) نحصل على:

$$k_r = k^* K \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} \quad (17)$$

وحيث أن:

$$k_0 = k^* K$$

فإن المعادلة السابقة تؤول إلى:

$$k_r = k_0 \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} \quad (18)$$

حيث K_0 هي ثابت السرعة للتفاعل عند تخفيف ما لا نهاية (قوى أيونية $= z_{ero}$)

وبأخذ اللوغاريتمات للمعادلة السابقة نصل إلى العلاقة التالية:

$$\log_{10} K_r = \log K_0 + \log_{10} \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} \quad (19)$$

ومن علاقة ديباي هيك المحدودة يرتبط معامل الفعالية للأيون (i) ذو الشحنة Z_i بالقوى الأيونية I بالعلاقة التالية:

$$\log_{10} \gamma_i = -AZ_i^2 \sqrt{I} \quad (20)$$

حيث A ثابت ديباي هيك وتعطى القيمة I بالمعادلة، فإن:

$$I = \sum \frac{1}{2} C_i Z_i^2 \quad (21)$$

حيث C_i هو تركيز الأيون i .

وحيث أن الشحنة على المترافق هي عبارة عن مجموع الشحنتين على الأيونين المتفاعلين، فإن:

$$\therefore \log_{10} \frac{\gamma_A \gamma_B}{\gamma X^{**}} = +2A Z_A Z_B \sqrt{I} \quad (22)$$

وبالتعويض في المعادلة رقم (19) عن المعادلة رقم (22) نحصل على العلاقة:

$$\log_{10} k_r = \log_{10} k_0 + 2AZ_A Z_B \sqrt{I} \quad (23)$$

وتسمى هذه العلاقة بمعادلة برونسيد-سيرا، ومنها يتضح أن العلاقة k_r مع $\log_{10} k_r$ علاقة خطية. وميل الخط فيها يساوى $2AZ_A Z_B$ ، والجزء المقطوع من المنحنى مع المحور الرأسى يساوى $\log_{10} K_0$.

وللمحلول المائي عند $25^\circ C$ فإن ثابت ديباي-هيكيل "A" يساوى $0.51 \text{ dm}^{3/2} \text{ mol}^{-1/2}$.

مثال:

في تفاعل ثانى الرتبة بين أيونات البروموأستيات والثيوکبريتات (لليوتاسيوم):



حيث يتساوى التركيز الابتدائى للمتفاعلين ويكون ثابت السرعة عند عدد من التركيزات

الابتدائية كما يلى:

Rate constant ($K_r/\text{dm}^3 \text{ mole}^{-1} \text{ min}^{-1}$)	0.298	0.309	0.324	0.343	0.366
Initial conc./mole $\text{dm}^{-3} \times 10^{-3}$	0.5	0.7	1.0	1.4	2.0

أحسب ثابت السرعة عندما يكون معامل الفعالية = 1 مع العلم بأن ثابت ديباي-هيكيل يساوى $0.51 \text{ dm}^{3/2} \text{ mol}^{-1/2}$.

الحل:

القوى الأيونية للمخلوط المتفاعل يعطى بالقيمة I وهي

$$I = \frac{1}{2} \sum C_i Z_i^2$$

بمعنى أن

$$I = \frac{1}{2} \left[C_{k^+} X_1^2 + C_{BrAc^-} X_1^2 + 2C_{k^+} X_1^2 + C_{S_2O_3^{2-}} X_2^2 \right]$$

حيث C هو التركيز، Z هي الشحنة على كل أيون في الخليط.

وبعمل الجدول التالي:

$\log_{10} K_r / dm^3 mol^{-1} min^{-1}$	-0.526	-0.510	-0.490	-0.465	-0.437
$I / mole dm^{-3}$	0.0020	0.0028	0.0040	0.0056	0.0080
$\sqrt{I} / mol^{1/2} dm^{-3/2}$	0.0447	0.0529	0.0633	0.0748	0.0894

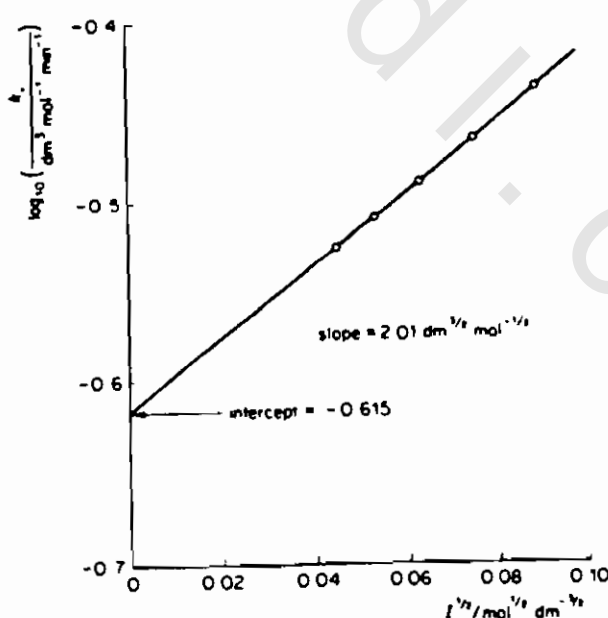
وبرسم العلاقة بين $\log_{10} K_r$ و \sqrt{I} شكل (3)، فإننا نحصل على خط مستقيم ميل ٤ يساوي $2AZ_A Z_B mol^{-1/2} dm^{3/2}$. وهذا الميل يساوى القيمة $2AZ_A Z_B$.

والجزء المقطوع من المحور الرأسى (Intercept) فإنه يساوى:

$$\text{Intercept} = \log_{10} k_0 = -0.615$$

ومنه يمكن حساب قيمة k_0 من مقلوب لوغاریتم (-0.615) حيث أن

$$k_0 = 0.243 dm^3 mol^{-1} min^{-1}$$



شكل (3): العلاقة بين $\log_{10} k_r$ مع \sqrt{I} لتفاعل البرومواسيتات والثيوکبريتات.

تأثير الضغط على سرعة التفاعلات:

عند دراسة تأثير عامل الضغط على سرعة التفاعلات الكيميائية، فإنه يمكن إجراء ذلك عن طريق قياس الحجم الفعال للتفاعلات.

من معادلة فانت هو نحصل على:

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

وحيث أن الحجم والطاقة الحرية يرتبطان طبقاً للعلاقة:

$$V = \left(\frac{\partial G}{\partial P} \right)_T \quad (25)$$

أو أن

$$\Delta V = \left(\frac{\partial \Delta G}{\partial P} \right)_T = -RT \left(\frac{d \ln K}{d P} \right)_T \quad (26)$$

ومنها، نحصل على:

$$\therefore \left(\frac{d \ln K}{d P} \right)_T = \frac{-\Delta V}{RT} \quad (27)$$

وحيث أن:

$$\Delta V = V_{(\text{activated state})} - V_{(\text{reactant})} \quad (28)$$

فإن:

$$\left(\frac{d \ln K^{**}}{d P} \right)_T = \frac{-\Delta V^{**}}{RT} \quad (29)$$

وحيث أن:

$$k_r = (kT/h)K^{**} \quad (30)$$

$$k_r \propto K^{**}$$

وبالتالي، يكون التغير في ثابت السرعة مع الضغط يعطى بالعلاقة:

$$\left(\frac{d \ln k_r}{d P} \right)_T = \frac{-\Delta V^{**}}{RT}$$

ومن العلاقة السابقة يتضح أنه إذا زادت سرعة التفاعل بزيادة الضغط، فإن حجم المترافق الفعال يكون أقل من حجم المتقاعلات. أي أن ΔV^{**} تكون لها قيمة سالبة. والعكس صحيح، بمعنى أن سرعة التفاعل تقل بزيادة الضغط. وهذا يعطي قيمة موجبة للفرق ΔV^{**} .

والحجوم الفعالة يمكن تعبيتها من قياسات سرعة التفاعل عند الضغوط المختلفة عند درجة حرارة ثابتة. وبتكامل المعادلة رقم (31) نحصل على:

$$\ln k_r = -\frac{\Delta V^{**}}{RT} P + \text{constant}$$

وعندما تكون $P = zero$ فإن $\text{const} = \ln k_0$ وتصبح المعادلة السابقة:

$$\therefore \ln k_r = \ln k_0 - \frac{\Delta V^{**}}{RT} P$$

وبأخذ اللوغاريتمات للمعادلة السابقة، فإن:

$$\log_{10} k_r = \log_{10} k_0 - \frac{\Delta V^{**}}{2.303 RT} P$$

وبرسم العلاقة بين $\log_{10} K_r$ والضغط P ، نحصل على خط مستقيم ميله يساوى $\Delta V/2.303 RT$ ، ومنها يمكن حساب قيمة ΔV .

مثال:

عند دراسة التميؤ القلوي لخلات الميثيل عند 5°C ، تم الحصول على النتائج التالية:

Pressure/MN m ⁻²	0.1	27.6	55.2	82.7
Rate constant $k_r/\text{dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$	0.146	0.163	0.181	0.203

أحسب الحجم الفعال.

الحل:

يتم عمل الجدول التالي من القيم المعطاة:

$\log_{10} k_r / \text{dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$	1.164	1.212	1.258	1.308
$P / \text{MN m}^{-2}$	0.1	27.6	55.2	82.7

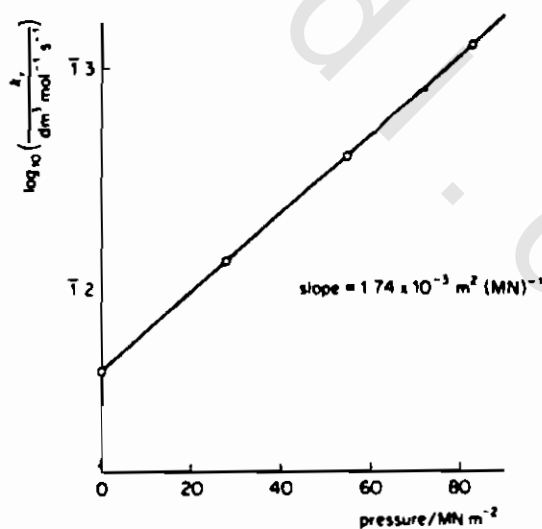
وبرسم العلاقة بين $\log_{10} k_r$ مع الضغط " P ", كما هو موضح في شكل (4) نحصل على خط مستقيم، ميله هو:

$$\text{Slope} = -\frac{\Delta V^{**}}{2.303 RT} = 1.74 \times 10^{-3} \text{ m}^2 (\text{MN})^{-1}$$

ومنها يمكن حساب الحجم الفعال:

$$\Delta V = -1.74 \times 10^{-3} \times 10^{-6} \times 2.303 \times 8.314 \times 298 \text{ m}^{-3} \text{ mol}^{-1}$$

$$\Delta V = -9.93 \times 10^{-6} \text{ m}^3 \text{ mol}^{-1} = -9.93 \text{ cm}^3 \text{ mol}^{-1}$$



شكل (4) تغير ثابت سرعة التفاعل (التميؤ القاعدي لخلات الميثيل) مع الضغط.

أسئلة ومسائل على الباب الثامن

(1) في تفاعل بين أيونات اليوديد والبيرسلفات كما يلى:



باستخدام تركيز ابتدائى للبوتاسيوم سلفات قدره $1.5 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$ أمكن الحصول على قيم ثابت السرعة K عند تركيزات مختلفة من يوديد البوتاسيوم.

$10^3 [KI]/\text{mol dm}^{-3}$	1.6	2.0	3.2	4.0	6.0	8.0	10.00
$10k/\text{dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ min}^{-1}$	1.03	1.05	1.12	1.16	1.18	1.26	1.32

أحسب قيمة $Z_A Z_B$ لهذا التفاعل ثم احسب ثابت السرعة عندما تكون قيم معاملات التشيط هي الوحدة.

(2) وجد أن ثابت السرعة عند 15°C هو $1.52 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1}$ للتفاعل التالي:



قيست أثناء التجربة وذلك عندما كان التركيز الابتدائى لـأيون $\text{[CoBr}(\text{NH}_3)_5]^{2+}$ (والمحض فى صورة البروميد) هو $5 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$. وتركيز OH^- (الموجودة فى صورة هيدروكسيد الصوديوم) كان $7.05 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$. أحسب: (أ) ثابت السرعة عند قوى أيونية = صفر، (ب) ثابت السرعة عندما يكون تركيز كلوريد الصوديوم هو $5 \times 10^{-3} \text{ mol dm}^{-3}$.

(3) النتائج التالية خاصة بالتميؤ أحادى الرتبة لـ-2-كلور-2-ميثيل-بيوت-3-اين فى محلول مائي للكحول الإيثيلي عند 25°C .



Rate constant $\times 10^6/\text{S}^{-1}$	0.23	0.38	0.74	1.27	2.04
Pressure/ MNm^{-2}	0	107	213	317	421

أحسب حجم التشيط.