

الباب التاسع

التفاعلات المحفزة

obeikanal.com

الحفز:

إضافة العامل الحفاز إلى التفاعل الكيميائي يزيد من سرعته وتعتبر العوامل المساعدة من الأهمية بمكان في مجال الكيميا الصناعية حيث أن إضافة العوامل المساعدة من شأنه أن يزيد من كفاءة العمليات الكيميائية وتقل إلى حد كبير التكاليف المتعلقة بالصناعة. ومن المهم معرفة أن إضافة العوامل الحفاز لا تؤثر بطريقة مباشرة في الديناميكية الحرارية للتفاعل ولكن ينحصر دورها في أنها تزيد من سرعة التفاعل الأمامي والخلفي بنفس القدر، وذلك يقلل من زمن الوصول للاتزان. ففي وجود العامل المساعد يمكن استخدام العديد من الظروف المعملية حيث يسير التفاعل بسرعة أكبر على الرغم من انخفاض قيمة التفاعل من الوجهة الديناميكية الحرارية. فعلى سبيل المثال في عملية تحضير الأمونيا بطريقة هابر بوش.



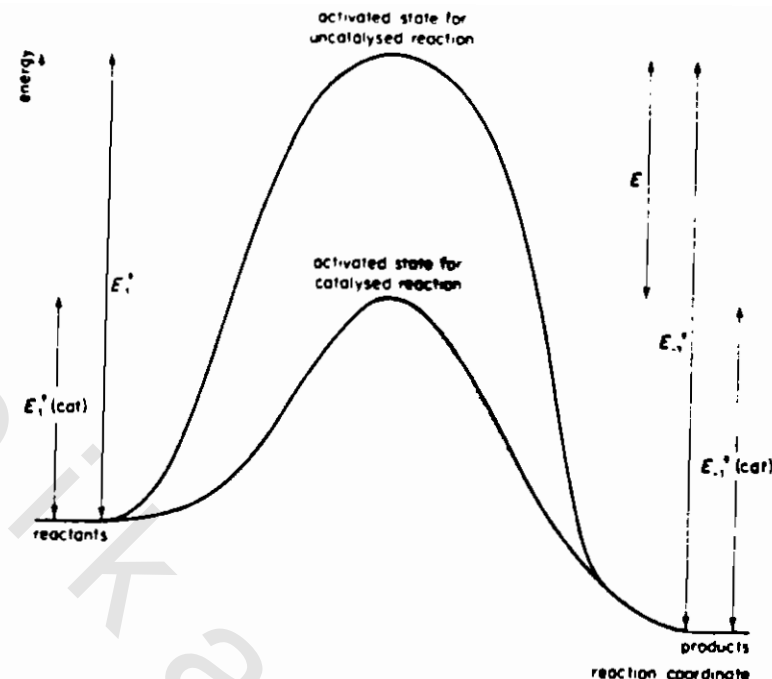
فوجود العامل الحفاز لا يغير من ثابت الاتزان للتفاعل ولكن يقلل زمن الوصول إلى حالة الاتزان. فتكوين النشادر عملية طاردة للحرارة ولذا يناسبها انخفاض درجة الحرارة ولكن في وجود عامل مساعد يمكن للتفاعل أن يسير عند درجات حرارة عالية. فللحصول على منتج عالي من النوشادر يتم التفاعل عند $450^{\circ}C$. فدور العامل المساعد يمكن أن يتضح من العلاقة بين طاقة الوضع وخط سير التفاعل المبين في الشكل (1).

فإذا كانت E_1^* ، E_{-1}^{**} ، هي الطاقات الفعالة للتفاعل الأمامي والخلفي غير المحفز، فإن وجود العامل الحفاز يقلل من ارتفاع ممر الطاقة الفعالة بالقيمة E . وبالتالي تكون الطاقات الفعالة للتفاعلات المحفزة هي $E_{-1}^{***}(cat)$ ، $E_1^{**}(cat)$. ونحصل على قيم الطاقات الفعالة للتفاعلات المحفزة كما يلى:

$$E_1^{**}(cat) = E_1^{**} - E \quad (2)$$

$$E_{-1}^{**}(cat) = E_{-1}^{**} - E \quad (3)$$

أى أن الطاقة الفعالة للتفاعل الأمامي والخلفي تقل بنفس المقدار وهو E .



شكل (1): منحنيات طاقة الوضع تبين انخفاض مرد الطاقة للتفاعلات المحفزة بالقيمة (E).

سممات الحفز والمثبطات:

وإضافة مادة تسمى سمم الحفز أو المثبطات تقلل من سرعة التفاعل. والمثبط يمكن أن يبطئ من سرعة التفاعل وذلك عن طريق عملية ما تتم مع المركب الوسطي أو مع العامل الحفاز نفسه.

أنواع الحفز:

ينقسم الحفز إلى نوعين، وهما: الحفز المتتجانس، والحفز غير المتتجانس.

أ- الحفز المتتجانس:

في هذا النوع من التفاعلات المحفزة تكون المتفاعلات وعامل الحفز من نفس الوسط. ولا تؤثر جدران الوعاء الحاوی لخلط التفاعل في سرعة التفاعل. فإذا كانت إضافة كرات زجاجية أو أي مادة خاملة كيميائيا إلى وسط التفاعل (وذلك لزيادة نسبة السطح / الحجم) ليس لها تأثير على سرعة التفاعل، ويسمى هذا النوع من الحفز بالحفز المتتجانس. والأمثلة على ذلك التفاعلات في أوساط غازية وبعض التفاعلات المحفزة المتتجانس.

حمضياً أو قاعدياً.

1- تفاعلات في أوساط غازية:

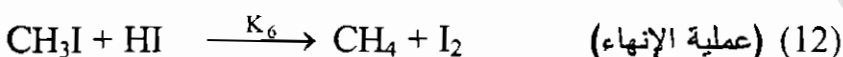
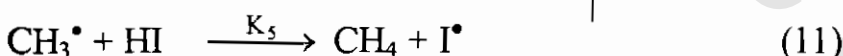
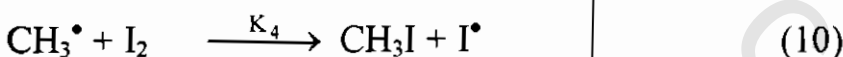
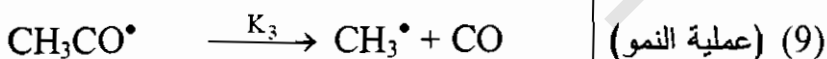
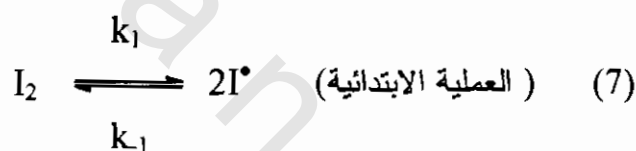
يستخدم ثاني أكسيد النيتروجين كعامل حفاز في العديد من التفاعلات الغازية، ومنها: أكسدة أول أكسيد الكربون، طبقاً للمعادلة:



ويمكن توضيح دور العامل الحفاز (NO_2) في هذه العملية، على النحو التالي:



ويمكن لبخار اليود أن يحفز عدداً من التفاعلات (تحلل حراري) لعديد من المركبات العضوية. ففي التحلل الحراري للاستيالدهيد والمحفز باليود والذي يعتبر تفاعل سلسلة فإنه يتم كالتالي:



بتطبيق نظرية الحالة الثابتة للمركبات الوسطية تعطي معادلة السرعة التالية:

$$-\frac{d[\text{CH}_3\text{CHO}]}{dt} = k[\text{I}_2]^{\frac{1}{2}} [\text{CH}_3\text{CHO}] \quad (13)$$

حيث

$$k = (k_1/2k_{-1})^{\frac{1}{2}} k_2 \quad (14)$$

ويمكن لميكانيكية التفاعل أن تقارن بنفس الميكانيكية في غياب العامل الحفاز (السابق شرحة). والعملية الابتدائية تنتج ذرات يود وهي التي تبدأ سلسلة التفاعلات في التفاعل. والنواتج عبارة عن الميثان CH_4 وأول أكسيد الكربون، وهي نفس النواتج في التفاعل غير المحفز.

ويمكن بطريقة تشبه تلك التي استخدمت في غياب العامل أن نحسب الطاقة الفعالة الكلية للتفاعل وذلك باستخدام العلاقة التالية:

$$E^{**} = \frac{1}{2} (E_1^{**} - E_6^*) + E_2^{**} \quad (15)$$

حيث أن الرابطة بين ذرتى اليود $\text{I}-\text{I}$ أضعف كثيراً من الرابطة بين ذرتى الكربون $\text{C}-\text{C}$ في الاستيالديد وتكون العملية الابتدائية أكثر سهولة، وقيمة E_1^{**} تساوى 204 kJ/mol مقارنة بالقيمة 332 kJ/mol وذلك للتفاعل غير المحفز. والقيمة E^* والتي تمثل الطاقة الفعالة الكلية للتفاعل تساوى 134 kJ/mol وذلك لانحلال الاستيالديد المحفز مقارنة بتلك التي حصلنا عليها لانحلال غير المحفز والتي تساوى 198 kJ/mol . ويقل مسار الطاقة الفعالة بمقدار 64 kJ/mol .

2- الحفز الحمضي - القاعدي:

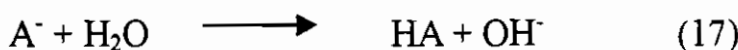
كثير من التفاعلات المتجانسة في المحاليل تحفز إما بالأحماض أو بالقواعد. ويعتبر تميؤ الأستر من الأمثلة المعروفة والمحفزة إما بالأحماض أو بالقواعد. أما تحور الجلوكوز فهو مثال آخر لتفاعل محفز بالأحماض والقواعد والمذيبات. ولنأخذ في الاعتبار مادة (S) والتي تتفاعل مع الحمض أو القاعدة أو كليهما.

الأحماض والقواعد يمكن تعريفها على ضوء نظرية لوري - برونستيد.

فال.Acids هى المواد تعطى بروتونات:



أما القواعد فهي المواد التي تستقبل بروتونات



وسرعة التفاعل المحفز تعطى بالعلاقة

$$V = k_{cat} [S] \quad (18)$$

حيث K_{cat} هي معامل السرعة للعامل الحفاز لذا تكون، وهي تساوى:

$$k_{cat} = k_0 + k_{H^+} [H_3O^+] + k_{OH^-} [OH^-] + k_{HA} [HA] + k_{A^-} [A^-] \quad (19)$$

حيث k_0 هي معامل السرعة للتفاعل الغير محفز، k_{H^+} ، k_{OH^-} ، k_{HA} ، k_{A^-} هي ثوابت السرعة المحفزة للأصناف الموضحة قرین كل ثابت. ويوجد نوعان من حفز الأحمض والقواعد وهما الحفز الحمضي - القاعدي النوعي والحفز الحمضي - القاعدي العام.

i- الحفز الحمضي - القاعدي النوعي (التخصصي):

هناك بعض التفاعلات تتاسب فيها سرعة التفاعل مع تركيز أيونات OH^- ، H_3O^+ . وهذه التفاعلات هي أمثلة للحفز الحمضي - القاعدي وفي هذه الحالة تكون قيمة كل من K_{OH^-} ، K_{H^+} كبيرة مقارنة بقيمة كل من k_{HA} ، k_{A^-} . وتختصر المعادلة (19) الى المعادلة التالية:

$$k_{cat} = k_0 + k_{H^+} [H_3O^+] + k_{OH^-} [OH^-] \quad (20)$$

وإذا كان التفاعل محفزا بالأحماض كما هو الحال في تحور السكر، تصبح المعادلة كالتالي:

$$k_{cat} = k_0 + k_{H^+} [H_3O^+] \quad (21)$$

وبالمثل في التفاعلات المحفزة بالقواعد تعطى k_{cat} كالتالي:

$$k_{cat} = k_0 + k_{OH^-} [OH^-] \quad (22)$$

ويمكن تقدير معامل السرعة الحفزي بقياس سرعة التفاعل في محلول ذات قوى أيونية ثابتة وعند مدى كبير من الأرقام الهيدروجينية باستخدام المحاليل المنظمة المناسبة وباعتبار تفاعل يكون فيه تركيز الحمض عالياً نحصل على المعادلة رقم (23) كالتالي:

$$k_{cat} = k_{H^+} [H_3O^+] \quad (23)$$

وبأخذ اللورغاريت للمعادلة السابقة نصل إلى

$$\log_{10} k_{cat} = \log_{10} k_{H^+} + \log_{10} [H_3O^+] \quad (24)$$

أو

$$\log_{10} k_{cat} = \log_{10} k_{H^+} - pH \quad (25)$$

وإذا رسمنا العلاقة بين $\log_{10} k_{cat}$ والرقم الهيدروجيني pH (فى مدى الرقم الهيدروجيني) نحصل على خط مستقيم ميله = -1.

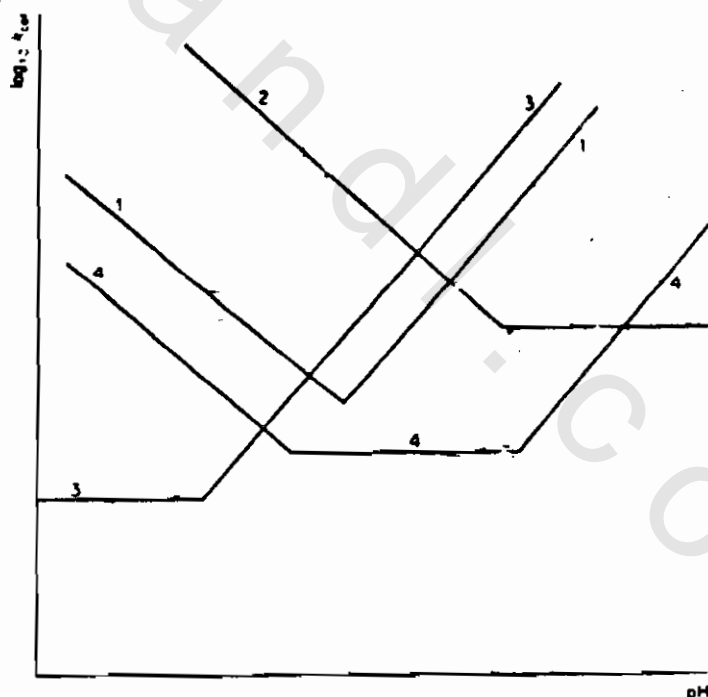
أما فى المحاليل القاعدية القوية فإن المعادلة (22) تصبح كالتالى:

$$k_{cat} = k_{OH^-} [OH^-] = k_{OH^-} - \frac{k_w}{[H_3O^+]} \quad (26)$$

حيث (k_w) هو الحاصل الأيونى للماء. وبأخذ لوغاریتم هذه العلاقة نحصل على:

$$\log_{10} k_{cat} = \log_{10} k_{OH^-} - k_w + pH \quad (27)$$

وبرسم العلاقة بين $\log_{10} k_{cat}$, pH نحصل على خط مستقيم ميله = +1.



شكل (2): تأثير الرقم الهيدروجيني على سرعة بعض التفاعلات المحفزة بالحمض القاعدة.

وفي المناطق ذات الرقم الهيدروجيني الوسطى فإن $k_{cat} = k \cdot 10^{-10}$ لا تعتمد على تركيز $[H_3O^+]$ أو $[OH^-]$ ، وتعتمد القيمة k_{cat} فقط على k ولا تعتمد على الرقم الهيدروجيني.

وتأثيرات الرقم الهيدروجيني على k_{cat} البعض التفاعلات التي تحفز بالحمض - القاعدة النوعي تعطى بالشكل (2). فتميو الأسترات تمثل بالمنحنى رقم (1) في شكل (2). وتحور السكر يحفز بالأحماض فقط كما هو موضح بالمنحنى (2) في شكل (2). وتكافف الدول للاستيالدھید يحفز بالقواعد فقط كما هو موضح بالمنحنى (3) في شكل (2). وتحول الجلوكوز الممثل بالمنحنى (4) في شكل (2) الذي يقع في مدى الرقم الهيدروجيني لا تتأثر خلاله سرعة التفاعل بالحمض أو بالقاعدة.

ii- الحفز الحمضي - القاعدي العام:

التفاعلات المحفزة بجميع أحماض وقواعد لوري برونستيد في المحاليل يقال عنها إنها تمثل حفز حمضي قاعدي عام. إذا أمكن تنظيم محلول باستخدام محلول منظم لدرجة أن سرعة التفاعل لا تتأثر بتركيزات H_3O^+ أو OH^- ، أى أن كلامن k_{H^+} يمكن إهمالها. ويكون التفاعل عند قيمة ثابتة للقوى الأيونية وسرعة التفاعلات تعتمد على تركيز الحمض غير المفكك HA ، وكذا على تركيز القاعدة المفترضة A^- ، على فرض أن التفاعل غير المحفز يساهم بطريقة بسيطة في السرعة، فان المعادلة (21) تصبح:

$$k_{cat} = k_{HA} [HA] + k_{A^-} [A^-] \quad (28)$$

ويدرس التفاعل عند قيمتين مختلفتين للأس الهيدروجيني حيث أن $[A^-]$ و $[HA]$ يساوى قيم ثابتة هي x_1 ، x_2 على الترتيب:

وعند هذه الظروف يمكن كتابة المعادلة (28) بالصورة التالية:

$$k_{cat} = k_{HA} [HA] + k_{A^-} - \frac{[HA]}{x_1} \quad (29)$$

$$k_{cat} = k_{HA} [HA] + k_{A^-} - \frac{[HA]}{x_2} \quad (30)$$

رسم العلاقة $[HA] - K_{cat}$ وذلك للمحاليل التي نظمت بالنسبة $[A]$ و $[HA]$ ، والتي لها القيم هي x_1, x_2 فتعطى خطًا مستقيماً ميله يكون $k_A^-/x_1 + k_{HA}^-/x_2$. على الترتيب، ومنها يمكن استنتاج القيم k_{HA}^- و k_A^-/x_2 وباستخدام هذه الطرق يمكن تقييم المعاملات الخمسة للسرعة المعطاة في المعادلة رقم (20)، وبالتالي تشقق قيمة k_{cat} للتفاعل المحفز عند درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني المعطى.

على سبيل المثال تمكّن (بل وجونز) من حساب الثوابت الخمسة (المعاملات)

في تفاعل إضافة اليود للأسيتون وكانت القيم الخمسة كما يلى:

$$k_o = 5 \times 10^{-10} \text{ s}^{-1}$$

$$k_{H^+} = 1.6 \times 10 \text{ dm}^{-3} \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

$$k_{OH^-} = 15 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

$$k_{HA} = 5 \times 10^{-6} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

$$k_{H^-} = 15 \times 10^{-6} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

قانون برونسيد للحفز:

ثابت تأين الحمض أو القاعدة يعتبر مقياس لقوّة الحمض أو القاعدة وبالتالي يعتبر مقياس لكتافة الحمض أو القاعدة كعامل مساعد والعلاقة بين معامل السرعة الحفزي وثابت التأين للحمض أو القاعدة يوضح بقانون برونسيد للحفز للحامض

$$K_{cat} = G_a K_a^\alpha \quad (31)$$

حيث K_a هو ثابت التأين، α و G_a ثوابت، تتراوح قيمها بين الصفر والواحد. والثوابت هي خاصة للتفاعل الواحد في مذيب معين وعند درجة حرارة ثابتة. وبالمثل بالنسبة للقاعدة يكون

$$K_{cat} = G_b K_b^\beta \quad (32)$$

حيث K_b هو ثابت تأين القاعدة، G_b و β ثوابت. فإذا كانت مجموعات P على عامل الحفز الذي يعطي بروتونات، ومجموعات q على العامل الحفاز الذي يستقبل بروتونات، فالعلاقة للحفز الحمضي العام تعتبر كالتالي:

$$\frac{K_{cat}}{q} = G_a \left(\frac{q}{P} K_a \right)^\alpha \quad (33)$$

والحفز القاعدي العام تكون

$$\frac{K_{cat}}{q} = G_b \left(\frac{P}{q} K_b \right)^\beta \quad (34)$$

والعلاقة تكون صحيحة لكثير من التفاعلات المحفزة من هذا النوع.

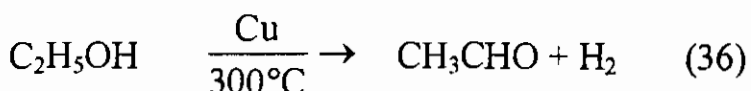
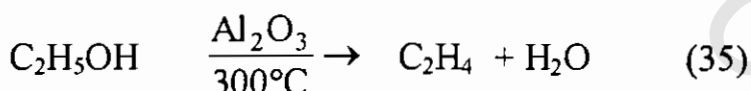
وعندما تكون قيمة α صغيرة يكون المذيب هو العامل الحفاز الأساسي ولكن عندما تقترب α من الواحد الصحيح، فإن H_3O^+ يكون هو العامل الحفاز الحقيقي والذي يختص بالحفز الحمضي. وهذه العلاقات أمثلة على علاقات هامت أو الطاقة الحرية الخطية المستخدمة لتقرير ميكانيكية التفاعلات العضوية.

ب- الحفز غير المتجانس:

تحفز تفاعلات كثيرة بعمليات تتم عند السطح الفاصل بين وسطين مثل الغاز - الصلب، الغاز - السائل، وفي هذه الحالة يكون الصلب هو العامل الحفاز. وحيث أن سرعة التفاعل تعتمد على تركيز المتفاعلات الملامسة للسطح فإنه من المهم أن يكون الصلب ذات مساحة سطح كبيرة. ويوجد عدد كبير من العمليات الصناعية كمثال لاحفز غير المتجانس وتظهر أن العديد من عوامل الحفز تؤدي إلى العديد من النواتج.

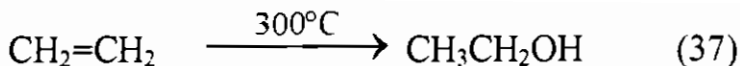
ـ تكسير المركبات العضوية:

ينحل بخار الإيثانول على سطح أكسيد الألومنيوم وينتج إيتلين بينما عند استخدام سطح النحاس يكون الناتج هو الأستيالدهيد



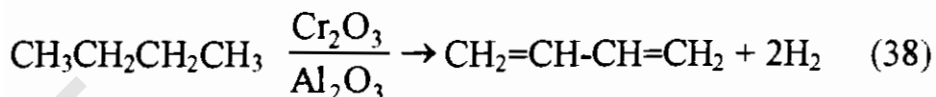
ـ إماهة الهيدروكربونات المشبعة:

إماهة الإيتلين عند ضغوط عالية باستخدام حمض الفوسفوريك المتر على سطح السيليت كعامل حفاز ينتج الإيثانول

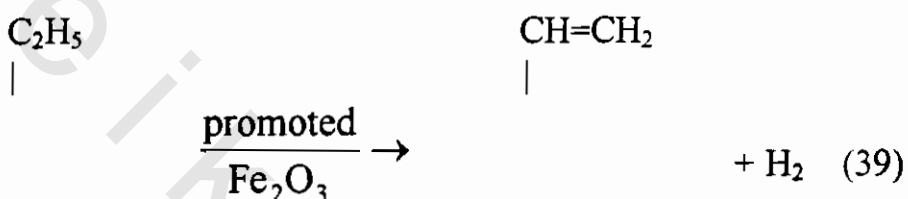


-iii- نزع الهيدروجين:

البيوتان يعطي البيوتين خصوصاً (٣-١ بيوتاديين)، وذلك بإمرار البيوتان على خليط من العامل الحفاز المكون من أكسيد الألومنيوم وأكسيد الكروم.

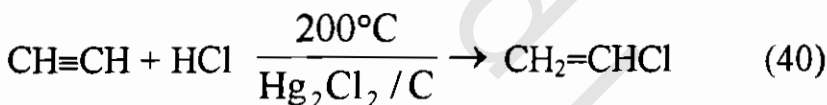


وعندما ينزع الهيدروجين من الإيثيل بنزين يتكون الإستايرين عند ٥٦°C وذلك في وجود أكسيد الحديد المرقى



-iv- إضافة HCl:

كلوريد الفينيل يحضر بتفاعل الأستيتلين مع غاز HCl وذلك في وجود كلوريد الزئبيك على الفحم كعامل مساعد



ميكانيكية تفاعلات الصلب - الغاز:

معظم العمليات الصناعية ذات الأهمية تتم عند السطح الفاصل بين الصلب والغاز وmekanikie هذه التفاعلات تعتمد على نظرية لانجمابر 1916 والنظرية المقترنة تتلخص فيما يلى:

- ١- تحرك جزيئات الغاز إلى سطح الصلب بالانتشار أو
- ٢- امتراز الجزيئات المتفاعلة على سطح الصلب وهذا الامتراز يتم عن طريق رابطة كيميائية قوية ويسمى امتراز كيميائي.

ولذا فإن الجزيئات الممتزة لا تترك السطح الماز بسهولة كما يحدث في الامتراز الفيزيائي الناتج عن قوى فاندرفال الضعيفة ويوجد ما يسمى بالامر الفعال لعملية

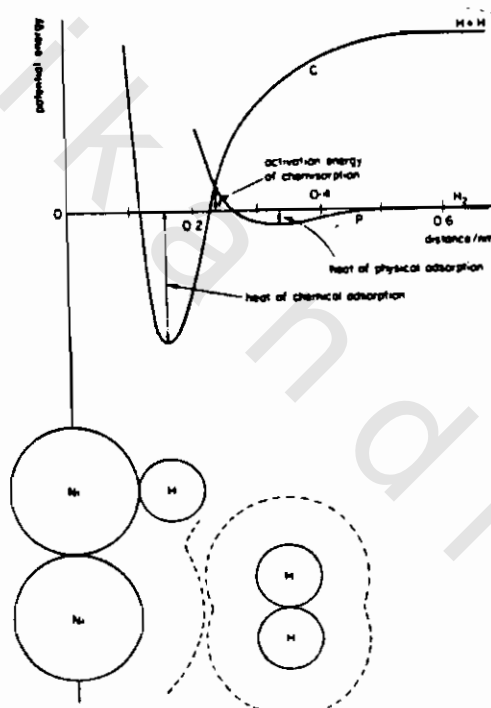
الامترار الكيميائى. لابد لجزيئات الغاز الممترز أن يعبره وفى أحيان كثيرة يحدث امترار فيزيانى أو لا يتبعه الامترار الكيميائى.

٣- يحدث تفاعل بين الجزيئات الممترزة أو بين الجزيئات الممترزة وتلك الموجودة فى الوسط الغازى.

٤- تنتزع جزيئات النواتج من على السطح.

٥- تتحرك جزيئات الغاز من منطقة السطح إلى الداخل.

والميكانيكية التى يمتز بها الهيدروجين الجزيئ على سطح النيكل موضحة فى الشكل رقم (3).



شكل (3) طاقة الوضع للامترار الكيميائى والفيزيائى للهيدروجين على سطح النيكل.

يمثل المنحنى P طاقة التداخل الفيزيائى بين النيكل والهيدروجين ولها منخفض طاقة الوضع عند 340 بيكوميتر من السطح. ويقترب جزئ الهيدروجين من السطح ويمتاز فيزيائياً عليه، وهذا يمكن الجزيء من الاقتراب إلى مسافة من السطح وذلك بدون اللجوء إلى الطاقة العالية اللازمة للتحلل إلى ذرات الهيدروجين.

أما المنحنى C فيمثل منحنى الامتراز الكيميائي وطاقة وضعه منخفضة عند مسافة قدرها 160 بيكوميتر من السطح. وتتحول جزيئات الهيدروجين من منحنى P إلى منحنى C إذا أمكن التغلب على مر الطاقة الفعالة C ومنه إلى الامتراز الكيميائي. ويعتمد ارتفاع هذا المرء على الشكل والوضع النسبي لهذين المنحنيين. وعند الوصول إلى الحالة الانتقالية β فإن جزيئات الهيدروجين تحل إلى ذرات ترتبط مع ذرات السطح.

أيزوثيرمات لاجمابر للامتراز :

هذا الأيزوثيرم يعتبر الأساس للحركة الكيميائية لتفاعلات غير المتجانسة.

فروض نظرية لاجمابر للامتراز :

- (i) تستمر جزيئات الغاز في الامتراز على السطح إلى أن يتم تغطية السطح بطبقة واحدة من جزيئات الغاز أي أحادية الطبقة.
- (ii) يكون الامتراز موضعياً.
- (iii) يوجد تداخل ضعيف بين الجزيئات الممتزة لدرجة أن حرارة الامتراز لا تعتمد على الكسر من السطح المغطى بالغاز.

والامتراز المشتق بناء على افتراض أن هناك اتزان ديناميكي حدث وذلك عندما تتساوى سرعة الامتراز مع سرعة انفصال الغاز عن السطح. نفرض أن (V) هو حجم الاتزان للغاز الممتز لكل وحدة كتلة من السطح المار عند ضغط قدره (P) , (V_m) هي حجم الغاز اللازم لتغطية وحدة الكتل من السطح المار بطبقة واحدة من الغاز .

تعتمد سرعة امتراز الغاز على العوامل التالية:

- (i) سرعة تصادم جزيئات الغاز مع السطح وهذه تناسب مع الضغط P .
- (ii) درجة إحتمال تصادم جزئي الغاز مع سطح فارغ أي جزء من السطح الخالي وهذا الاحتمال يساوي $(1-\theta)$ حيث أن θ هو السطح من الماز المغطى ويساوي V/V_m .
- (iii) الطاقة الفعالة وقيمتها E_{ads}^* وتناسب سرعة الامتراز الكيميائي مع القيمة $\cdot \exp(-E_{ads}^*/RT)$

وبجمع (i)، (ii)، (iii) نحصل على العلاقة التالية والتي تعبر عن معدل الامتراز.

$$\alpha P(1 - \theta) \exp(-E_{ads}^*/RT) \quad (41)$$

في حين أن سرعة ترك السطح الماز تعتمد على ما يلى:

(1) الكسر من السطح الماز المغطى بالغاز

(2) الطاقة الفعالة للانفصال عن السطح الماز E^* , حيث يعطى معدل انفصال الغاز عن السطح الماز بالعلاقة:

$$\alpha \theta \exp(-E^*/RT) \quad (42)$$

و عند الاتزان يتساوى معدل الامتاز مع معدل ترك السطح الماز ، أى أن:

$$P(1 - \theta) \exp(-E_{ads}^*/RT) = K \theta \exp(-E_d^*/RT) \quad (43)$$

حيث K ثابت

و حيث أن حرارة الامتاز تساوى الفرق بين الطاقة الفعالة للامتاز والطاقة الفعالة للانفصال ، فإن:

$$\Delta H_{ads} = E_{ads}^* - E_d^* \quad (44)$$

والمعادلة (43) بعد إعادة ترتيبها تصير كالتالى:

$$P = K \left(\frac{\theta}{1 - \theta} \right) \exp(-\Delta H_{ads}/RT) \quad (45)$$

وبفرض أن ΔH_{ads} لا تعتمد على السطح المغطى ، فإن

$$K \exp(-\Delta H_{ads}/RT) = 1/a \quad (46)$$

حيث a ثابت لا يعتمد إلا على درجة الحرارة وتصير المعادلة (45) كالتالى:

$$ap = \frac{\theta}{1 - \theta} = \frac{V/V_m}{1 - V/V_m} \quad (47)$$

أو

$$\therefore \theta = \frac{V}{V_m} = \frac{ap}{1 + ap} \quad (48)$$

وهذا هو التعبير الرياضى لأيزوينترم لأنجمائر للإمتاز .

وإذا رسمنا العلاقة P ، V بين نحصل على قيمة محددة للحجم V عند الضغط العالى

وهذا هو الحجم الذى تحتله طبقة واحدة V_m . ومجموعه من قيم $V - P$ وجد أنها تتفق

مع المعادلة (47) وذلك بالمعالجة التالية:

وبأخذ مقلوب المعادلة (48) والضرب في P نحصل على العلاقة التالية:

$$\frac{P}{V} = \frac{1}{aV_m} + \frac{P}{V_m} \quad (49)$$

وبرسم العلاقة بين P/V و P نحصل على خط مستقيم ميله يساوى $1/V_m$ ونحصل على قيمة الثابت a بقسمة مقدار الميل على قيمة الجزء المقطوع من المحور الصادى. وأيزوينثرم لانجمائر للامتزاز يعطى الأساس لفهم معدل التفاعلات غير المتتجانسة.

وتعتمد رتبة التفاعل على درجة الامتزاز وهناك ثلث درجات للامتزاز:

(i) التفاعلات الممتازة بدرجة ضعيفة:

الجزء من السطح المغطى بالجزيئات الممتازة يكون صغيراً أى أن $1 \leq \theta$ ، وذلك المعادلة (47) تصير كالتالى:

$$ap = \theta \quad (50)$$

وتقدر السرعة بمعدل تغير الضغط مع الزمن، لذا نحصل على:

$$-\frac{dP}{dt} = K \theta \quad (51)$$

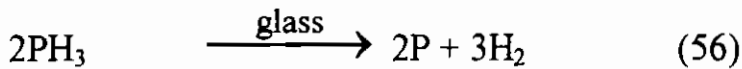
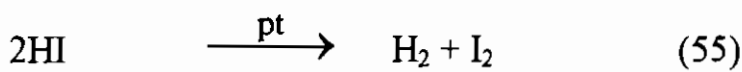
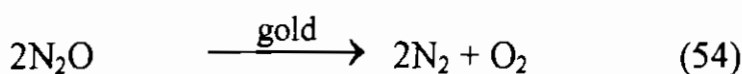
$$= K' P \quad (52)$$

حيث

$$K' = aK \quad (53)$$

والتفاعل يشير إلى كنياتيكية أحادية الرتبة.

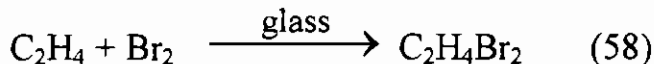
والتفاعلات التالية أمثلة للتحلل الحفزي وتطبق عليها المعادلة (52):



وإذا كانت العملية ثنائية الجزيئية وكلا المتفاعلين ممتز بدرجة ضعيفة، تكون العلاقة كالتالي:

$$-\frac{dP}{dt} = K\theta^2 = K \cdot P^2 \quad (57)$$

والتفاعل يكون شنائى الرتبة. وهناك تفاعلات قليلة تتطبق عليها هذه المعادلة، مثل: إضافة البروم إلى الایتلين فى وعاء زجاجى



(ii) متفاعلات ممتزة بدرجة متوسطة:

فى هذه الحالة يكون الكسر ($\theta - 1$) مهملا لدرجة أن معادلة السرعة تصير

كالتالى:

$$-\frac{dP}{dt} = K\theta \quad (59)$$

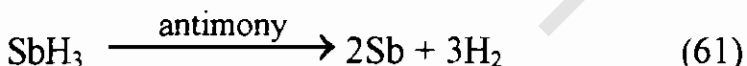
وبالتعويض عن قيمة θ المعطاة فى المعادلة نحصل على:

$$-\frac{dP}{dt} = \frac{KaP}{1 + ap} = K^- P^n \quad (60)$$

حيث "n" أقل من الواحد معطيا رتبة كسرية.

وتعتمد الرتبة على درجة الحرارة حيث أن θ تعتمد أيضا على درجة الحرارة.

فنجد أنه بالنسبة للتفاعل:



فإن قيمة n هي 0.6 عند 25°C.

وكلما زادت الحرارة نقل قيمة θ وتقرب n من الوحدة.

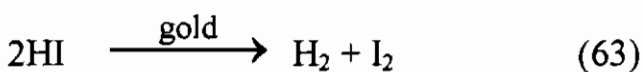
ويكون المفاعل ممتزا بدرجة ضعيفة عند هذه الظروف مثل (i).

(iii) متفاعلات ممتزة بدرجة قوية:

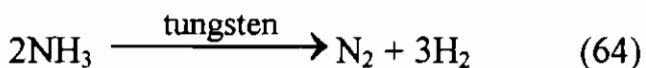
وعند هذه الظروف فان الفراغات النشطة على سطح الحفاز تكون قليلة وتكون سرعة التفاعل قليلة، وعندما يتغطى الكسر من السطح تقرب θ من الوحدة، فإن سرعة التفاعل لا تعتمد على ضغط الغاز أى أن

$$-\frac{dP}{dt} = K \quad (62)$$

حيث K ثابت والتفاعل في هذه الحالة يكون صفرى الرتبة
فإنحلال يوديد الهيدروجين الذى يعتبر من التفاعلات أحدادية الرتبة عند استخدام
البلاتين كعامل حفاز ، وجد أنه صفرى الرتبة عند استخدام الذهب كعامل حفاز .



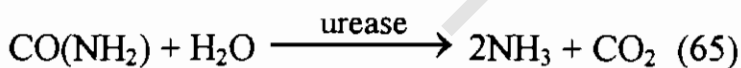
أما انحلال الأمونيا فوق التسخين عند ضغط يزيد على 20 تور فإنه يعتبر تفاعل صفرى الربطة أيضا



الحفز بالأذى مات:

الأنزيمات عبارة عن عوامل حفازة بيولوجية لها نشاط كبير في الأنظمة الحياتية وحيث أن هذه المواد هي عبارة عن بروتينات لها أبعاد تقع في نطاق الغروانيات وحركيتها تشبه إلى حد كبير ما يقع في الحفظ الغير متجانس. وأحياناً يشار إليها على أنها حفظ غير متجانس دقيق.

ومن أهم خصائصها أنها نوعية فعلى سبيل المثال أنتزيم الاليوربيز من أنشط العوامل المساعدة فى تحويل البيريا إلى أمونيا وثانى أكسيد الكربون فى حين أنها لاستخدم في حفظ عمليات أخرى.



وتوجد عوامل حفز يكون لها تأثير على الجزيئات ذات النشاط الضوئي وتأثير فقط في نوع واحد من المركبات (الأيزومر الضوئي).

والتفاعلات المحفزة بالإنزيمات تكون سريعة والدراسات الكيمايكية تكون من الصعوبة بمكان وذلك لأن الحصول على إنزيم نقى تماماً يكون صعباً وإنزيم به عدد كبير من الفراغات ذات النشاط وغالباً تتعدد تفاعلاتة مع المادة المتفاعلة. وعلى الرغم من ذلك، فقد قيس العديد من ثوابت السرعة لتفاعلات محفزة إنزيمياً.

ومن دراسة العوامل المؤثرة على السرعة (التركيز، الرقم الهيدروجيني، والقوى الأيونية ودرجة الحرارة) أمكن معرفة ميكانيكيات هذه التفاعلات.

ميكانيكية التفاعلات المحفزة بالإنزيمات تكون كالتالي:

فالمادة (S) المحفزه بالأنزيم (E) تتفاعل في بادئ الأمر مع الإنزيم لتكوين مترافق من الإنزيم - الحفاز (ES) الذي يكون أمامه طريقان إما أن ينحل ليعطى S مرة ثانية أو أنه يكمل المسيرة معطيا النواتج ويستخلص في هذه الأمثلة الإنزيم (E)، مرة أخرى. وهذه الميكانيكية تمثل بالمعادلات التالية:



حيث k_1 هو ثابت السرعة لتكوين المترافق ES، k_{-1} هو ثابت السرعة للتفاعل العكسي، k_2 هو ثابت السرعة لتفكيك المترافق ES إلى نواتج + E.

ولقد تمكن كل من (ميغيليس ومنتين) من إشتقاق تعبيرات توضح تأثير تركيز المتفاعل على سرعة التفاعل.

ولنأخذ في الاعتبار الاتزان بين المادة المتفاعلة، والأنزيم، والمترافق.

نفرض أن [E]، [S] هما التركيزات الابتدائية لكل من الإنزيم والمتفاعله، [ES] هو تركيز المترافق (الإنزيم - المتفاعله) وتركيز الإنزيم الحر في العملية عند الاتزان يكون هو تركيز الإنزيم الأصلي الذي تفاعل مع المتفاعله ويساوى $[E] - [ES]$

وتركيز المتفاعله [S] في العادة يكون زيادة عن [E] بحيث أن تركيزها المترافق يساوى تركيزها الابتدائى [S]، ويكون ثابت الاتزان K هو:

$$K = \frac{([E] - [ES])[S]}{[ES]} \quad (68)$$

وبإعادة ترتيب المعادلة نحصل على العلاقة التالية:

$$[ES] = \frac{[E][S]}{K + [S]} \quad (69)$$

وإذا كانت سرعة التفاعل (67) بطيئة لدرجة أنه لا يحدث اضطرابا في الاتزان، فإن سرعة التفاعل v لا يمكن أن يعبر عنها بما يلى:

$$v = K_2[ES]$$

$$v = \frac{K_2 [E][S]}{K + [S]} \quad (70)$$

وسرعة التفاعل القصوى v_{max} يمكن الوصول إليها عندما يتم استهلاك كل الإنزيم فى المتراكب على الصورة ES. وعندما يكون تركيز [ES] مساويا للتركيز الابتدائى للإنزيم [E]. وعند هذه الظروف تكون سرعة التفاعل

$$v_{max} = K_2 [E] \quad (71)$$

وبالتعويض عن المعادلة (71) في المعادلة (60) نحصل على العلاقة التالية:

$$v = \frac{v_{max} [S]}{K + [S]} \quad (72)$$

وتسمى هذه المعادلة "معادلة ميخائيليس" ويسمى ثابت الاتزان (K) "ثابت ميخائيليس". وقد أظهر كل من "لينوفير، بورك" أنه يمكن التغير عن "معادلة ميخائيليس" بصورة خطية، ومنها يمكن تعريف كلا من K ، v_{max} .

وبأخذ مقلوب طرفى المعادلة (62) نحصل على:

$$\frac{1}{v} = \frac{K + [S]}{v_{max} [S]} \quad (73)$$

أى أن

$$\frac{1}{v} = \frac{K}{v_{max} [S]} + \frac{1}{v_{max}} \quad (74)$$

وبرسم العلاقة بين $1/v$ ، $1/[S]$ نحصل على خط مستقيم ميله يساوى $-K/v_{max}$ والجزء المقطوع مع المحور الصادى يساوى $1/v_{max}$.

وفيما بعد اقتراح "إيدى" أن المعادلة (72) يمكن إعادة ترتيبها لتصبح:

$$\frac{v}{[S]} = \frac{v_{max}}{K} - \frac{v}{K} \quad (75)$$

والعلاقة بين $[S]/v$ ، v تكون خطًا مستقيماً ميله $-1/K$.

والجزء المقطوع على المحور $[S]/v$ يساوى v_{max}/K .

أسئلة وسائل على الباب التاسع

(1) النتائج التالية حصلنا عليها لتحلل الجلوكوز عند 140°C عند مختلف تركيزات حمض HCl الحفاز.

10^4 K/min^{-1}	6.10	9.67	13.6	17.9
$10^2 [\text{H}_3\text{O}^+]/\text{mol dm}^{-3}$	1.08	1.97	2.95	3.94

أحسب المعامل الحفزي لحمض الهيدروكلوريك $\cdot \text{H}_3\text{O}^+$.

(2) نتائج التحلل لثنائي أسيتون الكحول المحفزة بأيونات الهيدروكسيد عند 25°C كانت كالتالي:

$10^3 [\text{OH}^-]/\text{mol dm}^{-3}$	5	10	20	30	100
Rate constants/ S^{-1}	3.87	7.78	15.7	32.0	79.9

أحسب المعامل الحفزي لأيونات الهيدروكسيد.

(3) عندما تفككت الأمونيا على سطح التجسيدين وجد أن فترة نصف العمر للتفاعل تتغير بتغيير الضغط تبعاً للنتائج التالية:

Pressure/torr	265	130	58	16
Half-life/min	7.6	3.7	1.7	1.0

(أ) ماهي رتبة التفاعل.

(ب) هل رتبة التفاعل لا تعتمد على الضغط الابتدائي.

(ج) ما هو معنى الرتبة إذا أخذنا في الاعتبار ميكانيكية التفاعل.

(4) السرعة الابتدائية لأكسدة ساكسينات الصوديوم لتكون فيومارات الصوديوم في وجود إنزيم ساكسينات ديهيدروجينيز عند مختلف تركيزات ساكسينات الصوديوم في الجدول التالي:

Sodium succinate conc. $\times 10^3/\text{mol dm}^{-3}$	10.2	2.0	1.0	0.5	0.33
Initial rate/ $\mu \text{ mol/S}^{-1}$	1.17	0.99	0.79	0.62	0.50

أحسب ثابت ميخائيليس، وكذا السرعة المحددة للتفاعل.