

الباب السابع

قاعدة الصنف والأنظمة ثلاثة المكون



obeikandi.com

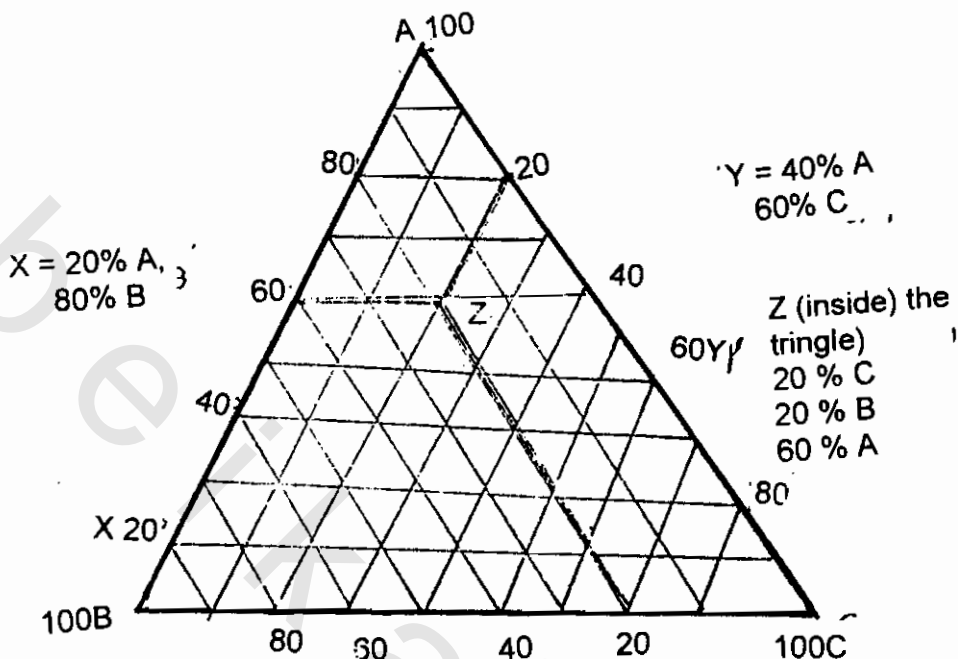
مقدمة:

طبقاً لقاعدة الصنف تكون درجات الحرية لنظام ثلاثي المكون على النحو التالي:

$$\begin{aligned} F &= C - P + 2 \\ &= 3 - P + 2 \\ &= 5 - P \end{aligned}$$

وبما أن أقل عدد من الأصناف يمكن أن يتواجد في أي نظام هو الواحد، فيكون أقصى عدد من درجات الحرية هو 4، ولذا فلتحديد أي نقطة داخل النظام لابد من معرفة أربعة متغيرات وهي: الضغط والحرارة وتركيز مكونين فقط من الثلاث مكونات. وبذال يتطلب الأمر رسم شكل بياني ذو ثلاثة أبعاد لتمثيل هذه الأنظمة بطريقة بيانية وهو ما لا يمكن تحقيقه على الورقة. لذا لزم الأمر تثبيت كل من درجة الحرارة والضغط وبذلك ينقص عدد درجات الطلاقة اثنان وتصبح العلاقة السابقة: $F = 3 - P$ وبذلك فإن النظام يكون له عدد من درجات الطلاقة بحد أقصى اثنان. وعند ثبوت الحرارة والضغط يكون المتغيرباقي هو التركيز ويعبر عن التركيز بالكسور الجزيئية وهي X_1, X_2, X_3 . للمكونات الثلاثة وهذه الكسور مرتبطة بعضها بالعلاقة $(1 = X_1 + X_2 + X_3)$ ويمكن في هذه الحالة أن نرسم الشكل البياني على سطح مستوى. وإذا عرفت قيمة اثنان من التركيزات يمكن معرفة قيمة التركيز الثالث.

التمثيل البياني للأنظمة ثلاثية المكون:



شكل (12) منحنيات إتزان النظام ثلاثة المكون

وتستخدم طريقة ستوكس وروزيمون لرسم منحنيات إتزان الأنظمة الثلاثية وهي شائعة الاستخدام. وفي هذه الطريقة يعبر عن التغيير في تركيز مكونات الخليط الثلاثي عند درجة حرارة وضغط ثابتين وذلك على مثلث متساوي الأضلاع كما هو موضح بالشكل (رقم 12).

فكل رأس من رؤوس المثلث ABC المتساوي الأضلاع تمثل مكون نقي (100%)، وكل ضلع من أضلاع المثلث مقسم إلى عشرة أقسام متساوية وخطوط موازية للأضلاع الثلاثة AB، BC، AC. والخطوط الداخلية تمثل نسب مختلفة للمكونات A، B، C. أي نقطة على الأضلاع الثلاثة تدل على نظام شائي المكون وتعطى نسب مختلفة لكل مكون في نظام شائي المكون أي نقطة داخل المثلث تمثل نظام ثلاثي المكون وتعطى نسب مختلفة لأي خليط مكون من A، B، C. النقطة X على سبيل المثال، وهي على الخط AB تمثل نظام شائي المكون عبارة عن 20% A و 80% B. النقطة Y على

الخط AC تمثل نظام ثانى المكون وهو عبارة عن C 60%，A 40%، A 60%، B 20%，C 20%، A 60%، A 20%، C 20%، B 20%، A 40%، C 60%، A 60% ولتكن Z تمثل نظام ثلاثي المكون عبارة عن A 60%，B 20%，C 20%، A 60%، A 20%، C 20%، B 20%، A 40%، C 60% ويمتاز هذا الشكل البيانى بأنه عند أي نقطة ولتكن F على الخط AE فإنها تمثل خليطاً مكون من E، A، B بنسبة ممتنعة بالعلاقة $EF/AF = EF/AE$ بالوزن إذا كان التركيز معبراً عنه بالنسبة المئوية الوزنية أو بالنسبة بالمول عبرنا عن التغير في التركيز بالنسبة المئوية المولارية.

أنواع الأنظمة الثلاثية:

الأنظمة السائلة ثلاثة المكون محدودة الامتراج هي أنظمة تتكون من ثلاثة سوائل

محدودة الامتراج وتكون ضمن أحد الفئات الثلاث التالية:

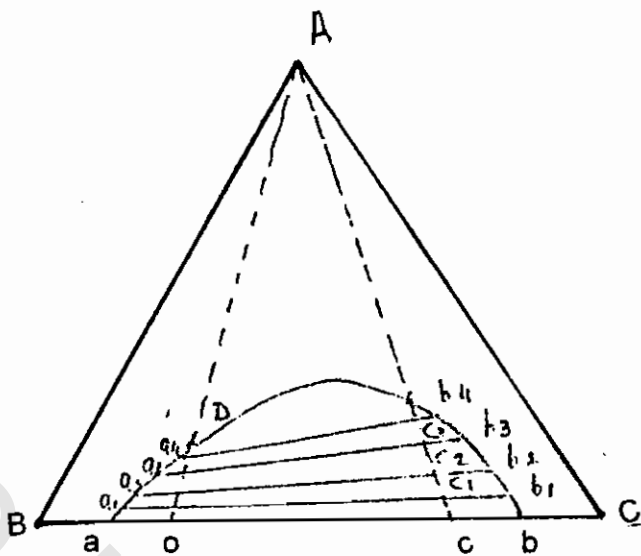
(I) : تنتج من تكوين زوج واحد من سائلين محدودى الامتراج.

(II) : تنتج من تكوين زوجين لسوائل محدودة الامتراج.

(III) : تنتج من تكوين ثلاثة أزواج لسوائل محدودة الامتراج.

(I) : الناتجة من تكوين زوج واحد من سائلين محدودى الامتراج:

لأخذ فى الاعتبار نظام يتكون من ثلاثة مكونات هي: A، B، C وهى تحتوى على الأزواج (A-B)، (A-C) التى تمترج مع بعضها امتراجاً تماماً بينما يكون الزوج (B-C) محدود الامتراج مع كل من الزوجين الأوليين عند درجة الحرارة والضغط المستخدمان فعند خلط نسب معينة من كل من A، B، C خلطاً تماماً يتكون بذلك طبقان أحدهما عبارة عن محلول من C فى B، والثانى عبارة عن طبقة مكونة من B فى C. وإذا مثلاً تركيب الطبقتان بال نقطتين a، b على الترتيب والتركيب الكلى للنظام بالنقطة C. فعند إضافة كميات قليلة من المركبة A إلى الخليط المكون من طبقتين فانها سوف توزع نفسها بين الطبقتين وبالتالي تزيد من ذوبانية المركبة B فى المركبة C. وتعتمد الزيادة الناتجة فى هذه الذوبانية على كمية (A) المضافه وكذا كمية كل من (B)، (C) وعند إضافة كميات كافية من (A) للنظام يتغير تركيب الطبقتين إلى a_1 ، b_1 والتركيب الكلى يتبع الخط (AC) إلى النقطة C₁ شكل رقم (13).



شكل (13)

الخط المستقيم b_1, a_1 مارا بالنقطة C_1 يصل بين تركيب الطبقتين الموجودتين في حالة أتزان مع بعضهما البعض ويسمى خط الصلة. والاستمرار في اضافة المركبة (A) تؤدي إلى تحريك التركيب إلى الخط a_3b_3, a_2b_2, a_1b_1 ويتغير التركيب الكلى إلى c_3, c_2, c_1 على طول الخط المقطعي. الطبقة الغنية بالمركبة (C) يزداد نموها بينما تصمد الطبقة الغنية بالمركبة (B) إلى أن تختفي وفي النهاية عند النقطة b_4 توجد آثار من الطبقة الغنية في (B) وبذا يوجد محلول منفرد فقط.

وحيث أن خطوط الصلة ليست متوازية فإن النقطة التي تمثل تركيب الطبقتين وهما متماثلتان ويتجمع عندها محلول إلى صنف سائل واحد لاتقع هذه النقطة عند قمة المنحني ولكن إلى ناحية أحد الجانبين عند (D). النقطة (D) هي النقطة ثابتة الحرارة الحرجة للنظام. ويمكن أن نحصل عليها باضافة (A) إلى المخلوط المفرد للمركبة B، C بتركيز كلى ممثل بالنقطة 0.

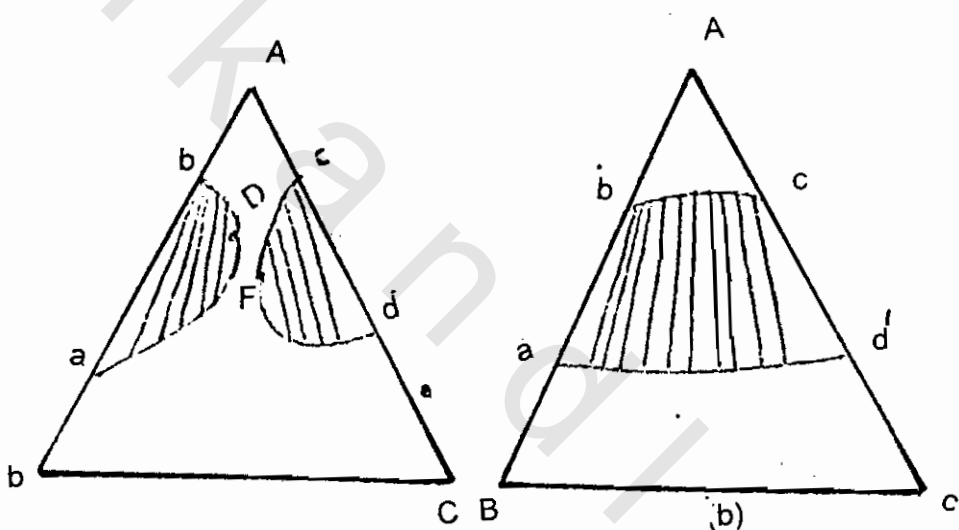
يتضح من هذه الدراسة أنه لأى خليط مكون من C, B, A عند تركيب كلى يقع خلل المساحة الدومية الشكل نحصل على طبقتين للسائلين بتركيز يعطى بخط الصلة المناسب عبر التركيب الكلى لل الخليط. وعلى جانب آخر فإن أى خليط خارج هذه المساحة يمثل محلولاً متجانساً للسوائل الثلاثة، ويسمى المنحنى aDb منحنى ثانية العقدة. والأمثلة

على ذلك هي نظام: حمض الخليك - الكلوروفورم - الماء - الاسيتون - الماء - الفينول.

(II) الناتجة من تكوين زوجين لسوائل محدودة الامتزاج:

لأخذ في الاعتبار نظام مكون من ثلاثة سوائل A، B، C والذى فيه تكون السوائل في الزوجين A-C، A-B محدودي الامتزاج بينما السلاسلان C-B تامى الامتزاج.

وهذا النظام يعطى منحنين ثانى العقدة كما هو موضح في الرسم (14b، 14a):



شكل (14b)

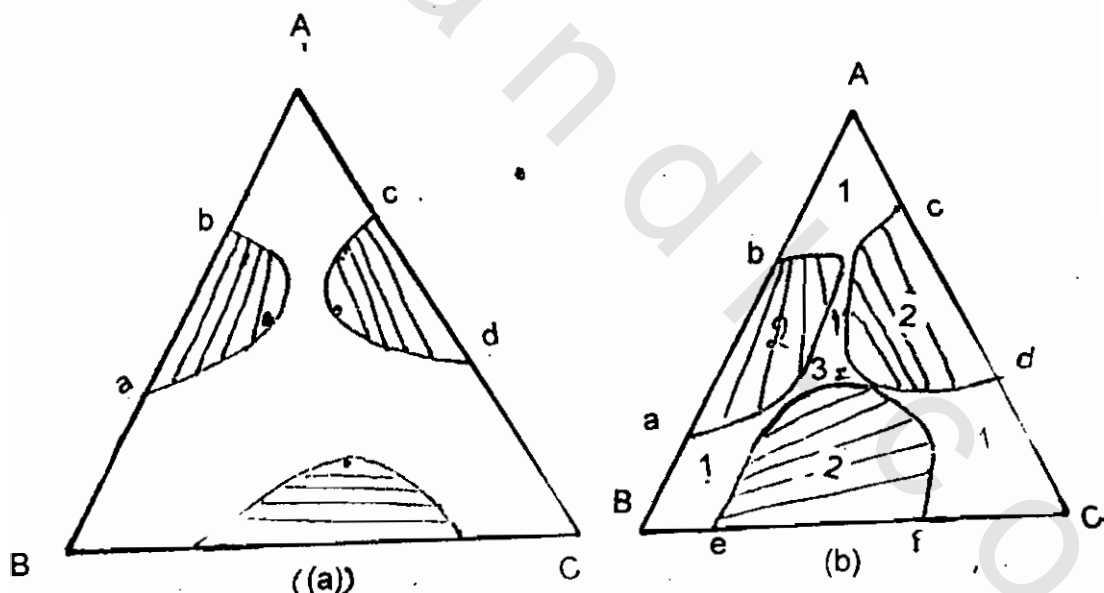
شكل (14a)

نظام يحتوى على زوجين محدودى الامتزاج

(1) المنحنى aDb يمثل مختلف التركيبات لخلط من A، B والمحتوى على C المحدود الامتزاج. (2) المنحنى cFd يعطى التراكيب المختلفة لخلط من A، C والمحتوى على المركبة B وهو محدود الامتزاج. أي نقطة خارج هذه المنحنيات يمثل تركيب تام

الامتزاج. النقطتان D، F هما نقطتاً البيليت للنظامين الغير متجانسين. خطوط الربط الموجودة داخل كل منحنى توضح تركيبات مختلف الطبقات المتزنة. أیحاناً نجد أن المنحنيان يقاطعان بعضهما البعض عند خفض درجة حرارة النظام، وهذا يؤدي إلى ظهور الحزمة abcd خلال منطقة الوسطين كما هو واضح من الشكل السابق (b). ad تعطى تراكيب الطبقتين وخطوط الربط العمودية تربط بين مختلف المحاليل المتزنة. والأمثلة على ذلك هي: حمض بنزنيل الساكسنويك - الماء - الكحول الإيثيلي بين درجتي حرارة 18.5°C ، 31°C تخص النوع (a) بينما النظام: الماء - الفينول - كحول - البيوتيل العادي موضحة في الشكل (b).

(III): الناتجة من تكوين ثلاثة أزواج لسوائل محدودة الامتزاج:
نفرض أن هناك نظاماً يحتوى على ثلاثة سوائل محدودة الامتزاج، وهذا النظام سيحتوى على ثلاثة منحنيات بينodal كما هو موضح في الشكل التالي رقم (15).



شكل (15): أنظمة لسوائل تحتوى على ثلاثة أزواج محدودة الامتزاج

وعند درجات حرارة منخفضة تتقاطع هذه المنحنيات وتأخذ الشكل (b). في هذا الشكل أى خليط ممثل بتركيب في أي مساحة رقم (1) تمثل منطقة بها صنف واحد. والمساحات التي لها رقم (2) تمثل مناطق بها صنفين، بينما تمثل المنطقة رقم (3) ثلاثة أصناف متزنة. وتبعاً لقاعدة الصنف عندما توجد الثلاثة أصناف في حالة اتزان عند درجة حرارة وضغط ثابتين فإن درجة الحرية = صفر وهذا يعني أن تركيب الثلاث طبقات لابد أن يكون ثابتاً ولا يعتمد على التركيب الكلى للمنطقة (3). النقاط x, y, z تمثل تركيب ثابت للثلاث طبقات من السائل الموجودة في حالة اتزان.

والأمثلة على ذلك:

نظام ساكسينك-بنزنيل - الماء - الأثير والشكل (a) نحصل عليه عند درجات الحرارة العالية. بينما عند درجة حرارة منخفضة يعطى الشكل (b).

أنظمة تحتوى على صلبيين وسائل:

الأنظمة التي تستعمل على صلبيين وسائل تقع في أحد الأنواع الخمسة التالية والتي تتوقف على سلوك الأصناف الصلبة.

(1): تكوين بلورات للمركبات النقيّة فقط.

(2): تكوين مركب ثاني.

(3): تكوين مركب ثالثي.

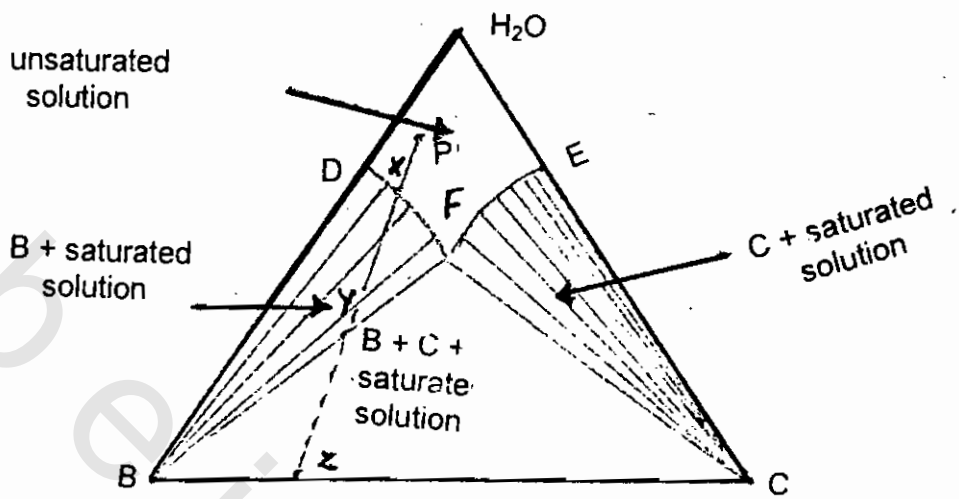
(4): تكوين سلسلة كاملة من محليلات صلبة.

(5): تكوين أصناف صلبة محدودة الامتراد.

وفي كل هذه الأنواع يكون الماء هو السائل المستخدم لأن الماء يعتبر أحسن وسط لتكوين البلورات.

(1): تكوين بلورات للمركبات النقيّة:

الشكل البياني لنظام مكون من ماء وصنفين صلبيين هما A, B, C حيث تكون بلورات للمركبة النقيّة موضحاً في الشكل رقم (16):



شكل (16): (نظام ملحين وماء فيها يتم تكوين بللورات للمركبات)

في هذا المخطط النقطة D محلول المشبع للمركب B في الماء في غياب C. النقط بين B، D تمثل الكميات المختلفة للمركب B الموجودة في حالة اتزان مع محلول المشبع الممثل بالنقطة D. النقط بين D، الماء هي عبارة عن محلول غير مشبع للمركب (B). وبالمثل النقطة E تمثل محلول مشبع للمركب C في الماء في غياب B. النقط بين C، E تمثل الكميات المختلفة للمركب C الموجودة في حالة اتزان مع محلول مشبع ممثل بالنقطة E. النقط بين E والماء هي عبارة عن محلول غير مشبع للمركب (C).

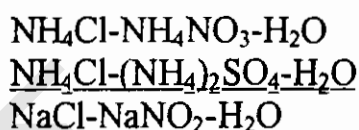
عند إضافة C إلى محلول مشبع بالمركب B فإن ذوبانية المركبة B تتغير على طول الخط DF. وبالمثل عند إضافة B إلى محلول مشبع بالمركب C فإن ذوبانية المركبة C تتغير على طول الخط EF. الخط DF هو منحنى الذوبانية المشبعة للمركب B في الماء والمحتوى على C بينما الخط EF هو منحنى الذوبانية المشبعة للمركب C في الماء والمحتوى على B. وعند النقطة F حيث يتقاطع منحنى الذوبانية فإن محلول يكون مشبعا بالنسبة للمركبين B، C.

وعند هذه النقطة حيث يتواجد ثلاثة أصناف متزنة فإن درجات الطلق = صفر. وحيث أن F نقطة عديمة التغير عند ثابت الحرارة. فإن خطوط الاتصال في الشكل تربط

بين تركيزات المحاليل المشبعة بالأصناف الصلبة التي تتواجد في حالة أتزان معها، والسلوك الذي يحدث أثناء التبلور يمكن شرحه كما يلى:

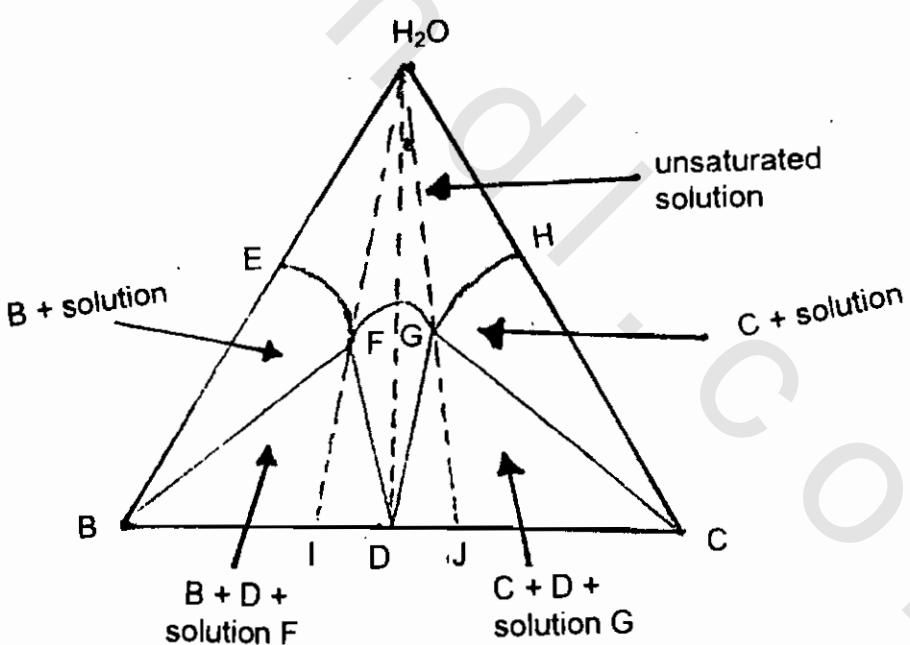
عند تبخير محلول غير مشبع ممثلا بالنقطة P عند درجة حرارة ثابتة فإن النظام يمر بالنقط Z والمرسومة على امتداد القمة (الماء) عند X يبدأ B في التبلور ويتغير تركيب محلول على طول الخط XF. عند Y فإن تركيب محلول مازال ممثلا بالنقطة F وتبداً المركبة C في التبلوره إذا استمرت عملية التبخير يتربس كلا من B, C إلى أن تصل إلى النقطة Z حيث يخفى محلول كلية. ويظهر ذلك في أنظمة تحتوى على ملحين بينهما أيون مشترك والماء.

والأمثلة هي:



(2) تكوين مركب ثانى:

يتحد الملحان لتكوين مركب (ملح مزدوج) له تركيبه العام هو B_xC_y ويتم تفسير خطوط الأتزان كما يلى:



شكل (17): تكوين مركب ثانى

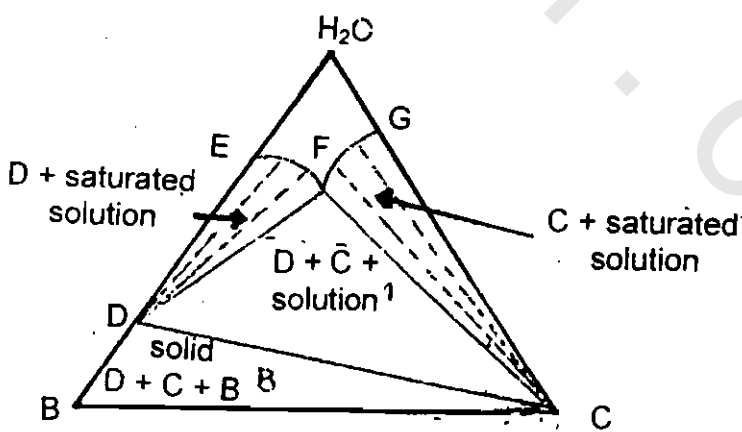
في الشكل رقم (17) النقطة D تمثل تركيب الملح المزدوج والخط FG تراكيب المحاليل المشبعة بهذا الملح المزدوج.

عند النقطة F محلول مشبوع بالمركب B والمركب D أما عند النقطة G فإن محلول يكون مشبوع بالمركب C والمركب D. النقطة F, G هي (نقطة ثابتة الحرارة وعديمة المتغير) ولتحديد ثبات الملح المزدوج في وجود الماء لابد من تعين موضع النقطة D على طول BC.

إذا وقعت النقطة D بين I, J ففي هذه الحالة يقال أنه مشبوع بالتحديد (بالتطابق) بمعنى أنه يمكن تحضير محلول مشبوع من الملح وذلك بإضافة الماء إلى الملح. وهذا يتحدد بالخط المرسوم من القمة (الماء) ويصل إلى النقطة D. وعلى الجانب الآخر إذا كانت النقطة D تقع أما على يمين T أو على يسار J فإن الملح يقال عنه أنه ليس مشبعا بالتطابق (بالتحديد) ولا يمكن في هذه الحالة تحضير محلول مشبوع منه بإضافة الماء إلى الملح.

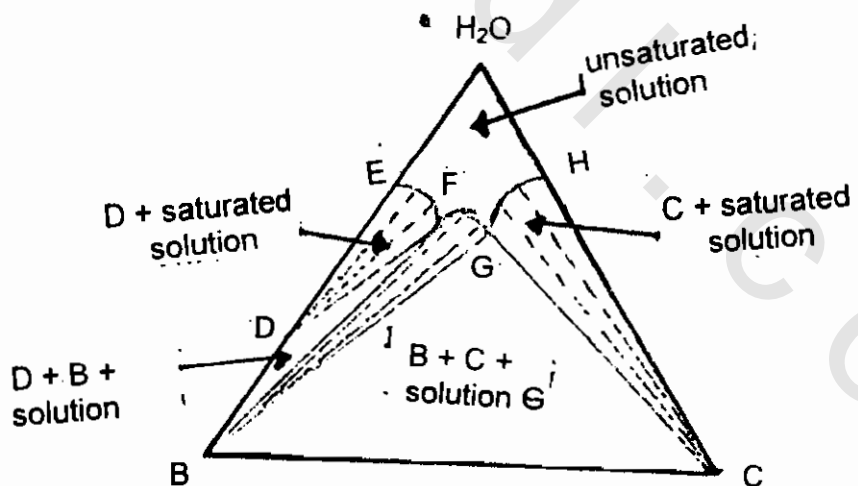
فالنظام $\text{NH}_4\text{NO}_3\text{-AgNO}_3\text{-H}_2\text{O}$ يوضح النموذج الأول ويكون الملح المزدوج $\text{NH}_4\text{NO}_3\text{-AgNO}_3\text{-H}_2\text{O}$ عند 30°C . بينما النظام $\text{KNO}_3\text{-AgNO}_3\text{-H}_2\text{O}$ يعطي النموذج الثاني فيكون الملح المزدوج $\text{KNO}_3\text{-AgNO}_3$ عند نفس درجة الحرارة.
إذا كان أحد الأملاح (وليكن الملح B) يكون هيدراتا، فإنه يمكن تمثيله بالشكل

البيانى رقم (18):



شكل (18): أحد الأملاح يكون هيدرات

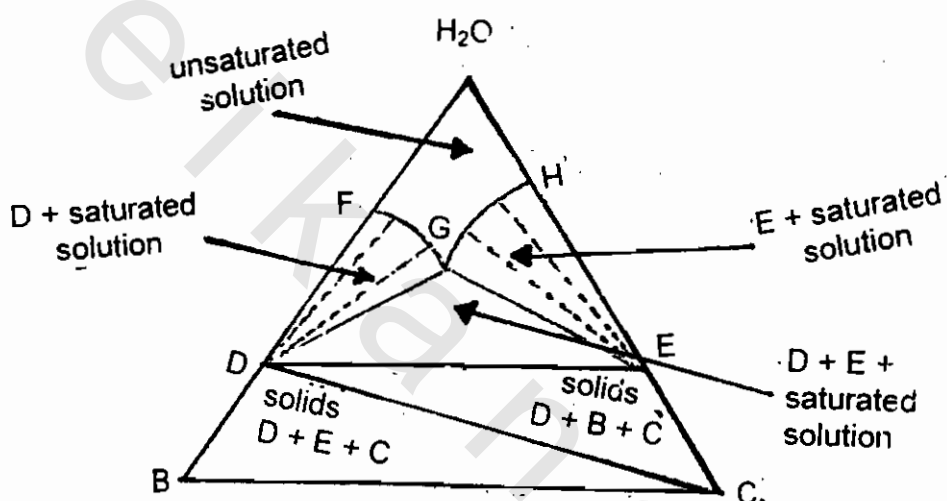
فى هذا الشكل تمثل النقطة D الهيدرات المتكونة بالملح B. النقطة E تمثل ذوبانية الهيدرات فى الماء النقي عند حرارة التجربة. بينما الخط F يمثل ذوبانية الهيدرات فى محلول المحلى على C. وبالمثل يدل الخط FG على ذوبانية C فى محلليل المحلى على الهيدرات. فى المنطقة DEF تواجد الهيدرات الممثلة بالنقطة D فى حالة اتزان مع المحاليل المشبعة المعطاة بالخط E F. بينما المنطقة CFG تحتوى على C فى حالة اتزان مع المحاليل المشبعة على طول الخط GF. أما عند النقطة F والتى عندها تكون درجة الحرارة الثابتة عديمة المتغير نجد أن محلول يكون مشبعا بالنسبة لكل من C، D. فى المنطقة CDF نجد أن طلا من D و C فى حالة اتزان مع محلول المشبع. بينما المنطقة BCD تشتمل على الأصناف الصلبة الثلاثة B، C، D. $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ عند 15°C الشكل البيانى الموضح (19) يعطى النظام المذكور الملح الماء. وتحت ظروف معينة وخاصة عند درجات الحرارة العالية يظهر الملح الاممائى فى نفس خط ظهور الملح المائي. ونحصل على الشكل رقم (19):



شكل (19) تكوين هيدرات ومركبات نقية

ففى هذا الشكل يكون المنحنى EF هو منحنى التسوب للهيدرات، FG هو منحنى التسوب للملح الامانى B والمنحنى GH هو منحنى التسوب للملح C. النقطتان F، G هما نقطتان عديمتى المتغير.

وإذا اشتمل النظام على مركبات صلبة لديها القدرة على عمل هيدرات فإن الشكل البيانى الذى نحصل عليه رقم (20):

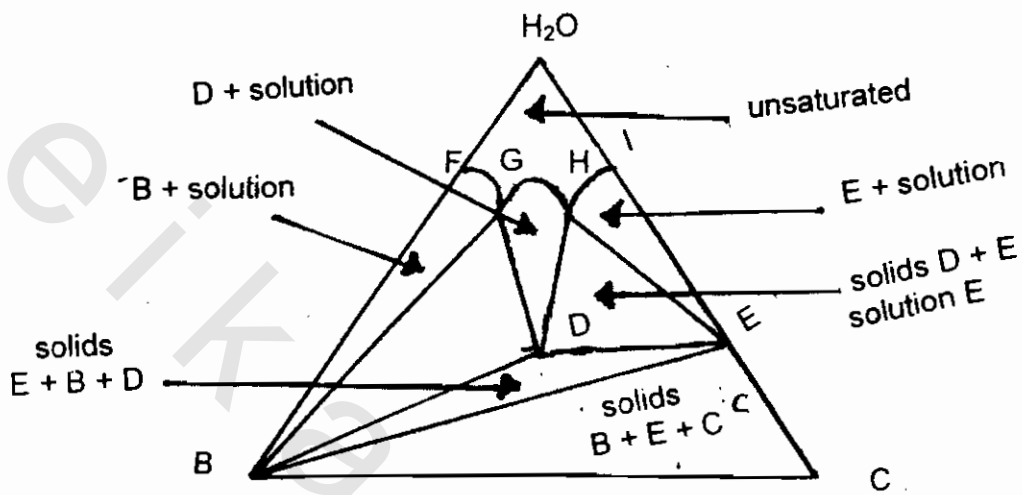


شكل (20) تكوين هيدرات للملحين

فى هذا الشكل النقط D، E تمثل تراكيب الهيدرات المكونة من كل من B، C. النقطة G هي نقطة عديمة المتغير ثابتة الحرارة. فى خلال المنطقة المحددة بـ CDE يتواجد الصلب C، E معا بينما فى المنطقة BCD يتواجد الصلب B، C، D معا. المثال على ذلك هو نظام $MgCl_2-CaCl_2-H_2O$ عند صفر م حيث يتكون هيدرات من النوع $MgCl_2 \cdot 6H_2O$, $CaCl_2 \cdot 6H_2O$

(3) تكوين مركبات ثلاثة:

في بعض الأحيان تكون مركبات ثلاثية تتضمن الثلاث مكونات. الشكل البياني للأتزان بين الأصناف موضح في الرسم شكل رقم (21):



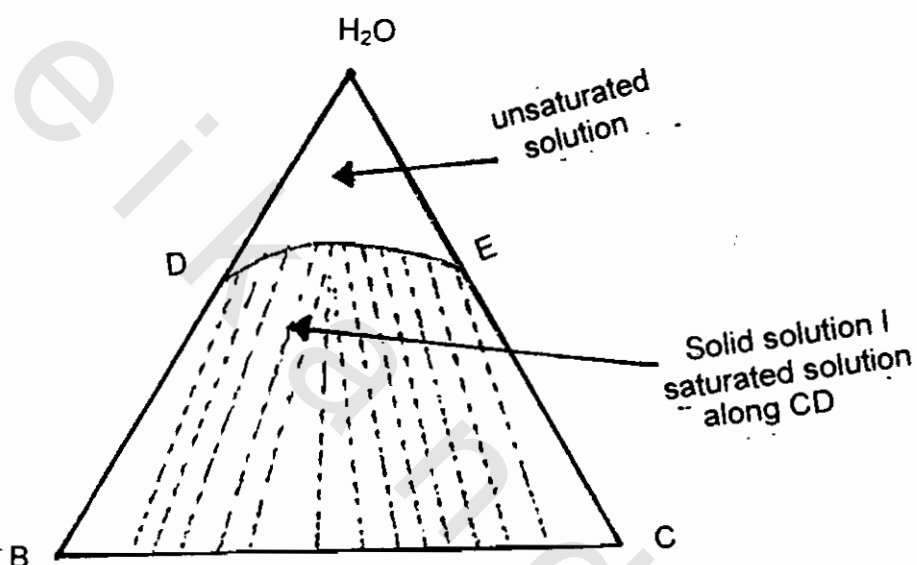
شكل (21) تكوين مركبات ثلاثية

النقطة E تمثل تركيب مركب ثانوي (هيدرات الملح C). والنقطة D تمثل تركيب مركب ثلاثي يتكون نتيجة اتحاد B مع E والماء. النقطتان G، H هما نقطتان عديمتى المتغير (ثابت الحرارة).

يعنى أن هذا المركب الثلاثي الموضح هو من النوع غير المحدد من ناحية تشبعه يمكن أن ينحل عند إضافته إلى الماء. النظام O_{CaCl₂.MgCl₂-H₂O} عند 25°C هو مثال لهذا النوع الذى يكون مركب ثلاثي غير محدد التشبع على النحو التالى: X₂SO₄.Y₂(SO₄)₃.24H₂O CaCl₂-MgCl₂-12H₂O حيث X - ترمز إلى المعden أحادى التكافؤ، Y ترمز إلى المعden ثلاثي التكافؤ، وهذا النوع يكون مركب محدد من ناحية التشبع وهذه المركبات تكون مستقرة فى وجود الماء.

(4): تكوين محليل صلبة:

عندما يذوب كلا من الصلب B والصلب C في بعضهما البعض وهمَا في الحالة الصلبة فانهما سيكونان سلسلة من المحاليل الصلبة تتراوح في تركيبها من B نقية إلى C نقية في الماء. وهذا النظام لا يحتوى على نقط عديمة المتغير حيث أنهما صنفان فقط. وهما محلول صلب ومحول مشبع في الصورة السائلة. والشكل البياني الممثل لهذا النوع من الأنظمة مبين في الرسم رقم (22):

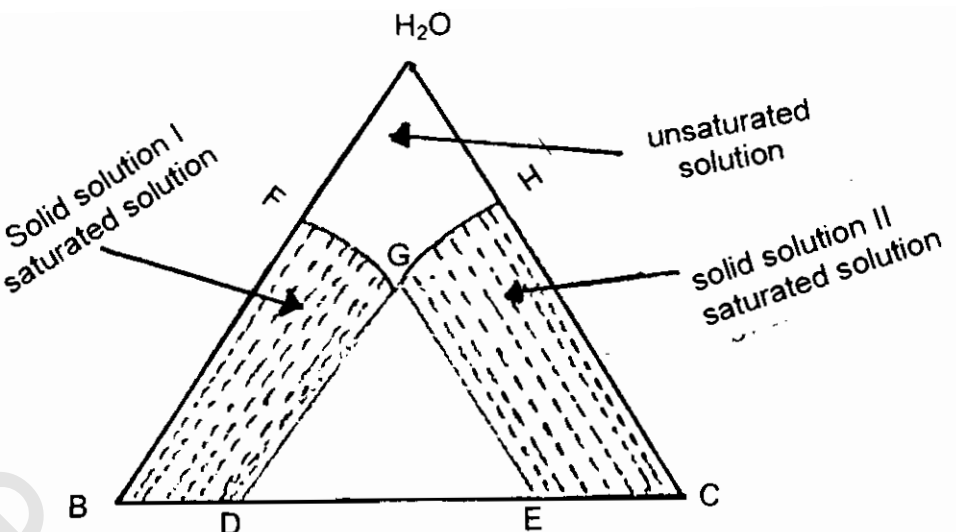


شكل (22): تكوين محليل صلبة

الخط DE يمثل تركيب المحاليل المشبعة الموجودة في حالة أتزان مع محليل صلبة للمكون C، B، C بتركيبات تعطى بخطوط الربط يتواجد في المساحة التي تعلو الخط DE محليل غير مشبعة وأسفل الخط DE يوجد صنفان وهما محليل صلبة في حالة أتزان مع محليل مشبعة.

(5): أصناف صلبة محدودة الامتراج:

منحنى الأتزان للنظام الذي يحتوى على صنفين صلب محدودي الامتراج موضح في الشكل رقم (23):



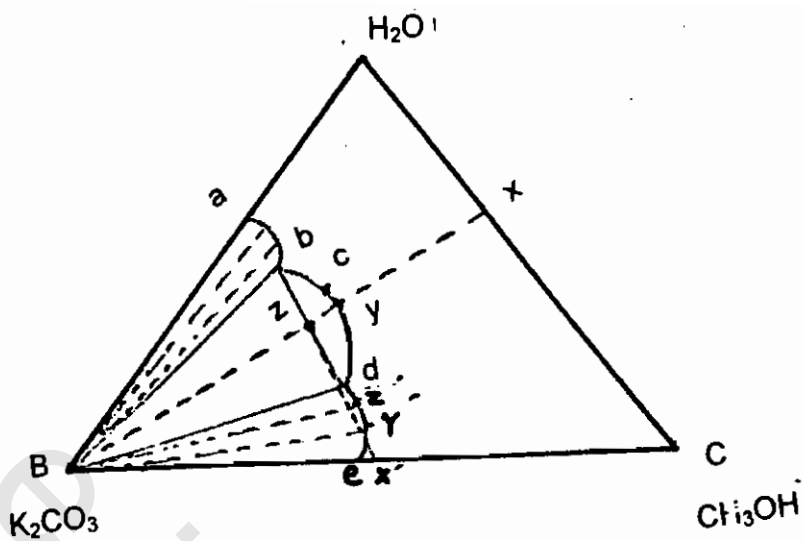
شكل (23) صفين صلبيين محدودي الامتازج

فى هذا النوع تتكون مجموعتان من المحاليل الصلبة أحدهما يتكون من C فى B يقع بين النقطتين D، B والمجموعة الثانية تتكون من C فى B فى C (محلول صلب I). الخط FG هو منحنى الذوبانية المشبع لمحاليل صلبة من C فى B (محلول صلب II). بينما الخط GH فهو منحنى الذوبانية المشبع للمركب B فى C (محلول صلب II). بين D، E يوجد خليط من B، C ليعطى صفين من الصلب أحدهما له التركيب D والآخر له التركيب E. النقطة G هي نقطة ثابتة الحرارة عديمة المتغيره المنطقه تعطى تركيب المحاليل فى حالة اتزان مع محلولين صلبيين D، E.

التلمح:

إذا قلت ذوبانية لا الكترووليت فى الماء نتيجة اضافة محلول الكترووليتى إليهما تسمى ظاهرة التلمح. وعليه فعند اضافة كمية من الملح إلى نظام يحتوى على زوج من سائل عضوى وماء تامى الامتازج تتكون طبقتان أحدهما غنية بالسائل العضوى والثانية غنية بالماء (شكل رقم 24).

فلنأخذ فى الاعتبار الرسم التالى لكربونات البوتاسيوم - الماء - الميثانول مثلاً لذلك: للملح - الماء - الكحول.



شكل (24) تأثير التملح

المنطقة Bab تمثل كربونات البوتاسيوم في حالة اتزان مع محلول مشبع غنى بالماء بينما المنطقة Bed تمثل كربونات البوتاسيوم المتزنة مع محلول مشبع غنى بالكحول. bcd هي منطقة تواجد سائلين (b - غنى بالماء، d - غنى بالكحول) ترتبط بخط اتصال والمنطقة Bbd هي منطقة كربونات البوتاسيوم المتزنة مع سائلين b, d. نفرض أن كربونات البوتاسيوم الصلب أضيفت إلى خليط من الماء والكحول ممثلة بالنقطة X. يذوب الملح في السائل ويتحرك النظام على طول الخط XYZB). وعند النقطة Y ينفصل طبقتان أما عند النقطة Z فيتوقف استمرار ذوبان كربونات البوتاسيوم إلى حد يتواجد فيه كلا من كربونات البوتاسيوم الصلب والسائلين b, d مع بعضهم في وضع اتزان. السائل الممثل بالنقطة d هو الطبقة الغنية بالكحول، ويمكن فصله من b التي هي الطبقة الغنية بالماء. وعند إضافة الماء إلى محلول غير مشبع من كربونات البوتاسيوم في الكحول بتركيب X. يأخذ النظام اتجاه الخط yz. يترسب كربونات البوتاسيوم عند النقطة y وينذوب مرة ثانية عند z وذلك باستمرار إضافة كميات أخرى من الماء.

الثوابت الفيزيائية

الثابت	الرمز	القيمة	القيمة باللوغاریتم
سرعة الضوء في الفراغ	C	$2.9979 \times 10^8 \text{ ms}^{-1}$	8.4768
كتلة الالكترون	m_e	$9.1091 \times 10^{-31} \text{ kg}$	31.9595
الشحنة	$e = F/N_A$	$1.6021 \times 10^{-19} \text{ C}$	19.2047
ثابت بولتزمان	$k = R/N_A$	$1.3805 \times 10^{-23} \text{ JK}^{-1}$	23.1400
ثابت بلانك	h	$6.6256 \times 10^{-34} \text{ JS}$	34.8212
ثابت أوفجادرو	N_A	$6.0225 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$	23.7798
ثابت فاراداي	F	$9.6487 \times 10^4 \text{ C mol}^{-1}$	4.9845
الثابت العام للغازات	R	$8.341 \text{ Jk}^{-1} \text{ mol}^{-1}$	0.9198
عجلة الجاذبية الأرضية القياسية	g	9.8066 mS^{-2}	0.9915

أسئلة وسائل على القسم الثاني

(١) عرف ما يلى:

(أ) الصنف، (ب) المكون، (جـ) درجة الحرية أو الطاقة المستخدمة في قاعدة الصنف لدراسة الأترانات الغير متجانسة.

(٢) عين عدد المكونات ودرجات الطاقة لأنظمة التالية:

(أ) محلول مائى للسكر.

(بـ) بروم ذاتي في رابع كلوريد الكربون.

(جـ) خليط من التيتروجين والهيدروجين والأمونيا.



(٣) ناقش تطبيق قاعدة الصنف لأتران الأصناف المختلفة للماء. وضع بدقة الأجزاء المختلفة في الشكل البياني. ما هو المقصود بالنقطة الثلاثية؟

(٤) ناقش تطبيق قاعدة الصنف لأتران الأصناف في نظام الكبريت.

(٥) ناقش تطبيق قاعدة الصنف لنظام ثانى المكون يحتوى على يوديد البوتاسيوم والماء.

(٦) ارسم الشكل البياني لنظام كلوريد الحديديك - الماء. كم عدد الهيدراتات المتكونة للكلوريد الحديديك؟

(٧) اذكر ما تعرفه عن معادلة قاعدة الصنف المختزلة. اشرح في ضوء ذلك طريقة استخلاص الفضة من الرصاص.

(٨) اشرح المقاطع التالية المستخدمة في قاعدة الصنف للأترانات الغير متجانسة:

(بـ) نقطة الانصهار المتطابقة.

(جـ) النقطة الأيوتكنى. (دـ) نظام عديم المتغير.

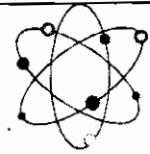
(٩) اكتب ما تعرفه عن:

(أ) نظام كلوريد الصوديوم - الماء.

(بـ) نظام كبريتات الصوديوم - الماء.

(جـ) الأتران غير المستقر.

- (١٠) اشرح باختصار تطبيق قاعدة الصنف لدراسة الأنظمة ثلاثة المكون.
- (١١) ارسم الشكل البياني للأتزان الصنفي لمعدن الخارصين والماغنيسيوم مستخدما البيانات التالية:
- (أ) نقطة انصهار الماغنيسيوم 655°C .
- (ب) نقطة انصهار الخارصين 500°C .
- (ج) نقطة أيوتكتى عند 350°C عند 20% مول خارصين وأخرى عند 430°C عند 92% مول خارصين.
- (د) مركب صلب MgZn_2 يتكون ويتعين عند درجة 540°C .
- (١٢) وضح ماذا يحدث عند تبريد مخلوط يحتوى على 40% مول خارصين و 60% من الماغنيسيوم من 650°C إلى 200°C .
- (١٣) ارسم الشكل البياني للأتزان الصنفي ثابت الحرارة للنظام ثلاثة المكون يحتوى على الماء وملحين بينهما أيون مشترك. (الملحين لا يكونان مركب). ووضح كيف يستخدم هذا الشكل لعملية تكوين البلورات؟



المراجعة



obeikandi.com

المراجع العربية:

- (1) الكيمياء الفيزيائية جوردن م. باور الدار الدولية للنشر والتوزيع دار ماكجروهيل للنشر ١٩٩٠ ص ٣٤٧-٣٤٨ (الديناميكا الحرارية) ص ٣٥١-٣٧٥ قاعدة الصنف.
- (2) الحرارة الديناميكا الحرارية تأليف مارك و. زيمانسكي وريتشارد هـ. ديمان دار ماكجروهيل للنشر جمهورية مصر العربية - القاهرة ١٩٨١.
- (3) أساس الكيمياء العامة. د. عباس عباس العوضى وآخرون ١٩٨٨.
- (4) الكيمياء الفيزيائية د. حسن شحاته، د. محمد فكرى الهدى، الدار المصرية اللبنانية (تحت الطبع).

المراجع الأجنبية:

- 1) J.T. Andrews and E.F. Westrum, J. Chem. Thermodynamics, 2, 245 (1970).
- 2) H. Reiss, Methods of thermodynamics, (New York : Blaisdell Publico., 1965), pp. 22, 71.
- 3) E.D. Eastman and W.C. McGavock, J. Am. Chem. Soc., 59, 145 (1937); E.D. West, J. Am. Chem. Soc., 81, 29 (1979).
- 4) R.H. Fowler and E.A. Guggenheim, Statistical thermodynamics, (London : Cambridge University) press, (1940), p. 224.
- 5) D. Deklerk, M.J. Steenland, and C.J. Gorter, Physica, 16, 571 (1950). J. Am. Chem. Soc. 49, 1870 (1927).
- 6) Basic Chemical Thermodynamics (2nd ed.) E.B. Smith; Oxford University press, 1977.

- 7) Elementary Chemical thermodynamics, B.H. Mahan; Benjamin, New York, 1963.
- 8) An introduction to chemical thermodynamics. E.F. Caldin, Darendon press, Oxford, 1961.
- 9) Chemical thermodynamics I. Klotz and R.M. Rosenberg; Benjamin, New York, 1972.
- 10) Thermodynamics G.N. Lewis and M. Randall, revised by K.S. Ditzer and L. Browner; McGraw-Hill, New York, 1961.
- 11) Chemical thermodynamics, M.L. McGlashan; Academic Press, London, 1979.
- 12) Thermodynamic, E.A. Guggenheim; North Holland, Amsterdam, 1967.
- 13) Introduction to phase transitions and critical phenomenon, H.E. Stanley; Clarendon Press, Oxford, 1971.
- 14) Textbook of physical chemistry-samuel Glasstone, published by Macmillan press Ltd 1972 pp. 181.
- 15) Applied physical chemistry, C. Heald and A.C.K. Smith English Language book Society and Macmillan 1982 pp. 17-51.
- 16) L.K. Sharma, Physical Chemistry 1990.
- 17) G.N. Alekseev, "Energy and Entropy", Mir Publishers, Moscow, 1986.
- 18) V.V Sychev, "The differential equations of thermodynamics", Mir Publishers, Moscow, 1983.
- 19) Gordon M. Barrow, "Physical Chemistry", Second Edition, Tosho printing Co., LTD, Tokyo, Japan.