

الباب العاشر

غاصر المجموعة الثامنة

obeikandl.com

الباب العاشر

" عناصر المجموعة الثامنة "

الصفات العامة للمجموعة :

وهي تشمل عناصر غازات الهليوم والنيون والأرجون والكريتون والزريون والرادون ، وهي تكون مجموعة الصفر في الجدول الدوري . ويفصلها البعض بكونها المجموعة الثامنة المكملة لمجموعات عناصر الجدول الدوري . وجميع جزيئات هذه العناصر أحادية الذرة ، وباستثناء الهليوم الذي يمتلك التركيب الإلكتروني $1S^2$ ، فجميعها تحتوي على المدارات np مكتملة الاشباع الإلكتروني . ولهذا السبب كان يطلق عليها اسم " الغازات الخاملة " للاعتقاد الذي كان سائداً آنذاك بأنها عديمة الفعالية الكيميائية .

وبالرغم من تولد أدلة كافية على تكوين مركبات أو أيونات ذات وجود عابر مثل HeH^+ ، HeH^+ في أنابيب التفريغ الكهربائي إلا أن جهود تأين هذه العناصر مرتفعة جداً مما يزيد من صعوبة احتمال تكوينها لمركبات أيونية . كما أن اشتراك بعض هذه العناصر في تكوين مركبات قصبية Clathrates لا نسبية Non-stoicheometric مع جزيئات أخرى عن طريق اختفائها في فجوات هذه الجزيئات لا يعني أنها تشارك معها في ارتباط كيميائي بالمعنى المفهوم . ومنذ عام 1962 وهو بداية تحضير أول مركب كيميائي لغاز نادر وهو $XePtF_6$ الذي تبعه تحضير مركبات أخرى ، صار يطلق عليها اسم الغازات النادرة .

ويبين الجدول التالي بعض الصفات العامة لهذه العناصر :

بعض الصفات العامة للغازات النادرة

الراديون	الزينون	الكريpton	الأرجون	النيون	الهيليوم	
86	54		18	10	2	العدد الذري
222	131.3	83.7	39.91	20.2	4	الوزن الذري
$6S^2 6P^6$	$5S^2 5P^6$	$4S^2 4P^6$	$3S^2 3P^6$	$2S^2 2P^6$	$1S^2$	التركيب الإلكتروني لمدار التكبير
-	2.17	1.97	1.92	1.60	-	نصف قطر الفراة (A)
71-	112-	157-	189.3-	248.6-	272.2-	درجة انصهار (منوية)
61.8-	107.1-	152.9-	185.8-	245.9-	268.9-	درجة الغليان (منوية)
10.8	12.1	14.0	15.8	21.6	24.6	جهد التلرين الأول
4.30	3.27	2.31	1.50	0.44	0.02	حرارة التبخر (كيلو متر/مول)
9.97	5.90	3.74	1.79	0.90	0.18	كثافة الصال (جم / سم³)
-	8×10^{-6}	1×10^{-4}	0.94	2×10^{-3}	5×10^{-4}	نسبة وجوده في الجو من حيث الحجم

يلاحظ في الجدول السابق أن جميع هذه العناصر غازات ذات درجات غليان ودرجات انصهار وحرارة وتبخّر منخفضة ، مما يدل على ضعف قوي التجاذب بين ذراتها ، وهذه القوى هي قوى فان دير فالز **Van der waals** الناتجة من حركة الإلكترونات . ويلاحظ أيضاً أن درجة انصهار كل عنصر فيها تساوي تقريباً درجة غليانه ، مما يدل على أن هذه العناصر توجد بحالتها السائلة لمديات ضيقة ومحذدة من درجات الحرارة ، كما أن قوى التجاذب في الشكل البلوري لكل منها تشابه كثيراً قوى التجاذب بين الذرات في الحالة السائلة .

تزداد درجة غليانها وكذلك درجات انصهارها وكثافتها بازدياد اعدادها الذرية أو اوزانها الذرية . وهذا التغير متوقع مادامت قوي فان درفالز الضعيفة هنا تعتمد على عدد الالكترونات في مدار تكافؤ الذرات مع عدم وجود تأثير متبادل عادي بين الأزواج الالكترونية في ذرات هذه الغازات واضافة إلى ذلك يزداد الحجم الذري بازدياد العدد الذري وبهذا تصبح الالكترونات الخارجية أضعف انداداً إلى النواة ، وهذا عامل يزيد من أهمية قوي فان درفالز المؤثرة بين الذرات . ويلاحظ هذا التأثير أيضاً في التناقص المنظم لجهود تأين هذه العناصر ابتداءً من الهيليوم إلى الرايون .

ونلاحظ أن أنصاف قطرات ذرات هذه العناصر كبير نسبياً وذلك لأن الارتباط بينها ضعيف (قوي فان درفالز فقط) وهي لهذا المسبب تسمى أيضاً أنصاف قطرات فان در فالز . وتنوب الغازات النادرة إلى حد ما في الماء وتزداد قابلية ذوبانها بصورة ملحوظة بازدياد الوزن الذري . ويشير التركيب الالكتروني لهذه العناصر وكذلك رمز **الحالة Term symbol¹** لكل منها إلى ان ذراتها لا تميل للاتحاد مع بعضها لتكوين جزيئات متعددة النرة وإنما توجد في الطبيعة بشكل جزيئات أحادية النرة . كما لا تميل أيضاً لتكوين أيونات موجبة نظراً لارتفاع جهود تأينها .

كما لا تميل لأن تساهم في تكوين مركبات وروابط تساهمية لعدم احتواء مدارات تكافؤها على الالكترونات منفردة ومع أنه أمكن إجراء بعض التفاعلات بين غازات الكربيتون والزريون والرايون وغاز الفلور قد تكون روابط بين هذه الذرات والفلور والأكسجين فقط مستقرة وتزداد هذه القابلية بانخفاض جهود التأين وطاقة الإثارة فان دخول هذه الغازات في تفاعلات كيميائية مع الذرات الأخرى ما يزال محدوداً مع ان الفعالية الكيميائية لعناصر المجموعة تزداد بزيادة العدد الذري .

وجود الغازات النادرة :-

توجد جميع الغازات النادرة في الجو حسب النسب المذكورة في الجدول السابق ويحصل على غازات النيون والارجون والكريبتون والزريون كنواتج ثانوية من عملية

التطير التجزئي للهواء المسال . ويوجد الهيليوم في بعض الغازات الطبيعية وفي بعض الخامات المعدنية ذات النشاط الاشعاعي . ومصدر الهيليوم الرئيسي من الانحلال الاشعاعي **Radioactive decay** لنظائر اليورانيوم والثوريوم التي تشع بقائق ألفا **Particles - α** والتي هي عبارة عن ذرات نترات الهيليوم .

وتنتج بعض نظائر الرايون في الطبيعة من الانحلال الاشعاعي لبعض العناصر كالليورانيوم والثوريوم والرانديوم والاكتينيوم . وجميع نظائر الرايون نشطة اشعاعياً ينبع النظير R_{26} من الانحلال الاشعاعي للرانديوم R_{28} عمر $^{222}_{88}R$ وعمر نصفه **Half - life** يساوي 3.82 يوماً وهو أطول عمر نصف لأى من نظائر الرايون .

سائل الهيليوم :-

يمكن تبريد سائل الهيليوم إلى درجة حرارية منخفضة جداً وذلك بازالة بخاره الموجود فوق السائل باستمرار ، وقد أمكن بهذه الطريقة بلوغ درجات حرارية تقل عن درجة حرارة (1) درجة مطلقة وعند تبريد الهيليوم السائل (سنسمي الهيليوم I) وهو ذو درجة غليان تساوى 4.2 درجة مطلقة (إلى دون 2.18 درجة مطلقة تتكون هيئة أخرى للهيليوم وهى الهيليوم II صفات غير عادية ، إذ أن لزوجته منخفضة على نحو استثنائي (حوالي $1/1000$ من لزوجة غاز الهيدروجين) ، وله قابلية توصيل حرارية عالية للغاية (حوالي 600 مرة أكثر من قابلية التوصيل الحراري للنحاس في درجة حرارة الغرفة .

وله ظاهرة جريان غريبة تتمثل بقيام جدران الإناء الذى يحتوية وصولاً إلى فوهته والأنسياب إلى الخارج إلى أن يفرغ ذلك الإناء من السائل ويمكن الحصول على الهيليوم II فقط من الهيليوم He^3 أما النظير الآخر للهيليوم الذى يوجد فى الطبيعة وهو He^4 فيوجد فى سائل الهيليوم I وذلك بنسبة $1.3 \times 10^{-4} \%$ من الهيليوم

الطبيعي ويستعمل الهيليوم المسائل في عمليات التبريد وكغاز خامل واق في التفاعلات الكيميائية .

كيمياء الغازات النادرة :-

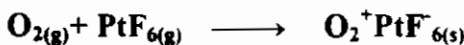
من المعروف ومنذ زمن قديم أن الغازات النادرة تشارك في تكوين مركبات قصصية **cage compounds clathrates** مع مركبات تستطيع أن تستوعب ضمن تركيبها الجزيئي وفي الفجوات الناشئة بين الروابط الهيدروجينية التي تربط ذراتها و تستطيع أن تستوعب الغازات النادرة (هذا هو المقصود بالمركبات القصصية) .

ومن المركبات التي تستطيع أن تستوعب الغازات النادرة وفق الكيفية التي ذكرت الآن مركب الهيدروكربون $C_6H_4(OH)_2$ الذي يكون مع الارجون مركباً قصصياً صيغته $3C_6H_4(OH)_2Ar_4$ عند ضغط مقداره 73 ضغط جوب من الارجون ويكون عنصر الكربتون مع الماء مركباً بنفس الصفات صيغته $Kr \cdot 5H_2O$ وهو مركباً ذو - أهمية حيث يستعمل كناقل للكربتون $85Kr$ النشط أشعاعياً والزنيون مركباً صيغته $Xe_8(H_2O)_{46}$ والمركبات القصصية معروفة لكل الغازات النادرة باستثناء الهيليوم ، إذ أن صغر حجم ذرات الهيليوم يمكنها من الهروب من فجوات المادة المضيئة .

والمركبات المائية للغازات النادرة هي أيضاً مركبات قصصية لا نسبة عادة ويمكن تكوينها من تبلور الماء تحت ضغط عال من الغاز النادر وفي درجة حرارة الصفر المئوي ، وما يجرد ذكره أن الغازات النادرة في هذه المركبات لا تكون روابط كيميائية ، كما أن المركبات القصصية نفسها ليست من المركبات الكيميائية الموثق بها .

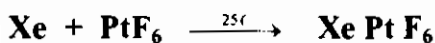
وأول تفاعل كيميائي حقيقي لغاز نادر هو التفاعل الذي لوحظ لعنصر لازينون مع بخار سداسي فلوريد البلاتين PtF_6 الذي سجله (بارتلت) Neil Bartlett عام

1962 ، حيث أن سداسي فلوريد البلاتين عامل مؤكسد خارق ، يتفاعل مع الأوكسجين الجزيئي ليعطى المركب الأيوني $[O_2^+ | PtF_6^-]$ والذي تم اتباعه بواسطة دراسات حول الأشعة السينية .



وبما أن جهد الثنائي الأول للأوكسجين الجزيئي (12.2 الكترون - فولت) مقارب لجهد الثنائي الأول لعنصر الزينون (12.1 الكترون - فولت) فقد تولد لدى بارتلت اعتقاد بوجوب تفاعل الزينون مع سداسي فلوريد البلاتين (البلاتين في حالى التأكسد + 6) .

وقد أكدت التجربة صحة اعتقاد بارتلت عندما تمكن من تحضير مادة بلوريّة صلبة حمراء اعطتها الصيغة الكيميائية $[Xe^+ | PtF_6^-]$ التي تحتوى على البلاتين في حالة التأكسد 5+ وقد دلت دراسة لاحقة أن تركيب هذا المركب يتفق مع الصيغة العامة $Xe(PtF_6)_x$ حيث تتراوح قيمة X بين 2,1 . ويعتقد أن التجربة التي قام بها بارتلت تتلخص في التفاعلات الكيميائية الآتية :



ويمكن اخضاع المركب الأخير في هذه المعادلة إلى الصيغة $Xe^{++}(PtF_6)_2$ والتي تحتوى على الأيون Xe^{++} . ويتفاعل الزينون أيضاً بطريقة مماثلة مع سداسي فلوريد الروثينيوم RuF_6 وسداسي فلوريد الروربيوم RhF_6 وسداسي فلوريد البلوتونيوم PuF_6

ومن أفضل مركبات الغازات النادرة تشخيصاً هي التي يكونها الزينون مع الفلور والأوكسجين و يكون الزينون مركبات مع الفلور أو الأوكسجين والذين باستطاعتها . وهذا عوامل مؤكسدة قوية . أن يؤكسدا الزينون و يؤديا نفس الدور الذي قام به سداسي فلوريد البلاتين معه . والمركبات التي يكونها الزينون مع الفلور تشمل

ثاني فلوريد الزيتون XeF_2 ورباعي فلوريد الزيتون XeF_4 وسداسي فلوريد الزيتون XeF_6 وهناك دليل على تكوينه ثامن فلوريد الزيتون XeF_8 .

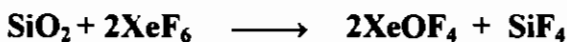
أما مركباته مع الأكسجين فقط تشمل ثلاثي أوكسيد الزيتون XeO_3 ورباعي أوكسيد الزيتون XeO_4 ومركياته التي تحتوى على الأكسجين والفلور فهى تضم أوكسو رباعي فلوريد الزيتون XeOF_4 وأوكسو ثلاثي فلوريد الزيتون XeOF_3 وأوكسو ثانى فلوريد الزيتون XeOF_2 .

وتحضر فلوريدات الزيتون بالاتحاد المباشر بين الزيتون والفلور وأن اختيار الظروف الملائمة وخاصة الكيميات المستعملة من العنصرين يحدد نوع المركب الناتج فلتحضير سداسي فلوريد الزيتون مثلاً بالاتحاد المباشر بين العنصرين تستعمل درجات حرارية تزيد عن 250 منوية وضغط يزيد عن 50 ضغطاً جوياً يبين الجدول التالي بعض صفات مركبات الزيتون.

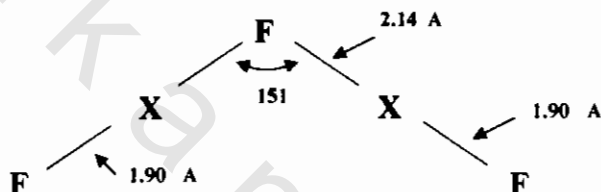
صفات بعض مركبات الزيتون

حالة التأكسد	المركب	الحالة	درجة الانصهار	حرارة التكوير
2+	XeF_2	بلورات عدية اللون	140 منوية	-37 منوية
4+	XeF_4	بلورات عدية اللون	114	68-
6+	XeF_6	بلورات عدية اللون	48	-96
6+	XeOF_4	سائل عدية اللون	28-	-
6+	XeO_3	بلورات عدية اللون	-	+96
6+	Cs_2XeF_8	بلورات صفراء اللون	-	-
8+	XeO_4	غاز عديم اللون	-	-
8+	$\text{Na}_4\text{XeO}_6 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$	بلورات عدية اللون	-	-

ووجد أن فلوريدات الزيتون مولاً منطابية **Volatile** تسامي في درجة حرارة الغرفة وهي في العادة تخزن في أوان مصنوعة من النikel وبالإضافة للاتحاد المباشر ، يحضر سداسي فلوريد الزيتون من تفاعل رباعي فلوريد الزيتون مع غاز الفلور تحت الضغط . وهو فعال للغاية لذا يتفاعل حتى مع الصليكا كما يلي :



وسداسي فلوريد الزيتون في حالته البلورية يحتوى على مادتين بوليمريتين منه إحداهما رباعية **Tetramer** والأخرى سداسية **Hexamer** وتألف كلاهما من الوحدات XeF_5^+ التي ترتبط مع بعضها بجسور من أيونات الفلور كما في الشكل :



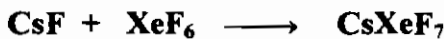
ويلاحظ من أطوال الروابط إن الارتباط بين الفلور الزيتون غير منتظم **Unsymmetrical** .

وأن سداسي فلوريد الزيتون في حالته السائلة والغازية ذو لون أخضر مصفر .

ويعاني سداسي فلوريد الزيتون في المحلول القاعدي تأكسداً واختزالاً ذاتياً كما يأتي .



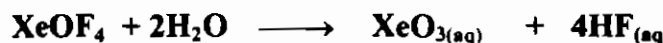
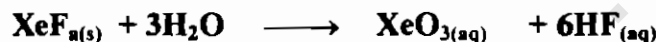
كما يتفاعل مذاسى فلوريد الزيتون مع فلوريدات العناصر القوية مكوناً مركبات الفلورو زينات التي تحتوى على عنصر الزيتون في حالة التأكسد 6+



وتعتبر هذه المركبات من أكثر مركبات الزيتون استقراراً . إذ تستطيع أن تقاوم التجزء الحراري إلى حوالي 400 مئوية أما مركبات الزيتون الممتدة مع الصوديوم فهي أقل استقراراً إذ تتجزأ تحت درجة 100 مئوية ويتحلل مذاسى فلوريد الزيتون تحللاً مائياً فمكون عن هذه العملية مركبات الفلور المحتوية على الأوكسجين ويتحرر فلوريد الهيدروجين .



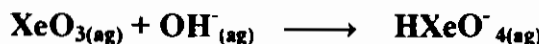
ونلاحظ إن أوكسو رباعي فلوريد الزيتون الناتج سائل عديم اللون أما التحلل المائي الكلى لمساسى فلوريد الزيتون أو لأوكسو رباعي فلوريد الزيتون فيعطي محلولاً ينبع عن تبخره ثالثى أوكسيد الزيتون الصلب كما يلى :



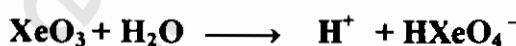
كما يتكون ثالثى أوكسيد الزيتون أيضاً من تفاعل التأكسد والاختزال الذاتى لمادة رباعي فلوريد الزيتون في الماء كما يلى : **Disproportionation**



وثلاثي اوكسيد الزيتون عامل مؤكسد قوى فسى المحلول المائى ، لكنه فى حالته الصلبة يتجزأ إلى عناصره الغازية مع حصول انفجار شديد اما فى المحلول القاعدى فيتحول ثالث اوكسيد الزيتون إلى أيون الزيونات Xenate ion كما يلى :



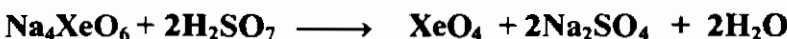
ويستك ثالثي اوكسيد الزيتون فى الماء سلوك حامض ضعيف مكوناً لـأيون الزيونات أيضاً كما يلى :



ويتعانى أيون الزيونات تأكسداً واختزالاً ذاتياً Disproportionation بطيئاً متحولاً إلى أيون البرزنيات Perxenate ion وعنصر الزيتون كما يلى :



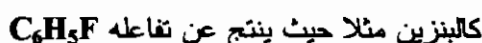
وأيون البرزنيات XeO_6^- عامل مؤكسد قوى جداً فى المحلول المائى ، إذ يستطيع إن يؤكسد أيون المنجنيز Mn^{+2} إلى أيون البرمنجات MnO_4^- وقد أمكن فصل أملاح صلبة لهذا الأيون مثل $\text{Ba}_2\text{XeO}_6 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ، $\text{Na}_4\text{XeO}_6 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ، فلوريد الزيتون والقاعدة المناسبة وتنتصف هذه الأملاح بكونها مستقرة وقليلية الذوبان فى الماء وتنتافع بـبرزنيات الصوديوم مثلاً مع حامض الكربونيك المركز وينتج عن هذا التفاعل رابع اوكسيد الزيتون XeO_4 وهو مادة عديمة الاستقرار ذات طبيعة متفجرة كما يلى :



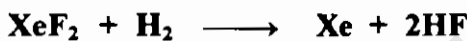
كما يحضر ثانى فلوريد الزيتون من تفاعل الزيتون مع كمية محددة من غاز الظور باستعمال ضغط عال . ويتحلل فلوريد الزيتون تحللاً مائياً بطريقاً فى محلول الحامضى وسرعاً فى محلول القاعدى كما يلى :



وتعتبر المحاليل الناتجة عوامل مؤكسدة قوية إذ تحول كلوريد الهيدروجين إلى غاز الكلور كما تستطيع أن تؤكسد ليون السيريوم Ce^{+3} إلى ليون السيريوم Ce^{+4} ويستعمل ثانى فلوريد الزيتون فى فلورة Fluorination بعض المركبات العضوية كالبيزين مثلًا حيث ينتج عن تفاعله



كما يحضر رباعي فلوريد الزيتون كمياً بتسخين مزيج بتألف بنسبة حجم واحد من الزيتون إلى خمسة حجوم من غاز الفلور فى درجة حرارة 400 مئوية وضغط مداره ستة ضغوط جوية لمدة بضع ساعات . ويستعمل رباعي فلوريد الزيتون فى فلورة بعض المركبات العضوية الحلقة كالطلوبين تختزل فلوريدات الزيتون بوساطة الهيدروجين حيث يتحرر الزيتون ويتكون فلوريد الهيدروجين كما يلى :

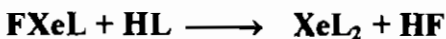


وتذوب فلوريدات الزيتون فى الهيدروجين السائل بدرجات متفاوتة حيث إن المحاليل الناتجة من إذابة ثانى فلوريد الزيتون لو رباعي فلوريد الزيتون ذات قابلية اتصال ضعيفة مما يشير أى عدم قابليتها لوهب لو استلام الألكترونات .

وهذا على عکس المحلول الناتج من إذابة سداسي فلوريد الزيون، إذ يمتلك قابلية ایصال عالية للكهربائية مما يؤدي احتواء المحلول الناتج ولو إلى حد ما على أیونات مثل XeF_5^- . HF_2^- وبعبارة أخرى فإن ثانی فلوريد الزيون أو رباعي فلوريد الزيون يذوبان في فلوريد الهيدروجين دون حصول تفاعل .

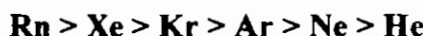
وتفاعل فلوريدات الزيون مع عدد من أحماض لويس Lewis acids القوية المحتوية على الفلور مثل IF_5 ، AsF_5 ، SbF_5 ويكون عن هذه التفاعلات مركبات إضافة Addition compounds أو تسمى Adducts ولبعض هذه المركبات شبكيات بلو리ة جزئية مثل XeF_2 ، IF_5 . وبعضها الآخر شبكيات بلو리ة أيونية تحتوى على الأيونات XeF_5^- ، XeF^+ ، Xe_2F^{2-} والتي تنشأ عن انتقال أيون الفلوريد إلى حامض لويس كما في المركبين $(\text{XeF}_5^+) (\text{AsF}_6^-)$ ، $(\text{XeF}_5^+) (\text{PtF}_6^-)$.

ويمكن التعويض عن الفلور في ثانی فلوريد الزيون بليجاند ذات كهروسالبية عالية ، وتعتبر هذه التفاعلات كوسيلة للحصول على مشتقات أخرى للزيون .



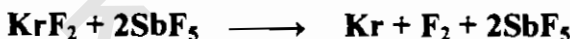
فعالية الغازات النادرة في تكوين المركبات :

تبين أنه بازدياد إعدادها الذرية نجد أن أنصاف قطرات ذرات هذه العناصر تزداد ابتداءً من الهيليوم إلى الراديون ، كما نرى أيضاً أن جهود تأثيرها تتناقص ابتداءً من الهيليوم إلى الراديون . وعلى هذا الأساس يجب أن تتدرج فعالية هذه العناصر في تكوين المركبات الكيميائية وفقاً للنظام التالي :



إى أن الرادون وفقاً لهذا النظمام يجب أن يكون أكثر هذه العناصر فعالية . وهناك دليل على تفاعل الرادون مع الفلور ، إلا أن طبيعته الإشعاعية (يشع دقائق الفا) وقصر عمر النصف لنظائره زالت من صعوبة تحديد أهمية مركباته مع الفلور .

وعنصر الكربتون أقل فعالية من الزيتون وقد حضرت له مركبات قليلة أهمها ثانى فلوريد الكربتون KrF_2 الذى حضر باحداث تفريغ كهربائى على مزيج من غازى الكربتون والفلور . كما حضر أيضاً رباعى فلوريد الكربتون KrF_4 وقد أمكن تحضير المركب المعد $\text{KrF}_2.2\text{SbF}_5$ وهذا ينصدر فى درجة حرارة حوالى 50 مئوية ، وتتجزأ .



ولم تعرف لعناصر الهيليوم والنيون والارجون مركبات كيميائية .

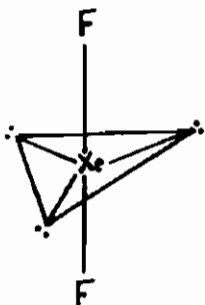
الارتباط الكيميائى وتركيب مركبات الغازات النادرة :

لقد أمكن تحديد تركيب اغلب مركبات الغازات النادرة بطرق مختلفة كطرق وجود الأشعة السينية **X-ray diffraction** وأطیاف المنطقة تحت الحمراء وأطیاف رامان ، كما أمكن تقسيم تركيبها بدلالة نظرية رابطة التكافؤ **Valence Bond Theory** أو بدلالة نظرية الاوربital **Molecular Orbital Theory** الجزيئى .

ففي جزيئه فلوريد الزيتون XeF_2 مثلاً ، تحاط ذرة الزيتون بعشرة الكترونات ، ثمانية منها تعود لذرة الزيتون نفسها ، ولثان من ذرتي الفلور .

تنوزع ثلاثة أزواج منها حول رؤوس مثلث وهى تتخذ هذه الموضع ليكون التنافر بينها أقل ما يمكن ، أما الزوجان المتبقيان فيكونان الرابطان للتين تربطان ذرة

الزيون بذرى الفلور والشكل العام لهذه الجزيئه هو الشكل شانى الهرم المثلثى **Trigonal bipyramidal** ، وتقع الرابطتان على امتداد خطى المدارات الهرجينة التى يستعملها الزيون هى من النوع **dSP³** ويبلغ طول الرابطة **Xe - F** حوالى 2 انجستروم .



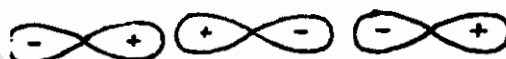
قد لوحظ الجزيئه هذا الشكل فى الحالتين الصلبة والغازية

والمعروف عن جزيئه **XeF₂** أنها نظير الكترونى **Isoelectronic** لكل من الأيونات **BrICl** , **I₃** , **ICl₂** (أى أن مدار التكافؤ فى النزرين المركزين . وهما اليود والزيون يحتوى على نفس العدد من الالكترونات وهو عشرة الالكترونات) وبهذا يمكن الاستدلال أيضاً على شكل الجزيئه **XeF₂** من الشكل المعروف لهذه الأيونات وهو الشكل الخطى .

وبدلالة نظرية المدار الجزيئى ، يندمج فى عملية جمع خطى المدار الذرى **5P₂** من ذرة الزيون مع المدارين الذريين **5P₂** من ذرى الفلور (وجميع هذه المدارات الذرية من النوع **5**) وينتتج عن هذا الجمع الخطى ثلث مدارات جزيئية أقلها طاقة هو المدار الجزيئى ويرمز له **5** وأعلاها طاقة هو المدار الجزيئى نقىض الترابطى ويرمز له **5** ، ويتوسط هذين المدارين الجزيئيين . مدار جزيئى لا ترابطى

ويرمز له σ لا يساهم مدار الزيون $5P_2$ في تكوينه لكونه ذات تماطل مختلف لا يؤدى إلى محصلة اندماج كما في الشكل :-

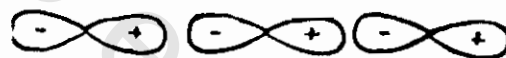
نرة الفلور الأولى نرة الزيون نرة الفلور الثانية
 $2P_z$ $5P_z$ $2P_z$



أوريبيتال جزيئي نقيس الترابط σ

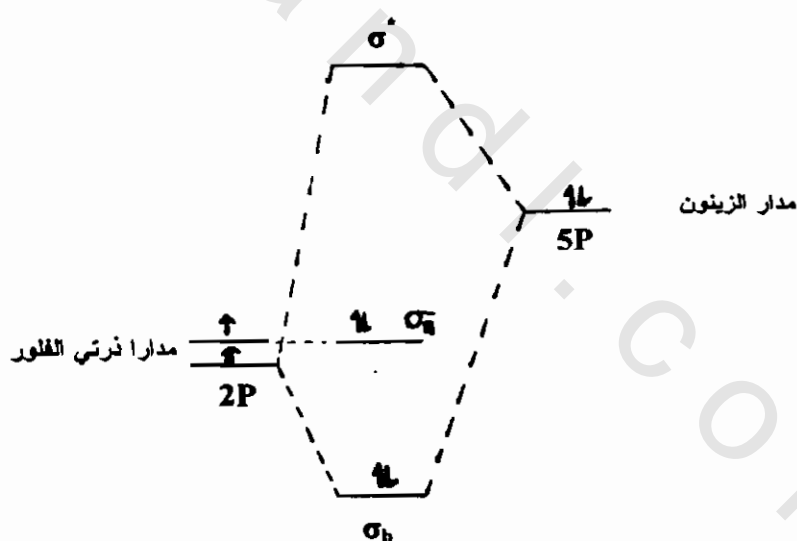


أوريبيتال نقيس لا ترابطي σ



أوريبيتال نقيس ترابطي σ

وبدلالة مستويات الطاقة تمثل هذه الاوريبيتالات وبالسلسل المذكور اعلاه بالشكل الآتى :

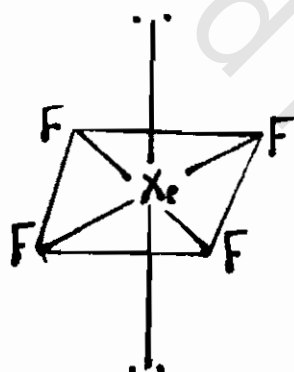


حيث تمثل الرابطين في جزيئ XeF بالمداريين . الجزيئي الترابطي σ والجزيئي اللاترابطي σ لأنهما أقل المداريات الجزيئية طاقة ويبقى المدار الجزيئي

نفحة الترابط 5° فارغا لأنه ذو طاقة عالية . أما بقية المدارات الذرية في الزيونون والفلور فهي مشغولة بالاكتروناتها ويمكن اعتبارها بمثابة مدارات لا ترابطية Nonbonding ويلاحظ في الشكل السابق أن المدار الجزيئي الترابطي ذو طاقة أقرب إلى طاقة مداري الفلور منها لطاقة مدار الزيونون وذلك لأن الفلور ذو كهروسالبية أعلى بكثير من كهروسالبية الزيونون .

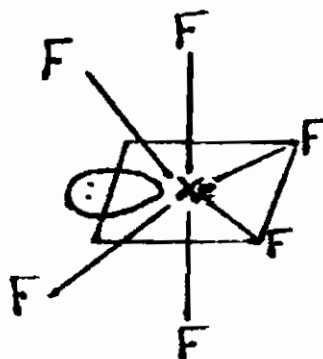
إن الصورة التي قد منها عن الترابط الكيميائي في جزيئه ثانى فلوريد الزيونون يمكن تعديتها على بقية فلوريدات الزيونون XeF_6 و XeF_4 وذلك باستعمال المدارين $5P_2$ و $5P_3$ من ذرة الزيونون لتكوين مدارات جزيئية تقى بعدد الروابط في كل جزيئه .

وقد وجد أن جزيئ XeF_4 تتخذ شكل المربع المستوى Square planar مع وجود زوجين من منفردات يشغلان الموقعين المتبقين في الشكل ثماني الوجه Octahedral وإن المدارات الهرجانية التي يستعملها الزيونون هي من النوع $d^2\text{SP}^3$ وطول الرابطة F-Xe-F يساوى 1.95 انجستروم .

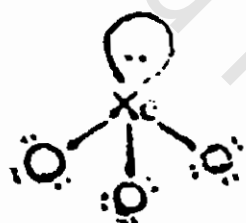


وفي جزيئ سادسى فلوريد الزيونون XeF_6 توجد حول الزيونون سبعة ازواج من الاكترونات تتوزع ستة ازواج منها حول رؤوس شكل ثماني الوجه غير منتظم

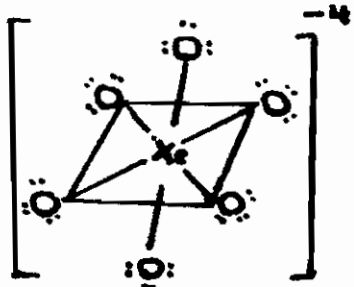
ويبقى على الزيتون زوج منفرد واحد وبهذا فالشكل العام للجزئية هو ثانية الهرم المخمس والمدارات المهجينة التي يستعملها الزيتون هى من النوع d^2Sp^3



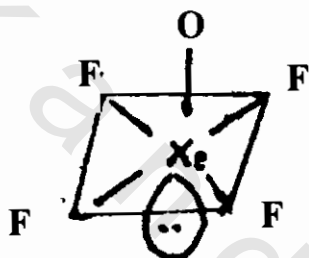
اما تركيب اوكسيدات الزيتون واوكسو فلوريداته فمعروف ايضاً . الثالث اوكسيد الزيتون XeO_3 شكل يشبه شكل نظيره الالكترونى وهو أيون اليودات I^-_3 ذو شكل الهرم المثلثي حيث يستعمل الزيتون المدارات المهجينة SP^3 وطول الرابطة $Xe-O$ يساوى 1.76 انجشتروم وقد امكن اثبات هذا الشكل بواسطة دراسات حيود الاشعة السينية .



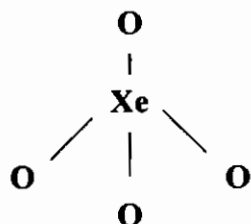
وأيون البرزنات XeO_6^{4-} شكل المجسم ثمانى الوجه حيث تحاط نرة الزيتون بستة لزوايا من الالكترونات وهى عبارة عن ثمانية إلكترونات تعود للنرة نفسها واربع الكترونات تمثل الشحنة السالبة على الأيون .



ويلاحظ أن ذرات الأكسجين في مثل هذه المركبات لا تستغل الكتروناتها في تكوين الروابط وإنما تستعمل الكترونات الزيون ولجزئية أوكسido رباعي فلوريد الزيون شكل الهرم المربع مع وجود زوج من الألكترونات المفردة .



وقد أمكن إثبات هذا التركيب بواسطة أطیاف رامان والأطیاف تحت « حمراء لرابطة $X-O$ » بعض صفات الرابطة الثانية Double bond Character . أما بالنسبة رباعي أوكسيد الزيون XeO_4 فقد أثبتت دراسة أطیاف الاشعة تحت الحمراء له في الحالة الغازية أنه يتخذ شكل المجسم رباعي الوجوه أى أن الزيون يستعمل المدارات المجنبة sp^3



وفي جميع مركبات الزنبيون تعتبر الروابط $\text{F} - \text{Xe}$ و $\text{O} - \text{X}$ روابط

تساهمية مستقطبة .

استعمالات الغازات النادرة :-

استعمل الهيليوم في ملء المناطيد ذات المحركات نظراً لقوّة الرفع التي يمتلكها ولكونه غير قابل للاشتعال ، وهو لهذه الصفة الأخيرة استعیض رغم أن كثافته تساوى ضعف كثافة الهيدروجين تقريباً كما استعیض به عن النيتروجين في بعض التجارب التي تتطلب محیطاً خاماً قد يكون النياتروجين فيه ذا فعالية كيميائية ويستعمل أيضاً في المعامل كغاز ناقل Carrier gas في عمليات الفصل المتبعنة في أجهزة الكروماتوجرافى .

ونظراً لانخفاض درجة غليانه فقد استعمل في حالته السائلة وفي درجات حرارية منخفضة تقارب الصفر المطلق في الكشف عن سلوك بعض المواد في مثل هذه الظروف ، ومن التحولات المهمة التي اكتشفت بهذا الخصوص هو انعدام الحرارة النوعية ومعامل تحديد المواد الصلبة وانعدام مقاومتها الكهربائية ، وفي واحدة من هذه التجارب في درجة حرارة سبع درجات مطلقة لوحظ أن المقاومة الكهربائية للرصاص تنخفض بحوالى مليون مرة مما هي عليه في الظروف الطبيعية

ويستعمل مزيج الهيليوم في الأوكسجين في معالجة أمراض الربو الحادة وبعض الأمراض المتعلقة بتنقل المجرى الهوائي . والهيليوم ذو أهمية كبيرة في عمليات الغوص العميق وفي علاج شلل الغواص ، وهذا النوع من الشلل يصيب الشخص نتيجة الانتقال المفاجئ من جو ذي ضغط عال إلى جو ذي ضغط عادي إذ يسبب هذا الانخفاض المفاجئ هروب نايتروجين الدم الذي يتولد عنه حصول نوع من الفقاعات في الشعيرات الدموية أو في الدماغ والحبيل الشوكي . ولتنقليل حصول مثل هذا المرض يستعمل مزيج الهيليوم مع الأوكسجين بدلاً من الغاز المضغوط .

والنيون يستعمل فى ملء المصابيح الكهربائية وهو لهذا الغرض يقل من معدل تبخر الغاز المترافق ويقل من احتمال اسوداد المصباح . كما يستعمل أيضاً فى تهيئة جو خامل فى عمليات لحام المعادن كالمنجنيوم والالمونيوم مثلًا . ويستعمل الارجون فى ملء أنابيب التفريغ الكهربائي وملء المصابيح الكهربائية ويستعمل الارجون فى ملء أنابيب التفريغ الكهربائي وملء المصابيح الكهربائية وفي تهيئة اجواء خاملة لإجراء بعض التجارب كما يستعمل أيضاً فى عمليات لحام المعادن .