

الباب الأول

صفات الفناصر الدورية

obeikanal.com

الباب الأول

" صفات العناصر الدورية "

أولاً : مقدمة :-

ان الخطوة الأولى في بدء تصنیف العناصر هي التي وضعها (دوبرابنر) . فقد وجد أن هناك عناصر معينة يمكن أن تدرج في مجموعات **groups** يتألف كل منها من ثلاثة عناصر ذات صفات كيميائية مشابهة . كما لاحظ أيضاً أنه عند ترتيب عناصر المجموعة الواحدة وفقاً لزيادة أوزانها الذرية فإن الوزن الفردي للعنصر الثاني في المجموعة يساوي الوسط الحسابي تقريباً للوزنين الفرديين للعنصرین الآخرين . وقد عرفت هذه المجموعات بثلاثيات (دوبرابنر) والتي نجد بعضاً منها فيما يلي :

Cl	35	Ca	40	Li	7	S	32
Br	80	Sr	88	Na	23	Se	79
I	127	Ba	137	K	39	Te	128

والدليل الأساسي لهذه الثلاثيات هي أنها أوجدت فكرة مجموعات العناصر ذات الصفات المشابهة والتي هي دالة إلى حد ما للوزن الذري .

بعد ذلك لاحظ (نيولاندر) أنه عند ترتيب العناصر المعروفة آنذاك حسب تزايد أوزانها الذرية ، لاحظ بأن العنصر الثامن يشابه العنصر الأول في صفاتيه وهكذا اعادة حصول صفات مشابهة بعد كل سبعة عناصر . وقد أسمى (نيولاندر) تكرار هذه الصفات أو هذه العلاقات بقانون الثمانيات . وفيما يلى جدول نيولاندر :

(1) H	(2) Li	(3) Be	(4) B	(5) C	(6) N	(7) O
(8) F	(9) Na	(10) Mg	(11) Al	(12) Si	(13) P	(14) S
(15) Cl	(16) K	(17) Ca				

وقد اختيرت العناصر السبعة عشر الأولى لأن قانون الشمانيات ينطبق عليها بصورة جيدة . حيث أن العناصر الموجودة في نفس الخط العمودي من جدول نيولاندز هي ذات صفات مشابهة . وكل عنصر فيها مفصول ومتباعد عن العنصر الذي يليه بسبع عناصر .

وعلى الرغم من تعدد أشكال التصنيف التي قدمت سابقاً فإن أغلب الفضل في تطوير التصنيف الدوري للعناصر يكون للعالم الكيميائي الروسي (مندليف) وللفيزيائي الألماني (لوثر ماير) . لقد أبتكر هذان الرجلان كل على أنفاسه ، وبنفس الوقت تقريباً ، تصنيفين شاملين مبينين على مدى واسع من الصفات الكيميائية والفيزيائية .

حيث يبني تصنيف مندليف بدرجة رئيسية على السلوك الكيميائي للعناصر ، في حين يعتني تصنيف لوثر ماير بالصفات الفيزيائية لها ، لكنهما توصلتا تقريباً إلى نفس النتائج التي شكل منها القانون الدوري الذي ينص على "أن صفات العناصر ومركيباتها هي دوال دورية لأوزانها الذرية" .

وبعد ذلك حضر (مندليف) جدولأً أدرج فيه العناصر المعروفة لحد ذلك الوقت مرتبة في صفوف عمودية وحسب تزايد أوزانها الذرية ، كان من نتائجهما أن العناصر التي تقع في صفوف أفقية تمثل عناصر ذات سلوك كيميائي مشابه و تكون مجموعة من مجاميع الجدول الدوري . ولقد ترك (مندليف) في جدوله أماكن أو فراغات للعناصر التي لم يتم اكتشافها . وهذه الأماكن أو الفراغات لا تشير إلى نوع العنصر المفقود (الذي لم يكتشف) فحسب وإنما تشير أيضاً إلى صفاته الكيميائية التي تشبه صفات عناصر مجموعته . وفي الجدول الآتي قسم من جدول مندليف المبني .

I		II		III		IV		V		VI		VII		VIII	
A	B	A	B	A	B	A	B	A	B	A	B	A	B	A	B
H 1															He 4
Li 8.9	Be 9			B 10.8		C 12		N 14		O 16		F 19		Ne 20.2	
Na 23	Mg 24.3			Al 27		Si 28.1		P 31		S 32.1		Cl 35.5		Ar 39.9	
K 39.1	Ca 40.1			Ti 47.9											

ونجد أن عنصر السكانديوم Sc الذي يأتي بعد الكلسيوم هو أحد العناصر الذي تتبايناً (مندليف) بموقعه حيث لم يكن مكتشفاً وهو الذي حدد صفاتاته ومحمن وزنه الذري 45 وبالفعل فقد تم إكتشاف عنصر السكانديوم وكان وزنه الذري 44.96 . ونلاحظ في هذا الجدول أيضاً أن مجموعة العناصر B VIII لم تكن معروفة في زمان مندليف وعند اكتشافها بعد حوالي عشرين عاماً أحظت نفس الموضع . وقد تتبايناً أيضاً بموقع كل من عنصري gallium Ga والجرمانيوم Ge . وفيما يلي مقارنة للصفات الكيميائية والفيزيائية التي تتبايناً بها مندليف لعنصر الجermanيوم مثلاً مقارنة بالصفات الكيميائية والفيزيائية المعروفة عن هذا العنصر في الوقت الحاضر . كما بالجدول التالي :-

في الوقت الحاضر	تخمينات مندليف	
رمادي أبيض	رمادي غامق	اللون
72.59	72	الوزن الذري
5.35	5.5	الكثافة (جم / سم ³)
13.5	13	الحجم الذري (سم ³ / جم - نرة)
0.074	0.073	الحرارة النوعية (سعر / جم / درجة منوية)
GeO ₂	XO ₂	صيغة الأوكسيد
4.703	4.7	كثافة الأوكسيد (جم / سم ³)
GeCl ₄	XCl ₄	صيغة الكلوريد
86	دون 100 منوية	درجة غليان الكلوريد
1.844	1.9	كثافة الكلوريد (جم / سم ³)

وتعد الصفات الدوائية للعناصر في الوقت الحاضر دوال دورية لأعدادها الذرية وليس لأوزانها الذرية ، وهذا استنتاج لم يتسع لمدليل التوصل إليه ، حيث لم يكتشف البروتون إلا في عام 1902 م ، ولم تحدد الأعداد الذرية إلا في عام 1913 م من قبل (موسلي) وبمرور السنوات فقد تغيرت أشكال الجدول الدوري التي كان منها الشكل القصير والشكل الطويل والشكل الحزاوني والشكل الحزاوني ثلاثي البعد ، وأشكال أخرى غيرها .

مما تقدم ينص القانون الدوري على ما يلى :-

ان الصفات الكيميائية والفيزيائية للعناصر ومركباتها هي دوال دورية لأعدادها الذرية . وهذا يعني أنه عندما ترتتب العناصر حسب نظام ازدياد أعدادها الذرية ، وتدرس الصفات الكيميائية أو الفيزيائية لكل عنصر حسب هذا الترتيب ، يلاحظ حصول تشابهات دورية متكررة بين كل عنصر والعنصر الذي يقع تحته . ومن ترتيب جميع العناصر حسب هذا النظام يتكون الجدول الدوري كما بالشكل التالي ، وهو يتألف من دورات تضم العناصر المرتبة بصورة أفقية ، أما العناصر التي تتشابه في صفاتها الفيزيائية والكيميائية فتسمى بالمجمعة وهي توجد بشكل أعمدة كما يلى :

	1. Lanthanide series 4f	2. Actinide series 5f
Sc	Sc	Ta
Pr	Pr	Pu
Nd	U	Am
Pm	Np	Cm
Sm	Cm	Bk
Eu	Bk	Cf
Gd	Cf	Hg
Tb	Hg	Tm
Dy	Tm	Er
Ho	Er	Dy
Er	Dy	Ho
Tm	Ho	Er
Yb	Er	Tm
Lu	Tm	Yb
	Yb	Lu

ويتألف الجدول الدوري من سبع دورات وهي . الدورة القصيرة جداً تليها دورة قصيرتان ثم دورة طويلتان فدورتان طويلتان جداً . تتألف الدورة الأولى ، وهي الدورة القصيرة جداً ، من عنصرين فقط وهم الهيدروجين والهيليوم . أما الدورات اللاحقة فتتألف من ثمانية عناصر لكل من الدورتين القصيرتين ، وثمانية عشر عنصر لكل من الدورتين الطويلتين . وأثنين وثلاثين عنصراً للدورة الطويلة جداً ، أما الدورة السابعة وهي الدورة الطويلة جداً الثانية فهي لم تكتمل حتى الآن وتحتوي على سبعة عشر عنصراً ، وبهذا يكون المجموع الكلي لعدد عناصر الجدول الدوري 103 عنصراً . وباستثناء الدورة الأولى فإن كل دورة أخرى تبدأ بعنصر ينتمي إلى مجموعة العناصر القلوية (المجموعة IA) وتنتهي بغاز نادر (مجموعة الصفر) ، أي أن الدورة الواحدة تبدأ بعنصر فلزي فعال وتنتهي بعنصر غازي خامل عديم اللون . والعنصر الذي يسبق الغاز النادر في كل دورة ، باستثناء الدورة الأولى ، هو عنصر لافلزي شديد الفاعلية ينتمي إلى مجموعة الالوجينات (المجموعة VII A) . وهناك نمط عام في الدورات التي تلي الدورة الأولى وهو ابتداء الدورة بعنصر قلوي ، وتتغير الخواص من عنصر إلى آخر ، وتلاشي الصفات الفلزية ، وتتسامي الصفات اللالفازية ، حتى الوصول إلى عنصر لا فلزي من عناصر الالوجينات ذي الفاعلية الشديدة ، وابكم الدورة بعنصر لغاز نادر . وبما أن الجدول الدوري يصنف العناصر حسب صفاتها الكيميائية ، وبما أن الصفات الكيميائية تتحدد بالتركيب الإلكتروني للعناصر ، فعند ذلك يمكن القول أن الجدول الدوري يصنف العناصر حسب تراكيبها كما هو موضح أدناه :

التركيب الإلكتروني لمدار الذرة	المجموعة	التركيب الإلكتروني	العنصر
ns^1	IA	$1S^2 2s^1$	${}^3\text{Li}$
ns^2	II A	$1S^2 2s^2$	${}^4\text{Be}$
$ns^2 np^1$	III B	$1S^2 2s^2 2P^1$	${}^5\text{B}$
$ns^2 np^2$	IV B	$1S^2 2s^2 2P^2$	${}^6\text{C}$
$ns^2 np^3$	V B	$1S^2 2s^2 2P^3$	${}^7\text{N}$
$ns^2 np^4$	VI B	$1S^2 2s^2 2P^4$	${}^8\text{C}$
$ns^2 np^5$	VII B	$1S^2 2s^2 2P^5$	${}^9\text{F}$

ثانياً : مجموعات الدول الدوري :

1- العناصر القلوية (المجموعة IA : Fr , Cs , Rb , K , Na , Li)

وهي عناصر لينة ذات درجات انصهار منخفضة وكثافة منخفضة ، ولها ميل شديد لتكوين أيونات موجبة أحادية تتفاعل بشدة مع أوكسجين الهواء . وتزداد فاعليتها ابتداءً من الليثيوم إلى السيريوم بازيادة العدد الذري وتفاعلها مع الماء شديد جداً . والقواعد الناتجة عن هذا التفاعل قواعد قوية وعناصر هذه المجموعة عوامل مختزلة قوية ، وهي تفقد بريقها عند تعريضها للهواء .

2- العناصر القلوية الترابية (المجموعة IIA : Ra,Ba,Sr,Ca,Mg,Be)

عناصر أكثر صلابة وأكثر كثافة من العناصر القلوية . وهي تكون أيونات ثنائية الشحنة الموجبة بسهولة . غير أن فاعليتها أقل من فاعالية العناصر القلوية . هيدروكسيداتها قليلة الذوبان بالماء . باستثناء Ba(OH)_2 فهو معتدل الذوبان بالماء وتعد هذه الهيدروكسيدات ذات قوي قاعدة متوسطة .

3- مجموعة البورون (المجموعة IIIIB : Tl , In , Ga , Al , B)

لجميع هذه العناصر ميل لتكوين أيونات ثالثية الشحنة الموجبة بالرغم من كون الأيون B^{+3} عديم الاستقرار إلا أنه تعرف له مركبات عديدة بحالة التأكسد هذه الأوكسيدات . ولهذه المجموعة صفات حامضية وأخرى قاعدية .

4- مجموعة الكربون (المجموعة IVB : Pb , Sn , Ge , Si , C)

عناصر هذه المجموعة لها ميل لتكوين حالة التأكسد +4 وللكربون ميل لضعف لتكوين حالة التأكسد هذه ، في حين يكون للرصاص ميل شديد لتكوينها . والرصاص في هذه المجموعة هو العنصر الفلزي . وهذا مثال واضح لما سبق ذكره من أن الصفات الفلزية تزداد نزولاً في المجموعة الواحدة ، أي بازيادة العدد الذري والكربون في هذه المجموعة عنصر لافلزي . أما السليكون والجرمانيوم مهما من أشباه الفلزات

والصفات اللافلزية الوحيدة للقصدير هي في احدى صوره المسماه بالقصدير الرمادي وأوكسيدات العناصر الأقل فهـي ذات صفات أمفوبيـرية .

5- مجموعة النيتروجين (المجموعة $\text{Bi}, \text{Sb}, \text{As}, \text{P}, \text{N} : \text{VB}$)

تحتوي هذه المجموعة على عنصر فلزي واحد فقط هو عنصر البزموت الذي يعد من أقل عناصر مجموعته . والنيتروجين والفوسفور من العناصر اللافلزية . أما الزرنيخ والأنتيمون من أشباه الفلزات . وتنراوح حالات تأكسد هذه المجموعة بين -3 : $+5$ لأوكسيدات النيتروجين والفوسفور والزرنيخ صفات حامضية تتراقص حسب ازيد العدد الذري لهذه العناصر الثلاثة أما أوكسيد الأنتيمون والبزموت فهما متغيران .

6- مجموعة الأوكسجين (المجموعة $\text{Po}, \text{Te}, \text{Se}, \text{S}, \text{O} : \text{VIB}$)

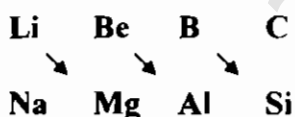
تحتوي هذه المجموعة على ثلاثة عناصر لا فلزية هي الأوكسجين والكربـيت والسلـينـيوم وتحـتـوي على عـنـصـرـيـنـ منـ أـشـبـاهـ الـفـلـزـاتـ هـماـ عـنـصـاـ التـولـيرـيوـمـ وـالـبـولـونـيوـمـ . وـحـالـاتـ تـأـكـسـدـ لـهـذـهـ عـنـاصـرـ تـنـرـاوـحـ بـيـنـ -2 إـلـيـ $+6$ يـكـونـ الـكـربـيتـ وـالـسـلـينـيوـمـ أـوـكـسـيدـاتـ حـامـضـيـةـ . أماـ أـوـكـسـيدـاتـ التـولـيرـيوـمـ فـهـيـ أـمـفـوبـيـرـيـةـ .

7- مجموعة الهاـلوـجيـنـاتـ (المـجمـوعـةـ $\text{At}, \text{I}, \text{Br}, \text{Cl}, \text{F} : \text{VIIIB}$)

جـمـيعـ عـنـاصـرـ هـذـهـ مـجـمـوعـةـ ذـاتـ صـفـاتـ لـاـ فـلـزـيـةـ قـوـيـةـ . وجـمـيعـهـاـ يـضـاـ عـنـاصـرـ فـعـالـةـ وـأـكـثـرـهـاـ فـعـالـةـ هـوـ عـنـصـرـ الـفـلـورـ ،ـ هـايـدـرـيـدـاتـهـاـ ذـاتـ صـفـاتـ حـامـضـيـةـ ،ـ وـتـعـتـبـرـ الـأـحـمـاضـ HI ، HBr ، HCl مـنـ الـأـحـمـاضـ القـوـيـةـ ،ـ بـيـنـماـ يـعـتـبـرـ HF ذـوـ صـفـاتـ حـامـضـيـةـ مـعـتـلـةـ .ـ جـمـيعـ أـوـكـسـيدـاتـ الـكـلـورـ وـالـبـرـومـ وـالـيـوـدـ ذـاتـ صـفـاتـ حـامـضـيـةـ .ـ وـعـنـاصـرـ هـذـهـ مـجـمـوعـةـ عـوـافـلـ مـؤـكـمـدـةـ جـيـدةـ وـتـنـقـاعـلـ بـشـدـةـ مـعـ الـفـلـزـاتـ ،ـ وـتـسـتـطـيـعـ إـزـاحـةـ أـغـلـبـ الـلـاـفـلـزـاتـ الـأـخـرـيـ منـ مـرـكـبـاتـهـاـ .ـ

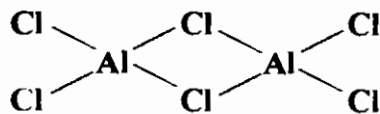
8- مجموعة الغازات النثرة (مجموعة الصرف $\text{Rn}, \text{Xe}, \text{Kr}, \text{Ar}, \text{Ne}, \text{He}$) وهي عناصر خاملة كيميائياً تقريباً وفي الآونة الأخيرة فقط أمكن تحضير بعض مركبات العناصر ذات الأعداد الذرية العالية منها . وجزئيات هذه العناصر أحادية الذرة بخلاف ما عليه في الغازات الأخرى حيث تكون جزيئات ثنائية الذرة . والقوى التي تفصل ذرات هذه العناصر ضعيفة جداً ، ومقارنة فهي بين ذرات الرادون أقوى ما يمكن ، لكنها بين ذرات . الهيليوم أضعف ما يمكن ، ولهذا السبب يصعب تكثيف هذه الغازات ، ويوصف سلوكها عند الظروف العاديّة من ضغط ودرجة حرارة بالمعادلة العامة للفازات المثالية .

بالإضافة إلى تشابه عناصر المجموعة الواحدة في سلوكها الكيميائي والفيزيائي ، فقد وجد أن لعناصر الدورة الثانية وخاصة عناصر $\text{B}, \text{Be}, \text{Li}$ صفات كيميائية تشبه الصفات الكيميائية للعنصر الثاني في المجموعة التي تلي ، ويعرف مثل هذا التشابه بالتشابه القطري كما يلي :



ويعزى هذا التشابه إلى كون الجهد الأيوني **Ionic potential** للعنصرتين المعينتين متساوياً تقريباً ، والجهد الأيوني أو ما يسمى بكثافة الشحنة **Charge density** هو عبارة عن نسبة شحنة الأيون إلى نصف قطره ، فمثلاً أن نصف قطر أيون البريلليوم يساوي 0.31 أنجستروم وأن جهده الأيوني يساوي 6.4 وهذا الجهد يساوي تقريباً الجهد الأيوني للألمونيوم $\frac{+3}{0.5} - 6.0$ ولهذا السبب تتشابه الصفات الكيميائية إلى حد ما لهذين العنصرين . كما تتشابه الصفات الكيميائية لعنصري البرون والمسلكون لهذا السبب . وكذلك لعنصر الليثيوم والمغسيوم . فمثلاً يتذوب كلوريد الليثيوم LiCl في الكحول الأيتيلي كنوبان كلوريد المغسيوم فيه ، في حين أن بقية كلوريدات عناصر مجموعة الليثيوم لا تذوب في الكحول الأيتيلي والمركبان

AlCl_3 ، BeCl_2 كلاهما من المركبات الصلبة المتطايرة ، يكونان في طورهما البخاري جزيئات بوليميرية ثنائية Be_2H_4 dimers و Al_2Cl_6 ذات تركيب جسري مثل :



في حين لا تكون بقية كلوريدات عناصر المجموعة الثانية هذا التركيب الجسري ، وتتصهر في درجات الحرارة العالية .

ثالثاً : الصفات الدورية للعناصر في الحدود الدوري :-

درجة الانصهار :

تردد درجة انصهار العناصر خلال الدورة الواحدة ، وتبلغ نهايتها العظمى عند عنصر ينتمي إلى المجموعة الرابعة ثم تأخذ بعدها بالتناقض ، وكذلك الحال بالنسبة لدرجة الغليان كما في المثال الآتي :

Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar	العنصر
978°C	651	659	1410	44	119	101-	189-	درجة الانصهار
883°C	1107	2270	2355	280	445	35-	186-	درجة الغليان

اتحاد العناصر مع الأكسجين :

تردد قابلية اتحاد عناصر الدورة الواحدة مع الأكسجين لتكون الأوكسيدات من حالة التأكسد $+1$ في عنصر ينتمي للمجموعة الأولى . انتهاءً بحالة التأكسد $+7$ لعنصر ينتمي إلى المجموعة السابعة .

Na_2O	MgO	Al_2O_3	SiO_2	P_2O_5	SO_3	Cl_2O_7	الأوكسيد
1+	2+	3+	4+	5+	6+	7+	عدد التأكسد

ويلاحظ في هذه الأوكسيدات أنها تبدأ بأكثرها قاعدية وتنتهي بأكثرها حامضية . حيث أن أوكسيد الألومنيوم في هذا المثال ذو سلوكين ، حامضي بتفاعله مع القواعد ، وقاعدي بتفاعله مع الأحماض ، وهو لهذا السبب يصنف مع الأكسيد الامفوتيوري تقل الصفات الأيونية لهذه الأكسيد ابتداءً من أوكسيد الصوديوم ، وتنتمي الصفات التساهمية لتبلغ أقصاها في نهاية أكسيد الدورة .

ويفسر هذا التدرج في تغير صفات الأكسيد من قاعدية أو أيونية في بداية الدورة إلى حامضية أو تساهمية في نهاية الدورة على ضوء فرق كهروسالبية **Electronegativity** الأوكسجين والعنصر الذي يرتبط به ، على اعتبار أن كهروسالبية الأوكسجين تساوي 3.5 ونجد أن فرق الكهروسالبية هي :

Na_2O	MgO	Al_2O_3	SiO_2	P_2O_5	SO_3	Cl_2O_7
2.6	2.3	2.0	1.7	1.4	1.0	0.5

ويتضح من هذه الفروق ما يلي:

كلما كان الفرق كبير بين كهروسالبية الذرتين المرتبطتين ازدادت قطبية المركب الناتج فتردد بذلك أيضاً صفاته الأيونية . وان تناقض فرق الكهروسالبية من يسار الدورة إلى يمينها يشير بوضوح إلى تنامي الصفات بنفس الإتجاه .

ويبدو واصحاً أن تغير صفات الأكسيد في الدورة الواحدة من أيونية إلى تساهمية له تأثير مماثل على الصفات الفيزيائية لهذه الأكسيد . لذاخذ على سبيل المثال درجات انصهارها وهي كما يلي :

Na_2O	MgO	Al_2O_3	SiO_2	P_2O_5	SO_3	Cl_2O_7
920°C	2900	1040	1610	360	17	20-

ويلاحظ أن لأكسيد الصوديوم Na_2O وأوكسيد المغنيسيوم MgO درجات انصهار عالية لأنهما مرکبان أيونان ذو طاقة عالية للشبكة البلورية ، وتكون درجة انصهار أوكسيد المغنيسيوم أعلى من درجة انصهار لأوكسيد الصوديوم وذلك يرجع إلى كون أيون المغنيسيوم ثالثي الشحنة الموجبة وإن طاقة شبكة البلورية أعلى من طاقة الشبكة البلورية لأوكسيد الصوديوم (الصوديوم أحادي الشحنة الموجبة) . كما يلاحظ أيضاً أن درجة انصهار أوكسيد الألومنيوم Al_2O_3 أقل من درجة انصهار أوكسيد المغنيسيوم على الرغم من كون الألومنيوم بحالة التأكسد $3+$ ومرجع هذا الاختلاف هو ظهور كمية قليلة من الصفات التساهمية في الرابطة $\text{O} - \text{Al}$ وستمر الصفات التساهمية في التنامي إلى أن تبلغ أشها في سادس لأوكسيد ثاني الكلوريد Cl_2O_7 ، ويقابل هذا التنامي في الصفات التساهمية نقصان مستمر في درجات انصهار أكسيد الدورة الواحدة .

ان ما ذكر عن تغير درجات أكسيد الدورة الثالثة يصدق على الدورات الأخرى للعناصر غير الانتقالية فمثلاً تلاحظ التغيرات الآتية في الدورات إليها .

Li_2O	BeO	B_2O_3	CO_2	N_2O_5	O_2	OF_2	الدورة الثالثة
1427	2550	450	56-	32	229-	224-	
K_2O	CaO	Ga_2O_3	GeO_2				الدورة الرابعة
350	2600	1725	1116				

ان جميع العناصر ، باستثناء الغازات النادرة ذات الأوزان الذرية المنخفضة ، تكون الأوكسيدات . وهي لهذا السبب كثيرة جداً ويمكن تصنيفها استناداً الى تفاعلها مع الماء إلى ثلاثة أقسام وهي :

- 1- الأوكسيدات الأيونية .
- 2- الأوكسيدات التساهمية .
- 3- الأوكسيدات ذات الصفات المشتركة .

وكما هو متوقع تتكون الأوكسيدات الأيونية من قبل العناصر القلوية والقلوية الترابية أما الأوكسيدات التساهمية فتتكون من قبل اللافزات والعناصر الانتقالية ويكون عدد من العناصر النقلية الأخرى أوكسيدات تد الروابط فيها ذات صفات مشتركة مع روابط الأوكسيدات الأيونية والأوكسيدات التساهمية . ويتفاعل كثير من الأوكسيدات مع الماء مكونة الهيدروكسيدات وهذه تعرف غالباً بالأحماض والقواعد . تتفاعل الأوكسيدات الأيونية مع الماء منتجة القواعد ، أما الأوكسيدات التساهمية فتنتج الأحماض والأوكسيدات ذات الصفات المشتركة بينهما لا تتفاعل مع الماء إلى درجة محسوسة ولهذا يجب أن تحضر هيدروكسيداتها بطريقة أخرى ، وتظهر هذه الهيدروكسيدات أحياناً صفات مميزة لكلا الأحماض والقواعد . وهي تسمى بالهيدروكسيدات الأمفوتيриة .

وت تكون الأوكسيدات التساهمية من العناصر التي تستطيع أن تعطى حالات تأكسد عالية ومحببة ، وذلك مثل الأوكسيدات Cl_2O_7 ، Sb_2O_5 ، SO_2 ، CO_2 ، وإذا استطاع عنصر ان يكون أكثر من أو كمied واحد ، فان الأوكسيد ذو الصفات التساهمية الأكبر منها هو الذي يكون العنصر فيه بحالة التأكسد الأعلى . ولهذا فإن خماسي أوكسيد الزرنيخ As_2O_5 ذو صفات تساهمية (ذو صفات حامضية) أكثر منها في ثالثي أوكسيد الزرنيخ As_2O_3 وكذلك في سلسلة أوكسيدات الكروم يلاحظ ان Cr_2O_3 ذو صفات حامضية والأوكسيد Cr_2O_3 ذو صفات (أمفوتيриة) أما الأوكسيد

CrO_3 فهو ذو صفات قاعدية . ان حالات التأكسد في سلسلة أوكسيدات الكروم المذكور أعلاه هي $+6, +3, +2$ على التوالي .

وتكون الصفات التساهمية أكثر وضوحاً في الأوكسيد عندما يكون الأيون الموجب صغير الحجم نتيجة للاستقطاب . وتبعاً لذلك لو قارنا مثلاً بين الأوكسيد الذي يكونه كل من أيون البريليوم Be^{+2} وهو صغير الحجم . وأيون الباريوم Ba^{+2} وهو كبير الحجم نسبياً . ونجد أن أوكسيد البريليوم BeO ذو صفات تساهمية أوضحت من الصفات التساهمية لأوكسيد الباريوم BaO كما نجد أيضاً أن هيدروكسيد البريليوم Be(OH)_2 ذو صفات حامضية في حين نجد أن هيدروكسيد الباريوم Ba(OH)_2 ذو صفات قاعدية قوية .

ويمكن استعمال هذه الفاصلة للحكم على أي الأوكسجينات اللذين يكونهما العنصر الواحد أكثر حامضية من الآخر . فمن الطبيعي أن نصف قطر الأيون لحالة التأكسد الأعلى هو أقصر من نصف قطر الأيون لحالة التأكسد الأقل لنفس العنصر . وهذا يؤدي بنا إلى الاستنتاج أيضاً بأن الأوكسيد لحالة التأكسد الأعلى هو أكثر حامضية من الأوكسيد لحالة التأكسد الأقل لنفس العنصر . وتزداد قابلية اتحاد عنصري الدورة الواحدة منه الهيدروجين لتبلغ أقصاها عند عنصر ينتمي إلى المجموعة الرابعة ثم تناقص بعد ذلك إلى نهاية الدورة .



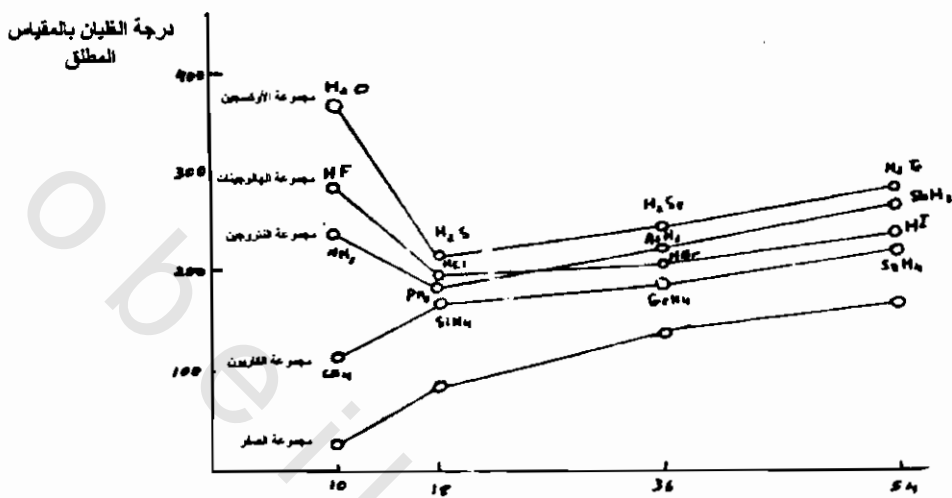
وببدأ الدورة بالهایدریدات الأيونية . اذ يكون عدد تأكسد الهيدروجين فيها -1 . أي ان الهيدروجين فيها يحمل الشحنة السالبة . وتنتهي الدورة بالهایدریدات التساهمية القطبية حيث تشكل ذرة الهيدروجين فيها القطب الموجب للجزئية ، وعدد تأكسده فيها يساوي $+1$ تزداد قطبية الرابطة في الھایدریدات التساهمية بازدياد فرق الكهروسائلية بين الهيدروجين والعنصر الذي يرتبط معه لتبلغ أقصاها في نهاية الدورة . أما عند عنصر السيلكون ففرق الكهروسائلية بينه وبين الهيدروجين ضئيل جداً بحيث تكون رابطتها ضعيفة القطبية .

وتسلك الهايدريدات الأيونية مثل هايدريد الصوديوم أو هايدريد المغنيسيوم سلوك قواعد قوية وخاصة عند تفاعಲها مع الماء . أما الهايدريدات الساهمية وخاصة في نهاية الدورة فتسلك سلوك أحماض قوية مثل HCl في نهاية الدورة الثالثة HF في نهاية الدورة الثانية وهايدريد الألمنيوم AlH_3 أمفوتييري كاؤكسيد الألمنيوم ، فهو ذو صفات حامضية عند تفاعله مع القواعد وذو صفات قاعدية عند تفاعله مع الأحماض .

وتتمثل درجات انصهار الهايدريدات وكذلك درجات غليانها للإنخفاض من يسار الدورة التي يمينها وذلك لأن الهايدريدات الأيونية في بداية الدورة هي مركبات صلبة ذات شبكيات بلورية طاقتها عالية بعكس الهايدريدات الساهمية التي تكون بحالة غازية في نهاية الدورة . فدرجة انصهار هايدريد الليثيوم مثلاً تساوي 688 درجة مئوية ، في حين تكون درجة انصهار فلوريد الهيدروجين في نهاية دورة هايدريد الليثيوم فتساوي 83 درجة مئوية .

يبين الشكل التالي تغير درجات غليان هايدريدات بعض عناصر والتي بدورها تلقي ضوءاً على تغيرها ضمن مجتمع الجدول الدوري . يلاحظ في هذا الشكل ازدياد درجة غليان المجموعة الواحدة بازدياد الأوزان الجزيئية لهايدريداتها لكنه في مجموعات النيتروجين والهالوجينات والأوكسجين يلاحظ أن لهايدрид العنصر الأول من كل مجموعة درجة غليان تزيد بمقدار 100 إلى 200 درجة مئوية مما يتوقع لها من اعتبار وزنها الجزيئي . وبعبارة أخرى تكون درجات غليان الأمونيا وفلوريد الهيدروجين والماء عالية وتعلل هذه الظاهرة بوجود الترابط الهيدروجيني بين جزيئات هذه المواد مما يزيد في صعوبة فصلها عن بعضها في الحالة السائلة . أما الميثان فلا يوجد مثل هذا الإرتباط بين جزيئاته وذلك بسبب عدم وجود زوج منفرد من الإلكترونات على ذرة الكربون بعكس ما عليه الحال في ذرة نيتروجين الأمونيا ، لو ذرة الفلور في جزيئه فلوريد الهيدروجين ، أو ذرة الأوكسجين في جزيئه الماء ، إذ ان

وجود هذا الزوج المنفرد يسهل للهيدروجين ان يكون جسراً او رابطة هيدروجينية بين كل جزيئتين من فلوريد الهيدروجين او بين كل جزيئتين من جزيئات الماء .



تغير درجات غليان هايدريدات بعض مجموعات العناصر

وبالنسبة لهايدريدات مجاميع عناصر الجدول الدوري فتصنف إلى أربعة

أقسام وهي :

- أ - الهايدريدات الشبيهة بالأملاح (الملحية) .
- ب - الهايدريدات الفلزية .
- ج - الهايدريدات المتبلمرة .
- د - الهايدريدات التساهمية (الجزيئية) .

ت تكون الهايدريدات الشبيهة بالأملاح من قبل العناصر ذات الكهروسالبية التي تتراوح بين 0.9 و 1.2 مثل العناصر القلوية والقلوية الترابية واللانثينيدات . ونهذه الهايدريدات شبكيات أيونية ، وهي ذات درجات انصهار عالية ، وعندما تكون في حالة منصهرة فهي مواد الكتروليتيّة يُؤدي امرار تيار كهربائي فيها إلى تحرر الهيدروجين عند القطب الموجب وترسب الفلز عند القطب السالب . يشير هذا السلوك إلى ان الهيدروجين في هذه المركبات هو بيئة أيون سالب $-H$ يسمى بأيون الهيدريد .

وتكون الهایدربیدات الفلزية من قبل بعض العناصر الانتقالية ذات الكهروسالبية التي تتراوح بين 1.2 و 1.4 وهي بمثابة مسبائق ذات تراكيب غير نسبية . **Nonstoichiometric**

وتكون أغلب الهایدربیدات الشبيهة بالأملاح والفلزية بتسخين الفلز بالهیدروجين ، أو بالترسب الكهربائي **Electro deposition** للهیدروجين على قطب من فلز . أما الهایدربیدات التساهمية فت تكون من قبل أغلب عناصر المجموعات B وذلك من المجموعة B إلى المجموعة VII . وهي مركبات تساهمية غازية في الغالب عند درجات الحرارة الإعتيادية .

أما الهایدربیدات المتبلمرة فت تكون من قبل بعض العناصر ذات الكهروسالبية التي تتراوح بين 1.4 و 2.0 وهي مركبات صلبة ذات شبکيات ثنائية البعدين وثلاثية البعدين تربط الذرات فيها بروابط هیدروجينية حسارية .

الهایدربیدات الشبيهة بالأملاح (الملحيه) :-

وهي مركبات متبلورة تحضر بواسطة تسخين الفلز في الهیدروجين فالكلاسيوم مثلاً يتفاعل مع الهیدروجين عند درجة حرارة 150 منوية . ولهايدربیدات العناصر القلوية شبکيات شبيهة بشبکية كلوريد الصوديوم ، أما شبکيات هایدربیدات العناصر القلوية الترابيسة فهي أقل انتظاماً . ولهايدربیدات الملحية تراكيب نسبية وبلوراتها أيونية ، وهي في الغالب أكثر كثافة الفلز الذي تتكون منه وذلك بسبب شدة قطبية الروابط في الشبکية الأيونية . ومن أكثر هایدربیدات هذا النوع استقراراً هي هایدربیدات عناصر الليثيوم والكلاسيوم والسترونتيوم . أما هایدربیدات بقية العناصر فتعاني تجزواً حرارياً فوق درجة حرارة 400 منوية . وجميع هذه الهایدربیدات تتآكسد بواسطة الهواء وبعضها يشتعل فيه بصورة تلقائية في درجات الحرارة الإعتيادية . وجميع هذه الهایدربیدات تتفاعل بشدة مع الماء . ويستعمل

هایبریدات الليثيوم والصوديوم في تحضير مالتيتين مختلفتين مهمتين وهما هایبريد الليثيوم والألومنيوم LiAlH_4 وبور هایبريد الصوديوم NaBH_4 .

الهایبریدات الفلزية :-

تسمى أيضاً بالهایبریدات الخلالية **Interstitial** وذلك بسبب اختفاء ذرات الهيدروجين بين طبقات الفلز . وهذه الھایبریدات ، على غرار الھایبریدات الملحيّة ، تتكون بصورة مباشرة من اتحاد الفلز مع الهيدروجين ، غير ان ظروف التفاعل أكثر اعتدالاً . وتبين ان انصاصات الهيدروجين من قبل بعض الفلزات ظاهرة معروفة وخاصة بالنسبة لبعض العناصر الإنقالية . وعنصر البلاديوم مثلًا مهم لهذه الظاهرة . اذ خلال عملية التحلل الكهربائي يمتص قطب البلاديوم السالب حوالي 800 مرة بقدر حجمه من الهيدروجين . والهيدروجين المأخوذ بهذه الطريقة يزال بالتسخين الفراغي ، ولكن تبقى آثار منه بين شبكة البلاديوم ، ولهذا فان تركيب هذه الھایبریدات غير نسبية كما يتضح من الأمثلة الآتية .



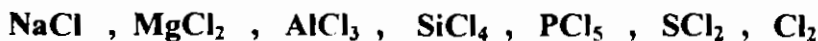
الهایبریدات التساهمية (الجزئية) :-

في كثير من الحالات يستطيع عنصر واحد ان يكون هایبريدًا تساهميًّا وھایبريدًا متبلمرًا ولهذا نستطيع ان نسميهمما معاً بالهایبریدات التساهمية . وت تكون الھایبریدات التساهمية من قبل عناصر المجموعات الأربع الأخيرة في الجدول الدوري . وتحتوي هذه الھایبریدات على جزيئات أحادية منفصلة ، وهي لهذا السبب ذات درجات غليان منخفضة باستثناء الھایبريدات NH_3 ، H_2O ، HF .

اتحاد العناصر مع الكلور :-

تردد قابلية العناصر في الدورة الواحدة للاتحاد مع الكلور لغرض تكوين الكلوريدات لتبلغ أقصاها عند عنصر ينتمي إلى المجموعة الخامسة ثم تتناقص بعد ذلك

إلي نهاية الدورة وهذا التغير في تكوين الكلوريدات ينماشى مع طبيعة الترابط الكيميائى للمركبات الناتجة كما يلى :-



وتبدأ الدورة بالكلوريدات غير المتطايرة وهي مركبات أيونية صلبة مثل كلوريد الصوديوم وكلوريد المغnesيوم ونتهي بغاز الكلور . أما رابع كلوريد السيليكون SiCl_4 وثاني كلوريد الكبريت SCl_2 فهما من المواد السائلة المتطايرة وينتقلان مع الماء بشدة ليكونا محليل حامضية . وخامس كلوريد الفوسفور PCl_5 مادة صلبة متطايرة يكون مع الماء محلولاً حامضياً .

وطبقاً لطبيعة الترابط الكيميائي تميل درجات انصهار وكذلك درجات غليان كلوريدات العناصر للانخفاض من يسار الدورة إلى يمينها . وتتغير درجات انصهار كلوريدات عناصر الدورة الثالثة كما يأتى :

NaCl	MgCl_2	AlCl_3	SiCl_4	PCl_5	SCl_2	Cl_2	كلوريد العنصر
808°C	714	180	70-			101-	درجة الانصهار

وطبعاً لا يمكن ان يكون هذا الانخفاض منتظماً على طول الدورة الواحدة لأن عوامل أخرى عدا طبيعة الترابط الكيميائي تلعب دوراً في حدوث هذه التغيرات ، ومن هذه العوامل نذكر الأشكال الهندسية للجزيئات ، ومقدار تناظرها ، وقوى فان در فالز التي هي الأخرى تلعب دوراً ، اذ تزداد أهميتها بازدياد الوزن الجزيئي للكلوريد . ونقل قابلية توصيل هذه الكلوريدات للكهربائية وذلك في محليلها المائية ابتداءً من يسار الدورة الواحدة إلى يمينها ، وذلك من احدي نتائج طبيعة الترابط الكيميائي . وعلى وجه الاجمال ان ما ذكرناه عن تغير صفات كلوريدات العناصر في الدورة الواحدة يصدق على الفلوريدات والبروميدات والأيوديدات ، اخذين بنظر الاعتبار فرق الكهروسالبية

وبالتالي الصفة الأيونية للمركب الهاليدى الناتج وذلك حسب النظام الآتى للصفة الأيونية لهاليدات عنصر معين



مجل العناصر لتحرير الهيدروجين من الماء :-

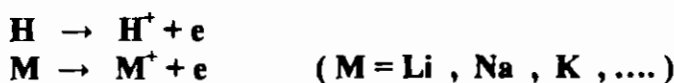
يكون ميل العناصر في بداية الدورة شديداً لتحرير الهيدروجين من الماء ، وينتلاشي هذا الميل في نهاية الدورة . فالصوديوم يحرر الهيدروجين بمحصول انفجار عند وضعه في الماء . والمغنيسيوم يحرره بسرعة ، لكن الالمنيوم يحرره ببطء أما السيلكون والفوسفور والكبريت والكلور فلا تتحرر الهيدروجين من الماء .

رابعاً : طبيعة العناصر في الدول الدوّري :-

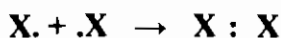
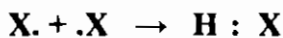
من عناصر الجدول الدوري والتي يبلغ عددها 105 عنصر يوجد عنصران فقط في الحالة السائلة في الظروف العادية وهم عنصر الزئبق من الفلزات وعنصر البروم من الالفلزات . ويوجد 11 عنصر في الحالة الغازية وجميعها من الالفلزات وهي الهيدروجين والنيتروجين والأوكسجين والفلور والكلور والهيليوم والنيون والأرجون والكريبيتون والزيتون والرادون . وما تبقى من العناصر فيوجد في الحالة الصلبة .

موقع الهدى وحسن في الجدول الدوري :-

يستطيع الهيدروجين أن يفقد الإلكترونات مكوناً لـ**ليوناً** موجباً تماماً كما هو الحال في العناصر القلوية .



كما يمكن للهيدروجين في بعض الأحيان أن يكتسب إلكتروناً إضافياً مكوناً لـ H_2^- ، كما تفعل الهايوجينات ، إذ يستطيع أن يسهم بالكترونة مع ذرة أخرى مكوناً رابطة تساهمية كما تفعل الهايوجينات أيضاً كما يتضح من التفاعلات التالية :



إن دراسة كميات الطاقة التي تتضمنها هذه العمليات هي التي تبني بالضبط عن مدى تشابه الهيدروجين مع أي من المجموعتين .

التشابه مع العناصر القلوية :

نعلم أن عنصراً كالصوديوم مثلاً ، عندما يكون لـ Na^+ متيناً **Hydrated ion** لابد أن يمر بخطوات التفاعل الآتية ، وبالتالي نتمكن من تقدير متطلبات الطاقة اللازمة .

- أ- يتسامي الصوديوم وهو بحالة صلبة إلى ذرات الصوديوم بالحالة الغازية ، وطاقة هذا التحول تسمى بطاقة التسامي **Sublimation energy** .
- ب- تتألف ذرات الصوديوم لتعطي أيونات الصوديوم بنفس الحالة الغازية ، والطاقة اللازمة لهذا التحول تسمى بطاقة التأين **Ionization energy** .
- ج- تتميأ أيونات الصوديوم عند وضعها في الماء مكونة لـ Na^{+} **Hydration ions** والطاقة اللازمة لهذه العملية تسمى بطاقة التبيؤ **Hydration energy** . ويجب التأكيد هنا أننا فصلنا مجمل عملية التحول المذكورة أعلاه إلى خطوات ليتسنى قياس كميات الطاقة المتضمنة . وبالنسبة لموقف الهيدروجين من خطوات عملية التحول هذه ، فإنه في الأصل

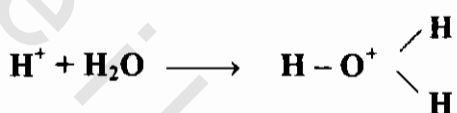
بـحـالـة غـازـيـة ، أي لا يـمـرـ بـالـخـطـوـة (1) ولـكـنـ يـكـافـيـ هـذـهـ الخـطـوـةـ كـسـرـ الـرـابـطـةـ المـوـجـوـدـةـ بـيـنـ جـزـيـئـاتـ ذـرـاتـ الـهـيـدـرـوجـينـ . وـالـطاـقـةـ الـلـازـمـةـ لـإـحـادـتـ هـذـاـ التـغـيـرـ . **Bond dissociation energy**

وـالـجـدـولـ التـالـيـ يـبـيـنـ مـقـارـنـاتـ بـيـنـ كـمـيـاتـ الطـاقـةـ المـشـمـولـةـ بـالـخـطـوـاتـ الـثـلـاثـ لـلـهـيـدـرـوجـينـ مـنـ جـهـةـ ، وـالـلـيـثـيـومـ وـالـصـوـدـيـومـ مـنـ جـهـةـ أـخـرىـ .

مـحـلـ الطـاقـةـ الـلـازـمـةـ	طاـقـةـ التـبـيـعـ	طاـقـةـ التـائـنـ	طاـقـةـ التـسـلـىـ أوـ طـلاقـةـ تـحلـ الـرـابـطـةـ	
كـيلـوـ جـولـ / وـنـ ذـرـيـ جـرامـيـ	كـيلـوـ جـولـ / وـنـ ذـرـيـ جـرامـيـ	كـيلـوـ جـولـ / وـنـ ذـرـيـ جـرامـيـ	كـيلـوـ جـولـ / وـنـ ذـرـيـ جـرامـيـ	
361.2 +	176.0 -	318.8 +	218.4 +	الـهـيـدـرـوجـينـ
163.8 +	516.6 -	520.8 +	59.6 +	الـلـيـثـيـومـ
197.4 +	407.4 -	499.8 +	109.2 +	الـصـوـدـيـومـ
	$M^{+} + nH_2O \rightarrow M^{(g)} + e^{-}$	$H \rightarrow +e^{-}$	$\frac{1}{2} H_2 \rightarrow H_{(g)}$	
		$M \rightarrow M^{+} + e^{-}$	$M_{(s)} \rightarrow M_{(g)}$	خطـوـةـ التـقـاعـلـ

ويـلـاحـظـ مـنـ هـذـاـ الجـدـولـ أـنـ تـكـوـينـ أـيـونـاتـ مـتـمـيـأـةـ لـلـهـيـدـرـوجـينـ يـحـتـاجـ مـجـمـلاـ مـنـ الطـاقـةـ يـقـدرـ بـحـوـالـيـ ضـعـفـ مـجـلـ الطـاقـةـ الـلـازـمـةـ لـلـحـصـولـ عـلـيـ أـيـونـاتـ مـتـمـيـأـةـ لـلـصـوـدـيـومـ أـوـ الـلـيـثـيـومـ . لـكـنـهـ مـنـ وـجـهـ نـظـرـ الطـاقـةـ لـازـلتـ اـمـكـانـيـةـ تـكـوـينـ أـيـونـاتـ الـهـيـدـرـوجـينـ الـمـتـمـيـأـةـ قـائـمـةـ ، فـهـوـ لـهـذـاـ السـبـبـ يـظـهـرـ بـعـضـ الصـفـاتـ الـتـيـ شـابـهـ صـفـاتـ الـعـاـنـصـرـ الـقـلـوـيـةـ وـلـنـ الفـحـصـ الدـقـيقـ لـلـمـعـلـومـاتـ الـوـارـدـةـ فـيـ هـذـاـ الجـدـولـ يـشـيرـ إـلـيـ وـجـودـ اـخـتـلـافـ مـلـحوـظـ بـيـنـ بـعـضـ خـطـوـاتـ التـقـاعـلـ بـالـنـسـبـةـ لـلـهـيـدـرـوجـينـ وـالـعـاـنـصـرـ الـقـلـوـيـةـ ، وـخـاصـةـ بـالـنـسـبـةـ لـطـاقـةـ التـائـنـ ، وـالـتـيـ هـيـ لـلـهـيـدـرـوجـينـ كـبـيرـةـ بـحـيثـ لـاـ تـحـبـذـ تـكـوـينـ أـيـونـ مـوـجـبـ لـهـ . وـالـهـيـدـرـوجـينـ ، لـسـتـلـادـاـ لـيـ طـاقـةـ تـائـيـةـ فـقـطـ ، يـخـتـلـفـ فـيـ صـفـاتـهـ بـصـورـةـ مـلـحوـظـةـ عـنـ صـفـاتـ الـعـاـنـصـرـ الـقـلـوـيـةـ . وـلـيـسـ مـنـ الصـعـبـ لـنـ فـسـرـ هـذـاـ الـخـتـلـافـ ، عـلـيـ أـسـاسـ أـنـ قـطـرـ أـيـونـ الـهـيـدـرـوجـينـ الـمـوـجـبـ (-10^{13} سـمـ) صـغـيرـ جـداـ إـذـاـ مـاـ قـوـرـنـ

بقطر الأيون الموجب لعنصر قلوي (-10^8 سم) ، فهو والحالة هذه ذو ميل شديد لجذب الإلكترونات المجاورة نحوه على خلاف الأيون الموجب للعنصر القلوي ذي الحجم الأكبر . وبعبارة أخرى فإن البروتون (أيون الهيدروجين الموجب) ذو قابلية استقطاب أعلى بكثير من قابلية استقطاب الأيون الموجب للعنصر القلوي . ونسططع أن نقول أيضاً أن الإلكترون في ذرة الهيدروجين منجذب إلى نواهه بقوة تعادل أضعاف القوة التي تسلطها نواة ذرة العنصر القلوي على الإلكترون الخارجي فيها ويؤيد هذا القول أن البروتون إذا ما وجد في محلول المائي فإنه يجذب النهاية السالبة لجزيئه الماء مكوناً أيون الهيدرونيوم **Hydronium ion** وهو أيون الهيدروجين المتميىء .



وهذا التفاعل مصحوب بتحرير كمية أكبر من الطاقة الحرارية **exothermic** اذا ما قورن مع العناصر القلوية .

التشابه مع الهايوجينات :

يمكن ان ننظر الى هذا التشابه من ناحيتين :

1- تكوين الأيون السالب :-

وذلك بالنقل الكامل للألكترون إضافي ينتج عنه تكوين أيون الهايدريد بالنسبة للهيدروجين ، وأيون الهايد بالنسبة للهايوجينات . ولأجل تكوين مثل هذه الأيونات السالبة ينبغي تجزئة مجمل العملية إلى الخطوات الآتية :



- أ- كسر الرابطة التي تربط ذرتى العنصر الواحد فى جزيئته . والصاقه الازمة لإحداث هذا التغير تسمى تحلل الرابطة (Dissociation energy) .
- ب- تقبل الذرة الناتجة بحالتها الغازية لاكترون اضافي ، والطاقة المتحررة في هذه الخطوة تسمى بالاگفة الالكترونية Electron affinity .
- ج- تتما الأيونات السالبة الناتجة وذلك عند وجودها فى محلول مائى ، والطاقة المتحررة في هذه الخطوة تسمى بطاقه التمييز Hydration energy .

ويلاحظ أن تكوين أيون الهايدريد في حالته الغازية عملية تتطلب امتصاص كمية من الطاقة (Endothermic) مقدارها 147 كيلو جول / وزن ذري أيوني . في حين أن تكوين أيون الهايليد عملية تحرر منها كمية من الطاقة (Exothermic) وأيون الهايدريد لهذا السبب يكون مركبات قليلة جداً إذا ما قورنت بالمركبات الهايليدية . وأيون الهايدريد أيضاً لا يوجد في محلول المائى وذلك لميل الهيدروجين الشديد لتكوين مركبات تساهمية أكثر منها أيونية . وأيون الهايدريد قاعدة أقوى من أيون الهيدروكسيل OH⁻ . ولهذا السبب لا يوجد أيون الهايدrid في محلول المائى ، إذ يحدث التفاعل الآتى مباشرة .



2- تكوين الرباط التساهمي :-

والميدروجين من هذه الناحية يماثل الهالوجينات في تكوين الروابط التساهمية التي تربط الذرات في جزيئاتها . لكن طاقة تحلل الرابطة في جزيئه الهيدروجين أعلى بكثير من طاقة تحلل الرابطة لأى من جزيئات الهالوجينات كما في الجدول التالي :

I ₂	Br ₂	Cl ₂	F ₂	H ₂	طاقة تحمل الرابطة (كيلو / مول)
151.2	193.2	239.4	159.6	436.8	

وهذه المعلومات تشير أن لجزيئه الهيدروجين ميلاً أقل للاشتراك في التفاعلات الكيميائية من الهالوجينات .

ويمكن القول أنه بالرغم من وجود نقاط تشابه بين الهيدروجين والهالوجينات إلا أن دراسة توقعات الطاقة لتفاعلات الهيدروجين المختلفة لا تبين وجود تشابه ملحوظ معها . والأفضل أن يعد الهيدروجين عنصراً ذاتاً صفات خاصة وان أفضل موقع له هو في قمة الجدول الدوري .

الفلزات واللافزات :

تقسم العناصر في الجدول الدوري بصورة عامة إلى فلزات ولافلزات . تتحلل الفلزات يسار ووسط الجدول الدوري ، أما اللافزات فتحتل يمين الجدول الدوري . ولقد نظرنا قبل قليل إلى أنماط تغير صفات العناصر وتشابهها ضمن دورات ومجموع الجدول الدوري ، ولابد في هذا المجال من ذكر أهم الفروق بين الفلزات واللافزات كما في الجدول التالي :

الفروق العامة بين الفلزات واللافزات

اللافزات	الفلزات
- قد تكون في حالة صلبة أو سائلة أو غازية .	- هي مواد صلبة بصورة عامة في الظروف الاعتيادية عدا الزينق فهو سائل .
- ليس لها بريق أو لمعن مميز .	- لها بريق أو لمعن مميز .
- موصلات ردينة للحرارة والكهرباء	- موصلات جيدة للحرارة والكهرباء
- غير قابلة للطرق والسحب	- قابلة للطرق والسحب
- تكون روابط تسامحية في مركباتها . كما تكون أيونات موجبة بصورة عامة .	- تكون أيونات موجبة بصورة عامة .
- أكسيدتها ذات تأثير حمضي .	- أكسيدتها ذات تأثير قاعدي .

ويستعمل بالتركيب الإلكتروني للعناصر في تقسيم وتحليل الفروق الواردة في الجدول فالفلزات في شبكياتها البلورية عبارة عن أيونات ترتبط بعضها ارتباطاً معيناً بواسطة الكترونات التكافؤ (تطلق الكترونات التكافؤ بسهولة وذلك لأن جهد

تأين الفلزات منخفض نسبياً) وهذه الإلكترونات تكون في حالة حركة مستمرة خلال جميع أرجاء الشبكة البلورية مما يمكن وصفها بأنها الكترونات غير موضعية . Delocalized

أما اللافزات فلا تسمح بفقدان الكترونات تكافؤها ، غير أنها على استعداد لأن تساهم بها مكونة جزيئات ذات روابط تساهمية قوية ويساوي عدد الروابط التساهمية في اللافزات عدد الإلكترونات المنفردة الموجودة في المدار الخارجي (مدار التكافؤ) في ذرة الكلور مثلاً هناك الكترون منفرد واحد وهذا يؤدي إلى تكون رابطة تساهمية واحدة بين كل ذرتين من ذراته .



وان الكتروني هذه الرابطة يتواصطن المنطقه بين الذرتين المترابطتين . أي يمكن القول ان الإلكترونات التي تربط ذرات اللافزات محددة في موقع معينة بعكس ما عليه في الفلزات . وتعد الفروق الثلاثة الأولى في الجدول السابق نتائج مباشرة لحركة الإلكترونات الدائمة وعدم موضوعيتها في شبكة الفلز مقارنة بموضوعية (localization) الإلكترونات التي تربط ذرات اللافز مع بعضها ارتباطاً تساهياً .

وتعزى لبرونه الفلز قابلته للطرق والسحب والانتواء الى كون نسبة بين الإلكترونات الرابطة والأيونات (ضمن الشبكة البلورية) منخفضة (كنتيجة لعدم موضوعية الكترونات التكافؤ) بحيث ان تسلط قوة معينة عليه تستطيع ان تعيد ترتيب ذراته ، واللافزات ، ان كان بعضها في الحالة الصلبة عند الظروف العاديه ، فجزيئاتها صغيرة ومتناسكة مع بعضها بقوى ضعيفة وتكون شبكيات بلورية قابلة للكسر أو التحطيم عند تسلط قوة معينة عليها ، لو أنها تكون شبكيات ثلاثة بعد 3-Dimensional ترتبط ذراتها مع بعضها بترتبط تساهمي وثيق مما يعطيها شكلأً صلداً لا يجعلها قابلة للطرق والسحب واللي .

ونجد أن للغازات بصورة عامة جهود تأين أقل من جهود تأين اللافزات ، وهي بهذا تكون أيونات موجبة . وإذا كان بإمكان اللافزات أن تكون أيونات موجبة فهذه الأيونات ستكون صغيرة الحجم وذات شحنة موجبة عالية ، وبالتالي ستكون ذات قابلية استقطاب عالية . لذا فاللافزات تفضل أن تكون روابط تساهمية من أن تكون أيونات موجبة . وبإمكان ذرات بعض اللافزات أن تتقبل الكترونات إضافية مكونة أيونات سالبة (وتلك عملية مشروطة بتحرير كمية معينة من الطاقة الحرارية) أو أن تكون أيونات الأوكسي السالبة **Oxyanions** . ومركبات النحاس مثلاً تتألف بصورة رئيسية من أيوني النحاسوز والناحسيك الموجبين ، لكن في مركبات الكلور قد يكون الكلور مرتبطة برابطة تساهمية كما في $\text{H} - \text{Cl}$ أو قد يكون بهيئة أيون سالب كما في NaCl أو قد يكون بهيئة أيون الأوكسي السالب كما في ClO_2^- ، ClO_3^- ، ClO_4^- .

ويعد مفهوم الحجم الأيوني مفهوماً غامضاً لأن الفكرة العامة الحديثة للذرات تصور انتشار الكثافة الإلكترونية لتمتد إلى مالا نهاية . وبرغم ذلك فمن المناسب تمثيل الذرات بكرات مختلفة الحجوم وقد وجد أن مسافات محددة تفضل بين مراكز الذرات في المركب ، وبهذا نستطيع أن نتصور المسافة بين أيوني الصوديوم Na^+ والكلوريد Cl^- مثلاً في كلوريد الصوديوم الصلب بانها ناشئة من مجموعة مسافتين أحدهما تمثل نصف قطر الأيون السالب والأخر تمثل نصف قطر الأيون الموجب . يسمى مجموع هاتين المسافتين بالمسافة البينية بين الأيونين **Interionic distance** وهي تمثل المسافة بين الأيونين في حالة الاتزان . إن هذا التصور معقول لا سيما وإن الكثافات الإلكترونية تنخفض بازدياد المسافة بحيث أن معظم الكثافة الإلكترونية حول الأيون تحتوي في حيز صغير نسبياً . ونمة عامل آخر يعزز هذا التصور وهو أن التناحر بين السحب الإلكترونية **Electron clouds** يصبح شديداً وتزداد شدته بسرعة وذلك عند تضاؤل المسافة ، ويكون هذا التناحر في هذه الأثنى عند مسافة معينة من نواتي الأيونين ، وهي المسافة البينية . وهذا يعني أيضاً أن الكثافة الإلكترونية تتغلب جماً معيناً قريباً من التوازن .

تأثير العدد التناصفي على نصف قطر الأيوني :-

الأنواع الشائعة للمركبات الأيونية ذات الصيغة العامة AB ثلاثة وهي :
المركب التي لها بنية كلوريد الصوديوم NaCl ، والمركبات التي لها بنية كلوريد السبيزيوم CsCl ، والمركبات التي لها بنية زنك بلند Zinc blende .

وتختلف هذه الأنواع الثلاثة من المركبات بعدد الأيونات التي تحاط مباشرة بأيون معاكس لها في الشحنة داخل الشكل البلوري . (ففي بنية كلوريد الصوديوم يحاط كل أيون من أيونات الصوديوم مباشرة بستة من أيونات الكلوريد والتي تمثل المحاورات الأقرب **Nearest neighbours** له . ويسمى هذا العدد بالعدد التناصفي **Coordination number** لأيون الصوديوم . كما يحاط كل أيون من أيونات الكلوريد مباشرة بستة من أيونات الصوديوم داخل الشكل البلوري . ويسمى هذا العدد أيضاً بالعدد التناصفي لأيون الكلوريد . وفي بنية الكلوريد السبيزيوم يحاط كل أيون موجب Cs^+ بثمانية من أيونات الكلوريد والعدد التناصفي لأيون السبيزيوم في هذه الحالة يساوي ثمانية . ويوجد نفس الترتيب لأيونات السبيزيوم حول كل أيون من أيونات الكلوريد .

أما في بنية زنك بلند فيحاط الأيون مباشرة بأربعة أيونات تعاكسة في الشحنة ، والعدد التناصفي في هذه البنية يساوي أربعة . تقتصر انصاف الأقطار الأيونية التي مر ذكرها على مركبات لها بنية كلوريد الصوديوم وهي تمثل مركبات للعدد التناصفي 6 . يتأثر نصف قطر أيون معين بتغير العدد التناصفي في المركب الذي يحتويه ، فنصف قطر الأيون Cl^- في كلوريد الصوديوم أصغر من نصف قطر نفس الأيون في كلوريد السبيزيوم وذلك بسبب اختلاف العدد التناصفي في المركبين . يعزى هذا التأثير إلى قوي الترابط الداخلية المتبادلة بين الأيونات المجاورة ، اذ كلما ازداد عدد الأيونات المجاورة الأقرب قلت قوى الجذب المسلطة على كل منها من قبل الأيون المحاط ، و كنتيجة لذلك تزداد المسافات بينية (وكذلك انصاف الأقطار الأيونية) التي تحصل للأيونات ذات الشحنات المتعاكسة .

تغير أنصاف الأقطار الأيونية في الجدول الدوري :-

وإذا اخذت أنصاف الأقطار الأيونية المنشقة لبنية كلوريد الصوديوم كوحدات قياسية ، فإنها تزداد اذا ازداد العدد التناصفي وتنقص اذا قل العدد التناصفي ، وبعد هذا النقصان في نصف القطر الأيوني ملحوظاً رغم انخفاض قيمة المطلقة . يشكل مقدار الزيادة 3% عند التحول من العدد التناصفي 6 (بنية كلوريد الصوديوم) إلى العدد التناصفي 8 (بنية كلوريد السبيزيوم) ، ويشكل مقدار النقصان 5% عند التحول من بنية كلوريد الصوديوم إلى بنية زنك بلند . فلو كان نصف قطر أيون معين يساوي 1.00 أنجستروم في بنية كلوريد الصوديوم فان مقداره سيكون 1.03 أنجستروم في بنية كلوريد السبيزيوم و 0.95 أنجستروم في بنية زنك بلند .

والملحوظات التي نجد أنه من الضروري ذكرها عن تغير أنصاف الأقطار الأيونية في الجدول الدوري تتلخص بما يأتي .

أولاً : تزداد أنصاف أقطار الأيونات ذات الشحنة الموجبة المتشابهة نرولاً في المجموعة الواحدة وذلك بازدياد العدد الذري ، حيث يؤدي ازدياد العدد الذري إلى زيادة المسافة بين النواة والإلكترونات الخارجية وبالتالي يؤدي ذلك إلى ازدياد نصف قطر الأيون بهذا الاتجاه . وذلك بسبب أشغال الإلكترون لمستوى ذي كمي أعلى ، كما ان الكترونات الأوربيات الداخلية تزيد عن ثابت الحجب (تؤدي إلى زيادة حجب الكترون التكافؤ عن قوة جذب النواة المؤثرة) ويؤدي ذلك إلى انخفاض جهد تأين العنصر وبالتالي إلى سرعة تكوين الأيون الموجب . كما في الجدول التالي :

الشحنة المؤثرة فعلاً $Z^* = Z - \sigma$	العدد الذري Z	ثابت الجب	تركيز الإلكتروني	العنصر
1.30	3	$2 \times 0.85 = 1.70$ $1s^2 2s^1$.	Li
2.20	11	$8 \times 0.85 = 6.80$ $2 \times 1.00 = \frac{2.00}{8.80}$	[Ne] $3s^1$	Na
2.20	19	$8 \times 0.85 = 6.80$ $10 \times 1.00 = \frac{10.00}{16.80}$	[Ar] $4s^1$	K
2.20	37	$8 \times 0.85 = 6.80$ $28 \times 1.00 = \frac{28.00}{34.80}$	[Kr] $5s^1$	Rb
2.20	55	$8 \times 0.85 = 6.80$ $46 \times 1.00 = \frac{46.00}{52.80}$	[Xe] $6s^1$	Cs

في الجدول السابق اخترنا مجموعة العناصر القلوية ولاحظنا ازدياد انصاف قطراتها الأيونية نزولاً في هذه المجموعة . ويشمل هذا التغير أيضاً (ولنفس الأسباب) مجموعات عناصر اللافازات ، ففي مجموعة الهايوجينيات مثلاً يلاحظ التغير الآتي :-



حيث يشير حرف r إلى نصف قطر الأيون .

ثانياً : تقل أنصاف قطرات الأيونات التي تحتوي على نفس العدد من الإلكترونات (أي للذرات التي تقع في الدورة الواحدة) مع ازدياد العدد الذري وازدياد الشحنة الموجبة كما موضح في الجدول التالي :-

الأيون	العدد الذري	شحنة النواة	نصف قطر الأيون الجستروم
Na^+	10	11	0.95
Mg^{++}	10	12	0.65
Al^{+++}	10	13	0.50
Si^{++++}	10	14	0.41

ويفسر هذا التأثير بحسب ازدياد شحنة النواة المؤثرة على الإلكترونات التي تشغّل أوربيتالات نفس عدد الكم الرئيسي ، الأمر الذي يؤدي إلى ازدياد قوة جذب النواة لهذه الإلكترونات وبالتالي إلى نقصان أنصاف قطرات الأيونات . وهذا يعني أيضاً أن الحجم الأيوني يقل من يسار الدورة الواحدة إلى يمينها .

ويلاحظ هذا التغير نفسه لأيونات عناصر (لا يشترط أن تكون في دورة واحدة) تحتوي على نفس العدد من الإلكترونات كما في المثال الآتي :

$$r_{\text{Mg}^{++}} < r_{\text{Na}^+} < r_{\text{F}^-} < r_{\text{O}^-}$$

ثالثاً : تزداد أنصاف قطرات الأيونات ذات الشحنات السالبة المختلفة التي تحتوي على نفس العدد من الإلكترونات والتي تقع في نفس الدورة ، وذلك بازدياد الشحنة على الأيون ، كما يظهر في الجدول التالي لزوايا من هذه الأيونات :

الأيون	عدد الإلكترونات	شحنة النواة	نصف قطر الأيون انجستروم
F^-	10	9	1.34
$O^=$	10	8	1.40
Cl^-	18	17	1.81
$S^=$	18	16	1.84
Br^-	36	35	1.95
$Se^=$	36	34	1.98

يعزي ازدياد نصف قطر في كل زوج من الأيونات إلى نقصان شحنة النواة .

رابعاً: يعتمد مقدار نصف قطر الأيون على عدد الإلكترونات المفقودة أو المكتسبة في تكوينه . وإذا أمكن تمييز عدد من حالات التأكسد لعنصر معين فإن الأيون ذو الشحنة الموجبة الأكبر هو الأصغر من حيث الحجم . إن نصف قطر ذرة عنصر الحديد مثلاً يساوي 1.24 انجستروم ، في حين يكون نصف قطر أيون الحديدوز Fe^{+} أصغر ويساوي 0.80 انجستروم . بعد فقدان الكتروني من ذرة الحديد لتكوين أيون الحديدوز وتتجذب بقية الإلكترونات إلى الداخل بفعل شحنة النواة . أما نصف قطر أيون الحديديك Fe^{+} فسيكون أصغر لنفس السبب وهو 0.64 انجستروم .

أنصاف الأقطار التساهمية :-

بالرغم من عدم دقة تحديد الحجم الذري وذلك للصعوبات الناجمة عن انتشار شحنة الإلكترونية ، فقد أمكن تغير المسافات التي تفصل بين نوبيات بعض الذرات بدقة كافية وذلك من دراسة بلورات بعض المركبات التساهمية بطرق متعددة ، منها الطرق الطيفية وطريقة حيود الأشعة السينية وطريقة حيود الإلكترون . والمسافة بين

نواتي ذرتين مثل الرابطة التساهمية التي تربط بينهما ، وان منتصف هذه المسافة يحدد نصف القطر التساهمي او نصف القطر الذري . فمثلاً نجد طول الرابطة في جزيئه اهيدروجين $H - H$ هو 0.74 انجستروم وان نصف القطر التساهمي هو نصف هذا المقدار ، أي 0.37 انجستروم وكذلك ان طول الرابطة بين ذرتى كربون هو 1.54 انجستروم ، اما نصف القطر التساهمي لنزرة الكربون فهو نصف هذا المقدار ، أي 0.77 انجستروم .

ولقد أظهرت هذه الطرق أن طول الرابطة التساهمية بين زوج معين من الذرات يبقى متشابهاً أو يكاد يكون متشابهاً في عدد من الجزيئات المختلفة . فطول الرابطة $C - C$ هو نفسه في كثير من مركبات الكربون مثل الماس والكحول الأليلي والبروبان وغيرها . كما وجد أيضاً أن طول الرابطة التساهمية بين ذرتين مختلفتين هو نفسه تقريباً في جزيئات أخرى تحتوي على هاتين الذرتين فطول الرابطة $C - Cl$ مثلاً هو نفسه تقريباً في رابع كلوريد الكربون CCl_4 ، الكلوروفورم $CHCl_3$ وكلوريد الميثيل CH_3Cl .

وإضافة إلى ذلك فقد وجد أن طول الرابطة $A - B$ يساوي الوسط الحسابي لطولي الرابطتين $A - A$ و $B - B$ وان طول الرابطة $Cl - Cl$ ، مثلاً ، جزيئة الكلور يساوي 1.988 انجستروم ، وطول الرابطة $C - C$ في الماس يعادل 1.542 انجستروم . والوسط الحسابي لطولي هاتين الرابطتين 1.765 انجستروم يمثل طول الرابطة $C - Cl$ وهو على اتفاق تام تقريباً مع طول الرابطة $C - Cl$ المقرر تجربياً وهو 1.766 ± 0.003 انجستروم في جزيئة رابع كلوريد الكربون .

أنصاف الأقطار التساهمية في الروابط الفردية :

يمكننا استعمال الطريقة الحسابية التي سبق ذكرها لاشتقاق مجموعة من أنصاف الأقطار التساهمية بحيث ان مجموع اي نصف قطرتين منها يعطي معدل المسافة البنية (طول الرابطة التساهمية) لنراتهما المرتبطة ببعضهما في الجزيئات

والبلورات والجدول التالي يعطي مجموعة من أنصاف الأقطار التساهمية لذرات بعض العناصر اللافزية على أساس ارتباطها بروابط مفردة .

أنصاف الأقطار التساهمية في الروابط المفردة

H 0.30	B 0.88	C 0.77	N 0.70	O 0.66-	F 0.64
		Si 1.17	P 1.10	S 1.04	Cl 0.99
		Ge 1.22	As 1.21	Se 1.17	Br 1.14
		Sn 1.40	Sb 1.41	Te 1.37	I 1.33

ويجب أن نؤكّد أن هذه الأعداد تطبق فقط عندما تظهر العناصر المعينة تكافؤها الاعتيادي الذي يحدده موقعها في الجدول الدوري (أي عندما يظهر كل عنصر تكافؤ مجموعته فقط) . فمثلاً يستعمل الرقم 0.64 لعنصر الفلور عند تكوينه رابطة تساهمية واحدة بحكم موقعه في الجدول الدوري ، ويستعمل الرقم 0.66 لعنصر الأوكسجين عند تكوينه رابطتين تساهميتين مفردين .

يلاحظ في الجدول السابق أن أنصاف الأقطار التساهمية للعناصر التي تقع في دورة واحدة كعناصر البورون والكربون والنبيروجين والأوكسجين والفلور مثلاً يلاحظ تتناقص أنصاف قطراتها التساهمية وذلك بازدياد أعدادها الذرية . ويعزى هذا التأثير إلى ازدياد شحنة النواة ابتداء من يسار الدورة إلى يمينها في حين أن الإلكترونات الخارجية تشغل مدارات لها نفس العدد الكمي الرئيسي مما يجعل هذه الإلكترونات أكثر انجذاباً نحو النواة بالاتجاه المذكور .

ومن ناحية أخرى يلاحظ في الجدول نفسه ازدياد نصف قطر التساهمي بازدياد العدد الذري وذلك للعناصر التي تقع في مجموعة واحدة في الجدول الدوري .

كما ان ازدياد شحنة النواة بين كل عنصر والذى يليه في المجموعة لا يستطيع ان يلغى تأثير ازدياد قيمة العدد الكمي الرئيسي للإلكترونات الخارجية في هذا الاتجاه . وان حاصل هذين التأثيرين المتعاكسين يجعل الإلكترونات الخارجية وبعد عن النواة ابتداء من أعلى المجموعة إلى أسفلها .

ويجب ان نذكر أن أنصاف الأقطار التساهمية لذرات الأوكسجين والفلور والنيدروجين كما بينها الجدول السابق قد شكلت قبل توفر النتائج التجريبية للروابط $N - N$ ، $O - O$ ، $F - F$ وقد دلت التجارب اللاحقة ان قيم أنصاف اقطار هذه الذرات تشد كثيراً عما هو عليه في هذا الجدول . ان المقدار 0.64 يعطى طولاً للرابطة $F - F$ مقداره 1.28 انجستروم . غير أن القيمة المستحصل عليها من دراسة F_2 بطريقة الحيوال الإلكتروني هي 1.45 انجستروم وبالنسبة لطول الرابطة $O - O$ فهو 1.47 انجسترومأ في جزيئة بيروكسيد الهيدروجين H_2O_2 كما قدرت تجريبياً في حين أن القيمة المعطاة في الجدول لنصف القطر تعطى لهذه الرابطة طولاً مقداره 1.32 انجسترومأ . أما الرابطة $N - N$ فطولها في جزيئة الهايدرازين N_2H_4 يساوي 1.47 انجسترومأ ، لكن الجدول يعطي لها طولاً مقداراً 1.40 انجسترومأ .

اما القيمة 0.30 انجستروم لنصف قطر ذرة الهيدروجين فهي محسوبة كمعدل تقريري لنصف قطر الهيدروجين في هايدرات الفلزات $M - H$ وليس في جزيئة الهيدروجين $H - H$ حيث ان نصف القطر فيها يساوي 0.37 انجسترومأ .

أنصاف الأقطار التساهمية في الروابط المضاعفة :

تمتاز الرابطة الثانية **Double bond** والرابطة الثلاثية **Triple bond** بأن لها أطوالاً ثابتة تقريراً في عدد من الجزيئات المختلفة . وعلاقة الوسط الحسابي لاشتقاق أطوال هذه الروابط هو المعمول عليه وبهذا من الممكن تعين أنصاف الأقطار

التساهمية لذرات في جزيئات تحتوى على روابط ثنائية أو ثلاثة ، والجدول التالي يعطى بعضاً من هذه القيم .

أنصاف القطر التساهمية لذرات ترتتب برابطة ثنائية أو ثلاثة

B	C	N	O
0.76	0.67	0.60	0.57
0.68	0.60	0.54	-
	Si	P	S
	1.07	1.00	0.94
	1.00	0.93	
	Ge	As	Se
	1.12	1.11	1.07
	Sn	Sb	Te
	1.30	1.31	1.27

وبمقارنة الروابط الثنائية والثلاثية مع الروابط المفردة نجد أن الرابطة الثنائية أقصر بمقدار 7 إلى 14 % ، والرابطة الثلاثية أقصر بحوالي 15 إلى 23 % .

ويتضح من الجدول السابق أن نصف القطر التساهمي يتناقص بازدياد العدد الذري في الدورة الواحدة ويزداد العدد الذري العدد في المجموعة الواحدة . كما يلاحظ أيضاً أن طول الرابطة يقل بزيادة رتبة الرابطة وذلك بصورة تنماشى مع ارتفاع طاقة تحلل الرابطة .

جهد التأين :

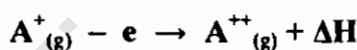
أن عملية إنتاج أيون موجب غازى في أدنى مستوى طاقته ، والكترون منفصل عن ذرة في أدنى مستوى طاقتها تحتاج إلى استهلاك كمية من الطاقة تسمى بطاقة أو جهد التأين **Ionization potential** الأول . ويمكن تمثيل هذه العملية بالمعادلة العامة الآتية :



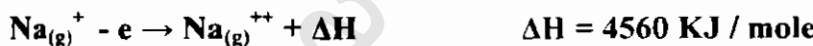
وبالنسبة لعنصر الصوديوم مثلاً ، تكون المعادلة .



ومن الممكن بعد الكترون آخر بصرف كمية إضافية أخرى من الطاقة تدعى جهد التأين الثاني والذي يمثل بالمعادلة العامة الآتية :



وهذه المعادلة لعنصر الصوديوم هي



ان استعمال عبارة "جهد التأين" فقط تعني أنتا تقصد به جهد التأين الأول .

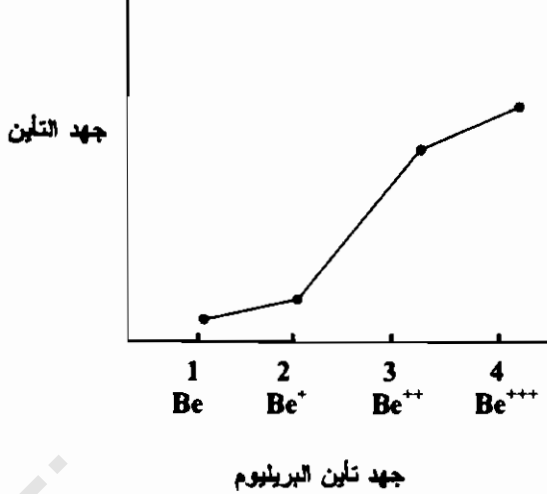
اما اذا كان المقصود هو جهد التأين الثاني او الثالث او الرابع فيبنيغي الاشارة إليه كأن نقول جهد التأين الثاني او الثالث او الرابع وهكذا . يوضح الجدول التالي جهود تأين بعض الذرات . يلاحظ في هذا الجدول ان الطاقة المستهلكة لازالة الالكترون تزداد بازدياد درجة التأين . وبعبارة أخرى نلاحظ أن جهد التأين الرابع أكبر من جهد التأين الثالث وهذا أكبر من جهد التأين الثاني وبدوره أكبر من جهد التأين الأول . ويعمل ذلك بازدياد الشحنة المؤثرة للنواة على الالكترون كلما ازدادت درجة التأين .

ويمكن قياس جهد التأين بصورة مباشرة باستعمال طرق مختلفة ومن أهمها طريقة التحليل التصصيلي النفيق للأطيف الخطية للذرات . **Atomic line spectra**

جهود تأين بعض النزارات وبعض أيوناتها بوحدات كيلو جول / مول

Na	Ne	F	O	N	C	B	Be	Li	He	H	العنصر
494	2080	1680	1310	1400	1090	799	900	519	2378	1310	جهد التأين الأول
4560	3950	3360	3390	2850	2390	2420	1760	7310	5228		جهد التأين الثاني
6900	6150	6070	5310	4560	4600	3660	14900	11800			جهد التأين الثالث
9540	9290	8410	7450	7450	6230	25000	20900				جهد التأين الرابع
13400	12100	11000	11000	9460	37800	32600					جهد التأين الخامس
16700	15100	15100	13300	35100	46900						جهد التأين السادس
20200	20000	17900	71000	64000							جهد التأين السابع
25500	23000	91600	84000								جهد التأين الثامن
28900	115000	106000									جهد التأين التاسع
141000	130000										جهد التأين العاشر
160000											جهد التأين الحادي عشر

ومن الجدول السابق نستنتج أن جهود التأين تزداد باضطراد وذلك بازيادة الإلكترونات المبعدة من نفس النزرة . لاحظ الشكل التالي الذي يمثل جهود التأين لنزرة وأيونات البريليوم :



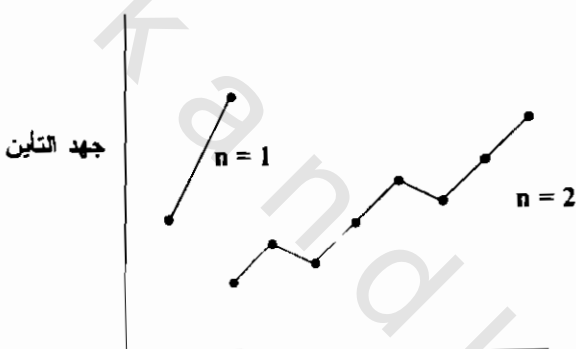
اذ يلاحظ ان الفرق في جهد التأين يزداد بصورة ملحوظة عند ابعاد الالكترون الثاني من أيون البريليوم أحادي الشحنة الموجبة ، وهذا يدل على ان الالكترون الثاني أقوى ارتباطاً بالنواة من الالكترون الأول . وبعبارة اخري ، ان الالكترون ذا جهد التأين الأعلى في أيون موجب يكون دائماً اقوى ارتباطاً بالنواة من الالكترون ذي الطاقة الأعلى في الذرة المتعادلة وذلك بسبب محصلة الشحنة الموجبة .

ان عامل ازدياد الالكترونات البعيدة هو ليس العامل الوحيد الذي يسبب ازدياد جهود التأمين المترافق . يلاحظ من الجدول السابق او من الشكل السابق حصول فروقات كبيرة في جهود التأين . فالفرق بين جهد التأين الثاني والثالث هو أكبر بكثير من الفرق بين جهد التأين الأول والثاني . فان كان سبب ذلك هو مجرد تأثير ازدياد الشحنة ، عند ذلك يتوقع فرق أكبر بين جهد التأين الثالث والرابع ، غير أن ذلك ليس صحيحاً دائماً ، والشكل السابق يفسر لنا ذلك بعد ابعاد الكترونين من ذرة البريليوم يتحول التركيب الالكتروني من $1s^2 2s^2$ الى $1s^2$ في الايون B^{++} ، والتركيب الالكتروني الأخير يماطل التركيب الالكتروني لذرة الهليوم ، وبهذا فابعد الالكترون الثالث يجب ان يتم من المدار $1s$ ذي الطاقة الاقل بدلاً من المدار $2s$ ، وعليه يزداد جهد التأين ليس بزيادة الشحنة فحسب وإنما أيضاً بسبب ابعاد الالكترون من مستوى

ذى عدد كمى رئيسي منخفض وجدول جهود التأين يبين بوضوح هذا التأثير لذرات أخرى غير البريليوم ، اذ بمجرد بلوغ التركيب الإلكتروني للغاز النادر بعد ابعاد عد من الإلكترونات تحصل زيادة مفاجئة في جهد التأين وذلك لأن التركيب الإلكتروني للغاز النادر يمثل تركيباً كترونياً مسقراً ينبغي صرف كمية كبيرة من الطاقة لأجل ابعاد أحد الكتروناته .

تغير جهد التأين خلال دورات الجدول الدوري :-

ان ثمة تسلسلاً منتظمآ آخر في تغير جهد التأين ، وهو ذلك التغير الذي يلاحظ عبر كل دورة من دورات الجدول الدوري . يبين الشكل التالي ازدياد جهد التأين بازدياد العدد الذري لعناصر كل دورة من دورات الجدول الدوري كما يلى :



تغير جهد التأين عبر دورات الجدول الدوري

يعزى هذا التأثير إلى ازدياد شحنة النواة التي تسلط قوة جذب أكبر على الإلكترون ، وهذا بسبب انخفاض طاقة الإلكترون ، الأمر الذي يجعل ابعاده صعباً مقارنة بابعاد الكترون من درجة متعادلة .

ويجب ملاحظة كون الكترونات عناصر الدورة الثانية التي تبدأ بعنصر الليثيوم وتنتهي بعنصر النيون تشغل المدارات $2s$ و $2p$ أي لها نفس العدد الكمى

الرئيسي ($n = 2$) ، كما أن لذرات عناصر هذه الدورة نفس العدد من الكترونات اللب **Core electrons** والتي تملأ المدار $1s$ (وهذا اللب يمثل التركيب الإلكتروني لعنصر الهيليوم $1s^2$) . ان الإلكترونين $1s^2$ يتنافران مع الإلكترونات الخارجية بمقدار يعادل لا يتغير لأن عدد هذه الإلكترونات ثابت وهو الكترونان فقط . والنقصان البسيط بين جهبي البريليوم والبورون سببه ان للبريليوم التركيب الإلكتروني $2s^2$ وهو أكثر استقراراً من التركيب الإلكتروني $1p^2$ لعنصر البورون ، ومعنى ذلك ان الإلكترون في $2s$ لعنصر البريليوم أكثر ارتباطاً ببنائه من ارتباط الإلكترون $1p^2$ بنواة ذرة البورون .

وعند مقارنة عنصري النيتروجين ($1s^2$ $2s^2$ $2p^3$) والأوكسجين ($1s^2$ $2s^2$ $2p^4$) نجد أن للنيتروجين جهد تأين أعلى من جهد تأين الأكسجين وذلك لأن الإلكترون الذي يراد ابعاده من ذرة النيتروجين أكثر استقراراً (لأنه يوجد في مدار نصف ممتد $2p^3$ يمثل أقل كمية من التناقض بين الإلكترونات) من الإلكترون الذي يراد ابعاده من ذرة الأوكسجين (وهو يوجد في مدار أكثر من نصف ممتد $2p^4$ يمثل وجود تناقض أكبر) .

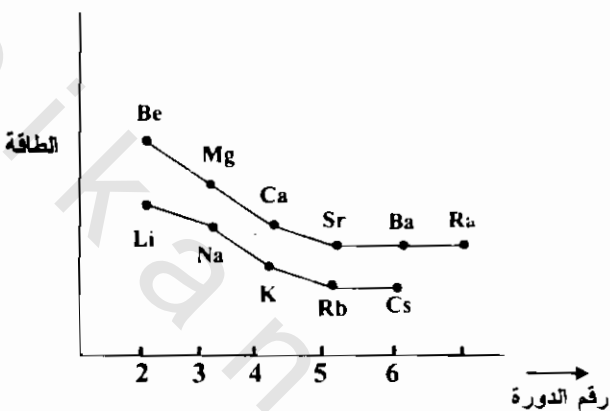
ويلاحظ نفس التغير في جهد التأين الثاني لعناصر الدورة الواحدة
ان نمة اتجاهها من يسار الدورة إلى يمينها ، ومن نتائج هذا التغير
نستخلص ما يأتي :-

أولاً : - تكون الأيونات الموجبة من قبل العناصر التي تقع في الجهة اليسرى من الجدول الدوري ، وذلك لأن ازدياد جهد القابس ابتداءً مـ . يسار اللورة الواحدة التي يمينها يجعل تكوين الأيونات الوجبة فـ . يمين الجدول الدوري أمراً صعباً لأنه يتطلب صرف كميات كبيرة من الطاقة .

ثانياً :- تفاعل العناصر الموجودة في يمين الجدول الدوري أما عن طريق تكوين أيونات سالبة أو عن طريق تكوين روابط تساهمية .

تغير جهد التأين خلال مجاميع الجدول الدوري :-

من الأنماط المنتظمة الأخرى في جهود التأين في الجدول هو تناقصها ابتداء من أعلى كل مجموعة إلى أسفلها ، كما هو مبين في الشكل التالي :



تغير جهد التأين في طوائف الجدول الدوري

يلاحظ ان الفচسان في جهد التأين بين عنصر والذي يليه في المجموعة الواحدة صغير بحيث أن مجمل تبله خلال المجموعة يكاد يكون قليلاً نسبياً ، وهذه الحقيقة تفسر لنا جزئياً تشابه عناصر المجموعة الواحدة في سلوكها الكيميائي .

وهنالك عدد من العوامل المتضاربة تحدد القيم النهائية لجهود التأين وتغيراتها . تزايد شحنة النواة ابتداء من أعلى المجموعة إلى أسفلها وهذا مما يعمل على خفض الطاقة الإلكترونية وبالتالي يحاول ان يزيد جهود التأين في نفس الإتجاه ، لكن هذا العامل يعاكسه عاملان آخران وهما .

- 1- ان للكترون الخارجي المبعد عدداً كمياً رئيسياً يختلف لكل عنصر من

عناصر المجموعة ، فهو يزداد بمقدار واحد بين كل عنصر والذي يليه نزولاً في المجموعة مما يزيد من سهولة ابعاد الإلكترون الخارجي لعناصر المجموعة باستمرار وبالتالي يقلل من جهود تأينها باستمرار .

2- والعامل الثاني هو تغير عدد الكترونات اللب **Core electrons** بين كل عنصر والذي يليه في المجموعة (والكترونات اللب في المعدن تتركز بين الكترونات التكافؤ والنواة) . ان عدد الكترونات اللب في عنصر الليثيوم الكترونان يمثلان المدار الممتلىء $1s^2$ وعدها في عنصر الصوديوم عشر الكترونات $2p^6\ 2s^2\ 1s^2$ أما في عنصر البوتاسيوم فعدها ثمانية عشر الكتروناً وهي $2p^6\ 3s^2\ 2s^2\ 1s^2$. ان الكترونات اللب تتراوّف مع الكترونات التكافؤ من ناحية ، وتحجبها من تأثير شحنة النواة من جهة أخرى ، وفي كلتا الحالتين يصبح ابعد الإلكترون الخارجي نزولاً في المجموعة الواحدة أكثر سهولة وبالتالي يستمر نقصان جهد تأين عناصر المجموعة بهذا الاتجاه .

الألفة الإلكترونية :-

ان احدى خطوات تكوين جزيئه مثل جزيئه كلوريد الصوديوم تتضمن ارتباط الكترون واحد بذرة من الكلور في حالتها الغازية مكونة أيون الكلوريد في حالته الغازية كما يلي :



وتكون الأيونات السالبة ظاهرة شائعة في تكوين المركبات الأيونية البسيطة غير أن المعلومات المتوفرة عن تبدلات الطاقة في تكوين الأيونات السالبة بحالتها الغازية قليلة نسبة للمعلومات المتوفرة عن جهود التأين . ويبين الجدول التالي مقارنة الطاقة المتحررة نتيجة اكتساب بعض الذرات في حالتها الغازية لاكترون مكونة ليونات سالبة في حالتها الغازية وتسمى الطاقة المتحررة بالألفة الإلكترونية **Electron affinity** للذرة .

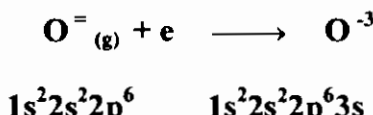
الألفة الإلكترونية لبعض العناصر بوحدات كيلو جول / مول

العنصر	العنصر	الألفة الإلكترونية	الألفة الإلكترونية
Be	H	72.4	54.4-
Mg	F	349	27.2-
B	Cl	364	27.2
Al	Br	343	45.4
C	I	314	100.0
Si	(O'') O	142	127.0
N	(S'') S	207-	27.2-
P	(Se '') Se	382-	72.3
	Li	45.4	
	Na	72.3	
	K	63.5	

يوضح هذا الجدول تحرر كمية من الطاقة عند تكوين أيونات سالبة للهيدروجين وعناصر مجموعة الهالوجينات ونماذج من عناصر لمجموعات أخرى . لجميع الأيونات السالبة للعناصر المدرجة في هذا الجدول تركيب الكتروني يشبه التركيب الإلكتروني للغاز النادر المماثل . وتشير الأرقام الواردة في الجدول ان أيوني Cl^- ، F^- يتكونان بسهولة أكثر من تكوين الأيونين I^- ، Br^- والأشارة السالبة للألفة الإلكترونية لعناصر الاوكسجين والكبريت والسلسليزيوم مثلاً تدل على انتصاف كمية من الطاقة نتيجة تكوين الأيونات السالبة . Se^- ، S^- ، O_2^-

وعند إضافة الكترونات أخرى إلى هذه الأيونات تزداد محصلة الشحنة السالبة عليها ، وان هذه الإلكترونات الأخرى ستضاف إلى مدار ذي عدد كمي رئيسي أعلى ،

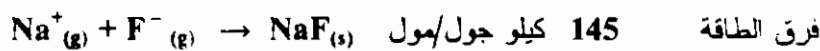
وهذا من دون شك سيتطلب امتصاص كمية أخرى من الطاقة . فمثلاً لإجراء العملية التالية :



وينبغي إضافة كمية هائلة من الطاقة لا يمكن إنجازها أو تجهيزها بتفاعل كيميائي ، وفي الحقيقة لم تنجح محاولات إضافة الكترونات إلى أيونات بحيث يتعدي تركيبها الإلكتروني التركيب الإلكتروني للغاز النادر . وبعبارة أخرى إن أقصى كمية للشحنة السالبة على الأيون هي تلك التي توصله إلى التركيب الإلكتروني للغاز النادر .

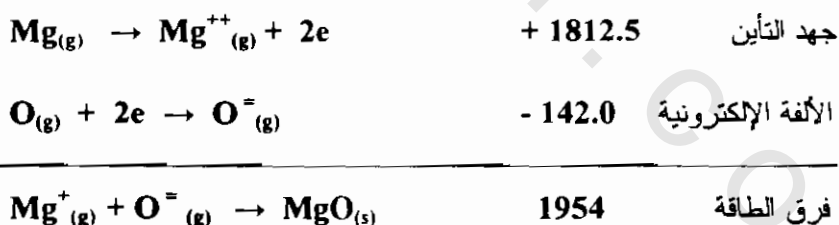
وتتخذ الألفة الإلكترونية وجهد التأين مقاييساً يمثلان الذرات للأشتراك في التفاعلات الكيميائية مع ذرات أخرى لتكوين المركبات . فإن كان جهد التأين لذرة معينة منخفضاً ، والألفة الإلكترونية لذرة أخرى عالية ، يتوقع حصول تفاعل بينهما يؤدي إلى تكوين مركب ذي طبيعة أيونية ، كما في الأمثلة الآتية :

ونجد أن للصوديوم جهد تأين مقداره 494 كيلو جول / مول ، وهو جهد تأين منخفض نسبياً . وللفلور ألفة إلكترونية مقدارها 349 كيلو جول / مول ، وهي ألفة عالية نسبياً . يتحدد أيون الصوديوم مع أيون الفلور لتكوين مركب فلوريد الصوديوم



والنتيجة المذكورة أعلاه لا تشجع على حصول التفاعل بالاتجاه المرسوم له ، لأنه تفاعل يحصل بامتصاص الطاقة ، أي ينبغي أن نجهز له م لا يقل عن 145 كيلو جول لكي يحدث . ولكن برغم هذه النتيجة فإن التفاعل يحصل بتحرير كمية من الطاقة . كيف يبرز حصول مثل هذا التفاعل ؟ في الحسابات المذكورة أعلاه أخذنا بنظر الاعتبار جهد التأين والألفة الإلكترونية فحصلنا على النتيجة غير المشجعة لكن هناك كمية مهمة من الطاقة تتضمن عملية تكوين المركب NaF لا ينبغي إهمالها فالأخذها بنظر الاعتبار ، وهي طاقة التجاذب الألكتروستاتيكي بين الأيون Na^+ والأيون F^- في الشبكة البلورية ، وهذه الطاقة كبيرة (تسمى طاقة الشبكة البلورية تستطيع ان تعوض عن أكثر من 145 كيلو جول .

وتأكدنا على أهمية طاقة الشبكة البلورية في تكوين المركبات الأيونية رغم النتيجة الناقصة لحسابات الألفة الإلكترونية وجهد التأين ، نذكر عملية تكوين اوكسيد المغنسيوم . ان جهد التأين الثاني للمغنسيوم 1812.5 كيلو جول ، والألفة الإلكترونية للأوكسجين O^- تساوي 142 كيلو جول وهي هنا تمثل كمية من الطاقة تصرف لتكون الأيون (لأنها سالبة) .



تشير هذه النتيجة إلى وجوب صرف 1954.5 كيلو جول لكي يحصل بالاتجاه المرسوم له لكن بالرغم من ذلك فالتفاعل يحصل بتحرير الطاقة . وذلك لأن طاقة الشبكة البلورية المنحررة (نتيجة التجاذب الألكتروستاتيكي بين الأيونات الموجبة

والسالبة) تستطيع ان تعيّن عن كمية الطاقة المذكورة أعلاه ومقدارها 1954.5 كيلو جول .

والنتائج التي حصلنا عليها في عملية تكوين NaF و MgO مساعدين بمعلومات الألفة الإلكترونية وجهد التأين ، توضح لنا أن عناصر المجموعة I تكون مركيباتها الأيونية وهي في حالة الناكسد + 1 لأنها تكون متعادلة كهربائياً في مركيباتها بحالة الناكسد هذه (للأيونين الموجب والسلب التركيب الإلكتروني لغاز نادر) مثل المركبات NaBr ، NaCl ، NaF . أما عناصر المجموعة IIA فتكون مركيباتها الأيونية المتعادلة كهربائياً فيها وهي بحالة الناكسد + 2 (للأيونين الموجب والسلب التركيب الإلكتروني لغاز نادر) مثل المركبات CaCl_2 ، MgCl_2 ، MgO .

والآن ننظر ما هي دلالة معلومات الألفة الإلكترونية وجهد التأين عن جزيئات تساهمية مستقطبة كالجزئيتين HF ، HCl ؟ يدل جهداً تأين الهيدروجين والكلور ان الهيدروجين يجتذب الإلكترونات نحوه أكثر من الكلور ، غير أن ألفتهما الإلكترونية تشير الى عكس ذلك . أما في جزيئ HF فيدل جهداً تأين الهيدروجين والفلور وكذلك ألفتهما الإلكترونية على أن الفلور يجتذب الإلكترونات نحوه أكثر من الهيدروجين . ومعنى ذلك أنه اذا اريد تغيير قابلية ذرة على اجتذاب الإلكترونات من ذرة أخرى ترتبط معها ينظر الى جهدي تأينهما وبالافتراضهما الإلكترونية .

الصالبية الكهربائية (الكهروسالبية) :

الكهروسالبية هي تعبير عن قدرة الذرة الموجودة في جزيئة ما على اجتذاب الكترونات الرابطة نحوها . ويرمز لها بالحرف X . لما قطبية الرابطة A - B ، لو الصفة الأيونية لها فقدر بدلاله فرق كهروسالبية للذرتين A ، B ، أي $X_A - X_B$. والكمية $X_A = X_B$ تصف رابطة تساهمية صرفة ليس للذرتين A ، B فيها ميل لاجتذاب الإلكترونات نحوهما (أي لهما ميل متساوي في

اجتذاب الإلكترونات) تعرى كهروسالبية العناصر إلى نفس الوسائط **Parameters** النزية (شحنة النواة ، ثابت الجب ، العدد النزري ، العدد الكمي الرئيسي للإلكترونات الخارجية) التي نعزى إليها جهود التأين ، وتتغير تقرير بنفس طريقة تغيرها في الجدول الدوري .

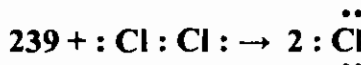
وبعكس جهد التأين لا يمكن قياس وتحديد الكهروسالبية بطريقة محددة ومباشرة . ولقد افترحت طرق لقياسها ومنها طريقة مونiken التي تمثل الكهروسالبية المطلقة للنزة بنصف مجموع جهد تأينها I وألفتها الإلكترونية E أي $X = \frac{1}{2} (1 + E)$ وعلى هذا الأساس تلاحظ كهروسالبية عالية للنزة عندما يكون لها جهد تأين عال (لها ميل قليل جداً للتخلص نهائياً عن أحد الكتروناتها الخارجية) .

والألفة الكترونية العالية أي (لها ميل شديد للاستحواذ على الكترون إضافي) . وبالرغم من سهولة الصيغة التي افترحها مولiken غير أن الصعوبة كانت في قياس الألفة الإلكترونية والتي لم يتسع قياسها إلا لعدد قليل من العناصر ، وحتى ان بعض القيم المستحصل عليها يكتفيها بعض الشك .

وقد افترحت معايير أخرى للكهروسالبية بيني بعضها على التركيب الإلكتروني وأنصاف الأقطار الدرية . وببعضها بيني على قياسات عزم ثانوي القطب **Dipole moment** والنسبة المئوية للصفة الأيونية .

أما المعيار الذي افترحه بولنك والذي هو الآن الأكثر استعمالاً . فيبني على المعلومات المشتقة من القياسات التجريبية لطاقة الروابط الكيميائية . فمثلاً ، تفاص طاقة الرابطة $H - Cl$ بدلالة الرابطتين H ، $Cl - Cl$ كما يأتي :

طاقة الرابطة $\text{Cl} - \text{Cl}$ هي الطاقة اللازمة لفصل ذرتى الكلور عن بعضهما وتساوي 239 كيلو جول / مول ، وهي تمثل طاقة رابطة تساهمية صرفة تسمى ذرتا الكلور في تكونها بمقدار متساوي .



وكذلك ، طاقة الرابطة $\text{H} - \text{H}$ تساوى 437 كيلو جول / مول



والقيمة المترقبة لطاقة الرابطة $\text{H} - \text{Cl}$ هي الوسط الحسابي Arithmetic mean لطاقة الرابطتين $\text{Cl} - \text{Cl}$ ، $\text{H} - \text{H}$ أي :

$$\text{كيلو جول} \quad 338 = \frac{437 + 239}{2}$$

غير أن القيمة المقدرة تجريبياً لطاقة الرابطة $\text{H} - \text{Cl}$ هي أكبر من هذه القيمة المحسوبة وتساوي 432 كيلو جول / مول



والفرق بين القيمتين يمثل بالرمز Δ ويطلق عليهما اسم طاقة الاستقرار الأيونية Ionic stabilization energy أو طاقة المترنن Ionic resonance energy .

$$\text{كيلو جول / مول} \quad 94 = 338 - 432 = \Delta$$

حسب طاقة الرابطة $\text{H} - \text{Cl}$ على أساس كونها رابطة تساهمية ، لكنها في الواقع رابطة تساهمية مستقطبة لا تمثل مساعدة متساوية من الذرتين في

تكوينها (الكترونا الرابطة أقرب إلى ذرة الكلور منها إلى ذرة الميدروجين) ، لذلك فالطاقة اللازمة لفصل الذرتين عن بعضهما أكبر مما لو كانت الرابطة تساهمية صرفة . تزداد قيمة Δ بازياد قطبية الرابطة ، وعليه فإن قيمة Δ المحسوبة تعزى بصورة تقريبية إلى قيم الكهروسالبية المدرجة في الجدول التالي ويجب الاشارة إلى أن فرق الكهروسالبية بين ذرتين مرتبتين بعضهما لا يتناسب مباشرة مع قيمة Δ لذلك الرابطة ، وإنما ، كما أوضح بولنك يتناسب مباشرة مع الحذر التربيعي لقيمة طاقة الاستقرار الأيونية وطاقة الرنين الأيونية Δ .

تم حساب الرابطة في المثال السابق باخذ الوسط الحسابي للرابطتين $H - H$ و $Cl - Cl$ الامكان أيضاً استعمال الوسط الهندسي **Geometric mean** لحساب طاقة الرابطة وهذه الطريقة هي الأخرى لا تعطي القيمة الحقيقية لطاقة الرابطة ، فمثلاً ، لإيجاد طاقة الرابطة LiH ، يؤخذ الوسط الهندسي لطاقتى الرابطتين $Li - Li$ ، $H - H$ ، $Li - Li$ واللتين تساويان على التوالي 151 ، 437 كيلو سعر / مول كالتالي .

$$\text{طاقة الرابطة } Li - H = \sqrt{151 \times 437} = 256.8 \text{ كيلو جول / مول .}$$

والنتائج الأخير أقل بمقدار 29.4 كيلو جول / مول من الطاقة الحقيقية للرابطة $Li - H$ ومقدار الفرق بين الطاقة الحقيقة للرابطة وطاقة المحسوبة لها يساوى Δ لذلك ، فالعلاقة بين الطاقة الحقيقة للرابطة D_{A-B} - والوسط الهندسي $\sqrt{D_{A_1} D_{B_2}}$ و Δ يعطي بالمعادلة :

$$\Delta = D_{A-B} - \sqrt{D_{B_2} D_{A_1}}$$

كتابية العناصر في الجدول الدوري

	H
He-3	2.0
He-4	1.5
Li-7	1.5
Be-9	1.0
B-10	0.9
Ne-10	0.8
Ne-11	0.8
Na-23	1.1
Mg-24	1.0
Al-27	1.5
Si-28	1.0
P-31	1.0
S-32	1.0
Cl-35	1.0
F-19	1.0
O-17	1.0
N-14	1.0
C-12	1.0
N-13	1.0
P-31	1.0
S-32	1.0
Cl-35	1.0
Br-37	1.0
I-131	1.0
Xe-136	1.0
Rn-138	1.0
Po-210	1.0
At-218	1.0
Bi-214	1.0
Pb-212	1.0
Tl-205	1.0
Fr-223	1.0
Ra-226	1.0
Cm-244	1.0
Bu-247	1.0
Cf-252	1.0
Bu-253	1.0
Cf-257	1.0
Bu-258	1.0
Cf-261	1.0
Bu-262	1.0
Cf-264	1.0
Bu-266	1.0
Cf-269	1.0
Bu-270	1.0
Cf-273	1.0
Bu-274	1.0
Cf-277	1.0
Bu-278	1.0
Cf-281	1.0
Bu-282	1.0
Cf-285	1.0
Bu-286	1.0
Cf-289	1.0
Bu-290	1.0
Cf-293	1.0
Bu-292	1.0
Cf-296	1.0
Bu-298	1.0
Cf-301	1.0
Bu-302	1.0
Cf-305	1.0
Bu-306	1.0
Cf-309	1.0
Bu-310	1.0
Cf-313	1.0
Bu-314	1.0
Cf-317	1.0
Bu-318	1.0
Cf-321	1.0
Bu-322	1.0
Cf-325	1.0
Bu-326	1.0
Cf-329	1.0
Bu-330	1.0
Cf-333	1.0
Bu-334	1.0
Cf-337	1.0
Bu-338	1.0
Cf-341	1.0
Bu-342	1.0
Cf-345	1.0
Bu-346	1.0
Cf-349	1.0
Bu-350	1.0
Cf-353	1.0
Bu-354	1.0
Cf-357	1.0
Bu-358	1.0
Cf-361	1.0
Bu-362	1.0
Cf-365	1.0
Bu-366	1.0
Cf-369	1.0
Bu-370	1.0
Cf-373	1.0
Bu-374	1.0
Cf-377	1.0
Bu-378	1.0
Cf-381	1.0
Bu-382	1.0
Cf-385	1.0
Bu-386	1.0
Cf-389	1.0
Bu-390	1.0
Cf-393	1.0
Bu-392	1.0
Cf-396	1.0
Bu-398	1.0
Cf-401	1.0
Bu-402	1.0
Cf-403	1.0
Bu-404	1.0
Cf-405	1.0
Bu-406	1.0
Cf-407	1.0
Bu-408	1.0
Cf-409	1.0
Bu-410	1.0
Cf-411	1.0
Bu-412	1.0
Cf-413	1.0
Bu-414	1.0
Cf-415	1.0
Bu-416	1.0
Cf-417	1.0
Bu-418	1.0
Cf-419	1.0
Bu-420	1.0
Cf-421	1.0
Bu-422	1.0
Cf-423	1.0
Bu-424	1.0
Cf-425	1.0
Bu-426	1.0
Cf-427	1.0
Bu-428	1.0
Cf-429	1.0
Bu-430	1.0
Cf-431	1.0
Bu-432	1.0
Cf-433	1.0
Bu-434	1.0
Cf-435	1.0
Bu-436	1.0
Cf-437	1.0
Bu-438	1.0
Cf-439	1.0
Bu-440	1.0
Cf-441	1.0
Bu-442	1.0
Cf-443	1.0
Bu-444	1.0
Cf-445	1.0
Bu-446	1.0
Cf-447	1.0
Bu-448	1.0
Cf-449	1.0
Bu-450	1.0
Cf-451	1.0
Bu-452	1.0
Cf-453	1.0
Bu-454	1.0
Cf-455	1.0
Bu-456	1.0
Cf-457	1.0
Bu-458	1.0
Cf-459	1.0
Bu-460	1.0
Cf-461	1.0
Bu-462	1.0
Cf-463	1.0
Bu-464	1.0
Cf-465	1.0
Bu-466	1.0
Cf-467	1.0
Bu-468	1.0
Cf-469	1.0
Bu-470	1.0
Cf-471	1.0
Bu-472	1.0
Cf-473	1.0
Bu-474	1.0
Cf-475	1.0
Bu-476	1.0
Cf-477	1.0
Bu-478	1.0
Cf-479	1.0
Bu-480	1.0
Cf-481	1.0
Bu-482	1.0
Cf-483	1.0
Bu-484	1.0
Cf-485	1.0
Bu-486	1.0
Cf-487	1.0
Bu-488	1.0
Cf-489	1.0
Bu-490	1.0
Cf-491	1.0
Bu-492	1.0
Cf-493	1.0
Bu-494	1.0
Cf-495	1.0

تستعمل هذه الطريقة للجزيئات $B - A$ التي تحتوي على نسبة مئوية معينة من الصفات الأيونية والعلاقة بين فرق كهروسالبية الذرتين و Δ تبينها المعادلة :

$$X_A - X_B = 0.208 \sqrt{\Delta}$$

والمعامل 0.208 هو معامل تحويل وحدات كيلو سعر / مول الى وحدات الكترون فولت (الكترون واحد يساوي 23 كيلو سعر / مول) ويلاحظ في المعادلة الأخيرة استعمال الجذر التربيعي لمقدار Δ لأن هذه يؤدي الى الحصول على قيمة لكهروسالبية الذرات على درجة لا يأس بها من الدقة .

وبصورة عامة ، تتغير كهروسالبية عناصر الجدول الدوري بنفس طريقة تغير جهد الثنائي والألفة الإلكترونية تقريرياً . تزداد الكهروسالبية عبر الدورة الواحدة من يسارها الى يمينها ، فالعناصر التي تقع في نهاية الدورات ، باستثناء الغازات النادرة ، تمتلك أعلى قيمة لكهروسالبية وكذلك أعلى قيمة لألفتها الإلكترونية . تتراقص الكهروسالبية من أعلى المجموعة الواحدة الى أسفلها بزيادة العدد الذري . لاما اذا اتجهنا قطرياً في الجدول كمثال نوجها من عنصر البريليوم Be الى عنصر الالمونيوم Al فلا يوجد تغير ملحوظ في الكهروسالبية .

تمتلك العناصر التي تقع في الجزء العلوي الأيمن أعلى القيمة لكهروسالبية وجهد الثنائي والألفة الإلكترونية ، فعنصر الفلور هو من أعلى العناصر كهروسالبية ، وقد لختير ليكون وحدة قياس في تقييم كهروسالبية بقية العناصر .

العناصر الفلزية كهروسالبية منخفضة وجهد ثالث منخفض وألفة كهرونية منخفضة ، وهي توجد في الجزء الأيسر السقطي من الجدول الدوري . وتزداد الصفة الفلزية للعنصر بنقصان جهد الثنائي ، وبعد عنصر اسيزيوم والفرانسيوم من أكثر العناصر صفات فلزية .

واللافزات ، فيما عدا الغازات النادرة ، لها أعلى قيم للكهروسالبية وجهد الثنائي واللافة الإلكترونية ، وهي توجد في الجزء الأعلى الأيمن من الجدول الدوري .

ويستفاد من الكهروسالبية في تخمين نوع الترابط الكيميائي في المركب عند ارتباط ذرتين مختلف كهروسالبيتهما كثيراً . نتائج ارتباطهما يمثل مركباً أيونياً . فكلوريد الصوديوم NaCl مثلاً يعد مركباً أيونياً وذلك لأن الفرق بين كهروسالبية عنصري الكلور والصوديوم كبير ، ويساوي 2.1 يحصل الارتباط التساهمي عادة بين العناصر اللافزية لأن فروق الكهروسالبية بينها ليست كبيرة ، وفي هذه الحالة يبدل فرق الكهروسالبية على درجة قطبية الرابطة التساهمية وعلى مقدار صفتها الأيونية . فان كان الفرق في الكهروسالبية صفرأً أو قليلاً جداً فالرابطة تكون تساهمية . وكلما ازداد فرق الكهروسالبية ازدادت قطبية الرابطة ويكون مركز قطبيتها أقرب إلى الذرة ذات الكهروسالبية الأعلى وعليه ، فمن ملاحظة قيم الكهروسالبية نستطيع أن نخمن أن فلوريد الهيدروجين HF هو أعلى قطبية من جميع هاليدات الهيدروجين . كما في الجدول التالي :

هاليد الهيدروجين	عزم تنازع القطب بوحدات ديباي	طاقة الرابطة كيلو جول / مول	كهروسالبية الهالوجين	فرق الكهروسالبية بين الهيدروجين والهالوجين
HF	1.91	561	4.0	1.9
HCl	1.03	428	3.0	0.9
HBr	0.78	362	2.8	0.7
HI	0.38	295	2.5	0.4

وبالنظر إلى الجدول السابق نستطيع أن نمثل جزيئه مستقطبة مثل جزيئه $\text{HF}^- \text{F}^+$ بالشكل $\text{H}^+ \text{F}^-$ وذلك للدلالة على أن الفلور أكثر قابلية على لجذب الإلكترونات نحوه من الهيدروجين ، وكذلك للدلالة على أن الفلور أكثر قابلية على لجذب الإلكترونات نحوه من بقية الهالوجينات .

الكهروسائبية والصفة الأيونية الجزئية للروابط التساهمية :-

يمكن القول بأنه يوجد حد وسط بين أن تكون الرابطة $A - B$ - تساهمية صرفة أو أيونية صرفة كما يوجد حد وسط بين أن يكون ارتباط الذرتين B, A بتساهم الكتروني متساوي وأن يكون ارتباطهما بانتقال كلي للالكترونات من احدى الذرتين إلى الأخرى .

إذ في كثير من الجزيئات تعد الرابطة بين ذرتين مزيجاً من الحالتين القصوتين (أيوني صرف وتساهمي صرف) وقد توصف الرابطة بهجين رئيسي resonance يتضمن الصيغتين الأيونية والتساهمية . فمثلاً تمثل جزيئة كلوريد الهيدروجين HCl بالصيغتين :



الصيغة (ب) صيغة أيونية تامة والصيغة (أ) صيغة تساهمية تامة ، وكلتا الصيغتين تحتوي على نفس العدد من الإلكترونات المنفردة والذي يساوي عادة صفراء . والهجين الرئيسي بين الصيغتين ممكن شرط أن تكون طاقتهما مشابهة .

ولنفرض أن اسهام الصيغة (ب) للهجين الرئيسي تساوي f ، وبهذا سيكون اسهام الصيغة (أ) لهذا الهجين الرئيسي $(f - 1)$. وقد وجد بذلك أن f والتي تسمى بالصفة الأيونية Ionic character للرابطة تعتمد على فرق كهروسالبية الذرتين . ويحتوي الجدول التالي على تقديرات بذلك لاسهام الأيوني f للرابطة بين الذرتين A, B كدالة لفرق الكهروسالبية $(X_A - X_B)$ ، إذ يصبح الاسهام الأيوني أكبر بازدياد فرق الكهروسالبية .

الصفات الأيونية للروابط التساهمية

كمية الصفة الأيونية	فرق الكهروسالبية $X_A - X_B$	كمية الصفة الأيونية	فرق الكهروسالبية $X_A - X_B$
55 %	1.8	1 %	0.2
63	2.0	4	0.4
70	2.2	9	0.6
76	2.4	15	0.8
82	2.6	22	1.0
86	2.8	30	1.2
89	3.0	39	1.4
92	3.2	47	1.6

ويبدو حسب تقدير بولنك ان نقطة منتصف المسافة بين الصيغتين الأيونية والتساهمية ، أي 50 % تمثل فرقاً في كهروسالبية الذرتين مقداره 1.7 ، وهذا يعني الصيغتين الأيونية والتساهمية تساهمان بمقدار متساو في تكوين الهجين الرئيسي . وفي مثالنا عن جزيئة كلوريد الهيدروجين HCl ان فرق كهروسالبية الذرتين Cl - H يساوي 0.9 وهذا يتفق مع 18 % للصفة الأيونية في الرابطة Cl - H . الرابطة في جزيئة LiF هي أيونية أكثر منها تساهمية حيث أن فرق كهروسالبية الذرتين F , Li يساوي 3.0 مما يجعل مقدار الصفة الأيونية 89 % .

العامل المؤثر في الكهروسالبية :-

تتأثر كهروسالبية ذرة معينة (زيادة قليلة لو نقصان قليلاً عن القيمة المعطاة لها) بالعوامل المحيطة بها في الجزيئات المختلفة ، وبصورة خاصة ، عند حصول تبدلات أساسية في لرباطها الكيميائي . والعامل المؤثر فيها تتمثل الارتباط الكيميائي المضاعف Bonding multiple ، وتغير العدد التناصفي ، والشحذات الشكلية . وصفات الذرات المجاورة .

فمثلاً تستطيع حزينة الاسيتيلين C_2H_2 أن تتفاعل بفقدان واحد من S_1 برؤناتها ، في حين لا تستطيع حزينة الايثان C_2H_6 أن تتفاعل بنفس الطريقة إلا بصعوبة بالغة .



ونستطيع تفسير هذه الحقيقة بفرض أن وجود الرابطة الثلاثية في الاسيتيلين يزيد من كهروسالبية ذرة الكربون بصورة فعالة . وكذلك ، ان الشحنة الشكلية الموجبة تزيد كهروسالبية الذرة المرتبطة وذلك لأن الشحنة الاضافية الموجبة على ذرة يزيد من ميلها في اجتذاب الاكترونات نحوها . وبهذا فالرابطة $H - N$ في أيون الامونيوم NH_4^+ هي أكثر استقطاباً من الرابطة $H - N$ في جزينة الامونيا و ذلك بسبب الشحنة الشكلية + أعلى ذرة النيتروجين في أيون الامونيوم .



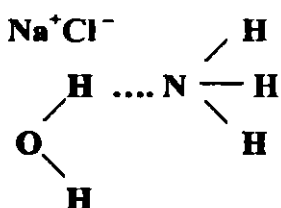
وكنتيجة لذلك تزداد الشحنة الموجبة الجزئية على ذرات الهيدروجين في أيون الامونيوم ويوضح تأثير الذرات المجاورة بالفارق الموجود بين المركبين ، الكحول الميثيلي CH_3OH وحامض الهيوكلوروز $ClOH$ بفترض أن تكون الرابطة $O - H$ في المركبين مشابهة .

لكن التعويض بذرة كلور عن مجموعة الميثيل CH_3 في الكحول الميثيلي يسبب ابتعاد الكثافة الالكترونية عن الأوكسجين نسبياً وذلك لأن كهروسالبية ذرة الكلور أكبر

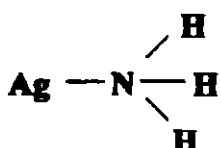
من كهروسالبية ذرة كربون مجموعة المثيل . وهذا بدوره يؤدي إلى ازدياد قوة جذب الأوكسجين للألكترونات . أو بمعنى آخر يزيد من كهروسالبية ذرة الأوكسجين في الجزيئة ClOH أي أن الرابطة $\text{O} - \text{H}$ في المركب ClOH أصبحت أكثر استطاباً من نفس الرابطة في الكحول الميثيلي ، وإن حامض الهيبوكلوروز يهب البروتون H^+ بسهولة أكثر من الكحول الميثيلي .

الرابطة التساهمية :-

إن فكرة الرابطة الأيونية تبني على أن الأيون الموجب والأيون السالب يتماسكان بتجانب كهروستاتيكي ، وذلك لأن الشحنات المختلفة تتجانب . وقد أمكن تطوير فكرة التجانب الكهروستاتيكي للتشمل لنوعاً آخر من التجانب في جزيئات قد يكون أحد فصائلها غير مشحون كلباً . فالرابطة الهيدروجينية بين الجزيئات مثلاً ، تعزي لتجانب كهروستاتيكي بين النهاية الموجبة لأحدى الجزيئتين والنهاية السالبة للجزيء الآخر . كما أن المركب المعقد للأمونيا مع أيون فلز معين يعد نتيجة لتجانب بين أيون الفلز الموجب والنهاية السالبة لجزيء الأمونيا (وهي ذرة النيتروجين) . تسمى الجزيئ ذلت النهايتين الموجبة والساية بثنائي القطب . ولقد اعتبرنا التأثيرين المتبادلين ثالثي - القطب - ثالثي القطب والأيون - ثالثي القطب - حالتين خاصتين من التجانب الكهروستاتيكي . وفيما يأتي أمثلة لأنواع التجانب التي ذكرناها الآن .



التجانب الكهروستاتيكي أيون - أيون
التاثير المتبادل ثالثي القطب - ثالثي القطب



أيون - ثالثي القطب التاثير المتبادل

و واضح من الأمثلة ان ليس من بين أنواع التجاذب الكهروستاتيكي هذه ما يفسر ترابط ذرتين من نوع واحد كما في N_2 , O_2 , H_2 . وهنا يصعب تفسير الترابط في مثل هذه الجزيئات بدلالة التجاذب الكهروستاتيكي ، لأن كل جزيئه من هذه الجزيئات والجزيئات المماثلة تحتوي على ذرتين بنفس الكهروسالبية . و سنحاول فيما يأتي أن نقدم فكرة الرابطة التساهمية كما أفترحها (لويس) Lewis الى أن يحين الوقت في مرحلة دراسية قادمة لتفصيل هذه الرابطة وفق نظرية الأولبيتال الجزيئي Molecular orbital theory ونظرية رابطة التكافؤ Resonance concept وفكرة الرنين Valence – Bond theory .

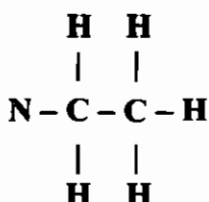
المزدوج الإلكتروني :-

تقدم لويس في عام 1916 بفكرة رابطة المزدوج الإلكتروني الرابطة التساهمية Covalent bond اذ افترح ان ذرتين بنفس الكهروسالبية تستطيعان أن تسهما بزوج واحد من الإلكترونات أو أكثر (ويعتمد هذا على عدد الكترونات التكافؤ) لتكوين رابطة واحدة بينهما أو أكثر اذ هذه المساهمة تكسب الذرتين المساهمتين التركيب الإلكتروني للمدار الخارجي لأحد الغازات النبيلة عادة ثمان الإلكترونات " قاعدة الثمانية المقترحة من قبل لويس لجميع الفازات النبيلة باستثناء الهيليوم فهي الكترونات) .

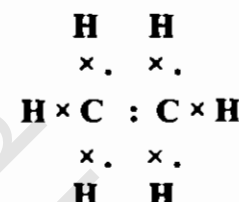
وباستعمال رابطة المزدوج الإلكتروني وقاعدة الثمانية يمكن أن نرسم صيغ لويس التي تدل على الصفات الكيميائية لعدد كبير جداً من الجزيئات . لا يمكن مثلاً رسم جميع صيغ مركبات اللافلزات الواقعة في الدورتين الأولى والثانية من الجدول الدوري باستثناءات قليلة ، كما يمكن رسم صيغ بعض الأيونات متعددة الذرات مثل BF_4^- , NH_4^+ , SO_4^{2-} وغيرها .

و عند تصور مركبات تحتوي على الكربون والأكسجين والنيتروجين والكبريت والفوسفور ، قد يتباادر إلى الذهن أن أكثر من رابطة واحدة تربط بين ذرتين معينتين

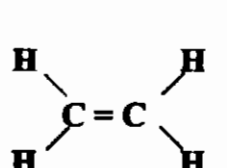
في هذه المركبات . فالرابطه بين ذرتى الكربون في الايثان C_2H_6 تختلف في صفاتها من الرابطة بين ذرتى الكربون في الايثيلين C_2H_4 (وعلى الأقل بالنسبة لطول الرابطة وقوتها) ، كما أن الرابطة بين ذرتى النيتروجين في الهايدرازين $N_2 - NH_2$ تختلف عن الرابطة في جزيئه النيتروجين N_2 (اختلافات كثيرة) والاسباب واضحة في اختلاف طبيعة الرابطة في المركبين اللذين نقارن بينهما ، وخصوصاً أنها نوا صفات كيميائية مختلفة . لقد تمكنا لويس من رسم أشكال تصويرية للتمييز بين كل زوج من هذه المركبات . ورسم صيغة أي مركب مع تحقيق قاعدة الثمانية المقترنة ، وذلك برسم رابطة مزدوجان الكترونيان بين الذرتين المترابطتين أو رابطة ثلاثة (ثلاثة مزدوجات الكترونية بين الذرتين المترابطتين ويستخدم في هذا التمثيل أما رسم خط قصير (-) للدلالة على رابطة واحدة كما في الأشكال (ا) أدناه ، أو برسم نقطة (.) وعلامة (×) للدلالة على مصدر المساعدة بالإلكترونات كما في الأشكال (ب) أدناه .



أو



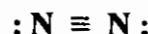
الايثان



أو



الايثيلين . رابطة مزدوجة .



الهيبرازين

(ب)

النيتروجين "رابطة ثلاثة"

(أ)



أو



سيتيد النيتروجين "رابطة ثلاثة".



أو



ثنى لوكسيد الكربون "رابطة ثنائية".

يلاحظ في الأشكال المرسومة أعلاه إمكانية الاستعاضة عن كتابة المزدوج الإلكتروني بخط صغير للدلالة عليه وتلك طريقة مفضلة في تمثيل الرابطة التساهمية.