

باب الثامن

عذار المجموعة السادسة

o b e i k a n d l . c o m

الباب الثامن

" عناصر المجموعة السادسة "

الصفات العامة للمجموعة :

تظهر عناصر المجموعة السادسة التي تشمل على الأوكسجين (O) والكبريت (S) والسلبيوم (Se) والتلوريوم (Te) والبولونيوم (Po) والترتيب الإلكتروني الخارجي $ns^2 np^4$ لحالة الاستقرار كما في الجدول التالي حيث يكون اثنان من الكترونات p لاربعة مزدوجين ويشبع الغلاف الخارجي بثمانية كترونات وفقاً لقاعدة الثمانية ويأخذ الأوكسجين ترتيب الغلاف المغلق أو الغاز النبيل بالطرق الآتية :

- 1- اكتساب الكترونان لتكوين أيون الأوكسيد O^{2-}
- 2- تكوين رابطتين تساهميتين منفردين (مثل $R-O-R$) روابط ثنائية (مثل $O=C=O$).
- 3- اكتساب الكترون واحد إضافة إلى تكوين رابطة تساهمية منفردة.
- 4- تكوين ثلات أو أربع روابط تساهمية (مثل $(R_2OH)^+$).

أما بقية العناصر فأ أنها تأخذ ترتيب الغاز النبيل بتكوين :

- أ- أيونات الجالجونيد Te^{2-} ، Se^{2-} ، S^{2-} علماً بأن هذه الأيونات توجد فقط في أملاح أعلى العناصر الكهروموجبة .
- ب- رابطتان تساهميتان ، كما في SCl_2 ، H_2S ، $(CH_3)_2S$
- ج- فصائل أيونية ذات رابطة تساهمية واحدة وشحنة سالبة واحدة ، مثل RS^- .
- د- فصائل ذات ثلات روابط تساهمية وشحنة موجبة واحدة ، مثل R_3S^+ .

بعض خواص عناصر المجموعة السادسة

Po	Te	Se	S	O	الخاصية
(Xe)4F ¹⁰ 5d ¹⁰ 6S ² 6P ⁴	(Kr)4d ¹⁰ 5S ² 5P ⁴	(Ar)3d ¹⁰ 4S ² 4P ⁴	(Ne)3S ² 3P ⁴	(He)2S ² 2P ⁴	ترتيب حالة الاستقرار
8.41 -	9.03 18.43		10.36 23.41	13.2 I (ev) 35.15 II	جهد التأين
1.76	2.01	2.48	2.44	3.5	الكهربائية
2.30	2.22	2.02	1.90	1.45	تصفيف الأقطار الأيونية
-	1.37	1.17	1.03	0.74	نصف الأقطار التساهمية
254	450	2.17	119°	218.4-	درجة الانصهار (م °)
962	990	685	449.6	183-	درجة الغليان (م °)

بالإضافة إلى حالة التكافؤ الثنائي ، لهذه العناصر (باستثناء الأوكسجين) القراءة على تكوين مركبات في حالات الاكسدة الرباعية والمداسية ، مثل SeF_6^- كما يعطى التلوريوم أيونات ذات عدد تفاصي ثمانى ، مثل TeF_8^2 وبين الجدول التالي بعض الأمثلة وأشكال مركبات عناصر هذه المجموعة .

بعض مركبات عناصر المجموعة السادسة واشكال مركباتها

(S) _n , H ₂ Te , Me ₂ S	زاوي (منحنى)	2	II
Me ₃ S ⁺	هرمي	3	
Te Se(NH ₂) ₂ Cl ₂	مربع مستوي	4	
SC ₂	زاوي (منحنى)	2	IV
SO ₃ ²⁻ , OSF ₂ , SF ₃ ⁺	هرمي	3	
(SeO ₂) _n	مثلي مستوي		
RSF ₃ , SF ₄	ثاني الهرم المثلثي	4	
Me ₃ SO ⁺	رباعي السطوح		
TeF ₅ , SF ₅ , SeOCl ₂ PY ₂	ثاني السطوح (هرم رباعي)	5	
TeBr ₆ ²⁻ , PoI ₆ ²⁻ , SeBr ₆ ²⁻	ثماني السطوح	6	
Me ₃ SO ⁺	مثلي مستوي	3	VI
SeO ₂ Cl ₂ , SO ₃₍₁₎ , SeO ₄ ²⁻	رباعي السطوح	4	
SOF ₄	ثاني الهرم المثلثي	5	
Te(OH) ₆ , SeF ₆ , RSF ₅	ثماني السطوح	6	
TcF ₈ ²⁻	?	8	

تدرج الخواص في المجموعة :-

بالرغم من أن الأوكسجين والكبريت من اللآلزات ، إلا أن هناك اختلافات كبيرة بين كيمياء هذين العنصرين ، كما تدرج التغيرات خلال تسلسل الكبريت إلى تبيونيوم ، وتعزى الاختلافات عن الأوكسجين هذه إلى النقاط الآتية :

أولاً : يؤدي انخفاض كهروسلبية العناصر S إلى Po لتقليل الخواص الأيونية في مركباتها المشابهة للأوكسجين ، كما تغير الاستقرار النسبي للروابط المختلفة وتقلل درجة كبيرة من دور الرابطة الهيدروجينية مع التأكيد على وجود رابطة هيدروجينية ضعيفة من النوع H-S ... S .

ثانياً : لا يتحدد العدد التناسقي الأقصى بأربعة ولا التكافؤ باثنين كما في الأوكسجين وذلك لا مكانية استخدام مدارات d في الترابط لتكوين روابط إضافية ، هكذا يكون الكبريت عدداً من المركبات ذات العدد التناسقي ستة ، مثل سداسي فلوريد الكبريت (SF₆) ، ويعد هذا العدد التناسقي من مميزات اللوريوم .

ثالثاً : للكبريت قابلية كبيرة على تكوين حلقات سلاسل ، ولذلك فهو يكون مركبات ليس نظير بين عناصر الأوكسجين والسلينيوم والتلوريوم ، مثل أيونات متعددة الكبريتid²⁻ S_n²⁻ وأملاحها وأحماض الكبريتيك المتعددة HO₃S_nSO₃H .

مع أن للسلينيوم والتلوريوم قابلية ضعيفة لتكوين الحلقات والسلالس الطويلة عندما يكونان في حالتهما العنصرية ومن أمثلة التغيرات التدرجية في الخواص من الكبريت إلى البولونيوم الناتجة عن زيادة الحجم وانخفاض الكهروسلبية ما يأتي :

1- انخفاض الثبات الحراري لمركبات H₂X للحد الذي تكون فيه H₂Te عoliea ماصة للحرارة .

2- تزداد الخواص الففزية للعناصر .

3- يزداد العيبل لتكوين المركبات الأيونية المعقدة ، مثل , Pol²⁺, SeB²⁻, TeBr²⁻

4- انخفاض ثبات المركبات المحتوية على العنصر في حالات التأكسد العالية .

5- يظهر في كل من التوريوم والبولونيوم خواص الأيونات الموجبة ، إذ يكونان مركبات ، مثل PoO_2 , TeO_2 تمتلك شبكات أيونية ، وتفاعل مع الأحماض الهايوجينية لتعطى Te^{4+} ، Po^{4+} ويكون اوكسـيد البولونيـوم الهيدروكـسيـد Po(OH)_4 يـكون التورـيوم والبولـونيـوم الأمـلاح ، مثل $\text{TeO}_2 \cdot \text{SO}_3$, $\text{Po}(\text{SO}_4)_2$ وغيرها .

ويضاف إلى قدرة عناصر الكبريت إلى البولونيوم الاستفادة من مدارات d في عملية التهجين مع مدارات s , p لتكوين أكثر من أربع روابط من نوع سجما (σ) مع الذرات الأخرى ، فلين هناك من الآلة ما يوحى بأن الكبريت ، خاصة وكذلك السلينيوم يستعملان مدارات d لتكوين روابط متعددة فعلى أيسون الكبريتات مثلاً لا يمكن تفسير انكماش طول الرابطة $\text{S}-\text{O}$ إلا على أساس أن مدارات d الفارغة تتقبل الألكترونات من مدارات p المتلئة والعائدة لذرة الأوكسجين ، وبذلك يصبح للرابطة $\text{S}-\text{O}$ بعض خواص الرابطة الثانية وتمثل جميع هذه المجموعة أشكالاً . كما يبين الجدول التالي :

الخواص الفيزيائية للصور المختلفة لعناصر المجموعة السادسة

العنصر	الصورة	الخواص الفيزيائية	البنية
الأوكسجين	O_2	درجة الانصهار -218 م و درجة التقطان -183 م سائل أزرق شفاف وصلب.	خطية $d = 1.21$ انجمستروم منحنية $d = 1.278$ انجمستروم $L = 116.8 = (000) \text{ م}$
	O_3	درجة الانصهار -249.6 و درجة التقطان -112.3 م سائل أزرق غليق غلقن وصلب	—
	O_4	—	—
الكربون	معنوي	مستقر تحت درجة 95.6 م	حلقة مجعدة من $(S-S)$ $= (SSS) = 2.037 = 197.8$ زاوية شلانية السطوح = 99.3 قيمة الوزن الجزيئي تشير الى —
	احادي الميل معن متعدد الاشكالي	مستقر بين درجة 95.6 م و م	جزينة S_8 سلسلة من ذات اطوال متغيرة
	سلقل $S(\lambda)$	غير قابل للتذوب في CS_2	—
	سلقل $S(\mu)$	سلقل متحرك تحت م سائل لزج فوق م.	—
السلينيوم	$(Se) \text{ زجاجي}$	مظهر خارجي	متجلورتان أقرب على مسافة 2.3 انجمستروم .
	$(Se) \text{ الفلزي}$	رصاصي	سلسل لولبية غير محدودة 2.36=d انجمستروم .
	$\alpha - Se$	احادي الميل احمر	حلقة مجعدة من Se_8 انجمستروم $\alpha - Se$ مثابة لبنية $\alpha - Se$
	$\beta - Se$	احادي الميل احمر	—
	غير متبلور	احمر	—
	غير متبلور	أسود	—
التوريوم	فلزي	رصاصي	سلسل لولبية غير محدودة $2.82 = Te - Te$ $102 = Te Te Te >$
	غير متبلور	—	—
البولونيوم	α مكعب () β معن متعدد ()	—	—

وجود العناصر في الطبيعة :

يوجد الكبريت على هيئة شائى أكسيد الكبريت وكبريتيدات الفلزات وكبريتانها التي من أهمها $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ، CaSO_4 غير المتميأة وعلى صورة العنصر في أماكن متعددة . أما السلينيوم والتلوريوم فأنهما يوجدان بصفة شوائب خامات الكبريت على هيئة سلينيدات وتلوريديات الفلزات . ويوجد البولونيوم بكميات ضئيلة جداً تصل إلى 0.1 ملجم فيطن من الخام . غير أن بالإمكان تحضيره بكميات معقولة بتشعيع ال梓موت في المفاعلات النووية ، ويفصل عنه بالتسامي وطرق كيميائية كما يلى :



الأوكسجين :-

فقد استطاع شيل تحضير الأكسجين من تسخين أوكسيد الزئبق الأحمر وحامض الكربونيك وثنائي أوكسيد المنجنيز ، أما بريستلى فقد حضر الأكسجين نفسه من تركيز أشعة الشمس بواسطة عدسات حارقة على مواد مختلفة من مركيبات الزئبق .

وجود الأوكسجين ، خواص اشكاله المختلفة واستعمالاتها :-

يتكون ربع وزن الهواء الجوى تقريباً من الأوكسجين الحر ، أضافة إلى أنه واحد من مكونات العديد من المركيبات ، يحتوى الماء على 89% تقريباً من الأوكسجين المتحدد ، كما أنه المكونات الأساسية للصخور لأن كاربونات الكالسيوم ، حجر الكلس والمرمر وغيرها تحتوى على 48% وزناً منه ، وتحتوى الماسيليكا بأنواعها على أكثر من 53% وزناً من الأوكسجين .

ويتكون الأوكسجين الطبيعي من ثلاثة نظائر : ^{16}O (نسبة وجودة - 99.759%) ، ^{17}O (نسبة وجودة - 0.0374%) ، ^{18}O (نسبة وجودة - 0.2039%) تركز النظائر النادرة عادة وخاصة ^{18}O بواسطة التقطير التجزيئي للماء ،

ويستعمل O^{18} بدرجة واسعة ككشاف افتقاء في دراسة ميكانيكيات تفاعل مركبات الأوكسجين ومن الاستخدامات المهمة للنظير O^{17} استعماله في دراسات الصيغ الرئينية للتمييز بين H_2O في المركب المعقد مثل $[Co(NH_3)_5H_2O]^{3+}$ المذيب.

ويوجد عنصر الأوكسجين على صورتين الأولى O_2 التي تمثل الشكل المستقر ، والثانية هي الأوزون O_3 ولجزيئه الأوكسجين O_2 خواص بارا مغناطيسية في حالاتها الغازية والسائلة والصلبة (وذلك لاحتواء الترتيب الإلكتروني على الكترونين بصورة منفردة) .

كما تمتلك طاقة نفاثة عالية (118.5 كيلو سعر / مول) وتفسر البنية الإلكترونية $O = O$ التي تفترضها نظرية الروابط التكافؤية ، قوة الرابطة ، غير أنها فشلت في تفسير الخواص المغناطيسية ، ولكن نظرية المدارات الجزيئية تفسر هذه الخواص بوضوح حيث ترمز إلى تركيب الجزيئة على أحدي الصورتين $(\pi_1^*)^2 (\sigma_3)^2 (\pi)^4 (\sigma_1)^2 (\sigma_2)^2$ و $(\pi_2^*)^2 (\sigma_1)^4 (\pi_1)^2 (\sigma_3)^2 (\sigma_2)^2$ مما يفسر الخواص البارا مغناطيسية لالجزيئة .

ومن ثم لون الأوكسجين الأزرق الباهت في الحالتين السائلة والصلبة والأوكسجين في الظروف العادية غاز عديم اللون والطعم والرائحة إلا أنه ذو لون أزرق فاتح في الحالتين السائلة والصلبة وهو أكثر كثافة قليلاً من الهواء ويستعمل الأكسجين للأغراض الطبية وفي بعض حالات التنفس الصناعي .

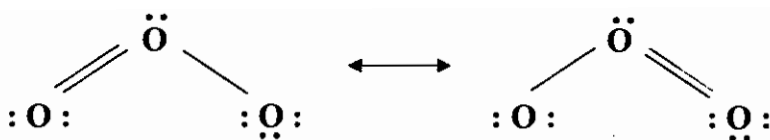
ويستعمل الأكسجين مع الهيدروجين في للهب الاوكسي - هيدروجيني وكذلك مع الاستيلين في للهب الاوكسي - استيلين في لحام المعادن . كما أن له عديدة أخرى ، وبما أنه رخيص الثمن ومتوفّر فهو يستعمل بدرجة واسعة جداً كعامل مؤكسد في الصناعات المختلفة .

ويحضر الاوزون وهو غاز أزرق دايا مغناطيسي ، بفعل التفريغ الكهربائي الصامت. على الأوكسجين ، حيث يمكن تحضير تراكيز تصل إلى 10% منه كذلك يمكن الحصول على الاوزون النقى بواسطة الاسالة الجزيئية لمزيج من الأوكسجين والاووزون ، وهناك طوران لنظام السائل ، يتمثل الأول بتركيز 25% اوزون الذى بعد الطور المستقر ، إلا أن الطور الثانى ذو لون بنفسجي غامق يوجد عادة بتركيز 70% اوزون ، وهو متفجر . وت تكون كميات قليلة من الاوزون فى عملية التحليل محلول مخفف من حامض الكبريتيك .

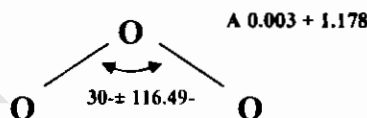
كما يتكون أيضاً في بعض التفاعلات الكيميائية المستخدمة لتحضير الأوكسجين ، وكذلك بفعل الأشعة فوق البنفسجية على الأوكسجين . يوجد الاوزون بكثيات قليلة جداً في الطبقة العليا من الجو حيث يوجد أعلى تركيز له على ارتفاع 25 كيلو متر تقريباً ، إذ تعتبر أهميته حيوية في حماية سطح الأرض من التعرض المستمر للأشعة فوق البنفسجية .

والاووزون ماص جدأ للحرارة كيلو و كالورى / مول $\Delta H = 33.94 \text{ kJ/mol}$ ولكن ينفك ببطء عند انعدام وجود العوامل المساعدة والصوء فوق البنفسجي .

ويبين الشكل التالي بنية الاوزون وبما أن أطوال رابطة O – O هي 1.49 انجستروم ، كما في HOOH (رابطة احادية) و 1.21 انجستروم في جزيئية الأوكسجين (رابطة ثنائية تقريباً) ، لذلك فمن الواضح أن روابط O – O في الاوزون تحمل الكثير من خواص الروابط الثنائية ، وتكون لجزيئة الاوزون وفقاً لمفهوم الرنين التراكيبي المشاركة الآتية :

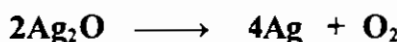
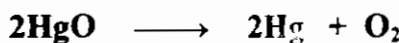


ويستعمل الاوزون فى تنقية الماء فى بعض الحالات وذلك من خلال اكسidente للمواد العضوية وكذلك فى تنقية الهواء حيث يستعمل فى قنوات سكك الحديد كما أنه يستعمل كعامل فاصل للسمع وبعض المواد الأخرى .



طرق تحضير الأوكسجين :-

يتم الحصول على الأوكسجين أما فى من الهواء الجوى أو بوساطة تفکك المركبات التي تحتوى عليه مثل الأكسيد وأملاح الأحماض، الأوكسجينية ، كما أنه يتكون مع الهيدروجين نتجه لعملية التحلل الكهربائى للماء . وبعد الهواء الجوى المصدر الوحيد للحصول على الأوكسجين بكميات كبيرة . أما الطرق الأخرى فهو يستعمل لتحضيره فى المعامل وتشتمل عادة على تفکك الأكسيد بوساطة الحرارة كما فى المعادلات الآتية :



كما تفقد الأكسيدات العالية لبعض الفلزات الأوكسجين بالتسخين وتحول إلى الأكسيد المنخفضة ومن الأمثلة على ذلك ، ثاني أوكسيد المنجنيز ، ثانى أوكسيد الرصاص الحمر وثانى أوكسيد الباريوم كما يلى .



يحضر الأوكسجين أيضاً من معاملة بيروكسيدات الفلزات القلوية مع الماء البارد كما في المعادلة الآتية :



كذلك يحضر من تفكك أملاح الأحماض الأوكسجينية مثل الكلورات والبرمنيات والنترات بواسطة الحرارة ومن انساب هذه الأملاح هو كلورات البوتاسيوم KClO_3 حيث يمثل التفكك بالمعادلات الآتية :

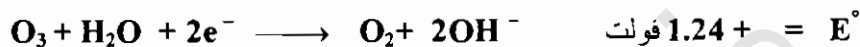
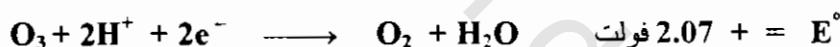


ويستعمل في هذه العملية ثانى أوكسيد المنجنيز كحفاز لخفض درجة الحرارة التفكك وتهيئة السطح الكافى لتصاعد غاز الأوكسجين . وقد تستخدم أيضاً حفازات أخرى من الحديديك (Fe_2O_3) والمسيليكا ومسحوق الزجاج وغيرها .

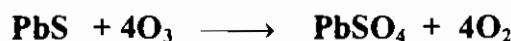
الخواص الكيميائية للأوكسجين والأوزون :-

من المعروف أن الأوكسجين يكون مركبات مع جميع العناصر باستثناء الهليوم والنيون والارجون وفي بعض الحالات يكون الاتحاد المباشر مع الأوكسجين الجزيئي صعب جدًا حتى عند درجات الحرارة العالية ولكن من الممكن تحضير مركبات عديدة تحتوى على الأوكسجين بطرق غير مباشرة فالإكسجين مثلًا يتفاعل مع جميع الفلزات في درجات الحرارة العالية ويكون الأكاسيد .

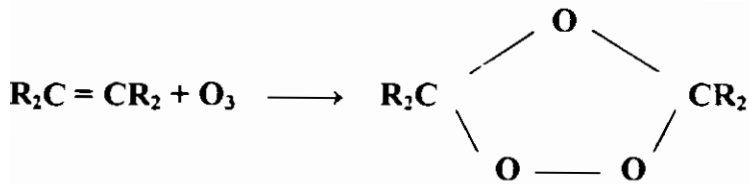
كما أنه يتفاعل مع عدد كبير من الفلزات بالطريقة نفسها وبعد الأوزون عاملًا مؤكسداً أقوى من الأوكسجين حيث يتفاعل تحت ظروف معتدلة وترجع فعالية الأوزون المرتفعة بالمقارنة مع الأوكسجين إلى ارتفاع قيمة الجهد القياسي المصاحبة لتفاعلاته كعامل مؤكسد وفيما يلى مقارنة بينه وبين الأوكسجين في هذا المجال :



ويختزل الأوزون في معظم تفاعله إلى الأوكسجين الجزيئي أي أنه يمكن أن يصور بشكل ناقل للأوكسجين النزى كما يلى :



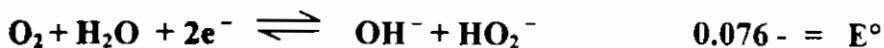
ويتفاعل الأوزون مع الأوليفينات ليعطى مركبات الإضافة كما يلى :



ويمكن أن تتحلل هذه المركبات مائياً إلى مشتقات الكاربونييل ، إذ يستفاد من هذه التفاعلات في معرفة وتحديد الروابط المتعددة في الهيدروكاربونات . وبعد الاوزون من العوامل المؤكسدة القوية في المحاليل الحامضية . وتختفي سرعة تفككه بشدة في المحاليل القاعدية . ففتره عمر النصف لتحلله في $NaOH$ تقرب من دقيقتين وتزداد إلى 40 دقيقة في محلول $5N$ وإلى 83 ساعة في محلول تركيزه $20N$ ويلاحظ أن أيون الاوزونيد يكون أكثر في محلول القاعدي .

ويمكن ملاحظة أن الماء المتعادل المشبع بالأوكسجين هو عامل مؤكسد جيد في الوقت الذي لا يذكى فيه أيون الكروم الثنائي الموجب ويكون مستقراً في الماء النقى . فإنه يتآكسد بسهولة إلى الأيون الثلاثي الموجب في الماء المشبع بالهواء ، كذلك يتآكسد إلى الأيون الثلاثي الموجب في الماء المشبع بالهواء . كذلك يتآكسد أيون الحديدوز إلى أيون الحديديك بوجود الهواء .

علماً بأن الحديدوز يكون مستقراً في الماء الخالي من الهواء ومنه يتضح أن قابلية بعض المواد إلى التأكسد التلقائي في المحاليل المائية يعود سببه إلى الأوكسجين المذاب في الماء . وتعزى بقاء عمليات الأكسدة بواسطة الأوكسجين في المحلول الحامضي إلى الاختزال الأولى إلى H_2O ، HO_2^- بشكل مركبات وسطية في حالة وجود عوامل مختزلة ذي الكترون واحد كما يلى :



ويمكن زيادة معدل التأكسد التلقائي لمواد حيوية مختلفة باستعمال عوامل مساعدة مثل أيونات العناصر الانتقالية ، وخاصة أيون النحاس الثنائي الموجب الذي يؤكسد حامض الاسكوربيك ويختزل هو إلى عنصر النحاس الذى يتآكسد تلقائياً بواسطة الأوكسجين المذاب إلى Cu^{2+} وهكذا .

وقد تتكون مركبات الإضافة للأوكسجين مع بعض معدنات الفلزات الانتقالية ، وتوصف هذه المعدنات بأنها تحتوى على أيونات O_2^- حيث ترتبط إلى ذرة الفلز من خلال تكوين حلقات ثلاثة أو تعمل بشكل جسور لترابط ذرتين أو أكثر من ذرات الفلز وبعد الأوكسجين الجزيئي المرتبط أكثر فعالية من الجزيئه الحرّة وهذا فالمواد المختلفة التي لا تتآكسد مباشرة تحت ظروف معتدلة يمكن أن تتآكسد بسهولة في وجود مثل هذه المعدنات .

الأكاسيد :-

تسمى مركبات الأوكسجين الثنائية مع العناصر بالأكاسيد وهي مواد مهمة يمكن تصنيفها إلى عدة مجتمعات بحسب اختلافها وفقاً لطبيعة الرابطة التي تربط الأوكسجين بالعنصر الآخر ومنها :

- 1- الأكاسيد المتعادلة .
- 2- الأكاسيد الحامضية .
- 3- الأكاسيد القاعدية .
- 4- الأكاسيد الامفوتيروية .
- 5- الأكاسيد الأخرى .

1- الأكاسيد المتعادلة :-

وهي الأكاسيد التي لا تظهر أي قابلية على تكوين الأملاح مع الأحماض أو القواعد وبعض منها خامل نسبياً ومن الأمثلة على ذلك اوكسيد النتروز (N_2O) أول اوكسيد الكاربون وغيرها .

- الأكسيد الحامضية :-

تفاعل هذه الأكسيد مع القواعد وتكون الأملاح . ومن الأمثلة على هذه الأكسيد شائى أوكسيد الكاربون الذى يتفاعل مع محلول هيدروكسيد الصوديوم ليعطى كاربونات الصوديوم كما يلى :



وتذوب هذه الأكسيد فى الماء لتعطى الأحماض ويعتبر ثالثى أوكسيد الكبريت مثلاً جيداً لذلك حيث يتحدى بسهولة مع الماء مكوناً حامض الكبريتيك . وستستخدم هذه الطريقة في تحضير هذه الحامض صناعياً كما يلى :



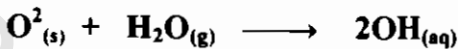
وسمى الأكساد مثل أوكسيد الكبريت . وخامسى أوكسيد الفسفور بالأكسيد اللامائى أو الأحماض اللامائى أما أكسيد الفلزات الأقل كهروموجبية التي لا تذوب في الماء لها القابلية للذوبان في القواعد كما يلى :



ويمكن اعتبار الأكسيد اللامائى بأنها الناتج المتبقى من نزع الماء عن الحامض الأوكسجيني وهكذا فإذا أزيل الماء من حامض الكبريتيك يعطى ثالثى أوكسيد الكبريت . ومن حامض الكبريتوز ي تكون شائى أوكسيد الكبريت . ومن الأكسيد الحامضية والحموماض اللامائى الأخرى المهمة السيليكا . شائى أوكسيد الكاربون ثالثى وخامسى أوكسيد النتروجين والأكسيد الهالوجينية ويتضح مما تقدم بأن أكسيد اللافزات هي أكسيد حامضية عادة .

3- الأكسيد القاعدية :-

لقد وجد بأن الأكسيد عبارة عن مركبات تتفاعل مع الأحماض وتكون الأملاح ، ولهذا سميت مثل هذه الأكسيد بالأكسيد القاعدية ولا توجد هذه الأكسيد (O^{2-}) في الماء بأى تركيز ملموس وذلك تحللها المائي :



فعد ذوبان أوكسيد الصوديوم في الماء يتكون هيدروكسيد الصوديوم حسب المعادلة الآتية :



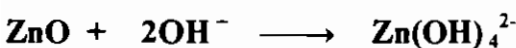
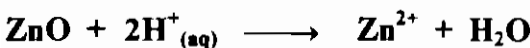
لذلك فإن الأكسيد الأيونية عبارة عن قواعد لامائية أما الأكسيد غير القابلة للذوبان في الماء فإنها تتربّع في الأحماض المخففة كما في المثال الآتي :



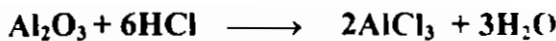
ومن الأمثلة المهمة الأخرى للأكسيد القاعدية أكسيد الكالسيوم والحديد . وهكذا يتضح مما تقدم بأن أكسيد الفلزات تكون دائمًا أكسيد قاعدية .

4- الأكسيد الامفوئيرية :-

إن هذه الأكسيد تتبع سلوكاً حامضياً مع القواعد القوية وتكون على شكل قواعد مع الأحماض القوية ، مثال ذلك :



لذلك يتفاعل أوكسيد الألミニوم مع حامض الهيدروكلوريك مكوناً محلول من كلوريد الألミニوم . أي أنه يعمل بشكل أوكسيد قاعدي في المحاليل الحامضية :



كما أنه يتفاعل مع هيدروكسيد الصوديوم المركز ليعطى الومنيات الصوديومية
أى أنه يكون بشكل أوكسيد حامضي في المحاليل القاعدية :



ومن أمثلة الأخرى للأكسيدات الأمفوتيرية أكسيد الزرنيخ والانتيمون والقصدير
بروز وأول أوكسيد الرصاص .

5- الأكسيدات الأخرى :-

توجد بعض الأكسيدات التي تظهر بأنها مركبات لأوكسجين ومن الأمثلة المألوفة
الرصاص الأحمر Pb_3O_4 الذي يظهر بأنه مركب يتكون من PbO_2 ، PbO وذلك
من معاملته مع حامض النترريك حيث تتكون نترات الرصاص وثاني أوكسيد الرصاص
كما هو مبين في المعادلة الآتية :



ومن الأمثلة الأخرى على هذه الأكسيدات Fe_3O_4 والأوكسيد المشابه للمنجنيز
 Mn_3O ، كما تعتبر الأكسيدات من أهم العناصر ، كما أن خواصها ذات أهمية كبيرة
بالنسبة لتصنيف هذه العناصر وهكذا ، فاللبيرون ، الكاربون ، النتروجين ، الفسفور ،
الكبريت ، السيليسيوم ، التلوريوم ، الكلور ، البروم واليود تكون أكسيدات حامضية بينما
يكون كل من الصوديوم ، البوتاسيوم ، الكالسيوم ، السترونتيوم ، الباريوم ، النحاس ،
الفضة ، الكادميوم ، الزئبق ، الكوبالت ، النikel والبلاتين أكسيدات قاعدية .

أما الزنك ، الالمنيوم ، القصدير ، الرصاص والذهب فإنها تعطى أكسيدات
أمفوتيرية ويمكن ملاحظة أن العنصر المعين الذي يكون عدة أنواع من
الأكسيدات ، يعتبر الأوكسيد الذي تأخذ فيه ذرة العنصر أعلى حالاتها اكسستها لكنثر
حامضية فالكروم مثلاً يعطى ثلاثة أنواع من الأكسيدات هي CrO الذي يكون
قاعدياً Cr_2O_3 الذي يعد أمفوتيرياً CrO_3 وهو أوكسيد حامضي .

أيون الهيدروكسيد :-

يوجد أيون الهيدروكسيد لمنفر OH^- في هيدروكسيدات العناصر ذات الكثافة العالية كالفلزات القلوية وفلزات الاتربة القلوية . وعند تحلل مثل هذه المركبات في الماء ينبع أيونات الفلز المائي وأيونات الهيدروكسيد المائي كا هو مبين في المعادلة الآتية :



: تعتبر المادة قاعدة قوية وفي حالة تكون رابطة فلز - اوكسجين تساهمية فإن التقكك يحدث بدرجات متغيرة كالتالي :



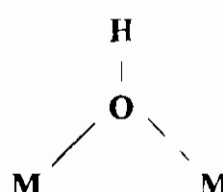
إذ يجب في هذه الحالة اعتدز المادة حامضية أما الهيدروكسيدات لامفوتيبرية فهي تلك المواد التي يمكنها أن تعصى النوعين من التقكك حيث يفضلن الأول بوجود حامض قوى :



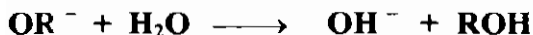
ويفضل الثاني بوجود قاعدة قوية :



ولأيون الهيدروكسيد القابلية على تكوين جسور بين أيونات الفلز وهذا عدد كبير من المركبات للفلزات الانتقالية وغيرها تحتوى على جسور من OH بين أزواج من ذرات الفلز مثل ذلك



ويتشابه أيون الهيدروكسيد مع أيونات الألوكسید OR^- التي تعد قواعد أقوى إذ تتحلل في الحال عند معاملتها مع الماء كما يلى :



وهناك عدد لا يأس به من الكوكسیدات الفلزات تشابه مع هيدروكسيدات الفلزات مثل Ti(OH)_4 , Ti(OR)_4 وهي مركبات فعالة جداً وكلما كانت المجموعة R كبيرة تصبح الخواص الكيميائية لها ذات طبيعة عضوية .

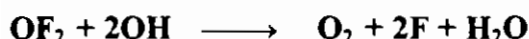
مركبات الأوكسجين :-

كما ذكرنا سابقاً يدخل الأوكسجين في تكوين عدد كبيراً من المركبات مع جميع العناصر تقريباً وسنذكر هنا بعض الأنواع من المركبات التي يكونها .

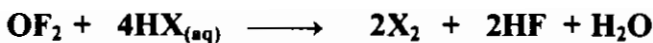
١- ثانى فلوريد الأوكسجين

يحضر ثانى فلوريد الأوكسجين (OF_2) بعدة طرق منها : امرار غاز الفلور بسرعة على محلول 62% هيدروكسيد الصوديوم . أو من التحليل الكهربائي لمحلول مائى من KF و HF أو من فعل الفلور على فلوريد البوتاسيوم الرطب . وهو غاز سام ذو لون أصفر شاحب يغلى عند درجة 145°C وغير فعال نسبياً حيث يمكن أن يمزج مع الهيدروجين والميثان أو مع أول أوكسيد الكاربون بدون حدوث أي تفاعل .

إلا أن تفاعلاً شديداً متجرراً يحدث عند امرار شرارة كهربائية خلال المزيج كما أنه ينفجر في درجات الحرارة الاعتيادية عندما يمزج من الاهلوجينات . ويتتحلل بسهولة بواسطة القواعد كما في المعادلة الآتية :



ويحرر بقية الاهلوجينات من أحماضها أو أملاحها .



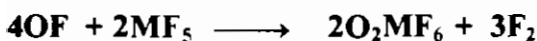
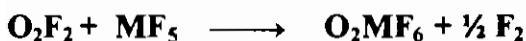
كما يعمر على أكسدة أو فلوره الفلزات اللافلزات ، ويتناول مع التزيتون (Xe) ليعطى مزيجاً من الفلوريد والأوكسفي فلوريد .

2- ثانى فلوريدثنائى أوكسجين :-

يمثل O_2F_2 مادة صلبة صفراء - برتقالية اللون (درجة انصهارها تساوى 109.7 كلفن) . يتم الحصول عليه بالترغيف الكهربائي ذى الفولت العالى فى مزيج من الأوكسجين والفلور عند ضغط 10 - 20 ودرجة حرارة 77 - 90 كلفن . وهو ينقاك فى الحالة الغازية إلى الأوكسجين والفلور عند درجة 50 ° م . ويعتبر من عوامل لفلوره والأكسدة القوية جداً . وقد استعمل O_2F_2 لاكستة الأمينات الليفاتية الأولى للحصول على مركبات التتروزو وهناك فلوريدات أوكسجينية أخرى مثل OOF_2 ، O_3F_2 ، O_4F_2 ، $(\text{OOF})_n$ إلا أنه لم يتم الحصول عليها بصورة نقيّة ومقنعة تماماً .

3- أيون ثانى أوكسجينيل الموجب :-

توجد مركبات معروفة تحتوى على أيونات O_2^+ فمثلاً يتفاعل سداسى فلوريد البلاتين مع الأوكسجين ليعطى مادة صلبة برتقالية اللون من O_2PtF_6 تتشابه مع K_2PtF_6 ويمكن تحضير المركبات ذات الصيغة العامة O_2MF_6 (حيث إن $\text{M} = \text{Sb}$ ، As ، $\text{P} = \text{M}$) بعدة طرق مختلفة منها :



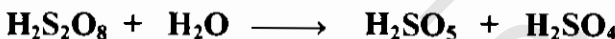
وقد وجد أن أيون O_2^4 بارا مغناطيسي كما هو متوقع ، وحسب ما أظهرت الدراسات الطيفية فإن مسافة $O - O$ في O_2^+ تساوى 1.12 انجستروم

4- بيروكسيد الهيدروجين :-

يحضر بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) من التحلل الكهربائي لمحاليل حامض الكبريتيك أو محاليل الحامض مع كبريتات الأمونيوم باستخدام أقطاب من البلاتين وكثافة تيار مرتفعة ومن المعتقد إن التفاعل يتم كالآتي حيث يتكون حامض براكسو ثانوي كبريتيك .



وتم عملية التحلل الكهربائي عند درجة حرارة منخفضة جداً لمنع التحلل المائي للحامض الناتج بمجرد تكونه كمالي :

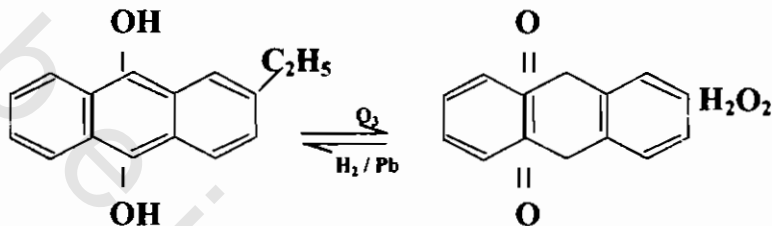


وبمجرد أن يصل تركيز $H_2S_2O_8$ في خلية التحلل الكهربائي إلى حد معين يوقف امرار التيار الكهربائي وتزداد درجة الحرارة حيث ينحل الحامض معطياً H_2SO_4 الذي يتحلل بدوره كالآتي :



ثم يقطر بيروكسيد الهيدروجين تحت ضغط منخفض . ويمكن تركيز المحلول تحت ضغط مخلخل للحصول على محاليل مركزه 90 - 99 % . ويعاد التطهير تحت ضغط مخلخل بوجود بيروفوسفات الصوديوم التي تمنع التأثير المساعد لآيونات الفلزات والتي تسبب تحمل بيروكسيد الهيدروجين .

وهناك طرق أخرى للحصول على بيروكسيد الهيدروجين ، مثل الأكسدة الذاتية للانثراكونينول (مثل 2- اثيل انثراكونينول) وذلك في دورة مستمرة حيث يستخدم الهيدروجين في احتزال الكيتون الناتج بوجود البلاديوم كعامل مساعد ثم يستخلص الحامض من السائل العضوي بطريقة التيار المعاكس . وتعتبر الطريقة رخصية لأنها لا تتطلب إلا الهيدروجين والهواء والماء كمواد أولية :

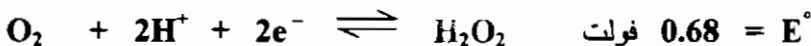
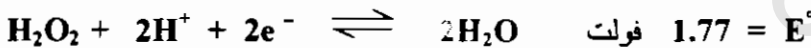


وذلك يحضر من معادلة بعض بيروكسیدات الفلزات مع الأحماض مثل استعمال بيروكسيد الباريوم لهذا الغرض .

ووجد أن بيروكسيد الهيدروجين النقي عبارة عن سائل أزرق شاحب يغلى عند درجة 152.1°C ويتحطم عند درجة -0.89°C وهو يشابه الماء في خواصه الفيزيائية من عدة نواح وفي محلول المائي المخفف يعتبر أكثر حامضية من الماء كما يلى :



ويمكن تلخيص كيمياء الأكسدة والاحتزال لمحلول بيروكسيد الهيدروجين المائي بالمعادلات الآتية :



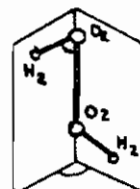
ويلاحظ من هذه المعادلات أن بيروكسيد الهيدروجين عامل مؤكسد قوى في المحاليل الحامضية أو القاعدية . ويستك عامل مختزل فقط مع العوامل المؤكسدة القوية جداً مثل أيون البرمنجنات MnO_4^- والكلور وغير ذلك . كما هو مبين في المعادلة الآتية .



وقد وجدت هذه التفاعلات باستخدام H_2O_2 بأن الأوكسجين المتحرر ينبع من بيروكسيد الهيدروجين وليس من الماء مما يدعى للقول بأن العوامل المؤكسدة المذكورة لا تقطع روابط $\text{O}-\text{O}$ بل تزيل الألكترونات فقط .

وستعمل محاليل بيروكسيد الهيدروجين المخففة (30%) بدرجة واسعة بشكل عوامل مؤكسدة وتكون عملية الأكسدة في المحلول الحامضي بطيئة إلا أنها تحدث بسرعة في المحلول القاعدي لذلك يمكن التخلص من الزيادة من H_2O_2 بواسطة التسخين في المحلول القاعدي .

وتمثل بنية H_2O_2 بشكل HOOH حيث لا تكون الذرات الأربع في مستوى واحد وفي الحالة البلورية تكون الزاوية ثنائية السطوح أعلى قليلاً من 90 درجة وترتبط كل ذرة أوكسجين بثلاثة روابط هيدروجينية إلى ثلاثة جزيئات أخرى . أما في حالة البخار فإن الزاوية تتغير إلى 111.5 درجة في حين تكون بقية الحدود الأخرى غير حساسة جداً . فمسافة $\text{O}-\text{O}$ مثلاً تكون أقل قليلاً في الحالة البلورية مما هي عليه في البخار كما بالشكل التالي :



5- البيروكسیدات :-

إن البيروكسیدات التي تحتوى على أيونات O_2^2 معروفة للفلزات القلوية . الكروم السترونتيوم والباريوم . يحضر بيروكسید الصوديوم تجاريًا من أكسدة الصوديوم بواسطة الهواء أولاً إلى Na_2O اى Na_2O وهو مسحوق أصفر شديد التبييع وثابت حرارياً إلى درجة 500 °م ويحضر بيروكسید الباريوم (الذي كان يستعمل لتحضير بيروكسید الهيدروجين المدعف من معامنته مع حامض الكبريتيك) من سخين اوكسيد الباريوم في الهواء عند درجة حرار تقل عن 600 °م لأنه يفكك عند درجة حرارة أعلى من ذلك .

وهناك عدة أنواع من البيروكسیدات أهمها البيروكسیدات الأيونية التي تتفاعل مع الماء الأحماض المخففة لتعطى بيروكسید الهيدروجين . وهي جميـعاً عوامل مؤكسدة قوية تعمل على تحويل جميع المركبات العضوية إلى الكربونات حتى عند درجات حرارة المعتملة . لذلك تعمل البيروكسیدات بشكل عوامل مختزلة عند تفاعـلها مع العوامل المؤكسدة القوية مثل البرمنجنـات ويكون عدد من الفلزات الكهروموجيدة . مثل المغنيسيوم واللانـتـانـات ولـيـونـ الـيوـرـتيـلـ . الـبـيرـوكـسـيدـاتـ وهـيـ متـوـسـطـةـ فـيـ خـواـصـهـاـ بـيـنـ الـبـيرـوكـسـيدـاتـ الـأـيـونـيـةـ وـالـبـيرـوكـسـيدـاتـ التـسـاهـيـمـيـةـ الـتـيـ تـكـوـنـهـاـ الـفـلـزـاتـ مـثـلـ الزـنكـ وـالـكـادـمـيـومـ وـالـرـثـيقـ .

6- فوق الاكسيد :-

إن تفاعل الأوكسجين تحت الضغط الجوى العادى تقريباً مع البوتاسيوم والرديوم والسيزيوم بعضى مواد صلبة متبلورة ذات لون أصفر إلى برتقالي لها الصيغة العامة MO_2 ويمكن الحصول على NaO_2 فقط من تفاعل بيروكسید الصوديوم مع الأوكسجين تحت 300 ضغط جوى ودرجة 500 °م .

تُوجَد فوق الأكاسيد لفازات الأترية القلوية والزنك والكلاديوم بتركيز قليل فقط بشكل محليل صلبة في البيروكسيدات . وتعتبر فوق الأكاسيد من العوامل المؤكسدة القوية جداً حيث تتفاعل بشدة مع الماء . كما هو مبين في المعادلة الآتية .



ويستعمل تفاعل فوق الأكاسيد الذي يشتمل على تكون المركب الوسطي بيروكسوكاربونات لإزالة ثاني أوكسيد الكاربون وإعادة تكوين الأوكسجين في الأنظمة المغلقة ويمثل التفاعل الكلى بالمعادلة الآتية :



وتعد هذه الأكاسيد مواد بارا مغناطيسية مما يتحقق وجود الأيون ، كما أن طول الرابطة أكبر مما عليه في جزيئه الأوكسجين إذ يتحقق ذلك مع وجود الالكترون الإضافي في اوربيتال π^* مقارنة جزيئه الأوكسجين .

- الاوزونيدات :-

عند معاملة هيدروكسيدات البوتاسيوم والريديوم والسيزيوم الصلبة مع الأوزون تتكون مواد تختلف عن البيروكسيدات وفوق الأكاسيد تسمى الاوزونيدات :



ويكون اوزونيد البوتاسيوم بلورات ذات لون برتقالي - احمر تتكثف ببطء إلى فوق أوكسيد البوتاسيوم والأوكسجين . ويعتبر أيون الاوزونيد بارا مغناطيسياً حيث يحتوى على الالكترون غير مزدوج واحد . وهناك برهان يؤكد أن أيون الاوزونيد يتكون عند تفكك بيروكسيد الهيدروجين في محلول القاعدى .

المركبات التساهمية والكمياء الفراغية للأوكسجين :-

1- العدد التناسقي الثنائي :-

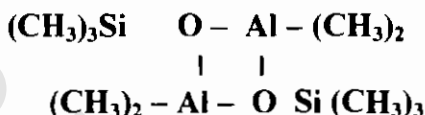
تحتوى معظم مركبات الأوكسجين على ذرة الأوكسجين ذات التناسق الثنائى ، حيث تكون هذه الذرة رابطتان لأحاديتان مع الذرات الأخرى كما أنها تحتوى على زوجين غير مشتركين من الالكترونات فى الغلاف الكاشفوى . وتشمل مثل هذه المركبات الماء. الكحولات الايثرات والأكسيدى التساهمية المختلفة . وفي حالات التناسق الثنائى البسيط عندما تتصل ذرة الأوكسجين برابطتين تساهميتين أحاديتين تكون المجموعة $X-O-X$ منحية دائمًا وتتراوح الزوايا بين 104.5 درجة في الماء إلى 111 درجة في O_2 شائي مثل الايثر .

وفي معظم الحالات عندما تحتوى ذرة أو مجموعة X فيها على مدارات d عادة لها القدرة على التداخل مع مدارات ازواج الالكترونات منفردة العائدة لذرة الأوكسجين فإن روابط $O-X$ تتغلب عليها عندئذ صفات روابط π وينتج عن هذا التداخل قصر روابط $O-X$ وارتفاع قيمة زاوية $X-O-X$ ومن أمثلتها الزيادة في الايثير $(C_6H_5)_2O$ 124 درجة وزاوية $Si-O-Si$ في الكوارتز التي تساوي 142 درجة ، وتكون الزاوية في حالة $Si-H_3Si-O-SiH_3$ أكبر من 150 درجة .

2- العدد التناسقي الثالث :-

إذا تم اتصال الأوكسجين بغيرها من الذارات أو المجموعات بثلاثة روابط تساهمية فإن مركبات الأوكسجين في هذه الحالة غالباً ما تأخذ الشكل الهرمى أو الشكل المستوى في بعض الأحيان ويتمثل النوع الهرمى بأيونات الأوكزنيوم O^{3-} ، R_3O ، ROH_2^+ ، R_2OH^+ ، H_3O والمركبات المعقده مثل $(C_2H_5)_2OBF_3$ وتكونن أيونات الأوكسيزونيوم يشابة تكوين أيونات الامونيوم مثل R_4N^+ ... RNH_3^+ . NH_4^+ . ولما كان الأوكسجين قل قاعدية من النتروجين لذلك كون أيونات الأوكزنيوم أقل استقراراً .

ويعتبر وجود التناقض المستوى نادراً وقد يعزى بصورة عامة إلى تداخل زوج الالكترونات غير المستتر للاوكسجين مع مدارات π المناسبة مثل ذلك المركب الآتى :



وفيه نرى الوابط الثالث لارتباط الأوكسجين واقعة في مستوى واحد أو تقريباً من ذلك تحتوى الاستثنات القاعدية لبعض الفلزات ثلاثة التكافؤ على الأيون الموجب مثل المنجيز ، الكروم الرولثيوم أو الحديد) بحيث يحيط مثلاً ذرات الفلز بذرة الأوكسجين المركزية كذلك يوجد الشكل المستوى لمجموعة Hg_3O في أليون $[(\text{CH}_3\text{Hg})_3\text{O}]^+$.

-3- العدد التناصفي الرابع :-

بالرغم من أن اتصال الأوكسجين باربع روابط تساهمية غير شائع إلا أن هناك عدد من المركبات المعروفة من هذا النوع . فبعض الأكسيدات الأيونية أو الأيونية جزئياً مثل PbO تأخذ مثل هذا العدد التناصفي وفي بعض الحالات تشكل مركز للمركبات المعقدة متعددة المراكز التي من أمثلتها O^{4-} . $4\text{C}_4\text{H}_{10}$. Mg_4OBr_6 . $\text{Cu}_4\text{OCl}_6(\text{Ph}_3\text{PO})_4$ وكذلك مركبات مثل $\text{M}_4\text{O}(\text{OOCR})_6$ (M = بيريليوم أو زنك) .

-4- التناقض الأحادي والأوكسجين ذو الترابط المضاعف :-

إضافة لمركبات الأوكسجين التي سبق ذكرها والتي تتصل ذرة الأوكسجين فيها بغيرها من الذرات أو المجموعات برابطة أحادية من نوع سجماً هناك عدد لا حصر له من المركبات تحتوى مجموعة XO حيث تتغير فيها رتبة رابطة مجموعة XO من

واحد كما في أكسيد الامين $\text{N}^+ \text{O}^-$ وخلال درجات مختلفة من ترابط π يصل إلى رتبة رابطة كلية تساوى 2 أو أكثر قليلاً

ويحدث ترابط π البسيط في الكيتونات حيث تكون رابطة من سجماً ورابطة من نوع π عمودية على مستوى الجزيئية وهناك في معظم المركبات اللاعضوية مثل R_3AsO ، R_3PO وأيونات رباعية السطوح مثل MnO_4^- ، ClO_4^- ، PO_4^{3-} بعض المجاميع مثل $\text{O}_5\text{Cl}_4\text{O}_2^2-$ فرصة لحدوث اثنين من تداخلات π بين X . O الجزيئية أو الأيون ذا شكل معين بحيث يجب أن تنتج عنه تداخلات من نوع π متساوية الدرجة .

5- تكوين السلسل : -

كما في حالة النتروجين يحدث تكوين السلسل بدرجة محدودة جداً في البيروكسيدات وفوق الأكسيد هناك ذرتان متاليتان من الأوكسجين وتوجد سلسل مكونة من ثلاثة ذرات أوكسجين في الأوزون وأيون الأوزونيد وجزيئات أخرى قليلة فقط ولا تتوفر معلومات لوجود سلسل أطول من ذلك

الكبريت : -

عرف الكبريت منذ زمن بعيد جداً واعتبر بكونه الأساس في حدوث اللهب . وقد استعمل بخار الكبريت المحترق لقصر الملابس وكذلك في الطب . كما استعمل أيضاً بشكل مسحوق البارود حيث ادخل إلى أوروبا في بداية القرن الرابع عشر ويعتقد بأن الغرب قد حصل على معلومات عن استعماله في الأسلحة من مصادر عربية .

وجوده وطرق تحضيره : -

ينشر الكبريت بدرجة واسعة في مناطق عديدة من العالم كعنصر حر وبشكل غازات كبريتيد الهيدروجين وثنائي أوكسيد الكبريت كما يوجد في عدد كبير جداً من

خامات الغازات الكبريتية وأشكال متعددة من الكبريتات مثل الجيسوم وكبريات المغنيسيوم وغيرها .

وتعتبر طريقة (فراش) من أهم طرق استخراج الكبريت من باطن الأرض وهي تتضمن ضغط الماء فوق الساخن على تجمعات الكبريت بما يؤدي إلى انصهارها ومرورها من خلال أنابيب إلى السطح بشكل رغوة تنتج من امرار تيار من الهواء .

ويكون الكبريت الناتج من هذه الطريقة ذات نقاوة عالية جداً ولا يحتاج إلى أي تنقية إضافية في معظم الأغراض التي يستخدم فيها . غير أنه من الممكن تنقية باستخدام عملية التقطر المكرر بوجود تيار من ثاني أوكسيد الكاربون .

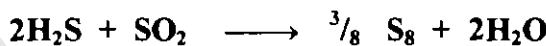
ويحضر الكبريت في الوقت الحاضر من اختزال ثانوي أوكسيد الكبريت بواسطة الكاربون الآتية :



إذ تتم هذه العملية عند درجة 1100 °م . والتفاعل طارد للحرارة لذلك فإنه لا يحتاج إلى أي حرارة خارجية لاستمراره .

ويتم الحصول على الكبريت أيضاً من غاز كبريتيد الهيدروجين الموجود في الغازات الطبيعية وذلك لأنه من الضروري إزالة غاز H_2O قبل استعمال هذه الغازات في الصناعة وغيرها فإذا كانت كميات H_2S قليلة فإنها تزال بالطريقة المعمرة عملية الترطيب . في حين تستخدم عملية الأكمدة المحفزة بواسطة الأوكسجين للتراكيز العالية منه .

ويكون تفاعل الأكسدة والاختزال هذا معتمداً بدرجة كبيرة على الحرارة . فعند درجة أقل من 350 ° لا يحدث التفاعل بسرعة كافية . لذلك تستخدم محفزات مسامية (مثل تفاعل أوكسيد الالمنيوم وأوكسيد الحديديك) وتشمل عملية كلارس على تفاعل كبريتيد الهيدروجين مع الأوكسجين بنسب متساوية في غرف احتراق خاصة لذلك ينتج عنها 70 % من الكبريت . أما الكميات المتبقية H_2S ، SO_2 من التفاعل الأول فإنها تمر خلال أفران تحتوى على المحفزات . وهكذا ينتج الكبريت من العملية بنسبة 92 - 94 %



بنيات عنصر الكبريت:-

يعرف الكبريت بعدد كبير من الصور التركيبية (Allotropes) والعلاقة بينها معقدة نوعاً ما وغير أكيدة في بعض الحالات ومن أهم الصور المعروفة للكبريت هي :

-: الكبريت الصلب - Solid Sulphur

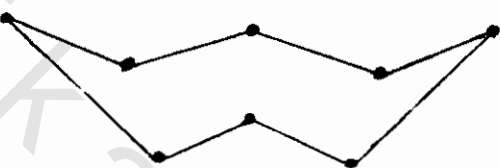
يحتوى جميع الكبريت المتببور أما : (أ) حلقات من الكبريت قد تتكون من سته ، ثماني ، عشرة أو اثنا عشر ذرة الكبريت وعندها تسمى بكبريت حلقى سادسى ، حلقى ثماني لخ أو (ب) سلاسل من ذرات الكبريت تسمى بالكبريت السلسلى (Catenasulpher) أو S_n

(أ) الكبريت الحلقي الثماني (Cyclooctasulphur) :-

بعد هذا الشكل من أكثر الأنواع شيوعاً للكبريتة وله ثلاثة صور بلورية تأصلية :

1- الكبريت المعيني (S_{α}) :

وهو الصورة الأكثر استقرار حرارياً دانياميكياً ويوجد بشكل بلورات صفراء كبيرة في المناطق البركانية ويأخذ البنية لمبة في الشكل التالي . إذ تكون جزيئات S_8 من حلقات ثمانية متعرجة (Staggered) مع معدل طول رابطة $S - S$ مسار 2.037 انجستروم ومعدل زاوية $S - S - S$ مساو إلى 107.48° وزاوية ثانية السطوح المساوية 99.16° . ويمكن الحصول على الكبريت المعيني من المحاليل (تحتوى البلورات في هذه الحالة على جزيئات من المذيب) أو من الأشكال للكبريت . وهو الشكل الوحيد الذي يكون ثابتاً درجة الحرارة الاعتيادية .



2- الكبريت احادي الميل (S_β) :

يتكون هذا النوع من تبلور منصهر الكبريت أو من تحول الكبريت المعيني (S_α) عند درجة 95.4°م وتكون عملية التحول بطيئة جداً إلا أنه يمكن تعجيلها بالتسخين السريع من صهر الكبريت عند درجة انصهار $S_\beta = 112.8^\circ \text{م}$ وينصهر S_β عند درجة 119°م كما يحدث له أيضاً حول إلى S_α إلا أنه من الممكن الحفاظ على ثمانية الذرة كما في حالة S_α غير أن ترتيبها مختلف عما هو عليه في S_α .

3- الكبريت المنثوري احادي الميل (S_γ)

يتكون بلورات منثوريه احادية الميل (Monoclinic) من S_γ بالتبريد البطيء لمنصهر الكبريت المسخن إلى درجة 150°م أو من التبريد الفجائي لمحاليل الكبريت الساخنة مع الكحولات أو الهيدروكربونات أو ثنائية كربونات الكربون ينصلح كبريت S_γ عند درجة 106.8°م وينتحول ببطء إلى S_β ولو .

(ب) الكبريت الحلقي السادسی S_6 (Cyclohexasulphur)

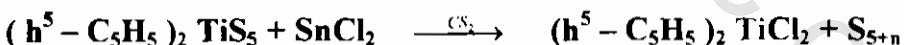
وهو الكبريت المنشورى السادسى المنتظم (S_6) يتم الحصول عليه من إضافة حامض الهيدوركلوريك المركز إلى محليل الثاينوكبريريات ($S_2O_3^{2-}$) عند درجة 10 ° م حيث تتكون أولاً سلاسل مفتوحة من متعدد الثاينونات (Polythionate chains) ثم تتحول إلى حلقات من الكبريت السادسى (S_6) يستخلص بعدها الراسب بواسطة البنزرين أو الطولوين وينبلمر ليعطى بلورات ذات لون برتقالي ويمكن تحضير S_6 أيضاً من تفاعل السلفانات (Sulphanes) مع كلوروسلفان (Chlorosulphane) حسب المعادلة الآتية .



وهو يفكك بسرعة كما أنه أكثر فعليّة من الكبريت الحلقي الثمانى (S_8) نظراً للتؤثر الشديد الواقع على الحلقة .

(ج) الصور الأخرى للكبريت الحلقي :-

من تفاعلات كلوريرات الكبريت مع السلفان أو مع مركيبات مثل ($h^5 - C_5H_5$)₂ TiS₅ التي تحتوى على سلسلة من خمسة ذرات كبريت ويمكن الحصول على صور تركيبية للكبريت غير مستقرة ثرموديناميكيا تحتوى على حلقات مكونة من سبعة ، تسعه ، عشرة ، وأثنا عشر ذرة كبريت مثل ذلك :



ولهذه الأنواع من الكبريت الخواص الآتية :

- S_7 ذو لون شيد الصفرة درجة انصهاره تساوى 39 ° وينبلمر إلى سائل لزج عند درجة 45 ° تقريباً .
- S_9 ذو لون شيد الصفرة أكثر استقراراً من الكبريت الحلقي السادسى S_{10} ذو لون شيد الصفرة ينبلمر إلى سائل لزج عند درجة حرارة أعلى من 60 °

• S_{12} ذو لون اصفر شاحب ينضهر عند درجة 145°م

ولجدول التالي ببين الصور التركيبية للكبريت :

بعض القياسات الأخرى	عدد الذرات التي تحتويها الخلية	ابعاد الخلية انجستروم	الصورة	
$A^{\circ} 0.018 \pm 2.057 = d$ $I^{\circ} .6 \pm 10.2 = B$ $I^{\circ} .5 \pm 74.5 = \gamma$	18	$10.82 = a$ $4.28 = c$	منشور سداسي منتظم	حلقة S_6
$9^{\circ} 0 = \gamma = \beta = \alpha$	122	$21.77 = a$ $20.97 = b$ $6.09 = c$	معيني	حلقة S_7
$A^{\circ} 0.002 \pm 2.060 = d$ $0^{\circ} .5 108.0 = \beta$ $0^{\circ} .5 \pm 98.7 = \gamma$	8	$12.87 = b$ $24.49 = c$	معيني S_8	
$A^{\circ} 2.063 = d$ $9^{\circ} 6.7 = \beta$	48	$11.04 = a$ $10.98 = b$ $10.92 = c$	احادي الميل S_9	حلقة S_8
$9^{\circ} 1.7 \beta$	64	$13.88 = a$ $14.12 = b$ $9.26 = c$	احادي الميل S_{10}	حلقة S_9
-	-	$12.7 = a$ $7 \sim = b$ $10 \sim = c$	احادي الميل	حلقة S_{10}
$A 2.005 = d$ $1 106.5 = \beta$ $8 7.5 = \alpha$	24	$4.73 = a$ $9.10 = b$ $14.57 = c$	معيني	حلقة S_{12}

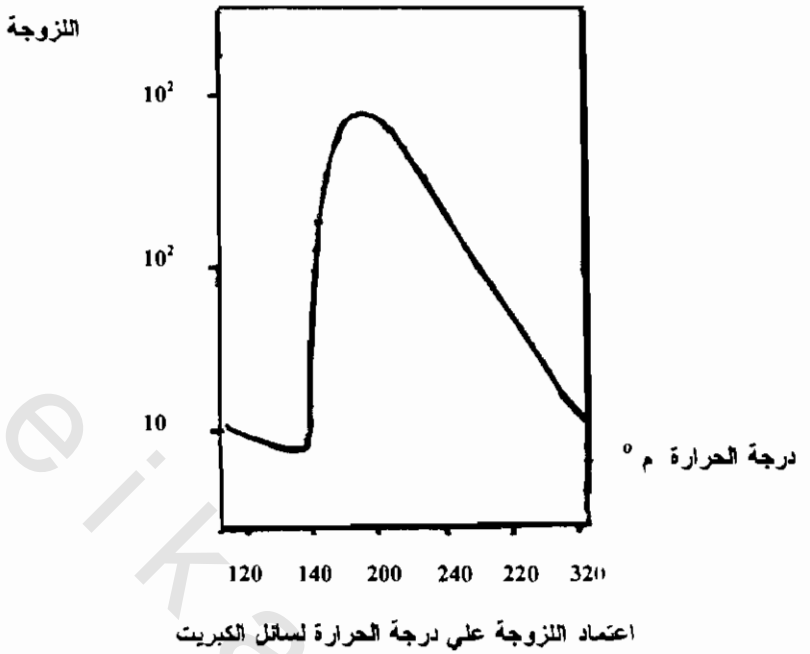
(د) الكبريت السلسى :-

يمكن الحصول على الكبريت المطاط (Plastic sulphur) عند سكب منصهر الكبريت في ماء متجمد ، كما يمكن أن يحضر بشكل ألياف طويلة من تسخين الكبريت المهني S_8 في التتروجين عند درجة 300°C ولمدة خمس دقائق فقط إذ تحتوى هذه الألياف على سلاسل لولبية من ذرات الكبريت وبعكس بقية صور الكبريت الكاربون ، وهو يحتوى على وحدات من الكبريت الحلقى الثمانى كما إنه يتحول ببطء إلى الكبريت المعينى .

ثانياً : الكبريت السائل (Liquid sulphur) :-

عند انصهار الكبريت الحلقى الثمانى (S_8) فإنه يعطى سائل أصفر شفاف غير لزج حيث يصبح بني اللونة ويزداد لزوجة عند درجة حرارة أعلى من 166°C وتنصل الزوجة إلى غايتها حوالي 300°C تقريباً ثم تقل بعد ذلك إلى أن يغلى بدرجة 444.6°C ويصبح الكبريت مرة ثانية سائل غير لزوج ذو لون أحمر غامق وتبقى حلقات S_8 إلى درجة حرارة 193°C ويعزى التغير في الزوجة إلى تكسر الحلقات بالتسخين وتكون سلاسل من ذرات الكبريت .

وقد أظهرت دراسة يزونانس البرم الإلكتروني (ESR) وجود نهايات من الجذور (Radicals) في هذه السلاسل من الكبريت المنصهر عند درجة حرارة أعلى من 160°C يصل تركيزها إلى 3×10^{-3} مول لكل لتر عند درجة 300°C إذ تعمل هذا الجذور على مهاجمة الحلقات والسلالس الأخرى لتعطى سلاسل أطول وقد افترض أن أكبر معدل طولي يصل إلى $5 - 8 \times 10^5$ ذرة عند درجة حرارة 200°C تقريباً حيث تكون الزوجة أعلى ما يمكن كما هو مبين في الشكل التالي :



الكبريت غير المتببور والكبريت الغروي أو كبريت 8 :-

يعرف الشكل غير المتببور للكبريت باسم الكبريت الأبيض وهو ينتج بعد عملية استخلاص الكبريت بواسطة ثانوي كبريتيد الكاربون كما يمكن الحصول عليه تعريض محلول من الكبريت في ثانوي كبريتيد الكاربون للضوء وكذلك من فعل الماء على الكلوريد الكبريت لا ينوب هذا النوع في ثانوي كبريتيد الكاربون .

أما الكبريت الغروي أو كبريت S فيمكن الحصول عليه بعده طرق . منها امرار كبريتيد الهيدروجين على محلول مائي منبع من ثانوي اوكسيد الكبريت عند درجة صفر منوى أو من سكب محلول كحولي للكبريت في الماء أو من مزيج محلول من ثابو كبريتات الصوديوم مع ضعف حجمه من حامض الهيدروكلوريك المركز ثم تبريد المزيج إلى درجة 10 ° و الكبريت الغروي عبارة عن محلول أصفر شفاف يحتوى على دقائق من جسيمات الكبريت في المحلول الغروي .

ومن ناحية أخرى عند تحميص مطحول خماسي كبريتيد الصوديوم يتربس الكبريت بشكل قابل للنوبان في ثانوي كبريتيد الكاربون إذ يسمى بطبخ الكبريت (**Milk of sulphur**) وهو أبيض اللون تقريباً يتحول إلى الكبريت المعين عند تركه في درجات الحرارة الاعتيادية إلا أن هذه العملية تحتاج إلى عدة سنوات حتى تتم .

ثالثاً : بخار الكبريت (Sulphur vapour) :-

إضافة إلى الكبريت الحلقي الثمانى (S_8) يحتوى بخار الكبريت على مجموعات من S_n في حالة اتزان تعتمد على درجة الحرارة وتشمل درجات الحرارة العالية على وجود جزيئات S_2 أما عند درجات حرارة أعلى من 2200°م تقريباً وتحت ضغط 10 سم فإن الكبريت يوجد بشكل ذرات مفردة ويمكن معاملة جزيئات S_2 مع سائل النتروجين لتعطى مادة صلبة ملونة غير مستقرة فوق درجة -80°م تحتوى على جزيئات S_2 . وتحتوى هذه المواد الصلبة على زوج من إلكترونات المفردة (O_2) لا يفسر طيف الامتصاص الإلكتروني لها في المنطقة المرئية اللون الأزرق الغامق لبخار الكبريت الساخن .

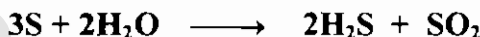
خواص واستعمالات الكبريت :-

الكبريت عبارة عن مادة صلبة صفراء اللون عديم الطعم والرائحة وبخاره سام بالنسبة للفطريات وغيرها . وهوردى التوصيل للحرارة وغير قابل للتوصيل الكهربائية ولا يذوب في الماء كما أنه ذو قابلية نوبان قليلة جداً في الكحولات والإيزات إلا أنه يذوب بسهولة في ثانوي كبريتيد الكاربون .

ويحترق الكبريت في الهواء معطياً لهما أزرقاً يتكون من مزيج من ثانوي اوكسيد الكبريت وكربونات قليلة من ثالثي اوكسيد الكبريت . وقد يتكون مزيج متجر من خلط الكبريت بالمواد الغنية بأوكسجين . ويتحد الكبريت بصورة مباشرة مع الكاربون

والفسفور والزرنيخ ومع معظم الفلزات حيث تكون الكبريتيدات عند تسخين هذه العناصر معه .

وكذلك تتفاعل الالوجينات مع الكبريت مكونه مركبات مختلفة من هاليدات الكبريت ولا يتفاعل الكبريت مع الماء البارد إلا أنه عند أمرار تير من بخار الماء على الكبريت في درجة غليانه تتكون كميات قليلة من كبريتيد الهيدروجين وثنائي أوكسيد الكبريت كما هو مبين في المعادلة الآتية :



كما أنه لا يتفاعل مع الأحماض حيث لا يمكنها أكسنته ولكنه يتآكسد بسهولة بواسطة حامض الكبريتيك المركز أو حامض التترريك المركز ليعطي ثانوي أوكسيد الكبريت وينتسب في محليل القواعد القوية إذ يتفاعل معها مكوناً الكبريتيدات والثاليوكبريتات مثال ذلك :



ويستخدم الكبريت بدرجة واسعة في تحضير حامض الكبريتيك (حيث يستعمل أكثر 80% من إنتاج الكبريت في صناعة الحامض) كما يستعمل لتحضير ثانوي اوكسيد الكبريت المستخدم في عمليات فصل الأقمشة الصوفية ولتحضير الكبريتيدات التي تستخدم لعمليات فصل ألياف الخشب ولإزالة اللجنين (lignin) في صناعة عجينة الخشب لعمل الورق وكذلك لتحضير ثانوي كبريتيد الكاربون وغيرها من الكبريتيدات ويستعمل الكبريت النقي في صناعات أخرى عديدة مثل الأصباغ الزرقاء وطلاء المينا Enamel وكمبيد للحشرات كما له استعمالات واسعة في صناعات الكيميا العضوية والعقاقير الطبية .

مركبات الكبريت :-

تسمى عناصر المجموعة السادسة (باستثناء الأوكسجين) الشالكوجينات (Chalcogens) إذ أنها أقل كهروسلبية من الأوكسجين إلا أنها تكون مركبات مع معظم العناصر التي يتفاعل معها الأوكسجين تقريباً ويمكن تصنيف مثل هذه المركبات بالطريقة العامة نفسها لتصنيف الأكسيدات أي أنها تكون شبكات أيونية مع الفلزات الكهروموجبة وتعطي جزيئات كبيرة جداً من الفلزات الأكثر سلبية .

وبما أن هذه العناصر أقل كهروسلبية من الأوكسجين لذلك تكون الخاصية الأيونية للروابط التي تكونها أقل مما هي عليه في حالة الأكسيد وتعطى الفلزات مجموعات جزيئية مكونة من جزيئة واحدة M_2 (M = الكبريت ، السلينيوم ، أو التوريوم) أو مجاميع متبلورة مثل P_4S_{10} ولا تظهر عناصر الشالكوجينات صيغ مشابهة للأكسيدات فعلى سبيل المثال يكون الحديد ثلاثة أنواع من الأكسيدات ، Fe_3O_4 ، Fe_2O_3 ، FeO ونوعان من الكبريتيدات FeS_2 ، FeS حيث يلاحظ أن صيغة واحدة فقط تشابه صيغة الأوكسيد .

(1) الكبريتيدات :-

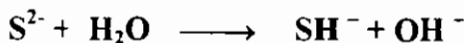
يوجد نوعان رئيسيان من الكبريتيدات وهما الكبريتيدات الأيونية وكبريتيدات العناصر الفلزية الأخرى .

أولاً : الكبريتيدات الأيونية (Ionic sulphides) :-

تكون الفلزات القلوية وفلزات الأتربة القلوية فقط كبريتيدات أيونية هي الكبريتيدات الوحيدة التي تذوب في الماء ولبلوراتها شبكة بلورية بسيطة فمثلاً تكون كبريتيدات الفلزات القلوية شبكة معاكسة لشبكة الفلوريت (Antifluorite Lattice) وتتبلور كبريتيدات فلزات الأتربة القلوية وشكل شبكة

الملح الصخري (Rock Salt lattice) ويعود سبب وجود أيونات SH^- أساساً في محاليلها المائية لا نخفاض ثابت التفكك الثاني لكبريتيد الهيدروجين .

أما أيونات الكبريتيد S^{2-} فإنها توجد في المحاليل القاعدية المركزية ولا يمكن الكشف عن وجودها في محاليل ذات تراكيز أقل من 8 مولار هيدروكسيد الصوديوم وذلك بسبب تكون أيون SH^- حسب المعادلة الآتية :



ويمكن الحصول على أيونات متعددة الكبريتيد (Polysulphide) من إذابة الكبريت في محاليل مائية لكبريتيدات الفلزات القلوية أو فلات الأتربة أو بالتفاعل المباشر للعناصر أو من تفاعل محاليل الامونيا الفلزية مع الكبريت .

ثانياً : الكبريتيدات الفلزية (Metallic sulphidse) :-

بما أن الكبريت يتفاعل مع معظم الفلزات بنساب متفاوتة ، لذلك وجدات مركبات مختلفة في الطبيعة وقد حضرت أيضاً في المعامل ومن أحد الاختلافات بين كبريتيدات فلات العناصر الرئيسية وكبريتيدات الفلزات الانتقالية هو انعدام ثبات المركبات الأخيرة بالنسبة لتحلل المائي . وقد اتضح أنه مع زيادة الشحنة الموجبة للأيونات الموجبة ذات ترتيب S^2p^6 في كبريتيدات الفلزات الرئيسية .

وتتناقض قابلية النوبان ويمكن أن يعزى ذلك إلى استقطاب أيون الكبريتيد وبالتالي ازدياد الصفات التساهمية للمركب . تمتلك كبريتيدات الأيونات الموجبة ذات ترتيب d^{10} ناتج نوبان أقل من فلات S^2P^6 ويوضح هذا بفرضية المنح الالكترونى العكسي من مدارات d للأيون الموجب إلى مدارات d الفارغة في الكبريت ومن وجہه نظر البنية الهندسية ، تفضل الأيونات الموجبة الكبيرة ذات الشحنة الكهربائية الصغيرة تدخلات $\text{d} \rightarrow (\text{d} \rightarrow \text{d})$ إذ يتضمن ذلك من الآلفة الكبيرة بين أيونات Cu^{2+} ، Ag^+ ، Hg^{2+} وأيون الكبريتيد بصورة عامة .

وست Acquisition قابلية ذوبان الكبريتيدات التي يمتلك أيونها الموجبة ترتيب n, d^x مع زيادة عدد الكترونات d وزيادة عدد الكم الاساس لغلاف d . ويتم الحصول على هذه الكبريتيدات من المحاليل المائية بشكل غير متبلور ، وتحول بالتسخين إلى الاشكال البلورية الاكثر استقرار وتأخذ هذه الكبريتيدات عادة ترتيب ثمانى السطوح لأيون d ويعتمد عدد التناقض المفضل للأيون الموجب على حجم والشحنة .

ويلاحظ ترتيب المربع المستوى في كبريتيدات أيوني البلاتين والبلاديوم في الحالة الثانية الموجبة ، في حين يظهر أيون الحديد الثالثي المتماثل كروياً ذو ترتيب d^5 على البرم بنية رباعي السطوح ، ويأخذ أيون النikel الثنائي الموجب في NiS بنية الهرم المربع أما كبريتيدات الأيونات الموجبة لعناصر $4d$. $5d$ التي تمتلك الكترون واحد أو الكترونان فإنها تأخذ بنية المنشور بدلاً من بنية ثمانى السطوح (NbS_2 ، WS_2 ، MoS_2) .

ويوجد في بعض المركبات ثنائية الكبريتيد (MS_2) بنيات طبقية يمكن بواسطتها تقسيم الاستقطاب العالى لأيون الكبريتيد وتمثل المركبات ثنائية الكبريت للمجموعة الثامنة بنيات يرتبط فيها جزء من الكبريت إلى مجامي S_2 ويوضح في بنية البايريت (Pyrite structure) كما في NiS_2 ، CoS_2 ، O_5S_2 ، RuS_2 ، FeS_2 ، MnS_2 .

وفي الكبريتيدات التي تحضر عند درجة حرارة عالية جداً CdS_2 ، ZnS_2 ، CuS_2 ، IrS_2 حيث تأخذ ذرات الكبريت ترتيب رباعي السطوح تقريباً مع ذرة كبريت واحدة وثلاثة ذرات فلزية بشكل مجاورات . ويمكن تقسيم كبريتيدات الفلزات الانتقالية حسب خواصها إلى ثلاثة مجامي :

أ- شبه موصلات ذات مغناطيسية أيونية أو دايماً مغناطيسية .

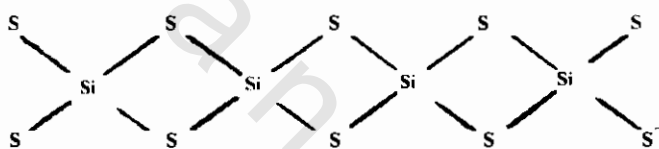
ب- موصلات فلزية ذات مغناطيسية أيونية .

جـ- موصلات فلزية ذات بارا مغناطيسية معتمدة على درجة الحرارة أو دماغناطيسية .

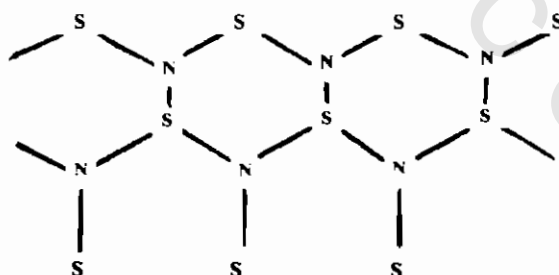
وإذا امتلك الفلز ترتيب d^6 ، d^8 (فى بنية ثمانى السطوح) أو d^8 فإن المركب يكون دايا مغناطيسى أو بارا مغناطيسى ضعيف معتمد على درجة الحرارة وتنقضى فلزات البلاتين الترتيب الدايا مغناطيسى .

ثالثاً : الكبريتادات الفلزية الأخرى :-

تكون معظم عناصر الالفاتات كبريتادات ، وإن لم تكن جزيئية فإنها تكون بشكل تركيبية متبلمرة تستعمل على جسور من أيون الكبريتيد . وهكذا يتكون شرائط الكبريتيد السليكون من سلاسل غير محدودة من SiS_4 كالتالي :



بينما يكون BiS_3 ، Sb_2S_3 مشابهان ويكونان حزم غير محدودة ترتبط بشرائط متوازية في البلورة بواسطة روابط إضافية كالتالي :



(2) مركبات الكبريت النتروجينية :-

توجد دراسات واسعة لكيمياء مركب الكبريت النتروجينية التي تشمل على مجموعات من نوع SN^+ , S_2N_2 , S_3N_5^+ , S_4N_4 , S_6N_6 , ... وممشقاتها فالمجموعات الأيونية الموجبة تسمى أيونات ثايلازيل (Thazylion) مثل خماسي ثايلازيل S_5N_5^+ وثاينولاثي ثايلازيل S_4N_3^+ وغيرها ولعل من أهم هذه المركبات التي درست بصورة واسعة هو S_4N_4 وممشقته.

-: رباعي الكبريت رباعي النترید tetrasulphur tetrpnitide

يتم الحصول على هذا المركب بعدة طرق مختلفة أكثرها مناسبة باستعمال محلول من S_2Cl_2 في رباعي كلوريد الكاربون مشبع بالكلور والأمونيا او من تسخين كلوريد الأمونيوم مع S_2Cl_2 عند درجة 160 ° ليكون S_4N_4 بنسبة 26 % حسب المعادلة الآتية :



ويكون S_4N_4 من حلقة ثمانية يعتقد أنها تتكون خلال تفاعلات تحضيره من توسيع الحلقات الخماسية أو السباعية لانظمة $\text{S}_4\text{N}_3\text{Cl}$, $\text{S}_2\text{N}_2\text{Cl}_2$ التي تنتج بشكل فصائل وسطية كما في الجدولين الآتية :-

المسافات الفاصلة بين الذرات وزوايا الرابطة في S_4N_4

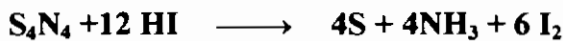
القياسات البلورية	قيم الحيوان الالكتروني	
1.62	1.62	d (S - N) (انجستروم)
113	112	زاوية N - S - N (درجة)
105	106	زاوية S - N - S (درجة)
2.58	—	d (S - S) (انجستروم)

بعض الخواص الفيزيائية لنتريات الكبريت

المركب	درجة الانصهار (م °)	الثافة (جم / سم ³)	درجة التلوك التقريبية (م °)
S_4N_4	178.2	2.24	206
S_2N_2	—	—	30
$(SN)_x$	130	2.19	130
S_4N_2	23	1.71	100
S_4N_2	155-150	—	> 150
$S_{15}N_2$	137	—	—
$S_{16}N_2$	122	—	—

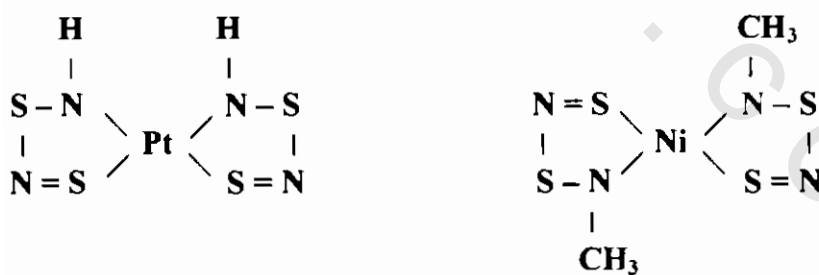
ويكون S_4N_4 اصفر إلى برتقالي اللون عند درجة حرارة الغرفة لكنه يصبح داكناً عند درجات الحرارة العالية وهو يتفكك إلى النتروجين والكبريت بالتسخين السريع وقد وجد بأن S_4N_4 يأخذ بنية مشابهة للفنكس (Cage-like) تتساوى فيه جميع مسافات $S - N$ في الحلقة ($S - N = 1.5$ انجستروم) وتكون مسافة $S - S$ المتساوية 2.58 انجستروم أقصر من مجموع انصاف اقطار فاندر فالر (3.7 انجستروم) .

إذ يفترض ذلك بأن النظام الكلى يحتوى على الكترونات π غير متمركزة تكون مسؤولة عن الدايا مغناطيسية العالية للمركب . ويعطى اختزال S_4N_4 بواسطة كلوريد القصديروز أو ثانى الثاليونيت المركب $(SN - H)_x$ كما أنه يتغلور بواسطة ثانى فلوريد الفضة فى CCl_4 ليعطى $(SN - F)_x$ ولكن معاملته مع الكلور تحت ظروف معتدلة تعطى $(SN - Cl)_x$ فى حين تعطى هاليدات للهيدروجين المائية مركبات من نوع S_4N_3X ولكنه يتفكك كلياً عند تفاعلها مع يوديو الهيدروجين :



وتكون الامونيا بالإضافة إلى مركبات الكبريت المختلفة نتيجة لتحلل المائي الذي يحفز بایون الفلور في محلول المتعادل وعند تفاعل S_4N_4 مع الامونيا يتكون مركب احمر من $\text{S}_4\text{N}_4 \cdot 2\text{NH}_3$ ويتم الحصول على هذا المركب أيضاً من تفاعل $\text{S}_4\text{N}_4 \cdot 2\text{NH}_3$ مع سائل الامونيا ويتتحول $\text{S}_4\text{N}_4 \cdot 2\text{NH}_3$ إلى نوعية أيونية $(\text{S}_4\text{N}_5\text{O})\text{SOCl}_2$ بأكسسته في الهواء .

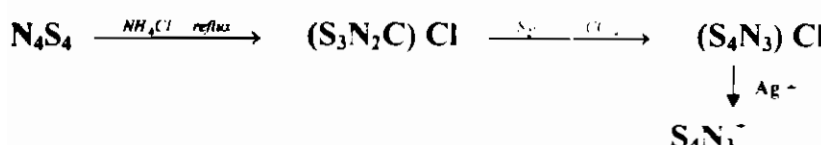
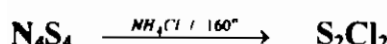
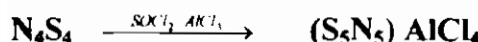
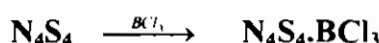
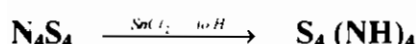
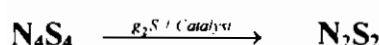
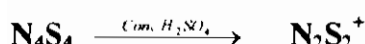
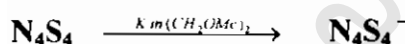
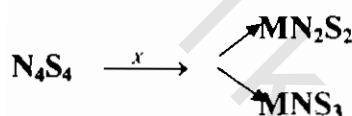
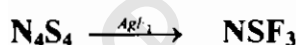
ويتفاكم ويختزل النظام الحلقي لرباعي الكبريت رباعي النترید عند تفاعله مع ثاني كلوريد النikel أو الكوبالت أو البلاديوم ويتم الحصول على معقدات من نوع ذات الالوان الداكنة ، فمثلاً يتكون مع NiCl_2 المركب $(\text{HN}_2\text{S}_2)_2\text{Ni}$ إضافة إلى NiS_6N_2 و $\text{NiS}_5\text{N}_3\text{H}$ ويتفاعل مع كاربونات الكوبالت في المذيبات الكحولية بالطريقة نفسها ويأخذ البلاتين البنية المستوية حيث تشغف ذرتي الهيدروجين المواقع المجاورة (موقع سز) في حين تأخذ مشقة ثانية المثيل للنikel ترتيب ترانز كما يلى :



ويدخل S_4N_4 في نوعين رئيسيين من التفاعلات :

الأول : التفاعلات التي تحافظ على حشوة S - كما في حالة إضافة SbCl_5 . BF_3 أو الاختزال إلى $\text{S}_4\text{N}_4\text{H}_2$

الثاني : التفاعلات التي تشمل على كسر حلقة S - N مع إعادة الترتيب لتكوين أنظمة حلقة أخرى مثل ذلك التفاعل مع HCl أو SOCl_2 لتعطى أيون ثابونيلاتي S_2N_2^+ ، حيث يمكن الحصول على مركبات ثابزيل S_4N_3 ومع H_2SO_4 لتعطى S_2N_2^+ ، حيث يمكن الحصول على مركبات عبده تحتوى علىمجموعات S - N ومن هذه التفاعلات نذكر ما يأتى (تعطى المعادلات النواتج الرئيسية فقط) .

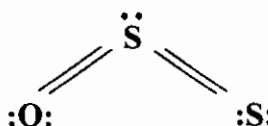


(٣) مشتقات الكبريت الأوكسجينية :

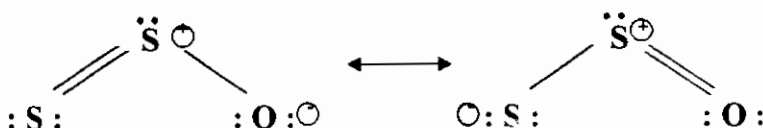
يتفاعل الأوكسجين بسهولة مع بقية عنصر هذه المجموعة معطياً اوكسيدين اساسيين MO_2 و MO_3 وكما هو متوقع فإن حامضية هذه الاوكسجينات تتلاصص مع زيادة العدد النزلي لعناصر المجموعة (اي الزيادة في الحجم لعناصر المجموعة) ولهذا تكون اوكسجينات الكبريت أكثر حامضية وبالاضافة إلى اوكسجينات الاساسية يكون الكبريت اوكسجينات أخرى هي : SO و S_2O و SO_4 .

ويحضر كل من اوكسيد الكبريت وثنائي كبريت احادي الاوكسيد (S_2O) بفعل التفريغ الكهربائي لمزيج من SO_2 والكبريت ويحضر (S_2O) أيضاً من التفريغ الكهربائي لغاز SO_2 فقط تحت ضغط منخفض . وهذا الاوكسيد ثابت بدرجة معقولة في الحالة الغازية غير أن جميع المحاولات لتكييفه أظهرت تكون مواد بلمرة ويتفاعل مع الفلزات ليعطي الكبريتات ومع الهالوجينات الثنائيات (X_2SO , $Br = X$, $Cl = X$) ومع الماء ليعدني حامض الكبريتوز وكبريتيد الهيدروجين .

ولقد أظهرت الدراسات الطيفية إن جزيئه S_2O تكون منحنية كما أن اطوال الرابطة قريبة جداً مما هو متوقع للروابط $S - S$ 1.88 انجستروم و $S - O$ 1.49 (انجستروم) المزدوجة وهكذا يمكن تمثيل الجزيئ بالشكل الآتي الذي تكون فيه مدارات d مشتركة في الترابط .



ويمكن وصف الجزيئ ب بصورة أدق باستعمال صيغ الريزونانس الآتية :



ثاني أوكسيد الكبريت : (Sulphur dioxide)

يحضر ثاني أوكسيد الكبريت من تفاعلات الأكسدة والاختزال لمركبات الكبريت كما يمكن تحضيره بطرق عديدة أخرى أكثرها شيوعاً تشمل على حرف الكبريت أو كبريتيدات الفلزات في الهواء كما يلى :



و كذلك من فعل الأحماض على كبريتات الفلزات كما هو مبين في التفاعل الآتى :



أو من تفاعل حامض الكبريتيك مع الفلزات التي تحت الهروجين في جدول الأحاليل (Electromotive series) كما يلى :

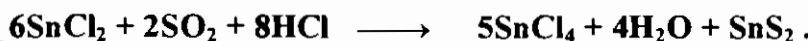


ويسلك ثاني أوكسيد الكبريت في معظم تفاعله كعامل مختزل ضعيف في الوسط الحامضي وهكذا فإن البرمنجات وثنائي الكرومات والبيوديدات والهالوجينات وأيونات الحديد الثلاثي والزنبق الثنائي تؤكسد ثاني أوكسيد الكبريت إلى أيون الكبريتات في المحاليل الحامضية المخففة والمعادلة كما يلى :

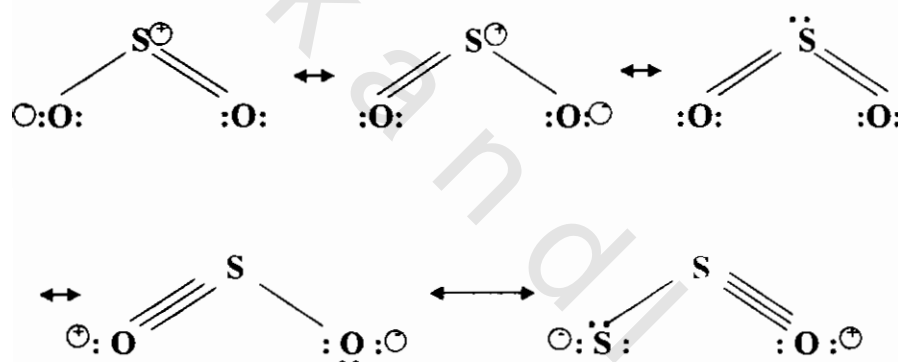


وتزداد قوته كعامل مختزل في الوسط القاعدي حيث يتكون أيون الكبريت SO_3^{2-} ويسلك ثاني أوكسيد الكبريت في بعض الحالات كعامل مؤكسد لذلك تحرق فيه بعض الفلزات مثل الفصدير والحديد والمغنيسيوم لتعطى مزيجاً من

الكبريتيدات والاكسيد ويعمل SO_2 في المحاليل الحامضية القوية على اكسدة ايونات Hg^{2+} , Cu^+ , Sn^{2+} , Fe^{2+} ويكون الكبريت أو الكبريتيد كما يلى :



ونقد نم استنتاج بنية SO_2 من دراسة جزيئه SO_2 في الحالة البلورية والحالة البارجية التي أظهرت بأنها جزيئه منحنية ذات زاوية مقاربة لما عرف في S_2O غير أن رابطة $\text{O} - \text{S} - \text{O}$ أقصر مما هو متوقع الرابطة الاحادية (1.43 انجستروم) إذ تتحقق هذه القيمة بين الرابطة المزدوجة والرابطة الثلاثية وهو ما يؤيد وجود الصيغة الرئينية الآتية :



وبما أن الكبريت يحتوى على مدارات متوفرة من نوع $3d$ لذلك فمن الممكن أن يوجد لسام إضافى في الترابط المضاعف من نوع $p\pi - d\pi$ وقد تكون هذه الإمكانية صحيحة لأن مسافة $\text{O} - \text{S} - \text{O}$ في SO_2 أقصر مما هي عليه في S_2O .

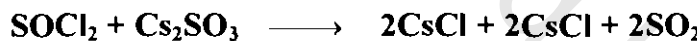
وقد درس ثانى اوكسيد الكبريت كسائل مذيب فى بعض التفاعلات غير أن ثبت عرلة المنخفض اكد بأنه لا يمكن أن يكون مذيباً جيداً للمواد الأيونية ذات الطاقات الشبكية العالية لكن قياسات عزم ثانى القطب (1.62 ديباي) والاستقطاب

العالي (4.33×10^{24} سم³) تشير إلى أنه منصب جيد للجزيئات التساهمية المستقطبة التي تحتوى على مجاميع فعالة يسهل استقطابها.

ومع أنه منصب ردئ لمعظم المركبات الأيونية باستثناء اليوديدات والبروميدات إلا أن المركبات ذات اهمية عديدة مثل C_6C_6 , $(CH_3)_2O$, CS_2 , $TiCl_4$, $SnCl_2$, $SiCl_4$, CCl_4 الإسترارات، الكيتونات، والادهيدات القابلية على الذوبان فيه وبعد سائل SO_2 موصل ردئ لكهربائية وبهذا فهو مشابه للماء من هذه ناحية ويعزى التوصيل إلى التأين الذاتي للمنصب:



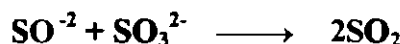
وتؤدي أيونات دور المجاميع الحامضية والقاعدية على التوالي (كما في حالة التأين الذاتي للماء الذي يعطى H^+ , OH^-) والمواد التي ترفع من تركيز SO^{2+} هي أحماض بينما ترفع الكبريتات الفلزية (M_2SO_3) التي تعتبر قواعد من تركيز SO_3^{2-} ويفسر التفاعل الآتي بين $SOCl_2$ و Cs_2SO_3 ذلك كالتالي:-



حيث افترض أن التفاعل يتم أولاً تأين $SOCl_2$ ليعطى :



ثم تتفاعل المجموعة الحامضية المكونة في هذه العملية مع المجموعة القاعدية بواسطة انتقال أيون الاوكسيد



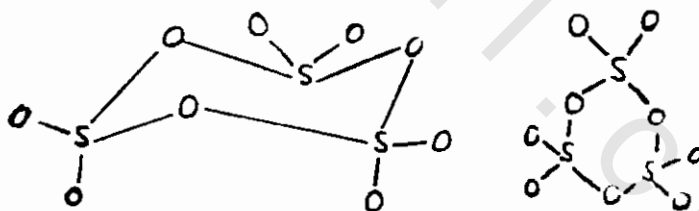
ويكون ثانى أوكسيد الكبريت عدد كبير من المركبات الذائبة حيث تفاعل كحامض لوىS مع بعض الامنيات مكتسباً زوجاً إلكترونياً كما فى R_3NSO_2 وهى مادة بلورية مستقرة كما يتفاعل كقاعدة لوىS لوجود زوج منفرد من الألكترونات وكون مركبات مثل :

$$Al_2Cl_6.SO_2 , 2SnBr_4.SO_2 , 2TiCl_4.SO_2 , Sb_5.SO_2 , BF_3.SO_2$$

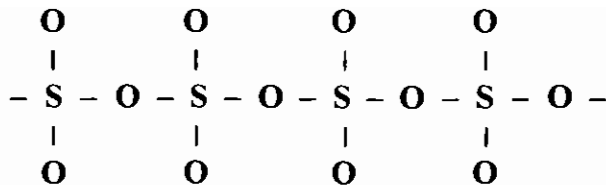
ثلاثى أوكسيد الكبريت (SO_3) :-

يحضر ثلاثى أوكسيد الكبريت بطرق مختلفة من أحدهما الأكسدة المباشرة للكبريت أو ثانى أوكسيد الكبريت مع الأوكسجين ويحدث تفاعل SO_3 مع الأوكسجين الذى لتكوين بسرعة كبيرة جداً غير أن التفاعل مع الأوكسجين الجزيئى بطئ ويحتاج إلى عوامل مساعدة مثل $NO.V_2O_5$ لزيادة سرعته .

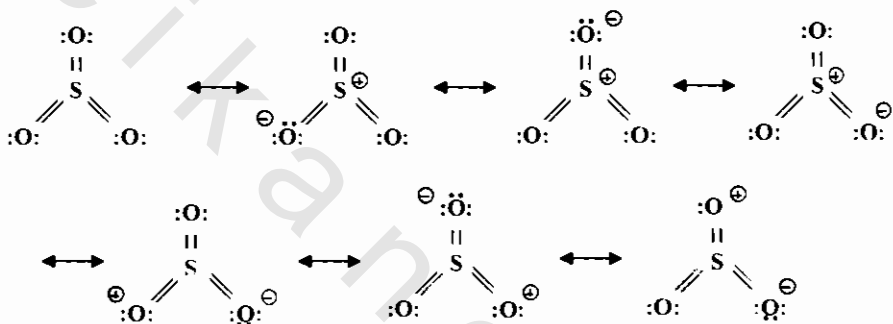
وفي الحالة الصلبة هناك ثلاثة صور معروفة لثلاثى أوكسيد الكبريت فالنوع الأول أو شبيه الجليد (درجة انصهاره $-16.8^{\circ}C$) يتكون بتكتيف أبخرته تحت درجة $-80^{\circ}C$ ، وهو يشتمل على حلقات ثلاثة تتبلمر لها البنية الآتية :



التي تتألف من جزيئات SO_4 ذات أشكال S_3O_4 رباعية السطوح تشتهر بذرة أوكسجين والنوع الثاني β (درجة انصهاره $-32.5^{\circ}C$) أو شبيه الاسبستوز الذى يتكون من سلسل غير محددة من أشكال SO_4 رباعية السطوح تشتهر أيضاً بذرات الأوكسجين كما في الشكل الآتى :



حيث تكون كل ذرة الكبريت محاطة بأربع ذرات أكسجين وللصورة الثالثة من SO_3 (a) (درجة انصهاره $= 62.6^\circ\text{C}$) المظهر الغروي ويكون ثلاثي أوكسيد الكبريت في الحالة الغازية أحادي الجزيئية وتقترن المعلومات المتوفرة عنه وجود بنيات الريزوناس الآتية :



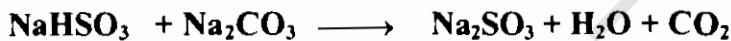
ويؤكد قصر الرابطة $\text{O} - \text{S} - \text{O}$ لاسهام اضافي في الترابط المضاعف من نوع $p\pi - p\pi$ كما في حالة ثالثي أوكسيد الكبريت ولمعظم الأغراض العملية تشبه تفاعلات SO_3 بأشكاله المتعددة وفي بعض الحالات القليلة يكون تفاعل أحد الاشكال أكثر سهولة من الآخر مثل ذلك يتبعه شكل β بسهولة يعطى حامض الكبريتيك أكثر من شكل β . وثالثي أوكسيد الكبريت عامل مؤكسد قوي يتفاعل عند درجة حرارة أعلى من 100°C مع الكبريت الفسفور ، الحديد ، والزنك كما أنه يسلك كحامض لويس قوي مكوناً $1 : 1$ مركبات مضافة مع الامنيات المختلفة .

رباعي اوكسيد الكبريت (SO₄) :-

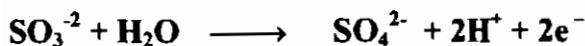
يحضر رباعي اوكسيد الكبريت بفعل التفريغ الكهربائي لمزيج تحت ضغط منخفض من الأوكسجين وثنائي اوكسيد الكبريت ينصدر الناتج عند درجة 3 ° م مع تصادم الأوكسجين ناراً سائلاً ذو تركيب S₂O₇ وينوب رباعي اوكسيد الكبريت في حامض الكبريتيك المركز حيث يظهر فيه تطابق وزنه الجزيئي مع SO₄ ويعتبر محلول الماء من SO₄ عامل مؤكسد قوى .

حامض الكبريتوز (Sulphurous acid) :-

كما تؤدي معادلة محلول الماء لثاني اوكسيد الكبريت إلى تكون نوعين من الأملاح : الأملاح العادية (M₂SO₃) والأملاح الحامضية (MHSO₃) التي تحتوى على أيون البيكربونيت وتحضر الكبريتات العادية على مراحلتين في المرحلة الأولى يتكون الملح الحامض من تفاعل ثاني اوكسيد الكبريت مع هيدروكسيد الفلز وفي المرحلة الثانية يتفاعل محلول هذا الملح مع كarbonات الفلز ليعطى الملح الاعتيادي .



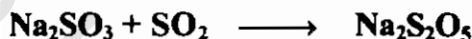
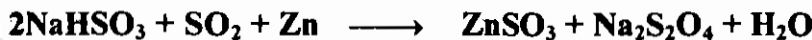
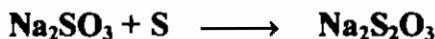
ويمكن اكسدة الكبريتات بواسطة عوامل مؤكسدة مختلفة لتعطى الكبريتات كالاتى :



وعند تسخين الكبريتات اللمانية يحدث لها التأكسد والاختزال الذاتي حسب المعادلة الآتية :



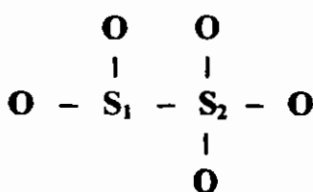
وتتفاعل الكبريتات مع عوامل عديدة لتعطى أيونات سالبة تحتوي على روابط
كبيريت - كبريت غير أن أحماض هذه الأيونات غير معروفة :



ويأخذ أيون الكبريت الشكل الهرمي بطول رابطة O - S ساوي 1.39
انجشتروم وهي أقصر مما أى من الاكسيد وكما فى حالة الاكسيد فإن قصر
الرابطة O - S يشير إلى توقيع اشتراك إضافي في الترابط المضاعف ناتج من
نداخل $d\pi - p\pi$.

حامض ثانى كبريتوز (dithionous acid , $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_4$)

ينتج حامض كبريتوز مثل حامض الكبريتوز من التفاعل بين الماء وثاني
أوكسيد الكبريت وكما في حالة حامض الكبريتوز لا يعرف هذا الحامض في الحالة
الحرة أو في المحلول وبعكس حامض ثانى الكبريتيك لا يحتوى أيون $\text{S}_2\text{O}_5^{2-}$ رابطة
S - O - S وإنما وهناك رابطة مباشرة بين ذرتى الكبريت ، ولهذا فهو غير متماثل
وقد أظهرت الدراسات اختلاف مسافات O - S في هذه الأيون ن كما هو مبين :



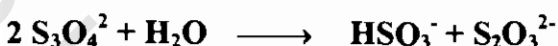
2.205 - $\text{S}_2 - \text{S}_1$ انجشتروم

1.499 - $\text{O} - \text{S}_1$ انجشتروم

1.472 . 1.431 - $\text{O} - \text{S}_2$ انجشتروم

حامض ثانى ثايونور :

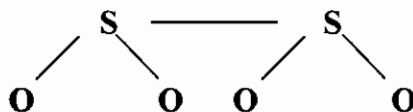
يأخذ الكبريت فى هذا الحامض أقل حالة أكسدة موجبة (+3) ممكنة له فى الأحماض الأوكسجينية ، ولا يعرف هذا الحامض فى الحالة العرفة وغير مستقر فى محلول المائى ، إذ تتفكك محلاليله (المحضرة من تفاعل حامض الكبريتوز مع ملغم الزنك) حسب المعادلة الآتية :



وتعرف إملاح هذا الحامض بأنها ثابتة فى الحالة اللامائى ولكنها تفكك ببطء فى المحلاليل المائى . ويستعمل ثانى ثايونات الصوديوم بدرجة واسعة بشكل عامل مختزل فى الصناعة ويحضر من كبريتات الصوديوم بطرق مختلفة ، أكثرها شيوعاً استخدام ملغم الزنك أو ملعم الصوديوم كما يلى :



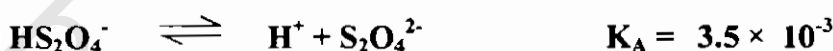
ويتم إزالة الزيادة من الكبريتيت بواسطة ماء الكلس ويترسب ثانى الثايونين المائى بواسطة كلوريد الصوديوم (يتبغى أن تجرى جميع مراحل التفاعل بعيداً عن الأوكسجين لمنع عملية الأكسدة المعاكسة) وقد تم إثبات بنية ثانى الثايونات اعتماداً على دراسات الأشعة السينية للملح $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$. $2\text{H}_2\text{O}$ حيث يمتلك الملح بنية أحدى الميل ويأخذ الأيون الشكل الآتى :



2.389 - S - S انجشتروم

1.515 , 1.1496 - S - O

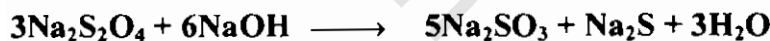
ويكون المستويات متوازيان تقريباً مع زاوية مقدارها 100 درجة بين مستوى SO₂ ورابطة S - S وقد افترض أن سبب طول الرابطة S - S الكبير يعود إلى تكوين مدارات Pd الهجينية التي يستخدم أحدها لتكوين الرابطة مع ذرة أخرى كما يبعد حامض ثالثي ثايونور حامض قوى ويتأين عند درجة 25 ° حسب الاتزان الآتى :



ويتحلل ايون ثالثي ثايونين في المحاليل الحامضية والقاعدية . ففى المحلول الحامضي يحدث التحلل كالتالى :



وفي المحلول القاعدى :



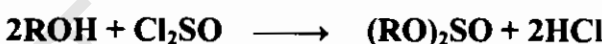
كما أنه يتفكك ذاتياً في انعدام وجود الهواء ، حسب المعادلة الآتية :



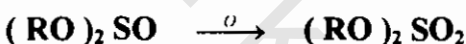
وتعمل ثالثي الثايونات قى تفاعلاتها العادمة بشكل عوامل مختزلة قوية إذ يعود ذلك إلى عدم شبعها بالنسبة للأوكسجين ، وهكذا ، فهى تختزل IO₃⁻ ، I₂ ، MnO₄⁻ ، H₂O₂ والأكسجين الجزئى ، كما أنها تختزل ليونات فلزية عديدة مثل Cu⁺ . Bi³⁺ . Pb²⁺ . Ag⁺ .

مشتقات حامض الكبريتوز :

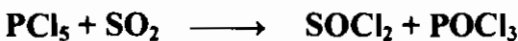
تعتبر جزيئات حامض الكبريتوز بأنها مصادر لمشتقات عديدة تستبدل فيها أحدى مجموعتي الهيدروكسيل OH_2 (SO) أو كلتا هما بمجموعات أخرى . وهكذا يمكن تحضير إسترات الكبريتوز RO_2SO من معامل هاليدات الثابونيل (Hionyl halides) مع الكحول المناسب كما يلى :



وتعتبر هذه مولاد اولية مقيدة لتحضير كبريتات الاليسترات ويتم التحول باستعمال عوامل مؤكسدة مثل برمجتان البوتاسيوم كما يلى :



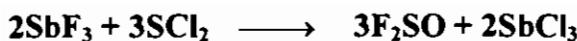
وقد تم تحضير جميع هاليدات الثاينونيل (X_2SO) باستثناء اليوديد . فلوريد الثاينونيل غاز عديم اللون (درجة الانصهار = $-110^{\circ}C$ ودرجة الغليان = $-44.8^{\circ}C$) ، بينما تكون بقية الهايدات سوائل ذات درجات انصهار منخفضة (ينصهر Cl_2SO عند درجة $-99.5^{\circ}C$ ويغلى عند درجة $77^{\circ}C$ ، وينصهر Br_2SO عند درجة $-49.5^{\circ}C$ ويغلى عند درجة $138^{\circ}C$) وتحضر جميع هاليدات الثاينونيل من Cl_2SO الذى يتم الحصول عليه بسهولة من تفاعل خماسى كلوريد الفسفور مع ثنائى أوكسيد الكبريت :



او من تفاعل SO_3 مع Cl_2 بوجود الكلور :



: Cl_2SO على SbF_3 من فعل $\text{Sb}(\text{OAc})_3$



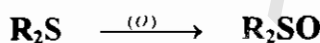
ومن تفاعل HBr مع Cl_2SO ينتج بروميد الثاينيل



وتعتبر هاليدات الثاينيل ، بصورة عامة ، حساسة للرطوبة لأنها تتفاعل بسهولة مع المجموعات التي تحتوى على ذرات هيدروجين حامضية لتعطى هاليدات الهيدروجين ومشتقات حامض الكبريتوز :



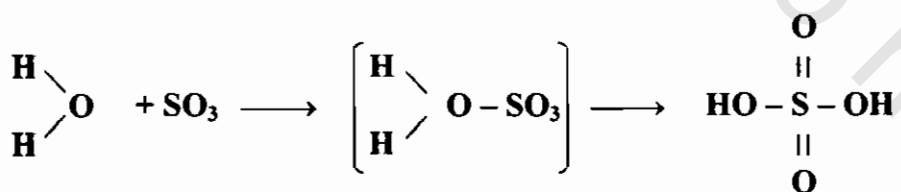
وتحضر السلفوكسیدات (Sulphoxides) من الأكسدة المعتدلة للكبريتيدات :



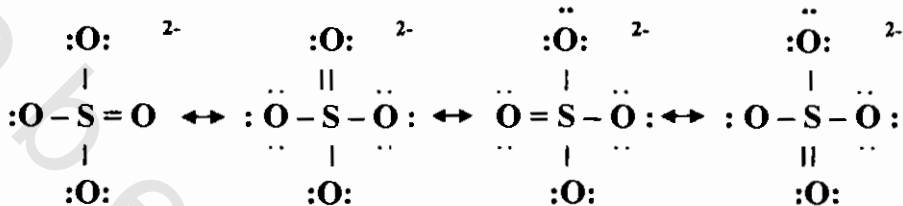
وستعمل لهذا الغرض عوامل مؤكسدة مثل البروم ، حامض النتريك ، بيروكسيد الهيدروجين أو NO_4^- .

حامض الكبريتيك : (Sulphuric acid)

بعد حامض الكبريتيك من مركبات الكبريت ، ومن أهم الأحماض المعدنية على الإطلاق وينتج من ارتباط جزئية ماء مع ثلاثي أوكسيد الكبريت حيث يستقر هذا المعدن بانتقال أحد البروتونات ، كما هو مبين في المعادلة الآتية :



ويدخل حامض الكبريتิก في صناعة مواد عديدة علمًا بأنه إنداً ما يكون جزءاً من المواد الناتجة . يكون حامض الكبريتيك النقي 100 % سائل زيني عديم اللون ، تكون فيه ذرة الكبريت محاطة بصورة متماثلة بأربعة ذرات اوكسجين ، ويمكن تمثيل أيون الكبريتات SO_4^{2-} بصيغة الريزونانس الأربعية الآتية :



ويأخذ أيون الكبريتات في أملاح الكبريتات الأيونية شكل رباعي منتظم يساوى فيه طول الرابطة O - S إلى 51 انجستروم وهى أقصر مما هو متوقع لأطوال الرابطة الثانية مما يدل على وجود أسهام اضافى من نوع $d\pi - p\pi$ فى الرابطة . وبين الدول التالي بعض الثوابت الفيزيائية لحامض الكبريتيك :

بعض، الثوابت الفيزيائية لحامض الكربونيك

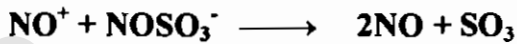
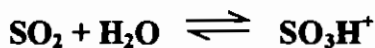
10371	درجة التجمد
2796	درجة الغليان
2454	الزوجة
18269	الكثافة
100	ثابت العزل
10439×10^{-2}	التوصيل النوعي (أوم ° سم)
0.3373	السعة الحرارية (متر / درجة جم)
2560	حرارة الاندماج (متر / مول)

ويمتزج حامض الكبريتيك بسهولة مع الماء وتكون حرارة التسمية عالية جداً (210 كيلو سعر لكل مول عند التخفيف اللانهائي) ، وهكذا قد تكون إضافة الماء إلى الحامض المركز خطيرة لأن ذلك يؤدي إلى ما يشبه التفجير (ينتزع إضافة الحامض إلى الماء ومع التعريض) . يكون حامض الكبريتيك مائياً متعددة (درجة الانصهار وحرارة الاندماج مبنية بين الأقواس أهمها $H_2O \cdot H_2SO_4$. $8.5^\circ M + H_2SO_4 \cdot 2H_2O$. $36.39^\circ M - 39.47^\circ M$ ، H_2 سعر/مول) ، $(H_2SO_4 \cdot 2H_2O$. $4360^\circ M$ ، H_2 سعر/مول) ، $5736^\circ M$ ، $SO_4 \cdot 3H_2O$. $27^\circ M$ ، $H_2SO_4 \cdot 4H_2O$. $7322^\circ M$ ، $SO_4 \cdot 3H_2O$ سعر/مول) .

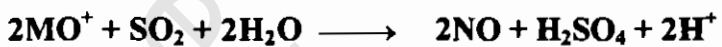
ويحضر حامض الكبريتيك من تفاعل ثاني أوكسيد الكبريت والهواء (الأوكجين) والماء . وهناك طريقتان رئيستان تتبعان لتحضير الحامض ، وهما : طريقة الغرف الرصاصية وطريقة التلامس (التي تستعمل لتحضير الحامض المركز جداً) . ففي الطريقة الأولى تستعمل أكسيد التتروجين لأكسدة ثاني أوكسيد الكبريت ، حيث تكون التفاعلات الكيميائية معقدة وتشتمل تكون مركبات وسطية تتفكك بالماء لتعطى حامض الكبريتيك وأكسيد التتروجين من ناحية أخرى .

وتكون طريقة التلامس بسيطة نوعاً ما ، وتشتمل على الأكسدة المباشرة لثاني أوكسيد الكبريت بواسطة الهواء لتكوين ثالثي أوكسيد الكبريت باستخدام بعض المحفزات ثم يمتص الأوكسيد في حامض الكبريتيك (98.3 %) الحادى على كميات قليلة من الماء ، ويمكن تعديل ميكانيكية طريقة الغرف الرصاصية بالمعادلات الآتية ، حيث يدخل مزيج الغازات الساخنة أولاً في لبراج خاصة ثم إلى غرف رصاصية أو لبراج من السيراميك ، وفي النهاية يدخل H_2SO_4 الناتج برج جاي لوساك :

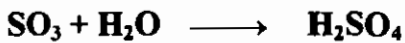
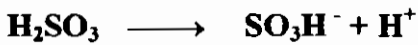
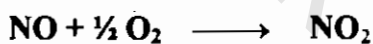
تفاعلات الأبراج :



محصلة التفاعل :



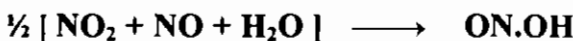
تفاعلات الغرف الرصاصية :



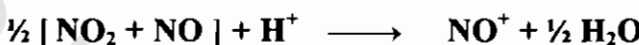
محصلة التفاعل :



تفاعلات برج جائى لوساك :



محصلة التفاعل



وحامض الكبريتيك من الأحماض القوية في المحاليل المائية يتم تفككه الأول

وفقاً للمعادلة الآتية :



أما أيون الهيدروجين الثنائى فإنه يتفكك بدرجة أقل ($\text{pka} = 1.9$) :



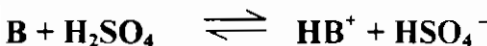
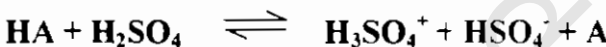
وبحسب هذا التفكك يكون حامض الكبريتيك نوعان من الأملاح : الكبريتات العاديه وال الكبريتات الهيدروجينيه (او البيكربيريات) . وحامض الكبريتيك عامل مجفف شديد وعندما يكون ساخناً يكون عاملًا مؤكسداً جيداً ويمكن بواسطته تجفيف مركبات عضوية عديدة تحتوى على جزيئات ماء ، مثل ذلك ، تتحول الكاربوهيدرات إلى فحم عندما تعامل مع الحامض المركز ويتفاعل حامض الكبريتيك المركز مع العناصر تحت الهيدروجين في جدول الاحوال مثل النحاس والرصاص والزنبق فيختزل إلى ثانوي أوكسيد الكبريت .

وفي المحلول المخفف بتفاعل مع الفلزات فوق الهيدروجين في جدول الاحوال ليحرر الهيدروجين وينتشر حامض الكبريتيك بشكل بنية طبقية تحتوى على مجاميع رباعية السطوح من الكبريتات التي ترتبط بواسطة روابط هيدروجينية لتعطى صفيحة

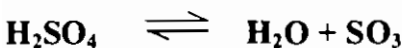
مستمرة ، وتكون كل جزيئه من الحمض رابطى هيدروجين كما أن لكل منها جهتين لتكوين الرابط الهيدروجينية.

ونتيجة لهذا النوع من الرابط ينحرف أيون الكبريتات فى الحامض عن بنية رباعي السطوح الحقيقية . ، بمتلك حامض الكبريتيك أحد ، وثنائى الماء بنية ترتبط فيها أيونات الهيدرونيوم بربطة هيدروجينية HSO_4^- إلى أيونات و SO_4^{2-} على التوالى .

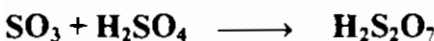
ويعد حامض الكبريتيك الطلقى مذيب جيد لاصناف عديدة من المركبات وذلك بسبب ثابت العزل العالى (100 عد درجة 25 م) والانستقطاب العالى والقدرة على تكوين الرابط الهيدروجينية وتعزف لاحماض القواعد فى نظام مذيب حامض الكبريتيك بانها المواد التى ترفع من ترسيز البروتون الذائب او ايون البيكربيريات على التوالى :



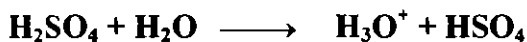
وينفك حامض الكبريتيك بدرجة قليلة الى مكوناته حسب المعادلة الآتية :



حيث يتفاعل SO_3 الناتج من كمية من الحامض ليعرضى حامض ثانى كبريتيك (Disulphuric acid) .



كما يتفاعل مع الماء حسب المعادلة الآتية :



بالإضافة إلى حامض الكبريتيك وحامض ثانوي الكبريتيك يشير مخطط الصنف للنظام $\text{H}_2\text{O} - \text{SO}_3$ إلى وجود متعددات حامض الكبريتيك مثل $\text{H}_2\text{S}_3\text{O}_{10}$ مثل $\text{H}_2\text{S}_4\text{O}_{13}$ وهو ما تؤكد الدراسات الطيفية وجوده .

الاحماس البروكسجينية (- O - O -) :-

يوجد لحامض الكبريتيك مشتقات تحتويان على الروابط البروكسجينية $(-\text{O}-\text{O}-)$ ، وهما حامض ببروكسي ثانوي الكبريتيك $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_8$ Peroxy disulfuric acid وهو مركب أبيض متميع (درجة انصهاره = 65 م) يحضر من التحليل الكهربائي لحامض الكبريتيك المائي البارد باستخدام اقطاب من الرصاص وتيار كهربى ذى كثافة عالية ، كما ينتج أيضا من فعل ببروكسيد الهيدروجين على حامض كلوروكبريتيك .

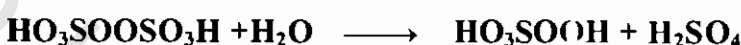
وقد أظهرت دراسات الأشعة السينية ان الايون السالب لهذ الحامض $\text{S}_2\text{O}_8^{2-}$ يتكون من وحدات SO_4 رباعية السطوح ترتبط من خلال روابط اوكسجين - اوكسجين بالترتيب الآتى :



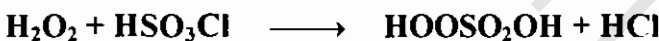
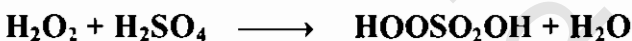
حيث توجد كل ذرة كبريت فى مركز رباعي السطوح محاطة بثلاث ذرات اوكسجين وذرة الكبريت الأخرى ، غير ان رابطة الاوكسجين - اوكسجين القصر من الروابط الموجودة فى ببروكسيد الهيدروجين او ببروكسيدات الايونية وبعد هذا الحامض واملاكه عوامل مؤكسدة قوية .



و تكون سرعة تفاعلات الاكسدة بهذا الايون بطيئة وتزداد سرعتها بوجود ايون الفضة كعامل مساعد ، مثل تحول ايون الكروم الثالثي Cr^{3+} الى ثانى الكرومات Cr_2O^{2-} و ايون المنجنيز لثانى "ى ايون البرمنجنات MnO_4^- ويتحلل هذا الحامض مائيا بخطوات متعاقبة ليعطى ببروكسيد الهيدروجين كناتج وحامض ببروكسوى احادى الكبريتيك HO_3SOOH خطوة وسطية .

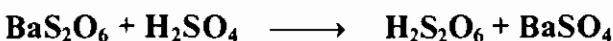


والحامض الثانى فهو حامض ببروكسوى احادى الكبريتيك (او حامض كاروز **Caros acid** H_2SO_5) الذى يفصل بشكل بلورات بيضاء مت米عة (درجة الانصهار = 45°C) وهو اقل استقرار من الحامض الاول كما انه عامل مؤكسد جيد ولكن ليس له املاح معروفة بعكس حامض ببروكسوى ثانى الكبريتيك ويحضر من التحلل المائي لحامض ببروكسوى ثانى الكبريتيك ، كما فى التفاعل الذى بيناه سابقا ، او بفعل ببروكسيد الهيدروجين على كل من حامض الكبريتيك وحامض كلوروکبريتيك :



احماض الثايونيك (Thionic acids)

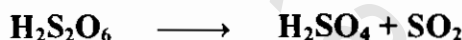
تبين انه توجد نوعيات مختلفة من حامض الكبريتيك استabilitت فيها ذرة الاكسجين بذرة كبريت ، ومن ابسط هذه المركبات هو حامض ثانى ثايونيك $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_6$ الذى لم يحصل بالحالة الده مطلقا ويمكن تحضير محلليل مركزه منه من تفاعل محلليل ملح الباريوم مع الكمية المناسبة من حامض الكبريتيك :



وتكون الاملاح العائمة للحامض مستقرة عند درجة حرارة الغرفة وتحضر عادة من اكسدة الكبريتيدات الفلزية او ثنائى اوكسيد الكبريت ، فمثلا يحضر ملح المنجنيز من التفاعل الاتى بين حامض الكبريتوز وثنائى اوكسيد المنجنيز عند درجة الصفر المئوى .

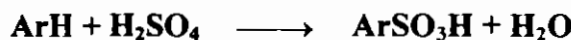


بعد حامض ثانى ثاليونيك حالة وسطية بين حامض الكبريتيك وحامض الكبريتول وتتوزع ذرات الاوكسجين بصورة متماثلة حول كل ذرة كبريت ، وتكون الجزئية حرارة لدور حول رابطة $\text{S} - \text{S}$ (التي تكون طويلة بصورة شاذة) وهو من الاحماض القوية حيث تكون محاليله المخففة مستقرة نسبيا لكن عند تركيزها يحدث التفكك عند درجات حرارة اقل من 50 م



مشتقات حامض الكبريتيك :-

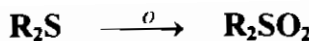
هناك مشتقات عديدة لحامض الكبريتيك ، لعل من ابسطها هي المشتقات العضوية ثنائية الاسيتر التي تحضر من معاملة الهيدروكاربونات الورمانية مع الحامض المركز :



كما تحضر الاحماض الهايوجينية لحامض الكبريتيك X_2SO_4 من التفاعل المباشر لثنائى اوكسيد الكبريت مع الهايوجين :

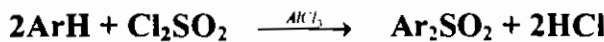


وتحضر السلفونات Sulphones R_2SO_2 من اكسدة ثنائى الكيل الكبريتيدات بالاوكسجين :



او من تسخين Cl_2SO_2 مع الهيدروكاربونات الاورماتية تحت ظروف فريديل

- كرافتر (Friedel-Crafts conditions)



وهي مواد صلبة مستقرة عديمة اللون ، اما احماض السلفونيك الهايوجينية ($F, Cl = X, HSO_3X$) فهى سوائل عديمة اللون تحضر من فعل HF او HCl على ثلاثي اوكسيد الكربون المذاب فى حامض الكبريتى KHF_2 او HCl . وهى احماض قوية الا انها تحلل تحللا مائيا سريعا .

(4) هاليدات الكبريت :-

أولاً : فلوريدات الكبريت :-

يكون الكبريت مركبات ثابتة مع الفلور حيث يعطى الفلوريدات فى حالات اكسدته المختلفة 2 ، 4 ، 6 بعكس الهايدرات الاخرى التى لا تظهر قابلية للاتحاد مع الكبريت لتعطى مركبات مثل SX_4 ، SX_6 اذ يعود ذلك الى الكهروسلبية المنخفضة وانصار الانظار التساهمية الكبيرة مقارنة مع الفلور يكون الكبريت الفلوريدات SF_6 ، S_2F_{10} ، SF_4 ، $S = SF_2$ ، S_2F_2 ومشتقات XSF_5 .

ثاني فلوريد الكبريت :- S_2F_2

يحضر هذا المركب من تفاعل الكبريت مع فلوريد الفضة عند درجة $125^{\circ}C$ تحت ظروف جافة يتأكسد S_2F_2 بسهولة بواسطة N_2O_4 ليعطى نتروزيل فلوروكبريتات .

ثيو ثاونيل الفلور :- $S = SF_2$

بعد S_2F_2 غير مستقر ويتحول بوجود فلوريدات الفلزات القلوية الى

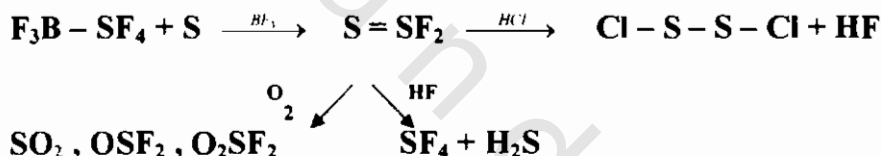
: كالاتى $S = SF_2$



ويحضر ايضا حسب التفاعل الاتى :



ويعطى التحلل المائى لهاذ المركب في المحلول المائى القاعدى ، الكبريت والثاينوكبريتيات فى حين تتكون في الوسط الحامضى احماض اوكسجينية مختلفة بالتشابه مع المركبات الاخرى التي تحتوى على مجموعة $S = SF_2$ يتفاعل $X = S$ مع الكواشف الالكتروفifieة كالاتى :



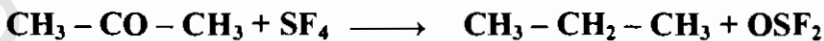
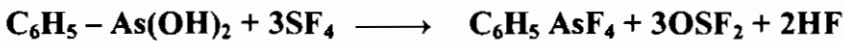
رباعي فلوريد الكبريت (SF_4) :-

من افضل الطرق لتحضير رباعي فلوريد الكبريت هى معاملة ثنائية كلوريد الكبريت مع فلوريد الصوديوم في مذيب الاسيتونترينيل عند درجة 70-80 م كما يلى :



يأخذ SF_4 بنية ثانى الهرم المثلنى المنحرف ($101.33^\circ = F_a - S - F_a >$) ($173.04^\circ = F_a - S - F_a >$) حيث يحصل الانحراف عن القيمة 120 درجة للزاوية المثلثية في المستوى الافقى ، يفسر هذا الانحراف باعتبار ان تهجين SP^2 يتم في

المستوى الافقى و يتم تهجين **Pd** لذرى الفلور ، اللتان تحبان قليلاً تجاه ذرى الفلور الاخفقان فى المستوى العمودى وبما ان فلوريد الكبريت فعال جداً، فإنه يستعمل بنجاح كعامل لفلورة المركبات العضوية واللاعضوية كما هو مبين في المعادلات الآتية :



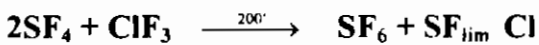
ويتفകك **SF₄** بسهولة في وجود الرطوبة كما يلى :



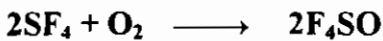
ويسلك **SF₄** مسلك قاعدة لويس تجاه بعض الفلوريدات اللاعضوية ليكون مركبات الاضافة المبينة أدناه حسب التناقص في ثباتها :



وتعمل عوامل الفلورة القوية على اكسدة **SF₄** إلى **SF₅** أو مشتقاته ، كالاتى :



ويتأكسد **SF₄** ببطء بواسطة الاكسجين ولكن العملية يمكن تعجيلها باستعمال **NO₂** :



وفي بعض الحالات يحدث التبادل الهرمي بين الماء والكلوريني الذي يصاحب بالاكتسدة والاختزال :



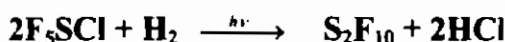
-: SF₆ سداسي فلوريد الكبريت :-

يحضر سداسي فلوريد الكبريت من حرق الكبريت في وسط من الفلور ، وهو غاز عديم اللون والطعم والرائحة كما انه غير سام ولا يحترق تحت الظروف العاديّة ، ويمتلك قابلية ذوبان منخفضة في الماء ويظهر SF₆ خواص عزل جيدة تجاه الأجهزة ذات الجهد العالى حتى عند الضغط المنخفض نسبيا ، كما انه مستقر بالنسبة للتفریغ الكهربائي الصامت .

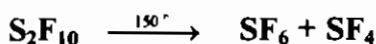
وتحتّن تفاعلات SF₆ مع الفلزات مثل النحاس والألمنيوم تحت الظروف الحادة عند درجة 110 ° ويتفاعل مع الصوديوم عند درجة غليانه ليعطى Na₂S و SF₆ وينفك NaF في H₂S ليعطى HF والكبريت ويمكن ان يعزى خمول SF₆ الى بنية المركب ذات التماثيل العالى لشكل ثمانى السطوح الممثل بتهجين SP³d² مع اختزال اوربيتالات d الى نصف حجمها الاصللى .

-: S₂F₁₀ عاشر فلور وثنائي الكبريت :-

يتم الحصول على S₂F₁₀ كناتج عرضي أثناء تحضير SF₆ ويحضر ايضا من اختزال F₂SCl حيث تعد هذه الطريقة اكثر مناسبة لتحضير المركب.



وينفك هذا المركب بالتسخين الى درجة 150 ليعطى SF₄ أو SF₆



ويقاوم S_2F_{10} بشدة التحلل المائي في الأوساط الحامضية والقاعدية ، إذ يعود ذلك إلى حقيقة أن استبدال ذرة فلور في SF_6 بمجموعة SF_5 لا يسبب أي تغير في طول رابطة $S - F$ (0.02 ± 1.56 أنجستروم) . والجدول التالي يحتوى على بعض الثوابت الفيزيائية لفلوريدات الكبريت :

بعض الثوابت الفيزيائية لفلوريدات الكبريت

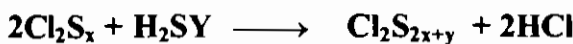
S_2F_{10}	SF_6	SF_4	$S = SF_2$	المركب
52.7	متسام	121 -	165-	درجة الانصهار م °
30+	63.8-	38 -	10.6-	درجة الغليان م °
2.08	1.722-	1.919	-	الكثافة (جم / سم ³)
صفر م °	20-	كلفن	-	حرارة التكثين (كيلو سعر / مول)
-	0.26	6.32	-	عزم ثانى انتظاب (ديباي)
-	-	0.632	-	(كيلو سعر / مول)
-	28-	78-	-	

ثانياً : كلوريدات الكبريت :

يوجد للكبريت عدد قليل من المركبات مع الكلور ، ونعرف مركبات الكلور ذات الصيغة العامة S_xCl_2 ($X = 1$ إلى 8) ويمكن الحصول على ثاني كلوريد ثاني الكبريت بسهولة من تفاعل الكلور مع الكبريت وهو سائل ذو لون أصفر - ذهبي ينتج من معاملة هذا المركب مع الكلور ثانى كلوريد الكبريت SCl_2 الذى يكون بشكل سائل ذو لون أحمر .

وعند التبريد الفجأى لمزيج من بخار SCl_2 الساخن مع الهيدروجين تنتج مادة لزجة ذات لون أصفر - برقالى ومذابة صبة ذات لون أصفر شاحب لها التركيب

Cl_2S_{20} و $\text{Cl}_2\text{S}_{100}$ على التوالي. تتكون هذه المحالب من كلوريد السلفانات التي تأخذ سلسل ذات اطوال مختلفة ، ومن الطرق المناسبة للحصول على كلوريد السلفانات كالاتى :



حيث يتم الحصول على كلوريد ($X = 3$ الى 8) السلفانات Cl_2S_x من اضافة Cl_2S_x الى H_2S ، H_2S_2 ، H_2S_3 ، H_2S_4 لزجة صفراء - برتقالية اللون ذات رائحة مؤذية ، ويبين الجدول التالي بعض الثوابت الفيزيائية لكلوريدات الكبريت :

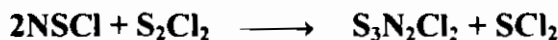
الثوابت الفيزيائية للكلوريدات الكبريت

S_3Cl_2	S_2Cl_2	SCl_2	المركب
46 N	82-	122	درجة الانصهار م °
54 0.18 mm	137.1	59.6	درجة الغليان م °
2.63	1.6733	1.622	الكثافة (جم / سم³)
(20)	(25)	(15)	
-	14.31 -	11.99	حرارة التكوبين (كيلو سعر / مول)

وهذه السلفانات غير مستقرة حرارياً ومائيًا ، اذ يحدث التحلل المائي بسرعة ليكون في الخطوة الاولى $\text{S}_2(\text{OH})_2$. $\text{S}(\text{OH})_2$ ثم تتبع بالتقابل لتعطى نواتج مختلفة مثل H_2S ، SO_2 ، H_2SO_3 ، H_2SO_4 ، $\text{H}_2\text{S}_3\text{O}_6$ و OSCl_2 ليعطى O_2SCl_2 والفلور SF_4 و SF_6 كما هو مبين في المعادلات الآتية التي سبق ذكرها :



ويتفاعل النيتروجين الذرى مع كل من SCl_2 ، S_2Cl_2 ليعطى في الخطوة الاولى NSCl الذى يتفاعل مع S_2Cl_2 حسب المعادلة الآتية :



- ويأخذ S_2Cl_2 البنية $\text{Cl} - \text{S} - \text{S} - \text{Cl}$ حيث ان طول الرابطة $\text{S} - \text{S}$ = 1.97 انجشتروم و $\text{S} - \text{Cl}$ = 2.07 انجشتروم وزاوية SSCl = 107 درجة. وستستخدم كلوريدات الكبريت كمدبات للكبريت وكعوامل كلورة وكميات كبيرة تزيد من صلابة المطاط .

ثالثاً : بروميدات وiodيدات الكبريت :-

بما ان الرابطة $\text{S} - \text{Br}$ فعالة جدا لذلك توجد مركبات قليلة للبروم مستقرة تحت الظروف العادية ، ولم يتم الى الان الحصول على مركبات اليود وتحضر البروموسلفانات S_nBr_2 باستخدام الطريق المشابهة للحصول على الكلوروسلفانات ، وتعد تنقية هذه المركبات صعبة لأنها حساسة بالنسبة للحرارة ، ومن افضل الطرق للحصول على المركبات النقيه هي تفاعل الكلوروسلفانات مع بروميد الهيدروجين كالتالي :



ونكون البروموسلفانات S_nBr_2 (X = 2 إلى 8) سوائل لزجة ذات لون حمر برتقالي غامق وهى بعكس السلفانات والكلور سلفانات والسلفانات العضوية تظهر تنافض فى شدة اللون مع الزيادة فى طول السلسة .

(5) هيدريدات الكبريت :-

يكون الكبريت هيدريدات ثنائية ذات صيغة عامة H_2S_x (X = 7 الى 6) ويحضر كبريتيد الهيدروجين H_2S_5 بطرق مختلفة كثراً شيوعاً تفاعل كبريتيدات

الفلزات مع احماض مركزه ويكون كبريتيد الهيدروجين بشكل غاز تحت الظروف العادلة الا يشير ذلك الى الدرجة المنخفضة من الترابط الهيدروجيني (بعكس الماء) في حالة العائلة .

الا ان القيم البنائية لكبريتيد الهيدروجين في الحالة الصلبة تؤكد وجود هذا الترابط ، ويشير ثابت العزل المنخفض (8.3 عن درجة 78.60 م) الى انه مثيل ضعيف للمواد الايونية ، يحرق كبريتيد الهيدروجين في الاوكسجين ليعطى عنصر الكبريت او ثانئي اوكسيد الكبريت اعتمادا على درجة الحرارة وكمية الاوكسجين المتوفرة ، وكذلك يتكون الكبريت عند تفاعله مع الهايوجينات كالاتى :

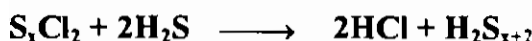


ويذوب كبريتيد الهيدروجين في الكحول والماء ويكون محلول المائي الناتج ضعيف الحامضية (1.2×10^{-15} , $K_1 = 1.9 \times 10^{-8}$) وهناك نوعان من الالاماح الفلزية لكبريتيد الهيدروجين الكبريتيدات M_2S والكبريتيدات الهيدروجينية MHS وتعتبر جزيئه H_2S منحنية مثل جزيئه الماء حيث ان زاوية الرابطة = 92.9 درجة وطول الرابطة = 1.34 انجشتروم .

ويسمى متعدد كبريتيد الهيدروجين بالسلفان (Sulphane) وتحضر السلفانات بطرق عديدة تشمل على تحضير المحاليل المائية لمتعدد كبريتيدات الفلزات القلوية .



وكذلك من تفاعل كلوريدات الكبريت مع H_2S



والسلفانات سوائل صفراء اللون تزداد لزوجتها بزيادة طول السلسلة وهى فعالة وتذوب بصورة عامة فى المذيبات العضوية ، كما انها تتفكك بسهولة الى H_2S والكبريت ، ومن بنيات هذه المركبات تعرف فقط بنية H_2S_2 غير المستوية والتى لها نفس المظاهر الهندسية كما لبىروكميد الهيدروجين.

السلينيوم والتلوريوم (Selenium & Tellurium)

وجود وطرق تحضير السيلينيوم والتلوريوم :-

ان السيلينوم والتلوريوم أقل انتشارا بكثير من الاوكسجين وال الكبريت ويوجدا عادة بشكل السلينيدات والتلوريدات مع الخامات الكبريتية ، يتم الحصول عليهم من غبار غرف الاحتراق نخامات الكبريت وخاصة الفضة واذهب وكذلك من الغرف الرصاصية فى صناعة الكبريت ، اذ يحمص (Roasted) الغبار فى الهواء مما يؤدى الى تبخر ثانوى او كميد السيلينيوم والتلوريوم المتكونان ثم تذاب الاكسيد فى حامض الهيدروكلوريك وتخترل بواسطة ثانوى او كميد الكبريت مما يؤدى الى ترسيب السيلينوم والتلوريوم .

خواصهما واستعمالاتهما :-

يشبه هذا العنصران بدرجة كبيرة مع الكبريت من ناحية مركباتهما ووجودهما بصور مختلفة (Allotropes) ، ومن اهم خواص السيلينيوم هى زيادة قابلية التوصيل اذ ان ذلك يجعله مناسبا للاستعمالات عديدة فى الاجهزه الضوئية والكهربائية ، وقد افترض ان اضافة كمية قليلة من التلوريوم الى الرصاص ترفع من مقاومة الاخير للمواد الكيميائية وكذلك تزيد من قوه شده ، ويستعمل الرصاص الحاوي على 0.05% تلورير كغلاف للاسلاك الكهربائية .

بنيات عناصر السيلينيوم والتلوريوم :-

للسيلينوم صورتان غير مستقرتين ثرموديناميكياً وتنوبان في شائى كبريتيد الكاربون وتحتوبان على السيلينون الحلقى الثمانى Se_8 حيث يمكن الحصول عليهم من تبخير محليل تحت درجة حرارة 72 م تكون الصورة المستقرة بشكل مثلث رصاصى اللون يشبه البلورات الفلزية ، وليس لهذه البنية شبيه بين بنيات الكبريت لأنها تتكون من سلسلة حلزونية غير محدودة من ذرات السيلينوم .

ومع ان هناك روابط احادية قوية نوعا ما ، بين الذرات المجاورة فى كل سلسلة ، توجد ايضا تداخلات ذات طبيعة فلزية بين الذرات المجاورة فى السلسل المختلفة. ويكون واحد اشكال التلوريوم الاخرى لون ابيض - فضى شبه فلزى مشابه للسيلينوم الرصاصى لانه لا ينوب فى جميع السوائل باستثناء تلك التى يتفاعل معها. ويكون كل من السيلينوم والتلوريوم سلسلة من المحاليل الصلبة البرتقالية اللون تحتوى على سلسلة تتوالى فيها ذرات السيلينوم والتلوريوم بصورة عشوائية ، ويعطى السيلينوم مع الكبريت حلقات من نوع S_xSe_8 ($X = 4 - 7$)

مركبات السيلينيوم والتلوريوم :-

أولا: السلينيدات والتلوريدات : (Selenides and Tellurides) :-

علمنا ان عناصر الكبريت والسيلينوم والتلوريوم تسمى احيانا الشالكوجينات (Chalcogens) لانها لا تتفاعل مع غيرها من العناصر لتعطى مركبات تعرف باسم الشالكوجينات وهى الكبريتيدات والسيلينيدات والتلوريدات ولقد تم شرح الكبريتيدات سابقا وتتبين هنا بقية الجالكونيدات التي تتتشابه في طرق تحضيرها و خواصها الكيميائية للكبريتيدات .

وهي تكون ايضا على نوعين : ليونية ، تتكون من التفاعل المباشر بين السيلينيوم او التلوريوم مع الفلزات الفلزية وفلزات الارتبة الفلزية ، وتأخذ جميع شالكونيدات فلزات الارتبة الفلزية باستثناء شالكونيدات البريليوم وتلوريد المغنيسيوم

بنية كلوريد الصوديوم والسلينيدات والتلوريدات تذوب في الماء لتعطى محليل قاعديّة بطريقَة مشابهة للكبريتيدات ويحضر من عدد السلينيد والتلوريد (**Polyselenide and polytelluride**) من اذابة السلينيوم أو التلوريوم في محليل مائي تحتوى على سلينيدات أو تلوريدات الفلزات القلوية أو فلاتات الارتبطة القلوية أما النوع الثاني فهو الشالكوليدات الفازية اذ يتفاعل السلينيوم والتلوريوم مع بعض فلاتات العناصر الانتقالية لتكون مركبات مشابهة لنسبائك .

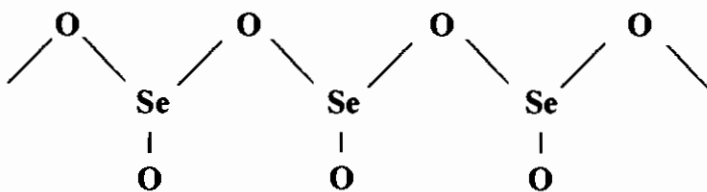
ثانياً: مشتقات السلينيوم والتلوريوم الاوكسجينية :-

يكون السليينوم والتلوريم نوعين من الاوكسيدات الاساسية وهما : ثانى اوكسيد السليينوم SeO_2 وثانى اوكسيد التلوريوم TeO_2 وهى مواد بلورية عديمة اللون تتكون من حرق العنصر فى الهواء والمركبان يتساميان بسهولة عند درجة 300 م تقريراً وسائل SeO_2 اصفر اللون فى حين يكون السائل TeO_2 ذو لون اصفر داكن. ويعتبر ثانى اوكسيد السليينوم عالماً مؤكسداً معتدلاً حيث يختزل بسهولة الى عنصر السليينوم بواسطة ثانى اوكسيد الكبريت وiodide الهيدروجين والكبريت . وممداد عضوية مختلفة .

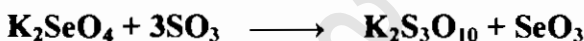
ويستعمل كعامل مؤكسد في الكيمياء العضوية ويمتص كلا الاوكسیدان هاليدات الهايدروجين لتكون مركبات الاضافة مثل ($\text{Te} \cdot \text{Se} = \text{M}$) $\text{Se} \cdot 4\text{HCl}$, $\text{Se}_2 \cdot 5\text{HF}$ ($\text{Te} \cdot \text{Se} = \text{M}$) $\text{MO}_3 \cdot 2\text{HCl}$, $\text{Te}_2 \cdot 3\text{HCl}$ ان ثانى اوكسيد التلوريوم اقل قابلية للذوبان وكلاهما يذوبان فى القواعد القوية لت تكون السلينيات SeO_3^{2-} والتلورينات TeO_3^{2-} يتبلور كل من TeO_2 . SeO_2 بشكل بنيات متبلمرة ، بعكس ثانى اوكسيد الكبريت Te_2O_5 الجزئي، البسيط .

ويكون ثانى اوكسيد السيلينيوم المتبلور من سلاسل غير محدودة من وحدات SeO_2 حيث تعمل ذرات الاكسجين بشكل حسوز كما هو مبين في الشكل التالى، حيث

أن المسافات الجسرية $O - Se - O$ تساوى 1.78 انجشتروم بينما تكون المسافات غير الجسرية اقصر قليلا وتساوى 1.73 انجشتروم .



اما النوع الثانى من الاكسيد فهو الاكسيد الثلاثي MO_3 . حيث ان ثلاثي اوكسيد السيلينيوم عبارة عن مادة صلبة بيضاء ، ينصدر عند درجة 118 م ويحضر من اكسدة السيلينيوم مع الاوكسجين النزى او من معاملة سلبيات البوتاسيوم K_2SeO_4 مع ثالث اوكسيد الكبريت :



وقد ادت المحاولات لتجفيف حامض السلينيك H_2SeO_4 الى تكون ثانى اوكسيد السيلينيوم والاوكسجين ومن ناحية اخرى يعتبر تجفيف حامض اورئوتوريك H_6TeO_6 افضل الطرق لتحضير ثالثي اوكسيد التلوريك وينوب كلا الاوكسيدان فى الماء ليعطيان الاحماض الاوكسجينية .

ويتباين ثالثي اوكسيد السيلينيوم مع ثالثي اوكسيد الكبريت حيث يوجد بشكليين متبلورين : شكل المكعب الذى يمكن ان يتحوال الى شكل الاسبستوز الابرى (Needle – like asbestos) بواسطة التسخين وعند تسخين ثالثي اوكسيد التلوريوم ذو اللون الاصفر – برتقالي لفترة طويلة يتحوال الى شكل رصاصى اكتر كثافة واقل فعالية من الشكل الاصلى .

بــ الــ اــ حــ اــ مــ ضــ الــ اوــ كــ ســ حــ يــ نــ ةــ :-

يتمثل حامض السيلينوز **Selenoxides H₂SeO₃ acid** بشكل مادة صلبة عديمة اللون متبيعة ويتم الحصول على المادة المتبلورة من المحلول المائي لثاني لوكسيد السيلينوم وهو حامض ثانى القاعدة يكون سلسلتان من الاملاح السلينيات **MeS₂O₃** والسلينيات الهيدروجينية **MHSeO₃** ويتآكل حامض السيلينوز فى المحاليل الحامضية الى حامض السيلينيك او يختزل الى العنصر .

وتظهر البنية البلورية لحامض السيلينوز طبقات مجعدة من وحدات **SeO₃** ترتبط سوية بواسطة الروابط الهيدروجينية ولم يتصل فصل حامض للتوروز الا انه يمكن تحضير تلورينات (Tellurites) الفلزات القلوية **M₂TeO₆** والتلوريتات **MHTeO₃** من اذابة ثانى اوكسيد التلوريوم فى كمية مناسبة من الهيدروكسيدات الفلزات القلوية المائية .

ويمكن اكسدة المحاليل القاعدية للتلوريتات بواسطة الهواء لتعطى التلروات وتحتزال التلوريتات فى المحلول الحامضى بواسطة ثانى اوكسيد الكبريت وبعض الفلزات مثل الزنك والقصدير والنحاس والزنبق ليكون عنصر التلوريوم . وهناك ايضا املاح متعدد التوروز بالرغم من ان احماض متعدد التلوروز لم يتم فصلها بعد . ومن هذه الاملاح **KeTe₄O₁₃ , K₂TeO₅** .

ويوجد حامض السيلينيك **H₂SeO₄** بشكل بلورات عديمة اللون تتصهر عند درجة 57 م لتعطى سائلًا زيتيا سميكا . يحضر الحامض من اكسدة السيلينوم او ثانى اوكسيد السيلينوم او حامض السيلينوز بواسطة عوامل مؤكسدة قوية مثل الكلور والبروم او بمنجننات البوتاسيوم . وتشتمل حالة التبلور على وجود حامض ثانى سلينيك **H₂Se₂O₇** وحامض السيلينيك مميزات مشابهة لحامض الكبريتيك ، فهو متبيع يذوب في الماء محرا حرارة عالية ويحرق المركبات العضوية التي تحتوى على عناصر الماء ، كما ان قابلية اعطاء بروتون في حالة **H₂SeO₄** تساوى 92 % من

قيمتها في حامض الكبريتيك لترانكز تتراوح بين 50-75% من المحاليل المائية ، وهو عامل مؤكسد أقوى من حامض الكبريتيك ويكون حامض السلينيك مسلسلتان من الاملاح : السيلنات M_2SeO_4 والسيلنات الهيدروجينية $MHSeO_4$ ويتبلور حامض السلينيك بشكل بنية طبقية مجعدة مشابهة لبنية حامض الكبريتيك .

وحامض التلوريك البسيط المشابه لحامض الكبريتيك وحامض السلينيك غير معروف لا انه عند اكسدة التلوريوم بمزيج من حامض الكروميك وحامض النتريك أو بواسطة ببروكسيد الهيدروجين تكون مادة بلورية بيضاء من حامض اورثوتلوريك $Te(OH)_6$ ويمكن تمثيل هذا المركب بشكل $2H_2O \cdot H_2TeO_4$ الذي يشابه المواد التي توجد في مخطط الصنف Phasa diagram لنظام $Se = S H_2O - MO_3$.

ومن دراسات حيود الاشعة السينية تشير الى ان حامض اورثوتلوريك يتكون من مجموعات $Te(OH)_6$ ثمانية السطوح ترتبط بواسطة روابط هيدروجينية بعد حامض اورثوتلوريك الكتروليتا ضعيفا وذلك لأن ثابت التفكك الاوليين صغيران $K_2 = 4.7 \times 10^{11}$ و $K_1 = 1.53 \times 10^8$ ويفقد الماء عند التسخين ليعطي ثلاثي اوكسيد التلوريوم الذي عندما يسخن اكثر يتحول الى ثنائى اوكسيد التلوريك وبختزال الحامض بسهولة الى عنصر التلوريوم بواسطة ثنائى اوكسيد الكبريت او الزنك او ايون الحديد او الهيدرازين .

ويمكن تحضير اورثوتلورات الفلزات القلوية من نوع $M_2H_4TeO_6$ من معادلة المحلول المائي لحامض اورثوتلوريك وتحضر التلورات المشابهة للكبريتات والسيلنات من اكسدة التلوريات في المحاليل القاعدية بواسطة الكلور :



جـ - مشتقات الأحماض الأوكسجينية :

يكون كل من السلينيوم والتلوريوم مشتقات مشابهة للمشتقات التي يكونها حامض الكبريتوز وحامض الكبريتيك وتحضر السلينوكسيدات (**Selenoxides**) R_2SeO) والتلوروكسيدات (**Telluroxides**) R_2TeO) من أكسدة السلينيدات التلوريات كالتالي .



ونذلك باستخدام برمجنات البوتاسيوم أو ثنائية كرومات البوتاسيوم أو حامض النتريك في حالة السلينيوم أو الأكسجين الجوئي في حالة التلوريوم ويمكن تحضير هذه المركبات بطرق أخرى كالتالي :



وقد تم تحضير الهايليدات الأوكسجينية للسلينيوم X_2SeO ($\text{Br, Cl, F} = \text{X}$) إلا أنه لا يوجد مركبات مشابهة للتلوريوم ، وليس هناك معلومات واسعة عن مشتقات حامض السلينيك وحامض التلوريك كما في حالة مشتقات حامض السلينوز والتلوروزن أما متعدد احماض السلينونيك (**Polyselenonic acid.**) $(\text{HO})_n\text{Se}_n\text{O}_3$) فهي أقل استقراراً من المركبات المشابهة للكبريت إلا أن مشتقاتها قد تم تحضيرها وذلك على سبيل المثال بنوب السلينيوم في كبريتات البوتاسيوم ليعطى TeF_5Cl .

ثالثاً : هاليدات السلينيوم والتلوريوم :

أن الفلوريدات من نوع MF_4 فعالة جداً ويأخذ كل من رباعي فلوريد السلينيوم ورباعي فلوريد التلوريوم في الحالة الغازية بنية ثنائية الهرم المثلثي TeF_4 TeF_4

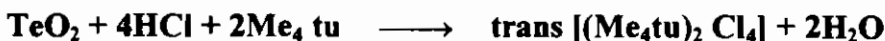
يأخذ في الحالة البلورية بنية الهرم المربع المنحرف حيث ترتبط وحدات TeF_4 بواسطة جسور منفردة (Cis - Te - F - Fe) وتعتبر الفلوريدات السادسية Se_2F_{10} ، Te_2F_{10} ، MF_6 غير معروفة وهي أكثر فعالية من مركبات الكبريت المشابهة حيث يتحلل سادسي فلوريد التلوريوم كلياً في الماء في خلال ساعة ، كما أن المركبات التي تحتوى على مجموعة TeF_5Cl معروفة أيضاً .

وتشابه كلوريدات وبروميدات السلينيوم والتلوريوم مع مركبات الكبريت إلا أنها أكثر استقراراً منها مع أنها تتحلل بسهولة في الماء يكون رباعي كلوريد التلوريوم مستقر في حالة الغازية بينما يتفكك رباعي كلوريد السلينيوم إلى ثالث الكلوريدوكلور ، أما رباعي بروميد السلينيوم فإنه يتفكك حتى في محلول .

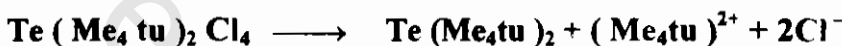
ويأخذ رباعي كلوريد التلوريوم بنية ثالث الهرم المثلثي في الحالة الغازية بينما يكون في الحالة الصلبة بشكل $\text{Te}_4\text{Cl}_{10}$ حيث ترتبط كل ذرة تلوريوم إلى ثلاثة ذرات كلور وثلاثة جسرية أخرى على مسافة أبعد ، وبذلك يمكن وصف هذه البنية بأنها تشتمل على وجود مجموعات TeCl_3^+ ، Cl^- التي تنسق التوصيل الكهربائي للحالة السائلة وتشابه هاليدات السلينيوم SeBr_4 و SeCl_4 مع رباعي كلوريد التلوريوم .

وتفاعل هذه المركبات مع الأحماض وقواعد لويس ومع الأيونات الهالوجينية المعقدة لتكوين مركبات الإضافة ولها القابلية أيضاً على تكوين مجموعات ليونية موجبة ومركبات معقدة مثل Cs_2TeF_6 والأيونات المعقدة السالبة مثل MX_6^{2-} ، MX_5^- ويكون التلوريوم عدداً من المعقّدات الهالوجينية في حالتي التأكسد الثانية والرابعة الموجبة وأكثرها شيوعاً هي معقّدات الثايروريا (Thiourea . tu) حيث يحضر

معدن Te^{+4} الأحمر من معاملة ثانى اوكسيد التلوريوم فى محلول من حامض الهيدروكلوريك المركز مثلًا مع رباعي مثيل ثالببوريا . Me_4tu



ويعمل هذا الليجاند بشكل عامل مختزل في محلول 4 مولار من حامض الهيدروكلوريك في الكحول الميثيلي ليعطى معقدات Te^{2+} والتي تكون سنس ترانس : $\text{Te}(\text{tu})_2\text{Cl}_2$ (Cis , Trans)



تعرف فقط الهيدريدات البسيطة للسلينيوم والتلوريوم كما بالجدول التالي وهي مواد غازية عند درجات الحرارة العادية حيث تتفكك بسهولة إلى العناصر وتحضر عادة من فعل الأحماض على الجالكونيدات مثل ذلك :



بعض خواص هيدريدات المجموعة السادسة

المركب	درجة الانصهار (°م)	درجة الغليان (°م)	طاقة رابطة (كيلو سعر / مول)
H ₂ O	0	100	111
H ₂ O ₂	0.89-	152	-
H ₂ S	85.5-	60.5-	88
H ₂ S ₂	89-	71-	-
H ₂ S ₃	52-	-	-
H ₂ S ₄	-	-	-
H ₂ Se	41.5-	76	73
H ₂ Te	20-	51.2	63

البولونيوم :- polonium

اليورانيوم و الثوريوم بشكل ناتج من سلسلة الانحلال الاشعاعي . والبولونيوم عنصر نشط اشعاعيا (عمر النصف = 138.4 يوم) ويمكن الحصول على كميات قليل من الغرامات) من النظير ^{210}Po بواسطة أشعاع البزموت في المفاعلات الذرية :



ويفصل البولونيوم عن البزموت بواسطة التسامي أو بطرق كيميائية مختلفة ودراسة كيمياء البولونيوم صعبة جداً وذلك بسبب اشعاع المكثف الناتج منه الذي يسبب اتلاف المحاليل والمواد الصلبة مما يجعل ضرورة ايجاد طرق تقنية خاصة للتعامل مع هذا العنصر المفعى .

ومن المركبات المعروفة للبوليونيوم ، الهايدرات التي تتشابه هايدرات الثوريوم
إذا أنها تتطاير عند درجة حرارة أعلى من 150 م وتنوب في المذيبات العضوية كما
أنها تحل مائيا وتكون المعقّدات مثل $\text{Na}_2[\text{PoX}_6]$ المشابهة لمعقدات الثوريوم
ويذوب في حامض الهيدروفلوريك ليعطي معقّدات الفلوريدات .