

الفصل العاشر :

الكيمياء الحركية

أولاً: بعض التعريفات والقوانين المهمة

- سرعة التفاعل الكيميائي
- ميكانيكية التفاعل الكيميائي
- العوامل المؤثرة على سرعة التفاعل الكيميائي
- قانون السرعة للتفاعل
- معادلة أرهينيوس
- رتبة التفاعل
- جزيئية التفاعل
- فتره نصف العمر للتفاعل

ثانياً: بعض العلاقات المهمة

- معادلة السرعة للتفاعل أحادي الرتبة
- فتره نصف العمر لتفاعلات الرتبة الأولى
- معادلة السرعة لتفاعلات ثنائية الرتبة (الرتبة الثانية)
 - أ- تفاعلات مشتملة على متفاعلين لهما نفس التركيز الابتدائي
 - ب- تفاعلات مشتملة على متفاعلين بتركيزات ابتدائية مختلفة
 - معادلة السرعة لتفاعلات ثلاثة الرتبة (الرتبة الثالثة)
 - تأثير درجة الحرارة على ثابت سرعة التفاعل
- ثالث: مسائل و حلولها
- رابعاً: مسائل غير محلولة

obeikanal.com

أولاً: بعض التعريفات والقوانين المهمة

سرعة التفاعل الكيميائي:

يقصد بسرعة التفاعل الكيميائي معدل الزيادة في تركيز المواد الناتجة أو معدل النقص في تركيزات المواد المتفاعلة.

ونقياس سرعة التفاعل الكيميائي بمعدل التغير في تركيزات المتفاعلات أو النواتج مع التغير في الزمن. ويعبر عنها - في الغالب - بوحدات (mol/L.sec.). ويمكن قياس سرعة تفاعل كيميائي بعمل علاقة بين تركيز المتفاعلات أو النواتج مع الزمن. ويمكن الحصول على سرعة التفاعل من ميل المماس لمنحنى (التركيز - الزمن) عند زمن معين.

mekanikahat التفاعل الكيميائي:

mekanikahat التفاعل الكيميائي يقصد بها تتبع خط سير التفاعل والخطوات التي يتم بها التفاعل إلى التغير النهائي للتفاعل.

ويمكن للتفاعل أن يتم في خطوة واحدة، ولكن معظم التفاعلات تتم على خطوات عديدة. وتعد أبطأ خطوة في هذه الحالة هي الخطوة المحددة لسرعة التفاعل.

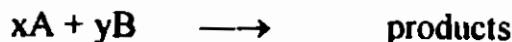
العوامل المؤثرة على سرعة التفاعل الكيميائي:

- 1- درجة تجزء المواد المتفاعلة.
- 2- طبيعة المتفاعلات والنواتج.
- 3- تركيزات المواد المتفاعلة.
- 4- درجة الحرارة.
- 5- نوع مادة الوسط الذي يتم فيه التفاعل.
- 6- وجود العامل الحفاز.
- 7- عوامل الآثار.
- 8- الضغط (في حالة التفاعلات الغازية)

قانون السرعة للتفاعل:

قانون السرعة للتفاعل هو علاقة بين تركيز المتفاعلات وسرعة التفاعل. ويظهر في هذه العلاقة ثابت السرعة للتفاعل، وبعد قياس لسرعة.

فعلى سبيل المثال، ففي التفاعل:



يكون قانون السرعة للتفاعل هو:

$$\text{Rate} = K[A]^x[B]^y$$

حيث: K هي ثابت السرعة للتفاعل.

x هي رتبة المتفاعل A

y هي رتبة المتفاعل B

و تكون رتبة التفاعل (n) هي مجموع (x) و (y).

معادلة أرهيبيوس:

معادلة أرهيبيوس هي المعادلة التي تربط بين ثابت سرعة التفاعل (K) وطاقة التنشيط للتفاعل (E_a), وهي:

$$K = A \cdot \exp^{-E_a/RT}$$

حيث: A هو عبارة عن معامل التردد للتصادمات (ثابت أرهيبيوس)

E_a طاقة التنشيط للتفاعل

R الثابت العام للغازات

T درجة الحرارة المطلقة التي يتم عندها التفاعل.

رتبة التفاعل:

تعرف رتبة التفاعل بأنها: "المجموع الجبرى لأسس تركيزات المواد المتفاعلة والموضحة في معادلة أو قانون السرعة للتفاعل". ويمكن تعين رتبة التفاعل عملياً بواسطة التجربة. وتنقسم التفاعلات من حيث الرتبة إلى تفاعل أحادى أو شانى أو ثلاثى الرتبة.

جزئية التفاعل:

تعرف جزئية التفاعل بأنها: "مجموع أعداد الجزيئات أو المكونات (نرات أو جزيئات أو أيونات) التي تدخل في تصادم واحد ليؤدى إلى تفاعل كيميائى. فهو عدد الجزيئات المستخدمة لتكوين المترافق النشط".

أو بمعنى آخر، فهو مجموع أعداد الجزيئات الدالة في التفاعل ويمكن أن يكون التفاعل أحادى الجزئية أو شانى الجزئية أو ثلاثى الجزئية، وهكذا، حسب المجموع الكلى لأعداد الجزيئات الدالة في التفاعل.

فترة نصف العمر للتفاعل:

هي الفترة الزمنية اللازمة لإنقاص تركيز المتفاعل إلى نصف قيمته الابتدائية.

ثانياً: بعض العلاقات المهمة

معادلة السرعة للتفاعل أحادي الرتبة:

$$K = \frac{2.303}{t} \log \frac{a}{a-x}$$

حيث: K ثابت سرعة التفاعل

t الزمن

a التركيز الابتدائي

x تركيز الجزء الذي يتفكك

فترة نصف العمر ($1/2$) لتفاعلات الرتبة الأولى:

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{K} = \frac{0.693}{K}$$

حيث $1/2$ هي فتره نصف العمر

معادلة السرعة لتفاعلات ثنائية الرتبة:

أ- تفاعلات مشتملة على متفاعلين لهما نفس التركيز الابتدائي:

$$K = \frac{1}{at} \left(\frac{x}{a-x} \right)$$

فترة نصف العمر للتفاعل في هذه الحالة، وهي:

$$t_{1/2} = 1/K_a$$

أى أن $t_{1/2}$ يتاسب عكسياً مع التركيز الابتدائي للمواد المتفاعلة.

ب- تفاعلات مشتملة على متفاعلين بتركيزات ابتدائية مختلفة:

$$K = \frac{2.303}{t(-b)} \log \left[\frac{b(a-x)}{a(b-x)} \right]$$

حيث a, b هي التركيز الابتدائي للمتفاعلين A, B، حيث $b \neq a$ حيث

فترة نصف العمر للتفاعل في هذه الحالة.

$$t_{1/2} = 0$$

أى أن $t_{1/2}$ لا تعتمد على التركيز الابتدائي للمواد المتفاعلة.

معادلة السرعة لتفاعلات ثلاثة الرتبة:

$$Kt = \frac{1}{2(a-x)^2} - \frac{1}{2a^2}$$

فترة نصف العمر لهذه التفاعلات

$$t_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2a^2 K}$$

أى أن $t_{\frac{1}{2}}$ تتناسب عكسيًا مع مربع التركيز الابتدائي للمواد المتفاعلة.

تأثير درجة الحرارة على ثابت سرعة التفاعل :

توضح هذه العلاقة معادلة أر هيبيوس، والتي يمكن كتابتها في الصورة التالية:

$$\log \frac{K_2}{K_1} = \frac{E^\circ}{2.303R} \log \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right)$$

ثالثاً: مسائل وحلولها

(1) النتائج التالية حصلنا عليها لانحلال سكر الجلوكوز في المحلول المائي:

Glucose (m mol dm ⁻³)	56.	55.3	54.2	52.5	49.0
Time (min)	0	45	120	240	480

أثبت أن التفاعل أحادي الرتبة. ثم أحسب ثابت السرعة للتفاعل، وكذا فتره نصف العمر لتحلل الجلوكوز عند هذه الظروف.

الحل:

من القراءات السابقة، نجد أن:

$$a = 56.0 \text{ m mol dm}^{-3}$$

وتكون تركيزات الجلوكوز المقابلة لقيمة $(a-x)$ ، هي:

Log (a-x)	1.743	1.734	1.719	1.690
t	45	120	420	480

برسم العلاقة بين $\log(a-x)$ والزمن t ، كما هو بالشكل. وجد أن هذه العلاقة تعطى خط مستقيم، مما يدل على أن التفاعل أحادي الرتبة. ويكون ميل الخط المستقيم

هو:

$$\text{Slope} = -\frac{K}{2.303} = -1.18 \times 10^{-4}$$

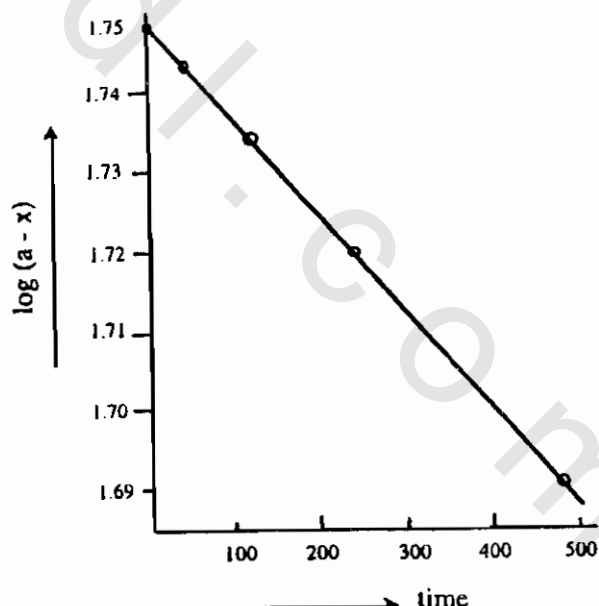
$$K = 2.303 \times 1.18 \times 10^{-4}$$

$$K = 2.72 \times 10^{-4} \text{ min}^{-1}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{K}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{2.72 \times 10^{-4}}$$

$$t_{1/2} = 2.55 \times 10^3 \text{ min}$$



العلاقة بين $\log_{10}(a-x)$ مع t لانحلال سكر الجلوكوز .

(2) في عملية تصفيف خلات الإيثيل بمحلول هيدروكسيد الصوديوم عند 30°C

$$\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5 + \text{NaOH} \longrightarrow \text{CH}_3\text{COONa} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$$

كان التركيز الابتدائي لكل من الإستر والقلوي هو: 0.05 mol dm^{-3} ، وكان النقص في تركيز الإستر عند مختلف الأزمنة، هو:

$\times 10^3 \text{ (mol dm}^{-3})$	5.91	11.42	16.30	22.07	27.17	31.97	36.44
Time (min)	4	9	15	24	37	53	83

أحسب قيمة الثابت "K" للتفاعل.

الحل:

نحسب قيم $\frac{1}{a-x}$ ، ونرسم علاقة بينها وبين الزمن t

$1/(a-x)/\text{mol dm}^{-3}$	22.7	25.9	29.7	35.8	43.8	53.9	73.8
t/min	4	9	15	24	37	53	83

وبرسم العلاقة بين $1/(a-x)$ والזמן t ، نحصل على خط مستقيم، كما هو واضح بالشكل. وهذا يدل على أن التفاعل ثانوي الرتبة.

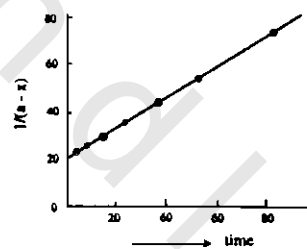
يمكن حساب قيمة K_r ، كما يلى:

$$\text{Slop} = K_r$$

ولكن، ومن الرسم نجد أن:

$$\text{Slop} = 0.640$$

$$K_r = 0.640 \text{ dm}^3 \text{ mol min}^{-1}$$



رسم بياني لتفاعل ثانوي الرتبة بين خلات الإيثيل
وهيdroكسيد الصوديوم عند 30°C

(3) عند تغيير التركيز الابتدائي للمتفاعل A في التفاعل $A \rightarrow B$ من 0.51 mol dm^{-3} إلى 1.03 mol dm^{-3} ، هبطت فترة نصف العمر من (150) ثانية إلى (75) ثانية عند 25°C . أحسب رتبة التفاعل وكذا قيمة ثابت السرعة.

الحل:

في هذه الحالة، نستخدم العلاقة:

$$(t_{1/2})_1 / (t_{1/2})_2 = (a_2/a_1)^{n-1}$$

ومن المعطيات، نجد أن:

$$(t_{1/2})_1 = 150 \text{ sec.}, (t_{1/2})_2 = 75 \text{ sec.}, a_1 = 0.51 \text{ mol dm}^{-3}$$
$$a_2 = 1.03 \text{ mol dm}^{-3}, n = ?$$

وبالتعويض عن القيم السابقة في المعادلة المعطاة:

$$150/75 = (1.03/0.51)^{n-1}$$

بأخذ اللوغاريتم لطرفى المعادلة:

$$\log 2 = n - 1 \log 2$$

$$1 = n - 1$$

$$n = 2$$

التفاعل ثنائى الرتبة

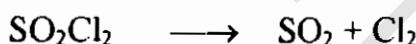
وحيث أن التفاعل ثنائى الرتبة، يمكن حساب ثابت السرعة من العلاقة التالية:

$$t_{1/2} = \frac{1}{K_r a}$$

$$K_r = \frac{1}{t_{1/2} \times a}$$

$$K_r = 1.31 \times 10^{-2} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1}$$

(4) في تفاعل تحلل كلوريد السلفونيل، كان التفاعل الثنائى أحادى الرتبة:



وكان ثابت السرعة للتفاعل عند 320°C هو $2.0 \times 10^{-5} \text{ S}^{-1}$.

احسب النسبة المئوية لتحلل كلوريد السلفونيل بتسخينه، عند 320°C لمدة

(90) دقيقة.

الحل:

للتفاعل أحادى الرتبة، تكون معادلة السرعة التكاملية، هي:

$$K_r t = 2.303 \log \frac{a}{a-x}$$

ويمكن أن توضع هذه العلاقة على الصورة:

$$K_r t = 2.303 \log \frac{1}{1 - Y}$$

حيث "Y" تمثل الكسر من SO_2Cl_2 المتحلل في زمن قدره:
ومن المعطيات، نجد أن:

$$K_r = 2.0 \times 10^{-5} \text{ S}^{-1}, \quad t = 90 \times 60 = 5400 \text{ S},$$

وبالتعويض عن القيم السابقة، في المعادلة المعطاة

$$2.0 \times 10^{-5} \times 90 \times 60 = 2.303 \log \frac{1}{1 - Y}$$

$$\frac{1}{1 - Y} = 1.114$$

$$\therefore Y = 0.102$$

النسبة المئوية لتحلل كلوريد السلفونيل هي (10.2%).

(5) أحسب فترة نصف العمر $t_{1/2}$ لتكسير غاز (N_2O_5) عند 35°C ، حيث إن ثابت السرعة للتفاعل يساوى $(8 \times 10^{-3}/\text{min})$.

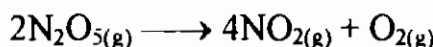
الحل:

تفاعل التكسير هو تفاعل أحادي الربطة. ولذلك، فإنه يمكن حساب قيمة $t_{1/2}$ باستخدام العلاقة:

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{K_r}$$

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{8 \times 10^{-3}} = 85.6 \text{ min.}$$

(6) بالنسبة للتفاعل:



وعند رسم العلاقة بين $\log [\text{N}_2\text{O}_5]$ والزمن t ، حصلنا على خط مستقيم، ميله يساوى $(-5.86 \times 10^{-5} \text{ S}^{-1})$. أحسب قيمة ثابت السرعة للتفاعل أحادي الربطة.

الحل:

حيث إن التفاعل أحادى الرتبة،

فإن ميل الخط المستقيم هو :

$$\text{slope} = -K_t / 2.303$$

$$K_t = -2.303 \times \text{slop}$$

$$K = -2.303 (-5.86 \times 10^{-5})$$

$$K = +1.35 \times 10^{-4} \text{ S}^{-1}$$

(7) في تفاعل بين ثيوکبريتات الصوديوم وiodide الميثيل عند (25°C)، كانت تركيزات المتفاعلات عند مختلف الأزمنة بالوحدات المعروفة كالتالي:

Time/min	0	4.75	10	20	35	55	∞
[$\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$]	33.35	30.50	27.0	23.2	20.3	18.6	17.1
[CH_3I]	18.25	13.40	9.9	6.1	3.2	1.5	0

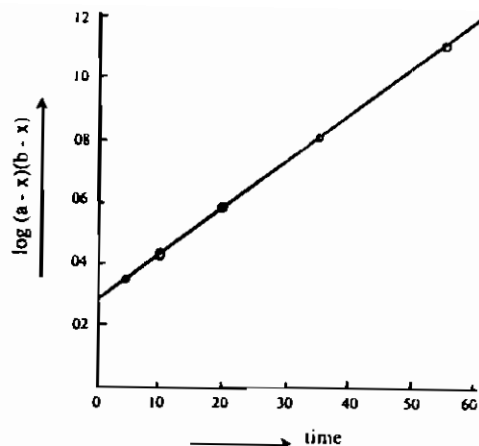
أثبت أن التفاعل ثانى الرتبة.

الحل:

إذا كان التفاعل ثانى الرتبة، فإنه يمكن تطبيق معادلة سرعة التفاعل ثانى الرتبة، وتكون $[a-x]$ و $[b-x]$ هي تركيزات كل من CH_3I و $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ على الترتيب عند أزمنة مختلفة t ، حيث يمكن عمل الجدول التالي:

$\text{Log } (a-x)/(b-x)$	0.287	0.357	0.436	0.580	0.802	1.093
t/min	0	4.75	10	20	35	55

ويرسم العلاقة بين $\log (a-x)/(b-x)$ مع t ، كما هو في الشكل، نحصل على خط مستقيم. وهذا يؤكد أن التفاعل ثانى الرتبة.



رسم بياني لتفاعل ثانوي الرتبة بين شعوبيريات الصوديوم وبروبيدي الميثيل.

- (8) فترة نصف العمر لانحلال غاز N_2O_5 عند $65^\circ C$ هو (2.38 min). أحسب ثابت السرعة "K" للتفاعل عند نفس درجة الحرارة.

الحل:

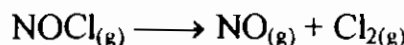
التفاعل أحادى الرتبة، وفترة نصف العمر له تعطى بالعلاقة:

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{K_r}$$

$$K_r = \frac{0.693}{2.38} = 0.291 \text{ min}^{-1}$$

$$K_r = 0.291 \text{ min}^{-1}$$

- (9) في تفاعل تحلل كلوريد النيتروزيل $NOCl_{(g)}$ عند $200^\circ C$



حصلنا على القراءات التالية:

[$NOCl$]/mol/L	0.0250	0.0202	0.0169	0.0136	0.0120
Time/sec.	0	200	400	700	900

عين رتبة التفاعل

الحل:

نقوم بحساب القيم التالية، ونضعها في جدول كالتالي:

t/s	[NOCl] mol/L	Log [NOCl]	1/[NOCl] L/mol
0	0.0250	-1.60	40.0
200	0.0202	-1.69	49.5
400	0.0169	-1.77	59.2
700	0.0136	-1.87	73.5
900	0.0120	-1.92	83.3

ونقوم برسم العلاقات التالية

[NOCl] vs t

log [NOCl] vs t

1/[NOCl] vs t

ونرى أيهم تحقق علاقة الخط المستقيم.

نجد في هذه الحالة أنه برسم العلاقة بين $[\text{NOCl}]$ و $1/\text{[NOCl]}$ لا نحصل على خط مستقيم، مما يدل على أن التفاعل ثانوي الربطة.

(10) يتحلل محلول من السكروز في الماء بنسبة (25%) في الساعة. أحسب الزمن اللازم عندما يصل إلى (50%).

الحل:

تحلل السكروز أحادي الربطة.

$$K = \frac{2.303}{t} \log \frac{a}{a-x}$$

وعندما يتحلل بنسبة (25%)، فإن $x = \frac{1}{4}a$ و $t = 60 \text{ min}$ وبالتعويض عن

هذه القيم في المعادلة السابقة:

$$K = \frac{2.303}{60} \log \frac{a}{a - 1/4a}$$

$$K = \frac{2.303}{60} \log \frac{4}{4-1}$$

$$K = 4.795 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$$

$$t = ? \text{ و } x = \frac{1}{2}a, \text{ فإن } 50\%$$

وحتى يصل إلى

$$K = 4.795 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$$

وبالتعويض عن القيم السابقة:

$$4.795 \times 10^{-3} = \frac{2.303}{t} \log \frac{4}{4-2}$$

$$4.795 \times 10^{-3} = \frac{1}{t} \times 0.69327$$

$$t = \frac{0.69327}{4.795 \times 10^{-3}}$$

$$t = 144.58 \text{ min}$$

- (11) في تفاعل أكسيد النيتروجين مع الهيدروجين عند ضغط ابتدائي 251 mm Hg و 288 mm Hg لكل منهما على الترتيب، كانت فترات أعمار النصف هي 140 min و 180 min على التوالي. أوجد رتبة التفاعل.

الحل:

من المعطيات، نجد أن:

$$t_1 = 140 \text{ min}, t_2 = 180 \text{ min}, a_1 = 288 \text{ mmHg}, a_2 = 251 \text{ mmHg}$$

ولحساب رتبة التفاعل "n"، نعرض عن القيم السابقة في المعادلة:

$$\frac{t_2}{t_1} = \left(\frac{a_1}{a_2} \right)^{n-1}$$

$$\frac{180}{140} = \left(\frac{288}{251} \right)^{n-1}$$

وبأخذ اللوغاريتم لطرفى المعادلة، نحصل على:

$$\log \frac{180}{140} = \log \left(\frac{288}{251} \right)^{n-1}$$

$$\log \frac{18}{14} = (n - 1) \log \frac{288}{251}$$

$$0.1091 = (n - 1) 0.0597$$

$$0.1091 = 0.0597n - 0.0597$$

$$0.0597n = 0.1091 + 0.0597$$

$$0.0597n = 0.1688$$

$$n = \frac{0.6061}{0.597} = 2.827$$

$$n \leq 3$$

\therefore التفاعل ثلاثي الرتبة

(12) في تجربة التميُّز القلوئي لبيوديد الإيثيل عند مدى من درجات الحرارة من 20°C إلى 80°C , حصلنا على النتائج التالية:

$K_r \cdot 10^3 (\text{dm}^{-3} \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1})$	0.100	0.335	1.41	3.06	8.13	21.1	50.1
$T (^{\circ}\text{C})$	20	30	40	50	60	70	80

أحسب الطاقة الفعالة للتفاعل المذكور

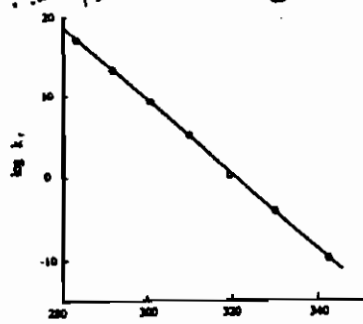
الحل:

نحسب اللوغاريتم لقيمة K_r المعطاة وكذلك $(1/T)$, ونسجل القيم التي حصلنا

عليها في الجدول التالي:

$\log K_r (\text{dm}^{-3} \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1})$	4.00	4.525	3.015	3.485	3.910	2.325	2.700
T	293	303	313	323	333	343	353
$1/T \cdot 10^3 (^{\circ}\text{K}^{-1})$	3.413	3.300	3.195	3.096	3.003	2.915	2.823

برسم العلاقة بين $\log K_r$ مع $1/T$ (كما في الشكل) نحصل على خط مستقيم، ميل به



رسم بياني للخط المستقيم بين $\log K_r$ وبين $1/T$.

$$\text{Slop} = -E^\circ / 2.303 R$$

$$E^\circ = -2.303 R \times \text{slop}$$

$$E^\circ = -2.303 \times 8.314 \times (-4.7 \times 10^3)$$

$$E^\circ = 89.99 \times 10^3 \text{ J mol}^{-1}$$

$$E^\circ = 89.99 \text{ K.J mol}^{-1}$$

(13) في المراحل الأولى للتفاعل الغازى بين الأمونيا وفوق أكسيد النيتروجين، والتي تتبّع تفاعلاً ثانى الرتبة، كان ثابت السرعة عند 600°K هو $0.385 \text{ S}^{-1} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1}$ ، وعند درجة 716°K كان الثابت هو $16.0 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1}$. أحسب الطاقة الفعالة (E^*) ومعامل التردد "A" للتفاعل.

الحل:

$$T_1 = 600^{\circ}\text{K}, T_2 = 716^{\circ}\text{K}, K_1 = 0.385 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1}$$

$$K_2 = 16.0 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ S}^{-1}, R = 8.314 \text{ J/mol}^{\circ}\text{K}$$

وبالتعويض عن القيم السابقة في المعادلة التالية:

$$\log \frac{K_2}{K_1} = \frac{E^*}{2.303R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right)$$

$$\log \frac{16.0}{0.385} = \frac{E^*}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{716 - 600}{600 \times 716} \right)$$

$$1.619 = \frac{E^*}{2.303 \times 8.314} \times \frac{116}{429600}$$

$$E^* = \frac{1.619 \times 2.303 \times 8.314 \times 429600}{116}$$

$$E^* = 114804.02 \text{ J/mol}$$

$$E^* = 114.8 \text{ KJ/mol}$$

وبالتعويض في معادلة أر هيبيوس:

$$\log K_r = \log A - E^*/2.303 RT$$

$$\log 0.385 = \log A - 114.8/(2.303 \times 8.314 \times 600)$$

$$-0.4145392 = \log A - 0.0099928$$

$$\log A = 0.0099928 - 0.4145392$$

$$\log A = -4045464$$

$$A = 0.3939613$$

(14) عند اختزال أكسيد النيتريك بواسطة الهيدروجين، وجد أن مخلوطاً من الغازات (بأوزان جزيئية متساوية) المتفاعلة، عند ضغط ابتدائي قدره (340.5 mm Hg)، تم إتمام نصف التغير في زمن قدره (102) ثانية، بينما في تجربة أخرى كان فيها الضغط الإبتدائي (288 mm Hg) حدث إتمام نصف التغير في زمن قدره (140) ثانية. أوجد مرتبة التفاعل.

الحل:

لما كان ضغط الغاز يتعدد عن طريق التركيز، فيمكن اعتبار أن :

$$P_2 = a_2, \quad P_1 = a_1$$

ومن المعطيات، نجد أن:

$$a_1 = 340.5 \text{ mm Hg}, \quad a_2 = 288 \text{ mm Hg}, \quad t_1 = 102 \text{ s}, \quad t_2 = 240 \text{ s}$$

وبالتعويض عن القيم السابقة، في المعادلة التالية:

$$\frac{t_2}{t_1} = \left(\frac{a_1}{a_2} \right)^{\frac{1}{n-1}}$$

$$\frac{140}{102} = \left(\frac{340.5}{288} \right)^{\frac{1}{n-1}}$$

بأخذ اللوغاريتم للطرفين، فإن:

$$\log \frac{140}{102} = (n - 1) \log \frac{340.5}{288}$$

$$0.1375278 = (n - 1) (0.0727246)$$

$$0.1375278 = 0.072746 n - 0.0727246$$

$$0.1375278 + 0.0727246 = 0.072746 n$$

$$0.2102524 = 0.0727246 n$$

$$n = \frac{0.2102524}{0.0727246} = 2.89 \approx 3$$

وبالتالي، فإن التفاعل من المرتبة الثالثة.

(15) عند دراسة تفاعل تحلل الفسفين، أمكن الحصول على النتائج التالية:

P(min Hg)	707	79	37.5
$t_{\frac{1}{2}}$ (S)	84	84	84

الحل:

حيث أن ضغط الغاز يتاسب مع تركيزه فإنه يمكن الاستدلال على التركيز بدالة الضغوط. وبالتالي يمكن كتابة القيم السابقة بدالة التركيز

a	707	79	37.5
$t_{\frac{1}{2}}$	84	84	84

وكما هو واضح من النتائج، فإن الزمن اللازم لإتمام نصف التفاعل ثابت مهما كانت التركيزات الإبتدائية.

أى أن $\frac{1}{a}$ لا يعتمد على التركيز الإبتدائي للمادة المتفاعلة، مما يدل على أن هذا التفاعل من المرتبة الأولى.

(16) إذا كانت فترة عمر النصف ($t_{\frac{1}{2}}$) لانحلال خامس أكسيد النيتروجين (N_2O_5) عند درجة حرارة ($65^\circ C$) هي (2.38) دقيقة. أحسب ثابت معدل سرعة التفاعل (K) عند هذه الدرجة.

الحل:

انحلال N_2O_5 تفاعل من المرتبة الأولى، وبالتالي يمكن استخدام العلاقة:

$$t_{\frac{1}{2}} = \frac{\ln 2}{K} = \frac{0.693}{K}$$

$$\therefore K = \frac{0.693}{t_{\frac{1}{2}}} = \frac{0.693}{2.38}$$

$$= 0.291 \text{ min}^{-1}$$

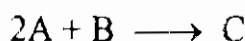
رابعاً: مسائل غير محلولة

(1) إذا كان تفاعل التحلل لخامس أكسيد النيتروجين (N_2O_5) يتبع الرتبة الأولى، والمطلوب هو:

أ- كتابة معادلة سرعة التفاعل.

ب- إذا كانت قيمة $k = 1/21.8$ عند $45^\circ C$ تساوى 21.8 دقيقة. احسب ثابت سرعة التفاعل.

(2) في التفاعل التالي:



ووجد أن معدل سرعته = $K[A]^2$

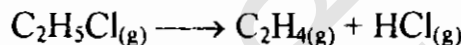
ووجد أن ثابت سرعة التفاعل ($K = 4.8 \times 10^{-5} \text{ mol/L.S}$) عند $300^\circ K$ ، ويساوى ($3.7 \times 10^{-3} \text{ mol/L.S}$) عند $45^\circ K$.

أوجد: أ- طاقة التنشيط E_a لهذا التفاعل.

ب- ما هي رتبة هذا التفاعل.

ج- أحسب قيمة k ، إذا كان التركيز الإبتدائي هو (0.1 mol/L) .

(3) في التفاعل أحادى الرتبة التالي:



كان ثابت سرعة هذا التفاعل ($K = 1.6 \times 10^6 \text{ S}^{-1}$) عند $650^\circ K$. فإذا أجريت تجربة وكان التركيز الإبتدائي للغاز (C_2H_5Cl) هو (0.165 mol/L) .

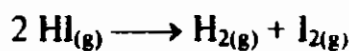
أ- أحسب تركيز C_2H_5Cl بعد مرور (125) ساعة.

ب- أحسب k لهذا التفاعل.

ج- أحسب الزمن بالساعات اللازم ليصبح تركيز غاز (C_2H_5Cl) هو (0.1 mol/L) .

(4) يتحلل البنزين ثانى أزونيوم كلوريد فى وجود الماء طبقاً لتفاعل من المرتبة الأولى. فإذا كانت قيمة ثابت السرعة عند $25^\circ C$ هي $2.8 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$ ، وطاقة التنشيط ($E_a = 11.9 \text{ Cal/mol}$). أحسب ثابت السرعة عند $35^\circ C$.

(5) في تفاعل اتحاد $\text{HI}_{(g)}$, كل التفاعل كالتالي:

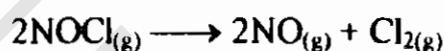


حيث التفاعل ثاني الرتبة. فإذا كانت قيمة الثابت (K) عند 410°C هو $5.1 \times 10^4 \text{ L/mol}^2$, وكان التركيز الابتدائي لاليود الهيدروجين هو 0.36 mol/L .

أحسب ما يلى:

- أ- ما هو تركيز $\text{HI}_{(g)}$ بعد مرور (12) دقيقة من بداية التفاعل.
- ب- ما هو الزمن المستغرق لانخفاض تركيز يوديد الهيدروجين إلى 0.25 mol/L .
- ج- أحسب قيمة $\frac{1}{k}$ لهذا التفاعل.

(6) في تفاعل اتحاد $\text{NOCl}_{(g)}$ (NOCl) عند درجة 200°C :



حصلنا على القراءات التالية:

[NOCl] (mol/L)	0.025	0.0202	0.0169	0.0136	0.0120
Time (S)	0	200	400	700	900

فما هي رتبة ذلك التفاعل.

قائمة المصطلحات

obeikanal.com

قائمة المصطلحات Glossary

A

Absorption	امتصاص
Acetic acid	حمض الخليك
Acidic property	الخاصية الحمضية
Acidic solution	المحلول الحمضي
Acidity	الحمضية
Activity	فعالية (نشاط)
Activity Coefficient	معامل الفعالية (النشاط)
Adiabatic expansion	التردد الأدياباتي
Adiabatic process	العملية الأدياباتية
Adsorption	الامتصاص
Adsorption from solutions	الامتصاص على المحاليل
Alkalinity	القلوية
Alloys	السبائك
Ampere	أمبير (وحدة قياس شدة التيار الكهربائي)
Anti logarithms	مقلوب اللوغاريتم
Aqueous solution	محلول مائي
Atmosphere	جو
Atomic mass	كتلة ذرية

B

Backward reaction	تفاعل خلفي
Basicity	القاعدية
Basic solutions	محاليل قاعدية
Bimolecular reaction	تفاعل ثانوى الجزيئية
Boiling point	نقطة الغليان
Bond energy	طاقة الرابطة
Brownian movement	حركة بروانية
Buffer solutions	المحاليل المنتظمة

C

Calorimeter	المسعر
Catalysed reactions	تفاعلات محفزة
Catalysis	الحفز
Catalyst	عامل المحفز (المساعد)
Cation	كاتيون
Cationic	كاتيوني
Celsius scale	درجة سيلسيوس (منو)
Chemical equilibrium	اتزان كيميائي
Chemical formula	صيغة كيميائية
Chemical reaction	تفاعل كيميائي
Closed system	نظام مغلق
Coagulation	تجلط
Colligative properties	خواص تجميعية (مجمعة)
Colloidal solutions	محاليل غروية
Common ion effect	تأثير الأيون المشترك
Completely miscible	تماماً امتصاصاً
Complex ions	أيونات متراكبة
Conductivity	التوصيل
Conductivity ratio	نسبة التوصيل
Conductor	مرصل
Conjugate	مترافق
Conservation of energy principle	مبدأ بقاء الطاقة
Constant pressure	ضغط ثابت
Constant volume	حجم ثابت
Covalent bond	رابطة تساهبية
Coulomb	كولوم
Cyclic process	عملية دائرية (مقلقة)
Cyclotron	سيكلotron
Cylinder	أسطوانة

D

Decay	انحلال
Decrease	يقل (ينخفض)
Decreasing of freezing point	انخفاض في نقطة التجمد
Degree of dissociation	درجة التفكك
Degrees of freedom	درجات الحرية (الطلقة)
Deviation	حيود
Diffusion	انتشار
Dilute solution	محلول مخفف
Dissociation	تفكك
Dissolve	ينوب
Distribution	توزيع
Dynamic equilibrium	اتزان ديناميكي (حركي)
Dyne	وحدة (القوة)

E

Electric properties	خواص كهربية
Electrochemistry	كيمياء كهربية
Electrode	إلكترود
Electrolysis	تحليل كهربائي
Electrolyte conductors	موصلات كهربائية
Electrolytic conducting	توصيل كهربائي
Electromotive force	القوة الدافعة الكهربية
Electronic waves	موجات إلكترونية
Emulsion	استحلاب
End point	نقطة النهاية (التعادل)
Endothermic	ماسن للحرارة
Endothermic reaction	تفاعل ماسن للحرارة
Enthalpy	إنتالبي (المحتوى الحراري)
Entropy	إنتروبي (دالة لقياس عشوائية النظام)
Equivalent conductance	التوصيل المكافئ

Eutectic point	نقطة إيوتكтика
Excited state	حالة مثاررة
Exothermic	طارد للحرارة
Exothermic reaction	تفاعل طارد للحرارة
Experimental photochemistry	الكيمياء الضوئية التجريبية
Expansion	التردد
Extensive properties	خواص خارجية
Extraction	استخلاص

F

Fahrenheit scale	تدرج فهرنهايت
Final state	الحالة النهائية (الأخيرة)
First Law of thermodynamics	القانون الأول للديناميكا الحرارية
First order reaction	تفاعل أولادى الرتبة
Forward reaction	تفاعل أمامي
Free energy	طاقة حرارة
Frequency	التردد

G

Galvanic Cells	خلايا جلવانیہ
Gaseous media	أوساط غازية
Gaseous state	الحالة الغازية
Graphical method	الطريقة البيانية
Ground state	الحالة المستقرة

H

Half Cell	نصف خلية (إلكترود مغموس في محلول أحد أملاحه)
Half life period	فترة نصف العمر
Heat	حرارة
Heat capacity	السعة الحرارية
Heat content	المحتوى الحراري

Heat of combustion	حرارة الاحتراق
Heat of formation	حرارة التكوين
Heat of hydrogenation	حرارة الهدرجة
Heat of fusion	حرارة الانصهار
Heat of neutralization	حرارة التعادل
Heat of solution	حرارة التوبيان
Heat of reaction	حرارة التفاعل
Heat of sublimation	حرارة التسامي
Heat of vaporization	حرارة التبخير
Hess's Law of constant heat sum.	قانون هييس للحاصل الحراري الثابت
Heterogeneous	غير متجانس
Heterogeneous catalysis	حفز غير متجانس
Homogeneous	متجانس
Homogeneous catalysis	ححفز متجانس
Homogeneous media	أوساط متجانسة
Hydrolysis	التميؤ
Hydrolysis method	طريقة التميؤ
 	I
Ideal engine	آلة مثالية
Ideal gas	غاز مثالي
Ideal solution	محلول مثالى
Immiscible liquids	سوائل عديمة الامتzaج
Indicators	الاحداث
Initial state	الحالة الابتدائية
Intensive properties	خواص داخلية
Internal energy	طاقة داخلية
Ionic dissociation	تنفك أيونى
Ionic product of water	الحاصل الأيونى للماء
Ionization constant	ثابت التأين
Ionize	يتأين

Isobaric process	عملية أيزوبارية
Isochoric process	عملية أيزوكورية
Isothermal expansion	تمدد أيزوثيرمالي
Isothermal process	عملية أيزوثيرمالية
Irreversible process	عملية غير عكسية
Irreversible reaction	تفاعل غير عكسي
J	
Joule	جول (وحدة من وحدات الطاقة)
K	
Kelvin	كلفن
Kinetic chemistry	الكيمياء الحركية
L	
La Vosier & La Place Law	قانون لافوازييه - لا بلاس
Le Chatelier principle	مبدأ لوشاتيليه
Length	طول
Liophilic	كارهة الماء
Liophobic	محبة الماء
M	
Mass	كتلة
Mass number	عدد الكتلة
Maximum work	الشغل الأقصى
Mechanical work	الشغل المکانیکی
Medium	وسط
Metallic conductors	موصلات معدنية
Molality	المولالية
Molal solution	المحلول المولالي
Molarity	المolarية
Molar solution	المحلول المolarى
Molar volume	الحجم المolarى
Mole	مول

Molecularity	جزينية
Mole fraction	كسر جزيئي
Miscible	يمتزج
N	
Negative deviation	حيود سالب
Negative pole	قطب سالب
Negative value	قيمة سالبة
Neutron	نيوترون
Neutral solution	محلول متعادل
Neutralization	تعادل
Newton	نيوتون (وحدة طاقة)
Non - electrolyte	لا إلكتروليت
Non - ideal solution	محلول غير مثالي
Normal	عيارى
Normality	عيارية
Normal solution	محلول عيارى
Number of molecules	عدد الجزيئات
Ohm's Law	قانون أوم
Feul	خلايا الوقود
One component system	نظام أحادى المكون
Open system	نظام مفتوح
Order of reaction	رتبة التفاعل
Osmotic pressure	الضغط الأسموزي
Osmosis	أزموزية
Ostwaald's Law	قانون اوستفالد
Oxidation	اكسدة
Oxidation method	طريقة الأكسدة
Oxidation number	رقم الأكسدة (التاكسد)
Oxidation state	حالة الأكسدة

P

Pair of electrons	زوج من الإلكترونات
Parachor	الباراكور
Path	مسار
Partial pressure	ضغط جزئي
pH	الرقم (الأس) الهيدروجيني
Phase	طور (صنف)
Phase equilibrium	اتزان صنفي
Phase rule	قاعدة الصنف
Photochemistry	الكيمياء الضوئية
Photoelectric	كهرباضوئي
Photo properties	خواص ضوئية
Photosynthesis	تمثيل ضوئي - تخليق ضوئي
Physical properties	خواص طبيعية
Physical quantity	كمية ضوئية
POH	الرقم (الأس) الهيدروكسيلي
Polymerization	بلمرة
Positive deviation	حيود إيجابي (موجب)
Positive value	قيمة موجبة
Precipitation	ترسيب
Pressure	ضغط
Products	نواتج
Proton	بروتون (جسيم ذو شحنة موجبة يوجد داخل نواة الذرة)
Pure water	ماء نقى
Purification	تنقية

Q

Quantum	وحدة كم
Quensher	مخدد
Quenching process	عملية إخماد

R

Radiation	إشعاع
Radioactive	مشع
Radiochemistry	كيمياء إشعاعية
Raoult's Law	قانون راولت
Reactants	مواد متفاعلة (متفاعلات)
Reducing agent	عامل مخترزل
Reduce	يختزل
Reduction	اختزال
Reduction - oxidation reaction	تفاعل الأكسدة - الاختزال
Reduction potential	جهد الاختزال
Resin	راتنج
Resistance	مقاومة
Resonance energy	طاقة الرنين
Reversible reaction	تفاعل عكسي

S

Salt bridge	قنطرة ملحية
Saturated solution	محلول مشبع
Secondary	ثانوي
Second order reaction	تفاعل ثانوي الربطة
Sensitization	حساسية
Sensitizer	حساس
Solubility process	عملية الذوبانية
Solubility product	حاصل الإذابة
Solute	مذاب
Solution (s)	محلول (محاليل)
Solvent	منبي
Specific heat	حرارة نوعية
Spontaneous reaction	تفاعل تلقائي
Spontaneity	تلقائية

Spreading coefficient	معامل الانتشار
Stability constant	ثابت الاستقرار (الثبات)
Standard	قياسى
Standard conditions	الشروط القياسية
Standard solution	محلول قياسى
State function	دالة الحالة
Strong acid	حمض قوى
Strong base	قاعدة قوية
Substitution method	طريقة التعويض
Super saturated solution	محلول فوق مشبع
Surface energy	طاقة السطح
Surface tension	التوتر السطحي
Surroundings	المحيطات
System	نظام

T

Temperature	درجة الحرارة
Tetrahedral	رباعي الأوجه
Time	زمن
Titration	معايرة
Thermal decomposition	تحلل حرارى
Thermal equilibrium	اتزان حرارى
Thermochemistry	الكيمياء الحرارية
Thermocouple	مزدوج حرارى
Thermodynamics	علم الديناميكا الحرارية
Third order reaction	تفاعل ثلاثي الرتبة
Three component system	نظام ثلاثي المكون
Triple bond	رابطة ثلاثة
Triple point	نقطة ثلاثة
Two component system	نظام شانى المكون
Type	نوع

U

Ultraviolet

فوق البنفسجية

Unsaturated

غير مشبع

V

Valence

تكافؤ

Vant - Hoff

فانت هوف

Vaporization of Liquid

تبخير السائل

Velocity of reaction

سرعة التفاعل

Volume

الحجم

Volumetric analysis

التحليل المجمعي

W

Water system

نظام الماء

Wave character

خاصية موجية

Wavelength

طول موجة

Wave number

العدد الموجي

Weak acid

حمض ضعيف

Weak base

قاعدة ضعيفة

Weak electrolyte

إلكتروليت ضعيف

Weight

وزن

Wetting

بلل

Work

شغل

Work done

شغل مبذول

Y

Yield

محصول (ناتج)