

الفصل الثامن:

الاتزان الكيميائى

أولاً: بعض التعريفات والقوانين المهمة

- التفاعلات غير الانعكاسية
- التفاعلات العكسية -
- حالة الاتزان الكيميائى -
- مدلولات حالة الاتزان الكيميائى
- قانون فعل الكتلة
- ثابت الاتزان
- مبدأ لوشاتيلية

ثانياً: بعض العلاقات المهمة

- ثابت الاتزان بدالة التركيزات " K_C "
- ثابت الاتزان بدالة الضغوط الجزئية " K_P "
- العلاقة بين K_C , K_P
- طبيعة العلاقة بين K_C , K_P

ثالثاً مسائل وحلولها

رابعاً مسائل غير محلولة

obeikanal.com

أولاً: بعض التعريفات والقوانين المهمة

التفاعلات غير الانعكاسية:

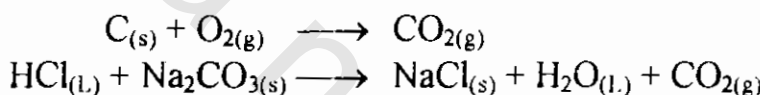
وتعرف بالتفاعلات ذات الاتجاه الواحد.

وهي تلك التفاعلات التي تتم بين المواد المتفاعلة عند ظروف معينة، حيث تختفي هذه المواد وت تكون مواد جديدة تسمى بالمواد الناتجة، حيث لا يكون لهذه المواد الناتجة - وعند ظروف التفاعل - القدرة على أن تتفاعل مع بعضها (أو تتحلل) لتكون المواد الأصلية (المتفاعلة) مرة أخرى.

أى إن التفاعل يسير في اتجاه واحد، وهو اتجاه المواد الناتجة.

ويرمز لهذه التفاعلات بسهم ذى اتجاه واحد، تشير رأسه إلى المواد الناتجة (→).

ومن أمثلتها:



التفاعلات العكسية:

وتعرف بالتفاعلات ذات الاتجاهين أو التفاعلات المتزنة.

وهي تلك التفاعلات التي تتم، حيث يكون للمواد الناتجة - عند ظروف التفاعل نفسها - القدرة على أن تتفاعل مع بعضها (أو تتحلل)، لتكون المواد الأصلية (المتفاعلة) مرة أخرى.

أى إن التفاعل يسير في اتجاهين (أمامي وخلفي). ويرمز لهذه التفاعلات بسهمين لهما رأسان متضادان (↔).

ومن أمثلتها:



وعلى ذلك، نجد أن التفاعل العكسي مكون من تفاعلين، وهما : التفاعل الطردى (التفاعل الأمامي) والتفاعل العكسي (التفاعل الخلفي).

و عندما تتساوى سرعة التفاعل الأمامي و سرعة التفاعل الخلفي تحدث حالة الاتزان الكيميائي.

حالة الاتزان الكيميائي:

هي حالة تتميز بها التفاعلات العكسية، وعندما تتساوى سرعة التفاعل الأمامي مع سرعة التفاعل الخلفي، حيث تصبح -عندما- تركيزات المواد المتفاعلة والمواد الناتجة ثابتة دون تغير. ويقال أن التفاعل قد إتزان، ويبقى التفاعل على هذه الحالة مالم يحدث أي تغير على الظروف التي يتم عندها التفاعل.

وقد يبدو عند حالة الاتزان وكأن التفاعل قد توقف. (أى إن التفاعل استاتيكي، ساكن). ولكن هذا غير صحيح، فالتفاعل الكيميائي مستمر، ولكن نجد أن معدل التفاعل الأمامي يساوى معدل التفاعل الخلفي، أى إن معدل تكوين المواد الناتجة يساوى معدل اختفاء تلك المواد المتفاعلة (أى إن التفاعل ديناميكى).

مذلولات حالة الاتزان الكيميائي:

يمكننا استخلاص ثلاثة تعليمات فيما يخص حالة الاتزان الكيميائي، وهي:

1- الاتزان الكيميائي ديناميكى في طبيعته:

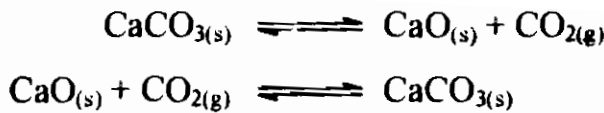
أى إنه مستمر، ويظل هكذا بسبب تساوى سرعات التفاعلين الأمامي والخلفي.

2- النظام الكيميائى يتوجه نحو حالة الاتزان تلقائياً:

بمعنى أنه يستمر بمعدل قد يكون كبيراً أو صغيراً، وأنه لا يبتعد عن حالة الاتزان تلقائياً ولكن بتأثير خارجي، مثل: تغير في الضغط أو درجة الحرارة. وب مجرد ترك النظام الكيميائى لنفسه (وزوال المؤثر) يبدأ التفاعل في العودة إلى حالة إتزان كيميائي.

3- حالة الاتزان الكيميائي يمكن الوصول إليها من الناحيتين:

أى من ناحية المتفاعلات أو من ناحية النواتج، ففى مثال التكسير الحراري لكربونات الكالسيوم، فإننا نجد عند كل درجة حرارة معينة كمية محددة من ثاني أكسيد الكربون فى إتزان مع $\text{CaO}_{(s)}$ و $\text{CaCO}_3^{(s)}$ وهذه الكمية ثابتة سواء بدأنا بتكسير $\text{CaCO}_3^{(s)}$ أو بتفاعل $\text{CaO}_{(s)}$ مع $\text{CO}_2^{(g)}$ كما يأتي:



قانون فعل الكتلة:

سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طرديا مع الكتل الفعالة للمواد المتفاعلة.

أى إن: سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طرديا مع حاصل ضرب تركيزات المواد المتفاعلة، مرفوعا لأس عدد جزيئات تلك المواد.

ثابت التوازن:

هو النسبة بين ثابت تتناسب سرعة التفاعل الأمامي وثابت تتناسب سرعة التفاعل الخلفي. أو هو حاصل ضرب تركيزات المواد الناتجة عند التوازن مرفوعا لأس عدد جزيئاتها، مقسوما على حاصل ضرب تركيزات المواد المتفاعلة عند التوازن مرفوعا لأس عدد جزيئاتها.

مبدأ لوشاتيلية:

إذا أثر مؤثر خارجي (مثل: الضغط أو التركيز أو سرعة الحرارة) على تفاعل مافي حالة اتزان، فإن هذا التفاعل يسير في الإتجاه الذي يقلل من تأثير ذلك المؤثر، حيث يصل التفاعل إلى حالة إتزان جديدة.

ثانياً: بعض العلاقات المهمة

ثابت التوازن بدلالة التركيزات "K_C": (فى حالة السوائل والجوماد)
هو ثابت التوازن معبرا عنه بالتركيزات.

فبالنسبة للتفاعل:



فإن:

$$K_C = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

حيث d, c, b, a هى أعداد جزيئات المواد D, C, B, A و [] (تدل على تركيز المادة).

ثابت التوازن بدلالة الضغوط الجزئية "K_P" : (في حالة الغازات)

هو ثابت التوازن معبراً عنه بالضغوط الجزئية للغازات، ويعبر عنه بالعلاقة

التالية:

$$K_P = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b}$$

حيث P_D, P_C, P_B, P_A هي الضغوط الجزئية للغازات D, C, B, A، والتي أعداد جزيئاتها هي a, d, c, b، على الترتيب.

العلاقة بين K_C و K_P

يرتبط ثابت التوازن K_P، K_C بالعلاقة الآتية:

$$K_P = K_C \cdot (RT)^{\Delta n}$$

حيث : R هو الثابت العام للغازات

T درجة الحرارة المطلقة

الفرق بين أعداد جزيئات المواد الناتجة والمنفعة (بشرط أن تكون تلك المواد في الحالة الغازية).

طبيعة العلاقة بين K_C و K_P

توقف طبيعة العلاقة بين K_P، K_C على نوعية التفاعل ، حيث يمكن تقسيم التفاعلات إلى ثلاثة أنواع ، وهي:

أ- تفاعلات يصاحبها زيادة في أعداد الجزيئات:

حيث تكون أعداد جزيئات المواد الناتجة أكبر من أعداد جزيئات المواد

المفعة. مثال ذلك:

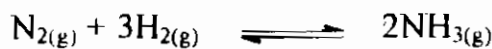


ففي هذا التفاعل تكون Δn موجبة، وتكون $K_P > K_C$

ب- تفاعلات يصاحبها نقص في أعداد الجزيئات:

حيث تكون أعداد جزيئات المواد الناتجة أقل منها للمواد المفعة.

مثال ذلك:



ففي هذا التفاعل تكون (Δn) سالبة، وتكون $K_p < K_c$

جـ - تفاعلات لا يصاحبها تغير في أعداد الجزيئات:

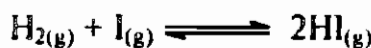
حيث تكون أعداد جزيئات الماء الناتجة متساوية لأعداد جزيئات الماء المتفاعلة. مثال ذلك:



ففي هذا التفاعل تكون $(\Delta n = 0)$ وتكون $K_p = K_c$

ثالثاً: مسائل وحلولها

(1) أحسب ثابت الاتزان K_C عند درجة 395° للتفاعل :



علماً بأن تركيزات الاتزان، هي:

$$[H_2] = 6.4 \times 10^{-3} M, [I_2] = 1.60 \times 10^{-3} M, [HI] = 2.5 \times 10^{-3} M$$

الحل:

يمكن حساب ثابت الاتزان $[K_C]$ ، باستخدام التركيزات المعطاة، بالتعويض في

معادلة ثابت الاتزان التالية:

$$K_C = \frac{[HI]^2}{[H_2][I_2]}$$

$$K_C = \frac{(2.5 \times 10^{-2})^2}{(6.4 \times 10^{-3})(1.6 \times 10^{-3})}$$

$$K_C = 61.035$$

$$K_C = 61.035$$

ولكن

$$K_p = K_C RT^{\Delta n}$$

Δn - أعداد جزيئات المواد الناتجة (في الحالة الغازية) - أعداد جزيئات المسواد المتفاعلة (في الحالة الغازية).

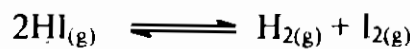
$$\Delta n = 2 - 2 = 0$$

$$RT^{\Delta n} = (RT)^0 = 1$$

$$K_p = K_C = 61.035 \text{ atm}$$

أى أن: ثابت الاتزان معبراً عنه بالتركيزات (K_C) - ثابت الاتزان معبراً عنه بالضغطوط (K_p)

(2) ثابت الأتزان (K_C) للتفاعل:



عند درجة حرارة 425°C بلغ 1.84 . أحسب K_p للتفاعل السابق.

الحل:

من المعطيات ، نجد أن :

$$K_p = 1.84, K_C = ?, \quad T = 425 + 273 = 698^\circ\text{K}$$

$$\Delta n = 2 - 2 = 0$$

يمكن حساب K_p ، باستخدام العلاقة:

$$K_p = K_C (RT)^{\Delta n}$$

وبالتعويض عن القيم المعطاة، في المعادلة، في المعادلة السابقة:

$$K_p = 1.84 \times (RT)^\circ$$

$$= 1.84 \times 1$$

$$K_p = 1.84$$

(3) إذا أخذنا في الاعتبار التفاعل التالي عند الأتزان:



هل تزداد كمية CaCO_3 أم تقل أم تظل كما هي، عندما:

أ- تزال كمية من غاز (CO_2) من التفاعل .

ب- يزداد الضغط الكلى. ج- - تضاف كمية من $\text{CaO}_{(s)}$

الحل:

- 1 عندما تزال كمية من غاز (CO_2) من التفاعل ، فإن الأتزان يختل، وطبقاً لمبدأ لوشاتيلية، يسير التفاعل في الاتجاه الذي يضاد فعل المؤثر، أي أن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يزداد فيه تركيز (CO_2) ، حتى يعوض النقص نتيجة الإزالة.
- أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الأمامي، وهو اتجاه تفكك (CaCO_3) وبالتالي، نجد أن تركيز CaCO_3 يقل في هذه الحالة.

بـ - عندما يزداد الضغط الكلى، فإن الاتزان يختل، وطبقاً لمبدأ لوشتليه، يسير التفاعل في الاتجاه الذي يضاد فعل المؤثر. أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الذي يقلل الضغط وهو الاتجاه الذي تقل فيه أعداد الجزيئات (في الحالة الغازية). أي إن التفاعل يسير في الاتجاه الخلفي، وهو اتجاه تكون (CaCO_3) وهكذا، نجد أن تركيز (CaCO_3) يزداد في هذه الحالة.

جـ - عندما تضاف كمية من $\text{CaO}_{(s)}$ إلى محتويات التفاعل المترن، فإن الاتزان سوف يختل، وطبقاً لمبدأ لوشتليه، يسير التفاعل في الاتجاه الذي يضاد فعل المؤثر. أي أن التفاعل يسير في الاتجاه الذي تقل فيه تركيز $(\text{CaO}_{(s)})$ وهو الاتجاه الخلفي، حيث تتحدد كمية منه مع CO_2 لتكوين كمية جديدة من CaCO_3 أي أن التفاعل يسير في الاتجاه الخلفي (اتجاه تكون (CaCO_3))، وهكذا نجد أن تركيز (CaCO_3) يزداد في هذه الحالة.

(4) درس لثر زينة للضغط على التفاعل المترن التالي:



الحل:

عند دراسة هذا التفاعل لمعرفة تأثير الضغط عليه، فإننا نعرف أن هناك علاقة بين عدد جزيئات الغاز وضغطه، وهكذا، كلما زاد عدد الجزيئات زاد الضغط، والعكس صحيح. أما إذا بقيت أعداد الجزيئات (الغاز) ثابتة، فإن الضغط أيضاً لا يغيره أي تغير، ويصبح الضغط ليس له أي تأثير في هذه الحالة.

وبالنسبة للتفاعل المذكور، نجد أن:

n_1 = عدد جزيئات المول المتفاعلة (في الحالة الغازية) = 4

n_2 = عدد جزيئات المول الناتجة (في الحالة الغازية) = 4

وبالتالي، فإن: عدد جزيئات المول الناتجة يساوى عدد جزيئات المول المتفاعلة، وبالتالي تبقى أعداد الجزيئات (في الحالة الغازية) دون تغير.

ونقول أنه في هذه الحالة فإن الضغط لا يؤثر على مثل هذه التفاعلات.

(5) إذا كانت $L = \text{K}_C = 0.0415 \text{ mol/L}$ عند درجة حرارة (250°C) للتفاعل المترن

التالي:



فإذا خلط 0.3 mol of $\text{Cl}_{2(g)}$ و 0.50 mol of $\text{PCl}_{3(g)}$ مع 1.0 mol of $\text{PCl}_{5(g)}$ وذلك في وعاء سعته لتر واحد عند 250°C

وضع في أي اتجاه يسير التفاعل

الحل:

باستخدام التركيزات المعطاة، فإنه يمكن حساب ثابت الاتزان (X) عند هذه التركيزات، وهو:

$$X = \frac{[\text{PCl}_3][\text{Cl}_2]}{\text{PCl}_5}$$

$$X = \frac{(0.5)(0.3)}{(0.1)} = 0.015 \text{ mol/L}$$

ولكن ثابت الاتزان لهذا التفاعل هو ($K_C = 0.0415 \text{ mol/L}$) وهكذا، نجد أن قيمة $X > K_C$

وهذا يدل على أن تركيز الأيونات في الخلطة أقل مما يجب أن تكون عند الاتزان، ولذلك يسير التفاعل في الاتجاه الأمامي (اتجاه تفكك PCl_5 حتى تصل تركيزات الأيونات إلى القيم التي تتحقق ($X = K_C = 0.041 \text{ mol/L}$))

وهذا يدل على أن التفاعل يسير في الاتجاه الأمامي، وهو اتجاه تفكك (PCl_5)

(6) إذا كانت $K_p = 167.5 \text{ atm}$ عند 1000°C بالنسبة للتفاعل التالي:



أحسب ضغط غاز أول أكسيد الكربون الجزئي $P_{\text{CO}_{(g)}}$ في نظام متزن يكون فيه الضغط الجزئي لغاز (CO_2) هو 0.1 atm .

الحل:

$$P_{\text{CO}_{2(g)}} = 0.1 \text{ atm}, K_p = 167.5 \text{ atm}$$

$$P_{\text{CO}_{(g)}} = ?$$

وبالنسبة للتفاعل السابق، فإن ثابت الاتزان له يغير عنه بالمعادلة:

$$K_p = P_{\text{CO}_{(g)}}^2 / P_{\text{CO}_{2(g)}}$$

$$P_{CO_{(g)}}^2 = K_p \cdot P_{CO_2(g)}$$

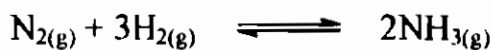
$$P_{CO_{(g)}}^2 = 167.5 \times 0.1$$

$$P_{CO_{(g)}}^2 = 16.75$$

$$P_{CO(g)} = \sqrt{16.75}$$

$$P_{CO(g)} = 4.09 \text{ atm.}$$

(7) احسب قيمة "K_C" بالنسبة لتفاعل المتزن التالي عند 500°C:



إذا كانت $K_p = 1.5 \times 10^{-5}$ عند نفس درجة الحرارة.

الحل:

من المعطيات ، نجد أن:

$$K_p = 1.5 \times 10^{-5}, T = 500 + 273 = 773\text{K}$$

$$R = 0.0821 \text{ L.atm/}^\circ\text{K.mol}, \Delta n = 2-4 = -2$$

وتربط K_p مع K_C ، طبقاً للعلاقة:

$$K_p = K_C RT^{\Delta n}$$

$$K_C = K_p / RT^{\Delta n}$$

$$K_C = K_p / (RT)^{-2}$$

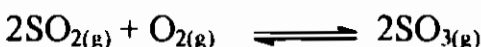
$$K_C = K_p \times (RT)^2$$

$$K_C = 1.5 \times 10^{-5} \times (0.0821 \times 773)^2$$

$$K_C = 6041.38 \times 10^{-5}$$

$$K_C = 60.41 \times 10^{-3}$$

(8) إذا كانت L mol/L ، $K_C = 36.9$ mol/L ، عند درجة حرارة 227°C لتفاعل المتزن التالي:



فإذا خلط 0.05 mol of $SO_{2(g)}$ و 0.03 mol of $O_{2(g)}$ مع 0.125 mol of $SO_{3(g)}$.

ون ذلك في وعاء سعة لتر واحد عند 227°C وضح في أي اتجاه يسير التفاعل.

الحل:

باستخدام التركيزات المعطاة، فإنه يمكن حساب ثابت الاتزان (X) عند هذه التركيزات، وهو:

$$X = \frac{[\text{SO}_3]^2}{[\text{SO}_2]^2 [\text{O}_2]^2}$$

$$X = \frac{(0.125)^2}{(0.05)^2 (0.03)}$$

$$X = 208 \text{ mol/L}$$

ولكن ثابت الاتزان لهذا التفاعل: $K_C = 36.9 \text{ mol/L}$

وهكذا، نجد أن قيمة $X > K_C$ قيمة

وهذا يدل على أن تركيز الأيونات في الخلطة أكبر مما يجب لها عند الاتزان، ولذلك يسير التفاعل في الاتجاه الخلفي حتى تصل تركيزات الأيونات إلى القيمة التي تحقق $K_C = 36.9$.

فالتفاعل يسير في اتجاه تفكيك SO_3 .

(9) عند درجة حرارة 850°C ، وبالنسبة للتفاعل التالي:



كان ثابت الاتزان K_C يساوى (1). فإذا كانت التركيزات الابتدائية للمواد المتفاعلة هي:

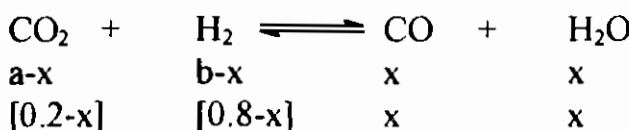
$$[\text{H}_2] = 0.8 \text{ mol/L}, \quad [\text{CO}_2] = 0.2 \text{ mol/L}$$

احسب تركيزات مكونات المخلوط الغازى عند حالة الاتزان.

الحل:

نفرض أن (X mol/L) من ثاني أكسيد الكربون قد تفاعل عند حالة الاتزان، وطبقاً لمعادلة التفاعل فإنه لابد أن يتفاعل أيضاً (X mol/L) من غاز الهيدروجين ليتكون (X mol/L) من كل من بخار الماء وأول أكسيد الكربون.

وبالتالي تصبح التركيزات عند الاتزان كالتالي:



وبالتعويض في معادلة ثابت الاتزان لهذا التفاعل، نجد أن:

$$K_c = \frac{[CO][H_2O]}{[CO_2][H_2]}$$

$$K_C = \frac{X^2}{(0.2 - X)(0.8 - X)} = 1$$

و منها، نجد أن:

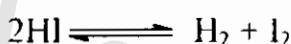
$$X = 0.16 \text{ mol/L}$$

$$X = [\text{CO}] = [\text{H}_2\text{O}] = 0.16 \text{ mol/L}$$

$$[\text{H}_2] = 0.8 - x = 0.80 - 0.16 = 0.64 \text{ mol/L}$$

$$[\text{CO}_2] = 0.2 - x = 0.20 - 0.16 = 0.04 \text{ mol/L}$$

(10) عند تسخين يوديد الهيدروجين فإنه يتخلل طبقاً للمعادلة:



إذا كان ثابت الاتزان الكيميائي للتفاعل K يساوى $1/64$ احسب نسبة يوديد الهيدروجين المتتفكك عند حالة الاتزان.

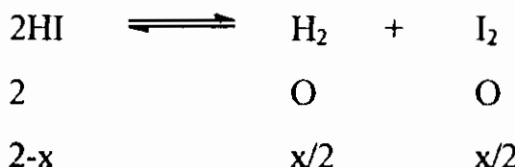
الحل:

نفرض أن التركيز الابتدائي لليوديد الهيدروجين هو (mol/L²).

ومن معادلة التفاعل، فإنه عندما ينفك (mol/L) من يوديد الهيدروجين

يُ تكون ($X/2 \text{ mol/L}$) من كل من اليود والهيدروجين وتكون التركيزات عند الاتزان

ممثلة كالاتي:



بالتعويض، في، معادلة ثابت الاتزان لهذا التفاعل، نجد أن:

$$K_C = \frac{[H_2][I_2]}{[HI]^2}$$

$$\frac{1}{64} = \frac{x/2 \cdot x/2}{(2-x)^2} = \frac{(x/2)^2}{(2-x)^2}$$

$$\therefore \frac{1}{8} = \frac{x/2}{2-x}$$

$$X = 0.4 \text{ mol/L}$$

أى إنه عند لحظة الاتزان يكون قد تحلل 0.4 mol/L من يوديد الهيدروجين، وتكون النسبة المئوية للتحلل هي:

$$\% \text{ نسبة التحلل} = \frac{0.4 \times 100}{2} = 20\%$$

(11) فى التفاعل التالي:



كانت تركيزات المواد المتفاعلة والناجدة عند حالة الاتزان، هي:

$$[A] = 0.6 \text{ mol/L}, [B] = 1.2 \text{ mol/L}, [C] = 2.16 \text{ mol/L}$$

احسب: أولاً : ثابت الاتزان $[K_C]$

ثانياً: التركيزات الابتدائية للمواد المتفاعلة

الحل:

من المعطيات، نجد أن:

$$[A] = 0.6 \text{ mol/L}, [B] = 1.2 \text{ mol/L}, [C] = 2.16 \text{ mol/L}$$

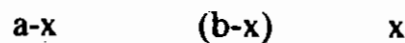
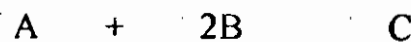
وبالتعويض عن القيم السابقة في معادلة ثابت الاتزان لهذا التفاعل ، نجد أن:

$$K_C = \frac{[C]}{[A][B]^2} = \frac{2.16}{(0.6)(1.2)^2}$$

وهو المطلوب أولاً

$$K_C = 2.5$$

ثانياً: يمكن كتابة معادلة التفاعل على النحو التالي:



نلاحظ من معادلة التفاعل أنه يلزم جزئ من المادة A ليتفاعل مع جزيئين من المادة B ليكون جزئ من المادة C.

وهكذا، فإنه عندما يتفاعل 2.16 مول من المادة C، فإن هذا يعني أن 2.16 مول من المادة "A" قد تفاعلت مع $2 \times 2.16 = 4.32$ مول من المادة B.

وبالتالى تكون تركيزات المواد المتفاعلة هي عبارة عن التركيزات لهذه المواد عند الاتزان، مضاعفاً إلية ذلك الجزء الذى تفاعل. وهكذا تكون التركيزات الابتدائية للمواد المتفاعلة، هي:

$$[A] = 0.6 + 2.16 = 2.76 \text{ mol/L}$$

$$[B] = 1.2 + 2(2.16) = 1.2 + 4.32 = 5.52 \text{ mol/L}$$

رابعاً: مسائل غير محلولة

(1) هل تكون K_p أصغر أم أكبر من K_c إذا كانت عدد مولات المتفاعلات أصغر من عدد مولات النواتج.

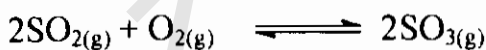
(2) إذا كان مقسوم التفاعل عند نقطة معينة من التفاعل أصغر من ثابت الاتزان. ماذا يحدث للتفاعل؟

(3) عند حدوث الاتزان الكيميائي في التفاعل التالي:



وجد أن تركيزات PCl_5 , Cl_2 , PCl_3 كانت على التوالي، هي: (1.0), (0.90), (0.12) مول في اللتر. احسب K_p , K_c وتحت ظروف التجربة و $t = 27^\circ C$

(4) إذا علم أن K_c للتفاعل:



عند درجة حرارة $727^\circ C$ تبلغ 4.17×10^{-2} . ما اتجاه التفاعل عند خلط 0.40M من SO_3 و 0.1M من O_2 مع 0.02M من SO_2 ؟

(5) وضع 0.5 gm من غاز N_2O_4 في وعاء حجمه 2L عند درجة حرارة $25^\circ C$ وترك في الوعاء حتى تم الاتزان الكيميائي حسب المعادلة:



احسب الضغط الجزئي لغاز N_2O_4 عند الاتزان.

(6) ما العلاقة بين K_c , K_p في التفاعلات الغازية.

(7) احسب ثابت الاتزان باستخدام التركيز (K_c) للتفاعل:



إذا علم أن ثابت الاتزان باستخدام الضغط (K_p) هو 1.24×10^{12} عند درجة الحرارة $1400^\circ C$.

(8) أوجد ثابت الاتزان للتفاعل التالي بدلالة التركيزات K_c , وبدلالة الضغوط الجزئية K_p (بفرض أن جميع المواد في الحالة الغازية):

