

الباب الثالث

كيناتيكا البلمرة بالشقوق الحرة

obeikanal.com

كيناتيكا البلمرة بالشقوق الحرة :

يعتمد فهم الكثير عن الجزيئات الضخمة على الأبحاث الأولية التي قام بها العالم هيلمان ستودنجر وفريق البحث الذي كان معه والذي قام بنشر أكثر من 700 بحث في هذا المجال.

وقد أدخل ستودنجر تعريف الجزيئات الضخمة حتى يميز نوع المواد التي يصل فيها الوزن الجزيئي للجزيء إلى أكثر من 10000. يسمى النظام بالجزئيات الضخمة إذا أظهرت الصفات النوعية التالية (اللزوجة، تشتت الضوء، الترسيب العالى، الخواص التجمعية، وقد جهز ستودنجر الغروانيات الجزيئية وذلك من الغروانيات المجمعة) كمواد تتصرف كأنها غرويات في محلول وذلك بكميات كبيرة أحجام جزيئاتها.

وفي الأصل نجد أن البوليمرات تعنى أن المادة تتربّك من جزيئات يصل تركيبها إلى X_n وذلك بتكرار وحدات تركيبية متشابهة قدرها n وحدة من X وحدات، وبإتحاد وحدات تركيبية مختلفة تصل إلى ما يسمى كوبوليمر ويرمز له بالرمز $X_n Y_m$ (وذلك بالمقارنة بالبوليمر المقاس X_n).

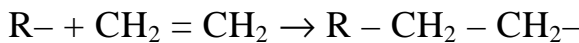
ويمكن التحدث عن مواد مثل البروتينات والأحماض النووي على أنها بوليمرات وذلك لاحتوائهما على أعداد كبيرة من وحدات تركيبية متشابهة تتصل بعضها بنفس الرابطة.

(a) أنواع التفاعلات المتعددة : Types of polyreactions

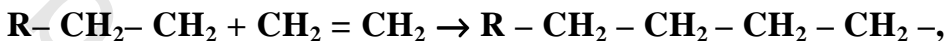
يمكن تحضير البوليمرات العالية من جزيئات صغيرة وذلك بطرق بلمرة مختلفة.

البلمرة بالإضافة: تحتوى على إضافة أحد الجزيئات إلى الآخر من خلال استخدام مكافئات غير مشبعة (روابط ثنائية مثلاً) فعلى سبيل المثال يتكون البولي إيثيلين بالإضافة المتعددة لوحدات ($\text{CH}_2=\text{CH}_2$)

وذلك للحصول على سلسلة بوليميرية ونمو السلسلة يحضر بتقديم ما يسمى بالشق الحر R التي تضيف إلى الجزئ الفير مشبع وذلك لتعطى شق كبير .

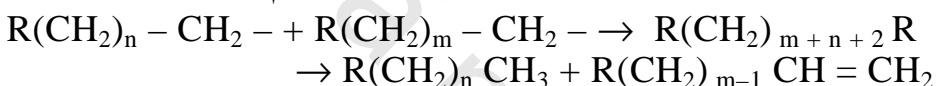


التي تضيف هي الأخرى إلى جزئ آخر من $CH_2 = CH_2$



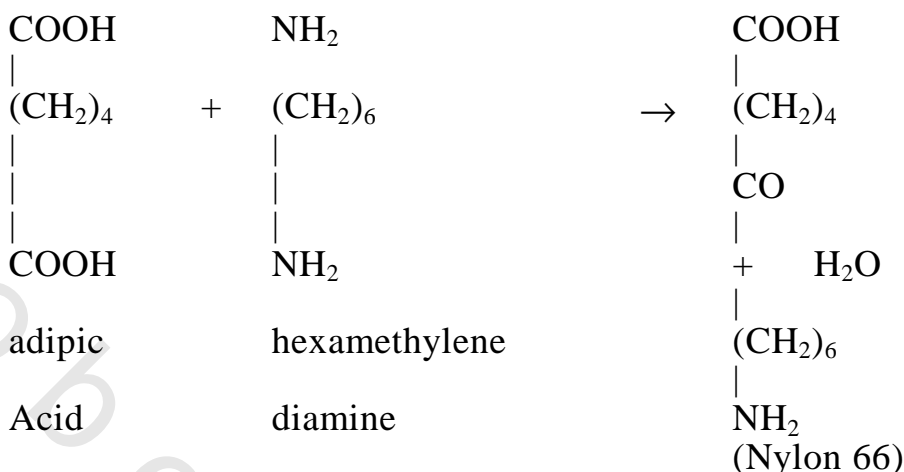
ويمكن أن تستمر خطوات الإضافة بسرعة كبيرة من خلال وسط النمو للبلمرة وفي النهاية يمكن أن يصطدم شقان نامييان – $R(CH_2)_n - CH_2 -$

وتنتهي السلسلة البوليميرية إما بالاتحاد أو بعدم الاستعداد



وإذا أخذنا نوعين من المونومر A ، B كمواد متفاعلة يحدث ما يسمى بالكوبوليمر وذلك مع إمكانية الحصول على نوعيات مختلفة من الكوبوليمرات اعتماداً على نسبة A إلى B في الناتج. والمثال العام في الصناعة هو الكوبوليمر من الأستايرين والبيوتاديين بنسبة تصل إلى 1:3 وذلك في المطاط الصناعي والمسمى SBR .

البلمرة بالتكثيف: وهو نوع من التفاعلات تحدث من خلال نزع جزيئات صغيرة وتكوين رابطة بين: مونومرين. كل واحد فيهم يحتوى على مجموعتين فعاليتين بحيث إن التفاعل يتكرر بإستمرار لتكوين الجزئ الضخم والمثال على ذلك هو تحضير بولي أميد النايلون 66 وذلك بالعالم كارودزr 1934.



ويحتوى الناتج على مجموعات طرفية فعالة ويمكن أن تستمر عملية التكثيف وينتج مركب يصل وزنه الجزئى إلى $\text{Mr} \sim 15000$.
 ولا يشترط أن يكون الصنف الفعال فى التفاعل البلمرة أن يكون شقاً ولكن يمكن أن يكون أيون أو أن يكون متراكب نشيط بالإتحاد مع عامل حفاز مناسب، ففى عام 1963 تقاسم كلًا من كارل زيجلر وجوليوناتا تقاسما جائزة نوبيل وذلك لأبحاثهم فى تطوير تقنيات تحضير البوليمرات وذلك بنوعية من السيترييو أيزوميرزم. وكان مفتاح هذه التفاعلات هو إكتشاف العوامل الحفازة الغير متجانسة والمعتمدة على خليط من مركبات $\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3$ وكذا TiCl_4 .

(b) توزيع الكتل المolarية:

من الواضح أن الجزيئات الضخمة والمكونة بأى من التفاعلات السابقة لا تحتوى كلها على نفس الكتلة المolarية m ، وبالتالي هناك توزيعًا لكتل الجزيئات الضخمة وذلك بإحتمال $W(m)$ حيث أن الكتلة تقع بين m ، $(m+dm)$ ، وعدم التماشى فى الكتل molarية يتسبب فى العديد من المشاكل فى تفسير بعض الخصائص للجزئيات الضخمة فى المحاليل. ففى محلول من الأستايرين فى البنزين كل جزيئات الأستايرين تكون متماثلة وتعطى طرق تقدير الكتل molarية

M نفس القيمة وذلك في نطاق الخطأ التجاربي المسموح به. أما في محلول من البولي ستاييرين في البنزين فإن كتل جزئيات البوليمر المنفردة تتوزع في خلال مدى من القيم. وبالتالي تعطى الطرق المختلفة لتقدير الكتل المolarية من خواص المحاليل قيمًا مختلفة للكتل المolarية لنفس البوليمر.

(c) الخواص التجمعية:

مثل الضغط الأسموزي وتعتمد على عدد الجزيئات في محلول. وعليه فإن كتلة المول المحسوبة من الخواص التجمعية هي المتوسط العددي وتحدد بالعلاقة التالية:

$$\bar{M}_N = \frac{L \sum N_i \cdot m_i}{\sum N_i} \quad (58)$$

ولحصول على \bar{M}_N نضيف حواصل كل كتلة مolarية قدرها m_i وعدد الجزيئات N_i التي تمتلك تلك الكتلة ونقسمها على العدد الكلى للجزئيات ثم نضربها في عدد أفوجادرو.

ففي حالة توزيع الكتل المolarية فإن المتوسط العددي يعطى الكتل المنخفضة.

نفرض أن لدينا نوعان من الجزيئات أحدها $Lm_1 = 100g \cdot mol^{-1}$ والثانى يكون $Lm_2 = 10000g \cdot mol^{-1}$. يكون المتوسط العددي $\bar{M}_N = 5050g \cdot mol^{-1}$

وذلك بغض النظر عن كون أكثر من 99% من كتلة المادة توجد في الجزيئات الثقيلة. في التقديرات التجاربية للكتل المolarية والتي تعتمد في ذلك على تشتت الضوء تعتمد على كتل المواد في الكسور المختلفة من الجزيئات، وتعطى هذه الطريقة المتوسط الكتلي وذلك كالتالي:

$$\overline{M}_m = \frac{L \sum Ni mi mi}{\sum Ni mi} = \frac{L \sum Ni mi^2}{\sum Ni mi} \quad (59)$$

نفرض أن هناك عينة تحتوى على 10% بالوزن من بوليمر وذلك
بقيمة $Lm_1 = 10000 \text{ g. mol}^{-1}$ ، 90% بالوزن من بوليمر نوعه
 $Lm_2 = 10000 \text{ g. mol}^{-1}$

وعليه يكون:

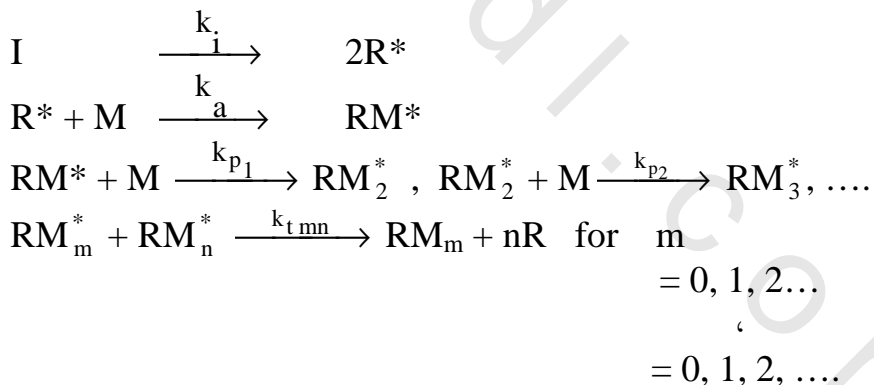
$$\overline{M}_m = \frac{0.1(10000) + 0.9(100000)}{1} = 91000 \text{ g. mol}^{-1}$$

بينما :

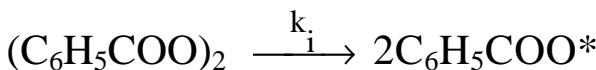
$$\overline{M}_N = \frac{0.1(10000) + 0.09(100000)}{0.19} = 52500 \text{ g. mol}^{-1}$$

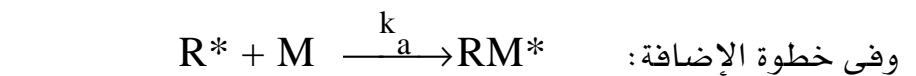
(d) كيناتيكية البلمرة بالشقوق الحرجة:

الآن نتكلّم عن الحركية الكيميائية لتفاعلات البلمرة في المحاليل بالإضافة في وجود الشوّق الحرجة. وتحتم هذه التفاعلات إما في وجود مذيب أو بإستخدام مونومر نقى مع إضافة بعض المنشطات. نرمز لكل من المنشط والمونومر بالرمز I ، M. ويكون آلية التفاعل كالتالى:



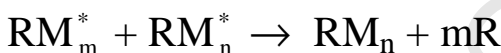
في خطوة التثبيط يكون ثابت السرعة لتفاعل هو k_i ، وينحل المثبت حرارياً إلى حد ما ليعطى شقوقاً حرجة R^* . وبالتالي هو إنحلال ببروكسيد البنزوييل:



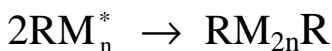


وفي خطوة الإضافة: وذلك بثابت سرعة قدره k_a ، تضييف R^* إلى المونومر وفي خطوات النمو تكون ثوابت السرعة هي k_{p_1} ، k_{p_2} ويضاف المونوم إلى السلسلة النامية. في خطوات النهاية تضاف السلالس إلى بعضها لتعطى جزيئات البوليمر. وفي بعض الأحيان تحدث خطوة النهاية أساساً بإنتقال ذرة هيدروجين بين R_m^* ، R_n^* (disproportionation) بطريقة عدم الإستعمال وذلك لتعطى جزيئان من البوليمر أحدهما يشتمل على رابطة شائبة طرفية ولتبسيط نزعم أن نشاط الشقوق الحرجة لا يعتمد على حجمها لدرجة أن كل خطوات النمو لها نفس ثابت السرعة والذي نسميه k_p حيث : $k_p = k_{p_1} = k_{p_2}$. وبالمثل نرى أن حجم الشق الحر لا يؤثر على ثوابت السرعة النهاية.

وبالتالي فإن $k_{t,mn}$ تعتمد على ما إذا كانت m تساوى أو لا تساوى n فالسرعات $d[RM_{2n}R]/dt$ ، $d[RM_{m+n}R]/dt$ وذلك لتفاعلات النهاية الأولية :



والتفاعل :



تناسب مع السرعة التي تصطدم بها الجزيئات المتفاعلة في وحدة الحجوم من محلول وذلك مثل سرعة التصادم لكل وحدة حجوم Z_{bb} التي تحصل عليها بوضع $b = c$ في Z_{bc} وبالضرب في $\frac{1}{2}$. سرعة التصادم لوحدة الحجوم للجزيئات المتشابهة والمحتوية على معامل زيادة قدره $\frac{1}{2}$ مقارنة بسرعة التصادم لوحدة الحجوم للجزيئات المتماثلة. وعليه فإن ثابت السرعة لخطوة النهاية بين جزيئيات متشابهة تكون نصف خطوة النهاية بين جزيئيات غير متشابهة.

$$m \neq n \quad k_{t,mn} = \frac{1}{2} k_{t,mn}$$

بالإشارة لثابت سرعة النهاية k_t نحصل على :

$$k_t = k_{t,mn} \text{ for all } n ,$$

$$k_{t,mn} = 2k_t \text{ for } m \neq n \quad (60)$$

ويكون معدل سرعة إستهلاك المونومر هي r_M وتعطى بالقيمة

التالية :

$$r_M = -d[M]/dt = k_a [R^*] [M] + k_p [RM^*] [M] + k_p [RM_2^*] [M] + ...$$

$$\frac{-d[M]}{dt} \simeq k_p [M] \sum_{n=0}^{\infty} [RM_n^*] \equiv k_p [M] [R_{tot}^*] ... \quad (61)$$

حيث أن $[R_{tot}^*]$ هي التركيز الكلى لجميع الشقوق. لإيجاد

وبالتالى $-d[M]/dt$ - نطبق حالة الثبات التقريرية على كل شق حر:

حيث أن :

$$, d[RM^*]/dt = 0 , d[R^*]/dt = 0$$

$$d[RM_2^*]/dt = 0$$

$$d[R_{tot}^*]/dt = 0 \quad (62)$$

حيث أن :

$$[R_{tot}^*] = \sum_{n=0}^{\infty} [RM_n^*]$$



ولكل خطوة نمو يستهلك شق وينتج شق فى كل خطوة وبالتالي فإن

$$d[R_{tot}^*]/dt \text{ لا تؤثر فى } [R_{tot}^*] , \text{ كذلك}$$

لذلك فإننا نحتاج إلى الأخذ فى الإعتبار خطوات الإبداء والإنهاء فى

$$. d[R_{tot}^*]/dt = 0 \quad \text{تطبيقات نظرية حالة الثبات}$$

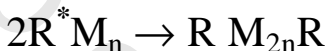
مساهمة خطوة التحفيز إلى $d[R_{tot}^*]/dt$ $d[R^*]/dt$ تساوى

وهي السرعة التي يتكون بها الشق R^* فى خطوة التشيط. وليس كل

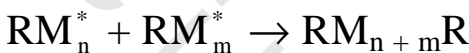
الشقوق R^* تتشط سلاسل البوليمر. بعضها يتحدد ثانية مع I في قفص المذيب التي تحيط بهم والآخر يقتصر على تفاعلاته مع المذيب. لذا تكتب المعادلة التالية:

$$(d[R_{tot}^*]/dt)_i = (d[R^*]/dt)_i = 2f k_i [I] \dots \quad (63)$$

حيث أن f هي كسر الشقوق R^* التي تتفاعل مع المونومر M وتقع قيمة f بين 0.3 ، 0.8. وتحدد خطوة الإناء للشق RM_n^* بالتفاعل التالي :



أو بالتفاعل التالي:



حيث أن : $m \neq n$ ولكن $m = 0, 1, 2, \dots$

مساهمة خطوات الإناء لسرعة إحتواء هذه الشقوق المحتوية على عدد n من المونومرات هي Z :

$$\begin{aligned} \left(\frac{d[RM_n^*]}{dt} \right)_t &= -2 k_{t, nn} [RM_n^*]^2 = k_{t, mn} [RM_n^*] \sum [RM_m^*] \\ &= -2k_t [RM_n^*] \sum_{m=0}^{\infty} [RM_m^*] = -2k_t [RM_n^*] [R_{tot}^*] \end{aligned} \quad (64)$$

وحيث أننا إستخدمنا المعادلة رقم (60). فإن السرعة الكلية لإستهلاك الشقوق في خطوات الإناء على فرض إستخدام العلاقة (64).

$$\begin{aligned} \left(\frac{d[R_{tot}^*]}{dt} \right)_t &= \sum_{n=0}^{\infty} \left(\frac{d[RM_n^*]}{dt} \right)_t = -2k_t [R_{tot}^*] \sum_{n=0}^{\infty} [RM_n^*] = \\ &\quad -2k_t [R_{tot}^*]^2 \end{aligned} \quad (65)$$

نجمع المعادلين (64) ، (65) وتطبيق نظرية حالة الثبات نحصل على:

$d(R_{tot}^*)/dt = (d[R_{tot}^*]/dt)_i + (d[R_{tot}^*]/dt)_t$ نحصل على :

$$= 2 f k_i [I] - 2k_t [R_{tot}^*]^2 = 0$$

$$[R_{\text{tot}}^*] = (f / k_i k_t)^{\frac{1}{2}} [I]^{\frac{1}{2}} \dots \quad (66)$$

بالتعميض فى المعادلة (61) نحصل على:

$$- d[M] / dt = k_p (f k_i / k_t)^{\frac{1}{2}} [M] [I]^{\frac{1}{2}} \dots \quad (67)$$

التفاعل أحادى الرتبة بالنسبة للمونومر ونصف الرتبة بالنسبة للمنشط.

درجة البلمرة :

درجة البلمرة DP للبوليمير هى عدد المونومرات الموجودة فى البوليمير. فى وقت قصير قدره dt أشقاء عملية البلمرة إفرض أن 10^4 من جزئيات المونومر M تستهلك وأن 10 جزئيات من البوليمير ذات أطوال سلسلة مختلفة قد تكونت. بإستخدام نظرية حالة الثبات فإن تركيزات المركبات الوسطية RM^* ، RM_2^* لا تتغير بقدر كبير. لذلك فإنه بلغة المواد فإن جزئيات البوليمير العشرة لابد أن تحتوى على 10^4 وحدات مونوميرية ويكون متوسط درجة البلمرة خلال هذه الفترة الزمنية هى $\langle DP \rangle = 10^4 / 10 = 10^3$:

$$\langle DP \rangle = - d[M] / d[P_{\text{tot}}]$$

حيث أن $[P_{\text{tot}}]$ هى التركيز الكلى لجزئيات البوليمير

$$\langle DP \rangle = \frac{-d[M]}{d[P_{\text{tot}}]} = \frac{-d[M]/dt}{d[P_{\text{tot}}]/dt} \dots \dots \dots \quad (68)$$

وحيث أن هناك جزئ بوليمرو واحد يتكون عندما يتحد شقين معاً فإن سرعة تكوين البوليمير تكون نصف سرعة إستهلاك الشقوق فى خطوة الإنتهاء

$$d[P_{\text{tot}}] / dt = - \frac{1}{2} (d[R_{\text{tot}}^*] / dt)_t = k_t [R_{\text{tot}}^*]^2 = f k_i [I] \dots \quad (69)$$

حيث استخدمت المعادلات (65) ، (66)

بالتعميض فى المعادلة (66)، المعادلة (68) فى (67) نحصل على (68)

$$\text{وذلك للإناء بالاتحاد} \quad \langle DP \rangle = \frac{k_p[M]}{\frac{1}{[fk_t k_t]^2}}$$

إذا تمت عملية الإناء بالطريقة الثانية (diproportionation) فإن

$\langle DP \rangle$ تكون نصف قيمتها فى الثانية (68). التركيز المنخفض فى مادة التشيط مقارنة بتركيز المونومر تاسب الحصول على درجة بلمرة $\langle DP \rangle$ عالية. تفاعلات البلمرة فى محلول عادة ما تجرى فى درجة حرارة تتراوح فيها قيمة k_t بين 10^{-5} إلى 10^{-6} s^{-1} . عند درجة 50°C ، أما k_t تتراوح من 10^6 إلى 10^9 $\text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1}$. وترجع القيم العالية إلى النشاط العالى للشقوق مع بعضها البعض وتتراوح قيم k_p من 10^2 إلى 10^4 . عند تركيز مونومر $[M] = 5 \text{ mol/dm}^3$ $\text{dm}^3 \text{mol}^{-1} \text{s}^{-1}$ $\langle DP \rangle = [R_{\text{tot}}^*] = 10^{-8} \text{ mol/dm}^3$ ، $[I] = 0.01 \text{ mol/dm}^3$ 7000

على الرغم من أن k_t فإن التركيزات المنخفضة للشقوق مقارنة بتركيزات المونومر يجعل من المستحب للشقوق أن تتفاعل مع المونومر أكثر من تفاعلاتها مع بعضها وعليه تستطيل السلسة إلى حد كبير قبل أن تتم عملية إناءها.

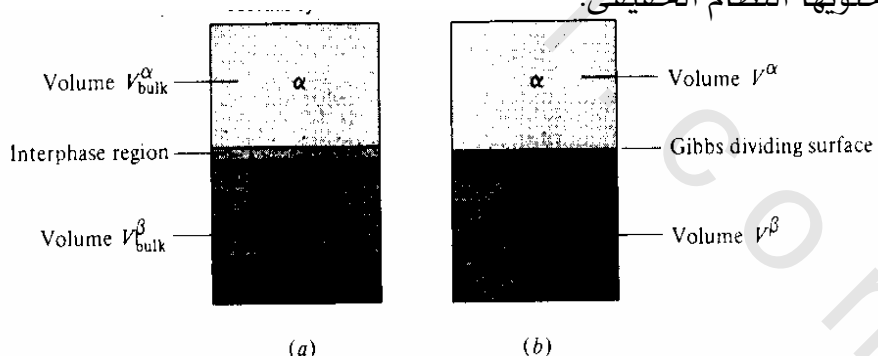
(e) الديناميكا الحرارية للسطح:

هناك طريقتان للديناميكا الحرارية للأنظمة التي فيها التأثير السطحي يكون واضحًا حيث تعامل جوجين هايم فى عام 1940 مع الطبقة بين سطحية كوسط ثرموديناميكي ثلاثي الأوجه والتى لها حجم معين، طاقة ذاتية، إنزروبي. أما جبس فى عام 1878 فقد استبدل النظام الحقيقى بنظام إفتراضى والتى إفترضت فيها المنطقة الوسطية كأنها وسط ثانى الأوجه والتى فيها يكون الحجم صفرًا ولكن قيم الخواص الثرموديناميكية الأخرى ليست صفرية. بالمقارنة بنموذج جبس

فإن طريقة جوجين هايم سهلة التخييل وهي شديدة الصلة بالوضع الفيزيائي الواقعي وعليه فإن طريقة جبس أكثر شيوعاً في طريقة جبس فإن النظام الحقيقي للشكل (a) لوالذى يحتوى على أواسط α ، β بجانب المنطقة المتوسطة ، يحل محله النظام التخيلى والمبين فى شكل (b). فى نموذج جبس الوسط α ، والوسط β مفصولين عن بعضهما بسطح سمكه صفرأً ويسمى سطح التقسيم لجبس. الأواسط α ، β على الجانبين لها نفس الخواص المستقلة كما هو الحال فى النظام الحقيقى. وضع السطح التقسيمى فى نظام جبس يكون تخيلي ولكنه يكون قريب جداً من المنطقة المتوسطة فى النظام资料 الحقيقى الكميات المقاسة تجريبياً تكون فى الغالب مستقلة عن اختيار وضع السطح التقسيمى.

النظام النموذجى Model system

ويضيف نموذج سطح التقسيم مما كانت قيم الخواص الشرموديناميكية واللازمة لرسم النظام النموذجى ويكون لها نفس القيم الإجمالية للحجم، الطاقة الذاتية، والإنتروبي وكميات المكونات التى يحتويها النظام资料 الحقيقى.



شكل (22)

(a) نظام من صنفين

(b) نظام جبس

سوف نستخدم الرمز سجما (٥) للتعبير عن الخاصية الترموديناميكية للسطح الفاصل (سطح التقسيم) وسطح التقسيم يكون سمه صفرًا وحجمه صفرًا أيضًا. أى أن $V^{\sigma} = 0$. إذا كان V حجم النظام الحقيقى، V^{α} ، V^{β} حجوم الأوساط α ، β فى النظام الحقيقى. يتطلب ذلك أن الحجم V يأخذ القيمة:

$$V = V^\alpha + V^\beta \quad (69)$$

نفرض أن V_{bulk}^α ، U_{bulk}^α هما طاقة وحجم مقدار الوسط α في النظام الحقيقي القيمة المستقلة $V_{\text{bulk}}^\alpha / U_{\text{bulk}}^\alpha$ هي الطاقة لوحدة الحجم كثافة الطاقة) لمقدار الوسط α . بالتحديد كثافة الطاقة للوسط α في النظام النموذجي تساوى كثافة الطاقة $U_{\text{bulk}}^\alpha / V_{\text{bulk}}^\alpha$ لمقدار الوسط α في النظام الحقيقي. حيث أن الوسط α للنظام النموذجي يكون حجمه V^α ، الطاقة U^α للوسط النموذجي α هي:

$$U^\alpha = \begin{pmatrix} U_{\text{bulk}}^\alpha \\ V_{\text{bulk}}^\alpha \end{pmatrix} V^\alpha \dots \quad (70)$$

بنفس النظام يمكن كتابة U^β للوسط النموذجي β وتكون الطاقة الكلية الداخلية للنظام النموذجي هي:

$$U^\alpha + U^\beta + U^\sigma$$

حيث أن U^{σ} هي الطاقة الزائدة للسطح.

وبالتحديد نجد أن الطاقة الكالية يجب أن تساوى الطاقة الذاتية الكالية U للنظام الحقيقى.

يمكن تطبيق نفس الفكرة عن الأنترóبí وعليه:

$$S^\alpha = (S_{\text{bulk}}^\alpha / V_{\text{bulk}}^\alpha) V^\alpha, \quad S^\beta = (S_{\text{bulk}}^\beta / V_{\text{bulk}}^\beta) V^\beta,$$

$$S^\sigma = S - S^\alpha - S^\beta \dots \dots \dots \quad (72)$$

حيث أن S هي الأنترóبى الكلى للنظام الحقيقى ، S^α ، S^β هى أنترóبيات لأوساط α ، β ، سطح التقسيم للنموذج ونفس الموضوع يطبق على كمية المكون i ، حيث أن:

$$n_i^\alpha = c_i^\alpha V^\alpha , \quad n_i^\beta = c_i^\beta V^\beta \dots \dots \dots \quad (73)$$

$$n_i = n_i^\alpha + n_i^\beta + n_i^\sigma \quad \text{أو} \quad n_i^\sigma = n_i - n_i^\alpha - n_i^\beta \dots \dots \dots \quad (74)$$

حيث أن c_i^α هو التركيز المولارى للمكون i فى مقدار الوسط α للنظام الحقيقى (وبالتحقيق فى الوسط α للنظام النموذجى)، n_i^β ، n_i^α هى أعداد المولات للمكون i فى أوساط α ، β للنظام النموذجى، n_i هى العدد الكلى مولات i فى النظام الحقيقى (وفى النظام النموذجى) وتسمى الكمية n_i^σ الزيادة السطحية الكمية المكون، ويمكن أن تكون موجبة أو سالبة أو صفر 1 . وبالتحديد فإن:

$$n_i^\sigma \equiv n_i - (n_i^\alpha + n_i^\beta) = n_i - (c_i^\alpha V^\alpha + c_i^\beta V^\beta) \dots \dots \dots \quad (75)$$

ومعناها أن كمية الزيادة السطحية n_i^σ هى الفرق بين كمية i فى النظام الحقيقى وكمية المكون i الموجودة فى النظام إذا بقى التجانس فى مقدار الوسطين α ، β حتى الوصول إلى سطح التقسيم.

تعتمد القيمة n_i^σ على وضع سطح التقسيم كما سنوضح فيما بعد. نفرض أن تركيز المكون (i) c_i فى النظام الحقيقى يختلف بإختلاف الإحداثى Z كما هو واضح فى المنحى $(Z)_i$ فى الشكل المقابل شكل (23) المنطقة المتوسطة (الбинية) تقع بين Z_1 ، Z_2 ويقع سطح التقسيم عند Z_0 نتخيل النظام (والذى يبدأ عند $Z=0$ ويمتد حتى $Z=b$) أنه يتقطع إلى قطع صغيرة (شرائح) موازية لمستوى البينى. نفرض أن الشريحة الواحدة تحتوى على dn_i مولات من المكون i وأن سمكها هى d_z ، وأن مساحة مقطعاها هو \hbar والحجم هو $\hbar dz$ ويساوى dv وبالتالي فإن :

$$c_i = \frac{dn_i}{dV} = \frac{dn_i}{(\hbar dz)}$$

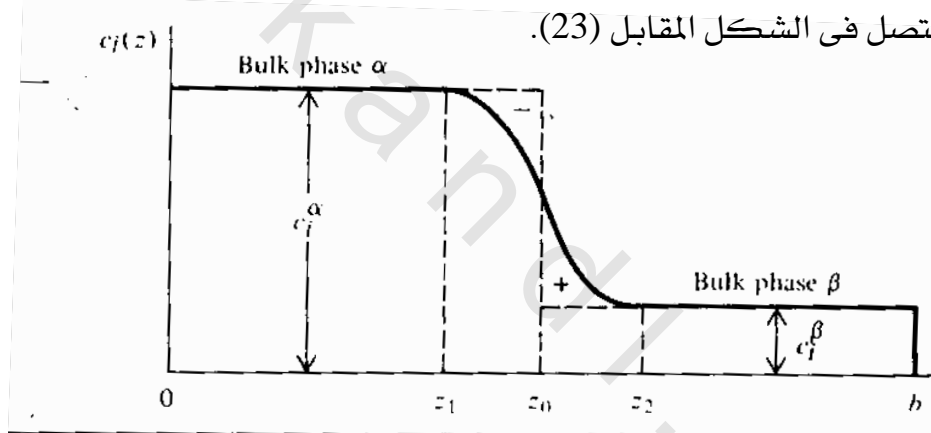
$$dn_i = c_i \hbar dz \quad \text{وأن:}$$

عدد المولات الكلى n_i للمكون i فى النظام نحصل عليه بجمع الكميات المتاهية فى الصغر dn_i لعدد الشرائح اللانهائي الذى تقطع إليه النظام. وهذا المجموع هو فى الحقيقة التكامل المحدود من 0 إلى b للنقدار

$$dn_i = c_i \hbar dz ,$$

$$n_i = \hbar \int_0^b c_i dz$$

وتتكامل المقدار $\int_0^b c_i dz$ هو المساحة التى تقع تحت الخط المتصل فى الشكل المقابل (23).



شكل (23)

التغير فى تركيز المكون (i) بتغير الإحداثى z

إذا بقى التجانس فى مقدار الوسطين α ، β حتى الوصول إلى سطح التقسيم عند Z_0 فإن تركيز i يعطى بالخط العلوي الأفقي على يسار Z_0 والخط الس资料 على الأفقي على يمين Z_0 . بنفس الطريقة المستخدمة لتوضيح أن:

$$n_i = \hbar \int_0^b c_i dz \beta$$

فإنه في النظام النموذجي تكون كميات n_i^α ، n_i^β في المعادلة هي عبارة عن \hbar مضروبة في المساحات أسفل وفوق الخطوط الأفقية على الترتيب.

لذلك فإن كمية الزيادة السطحية n_i° في المعادلة (75) تساوى \hbar مضروبة في الفرق بين المساحة أسفل المنحنى (Z_i) والمساحات تحت الخطوط الأفقية C_i^α ، C_i^β . هذا الفرق في المساحة يساوى المساحة المظللة على يمين Z_0 في الشكل (23) مطروحاً منها المساحة المظللة على يسار Z_0 . في الشكل (23) المساحات الموجبة والسالبة تقربياً تكون متساوية وعليه فإن n_i° تقربياً تساوى صفرأً لهذا الإختيار لسطح التقسيم. إذا تحرك سطح التقسيم في الشكل (23) إلى ناحية اليمين فإن المساحة السالبة ستزيد على المساحة الموجبة وبالتالي فإن n_i° تعتبر سالبة أما إذا تحرك سطح التقسيم ناحية اليسار فإن n_i° تصبح موجبة.

وبالمثل يمكن أن نوضح أن كلاً من U° ، S° أيضاً تعتمدان على موضع سطح التقسيم وحيث أن كلاً من n_i° ، U° ، S° تعتمد على موضع سطح التقسيم فإن هذه القيم ليست عموماً مقاسة فيزيائياً. لابد أن نأخذ في الاعتبار أن سطح التقسيم هو إفتراضية وليس متوجهة لكي تمثل منطقة البين وسطية الحقيقة.

القانون الأول للديناميكيا الحرارية هو $dU = dq - dw$ للنظام المغلق لعملية إنعكاسية فإن $dq = TdS$ في نظام شائي الصنف تعطى المعادلة:

$$dw_{rev} = -pdv + \gamma d\hbar$$

تعطى القيمة التالية:

$$dw_{rev} = -pdv + \gamma d\hbar$$

لذا نجد أن :

$$dU = TdS - pdv + \gamma d\hbar .. \quad (76)$$

للنظام مستوى يبني المفتوح يتطلب الأمر كتابة ما يلى:

$$\sum_i \mu_i^\alpha dn_i^\alpha + \sum_i \mu_i^\beta dn_i^\beta + \sum_i \mu_i^\sigma dn_i^\sigma .. \quad (77)$$

تضاف إلى العلاقة (76) حيث أن $\mu_i^\sigma, \mu_i^\beta, \mu_i^\alpha$

هي الجهود الكيميائية للصنف i فى أوساط α, β وعند سطح التقسيم للنظام النموذج. وعند الإتزان فإن:

$$\mu_i^\alpha = \mu_i^\beta = \mu_i^\sigma$$

نفرض أن μ_i هو الجهد الكيميائى للصنف i فى أى مكان فى النظام.

التعبير (77) يصير عند الإتزان كالتالى:

$$u_i dn_i^\alpha + \sum_i u_i dn_i^\beta + \sum_i u_i dn_i^\sigma = \sum_i u_i d(n_i^\alpha + n_i^\beta + n_i^\sigma) = \sum_i u_i dn_i$$

وحيث أننا نستعمل المعادلة:

$$n_i = n_i^\alpha + n_i^\beta + n_i^\sigma$$

أو :

$$n_i^\sigma = n_i - n_i^\alpha - n_i^\beta$$

فلنظام مفتوح يتكون من صنفين عند الإتزان نحصل على المعادلة:

$$dU = TdS - pdV + \gamma d\hbar + \sum_i u_i dn_i \text{ (rev. proc, planar interphase)} ... \quad (78)$$

وجود الصنف البيني يؤدى إلى استخدام $\gamma d\hbar$ فى

لكل من صنف α, β فى نموذج جبس نحصل على العلاقات التالية:

$$dU^\alpha = TdS^\alpha - pdV^\alpha + \sum_i u_i dn_i^\alpha, \quad dU^\beta = TdS^\beta - pdV^\beta + \sum_i u_i dn_i^\beta .. \quad (79)$$

المعادلة (71) تعطى العلاقة التالية :

$$dU^\sigma = dU - dU^\alpha - dU^\beta$$

استخدام المعادلتين (78), (79) بجانب العلاقات التالية :

$$dS^\sigma = dS - dS^\alpha - dS^\beta, \quad dV = dV^\alpha + dV^\beta, \quad dn_i^\sigma = dn_i - dn_i^\alpha - dn_i^\beta$$

تعطى العلاقة التالية :

$$dU^\sigma = TdS^\sigma + \gamma d\hbar + \sum_i u_i dn_i^\sigma \text{ rev. proc} \quad (80)$$

بتكمال المعادلة (80) لعملية يزيد فيها حجم نظام النموذج عند ثابت T ، P وعند تركيزات الأصناف مبتدأ من الحالة (1) ومنهية بالحالة (2). تحت هذه الظروف فإن القيم المستقلة T ، γ ، u_i ثوابت وتوضع خارج علاقة التكمال. لذا نجد أن :

$$\int_1^2 dU^\sigma = T \int_1^2 dS^\sigma + \gamma \int_1^2 d\hbar + \sum_i \mu_i \int_1^2 dn_i^\sigma \text{ const } T, P, \text{ conc.}$$

$$U_2^\sigma - U_1^\sigma = T(S_2^\sigma - S_1^\sigma) + \gamma(\hbar_2 - \hbar_1) + \sum_i u_i (n_{i,2}^\sigma - n_{i,1}^\sigma)$$

نفرض أن الحالة الأولى (1) هي الحالة المحددة والناتجة من وصول الحجم للنظام النموذج إلى الصفر. جميع الخواص المستقلة في هذه الحالة تساوى صفرًا وعليه تحذف القيم المشار إليها بالرمز (1) والحالة (2) هي الحالة العامة ويحذف الرقم (2) ونحصل على العلاقة التالية :

$$U^\sigma = TS^\sigma + \gamma\hbar + \sum_i u_i^\sigma n_i^\sigma \quad (81)$$

المعادلة رقم (81) هي معادلة صحيحة لأى حالة في النظام.

التفاضل الكلى للعلاقة (81) يكون كالتالى :

$$dU^\sigma = TdS^\sigma + S^\sigma dT + \gamma d\hbar + \hbar d\gamma + \sum_i u_i dn_i^\sigma + \sum_i n_i^\sigma d\mu_i \quad (82)$$

بمساواة الطرف الأيمن للمعادلتين (80) ، (81) نحصل على :

$$S^\sigma dT + \hbar d\gamma + \sum_i n_i^\sigma d\mu_i = 0 \quad (83)$$

المعادلة (83) هي مشابهة لمعادلة جبس دوهيم. وهي لسطوح الأصناف الإفتراضية في نموذج جبس للنظام وهي :

$$\sum_i n_i d\mu_i - \sum_i n_i d\bar{G}_i = 0 \text{ const } T, P$$

فعند درجة حرارة ثابتة (T ثابتة) تصير المعادلة (83) كالتالى :

$$\hbar d\gamma = - \sum_i n_i^\sigma d\mu_i$$

والتي تسمى إيزوثيرم الإدمصاص لجبس.
تركيز (الزيادة) السطحي Γ_i^σ (جاما) للمكون i يحدد بالعلاقة

التالية:

$$\Gamma_i^\sigma = n_i^\sigma / \hbar \dots \quad (84)$$

ويعبر إيزوثيرم الإدمصاص لجبس كالآتى

$$d\gamma = - \sum_i \Gamma_i^\sigma d\mu_i \text{ const } T \dots \quad (85)$$

كما لوحظ حديثاً فإن $n_i^{\sigma,s}$ (وبالتالي $\Gamma_i^{\sigma,s}$) تعتمد على اختيار سطح التقسيم وليس كميات مقاسة عملياً وللحصول على كميات لها معنى فيزيائياً نختار سطح تقسيم معين ونرمز له بالرمز $\Gamma_i^{\sigma,s}$. سطح التقسيم المختار هو ذلك السطح الذي يجعل n_i^σ (وبالتالي Γ_i^σ) يكون صفرأً حيث المكون (1) هو أحد المكونات للنظام وفي الغالب يكون هو المذيب. نفرض أن $\Gamma_{i(1)}^\sigma$ هو الإدمصاص النسبي للمكون i بالنسبة للمكون (1). يلاحظ أن قيمة $n_i^\sigma / \hbar = \Gamma_i^\sigma$ وذلك لسطح التقسيم الذي يجعل $n_i^\sigma = 0$. نجد أن $\Gamma_{i(1)}$ هو دالة للقيم التالية $n_1, n_i, C_1^\beta, C_1^\alpha, C_i^\beta, C_i^\alpha$ ، \hbar ، V . جميع هذه القيم هي خواص مقاسة عملياً للنظام الحقيقي ولا تعتمد على وضع سطح التقسيم الإفتراضي. لذا كانت القيمة $\Gamma_{i(1)}$ تفاص عملياً. ولسطح التقسيم الذي يجعل $n_i^\sigma = 0$ ، Γ_i^σ صفرأً فإن إيزوثيرم الإدمصاص لجبس (85) يصير كالتالى:

$$d\gamma = - \sum_{i \neq 1} \Gamma_{i(1)} d\mu_i (\text{const } T) \dots \quad (86)$$

كل القيم في هذه المعادلة يمكن قياسها عملياً.

ومن التطبيقات الهامة لإيزوثيرم الإدمصاص لجبس على الأنظمة المكونة من صفين والذى فيه يكون تركيزات المكونات (1)، (i) في الصنف β تكون صغيرة جداً عنها في الصنف α بمعنى أن : $C_1^\alpha << C_i^\beta$ ، $C_1^\beta << C_i^\alpha$. الأمثلة على هذه الأنظمة تتضمن (a) نظام

السائل - البخار التى فيها المذيب (1) والمذاب (α) للصنف α تكون غير ذاتية فى الصنف β . (b) نظام الصلب - السائل والتى فيها المذيب (1) والمذاب والمذاب (1) للسائل غير ذاتين فى الصلب (هذه الحالة تكون هامة فى الكيمياء الكهربية). لهذه الأنظمة نجد أن:

$$\Gamma_{i(1)} = \frac{n_1^s}{\hbar} \left(\frac{n_i^s}{n_1^s} - \frac{n_{i,bulk}^\alpha}{n_{1,bulk}^\alpha} \right) \text{when } C_i^\alpha >> C_i^\beta >, > C_1^\alpha >> C_1^\beta .. \quad (87)$$

حيث أن n_i^s ، n_1^s هى أعداد مولات الماء (i) ، (1) فى المنطقة البنية للنظام资料 (ليست النظام النموذجى) $n_{i,bulk}^\alpha$ ، $n_{1,bulk}^\alpha$ هى أعداد مولات كل من (i) ، (1) فى مقدار الصنف α للنظام资料. عندما تكون قيمة الإدماصاص النسبي $\Gamma_{i(1)}$ للمذاب (i) موجبة، فإن نسبة كمية المذاب إلى كمية المذيب (n_i^s / n_1^s) فى المنطقة البنية للنظام تكون أكبر من النسبة المقابلة $n_{i,bulk}^\alpha / n_{1,bulk}^\alpha$ وذلك فى قلب الصنف α والمكون (i) يقال عنه أنه مدمص بالوجب على المنطقة البنية شكل (23). عندما تكون $\Gamma_{i(1)}$ سالبة يقال عن أنه ممدص بالسالب على المنطقة البنية. ويعرف الإدماصاص (الإمتزاز) بأنه تواجد المكون بكمية كبيرة فى المنطقة البنية مقارنة بالوسط (المنطقة الواقعه فى بطن السائل).

إذا أخذنا معنى $\Gamma_{i(1)}$ فى الإعتبار فإننا نعود إلى أيزوثيرم جبس للإدماصاص فلنظام المكون من مكونين فإن المعادلة (86) تقرأ هكذا:

$$d\gamma = - \Gamma_{2(1)} d\mu_2 (\text{const T. binary syst.}) \quad (88)$$

على الأقل واحد من الصنفين إما أن يكون صلب أو سائل. ممكن أن نسمى هذا الصنف α . فلهذا الصنف نطبق المعادلة التالية:

$$\mu_2 = \mu_2^{0,\alpha}(T, P) + RT + \ln a_2^\alpha$$

اعتماد الضغط على $a_2^{0,\alpha}$ يكون ضعيفاً للصنف المكافئ. ونجد أن الشد السطحى يقاس فى الغالب فى وجود الهواء عند ضغط ثابت

قدره 1 جو. وعليه فعند درجة حرارة ثابتة T ممکن إستعمال العلاقة :

$$du_2 = RTd\ln a_2^\alpha$$
 وتصير العلاقة (88) كالتالى :

$$\Gamma_{2(1)} = -\frac{1}{RT} \left(\frac{\partial \gamma}{\partial \ln a_2^\alpha} \right)_T \text{ binary syst.} \quad (89)$$

إذا إستعملنا معيار التركيز المولارى للمذاب (2) فإن فعالیته فى الصنف (α) هو :

$$a_2^\alpha = \gamma_{C,2} C_2^\alpha / C^o.$$

إذا كان الوسط α مخفف لدرجة كافية بحيث نعتبره مخفف نموذجي فإن :

$$a_2^\alpha = C_2^\alpha / C^o.$$

حيث أن : $C^o \equiv 1 \text{ mol/dm}^3$
 وتعتبر المعادلة (89) كالتالى :

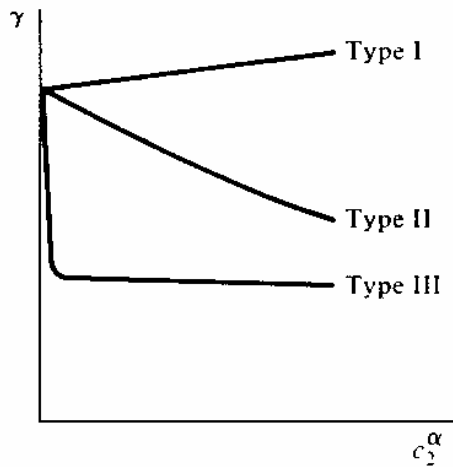
$$\Gamma_{2(1)} = -\frac{1}{RT} \left(\frac{\partial \gamma}{\partial \ln(C_2^\alpha / C^o)} \right)_T \text{ binary syst., ideally dil.soln.} \quad (88)$$

ميل المنحنى الناتج من رسم العلاقة بين الشد السطحى للمحلول γ و($\ln C_2^\alpha / C^o$) عند درجة الحرارة المستخدمة يساوى $-RT \Gamma_{2(1)}$ ويسمى بحساب $\Gamma_{2(1)}$. إذا كان محلول ليس مخففاً بالدرجة الكافية فإن قيم معامل الفعالیة تكون مطلوبة لإيجاد $\Gamma_{2(1)}$. المعادلة (88) تبين أن $\Gamma_{2(1)}$ تكون موجبة إذا قل الشد السطحى بزيادة تركيز المذاب وتكون سالبة إذا إزدادت γ بزيادة التركيز C_2^α . يمكن متابعة سلوك المذابات (المواد الذائبة) في المحاليل المائية المخففة وتقسم إلى ثلاث أنواع شكل (23) (1) Type: المذاب ينتج زيادة بسيطة في γ بزيادة التركيز والمثال على ذلك هو معظم الأملاح الغير عضوية والسكروز. الزيادة في γ بزيادة تركيز المذاب يمكن تفسيره على أساس أن زيادة فرص التصادب بين الأيونات المختلفة. الشحنة في قلب الصنف مقارنة بالطبقة السطحية يقلل

عدد الأيونات في الطبقة السطحية ويزيد تبعاً لذلك سالبية الإدمصاص γ فى (II). المذاب يعطى إنخفاض ثابت و حقيقي فى γ بزيادة التركيز. الأمثلة على ذلك هى معظم المركبات العضوية التى تذوب بقلة فى الماء. والمواد العضوية التى تذوب فى الماء عادة تحتوى على جزء قطبى (المثال هو مجموعتى COOH, OH) وجزء غير قطبى هو جزء الهايدروكربون. هذه الجزيئات تميل إلى التجمع في الطبقة السطحية حيث تحور نفسها بحيث تكون الأجزاء القطبية تتوجه نحوية وتفاعل مع (تدخل) جزيئات الماء القطبية في بطن محلول وتوجه أجزاءها غير القطبية خارج بطن محلول. الإدمصاص الموجب الناتج يقلل γ .

أما النوع الثالث (III) من المذابات فإن γ تظهر إنخفاضاً سريعاً متبعاً بثبات مفاجئ كلما زاد التركيز (للمواد الذائية) تشمل الأمثلة على ذلك: أملاح الأحماض العضوية ذات السلسلة المتوسطة الطول (الصابون $\text{RCOO}^-\text{NO}_2^+$)، أملاح كبريتات الأكيل (ROS₂O⁻Na⁺)، أملاح الأمين الرباعية $[\text{CH}_3)_3\text{RN}^+\text{Cl}^-]$ ، أملاح الأكيل السلفوناتية ($\text{RSO}_2\text{O}^-\text{Na}^+$)، ومركبات البولى أكس إيثيلين $[\text{R}(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_n\text{OH}]$ حيث تتراوح n من (5) إلى (15). المواد من النوع الثالث تمتاز بقوه على السطح [الثبات الواضح في قيمة γ يحدث عند التركيز الحرج للميسيل]

المذاب الذى يخفض الشد السطحى بدرجة كبيرة يسمى مادة ذات نشاط سطحى أو سيرفاكتانت. المذابات من النوع الثالث تعمل كمنظفات ومواد ذات نشاط سطحى واضح وفيها تخفض الشد السطحى من 72 إلى 39 dyn/cm فى تركيز قدره 0.008mol/dm^3 من محلول المائى للمركب $[\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{11}\text{OSO}_2\text{O}^-\text{Na}^+]$ عند درجة 25°C الإنخفاض فى قيمة γ تساعده على إزالة الأوساخ الدهنية من السطوح العملية.



(شكل 24) منحنيات توضح العلاقة بين الشد السطحي γ وتركيز المحلول المائي للمذاب

الأسئلة

- 1 أذكر التقنيات المستخدمة لتقدير أحجام وأشكال الجزيئات الكبيرة ؟
- 2 تكلم عن قياسات الضغط الأسموزى لتقدير الكتل المolarية للجزيئات الضخمة ؟
- 3 إشرح الأسباب التي جعلت محاليل الجزيئات الضخمة غير مثالية وبين حساب حجم الإنحرافات ؟
- 4 أكتب عما يلى : حرارة ثيتا - المحاليل أحدادية التشتت - المحاليل عديدة التشتت - البولى إلكترونوليتات - الديلز ؟
- 5 فارن بين المتوسط العددى والمتوسط الكتلى للكتل المolarية ؟
- 6 تكلم عن تأثير دونان وإستنتاج تعبيرات عن تأثير القوى الأيونية على الإتزان الأسموزى ؟
- 7 إشرح عملية الطرد المركزي الفوقي ووضح العلاقة بين سرعة الترسب والأشكال والكتل المolarية للجزيئات الضخمة ؟
- 8 فسر كيفية الحصول على الكتل المolarية من حسابات الإتزانات بالترسب ؟
- 9 إشرح أساسيات وتطبيقات إلكترونوفوريسيز وتروسيج الحبل ؟
- 10 عرف المزوجة الذاتية، بين كيفية قياسها واسرح معناها ؟
- 11 ناقش تطبيقات قياسات التشتت الضوئي لتحديد الأشكال والكتل المolarية للجزيئات الضخمة ؟
- 12 إشرح معنى المقاطع التالية: التركيب الأولي والثانوي والثالثى وإزالة الطبيعة للبروتينات ؟
- 13 أوصف التركيب الحلزونى العشوائى للجزيئات، إربط بين الحجم والتركيب للجزء وإشرح دور الأنترولي التركيبى ؟
- 14 صف طبيعة الروابط الببتيدية ودورها في تقدير التركيب الثانوى للبروتينات ؟

- 15- عرف المخلول الغروي وقارن بين الصول والأيروصول والمستحلب. وقارن بين الأصناف الليوفوبية والليوفيلية ؟
- 16- إشرح طرق تضليل وتنقية المحاليل الغروية ؟
- 17- وضح ما هو المقصود بالميسيلة والتركيز الحرج للميسيلة وأهمية الميسيلات ؟
- 18- تكلم عن ثبات المحاليل الغروية بالإشارة إلى الطبقة المزدوجة الكهربية.
وإشرح قاعدة شولتز - هاردى ونقطة تساوى الجهد الكهربى ؟
- 19- إشرح ما هو المقصود بالزيادة السطحية وإشتق معادلة جبيس للشد السطحى ؟

مسائل عامة على الكتاب

- 1- تحتوى معلق على عدد متساوٍ من الدقائق بـأوزان جزيئية 10000 ، 20000. إحسب كلاً من \bar{M}_N ، \bar{M}_m . يحتوى معلق آخر على دقائق ذات كتل متساوية بـأوزان جزيئية 10000 ، 20000. إحسب كلاً من \bar{M}_m ، \bar{M}_N
- 2- القيم التالية حصلنا عليها للضغط الأسموزية لمادة النيتروسيليولوز في الأسيتون عند 20°C كم هي؟

$C(g \cdot dm^{-3})$	1.16	3.66	8.38	19.0
$\pi (cm H_2O)$	0.62	2.56	8.00	25.4

إحسب القيمة المحدودة للنسبة $\frac{\pi}{C}$ ومن ثم إحسب M_N :

- 3- إشتق العالم هيجين المعادلة التالية للضغط الأسموزي π ل محلول بوليمر كدالة لتركيز المذاب C_2 :

$$\frac{\pi}{C_2} = \frac{RT}{M_2} + \frac{RT\rho_1}{M_1\rho_2^2} \left(\frac{1}{2} - \xi \right) C_2 + \frac{RT\rho_1}{3M_1\rho_2^3} C_2^2 + \dots$$

حيث أن ρ_1 ، ρ_2 هى كثافات المذيب والمذاب، M_1 هى الكتلة المolarية للمذيب. وأن M_2 هى المتوسط العددى للكتلة المolarية للبوليمر ξ هى ثابت التداخل للمحلول. وقد وردت قيم عن طريق العالم باون وأخرين تبين أنه عند إدخال قيم الثوابت عند 25°C تصير معادلة هيجين كالتالى:

$$\frac{\pi}{C_2} = \frac{RT}{M_2} + 2.03 \times 10^5 \left(\frac{1}{2} - \xi \right) C_2 + 6.27 \times 10^4 C_2^2 + \dots$$

حيث أن π يعبر عنها بوحدات $g \cdot cm^{-3}$ ، C_2 بوحدات $g \cdot cm^{-2}$ وأن $\rho_2 = 1.080 \text{ gm} \cdot \text{cm}^{-3}$. وكانت القراءات لعينة واحدة من البولي ستارين هى كالتالى:

$10^3 C_2$	1.55	2.56	2.93	3.80	5.38	7.80	8.68
π	0.16	0.28	0.32	0.47	0.77	1.36	1.60

إرسم هذه العلاقات على هيئة خط مستقيم وعين كلاً من قيم M_2 ، ξ

-4 إثبت أن متوسط الجذر التربيعي من نهاية الطول في سلسلة بوليمر خطى وذلك بدوران حر حول الروابط للسلسلة هي $R^2 = \text{Na}^2$ حيث أن N هي عدد الروابط لطول قدره a. وعليه إحسب متوسط الجذر التربيعي من نهاية إلى نهاية لجزئ بوليمر على هيئة سلسلة M للجزئ هي 5° ؟

-5 في محلول هيموجلوبين الحصان المذاب في الماء عند 20°C فإن:
 $D = 6.3 \times 10^{-7} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$ ،
 $s = 4.41 \times 10^{-3} \text{ s}$ ،
 $v = 0.749 \text{ cm}^3 \cdot \text{g}^{-1}$ ،
 $\rho = 0.9982 \text{ g.cm}^{-3}$

إحسب الوزن الجزيئي ؟

-6 الزوجة منسوبة إلى المذيب النقى لجزء من البولى ستايرين N له M_N الزوجة في تترالين عند 20°C هي 280000 مذابة في مذابة في ستابيلين هي 20 هـ

conc,(%)	0.01	0.025	0.05	0.10	0.25
η_{γ}	1.05	1.12	1.25	1.59	2.70

إحسب الأس α في معادلة ستاوونجر. وعليه إحسب الزوجة النسبية لمحلول 0.10 من البولى ستايرين N M_N لها هي 500000 في نفس المذيب ؟

-7 الزوجة النسبية لمحلول يحتوى على 1.00gm من البوليمر مذاب في 100cm^3 هي 2.800. وفي محلول تركيزه نصف تركيز السابق تكون الزوجة النسبية هي 1.800.

(a) إحسب الزوجة الحقيقية (على فرض أن الرسم البياني يعطى خط مستقيم ثم أحسب الجزء المقطوع بالخط) ؟

(b) إذا كانت قيم k ، a في معادلة مارك - هونيك هي على التوالى 5.00×10^{-4} ، 0.600 . إحسب الوزن الجزيئي للبوليمر ؟

- 8 معامل الإنتشار لجزئ الإنソولين فى الماء عند 20°C هو $8.2 \times 10^{-7} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$. إحسب متوسط الزمن للازم لجزئ إنソولين لإنتشاره خلال مسافة تساوى قطر الخلية الحية، حوالى $10\mu\text{m}$
- 9 إحسب القيمة الأكثراً احتمالاً لطول السلسلة لجزئ $\text{C}_{20}\text{H}_{42}$ حيث أن طول الرابطة $\text{C}-\text{C}$ هو 0.15nm وزاوية الرابطة هي 28° ؟
- 10 محلول ثلاثي نترات السليولوز ($M_r=140000$) فى الأسيتون، فإن $\frac{dn}{dc}=0.105\text{cm}^3 \cdot \text{g}^{-1}$ وأن $n_0=1.3589$. إحسب نسبة شدة الضوء المنبعث إلى الضوء الساقط عند أطوال موجبة قدرها 400nm ، 700nm من خلال محلول سmek الخلية له هى 1.00cm وذلك لبوليمر يحتوى على $2.00\text{gm}/100\text{cm}^3$ ؟
- 11 فى دراسة إلكتروفوريتية لمحلول مائى للبروتين يتضح أن هناك نوعان من البروتين وذلك بقيم $M_r=60000$ ، 120000 . فى محلول يحتوى على 1.76% من البروتين بالوزن عند 25°C فإن قيمة (n) للبروتين الكبير تكون 1.56 مرة قدر تلك التي للبروتين الصغير.
- (a) إحسب \overline{M}_N ، \overline{M}_m للبروتين فى محلول ؟
- (b) إحسب لزوجة محلول وذلك على اعتبار أن جزيئات البروتين تتصرف كأنها كرات صلبة كثافتها 1.290g.cm^{-3} ؟
- (c) إحسب نسبة معاملات الترسيب (S) للبروتين ؟
- 12 إفرض أن لدينا وزن موضع على شريط مطاطى بحيث تحفظه تحت قوى شد ثابتة. إذا سخنا شريط المطاط بعد ذلك هل سينخفض الوزن أم سيارتفاع. أعطى إجابة ثرموديناميكية ثم حاول إجراء تجربة ؟

13- الضغوط الأسموزية لمحاليل من البولى ستايرين فى الطولوين

قيست عند 25°C بالنتائج التالية :

$\text{Cp}/\text{mg cm}^{-3}$	3.2	4.8	5.7	6.9	7.8
h/cm		3.11	6.22	8.40	11.73 14.90

حيث h هو ارتفاع محلول الذى كثافته $\text{h} = 0.867 \text{ g cm}^{-3}$ المقابلة للضغط الأسموزى. إحسب الكتلة المولارية، R.M.M.

للبوليمير برسم العلاقة بين Cp ، h/Cp .

14- الضغط الأسموزى لجزئ من البولى قينيل كلوريد فى الكيتون

يتشتت عند 25°C وكانت كثافة المذيب (التي تساوى كثافة محلول) $\text{h} = 0.798 \text{ g cm}^{-3}$. إحسب الكتلة المولارية والمعامل B

ل لهذا الجزئ من القراءات التالية :

$\text{Cp}/(\text{g}/100\text{cm}^3)$	0.200	0.400	0.600	0.800	1.000
h/cm		0.48	1.12	1.86	2.76 3.88

15- إحسب المتوسط العددى R.M.M ، والمتوسط الكتلى

R.M.M لخلط يتكون من كميتين متساويتين من نوعين من

البوليمير أحدهما له $\text{Mr} = 62000$ والأخر هو $\text{Mr} = 78000$ ؟

16- فى عملية بلمرة نتجت توزيع جاوسيان للبوليمرات بمعنى أن نسبة

الجزئيات التي لها R.M.M فى المدى $\text{Mr} + d\text{Mr}$ إلى Mr

منسوبة إلى Mr ما هو المتوسط

العددى والمتوسط الكتلى R.M.M عندما يكون التوزيع فى

مدى ضيق ؟

17- إحسب الحجم المستبعد وذلك بتعبير الحجم الجزئى على أساس

أن الجزئيات كرات قطرها a . إحسب المعامل الأسموزى فى حالة

فيروس بشى ستانت حيث $14.0 \text{ nm} \approx a$ ، اليموجلوبين حيث

$32 \text{ nm} \approx a$

18- إحسب نسبة المساهمة إلى الضغوط الأسموزية لواحد جرام / 100 cm³ من فيروس بشى سنت (Mr ≈ 1.07x10⁷). والهيوجلوبين ؟ Mr≈66500

19- نصف القطر المؤثر لحلزون عشوائى a_{eff} مرتبط بنصف القطر التدويرى Rg بالعلاقة Rg ≈ γ a_{eff} بالقيمة 0.85 ≈ γ. إحسب تعبير المعامل أسموزى B وذلك معبراً عنه بعدد وحدات السلسلة وذلك لـ (a) سلسلة متصلة بحرية. (b) سلسلة بزوايا رباعية الأوجه. إحسب B لقيمة N=4000 ، ℓ = 154 pm ؟

20- إحسب المعامل الأسموزى B وذلك لسلسلة بولى إثيلين حلزون عشوائى لها Mr ، R.M.M ثم إحسبها لـ Mr = 56000 ؟

21- مع الأخذ فى الإعتبار تأثير إضافة الملح X²⁻ (M⁺)₂ إلى محلول للبولى إلكتروليتى P^{v-}(M⁺)_v. أوجد تعبير للفروق فى تركيزات الأيونات على جانبي غشاء منفذ لكل شئ ما عدا البولى آنيون ؟

22- وضح أن النسبة R/[Na⁺]_L/[Na⁺] فى إتزان دونان يساوى x+(1+x²)^{1/2} حيث أن R=[P]/2[Na⁺] ثم إرسم النسبة كمعامل لتركيز البولى إلكتروليت ؟

23- إحسب سرعة التشغيل فى (r.p.m.) ذلك لجهاز الطرد المركزي الفوقي المطلوبة للحصول على تدرج تركيزى مقاس فى تجربة إتزان الترسيب على اعتبار أن التركيز فى قاع الخلية 5 مرات أكبر منه عند القمة. إستخدم r_{bottom} = ، r_{top} = 5.0 cm ، ρ_{vs}≈0.75 ، Mr≈10⁵ ، T=25°C ، 7.0cm ؟

24- فى تجربة للطرد المركزى الفوقي عند 20°C على سيرم البيومين بوفين حصلنا على النتائج التالية :

$$\rho = 1.001 \text{ g cm}^{-3} , v_5 = 1.112 \text{ cm}^3 \text{ g}^{-1}$$

$$\omega / 2\pi = 322 \text{ Hz.}$$

γ / cm	10	11	12	13	14
C/gdm^{-3}	0.5354	0.4695	0.4067	0.3479	0.2940

ما هي قيمة Mr

- 25- في دراسة على الترسيب على الـهيموجلوبين في الماء أعطت ثابت ترسيب $S = 4.5 \times 10^{-13} \text{ cm}^2 \text{s}^{-1}$ عند 20°C . معامل الإنتشار هو $6.3 \times 10^{-7} \text{ cm}^2 \text{s}^{-1}$ عند نفس درجة الحرارة. إحسب الكتلة المولارية للـهيموجلوبين بإستخدام $v_s = 0.75 \text{ cm}^3 \text{g}^{-1}$ وذلك للحجم النوعي الجزيئي، كثافة محلول ρ هي 0.9989 cm^{-3}

- 26- إحسب نصف القطر التأثيري لجزئي الـهيموجلوبين وذلك بدمج النتائج في المسألة السابقة بمعلومة لزوجة محلول وهى :

$$1.0 \times 10^{-3} \text{ kg m}^{-1} \text{s}^{-1}$$

- 27- معامل الإنتشار لألبومين سيريوم بوقين بمساوى مفاطح هو $6.97 \times 10^{-7} \text{ cm}^2 \text{s}^{-1}$ عند 20°C ، وكان الحجم النوعي الجزيئي هو $0.734 \text{ cm}^3 \text{g}^{-1}$ ، وثابت الترسيب هو $S = 5.0 \times 10^{-13} \text{ s}^{-1}$ فـ محلول كثافته هي 1.0023 g cm^{-3} ولزوجته هي $1.00 \times 10^{-3} \text{ kg m}^{-1} \text{s}^{-1}$. إحسب أبعاده

- 28- سرعة ترسيب البروتين المفصول حديثاً قيست عند 20°C بسرعة دوران 50000 r.p.m وكانت القياسات كما يلى :

t/s	0	300	600	900	1200	1500	1800
r/cm	6.127	6.153	6.179	6.206	6.232	6.258	6.284

إحسب ثابت الترسيب S والكتلة المولارية للبروتين على أساس أن الحجم النوعي الجزيئي (والمقاس في البكnomيت) هو 0.728 cm^3 ومعامل الإنتشار هو $7.62 \times 10^{-7} \text{ cm}^2 \text{s}^{-1}$ عند 20°C وكانت كثافة محلول هي: 0.9981 g cm^{-3}

29- اقترح شكل جزئ البروتين الوارد في المثال السابق على أساس أن لزوجة محلول هي $1.00 \times 10^{-3} \text{ kg m}^{-1} \text{ s}^{-1}$ عند 20°C .

30- الزوجة للمحاليل من البولى أيزوبيوتيلين فى البنزين مقاسة عند 24°C - درجة الحرارة θ (للنظام) وكانت النتائج كما يلى :

$C/(g/100 \text{ cm}^3)$	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1.0
$\eta/10^{-3} \text{ kg m}^{-1} \text{ s}^{-1}$	0.647	0.690	0.733	0.777	0.821	0.865

على أساس المعلومات الواردة في جدول (10).

إحسب R.M.M. للبوليمر.

31- إحسب نصف قطر الحركة التدويمية ل (a) كرة صلبة نصف قطرها a ، (b) قضيب مستقيم طویل نصف قطره a وطول l. وضح أنه في حالة الكرة الصلبة يكون الحجم النوعي v_s ،

$$Rg/nm \approx 0.056902 \left\{ \left(v_s / \text{cm}^3 \text{ g}^{-1} \right) Mr \right\}^{1/2}$$

إحسب Rg لصنف Mr له هو $100000 \text{ cm}^3 \text{ g}^{-1}$ ، $v_s = 0.75$ في حالة قضيب نصف قطره 0.5nm.

32- على أساس المعلومات الواردة في المسألة وتعبير Rg للصلب الكروي المشتق في المسألة (31). صنف الأصناف التالية على أساس أنها شبيهة بالشكل الكروي أو الشكل القضيبى

	Mr	$V_s/\text{cm}^3 \text{ g}^{-1}$	Measured Rg/nm
Serum albumin	66×10^3	0.752	2.98
Bushy stunt virus	10.6×10^6	0.741	12.0
DNA	4×10^6	0.556	117.0

33- في مذيب الفورمamide وجد أن البولى (γ - بنزيل - L - جلوتاميت) بتجارب التشتت الضوئي أنها لها نصف قطر الحركة التدويمية تتناسب مع Mr ، أما البولى ستايرين المذاب في البيوتانون فإن Rg له تتناسب مع $Mr^{1/2}$. أذكر تقريراً يوضح أن البوليمر الأول شكله عبارة عن قضيب صلب أما البوليمر الثاني فيكون حلزون عشوائي؟

- 34- قدر زمن الارتباط التدويري لألبیومین سیریوم فى الماء عند 25°C على أساس كرة نصف قطرها 3.0nm . ما هى القيمة لرابع كلوريد الكربون فى رابع كلوريد الكربون عند 25°C على أساس أن $[a](\text{C.Cl}_4) = 250 \text{ Pm}$ ؟

- 35- نحن الآن نولى إهتماماً للوصف термодинاميكى لشد المطاط. الملاحظ هو الشد t والطول ℓ (مثل P ، V للغازات). حيث أن $dw = t d\ell$. فإن المعادلة الأساسية هي $dU = TdS + t d\ell$ (على فرض إهمال القيمة (pdv)). إذا كانت $G = U - TS - t\ell$. أوجد تعبيراً لكل من G ، dG ، dA^- ، dA . ثم إستنتاج علاقات ماكسويل:

$$\left(\frac{\partial S}{\partial \ell}\right)_T = -\left(\frac{\partial b}{\partial T}\right)_\ell ,$$

$$\left(\frac{\partial S}{\partial t}\right)_T = -\left(\frac{\partial \ell}{\partial T}\right)_t$$

- 36- إستمرار للتحليل термодинاميكى إستنتاج المعادلة الحالة للمطاط:

$$\left(\frac{\partial U}{\partial \ell}\right)_T = t - T \left(\frac{\partial t}{\partial T}\right)_\ell$$

- 37- الشد السطحى لمجموعة من المحاليل المائية لمادة ذات نشاط سطحى المقاسة عند 20°C . النتائج كالتالى:

$[A] \text{ mol dm}^{-3}$	0	0.10	0.20	0.30	0.40	0.50
$\gamma / \text{m N m}^{-1}$	72.8	70.2	67.7	65.1	62.8	59.8

احسب التركيز الزيادة السطحية ؟

- 38- قيم الشد السطحى π الذى تعمله المادة ذات النشاط السطحى فى المسألة السابقة. ثم إثبت إمكان تطبيق العلاقة:

$$\pi \sigma^{(5)} = n_D RT$$

- 39- التوترات السطحية لمحاليل مائية للأملاح أكثر من تلك الخاصية بالماء النقى. هل يتجمع الملح عند السطح ؟

- 40- التوترات السطحية لمحاليل الأملاح فى الماء عند تركيزات (c) يمكن التعبير عنها بالقيمة:

$$\gamma = \gamma^* + (C / \text{mol dm}^{-3}) \Delta \gamma.$$

قييم $\Delta \gamma$ عند 20°C عند المنطقة الملامسة لـ $C = 1 \text{ mol dm}^{-3}$

هي على التوالي كما يلى:

$$\Delta \gamma / \text{mNm}^{-1} = 1.4 \text{ (KCl)},$$

$$1.64 \text{ (NaCl)}$$

$$2.7 \text{ (Na}_2\text{CO}_3)$$

احسب تركيزات الزيادة السطحية عندما يكون التركيز للمحلول في الداخل هو 1 mol dm^{-3}

obeikanal.com

Appendices ﴿اِلْعَدَاد﴾

Appendix 1

Common prefixes used in the Metric Systems

<i>Prefix</i>	<i>Multiple</i>	<i>Symbol</i>
Deci	10^{-1}	d
centi	10^{-2}	c
milli	10^{-3}	m
micro	10^{-6}	μ
nano	10^{-9}	η
pico	10^{-12}	p
deca	10	da
hecto	10^2	h
kilo	10^3	k
mega	10^6	M
giga	10^9	G
Tera	10^{12}	T

Appendix 2

Physical Constants

Speed of light	=	$2.997 \times 10^8 \text{ ms}^{-1}$
Boltzmann constant k	=	$1.380 \times 10^{-23} \text{ JK}^{-1}$
Planck's constant (h)	=	$60625 \times 10^{-34} \text{ Js}$
Avogadro constant (N)	=	$6.022 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$
Gas constant (R)	=	$8.314 \text{ HJ}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
		$1.987 \text{ cal K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
		$82.053 \text{ cm}^3 \text{ atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$

1 angstrom (\AA)	$= 10^{-10} \text{m} = 10^{-8} \text{cm} = 10^{-4} \mu\text{m} = 10^{-1} \text{nm}$
1 litre (l) = 10^{-3}m^3	$= 1 \text{dm}^3 = 10^3 \text{ cm}^3$
In x	$= 2.303 \log_{10} x$
Bohr's radius a_0	0.52918 (\AA)

Appendix 3

Activity coefficient γ or f of ions at different ionic strengths

<i>Ionic strength Of solution</i>	<i>Charge of ion Z</i>		
	± 1	± 2	± 3
0.001	0.98	0.78	0.73
0.002	0.97	0.74	0.66
0.005	0.95	0.66	0.55
0.01	0.92	0.60	0.47
0.02	0.90	0.53	0.37
0.05	0.84	0.50	0.2J
0.1	0.8J	0.44	0.16
0.2	0.80	0.41	0.14
0.3	0.81	0.42	0.14
0.4	0.82	0.45	0.17
0.5	0.84	0.50	0.21

Appendix 4

Solubility product K_{sp} of sparingly soluble electrolytes at 25°C

AgCl	1.8×10^{-10}
Ag ₂ CrO ₄	4.0×10^{-12}
Ag ₂ SO ₄	2×10^{-5}
PbCl ₂	2×10^{-5}
PbBr ₂	9.1×10^{-6}
PbI ₂	8.0×10^{-9}
PbCrO ₄	1.8×10^{-14}
Cu(OH) ₂	2.2×10^{-20}
Cd(OH) ₂	2×10^{-14}
Fe(OH) ₂	1×10^{-15}
Fe(OH) ₃	3.8×10^{-38}

Appendix 5

SI base units		SI derived units		
Meter	m	Newton	N	kg m/sec^2
Kilogram	Kg	Pascal	Pa	N/m^2
Second	s (sec)	Joule	J	$\text{kg m}^2/\text{sec}^2$
Ampere	A	Watt	W	J/sec
Kelvin	K ($^{\circ}\text{K}$)	Coulomb	C	A sec
Mole	mol	Volt	V	$\text{J A}^{-1} \text{ sec}^{-1}$
		Ohm	Ω	V/A
		Siemens	S	Ω^{-1}
		Faraday	F	A sec/V
		Hertz	H	sec^{-1}

Other units

Angstrom	Å	10^{-8}
Atmosphere	atm	101.325 N/m^2
Bar	bar	10^5 N/m^2
Calorie	cal	4.184 J
Dyne	dyn	10^{-5} N
Erg	erg	10^{-7} J
Inch	in	2.54 cm
Millimeter of Mercury	mmHg (Torr)	$13.5951 \times 980.665 \times 10^{-2} \text{ N/m}^2$
Pound	Ib	0.4535025 kg

Appendix 6

Conversion Factors for Electromagnetic Radiation.

(To convert data in units of x shown in the first column to the units indicated in the remaining columns, multiply or divide as shown).

Units of x	Frequency Hz	Wave -number cm^{-1}	Energy			Wave-length. cm
			kcal/mol	erg	eV	
Hz	1.00 x	$3.34 \times 10^{-11} x$	$9.54 \times 10^{-14} x$	$6.63 \times 10^{-27} x$	$4.14 \times 10^{-15} x$	$\frac{3.00 \times 10^{10}}{x}$
cm^{-1}	$3.00 \times 10^{-10} x$	1.00 x	$2.86 \times 10^{-3} x$	$1.99 \times 10^{-16} x$	$1.24 \times 10^{-4} x$	$\frac{1.00}{x}$
kcal/mol	$1.05 \times 10^{13} x$	$3.50 \times 10^2 x$	1.00 x	$6.95 \times 10^{-14} x$	$4.34 \times 10^{-2} x$	$\frac{2.86 \times 10^{-3}}{x}$
erg	$1.51 \times 10^{26} x$	$5.04 \times 10^{15} x$	$1.44 \times 10^{13} x$	1.00 x	$6.24 \times 10^{11} x$	$\frac{1.99 \times 10^{-16}}{x}$
eV	$2.42 \times 10^{14} x$	$8.07 \times 10^3 x$	$2.31 \times 10^1 x$	$1.60 \times 10^{-12} x$	1.00 x	$\frac{1.24 \times 10^{-4}}{x}$
cm	$\frac{3.00 \times 10^{10}}{x}$	$\frac{1.00}{x}$	$\frac{2.86 \times 10^{-3}}{x}$	$\frac{1.99 \times 10^{-16}}{x}$	$\frac{1.24 \times 10^{-4}}{x}$	1.00 x
nm	$\frac{3.00 \times 10^{17}}{x}$	$\frac{1.00 \times 10^7}{x}$	$\frac{2.86 \times 10^4}{x}$	$\frac{1.99 \times 10^{-9}}{x}$	$\frac{1.24 \times 10^3}{x}$	$1.00 \times 10^{-7} x$

Appendix 7

Summary of Mathematical Concepts used in chemistry:

In this appendix a list of most widely used mathematical relations are given which are used at different places in the text of physical chemistry.

Logarithms :

$$\ln a = 2.303 \log a \text{ or } \log_e a = 2.303 \log_{10} a$$

$$\log mn = \log m + \log n + \dots$$

$$\log m/n = \log m - \log n$$

$$\log m^n = n \log m$$

Use of logarithms in chemistry : A few examples

1. Arrhenius Equation $k = Ae^{-E/RT}$

It can be written as:

$$\log k = \log A - E/2.303 RT$$

The energy of activation E can be obtained by plotting $\log K$ versus $\frac{1}{T}$. The slope of the straight line would yield $E/2.303 R$ and thus, the energy of activation E can be calculated.

2. pH of the solution can be obtained by using the logarithmic relation

$$pH = -\log [H^+]$$

3. Rate laws in chemical kinetics

First order chemical reaction is given by

$$k_1 = \frac{2.303}{t} \log_{10} \frac{a}{a-x}$$

4. Entropy calculations for ideal gases

For an isothermal change, the entropy change ΔS for a reversible process is expressed as,

$$\Delta S = nR \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$\Delta S = nR \ln \frac{P_1}{P_2}$$

5. Stirling's approximation

For large values of N , the Stirling's approximation may be represented as

$$\ln N! = n \ln N - N$$

6. Presentation of entropy (S) in terms of partition function (Z)

$$S = \frac{E}{T} + k \ln z$$

Some other Mathematical Relations :

Exponentials :

$$e^x e^y e^z \dots = e^{x+y+z+\dots}$$

$$e^x / e^y = e^{x-y}$$

$$(e^x)^a = e^{ax}$$

$$e^{\pm i\theta} = \cos \theta \pm i \sin \theta$$

$$e^\theta = 1 + \theta + \frac{1}{2}\theta^2 + \dots$$

Taylor's expansions

$$f(x) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{n!} \left(\frac{d^n f}{dx^n} \right)_a (x-a)^n$$

Differentiation :

$$\frac{d}{dx}(x^n) = n x^{n-1}$$

$$\frac{d}{dx}(c) = 0 \quad [\text{Differentiation of a constant is zero}]$$

$$\frac{d}{dx}(u+v) = \frac{d}{dx}(u) + \frac{d}{dx}(v)$$

$$\frac{d}{dx}(uv) = u \frac{dv}{dx} + v \frac{du}{dx}$$

$$\frac{d}{dx}\left(\frac{u}{v}\right) = \frac{v \frac{du}{dx} - u \frac{dv}{dx}}{v^2} \quad \text{when } v \neq 0$$

$$\frac{d}{dx}(\sin x) = \cos x$$

$$\frac{d}{dx}(\cos x) = -\sin x$$

$$\frac{d}{dx}(\tan x) = \sec^2 x$$

$$\frac{d}{dx}(\cot x) = -\operatorname{cosec}^2 x$$

If $\phi = f(x, y)$ and ϕ is an exact differential, then

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x \partial y} = \frac{\partial^2 \phi}{\partial y \partial x}$$

If

$$u = f(x, y),$$

then

$$du = \left(\frac{\partial u}{\partial x} \right)_y dx + \left(\frac{\partial u}{\partial y} \right)_x dx$$

If $G = f(T, P, n_1, n_2, \dots)$

then $dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P, n_1, n_2} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, n_1, n_2} dP + \left(\frac{\partial G}{\partial n_1}\right)_{T, P, n_2} dn_1 + \left(\frac{\partial G}{\partial n_2}\right)_{T, P, n_1} dn_2 + \dots$

$$dE = TdS - PdV$$

$$dH = TdS + VdP$$

$$dA = SdT - PdV$$

$$dF = -SdT + VdP$$

$$C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_p = T \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_p$$

$$C_v = \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_v = T \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_v$$

Integration :

$$\int x^n dx = \frac{x^{n+1}}{n+1}$$

$$\int \sin x dx = -\cos x$$

$$\int \cos x dx = \sin x$$

$$\int \sec^2 x dx = \tan x$$

$$\int \operatorname{cosec}^2 x dx = -\cot x$$

$$\int \sec x \tan x dx = \sec x$$

$$\int \operatorname{cosec} x \cot x dx = -\operatorname{cosec} x$$

$$\int_0^\infty x^n e^{-ax} dx = n! / a^{n+1}$$

Integral calculus in chemistry :

Integral calculus is widely used in chemistry

A few examples are

(i) In thermodynamics :

The work done (w) by the surroundings on the system is given by the integration of the factor $P.dV$ i.e.

$$W = \int_{V_i}^{V_f} P dV$$

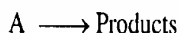
$$= P(v_2 - v_1)$$

$$W = P\Delta V$$

(2) In chemical kinetics :

Deduction of rate laws: A mathematical expression which gives the rate $\frac{dx}{dt}$ as a function of concentration of reactants is called the rate law,

For a first order chemical reactions



$$\frac{dx}{dt} = k_1(a - x)$$

which on integration gives,

$$k_1 = \frac{2.303}{t} \log \frac{a}{a-x}$$

The solution of Quadratic Equations

Any quadratic equation can be expressed in the following form

$$ax^2 + bx + c = 0$$

In order to solve a quadratic equation, the following formula is used,

$$x = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac}}{2a}$$

Example: Solve the quadratic equation

$$3x^2 + 13x - 10 = 0$$

In this case, $a = 3$, $b = 13$, $c = -10$

$$x = \frac{-13 \pm \sqrt{(13)^2 - 4 \cdot 3 \cdot (-10)}}{2 \times 3}$$
$$= \frac{-13 \pm 17}{6}$$

The two roots are therefore,

$$x = \frac{-13 + 17}{6} \quad \text{and} \quad x = \frac{-13 - 17}{6}$$
$$= 0.67 \quad = -5$$

Appendix 8

Eutectic Mixtures

The eutectic temperature O_E is the lowest temperature at which both the solid components of a mixture are in equilibrium with the liquid phase. O_m denotes the melting temperature.

Components	Melting temperatures O_m	Composition of eutectic mixture % by mass	Eutectic temperature O_E
Sn	232	63.0	183
Pb	327	37.0	
Sn	232	91.0	198
Zn	420	9.0	
Bi	271	55.5	124
Pb	327	44.5	
Bi	271	60.0	146
Cd	321	40.0	
Cd	321	84.0	270
Zn	420	17.0	
Sn	232	99.2	227
Cu	1083	0.8	

Appendix 9

Composition of the Atmosphere

Gas	Volume percent in dry air
N ₂	78.09
O ₂	20.95
Ar	0.93
CO ₂	0.03
Ne	0.0018
He	0.00052
Kr	0.00011
H ₂	0.00005
Xe	0.000009
Rn	6×10^{-18}

Table of atomic weights

Element	Symbol	Atomic number	Atomic weight
Actinium	Ac	89	(227)
Aluminium	Al	13	27.0
Americium	Am	95	(243)
Antimony	Sb	51	121.8
Argon	Ar	18	40.0
Arsenic	As	33	74.9
Astatine	At	85	(210)
Barium	Ba	56	137.3
Berkelium	Bk	97	(247)
Beryllium	Be	4	9.0
Bismuth	Bi	83	209.0
Boron	B	5	10.8
Bromine	Br	35	79.9
Cadmium	Cd	48	112.4
Calcium	Ca	20	40.1
Californium	Cf	98	40.1
Carbon	C	6	12.0
Cerium	Ce	58	140.1
Cesium	Cs	55	132.9
Chlorine	Cl	17	35.5
Chromium	Cr	24	52.0
Cobalt	Co	27	58.9
Copper	Cu	29	63.5
Curium	Cm	96	(247)
Dysprosium	Dy	66	162.5
Mercury	Hg	80	200.6
Molybdenum	Mo	42	95.9
Neodymium	Nd	60	144.2
Neon	Ne	10	20.2
Neptunium	Np	93	(237)
Nickel	Ni	28	58.7
Niobium	Nb	41	9.29
Nitrogen	N	7	14.0
Nobelium	No	102	(259)

<i>Element</i>	<i>Symbol</i>	<i>Atomic number</i>	<i>Atomic weight</i>
Osmium	Os	76	190.2
Oxygen	O	8	16.0
Palladium	Pd	46	106.4
Phosphorus	P	15	31.0
Platinum	Pt	78	195.1
Plutonium	Pu	94	(242)
Polonium	Po	84	(210)
Potassium	K	19	39.1
Praseodymium	Pr	59	140.9
Promethium	Pm	61	(145)
Protactinium	Pa	91	(231)
Radium	Ra	88	(226)
Radon	Rn	45	(222)
Rhenium	Re	75	186.2
Rhodium	Rh	45	102.9
Rubidium	Rb	37	85.5
Einsteinium	Es	99	(254)
Erbium	Er	68	167.3
Europium	Eu	63	152.0
Fermium	Fm	100	(252)
Fluorine	F	9	19.0
Francium	Fr	87	(223)
Gadolinium	Gd	64	157.3
Gallium	Ga	31	69.7
Germanium	Ge	32	72.6
Gold	Au	79	197.0
Hafnium	Hf	72	178.5
Helium	He	2	4.0
Holmium	Ho	67	164.9
Hydrogen	H	1	1.0
Indium	In	49	114.8
Iodine	I	53	126.9
Iridium	Ir	77	192.9
Iron	Fe	26	55.8
Krypton	Kr	36	83.8

<i>Element</i>	<i>Symbol</i>	<i>Atomic number</i>	<i>Atomic weight</i>
Lanthanum	La	57	138.9
Lawrencium	Lr	103	(260)
Lead	Pb	82	207.2
Lithium	Li	3	6.9
Lutetium	Lu	71	175.0
Magnesium	Mg	12	24.3
Manganese	Mn	25	54.9
Mendelevium	Md	101	(256)
Ruthenium	Ru	44	101.1
Samarium	Sm	62	150.4
Scandium	Sc	21	45.0
Selenium	Se	34	79.0
Silicon	Si	14	28.1
Silver	Ag	47	107.9
Sodium	Na	11	23.0
Strontium	Sr	38	87.6
Sulfur	S	16	32.1
Tantalum	Ta	73	180.9
Technetium	Tc	43	(99)
Tellurium	Te	52	127.6
Terbium	Tb	65	158.9
Thallium	Tl	81	204.4
Thorium	Th	90	232.0
Thulium	Tm	69	168.9
Tin	Sn	50	118.7
Titanium	Ti	22	47.9
Uranium	U	92	238.0
Vanadium	V	23	50.9
Wolfram (Tungsten)	W	74	183.9
Xenon	Xe	54	131.3
Ytterbium	Yb	70	173.0
Yttrium	Y	39	88.9
Zinc	Zn	30	65.4
Zirconium	Zr	40	91.2

Note: The atomic weight for each element is based on the carbon-12 scale. Parentheses denote atomic weight for most stable for best known isotope.

obeikanal.com

المراجع

Physical chemistry of surfaces. A.W. Adamson; Wiley, New York, **1976**.

Colloid science. A.E. Alexander and P. Johnson; Clarendon Press, Oxford, **1949**.

The dynamical character of a sorption. J. de Boer; Clarendon Press, Oxford, **1953**.

The structure and action of proteins. R.E. Dickerson and I. Geiss; Benjamin, Menlo Park, **1969**.

Physical biochemistry. K. E. van Holde; Prentice-Hall, Englewood Cliffs, **1971**.

Physical biochemistry. D. Freifelder; W. H. Freeman, San Francisco, **1976**.

Basic physical chemistry for the life sciences. V.R. Williams, W.L. Mattice, and H.B. Williams; W.H. Freeman, San Francisco, **1978**.

Principles and problems in physical chemistry for biochemists (2nd edn), N.C. Price, and R.A. Dwek; Clarendon Press, Oxford, **1979**.

Biochemistry. L. Stryer; W.H. Freeman, San Francisco, **1981**.

Physical chemistry of macromolecules. C. Tanford; Wiley, New York, **1961**.

Principles of polymer chemistry. P. Flory; Cornell University Press, **1953**.

The handbook of biochemistry. H. Sober (ed); Chemical Rubber Co., Cleveland, **1968**.

Principles of polymer chemistry, Briv, rijski – Beer Ulock 2
Moscow (1975).
