

الباب العاشر

سلوك الاتجاهات في المذيبات اللامائية والممتزجة
Behavior in Nonaqueous Mixed Solvents

obeikanal.com

يمكن أن يحدث التبادل الأيوني بين المواد الصلبة والمحلول لو اجتمعت عدة متطلبات، كما يجب أن يكون المذيب المستخدم في الوسط لعمليات التبادل الأيوني يأخذ صفة الامتزاج، ووجود أيونات في كلا من محلول والمادة الصلبة (المبادل) يعني أن الأيونات يجب أن تكون حرة للتحرك من وإلى أمكنته "موقع" التبادل، لحدوث عملية التبادل واحد بالآخر. وهذا يعني أيضاً أن المذاب والمجموعات الدالة للمادة الصلبة يجب أن تكون متفككة جزئياً.

وهذا يتطلب تركيب مسامي أو شبكة بلاستيكية يمكن أن تتمدد أو تتflex في المذيب، أو فتحات شبكة بلورية، كما لا يجب أن يتحطم المبادل في وسط المذيب.

فلو فرضنا أن المذيب هو الماء والصلب هو المبادل الأيوني، تلك الشروط يمكن تطبيقها، فالماء وبسبب ارتفاع ثابت العزل الكهربائي يعتبر ثابت العزل له كبير عن أي مذيب آخر، وأفضل مذيب لمعظم المواد غير العضوية وعدد لا يأس به من المواد العضوية (الأحماض)، القواعد، والأملاح. والإليكترونوليتات القوية، وبالتالي يتفكك كاملاً في وسط الماء والمحاليل المائية للإليكترونوليتات غالباً ضعيفة والمتراكبات القوية تحتوى على أيونات لتراسيز قابلة للقياس وبالنسبة للمبادل الأيوني مطلقة ثابتة ولها تبادل أيوني في الأنظمة المائية.

ومهما يكن فالماء يعتبر المذيب الذي يسمح للتबادل الأيوني أن يأخذ عدة أمكنته. وتوجد مذيبات أخرى بثوابت عزل كهربائي عالية من أن الإليكترونوليت يمكن أن يتفكك أو يتحطم أو يذوب وفي نفس الوقت المبادل الأيوني لا يتأثر - مثل تلك المذيبات الفورمالدهيد حيث $DC = 126$ والأمونيا الجافة $DC = 22$ ، الإيثيلين جليكول $DC = 41$ ، الميثانول $DC = 32$ والإيثانول $DC = 26$ ، الأسبيتون $DC = 27$ والمذيبات الثلاثة الأخيرة على الخصوص لهم أداء مهم في التبادل الأيوني، ويمكن استخدامهم مع أو

بدون إضافة ماء. كما توجد أحماض عضوية تذوب بشدة في هذه المذيبات الثلاثة الأخيرة عن الماء إلى أبعد حدود توجد عدة حالات يمكن أن تستخدم فيها المذيبات لأداء تأثيرا لا يمكن التوصل إليه في وجود الماء فقط مثلا.

وفي تطبيقات محددة للمبادل الأيوني لا تبادل يلاحظ لأنيونات العد. مثال: المبادلات الأيونية في بعض الأحيان ربما تستخدم كسطح ماص أو عامل مساعد، مثل تلك الحالات لا يلاحظ حدوث تأين له يذكر. ونظريه التبادل الأيوني أساسا على هذا الشكل يمكن أن يطبق لأي مذيب، بالطبع تأثير طبيعة المذيب على الإذابية، التفكك، المماه للمذاب وسلوك المبادل الأيوني. هذه الخصوصية محددة، وتأثيرات أو مؤثرات أخرى جانبية مع المذيبات العضوية عنها مع الماء. وسوف نقوم بشرحها، ولا توجد محاولات للمعالجة أجريت لها، حيث لا تجارب برهانية أو نظريات أساسية دقيقة.

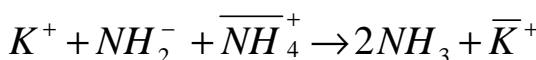
التبادل الأيوني في الأنظمة غير المائية :

من منظور الشكل النظري: يمكن أن تقسم المذيبات إلى قسمين. القسم الأول ويشمل الماء الذي يتأين جزئيا ويكون أنيونات وكاتيونات، وربما يشارك في التبادل الأيوني. القسم الثاني: لا تتفكك أو لا تتأين. مثال: لمذيب لامائى للمجموعة الأولى الأمونيا الجافة (لامائى) وهو مشابه للماء ويوضح بالشكل الآتى :



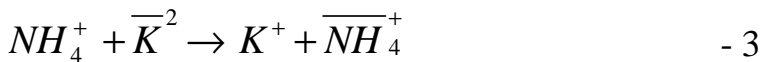
- 1

حيث مجموعة NH_4^+ مشابهة لمجموعة أيون الأيدروجين في H_3O^+ وتأخذ نفس صفة الأمونيا اللامائى، وأيون NH_2^- مثل OH^- . والمبادل الكاتيوني في الشكل لامائى يمكن أن يستخدم لإزالة أميد البوتاسيوم KNH_2 من الأمونيا اللامائى.



- 2

وينشط الراتج مرة أخرى بمحلول من كلوريد الأمونيوم .



هذه العملية في 2 ، 3 تطابق تماما في إزالة القاعدة مثل KOH من محلول المائي بواسطة عملية التبادل الكاتيوني لراتج في الشكل الأيدروجيني، ثم ينشط الحمض مرة أخرى بواسطة حمض الأيدروكلوريك.

نموذج آخر للمجموعة الثانية: ألا وهو الأسيتون عدد لا بأس به من الإليكتروليتات تذوب أو على الأقل تتفكك جزئيا فيه. لمثل تلك القواعد في الوسط المائي عندما لا يوجد حمض أو قاعدة. هذه الخصوصيات يمكن ملاحظتها وهي :

1- إلكتروليتات تفكك في الأسيتون ليست بشدة كما في الماء وهذا يعود إلى ثابت العزل الكهربائي للأسيتون، واستثناء دونان يعتبر أقل كفاءة ومن هنا التبادل الأيوني قد يصاحبها امتصاص إلكتروليتي واضح والتبادل الأيوني في محاليل الأسيتون يشبه التبادل للمحاليل اللا إلكتروليتية المائية الضعيفة للراتجات ضعيفة التفكك " الثنين " .

2- يتفكك الأسيتون حفزيًا بواسطة راتج قاعدي قوي في الشكل الهيدروكسيدى، كما توجد راتجات يمكن أن تفكك بواسطة الأسيتون وبالتالي لا يمكن استخدامها في وسط الأسيتون.

3- المعدل والاتزان في نظام أسيتون كمذيب يتأثر بشدة في وجود ماء التي ربما تكون في أساس موضوع العملية (مثل بتفاعل لتفكك قاعدة مع راتج في الشكل الأيدروجيني). حيث يتجمع الماء بواسطة الراتج وغالبا ربما كميات صغيرة لها تأثير قوى على سلوك النظام.

ومع مذيبات أخرى من المجموعة الثابتة الموضع أيضاً مشابهـة. تعقيـدات ربما قد تنشأ عندما يـحدث مـزج للمذـيبات مثل كـحول - مـاء، أـسيتون - مـاء، دـيوكـسان - مـاء كـأنـظمة لـمـخـالـيطـ والـتي سـوفـ نـشـرـحـهاـ فـيمـا بـعـدـ.

الانتفاخ في المذيبات النقيـة :

يتـأـتـىـ اـنـقـاخـ رـاـتـجـاتـ التـبـادـلـ الـأـيـوـنيـ فيـ المـاءـ إـلـىـ مـيـلـ الـمـجـمـوعـاتـ الـأـيـوـنيـةـ الـثـابـتـةـ وـأـيـوـنـاتـ العـدـ لـعـلـمـيـةـ الـهـيـدـرـدـةـ،ـ وـالـنـشـاطـ الـأـزـمـوزـيـ لـأـيـوـنـاتـ العـدـ،ـ التـافـرـ الـكـهـرـوـإـسـتـاتـيـكـىـ بـيـنـ الـمـجـمـوعـاتـ الـأـيـوـنيـةـ الـثـابـتـةـ الـمـتـجـاـوـرـةـ وـتـمـدـدـ الشـبـكـةـ الـبـلـاسـتـيـكـيـةـ حـيـنـئـذـ حـتـىـ الـوصـولـ إـلـىـ الـانـفـاخـ الـمـتـزـنـ.ـ وـالـانـفـاخـ الـمـتـزـنـ هـوـ اـنـزـانـ لـلـقـوىـ الـأـسـمـوزـيـةـ وـالـقـوىـ الـكـهـرـيـائـيـةـ الـإـسـتـاتـيـكـيـةـ الـمـتـزـنـةـ بـوـاسـطـةـ مـيـلـ الشـبـكـةـ الـمـتـمـدـدـ لـلـانـكـماـشـ.

والـانـفـاخـ فيـ الـمـذـيـبـاتـ الـلـامـائـيـةـ الـقـطـبـيـةـ تـعـتـبـرـ أـيـضاـ مشـابـهـةـ تـمـاماـ كـمـاـ فيـ المـاءـ.ـ فـمـيـلـ الـأـيـوـنـاتـ لـإـلـامـاهـةـ وـالـفـرـقـ لـلـضـغـطـ الـأـسـمـوزـيـ وـالـتـافـرـ الـكـهـرـوـإـسـتـاتـيـكـىـ بـيـنـ الـمـجـمـوعـاتـ الـثـابـتـةـ هـمـاـ أـكـثـرـ الـعـوـاـمـلـ أـهـمـيـةـ.ـ فـالـمـذـيـبـ الـأـقـلـ قـطـبـيـةـ،ـ الـأـضـعـفـ لـمـيـلـ الـمـاهـهـ معـ الـأـيـوـنـاتـ وـالـأـقـلـ ثـابـتـ عـزـلـ كـهـرـبـيـ لـلـمـذـيـبـاتـ هـوـ الـأـقـوـيـ تـفـاعـلـ بـيـنـ الـأـيـوـنـاتـ ذـاتـ الشـحـنـةـ الـمـعـاكـسـةـ.ـ وـلـهـذـاـ فـعـلـيـةـ تـكـوـينـ زـوـجـ آـيـوـنـ ion-pairـ وـالتـجـمـعـ هـوـ الـمـؤـكـدـ،ـ وـالـنـشـاطـ الـأـسـمـوزـيـ لـلـأـيـوـنـاتـ يـفـيـ الرـاـتـجـاتـ سـوـفـ تـخـتـلـ،ـ أـوـ مـاـ يـؤـدـىـ إـلـىـ اـخـتـزالـ بـيـنـ الشـحـنـاتـ الـثـابـتـةـ قـوـيـةـ مـعـ انـخـفـاضـ لـثـابـتـ الـعـزـلـ الـكـهـرـبـيـ،ـ عـلـىـ الـأـقـلـ إـذـاـ جـازـ هـذـاـ التـعـبـيرـ فـالـشـحـنـةـ لـاـ تـعـادـلـ بـوـاسـطـةـ التـجـمـيـعـ مـعـ أـيـوـنـاتـ العـدـ،ـ وـهـذـاـ التـأـثـيرـ يـؤـدـىـ إـلـىـ زـيـادـةـ الـانـفـاخـ.

وبـسـبـبـ هـذـاـ التـأـثـيرـ المـضـادـ.ـ فـلـلـتـبـؤـاتـ النـظـرـيـةـ لـاعـتـمـادـ الـانـفـاخـ عـلـىـ الـقـطـبـيـةـ وـثـابـتـ الـعـزـلـ الـكـهـرـبـيـ لـلـمـذـيـبـ صـعـبـةـ التـقـدـيرـ.ـ أـجـرـيـتـ تـجـارـبـ لـتـبـرهـنـ عـلـىـ أـنـ الـانـفـاخـ يـفـيـ المـذـيـبـ الـقـطـبـيـ أـكـبـرـ عـنـهـ يـفـيـ المـذـيـبـ الـأـقـلـ قـطـبـيـةـ فـمـثـلاـ لـلـمـاءـ ($DC = 81$)ـ وـهـوـ الـأـكـثـرـ وـضـوـحـاـ عـنـ الـمـذـيـبـاتـ ذـاتـ

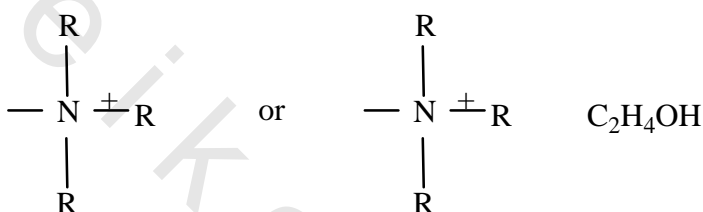
الأقل في ثابت العزل. ما عدا وجدت خصوصيات لتلك القاعدة، فمثلاً مع راتجات حمضية ضعيفة في الشكل الأيدروجيني ومع المبادلات الأنيونية. وغالباً مع الراتجات القوية الحمض، خصوصاً في الشكل الأيدروجيني وكثيراً ما يوجد أن الانتفاخ ذات ثابت العزل الكهربائي ما بين (46 ، 50) يعتبر قوي عن ما هو موجود في الماء النقى. ولكن بالنسبة للميثانول أو الإيناتول (32 ، 26) على التوالي ثابت العزل، عادة الراتج يكون أقل انتفاخاً عن الماء. ولكن في الأوساط اللاقطبية يكون الانتفاخ صعب جداً، وسوف نقدم شرح لبعض من تلك الاستثناءات.

يعتمد ميل الماء على أيونات العد وعلى طبيعة المذيب. فمثلاً الماء يلاحظ أن المبادل في الشكل البوتاسي ينتفخ بشدة. ومن هنا يلاحظ مثلاً Li^+ أقل نصف قطر وله ميل قوى لعمل إماهة عالية، فهذا الوضع ربما يكون السلوك العكسي في مذيبات مثل الكحولات، من حيث أن الإماهة تعتبر أقل وضوحاً، فوجود تلك المعرفة للإماهة الأيونية والتجمع في المذيبات المختلفة تعتبر غير كافية لعمل إشارة حول حقيقة الانتفاخ للمبادل الأيوني في الأشكال المختلفة، وبمعنى أن سلوك الانتفاخ للراتج قد يستغل لاشتقاق مدى الإماهة في الأشكال الأيونية المختلفة في الراتج.

وفرق الضغط الأسموزي، التأثر الكهرواستاتيكي، وميل الإماهة ليست فقط القوى التي ربما تنشأ في انتفاخ المبادل.. والمذيبات غير القطبية مثلاً (البنين، الطولوين) ربما تعزز لانتفاخ بواسطة تفاعل لندن مع المكونات العضوية لشبكة الراتج أو مع أيونات العد العضوية. وتبعاً للقاعدة القديمة "أصابع اليدين المشابكة" ربما تتوقع أن تشابه التركيب لجزئيات المذيب والمكونات العضوية للراتج يؤيد الانتفاخ.

مثلاً: مقارنة وجد أن راتج كاتيوني ضعيف H^+ له انتفاخ عالٍ في الميثانول عن الماء وأيضاً يلاحظ أن القوى الكهرواستاتيكية والأسموزية

عديمة المساعدة وهذا بسبب التأين غير التام، وبالتالي يكون الميل القوى للمجموعة الكربوكسيلية للمذيب. ولكن بالنسبة للمجموعات القوية في الأشكال القلوية يلاحظ أن الانتفاخ أكثر في الماء عن الكحول. حيث يكون التأين عالٍ، وبالتالي الضغط الأسموزي والقوى الكهروإستاتيكية يكون لها أهمية. كذلك الراتنجات القوية تتتفاهم في الكحولات عن الماء وبالتالي الشكل الأيوني له تأثير ضعيف. هذه الراتنجات حاملة لمجموعات أيونية ثابتة متصلة بمركبات عضوية كما في :



والميل لتلك المجموعات للمذيبات العضوية قوية نسبياً - وفي نفس الوقت، المجموعة الاستبدالية تضمن أدنى مسافة ممكنة بين مركز المجموعة الثابتة وأيون العد وبالتالي يعزز التفكك في المذيبات الأقل في ثابت العزل نسبياً. وراتنجات هذا النوع تتتفاهم في البنزين والكيروسين.

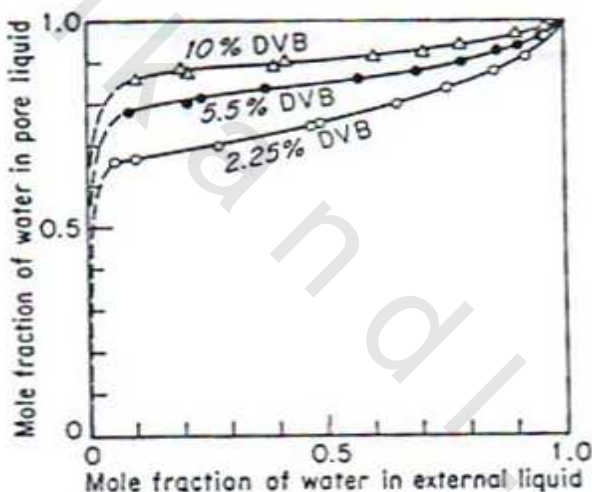
الانتفاخ في المذيبات المتزرجة :

عندما تضع راتنج جاف في نظام مخلوط من ماء - أسيتون، يلاحظ أن التشرب من كلا المذيبين معاً. ومهما يكن فأخذ المكونات قد يفضل بواسطة الراتنج عن الآخر.

وعموماً أحد تلك المكونات يعرف بالمذيب والأخر بالمذاب. ويمكن تطبيق القاعدة لامتصاص اللإليكتروليت. ففي حالة الأسيتون - ماء، المعظم للراتنجات تفضل الماء وهذا يقود إلى التفاعل الكهروإستاتيكي بين الأيونات أو المجموعات القطبية للراتنج. وجزئيات المذيب القطبية أو لتفاعل لندن وعموماً هي ضعيفة جداً. والقياس الملائم والموثوق به للميل هو مدى الانتفاخ للراتنج في المذيب النقي وقياس على ذلك المذيبات

الأخرى بنسبة العزم الثنائي القطبى dipole moment لتلك المواد. وهذا التأثير يكون واضحا مع راتجات ذات درجات تشابك عالية، وتركيز أيونى عال، وبمحاليل نسبة مائية قليلة، وهذا يؤدى إلى ميل قوى للأيونات فى الراتج لتكوين إطار هيدردة (غلاف مائى). والماء حينئذ هو المفضل مع المذيبات العضوية اللاقطبية مثل البنزين الذى لا يمتزج مع الماء. ويلاحظ أن الراتج المبلل لا يفقد الماء عندما يتم غسله بواسطة تلك المذيبات. هذا التأثير مهم عمليا.

بيانات عملية أجريت على الانتفاخ فى المذيبات العضوية والمتزجة ولكن ما زالت غير كافية - شكل (1).



شكل (1) : امتصاص الماء المفضل من وسط - ماء - أسيتون راتج كاتيوني - H^+

السعة :

القواعد المتبعة فى السعة فى الوسط المائى يمكن أن تطبق على الوسط اللامائى مع إبداء بعض الخصوصيات.

السعة للمجموعة الأولى تعتمد على الحامضية النسبية للوسط، وبنفس الطريق السعة للمبادلات الأيونية الضعيفة الحمضية والقاعدية فى الوسط المائى معتمدة على الأس الأيدروجينى للمحلول.

مثال: السعة في الأمونيا الجافة تعتبر دالة لقيمة الأُس الأمونيومي



وبالنسبة للمجموعة الثانية ربما تتوقع أن كل المجموعات الدالة للراتج تعتبر فعالة وأن السعة الوزنية لكل كمية معينة من الراتج. ومع المذيبات التي تعطى انتفاخ قليل، فالسعة الملاحظة العملية ربما تكون أقل عن النظرية، حيث عملية الوصول إلى حالة الاتزان بطيئة، كذلك كمية من الراتج تظل متغيرة الوصول لأيونات العد من محلول.

وكثيراً ما يكون التبادل الأيوني في المذيبات العضوية يبنى على امتزاز الإلكتروليت القوى. مثلاً، وجدت راتجات غير تامة الجفاف كل مجموعة تمتض أكثر من أربع جزيئات من حمض الأسيتيك في وسط مكون من بنزين - زيت وأكثر من واحد ونصف من كلوريد الكوبالت في الأسيتون، وبالتالي تكون السعة أكبر من الأنظمة المائية، وربما توجد قيم عالية مضللة عند قياسات لسعة التبادل الأيوني، تعتبر غير صحيحة للإلكتروليت المتصض.

وعلى العموم هذا التأثير مفهوم في صورة شاملة ولكن التبيؤ عنه بصورة دقيقة لم يتم إدراكه حتى الآن.

التبادل الأيوني والامتصاص المتزن :

كما هو واضح من المناقشات السابقة نجد أن التبادل الأيوني والامتزاز المتزن كثيراً ما يتآثر من مذيبات الوسط. وهذا ما نلاحظه أن الاتزان يعتمد على درجة التأين للمجموعة الثابتة والوسط المماه، الضغط الأسموزي، تكوين المترافق، وبعض التفاعلات الخصوصية، كل تلك الظواهر تتأثر بشدة بواسطة طبيعة المذيب. فمع المذيبات المختلطة يتم التوزيع اللا منظم لمكونات المذيب وهو عامل إضافي يؤثر على الاتزان. وعموماً عملية الاتزان الأيوني في المذيبات اللامائية والمذيبات المختلطة تناولها العديد من الباحثين، ولكن النظرية ما زالت بعيدة عن

التطبيق عند ظروف معينة، كما أن التفاعل للعوامل المختلفة والعوامل المعاكسة التي تعتبر معقدة، وأيضاً قليل منها غير معلوم حول العوامل ذاتها، ونتائج عملية يمكن أن تفسر بشكل مؤقت فقط. وفي الشرح القادم، قليل فقط ملفت للنظر وسوف نشير إليها.

تتأثر عملية الاتزان بواسطة تغير المذيب لتفاعلات معينة مثل تكوين المتراكبات المتواجدة. وهذا يعني أن الإذابية معتمدة على طبيعة المذيب، ولسوف نعطي مثالاً نموذجي لمتراكب السيانو-فضة فمع الإلكترونيتوليت المائي ليس من الممكن إزاحة هذا المتراكب من المبادرات الأنيونية القوية. ولكن مع حمض الأيدروكلوريك في الوسط ماء - أسيتون، فإن العنصر النبيل يمكن إزاحته. مثال آخر ألا وهو بإضافة الكحول الإليفاني على اتزان التبادل الأنيوني لمتراكب الكلورو-chloro-complexes، حيث أن وجود الكحول يعزز من تكوين المتراكب، فتنقية فصل المعادن بواسطة التبادل الأنيوني بإضافة الكحولات، ويمكن أن يمتد إلى عناصر أخرى لمتراكبات والتي تعتبر شديدة في الوسط المائي. فطبقاً للقاعدة يعتبر الامتياز الإلكترونيتوليتي قوي في وجود المذيبات العضوية والمختلطة عنها في الماء فقط كمذيب. فمع المذيبات العضوية الندية، الأقل في ثابت العزل يعزز التفكك وتكون الزوج الأيوني وتحتزل جهد دونان وفي وجود مثلاً: ماء - أسيتون، ماء - ديوكسان حيث يتجمع الماء في الراتنج أو يتراكم، والإلكتروليت المحب للماء يفضل الأكثر مائية وسط.

ففي الأنظمة لمذيبات عضوية ندية، فشدة الامتياز متعلقة بالإذابية، ومماه المذاب في المذيب. وكمثال الإذابية العالية للحمض العضوي في الإيثانول، وعليه فمن السهل إزاحة الحمض بواسطة الإيثانول من الراتنج. والفرق البسيطة في الامتصاص يمكن استخدامها للفصل الكمي للإلكتروليتات غير العضوية.

فمثلاً كبريتات كلورات الكوبالت والنيكل يمكن فصلهما بالمبادل الأيوني بمصهور اليوريا كمدبب.

وفي الأنظمة بمذيبات مختلطة حيث يمكن اعتبار الامتزاز الإلكترونيتريوليت كتوزيع للمذاب بين سطحين لسائلين أي بين سائل مسامي وسطح سائل خارجي ويعمل الراتج كحامل صلب للسائل المسامي. وفي نفس الوقت هو المسئول عن الفرق في تركيبة المذيب للسطحين. فتوزيع الإلكترونيتريوليت يعتمد أولاً على الفرق في الإماهة والتفرك في السطحين وبالطبع على التفاعل مع المكونات الأخرى للراتج مثلًا: وسط أسيتون - ماء يمكن استخدام هذا النظام لتعزيز الاختيارية للراتج القوى الحمضية. كذلك نفرض امتصاص كلوريد البوتاسيوم في هذا الوسط يعتبر شديد الامتزاز عن العناصر الكلورودية الأخرى، وعليه فإن زيادة الأسيتون يزيد الامتزازية.

هذه الطريقة والتي يتبع فيها اختلاف الامتزازية مع اختلاف تركيبة الوسط تستخدم في عمليات الفصل المعادن الإشعاعية والنظائر... وهكذا.

الحركية :

قانون المعدل للتبدل الأيوني في وسط لامائى إلى حد ما مختلف عنه في الأنظمة المائية. وبرغم ذلك يبدو بأمان أن نفترض أن الميكانيكية أو التقنية الأساسية للتبدل الأيوني في كلتا الحالتين متماثلة، والفرق فقط في السلوك نجده ضروري ومهم للقواعد العامة والمقيدة في الأنظمة المائية.

فخطوة معدل التعين في التبدل الأيوني هو الانتشار الداخلي لأيون العد في المتبادل ذاته أو خلال السائل الملافق (فيلم) فالأدنى في التحرك هو المسئول عن عملية المعدل الكلى. ففي أنظمة المذيبات العضوية، فإن التحركية لأيونات العد في الراتج كما هو متتبأ به مسبقاً أقل عنها

فى الوسط المائى، وهذا بسبب انتفاخ المبادل الأقل وكذلك التفاعل الكهروإستاتيكي مع الشحنات الثابتة الأقوى. وعموماً فالانتشار بالجسيم هو الأدنى فى المعدل وبالتالي هو خطوة المعدل.

والمعدل للتبادل الأيونى فى أنظمة بمذيبات عضوية تقريرياً إلى حد ما أقل مقارنة فى الأنظمة المائية وهذا بسبب أن الانتشار بالجسيم تبعاً للقاعدة منخفض جداً. وخصوصاً المعدل قليل عندما الانتفاخ غير مفيد (لا معنى له) وكذلك عندما تكون لزوجة المذيب عالية. وفي مثل تلك الحالات لا يصل الإتزان غالباً فى أيام، وبالتالي يتم اختيار مذيب مهم لهدف إيجاد معدل التبادل الأيونى. وتبعاً لذلك فإن المذيبات المفضلة هي التي لها ثابت عزل قطبي عالٍ.

وأما التبادل الأيونى فى الوسط العضوى يصاحبه امتصاص إليكتروليتى جدير بالذكر. ويعتمد معدل الامتزاز وإزالة الامتزاز على تركيز محلول غالباً لو أن الانتشار بالجسيم هو معدل التحكم، وقد يحدث انحراف يذكر، وعموماً بهمل.

ويمكن تناول وضع خاص عندما يجرى التبادل الأيونى فى مذيبات مائية - عضوية، فالراتج يمتصل الماء فى مسامه، وهذا يعني أن الامتزاز الإليكتروليتى يعتبر قوى داخل الراتج، والتحركية أيضاً تكون عالية لأيون العد، وهذا بسبب ضمان أن الماء على الأقل أدى إلى انتفاخ الراتج، وهذا يقرر أنه فى حالة معدل التبادل الأيونى يمكن أن يزداد بزيادة إضافة الماء إلى المذيب العضوى. وعموماً فى المذيبات العضوية عديمة الامتزاز مع الماء يكون معدل التبادل عالٌ عندما نستخدم المبادل فى حالة مبللة ويظل الماء فى الراتج أينما وجد.

وقد أجريت برهنة على حركية التبادل الأيونى فى وسط لامائى وفي أوساط ممتزجة ما زالت بالأحرى ضئيلة إلى هذا الحد، ومع ذلك نتائج التجارب التي تم الحصول عليها مطابقة كمياً مع التقديرات النظرية.

الصفات الكهروكيميائية :

القياسات الكهروكيميائية مع المبادلات الأيونية تم إجراؤها في الأنظمة اللامائة. تم قياس جهد التركيز خلال أغشية المبادل الأيوني في الأمونيا اللامائة (الجافة). والإيثانول كمذيب. ويمكن استخدام النتائج لتقدير نسبة أعداد الحمل ومعامل النشاطية لأيونات العد. ففي الأصل، يمكن استخدام أغشية التبادل الأيوني كأغشية أقطاب لتعيين النشاطية غير المعلومة في المحاليل اللامائة، بشرط إتاحة الأغشية والسماحية النفاذية والأقطاب القياسية المناسبة لقياس فرق الجهد وفي المتداول.

❖❖❖ ❖❖❖