

الباب الحادي عشر

عوامل الحفز بواسطة المبادلات الأيونية
Catalysis by ion Exchangers

obeikanal.com

العديد من التفاعلات الكيميائية سواء عضوية أو لا عضوية يمكن أن تحفز بواسطة المبادلات الأيونية. فمثلاً لنموذج لتفاعل غاز محفز إلا وهو تحضير الأمونيا، تقطير الإليفينات، الدرجة، الإختزال مثل تحضير الأنيلين من نتروبنزين، الأكسدة: تحضير ثالث أكسيد الكبريت من ثاني أكسيد الكبريت. وفي تفاعلات السوائل والتي تشمل الإستر، تحلل الإستر، تحول السكروروز إزالة هدردة الكحولات، هدردة مشتقات الأسيتين، الألدول، الأسيتون وتكثيف نوفينجال Knoevenagel. ومع ذلك معظم الأبحاث تناولت ذلك عملياً.

نظريات ثابتة عن العوامل المساعدة بواسطة المبادلات الأيونية لم تكن موجودة للآن.

عادةً يمكن أن يفسر الحفز للسوائل بواسطة المبادلات الأيونية في جزئية نشاطية الحفز لأيونات العد، ويكون مماثل لحفظ السطح المتجانس بواسطة إذابة الإلكترونيكتروليت. ونشاطية حفظ المبادل الأيوني تتعلق مباشرةً بصفات المبادل الأيوني. وتفاعلات الحفز في الغازات بواسطة المبادلات الأيونية ليست مماثلة في الحفظ المتجانس وعلاقتها بصفات التبادل الأيوني للحفظ ليست واضحة. وفي هذا الباب نؤكد العلاقة بين التبادل الأيوني والصفة الحفزية. وبالآخر سوف نتناول بشيء من التفصيل حفظ السوائل - سوائل.

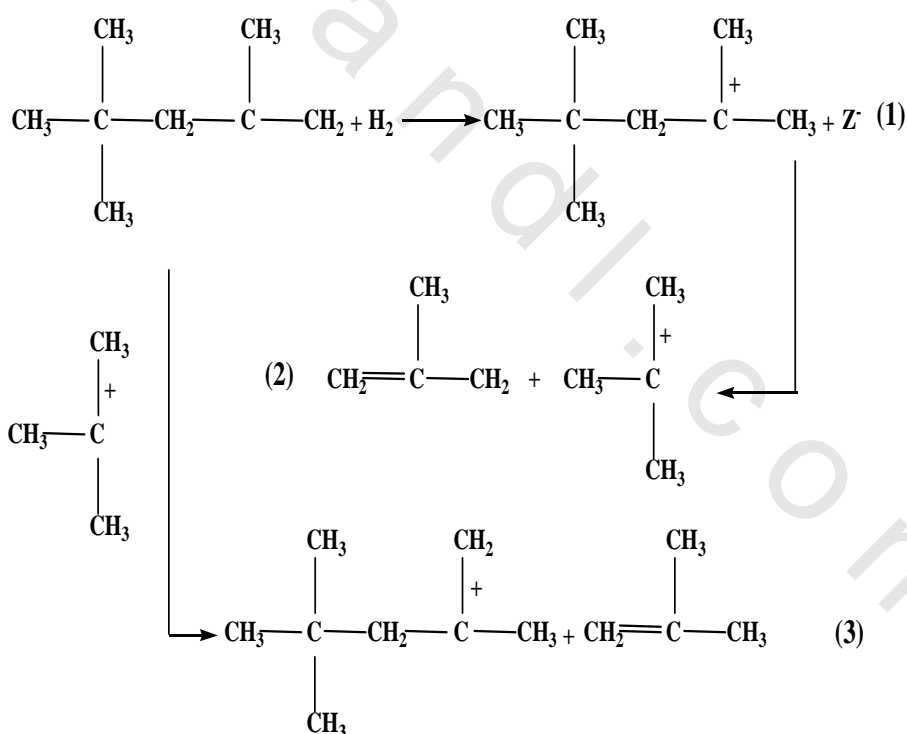
تفاعلات الغازات والأبخرة :

الحفز غير المتجانس لتفاعلات السطح - الغاز بواسطة الأصلاب يعتبر مجال مهم جداً. ويجري التفاعل عند السطح الخارجي والداخلي لسام العامل الحفاز حيث تشطط المواد المتفاعلة بواسطة الامتصاص. وطبقاً للقاعدة أدخلت العوامل المساعدة بطريقة التتبع والخطأ والحفز المتجانس ما زال طريق واسع لمعرفته.

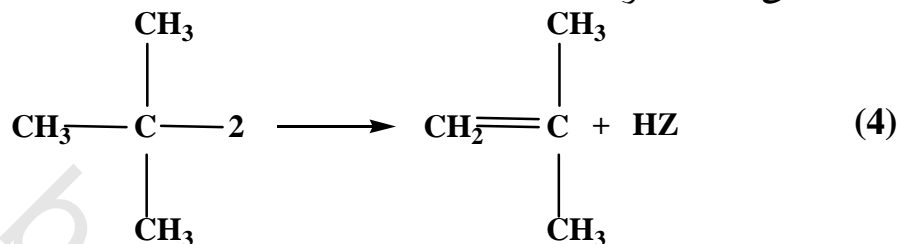
كما يوجد عدد لا يأس به للعوامل المساعدة منها الزيوليت ومواد أخرى لها صفة التبادل ومهما يكن العديد من الحالات ليست على طول واضحة سواء النشاطية الحفزية التي تعتبر متعلقة لقابلية عمل الحفز للمواد، تحت شروط مختلفة تماماً.

في العديد من الحالات: نشاطية العنصر النشط هو المعدن، والتفاعل يتم على سطح المعدن. وعليه السطح الكبير هو الأعلى نشاطية لعملية الحفز. نماذج لأمثلة الحفز البلاتين الأسود، النيكل اللامع لأسطح كبيرة المساحة.

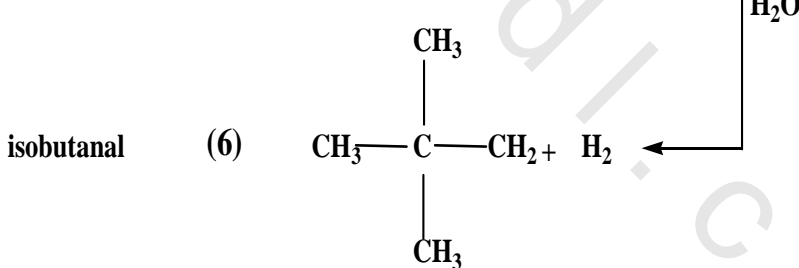
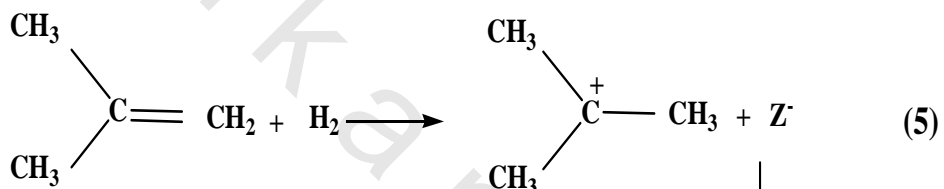
تفاعلات حفزية أخرى مثل تقطير أو تكسير الهيدرو كربونات وهدردة الإليفينات على مواد الزيوليت (Thomas). توماس (1947) اقترح التفاعل الآتي لتكسير داي أيزوبيوتايلين.



حيث (Z) - العامل الحفاز "سيليكات الألومنيوم" ، والخطوات (2)، (3) هما خطوتا تكوين تفاعل السلسلة "Chain reaction" وتنتهي السلسلة على هذا النحو :



والخطوة (4) ينشط فيها العامل الحفاز مرة أخرى .
هدردة الأيزو أوليفين يمكن تفسيرها بواسطة ناشود (Nachod) (1952)



هذه التقنية تدخل في انتقال بروتون من الحفاز إلى المواد المتفاعلة . وتصرف غير محدود لنشاط العامل الحفاز وسعة التبادل الأيوني . وعلى نحو آخر النشاطية الحفازية ليست مرتبطة بالحمض ، فمثلا : زيلوليت الفاناديوم ، الصوديوم والنحاس وسيليكات الألومنيوم والرصاص أيضا لهم نشاطية حفاز للتكسير .

وتتطلب كفاءة الحفز لتفاعلات الغاز مساحة كبيرة من سطح الحفاز وخصوصاً الزيوليت والذي يستخدم بسبب فتحاته وتركيبة المسام.

كما أن راتجات التبادل الأيوني بالمقارنة استخدامها قليل نظراً لتماسك الشبكة البلاستيكية وإقتراب المسام من بعضها.

تفاعلات السوائل والمذابات :

العديد من التفاعلات بين المحاليل والسوائل تمت تحت عوامل حفازة متجانسة بإذابة الإليكتروليتات، والعديد من تلك الحالات حيث الإليكتروليت ربما يكون حمض أو قاعدة والعناصر النشطة للإليكتروليت ألا وهو أيون H^+ أو OH^- فمثلاً تحول السكروز وتحلل الإستر هما نموذج. وأيونات أخرى ربما تكون نشطة حفرياً، أيون Hg^{2+} .

- مشتقات الأسيتيلين (هدرده)، CN لتكثيف أيون البنزين .
ولقد وجد أن الإليكتروليت يمكن استبداله بمبادل الأيوني المحتوى على المجموعة النشطة الحفجزية كأيون العد. والتفاعل الآن ربما يتم في مسام المبادل حيث وجود العنصر النشط.

نفترض تحول الإستر، السكروز، هدردة مشتقات الأسيتيلين، تكثيف أيون البنزين.

وتم اكتشاف المبادل كعامل حفز بواسطة تاك وسوشتتج Tacke and suchting حيث تبين أن السكروز قد تحول في محلول مائي في وجود زيوت في الشكل H^+ . وقد أجريت تطبيقات عملية بواسطة I.C.Ferbnindustrie خلال الحرب العالمية الثانية.

كما أن استخدام المبادل الأيوني له فائدة أكثر عن العوامل المساعدة الأخرى المتجانسة بواسطة الإليكتروليت المذاب.

1. الحفاز من السهل إزالته بواسطة القشط أو الترشيح.
2. العمليات المستمرة في الأعمدة ويمكن إعادة تشطيه مرة أخرى.

3. غالباً نقاء المواد الناتج يكون عالياً ، حيث أن التفاعلات الجانبية ليست ذات معنى، ومن الممكن فصل النواتج أو المتفاعلات في الحال، التي لا يمكن الوصول إليها في حالة العوامل الأخرى المساعدة المتجانسة. كذلك الإختيارية.

وبالتالي يفضل المبادلات الأيونية كعوامل حفز وهذا بسبب التحركية العالية للمواد المتفاعلة والناتجة في مسام المبادل المنتفخ، كذلك الثباتية الكيميائية للراتجات في معظم الأوساط. ولكن تعتبر محدودة الثباتية الحرارية عن اللاعضوية التي تصل في بعض الأحيان $K = 800$ وعند إجراء التجارب عند أقل من 120°C تعتبر أكثر ملاءمة عن غيرها.

التقنية :

تحتوي مسامات المبادلات الأيونية المتصلة مباشرة بال محلول على مذيبات ومذابات وأيون العد. الذي يعتبر حر ومماه وهو تحت تلك الظروف، وهو لا يختلف كثيراً عنه في الوسط المتجانس. وبالتالي فمن المتوقع لأيون العد. والذي له دور في المحاليل المتجانسة مساوياً لما هو في المبادلات الأيونية. هذا الاستنتاج يعتبر جيد، وذلك بواسطة الملاحظات العملية المؤكدة والتي تبين أن رتبة التفاعل الكلى هو مماثل لما في الوسطين. وأيضاً مماثلة في طاقة التشغيل. والفرق الأساسية بين الحفزين. فمع الراتجات يتم الحدوث في مسام السائل فقط ، ولهذا فإن مواد التفاعل يجب عليها الانتشار للوصول إلى بؤرة التفاعل وأما الناتج لابد وأن ينتشر مرة أخرى للخارج وثانياً شبكيّة المجموعة الثابتة ربما يكون لها تأثيراً على معدل التفاعل.

اختيارية الحفز :

المعظم لكل التفاعلات الكيميائية قد يصاحبها أو تتأثر بشدة من التفاعلات الجانبية. كما أن العديد من التفاعلات تحدث في خطوات

متتابعة. وفي بعض التفاعلات المترتبة ربما تحدث تفاعلات مختلفة، مما يؤدي إلى نواتج مختلفة.

وعموماً المبادلات الأيونية الحفزية أكثر إختيارية حيث تميز بدقة بين جزيئات المواد المتفاعلة المختلفة. ومن المحتمل أن نشير إلى المبادلات الأيونية الحفزية التي بين الإليكتروليت المذاب وبين عوامل الحفز للخماير الأكثر إختيارية على الإطلاق.

وإختيارية حفز المبادلات الأيونية تمتلك عدة أسباب مختلفة، بعض من تلك الأسباب واضحة والبعض الآخر ليست مفهومة للان، وأمثلة بسيطة عملية يتم شرحها كما يلى :

الأيونات الصغيرة لها حرية الاختراق والسماحية داخل الراتنج بينما الجزيئات الكبيرة مستثناء من تلك الحرية، وبالتالي الإتصالية قليلة مع العناصر النشطة حفزيًا. مثلاً: إضافة العامل الحفاز إلى مخلوط لإستر أحادي وعديد الجزيئية، حيث يتم تحلل الأحادي وبدون هجوم يذكر للعديد الجزيئي. كذلك يمتص الجزيئات ذات السلسلة ويستثنى السلسلة المشعبة. نوعية لتأثيرات أخرى لا تستطيع تفسيرها من ناحية حجم الجزيئات تأثير فراغات الشبكية (المدخل). فمثلاً المبادل الأيوني يمكن استخدامه لحفز التكثيف للفيورفيورال " furfural " وتحت تلك الظروف من القواعد المذابة لتعطى Self-crotonization للالدهيد.

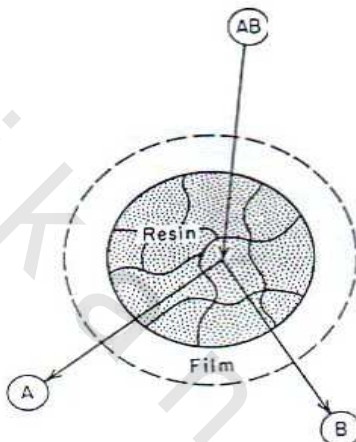
والاختيارية الحفزية للعوامل المساعدة للمبادلات الأيونية تؤدي إلى ناتج عال يمكن الحصول عليه عن ما هو بواسطة الإليكتروليت المذاب. العركية :

لتنقاضي الخلط، يجب إجراء خطوط واضحة بين الحركية الفعلية للتفاعل الكيميائي عند المجموعة النشطة المحفزة وإجمالي العملية الحركية والتي تشتمل على انتشار المواد المتفاعلة والمواد الناتجة إلى أو من الموقع النشط. وتعتمد الحركية للتفاعل الكيميائي على تقنية التفاعل وبالطبع يختلف من حالة لأخرى.

والقوانين الرياضية الخاضعة للحفر المتباين سوف تؤخذ للحفر بواسطة المبادل الأيوني مع إضافات بسيطة. وعموماً ما زال بعض النقاط الخلاف عليها سوف نقدمها باختصار.

خطوة معدل التفاعل :

لكي يتم حدوث التفاعل أولاً، تهاجر جزيئات المواد المتفاعلة من محلول إلى المبادل الأيوني ويجب أن تتفاعل معه ثابتة على نواج التفاعل عليها أن تهاجر مرة أخرى إلى محلول - شكل (١).



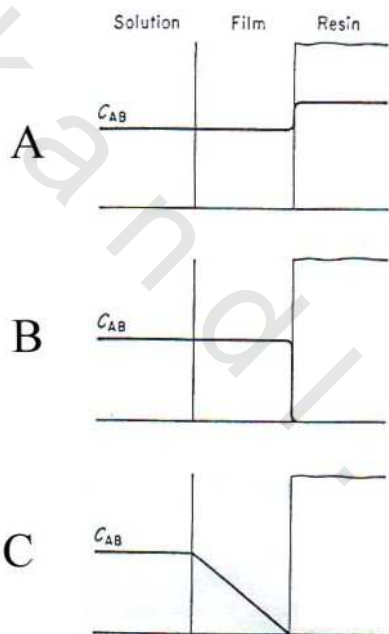
شكل (١): حفر كاتيون $\text{AB} \rightarrow \text{A} + \text{B}$ من الوسط إلى الراتنج مارا بالفيلم حيث يتم التفاعل ولسوف نفترض أن عملية انتقال الكتلة من وسط محلول تتأثر بالتقليل أو بمرور السائل ويعتبر مرحلة سريعة مقارنة بأي مرحلة أخرى من مراحل التفاعل، ولهذا فإن فروق التركيز في وسط محلول لابد وأن تتعادل بشكل واضح في الحال. لذا فإن جسيمات العامل الحفاز يطوق بسائل له سطح طبقة انتشار نيرنست، والمعروفة بالفيلم، حيث يكون حدوث انتقال الكتلة فقط بالانتشار. ولذا هناك ثلاثة ظواهر يمكن أن تؤثر في معدل عملية التفاعل الإجمالية.

- أ- انتشار المواد المتفاعلة والنتاجة خلال الفيلم.
- ب- انتشار المواد المتفاعلة والنتاجة داخل الشكل البناي للحفاز.

ج- التفاعل الكيميائي الفيلمي على المواقع النشطة.
والقاعدة المقدمة طبقاً لخطوة معدل التفاعل تلك التي تعين المعدل الإجمالي، والتي تعتبر غير ملائمة مهما يكن لهذه الحالة، بسبب الخطوات والتي ليست بالضرورة في خطوات متتابعة التسلسل.

أ- الحالات المحدودة والمدروسة من حيث واحد من ثلاث عمليات مذكورة سابقاً يجب أن يكون واحد منهم بطبيئاً عن الاثنين الآخرين. فلو أن الانتشار بالفيلم هو الأكثر بطءاً عن التفاعل الكيميائي، لذا فإنه من الواضح هو معدل التحكم في التفاعل. ومن هنا فكل جزيئات التفاعل تتفاعل طالما أنهن وصلوا سطح جسيم العامل الحفاز-

شكل (C - 2).



شكل (2): شكل تخطيطي يبين تركيز المواد المتفاعلة لمرتبة أولى وهو تفاعل لا إنعكاسي ب معدل تحكم بواسطة تفاعل داخلي (A) تفاعل سطح (B) تفاعل انتشار فيلم (C)
ولو أن التفاعل الكيميائي هو الأكثر بطءاً عن عمليات انتشار، وامتصاص متزن للمتفاعلات، ومثبته في كل مكان للجسيم الحفزي، ومن هنا الانتشار هو الأسرع تماماً للشروط لاختفاء المتفاعلات

الكيميائية – شكل (A-2) ومعدل التفاعل الإجمالي هو المحكم بواسطة المعدل للتفاعلات الكيمياء على كل مساحة الجسيم الحفزي. ولو أن الانتشار داخل الجسيم هو الأبطأ عن التفاعل الكيميائي، ويتم تفاعل الجزيئات التفاعل قبل أخذهم فترة زمن للفاذ لداخل مسامات الجسيم، وفي هذه الحالة الأخيرة حيث التفاعل يحدث فقط على السطح الشبكي والمعدل سيحكم إما بواسطة الانتشار أو التفاعلات الكيميائية على السطح – شكل (B) وأي من الاثنين للعمليتين هو الأدنى. فالانتشار – داخل الجسيم يمكن أن يؤثر على معدل التفاعل الإجمالي. ولكن ليست مطلقة لخطوة معدل التحكم الوحيدة. ومعدل التفاعل الإجمالي يتحكم بواسطة :

أ - انتشار بالفيلم.

ب - تفاعلات كيميائية خلال الجسيم.

ج - تفاعلات كيميائية على سطح الجسيم.

وتتشاءأ الحالة الوسطية من معدل خطوات مستقلة وقابلة للمقارنة، وغالباً المعدل الإجمالي يتحكم بواسطة ربط التفاعل داخل الجسيم والانتشار داخل الجسيم.

ولا يعتمد معدل التفاعل الداخلي الكيميائي على حجم الراتنج، بينما معدلات كلا من الانتشار بالفيلم وتفاعل السطح تتاسب طردياً مع مساحة سطح الراتنج، حيث الأجسام الصغيرة تؤكّد تحكم التفاعل الداخلي. وكما أن الراتنج الأقل تشابكاً يكون الانتفاخ فيه أكبر.

وتبعد لذلك فالاسعة الحجمية وكذلك معدل التفاعل الداخلي أبطأ وأيضاً التحركية داخل الجسيم، بينما معدل الانتشار داخل الجسيم عالٌ – وبالتالي درجة التشابك تعزز عملية تحكم التفاعل الداخلي. وأما الانتشار بالفيلم حدته بوضوح مع معدل تحكم لو أن الانتشار بالفيلم أقل عن تفاعل السطح. هذا الوضع يعتبر حالة خاصة ويمكن أن ينشأ

فقط لو التفاعل الكيميائي سريعاً. كما أن التقليل المستمر واللزوجة العالية لهما تأثيراً على الانتشار بالفيلم. وبالتالي فإن طاقة التشغيل للتفاعل الكيميائي عالية عنها في حالة الانتشار. أي أن الارتفاع لدرجة الحرارة تسريع التفاعل الكيميائي عن عمليات الانتشار. وعليه الارتفاع في درجة الحرارة يعزز الانتشار داخل الجسيم والانتشار بالفيلم.

معدل التفاعل وأداء الحفز :

حساب المعدل لكل عمليات الأنظمة المختلفة يمكن تقديره، متى يكون قانون معدل التفاعل الكيميائي والبيانات الأخرى من معامل الانتشار للنواتج والتفاعلات.. معلوماً، كما أن عملية الحسابات بالمقارنة بسيطة لو التفاعل مثلاً من الدرجة الأولى وغير انعكاسي .



$$-\frac{dQ_{AB}}{dt} = K [Q_{AB}] \quad - 8$$

- Q_{AB} كمية المتفاعلات بالمول، t - الزمن، K - ثابت معدل التفاعل.
وسوف نناقش نظاريين لنماذجين أحدهما بواسطة النقع والآخر بعملية مستمرة مستخدماً عمود حفز. وتلخص المناقشة وصفياً للتفاعلات ذات الرتبة التالية كما يلي :

تحكم تفاعل داخلي، واتزان المواد التفاعل AB بين الراتج والمحلول
ويظل ثابت خلال التفاعل، إذا :

$$\bar{C}_{AB} = \lambda'_{AB} C_{AB} \quad - 9$$

وهنا يظل معامل التوزيع المولاري λ'_{AB} لمواد المتفاعلات " ثابت "،
ويحدث التفاعل الكيميائي فقط خلال الراتج، وتركيز المواد المتفاعلة في الراتج موحد. وبالتالي يكتب قانون المعدل كما يلي :

$$dQ_{AB}/dt = K' \bar{Q}_{AB} = K' \lambda' C_{AB} \bar{V} \quad - 10$$

\bar{V} - الحجم الكلى للحفز، \bar{K} - ثابت المعدل، Q_{AB} - الكمية الإجمالية لمواد التفاعل $= Q'_{AB} + Q_{AB}$ كمية المواد في الحفز،

في المحلول الوسط . ويجب أن تحل المعادلة تحت ظروف مبدئية مناسبة وحدود معلومة.

طريقة النقع (الدفعة الواحدة):

المواد المتزنة لمواد التفاعل في عملية النقع من حيث الكمية الابتدائية

مواد التفاعل Q_{AB} وحجم المحلول V هو :

$$\text{at } t = 0 \quad Q_{AB} = Q^o_{AB} \quad - 11$$

$$\begin{aligned} \text{at } t > 0 \quad \bar{Q}_{AB} &= C_{AB}(t)V + \bar{C}_{AB}(\bar{t})\bar{V} = \\ &= C_{AB}(t)[V + \lambda'_{AB}\bar{V}] \end{aligned} \quad - 12$$

وبتكامل المعادلة :

$$-d\bar{Q}_{AB}/dt = \bar{K} \lambda_{AB} C_{AB} \bar{V}$$

$$\bar{Q}_{AB}(t) = Q^o_{AB} \exp\left(-\frac{\bar{K} \lambda'_{AB}}{V + \lambda'_{AB} \bar{V}} t\right) \quad - 13$$

$$\bar{Q}_{AB}(t) = (Q_A^o + Q_{AB}^o - \bar{Q}_{AB} 1t) \quad - 14$$

$$C_{AB}(t) = \frac{Q_{AB}^o}{V + \lambda'_{AB} \bar{V}} \exp\left(\frac{\bar{K} \lambda_{AB}}{V + \lambda_{AB} \bar{V}} t\right) \quad - 15$$

$$C_A(t) = \frac{Q'_A(t)}{V + \lambda'_{AB} \bar{V}} \quad - 16$$

فترة عمر النصف لهذا التفاعل :

$$t_{1/2} = 0.69 \frac{V + \lambda_{AB} \bar{V}}{\bar{K} \lambda'_{AB} \bar{V}} \quad - 17$$

ما هو الزمن المطلوب للحصول على 99٪ تحول $Q_{AB}/Q^o_{AB} = 0.01$

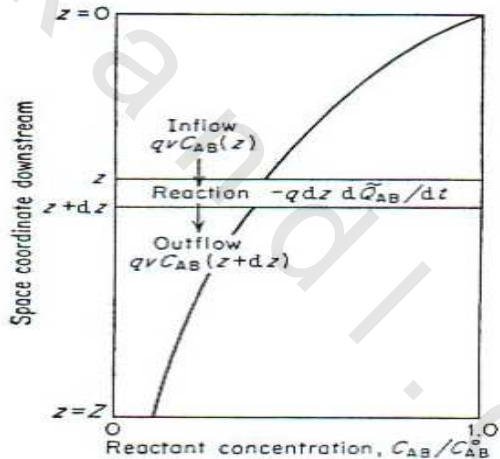
لمحلول سكروز 100 ml بواسطة 5 cm^3 من مبادل كاتيوني بمعدل 7 $\lambda'_{AB} = 1 \times 10^{-3} \text{ sec}^{-1}$ مطبقاً للمعادلة (13)

$$(t) = m 0.01 \frac{V + \lambda'_{BB} \bar{V}}{\bar{K} \lambda'_{AB} \bar{V}} = 4.38 \times 10^4 \text{ Sec}$$

عمل العمود :

ويمكن إجراء التفاعل لعملية مستمرة، حيث يمرر المحلول خلال كمية محددة من العامل الحفاز في عمود. وتتم حالة الثبات للحبسيات، بشرط تركيبة المحلول المناسب من فوهة العمود ومعدل الانسياب من فتحة الصنبور ثابتة، بحيث تركيز المحلول في أي منطقة من سطح العمود ثابت (تركيز المحلول في جميع طبقات سطح العمود)، وكذلك. وارتفاع المواد عند أي مرحلة من مراحل السطح هي $Z + NZ$ ، حيث Z - الفراغ المحوري في اتجاه محور العمود) والذي يمكن وضعه بمساواة السائل المار الداخل سالب السائل المار خارج العمود، الكمية التي تتفاعل مع سطح المبادل، مهملاً الانتشار الطولي وتأثير الحرارة.

شكل (3).



شكل (3): حالة الثبات المحوري لتركيز مواد التفاعل في العمليات المستمرة في وجود حفاز ثابت وارتفاع المواد في سطح الحبيبات

$$-d \bar{Q}_{AB} / dt = \bar{K} \bar{Q}_{AB} \quad (10)$$

$$qv C_{AB}(z) - qv C_{AB}(Z + dZ) = qdz(1 - \beta \bar{K} \chi_{AB} C_{AB}) \quad -18$$

الداخل

الخارج

الكمية المتفاعلة

حيث V - مقطع عرضي العمود، V - حجم محلول الماء الخطى
 -(الحجم الكلى لكل وحدة زمن لكل وحدة وزن لقطع عرضي)،
 - حجم فراغ الكسر بين الحبيبات - وهذا يعطى :

$$dC_{AB}/dZ = \bar{K} \lambda'_{AB} C_{AB}(Z) \frac{1+\beta}{\nu} \quad - 19$$

بتكمال هذه المعادلة مع الظروف الابتدائية :

$$Z=0, C_{AB} = C^0_{AB} \quad - 20$$

تعطى شكل مقطع التركيز المحوري لمواد التفاعل في العمود:

$$C_{AB}(z) = C^0_{AB} \exp \quad - 21$$

وكذلك العلاقة المقابلة للناتج A هي :

$$- K \lambda''_{AB} \left(\frac{1-\beta}{\nu} Z \right)$$

$$C_A(z) = C^0_A + C^0_{AB} [1 - \exp$$

وعلاقة مشابهة للعنصر β ، وتركيز محلول الماء من آخر العمود

الذى يعين من العلاقة 21، 22 . وذلك باستبدال (z) بالطول (Z) للعمود.

مثلاً: نفترض واحد لتر من محلول السكروز تحول بنسبة 99 %. أي

أن $[C_{AB}(z) / C^0_{AB}]$ لعمود نصف قطره الداخلي $d = 2 \text{ cm}$

وبطول $Z = 20 \text{ cm}$ - (مملوء بمبادل كاتيوني حبيبات ناعمة) ، افترض

أن ثابت المعدل أو معامل التوزيع، والحجم الفراغي الكسرى للحبيبات

هو $\beta = 0.04$ ، $\lambda'_{AB} = 1 \text{ Sec}^{-1}$ ، $\bar{K} = 7 \times 10^{-3} \text{ Sec}^{-1}$ وأقصى سماحية

لمعدل مرور يمكن حسابها إذا من المعادلة (21) كما يلي :

$$\nu = m(0.01) K' \lambda_{AB} (1-\beta) Z = 0.38 \text{ Cm} / \text{Sec} 7 \times 10^{-3} \text{ Sec}^{-1}$$

وبالتالي تتطلب التجربة :

$$t = \frac{V}{qv} = \frac{1000}{3.14 \times 0.38} = 838.08 \text{ Sec}$$

هذه القيمة تجريبية مقرية، حيث يوجد بعض التأثيرات التي ستتناقض فيما بعد.

الانتشار الطولي وتأثير الحرارة :

في المعالجة السابقة، تأثير الحرارة إنما تأتي من خروج حرارة لحرارة تم تجاهله، والانتشار الطولي غير مهم عادة، وتأثير يمكن أخذه في الحسبان المشتمل في الجزء الثاني من المعادلة (16) في اتزان المواد. ويمكن أن نلاحظ أن التأثير يمكن إهماله لو افترضنا أن :

$$\in = \left| K'_{AB} / V^{\frac{2}{3}} \sqrt{2} (1 - \beta) BD_{AB} \right|$$

وتكون الظروف أيضا ملائمة. ويمكن إجراء تصحيحات تقريبية لأجل الانتشار الطول يمكن إجراءه في المعادلات 21 ، 22 وذلك بضرب الأس في المقدار ($\in (1 - \beta)$)

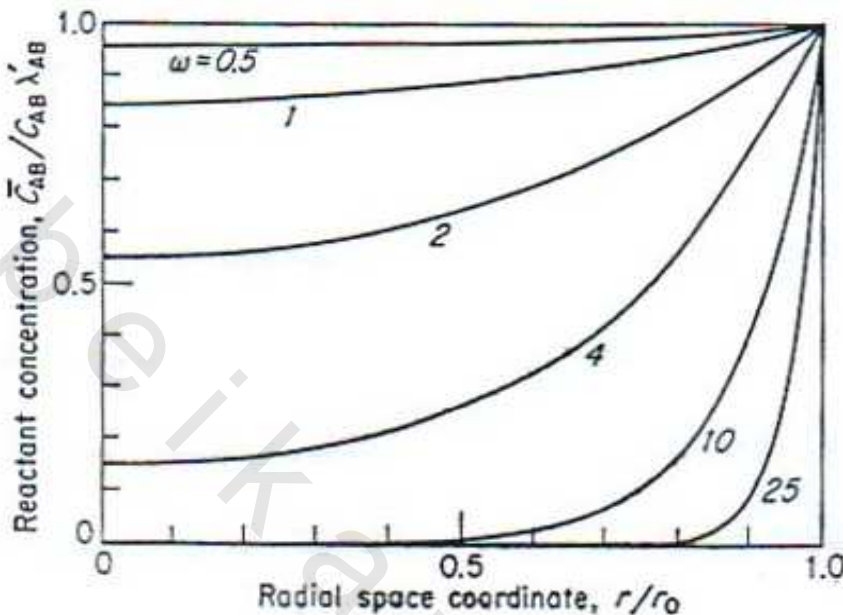
تأثير الحرارة :

بالنسبة لحرارة سطح بسيط من الحجم حيث الحرارة الطاردة قليلة مع المحيط، ولهذا فإن التجربة تعتبر أساسا فجائية وارتفاع الحرارة الفجائي تحسب من حرارة التفاعل. وكان التقريب يعطينا حساب لأعمدة صغيرة تعمل عند حرارة محلول. وأعمدة ضخمة تعمل عند حرارة عالية فجائية وعند حرارة عالية فثابت المعدل K هو بالطبع عال . وفي عملية النقع مع محلول أكثر حجما عن حجم الراتج، ربما له تأثير على أداء العمود. ومقدار هذا التأثير يمكن تعدينه بواسطة القياسات. زمن الحث (induction Time) .

تأثير الانتشار داخل الجسيم :

من المعلوم بأن الانتشار البطيء داخل الحبيبات يختزل معدل التفاعل الكلى، وخصوصا لو كانت جزيئات المواد المتفاعلة كبيرة، وبالتالي له تحركية بطيئة داخل الحبيبات. وفي مثل تلك الحالات لا يتحقق اتزان للامتراز لمواد التفاعل.

وبالتالي أيضاً جزء حقيقي لمواد التفاعل التي تتفاعل قبل وصولها إلى مركز عامل الحفاز - شكل (4).



شكل (4): شكل تخطيطي حالة ثبات التركيز الشبه دائري لماء التفاعل داخل جسم الحفاز، المحسوب للرتبة الأولى، التفاعل الإنعكاسي. المنحنيات المختلفة لقيم مختلفة لنمذج ثيل (w) (4)

فالعامل الحفاز ليس مهياً كلياً، حيث الأيونات النشطة في مراكز الحبيبات. لإدراك جزء من المادة المتفاعلة، وبالتالي تصبح مهملاً. وعليه يحدث التفاعل عند منطقة رفيعة على سطح الجسيم.

والاشتقاق الرياضي هو لجسيمات كروية ذات حجم موحد وبالنسبة للشكل غير المنتظم. فالحل بالأحرى يعتبر تقريباً صحيح. لو تمأخذ r_0 نصف القطر هو المتوسط لجميع الحبيبات.

فتغير التركيز مع الزمن. مع الرتبة الأولى، لتفاعل لا انعكاسي وatzan للماء المتفاعل هو:

$$\frac{d\bar{C}_{AB}}{dt} = \bar{D}_{AB} \operatorname{div} \operatorname{gra} \bar{C}_{AB} - \bar{K} \bar{C}_{AB} \left(\frac{\partial^2 \bar{C}_{AB}}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial \bar{C}_{AB}}{\partial r} \right) \quad - 23$$

$$-\bar{K} \bar{C}_{AB}$$

$$\frac{d\bar{C}_A}{dt} - \bar{D}_A \operatorname{div} \operatorname{grad} \bar{C}_A + \bar{K} \bar{C}_{AB} = \bar{D}_A \left(\frac{d\bar{C}_A}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial \bar{C}_A}{\partial r} \right) - \bar{K} \bar{C}_A \quad - 24$$

$$r = r_o \quad \bar{C}_{AB}(r_o, t) \equiv \lambda'_{AB} C_{AB}(t) \quad - 25$$

$$\bar{C}_{AB}(r_o, t) \equiv \lambda_{AB} C_{AB}(t) \quad - 26$$

حيث r_o - نصف قطر الحبيبة.

والمعادلات من 23 وحتى 26 - يجب حلها تحت ظروف تقريرية.

طريقة الدفعـة الواحدة (النـقـع) : شروط الحدود (25) ، (26) ليست

ثابتة لذا نجد تركيز محلول دالة للزمن. ويعين الزمن المعتمد بواسطة اتزان المواد عند السطح الفاصل.

$$-V \frac{d C_{AB}}{dt} = \frac{3\bar{V}}{r_o} \bar{D}_{AB} \left(\frac{d \bar{C}_{AB}}{d r} \right)_{r=r_o} \quad - 27$$

$$-V \frac{d C_A}{dt} = \frac{3\bar{V}}{r_o} \bar{D}_A \left(\frac{d \bar{C}_A}{d r} \right)_{r=r_o}$$

وعند ظروف ابتدائية لا وجود لمواد ناتجة تصبح :

$$t = 0 \quad r \leq r_o \quad \bar{C}_{AB}(r, 0) = 0 \quad \bar{C}_A(r, 0) = 0 \quad - 28$$

$$r \geq r_o \quad C_{AB}(0) = 0 \quad C_{AB}^o, \bar{C}_A(0) = C_A^o$$

ويمكن الحصول على الحل البسيط لو أخذنا التفاعل على أنه عملية شبه مستقرة وهذا يعني أن التغير في محلول بطيء مقارنة لمتوسط الزمن المفقود لجزئيات التفاعل في الراتج. لو حجم محلول الراتج عال نسبياً، الظروـف ملائمة عند كل الأـزمنـة. وفى هذه الحالـة.

$$\bar{Q}_{AB}(t) \ll Q_{AB}(t) \quad - 29$$

وعليـه يمكن حساب المـعـدـل كـدـالـة لـتـرـكـيـزـ المـحـلـولـ فـقـط لـتـرـكـيـزـ الحالـة الشـبـهـ مـسـتـقـرـةـ وـيـعـيـنـ الزـمـنـ بـعـدـ ذـلـكـ بـرـيـطـ اـتـزـانـ -ـ المـوـادـ لـمـعـدـلـ معـ التـرـكـيـزـ لـلـوـسـطـ.

ويلاحظ تساوى المعادلتين (23، 24) في حالة شبه الاستقرار لجزئين على يمين المعادلة في القيمة ومتعاكسة في الإشارة. فمع هذه الظروف. والحل (23، 24) تعطيان الشكل العام للمواد المتفاعلة.

$$\bar{C}_{AB}(rt) = C_{AB}(t) \lambda'_{AB} \frac{r_o \operatorname{Sinh} \left[r(\bar{K}/\bar{D}_{AB})^{\frac{1}{2}} \right]}{r_o \operatorname{Sinh} \left[r_o (\bar{K}/\bar{D}_{AB})^{\frac{1}{2}} \right]} \quad - 30$$

" Dimensionless Parameter " تتضمن هذه المعادلة حد لا بعد له "

$$w \equiv r_o \left(\frac{\bar{K}}{\bar{D}_{AB}} \right)^{\frac{1}{2}} \quad - 31$$

وتعرف هذه المعادلة بنموذج ثييل Thiele modulu وهذه المعادلة المشتقة للمواد المختربة لجدار الحبيبة إلى داخل مسام الحبيبة الموحدة المقطع العرضي (موحدة الأبعاد). فأعلى قيمة لنتائج نموذج ثييل في المحتوى الأقل للراتنج.

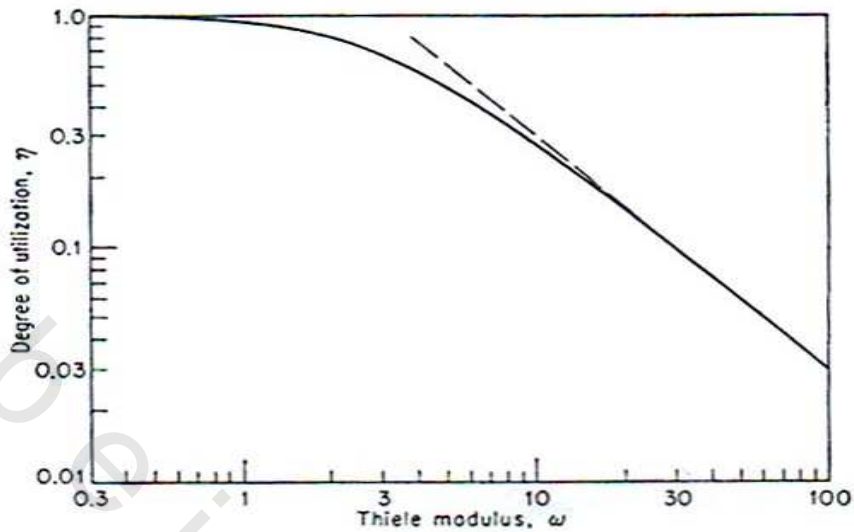
والمعدل الإجمالي للتفاعل الحادث لكل وحدة زمن يمكن تعدينه من المعادلة 30، وقانون الرتبة الأولى، بالتكامل على r نحصل على :

$$-d \frac{\bar{Q}_{AB}}{dt} = K' \lambda'_{AB} C_{AB}(t) \bar{V} \eta \quad - 32$$

$$\eta = \frac{3}{w} \left(\frac{1}{\tanh w} - \frac{1}{w} \right) \quad - 33$$

علما بأن (31 ، 33) هما معادلتان للشكل الهندسي الكروي.

بمقارنة المعدل في غياب حدود الانتشار (10) تبين إن المعدل في الانتشار المحدود صغير بالعامل (η) والذي يعرف بدرجة استفادة العامل الحفاز وهذا العامل هو دالة لنموذج ثييل فقط وهو يعتمد على نموذج ثييل في الشكل (5).



شكل (5): درجة الاستفادة الحفزية كدالة لنموذج ثييل ومحسوبة لرتبة أولى، تفاعل لا إنعكاسي،

$$\text{والخط المنقط هو للعلاقة } \eta = \frac{3}{w}, \text{ الذي يقرب لأعلى قيمة لنموذج ثييل}$$

وبالنسبة $w > 15$ فالمعادلة (33) تختزل إلى :

$$\eta \approx \frac{3}{w} \quad - 34$$

وبالتالي تتناسب درجة الاستفادة تحت ظروف مماثلة أخرى تتناسب عكسيًا لنصف القطر، وعليه فإن معدل التفاعل الكلى يصبح معتمدا على المساحة الإجمالية للحبوبات.

وبتكامل المعادلة (32) تحت ظروف المعادلة (11)، (12) سوف تؤدى إلى علاقات مماثلة للمعادلات (13، 16) فيما عدا ظهور $\eta(t)$ بدلا من (t) فقط

$$\left(-\frac{\bar{K}}{V + \lambda'_{AB} \bar{V}} \eta t \right) \quad - 35$$

$$\bar{Q}_{AB}(t) = Q_{AB}^o \exp$$

و تكون فترة نصف العمر طبقاً لذلك بالعامل $\frac{1}{\eta}$.

$$t_{0.5} = 0.69 \frac{V + \lambda'_{AB} \bar{V}}{K \lambda_{AB} \bar{V} \eta} - 36$$

مثال:

نفترض أن سكرroz تحول في وجود راتج شبكي 20 ($r_o = 0.04\text{cm}$) و كان معامل الانتشار في المبادل هو $\bar{D}_{AB} = 10^6 \text{ cm}^2/\text{sec}$ ، و نموذج ثليل $w = r_o (\bar{K}/\bar{D}_{AB}) = 2.37$ و درجة الاستفادة η المأخوذة من المرجعية 0.75، و زمن الوصول لتحول 99% طول بالعامل $1/\eta$ وهو أكبر من 5 hr والحساب الرياضي أكثر تعقيداً، والمعادلة (29) ليست ملائمة والحل الأكثر خصوصية والمشتقة بواسطة سميث وأموندس: Smith and Amondson

$$C_A(t) = \frac{C_{AB}^o}{1+\alpha} + \alpha C_{AB}^o \Delta \left[\sum_{n=1}^{\infty} E_n \frac{Q(\bar{w}_n)}{P(\bar{w}_n) X_n} \exp^{(P_n, vt)} + \sum_{n=1}^{\infty} F_n \frac{w_n^2 [T(w_n) \sin \bar{v}_n + \delta(\bar{v}_n)]}{\delta(v_n) Y_n} \exp^{(P_n, vt)} \right] - 37$$

حيث :

$$\begin{aligned} T(w_n) &\equiv w_a^2 + \Delta (1 - \bar{D}_{AB}/\bar{D}_B), E_n \equiv \left[w_n^2 (1 - \bar{D}_{AB}/\bar{D}_A) + \Delta \right]^{-1} \\ X_n &\equiv w_a^2 + \alpha (1 - \alpha), F_n \equiv \left[w_n^2 (1 - \bar{D}_{AB}/\bar{D}_A) + \Delta \right]^{-1} \\ Y_n &\equiv w_a^2 + \Delta)^2 9 - \alpha w_n^2 (1 + \alpha) + 3 \alpha \Delta Y_n \\ S(\bar{v}_n) &\equiv (v_n^{-2} + 3 \alpha) \sin \bar{v}_n - 3 \alpha v_n \cos \bar{v}_n \\ P(w_n^-) &= (w_a^2 - \Delta - 3\alpha) (\sin w_n^- + 3\alpha w_n^- \cos w_n^-) \\ Q(w_n^-) &= \left(-\frac{w_n^{-2} \bar{D}_{AB}}{\bar{D}_A} \frac{\Delta \bar{D}_{AB}}{\bar{D}_A} - 3\alpha \right) \sin w_n^- + 3\alpha w_n^- \cos w_n^- \\ \alpha &\equiv \frac{\bar{V}}{V}, \quad \Delta \equiv \frac{\bar{K} r_o^2}{\bar{D}_{AB}} \end{aligned}$$

$$P_{n,w} = \frac{\bar{D}_{AB} w_n^2}{r_o^2 - k^-} , \quad P_{n,v} \equiv \frac{\bar{D}_{AB} v_n}{r_o^2}$$

وعلاقة الجمع تمتد على كل $w_n, v_n, \bar{w}_n, \bar{v}_n$ حيث $\bar{w}_n = r_o (-P_{n,w} / \bar{D}_{AB})^{1/2}$, $\bar{v}_n = r_o (-P_{n,v} / \bar{D}_{AB})^{1/2}$. جذور لا نهائية للمعادلات.

$$(v^2 - 3\alpha \sin v - 3\alpha \cos v) + w^2 - 2\alpha \sin w + 2\alpha w \cos w = 0$$

And

$$\bar{w}_n = r_o \left[-(P_{n,v} + \bar{K}) / \bar{D}_{AB} \right]^{1/2}, \bar{v}_n = r_o (-P_{n,w} / \bar{D}_{AB})^{1/2}$$

ولقد أفترض أن معامل التوزيع $\lambda'_{AB}, \lambda'_A, \lambda'_B$ متساوياً الواحدة.

أداء العمود: في أداء العمود يمكنأخذ العلاقة (30) التي تعطى حالة الثبات، شكل التركيز داخل الراتنج، الزمن ما عدا أن التغير (المسافة من مدخل العمود) يظهر بدلاً من الزمن. وحالة الثبات عند كل سطح يتأنى بعلاقة مماثلة للمعادلة (32) والتركيز المناسب يمكن اشتقاقه كما في حالة التحكم الداخلي لتفاعل المعادلات 18 وحتى 22 والفرق الوحيد في الحسابات والناتج ($Z\eta$) بدلاً من (Z) ،

$$(-\bar{K} \lambda'_{AB} \frac{1-\beta}{v} \eta z) \quad - 38$$

$$C_{AB}(Z) = C_{AB}^o \exp \left[1 - \exp^{(-K' \lambda'_{AB} \frac{1-\beta}{v} \eta Z)} \right] \quad - 39$$

وللوصول لدرجة تحويل خاصة. فأقصى معدل انسياب مسموح به يكون صغير بالعامل η عن ما هو في غياب الانتشار المحدود.

تأثير الحرارة :

من المفهوم أن حرارة الحث سريعة وكافية لمنع ارتفاع حرارة الحبيبات بسبب خروج حرارة التفاعل، وهذا الافتراض ضروريًا ليس

فعلاً. فالحرارة في مركز الحبيبة ربما عالية حقيقة عن السطح. وعموماً طرق تقريبية بسيطة أدخلت على أن تأثير الحرارة مؤثرة داخل الجسم في حالتي عملية النقع والعمود. وفي عمل العمل يمكن أن نصل إلى أن تأثير الحرارة الزائدة في الحبيبة التي تزيد من حركة أيونات العد داخل الحبيبة.

تحكم تفاعل السطح :

والمعالجة في هذا الجزء (المعادلات 35 ، 37 ← 39) تعتبر ملائمة غالباً عندما يكون انتشار الجسيم بطيء، بمعنى أن مواد التفاعل لا تنفذ عند الطبقة الرفيعة حول العامل الحفاز، ومهما يكن المعادلات واهية في الحالة المحدودة من حيث أن جزيئات المواد المتفاعلة تبعد تماماً من الراج ببناء على فعل المناخل عند هذه الحالة $\bar{D}_{AB} = t$ ، $\lambda'_{AB} = 0$ بمعنى لا يوجد تفاعل يذكر طبقاً للمعادلات، هذه النتيجة نجدها حقيقة، من حيث أن الجسيم يحاط بواسطة سحابة لأيون العد ليست كلها داخل الراج. وهذا ضمنياً مفهوم. وبالتالي التفاعل يتم حدوثه مع السحابة الخارجية وربما تتعرض بحرية ثابتة.

ومعدل التفاعل على السطح، والسحابة الأيونية على السطح إذا تتناسب طردياً لمجموع المساحة الكلية للسطح F ، ويميز بواسطة ثابت المعدل K .

$$-\frac{dQ_{AB}}{dt} = K_s C_{AB} F = \frac{3K_s C_{AB} \bar{V}}{r_o}) \quad - 40$$

هذه المعادلة يمكن استخدامها بدلاً من (10) لحساب أداء العمود والنقع، والاشتقاقات مثل المعادلات 13 وحتى 22 . وبالنسبة للنقع (الدفعه الواحدة).

$$C_{AB}(t) = C_{AB}^o \exp \left(-\frac{3K_s \bar{V}}{r_o V} t \right) \quad - 41$$

$$C_A(t) = C_A^o + C_{AB}^o \left[(1 - \exp^{-\left(\frac{-3K_s \bar{V}}{r_o V} t\right)}) \right] \quad - 42$$

$$t_{1/2} = 0.23 \frac{r_o V}{K_s \bar{V}} \quad - 43$$

- التركيز الابتدائي للعناصر.

وبالنسبة لأداء العمود :

$$C_{AB}(z) = C_{AB}^o \exp^{-\left(3K_s \frac{1-\beta}{r_o} Z\right)} \quad - 44$$

$$C_A(z) = C_A^o + C_{AB}^o \left[1 - \exp^{-\frac{(3K_s(1-\beta))}{v r_o} Z} \right] \quad - 45$$

ولقد نتوقع أن ثابت المعدل K - يتاسب طردياً لسعة التبادل الأيوني (لكل وحدة حجم) وإمكانية الامتزاز لجزيئات مواد التفاعل.

تحكم انتشار الفيلم :

من الواضح أن معدل التفاعل يأتي من نواتج الفيض للمواد التي تعبّر الفيلم ومساحة السطح الكلية لجسيمات العامل الحفاز، وأن تركيز مواد التفاعل على السطح بضرر، بمعنى التفاعل يتم عند وصول الجزيء لسطح الحفاز. ويعالج السطح على أنه مستو (وهذا مسموح لسمك صغير جداً عن نصف قطر الحبيبة) ونحصل على فيض متفاعلات كما يلي :

$$J_{AB} = \frac{D_{AB} C_{AB}}{\delta} \quad - 46$$

وبالنسبة لـ كل المتفاعلات (المعدل) :

$$-\frac{d Q_{AB}}{dt} = J_{AB} F \frac{3 \bar{D}_{AB} C_{AB} \bar{V}}{\delta r_o} \quad - 47$$

حيث J_{AB} - فيض المواد المتفاعلة، δ - سمك الفيلم، F - إجمالي السطح للحفاز. والمعادلة 47، يمكن أن تستخدم لحساب أداء العامل الحفاز في الطريقتين النقع، العمود. والاشتقاق يتم مثلاً سبق ذكره.

بالنسبة للنفع (الدفعة الواحدة) :

$$C_{AB}(t) = C_{AB}^o \exp\left(-\frac{3D_{AB}}{\delta r_o V} t\right) \quad - 48$$

$$C_A(t) = \epsilon_A^o - \epsilon_{AB}^o \left[1 - \exp\left(-\frac{3D_{AB}}{\delta r_o V} t\right) \right] \quad - 49$$

$$t_{1/2} = 0.23 \frac{\delta r_o V}{D_{AB} \bar{V}} \quad - 50$$

وبالنسبة للعمود :

$$C_{AB}(z) = C_{AB}^o + \exp\left(-\frac{3D_{AB}(1-\beta)}{\delta r_o V} Z\right) \quad - 51$$

$$C_A(z) = \epsilon_A^o - \epsilon_{AB}^o \left[1 - \exp\left(-\frac{3D_{AB}(1-\beta)}{\delta r_o V} Z\right) \right] \quad - 52$$

مثال: فترة نصف العمر لبعض المركبات العضوية :

ووجدت $D_{AB} = 5 \times 10^{-8} \text{ cm}^2/\text{sec}$ في 100 مل من محلول.

$$\text{حجم عامل حفز } \delta = 5 \times 10 - 3 \text{ Cm} \quad r_o = 0.0 \text{ Cm}$$

كما هو محسوب من المعادلة 50 حوالي 1.5 Min، وفترة نصف العمر المحسوبة لتحكم انتشار الفيلم كانت بالأحرى قصيرة، بمعنى انتشار الفيلم عملية سريعة نسبيا. كما أن تحكم انتشار الفيلم هو ظاهرة حقيقة.

برهنة معملية :

معظم الدراسات المعملية مقاسه عمليا عن النظريات الموضوعية. واعتماد معدل التفاعل لمختلف المتغيرات لم يبحث بالقدر الكافي لترسيخ تقنية تحكم المعدل، ومحاولات حديثة لتفسير نتائج عملية شوهدت بفكرة خاطئة، كما أجرى بحث بواسطة سميث وأمندسون مفصل عن تحلل فورمات ميثنيل في وجود راتنج كاتيوني وحصل على نتائج موافقة

ومرضية بالمعادلات (37، 39) وبرهنة غير غامضة مقصورة لتحكم الفيلم أو تفاعل السطح لم يسجل بعد منذ فترة.

الرتبة وطاقة التشيط لكل العمليات الكلية :

لنفترض الحالة العامة للتفاعل الكيميائي الآتي :



وال معدل إذا :

$$-d C_M / dt = K C_M^m C_N^n \quad - 54$$

والرتبة الحركية للتفاعل السابق هو (... m + n +) وتكون طاقة التشيط E ، التي تعين المعدل المعتمد على الحرارة بالعلاقة:

$$-\frac{d m k}{dt} = \frac{E}{R T^2} \quad - 55$$

ففي عامل الحفز غير المتجانس، المعدل الكلى مخلوط، ربما يتبع قانون المعدل كما في (54)، والطاقة الظاهرية (55)، ومهما يكن فإن رتبة التفاعل وطاقة التشيط لـ كل عمليات التفاعل ربما تختلف عن تلك بالنسبة للتفاعل الكلى عند الواقع النشطة لعامل الحفز. وعموما وجود أمور ممكنة تؤدى مثل تلك الانحرافات وهي :

أولاً: أن كل العمليات الداخلة بالانتشار بإضافة التفاعل الكيميائي.

ثانياً: تراكيز المتفاعلات في منطقة التفاعل (مسام الراتج) يمكن أن تختلف عن ما هو في محلول.

أولاً: الحالة البسيطة للرتبة الأولى تفاعل لا انعكاسي، هنا كل العمليات رتبة أولى دائمًا، حاملا شكل وهيئة خطوة معدل التحكم. وبالتالي يتبع عدة قوانين مختلفة المعدل. وعموما تدخل كل تراكيز المواد C_{AB} لأول فترة وطاقة التشيط الظاهرية تختلف عن التفاعل الكيميائي لو أن العمليات متاثرة بواسطة الانتشار. وبالنسبة للفيلم من 2 ← 5 سعر حراري كبير لكل مول في المحاليل المائية، وطاقة التشيط داخل الحبيبات تتراوح ما بين 3 وحتى 10 سعر حراري. ومع زيادة الحرارة

يزداد معدل التفاعل أكثر من معدل الانتشار أي أن نموذج ثيل يصبح الاستفادة للعامل الحفاز أصغر، وفي الحالة المحددة للانتشار (W)15 وطاقة التشيط تصل للمعنى الحسابي لـ كلـا التـفاعـل والـانتـشار.

$$E_{app} \approx \frac{1}{2}(E_r + E_{diff}) \quad (W)15 \quad - 56$$

والمعادلة 56 يمكن اشتقاقها كما يلي. ثابت المعدل الظاهري يعين بالطبع مع المعادلة 54 ، 61 المعينة من قانون المعدل (32).

$$K_{app} = \frac{\bar{K}}{V} \frac{\lambda_{AB}}{\bar{V}} \eta \quad - 57$$

استبدل η بمساعدة للمعادلة 34 ، 31 لنحصل على :

$$K_{app} = \frac{3\lambda'_{AB}\bar{V}}{roV} (\bar{K} \bar{D}_{AB})^{\frac{1}{2}} \quad (W)15 \quad - 58$$

وعند التفاضل :

$$\frac{d m K_{app}}{dt} = \frac{1}{2} \left(\frac{d m \bar{K}}{dt} + \frac{d m \bar{D}_{AB}}{dt} \right) \quad (W)15 \quad - 59$$

باعتالية التعريف :

$$E_{app} = RT^2 (d m K_{app} / dt)$$

$$E_r = RT^2 (d m \bar{K} / dt)$$

$$E_{diff} = RT^2 (d m \bar{D} / dt)$$

والمعادلات من 59 ، 55 تعتبر متكافئة.

ومع تفاعلات أخرى أعلى من الرتبة الأولى، محدود الانتشار يمكن أن تؤثر ليست فقط في الطاقة التشيطية ولكن أيضا لرتبة كل العمليات. وانتقال الكتلة بواسطة الانتشار تتاسب مع تدرج التركيز. إذا الانتشار سيتبع مبدئيا حركية الرتبة الأولى. ومع التحكم التام للانتشار بالفيلم، فكل عمليات التفاعل عادة رتبة أولى، وغالبا لو تم

التفاعل بأكثر من تفاعل واحد، ففي الحالة الأخيرة فالمعدل إذا يحكم بواسطة الفيض للمواد المتفاعلة بتراكيز مخففة في المحلول أو بأقل تحركية، ويكون رتبة أولى في هذا التفاعل ومستقل عن تركيز لتفاعلات أخرى. ومع انتشار محدود داخلي – أعني داخل الجسيم، فالرتبة الحركية لكل العمليات تتأتى بين رتبة أولى وبين التفاعل الكيميائي. ويمكن أن نرى مع انتشار محدد قوى، فكل معدل العمليات تصل الرتبة $2 / (N + 1)$ حيث N - رتبة للتفاعل الكيميائي.

وبالنسبة لتفاعلات محددة الانتشار داخل الجسيم لرتبة أعلى فمدى الانتشار المحدود وكذلك الرتبة لكل العمليات تعتمد على تركيز المتفاعلات في المحلول، ومن هنا فإن معدل التفاعل الكيميائي يتتناسب طردياً لتركيز المواد. إذا الانتشار المحدود يعتبر خطير عند التراكيز العالية. والحد المناسب اللابعدي والذي يمكن اتخاذه كنموذج ثيلل ويعين مدى الانتشار هو :

$$w = r_o \left[\frac{K^- (C\lambda')^{n-1}}{\bar{D}} \right]^{1/2} \quad - 60$$

حيث n - رتبة التفاعل، C ، λ' ، D - المواد المتفاعلة وهذه الحدود تتقل مع نقص C أي مع تقدم التحول أي النقص في تركيز المتفاعلات مع الزمن.

مقارنة العامل الحفاز في الحفز المتجانس وغير المتجانس :

تفاعل السطح السائل بواسطة المبادلات الأيونية يمكن أن نقارنه بواسطة الإليكتروليت الذائب وبينفس أيونات العد النشطة للعامل الحفاز، مثل تلك المقارنة تعتبر هامة حيث أنها تساعد لإعطاء الضوء ليس فقط على سلوك العامل الحفاز للمبادلات الأيونية غير المتجانسة، ولكن أيضا على هيئة التفاعلات المحفزة. وفي هذا الجزء يوجد تفسيران. اشتقا من تلك المقارنة وكلاهما ما زالا بالأحرى كنوع من التفكير، وما زالت توجد أعمالاً أخرى كثيرة في هذا المجال.

والفرق بين عامل الحفز المتجانس وغير المتجانس في ظاهرة الانتشار تم مناقشته سابقاً. وكذلك المعدل تم مقارنته مسبقاً في كليهما. وعموماً يوجد فرق في معدل التفاعل، وغالباً عندما تكون كمية العامل الحفاز (في أيونات العد) واحدة في كلا الحالتين. وتوجد دراسة من هاممت Hammett على إيجاد كفاءة العامل الحفاز (النسبة لمعدل التفاعل في كلا الحالتين) مع الكمية المكافئة للعامل الحفاز، والرتبة الأولى للتفاعل اللا انعكاسي.



ربما يساعد كمثال بسيط: والمعدل للحفز المتجانسة بالإليكترونوليت المذيب هو :

$$-\left(\frac{d Q_{AB}}{dt}\right)_{hom} = K Q_{AB} \quad - 8$$

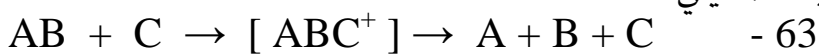
والمعدل الكلى للحفز غير المتجانس بالمبادل الأيونى يمكن أن يكتب كالتالى :

$$-\left(\frac{d Q_{AB}}{dt}\right) = K_{het} Q_{AB} \quad - 61$$

حيث أن K_{het} مستقلة بشرط أن يكون التفاعل رتبة أولى في أنظمة الحفز غير المتجانس. والكافأة المقدمة من هاممت.

$$q = \frac{K_{het}}{K} \quad - 62$$

وبالطبع، كلا الثوابت (معدل سرعة التفاعل) دوال لكمية العامل الحفزي والمعادلة الخاصة بالكافأة تطبق عندما تكون كمية العامل الحفز (أيونات العد) أو السعة بالمكافأة في كلا المعادلتين واحدة. والتفسير المهم للكافأة يمكن أن يتأتى بواسطة هاممت، وثم تقريرية بواسطة إيرنج للمعدل وهذه النظرية تقترح وجود متراكب نشط وحالة انتقالية كوسط للتفاعل. وبالنسبة للتفاعل من الرتبة الأولى يمكن أن يكتب كما يلى :



حيث المتراكب $[M^+]$ ، $[ABC^+]$ العامل الحفاز.

- 64

$$\frac{^mM^{\neq}}{m_{AB} m_{cat}} = K^{\neq}$$

ومعدل التفاعل كما هو مبين يتناسب مع تركيز المترافق النشط، وطبقاً لتلك النظرية عامل التناسب هو عام بمعنى لكل التفاعلات واحد. وبالتالي كفاءة الحفز للمبادل الأيوني ستصبح :

$$q = \frac{K_{het}^{\neq}}{K_{hen}^{\neq}} \quad - 65$$

في نفس الوقت، علاقات الشيروديناميكا.

$$\Delta\Delta G^{++} = \Delta G_{het}^{\neq} - \Delta G_{hom}^{\neq} = \Delta\Delta H^{\neq} - T \Delta\Delta S^{\neq} \quad - 66$$

$$= - RT \ln q$$

$$\Delta\Delta S^{\neq} = S_{het}^{\neq} - S_{hom}^{\neq} = R \frac{d(T m q')}{dt} \quad - 67$$

حيث الرموز ΔG^{\neq} ، ΔH^{\neq} ، ΔS^{\neq} عبارة عن التغير في جيبس - الطاقة الحرية (الطاقة الحرية لجيس) والإنتالبي والإنتروبي القياسية على الترتيب التي تصاحب المترافق النشط . وتبعاً لها ممت أن ΔS^{\neq} غالباً عامل مهم في تعين الكفاءة، وافتراضه هو أن التكوين للمترافق النشط في المبادل الأيوني والمواد المتفاعلة قد تعانى فقد بعض درجات الحرية في الداخل . وجزيئات المتفاعلات مع عديد من درجات التحررية تمتلك إنتروبي أكثر في فقد . ولأجل ذلك ΔS^{\neq} تصبح أكثر سالبة . وبالتالي تكون الكفاءة صغيرة، ومعامل الحرارة سالبة، بمعنى أن طاقة التنشيط للحفز غير المتجانس أقل عن الحفز المتجانس . هذا التأثير ربما يكون غير موجود، لو التفاعلات الحادثة بين مواد المتفاعلات والمذيب ذات معنى - مثلاً: مع مواد متفاعلة قطبية ومذيب قطبي، تلك التفاعلات الداخلية تحدث اختزال في درجة التحرر الداخلية لمواد التفاعل.

وبالتالي ΔS^+ تكون صغيرة، ومحتوى إنتروبي هاممت موافق مع معظم الملاحظات المعملية لتحليل الإستر.

وال فكرة الأساسية هي أن التفاعلات في نظام غير المتجانس يحدث فقط في مسام العامل الحفز (و عموماً التفاعل ليس داخل فقط ولكن

على سطح الحفاز بدليل وجود بعض المجموعات الثابتة على السطح). ومسام السائل تعتبر سطح سائل متجانس من حيث تركيز المواد المتفاعلة والنواتج، وربما تكون مختلفة من تلك عند الاتزان مع الحفز، والحفز غير المتجانس يمكن وصفه كما يلي :

$$-\left(\frac{d\bar{Q}_{AB}}{dt}\right)_{het} = K^- Q_{AB}^- \quad - 10$$

هذه المعادلة تختلف عن (61) وهو أن المعدل يتاسب مع كمية المواد المتفاعلة مع العامل الحفز، وثابت المعدل في كلا المعادلتين (8، 10) من المفترض مع تركيز العامل الحفاز في السطح.

$$K = K^- m_{cat}, \quad K^- = \bar{K}^1 m_{cat} \quad - 68$$

حيث K^- ثوابت المعدل النوعي، وهما لا يعتمدان على تركيز الحفز. ومع كميات مكافئة من العوامل الحفازة المتجانسة وغير المتجانسة نحصل على الكفاءة من المعادلات 61، 62، 8، 10، 28، 68.

$$q = \frac{\bar{K}^1}{K^-} \lambda_{AB} \quad - 69$$

حيث المعامل $m^-_{AB}/m_{AB} = \lambda_{AB}$ معامل التوزيع المولاري للمواد المتفاعلة. وبالتالي فإن كفاءة حفز المبادل الأيوني يتاسب مع معامل التوزيع للمواد المتفاعلة. ويكون عامل الحفز غير المتجانس مؤثراً عندما يتمتص المواد المتفاعلة بشدة. ولهذا فإن تركيزه الموضعي عال حيث وجود أيون الحفز. والثوابت سوف يختلفا واحداً عن الآخر.

والمعادلة (69) يمكن أن تشقق بافتراض بسيط وسريان مفعول المعادلة (68)، وتتأثر معامل النشاطية على معدل التفاعل والتي يفترض إهمالها وتعتبر مهمة عند الاشتغال لمعامل النشاطية، وعموماً خارج قسمة

\bar{K}^1/K^- يمكن التعبير عنه كما يلي :

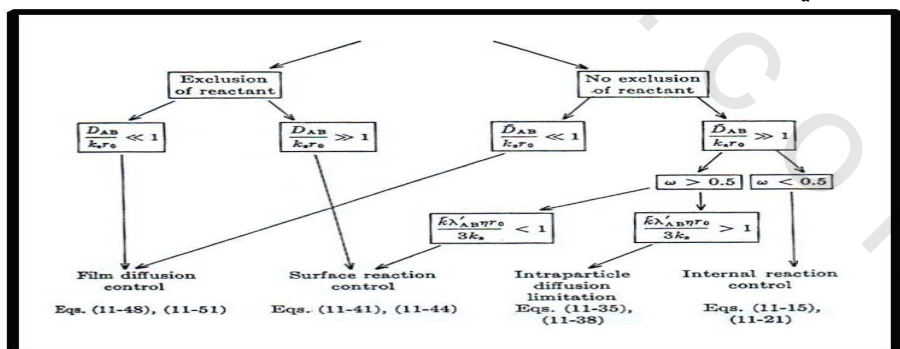
$$\frac{\bar{K}^1}{K^-} = \frac{K_{het}^*}{K_{hom}^*} \left(\frac{\bar{\alpha}_{AB} \alpha_{Cat}}{\bar{\alpha} M^*} \right)_{het} \left(\frac{Y_M^*}{Y_{AB} Y_{Cat}} \right) \quad - 70$$

حيث $\frac{a M^*}{a_{AB} a_{Cat}} = K^*$ ثابت الاتزان الشيرموديناميكي الفعلي للنشاطية، a_i - نشاطية العناصر (i)، Y_i - معامل النشاطية المولارية للعناصر (i)

التبؤ لخطوة معدل التعيين ومعدل التفاعل :

يمكن التبؤ بخطوة معدل التعيين من معرفة عدة أمور هي: رتبة التفاعل، معامل الانتشار، معامل التوزيع، ثابت المعدل، عند الحل الرياضي للمعدل على الأقل في المتناول.

أولاً: تقنية معدل التحكم يجب أن يكون معيناً من عدة طرق. أحد تلك الطرق في الجدول (1) فالتفاعل في الجسيم يمكن أن يقسم إلى عدة أجزاء عندما جزيئات المتفاعل تبعد عن العامل الحفري، مثلاً بواسطة أثر فعل النحل أو الفصل. كذلك الانتشار بالفيلم يمكنه أن يبعد وذلك بالاهتزاز ما إذا كان انتشار الفيلم سريعاً أم بطرياً عن تفاعل السطح، فلو أن المواد المتفاعلة لم تبع وتحكم الانتشار بالفيلم موجود أو أستبعد فإن نموذج ثليل (للحدود المناظرة لتفاعل غير الرتبة الأولى) فتكون المعادلة 60 هي المطلوبة. فعند $0.5 < \omega$ تكون التفاعل الداخلي هو المتحكم. وعندما ω عالية فيكون العكس مع الانتشار بالفيلم. فالحدود أو المعيار كما في الجدول (1) لتفاعل رتبة أولى غير انعكاسي، ويمكن استقائه من قوانين المعدل 40, 47, 40, 47 - جدول (2).



جدول (2) تنبؤات نظرية لمعدل خطوة التعيين

