

الباب الثالث

التحضير

Preparation

obeikanal.com

أولى المبادلات الأيونية المحضرة: هي سيليكات الألومونيوم - غير عضوي وكثير من المحاولات تم إجراؤها لتحضير مبادلات أيونية أخرى، وقد ظهرت الآن المبادلات الأيونية العضوية والتي لها كفاءة عالية وأكثر انتشارا. ويوجد من تلك الأيونيات وبخصائص مختلفة وفي متداول اليد، ومنشورة. أنظر الجدول الذي يعطى بعض المبادلات الأيونية المختلفة. ولكن بالمعنى التجاري من الشركة المصنعة.

<u>Trade Name</u>	<u>Manufacturer</u>
Amberlite	Rohn & Haas Co., Philadelphia, Pa
De-Acidite	The Permutit Co., Ltd., London, England
Dowex	Dow Chemical Co., Midland, Mich.
Doulite	Chemical Process Co., Redwood City, Calif
Imac	Industriele Mij. Activit N.V. Amestrdam, Netherlands
Ionac*	Ionac CO. Ltd., New York, N.Y.
Lewatit	Farbenfabriken Bayer, Leverkusen, Germany (west)
Naleitet	National Aluminate Corp., Chicago, Ill
Permutit	Permutit Co., New York, N.Y. Permutit A.G., Berlin-Schmargendorf, Germany (west)
Permutit	Phillips & Pain-Vermorel, Paris, France
Resex, Resanex	Jos. Crosfield & Sons Ltd., Warrington, Lanes, England
Wofatit	VEB Farbenfabrik Wolfen, Wolfen, Kr, Bitterfeld, Germany (East)
Zero-Karb	The Permutit Co., Ltd., London, England
Zerolitt	United Water Softeners, London, England

كما يوجد العديد والعديد من المبادلات مذكورة في الكتب الرئيسية ومختلفة السعات والشركات. وبمجموعات مختلفة كذلك.

Principles

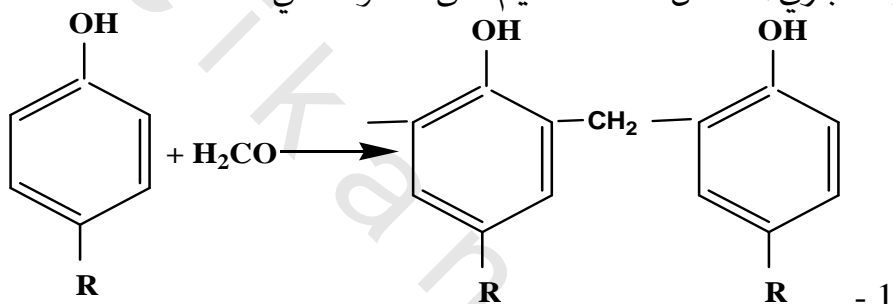
الأسييات :

يجب أن تتم عملية التحضير لتلك المبادلات الأيونية على محاور ثلاثة - مادة نسيجية حاملة لمجموعة أيونية ثابتة - ويمكن تحقيق ذلك بواسطة

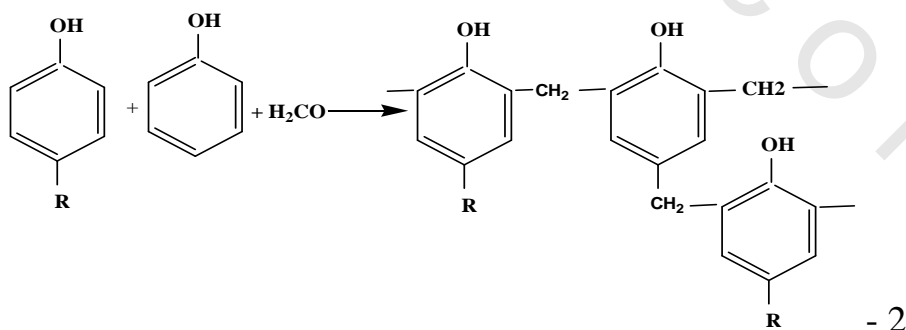
بلمرة اليكتروليت آحادي الجزيء ثم بإضافة عامل للتشبيك وبعد ذلك إدخال المجموعة الأيونية، ولا تزال عملية البلمرة في حالة إزدياد، وبالتالي يصبح الناتج عديم الإذابة، ولكن لديه القدرة على التشرب للمذيب حتى يحدث إنفراخ لمدى محدود بناءً على درجة التشبيك، وعموماً الزيادة في التشبيك ربما يؤدي إلى عدم التشرب، وكذلك درجة السعة المعتمدة على عدد المجموعات الأيونية الثابتة أو الأيونات التي يمكن أن تتعدّم. من هنا فإن عملية البلمرة يمكن إجراؤها كما يلي:-

عديد التكثيف: بارا فينول مع النورمالدهيد ليعطى ناتج التفاعل

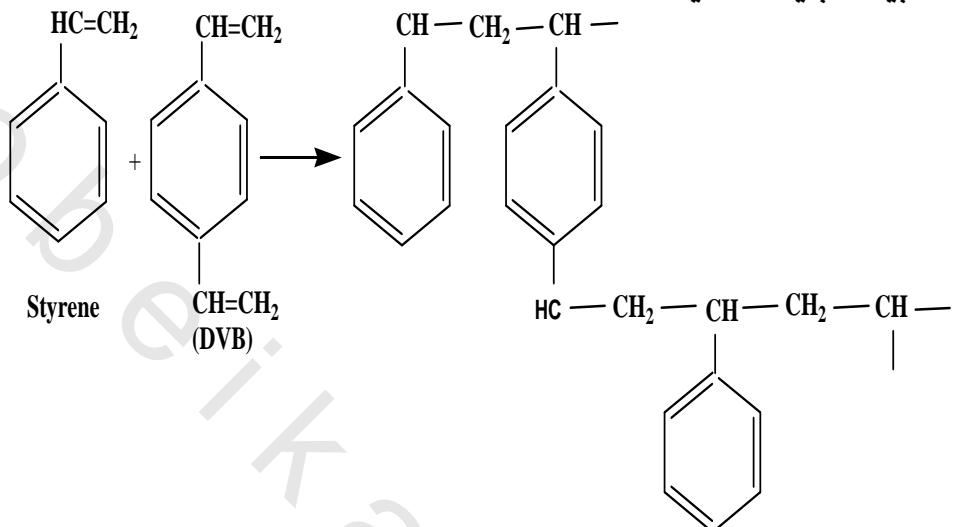
عديد الجزيء شكل خط مستقيم على النحو التالي :-



حدوث عملية الربط فقط في موضع أورثو، موضع السبارا متعدد الربط لوجود مجموعة الكيل، والميّتا متعدد كذلك. ومن ناحية أخرى. لو تمأخذ مجموعة فينول مع مجموعة ريزوسينول (بارا - ميثيل فينول) فيكون سير التفاعل كما يلى (ربط إزدواجي) مع وجود عامل التشبيك - الفورمالدهيد.



يلاحظ أن درجة التشبيك يمكن التحكم فيها وبالنسبة المطلوبة من إضافة الفورمالدهيد. بلمرة الإستايرين مع شائى فينيل بنزين ليعطى تشبيك للبنية الخطية.



وأيضاً يمكن التحكم في درجة التشبيك بإضافة نسبة محددة من DVB وتلك ميزة من المميزات في التحضير. كما أن البلمرة بالتكثيف معقدة بعض الشيء، حيث لا يعتمد التركيب البنائي على تركيب المخلوط ليس فقط بل أيضاً على ظروف إجراء التجربة من الحرارة، التركيز ... وهكذا.

والخطوة المتبقية والمهمة وهو إدخال المجموعة الأيونية الثابتة إما خلال أو بعد عملية التكثيف، مع أحادى الجزيء الذي يحمل المجموعة الثابتة الأيونية. وسوف نتناول تحضير التبادل الأيوني :-

المبادلات الكاتيونية :

عملية تحضير المبادلات الأيونية من المبادلات والفورمالدهيد بواسطة Holmes & Adams وتم حل مشكلة إدخال المجموعات الأيونية وبكفاءة عالية إما كاتيونية أو أنيونية بقوة أيونية عالية.

كما تم التوصل إلى مجموعات قوية (سلفونية) الحمض ومجموعات ضعيفة حاملة لمجموعة (كريبوكسيلية) ضعيفة الحمض.
وعموماً أحماض المركبات الحلقة السلفونية قوية الحموضية عن المركبات الأليفاتية، وظهرت مجموعات أخرى حاملة لمجموعات أيونية حموضية تم تحضيرها منها :

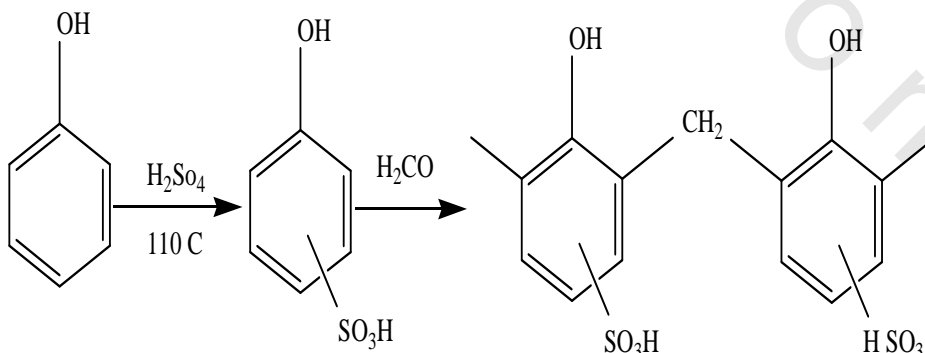
$-PO_3^{--}$	$-HPO_2^-$	$-AsO_3^{--}$	$-SeO_3^-$
PHOSPHONIC	Phosphinic	Arsenic	Selenonic

والعديد من المبادلات الأيونية ربما تحتوى على مجاميع مختلفة مختلطة، تعرف بالمبادلات الشائنة الدوال أو العديدة.

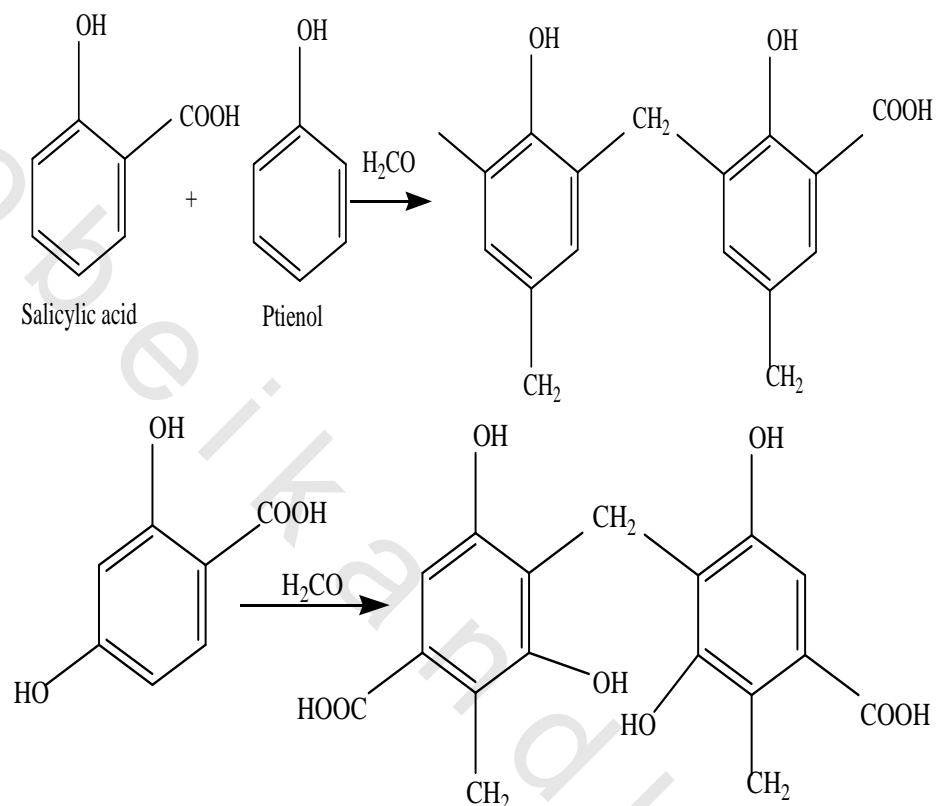
البلمر بالتكثيف :

أولى المبادلات الكاتيونية التي تم تحضيرها من تكثيف الفينول والفورمالدهيد أحادية التكافؤ، عديدة التكافؤ الريزوسينول، نافثول، التانين الطبيعي مع المجموعة الفينولية التي يمكن تطويتها بدلاً من الفينول، وأخذ الدهيدات أخرى بدلاً من الفورمالدهيد، علماً بأن مجموعة (OH^-) يمكن أن تعمل كمجموعات أيونية ثابتة، وتعتبر مثل المجموعات الأيونية ضعيفة.

ويمكن إدخال مجموعات أخرى بقوة أيونية عالية، وأبسط الطرق المستخدمة هي سلفنة الفينول قبل إجراء البلمرة كما يلي :

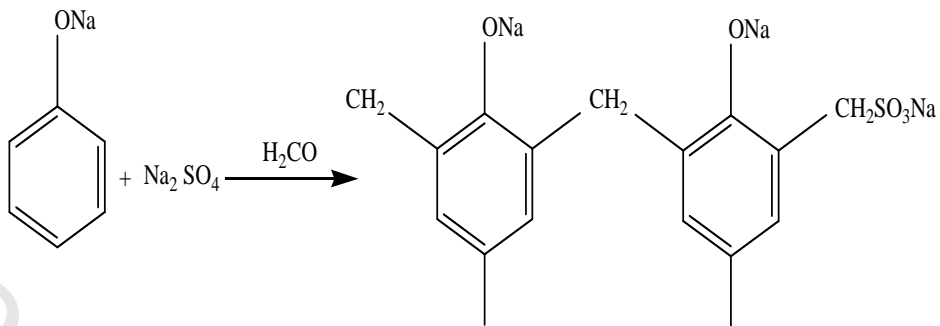


ومثل تلك المبادلات **Amberlite IR-120** مجموعه أيونية قوية وبالنسبة للمبادل الكاتيوني الضعيف على النحو التالي:



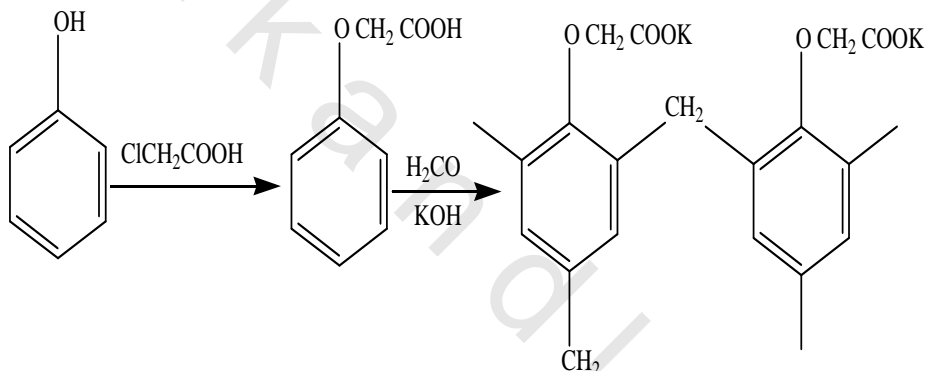
حيث لا يتطلب هنا وجود الفينول بسبب مواضع الأورثو والبارا للفينول أمكن الوصول إليه بواسطة الألدهيد. ومن أمثلته **c - Wafatit** والراتنجات المحضرة سابقا يلاحظ فيها أن المجموعة الأيونية متصلة مباشرة بالحلقة.

كما يمكن تحضير مجموعات أيونية ليست متصلة مباشرة بالحلقة، وهو ما يحدث من تكثيف الفينولات القلوية، كبريتات الصوديوم والفورمالدهيد ليعطى راتنج لمبادل أيوني على النحو التالي:

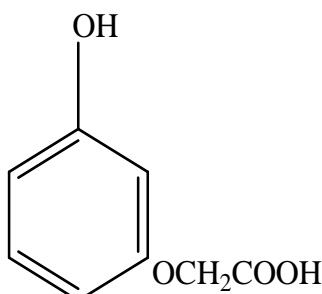


هذا النوع من المبادلات له قوة أيونية ضعيفة، ولكن يعتبر ثابت حرارياً عن السابق.

الراتجات الحاملة لمجموعة كربوكسيلية - ضعيفة ومتصلة بحلقة البنزين بطريقة غير مباشرة تحضر على النحو التالي :-

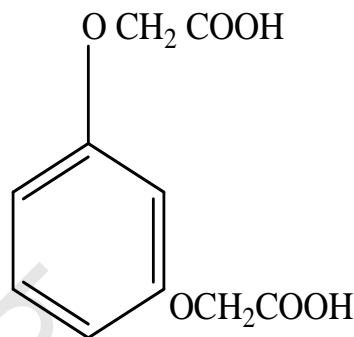


وبطبيعة الحال: الفينول غير المستبدل قد يضاف لتقليل عملية البلمرة، ويمكن استخدام ريزورسينول بدلاً من الفينول. وفي هذه الحالة حيث تم الخطوة الأولى على النحو التالي :



Resorcinol. mono-O- Acetic acid

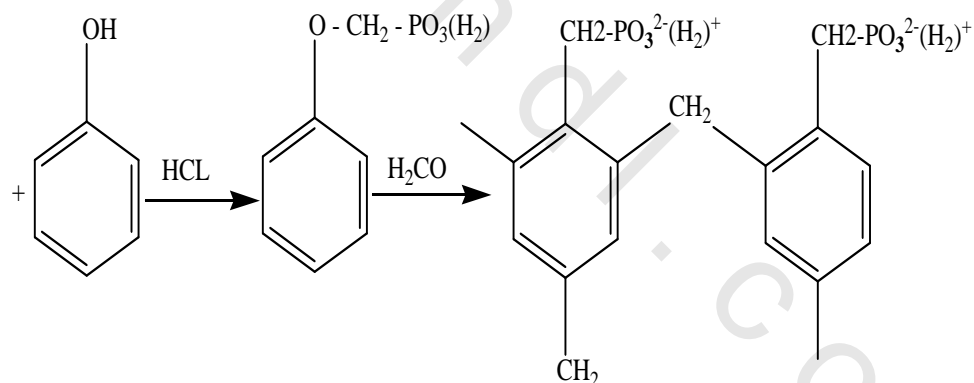
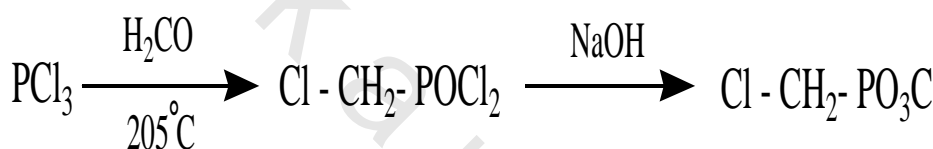
وبإضافة زيادة مرة أخرى من كلورو حمض الخليك يعطي الثنائي:



وهذا النوع يعطى مبادل قوى عن المجموعة المتصلة مباشرة بالحلقة

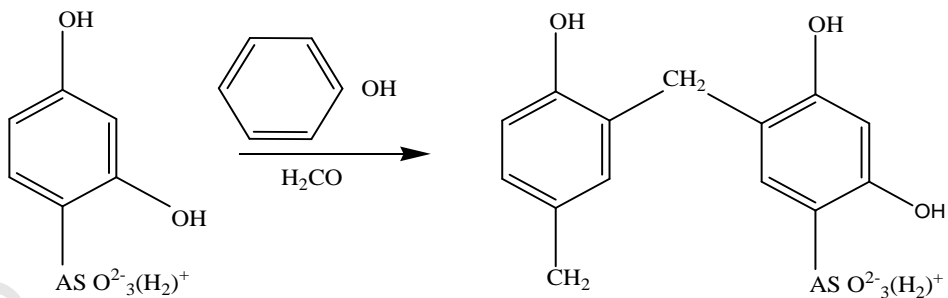
. **Lewatit CNO** مثال لهذا النوع

حيث تم تحضير مبادلات بمجموعة فوسفونيك.

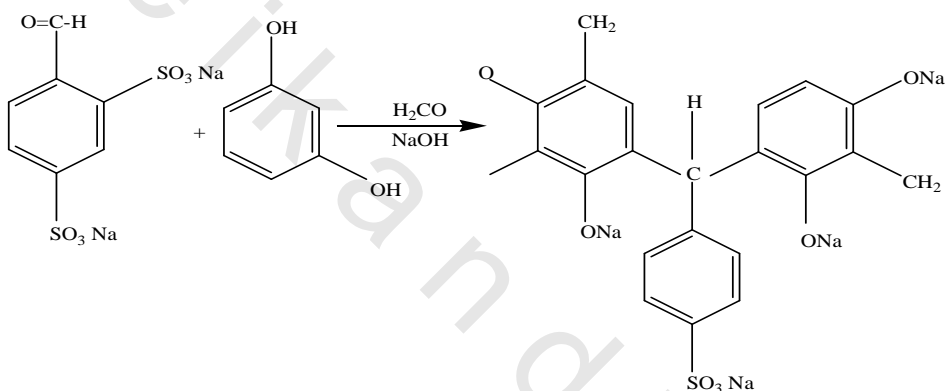


فينولات أخرى يمكن اتخاذها بدلاً من الفينول. وتجري في وسط قاعدي، والراتنج المحضر لهذا النوع متوسط القوة الأيونية 65- C- Doulite راتنج بمجموعة فوسفونيك.

كذلك مجموعات حمض الزرنيخيك ويحضر بتكتيف الفينول مع الألدهيد.

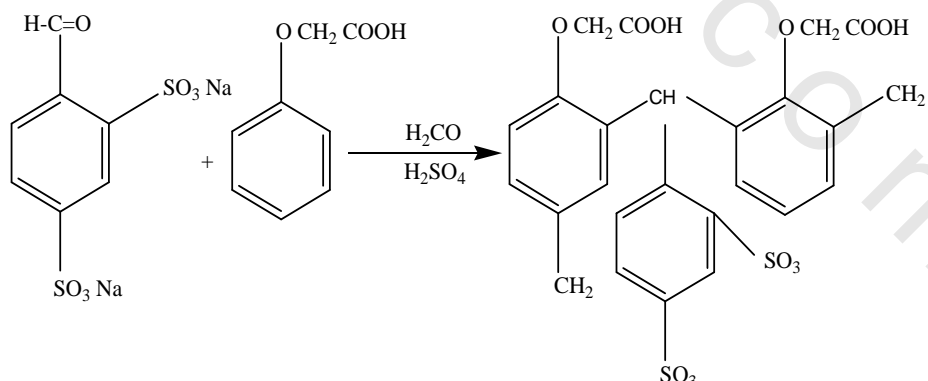


في التحضير السابق تدخل المجموعة الأيونية في تكوين الفينوليک، والألديهيد كرابط. وبأخذ البنزالدهيد ثائي حمض السلفونيك وبيتكثيفه مع فينول وألديهيد ليعطى ناتج تركيبي كما يلي:-



ومن أمثلته : **Wofatit K , KS**

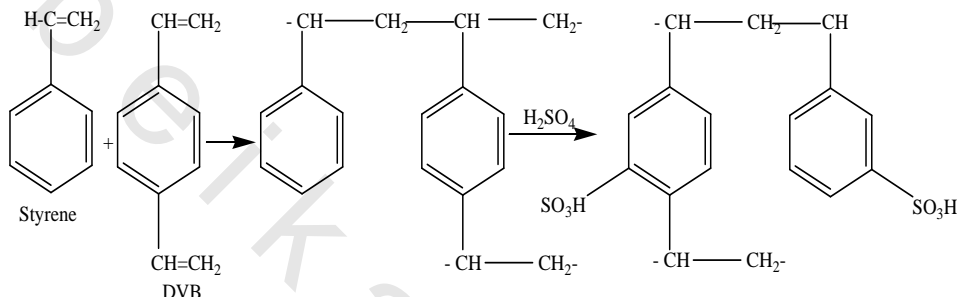
كذلك يمكن تحضير راتنجات ثنائية الدالة، كما يلي:-



وأمثلته **Lewatit CNS**

التبليمر بالإضافة:

تم معظم راتجات التبادل الأيوني بالإضافة الا زدواجية فقط من الفينيل. وهذا النوع له ثباتية، وله أفضلية في عملية التشبيك وحجم الحبيبة والتحكم فيه. وهذا النوع يمكن إجراؤه وذلك بالإضافة عديد الإستايرين المزود بمجموعة حمض السلفونيك والتي تتم بعد عملية البلمرة بواسطة حمض الكبريتيك أو كلورو حمض السلفونيك، وإما شائي فنيل بنزين (DVB) - عامل تشبيك (رابط).



Permutitce, Nalcite HCR, Dowex 50, Amberlite IR – 120,
Lewalite S – 100, C – 25, Doulit C – 20.

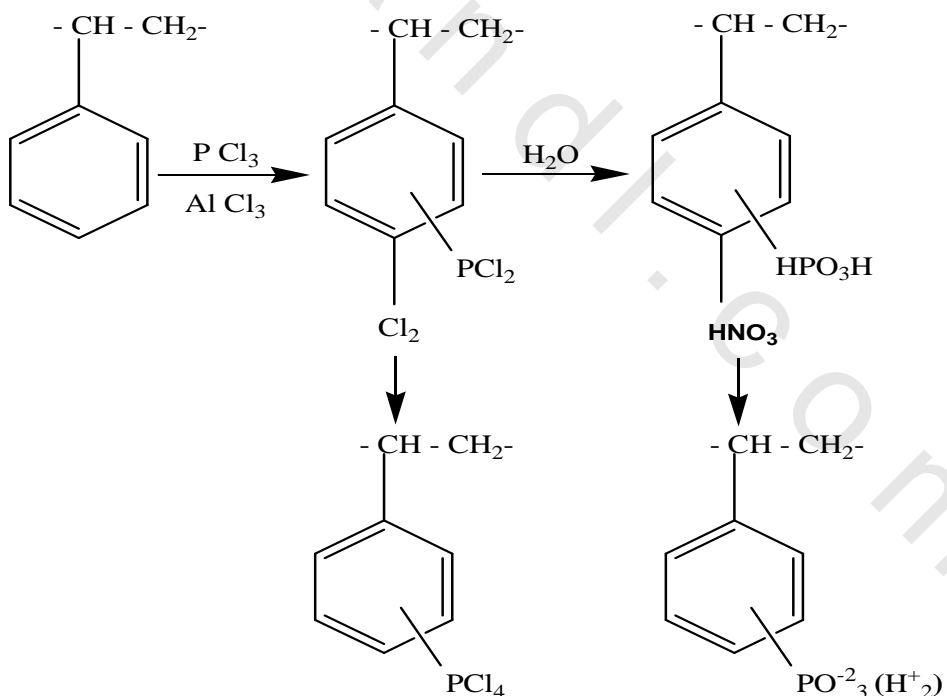
وعومما شائي فنيل بنزين النقي ليس في المناج، ولكن يوجد على هيئة مخلوط من إيثيل إستايرين بنسبة 45% مع DVB وكذلك المترافق بالإيثيل له أن يدخل في مجموعة التبليمر، أي في تركيبة المبادل. وتشير كمية DVB إلى النسبة المئوية المضافة إلى الإستايرين. وكذلك فقد تم تحضير أنواع مختلفة التشبيك تبدأ من 0.25% وحتى 25% من DVB .

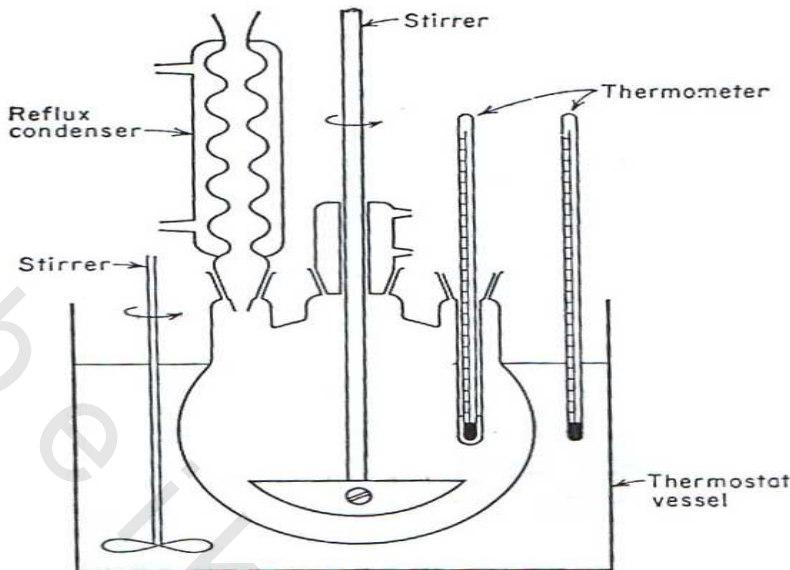
ويلاحظ كما ذكر سابقاً أن زيادة درجة الربط تؤدي إلى زيادة عدم التشرب للماء وتقليل قيمة السعة للمبادل يكون أشد صلاة – والنوع المحضر من هذه المكونات تعطى حبيبات بشكل اللؤلؤ. وقد يستخدم في تلك التحضيرات فوق أكسيد البنزوبل - عامل حفاز - وتم العمليه في حمام مائي - 80°C، مع الرج. والناتج يعطى كرات معلقة في الوسط، والمعلق جيلاتيني لعديد الفينيل الكحول، ميتا اكرلات الصوديوم، سيليكات الماغنيسيوم في الوسط المائي الذي يمنع تجلط الحبيبات. كما أن حجم الحبيبة يعتمد على نوع الوسط. أي لزوجة السائل، الرج،

الأمر الذي يؤدى لناتج موحد الحجم. كما لا تظهر مشكلة عند إدخال مجموعة السلفونيك، وتم من على الإطار الخارجي تجاه مركز الحبيبة، والتي يصاحبها انفصال وخروج حرارة. ويمكن أن تتشقق الحبيبة ولتفادي تلك المشكلة لابد من عمل وهو إضافة بعض المذيبات ليحدث انفصالا ولو بسيط للحبيبة قبل إجراء إدخال مجموعة السلفونيك منها (الطلولين، نتروبنزين، ثلاثي كلوروإيثان، ميثيلين كلوريد).

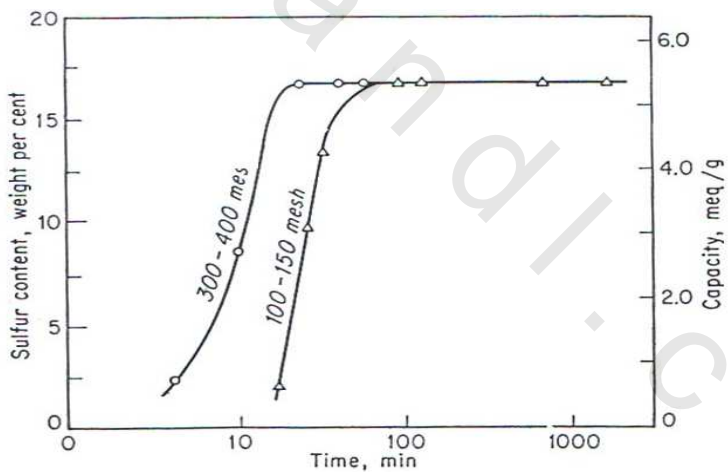
لإجراء التجربة: نستخدم الأجهزة المبينة في الشكل (1) مستخدما حمض الكبريتيك المركز أو كلورو حمض الكبريتيك، ولمزيد من مجاميع حمض السلفونيك وذلك بزيادة الزمن، وأخذ كميات أخرى من الحمض لعدة مرات. شكل (2).

وعملية السلفنة عملية غير مكلفة، ولا توجد وسيلة واحدة لإدخال المجموعة الأيونية الثابتة لمجموعه الإستايرين المتشابك والآن يوجد العديد من المبادلات الكاتيونية الفوسفونية أو الفوسفينيك ...





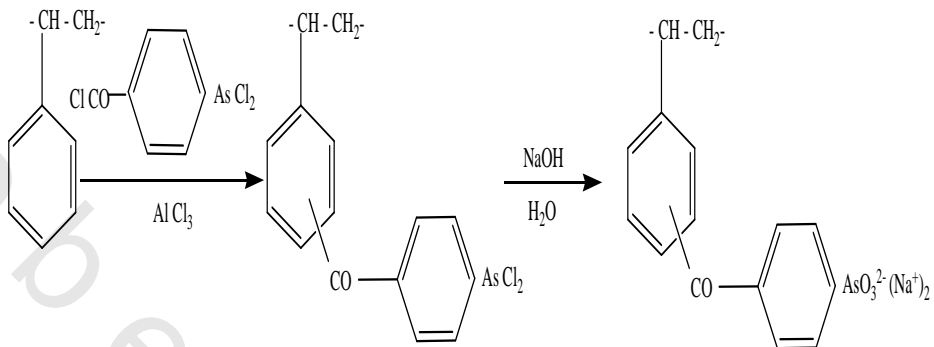
شكل (1) مجموعة بسيطة معملية لعملية التبلمر



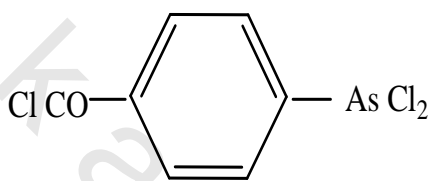
شكل (2) عملية تشبك عديد إستاييرين

ومن أمثلة هذا النوع C - 62 - الفوسفينيك، C - 63 - مجموعة الفوسفينيك. عموماً قد يمكن استخدام ثيوكلوريد الفوسفوروز بدلاً من ثلاثي كلوريد الفوسفونيك. في هذه الحالة يصبح المكون ثيو-
حمض الفوسفينيك $-PSO_2^{2-}(H^+)$

وبالنسبة لادخال مجموعة الزرنيخك تعتبر مرهقة ومكلفة ويمكن وضعها كما يلي:

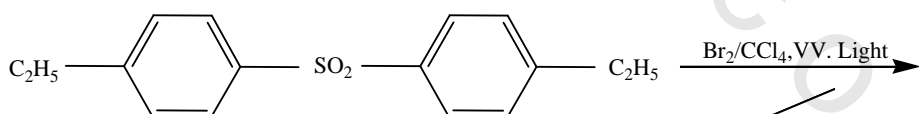
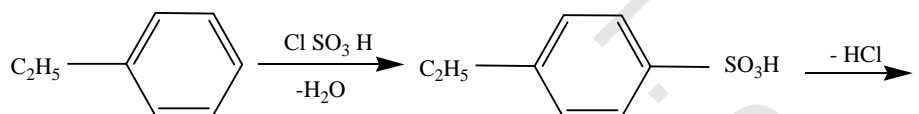


ملاحظة :

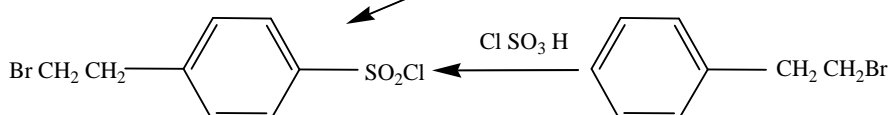


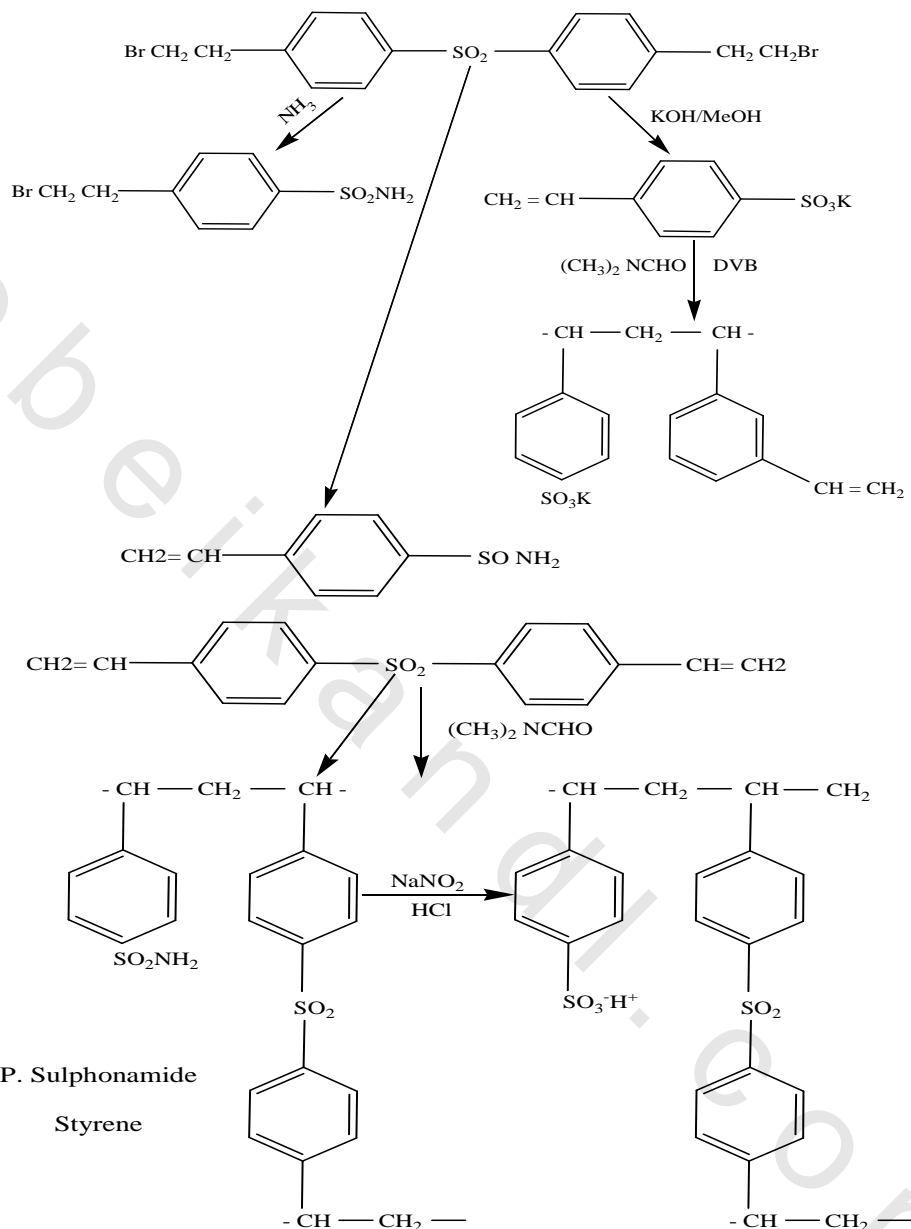
m-Arsenyl benzoyl chloride

ويحب ادخال المجموعة الأيونية قبل عملية التلمرة - كما يلي:



Sulphoxide 4,4' ethyl benzene
Sulphoxide diethyldi benzene

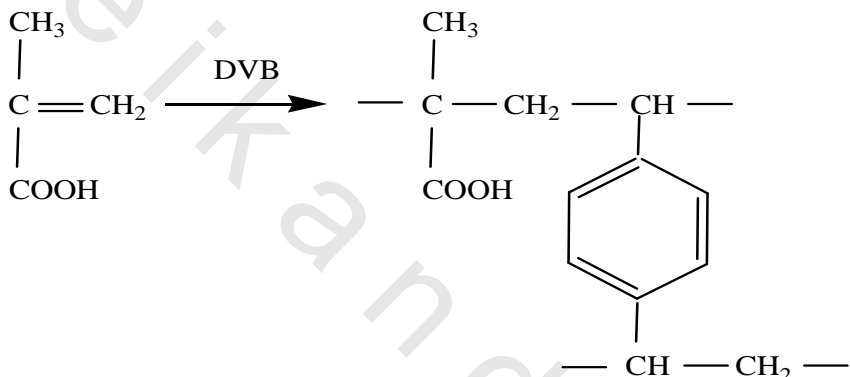




فإذا لم يتم فصل هذا المركب، فإنه يعمل بعد ذلك كعامل ربط في التبلمر ويلاحظ أن مترافق باراتستايرين كبريتات بوتاسيوم يجب أن يحدث له تكريس بمركب **DVB** ، أو عامل آخر. وتم عملية البلمرة

في مذيب DMF شائي ميثيل فورمالدهيد، مع إضافة الإستايرين بدلاً من ملح البوتاسيوم. كما يمكن استخدام إستايرين حمض السلفونيك. تلك التحضيرات أيضاً مرهقة ومكلفة بالنسبة للإجراءات البسيطة السابقة في إجراء عملية السلفنة، إضافة لذلك تعطى لسعة أقل وهذا بسبب حلقات البنزين لعامل الربط لا تحملمجموعات أيونية.

والطريقة الأكثر انتشاراً هي: بلمرة الأحماض العضوية أو الأحماض اللامائية، وحمض الأكريليك هو عامل الربط مع DVB أو أي مركب يحتوى على مجموعة فينيل.



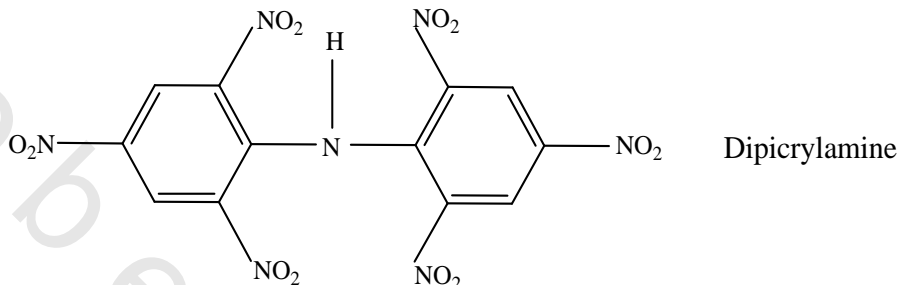
تلك الطريقة يمكن فيها استخدام الإستر بدلاً من الأحماض المذابة في الماء لإجراء البلمرة. ويتحلل الإستر المبلمر بعد البلمرة. ومن أنواع هذه المعادلات:

Doulite CS – 101 , Permutit H – 70 , IRC – 50 H Wafatit CP3CO.

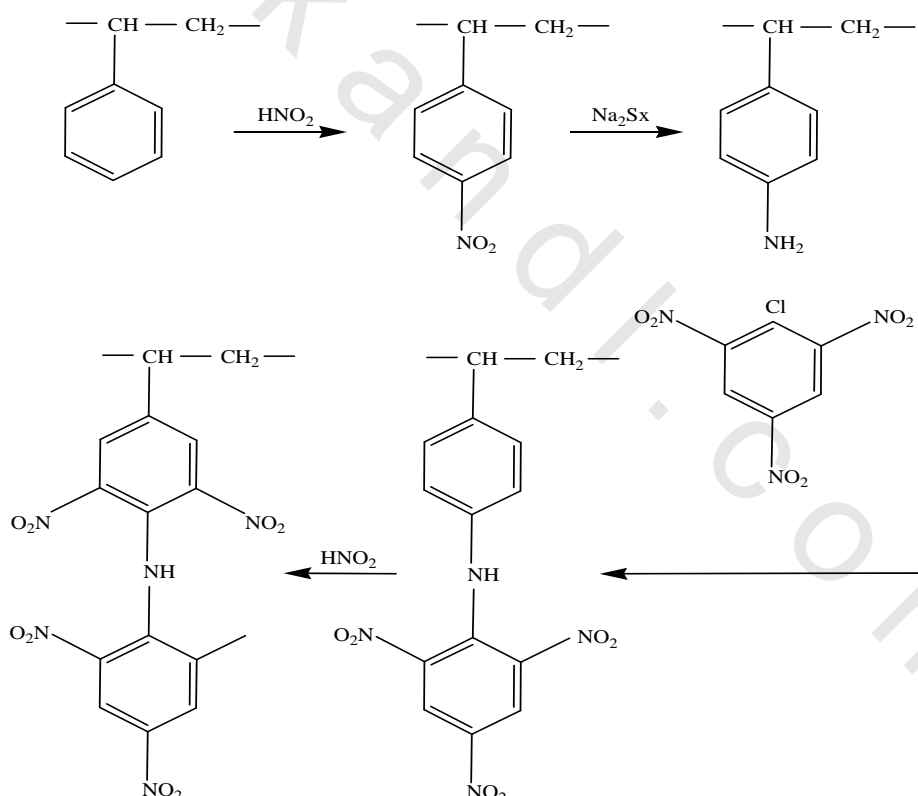
مبادلات كاتيونية خاصة:

الهدف من تحضير المبادلات سواء أكانت كاتيونية أم آنيونية الوصول إلى أقصى اختيارية للمبادل تجاه العناصر، بمعنى أنه يفضل أحد الأيونات عن الآخر. والعديد من المحاولات تم إجراؤها لإيجاد أقصى اختيارية عالية. مثل تلك المبادلات المحضرة تعرف بالمبادلات الخاصة. فمثلاً كاتيونات المبادلات الضعيفة تفضل أيون الأيدروجين.

أولى تلك المحاولات تمت بواسطة Skogseid Cl 952 - 47. حيث توصل إلى مبادل بتركيب بنائي مشابه للمركب. شائى بيكريل أمين، وهذا المركب يفضل أيون البوتاسيوم مقارنة بالمبادلات الأخرى.

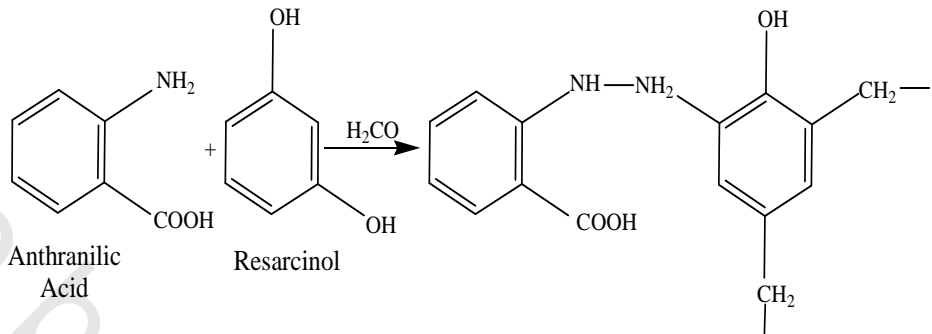


ويتم تحضيره بواسطة نترة، واختزال عديد الإستاييرين ثم تكثيف كلوريد البيكريل ثم تعداد الفترة مرة أخرى.

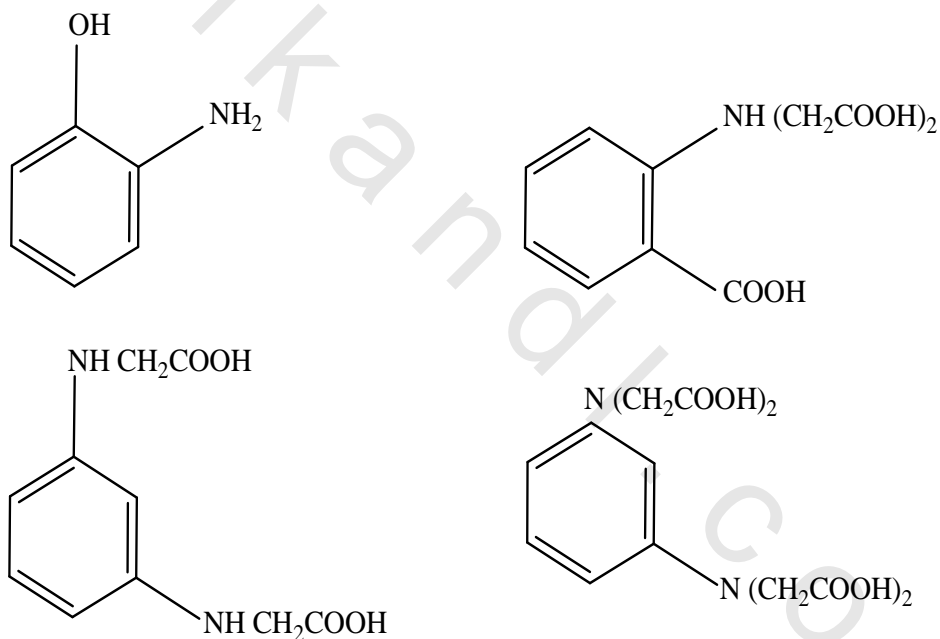


مركب ضعيف الحامضية

مركب راتجي آخر ذو أهمية لإختيارية عنصر الزنك كما يلي:-

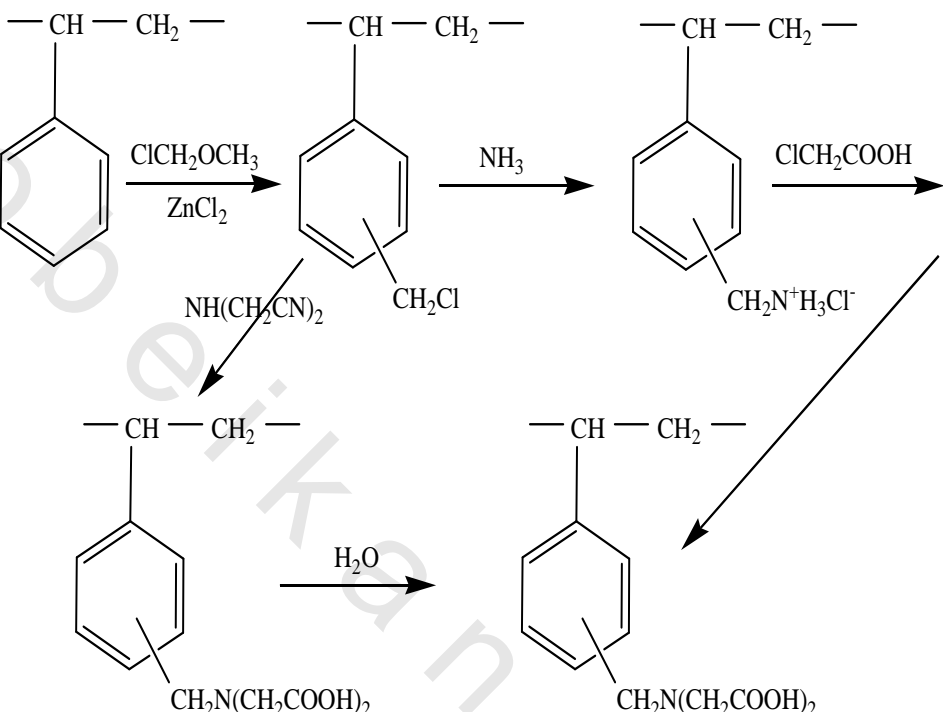


أورثو أمينوفينول، حمض أنثراليك - شائي حمض الخليك، مياثافينيلين
شائي جليسرين وميتافينيلين شائي أمينو رباعي حمض الخليك.

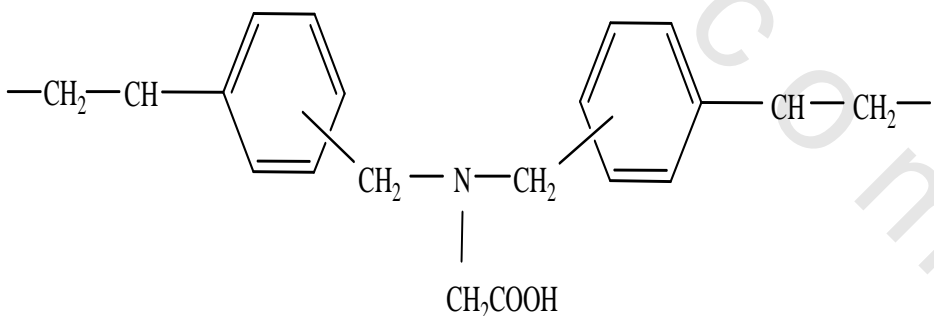


المركبات الثلاثة الأخيرة يمكن لنا تحضيرهم من كلورو حمض الخليك وحمض الأنثراليك أو مياثافينيلين شائي آمين.
كما يمكن استخدام عوامل مخلبية وإدخالها إلى راتجات الإستايرين وأنواع تلك المبادلات (بالإضافة) تعتبر كيميائيا

وميكانيكيا ثابتة عن الإجراء بعملية التكثيف. وأمكن تحضير راتجات بمجموعات أمينو ثنائية حمض الخليك كما يلي:-



ثم تضاف مجموعة أمينو ثنائية حمض الخليك إلى أحادى جزء إستايرين وتم بإضافة DVB للربط أو عامل آخر مشابه للتشبيك مثل:

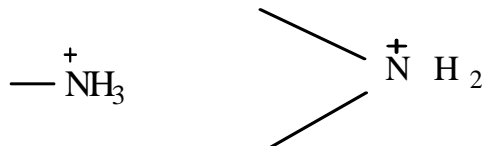


ويمكن تحضير المركب الأخير بأزواج (كلوره ميثله الإستايرين) والجليسين (أمينو أسيد).

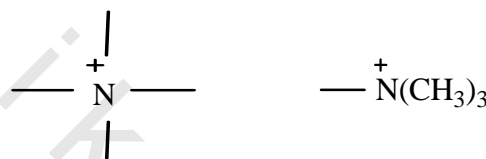
Anion exchangers

المبادلات الأنيونية :

حضرت المبادلات الأنيونية على وجه الحصر، ولا توجد مبادلات أنيونية بصفات مرضية. وأولى المبادلات الأنيونية والتي تمت بواسطة **Holms & Adams** بمجموعات أمينو ضعيفة القاعدية.



ثم تم تحضير أنيونات قاعدية قوية من مجموعة رباعية الأمونيوم.



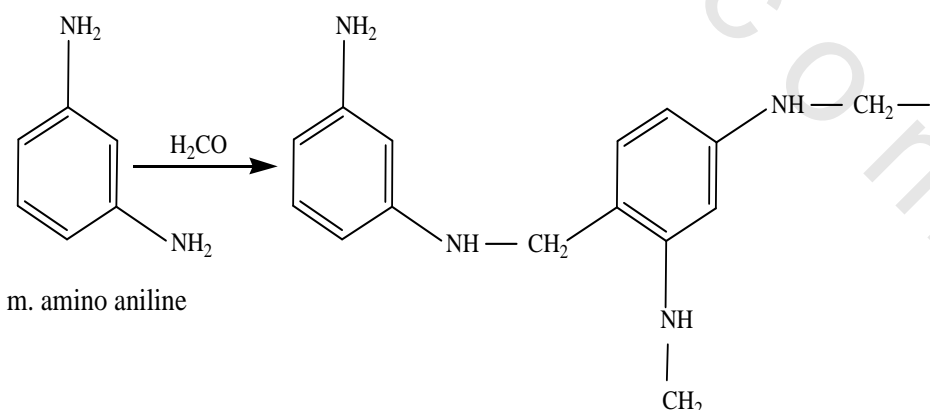
وأغلب المبادلات المستخدمة الآن هي الرباعية الأمونيوم، الفوسفونيوم السلفونيوم.



Polymer Condensation

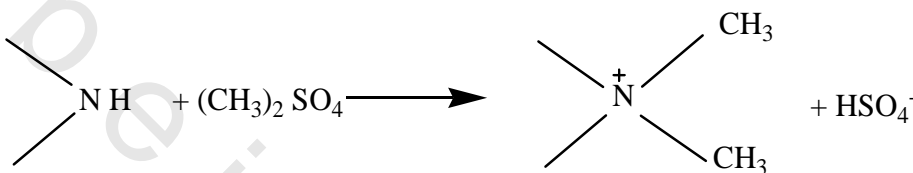
التبليمر بالتكثيف :

أمينات عطرية (حلقية) وتكثيفها مع الفورمالدهيد.



ويتفاعل الألدهيد مع مجموعات ليعطى عديد من الدوال ليس فقط في درجة التشبيك ولكن قوة القاعدة للراتج المعتمدة على نسبة إضافة الألدهيد.

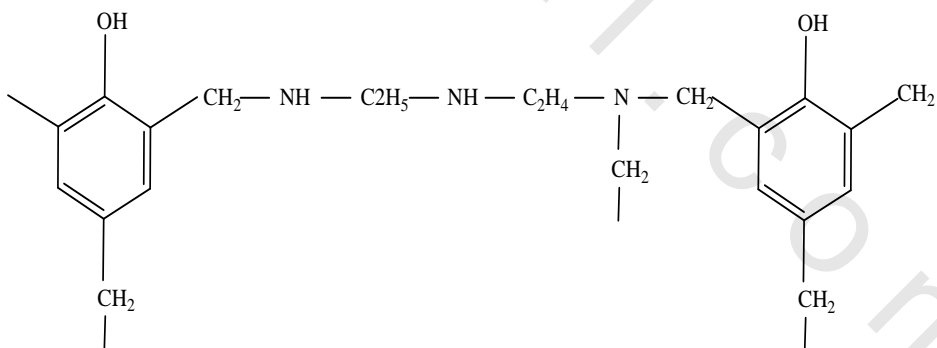
ومجموعة الأمينو المتصلة مباشرة بحلقة البنزين تعتبر قاعدة ضعيفة، وقوة القاعدة تزداد بزيادة الالكله باتخاذ كبريتات ثائي ميثيل.



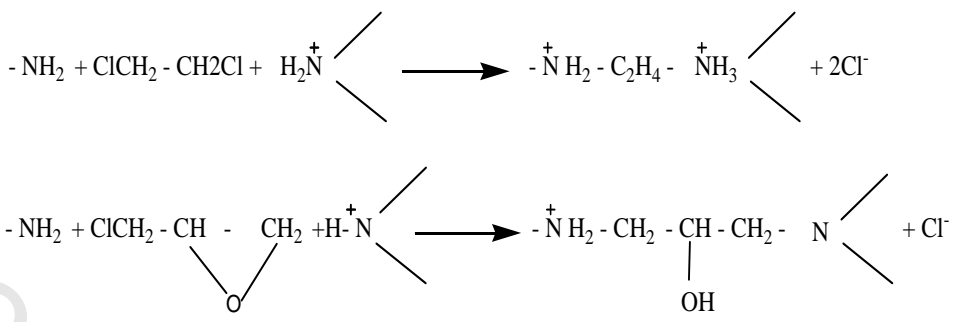
Aliphatic Polyamines

عديدة الأمينات المفتوحة :

هذا النوع ضعيف القاعدة عن المبادرات الحلقيّة الأمينية، ومن المستطاع تكثيفها مع الألدهيد. رباعي إيثيلين خماسي أمين. Tetra ethylene pentaamine عملية التكثيف. ليأخذ الشكل الآتي:-

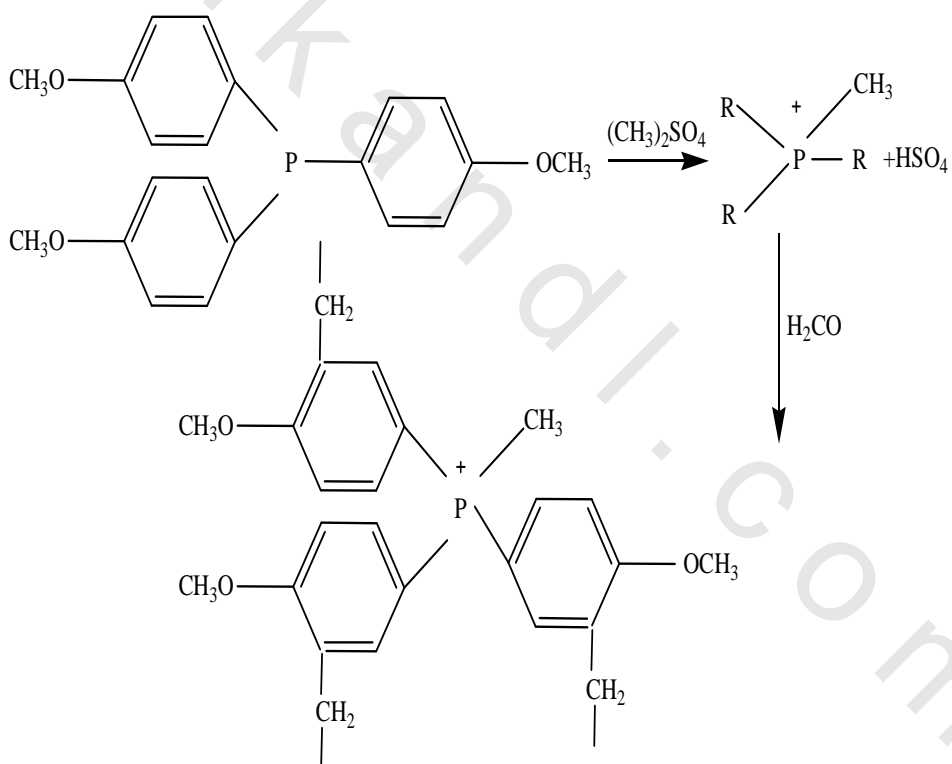


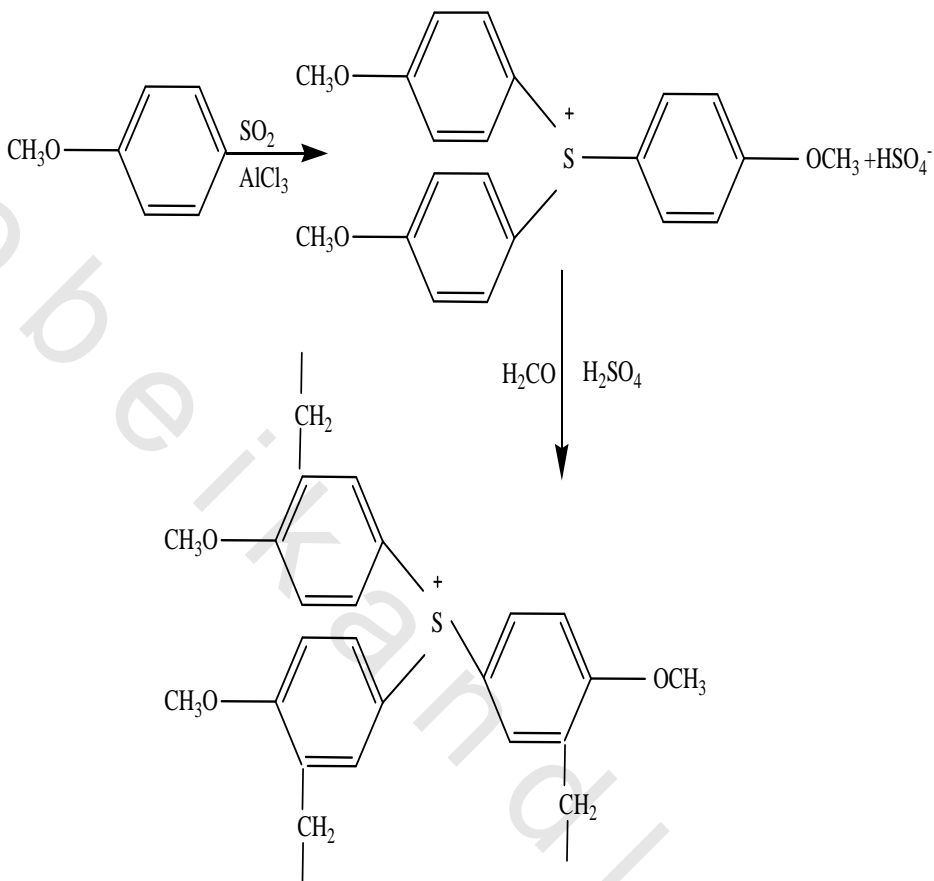
عوامل أخرى للربط بدلا من الألدهيد أو بإضافته مثل عديد هالوبرافينات Poly haloparaffins ، ثائي كلورو إيثان. أو هالو α ، β ، إبيوكسيد epichlorohydrine ، وبالتالي يتم التكثيف كما يلي :



عملياً تعتبر مجموعة الإيبوكسيد قوية التكثيف وتفاعل غالباً مع المجاميع الرباعية الأمين - لتعطى مبادلات قوية القاعدة.

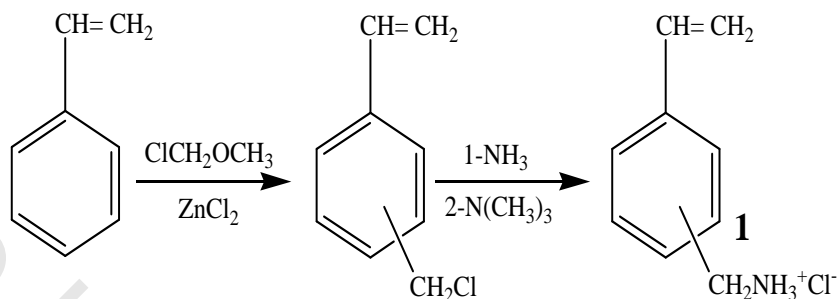
كذلك تم تحضير مع الفوسفونيوم، سلفونيوم كما يلي:-



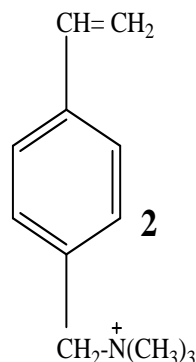


وبالنسبة للقواعد فإن إضافة الفينول تسهيل عملية التكثيف:
التبليمات بالإضافة:

معظم المبادلات الأنيونية تتم كما ورد في المبادلات الكاتيونية ومجموعة القاعدة يتم تحضيرها من كلوريد ميثيل عديد الإستايرين ثم يعالج بعد ذلك بالأمونيا، الأولى، الثنائي أو ثلاثي أكيل أمين كما يلي:

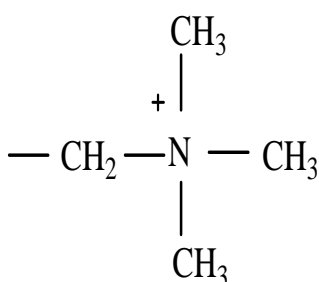


Or

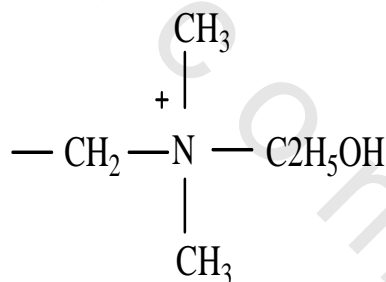


1- ضعيف القاعدة 2- قوي القاعدة

وعملية الكلوره - الميثلة (Chloro methylation) لعديد إستايرين تتم بطريقة فريدل - كرافت للتكتيف. والنوعين للقاعدة القوية هما ثلاثة ميثايل أمين، ثنائي ميثايل إيثانول أمين.



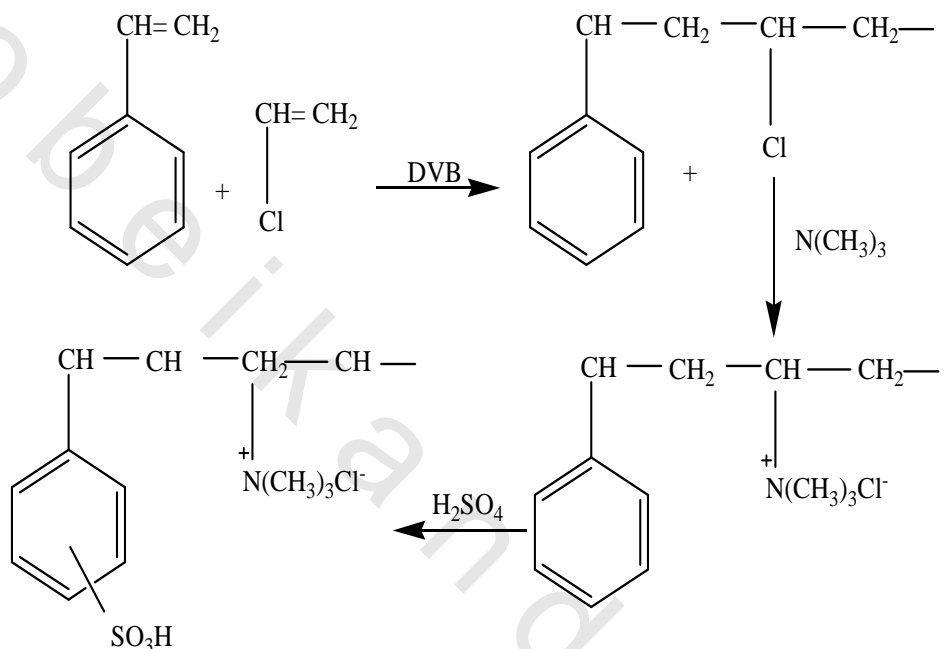
tnimethylamine



tneithanolamine

المبادلات الأيونية المتعادلة :

هذه المبادلات حاملة للمجموعتين معاً الكاتيونية والأنيونية. وهذه المبادلات استخدامها قليل في التطبيق، وربما تستخدم لحفظ عملية الإزالة الملحوظة (الماء العسر) ليصبح ماءً عذباً. وتحضيرها كما يلي :



أهم راتجات الوقت الحاضر من هذا النوع والذي يعرف : - Snak - Cage polyelectrolyte - حجر الثعبان عديد الأليكتروليت، ويمكن تحضير هذا النوع، بتحويل المبادل الأنيوني القوى Dowox إلى الشكل الأكريلات، ثم بعد ذلك تجرى عملية بلمرة أنيونات الأكريلات للراتج.

Ion – exchange membrane

أغشية المبادلات الأيونية :

يستخدم مسمى أغشية المبادل الأيوني بشكل عريض على هيئة رقائق، أقراص، شرائط، أنابيب مضغوطة، وهي مواد تستخدم كفافصل جيد بين محلولين.

أغشية المستحلبات الأيونية والمعادن Collodion and mineral membranes وتحضر أغشية المستحلبات الأيونية بإذابة المستحلب في مخلوط (إثير - كحول) ثم يصب على سطح خامل ويترك ليجف تحت ظروف خاصة بعناء، يكشط بعد ذلك من السطح برفق تاركاً مادة شفافة رقيقة ثم يغسل بالماء. ويمكن التحكم في المسامات بناءً على الفترة الزمنية للتعرض.

الأغشية المتجانسة وغير المتجانسة :

Homogeneous and heterogeneous membranes

الأغشية المتجانسة الكاتيونية أو الأنئونية وتتم بتكتيف الآحادي الجزيء على زئبق أو ألواح مقاومة - الحمض أو بواسطة التسخين للمكثف سابقاً، ويستخدم مخلوط التفاعل اللزج بين ألواح زجاجية. مثل تلك الألواح في الدراسات العلمية. هذه الأغشية ربما تكون شفافة أو نصف شفافة.

كما يمكن تحضير المبادلات الأنئونية للأغشية وذلك بتكتيف الميلامين، جيوانيدين، كربونات فورمالدهيد، وأملاح رباعي السلفونيوم مع الفورمالدهيد.

وعملية السلفنة ليست مستحيلة ولكن الصعوبة تكمن في أن إجراء عملية السلفنة تؤدي إلى شدية أكثر مما يجعل الغشاء أكثر تعرضاً للتشقق، وعموماً عندما يكون الغشاء أكثر رقة فيكون أكثر مرنة. ويمكن التحضير بواسطة تبخير عديد الإستايرين، ثم تتبعه عملية زيادة تشبيك بتعریضه للإشعاع من عنصر الكوبالت المشع (60) كمصدر. ويوجد العديد من تلك المترافقات، وصناعياً يصنع شركة أساهي للكيمياء - طوكيو.

Prepolymerized styrene divinyl benzene mixture.

ولكي يتم تطبيقه صناعياً فإنه يلزم تقويته وذلك بصبه على شبكة واسعة الفتحات. ويوجد الأنواع الأنئونية AR - 11، الكاتيوني CR - 51.

وتحضر الأغشية غير المتجانسة بواسطة طمر حبيبات المبادل في رابط أو حامل خامل بشرط تطبيق قوة ميكانيكية كافية وأمثلته الأنواع التالية:-

عديد الإيثلين، عديد الإستايرين، فينوليك، عديد ميثيل أكريلات، وهذه الأنواع تستخدم كحامل ومنها أيضا الشمع والكاوتش، ومن أمثلته :

Amberplex C-1, Permaplex A - 10 , Amberplex A - 1 ,
Permaplex C - 10

. **Amberplex** أنيون وكاتيون على التوالي والموجود في المتداول هو

❖❖❖ ❖❖❖ ❖❖❖