
الفصل الرابع

الحركية الكيميائية

أولاً: أسئلة و إجاباتها.

- سرعة التفاعل الكيميائي
- قوانين السرعة
- التركيز، الزمن، فترة نصف العمر للتفاعل
- نظرية التصادم
- نظرية الحالة الانتقالية
- تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل
- العوامل الحفازة
- التفاعلات المتسلسلة

ثانياً: مسائل و حلولها.

ثالثاً: أسئلة عامة (غير مجاب عنها).

رابعاً: مسائل عامة (غير محلولة).

obeikandl.com

أولاً : أسئلة و إجاباتها

سرعة التفاعل الكيميائي

س : اذكر العوامل المؤثرة على سرعة التفاعل الكيميائي ؟

ج : العوامل التي تؤثر على سرعة التفاعل الكيميائي ، هي :

أ- طبيعة المتفاعلات و النواتج ب- تركيز المواد المتفاعلة.

ج- درجة حرارة التفاعل. د- تأثير العوامل الحفازة (المُساعدة).

س : ما هو المقصود بسرعة التفاعل الكيميائي ؟

ج : يقصد بسرعة التفاعل الكيميائي معدل الزيادة في تركيز المواد الناتجة أو معدل النقص في تركيزات المواد المتفاعلة. وتقاس سرعة التفاعل الكيميائي بمعدل التغير في تركيز المتفاعلات أو النواتج مع التغير في الزمن. ويعبر عنها -في الغالب- بوحدات (مول/لتر.ثانية). وفي أغلب الأحيان تقل سرعة التفاعل بالنقص في تركيز المتفاعلات . ويمكن قياس سرعة تفاعل بعمل علاقة بين تركيز المتفاعلات أو النواتج مع الزمن، ويمكن الحصول على سرعة التفاعل من ميل الماس لمنحنى (التركيز - الزمن) عند زمن معين.

س : ما المقصود بـ (ميكانيكية التفاعل الكيميائي) ؟

ج : ميكانيكية التفاعل الكيميائية يقصد بها تتبع خط سير التفاعل و الخطوات التي يم بها التفاعل للوصول إلى التغيير النهائي للتفاعل. ويمكن للتفاعل أن يتم في خطوة واحدة، ولكن معظم التفاعلات تتم على خطوات عديدة. وتعد أبطأ خطوة في هذه الحالة هي الخطوة المحددة لسرعة التفاعل الكيميائي.

قوانين السرعة

س :وضح قانون السرعة للتفاعل ؟

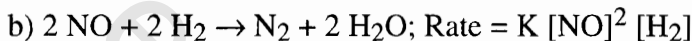
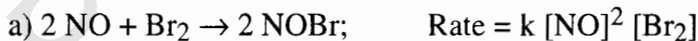
ج ك قانون السرعة للتفاعل هي علاقة بين تركيز المتفاعلات وسرعة التفاعل. وظهر في هذه العلاقة ثابت السرعة ثابت التفاعل، وبعد مقاييس للسرعة. فعلى سبيل المثال، ففي

التفاعل : $A + B \rightarrow \text{products}$

يكون قانون السرعة للتفاعل هو : $\text{Rate} = K[A]^x [B]^y$

حيث (K) هي ثابت السرعة للتفاعل، و الأسس (x, y) هي الرتبة بالنسبة لكل متفاعله A, B و تكون رتبة التفاعل هي مجموع (x, y)، ويمكن الحصول على قيم x , y من التجربة.

س : في التفاعلات التالية، وضح رتبة التفاعلات، وكذا الرتبة لكل متفاعله ، وذلك من قوانين السرعة المعطاة لكل تفاعل .



ج : في التفاعل رقم (a) : تكون رتبة المتفاعله [NO] هي 2
: تكون رتبة المتفاعله [Br] هي 1

و تكون رتبة التفاعل « a » $= 1 + 2 = 3$

في التفاعل (b) : تكون رتبة المتفاعله [NO] هي 2
: تكون رتبة المتفاعله [H₂] هي 1

و تكون رتبة التفاعل « b » $= 1 + 2 = 3$

س : ما هو المقصود برتبة التفاعل ؟

ج : رتبة التفاعل هو المجموع الجبرى لأسس تركيزات المواد المتفاعله و الموضحة فى قانون السرعة للتفاعل.

التركيز - الزمن - فترة نصف العمر للتفاعل

س : عرف ثابت التفاعل ؟

ج : ثابت التفاعل هو ثابت التناسب فى قانون السرعة للتفاعل وقيمه تمثل سرعة التفاعل . و تختلف وحداته باختلاف رتبة التفاعل، ويتأثر بدرجة الحرارة التى يحدث عندها التفاعل.

س : اكتب المعادلة التكاملية لسرعة التفاعل: أ- أحادي الرتبه ، ب- ثانوي الرتبه.

ج : أ- المعادلة التكاملية لسرعة التفاعل أحادي الرتبه هي كالتالى:

$$2.303 \log \frac{[A]_o}{[A]} = K t$$

بـ- المعادلة التكاملية لسرعة التفاعل ثانئي الرتبة هي كالتالي:

$$\frac{1}{[B]} - \frac{1}{[B]_0} = K t$$

س: عرف فترة نصف العمر للتفاعل، ثم وضح أنها لا تعتمد على التركيز الابتدائي للمتفاعلات أحادية الرتبة، بينما تعتمد عليه في التفاعلات ثنائية الرتبة.

جـ : فترة نصف العمر للتفاعل هي الزمن اللازم لاستهلاك نصف التركيز الابتدائي للتفاعل.

وفي التفاعلات أحادية الرتبة تكون فترة نصف العمر ($t_{1/2}$) ثابتة ولاعتمد على التركيز الابتدائي، ويوضح ذلك من العلاقة التالية:

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{K} = \frac{0.693}{K}$$

ولكن في التفاعلات ثنائية الرتبة، فإن $\frac{1}{2}$ لتفاعل تعتمد على التركيز الابتدائي للمتفاعل، ويوضح ذلك من العلاقة التالية:

$$t_{1/2} = \frac{1}{K[B]_0}$$

نظريّة التصادم

س : تكلم عن نظرية التصادم ودورها في تفسير زيادة سرعة التفاعل بزيادة درجة الحرارة؟

جـ : من المعلوم أن التفاعلات الكيميائية تحدث بين المواد المتفاعلة نتيجة لحصول هذه التفاعلات على قدر من الطاقة يساوى أو يزيد على طاقة التنشيط للتفاعل، وهذه الطاقة يتم اكتسابها عن طريق التصادمات بين الجزيئات المتفاعلة. وعند زيادة درجة الحرارة للتفاعل تزداد أعداد التصادمات المؤثرة للتفاعل. والمقصود بالتصادمات المشرمة هي تلك التي ينبع عنها تفاعل؛ أي تكون لها فاعلية ملموسة في إحداث التفاعل.

س : عرف التصادم المشر؟

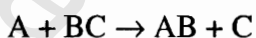
جـ : التصادم المشر هو التصادم الذي يحدث بين الأصناف المتفاعلة والذي يؤدي إلى حدوث تفاعل كيميائي، أو يؤدي إلى ظهور نواتج وبعد جزء من التصادمات الحادثة في التفاعل. وليس كل التصادمات الحادثة مشرمة وإنما انتهي أي تفاعل في زمن قصير جداً.

س : عرف طاقة التشغيل للتفاعل؟

جـ : طاقة التشغيل للتفاعل هي الحد الأدنى لطاقة الحركة الالزمة بين الجزيئات المتصادمة لإنتاج صدمة مشرمة (صدمة ينتج عنها تفاعل) ويرمز لها بالرمز (E_a). أو «هي الفرق بين طاقة الوضع للمتفاعلات وطاقة الوضع للحالة الوسطية أو المترافق المنشط».

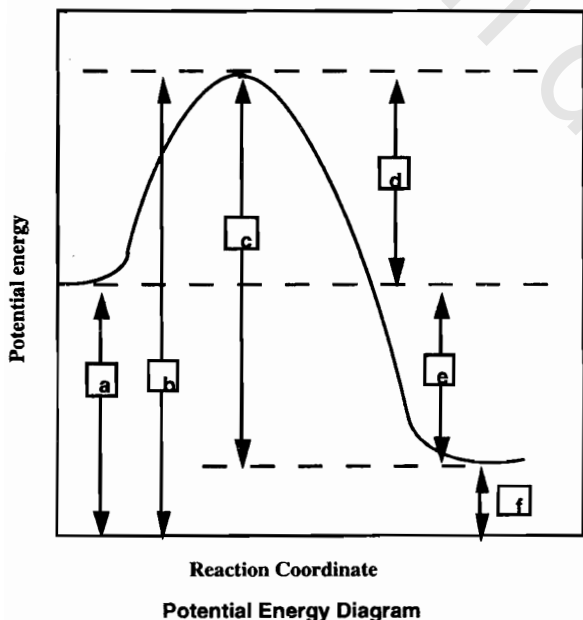
نظرية الحالة الانتقالية

س : موضحاً بالرسم، وضح طاقة الوضع للمتفاعلات والنواتج، والمترافق المنشط



للتفاعل التالي :

جـ :



a- طاقة الوضع للمتفاعلات

b- طاقة الوضع للمترافق المنشط

c- طاقة التشغيل للنواتج.

d- طاقة التشغيل للمتفاعلات

e- التغير في انثالبي التفاعل (ΔH)

f- طاقة الوضع للنواتج

- س : عرف كلاً ما يأتي :

 - أ- المترابط المشط
 - ب- طاقة التنشيط
 - ج- مسار التفاعل
 - د - الحالة الانتقالية

ج : أ- المترابط المشط: هو ترتيب غير مستقر للنترات يتضمن روابط منكسرة جزئياً وروابط متكونة جزئياً، وهو يتواجد لفترة زمنية قصيرة جداً.

ب- طاقة التنشيط: هي الحد الأدنى لطاقة الحركة اللازمة للجزيئات المتفاعلة لكي تعطى تصادمات مشمرة (تلك القادرة على تكوين نواتج).

ج- مسار التفاعل: هو المسار الذي تسلكه الجزيئات المتفاعلة عند اقترابها مع بعضها للتصادم و الذي يستتبعه تكسير روابط المتفاعلات وتكون روابط النواتج.

د- الحالة الانتقالية: هي اللحظة التي تتصادم عندها الجزيئات المتفاعلة والتي تكون فيها عند أعلى نقطة في منحنى طاقة الوضع للتفاعل.

تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل

س : ما هو المقصود بمعادلة أرهيبيوس؟

جـ : معادلة أرهينيوس هي المعادلة التي تربط بين ثابت سرعة التفاعل « K » وطاقة التنشيط للتفاعل (E_a)، وهي:

$$K = A \cdot \exp(-E_a / RT)$$

ويكون (A) هو عبارة عن معامل التردد للتصادمات أو ما يسمى «ثابت أرهينيوس»

س : وضح بالمعادلات كيف يمكن حساب طاقة التشيط للتفاعل؟

جـ : توجد طريقة لحساب طاقة التنشيط للتفاعل، وهما:

أ - تقدير قيمتين لثابت السرعة للتفاعل عند درجتى حرارة مختلفتين وهما - على سبيل المثال - K_1 ، K_2 عند درجتى T_1 ، T_2 (المطلقة) ، وباستخدام المعادلة التالية يمكن حساب قيمة (E_a) :

$$\log \frac{K_2}{K_1} = \frac{E_a}{2.303R} \left[\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right]$$

ب - بتطبيق معادلة أرهينيوس التالية:

$$K = A \cdot \exp(-E_a / RT)$$

ومنها

$$\log_{10} K = \log_{10} A - \frac{E_a}{2.303 RT}$$

ويرسم العلاقة بين $\log_{10} K = 1/T$, نحصل على خط مستقيم ميله يساوى $-E_a/2.303R$ ، والجزء المقطوع من المحور الصادى هو $\log A$. وبأخذ مقلوب اللوغاريتmic نحصل على قيمة (A). ويطلب ذلك إجراء عدة تجارب وحساب قيمة (K) عند مختلف درجات الحرارة.

العوامل الحفازة

س : ما هو دور العامل الحفاز في التفاعل الكيميائي؟

ج : العامل الحفاز هو مادة تغير سرعة التفاعل وذلك يجعل التفاعل يسلك مساراً أقل طاقة، بمعنى أنه يقلل طاقة التنشيط للتفاعل، ولا يستهلك العامل الحفاز في أثناء التفاعل، وتكتفى كمية صغيرة منه لحفز وتنشيط التفاعل.

س : عرف ما يلي الحفز المتجانس - الحفز غير المتجانس - المشبّطات - مسممات الحفز؟

ج : الحفز المتجانس: يكون فيه العامل الحفاز من نفس صنف المتفاعلات، أي أنه إذا كانت المواد المتفاعلة في صورة غازات فإن العامل الحفاز يكون أيضاً على هيئة غاز وهكذا.

الحفز غير المتجانس: يكون فيه العامل الحفاز من صنف يختلف عن صنف المتفاعلات ويحدث امتياز للمتفاعلات على سطح العامل الحفاز حيث يتم التفاعل.

المشبّطات: هي مواد تبطئ عمل العامل الحفاز أو تبطل نشاطه الحفزي.

مسممات الحفز: هي مواد يتسبب تواجدها في تسميم العامل الحفاز، وذلك لامتيازها على سطح العامل الحفاز، مثل: فعل الزرنيخ في البلاطين عندما يوجد بكميات قليلة، عند تحضير حمض الكبريتيك في الصناعة بطريقة التلامس.

س : ما المقصود بالتفاعل المتسلسل ؟

ج : هو التفاعل الكيميائى الذى يتم فى خطوات عديدة بحيث إنها تستمر فى الحدوث بمجرد أن تبدأ . وتنحصر ميكانيكية التفاعلات المتسلسلة فى مراحل متعددة ، وهى :

أ- المرحلة الابتدائية أو التمهيدية : وفي هذه المرحلة يتكون الشق الحر أو الذرة ، والذى تعتبر فى أى الحالات حاملات السلسلة ، ويتم ذلك بكسر فى أحد روابط المادة (المركب المتفاعل) .

ب- مرحلة التكاثر أو مرحلة الانتشار : وفيها يتكون النواتج بجانب تكون شقوق حرة أخرى وهذه المرحلة تتكرر وتستمر فى الحدوث .

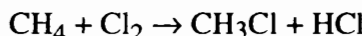
ج- مرحلة الكبت أو المنع : وهذه المحلة تتضمن تبطئ سرعة التفاعل (سرعة تكون النواتج) ، وذلك بأنها تستهلك بعض النواتج ولكنها فى نفس الوقت تعطى شقوق حرة أو حوامل للسلسلة بحيث يستمر التفاعل فى الحدوث ولا يتوقف (ولكن بمعدل بطىء) .

د- المرحلة النهائية : وفي هذه الخطوة تستهلك الشقوق الحرة من وسط التفاعل ويتم الوصول إلى نهاية التفاعل ، ويتم ذلك باتحاد الشقوق الحرة مع بعضها أو بطرق أخرى .

س : عرف الشق الحر ؟

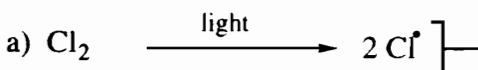
ج : الشق الحر : هو عبارة عن صنف من الأصناف الكيميائية النشطة كيميائياً والتى تحتوى على إلكترون أو أكثر من الإلكترونات غير المتعاكسة الدوران ، وتكون لها خصائص بارامغناطيسية .

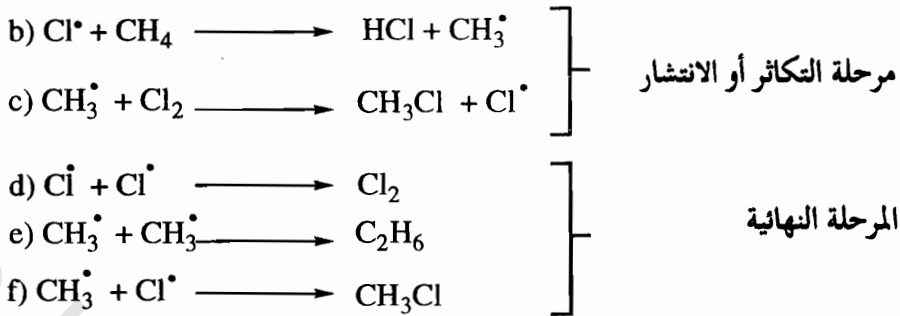
س : في التفاعل بين الميثان والكلور ، والذي يتم تبعاً للمعادلة التالية :



يتم التفاعل تبعاً للميكانيكية التالية (وضع طبيعة كل مرحلة من المراحل المبينة) :

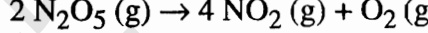
ج : مرحلة التشطيط أو المرحلة الابتدائية :





ثانياً : مسائل وحلولها

(١) في التفاعل التالي:



عند رسم العلاقة بين $\log [\text{N}_2\text{O}_5]$ والزمن t ، حصلنا على خط مستقيم. وكان ميل الخط المستقيم عند 35°C هو $-5.86 \times 10^{-5}/\text{s}$

احسب قيمة ثابت السرعة للتفاعل أحادى الرتبة

الحل

$$\log [\text{N}_2\text{O}_5] = -\frac{Kt}{2.303} + \log [\text{N}_2\text{O}_5]_0 \quad \text{من العلاقة:}$$

يكون ميل الخط المستقيم هو $-K/2.303$

لذا نحصل على

$$-K/2.303 = -5.86 \times 10^{-5}/\text{s}$$

$$K = 1.35 \times 10^{-4}/\text{s}$$

(٢) احسب فتره نصف العمر $t_{1/2}$ لتكسير $\text{N}_2\text{O}_5(\text{g})$ عند 35°C . حيث إن ثابت السرعة للتفاعل يساوي $8.10 \times 10^{-3}/\text{min}$

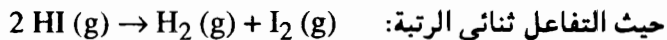
الحل

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{K}$$

$$= \frac{0.693}{8.10 \times 10^{-3} / \text{min}} = 85.6 \text{ min.}$$

بالتعریض في المعادلة:

(٣) في تفاعل انحلال (g) HI كان التفاعل كال التالي :



حيث التفاعل ثانوي الرتبة : وكانت قيمة الشابت K عند 410°C هو $5.1 \times 10^{-4} \text{L/(mols)}$ وكان التركيز الابتدائي ليديد الهيدروجين هو 0.36 mol/L

احسب ما يلي : أ- ما هو تركيز (g) HI بعد مرور 12 دقيقة من بداية التفاعل ؟

ب- ما هو الزمن المستغرق لانخفاض تركيز ليديد الهيدروجين إلى 0.25 mol/L ؟

ج- احسب قيمة $K_t/12$ لهذا التفاعل ؟

الحل

يتم تحويل K من وحدات (L/mol. min.) إلى وحدات (L/mol.s.)

$$K = \left(\frac{5.1 \times 10^{-4} \text{ L}}{\text{mol. sec.}} \right) \left(\frac{60 \text{ s.}}{1 \text{ min.}} \right) = 3.06 \times 10^{-2} \text{ L / (mol. min.)}$$

(أ) باستخدام العلاقة :

$$\frac{1}{[\text{HI}]} = Kt + \frac{1}{[\text{HI}]_0}$$

$$\frac{1}{[\text{HI}]} = [3.06 \times 10^{-2} \text{ L / (mol. min.)}] [12 \text{ min.}] + \frac{1}{0.36 \text{ mol / L}}$$

$$= 0.367 \text{ L / mol} + 2.78 \text{ L / mol}$$

$$= 3.15 \text{ L / mol}$$

$$[\text{HI}] = 0.32 \text{ mol / L}$$

(ب) بالتعويض في المعادلة :

$$K t = \frac{1}{[\text{HI}]} - \frac{1}{[\text{HI}]_0}$$

$$[3.06 \times 10^{-2} \text{ L / (mol. min.)}] t = \frac{1}{0.25 \text{ mol / L}} - \frac{1}{0.36 \text{ mol / L}}$$

$$= 4.00 \text{ L / mol} - 2.78 \text{ L / mol}$$

$$= 1.22 \text{ L / mol}$$

$$t = 40 \text{ min.}$$

(ج) يمكن حساب فترة نصف العمر للتفاعل وذلك من العلاقة التالية :

$$t_{1/2} = \frac{1}{K [HI]_0}$$

$$= \frac{1}{[3.06 \times 10^{-2} \text{ L / (mol. min)}][0.36 \text{ mol / L}]} = 91 \text{ min.}$$

مثال : فى تفاعل انحلال $\text{NOCl}(\text{g})$ عند درجة 200°C



حصلنا على القراءات التالية:

time (s)	$[\text{NOCl}] (\text{mol/L})$
0	0.0250
200	0.0202
400	0.0169
700	0.0136
900	0.0120

فما هي رتبة التفاعل ؟

الحل

نقوم بعمل الجدول التالي:

t (s)	$[\text{NOCl}] (\text{mol/L})$	$\log [\text{NOCl}]$	$1/[\text{NOCl}] (\text{L/mol})$
0	0.0250	-1.60	40.0
200	0.0202	-1.69	49.5
400	0.0169	-1.77	59.2
700	0.0136	-1.87	73.5
900	0.0120	-1.92	83.3

القراءات فى هذا الجدول تستخدم لرسم ثلاثة رسوم بيانية $[\text{NOCl}]$ مع t ، $\log [\text{NOCl}]$ مع t ، $1/[\text{NOCl}]$ مع t .

وقد وجد أن العلاقة $[\text{NOCl}]^{-1}$ مع t أعطت خطًا مستقيماً وعليه يكون التفاعل ثانى الرتبة في NOCl وتكون قانون السرعة على الصورة التالية:

$$\text{rate} = K [\text{NOCl}]^2$$

ثالثاً : أسئلة عامة (غير مجاب عنها)

- ١- اختر الإجابة الصحيحة فيما يلي:
- تفاعل ذرة الهيدروجين مع جزئي بروميد الهيدروجين في التفاعل المتسلسل بين الهيدروجين والبروم يعتبر واحداً من المراحل الثلاث التالية:
أ - الانشار ب - الكبت ج - المرحلة الابتدائية
 - العلاقة بين التصادم المثمر والتصادم الكلى فى تفاعل ما تكون كالتالى:
أ - التصادم الكلى = التصادم المثمر. ب - التصادم الكلى < التصادم المثمر.
ج - التصادم الكلى > التصادم المثمر.
 - ترتيب غير مستقر للذرات يتواجد لفترة محدودة وله طاقة وضع عالية مقارنة بالتفاعلات والتواتج
 - مركب وسطى ب - مترافق فعال ج - ناتج ثانوى

- النسبة بين $t_{1/2}^0$ و التركيز الابتدائى للمتفاعله $[A]_0$ للتفاعل ذو الرتبة صفر يأخذ الشكل التالى:

$$t_{1/2}^0 \propto [A]_0^{-1}$$

في التفاعلات الطاردة للحرارة تكون علاقة طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي بعشرتها للتفاعل العكسي هي:

$$E_{a,f} < E_{a,r} \quad \text{ب - } E_{a,f} > E_{a,r} \quad \text{ج - } E_{a,f} = E_{a,r}$$

في التفاعلات ذات الخطوة الواحدة تكون العلاقة بين المجموع الجبrij لمعاملات المتفاعلات والمجموع الجبrij لأسس تركيزات التفاعلات فى قانون السرعة على النحو التالى:

$$\Sigma \text{ of coeff.} > \Sigma \text{ of exponents}$$

$$\Sigma \text{ of coeff.} = \Sigma \text{ of exponents}$$

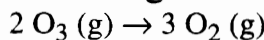
$$\Sigma \text{ of coeff.} < \Sigma \text{ of exponents}$$

- وحدات ثابت السرعة K تفاعل ثانوى الرتبة تكون :

$$\text{Liter}^2 \text{ mole}^{-2} \text{ sec}^{-2}$$

$$\text{ج - Liter mole}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

- فى تجربة انحلال غاز الأوزون الذى يتبع التفاعل التالى:



يأخذ قانون السرعة للتفاعل الصورة التالية:

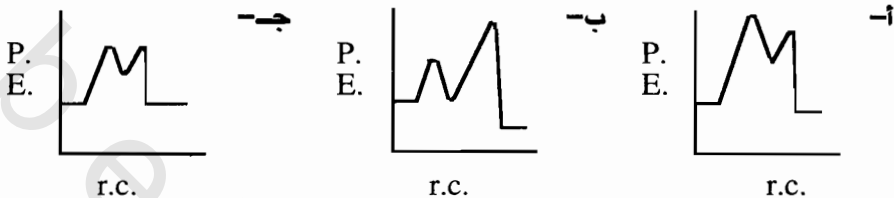
$$\text{Rate} = \frac{Ka[\text{O}_3]}{[\text{O}_3]^2} \quad \text{ب -} \quad \text{Rate} = \frac{Ka[\text{O}_3]}{[\text{O}_2]} \quad \text{أ -}$$

$$\text{Rate} = \frac{Ka[\text{O}_3]^2}{[\text{O}_2]} \quad \text{ج -}$$

- في الصورة التكاملية لمعادلة سرعة التفاعل الأحادي الرتبة تكون قيمة K_t كالتالي:

$$A - \frac{1}{[A]} - \frac{1}{[A_0]} - \ln \frac{[A_0]}{[A]}$$

- في التفاعل ثانى الخطوة والذى فيه تكون الخطوة الثانية هي المحددة لسرعة التفاعل تأخذ منحنيات طاقة الوضع - سير التفاعل الشكل التالى:



- تبعاً لنظرية التصادم البسيطة العلاقة بين سرعة التفاعل وسرعة التصادم تكون كالتالى:

$$\text{أ- سرعة التصادم} = \text{سرعة التفاعل} \quad \text{ب- سرعة التصادم} < \text{سرعة التفاعل}$$

$$\text{ج- سرعة التصادم} > \text{سرعة التفاعل}$$

٢- اشرح تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل. وكيف تفسر ذلك علي أساس نظرية التصادم؟

٣- لماذا نحتاج إلى معرفة سرعة التفاعل؟

٤- ما الفرق بين المعادلة الكلية للتفاعل وخط سير التفاعل؟

٥- ما الخطوة المحددة لسرعة التفاعل؟

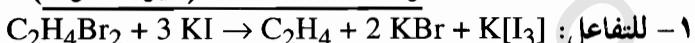
٦- ماذا نقصد بطاقة التشتيط؟

٧- ما أثر الحفاز على سرعة التفاعل، وكيف تفسر ذلك؟

٨- ما الإنزيم؟ اذكر أمثلة له:

٩- كيف تقامس سرعة التفاعل؟

رابعاً : مسائل عامة (غير محلولة)



١- للتفاعل: $C_2H_4Br_2 + 3 KI \rightarrow C_2H_4 + 2 KBr + K[I_3]$ وجد أن تركيز

M 0.500 0.500 0.500 = $C_2H_4Br_2$ تركيز

M 1.800 7.200 1.800 = KI

$M/s.$ 0.810 1.080 0.270 = سرعة التفاعل

أوجد قانون سرعة التفاعل؟

٢- للتفاعل: $A + B \rightarrow C + D$ وجد أن خط سير التفاعل كما يلى:

$A \rightarrow G + D \dots\dots\dots$ بطبيعة

$G + B \rightarrow C \dots\dots\dots$ سرعة

ما هو قانون سرعة التفاعل؟