

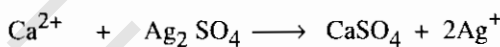
التجربة الثامنة

تعيين قيمة ثابت التوازن لتفاعل الإحلال أو التبادل

عند إضافة كبريتات الكالسيوم الصلبة إلى محلول من نترات الفضة فإنه يحدث التفاعل التالي:



كما تؤدي إضافة كبريتات الفضة الصلبة إلى محلول نترات الكالسيوم إلى حدوث التفاعل التالي:



وهذا يعني أن وجود أي من المادتين الصلبتين مع محلول المادة الأخرى يؤدي إلى حدوث التوازن الكيميائي التالي:



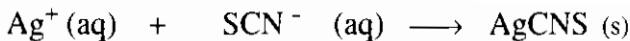
وثابت التوازن الذي يعطي بالمعادلة التالية:

$$K = \frac{[\text{Ca}^{2+}]}{[\text{Ag}^+]^2}$$

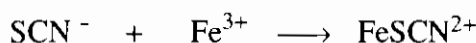
يمكن حسابه بعد معرفة تركيز كل من أيونات الكالسيوم وأيونات الفضة في الخليط.

ولقياس هذين التركيزين فإنه تجرى عملية تحليل كمي مناسبة . وهذه العملية تأخذ بالاعتبار وجود هذين الأيونين (Ca^{2+}) و (Ag^+) في الخليط في نفس الوقت .

وبالنسبة لتركيز أيونات الفضة فإنه يمكن تقديره بعملية معايرة يضاف فيها محلول ثيوسيانات الأمونيوم أو البوتاسيوم الذي يقوم بترسيب الفضة على هيئة ثيوسيانات الفضة حسب المعادلة التالية :



ولهذا تصنف هذه المعايرة على أنها ضمن معايرات الترسيب. وإذا وجدت أيونات الحديد الثلاثي (Fe^{3+}) في محلول على هيئة شب أو نترات فإن إضافة الثيوسيانات بعد ترسيب كل أيونات الفضة سيؤدي إلى اتحاد أيونات الحديد بأيونات الثيوسيانات لتشكيل معقد ذي لون أحمر واضح حسب المعادلة التالية:



ويعد ظهور هذا اللون دليلاً على اكتهال معايرة أيونات الفضة بأيونات الثيوسيانات. تسمى معايرة الترسيب السابقة بطريقة فولهارد (Volhard method) لتقدير أيونات الفضة كمياً.

أما بالنسبة لتركيز أيونات الكالسيوم فإنه يقدر بعملية معايرة خلفية (Back titration)، أي غير مباشرة إذ يضاف إلى محلول مقدار محدد ومعلوم من محلول أكسالات الأمونيوم بحيث يكون أكثر من كافٍ لترسيب أيونات الكالسيوم، وكذلك أيونات الفضة على هيئة أكسالات. ومن ثم تقدر كمية الأكسالات المتبقية بمعايرتها ببرمنجنات البوتاسيوم، ومنها تعرف كمية الأكسالات التي رسبت كلاً من الكالسيوم والفضة. ولما كانت كمية الفضة قد حددت مسبقاً بطريقة فولهارد فإنه يمكن تحديد كمية الأكسالات التي رسبتها في الطريقة الأخيرة، مما يقود إلى معرفة كمية الأكسالات التي رسبت الكالسيوم فقط وبالتالي إلى حساب تركيز أيونات الكالسيوم.

الأدوات والم הוד المستخدمة:

دوارق مخروطية - ماصات - سحاحة - كأس.

طريقة العمل:

١ - حضر المخالفات التالية في الدوارق الزجاجية حسب الحجوم المحددة

بوحدة (ml) لكل مادة:

No.	AgNO_3 (aq)	CaNO_3 (aq)	K_2SO_4 (aq)
1	25	25	20
2	25	25	25
3	25	25	30
4	25	25	35

- ٢- أضف إلى الخليط آثاراً قليلة من المادتين الصلبيتين: كبريتات الكالسيوم (CaSO_4) وكبريتات الفضة (Ag_2SO_4).
- ٣-أغلق الدورق وضعه لمدة ساعتين إلى ثلاث ساعات في حمام مائي عند درجة حرارة الغرفة مع الرج الشديد لمدة (10 - 15 min) كل (15 - 20 min).
- ٤- رشح الخليط باستخدام قمع بخنر والزجاج المسامي أو بورق الترشيح إن تعذر ذلك.
- ٥- عاير (25ml) من الرائق بثيوسيانات الأمونيوم مستخدما دليلاً على كبريتات الأمونيوم - الحديد الثلاثي (Ferric ammonium sulphate) وسجل الحجم (V_{SCN}^-).
- ٦- أضف إلى (25ml) أخرى من الرائق (25ml) من الماء وسخن حتى (70-80°C)، ثم أضف ببطء ومع التحريك المستمر (25ml) من محلول أكسالات الأمونيوم معلوم التركيز، ثم اسمح للمحلول أن يبرد. تأكد من أن كل أيونات الفضة والكالسيوم قد اكتمل ترسيبها؛ وذلك بإضافة حجم قليل ولكن معلوم من أكسالات الأمونيوم فإن لم يلاحظ حدوث مزيد من الترسيب فإنه قد اكتمل، وإلا تستمر الإضافات القليلة إلى أن لا يلاحظ حدوث ذلك. حدد الحجم الإجمالي لأكسالات الأمونيوم ($V_{\text{C}_2\text{O}_4^{2-}}$).

- ٧ - رشح الخليط مستخدما قمع بختر والزجاج المسامي مع غسل الراسب عدة مرات بحيث يضاف ناتج الغسيل إلى الرائق.
- ٨ - عاير الرائق ببرمنجنات البوتاسيوم وسجل الحجم ($V_{MnO_4^-}$).
(تجربى الخطوات (من ٢ إلى ٨) لكل المخالفات).

إرشادات للحسابات:

أ - حساب مolarية الفضة $[Ag^+]$:

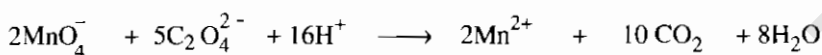
يتم حساب ذلك من معرفة (V_{SCN^-}) أي حجم الثيوسيانات المعلوم التركيز (M_{SCN^-}) واللازم لترسيب أيونات الفضة في محلول منها حجمه (25ml)، ومن معرفة معادلة التفاعل بين الثيوسيانات والفضة.

ب - حساب مolarية الكالسيوم $[Ca^{2+}]$:

يتم حساب ذلك كما يلي:

(١) من معرفة $(V_{C_2O_4^{2-}})$ أي حجم الأكسالات الكلي الذي أضيف لإحداث الترسيب وتركيزه $(M_{C_2O_4^{2-}})$ ، يمكن حساب (n_1) أي عدد المولات الكلي للأكسالات.

(٢) من معرفة $(V_{MnO_4^-})$ أي حجم البرمنجنات المعلوم التركيز $(M_{MnO_4^-})$ والمكافئ للأكسالات المتبقية بعد اكمال الترسيب، يمكن حساب $(n_{MnO_4^-})$ أي عدد مولات هذه البرمنجنات. ومن معرفة معادلة تفاعل البرمنجنات والأكسالات:



فإن عدد مولات الأكسالات (n_2) التي تفاعلت مع $(n_{MnO_4^-})$ هو:

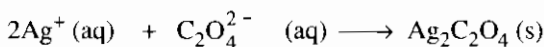
$$n_2 = \frac{5}{2} n_{MnO_4^-}$$

وهذا عبارة عن عدد مولات الأكسالات المتبقية.

(٣) من معرفة (n_1) و (n_2) يمكن معرفة (n_3) أي عدد مولات الأكسالات المترسبة على هيئة أكسالات فضة وأكسالات كالسيوم.

(٤) من معرفة $[Ag^+]$ أي مolarية الفضة في الخليط يمكن معرفة (n_4) أي عدد مولات (Ag^+) في $(25ml)$ من الخليط.

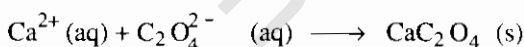
(٥) من معرفة (n_4) ومن معادلة تفاعل $[Ag^+] \text{ مع } (C_2O_4^{2-})$:



يمكن معرفة (n_5) أي عدد مولات الأكسالات المترسبة على هيئة أكسالات فضة.

(٦) من معرفة (n_3) و (n_5) يمكن معرفة (n_6) أي عدد مولات الأكسالات المترسبة على هيئة أكسالات كالسيوم.

(٧) من معرفة (n_6) ومن معادلة تفاعل $(Ca^{2+}) \text{ مع } (C_2O_4^{2-})$:



يمكن معرفة (n_7) أي عدد مولات الكالسيوم في $(25ml)$ من الخليط.

(٨) من معرفة (n_7) يمكن معرفة $[Ca^{2+}]$ أي مolarية الكالسيوم في الخليط.

جـ - حساب ثابت التوازن (K):

من (أ) و (ب) يمكن حساب قيمة ثابت التوازن لتفاعل لكل خليط.

obeikandi.com

تقرير التجربة

اسم الطالب :

الشعبة :

المقرر :

التاريخ :

الفصل الدراسي :

اسم التجربة :

هدف (أهداف) التجربة :

[NH₄ SCN] = molar النتائج التجريبية :

[KMnO₄] = molar

[C₂O₄²⁻] = molar

	1	2	3	4
V _{SCN⁻} (ml)				
V _{C₂O₄²⁻} (ml)				
V _{MnO₄⁻} (ml)				

الحسابات :

وضع في الفراغات التالية عملية الحساب للخلط رقم (١) فقط. أما

باقي المخاليط فمن غير المطلوب عرضها ، وكل ما هو مطلوب بالنسبة لها هو فقط ملء الفراغات المخصصة لها في كل جدول .

أ - حساب مolarية الفضة : $[Ag^+]$

	1	2	3	4
$[Ag^+]$				

ب - حساب مolarية الكالسيوم : $[Ca^{2+}]$

1 - حساب قيمة (n_1) :

	1	2	3	4
$n_1(mol)$				

٢ - حساب قيمة $(n_{MnO_4^-})$

	1	2	3	4
$n_{MnO_4^-}$ (mol)				

حساب قيمة (n_2)

	1	2	3	4
n_2 (mol)				

٣ - حساب قيمة (n_3) :

	1	2	3	4
n_3 (mol)				

٤ - حساب قيمة (n_4) :

	1	2	3	4
n_4 (mol)				

٥ - حساب قيمة (n_5) :

	1	2	3	4
n_5 (mol)				

٦ - حساب قيمة (n_6) :

	1	2	3	4
n_6 (mol)				

٧ - حساب قيمة (n_7) :

	1	2	3	4
n_7 (mol)				

٨- حساب قيمة (Ca^{2+}) :

	1	2	3	4
$[Ca^{2+}]$				

ج- حساب ثابت التوازن (K):

	1	2	3	4
K				