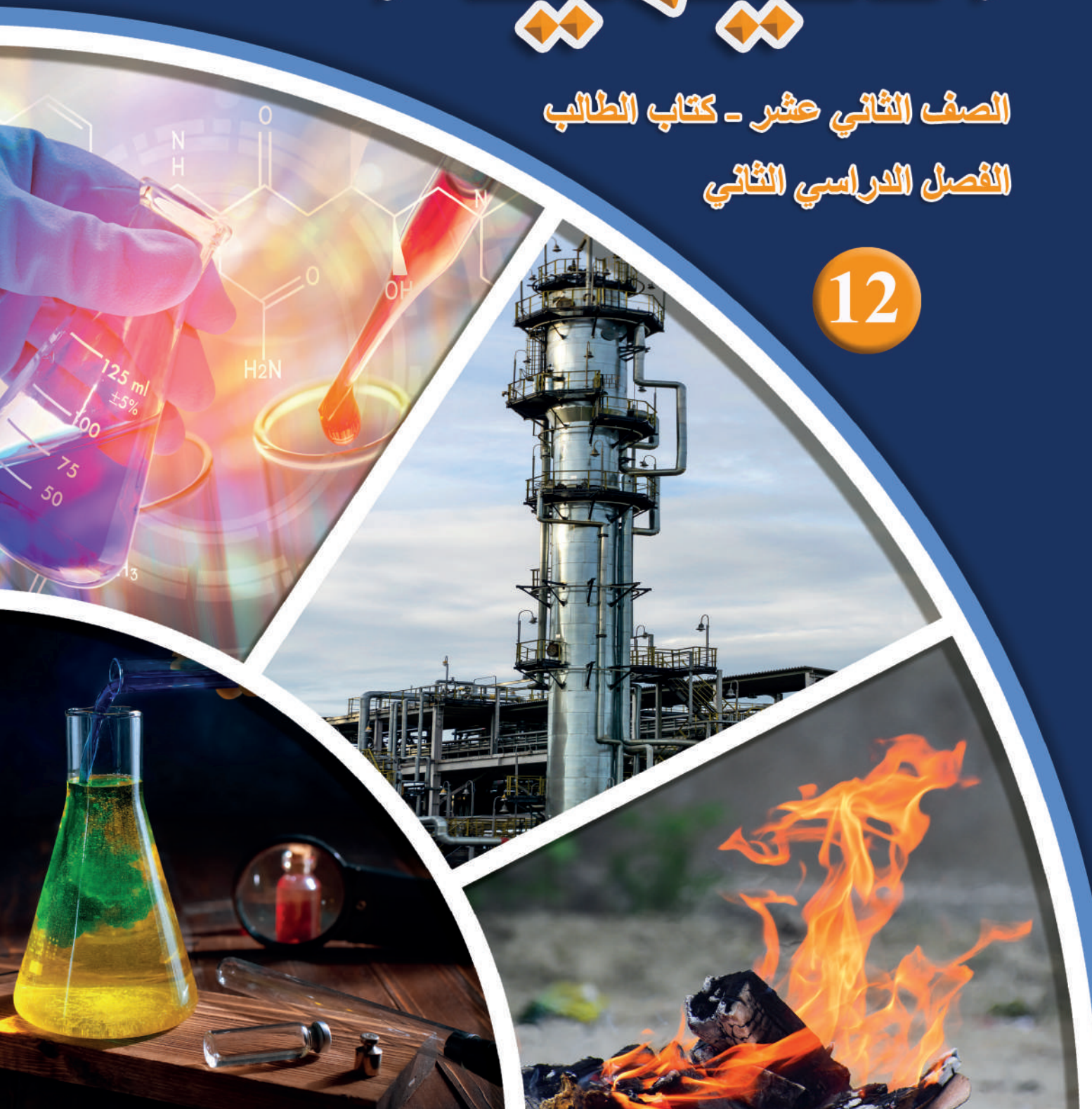




الكيمياء

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب
الفصل الدراسي الثاني

12





الكيمياء

الصف الثاني عشر - كتاب الطالب

الفصل الدراسي الثاني

12

فريق التأليف

موسى عطا الله الطراونة (رئيساً)

بلال فارس محمود
تيسير أحمد الصبيحات
جميلة محمود عطيّة



الناشر: المركز الوطني لتطوير المناهج

يسر المركز الوطني لتطوير المناهج استقبال آرائكم وملحوظاتكم على هذا الكتاب عن طريق العنوانين الآتية:

📞 06-5376262 / 237 📞 06-5376266 📧 P.O.Box: 2088 Amman 11941

🌐 @nccdjor 🎙 feedback@nccd.gov.jo 🌐 www.nccd.gov.jo

قررت وزارة التربية والتعليم تدريس هذا الكتاب في مدارس المملكة الأردنية الهاشمية جميعها، بناءً على قرار المجلس الأعلى للمركز الوطني لتطوير المناهج في جلسته رقم (7) 2022/11/8 م، وقرار مجلس التربية والتعليم رقم (113) 2022/6/12 م، بدءاً من العام الدراسي 2022 / 2023 م.

© HarperCollins Publishers Limited 2022.

- Prepared Originally in English for the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan
- Translated to Arabic, adapted, customised and published by the National Center for Curriculum Development. Amman - Jordan

ISBN: 978 - 9923 - 41 - 324 - 1

المملكة الأردنية الهاشمية

رقم الإيداع لدى دائرة المكتبة الوطنية:

(2022/4/1999)

375,001

الأردن. المركز الوطني لتطوير المناهج

الكيمياء: الصف الثاني عشر: كتاب الطالب (الفصل الدراسي الثاني)/ المركز الوطني لتطوير المناهج. - عمان: المركز، 2022
(120) ص.

ر.إ.: 2022/4/1999

الواصفات: /تطوير المناهج // المقررات الدراسية // مستويات التعليم // المناهج /

يتحمل المؤلف كامل المسؤولية القانونية عن محتوى مُصنفه، ولا يعبر هذا المصنف عن رأي دائرة المكتبة الوطنية.



All rights reserved. No part of this publication may be reproduced, sorted in retrieval system, or transmitted in any form by any means, electronic, mechanical, photocopying, recording or otherwise, without the prior written permission of the publisher or a license permitting restricted copying in the United Kingdom issued by the Copyright Licensing Agency Ltd, Barnard's Inn, 86 Fetter Lane, London, EC4A 1EN.

British Library Cataloguing -in- Publication Data

A catalogue record for this publication is available from the Library.

قائمة المحتويات

الصفحة

الموضوع

5 المقدمة

7 الوحدة الثالثة: الكيمياء الحركية

9 التجربة الاستهلالية: أثر زيادة تركيز المواد المتفاعلة في سرعة التفاعل الكيميائي

10 الدرس الأول: سرعة التفاعلات الكيميائية

23 الدرس الثاني: قوانين سرعة التفاعلات

34 الدرس الثالث: نظرية التصادم والعوامل المؤثرة في سرعة التفاعل

49 الإثراء والتوسيع: تقليل تلف الأطعمة

50 مراجعة الوحدة

53 الوحدة الرابعة: الكيمياء العضوية

55 التجربة الاستهلالية: الكشف عن المجموعات الوظيفية في بعض المركبات العضوية

56 الدرس الأول: تفاعلات المركبات العضوية؛ الإضافة والحذف

70 الدرس الثاني: تفاعلات الاستبدال والتأكسد والاختزال

86 الدرس الثالث: تحضير المركبات العضوية

113 الإثراء والتوسيع: تحضير حمض الفورميك من أكسدة الكتلة الحيوية

مراجعة الوحدة

114

مسرد المصطلحات

118

قائمة المراجع

120



المقدمة

انطلاقاً من إيمان المملكة الأردنية الهاشمية الراسخ بأهمية تنمية قدرات الإنسان الأردني وتسليحه بالعلم والمعرفة، سعى المركز الوطني لتطوير المناهج، بالتعاون مع وزارة التربية والتعليم، إلى تحديث المناهج الدراسية وتطويرها؛ لتكون معيناً للطلبة على الارتقاء بمستواهم المعرفي، ومجاراة أقرانهم في الدول المتقدمة.

ويُعدُّ هذا الكتاب واحداً من سلسلة كتب المباحث العلمية التي تُعنى بتنمية المفاهيم العلمية، ومهارات التفكير وحل المشكلات، ودمج المفاهيم الحياتية والمفاهيم العابرة للمواد الدراسية، والإفادة من الخبرات الوطنية في عمليات الإعداد والتأليف وفق أفضل الطرائق المُتَّبعة عالمياً؛ لضمان انسجامها مع القيم الوطنية الراسخة، وتلبيتها حاجات أبنائنا الطلبة والمعلّمين.

وقد جاء هذا الكتاب مُحققاً لمقاصد المعايير المعمولية، ومتطلبات المعايير، ومتطلبات المنهج، وأدائه المُتممّلة في إعداد جيل محيط بمهارات القرن الواحد والعشرين، وقد اعتمد دوره التعلم الخصوصية ومُعترز -في الوقت نفسه- بانتهائه الوطني. وتأسيساً على ذلك، فقد اعتمدت دورة التعلم الخصوصية المنشقة من النظريّة البنائية التي تمنح الطالب الدور الأكبر في العملية التعليمية التعلمية، وتتوفر له فرصاً عديدة للاستقصاء، وحل المشكلات، والبحث، واستخدام التكنولوجيا وعمليات العلم، فضلاً عن اعتماد منحى STEAM في التعليم الذي يستعمل لدمج العلوم والتكنولوجيا والهندسة والفن والعلوم الإنسانية والرياضيات في أنشطة الكتاب المتنوعة، وفي قضايا البحث.

يتألف الكتاب من وحدتين دراسيتين، هما: الكيمياء الحركية، والكيمياء العضوية.

الحق بكتاب الكيمياء كتاب للأنشطة والتجارب العملية، يحتوي على جميع التجارب والأنشطة الواردة في كتاب الطالب؛ لتساعده على تفزيذها بسهولة، وذلك اعتماداً على منحى STEAM في بعضها، بدءاً بعرض الأساس النظري لكل تجربة، وبيان خطوات العمل وإرشادات السلامة، وانتهاءً بأسئلة التحليل والاستنتاج. وتتضمن الكتاب أيضاً أسئلة تفكير متنوعة؛ بغية تعزيز فهم

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الطالب لموضوعات المادة، وتنمية التفكير الناقد لديه.

ونحن إذ نقدم هذه الطبعة من الكتاب، فإننا نأمل أن يُسهم في تحقيق الأهداف والغايات النهائية المنشودة لبناء شخصية المتعلّم، وتنمية اتجاهات حبّ التعلّم ومهارات التعلّم المستمر، فضلاً عن تحسين الكتاب بإضافة الجديد إلى محتواه، وإثراء أنشطته المتنوعة، والأخذ بلاحظات المعلّمين.

والله ولي التوفيق

المركز الوطني لتطوير المناهج

الوحدة

3

الكيمياء الحركية

Kinetic Chemistry



أتأهّل الصورة

تتفاوت التفاعلات الكيميائية في زمن حدوثها، وتختلف سرعاتها تبعًا لذلك؛ فالصوديوم يتفاعل بسرعة كبيرة مع الماء كما يظهر في الصورة. هذه المشاهدة وغيرها؛ دفعت العلماء إلى البحث في اختلاف سرعة التفاعلات الكيميائية، وكيفية التحكم فيها لزيادة سرعتها أو إبطائتها. فما المقصود بسرعة التفاعل الكيميائي؟ ولماذا تتفاوت التفاعلات في سرعة حدوثها؟ وما العوامل المؤثرة فيها؟

الفكرةُ العامةُ:

تفاوت التفاعلات الكيميائية في سرعات حدوثها، اعتماداً على مجموعة من العوامل التي تؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل أو إبطائه. حيث يمكن التحكم في سرعة التفاعل الكيميائي عن طريق ضبط تلك العوامل.

الدرس الأول: سرعة التفاعلات الكيميائية.

الفكرة الرئيسية: تقاس سرعة التفاعل الكيميائي من التجربة العملية؛ بتغيير كميات المواد المتفاعلة أو الناتجة بمرور الزمن، ويمكن حساب سرعة استهلاك مادة متفاعلة أو سرعة تكون مادة ناتجة خلال مدة زمنية محددة، وكذلك يمكن حساب السرعة المتوسطة والابتدائية واللحظية من الرسم البياني.

الدرس الثاني: قوانين سرعة التفاعلات.

الفكرة الرئيسية: يصف قانون سرعة التفاعل الكيميائي العلاقة بين سرعة التفاعل وتركيز المواد المتفاعلة؛ مرفوعةً لأسس محددة يجري التوصل إليها بالتجربة العملية.

الدرس الثالث: نظرية التصادم والعوامل المؤثرة في سرعة التفاعل.

الفكرة الرئيسية: تؤدي التصادمات الفاعلة بين جسيمات المواد المتفاعلة إلى حدوث التفاعل الكيميائي. وتتحدد سرعة التفاعل بعوامل عدّة تؤدي إلى زيادتها أو إبطائهما.

تجربة استهلاكية

أثر زيادة تركيز المواد المتفاعلة في سرعة التفاعل الكيميائي

المواد والأدوات: شريط مغنسيوم Mg، أنبوب اختبار زجاجي، حامل أنابيب اختبار، محلولين من حمض الهيدروكلوريك HCl، تراكيزها 1 M ، 0.01 M ، ورق صنفه ، ساعة إيقاف.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والقفازات والنظارات الواقية.
- أحذر لمس حمض الهيدروكلوريك.

خطوات العمل:

- 1 ألصق قطعة من الشريط الورقي اللاصق على كل أنبوب زجاجي، وأرقمهما (1، 2) على الترتيب.
- 2 أقيس بالمخبار mL 10 من حمض الهيدروكلوريك، تركيزه؛ 1 M ، وأضعها في الأنابيب رقم (1).
- 3 أقيس بالمخبار mL 10 من حمض الهيدروكلوريك، تركيزه؛ 0.01 M ، وأضعها في الأنابيب رقم (2).
- 4 أقص 10 cm من شريط المغنيسيوم، ثم أنظفه باستخدام ورق الصنفه. وأقطعه إلى قطعتين متساوietين.
- 5 **الاحظ:** أضيف قطعة من المغنيسيوم إلى كل أنبوب في الوقت نفسه، وأستخدم ساعة الإيقاف؛ لتحديد زمن بدء التفاعل، وزمن وانتهائه في كل أنبوب، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.
- 6 **أنظم ملاحظاتي** في جدول البيانات الآتي:

الأنبوب (2)	الأنبوب (1)	
		زمن بدء التفاعل
		زمن انتهاء التفاعل

التحليل والاستنتاج:

- 1- **استنتاج:** كيف أستدلّ على حدوث التفاعل الكيميائي؟
- 2- أحدد أيّاً من الأنبوين كانت سرعة التفاعل فيه أكبر.
- 3- **أصنف:** في أي الأنبوين كانت كمية غاز الهيدروجين المتتصاعدة أكبر ما يمكن؟
- 4- أكتب معادلة كيميائية موزونة تصف التفاعل الحاصل.

مفهوم سرعة التفاعل Concept of Reaction Rate

يهتم فرع الكيمياء الحركية بدراسة التغير في سرعة التفاعلات الكيميائية والعوامل المؤثرة فيها. وتصف التفاعلات الكيميائية بأنها سريعة أو بطيئة؛ تبعاً لخصائص المواد المتفاعلة وظروف التفاعل. إلا أنَّ التعبيرين الوصفيين (سرعٍ وبطيءٍ) غير دقيقين في وصف السرعة؛ إذ يجب التعبير عنها بوصف أكثر دقة. ويمكن وصف الأشياء المتحركة عن طريق سرعتها، فمثلاً؛ عند النظر إلى مؤشر عداد السرعة في السيارة، إذا كان يشير إلى 80 Km/h ؛ فإن هذه السرعة تسمى السرعة اللحظية، ويمكن حساب سرعة جسم متحرك بقسمة المسافة التي يقطعها على الزمن الذي استغرقه في قطع تلك المسافة، وتسمى هذه بالسرعة المتوسطة.

تفاوت التفاعلات الكيميائية في سرعات حدوثها من تفاعل لآخر، وكذلك في التفاعل نفسه أثناء حدوثه، تبعاً لعوامل منها التركيز ودرجة الحرارة ومساحة السطح المعرض للتفاعل؛ فبعض التفاعلات تحدث بسرعة كبيرة خلال مدة زمنية قصيرة مثل تفاعلات الاحتراق وتفاعلات محاليل الحموض والقواعد كما يظهر في الشكل (1)، في حين تحتاج بعض التفاعلات زمناً أطول لحدوثها مثل صدأ الحديد. وقد يحتاج بعضها ملايين السنين، مثل تكون الفحم الحجري والنفط. فكيف يعبر عن سرعة التفاعل؟ وكيف يمكن قياسها؟



الفكرة الرئيسية:

تقاس سرعة التفاعل الكيميائي من التجربة العملية بتغيير كميات المواد المتفاعلة أو الناتجة بمرور الزمن، ويمكن حساب سرعة استهلاك مادة متفاعلة أو سرعة تكوُّن مادة ناتجة خلال مدة زمنية محددة، وكذلك يمكن حساب السرعة المتوسطة والإبتدائية واللحظية من الرسم البياني.

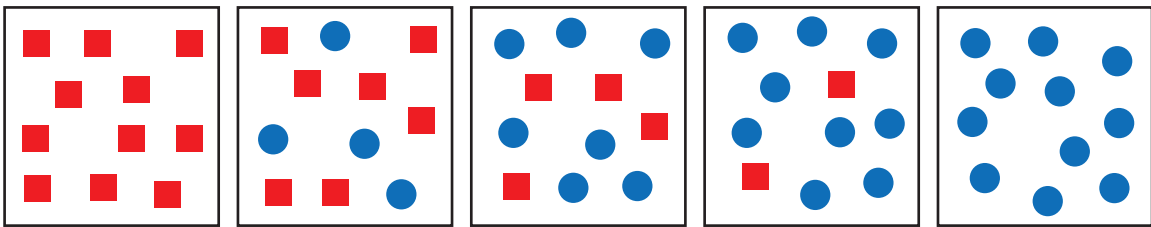
نتائج التعلم:

- أوضح مفهوم سرعة التفاعل الكيميائي وأعطي أمثلة عليه.
- أحسب سرعة التفاعل لمادة متفاعلة أو ناتجة بمعرفة تغير التركيز مع الزمن.
- أحسب سرعة التفاعل المتوسطة والسرعة الإبتدائية واللحظية من الرسم البياني.

المفاهيم والمصطلحات:

Rate of Reaction	سرعة التفاعل
Initial Rate	السرعة الإبتدائية
Mean Rate	السرعة المتوسطة
Instantaneous Rate	السرعة اللحظية

الشكل (1): احتراق الخشب.



الشكل (2): تحول مادة متفاعلة إلى مادة ناتجة.

التفاعل الكيميائي

: المادة المتفاعلة
: المادة الناتجة

تغير كميات المواد المتفاعلة والناتجة في التفاعلات الكيميائية بمرور الزمن، ويوضح الشكل (2) تحول مادة متفاعلة إلى مادة ناتجة بمرور الزمن. لاحظ أن كمية المادة الناتجة تزداد؛ بينما تقل كمية المادة المتفاعلة، ويعبر عن كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة بدالة التغيير في الكتلة أو الحجم أو التركيز المولاري؛ وذلك لمعرفة سرعة التفاعل. فمثلاً؛ عندما يتفاعل فلزّ الخارصين مع محلول حمض الهيدروكلوريك HCl وفق المعادلة الموزونة الآتية:



فإنه يمكن حساب سرعة التفاعل الكيميائي مثلاً؛ بدالة التغيير في كتلة الخارصين المستهلكة، أو بدالة التغيير في حجم غاز الهيدروجين الناتج. ولكن غالباً ما يجري حساب سرعة التفاعل بدالة التغيير في التركيز المولاري لمادة متفاعلة أو مادة ناتجة.

وبذلك يمكن تعريف سرعة التفاعل الكيميائي (R) Rate of Chemical Reaction (R)، بأنها التغيير في كمية مادة متفاعلة أو مادة ناتجة خلال مدة زمنية محددة، ويعبر عنها بالمعادلة الرياضية الآتية:

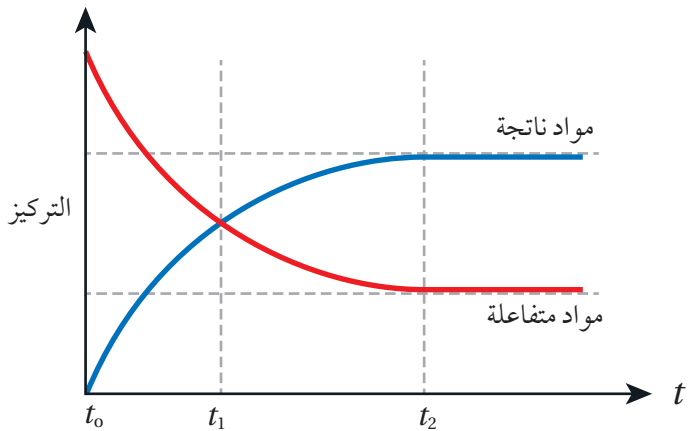
$$\text{سرعة التفاعل الكيميائي} = \frac{\text{التغيير في كمية مادة متفاعلة أو مادة ناتجة}}{\Delta \text{ الزمن}}$$

$$R = \frac{\Delta(\text{reactant or product})}{\Delta t}$$

حيث يشير الرمز (Δ) إلى التغيير.

حساب سرعة التفاعل Calculating Reaction Rate

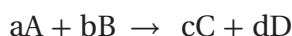
تحسب سرعة التفاعل الكيميائي من التجربة العملية بدالة نقصان تركيز إحدى المواد المتفاعلة، أو زيادة تركيز إحدى المواد الناتجة خلال مدة زمنية محددة.



الشكل (3): تغير تركيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة خلال مدة زمنية.

ولتوضيح ذلك؛ أنظر إلى الشكل (3)، حيث يوضح نقصان تركيز مادة متفاعلة وزيادة تركيز مادة ناتجة بمرور الزمن.

فمثلاً في التفاعل الكيميائي العام الآتي:



تمثل الرموز a, b, c, d ، عدد مولات (معاملات) المواد المتفاعلة والناتجة في المعادلة الموزونة، حيث يمكن حساب سرعة التفاعل بمعرفة سرعة استهلاك (اختفاء) إحدى المواد المتفاعلة مثل **A** أو **B**، فمثلاً؛ يعبر عن سرعة استهلاك **A** كما يأتي:

$$R = -\frac{\Delta[\text{مادة متفاعلة}]}{\Delta t}$$

$$R = -\frac{\Delta[A]}{\Delta t}$$

أي أنّ:

$$R = -\frac{([A]_2 - [A]_1)}{t_2 - t_1}$$

$[A]_2$ تركيز المادة المتفاعلة **A** عند الزمن t_2

$[A]_1$ تركيز المادة المتفاعلة عند الزمن t_1

وحيث أن المادة المتفاعلة تستهلك بمرور الزمن؛ فإن مقدار تركيزها $[A]_2$ أقل من تركيزها $[A]_1$ ، مما يجعل ناتج العملية الحسابية قيمة سالبة، وبما أن سرعة التفاعل لا تكون سالبة، لذا؛ تكتب الإشارة السالبة في القانون حتى يكون ناتج سرعة التفاعل قيمة موجبة. ويعبر عن وحدة سرعة التفاعل $(M \cdot s^{-1})$ أو $(mol/L \cdot s)$. كذلك يمكن حساب سرعة تكوين (إنتاج) مادة ناتجة مثل **C** أو **D**، فمثلاً؛ يعبر عن سرعة تكوين المادة **C** كما يأتي:

الربط بالفيزياء

استخدم العالم الكيميائي أحمد زويل طريقة يمكن وصفها بأنها أسرع كاميرا حتى الآن. تُنفذ باستخدام ومضات ليزرية، حيث يكون الزمن بين الومضات منخفضاً جداً، حيث يمكن الوصول إلى مستويات زمنية صغيرة تصل إلى 10^{-15} من الثانية؛ سميت فيمتو ثانية، حيث مكتنطه من قياس سرعة بعض التفاعلات الكيميائية.

$$R = \frac{\Delta [\text{مادة ناتجة}]}{\Delta t}$$

$$R = \frac{\Delta [C]}{\Delta t}$$

$$R = \frac{([C]_2 - [C]_1)}{t_2 - t_1}$$

تكون قيمة $\Delta [C]$ موجبة؛ لأن تركيز المادة الناتجة يزداد بمرور الزمن، فيكون تركيزها $[C]_2$ أكبر من تركيزها $[C]_1$.

عند مقارنة سرعة استهلاك المادة A مع سرعة تكوين المادة C؛ فإنه يمكن إيجاد علاقة بين سرعة استهلاك A وسرعة تكوين C اعتماداً على معاملاتهما في المعادلة الموزونة كما يأتي:

$$\frac{\text{سرعة تكوين } C}{\text{عدد مولات } C} = \frac{\text{سرعة استهلاك } A}{\text{عدد مولات } A}$$

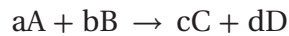
فمثلاً يتضح من المعادلة $A \rightarrow 3C$ أن إنتاج 3 mol من المادة C يتطلب استهلاك 1 mol من المادة A، لذا؛ تكون سرعة تكوين المادة C ثلاثة أضعاف سرعة استهلاك المادة A ويعبر عن سرعة التفاعل كما يلي:

$$\frac{1}{3} \text{ سرعة تكوين } C = \text{سرعة استهلاك } A$$

أي أن:

$$-\frac{\Delta [A]}{\Delta t} = \frac{1}{3} \frac{\Delta [C]}{\Delta t}$$

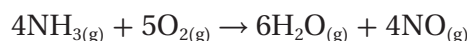
وبهذا يمكن التعبير عن سرعة التفاعل بدلاله التغير في تركيز المواد المتفاعلة والمواد الناتجة في مدة زمنية محددة، أي بدلاله سرعة استهلاك المواد المتفاعلة وسرعة تكوين المواد الناتجة، اعتماداً على المعادلة الموزونة كما يأتي:



$$R = -\frac{1}{a} \frac{\Delta [A]}{\Delta t} = -\frac{1}{b} \frac{\Delta [B]}{\Delta t} = \frac{1}{c} \frac{\Delta [C]}{\Delta t} = \frac{1}{d} \frac{\Delta [D]}{\Delta t}$$

المثال ١

أبّر عن سرعة التفاعل للمواد المتفاعلة وسرعة تكوين المواد الناتجة بدلاله تغير تركيز كل منها في مدة زمنية محددة؛ وفق المعادلة الموزونة الآتية:



الحلّ:

$$R = -\frac{1}{4} \frac{\Delta [\text{NH}_3]}{\Delta t} = -\frac{1}{5} \frac{\Delta [\text{O}_2]}{\Delta t} = \frac{1}{6} \frac{\Delta [\text{H}_2\text{O}]}{\Delta t} = \frac{1}{4} \frac{\Delta [\text{NO}]}{\Delta t}$$

المثال 2

يتفاعل غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 مع غاز الفلور لتكون غاز فلوريد التريل NO_2F ; وفق المعادلة الموزونة الآتية:



أعبر عن العلاقة بين سرعة تكوين NO_2F وسرعة استهلاك F_2 ؟

الحلّ:

$$R = -\frac{\Delta[\text{F}_2]}{\Delta t}$$

أكتب سرعة استهلاك F_2

$$R = \frac{\Delta[\text{NO}_2\text{F}]}{\Delta t}$$

أكتب سرعة تكوين NO_2F

$$-\frac{\Delta[\text{F}_2]}{\Delta t} = \frac{1}{2} \frac{\Delta[\text{NO}_2\text{F}]}{\Delta t}$$

أكتب العلاقة بين سرعة تكوين NO_2F واستهلاك F_2

أي أن سرعة استهلاك F_2 تساوي نصف سرعة تكوين NO_2F أو سرعة تكوين NO_2F ضعف سرعة استهلاك F_2

المثال 3

يتحلل غاز هيدريد الفسفور PH_3 ; وفق معادلة التفاعل الآتية:



أحسب سرعة سرعة تكوين غاز الفسفور P_4 ; علماً أن سرعة تكوين غاز الهيدروجين تساوي 0.06 M/s

$$\frac{\Delta[\text{H}_2]}{\Delta t} = 0.06 \text{ M/s}$$

المطلوب: حساب سرعة تكوين غاز الفسفور P_4

الحلّ:

أكتب العلاقة بين سرعة تكوين الفسفور P_4 وسرعة تكوين H_2

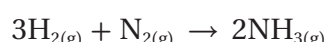
$$\frac{\Delta[\text{P}_4]}{\Delta t} = \frac{1}{6} \frac{\Delta[\text{H}_2]}{\Delta t}$$

أعوّض القيم:

$$= \frac{1}{6} \times 0.06$$

$$= 0.01 \text{ M/s}$$

تحقق: يتفاعل غاز الهيدروجين H_2 مع غاز النيتروجين N_2 وفق ظروف معينة لإنتاج الأمونيا NH_3 , ويعبر عن ذلك بالمعادلة:



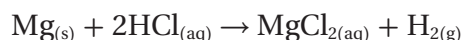
أحسب سرعة استهلاك غاز الهيدروجين علماً أن سرعة إنتاج الأمونيا 0.16 M/s

حساب سرعة التفاعل من الرسم البياني

Calculating rate of reaction from a graph

سرعة التفاعل المتوسطة Mean Rate

يمكن حساب سرعة التفاعل عن طريق رسم بياني يسمى منحنى السرعة، حيث يبين التغيير في كمية مادة متفاعلة أو مادة ناتجة خلال مدة زمنية معينة. فمثلاً؛ يتفاعل المغنيسيوم Mg مع حمض الهيدروكلوريك HCl، وينتج عن التفاعل غاز الهيدروجين، كما هو موضح في معادلة التفاعل الآتية:



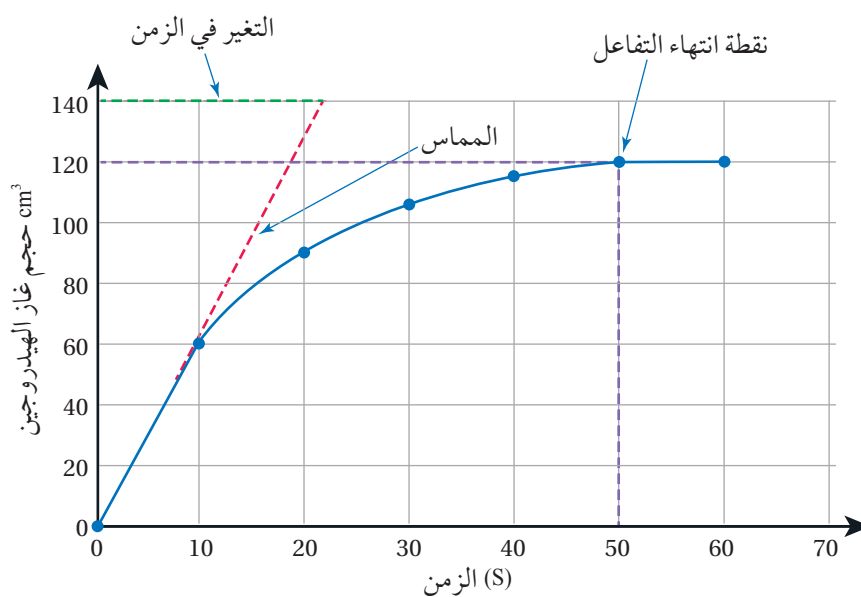
تكون سرعة التفاعل أقصى ما يمكن لحظة بدايته، ثم تقل كلما استهلكت المواد المتفاعلة أكثر فأكثر، وبمرور الزمن تزداد كمية غاز الهيدروجين الناتج، ويمكن حساب السرعة المتوسطة (S)، وهي التغير الكلّي لكمية المادة المتفاعلة أو الناتجة على الزمن المستغرق في ذلك. فمثلاً؛ في تفاعل المغنيسيوم Mg مع حمض الهيدروكلوريك HCl، أقصى التغير الكلّي في حجم غاز الهيدروجين H_2 الناتج على الزمن المستغرق في ذلك. ويبيّن الشكل (4) أن الحجم النهائي للغاز الناتج يساوي 120 cm^3 بعد مضي 50 s من الزمن، وبذلك أحسب السرعة المتوسطة (S) للتفاعل كما يأتي:

$$\Delta V = \frac{\Delta V}{\Delta t}$$

التغير في حجم الغاز الناتج
 ΔV
التغير في الزمن
 Δt

$$S = \frac{120 - 0}{50 - 0} = 2.4 \text{ cm}^3/\text{s}$$

الشكل (4): تغير حجم غاز الهيدروجين مقابل الزمن.



سرعة التفاعل الإبتدائية Initial Rate

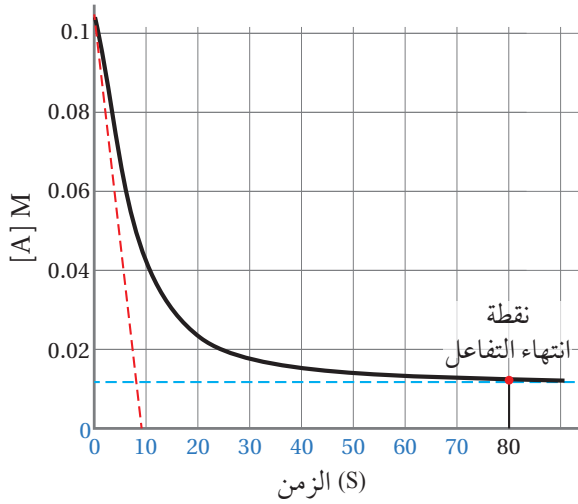
يمكن استخدام منحنى السرعة الموضح في الشكل رقم (4) لحساب سرعة التفاعل الإبتدائية؛ وهي سرعة التفاعل لحظة خلط المواد المتفاعلة عند الزمن صفر. حيث تكون تراكيز المواد المتفاعلة أكبر ما يمكن، وتساوي هذه السرعة ميل المماس (G) عند النقطة التي تمثل كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة عند الزمن صفر حيث:

$$G = \frac{\Delta Y}{\Delta X}$$

وتمثل Y Δ التغيير في حجم الغاز الناتج، وتمثل X Δ تغير الزمن. وبالرجوع إلى المنحنى في الشكل (4) فإن:

$$G = \frac{140 - 0}{22 - 0} = 6.364 \text{ cm}^3 / \text{s}$$

المثال 4



$$S = - \frac{\Delta A}{\Delta t}$$

$$S = - \frac{0.012 - 0.1}{80 - 0} = 0.001 \text{ M/s}$$

2- أحسب السرعة الإبتدائية للتفاعل من ميل المماس G للنقطة التي تمثل التراكيز عند الزمن صفر، كما يأتي:

$$G = \frac{0.1 - 0}{10 - 0} = 0.01 \text{ M/s}$$

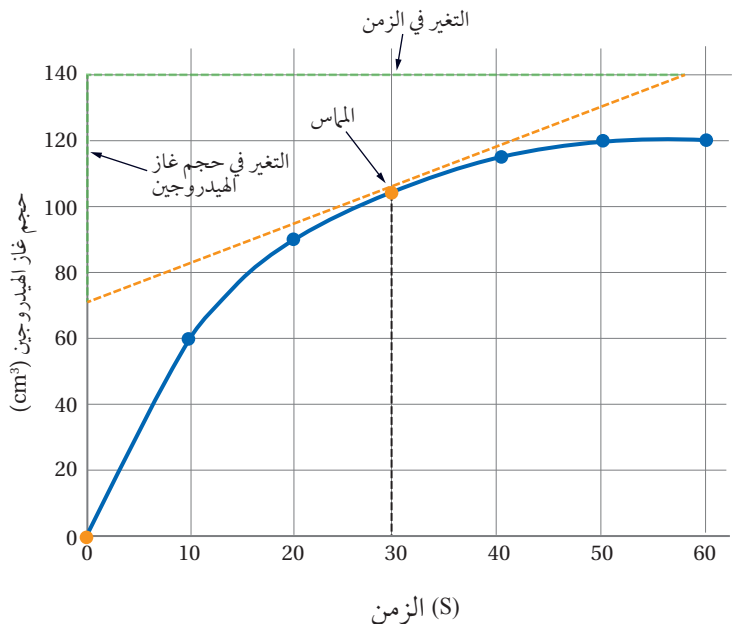
يمثل الشكل الآتي منحنى سرعة التفاعل لتغير تركيز مادة متفاعلة A مقابل الزمن:

- أحسب السرعة المتوسطة S للتفاعل.
- أحسب السرعة الإبتدائية للتفاعل.

الحل:

1- أحسب السرعة المتوسطة للتفاعل بقسمة التغير الكلي في تركيز المادة A على الزمن المستغرق لإنتهاء التفاعل، كما يأتي:

أتحقق: أوضح المقصود بالسرعة المتوسطة للتفاعل. ✓



الشكل (5): مماس حساب السرعة اللحظية.

أفكار: لماذا تكون سرعة التفاعل عند الزمن 30s أقل من سرعته الإبتدائية؟

سرعة التفاعل اللحظية Instantaneous Rate

أما سرعة التفاعل عند أي لحظة زمنية معينة؛ فتسمى **السرعة اللحظية** Instantaneous Rate، وتحسب عن طريق رسم منحنى يمثل التغير في كمية مادة متفاعلة أو ناتجة مقابل الزمن، ثم أرسم مماساً للمنحنى عند النقطة المقابلة للزمن عند تلك اللحظة، وأحسب الميل عندها، حيث يمثل السرعة اللحظية. فمثلاً؛ لحساب سرعة التفاعل عند زمن 30 s، أرسم مماساً للمنحنى عند النقطة المقابلة للزمن 30 s كما هو موضح في الشكل (5)، ثم أحسب ميل المماس كما يأتي:

$$G = \frac{\Delta Y}{\Delta X} = \frac{140 - 70}{58} = 1.207 \text{ cm}^3 / \text{s}$$

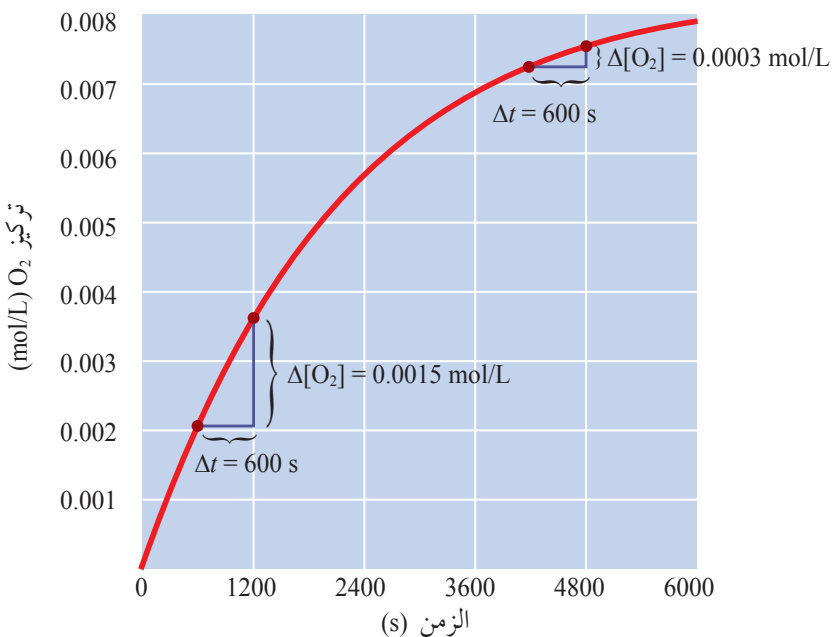
المثال 5

بالرجوع إلى الشكل (5)؛ أوضح كيف أحسب السرعة اللحظية عند زمن 10 s؟

الحل:

أرسم مماساً للمنحنى عند النقطة المقابلة للزمن 10 s؛ ثم أحدد ميل المماس وأحسبه باستخدام العلاقة التي تمثل السرعة اللحظية:

$$G = \frac{\Delta Y}{\Delta X}$$



الشكل (6): حساب سرعة التفاعل خلال فترة زمنية محددة.

ويمكن حساب سرعة التفاعل بتغيير تركيز إحدى المواد المتفاعلة أو الناتجة في فترات زمنية محددة، فمثلاً، عند تحلل غاز خامس أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_5 لإنتاج غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 وغاز الأكسجين O_2 ، وفق المعادلة الموزونة الآتية:



فإنه يمكن حساب سرعة إنتاج غاز الأكسجين O_2 خلال فترات زمنية، كما هو موضح في الشكل (6) المستند على البيانات الآتية:

Time (s)	0	600	1200	2400	3000	3600	4200	4800	5400	6000
$[\text{O}_2] \times 10^{-3} \text{ M}$	0	2.1	3.6	5.7	6.4	6.8	7.2	7.5	7.7	7.8

فإذا أردت حساب سرعة التفاعل خلال المدة الزمنية 1200 – 600؛ فيمكنني ذلك عن طريق معرفة التغيير في تركيز غاز الأكسجين في هذه المدة كما يأتي:

$$\begin{aligned} R &= \frac{\Delta[\text{O}_2]}{\Delta t} \\ &= \frac{0.0036 - 0.0021}{1200 - 600} \\ &= \frac{0.0015 \text{ M}}{600 \text{ s}} \\ &= 2.5 \times 10^{-6} \text{ M/s} \end{aligned}$$

وكذلك أستطيع حساب السرعة في المدة الزمنية 4200 – 4800 كما يأتي:

$$\begin{aligned} R &= \frac{0.0003 \text{ M}}{600 \text{ s}} \\ &= 5 \times 10^{-7} \text{ M/s} \end{aligned}$$



استخدم برنامج صانع الأفلام Movie Maker وأعد فيليًّا أصف فيه سرعة التفاعل الابتدائية، والسرعة المتوسطة للتفاعل، وسرعته اللحظيَّة، ثم أناشه مع زملائي / زميلاتي في الصف.

أتحققَ ✓: أحسب سرعة التفاعل خلال المدة 3000 – 4800 s

المثال 6

يبين الجدول الآتي تركيز المادة E مقابل الزمن.

- 1- أتوقع: هل المادة E متفاعلة أم ناتجة؟ أفسر ذلك.
- 2- أحسب سرعة التفاعل.

[E] M	الزمن s
0.006	5
0.002	9

تحليل السؤال: المعطيات

$$[E] = 0.006 \text{ M at } 5\text{s}$$

$$[E] = 0.002 \text{ M at } 9\text{s}$$

المطلوب: أتوقع المادة متفاعلة أم ناتجة، ثم أحسب سرعة التفاعل.

الحلّ:

- 1- ألاحظ من الجدول أن تركيز المادة [E] قلّ من 0.006 إلى 0.002، عندما ازداد الزمن من عند زمن 5s إلى 9s؛ أي أن التركيز يقل بمرور الزمن، وهذا يشير إلى أنها مادة متفاعلة.

-2- أطبق العلاقة:

$$R = -\frac{\Delta [E]}{\Delta t}$$

$$R = -\frac{([E]_2 - [E]_1)}{t_2 - t_1}$$

$$R = -\frac{(0.002 - 0.006)}{9 - 5} = 0.001 \text{ M/s}$$

المثال 7

أحسب سرعة استهلاك CO في المعادلة: $\text{CO}_{(g)} + \text{NO}_{2(g)} \rightarrow \text{CO}_{2(g)} + \text{NO}_{(g)}$

علمًا أن تركيز CO في بداية التفاعل $1.8 \times 10^{-3} \text{ M}$ ، ثم أصبح تركيزه $1.2 \times 10^{-3} \text{ M}$ بعد زمن 20 s

المعطيات: $[\text{CO}]_1 = 1.8 \times 10^{-3} \text{ M}$

$$[\text{CO}]_2 = 1.2 \times 10^{-3} \text{ M}$$

$$\Delta t = 20 \text{ s}$$

المطلوب: أحسب سرعة استهلاك CO

الحلّ:

أكتب قانون سرعة التفاعل للمادة المتفاعلة

$$R = -\frac{\Delta [\text{CO}]}{\Delta t}$$

$$R = -\frac{([\text{CO}]_2 - [\text{CO}]_1)}{t_2 - t_1}$$

$$R = -\frac{(1.2 \times 10^{-3} - 1.8 \times 10^{-3})}{20 - 0} = 3 \times 10^{-5} \text{ M/s}$$

يتفاوت غاز N_2O_4 بالحرارة مكوناً غاز NO_2 وفق المعادلة الموزونة الآتية:



سجلت بيانات تغير تركيز المادة المتفاعلة والمادة الناتجة خلال مدة زمنية كما يأتي:

20	10	0	الزمن s
$[\text{N}_2\text{O}_4] \text{ M}$			
$[\text{NO}_2] \text{ M}$			

1- أحسب سرعة استهلاك N_2O_4 في المدة الزمنية 20 - 10 s؟

2- أحسب سرعة تكون NO_2 في المدة الزمنية 20 - 10 s؟

المعطيات: الفرع رقم (1).

$$[\text{N}_2\text{O}_4]_1 = 0.02$$

$$[\text{N}_2\text{O}_4]_2 = 0.01$$

$$\Delta t = 10 \text{ s}$$

المطلوب: أحسب سرعة استهلاك N_2O_4

الحل:

$$R = -\frac{\Delta [\text{N}_2\text{O}_4]}{\Delta t} = -\frac{([\text{N}_2\text{O}_4]_2 - [\text{N}_2\text{O}_4]_1)}{(t_2 - t_1)}$$

$$= -\frac{(0.01 - 0.02)}{20 - 10}$$

$$= 0.001 \text{ M/s}$$

سرعة استهلاك N_2O_4

المعطيات: الفرع رقم (2).

$$[\text{NO}_2]_1 = 0.16$$

$$[\text{NO}_2]_2 = 0.18$$

$$\Delta t = 10 \text{ s}$$

المطلوب: أحسب سرعة تكون NO_2

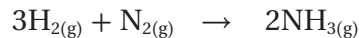
الحل:

$$R = \frac{\Delta [\text{NO}_2]}{\Delta t} = \frac{(0.18 - 0.16)}{20 - 10}$$

$$= 0.002 \text{ M/s}$$

أكبر الخطوات كما في الفرع رقم (1).

تحقق: يتفاعل غاز الهيدروجين H_2 مع غاز النيتروجين N_2 لإنتاج غاز الأمونيا NH_3 ، وفق المعادلة الآتية:



أحسب سرعة تكون الأمونيا NH_3 علمًا أن تركيز الأمونيا في بداية التفاعل 0.2 M، ثم أصبح تركيزها 0.6 M، بعد 15 s.

التجربة ١

التغير في تركيز مادة متفاعلة A ومادة ناتجة B في وحدة الزمن

المواد والأدوات:

جدول البيانات الآتي (عند درجة حرارة معينة):

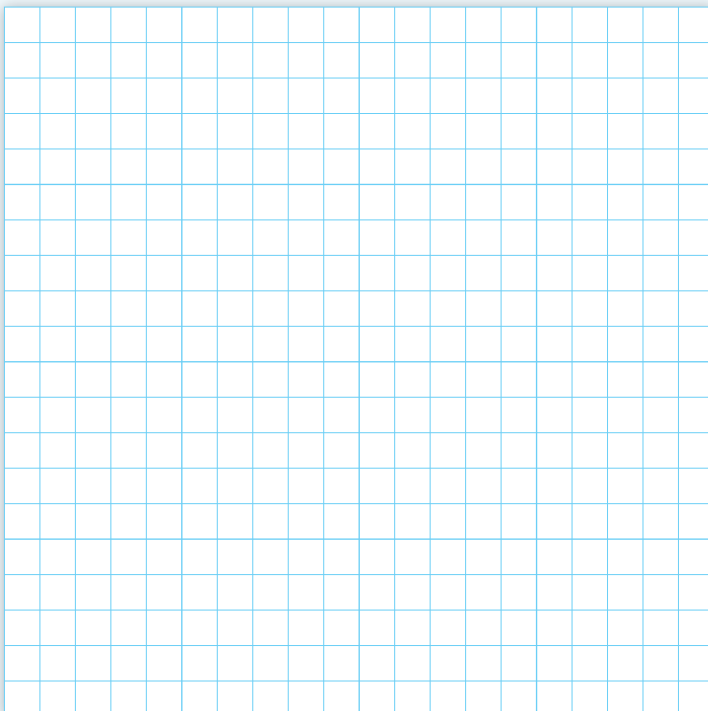
[A] M	14.0	10.0	7.0	4.8	3.1	1.9
[B] M	0.0	3.8	5.7	7.5	8.4	9.0
t (s)	0	5	10	15	20	25

إرشادات السلامة:

- أتّبع إرشادات السلامة العامة.

خطوات العمل:

أطبق: أستخدم معلومات الجدول وأرسم شكلاً بيانيًا يمثل تغيير تركيز المادة المتفاعلة والمادة الناتجة في المدد الزمنية المبينة في الجدول.



التحليل والاستنتاج:

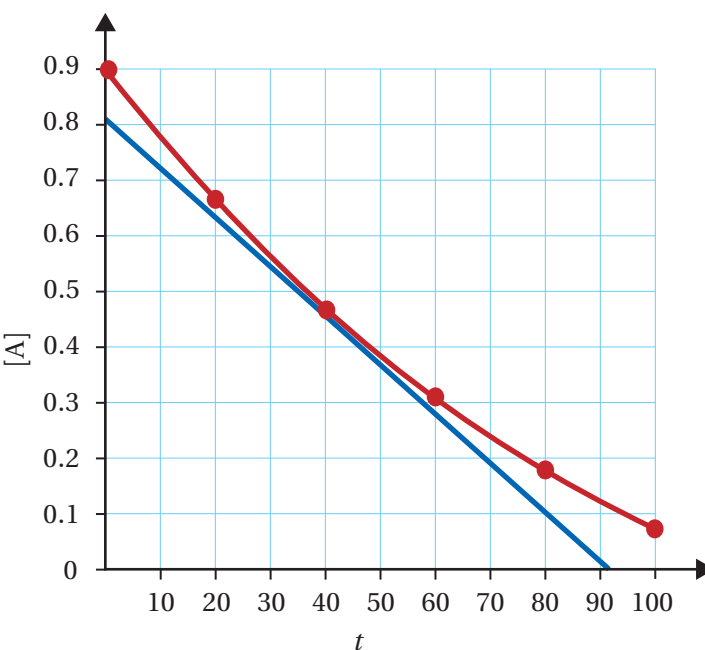
1. **استنتج** تغير تركيز المادة المتفاعلة خلال التفاعل الكيميائي؟
2. **استنتج** تغير تركيز المادة الناتجة خلال التفاعل الكيميائي؟
3. **احسب** سرعة التفاعل بدلالة تغير تركيز المادة المتفاعلة خلال المدة الزمنية من 5s إلى 15s.

مراجعة الدرس

- الفكرة الرئيسية: أوّلًا، حساب سرعة التفاعل المتوسطة والسرعة الإبتدائية من الرسم البياني.
 - أوّلًا، سرعة التفاعل الكيميائي، السرعة اللحظية للتفاعل.
 - أحسب سرعة تكوين غاز الأمونيا NH_3 علماً أن سرعة استهلاك غاز النيتروجين 0.5 M/s وفق معادلة التفاعل الموزونة الآتية:
- $$\text{N}_{2(\text{g})} + 3\text{H}_{2(\text{g})} \rightarrow 2\text{NH}_{3(\text{g})}$$
- أحسب سرعة تكوين المادة A في المدة الزمنية $3 \text{ s} - 6 \text{ s}$.

رقم التجربة	$[A] \text{ M}$	الزمن
1	0.6	3
2	0.9	6

- أحسب باستخدام الرسم البياني السرعة اللحظية عند الزمن 40 s .



الفكرة الرئيسية:

أثر التراكيز في سرعة التفاعل

The Effect of Concentrations on Reaction Rate

درست سابقاً كيفية حساب سرعة التفاعل الكيميائي؛ بمعرفة التغيير في كمية إحدى المواد المتفاعلة المستهلكة، أو كمية إحدى المواد الناتجة خلال زمن معين. ولكن قد تعتمد سرعة التفاعل الكلية على تركيز أكثر من مادة واحدة متفاعلة، وهذه المواد المتفاعلة لا يمكن تحديد أثرها في سرعة التفاعل من معادلة التفاعل الموزونة؛ إنما من التجارب العملية. فمثلاً؛ في التفاعل (نواتج $\rightarrow A + B$)، تتناسب سرعة التفاعل طردياً مع تركيز المواد المتفاعلة عند درجة حرارة ثابتة، كما يأتي:

$$R \propto [A][B]$$

أنظر الشكل (7)، الذي يبين تفاعلاً كيميائياً بين بيرمنغمانات البوتاسيوم $KMnO_4$ وفوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 .

يصف قانون سرعة التفاعل الكيميائي العلاقة بين سرعة التفاعل وتركيز المواد المتفاعلة؛ مرفوعة لأسس محددة يجري التوصل إليها بالتجربة العملية.

نتائج التعلم:

- أوضح المقصود بكلّ من: رتبة التفاعل، الرتبة الكلية للتفاعل.
- أستنتج رتبة المادة المتفاعلة عن طريق التجارب العملية للتفاعل، وأكتب قانون سرعة التفاعل.

المفاهيم والمصطلحات:

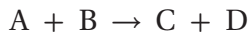
رتبة التفاعل
الرتبة الكلية للتفاعل
Overall Reaction Order



الشكل (7): تفاعل كيميائي بين بيرمنغمانات البوتاسيوم وفوق أكسيد الهيدروجين.

رتبة التفاعل Reaction Order

يصف قانون سرعة التفاعل العلاقة بين سرعة التفاعل R ، وثابت سرعة التفاعل k وتركيز المواد المتفاعلة عند درجة حرارة ثابتة. فمثلاً؛ في المعادلة العامة الآتية:



يعبر عن قانون سرعة التفاعل بـ حاصل ضرب قيمة عددية ثابتة k في تركيز المادة المتفاعلة. وتسمي k ثابت سرعة التفاعل، حيث يعتمد على درجة الحرارة، ولكل تفاعل ثابت سرعة k محدد تختلف قيمته عن الآخر.

$$R = k [A]^x [B]^y$$

يطلق على الرمز (x) رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة A ؛ أما الرمز (y) ؛ فهو رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة B ؛ وتعرف **رتبة التفاعل Reaction Order** للمادة المتفاعلة؛ لأنها الأسس المرفوع تركيزها إليه في قانون سرعة التفاعل، وتبين أثر تغير تركيز المادة المتفاعلة في سرعة التفاعل. ويجري تحديد الرتبة من التجربة العملية لا من معادلة التفاعل الموزونة، وقد تكون قيمة الرتبة صفر، 1 ، 2 ، ...، فعندما تكون قيمة الرتبة x أو y صفر؛ فهذا يعني أن التفاعل من الرتبة الصفرية للمادة المتفاعلة A أو B ، وإذا كانت قيمة رتبة x أو y تساوي 1 ، فإن التفاعل يكون من الرتبة الأولى لتلك المادة المتفاعلة، في حين إذا كانت قيمة رتبة x أو y تساوي 2 ؛ فإن التفاعل يكون من الرتبة الثانية لتلك المادة وهكذا. ويطلق على مجموع رتب المواد المتفاعلة $y + x$ في قانون سرعة التفاعل؛ **الرتبة الكلية للتفاعل Overall Reaction Order**.

المثال 9

يتناول غاز أحادي أكسيد النيتروجين NO مع غاز الهيدروجين H_2 ؛ وفق معادلة التفاعل الآتية:



جرى التوصل عن طريق التجربة عند درجة حرارة معينة؛ إلى أن قانون السرعة لهذا التفاعل هو:

$$R = k [NO]^2 [H_2]^1$$

- 1- ما رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة NO ؟
- 2- ما رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة H_2 ؟
- 3- ما الرتبة الكلية للتفاعل؟

الحل

الألاحظ من قانون سرعة التفاعل أن:

- 1- الأسس المرفوع تركيز المادة المتفاعلة NO إليه يساوي 2 ؛ أي أن رتبة المادة NO تساوي 2
- 2- الأسس المرفوع تركيز المادة المتفاعلة H_2 إليه يساوي 1 ؛ أي أن رتبة المادة H_2 تساوي 1
- 3- الرتبة الكلية تساوي مجموع رتبتي المادتين المتفاعلتين، وهي: $2+1 = 3$

يتحلل خامس أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O_5 ; عند درجة حرارة معينة وفق معادلة التفاعل الآتية:



فإذا كان قانون السرعة لهذا التفاعل $R = k [N_2O_5]^1$ ، وقيمة ثابت سرعة التفاعل k تساوي $5.9 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$ ، وتركيز N_2O_5 يساوي $M \times 10^{-3}$ ؛ أحسب سرعة التفاعل.

تحليل السؤال (المعطيات):

$$k = 5.9 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$$

$$[N_2O_5] = 8.4 \times 10^{-3} M$$

المطلوب: أحسب سرعة التفاعل R

الحل:

$$\text{قانون سرعة التفاعل: } R = k [N_2O_5]^1$$

أuwض قيمة ثابت السرعة وقيمة التركيز؛ فأحصل على قيمة سرعة التفاعل R :

$$R = 5.9 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1} \times 8.4 \times 10^{-3} M$$

$$= 4.9 \times 10^{-6} M \cdot s^{-1}$$

تحقق: ما المقصود برتبة التفاعل للمادة المتفاعلة؟ ✓

Determining the order of reaction

تساعد معرفة رتب المواد المتفاعلة في توقع كيفية حدوث التفاعل الكيميائي. ويمكن تحديد رتبة التفاعل بالنسبة لمادة متفاعلة بطريقة الرسم البياني أو بطريقة السرعة الإبتدائية.

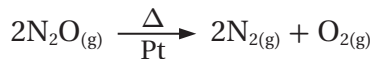
طريقة الرسم البياني Graphical Method

أحدد رتبة التفاعل بالنسبة لمادة متفاعلة، وذلك بمعرفة تغير تركيز هذه المادة مع الزمن أثناء سير التفاعل، مع المحافظة علىبقاء تراكيز المواد المتفاعلة الأخرى ثابتة؛ وذلك باستعمال كميات كبيرة منها. وبعد قياس تراكيز المادة المتفاعلة التي جرى اختيارها تجريبياً؛ نرسم بيانياً العلاقة بين التركيز مقابل زمن التفاعل، وبما أن ميل المنحنى عند أي نقطة زمن يساوي سرعة التفاعل عند تلك النقطة؛ فإنه يمكن حساب سرعات مختلفة للتفاعل عند تراكيز معينة، وبعد ذلك يُرسم رسم بياني آخر يبين سرعة التفاعل مقابل تركيز المادة المتفاعلة. ويتيح لنا

نط هدا الرسم تحديد رتبة التفاعل بالنسبة لمادة معينة. وسنقتصر في دراستنا باستخدام الرسم على الرتبة الصفرية والرتبة الأولى.

الرتبة الصفرية

عندما يكون تركيز مادة متفاعلة مرفوعاً للأس صفر، فإن قيمته تساوي (1)؛ وهذا يعني أن تغير تركيز المادة لا يؤثر في سرعة التفاعل. فمثلاً؛ عند قياس سرعة تحلل أحادي أكسيد ثنائي النيتروجين N_2O ، وفق المعادلة الآتية:



ووجد أن سرعة التفاعل لا تعتمد على تركيز N_2O الموجود بداية التفاعل، وبهذا نرسم العلاقة بين تركيز المادة المتفاعلة مقابل الزمن؛ فنحصل على الرسم البياني في الشكل (8/a)،لاحظ أن تركيز المادة المتفاعلة يتناقص بمقدار ثابت بمرور الزمن؛ وبالتالي تكون العلاقة بين التركيز والزمن علاقة خط مستقيم متناظر ميله مقدار ثابت.

ونط الرسم لهذا التفاعل هو ذاته لتفاعلات الرتبة الصفرية كافة؛ وبالتالي يمكن التنبؤ عن طريق الرسم مباشرة بالرتبة الصفرية.

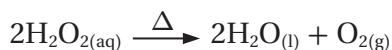
ويبيين الشكل البياني (8/b)، علاقة خط مستقيم بين سرعة التفاعل مقابل التركيز، ويشير ذلك إلى أن سرعة التفاعل لا تتأثر بتركيز المادة المتفاعلة N_2O ، وبهذا يكون قانون السرعة لهذا التفاعل:

$$R = k$$

وذلك لأن $1 = [N_2O]^0$ ؛ فلا يكتب تركيز N_2O في قانون السرعة.

الرتبة الأولى First order

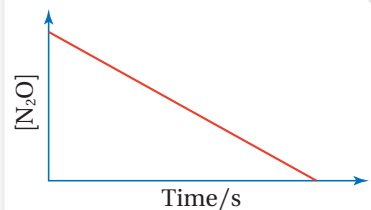
عندما يكون تركيز مادة متفاعلة مرفوعاً للأس (1)؛ فإن سرعة التفاعل تتناسب طردياً مع تركيز المادة المتفاعلة، مما يعني أن تغير تركيز المادة يؤدي إلى التغيير نفسه في سرعة التفاعل، فمثلاً؛ نقصان تركيز المادة المتفاعلة إلى النصف يؤدي إلى نقصان سرعة التفاعل إلى النصف، وكذلك مضاعفة تركيزها يؤدي إلى مضاعفة سرعة التفاعل بالمقدار نفسه، ومثال ذلك تحلل فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 وفق المعادلة الآتية:



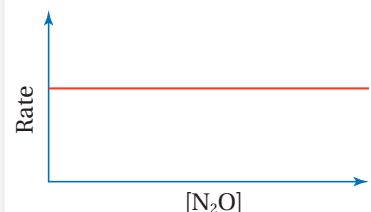
حيث وجد عملياً أن مضاعفة تركيز H_2O_2 يؤدي إلى مضاعفة سرعة التفاعل؛ لذلك يعد هذا التفاعل من الرتبة الأولى بالنسبة للمادة المتفاعلة فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ، ويُعبر عن سرعته بالقانون:

$$R = k[H_2O_2]^1$$

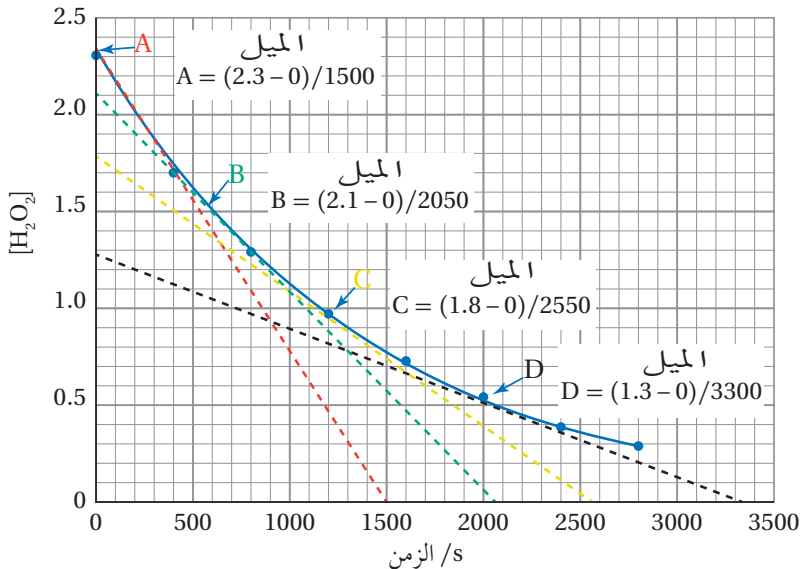
أفڪ: أستنتج وحدة ثابت السرعة k للتفاعل من الرتبة الصفرية.



الشكل (8/a): تركيز المادة المتفاعلة مقابل الزمن.



الشكل (8/b): سرعة التفاعل مقابل التركيز.



الشكل (9): ميل المماس عند تراكيز محددة من فوق أكسيد الهيدروجين.

الجدول (2): قيم سرعة التفاعل عند تراكيز محددة من H_2O_2 .

$(R) \times 10^{-3} \text{ M.s}^{-1}$	$[\text{H}_2\text{O}_2] \text{ M}$
0.394	0.5
0.706	1.0
1.024	1.5
1.533	2.3

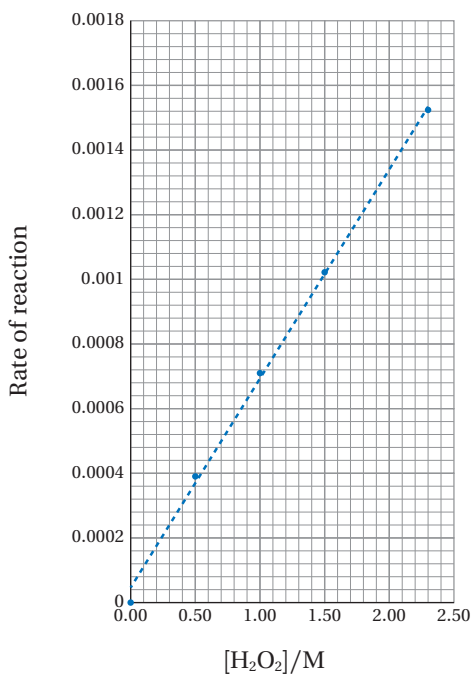
ويتمكن التتحقق من التفاعل أنه رتبة أولى بتبعه تغير تركيز H_2O_2 بمرور الزمن.

حيث يبين الشكل (9) ميل المماس عند تراكيز محددة من H_2O_2 في زمن محدد ودرجة حرارة ثابتة. وبعد شكل المنحنى هذا مؤشرًا عاماً لتفاعلات الرتبة الأولى كافية.

يتضح من الشكل أن الخطوط المنقطة A.B.C.D؛ تمثل المماس عند تراكيز محددة، وبحساب ميل المماس يمكن حساب سرعة هذا التفاعل عند تلك التراكيز من العلاقة الآتية:

$$R = - \frac{\Delta [\text{H}_2\text{O}_2]}{\Delta t}$$

ويبين الجدول (2) الآتي قيم سرعة التفاعل المحسوبة عند تراكيز محددة من H_2O_2 .



الشكل (10): سرعة التفاعل مقابل تركيز H_2O_2 .

وبذلك يمكن رسم شكل بياني يوضح سرعة التفاعل مقابل التركيز، كما هو مبين في الشكل (10)، حيث يظهر الشكل علاقة خط مستقيم متزايد، وهذا النمط ينطبق على هذا التفاعل وعلى تفاعلات الرتبة الأولى كافية؛ أي إذا كانت العلاقة خطًا مستقيماً متزايداً بين تركيز المادة المتفاعلة وسرعة التفاعل؛ يعني ذلك أن التفاعل من الرتبة الأولى.

طريقة السرعة الابتدائية The Initial Rate Method

تستعمل هذه الطريقة في تحديد رتبة التفاعل عن طريق مقارنة السرعات الابتدائية للتفاعل بتغيير تركيز المواد المتفاعلة، حيث تقامس سرعة التفاعل الابتدائية في اللحظة التي تخلط فيها المواد المتفاعلة ذات التراكيز المعروفة. فمثلاً؛ في التفاعل العام:



بافتراض إجراء ثلاثة تجارب بتركيز ابتدائية مختلفة لكل من المادتين المتفاعلات A و B، وسرعات ابتدائية عند درجة حرارة ثابتة كما يأتي:

التجربة	[A]M	[B]M	السرعة الابتدائية Ms^{-1}
1	0.1	0.1	1×10^{-4}
2	0.2	0.1	2×10^{-4}
3	0.1	0.2	4×10^{-4}

فإن قانون سرعة التفاعل العام هو $R = k[A]^x[B]^y$ ، ولتحديد قيمة الرتبة x للمادة A؛ أقارن بين تركيز المادة A وسرعة التفاعل في التجارب (1 و 2) عند ثبات تركيز المادة B، حيثلاحظ أن تركيز المادة A في التجربة رقم (2) هو ضعف تركيزها في التجربة رقم (1)، وألاحظ -أيضاً- أن سرعة التفاعل في التجربة رقم (2) كان ضعفها في التجربة رقم (1)، أي أن نسبة الزيادة في تركيز المادة هي نسبة الزيادة ذاتها في سرعة التفاعل، وبذلك؛ فإن التفاعل أحادي الرتبة للمادة A، أي أن قيمة x تساوي 1.

كذلك؛ أطبق الطريقة ذاتها لتحديد قيمة رتبة y للمادة B؛ فإني أقارن تركيز المادة B مع سرعة التفاعل في التجارب (1، 3) عند ثبات تركيز المادة A، حيثلاحظ أن تركيز المادة B في التجربة رقم (3)، هو ضعف تركيزها في التجربة رقم (1)، وألاحظ -أيضاً- أن سرعة التفاعل في التجربة رقم (3) ترداد أربعة مرات عنها في التجربة رقم (1)، وبذلك فإن التفاعل ثانوي الرتبة للمادة B؛ أي أن قيمة y تساوي 2.

أستدل من المعلومات السابقة أن التفاعل للمادة A أحادي الرتبة؛ بينما التفاعل للمادة B ثانوي الرتبة؛ وبهذا أتوصل إلى قانون السرعة لهذا التفاعل:

$$R = k[A]^1[B]^2$$

المثال ١١

يتفاعل ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 مع حمض الهيدروكلوريك HCl ، وفق معادلة التفاعل الآتية:



أُجريت ثلاثة تجارب بتركيز مختلفة عند درجة حرارة ثابتة؛ وجرى حساب سرعة التفاعل الابتدائية لكل تجربة، وسجلت النتائج؛ فكانت كما يظهر في الجدول الآتي:

رقم التجربة	$[\text{NO}_2] \text{ M}$	$[\text{HCl}] \text{ M}$	السرعة الابتدائية M.s^{-1}
1	0.3	0.3	1.4×10^{-3}
2	0.6	0.3	2.8×10^{-3}
3	0.3	0.6	2.8×10^{-3}

4- أستنتج قانون السرعة لهذا التفاعل.

5- أحسب قيمة ثابت سرعة التفاعل k ، وأحدده وحدته؟

1- أكتب قانون سرعة التفاعل العام؟

2- أستنتج رتبة المادة المتفاعلة NO_2

3- أستنتاج رتبة المادة المتفاعلة HCl

الحلّ:

$$\frac{R_3}{R_1} = \frac{k[\text{NO}_2]^x [\text{HCl}]^y}{k[\text{NO}_2]^x [\text{HCl}]^y}$$

أعرض قيم السرعة والتركيز ورتبة NO_2 وأحذف قيمة ثابت السرعة k لأنها ثابتة.

$$\frac{2.8 \times 10^{-3}}{1.4 \times 10^{-3}} = \frac{k[0.3]^1 [0.6]^y}{k[0.3]^1 [0.3]^y}$$

ومنها: $2 = 2^y$

HCl وهي رتبة المادة

1- قانون سرعة التفاعل العام $R = k [\text{NO}_2]^x [\text{HCl}]^y$

2- أجد قيمة الرتبة x للمادة المتفاعلة NO_2 ، بمقارنة

تركيز NO_2 مع سرعة التفاعل في التجاربتين رقم (1) و (2) عند ثبات تركيز HCl ، حيث أقسم سرعة التفاعل R_2 على سرعة التفاعل R_1 ؛ كما يأتي:

$$\frac{R_2}{R_1} = \frac{k[\text{NO}_2]^x [\text{HCl}]^y}{k[\text{NO}_2]^x [\text{HCl}]^y}$$

أعرض قيم السرعة والتركيز، وأحذف قيمة ثابت السرعة k ؛ لأنها ثابتة في التفاعل ذاته.

$$\frac{2.8 \times 10^{-3}}{1.4 \times 10^{-3}} = \frac{k[0.6]^x [0.3]^y}{k[0.3]^x [0.3]^y}$$

ومنها:

NO_2 وهي رتبة المادة

4- أستنتاج قانون سرعة التفاعل:

$$R = k[\text{NO}_2]^1 [\text{HCl}]^1$$

5- أحسب قيمة ثابت السرعة من التجربة رقم (1)

مثلاً كما يأتي:

$$k = \frac{R}{[\text{NO}_2] [\text{HCl}]}$$

$$k = \frac{1.4 \times 10^{-3} \text{ M.s}^{-1}}{[0.3]\text{M} [0.3]\text{M}}$$

$$= 1.55 \times 10^{-2} \text{ M}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$$

3- أجد قيمة الرتبة y للمادة المتفاعلة HCl ، بمقارنة

تركيز HCl مع سرعة التفاعل في التجاربتين رقم (1) و (3) عند ثبات تركيز المادة NO_2 ، حيث أقسم سرعة التفاعل R_3 على سرعة التفاعل R_1 ؛ كما يأتي:

يتفاعل غاز أحادي أكسيد النيتروجين NO مع غاز الأكسجين O_2 ، مكوناً غاز ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 ، وفق المعادلة الآتية:



وبقياس سرعة التفاعل الإبتدائية عند تراكيز ابتدائية مختلفة من NO و O_2 ؛ سجلت النتائج كما يظهر في الجدول الآتي:

رقم التجربة	$[\text{NO}] \text{ M}$	$[\text{O}_2] \text{ M}$	السرعة الإبتدائية M.s^{-1}
1	1×10^{-1}	2×10^{-1}	7×10^{-2}
2	2×10^{-1}	2×10^{-1}	2.8×10^{-1}
3	1×10^{-1}	4×10^{-1}	1.4×10^{-1}

أستعين بنتائج هذه التجارب في تحديد رتبة التفاعل بالنسبة لكل من أحادي أكسيد النيتروجين والأكسجين.

الحل:

لتحديد رتبة التفاعل للمادة $[\text{NO}]$ ؛ أقارن تركيزها مع سرعة التفاعل في التجارب (1) و(2)، عند ثبات تركيز الأكسجين O_2 ، حيثلاحظ أن تركيز NO تضاعف مرتين كما يأتي:

$$\frac{2 \times 10^{-1}}{1 \times 10^{-1}} = 2$$

وبالمقابل تضاعف السرعة 4 مرات كما يأتي:

$$\frac{2.8 \times 10^{-1}}{7 \times 10^{-2}} = 4$$

أي أن التفاعل من الرتبة 2 بالنسبة للمادة NO .

كذلك؛ أستعمل الطريقة ذاتها لتحديد قيمة رتبة المادة O_2 ، حيث أقارن تركيزها مع سرعة التفاعل في التجارب (1 ، 3) عند ثبات تركيز NO ، حيثلاحظ أن تركيز O_2 تضاعف مرتين كما يأتي:

$$\frac{4 \times 10^{-1}}{2 \times 10^{-1}} = 2$$

وأيضاً؛ تضاعف السرعة مرتين كما يأتي:

$$\frac{1.4 \times 10^{-1}}{7 \times 10^{-2}} = 2$$

وبهذا؛ فإن رتبة التفاعل للمادة O_2 تساوي 1

أستدل من المعلومات السابقة على قانون السرعة لهذا التفاعل:

$$R = k [\text{O}_2]^1 [\text{NO}]^2$$

المثال ١٣

جرى قياس السرعة الإبتدائية لثلاثة تجارب عند تراكيز ابتدائية مختلفة من تفاعل كلوروإيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH ، وفق المعادلة الآتية:



وسجلت النتائج كما في الجدول الآتي:

رقم التجربة	$[\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}] \text{ M}$	$[\text{NaOH}] \text{ M}$	السرعة الإبتدائية M.s^{-1}
1	0.02	0.025	0.1
2	0.03	0.025	0.15
3	0.03	0.050	0.30

أستعين بنتائج هذه التجارب في تحديد رتبة التفاعل بالنسبة لكل من كلوروإيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ وهيدروكسيد الصوديوم NaOH ، وأكتب قانون سرعة هذا التفاعل.

الحلّ:

لتحديد رتبة التفاعل للمادة $[\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}]$ ؛ أقارن تركيزها مع سرعة التفاعل في التجارب (1) و(2) عند ثبات NaOH ، حيث أجد أن:

$$\frac{0.03}{0.02} = 1.5$$

وأحسب عندها سرعة التفاعل كما يأتي:

$$\frac{0.15}{0.10} = 1.5$$

وبهذا، فإن التفاعل من الرتبة 1 بالنسبة للمادة $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$. كذلك أستعمل الطريقة ذاتها لتحديد قيمة رتبة NaOH ، حيث أقارن تركيزها مع سرعة التفاعل في التجارب (2) و(3) عند ثبات تركيز $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ ، حيث أجد أن:

$$\frac{0.30}{0.15} = 2$$

وأحسب عندها سرعة التفاعل كما يأتي:

$$\frac{0.050}{0.025} = 2$$

أي أن التفاعل من الرتبة 1 بالنسبة للمادة NaOH
قانون سرعة التفاعل: $R = k [\text{NaOH}]^1 [\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}]^1$

في معادلة التفاعل الافتراضي $A_{(g)} + B_{(g)} \rightarrow$ نواتج سُجّلت البيانات كما يأتي:

رقم التجربة	$[A] M$	$[B] M$	السرعة الإبتدائية $M.s^{-1}$
1	0.2	0.1	1×10^{-3}
2	0.4	0.1	2×10^{-3}
3	0.6	0.2	3×10^{-3}

- 2- أستنتج رتبة المادة المتفاعلة B
4- أحسب قيمة ثابت سرعة التفاعل k ، وأحدد وحدته؟

- 1- أستنتاج رتبة المادة المتفاعلة A
3- أستنتاج قانون السرعة لهذا التفاعل

الحل:

1- أجد الرتبة x للمادة المتفاعلة A من التجارب (1) و (2) عند ثبات تركيز B،

$$\frac{R_2}{R_1} = \frac{k[A]^x [B]^y}{k[A]^x [B]^y}$$

أعوّض قيم السرعة والتركيز

$$\frac{2 \times 10^{-3}}{1 \times 10^{-3}} = \frac{k[0.4]^x [0.1]^y}{k[0.2]^x [0.1]^y}$$

$$2 = 2^x$$

$$x = 1$$

2- أجد الرتبة y للمادة المتفاعلة B من التجارب (1 و 3)، أو (2 و 3)؛ وذلك لأنّه لا يوجد ثبات في تركيز المادة A، فمثلاً؛ يمكن الرجوع إلى التجارب (1 ، 3) كما يأتي:

$$\frac{3 \times 10^{-3}}{1 \times 10^{-3}} = \frac{k[0.6]^1 [0.2]^y}{k[0.2]^1 [0.1]^y}$$

$$3 = 3 \times 2^y$$

$$1 = 2^y$$

$$y = 0$$

3- أستنتاج قانون سرعة التفاعل:

$$R = k [A]^1$$

4- أحسب ثابت سرعة التفاعل، وأستنتاج وحدته:

$$k = \frac{1 \times 10^{-3} M.s^{-1}}{[0.2]M}$$

$$= 5 \times 10^{-3} s^{-1}$$

أتحقق: في قانون سرعة التفاعل العام $R = k [A]^x [B]^y$ ؛ عند مضاعفة تركيز A مرتين تضاعفت سرعة التفاعل مرتين، وعند مضاعفة تركيز A و B معاً مرتين تضاعفت السرعة 8 مرات. أستنتاج رتبة كل من A و B.

مراجعة الدرس

1- الفكرة الرئيسية: أوضح كيفية التوصل إلى رتبة مادة متفاعلة من الرسم البياني.

2- أوضح المقصود بالرتبة الكلية للتفاعل.

3- في التفاعل الافتراضي بين A و B عند درجة حرارة ثابتة؛ كانت بيانات التفاعل كما يأتي:

رقم التجربة	[A] M	[B] M	السرعة الإبتدائية ⁻¹ M.s ⁻¹
1	0.0250	0.025	0.1
2	0.0375	0.025	0.15
3	0.0375	0.050	0.6

أ. أستنتج رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة A

ب. أستنتاج رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة B

ج. أستنتاج قانون السرعة لهذا التفاعل.

د. أحسب قيمة ثابت سرعة التفاعل، وأحدد وحدته؟

هـ. أحسب سرعة التفاعل عندما تركيز A يساوي تركيز B يساوي 0.01 M

4- في التفاعل الافتراضي نواتج $\rightarrow T + E + D \rightarrow$

سجلت بيانات خمس تجارب عند درجة حرارة ثابتة كما يأتي:

رقم التجربة	[T] M	[E] M	[D] M	السرعة الإبتدائية ⁻¹ M.s ⁻¹
1	0.2	0.1	0.1	4.4×10^{-6}
2	0.4	0.1	0.1	8.8×10^{-6}
3	0.2	0.05	0.1	4.4×10^{-6}
4	0.2	0.1	0.3	1.32×10^{-5}
5	0.1	0.1	X	8.8×10^{-6}

أ. أستنتاج رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة T.

ب. أستنتاج رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة E.

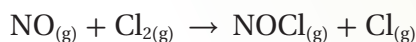
جـ. أستنتاج رتبة التفاعل للمادة المتفاعلة D.

دـ. أستنتاج قانون سرعة هذا التفاعل.

هــ. أحسب تركيز المادة D في التجربة الأخيرة.

نظريّة التصادم Collision Theory

وضعت هذه النظريّة من قبل العالمين ماكس تراوتر ووليام لويس؛ لتفسير حدوث التفاعلات الكيميائيّة وتفاوت سرعاتها، وقدّمت اقتراحات حول كيفية تغيير سرعة التفاعل الكيميائي. وتقترن نظريّة التصادم **Collision Theory**؛ أنه لحدوث تفاعل كيميائي يجب تصادم جسيمات المواد المتفاعلة معًا، سواء كانت ذرات أو أيونات أو جزيئات، وأن تكون طاقة التصادم كافية لتكسير الروابط بين الجسيمات المتفاعلة وتكوين روابط جديدة. وبإضافة إلى ذلك؛ تشرط أن يكون اتجاه تصادم هذه الجسيمات صحيحةً، فمثلاً؛ تفاعل جزيئات أحادي أكسيد النيتروجين مع جزيئات الكلور Cl_2 ؛ وفق المعادلة الآتية:



يوضح الشكل (11) طرائق لتصادم الجسيمات بعضها البعض؛ ولكن ليس كل تصادم يؤدي إلى تكوين نواتج، بل - فقط - عندما يكون اتجاه تصادم الجسيمات صحيحةً.

اتجاه التصادم والمعقد المنشط

Collision direction and Activated Complex

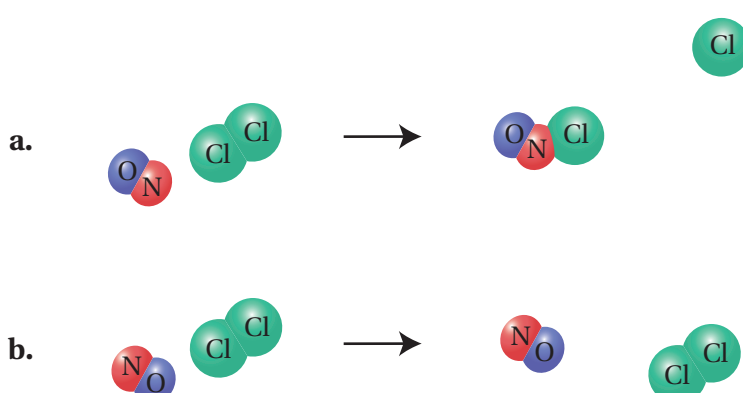
يحدث كثير من التصادمات بين جسيمات المواد المتفاعلة؛ إلا أن عدد التصادمات التي تؤدي إلى تكوين النواتج تكون قليلة مقارنة بعدد التصادمات الكلية. يطلق على التصادم الذي يمتلك طاقة كافية ويعود إلى حدوث التفاعل وتكوين النواتج؛ **التصادم الفعال Effective Collision**، ويطلب هذا أن يكون تصادم الجسيمات المتفاعلة في الاتجاه الصحيح (الاتجاه المناسب)،

الفلدة الرئيسية:
تؤدي التصادمات الفاعلة بين جسيمات المواد المتفاعلة إلى حدوث التفاعل الكيميائي، وتتحدد سرعة التفاعل بعوامل عدّة تؤدي إلى زيادتها أو إبطائتها.

نتائجُ التعلم:
أوضح المقصود بكل من: نظريّة التصادم، التصادم الفعال، المعقد المنشط، طاقة التنشيط.

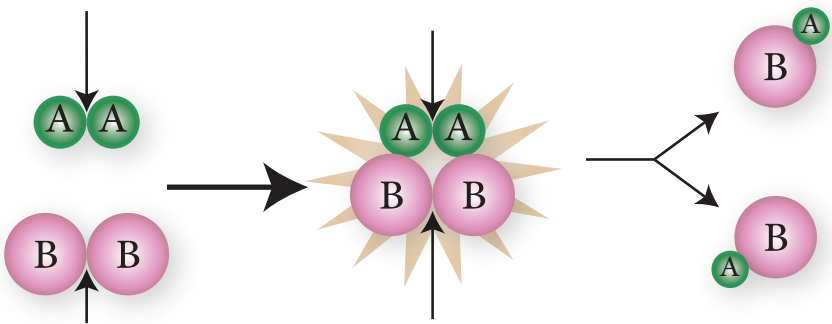
أفسر العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي وفق نظريّة التصادم.

نظريّة التصادم	Collision Theory
التصادم الفعال	Effective Collision
طاقة التنشيط	Activation Energy
المعقد المنشط	Activated Complex
العامل المساعد	Catalyst



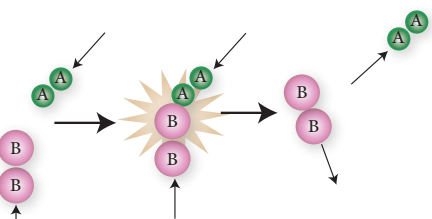
الشكل (11): تصادم جسيمات NO مع جسيمات Cl_2 .

الشكل (12): اتجاه تصادم صحيح وطاقة كافية.



الشكل (13): اتجاه تصادم صحيح وطاقة غير كافية.

وأن تمتلك الحد الأدنى من الطاقة اللازمة لبدء التفاعل. وفي هذه الظروف تتكسر الروابط بين جسيمات المواد المتفاعلة، وتتكون روابط جديدة في المواد الناتجة. فمثلاً؛ في المعادلة العامة: $A_2 + B_2 \rightarrow 2AB$; يجب أن تتصادم جسيمات المادة A مع جسيمات المادة B في الاتجاه الصحيح كي يحدث التفاعل، وأن توافر الطاقة الكافية، أنظر الشكل (12) الذي يبين تكون النواتج $2AB$; عندما تتصادم ذرتi A من الجزيء A_2 مع ذرتi B من الجزيء B_2 .



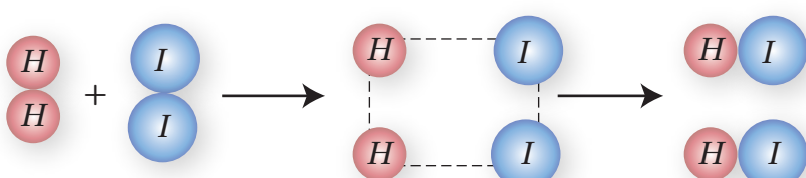
الشكل (14): اتجاه تصادم غير صحيح وطاقة غير كافية.

عندما يكون اتجاه تصادم جسيمات المواد المتفاعلة صحيحاً، ولكنها لا تمتلك الطاقة الكافية للتفاعل؛ فإن الجسيمات ترتد بعضها عن بعض عند تصادمهما، ولا يحدث التفاعل، ولا تتكون النواتج، أنظر الشكل (13). وكذلك الحال إذا كانت كمية الطاقة غير كافية للتفاعل، وكان اتجاه التصادم غير صحيح؛ فإن الجسيمات ترتد بعضها عن بعض ولا يحدث التفاعل، أنظر الشكل (14).

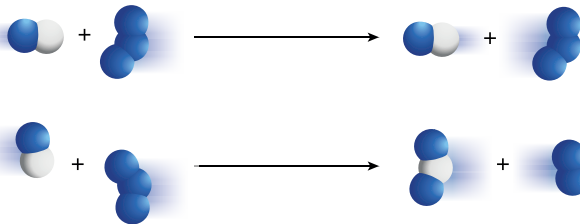
أفْكِنْ: هل يمكن حدوث تفاعل إذا امتلكت الجسيمات الطاقة الكافية وكان اتجاه تصادمهما غير صحيح؟

وعند حدوث التصادم الفعال، تتكون جسيمات تسمى **المعقد المنشّط** Activated Complex؛ وهو حالة انتقالية غير مستقرة من تجمع الذرات، يبدأ فيها تكسير الروابط وتكون روابط جديدة وتمتلك أعلى طاقة؛ يطلق عليها طاقة المعقد المنشّط (H_C). وسرعان ما يتفكك المعقد المنشّط مكوناً المواد الناتجة أو المتفاعلة مرة أخرى. ويوضح الشكل (15) المعقد المنشّط المتكون من تفاعل الهيدروجين H_2 مع اليود I_2 .

الشكل (15): المعقد المنشّط في تفاعل H_2 مع I_2 .



المثال 15



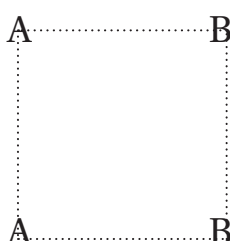
استنتج من الشكل الآتي أي الاحتمالين يعَد اتجاهًا صحيحًا للتصادم الفعال بين جزيئات أحادي أكسيد النيتروجين وجزيئات الأوزون؛ وفق المعادلة الآتية:



الحلّ:

الاحظ من الاحتمال الأول؛ أنه لم يتغير ترتيب الذرات المتفاعلة عن الناتجة؛ مما يعني أن اتجاه التصادم غير صحيح، في حين أن الاحتمال الثاني يعَد اتجاهًا صحيحًا للتصادم الفعال؛ لأنَّه أدى إلى إعادة ترتيب الذرات كما يتَّضح من الشكل.

المثال 16



أرسم المعقد المنشَّط المتكوٌن عن التفاعل العام الآتي:

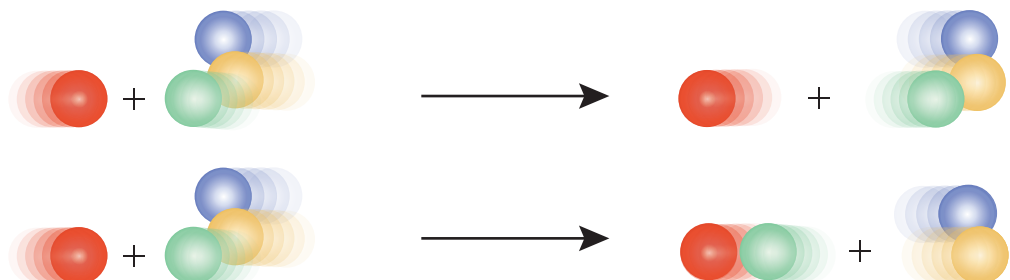


الحلّ:

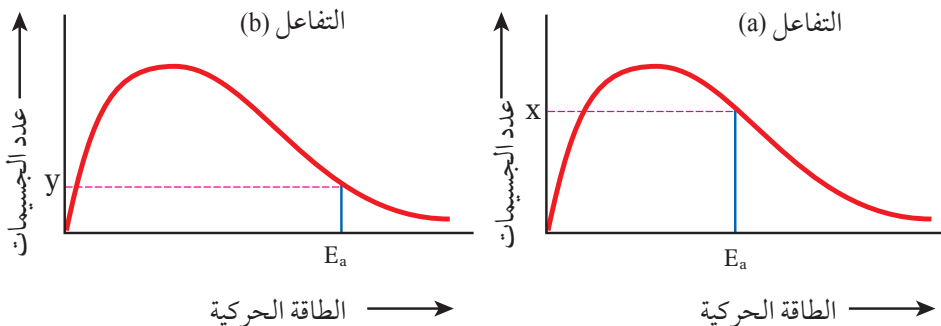
يحدث التصادم بين ذرتي A وذرتي B في الجسيمات AB، ويتوقع أن تنكسر كل رابطة A-B، وتكون الرابطة بين A-A و B-B؛ فيكون المعقد المنشَّط كما يأتي:

تحقق ✓

- 1- ما الشرطان اللازم توافرهما حتى يكون التصادم فعالاً؟
- 2- بالاعتماد على شرطى التصادم الفعال؛ استنتج من الشكل الإفتراضي الآتي أي الحالتين تمثل تصادماً فعالاً، وأيهما تمثل تصادماً غير فعال، وأفسر إجابتي.



الشكل (16): طاقة التنشيط وعدد الجسيمات التي تمتلكها.

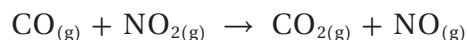


طاقة التنشيط (Ea) Activation Energy (Ea)

تشترط نظرية التصادم امتلاك الجسيمات المتفاعلة طاقة كافية لحدوث التفاعل، ويطلق على هذه الطاقة، **طاقة التنشيط (Ea)**، وهي الحد الأدنى من الطاقة الحركية التي يجب أن تمتلكها الجسيمات المتفاعلة كي تبدأ التفاعل وتكون المعقّد المنشّط. وعندما تكون طاقة التنشيط اللازمة لحدوث التفاعل منخفضةً؛ فهذا يعني أن هناك عدداً كبيراً من الجسيمات تمتلك طاقة كافية لحدوث التفاعل وتكون المعقّد المنشّط عند تصادمها في الإتجاه الصحيح، يتضح من الشكل (16/a, b) أن الرموز X و Y يمثلان عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة التنشيط، وألاحظ أن عدد الجسيمات X أكبر من عدد الجسيمات Y. فتزداد بذلك سرعة التفاعل ويزداد احتمال تكون النواج كما في الشكل (16/a)، في حين عندما تكون طاقة التنشيط اللازمة لحدوث التفاعل عالية؛ فهذا يعني أن عدداً قليلاً من الجسيمات يمتلك طاقة كافية لتكون المعقّد المنشّط؛ فتكون سرعة التفاعل بطيئة. انظر الشكل (16/b).

ويمكن توضيح هذه العلاقة عن طريق شخص يقوم بدفع عربة ثقيلة إلى قمة تل، فإذا كان التل مرتفعاً؛ سيحتاج الشخص إلى طاقة كبيرة لدفع العربة نحو القمة، كما أنه سيسغرق وقتاً طويلاً للوصول إلى قمة التل. أما إذا كان التل منخفضاً؛ فسيحتاج إلى طاقة أقل لدفع العربة إلى قمة التل، وسيوصلها في وقت أسرع.

يوضح الشكل (17)؛ سير تفاعل أول أكسيد الكربون CO مع ثاني أكسيد النيتروجين NO_2 ؛ لإنتاج ثاني أكسيد الكربون CO_2 وأحادي أكسيد النيتروجين NO، وفق المعادلة الآتية:



ويبيّن الشكل أن المُواد المُتَفَاعِلَة تمتلك كمية من الطاقة تسمى طاقة المُواد المُتَفَاعِلَة أو المحتوى الحراري للمُواد المُتَفَاعِلَة، ويرمز لها بالرمز H_R ، وأن المُواد الناتجة تمتلك كمية من الطاقة تسمى طاقة المُواد الناتجة أو المحتوى الحراري للمُواد الناتجة ويرمز لها بالرمز H_P ، وألا يلاحظ أن طاقة المُواد الناتجة H_P أقل من طاقة المُواد المُتَفَاعِلَة H_R ، مما يعني أن التفاعل يصاحبه فقدان للطاقة، ويسمى فرق الطاقة هذا بين طاقة المُواد المُتَفَاعِلَة وطاقة المُواد الناتجة التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل، ويرمز له بالرمز ΔH حيث:

$$\text{التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل} = \text{طاقة المُواد الناتجة} - \text{طاقة المُواد المُتَفَاعِلَة}$$

$$\Delta H = H_P - H_R$$

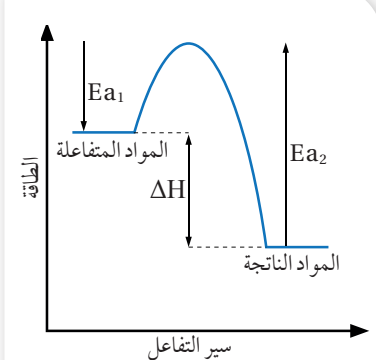
وتسمى التفاعلات التي تفقد طاقة؛ التفاعلات الطاردة للطاقة. كما يتضح من الشكل أن المُواد المُتَفَاعِلَة تكتسب الطاقة عند تصادمها لتكوين المعقد المنشط؛ وتسمى هذه الطاقة طاقة تنشيط التفاعل الأمامي Ea_1 ، وهي الطاقة التي يجب أن تمتلكها المُواد المُتَفَاعِلَة عند تصادمها لتكوين المُواد الناتجة، وفي هذه الحالة تصادم جزيئات CO و NO_2 ، مع وجود كمية كافية من الطاقة؛ فتكون المعقد المنشط، ثم تنكسر الروابط، وت تكون روابط جديدة مكونة المُواد الناتجة. بالنظر إلى التفاعل العكسي بين ثاني أكسيد الكربون CO_2 وأحادي أكسيد النيتروجين NO ؛ لإنتاج CO و NO_2 ؛ وفق المعادلة السابقة، يتضح من الشكل (17)؛ أن فرق الطاقة بين طاقة المُواد الناتجة وطاقة المعقد المنشط H_C ، تسمى طاقة تنشيط التفاعل العكسي Ea_2 . وألا يلاحظ أن طاقة تنشيط التفاعل العكسي أكبر من طاقة تنشيط التفاعل الأمامي، وبالتالي يكون التفاعل العكسي ماصاً للطاقة.

ويمكن التعبير - أيضاً - عن التغيير في المحتوى الحراري؛ بدلالة الفرق بين طاقة تنشيط التفاعل الأمامي Ea_1 ، وطاقة تنشيط التفاعل العكسي Ea_2 ، حيث:

$$\text{التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل} = \text{طاقة تنشيط التفاعل الأمامي} - \text{طاقة تنشيط التفاعل العكسي}$$

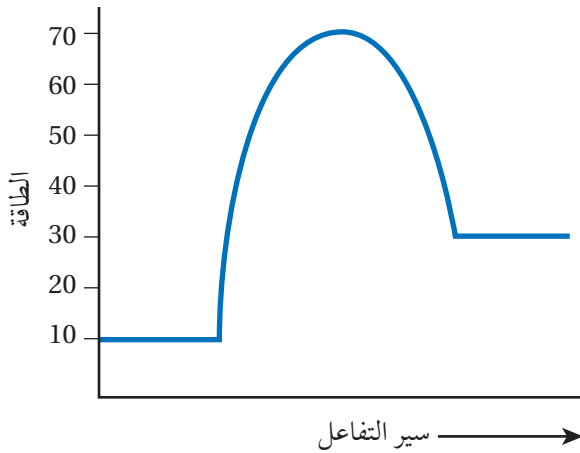
$$\Delta H = Ea_1 - Ea_2$$

والإشارة الموجبة ΔH تعني تفاعلاً ماصاً للطاقة، في حين تعني الإشارة السالبة تفاعلاً طارداً للطاقة.



الشكل (17): سير تفاعل طارد للحرارة.

المثال 17



بدراسة منحنى التفاعل الماّص للطاقة المجاورة؛ أجد قيمة

كلّ مما يأتي (بوحدة kJ):

- 1- طاقة المواد المتفاعلة.
- 2- طاقة المواد الناتجة.
- 3- طاقة المعقد المنشّط.
- 4- طاقة تنشيط التفاعل الأمامي.
- 5- طاقة تنشيط التفاعل العكسي.
- 6- التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل ΔH .

الحلّ:

10 kJ -1

30 kJ -2

70 kJ -3

4- لحساب طاقة تنشيط التفاعل الأمامي؛ أحسب الفرق بين طاقة المعقد المنشّط وطاقة المواد المتفاعلة:

$$\text{طاقة تنشيط التفاعل الأمامي} = \text{طاقة المعقد المنشّط} - \text{طاقة المواد المتفاعلة}$$

$$Ea_1 = H_C - H_R = 70 - 10 = 60 \text{ kJ}$$

5- لحساب طاقة تنشيط التفاعل العكسي؛ أحسب الفرق بين طاقة المعقد المنشّط وطاقة المواد الناتجة:

$$\text{طاقة تنشيط التفاعل العكسي} = \text{طاقة المعقد المنشّط} - \text{طاقة المواد الناتجة}$$

$$Ea_2 = H_C - H_P = 70 - 30 = 40 \text{ kJ}$$

6- لحساب التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل؛ أحسب الفرق بين طاقة المواد المتفاعلة وطاقة المواد الناتجة:

$$\Delta H = H_P - H_R$$

$$= 30 - 10 = 20 \text{ kJ}$$

في تفاعل ما؛ كانت طاقة المواد المتفاعلة 25 kJ ، وكان التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل 45 kJ ، وطاقة تنشيط التفاعل العكسي 55 kJ ؛ أجد قيمة كل مما يأتي (بوحدة kJ):

- 1- طاقة المواد الناتجة؟
- 2- طاقة المعقد المنشط؟
- 3- طاقة تنشيط التفاعل الأمامي؟
- 4- هل التفاعل ماضٌ للطاقة أم طارد لها؟

تحليل السؤال: (المعطيات)

$$H_R = 25 \text{ kJ}$$

$$\Delta H = 45 \text{ kJ}$$

$$Ea_2 = 55 \text{ kJ}$$

المطلوب:

الحلّ:

- أحسب طاقة المواد الناتجة من الفرق بين طاقة المواد المتفاعلة والتغيير في المحتوى الحراري:

$$\Delta H = H_p - H_R$$

$$45 = H_p - 25$$

$$H_p = 70 \text{ kJ}$$

- أحسب طاقة المعقد المنشط بمعرفة طاقة التنشيط للتفاعل العكسي وطاقة المواد الناتجة:

$$Ea_2 = H_c - H_p$$

$$55 = H_c - 70$$

$$H_c = 125 \text{ kJ}$$

- أحسب طاقة تنشيط التفاعل الأمامي من الفرق بين طاقة المعقد المنشط وطاقة المواد المتفاعلة:

$$Ea_1 = H_c - H_R = 125 - 25 = 100 \text{ kJ}$$

- ألاحظ أن إشارة التغيير في المحتوى الحراري موجبة؛ فهذا يعني أن التفاعل ماضٌ للطاقة.

أتحقق: في تفاعل ما؛ كانت قيمة التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل -80 kJ ، وطاقة المواد الناتجة 15 kJ ، وطاقة المعقد المنشط 150 kJ ؛ أحسب:

- 1- طاقة المواد المتفاعلة.
- 2- طاقة تنشيط التفاعل العكسي.
- 3- طاقة تنشيط التفاعل الأمامي.

العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي

FACTORS AFFECTING RATE OF CHEMICAL REACTION

تتأثر سرعة التفاعل الكيميائي بمجموعة من العوامل التي يمكن التحكم بها لزيادة سرعة التفاعل أو إبطائتها، فما هذه العوامل؟ وما أثرها في سرعة التفاعل؟

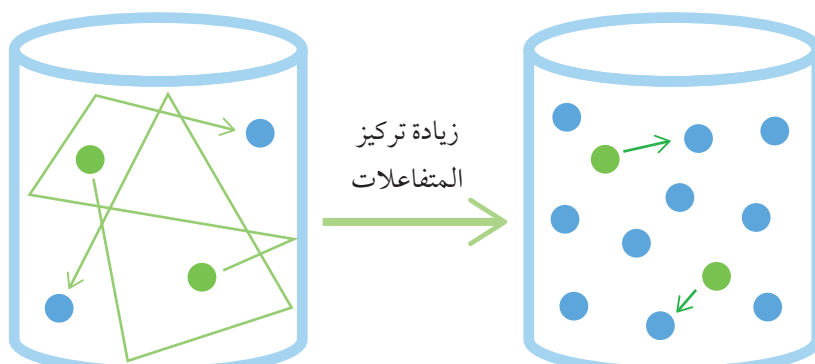
طبيعة المواد المتفاعلة The Nature of Reactants

تفاعل بعض المواد أسرع من غيرها؛ تبعًا لنشاطها الكيميائي، فمثلاً؛ الصوديوم أسرع تفاعلاً مع الماء مقارنة بالمغنيسيوم، وذلك لأن الصوديوم أكثر نشاطاً كيميائياً من المغنيسيوم، وأيضاً تفاعل الخارصين مع محلول نترات الفضة أسرع من تفاعل النحاس؛ لأن الخارصين أنشط كيميائياً من النحاس.

تركيز المواد المتفاعلة Concentration of Reactants

يؤدي زيادة تركيز المواد المتفاعلة، إلى زيادة عدد الجسيمات في وحدة الحجم، فيزداد عدد التصادمات الكلية بينها؛ مما يؤدي إلى زيادة فرصه اصطدام الجسيمات بعضها البعض في الاتجاه الصحيح، وبالتالي يزداد عدد التصادمات الفعالة بينها، مما يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل. فمثلاً؛ تفاعل كتلة محددة من الخارصين Zn مع 20 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك HCl؛ تركيزه 1M، يؤدي إلى انطلاق كمية من غاز الهيدروجين H_2 من التفاعل أكبر منها عند تفاعل كتلة الخارصين Zn ذاتها مع 20 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك HCl؛ تركيزه 0.1M في الفترة الزمنية ذاتها. وعلى سبيل المثال أيضاً؛ فإن سرعة تفاعل المواد مع الأكسجين النقي O_2 أكبر من سرعة تفاعಲها مع الهواء؛ وذلك لأن تركيز الأكسجين النقي أكبر من تركيزه في الهواء. أنظر الشكل (18) الذي يبين زيادة عدد تصادمات الجسيمات المتفاعلة بزيادة تركيزها.

الشكل (18): زيادة عدد التصادمات بزيادة تركيز الجسيمات المتفاعلة.



مساحة سطح المواد المتفاعلة Surface Area of Reactant

يؤدي زيادة مساحة سطح المواد الصلبة المعرضة للتفاعل، إلى زيادة عدد التصادمات الفعالة؛ فتزداد سرعة التفاعل.

توفر الكتلة الكبيرة من المادة الصلبة مساحة سطح صغيرة، وعند تجزئتها إلى قطع أصغر أو طحنها على شكل مسحوق؛ تزداد مساحة السطح المعرض للتفاعل، وبهذا؛ فإن الكتلة الكبيرة توفر مساحة سطح أصغر مقارنة بمساحة السطح التي توفرها الكتلة الصغيرة. انظر الشكل (19).

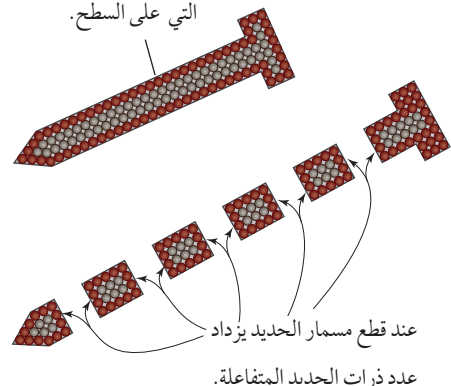
فمثلاً؛ تحترق نشارة الخشب بسرعة أكبر من احتراق قطعة الخشب ذات الكتلة نفسها؛ كما أن تفاعل برادة الحديد مع حمض الهيدروكلوريك أسرع من تفاعل قطعة الحديد التي لها الكتلة ذاتها.

درجة الحرارة Temperature

تؤدي زيادة درجة الحرارة إلى رفع الطاقة الحرارية لجسيمات المواد المتفاعلة؛ وبالتالي يزداد عدد الجسيمات التي تمتلك طاقة تساوي طاقة التشغيل أو أعلى منها؛ فيزيد عدد التصادمات الفعالة فتزداد سرعة التفاعل. ويمكن توضيح ذلك من الشكل (20) الذي يبين طاقة الجسيمات ودرجة حرارتها؛ فالمساحة تحت كل منحنى تمثل النسبة المئوية للجسيمات عند درجة حرارة معينة، وبزيادة درجة الحرارة؛ فإن متوسط الطاقة الحرارية A_2 للجسيمات عند درجة الحرارة T_2 أعلى من متوسط الطاقة الحرارية A_1 عند درجة الحرارة T_1 ، ويحدد الخط المتقطع طاقة التشغيل للتفاعل E_a ، وهي لا تتغير بتغيير درجة الحرارة؛ أما المنقطة السوداء فتمثل الجسيمات التي تمتلك طاقة كافية للتفاعل، حيث يكون عددها N_2 عند درجة حرارة T_2 أعلى من عددها N_1 عند درجة الحرارة T_1 ؛ فتزداد سرعة اصطدامها بعضها البعض، ويزداد بذلك عدد التصادمات الفعالة؛ مما يؤدي إلى زيادة سرعة التفاعل.

تفاعل ذرات الحديد

التي على السطح.

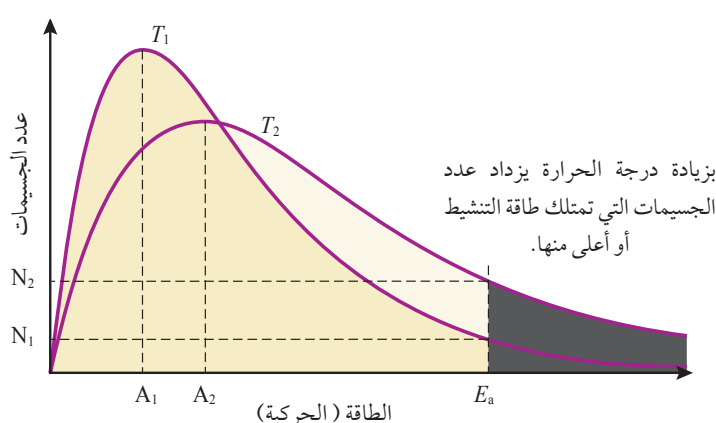


عند قطع مسمار الحديد يزداد عدد ذرات الحديد المتفاعلة.

الشكل (19): بزيادة مساحة السطح تزداد سرعة التفاعل.

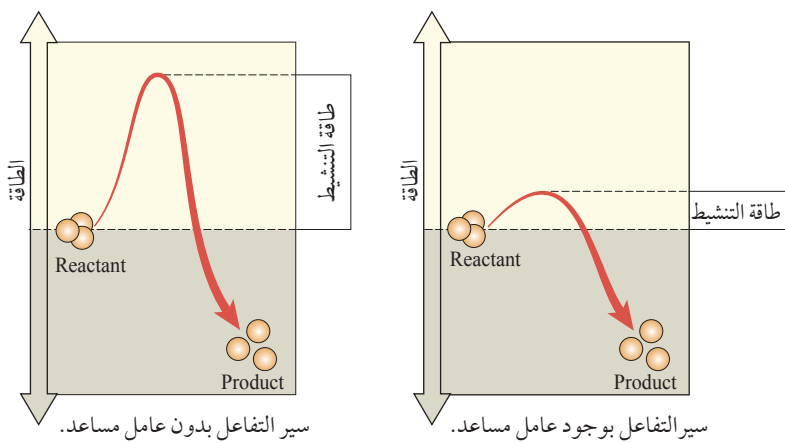
الربط بالهندسة

تتأثر سرعة تصلب الخلطة الأسميتية (الخرسانة) بدرجة الحرارة، لذلك يعمل المهندس المختص على إضافة مواد كيميائية بنسب محددة إلى الخلطة لزيادة سرعة تصلبها أو إبطائها؛ ضمن فترة زمنية محددة تبعاً لمواصفات قياسية. وبهذا يضاف كلوريد الكالسيوم إلى الخلطة لزيادة سرعة تصلبها في فصل الشتاء، في حين يضاف الجبس إلى الخلطة لإبطاء سرعة تصلبها في فصل الصيف.



الشكل (20): طاقة الجسيمات ودرجة حرارتها.

الشكل (21): أثر العامل المساعد في طاقة التنشيط وسير التفاعل.



العامل المساعد (الحفاز Catalyst)

تردد سرعة التفاعل الكيميائي بوجود العامل المساعد (العامل الحفاز).
والعامل المساعد Catalyst مادة تزيد من سرعة التفاعل الكيميائي دون أن تُسْتَهلك أثناء التفاعل . وقد بينت التجارب أن العامل المساعد يمهد مساراً بديلاً للتفاعل، بحيث يقلل طاقة التنشيط؛ مما يجعل حدوث التفاعل أسرع في زمن أقل . انظر الشكل (21).

أما الشكل (22)؛ فيوضح تفاعلاً كيميائياً طارداً للطاقة، حيث يمثل الخط المتصل مسار التفاعل دون وجود عامل مساعد، في حين يمثل الخط المقطوع مسار التفاعل بوجود عامل مساعد، وألاحظ أن طاقة التنشيط للتفاعل بوجود العامل المساعد Ea_1^* أقل منها للتفاعل بدون وجود العامل المساعد Ea_1 ، وأن طاقة المواد المتفاعلة والنتجة لا تتأثر بوجود العامل المساعد.

تشير الرموز في الشكل إلى:

H_C طاقة المعقد المنشط دون عامل مساعد.

H_C^* طاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد.

Ea_1 طاقة تنشيط التفاعل الأمامي دون عامل مساعد.

Ea_1^* طاقة تنشيط التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد.

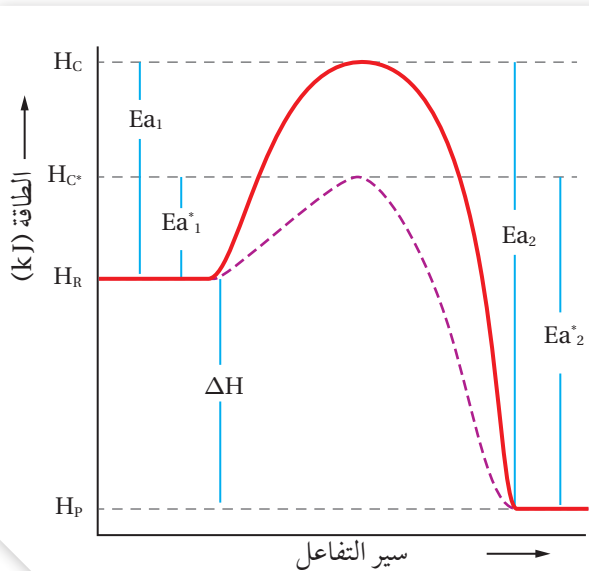
Ea_2 طاقة تنشيط التفاعل العكسي دون عامل مساعد.

Ea_2^* طاقة تنشيط التفاعل العكسي بوجود عامل مساعد.

ΔH التغير في المحتوى الحراري للتفاعل.

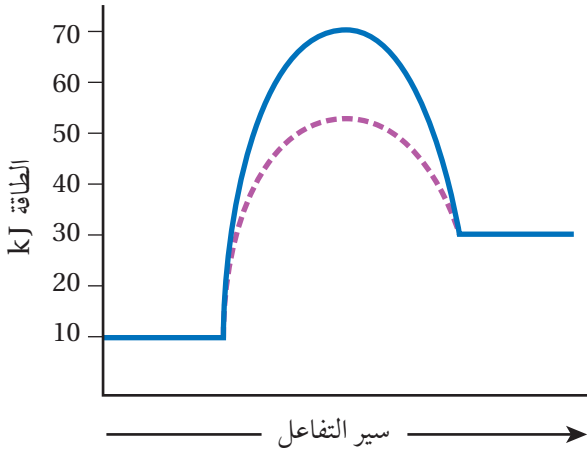
توضح الأمثلة الآتية حساب طاقة تنشيط التفاعل بوجود العامل المساعد ودون وجوده.

الشكل (22): منحني سير تفاعل بوجود العامل المساعد وعدم وجوده.



يبين الشكل سير تفاعل ما بوجود العامل المساعد ودون وجوده:

أستنتج من الشكل؛ بوحدة. (kJ):



1- طاقة المواد المتفاعلة. H_R

2- طاقة المواد الناتجة. H_P

3- طاقة تنشيط التفاعل الأمامي دون عامل مساعد. Ea_1

4- طاقة المعقد المنشط بوجود العامل المساعد. H_C^*

5- طاقة تنشيط التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد. Ea_1^*

6- طاقة تنشيط التفاعل العكسي دون عامل مساعد. Ea_2

7- طاقة تنشيط التفاعل العكسي بوجود عامل مساعد. Ea_2^*

8- التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل. ΔH

الحل:

$$H_R = 10 \text{ kJ} \quad -1$$

$$H_P = 30 \text{ kJ} \quad -2$$

3- أحسب طاقة تنشيط التفاعل الأمامي دون عامل مساعد؛ بطرح طاقة المواد المتفاعلة من طاقة المعقد المنشط دون عامل مساعد:

$$4- \text{طاقة المعقد المنشط بوجود العامل المساعد} = 50 \text{ kJ}$$

$$Ea_1 = H_C - H_R = 70 - 10 = 60 \text{ kJ}$$

5- أحسب طاقة تنشيط التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد؛ بطرح طاقة المواد المتفاعلة من طاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد:

$$Ea_1^* = H_C^* - H_R = 50 - 10 = 40 \text{ kJ}$$

6- أحسب طاقة تنشيط التفاعل العكسي دون عامل مساعد؛ بطرح طاقة المواد الناتجة من طاقة المعقد المنشط دون عامل مساعد:

$$Ea_2 = H_C - H_P = 70 - 30 = 40 \text{ kJ}$$

7- أحسب طاقة تنشيط التفاعل العكسي بوجود عامل مساعد؛ بطرح طاقة المواد الناتجة من طاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد:

$$Ea_2^* = H_C^* - H_R = 50 - 30 = 20 \text{ kJ}$$

8- أحسب التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل؛ من الفرق بين طاقة المواد المتفاعلة والناتجة:

$$\Delta H = H_P - H_R = 30 - 10 = 20 \text{ kJ}$$

في تفاعل ما؛ كان التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل -40 kJ ، وطاقة المواد المتفاعلة 70 kJ ، وطاقة تنشيط التفاعل الأمامي دون عامل مساعد 110 kJ ، وطاقة المعقد المنشط بوجود العامل المساعد 80 kJ ، أحسب:

- 1- طاقة التنشيط للتفاعل العكسي دون عامل مساعد Ea_2 .
- 2- طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد Ea^*_1 .
- 3- طاقة المعقد المنشط للتفاعل دون عامل مساعد H_C .
- 4- طاقة المواد الناتجة H_p .

الحلّ:

$$Ea_2 = 150 \text{ kJ} \quad -1$$

$$Ea^*_1 = 10 \text{ kJ} \quad -2$$

$$H_C = 180 \text{ kJ} \quad -3$$

$$H_p = 30 \text{ kJ} \quad -4$$

تحقق: تفاعل افتراضي فيه طاقة المواد المتفاعلة 110 kJ ، وطاقة المواد الناتجة 80 kJ ، وطاقة المعقد المنشط دون عامل مساعد 180 kJ ، وطاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد 140 kJ ، أحسب:

- 1-طاقة تنشيط التفاعل العكسي دون عامل مساعد.
- 2-طاقة تنشيط التفاعل الأمامي بوجود العامل المساعد.
- 3-التغيير في المحتوى الحراري.
- 4-هل التفاعل ماص للحرارة أم طارد لها؟

التجربة 2

العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل الكيميائي

المواد والأدوات:

محلولاً حمض HCl؛ تركيز أحدهما 0.1M والأخر 1M ، جبّان لهما الحجم نفسه من فلزّ الخارصين Zn، محلول نشا، محلول اليود I_2 ، ثاني أكسيد المنغنيز MnO_2 ، محلول فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ، حمام مائي ساخن (درجة 30°C)، حمام مائي بارد (1°C)، مخبر مدرج، كأس زجاجية عدد (5) سعة 100 mL ، ملعقة تحريك.

إرشادات السلامة:

- أتّبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية.

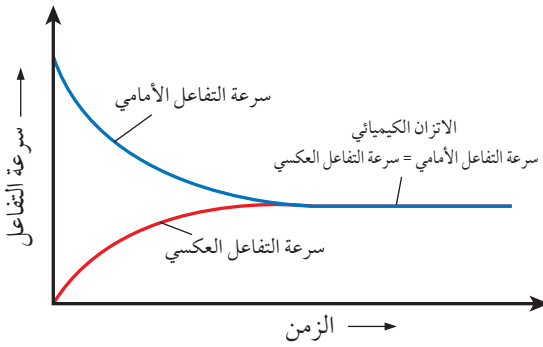
خطوات العمل:

- **أقيس** 15 mL من محلول حمض الهيدروكلوريك HCl ؛ تركيزه 1M باستخدام المخبر المدرج، وأضعها في الكأس الزجاجية. وأكرر العملية مع محلول HCl تركيزه 0.1 M في كأس زجاجية أخرى.
- أضع جبّة من فلزّ الخارصين في كلّ من الكأسين الزجاجيتين في الوقت نفسه. وأسجل ملاحظاتي.
- **أقيس**: أحضر كأسين زجاجيتين، وأضع في كلّ منها 10 mL من محلول النشا.
- أضع أحد الكأسين في الحمام المائي الساخن، والكأس الآخر في الحمام المائي البارد، وأتركهما مدة 5 min .
- أضيف إلى كلّ من الكأسين 5 mL من محلول اليود I_2 ، وأحرك بحذر. وأسجل ملاحظاتي.
- **أقيس**: 20 mL من محلول فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ، وأضعها في كأس زجاجية، وأراقب محلول بضع ثوان، ثم أضيف إلى محلول في الكأس ملعقة صغيرة من ثاني أكسيد المنغنيز MnO_2 . أسجل ملاحظاتي.

التحليل والاستنتاج

- **أصنف** أثر تغيير تركيز حمض HCl في سرعة تصاعد غاز الهيدروجين.
- **أقارن** التغيير في محلول النشا في الكأسين البارد والساخن قبل إضافة محلول اليود وبعد إضافته.
- **أصنف** التغيير الحاصل بعد إضافة ثاني أكسيد المنغنيز MnO_2 إلى محلول فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 .
- أكتب معادلة تحلل فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 ؛ بوجود العامل المساعد.

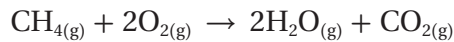
الشكل (23): تغير سرعة التفاعل مقابل الزمن.



أثر العامل المساعد في موضع الاتزان

The effect of Catalyst in the Position of equilibrium

درست سابقاً؛ أن بعض التفاعلات الكيميائية تحدث في اتجاه واحد فقط يسمى الاتجاه الأمامي، ويطلق على هذا التفاعل؛ تفاعل غير منعكس. ومثال ذلك احتراق غاز الميثان بوجود الأكسجين، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



هناك تفاعلات كيميائية تحدث في الاتجاهين الأمامي والعكسى؛ فبمجرد تحول المواد المتفاعلة إلى مواد ناتجة؛ فإن المواد الناتجة تتفاعل في ما بينها لتعيد تكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى، ويطلق على هذا التفاعل؛ تفاعل منعكس. تصل التفاعلات المنعكسة إلى حالة اتزان كيميائي، مما يعني أن سرعة التفاعل الأمامي تساوى سرعة التفاعل العكسي، ويستمر التفاعل بالحدوث في الاتجاهين الأمامي والعكسى، وفي اللحظة التي تتساوى فيها سرعة التفاعل الأمامي مع سرعة التفاعل العكسي يكون التفاعل قد وصل إلى موضع الاتزان. أنظر الشكل (23)، حيث يوضح تغير سرعة التفاعل مقابل الزمن.

فهل يتأثر موضع الاتزان بإضافة عامل مساعد للتفاعل؟

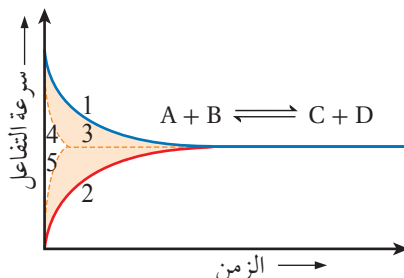
يعلم العامل المساعد على زيادة سرعة التفاعل الكيميائي في الاتجاهين الأمامي والعكسى؛ ذلك أنه يقلل من طاقة التنشيط اللازمة لحدوث التفاعل. فعند إضافة عامل مساعد إلى وعاء التفاعل في حالة الاتزان؛ فإن موضع الاتزان لا يتأثر، إنما تزداد سرعة وصول التفاعل إلى حالة الاتزان، ويقل الزمن اللازم لذلك. أنظر الشكل (24) الذي يوضح أثر العامل المساعد في حالة الاتزان.

أَفْخَر: ما أثر إضافة عامل مساعد إلى التفاعل الإفتراضي الآتي:



أَتَحَقَّ: ما أثر العامل المساعد في كل من، سرعة التفاعل الأمامي، سرعة التفاعل العكسي.

الشكل (24): العامل المساعد وموضع الاتزان.



1. سرعة التفاعل الأمامي بدون عامل مساعد.
2. سرعة التفاعل العكسي بدون عامل مساعد.
3. حالة الاتزان الكيميائي.
4. سرعة التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد.
5. سرعة التفاعل العكسي بوجود عامل مساعد.

مراجعة الدرس

1- الفكرة الرئيسية: أوضح كيف تفسر نظرية التصادم حدوث التفاعل الكيميائي.

2- أوضح المقصود بكل من: المعقد المنشط، العامل المساعد

3- أفسر أثر كل مما يأتي في سرعة التفاعل الكيميائي:

تركيز المواد المتفاعلة، درجة الحرارة، مساحة سطح المواد المتفاعلة.

4- أستنتج من البيانات الواردة في الجدول الآتي:

البيانات	طاقة المواد الناتجة	التحفيز الحراري	عامل مساعد	طاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد	طاقة التنشيط للتفاعل العكسي دون عامل مساعد
الطاقة (kJ)	50	+20	70	110	

أ. قيمة طاقة المواد المتفاعلة.

ب. قيمة طاقة التنشيط للتفاعل العكسي بوجود عامل مساعد.

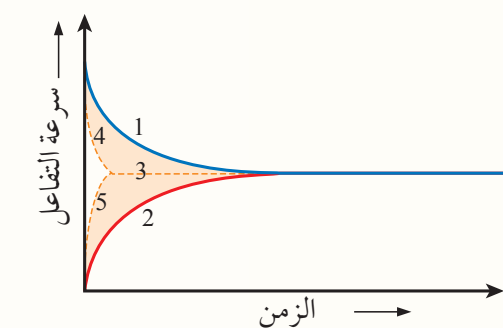
ج. قيمة طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي دون عامل مساعد.

د. قيمة طاقة المعقد المنشط للتفاعل دون عامل مساعد.

هـ. هل التفاعل ماضٌ للحرارة أم طارد لها؟

وـ. طاقة تنشيط التفاعل الأمامي بوجود عامل مساعد.

5- إلام تشير الأرقام المبينة في الشكل الآتي:



6- أي من الآتية يؤثر فيها العامل المساعد: طاقة المواد المتفاعلة، طاقة تنشيط التفاعل العكسي، طاقة المعقد المنشط، التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل، زمن حدوث التفاعل، موضع الاتزان.

تقليل تلف الأطعمة

تزداد سرعة التفاعل بزيادة درجة الحرارة؛ فعند إعداد الطعام نزيد درجة الحرارة لإنضاجه. ولكن ترك الأطعمة في درجة حرارة الغرفة مدةً يؤدي إلى تلفها بسبب حدوث تفاعلات كيميائية؛ فالتفاعلات الكيميائية التي تسبب تلف الأطعمة تكون أسرع كثيراً عند درجة حرارة الغرفة منها عند وضع الأطعمة في الثلاجة. وبهذا تكون المحافظة على الأطعمة من التلف بحفظها في الثلاجة لضبط التفاعلات التي تحدث وتسبب تلفها. وكذلك بإضافة المواد الحافظة؛ ففي الصناعات الغذائية بوجه عام تستخدم طرائق مختلفة لحفظ الأطعمة، منها التجميد والتجفيف، أيضاً تستخدم مواد تسمى المثبطة Inhibitors، أو المواد الحافظة؛ وهي مواد مضادة للأكسدة تعمل على إبطاء سرعة التفاعل؛ لأن الأكسدة تسبب تلف الأطعمة ولا سيما تلك التي تحتوي على الدهون مثل الأجبان. واستعمال المواد الحافظة آمن في المنتجات الغذائية، وتربيد من مدة صلاحية الغذاء، ومن أنواع المواد الحافظة مضادات البكتيريا؛ وهي مركبات كيميائية لها رموز وأرقام، مثل المركب E227-227، حيث يدخل ثاني أксيد الكبريت SO_2 ، في تركيبه الأساسي ويستخدم في حفظ الفواكه.



مراجعة الوحدة

1. أوضح المقصود بكل من: طاقة تنشيط التفاعل، الرتبة الكلية للتفاعل، سرعة التفاعل الكيميائي.
 2. أفسّر ما يأتي:

- أ - لا تؤدي جميع التصادمات إلى حدوث تفاعل كيميائي.
 ب - زيادة سرعة التفاعل بإضافة عامل مساعد.

التركيز (M)	الزمن s
6	0
4	2
2	5
?	9

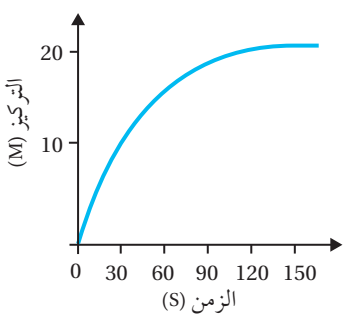
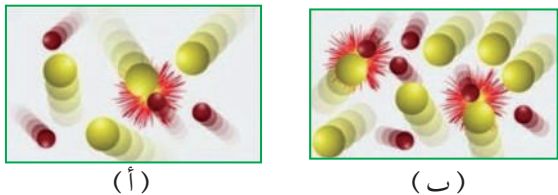
3 . يبيّن الجدول الآتي تراكيز مادة افتراضية خلال مدد زمنية مختلفة.

- أ - أستنتج في ما إذا كانت المادة متفاعلة أم ناتجة؟ أفسّر إجابتي.
 ب - أحسب سرعة التفاعل خلال الفترة الزمنية (2 - 0).

ج- أتوقع: كم يصبح تركيز المادة عند الزمن 9s (أكبر من 2 أم أقل)؟ أفسّر إجابتي.

4 . في التفاعل الافتراضي الآتي: $A_{(g)} + 2B_{(g)} \rightarrow 3C_{(g)}$

أحسب سرعة تكوين C؛ علماً أن سرعة استهلاك B يساوي 0.12 Ms^{-1}



5 . يمثل الشكلان (أ ، ب) تفاعلاً في ظروفين مختلفين.

أستنتاج أي الشكلين يمثل التفاعل الأسرع؟ وأحدد العامل المؤثر في سرعة هذا التفاعل؟

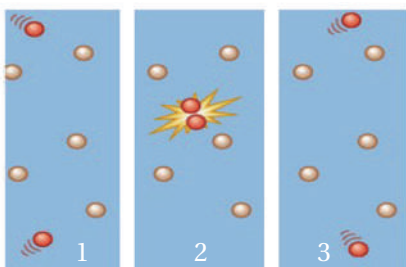
6 . يمثل الرسم البياني العلاقة بين الزمن وتركيز مادة في تفاعل كيميائي.

- أ - أحدد الزمن اللازم لإتمام التفاعل؟
 ب - أحسب سرعة التفاعل في المدة الزمنية (30 - 90 s).
 ج- أستنتاج هل المادة متفاعلة أم ناتجة؟

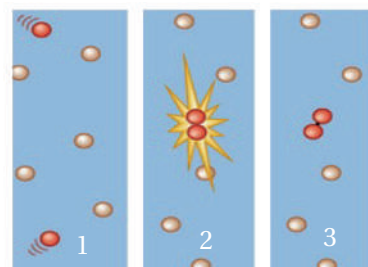
7 . أستنتاج قانون سرعة التفاعل من المعلومات الواردة في الجدول الآتي:

التجربة	[A] M	[B] M	السرعة الابتدائية M.s^{-1}
1	0.01	0.02	0.1
2	0.02	0.02	0.4
3	0.01	0.04	0.2

8 . أتوقع من الشكلين الآتيين (أ ، ب) العامل المؤثر في حدوث التفاعل الكيميائي، ثم أفسّر إجابتي.

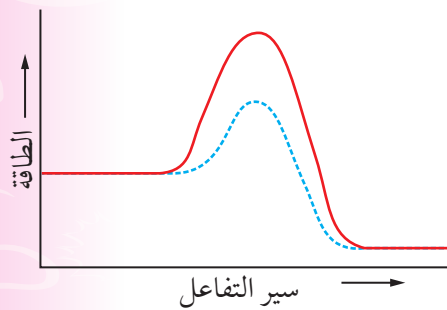


الشكل (أ)



الشكل (ب)

مراجعة الوحدة



9. يمثل الشكل الآتي سير تفاعل بوجود عامل مساعد، ودون عامل مساعد، أحدد على الشكل كلاً من:
طاقة المعقد المنشط بوجود عامل مساعد، طاقة تنشيط التفاعل الأمامي دون عامل مساعد، طاقة تنشيط التفاعل العكسي بوجود مساعد، التغيير في المحتوى الحراري للتفاعل، الانخفاض في طاقة المعقد المنشط نتيجة إضافة عامل مساعد.

السرعة الابتدائية M/s	[X] M	[Y] M	التجربة
0.1	0.1	0.1	1
0.4	0.1	0.2	2
0.8	0.2	0.2	3

10. جمعت البيانات الافتراضية الآتية للتفاعل $X + Y \rightarrow XY$
- أكتب الصيغة العامة لقانون السرعة.
 - أكتب قانون سرعة التفاعل.
 - أجد قيمة (K) ووحدته.

السرعة الابتدائية M/s	[C] M	[B] M	[A] M	التجربة
0.03	0.03	0.04	0.04	1
0.24	0.03	0.08	0.08	2
0.12	0.03	0.04	0.08	3
0.12	0.06	0.04	0.08	4

11. جمعت البيانات الافتراضية الآتية للتفاعل $A + B + C \rightarrow D + 2E$
- أكتب الصيغة العامة لقانون السرعة.
 - أكتب قانون سرعة التفاعل.
 - أجد قيمة (K)، ووحدته.
12. اختار الإجابة الصحيحة:

1. في التفاعل الافتراضي $D \rightarrow 4D \rightarrow 2A + 2B$ ؛ إذا كانت رتبة التفاعل للمادة $A = \text{zero}$ ، وثابت السرعة $K = 0.1 \text{ M}^{-1} \text{s}^{-1}$ فإن رتبة التفاعل للمادة B تساوي:

- أ) صفرًا ب) 1 ج) 2 د) 3

2. العبارة الصحيحة في ما يتعلق بالعامل المساعد:

- أ) يزيد من طاقة التنشيط للتفاعل
ب) يقلل من طاقة المعقد المنشط
ج) يقلل المحتوى الحراري للتفاعل
د) يزيد من طاقة النواتج

3. عند زيادة مساحة سطح المادة المتفاعلة المعرض للتفاعل عند الظروف نفسها؛ فإن العبارة الصحيحة:

- أ) تقل سرعة التفاعل ب) يزداد التركيز ج) تزداد عدد التصادمات الفعالة د) تقل درجة الحرارة

4. إذا كانت طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي $J = 70$ و كان التغيير في المحتوى الحراري $\Delta H = -50 \text{ kJ}$ ؛ فإن طاقة التنشيط للتفاعل العكسي تساوي بوحدة kJ:

- أ) 20 ب) 50 ج) 70 د) 120

5. في تفاعل ما تؤدي زيادة درجة حرارة التفاعل إلى:

- أ) زيادة طاقة التنشيط
ب) تقليل سرعة التفاعل
ج) زيادة عدد التصادمات الفعالة
د) تقليل متوسط الطاقة الحرارية

مراجعة الوحدة

6 . وجد في تفاعل افتراضي أن مضاعفة تركيز A لا يؤثر في سرعة التفاعل، وأن مضاعفة تركيز B ثلاثة مرات؛ ضاعف سرعة التفاعل تسعة مرات؛ فيكون قانون سرعة هذا التفاعل:

$$R = k [A]^2 \quad \text{د) } R = k [A]^2 [B]^1 \quad \text{ب) } R = k [A]^1 [B]^1 \quad \text{أ) } R = k [B]^2$$

7 . في تفاعل ما كانت طاقة التنشيط للتفاعل الأمامي (70 kJ)، وطاقة التنشيط للتفاعل العكسي (50 kJ)؛ فإن قيمة التغير في المحتوى الحراري للتفاعل تساوي:

$$120 - \text{د)$$

$$120 + \text{ج)$$

$$20 - \text{ب)$$

$$20 + \text{أ)}$$

8 . تفاعل فلز المغنيسيوم مع الماء أبطأ من فلز الصوديوم في الظروف نفسها، ويعود ذلك إلى:

د) العامل المساعد

ج) طبيعة المتفاعلات

ب) درجة الحرارة

أ) درجة الحرارة

[B] M	[A] M	S الزمن	التجربة
0.08	0.1	10	1
0.04	0.06	20	2
.....	30	3

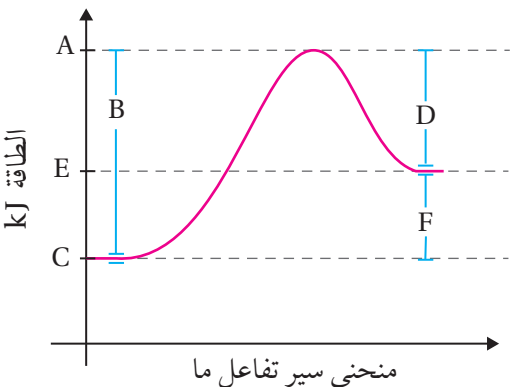
9 . في تجربة ما؛ جرى الحصول على البيانات عند درجة حرارة معينة لتفاعل مادتين A و B؛ أجيب عن الأسئلة (أ، ب) التي تليه:

- أ) أستنتج سرعة تفاعل المادة A في الفترة الزمنية ($10 - 20 \text{ s}$) بوحدة M/s ؟
- د) 0.0004 ج) 0.004 ب) 0.04 أ) 0.4

ب) أستنتج أي التراكيز الآتية يعَد صحيحاً للمادتين A ، و B في التجربة رقم (3)؟

- ب) $0.01 = [B]$ ، $0.08 = [A]$ ج) $0.07 = [B]$ ، $0.03 = [A]$ أ) $0.03 = [B]$ ، $0.04 = [A]$
- د) $0.08 = [B]$ ، $0.09 = [A]$ ب) $0.03 = [B]$ ، $0.04 = [A]$

13. يبين الشكل الآتي تغير الطاقة خلال سير التفاعل أدرس الشكل وأجيب عن الأسئلة الآتية:



ما الرمز الذي يمثل كلاً مما يأتي:

أ) طاقة المواد المتفاعلة.

ب) طاقة المواد الناتجة.

ج) طاقة المعقّد المنشّط.

د) التغيير في المحتوى الحراري.

هـ) طاقة تنشيط التفاعل الأمامي.

وـ) طاقة تنشيط التفاعل العكسي.

14. اعتماداً على البيانات في الجدول الآتي لتفاعل ما؛ ما قيمة كلٌ من الرموز (أ، ب، ج ، د)؟

سير التفاعل	طاقة المعقّد المنشّط	طاقة المواد الناتجة	طاقة المعقّد المنشّط	طاقة تنشيط التفاعل العكسي	طاقة تنشيط التفاعل الأمامي
دون عامل مساعد	ب	أ	ج	170	ج
بوجود عامل مساعد	ج	40	د	80	

الوحدة

4

الكيمياء العضوية

Organic Chemistry



أتَأْمَلُ الصورة

تعدّ صناعة الصابون من أقدم الصناعات التي مارسها الإنسان، ويصنع الصابون بتسخين الزيوت أو الدهون مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH ؛ فتفتكّك الإسترات المكونة لها متوجّةً أملاح الحموض الكربوكسيلية أو الدهنية التي تمثل الصابون؟ يعّدّ هذا التفاعل مثالاً على تفاعلات المركبات العضوية. فما تفاعلات المركبات العضوية؟ وكيف تحدث؟ وكيف يجري توظيفها لإنتاج مركبات عضوية مختلفة في المختبر أو في الصناعة؟

الفكرةُ العامةُ:

تُجري المركبات العضوية تفاعلات كيميائية كثيرة جدًا، يمكن تصنيفها إلى تفاعلات الإضافة، والحدف، والاستبدال، والتأكسد، والاختزال، حيث يسهل تصنيف هذه التفاعلات دراستها، ومعرفة طرائق حدوثها، والظروف التي تحدث فيها، وتوقع نواتجها العضوية، وتوظيفها في تحضير مركبات جديدة وتصنيعها.

الدرس الأول: تفاعلات المركبات العضوية؛ الإضافة والحدف.

الفكرة الرئيسية: تفاعل المركبات العضوية بطرائق متنوعة؛ تعتمد على طبيعة المركب العضوي وظروف التفاعل؛ مما يؤدي إلى نوافع جديدة. ومنها تفاعلات الإضافة لتكسير الرابطة الثنائية والثلاثية، وكذلك تفاعلات الحذف؛ لإعادة تكوين الرابطة الثنائية.

الدرس الثاني: تفاعلات الاستبدال والتأكسد والاختزال.

الفكرة الرئيسية: تتفاعل بعض المركبات العضوية بطريقة الاستبدال، حيث يجري فيها استبدال ذرة أو مجموعة ذرات بذرة أو مجموعة ذرات أخرى، وتتأكسد بعض المركبات العضوية أو تخترل، ويتيح عن ذلك مركبات جديدة مختلفة في خصائصها.

الدرس الثالث: تحضير المركبات العضوية.

الفكرة الرئيسية: توظّف تفاعلات المركبات العضوية في تحضير مواد عضوية جديدة وإناجها، ولذلك يجري تصنيع كثير من المركبات العضوية في المختبرات بطرائق مختلفة بهدف استكشاف طرق جديدة لإنتاجها على المستوى الاقتصادي بأقل كلفة، ودون إنتاج مواد أخرى غير مرغوبة.

تجربة استهلاكية

الكشف عن المجموعات الوظيفية في بعض المركبات العضوية

المواد والأدوات: محلول هيدروكسيد البوتاسيوم KOH، محلول حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، محلول دايكرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7$ ، برمونغات البوتاسيوم $KMnO_4$ ، نترات الفضة $AgNO_3$ ، الإيثانول C_2H_5OH ، 1-هكسين $CH_3(CH_2)_3CH = CH_2$ (أو أي الكين آخر)، محلول فهلنج، 1-كلوروبيوتان C_4H_9Cl ، إيثانال CH_3CHO ، أنابيب زجاجية، حامل أنابيب، لهب بنسن، ماسك أنابيب، ماصة، شريط ورقي لاصق.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أحذر عند التعامل مع المواد الكيميائية.
- أرتدي معطفاً والنظارات الواقية والقفازات.

خطوات العمل:

1 أحضر أربعة أنابيب اختبار؛ وباستخدام الشريط الورقي اللاصق أرقّها من 1-4، وأضعها على حامل الأنابيب.

2 أقيس 3 mL من مركب 1-هكسين باستخدام الماصة، ثم أسكبها في أنبوب الاختبار رقم (1).

3 لاحظ. أضيف إلى الأنابيب رقم (1) أربع قطرات من كلٍّ من محلولي برمونغات البوتاسيوم وهيدروكسيد البوتاسيوم، وأرجّه مدة 1 min، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

4 أقيس 3 mL من 1-كلوروبيوتان، ثم أسكبها في أنبوب الاختبار رقم (2).

5 لاحظ: أضيف إلى الأنابيب رقم (2) أربع قطرات من كلٍّ من محلولي نترات الفضة والإيثانول، وأرجّه مدة 1 min، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

6 أقيس 3 mL من الإيثانال، ثم أسكبها في أنبوب الاختبار رقم (3).

7 لاحظ: أضيف إلى الأنابيب رقم (3) أربع قطرات من محلول فهلنج، وأسخنه مدة 3 min، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

8 أقيس 3 mL من الإيثانول باستخدام الماصة، ثم أسكبها في أنبوب الاختبار رقم (4).

9 لاحظ: أضيف أربع قطرات من محلول دايكرومات البوتاسيوم، وقطرتين من محلول حمض الكبريتيك إلى الأنابيب رقم (4)، ثم أرجّه مدة 1 min، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

10 أنظم البيانات: أسجل النتائج التي حصلت عليها في جدول البيانات الآتي:

الملاحظة	المجموعة الوظيفية	المركب
		1-هكسين

التحليل والاستنتاج:

1- أفسر التغير اللوني الذي طرأ على الخليط في الأنابيب رقم (1).

2- أتوقع: أكتب الصيغة الجزيئية للراسب المتوقع تكونه في الأنابيب رقم (2).

3- أتوقع نوع التفاعل الذي حدث في الأنابيب (2) و (4).

تفاعلات المركبات العضوية: الإضافة والحدف

Reactions of Organic Compounds, Addition and Elimination

1

الدرس

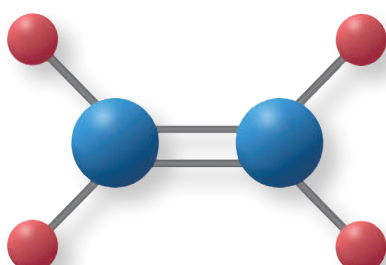
تفاعلات الإضافة Addition Reactions

درست سابقاً، أن المركب العضوي يحتوي على ذرة أو مجموعة ذرات في صيغته الكيميائية تكون مسؤولة عن خصائصه ونشاطه الكيميائي، وتسمى المجموعة الوظيفية. وتختلف المركبات العضوية في مجموعاتها الوظيفية؛ وتختلف تفاعلاتها تبعاً لذلك. ورغم أن هذه التفاعلات كثيرة جداً، إلا أنها صنفت إلى تفاعلات الإضافة، والحدف، والاستبدال، والتآكسد، والاختزال؛ وذلك لتسهيل دراستها.

عرفت سابقاً، أن المركبات العضوية غير المشبعة تحتوي رابطة ثنائية أو ثلاثة، وأن الرابطة التساهمية الثنائية أو الثلاثية تتكون من نوعين من الروابط هما سيجما القوية، وبإي π الضعيفة. ولذلك تعد هذه المركبات نشطة كيميائياً، ومن أشهر تفاعلاتها الإضافة.

تعتمد تفاعلات الإضافة في المركبات العضوية على طبيعة الروابط المكونة لها، فمثلاً، يحتوي الألكين على رابطة تساهمية ثنائية بين ذرتين كربون $C=C$ ، في حين يحتوي الألكاين على رابطة تساهمية ثلاثة $C\equiv C$. انظر الشكل (1). أما مركب الكربونيل (الألديهيد أو الكيتون)؛ فيحتوي على رابطة تساهمية ثنائية قطبية بين ذرة الكربون وذرة الأكسجين. فما تفاعل الإضافة؟ وما المركبات العضوية التي تتفاعل بتفاعل الإضافة؟ وما نواتج تفاعلاتها العضوية؟

يُعرف **تفاعل الإضافة** **Addition Reaction**؛ بأنه تفاعل بين جزيئين يحتوي أحد الجزيئين المتفاعلين على الرابطة الثنائية أو الثلاثية لتكوين جزيء واحد جديد. وعند حدوث التفاعل يتتحول المركب العضوي غير المشبوع إلى مركب عضوي مشبع.



الفكرة الرئيسية:

تفاعل المركبات العضوية بطرائق متنوعة؛ تعتمد على طبيعة المركب العضوي وظروف التفاعل، مما يؤدي إلى نواتج جديدة. ومنها تفاعلات الإضافة؛ لتكسير الرابطة الثنائية والثلاثية، وكذلك تفاعلات الحدف؛ لإعادة تكوين الرابطة الثنائية.

نتائج التعلم:

- أكتب معادلات كيميائية تعبّر عن تفاعلات الإضافة والحدف في بعض المركبات العضوية.
- أميّز بين الهيدروكربون المشبع وغير المشبع.

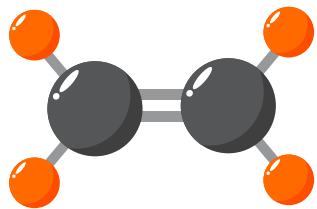
المفاهيم والمصطلحات:

تفاعل الإضافة	Addition Reaction
نيوكليوفيل	Nucleophile
إلكتروفيل	Electrophile
إضافة إلكتروفيلية	Electrophilic Addition
قاعدة ماركوفينيكوف	Markovnikov's Rule
إضافة نيوكليوفيلية	Nucleophilic Addition
تفاعل الحدف	Elimination Reaction

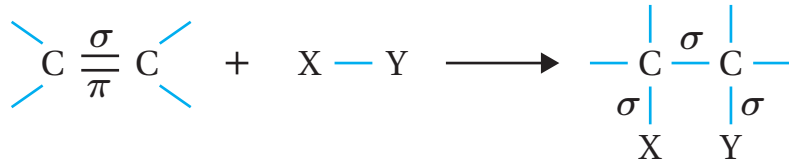
الشكل (1): الرابطة الثنائية في الإيثين والرابطة الثلاثية في الإيثانين.

تفاعلات الإضافة في الألكينات

يتفاعل الألكين بإضافة جزيء إلى ذرتى كربون الرابطة الثنائية الموجودة فيه؛ فتنكسر رابطة π الضعيفة، وت تكون بدلاً منها - رابطان من النوع σ الأقوى؛ كما هو موضح في المعادلة العامة الآتية:



الشكل (2): الكين متماثل.

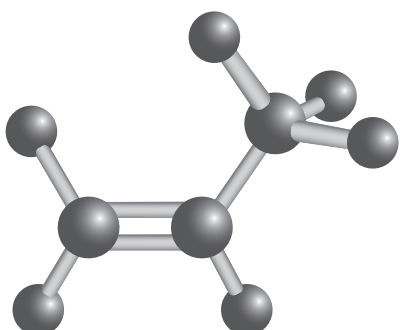


ويمكن تفسير التفاعل؛ بأن الرابطة الثنائية منطقة ذات كثافة إلكترونية عالية سالبة الشحنة، تقوم بجذب الطرف الموجب للجزيء المضاف مكونةً معه رابطة تساهمية، ويطلق على الرابطة الثنائية والأيونات السالبة مثل OH^- , Br^- اسم **نيوكليوفيلات Nucleophiles**، كما يطلق على الأطراف الموجبة للجزئيات، مثل H^+ اسم **إلكتروفيلات Electrophiles**، وهي أطراف محبّة للإلكترونات، تنجدب إلى منطقة الكثافة الإلكترونية السالبة؛ وذلك لاحتاجتها إلى زوج إلكترونات. ومن الأمثلة على هذه التفاعلات إضافة جزيء كلّ من الهيدروجين، أو الهايروجين، أو هاليد الهيدروجين، أو الماء، إلى الرابطة الثنائية في الألكين.

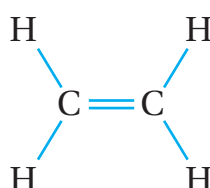
الألكين المتماثل والألكين غير المتماثل

Symmetrical and Unsymmetrical Alkenes

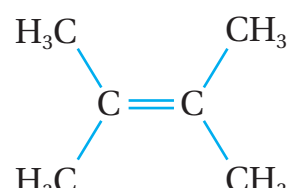
يعدّ الألكين متماثلاً أنظر الشكل (2)؛ عندما ترتبط كل ذرة كربون من ذرتى كربون الرابطة الثنائية بذرات أومجموعات متماثلة. فمثلاً؛ ترتبط كل ذرة كربون في جزيء الإيثن بذرتى هيدروجين، وكذلك في المركب 2 ، 3 - ثائي ميثيل - 2 - بيوتين؛ ترتبط كل ذرة كربون من ذرتى كربون الرابطة الثنائية بمجموعتي ميثيل، كما يأتي:



الشكل (3): الكين غير متماثل.



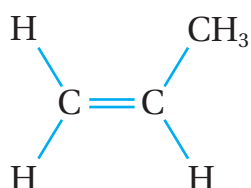
إيثن



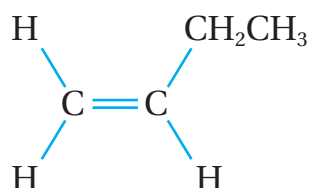
2 ، 3 - ثائي ميثيل - 2 - بيوتين

أما في الألكين غير المتماثل أنظر الشكل (3) فتكون الذرات أو المجموعات المرتبطة بذرتى كربون الرابطة الثنائية غير متماثلة. فمثلاً؛ في البروبين ترتبط إحدى ذرتى كربون الرابطة الثنائية بذرتى هيدروجين، وترتبط ذرة الكربون الأخرى بذرة هيدروجين ومجموعة ميثيل. وفي المركب 1 - بيوتين؛ ترتبط إحدى ذرتى كربون

الرابطة الثنائية بذرتى هيدروجين، وترتبط الأخرى بذرة هيدروجين ومجموعة إيشيل كما يأتي:



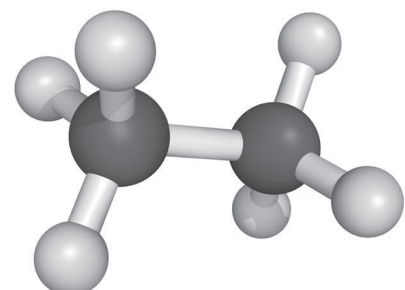
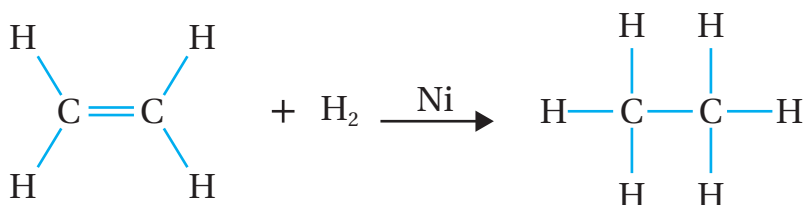
بروبين



ـ بيوتين

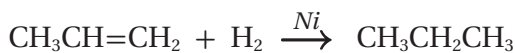
إضافة الهيدروجين H_2 (الهدرجة)

يتفاعل جزء الإيثين $\text{CH}_2 = \text{CH}_2$ مع غاز الهيدروجين H_2 ; بوجود عامل مساعد من النيكل Ni أو البلاتين Pt، وتحت درجة حرارة مناسبة، فينتج الإيثان CH_3CH_3 أنظر الشكل (4)، ويعبر عن التفاعل بالمعادلة الآتية:



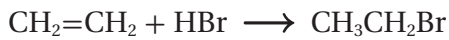
الشكل (4): جزيء الإيثان.

وكذلك يتفاعل جزء البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ مع غاز الهيدروجين مكوناً جزيء البروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$ ، كما يأتي:

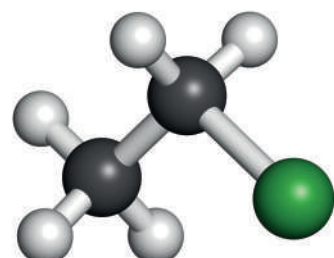
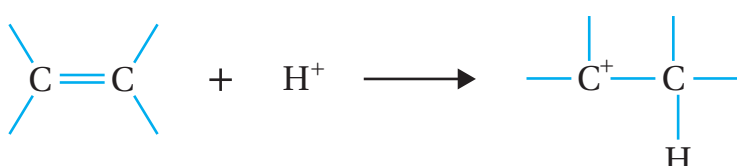


إضافة هاليد الهيدروجين (HCl, HBr, HI)

يتفاعل بروميد الهيدروجين HBr مع الألكين المتماثل مثل الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ؛ وفق المعادلة الآتية:

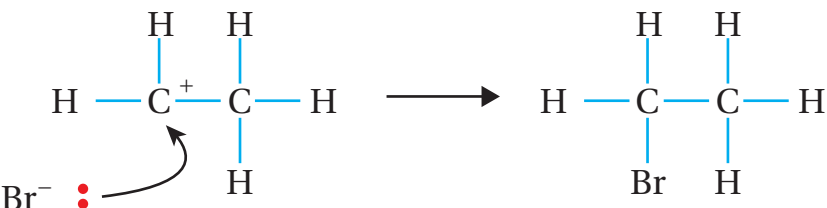


يتضح من المعادلة أن ذرة البروم ترتبط مع إحدى ذرتى كربون الرابطة الثنائية؛ مكونةً ناتجاً واحداً هو بروموموايثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$ أنظر الشكل (5)، ويمكن تفسير التفاعل بأن ينجذب الإلكتروفيل H^+ من جزء HBr نحو الرابطة الثنائية؛ مما يؤدي إلى كسر رابطة π ، ويرتبط H^+ بإحدى ذرتى الكربون مكوناً الرابطة $\text{C}-\text{H}$ ، وتتشكل على ذرة الكربون الأخرى شحنة موجبة، فيتكون أيون كربوني موجب؛ كما هو موضح في المعادلة الآتية:



الشكل (5): جزيء بروموموايثان.

يتبع ذلك ارتباط النيوكليوفيل Br^- بالأيون الكربوني الموجب؛ فت تكون رابطة $\text{C}-\text{Br}$ كما يأتي:

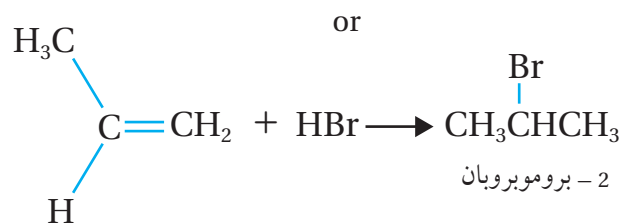
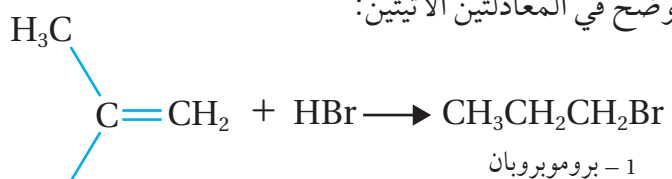


الجدول (1): أنواع الأيون الكربوني.

نوع الأيون الكربوني	الصيغة البنائية
الأيون الكربوني الأولي	$\begin{array}{c} \text{H} & \text{H} \\ & \\ \text{H}-\text{C}^+ & -\text{H} \\ \\ \text{R} \end{array}$
الأيون الكربوني الثاني	$\begin{array}{c} \text{H} & \\ & \\ \text{H}-\text{C}^+ & -\text{R} \\ \\ \text{R} \end{array}$
الأيون الكربوني الثالثي	$\begin{array}{c} \text{R} & \\ & \\ \text{R}-\text{C}^+ & -\text{R} \\ \\ \text{R} \end{array}$

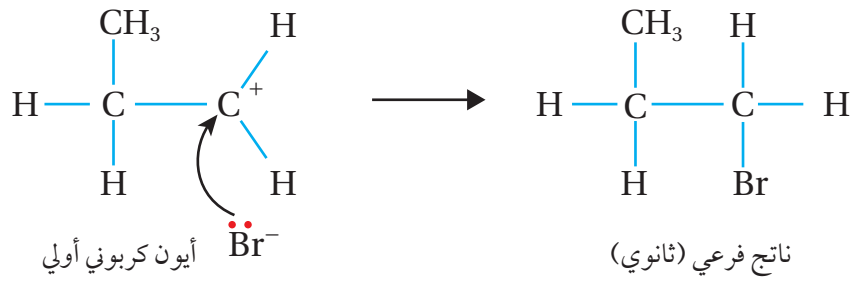
والأيون الكربوني قد يكون أولياً أو ثانياً أو ثالثياً. انظر الجدول رقم (1)، حيث يوضح شكلًا مبسطاً لأنواع الأيون الكربوني، حيث R مجموعة الكيل، ويكون الأيون الكربوني الثاني أكثر استقراراً وثباتاً من الأيون الكربوني الثانوي، وأقلها ثباتاً؛ الأيون الكربوني الأولي.

ويسمى التفاعل السابق؛ **إضافة إلكتروفильية** (Electrophilic Addition)، لأن الإلكتروفيلي H^+ هو الذي يبدأ التفاعل مع الرابطة الثنائية في الألكين. ونذكر مثلاً آخر على هذه الإضافة؛ إضافة بروميد الهيدروجين HBr إلى الألكين غير متماثل، مثل البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ؛ فإنه يحتمل تكون ناتجين، كما هو موضح في المعادلين الآتيين:

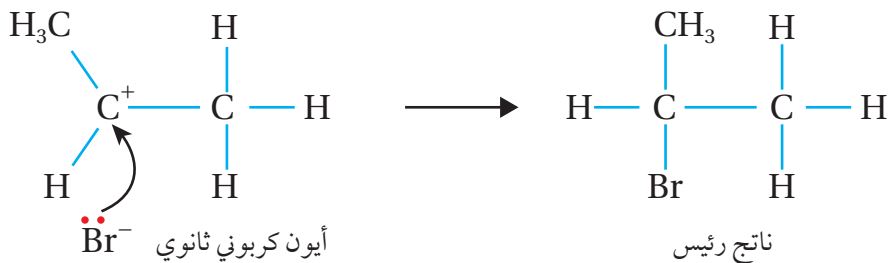


أَفْكِر: كيف أميّز بين أنواع الأيونات الكربونية الثلاثة؟

يتضح من المعادلين، أن ذرة البروم يمكن أن ترتبط مع إحدى ذرتي كربون الرابطة الثنائية، وبناء على ذلك؛ يحتمل أن يتكون المركب 1 – بروموبروبان أو 2 – بروموبروبان، وقد وجد عملياً أن الناتج الرئيس الذي تكون هو 2 – بروموبروبان، انظر الشكل (6). ويمكن تفسير ذلك عن طريق قاعدة ماركوفنيكوف (Markovnikov's Rule)، حيث تنص أن إضافة هاليد الهيدروجين HX إلى الألكين غير متماثل؛ فإن ذرة الهيدروجين ترتبط بذرة كربون الرابطة الثنائية المرتبطة بالعدد الأكبر من ذرات الهيدروجين. وهو ما يؤدي إلى تكوين أيون كربوني ثانوي هو الأكثر استقراراً وثباتاً وبهذا؛ فإن تفاعل أيون البروميد Br^- مع الأيون الكربوني الثانوي يؤدي إلى تكوين الناتج الرئيس



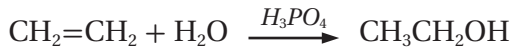
الشكل (6): الناتج الرئيس والناتج الثانوي لتفاعل Br_2 مع الأيون الكربوني الأولي والثانوي.



2- بروموبروبان، مقارنةً بتفاعل أيون البروميد Br^- مع الأيون الكربوني الأولي الأقل استقراراً وثباتاً، كما هو موضح في الشكل (6).

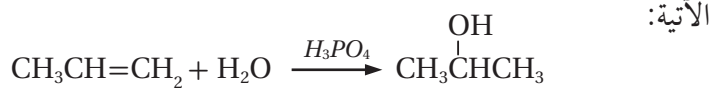
اضافة الماء H_2O Addition of Water H_2O

يتفاعل بخار الماء مع الإيثين مثلاً، بوجود عامل مساعد، مثل حمض الفسفوريك H_3PO_4 ، أو حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، وتحت ضغط جوي ودرجة حرارة مناسبين؛ وذلك لإنتاج الإيثanol CH_3CH_2OH ، ويُعبر عن التفاعل بالمعادلة الآتية:



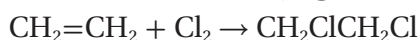
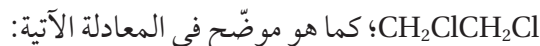
وكذلك يتفاعل البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ مع الماء في وسط حمضي؛ تبعاً
 لقاعدة ماركوفنيكوف مكوناً المركب 2-بروبانول $\text{CH}_3\overset{\text{OH}}{\underset{|}{\text{CH}}} \text{CH}_3$ ، كما في المعادلة الآتية:

$$\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2 + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{H}_3\text{PO}_4} \text{CH}_3\overset{\text{OH}}{\underset{|}{\text{CH}}} \text{CH}_3$$



اضافة الهالوجين (Cl_2, Br_2)

تفاعل الألكينات مع الالهالوجينات، مثل الكلور أو البروم عند درجة حرارة الغرفة، فمثلاً؛ يتفاعل الإيثين مع غاز الكلور مكوناً المركب $\text{ClCH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ ، 2-ثنائي كلوروإيثان



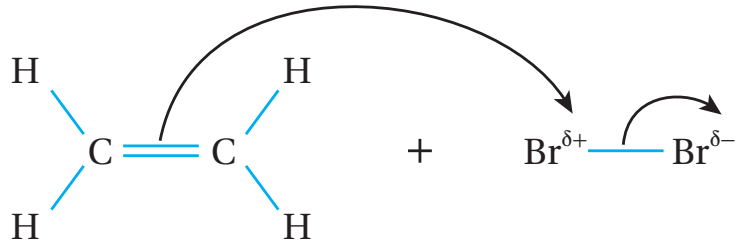
ويتفاعل الإيشين مع البروم Br_2 المذاب في ثانوي كلوروميثان CH_2Cl_2 ؛

أفڪُرْ أفسر عدم تكون أيون
كربوني ثالثي في تفاعل بروميد
الهيدروجين مع البروبين؟

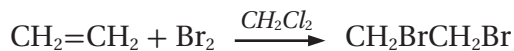
الربط بالحياة

تستخدم معقمات اليدين بشكل شائع في مختلف الأماكن، مثل المستشفيات، والمطاعم، والمدارس، وفي الاستعمال الشخصي؛ وذلك لقتل الميكروبات والحد من انتقال العدوى. ورغم استخدام مكونات مختلفة في تصنيع المعقمات؛ إلا أن المكون الفعال هو الإيثانول أو ٢-بروبانول.

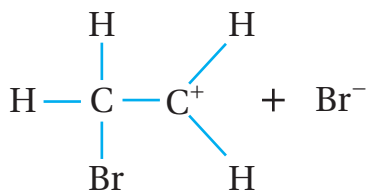
الشكل (7): استقطاب جزء Br_2 عند اقترابه من الرابطة الثنائية.



مكوناً المركب 1، 2-ثنائي بروموموإيثان $\text{CH}_2\text{BrCH}_2\text{Br}$, كما هو موضح في المعادلة الآتية:



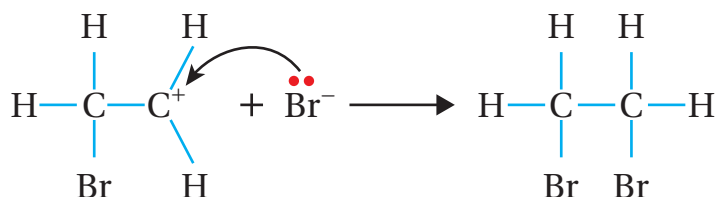
وتفسير ذلك؛ أن الرابطة الثنائية ذات كثافة إلكترونية عالية سالبة الشحنة تسبب استقطاب جزء الهالوجين القريب منها، فتظهر على إحدى ذرتي الجزيء شحنة جزئية موجبة، وتظهر على الذرة الأخرى شحنة جزئية سالبة، كما هو موضح في الشكل (7) الذي يبين استقطاب جزء Br_2 عند اقترابه من الرابطة الثنائية.



الشكل (8): تكون رابطة $\text{Br}-\text{C}$ وأيون كربوني موجب وأيون بروميد سالب.

ثم يحدث تجاذب بين الشحنة السالبة للرابطة $\text{C}=\text{C}$ من الألكين وذرة البروم ذات الشحنة الجزئية الموجبة؛ فتنكسر الرابطة π في الألكين، وت تكون الرابطة $\text{C}-\text{Br}$ ، ويترجأ أيون كربوني موجب، وأيون بروميد سالب. أنظر الشكل (8).

بعد ذلك؛ ينجدب أيون البروميد السالب إلى ذرة الكربون الموجبة في الأيون الكربوني، فت تكون رابطة جديدة $\text{C}-\text{Br}$ ؛ وبذلك يتكون المركب 1، 2-ثنائي بروموموإيثان، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



يُستعمل محلول البروم المائي (ماء البروم) ذو اللون البرتقالي المصفر في الكشف عن وجود الرابطة الثنائية أو الثلاثية، لذلك؛ يمكن التمييز مخبرياً بين الهيدروكربون المشبع وغير المشبع، باختفاء لون محلول البروم عند إضافته إلى الهيدروكربون غير المشبع، فمثلاً؛ عند ضخ فقاعات غاز الإيثين عبر محلول البروم

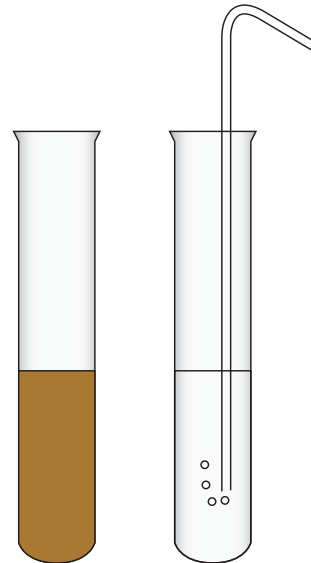
يختفي لون محلول البروم، كما هو موضح في الشكل (9). أما عند إضافة محلول البروم إلى الإيثان فإنه لا يتغير لون المحلول، مما يشير إلى عدم حدوث تفاعل.

أتحقق :

1- أكمل المعادلات الآتية:

- $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_3 + \text{H}_2 \xrightarrow{\text{Ni}}$
- $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{Cl}_2 \longrightarrow$
- $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}_2 + \text{HCl} \longrightarrow$
- $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}_2 + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{H}_3\text{PO}_4}$

2- أكتب معادلة كيميائية توضح إضافة بروميد الهيدروجين إلى المركب



الشكل (9): اختفاء لون ماء البروم عند تعامله مع الإيثان.

تفاعلات الإضافة في الألكاينات Addition Reactions in Alkynes

تفاعل الألكاينات بتفاعلات الإضافة كما في الألكاينات؛ إذ يمكن إضافة جزيئين من الهيدروجين، أو الهالوجين، أو هاليد الهيدروجين إلى الألكاين؛ فتنكسر رابطتي π ، ويكون بدلاً منها أربعة روابط من النوع σ ، والأمثلة الآتية توضح هذه الإضافة:

إضافة الهيدروجين Addition of Hydrogen

يتفاعل الألكاين مع كمية وافرة من الهيدروجين بوجود عامل مساعد، مثل النيكل Ni أو البلاتين Pt مكوناً الألكان، فمثلاً؛ يتفاعل جزيء الإيثان $\text{HC}\equiv\text{CH}$ مع الهيدروجين مكوناً جزيء الإيثان CH_3CH_3 ، ويمكن التعبير عن معادلة التفاعل كما يأتي:

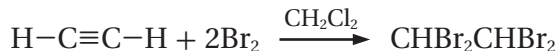


وكذلك يتفاعل الجزيء 1- بيوتان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{C}\equiv\text{CH}$ ، مع كمية وافرة من الهيدروجين، مكوناً جزيء البيوتان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$ ، كما يأتي:



إضافة الهالوجين Addition of Halogen

يتفاعل الألكاين مع كمية وافرة من الهالوجين؛ بوجود عامل مساعد مناسب مكوناً هاليد الألكيل، فمثلاً؛ يتفاعل جزيء الإيثان $\text{CH}\equiv\text{CH}$ مع جزيء البروم المذاب في ثنائي كلوروميثان CH_2Cl_2 ؛ مكوناً الجزيء 1,2,2,1 رباعي بروم إيثان $\text{CHBr}_2\text{CHBr}_2$ ، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



أفخر : أفسر سبب استخدام جزيئين من الهيدروجين في التفاعل.

وكذلك يتفاعل جزيء البروبان $\text{CH}_3\text{C}\equiv\text{CH}$ مع جزيئين من الكلور Cl_2 مكوناً 2،1،2 رباعي كلورو بروبان $\text{CH}_3\text{CCl}_2\text{CHCl}_2$; كما يأتي:



إضافة هاليد الهيدروجين Addition of Hydrogen Halide

يضاف جزيئان من هاليد الهيدروجين إلى الألكاين وفق قاعدة ماركوفينكوف؛ إذ ترتبط ذرتا هيدروجين الحمض مع ذرة كربون الرابطة الثلاثية المرتبطة بالعدد الأكبر من ذرات الهيدروجين في الألكاين، فمثلاً؛ يضاف جزيئان من بروميد الهيدروجين HBr ، إلى جزيء البروبان $\text{CH}_3\text{C}\equiv\text{CH}$; فينتج جزيء 2،2-ثنائي بروموبروبان $\text{CH}_3\text{CBr}_2\text{CH}_3$; كما يأتي:

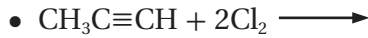


كما يضاف جزيئين من كلوريد الهيدروجين HCl ، إلى جزيء الإيثان $\text{CH}\equiv\text{CH}$ مكوناً الجزيء 1،1-ثنائي كلورو إيثان CH_3CHCl_2 ; كما يأتي:



✓ أتحقق:

1- أكمل المعادلتين الآتيتين:



2- أكتب معادلة تفاعل 2-بيوتاين $\text{CH}_3\text{C}\equiv\text{CCH}_3$ مع كمية كافية من الهيدروجين.

تفاعلات الإضافة في الألديهيدات والكيتونات

Addition Reactions in Aldehydes and Ketones

تشابه الألديهيدات والكيتونات في كثير من تفاعلاتهما الكيميائية؛ وذلك لاحتواء كل منها على مجموعة الكربونيل القطبية التي تحتوي على رابطة ثنائية بين ذرة الكربون وذرة الأكسجين، أنظر الشكل (10).

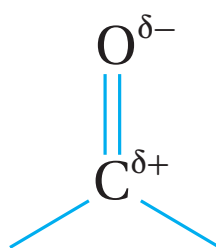
مما يجعل الألديهيدات والكيتونات تتفاعل بالإضافة، ومن الأمثلة على هذه التفاعلات، تفاعلاتها مع مرکبات غرينارد، ومع الهيدروجين كما يأتي:

إضافة مرکب غرينارد R - MgX

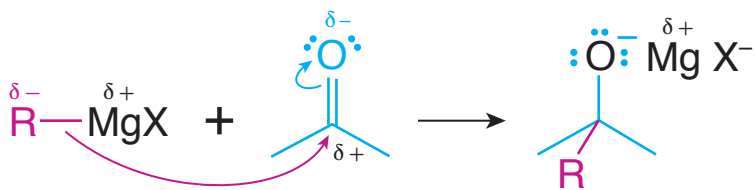
ينتج مرکب غرينارد RMgX من تفاعل هاليد الألكيل R-X مع فلز المغنيسيوم، بوجود الإيثر Et_2O الجاف، كما هو موضح في المعادلة:



فمثلاً؛ ينتج مرکب ميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl من تفاعل كلوريد الميثيل CH_3Cl مع فلز المغنيسيوم، بوجود الإيثر Et_2O الجاف؛ كما يأتي:



الشكل (10): مجموعة الكربونيل القطبية.



الشكل (11): الإضافة النيوكليوفيلية في الألديهيد والكيتون.

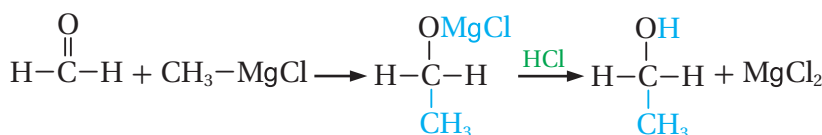
وكذلك ينتج مركب إيثيل بروميد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgBr}$ من تفاعل بروميد الإيثيل $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$ مع فلز المغنيسيوم بوجود الإثير Et_2O الجاف كما يأتي:



وحيث أن ذرة المغنيسيوم أقل سالبية كهربائية من ذرة كربون مجموعة الألكيل R المرتبطة بها، لذلك يظهر على ذرة المغنيسيوم شحنة جزئية موجبة، ويظهر على ذرة الكربون المرتبطة بذرة المغنيسيوم من مجموعة الألكيل R شحنة جزئية سالبة، ($\delta^+\text{MgX}-\text{R}$)، وبهذا فإن ذرة الكربون تعدّ نيوكلويوفيلا يبدأ التفاعل مع مجموعة الكربونيل، حيث ينجذب النيوكلويوفيل نحو ذرة الكربون الموجبة الشحنة في مجموعة الكربونيل في الألديهيد أو الكيتون، ولذلك يطلق على هذا النوع من الإضافة؛ **الإضافة النيوكليوفيلية Nucleophilic Addition**

كما هو موضح في الشكل (11) الذي يبين هذه الإضافة.

يتضح من الشكل أن النيوكلويوفيل R يرتبط مع ذرة الكربون ذات الشحنة الجزئية الموجبة في مجموعة الكربونيل، ثم يرتبط الالكتروفيل MgX مع ذرة الأكسجين ذات الشحنة الجزئية السالبة؛ وبذلك يتكون ناتج وسطي يتفاعل مع حمض الهيدروكلوريك HCl ، أو حمض الهيدروبروميك HBr ؛ فتحل ذرة هيدروجين من الحمض محل MgX في المركب الوسطي، وينتج الكحول، ويكون عدد ذرات الكربون في الكحول الناتج مساوياً لمجموع عدد ذرات كربون المادتين المتفاعلتين من مركب الكربونيل ومركب غرينارد، فمثلاً؛ يتفاعل المياثانال HCHO مع ميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl بوجود حمض HCl ، فينتج كحول الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ؛ كما هو موضح في المعادلة الآتية:



يتضح من معادلة التفاعل أن عدد ذرات الكربون في الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ يساوي اثنين، وهذا يساوي مجموع عدد ذرات الكربون في المادتين المتفاعلتين؛ مياثانال HCHO ، وميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl .

الربط بالصناعة

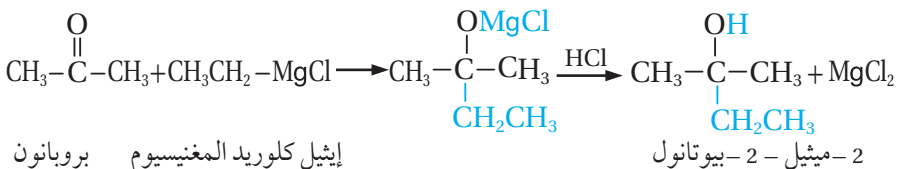
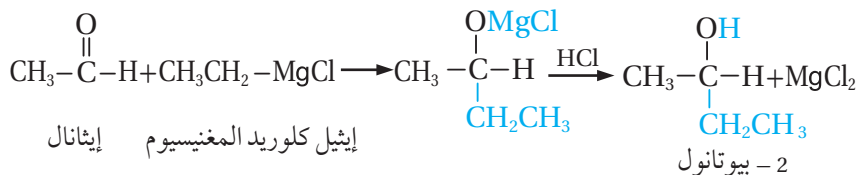


استخدمت إحدى الشركات العالمية في تصنيع العطور خليطاً من بعض الألديهيدات فمثلاً؛ الألديهيد الذي يحتوي 10 ذرات كربون يعطي رائحة البرتقال، والذي يحتوي 12 ذرة كربون يعطي رائحة البنفسج. ولكن ليس كل الألديهيدات تعطي رائحة طيبة؛ فمنها ما يعطي رائحة تشبه رائحة الخضار المتعفنة، لذلك يجب استخدام الألديهيد المناسب في صناعة العطور.

الربط بالحياة

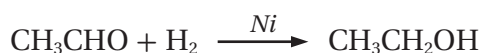
خلق الله -عزّ وجلّ- النباتات ولكل منها رائحة مميزة، فاللوز مثلاً، يحتوى على مركب ألديهايد يعطيه رائحة مميزة. وقد جرى استخلاص هذا المركب ويستخدم في صناعة منكهات المواد الغذائية وفي المستحضرات الطبية.

ومن الأمثلة أيضاً؛ تفاعل إيثيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ مع الإيثانال CH_3CHO ، وكذلك تفاعله مع البروبانون CH_3COCH_3 ؛ كما هو موضح في المعادلين الآتيين:

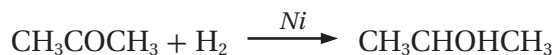


إضافة الهيدروجين Addition of Hydrogen

تتفاعل الألديهايدات والكيتونات مع غاز الهيدروجين بوجود عامل مساعد، مثل النيكل Ni أو البلاتين Pt مكونةً الكحولات. فمثلاً، تفاعل الإيثانال CH_3CHO مع غاز الهيدروجين H_2 مكوناً الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ؛ وفق المعادلة الآتية:

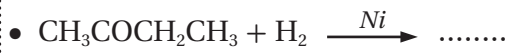


وكذلك تفاعل البروبانون CH_3COCH_3 مع غاز الهيدروجين H_2 مكوناً 2-بروبانول $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$ ؛ وفق المعادلة الآتية:



تحقق: ✓

1- أكمل المعادلين الآتيين:



2- أكتب معادلة تفاعل البيوتانون $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$ مع إيثيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ ، متبعاً بإضافة حمض HCl .

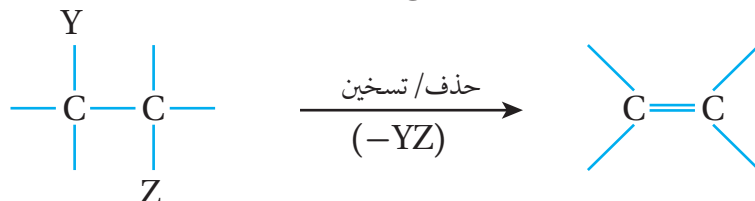


أصمّم، باستخدام برنامج السكراتش (Scratch) عرضاً يوضح إضافة CH_3MgCl إلى البيوتانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$ متبوعاً بإضافة حمض HCl ، وكذلك إضافته إلى البيوتانون $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$ ، ثم أشاركه زملائي / زميلاتي في الصف.

تفاعلات الحذف

درست سابقاً، تفاعلات الإضافة في الألكينات، حيث جرى كسر الرابطة π من الرابطة الثنائية في الألكين عند إضافة جزء هاليد الهيدروجين HX إليه مكوناً هاليد الألكيل $R-X$ ، وكذلك إضافة جزء الماء H_2O مكوناً الكحول $R-OH$. أما

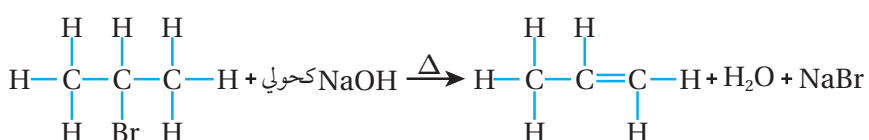
تفاعل الحذف Elimination Reaction؛ فهو تفاعل يحدث فيه نزع جزء هاليد HX من هاليد الألكيل من ذرتى كربون متلاصقين، أو نزع جزء الماء H_2O من الكحول مكوناً الألكين. وتوضح المعادلة العامة الآتية تفاعل الحذف:



الحذف من هاليد الألكيل

تصنّف هاليدات الألكيل المحتوية على ذرة هالوجين واحدة إلى أولية 1° ، وثانوية 2° ، وثالثية 3° ، وذلك حسب عددمجموعات الألكيل المرتبطة بذرة الكربون المتصلة بذرة الهالوجين، كما يوضح الجدول (2):

يُنتزع جزء HX من هاليد الألكيل الثانوي أو الثالثي بشكل رئيس؛ وذلك بالتسخين مع محلول مركز من قاعدة قوية، مثل هيدروكسيد البوتاسيوم KOH أو هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ المذاب في الإيثanol فيتتج الألكين. فمثلاً؛ عند تسخين $2 - BrCH_2CH_3$ مع محلول هيدروكسيد الصوديوم الكحولي؛ فإنه يتكون المركب العضوي بروبين $CH_3CH=CH_2$ ، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



الجدول (2): أنواع هاليدات الألكيل والصيغة العامة لكل نوع، وأمثلة عليها.

هاليد الألكيل ثالثي 3°	هاليد الألكيل ثانوي 2°	هاليد الألكيل أولي 1°	نوع هاليد الألكيل
$ \begin{array}{c} R \\ \\ R'-C-X \\ \\ R'' \end{array} $	$ \begin{array}{c} R \\ \\ R'-C-X \\ \\ H \end{array} $	$ \begin{array}{c} H \\ \\ R-C-X \\ \\ H \end{array} $	الصيغة العامة
$ \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3-C-CH_3 \\ \\ Br \end{array} $	$ \begin{array}{c} CH_3CHCH_3 \\ \\ Br \end{array} $	$ \begin{array}{c} CH_3CH_2CH_2Br \end{array} $	مثال

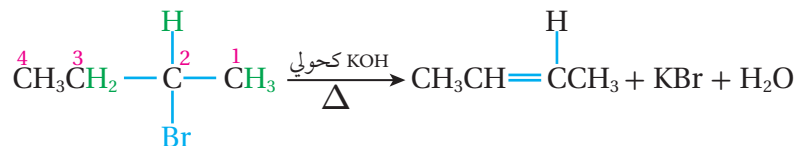
ويمكن كتابة معادلة التفاعل على النحو الآتي:



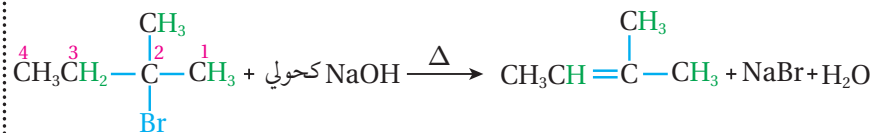
يتضح من المعادلة أنه تم نزع ذرة البروم Br عن ذرة الكربون المرتبطة بها، ونزع ذرة هيدروجين H عن ذرة الكربون المجاورة لها؛ ف تكونت رابطة ثنائية بين ذرتي الكربون المجاورتين ونتج البروبيون.

وعند زيادة عدد ذرات الكربون في هاليد الألكيل عن 3 ذرات كربون؛ فيجري نزع ذرة الهيدروجين H من ذرة الكربون المجاورة لذرة الكربون المرتبطة بالهالوجين التي ترتبط بعدد أكبر من مجموعات الألكيل.

فمثلاً؛ عند تسخين 2-بروموبوتان $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_2\text{CH}_3$ مع هيدروكسيد البوتاسيوم KOH الكحولي تنتزع ذرة البروم Br عن ذرة الكربون المرتبطة بها، ويمكن نزع ذرة الهيدروجين عن ذرة الكربون رقم (1) المرتبطة بمجموعة ألكيل واحدة أو نزع ذرة الهيدروجين عن ذرة كربون رقم (3) المرتبطة بمجموعة ألكيل، وقد وجد أن نزع ذرة الهيدروجين عن ذرة الكربون رقم (3)، يؤدي إلى تكوين الرابطة الثنائية الأكثر ثباتاً بين ذرتي كربون 2 و 3 ويكون الناتج 2-بيوتين هو الناتج الرئيس.



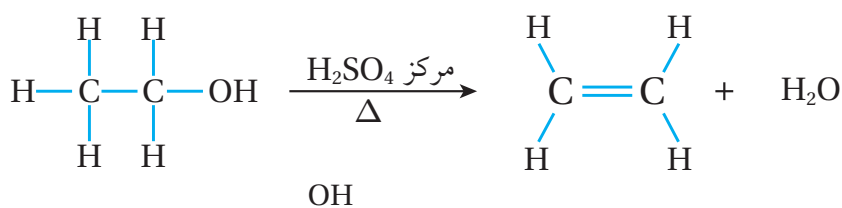
وكذلك عند تسخين (2-ميثيل-2-بروموبوتان) مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH الكحولي؛ فإن ذرة البروم تنتزع عن ذرة الكربون المرتبطة بها، وتنتزع ذرة الهيدروجين عن ذرة الكربون رقم (3) المرتبطة بعدد أكبر من مجموعات الألكيل؛ فيكون الناتج 2-ميثيل-2-بيوتين، كما توضح المعادلة الآتية:



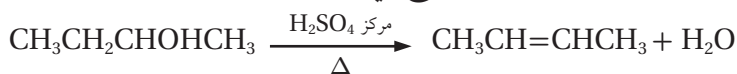
أتحقق: أكتب معادلة تفاعل تسخين 2-كلوروبوتان $\text{CH}_3\text{CHCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$ مع هيدروكسيد البوتاسيوم KOH الكحولي.

الحذف من الكحول

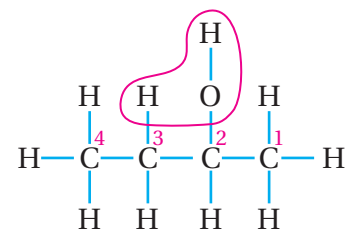
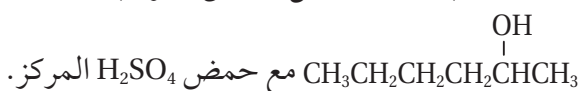
عند تسخين الكحول مع حمض الكبريتيك H_2SO_4 المركز أو حمض الفسفوريك H_3PO_4 ؛ يجري نزع جزء H_2O من ذرتين كربون متتاليتين، حيث تنكسر الرابطة $\text{C}-\text{OH}$ ؛ مما يؤدي إلى نزع مجموعة OH عن ذرة الكربون المرتبطة بها، ونزع ذرة الهيدروجين H عن ذرة الكربون المجاورة، فت تكون رابطة ثنائية بين ذرتين الكربون المتتاليتين ويترتب على ذلك نزع جزء H_2O الماء من الإيثanol؛ فينتج الإيثنين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



أما عند تسخين 2-بيوتانول $\text{CH}_3\text{CHCH}_2\text{CH}_3$ مع حمض الفسفوريك H_3PO_4 ؛ فيجري نزع مجموعة الهيدروكسيل OH عن ذرة الكربون المرتبطة بها، ونزع ذرة الهيدروجين H عن ذرة الكربون رقم (3) التي ترتبط بعدد أكبر منمجموعات الألكيل، كما يوضح الشكل (12) ويكون 2-بيوتين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_2$ ، كما هو موضح في المعادلة الآتية:



أتحقق: أكتب معادلة تفاعل تسخين المركب 2-هكسانول ✓



الشكل (12): نزع الماء من المركب 2-بيوتانول.

مراجعة الدرس

1- الفكرة الرئيسية: أقارن بين تفاعلي الإضافة والحدف.

2- أكمل المعادلات الكيميائية الآتية:

- $\text{CH}_3\text{COCH}_3 + \text{C}_2\text{H}_5\text{MgBr} \longrightarrow \dots \xrightarrow{\text{HBr}}$
- $\text{CH}_3\text{CHO} + \text{H}_2 \xrightarrow{\text{Ni}}$
- $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}_2 + \text{HCl} \longrightarrow$
- $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}\equiv\text{CH} + 2\text{HCl} \longrightarrow$
- $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_2\text{CH}_3 \xrightarrow[\Delta]{\text{H}_2\text{SO}_4 \text{ مركز}}$

3- أكتب معادلة كيميائية تبين كُلًا مما يأتي:

- إضافة الماء بوسط حمضي إلى المركب 1- بنتين $\text{CH}_2=\text{CHCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$
- إضافة جزيئين من غاز الهيدروجين إلى المركب 2- هكساين $\text{CH}_3\text{C}\equiv\text{CCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$; بوجود عامل مساعد Ni .
- إضافة بروبيل كلوريد المغنيسيوم CH_3COCH_3 إلى بروبانون $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{MgCl}$ ، متبعًا بإضافة حمض الهيدروكلوريك HCl .
- تسخين 1- بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ ، مع حمض الكبريتيك H_2SO_4 المركز.
- تسخين 2- ميثيل 2- كلوروبتان $\text{CH}_3\overset{\text{Cl}}{\underset{\text{CH}_3}{\text{CCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3}}$ ، مع محلول KOH المركز الكحولي.

5- أطبق: مركب عضوي X صيغته $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$ ، عند تسخينه مع محلول مركز من حمض H_2SO_4 ; نتج المركب العضوي Y الذي يزيل لون ماء البروم، وعند تفاعل Y مع كلوريد الهيدروجين؛ نتج المركب العضوي Z.
أستنتج صيغة المركبات العضوي المحتملة X,Y,Z.

6- أستنتاج صيغة المركب المستخدم في التفاعل الآتي:



7- أدرس الجدول الذي يضم المركبات العضوية الآتية، ثم أجيب عن الأسئلة التي تليه:

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$	$\text{CH}_2=\text{CH}_2$	CH_3CH_3
$\text{CH}\equiv\text{CH}$	CH_3CHO	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$

- أ. أكتب صيغة المركب الناتج من تفاعل الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ مع بروميد الهيدروجين HBr .
- ب. أكتب صيغة المركب الناتج من تسخين الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، مع حمض الفسفوريك H_3PO_4 المركز.
- ج. أكتب معادلة تفاعل الإيثين $\text{CH}\equiv\text{CH}$ ، مع جزيئين من الهيدروجين بوجود النيكل Ni .
- د. ما صيغة المركب الناتج من تفاعل الإيثانال CH_3CHO ، مع الهيدروجين بوجود النيكل Ni .
- هـ. أكتب صيغة المركب الناتج من تفاعل الميثانال HCHO ، مع ميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl متبعًا بإضافة حمض الهيدروكلوريك HCl .

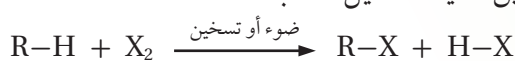
تفاعلات الاستبدال Substitution Reactions

يعدّ تفاعل الاستبدال أحد تفاعلات المركبات العضوية المهمة التي تستخدم في تحضير كثير منها، ويعرف **تفاعل الاستبدال Substitution Reaction** بأنه تفاعل تحلّ فيه ذرة أو مجموعة ذرات محل ذرة أو مجموعة ذرات أخرى في المركب العضوي. ومن المركبات العضوية التي تتفاعل بالاستبدال؛ الألkanات، وهاليدات الألكيل، والكحولات، والحموض الكربوكسيلي. أنظر الشكل (13) الذي يمثل نماذج لأمثلة من المركبات العضوية التي تتفاعل بالاستبدال.

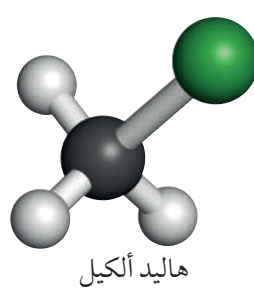
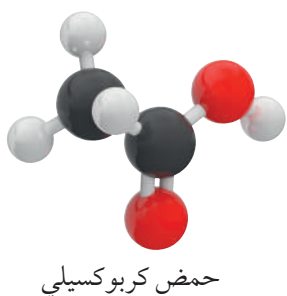
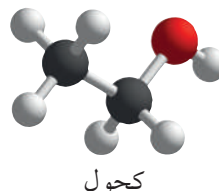
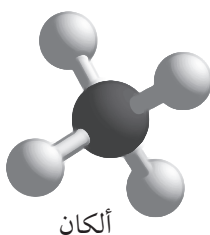
تفاعلات الاستبدال في الألkanات (هلجنة الألkanات)

Substitution Reactions of the Alkanes

يُعرف تفاعل هلجنة الألkanات بأنه؛ تفاعل استبدال تحلّ فيه ذرة هالوجين أو أكثر محل ذرة هيدروجين أو أكثر في الألkan مكوّناً هاليد الألكيل، ويحدث التفاعل؛ بوجود الضوء، أو بالتسخين الذي يعمل على كسر الرابطة بين ذرتين الهالوجين مكوّناً ما يسمى **جزرًا حرًا Free Radical**؛ ويُعرَف بأنه ذرة أو مجموعة ذرات تمتلك إلكترونًا منفردًا؛ مما يجعله شديد النشاط؛ فيتفاعل مع الألkan لتكوين هاليد الألكيل حسب المعادلة:



وتترتب الهالوجينات حسب شدة تفاعلهما مع الألkan كما يأتي: $F_2 > Cl_2 > Br_2 > I_2$ ، ويكون تفاعل الفلور نشطًا جدًا، ويحتاج إلى ظروف خاصة لضبطه، أمّا اليود فلا يتفاعل في نفس الظروف؛ لذلك سُيكتفى بدراسة التفاعل مع الكلور والبروم.



الفكرة الرئيسية:

تفاعل بعض المركبات العضوية بطريقة الاستبدال، حيث يجري خلالها استبدال ذرة أو مجموعة ذرات بذرة أو مجموعة ذرات أخرى، وتتأكسد بعض المركبات العضوية أو تخترل، ويتوج عن ذلك مركبات جديدة مختلفة في خصائصها.

نتائج التعلم:

- أُميّز بين تفاعلات المركبات العضوية الآتية: الاستبدال، والتأكسد والاختزال.
- أكتب معادلات كيميائية تعبر عن تفاعلات الاستبدال، والتأكسد والاختزال؛ لبعض المركبات العضوية.
- أجري تجارب بسيطة للتمييز بين بعض المجموعات الوظيفية المختلفة مثل الألديهيدات والكيتونات، الكحولات والحموض الكربوكسيلي.

المفاهيم والمصطلحات:

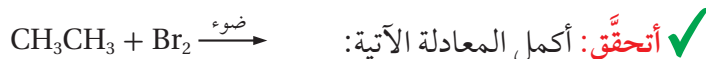
تفاعلات الاستبدال
Substitution Reactions

Free Radical	جزر حرًا
Alkoxide Ion	أيون ألكوكسيد
Esterification	الأسترة
Saponification	التصبّن

الشكل (13): أمثلة لمركبات عضوية تتفاعل بالاستبدال.



الاحظ أن ذرة كلور واحدة حل محل ذرة هيدروجين في استبدال أحادي؛ ويمكن للتفاعل أن يستمر، بحيث تحل أكثر من ذرة كلور محل ذرات الهيدروجين، يعتمد ذلك على كمية الكلور في التفاعل؛ فكلما قلت كان الاستبدال أحدياً. وسيكتفى فقط بدراسة الاستبدال الأحادي في الميثان والإيثان.



تفاعلات الاستبدال في هاليدات الألكيل

Substitution Reactions of Alkyl Halides

يحدث تفاعل الاستبدال في هاليدات الألكيل؛ عندما تحل ذرة أو مجموعة ذرات محل ذرة الهالوجين فيها.

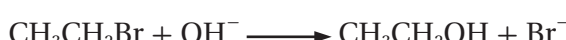
تفاعل هاليدات الألكيل الأولية ينبع بالاستبدال؛ وذلك عند تفاعಲها مع قاعدة قوية، مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH ، أو هيدروكسيد البوتاسيوم KOH المذابة في مزيج من الماء والإيثanol بنسبة 1:1 مكونةً كحول ROH ، كما تتفاعل مع أيون ألكوكسيد RO^- وتنتج الإيثر' ROR' ، والمعادلة الآتية تمثل المعادلة العامة لتفاعل:



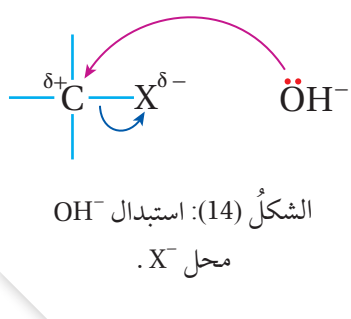
حيث Nu^- : تشير إلى نيوكليلوفيل يمتلك زوجاً من الإلكترونات غير الرابطة، ويمكن أن يكون أيوناً سالباً، مثل OH^- ، RO^- .

يحدث تفاعل الاستبدال في هاليدات الألكيل الأولية عند تفاعل نيوكليلوفيل، مثل أيون الهيدروكسيد (OH^-)، مع ذرة الكربون المرتبطة بذرة الهالوجين التي تحمل شحنة جزئية موجبة، حيث يرتبط الأيون السالب OH^- مع ذرة الكربون باستخدام زوج الإلكترونات غير الرابط الذي يمتلكه ويخرج الهالوجين مع زوج الإلكترونات الرابطة C-X على شكل X^- ، ويسمى هذا التفاعل **الاستبدال النيوكليلوفي** **Nucleophilic Substitution**. أنظر الشكل (14).

توضح المعادلة الآتية تفاعل بروموميثان مع محلول NaOH ، ويمكن التعبير عن محلول NaOH بأيون OH^- كما في المعادلة الآتية:



ويتفاعل 1- كلوروبوتان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ مع محلول KOH ، كما في



المعادلة الآتية:



كما يتفاعل هاليد الألكيل الأولي مع أيون ألكوكسيد RO^- حسب المعادلة العامة الآتية:



حيث يحل الأيون RO^- محل X^- ; كما يوضح الشكل (15). والمعادلة الآتية

توضح تفاعل أيون الميثوكسيد CH_3O^- مع كلوروإيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$; لتكوين

إيثيل ميثيل إيثير حسب المعادلة:



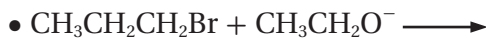
يجري الحصول على أيون CH_3O^- ; من تفاعل كحول الميثanol CH_3OH

مع فلز نشط، مثل الصوديوم؛ إذ ينتج المركب الأيوني ميثوكسيد الصوديوم

$\text{CH}_3\text{O}^-\text{Na}^+$ الذي يتفكك في الماء متراجعاً إلى أيون CH_3O^- اللازم لتفاعل، وستطرق

إلى دراسة تفاعل الكحولات مع الفلزات النشطة لاحقاً.

✓ **أتحقق:** أكمل المعادلات الآتية:



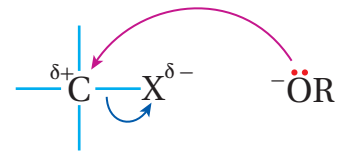
تفاعلات الاستبدال في الكحولات Substitution Reactions of Alcohols

تعد الكحولات من المركبات المهمة التي تستخدم لتحضير العديد من المركبات العضوية، وتتفاعل بطرق مختلفة منها الاستبدال.

يحدث تفاعل الاستبدال في الكحولات $\text{R}-\text{OH}$; عندما تحل ذرة أو مجموعة ذرات محل مجموعة الهيدروكسيل OH فيها. وتُصنف الكحولات المحتوية على مجموعة هيدروكسيل واحدة إلى أولية 1° ، وثانوية 2° ، وثالثية 3° ، وذلك حسب عددمجموعات الألكيل المرتبطة بذرة الكربون المتصلة بمجموعة الهيدروكسيل، كما يوضح الجدول (3): ولهذا التصنيف أهمية عند دراسة تفاعلات الكحولات.

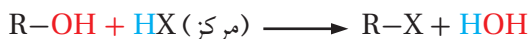
الجدول (3): أنواع الكحولات والصيغة العامة لكل نوع منها، وأمثلة عليها.

نوع الكحول	كحول أولي 1°	كحول ثانوي 2°	كحول ثالثي 3°
الصيغة العامة	$\text{R}-\text{C}(\text{H})-\text{OH}$	$\text{R}'-\text{C}(\text{H})-\text{OH}$	$\text{R}''-\text{C}(\text{R})-\text{OH}$
مثال	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$	$\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$	$\text{CH}_3\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{OH}$



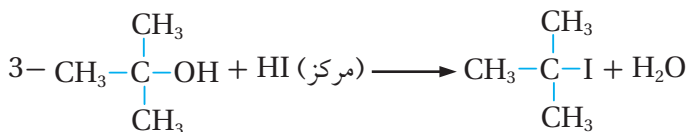
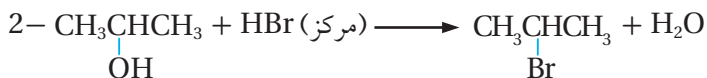
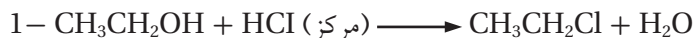
الشكل (15): يحل الأيون RO^- محل X^- .

يتفاعل الكحول سواء كان أولياً، أو ثانياً، أو ثالثياً، مع حمض HX المركّز، وعند درجة حرارة الغرفة بالاستبدال، حيث تحل ذرة الهالوجين X من الحمض محل مجموعة الهيدروكسيل OH في الكحول حسب المعادلة العامة الآتية:



حيث HX هي: HCl , HBr , HI

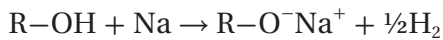
ويعد التفاعل من الطرائق الشائعة لتحضير هاليدات الأكيل، كما توضح المعادلات الآتية:



تفاعل الكحولات مع الفلزات النشطة

Reaction of Alcohol with active Metals

تفاعل الكحولات ROH مع الفلزات النشطة، مثل الصوديوم بطريقة تشبه تفاعل الماء معه؛ إذ يحل الصوديوم محل ذرة الهيدروجين في مجموعة الهيدروكسيل OH ، مكوّناً ألكوكسيد الصوديوم RO^-Na^+ ، ويتصاعد غاز الهيدروجين حسب المعادلة:

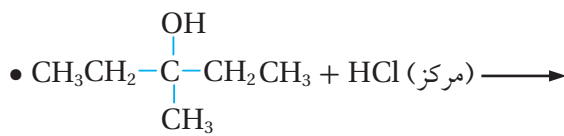


فمثلاً؛ يتفاعل الإيثanol مع الصوديوم مكوناً إيثوكسيد الصوديوم حسب المعادلة:



أهمية هذا التفاعل أنه يستخدم لتحضير أيون ألكوكسيد RO^- الذي يتفاعل مع هاليد الألكيل الأولي لتكوين الإيثر كما ورد سابقاً، وكذلك يستخدم للكشف عن الكحولات مخبرياً، إذ يجري تمييز الكحول عن غالبية المركبات العضوية الأخرى بتفاعلها جميعاً مع فلز الصوديوم، وسيلاحظ تصاعد غاز الهيدروجين في أثناء التفاعل مع الكحولات فقط، ويكون ألكوكسيد الصوديوم $\text{R-O}^-\text{Na}^+$ ، وتشترك الحموض الكربوكسيلية مع الكحولات في هذا التفاعل، وإن كان تفاعلاً أكثر نشاطاً من تفاعل الكحولات عند الظروف نفسها.

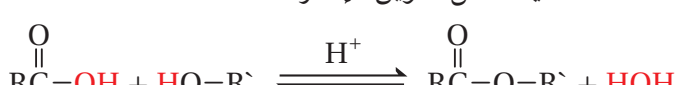
أتحقق: أكمل المعادلات الآتية: ✓



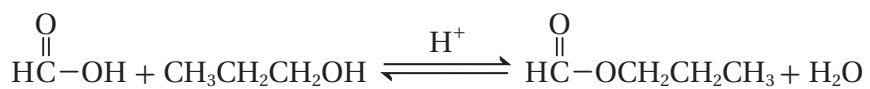
تفاعل الاستبدال في الحموض الكربوكسيلي

Substitution Reaction of Carboxylic Acid

تفاعل الحموض الكربوكسيلي مع الكحولات بوجود عامل مساعد، مثل حمض الكبريتيك المركّز H_2SO_4 ; لتكوين الإسترات، ويمكن زيادة سرعة التفاعل بالتسخين أيضًا، ويسمى هذا التفاعل **الأسترة Esterification**. تمثل المعادلة العامة الآتية تكوين الإستر:



لاحظ من المعادلة أن OR' من الكحول حل محل OH من مجموعة الكربوكسيل في الحمض الكربوكسيلي لتكوين الإستر RCOOR' ، لذلك؛ يعد تفاعل الأسترة من تفاعلات الاستبدال في الحموض الكربوكسيلية، وهو تفاعل منعكس يمكن إزاحته باتجاه تكوين الإستر بإزالة الماء من وسط التفاعل. فمثلاً؛ يتفاعل حمض الميثانويك مع 1-بروبانول لتكوين الماء وميثانوات البروبيول حسب المعادلة:



ويتفكك الإستر بالماء في وسط حمضي مكوناً الحمض الكربوكسيلي والكحول من جديد فمثلاً يمكن لإستر ميثانوات البروبيول في التفاعل العكسي في المعادلة السابقة أن يتفكك عند إضافة الماء بوجود حمض HCl المخفف كعامل مساعد؛ إذ يزاح الاتزان باتجاه اليسار نحو تكوين حمض الميثانويك وكحول 1-بروبانول.

وتتمثل المعادلة الآتية تفكك إستر بروبانوات المياثيل $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOCH}_3$ ، بوجود حمض الهيدركلوريك المخفف؛ لإنتاج حمض البروبياني والمياثanol.



ويتفكك الإستر عند تسخينه مع محلول قاعدة قوية أيضاً، مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH ؛ ويترجع الكحول وملح الحمض الكربوكسيلي في تفاعل يسمى **التقطفين Saponification**، حيث يشبه التفاعل المستخدم في صناعة الصابون. وتتمثل المعادلة الآتية تفكك إستر إيثانوات البروبيول عند تسخينه في الوسط القاعدي مكوناً إيثانوات الصوديوم و 1-بروبانول:



الربط بالصناعة

استخلص الإنسان منذ القدم مسكنًا للألم من لحاء شجر الصفصاف، إلى أن صنع الأسبرين فأصبح يستخدم في أنحاء العالم كافة بوصفه مسكنًا للألم بوجه عام، حيث يحضر من خلال تفاعل الأسترة.



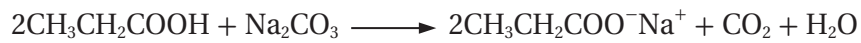
وللحامض الكربوكسيلي تفاعلات استبدال أخرى منها:

تفاعل الحامض الكربوكسيلي مع الفلزات النشطة مثل فلز الصوديوم؛ إذ يتتج عن التفاعل ملح الحامض الكربوكسيلي، ويتصاعد غاز الهيدروجين؛ كما توضح المعادلة الآتية:



أَفْكِرْ: أصف كيف أميز مخبرياً بين كحول الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، وحمض الإيثانويك CH_3COOH وأكتب معادلة كيميائية لتفاعل الحاصل.

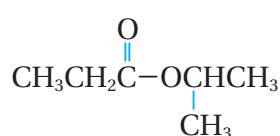
تفاعل الحامض الكربوكسيلي مع بعض الأملاح القاعدية، مثل كربونات الصوديوم Na_2CO_3 أو كربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO_3 ، ويتصاعد غاز CO_2 ويستخدم هذا التفاعل للكشف عن الحامض الكربوكسيلي؛ إذ يميزها عن غيرها من المركبات العضوية، والمعادلة الآتية مثال على ذلك:



أَتَحَقَّقَ: ✓

1- أحدد الكحول والحمض الكربوكسيلي الذي

تكون منهما الإستر الآتي:



2- أكمل المعادلات الآتية:



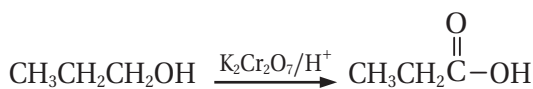
تفاعلات التأكسد والاختزال في المركبات العضوية

Oxidation Reduction Reactions for Organic Compounds

يصاحب تفاعل تأكسد المركبات العضوية زيادة في عدد ذرات الأكسجين، أو نقص في عدد ذرات الهيدروجين، أما تفاعل الاختزال؛ فيصاحبته نقص في عدد ذرات الأكسجين أو زيادة في عدد ذرات الهيدروجين. وستجري دراسة تفاعلات التأكسد أو الاختزال لكل من المركبات العضوية الآتية: الكحولات، والألديهيدات، والكيتونات، والحموض الكربوكسيلية.

تأكسد الكحولات

تعتمد نواتج تأكسد الكحولات على نوع الكحول الذي يتأكسد، حيث يتأكسد الكحول الأولي بوجود عامل مؤكسد مكوناً ألديهيداً، يستمر تأكسده إلى حمض كربوكسيلي، ويعتمد ذلك على العامل المؤكسد المستخدم وظروف التفاعل. فمثلاً؛ يتأكسد 1-بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ ، باستخدام دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ عاملاً مؤكسداً قوياً في وسط حمضي إلى البروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ الذي يتأكسد مباشرة إلى حمض البروبانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$ وفق المعادلة الآتية التي تبين الناتج النهائي لتأكسد 1-بروبانول:

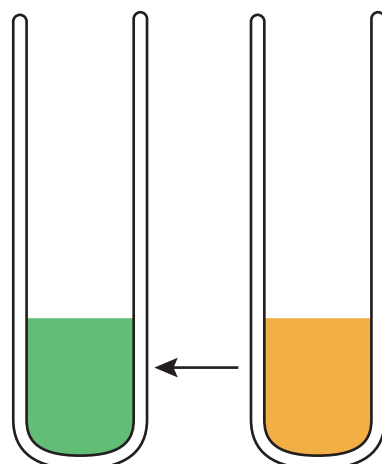


الاحظ أن تأكسد الكحول الأولي 1-بروبانول وتحوله إلى حمض البروبانويك؛ يصاحبه نقص في عدد ذرات الهيدروجين وزيادة في عدد ذرات الأكسجين O. ويرافق التفاعل تغير لون محلول دايكرومات البوتاسيوم البرتقالي إلى أخضر وهو لون أيونات Cr^{3+} ، انظر الشكل (16).

ويستخدم العامل المؤكسد كلورو كرومات البيريدينيوم المذاب في ثنائي كلوروميثان PCC/ CH_2Cl_2 وهو عامل مؤكسد ضعيف؛ للحصول على الألديهيد، فمثلاً؛ يتأكسد 1-بروبانول إلى البروبانال حسب المعادلة الآتية (ولا يتأكسد البروبانال):

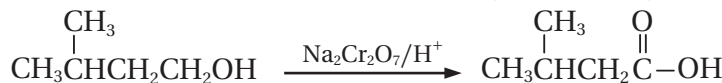


الاحظ أن تأكسد 1-بروبانول وتحوله إلى البروبانال صاحبه نقص في عدد ذرات الهيدروجين H؛ إذ حُذفت ذرة هيدروجين مجموعة الهيدروكسيل OH وذرة هيدروجين من ذرة الكربون المرتبطة بها، وتكونت رابطة ثنائية بين ذرتين الأكسجين والكربون.



الشكل (16): يرافق تفاعل تأكسد الكحول تغير لون محلول $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ البرتقالي إلى الأخضر.

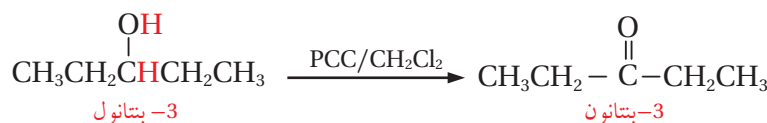
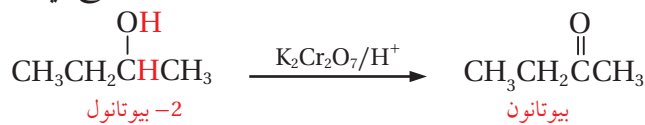
ويتفاعل 3- ميثيل - 1- بيوتانول مع العامل المؤكسد دايكرومات الصوديوم $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ في وسط حمضي مكوناً حمض 3- ميثيل بيوتانويك حسب المعادلة:



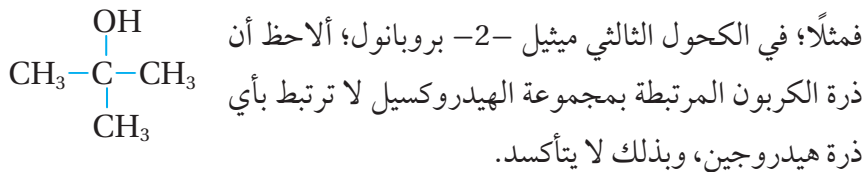
ولكن عند استخدام العامل المؤكسد $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$; فإن 3-ميثيل-1-بيوتانول يتأكسد مكوًناً 3-ميثيل، بيوتانال حسب المعادلة:



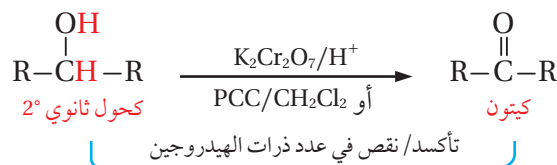
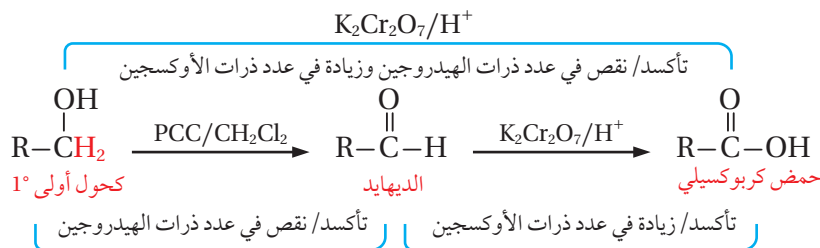
ويتأكسد الكحول الثانوي سواء باستخدام العامل المؤكسد دايكرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7/H^+$ ، أو كلوروكرومات البيريدينيوم PCC/CH_2Cl_2 ، ويترافق مع أكسدة الكيتون، حيث يجري نزع ذرة هيدروجين مجموعة الهيدروكسيل OH، وذرة هيدروجين من ذرة الكربون المرتبطة بها، وترتبط ذرتا الكربون والأكسجين برابطة ثنائية مكونةً مجموعة الكربونيل المميزة للكيتونات؛ كما هو موضح في الأمثلة الآتية:



أما في الكحولات الثالثية؛ فإن ذرة الكربون المرتبطة بمجموعة الهيدروكسيل OH، لا ترتبط بأي ذرة هيدروجين H، فلا يمكن نزع ذرتين H من المركب، لذلك؛ فإن الكحولات الثالثية لا تتأكسد عند الظروف نفسها.



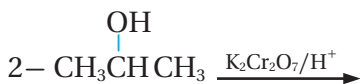
ويتمكن تلخيص أكسدة الكحولات بالخطط الآتى:



أَصْمُمُ، بِاسْتِخْدَامِ عَرْضًا Scratch سِكْرَاتِش بِرَنَامِجٍ أَفْارِنُ فِيَهِ بَيْنِ تَأْكِيدِ الْكَحُولَاتِ الْأَوْلَى وَالثَّانِيَةِ وَالثَّالِثَيَةِ، مُسْتَخدِمًا أَمْثَلَةً، ثُمَّ أَشَارَ كَهْ زَمَلَائِي / زَمِيلَاتِي.

أتحقق ✓

أ. أكمل المعادلات الكيميائية الآتية:

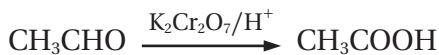


ب. أفسر: لا تتأكسد الكحولات الثالثية باستخدام محلول دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ في وسط حمضي.

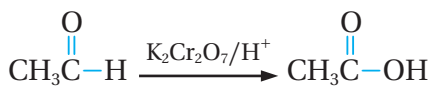
أفخر: مركب عضوي A صيغته الجزيئية $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$; على شكل سلسلة مستمرة، عند أكسدته باستخدام $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$, نتج المركب B؛ صيغته الجزيئية $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$, حيث يتفاعل مع Na_2CO_3 ويتوجه عن تفاعله غاز CO_2 . أكتب الصيغ البنائية للمركبين A وB.

تأكسد الألديهيدات Oxidation of Aldehydes

تتأكسد الألديهيدات باستخدام عامل مؤكسد مناسب مكونةً حموصاً كربوكسيلية، فمثلاً؛ عند استخدام عامل مؤكسد قوي، مثل دايكرومات البوتاسيوم في وسط حمضي $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$; فإن الإيثانال CH_3CHO يتتأكسد متوجهاً حمض الإيثانويك CH_3COOH ; حسب المعادلة الآتية:



ويمكن كتابتها بصورة أخرى:



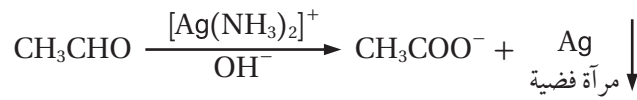
الاحظ من المعادلة الكيميائية السابقة أن تأكسد الألديهيد إلى حمض كربوكسيلي يرافقة زиادة في عدد ذرات الأكسجين.

أما الكيتونات؛ فإنها لا تتأكسد عند الظروف نفسها، وبناء على ذلك يستخدم أكسدة الألديهيد للتمييز بين الألديهيدات والكيتونات. ومن أمثلة ذلك؛ يستخدم محلول تولينز، وهو عامل مؤكسد ضعيف في وسط قاعدي $\text{Ag}(\text{NH}_3)_2^+/\text{OH}^-$, في التمييز بين الألديهيد والكيتون، حيث يتآكسد الألديهيد وتختزل أيونات الفضة Ag^+ من محلول تولينز، وترسب على السطح الداخلي لوعاء التفاعل مكونةً مرآة فضية كما يوضح

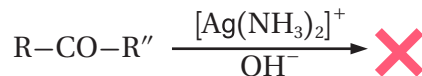
الشكل (17): ترسب مرآة فضية على السطح الداخلي لأنابيب الاختبار.



الشكل (17)، أما الكيتون فإنّه لا يتّأكسد. وتمثل المعادلة الآتية تأكسد الإيثانول باستخدام محلول محلول تولينز في وسط قاعدي:

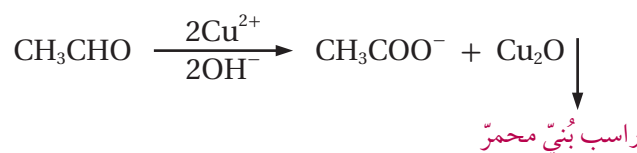


أما الكيتونات فلا تتأكسد باستخدام محلول تولينز.



ويستخدم محلول فهنج؛ وهو عامل مؤكسد ضعيف -أيضاً- للتمييز بين الألديهايد والكيتون، يتكون محلول فهنج من محلول قاعدي يحتوي أيونات النحاس Cu^{2+} .

يسخن الألديهايد مع محلول فهنج؛ فيتّأكسد إلى حمض كربوكسيلي، وتختزل أيونات النحاس Cu^{2+} ، إلى Cu^+ ، وترسب على شكل راسب بُنيٌّ محرّم من أكسيد النحاس (Cu_2O) (I)، مثلاً؛ يتّأكسد الإيثانول حسب المعادلة:



أما الكيتونات فلا تتأكسد باستخدام محلول فهنج.

أثبتَ : ✓

1-أكتب معادلة تأكسد البيوتانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\overset{\text{O}}{||}\text{C}-\text{H}$ ، باستخدام محلول دايكرومات البوتاسيوم الحمضي $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$.

2-أصف كيف أميز مخبرياً بين البروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ والبروبانون CH_3COCH_3 وأكتب معادلات كيميائية توضح ذلك.

التجربة ١

التمييز بين الألديهيدات والكيتونات

الهدف: أميز عملياً بين الألديهيد والكيتون

المواد والأدوات:

أنابيب اختبار عدد 2، مخارب مدرج سعة 10 mL، الإيثانال CH_3CHO ، الأسيتون (البروبانون) CH_3COCH_3 محلول تولينز حديث التحضير، حامل أنابيب اختبار، ماسك أنابيب اختبار، حمام مائي ساخن 50°C ، قطارة.

إرشادات السلامة:

- أتبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدي معطف المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- تعامل مع المواد الكيميائية بحذر.
- أبعد المركبات العضوية جميعها عن أي مصدر للحريق؛ فهي قابلة للإشتعال.

خطوات العمل:

- أجب:** أحضر أنبوب اختبار نظيفين، وأضعهما على حامل الأنابيب وأرقمهما (1، 2).
- أقيس:** استخدم المخارب المدرج، وأضع 5 mL من محلول تولينز في كل أنبوب اختبار.
- أجب:** أضيف باستخدام القطارة 5 – 10 نقاط من الإيثانال إلى الأنابيب رقم (1)، وأرجّه بلطف.
- أجب:** أكرر الخطوة رقم (3) للبروبانون (الأسيتون)، وأضيفه إلى الأنابيب رقم (2).
- الاحظ:** أسعّن كلا المحلولين في الحمام المائي الساخن بدرجة 50°C ، مدة 5 min، وأسجل ملاحظاتي في جدول البيانات.

- 6- **نظم البيانات:** أسجل ملاحظاتي في جدول البيانات الآتي:

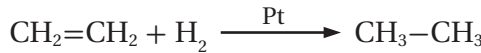
الاسم المركب	التفاعل مع محلول تولينز (يتفاعل أو لا يتفاعل)	دليل حدوث تفاعل
CH_3CHO		
CH_3COCH_3		

التحليل والاستنتاج:

- أفسر:** هل يمثل محلول تولينز عاملاً مؤكسداً أم عاملاً مختزل؟
- أكتب معادلة كيميائية موزونة تمثل التفاعل الذي يحدث في كل أنبوب.

اختزال الألكيات والألكينات Reduction of Alkenes and Alkynes

يعدّ تفاعل إضافة الهيدروجين إلى الرابطة الثنائية في الألكيات والرابطة الثلاثية في الألكينات - بوجود البلاتين Pt أو النيكل Ni - عاملًا مساعدًا - اختزالًا؛ إذ يصاحبه زيادة في عدد ذرات الهيدروجين في كل منهما، كما توضح المعادلات الآتية:



✓ أتحقق: أكمل المعادلة الآتية:

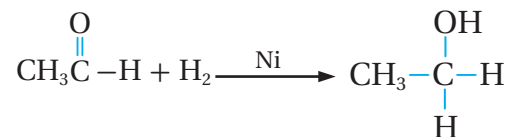


اختزال الألديهيدات والكيتونات Reduction of Aldehydes and Ketones

Reduction of Aldehydes and Ketones

تعلمتُ أن تأكسد الكحول الأولي ينتج ألديهيدًا، وأن تأكسد الكحول الثاني يكون كيتونًا. ويمكن اختزال كل من الألديهيد والكيتون لتكوين كحول أولي وكحول ثانوي على الترتيب بطريقتين هما:

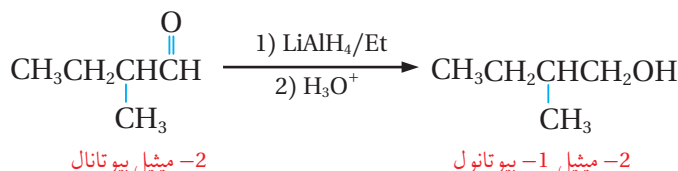
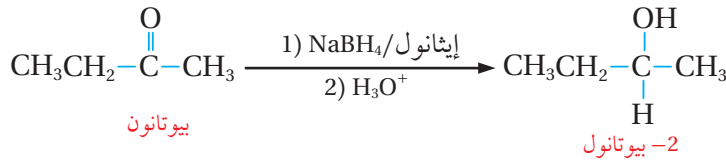
إضافة الهيدروجين في وجود عامل مساعد، مثل النيكل Ni أو البلاتين Pt؛ إذ يعمل العامل المساعد على إضعاف الرابطة بين ذرتي الهيدروجين؛ فيسهل إضافتهما إلى الرابطة الثنائية في مجموعة الكربونيل، كما توضح المعادلة الآتية:



الاحظ أن إضافة الهيدروجين إلى الإيثانال CH_3CHO صاحبته زيادة في عدد ذرات الهيدروجين، أي اختزال الإيثانال؛ إذ كسرت الرابطة π بين ذرتي الكربون والأكسجين في مجموعة الكربونيل، وأضيفت ذرتا هيدروجين H إلى كل من ذرة الكربون وذرة الأكسجين، ونتج كحول الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، وهو كحول أولي.

وتحتازل الألديهيدات والكيتونات - أيضًا - باستخدام عوامل مختزلة، مثل هيدريد الليثيوم والألمانيوم LiAlH_4 ، المذاب في الإيثر الجاف (Et)، أو بوروهيدрид الصوديوم NaBH_4 ، المذاب في الإيثanol. ويعدّ العاملان

المختزلان كلاهما مصدراً لآيونات الهيدريد H^- ; إذ يرتبط أيون H^- بذرة كربون مجموعة الكربونيل التي تحمل شحنة جزئية موجبة، ثم يضاف إلى التفاعل محلول مخفف من حمض مثل H_2SO_4 ; فيتتج الكحول، والمعادلات الآتية توضح ناتج التفاعل:



الا يلاحظ أن اختزال البيوتانون أدى إلى تكوّن 2-بيوتانول؛ وهو كحول ثانوي، وكذلك اختزل 2-ميثيل بيوتانال إلى 2-ميثيل-1-بيوتانول؛ وهو كحول أولي، وصاحب ذلك زيادة في محتوى المركب من الهيدروجين في المركبين الناتجين.

عمليا يتم التعامل بحذر شديد جداً مع العامل المختزل LiAlH_4 ; إذ أنه شديد التفاعل مع الماء لذلك يذاب في الإيثر الجاف، ولا يضاف H_3O^+ إلى التفاعل إلا بعد انتهاء تفاعله مع الألديهيد أو الكيتون، أو الحمض الكربوكسيلي كما سرد لاحقاً.



يكون الإيثانول مبلمرات بسيطة منها؛ مبلمر مكون من ثلاثة مونومرات $(CH_3CHO)_3$ ، ويستخدم دواءً مُنومًا. أيضًا مبلمر مكون من أربعة مونومرات $(CH_3CHO)_4$ ، حيث يستخدم وقودًا صلبة لموارد التخيم.



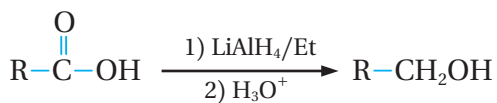
أفسر: تختزل الكيتونات **أفكُر:** **إلى كحولات ثانوية وليس أولية.**

اختزال الحموض، الكربوكسيلات Reduction of Carboxylic Acids

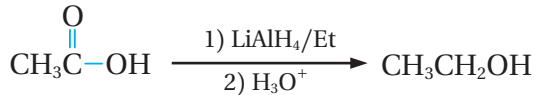
تحتوي مجموعة الكربوكسيل $\text{C}(=\text{O})\text{OH}$ المميزة للحموض الكربوكسiliّة

على مجموعة كربونيل C=O قابلة للاختزال كما في الألدهيدات والكيتونات؛ لذلك يختزل الحمض الكربوكسيلي باستخدام عامل مختزل قوي؛ هو هيدرید

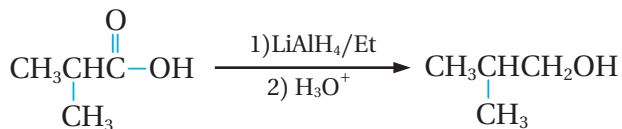
الليثيوم والألمينيوم LiAlH_4 ، المذاب في الايثر الجاف، ولا يختزل باستخدام العامل NaBH_4 ويَتَجَزَّأُ الديهَايدِ يُخْتَرَل فَوْرًا تَكُونُهُ إِلَى كَحُولٍ أَوْلَى، وَتَكْتُبُ المَعَادِلَةُ الْعَامَةُ كَالآتِيَّ:



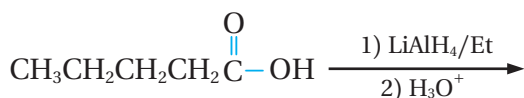
ألاَّ حَظَ أَنَّ اخْتَرَالَ الْحَمْضِ الْكَرْبُوكَسِيلِيَّ يَرَافِقُهُ زِيَادَةٌ فِي عَدْدِ ذَرَاتِ الْهَيْدِرُوجِينِ وَنَقْصٌ فِي عَدْدِ ذَرَاتِ الْأَكْسِجِينِ. فَمَثَلًا يُخْتَرَلُ حَمْضُ الْإِيَثَانُويِّكُ مَكْوَنًا لِلْإِيَثَانُولِ وَفَقَدَ المَعَادِلَةُ الْآتِيَّةُ:



وَيُخْتَرَلُ حَمْضُ مِيَشِيلِ بِرُوبَانُويِّكٍ إِلَى كَحُولٍ مِيَشِيلِ -1- بِرُوبَانُول؛ كَمَا تُوضَّحُ المَعَادِلَةُ الْآتِيَّةُ:



أَتَحَقَّقَ: أَكْمَلَ المَعَادِلَةُ الْآتِيَّةُ ✓



الربط بالصناعة



حمض الأسيتيك أو حمض الإيثانوك CH_3COOH ؛ هو المكون للخل، يَتَجَزَّأُ حَمْضُ الأسيتيك صناعيًّا من البتروكيماويات، يستخدم ما يقارب ثلث إجمالي حمض الأسيتيك المنتج في جميع أنحاء العالم في إنتاج أسيتات الفينيل $\text{CH}_3\text{COOCH}=\text{CH}_2$ ، وهو مركب يستخدم مونومرًا لإنتاج مبلمر بولي فينيل أسيتات PVA المكون لأصباغ الخشب. ويستخدم حمض الأسيتيك -أيضاً- في إنتاج إسترات مختلفة منها؛ أسيتات السيليوز، حيث تستخدم لصناعة الأفلام الفوتوغرافية، ويمكن استخدامه -أيضاً- في تحضير بعض الأدوية مثل الأسبرين. في المنزل غالباً ما يستخدم حمض الأسيتيك منظفاً منزليًّا، إذ يدخل في تكوين مزيلات التكليس. وقد ثبت -أيضاً- أن حمض الأسيتيك له خصائص مضادة للبكتيريا والفطريات حتى عند تخفيفه، لذلك استخدم لتطهير الجروح ومنظفاً للأسطح في المطبخ.

مراجعة الدرس

1- الفكرة الرئيسية: أقارن بين تفاعل الاستبدال في هاليدات الألكيل والكحولات؛ وفق محتويات الجدول الآتي:

الناتج العضوي للتفاعل	المادة غير العضوية المستخدمة في التفاعل	نوع المركب الذي يتفاعل بالاستبدال	وجه المقارنة	المركب
				الكحول
				هاليد الألكيل

2- أوضح المقصود بكل من: أ. الاستبدال النيوكليوفيلي ب. تفاعل الأسترة

3- يختزل البيوتانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$ ؛ باستخدام العامل المختزل NaBH_4 ، المذاب في الإيثanol، ثم إضافة محلول حمض مخفف مثل H_2SO_4 .

أ. أكتب معادلة التفاعل الكيميائية.

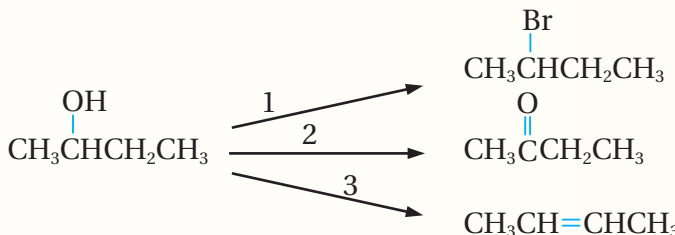
ب. ما نوع المركب الناتج.

4- أضيفت قطعة صغيرة من الصوديوم إلى كأس يحتوي كحول 1- بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$. أ. أصف ما ألاحظ.

ب. أكتب معادلة كيميائية تمثل التفاعل الذي يحدث.

ج. أكتب معادلة كيميائية تمثل تفاعل الناتج السابق مع 1- كلورو بروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$.

5- المخطط الآتي يشير إلى ثلاثة أنواع من تفاعلات المركب العضوي 2- بيوتانول



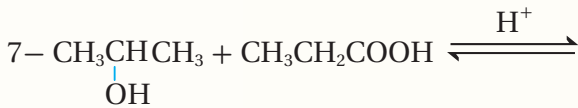
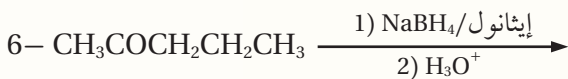
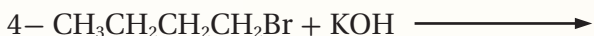
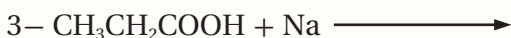
أ. أحدد نوع كل من التفاعلين (1، 2).

ب. أكتب الصيغة الجزيئية للمواد الكيميائية التي تتفاعل مع 2- بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHCH}_3$ ؛ لتعطي النواتج في كل من التفاعلين (1، 2).

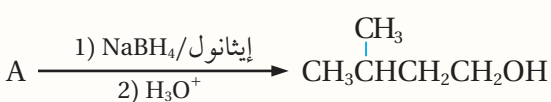
ج. أكتب الظروف المناسبة لحدوث التفاعلين (1، 2).

6- أكمل المعادلات الآتية:





7- أستنتج صيغة المركب A في المعادلة الآتية:



8- أدرس الجدول الآتي الذي يبين الصيغ البنائية لبعض المركبات العضوية المشار إليها بالأرقام من (1-8)، ثم أجب عن الأسئلة التي تبعه:

4	3	2	1
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOCH}_2\text{CH}_3$	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$
8 $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$	7 $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$	6 $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_3$	5 $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$

أحد من الجدول الرقم الذي يشير إلى مركب:

أ. ينتج عن تفاعل المركب 2 مع CH_3O^- .

ب. الناتج النهائي لأكسدة المركب 8؛ باستخدام محلول دايكرومات البوتاسيوم الحمضي $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$.

ج. يتفاعل مع محلول توليزيز مكوناً مرآة فضية.

د. يتصبّن.

هـ. ينتج عن إضافة مركب جرينارد مكون من ذرتي كربون لألديهايد مكون أيضاً من ذرتي كربون ثم التفاعل مع حمض HCl ، ثم أكسدة الناتج.

وـ. مركبان يتفاعلان معًا لتكون المركب 4 في وسط حمضي.

زـ. ينتج عن أكسدة المركب 8؛ باستخدام $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$.

حـ. يُنتَج المركب 7؛ عند تفاعله مع KOH .

طائق تحضير المركبات العضوية

Methods of Preparing Organic Compounds

تنتج ملايين المركبات العضوية سنويًا، ولكل منها استخداماته وأهميته على المستوى الصناعي وفي الحياة اليومية؛ فقد أنعم الله على خلقه بكثير من النعم، وجعل لكل من البناءات وثمارها طعمًا ورائحة مميزين؛ إذ تعود إلى أنواع المركبات العضوية التي توجد فيها، مثل الإسترات، والألديهيدات، وغيرها من المركبات العضوية التي تعرف بالنكهات الطبيعية، وقد تمكن الباحثون من استخلاص كثير من هذه المواد دراستها والتعرف إلى مكوناتها وخصائصها؛ مما ساعد على تصنيع مواد مشابهة عرفت بالنكهات الصناعية، حيث تستخدم في صناعة المواد الغذائية وأنواع العصائر المختلفة.

وتسمم الصناعات القائمة على المركبات العضوية وتفاعلاتها في النمو الاقتصادي في عدد من الدول؛ إذ تدخل في صناعة الوقود، والمستحضرات الصيدلانية، ومواد التجميل، والصناعات الزراعية، ولذلك يهتم الكيميائيون المختصون في الكيمياء العضوية بدراسة المركبات العضوية وطرق تحضيرها والصناعات القائمة عليها أنظر الشكل (18).

الفكرة الرئيسية:

توظف تفاعلات المركبات العضوية في تحضير مواد عضوية جديدة وإنتاجها؛ ولذلك يجري تصنع كثير من المركبات العضوية في المختبرات بطرق مختلفة بهدف استكشاف طائق جديد لإنتاجها على المستوى الاقتصادي بأقل كلفة، دون إنتاج مواد أخرى غير مرغوبة.

نتائج التعلم:

- أكتب معادلات كيميائية تبين كيفية تحضير بعض المركبات العضوية من مركبات أصغر.

- أصمم مخططًا لتحضير مركب عضوي جديد بشكل صحيح.

المفاهيم والمصطلحات:

Cracking

التكسير

الشكل (18): تحضير المركبات العضوية.



تحضير الألكانات Preparation of Alkanes

تُستخلص الألكانات بشكل رئيس بعملية التقطر التجزيئي للنفط والغاز الطبيعي، كما يمكن تحضيرها بالتكسير الحراري أو إضافة الهيدروجين إلى الألkenin.

إنتاج الألكانات بالتكسير الحراري

Produce Alkanes by cracking

يسخن خليط النفط إلى درجات حرارة عالية في أبراج ضخمة، أنظر الشكل (19)؛ فتتكسّر سلاسل المركبات الهيدروكربونية الطويلة إلى مركبات أصغر في ما يعرف بعملية التكسير الحراري Cracking. تؤدي إلى تكوين خليط غازي من الألكانات والألكينات؛ يتراوح عدد ذرات الكربون في مركباتها (2 – 10)، وتتراوح درجات غليانها من $40^{\circ}\text{C} – 100^{\circ}\text{C}$ ، وتنفصل مكونات هذا الخليط عن طريق عملية التقطر التجزيئي، بالاعتماد على تفاوت درجات غليانها، فمثلاً؛ عند إجراء تكسير للمركب C_8H_{18} ؛ فإن الجزيء الواحد يتكسّر بحيث يكون مجموع عدد ذرات الكربون في الألkan والألken الناتجين عن تكسيره مساوياً لعدد ذرات الكربون فيه.

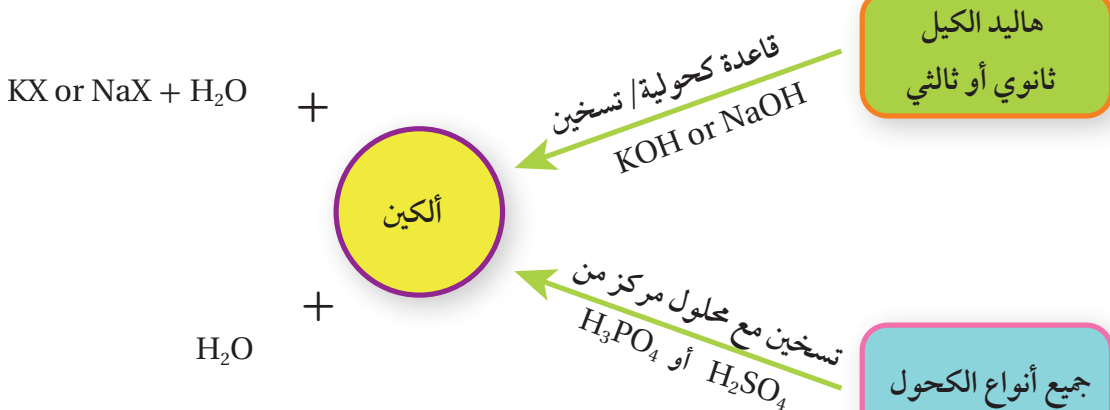
تحضير الألكانات من الألكينات

Preparation of Alkanes from Alkenes

يحضر الألkan بإضافة الهيدروجين H_2 إلى الألkenin فيما يعرف بعملية الهدرجة التي تستخدم في هدرجة الزيوتصناعياً إلى دهون مشبعة. حيث يتم إضافة الهيدروجين H_2 إلى الألkenin؛ بوجود عامل مساعد، مثل النيكل Ni أو البلاتين Pt، فمثلاً؛ يحضر الإيثان بإضافة غاز الهيدروجين إلى الإيثين عند درجة حرارة 150°C ، كما في المعادلة الآتية:



✓ **أتحقق:** أكتب معادلة كيميائية توضح تحضير البروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$ باستخدام البروبين $\text{CH}_2=\text{CH CH}_3$.



الشكل (20): مخطط لتحضير الألکینات من تفاعلات الحذف في هاليدات الألکيل والکحولات.

تحضير الألکینات Preparation of Alkenes

تنتج الألکینات صناعياً بالتكسير الحراري للألکانات. وتحضر مخبرياً باستخدام تفاعلات الحذف في كلٍ من هاليدات الألکيل RX ، أو الكحولات ROH ، انظر الشكل (20).

إنتاج الألکینات بالتكسير الحراري Produce Alkenes by Cracking

عرفتُ في ما سبق أن تكسير السلسل الكربونية الطويلة للألکانات يؤدي إلى إنتاج خليط غازي من الألکانات والألکینات. حيث تفصل المكونات بالاعتماد على درجة غليان كل منها. فمثلاً؛ عند تكسير سلسلة من الديكان $C_{10}H_{22}$ ، يتبع خليط من الأوكتان والإيثين، والهبتان والبروبين وغيرها.

تحضير الألکینات من هاليدات الألکيل

Preparation of Alkenes from Alkyl Halides

يحضر الألکين مخبرياً بتسخين هاليد الألکيل الثنوي أو الثالثي مع محلول مرکز من أيونات الهيدروكسيد (OH^-)، الناتجة من محلول هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ ، المذاب في الإيثanol، أو هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ، المذاب في الإيثanol.

الربط بالصناعة

هرجة الزيوت

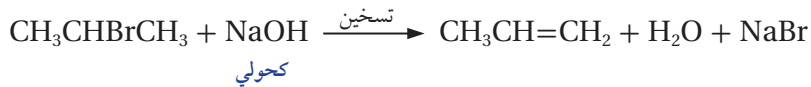
Hydrogenation of Oils

تعرف الزيوت المهدرجة باسم الدهون الصناعية (السمن)، حيث تُحول الزيوت السائلة غير المشبعة إلى زيوت مشبعة على شكل سمن نباتي أو زبدة صلبة؛ ويتم ذلك بإضافة الهيدروجين إلى الزيوت غير المشبعة (هرجة الزيوت) بوجود عامل مساعد مناسب، وعند ظروف عالية من الضغط والحرارة. وذلك بهدف إطالة مدة الصلاحية وتسييل عمليات الحفظ والتخزين.

المثال 1

يحضر البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ، من تسخين 2-برومو بروبان $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$ مع محلول مركز من هيدروكسيد الصوديوم NaOH الكحولي. أكتب معادلة كيميائية تبين تحضير البروبين.

الحلّ:



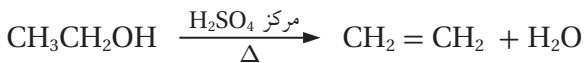
تحضير الألkenات من الكحولات Preparation of Alkenes from Alcohols

يحضر الألkenين بتسخين الكحول مع محلول مركز من حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، أو محلول مركز من حمض الفسفوريك H_3PO_4 ، إذ يتزعز جزيء ماء H_2O ، من الكحول في أثناء التفاعل ويترج الألken.

المثال 2

أكتب معادلة تحضير الإيثين الناتج عن تسخين الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ؛ مع محلول مركز من حمض الكبريتيك H_2SO_4 .

الحلّ:



أتحققَ ✓

1 - أكتب معادلة كيميائية تبين تحضير 2-بيوتين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_3$ باستخدام 2-برومو بيوتان $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_2\text{CH}_3$ ، ومحلول مركز من هيدروكسيد البوتاسيوم KOH الكحولي.

2 - أكتب معادلة كيميائية تبين تحضير البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ، بتسخين $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$ مع محلول حمض الكبريتيك H_2SO_4 المركز.

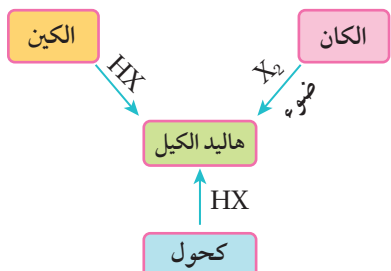
تحضير هاليدات الألكيل Preparation of Alkyl Halide

تستخدم هاليدات الألكيل في كثير من الصناعات، مثل صناعة المبيدات الحشرية، ومحاليل المعقّمات الطبية، وصناعة طفایيات الحرائق، وصناعة المبلمرات، وغيرها.
تُحضر هاليدات الألكيل بطرق عدّة في المختبر منها:
الاستبدال في الألkan (هـلـجـة الأـلـkan)، وإضافة هـالـيـدـ الـهـيـدـرـوجـينـ إلىـ الأـلـكـيـنـ، والاستبدال في الكـحـولـاتـ أنـظـرـ الشـكـلـ (21).

تحضير هاليدات الألكيل من الألkanات

Preparation of Alkyl Halide from Alkanes

تُحضر بعض هاليدات الألكيل البسيطة في المختبر؛ باستبدال ذرة هـالـوـجـينـ بـذـرـةـ هـيـدـرـوجـينـ فيـ الأـلـkanـ بـوـجـودـ الضـوءـ، مـثـلـ تـفـاعـلـ المـيـثـانـ أوـ الإـيـثـانـ معـ الـكـلـورـ₂ـ، أوـ الـبـرـومـ₂ـ، بـوـجـودـ الضـوءـ.



الشكل (21): مخطط لتفاعلات تحضير هاليدات الألكيل.

المثال 3

يُحضر كلوروميثان CH_3Cl بتفاعل الميثان CH_4 مع الكلور Cl_2 ؛ بـوـجـودـ الضـوءـ أـكـتـبـ المعـادـلـةـ الـكـيـمـيـائـةـ لـلـتـفـاعـلـ الـحـاـصـلـ.

الحلّ:



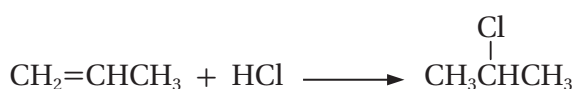
تحضير هاليدات الألكيل من الـكـيـنـاتـ

يُحضر هـالـيـدـ الـأـلـكـيـلـ RX ؛ بإضافة هـالـيـدـ الـهـيـدـرـوجـينـ إلىـ الأـلـكـيـنـ؛ وـفقـ قـاعـدةـ مـارـكـوـ فـينـكـوفـ.

المثال 4

يُحضر 2- كلوروبروپان $\text{CH}_3\text{CHClCH}_3$ ؛ بإضافة كلوريد الهـيـدـرـوجـينـ HCl إلىـ البرـوـبـينـ $\text{CH}_2=\text{CHCH}_3$ ، أـكـتـبـ المعـادـلـةـ الـكـيـمـيـائـةـ لـلـتـفـاعـلـ الـحـاـصـلـ.

الحلّ:

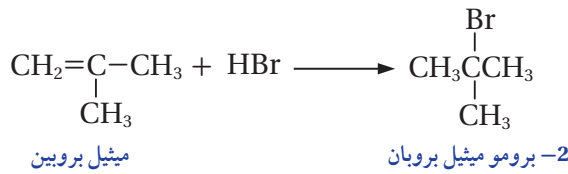


المثال 5

أـكـتـبـ معـادـلـةـ كـيـمـيـائـةـ تـبـيـنـ تـحـضـيرـ المـرـكـبـ 2- بـرـومـوـ مـيـشـلـ بـرـوـبـانـ $\text{CH}_3\overset{\text{Br}}{\underset{|}{\text{C}}} \text{CH}_3$

إـضـافـةـ بـرـومـيـدـ الـهـيـدـرـوجـينـ HBr إـلـىـ مـيـشـلـ بـرـوـبـينـ.

الحلّ:



تحضير هاليدات الألکيل من الكحولات

Preparation of Alkyl Halides from Alcohols

تُحضر هاليدات الألكليل باستخدام تفاعل الاستبدال في الكحولات؛ وذلك بتفاعل الكحول مع محلول حمض مركز مثل HCl، أو HBr.

المثال ٦

يُحضر كلورو إيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$; بتفاعل الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، مع محلول حمض الهيدروكلوريك HCl المركز، اكتب معادلة كيميائية لتفاعل الحاصل.

الحلّ:

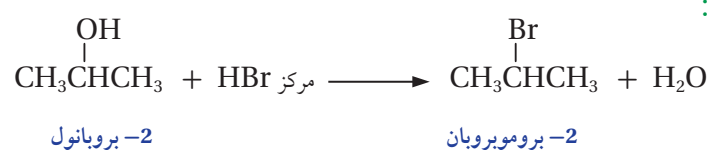


المثال 7

أكتب معادلة كيميائية تبين تحضير 2-بروموبروبان $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$ من

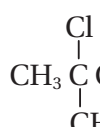
تفاعل 2- بروبانول $\text{CH}_3\overset{\text{OH}}{\underset{|}{\text{CH}}}\text{CH}_3$ مع حمض HBr المركّز.

الحلّ:



أتحقق:

١- أكتب معادلة كيميائية لتحضير كلورو إيثان بتفاعل الإيثان CH_3CH_3 مع Br_2 بهدف الضوء.

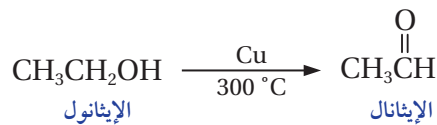


2- أكتب معادلة كيميائية تبين تحضير 2- كلورو ميتشيل بروبان من تفاعل ميتشيل - 2- بروبانول مع حمض الهيدروكلوريك .

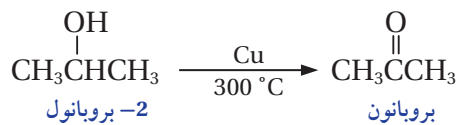
تحضير الألديهيد والكيتون Preparation of Aldehyde and Ketone

تعدّ تفاعلات التأكسد من الطرق الرئيسية لتحضير الألديهيدات والكيتونات التي تستخدم في المجالات الصناعية المتعددة في حياتنا اليومية؛ فتستخدم الألديهيدات في صناعة العطور، والمنظفات، والصابون، كما تستخدم الكيتونات في صناعة المنسوجات، والأصماع، ومذيبات الدهانات، وغيرها.

تحضير الألديهيدات والكيتونات صناعياً؛ بتسخين الكحولات الأولية أو الثانوية عند درجة حرارة 300°C ، بوجود فلز النحاس الذي يعمل عاملاً مساعدًا لنزع الهيدروجين، فمثلاً؛ يتأكسد الإيثانول بوجود النحاس وفق المعادلة الآتية:



وكذلك يتأكسد الكحول الثنائي 2-بروبانول $\text{CH}_3\overset{\text{OH}}{\underset{|}{\text{CH}}}\text{CH}_3$ بوجود النحاس؛ وفق المعادلة الآتية:



أما في المختبر؛ فهناك طائق عدة لتحضير كل من الألديهيد والكيتون، ومن أشهرها أكسدة الكحول الأولي باستخدام كلوروクロرمات البييريدينيوم PCC المذاب في ثنائي كلورو ميثان CH_2Cl_2 ، وينتج الألديهيد.

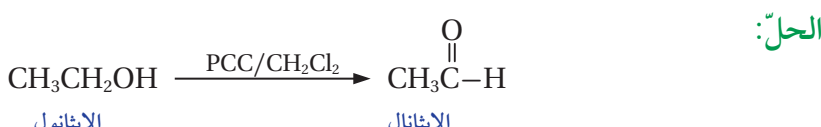
أفخر: أصمّ مخططاً لسلسلة التفاعلات المستخدمة في تحضير الإيثانول بدءاً من الإيثين.

الربط بالصحة

الكشف عن الكيتون في البول يعده ارتفاع مستويات الكيتون في البول -أو ما يعرف بالحماض الكيتوني السكري – Diabetic Ketoacidosis أول مؤشرات الإصابة بمرض السكري غير المكتشف، كما يعده أحد مضاعفات مرض السكري عند المصابين. يجري الكشف عن الكيتون في البول باستخدام اختبار روثيرا، الذي يكشف عن وجود البروبانون (الأسيتون) في البول، إذ يتحول لون البول إلى اللون الأحمر.

المثال 8

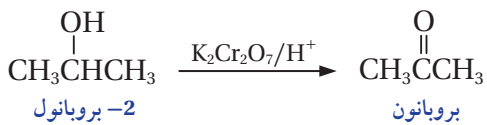
يتآكسد الإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، باستخدام كلوروクロرمات البييريدينيوم PCC المذاب في ثنائي كلورو ميثان CH_2Cl_2 ، وينتج الإيثانول CH_3CHO ،
أكتب معادلة التفاعل الحاصل.



في حين يتآكسد الكحول الثنائي باستخدام دايكلورومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، في وسط حمضي أو باستخدام المركب PCC، المذاب في CH_2Cl_2 ؛ وينتج الكيتون.

المثال 9

يتأكسد 2- بروبانول $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$ ، باستخدام دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، في وسط حمضي وينتج البروبانون CH_3COCH_3 ، أكتب معادلة التفاعل الحاصل.



الحل:

أكتب معادلة اكسدة 2- بروبانول $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$ ، باستخدام كلوروكرومات البيريدينيوم PCC، المذاب في ثاني كلورو ميثان CH_2Cl_2 ، لتحضير البروبانون CH_3COCH_3 .

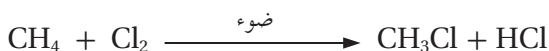


الحل:

أكتب معادلات تُبيّن تحضير الميثانال CH_2O ، باستخدام الميثان CH_4 في المختبر، وبوجود الضوء وكلّ من المواد الآتية: Cl_2 , KOH , PCC, CH_2Cl_2 , HCl

الحل:

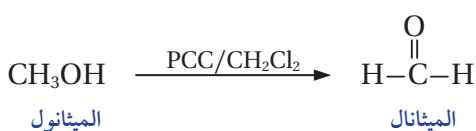
يتفاعل الميثان CH_4 مع الكلور Cl_2 ، بوجود الضوء لتكوين كلورو ميثان CH_3Cl ؛ كما في المعادلة الآتية:



ثم يتفاعل كلورو ميثان CH_3Cl ، مع القاعدة KOH ، لتكوين الميثانول CH_3OH ، كما في المعادلة الآتية:



يتأكسد الميثانول CH_3OH ، باستخدام العامل المؤكسد PCC، وبوجود CH_2Cl_2 ، ويُنتج الميثانال ؛ كما في المعادلة الآتية:

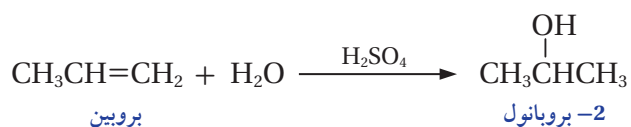


أكتب معادلات كيميائية تبيّن تحضير البروبانون $\text{CH}_3\overset{\text{O}}{=}\text{CCH}_3$ ، باستخدام البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ، والمواد غير العضوية الآتية: H_2SO_4 , H_2O , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$

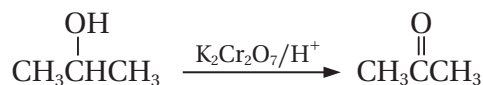
الحلّ:

يُحضر البروبانون من أكسدة 2-بروبانول CH_3CHCH_3 ، وهو كحول ثانويٌ يمكن الحصول عليه من إضافة الماء إلى البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ، والمعادلات الآتية توضح ذلك:

أولاًً يضاف الماء إلى البروبين بوجود حمض H_2SO_4 ; فيتج 2-بروبانول، $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$ ، كما في المعادلة الآتية:



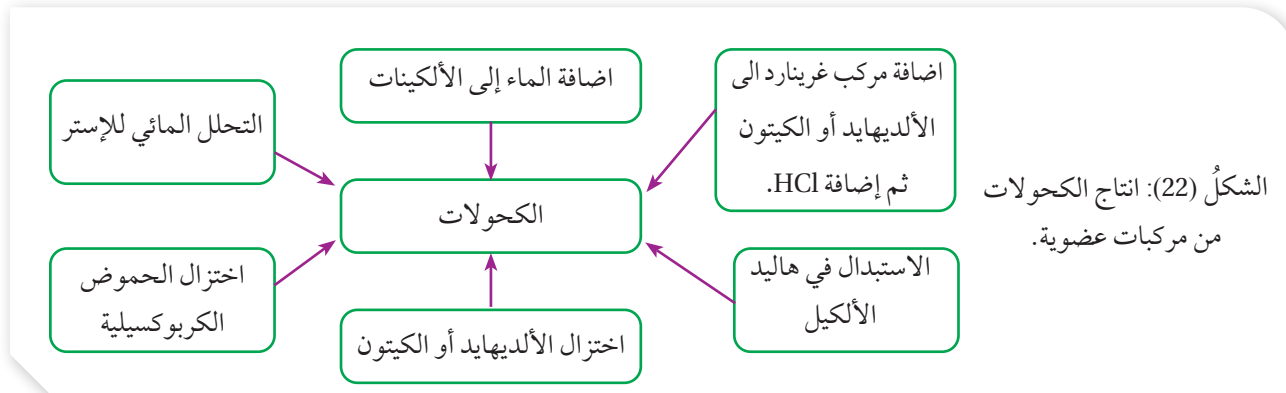
ثـم يتـأكسـد 2- بـروـبـانـول باـسـتـخـادـ العـاـمـلـ الـمـؤـكـسـدـ $K_2Cr_2O_7$ ، بـإـضـافـةـ قـطـرـاتـ منـ الـحـمـضـ؛ـ فـيـتـجـ الـبـرـوـبـانـونـ



أتحقق: أصمّم مخططاً بين صيغ المركبات العضوية الناتجة من سلسلة التفاعلات الكيميائية التي تجري لتحضير البيوتانون $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}_3$ ؛ من 1 - كلورو بيوتان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ ، باستخدام مصدر حرارة والمواد الآتية: KOH , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, H_2SO_4 , H_2O ✓

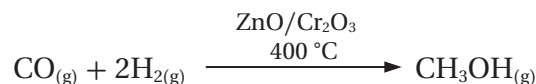
تحضير الكحولات Preparation of Alcohols

تعد الكحولات من أشهر المركبات العضوية، ولها أهمية كبيرة في الكيمياء العضوية؛ ويمكن تحضيرها من عدد من المركبات العضوية أنظر الشكل (22).



يُعدُّ كل من الميثanol CH_3OH ، والإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، أبسط أنواع الكحولات، ولهم أهمية في الصناعات المختلفة، لذلك يجري تحضيرهما صناعيًّا بكميات تجارية.

يُحضر الميثanol صناعيًّا عن طريق هدرجة غاز أول أكسيد الكربون CO ، عند درجة حرارة 400°C ، وبوجود أكسيد الخارصين ZnO ، أو أكسيد الكروم Cr_2O_3 ، بوصفها عوامل مساعدة؛ كما في المعادلة الآتية:



يُحضر الإيثانول صناعيًّا؛ من تخمير الجلوكوز الموجود في الذرة، أو العنب، أو الشعير، باستخدام أنزيمات الخميرة، كما في المعادلة الآتية:

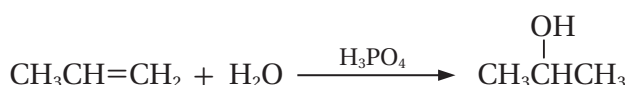


تحضير الكحولات من الألكينات Preparation of Alcohols from Alkenes

يُحضر الكحول بإضافة الماء إلى الألكين؛ بوجود عامل مساعد مثل حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، أو حمض الفسفوريك H_3PO_4 .

المثال ١٣

يُحضر ٢-بروبانول $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$ ، والماء، وحمض الفسفوريك H_3PO_4 ؛ اكتب معادلة التفاعل الحاصل.



أتحقق: أكتب معادلة تحضير ٢-بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_3$ ؛ من تفاعل ١-بيوتين $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH=CH}_2$ ، مع الماء، بوجود حمض الكبريتيك H_2SO_4 .

تحضير الكحولات من هاليدات الألکيل

Preparation of Alcohols from Alkyl Halides

يُحضر الكحول الأولي من تفاعل هاليد الألکيل الأولي مع هیدروکسید الصوديوم NaOH؛ أو هیدروکسید البوتاسيوم KOH.

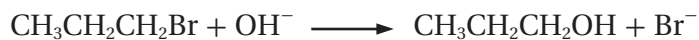
المثال ١٤

أكتب معادلة كيميائية تبين ناتج تفاعل ١ - بروم بروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$ مع محلول هیدروکسید الصوديوم NaOH .

الحلّ:



ويمكن كتابة المعادلة على النحو الآتي:



✓ **أتحقق:** أكتب معادلات كيميائية تبيّن تحضير الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، إذا توافر لديك في المختبر الإيثان CH_3CH_3 ، والكلور Cl_2 ، والضوء، ومحلول هیدروکسید البوتاسيوم KOH.

أفڪ: يصعب تحضير المركب
- بروبانول ٢ $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$
مباشرة من تفاعل ٢ - كلورو بروبان
 $\cdot \text{CH}_3\text{CHClCH}_3$

تحضير الكحولات من الألديهایدات أو الكیتونات

Preparation of Alcohols from Aldehydes or Ketones

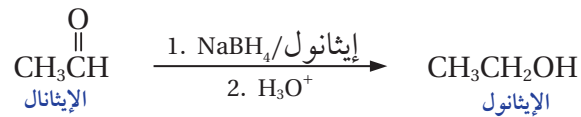
يُحضر الكحول باختزال الألديهاید أو الكیتون، باستخدام عوامل مختزلة، مثل هیدرید الليثيوم والألمانيوم LiAlH_4 ، في وسط من الإیثر الجاف، ثم يضاف إليه محلول مخفّف من حمض مثل H_2SO_4 ، أو بورو هیدرید الصوديوم NaBH_4 مذاباً في الإيثanol، ثم يضاف إليه محلول مخفّف من حمض مثل H_2SO_4 ؛ إذ يؤدي اختزال الألديهاید إلى إنتاج كحول أولي، بينما يؤدي اختزال الكیتون إلى إنتاج كحول ثانوي.

المثال ١٥

أكتب معادلة كيميائية تبيّن تحضير الإيثanol بتفاعل الإيثانال $\text{CH}_3\text{CH}=\text{O}$ ، مع بورو هيدريد الصوديوم NaBH_4 ، ثم يضاف إليه محلول مخفف من حمض الكبريتيك H_2SO_4 .

الحلّ:

يُحضر الإيثanol باختزال الإيثانال كما في المعادلة الآتية:

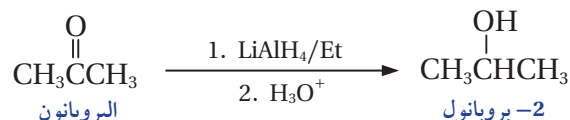


المثال ١٦

أكتب معادلة كيميائية تبيّن تحضير 2-بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$ ، من البروبانون، باستخدام هيدрид الليثيوم والألمنيوم LiAlH_4 .

الحلّ:

يُحضر 2-بروبانول باختزال البروبانون كما في المعادلة الآتية:



أتحقق: أكتب معادلة كيميائية ✓

تبين تحضير 2-بيوتانول

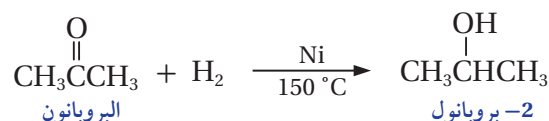
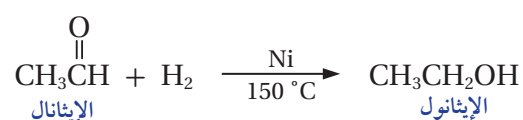
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$ ، بتفاعل

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CCH}_3$ ، البيوتانون

مع بورو هيدريد الصوديوم

NaBH_4

كما يمكن الحصول على الكحولات صناعياً باختزال الألديهيد والكيتون أيضاً، بإضافة غاز الهيدروجين إلى كلّ منها بوجود عامل مساعد، مثل النيكل Ni، عند درجة حرارة 150°C ، والمعادلتان الآتیتان تووضحان اختزال كلّ من الإيثانال والبروبانون:



تحضير الكحولات من الحموض الكربوكسيليّة

Preparation of Alcohols from Carboxylic Acids

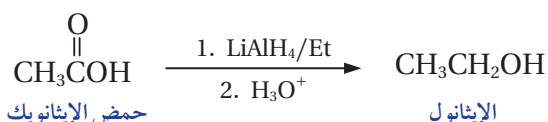
يُحضر الكحول الأولي باختزال الحمض الكربوكسيلي؛ باستخدام هيدرید الليثيوم والألمنيوم LiAlH_4 ، المذاب في الإيثر الجاف حيث يُختزل الحمض الكربوكسيلي ويتّج الكحول الأولي.

المثال ١٧

أكتب معادلة كيميائية لتحضير الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، من حمض الإيثانويك CH_3COOH ؛ باستخدام هيدرید الليثيوم والألمنيوم LiAlH_4 .

الحلّ:

يُحضر الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، باختزال حمض الإيثانويك CH_3COOH في وسط جاف من الإيثر، ثم إضافة قطرات من محلول حمض مُخفّف، كما في المعادلة الآتية:

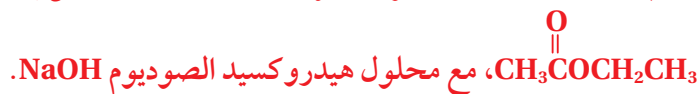


✓ أتحقق: أكتب معادلة كيميائية تبيّن تحضير 1-بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ من حمض البروبانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COH}$ ؛ بوجود هيدرید الليثيوم والألمنيوم LiAlH_4 ، والإيثر وحمض H_2SO_4 المُخفّف.

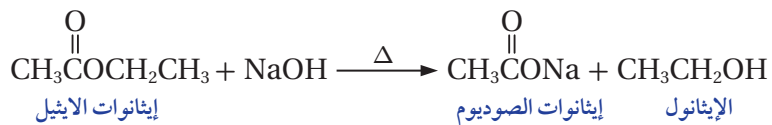
تحضير الكحولات من السترات

يتفكّك الإستر عند تسخينه مع محلول قاعدة قوية، مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH ؛ ويتّج الكحول وملح الحمض الكربوكسيلي.

أكتب معادلة كيميائية لتحضير الإيثانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ بتسخين إيثانوات الإيثل



الحل:



أتحقق: أكتب معادلات كيميائية تُبيّن تحضير الميثanol بتسخين إستر إيثانوات الميثل $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ ، مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH .

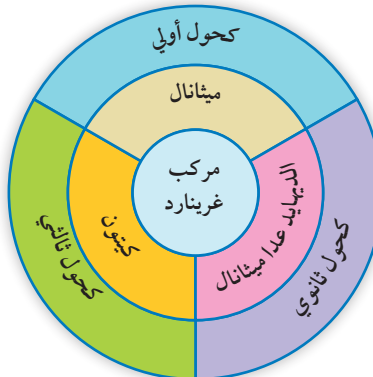
تحضير الكحولات باستخدام مركبات غرينارد

Preparation of Alcohols from Grinard's Compounds

عرفت سابقاً أن مركب غرينارد RMgX ينتج من تفاعل هاليد ألكيل RX ، مع المغنيسيوم بوجود الإيثر الجاف.

تفاعل مركبات غرينارد RMgX ، مع كلٌّ من الألديهيد RCHO ، والكيتون RCOR ؛ وينتج الكحول ROH ، وتعدّ هذه التفاعلات من أشهر الطرائق المتبعة في تحضير الكحولات، ويكون عدد ذرات الكربون في الكحول الناتج يساوي مجموع عدد ذرات الكربون في كلٌّ من مركب غرينارد والألديهيد أو الكيتون. يعتمد نوع الكحول الناتج على نوع الألديهيد أو الكيتون المتفاعله، ويبيّن الشكل (23) مخططاً عاماً لنواتج تفاعلات الألديهيد أو الكيتون مع مركب غرينارد.

الشكل (23): مخطط عام لنواتج تفاعلات مركبات الكربونيل مع مركب غرينارد.

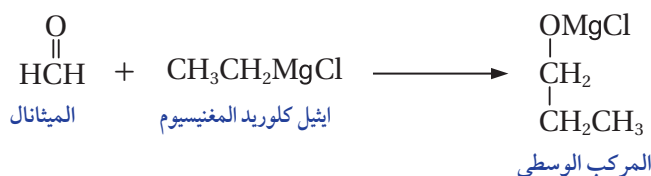


المثال 19

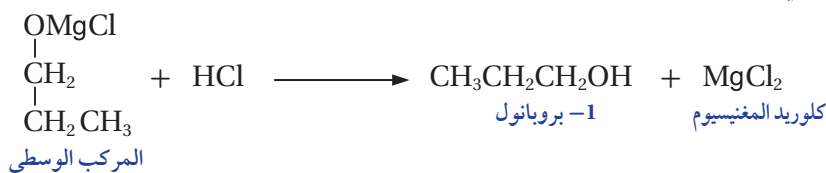
أكتب معادلات كيميائية تبين تحضير 1- بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ ، من تفاعل المياثانال CH_2O ، مع إيثيل كلوريد $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$

الحل:

المركب $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ هو كحول أولي؛ عدد ذرات الكربون فيه يساوي مجموع عدد ذرات الكربون في كل من مركب غرينارد $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ ، حيث عدد ذرات الكربون فيه يساوي 2، والمياثانال وعدد ذرات الكربون فيه يساوي 1، وبهذا يمكن تحضير 1- بروبانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ ؛ بإضافة مركب غرينارد $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ إلى المياثانال CH_2O ؛ ويتجزء المركب الوسطي كما في المعادلة الآتية:



يتفاعل المركب الوسطي الناتج في المعادلة السابقة مع حمض قوي مثل HCl ؛ ويتجزء الكحول 1- بروبانول؛ كما في المعادلة الآتية:

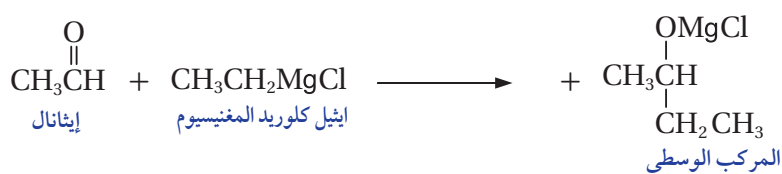


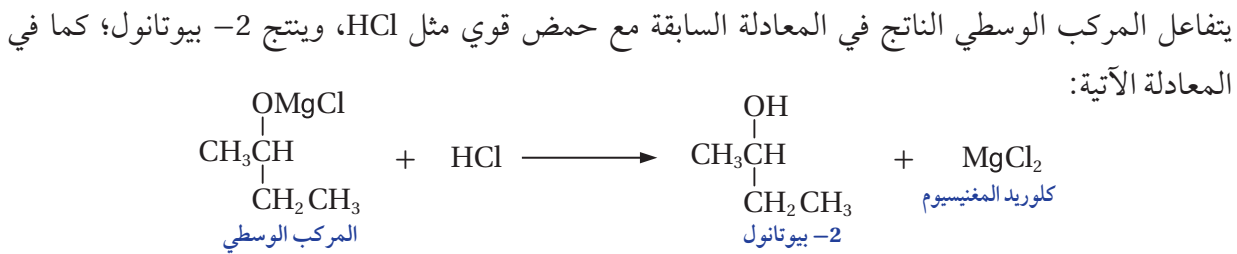
المثال 20

أكتب معادلات كيميائية تبين تحضير 2- بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{CH}_3$ ؛ من تفاعل إيثيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ مع الإيثانال CH_3CHO

الحل:

المركب $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{CH}_3$ ، هو كحول ثانوي يتكون من أربع ذرات كربون، وتساوي مجموع عدد ذرات الكربون في مركب غرينارد والإيثانال، أي أن اثنين منها مصدرهما إيثيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ والأخرين مصدرهما الإيثانال CH_3CHO . وبذلك يُحضر المركب 2- بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{CH}_3$ ؛ بإضافة إيثيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ إلى الإيثانال CH_3CHO ؛ ويتجزء المركب الوسطي كما في المعادلة الآتية:





المثال 21

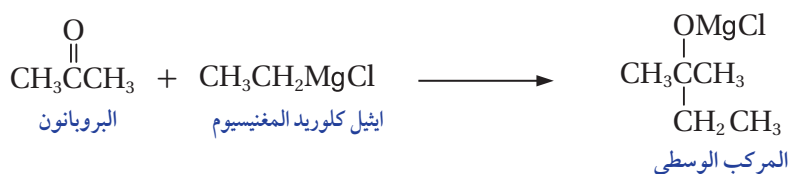
الكحول 2-ميثيل-2-بيوتانول $\text{CH}_3\overset{\text{OH}}{\underset{\text{CH}_3}{\text{CCH}_2\text{CH}_3}}$ يتكون من خمس ذرات كربون يحضر من تفاعل إيشيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ ، مع البروبانون CH_3COCH_3 . أكتب معادلات كيميائية توضح ذلك.

الحلّ:

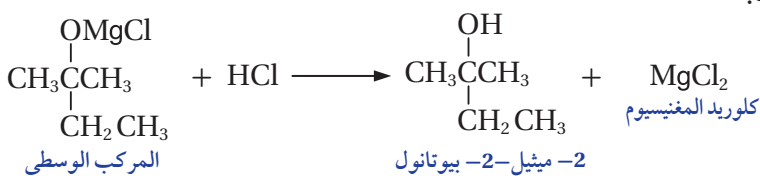
المركب كحول ثالثي يتكون من خمس ذرات كربون، تساوي مجموع عدد ذرات الكربون في

$$\begin{array}{c}
 \text{OH} \\
 | \\
 \text{CH}_3\text{CCH}_2\text{CH}_3 \\
 | \\
 \text{CH}_3
 \end{array}$$

إيشيل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ ، والبروبانون CH_3COCH_3 ، حيث يضاف إيشيل كلوريد المغنيسيوم إلى البروبانون CH_3COCH_3 ، ويُنتج مركب وسطي، كما في المعادلة الآتية:



يتفاعل المركب الوسطي الناتج في المعادلة السابقة مع حمض قوي مثل HCl، ويُنتج الكحول المطلوب، كما في المعادلة الآتية:



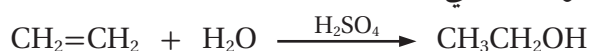
أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير 2-بيوتانول $\text{CH}_3\overset{\underset{\text{OH}}{|}}{\text{CH}}\text{CH}_2\text{CH}_3$; في المختبر إذا توافر الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ و $\text{Mg}, \text{HCl}, \text{H}_2\text{SO}_4, \text{H}_2\text{O}$ و $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ والمواد الآتية:

الحل:

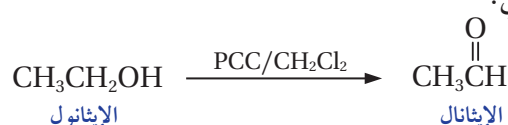
الكحول المطلوب تحضيره 2-بيوتانول هو كحول ثانوي، ويكون من أربع ذرات كربون؛ أي ضعف عدد ذرات الكربون في الإيثين. ولتحضيره مستخدم مركب غرينارد؛ وألديهايداً، ويكون عدد ذرات الكربون فيما يساوي أربع ذرات؛ لذا مستخدم مركب غرينارد وألديهايداً يتكون كلّ منها من ذرتين كربون.

أقسم الكمية المتوفّرة من الإيثين إلى قسمين؛ مستخدم أحدهما لتحضير الألديهايد (الإيثانال)، وأستخدم القسم الآخر لتحضير مركب غرينارد (إيثل كلوريد المغنيسيوم $(\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl})$).

يمكن الحصول على الإيثانال من أكسدة كحول أولي؛ ولذلك أضيف الماء إلى الإيثين بوجود حمض الكبريتيك H_2SO_4 ، للحصول على الإيثانول كما يأتي:



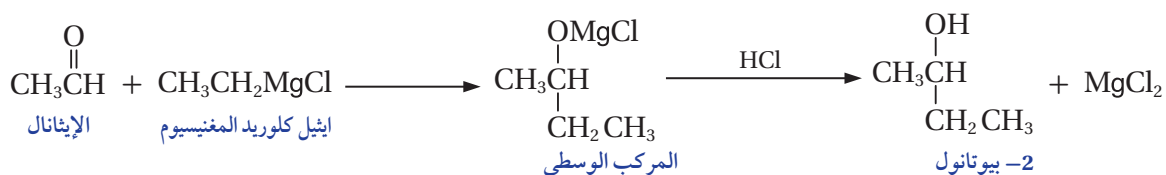
أجري أكسدة الإيثانول باستخدام كلورو كرومات البيريدينيوم المذاب في ثنائي كلورو ميثان $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ للحصول على الإيثانال كما يأتي:



أحضر مركب غرينارد (إيثل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$)، من تفاعل هاليد الألكيل مع المغنيسيوم؛ بوجود الإيثير الجاف؛ ولذلك أحضر هاليد الألكيل (كلورو إيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$)؛ بإضافة حمض الهيدروكلوريك HCl ، إلى الإيثين، ثم أفعال كلورو إيثان الناتج مع المغنيسيوم بوجود الإيثير، ويتيح إيثل كلوريد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgCl}$ ؛ كما يأتي:



أضيف مركب غرينارد الناتج إلى الإيثانال، وينتج المركب الوسطي الذي يتفاعل مع حمض الهيدروكلوريك لتكون الكحول المطلوب، كما يأتي:

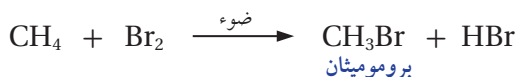


أكتب المعادلات الكيميائية التي توضح كيفية تحضير الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ من الميثان CH_4 باستخدام الضوء، والمواد الآتية: الإيثر، $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ، HBr ، NaOH ، Mg ، Br_2

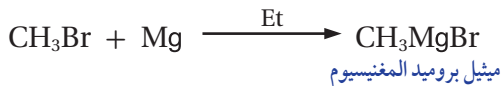
الحل:

المركب المطلوب تحضيره هو الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، هو كحول أولي، وعدد ذرات الكربون فيه أكبر من الميثان، ولا يمكن أن ينتج إلا بتفاعل الميثنال مع مركب غرينارد؛ ولتحضيره أحضر مركب غرينارد أولاً، ثم أحضر الميثنال، وأفاعلهما معًا كي أحصل على الإيثanol.

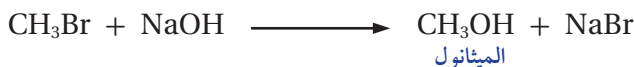
يتفاعل الميثان مع الهالوجين؛ مثل البروم بالاستبدال لتكوين هاليد الألكيل كما في المعادلة:



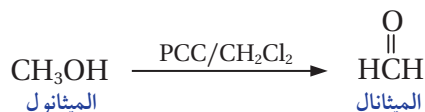
أقسم المركب بروموميثان CH_3Br الناتج إلى قسمين؛ أستخدم أحدهما لتحضير مركب غرينارد ميثيل بروميد المغنيسيوم CH_3MgBr ، كما يأتي:



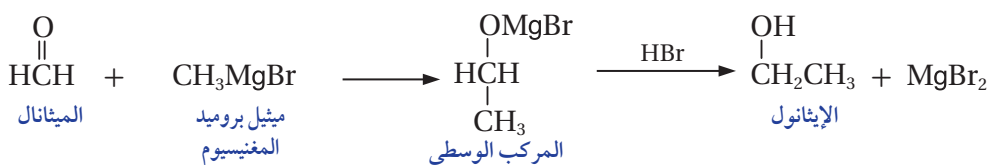
أستخدم القسم المتبقى من بروموميثان CH_3Br ، لتحضير الميثنال CH_2O ، حيث يتفاعل CH_3Br مع NaOH ، وينتج الميثانول CH_3OH ، كما يأتي:



وبعدها أجري أكسدة الميثانول؛ باستخدام كلورو كرومات البيريدينيوم $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ، لتكوين الميثنال كما يأتي:



ثم أضيف ميثيل بروميد المغنيسيوم إلى الميثنال؛ فينتج المركب الوسطي ثم أفاعله مع حمض HBr ، فيكون كحول الإيثanol المطلوب؛ كما في المعادلات الآتية:



أكتب المعادلات التي تبين تحضير 2-بروبانول $\text{CH}_3\overset{\underset{\text{OH}}{|}}{\text{CH}}\text{CH}_3$; من: الميثان CH_4 والإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، وباستخدام الضوء، والمواد الآتية: الماء، الإيثر، Cl_2 ، H_2SO_4 ، Mg ، $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$.

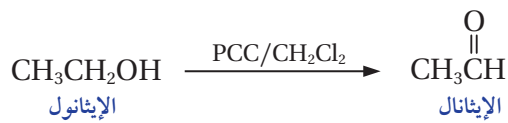
الحل:

الكحول المراد تحضيره 2-بروبانول هو كحول ثانوي، وعدد ذرات الكربون فيه أكبر من عددها في أيّ من المركبين العضويين المتوفرين، ويساوي مجموع عددها في كلّ من المركّبين، ولتحضير هذا المركب؟ نستخدم طريقة غرينارد، حيث يجري تحضير ألديهايد ومركب غرينارد أولاً، ثم تجري مفاعلهما معًا. ولما كان الكحول المطلوب ثانويًا؛ فإنه يلزم لتحضيره ألديهايد عدا الميثانال، ولذلك؛ يستخدم المركب $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، لتحضير ألديهايد CH_3CHO ، ويستخدم المركب CH_4 ، لتحضير مركب غرينارد ميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl ، كما يأتي:

أضيف الماء إلى الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ؛ للحصول على كحول الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، كما في المعادلة الآتية:



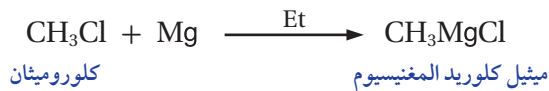
ثم تجري أكسدة الإيثanol باستخدام كلورو كرومات البيريدينيوم $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ؛ للحصول على الإيثانال كما يأتي:



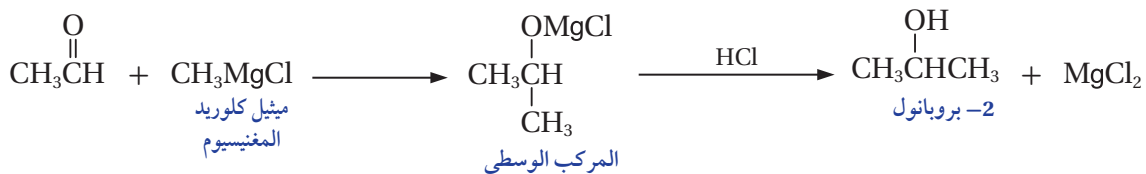
يتفاعل الميثان مع الكلور Cl_2 بالاستبدال؛ فيتتجّع كلورو ميثان CH_3Cl ، كما في المعادلة الآتية:



يتتفاعل كلورو ميثان CH_3Cl ، مع المغنيسيوم Mg ؛ بوجود الإيثر للحصول على مركب غرينارد (ميثيل كلوريد المغنيسيوم) كما في المعادلة الآتية:



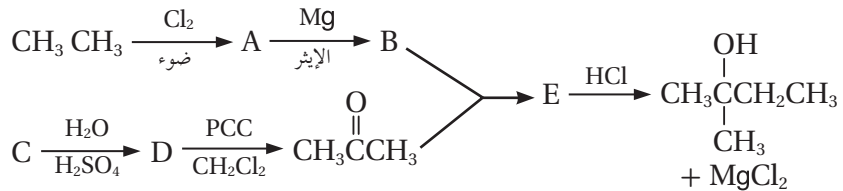
أضيف ميثيل كلوريد المغنيسيوم CH_3MgCl إلى الإيثانال CH_3CHO ؛ فيتتجّع المركب الوسطي ثم أفاعله مع الحمض HCl ، فيتكون 2-بروبانول، كما في المعادلات الآتية:



تحقق: أكتب صيغ المركبات العضوية A, B, C, D, E, الناتجة من سلسلة التفاعلات المبينة في المخطط الآتي:

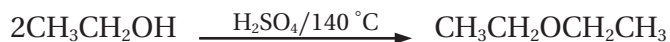


أَصْبَمُمْ، باسْتِخْدَامِ الْكَامِيْرَا الرَّقْمِيَّةِ فِيلِيْمَا أَوْضَحَ فِيهِ بعْضُ الْأَمْثَلَةِ التِّي أَوْظَفَ فِيهَا أَنْوَاعَ التَّفَاعُلَاتِ الْعَضْوِيَّةِ فِي تَحْضِيرِ بعْضِ الْمَرْكَبَاتِ الْعَضْوِيَّةِ فِي الْمَخْبَرِ مَثَلَ الْكَحْوَلَاتِ، ثُمَّ أَشَارَ كَهْ زَمَلَائِيْ / زَمِيلَاتِيْ.



تحضير الايثرات Preparation of Ethers

يُحضر العديد من الإيثرات صناعياً؛ ومن أهمها ثنائي إيثيل إثير $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_3$ حيث يستخدم مذيباً عضوياً في كثير من التفاعلات، ويُحضر صناعياً بتسخين الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، مع حمض الكبريتิก المركز H_2SO_4 ، إلى درجة حرارة تصل 140°C ، والمعادلة الآتية توضح ذلك:



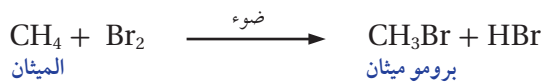
أما في المختبر؛ فتحضر الإيثرات بشكل أساسٍ بتفاعل هاليد الألكيل الأولي RX، مع مركبات الألوكسید، مثل ألكوكسید الصوديوم R-ONa، حيث يحلّ أيون الألوكسید RO^- ، محلّ أيون الهالوجين.

المثال 25

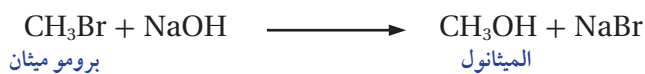
أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير ثانوي ميثل إيثر $\text{CH}_3-\text{O}-\text{CH}_3$; في المختبر من الميثان CH_4 ، مستخدماً الضوء والمواد الآتية: NaOH , Br_2 , Na

الحل:

ثنائي ميثيل إيثر CH_3OCH_3 , المراد تحضيره يتكون من مجموعتين ألكيل متمااثلين CH_3 , على جانبي ذرة الأكسجين، تتكون كلّ منها من ذرة كربون واحدة، يكون مصدر إحداهما هاليد الألكيل بروميثان CH_3Br ، ومصدر الأخرى أيون الميثوكسيد CH_3O^- , لذلك أستخدم الميثان لتحضير بروميثان كما يأتي:



أقسام المركب بروميثان إلى قسمين أحفظ بأحدهما، وأستخدم القسم الآخر لتحضير أيون الميثوكسيد، حيث أفعال بروميثان مع هيدروكسيد الصوديوم؛ فينتج الميثانول CH_3OH ، كما يأتي:



المثال 26

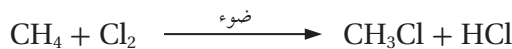
أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير إيثيل ميثل إيشير الميثان CH_4 ، إذا توافر في المختبر الميثان $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ؛ مستخدماً الضوء، والمواد الآتية: NaOH , HCl , Cl_2 , Na

الحل:

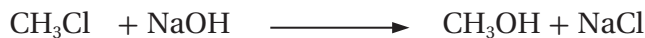
الإيشير المراد تحضيره هو إيثيل ميثل إيشير $\text{CH}_3\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_3$ ، ويكون من مجموعتي ألكيل مختلفتين إحداهما CH_3 والأخر CH_2 ، ولذلك يستخدم أحد المركبين العضويين لتحضير هاليد الألكيل RX ، ويستخدم الآخر لتحضير مركب الألوكسید RONa ، ولذلك أضيف HCl إلى الإيشين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ؛ فيتوجه كلورو إيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ ، كما في المعادلة الآتية:



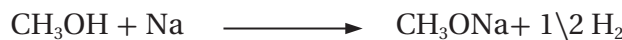
ثم أستخدم الميثان CH_4 ، لتحضير الألوكسید CH_3ONa ، حيث يتفاعل الميثان مع الكلور Cl_2 ، بوجود الضوء بتفاعل الاستبدال، ويتوجه كلورو ميثان CH_3Cl ؛ كما في المعادلات الآتية:



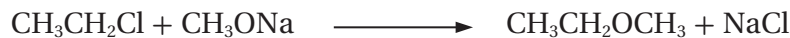
ثم أفعال كلورو ميثان CH_3Cl ، مع هيدروكسيد الصوديوم NaOH ؛ فيتوجه الميثانول CH_3OH ، كما يأتي:



بعد ذلك؛ أفعال الميثانول CH_3OH ، مع الصوديوم Na ؛ فيتوجه ميوكسيد الصوديوم CH_3ONa .



ثم أفعال كلورو إيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$ ، مع ميوكسيد الصوديوم؛ فيتوجه إيثيل ميثل إيشير؛ كما في المعادلة الآتية:

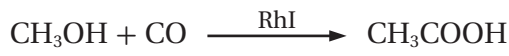


أتحقق: أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير الإيشير $\text{CH}_3\text{CH}_2-\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{O}}{|}}\text{CHCH}_3$ ، إذا توافر في المختبر 1- كلورو بروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ ، والإيشين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، والمواد الآتية:



تحضير الحموض الكربوكسيلية Preparation of Carboxylic Acids

يعد حمض الإيثانويك (حمض الأسيتيك) من أكثر الحموض الكربوكسيلية أهمية، ويُحضر صناعياً على نطاق واسع عن طريق تفاعل الميثانول CH_3OH مع أول أكسيد الكربون CO ؛ بوجود عامل مساعد من يود - روبيوم (RbI)؛ كما في المعادلة الآتية:



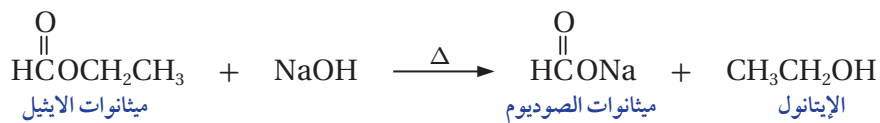
وتحضر الحموض الكربوكسيلية في المختبر بطريق عدة منها، أكسدة الكحولات الأولية أو أكسدة الألديهيدات باستخدام عوامل مؤكسدة قوية، مثل دايكرومات الصوديوم $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، أو دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ في وسط حمضي، وتحضر أيضاً من التحلل المائي للإستر وذلك يتفاعل الإستر مع محلول قاعدة قوية، مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH أو هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ؛ فينتج الكحول وملح الحمض الكربوكسيلي الذي تجري مفاعله مع محلول مخفف من حمض الهيدروكلوريك HCl ؛ فينتج الحمض الكربوكسيلي.

المثال 27

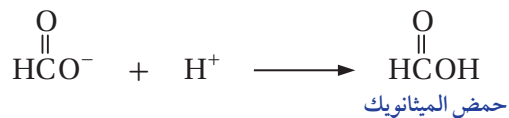
أكتب معادلات كيميائية تبين تحضير حمض الميثانويك HCOOH ؛ من ميثانوات الإيثيل $\text{HCOOCH}_2\text{CH}_3$ ، باستخدام قاعدة قوية مثل هيدروكسيد الصوديوم NaOH ، وحمض الهيدروكلوريك HCl .

الحل:

يُحضر الحمض الكربوكسيلي بالتحليل المائي للإسترات، حيث يجري تسخين ميثانوات الإيثيل مع محلول القاعدة NaOH ، وينتج الإيثanol وميثانوات الصوديوم؛ كما في المعادلة الآتية:



يُفصل الإيثانول من محلول بعملية التقطر، ثم يضاف حمض الهيدروكلوريك HCl ، إلى محلول ميثانوات الصوديوم المتبقى؛ فيتفاعل أيون الهيدروجين H^+ مع أيون HCOO^- مع أيون H^+ مع أيون HCOO^- ، ويُنتج حمض الميثانويك HCOOH ، كما في المعادلة الآتية:

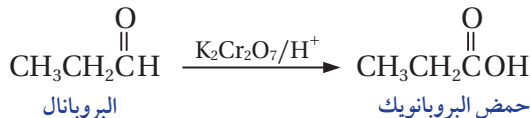


المثال 28

أكتب معادلات كيميائية تبين أكسدة البروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ للحصول على حمض البروبانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$.

الحل:

يُحضر حمض البروبانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$; بأكسدة البروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ ، باستخدام دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، في وسط حمضي (H^+)، كما في المعادلة الآتية:



أتحقق: أكتب معادلات كيميائية تبيّن تحضير حمض الميثانويك HCOOH مخبرياً؛ من الميثان CH_4 ، مستخدماً الضوء، والمواد الآتية:
 NaOH , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, HCl , Cl_2

تحضير الإسترات Preparation of Esters

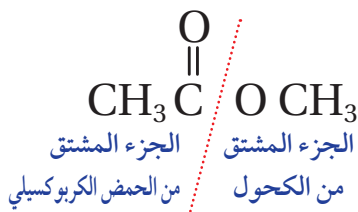
تستخدم عملية الأسترة في تحضير الكثير من المركبات العضوية ذات الأهمية الكبرى في حياتنا؛ مثل الأسبرين ومضافات لتحسين الوقود، ومُنكَهاتٍ غذائيةٍ، وفي صناعة النسيج، وتستخدم في صناعة الصابون، والمنظفات، وغيرها.

يُحضر الإستر في المختبر بطرق عدّة؛ منها تفاعل الحمض الكربوكسيلي مع الكحول في وسط حمضي (محلول حمض الكبريتيك H_2SO_4)، وذلك في ما يعرف بعملية الأسترة وهي العملية الأكثر شيوعاً صناعياً.

المثال 29

أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير إيثانوات الميثيل $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ ، في المختبر إذا توافر CH_4 ، $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$ ، $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، KOH ، H_2SO_4 ، Br_2 والضوء والمواد الآتية:

الحل:



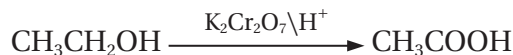
المركب $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ ؛ هو إستر ينتج من تفاعل حمض كربوكسيلي مع كحول في وسط حمضي، وبالتدقيق في صيغته؛ يمكن تحديد الجزء المشتق من الحمض والجزء المشتق من الكحول كما يأتي:

لاحظ أن الجزء المشتق من الحمض يتكون من ذرتين كربون؛ ولذلك أستخدم المركب $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$ ، لتحضير الحمض الكربوكسيلي CH_3COOH ، بينما يتكون الجزء المشتق من الكحول من ذرة كربون واحدة؛ فاستخدم المركب CH_4 ، لتحضير الكحول، والمعادلات الآتية توضح ذلك:

أفعال بروم إيثان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$ ، مع هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ، فينتج الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، كما في المعادلة الآتية:

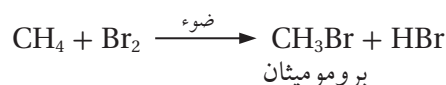


ثم تجري أكسدة الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، باستخدام دايكرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ، في وسط حمضي، وينتاج حمض الإيثانيك CH_3COOH ، كما في المعادلة الآتية:

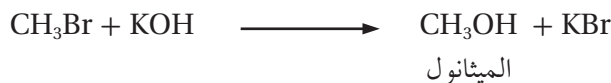


ثم يجري تحضير المياثanol CH_3OH ، من المياثان CH_4 كما يأتي:

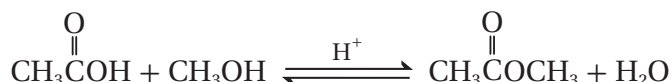
أفعال المياثان CH_4 ، مع البروم بوجود الضوء؛ فينتج برومومياثان CH_3Br ، كما يأتي:



ثم أفعال برومومياثان CH_3Br ، مع هيدروكسيد البوتاسيوم KOH ؛ فينتج المياثanol CH_3OH ، كما في المعادلة الآتية:



بعدها أفعال المياثanol CH_3OH ، مع حمض الإيثانيك CH_3COOH ، في وسط حمضي، ويتجه الإستر $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ ؛ كما في المعادلة الآتية:



تحقق: أكتب معادلات كيميائية تبيّن تحضير إيثانوات الإيثيل $\text{CH}_3\text{COOCH}_2\text{CH}_3$ ؛ بدءاً من الإيثانال CH_3CHO ، وباستخدام المواد الآتية: $\text{Ni}, \text{H}_2, \text{H}_2\text{SO}_4, \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$

تحضير الإستر

المواد والأدوات:

أنبوب اختبار، كأس زجاجية 250 mL، سخان كهربائي، مخار مدرج، حامل أنابيب، قطارة، ماسك أنابيب، محلول حمض الكبريتيك المركّز H_2SO_4 ، حمض الإيثانويك المركّز CH_3COOH ، الإيثanol CH_3CH_2OH .

إرشادات السلامة:

- أتّبع إرشادات السلامة العامة في المختبر.
- أرتدِي معطفَ المختبر والنظارات الواقية والقفازات.
- أحذر استنشاق الحموض أو لمسها باليد فهي مواد كاوية.

خطوات العمل:

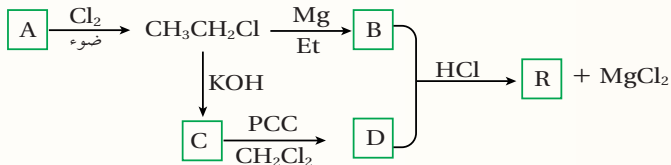
- أضع 200 mL من الماء في الكأس الزجاجية ذات السعة 250 mL، وأضعها على السخان الكهربائي وأبدأ عملية التسخين.
- **أقيس:** أستخدم المخار المُدرَّج في قياس 5 mL من محلول حمض الإيثانويك؛ ثم أضعُها في أنبوب الاختبار.
- **أقيس:** أستخدم المخار المُدرَّج في قياس 5 mL من محلول الإيثanol، ثم أضيفها إلى حمض الإيثانويك في أنبوب الاختبار.
- أضيف - باستخدام القطارة - ثلاث قطرات من حمض الكبريتيك إلى الخليط في أنبوب الاختبار.
- **الاحظ:** أمسك أنبوب الاختبار بالماسك وأغمسه داخل الكأس الزجاجية الموجودة على السخان الكهربائي، وأنظر حتى غليان الخليط، واستنشق رائحة الإستر العطرة.
- أرفع أنبوب الاختبار من الكأس الزجاجية عندما يبدأ الماء بالغليان، وأضعه على حامل الأنابيب.

التحليل والاستنتاج:

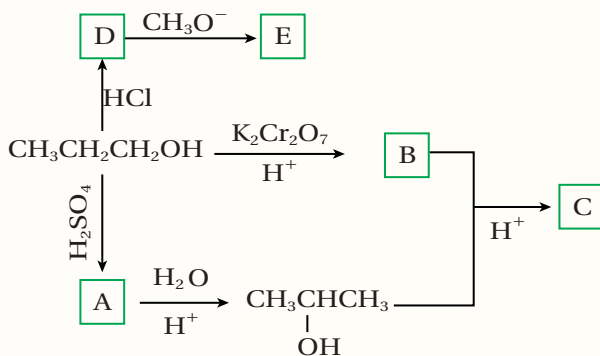
1. أكتب معادلة التفاعل التي تحدث بين حمض الإيثانويك والإيثanol.
2. أسمِي الإستر الناتج.
3. ما الرائحة العطرة التي استنشقتها؟

مراجعة الدرس

- 1- الفكرة الرئيسية: أوضح أهمية تحضير المركبات العضوية في المختبر.
- 2- أوضح المقصود بتفاعل التكسير.
- 3- أصمم مخططاً يبيّن سلسلة التفاعلات المستخدمة في تحضير الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$; باستخدام الإيثان CH_3CH_3 .
- 4- أكتب معادلة تحضير الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ، صناعياً.
- 5- أكتب معادلة التحضير الصناعي للإيثانال CH_3CHO .
- 6- أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير البروبانون CH_3COCH_3 ; باستخدام 1 - كلوروبروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ ، والمواد الآتية: H_2SO_4 , NaOH , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, H_2O
- 7- أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير 2 - بيوتانول $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{CH}_3$; باستخدام الإيثanol $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$ ومستعيناً بالمواد الآتية: إيثر، $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$, HBr , Mg
- 8- أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير 2 - ميثيل - 2 - بيوتانول $\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{OH}}{\text{C}}}(\text{CH}_2\text{CH}_3)$ إذا توافرت المواد الآتية في المختبر: الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$, البروبين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$, HBr , Mg , H_2SO_4 , H_2O , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, إيثر، $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ ، والماء.
- 9- أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير بروبانوات الميتشيل $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOCH}_3$; إذا توافر في المختبر كل من: الميثان CH_4 , البروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$, الصوديوم، والماء الآتية: NaOH , Cl_2 , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, H_2SO_4
- 10- أستنتج: مركب عضوي A؛ يتكون من ثلاثة ذرات كربون، يتفاعل مع الصوديوم مطلقاً غاز الهيدروجين H_2 ، وعنده أكسدته باستعمال دايكرومات البوتاسيوم في وسط حمضي ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$)؛ ينتج مركباً عضوياً B، حيث يتفاعل مع كربونات الصوديوم Na_2CO_3 , ويطلق غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، وعند تسخين مزيج من المركبين A, B؛ يتحور مركباً عضوياً C؛ ذو رائحة تشبه رائحة الفواكه، أستنتاج الصيغ العضوية للمركبات A, B, C.



11- أدرس المخطط الآتي، وأستنتاج صيغ المركبات العضوية: A, B, C, D, R.



12- أدرس المخطط الآتي وأكتب الصيغ العضوية
لكل من المركبات : E ، D ، C ، B ، A :

13- اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة في ما يأتي:

1. يُحضر المركب $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$; من تفاعل المركبين الآتيين:

- . $\text{CH}_3\text{CHO}/\text{CH}_3\text{OH}$ أ. $\text{CH}_3\text{COONa}/\text{CH}_3\text{OH}$
- . $\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{ONa}$ ج. $\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{OH}$

2. يُحضر المركب $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$; بإحدى الطرق الآتية:

- ب. احتزال الكيتون.
- أ. طريقة التكسير.
- د. الاستبدال في الكحول.
- ج. هدرجة الألكان.

3. يُحضر المركب $\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{|}{\text{OCHCH}_3}}$; مباشرة من تفاعل المركبين:

- | | |
|--|---|
| ب. $\text{CH}_3\text{OH}/\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{CHCl}}}$ | أ. $\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{Cl}}}/\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{CHONa}}}$ |
| د. $\text{CH}_3\text{OH}/\text{CH}_3\overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{CHONa}}}$ | ج. $\text{CH}_3\text{Cl}/\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{ONa}$ |

4. سلسلة التفاعلات الصحيحة لتحضير المركب CH_3CHO , بدءاً من CH_3CH_3 هي:

- أ. استبدال - إضافة - أكسدة.
- ب. استبدال - استبدال - احتزال.
- د. استبدال - استبدال - أكسدة.
- ج. إضافة - استبدال - احتزال.

الاِثْرَاءُ وَالتَّوْسُعُ

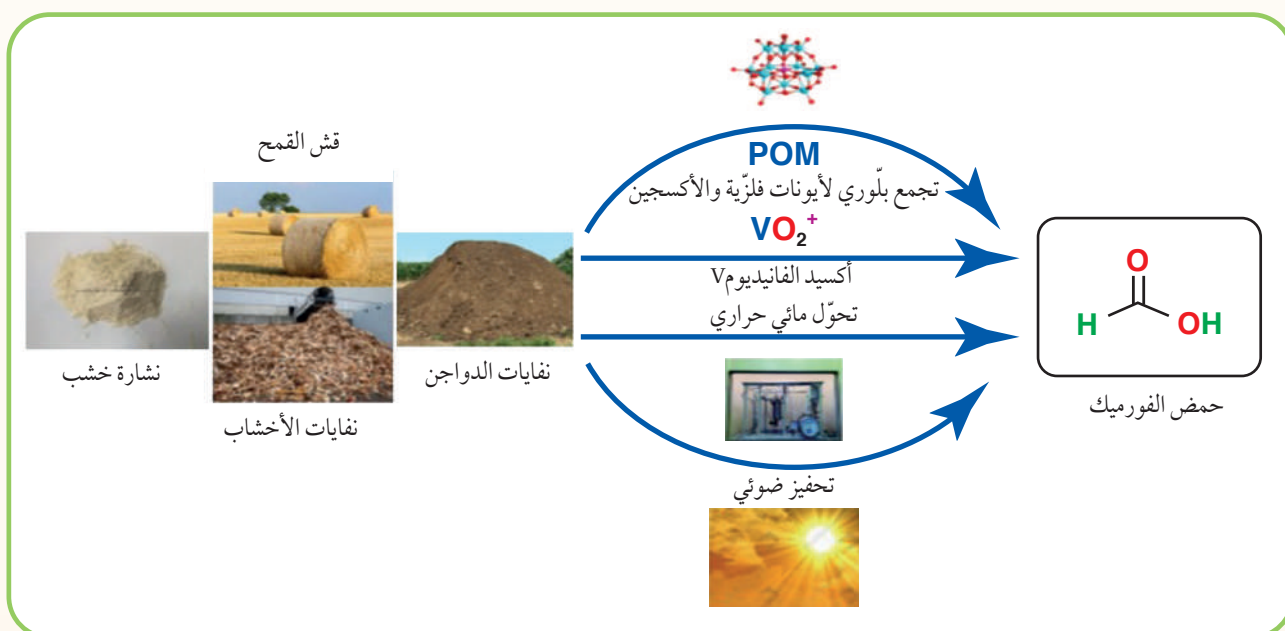
تحضير حمض الفورميك من أكسدة الكتلة الحيوية

Preparation of Formic Acid from Biomass Oxidation

يعد حمض الفورميك أو حمض الميثانويك HCOOH , من المواد الكيميائية المهمة في صناعات متعددة منها؛ صناعة المنتسوجات، والأدوية، والمواد الكيميائية الغذائية، وصناعة الجلود، والدباغة، ويستخدم مادة حافظة ومضادة للجراثيم في أعلاف الماشية. وكذلك يتوقع أن يصبح حمض الفورميك مصدراً لوقود الهيدروجين؛ إذ يمكن الحصول على حوالي 100% من الهيدروجين المخزن فيه لاستخدامه في خلايا الوقود.

ويحضر حمض الفورميك بعدة طرائق؛ وأكثرها شيوعا التحلل المائي لميثانولات الميتشيل، حيث يجري تحضيره صناعياً بتفاعل أول أكسيد الكربون مع الميثانول مكوناً ميثانولات الميتشيل، وبعد ذلك تتحلل ميثانولات الميتشيل في الماء لينتج حمض الميثنويك وكحول الميثانول، ويفصل الحمض، ثم يعاد استخدام الميثانول مرة أخرى لتكوين ميثانولات الميتشيل، وهكذا.

أما في الوقت الحاضر؛ فهناك دراسات متعددة تركز على الكتلة الحيوية Biomass، بوصفها مصدراً للحصول على حمض الفورميك؛ نظراً لوفرتها وتدني تكلفتها. يطلق مصطلح الكتلة الحيوية على المخلفات العضوية للمحاصيل المختلفة، مثل قش القمح، ومخلفات الأخشاب، ونشارة الخشب، ومخلفات الدواجن.



حيث تجري أكسدة الكتلة الحيوية تحت ظروف مختلفة كما في الشكل، فتحلل وتحول إلى حمض الفورميك؛
بوجود فوق أكسيد الهيدروجين H_2O_2 والأكسجين O_2 ، بوصفهما عاملان مؤكسدان.

مراجعة الوحدة

١ . أوضح المقصود: أ. التصين ب. الإضافة الإلكتروفiliّة

2. أكتب معادلات كيميائية توضح الحالات الآتية:

أ - إضافة الهيدروجين إلى 1- هكسين $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{CH}=\text{CH}_2$ بوجود العامل المساعد Ni .

ب - إضافة الكلور إلى $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_3$ - بيوتين Cl_2

جـ- إضافة الماء إلى 1- بنتين $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}_2$; بوجود حمض H_3PO_4 المركز.

د - إضافة كلوريد الهيدروجين الى $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{C}\equiv\text{CH}$ بيوتاين

ـ إضافة الهيدروجين إلى البيوتانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$; بوجود العامل المساعد Ni .

و - إضافة إيشيل بروميد المغنيسيوم $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgBr}$ ، إلى بروبانال $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ ، ثم التفاعل مع حمض HBr.

ز - تسخين 2- بيتانول $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\underset{\text{OH}}{\underset{|}{\text{CH}}} \text{CH}_3$; مع حمض H_2SO_4 المركز.

ح - تسخين 2-برومو-2-ميثيل بيوتان $\text{CH}_3\text{CH}_2\overset{\text{Br}}{\underset{\text{CH}_3}{\underset{|}{\text{C}}}}\text{CH}_3$ ، مع محلول مركز من NaOH .

ط - تفاعل حمض البيوتانويك $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$ مع LiAlH_4/Et , ثم إضافة محلول مخفف من H_2SO_4 .

3 . تم أكسدة مركبين كحوليين أحدهما أوليّ والآخر ثانوي؛ باستخدام $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ ، عاملًا مؤكسدًا، كيف يمكن استخدام محلول تولينز لتحديد أيِّ الكحولين هو الكحول الأولي؟

4 . إستر أعطى الرمز الإفتراضي A صيغته الجزيئية $C_6H_{12}O_2$; تكون من تفاعل الحمض الكربوكسيلي B والكحول C،

بوجود عامل مساعد مناسب؛ فإذا كانت الصيغة البنائية للكحول C هي: $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$.

أكتب معادلة كيميائية توضح تكون الأستر A، مبيناً الصيغ البنائية للإستر A، والحمض الكربوكسيلي B، والعامل المساعد المستخدم.

5. يمكن للبروبانال أن يتحول إلى ثلاثة مركبات عضوية مختلفة عن

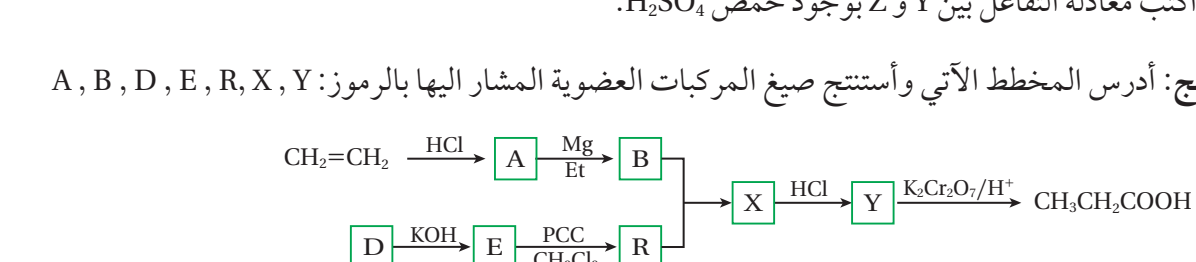
طريق التفاعلات الآتية:

أ - أكتب الصيغة البنائية لـ k من X, Y, Z

ب- أحدد نوع التفاعل الذي يُكوّن المركب X.

جـ- أكتب معادلة التفاعل بين Y و Z بوجود حمض H_2SO_4 .

6. أستنتج: أدرس المخطط الآتي وأستنتج صيغ المركبات العضوية المشار إليها بالرموز: A , B , D , E , R , X , Y



مراجعة الوحدة

7. أستنتج: مركب عضوي A يتكون من اربع ذرات كربون؛ عند تسخينه مع محلول NaOH ، يتكون المركبين C و D، يتفاعل المركب C مع الحمض HCl يتتج المركب B الذي يتفاعل مع كربونات الصوديوم الهيدروجينية NaHCO_3 ؛ مطلاً غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، عند أكسدة المركب D، باستخدام دايكرومات البوتاسيوم في وسط حمضي ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$)؛ يتتج مركب عضوي R، لا يستجيب لتفاعل تولنر، أما عند تسخين المركب D مع محلول حمض الفسفوريك H_3PO_4 ؛ يتتج مركب عضوي Y، يزيل لون محلول البروم. أستنتاج الصيغ العضوية للمركبات Y, A, B , C, D, R, Y

8. أستنتاج: مركب عضوي A، يتكون من ثلاثة ذرات كربون، يتفاعل مع الصوديوم متتجًا المركب B ومطلاً غاز الهيدروجين H_2 ، وعند أكسدته باستخدام ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$)؛ يتتج مركبًا عضويًا C، الذي يتفاعل مع كربونات الصوديوم Na_2CO_3 ، ويطلق غاز ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، وعند تفاعل A مع محلول مركز من HCl يتتج مركب عضوي D، الذي يتفاعل مع المركب B يتتج المركب E، أستنتاج الصيغ العضوية للمركبات E, A, B , C, D, E

9. أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير 3- بنتانول، $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_2\text{CH}_3$ ، إذا توافر في المختبر المواد الآتية:
الإيثين $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، 1- كلوروبروبان $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ ، الإيثر، $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ، HBr , NaOH , Mg , $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$

10. أكتب معادلات كيميائية توضح تحضير 2- بيوتين $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_3$ ، إذا توافر في المختبر: الإيثان CH_3CH_3
مصدر حرارة، الضوء ، الإيثر، HBr , NaOH , Mg , H_2SO_4 , Br_2 , $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$

11. اختار الإجابة الصحيحة لكل فقرة من الفقرات الآتية:

1 . مركب الألوكسيد المستخدم في تكوين الإيثر هو: $\text{CH}_3\text{CH}_2\overset{\text{CH}_3}{\underset{|}{\text{O}}}\text{CHCH}_3$



2 . يُحضر المركب $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{ONa}$ من تفاعل:

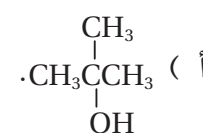
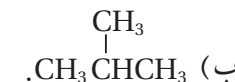
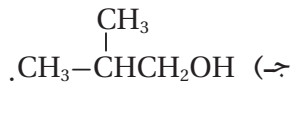
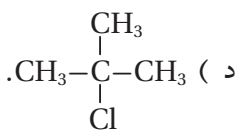


3 . عند تسخين المركب $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$ ، مع حمض الكبريتيك المركز يتتج:
د) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHO}$ ج) $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$ ب) $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ أ) CH_3COCH_3

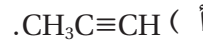
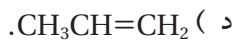
4 . يتتج عن إضافة HBr إلى $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$ ، المركب:
د) CH_3COCH_3 ج) $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$ ب) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3$ أ) $\text{CH}_3\text{CHOHCH}_3$

5 . يستخدم محلول البروم للتمييز بين المركبين:
أ) الألكان والألكين. ب) الألكين والألكاين. ج) الألديهايد والكيتون.

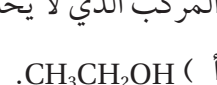
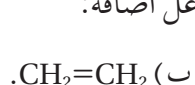
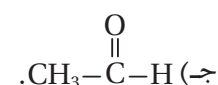
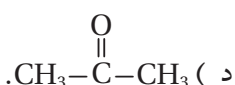
6. عند إضافة (H_2O) إلى $(CH_3C=CH_2)$ في وسط حمضي ينتج:



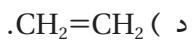
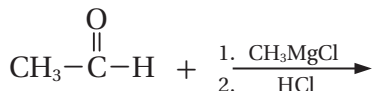
7. صيغة المركب A في التفاعل: $A + 2HI \rightarrow CH_3Cl_2CH_3$; هي:



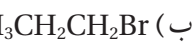
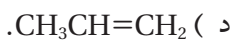
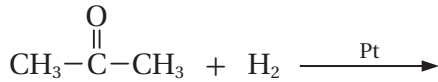
8. المركب الذي لا يحدث له تفاعل إضافة:



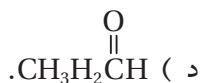
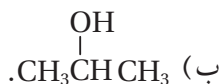
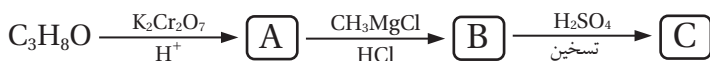
9. ناتج التفاعلين الآتيين هو:



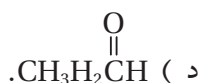
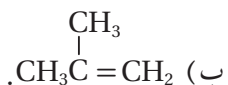
10. ناتج التفاعل الآتي هو:



11. مركب عضوي صيغته C_3H_8O ، يجري سلسلة من التفاعلات العضوية، كما في المخطط الآتي، علمًا بأن المركب العضوي A يتفاعل مع محلول تولنз. فإن الصيغة البنائية للمركب C_3H_8O هي:



12. الصيغة البنائية للمركب العضوي C، في سلسلة التفاعلات العضوية السابقة هي:



مراجعة الوحدة

13. يُحضر الألديهيد بإحدى الطرق الآتية:

- أ) أكسدة كحول ثانوي باستخدام $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$.
- ب) اختزال كحول ثانوي باستخدام $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}^+$.
- ج) أكسدة كحول أولي باستخدام $\text{PCC}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$.
- د) إضافة H_2O إلى الألكين بوجود H_2SO_4 .

14. يُحضر ثنائي ايثل ايثر صناعياً بإحدى الطرق الآتية:

- أ) تسخين الايثanol مع هاليد الألكيل الأولي.
- ب) تسخين هاليد الألكيل الأولي مع الكحول.
- ج) تفكك الإستر في وسط قاعدي.
- د) تسخين الايثanol مع حمض الكبريتيك المركز.

15. في التفاعل الآتي: $\text{A} + \text{X} \rightarrow \text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br} + \text{H}_2\text{O}$; فإن الصيغة الكيميائية لكل من A و X، هي:

- أ) $\text{CH}_2=\text{CHCH}_3/\text{HBr}$
- ب) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_3/\text{Br}_2$
- ج) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}/\text{Br}_2$
- د) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}/\text{HBr}$

16. سلسلة التفاعلات الصحيحة لتحضير المركب CH_3COCH_3 بدءاً من 1- كلورو بروبان هي:

- أ) استبدال - استبدال - أكسدة.
- ب) استبدال - حذف - إضافة - أكسدة.
- ج) استبدال - إضافة - حذف - أكسدة.
- د) استبدال - حذف - إضافة - اختزال.

17. يُحضر حمض الإيثانويك صناعياً بإحدى الطائق الآتية:

- أ) هدرجة أول أكسيد الكربون CO .
- ب) تفاعل الإيثanol مع أول أكسيد الكربون CO .
- ج) تفاعل الميثanol مع أول أكسيد الكربون CO .
- د) أكسدة الإيثanol باستخدام PCC ; بوجود CH_2Cl_2 .

18. صيغة المركب العضوي الذي لا يتأكسد هي:

- أ) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$
- ب) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$
- ج) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_3$
- د) $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}_3$

19. يمكن تحضير المركب 1- بيوتانول بخطوة واحدة؛ باستخدام أحد المركبات الآتية:

- أ) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$
- ب) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}=\text{CH}_2$
- ج) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHOHCH}_3$
- د) $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_3$

20. المركب الذي يختزل فقط باستخدام LiAlH_4/Et , ثم إضافة محلول مخفف من حمض H_2SO_4 هو:

- أ) $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2$
- ب) CH_3CHO
- ج) CH_3COCH_3
- د) CH_3COOH

مسرُد المصطلحات

- سرعة التفاعل: **Rate of Chemical Reaction**: مقياس لقدر التغير في كمية مادة متفاعلة أو كمية مادة ناتجة في فترة زمنية محددة.
- سرعة التفاعللحظية: **Instantaneous Rate**: سرعة التفاعل عند أي لحظة زمنية.
- رتبة التفاعل لمادة متفاعلة: **Reaction Order**: الأسس المعرفة إليه تركيز المادة المتفاعلة في قانون سرعة التفاعل، ويبين أثر تغير تركيز مادة متفاعلة على سرعة التفاعل.
- الرتبة الكلية للتفاعل: **Overall Reaction Order**: مجموع رتب المواد المتفاعلة في قانون سرعة التفاعل.
- السرعة الابتدائية: **Initial Rate**: سرعة التفاعل عند الزمن صفر؛ بدلالة التراكيز الابتدائية للمادة المتفاعلة.
- نظرية التصادم: **Collision Theory**: يجب اصطدام جسيمات المواد المتفاعلة بعضها ببعض، وامتلاكها طاقة تصادم كافية لتكسير الروابط بينها.
- التصادم الفعال: **Effective Collision**: التصادم الذي يمتلك طاقة كافية ويؤدي إلى حدوث التفاعل وتكون النواتج.
- المعقد المنشط: **Activated Complex**: حالة انتقالية غير مستقرة من تجمع الذرات، تمتلك أعلى طاقة، و يحدث فيها تكسير الروابط وتكونها، وقد يؤدي إلى تكون المواد الناتجة أو المواد المتفاعلة.
- طاقة التنشيط: **Activation Energy**: الحد الأدنى من الطاقة الحركية التي تمتلكها الجسيمات المتفاعلة لتكسير الروابط بين الذرات؛ كي تبدأ التفاعل وتكون روابط جديدة.
- العامل المساعد: **Catalyst**: مادة تزيد من سرعة التفاعل الكيميائي دون أن تستهلك أثناء التفاعل.
- تفاعل الإضافة: **Addition Reaction**: تفاعل بين جزيئين لتكوين جزيء واحد جديد. ويتضمن ذلك أن يحتوي أحد الجزيئين المتفاعلين الرابطة الثنائية أو الثلاثية.
- تفاعل الحذف: **Elementation Reaction**: هو حذف جزيء هاليد الهيدروجين من هاليد الأكيل بالتسخين مع قاعدة قوية، وحذف جزيء الماء من الكحول؛ بالتسخين مع حمض الكبريتيك أو حمض الفسفوريك المركّب؛ فيتخرج عن كلا الحالتين الألكينين المقابل.
- نيوكلويوفيل: **Nucleophile**: جزيء متوازن مثل NH_3^- أو أيون سالب مثل OH^- أو RO^- يمتلك زوجاً من الإلكترونات غير الرابطة، وينجذب للطرف الموجب للرابطة القطبية ويرتبط معه. ويوصف بأنه محب للشحنة الموجبة.
- إلكتروفيلي: **Electrophile**: الأطراف الموجبة للجزيئات وهي أطراف محبة للإلكترونات تنجذب إلى منطقة الكثافة الإلكترونية السالبة؛ وذلك لاحتاجها إلى زوج إلكترونات.
- إضافة إلكتروفiliّية: **Electrophilic Addition**: انجذاب إلكتروفيلي إلى إلكترونات الرابطة π من الرابطة الثنائية في الألكين أو الطرف السالب في مجموعة الكربونيل في الألديهيد أو الكيتون.

- قاعدة ماركوفينيكوف **Markovnikov's Rule**: عند إضافة هاليد الهيدروجين HX إلى اللكين غير متماثل؛ فإن ذرة الهيدروجين ترتبط بذرة كربون الرابطة الثنائية المرتبطة بالعدد الأكبر من ذرات الهيدروجين.
- إضافة نيوكليفيلية **Nucleophilic Addition**: انجذاب النيوكليفيل إلى ذرة الكربون الموجبة في مجموعة الكربونيل في الألديهيد أو الكيتون.
- تفاعلات الاستبدال **Substitution Reactions**: تفاعل تحلل فيه ذرة أو مجموعة ذرات محل ذرة أو مجموعة ذرات أخرى في المركب العضوي.
- جذر حر **Free Radical**: ذرة أو مجموعة ذرات تمتلك إلكترونًا منفردًا، مما يجعله شديد النشاط.
- استبدال نيوكليفيلي **Nucleophilic Substitution**: تفاعل يرتبط فيه النيوكليفيل الذي يمتلك زوجًا من الإلكترونات غير الرابطة مع ذرة الكربون التي تحمل شحنة جزئية موجبة في المركب العضوي، بحيث يحل محل ذرة أو مجموعة ذرات فيه.
- تفاعل الأسترة **Esterification**: تفاعل الحموض الكربوكسيلية مع الكحولات بوجود عامل مساعد، مثل حمض الكبريتيك المركّز لتكون الإسترات.
- التصفين **Saponification**: تفاعل تفكك الإستر عند تسخينه مع محلول قاعدة قوية، مثل $NaOH$ ، منتجًا الكحول وملح الحمض الكربوكسيلي.
- عملية التكسير **Cracking**: عملية كيميائية يجري فيها تكسير مركبات الهيدروكربون ذات السلسل الطويلة إلى مركبات ذات سلاسل أصغر.

قائمةُ المراجِع

أولاً- المراجع العربية:

- خليل حسام ، موسوعة الكيمياء الشاملة، دار أسامي للنشر، ج 2، 2009.
- محمد إسماعيل الدرملي، الدليل في الكيمياء العامة؛ ماهيتها، عناصرها، دار العلم والإيمان، ودار الجديد للنشر والتوزيع، 2018.

ثانياً- المراجع الأجنبية:

- Brady, Russell, Holm, **Chemistry Matter and its Change**, 3rd Ed, Wiley,2000.
- Brown, A.H., & Green T.D., **The essentials of instructional design: Connecting fundamental principles with process and practice**. Routledge. (2015).
- Ebbing ,Gammon, **General Chemistry**, 11th Ed, Houghton Mifflin Company, 2017.
- Harper Collins, Collins International GCSE, **Chemistry**, Cambridge UK, 2014.
- Harper Collins, Collins A & As, **Chemistry**, Cambridge UK, 2014.
- Lawrie Rayan, **Advanced Chemistry for You**, Nelson Thornes Ltd, 2012.
- McMurry, John, **Organic Chemistry**, Thomson learnig, 2016.
- Myers, Thomas, Oldham, **Chemistry**, Online Ed, Holt, Rinehart Winston, 2006.
- Raymond Change, **Chemistry**, 10th Edition, Singapore,2010.
- Sarquis Mickey, Jerry, **Modern Chemistry**.Houghton Mifflin Harcourt,2017.
- Solomons.T.W.Graham, Fryhle B. Craig, Snyder A. Scott, **Organic Chemistry**, 11th Ed, John Wiley & Sons Inc.2014.
- Staley, Matta, Waterman,**Chemistry**. 2017, Pearson Education
- Winter, Mark J, **Chemical Bonding** , Oxford 2004 .
- Zumdal Stevens,**Chemistry**,20th Ed,Boston, NewYork, 2018 .

