

# التفاعلات المقرونة بالتفاعلات حمض قاعدة في محلول مائي

## تمارين مرفقة بالحلول

## فيزياء تارودانت

**1**

الأمونياك  $\text{NH}_3$  غاز شديد الذوبان في الماء، تكتب معادلة تفككه في الماء كالتالي:



باعتبار المعادلة الكيميائية أعلاه صنف الأمونياك إلى حمض أو قاعدة؟ علل جوابك.

.1.1

يعطي قياس  $\text{pH}$  عند درجة حرارة  $25^\circ\text{C}$  لمحلول الأمونياك تركيزه البدئي  $C=0,1\text{mol.L}^{-1}$  القيمة  $\text{pH}=11,2$

.2.1

اجرد الأنواع الكيميائية المتواجدة بالمحلول و احسب تراكيزها.

1.2.1

بين أنه يمكن إهمال تركيز أيون الأوكسونيوم أمام باقي تراكيز الأيونات المتواجدة بالمحلول.

احسب موصليية هذا محلول.

.3.1

حدد قيمة المواصلة التي سنقرؤها على مقاييس المواصلة إذا كانت ثابتة الخلية المستعملة هي

$$k=1,0 \cdot 10^{-2}\text{m}$$

أوجد قيمة ثابتة تفاعل الأمونياك مع الماء.

.4.1

.5.1

**المعطيات:** عند درجة الحرارة  $25^\circ\text{C}$

$$\lambda_{\text{NH}_4^+} = 7,4 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1} \quad K_e = 10^{-14}$$

$$\lambda_{\text{OH}^-} = 2,0 \cdot 10^{-2} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$$

**2**

يحتوي محلول حجمه  $V=100\text{mL}$  في الحالة البدئية على  $1\text{mmol}$  من حمض الميثانيك و  $2\text{mmol}$  من أيون الإيثانوات و  $1\text{mmol}$  من أيوت الميثانوات و  $1\text{mmol}$  من حمض الإيثانيك.

تتطور المجموعة في منحي تكون حمض الإيثانيك.

اكتب معادلة تفاعل حمض الميثانيك و أيون الإيثانوات محددا المزدوجتين قاعدة/حمض المتفاعلين.

.1.2

مثل جدول التقدم و حدد قيمة التقدم الأقصى.

.2.2

أوجد قيمة التقدم النهائي علما أن ثابتة تفاعل حمض الميثانيك و أيون الإيثانوات هي  $K=10$ .

.3.2

احسب تراكيز كل من حمض الميثانيك و أيون الإيثانوات و أيوت الميثانوات و حمض الإيثانيك عند الحالة النهائية.

.4.2

## 3

يحتوي محلول مائي تجاري  $S_0$  لحمض النتريك، كثنته الحجمية  $\rho = 1,4 \text{ g/cm}^3$  ، على 35g من الحمض الخالص  $\text{HNO}_3$  في كل 100g من هذا محلول .  
بين أن تركيز المحلول  $S_0$  هو  $C_0 = 7,78 \text{ mol.L}^{-1}$

.1.3

نريد تحضير 10L من محلول مائي  $S_1$  تركيزه  $C_1 = 5 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$  انطلاقاً من المحلول المركز  $S_0$ .

.2.3

احسب الحجم اللازم  $V_0$  من المحلول  $S_0$  لإنجاز هذه العملية.

.3.3

يعطي قياس  $\text{pH}$  المحلول  $S_1$  القيمة  $\text{pH} = 1,3$  ، بين أن حمض النتريك حمض قوي و اكتب معادلة تفككه في الماء.

.4.3

للحصول على محلول  $S_2$  نفرغ 10mL من المحلول  $S_1$  في حوجلة تحتوي على 90mL المقطار ، ثم نحرك الخليط .  
احسب تركيز و  $\text{pH}$  المحلول  $S_2$ .

## 4

نحضر ملولا مانيا  $S$  لحمض  $\text{AH}$  تركيزه  $C = 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$  . يعطي قياس  $\text{pH}$  المحلول ، عند درجة الحرارة  $25^\circ\text{C}$  ، القيمة  $\text{pH} = 3,4$  .  
بين أن  $\text{AH}$  حمض ضعيف و اكتب معادلة تفككه في الماء .

.1.4

احسب ثابتة الحموضية  $K_A$  للمزدوجة  $\text{AH}/\text{A}^-$  .

.2.4

عين من بين الأحماض التالية الحمض  $\text{AH}$  و رتب الأحماض المدرجة بالجدول أسفله حسب تزايد قوة الحمض .

.3.4

$\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$	$\text{HCOOH}$	$\text{CH}_3\text{COOH}$	صيغة الحمض
$1,32 \cdot 10^{-5}$	$6,31 \cdot 10^{-5}$	$1,78 \cdot 10^{-4}$	$1,65 \cdot 10^{-5}$	ثابتة الحموضية $K_A$

## 5

نعتبر محلولا  $S_1$  لحمض كلوروايثانويك ( $\text{ClCH}_2\text{COOH}$ ) و محلولا  $S_2$  لحمض ثانوي كلوروايثانويك ( $\text{HCCl}_2\text{COOH}$ ) لهما نفس التركيز  $C = 10 \text{ mmol.L}^{-1}$  .  
يعطي على التوالي موصلين المحلولين  $S_1$  و  $S_2$  :  $\sigma_2 = 0,33 \text{ m.S}^{-1}$  ،  $\sigma_1 = 0,167 \text{ m.S}^{-1}$  ، اكتب معادلة تفاعل كل حمض مع الماء .

.1.5

أوجد تراكيز الأيونات المتواجدة في كل محلول .

.2.5

استنتج نسبة التقدم النهائي لهاذين التفاعلين .

.3.5

احسب ثابتة التفاعل الخاصة بكل تفاعل من هاذين التفاعلين .

.4.5

بين فيما إذا كانت نسبة التقدم النهائي تتعلق بثابتة التوازن أم لا .

.5.5

$$\lambda_{(\text{H}_3\text{O}^+)} = 35 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}; \lambda_{(\text{ClCH}_2\text{COO}^-)} = 4,22 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$$

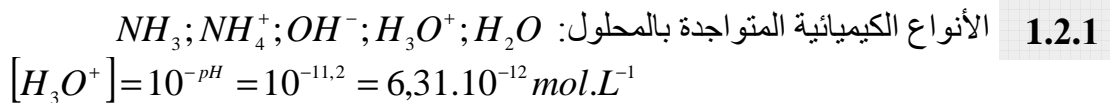
$$\lambda_{(\text{HCCl}_2\text{COO}^-)} = 3,83 \cdot 10^{-3} \text{ S.m}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$$

## الأجوبة

1

بما أن الأمونياك يكتسب بروتونا  $H^+$  خلال تفاعله مع الماء إذن فهو حسب تعريف برونشتند عبارة عن قاعدة.

.2.1



$$[OH^-] = \frac{K_e}{[H_3O^+]} = \frac{10^{-14}}{6,31 \cdot 10^{-12}} = 1,58 \cdot 10^{-3} mol \cdot L^{-1}$$

$$[NH_4^+] = [OH^-] = 1,58 \cdot 10^{-3} mol \cdot L^{-1}$$

$$[NH_3] = C - [NH_4^+] = 0,1 - 1,58 \cdot 10^{-3} = 9,84 \cdot 10^{-2} mol \cdot L^{-1}$$

نلاحظ أن تركيز أيونات الأوكسونيوم  $H_3O^+$  جد ضعيفة مقارنة مع باقي التراكيز الأخرى، وبالتالي يمكن إهمالها أمامها.

.3.1

بإهمال أيونات الأوكسونيوم، نكتب موصليية محلول كالتالي:

$$\sigma = \lambda_{NH_4^+} \cdot [NH_4^+] + \lambda_{OH^-} \cdot [OH^-] = \left( \lambda_{NH_4^+} + \lambda_{OH^-} \right) [OH^-]$$

ت ع :

$$\sigma = (7,4 \cdot 10^{-3} + 2,0 \cdot 10^{-2}) \cdot 1,58 = 4,33 \cdot 10^{-2} S \cdot m^{-1}$$

لدينا :

.4.1

$$G = k \cdot \sigma = 1,0 \cdot 10^{-2} \cdot 4,33 \cdot 10^{-2} = 4,33 \cdot 10^{-4} S$$

لدينا :

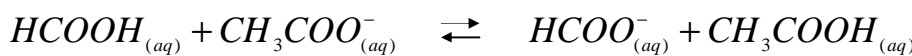
.5.1

$$K = \frac{[NH_4^+]_{eq} [OH^-]_{eq}}{[NH_3]_{eq}}$$

ت ع :

$$K = \frac{(1,58 \cdot 10^{-3})^2}{9,84 \cdot 10^{-2}} = 2,53 \cdot 10^{-5}$$

## .1.2



المزدوجتان المتفاعلات:



## .2.2

المعادلة الكيميائية				الحالات
X	النقد	mmol		
كمية المادة (mmol)				
1	2	1	1	الحالة البدئية
1-x	2-x	1+x	1+x	خلال التحول
1-x <sub>f</sub>	2-x <sub>f</sub>	1+x <sub>f</sub>	1+x <sub>f</sub>	الحالة النهائية

$$\begin{cases} 1 - x_{\max 1} = 0 \Rightarrow x_{\max 1} = 1 \text{ mmol} \\ 2 - x_{\max 2} = 0 \Rightarrow x_{\max 2} = 2 \text{ mmol} \end{cases}$$

و بما أن  $x_{\max 1} < x_{\max 2}$  إذن:

$$x_{\max} = x_{\max 1} = 1 \text{ mmol}$$

## .3.2

لدينا:

$$K = \frac{[HCOO^-][CH_3COOH]}{[HCOOH][CH_3COO^-]}$$

$$K = 10 = \frac{(1+x_f)^2}{(1-x_f)(2-x_f)}$$

إذن:

$$10(1-x_f)(2-x_f) = (1+x_f)^2 \Rightarrow 9x_f^2 - 32x_f + 19 = 0$$

للمعادلة حلان:

$$\begin{cases} x_{f1} = \frac{16 - \sqrt{85}}{9} = 0,753 \text{ mmol} \\ x_{f2} = \frac{16 + \sqrt{85}}{9} = 2,80 \text{ mmol} \end{cases}$$

نعلم أن  $x_f \leq x_{\max}$

و بما أن  $x_f = x_{f1} = 0,75 \text{ mmol}$  إذن يبقى الحل الوحيد هو  $x_{f2} > x_{\max}$

.4.2

$$[HCOO^-]_{eq} = [CH_3COOH]_{eq} = \frac{1+x_f}{V} = \frac{1,75}{0,1} = 17,5 \text{ mmol.L}^{-1} = 1,75 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

$$[HCOOH]_{eq} = \frac{1-x_f}{V} = \frac{1-0,75}{0,1} = 2,5 \text{ mmol.L}^{-1}$$

$$[CH_3COO^-]_{eq} = \frac{2-x_f}{V} = \frac{2-0,75}{0,1} = 12,5 \text{ mmol.L}^{-1} = 1,25 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

**3**

نعتبر حجما V من المحلول التجاري كتلته m .1.3

$$C_0 = \frac{n(HNO_3)}{V} = \frac{m(HNO_3)}{M(HNO_3) \cdot V} = \frac{35m}{100M(HNO_3) \cdot V} = \frac{35\rho \cdot V}{100M(HNO_3) \cdot V}$$

$$C_0 = \frac{35\rho}{100M(HNO_3)}$$

ت ع:

$$C_0 = \frac{35 \cdot 1,4 \cdot 10^3}{100 \cdot 63} = \frac{49 \cdot 10^3}{6,3 \cdot 10^3} = 7,78 \text{ mol.L}^{-1}$$

لدينا: خصائص المحلول النهائي بعد عملية التخفيف:  $C_1 = 5 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$

نعلم أن كمية مادة  $HNO_3$  المذابة في المحلول تحفظ أثناء عملية التخفيف:

$$n_0(HNO_3) = n_1(HNO_3) \Rightarrow C_0 V_0 = C_1 V_1$$

إذن:

$$V_0 = \frac{C_1 V_1}{C_0}$$

ت ع:

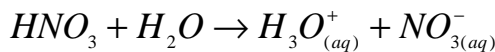
$$V_0 = \frac{5 \cdot 10^{-2} \cdot 10}{7,78} = 0,06427L = 64,27mL$$

.3.3

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-1,3} = 5 \cdot 10^{-2} \text{ mol.L}^{-1}$$

و بما أن:  $[H_3O^+] = C_1$  إذن الحمض  $HNO_3$  عبارة عن حمض قوي.

المعادلة الكيميائية:



لدينا أثناء عملية التخفيف:

.4.3

$$C_1 V_1 = C_2 V_2 \Rightarrow C_2 = \frac{C_1 V_1}{V_2} = \frac{5 \cdot 10^{-2} \cdot 10^{-2}}{10^{-1}} = 5 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}$$

و بما أن الحمض قوي فإن:  $[H_3O^+] = C_2 = 5 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}$  وبالتالي:

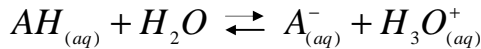
$$pH = -\log([H_3O^+]) = 3 - \log(5) = 2,3$$

4

.1.4

$$[H_3O^+] = 10^{-pH} = 10^{-3,4} = 3,98 \cdot 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1}$$

بما أن  $C < [H_3O^+]$  إذن الحمض  $\text{AH}$  حمض ضعيف.  
المعادلة الكيميائية:



لدينا:

.2.4

$$[\text{A}^-]_{eq} = [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq} = 3,98 \cdot 10^{-4} \text{ mol.L}^{-1}$$

$$[\text{AH}]_{eq} = C - [\text{A}^-] = 10^{-2} - 3,98 \cdot 10^{-4} = 9,6 \cdot 10^{-3} \text{ mol.L}^{-1}$$

إذن:

$$K_A = \frac{[\text{A}^-]_{eq} [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq}}{[\text{AH}]_{eq}} = \frac{(3,98 \cdot 10^{-4})^2}{9,6 \cdot 10^{-3}} = 1,65 \cdot 10^{-5}$$

نستنتج من الجدول أن هذا الحمض المدروس هو حمض الإيثانويك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  لأن ثابتة حمضيته تساوي  $1,65 \cdot 10^{-5}$ .

.3.4

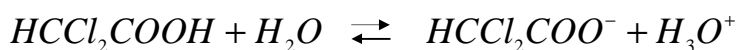
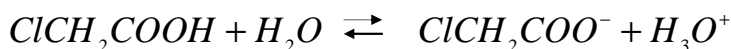
نعلم أنه كلما كانت ثابتة الحمضية كبيرة كلما كان الحمض قوياً، وهذا يمكن ترتيب هذه الأحماض حسب تزايد قوة الحمض كالتالي:



→ منحى تزايد قوة الحمض

5

.1.5



.2.5

لدينا بالنسبة للمحلول  $S_1$

$$\sigma_1 = \lambda_{\text{ClCH}_2\text{COO}^-} \cdot [\text{ClCH}_2\text{COO}^-]_{eq} + \lambda_{\text{H}_3\text{O}^+} \cdot [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq} = (\lambda_{\text{ClCH}_2\text{COO}^-} + \lambda_{\text{H}_3\text{O}^+}) \cdot [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq}$$

إذن:

$$[\text{ClCH}_2\text{COO}^-]_{eq} = [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq} = \frac{\sigma_1}{\lambda_{\text{ClCH}_2\text{COO}^-} + \lambda_{\text{H}_3\text{O}^+}}$$

ت ع:

$$[\text{ClCH}_2\text{COO}^-]_{eq} = [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq} = \frac{0,167}{4,22 \cdot 10^{-3} + 35 \cdot 10^{-3}} = 4,26 \text{ mol.m}^{-3} = 4,26 \text{ mmol.L}^{-1}$$

بنفس الطريقة بالنسبة للمحلول  $S_2$  نجد:

$$[\text{HCCl}_2\text{COO}^-]_{eq} = [\text{H}_3\text{O}^+]_{eq} = 8,5 \text{ mmol.L}^{-1}$$

.3.5

لدينا:

$$\tau_1 = \frac{x_{f1}}{x_{\max 1}} = \frac{[ClCH_2COO^-]_{eq}}{C} = \frac{4,26}{10} = 0,426$$

$$\tau_2 = \frac{x_{f2}}{x_{\max 2}} = \frac{[HCCl_2COO^-]_{eq}}{C} = \frac{8,5}{10} = 0,85$$

.4.5

$$K_1 = \frac{[ClCH_2COO^-]_{eq}[H_3O^+]_{eq}}{[ClCH_2COOH]_{eq}} = \frac{(4,26 \cdot 10^{-3})^2}{10^{-2} - 4,26 \cdot 10^{-3}} = 3,16 \cdot 10^{-3}$$

$$K_2 = \frac{[HCCl_2COO^-]_{eq}[H_3O^+]_{eq}}{[HCCl_2COOH]_{eq}} = \frac{(8,5 \cdot 10^{-3})^2}{10^{-2} - 8,5 \cdot 10^{-3}} = 84,16 \cdot 10^{-3}$$

.5.5 نلاحظ أن  $\tau_1 > \tau_2$  و  $K_2 > K_1$ ، إذن فنسبة التقدم النهائي تتعلق بثابتة التوازن بالنسبة لنفس التركيز، فكلما كانت ثابتة التوازن كبيرة كلما كانت نسبة التقدم النهائي كبيرة.