

تم تحميل وعرض العادة من



موقع منهجي منصة تعليمية توفر كل ما يحتاجه المعلم والطالب من حلول الكتب الدراسية وشرح للدروس بأسلوب مبسط لكافة المراحل التعليمية وتوازيع المناهج وتحاضير وملخصات ونماذج اختبارات وأوراق عمل جاهزة للطباعة والتحميل بشكل مجاني

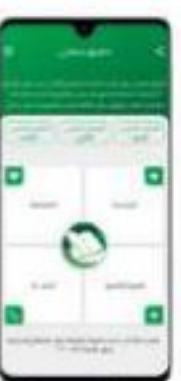
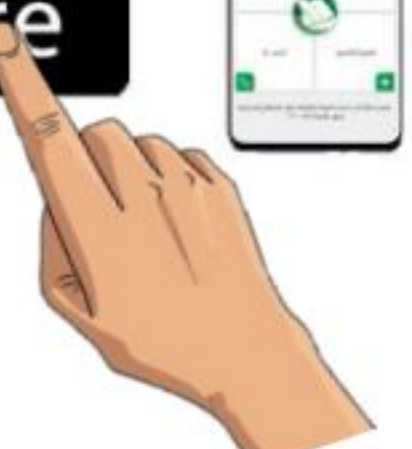
حمل تطبيق منهجي ليصلك كل جديد



EXPLORE IT ON
AppGallery

GET IT ON
Google Play

Download on the
App Store



تلخيص مادة

الكيمياء 2-2

نظام المسارات - السنة الثانية

الفصل الدراسي الثاني

إعداد /

موقع منهجي

mnhaji.com



الغازات ١٠١

تَكُونُ الْحَالَةُ الْفَانِيَّةُ عِنْدَ دَرْجَةِ حرَارَةِ الغُرْفَةِ خَصائصُ فِيزيائِيَّةً مُلْتَسَابَةً عَلَى الرَّغْمِ مِنْ اخْتِلَافِ بَنِيهِ الْذَّلِكَ

فَاقْتَرَبَ الْكَيْمَيَّانُ بُولِتْزَمَانُ وَمَاكْسُوْلُ عَامَ ١٨٦٥ م - كُلُّ مِنْهُمَا عَلَى حِدَةِ نَمْوْزِ جَا لِتَفْسِيرِ خَصائصِ الْفَازَاتِ ، وَقَدْ عَرَفَ هَذَا النَّمْوْزِجُ بِنِظَرِيَّةِ الْمُرْكَةِ الْجَزِيلَيَّةِ

نِظَرِيَّةُ الْمُرْكَةِ الْجَزِيلَيَّةِ : سُلُوكُ الْمَارَةِ بِالْأَعْتَامِ عَلَى حِرْكَةِ جَسَيْمَاهَا .
وَلَقَدْ وَضَعَ هَذَا النَّمْوْزِجُ عَدَّةَ افْتَرَاضَاتَ حَوْلَ مُجْمِعِ جَسَيْمَاتِ الْفَازِ وَحِرْكَتِهَا وَطَاقَتِهَا .

• مُجْمِعُ الْجَسَيْمَاتِ

تَكُونُ الْفَازَاتِ مِنْ جَسَيْمَاتِ زَانَتْ صِحْوَمَ صَغِيرَةً جَدَّاً مَقَارَنَةً بِصِحْوَمِ الْفَرَاغَاتِ الَّتِي تَفَصلُ بَيْنَهَا ، كَمَا أَنَّهَا مُتَبَاعِدَةٌ ، لِذَلِكَ تَنْعَدُمُ قُوَّى التَّجَازُبِ وَالتَّنَافُرِ فِيمَا بَيْنَهَا .

• حِرْكَةُ الْجَسَيْمَاتِ

إِنْ حِرْكَةَ جَسَيْمَاتِ الْفَازِ مُسْتَمِرَّةٌ وَعَشْوَانِيَّةٌ ، وَتَحْرُكُ فِي خَطٍّ مُسْتَقِيمٍ حَتَّى تَصْطَدِمُ بِجَسَيْمَاتِ أَغْرِيٍّ أَوْ بِجَدَارِ الْوَعَاءِ الَّذِي تَوْجِدُ فِيهِ ، وَتَعْدُ التَّصَارُمَاتُ بَيْنَ جَسَيْمَاتِ الْفَازِ مُرْنَةً . وَفِي التَّصَارُمِ الْمُرْنِ لَا تَقْدَرُ الطَّاقَةُ الْمُرْكَةِ ، وَلَكِنَّهَا تَتَقَلَّبُ بَيْنَ الْجَسَيْمَاتِ الْمُتَصَارِمَةِ .

• طاقة الجسيمات

ينتج عن حركة الجسيمات طاقة حركية يحدوها عواملان هما: كتلة الجسيم، وسرعته . ويُمكن

$$KE = \frac{1}{2} mv^2$$

درجة الحرارة : مقياس لمتوسط الطاقة الحركية لجسيمات الماء
فَكما كان الجسم درجة حرارته أقل ~~أعلى~~ كانت سرعة الجسيمات أكبر


خصائص الفازات

أولاً - الالتباس المنخفضة :

سبب اختلاف الالتباس هو وجود فراغ كبير بين جزيئات الفاز
مثال : الاختلاف في الكثافة زرات الذهب و جسيمات الطور

ثانياً - الانضغاط والتمدد :

زيارة الضغط فإن الحجم يقل وذلك لأن المسافة بين الجزيئات كبيرة جداً، فعند الضغط تبتعد الجزيئات بالتقريب . عند التوقف عن الضغط أو تقليله ، فإن الجزيئات تبتعد بالتباعد عن بعضها البعض ، بفعل الحركة العشوائية والسرعة لجزيئات فيزيار الحجم ويعود إلى وضع الأصلي ، مثال عليها : وسادة البولستر

ثالثاً - الانتسار والتدفق :

قوى التجاذب بين جسيمات الغاز تُ Kara تكون منعدمة . ولهذا انتشر هذه الجسيمات بسهولة ، ويُ Kara المكان الذي ينتشر فيه الغاز في كثير من الأحيان مسفوّلاً بغاز آخر وتتسبب الحرارة العسوائية لجسيمات الغازات باختلاط بعضها البعض ، حتى يصبح توزيع الغازات المختلطة متساوياً

- **الانتسار** : يصف مرحلة تداخل الموارد ، هناك رائحة الظهو في الطبيخ تنتشر في أنحاء المنزل وزلاط بسبب انتشار جسيمات الغاز من منطقة ذات التركيز عالٍ ، إلى منطقة ذات تركيز منخفض
- **التدفق** : هو عملية زالت صلة بالانتسار و يحدث التدفق عندما يخرج الغاز من خلال ثقب صغير مثل ثقب إطار سيارة أو بالون .

قانون جراهام ينص على أن معدل سرعة تدفق الغاز يتناسب تناوباً عكسياً مع الجذر التربيعي للكتلة المولية .

ملاحظة: تعتمد سرعة الانتسار بالدرجة الأولى على كتلة الجسيمات؛ حيث تنتشر الجسيمات الثقيلة أسرع من التقيلة عند درجة الحرارة نفسها .

قانون جراهام لامقارنة بين معدل انتشار غازين

$$\frac{\text{معدل انتشار A}}{\text{معدل انتشار B}} = \sqrt{\frac{\text{الكتلة المولية لـ A}}{\text{الكتلة المولية لـ B}}}$$

قانون جراهام:

$$\frac{1}{\text{معدل التدفق } \alpha} \propto \frac{1}{\text{الكتلة المولية}}$$

يتناسب معدل انتشار أو تدفق الغاز عكسيًا مع الجذر التربيعي للكتلة المولية له .

الضغط : يُعرف بأنه الفترة الواقعة على وحدة المساحة



ضغط الهواء :

يحيط بالكرة الأرضية طبقة الغلاف الجوي التي تمتد مئات الكيلومترات نحو الفضاء . ولما كانت جسيمات الهواء تتحرك في كل اتجاه فإنها تبذل ضغطاً في كل الاتجاهات ، وهو ما يُعرف بـ **الضغط الجوي** أو **ضغط الهواء** .

ويتفاوت هذا الضغط من مكان إلى آخر فوق سطح الأرض . ولأن تأثير الجاذبية في سطح الأرض كبير فإن جسيمات الهواء تكون كثيرة و قريبة من سطح الأرض ، بينما تقل كثماً ارتفعنا إلى أعلى ؛ حيث يقل تأثير الجاذبية الأرضية هناك . ويكون عدد جسيمات الهواء فوق المرتفعات العالية أقل فـ **يسبب ضغطاً أقل من ضغط الأماكن المنخفضة** ، حيث يكون تركيز جسيمات الهواء فيه أَكْبَر . ولذلك فإن ضغط الهواء في الأماكن المرتفعة أقل مما هو عند مستوى سطح البحر ويبلغ الضغط الجوي عند سطح البحر **كيلومترات** مائة مربع تقريباً .

قياس الضغط الجوي :

لقد كان عالم الفيزياء الإيطالي تورناتي (1608-1647م) أول من اتبأى وجوه ضغط للهواء .

* * **كتافه الزريق** أَكْبَر من كتافه الماء أربع عشرة مرّة تقريباً وبناه على تجربة تورناتي

يعرف الضغط الجوي بأنه وزن عمود من الزريق طوله 76cm

أجهزة قياس الضغط

١- البارومتر :

يدعى الجهاز الذي صممه تورناتي البارومتر ، وهو أداة تستخدم لقياس الضغط الجوي . ولما أ وضع تورناتي ، فإن ارتفاع مستوى الزئبق في البارومتر عند سطح البحر يساوي 760 mm تقريبا . وحدة ارتفاع الزئبق قوتين ، إحداهما الجاذبية الأرضية المؤثرة في الزئبق بقوة ناتجة إلى أسفل ، والأخرى القوة المعاكسة للجاذبية ، واتجاهها إلى أعلى .

٢- المانومتر :

المانومتر أداة تستخدم لقياس ضغط الغاز المحصور ، ويكون من رور مصل بأنبوب على شكل U مملوء بالزئبق .

وحدات قياس الضغط

وحدة قياس الضغط هي باسكال (Pa) نسبة إلى العالم الرياضي والفيلسوف الفرنسي باسكال (1623-1662 م) . وقد استُقْدِمَت وحدة باسكال من وحدة قياس القوة العالمية نيوتن (N) وتساوي وحدة باسكال .
مقدار قمة واحد نيوتن لـ كل متر مربع ($1\text{Pa} = 1\text{N/m}^2$) .
ويسجل المهندسون الضغط على أنه عدد الأرطال لـ كل بوصة مربعة (psi)
ويسجل الضغط المقيس باستخدام البارومترات أو المانومترات
بالمترات الزئبية (mmHg)

ويصل متوسط ضغط الهواء عند سطح البحر

عند درجة حرارة 0°C إلى $(\text{kPa} 101.3)$.

ويسجل ضغط الهواء في العادة بوحدة قياس تعرف بالضغط الجوي (atm)

حيث يساوي $\text{kPa} 101.3$ أو 760 mm Hg أو 760 torr

قانون دالتون للضغط الجزئية:

وجد دالتون في أثناء دراسته لخصائص الغازات أن كل غاز في خليط من الغازات

يُسْجَلُ ضغطاً مُخْصِّصَاً

نص قانون دالتون للضغط الجزئية: ينص على أن الضغط الكلي لخلط من الغاز يساوي مجموع الضغوط الجزئية للغازات المكونة له.

وتعرف نسبة ضغط كل غاز من الضغط الكلي بالضغط الجزئي للغاز، ويعتمد الضغط الجزئي للغاز على عدده مولاته، وحجم الوعاء، ودرجة حرارة خليط الغازات، ولذلك لا يعتمد على نوع الغاز

قانون دالتون للضغط الجزئية للغازات

P_{total} تمثل مجموع الضغوط (الضغط الكلي)

P_1 و P_2 و P_3 تمثل الضغوط الجزئية للغازات وحتى

$$P_{\text{total}} = P_1 + P_2 + P_3 + \dots P_n$$

الضغط الجزئي لأخر غاز في الخليط P_n

لحساب الضغط الكلي لخلط الغازات أضيف الضغوط الجزئية إلى كل الغازات معاً.

قوى التجاذب ١٠٢

قوى التجاذب على نوعين

١- القوى الجزيئية (داخل الجزيئات) : وهي القوى تربط بين جسيمات الماء

المقارنة بين قوى التجاذب داخل الجزيئات			الجدول 2-1
مثال	أسس التجاذب	النموذج	نوع الرابطة
NaCl	الشحنات السالبة والمحببة.		الأيونية
H ₂	النواة المحببة والإلكترونات المشتركة.		التساهمية
Fe	الأيونات الفلزية المحببة والإلكترونات المترددة.		الفلزية

٢- القوى بين الجزيئات : وهي قوى بينية تربط بين جسيمات الماء المتسابحة

فرق الكهروسالبية ونوع الرابطة		الجدول 4-7
نوع الرابطة	فرق الكهروسالبية	
أيونية غالباً	> 1.7	
تساهمية قطبية	0.4 - 1.7	
تساهمية غالباً	< 0.4	
تساهمية غير قطبية	0	

تُذكر أن جزيئات الأكسجين غير قطبية لأن الكتروناتها موزعة بالتساوي بين ذرتي الأكسجين ذات الكهروسالبية المتساوية

أنواع القوى بين الجزيئات :

أولاً - قوى التشتت : وهي قوى تجاذب ضعيفة تنشأ بين الجزيئات غير القطبية.

وتُنتج هذه القوى الضعيفة عن ازاحة مؤقتة في كثافة الإلكترونات في السحب الإلكتروني وتعرف قوى التشتت أحياناً بقوى (لندن)؛ نسبة إلى الفيزيائي الألماني الأمريكي فريتز لندن الذي كان أول من وصف هذه القوى

اليه تلخصها : تذكر أن مرحلة الإلكترونات رائمة داخل السحب الإلكتروني. وعندما يقترب جزيئان أحدهما من الآخر - ولا سيما عند تصادمهما - فإن السحب الإلكترونية لأحد هما تتنافر مع السحب الإلكترونية للجزيء الآخر، فتصبح كثافة الإلكترونات حول كل نواة - ولو لحظة - لقل سحابة الإلكترونية أكبر في جهة عن الأخرى، فيتشكل كل جزيء وتناثرة قطبية مؤقتة. وعند اقتراب تناثرات الأقطاب المؤقتة بعضها من بعض تنشأ قوى تشتت ضعيفة بين مناطق الشحنات المختلفة لتناثرة الأقطاب

تنشأ قوى التشتت بين الجسيمات كافة، ولكنها قوى ضعيفة بالنسبة إلى الجسيمات الصغيرة

عوامل زيادة قوة التشتت :

- ازدياد عدد الإلكترونات.

- ازدياد محجم الجسيم

- زيارة العدد الذري

تعريف الكهروسالبية: هي قابلية زرات العنصر على جذب الإلكترونات في الرابطة الكيميائية

ثانياً - قوى ثنائيةقطبية:

تحتوي المزيّنات القطبية على ثنائية قطبية راسمة، أي أن بعض المناطق في المزي، القطبى تكون راسماً سالبة جزئياً، وبعضاً الآخر يكون موجباً جزئياً، مما يختلف تجاذبها بين هاتين المنطقتين المختلتفتين الشعنة.

مثال: HCl مقارنة بين القوى الثنائية القطبية وقوى التشتت

قوى التشتت	قوى الثنائية القطبية	مجال المقارنة
تنشأ بين الجزيئات ذات القطبية المؤقتة	تنشأ بين الجزيئات ذات القطبية الدائمة	آلية تكونها
ضعيفة	قوية	قوة الرابطة

الروابط الريدروجينية:

نوع خاص من القوى الثنائية القطبية، و تحدث بين المزيّنات التي تحتوي على زرّة هيدروجين مرتبطة مع زرّة صغيرة ذات كهر و سالبية كبيرة تحتوي على الأقل على زوج واحد من الإلكترونات غير الرابطة.

ولكي تكون الرابطة الريدروجينية لا بد للهيدروجين أن يرتبط إما مع زرّة فلور أو أكسجين أو نيتروجين؛ حيث تكون كهر و سالبية هذه الزرات كافية لجعل زرّة الريدروجين ذات شحنة جزئية موجبة، وتكون هذه الزرات في الوقت نفسه صغيرة بقدر كافٍ يسمح للأزواج الإلكترونات غير الرابطة فيها بالاقتراب من زرات الريدروجين

ملاحمظة: تفسر الرابطة الهيدروجينية سبب وجور الماء في الحالة السائلة عند درجة حرارة الغرفة، بينما تكون المركبات المشابهة للهاء في كتلتها المولية في الحالة الغازية

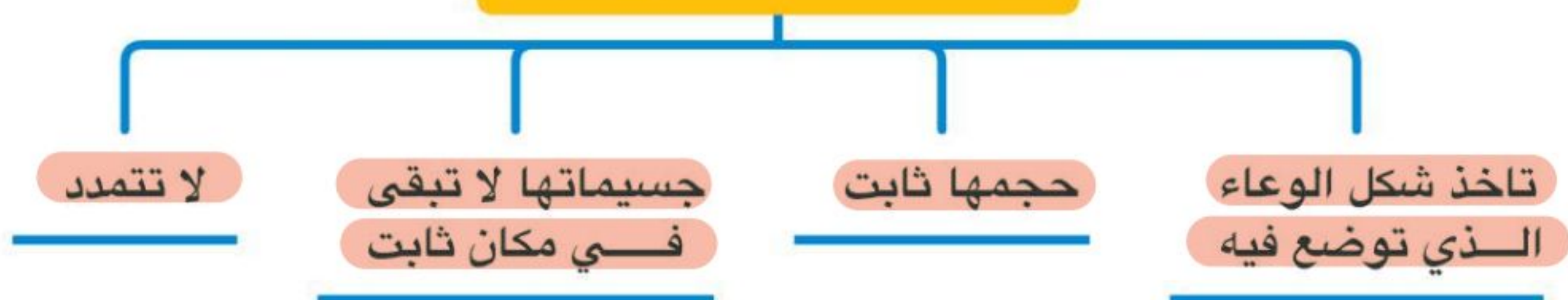
ترتيب الروابط من الأقوى

- ١- الرابطة الهيدروجينية
- ٢- الثنائية القطبية
- ٣- قوى التشتت

المواد الصلبة والسائلة ٣٠

المواد السائلة

خصائص السوائل



الكتافة و الضغط :

تكون السوائل أثقل كثافة من الغازات عند درجة حرارة 25°C و ضغط جوي 1atm

و كثافة السائل أكبر بكثير من ابخرتها عند الظروف الجوية نفسها
 و يعود ارتفاع كثافة السائل إلى القوى بين الجزيئية التي تربط الجسيمات معاً

ملاحظة عندما تكون درجة الحرارة نفسها للغاز والسائل فإن متوسط الطاقة الحركية لجزيئاتهما نفسها.

الاختلافات بين السائل والغاز في الضغط :

تختلف السوائل عن الغازات في أنها تعد غير قابلة للضغط في كثير من التطبيقات،
 والتغير في مجموعها صغير جداً؛ لأن جسيمات السائل متراصة بامتداد الفاز، ويتطلب الأمر ممارسة ضغط هائل عليه لتقليل مجموع مقداراً ضئيلاً جداً

الميوعة :

تصنف الفازات والسوائل على أنواعها؛ بسبب قابلية الانسياط والانتشار . وتنشر السوائل عارضة بطيئاً من الفازات عند درجة الحرارة نفسها

اللزوجة : هي مقياس مقاومة السائل للتذبذب والانسياط

حيث تكون جسيمات السائل قريبة بعضها من بعض ، حتى أن قوى التجاذب بينها تبطئ من حركة عندها ما يتجاوز بعضها البعض

يجب أن تعرف أنه ليست كل السوائل لزجة ؛ فقد اكتشف العلامة عام ١٩٣٧ م ما يعرف بالميوعة الفائقة

العوامل المؤثرة في اللزوجة



التوتر السطحي : هي الطاقة اللازمة لزيارة مساحة سطح السائل بمقدار معين

ما يسبب حدوثه ؟ لكي يحدث التوتر السطحي يتشرط وجود قوى بين جسيمات السائل .

كم يزيد قوى التجاذب بين الجسيمات يزداد التوتر السطحي

مثال : التوتر السطحي للحاماء عال ، قطرة الماء تخذل أشكال كروية

عوامل خافضة للتوتر السطحي : هي المركبات التي تعمل على خفض التوتر السطحي للحاماء .

الاتصال: قوة الترابط بين الجسيمات المتماثلة

التلاصق: فيصف قوة الترابط بين الجسيمات المختلفة

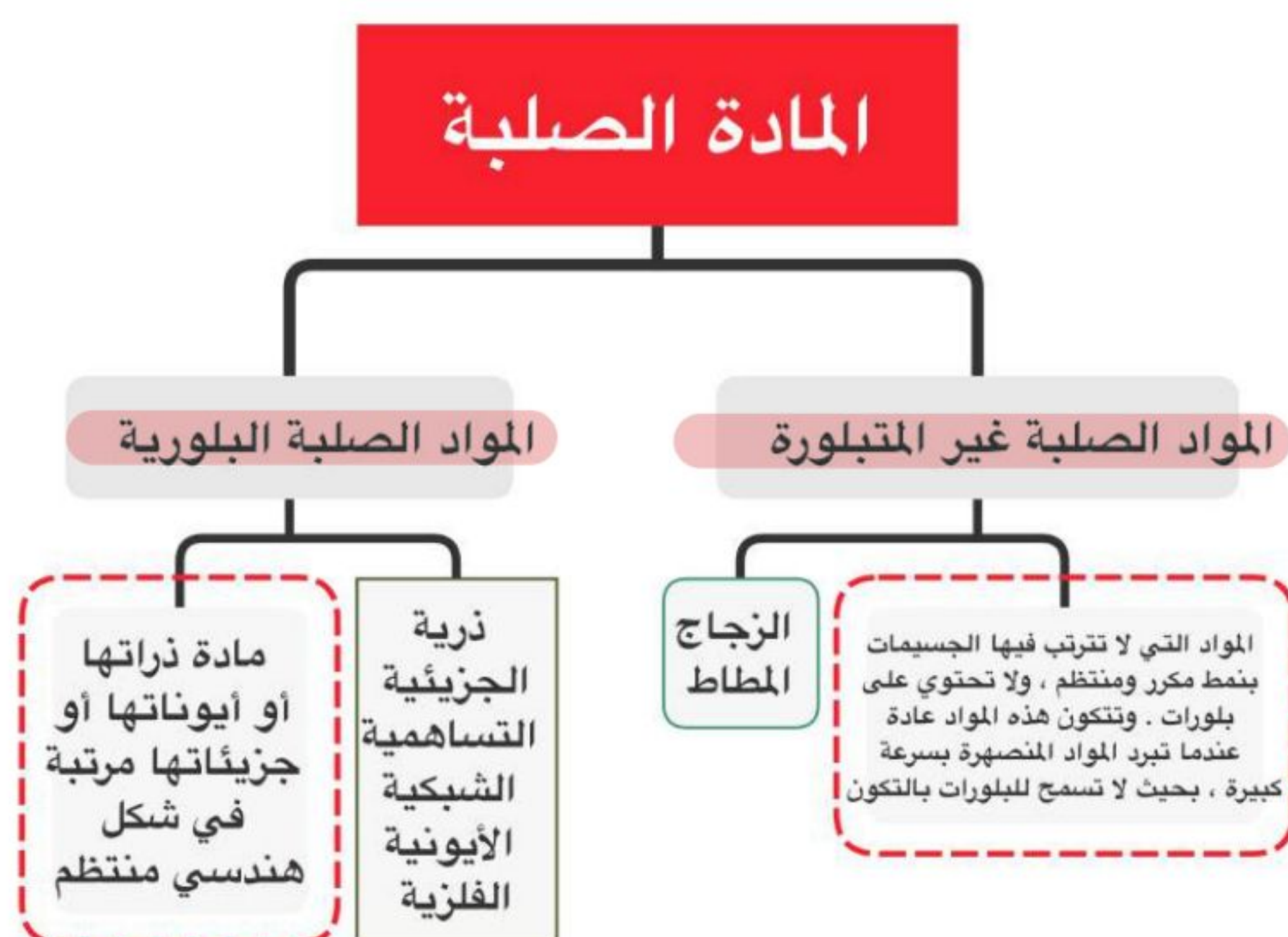
مثال على الاتصال والتلاصق

الخاصية الشعرية: ارتفاع الماء أعلى الأنابيب الأسطواني الرفيع جداً وسمى هذه الأنابيب بالأنابيب الشعرية، مثال: امتصاص المناريل لماء

الموار الصلبة

حسب نظرية الحركة الجزيئية فإن مول واحد من جسيمات المادة الصلبة كمية الطاقة الحرارية نفسها الموجورة في مول واحد من المادة السائلة أو الغازية عند درجة الحرارة نفسها
خصائص الموار الصلبة:

- ١- حرکتها ثابتة**
- ٢- لا تعتبر مائع**
- ٣- أللر كنافة** من معظم السوائل



الجدول 5-1

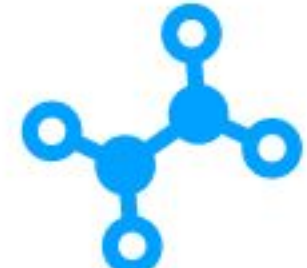
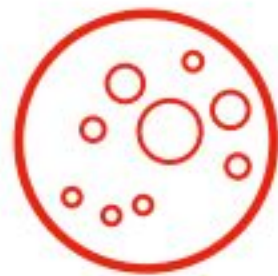
أنواع المواد الصلبة البلورية			النوع
أمثلة	خصائص الحالة الصلبة	وحدة الجسيمات	
عناصر المجموعة 18	لينة إلى لينة جداً، درجة انصهار منخفضة، رديئة التوصيل.	الذرات	ذرية
I_2 , H_2O , NH_3 , CO_2 , $C_{12}H_{22}O_{11}$	متوسطة اللين، تتفاوت درجات الانصهار بين المنخفضة والمرتفعة نسبياً، رديئة التوصيل.	جسيمات	الجزئية
الأناس SiO_2 الكوارتز	صلبة جداً، درجة انصهار مرتفعة، رديئة التوصيل عادة.	ترتبط الذرات بروابط تساهمية	التساهمية الشبكية
$NaCl$, KBr , $CaCO_3$	صلبة، هشة، درجة انصهار مرتفعة، رديئة التوصيل.	أيونات	الأيونية
جميع العناصر الفلزية	لينة إلى صلبة، درجة انصهار بين المنخفضة والمرتفعة، قابلة للسحب والطرق، ممتازة التوصيل.	الذرات يحيط بها إلكترونات التكافؤ الحرة	الفلزية

وحدة البناء : هي أصغر ترتيب للذرات في السبكة البلورية يحمل التمائل نفسه

أنماط وحدات بناء البلورات : مكعب، رباعي الأوجه، متوازي مستويات ثلاثة أبعاد، سداسي الأوجه، معياري، أحادي الميل

تسطيع ذرات الكربون والسيликون تكون مواد صلبة تساهمية شبكية؛ بسبب قدرتها على تكوين روابط تساهمية متعددة
ويستطيع الكربون تكون ثلاثة أنواع من المواد الصلبة التساهمية الشبكية، هي : الألماس والغرافيت والباخنست فوليبرين

التآصل : ظاهرة وجود عنصر مثل الكربون بثلاثة أنماط في الحالة الفيزيائية نفسها (صلبة أو سائلة أو غازية)



تغيرات الحالة الفيزيائية

٤١

تغيرات الحالة الفيزيائية الماء للطاقة: الانصهار، التبخر، التسامي

تغيرات الحالة الفيزيائية الطاردة للطاقة: التجمد، التكاثف، الترب

عند وصول حالتين للمادة ممزوجتين معاً بصورة غير متجانسة يقال أن هناك طورين

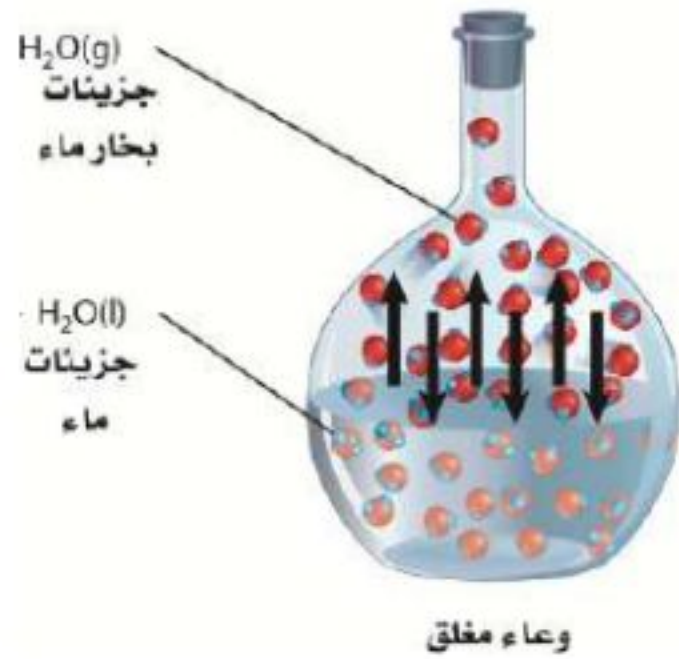
عند إضافة أو انتزاع الطاقة من نظام معين تغير حالة المادة الفيزيائية إلى حالة أخرى

الحرارة: هي انتقال الطاقة من جسم درجة حرارته أعلى إلى جسم درجة حرارته أخفض

إن قوة التجاذب بين الأيونات (مثل كلوريد الصوريوم (ملح الطعام)) أكبر كثيراً من الروابط الهريدروجينية التي في الناتج.

درجة انصهار المادة الصلبة المتبلورة: هي درجة الحرارة التي تتفسر عنها القوى التي تربط جسيمات السبيكة البلورية بعضها ببعض، فتحوّل المادة إلى الحالة السائلة

من الصعب تحديد درجة الانصهار بشكل رقيق للمواد غير المتبلورة؛ لأنها تنصهر عند درجات حرارة أعلى من درجات انصهارها، وذلك لأن الانصهار لا يتم عند درجة حرارة ثابتة بسبب عشوائية تركيبها، إذ عندما يبدأ الانصهار تستمر درجة الحرارة بالارتفاع لذلك يصعب تحديد نقطة الانصهار.



التبخر هو العملية التي يتحول من خلالها السائل إلى غاز أو بخار.

عندما يكون الوعاء مغلق فت تكون الحالة مختلفة تماماً؛ حيث يتجمع بخار الماء فوق سطح السائل، ويولد ضغطاً على سطح يعرف بضغط البخار.

درجة الغليان: هي درجة الحرارة التي يتساوى عند ها ضغط بخار السائل مع الضغطخارجي أو الضغط الجوي.

التسامي: هو تحول من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية دون المرور بالحالة السائلة

مثال: يتسامي كلاً من اليور الصلب وثاني أكسيد الكربون الصلب (الجليد الجاف)
عند درجة حرارة الغرفة

التجمد: هي درجة الحرارة التي يتحول عندها السائل إلى صلب بلوري

التكتاف: تحول البخار إلى سائل

الترسب: هو عملية تحول الماء من الحالة الغازية إلى الحالة الصلبة دون المرور بالحالة السائلة

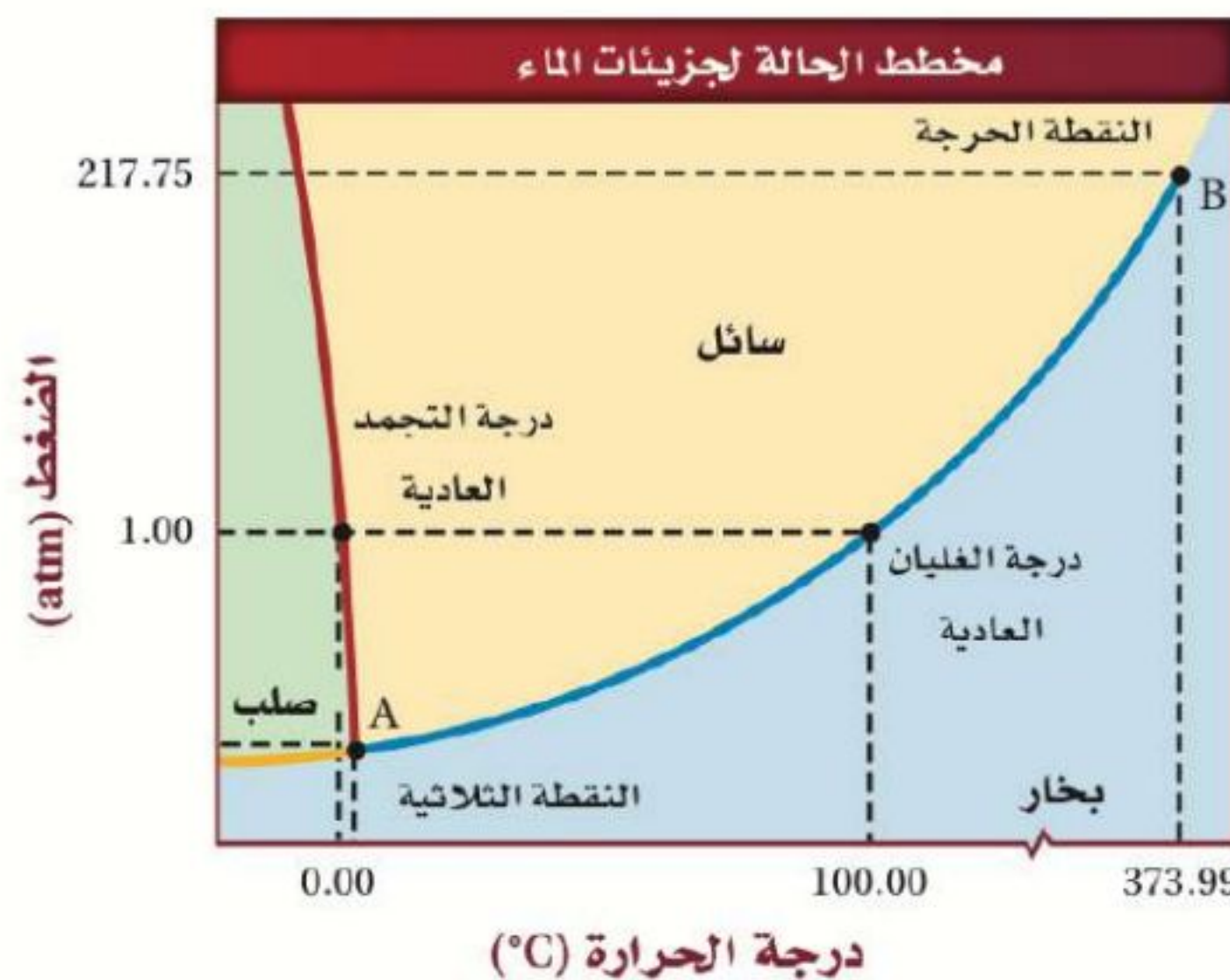
مثال: عندما يلامس بخار الماء سطح نافذة باردة في الشتاء تتكون قطرات صلبة على النافذة و تسمى الصقيع.

مخطط الحالة الفيزيائية (الطور)

يتكون متغيران في حالة الماء هما الضغط ودرجة الحرارة

مخطط الحالة الفيزيائية (الطور) : رسم للضغط مقابل درجة الحرارة يوضع حالة الماء تحت ظروف مختلفة من درجة الحرارة والضغط .

النقطة الحرجة : هي النقطة التي تمثل كلاً من الضغط ودرجة الحرارة التي لا يمكن للأجسام أن تكون في الحالة السائلة



الطاقة ٢٠١

١ طاقة وضع.

٢ طاقة حركية.

تعريف الطاقة : القدرة على بذل شغل
وانتاج حرارة وتوجد في صورتين

طاقة الوضع : هي الطاقة التي تعتمد على تركيب او موضع جسم او هي الطاقة المخزنة في مادة

وتعتمد على تركيب المادة الكيميائي من حيث : **أنواع الزرات في المادة**
عدد الروابط الكيميائية التي تربط الزرات معاً ونوعها طريقة ترتيب هذه الزرات

امثلة على طاقة الوضع : البنزين و البطاريه

الطاقة الحركية : هي الطاقة التي ترتبط مباشرةً مع الحركة الدائمة العشوائية لجسيماتها

وتناسب طردياً مع درجة الحرارة فعندما ترتفع درجة الحرارة تزداد حركة الجسيمات

امثلة على الطاقة الحركية : الانهيار التاجي ، السيلول الجاري

قانون حفظ الطاقة

يعرف بأنه في أي تفاعل كيميائي أو عملية فيزيائية يمكن أن تحول الطاقة من شكل إلى آخر، ولذلك لا تستهلك ولا تنتهي. ويعرف هذا أيضاً بالقانون الأول في الديناميكا الحرارية.

أمثلة على قانون حفظ الطاقة :

- عندما يتدفق الماء عبر التوربينات تحول جزء من طاقتها الحركية إلى طاقة كهربائية.
- عندما يحترق البروبان تحرر الطاقة المخزنة (وضع) في روابطه في صورة حرارة.

الحرارة : هي طاقة تنتقل من الجسم الساخن إلى الجسم البارد

درجة الحرارة : هي قياس ل معدل الطاقة الحركية للجسيمات الموجورة في عينة من المادة

قياس الحرارة

الجول (J) : الوحدة الدولية لقياس الطاقة والحرارة.

السعر (cal) : كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من الماء النقي درجة سيليزية واحدة (1°C) ووحدة كالوري cal.

السعر الغذائي (Cal) : مقياس للطاقة الحرارية الناتجة عن الفداء

مثال 2-1

تحويل وحدات الطاقة إذا كانت وجبة إفطار مكونة من الحبوب وعصير البرتقال واللبن، تحتوي على 230 من الطاقة، فعُبر عن هذه الطاقة بوحدة الجول J.

١ تحليل المسألة

أعطيت كمية من الطاقة بوحدة السعر الغذائي Cal. عليك تحويل ذلك إلى سعرات cal، ثم إلى الجول J.

المطلوب

المعطيات

الطاقة = ?

الطاقة = 230 Cal

2 حساب المطلوب

حول Cal إلى cal.

$$230 \text{ Cal} \times \frac{1000 \text{ cal}}{1 \text{ Cal}} = 2.3 \times 10^5 \text{ cal}$$

طبق العلاقة 1 Cal = 1000 cal

حول cal إلى J

$$2.3 \times 10^5 \text{ cal} \times \frac{4.184 \text{ J}}{1 \text{ cal}} = 9.6 \times 10^5 \text{ J}$$

طبق العلاقة 1 cal = 4.184 J

3 تقويم الإجابة

القيمة 10^5 إلى 10^6 متوقعة؛ لأن القيمة Cal 10^2 يجب ضربها في 10^3 لتحويلها إلى cal. ثم تضرب في عامل تحويل J الذي يساوي 4 تقريرياً. لذا الإجابة معقولة.

الحرارة النوعية لأي مادة هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة جرام واحد من تلك المادة درجة سيلزية واحدة (1°C).

معادلة حساب الحرارة

q : الطاقة الحرارية الممتصة أو المطلقة

c: الحرارة النوعية للمادة

m: كتلة المادة بالграмм

ΔT : التغير في درجة الحرارة ($^\circ\text{C}$) أو

$T_f - T_i$: النهائية - الأولى

$$q = c \times m \times \Delta T$$

حساب الحرارة المنطلقة: قد تمتص الموارد الحرارة أو تطلقها، لذا تُستعمل معاشرة حساب الحرارة نفسها الحساب الطاقة التي تطلقها الموارد عندما

الحرارة ٢٠٢

المسعر : جهاز معزول حراري يستخدم لقياس كمية الحرارة المحسنة أو المنطلقة أثناء عملية كيميائية أو فيزيائية

ويستخدم كيميائياً التغذية مسعر القنبلة

الكيمياء الحرارية :

هي تغيرات الحرارة التي ترافق التفاعلات الكيميائية وتغيرات الحالة الفيزيائية فمثلاً يستخدم الجنور فس الميدان تفعلاً شديد اطاراً للحرارة لتسخين وجباتهم

النظام : هو جزء معين من اللون يحتوي على التفاعل او العملية التي تريد دراستها
المحيط : هو كل شيء في اللون غير النظام
اللون : هو النظام مع المحيط ($\text{النظام} + \text{المحيط} = \text{اللون}$)

الكلمات الساخنة

في الكلمات الساخنة تنتقل الحرارة الناتجة عن التفاعل من الكلمة الساخنة (النظام) إلى بيك الباردة (المحيط)، اذن فالتفاعل (طارد للحرارة).

ملاطمة: يرمز إلى الطاقة المنطلقة أو المولدة من التفاعلات التي تحدث عند ضغط ثابت في بعض الأحيان بالرمز Q_p

المحتوى الحراري H :

هو مقدار الطاقة الحرارية المخزنة في مول واحد من المادة تحت ضغط ثابت

المحتوى الحراري أو المحتوى لتفاعل الحراري أو حرارة التفاعل (ΔH_{rxn}) :
هو كمية المادة المترسبة أو المنطلقة في التفاعل الكيميائي.

ΔH_{rxn} يعني الفرق بين المحتوى الحراري للمواد التي توجد عند نهاية التفاعل H_{final} والمحتوى الحراري للمواد الموجودة في البداية $H_{initial}$.

ويمكن حسابه الدلتا (ΔH_{rxn}) من خلال المعاملة التالية

$H_{initial}$: المحتوى الحراري للأ مواد عند بداية التفاعل (التفاعلات)

H_{final} : المحتوى الحراري للأ مواد عند نهاية التفاعل (النواتج)

عند طرح النواتج من التفاعلات :

إذا كان الناتج سالب فان التفاعل طارد وتكون التفاعلات أكبر من النواتج

إذا كان الناتج موجب فان التفاعل ماص لحرارة وتكون النواتج أكبر من التفاعلات

ملاحظة:

اذا كانت الحرارة مع النواتج فإن التفاعل طارد للحرارة.

او اذا كانت (ΔH_{rxn}) سالبة فإنه طارد الحرارة ايضا.

اما اذا كانت الحرارة مع المتفاعلات فان التفاعل ماص للحرارة.

او اذا كانت (ΔH_{rxn}) موجبة فإنه ماص للحرارة.

التغير في المحتوى الحراري (ΔH_{rxn}) :

يساوي الحرارة المئوية او المفقرة Q_p في اي تفاعل او عملية تحدث عند ضغط ثابت

٢٣ المعادلات الكيميائية الحرارية

الفكرة الرئيسية:

تعبر المعادلات الكيميائية الحرارية عن مقدار الحرارة المنطلقة أو المتصدرة في التفاعلات الكيميائية.

وتسمي المعادلات الكيميائية التي تكتب فيها قيم ΔH معادلات كيميائية حرارية.

وتكتب المعادلة الكيميائية الحرارية في صورة معادلة كيميائية موزونة تشمل على الحالات الفيزيائية جميع الموارد المتفاعلة والناتجة، والتغير في الطاقة، والذي يعبر عنه عادة بأنه تغير في المحتوى الحراري ΔH .

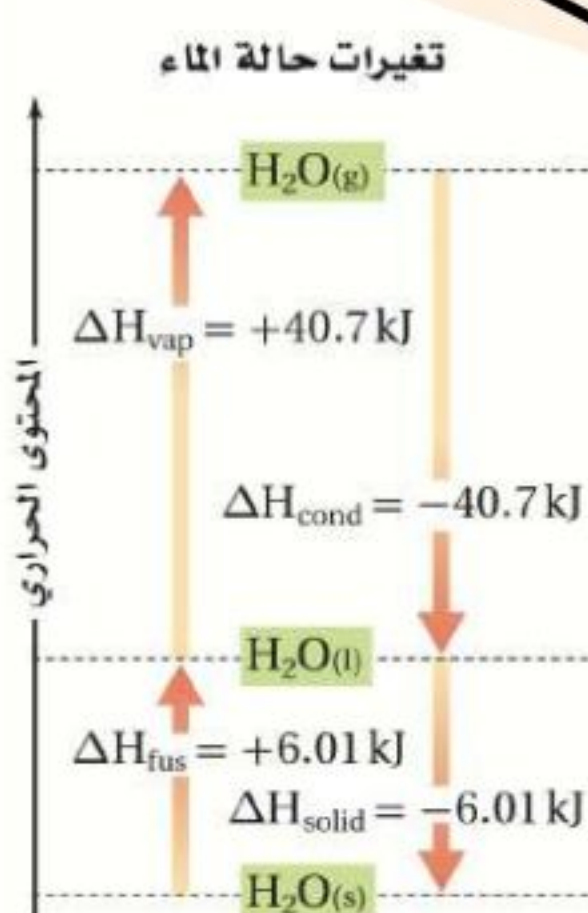
حرارة الاحتراق هي المحتوى الحراري الناتج عن حرق 1 mol من المادة احتراقاً كاملاً (ΔH_{comb})

وتحدّى حرارة الاحتراق عند وجور الأكسجين O₂

الرمز (°): يبيّن أنّ تغييرات المحتوى الحراري قد تم تحديدها للموارد المتفاعلة والناتجة جميعها عند الظروف القياسية (ضغط جوي 1 atm ودرجة حرارة 25°C)

حرارة السخّر المولارية (ΔH_{vap}): هي الحرارة اللازمة لتبخر 1 mol من سائل.

حرارة الانصهار المولارية (ΔH_{fus}): هي الحرارة اللازمة لصهر 1 mol من مادة صلبة.



قيمة حرارة التلحف المولارية (ΔH_{cond}) وحرارة التبخر المولارية متساوية رقماً وإن اختلفتا في الإشارات

كذلك فإن قيمة حرارة التجمد المولارية (ΔH_{solid}) وقيمة حرارة الانصهار المولارية لها قيمة رقمية نفسها وتحتفلان في الإشارات

$$\Delta H_{\text{vap}} = -\Delta H_{\text{cond}}$$

$$\Delta H_{\text{fus}} = -\Delta H_{\text{solid}}$$

يستغل بعض المزارعين في البلادر الباردة حرارة انصهار الماء لحماية الفاكهة والخضروات من التجمد فـاـنـهم يـغـرـونـ بـسـائـنـهـم وـمـقـولـهـم بـمـاءـ فـيـ تـلـكـ اللـيلـةـ . وـعـورـ السـبـبـ فـيـ ذـلـكـ إـلـىـ أـنـ عـمـلـيـةـ تـجـمـدـ المـاءـ طـاقـ طـاقـةـ (ΔH_{solid}) تـدـفـيـ الرـهـوـاـدـ الـمـحـيـطـ لـدـرـجـةـ كـافـيـةـ لـمـنـعـ الفـاكـهـةـ وـالـخـضـرـاوـاتـ التـلـفـ .

تفاعلات الأيض: هي عبارة عن تفاعل الوقود مع الأكسجين وفي الأنظمة الحيوية يعد طعام الوقود اللازم للأيض. **مثال / غاز الميثان**

حساب التغير في المحتوى الحراري

٢٤

قانون هس

ينص على: أن حرارة التفاعل أو التغير في المحتوى الحراري تتوقف على طبيعة الموار الداخلة في التفاعل والموار الناتجة منه، وليس على الخطوات أو المسار الذي يتم فيه التفاعل.

ملاحظة: يسجل العاماء ويستعملون التغيرات في المحتوى الحراري فقط لنوع واحد من التفاعل، وهو التفاعل الذي يتكون فيه المركب من عناصره في حالاتها القياسية والحالات القياسية هي: الحديد في حالة الطبيعية يكون صلب الأكسجين في حالة الطبيعية يكون غازاً، الخ...

حرارة التلوين القياسية : ΔH_f°

التغير في المحتوى الحراري الذي يرافق تلوين مول واحد من المركب في الظروف القياسية من عناصره في حالاتها القياسية.

ما مصدر حرارة التلوين؟

إن حرارة التلوين القياسية تعتمد على الفرضية الآتية: العناصر في حالاتها القياسية يكون لها ΔH_f° تساوي 0.0 kJ/mol.

فإذا أخذنا الصفر نقطة بداية أمكننا أن ننظم ترتيباً لقيم حرارة التلوين للمركبات

* كل الموار التي تكون أبزر من الماء المتجمد يكون لها درجة حرارة أقل من الصفر .

استعمال حرارة التلوين القياسية

تستعمل حرارة التلوين القياسية في حساب حرارة التفاعل ΔH_{rxn}° للكثير من التفاعلات في الظروف القياسية .

يمكن تلخيص خطوات حساب حرارة التفاعل القياسية ΔH_{rxn}° بالصيغة أدناه:

معادلة التجميع

$$\Delta H_{rxn}^\circ = \sum \Delta H_f^\circ (\text{products}) - \sum \Delta H_f^\circ (\text{reactants})$$

ΔH_{rxn}° تمثل حرارة التفاعل القياسية، و Σ تمثل مجموع الحدود.

نظريّة التصادم وسرعة التفاعل الكيميائي

3-1

$$\text{متوسط السرعة} = \frac{\text{التغير في كمية المادة المتفاعلة أو الناتجة}}{\text{التغير في الزمن } \Delta t}$$

$$\text{متوسط السرعة} = \frac{\Delta \text{ quantity}}{\Delta t}$$

سرعة التفاعل الكيميائي: يعبر عن التغير في تركيز الموارد المتفاعلة أو الناتجة في وحدة الزمن، ويُعبر عنها بوحدة mol/L.s وتشير الأقواس التي تكون حول الصيغة الجزيئية للموارد إلى التركيز المولاري. فمثلاً $[NO_2]$ تمثل التركيز المولاري لـ NO_2 .

الحرف M يشير إلى التركيز المولاري

معادلة متوسط سرعة التفاعل

$$\text{Rate} = -\frac{\Delta [\text{reactants}]}{\Delta t}$$

حيث تمثل $\Delta [\text{reactants}]$ التغير في تركيز المواد المتفاعلة.

$t_2 - t_1$ تمثل التغير في الزمن Δt

نظريّة التصاُرُم : تنص على وجوب تصارُم الذرات و الأيونات والجزيئات بعضها ببعض لكي يتم التفاعل.

المعقد النسْط : مجموعة من الذرات أو الجسيمات فتره بقائهما معا قصيرة جداً قد ينبع عنها النتاج او قد تعود إلى صورة المتفاعلات.

المرحلة الحالة الانتقالية : وهي حالة غير مستقرة من تجمُع الذرات ، يحدُث خلالها تكسير الروابط وتلَوين روابط جديدة . ونتيجة لذلك قد يؤدي المنسط إلى تلَوين الموار الناتجة ، أو يتَسرُّ لتلَوين الموار المُتفاعلة مُرَّة أخرى .

طاقة التنشيط (E_a) : هي الحد الأدنى من الطاقة لدى الجزيئات المُتفاعلة واللازم لتلَوين المعقد المنسط وأحداث التفاعل .

فرض نظريّة التصاُرُم :

1. يجب أن تصارُم (ذرات أو أيونات أو جزيئات الموار المُتفاعلة) .
2. ليس من الضروري أن يؤدي كل تصارُم بين الذرات أو الأيونات أو الجزيئات إلى حدوث تفاعل .

شروط التصاُرُم الفعال أو المتر :

1. يجب أن تصارُم الموار المُتفاعلة في الاتجاه الصحيح
2. يجب أن تصارُم الموار المُتفاعلة بطاقة كافية لتلَوين المعقد المنسط .

العلاقة بين طاقة التنشيط وسرعة التفاعل :

عندما تكون قيمة (E_a) عاليّة فهذا يعني أن عددًا قليلاً من الاصطدامات له طاقة كافية لتكون المعد المنشط ، ولذا تكون سرعة التفاعل بطيئة .

اما إذا كانت قيمة (E_a) منخفضة فهذا يعني أن هناك عددًا كبيراً من الاصطدامات التي لها طاقة كافية لحدوث التفاعل ، لذا يكون التفاعل أسرع .

في التفاعل الطارد للحرارة : تكون طاقة النواج أقل من طاقة الموار المتفاعلة

في التفاعل الماصن للحرارة : تكون طاقة الموار المتفاعلة أقل من طاقة النواج .

3-2

العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل

طبيعة الموار المتفاعلة

التركيز

مساحة السطح

درجة الحرارة

المحفزات والمثبتات

أولاً طبيعة الموار المتفاعلة : تتفاعل بعض الموار أسرع من غيرها باعتماد على النساطية الكيميائية والعلاقة بين النساطية وسرعة التفاعل طرية فكما زارت النساطية زارت سرعة التفاعل .

ثانياً التركيز : كلما كانت زرات عناصر الموار المتفاعلة وزينتها أكثر وقربها من بعض كانت فرص التصادم بينها أكبر لذا كانت سرعة التفاعل أسرع .

ثالثاً مساحة السطح : حيث تعمل زيارة مساحة سطح التفاعل على زيارة سرعة التفاعل؛ بسبب زيارة عدد الاصطدامات بين الجسيمات المتفاعلة .

رابعاً درجة الحرارة : تؤدي الزيارة في درجة الحرارة إلى زيارة سرعة التفاعل الكيميائي.

عدد الاصطدامات العالية الطاقة عند درجة الحرارة العالية T_2 أكبر كثيراً من عدد الاصطدامات عند درجة الحرارة المنخفضة T_1 ، لذلك كما كانت درجة الحرارة أعلى كان عدد الاصطدامات التي ينبع عنها تفاعل أكبر.

خامساً المحفزات والمنبهات:

زيارة درجة الحرارة ليس رأساً من أفضل طرق عملية لتسريع التفاعل الكيميائي

المحفزات : هي مادة كيميائية تعمل على زيارة سرعة التفاعل دون أن تستهلك في التفاعل ولكن لا يزيد المحفز من عدد النواتج ولا يعد ضمن الموارد المتفاعلة والناتجة لذا لا يتم تضمينه في المعادلات الكيميائية

المنبهات : تعمل المنبهات على إبطاء سرعة التفاعل.

كما تحول بعض المنبهات دون حدوث التفاعل على الإطلاق

***تعمل المنبهات بطرق متعددة بعضها ينافق المسارات المنخفضة الطاقة لذا تزيد طاقه التنشيط للتفاعل.**

قوانين سرعة التفاعل الكيميائي

Reaction Rate Laws

قانون سرعة التفاعل :

عبارة عن علاقة رياضية . تربط بين سرعة التفاعل وتركيز المادة المتفاعلة أو يعبر عن العلاقة بين سرعة التفاعل الكيميائي وتركيز الموارد المتفاعلة

$R = k[A]$ R يمثل سرعة التفاعل، $[A]$ تركيز المادة المتفاعلة، بينما k هو ثابت سرعة التفاعل

يعبر عن سرعة التفاعل بخطوة واحدة بحاصل ضرب كمية ثابتة في تركيز المادة المتفاعلة.

ثابت سرعة التفاعل k : قيمه عددية ثابته

- * تربط هذه القيمة العددية سرعة التفاعل بتركيز الموارد المتفاعلة عند درجة حرارة معينة
- * قيمه محددة لكل تفاعل ولها وحدات قياس مختلفه مثل s^{-1} ، أو $L/mol \cdot s$ ، أو $L^2/mol^2 \cdot s$
- * لا يتغير مع التركيز وللنسبة يتغير مع درجة الحرارة

قوانين سرعة التفاعل من الرتبة الأولى يفهم من المعادلة الرياضية لسرعة التفاعل $R = k[A]$

أن التعبير $[A]$ يعني A^1 . ويعرف الرقم العلوي الذي يمثل الأسس للمادة المتفاعلة A بـ رتبة التفاعل، والتي يمكن تحديدها من خلال معرفة تأثير التغيير في تركيز المادة المتفاعلة على

سرعة التفاعل . ملاحظة : تذكر انه يتم تحديد سرعة التفاعل من البيانات التجريبية

قوانين سرعة التفاعل لرتبة اخرى :

الرتبة الكلية للتفاعل الكيميائي هي ناتج جمع رتب الموارد المتفاعلة في التفاعل الكيميائي

القانون العام لسرعة التفاعل

$$R = k[A]^m[B]^n$$

حيث $[A]$ و $[B]$ يمثلان تركيز المواد المتفاعلة، m و n يمثلان رتب التفاعل.

سرعة التفاعل تساوي حاصل ضرب ثابت سرعة التفاعل في تركيز الموارد المتفاعلة كل منها مرفوع للأسس (الرتبة) التي يتم تحديدها تجريبياً.

حالة الاتزان الديناميكي

A State of Dynamic Balance

التفاعل المكتمل: هو عندما تتحول المتفاعلات كاملاً إلى نواتج.

التفاعل العكسي: هو التفاعل الكيميائي الذي يحدث في اتجاهين الأمامي والعكسي.

- # معظم التفاعلات لا تكتمل، بل تظهر وثانياً توقفت.
- # السرم الثنائي يشير إلى اتجاهي التفاعلين الحراريين

الاتزان الكيميائي: حالة النظام عندما تتساوي سرعات التفاعل والعكسي، وعندما تنتهي ترافق الموارد المتفاعلة والنواتج.

قانون الاتزان الكيميائي: الذي ينص على أنه عند درجة حرارة معينة يمكن للتفاعل الكيميائي أن يصل إلى حالة تصبح فيها نسبة ترافق المتفاعلات والنواتج ثابتة.

ويمثل معاشرة التفاعل العامة للتفاعل الذي في حالة اتزان كما يأتي:

$$K_{eq} = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

تعبير ثابت الاتزان

تمثل $[A]$ و $[B]$ التراكيز المolarية للمتفاعلات

$[C]$ و $[D]$ التراكيز المolarية للنواتج

تمثل الأسس a و b و c و d معاملات المعادلة الموزونة

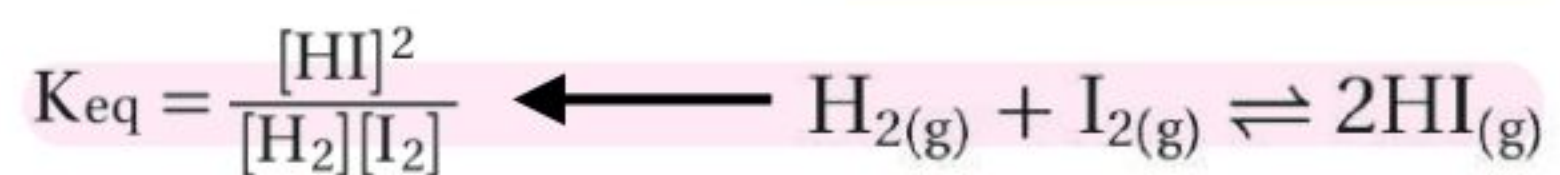
يمثل ثابت الاتزان نسبة التراكيز المolarية للنواتج إلى التراكيز المolarية للمتفاعلات. ويُعرف كل تركيز إلى أس يساوي المعامل الخاص به في المعادلة الموزونة.

نابتة الاتزان K_{eq} : هو القيمة العددية لنسبة حاصل ضرب تراليز النوايحة على حاصل ضرب تراليز المتفاعلات ، ورفع كل تراليز إلى أس مساو لمعامل الخاص به في المعاملة الموزونة .

$K_{eq} > 1$ تراليز الموار الناتجة أكبر من تراليز الموار المتفاعلة عند الاتزان .

$K_{eq} < 1$ تراليز الموار المتفاعلة أكبر من تراليز الموار الناتجة عند الاتزان .

تفاعل الاتزان المتجانس : هو ان المتفاعلات والنوايحة موجورة في الحالة الفيزيائية نفسها .



الاتزان غير المتجانس : عندما توجد المتفاعلات والنوايحة في أللئى من حالة فيزيائية واحدة فليس .

تكون قيمة K_{eq} ثابتة عند درجة حرارة معينة فقط

له عدرا غير محدود من مواضع الاتزان ، والتي تعتمد على التراليز الابتدائية للمتفاعلات والنوايحة .

تعنى قيمة K_{eq} العالية في التفاعل ان النوايحة موجورة بكميات أكبر من المتفاعلات عند الاتزان .

خواص الاتزان

أولاً : يجب أن يتم التفاعل في نظام مغلق ، أي لا يخرج من النظام أو يدخله أي من النوايحة أو المتفاعلات .

ثانياً : يجب أن تبقى درجة الحرارة ثابتة .

ثالثاً : توجد النوايحة والمتفاعلات معا ، وهي في مرحلة ريناميكيه ثابتة ، وهذا يعني أن الاتزان ريناميكي ، وليس سالنا .

٤-٢ العوامل المؤثرة في الاتزان الكيميائي

Factors Affecting Chemical Equilibrium

مبدأ الوسائلية: إذا بذلت جهد على نظام في حالة اتزان فإن ذلك يؤدي إلى إزاحة النظام في اتجاه يتحقق أثر هذا الجهد . والجهد هو أي تغير يُؤثر في اتزان نظام معين .

تنص نظرية التصارم: على أن الجسيمات يجب أن تصارم حتى تتفاعل ، وأن عدد التصارمات بين جسيمات الموار المتفاعلة يعتمد على تركيزها . إذن من الممكن أن يغير الكيميائي الاتزان بتغيير التركيز .

أثر التركيز على حالة الاتزان :

ثابت الاتزان	حالة الاتزان	العامل المؤثر
لا يتأثر	ينزاح الاتزان ناحية اليمين (النواتج)	زيادة تركيز المتفاعلات
	ينزاح الاتزان ناحية اليسار (المتفاعلات)	زيادة تركيز النواتج
	ينزاح الاتزان ناحية اليسار (المتفاعلات)	نقص تركيز المتفاعلات
	ينزاح الاتزان ناحية اليمين (النواتج)	نقص تركيز النواتج

أثر الضغط (مساحة السطح) على حالة الاتزان :

- # عند زيارة الضغط على وعاء التفاعل فإن ذلك يعتبر جهداً مبذولاً على الاتزان .
- # لتحقيق أثر الضغط يتوجه نحو اليمين (التي عدد مولاتها أقل)

مَحْوَظَاتٌ هَامَةٌ :

- ١) الضغط يعتمد على عدد مولات الغاز .
- ٢) كماما زار عدد جسيمات الغاز في وعاء زار الضغط .
- ٣) الضغط يتناسب طريرياً مع التركيز وعكسياً مع الحجم .
- ٤) عند تساوي عدد المولات فإن زيارة أو نقص الضغط لا يؤثر على حالة الاتزان .

ثابت الاتزان	حالة الاتزان	العامل المؤثر
لا يتأثر	ينزاح ناحية الاتجاه ذو عدد المولات الأقل	زيادة الضغط (نقص الحجم)
	ينزاح ناحية الاتجاه ذو عدد المولات الأكثر	نقص الضغط (زيادة الحجم)

أَثْرُ درجَةِ الحرارةِ عَلَى مَحْالَةِ الاتزانِ وَثَابَتِ الاتزانِ :

ثابت الاتزان	حالة الاتزان	العامل المؤثر	العامل المؤثر
تقل قيمته	ينزاح الاتزان نحو اليسار	زيادة درجة الحرارة	طارد للحرارة
تزاد قيمته	ينزاح الاتزان نحو اليمين	نقص درجة الحرارة	
تزاد قيمته	ينزاح الاتزان نحو اليمين	زيادة درجة الحرارة	ماس للحرارة
تقل قيمته	ينزاح الاتزان نحو اليسار	نقص درجة الحرارة	

أَثْرُ درجَةِ المَوَارِيِّةِ عَلَى مَحْالَةِ الاتزانِ :

- # الموار الهازدة تزيد من سرعة التفاعلين الأمامي والعلقي .
- # يصل التفاعل مع العامل الهازد إلى حالة الاتزان بسُرُّعَةٍ أَسْرَعَ ، دون تغير في كثافة الناتجة .

ثابت حاصل الذائبة K_{sp} : هو تعبير ثابت الاتزان للمركبات القليلة الذوبان، وهو ناتج ضرب ترکیز الأیونات الذائبة كل منها مرفوع لأس يساوي معاملها في المعادلة الكيميائية.

استعمال حاصل الذائبة:

- * يمكن استعمالها في تحديد ذائبية المركبات القليلة الذوبان.
- * يمكن أن تستعمل لتوقع ما إذا سي تكون راسب عند خلط أي محاولتين أيونين.

إن تركيز الماء النقي يعبر عن كنافتها بوحدة mol/L

الحاصل الأيوني Q_{sp} : هو قيمة مخبرة تستطيع مقارنتها بـ K_{sp}

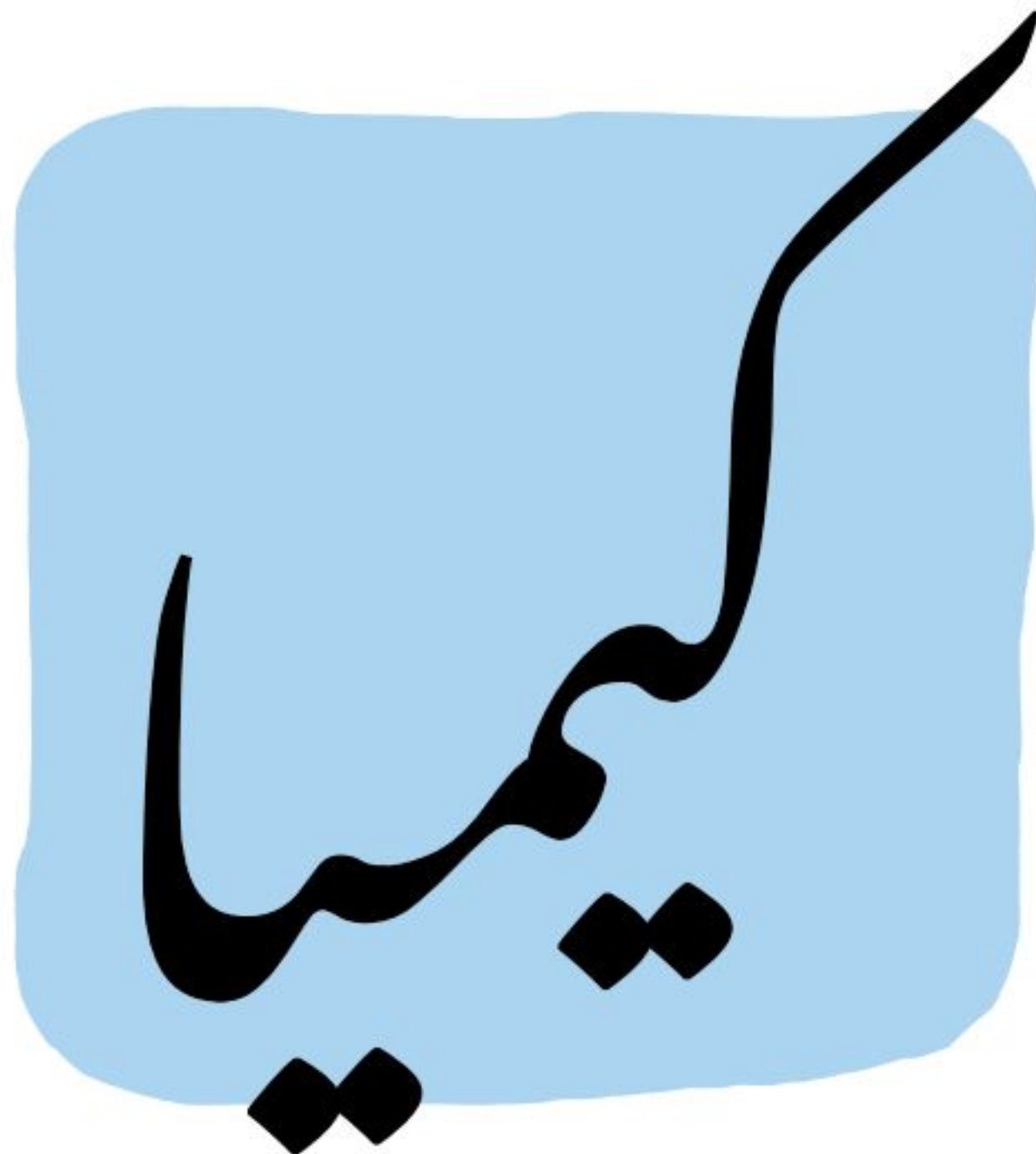
1. إذا كان $Q_{sp} < K_{sp}$ ، فإن محلول غير مسبح، ولا يتكون راسب.
2. إذا كان $Q_{sp} = K_{sp}$ ، فإن محلول مسبح، ولا يحدث تغير.
3. إذا كان $Q_{sp} > K_{sp}$ ، فسوف يتكون راسب، وتقل ترکیز الأیونات في محلول حتى يصل ناتج ضرب ترکیز الأیونات في تعبير K_{sp} يساوي القيمة العددية لـ K_{sp} ويكون النظام في حالة اتزان، والمحلول مسبحاً.

تذكر أن K_{sp} ثابت عند أي درجة حرارة معطاة

الأیون المسترك: هو ترکیب اثنین أو أكثر من المركبات الأيونية

تأثير الأیون المسترك: هو انخفاض ذائبية الماء بسبب وجود أیون مسترك.

مراجعة جميع الفصول





- س ١ : -اكتب نص نظرية الحركة الجزيئية للغازات – فروضها – العلماء القائمون عليها؟
- س ٢ : -قارني بين التصادم المرن والتصادم الغير مرن من حيث انتقال الطاقة الحركية؟
- س ٣ : -فسري سلوك الغازات باستخدام نظرية الحركة الجزيئية؟
أو عددي الخواص الفيزيائية للغازات؟
- س ٤ : -تكلمي عن الضغط من حيث (التعريف – الأجهزة المستخدمة لقياسه – وحدات القياس)؟
- س ٥ : -ما هو القانون المستخدم لقياس الضغط الكلي لخلط من الغازات؟ اكتب نص القانون وصيغته الرياضية؟
- س ٦ : -ارسم خريطة مفاهيمية تبين أنواع قوى التجاذب؟
- س ٧ : -وضح كيف تكون الرابطة مع ذكر مثال لكل من التالي: -
١- قوى التشتت.
٢- قوى ثنائيةقطبية.
٣- الرابطة الهيدروجينية.
- س ٨ : -قارني بين قوى التجاذب وبين الجزيئية من حيث طريقة التكوين والقوة؟
- س ٩ : -عددي خواص كل من المواد السائلة – المواد الصلبة؟
- س ١٠ : -عددي العوامل المؤثرة على الزوجة؟
- س ١١ : -ارسم خريطة مفاهيمية تبين تصنيف المواد الصلبة؟
- س ١٢ : -مصطلح التآصل يشير إلى ماذا؟
- س ١٣ : -ارسم مخطط يوضح تغيرات الحالة الفيزيائية؟
- س ١٤ : -ارسم خريطة مفاهيمية تبين تصنيف تغيرات الحالة الفيزيائية حسب نوع الطاقة؟
- س ١٥ : -قارني بين التغيرات التالية من حيث التعريف والطاقة?
١- الانصهار والتجمد.
٢- التبخّر والتكتّف.
٣- التسامي والترسب.
- س ١٦ : -أجب بي بكلمة صح أم خطأ مع التصحيح
١- يستخدم قانون دالتون للمقارنة بين معدل انتشار غازين.
٢- يستخدم قانون دالتون لحساب الضغط الكلي لخلط غازات.
٣- القوى بين الجزيئية أقوى من القوى الجزيئية.
٤- الرابطة الهيدروجينية أضعف أنواع القوى.
٥- ثنائيةقطبية قوية لأن الأقطاب دائمة.
٦- لا تفسر نظرية الحركة الجزيئية سلوك المواد السائلة والمواد الصلبة.
٧- تتغير حالة المادة عند إضافة الطاقة وانتزاعها.



- س ١٧ : - على لما يأتي
- ١- الغازات قابلة للانضغاط والتمدد.
لأن جسيماتها متباينة وكثافتها منخفضة.
 - ٢- الغازات قابلة للانتشار والتدفق.
لأن جسيماتها متباينة وكثافتها منخفضة.
 - ٣- يتفاوت الضغط الجوي من مكان لآخر فوق سطح الأرض.
بسبب اختلاف الجاذبية الأرضية.
 - ٤- يمكن العنكبوت من السير على الماء دون الغوص فيه .
بسبب خاصية التوتر السطحي.
 - ٥- كثافة السوائل أعلى من كثافة الغازات.
لأن جسيمات السوائل متقاربة بين جسيمات الغازات متباينة.
 - ٦- قوى ثنائية القطبية أكثر قوة من قوى التشتت.
لأن الأقطاب في ثنائية القطبية دائمة بينما في قوى التشتت الأقطاب مؤقتة.
 - ٧- يوجد الكلور والفلور في الحالة الغازية بينما البروم في الحالة السائلة واليوم والاستاتين في الحالة الصلبة.
كلما ازداد حجم الجسيم كلما أصبحت قوى التشتت أكثر قوة.
 - ٨- يوجد الأوكتان في الحالة السائلة.
لأن قوى التجاذب بين جزيئاته قوية بسبب زيادة عدد ذراته واقترابها من بعض.
 - ٩- قوى التشتت أضعف من قوى ثنائية القطبية.
لأن الأقطاب في قوى التشتت مؤقتة بينما ثنائية القطبية أقطابها دائمة.
 - ١٠- يتشرط في الرابطة الهيدروجينية وجود ذرات ذات كهروسالبية عالية مثل (F-O-N).
حتى تكون كهروسالبية هذه الذرات كافية لجعل الهيدروجين ذو شحنة موجبة جزئية.
 - ١١- يوجد الماء في الحالة السائلة.
بسبب وجود الرابطة الهيدروجينية بين جزيئاته.
 - ١٢- المواد التالية لا تكون روابط هيدروجينية (Co₂ - MgCl - NaCl).
بسبب عدم احتوايتها على ذرة هيدروجين.

س ١ / اختياري الإجابة الصحيحة

(أيضا المصطلحات تكون بصيغة اختياري الإجابة الصحيحة)

- ١- من صور الطاقة (طاقة الوضع - طاقة الحركة - الطاقة الكهربائية - **جميع ما سبق**)
- ٢- تعتمد طاقة الحركة (**درجة الحرارة** - الارتفاع - نوع الروابط - تركيب المادة)
- ٣- تعتمد طاقة الوضع على تركيب المادة من حيث (**نوع الروابط** - الحرارة - الضغط - لا شيء مما سبق)
- ٤- قياس لمعدل الطاقة الحركية للجسيمات الموجودة في عينة من المادة (**الحرارة** - درجة الحرارة - طاقة الوضع - طاقة الحركة)
- ٥- الوحدة الدولية لقياس الطاقة والحرارة (**الجول** - السعر - السعر الغذائي - الواط)
- ٦- كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة الحرارة ١g من الماء النقى درجة سيلزية (**الجول** - **السعر** - السعر الغذائي - **الواط**)
- ٧- مقياس الطاقة الحرارية الناتجة من الغذاء (**الجول** - السعر - **السعر الغذائي** - **الواط**)
- ٨- كل شيء في الكون غير النظام (**الكون** - **النظام** - **المحيط** - **المسعر**)
- ٩- جزء معين من الكون يحتوي على التفاعل أو العملية المراد دراستها (**الكون** - **النظام** - **المحيط** - **المسعر**)
- ١٠- الحرارة اللازمة لتغيير مول واحد (**حرارة التبخير المولارية** - حرارة الاحتراق - حرارة الترسيب - حرارة التعادل)
- ١١- الحرارة الناتجة عن احتراق مول واحد من المادة احتراقاً كاملاً (**حرارة التبخير المولارية** - **حرارة الاحتراق** - حرارة الترسيب - حرارة التعادل)
- ١٢- مقدار حرارة التكوين للعناصر في حالتها القياسية (أكبر من واحد - أقل من واحد - **صفر** - سالب)
- ١٣- التغيير في المحتوى الحراري المرافق لتكوين مول من المركب في حالته القياسية (**حرارة التكوين** - حرارة الاحتراق - حرارة الانصهار - حرارة التكتيف)
- ١٤- معظم التفاعلات التي تشمل تحلل مادتين أو أكثر هي تفاعلات (**طاردة للحرارة** - **ماصة للحرارة** - المحتوى الحراري سالب - لا طاردة ولا ماصة)
- ١٥- في التفاعل الطارد للحرارة فإن درجة حرارة الوسط المحيط بالتفاعل (**تزايد** - تقل - لا تتغير - تتناقص بمرور الزمن)

س ٢ / على

- ١- لكل مادة حرارة نوعية مميزة لها لأن لكل مادة تركيب مختلف عن الأخرى.
- ٢- **الخلايا الفولتية** لا تستعمل في توفير الطاقة للاحتياجات العادية لأن التكلفة تكون مكلفة مادياً.
- ٣- تأخر تطوير التقنيات الشمسية لأن الشمس تستطيع لفترة محددة - وجود الغيوم يخفف من أشعة الشمس.
- ٤- إشارة ΔH سالبة للتفاعل الطارد للحرارة لأن المحتوى الحراري للمتفاعلات أكبر من المحتوى الحراري للنواتج.
- ٥- يغمر المزارعون بساتينهم بالماء ليلاً إذا توقيعوا أن درجة ستنخفض إلى درجة التجمد لأن عملية تجمد الماء تدفيء الهواء المحيط لدرجة تمنع الفواكه والخضروات من التلف.

**س ٣ / أجب بي بكلمة صح أو خطأ (أيضا المصطلحات تكون بصيغة صح أو خطأ)**

- ١- طاقة الوضع هي الطاقة المخزونة في المادة والناتجة عن تركيبها . (صح)
- ٢- الخلايا الكهروضوئية هي الخلايا التي تحول الإشعاع الشمسي إلى كهرباء (صح)
- ٣- في التفاعل الماصل للحرارة تنتقل الحرارة من المحيط إلى النظام (صح)
- ٤- تنتقل الطاقة على شكل حرارة من الجسم الساخن إلى الجسم البارد(صح)
- ٥- لكل عنصر حرارة نوعية مميزة له تعتمد على درجة حرارته (خطأ)

س ٤ / اذكرى جوانب من أهمية الطاقة في حياتنا؟**س ٥ / قارني بين طاقة الوضع وطاقة الحركة من حيث التعريف ومثال؟****س ٦ / عددي العوامل المؤثرة على طاقة الوضع ؟****س ٧ / اذكرى نص قانون حفظ الطاقة؟****س ٨ / عددي وحدات قياس الحرارة؟****س ٩ / اكتب المعادلة التي تستخدم لإيجاد كمية الحرارة؟****س ١٠ / ما هي معوقات استخدام التقنيات الشمسية؟****س ١١ / اكتب المعادلة التي تستخدم لإيجاد التغير في المحتوى الحراري ؟****س ١٢ / ما هي دلالة إشارة المحتوى الحراري (عندما تكون سالبة أو موجبة)؟****س ١٣ / اذكرى أمثلة للتغيرات حالة طاردة للطاقة وأخرى ماصة للطاقة ؟****س ١٤ / اذكرى أهمية تفاعلات الاحتراق؟****س ١٥ / ما هي أهمية قانون هس ؟****س ١٦ / ما هي الظروف القياسية؟**



- س ١** عرفي سرعة التفاعل؟ اكتب القانون المستخدم لحساب متوسط سرعة التفاعل؟
- س ٢** اكتب فروض نظرية التصادم؟
- س ٣** فسري أهمية نظرية التصادم؟
- س ٤** عرفي المعدل النشط / طاقة التنشيط ؟
- س ٥** فسري أهمية نظرية التصادم ؟
- س ٦** عددي العوامل المؤثرة في سرعة التفاعل ؟
- س ٧** عرفي المحفزات/المثبتات مع ذكر مثال لكل منها؟
- س ٨** ما هي أهمية المحفزات ؟
- س ٩** اكتب قانون سرعة التفاعل ؟
- س ١٠ / اختاري الإجابة الصحيحة** (أيضا المصطلحات تكون بصيغة اختياري الإجابة الصحيحة)

- ١- أحد العوامل التالية تعمل على خفض طاقة التنشيط (رفع درجة الحرارة – زيادة التركيز – إضافة حافز – زيادة الضغط)
- ٢- تزداد سرعة التفاعل عند رفع درجة الحرارة وزيادة التركيز بسبب (نقصان طاقة التنشيط – زيادة عدد التصادمات – زيادة مساحة سطح التلامس – نقص عدد التصادمات)
- ٣- شرط حدوث تفاعل كيميائي (حدوث تصادم بين المتفاعلات – الاتجاه المناسب أثناء التفاعل – زيادة مساحة سطح التلامس – ١ و ٢)
- ٤- السبب في سرعة صدأ الحديد مقارنة مع قضيب الحديد عند نفس الظروف (زيادة تركيز برادة الحديد – اختلاف طبيعة المواد – ضعف روابط برادة الحديد – زيادة مساحة سطح برادة الحديد)
- ٥- تتناسب سرعة التفاعل عكسيا مع قيمة (الماء الحافظة – طاقة التنشيط – درجة الحرارة – تركيز المتفاعلات)
- ٦- أي مما يلي لا يؤثر في سرعة التفاعل (الماء الحافظة – التركيز – درجة الحرارة – المركب النشط)

س ١١ / على

- ١- تفاعل الخارجيين مع نترات الفضة أسرع من تفاعل النحاس لأن الخارجيين أنشط كيميائيا من النحاس
- ٢- تفاعل المغنيسيوم مع حمض الكلور أسرع من تفاعل الحديد لأن المغنيسيوم أنشط كيميائيا من الحديد
- ٣- زيادة مساحة سطح التماس بين الماء المتفاعلة يزيد من سرعة التفاعل ذلك لازدياد عدد التصادمات بين الجسيمات المتفاعلة وبالتالي تزداد سرعة التفاعل
- ٤- سرعة التفاعل للماء المتفاعلة على شكل مسحوق مع الغاز أسرع منها على شكل قطعة واحدة وذلك لزيادة مساحة سطح التفاعل.
- ٥- يتوجه سلك تنظيف الأواني المعدنية في وجود الأكسجين بشكل أكبر من الدبوس لأن مساحة سطح السلك المعدني أكبر وهذا يزيد من عدد التصادمات بين المعدن والأكسجين.
- ٦- زيادة درجة الحرارة تزيد من سرعة التفاعل حسب نظرية التصادم لأن ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى زيادة الطاقة الحركية للجزيئات وهذا يؤدي إلى زيادة عدد التصادمات



٧- يفسد الطعام ببطء عند حفظه في الثلاجة مقارنة مع بقائه خارجها عند درجة حرارة الغرفة لأن خفض درجة الحرارة يقلل عدد التصادمات بين المواد المتفاعلة في الطعام وبذلك تقل سرعة التفاعل التي تؤدي إلى إفساد الطعام .

س ١٢ / أجب بي بكلمة صح أو خطأ (أيضا المصطلحات تكون بصيغة صح أو خطأ)

- ١- كلما زادت عدد الروابط في المتفاعلات زادت سرعة التفاعل . (خطأ)
- ٢- تجزئة المواد إلى قطع صغيرة تزيد من سرعة تفاعلها (صح)
- ٣- المواد الحافظة تزيد من سرعة التفاعل لأنها تقلل قيمة ΔH (خطأ)
- ٤- تتناسب سرعة التفاعل طرديا مع قيمة الطاقة المنشطة له (خطأ)
- ٥- من الضروري أن يؤدي التصادم بين الذرات إلى حدوث تفاعل كيميائي (خطأ)
- ٦- يجب أن تتصادم المواد المتفاعلة في الاتجاه الصحيح (صح)
- ٧- المواد الحافظة مثل على المحفزات (خطأ)
- ٨- لا يمكن تحديد رتبة التفاعل إلا من خلال التجربة . (صح)
- ٩- تتغير قيمة ثابت سرعة التفاعل مع تغيير درجة الحرارة (صح)



- س ١ اذكرى فوائد الأمونيا؟**
- س ٢ عددي أنواع التفاعلات؟**
- س ٣ قارني بين التفاعل العكسي والغير عكسي من حيث التعريف وكميات المواد؟**
- س ٤ عرفي حالة الاتزان الكيميائي ؟**
- س ٥ عددي خواص الاتزان؟**
- س ٦ اكتبى نص قانون الاتزان؟**
- س ٧ اكتبى تعريف ثابت الاتزان وما هي دلالتها؟**
- س ٨ عددي أنواع الاتزان ؟**
- س ٩ قارني بين أنواع الاتزان من حيث التعريف؟**
- س ١٠ اكتبى تعبير ثابت الاتزان للتفاعلات التالية**
- $$\text{CO}_{(g)} + 3\text{H}_{2(g)} \rightleftharpoons \text{CH}_{4(g)} + \text{H}_{2\text{O}(g)}$$
- $$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(\text{l})} \rightleftharpoons \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}_{(g)}$$
- $$2\text{NaHCO}_{3(\text{s})} \rightleftharpoons \text{Na}_2\text{CO}_{3(\text{s})} + \text{CO}_{2(g)} + \text{H}_{2\text{O}(g)}$$
- س ١١ اكتبى نص مبدأ لوتشاتليه؟**
- س ١٢ عددي العوامل المؤثرة على الاتزان الكيميائي؟**
- س ١٣ ماذا يحدث عند إضافة مواد متفاعلة إضافية للتفاعل ؟**
- س ١٤ ماذا يحدث عند إزالة أحد المواد الناتجة من التفاعل ؟**
- س ١٥ ماذا يحدث عند زيادة الضغط للتفاعل الكيميائي ؟**
- س ١٦ ماذا يحدث عند نقصان الضغط للتفاعل الكيميائي ؟**
- س ١٧ عرفي ثابت حاصل الذائبية ؟**
- س ١٨ عددي استعمالات ثابت حاصل الذائبية؟**
- س ١٩ عرفي الحاصل الأيوني ؟**
- س ٢٠ عرفي الأيون المشترك وما هو أثره ؟**

**س ٢١ / اختياري الإجابة الصحيحة** (أيضا المصطلحات تكون بصيغة اختياري الإجابة الصحيحة)

- ١- تفاعل تحول فيه المتفاعلات كاملة إلى نواتج (تفاعل عكسي - **تفاعل أمامي** - تفاعل متزن)
- ٢- تفاعل يحدث في الاتجاهين الأمامي والعكسي (تفاعل عكسي - تفاعل أمامي - تفاعل تام)
- ٣- أحد العبارات التالية ليس من خواص الاتزان (يتم التفاعل في نظام مغلق - **أن تغير درجة الحرارة** - الاتزان **динاميكي**)
- ٤- زيادة الضغط الواقع على الاتزان تؤدي إلى إزاحة الاتزان نحو (**المولات الأقل** - المولات الأكثر - زيادة الضغط)
- ٥- الحالة التي يكون فيها سرعة التفاعل الأمامي تساوي سرعة التفاعل العكسي (الحالة النشطة - المعقد النشط - **المحتوى الحراري - الاتزان الكيميائي**)
- ٦- أن تستمر المتفاعلات في إنتاج النواتج واستمرار النواتج في إنتاج المتفاعلات (**اتزان ديناميكي** - الاتزان - **الحالة النشطة - الإشعاع**)
- ٧- الاتزان الكيميائي هو الحالة التي تتساوى فيها (**سرعة التفاعلين العكسيين** - عدد مولات التفاعلين العكسيين - **درجة حرارة التفاعلين العكسيين** - تركيز التفاعلين العكسيين)
- ٨- أحد المواد التالية لا تدخل في قانون ثابت الاتزان الكيميائي (الصلبة - السائلة - الغازية - **١ و ٢**)
- ٩- حاصل ضرب تراكيز الأيونات الذائية كل منها مرفوع لأس يساوي معاملها في المعادلة الكيميائية (**الاتزان الكيميائي - سرعة التفاعل - الذائية - المولارية**)

س ٢٢ / أجب بي بكلمة صح أو خطأ (أيضا المصطلحات تكون بصيغة صح أو خطأ)

- ١- التفاعل الغير عكسي هو الذي يحدث في اتجاه واحد فقط . (**صح**)
- ٢- من خصائص الاتزان أن تكون درجة الحرارة متغيرة . (**خطأ**)
- ٣- من خصائص الاتزان أن يكون النظام مغلق . (**صح**)
- ٤- الاتزان المتجانس تكون فيه المواد المتفاعلة والناتجة في حالة فيزيائية مختلفة . (**خطأ**)
- ٥- كلما زاد عدد جسيمات الغاز في الوعاء زاد الضغط . (**صح**)
- ٦- عند تساوي عدد المولات فإن زيادة أو نقص الضغط لا يؤثر على حالة الاتزان . (**صح**)
- ٧- الاتزان الغير المتجانس تكون فيها المواد المتفاعلة والناتجة في الحالة الفيزيائية الغازية . (**خطأ**)
- ٨- في النظام المتزن أي تغير في درجة الحرارة لا يؤثر في ثابت الاتزان . (**خطأ**)