



# المادة: الكيمياء العامة

لطلبة الفصل الأول قسم العلوم (الطبية - الهندسية)  
خريف 2024-2025م

الأستاذة: سرور القب

## الفصل I: المحاليل الكيميائية

### • المحلول

محلول مائي = solution aqueuse = المذاب + solvant (الماء)

### • التعبير عن تركيز المحلول

(أ) المولارية (التركيز المولي  $C_M$ ; Molarité,  $C, M$ ): هو عدد مولات المذاب في كل لتر من المحلول (أو لكل وحدة حجم من المحلول). المولارية تساوي النسبة:

$$C_M = \frac{n_{\text{soluté}}}{V_{\text{solution}}} \text{ (mol / L)}$$

حيث:  $n$  عدد مولات المذاب (مول) ،  
 $V$  حجم المحلول باللتر (L).

(ب) التركيز الكتلي ( $C_m$  Concentration massique): يعبر عن كتلة المذاب في كل لتر من المحلول (أو لكل وحدة حجم من المحلول).

$$C_m = \frac{m_{\text{soluté}}}{V_{\text{solution}}} \text{ (g / L)}$$

حيث:  $m$  كتلة المذاب (g) ،  
 $V$  حجم المحلول باللتر (  $m^3$  أو L).

العلاقة بين التركيز المولي ( $C_M$ ) و التركيز الكتلي ( $C_m$ ):

$$C_M = \frac{n_{\text{soluté}}}{V_{\text{solution}}} = \frac{\frac{m_{\text{soluté}}}{M_{\text{soluté}}}}{V_{\text{solution}}} = \frac{m_{\text{soluté}}}{M_{\text{soluté}} \cdot V_{\text{solution}}} = \frac{C_m}{M_{\text{soluté}}}$$

(ج) النظامية ( $N$  Normalité): هي عدد مكافئات الجرام للمذاب الموجودة في لتر واحد من المحلول.

$$N = \frac{neq}{V_{\text{solution}}} \text{ (N, eqg / L)}$$

$$n_{eq} = n \cdot eq$$

$$N = \frac{neq}{V_{\text{solution}}} = \frac{n \cdot eq}{V_{\text{solution}}} = eq \cdot M$$

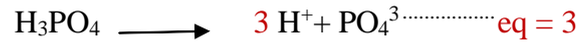
**n eq** : عدد المكافئات الغرامية

**eq** : المكافئ الغرامي و هو يمثل عدد البروتونات  $H^+$  + ايونات الهيدروكسيد  $OH^-$  المتبادلة أثناء التفاعلات حمض-أساس، أو عدد الإلكترونات في حالة تفاعلات الأكسدة والإرجاع.

ترتبط النظامية (N) والتركيز المولي (M) بالعلاقة التالية:  $N = eq \cdot M$  و وحدة النظامية هي النظامي و يرمز لها ب N.

**تطبيق :**

نظامية محلول حامض الفوسفوريك  $H_3PO_4$  ذو التركيز المولي 1. M



$$N = eq \cdot M = 3 \cdot 1 = 3N$$

نظامية محلول هيدروكسيد الصوديوم (صودا)  $NaOH$  ذو التركيز المولي 1. M



$$N = eq \cdot M = 1 \cdot 1 = 1N$$

نظامية محلول  $MnO_4^-$  ذو التركيز المولي 1. M



$$N = eq \cdot M = 5 \cdot 1 = 5N$$

**(د) الكتلة الحجمية  $\rho$  و الكثافة - Masse volumique et densité : d**

تتوافق الكتلة الحجمية  $\rho$  لنوع كيميائي مع كتلته لكل وحدة حجم لهذا النوع. غالبًا ما يتم التعبير عنه بالجرام لكل سنتيمتر مكعب ( $g/cm^3$ ).

$$\rho = \frac{m}{V}$$

كثافة محلول مائي d هي النسبة ما بين الكتلة الحجمية للمحلول و الكتلة الحجمية للماء، الكثافة هي قيمة عددية بدون وحدة.

$$d = \frac{\rho_{solution}}{\rho_{eau}}, \rho_{eau} = 1000 g / L = 1 g / mL = 1 g / cm^3$$

**(ه) المولالية (التركيز المولالي) Molalité :-** هو عدد مولات المذاب لكل كيلوغرام من المذيب (الماء). وحدتها

mol/ Kg أو m

. تعطى بالعلاقة التالية:

$$Molalité = \frac{n_{soluté} (mole)}{m_{solvant} (Kg)}$$

حيث كتلة المحلول = كتلة المذاب + كتلة المذيب

(و) النسبة المئوية الكتلية **pourcentage massique (Pm %)**: هو عدد جرامات أي مادة مذابة موجودة في مائة جرام من المحلول.

$$P_m (\%) = \frac{m_{soluté}}{m_{solution}} \cdot 100 = \frac{m_{soluté}}{m_{soluté} + m_{solvant}} \cdot 100$$

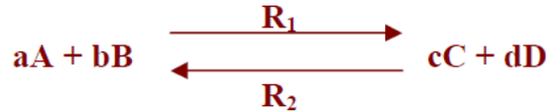
(ز) - **الكسر المولي (xi)**: الكسر المولي للمكون i يساوي نسبة عدد مولات هذا المكون ni إلى العدد الإجمالي للمولات لجميع المكونات الموجودة في المحلول ( xi = ni/ntot ).

$$X_i = \frac{n_i}{n_{totale}}; \sum X_i = 1; \sum n_i = n_{tot}$$



## الفصل II: التوازنات الكيميائية

❖ فلنعتبر تفاعل يتم في ظروف ثابتة من الضغط و الحرارة. نعبر عن هذا التفاعل بالمعادلة التالية :

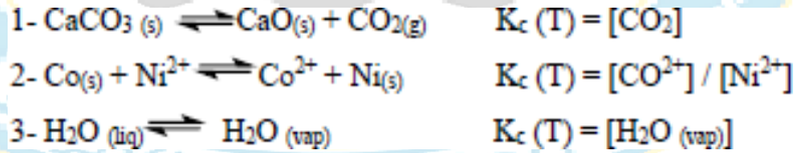


حيث يمثل A, B, C, D العناصر الكيميائية و تمثل a, b, c, d بالترتيب معاملات الستوكيومترية في معادلة التفاعل. و تمثل R1 سرعة التفاعل الامامي و R2 سرعة التفاعل العكسي.

• التعبير عن ثابت الاتزان باستعمال التركيز المولي  $K_c$

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

**ملاحظة:** الأنواع الكيميائية التي تشارك في التفاعل الكيميائي في الحالة الصلبة (s) أو السائلة النقية (l) لا تشارك في التعبير عن ثابت التوازن.  
مثال:



• التعبير عن ثابت الاتزان باستعمال الكسر المولي  $K_x$

كالتالي  $X_i = n_i / n_{tot}$  يعبر عن ثابت الاتزان باستعمال الكسر المولي

$$K_x = \frac{X_C^c \cdot X_D^d}{X_A^a \cdot X_B^b}$$

• التعبير عن ثابت الاتزان باستعمال الضغط  $K_p$

من اجل تفاعل يتم في وسط غازي. يكون من الانسب التعبير عن ثابت الاتزان بواسطة الضغط الجزئي  $P_i$ . لذلك بالنسبة لتفاعل كيميائي في الطور الغازي يتم عند درجة حرارة T نعبر عن ثابت الاتزان باستعمال الضغط  $K_p$  كالتالي .

$$K_p = \frac{P_C^\gamma \cdot P_D^\delta}{P_A^\alpha \cdot P_B^\beta}$$

العلاقة ما بين  $K_p$  و  $K_x$  و  $K_c$

❖ أن العلاقة بين الضغط وتركيز الغاز تعطى بواسطة قانون الغاز المثالي:  $PV = nRT$  ، وبما أن التركيز  $C$

$C = n/V$  ، اذن من اجل المكون الغازي  $i$  يكون لدينا :

$$P_i = (n_i/V) RT = C_i RT$$

حيث يمثل  $C_i$  التركيز المولي للمكون  $i$  . و بالتالي من أجل المكون  $A$

$$P_A = [A] \cdot RT \text{ و}$$

\* بالتعويض في  $K_p$

$$K_p = (P_C)^c \cdot (P_D)^d / (P_A)^a \cdot (P_B)^b = ([C]^c \cdot [D]^d / [A]^a \cdot [B]^b) RT^{(c+d)-(a+b)}$$

$$\implies K_p = K_c (RT)^\Delta$$

$$: \Delta = (c+d)-(a+b)$$

❖ الضغط الجزئي ، المشار إليه بـ  $P_i$  ، للغاز المثالي "  $i$  " في خليط من الغازات المثالية يساوي جداء الكسر

المولي و الضغط الكلي للغاز ( $P_i = x_i \cdot P_t$ )

$$\text{لان } x_i = n_i/nT$$

اما الضغط الكلي فيساوي  $P_t = (nT/V) \cdot RT$

$$P_i = (n_i/V) \cdot RT$$

و بالتالي  $P_i = x_i \cdot P_t$

\* بالتعويض في  $K_p$

$$K_p = (P_C)^c \cdot (P_D)^d / (P_A)^a \cdot (P_B)^b = (X_C)^c \cdot (X_D)^d / (X_A)^a \cdot (X_B)^b \cdot P^{(c+d)-(a+b)}$$

$$\implies \boxed{K_p = K_x P^\Delta}$$

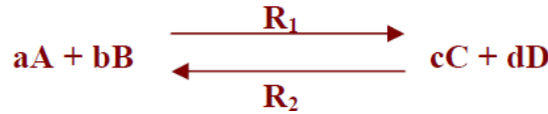
$$\implies \boxed{K_p = K_x P^\Delta = K_c (RT)^\Delta}$$

## العوامل المؤثرة على الاتزان

حسب قاعدة لوشاتيليه: **Le chatelier**: كل نظام في حلة اتزان في حالة تعرضه الى تغيير (حرارة- ضغط او تركيز). فان النظام سيتجه الى الاتجاه الذي يعاكس هذا التغيير. أهم العوامل التي تؤثر على الاتزان هي :

### 1 - التركيز

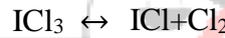
ان الزيادة في تركيز أحد المكونات (المواد المتفاعلة أو النواتج) في نظام التفاعل لن يؤثر على قيمة ثابت الاتزان حيث ان تراكيز المواد الاخرى سوف تتغير بطريقة تحافظ بها على قيمة  $K_C$  ثابتة .  
مثلا لدينا التفاعل التالي :



ان الزيادة في تركيز المكون A سوف يؤدي الى زيادة تركيز المتفاعل B وزيادة تراكيز المكونين C و D. و بالتالي تبقى قيمة ثابت الاتزان ثابتة و ما يتغير هو فقط تراكيز عناصر التفاعل عند الاتزان. أي انه و حسب قاعدة لوشاتيليه فان التفاعل سوف يتجه نحو اليمين حتى ينقص من تركيز المكون A .

مثال:

ثلاثي كلوريد اليود مركب هالوجيني، تكوّن في المعادلة الآتية



ما تأثير إزالة كمية من الكلور على موضع الاتزان؟

- ينزاح موضع الاتزان ناحية اليمين.
- ينزاح موضع الاتزان ناحية اليسار.
- لن ينزاح موضع الاتزان.

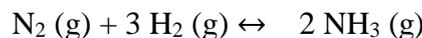
الحل

يقع الكلور في الطرف الأيسر من معادلة الاتزان. إذا أُزيل بعض الكلور، فسيستجيب الاتزان لمقاومة التغيّر. وهذا وفقاً لقاعدة لوشاتيليه. سينزاح الاتزان إلى الطرف الأيسر لتعويض الكلور الذي أُزيل. ومن ثمّ، يقل تركيز ثلاثي كلوريد اليود في الخليط تبعاً لذلك. الإجابة إذن هي الخيار ب .

### 2 - الضغط

بصفة عامة من شأن زيادة الضغط أن تُعطي الأفضلية للتفاعل الذي يُنتج عدداً أقل من جزيئات الغاز، أو عدداً أقل من مولات الغاز. يؤدّي انخفاض الضغط إلى التفاعل الذي يُنتج المزيد من مولات الغاز.

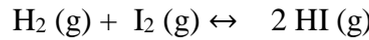
مثال لاحظ التفاعل التالي



- في هذا التفاعل، يتفاعل جزيء واحد من النيتروجين مع ثلاثة جزيئات من الهيدروجين لتكوين جزيئين من الأمونيا.

- في الطرف الأيسر من المعادلة، تُوجد أربعة جزيئات، وفي الطرف الأيمن لا يُوجد سوى جزيئين فقط. إذا تدرك الاتزان في الاتجاه الأمامي مكثاً قدرًا أكبر من الأمونيا، فسيحدث انخفاض في عدد الجزيئات الكلي في النظام. وهذا ما قد يؤدي إلى انخفاض في الضغط الكلي للنظام ( $PV = nRT$ ).
- إذا زاد الضغط الكلي للنظام، فسيقوم النظام بالتغير في الضغط من خلال إزاحة الاتزان إلى الجانب الأيمن. ويتكهن قدرًا أكبر من الأمونيا عندما تتحقق حالة الاتزان.

- **ملاحظة 1:** تحتوي بعض تفاعلات الحالة الغازية على العدد نفسه من مولات الجسيمات الغازية في كلا طرفي المعادلة الموزونة. ويُعد تفاعل الهيدروجين مع اليود الغازي، لإنتاج غاز يوديد الهيدروجين، مثالاً على ذلك:



في هذه الحالة، لن يؤثر أي تغيير في الضغط الكلي لخليط الاتزان على موضع الاتزان. لا يمكن للنظام مقاومة التغيرات التي تطرأ على الضغط في هذه الحالة بإزاحة موضع الاتزان ناحية اليسار أو اليمين.

- **ملاحظة 2:** تأثير الحجم على توازن معين يكون بعكس تأثير الضغط لأنه حسب قانون الغازات المثالية ( $PV = nRT$ ) فإن ازدياد الضغط يؤدي إلى نقصان الحجم والعكس بالعكس.

### 3 - الحرارة

سنستعرض الآن تأثير درجة الحرارة على موضع الاتزان. نستخدم تفاعل ثاني أكسيد النيتروجين في حالة اتزان مع رابع أكسيد ثنائي النيتروجين، مثالاً على ذلك:



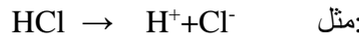
إن التفاعل الأمامي ناشر للحرارة في هذه الحالة. ومن ثَمَّ، فإن التفاعل العكسي ماص للحرارة.

- إذا وُضِعَ خليط اتزان من هذه الغازات في الماء الساخن، فستضاف طاقة حرارية إلى النظام. تفترض قاعدة لوشاتيليه أن النظام سيقوم هذا التغير. لامتصاص الحرارة الإضافية، يُزاح الاتزان في اتجاه التفاعل الماص للحرارة وتتكون كمية أكبر من ثاني أكسيد النيتروجين.
- إذا وُضِعَ خليط الاتزان في ماء ثلجي بارد، فسينزاح الاتزان في اتجاه التفاعل الناشر للحرارة لمقاومة هذا التغير. وهذا يؤدي إلى زيادة إنتاج رابع أكسيد ثنائي النيتروجين مع وجود كمية أقل من ثاني أكسيد النيتروجين في خليط الاتزان الجديد.

## التوازنات الكيميائية

### الفصل III: الأحماض والاسس

- الحمض هو كل مركب كيميائي على فقدان ايون  $H^+$  أو أكثر كالتالي :



❖ يكون الحمض قويا إذا كان تفككه تاما و يتم التفاعل في اتجاه واحد.



مثال :

- حمض كلور الماء HCl هو حمض قوي تكون معادلة تفككه كالتالي.



أمثلة عن أحماض قوية أخرى :

- حمض الكبريت  $H_2SO_4$ .
- حمض النيتريك  $HNO_3$ .
- حمض يوديد الهيدروجين HI ؛
- حمض بروميد الهيدروجين HBr ؛
- حمض الفوق كلوريك  $HClO_4$ .

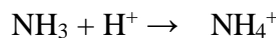
❖ يكون الحمض ضعيفا إذا كان تفككه جزئيا و يتم التفاعل في اتجاهين.



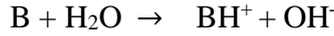
أمثلة عن أحماض ضعيفة

- كل الاحماض العضوية هي أحاض ضعيفة مثل حمض الميثانويك  $HCOOH$  و حمض الخل  $CH_3COOH$ .
- بعض الأحماض المعدنية مثل  
acide fluorhydrique (HF), acide hypochloreux (HOCl), acide borique ( $H_3BO_3$ ), acide sulfureux ( $H_2SO_3$ ), acide cyanhydrique (HCN).

- الأساس هو كل فرد كيميائي قادر على اكتساب  $H^+$  أو أكثر كالتالي:

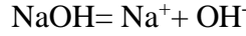


❖ يكون الأساس قويا إذا كان تفككه تاما و يتم التفاعل في اتجاه واحد.



مثال :

- هيدروكسيد الصوديوم NaOH هو أساس قوي ينحل في الماء وفقا للمعادلة



- هيدروكسيد البوتاسيوم KOH, هو أساس قوي ينحل في الماء وفقا للمعادلة



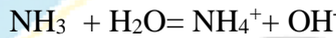
- أمثلة اخرى :  $Ca(OH)_2$  -  $Ba(OH)_2$

❖ يكون الأساس **ضعيفا** إذا كان تفككه جزئيا و يتم التفاعل في اتجاهين.

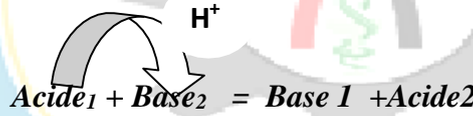


أمثلة عن أحماض ضعيفة :

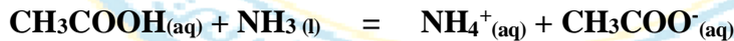
- النشادر  $NH_3$  هو أساس ضعيف ينحل في الماء وفقا للمعادلة



❖ **التفاعلات حمض - أساس** ناتجة عن انتقال  $H^+$  أو أكثر من الحمض  $HA_1$  لثنائية (أساس/ حمض 1) إلى الأساس  $A_2^-$  في ثنائية (أساس/ حمض 2) , حسب المعادلة :



مثال : يتفاعل حمض الإيثانويك مع الأمونيا وفق المعادلة التالية :



**ثابت الاتزان الحامضي  $K_a$**



$K_a$  للثنائية :  $[AH]/[A^-]$

$$K_a = [A^-].[H_3O^+]/[HA] = [base conjugué].[H_3O^+]/[acide]$$

$$pK_a = - \log (K_a) \bullet$$

**ثابت الاتزان القاعدي  $K_b$**

هو ثابت الاتزان الخاص بتفكك الأساس في الماء



$K_b$  للثنائية  $[BH^+]/[B]$ .

$$K_b = [BH^+].[OH^-]/[B] = [base conjugué].[H_3O^+]/[acide]$$

$$pK_b = -\log(K_b)$$

$$pK_a + pK_b = 14 = pK_e$$

$$K_e = 10^{-14} = [OH^-] \cdot [H_3O^+]$$

- الأس  
الهيدروجيني

$$pH = -\log[H_3O^+]$$

حيث :

- بالنسبة الى الماء المقطر, عند 25 ;  $[H_3O^+] = [OH^-] = 10^{-7} \text{ mol.L}^{-1}$  ;  $pH = 7$
- بالنسبة للمحاليل الحمضية  $[H_3O^+] > [OH^-]$  ;  $pH < 7$
- بالنسبة للمحاليل القاعدية :  $[H_3O^+] < [OH^-]$  ;  $pH > 7$

$$pK_e = pOH + pH$$

○ في حالة الحمض القوي

	AH + H <sub>2</sub> O	↔	A <sup>-</sup>	+	H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>
عدد المولات الابتدائية	C <sub>0</sub>		0		0
عدد المولات عند الاتزان	0		C <sub>0</sub>		C <sub>0</sub>

$$pH = -\log[H_3O^+] = -\log C_0$$

$$[H_3O^+] = C_0$$

○ في حالة الحمض الضعيف

	AH + H <sub>2</sub> O	↔	A <sup>-</sup>	+	H <sub>3</sub> O <sup>+</sup>
عدد المولات الابتدائية	C <sub>0</sub>		0		0
عدد المولات عند الاتزان	C <sub>0</sub> - x		x		x
	C <sub>0</sub> - α C <sub>0</sub> = C <sub>0</sub> (1 - α)		α C <sub>0</sub>		α C <sub>0</sub>

التركيز عند الاتزان C = n/V

La constante d'acidité :

$$K_a = \frac{[A^-] \cdot [H_3O^+]}{[HA]} = \frac{\frac{\alpha \cdot n_0}{V} \cdot \frac{\alpha \cdot n_0}{V}}{\frac{n_0 - \alpha \cdot n_0}{V}} = \frac{\frac{\alpha^2 \cdot n_0^2}{V^2}}{\frac{n_0(1 - \alpha)}{V}} = \frac{\alpha^2 \cdot n_0}{V(1 - \alpha)} = \frac{\alpha^2 \cdot C_0}{(1 - \alpha)}$$

$$K_a = \frac{\alpha^2 \cdot C_0}{(1 - \alpha)}$$

Dans le cas ou α est très faible ⇒ K<sub>a</sub> = α<sup>2</sup> · C<sub>0</sub>

❖ جدول يلخص عبارات حساب ال pH

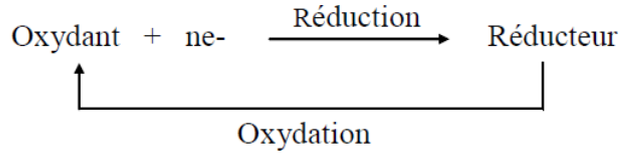
عبارة حساب pH المحلول	نوع المحلول
$pH = -\log Ca$	حمض قوي
$pH = \frac{1}{2}(pKa - \log Ca)$	حمض ضعيف
$pH = 14 + \log Cb$	أساس قوي
$pH = 14 - \frac{1}{2}(pKb + \log Cb)$	أساس ضعيف
$pH = \frac{1}{2}(pKa_1 + pKa_2)$	مذبذب
$pH = pKa + \log \left( \frac{[A^-]}{[HA]} \right)$	منظم

❖ خلانط الأحماض و الأاس

في الخلانط يجب دائما حساب تراكيز عناصر الخليط الجديدة بالنسبة للحجم الكلي للخليط:  $C' = C \cdot V/V_t$

عبارة pH	الخليط
	خليط من حمضين
$pH = -\log (C_1 + C_2)$	- خليط من حمضين قويين
$pH = -\log C_1$	خليط حمض قوي وحمض ضعيف نهمل الحمض الضعيف أمام القوي
$pH = -\frac{1}{2} \log (K_{a1} \cdot C_1 + K_{a2} \cdot C_2)$	خليط من حمضين ضعيفين
	خليط من قاعدتين
$pH = 14 + \log (C_1 + C_2)$	قاعدة قوية + قاعدة ضعيفة:
$pH = 14 + \log C_1$	قاعدة قوية + قاعدة ضعيفة:
$pH = 7 + \frac{1}{2} \log (C_1/K_{a1} + C_2/K_{a2})$	قاعدة ضعيفة + قاعدة ضعيفة:
	خليط من حمض و اساس
<ul style="list-style-type: none"> <li><math>CaVa = CbVb : pH = 7</math></li> <li><math>CaVa &gt; CbVb : pH = -\log (CaVa - CbVb)/Vt</math></li> <li><math>CaVa &lt; CbVb : pOH = pH = -\log (CbVb - CaVa)/Vt</math></li> </ul>	إذا كان الحمض قوي والقاعدة قوية:
<p>- القاعدة المرافقة للحمض القوي غير نشطة.</p> <p>- الحمض المرافق للقاعدة الضعيفة هو حمض ضعيف. لذا فإن الرقم الهيدروجيني للخليط (الملح) هو الرقم الهيدروجيني لحمض ضعيف.</p> $pH = \frac{1}{2}(pKa - \log Ca) \quad Ca = \frac{na}{Vt}$	إذا كان الحمض قوي والقاعدة ضعيفة:
<p>- الحمض المرافق للقاعدة القوية غير نشط.</p> <p>- القاعدة المرافقة للحمض الضعيف قاعدة ضعيفة. لذا فإن الرقم الهيدروجيني للخليط (الملح) هو الرقم الهيدروجيني لقاعدة ضعيفة.</p> $pH = 7 + \frac{1}{2} pKa + \frac{1}{2} \log Cb \quad Cb = \frac{nb}{Vt}$	إذا كانت القاعدة القوية والحمض الضعيف:
$pH = \frac{1}{2}(pKa_1 + pKa_2)$	إذا كانت القاعدة ضعيفة والحمض الضعيف

## الفصل IV: الأوكسدة و الارجاع



### • رقم الأوكسدة

القواعد العملية المستخدمة لحساب "n.o" الذرات هي:

- n.o الذرة المكونة لجسم بسيط يساوي دائماً صفرًا (n.o (H<sub>2</sub>) = 0 ؛ n.o (Na) = 0)

- n.o الأيون يساوي شحنته (n.o (Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub><sup>2-</sup>) = -II ؛ n.o (Fe<sup>2+</sup>) = + II)

- n.o للهيدروجين H = +1 ، باستثناء الهيدرات (LiH ؛ NaH ؛ KH ؛ ...)

- n.o الأكسجين = -II ، باستثناء البيروكسيدات (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ؛ K<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ؛ Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> ؛ ...)

- المجموع الجبري لـ n.o للذرات المكونة لجزء يساوي الشحنة الاجمالية لهذا الأخير.

مثال:

$$\text{n.o (Cl) dans HClO}_4 \quad 1 + x + 4.(-2) = 0 \Rightarrow x = +7$$

$$\text{n.o (Mn) dans MnO}_4^- \quad x + 4.(-2) = -1 \Rightarrow x = +7$$

$$\text{n.o (Cr) dans CrO}_7^{2-} \quad 2x + 7.(-2) = -2 \Rightarrow x = +6$$

ملاحظة:

تسمح أرقام الأوكسدة بتحديد تفاعلات الأوكسدة والارجاع ؛ حيث أن هذه الأخيرة يصاحبها تغير حتمي في عدد الأوكسدة لعنصرين ، بحيث:

- العنصر المؤكسد هو عنصر ينخفض رقم أوكسده no

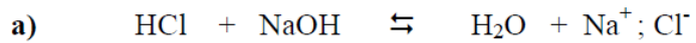
- العنصر المرجع هو عنصر يزداد رقم أوكسده no

- أوكسدة عنصر ما تترافق مع الزيادة في رقم الأوكسدة no.

- أرجاع عنصر ما تترافق مع النقصان في رقم الأوكسدة no.

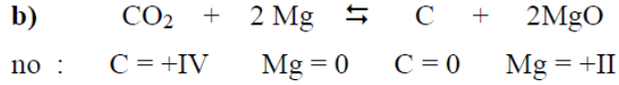
### • تحديد نوع تفاعل كيميائي بواسطة رقم الأوكسدة

لدينا التفاعلين التاليين:



$$\text{n.o : Cl} = -I \quad \text{Na} = +I \quad \quad \quad +I \quad -I$$

نلاحظ أن n.o (Cl) = -1 ويبقى -1 و (Na = +1) ويبقى +1. لذلك لا يوجد اختلاف في n.o ، وبالتالي فإن التفاعل الكيميائي ليس تفاعل أوكسدة بل بالأحرى تفاعل حمض قاعدة



في هذا المثال لدينا تغير في \* n.o : C ينتقل من +IV إلى 0 (يتناقص)

\* n.o : Mg ينتقل من 0 إلى +II (يزداد)

لذا فإن هذا التفاعل الكيميائي هو تفاعل أكسدة وارجاع.

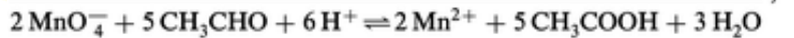
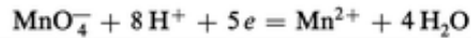
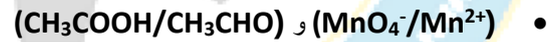
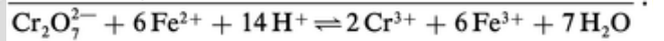
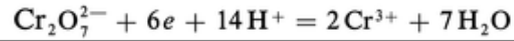
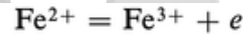
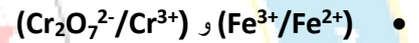
### • موازنة تفاعل الأكسدة والارجاع

رقم الأكسدة مهم جدًا لتحديد خالٍ من الأخطاء لصيغ المؤكسد و المرجع لزوجين أكسدة وارجاع.

القواعد التي يجب اتباعها لموازنة تفاعل الأكسدة والارجاع هي:

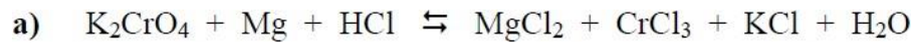
- تحديد صيغة المؤكسد والمرجع باستخدام n.o (في حالة عدم توفر الثنائيات Ox / Red)
- كتابة المعادلات النصفية للأكسدة والارجاع (تفاعلات التبادل الإلكتروني) وتحديد الثنائيات Ox / Red -
- المساواة بين عدد الإلكترونات المتبادلة (موازنة نصف التفاعلات)
- كتابة و موازنة المعادلة الاجمالية (جمع المعادلات النصفية)
- احترام قانون انحفاظ الشحنة (E.N): استخدم  $\text{H}^+$  في وسط حمضي و  $\text{OH}^-$  في وسط أساسي -
- احترام قانون انحفاظ الكتلة (C.M): موازنة H و O بإضافة  $\text{H}_2\text{O}$

مثال 1: اكتب المعادلات النصفية للثنائيات التالية و كذا المعادلة الاجمالية:



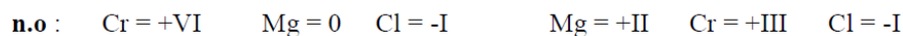
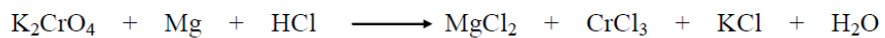
مثال 2:

لدينا التفاعلات التالية



1 - تحديد العناصر و الثنائيات التي يتغير رقم أكسدتها. لدينا

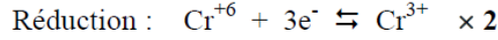
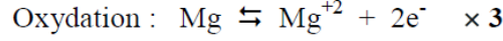
المعادلة الاجمالية غير الموازنة التالية:



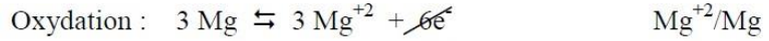
2 - كتابة المعادلات النصفية للأكسدة والارجاع وتحديد الأزواج Ox / Red

- n.o de Mg diminue  $\Rightarrow$  Mg subit une réaction d'oxydation :  $Mg \rightleftharpoons Mg^{+2} + 2e^{-}$
- n.o de Cr augmente  $\Rightarrow$  Cr subit une réaction de réduction :  $Cr^{+6} + 3e^{-} \rightleftharpoons Cr^{3+}$
- les couples Ox/red :  $Mg^{+2}/Mg$  et  $Cr^{+6}/Cr^{3+}$

3 - المساواة بين عدد الإلكترونات المتبادلة



4 - كتابة و موازنة المعادلة الاجمالية



- ❖ 5- تحديد و وضع المعاملات الستوكيومترية في المعادلة الاجمالية للمغنيزيوم و الكروم ثم موازنة بقية العناصر.



### • قياس كمون الأكسدة والارجاع

$$E_{Ox/Red} = E^0_{Ox/Red} + \frac{0,06}{n} \log \frac{[Ox]^{\alpha}}{[Red]^{\beta}}$$

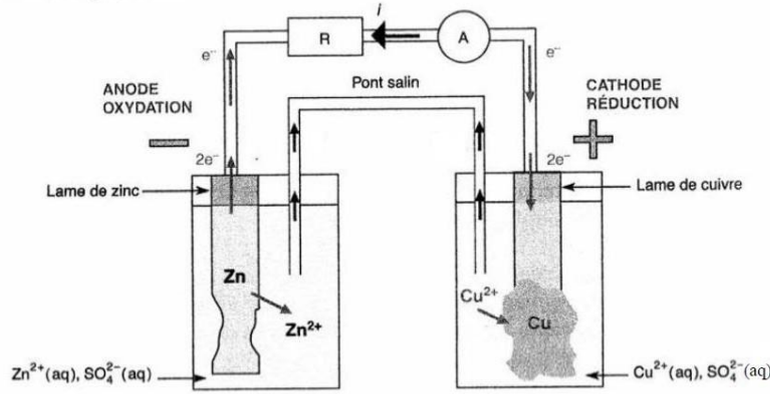
n : عدد مولات الإلكترونات

- ❖ في حالة المؤكسد و المرجع سائل (l) أو صلب (s) يعوض التركيز ب 1
- ❖ في حالة المحاليل المائية (aq) يحتسب التركيز
- ❖ في حالة الغازات (g) يعوض التركيز ب الضغط الجزئي.

**مثال على بطارية دانييل - la pile Daniell:** تسمى هذه البطارية ببطارية الكثافة لدانييل ، وهي واحدة من أول الخلايا التي استخدمت عملياً على نطاق واسع. حيث تستخدم لتحويل الطاقة الكيميائية الى طاقة كهربائية. كما هو موضح في الرسم البياني أدناه ، يربط جسر الملح محلول كبريتات النحاس (  $CuSO_4$  ) -التي يغمر فيها صفيحة نحاسية- مع محلول من كبريتات الزنك (  $ZnSO_4$  ) الذي يغمس فيه لوحة من الزنك.

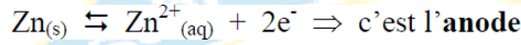
عند ربط الصفيحتين بخيط كهربائي. نلاحظ مرور تيار كهربائي من صفيحة النحاس نحو صفيحة الزنك. من جهة أخرى. نلاحظ أن صفيحة الزنك تآكل بينما صفيحة النحاس تكتسي ب ترسبات ذات لون أحمر تدل على تشكل معدن النحاس. هذه الظاهرة تفسر بأن الإلكترونات المحررة على مستوى صفيحة الزنك تعبر و تصل إلى صفيحة النحاس حيث تستهلك على سطح بين المعدن و المحلول و تحرر عند ذلك ايونات النحاس (  $Cu^{2+}$  ).

Schéma de la pile Daniell

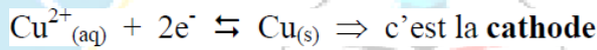


التفاعل ذو الكمون الأكبر يحدث عند **الكتود** و هو تفاعل **الارجاع**. بينما التفاعل ذو الكمون الاصغر يحدث عند **الانود** و هو تفاعل **اكسدة**. و بالتالي:

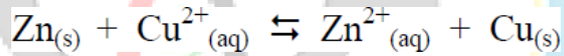
❖ تحدث عملية أكسدة على مستوى صفيحة الزنك



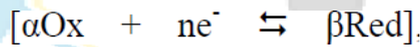
❖ تحدث عملية إرجاع على مستوى صفيحة النحاس:



❖ التفاعل الاجمالي:



الكمون عند كل طرف (فهو يعطى بمعادلة نرست - l'équation de Nernst)



❖ كمون البطارية

$$E_{\text{pile}} = E_{\text{cathode}} - E_{\text{anode}}$$

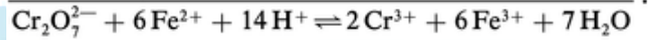
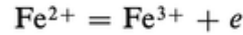
## موازنة تفاعل الأكسدة والارجاع

رقم الأكسدة مهم جدًا لتحديد خالٍ من الأخطاء لصيغ المؤكسد و المرجع لزوجين أكسدة وارجاع.  
القواعد التي يجب اتباعها لموازنة تفاعل الأكسدة والارجاع هي:

- تحديد صيغة المؤكسد والمرجع باستخدام n.o (في حالة عدم توفر الثنائيات Ox / Red)
- كتابة المعادلات النصفية للأكسدة والارجاع (تفاعلات التبادل الإلكتروني) وتحديد الثنائيات Ox / Red -
- المساواة بين عدد الإلكترونات المتبادلة (موازنة نصف التفاعلات)
- كتابة و موازنة المعادلة الاجمالية (جمع المعادلات النصفية)
- احترام قانون انحفاظ الشحنة (E.N): استخدم +H في وسط حمضي و -OH في وسط أساسي -
- احترام قانون انحفاظ الكتلة (C.M): موازنة H و O بإضافة H<sub>2</sub>O

مثال 1: اكتب المعادلات النصفية للثنائيات التالية و كذا المعادلة الاجمالية:

- (Fe<sup>3+</sup>/Fe<sup>2+</sup>) و (Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub><sup>2-</sup>/Cr<sup>3+</sup>)



- (MnO<sub>4</sub><sup>-</sup>/Mn<sup>2+</sup>) و (CH<sub>3</sub>COOH/CH<sub>3</sub>CHO)

