



دار الأزل للطباعة والنشر

الصف السادس العلمي

2025



الإستاذ
كيمياء الجنائبي

0 7 7 2 5 7 4 6 0 7 5

© Dar_Alazal

📞 Dar_Alazal

📞 07747766555 ملازم دار الأزل

بحسب الله الرحمن الرحيم

طلابي الاعزاء:

نقدم بين ايديكم الاصدار الساس من ملزمة **(الضمان في الحلول الوزارية)** لمادة الكيمياء للصف السادس العلمي ، والتي تحتوي على كافة الاسئلة الوزارية لداخل وخارج القطر والتمهيدي والنازحين والمؤجلين والخاص والتكميلي والموصل ولاثنا عشر سنة منذ تغير المنهج في 2013 التمهيدي ولغاية 2024 الدور الثاني مع الحلول النموذجية كما وردت من مركز الفحص المركزي (الكونترول) .

وتم جمع وترتيب الاسئلة الوزارية حسب الفصول والمواضيع والسنوات وبتقنية ودقة عالية وبتدرج واضح اي لكل موضوع الوزاريات الخاصة به من تعاريف وتعاليل ومسائل وغيرها .

ويمكن للطلاب من خلالها التعرف على طبيعة الاسئلة الوزارية وتغيراتها ونمطها من خلال تغير الارقام او المطلب او الخارجي منها وملاحظة الاسئلة التي يمكن حلها باكثر من طريقة وجميعها مقبولة وزارياً ، اما ما تحتويه لبعض الرموز فهي للدلالة مثال ، (ت) تعني تمهيدي و (خ ق) تعني خارج القطر .

كما اوجه شكري وتقديري لادارة وكادر مطبعة دار الازل و لجهودهم المبذولة في طباعة وتوفير وتوزيع كافة ملازمنا الاخرى كالنموذجية الرئيسة بجزئها الاول والثاني وملزمة الكلاميات وملزمة المراجعة المركزة اضافة الى ملزمة الوزايات ، واخيرا يمكن لطلابي الاعزاء بملاحظة الاخطاء الواردة ان وجدت كالاخطاء الطباعية ونحوها وابلاغي عنها وارسالها لغرض تصويبها ، والله ولي التوفيق .



2025

الفصل الاول



الاستاذ
حبيب الجنابي

الفصل الاول - علم الترموداينمك

وزايات المقدمة والحارة

(1) النظام المفتوح : (2013 / ت) (2023 / د 2)
وهو النظام الذي تسمح حدوده بتبادل مادة النظام وطاقته مع المحيط ، مثال اناء معدني مفتوح يحتوي على ماء مغلي .

(2) النظام المغلق : (2013 / د 1) (2017 / د 3)
وهو النظام الذي تسمح حدوده بتبادل الطاقة فقط ولا تسمح بتبادل مادة النظام مع المحيط ، مثال اناء معدني مغلق يحتوي على ماء مغلي .

(3) النظام المعزول : (2014 / د 1 خاص) (2015 / د 2) (2016 / د 1) (2017 / د 2) (2018 / د 3) (2020 / د 2)
وهو النظام الذي لا تسمح حدوده بتبادل المادة و الطاقة مع المحيط ، مثال الترموس .

(4) السعة الحرارية : (2017 / د 2 - خ ق)
(وهي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة m مقداره بالغرام $\{m(g)\}$ من اي مادة درجة سيليزية واحدة ووحدتها J/C^0 .

(5) الحرارة النوعية : (2014 / د 1) (2014 / د 2) (2014 / د 1 - خاص)
(هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة غرام واحد ($1g$) من اي مادة درجة سيليزية واحدة ووحدتها هي $(J/g.C^0)$

(6) خواص النظام : (2020 / د 1)
وهي التغيرات الفيزيائية للنظام التي من الممكن قياسها وملاحظتها ، مثال عدد المولات والحالة الفيزيائية للمواد في النظام والحجم والضغط ودرجة الحرارة .

(7) دالة الحالة : (2013/2) (2018 / ت) (2019 / د 2)
هي تلك الخاصية او الكمية التي تعتمد على الحالة الابتدائية للنظام قبل التغير، والحالة النهائية للنظام بعد التغير بغض النظر عن المسار الذي تم من خلاله التغير، مثال الانتالبي ، الانتروبي ، طاقة كبس الحرة .

(8) الخواص الشاملة : (2017 / د 1) (2022 / د 1)
وهي تشمل جميع الخواص التي تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثال الانتالبي ، الانتروبي ، طاقة كبس الحرة ، السعة الحرارية .

(9) الخواص المركزة : (2013 / د 3) (2018 / د 1)
وهي الخواص التي لا تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام مثال الكثافة ، الحرارة النوعية ، درجة الحرارة ، الضغط ، جهد الخلية E_{Cell} .

(10) قانون الترموداينمك الاول : (2023 / د 1)
الطاقة لا تفنى ولا تستحدث من العدم ولكن يمكن تحويلها من شكل الى اخر .

(2014 / د 1 - خاص) (2021/2-تكميلي)
(2024 / د 2)

- (11) ماهي الظواهر التي يفسرها علم الثرموداينمك ؟
ج / 1) سبب حدوث التفاعلات الكيميائية .
2) التنبؤ بحدوث التغيرات الكيميائية والفيزيائية .
3) حدوث بعض التفاعلات تلقائيا واخرى لا تحدث بشكل تلقائي وبنفس الظروف .
4) سبب حدوث الطاقة المصاحبة للتفاعلات الكيميائية .

(12) ما الفرق بين الحرارة النوعية والسعة الحرارية ؟ وما وحدات هاتين الكميتين ؟
ج / (2018 / ت) (2017 / د 1 / موصل) (2022 / د 2)

الحرارة النوعية	السعة الحرارية	
هي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة غرام واحد (1g) من اي مادة درجة سيليزية واحدة .	وهي كمية الحرارة اللازمة لرفع درجة حرارة كتلة m مقدارها بالغرام من اي مادة درجة سيليزية واحدة .	1
وحدتها ($J/g \cdot C^0$)	وحدتها ($J / . C^0$)	2
من الخواص المركزة	من الخواص الشاملة	3

(13) ما الفرق بين الخواص الشاملة والمركزة (يمكن للطالب ذكر مثال واحد فقط لكل منهما) .
ج / (2016 / د 2) (2020 / ت) (2021 / د 2) (2023 / ت)

الخواص المركزة	الخواص الشاملة
1) وهي الخواص التي لا تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام . 2) مثال الكثافة ، الحرارة النوعية ، درجة الحرارة ، الضغط ، جهد الخلية E_{Cell} .	1) وهي تشمل جميع الخواص التي تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام . 2) مثال الانتالبي ، الانتروبي ، طاقة كبس الحرة ، السعة الحرارية .

(14) ما الفرق بين النظام المفتوح والنظام المغلق .
ج /

النظام المفتوح :

وهو النظام الذي تسمح حدوده بتبادل مادة النظام وطاقته مع المحيط ، مثال اناء معدني مفتوح يحتوي على ماء مغلي .

النظام المغلق :

وهو النظام الذي تسمح حدوده بتبادل الطاقة فقط ولا تسمح بتبادل مادة النظام مع المحيط ، مثال اناء معدني مغلق يحتوي على ماء مغلي .

(15) ما الفرق بين النظام المغلق والنظام المعزول مع اعطاء مثال لكل منهما ؟
ج /

النظام المغلق :

وهو النظام الذي تسمح حدوده بتبادل الطاقة فقط ولا تسمح بتبادل مادة النظام مع المحيط ، مثال اناء معدني مغلق يحتوي على ماء مغلي .

النظام المعزول :

وهو النظام الذي لا تسمح حدوده بتبادل المادة و الطاقة مع المحيط ، مثال الثرموس .

(2022 / ت)

16) الطاقة الكامنة هي والطاقة الحركية هي

ج/ الطاقة الكامنة هي الطاقة المخزونة في جميع انواع الوقود اما الطاقة الحركية فهي الطاقة في الاجسام المتحركة كالماء المتحرك .

17) يكون النظام اذا كانت حدود النظام تسمح بتبادل مادة النظام وطاقته مع المحيط . (2014 / د3)

ج/ النظام المفتوح .

(2014/د2)

18) تقسم الخواص العامة للمواد الى

ج/ الخواص الشاملة والخواص المركزة .

(2023 / د1)

19) الانتالبي هي دالة وهي خاصية لانها

ج/ حالة او (حالة ثرموداينميكية) و شاملة ، لانها تعتمد على كمية المادة الموجودة في النظام .

(2023 / د3)

20) دالة الحالة تعتمد على و ولا تعتمد على

ج/ الحالة الابتدائية و الحالة النهائية المسار والخطوات .

(2020/د2-التكميلي)

21) ماذا تعني دالة الحالة ؟ اعط مثالا لكمية تعد دالة حالة ، ومثال على دالة مسار ؟

ج/ هي تلك الخاصية او الكمية التي تعتمد على الحالة الابتدائية للنظام قبل التغير، والحالة النهائية للنظام بعد التغير بغض النظر عن المسار الذي تم من خلاله التغير، مثال الانتالبي ، الانتروبي ، طاقة كبس الحرة . اما مثال دالة المسار كالحرارة والشغل .

22) ماذا تعني بدالة الحالة ؟ اعط مثالا على كميتين تعدان دالة حالة ، ومثال على دالة مسار (دالة غير

حالة) (2024 / د1)

ج/ هي تلك الخاصية او الكمية التي تعتمد على الحالة الابتدائية للنظام قبل التغير، والحالة النهائية للنظام بعد التغير بغض النظر عن المسار الذي تم من خلاله التغير، مثال الانتالبي ، الانتروبي ، طاقة كبس الحرة . اما مثال دالة المسار كالحرارة والشغل .

23) اكتب العلاقتين الرياضيتين التي تربط بين كمية الحرارة والسعة الحرارية مرة ، وبين كمية الحرارة

(2022 / تكميلي د2)

والحرارة النوعية مرة اخرى .

$$q = C \times \Delta T \quad \text{و} \quad q = \varsigma \times m \times \Delta T$$

24) احسب كمية الحرارة المنبعثة بوحدة (kJ) من 350g زئبق عند تبريدها من 80°C الى 15°C ،

(2019 / د3)

اذا علمت ان الحرارة النوعية للزئبق (0.14 J/g.C°) .

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 12C^{\circ} - 77C^{\circ} = -65C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 0.14J/g.C^{\circ} \times 350g \times (-65C^{\circ}) = -3185J \quad \text{نجد } q \quad (2)$$

$$q(KJ) = -3185J \times \frac{1kJ}{1000J} = -3.2 KJ \quad \text{نحول الحرارة الى } kJ \quad (3)$$

(25) تغيرت درجة حرارة قطعة من المغنيسيوم كتلتها $10g$ من $25C^{\circ}$ الى $45C^{\circ}$ مع اكتساب حرارة مقدارها $205J$ ، احسب الحرارة النوعية لقطعة المغنيسيوم .
(2013/1-د - خ - ق) (2019/2-د - خ - ق) (2016/2-د - خ - ق) /ج

$$\Delta T = T_f - T_i = 45C^{\circ} - 25C^{\circ} = 20C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T \Rightarrow 205J = \varsigma \times 10g \times 20C^{\circ} \quad \text{نجد } \varsigma \quad (2)$$

$$\varsigma = 1.025 J/g.C^{\circ}$$

(26) ما مقدار الحرارة الناتجة من تسخين قطعة من الحديد كتلته $(870g)$ من $5C^{\circ}$ الى $95C^{\circ}$ علما ان الحرارة النوعية للحديد $0.45J/g.C^{\circ}$ ؟
(2013-ت) /ج

$$\Delta T = T_f - T_i = 95C^{\circ} - 5C^{\circ} = 90C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 0.45J/g.C^{\circ} \times 870g \times 90C^{\circ} = 35235J \quad \text{نجد } q \quad (2)$$

(27) اذا تم رفع درجة حرارة $32g$ من الايثانول من $25C^{\circ}$ الى $83C^{\circ}$ ، احسب كمية الحرارة الممتصة بواسطة الايثانول اذا علمت ان الحرارة النوعية للايثانول $(2.44 J/g.C^{\circ})$.
(2020-ت) /ج

$$\Delta T = T_f - T_i = 83C^{\circ} - 25C^{\circ} = 58C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 2.44 J/g.C^{\circ} \times 32g \times 58C^{\circ} = 4528.64J \quad \text{نجد } q \quad (2)$$

(28) اذا تم رفع درجة حرارة $26g$ من الايثانول بمقدار $48C^{\circ}$ ، احسب كمية الحرارة الممتصة بواسطة الايثانول اذا علمت ان الحرارة النوعية للايثانول $(2.44 J/g.C^{\circ})$.
(2021-1-تكميلي) /ج

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 2.44 J/g.C^{\circ} \times 26g \times 48C^{\circ} = 3045J$$

(29) تغيرت درجة حرارة قطعة من المغنيسيوم كتلتها $20g$ من $15C^{\circ}$ الى $55C^{\circ}$ مع اكتساب حرارة مقدارها $200J$ ، احسب الحرارة النوعية لقطعة المغنيسيوم .
(2021/ت) /ج

$$\Delta T = T_f - T_i = 55C^{\circ} - 15C^{\circ} = 40C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T \Rightarrow 200J = \varsigma \times 20g \times 40C^{\circ} \quad \text{نجد } \varsigma \quad (2)$$

$$\varsigma = 0.25 J/g.C^{\circ}$$

(30) تغيرت درجة حرارة قطعة من المغنيسيوم كتلتها $8g$ من $20C^{\circ}$ الى $45C^{\circ}$ مع اكتساب حرارة مقدارها $205J$ ، احسب الحرارة النوعية لقطعة المغنيسيوم .
(2023/1) /ج

$$\Delta T = T_f - T_i = 45C^{\circ} - 20C^{\circ} = 25C^{\circ} \quad \text{نجد } \Delta T \quad (1)$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T \Rightarrow 205J = \varsigma \times 8g \times 25C^{\circ} \quad \text{نجد } \varsigma \quad (2)$$

$$\varsigma = \frac{205}{200J} = 1.025 J/g.C^{\circ}$$

(31) تغيرت درجة حرارة قطعة من المغنيسيوم كتلتها $15g$ من $20C^0$ الى $33.3C^0$ مع اكتساب حرارة مقدارها $205J$ ، احسب الحرارة النوعية لقطعة المغنيسيوم .
(2023 /ت)

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 33.3 - 20 = 13.3 C^0 \quad (1) \quad \Delta T \text{ نجد}$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T \Rightarrow 205 J = \varsigma \times 8g \times 13.3 \quad (2) \quad \varsigma \text{ نجد}$$

$$\varsigma = \frac{205}{106.4} = 1.927 J/g.C^0$$

مسائل المصمم

(1) وضعت $3g$ من مركب الكلوكوز $C_6H_{12}O_6$ الكتلة المولية للكلوكوز ($M = 180 g/mol$) في وعاء العينة ثم ملئ وعاء التفاعل بغاز الاوكسجين وضع هذا الوعاء داخل الوعاء المعزول الذي ملئ بكمية $1200g$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2J/g.C^0$) وكانت درجة الحرارة الابتدائية تساوي $21C^0$ احرق بعد ذلك المزيج فأرتفعت درجة حرارة المسعر ومحتوياته الى $25.5C^0$ احسب كمية الحرارة المتحررة بوحدة KJ نتيجة احتراق $1mol$ من الكلوكوز .
(2015 /1)

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 25.5C^0 - 21C^0 = 4.5C^0 \quad (1) \quad \Delta T \text{ نجد}$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 4.2J/g.C^0 \times 1200g \times 4.5C^0 = 22680J \quad (2) \quad q \text{ نجد}$$

$$q = -22680J \quad (3) \quad \text{بما ان الحرارة متحررة (منبعثة) لذا تعطى } q \text{ اشارة سالبة اي :}$$

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{3g}{180\frac{g}{mol}} = 0.017mol \quad (4) \quad \text{نجد عدد المولات للكلوكوز}$$

(5) نجد (q) المتحررة من احتراق $1mol$ من الكلوكوز :

$$q = \frac{q(J)}{n(mol)} = \frac{-22680J}{0.017mol} = -1334118 \frac{J}{mol}$$

$$\Delta H = q_p = -1334118 \frac{J}{mol} \quad (6) \quad \text{نجد الانثالبي } \Delta H : \text{ (بثبوت الضغط)}$$

(7) نجد الانثالبي ΔH بوحدة KJ :

$$\Delta H (KJ/mol) = -1334118 \frac{J}{mol} \times \frac{1(KJ)}{1000(J)} = -1334 \left(\frac{KJ}{mol}\right)$$

(2) اذا تم حرق $3g$ من مركب الهيدرازين N_2H_4 كتلته المولية تساوي $M = 32 g/mol$ في مسعر مفتوح يحتوي على $1000g$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2J/g.C^0$) فان درجة الحرارة ترتفع من $24.6C^0$ الى $28.2C^0$ احسب الحرارة المتحررة نتيجة الاحتراق والانثالبي لاحتراق $1mol$ من الهيدرازين بوحدة KJ/mol على افتراض ان السعة الحرارية للمسعر مهملة .
(2013 /1) (2017-ت)

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 28.2C^0 - 24.6C^0 = 3.6C^0 \quad (1) \quad \Delta T \text{ نجد}$$

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 4.2J/g.C^0 \times 1000g \times 3.6C^0 = 15120J \quad (2) \quad q \text{ نجد}$$

(3) بما ان الحرارة متحررة (منبعثة) لذا تعطى q اشارة سالبة اي :

(4) نجد عدد المولات الهيدرازين:

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{3g}{32\frac{g}{mol}} = 0.094mol$$

(5) نجد الحرارة المتحررة (q) من احتراق $1mol$ من الهيدرازين :

$$q = \frac{q(J)}{n(mol)} = \frac{-15120J}{0.094mol} = -160851 \frac{J}{mol}$$

(6) نجد الانثالبي ΔH : (بثبوت الضغط)

$$\Delta H = q_p = -160851 \frac{J}{mol}$$

(7) نجد الانثالبي ΔH بوحدة KJ :

$$\Delta H(KJ/mol) = \Delta H \frac{J}{mol} \times \frac{1(KJ)}{1000(J)}$$

$$\Delta H(KJ/mol) = -160851 \frac{J}{mol} \times \frac{1(KJ)}{1000(J)} = -161 \left(\frac{KJ}{mol} \right)$$

(3) اذا تم حرق عينة كتلتها $1.5g$ من حامض الخليك CH_3COOH (الكتلة المولية للحامض $60g/mol =$ بوجود كمية وافية من الاوكسيجين , وكان المسعر يحتوي على $750g$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2J/g.C^0$) فاذا ارتفعت درجة حرارة المسعر ومحتوياته من $24C^0$ الى $28C^0$ احسب كمية الحرارة التي يمكن ان تنبعث نتيجة احتراق مول واحد من الحامض , على فرض ان السعة الحرارية للمسعر مهملة .
(2013 / 2)

(1) نجد ΔT

$$\Delta T = T_f - T_i = 28C^0 - 24C^0 = 4C^0$$

(2) نجد q

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 4.2J/g.C^0 \times 750g \times 4C^0 = 12600J$$

(3) بما ان الحرارة متحررة (منبعثة) لذا تعطى q اشارة سالبة اي :

(4) نجد عدد مولات الحامض المحترقة:

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{1.5g}{60\frac{g}{mol}} = 0.025mol$$

(5) نجد الحرارة المتحررة (q) من احتراق $1mol$ من الحامض :

$$q = \frac{q(J)}{n(mol)} = \frac{-12600J}{0.025mol} = -504000 \frac{J}{mol}$$

(6) نجد الانثالبي ΔH : (بثبوت الضغط)

$$\Delta H = q_p = -504000 \frac{J}{mol}$$

(4) اذا تم حرق عينة كتلتها $6g$ من حامض الخليك CH_3COOH (الكتلة المولية للحامض $60g/mol =$ بوجود كمية وافية من الاوكسيجين , وكان المسعر يحتوي على $800g$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2J/g.C^0$) فاذا ارتفعت درجة حرارة المسعر ومحتوياته من $25C^0$ الى $30C^0$ احسب كمية الحرارة التي يمكن ان تنبعث نتيجة احتراق $2mol$ من الحامض , على فرض ان السعة الحرارية للمسعر مهملة .
(2015 / 3)

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 30C^{\circ} - 25C^{\circ} = 5C^{\circ}$$

(1) نجد ΔT

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 4.2J/g.C^{\circ} \times 800g \times 5C^{\circ} = 16800 J$$

(2) نجد q

(3) بما ان الحرارة متحررة (منبعثة) لذا تعطى q اشارة سالبة اي :

$$q = -16800J$$

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{6g}{60\frac{g}{mol}} = 0.1mol$$

(4) نجد عدد مولات الحامض المحترقة:

(5) نجد الحرارة المتحررة (q) من احتراق $1mol$ من الحامض :

$$q = \frac{q(J)}{n(mol)} = \frac{-16800J}{0.1mol} = -168000 \frac{J}{mol}$$

$$\Delta H = q_p = -168000 \frac{J}{mol}$$

(6) نجد الانثالبي ΔH : (بشوت الضغط)

(7) نجد الانثالبي لحرق مولين من الكلوكوز:

$$\Delta H = -168000 \frac{J}{mol} \times 2mol = -336000 J$$

(5) اذا تم حرق $4g$ من مركب الهيدرازين N_2H_4 كتلته المولية تساوي $M = 32 g/mol$ في مسعر مفتوح يحتوي على $1000g$ من الماء (الحرارة النوعية للماء $4.2J/g.C^{\circ}$) فان درجة الحرارة ترتفع من $24.6C^{\circ}$ الى $28.6C^{\circ}$ احسب الحرارة المتحررة نتيجة الاحتراق والانثالبي لاحتراق $1mol$ من الهيدرازين بوحدة KJ/mol على افتراض ان السعة الحرارية للمسعر مهملة . (2024 / ت)

ج/

$$\Delta T = T_f - T_i = 28.6C^{\circ} - 24.6C^{\circ} = 4C^{\circ}$$

(1) نجد ΔT

$$q = \varsigma \times m \times \Delta T = 4.2J/g.C^{\circ} \times 1000g \times 4C^{\circ} = 16800 J$$

(2) نجد q

(3) بما ان الحرارة متحررة (منبعثة) لذا تعطى q اشارة سالبة اي :

$$q = -16800J$$

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{4g}{32\frac{g}{mol}} = 0.125mol$$

(4) نجد عدد المولات الهيدرازين:

(5) نجد الحرارة المتحررة (q) من احتراق $1mol$ من الهيدرازين :

$$q = \frac{q(J)}{n(mol)} = \frac{-15120J}{0.125mol} = -134400 \frac{J}{mol}$$

$$\Delta H = q_p = -134400 \frac{J}{mol}$$

(6) نجد الانثالبي ΔH : (بشوت الضغط)

$$\Delta H(KJ/mol) = \Delta H \frac{J}{mol} \times \frac{1(KJ)}{1000(J)}$$

(7) نجد الانثالبي ΔH بوحدة KJ :

$$\Delta H(KJ/mol) = -134400 \frac{J}{mol} \times \frac{1(KJ)}{1000(J)} = -134.4 \left(\frac{KJ}{mol} \right)$$

(1) ΔH_f° :

وهي الحرارة اللازمة (ممتصة او منبعثة) لتكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية المتواجدة وبأثبت صورها في الظروف القياسية 25°C و ضغط 1atm . (2017 لـ 2 - موصل)

(2) ΔH_c° : (2016 لـ 1 - خ ق) (2018 لـ 1 - خ ق) (2019 لـ 1) (2019 لـ 1 - خ ق) (2020 ت)

وهي كمية الحرارة المتحررة من حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تاماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C و ضغط 1atm .

(3) ما حرارة الاحتراق القياسية؟ وما الشرط الاساسي لتساوي انتالي التفاعل القياسية وانتالي الاحتراق القياسية؟ (2019 لـ 1)

ج/ وهي كمية الحرارة المتحررة من حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تاماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C و ضغط 1atm . والشرط هو حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تاماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C و ضغط 1atm .

(4) $\Delta H_f^\circ = \Delta H_r^\circ$ متى يتساويان؟ (2017 لـ 1 - خ ق) (2024 - ت)

ج/ لها ثلاث شروط:

(1) يتكون مول واحد من المادة (2) من عناصره الاساسية (3) وبأثبت صورة في الظروف القياسية.



(5) عرف انتالي الاحتراق القياسية ، وما وحدتها ؟ وماذا يرمز لها . (2022 / ت)

تعريفها: وهي الحرارة المتحررة من حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تاماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C و ضغط 1atm .

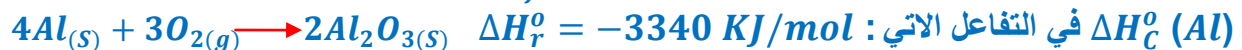
وحدتها: KJ/mol

رمزها: ΔH_c°

(6) انتالي الاحتراق القياسية هي (2023 / ت)

ج/ وهي كمية الحرارة المتحررة من حرق مول واحد من اي مادة حرقاً تاماً مع الاوكسجين عند الظروف القياسية من درجة حرارة 25°C و ضغط 1atm ويرمز لها بالرمز ΔH_c° .

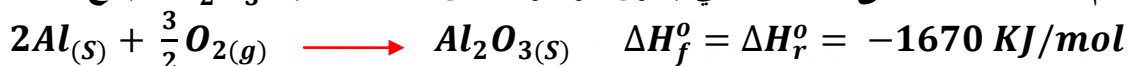
(7) احسب التغير في انتالي التكوين القياسية $\Delta H_f^\circ (\text{Al}_2\text{O}_3)$ والتغير في انتالي الاحتراق القياسية



ج/ (2013 لـ 3) (2014 لـ 1) (2017 لـ 1 - موصل) (2020 لـ 3) (2022 لـ 1) (2023 لـ 3)

(1) نجد $\Delta_f^\circ (\text{Al}_2\text{O}_3)$ يحل السؤال بطرق ثلاث:

• نقسم المعادلة اعلاه على العدد 2 لكي يتكون مول واحد من المادة الناتجة Al_2O_3 فينتج:



• او نستخدم العلاقة الاتية :

$$\Delta H_f^\circ = \frac{\Delta H_r^\circ}{n_{\text{المكونة}}} = \frac{-3340 \text{ kJ}}{2 \text{ mol}} = -1670 \text{ KJ/mol}$$

• او نستخدم قانون المجموع Σ

$$\Delta H_r^\circ = \Sigma n\Delta H_f^\circ (\text{products}) - \Sigma n\Delta H_f^\circ (\text{reactants})$$

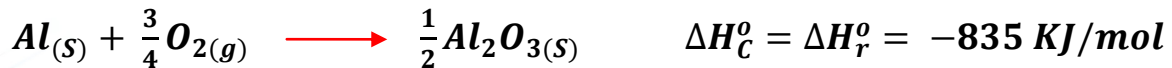
$$\Delta H_r^\circ = [2\Delta H_f^\circ(\text{Al}_2\text{O}_{3(s)})] - [4\Delta H_f^\circ(\text{Al}_{(s)}) + 3\Delta H_f^\circ(\text{O}_{2(g)})]$$

$$-3340 = [2\Delta H_f^\circ(\text{Al}_2\text{O}_{3(s)})] - [4(0) + 3(0)]$$

$$\Delta H_f^\circ = -1670 \text{ KJ/mol}$$

(2) نجد ΔH_c° لـ (Al) : يحل بطريقتين:

• نقسم المعادلة الاصلية على العدد 4 لكي يحترق مول واحد من الالمنيوم :



• او نستخدم العلاقة الاتية:

$$\Delta H_c^\circ = \frac{\Delta H_r^\circ}{n_{\text{المحترقة}}} = \frac{-3340 \text{ kJ}}{4 \text{ mol}} = -835 \text{ KJ/mol}$$

(8) للتفاعل التالي: $4\text{Al}_{(s)} + 3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{Al}_2\text{O}_{3(s)} \quad \Delta H_r^\circ = -3340 \text{ KJ/mol}$ ΔH_f° و ΔH_c° لا تساوي ΔH_r° ، علل ذلك ؟
(2017 ت) (2017 ل)

ج / $\Delta H_r^\circ \neq \Delta H_f^\circ$ لان التفاعل لا يحقق الشروط الثلاثة للتكوين بسبب تكون 2 mol من Al_2O_3 ، وكذلك $\Delta H_r^\circ \neq \Delta H_c^\circ$ لان التفاعل لا يحقق الشروط الثلاثة للاحتراق بسبب احتراق 4 mol من Al .

(9) ΔH_r° للتفاعل الغازي: $2\text{H}_{2(g)} + \text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}_{(l)}$ لا تساوي ΔH_f° لـ H_2O علل ذلك ؟

(2016 ل 2)

ج / بسبب ان المتكون ليس مول واحد حيث تكون مولين من الماء .

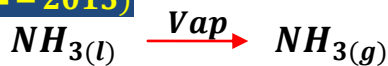
(10) ΔH_r° للتفاعل الغازي: $\text{H}_{2(g)} + \text{F}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{HF}_{(g)}$ لا تساوي ΔH_f° .

(2015 ل 1 - خ ق)

ج / بسبب ان المتكون ليس مول واحد حيث تكون مولين من HF .

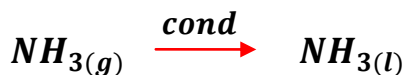
(11) اذا علمت ان انثالبي التبخر للامونيا تساوي 23 KJ/mol . احسب انثالبي التكثيف للامونيا .

(2015 - ت)



$$\Delta H_{\text{vap}} = 23 \text{ KJ/mol}$$

وبما ان عملية التكثيف هي عكس عملية التبخر ان :



$$\Delta H_{\text{cond}} = -\Delta H_{\text{vap}} = -23 \text{ KJ/mol}$$

(12) من الضروري بيان الحالة الفيزيائية عند كتابة التفاعلات الحرارية ؟ (2020 ل 3) (2022 ل 1)

ج / لان كمية الحرارة الممتصة او المتحررة تتغير بتغير الحالة الفيزيائية لمواد التفاعل . (2023 ل 3)

(1) قانون هيس: (2015/1- نازحين) (2016/2-) (2022/ت)
عند تحويل المتفاعلات الى نواتج فإن التغير في انثالبي التفاعل هو نفسه سواء تم التفاعل في خطوة واحدة او سلسلة من الخطوات .

(2) هناك حقيقة يعتمد عليها قانون هيس ، ما هي ؟ وما فائدته في الكيمياء الحرارية ؟ (2023/2)

ج/ هي ان ΔH_f° هي دالة حالة اي انها تعتمد على الحالة الابتدائية والحالة النهائية للنظام فقط ولا تعتمد على المسارات التي يسلكها التفاعل للتحويل من المواد المتفاعلة الى المواد الناتجة .
فائدته:

حساب انثالبي التفاعل القياسية ΔH_f° لبعض التفاعلات التي يصعب قياس الانثالبي لها بصورة مباشرة من عناصرها الاولية بسبب ان التفاعل لهذه المركبات قد يسير ببطء شديد او تكون مركبات جانبية غير مرغوب فيها .

(3) احسب انثالبي التكوين القياسية للمركب $CS_{2(l)}$ من عناصره الاساسية باثبات صورها
 $C_{\text{graphite}} + 2S_{\text{rhombic}} \longrightarrow CS_{2(l)} \quad \Delta H_f^\circ (CS_{2(l)}) = ? \text{ KJ/mol}$
اذا اعطيت المعادلات الحرارية الاتية :

- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $S_{\text{rhombic}} + O_{2(g)} \longrightarrow SO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 296 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CS_{2(l)} + 3O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2SO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 1072 \text{ KJ/mol}$

ج/ المعادلة الاولى تبقى كما هي والثانية تضرب في (2) وتعكس الثالثة
(2017/3- موصل)

- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $2S_{\text{rhombic}} + 2O_{2(g)} \longrightarrow 2SO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 592 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CO_{2(g)} + 2SO_{2(g)} \longrightarrow CS_{2(l)} + 3O_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = + 1072 \text{ KJ/mol}$

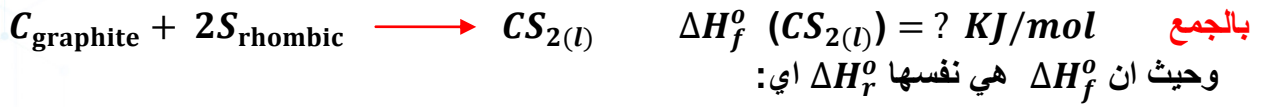
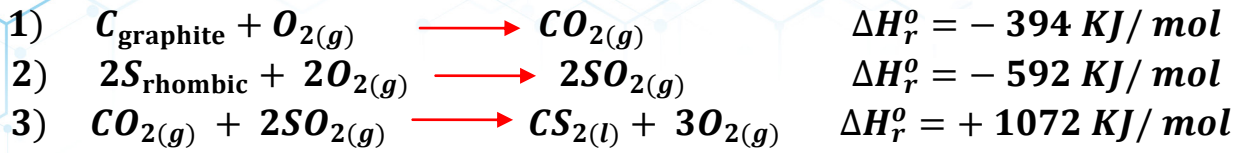
بالجمع
 $C_{\text{graphite}} + 2S_{\text{rhombic}} \longrightarrow CS_{2(l)} \quad \Delta H_f^\circ (CS_{2(l)}) = ? \text{ KJ/mol}$
وحيث ان ΔH_f° هي نفسها ΔH_r° اي:

$$\Delta H_f^\circ (CS_{2(l)}) = - 394 \text{ KJ} + (- 592 \text{ KJ}) + 1072 \text{ KJ} = 86 \text{ KJ/mol}$$

(4) احسب انثالبي التكوين القياسية للمركب $CS_{2(l)}$ من عناصره الاساسية باثبات صورها اذا اعطيت المعادلات الحرارية الاتية : (2016/ت)

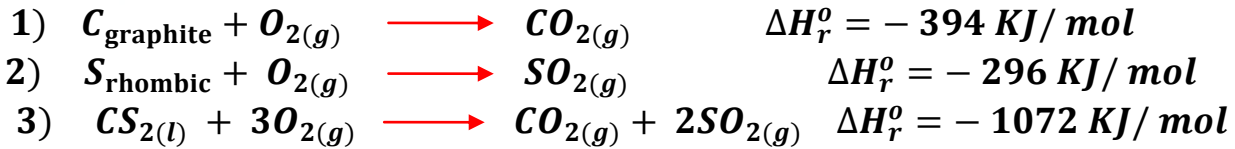
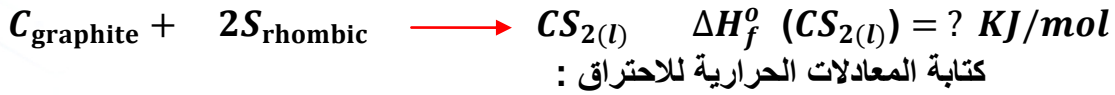
- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $S_{\text{rhombic}} + O_{2(g)} \longrightarrow SO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 296 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CS_{2(l)} + 3O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2SO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = - 1072 \text{ KJ/mol}$

ج/ كتابة معادلة تكوين $CS_{2(l)}$:
 $C_{\text{graphite}} + 2S_{\text{rhombic}} \longrightarrow CS_{2(l)} \quad \Delta H_f^\circ (CS_{2(l)}) = ? \text{ KJ/mol}$
المعادلة الاولى تبقى كما هي والثانية تضرب في (2) وتعكس الثالثة

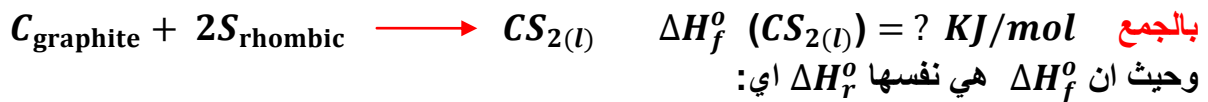
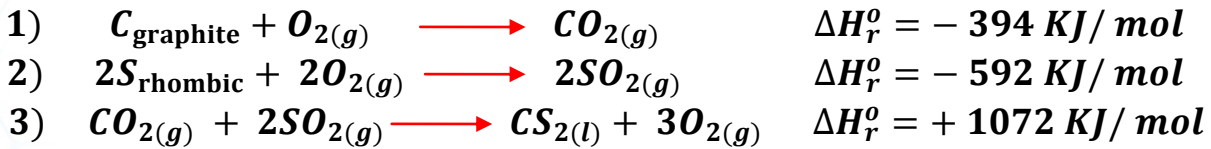


$$\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) = -394 \text{ KJ} + (-592 \text{ KJ}) + 1072 \text{ KJ} = 86 \text{ KJ/mol}$$

(5) احسب انثالبي التكوين القياسية للمركب ثنائي كبريتيد الكربون CS_2 من عناصره الاساسية بأثبات صورها: $CS_{2(l)} \longrightarrow 2S_{\text{معيني}} + C_{\text{كرافيت}}$ اذا علمت ان حرارة الاحتراق القياسي لكل من الكرافيت -393.5 KJ/mol والكبريت المعيني -296 KJ/mol ولسائل ثنائي كبريتيد الكربون -1072 KJ/mol .
ج/ الطريقة الاولى:

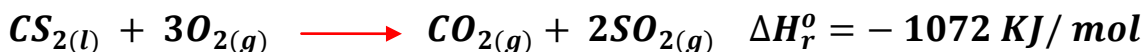
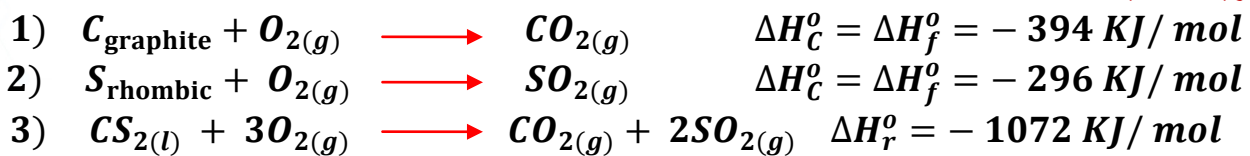


المعادلة الاولى تبقى كما هي والثانية تضرب في (2) وتعكس الثالثة:



$$\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) = -394 \text{ KJ} + (-592 \text{ KJ}) + 1072 \text{ KJ} = 86 \text{ KJ/mol}$$

الطريقة الثانية:



$$\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$$

$$\Delta H_r^0 = [\Delta H_f^0 (CO_{2(g)}) + 2\Delta H_f^0 (SO_{2(g)})] - [\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) + 3\Delta H_f^0 (O_{2(g)})]$$

$$-1072 = [-394 + 2(-296)] - [\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) + 3(0)]$$

$$\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) = -986 + 1072$$

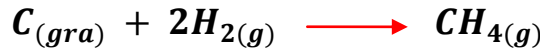
$$\Delta H_f^0 (CS_{2(l)}) = +86$$

(6) احسب انثالبي التكوين القياسية للميثان من عناصره الاولى اذا اعطيت المعادلات الحرارية الاتية:

- 1) $CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} + 890 \text{ KJ/mol}$
- 2) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 3) $H_2O_{(l)} \longrightarrow H_{2(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = 286 \text{ KJ/mol}$

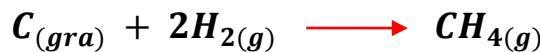
(1 2021)

ج// نكتب معادلة تكوين غاز الميثان (معادلة الهدف):



عكس المعادلة (1) والثانية تبقى كما هي وعكس المعادلة (3) وضربها بالعدد 2:

- 1) $CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \longrightarrow CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = +890 \text{ KJ/mol}$
- 2) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 3) $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -572 \text{ KJ/mol}$



وحيث ان ΔH_f° هي نفسها ΔH_r° اي:

$$\Delta H_f^\circ (CH_{4(g)}) = +890 \text{ KJ} + (-394 \text{ KJ}) + (-572) \text{ KJ} = -76 \text{ KJ/mol}$$



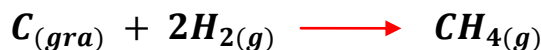
(6) احسب انثالبي التكوين القياسية لغاز الميثان من عناصره الاساسية اذا علمت ان انثالبي الاحتراق القياسية ΔH_c° بوحدات KJ/mol لكل من $(CH_4 = -891, H_2 = -286, C_{gra} = -394)$.

(1 2024)

ج//

الطريقة الاولى:

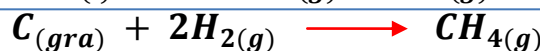
نكتب معادلة تكوين غاز الميثان (معادلة الهدف):



- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $H_{2(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -286 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} + 891 \text{ KJ/mol}$

المعادلة الاولى تبقى كما هي (1) والثانية تضرب في 2 كما هي وعكس المعادلة الثالثة:

- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -572 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \longrightarrow CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = +891 \text{ KJ/mol}$



وحيث ان ΔH_f° هي نفسها ΔH_r° لتوفر الشروط الثلاثة للتكوين

$$\Delta H_f^\circ (CH_{4(g)}) = (-394) + (-572) + 891 = -75 \text{ KJ/mol}$$

الطريقة الثانية:

- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $H_{2(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -572 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -891 \text{ KJ/mol}$

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

$$\Delta H_r^\circ = [\Delta H_f^\circ(CO_2) + 2\Delta H_f^\circ(H_2O)] - [\Delta H_f^\circ CH_4 + 2\Delta H_f^\circ(O_2)]$$

$$-891 = [-394 + 2(-286)] - [\Delta H_f^\circ CH_4 + 2(0)]$$

$$\Delta H_f^\circ CH_4 = -966 + 891$$

$$\Delta H_f^\circ CH_4 = -75$$

(7) اذا علمت ان انثالبي احتراق كل من غاز CO ، H_2 ، CH_3OH بوحدة KJ/mol هي على التوالي: $(-284, -286, -727)$ احسب ΔH_r° باستخدام قانون هيس للتفاعل الاتي:

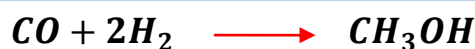
(2016 لـ 3) (2017 لـ 1)



ج/ بما ان الحل بطريقة استخدام قانون هيس لذلك لابد من كتابة معادلات الاحتراق للغازات الثلاثة (وبشرط احتراق مول واحد من المادة مع الاوكسجين حرقاً تاماً) وكالاتي :

- 1) $CO_{(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -284 \text{ KJ/mol}$
 - 2) $H_{2(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -286 \text{ KJ/mol}$
 - 3) $CH_3OH_{(g)} + \frac{3}{2}O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -727 \text{ KJ/mol}$
- المعادلة تبقى كما هي والثانية تضرب بالعدد 2 و تعكس الثالثة:

- 1) $CO_{(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -284 \text{ KJ/mol}$
- 2) $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -572 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CO_{2(g)} + 2H_2O_{(g)} \longrightarrow CH_3OH_{(g)} + \frac{3}{2}O_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = +727 \text{ KJ/mol}$



$$\Delta H_r^\circ = -284 + (-572) + 727 = -129 \text{ KJ} \quad \text{بالجمع:}$$

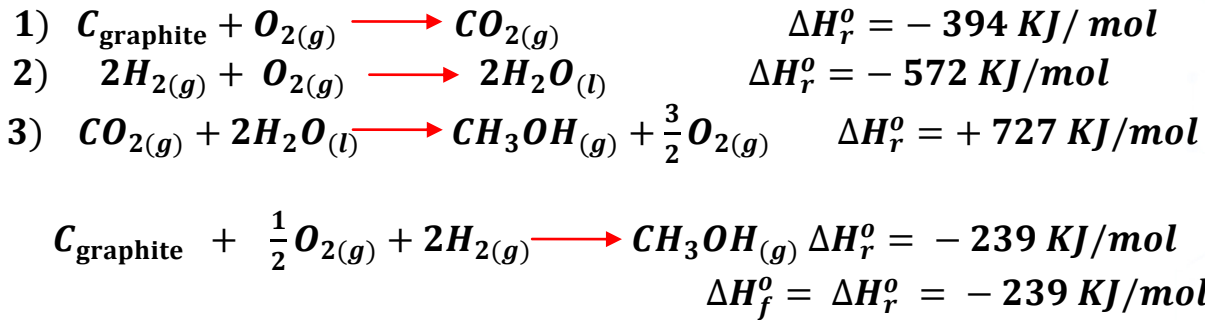
(8) احسب انثالبي التكوين القياسية للكحول الميثيلي CH_3OH اذا علمت ان انثالبي الاحتراق القياسية بوحدة KJ/mol لكل من $(CH_3OH = -727, C = -394, H_2 = -286)$ ، -284 احسب ΔH_r° باستخدام قانون هيس للتفاعل الاتي:

(2022 لـ 2) (2024 لـ 2)



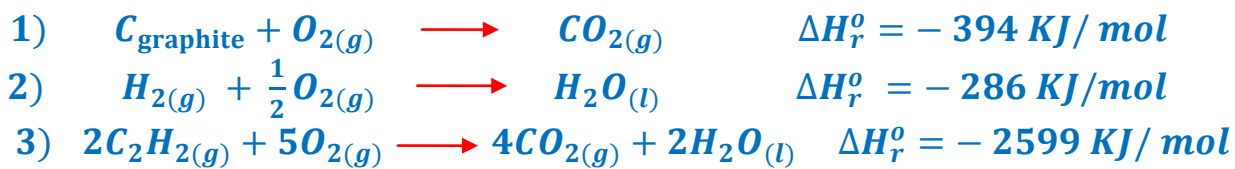
- 1) $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^\circ = -394 \text{ KJ/mol}$
- 2) $H_{2(g)} + \frac{1}{2}O_{2(g)} \longrightarrow H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -286 \text{ KJ/mol}$
- 3) $CH_3OH_{(g)} + \frac{3}{2}O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} + 2H_2O_{(l)} \quad \Delta H_r^\circ = -727 \text{ KJ/mol}$

المعادلة الأولى تبقى كما هي
المعادلة الثانية تضرب في 2
المعادلة الثالثة تعكس



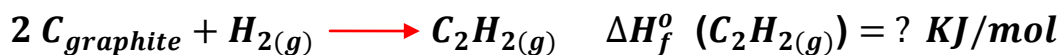
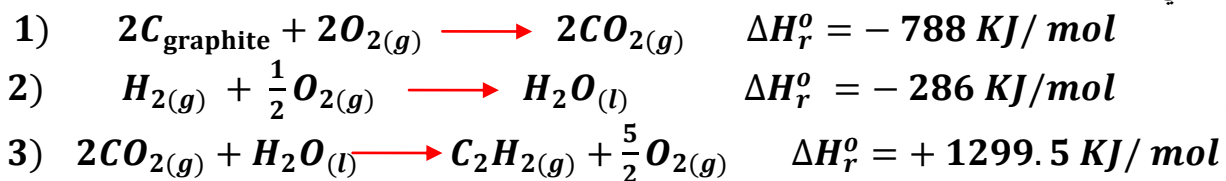
بسبب المتكون مول واحد من المركب من عناصره الأساسية وبأثبت صورها

(9) احسب انثالبي التكوين القياسية للاستيلين $C_2H_2(g)$ من عناصره الأساسية من المعادلات الحرارية الآتية:



ج/ نكتب معادلة تكوين الاستيلين (المعادلة الهدف):
 $2 C_{\text{graphite}} + H_{2(g)} \longrightarrow C_2H_{2(g)} \quad \Delta H_f^\circ (C_2H_{2(g)}) = ? \text{ KJ/mol}$ **(2018 / 1) (2017 / 1 - موصل)**

المعادلة (1) تضرب بالعدد 2 ، المعادلة (2) تبقى كما هي ، المعادلة (3) تعكس وتقسم على العدد 2 وكالاتي:



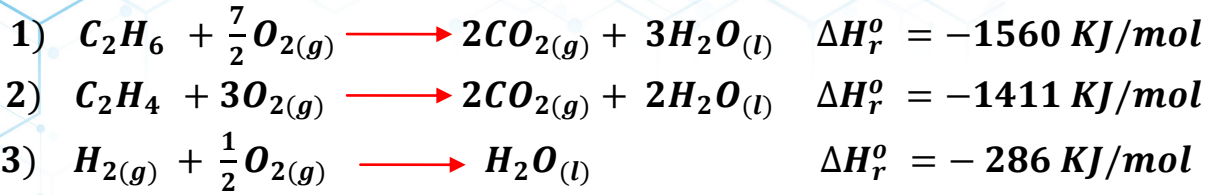
وحيث ان ΔH_f° هي نفسها ΔH_r° اي:

$$\Delta H_f^\circ (C_2H_{2(g)}) = -788 \text{ KJ} + (-286 \text{ KJ}) + 1299.5 \text{ KJ} = 225.5 \text{ KJ/mol}$$

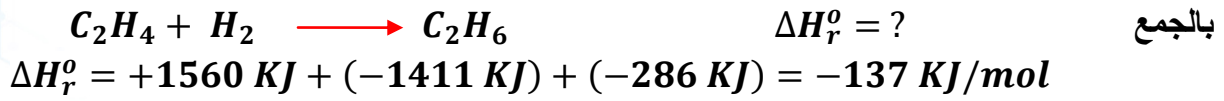
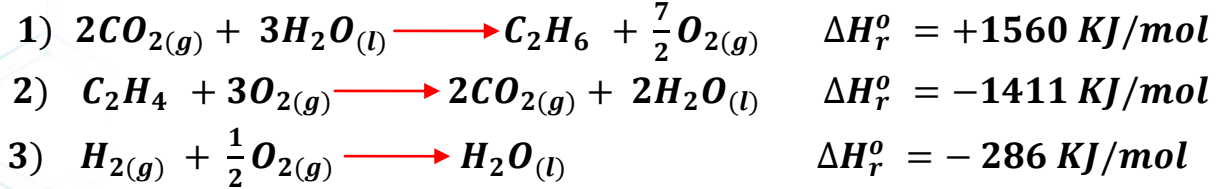
(10) اذا علمت ان انثالبي احتراق كل من غاز الايثان C_2H_6 والاثيلين C_2H_4 و H_2 هي على الترتيب $(-1560, -1411, -286) \text{ KJ/mol}$ احسب ΔH_r° للتفاعل الغازي:



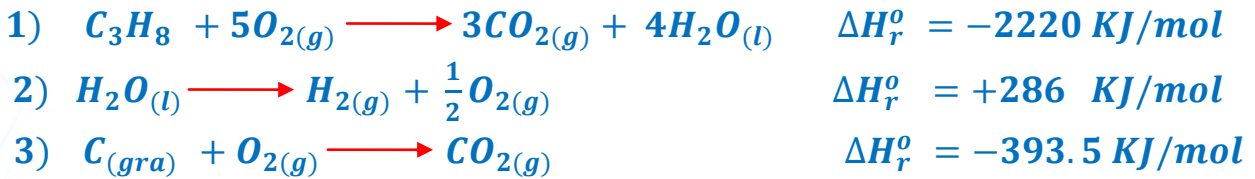
ج/



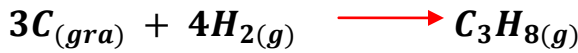
ولإيجاد ΔH_r^o للتفاعل اعلاه نعكس المعادلة (1) وتبقى المعادلة (2) و (3) كما هي :



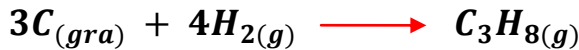
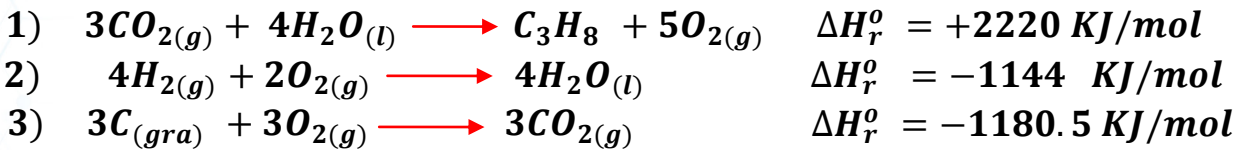
(11) احسب انثالبي التكوين القياسية للبروبان C_3H_8 اذا اعطيت المعلومات الاتية: (2015 - 2)



ج// نكتب معادلة تكوين البروبان (معادلة الهدف)



عكس المعادلة (1) وعكس (2) وضربها بالعدد 4 وضرب المعادلة (3) بالعدد 3 وكالاتي:



$$\Delta H_r^o = +2220 \text{ KJ} + (-1144 \text{ KJ}) + (-1180.5 \text{ KJ}) = -104.5 \text{ KJ/mol}$$

وحيث ان ΔH_f^o هي نفسها ΔH_r^o لتحقيق شروط التكوين الثلاثة .

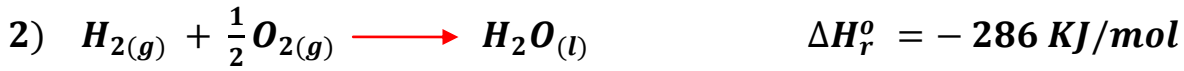
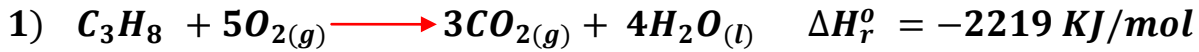
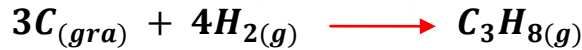
(12) اذا علمت ان انثالبي احتراق كل من غاز البروبان C_3H_8 و H_2 هي على الترتيب (-2219 ،

-286) مقدرة بـ KJ/mol ، وان $C_{\text{graphite}} + O_{2(g)} \longrightarrow CO_{2(g)} \quad \Delta H_r^o = -394 \text{ KJ/mol}$ احسب انثالبي تكوين غاز البروبان C_3H_8 ؟

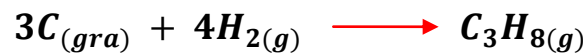
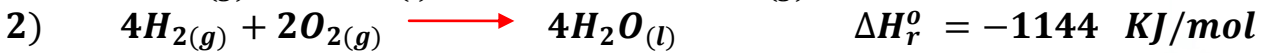
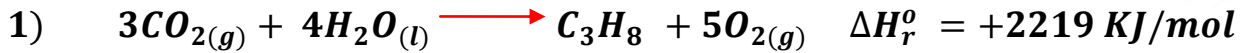
(2018 - 1 - ق خ)

نكتب معادلة تكوين البروبان (معادلة الهدف) ومعادلات الاحتراق:

ج //



عكس المعادلة الاولى وضرب الثانية بالعدد 4 وضرب المعادلة الثالثة بالعدد 3 وكالاتي:

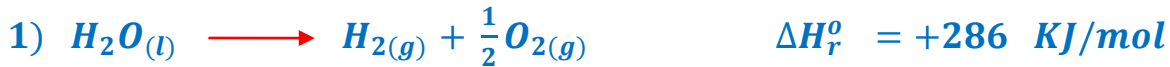


$$\Delta H_r^0 = +2219 \text{ KJ} + (-1144 \text{ KJ}) + (-1182 \text{ KJ}) = -107 \text{ KJ/mol}$$

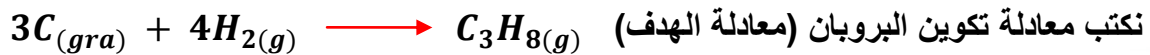
(13) احسب انتالبي التكوين القياسية للبروبان C_3H_8 اذا علمت ان حرارة احتراقه تساوي

(-2219 KJ/mol) وان :

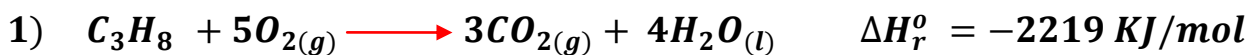
(2019 / 3)



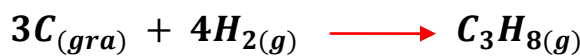
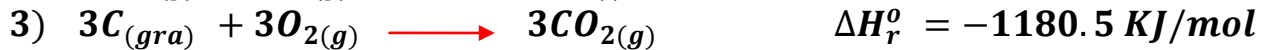
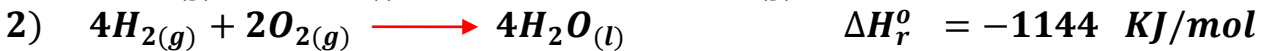
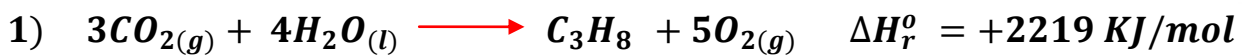
ج //



وكتابة معادله احتراقه:



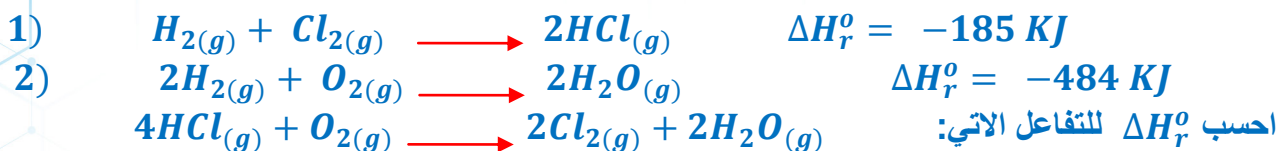
عكس المعادلة (1) وعكس (2) وضربها بالعدد 4 وضرب المعادلة (3) بالعدد 3 وكالاتي:



$$\Delta H_r^0 = +2219 \text{ KJ} + (-1144 \text{ KJ}) + (-1180.5 \text{ KJ}) = -105.5 \text{ KJ/mol}$$

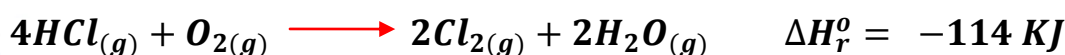
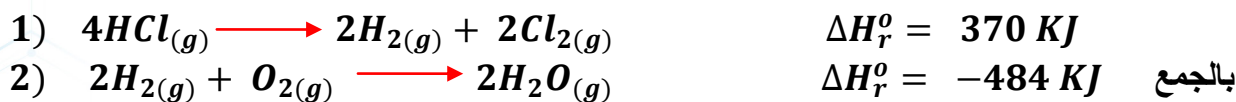
(2017 ل 2 - موصل) (2022 ل 1)

(14) من المعادلات الحرارية التالية:



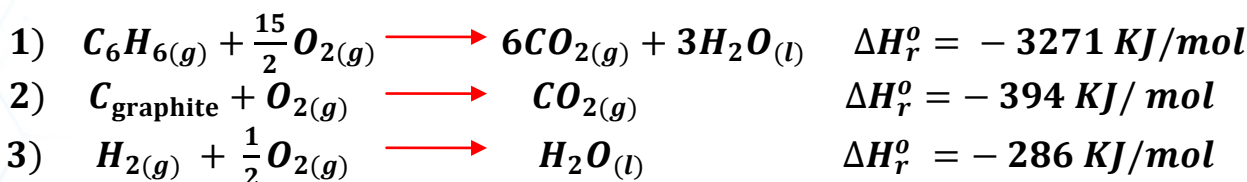
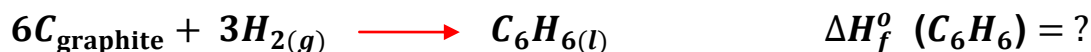
ج/

ولايجاد ΔH_r° للتفاعل اعلاه تعكس المعادلة (1) وتضرب بالعدد 2 اما المعادلة (2) فتبقى كما هي :

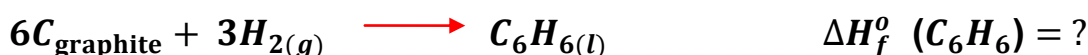
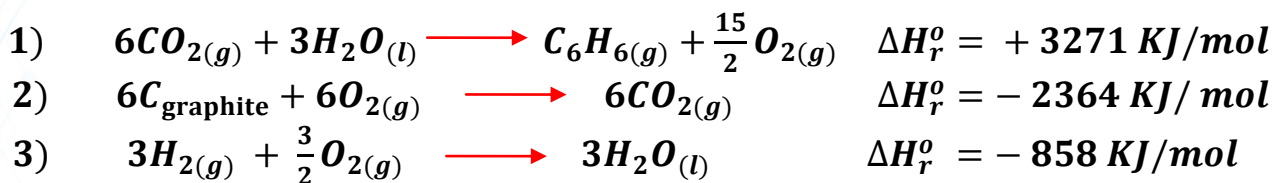


(15) يحترق البنزين C_6H_6 في الهواء ليعت حرارة مقدارها -3271 KJ/mol ويعطي غاز ثنائي اوكسيد الكربون وسائل الماء ، احسب انثالبية التكوين القياسية ΔH_f° للبنزين اذا علمت ان انثالبية الاحتراق القياسية بوحدة KJ/mol لكل من الكرافيت ($C = -394$) ، والهيدروجين ($H_2 = -286$) . (2016 ل 1)

ج/ نكتب معادلات تكوين البنزين واحتراق البنزين والكربون والهيدروجين :

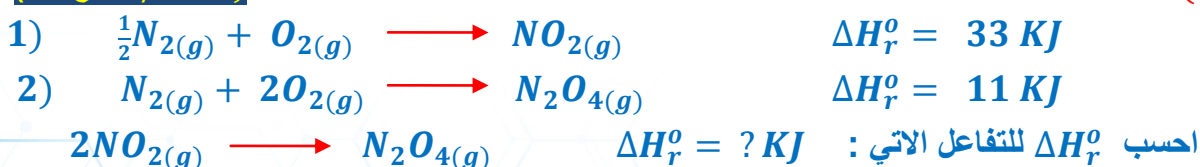


عكس المعادلة الاولى وضرب الثانية بالعدد 6 وضرب المعادلة الثالثة بالعدد 3 وكالاتي:

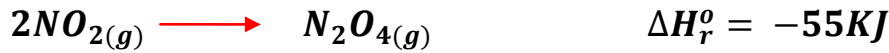
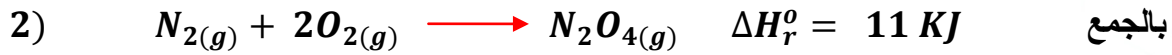


$$\Delta H_r^\circ = +3271 + (-2364) + (-858) = +49 \text{ KJ/mol}$$

(16) منالمعادلات الحرارية التالية عند درجة حرارة 25°C و ضغط 1 atm . (2018/2- خ - ق)



المعادلة (1) تعكس وتضرب بالعدد 2 اما المعادلة (2) فتبقى كما هي :

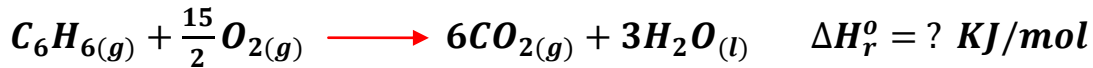


مسائل المجموع Σ

(1) يحترق البنزين (C_6H_6) في الهواء ليعطي ثنائي اوكسيد الكربون الغاز والماء السائل احسب ΔH_r° لهذا التفاعل اذا علمت ان : $\Delta H_f^\circ(C_6H_6) = 49 \text{ KJ/mol}$ و $\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)}) = -394 \text{ KJ/mol}$ و $\Delta H_f^\circ(H_2O_{(l)}) = -286 \text{ KJ/mol}$

(2013 ت) (2014 د 3) (2016 د 1) (2016 د 2- خ ق)

نكتب معادلة احتراق البنزين مع غاز الاوكسجين :



$\Delta H_r^\circ = \Sigma n\Delta H_f^\circ(\text{products}) - \Sigma n\Delta H_f^\circ(\text{reactants})$

$\Delta H_r^\circ = [6\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)}) + 3\Delta H_f^\circ(H_2O_{(l)})] - [\Delta H_f^\circ(C_6H_6) + \frac{15}{2}\Delta H_f^\circ(O_{2(g)})]$

$\Delta H_r^\circ = [6(-394) + 3(-286)] - [49 + 0]$

$\Delta H_r^\circ = [-2364 - 858] - [49]$

$\Delta H_r^\circ = -3271 \text{ KJ/mol}$

(2) احسب انثالبية التكوين القياسية ΔH_f° لغاز CO اذا علمت ان حرارة تفكك CO_2 هي $+394 \text{ KJ/mol}$ وأن حرارة التفاعل الاتي هي $\Delta H_r^\circ = -283 \text{ KJ}$



(ج) $\Delta H_f^\circ(CO_2) = -394 \text{ KJ/mol}$ لان (حرارة التكوين = حرارة التفكك بعكس الاشارة)

نجد ΔH_f° لغاز CO من قانون المجموع (Σ) :

$\Delta H_r^\circ = \Sigma n\Delta H_f^\circ(\text{products}) - \Sigma n\Delta H_f^\circ(\text{reactants})$

$\Delta H_r^\circ = [\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)})] - [\Delta H_f^\circ(CO) + \frac{1}{2}\Delta H_f^\circ(O_{2(g)})]$

$-283 = [-394] - [\Delta H_f^\circ(CO) + \frac{1}{2}(0)]$

$\Delta H_f^\circ(CO) = -394 + 283 = -111 \text{ KJ/mol}$

(3) في مسعر حراري وضع 2.6 g من الاستيلين C_2H_2 ($M = 26 \text{ g/mol}$) فوجد ان كمية الحرارة المنبعثة من الاحتراق تساوي 130 KJ . احسب انثالبي التكوين القياسية للاستيلين اذا علمت ان

$\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)}) = -393.5 \text{ KJ/mol}$ و $\Delta H_f^\circ(H_2O_{(l)}) = -286 \text{ KJ/mol}$

(2016 د 1- خ ق)

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{2.6 g}{26 \frac{g}{mol}} = 0.1 mol$$

(1) نجد $n(mol)$

(2) نجد q المتحررة من احتراق مول واحد من C_2H_2 :

$$q = \frac{q(kJ)}{n(mol)} = \frac{130 kJ}{0.1 mol} = 1300 KJ/mol$$

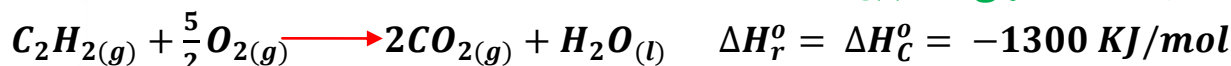
$$q = -1300 KJ/mol$$

(3) بما التفاعل في مسعر فإن q تكون سالبة:

$$\Delta H = q_p = -1300 KJ/mol$$

(4) بما التفاعل في مسعر مفتوح فإن

(5) نكتب معادلة احتراق الاستيلين:



(6) نجد ΔH_f^o للاستيلين من ΔH_r^o :

$$\Delta H_r^o = \sum n\Delta H_f^o (products) - \sum n\Delta H_f^o (reactants)$$

$$\Delta H_r^o = [2\Delta H_f^o(CO_{2(g)}) + \Delta H_f^o(H_2O_{(l)})] - [\Delta H_f^o(C_2H_2) + \frac{5}{2}\Delta H_f^o(O_{2(g)})]$$

$$-1300 = [2(-393.5) + (-286)] - [\Delta H_f^o(C_2H_2) + 3(0)]$$

$$-1300 = [-787 - 286 - \Delta H_f^o(C_2H_2)]$$

$$\Delta H_f^o(C_2H_2) = +227 KJ/mol$$

(4) في مسعر حراري وضع $5.2g$ من الاستيلين C_2H_2 ($M = 26 g/mol$) فوجد ان كمية الحرارة المنبعثة من الاحتراق تساوي $260KJ$. احسب انثالي التكوين القياسية للاستيلين اذا علمت ان

$$\Delta H_f^o(CO_{2(g)}) = -393.5 KJ/mol \quad \text{و} \quad \Delta H_f^o(H_2O_{(l)}) = -286 KJ/mol$$

(2019 / ا)

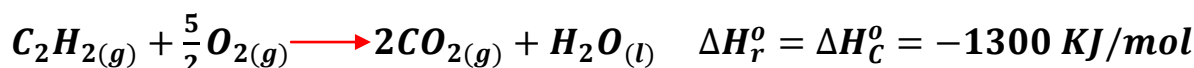
ج

$$n = \frac{m(g)}{M(\frac{g}{mol})} = \frac{5.2 g}{26 \frac{g}{mol}} = 0.2 mol$$

$$q = \frac{q(kJ)}{n(mol)} = \frac{260 kJ}{0.2 mol} = 1300 KJ/mol$$

$$q = -1300 KJ/mol$$

$$\Delta H = q_p = -1300 KJ/mol$$



$$\Delta H_r^o = \sum n\Delta H_f^o (products) - \sum n\Delta H_f^o (reactants)$$

$$\Delta H_r^o = [2\Delta H_f^o(CO_{2(g)}) + \Delta H_f^o(H_2O_{(l)})] - [\Delta H_f^o(C_2H_2) + \frac{5}{2}\Delta H_f^o(O_{2(g)})]$$

$$-1300 = [2(-393.5) + (-286)] - [\Delta H_f^o(C_2H_2) + 3(0)]$$

$$-1300 = [-787 - 286 - \Delta H_f^o(C_2H_2)]$$

$$\Delta H_f^o(C_2H_2) = +227 KJ/mol$$

(2018 لـ 2) (2022 لـ 2)

(1) تزداد انتروبي النظام بالتسخين .

ج/ وذلك لان عملية التسخين تؤدي الى :

- (1) زيادة الحركات الانتقالية والدورانية والاهتزازية للجزيئات .
- (2) زيادة انواع الطاقات المرتبطة جميعها بالحركة الجزيئية .

(2017 لـ 2) (2021 د-2-التكميلي)

(2) قيمة ΔS لتسامي المواد الصلبة اكبر من الصفر .

ج/ وذلك لان الذرات او الجزيئات في الحالة الصلبة تكون محصورة في مواقع ثابتة اما في الطور الغازي تنتشر بشكل عشوائي اكثر لملئ فراغات جميع الحيز الذي تتواجد فيه .

(2020 لـ 1) (2023 ت/)

(3) ما تأثير التسخين على انتروبي النظام ؟

ج/ تزداد انتروبي النظام بالتسخين وذلك لان عملية التسخين تؤدي الى :

- (1) زيادة الحركات الانتقالية والدورانية والاهتزازية للجزيئات .
- (2) زيادة انواع الطاقات المرتبطة جميعها بالحركة الجزيئية .

(4) عند اذابة مادة صلبة ايونية مثل $NaCl$ في الماء فإن الزيادة في الانتروبي تحصل نتيجة عاملين ما هما ؟

- ج/ (1) عملية تكوين المحلول (خلط المذاب مع المذيب) .
- (2) تفكك المركب الصلب الى ايونات .

(2019 لـ 1)

(5) في عملية تجمد كحول الاثيل يكون التغير في الانتروبي ΔS اصغر من الصفر .

ج/ بما ان عملية الانجماد تحول كحول الاثيل السائل الى الكحول الصلب الذي تكون فيه جزيئات الكحول اكثر انتظاماً ($\Delta S < 0$) .

(2022 /تكميلي د 2)

(6) تكون قيمة ΔS لتحول البروم السائل الى بخار البروم اكبر من الصفر .

ج/ بسبب ان الذرات والجزيئات في الطور الغازي تنتشر بشكل عشوائي اكثر لملئ فراغات جميع الحيز الذي تتواجد فيه .

(7) تنبأ فيما اذا كان التغير في الانتروبي ΔS اكبر او اقل من الصفر للعمليات الاتية :

(10/2019)

(10/2018)

(ت/2017)

(ت/2017)

(30/2014)

(10/2015- نازحين)

- (أ) تجمد كحول الاثيل .
- (ب) تبخر سائل البروم .
- (ج) ذوبان الكلوكوز في الماء .
- (د) تبريد غاز النيتروجين من $80^\circ C$ الى $20^\circ C$.
- (هـ) تسخين غاز H_2 من $20^\circ C$ الى $80^\circ C$.

ج/

(أ) بما ان عملية الانجماد تحول كحول الاثيل السائل الى الكحول الصلب الذي تكون فيه جزيئات الكحول اكثر انتظاماً ($\Delta S < 0$) .

(ب) تحول البروم السائل الى بخار البروم يزيد من عشوائية الجزيئات وبالتالي فالتغير في الانتروبي اكبر من الصفر ($\Delta S > 0$) .

(ج) تنتشر جزيئات الكلوكوز الصلب في الماء مما يؤدي الى زيادة العشوائية اي التغير في الانتروبي اكبر من الصفر ($\Delta S > 0$) .

(د) يقلل تبريد غاز النتروجين من $80C^0$ الى $20C^0$ من عشوائية النظام مما يؤدي الى نقصان في الانتروبي ($\Delta S < 0$) .

(هـ) يزيد التسخين من عشوائية النظام اي يزيد من الانتروبي (موجبة +) او ($\Delta S > 0$) .

(2018/ت)

(8) ان عملية تكثيف بخار الماء يؤدي الى في الانتروبي .
ج/ نقصان .

(2017/1-د موصل)

(9) انتشار رائحة العطر في الغرفة بعد رفع قنينة العطر عملية
ج/ تلقائية .

(2016/3د)

(10) تبريد غاز H_2 من $90C^0$ الى $30C^0$ يؤدي الى في الانتروبي .
ج/ نقصان .

(11) تسامي اليود الصلب يؤدي الى العشوائية يعني في الانتروبي ويصبح التغير في الانتروبي من الصفر .
ج/ زيادة ، زيادة ، اكبر .

(2021 / د 1)

(12) ماذا نعني بالعملية التلقائية ؟ وضح ذلك ، ثم اعطِ مثالين لكل من العمليات التلقائية وغير التلقائية .
ج/ (2022 /تكميلي د 2)

هي اي عملية فيزيائية او كيميائية يمكن ان تحدث من تلقاء نفسها عند ظروف معينة دون تأثير من اي عامل خارجي ، مثال سقوط الماء من اعلى الشلال وانتقال الحرارة من الجسم الحار الى الجسم البارد .
مثال عمليات غير تلقائية: انجماد الماء النقي فوق $0C^0$ ، وانصهار الجليد تحت $0C^0$ غير تلقائي .

(2023 / د 2)

(13) نفوذ العمليات التي تجري في المحلول غالباً الى زيادة في الانتروبي ، وضح ذلك .
ج/ وذلك بسبب

- 1) عملية تكوين المحلول (خلط المذاب مع المذيب) .
- 2) تفكك المركب الصلب الى ايونات .

(2018 / د 1)

(14) تبخر سائل البروم يؤدي الى في الانتروبي .
ج/ زيادة .

(15) تنبأ فيما اذا كان التغير في الانتروبي ΔS اكبر او اقل من الصفر للعمليات الاتية مع بيان السبب:
اولاً: تبريد غاز النتروجين من $90C^0$ الى $20C^0$ ثانياً: تسامي اليود الصلب .
ج/ (2023 / لا 3)

اولاً: يقلل تبريد غاز النتروجين من $90C^0$ الى $20C^0$ من عشوائية النظام مما يؤدي الى نقصان في الانتروبي ($\Delta S < 0$) .

ثانياً: التسامي تحول اليود الصلب الى غاز فيؤدي الى زيادة في الانتروبي (ΔS موجبة) اي ($\Delta S > 0$) .

(2024 / ت)

(16) عملية التبخر تؤدي الى زيادة في انتروبي النظام .
ج/

بسبب ان الذرات والجزيئات في الطور الغازي تنتشر بشكل عشوائي اكثر لملء فراغات جميع الحيز الذي تتواجد فيه .

وزارات الطاقة الحرة

(2021 / 1)

(1) طاقة كبس الحرة للتكوين القياسية:

هي مقدار التغير في الطاقة الحرة عند تكوين مول واحد من اي مركب من عناصره الاساسية بأثبت صورها عند الظروف القياسية في 25°C و ضغط 1atm .

(2020 / 3)

(2) هناك عاملين مهمين يؤثران على تلقائية التفاعل الكيميائي وهما و بغض النظر عن تأثير درجة الحرارة .

ج/ نقصان بالانتالبي $\Delta H < 0$ اي التفاعل باعث وزيادة بالانتروبي $\Delta S > 0$.

(2024 - ت)

(3) لكي تكون العملية تلقائية يجب توفر عاملين مهمين هما ان تكون ΔS و ΔH بغض النظر عن تأثير

ج/ موجبة اكبر من الصفر ، سالبة اقل من الصفر ، درجة الحرارة .

(2024 / 2)

(4) ما هو السبب الذي يجعل بعض العمليات تحدث تلقائياً ؟

ج/ وذلك لان جميع العمليات التلقائية يرافقها انخفاض في طاقة النظام الكلية (طاقة اقل تعني اكثر استقراراً) اي الطاقة النهائية اقل من الطاقة الابتدائية للنظام ، وهذا مثلاً هو السبب في انتقال الحرارة من الجسم الساخن الى الجسم البارد وسبب سقوط الماء من اعلى الشلال ، وهذا يفسر لنا التفاعلات الباعثة للحرارة التي تحدث تلقائياً تكون طاقة النواتج اقل من المتفاعلات .

(2013 / 1)

(5) لا يتحلل الماء الى عناصره الاولى بالظروف الاعتيادية .

(2015 / 2) (2014 / 3) (2014 / 1- خاص)

$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ ΔH موجبة (+) ماص لانه تفكك
 ΔS موجبة (+) زيادة في الانتروبي بسبب (تفكك) وتحول السائل الى غاز
 ΔG موجبة (+) لانه غير تلقائي من السؤال
 + = + - (+)
 + = + -
 التفاعل غير تلقائي بسبب $\Delta H > T\Delta S$

(2024 / 2)

(6) يذوب غاز ثنائي اوكسيد الكبريت في الماء تلقائياً ويبعث حرارة اثناء عملية ذوبانه

(2013 / 1- خ ق) (2013 / 2) (2017 / 2- خ ق)

$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ ΔH سالبة (-) لانه باعث من السؤال
 ΔS سالبة (-) لانه ذوبان غاز في سائل (نقصان في الانتروبي)
 ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال
 - = - - (-)
 - = - +
 التفاعل تلقائي بسبب $\Delta H > T\Delta S$

(2017 / 1- خ ق)

(7) تفكك اوكسيد الزنبق II يكون تلقائي دائماً عند درجات الحرارة العالية .

$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ ΔH موجبة (+) ماص لانه تفكك
 ΔS موجبة (+) بسبب تحرر (تفكك) غاز من صلب
 ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال
 - = + - (+)
 - = + -
 العملية تلقائية بسبب $T\Delta S > \Delta H$

(8) لا ينجمد الماء تلقائياً بالظروف الاعتيادية (2014 / 1) (2018 / 1د) (2018 / 2 - خ ق) (2020 / 1)

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$+ = - \quad - (-)$$

$$+ = - \quad +$$

العملية غير تلقائية بسبب $T\Delta S > \Delta H$

(2022 / 2)

ΔH سالب (-) باعث لانه انجماد

ΔS سالبة (-) نقصان في الانتروبي لانه العملية انجماد

ΔG موجبة (+) لانه غير تلقائي من السؤال

(9) ينجمد الماء تلقائياً بدرجات الحرارة المنخفضة جداً وليس بدرجات الحرارة الاعتيادية .

(2017 / 2 - موصل) (2017 / 1 - موصل)

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = - \quad - (-)$$

$$- = - \quad +$$

العملية تلقائية بسبب $\Delta H > T\Delta S$

ΔH سالبة (-) باعث لانه انجماد

ΔS سالبة (-) نقصان في الانتروبي لانه العملية انجماد

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

(10) ذوبان ملح الطعام في الماء عملية تلقائية وهي ماصة للحرارة . (2014 - ت)

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = + \quad - (+)$$

$$- = + \quad -$$

العملية تلقائية بسبب $T\Delta S > \Delta H$

ΔH موجبة (+) ماص لانه ذوبان

ΔS موجبة (+) لانه ذوبان

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

(2016 / 3)

(11) عملية تبخر الماء عملية تلقائية

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = + \quad - (+)$$

$$- = + \quad -$$

العملية تلقائية بسبب $T\Delta S > \Delta H$

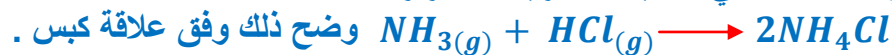
ΔH موجبة (+) ماص لانه تبخر

ΔS موجبة (+) زيادة في الانتروبي لانه تبخر

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

(2021 / 1)

(12) يجري التفاعل التالي تلقائياً عند درجات الحرارة المنخفضة:



$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = - \quad - (-)$$

$$- = - \quad +$$

العملية تلقائية بسبب $\Delta H > T\Delta S$

ΔH سالبة (-) باعث لانه يمثل تكوين مادة (عكس التفكك)

ΔS سالبة (-) نقصان في الانتروبي لانه تحول من غازات

زيادة بالانتروبي الى مادة صلبة نقصان بالانتروبي .

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

(13) تفكك كلوريد الامونيوم $NH_4Cl(s)$ يكون تلقائي دائماً عند درجات الحرارة العالية ، وضح ذلك وفق علاقة كبس .

(2023 / 1)

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = + \quad - (+)$$

$$- = + \quad -$$

ΔH موجبة (+) ماص لانه تفكك

ΔS موجبة (+) لانه تفكك

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

العملية تلقائية بسبب $T\Delta S > \Delta H$

(14) يجري التفاعل التالي تلقائياً عند درجات الحرارة العالية ، وضح ذلك وفق علاقة كبس .

(2023 / 3)



ج //

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$- = + \quad - (+)$$

$$- = + \quad -$$

$$T\Delta S > \Delta H \quad \text{العملية تلقائية بسبب}$$

ΔH موجبة (+) ماص لانه تفكك

ΔS موجبة (+) لانه تفكك

ΔG سالبة (-) لانه تلقائي من السؤال

(15) في ضوء علاقة كبس يذوب غاز ثنائي اوكسيد الكبريت في الماء تلقائياً ويبعث حرارة اثناء عملية ذوبانه فتكون $\Delta G = \dots\dots\dots$ ، $\Delta H = \dots\dots\dots$ ، $\Delta S = \dots\dots\dots$.

ج /

..... ، ،

(16) للتفاعل الاتي : $C_2H_5OH_{(l)} + 3O_{2(g)} \longrightarrow 2CO_{2(g)} + 3H_2O_{(l)}$

(2014 / 2 - خاص)

(2014 / 2)

بالاستعانة بالمعلومات الاتية :

(2014 / 1 - خاص)

احسب: (أ) ΔH_r° (ب) ΔS_r° (ج) ΔG_r° عند الظروف القياسية

المادة	$\Delta H_f^\circ \text{ KJ/mol}$	$S^\circ \text{ J/K.mol}$
C_2H_5OH	-278	161
O_2	0	205
CO_2	-394	214
H_2O	-286	70

ج /

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

(أ) حساب ΔH_r° :

$$\Delta H_r^\circ = [2\Delta H_f^\circ(CO_{2(g)}) + 3\Delta H_f^\circ(H_2O_{(l)})] - [\Delta H_f^\circ(C_2H_5OH) + 3\Delta H_f^\circ(O_{2(g)})]$$

$$\Delta H_r^\circ = [2(-394) + 3(-286)] - [-278 + 3(0)]$$

$$\Delta H_r^\circ = [-788 - 858 + 278] = -1368 \text{ KJ/mol}$$

(ب) حساب ΔS_r° :

$$\Delta S_r^\circ = \sum nS^\circ (\text{products}) - \sum nS^\circ (\text{reactants})$$

$$\Delta S_r^\circ = [2S^\circ(CO_2) + 3S^\circ(H_2O_{(l)})] - [S^\circ(C_2H_5OH) + 3S^\circ(O_2)]$$

$$\Delta S_r^\circ = [2 \times 214 + 3 \times 70] - [161 + 3 \times 205]$$

$$\Delta S_r^\circ = 428 + 210 - 161 - 615 = -138 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ \text{ KJ/K.mol} = \Delta S_r^\circ \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}}$$

$$\Delta S_r^\circ \text{ KJ/K.mol} = -138 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.138 \text{ KJ/K.mol}$$

(ج) حساب ΔG_r° : نحول درجة الحرارة من وحدة C° الى وحدة الكلفن K :

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = -1368 \text{ KJ/mol} - 298K (-0.138 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^\circ = -1368 \text{ KJ/mol} + 41 \text{ KJ/mol} = -1327 \text{ KJ/mol} \quad \text{والتفاعل تلقائي}$$

- (17) تتفكك كاربونات الكالسيوم حسب المعادلة الاتية : $CaCO_{3(s)} \longrightarrow CaO_{(s)} + CO_{2(g)}$ قيمة ΔS_r° للتفاعل $160 J/K.mol$ فاذا علمت ان ΔH_f° لكل من CaO , CO_2 , $CaCO_3$ هي على التوالي بوحدة KJ/mol $(-393.5, -635, -1207)$ جد :
- (1) ΔH_r° للتفاعل ثم ارسم مخطط للطاقة (2) ΔG_r° للتفاعل
- (3) درجة الحرارة التي سيصبح عندها التفاعل تلقائي . (2015 لـ 2) (2016 لـ 3) ΔH_f° معطومة

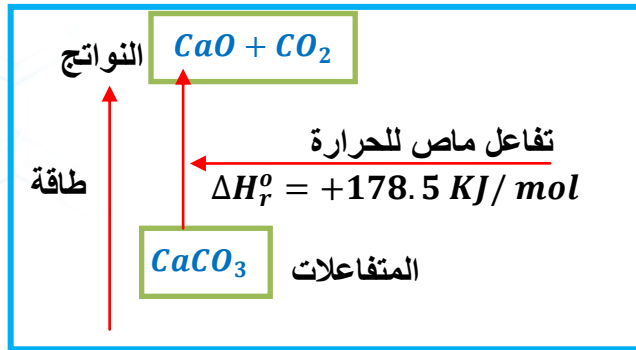
ج/ (1) نجد ΔH_r° :

$$\Delta H_r^\circ = \sum n\Delta H_f^\circ (products) - \sum n\Delta H_f^\circ (reactants)$$

$$\Delta H_r^\circ = [\Delta H_f^\circ(CaO) + \Delta H_f^\circ(CO_2)] - [\Delta H_f^\circ(CaCO_3)]$$

$$\Delta H_r^\circ = [-635 + (-393.5)] - [-1207]$$

$$\Delta H_r^\circ = -635 - 393.5 + 1207 = +178.5 KJ/mol$$



وبما ان التفاعل ماص للحرارة فهذا يعني ان طاقة النواتج اكبر من طاقة المتفاعلات وحسب المخطط الاتي:

(2) نجد ΔG_r° :

نحول وحدة ΔS الى $KJ/K.mol$:

$$\Delta S_r^\circ KJ/K.mol = \Delta S_r^\circ J/K.mol \times \frac{1 kJ}{1000 J}$$

$$\Delta S_r^\circ KJ/K.mol = 160 J/K.mol \times \frac{1 kJ}{1000 J} = 0.16 KJ/K.mol$$

نجد $T(K)$:

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

نطبق علاقة كبس :

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = +178.5 KJ/mol - 298K (0.16 KJ/K.mol)$$

$$\Delta G_r^\circ = +178.5 KJ/mol - 47.68 KJ/mol$$

$$\Delta G_r^\circ = +130.8 KJ/mol \quad (\text{التفاعل غير تلقائي})$$

(3) ولكي يكون التفاعل تلقائي (ΔG سالبة) يجب ان يكون :

$$T\Delta S > \Delta H$$

$$T > \frac{\Delta H}{\Delta S} \Rightarrow T > \frac{+178.5 KJ/mol}{0.16 KJ/K.mol} \Rightarrow T > 1115.6K$$

اي التفاعل تلقائي في درجات الحرارة العالية (بالتسخين) .



احسب قيمة ΔS_r° للتفاعل بوحدة $J/K.mol$ علماً بأن:

$$\Delta H_f^\circ(H_2O) = -242 KJ/mol \quad \text{و} \quad \Delta G_f^\circ(H_2O) = -228 KJ/mol$$

(2015 لـ 1) (2021 ت)

ج/ (1) نجد ΔH_r° :

$$\Delta H_r^\circ = \sum n\Delta H_f^\circ (products) - \sum n\Delta H_f^\circ (reactants)$$

$$\Delta H_r^\circ = [2\Delta H_f^\circ(H_2O)] - [2\Delta H_f^\circ(H_2) + \Delta H_f^\circ(O_2)]$$

$$\Delta H_r^\circ = [2(-228)] - [2(0) + 0] = -484 KJ/mol$$

$$\Delta G_r^0 = \sum n\Delta G_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^0 (\text{reactants})$$

(2) نجد ΔG_r^0 :

$$\Delta G_r^0 = [2\Delta G_f^0(H_2O)] - [2\Delta G_f^0(H_2) + \Delta G_f^0(O_2)]$$

$$\Delta G_r^0 = [2(-228)] - [2(0) + (0)] = -456 \text{ KJ/mol}$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 25(C^0) + 273 = 298K$$

(3) نجد ΔS_r^0 :

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$$

$$-456 = -484 - 298 \Delta S_r^0$$

$$-298 \Delta S_r^0 = -28$$

$$\Delta S_r^0 = -0.094 \text{ KJ/K.mol}$$

$$\Delta S_r^0 \text{ J/K.mol} = -0.094 \text{ KJ/K.mol} \times \frac{1000 \text{ J}}{1 \text{ KJ}} = -94 \text{ J/K.mol}$$

(19) للتفاعل التالي $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(g)}$ احسب ΔH_f^0 لـ H_2O اذا علمت ان $\Delta S_r^0 = -94 \text{ J/K.mol}$ و ΔG_f^0 لـ $H_2O = -228 \text{ KJ/mol}$ (1 و 2015)

ج/

$$\Delta G_r^0 = \sum n\Delta G_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^0 (\text{reactants})$$

(1) نجد ΔG_r^0 :

$$\Delta G_r^0 = [2\Delta G_f^0(H_2O)] - [2\Delta G_f^0(H_2) + \Delta G_f^0(O_2)]$$

$$\Delta G_r^0 = [2(-228)] - [2(0) + (0)] = -456 \text{ KJ/mol}$$

(2) نجد ΔH_r^0 : (من علاقة كبس)

$$\Delta S_r^0 \text{ KJ/K.mol} = -94 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.094 \text{ KJ/K.mol}$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 25(C^0) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$$

$$-456 = \Delta H_r^0 - 298(-0.094)$$

$$-456 = \Delta H_r^0 + 28$$

$$\Delta H_r^0 = -484$$

$$\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$$

(2) نجد ΔH_f^0 :

$$-484 = [2\Delta H_f^0(H_2O)] - [2\Delta H_f^0(H_2) + \Delta H_f^0(O_2)]$$

$$-484 = [2\Delta H_f^0(H_2O)] - [2(0) + 0]$$

$$\Delta H_f^0(H_2O) = -242 \text{ KJ/mol}$$

(20) جد قيمة ΔG_r^0 للتفاعل الغازي الاتي: $2H_{2(g)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2H_2O_{(g)}$ وهل التفاعل تلقائي ام لا ؟ علماً ان : ΔH_f^0 لـ H_2O تساوي -228 KJ/mol ان $\Delta S_r^0 = -94 \text{ J/K.mol}$

(2022 / ت)

ج/

$$\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$$

(1) نجد ΔH_f^0 :

$$\Delta H_r^0 = [2\Delta H_f^0(H_2O)] - [2\Delta H_f^0(H_2) + \Delta H_f^0(O_2)]$$

$$\Delta H_r^0 = [2(-228)] - [2(0) + 0] = -456 \text{ KJ/mol}$$

$$T(K) = 25(C^{\circ}) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^{\circ} = \Delta H_r^{\circ} - T\Delta S_r^{\circ}$$

$$\Delta G_r^{\circ} = -484 - 298 (-0.094)$$

$$\Delta G_r^{\circ} = -484 + 28 = 456 \text{ KJ/mol}$$

(2) نجد ΔG_r° :



الذي يجري بالظروف القياسية اذا اعطيت المعلومات الاتية : $\Delta H_f^{\circ}(CO_{2(g)}) = -393.5 \text{ KJ/mol}$

$$S^{\circ}(CO_2) = 214 \text{ J/K.mol} , \quad \Delta H_f^{\circ}(CO_{(g)}) = -110.5 \text{ KJ/mol} , \quad mol$$

$$S^{\circ}(O_2) = 205 \text{ J/K.mol} , \quad S^{\circ}(CO) = 198 \text{ J/K.mol} ,$$

(2018 لـ 2) (2019 لـ 2) (2020 لـ 2) (2023 لـ 2)

ج/

(1) نجد ΔH_r°

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

$$\Delta H_r^{\circ} = [2\Delta H_f^{\circ}(CO_{2(g)})] - [2\Delta H_f^{\circ}(CO) + \Delta H_f^{\circ}(O_{2(g)})]$$

$$\Delta H_r^{\circ} = [2(-393.5)] - [2(-110.5) + 0]$$

$$\Delta H_r^{\circ} = [-787] - [-221 + 0]$$

$$\Delta H_r^{\circ} = -787 + 221 = -566 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta S_r^{\circ} = \sum nS^{\circ}(\text{products}) - \sum nS^{\circ}(\text{reactants})$$

$$\Delta S_r^{\circ} = [2S^{\circ}(CO_2)] - [2S^{\circ}(CO) + S^{\circ}(O_2)]$$

$$\Delta S_r^{\circ} = [2 \times 214] - [2 \times 198 + 205]$$

$$\Delta S_r^{\circ} = [428] - [396 + 205]$$

$$\Delta S_r^{\circ} = 428 - 601 = -173 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^{\circ} \text{ KJ/K.mol} = -173 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.173 \text{ KJ/K.mol}$$

(3) حساب ΔG_r° :

$$T(K) = t(C^{\circ}) + 273 = 25(C^{\circ}) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^{\circ} = \Delta H_r^{\circ} - T\Delta S_r^{\circ}$$

$$\Delta G_r^{\circ} = -566 \text{ KJ/mol} - 298K (-0.173 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^{\circ} = -566 \text{ KJ/mol} + 51.6 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_r^{\circ} = -514 \text{ KJ/mol}$$

والتفاعل تلقائي لان ΔG سالبة .

(22) احسب التغير في الطاقة الحرة القياسية لتكوين احادي اوكسيد الكربون (CO) للتفاعل الغازي الاتي:



للتفاعل تساوي -173 J/K.mol وان $\Delta H_f^{\circ} = -566 \text{ KJ/mol}$ $\Delta G_f^{\circ} = -394 \text{ kJ/mol}$ لـ CO_2

(2014 لـ 2)

ج/

$$T(K) = t(C^{\circ}) + 273 = 25(C^{\circ}) + 273 = 298K$$

(1)

$$\Delta S_r^{\circ} \text{ KJ/K.mol} = -173 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.173 \text{ KJ/K.mol}$$

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$$

(2) حساب ΔG_r^0 :

$$\Delta G_r^0 = -566 \text{ KJ/mol} - 298\text{K} (-0.173 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^0 = -566 \text{ KJ/mol} + 51.5 \text{ KJ/mol} = -514.5 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_r^0 = \sum n\Delta G_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^0 (\text{reactants}) \quad (3) \text{ حساب } \Delta G_f^0 \text{ لغاز CO} :$$

$$-514.5 = [2\Delta G_f^0(\text{CO}_{2(g)})] - [2\Delta G_f^0(\text{CO}) + \Delta G_f^0(\text{O}_{2(g)})]$$

$$-514.5 = [2(-394)] - [2\Delta G_f^0(\text{CO}) + 0]$$

$$2\Delta G_f^0(\text{CO}) = [-787] + 514.5$$

$$\Delta G_f^0(\text{CO}) = -122.75 \text{ KJ/mol}$$

(23) إذا كان لدينا التفاعل الآتي : $\text{HCOOH}_{(l)} \longrightarrow \text{CO}_{(g)} + \text{H}_2\text{O}_{(l)}$ فإذا كانت قيمة

ΔH_r^0 للتفاعل تساوي 16 KJ/mol والتغير في الإنتروبي ΔS_r^0 يساوي 234 J/K.mol وان

ΔG_f^0 لـ CO تساوي -137 KJ/mol و ΔG_f^0 لسائل الماء تساوي -237 KJ/mol ، احسب

قيمة التغير في الطاقة الحرة للتكوين القياسية ΔG_f^0 لحمض الفورميك HCOOH عند الظروف القياسية

(2015 -2- خ ق) (2021 -2- تكميلي)

25°C وضغط 1 atm .

ج/

$$T(\text{K}) = t(^{\circ}\text{C}) + 273 = 25(^{\circ}\text{C}) + 273 = 298\text{K}$$

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$$

$$\Delta G_r^0 = 16 - (298(\frac{234}{1000}))$$

$$\Delta G_r^0 = 16 - 69.732$$

$$\Delta G_r^0 = -53.7 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_r^0 = \sum n\Delta G_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^0 (\text{reactants})$$

$$\Delta G_r^0 = [\Delta G_f^0 \text{CO} + \Delta G_f^0 \text{H}_2\text{O}] - [\Delta G_f^0 \text{HCOOH}]$$

$$-53.7 = [-137 - 237] - [\Delta G_f^0 \text{HCOOH}]$$

$$\Delta G_f^0 \text{HCOOH} = [-374] + 53.7$$

$$\Delta G_f^0(\text{CO}) = -320.3 \text{ KJ/mol}$$

(24) جد قيمة ΔS_r^0 للتفاعل : $2\text{CO}_{(g)} + \text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{CO}_{2(g)}$ (2017 -2-)

الذي يجري بالظروف القياسية إذا أعطيت المعلومات الآتية :

$$\Delta H_f^0(\text{CO}_{(g)}) = -110.5 \text{ KJ/mol} , \Delta H_f^0(\text{CO}_{2(g)}) = -393.5 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_f^0(\text{CO}_{(g)}) = -137 \text{ KJ/mol} , \Delta G_f^0(\text{CO}_{2(g)}) = -394 \text{ KJ/mol}$$

ج/

$$\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$$

(1) نجد ΔH_r^0

$$\Delta H_r^0 = [2\Delta H_f^0(\text{CO}_{2(g)})] - [2\Delta H_f^0(\text{CO}) + \Delta H_f^0(\text{O}_{2(g)})]$$

$$\Delta H_r^0 = [2(-393.5)] - [2(-110.5) + 0]$$

$$\Delta H_r^\circ = [-787] - [-221 + 0]$$

$$\Delta H_r^\circ = -787 + 221 = -566 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_r^\circ = \sum n\Delta G_f^\circ (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^\circ (\text{reactants})$$

(2) نجد ΔG_r°

$$\Delta G_r^\circ = [2\Delta G_f^\circ(\text{CO}_{2(g)})] - [2\Delta G_f^\circ(\text{CO}) + \Delta G_f^\circ(\text{O}_{2(g)})]$$

$$\Delta G_r^\circ = [2(-394)] - [2(-137) + 0]$$

$$\Delta G_r^\circ = [-788] - [-274 + 0]$$

$$\Delta G_r^\circ = -788 + 274 = -514 \text{ KJ/mol}$$

$$T(K) = t(C^\circ) + 273$$

(3) حساب ΔS_r° :

$$T(K) = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$-514 = -566 \text{ KJ/mol} - 298K \Delta S_r^\circ$$

$$298K \Delta S_r^\circ = -566 \text{ KJ/mol} + 514 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -0.173 \text{ KJ/mol} = -173 \text{ J/K.mol}$$

(25) للتفاعل الآتي: $\text{CH}_{4(g)} + 2\text{O}_{2(g)} \longrightarrow \text{CO}_{2(g)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)}$

احسب ΔH_r° ، ΔS_r° ، ΔG_r° عند الظروف القياسية بالاستعانة بالمعلومات الآتية: (2015 / 1)

المادة	$\Delta H_f^\circ \text{ KJ/mol}$	$S^\circ \text{ J/K.mol}$
CH_4	-75	186
O_2	0	205
CO_2	-394	214
H_2O	-286	70

ج/

(أ) حساب ΔH_r° :

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

$$\Delta H_r^\circ = [\Delta H_f^\circ(\text{CO}_{2(g)}) + 2\Delta H_f^\circ(\text{H}_2\text{O}_{(l)})] - [\Delta H_f^\circ(\text{CH}_4) + 2\Delta H_f^\circ(\text{O}_{2(g)})]$$

$$\Delta H_r^\circ = [(-394) + 2(-286)] - [-75 + 3(0)]$$

$$\Delta H_r^\circ = [-394 - 572 + 75] = -891 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = \sum nS^\circ (\text{products}) - \sum nS^\circ (\text{reactants})$$

(ب) حساب ΔS_r° :

$$\Delta S_r^\circ = [S^\circ(\text{CO}_2) + 2S^\circ(\text{H}_2\text{O}_{(l)})] - [S^\circ(\text{CH}_4) + 2S^\circ(\text{O}_2)]$$

$$\Delta S_r^\circ = [214 + 2 \times 70] - [186 + 2 \times 205]$$

$$\Delta S_r^\circ = 214 + 140 - 186 - 410 = -242 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ \text{ KJ/K.mol} = -242 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.242 \text{ KJ/K.mol}$$

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

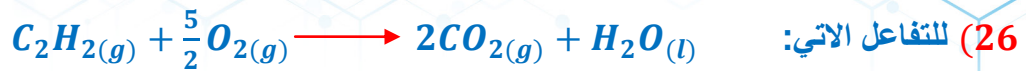
(ج) حساب ΔG_r° :

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = -891 \text{ KJ/mol} - 298K (-0.242 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^\circ = -891 \text{ KJ/mol} + 72 \text{ KJ/mol} = -819 \text{ KJ/mol}$$

والتفاعل تلقائي



المادة	$\Delta H_f^\circ \text{ KJ/mol}$	$S^\circ \text{ J/K.mol}$
$C_2H_2(g)$	227	202
$O_2(g)$	0	205
$CO_2(g)$	-394	214
$H_2O(l)$	-286	70

ومن المعلومات الآتية احسب:

(1) ΔH_r° (2) ΔS_r°

(3) ΔG_r° عند الظروف القياسية

(2016 / 2) (2020 / 3)

ج/

أ) حساب ΔH_r° :

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

$$\Delta H_r^\circ = [2\Delta H_f^\circ(CO_2(g)) + \Delta H_f^\circ(H_2O(l))] - [\Delta H_f^\circ(C_2H_2) + \frac{5}{2}\Delta H_f^\circ(O_2(g))]$$

$$\Delta H_r^\circ = [2(-394) + (-286)] - [227 + \frac{5}{2}(0)]$$

$$\Delta H_r^\circ = [-788 - 286 - 227] = -1301 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = \sum nS^\circ (\text{products}) - \sum nS^\circ (\text{reactants})$$

ب) حساب ΔS_r° :

$$\Delta S_r^\circ = [2S^\circ(CO_2) + S^\circ(H_2O(l))] - [S^\circ(C_2H_2) + \frac{5}{2}S^\circ(O_2)]$$

$$\Delta S_r^\circ = [2(214) + 70] - [202 + \frac{5}{2} \times 205]$$

$$\Delta S_r^\circ = 428 + 70 - 202 - 512.5 = -216.5 \text{ J/K.mol}$$

$$\Delta S_r^\circ = -0.2165 \text{ K J/K.mol}$$

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

ج) حساب ΔG_r° :

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = -1301 \text{ KJ/mol} - 298K (-0.2165 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^\circ = -1236 \text{ KJ/mol}$$

(27) من قيم ΔH و ΔS تتبأ هل التفاعل تلقائياً عند درجة حرارة $25C^\circ$ و ضغط $1atm$

$$\Delta H = +2 \text{ KJ/mol} \text{ و } \Delta S = +113 \text{ J/K.mol}$$

تلقائياً عند درجة $25C^\circ$ و ضغط $1atm$ ، فباي درجة حرارة قد يكون تلقائي .

(2016 / 2)

$$\Delta S \text{ KJ/K.mol} = 113 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = 0.113 \text{ KJ/K.mol}$$

ج/

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 25(C^\circ) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^\circ = \Delta H_r^\circ - T\Delta S_r^\circ$$

$$\Delta G_r^\circ = +2 \text{ KJ/mol} - 298K(0.113 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G_r^\circ = +2 \text{ KJ/mol} - 33.7 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G_r^\circ = -31.7 \text{ KJ/mol}$$

التفاعل تلقائي في $25C^\circ$ لأن ΔG_r° سالبة

(2022 / تكميلي د 2)



(1) احسب ΔG_r^0 ، ΔS_r^0 ، ΔH_r^0 عند الظروف القياسية

(2) هل التفاعل تلقائي ام لا مع ذكر السبب اذا علمت ان

$\Delta H_f^0 \text{ KJ/mol}$ لـ $(C_2H_4 = 51)$ و $(CO_2 = -394)$ و $(H_2O = -286)$ وان

$S^0 \text{ J/K.mol}$ لـ $(C_2H_4 = 220)$ و $(CO_2 = 214)$ و $(H_2O = 70)$ و $(O_2 = 205)$

ج/أ

$\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$: حساب ΔH_r^0

$\Delta H_r^0 = [2\Delta H_f^0(CO_{2(g)}) + 2\Delta H_f^0(H_2O)] - [\Delta H_f^0(C_2H_4) + 3\Delta H_f^0(O_{2(g)})]$

$\Delta H_r^0 = [2(-394) + 2(-286)] - [51 + 3(0)]$

$\Delta H_r^0 = [-788 - 572 - 51] = -1411 \text{ KJ/mol}$

$\Delta S_r^0 = \sum nS^0 (\text{products}) - \sum nS^0 (\text{reactants})$: حساب ΔS_r^0

$\Delta S_r^0 = [2S^0(CO_2) + 2S^0(H_2O_{(l)})] - [S^0(C_2H_4) + 3S^0(O_2)]$

$\Delta S_r^0 = [2(214) + 2 \times 70] - [220 + 3 \times 205]$

$\Delta S_r^0 = 428 + 140 - 220 - 615 = -267 \text{ J/K.mol}$

$\Delta S_r^0 \text{ KJ/K.mol} = -267 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = -0.267 \text{ KJ/K.mol}$

$T(K) = t(C^0) + 273 = 25(C^0) + 273 = 298K$: حساب ΔG_r^0 (ج)

$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$

$\Delta G_r^0 = -1411 \text{ KJ/mol} - 298K (-0.267 \text{ KJ/K.mol})$

$\Delta G_r^0 = -891 \text{ KJ/mol} + 79.5 \text{ KJ/mol} = -811.5 \text{ KJ/mol}$ والتفاعل تلقائي



حسابياً بأي درجة حرارة يصبح عندها التفاعل تلقائي عند $(627C^0$ او $927C^0$) اذا علمت و ΔS_r^0

تساوي 160 J/K.mol و ΔH_f^0 للتفاعل بوحدة KJ/mol $(CaO = -635$ ، $CO_2 = -393.5)$

(2019 / 1)

$(CaCO_3 = -1207$ ، -635)

ج/أ نجد ΔG لكلا الدرجتين بعد ايجاد ΔH_r^0 وتحويل وحدة ΔS :

(1) نحول وحدة ΔS : $\Delta S \text{ KJ/K.mol} = 160 \text{ J/K.mol} \times \frac{1 \text{ kJ}}{1000 \text{ J}} = 0.16 \text{ KJ/K.mol}$

(2) نجد ΔH_r^0 : $\Delta H_r^0 = \sum n\Delta H_f^0 (\text{products}) - \sum n\Delta H_f^0 (\text{reactants})$

$\Delta H_r^0 = [\Delta H_f^0(CaO) + \Delta H_f^0(CO_2)] - [\Delta H_f^0(CaCO_3)]$

$\Delta H_r^0 = [-635 + (-393.5)] - [-1207]$

$\Delta H_r^0 = -635 - 393.5 + 1207 = +178.5 \text{ KJ/mol}$

(3) نجد ΔG في درجة $627C^0$:

$T(K) = t(C^0) + 273 = 627 + 273 = 900K$

$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$

$\Delta G = 178.5 \text{ KJ/mol} - 900K (0.16 \text{ KJ/K.mol})$

$$\Delta G = 178.5 \text{ KJ/mol} - 144 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta G = +34.5 \text{ KJ/mol}$$

(غير تلقائي)

(4) نجد ΔG في درجة 927°C :

$$T(K) = t(^{\circ}\text{C}) + 273 = 927 + 273 = 1200\text{K}$$

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

$$\Delta G = 178.5 \text{ KJ/mol} - 1200\text{K} (0.16 \text{ KJ/K.mol})$$

$$\Delta G = 178.5 \text{ KJ/mol} - 192 \text{ KJ/mol}$$

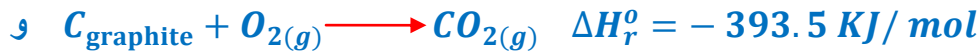
$$\Delta G = -13.5 \text{ KJ/mol}$$

تلقائي في درجة 927°C

(2023 / 2)

(30) للتفاعل الآتي: $\text{C}_2\text{H}_4 + 3\text{O}_{2(g)} \longrightarrow 2\text{CO}_{2(g)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)}$

عند الظروف القياسية إذا علمت أن $\Delta H_f^\circ \text{ لـ } \text{C}_2\text{H}_4 = 51 \text{ KJ/mol}$ وأن

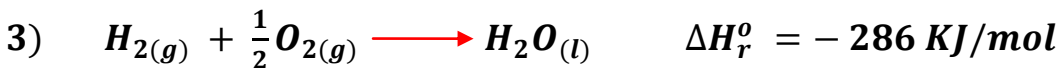
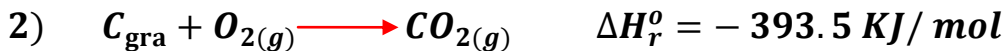
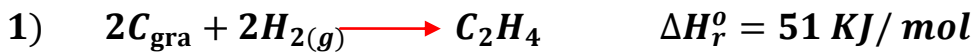
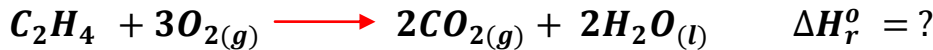


KJ/mol لكل من: ($\text{C}_2\text{H}_4 = 68$ ، $\text{CO}_2 = -394$ ، $\text{H}_2\text{O}_{(l)} = -237$) ، جد:

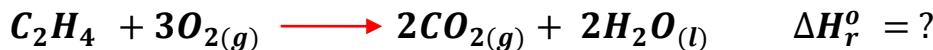
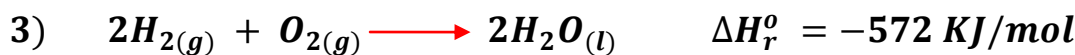
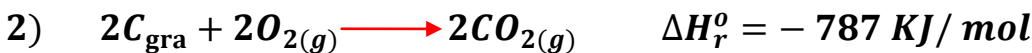
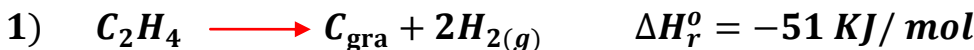
(1) احسب ΔH_r° للتفاعل ، وهل التفاعل ماص أم باعث ؟ (2) احسب ΔG_r° ، وهل التفاعل تلقائي أم لا ؟

(3) ΔS_r° وهل التفاعل أكثر أم أقل انتظام .

ج/



المعادلة الأولى تقلب ، المعادلة الثانية تضرب في 2 ، المعادلة الثالثة تضرب في 2



$$\Delta H_r^\circ = -51 - 787 - 572 = -1410 \text{ KJ} \quad \text{التفاعل باعث للحرارة}$$

$$\Delta G_r^\circ = \sum n\Delta G_f^\circ (\text{products}) - \sum n\Delta G_f^\circ (\text{reactants}) \quad (2)$$

$$\Delta G_r^\circ = [2\Delta G_f^\circ(\text{CO}_{2(g)}) + 2\Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{O})] - [\Delta G_f^\circ\text{C}_2\text{H}_4 + \Delta G_f^\circ 3(\text{O}_{2(g)})]$$

$$\Delta G_r^\circ = [2(-394) + 2 \times -237] - [68 + 0]$$

$$\Delta G_r^\circ = [-788 + (-474)] - [68]$$

$$\Delta G_r^0 = -1262 - 68$$

$$\Delta G_r^0 = -1330 \text{ KJ/mol}$$

التفاعل تلقائي

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 25(C^0) + 273 = 298K$$

(3)

$$\Delta G_r^0 = \Delta H_r^0 - T\Delta S_r^0$$

$$-1330 = -1410 - 298K \Delta S_r^0$$

$$298K \Delta S_r^0 = 1330 - 1410$$

$$298K \Delta S_r^0 = -80$$

$$\Delta S_r^0 = -0.268 \text{ KJ/mol}$$

$$\Delta S_r^0 \text{ J/K.mol} = -0.268 \text{ KJ/K.mol} \times \frac{1000 \text{ J}}{1 \text{ KJ}} = -268 \text{ J/K.mol}$$

اكثر انتظام (اقل عشوائية) .

(31) احسب التغير في الانتروبي للتحويل الاتي $H_2O_{(l)} \rightleftharpoons H_2O_{(s)}$ عند درجة غليان الماء $100C^0$. $\Delta H_{vap} = 44 \text{ KJ/mol}$

(2014 / 1 - خاص) (2013 / 2) (2014 / 2 - خاص) (2016 / 1) (2018 / 3)

ج /

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 100C^0 + 273 = 373K$$

(1)

$$\Delta S_{vap} = \frac{\Delta H_{vap}}{T_b} = \frac{44 \text{ kJ/mol}}{373 \text{ K}} = 0.118 \frac{\text{kJ}}{\text{K.mol}} = 118 \frac{\text{J}}{\text{K.mol}}$$

(2)

(32) اذا علمت ان $H_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow H_2O_{(l)}$ $\Delta H_r^0 = -286 \text{ KJ/mol}$

$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow H_2O_{(g)}$ $\Delta H_r^0 = -242 \text{ KJ/mol}$

احسب التغير في الانتروبي للتحويل الاتي $H_2O_{(l)} \rightleftharpoons H_2O_{(g)}$ عند درجة غليان الماء .

(2020 / 3)

ج /

درجة غليان الماء $100C^0$ اي $T(K) = t(C^0) + 273 = 100C^0 + 273 = 373K$

عكس المعادلة الاولى اما المعادلة الثانية فتبقى كما هي :

$H_2O_{(l)} \rightarrow H_2 + \frac{1}{2}O_2$ $\Delta H_r^0 = +286 \text{ KJ/mol}$

$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow H_2O_{(g)}$ $\Delta H_r^0 = -242 \text{ KJ/mol}$

$H_2O_{(l)} \rightleftharpoons H_2O_{(g)}$ $\Delta H_{vap} = 44 \text{ KJ/mol}$

$$\Delta S_{vap} = \frac{\Delta H_{vap}}{T_b} = \frac{44 \text{ kJ/mol}}{373 \text{ K}} = 0.118 \frac{\text{kJ}}{\text{K.mol}} = 118 \frac{\text{J}}{\text{K.mol}}$$

(33) ان قيمة التغير في الانتروبي للماء عند درجة غليانه تساوي علماً ان حرارة تبخر الماء

$\Delta H_{vap} = 44 \text{ KJ/mol}$ (2015 / 2 - خ ق) (2014 / 1) (2017 / 1)

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 100C^0 + 273 = 373K$$

ج / (1)

$$\Delta S_{vap} = \frac{\Delta H_{vap}}{T_b} = \frac{44 \text{ kJ/mol}}{373 \text{ K}} = 0.118 \frac{\text{kJ}}{\text{K.mol}} = 118 \frac{\text{J}}{\text{K.mol}}$$

(2)

الفصل الثاني



الأستاذ
حبيب الجنابي

الفصل الثاني – الاتزان الكيميائي

المقدمة وأنواع التفاعلات

(1) التفاعلات غير الانعكاسية:

(2020 / 1) (2021 / 1)

التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها عند ظروف معينة استهلاك تام لاحد اوجميع المواد المتفاعلة ولا يكون للمواد الناتجة عند ظروف التفاعل نفسها القدرة على ان تتفاعل لتكوين المواد التي تكونت منها .

(2) التفاعلات الانعكاسية:

(2016 / 2 - خ ق) (2015 / ت)

هي التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها تحول المواد المتفاعلة الى نواتج في بداية التفاعل ويكون للمواد الناتجة المقدرة على ان تتفاعل مع بعضها لتكوين المواد التي تكونت منها مرة اخرى .

(3) الاتزان الكيميائي:

(2013 / 3)

حالة اتزان ديناميكي (حركي) وليس حالة اتزان استاتيكي (ساكن) تصل اليها اغلب التفاعلات الانعكاسية عندما تصبح معدل سرعة التفاعل بكلا الاتجاهين متساوية , فتكون تراكيز المواد الناتجة والمتفاعلة عندها ثابتة دون تغير مالم يحدث اي تغيير على الظروف التي يتم عندها التفاعل , لذا يبدو التفاعل في تلك الحالة قد توقف .

(4) التفاعلات الانعكاسية المتجانسة:

(2013 / ت) (2017 / ت) (2020 / ت)

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والناتجة جميعها في طور واحد .

(5) التفاعلات الانعكاسية الغير المتجانسة:

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والناتجة في اكثر من طور واحد . (2023 / 2)

(2013 / 1) (2014 / 2) (2015 / 1 - خاص) (2017 / 3 - موصل) (2018 / 1 - خ ق)

(6) حالة الاتزان الكيميائي:

(2014 / 2 - خاص)

وهي حالة اتزان ديناميكي (حركي) وليس حالة اتزان استاتيكي (ساكن) يصل اليها التفاعل الانعكاسي عند الاتزان وتكون سرعة التفاعل بكلا الاتجاهين متساوية .

(7) قانون فعل الكتلة:

عند ثبوت درجة الحرارة فان سرعة التفاعل الكيميائي تتناسب طردياً مع التراكيز المولارية للمواد المتفاعلة كلا منها مرفوع الى اس يمثل عدد المولات الموضوع امام كل مادة في المعادلة الكيميائية الموزونة .

(2013 / 2) (2016 / 2) (2016 / 3) (2018 / 2 - خ ق) (2019 / 1 - خ ق) (2019 / 3)

(8) تتوقف بعض التفاعلات تماماً بينما تظهر تفاعلات اخرى وكأنها متوقفة . (2024 / 2)

ج/ التفاعلات التي تتوقف هي تفاعلات غير انعكاسية اي تامة وتتوقف عندما يستهلك احد المواد المتفاعلة او جميعها , اما التفاعلات التي تبدو وكأنها متوقفة فهي التفاعلات الانعكاسية حيث تكون سرعة التفاعل الامامي تساوي سرعة التفاعل الخلفي ولكنها مستمرة في كلا الاتجاهين . (2013 / 2) (2020 / ت)

(10/2023)

(9) تظهر التفاعلات التي تصل الى حالة اتزان اخرى وكأنها قد توقفت ، وضح ذلك .

ج/ لان حالة الاتزان الكيميائي هي حالة اتزان ديناميكي (حركي) وليس حالة اتزان استاتيكي (ساكن) تصل اليها اغلب التفاعلات الانعكاسية عندما تصبح معدل سرعة التفاعل بكلا الاتجاهين الامامي والخلفي متساوية

(10) قيمة ثابت الاتزان للتفاعلات غير الانعكاسية تكون كبيرة جداً . (2015 / 2) (2017 / 1 - خ ق)

ج/ وذلك لان التفاعلات غير الانعكاسية تكون تامة اي تراكيز النواتج تكون كبيرة جداً وتراكيز المتفاعلات تكون صفر تقريباً وحيث ان $K_C = \frac{[\text{نواتج}]}{[\text{متفاعلات}]}$ لذلك تكون قيمة K_C كبيرة .

(11) قارن بين التفاعلات الانعكاسية المتجانسة والتفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة ؟

(2022 / تكميلي د 2) (2021 / ت)

ج/ التفاعلات الانعكاسية المتجانسة:

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والنواتج جميعها في طور واحد (علماً جميع المتفاعلات تجري في نظام مغلق) .

التفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة:

التفاعلات التي تكون فيها المواد المتفاعلة والنواتج في اكثر من طور واحد (علماً جميع المتفاعلات تجري في نظام مغلق) .

(30/2023)

(12) ماذا نقصد بالتفاعلات غير التامة ؟ وما انواعها ؟ عددها .

ج/ تعريفها:

التفاعلات غير التامة هي التفاعلات الانعكاسية التي يتم فيها تحول المواد المتفاعلة الى نواتج في بداية التفاعل ويكون للمواد الناتجة المقدرة على ان تتفاعل مع بعضها لتكوين المواد التي تكونت منها مرة اخرى

انواعها:

(1) التفاعلات الانعكاسية المتجانسة (2) التفاعلات الانعكاسية غير المتجانسة .

مسائل K_b و K_f

(1) تفاعل ما متزن ثابت الاتزان له K_{eq} يساوي 4.24 وثابت سرعة التفاعل الخلفي k_b يساوي

(2014 / 1) (2016 / 1)

0.02 , احسب ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f .

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} \Rightarrow 4.24 = \frac{k_f}{0.02} \Rightarrow k_f = 4.24 \times 0.02 = 0.0848 \quad \text{ج/}$$

(2) تفاعل ما متزن ثابت الاتزان له K_{eq} يساوي 4.4 ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f يساوي

(2019 / ت)

0.022 احسب ثابت سرعة التفاعل الخلفي k_b .

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} \Rightarrow 4.24 = \frac{0.022}{k_b} \Rightarrow K_b = \frac{0.022}{4.24} = 0.005 \quad \text{ج/}$$

(3) تفاعل متزن ثابت الاتزان له K_{eq} يساوي 5.5 ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f يساوي 0.19
فإن ثابت سرعة التفاعل الخلفي k_b له يساوي

(2019 / 3)

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} \Rightarrow 5.5 = \frac{0.19}{k_b} \Rightarrow K_b = \frac{0.19}{5.5} = 0.0345 \quad \text{ج/}$$

(4) تفاعل ما متزن ثابت الاتزان له K_{eq} يساوي 4.2 وثابت سرعة التفاعل الخلفي k_b يساوي 0.003 , احسب ثابت سرعة التفاعل الامامي k_f .
(2022 / ت)

(2022 / ت)

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} \Rightarrow 4.2 = \frac{k_f}{0.003} \Rightarrow k_f = 4.2 \times 0.003 = 0.0126 \quad \text{ج/}$$

(5) تفاعل متزن ثابت سرعة التفاعل الامامي له (0.036) وثابت سرعة التفاعل الخلفي له (0.009) فإن ثابت الاتزان له

(2015 / 1)

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} = \frac{0.036}{0.009} = 4 \quad \text{ج/}$$

(6) تفاعل متزن ثابت سرعة التفاعل الخلفي K_b له (0.02) وثابت سرعة التفاعل الامامي K_f له (0.084) احسب ثابت الاتزان K_{eq} له .
(2015 / 1 خاص)

(2015 / 1 خاص)

$$K_{eq} = \frac{k_f}{k_b} = \frac{0.084}{0.020} = 4.2 \quad \text{ج/}$$

مسائل K_p و K_c

(1) في احد التجارب العلمية ادخل 0.625mol من غاز N_2O_4 في وعاء سعته 5L فتفكك الغاز حسب التفاعل التالي وبدرجة حرارة معينة . وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان تركيز N_2O_4 المتبقي يساوي 0.025mol/L , احسب قيمة K_c لهذا التفاعل $N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$
(2016 / ت)

(2016 / ت)

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.625mol}{5L} = 0.125 mol/L \quad \text{نحسب المولارية للتركيز الابتدائية:} \quad (1)$$

M	$N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$	
التركيز الابتدائية	0.125	0.0
التغير في التركيز	-x	+2x
التركيز عند الاتزان	0.125 - x	2x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد قيمة x من تركيز N_2O_4 المتبقي :

بما ان $[N_2O_4]$ عند الاتزان يساوي تركيزه المتبقي لذا فإن قيمة x تحسب كالآتي:

$$0.125 - x = 0.025 \Rightarrow x = 0.125 - 0.025 = 0.1 mol/L$$

اما $[NO_2]$ عند الاتزان فهو : $[NO_2] = 2x = 2(0.1) = 0.2 mol/L$

(3) حساب K_c :

$$K_c = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{(0.2)^2}{0.025} = \frac{0.040}{0.025} = 1.6 \quad \text{نجد } K_c \text{ من التركيز عند الاتزان}$$

(2) للتفاعل الآتي : $H_{2(g)} + Br_{2(g)} \rightleftharpoons 2HBr_{(g)}$
في اناء حجمه 2L وضع 0.8mol من كل من H_2 و Br_2 وبدرجة حرارة معينة ، احسب تراكيز المواد التي تكون خليط الاتزان اذا علمت ان ثابت الاتزان لهذا التفاعل K_C يساوي 4 .

(1) نحسب المولارية للتراكيز الابتدائية:

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.8mol}{2L} = 0.4 mol/L$$

(2) كتابة الجدول:

M	$H_{2(g)} + Br_{2(g)} \rightleftharpoons 2HBr_{(g)}$		
التراكيز الابتدائية	0.4	0.4	0.0
التغير في التراكيز	-x	-x	+2x
التراكيز عند الاتزان	0.4 - x	0.4 - x	2x

(3) نجد قيمة x من K_C :

اخذ الجذر التربيعي $\sqrt{\quad}$ للطرفين:

$$K_C = \frac{[HBr]^2}{[H_2][Br_2]} \Rightarrow 4 = \frac{[2x]^2}{[0.4-x]^2}$$

ضرب وسطين في طرفين

$$2 = \frac{2x}{0.4-x} \Rightarrow 2x = 0.8 - 2x$$

$$4x = 0.8 \Rightarrow x = 0.2 mol/L$$

(4) نجد التراكيز عند الاتزان :

$$[H_2] = [Br_2] = 0.4 - x = 0.4 - 0.2 = 0.2 mol/L$$

$$[HBr] = 2x = 2(0.2) = 0.4 mol/L$$

(3) للتفاعل $2CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)} + O_{2(g)}$ في اناء حجمه 2L وضع 1.6mol من غاز CO_2 وبدرجة حرارة معينة وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان نصف كمية الغاز قد تفككت . احسب K_C .

(2014 لـ 3)

(1) نحسب المولارية للتراكيز الابتدائية:

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{1.6mol}{2L} = 0.8 mol/L$$

(2) كتابة الجدول:

M	$2CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)} + O_{2(g)}$		
التراكيز الابتدائية	0.8	0.0	0.0
التغير في التراكيز	-2x	+2x	+x
التراكيز عند الاتزان	0.8 - 2x	2x	x

(3) نجد قيمة x من تركيز CO_2 المتفكك :

$$[CO_2]_{\text{المتفكك}} = \frac{0.8}{2} = 0.4 mol/L$$

$$\therefore [CO_2]_{\text{المتفكك}} = 2x$$

$$\therefore 2x = 0.4 mol/L \Rightarrow x = 0.2 mol/L$$

(4) نجد التراكيز عند الاتزان :

$$[CO_2] = 0.4 mol/L \quad (\text{وهو التركيز المتبقي اي نصف الكمية ايضاً})$$

$$[CO] = 2x = 2(0.2) = 0.4 mol/L$$

$$[O_2] = x = 0.2 mol/L$$

$$K_C = \frac{[CO]^2[O_2]}{[CO_2]^2} = \frac{(0.4)^2(0.2)}{(0.4)^2} = 0.2$$

(3) حساب K_C :

(4) للتفاعل $2CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)} + O_{2(g)}$ في اناء حجمه $2L$ وضع $1.6mol$ من غاز CO_2 وبدرجة حرارة معينة وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان ربع كمية الغاز قد تفككت . احسب K_C .
(2024 / 1)

ج/

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{1.6mol}{2L} = 0.8 mol/L$$

(1) نحسب المولارية للتركيز الابتدائية:

(2) كتابة الجدول:

M	$2CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)} + O_{2(g)}$		
التركيز الابتدائية	0.8	0.0	0.0
التغير في التركيز	$-2x$	$+2x$	$+x$
التركيز عند الاتزان	$0.8 - 2x$	$2x$	x

(3) نجد قيمة x من تركيز CO_2 المتفكك :

$$[CO_2]_{\text{المتفكك}} = \frac{0.8}{4} = 0.2 mol/L$$

$$\therefore [CO_2]_{\text{المتفكك}} = 2x$$

$$\therefore 2x = 0.2 mol/L \Rightarrow x = 0.1 mol/L$$

(4) نجد التركيز عند الاتزان :

$$[CO_2] = 0.8 - 2x = 0.8 - 0.2 = 0.6 mol/L$$

$$[CO] = 2x = 2(0.1) = 0.2 mol/L$$

$$[O_2] = x = 0.1 mol/L$$

$$K_C = \frac{[CO]^2[O_2]}{[CO_2]^2} = \frac{(0.2)^2(0.1)}{(0.6)^2} = 0.011$$

(3) حساب K_C :

(5) في التفاعل الغازي الاتي : $3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$ وضعت كميات مختلفة (مولات مختلفة) من H_2 و N_2 في اناء سعة لتر وعند وصول التفاعل لحالة الاتزان وجد ان ما استهلك من H_2 يساوي $0.3mol$ وما تبقى من N_2 يساوي $0.2mol$. ماعدد مولات كل من H_2 و N_2 قبل التفاعل علما ان ثابت بان ثابت الاتزان K_C للتفاعل يساوي 200 . (2017 / ت) (2023 / ت) (2015 / ت)

ج/

(1) التركيز المولاري: بما ان الحجم $1L$ فالتركيز المولاري يساوي عدد المولات

(2) الفرضية: نفرض ان عدد مولات H_2 الابتدائية تساوي y
نفرض ان عدد مولات N_2 الابتدائية تساوي z

M	$3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$		
التركيز الابتدائية	y	z	0.0
التغير في التركيز	$-3x$	$-x$	$+2x$
التركيز عند الاتزان	$y - 3x$	$z - x$	$2x$

(3) كتابة الجدول:

(4) نجد قيمة x من تركيز H_2 المستهلك :

$$3x = 0.3mol \Rightarrow x = 0.1mol$$

نجد قيمة z من تركيز N_2 المتبقي :

$$z - x = 0.2mol \Rightarrow z - 0.1 = 0.2mol \Rightarrow z = 0.3mol$$

نجد قيمة y من K_C والتركيز عند الاتزان :

$$K_C = \frac{[NH_3]^2}{[H_2]^3[N_2]} \Rightarrow 200 = \frac{[0.2]^2}{(y-0.3)^3(0.2)}$$

$$(\text{أخذ } \sqrt[3]{\quad}) \quad (y - 0.3)^3 = \frac{0.2}{200} \Rightarrow (y - 0.3)^3 = \frac{1}{1000}$$

$$y - 0.3 = 0.1 \Rightarrow y = 0.4mol$$

(6) في التفاعل الغازي الآتي : $3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$ وضعت كميات مختلفة (مولات مختلفة) من H_2 و N_2 في اناء سعة لتر وعند وصول التفاعل لحالة الاتزان وجد ان ما استهلك من H_2 يساوي $0.3mol$ وما تبقى من N_2 يساوي $0.2mol$. ماعدد مولات كل من H_2 و N_2 قبل التفاعل علما ان ثابت بان ثابت الاتزان K_C للتفاعل يساوي 25 . (2022 / ت)

ج/

(1) التركيز المولاري: بما ان الحجم 1L فالتركيز المولاري يساوي عدد المولات

(2) الفرضية: نفرض ان عدد مولات H_2 الابتدائية تساوي y

نفرض ان عدد مولات N_2 الابتدائية تساوي z

(3) كتابة الجدول:

M	$3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$		
التركيز الابتدائية	y	z	0.0
التغير في التركيز	$-3x$	$-x$	$+2x$
التركيز عند الاتزان	$y - 3x$	$z - x$	$2x$

(4) نجد قيمة x من تركيز H_2 المستهلك :

$$3x = 0.3mol \Rightarrow x = 0.1mol$$

نجد قيمة z من تركيز N_2 المتبقي :

$$z - x = 0.2mol \Rightarrow z - 0.1 = 0.2mol \Rightarrow z = 0.3mol$$

نجد قيمة y من K_C والتركيز عند الاتزان :

$$K_C = \frac{[NH_3]^2}{[H_2]^3[N_2]} \Rightarrow 25 = \frac{[0.2]^2}{(y-0.3)^3(0.2)}$$

$$(\text{أخذ } \sqrt[3]{\quad}) \quad (y - 0.3)^3 = \frac{0.2}{25} \Rightarrow (y - 0.3)^3 = \frac{1}{125}$$

$$y - 0.3 = 0.2 \Rightarrow y = 0.5mol$$

(7) للتفاعل المتزن: $CO_{2(g)} + H_{2(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2O_{(g)}$ وفي اناء حجمه لتر واحد

تم خلط مولات متساوية من H_2 و CO_2 وبدرجة حرارة 2000K وصل التفاعل حالة الاتزان فوجد ان عدد المولات الكلية لخليط الغازات عند الاتزان تساوي $3mol$. ما تراكيز خليط الاتزان علماً بأن ثابت

(2017 / 3)

الاتزان K_C يساوي 4 ؟

ج/

(1) الفرضية: نفرض ان عدد المولات لكل من CO_2 و H_2 في بدائية التفاعل y (وهي تساوي المولارية لان الحجم واحد لتر)

(2) نعمل جدولاً:

M	$CO_{2(g)} + H_{2(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2O_{(g)}$			
التركيز الابتدائية	y	y	0	0
التغير في التركيز	$-x$	$-x$	$+x$	$+x$
التركيز عند الاتزان	$y - x$	$y - x$	x	x

(3) نجد قيمة y من عدد المولات الكلية n_T :

$$n_T = n_{CO_2} + n_{H_2} + n_{CO} + n_{H_2O}$$

$$3mol = y - x + y - x + x + x$$

$$2y = 3 \Rightarrow y = 1.5mol$$

(4) نجد قيمة x من K_C :

$$K_C = \frac{[CO][H_2O]}{[CO_2][H_2]} \Rightarrow 4 = \frac{x^2}{(1.5-x)^2} \quad \sqrt{}$$

$$2 = \frac{x}{1.5-x} \Rightarrow x = 1 mol/L$$

(5) نجد التراكيز المولارية عند الاتزان:

$$[CO_2] = [H_2] = y - x = 1.5 - 1 = 0.5 mol/L$$

$$[CO] = [H_2O] = x = 1 mol/L$$

(8) للتفاعل المتزن: $CO_{2(g)} + H_{2(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2O_{(g)}$ وفي اثناء حجمه لتر واحد تم خلط مولات متساوية من H_2 و CO_2 وبدرجة حرارة $1800K$ وصل التفاعل حالة الاتزان فوجد ان عدد المولات الكلية لخليط الغازات عند الاتزان تساوي $4mol$. ما تراكيز خليط الاتزان علماً بأن ثابت الاتزان K_C يساوي 9 ؟

(2023 لـ 2) (2024 لـ 2)

ج/

(1) الفرضية:

نفرض ان عدد المولات لكل من CO_2 و H_2 في بدائية التفاعل y (وهي تساوي المولارية لان الحجم واحد لتر)

(2) نعمل جدولاً:

M	$CO_{2(g)} + H_{2(g)} \rightleftharpoons CO_{(g)} + H_2O_{(g)}$			
التركيز الابتدائية	y	y	0	0
التغير في التركيز	$-x$	$-x$	$+x$	$+x$
التركيز عند الاتزان	$y - x$	$y - x$	x	x

(3) نجد قيمة y من عدد المولات الكلية n_T :

$$n_T = n_{CO_2} + n_{H_2} + n_{CO} + n_{H_2O}$$

$$4mol = y - x + y - x + x + x$$

$$2y = 4 \Rightarrow y = 2mol/L$$

(4) نجد قيمة x من K_C :

$$K_C = \frac{[CO][H_2O]}{[CO_2][H_2]} \Rightarrow 9 = \frac{x^2}{(2-x)^2} \quad \sqrt{\quad}$$

$$3 = \frac{x}{2-x} \Rightarrow 6 - 3x = x \Rightarrow 6 = 4x \Rightarrow x = 1.5 \text{ M}$$

(5) نجد التراكيز المولارية عند الاتزان:

$$[CO_2] = [H_2] = y - x = 2 - 1.5 = 0.5 \text{ mol/L}$$

$$[CO] = [H_2O] = x = 1.5 \text{ mol/L}$$

(9) في التفاعل المتزن الغازي: $PCl_3(g) + Cl_2(g) \rightleftharpoons PCl_5(g)$ وجد انه ضغط PCl_3 الجزئي في الاناء المغلق ضعف ضغط Cl_2 الجزئي وعند وصول التفاعل الى موضع الاتزان بدرجة حرارة معينة وجد ان ضغط Cl_2 يساوي 1 atm فاذا علمت ان K_P للتفاعل يساوي $\frac{1}{5}$ فما ضغطا غازي Cl_2 و PCl_3 في بداية التفاعل .
(2021 / 2)

(1) الفرضية: نفرض ان الضغط الابتدائي $P_{Cl_2} = y$ $P_{PCl_3} = 2y$ (لانه ضعف)

الضغط / atm	$PCl_3(g) + Cl_2(g) \rightleftharpoons PCl_5(g)$		
الضغوط الابتدائية	$2y$	y	0
التغير في الضغوط	$-x$	$-x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$2y - x$	$y - x$	x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد قيمة (x) :

$$P_{Cl_2} = y - x \text{ من الجدول} \quad \text{عند الاتزان } P_{Cl_2} = 1 \Rightarrow y - x = 1 \Rightarrow x = y - 1$$

(4) نعوض قيمة x في الضغوط عند الاتزان لنحصل على مجهول واحد هو y :

$$P_{PCl_3} = 2y - x = 2y - (y - 1) = y + 1$$

$$K_P = \frac{P_{PCl_5}}{P_{PCl_3} P_{Cl_2}} \Rightarrow \frac{1}{5} = \frac{(y-1)}{(y+1)(1)} \quad \text{نجد قيمة } y \text{ من } K_P:$$

$$y + 1 = 5y - 5 \Rightarrow 4y = 6 \Rightarrow y = 1.5 \text{ atm}$$

$$P_{Cl_2} = y = 1.5 \text{ atm}$$

$$P_{PCl_3} = 2y = 2(1.5) = 3 \text{ atm}$$

(10) وضع 4 g من غاز HF في وعاء مغلق حجمه 2 L عند درجة حرارة 27°C وترك في الوعاء المغلق يتفكك حتى تم الاتزان الكيميائي حسب المعادلة الاتية: $2HF(g) \rightleftharpoons H_2(g) + F_2(g)$ فاذا كان K_P للتفاعل يساوي 1.21 احسب الضغط الجزئي لغاز HF عند الاتزان علماً بان الكتلة المولية للغاز تساوي 20 g/mol ($\sqrt{1.21} = 1.1$)
(2017 / 2)

(1) نجد الضغط الابتدائي لغاز HF $T(K) = t(C^0) + 273 = 27 + 273 = 300K$

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{4g}{20(g/mol)} = 0.2 mol$$

$$PV = nRT \Rightarrow P = \frac{nRT}{V} = \frac{(0.2 \times 0.082 \times 300)}{2} = 2.46 atm$$

الضغط / atm	$2HF_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + F_{2(g)}$		
الضغوط الابتدائية	2.46	0	0
التغير في الضغوط	$-2x$	$+x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$2.46 - 2x$	x	x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد قيمة x من K_P :

$$K_P = \frac{P_{H_2} P_{F_2}}{P_{HF}^2} \Rightarrow 1.21 = \frac{x^2}{(2.46 - 2x)^2} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow 1.1 = \frac{x}{2.46 - 2x}$$

$$x = 2.7 - 2.2x \Rightarrow 3.2x = 2.7 \Rightarrow x = 0.85 atm$$

(4) نجد ضغط HF عند الاتزان :

$$P_{HF} = 2.46 - 2x = 2.46 - 2(0.85) = 2.46 - 1.70 = 0.76 atm$$

(11) وضع 4g من غاز HF في وعاء مغلق حجمه 2L عند درجة حرارة $27C^0$ وترك في الوعاء المغلق يتفكك حتى تم الاتزان الكيميائي حسب المعادلة الآتية: $2HF_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + F_{2(g)}$ وعند الوصول الى حالة الاتزان ازداد H_2 بمقدار $0.85 atm$ احسب K_P للتفاعل علماً بأن الكتلة المولية للغاز تساوي $20 g/mol$. (2017 - 1)

ج/

(1) نجد الضغط الابتدائي لغاز HF من القانون العام للغازات وكالاتي :

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 27 + 273 = 300K$$

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{4g}{20(g/mol)} = 0.2 mol$$

$$PV = nRT \Rightarrow P = \frac{nRT}{V} = \frac{(0.2 \times 0.082 \times 300)}{2} = 2.46 atm$$

الضغط / atm	$2HF_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + F_{2(g)}$		
الضغوط الابتدائية	2.46	0	0
التغير في الضغوط	$-2x$	$+x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$2.46 - 2x$	x	x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد الضغوط الجزئية عند الاتزان : $x = 0.85 atm$ مقدار الزيادة تمثل التغير بالضغط

$$P_{H_2} = 0.85 atm$$

$$P_{Br_2} = 0.85 atm$$

$$P_{HF} = 2.46 - 2x = 2.46 - 2(0.85) = 0.76$$

$$K_P = \frac{P_{H_2} P_{F_2}}{P_{HF}^2} = \frac{(0.85)^2}{(0.76)^2} = 1.2 \quad (4) \text{ نجد } K_P :$$

(12) وضع 6g من غاز HF في وعاء مغلق حجمه 3L عند درجة حرارة 27°C وترك في الوعاء المغلق يتفكك حتى تم الاتزان الكيميائي حسب المعادلة الاتية: $2HF(g) \rightleftharpoons H_2(g) + F_2(g)$ فإذا كان K_P للتفاعل يساوي 1.44 . احسب الضغط الجزئي لغاز HF عند الاتزان علماً بأن الكتلة المولية للغاز تساوي 20 g/mol . (2022 لـ 2) (2023 لـ 3)

ج/ الطريقة الاولى:

(1) نجد الضغط الابتدائي لغاز HF من القانون العام للغازات وكالاتي :

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 27 + 273 = 300K$$

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{6g}{20(g/mol)} = 0.3 mol$$

$$PV = nRT \Rightarrow P = \frac{nRT}{V} = \frac{(0.3 \times 0.082 \times 300)}{3} = 2.46 atm$$

الضغط / atm	$2HF(g) \rightleftharpoons H_2(g) + F_2(g)$		
الضغوط الابتدائية	2.46	0	0
التغير في الضغوط	-2x	+x	+x
الضغوط عند الاتزان	2.46 - 2x	x	x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد قيمة x من K_P :

$$K_P = \frac{P_{H_2} P_{F_2}}{P_{HF}^2} \Rightarrow 1.44 = \frac{x^2}{(2.46 - 2x)^2} \quad \sqrt{\Rightarrow} \quad 1.2 = \frac{x}{2.46 - 2x}$$

$$x = 2.952 - 2.4x \Rightarrow 3.4x = 2.952 \Rightarrow x = 0.868 atm$$

(4) نجد ضغط HF عند الاتزان :

$$P_{HF} = 2.46 - 2x = 2.46 - 2(0.868) = 2.46 - 1.736 = 0.724 atm$$

الطريقة الثانية:

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{6g}{20(g/mol)} = 0.3 mol$$

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.3 mol}{3L} = 0.1 mol/L \quad (\text{الابتدائي})$$

$$\Delta n_g = 0$$

$$K_C = K_P = 1.44$$

بما ان
لذلك فأن:

التراكيز بالمولارية	$2HF(g) \rightleftharpoons H_2(g) + F_2(g)$		
التراكيز الابتدائية	0.1	0	0
التغير في التراكيز	-2x	+x	+x
التراكيز عند الاتزان	0.1 - 2x	x	x

$$K_P = \frac{P_{H_2} P_{F_2}}{P_{HF}^2} \Rightarrow 1.44 = \frac{x^2}{(2.46-2x)^2} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow 1.2 = \frac{x}{2.46-2x}$$

$$K_C = \frac{[H_2][F_2]}{[HF]^2} \Rightarrow 1.44 = \frac{[x]^2}{[0.1-2x]^2}$$

$$1.2 = \frac{x}{0.1-2x} \Rightarrow x = 0.12 - 2.4x$$

$$3.4x = 0.12 \Rightarrow x = 0.035 \text{ mol/L}$$

نعوض قيمة x عند الاتزان :

$$[HF] = 0.1 - 2x = 0.1 - 2(0.035) = 0.10 - 0.07 = 0.03 \text{ mol/L}$$

$$M = \frac{n(\text{mol})}{v(L)} \Rightarrow 0.03 = \frac{n(\text{mol})}{3} \Rightarrow n(\text{mol}) = 0.09 \text{ mol}$$

$$PV = nRT \Rightarrow P = \frac{nRT}{V} = \frac{(0.09 \times 0.082 \times 300)}{3} = \frac{2.214}{3} = 0.738 \text{ atm}$$

العلاقة بين K_P و K_C

(2015 لـ 3)

(1) تتوقف علاقة K_P و K_C على قيمة Δn_g /ج

(2) تتوقف العلاقة بين الثابتين على Δn_g بين ذلك مع كتابة العلاقة .

(2024 لـ 1)

(2023 لـ 1)

(2018 لـ 2)

/ج

(1) إذا كانت $\Delta n_g > 0$ (لها قيمة +) ، فإن: $K_P > K_C$

(2) إذا كانت $\Delta n_g < 0$ (لها قيمة -) ، فإن: $K_P < K_C$

(3) إذا كانت $\Delta n_g = 0$ ، فإن: $K_P = K_C$

العلاقة: $K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g}$ او $K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$

(2021 لـ 2)

(3) تتوقف علاقة K_P و K_C على قيمة Δn_g وضح ذلك .

/ج

(1) إذا كانت $\Delta n_g > 0$ (لها قيمة +) ، فإن: $K_P > K_C$

(2) إذا كانت $\Delta n_g < 0$ (لها قيمة -) ، فإن: $K_P < K_C$

(3) إذا كانت $\Delta n_g = 0$ ، فإن: $K_P = K_C$

(4) تتوقف علاقة K_P و K_C على قيمة Δn_g كالآتي: (1) (2) (3)

(2022 / ت)

/ج

(1) إذا كانت $\Delta n_g > 0$ (لها قيمة +) ، فإن: $K_P > K_C$

(2) إذا كانت $\Delta n_g < 0$ (لها قيمة -) ، فإن: $K_P < K_C$

(3) إذا كانت $\Delta n_g = 0$ ، فإن: $K_P = K_C$

(5) في تفاعل ما $\Delta n_g = -1$ و $K_C = 4.1$ بدرجة حرارة 227°C فما قيمة K_P لهذا التفاعل .
(2020 / ت)

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 227 + 273 = 500K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 4.1 (0.082 \times 500)^{-1} = 4.1 (41)^{-1} = \frac{4.1}{41} = 0.1$$

(6) في تفاعل ما $\Delta n_g = -1$ و $K_C = 8.2$ بدرجة حرارة 127°C فما قيمة K_P لهذا التفاعل .
(2020 / ج)

نحول درجة الحرارة من وحدة C° الى K :

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 127 + 273 = 400K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 8.2 (0.082 \times 400)^{-1} = 8.2 (32.8)^{-1} = \frac{8.2}{32.8} = 0.25$$

(7) في تفاعل ما $\Delta n_g = 2$ و $K_P = 8.2$ بدرجة حرارة 227°C فإن قيمة K_C تساوي
(2024 / ج)

نحول درجة الحرارة من وحدة C° الى K :

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 227 + 273 = 500K$$

$$K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g} = 8.2 (0.082 \times 500)^{-2} = 8.2 (41)^{-2} = \frac{8.2}{1681} = 0.0048$$

(8) في تفاعل ما $\Delta n_g = +1$ و $K_P = 0.08$ بدرجة حرارة 127°C فما قيمة K_C لهذا التفاعل .
(2021 / ج)

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 127 + 273 = 400K$$

$$K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$$

$$K_C = 0.08 (0.082 \times 400)^{-1} = 8.2 (32.8)^{-1} = \frac{0.08}{32.8} = 0.0024$$

(9) في تفاعل غازي فيه $\Delta n_g = -2$ و $K_C = 0.41$ بدرجة حرارة 127°C فما قيمة K_P لهذا التفاعل .
(2023 / ت)

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 127 + 273 = 400K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g}$$

$$K_P = 0.41 (0.082 \times 400)^{-2} = 0.41 (32.8)^{-2}$$

$$K_P = \frac{4.1}{(1075.84)^2} = 0.00038 \quad \text{او} \quad 38 \times 10^{-5}$$

(10) افترض حصول الاتزان للتفاعل الاتي عند درجة حرارة $300K$:
 $NH_4HS(s) \rightleftharpoons NH_3(g) + H_2S(g)$ ووجد ان قيم الضغوط الجزئية لكل من غازي النواتج عند حصول الاتزان تساوي 0.3 atm . احسب K_P و K_C للتفاعل .
(2017 / ت)

ج/

(1) حساب K_P من الضغوط عند الاتزان : $K_P = P_{NH_3} \times P_{H_2S} = 0.3 \times 0.3 = 0.09$

(2) حساب Δn_g : $\Delta n_g = \sum n_g (products) - \sum n_g (reactants) = 2 - 0 = 2$

(4) حساب K_C من K_P : $K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$

$$K_C = 0.09 (0.082 \times 300)^{-2} = \frac{0.09}{(24.6)^2} = \frac{0.09}{605.16} = 1.5 \times 10^{-4}$$

(11) افترض حصول الاتزان للتفاعل الآتي عند درجة حرارة $27C^\circ$:

$NH_4HS_{(s)} \rightleftharpoons NH_{3(g)} + H_2S_{(g)}$ ووجد ان قيم الضغوط الجزئية لكل من غازي النواتج عند حصول الاتزان تساوي $0.6 atm$. احسب K_P و K_C للتفاعل .
(2020 لـ 2)

ج/

(1) حساب K_P من الضغوط عند الاتزان : $K_P = P_{NH_3} \times P_{H_2S} = 0.6 \times 0.6 = 0.36$

(2) حساب Δn_g : $\Delta n_g = \sum n_g (products) - \sum n_g (reactants) = 2 - 0 = 2$

$$T(K) = t(C^\circ) + 273 = 27 + 273 = 300K$$

(3) حساب K_C من K_P : $K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$

$$K_C = 0.36 (0.082 \times 300)^{-2} = \frac{0.36}{(24.6)^2} = \frac{0.36}{605.16} = 6 \times 10^{-4}$$

(12) اذا كانت K_C تساوي 1.6 عند $1000C^\circ$ بالنسبة للتفاعل الآتي :

$C_{(s)} + CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)}$ احسب ضغط CO الجزئي في حالة الاتزان عندما يكون الضغط الجزئي لغاز CO_2 يساوي $0.6 atm$.
(2015 لـ 1 - خاص)

ج/

نجد P_{CO} من K_P بعد ايجاده من K_C وكالاتي:

(1) حساب Δn_g : $\Delta n_g = \sum n_g (products) - \sum n_g (reactants) = 2 - 1 = 1$

(2) نجد $T(K)$: $T(K) = t(C^\circ) + 273 = 1000 + 273 = 1273K$

(3) نجد K_P من K_C :

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 1.6 (0.082 \times 1273)^1 = 1.6(104.4) = 167$$

(4) نجد P_{CO} : $K_P = \frac{P_{CO}^2}{P_{CO_2}} \Rightarrow 167 = \frac{P_{CO}^2}{0.6}$

$$P_{CO}^2 = 100 \Rightarrow P_{CO} = 10 atm$$

(13) اذا كانت K_C تساوي 1.5 عند $1200K$ بالنسبة للتفاعل الآتي :



احسب ضغط CO_2 الجزئي في حالة الاتزان عندما يكون الضغط الجزئي لغاز CO يساوي $8atm$.

(2021 / 1)

نجد P_{CO} من K_P بعد ايجاده من K_C وكالاتي:

ج/

(1) حساب Δn_g : $\Delta n_g = \sum n_g (products) - \sum n_g (reactants) = 2 - 1 = 1$

(3) نجد K_P من K_C :

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 1.5 (0.082 \times 1200)^1 = 1.5(98.4) = 147.6$$

(4) نجد P_{CO_2} : $K_P = \frac{P_{CO}^2}{P_{CO_2}} \Rightarrow 147.6 = \frac{(8)^2}{P_{CO_2}}$

$$147.6 = \frac{64}{P_{CO_2}} \Rightarrow P_{CO_2} = 0.433 atm$$

(14) عند تسخين غاز $NOCl$ النقي الى درجة $240C^0$ في اناء مغلق حجمه لتر يتحلل حسب المعادلة:



لمزيج الاتزان يساوي $1atm$ والضغط الجزئي لغاز $NOCl$ يساوي $0.64 atm$ احسب:

(1) الضغوط الجزئية لكل من غازي NO و Cl_2 عند الاتزان (2) ثابت الاتزان K_C للتفاعل عند نفس

درجة الحرارة . (2013 / 1) (2014 / 2) (2016 / 2) الضغط الكلي = $0.9atm$ والجزئي = $0.54 atm$

ج/

(1) الفرضية: نفرض ان الضغط الابتدائي لغاز $NOCl$ يساوي y

الضغط / atm	$2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$		
الضغوط الابتدائية	y	0.0	0.0
التغير في الضغوط	$-2x$	$+2x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$y - 2x$ 0.64	$2x$	x

(2) نجد قيمة x من P_T : $P_T = P_{NOCl} + P_{NO} + P_{Cl_2}$

$$1 = 0.64 + 2x + x \Rightarrow 3x = 0.36 \Rightarrow x = 0.12atm$$

اي ان: $P_{Cl_2} = x = 0.12atm$

$$P_{NO} = 2x = 0.24atm$$

(3) حساب K_P من K_C :

$$K_P = \frac{P_{NO}^2 P_{Cl_2}}{P_{NOCl}^2} = \frac{(0.24)^2 (0.12)}{(0.64)^2} = 0.017$$

$$\Delta n_g = \sum n_g (products) - \sum n_g (reactants) = 3 - 2 = +1$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 240 + 273 = 513K$$

$$K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$$

$$K_C = 0.017 (0.082 \times 513)^{-1} = \frac{0.017}{42} = 4 \times 10^{-4}$$

(15) عند تسخين غاز $NOCl$ النقي الى درجة $227C^{\circ}$ في اناء مغلق حجمه لتر يتحلل حسب المعادلة:
 $2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$
 لمزيج الاتزان يساوي $0.92atm$ والضغط الجزئي لغاز $NOCl$ يساوي $0.68atm$ احسب:
 (1) الضغوط الجزئية لكل من غازي NO و Cl_2 عند الاتزان (2) ثابت الاتزان K_C للتفاعل عند نفس درجة الحرارة .
 /ج (2022 /تكميلي د 2)

(1) الفرضية: نفرض ان الضغط الابتدائي لغاز $NOCl$ يساوي y

الضغط / atm	$2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$		
الضغوط الابتدائية	y	0.0	0.0
التغير في الضغوط	$-2x$	$+2x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$y - 2x$ 0.68	$2x$	x

(2) نجد قيمة x من P_T :

$$P_T = P_{NOCl} + P_{NO} + P_{Cl_2}$$

$$0.92 = 0.68 + 2x + x \Rightarrow 3x = 0.24 \Rightarrow x = 0.08atm$$

$$P_{Cl_2} = x = 0.08atm$$

اي ان:

$$P_{NO} = 2x = 0.16atm$$

(16) عند تسخين غاز $NOCl$ النقي الى درجة $513k$ في اناء مغلق حجمه لتر يتحلل حسب المعادلة:
 $2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$
 لمزيج الاتزان يساوي $0.96atm$ والضغط الجزئي لغاز $NOCl$ يساوي $0.6atm$ احسب
 الضغوط الجزئية لكل من غازي NO و Cl_2 عند الاتزان .
 /ج (2024 /ت)

(1) الفرضية: نفرض ان الضغط الابتدائي لغاز $NOCl$ يساوي y

الضغط / atm	$2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$		
الضغوط الابتدائية	y	0.0	0.0
التغير في الضغوط	$-2x$	$+2x$	$+x$
الضغوط عند الاتزان	$y - 2x$ 0.6	$2x$	x

(2) نجد قيمة x من P_T :

$$P_T = P_{NOCl} + P_{NO} + P_{Cl_2}$$

$$0.96 = 0.6 + 2x + x \Rightarrow 3x = 0.36 \Rightarrow x = 0.12atm$$

$$P_{Cl_2} = x = 0.12atm$$

اي ان:

$$P_{NO} = 2x = 0.24atm$$

$$K_P = \frac{P_{NO}^2 P_{Cl_2}}{P_{NOCl}^2} = \frac{(0.16)^2 (0.08)}{(0.68)^2} = 0.0044$$

(3) حساب K_C من K_P :

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{products}) - \sum n_g (\text{reactants}) = 3 - 2 = +1$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 227 + 273 = 500K$$

$$K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g}$$

$$K_C = 0.0044 (0.082 \times 500)^{-1} = \frac{0.0044}{41} = 0.0001$$

(17) اذا كانت درجة تفكك مول واحد N_2O_4 الى NO_2 هي 20 % عند درجة حرارة $27C^0$ وضغط $1atm$ وفي اناء حجمه لتر واحد . احسب قيمة K_P للتفاعل .
(2014 / 1)

ج/

نجد اولاً تركيز المتفكك (x) من % ثم نجد التراكيز عند الاتزان ثم نجد K_C ثم K_P وكالاتي:

(1) كتابة الجدول:

M	$N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$	
التراكيز الابتدائية	1	0
التغير في التراكيز	-x	+2x
التراكيز عند الاتزان	1 - x	2x

(2) نجد تركيز N_2O_4 المتفكك (x) :

$$\% \text{ للمفكك} = \frac{[\text{المتفكك}]}{[\text{الابتدائي}]} \times 100 \Rightarrow 20 = \frac{x}{1} \times 100 \Rightarrow x = 0.2 \text{ mol/L}$$

(3) التراكيز عند الاتزان هي:

$$[N_2O_4] = 1 - x = 1 - 0.2 = 0.8 \text{ mol/L}$$

$$[NO_2] = 2x = 2(0.2) = 0.4 \text{ mol/L}$$

(4) نجد K_C :

$$K_C = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{(0.4)^2}{0.8} = 0.2$$

(5) نجد K_P من K_C :

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{products}) - \sum n_g (\text{reactants}) = 2 - 1 = 1$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 27 + 273 = 300K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 0.2 (0.082 \times 300)^1 = 4.92$$

(18) التفاعل التالي يجري بدون عامل مساعد $N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$ وعند وصول التفاعل الى حالة الاتزان وجد ان الضغوط الجزئية $P_{NO_2} = 1.56 \text{ atm}$ و $P_{N_2O_4} = 0.377 \text{ atm}$ عند درجة حرارة $100C^0$ احسب K_C .
(2018 / 1 - خ ق)

ج/

$$K_P = \frac{P_{NO_2}^2}{P_{N_2O_4}} = \frac{(1.56)^2}{0.377} = 6.46$$

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{products}) - \sum n_g (\text{reactants}) = 2 - 1 = +1$$

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 100 + 273 = 373K$$

$$K_C = K_P(RT)^{-\Delta n_g}$$

$$K_C = 6.46(0.082 \times 373)^{-1} = \frac{6.46}{30.85} = 0.21$$

(19) للتفاعل المتزن: $A_{2(g)} \rightleftharpoons 2A_{(g)}$ وجد انه عند وضع 1 mol من A_2 في اناء التفاعل حجمه لتر واحد عند (STP) يصل التفاعل حالة الاتزان فوجد انه يتحلل 20 % من A_2 ، ما قيمة: K_C (1) للتفاعل 2) K_P للتفاعل عند درجة حرارة 25°C (3) وما تركيز A الذي يكون في حالة اتزان مع 0.008 M من A_2 وعند ظروف التفاعل نفسها ؟
(1 / 2022)

M	$A_{2(g)} \rightleftharpoons 2A_{(g)}$	
التركيز الابتدائي	1	0
التغير في التركيز	$-x$	$+2x$
التركيز عند الاتزان	$1 - x$	$2x$

ج /
(1) نجد K_C :

$$\% \text{ للتفكك} = \frac{[\text{المتفكك}]}{[\text{الابتدائي}]} \times 100 \Rightarrow 20 = \frac{x}{1} \times 100 \Rightarrow x = 0.2 \text{ mol/L}$$

$$[A_2] = 1 - x = 1 - 0.2 = 0.8 \text{ mol/L}$$

$$[A] = 2x = 2(0.2) = 0.4 \text{ mol/L}$$

$$K_C = \frac{[A]^2}{[A_2]} = \frac{(0.4)^2}{0.8} = 0.2$$

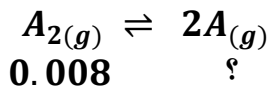
(2) نجد K_P من K_C :

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{products}) - \sum n_g (\text{reactants}) = 2 - 1 = 1$$

$$T(K) = t(^{\circ}\text{C}) + 273 = 25 + 273 = 298K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 0.2 (0.082 \times 298)^1 = 4.8872$$

(3) تركيز المادة A فيحسب من K_C وتركيز المادة A_2 :



$$K_C = \frac{[A]^2}{[A_2]} \Rightarrow 0.2 = \frac{[A]^2}{0.008}$$

$$[A]^2 = 16 \times 10^{-4} \Rightarrow [A] = 4 \times 10^{-2} \text{ M}$$

(20) في تفاعل ما $\Delta n_g = -1$ و $K_C = 2.05$ بدرجة حرارة 227°C احسب قيمة K_P .

(2 / 2023)

ج /

$$T(K) = t(^{\circ}\text{C}) + 273 = 227 + 273 = 500K$$

$$K_P = K_C (RT)^{\Delta n_g} = 2.05 (0.082 \times 500)^{-1} = 2.05 (41)^{-1}$$

$$K_P = \frac{2.05}{41} = 0.05$$

أهمية ثابت الاتزان

(1 / 2017)

(1) ما هي العلاقة بين ثابت الاتزان واتجاه التفاعل ؟
ج/ العلاقة كالاتي:

(1) اذا كانت قيمة K_{eq} كبيرة جداً ($K_{eq} \gg 1$) فإن تركيز النواتج اكبر من تركيز المتفاعلات والتفاعل بالاتجاه الامامي (→)

(2) اذا كانت قيمة K_{eq} صغيرة جداً ($K_{eq} \ll 1$) فإن تركيز المتفاعلات اكبر من تركيز النواتج والتفاعل بالاتجاه الخلفي (←) .

(3) اذا كانت قيمة K_{eq} تساوي الواحد الصحيح ($K_{eq} \cong 1$) فإن تركيز النواتج يساوي تركيز المتفاعلات

(2024 / ت)

(2) ما هي أهمية ثابت الاتزان ؟
ج/

(1) تحديد اتجاه التفاعل .

(2) العلاقة بين ثابت الاتزان وطريقة كتابة المعادلة .

(3) اذا كان ثابت الاتزان عند $150C^{\circ}$ للتفاعل التالي يساوي 0.47 $N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons 2NO_{2(g)}$
احسب ثابت الاتزان للتفاعل التالي $\frac{1}{2}N_2O_{4(g)} \rightleftharpoons NO_{2(g)}$ عند درجة الحرارة نفسها .

(3 / 2020)

ج/ المعادلة ناتجة من ضرب المعادلة الاولى بالعدد $\frac{1}{2}$:

$$K_{C3} = (K_{C1})^{\frac{1}{2}} = \sqrt{0.36} = 0.6$$

(4) وضع مول واحد من بروميد الهيدروجين في وعاء مغلق حجمة لتر واحد وبدرجة حرارة معينة وصل التفاعل الغازي الى حالة الاتزان فوجد ان المتكون من غاز البروم $0.2mol$ حسب التفاعل الاتي:

$2HBr_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + Br_{2(g)}$ ، فما عدد مولات غاز HBr في خليط الاتزان لانا اخر حجمة

1L الناتج من خليط غازي البروم والهيدروجين بكميات $2mol$ لكل منها . (2013 / 2) (2018 / 3)

ج/

الاناء الاول:

نجد K_{C1} لتفاعل الاناء الاول :

(1) نحسب المولارية للتركيز الابتدائية:

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} \Rightarrow [HBr] = \frac{1mol}{1L} = 1mol/L$$

M	$2HBr_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + Br_{2(g)}$		
التركيز الابتدائية	1	0.0	0.0
التغير في التركيز	$-2x$	$+x$	$+x$
التركيز عند الاتزان	$1 - 2x$	x	x

(2) كتابة الجدول:

(3) نجد قيمة x من تركيز Br_2 المتكون :

$$\begin{aligned} [Br_2] &= 0.2 = x \text{ mol/L} \\ [H_2] &= x = 0.2 \text{ mol/L} \\ [HBr] &= 1 - 2x = 1 - 2(0.2) = 1 - 0.4 = 0.6 \text{ mol/L} \end{aligned}$$

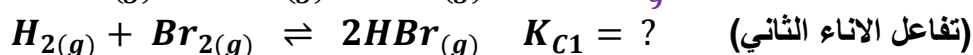
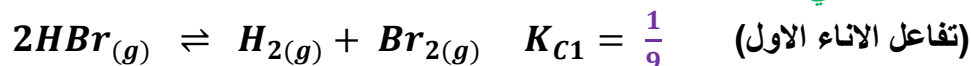
(ومنه نجد تركيز H_2 و HBr عند الاتزان)

$$K_{C1} = \frac{[H_2][Br_2]}{[HBr]^2} = \frac{(0.2)^2}{(0.6)^2} = \frac{1}{9}$$

(4) حساب K_C :

الاناء الثاني:

(1) نجد K_{C2} للاناء الثاني :



بما ان التفاعل الثاني هو معكوس التفاعل الاول (القاعدة الثانية) لذا فان:

$$K_{C2} = \frac{1}{K_{C1}} = \frac{1}{\frac{1}{9}} = 9$$

(2) كتابة الجدول:

M	$H_{2(g)} + Br_{2(g)} \rightleftharpoons 2HBr_{(g)}$		
التركيزات الابتدائية	2	2	0.0
التغير في التركيزات	$-x$	$-x$	$+2x$
التركيزات عند الاتزان	$2 - x$	$2 - x$	$2x$

(3) نجد قيمة x من K_{C2} :

$$K_{C2} = \frac{[HBr]^2}{[H_2][Br_2]} \Rightarrow 9 = \frac{(2x)^2}{(2-x)^2} \Rightarrow 3 = \frac{2x}{2-x} \Rightarrow x = 1.2 \text{ mol/L}$$

(4) نجد عدد مولات HBr المتكونة عند الاتزان :

$$\begin{aligned} [HBr] &= 2x = 2(1.2) = 2.4 \text{ mol/L} \\ n(\text{mol})HBr &= 2.4 \text{ mol/L} \times 1L = 2.4 \text{ mol} \end{aligned}$$

(5) وضع 2 mol من بروميد الهيدروجين في وعاء مغلق حجمه $2L$ وبدرجة حرارة معينة وصل التفاعل الغازي الى حالة الاتزان فوجد ان المتكون من غاز البروم 0.4 mol حسب التفاعل الاتي:
 $2HBr_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + Br_{2(g)}$ ، فما عدد مولات غاز HBr في خليط الاتزان لاناء اخر حجمه $2L$ الناتج من خليط غازي البروم والهيدروجين بكميات 2 mol لكل منها .
 (2016 / 3)

ج/

نجد K_{C1} لتفاعل الاناء الاول :

الاناء الاول:

(1) نحسب التركيزات المولارية:

$$\begin{aligned} M &= \frac{n(\text{mol})}{v(L)} \Rightarrow [HBr] = \frac{2 \text{ mol}}{2L} = 1 \text{ mol/L} \\ [Br_2] &= \frac{0.4 \text{ mol}}{2L} = 0.2 \text{ mol/L} \end{aligned}$$

(2) كتابة الجدول:

M	$2HBr_{(g)} \rightleftharpoons H_{2(g)} + Br_{2(g)}$		
التركيزات الابتدائية	1	0.0	0.0
التغير في التركيزات	$-2x$	$+x$	$+x$
التركيزات عند الاتزان	$1 - 2x$	x	x

(3) نجد قيمة x من تركيز Br_2 المتكون :

$$[Br_2] = 0.2 = x \text{ mol/L}$$

$$[H_2] = x = 0.2 \text{ mol/L}$$

(ومنه نجد تركيز HBr و H_2 عند الاتزان)

$$[HBr] = 1 - 2x = 1 - 2(0.2) = 1 - 0.4 = 0.6 \text{ mol/L}$$

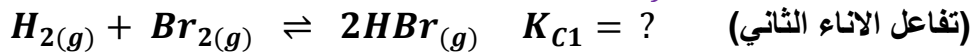
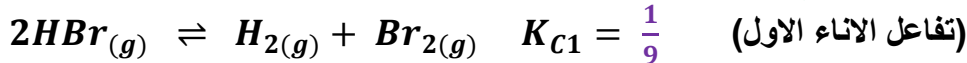
$$K_{C1} = \frac{[H_2][Br_2]}{[HBr]^2} = \frac{(0.2)^2}{(0.6)^2} = \frac{1}{9}$$

(4) حساب K_C :

$$M = \frac{n(\text{mol})}{v(L)} = \frac{2 \text{ mol}}{2 L} = 1 \text{ mol/L}$$

الاناء الثاني:

(1) نجد K_{C2} للاناء الثاني :



بما ان التفاعل الثاني هو معكوس التفاعل الاول (القاعدة الثانية) لذا فان:

$$K_{C2} = \frac{1}{K_{C1}} = \frac{1}{\frac{1}{9}} = 9$$

(2) كتابة الجدول:

M	$H_{2(g)} + Br_{2(g)} \rightleftharpoons 2HBr_{(g)}$		
التركيز الابتدائية	1	1	0.0
التغير في التركيز	$-x$	$-x$	$+2x$
التركيز عند الاتزان	$1 - x$	$1 - x$	$2x$

$$K_{C2} = \frac{[HBr]^2}{[H_2][Br_2]} \Rightarrow 9 = \frac{(2x)^2}{(1-x)^2}$$

(3) نجد قيمة x من K_{C2} :

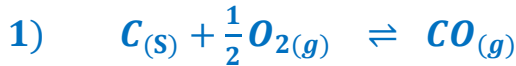
$$3 = \frac{2x}{1-x} \Rightarrow x = 0.6 \text{ mol/L}$$

(4) نجد عدد مولات HBr المتكونة عند الاتزان :

$$[HBr] = 2x = 2(0.6) = 1.2 \frac{\text{mol}}{L}$$

$$n(\text{mol})HBr = 1.2 \frac{\text{mol}}{L} \times 2L = 2.4 \text{ mol}$$

(6) وجد ان ثابت الاتزان بدلالة الضغوط الجزئية K_P بدرجة حرارة $1000K$ للتفاعلات:



$$K_{P1} = 2.9 \times 10^{10}$$



$$K_{P2} = 5 \times 10^{20}$$



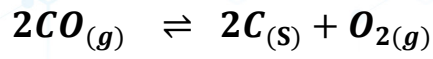
احسب ثابت الاتزان بدلالة K_C للتفاعل:

(2019 / 1)

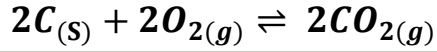
ج/

(1) نجد K_P

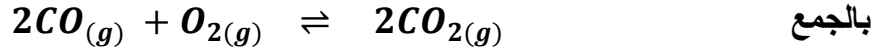
المعادلة الاولى تقرب وتضرب بالعدد 2 والمعادلة الثانية تضرب بالعدد 2 :



$$K_{P1} = \frac{1}{(2.9 \times 10^{10})^2} = \frac{1}{8.41 \times 10^{20}}$$



$$K_{P2} = (5 \times 10^{20})^2 = 25 \times 10^{40}$$



$$K_P = K_{P1} \times K_{P2} = \frac{1}{8.41 \times 10^{20}} \times 25 \times 10^{40} = 3 \times 10^{20}$$

(2) نجد K_C من K_P :

$$\Delta n_g = \sum n_g (\text{products}) - \sum n_g (\text{reactants}) = 2 - 3 = -1$$

$$K_C = K_P (RT)^{-\Delta n_g} = 3 \times 10^{20} (0.082 \times 1000)^{-(-1)} = 2.46 \times 10^{22}$$

حاصل التفاعل

(1) ترتفع درجة حرارة تفاعل ماص للحرارة عندما $K_C = 0.3$ و $Q = 1$.
ج/ بما ان $(K_C < Q)$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي الباعث للحرارة (لان الامامي ماص) لذلك ترتفع درجة حرارة التفاعل .
(2015 / تمهيدي) (2017 / 2 - خ ق)

(2) تنخفض درجة حرارة تفاعل باعث للحرارة عندما $K_C = 0.3$ و $Q = 1$.
ج/ بما ان $(K_C < Q)$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي الماص للحرارة (لان الامامي باعث) لذلك تنخفض درجة حرارة التفاعل .

(3) اذا كان حاصل التفاعل عند نقطة معينة من التفاعل اصغر من ثابت الاتزان K_C للتفاعل فان التفاعل يتجه نحو المواد
ج/ الناتجة .
(2018 / 3)

(4) ما هي العلاقة بين ثابت الاتزان وحاصل التفاعل Q ؟
ج/ العلاقة كالاتي:

- (1) اذا كان $K_C = Q$ فإن التفاعل في حالة اتزان .
- (2) اذا كان $K_C > Q$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الامامي .
- (3) اذا كان $K_C < Q$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي .

(5) اذا كان $K_C > Q$ فالتفاعل يسير بالاتجاه واذا كان $K_C < Q$ فالتفاعل يسير بالاتجاه
ج/ الامامي ، الخلفي ، الاتزان .

(2020 / 1)

(6) ثابت الاتزان للتفاعل الغازي $2NOCl_{(g)} \rightleftharpoons 2NO_{(g)} + Cl_{2(g)}$ عند درجة $240C^{\circ}$ يساوي 4×10^{-4} ادرس الحالات التالية وقرر اتجاه سير التفاعل علماً ان جميع التراكيز معبراً عنها بوحدات mol/L .

(2019 / تمهيدي)

	$NOCl$	NO	Cl_2
1	0.002	0.004	0.02
2	0.001	0.002	0.0001
3	0.4	0.002	0.001

ج/ نجد حاصل التفاعل Q ونقارن مع الثابت 4×10^{-4}

$$Q = \frac{[NO]^2[Cl_2]}{[NOCl]^2} = \frac{(0.004)^2(0.02)}{(0.002)^2} = 8 \times 10^{-2} \quad (1)$$

بما ان $K_C < Q$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي .

$$Q = \frac{[NO]^2[Cl_2]}{[NOCl]^2} = \frac{(0.002)^2(0.0001)}{(0.001)^2} = 4 \times 10^{-4} \quad (2)$$

بما ان $K_C = Q$ فإن التفاعل في حالة اتزان .

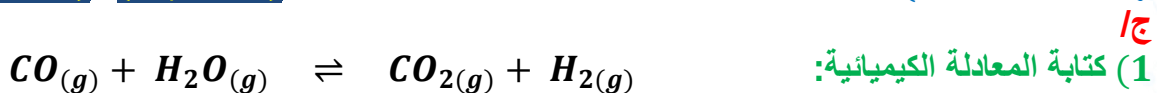
$$Q = \frac{[NO]^2[Cl_2]}{[NOCl]^2} = \frac{(0.002)^2(0.001)}{(0.4)^2} = 2.5 \times 10^{-8} \quad (3)$$

بما ان $K_C > Q$ فإن التفاعل يتجه بالاتجاه الامامي .

(7) في وعاء مغلق حجمه لتر واحد يتفاعل غاز CO مع بخار الماء وتكون غاز CO_2 و H_2 بدرجة حرارة $700K$. ما تراكيز خليط الغازات عند وصولها الى حالة الاتزان اذا تم وضع مول واحد من كل من المتفاعلات والنواتج علماً ان ثابت الاتزان K_C لهذا التفاعل يساوي 5.29 .

(2018 / ت) (2018 / 2)

$$(\sqrt{5.29} = 2.3)$$



(2) نجد حاصل التفاعل Q ويقارن مع K_C لمعرفة اتجاه التفاعل :

$$Q = \frac{[CO_2][H_2]}{[CO][H_2O]} = \frac{1 \times 1}{1 \times 1} = 1 \quad (M=n(mol))$$

بما ان $K_C > Q$ (5.29 > 1) لذلك فإن اتجاه التفاعل هو بالاتجاه الامامي .

(3) نعمل جدولاً لنجد قيمة x من K_C :

M	$CO_{(g)} + H_2O_{(g)} \rightleftharpoons CO_{2(g)} + H_{2(g)}$			
التراكيز الابتدائية	1	1	1	1
التغير في التراكيز	-x	-x	+x	+x
التراكيز عند الاتزان	1-x	1-x	1+x	1+x

$$K_c = \frac{[CO_2][H_2]}{[CO][H_2O]}$$

$$5.29 = \frac{(1+x)^2}{(1-x)^2} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow \quad 2.3 = \frac{1+x}{1-x}$$

$$1 + x = 2.3 - 2.3x \Rightarrow 3.3x = 1.3$$

$$x = \frac{1.3}{3.3} = 0.394 \text{ mol/L}$$

(4) نجد التراكيز عند الاتزان :

$$[CO] = [H_2O] = 1 - x = 1 - 0.394 = 0.606 \text{ mol/L}$$

$$[CO_2] = [H_2] = 1 + x = 1 + 0.394 = 1.394 \text{ mol/L}$$

علاقة ΔG^0 مع Q

- (1) اذا علمت ان K_{eq} للتفاعل التالي يساوي $K_{eq} = 1.7 \times 10^{18}$ عند درجة حرارة $25C^0$ و ضغط 1 atm $CCl_4(l) + H_2(g) \rightleftharpoons HCl(l) + CHCl_3(g)$ احسب ΔG^0 عند الظروف نفسها .
(معلومة : $\text{Log} 1.7 = 0.23$)
(2017 / 1 - موصل) ج/

$$T(K) = t(C^0) + 273 = 25(C^0) + 273 = 298K$$

$$\Delta G_r^0 = -RT \ln K_{eq}$$

$$\Delta G_r^0 = -8.314 \times 298 \times \ln 1.7 \times 10^{18}$$

$$\Delta G_r^0 = -2477.57 \times 2.3 \times (\text{Log} 1.7 \times 10^{18})$$

$$\Delta G_r^0 = -5698.4 (\text{Log} 1.7 + \log 10^{18})$$

$$\Delta G_r^0 = -5698.4 (0.23 + 18)$$

$$\Delta G_r^0 = -5698.4 (18.23)$$

$$\Delta G_r^0 = -104000 \frac{J}{mol}$$

تلقائي

(2016 / 3- خ ق)

- (2) تكون قيمة ΔG تساوي ΔG^0 عندما
ج/ عندما $Q = 1$

- (3) وضع الفرق بين ΔG و ΔG^0 واكتب العلاقة بينهما . متى تكون قيمة ΔG تساوي ΔG^0 ، اثبت ذلك حسابياً ؟
(2014 / 1) (2018 / ت) (2018 / 2 - ق خ) (2019 / 2)

ج/

الفرق هو: ΔG : الطاقة الحرة غير القياسية ، ΔG^0 : الطاقة الحرة القياسية

والعلاقة هي: $\Delta G = \Delta G_r^0 + RT \ln Q$

$\Delta G = \Delta G_r^0$ عندما $Q = 1$ لان $\ln 1 = 0$ وكالاتي:

$$\Delta G = \Delta G_r^0 + RT \ln Q$$

$$\Delta G = \Delta G_r^0 + RT \ln 1$$

$$\Delta G = \Delta G_r^0 + RT(0)$$

$$\Delta G = \Delta G_r^0$$

(2017 / 2) (2019 / 1) (2022 / تكميلي د 2)

1) قاعدة لوشاتليه:

إذا اثر مؤثر خارجي مثل تغير التركيز او الحجم او الضغط او درجة الحرارة على تفاعل ما في حالة اتزان فان هذا التفاعل يتجه باتجاه الذي يقلل من تأثير ذلك المؤثر ليصل التفاعل الى حالة اتزان جديدة .

2) زيادة حجم اناء التفاعل لتفاعل غازي $\Delta n_g (products) < \Delta n_g (reactants)$ يؤدي الى

خفض المنتج .

ج/ بما ان عدد مولات المتفاعلات اكبر من عدد مولات النواتج وحيث ان زيادة حجم اناء التفاعل يتجه نحو عدد المولات الاكبر (حسب القاعدة) اي نحو المتفاعلات (باتجاه الخلفي) فيقل المنتج .

3) زيادة حجم اناء التفاعل لتفاعل غازي $\Delta n_g = -1$ يؤدي الى خفض المنتج .

(2016 / 1) (2019 / ت)

ج/ بما ان Δn_g سالبة اي عدد مولات المتفاعلات اكبر من عدد مولات النواتج وحيث ان زيادة حجم اناء التفاعل يتجه نحو عدد المولات الاكبر (حسب القاعدة) اي نحو المتفاعلات (باتجاه الخلفي) فيقل المنتج .

4) في التفاعل الافتراضي المتزن: $A(g) \rightleftharpoons B(g) + \text{طاقة}$ لا تتغير حرارة اناء التفاعل عند زيادة

الضغط الكلي .

ج/ وذلك لان $\Delta n_g = 0$ ، فلا تأثير لزيادة الضغط على حرارة التفاعل .

5) يعد التفاعل باعاً للحرارة اذا انخفضت قيمة K_c للتفاعل عند زيادة درجة حرارة التفاعل .

ج/ بما ان زيادة درجة الحرارة (التسخين) يتجه التفاعل نحو الماص دائماً (حسب القاعدة) وان انخفاض قيمة K_c تدل ان التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي اي الخلفي هو الماص وان الامامي هو الباعث .

(2016 / 1 - خ ق)

6) قيمة K_c تزداد عند رفع درجة حرارة التفاعل في حالة التفاعلات الماصة للحرارة .

(2017 / 2)

ج/ بما ان رفع درجة الحرارة يتجه باتجاه الماص دائماً (حسب القاعدة) وحيث ان التفاعل الامامي ماص للحرارة اي يتجه بالاتجاه الامامي نحو النواتج فتزداد قيمة K_c .

(2024 / 2) - وضع ذلك

7) تنخفض قيمة K_c للتفاعلات الباعثة للحرارة عند رفع درجة الحرارة .

(2022 / تكميلي د 2)

ج/ بما ان رفع درجة الحرارة يتجه باتجاه الماص دائماً (حسب القاعدة) وحيث ان التفاعل الخلفي هو الماص للحرارة اي نحو المتفاعلات لذا فتقل قيمة K_c .

8) زيادة الضغط على خليط متوازن ($\Delta n_g = +1$) فان الاتزان ينزاح باتجاه المتفاعلات .

ج/ بما ان Δn_g موجبة فان عدد مولات المتفاعلات اقل وحيث ان زيادة الضغط يتجه نحو عدد المولات

الاقل (حسب القاعدة) اي نحو المتفاعلات .

(2016 / 2 - خ ق) (2013 / 3) (2020 / ت)

9) نقصان حجم اناء التفاعل لتفاعل غازي فيه ($\Delta n_g = +$) يؤدي الى خفض المنتج .

ج/ بما ان Δn_g موجبة فان عدد مولات المتفاعلات اقل وحيث ان نقصان الحجم يتجه نحو عدد المولات

الاقل اي نحو المتفاعلات وبذلك يقل المنتج .

(2016 / 2 - خ ق) (2013 / 3) (2020 / ت)

(10) تقليل الضغط على خليط متوازن ($\Delta n_g = +1$) فإن الاتزان ينزاح باتجاه النواتج .

ج/ بما ان Δn_g موجبة فإن عدد مولات النواتج الاكبر وحيث ان تقليل الضغط يتجه نحو عدد المولات الاكبر (حسب القاعدة) اي يتجه نحو النواتج .
(2017 لـ 3) (2015 لـ 1 - خاص) (2019 لـ 3)

(11) تقليل الضغط على خليط متوازن ($\Delta n_g = -1$) فإن الاتزان ينزاح باتجاه المتفاعلات .

ج/ بما ان Δn_g سالبة فإن عدد مولات المتفاعلات اكبر من مولات النواتج وحيث ان تقليل الضغط يتجه نحو عدد المولات الاكبر (حسب القاعدة) اي نحو المتفاعلات .
(2016 لـ 3)

(12) زيادة الضغط على خليط متوازن ($\Delta n_g = -1$) فإن ذلك يؤدي الى زيادة المنتج .

ج/ بما ان Δn_g سالبة فإن عدد مولات المتفاعلات اكبر من مولات النواتج وحيث ان زيادة الضغط يتجه نحو عدد المولات الغازية الاقل (حسب القاعدة) اي نحو النواتج فيؤدي الى زيادة الانتاج .

(13) ما تأثير زيادة الضغط على خليط متزن ($\Delta n_g = -1$) ؟

ج/ بما ان Δn_g سالبة فإن عدد مولات المتفاعلات اكبر من مولات النواتج مثال $2A_{(g)} \rightleftharpoons B_{(g)}$ وحيث ان زيادة الضغط يتجه نحو عدد المولات الغازية الاقل (حسب القاعدة) اي نحو النواتج اي بالاتجاه الامامي .

(14) في التفاعل المتزن الاتي: $SO_2Cl_{2(g)} + \text{طاقة} \rightleftharpoons SO_{2(g)} + Cl_{2(g)}$ ترتفع حرارة التفاعل عند اضافة SO_2 الى خليط الاتزان .

ج/ بما ان اضافة SO_2 يتجه بالاتجاه الخلفي (حسب القاعدة اضافة نواتج يتجه نحو المتفاعلات) وبما ان التفاعل الخلفي باعث للحرارة فيؤدي الى ارتفاع حرارة التفاعل .

(14) للتفاعل المتزن الاتي: $2Hg_{(l)} + O_{2(g)} \rightleftharpoons 2HgO_{(s)}$ عند درجة حرارة $298K$ و K_p للتفاعل تساوي 3.2×10^{20} ، ΔH للتفاعل تساوي $-181KJ$ بين هل قيمة K_p عند $500K$ اكبر اقل من قيمتها عند $298K$ للتفاعل نفسه .
(2015 لـ 3) **ج/**

بما ان التفاعل باعث للحرارة (لان $-\Delta H$) فعند زيادة درجة الحرارة يتجه التفاعل نحو الماص اي بالاتجاه الخلفي (اليسار) للتخلص من الفائض في درجة الحرارة (حسب لوشاتليه) فنقل ضغوط النواتج وتزداد ضغوط المتفاعلات اي تقل قيمة K_p للتفاعل عند درجة $500K$.

(15) صف عدد من الاجراءات تؤدي لرفع المنتج للتفاعل الغازي المتزن:

طاقة $3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$

- ج/**
- (1) اضافة كمية من المتفاعلات (غاز N_2 و غاز H_2) وسحب غاز NH_3 باستمرار من مزيج الاتزان .
- (2) زيادة الضغط لكي يتجه نحو عدد المولات الاقل اي امامي نحو النواتج .
- (3) تقليل الحجم .
- (4) تبريد اناء التفاعل لان التفاعل الامامي باعث للحرارة .

(16) التفاعل الغازي المتزن الاتي: $N_{2(g)} + O_{2(g)} + 180KJ \rightleftharpoons 2NO_{(g)}$

(2020 / 1)

صف عدد من الاجراءات التي تؤدي لرفع الناتج .

ج/

- (1) اضافة كمية من المتفاعلات (غاز N_2 و O_2) وسحب غاز NO باستمرار من مزيج الاتزان .
- (2) تسخين اناء التفاعل لان التفاعل الامامي ماص للحرارة .

(17) صف خمسة (احيانا يذكر اربعة او ثلاثة او بدون تحديد) من الاجراءات التي تؤدي لرفع المنتج

للتفاعل الغازي الباعث للحرارة . $3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)}$

(2022 / 1) (2020 / 3) (2023 / 3) (ثلاثة اجراءات) (2024 / 2)

ج/

- (1) اضافة كمية من المتفاعلات (غاز N_2 و H_2) .
- (2) وسحب غاز NH_3 باستمرار من مزيج الاتزان .
- (3) زيادة الضغط لكي يتجه نحو عدد المولات الاقل اي امامي نحو النواتج .
- (4) تقليل الحجم (5) تبريد اناء التفاعل لان التفاعل الامامي باعث للحرارة .

(18) يصل مزيج الغازات C_2H_4 و H_2 و C_2H_6 الموضوع في وعاء مغلق عند $25C^0$ الى حالة

الاتزان كما في التفاعل الاتي: $C_2H_{4(g)} + H_{2(g)} \rightleftharpoons C_2H_{6(g)} + 137KJ/mol$ ، صف

عدد من الاجراءات التي تؤدي الى رفع كمية C_2H_6 الناتجة من هذا التفاعل .

(2017 / 1 - موصل) (2017 / 2 - موصل) (2018 / 2 - ق خ) (2018 / 3)

ج/

- (1) اضافة كمية من المتفاعلات (غاز C_2H_4 و H_2) وسحب غاز C_2H_6 باستمرار من مزيج الاتزان .
- (2) زيادة الضغط لكي يتجه نحو عدد المولات الاقل اي امامي نحو النواتج .
- (3) تقليل الحجم .
- (4) تبريد اناء التفاعل لان التفاعل الامامي باعث للحرارة .

(19) التفاعل الغازي المتزن الاتي: $3H_{2(g)} + N_{2(g)} \rightleftharpoons 2NH_{3(g)} + 92KJ$ ، ما تأثير كل

من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان:

(2014 / 3)

(1) تبريد اناء التفاعل (2) اضافة NH_3 (3) زيادة الضغط

ج/

العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1 تبريد اناء التفاعل	يتجه بالاتجاه الامامي ، لانه بالتبريد يتجه نحو الباعث اي الامامي	يزداد لانه امامي نحو النواتج
2 اضافة NH_3	يتجه بالاتجاه الخلفي، لتصريف الزيادة في NH_3 المضافة	لا يتأثر
3 زيادة الضغط	يتجه بالاتجاه الامامي ، نحو عدد المولات الاقل	لا يتأثر

- (20) للتفاعل المتزن الغازي الباعث للحرارة $2NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$ كيف تتغير حالة الاتزان ولماذا ؟
- (1) عند زيادة الضغط المسلط على التفاعل المتزن .
 - (2) رفع درجة حرارة اناء التفاعل .
 - (3) سحب غاز N_2O_4 المتكون عند الاتزان .
- (2019 / 1) (2014 / 2)

ت	العامل المؤثر	حالة الاتزان
1	زيادة الضغط	يتجه التفاعل بالاتجاه الامامي ، لانه بزيادة الضغط يتجه التفاعل نحو عدد المولات الغازية الاقل وفق القاعدة .
2	رفع درجة حرارة اناء التفاعل	يتجه التفاعل بالاتجاه العكسي ، لانه بالتسخين يتجه التفاعل نحو الاتجاه الماص للتخلص من الزيادة في الحرارة حسب القاعدة والخلفي هو الماص
3	سحب غاز N_2O_4 المتكون عند الاتزان	يتجه التفاعل بالاتجاه الامامي ، لان سحب النواتج يتجه باتجاه النواتج (امامي) حسب قاعدة لوشاتليه لتعويض نقص الكمية المسحوبة .

- (21) للتفاعل المتزن الاتي : $2SO_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2SO_3(g)$ انثاليبي التفاعل تساوي $-198.2 KJ$ ، ما تأثير العوامل الاتية على حالة الاتزان وثابت الاتزان:

- (1) زيادة درجة الحرارة
 - (2) تقليل الضغط المسلط على التفاعل .
- (2015 / 2 - ق خ)

	العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1	زيادة درجة الحرارة	يتجه بالاتجاه الخلفي، نحو الماص .	يقبل لانه خلفي نحو المتفاعلات
2	تقليل الضغط	يتجه بالاتجاه الخلفي ، نحو عدد المولات الاكبر	لا يتأثر

- (22) للتفاعل المتزن الاتي : $2Hg(l) + O_2(g) \rightleftharpoons 2HgO(s)$ ΔH للتفاعل تساوي $-181KJ$ عند درجة حرارة $298K$ و K_p للتفاعل تساوي 3.2×10^{20} ، بين هل قيمة K_p عند $500K$ اكبر ام اقل من قيمتها عند $298K$ للتفاعل نفسه .
- (2015 / 3)

ج/ بما ان التفاعل باعث للحرارة فعند زيادة درجة الحرارة يتجه التفاعل نحو الماص اي بالاتجاه الخلفي للتخلص من الفائض في درجة الحرارة (حسب لوشاتليه) فتقل ضغوط النواتج وتزداد ضغوط المتفاعلات اي تقل قيمة K_p للتفاعل عند درجة $500K$.

- (23) ما تأثير كل من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان للتفاعل الغازي المتزن الاتي:



- (1) سحب غاز N_2F_4 من خليط الاتزان بثبوت درجة الحرارة .
- (2) خفض الضغط المسلط على الخليط بدرجة حرارة ثابتة .
- (3) اضافة عامل مساعد الى خليط الاتزان .

(2021 / 1)

العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1 سحب غاز N_2F_4	يتجه بالاتجاه الخلفي ، لتعويض المادة المسحوبة	لا يتأثر
2 خفض الضغط	يتجه التفاعل بالاتجاه الامامي ، نحو عدد المولات الغازية الاكبر.	لا يتأثر
3 اضافة عامل مساعد	لا تتأثر لانه يقلل من طاقة التنشيط فقط وتأثيره على سرعة التفاعل بكل الاتجاهين متساوية .	لا يتأثر

ج/

(24) ما تأثير كل من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان للتفاعل الغازي المتزن الاتي:



(1) تسخين خليط الاتزان في اناء مغلق .

(2) زيادة الضغط المسلط على الخليط بدرجة حرارة ثابتة .

(2014 ل 2)

ج/

ت	العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1	تسخين خليط الاتزان	يتجه التفاعل بالاتجاه الامامي ، نحو الماص .	يزداد
2	خفض الضغط	يتجه التفاعل بالاتجاه الامامي ، نحو عدد المولات الغازية الاكبر .	لا يؤثر

(25) التفاعل الغازي المتزن الاتي: $PCl_{5(g)} \rightleftharpoons PCl_{3(g)} + Cl_{2(g)}$ انثالي التفاعل تساوي

92.5 KJ/mol ، ما تأثير كل من العوامل التالية على حالة الاتزان وثابت الاتزان:

(1) خفض درجة الحرارة (2) اضافة Cl_2 (3) سحب PCl_3 من خليط الاتزان (4) زيادة الضغط

(2014 ل 3)

ج/

العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1 خفض درجة الحرارة	يتجه بالاتجاه الخلفي ، لانه بالتبريد يتجه نحو الباعث فالامامي ماص (ΔH موجبة) والخلفي يكون باعث	يقل لانه خلفي نحو المتفاعلات
2 اضافة زيادة من Cl_2 الى خليط الاتزان	يتجه بالاتجاه الخلفي، للتخلص او لتصريف الزيادة في Cl_2 المضافة	لا يتأثر
3 سحب PCl_3	يتجه بالاتجاه الامامي ، نحو المادة المسحوبة	لا يتأثر
4 زيادة الضغط	يتجه بالاتجاه الخلفي ، نحو عدد المولات الاقل	لا يتأثر
5 اضافة عامل مساعد	لا تتأثر	لا يتأثر

(26) ما تأثير (تقليص الحجم ، زيادة درجة الحرارة) على حالة التوازن وقيمة ثابت التوازن لتفاعل غازي

(2013 ل 1)

باعث للحرارة وان فيه $\Delta n_g = -1$ وذلك حسب قاعدة لوشاتليه .

ج/

العامل المؤثر	حالة الاتزان	ثابت الاتزان
1 تقليص الحجم	يتجه بالاتجاه الامامي ، نحو عدد المولات الاقل .	يزداد لانه امامي نحو النواتج
2 زيادة درجة الحرارة	يتجه بالاتجاه الخلفي، نحو الماص .	لا يتأثر

(27) للتفاعل المتزن الاتي:



وجد ان خليط الاتزان بدرجة حرارة $25C^0$ يحتوي على:

$[SO_3] = 0.002mol/L$ و $[SO_2] = 0.08mol/L$ و $[O_2] = 0.01mol/L$ وعند تبريد التفاعل الى $10C^0$ وجد K_C للتفاعل يساوي 4 بين هل التفاعل باعث ام ماص للحرارة .

(2016 / 1 - بتغير التراكيز) (2020 / ت) (2014 / 2 - خاص)

ج/

(1) نجد K_C بدرجة $25C^0$ لان التراكيز عند الاتزان معلومة ثم يقارن مع K_C بدرجة $10C^0$:

$$K_C = \frac{[SO_2]^2[O_2]}{[SO_3]^2} = \frac{(0.08)^2(0.01)}{(0.002)^2} = 16$$

(2) نقارن الثابتين بالدرجتين الحراريتين ونستنتج هل التفاعل ماص او باعث:

بما ان العملية تبريد وحيث ان التبريد يتجه نحو الباعث لكن نلاحظ ان قيمة K_C قلت اي التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي ، اي الخلفي باعث للحرارة والامامي ماص ، اذن التفاعل ماص للحرارة .

$t(C^0)$	K_C
25	16
10	4

قلت
قيمة الثابت

(28) للتفاعل المتزن الغازي الافتراضي: كانت تراكيز الاتزان للمواد كما في تجارب الجدول التالي :

ت	$B(mol/L)$	$A(mol/L)$	درجة الحرارة كلفن
1	0.6	0.04	200
2	0.5	0.01	400

احسب K_C للتفاعل بدرجات الحرارة المختلفة ثم بين هل التفاعل ماص ام باعث للحرارة .

(2021 / 1)

ج//

$$K_C = \frac{[B]^2}{[A]} = \frac{(0.6)^2}{(0.04)} = 9$$

اولاً: نجد قيمة K_C بدرجة $200K$:

$$K_C = \frac{[B]^2}{[A]} = \frac{(0.5)^2}{(0.01)} = 25$$

ثانياً: نجد قيمة K_C بدرجة $400K$:

التفاعل ماص للحرارة .

$T(K)$	K_{eq}
200K	9
400K	25

تسخين

زادت

يعني التفاعل ماص للحرارة ، لان التسخين يرفع التفاعل الماص للحرارة وتزداد قيمة K_C .

(2020 / 1) (2022 / ت)

(29) ما تأثير اضافة العامل المساعد الى تفاعل انعكاسي ؟

ج/ اضافة العامل المساعد الى تفاعل متزن لا يؤثر على حالة الاتزان ولا على ثابت الاتزان لان العامل المساعد يؤثر على طاقة التنشيط فقط اي يزيد من سرعة التفاعل ، وتأثيره على سرعتي التفاعل الامامي R_f والخلفي R_b بالدرجة نفسها .

(30) ما تأثير زيادة ونقصان درجة الحرارة على التفاعل الباعث والتفاعل الماص للحرارة ؟

(2020 / 2)

ج/ التفاعل الماص:

- بالتسخين يتجه التفاعل بالاتجاه الماص الامامي وبالتبريد يتجه التفاعل بالاتجاه الباعث الخلفي .
- التفاعل الباعث:
- بالتسخين يتجه التفاعل بالاتجاه الماص الخلفي وبالتبريد يتجه التفاعل بالاتجاه الباعث الامامي .

(2021 / 2)

(31) ما تأثير زيادة او نقصان درجة الحرارة على ثابت الاتزان K_{eq} ؟

ج/ التفاعل الماص:

- بالتسخين يتجه التفاعل بالاتجاه الماص الامامي ويزداد الثابت .
- وبالتبريد يتجه التفاعل بالاتجاه الباعث الخلفي ويقل الثابت .
- التفاعل الباعث:
- بالتسخين يتجه التفاعل بالاتجاه الماص الخلفي ويقل الثابت .
- وبالتبريد يتجه التفاعل بالاتجاه الباعث الامامي ويزداد الثابت .

(32) لا تتغير قيمة ثابت الاتزان الكيميائي K_{eq} الا بتغير درجة الحرارة فقط ، وضح ذلك ؟

ج/ لان قيمة النسبة بين تراكيز النواتج والمتفاعلات عند الاتزان تبقى ثابتة ، ولا تتغير الا بتغير درجة الحرارة .

(2022 / 1)

(33) ما تأثير نقصان وزيادة درجة الحرارة على حالة الاتزان وثابت الاتزان للتفاعلات الباعثة والماصة للحرارة ؟

(2022 / 2)

ج/

التغير	التفاعل الباعث للحرارة	التفاعل الماص للحرارة
نقصان درجة الحرارة	ينزاح نحو النواتج (الامامي) وتزداد قيمة K_{eq} .	ينزاح نحو المتفاعلات (الخلفي) وتقل قيمة K_{eq} .
زيادة درجة الحرارة	ينزاح نحو المتفاعلات (الخلفي) وتقل قيمة K_{eq} .	ينزاح نحو النواتج (الامامي) وتزداد قيمة K_{eq} .

(2023 / 3)

(34) ما تأثير تغير التراكيز للمواد المتفاعلة والنااتجة على حالة الاتزان ؟

ج/

- اضافة متفاعلات او سحب نواتج يتجه بالاتجاه الامامي
- اضافة نواتج او سحب متفاعلات يتجه بالاتجاه الخلفي .

(35) ما تأثير زيادة الضغط المسلط على التفاعل المتزن الآتي: $C_{(s)} + CO_{2(g)} \rightleftharpoons 2CO_{(g)}$ **ج/** (2024-ت)

بما ان زيادة الضغط يتجه التفاعل نحو عدد المولات الاقل وحيث ان المتفاعلات اقل عدد مولات من النواتج لذلك يتجه التفاعل نحو المتفاعلات بالاتجاه الخلفي .

مجموعة من الفراغات حول لوشاتليه:

(1) عندما $\Delta n_g =$ صفر لا يكون للضغط المسلط على التفاعل الغازي تأثير في حالة الاتزان . (2017 / 2 - موصّل)

(2) عند تقليل الضغط في خليط متزن ($\Delta n_g = +1$) فالتفاعل ينزاح نحو النواتج وثابت الاتزان K_c لا يتغير. (2017 / ت)

(3) يترجح التفاعل الخلفي لتفاعل متزن ماص للحرارة عند تبريد اثناء التفاعل . (2013 / 1 - خ ق) (2016 / 2) (2018 / 2 - خ ق)

(4) زيادة درجة الحرارة على تفاعل متزن باعث للحرارة يؤدي الى ترجيح التفاعل الخلفي (2013 / 2)

(5) في التفاعلات الماصة للحرارة والتي هي في حالة اتزان ديناميكي تزداد تراكيز المواد الناتجة عند رفع درجة الحرارة . (2016 / 3) (2018 / 1)

(6) عند زيادة الضغط على خليط متوازن فيه ($\Delta n_g = +1$) فان الاتزان ينزاح باتجاه المتفاعلات وذلك لانه (2021 / ت)

ج/ بما ان Δn_g موجبة فان عدد مولات المتفاعلات اقل وحيث ان زيادة الضغط يتجه نحو عدد المولات الاقل (حسب القاعدة) اي نحو المتفاعلات .

(7) في التفاعل الغازي $N_2F_{4(g)} + 38.5KJ \rightleftharpoons 2NF_{2(g)}$ فان تسخين خليط الاتزان يرجح التفاعل وخفض الضغط على الخليط المتزن يرجح التفاعل وسحب N_2F_4 من خليط الاتزان يرجح التفاعل (2018 / 2) (2023 / 1)

ج/ الامامي (الماص) ، الامامي ، الخلفي

الفصل الثالث



الأستاذ
حبيب الجنابي

الفصل الثالث – الاتزان الايوني

الحوامض والقواعد

(1) الالكترونوليتات الضعيفة:

وهي الالكترونوليتات التي تكون محاليلها المائية ضعيفة التوصيل للكهربائية لكونها تتأين بشكل جزئي (غير تام) عند ذوبانها في الماء , ولها تفاعلات انعكاسية , وتشمل الحوامض الضعيفة والقواعد الضعيفة والاملاح شحيحة الذوبان .
(2017 / د 3 – موصل)

(2) درجة التأين:

وهي نسبة التركيز المولاري للجزء المتأين من الالكترونوليت الضعيف الى التركيز المولاري الكلي للالكترونوليت الضعيف , وتحسب من العلاقة : $\text{درجة التأين} = \frac{\text{تركيز المتأين عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للمادة}}$
(2017 / ت) (2017 / د 2 – موصل) (2022 / د 2) (2023 / ت)

(3) قاعدة برونشتد: وهي المادة التي لها القابلية على اكتساب بروتون (H^+) وتكوين حامض قرين .
اي ان: $\text{حامض قرين} \rightleftharpoons \text{بروتون} + \text{قاعدة}$
(2020 / د 1)

(4) التأين الذاتي للماء:

هو تفاعل كيميائي ينتقل فيه بروتون من جزي ماء الى جزي ماء اخر لتكوين ايونات الهيدرونيوم H_3O^+ وايونات الهيدروكسيد OH^- وبأعداد متساوية ويسمى ايضاً بالتفكك التلقائي للماء او البرتنة الذاتية للماء وهي المسؤولة عن الصفة الامفوتيرية للماء .
(2019 / ت)

(5) الحوامض الضعيفة متعددة البروتون:

وهي الحوامض التي تمتلك اكثر من ذرة هيدروجين قابلة للتأين (اكثر من بروتون حامضي واحد) وتتأين البروتونات على شكل مراحل ويمتاز كل بروتون حامضي واحد له ثابت تفكك خاص به ويكون البروتون الاول اكثر حامضية واكبر قيمة للثابت K_{a1} من البروتون الثاني كما في حامض الاكزاليك $H_2C_2O_4$ وحامض الفسفوريك H_3PO_4 وحامض الكربونيك H_2CO_3 .
(2017 / د 2) (2017 / د 2- خ ق)

(6) تزداد درجة تفكك الالكترونوليت الضعيف عند التخفيف .

ج/ وذلك لان عملية التخفيف تؤدي الى ازاحة موقع الاتزان من موقعه الاصلي الى موقع جديد لازالة التأثير الخارجي (عملية التخفيف) حسب قاعدة لوشاتليه اي ان عملية التخفيف تؤدي الى نقصان في كمية الجزء غير المتفكك من المذاب (الحامض) وتزيد من كمية الجزء المتفكك منه (الايونات اي H^+) في وحدة الحجم من المحلول ليرجع الى حالة الاتزان مرة اخرى .

(7) المواد الالكترونوليتية لها القابلية على توصيل التيار الكهربائي في محاليلها المائية او منصهراتها .

ج/ بسبب قابلية محاليلها المائية او منصهرها (كالملاح) القابلية على توصيل التيار الكهربائي أي انها تتفكك لتعطي ايونات موجبة وسالبة .
(2016 / د 3) (2017 / ت)

(8) ينتج عن ذوبان الالكترونوليتات القوية في الماء محاليل عالية التوصيل الكهربائي وذلك بسبب

ج/ وذلك بسبب تفككها التام الى ايونات ومعادلات التفكك لها غير انعكاسية .
(2016 / د 3) (2020 / ت)

(9) قيم ثوابت تفكك الحوامض الضعيفة المختلفة تعد مقياساً هذه الحوامض النسبية فكلما
ج/ فكلما زادت قيمة ثابت تفكك الحامض (زاد مقدار تفككه) وزادت حموضته . او كلما قلت قيمة ثابت تفكك الحامض (قل مقدار تفككه) قلت حموضته .
(2021 / 2)

(10) ينتج عن ذوبان الالكتروليتات القوية في الماء محاليل وذلك بسبب
ج/ عالية التوصيل للتيار الكهربائي ، تفككها تام .

(11) يعد حامض الكبريتيك من الالكتروليتات وعند ذوبانه في الماء ينتج محلول وذلك بسبب
ج/ القوية ، حامضي او عالي التوصيل للتيار الكهربائي ، تحرر ايون الهيدروجين او يتأين بشكل تام .
(2021 / 2 - تكميلي)

(12) ينتج عن ذوبان الالكتروليتات الضعيفة في الماء محاليل ضعيفة التوصيل للكهربائية ، علل .
ج/ لانها تتأين بشكل جزئي محدود او غير تام عند ذوبانها في الماء .
(2023 / 2)

(13) ما هي مميزات المواد الالكتروليتية عددها ؟
ج/ 1) لها قابلية على توصيل التيار الكهربائي في محاليلها المائية او منصهراتها .
2) محاليلها متعادلة كهربائياً ، لان محصلة الشحنة الكهربائية لمحاليلها تساوي صفر .
3) عند ذوبانها في الماء (مذيب مستقطب) فان محاليلها تعطي ايونات سالبة وايونات موجبة .
4) تعتمد قابلية المحلول الالكتروليتي للتوصيل الكهربائي على: طبيعة الايونات وتركيز الايونات ودرجة حرارة المحلول .

(14) تعتمد قابلية المحلول الالكتروليتي للتوصيل الكهربائي على و و
ج/ طبيعة الايونات وتركيز الايونات و درجة حرارة المحلول .
(2018 / 2) (2014 / 1)

(15) اكتب معادلات تأين حامض الكبريتوز H_2SO_3 ، اي خطوة لها ثابت تأين اكبر ؟ ولماذا ؟
ج/ $H_2SO_{3(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HSO_3^-_{(aq)}$
 $HSO_3^-_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + SO_3^{2-}_{(aq)}$
نلاحظ ان $K_{a1} > K_{a2}$ وذلك بسبب نقصان قابلية الاصناف التي تحمل شحنة سالبة على فقدان بروتون موجب الشحنة بسبب ازدياد التجاذب الالكتروستاتيكي بين ايونات ذرات الشحنات المختلفة .
(2016 / 3)

(16) هناك ثلاث فئات من المواد الالكتروليتية القوية عددها ؟
ج/ 1) الحوامض القوية 2) القواعد القوية 3) الاملاح التامة الذوبان .
(2020 / 3)

(17) اكتب معادلات تأين حامض الفسفوريك H_3PO_4 .
ج/ $H_3PO_{4(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + H_2PO_4^-_{(aq)}$
 $H_2PO_4^-_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + HPO_4^{2-}_{(aq)}$
 $HPO_4^{2-}_{(aq)} \rightleftharpoons H^+_{(aq)} + PO_4^{3-}_{(aq)}$
(2018 / 2 - خ ق)

(18) علام تعتمد قوة الحامض او القاعدة حسب نظرية برونشتد - لوري ؟ عدد ذلك .
ج/

- (أ) تعتمد قوة الحامض حسب نظرية برونشتد على مدى قابلية الحامض على فقدان البروتون H^+ .
(ب) تعتمد قوة القاعدة حسب نظرية برونشتد على مدى قابلية القاعدة على اكتساب البروتون H^+ .
(ج) تعتمد على الوسط الذي يحتوي هذه الاصناف .

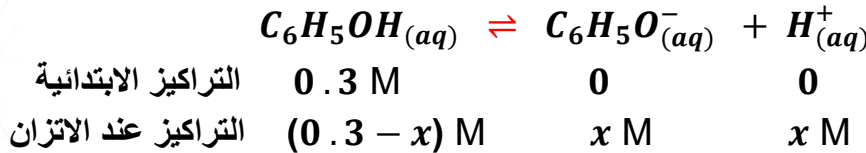
(19) تعتمد قوة الحامض او القاعدة حسب نظرية برونشتد - لوري على و و
ج/ (2023 ل 3) (2024- ت) (2024 ل 1)

- (أ) مدى قابلية الحامض على فقدان البروتون H^+ .
(ب) مدى قابلية القاعدة على اكتساب البروتون H^+ .
(ج) على الوسط الذي يحتوي هذه الاصناف .

(20) يعرف حامض برونشتد - لوري بـ بينما الحامض القرين بـ
ج/ حامض برونشتد: وهو المادة التي لها القابلية على فقدان بروتون H^+ وتكوين قاعدة قرينة مثال
 HCl اما الحامض القرين فهو قاعدة برونشتد بعد اكتسابها للبروتون مثال NH_4^+ (2022 ل 2 - التكميلي)

(21) احسب تركيز ايون الهيدروجين المائي في المحلول المائي للفينول C_6H_5OH الذي تركيزه (أ) $0.3 M$ (ب) بعد تخفيفه لمئة مرة .
ج/ (2017 ل 1)

(أ) لمحلول تركيزه $0.3 M$:



$$K_a = \frac{[C_6H_5O^-][H^+]}{[C_6H_5OH]} \Rightarrow 1.3 \times 10^{-10} = \frac{x^2}{0.3}$$

$$x^2 = 39 \times 10^{-12} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow x = 6.2 \times 10^{-6} M = [H^+]$$

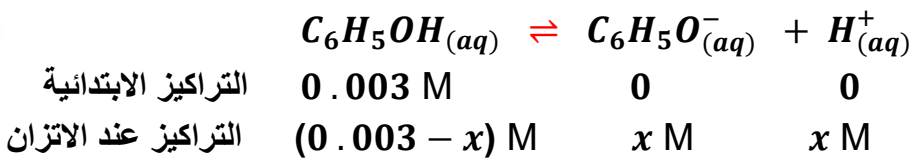
(ب) بعد تخفيفه لمئة مرة:

الطريقة الاولى:

$$\frac{M_1}{M_2} = \text{عدد مرات التخفيف} = \frac{\text{تركيز الحامض قبل التخفيف}}{\text{تركيز الحامض بعد التخفيف}}$$

نجد تركيز الحامض بعد التخفيف من القانون الاتي:

$$\frac{0.3}{M_2} = 100 \Rightarrow M_2 = \frac{0.3}{100} = 0.003 M$$



$$K_a = \frac{[C_6H_5O^-][H^+]}{[C_6H_5OH]} \Rightarrow 1.3 \times 10^{-10} = \frac{x^2}{0.003}$$

$$x^2 = 39 \times 10^{-14} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow x = 6.2 \times 10^{-7} M = [H^+]$$

الطريقة الثانية: من قانون التخفيف:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \Rightarrow 0.3 M \times V_1 = M_2 \times 100V_1 \Rightarrow M_2 = 0.003$$

ثم نكمل الحل ... وكلا الطريقتين مقبولة وزارياً .

(22) إذا علمت ان النسبة المئوية للتفكك 0.1 M حامض الهيدروسيانيك HCN تساوي 0.01 % ، كم هو ثابت تايين هذا الحامض ؟
(2014 / ت) (2013 / د 2 - مؤجلين)

ج/

(1) نجد تركيز ايون الهيدروجين $[H^+]$ من النسبة المئوية للتأين % :

$$\% \text{ التأين} = 100 \times \frac{\text{تركيز ايون } H^+ \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\% 0.01 = \frac{[H^+]}{0.1} \times 100 \Rightarrow [H^+] = 1 \times 10^{-5} M$$

(2) نجد K_a من $[H^+]$ و مولارية الحامض :



$$K_a = \frac{[H^+][CN^-]}{[HCN]} = \frac{(1 \times 10^{-5})^2}{0.1} = 1 \times 10^{-9}$$

(23) يتأين حامض الخليك في محلوله المائي ذو تركيز 0.1 M بمقدار 1 % ، احسب ثابت تايين الحامض ؟
(2019 / د 2)

ج/

(1) نجد تركيز ايون الهيدروجين $[H^+]$ من النسبة المئوية للتأين % :

$$\% \text{ التأين} = 100 \times \frac{\text{تركيز ايون } H^+ \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للحامض}}$$

$$\% 1 = \frac{[H^+]}{0.1} \times 100 \Rightarrow [H^+] = 1 \times 10^{-3} M$$

(2) نجد K_a من $[H^+]$ و مولارية الحامض :



$$K_a = \frac{[CH_3COO^-][H^+]}{[CH_3COOH]} = \frac{(1 \times 10^{-3})^2}{0.1} = 1 \times 10^{-5}$$

(24) لتر من محلول الامونيا بتركيز 0.05 M النسبة المئوية لتفككه 2% ، احسب K_b ودرجة التآين
ج/ (2015 / د - 1 خ ق) (2016 / د - 2 خ ق)

(1) نجد تركيز ايون الهيدروكسيد $[OH^-]$ من النسبة المئوية للتآين % :

$$\% \text{ التآين} = \frac{\text{تركيز ايون } OH^- \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للقاعدة}} \times 100$$

$$\% 2 = \frac{[OH^-]}{0.05} \times 100 \Rightarrow [OH^-] = 1 \times 10^{-3} M = x$$

(2) نجد K_b من $[OH^-]$ ومولارية القاعدة :



$$K_b = \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_3]} = \frac{(1 \times 10^{-3})^2}{0.05} = 2 \times 10^{-5}$$

$$0.02 = \frac{1 \times 10^{-3}}{0.05} = \frac{\text{تركيز الجزء المتآين عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي}} = \text{درجة التآين}$$

(25) ان كتلة هيدروكسيد الصوديوم NaOH اللازمة لتحضير 500ml من محلول تركيزه (0.2 M) هي
علماً ان الكتلة المولية لـ NaOH هي ($M = 40g/mol$) . (2014 / د - 2 خاص)
ج/

$$m(g) = M \text{ (mol/L)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.2 \text{ mol/L} \times 40 \text{ g/mol} \times 500 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = 4g$$

(26) محلول هيدروكسيد الباريوم $Ba(OH)_2$ بتركيز 0.05 M فإن PH للمحلول =

(2013 / ت) (2014 / د - 1 خاص) (2016 / د - 2)



0.05 M	0	0	التركيز الابتدائي
-0.05 M	+0.05 M	+2(0.05) M	التغير في التركيز
0	0.05 M	0.1 M	التركيز النهائي

$$[OH^-] = 0.1 M \quad (1) \quad [OH^-]$$

$$POH = -\log[OH^-] = -\log 10^{-1} = 1$$

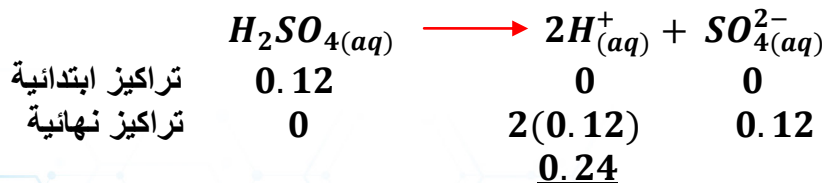
$$POH \quad (2)$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH \quad (3)$$

$$PH + 1 = 14 \Rightarrow PH = 14 - 1 = 13$$

(27) لتر من محلول H_2SO_4 بتركيز 0.12 M فإن $[H^+]$ = (2017 / د - 1 موصل)



ج/

(28) كم هي كتلة هيدروكسيد البوتاسيوم ($M = 56g/mol$) اللازم اضافتها الى $200ml$ من الماء لتصبح قيمة PH المحلول الناتج تساوي 11 ؟
(2015 / 1 - خاص)

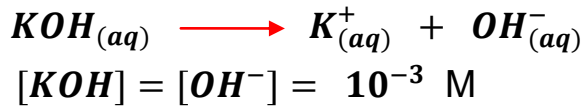
ج/

(1) نجد POH من PH :

$$PH + POH = 14 \Rightarrow POH = 14 - 11 = 3$$

$$[OH^-] = 10^{-POH} = 10^{-3} M$$

(2) نجد $[OH^-]$:



(3) KOH قاعدة قوية:

(4) نجد كتلة القاعدة :

$$m(g) = M (mol/l) \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 10^{-3} mol/L \times 56g/mol \times 200ml \times \frac{1L}{1000ml} = 0.0112g$$

(29) جد مقدار التغير في قيمة PH للماء عند اضافة الى لتر منه $1ml$ من HCl تركيزه $10 M$.
(2017 / 1)

ج/

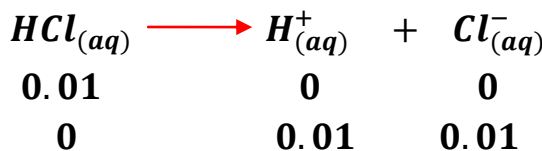
(1) $PH = 7$ للماء قبل اضافة الحامض وهو PH_1

(2) نجد مولارية حامض HCl بعد الاضافة من قانون التخفيف:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$10 M \times 1ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01 mol/L$$



(3) نجد تركيز ايون H^+ :

(4) نجد PH و ΔPH :

$$PH = -\log[H^+] = -\log 10^{-2} = 2$$

$PH_2 = 2$ وهو PH الماء بعد الاضافة

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1$$

$$\Delta PH = 2 - 7 = -5$$

(30) عند اضافة $1ml$ من $NaOH$ تركيزه $10 M$ الى لتر من الماء فإن ΔPH يساوي
(2017 / ت)

ج/

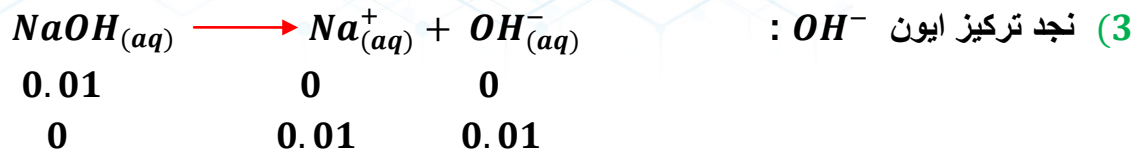
(1) $PH = 7$ للماء قبل اضافة القاعدة وهو PH_1

(2) نجد مولارية القاعدة $NaOH$ بعد الاضافة من قانون التخفيف:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$10 M \times 1ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01 mol/L$$



(4) نجد PH و ΔPH :

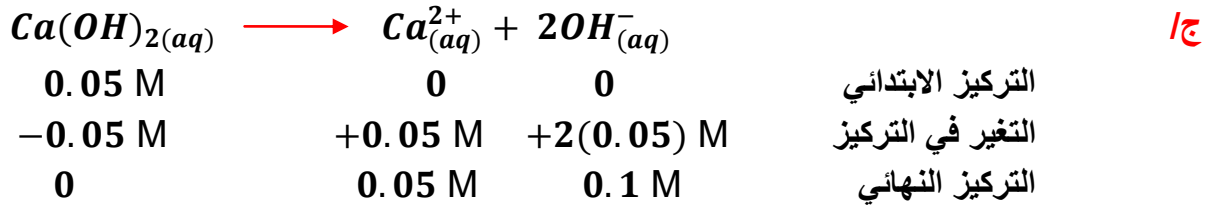
$$[H^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[H^+] = \frac{1 \times 10^{-14}}{10^{-2}} = 10^{-12} \text{ M}$$

$$PH = -\log[H^+] = -\log 10^{-12} = 12$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 12 - 7 = +5$$

(31) احسب قيمة PH للمحلول المائي $Ca(OH)_2$ بتركيز 0.05 M ، وهل المحلول حامضي ام قاعدي ؟ ولماذا ؟
(2022 / ت)



(1) $[OH^-] = 0.1 \text{ M}$

(2) $POH = -\log[OH^-] = -\log 10^{-1} = 1$

(3) $PH + POH = 14$

$$PH + 1 = 14 \Rightarrow PH = 14 - 1 = 13$$

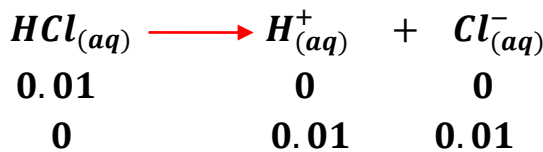
(32) احسب قيمة الاس الهيدروجيني لمحلول نتج من تخفيف 2 ml من 5 M محلول HCl الى لتر من الماء ، وهل المحلول حامضي ام قاعدي .
(2023 / 3)

ج /

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$5 \text{ M} \times 2 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



$$PH = -\log[H^+] = -\log 10^{-2} = 2$$

والمحلول حامضي .

(33) ما عدد غرامات CH_3COOH ($M = 60g/mol$) الواجب اضافتها الى 200ml من الماء المقطر ليصبح PH المحلول بعد الاضافة 2.7 علماً بأن PK_a للحامض = 4.74 . (2024-ت)
($\log 2 = 0.3$ ، $\log 1.8 = 0.26$)

ج/

(1) نجد $[H^+]$ من PH :

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-2.7} = 10^{-2.7+3-3} = 10^{0.3} \times 10^{-3} = 2 \times 10^{-3} M$$

(2) نجد K_a من PK_a :

$$K_a = 10^{-K_a} = 10^{-4.74} = 10^{-4.74+5-5} = 10^{0.26} \times 10^{-5} = 1.8 \times 10^{-5}$$

(3) نجد مولارية الحامض M من K_a و $[H^+]$:



$$K_a = \frac{[CH_3COO^-][H^+]}{[CH_3COOH]} \Rightarrow 1.8 \times 10^{-5} = \frac{(2 \times 10^{-3})^2}{[CH_3COOH]}$$

$$[CH_3COOH] = \frac{4 \times 10^{-6}}{1.8 \times 10^{-5}} = 0.22 M$$

$$m(g) = M \times M \times V$$

(4) نجد غرامات الحامض من المولارية M :

$$m(g) = 0.22 mol/L \times 60 g/mol \times 200 ml \times \frac{1L}{1000 ml} = 2.64 g$$

الملح

(2021 د/1)

(1) ما التمدوب ؟

ج/ التمدوب: هو تفاعل المادة (المذاب) مع المذيب المستعمل لاذابتها .

(2) تكون المحاليل المائية لاملاح الحوامض القوية والقواعد القوية متعادلة . (2013/2) (2014/2)

ج/ بسبب ان الايونات الناتجة الحامض القوي والقاعدة القوية هي قرائن ضعيفة لا تتفاعل مع الماء فيبقى تركيز H^+ يساوي تركيز OH^- ويساوي $M \times 10^{-7}$ لكل منهما و PH للمحلول يساوي 7 .

(3) عند اضافة املاح مشتقة من قواعد قوية وحوامض ضعيفة في الماء يكون المحلول ذا صفة قاعدية دائماً

ج/ (2013/1) (2014-ت) (2015/1) (2019/1) (2024-ت)

وذلك لان ذوبان هذا النوع من الاملاح في الماء سوف ينتج قاعدة قرينة قوية اي الايون السالب والعائد للحامض الضعيف) والتي تتفاعل مع الماء (تكتسب H^+ من الماء) فيقل تركيز H^+ ويزداد تركيز OH^- فيصبح المحلول قاعدياً .

(4) تكون المحاليل المائية لاملاح القواعد الضعيفة والحوامض القوية ذات صفات حامضية ، علل ذلك ؟

ج/ وذلك لان ذوبان هذا النوع من الاملاح في الماء سوف ينتج حامض قرين قوي (ناتج من القواعد الضعيفة) والذي يتفاعل مع الماء (تكتسب OH^- من الماء) فيقل تركيز OH^- ويزداد تركيز H^+ فيصبح المحلول حامضياً .
(2014/1)(2014-1-خاص)

(2023 ل 1)

(5) تكون قيمة PH للمحلول المائي لـ $NaCl$ تساوي (7) .

ج/ لأنه ليس لايوناتها السالبة او الموجبة القابلية على التفاعل بشكل ملحوظ مع الماء .

(6) ان قيمة الاس الهيدروجيني لمحلول ملح نترات الصوديوم تركيز $0.1 M$ هو: (1 ، 13 ، 7) .

(2017 ل 3)

ج/ 7

بما ان محلول نترات الصوديوم هو ملح متعادل لانه ناتج من حامض قوي وقاعدة قوية (اي الايونات الناتجة قرائن ضعيفة) لذا فان قيمة PH تساوي 7 .

(2017 د 1 - خ ق)

(7) يكون المحلول المائي لملح نترات البوتاسيوم ذو صفات متعادلة . علل ذلك .

ج/ بسبب ان الايونات الناتجة الحامض القوي والقاعدة القوية هي قرائن ضعيفة لا تتفاعل مع الماء فيبقى

تركيز H^+ يساوي تركيز OH^- ويساوي $M \times 10^{-7}$ لكل منهما و PH للمحلول يساوي 7 .

(2016 ل 1)

(8) يكون المحلول المائي لملح $NaCl$ متعادلاً وذلك لانه مشتق من

ج/ لأنه مشتق من حامض قوي HCl وقاعدة قوية $NaOH$.

(9) احسب قيمة PH لنترات الصوديوم $NaNO_3$ بتركيز $0.5 M$ ؟

ج/ بما ان الملح متعادل لانه ناتج من حامض قوي هو حامض النترك وقاعدة قوية هي هيدروكسيد

(2017 ل 2 - خ ق) (2017 ل 3)

الصوديوم لذلك فان محلوله المائي له $PH = 7$.

(10) قيمة ثابت التحلل المائي لملح كلوريد الامونيوم يساوي علماً ان

(2019 ل 3) (2024 ل 1)

$$K_b(NH_3) = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$K_h = \frac{K_w}{K_b} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-10} \quad \text{ج/}$$

(11) ما قيمة ثابت التحلل المائي لملح خلات الصوديوم CH_3COONa اذا علمت ان $1L$ منه بتركيز

$0.2 M$ يحتوي على تركيز ايونات H^+ يساوي $1 \times 10^{-9} M$ ؟ (2016 ل 1 - خ ق)

$$[H^+] = \sqrt{\frac{K_w \times K_a}{c}} \Rightarrow 10^{-9} = \sqrt{\frac{10^{-14} \times K_a}{0.2}} \quad \text{ج/ المحلول ملح قاعدي:}$$

$$(بتربيع الطرفين) \quad 10^{-18} = \sqrt{\frac{K_w \times K_a}{c}} \Rightarrow 10^{-18} = \frac{10^{-14} \times K_a}{0.2}$$

$$K_a = 2 \times 10^{-5}$$

$$K_h = \frac{K_w}{K_a} = \frac{1 \times 10^{-14}}{2 \times 10^{-5}} = 5 \times 10^{-10}$$

(12) ما قيمة ثابت التحلل المائي لملح خلات الصوديوم CH_3COONa علماً ان

(2024 ل 2)

$$K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5} \quad ?$$

$$K_h = \frac{K_w}{K_a} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5}} = 5.6 \times 10^{-10} \quad \text{ج/}$$

(13) ما قيمة ثابت التحلل المائي لمُح إذا علمت أن تركيزه 1 M وقيمة POH له يساوي 9 .

(2017 / 1 - خ ق)

$$PH + POH = 14 \Rightarrow PH = 14 - 9 = 5$$

بما أنه $PH < 7$ إذن المُلح حامضي

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-5} M$$

$$[H^+] = \sqrt{\frac{K_w \times C}{K_b}} \Rightarrow 10^{-5} = \sqrt{\frac{10^{-14} \times 0.1}{K_b}}$$

$$10^{-5} = \sqrt{\frac{10^{-15}}{K_b}} \Rightarrow 10^{-10} = \frac{10^{-15}}{K_b} \Rightarrow K_b = 10^{-5}$$

$$K_h = \frac{K_w}{K_a} = \frac{1 \times 10^{-14}}{1 \times 10^{-5}} = 1 \times 10^{-9}$$

(14) PH لمُح يساوي (5) وتركيزه 0.1 M فإن $K(b)$ له يساوي 10^{-5} .

(2018 / ت)

بما أن PH للمُلح أقل من 7 لذلك فالمُلح حامضي:

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-5} M$$

$$[H^+] = \sqrt{\frac{K_w \times C}{K_b}} \Rightarrow 10^{-5} = \sqrt{\frac{10^{-14} \times 0.1}{K_b}}$$

$$10^{-5} = \sqrt{\frac{10^{-15}}{K_b}} \Rightarrow 10^{-10} = \frac{10^{-15}}{K_b} \Rightarrow K_b = 10^{-5}$$

(15) احسب قيمة POH لمُحلول نترات الامونيوم ($PK_b = 4.74$) بتركيز 0.5 M ، وهل المُحلول

(2014 / ت) (2019 / 2)

حامضي ام قاعدي ($\log 5 = 0.7$)



$$PH = \frac{1}{2} [PK_w - PK_b - \log c] = \frac{1}{2} [14 - 4.74 - \log 0.5]$$

$$PH = \frac{1}{2} [9.26 - \log 5 \times 10^{-1}] = \frac{1}{2} [9.26 - \log 5 - \log 10^{-1}]$$

$$PH = \frac{1}{2} [9.26 - 0.7 + 1] = \frac{1}{2} (9.56) = 4.78 \quad (PH < 7 \text{ للمُحلول حامضي لان})$$

$$PH + POH = 14 \Rightarrow POH = 14 - 4.78 = 9.22$$

(16) لتر من مُحلول نترات الامونيوم NH_4NO_3 PH له يساوي 4 فإن $[H^+]$ له يساوي

(2018 / 1)

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-4} M$$

(1) الايون المشترك:

(2013 / 3) (2014 / 2 - خاص)

هي ظاهرة تقليل تفكك الالكتروليت الضعيف الناتجة عن وجود الكتروليت قوي يحوي احد ايونات الالكتروليت الضعيف في نفس المحلول ويسمى المحلول الناتج بالمحلول البفري .

(2) تزداد درجة تفكك حامض النتروز HNO_2 عند اضافة الماء اليه وتقل عند اضافة نترت الصوديوم

(2015 / ت) (2016 / ت)

KNO_2 ؟

ج/ عند اضافة الماء تقل جزيئات المذاب من الايونات في المحلول ولتعويض النقص يتفكك الحامض اي بالاتجاه الامامي حسب قاعدة لوشاتليه ، اما عند اضافة ملحه فيتكون ايون مشترك اي زيادة في ايون النترت NO_2^- لذلك فان التفاعل يتجه بالاتجاه الذي يقلل من ايون النترت اي بالاتجاه الخلفي فيتكون الحامض فتقل درجة التفكك للحامض حسب قاعدة لوشاتليه ايضاً .

(2016 / 3)

(3) يزداد تفكك HCN عند اضافة الماء اليه ويقل عند اضافة $NaCN$.

ج/ عند اضافة الماء تقل جزيئات المذاب من الايونات في المحلول ولتعويض النقص يتفكك الحامض اي بالاتجاه الامامي حسب قاعدة لوشاتليه ، اما عند اضافة ملحه فيتكون ايون مشترك اي زيادة في ايون السيانيد CN^- لذلك فان التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي فيتكون الحامض فتقل درجة التفكك للحامض حسب القاعدة .

(2018 / 2 - خ ق) (2018 / 3)

(4) يقل تفكك عند اضافة HF عند اضافة كمية من محلول NaF .

ج/ لانه عند اضافة الملح NaF يتكون الايون المشترك اي زيادة في ايون الفلوريد F^- لذلك فان التفاعل يتجه بالاتجاه الخلفي فيتكون الحامض فتقل درجة التفكك للحامض حسب قاعدة لوشاتليه .

(5) احسب تركيز ايون H^+ و PH لمحلول مكون من مزيج من $0.1 M$ حامض الخليك و $0.2 M$

خلات الصوديوم . $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ ($\log 3 = 0.48$) (2014 / 2 - خاص)

ج/ المحلول ايون مشترك مكون من حامض ضعيف وملحه :

(1) كتابة المعادلات :



(2) نجد $[H^+]$:

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.1}{0.2} = 9 \times 10^{-6}$$

(3) نجد PH : (او من قانون الايون المشترك)

$$PH = -\log[H^+] = -\log 9 \times 10^{-6} = -\log 9 - \log 10^{-6}$$

$$PH = -\log 3^2 - \log 10^{-6} = -2(0.48) + 6 = -0.96 + 6 = 5.04$$

(6) احسب قيمة الاس الهيدروجيني PH لمحلول يحتوي على حامض الخليك CH_3COOH بتركيز $0.18 M$ وخلات الصوديوم CH_3COONa تركيزه $0.36 M$ ثم قارن النتيجة مع قيمة PH لحامض الخليك بتركيز $0.18 M$ علماً ان : $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 2 = 0.3$ ،

(2015 / 1)

$\log 1.8 = 0.26$.

ج/

(1) نجد PH الايون المشترك:

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.36}{0.18}$$

$$PH = 4.74 + \log 2 \Rightarrow PH = 4.74 + 0.3$$

$$PH = 5.04$$

(1) نجد PH الحامض فقط:



التركيز الابتدائية	0.18 M	0	0
التركيز عند الاتزان	(0.18 - x) M	x M	x M

$$K_a = \frac{[CH_3COO^-][H^+]}{[CH_3COOH]} \Rightarrow 1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.18}$$

$$x^2 = 1.8^2 \times 10^{-6} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow x = 1.8 \times 10^{-3} M = [H^+]$$

$$PH = -\log [H^+] = -\log 1.8 \times 10^{-3} = -\log 1.8 - \log 10^{-3}$$

$$PH = -0.26 + 3 = 2.74$$

(7) اذا علمت ان النسبة المئوية لتفكك 0.1 M حامض الهيدروسانيك $HCN = 0.01\%$. فما قيمة PH المحلول عند اضافة 0.2 M سيانيد البوتاسيوم KCN اليه ؟ $\log 2 = 0.3$.

(ت / 2014) (ت / 2019)

ج/

(1) نجد تركيز ايون الهيدروجين $[H^+]$ من النسبة المئوية للتأين % :

$$100 \times \frac{\text{تركيز ايون } H^+ \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للحامض}} = \% \text{ التأين}$$

$$\% 0.01 = \frac{[H^+]}{0.1} \times 100 \Rightarrow [H^+] = 1 \times 10^{-5} M = x$$

(2) نجد K_a من $[H^+]$ و مولارية الحامض :



$$K_a = \frac{[H^+][CN^-]}{[HCN]} = \frac{(1 \times 10^{-5})^2}{0.1} = 1 \times 10^{-9}$$

(3) نجد PH :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1 \times 10^{-9} = 9$$

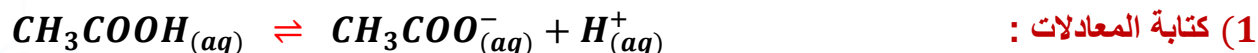
$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 9 + \log \frac{0.2}{0.1} = 9 + \log 2 = 9 + 0.3 = 9.3$$

- (8) ما تركيز حامض الخليك في محلول يحوي اضافة الى الحامض ملح خلات الصوديوم بتركيز 0.3 M اذا علمت ان قيمة PH المحلول كانت تساوي 4.31 . $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$. $\log 1.8 = 0.26$ ($\log 3.7 = 0.57$) (3 / 2015)

ج/

المحلول ايون مشترك مكون من حامض ضعيف وملحه :



(2) نجد PK_a :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

(3) نجد تركيز الحامض :

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$4.31 = 4.74 + \log \frac{0.3}{[acid]}$$

$$\log \frac{0.3}{[acid]} = -0.43$$

$$\frac{0.3}{[acid]} = 10^{-0.43} = 10^{-0.43+1-1} = 10^{0.57} \times 10^{-1} \quad (\text{معكوس اللوغارتم})$$

$$\frac{0.3}{[acid]} = 3.7 \times 10^{-1} \Rightarrow \frac{0.3}{[acid]} = 0.37$$

$$[acid] = \frac{0.30}{0.37} = 0.81 \text{ M}$$

- (9) ما تركيز حامض الخليك الذي يجب ان يكون في محلول يحتوي على خلات الصوديوم بتركيز 0.3 M لكي يتكون محلول بفر دالته الحامضية 4.21 ، علماً ان $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 1.8 = 0.26$ و $\log 3 = 0.47$. (2014 - 1 خاص)

ج/

المحلول ايون مشترك مكون من حامض ضعيف وملحه :

(1) كتابة المعادلات :



(2) نجد PK_a :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$4.21 = 4.74 + \log \frac{0.3}{[acid]}$$

(3) نجد تركيز الحامض :

$$\log \frac{0.3}{[acid]} = -0.53$$

الطريقة الاولى: (المعكوس)

$$\frac{0.3}{[acid]} = 10^{-0.53+1-1} = 10^{0.47} \times 10^{-1} = 3 \times 10^{-1}$$

$$\frac{0.3}{[acid]} = 0.3 \Rightarrow [acid] = 1 \text{ M}$$

$$\log \frac{0.3}{[acid]} = -0.53$$

الطريقة الثانية: (توزيع اللوغارتم)

$$\log 0.3 - \log [acid] = -0.53$$

$$\log 3 \times 10^{-1} - \log [acid] = -0.53$$

$$\log 3 + \log 10^{-1} - \log [acid] = -0.53$$

$$0.47 - 1 - \log [acid] = -0.53$$

$$-0.53 - \log [acid] = -0.53$$

$$\log [acid] = -0.53 + 0.53$$

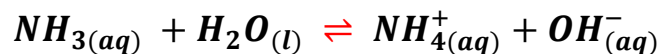
$$\log [acid] = 0$$

$$\log [acid] = \log 1 \Rightarrow [acid] = 1 \text{ M}$$

(10) ما هو التأثير الناتج من اضافة 26.75 g (0.5 mol) من ملح كلوريد الامونيوم الى لتر واحد من محلول الامونيا بتركيز 0.1 M على درجة تفكك القاعدة ؟ اذا علمت ان ثابت تفكك القاعدة الضعيفة $K_b(\text{NH}_3) = 1.8 \times 10^{-5}$ ($\sqrt{1.8} = 1.3$) .
(1/2013)

ج/

(1) نحسب درجة تفكك القاعدة الضعيفة (الامونيا) قبل اضافة الملح:



التركيز الابتدائية	0.1 M	0	0
التركيز عند الاتزان	(0.1 - x) M	x M	x M

$$K_b = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]} \Rightarrow 1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.1}$$

$$x^2 = 1.8 \times 10^{-6} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow x = 1.3 \times 10^{-3} \text{ M} = [\text{OH}^-]$$

$$0.013 = \frac{1.3 \times 10^{-3}}{0.1} = \frac{\text{تركيز ايون } \text{OH}^- \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للقاعدة}} = \text{درجة التآين}$$

(2) نحسب درجة التفكك للامونيا بعد اضافة الملح (ايون مشترك):

$$[\text{OH}^-] = K_b \times \frac{[\text{base}]}{[\text{salt}]}$$

$$[\text{OH}^-] = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.1}{0.5} = 3.6 \times 10^{-6}$$

$$3.6 \times 10^{-5} = \frac{3.6 \times 10^{-6}}{0.1} = \frac{\text{تركيز أيون } OH^- \text{ عند الاتزان}}{\text{التركيز الابتدائي للقاعدة}} = \text{درجة التآين}$$

$$361 = \frac{0.013}{3.6 \times 10^{-5}} = \frac{\text{درجة التفكك}}{\text{درجة التفكك}} = \text{عدد مرات الانخفاض في درجة التفكك}$$

اي قلت بمقدار 361 بسبب الايون المشترك .

(11) احسب قيمة الاس الهيدروجيني (PH) لمحلول يحتوي على NH_3 بتركيز 0.2 M و NH_4Cl بتركيز 0.3 M ، علماً ان $K_b NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 1.8 = 0.26$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 2 = 0.3$. (2020 / 2)

ج/

$$PK_b = -\log K_b = -\log 1.8 \times 10^{-5}$$

$$PK_b = -\log 1.8 - \log 10^{-5} = -0.26 + 5 = 4.74$$



$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]} \Rightarrow POH = 4.74 + \log \frac{0.3}{0.2}$$

$$POH = 4.74 + \log 3 - \log 2 \Rightarrow POH = 4.74 + 0.477 - 0.3$$

$$POH = 4.74 + 0.177 = 4.917$$

$$PH + POH = 14 \Rightarrow PH = 14 - 4.917 = 9.083$$

(12) احسب كتلة ملح خلات الصوديوم ($M = 82g/mol$) اللازم اضافتها الى لتر واحد من محلول 0.125 M ، حامض الخليك للحصول على محلول بفر تكون قيمة PH له تساوي 5 ، علماً ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5} . (2014 / 2) (2017 / 2) (0.12 M - 2017)

(1) نجد PK_a من K_a :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

(2) نجد المولارية للملح :

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow 4.74 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.125}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.125} = 0 \Rightarrow \frac{[salt]}{0.125} = 10^0 \quad (\text{معكوس اللوغارتم})$$

$$\frac{[salt]}{0.125} = 1 \Rightarrow [salt] = 0.125 M$$

(3) نجد كتلة الملح (m) من المولارية:

$$m(g) = M \text{ (mol/l)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.125 \text{ mol/L} \times 82 \text{ g/mol} \times 1 \text{ L} = 10.25 \text{ g}$$

(13) احسب كتلة ملح خلات الصوديوم ($M = 82 \text{ g/mol}$) اللازم اضافتها الى 500ml من محلول 0.2 M ، حامض الخليك للحصول على محلول بفر تكون قيمة PH له تساوي 5 ، علماً ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5} . (2022 / ت)

(1) نجد PK_a من K_a :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

(2) نجد المولارية للملح :

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow 5 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.2}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.2} = 0.26 \Rightarrow \frac{[salt]}{0.2} = 10^{0.26} \text{ (معكوس اللوغارتم)}$$

$$\frac{[salt]}{0.2} = 1.8 \Rightarrow [salt] = 0.36 \text{ M}$$

(3) نجد كتلة الملح (m) من المولارية:

$$m(g) = M \text{ (mol/l)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.36 \text{ mol/L} \times 82 \text{ g/mol} \times 500 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = 14.76 \text{ g}$$

(14) احسب كتلة ملح خلات الصوديوم ($M = 82 \text{ g/mol}$) اللازم اضافتها الى (لتر واحد) من محلول 0.2 M ، حامض الخليك للحصول على محلول بفر تكون قيمة PH له تساوي 5 ، علماً ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5} . (2023 / ت)
الطريقة الاولى:

(1) نجد PK_a من K_a :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

(2) نجد المولارية للملح :

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow 5 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.2}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.2} = 0.26 \Rightarrow \frac{[salt]}{0.2} = 10^{0.26} \text{ (معكوس اللوغارتم)}$$

$$\frac{[salt]}{0.2} = 1.8 \Rightarrow [salt] = 0.36 \text{ M}$$

(3) نجد كتلة الملح (m) من المولارية:

$$m(g) = M \text{ (mol/l)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.36 \text{ mol/L} \times 82 \text{ g/mol} \times 1 \text{ l} = 29.52 \text{ g}$$

الطريقة الثانية:

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-5}$$

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} \Rightarrow 10^{-5} = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.2}{[salt]}$$

$$[salt] = \frac{1.8 \times 10^{-5} \times 0.2}{10^{-5}} = 0.36$$

$$m(g) = M \text{ (mol/l)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.36 \times 82 \times 1 \text{ l} = 29.52 \text{ g}$$

(15) احسب كتلة كلوريد الامونيوم ($M = 53.5 \text{ g/mol}$) الواجب اضافتها الى 500ml من محلول 0.15 M امونيا لجعل قيمة PH المحلول تساوي 9.0 . علماً ان ثابت تفكك الامونيا 1.8×10^{-5} .
 $\log 1.8 = 0.26$ (2016 لـ 2) (الحجم ربع لتر من محلول 0.2M امونيا) (2013 لـ 3)

ج/

(1) نجد POH من PH :

$$PH + POH = 14 \Rightarrow POH = 14 - 9 = 5$$

(2) نجد PK_b :

$$PK_b = -\log K_b = -\log 1.8 \times 10^{-5}$$

$$PK_b = -\log 1.8 - \log 10^{-5} = -0.26 + 5 = 4.74$$

(3) نجد تركيز الملح من قانون الايون المشترك:

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$5 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.15}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.15} = 0.26$$

$$\log \frac{[salt]}{0.15} = \log 1.8$$

$$\frac{[salt]}{0.15} = 1.8 \Rightarrow [salt] = 0.27 \text{ M}$$

او الحل بطريقة معكوس اللوغارتم:

$$\log \frac{[salt]}{0.15} = 0.26$$

$$\frac{[salt]}{0.15} = 10^{0.26} = 1.8$$

(4) نجد كتلة الملح من المولارية:

$$m(g) = M \text{ (mol/l)} \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.27 \text{ mol/L} \times 53.5 \text{ g/mol} \times 500 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = 7.22 \text{ g}$$

(16) احسب كتلة كلوريد الامونيوم ($M = 53.5g/mol$) الواجب اضافتها الى 600ml من محلول 0.2 M امونيا لجعل قيمة PH المحلول تساوي (9). علماً ان ثابت تفكك الامونيا 1.8×10^{-5} ، $\log 1.8 = 0.26$ ،
(2021 / ت)

ج/

(1) نجد POH من PH :

$$PH + POH = 14 \Rightarrow POH = 14 - 9 = 5$$

(2) نجد PK_b :

$$PK_b = -\log K_b = -\log 1.8 \times 10^{-5}$$

$$PK_b = -\log 1.8 - \log 10^{-5} = -0.26 + 5 = 4.74$$

(3) نجد تركيز الملح من قانون الايون المشترك:

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$5 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.2}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.2} = 0.26$$

$$\log \frac{[salt]}{0.2} = \log 1.8$$

$$\frac{[salt]}{0.2} = 1.8 \Rightarrow [salt] = 0.36 M$$

(4) نجد كتلة الملح من المولارية:

$$m(g) = M (mol/l) \times M(g/mol) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.36 mol/L \times 53.5 g/mol \times 600 ml \times \frac{1L}{1000 ml} = 11.55 g$$

(17) احسب قيمة الاس الهيدروجيني (PH) لمحلول يحتوي على NH_3 بتركيز 0.2 M و NH_4Cl بتركيز 0.3 M ، علماً ان $K_b NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 1.8 = 0.26$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 2 = 0.3$ ،
(2022 / تكميلي د 2)

ج/

$$PK_b = -\log K_b = -\log 1.8 \times 10^{-5}$$

$$PK_b = -\log 1.8 - \log 10^{-5} = -0.26 + 5 = 4.74$$



$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]} \Rightarrow POH = 4.74 + \log \frac{0.3}{0.2}$$

$$POH = 4.74 + \log 3 - \log 2 \Rightarrow POH = 4.74 + 0.477 - 0.3$$

$$POH = 4.74 + 0.177 = 4.917$$

$$PH + POH = 14 \Rightarrow PH = 14 - 4.917 = 9.083$$

(18) ما عدد غرامات CH_3COOH ($M = 60g/mol$) الواجب اضافتها الى 400ml من الماء المقطر ليصبح PH المحلول بعد الاضافة 2.7 ؟ ثم احسب PH المحلول الناتج بعد اضافة 0.1 M خلات الصوديوم CH_3COONa الى محلول الحامض علماً بأن PK_a للحامض = 4.7 ، وأن $\log 2 = 0.3$.

(2023 / 2)

ج/

(1) نجد $[H^+]$ من PH :

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-2.7} = 10^{-2.7+3-3} = 10^{0.3} \times 10^{-3} = 2 \times 10^{-3} M$$

(2) نجد K_a من PK_a :

$$K_a = 10^{-K_a} = 10^{-4.7} = 10^{-4.7+5-5} = 10^{0.3} \times 10^{-5} = 2 \times 10^{-5}$$

(3) نجد مولارية الحامض M من K_a و $[H^+]$:



$$K_a = \frac{[CH_3COO^-][H^+]}{[CH_3COOH]} \Rightarrow 2 \times 10^{-5} = \frac{(2 \times 10^{-3})^2}{[CH_3COOH]}$$

$$[CH_3COOH] = \frac{4 \times 10^{-6}}{2 \times 10^{-5}} = 0.2 M$$

(4) نجد غرامات الحامض من المولارية M :

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)}$$

$$m(g) = M \times M \times V$$

$$m(g) = 0.2 \times 60 \times 400ml \times \frac{1L}{1000ml} = 4.8g$$

(5) نجد PH بعد الاضافة :

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.7 + \log \frac{0.1}{0.2} \quad \text{الطريقة الاولى:}$$

$$PH = 4.7 + \log \frac{1}{2} \Rightarrow PH = 4.7 + \log 1 - \log 2$$

$$PH = 4.7 + 0 - 0.3 \Rightarrow PH = 4.4$$

الطريقة الثانية:

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} \Rightarrow [H^+] = 2 \times 10^{-5} \times \frac{0.2}{0.1}$$

$$[H^+] = 4 \times 10^{-5}$$

$$PH = -\log[H^+] = -\log 2^2 \times 10^{-5}$$

$$PH = -\log 2^2 - \log 10^{-5}$$

$$PH = -2\log 2 + 5$$

$$PH = -2(0.3) + 5$$

$$PH = -0.6 + 5 = 4.4$$

(19) إذا كان هناك حاجة لتحضير محلول بفر ذو $PH = 9$ من مزج NH_3 مع NH_4Cl . كم يجب ان تكون النسبة بين $\frac{[NH_4^+]}{[NH_3]}$ ؟ علماً ان $PK_b = 4.74$. $\log 1.82 = 0.26$

(2014 / 1)

$$PH + POH = 14 \Rightarrow POH = 14 - 9 = 5$$

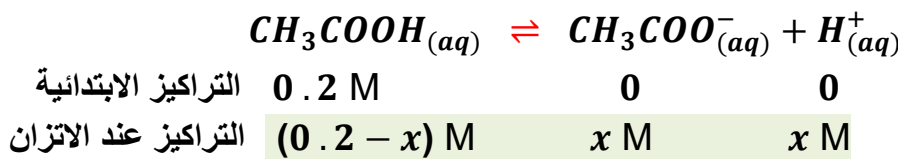
$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]} \Rightarrow 5 = 4.74 + \log \frac{[NH_4^+]}{[NH_3]}$$

$$\log \frac{[NH_4^+]}{[NH_3]} = 0.26 \Rightarrow \frac{[NH_4^+]}{[NH_3]} = 10^{0.26}$$

$$\frac{[NH_4^+]}{[NH_3]} = 1.82$$

(20) ما التأثير الذي تحدثه اضافة $16.4 g$ ($M = 82 g/mol$) من ملح خلات الصوديوم CH_3COONa الى لتر واحد من محلول حامض الخليك بتركيز $0.2 mol/L$ على تركيز ايون H^+ عند $25C^\circ$ ؟ علماً بأن $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$. ($\sqrt{3.6} = 1.9$) (2023 / 3)

(1) نجد تركيز ايون H^+ للحامض قبل اضافة الملح من K_a :



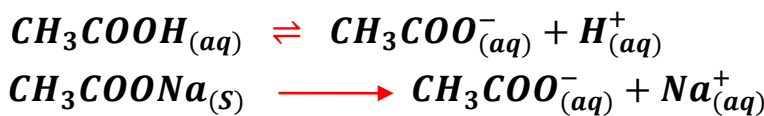
$$K_a = \frac{[CH_3COO^-][H^+]}{[CH_3COOH]} \Rightarrow 1.8 \times 10^{-5} = \frac{x^2}{0.2}$$

$$x^2 = 3.6 \times 10^{-6} \quad \sqrt{\quad} \Rightarrow x = 1.9 \times 10^{-3} M = [H^+]$$

(2) نجد تركيز ايون H^+ للحامض بعد اضافة الملح :

(المحلول هو ايون مشترك اي حامض ضعيف وملحه)

- كتابة المعادلات :



$$M = \frac{m}{M} \times \frac{1}{V} = \frac{16.4}{82} \times \frac{1}{1} = 0.2$$

- تركيز الملح

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.2}{0.2} = 1.8 \times 10^{-5} M \quad \text{- تطبيق القانون:}$$

نلاحظ انخفاض تركيز H^+ عند اضافة الملح للحامض أي تركيز ايون H^+ في محلول الايون المشترك اقل من تركيزه في محلول الحامض قبل الاضافة ، والسبب هو ان ايون الخلات (الايون المشترك) يتفاعل مع ايون H^+ فيرجع التفاعل نحو اليسار بالاتجاه الخلفي .

(1) محلول البفر:

محلول مائي مكون من مزيج لحامض ضعيف مع احد املاحه (القاعدة القرينة للحامض الضعيف) او قاعدة ضعيفة مع احد املاحها (الحامض القرين للقاعدة الضعيفة) ويكون لهذا المزيج القابلية على مقاومة التغير في الاس الهيدروجيني PH عند اضافة كمية صغيرة من حامض قوي او قاعدة قوية اليه .

(2013 / ت) (2013 / 1 - خ ق) (2019 / 2)

(2) احسب مقدار التغير لـ PH بعد اضافة 0.01 مولاري من حامض الكبريتيك H_2SO_4 الى لتر من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa ، تركيز كل منهما 0.1 مولاري علماً ان : $K_a = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 1.8 = 0.26$.

(2015 / 1)

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :



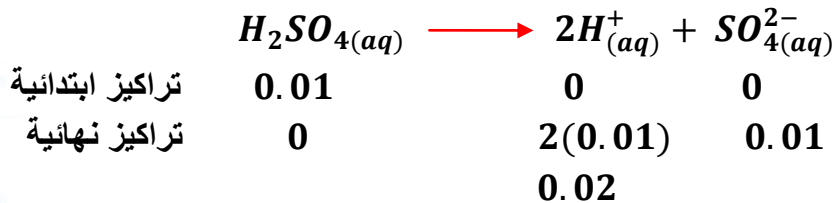
$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.76 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$PH = 4.76$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة حامض الكبريتيك:



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.10 - 0.02}{0.10 + 0.02}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.08}{0.12}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{2}{3}$$

$$PH = 4.74 + \log 2 - \log 3$$

$$PH = 4.74 + 0.3 - 0.477 = 4.563$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.563 - 4.74 = -0.177$$

(3) احسب مقدار التغير في قيمة PH بعد اضافة $0.01mol$ من محلول هيدروكسيد الصوديوم الى لتر من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa تركيز كل منهما $0.1 M$ علماً ان : $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 1.8 = 0.26$ ، $\log 11 = 1.04$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 1.2 = 0.08$ (3 / 2014)

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه : (نجد PK_a كما في السؤال اعلاه)



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$PH = 4.74$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة القاعدة القوية:

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.01mol}{1L} = 0.01 mol/L$$



التركيز الابتدائية	0.01	0	0
التركيز النهائية	0	0.01	0.01

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.10 + 0.01}{0.10 - 0.01}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.11}{0.09}$$

$$PH = 4.74 + \log 11 - \log 3^2$$

$$PH = 4.74 + 1.04 - 2(0.477)$$

$$PH_2 = 4.74 + 1.04 - 0.954 = 4.74 + 0.086 = 4.826$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.826 - 4.74 = 0.086$$

ويمكن ان نستخدم المعلومة $\log 1.2$ تعني حاصل قسمة $(\frac{11}{9})$.

(4) احسب قيمة PH (1) للتر واحد من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa تركيز كل منهما $0.1 M$ (2) لنفس محلول بفر لكن بعد اضافة $1ml$ من محلول حامض الكبريتيك تركيزه $10 M$ ، ثم احسب مقدار التغير في قيمة PH علماً ان : $\log 3 = 0.477$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $PK_a = 4.74$

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$PH = 4.74$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة حامض الكبريتيك:

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



تراكمز ابتدائية	0.01	0	0
تراكمز نهائية	0	0.02	0.01

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.10 - 0.02}{0.10 + 0.02}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.08}{0.12}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{2}{3}$$

$$PH = 4.74 + \log 2 - \log 3$$

$$PH = 4.74 + 0.3 - 0.477 = 4.563$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.563 - 4.74 = -0.177$$

(5) احسب قيمة PH (1) للتر واحد من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa تركيز كل منهما 0.2 M (2) لنفس محلول بفر لكن بعد اضافة 0.1 M من حامض الهيدروكلوريك ، ثم احسب مقدار التغير في قيمة PH علماً أن :

(2018 / ث)

$$log 3 = 0.477 , PK_a = 4.74$$

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.2}{0.2}$$

$$PH = 4.74$$

	$HCl_{(aq)} \longrightarrow H^+_{(aq)} + Cl^-_{(aq)}$		
تراكمز ابتدائية	0.1	0	0
تراكمز نهائية	0	0.1	0.1

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.2 - 0.1}{0.2 + 0.1}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.3}$$

$$PH = 4.74 + \log 1 - \log 3$$

$$PH = 4.74 + 0 - 0.477 = 4.263$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.263 - 4.740 = -0.477$$

(6) احسب مقدار التغير لـ PH بعد اضافة $1ml$ من محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيزه 10 مولاري الى لتر من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa ، تركيز كل منهما 0.1 مولاري علماً ان : PK_a للحامض تساوي 4.74 ، ، $\log 3 = 0.477$ ، ، $\log 11 = 1.04$ ، $\log 1.2 = 0.08$ (2015 / د 1 - خاص) (2017 / د 2 - خ ق ، $2ml$ ، 5 مولاري)

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$PH = 4.74$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة القاعدة القوية:

$$(NaOH \text{ قبل الاضافة}) \quad M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \quad (NaOH \text{ بعد الاضافة})$$

$$10 M \times 1ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01mol/L$$



التركيز الابتدائية	0.01	0	0
التركيز النهائية	0	0.01	0.01

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.10 + 0.01}{0.10 - 0.01} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.11}{0.09}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{11}{9} \Rightarrow PH = 4.74 + 0.08$$

$$PH_2 = 4.82$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.82 - 4.74 = 0.08$$

(7) احسب مقدار التغير لـ PH بعد اضافة $2g$ من هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ ($M = 40g/mol$) الى لتر من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH وخلات الصوديوم CH_3COONa تركيز كل منهما 0.2 مولاري ، علماً ان $K_a = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 5 = 0.7$ ، $\log 1.8 = 0.26$ (اهمل التغير الذي يحصل في حجم المحلول بعد اضافة الحامض القوي)

(2020 لـ 3)

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.2}{0.2}$$

$$PH = 4.74$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة القاعدة القوية:

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} = \frac{2(g)}{40(g/mol)} \times \frac{1}{1(L)} = 0.05 mol/L$$



التركيز الابتدائية	0.05	0	0
التركيز النهائية	0	0.05	0.05

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

— تطبيق القانون:

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.2 + 0.05}{0.2 - 0.05}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.25}{0.15}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{5}{3}$$

$$PH_2 = 4.74 + \log 5 - \log 3$$

$$PH_2 = 4.74 + 0.7 - 0.477 = 4.963$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.963 - 4.74 = 0.223$$

(8) ما قيمة الاس الهيدروجيني PH لمزيج بفرى مكون من حامض الخليك بتركيز 0.15 M وخلات الصوديوم بتركيز 0.25 M ؟ ثم احسب قيمة PH المحلول الناتج بعد اضافة 2 g من هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ ($M = 40\text{ g/mol}$) الى لتر من محلول بفرى ، علماً ان $K_{a(CH_3COOH)} = 1.8 \times 10^{-5}$

(1 2020) $\log 1.8 = 0.26$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 5 = 0.7$ ، 1.8×10^{-5}

ج/

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.25}{0.15}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{5}{3}$$

$$PH_1 = 4.74 + \log 5 - \log 3$$

$$PH_1 = 4.74 + 0.7 - 0.477 = 4.963$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة القاعدة القوية:

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} = \frac{2(g)}{40(g/mol)} \times \frac{1}{1(L)} = 0.05\text{ mol/L}$$



التركيزات الابتدائية	0.05	0	0
التركيزات النهائية	0	0.05	0.05

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

- تطبيق القانون:

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.25 + 0.05}{0.15 - 0.05}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.3}{0.1}$$

$$PH_2 = 4.74 + \log 3$$

$$PH_2 = 4.740 + 0.477 = 5.217$$

(9) احسب قيمة PH (1) للتر واحد من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH بتركيز 0.12 M وخلات الصوديوم CH_3COONa بتركيز 0.16 M (2) لنفس محلول بفر لكن بعد اضافة 1 ml من محلول حامض الكبريتيك تركيزه 10 M ، ثم احسب مقدار التغير في قيمة PH وناقش النتيجة علماً ان : $PK_a = 4.74$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $\log 3 = 0.477$. (2021 ل 1)

(1) نجد PH_1 لمحلول الحامض الضعيف وملحه :



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.16}{0.12}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{4}{3}$$

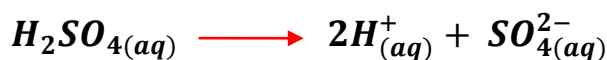
$$PH_1 = 4.74 + \log 2^2 - \log 3$$

$$PH_1 = 4.74 + 0.6 - 0.477 = 4.863$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة حامض الكبريتيك:

$$10\text{ M} \times 1\text{ ml} \times \frac{1\text{ L}}{1000\text{ ml}} = M_2 \times 1\text{ L}$$

$$M_2 = 0.01\text{ mol/L}$$



تراكمز ابتدائية	0.01	0	0
تراكمز نهائية	0	2(0.01) 0.02	0.01

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.16 - 0.02}{0.12 + 0.02}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.14}{0.14}$$

$$PH = 4.74 + \log 1$$

$$PH = 4.74$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.74 - 4.863 = -0.123$$

(10) احسب قيمة PH (1) للتر واحد من محلول بفر مكون من حامض الخليك CH_3COOH بتركيز 0.2 M وخلات الصوديوم CH_3COONa بتركيز 0.2 M لكل منها .

(2) لنفس محلول بفر لكن بعد اضافة 0.05 M من محلول حامض الكبريتيك الى لتر من المحلول ، ثم احسب مقدار التغير في قيمة PH علماً ان : $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$ ،

$$\log 3 = 0.477 , \log 1.8 = 0.26 . (2024 ل 1)$$



(1) نجد PH_1

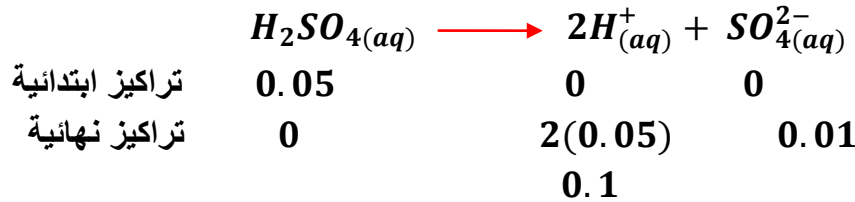


$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.2}{0.2}$$

$$PH_1 = 4.74$$

(2) نجد PH_2 للمحلول بعد اضافة حامض الكبريتيك:



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.2 - 0.1}{0.2 + 0.1}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.3}$$

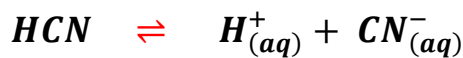
$$PH = 4.74 + \log 1 - \log 3$$

$$PH = 4.74 + 0 - 0.477$$

$$PH = 4.263$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 4.263 - 4.74 = -0.477$$

(11) نصف لتر من محلول H_2SO_4 0.1 M و KCN 0.3 M ، احسب التغير في قيمة PH عند اضافة 0.025 mol من H_2SO_4 علماً ان $PK_a = 9.31$. $\log 3 = 0.5$. (2015 ت/ج)

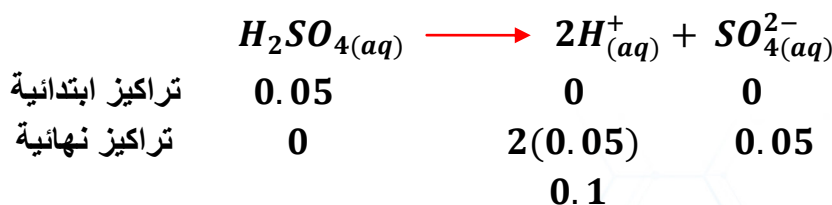


$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} = 9.31 + \log \frac{0.3}{0.1}$$

$$PH = 9.31 + \log 3$$

$$PH = 9.31 + 0.5 = 9.81$$

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.025 \text{ mol}}{0.5L} = 0.05 \text{ mol/L}$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 9.31 + \log \frac{0.3 - 0.1}{0.1 + 0.1}$$

$$PH = 9.31 + \log \frac{0.2}{0.2}$$

$$PH = 9.31 + \log 1$$

$$PH = 9.31$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 9.31 - 9.81 = -0.5$$

(12) لتر من محلول يحتوي على 0.04 M من حامض ضعيف و 0.02 M من ملحه ، ما عدد مولات هيدروكسيد الكالسيوم $Ca(OH)_2$ اللازم اضافته لتصبح قيمة PH تساوي 9.3 ، $K_a = 10^{-9}$ ؟
(2016 ل 2 - خ ق) ، $\log 2 = 0.3$

ج/

$$PK_a = -\log K_a = -\log 10^{-9} = 9$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]} \Rightarrow 9.3 = 9 + \log \frac{0.02 + [OH^-]}{0.04 - [OH^-]}$$

$$0.3 = \log \frac{0.02 + [OH^-]}{0.04 - [OH^-]} \Rightarrow \log 2 = \log \frac{0.02 + [OH^-]}{0.04 - [OH^-]}$$

$$2 = \frac{0.02 + [OH^-]}{0.04 - [OH^-]}$$

$$0.02 + [OH^-] = 0.08 - 2[OH^-]$$

$$3[OH^-] = 0.06 \Rightarrow [OH^-] = 0.02$$



x M

0

0

التركيز الابتدائي

0

x M

2x M

التركيز النهائي

$$[OH^-] = 0.02 = 2x$$

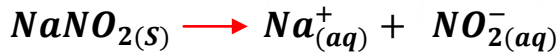
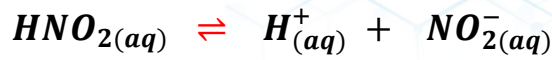
$$x = [Ca(OH)_2] = 0.01 \text{ M} = 0.01 \text{ mol}$$

وتساوي عدد المولات لان الحجم واحد لتر .

(13) (أ) ما قيمة الاس الهيدروجيني لمزيج بفرى مكون من حامض النتروز HNO_2 $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ بتركيز 0.12 M و نترات الصوديوم $NaNO_2$ بتركيز 0.15 M ؟

(ب) احسب قيمة PH المحلول الناتج بعد اضافة 1g من هيدروكسيد الصوديوم ($M = 40 \text{ g/mol}$) الى لتر واحد من محلول البفر . ($\log 4.5 = 0.65$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $\log 5 = 0.7$)
(2013 ل 1) (2016 ت) (2017 ل 1 - موصل) . ($\log 1.8 = 0.26$)

ج/



ايون مشترك

(أ)

$$PK_a = -\log K_a = -\log 4.5 \times 10^{-4} = -\log 4.5 - \log 10^{-4}$$

$$PK_a = -0.65 + 4 = 3.35$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 3.35 + \log \frac{0.15}{0.12}$$

$$PH = 3.35 + \log \frac{5}{4} \Rightarrow PH = 3.35 + \log 5 - \log 2^2$$

$$PH = 3.35 + 0.7 - 2(0.3) = 3.45 = PH_1$$

(ب)

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} = \frac{1(g)}{40(g/mol)} \times \frac{1}{1(L)} = 0.025 mol/L$$



التركيز الابتدائية

0.025

0

0

التركيز النهائية

0

0.025

0.025

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

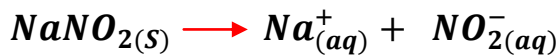
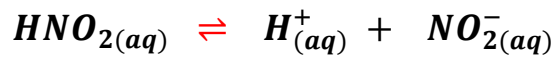
$$PH = 3.35 + \log \frac{0.15 + 0.025}{0.12 - 0.025} \Rightarrow PH = 3.35 + \log \frac{0.175}{0.095}$$

$$PH = 3.35 + \log 1.8 = 3.35 + 0.26 = 3.61 = PH_2$$

(14) ما قيمة التغير في قيمة PH بعد اضافة 0.05 mol من هيدروكسيد الصوديوم NaOH الى 2L من محلول بفرى مكون من حامض النتروز (HNO₂) K_a = 4.5 × 10⁻⁴ بتركيز 0.12 M ونترت الصوديوم NaNO₂ بتركيز 0.15 M ، log 1.85 = 0.65 ، log 4.5 = 0.65 ، log 1.25 = 0.1 .

(2018 / 3)

ج



ايون مشترك

$$PK_a = -\log K_a = -\log 4.5 \times 10^{-4} = -\log 4.5 - \log 10^{-4}$$

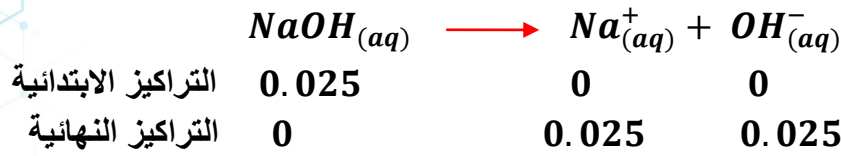
$$PK_a = -0.65 + 4 = 3.35$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow PH = 3.35 + \log \frac{0.15}{0.12}$$

$$PH = 3.35 + \log \frac{5}{4} \Rightarrow PH = 3.35 + \log 1.25$$

$$PH = 3.35 + 0.1 = 3.45 = PH_1$$

$$M = \frac{n(\text{mol})}{v(L)} = \frac{0.05\text{mol}}{2L} = 0.025 \text{ mol/L}$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

$$PH = 3.35 + \log \frac{0.150 + 0.025}{0.120 - 0.025} \Rightarrow PH = 3.35 + \log \frac{0.175}{0.095}$$

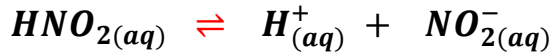
$$PH = 3.35 + \log 1.85 = 3.35 + 0.26 = 3.61 = PH_2$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 3.61 - 3.45 = 0.16$$

(15) احسب قيمة الاس الهيدروجيني HNO_2 (1) للتر من محلول بفرني مكون من حامض النتروز HNO_2 بتركيز ونترت الصوديوم $NaNO_2$ بتركيز 0.2 M لكل منهما ؟

(2) لنفس محلول البفر لكن بعد اضافة احسب قيمة PH المحلول الناتج بعد اضافة 5 M من 10ml من هيدروكسيد الكالسيوم $Ca(OH)_2$ الى لتر من محلول البفر الى لتر واحد من محلول البفر علماً ان $K_a = 4.5 \times 10^{-4}$ ، $\log 4.5 = 0.65$ ، $\log 3 = 0.477$ (2022-2023)

ج/



(1)



$$PK_a = -\log K_a = -\log 4.5 \times 10^{-4} = -\log 4.5 - \log 10^{-4}$$

$$PK_a = -0.65 + 4 = 3.35$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]}$$

$$PH = 3.35 + \log \frac{0.2}{0.2}$$

$$PH = 3.35 = PH_1$$

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} = 4.5 \times 10^{-4} \times \frac{0.2}{0.2} = 4.5 \times 10^{-4}$$

او بالطريقة الثانية:

$$PH = -\log [H^+] = -\log 4.5 \times 10^{-4} = -\log 4.5 - \log 10^{-4}$$

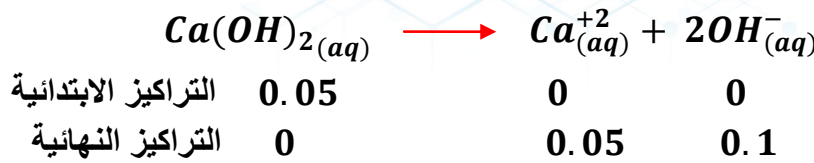
$$PH = -0.65 + 4 = 3.35$$

(ب)

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$5 \text{ M} \times 10 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.05 \text{ mol/L}$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] + [OH^-]}{[acid] - [OH^-]}$$

– تطبيق القانون:

$$PH = 3.35 + \log \frac{0.2+0.1}{0.2-0.1} \Rightarrow PH = 3.35 + \log \frac{0.3}{0.1}$$

$$PH = 3.35 + \log 3 = 3.350 + 0.477 = 3.827 = PH_2$$

(16) ما تركيز ملح خلات الصوديوم CH_3COONa في محلول يحتوي اضافة للملح على حامض الخليك CH_3COOH تركيزه $0.1 M$ علماً ان PH للمحلول تساوي 4.74 ؟ ثم احسب قيمة PH للمحلول اعلاه بعد اضافة الى $10ml$ من محلول حامض الهيدروكلوريك HCl تركيزه $5 M$ الى لتر من المحلول (اهمل التغير الذي يحصل في حجم المحلول بعد اضافة الحامض القوي) ، علماً

(1 و 2023) $\log 1.8 = 0.26$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $K_a(CH_3COOH) = 1.8 \times 10^{-5}$

ج/

(1 نجد تركيز الملح:

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow 4.74 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.1}$$

$$0 = \log \frac{[salt]}{0.1} \Rightarrow \log 1 = \log \frac{[salt]}{0.1}$$

$$1 = \frac{[salt]}{0.1} \Rightarrow [salt] = 0.1$$

طريقة اخرى:

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-4.74+5-5} = 10^{0.26} \times 10^{-5} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$[H^+] = K_a \times \frac{[acid]}{[salt]} \Rightarrow 1.8 \times 10^{-5} = 1.8 \times 10^{-5} \times \frac{0.1}{[salt]}$$

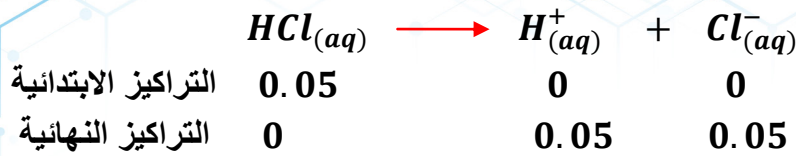
$$[salt] = 0.1$$

(2 نجد مولارية حامض HCl :

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$5 M \times 10ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.05 mol/L$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

— تطبيق القانون:

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.1 - 0.05}{0.1 + 0.05} \Rightarrow PH = 4.74 + \log \frac{0.05}{0.15}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{1}{3} \Rightarrow PH = 4.74 + \log 1 - \log 3$$

$$PH = 4.74 + \log 1 - \log 3 = 4.74 + 0 - 0.477 = 4.263$$

(17) ما تركيز خلات الصوديوم CH_3COONa في محلول يحتوي اضافة للملح على حامض الخليك CH_3COOH تركيزه 0.02 M وان PH للمحلول تساوي 4.74 ، ثم احسب PH للمحلول اعلاه بعد اضافة الى 2ml من محلول حامض الهيدروكلوريك HCl تركيزه 5 M الى لتر من المحلول (اهمل التغير الحاصل بالحجم بعد الاضافة) ، علماً ان ثابت تفكك حامض الخليك 1.8×10^{-5} ، (2018 / 2)

$$\log 1.8 = 0.26 , \log 3 = 0.48 , \log 2 = 0.3$$

ج/

(1) نجد المولارية للملح :

$$PK_a = -\log K_a = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_a = -0.26 + 5 = 4.74$$

$$PH = PK_a + \log \frac{[salt]}{[acid]} \Rightarrow 4.74 = 4.74 + \log \frac{[salt]}{0.02}$$

$$\log \frac{[salt]}{0.02} = 0 \Rightarrow \frac{[salt]}{0.02} = 10^0 \quad (\text{معكوس اللوغارتم})$$

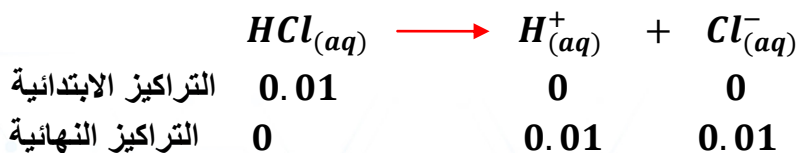
$$\frac{[salt]}{0.02} = 1 \Rightarrow [salt] = 0.02 \text{ M}$$

(2) نجد PH بعد الاضافة:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$5 \text{ M} \times 2 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



$$PH = PK_a + \log \frac{[salt] - [H^+]}{[acid] + [H^+]}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.02 - 0.01}{0.02 + 0.01}$$

$$PH = 4.74 + \log \frac{0.01}{0.03}$$

$$PH = 4.74 + \log 1 - \log 3$$

$$PH = 4.74 - 0.48$$

$$PH = 4.74 - 0.48$$

$$PH = 4.26$$

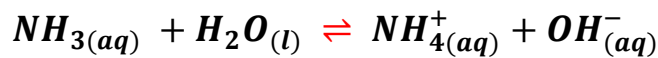
وزاريات البدرج 2

(1) احسب قيمة الاس الهيدروجيني (PH) (أ) للتر من محلول بفر مكون من الامونيا بتركيز 0.1 M ، وكلوريد الامونيوم بتركيز 0.1 M (ب) لنفس محلول بفر لكن بعد اضافة 1ml من محلول حامض الكبريتيك تركيزه 10 M ثم احسب مقدار التغير في قيمة PH ، علماً ان $PK_b = 4.74$ ، $\log 2 = 0.3$ ،

(2018 ✓ 1)

$$\log 1.5 = 0.18 , \log 3 = 0.5 ,$$

ج /
أ /



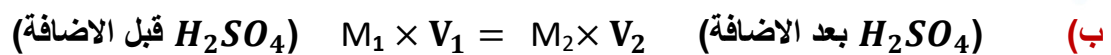
$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$POH = 4.74 + \log 1 = 4.74$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH = 14 - 4.74 = 9.26 = PH_1$$



$$10 M \times 1ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01 mol/L$$



تراكيز ابتدائية	0.01	0	0
تراكيز نهائية	0	2(0.01) 0.02	0.01

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt] + [H^+]}{[base] - [H^+]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.10 + 0.02}{0.10 - 0.02}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.12}{0.08}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{3}{2}$$

$$POH = 4.74 + \log 3 - \log 2$$

$$POH = 4.74 + 0.5 - 0.3 = 4.94$$

$$PH + POH = 14$$

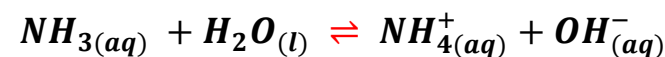
$$PH = 14 - 4.74 = 9.26 = PH_2$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 9.06 - 9.26 = -0.2$$

اما ΔPH :

(2) احسب مقدار التغير لـ PH بعد اضافة $0.05 M$ من محلول $Ba(OH)_2$ الى لتر واحد من محلول بفر مكون من $0.1 M$ NH_3 و $0.3 M$ NH_4Cl علماً ان $K_b NH_3 = 2 \times 10^{-5}$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $\log 3 = 0.47$.
(2015 لـ 2) (2019 لـ 1)

ج/



(1) نجد PH_1 :



$$PK_b = -\log K_b = -\log 2 \times 10^{-5}$$

$$PK_b = -\log 2 - \log 10^{-5} = -0.3 + 5 = 4.7$$

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$POH = 4.7 + \log \frac{0.3}{0.1}$$

$$POH = 4.7 + \log 3$$

$$POH = 4.7 + 0.47 = 5.17$$

$$PH + POH = 14 \Rightarrow PH = 14 - 5.17 = 8.83 = PH_1$$



(2)

0.05 M	0	0	التركيز الابتدائي
0	0.05 M	0.1 M	التركيز النهائي

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt] - [OH^-]}{[base] + [OH^-]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.3-0.1}{0.1+0.1}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.2}{0.2} \Rightarrow POH = 4.74$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH = 14 - 4.74 = 9.26 = PH_2$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 9.26 - 8.83 = 0.43 \quad \text{أما } \Delta PH :$$

(3) احسب قيمة الاس الهيدروجيني PH :

(أ) للتر من محلول بفر مكون من الامونيا وكلوريد الامونيوم بتركيز (مولاري 0.1) لكل منهما .
(ب) بعد اضافة (2ml) من محلول هيدروكسيد الصوديوم بتركيز (مولاري 5) ثم احسب مقدار التغير
الحاصل في قيمة PH علماً ان : $K_b NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 1.8 = 0.26$ ،
(2016 / 1) $\log 11 = 1.04$ ، $\log 3 = 0.477$.

ج/



(1) نجد PH_1 :



$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.1}$$

$$POH = 4.74 + \log 1 = 4.74$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH = 14 - 4.74 = 9.26 = PH_1$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

(2) نجد PH_2 :

$$5 M \times 2ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01 mol/L$$



التركيز الابتدائية	0.01	0	0
التركيز النهائية	0	0.01	0.01

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt] - [OH^-]}{[base] + [OH^-]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.1-0.01}{0.1+0.01}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.09}{0.11}$$

$$POH = 4.74 + \log 3^2 - \log 11$$

$$POH = 4.74 + 2(0.477) - 1.04$$

$$POH = 4.74 + 0.954 - 1.04 = 4.654$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH = 14 - 4.654 = 9.346 = PH_2$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 9.346 - 9.26 = 0.086 \quad : \Delta PH \text{ اما}$$

(4) احسب قيمة الاس الهيدروجيني PH : (1) للتر من محلول بفر مكون من الامونيا بتركيز 0.15 M وكلوريد الامونيوم بتركيز 0.2 M (2) لنفس محلول البفر لكن بعد اضافة 2 g من هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ ($M = 40 \text{ g/mol}$) الى لتر من محلول بفر. ثم احسب مقدار التغير الحاصل في قيمة PH وناقش النتيجة (اهمل التغير الذي يحصل في حجم المحلول بعد اضافة القاعدة القوية)، علماً ان

$$\log 1.8 = 0.26, \log 2 = 0.3, \log 3 = 0.477, K_b NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$$

(2021 د 2)

ج/

(أ) نجد PH_1 :



$$POH = PK_b + \log \frac{[salt]}{[base]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.2}{0.15}$$

$$POH = 4.74 + \log 2^2 - \log 3$$

$$POH = 4.74 + 0.6 - 0.477$$

$$POH = 4.863$$

$$PH + POH = 14$$

$$PH = 14 - 4.863 = 9.137 = PH_1$$

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} = \frac{2(g)}{40(g/mol)} \times \frac{1}{1(L)} = 0.05 \text{ mol/L}$$

(2) نجد PH_2 :



التركيز الابتدائية	0.05	0	0
التركيز النهائية	0	0.05	0.05

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt] - [OH^-]}{[base] + [OH^-]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.20 - 0.05}{0.15 + 0.05}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.15}{0.20}$$

$$POH = 4.74 + \log 3 - \log 2^2$$

$$POH = 4.74 + (0.477) - 0.6$$

$$POH = 4.617$$

$$PH = 14 - 4.617 = 9.383 = PH_2$$

$$\Delta PH = PH_2 - PH_1 = 9.383 - 9.137 = 0.246 \quad : \Delta PH \text{ اما}$$

(5) احسب قيمة الاس الهيدروجيني PH للتر من محلول بفر مكون من الامونيا وكلوريد الامونيوم بتركيز $0.2 M$ لكل منهما بعد اضافة $0.1 mol$ من $NaOH$ لتر من محلول بفر ، علماً ان $K_b NH_3 = 1.8 \times 10^{-5}$ ، $\log 3 = 0.477$ ، $\log 1.8 = 0.26$. (2024 ل 2)

ج/



$$PK_b = -\log K_b = -\log 1.8 \times 10^{-5} = -\log 1.8 - \log 10^{-5}$$

$$PK_b = -0.26 + 5 = 4.74$$

$$M = \frac{n(mol)}{v(L)} = \frac{0.1 mol}{1L} = 0.1 mol/L$$

	$NaOH_{(aq)}$	$\longrightarrow$	$Na_{(aq)}^+$	$+ OH_{(aq)}^-$
التركيز الابتدائية	0.1		0	0
التركيز النهائية	0		0.1	0.1

$$POH = PK_b + \log \frac{[salt] - [OH^-]}{[base] + [OH^-]}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.2 - 0.1}{0.2 + 0.1}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{0.1}{0.3}$$

$$POH = 4.74 + \log \frac{1}{3}$$

$$POH = 4.74 + \log 1 - \log 3$$

$$POH = 4.74 + 0 - 0.477$$

$$POH = 4.263$$

$$PH = 14 - 4.263 = 9.383$$

(1) ما تأثير درجة الحرارة على الذوبانية ؟ (14 / 1) (2016 / 1) (2023 / 2) (2021 / 1)
ج/ بصورة عامة تزداد ذوبانية معظم المواد شحيحة الذوبان بزيادة درجة الحرارة ولكن يختلف مقدار هذه الزيادة من مادة الى اخرى . (2020 / 3)

(2) تزداد ذوبانية معظم بزيادة درجة الحرارة .
ج/ الاملاح الشحيحة الذوبان . (2020 / ت)

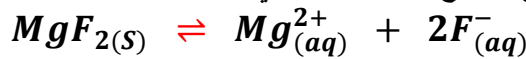
(3) ماهي اهمية الايون المشترك على الذوبانية ؟ (15 / 2)
ج/ يستفاد منه في التحكم بعملية ذوبان الرواسب للاملاح الشحيحة . لان وجود الايون المشترك في محلول الملح الشحيح الذوبان يرجح التفاعل العكسي (نحو الترسيب) اي يقلل الذوبانية .

(4) وضح تأثير الايون المشترك على الذوبانية ؟ (2018 / 1 - خ ق) (2023 / ت)
ج/ عند اضافة الايون المشترك فإنه يؤدي الى اخلال في حالة الاتزان بين الراسب والايونات الناتجة من المادة المذابة وحسب قاعدة لوشاتليه ينزاح التفاعل بالاتجاه الخلفي (نحو الترسيب) اي يقلل الذوبانية .

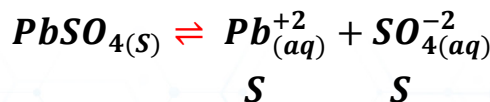
(5) ما تأثير الاس الهيدروجيني على الذوبانية ؟ (2018 / 1) (2021 / ت) (2024 / 2)
ج/ عند اضافة حامض (زيادة في تركيز H^+ وتقل PH) الى محلول الملح الشحيح فإن ذلك يؤدي الى اتحاد ايونات H^+ مع ايونات OH^- الناتجة من الملح فيتكون الماء وتزداد الذوبانية (قاعدة لوشاتليه) والتفاعل امامي، وعند اضافة قاعدة (زيادة في تركيز OH^- وتزداد PH) فيترجح التفاعل الخلفي وتقل الذوبانية .

(6) عدد العوامل المؤثرة في الذوبانية ؟ (2020 / 2)
ج/ (1) تأثير درجة الحرارة .
(2) تأثير الايون المشترك .
(3) تأثير الاس الهيدروجيني .

(7) تقل ذوبانية MgF_2 بوجود NaF ؟ (2020 / 2)
ج/ بسبب وجود الايون المشترك ايون الفلوريد الذي يرجح التفاعل الخلفي نحو الترسيب .



(8) ما هي الذوبانية المولارية لملاح كبريتات الرصاص $PbSO_4$ ؟ اذا علمت ان ثابت حاصل الذوبان لهذا الملح $K_{SP} = 1.6 \times 10^{-8}$ ($\sqrt{1.6} = 1.26$) . (2018 / ت)



ج/

$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-8} = S^2 \Rightarrow S = \sqrt{1.6 \times 10^{-8}} = 1.26 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

(9) احسب الذوبانية المولارية (mol/L) والذوبانية الغرامية (g/L) لملاح كلوريد الفضة $AgCl$

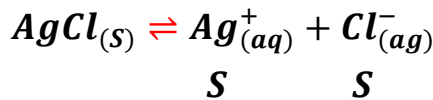
($M = 143.5 \text{ g/mol}$) في محلوله عند حالة الاتزان ، اذا علمت ان

$$K_{SP}(AgCl) = 1.8 \times 10^{-10} \quad \sqrt{1.8} = 1.34$$

(2015 / ت)

ج/

(1) نجد الذوبانية المولارية (S) من K_{SP} :



$$K_{SP} = [Ag^+][Cl^-] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.8 \times 10^{-10} = S^2$$

$$S = \sqrt{1.8 \times 10^{-10}} = 1.34 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

(2) نجد الذوبانية الغرامية S من الذوبانية المولارية:

$$S(\text{mol/L}) = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(\text{g/mol})}$$

$$1.34 \times 10^{-5} \text{ mol/L} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{143.5 (\text{g/mol})}$$

$$\text{الذوبانية الغرامية (g/L)} = 1.34 \times 10^{-5} \times 143.5 = 1.93 \times 10^{-3} \text{ g/L}$$

(10) احسب قيمة ثابت حاصل الاذابة K_{SP} لملاح كبريتات الباريوم اذا علمت ان لتراً واحداً من محلوله

المائي المشبع يحوي (0.0025 g) من ملح $BaSO_4$ الذائب ($M = 233 \text{ g/mol}$) . (2015 / 2)

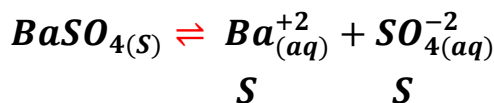
ج/

(1) نجد الذوبانية المولارية S من الذوبانية الغرامية:

$$S(\text{mol/L}) = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(\text{g/mol})}$$

$$S(\text{mol/L}) = \frac{0.0025 \text{ g/L}}{233 \text{ g/mol}} = 1.1 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

(2) نجد K_{SP} من الذوبانية المولارية S :

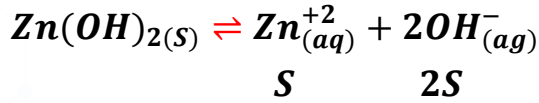


$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1.1 \times 10^{-5})^2 = 1.2 \times 10^{-10}$$

(11) احسب الذوبانية المولارية S والذوبانية بدلالة (g/L) لهيدروكسيد الخارصين $Zn(OH)_2$ اذا علمت ان $(M = 99.4 g/mol)$ $K_{SP}(Zn(OH)_2) = 1.2 \times 10^{-17}$. $(\sqrt[3]{3} = 1.44)$
(1 / 2014) (3 / 2015) (ت / 2016)

ج /



(1) نجد الذوبانية المولارية (S) :

$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^{-}]^2 = (S)(2S)^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = 4S^3$$

$\Rightarrow$

$$S^3 = 3 \times 10^{-18}$$

$$S = 1.44 \times 10^{-6} M$$

(2) نجد الذوبانية الغرامية (g/L) :

$$S(mol/L) = \frac{\text{الذوبانية } (g/L)}{M(g/mol)}$$

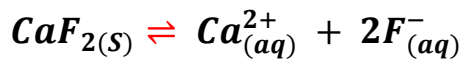
$$1.44 \times 10^{-6} mol/L = \frac{\text{الذوبانية } (g/L)}{99.4 (g/mol)}$$

$$\text{الذوبانية الغرامية } (g/L) = 1.44 \times 10^{-6} \times 99.4 = 1.43 \times 10^{-4} g/L$$

(12) اذا علمت ان تركيز ايون الفلوريد F^{-} في محلول يساوي $2 \times 10^{-2} M$ ، احسب ادنى تركيز من ايون الكالسيوم يكون لازماً وجوده في المحلول لبدء ترسب ملح فلوريد الكالسيوم CaF_2 ، $(K_{SP} = 4.9 \times 10^{-11})$.
(2 / 2014)

ج /

بما ان قيمة K_{SP} ثابتة بثبوت درجة الحرارة لذلك فإن حاصل ضرب الايونات يجب ان يساوي قيمة K_{SP} وأن تركيز احد الايونات يمكن ايجاده اذا كان تركيز الايون الاخر معلوم وقيمة K_{SP} معلومة ايضاً وكالاتي:

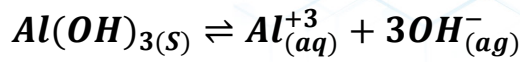


$$K_{SP} = [Ca^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow 4.9 \times 10^{-11} = [Ca^{+2}][2 \times 10^{-2}]^2$$

$$[Ca^{+2}] = \frac{49 \times 10^{-12}}{4 \times 10^{-4}} = 1.23 \times 10^{-7} M$$

(13) محلول حجمه لتر يحتوي $0.001 mol$ من كل من ايونات Fe^{3+} ، Al^{3+} اضيفت اليه كمية من محلول $NaOH$ ، بين رياضياً ايهما يترسب اولاً $Al(OH)_3$ او $Fe(OH)_3$ ولماذا ؟ علماً بأن: $\sqrt[3]{0.35} = 0.7$ ، $\sqrt[3]{50} = 3.7$ ، $K_{SP}(Al(OH)_3) = 3.5 \times 10^{-34}$ و $K_{SP}(Fe(OH)_3) = 5 \times 10^{-38}$.
(3 / 2019)

ج / كلا الملحني شحيح الذوبان وان اضافة $NaOH$ تؤدي الى ترسيب الملح الذي يحتاج كمية اقل من ايون الهيدروكسيد OH^{-} ، لذا فنجد تركيز OH^{-} لكلا الملحني وكالاتي:

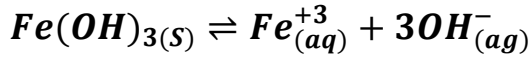


$$K_{SP} = [Al^{3+}][OH^{-}]^3$$

$$3.5 \times 10^{-34} = (0.001)[OH^{-}]^3$$

$$[OH^{-}]^3 = 350 \times 10^{-33}$$

$$[OH^{-}] = 7 \times 10^{-11} \text{ M}$$



$$K_{SP} = [Fe^{3+}][OH^{-}]^3$$

$$5 \times 10^{-38} = (0.001)[OH^{-}]^3$$

$$[OH^{-}]^3 = 50 \times 10^{-36}$$

$$[OH^{-}] = 3.7 \times 10^{-12} \text{ M}$$

$Fe(OH)_3$ يترسب أولاً لأن يحتاج تركيز أقل .

(14) ما هي أقل دالة حامضية (PH) لمحلول يحوي ايون الحديد (III) بتركيز يساوي $2 \times 10^{-10} \text{ M}$ ، والتي اذا تم الوصول اليها او تجاوزها يبدأ بالظهور في المحلول ، علماً ان K_{SP} لهيدروكسيد الحديد (III) تساوي 5×10^{-38} $(\sqrt[3]{250} = 6.3)$ $(\log 1.6 = 0.2)$ **(2014 د 2)**

ج /

(1) نجد تركيز ايون OH^{-} :



$$K_{SP} = [Fe^{+3}][OH^{-}]^3$$

$$5 \times 10^{-38} = (2 \times 10^{-10})[OH^{-}]^3$$

$$[OH^{-}]^3 = 250 \times 10^{-30}$$

$$[OH^{-}] = 6.3 \times 10^{-10} \text{ M} \quad (\sqrt[3]{\text{وذلك بأخذ}})$$

(2) نجد تركيز ايون H^{+} :

$$[H^{+}] \times [OH^{-}] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[H^{+}] \times 6.3 \times 10^{-10} = 1 \times 10^{-14}$$

$$[H^{+}] = \frac{1 \times 10^{-14}}{6.3 \times 10^{-10}} = 1.6 \times 10^{-5} \text{ M}$$

(3) نجد PH :

$$PH = -\log[H^{+}] = -\log 1.6 \times 10^{-5} = -\log 1.6 - \log 10^{-5}$$

$$PH = -0.2 + 5 = 4.8$$

(15) ان تركيز ايون الكالسيوم ($M = 40g/mol$) في بلازما الدم يساوي $0.1g/L$ فاذا كان تركيز ايون الاوكزالات فيه يساوي $1 \times 10^{-7} M$ ، هل تتوقع ان تترسب اوكزالات الكالسيوم CaC_2O_4 ($PK_{sp} = 8.64$) ($log 2.3 = 0.36$) (2013 ل 1) (2015 د 1 - خاص) (2021 ت - K_{sp} معلوم)

ج/

(1) نجد التركيز المولاري (الذوبانية المولارية) لايون Ca^{+2} من الذوبانية الغرامية (g/L):

$$\text{الذوبانية المولارية (mol/L)} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(g/mol)} = \frac{0.1 (g/L)}{40 (g/mol)} = 2.5 \times 10^{-3} mol/L$$

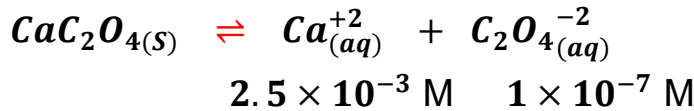
$$(v = 1L \text{ لأن } M = \frac{m}{M} \times \frac{1}{V})$$

(2) نجد K_{sp} من PK_{sp} :

$$K_{sp} = 10^{-PK_{sp}} = 10^{-8.64} = 10^{-8.64+9-9}$$

$$K_{sp} = 10^{0.36} \times 10^{-9} = 2.3 \times 10^{-9}$$

(3) نجد Q_{sp} (حاصل الاذابة):



$$Q_{sp} = [Ca^{+2}][C_2O_4^{-2}] = (2.5 \times 10^{-3})(1 \times 10^{-7}) = 2.5 \times 10^{-10}$$

وبما ان $K_{sp} > Q_{sp}$ لذا فالتفاعل امامي نحو الذوبان اي لا يحصل ترسيب .

(16) وجد ان تركيز ايون الكالسيوم ($M = 40g/mol$) في بلازما الدم يساوي $0.1g/L$ فاذا كان تركيز ايون الاوكزالات فيه يساوي $1 \times 10^{-8} M$ ، هل تتوقع ان تترسب اوكزالات الكالسيوم CaC_2O_4 بين ذلك رياضياً $K_{sp} = 2.3 \times 10^{-9}$ (2022 / تكميلي د 2)

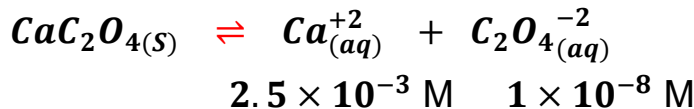
ج/

$$(S) \text{ الذوبانية المولارية (mol/L)} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(g/mol)}$$

$$(S) = \frac{0.1 (g/L)}{40 (g/mol)} = 2.5 \times 10^{-3} mol/L$$

$$(v = 1L \text{ لأن } M = \frac{m}{M} \times \frac{1}{V})$$

(2) نجد Q_{sp} (حاصل الاذابة):



$$Q_{sp} = [Ca^{+2}][C_2O_4^{-2}] = (2.5 \times 10^{-3})(1 \times 10^{-8}) = 2.5 \times 10^{-11}$$

وبما ان $K_{sp} > Q_{sp}$ لذا فالتفاعل امامي نحو الذوبان اي لا يحصل ترسيب .

(17) محلول من نترات الفضة $AgNO_3$ تركيزه 0.01 M وحجمه 20 ml اضيف الى 80 ml من محلول 0.05 M كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) بين هل تترسب كرومات الفضة؟ علماً ان $K_{SP}(Ag_2CrO_4) = 1.1 \times 10^{-10}$. (2018 / 1) (2018 / 2 - خ ق) (2018 / 3)

ج/

(1) نجد التراكيز المولارية لكلا المحلولين بعد المزج (M_2) من قانون التخفيف بعد ايجاد الحجم الكلي V_T :

$$V_T = 20\text{ ml} + 80\text{ ml} = 100\text{ ml}$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$0.01 \times 20\text{ ml} = M_2 \times 100\text{ ml}$$

$$M_2 = 0.002\text{ mol/L} = [Ag^+] \quad (\text{لانه قوي})$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

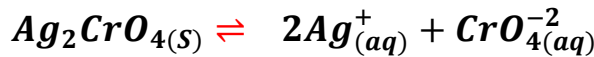
$$0.05 \times 80\text{ ml} = M_2 \times 100\text{ ml}$$

$$M_2 = 0.04\text{ mol/L} = [CrO_4^{2-}] \quad (\text{لانه قوي})$$

- مولارية $AgNO_3$:

- مولارية (K_2CrO_4) :

(2) نكتب المعادلة ثم نجد حاصل الذوبان Q_{SP} :



$$0.002\text{ M} \quad 0.04\text{ M}$$

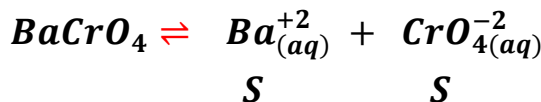
$$Q_{SP} = [Ag^+]^2 [CrO_4^{2-}] = (0.002)^2 \times 0.04 = 1.6 \times 10^{-7}$$

(3) نقارن Q_{SP} مع K_{SP} : بما ان $K_{SP} < Q_{SP}$ $1.1 \times 10^{-10} < 1.6 \times 10^{-7}$ اذن يحصل ترسيب (خلفي)

(18) محلول من كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) تركيزه 0.01 M وحجمه 80 ml اضيف الى 20 ml من محلول 0.05 M كلوريد الباريوم $BaCl_2$ بين هل تترسب كرومات الباريوم $BaCrO_4$ ، علماً ان الذوبانية المولارية في المحلول المائي المشبع تساوي $1.2 \times 10^{-5}\text{ M}$. (2019 / 1 - خ ق)

ج/

(1) نجد K_{SP} من الذوبانية المولارية في المحلول المائي المشبع:



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{2-}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1.2 \times 10^{-5})^2 = 1.44 \times 10^{-10}$$

(2) نجد التراكيز المولارية لكلا المحلولين بعد المزج (M_2) من قانون التخفيف بعد ايجاد الحجم الكلي V_T :

$$V_T = 20\text{ ml} + 80\text{ ml} = 100\text{ ml}$$

- مولارية $BaCl_2$:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$0.05 \times 20ml = M_2 \times 100ml$$

$$M_2 = 0.001mol/L = [Ba^{+2}] \quad (\text{لانه قوي})$$

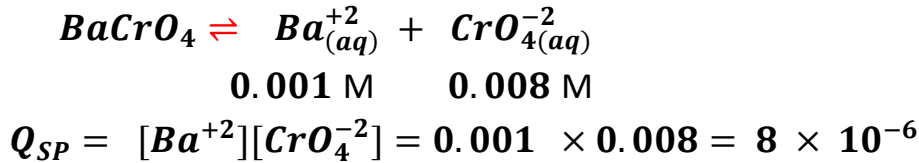
- مولارية (K_2CrO_4) :

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$0.01 \times 80ml = M_2 \times 100ml$$

$$M_2 = 0.008mol/L = [CrO_4^{2-}] \quad (\text{لانه قوي})$$

(3) نكتب المعادلة ثم نجد حاصل الذوبان Q_{SP} :



(4) نقارن Q_{SP} مع K_{SP} : بما ان $K_{SP} < Q_{SP}$ إذن يحصل ترسيب (خلفي)

$$1.44 \times 10^{-10} < 8 \times 10^{-6}$$

(19) محلول من نترات الفضة $AgNO_3$ تركيزه 0.02 M وحجمه $25ml$ اضيف الى $75ml$ من محلول 0.04 M كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) بين هل تترسب كرومات الفضة؟ علماً ان ثابت حاصل الانذابة لـ (Ag_2CrO_4) يساوي 1.1×10^{-10} .

(2021 / 2)

ج/

(1) نجد التراكيز المولارية لكلا المحلولين بعد المزج (M_2) من قانون التخفيف بعد ايجاد الحجم الكلي V_T :

$$V_T = 25ml + 75ml = 100ml$$

- مولارية $AgNO_3$:

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$0.02 \times 25ml = M_2 \times 100ml$$

$$M_2 = 0.005mol/L = [Ag^+] \quad (\text{لانه قوي})$$

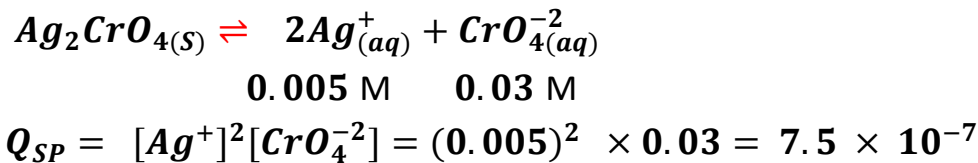
- مولارية (K_2CrO_4) :

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$0.04 \times 75ml = M_2 \times 100ml$$

$$M_2 = 0.03mol/L = [CrO_4^{2-}] \quad (\text{لانه قوي})$$

(2) نكتب المعادلة ثم نجد حاصل الذوبان Q_{SP} :



(3) نقارن Q_{SP} مع K_{SP} : بما ان $K_{SP} < Q_{SP}$ إذن يحصل ترسيب (خلفي) والمحلل فوق الاشباع.

$$1.1 \times 10^{-10} < 7.5 \times 10^{-7}$$

(20) مزج 80ml من محلول $M \times 10^{-6} \times 2$ من نترات الباريوم $Ba(NO_3)_2$ مع 20ml من محلول $M \times 10^{-5} \times 5$ كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 هل يحصل ترسيب ام لا لكبريتات الباريوم $BaSO_4$ ، علماً ان الذوبانية المولارية لـ $BaSO_4$ في المحلول المائي المشبع تساوي تقريباً $M \times 10^{-5} \times 1$ ، بين ذلك حسابياً .

(3- / 2018)

$$V_T = 20ml + 80ml = 100ml$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

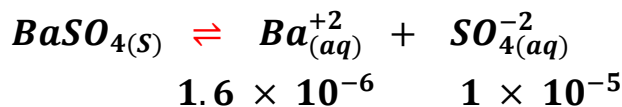
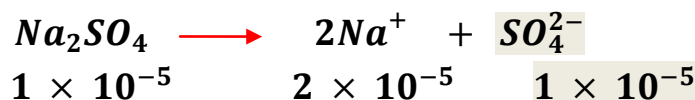
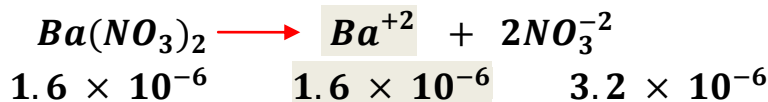
$$2 \times 10^{-6} \times 80ml = M_2 \times 100ml$$

$$M_2 = 1.6 \times 10^{-6} mol/L$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$5 \times 10^{-5} \times 20ml = M_2 \times 100ml$$

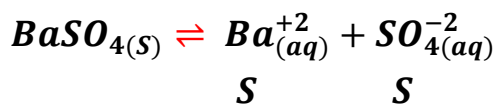
$$M_2 = 1 \times 10^{-5} mol/L$$



$$Q_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$Q_{SP} = 1.6 \times 10^{-6} \times 1 \times 10^{-5}$$

$$Q_{SP} = 1.6 \times 10^{-11}$$



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1 \times 10^{-5})^2 = 1 \times 10^{-10}$$

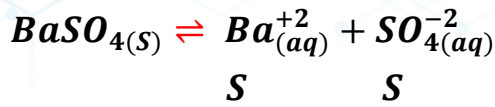
$$K_{SP} > Q_{SP} \quad \text{بما ان}$$

$$1 \times 10^{-10} > 1.6 \times 10^{-11}$$

اذن لا يحصل ترسيب لانه امامي .

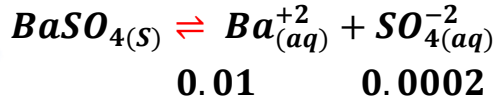
(21) اذا علمت ان ذوبانية المولارية لكبريتات الباريوم $BaSO_4$ في محلولها المشبع تساوي 1×10^{-5} ، هل تتوقع ان تترسب كبريتات الباريوم في محلول يحتوي على $[Ba^{+2}] = 0.01 M$ و $[SO_4^{2-}] = 0.0002 M$.
(2015 - 1 - خ ق)

ج/



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1 \times 10^{-5})^2 = 1 \times 10^{-10}$$



$$Q_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$Q_{SP} = (0.01)(0.0002) = 2 \times 10^{-6}$$

$$K_{SP} < Q_{SP}$$

$$1 \times 10^{-10} < 2 \times 10^{-6}$$

بما ان

اذن يحصل ترسيب (خلفي) .

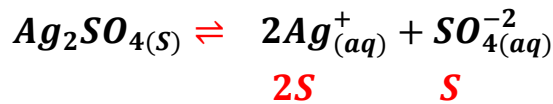
(22) احسب الذوبانية المولارية (mol/L) لملح كبريتات الفضة Ag_2SO_4 و $PK_{SP} = 4.9$ في الماء النقي (ب) محلول $0.15 M$ كبريتات البوتاسيوم K_2SO_4 . $\log 1.2 = 0.08$. $\sqrt{0.2} = 0.44$ ، $\sqrt[3]{3} = 1.4$. (ت / 2014)

ج/

$$K_{SP} = 10^{-PK_{sp}} = 10^{-4.92} = 10^{-4.92+5-5}$$

(أ) نجد الذوبانية في الماء النقي (S):

$$K_{SP} = 10^{0.08} \times 10^{-5} = 1.2 \times 10^{-5}$$

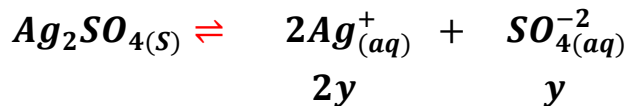


$$K_{SP} = [Ag^{+}]^2[SO_4^{-2}] \Rightarrow 1.2 \times 10^{-5} = (2S)^2(S)$$

$$4S^3 = 1.2 \times 10^{-5} \Rightarrow S^3 = 3 \times 10^{-6}$$

$$S = \sqrt[3]{3 \times 10^{-6}} = 1.4 \times 10^{-2} mol/L$$

(ب) نجد الذوبانية في محلول الايون المشترك (y):



تراكيز ابتدائية

0.15

0

0

تراكيز نهائية

0

0.3

0.15

$$K_{SP} = [Ag^{+}]^2[SO_4^{-2}]$$

تأمل

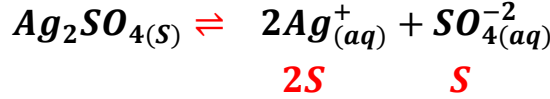
$$1.2 \times 10^{-5} = (2y)^2(y + 0.15) \Rightarrow 4y^2 = \frac{1.2 \times 10^{-5}}{0.15}$$

$$y^2 = 0.2 \times 10^{-4} \Rightarrow y = 0.44 \times 10^{-2} mol/L$$

(23) احسب الذوبانية المولارية (mol/L) والذوبانية بدلالة (g/L) لملاح كبريتات الفضة Ag_2SO_4 ($M = 314g/mol$) و ($K_{SP} = 1.2 \times 10^{-5}$) في (أ) الماء النقي (ب) محلول $0.12 M$ كبريتات البوتاسيوم K_2SO_4 . $\sqrt[3]{3} = 1.44$. (1 / 2022)

ج/

(أ) نجد الذوبانية في الماء النقي (S):



$$K_{SP} = [Ag^+]^2[SO_4^{2-}] \Rightarrow 1.2 \times 10^{-5} = (2S)^2(S)$$

$$4S^3 = 1.2 \times 10^{-5} \Rightarrow S^3 = 3 \times 10^{-6}$$

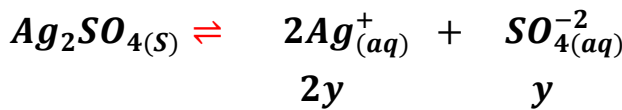
$$S = \sqrt[3]{3 \times 10^{-6}} = 1.4 \times 10^{-2} mol/L$$

$$S(mol/L) = \frac{\text{الذوبانية الغرامية } (g/L)}{M(g/mol)}$$

$$1.4 \times 10^{-2} mol/L = \frac{\text{الذوبانية الغرامية } (g/L)}{314 (g/mol)}$$

$$(g/L) = 1.4 \times 10^{-2} mol/L \times 314 (g/mol) = 4.396 g/L$$

(ب) نجد الذوبانية في محلول الايون المشترك (y):



تراكميز ابتدائية	0.12	0	0
تراكميز نهائية	0	0.24	0.12

$$K_{SP} = [Ag^+]^2[SO_4^{2-}]$$

تعمل

$$1.2 \times 10^{-5} = (2y)^2(y + 0.12) \Rightarrow 4y^2 = \frac{1.2 \times 10^{-5}}{0.12}$$

$$y^2 = 25 \times 10^{-6} \Rightarrow y = 5 \times 10^{-3} mol/L$$

$$y(mol/L) = \frac{\text{الذوبانية الغرامية } (g/L)}{M(g/mol)}$$

$$(g/L) = 5 \times 10^{-3} mol/L \times 314 (g/mol) = 1.57 g/L$$

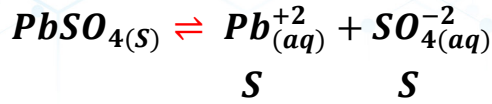
(24) ما هي الذوبانية المولارية في المحلول المشبع لملاح كبريتات الرصاص $PbSO_4$ وما ذوبانيته بعد اضافة $2ml$ من $5 M$ من H_2SO_4 الى لتر من المحلول اذا علمت ان ثابت حاصل الذوبان لهذا الملح

(3 / 2017)

$$\sqrt{1.6} = 1.26, K_{SP} = 1.6 \times 10^{-8}$$

ج/

(1) نجد الذوبانية S بالمحلول المشبع:

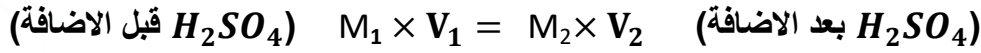


$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-8} = S^2$$

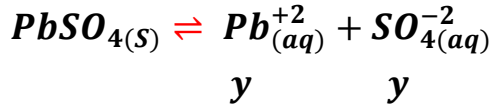
$$S = \sqrt{1.6 \times 10^{-8}} = 1.26 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

(ب) نجد الذوبانية في محلول الايون المشترك (y):



$$5 \text{ M} \times 2 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



تراكيز ابتدائية	0.01	0	0
تراكيز نهائية	0	0.02	0.01

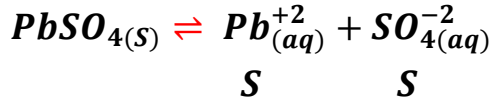
$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تهمل}$$

$$1.6 \times 10^{-8} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

(25) ما هي الذوبانية المولارية في المحلول المشبع لملح كبريتات الرصاص $PbSO_4$ وما ذوبانيته بعد اضافة 2ml من 5 M من H_2SO_4 الى لتر من المحلول المشبع اذا علمت ان ثابت حاصل الذوبان لهذا الملح $K_{SP} = 1.6 \times 10^{-8}$ ، ثم بين هل يحصل ترسيب $PbSO_4$ في محلول مائي يحتوي $[Pb^{+2}]$ بتركيز 0.01 M و $[SO_4^{-2}]$ بتركيز 0.1 M ، علماً ان $\sqrt{1.6} = 1.26$. (2023 / 1)

ج/

(1) نجد الذوبانية S بالمحلول المشبع:

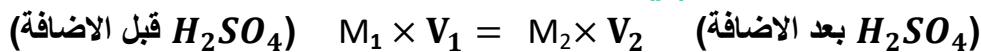


$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-8} = S^2$$

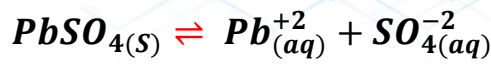
$$S = \sqrt{1.6 \times 10^{-8}} = 1.26 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

(2) نجد الذوبانية في محلول الايون المشترك (y):



$$5 \text{ M} \times 2 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



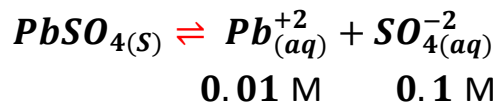
y y



تراكمز ابتدائية	0.01	0	0
تراكمز نهائية	0	0.02	0.01

$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تهمل}$$

$$1.6 \times 10^{-8} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$



(3) نجد حاصل الذوبان Q_{SP} :

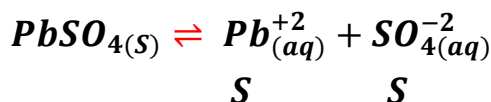
$$Q_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] = 0.01 \times 0.1 = 0.001 = 10^{-3}$$

$$K_{SP} < Q_{SP} \quad \text{بما ان} \quad 1.6 \times 10^{-8} < 10^{-3}$$

اذن يحصل ترسيب (خلفي)

(26) ما هي الذوبانية المولارية في المحلول المشبع لمخ كبريتات الرصاص $PbSO_4$ وما ذوبانيته بعد اضافة 1ml من 10 M من Na_2SO_4 الى لتر من المحلول اذا علمت ان ثابت حاصل الذوبان لهذا الملح $\sqrt{1.6} = 1.26$ ، $K_{SP} = 1.6 \times 10^{-8}$. (1 د / 2016)

ج/



(1) نجد الذوبانية S بالمحلول المشبع:

$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-8} = S^2$$

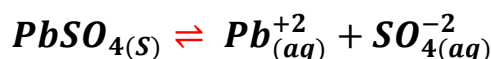
$$S = \sqrt{1.6 \times 10^{-8}} = 1.26 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$

(ب) نجد الذوبانية في محلول الايون المشترك (y) :

$$(Na_2SO_4 \text{ بعد الاضافة}) \quad M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \quad (Na_2SO_4 \text{ قبل الاضافة})$$

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



y y



تراكمز ابتدائية	0.01	0	0
تراكمز نهائية	0	0.02	0.01

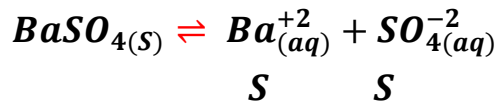
$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تُهمل}$$

$$1.6 \times 10^{-8} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

(27) ما ذوبانية $BaSO_4$ في محلول مشبع منه علماً بأن $K_{SP} = 1.6 \times 10^{-10}$ ، وما ذوبانيته بعد اضافة 1ml من H_2SO_4 تركيزه 10 M الى لتر من المحلول المشبع منه .

(2017 / ت) (2018 / د)

$$\sqrt{1.6} = 1.26$$



ج/

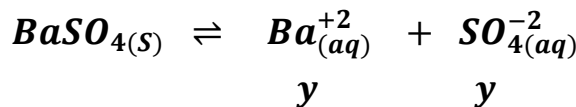
$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-10} = S^2 \Rightarrow S = \sqrt{1.6 \times 10^{-10}} = 1.26 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

(H_2SO_4 بعد الاضافة) $M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$ (H_2SO_4 قبل الاضافة)

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



تراكميز ابتدائية	0.01	0	0
تراكميز نهائية	0	0.02	0.01

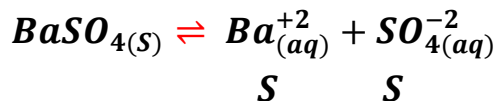
$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تُهمل}$$

$$1.6 \times 10^{-10} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-8}$$

(28) احسب الذوبانية المولارية (mol/L) والذوبانية الغرامية (g/L) لـ (كبريتات الباريوم) في محلولها المشبع ($M = 233 \text{ g/mol}$) علماً بأن $K_{SP} = 1.6 \times 10^{-10}$ ، وما ذوبانيته بعد اضافة 1ml من H_2SO_4 تركيزه 10 M الى لتر من المحلول المشبع منه ، $\sqrt{1.6} = 1.26$.

(2017 / د)

ج/



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$1.6 \times 10^{-10} = S^2 \Rightarrow S = \sqrt{1.6 \times 10^{-10}} = 1.26 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

$$S(\text{mol/L}) \text{ الذوبانية المولارية} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية } (\text{g/L})}{M(\text{g/mol})}$$

$$1.26 \times 10^{-5} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{233 \text{ (g/mol)}}$$

$$\text{الغرامية الذوبانية (g/L)} = 1.26 \times 10^{-5} \times 233 = 2.9358 \times 10^{-3} \text{ g/L}$$

$$(H_2SO_4 \text{ قبل الاضافة}) \quad M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \quad (H_2SO_4 \text{ بعد الاضافة})$$

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



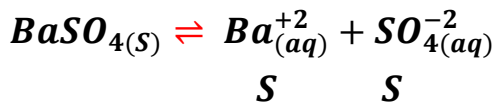
تراكيز ابتدائية	0.01	0	0
تراكيز نهائية	0	0.02	0.01

$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تھمل}$$

$$1.6 \times 10^{-10} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-8} \text{ mol/L}$$

(29) اذا علمت ان ذوبانية $BaSO_4$ في محلولها المائي المشبع منه علماً بأن $M = 1.265 \times 10^{-5}$ ، احسب ذوبانيته بعد اضافة 1 ml من H_2SO_4 تركيزه 10 M الى لتر من المحلول المشبع منه .

(1 2020)



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

$$K_{SP} = (1.265 \times 10^{-5})^2$$

$$K_{SP} = 1.6 \times 10^{-10}$$

$$(H_2SO_4 \text{ قبل الاضافة}) \quad M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \quad (H_2SO_4 \text{ بعد الاضافة})$$

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



تراكيز ابتدائية	0.01	0	0
تراكيز نهائية	0	0.02	0.01

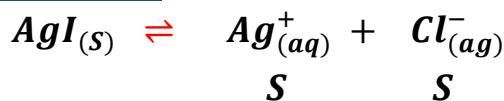
$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}] \quad \text{تھمل}$$

$$1.6 \times 10^{-10} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.6 \times 10^{-8} \text{ mol/L}$$

(30) اذا علمت ان ذوبانية $AgCl$ في محلولها المائي المشبع منه علماً بأن $1.34 \times 10^{-5} M$ ، احسب ذوبانيته بعد اضافة $1ml$ من H_2SO_4 تركيزه $10 M$ الى لتر من المحلول المشبع منه .

(2021 /د 2 - تكميلي)

ج/



$$K_{SP} = [Ag^+][Cl^-] \Rightarrow K_{SP} = S^2$$

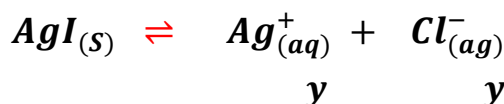
$$K_{SP} = (1.34 \times 10^{-5})^2$$

$$K_{SP} = 1.8 \times 10^{-10}$$

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$10 M \times 1ml \times \frac{1L}{1000ml} = M_2 \times 1L$$

$$M_2 = 0.01mol/L$$



تراكيز ابتدائية	0.01	0	0
تراكيز نهائية	0	0.02	0.01

$$K_{SP} = [Ag^+][Cl^-] \quad \text{تهمل}$$

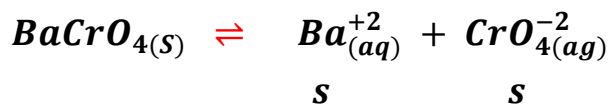
$$1.8 \times 10^{-10} = (y)(y + 0.01) \Rightarrow y = 1.8 \times 10^{-8}$$

(31) احسب K_{SP} لملاح كرومات الباريوم $BaCrO_4$ اذا كانت الذوبانية لمحلوله المشبع

(2017 /د 1 - موصل)

$$1.1 \times 10^{-5} mol/L$$

ج/



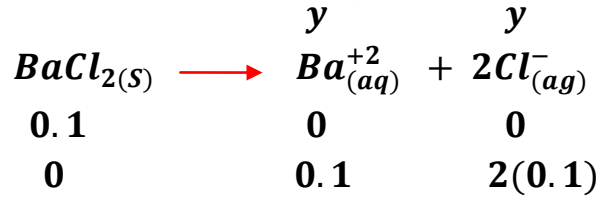
$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1.1 \times 10^{-5})^2 = 1.2 \times 10^{-10}$$

(32) ما هي الذوبانية المولارية والذوبانية الغرامية بدلالة g/L ملح كرومات الباريوم $BaCrO_4$ في محلول يكون فيه تركيز كلوريد الباريوم $BaCl_2$ يساوي $0.1 M$ ؟ اذا علمت $(M = 253g/mol)$

(2024 /د 2)

$$K_{SP}(BaCrO_4) = 1.2 \times 10^{-10}$$



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$1.2 \times 10^{-10} = (y + 0.1)(y)$$

$$y = 1.2 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$$

$$\text{الذوبانية المولارية} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(g/mol)}$$

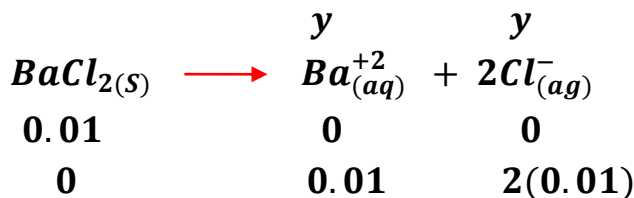
$$1.2 \times 10^{-9} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{253 (g/mol)}$$

$$(g/L) \text{ الذوبانية الغرامية} = 1.2 \times 10^{-9} \times 253 = 303.6 \times 10^{-3} g/L$$

(33) اذا علمت ان ذوبانية ملح كرومات الباريوم $BaCrO_4$ تساوي $1.2 \times 10^{-8} M$ في محلول يكون فيه تركيز كلوريد الباريوم $BaCl_2$ يساوي $0.01 M$ ، احسب ذوبانيته في محلوله المائي المشبع ؟

(2 / 2017)

$$\sqrt{1.2} = 1.1$$

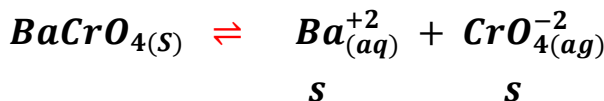


$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = (y + 0.01)(y)$$

$$K_{SP} = (0.01)(1.2 \times 10^{-8})$$

$$K_{SP} = 1.2 \times 10^{-10}$$



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$1.2 \times 10^{-10} = S^2 \Rightarrow S = \sqrt{1.2 \times 10^{-10}} = 1.1 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

(2) نجد الذوبانية S بالمحلول المشبع:

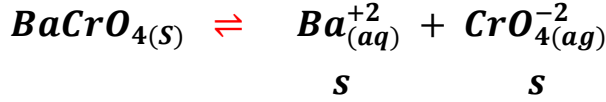
(1) نجد K_{SP} :

(34) اذا علمت ان الذوبانية المولارية لكرومات الباريوم ($BaCrO_4$) في محلوله المائي المشبع تساوي $1.2 \times 10^{-5} M$ ما عدد مولات كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) التي يجب اضافتها الى لتر من المحلول لجعل تركيز ايونات الباريوم $1.44 \times 10^{-8} M$ ؟

(2014 / 3)

ج/

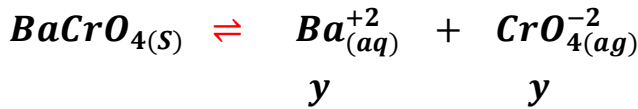
(1) نجد K_{SP} من الذوبانية S بالمحلول المشبع:



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1.2 \times 10^{-5})^2 = 1.44 \times 10^{-10}$$

(2) نجد مولات القوي المضاف:



$$1.44 \times 10^{-8} \qquad 1.44 \times 10^{-8}$$



$$\begin{array}{ccc} x & 0 & 0 \\ 0 & 2x & x \end{array}$$

$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}] \quad \text{تهمل}$$

$$K_{SP} = (y)(y + x)$$

$$1.44 \times 10^{-10} = (1.44 \times 10^{-8})(x)$$

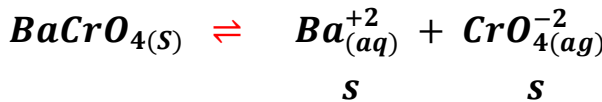
$$x = 0.01 \text{ mol}$$

وهو يمثل عدد مولات كرومات البوتاسيوم (K_2CrO_4) لان الحجم لتر واحد .

(35) اذا علمت ان الذوبانية المولارية لكرومات الباريوم $BaCrO_4$ في محلوله المائي المشبع تساوي M 1.1×10^{-5} ، احسب ذوبانيته في محلول يكون فيه تركيز كلوريد الباريوم $BaCl_2$ يساوي $0.1 M$ ؟

(2016/2) (2020 / 3)

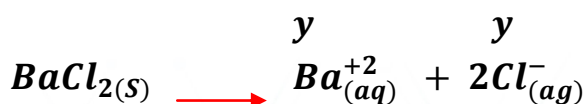
ج/



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1.1 \times 10^{-5})^2 = 1.21 \times 10^{-10}$$

المطلوب هو ايجاد الذوبانية المولارية (y) للملح الشحيح بوجود الايون المشترك :



$$\begin{array}{ccc} 0.1 & 0 & 0 \\ 0 & 0.1 & 2(0.1) \end{array}$$

$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}] \quad \text{تُهمل}$$

$$1.21 \times 10^{-10} = (y + 0.1)(y)$$

$$y = 1.21 \times 10^{-9} \text{ mol/L}$$

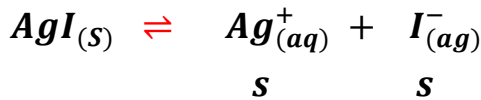
(36) إذا كانت الذوبانية لـ AgI تساوي 0.00235 g/L (كتلته المولية 235 g/mol) ، احسب تركيز ملح يوديد الصوديوم NaI الواجب اضافته لجعل الذوبانية المولية تساوي $(1 \times 10^{-7} \text{ mol/l})$ (2016 / 3)

ج/

(1) نجد الذوبانية المولية S من الذوبانية الغرامية:

$$S(\text{mol/L}) = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(\text{g/mol})}$$

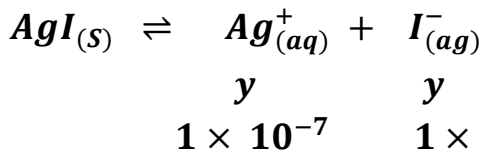
$$S(\text{mol/L}) = \frac{0.00235 \text{ g/L}}{235 \text{ g/mol}} = 1 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$



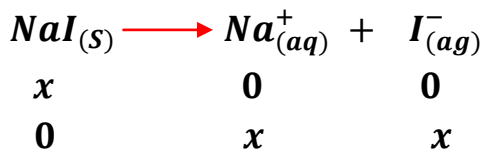
(2) نجد K_{SP} من الذوبانية S :

$$K_{SP} = [Ag^+][I^-]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1 \times 10^{-5})^2 = 1 \times 10^{-10}$$



(3) نجد تركيز القوي المضاف:



$$K_{SP} = [Ag^+][I^-]$$

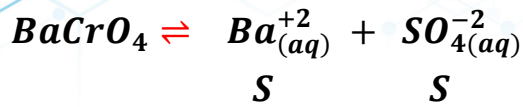
$$K_{SP} = (y)(y + x)$$

$$1 \times 10^{-10} = (1 \times 10^{-7})(x)$$

$$x = 1 \times 10^{-3} \text{ mol/l}$$

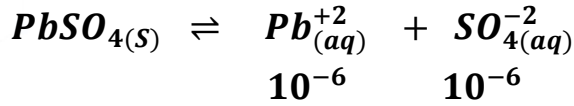
(37) ذوبانية $PbSO_4$ في محلوله المشبع $1 \times 10^{-4} \text{ M}$ ، كم مليلتر من حامض الكبريتيك بتركيز 10 M يجب اضافته الى لتر من المحلول لجعل ذوبانيته 10^{-6} M . (2015 / ت) (2018 / 1-خ ق)

ج/



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = S^2 = (1 \times 10^{-4})^2 = 1 \times 10^{-8}$$



$$\begin{array}{ccc} x & 0 & 0 \\ 0 & 2x & x \end{array}$$

$$K_{SP} = [Pb^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$1 \times 10^{-8} = (10^{-6})(10^{-6} + x)$$

$$x = 10^{-2} = [SO_4^{-2}] = [H_2SO_4]$$

تُهمل

$$(H_2SO_4 \text{ قبل الاضافة}) \quad M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2 \quad (H_2SO_4 \text{ بعد الاضافة})$$

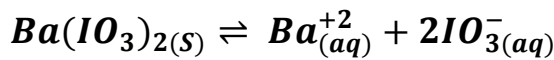
$$10 \text{ M} \times V_1 = 10^{-2} \times 1\text{L}$$

$$V_1 = 1\text{ml}$$

(38) ما هي الذوبانية المولارية لمُح يودات الباريوم $Ba(IO_3)_2$ ($K_{SP} = 1.57 \times 10^{-9}$) (أ) في الماء النقي (ب) في محلول يودات البوتاسيوم KIO_3 بتركيز 0.02 mol/L ثم قارن النتائج .

(2015 - 1)

$$(\sqrt[3]{0.4} = 0.73)$$

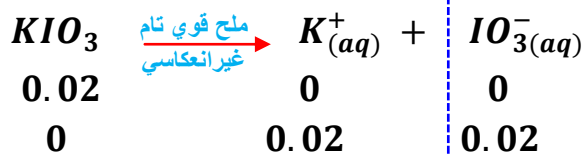


ج

$$K_{SP} = [Ba^{+2}][IO_3^{-}]^2 = (S)(2S)^2 = 4S^3$$

$$1.57 \times 10^{-9} = 4S^3 \Rightarrow S^3 = 0.4 \times 10^{-9}$$

$$S = \sqrt[3]{0.4 \times 10^{-9}} = 7.3 \times 10^{-4} \text{ mol/L}$$



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][IO_3^{-}]^2$$

تُهمل لأنها صغيرة جداً

$$1.57 \times 10^{-9} = (y)(2y + 0.02)^2$$

$$1.57 \times 10^{-9} = (y)(0.02)^2$$

$$y = \frac{1.57 \times 10^{-9}}{4 \times 10^{-4}} = 3.9 \times 10^{-6} \text{ mol/L}$$

المقارنة: نلاحظ ان الذوبانية في الماء المقطر اكبر بكثير من الذوبانية بوجود الايون المشترك ، والسبب لان الايون المشترك يرجح التفاعل العكسي نحو الترسيب فتقل الذوبانية ، ويمكن حساب نسبة كلا الذوبانيتين كالآتي:

$$187 = \frac{7.3 \times 10^{-4}}{3.9 \times 10^{-6}} = \frac{\text{الذوبانية المولارية في الماء النقي (S)}}{\text{الذوبانية المولارية بوجود الايون المشترك (y)}}$$

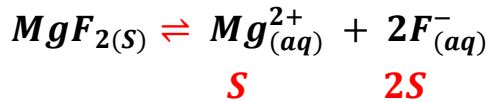
اي قلت الذوبانية بمقدار 187 مرة بوجود الايون المشترك عن الذوبانية في الماء النقي .

(39) قيمة ثابت حاصل الاذابة لمالح فلوريد المغنيسيوم MgF_2 تساوي $K_{SP} = 6.5 \times 10^{-9}$
(أ) احسب الذوبانية المولارية لهذا الملح في الماء النقي (ب) احسب الذوبانية المولارية لهذا الملح في محلول فلوريد الصوديوم NaF (الكتروليت قوي) تركيزه 0.1 mol/L ، ثم قارن بين النتيجتين .

$$\sqrt[3]{1.63} = 1.18 \quad (2014 \text{ /د-2 خاص}) \quad (2016 \text{ /د-1 خ ق}) \quad (2017 \text{ /د-2})$$

ج/

(أ) الذوبانية في الماء النقي (المحلول المشبع):

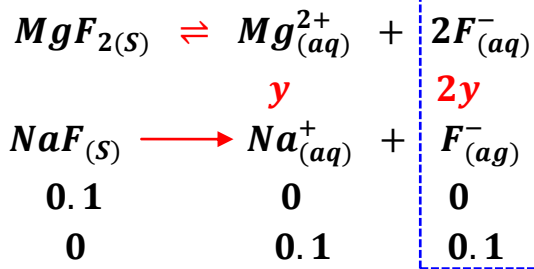


$$K_{SP} = [Mg^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow 6.5 \times 10^{-9} = (S)(2S)^2$$

$$4S^3 = 6.5 \times 10^{-9} \Rightarrow S^3 = 1.63 \times 10^{-9}$$

$$S = \sqrt[3]{1.63 \times 10^{-9}} = 1.18 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

(ب) الذوبانية بوجود الايون المشترك:



تهمل لانها صغيرة جداً

$$K_{SP} = [Mg^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow 6.5 \times 10^{-9} = (y)(2y + 0.1)^2$$

$$y = 6.5 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$$

المقارنة:

نلاحظ ان الذوبانية في الماء المقطر اكبر بكثير من الذوبانية بوجود الايون المشترك ، والسبب لان الايون المشترك يرجح التفاعل العكسي نحو الترسيب فتقل الذوبانية ، ويمكن حساب نسبة كلا الذوبانيتين

$$1810 = \frac{1.18 \times 10^{-3}}{6.5 \times 10^{-7}} = \frac{\text{الذوبانية المولارية في الماء النقي (S)}}{\text{الذوبانية المولارية بوجود الايون المشترك (y)}}$$

كالآتي:

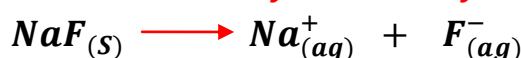
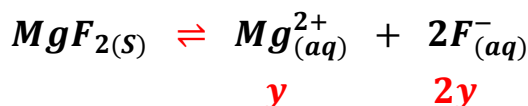
(40) اذا علمت ان الذوبانية المولارية لهذا الملح في الماء النقي هي 1.18×10^{-3} احسب الذوبانية المولارية لهذا الملح في محلول فلوريد الصوديوم NaF تركيزه 0.1 mol/L . (2015 لـ 1 - خ ق)



$$K_{SP} = [Mg^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow K_{SP} = (S)(2S)^2$$

$$K_{SP} = 4S^3 \Rightarrow K_{SP} = 4(1.18 \times 10^{-3})^3$$

$$K_{SP} = 6.57 \times 10^{-9}$$



0.1

0

0

0

0.1

0.1

تهمل

$$K_{SP} = [Mg^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow 6.57 \times 10^{-9} = (y)(2y + 0.1)^2$$

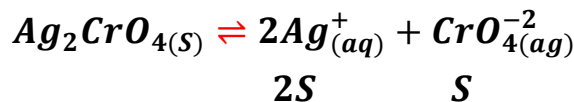
$$y = 6.57 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$$

(41) اذا علمت ان لتراً واحداً من المحلول المشبع لكرومات الفضة Ag_2CrO_4 ($M = 332 \text{ g/mol}$) يحوي (0.0216g) من الملح ، 1 احسب ثابت حاصل الاذابة لهذا الملح .
(2) هل يحصل ترسيب ام لا للملح في محلول يحتوي على نترات الفضة $AgNO_3$ بتركيز 0.002 M بتركيز 0.04 M كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 . (2022 لـ 2)

ج/

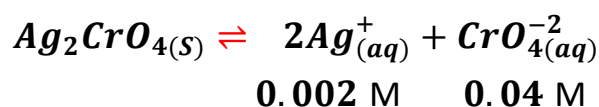
$$S(\text{mol/L}) \text{ الذوبانية المولارية} = \frac{\text{الذوبانية الغرامية (g/L)}}{M(\text{g/mol})}$$

$$S(\text{mol/L}) \text{ الذوبانية المولارية} = \frac{0.0215 \text{ g/L}}{332 \text{ g/mol}} = 6.5 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$



$$K_{SP} = [Ag^{+}]^2[CrO_4^{-2}] = (2S)^2(S) = 4S^3$$

$$K_{SP} = 4(6.5 \times 10^{-5})^3 = 1.1 \times 10^{-12}$$



$$Q_{SP} = [Ag^{+}]^2[CrO_4^{-2}] = (0.002)^2 \times 0.04 = 1.6 \times 10^{-7}$$

$$K_{SP} < Q_{SP}$$

بما ان

$$1.1 \times 10^{-12} < 1.6 \times 10^{-7}$$

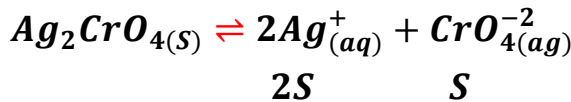
اذن يحصل ترسيب (خلفي) .

- (42) إذا علمت ان لتراً واحداً من المحلول المشبع لكرومات الفضة Ag_2CrO_4 ($M = 332 g/mol$) يحوي (0.0216g) من الملح ، 1 احسب K_{SP} .
 2 هل تترسب Ag_2CrO_4 في محلول يحتوي على ايونات Ag^+ و CrO_4^{2-} كلا منها بتركيز M 0.001 ؟ ولماذا ؟
 (2 / 2023)

$$S(mol/L) \text{ الذوبانية المولارية} = \frac{(g/L) \text{ الذوبانية الغرامية}}{M(g/mol)}$$

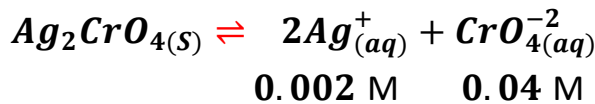
ج/

$$S(mol/L) \text{ الذوبانية المولارية} = \frac{0.0215 g/L}{332 g/mol} = 6.5 \times 10^{-5} mol/L$$



$$K_{SP} = [Ag^+]^2[CrO_4^{2-}] = (2S)^2(S) = 4S^3$$

$$K_{SP} = 4(6.5 \times 10^{-5})^3 = 1.1 \times 10^{-12}$$



$$Q_{SP} = [Ag^+]^2[CrO_4^{2-}] = (0.001)^2 \times 0.001 = 1 \times 10^{-9}$$

$$K_{SP} < Q_{SP}$$

$$1.1 \times 10^{-12} < 1 \times 10^{-9}$$

بما ان

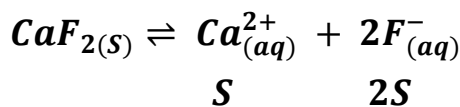
اذن يحصل ترسيب (خلفي) .

- (43) إذا علمت ان تركيز ايون الفلوريد F^- في محلول فلوريد المغنيسيوم MgF_2 يساوي $2.36 \times 10^{-3} M$ ، احسب:

- 1 قيمة ثابت حاصل الذوبان K_{SP} في محلوله المائي المشبع .
 2 الذوبانية المولارية لهذا الملح في محلول فلوريد الصوديوم NaF بتركيز 0.1 M . (2024 / ت)

ج/

(1



$$2S = 2.36 \times 10^{-3}$$

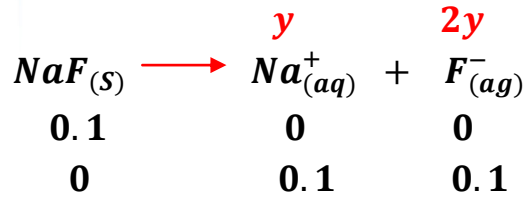
$$S = 1.18 \times 10^{-3}$$

$$1.18 \times 10^{-3} \qquad 2.36 \times 10^{-3}$$

$$K_{SP} = [Ca^{2+}][F^-]^2 = 1.18 \times 10^{-3} \times [2.36 \times 10^{-3}]^2$$

$$K_{SP} = 1.18 \times 10^{-3} \times 5.569 \times 10^{-6}$$

$$K_{SP} = 6.57 \times 10^{-9}$$



تُهمل لأنها صغيرة جداً

$$K_{SP} = [Mg^{+2}][F^{-}]^2 \Rightarrow 6.57 \times 10^{-9} = (y)(2y + 0.1)^2$$

$$y = 6.57 \times 10^{-7} \text{ mol/L}$$

(44) اذا علمت ان ذوبانية $BaSO_4$ بعد اضافة 1ml من H_2SO_4 تركيزه 10 M الى لتر من المحلول المشبع تساوي $1.6 \times 10^{-8} \text{ M}$ ، احسب ذوبانيته في محلوله المائي المشبع ؟ $\sqrt{1.6} = 1.26$.

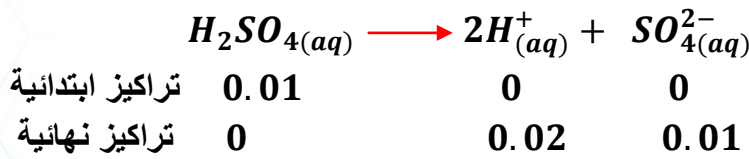
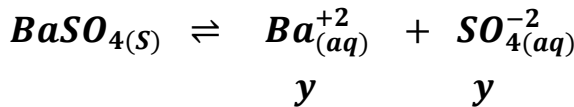
(2018 / 2)

ج/

$$M_1 \times V_1 = M_2 \times V_2$$

$$10 \text{ M} \times 1 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = M_2 \times 1 \text{ L}$$

$$M_2 = 0.01 \text{ mol/L}$$



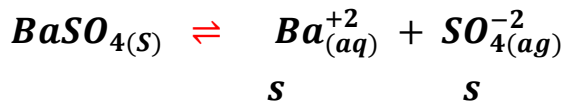
تراكيز ابتدائية
تراكيز نهائية

$$K_{SP} = [Ba^{+2}][SO_4^{-2}]$$

$$K_{SP} = (y)(0.01)$$

$$K_{SP} = (1.6 \times 10^{-8})(0.01)$$

$$K_{SP} = 1.6 \times 10^{-10}$$



$$K_{SP} = [Ba^{+2}][CrO_4^{-2}]$$

$$1.6 \times 10^{-10} = S^2 \Rightarrow S = \sqrt{1.6 \times 10^{-10}} = 1.1 \times 10^{-5} \text{ mol/L}$$

(45) احسب ذوبانية هيدروكسيد الخارصين في محلول دالته الحامضية عند: (أ) $PH = 8$ و (ب) $PH = 11.7$ اذا علمت ان $(K_{SP}(Zn(OH)_2) = 1.2 \times 10^{-17})$ ، $\log 2 = 0.3$ ، $\log 5 = 0.7$ (2017 لـ 1 - خ ق)

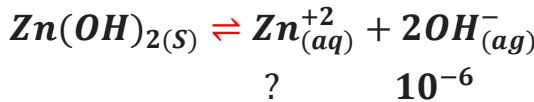
ج/أ

(أ) $PH = 8$:

$$PH + POH = 14$$

$$POH = 14 - 8 = 6$$

$$[OH^-] = 10^{-POH} = 10^{-6} \text{ mol/L}$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^-]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = [Zn^{+2}] (10^{-6})^2$$

$$[Zn^{+2}] = 1.2 \times 10^{-5} \text{ M}$$

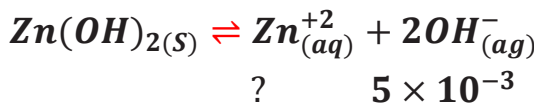
$$POH = 14 - 11.7 = 2.3$$

$$[OH^-] = 10^{-POH} = 10^{-2.3} \text{ mol/L}$$

$$[OH^-] = 10^{-2.3} = 10^{-2.3+3-3} \text{ mol/L}$$

$$[OH^-] = 10^{0.7} \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$

$$[OH^-] = 5 \times 10^{-3} \text{ mol/L}$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^-]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = [Zn^{+2}] (5 \times 10^{-3})^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = [Zn^{+2}] 25 \times 10^{-6}$$

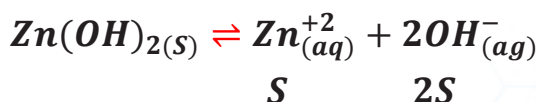
$$[Zn^{+2}] = \frac{1.2 \times 10^{-17}}{25 \times 10^{-6}}$$

$$[Zn^{+2}] = 0.46 \times 10^{-12} \text{ M}$$

او من الطريقة الثانية وهي وهي ايجاد $[H^+]$ من PH ثم $[OH^-]$ ونكمل الحل ..

(46) احسب ذوبانية هيدروكسيد الخارصين $Zn(OH)_2$ ($K_{SP} = 1.2 \times 10^{-17}$) : (1 في الماء (2 في محلول ثبتت حامضيته عند $PH = 9$ ، $(\sqrt[3]{3} = 1.44)$. (2023 لـ 3 - خ ق)

(1) نجد الذوبانية المولارية (S) في الماء النقي:



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^{-}]^2 = (S)(2S)^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = 4 S^3 \Rightarrow$$

$$S^3 = 3 \times 10^{-18}$$

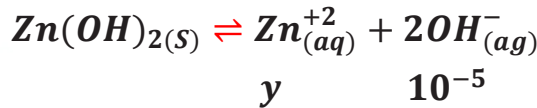
$$S = 1.44 \times 10^{-6} M$$

(1) نجد الذوبانية المولارية (y) في $PH = 9$:

$$PH + POH = 14 \Rightarrow$$

$$POH = 14 - 9 = 5$$

$$[OH^{-}] = 10^{-POH} = 10^{-5} mol/L$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^{-}]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = y (10^{-5})^2$$

$$y = 1.2 \times 10^{-7} M$$

(47) احسب ذوبانية هيدروكسيد الخارصين في محلول ثبتت حامضيته عند: (أ) $PH = 6$ و (ب) $PH = 9$ اذا علمت ان $(K_{SP}(Zn(OH)_2) = 1.2 \times 10^{-17})$ ، ثم ناقش النتائج .

(2019 / ت)

(2017 / 1 - خ ق)

(2013 / 2)

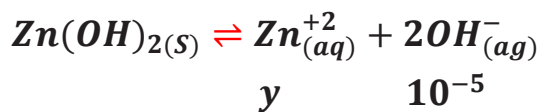
(2013 / 1 - خ ق)

(ب) $PH = 9$:

$$PH + POH = 14$$

$$POH = 14 - 9 = 5$$

$$[OH^{-}] = 10^{-POH} = 10^{-5} mol/L$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^{-}]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = y (10^{-5})^2$$

$$y = 1.2 \times 10^{-7} M$$

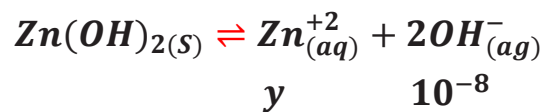
ج /

(أ) $PH = 6$:

$$PH + POH = 14$$

$$POH = 14 - 6 = 8$$

$$[OH^{-}] = 10^{-POH} = 10^{-8} mol/L$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^{-}]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = y (10^{-8})^2$$

$$y = 0.12 M$$

المناقشة: نلاحظ ان الذوبانية في الوسط الحامضي $PH = 6$ هي اكبر من الذوبانية في الوسط القاعدي $PH = 9$ بسبب وجود الايون المشترك OH^{-} الذي يرجح التفاعل العكسي نحو الترسيب فيقلل الذوبانية مقارنة بالوسط الحامضي .

(48) احسب الذوبانية المولارية والذوبانية بدلالة (g/L) لهيدروكسيد الزنك $Zn(OH)_2$ في محلول مائي ثبتت حامضيته عند (PH = 10) علماً ان $M = 99 g/mol$. $K_{SP}(Zn(OH)_2) = 1.2 \times 10^{-17}$

(1 / 2024)

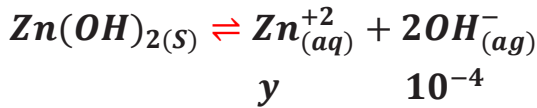
$$PH + POH = 14$$

$\Rightarrow$

$$POH = 14 - 10 = 4$$

ج/

$$[OH^-] = 10^{-POH} = 10^{-4} mol/L$$



$$K_{SP} = [Zn^{+2}][OH^-]^2$$

$$1.2 \times 10^{-17} = y (10^{-4})^2$$

$$y = 1.2 \times 10^{-9} M$$

$$y(mol/L) = \frac{y(g/L)}{M(g/mol)}$$

$$1.2 \times 10^{-9} mol/L = \frac{y(g/L)}{99(g/mol)}$$

$$y(g/L) = 1.2 \times 10^{-6} \times 99 = 188.8 \times 10^{-9} g/L$$

(49) احسب الذوبانية المولارية لهيدروكسيد المغنيسيوم ($K_{SP} = 1.8 \times 10^{-11}$) في محلول مائي ثبتت درجة حموضته عند (PH = 10.5) . ($\log 3.2 = 0.5$) .

(3 / 2013)

ج/

(1) نجد $[H^+]$ من PH:

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-10.5} = 10^{-10.5+11-11}$$

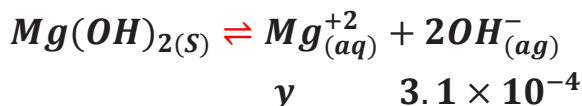
$$[H^+] = 10^{0.5} \times 10^{-11} = 3.2 \times 10^{-11} M$$

(2) نجد $[OH^-]$:

$$[H^+] \times [OH^-] = 1 \times 10^{-14}$$

$$[OH^-] = \frac{1 \times 10^{-14}}{3.2 \times 10^{-11}} = 3.1 \times 10^{-4}$$

(3) نجد الذوبانية S:



$$K_{SP} = [Mg^{+2}][OH^-]^2$$

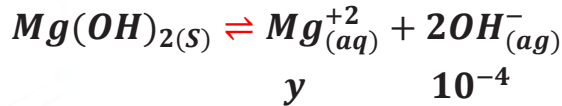
$$1.8 \times 10^{-11} = y (3.1 \times 10^{-4})^2$$

$$y = \frac{1.8 \times 10^{-11}}{9.61 \times 10^{-8}} = 1.9 \times 10^{-4} mol/L$$

(50) احسب الذوبانية المولارية لهيدروكسيد المغنيسيوم $Mg(OH)_2$ في محلول مائي ثبتت درجة حموضته عند (1) $PH = 8$ و (2) $PH = 10$ اذا علمت ان $(K_{SP} = 1.8 \times 10^{-11})$ ، ثم ناقش النتائج .
(ت / 2022)

(ب) $PH = 10$:

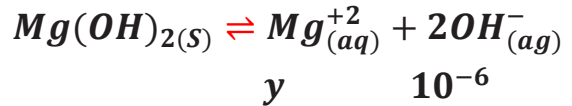
$$\begin{aligned} PH + POH &= 14 \\ POH &= 14 - 10 = 4 \\ [OH^-] &= 10^{-POH} = 10^{-4} \text{ mol/L} \end{aligned}$$



$$\begin{aligned} K_{SP} &= [Mg^{+2}][OH^-]^2 \\ 1.8 \times 10^{-11} &= y (10^{-4})^2 \\ y &= 1.8 \times 10^{-3} \text{ M} \end{aligned}$$

(أ) $PH = 8$:

$$\begin{aligned} PH + POH &= 14 \\ POH &= 14 - 8 = 6 \\ [OH^-] &= 10^{-POH} = 10^{-6} \text{ mol/L} \end{aligned}$$



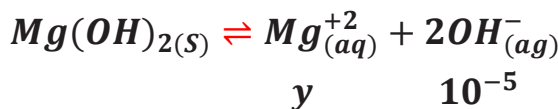
$$\begin{aligned} K_{SP} &= [Mg^{+2}][OH^-]^2 \\ 1.8 \times 10^{-11} &= y (10^{-6})^2 \\ y &= 18 \text{ M} \end{aligned}$$

المناقشة: نلاحظ ان الذوبانية انخفضت عند زيادة PH لانه زيادة في تركيز OH^- مما يؤدي الى ترجيح التفاعل الخلفي حسب قاعدة لوشاتليه بسبب وجود الايون المشترك .

(51) احسب الذوبانية المولارية لهيدروكسيد المغنيسيوم $Mg(OH)_2$ في $K_{SP} = 1.8 \times 10^{-11}$ محلول مائي ثبتت درجة حموضته عند $PH = 9$.
(ت / 2023)

الطريقة الاولى

$$\begin{aligned} PH + POH &= 14 \\ POH &= 14 - 9 = 5 \\ [OH^-] &= 10^{-POH} = 10^{-5} \text{ mol/L} \end{aligned}$$



$$\begin{aligned} K_{SP} &= [Mg^{+2}][OH^-]^2 \\ 1.8 \times 10^{-11} &= y (10^{-5})^2 \\ y &= 1.8 \times 10^{-1} \text{ M} \\ y &= 0.18 \text{ M} \end{aligned}$$

الطريقة الثانية

$$PH = 9$$

$$\begin{aligned} [H^+] &= 10^{-PH} = 10^{-9} \text{ mol/L} \\ [H^+] \times [OH^-] &= 1 \times 10^{-14} \\ [OH^-] &= \frac{1 \times 10^{-14}}{10^{-9}} = 10^{-5} \text{ M} \end{aligned}$$

او

الفصل الرابع



الأستاذ
حبيب الجنابي

الفصل الرابع – الكيمياء الكهربائية

وزاريات جهد الخلية

(2014 / ت)

(1) الخلايا الكلفانية او الفولتائية:

وهي تلك الخلايا التي تتحول فيها الطاقة الكيميائية الى طاقة كهربائية من خلال تفاعل كيميائي يجري تلقائياً (اي ΔG سالبة) لتوليد تيار كهربائي مثال خلية دانيال .

(2020 / 1)

(2019 / ت)

(2017 / 1 - خ ق)

(2017 / 3)

(2013 / 2)

(2) الجسر الملحي:

وهو عبارة عن انبوب زجاجي على شكل حرف U مقلوب يحتوي على محلول الكتروليتي لايتغير كيميائياً اثناء العملية يُثبت بداخل الانبوب بمادة الاكار (وهي مادة صمغية) ومن المحاليل الالكتروليتيّة المستعملة لملئ الجسر الملحي هي KCl ، KNO_3 ، K_2SO_4 .

(2022 / 2)

(2013 / 1 - خ ق)

(3) جهد القطب:

هو فرق الجهد الحاصل بين لوح العنصر ومحلول ايوناته .

(4) استخدام عنصر البلاتين Pt في صناعة الاقطاب الغازية .

ج/ لانه مادة خاملة لا تعاني تأكسداً ولا اختزالاً تحت الظروف التي يستخدم بها .

(2017 / 1 - خ ق)

(2016 / 1 - خ ق)

(2018 / 2)

(2017 / 2)

(2016 / ت)

(2014 / 3)

(2021 / 2)

(2020 / ت)

(5) استخدام عنصر البلاتين Pt في صناعة قطب الهيدروجين القياسي .

(2023 / ت)

ج/ لانه مادة خاملة لا تعاني تأكسداً ولا اختزالاً تحت الظروف التي يستخدم بها .

(2015 / 2)

(6) وجود البلاتين الاسود Pt في قطب الهيدروجين القياسي .

ج/ لانه مادة خاملة لا تعاني تأكسداً ولا اختزالاً تحت الظروف التي يستخدم بها .

(7) ما فائدة(اهمية) عنصر البلاتين المستعمل في صناعة قطب الهيدروجين القياسي .

(2019 / 2)

(2015 / 2)

ج/

(1) سلك Pt : توفير وسيلة لحدوث توصيل كهربائي مع الدائرة الكهربائية .

(2) قطعة البلاتين الخشنة المغطاة بالبلاتين الاسود: توفير سطح للقطب يمكن تفكك جزيئات الهيدروجين عليه

(8) يستخدم عنصر البلاتين المستعمل لصنع قطب الهيدروجين القياسي حيث يقوم بمهمتين ، ما هما ؟

(2024 / 1)

ج/

(1) سلك Pt : توفير وسيلة لحدوث توصيل كهربائي مع الدائرة الكهربائية .

(2) قطعة : توفير سطح للقطب يمكن تفكك جزيئات الهيدروجين عليه .

(9) اختيار قطب الهيدروجين القياسي كقطب مرجع .

ج/ لأنه عنصر نشاطه الكيميائي متوسط بين العناصر فيمكن استخدامه كقطب انود او كاثود .

(2015 / 1) (2016 / 2) (2020 / 1) (2017 / 2 - خ ق) (2018 / 1) (2021 / ت)

(10) عند ضرب طرفي معادلات الاقطاب بعدد معين ، فان قيمة جهد القطب القياسي تبقى ثابتة لا تتغير .

ج/ وذلك لان الجهد من الخواص المركزة والتي لا تعتمد على كمية المادة المشتركة في التفاعل انما يعتمد على التركيز المولاري للايونات .

(2014 / 1 - خاص) (2023 / 1)

(11) ما هي اهمية الجسر الملحي في الخلايا الكلفانية ؟

ج/ 1) ايصال الدائرة الكهربائية .

2) نقل الايونات الايونات السالبة الى الانود والايونات الموجبة الى الكاثود .

(2018 / 3)

(12) ما هي اهمية قطب الهيدروجين القياسي (SHE) ؟

ج/ يستخدم لقياس جهود اقطاب العناصر الاخرى ويعتبر قطب مرجع ويمكن استخدامه انوداً او كاثوداً .

(2016 / 2 - خ ق)

(13) وضح كيفية قياس الجهود القياسية للاقطاب باستخدام قطب الهيدروجين القياسي .

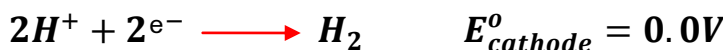
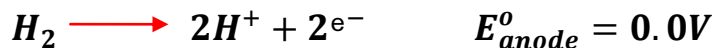
(2021 / 2 - تكميلي)

عند ربط قطب الهيدروجين القياسي مع اي قطب اخر فان جهد الخلية المقاس يعتبر مساوي لجهد القطب المراد قياس جهده وذلك لان قيمة جهد قطب الهيدروجين القياسي تساوي صفر .

(14) يمكن استخدام قطب الهيدروجين القياسي كقطب انود او كاثود ، وضح ذلك بمعادلات كيميائية مع بيان قيمة الجهد القياسي له عندما يسلك انود او كاثود .

(2023 / 3)

ج/ تفاعل قطب H_2 عندما يكون انود او كاثود:



قيمة جهد قطب الهيدروجين القياسي تساوي صفر فولت ($E_{H_2}^0 = 0.0 V$) .

(15) ما الفرق بين الخلية الكلفانية (مثل خلية دانيال) و خلايا التحليل الكهربائي ؟

(2013 / 2) (2015 / 1 - خاص) (2016 / 1)

ج/

الخلية الكلفانية	خلية التحليل الكهربائي	No
تستخدم التفاعل الكيميائي للحصول طاقة كهربائية	تستخدم الطاقة الكهربائية لحدوث التفاعل الكيميائي	1
تكون تلقائية التفاعل اي ΔG سالبة (-)	تكون غير تلقائية التفاعل اي ΔG موجبة (+)	2
تكون منتجة للتيار الكهربائي	تكون مستهلكة للتيار الكهربائي	3
يستخدم فيها جسر ملحي	لا يستخدم فيها جسر ملحي	4
مثال خلية دانيال	مثال: خلايا الطلاء الكهربائي و خلية تحليل H_2O و $(NaCl)$	5

(2 د / 2023)

16) قارن بين الانود والكاثود .
ج/

No	الانود	الكاثود
1	مصدر الالكترونات	مستقبل الالكترونات
2	تحدث عنده زيادة في العدد التأكسدي	تحدث عنده نقصان في العدد التأكسدي
3	تحدث عنده ذوبان الفلزات	تحدث عنده ترسيب الفلزات
4	يتحرر عنده الغازات ذات الايونات السالبة مثل Cl_2 و O_2 .	يتحرر عنده الغازات ذات الايونات الموجبة مثل H_2 .
5	القطب الموجب	القطب السالب

(ويمكن للطالب كتابة التعريف لكل منهما ويعطى درجة كاملة) .

(2د/2022)

17) من خواص الخلية الكلفانية هي و
ج/ (تكتب نقطتين فقط)

- 1) تقوم بتحويل الطاقة الكيميائية الى طاقة كهربائية.
- 2) تفاعلاتها تلقائية ($\Delta G = -$) .
- 3) تحتوي على جسر ملحي .
- 4) مثال خلية دانيال .
- 5) تكون منتجة للتيار الكهربائي .

(2 د / 2020)

18) يتم اختيار قطب الانود للعنصر الذي يمتلك
ج/ اقل جهد اختزال قياسي .

(3 د / 2020) (3 د / 2023)

19) ما العامل المختزل ؟ وما صفاته ؟

ج/ تعريفه: هو المادة التي تتأكسد وتسبب اختزالاً لمادة أخرى .
صفاته: تفقد الالكترونات ويزداد عدد تأكسدها . (مميزاته او صفاته او خواصه الجواب نفسه)

(2024 ت /)

20) صفات العامل المختزل هي و
ج/ يفقد الالكترونات ، يزداد عدد تأكسده ، له القدرة على اختزال مادة أخرى .

(2021 ت /)

21) العامل المؤكسد هو بينما جهد التأكسد هو
ج/ العامل المؤكسد: هو المادة التي لها القابلية على اكسدة مادة أخرى وهو مادة تختزل وتسبب تأكسد لمادة أخرى .
جهد التأكسد: هو مقدار ميل المادة نحو فقدان الالكترونات .

22) تفاعلات نصف الخلية هي تفاعلات ، حيث يمكن لاي قطب ان يعمل اعتماداً
على قيم جهود الاختزال القياسية .
ج// انعكاسية ، كاثود او كاثود .

(2 د / 2021)

(23) هناك انواع مختلفة من الاقطاب يمكن استخدامها كأقطاب مرجعية لقياس جهود الاقطاب الاخرى ، ومن اهمها والذي يمكن استخدامه كقطب او
(1 / 2022)

ج // قطب الهيدروجين القياسي ، انود او كاثود .

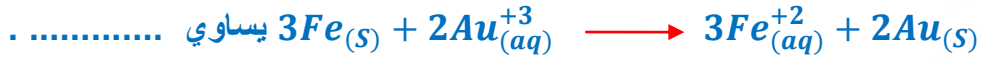
(24) في الخلية الكلفانية يسري التيار الكهربائي من الى بسبب

ج // الانود ، الكاثود ، فرق الجهد الكهربائي بين القطبين .
(2 / 2021 - تكميلي)

(25) التأكسد عبارة عن يصحبه ويؤدي الى
(1 / 2023)

ج // تغير كيميائي ، فقدان الالكترونات ، زيادة في عدد التأكسد .

(26) عدد الالكترونات المنتقلة من الانود الى الكاثود في الخلية التالية:



ج / ستة الكترونات .

(27) جهد الخلية لا يعتمد فقط على وانما يعتمد ايضاً على و

ج / طبيعة الاقطاب او الايونات ، تركيز الايونات ، درجة الحرارة .
(1 / 2024)

(28) الخلايا الكلفانية وهي تلك الخلايا التي تتحول فيها الطاقة الى طاقة من خلال

تفاعل كيميائي يجري لتوليد تيار كهربائي .

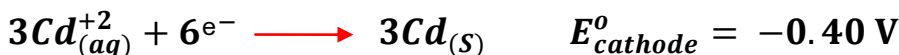
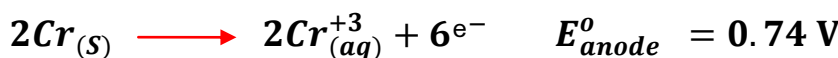
ج / الكيميائية ، كهربائية ، تلقائي .
(2 / 2024)

(29) احسب جهد الخلية القياسي لخلية تم عملها من قطب الكاديوم Cd المغمور في محلول 1 M من

نترات الكاديوم وقطب الكروم Cr المغمور في محلول 1 M من نترات الكروم . اذا علمت ان جهود

الاختزال القياسية : $E_{Cd^{2+}/Cd}^0 = -0.40 V$ و $E_{Cr^{3+}/Cr}^0 = -0.74 V$.
(2 / 2021 - تكميلي)

ج / نختار قطب الكروم انوداً لان جهد اختزاله الاقل قيمة وقطب الكاديوم كاثوداً لان جهد اختزاله الاكثر قيمة :



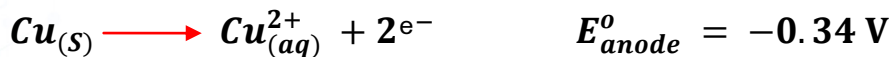
$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = 0.74 + (-0.40) = +0.34 V$$

(30) هل يمكن حفظ محلول ملح الطعام في اناء من النحاس علماً أن جهود الاختزال القياسية

$$E_{Na^+/Na}^0 = -2.70 V \quad , \quad E_{Cu^{2+}/Cu}^0 = +0.34 V$$

(2014 / ت) (2015 / د 2) (2017 / د 2 - خ ق) (2019 / د 2) (2021 / د 1)

ج/ يمكن الحفظ عندما لا يحصل تفاعل بين الاناء (النحاس) والمحلول (ايون Na^+) اي عندما يكون الجهد له قيمة سالبة :



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = -0.34 + (-2.70) = -3.04V$$

∴ يمكن الحفظ لان الجهد له قيمة سالبة اي التفاعل غير تلقائي .

(31) هل يمكن حفظ محلول كبريتات النحاس $CuSO_4$ في اناء من النيكل ام لا يمكن ذلك ؟ بين ذلك مع

ذكر السبب ؟ علماً أن جهود الاختزال القياسية $E_{Cu^{2+}/Cu}^0 = +0.34 V$ و $E_{Ni^{2+}/Ni}^0 = -0.24 V$

(2017 / د 1 - موصل) (2020 / د 1) (2022 / د 1)

ج/ الانود هو اناء النيكل والكاثود هو محلول كبريتات النحاس :



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.24 + 0.34 = +0.58V$$

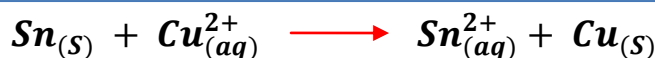
بما التفاعل تلقائي لذا لا يمكن الحفظ .

(32) هل يمكن حفظ محلول كبريتات النحاس $CuSO_4$ في اناء من القصدير ؟ بين ذلك مع ذكر السبب ؟

علماً أن جهود الاختزال القياسية $E_{Cu^{2+}/Cu}^0 = +0.34 V$ و $E_{Sn^{2+}/Sn}^0 = -0.14 V$.

(2022 / تكميلي د 2)

ج/ الانود هو اناء القصدير والكاثود هو محلول كبريتات النحاس :



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.14 + 0.34 = +0.48V$$

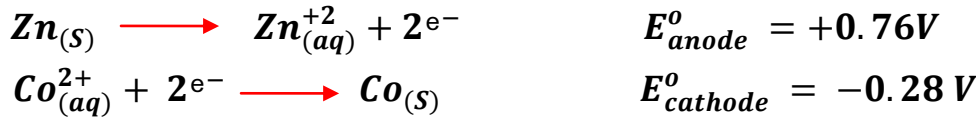
بما التفاعل تلقائي لذا لا يمكن الحفظ .

(33) هل يمكن حفظ محلول نترات الكوبلت $Co(NO_3)_2$ في اناء مصنوع من الخارصين ام النحاس ؟ مع بيان السبب اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية كالآتي: $(E_{Cu^{2+}/Cu}^0 = +0.34 V)$ و $(E_{Co^{2+}/Co}^0 = -0.28 V)$ و $(E_{Zn^{2+}/Zn}^0 = -0.76 V)$

(1 2013)

ج/

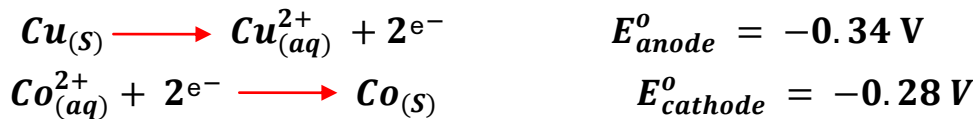
(1) في اناء الخارصين:



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.76 - 0.34 = +0.48V$$

بما التفاعل تلقائي لذا لا يمكن الحفظ في اناء الخارصين .

(2) في اناء النحاس:



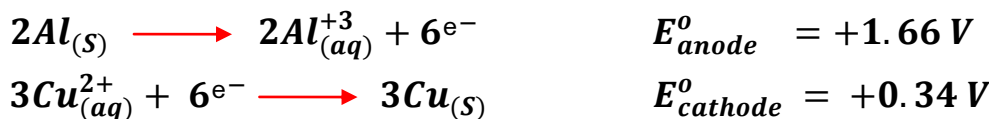
$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = -0.34 - 0.28 = -0.62V$$

يمكن الحفظ في اناء النحاس لانه غير تلقائي .

(34) هل يمكن حفظ محلول كبريتات النحاس $CuSO_4$ في اناء من الالمنيوم ام لا يمكن ذلك؟ بين ذلك مع ذكر السبب ؟ علماً ان جهود الاختزال القياسية $E_{Cu^{2+}/Cu}^0 = +0.34 V$ و $E_{Al^{3+}/Al}^0 = -1.66V$.

(3 2014) (2021/ت)

ج/

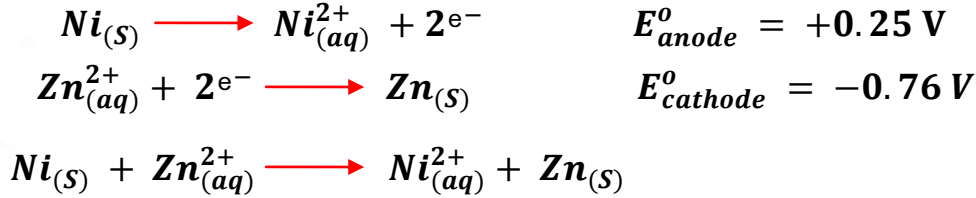


$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +1.66 + 0.34 = +2V$$

لا يمكن الحفظ لان التفاعل تلقائي .

(35) هل يمكن حفظ محلول كبريتات الخارصين $ZnSO_4$ في اناء من النيكل ام لا يمكن ذلك ؟ بين ذلك مع ذكر السبب ؟ علماً ان جهود الاختزال القياسية $E_{Ni^{2+}/Ni}^0 = -0.25 V$ و $E_{Zn^{2+}/Zn}^0 = -0.76 V$ (2016 لـ 3) (2024 لـ 2)

ج/ الانود هو اناء النيكل والكاثود هو محلول كبريتات الخارصين :

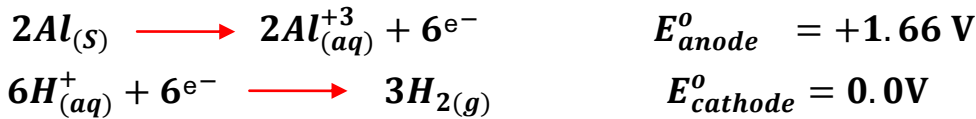


$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.25 - 0.76 = -0.51 V$$

بما التفاعل غير تلقائي لذا يمكن الحفظ .

(36) بين هل يتحرر غاز الهيدروجين مع الالمنيوم ام لا، اذا علمت ان $E_{Al^{3+}/Al}^0 = -1.66 V$ ولماذا ؟ (2018 لـ 1) ج/

لكي يتحرر الهيدروجين يجب ان يكون كاثوداً ، ويجب ان يكون جهد الخلية موجباً (+) :

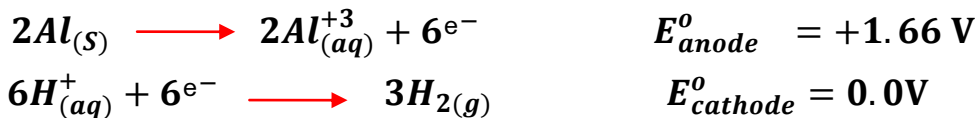


$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{Cathode}^0 = +1.66 + 0.0 = +1.66 V$$

∴ الالمنيوم يحترق غاز الهيدروجين لان التفاعل تلقائي (قيمة الجهد موجبة) .

(37) هل يتحرر غاز الهيدروجين عند تفاعل الالمنيوم مع الحوامض المخففة ؟ وضح ذلك مع بيان السبب ، اذا علمت ان جهد الاختزال القياسي للالمنيوم $-1.66 V$. (2022 لـ 2) ج/

لكي يتحرر الهيدروجين يجب ان يكون كاثوداً ، ويجب ان يكون جهد الخلية موجباً (+) :



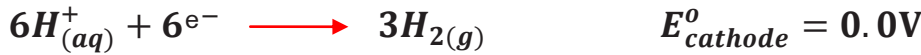
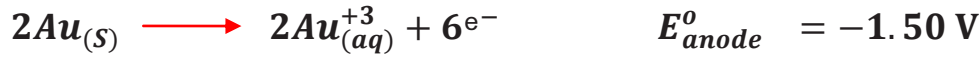
$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{Cathode}^0 = +1.66 + 0.0 = +1.66 V$$

∴ الالمنيوم يحترق غاز الهيدروجين لان التفاعل تلقائي (قيمة الجهد موجبة) .

(38) هل يستطيع الذهب ان يحرر الهيدروجين عند تفاعل الذهب مع الحوامض المخففة ؟ ولماذا ؟ علماً بأن جهد الاختزال القياسي للذهب $E_{Au^{+3}/Au}^0 = 1.50V$.

(3 / 2020)

ج/



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = -1.50 + 0.0 = -1.50 V$$

∴ الذهب لا يحرر غاز الهيدروجين لان التفاعل غير تلقائي (قيمة الجهد سالبة) .

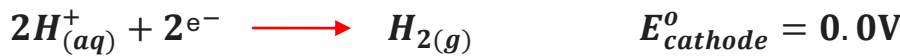
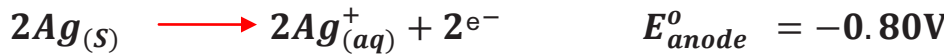
(39) هل بإمكان فلز الفضة تحرير غاز الهيدروجين عند تفاعل فلز الفضة مع الحوامض المخففة ، وضح ذلك اذا علمت ان جهد الاختزال القياسي للفضة $E_{Ag^{+}/Ag}^0 = +0.8 V$.

(2 / 2021)

ج/

لكي يتحرر الهيدروجين يجب ان يكون كاثوداً ، والقطب الاخر انوداً ويجب ان يكون جهد الخلية موجباً

(+) :

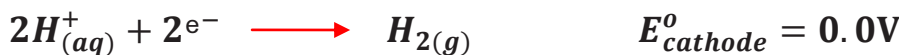
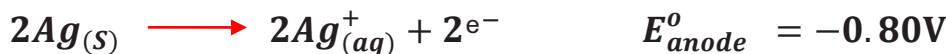
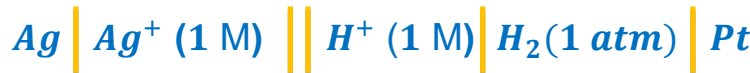


$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = -0.80 + 0.0 = -0.80 V$$

بما قيمة جهد الخلية سالبة لذا فالتفاعل غير تلقائي .

(40) هل بإمكان محلول HCl اذابة فلز الفضة الموجود في محلول يحتوي على ايون الفضة Ag^{+} بتركيز (1 M) للخلية التالية ، علماً بأن جهد الاختزال القياسي للفضة $E_{Ag^{+}/Ag}^0 = 0.80V$.

(2014 / 2 - خاص)



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = -0.80 + 0.0 = -0.80 V$$

بما قيمة جهد الخلية سالبة لذا فالتفاعل غير تلقائي ولا يحصل ذوبان ، اي الحامض لا يذيب فلز الفضة .

(2019 / 3)

التفاعل العام لخلية كلفانية هو الاتي:

(41)



عبر عن الخلية كتابةً عند الظروف القياسية ثم بين تفاعلي التأكسد والاختزال .

ج/



تفاعل التأكسد عند الانود

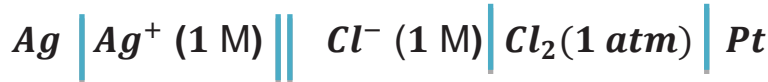


تفاعل الاختزال عند الكاثود

تفاعل الانود

تفاعل الكاثود

التعبير عن الخلية هو



(2024 / ت)

التفاعل العام لخلية كلفانية هو:

(42)

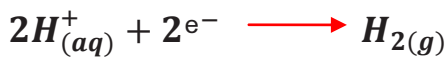


عبر عن الخلية كتابةً عند الظروف القياسية ، ثم بين تفاعلي التأكسد والاختزال فيها .

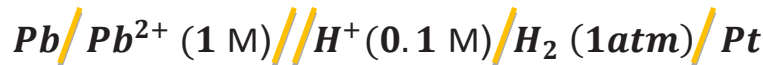
ج/



انود (التأكسد)



كاثود (الاختزال)



(43) للخلية الاتية:

اذا علمت ان جهد الخلية القياسي يساوي (1.26 V) وجهد الاختزال القياسي للكاديوم يساوي

(2014 / 2)

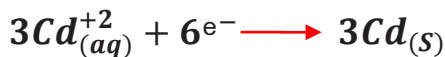
$E_{Cd^{2+}/Cd}^0 = -0.40 V$. احسب جهد الاختزال القياسي للالمنيوم ؟

الالمنيوم هو الانود والكاديوم هو الكاثود كما في التعبير اعلاه:

ج/



$$E_{anode}^0 = ?$$



$$E_{cathode}^0 = -0.40 V$$



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0$$

$$1.26 = E_{anode}^0 + (-0.40)$$

$$E_{anode}^0 = 1.26 + 0.40$$

$$E_{anode}^0 = +1.66V$$

وهو جهد التأكسد للالمنيوم ، اما جهد اختزاله فيساوي جهد التأكسد بعكس الاشارة اي (-1.66V) .

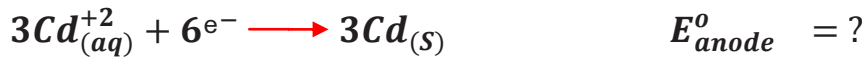
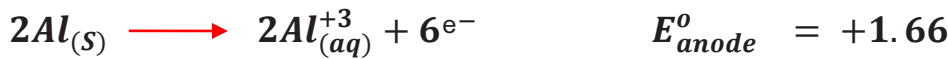
(44) للخلية الاتية: $Al / Al^{3+} (1 M) // Cd^{2+} (1 M) / Cd$

إذا علمت ان جهد الخلية القياسي يساوي (1.26 V) وجهد التأكسد القياسي للالمنيوم يساوي 1.66V احسب جهد التأكسد القياسي للكاديوم ؟

(1 د / 2020)

ج/

الالمنيوم هو الانود والكاديوم هو الكاثود كما في التعبير اعلاه:



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ}$$

$$1.26 = +1.66 + E_{cathode}^{\circ}$$

$$E_{cathode}^{\circ} = 1.26 - 1.66$$

$$E_{cathode}^{\circ} = -0.40V$$

وهو جهد الاختزال للكاديوم ، اما جهد التأكسد له فيساوي جهد الاختزال ولكن بعكس الاشارة اي (+ 0.40V) .

(45) خلية فولتانية في درجة $25^{\circ}C$ تفاعلها العام :



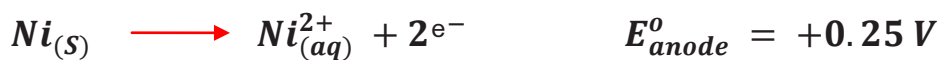
احسب جهداها القياسي ثم عبر عن الخلية كتابة

إذا علمت ان جهود الاختزال القياسية: $E_{Sn^{2+}/Sn}^{\circ} = -0.14 V$ و $E_{Ni^{2+}/Ni}^{\circ} = -0.25 V$.

(3 د / 2020)

ج/

(1) نجد E_{cell}°



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} = +0.25 + (-0.14) = +0.11V$$

(2) التعبير: $Ni / Ni^{2+} (1 M) // Sn^{2+} (1 M) / Sn$

(46) للخلية الاتية: $Ni / Ni^{2+} (1 M) // Sn^{2+} (1 M) / Sn$ إذا علمت ان

جهد الخلية القياسي يساوي 0.11V احسب جهد الاختزال القياسي للنكل إذا علمت ان جهد الاختزال

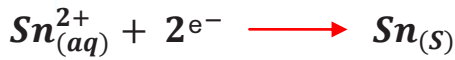
القياسي للقصدير $E_{Sn^{2+}/Sn}^{\circ} = -0.14 V$ مع كتابة تفاعلات الخلية .

(2 ا / 2022) (2 د / 2023)



$$E_{anode}^{\circ} = ? V$$

ج/



$$E_{cathode}^{\circ} = -0.14 V$$



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ}$$

$$0.11 = E_{anode}^{\circ} + (-0.14)$$

$$0.11 = E_{anode}^{\circ} - 0.14$$

$$E_{anode}^{\circ} = +0.11 + 0.14$$

$$E_{anode}^{\circ} = +0.25 = \text{جهد تأكسد النيكل}$$

$$E_{cathode}^{\circ} = -0.25 = \text{جهد اختزال النيكل}$$



(47) يعبر عن الخلية التي تفاعلها العام

(2023 / ت)

كتابة على شكل



ج/

الطاقة الحرة ونيرنست

(1) اكتب العلاقة الرياضية التي تربط E_{cell}° مرة مع K_{eq} ومرة مع ΔG° . (2020 / 2 - تكميلي)

$$E_{cell}^{\circ} = \frac{0.026}{n} \ln K_{eq} \quad , \quad \Delta G^{\circ} = -nFE_{cell}^{\circ}$$

ج/

(2) احسب التغير في طاقة كبس الحرة القياسية لتفاعل الخلية القياسي الآتية عند درجة حرارة $25^{\circ}C$:



إذا علمت ان جهود الاختزال القياسية $E_{Hg_2^{2+}/Hg}^{\circ} = +0.85V$ و $E_{Cr^{3+}/Cr}^{\circ} = -0.74V$

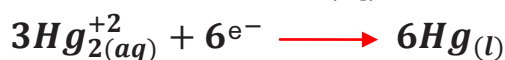
(2016 / 3)

ج/

(1) نجد E_{cell}° :



$$E_{anode}^{\circ} = 0.74 V$$



$$E_{cathode}^{\circ} = +0.85V$$



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} = +0.74 + 0.85 = +1.59 V$$

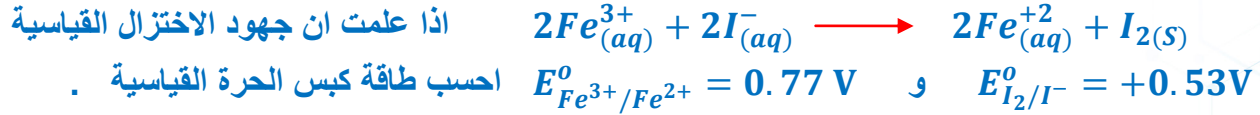
$$\Delta G^{\circ} = -nFE_{cell}^{\circ}$$

(2) نجد ΔG° : (من خلال علاقتها مع E_{cell}°)

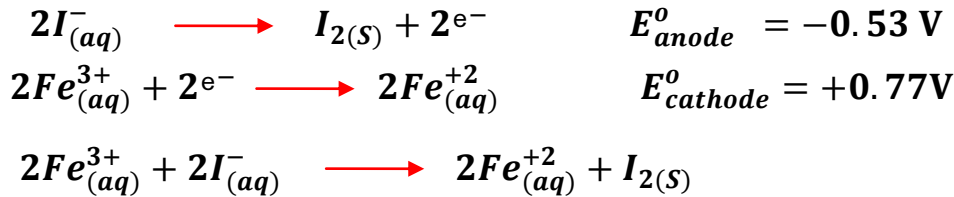
$$\Delta G^{\circ} = -6 \times 96500 \times 1.59 = -179490 \text{ J/mol}$$

(3 لـ 2015)

(3) لتفاعل الخلية القياسي التالي عند درجة حرارة 25°C :



ج/



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} = -0.53 + 0.77 = +0.24 \text{ V}$$

$$\Delta G^{\circ} = -nFE_{cell}^{\circ}$$

$$\Delta G^{\circ} = -2 \times 96500 \times 0.24$$

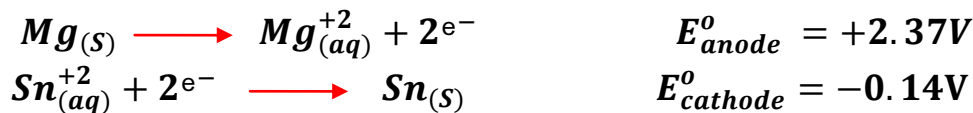
$$\Delta G^{\circ} = -46320 \text{ J/mol}$$

(4) خلية كلفانية قياسية تفاعلها العام: $Mg_{(s)} + Sn_{(aq)}^{+2} \longrightarrow Mg_{(aq)}^{+2} + Sn_{(s)}$ احسب ΔG° إذا علمت ان جهود الاختزال القياسية:

(1 لـ 2024)

$$E_{Mg^{2+}/Mg}^{\circ} = -2.37 \text{ V} \quad \text{و} \quad E_{Sn^{2+}/Sn}^{\circ} = -0.14 \text{ V}$$

ج/



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} = 2.37 + (-0.14) = 2.23 \text{ V}$$

$$\Delta G^{\circ} = -nFE_{cell}^{\circ}$$

$$\Delta G^{\circ} = -2 \times 96500 \times 2.23$$

$$\Delta G^{\circ} = -430390 \text{ J/mol}$$

(5) خلية كلفانية تفاعلها العام في درجة 25°C ، وجهدها القياسي يساوي $(+0.74 \text{ V})$ ،

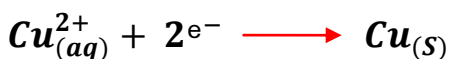
احسب التغير في الطاقة الحرة: $Cu_{(aq)}^{2+} (0.01 \text{ M}) + Cd_{(s)} \longrightarrow Cu_{(s)} + Cd_{(aq)}^{2+} (0.1 \text{ M})$

ج/ (2013 لـ 2 - التكميلي) (2017 / ت) (2017 لـ 1 - موصل) (2017 لـ 3 - موصل) (2019 لـ 3)

(1) نحسب E_{cell} من معادلة نيرنست:



الانود



الكاثود



التفاعل العام

$$E_{cell} = E_{cell}^{\circ} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Cd^{2+}]}{[Cu^{2+}]}$$

$$E_{cell} = 0.74 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.1}{0.01}$$

$$E_{cell} = 0.74 - 0.013 \ln 10$$

$$E_{cell} = 0.74 - 0.013 \times 2.3$$

$$E_{cell} = 0.74 - 0.03 = +0.71V$$

$$\Delta G = -nFE_{cell}$$

(2) نجد ΔG من E_{cell} :

$$\Delta G = -2 \times 96500 \times 0.71 = -137030 \text{ J/mol}$$

(6) احسب E_{cell}° و E_{cell} و ΔG للتفاعل الآتي:



إذا علمت ان جهود الاختزال القياسية : $E_{Zn^{2+}/Zn}^{\circ} = -0.76 \text{ V}$ و $E_{Cr^{3+}/Cr}^{\circ} = -0.74 \text{ V}$ و $[Zn^{2+}] = 0.001 \text{ M}$ و

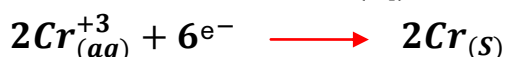
$$[Cr^{3+}] = 0.01 \text{ M}$$

(2016 / 1)

ج/



$$E_{anode}^{\circ} = +0.76V$$



$$E_{cathode}^{\circ} = -0.74V$$



$$E_{cell}^{\circ} = E_{anode}^{\circ} + E_{cathode}^{\circ} = +0.76 + (-0.74) = +0.02 \text{ V}$$

(2) نحسب E_{cell} من نيرنست:

$$E_{cell} = E_{cell}^{\circ} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Zn^{2+}]^3}{[Cr^{3+}]^2}$$

$$E_{cell} = 0.02 - \frac{0.026}{6} \ln \frac{[0.001]^3}{[0.01]^2}$$

$$E_{cell} = 0.02 - \frac{0.026}{6} \ln 10^{-5}$$

$$E_{cell} = 0.02 + \frac{0.026}{6} \times 5 \times 2.3$$

$$E_{cell} = 0.02 + 0.05 = +0.07V$$

(3) نجد ΔG من E_{cell} :

$$\Delta G = -nFE_{cell} = -6 \times 96500 \times 0.07 = -40530 \text{ J/mol}$$

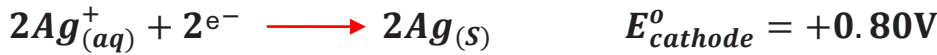
(7) احسب جهد الخلية E_{cell} عند درجة الحرارة 25°C للخلية التي تفاعلها العام: (2013 / 1 - خ ق)



إذا علمت ان تراكيز الايونات $[\text{Ag}^+] = 0.01 \text{ M}$ و $[\text{Cu}^{+2}] = 0.01 \text{ M}$

وجهد الاختزال القياسية : $E^\circ_{\text{Cu}^{2+}/\text{Cu}} = +0.34\text{V}$ و $E^\circ_{\text{Ag}^+/\text{Ag}} = +0.80\text{V}$

ج



$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{anode}} + E^\circ_{\text{cathode}} = -0.34 + 0.80 = +0.46 \text{ V}$$

$$E_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cell}} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[\text{Cu}^{2+}]}{[\text{Ag}^+]^2}$$

$$E_{\text{cell}} = 0.46 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{(0.01)}{(0.01)^2}$$

$$E_{\text{cell}} = 0.46 - \frac{0.026}{2} \ln 10^2$$

$$E_{\text{cell}} = 0.46 - \frac{0.026}{2} \times 2 \ln 10$$

$$E_{\text{cell}} = 0.46 - 0.026 \times 2.3$$

$$E_{\text{cell}} = 0.46 - 0.0598 = +0.40\text{V}$$

(8) احسب التركيز المولاري لايونات H^+ عند 25°C للخلية تفاعلها العام : (2015 / ت)



إذا علمت ان E_{cell} الخلية تساوي 0.73V وان $[\text{Zn}^{+2}] = 0.1 \text{ M}$ وضغط غاز H_2 1atm وان $E^\circ_{\text{Zn}^{2+}/\text{Zn}} = -0.76 \text{ V}$

ج

$$E^\circ_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{anode}} + E^\circ_{\text{cathode}} = 0.76 + 0 = 0.76 \text{ V}$$

$$E_{\text{cell}} = E^\circ_{\text{cell}} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{H}^+]^2}$$

$$0.73 = 0.76 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$0.73 - 0.76 = - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$-0.03 = - 0.013 \ln \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$2.3 = \ln \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$\ln 10 = \ln \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$10 = \frac{0.1}{[\text{H}^+]^2}$$

$$[\text{H}^+]^2 = 0.01$$

$\Rightarrow$

$$[\text{H}^+] = 0.1 \text{ M}$$

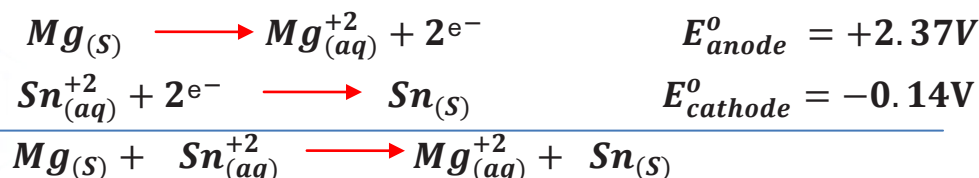
القسمة على -0.013

بما انه $\ln 10 = 2.3$

- (9) احسب E_{cell}^0 و E_{cell} و ΔG للخلية الآتية:
 $Mg / Mg^{2+} (0.05 M) // Sn^{2+} (0.04 M) / Sn$
 اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية:
 $E_{Mg^{2+}/Mg}^0 = -2.37V$ و $E_{Sn^{2+}/Sn}^0 = -0.14V$ ($\log 1.25 = 0.1$)
 (2016 / ت) (2016 ل 1 - خ ق) (2017 ل 1 - خ ق) (2017 ل 2 - خ ق) (2018 ل 2 - خ ق) ج/

(1) نجد E_{cell}^0 :

نحدد الانود والكاثود من التعبير عن الخلية :



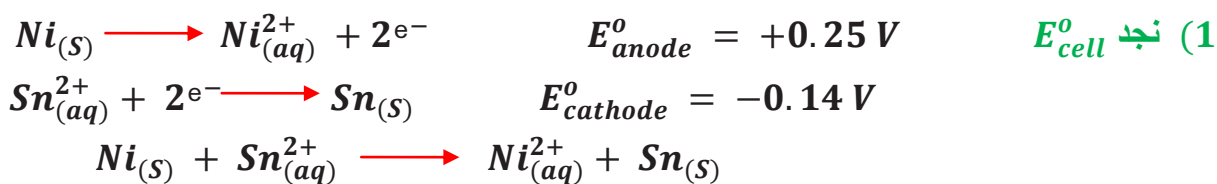
$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = 2.37 + (-0.14) = 2.23V$$

(2) نحسب E_{cell} من نيرنست:

$$\begin{aligned} E_{cell} &= E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Mg^{+2}]}{[Sn^{+2}]} \\ E_{cell} &= 2.23 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.05}{0.04} \\ E_{cell} &= 2.23 - 0.013 \ln \frac{5}{4} \\ E_{cell} &= 2.23 - 0.013 \ln 1.25 \\ E_{cell} &= 2.23 - 0.013 \times 2.3 \log 1.25 \\ E_{cell} &= 2.23 - 0.03 \times 0.1 \\ E_{cell} &= 2.230 - 0.003 = 2.227V \end{aligned}$$

$$\Delta G = -nFE_{cell} = -2 \times 96500 \times 2.227 = -429811 J \quad (3) \text{ نجد } \Delta G :$$

- (10) خلية فولتانية في درجة $25C^0$ تفاعلها العام : $Sn_{(aq)}^{2+} + Ni_{(s)} \longrightarrow Sn_{(s)} + Ni_{(aq)}^{2+}$ اذا علمت ان جهد الخلية غير القياسي يساوي (0.17V) ، احسب تركيز ايونات النيكل Ni^{2+} ، علماً ان قطب القصدير في ظروفه القياسية وجهود الاختزال $E_{Sn^{2+}/Sn}^0 = -0.14 V$ و $E_{Ni^{2+}/Ni}^0 = -0.25 V$.
 (2017 ل 2 - موصل) (2018 ل 2) ج/



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.25 + (-0.14) = +0.11V$$

(2) نجد تركيز Ni^{2+} من نيرنست:

$$E_{cell} = E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Ni^{2+}]}{[Sn^{2+}]}$$

$$0.17 = 0.11 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{[Ni^{2+}]}{1}$$

$$0.06 = -0.013 \ln[Ni^{2+}]$$

$$\ln[Ni^{2+}] = -\frac{0.060}{0.013}$$

$$\ln[Ni^{2+}] = -4.6$$

$$\ln 10^{-2} = 4.6$$

$$\therefore \ln[Ni^{2+}] = \ln 10^{-2}$$

$$[Ni^{2+}] = 0.01 \text{ M}$$

∴

(11) خلية فولتانية في درجة $25C^0$ تفاعلها العام : $Sn_{(aq)}^{2+} + Ni_{(s)} \longrightarrow Sn_{(s)} + Ni_{(aq)}^{2+}$ ، احسب التغير بالطاقة الحرة علماً ان قطب القصدير في ظروفه القياسية وتركيز ايونات النيكل Ni^{2+} يساوي 0.01 M ، وجهود الاختزال $E_{Sn^{2+}/Sn}^0 = -0.14 \text{ V}$ و $E_{Ni^{2+}/Ni}^0 = +0.25 \text{ V}$.

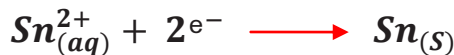
(2015 √ 1)

ج/



$$E_{anode}^0 = +0.25 \text{ V}$$

$$E_{cell}^0 \text{ نجد (1)}$$



$$E_{cathode}^0 = -0.14 \text{ V}$$



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.25 + (-0.14) = +0.11 \text{ V}$$

$$E_{cell} = E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Ni^{2+}]}{[Sn^{2+}]}$$

(2) نحسب E_{cell} من نيرنست:

$$E_{cell} = 0.11 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{1}$$

$$E_{cell} = 0.11 - 0.013 \ln 10^{-2}$$

$$E_{cell} = 0.11 - 0.013 \times (-4.6)$$

$$E_{cell} = 0.11 + 0.06$$

$$E_{cell} = 0.17$$

(3) نجد ΔG :

$$\Delta G = -nFE_{cell} = -2 \times 96500 \times 0.17 = -32810 \text{ J}$$

(12) احسب التغير في الطاقة الحرة لتفاعل الخلية التالي في درجة $25C^0$:



إذا علمت ان

$$E_{Br_2/Br^{-}}^0 = +1.07 \text{ V} \text{ و } E_{Mg^{2+}/Mg}^0 = -2.37 \text{ V}$$

جهود الاختزال القياسية

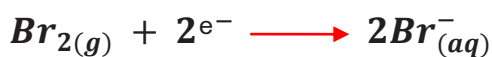
(2018 √ 3)

ج/

(1) نجد E_{cell}^0 :



$$E_{anode}^0 = +2.37 V$$



$$E_{cathode}^0 = +1.07V$$



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +2.37 + 1.04 = +3.44V$$

(2) نحسب E_{cell} من معادلة نيرنست:

$$E_{cell} = E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln [Mg^{2+}][Br^{-}]^2$$

$$E_{cell} = 3.44 - \frac{0.026}{2} \ln 1 \times (0.1)^2$$

$$E_{cell} = 3.44 - 0.013 \times \ln 10^{-2}$$

$$E_{cell} = 3.44 - 0.013 \times (-4.6)$$

$$E_{cell} = 3.44 + 0.06 = 3.50 V$$

(3) نجد ΔG من E_{cell} :

$$\Delta G = -nFE_{cell} = -2 \times 96500 \times 3.50 = -675500 J/mol$$

(13) احسب التغير في الطاقة الحرة لتفاعل الخلية التالي في درجة $25C^0$:



اذا علمت ان

$$\ln 10^{-2} = -4.6 \quad \text{و} \quad E_{Pb^{2+}/Pb}^0 = -0.13 V$$

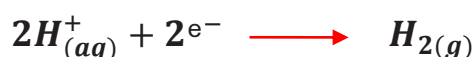
جهد الاختزال القياسية

(2015 / 1 - خ ق)

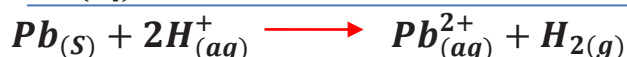
ج/



$$E_{anode}^0 = +0.13 V$$



$$E_{cathode}^0 = 0.0V$$



التفاعل العام

$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = +0.13 + 0 = +0.13 V$$

$$E_{cell} = E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Pb^{2+}]}{[H^{+}]^2}$$

$$E_{cell} = 0.13 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{1}$$

$$E_{cell} = 0.13 - \frac{0.026}{2} \ln 10^{-2}$$

$$E_{cell} = 0.13 + 2 \frac{0.026}{2} \times 2.3$$

$$E_{cell} = 0.1300 + 0.0598 = 0.1898 V$$

$$\Delta G = -nFE_{cell} = -2 \times 96500 \times 0.1898 = -36631 J/mol$$

(14) ما مقدار التغير في الطاقة الحرة للخلية التالية في درجة 25°C علماً أن $K_{eq} = 2.3 \times 10^4$ وان التفاعل العام لهذه الخلية:

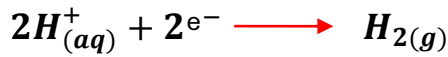


(2 / 2017)

ج/



(1) نجد E°_{cell} من K_{eq} : الانود



الكاثود



التفاعل العام

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = \frac{0.026}{n} \ln K_{eq}$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = \frac{0.026}{2} \ln 2.3 \times 10^4$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = 0.013 \times 2.3 (\log 2.3 + \log 10^4)$$

$$E^{\circ}_{\text{cell}} = 0.03(0.36 + 4) = 0.13\text{V}$$

$$E_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{cell}} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[\text{Pb}^{2+}]}{[\text{H}^+]^2}$$

(2) نجد E_{cell} من معادلة نيرنست:

$$E_{\text{cell}} = 0.13 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{1}$$

$$E_{\text{cell}} = 0.13 - \frac{0.026}{2} \ln 10^{-2}$$

$$E_{\text{cell}} = 0.13 + 2 \frac{0.026}{2} \times 2.3$$

$$E_{\text{cell}} = 0.1300 + 0.0598 = 0.1898 \text{ V}$$

(3) نجد ΔG من E_{cell} :

$$\Delta G = -nFE_{\text{cell}} = -2 \times 96500 \times 0.1898 = -36631 \text{ J/mol}$$

(15) خلية كلفانية في درجة 25°C احد قطبيها هو الهيدروجين وبضغط 1 atm من غاز الهيدروجين والآخر قطب النيكل تركيز ايوناته فيه (0.01 M) ، احسب الاس الهيدروجيني (PH) لمحلول قطب الهيدروجين اذا علمت ان مقدار الطاقة الحرة لتفاعل الخلية -48.25 KJ/mol ، وان جهد اختزال قطب النيكل القياسي -0.25 V ؟

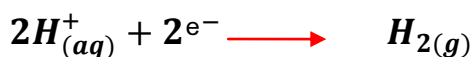
(2015 / 1 - خاص) (2018 / ت) (2018 / 1 - خ ق)

ج/

(1) الانود هو النيكل لانه الاقل والهيدروجين هو الكاثود لانه الاكبر قيمة لجهد الاختزال :



$$E^{\circ}_{\text{anode}} = +0.25 \text{ V}$$



$$E^{\circ}_{\text{cathode}} = 0.0\text{V}$$



$$E^{\circ}_{\text{cell}} = E^{\circ}_{\text{anode}} + E^{\circ}_{\text{cathode}} = 0.25 + 0.0 = +0.25\text{V}$$

$$\Delta G \text{ J/mol} = -48.25 \text{ KJ/mol} \times \frac{1000\text{J}}{1\text{KJ}} = -48250 \text{ J/mol} \quad (2)$$

$$\begin{aligned} \Delta G &= -nFE_{\text{cell}} \\ -48250 &= -2 \times 96500 \times E_{\text{cell}} \\ E_{\text{cell}} &= 0.25 \text{ V} \end{aligned} \quad (3)$$

$$\begin{aligned} E_{\text{cell}} &= E_{\text{cell}}^{\circ} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[\text{Ni}^{2+}]}{[\text{H}^+]^2} \\ 0.25 &= 0.25 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{[\text{H}^+]^2} \end{aligned} \quad (4)$$

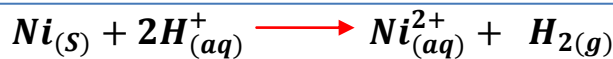
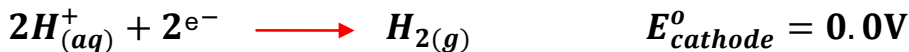
$$\begin{aligned} 0 &= -0.013 \ln \frac{0.01}{[\text{H}^+]^2} \\ \ln \frac{0.01}{[\text{H}^+]^2} &= 0 \quad \therefore \quad \ln 1 = 0 \\ \therefore \ln \frac{0.01}{[\text{H}^+]^2} &= \ln 1 \quad \Rightarrow \quad \frac{0.01}{[\text{H}^+]^2} = 1 \\ [\text{H}^+]^2 &= 0.01 \quad \Rightarrow \quad [\text{H}^+] = 0.1 \text{ M} \end{aligned}$$

$$\text{PH} = -\log[\text{H}^+] = -\log 10^{-1} = 1 \quad (5)$$

(16) خلية كلفانية في درجة 25°C احد قطبيها هو الهيدروجين وبضغط 1atm من غاز الهيدروجين والاخر قطب النيكل تركيز ايوناته فيه (0.01 M) ، احسب مقدار التغير بالطاقة الحرة علماً ان $\text{PH} = 1$ لمحلول قطب الهيدروجين، وان جهد اختزال قطب النيكل القياسي -0.25 V ؟

(2017/1-2 PH) (2019 / ت)

ج/



$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\text{anode}}^{\circ} + E_{\text{cathode}}^{\circ} = 0.25 + 0.0 = +0.25 \text{ V}$$

$$[\text{H}^+] = 10^{-\text{PH}} = 10^{-1} \text{ M} \quad (2)$$

$$E_{\text{cell}} = E_{\text{cell}}^{\circ} - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[\text{Ni}^{2+}]}{[\text{H}^+]^2} \quad (3)$$

$$E_{\text{cell}} = 0.25 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{[0.1]^2}$$

$$E_{\text{cell}} = 0.25 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{0.01}{0.01}$$

$$\therefore \ln 1 = 0$$

$$\therefore E_{\text{cell}} = 0.25$$

$$\Delta G = -nFE_{\text{cell}}$$

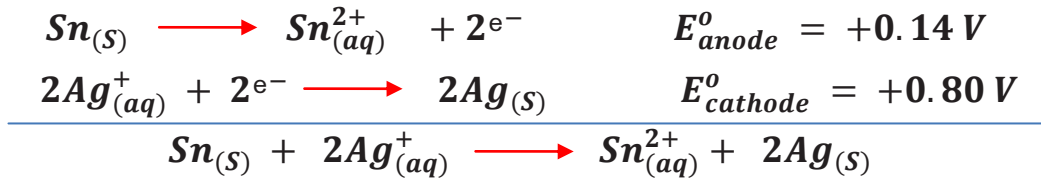
$$\Delta G = -2 \times 96500 \times 0.25$$

$$\Delta G = -48250 \text{ J/mol} \quad (4)$$

(17) اذا علمت ان جهد الخلية الاتية: $Sn/Sn^{2+} (? M) // Ag^+(1 M)/Ag$ عند درجة $25C^0$ يساوي 0.9992 فولت . جد تركيز ايونات القصدير (Sn^{2+}) في محلول القطب علماً ان قطب الفضة في ظروفه القياسية وجهود الاختزال القياسية $E_{Sn^{2+}/Sn}^0 = -0.14 V$ و $E_{Ag^+/Ag}^0 = +0.80 V$.

(2016 ل 2 - خ ق) (2019 ل 2)

ج /
(1) نجد E_{cell}^0



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = 0.14 + 0.80 = +0.94 V$$

(2) نجد تركيز ايون القصدير Sn^{2+} من نيرنست:

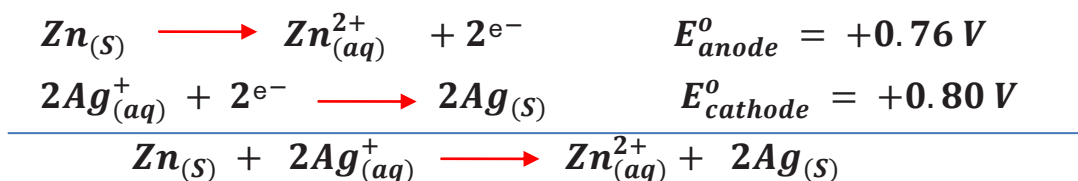
$$\begin{aligned} E_{cell} &= E_{cell}^0 - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Sn^{2+}]}{[Ag^+]^2} \\ 0.9992 &= 0.94 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{[Sn^{2+}]}{(1)^2} \\ 0.9992 - 0.9400 &= -0.013 \ln[Sn^{2+}] \\ 0.0592 &= -0.013 \ln[Sn^{2+}] \\ \ln[Sn^{2+}] &= -\frac{0.0592}{0.0130} \\ \ln[Sn^{2+}] &= -4.6 \\ \therefore \ln 10^{-2} &= -4.6 \\ \therefore \ln[Sn^{2+}] &= \ln 10^{-2} \\ [Sn^{2+}] &= 0.01 M \end{aligned}$$

(18) ما قيمة الطاقة الحرة لخلية فولتائية متكونة من قطب الخارصين وقطب الفضة في محلول من ايونات الفضة تركيزه 0.1 M اذا علمت ان جهود الاختزال القياسية $E_{Zn^{2+}/Zn}^0 = -0.76 V$ و

(2015 ل 2)

$$E_{Ag^+/Ag}^0 = +0.80 V$$

ج /
(1) نجد E_{cell}^0



$$E_{cell}^0 = E_{anode}^0 + E_{cathode}^0 = 0.76 + 0.80 = +1.56 V$$

(2) نجد ΔG من E_{cell} :

$$E_{cell} = E_{cell}^o - \frac{0.026}{n} \ln \frac{[Zn^{2+}]}{[Ag^+]^2}$$

$$E_{cell} = 1.56 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{1}{(0.1)^2}$$

$$E_{cell} = 1.56 - 0.013 \ln 10^2$$

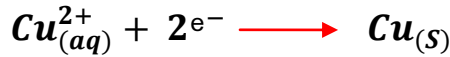
$$E_{cell} = 1.56 - 0.013 \times 2 \times 4.6$$

$$E_{cell} = 1.5 \text{ V}$$

$$\Delta G = -nFE_{cell}$$

$$\Delta G = -2 \times 96500 \times 1.5 = -289500 \text{ J/mol}$$

(19) خفف محلول قطب الكاثود لخلية دانيال القياسي بالماء المقطر فأخفض جهد القطب بمقدار 0.0592 V عن جهده القياسي . احسب تركيز ايونات القطب حينئذ .
(2019 ل 1)



ج/

$$E_{Cu} = E_{Cu}^o - \frac{0.026}{n} \ln \frac{1}{[Cu^{2+}]}$$

$$E_{Cu} - E_{Cu}^o = - \frac{0.026}{n} \ln \frac{1}{[Cu^{2+}]}$$

$$-0.0592 = -0.013 \ln \frac{1}{[Cu^{2+}]}$$

$$\ln \frac{1}{[Cu^{2+}]} = \frac{-0.0592}{-0.013}$$

$$\ln \frac{1}{[Cu^{2+}]} = 4.6$$

$$\therefore \ln 10^2 = 4.6$$

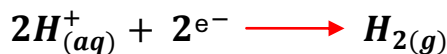
$$\therefore \ln \frac{1}{[Cu^{2+}]} = \ln 10^2$$

$$\frac{1}{[Cu^{2+}]} = 10^2 \quad \Rightarrow \quad [Cu^{2+}] = 0.01 \text{ M}$$

(20) احسب جهد قطب غاز H_2 في $25^\circ C$ وضغط 1 atm اذا علمت ان PH محلوله الالكتروليتي $= 1$
(2024 ل 2)

ج/

$$[H^+] = 10^{-PH} = 10^{-1} \text{ M}$$



$$E_{H_2} = E_{H_2}^o - \frac{0.026}{n} \ln \frac{1}{[H^+]^2}$$

$$E_{H_2} = 0 - \frac{0.026}{2} \ln \frac{1}{[10^{-1}]^2}$$

$$E_{H_2} = -0.013 \ln 10^2$$

$$E_{H_2} = -0.013 \times 2 \times 2.3$$

$$E_{H_2} = -0.0598 \text{ V}$$

(2013 / 1 - خ ق) (2014 / 2 - خ ق)

(1) خلايا الطلاء الكهربائي:

الطلاء الكهربائي هو عملية يستخدم فيها التحليل الكهربائي لطلاء فلز معين بطبقة رقيقة من فلز آخر .

(2016 / 1 - خ ق) (2018 / 1 - خ ق) (2024 / 2)

(2) قانون فاراداي الاول :

تناسب كتلة اي مادة تترسب على الكاثود او تذوب من الانود او تتحرر كغازات عند هذه الاقطاب مع كمية الكهربائية التي تمر خلال الخلية الكهربائية تناسباً طردياً .

(2020 / 2)

(3) قانون فاراداي الثاني :

تناسب كتل المواد المختلفة التي تترسب على الكاثود او تذوب من الانود او تتحرر كغازات عند هذه الاقطاب ، بأستخدام نفس الكمية من الكهربائية مع الكتل المكافئة للمواد المختلفة تناسباً طردياً .

(4) ما هي مكونات خلية الطلاء (او مم تتركب خلية الطلاء) . (2015 / 3) (2016 / 3) (2024 / ت)

ج/

(1) الانود: يتكون من النقي المراد الطلاء به مثال فلز الذهب Au وفلز الفضة Ag .

(2) الكاثود: يتكون من المادة او السطح المراد طلاؤه مثال ملعقة طعام او خاتم .

(3) محلول الخلية: يكون حاوياً على احد املاح الفلز المراد الطلاء به .

(5) ما هي شروط الطلاء الجيد ؟

(2013 / ت) (2014 / 1) (2014 / 2) (2016 / 3) (2017 / 1) (2019 / 1)

ج/ (1) شدة التيار الكهربائي المستخدم يجب ان تكون ضعيفة .

(2) تركيز ايونات الفلز المراد الطلاء به تكون قليلة .

(6) ما عملية الطلاء الكهربائي ؟ وما اهميتها ؟ وعلام تعتمد جودة الطلاء ؟ (2022 / 1) (2023 / ت)

ج/ الطلاء الكهربائي هو عملية يستخدم فيها التحليل الكهربائي لطلاء فلز معين بطبقة رقيقة من فلز آخر ،

اهميتها: (1) حماية المعادن من الصدأ والتآكل . (2) اكتساب المعادن مظهر مرغوب وجميل .

وجودة الطلاء تعتمد على:

شدة التيار الكهربائي المستخدم يجب ان تكون ضعيفة وتركيز ايونات الفلز المراد الطلاء به تكون قليلة .

(7) ما عملية الطلاء الكهربائي ؟ وعلام تعتمد جودة الطلاء ؟ (2020 - ت) (2024 / 2) (2020 / 3)

ج/ الطلاء الكهربائي هو عملية يستخدم فيها التحليل الكهربائي لطلاء فلز معين بطبقة رقيقة من فلز آخر ،

وتعتمد جودة الطلاء على شدة التيار الكهربائي المستخدم يجب ان تكون ضعيفة وتركيز ايونات الفلز المراد الطلاء به تكون قليلة .

8) ما عملية الطلاء الكهربائي ؟ ومم تتركب خلية الطلاء ؟ وعلام تعتمد جودة الطلاء ؟ (2020 / د 2)

ج/ الطلاء الكهربائي هو عملية يستخدم فيها التحليل الكهربائي لطلاء فلز معين بطبقة رقيقة من فلز آخر ، وتعتمد جودة الطلاء على شدة التيار الكهربائي المستخدم يجب ان تكون ضعيفة وتركيز ايونات الفلز المراد الطلاء به تكون قليلة ، اما مكوناتها :

- (1) الانود: يتكون من النقي المراد الطلاء به مثال فلز الذهب Au وفلز الفضة Ag .
- (2) الكاثود: يتكون من المادة او السطح المراد طلاؤه مثال ملعقة طعام او خاتم .
- (3) محلول الخلية: يكون حاوياً على احد املاح الفلز المراد الطلاء به .

9) ما الخلايا الالكتروليتيّة ؟ وما خواصها ؟ وما استخداماتها ؟ (2020 / د 1) (2022 / ت)

ج/ وهي الخلايا المستهلكة للتيار الكهربائي وفيها تتحول الطاقة الكهربائية الى طاقة كيميائية وتكون تفاعلاتها بشكل غير تلقائي $(\Delta G = +)$ ولها تطبيقات مهمة في الصناعة .

خواصها:

- (1) اقطابها من نفس العنصر .
- (2) تفاعلاتها غير تلقائية $(\Delta G = +)$.
- (3) لا تحتاج الى جسر ملحي .
- (4) من امثلتها خلايا الطلاء الكهربائي .
- (5) يكون الانود على اليمين والكاثود على اليسار .
- (6) تكون مستهلكة للتيار الكهربائي .

استخداماتها:

- (1) تنقية الفلزات (2) الطلاء الكهربائي .

(2021 / د 1)

10) عدد مميزات الخلايا الالكتروليتيّة ؟

ج/

- (1) اقطابها من نفس العنصر .
- (2) تفاعلاتها غير تلقائية $(\Delta G = +)$.
- (3) لا تحتاج الى جسر ملحي .
- (4) من امثلتها خلايا الطلاء الكهربائي .
- (5) يكون الانود على اليمين والكاثود على اليسار .
- (6) تكون مستهلكة للتيار الكهربائي .
- (7) تقوم بتحويل الطاقة الكهربائية الى طاقة كيميائية .

11) في الخلايا الالكتروليتيّة تتحول الطاقة الى وتجري تفاعلاتها بشكل

(2023 / د 2)

ج/ الكهربائية ، كيميائية ، غير تلقائي .

13) اممر تيار كهربائي شدته 10A خلال 965 S في خلية تحليل كهربائي تحتوي على كبريتات النحاس ما هو وزن النحاس المترسب وعدد ذراته علماً ان الكتلة الذرية للنحاس = 63 ؟

(2014 / ت) (2015 / د 1) (2018 / ت) (2018 / د 2)

ج/

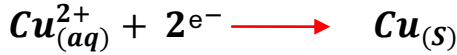
(1) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$:

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{10 \times 965}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.1 \text{ mol. } e^-$$

(2) نجد عدد مولات النحاس المترسبة من $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$0.1 \text{ mol. } e^- = n(\text{mol}) \times 2^{e^-} \Rightarrow n(\text{mol}) = 0.05 \text{ mol}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/\text{mol})}$$

(3) نجد وزن النحاس المترسب:

$$0.05 \text{ mol} = \frac{m(g)}{63(g/\text{mol})} \Rightarrow m(g) = 3.15g$$

(4) نجد عدد ذرات النحاس المترسبة:

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}} \Rightarrow 0.05 \text{ mol} = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد الذرات المترسبة} = 3 \times 10^{22} \text{ atoms}$$

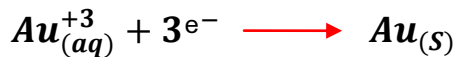
(14) ما هي شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كلوريد الذهب AuCl_3 لمدة 200 S ليرسب 3g من الذهب عند الكاثود ، الكتلة الذرية للذهب 197 .
(2013 لـ 2 - التكميلي) (2017 لـ 2)

ج/

(1) نجد عدد مولات الذهب المترسبة على الكاثود :

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/\text{mol})} = \frac{3g}{197(g/\text{mol})} = 0.015 \text{ mol}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-} = 0.015 \text{ mol} \times 3^{e^-} = 0.045 \text{ mol. } e^-$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

(3) نجد التيار $I(A)$:

$$0.045 \text{ mol. } e^- = \frac{I(A) \times 200(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$I(A) = 21.7 A$$

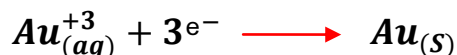
(15) ما هي شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كلوريد الذهب AuCl_3 لمدة نصف ساعة ليرسب 8g من الذهب عند الكاثود ، الكتلة الذرية للذهب 197 .
(2018 لـ 1 - خ ق)

ج/

(1) نجد عدد مولات الذهب المترسبة على الكاثود :

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})} = \frac{8\text{g}}{197(\text{g/mol})} = 0.04 \text{ mol}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-} = 0.04 \text{ mol} \times 3e^- = 0.12 \text{ mol. } e^-$$

(3) نجد التيار $I(A)$:

$$t(S) = 0.5(\text{hr}) \times \frac{3600 S}{1 (\text{hr})} = 1800 S$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

$$0.12 \text{ mol. } e^- = \frac{I(A) \times 1800(S)}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

$$I(A) = 6.4 A$$

(16) امرر تيار شدته $20 A$ خلال 3 min و $13 S$ في محلول كلوريد الذهب AuCl_3 ما كمية الذهب المترسبة عند الكاثود ، الكتلة الذرية للذهب 197 .
(2021 / 2 - تكميلي)

ج/

(1) نحول الزمن الى الثانية S لنجد الزمن الكلي :

$$t(S) = 13 + 3 \times 60 = 13 S + 180 S = 193 S$$

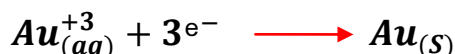
$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$:

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{20A \times 193 S}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.04 \text{ mol. } e^-$$

(3) نجد عدد مولات الفلز المترسبة من $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$0.04 \text{ mol. } e^- = n(\text{mol}) \times 3e^-$$

$$n(\text{mol}) = 0.013 \text{ mol}$$

(4) نجد كتلة الفلز:

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

$$0.013 \text{ mol} = \frac{m(\text{g})}{197}$$

$$m(\text{g}) = 0.013 \times 197 = 2.561 \text{ g}$$

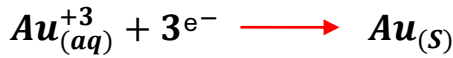
(17) ما هي شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كلوريد الذهب AuCl_3 لمدة $180 S$ ليرسب 2 g من الذهب عند الكاثود ؟ الكتلة الذرية للذهب 197 .
(2015 / 2) (2014 / 3)

ج/

(1) نجد عدد مولات الذهب المترسبة على الكاثود :

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})} = \frac{2\text{g}}{197(\text{g/mol})} = 0.01 \text{ mol}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. e}^-)$:



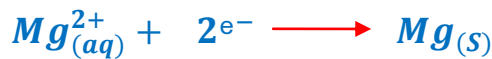
$$Q(\text{mol. e}^-) = n(\text{mol}) \times n^{\text{e}^-} = 0.01 \text{ mol} \times 3^{\text{e}^-} = 0.03 \text{ mol. e}^-$$

$$Q(\text{mol. e}^-) = \frac{I(\text{A}) \times t(\text{S})}{96500(\text{C/mol. e}^-)}$$

(3) نجد التيار $I(\text{A})$:

$$0.03 \text{ mol. e}^- = \frac{I(\text{A}) \times 180(\text{S})}{96500(\text{C/mol. e}^-)}$$

$$I(\text{A}) = 16 \text{ A}$$



(18) التفاعل نصف الخلية الاتي:

احسب عدد غرامات المغنيسيوم التي يمكن انتاجها من فلز المغنيسيوم عند امرار تيار شدته 25 A لفترة ساعة واحدة (1 hr) ، علماً أن الكتلة الذرية للمغنيسيوم تساوي 24 ، ما هي عدد ذرات المغنيسيوم المترسبة عند الكاثود تحت نفس الظروف .
(2015 / ت)

ج/

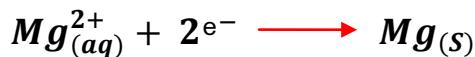
(1) نحول الزمن الى وحدة الثانية (S):

$$t(\text{S}) = t(\text{hr}) \times \frac{3600 \text{ S}}{1(\text{hr})} = 1(\text{hr}) \times \frac{3600 \text{ S}}{1(\text{hr})} = 3600 \text{ S}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. e}^-)$:

$$Q(\text{mol. e}^-) = \frac{I(\text{A}) \times t(\text{S})}{96500(\text{C/mol. e}^-)} = \frac{25(\text{A}) \times 3600(\text{S})}{96500(\text{C/mol. e}^-)} = 0.9 \text{ mol. e}^-$$

(3) نجد عدد مولات المغنيسيوم المترسبة على الكاثود :



$$Q(\text{mol. e}^-) = n(\text{mol}) \times n^{\text{e}^-}$$

$$0.9 \text{ mol. e}^- = n(\text{mol}) \times 2^{\text{e}^-} \Rightarrow n(\text{mol}) = 0.45 \text{ mol}$$

(4) نجد كتلة المغنيسيوم (عدد الغرامات):

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

$$0.45 \text{ mol} = \frac{m(\text{g})}{24(\text{g/mol})} \Rightarrow m(\text{g}) = 10.8 \text{ g}$$

(5) نجد عدد ذرات المغنيسيوم المترسبة عند الكاثود:

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}}$$

$$0.45 \text{ mol} = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.023 \times 10^{23}} \Rightarrow \text{عدد الذرات المترسبة} = 2.7 \times 10^{23} \text{ atoms}$$



احسب عدد غرامات الألمنيوم التي يمكن انتاجها من فلز الألمنيوم عند امرار تيار شدته $25 A$ لفترة ساعة واحدة ($1 hr$) ، علماً ان الكتلة الذرية الألمنيوم تساوي $27 (g/mol)$ ، ثم احسب عدد ذرات الألمنيوم المترسبة عند الكاثود تحت نفس الظروف .

(1 / 2024)

ج/

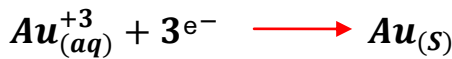
(1) نحول الزمن الى وحدة الثانية (S):

$$t(S) = t(hr) \times \frac{3600 S}{1 (hr)} = 1(hr) \times \frac{3600 S}{1 (hr)} = 3600 S$$

(2) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^{-})} = \frac{25(A) \times 3600(S)}{96500(C/mol.e^{-})} = 0.932 mol.e^{-}$$

(3) نجد عدد مولات الألمنيوم المترسبة على الكاثود:



$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}}$$

$$0.932 mol.e^{-} = n(mol) \times 3^{e^{-}} \Rightarrow n(mol) = 0.31 mol$$

(4) نجد كتلة الألمنيوم (عدد الغرامات):

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)}$$

$$0.31 mol = \frac{m(g)}{27(g/mol)} \Rightarrow m(g) = 8.37 g$$

$$n(mol) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}}$$

(5) نجد عدد ذرات الألمنيوم المترسبة عند الكاثود:

$$0.31 mol = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.023 \times 10^{23}} \Rightarrow \text{عدد الذرات المترسبة} = 1.867 \times 10^{23} atoms$$

(20) اممر تيار كهربائي شدته $5A$ خلال $6 min$ في خلية تحليل كهربائي تحتوي على كبريتات النحاس ما هو وزن النحاس المترسب وعدد ذراته علماً ان الكتلة الذرية للنحاس = 63 ؟

(1 / 2021)

ج/

(6) نجد الزمن الكلي بـ (S):

$$t(S) = 6 min \times \frac{60(S)}{1(min)} + 26 S$$

$$t(S) = 360S + 26 S = 386 S$$

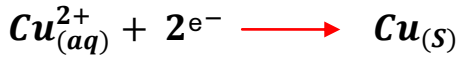
(1) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^{-})}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{5 \times 386}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.02 \text{ mol. } e^-$$

(2) نجد عدد مولات النحاس المترسبة من $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$0.02 \text{ mol. } e^- = n(\text{mol}) \times 2^{e^-} \Rightarrow n(\text{mol}) = 0.01 \text{ mol}$$

(3) نجد وزن النحاس المترسب:

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

$$0.01 \text{ mol} = \frac{m(\text{g})}{63(\text{g/mol})} \Rightarrow m(\text{g}) = 0.63 \text{ g}$$

(4) نجد عدد ذرات النحاس المترسبة:

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}} \Rightarrow 0.01 \text{ mol} = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد الذرات المترسبة} = 6.023 \times 10^{21} \text{ atoms}$$

(21) امرر تيار شدته 15 A خلال 6 min و 26 S في خلية تحليل كهربائي تحتوي على محلول كلوريد الذهب AuCl_3 ما وزن الذهب المترسب ؟ وعدد ذراته المترسبة ، الكتلة الذرية للذهب 197 (2023 ل 3)

(1) نحول الزمن الى الثانية S لنجد الزمن الكلي :

$$t(S) = 26 + 6 \times 60 = 26 \text{ S} + 360 \text{ S} = 386 \text{ S}$$

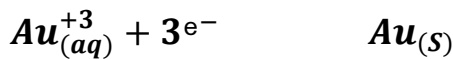
$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

(2) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$:

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{15 \text{ A} \times 386 \text{ S}}{96500(\text{C/mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.06 \text{ mol. } e^-$$

(3) نجد عدد مولات الفلز المترسبة من $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$0.06 \text{ mol. } e^- = n(\text{mol}) \times 3^{e^-}$$

$$n(\text{mol}) = 0.02 \text{ mol}$$

(4) نجد كتلة الفلز:

$$n(\text{mol}) = \frac{m(\text{g})}{M(\text{g/mol})}$$

$$0.02 \text{ mol} = \frac{m(\text{g})}{197}$$

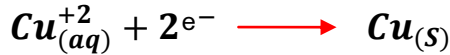
$$m(\text{g}) = 0.02 \times 197 = 3.94 \text{ g}$$

(22) احسب شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كبريتات النحاس $CuSO_4$ لمدة $482.5 S$ ليرسب $3g$ من النحاس عند الكاثود ، ثم احسب عدد ذراته الكتلة الذرية للنحاس 63 ، وان عدد افوگادرو 6.02×10^{23} .
(2022 ل 2)

ج/

(1) نجد عدد مولات النحاس المترسبة على الكاثود :

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{3g}{63} = 0.05 mol \quad (\text{بالتقريب})$$



(2) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}} = 0.05 mol \times 2e^{-} = 0.1 mol.e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^{-})}$$

(3) نجد التيار $I(A)$:

$$0.1 mol.e^{-} = \frac{I(A) \times 482.5(S)}{96500}$$

$$I(A) = \frac{9650}{482.5} = 20 A$$

(4) نجد عدد ذرات النحاس المترسبة:

$$n(mol) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوگادرو}} \Rightarrow 0.05 mol = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.02 \times 10^{23}}$$

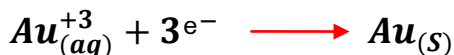
$$\text{عدد الذرات المترسبة} = 3 \times 10^{22} atoms$$

(23) ما شدة التيار الذي يجب امراره في محلول كلوريد الذهب $AuCl_3$ لمدة $300 S$ ليرسب $3.94 g$ من الذهب عند الكاثود ، الكتلة الذرية للذهب 197.
(2024 - ت)

ج/

(1) نجد عدد مولات النحاس المترسبة على الكاثود :

$$n(mol) = \frac{m(g)}{M(g/mol)} = \frac{3.94}{197} = 0.02 mol$$



(2) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}} = 0.02 mol \times 3e^{-} = 0.06 mol.e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^{-})}$$

(3) نجد التيار $I(A)$:

$$0.06 mol.e^{-} = \frac{I(A) \times 300(S)}{96500}$$

$$I(A) = \frac{5790}{300} = 19.3 A$$

(4) نجد عدد ذرات النحاس المترسبة:

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}} \Rightarrow 0.05 \text{ mol} = \frac{\text{عدد الذرات المترسبة}}{6.02 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد الذرات المترسبة} = 3 \times 10^{22} \text{ atoms}$$

(24) امرر تيار كهربائي شدته 2A لمدة 193 S في محلول أحد املاح فلز احادي التكافؤ ، ما كمية الغاز المترسبة على الكاثود ؟ علماً ان الكتلة الذرية للفلز = 108 ؟ (2022 /د 2 – التكميلي)

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)} \quad (1) \text{ نجد } Q(\text{mol. } e^-) :$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{2 \times 193}{96500(C/\text{mol. } e^-)} = \frac{386}{96500}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.004 \text{ mol. } e^-$$

(2) نجد عدد مولات الفلز المترسبة من $Q(\text{mol. } e^-)$:



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$0.004 \text{ mol. } e^- = n(\text{mol}) \times e^- \Rightarrow n(\text{mol}) = 0.004 \text{ mol}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/\text{mol})} \quad (3) \text{ نجد وزن او كتلة الفلز المترسب:}$$

$$0.004 \text{ mol} = \frac{m(g)}{108(g/\text{mol})} \Rightarrow m(g) = 0.432 g$$

(25) اراد احد الصاغة طلاء خاتم بالذهب فأمرر تيار كهربائي شدته 10 A في خلية الطلاء الكهربائي تحتوي على احد املاح الذهب فترسب الذهب على الخاتم ، لوحظ انه خلال 9.65 S ان 75% من الكهربائية قد استهلك لترسيب الذهب فما كتلة الذهب المترسب ، الكتلة الذرية للذهب = 197 .

(2016 /د 3)

$$I(A) = 10 A \times \frac{75}{100} = 7.5 A \quad (1) \text{ نجد التيار المستهلك فعلاً في عملية الترسيب:}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)} \quad (2) \text{ نحسب } Q(\text{mol. } e^-) :$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{7.5 A \times 9.65 S}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 7.5 \times 10^{-4} \text{ mol. } e^-$$

$$Au_{(aq)}^{3+} + 3e^- \longrightarrow Au_{(s)} \quad (3) \text{ نجد عدد مولات الذهب المترسبة من } Q(\text{mol. } e^-) :$$

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = n(\text{mol}) \times n^{e^{-}}$$

$$7.5 \times 10^{-4} \text{ mol.}e^{-} = n(\text{mol}) \times 3^{e^{-}}$$

$$n(\text{mol}) = 2.5 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/\text{mol})}$$

(4) نجد كتلة الذهب المترسب:

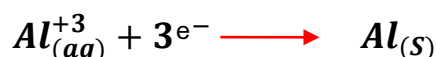
$$2.5 \times 10^{-4} \text{ mol} = \frac{m(g)}{197(g/\text{mol})}$$

$$m(g) = 2.5 \times 10^{-4} \times 197 = 0.05 \text{ g}$$

(26) عند امرار واحد فراداي في محلول Al^{3+} فإن وزن الالمنيوم المترسب على الكاثود يساوي اذا علمت ان الوزن الذري للالمنيوم هو 27 g/mol . (2014 / 2 - خاص)

ج/ بما ان الفاراداي يمثل الشحنة الكلية اي $(1F = I(A) \times t(S) = 96500)$

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol.}e^{-})} = \frac{96500}{96500} = 1 \text{ mol.}e^{-}$$



$$Q(\text{mol.}e^{-}) = n(\text{mol}) \times n^{e^{-}}$$

$$1 \text{ mol.}e^{-} = n(\text{mol}) \times 3^{e^{-}} \Rightarrow n(\text{mol}) = \frac{1}{3} \text{ mol}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{m(g)}{M(g/\text{mol})}$$

$$\frac{1}{3} \text{ mol} = \frac{m(g)}{27(g/\text{mol})} \Rightarrow m(g) = 9 \text{ g}$$

(27) محلول من كبريتات النحاس $CuSO_4$ تركيزه 0.2 M وحجمه 600 ml ، امرر تيار كهربائي شدته 96.5 A احسب الزمن اللازم لكي يتبقى 0.03 mol من ايون النحاس .

(2013 / 1) (2014 / 2) (2019 / 3)

ج/

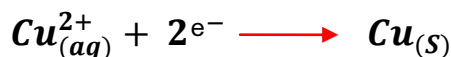
(1)

$$n(\text{mol}) = M(\text{mol/L}) \times V(L)$$

$$n(\text{mol}) = 0.2 \text{ mol/L} \times 600 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = 0.12 \text{ mol}$$

$$n(\text{mol})_{\text{المتبقية}} = n(\text{mol})_{\text{الكلية}} - n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} \quad (2)$$

$$n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} = 0.12 \text{ mol} - 0.03 \text{ mol} = 0.09 \text{ mol}$$



(3)

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = n(\text{mol}) \times n^{e^{-}} = 0.09 \text{ mol} \times 2^{e^{-}} = 0.18 \text{ mol.}e^{-}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)} \quad : \text{ نجد الزمن } t(S) \text{ من } Q(\text{mol. } e^-)$$

$$0.18 \text{ mol. } e^- = \frac{96.5A \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)} \Rightarrow t(S) = 180 S$$

(28) محلول من كبريتات النحاس $CuSO_4$ تركيزه $0.3 M$ وحجمه $500ml$ ، امرر تيار كهربائي شدته $96.5A$ احسب الزمن اللازم لكي يتبقى 0.03 mol من ايون النحاس .
(3 د / 2016)

ج/

(1) نجد عدد المولات الكلية للنحاس (وتحويل الحجم الى اللتر):

$$n(\text{mol}) = M (\text{mol/L}) \times V(L)$$

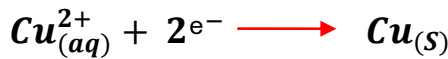
$$n(\text{mol}) = 0.3 \text{ mol/L} \times 500 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = 0.15 \text{ mol}$$

(2) نجد عدد المولات المترسبة:

$$n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} = n(\text{mol})_{\text{الكلية}} - n(\text{mol})_{\text{المتبقية}}$$

$$n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} = 0.15 \text{ mol} - 0.03 \text{ mol} = 0.12 \text{ mol}$$

(3) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$



$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-} = 0.12 \text{ mol} \times 2^{e^-} = 0.24 \text{ mol. } e^-$$

(4) نجد الزمن $t(S)$ من $Q(\text{mol. } e^-)$

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$0.24 \text{ mol. } e^- = \frac{96.5A \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)} \Rightarrow t(S) = 240 S$$

(29) محلول من كبريتات النحاس $CuSO_4$ تركيزه $0.2 M$ وحجمه $0.5 L$ ، امرر تيار كهربائي شدته $96.5A$ احسب الزمن اللازم لكي يتبقى 0.06 mol من ايون النحاس .
(3 د / 2017)

ج/

نجد عدد المولات الكلية من التركيز والحجم ثم عدد المولات المترسبة منها ثم نجد $Q(\text{mol. } e^-)$ و الزمن:

$$n(\text{mol}) = M (\text{mol/L}) \times V(L)$$

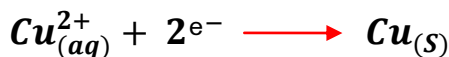
$$n(\text{mol}) = 0.2 \text{ mol/L} \times 0.5 l = 0.1 \text{ mol}$$

(1) نجد عدد المولات الكلية للنحاس :

(2) نجد عدد المولات المترسبة:

$$n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} = n(\text{mol})_{\text{الكلية}} - n(\text{mol})_{\text{المتبقية}}$$

$$n(\text{mol})_{\text{المترسبة}} = 0.1 \text{ mol} - 0.06 \text{ mol} = 0.04 \text{ mol}$$



(3) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$

$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-} = 0.04 \text{ mol} \times 2^{e^-} = 0.08 \text{ mol. } e^-$$

(4) نجد الزمن $t(S)$ من $Q(mol.e^-)$:

$$Q(mol.e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^-)}$$

$$0.08 mol.e^- = \frac{96.5A \times t(S)}{96500(C/mol.e^-)} \Rightarrow t(S) = 80 S$$

(30) محلول من كبريتات النحاس $CuSO_4$ تركيزه $0.24 M$ وحجمه نصف لتر ، امرر تيار كهربائي شدته $96.5A$ احسب الزمن اللازم لكي يتبقى $0.04 mol$ من ايون النحاس .

(1 / 2022) (1 / 2020)

ج/

نجد عدد المولات الكلية من التركيز والحجم ثم عدد المولات المترسبة منها ثم نجد $Q(mol.e^-)$ والزمن:

(1) نجد عدد المولات الكلية للنحاس :

$$n(mol) = M (mol/L) \times V(L)$$

$$n(mol) = 0.24 mol/L \times 0.5l = 0.12 mol$$

(2) نجد عدد المولات المترسبة:

$$n(mol)_{\text{المترسبة}} = n(mol)_{\text{الكلية}} - n(mol)_{\text{المتبقية}}$$

$$n(mol)_{\text{المترسبة}} = 0.12 mol - 0.04 mol = 0.08 mol$$



$$Q(mol.e^-) = n(mol) \times n^{e^-} = 0.08 mol \times 2e^- = 0.16 mol.e^-$$

$$Q(mol.e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^-)}$$

(4) نجد الزمن $t(S)$ من $Q(mol.e^-)$:

$$0.16 mol.e^- = \frac{96.5A \times t(S)}{96500(C/mol.e^-)} \Rightarrow t(S) = 160 S$$

(31) محلول من كبريتات النحاس $CuSO_4$ تركيزه $0.24 M$ وحجمه $500ml$ ، امرر تيار كهربائي شدته $96.5A$ احسب الزمن اللازم لكي يتبقى $0.03 mol$ من ايون النحاس .

(2 / 2023)

ج/

(1) نجد عدد المولات الكلية للنحاس :

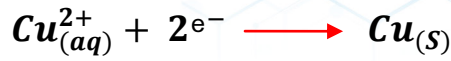
$$n(mol) = M (mol/L) \times V(L)$$

$$n(mol) = 0.24 mol/L \times 0.5l = 0.12 mol$$

(2) نجد عدد المولات المترسبة:

$$n(mol)_{\text{المترسبة}} = n(mol)_{\text{الكلية}} - n(mol)_{\text{المتبقية}}$$

$$n(mol)_{\text{المترسبة}} = 0.12 mol - 0.03 mol = 0.09 mol$$



(3) نجد $Q(\text{mol.}e^{-})$:

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = n(\text{mol}) \times n^{e^{-}} = 0.09 \text{ mol} \times 2e^{-} = 0.18 \text{ mol.}e^{-}$$

(4) نجد الزمن $t(S)$ من $Q(\text{mol.}e^{-})$:

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol.}e^{-})}$$

$$0.18 \text{ mol.}e^{-} = \frac{96.5A \times t(S)}{96500(C/\text{mol.}e^{-})} \Rightarrow t(S) = 160 S$$

(32) احسب عدد الالكترونات اللازمة لتحرير ضعف الحجم المولي لغاز الاوكسجين في STP ، (معلومة: الحجم المولي لاي غاز عند STP يساوي $(22.4L)$ ؟)
(3 / 2014)

ج/

$$n(\text{mol}) = \frac{V(L) \times 1(\text{mol})}{22.4 (L)}$$

(1) نحسب عدد مولات غاز O_2 المتحررة:

$$n(\text{mol}) = \frac{2 \times 22.4 (L) \times 1(\text{mol})}{22.4 (L)}$$

$$n(\text{mol}) = 2\text{mol}$$



(2) نحسب $Q(\text{mol.}e^{-})$:

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = n(\text{mol}) \times n^{e^{-}}$$

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = 2\text{mol} \times 4e^{-} = 8 \text{ mol.}e^{-}$$

$$Q(\text{mol.}e^{-}) = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{N_A \text{ عدد افو غادرو}}$$

(3) نحسب عدد e^{-} المارة :

$$8 \text{ mol.}e^{-} = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 8 \text{ mol.}e^{-} \times 6.023 \times 10^{23} \frac{\text{electron}}{\text{mol.}e^{-}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 48.18 \times 10^{23} \text{ electron}$$

(33) احسب عدد الالكترونات اللازمة لتحرير نصف الحجم المولي لغاز الاوكسجين في STP (معلومة: الحجم المولي لاي غاز عند STP يساوي $(22.4L)$ ؟)
(2015 / 2 - خ ق) (2017 / ت) (2020 / ت) (2022 / ت) (2023 / ت)

ج/

(1) نحسب عدد مولات غاز O_2 المتحررة:

$$n(\text{mol}) = \frac{V(L) \times 1(\text{mol})}{22.4 (L)}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{0.5 \times 22.4 (L) \times 1(\text{mol})}{22.4 (L)}$$

$$n(\text{mol}) = 0.5\text{mol}$$



(2) نحسب $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}}$$

$$Q(mol.e^{-}) = 0.5mol \times 4e^{-} = 2 mol.e^{-}$$

(3) نحسب عدد e^{-} المارة :

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}}$$

$$2 mol.e^{-} = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 2 mol.e^{-} \times 6.023 \times 10^{23} \frac{\text{electron}}{mol.e^{-}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 12.046 \times 10^{23} \text{ electron}$$

(34) احسب عدد الالكترونات اللازمة لتحرير نصف الحجم المولي لغاز الاوكسجين في STP علماً ان عدد افوكادرو 6.02×10^{23} .
(2020 / 2)

ج/

$$n(mol) = \frac{V(L) \times 1(mol)}{22.4 (L)}$$

(1) نحسب عدد مولات غاز O_2 المتحررة:

$$n(mol) = \frac{0.5 \times 22.4 (L) \times 1(mol)}{22.4 (L)}$$

$$n(mol) = 0.5mol$$

(2) نحسب $Q(mol.e^{-})$:



$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}}$$

$$Q(mol.e^{-}) = 0.5mol \times 4e^{-} = 2 mol.e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}}$$

(3) نحسب عدد e^{-} المارة :

$$2 mol.e^{-} = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{6.02 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 2 mol.e^{-} \times 6.02 \times 10^{23} \frac{\text{electron}}{mol.e^{-}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 12.04 \times 10^{23} \text{ electron}$$

(2021 / ت)

(35) احد التفاعلات النصفية للتحليل الكهربائي للماء هو:

فإذا تم جمع 0.08L من O_2 عند



$25C^{\circ}$ وضغط 755 mm.Hg . فأحسب عدد مولات الالكترونات التي يجب تمريرها في المحلول .

ج/ (1) نحول الضغط الى وحدة atm :

$$P(atm) = 755 mm.Hg \times \frac{1atm}{760mm.Hg} = 0.99 atm$$

$$T(K) = t(C^{\circ}) + 273 = 25 + 273 = 298K$$

(2) نجد $T(K)$:

$$PV = nRT$$

(3) نجد عدد مولات O_2 المتحررة:

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{0.99 \times 0.08}{0.082 \times 298} = 0.003mol$$

$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}}$$

(4) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = 0.003mol \times 4e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = 0.012 mol.e^{-}$$

(2023 / 1)

(36) احد التفاعلات النصفية للتحليل الكهربائي للماء هو:

فإذا تم جمع $0.064L$ من O_2 عند



$25C^{\circ}$ وضغط $756 mm.Hg$. فأحسب (1) عدد مولات الالكترونات التي يجب تمريرها في المحلول

(2) عدد الالكترونات المارة في المحلول .

ج/

(1) نحول الضغط الى وحدة atm :

$$P(atm) = 756 mm.Hg \times \frac{1atm}{760mm.Hg} = 0.99 atm$$

(2) نجد $T(K)$:

$$T(K) = t(C^{\circ}) + 273 = 25 + 273 = 298K$$

(3) نجد عدد مولات O_2 المتحررة:

$$PV = nRT$$

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{0.99 \times 0.064}{0.082 \times 298} = 0.00259 mol$$

(4) نجد $Q(mol.e^{-})$:

$$Q(mol.e^{-}) = n(mol) \times n^{e^{-}}$$

$$Q(mol.e^{-}) = 0.00259mol \times 4e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = 0.01 mol.e^{-}$$

$$Q(mol.e^{-}) = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{N_A \text{ عدد أفوغادرو}}$$

$$0.01 mol.e^{-} = \frac{\text{عدد } e^{-} \text{ المارة}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 0.01 mol.e^{-} \times 6.023 \times 10^{23} \frac{electron}{mol.e^{-}}$$

$$\text{عدد } e^{-} \text{ المارة} = 6.023 \times 10^{21} electron$$

(37) احسب شدة التيار اللازم امراره لمدة $2hr$ و $520 S$ في خلية تحليل الماء كهربائياً لكي يحرر 36.12×10^{21} جزيئة من الهيدروجين والاكسجين على قطبي الخلية ؟

(2015 لـ 1 - خاص) (2021 لـ 2)

ج/



(1) كتابة معادلة تحليل الماء الى عناصره:

(2) الفرضية:

نفرض عدد جزيئات غاز O_2 x
 نفرض عدد جزيئات غاز H_2 $2x$
 لان عدد جزيئات غاز H_2 ضعف عدد جزيئات غاز O_2 كما في المعادلة

(3) نجد عدد جزيئات كل غاز:

$$\text{عدد جزيئات غاز الهيدروجين والاكسجين} = 36.12 \times 10^{21}$$

$$x + 2x = 36.12 \times 10^{21}$$

$$3x = 36.12 \times 10^{21}$$

$$x = 12.04 \times 10^{21} \text{ molecules (وهو عدد جزيئات غاز } O_2 \text{ المتحررة)}$$

$$2x = 2(12.04 \times 10^{21}) = 24.08 \times 10^{21} \text{ molecules}$$

(وهو عدد جزيئات غاز H_2 المتحررة)

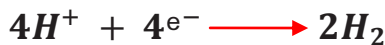
(4) نجد عدد مولات غاز O_2 المتحررة (او مولات H_2):

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الجزيئات المتحررة}}{\text{عدد افو غادرو } N_A}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{12.04 \times 10^{21}}{6.023 \times 10^{23}}$$

$$n(\text{mol}) = 0.02 \text{ mol}$$

(5) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$ من مولات O_2 :



الانود

الكاثود



التفاعل العام

$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.02 \text{ mol} \times 4e^-$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.08 \text{ mol. } e^-$$

$$t(S) = 2 \text{ hr} \times \frac{3600(S)}{1(hr)} + 520 S$$

$$t(S) = 7200S + 520 S = 7720 S$$

(6) نجد الزمن الكلي بـ (S):

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$0.08 \text{ mol. } e^- = \frac{I(A) \times 7720(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$I(A) = 1 A$$

(7) نجد التيار $I(A)$ من $Q(\text{mol. } e^-)$:

(38) احسب شدة التيار اللازم امراره لمدة $2hr$ و $520 S$ في خلية تحليل الماء كهربائياً لكي يحرر 18.06×10^{21} جزيئة من الهيدروجين والاكسجين على قطبي الخلية ؟
(2019 / 1)

ج/

(1) كتابة معادلة تحليل الماء الى عناصره:



(2) الفرضية:

لان عدد جزيئات غاز H_2 ضعف عدد جزيئات غاز O_2 كما في المعادلة

$$\left[\begin{array}{l} x = O_2 \text{ عدد جزيئات غاز} \\ 2x = H_2 \text{ عدد جزيئات غاز} \end{array} \right.$$

(3) نجد عدد جزيئات كل غاز:

$$\text{عدد جزيئات غاز الهيدروجين والاكسجين} = 18.06 \times 10^{21}$$

$$x + 2x = 18.06 \times 10^{21}$$

$$3x = 18.06 \times 10^{21}$$

$$x = 6.02 \times 10^{21} \text{ molecules (وهو عدد جزيئات غاز } O_2 \text{ المتحررة)}$$

$$2x = 2(6.02 \times 10^{21}) = 12.04 \times 10^{21} \text{ molecules}$$

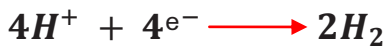
(وهو عدد جزيئات غاز H_2 المتحررة)

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الجزيئات المتحررة}}{N_A \text{ عدد افوغادرو}}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{6.02 \times 10^{21}}{6.02 \times 10^{23}}$$

$$n(\text{mol}) = 0.01 \text{ mol}$$

(4) نجد عدد مولات غاز O_2 المتحررة (او مولات H_2) :



(5) نجد $Q(\text{mol. } e^-)$ من مولات O_2 :

الانود

الكاثود

التفاعل العام

$$Q(\text{mol. } e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.01 \text{ mol} \times 4e^-$$

$$Q(\text{mol. } e^-) = 0.04 \text{ mol. } e^-$$

$$t(S) = 2 \text{ hr} \times \frac{3600(S)}{1(hr)} + 520 S$$

$$t(S) = 7200S + 520 S = 7720 S$$

(6) نجد الزمن الكلي بـ (S) :

$$Q(\text{mol. } e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$0.04 \text{ mol. } e^- = \frac{I(A) \times 7720(S)}{96500(C/\text{mol. } e^-)}$$

$$I(A) = 0.5A$$

(7) نجد التيار $I(A)$ من $Q(\text{mol. } e^-)$:

(39) احسب شدة التيار اللازم امراره لمدة $1hr$ و $200 S$ في خلية تحليل الماء كهربائياً لكي يحرر 18.06×10^{21} جزيئة من الهيدروجين والاكسجين على قطبي الخلية ؟

(2015 / 3)

ج/

(1) كتابة معادلة تحليل الماء الى عناصره:



(2) الفرضية:

نفرض عدد جزيئات غاز O_2 x
 نفرض عدد جزيئات غاز H_2 $2x$

لان عدد جزيئات غاز H_2 ضعف عدد جزيئات غاز O_2 كما في المعادلة

(3) نجد عدد جزيئات كل غاز:

$$\text{عدد جزيئات غاز الهيدروجين والاكسجين} = 18.06 \times 10^{21}$$

$$x + 2x = 18.06 \times 10^{21}$$

$$3x = 18.06 \times 10^{21}$$

$$x = 6.02 \times 10^{21} \text{ molecules (وهو عدد جزيئات غاز } O_2 \text{ المتحررة)}$$

$$2x = 2(6.02 \times 10^{21}) = 12.04 \times 10^{21} \text{ molecules}$$

(وهو عدد جزيئات غاز H_2 المتحررة)

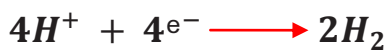
(4) نجد عدد مولات غاز O_2 المتحررة (او مولات H_2) :

$$n(\text{mol}) = \frac{\text{عدد الجزيئات المتحررة}}{\text{عدد افو غادرو } N_A}$$

$$n(\text{mol}) = \frac{6.02 \times 10^{21}}{6.02 \times 10^{23}}$$

$$n(\text{mol}) = 0.01 \text{ mol}$$

(5) نجد $Q(\text{mol.}e^-)$ من مولات O_2 :



الانود

الكاثود



التفاعل العام

$$Q(\text{mol.}e^-) = n(\text{mol}) \times n^{e^-}$$

$$Q(\text{mol.}e^-) = 0.01 \text{ mol} \times 4e^-$$

$$Q(\text{mol.}e^-) = 0.04 \text{ mol.}e^-$$

$$t(S) = 1 \text{ hr} \times \frac{3600(S)}{1(hr)} + 200 S$$

$$t(S) = 3600S + 200 S = 3800 S$$

(6) نجد الزمن الكلي بـ (S) :

$$Q(\text{mol.}e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/\text{mol.}e^-)}$$

(7) نجد التيار $I(A)$ من $Q(\text{mol.}e^-)$:

$$0.04 \text{ mol.}e^- = \frac{I(A) \times 3800(S)}{96500(C/\text{mol.}e^-)}$$

$$I(A) = 1 A$$

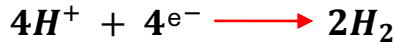
(40) في خلية تحليل الماء كهربائياً في STP يمر تيار كهربائي فيها لمدة 3 دقائق و 13 ثانية فتحرر غازي الهيدروجين والأكسجين عند قطبي الخلية ، وكان مجموع حجمي الغازين المتحررين يساوي $0.0672 L$ ، اكتب معادلتين نصفية الخلية والتفاعل العام لها ، ثم جد حجم كل غاز متحرر وشدة التيار المار .

(2016 لـ 2) (2017 لـ 1) (2017 لـ 1 - خ ق)

ج/



(1) كتابة المعادلات: الانود



الكاثود



التفاعل العام

(2) ايجاد حجم غاز H_2 و O_2 :

لان حجم غاز H_2 المتحرر ضعف حجم غاز O_2
كما في المعادلة

نفرض حجم غاز $O_2 = x$

نفرض حجم غاز $H_2 = 2x$

$$\text{الحجم الكلي} = 0.0672 L$$

$$V_{O_2} + V_{H_2} = 0.0672 L$$

$$x + 2x = 0.0672 L$$

$$3x = 0.0672 L$$

$\Rightarrow$

$$x = 0.0224 L$$

$$\therefore V_{O_2} = 0.0224 L$$

$\therefore$

$$V_{H_2} = 0.0448 L$$

(3) نجد عدد مولات غاز O_2 المتحررة:

$$n(mol) = \frac{V(L) \times 1(mol)}{22.4 (L)} = \frac{0.0224 L \times 1(mol)}{22.4 (L)} = 0.001 mol$$

(4) نجد $Q(mol.e^-)$:

$$Q(mol.e^-) = n(mol) \times n^{e^-} = 0.001 mol \times 4e^- = 0.004 mol.e^-$$

(5) نجد التيار $I(A)$ من $Q(mol.e^-)$:

$$t(S) = 3 min \times \frac{60 S}{1 min} + 13 S = 13 S + 180 S = 193 S$$

$$Q(mol.e^-) = \frac{I(A) \times t(S)}{96500(C/mol.e^-)}$$

$$0.004 mol.e^- = \frac{I(A) \times 193 S}{96500(C/mol.e^-)}$$

$$I(A) = 2 A$$

(41) كيف يمكن اعادة شحن البطارية ؟

(2015 لـ 1 - خ ق) (2017 لـ 1 - خ ق)

ج/ امرار تيار كهربائي خارجي (اعادة شحن) لعكس تفاعل الخلية فتصبح البطارية مجموعة خلايا الكتروليتية حيث يتفكك راسب $PbSO_4$ من على القطبين ويستعيد الحامض تركيزه (كثافته) .

(42) ما هي مواصفات الخلية الجافة ، عددها .

(2013 لـ 3) (2017 لـ 2 - موصل)

ج/ (1) تعطي جهد مقداره $1.48V$ **(2)** غير قابلة للشحن **(3)** تستخدم في اجهزة الراديو والحاسوب .

الفصل الخامس



الأستاذ
حبيب الجناحي

الفصل الخامس – الكيمياء التناسقية

المقدمة والنظريات

(1) **الملح المزدوج:** (2013 / 3) (2014 / ت) (2016 / 2) (2017 / 1) (2019 / ت)
وهو مركب اضافة مستقر يعطي عند اذابته في الماء كافة الايونات المكونة له بحيث يحتفظ كل ايون بصفاته المستقلة مثال ملح مور $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$.

(2) **الايون المركزي:** (2018 / 1) (2022 / تكميلي د 2)
وهو عبارة عن ذرة مركزية مستقبلية للمزدوجات الالكترونية ، وتكون عادة فلزاً انتقالياً يحتوي على اوربيتالات فارغة ويرتبط مع الليكنندات بأصرة تناسقية وهو من حوامض لويس .

(3) **عدد التناسق:** (2017 / 3 – موصل) (2022 / ت) (2022 / 2) (2023 / ت)
وهو عدد الليكنندات التي ترتبط بالايون المركزي مضروباً في عدد المخالب اي انه يساوي عدد الاواصر التناسقية ، واكثر اعداد التناسق شيوعاً 4 و 6 ، اما اعداد التناسق الفردية و 2 فهي نادرة .

(4) **المعقد المتعادل:** (2014 / 3) (2017 / 2 – موصل) (2020 / 1) (2022 / 1)
وهو المعقد الذي لا يحمل شحنة (تساوي 0) ولا يتأين في الماء مثال $[Co(NH_3)_3Cl_3]$.

(5) **مجال التناسق:** (2018 / 3) (2019 / 3) (2014 / 1) (2016 / 3) (2014 / 1 – خاص) (2020 / 2)
وهو المجال الذي يعبر عنه بشكل اقواس مربعة [] والذي يحتوي على الذرة المركزية ومجموعة من الليكنندات ويسمى ايضاً بالمجال الداخلي ومكوناته لا تتأين ولا يمكن ترسيبها .

(6) **يسمى المعقد الذي لا يحمل شحنة بـ** وهو لا
ج/ المعقد المتعادل ، يذوب في الماء .

(7) **هناك مركبات تناسقية لا تذوب في الماء وذلك وبالتالي وتسمى**
ج/ لعدم قدرتها على التأين ، لن تعطي ايونات سالبة وموجبة ، المعقدات المتعادلة . (2023 / 1)

(8) **ان مجال التناسق هو بينما عدد التناسق هو** (2022 / ت)
ج/ **مجال التناسق:**
وهو المجال الذي يعبر عنه بشكل اقواس مربعة [] والذي يحتوي على الذرة المركزية ومجموعة من الليكنندات ويسمى ايضاً بالمجال الداخلي ومكوناته لا تتأين ولا يمكن ترسيبها .

عدد التناسق:
وهو عدد الليكنندات التي ترتبط بالايون المركزي مضروباً في عدد المخالب اي انه يساوي عدد الاواصر التناسقية ، واكثر اعداد التناسق شيوعاً 4 و 6 ، اما اعداد التناسق الفردية و 2 فهي نادرة .

(9) وضع لماذا يصنف المركب $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$ كملح مزدوج بينما يصنف المركب $K_3[Fe(CN)_6]$ كمركب معقد (مركب تناسقي) ؟

(2021 / ت)

(2014 / 1) (2015 / 1 - خاص) (2016 / 3) (2016 / 1) (2015 / 2 - خ ق)

ج/

وذلك لان المركب $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$ ملح مور وعند ذوبانه في الماء فإنه يعطي كافة ايوناته اي Fe^{2+} و NH_4^+ و SO_4^{2-} ، $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2 \rightarrow Fe^{2+} + 2NH_4^+ + 2SO_4^{2-}$ ويتم التأكد من وجودها في المحلول باستخدام طرائق الكشف الشائعة لكل ايون منها ولذلك يصنف المركب كملح مزدوج .

اما عند اذابة المركب $K_3[Fe(CN)_6]$ في الماء $K_3[Fe(CN)_6] \rightleftharpoons 3K^+ + [Fe(CN)_6]^{3-}$ فإنه يعطي كشفاً لايون K^+ فقط واختفاء ايونات Fe^{3+} و CN^- اي لا يعطي كشفاً لهما لذلك يصنف كمركب تناسقي .

(10) لماذا يصنف المركب $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$ كملح مزدوج وضع ذلك ؟ (2020 / 1) (2024 - ت)

ج/

يتكون ملح مور من مزج محلول ملح كبريتات الامونيوم مع محلول ملح كبريتات الحديد (II) حسب المعادلة :



والمركب الناتج هو ملح مور وعند ذوبانه في الماء فإنه يعطي كافة ايوناته اي

$Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$ ، $Fe^{2+} + 2NH_4^+ + 2SO_4^{2-}$ ، $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$ ويتم التأكد من وجودها في المحلول باستخدام طرائق الكشف الشائعة لكل ايون منها ولذلك يصنف المركب كملح مزدوج .

(11) ما هو الفرق بين الاملاح المزدوجة والمركبات المعقدة ؟ (2013 / ت) (2014 / 1 - خاص)

ج/

الاملاح المزدوجة	المركبات المعقدة
1 الملح المزدوج هو مركب اضافة مستقر يعطي كافة الايونات المكونة له عند اذابته في الماء .	- المركب المعقد هو مركب اضافة مستقر لكنه لا يعطي كافة الايونات المكونة له عند اذابته في الماء
2 يحتفظ كل ايون بصفاته المستقلة ، ويمكن الكشف عنها .	- تختفي صفات بعض الايونات اي لا تعطي كشفاً لها .
3 مثال ملح مور $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$	- مثال كبريتات رباعي امين النحاس $[Cu(NH_3)_4]SO_4$ او اي مركب تناسقي اخر

(12) ما هو الفرق بين ملح مور $FeSO_4 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 6H_2O$ و $K[FeCl_4]$ ؟ (2016 / 3 - خ ق)

ج/ ملح مور $FeSO_4 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 6H_2O$:: وهو مركب اضافة مستقر يعطي عند اذابته في الماء كافة الايونات المكونة له بحيث يحتفظ كل ايون بصفاته المستقلة مثال ملح مور $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2$.

اما المعقد التناسقي $K[FeCl_4]$

لا يعطي كافة الايونات المكونة له عند ذوبانه في الماء ، اي ان الصفات المستقلة تختفي لبعض الايونات .

(13) عدد الخواص التي تمتاز بها العناصر الانتقالية .

(2021 لـ 2) (2022 لـ 2) (2020 لـ 2) (ثلاثة فقط) (2023 لـ 2) (2023 لـ 2)

ج/

- (1) لها حالات اكسدة متعددة ، اي للعنصر الواحد اكثر من حالة اكسدة .
- (2) تمتاز مركباتها بالصفات البارامغناطيسية وذلك لوجود إلكترونات منفردة في الاغلفة d او f .
- (3) العديد من مركباتها ملونة .
- (4) لها ميل كبير لتكوين ايونات او مركبات معقدة .

(14) ما الفرق بين ايونات الكلور الموجودة في المعقد التناسقي $Cl_2 [Co(NH_3)_5Cl]$ من حيث

(2024 لـ 2) (2021 لـ 1)

قابليتها على التآين مع تفسير ذلك ؟

ج/

تتآين ايونات الكلوريد الواقعة خارج المجال التناسقي لانها ايونات بسيطة امـ ايون الكلوريد الثالث والذي يوجد داخل المجال التناسقي فهو لا يتآين لانه يوجد ضمن الايون المعقد ..

(2024 لـ 1) (2023 لـ 1) (2021 لـ 2)

(15) ما الفرق بين مجال التناسق ومجال التآين ؟

ج/

مجال التآين	مجال التناسق	
الايونات تكون خارج المجال التناسقي [] .	الايونات تكون داخل المجال التناسقي اي بداخل الاقواس المربعة []	1
الايونات خارج المجال تتآين	الايونات داخل المجال لا تتآين	2
يمكن ترسيب الايونات	لا يمكن ترسيب الايونات	3
ترتبط الايونات مع الايون المركزي بواسطة اواصر ايونية .	ترتبط الايونات مع الايون المركزي بواسطة اواصر تناسقية .	4

(16) ان للذرة المركزية في المعقدات التناسقية تكافئين هما و في حين يكون لها في

(2023 لـ 2) (2022 لـ 1)

المركبات البسيطة تكافؤ واحد هو فقط .

ج/ اولي و ثانوي ، اولي .

(17) ما التكافؤ الاولي (حالة التأكسد) والتكافؤ الثانوي (عدد التناسق) للفلز المركزي في المركبات الاتية:

(2019 لـ 1)

(1) $K_4[Fe(CN)_6]$

ج/ نبدأ من الايون البسيط وهو البوتاسيوم وله شحنة (+1)

اما الايون المعقد $[Fe(CN)_6]^{4-}$ فله شحنة مقدارها (-4) ، لذا فتحسب شحنة الايون المركزي لفلز الحديد كالآتي:

$$X + (-1 \times 6) = -4 \Rightarrow X - 6 = -4 \Rightarrow X = +2$$

∴ التكافؤ الاولي = +2

التكافؤ الثانوي = 6 وهو عدد الليكنادات المتصلة بالفلز والتي توضع داخل الاقواس المربعة .

(2016 / ت) (2013 ل 1)

(18) $[Cr(NH_3)_6](NO_3)_3$

ج/ ايون النترات NO_3^- هو الايون البسيط وله شحنة (-1) اما الايون المعقد $[Cr(NH_3)_6]^{3+}$ فله شحنة مقدارها (+3) ، لذا فتحسب شحنة الايون المركزي لفلز الكروم كالآتي:

$$X + (0 \times 6) = +3 \Rightarrow X + 0 = +3 \Rightarrow X = +3$$

∴ التكافؤ الاول = +3
التكافؤ الثاني = 6

(2015 ل 2) (2017 ل 1 - خ ق) (2024 ل 2) (احيانا يعطي الايون المعقد)

ج/ نبدأ من الايون البسيط وهو البوتاسيوم وله شحنة (+1) اما الايون المعقد $[Fe(CN)_6]^{3-}$ فله شحنة مقدارها (-3) ، لذا فتحسب شحنة الايون المركزي لفلز الحديد كالآتي:

$$X + (-1 \times 6) = -3 \Rightarrow X - 6 = -3 \Rightarrow X = +3$$

∴ التكافؤ الاول = +3
التكافؤ الثاني = 6 وهو عدد الليكندات المتصلة بالفلز والتي توضع داخل الاقواس المربعة .

(20) $K_3[Fe(CN)_6]$ المطلوب التكافؤ الاول فقط (2014 ل 2 - خاص) (2017 ل 1 - خ ق)

$$X + (-1 \times 6) = -3 \Rightarrow X - 6 = -3 \Rightarrow X = +3$$

ج/

(21) $[Pt(C_2H_4)Cl_3]^-$ المطلوب التكافؤ الاول فقط (2013 ل 1 - خ ق)

$$X + (0 \times 1) + (-1 \times 3) = -1 \Rightarrow X = +2$$

ج/

(22) $[Co(NH_3)_5Cl]Cl_2$ (2013 ل 2)

ج/ ايون الكلوريد Cl^- هو الايون البسيط وله شحنة (-1) وبما انه ايونان كلوريد لذلك فتكون الشحنة (-2) اما الايون المعقد $[Cr(NH_3)_5Cl]^{2+}$ فله شحنة مقدارها (+2) ، لذا فتحسب شحنة الايون المركزي لفلز الكروم كالآتي:

$$X + (0 \times 5) + (-1) = +2 \Rightarrow X - 1 = +2 \Rightarrow X = +3$$

∴ التكافؤ الاول = +3
التكافؤ الثاني = 6

(2017 ل 2) (2017 ل 3)

(23) $[Cr(H_2O)_6]Cl_3$

ج/ ايون الكلوريد هو الايون البسيط وله شحنة (-1) اما الايون المعقد $[Cr(H_2O)_6]^{3+}$ فله شحنة مقدارها (+3) ، لذا فتحسب شحنة الايون المركزي لفلز الكروم كالآتي:

$$X + (0 \times 6) = +3 \Rightarrow X + 0 = +3 \Rightarrow X = +3$$

∴ التكافؤ الاول = +3 ، التكافؤ الثاني = 6

(24) العدد التأكسدي للحديد في $[Fe(CO)_5]$ = وفي $[Fe(H_2O)_5(NO)]^{2+}$ =
 وفي $K_3[Ni(CN)_6]$ =
 ج/

$$X + (0 \times 5) = 0 \Rightarrow X = 0$$

: $[Fe(CO)_5]$

: $[Fe(H_2O)_5(NO)]^{2+}$

$$X + (0 \times 5) + (0 \times 1) = +2 \Rightarrow X + 0 = +2 \Rightarrow X = +2$$

$$X + (-1 \times 6) = -3 \Rightarrow X - 6 = -3 \Rightarrow X = +3 : K_3[Ni(CN)_6]$$

الليكاندات

(1) عرف الليكاند ، وما انواع الليكاندات ؟ عددها فقط .
 تعريفه:

جزء او ايون سالب او موجب الشحنة يرتبط بالايون المركزي من خلال ذرة مانحة واحدة او اكثر للمزدوجات الالكترونية وعندما يهب الليكاند مزدوجاً واحداً من الالكترونات يسمى احادي المخلب وعندما يهب مزدوجين من الالكترونات يسمى ثنائي المخلب وعندما يهب اكثر من مزدوجين يسمى متعدد المخلب ، وهومن قواعد لويس .

انواعها:

(1) ليكاندات احادية المخلب (2) ليكاندات ثنائية المخلب (3) ليكاندات متعددة المخلاب

(2) ليكاندات ثنائية المخلب:

وهي عبارة عن ايونات سالبة او جزيئات متعادلة قادرة على منح مزدوجين الكترونيين الى ايون الفلز الموجب ، اي لها القدرة على الارتباط بأيون الفلز عبر اكثر من ذرة واحدة مكونة مركبات حلقية ، وتسمى ايضاً ليكاندات ثنائية السن .

(3) الليكاند:

جزء او ايون سالب او موجب الشحنة يرتبط بالايون المركزي من خلال ذرة مانحة واحدة او اكثر للمزدوجات الالكترونية وعندما يهب الليكاند مزدوجاً واحداً من الالكترونات يسمى احادي المخلب وعندما يهب مزدوجين من الالكترونات يسمى ثنائي المخلب وعندما يهب اكثر من مزدوجين يسمى متعدد المخلب ، وهومن قواعد لويس .

(4) الليكاندات الكليتيية: (2019 / 2) (2016 / 1 - خ ق) (2017 / 2 - خ ق) (2018 / 2 - خ ق)

وهي الليكاندات التي ترتبط في موقعين او اكثر في ان واحد مع نفس الايون المركزي (اي لها اكثر من ذرة مانحة) وتشمل الليكاندات ثنائية المخلب ومتعددة المخلاب .
 (2023 / 3)

(5) ليكاندات متعددة المخلاب:

وهي الليكاندات التي تحوي في تركيبها الكيميائي اكثر من ذرتين لها القابلية على الارتباط مع الايون المركزي بأواصر تناسقية اي انها تهب ثلاث مزدوجات او اربع او اكثر من ذلك (بعدد الذرات المرتبطة) .

(2022 / ت)

6 وجود ليكنندات احادية المخلب واخرى ليكنندات ثنائية المخلب ، علل ذلك .
ج/

وذلك لان الليكنندات احادية المخلب تحتوي في تركيبها الكيميائي على ذرة واحدة مع الذرة المركزية للفلز (اي تمنح مزدوج الكتروني واحد) .

اما الليكنندات ثنائية المخلب فهي التي تحتوي في تركيبها الكيميائي على ذرتين قابلة للارتباط مع الذرة المركزية للفلز (تمتلك اكثر من مزدوج الكتروني) .

(2021 / 2 - تكميلي)

7 ما الفرق بين ليكنند احادي المخلب وبين ليكنند ثنائي المخلب ؟
ج/

ليكنندات احادية المخلب:

(1) وهي عبارة عن ايونات سالبة او جزيئات متعادلة قادرة على منح مزدوج الكتروني واحد الى ايون الفلز الموجب .

(2) تحوي في تركيبها الكيميائي على ذرة واحدة قابلة للارتباط مع الذرة المركزية للفلز .

(3) مثل ايونات Cl^- ، F^- ، Br^- ، CN^- وجزيئات الماء والامونيا .

ليكنندات ثنائية المخلب:

(1) وهي عبارة عن ايونات سالبة او جزيئات متعادلة قادرة على منح مزدوجين الكترونيين الى ايون الفلز الموجب .

(2) تحوي اكثر من ذرة واحدة (ذرتين) مانحة اي تمتلك مزدوج الكتروني غير مشترك في التفاعل مكونة مركبات حلقة .

(3) مثل ايونات dmg^- والاوكلالات $C_2O_4^{2-}$ وجزيئة الهيدرازين NH_2NH_2 .

(2021 / ت)

8 املا الفراغات: الليكنندات الكليئية هي

ج/ وهي الليكنندات التي ترتبط في موقعين او اكثر في ان واحد مع نفس الايون المركزي (اي لها اكثر من ذرة مانحة) وتشمل الليكنندات ثنائية المخلب ومتعددة المخالب .

9 تصنف الليكنندات المعروفة حسب سلسلة الطيف الكيميائي الى نوعين ، ما هما ؟ مع بيان سبب تصنيفها .

(2022 / 2)

ج/ (1) ليكنندات قوية ضاغطة .

(2) ليكنندات ضعيفة (غير ضاغطة) .

والسبب لان الليكنندات القوية تجعل الالكترونات المنفردة مزدوج في المعقد المتكون ، اما الليكنندات الضعيفة فهي غير قادرة على جعل الالكترونات المنفردة مزدوج .

10 تعد الليكنندات قواعد لويس والذرة المركزية حامض لويس ، وضح ذلك . (2023 / 3) (للتطبيقي)

ج/ تعد الليكنندات قواعد لويس وذلك لاحتوائها على مزدوجات الكترونية غير مشتركة تستطيع منحها الى حامض مثال الامونيا والماء ، اما الذرة المركزية فتعد حامض لويس لاحتوائها على اوربيتالات فارغة ولها القابلية على استقبال مزدوجات الكترونية من قواعد لويس كما في العناصر الانتقالية مثال النيكل والكوبلت .

(2023 / 3)

10 يعد ايون CN^- ليكنند قوي .

ج/ وذلك لانه ليكنند ضاغط اي لقابليته على ازدواج الالكترونات المنفردة .

وزارة التعليم

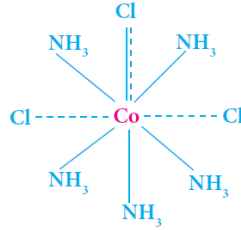
(1 / 2016) (2 / 2014)

(1) العدد الذري الفعال:

وهو المجموع الكلي للإلكترونات على الذرة المركزية والممنوحة من الليكاندات .

(2) مثل فرنر المركب $CoCl_3 \cdot 5NH_3$ حسب النظرية التناسقية بالصيغة

(1 / 2019)



او $[Co(NH_3)_5Cl]Cl_2$ /ج

(3) معقد تناسقي يمتلك ثلاث إلكترونات مفردة فأين تيمم الرخم المعاصيسي μ يساوي (الصيغة VI)

(3 / 2013)

$$\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} \sqrt{(3(3+2))} = \sqrt{15} = 3.9 B.M \quad /ج$$

(4) ما هو العدد الذري الفعال للمعقدات الاتية ، وهل تنطبق عليه قاعدة (EAN) ام لا مع السبب .

(1 / 2015) (1 / 2017) (1 / 2018) (1 - خ ق)

(1) $[Fe(CN)_6]^{3-}$

(2 / 2024) (1 / 2019) (2 - خ ق)

العدد الذري للحديد هو 26

$$X + (-1 \times 6) = -3 \Rightarrow X - 6 = -3 \Rightarrow X = +3 \quad /ج$$

$$Fe = 26e^-$$

$$Fe^{3+} = 23e^-$$

$$6: CN^- = 12e^-$$

$$[Fe(CN)_6]^{3-} = 35e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 35 وهو لا يساوي العدد الذري لأي من الغازات النبيلة ، ولهذا فلا تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(1 / 2014) (1 / 2017) (1 - خ ق)

(2) $[CoCl_4]^{2-}$ العدد الذري للكوبلت هو 27 .

/ج

$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X - 4 = -2 \Rightarrow X = +2$$

$$Co = 27e^-$$

$$Co^{2+} = 25e^-$$

$$4: Cl^- = 8e^-$$

$$[CoCl_4]^{2-} = 33e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 33 وهو لا يساوي العدد الذري لأي من الغازات النبيلة ، ولهذا فلا تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(3) $[Pd(NH_3)_6]^{4+}$ العدد الذري $Pd = 46$ (2014 / ت) (2019 / ت)

$$X + (0 \times 6) = +4 \Rightarrow X + 0 = +4 \Rightarrow X = +4 \quad \text{ج/}$$

$$Pd = 46e^-$$

$$Pd^{4+} = 42e^-$$

$$6:NH_3 = 12e^-$$

$$[Pd(NH_3)_6]^{4+} = 54e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 54 وهو يساوي العدد الذري للغاز النبيل الزينون ،
و تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(4) $[Ni(en)_3]^{2+}$ العدد الذري $Ni = 28$ (2015 / 3) (2018 / 1)

$$X + (0 \times 3) = +2 \Rightarrow X + 0 = +2 \Rightarrow X = +2$$

$$Ni = 28e^-$$

$$Ni^{2+} = 26e^-$$

$$3:en: = 12e^-$$

$$[Ni(en)_3]^{2+} = 38e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 38 وهو لا يساوي العدد الذري لأي من الغازات النبيلة ،
ولهذا فلا تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال ولكن الرغم من ذلك فإن المركب المعقد مستقر .

(5) $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$ العدد الذري للنيكيل $Ni = 28$ (2013 / 3) (2024 / ت)

$$Ni = 28e^-$$

$$Ni^{2+} = 26e^-$$

$$X + (0 \times 6) = +2 \Rightarrow X + 0 = +2 \Rightarrow X = +2$$

$$6:NH_3 = 12e^-$$

$$[Ni(NH_3)_6]^{2+} = 38e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 38 وهو لا يساوي العدد الذري لأي من الغازات النبيلة ،
ولهذا فلا تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(6) $[Ag(NH_3)_4]^+$ العدد الذري للفضة $Ag = 47$ (2013 / ت) (2015 / 1 - خ ق) (2017 / 2 - موصل) (2017 / 2 - خ ق) (2019 / 3) (2024 / 1)

$$Ag = 47e^-$$

$$Ag^+ = 46e^-$$

$$X + (0 \times 4) = +1 \Rightarrow X + 0 = +1 \Rightarrow X = +1$$

$$4:NH_3 = 8e^-$$

$$[Ag(NH_3)_4]^+ = 54e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 54 وهو يساوي العدد الذري للغاز النبيل الزينون ،
و تنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(2016 / 3)

(7) $[Fe(CO)_5]$ العدد الذري للحديد هو 26 ج/ا

$$Fe = 26e^-$$

$$5CO = 10e^-$$

$$[Fe(CO)_5] = 36e^-$$

العدد الذري الفعال هنا يساوي 36 وهو يساوي العدد الذري للغاز النبيل الكربتون ، وتنطبق عليه قاعدة العدد الذري الفعال .

(2016 / 2)

(8) $[Co_2(CO)_8]$ العدد الذري للكوبلت هو 27 ج/ا

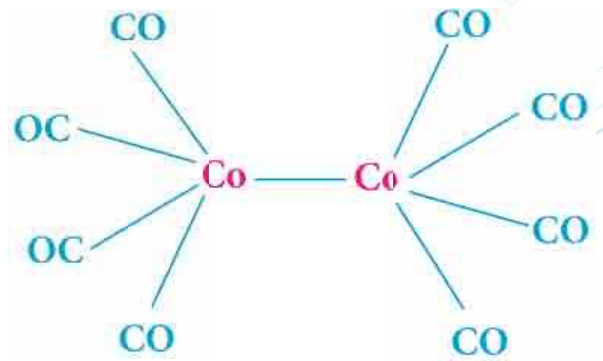
$$Co = 27e^-$$

$$Co - Co = 1e^-$$

$$4CO = 8e^-$$

$$[Co_2(CO)_8] = 36e^-$$

اذن تنطبق قاعدة (EAN) .



(2016 / 3- خ ق)

(2015 / 1 - خاص)

(9) $[Mn_2(CO)_{10}]$ العدد الذري للمنغنيز هو 25 .

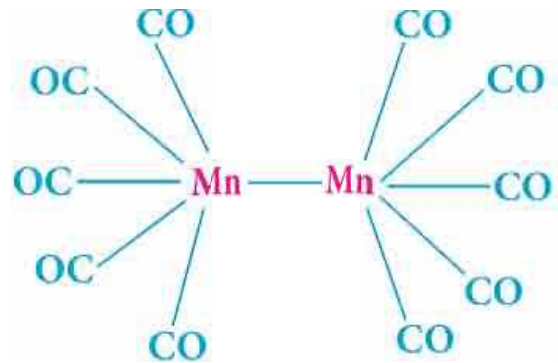
$$Mn = 25e^-$$

$$Mn - Mn = 1e^-$$

$$5CO = 10e^-$$

$$[Mn_2(CO)_{10}] = 36e^-$$

اذن تنطبق قاعدة (EAN) .



(2019 / 2)

(2018 / 2)

(10) $[Re_2(CO)_{10}]$ العدد الذري للرانيوم Re هو 75 ؟

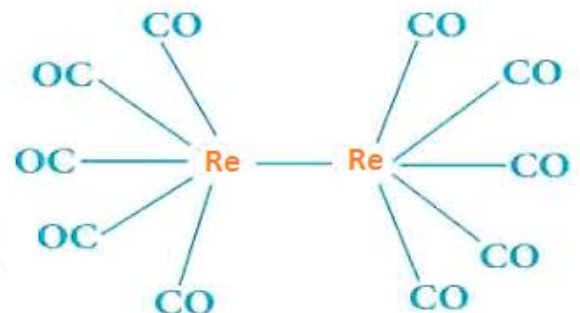
$$Re = 75e^-$$

$$Re - Re = 1e^-$$

$$5CO = 10e^-$$

$$[Re_2(CO)_{10}] = 86e^-$$

اذن تنطبق قاعدة (EAN) .

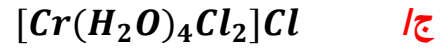


وزارة التسمية

ملاحظة: أغلب اسئلة التسمية هي بالصيغة التالية (اكتب الصيغة الكيميائية للمعقد التناسقي الاتي):

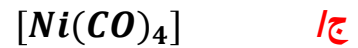
(1) كلوريد رباعي اكوا ثنائي كلورو الكروم (III)

(2013 ل 1) (2014 ل 2) (2017 ل 2 - موصل) (2024 - ت)



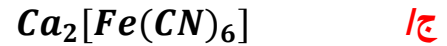
(2) رباعي كاربونيل النيكل (0)

(2014 / ت)

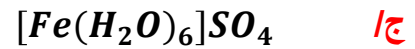


(3) سداسي سيانو فيرات (II) الكالسيوم

(2013 ل 2) (2017 / ت)

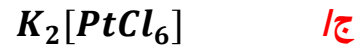


(4) كبريتات سداسي اكوا حديد (II) (2016 ل 2 - خ - ق) (2013 ل 3) (2017 ل 1) (2017 ل 2)



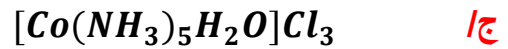
(2018 ل 2 - خ ق)

(5) سداسي كلورو بلاتينات (IV) البوتاسيوم



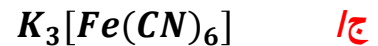
(2018 ل 2)

(6) كلوريد خماسي امين اكوا كوبلت (III)



(2017 ل 1 - خ ق) (2014 ل 2 - خاص)

(7) سداسي سيانو فيرات (III) البوتاسيوم



(2017 ل 3)

(8) سمي المركب التناسقي: $[Cr(H_2O)_6]Cl_3$

ج / كلوريد سداسي اكوا الكروم (III)

دزاريات VBT

(1) معقد تناسقي يمتلك ثلاث إلكترونات مفردة فإن قيمة الزخم المغناطيسي μ يساوي

ج/ $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} \sqrt{(3(3+2))} = \sqrt{15} = 3.9 B.M$ (2013 / 3)

(2) المعقدات رباعية التناسق لعناصر السلسلة الانتقالية الثانية والثالثة تكون ذات اشكال هندسية من نوع مربع مستو (تهجين dsp^2) بغض النظر عن كون الليكند قوياً او ضعيفاً ، علل ذلك ؟

(2022 / 1) (2023 / 1)

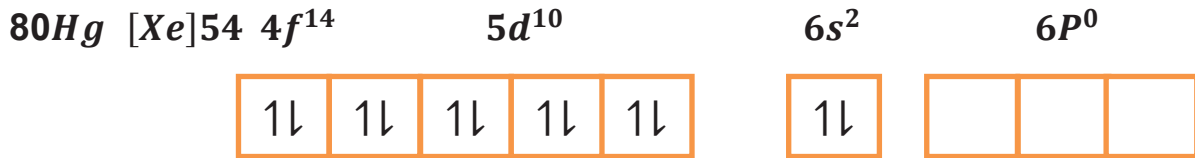
ج/ وذلك بسبب كبر حجم الايون المركزي في السلسلة الانتقالية الثانية والثالثة مقارنة بحجم الايونات في السلسلة الانتقالية الاولى .

(3) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية والزمخ المغناطيسي للايون المعقد: $[HgI_3]^-$ ثلاثي يودو زنبقات (II) ، (العدد الذري للزئبق = 80) .

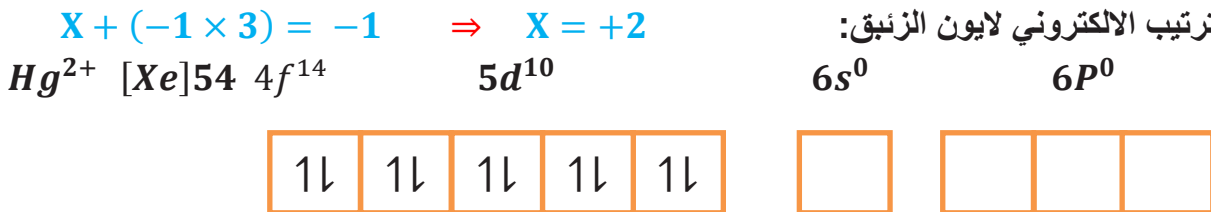
(2016 / 2 - خ ق)

ج/

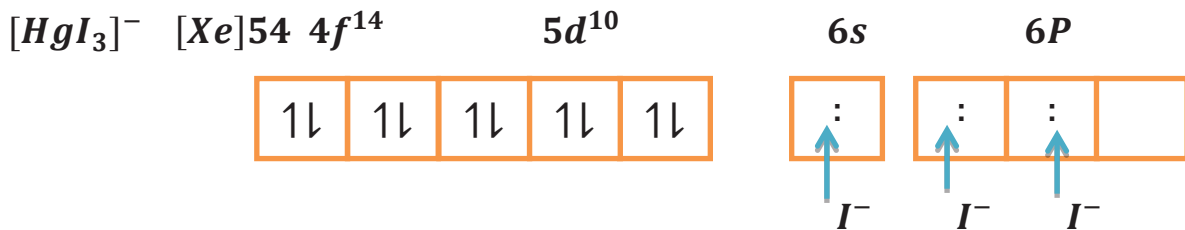
(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الزئبق:



(2) الترتيب الالكتروني لايون الزئبق:



(3) الترتيب الالكتروني لايون الزئبق في المعقد :



- ستة إلكترونات اتية من ثلاث ليكنندات

- نوع التهجين sp^2 من اشتراك اوربيتال واحد

من s واوربيتالين من P .

- الشكل الهندسي مثلث مستو .

- الصفة المغناطيسية دايا مغناطيسية لعدم وجود إلكترونات مفردة (جميعها مزدوجة) .

- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} = 0$.

(4) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية والزمخ المغناطيسي لايون المعقد $[NiCl_4]^{2-}$ (العدد الذري للنكل = 28).

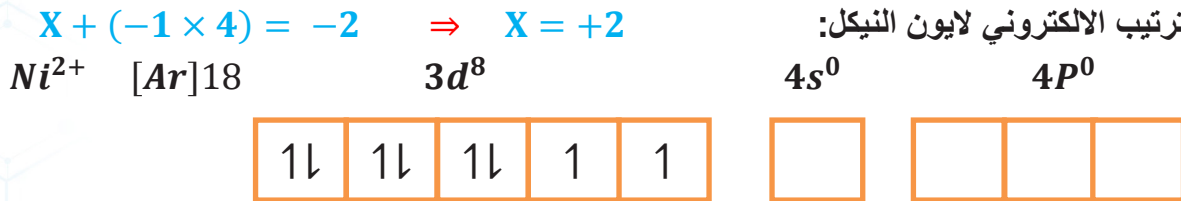
(2014 / ت) (2013 / ل 2)

ج/

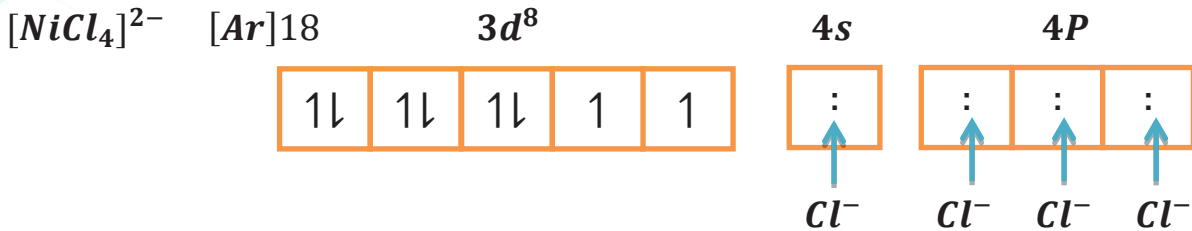
(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النكل:



(2) الترتيب الالكتروني لايون النكل:



(3) الترتيب الالكتروني لايون النكل في المعقد :



- ثمانية الكترونات اتية من اربع ليكنادات

- نوع التهجين sp^3 من اشتراك اوربيتال واحد من s وثلاث اوربيتالات من p .

- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم.

- الصفة المغناطيسية بارامغناطيسي لوجود الكترونين غير مزدوجين.

- الزمخ المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} \sqrt{(2(2+2))} = \sqrt{8} = 2.82 B.M$

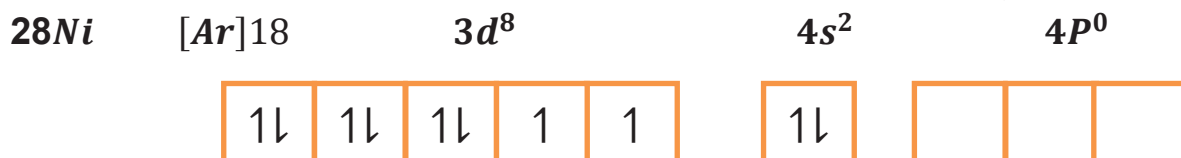
(5) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية

والزمخ المغناطيسي لايون المعقد $[Ni(CN)_4]^{2-}$ (العدد الذري للنكل = 28)

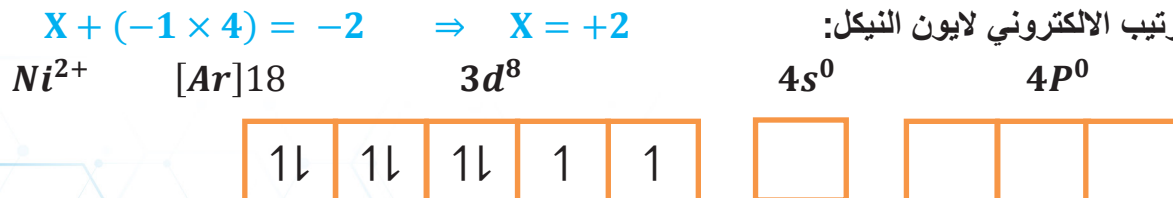
(2020 / ل 2) (2016 / ل 3) (2014 / ل 1)

ج/

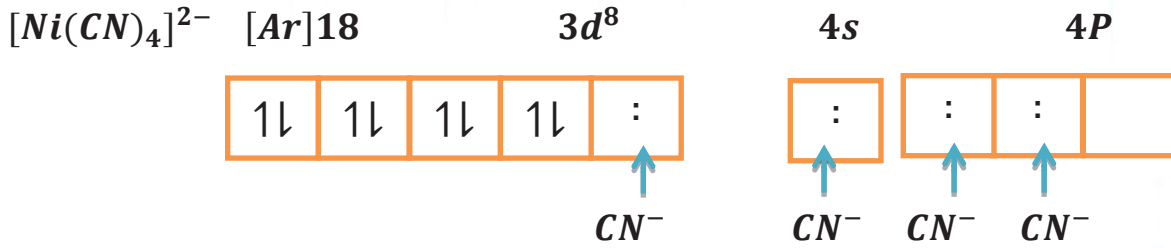
(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النكل:



(2) الترتيب الالكتروني لايون النكل:



(3) الترتيب الالكتروني لايون النيكل في المعقد :



- ثمانية الكترونات اتية من اربع ليكندات (C هي الذرة المانحة) .
- نوع التهجين dsp^2 من اشتراك اوربيتال واحد من s واوربيتالين من P واوربيتال واحد من d .
- الشكل الهندسي مربع مستوي .
- الصفة المغناطيسية دايامغناطيسي لان جميع الالكترونات مزدوجة .
- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{e(e+2)} = 0$

(6) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية والزخم المغناطيسي للمعقد $Ca[Ni(CN)_4]$ (العدد الذري للنيلك = 28) . (2017 / 1 - خ ق)

ج/ يحل بنفس خطوات السؤال 3 اعلاه .

(7) اعتماداً على نظرية VBT قارن بين المعقدين الاتيين : $[NiCl_4]^{2-}$ ، $[Ni(CN)_4]^{2-}$ ؟

ج/ يحل بنفس خطوات السؤال رقم 2 و 3 اعلاه ، اي نحل لكلا المركبين . (2016 / 1) (2024 / 1)

(8) وضح حسب نظرية اصرة التكافؤ VBT لماذا يكون المعقد $[NiCl_4]^{2-}$ بارامغناطيسي بينما المعقد $[Ni(CN)_4]^{2-}$ دايامغناطيسي ، (العدد الذري للنيلك = 28) . (2022 / 1) (2023 / ت)

ج/ يحل بنفس خطوات السؤال رقم 2 و 3 اعلاه ، اي نحل لكلا المركبين ، مع ذكر السبب وهو وجود الكترونات منفردة في المركب $[NiCl_4]^{2-}$ لان ايون الكلوريد Cl^- ليكند ضعيف لذلك يكون بارامغناطيسي ، وعدم وجود الكترونات منفردة او جميعها مزدوجة في المركب $[Ni(CN)_4]^{2-}$ لان ايون السيانيد CN^- ليكند قوي ضاغط لذلك فهو دايامغناطيسي .

(9) لماذا المعقد $[NiCl_4]^{2-}$ بارامغناطيسي بينما المعقد $[PtCl_4]^{2-}$ دايامغناطيسي ؟ وضح ذلك وفق نظرية اصرة التكافؤ ؟ (الاعداد الذرية للنيلك يساوي 28 ، البلاتين يساوي 78) .

(2013 / 1) (2019 / 3)

$[NiCl_4]^{2-}$

ج/ نكتب الترتيب الالكتروني للايون المركزي في الايونين المعقدين:

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النيكل:



$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$

Ni^{2+} [Ar]18 $3d^8$



(2) الترتيب الالكتروني لايون النيكل:

$4s^0$ $4p^0$



(3) الترتيب الالكتروني لايون النيكل في المعقد :

$[NiCl_4]^{2-}$ [Ar]18 $3d^8$



$4s$ $4p$



(3 / 2023) (ت / 2020) (ت / 2018) (2 / 2015)

$[PtCl_4]^{2-}$

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر البلاتين:

$78Pt$ [Xe]54 $4f^{14}$ $5d^8$

$6s^2$ $6p^0$



$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$

Pt^{2+} [Xe]54 $4f^{14}$ $5d^8$

(2) الترتيب الالكتروني لايون البلاتين:

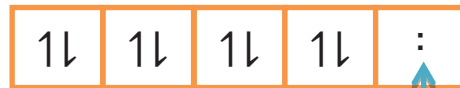
$6s^0$ $6p^0$



(3) الترتيب الالكتروني لايون البلاتين في المعقد :

$[PtCl_4]^{-2}$ [Xe]54 $4f^{14}$ $5d^{10}$

$6s$ $6p$



نلاحظ الايون المعقد $[NiCl_4]^{2-}$ له صفات بارامغناطيسية لوجود الكترونات منفردة وان ايون الكلوريد ليكند ضعيف اما الايون $[PtCl_4]^{-2}$ فله صفات دايا لعدم وجود الكترونات منفردة لان الليكند Cl^- قوي بسبب ان عنصر البلاتين من عناصر السلسلة الثالثة وجميع الليكندات قوية مع هذه العناصر .

(10) يمتلك المعقد التناسقي $[NiCl_4]^{2-}$ صفات بارامغناطيسية العدد الذري للنكل يساوي 28 .

(2015 / 1 - خ ق)

ج

لان لديه الكترونات حرة غير مزدوجة في غلافه الخارجي اي وجود الكترونين غير مزدوجين وحيث ان ايون الكلوريد ليكند ضعيف غير ضاغط وكما في الحل اعلاه .

(11) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) قارن بين المركبين التناسقيين من حيث نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية وما قيمة (μ) لكل منها ؟ $[Ni(H_2O)_4]^{2+}$ و $[Ni(NH_3)_4]^{2+}$

(2016 لـ 3) (2017 لـ 3) (2018 لـ 1 - خ ق) (2019 لـ 1 - خ ق)

ج/

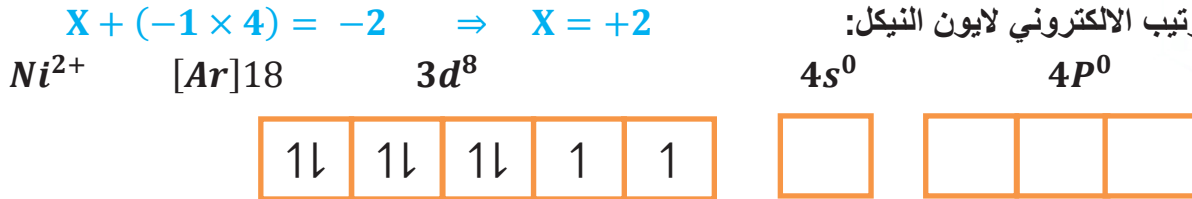
(2020 لـ 3)



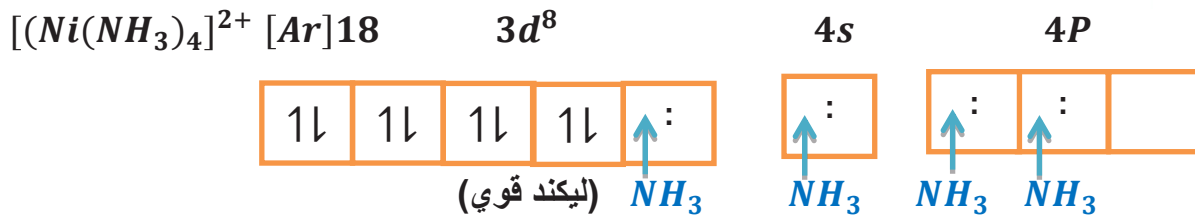
(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النيكل:



(2) الترتيب الالكتروني لايون النيكل:



(3) الترتيب الالكتروني لايون النيكل في المعقد :

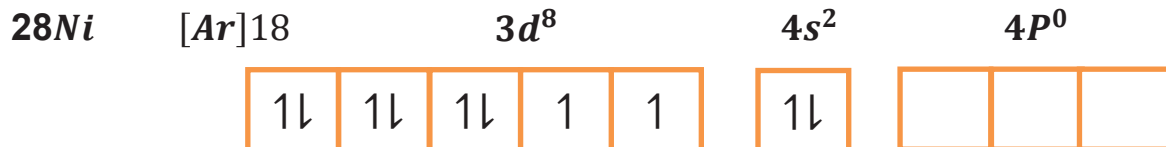


- نوع التهجين dsp^2 ، الشكل الهندسي مربع مستوي .
- الصفة المغناطيسية دايامغناطيسي لان جميع الالكترونات مزدوجة .
- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{e(e+2)} = 0$

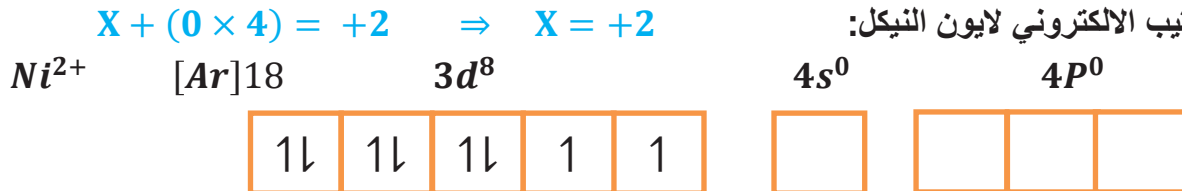
(2024/2)



(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النيكل:



(2) الترتيب الالكتروني لايون النيكل:



(3) الترتيب الالكتروني لايون النيكل في المعقد :

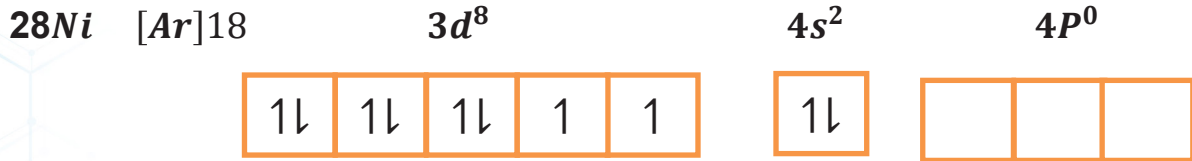


- نوع التهجين sp^3 .
- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم .
- الصفة المغناطيسية بارامغناطيسي لوجود الكترونين غير مزدوجين .
- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} \sqrt{(2(2+2))} = \sqrt{8} = 2.82 B.M$

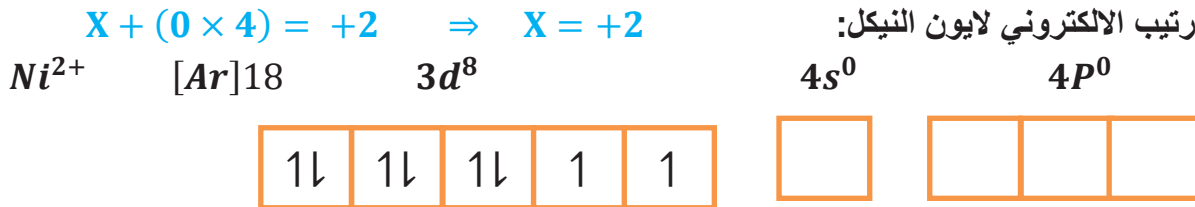
(12) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) جد للمعقد $[Ni(CO)_4]SO_4$ نوع التهجين للذرة المركزية والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية للمعقد .
(2017 لـ 2- موصل)

ج

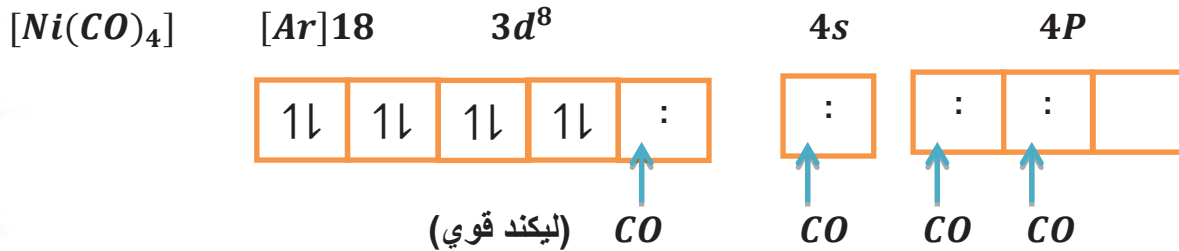
(1) الترتيب الالكتروني لعنصر النيكل:



(2) الترتيب الالكتروني لايون النيكل:



(3) الترتيب الالكتروني لايون النيكل في المعقد :



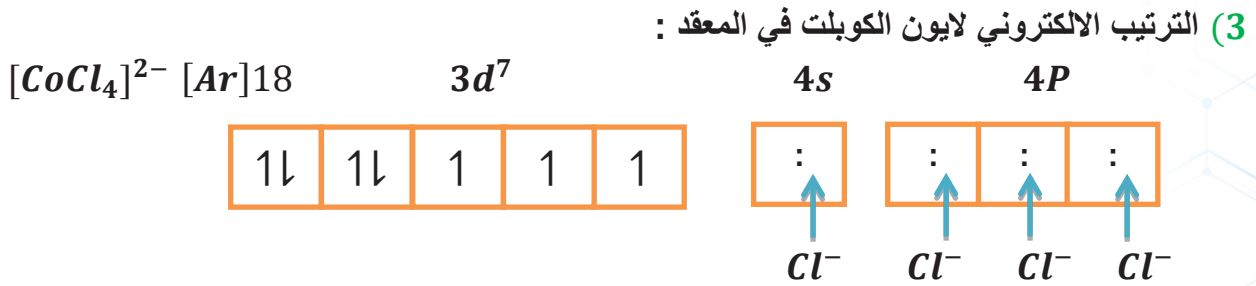
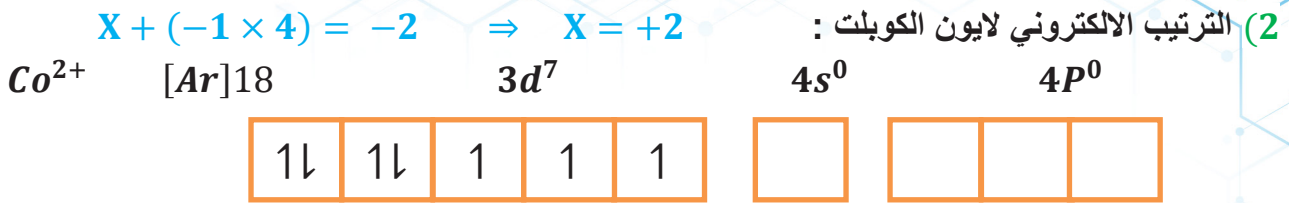
- نوع التهجين dsp^2 .
- الشكل الهندسي مربع مستوي .
- الصفة المغناطيسية دايامغناطيسي لان جميع الالكترونات مزدوجة .
- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} = 0$

(13) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية والزخم المغناطيسي للايون المعقد $[CoCl_4]^{2-}$ (العدد الذري للكويلت = 27) .
(2017 لـ 2) (2019 لـ 1) (2023 لـ 1- مع H_2O)

ج/

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الكويلت:

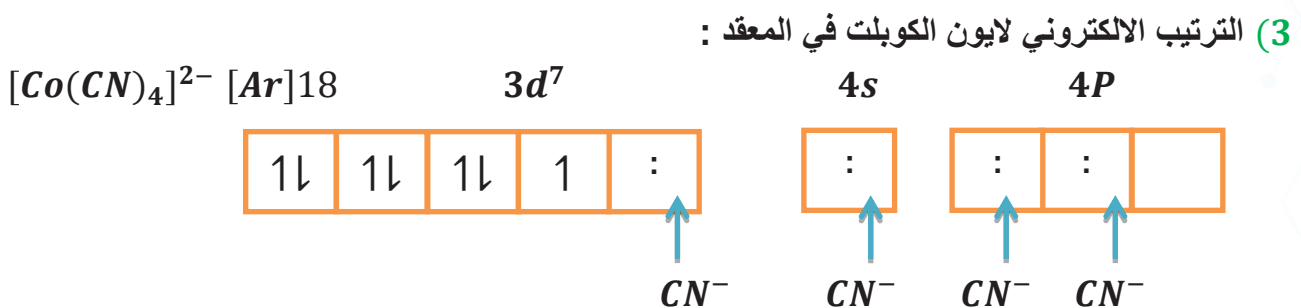
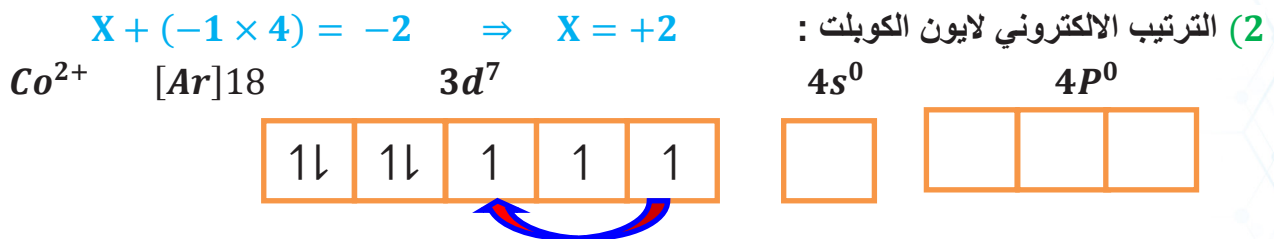
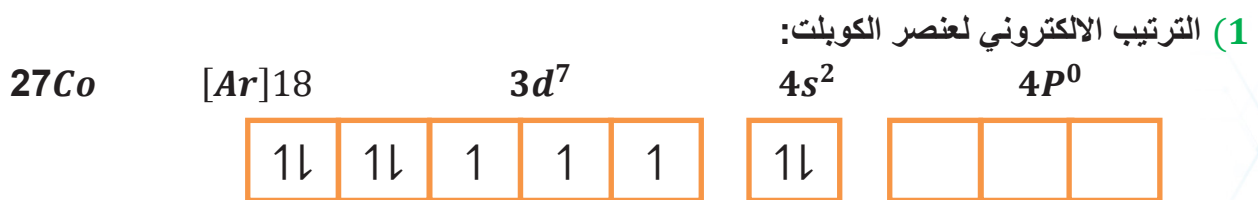




- نوع التهجين sp^3 ، الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم
- الحالة المغناطيسية بارامغناطيسي (لوجود ثلاث إلكترونات منفردة)

(14) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية والزرخم المغناطيسي للايون المعقد $[Co(CN)_4]^{2-}$ ($Co = 27$) .
 (2015 لـ 1 - خاص) (2017 لـ 2) (2019 ت) (2019 لـ 1) (2022 ت) . (2024 ت)

ج/



- نوع التهجين dsp^2
- الشكل الهندسي مربع مستوي
- الحالة المغناطيسية بارامغناطيسي (لوجود إلكترون منفرد) .

(15) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) المعقد ، ما نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة

(2د/2022)

المغناطيسية لايون المعقد $[PdCl_4]^{-2}$ ثم احسب μ ، (العدد الذري 46) . (2013/ت) (2014/د) (2016/ت) (2017/د) (2016/د-1 خ ق) (2018/د) (2021/د)

ج/

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر البلاديوم:

46Pd [Kr]36

4d⁸

5s²

5p⁰



$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$

Pd²⁺ [Kr]36

4d⁸

(2) الترتيب الالكتروني لايون البلاديوم:

5s⁰

5p⁰



(3) الترتيب الالكتروني لايون البلاديوم في المعقد :

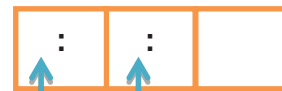
$[PdCl_4]^{-2}$

[Kr]36

4d⁸

5s

5p



Cl⁻

Cl⁻

Cl⁻

Cl⁻

- نوع التهجين dsp^2 .

- الشكل الهندسي مربع مستوي .

- الصفة المغناطيسية دايا مغناطيسية لعدم وجود الكترونات منفردة .

- الزخم المغناطيسي $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} = 0$

(16) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) المعقد ، ما نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة

المغناطيسية لايون المعقد $[Co(H_2O)_4]^{2+}$ ثم احسب μ ، (العدد الذري 27) $\sqrt{15} = 3.87$.

(1د/2023)

(2017/د-1 موص)

(2017/د-2 خ ق)

(2014/د)

ج/

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الكوبلت:

27Co

[Ar]18

3d⁷

4s²

4p⁰



$$X + (0 \times 4) = +2 \Rightarrow X = +2$$

Co²⁺

[Ar]18

3d⁷

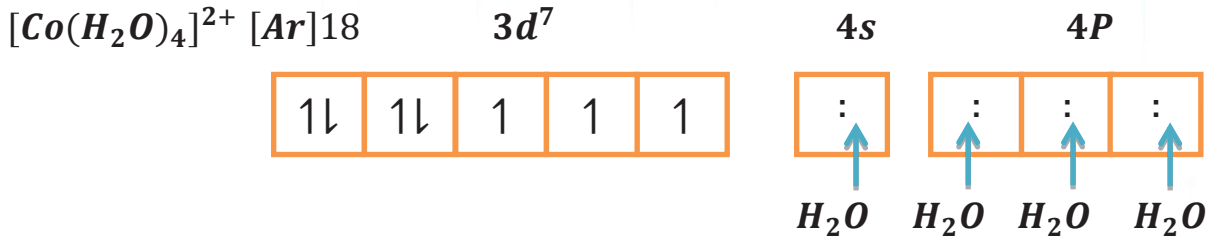
(2) الترتيب الالكتروني لايون الكوبلت :

4s⁰

4p⁰



(3) الترتيب الإلكتروني لايون الكوبلت في المعقد :



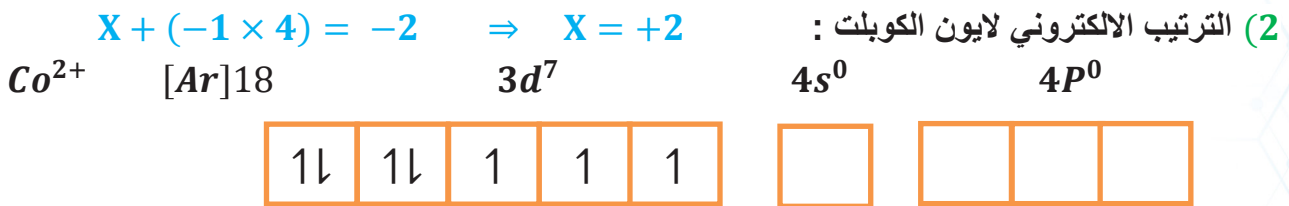
- نوع التهجين sp^3
- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم
- الحالة المغناطيسية بارامغناطيسي (لوجود ثلاث إلكترونات منفردة)
- الزخم المغناطيسي: $\mu(B.M) = \sqrt{e(e+2)} \sqrt{3(3+2)} = \sqrt{15} = 3.87 B.M$

(17) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) قارن بين المركبين التناسقيين من حيث نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية ؟ $[Co(CN)_4]^{2-}$ و $[Co(Cl_4)]^{2-}$.
(العدد الذري للكوبلت = 27)

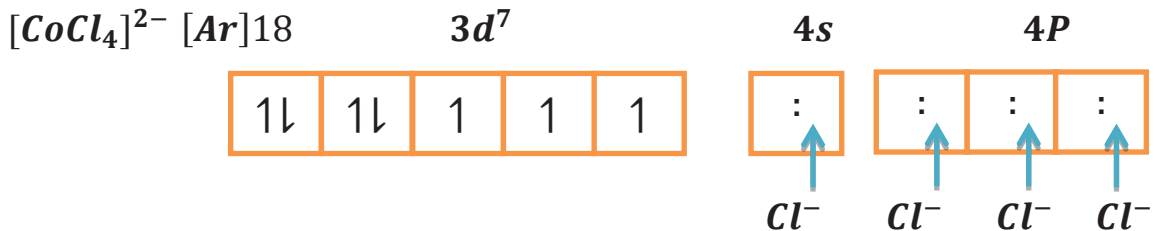
(1 ٧ 2020)

ج / $[Co(Cl_4)]^{2-}$

(1) الترتيب الإلكتروني لعنصر الكوبلت:



(3) الترتيب الإلكتروني لايون الكوبلت في المعقد :



- نوع التهجين sp^3
- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم
- الحالة المغناطيسية بارامغناطيسي (لوجود ثلاث إلكترونات منفردة)

(2019 لـ 1) (2019 / ت) (2017 لـ 2) (2015 لـ 1 - خاص)

$[Co(CN)_4]^{2-}$
ج/

27Co

[Ar]18

3d⁷

4s²

4p⁰



(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الكوبلت:

$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$

Co²⁺ [Ar]18 3d⁷



(2) الترتيب الالكتروني لايون الكوبلت :

4s⁰

4p⁰



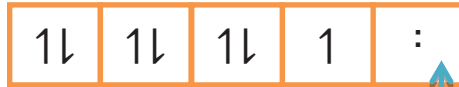
(3) الترتيب الالكتروني لايون الكوبلت في المعقد :

$[Co(CN)_4]^{2-}$ [Ar]18

3d⁷

4s

4p



CN⁻



CN⁻



CN⁻ CN⁻

- نوع التهجين dsp²

- الشكل الهندسي مربع مستوي

- الحالة المغناطيسية بارامغناطيسي (لوجود الكترون منفرد) .

(18) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ (VBT) ما نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية ؟

(2021 لـ 2)

$[Co(H_2O)_4]^{2+}$ و $[Co(CN)_4]^{2-}$. (العدد الذري للكوبلت = 27)

ج/ نفس السؤال اعلاه تماماً .

(19) اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد نوع التهجين والشكل الهندسي والصفة المغناطيسية

والزخم المغناطيسي للايون المعقد $[Zn(CN)_4]^{2-}$ (العدد الذري للخرصين = 30) .

(2013 لـ 3) (2014 لـ 3)

ج/

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الخارصين:

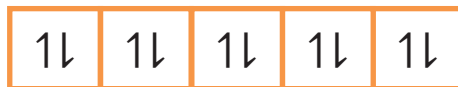
30Zn

[Ar]18

3d¹⁰

4s²

4p⁰



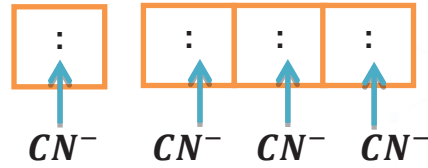
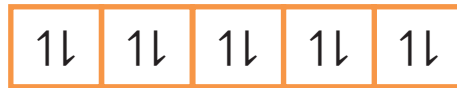
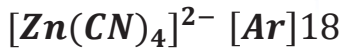
(2) الترتيب الالكتروني لايون الخارصين :

$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$

Zn²⁺ [Ar]18 3d¹⁰



(3) الترتيب الإلكتروني لأيون الخارصين في المعقد :



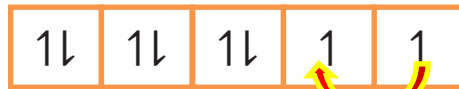
- نوع التهجين sp^3
- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم
- الحالة المغناطيسية ديامغناطيسية لعدم وجود الكترون منفرد (CN^- ليكند قوي ضاغط ولكن d ممتلئ)
- الزخم المغناطيسي $\mu(B.M) = \sqrt{e(e+2)} = 0$

(20) قارن بين $[Zn(CN)_4]^{2-}$ و $[Pd(CN)_4]^{2-}$ اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT من حيث
(1) نوع التهجين (2) الشكل الهندسي (3) الصفة المغناطيسية للمعقد ولماذا .
(العدد الذري $Zn = 30$ ، $Pd = 46$)
ج/ $[Zn(CN)_4]^{2-}$ كما في الحل اعلاه

(2018 لـ 2)

كالاتي: $[Pd(CN)_4]^{2-}$

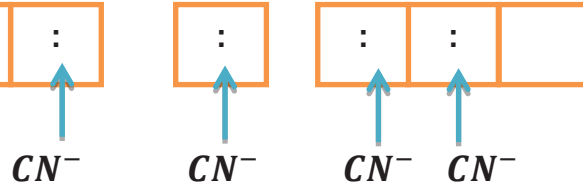
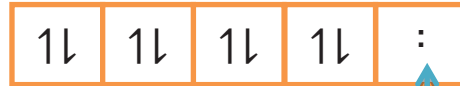
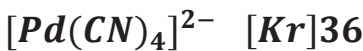
(1) الترتيب الإلكتروني لعنصر الباديوم:



$$X + (-1 \times 4) = -2 \Rightarrow X = +2$$



(3) الترتيب الإلكتروني لأيون الباديوم في المعقد :

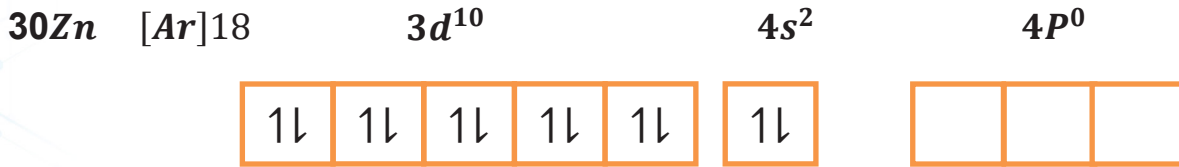


- نوع التهجين dsp^2 ، الشكل الهندسي مربع مستوي
- الصفة المغناطيسية ديامغناطيسية لعدم وجود الكترونات منفردة

(21) جد للمعقد $[ZnCl_2(NH_3)_2]$ اعتماداً على نظرية اصرة التكافؤ VBT جد: (1) نوع التهجين (2) الشكل الهندسي (3) الصفة المغناطيسية للمعقد ولماذا (العدد الذري $Zn = 30$).

ج/ (2014 د 2- خاص) (2015 د 2) (2016 د 2) (2019 د 2) (2021 ت) (2022 /تكميلي د 2) (2023 د 2)

(1) الترتيب الالكتروني لعنصر الخارصين:

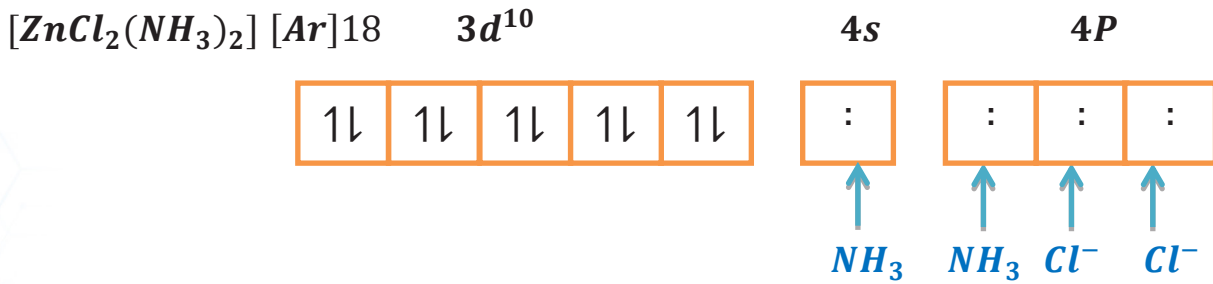


(2) الترتيب الالكتروني لايون الخارصين : $X + (-1 \times 2) + (0 \times 2) = 0 \Rightarrow X = +2$

Zn^{2+} $[Ar]18$ $3d^{10}$ $4s^0$ $4p^0$



(3) الترتيب الالكتروني لايون الخارصين في المعقد :



- نوع التهجين sp^3
- الشكل الهندسي رباعي الاوجة منتظم
- الحالة المغناطيسية ديامغناطيسي (لعدم وجود الكترون منفرد)
- الزخم المغناطيسي $\mu(B.M) = \sqrt{(e(e+2))} = 0$

الفصل السادس



الأستاذ
حبيب الجناحي

الفصل السادس – الكيمياء التحليلية

وزاريات التحليل الترمي

(1) يصنف ايون الرصاص Pb^{2+} ضمن المجموعتين I و II ؟ (2014 / د 1 - خاص) (2014 / د 2 - خاص)
ج/ وذلك لكون ذوبانية كلوريد الرصاص $PbCl_2$ كبيرة نسبياً مما يسبب بعض الاحيان عدم ترسبه بشكل تام عند اضافة HCl .

(2) كيف يمكن الفصل بين ايوني Hg^{2+} و Hg_2^{2+} . (2013 / ت)
ج/ ايون Hg_2^{2+} من ايونات المجموعة I ويمكن ترسيبه بأضافة محلول حامض HCl المخفف ليتكون راسب ابيض هو كلوريد الزئبق Hg_2Cl_2 : $Hg_2Cl_2 + HCl \longrightarrow Hg_2^{2+} + HCl$
ويفصل بالترشيح اما ايون Hg^{2+} فهو من ايونات المجموعة II حيث يبقى ذائبا في المحلول ويمكن ترسيبه بأمرار غاز H_2S بوجود HCl المخفف ليترسب على هيئة $HgCl_2$.

(3) كيف يمكن الفصل بين ايونات الفضة والكاديوم والحديد (III) ؟ (2013 / د 1) (2013 / د 3) (2017 / د 2)
ج/ بما ان ايون الفضة Ag^+ يصنف ضمن المجموعة I ويفصل بأضافة محلول HCl المخفف ليترسب على هيئة كلوريد الفضة $AgCl$ ، ثم يفصل بالترشيح ، وايون الكاديوم Cd^{2+} ضمن المجموعة II ويفصل بأمرار غاز H_2S المحمض فيترسب على هيئة CdS ثم يفصل بالترشيح ، وايون الحديد (III) Fe^{3+} يصنف ضمن المجموعة الثالثة A ، حيث يبقى لوحده في المحلول بعد ترسيب Ag^+ و Cd^{2+} و يتم ترسيبه بأضافة محلول NH_4OH و NH_4Cl على هيئة هيدروكسيد الحديد (III) $Fe(OH)_3$.

(4) كيف يمكن الفصل بين ايونات الفضة وايونات الكاديوم، وضح ذلك . (2022 / د 2)
ج/ بما ان ايون الفضة من ايونات المجموعة الاولى I
بما ان ايون الكاديوم من ايونات المجموعة الثانية II
اذن

(1) يضاف العامل المرسب للمجموعة حامض الهيدروكلوريك المخفف HCl فيتفاعل مع ايون الفضة فقط ويترسب على هيئة كلوريد الفضة $AgCl$ ثم يفصل بالترشيح .
(2) يمرر غاز كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود حامض الهيدروكلوريك المخفف ليتفاعل مع ايون الكاديوم ويترسب على هيئة كبريتيد الكاديوم CdS ثم يفصل بالترشيح .

(5) كيف يمكن الفصل بين الايونات Cu^{2+} ، Ca^{2+} ، Co^{2+} . (2015 / ت)
ج/

ايون الكوبلت Co^{2+} من ايونات المجموعة الثالثة B
ايون الكالسيوم Ca^{2+} من ايونات المجموعة الرابعة
ايون النحاس Cu^{2+} من ايونات المجموعة الثانية

- (1) يضاف الى المحلول كبريتيد الهيدروجين بوجود HCl المخفف ليرسب النحاس على شكل كبريتيد النحاس CuS ثم يفصل بالترشيح .
- (2) نضيف الى الراشح كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود NH_4OH و NH_4Cl ليرسب الكوبلت على شكل كبريتيد الكوبلت ثم يفصل بالترشيح .
- (3) نضيف الى الراشح كاربونات الامونيوم $(NH_4)_2CO_3$ بوجود NH_4OH و NH_4Cl ليرسب الكالسيوم على شكل كاربونات الكالسيوم $CaCO_3$.

- (6) كيف يتم الفصل بين ايونات الفضة Ag^+ والباريوم Ba^{2+} والالمنيوم Al^{3+} ؟ (2014 / 3)**
- ج/** بما ان ايون الفضة Ag^+ يصنف ضمن المجموعة I ويفصل بأضافة محلول HCl المخفف ليرسب على هيئة كلوريد الفضة $AgCl$ ، ثم يفصل بالترشيح ، وايون الباريوم Ba^{2+} ضمن المجموعة IV ويفصل بأضافة $(NH_4)_2CO_3$ فيترسب على هيئة $BaCO_3$ ثم يفصل بالترشيح ، وايون الالمنيوم (III) Al^{3+} يصنف ضمن المجموعة الثالثة A ، حيث يبقى لوحده في المحلول بعد ترسيب Ag^+ و Ba^{2+} و يتم ترسيبه بأضافة محلول NH_4OH و NH_4Cl على هيئة هيدروكسيد الالمنيوم (III) $Al(OH)_3$.

- (7) كيف يتم الفصل بين ايونات الفضة Fe^{3+} و Ag^+ و Ba^{2+} ؟ (2016 / 2- خ ق)**
- ج/** ايون الحديد (III) Fe^{3+} يصنف ضمن المجموعة الثالثة A يتم ترسيبه بأضافة محلول NH_4OH و NH_4Cl على هيئة هيدروكسيد الالمنيوم (III) $Fe(OH)_3$ ويفصل بالترشيح ، بما ان ايون الفضة Ag^+ يصنف ضمن المجموعة I ويفصل بأضافة محلول HCl المخفف ليرسب على هيئة كلوريد الفضة $AgCl$ ، ثم يفصل بالترشيح ، وايون الباريوم Ba^{2+} ضمن المجموعة الرابعة IV ويفصل بأضافة $(NH_4)_2CO_3$ فيترسب على هيئة كاربونات $BaCO_3$.

- (8) كيف يتم الفصل بين ايونات الفضة والكاديوم ؟ (2021 / 1)**
- ج/** بما ان ايون الفضة Ag^+ يصنف ضمن المجموعة I ويفصل بأضافة محلول HCl المخفف ليرسب على هيئة كلوريد الفضة $AgCl$ ، ثم يفصل بالترشيح ، وايون الكاديوم Cd^{2+} ضمن المجموعة II ويفصل بأمرار غاز H_2S المحمض فيترسب على هيئة CdS .

- (9) كيف يتم الفصل بين ايوني Cu^{+2} والباريوم Fe^{+3} ؟ (2023 / 2)**
- ج/** بما ان يصنف ايون الفضة Cu^{+2} ضمن ايونات المجموعة الثانية وايون Fe^{+3} يصنف ضمن ايونات المجموعة الثالثة A ويتم الفصل بطريقة نظامية ، حيث يضاف العامل المرسب للمجموعة الثانية وهو كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود حامض الهيدروكلوريك المخفف HCl فيترسب ايون Cu^{+2} على هيئة CuS ويفصل بالترشيح ويبقى ايون Fe^{+3} في المحلول لوحده بعد ترسيب ايون النحاس حيث يمكن جمعه وترسيبه على هيئة $Fe(OH)_3$ بأضافة محلول NH_4OH و NH_4Cl .

- (10) يمكن فصل ايون Cu^{2+} عن ايون Zn^{2+} وذلك بإضافة (2013 / 2)**
- ج/** كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود HCl المخفف .

(2014 / 2)

11) العامل المرسب للمجموعة الثالثة (A) هو
ج/ هيدروكسيد الامونيوم NH_4OH مع كلوريد الامونيوم NH_4Cl .

(2021 / 1)

12) العامل المرسب للمجموعة الثالثة (B) هو بوجود و.....
ج/ كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود هيدروكسيد الامونيوم NH_4OH و كلوريد الامونيوم NH_4Cl .

13) العامل المرسب لايونات الموجبة في المجموعة الثانية هو بوجود

ج/ كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود HCl المخفف (2014 / ت) (2017 / 1) (2016 / 3) (2021 / ت)

(2016 / 2)

14) تترسب الايونات الموجبة للمجموعة الاولى على هيئة
ج/ كلوريدات .

(2019 / 1)

(2016 / 3)

15) يمكن فصل ايون Cu^{2+} عن ايون Ca^{2+} وذلك بإضافة
ج/ H_2S بوجود HCl .

(2017 / 1 - ق خ)

16) العامل المرسب لايونات المجموعة الرابعة هو
ج/ $(NH_4)_2CO_3$ بوجود NH_4OH و NH_4Cl .

17) تكون صيغة الراسب لايونات المجموعة الرابعة على صيغة : (كبريتيدات ، كربونات ، كلوريدات) .
ج/ كربونات (2017 / 1 - ق خ)

(2019 / 1 - ق خ)

18) العامل المرسب لايونات الموجبة في المجموعة الثانية هو
ج/ كبريتيد الهيدروجين H_2S .

19) تترسب عناصر مجموعة الايونات الموجبة الاولى على شكل وعناصر مجموعة الايونات الموجبة الثانية على شكل وعناصر مجموعة الايونات الموجبة الثالثة A على شكل
ج/ كلوريدات ، كبريتيدات ، هيدروكسيدات . (2021 / 2)

20) العامل المرسب لايونات المجموعة الموجبة الثانية هو بينما العامل المرسب لايونات المجموعة الرابعة هو

(2023 / ت)

ج/ غاز كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود حامض الهيدروكلوريك المخفف HCl ، ، كربونات الامونيوم $(NH_4)_2CO_3$ بوجود هيدروكسيد الامونيوم NH_4OH وكلوريد الامونيوم NH_4Cl .

21) العامل المرسب لايونات المجموعة الموجبة الرابعة هو بوجود وتكون صيغة الراسب على هيئة

(2022 / 1) (2022 / 2 - التكميلي)

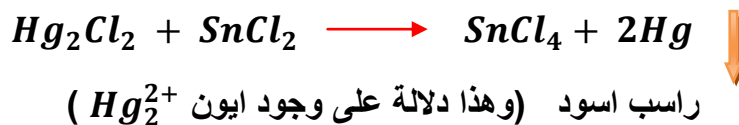
ج/ كربونات الامونيوم بوجود هيدروكسيد الامونيوم وكلوريد الامونيوم ، على هيئة كربونات .

(22) أيون Ba^{2+} يصنف ضمن ايونات المجموعة ويترسب على هيئة والعامل المرسب هو
ج/ الثالثة A ، كبريتيدات ، كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود NH_4OH و NH_4Cl . (2023 ل 3)

(23) اكمل ثموازن المعادلة الاتية:
 $Bi^{3+} + H_2S \longrightarrow 2Bi^{3+} + 3H_2S \longrightarrow Bi_2S_3 + 6H^+$
ج/ (2019 ل 2)

(24) اكمل المعادلة الاتية:
 $Bi^{3+} + \dots \xrightarrow[\text{المخفف}]{HCl} Bi^{3+} + 3H_2S \longrightarrow Bi_2S_3 + 6H^+$
ج/ (2018 ل 1- ق خ)

(25) كيف يتم الكشف عن وجود ايون الزئبق في $HgCl_2$.
ج/ يكشف عن ايون الزئبق بأضافة محلول كلوريد القصدير $SnCl_2$ الذي يحول المحلول الى راسب ابيض ثم يتحول بالتدريج الى راسب اسود



(26) ما العامل المرسب للايونات الموجبة في المجموعة الاولى والثانية الرابعة ؟ عددها فقط. (2024 ت/)
ج/

المجموعة الاولى: حامض الهيدروكلوريك HCl المخفف .
المجموعة الثانية: كبريتيد الهيدروجين H_2S بوجود حامض الهيدروكلوريك HCl المخفف.
المجموعة الرابعة: كاربونات الامونيوم $(NH_4)_2CO_3$ بوجود هيدروكسيد الامونيوم NH_4OH وكلوريد الامونيوم NH_4Cl .

التحليل الكمي

(1) التحليل الكمي:
وهي مجموعة من طرائق التحليل الكيميائي التي تهدف الى ايجاد كمية مكون معين في كمية معينة من النموذج . (2013 ل 2)

(2) ماذا نقصد بطريقة (النمذجة) ؟ وضح ذلك وعلى ماذا يشمل اعداد النموذج للتحليل ؟ (2022 ت/)
ج/ النمذجة:

ويقصد بها الحصول على النموذج بشكل صحيح يمثل العينة بالاختصاص اذا كانت العينة غير متجانسة .
اعداد النموذج: وتشمل عمليات الطحن والمجانسة والتخلص من الرطوبة للنموذج (العينة) .

(2023 لـ 3)

- 3) ان عملية اعداد النموذج للتحليل يشمل عدة عمليات ، عدد اربع منها فقط .
ج/ وتشمل عمليات الطحن والمجانسة والتخلص من الرطوبة للنموذج (العينة) .

(2023 لـ 1)

- 4) ما طريقة النمذجة ؟ ثم بين كيف يتم اعداد النموذج للتحليل ؟
ج/ النمذجة:

ويقصد بها الحصول على النموذج بشكل صحيح يمثل العينة بالايخص اذا كانت العينة غير متجانسة .
وتتم عملية اعداد النموذج كالآتي:
1) عمليات الطحن والمجانسة 2) التخلص من الرطوبة للنموذج (العينة) .

(2024 لـ 1)

- 5) ماهي الخطوات التي تسبق عملية التحليل الكمي ، عدد اربع منها .
1) النمذجة 2) اعداد النموذج 3) قياس كمية النموذج .
4) اذابة النموذج 5) فصل المتداخلات .

(2018 لـ 1)

- 5) في عملية التحليل الوزني يجب ان يكون الراسب المتكون غير ذائب بدرجة كافية .

(2019 لـ 3)

- ج/ لاجل عدم حصول خسارة ملحوظة للمكون المراد تقديره عند جمعه بعملية الترشيح .

(2017 لـ 3)

- 6) ان اجراء عملية الترسيب عند درجات حرارة عالية يؤدي الى تكوين راسب متبلور .

ج/ وذلك لان رفع درجة الحرارة يؤدي الى زيادة ذوبانية معظم الرواسب اي بطء الترسيب واتاحة الوقت
اللازم لبناء بلورات .

(2017 لـ 3)

(2017 لـ 2- موصل)

(2013 لـ 1)

- 7) في عملية التحليل الوزني يتم اجراء عملية الترسيب عند درجات حرارة عالية .
ج/ وذلك لان ارتفاع درجة الحرارة (التسخين) يؤدي الى زيادة ذوبانية معظم الرواسب اي بطء الترسيب
واتاحة الوقت اللازم لبناء بلورات .

(2014 لـ 2)

(2013 لـ 1)

- 8) يفضل اجراء عملية الترسيب في محاليل مخففة للمكون المراد تقديره وللعامل المرسب .
ج/ لان ذلك يؤدي الى بطء الترسيب مما يعطي فرصة لبناء بلورات الراسب .

(2018 لـ 3)

(2024 لـ 2)

- 9) تشمل عملية اعداد النموذج للتحليل على و و
ج/ وتشمل عمليات الطحن والمجانسة والتخلص من الرطوبة للنموذج (العينة) .

طرائق التحليل

- 1) عند حرق 5.7 mg من مركب عضوي نتج 14.4 mg من غاز ثنائي اوكسيد الكربون و

2.5 mg من بخار الماء احسب النسبة المئوية للكربون والهيدروجين في المركب . (2017 لـ 3- موصل)

- ج/ نحسب كتلة الكربون من كتلة غاز CO_2 ، وكتلة الهيدروجين من كتلة بخار H_2O :
1) نجد % للكربون:



$$m_C = m_{CO_2} (mg) \times \frac{M_C (g/mol)}{M_{CO_2} (g/mol)} = 14.4 mg \times \frac{12 (g/mol)}{44 (g/mol)} = 3.94 mg$$

$$\% C = \frac{m_C}{m_{\text{المركب}}} \times 100 = \frac{3.94 mg}{5.7 mg} \times 100 = 68.9 \%$$

(2) نجد % للهيدروجين:

$$m_H = m_{H_2O} (mg) \times \frac{M_{H_2} (g/mol)}{M_{H_2O} (g/mol)} = 2.5 mg \times \frac{2 (g/mol)}{18 (g/mol)} = 0.28 mg$$

$$\% H = \frac{m_H}{m_{\text{المركب}}} \times 100 = \frac{0.28 mg}{5.7 mg} \times 100 = 4.9 \%$$

(2) تم تحليل مركب عضوي لمعرفة النسبة المئوية للكربون فيه بطريقة التطاير المباشرة . فبعد حرق $15.24 mg$ من المركب بوجود الاوكسجين وامتصاص غاز CO_2 في وسط مناسب ، وجد ان كتلة CO_2 تساوي $22.36 mg$ ، احسب النسبة المئوية لعنصر الكربون في المركب .
(2013 /ت)



ج/

$$m_C = m_{CO_2} (mg) \times \frac{M_C (g/mol)}{M_{CO_2} (g/mol)}$$

$$m_C = 22.36 mg \times \frac{12 (g/mol)}{44 (g/mol)} = 6.1 mg$$

$$\% C = \frac{m_C}{m_{\text{المركب}}} \times 100 = \frac{6.1 mg}{15.24 mg} \times 100 = 40 \%$$

(3) تم تحليل سبيكة النيكرام (سبيكة مكونة من عنصرين اساسيين هما النيكل والكروم اضافة الى كمية قليلة جداً من الكربون) وزنياً بطريقة التطاير وذلك بحرق $0.7 g$ منها بوجود الاوكسجين . وقد وجد ان كتلة غاز ثنائي اوكسيد الكربون المتحرر الذي تم جمعه بعد انتهاء عملية الحرق كانت تساوي $1.1 mg$ ، احسب النسبة المئوية لعنصر الكربون في السبيكة ، علماً ان الكتل الذرية: $C = 12$ ، $O = 16$.

(2015 /2- خ ق) (2017 /3- خ ق)

$$M_{CO_2} = 12 + 2(16) = 12 + 32 = 44 g/mol$$

ج/



$$m_C = m_{CO_2} (mg) \times \frac{M_C (g/mol)}{M_{CO_2} (g/mol)}$$

$$m_C = 1.1 mg \times \frac{12 (g/mol)}{44 (g/mol)} = 0.3 mg$$

$$m_C = 0.3 mg \times \frac{1 g}{1000 mg} = 0.0003 g$$

$$\% C = \frac{m_C}{m_{\text{السبيكة}}} \times 100$$

$$\% C = \frac{0.0003 g}{0.7 g} \times 100 = 0.0428 \%$$

(1) المعامل الوزني G_f :

(2014/2) (2015/1) (2015/1- خاص) (2016/ت) (2017/1) (2017/1- موصل) (2017/3)

هو النسبة بين الكتلة المولية للمكون المراد تقديره الى الكتلة المولية للصيغة الوزنية (الراسب) على شرط ان تحوي كلتا الصيغتين على نفس العدد من ذرات العنصر (او جزيئات) المكون المراد تقديره وهو خالي من الوحدات .

(2) احسب المعامل الوزني لـ $Na_5P_3O_{10}$ ($M = 368 \text{ g/mol}$) في $Mg_2P_2O_7$ ($M = 222 \text{ g/mol}$)
(2013/1) (2018/2- خ ق) (2019/1- خ ق) (2019/2)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{Na_5P_3O_{10}} (g/mol)}{M_{Mg_2P_2O_7} (g/mol)} = \frac{2}{3} \times \frac{368 (g/mol)}{222 (g/mol)} = 1.1 \quad \text{ج/}$$

(3) احسب المعامل الوزني للحديد ($M = 56 \text{ g/mol}$) في Fe_2O_3 ($M = 160 \text{ g/mol}$)
(2013/1- خ ق) (2014/1) (2016/2) (2016/3) (2017/2- موصل) (2018/2) (2024/2)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{Fe} (g/mol)}{M_{Fe_2O_3} (g/mol)} = \frac{2}{1} \times \frac{56 (g/mol)}{160 (g/mol)} = 0.7 \quad \text{ج/}$$

(4) احسب المعامل الوزني لـ Fe_2O_3 ($M = 160 \text{ g/mol}$) في Fe_3O_4 ($M = 231 \text{ g/mol}$)
(2017/2)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{Fe_2O_3}}{M_{Fe_3O_4}} = \frac{3}{2} \times \frac{160}{231} = 1.038 \quad \text{ج/}$$

(5) احسب المعامل الوزني لـ Fe_3O_4 ($M = 232 \text{ g/mol}$) في Fe_2O_3 ($M = 160 \text{ g/mol}$)
(2018/2) يساوي

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{Fe_3O_4}}{M_{Fe_2O_3}} = \frac{2}{3} \times \frac{232}{160} = 0.97 \quad \text{ج/}$$

(6) احسب المعامل الوزني لـ MgI_2 ($M = 278 \text{ g/mol}$) في AgI ($M = 235 \text{ g/mol}$)
(2017/1- خ ق)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{MgI_2}}{M_{AgI}} = \frac{1}{2} \times \frac{278}{235} = 0.59 \quad \text{ج/}$$

(7) عند اذابة 0.5 g من ملح غير نقي ليوديد الصوديوم NaI ($M = 150 \text{ g/mol}$) في الماء وازافة زيادة من محلول نترات الفضة $AgNO_3$ لترسيب ايون اليوديد بشكل تام ، تم الحصول على 0.744 g من يوديد الفضة AgI ($M = 235 \text{ g/mol}$) احسب النسبة المئوية ليوديد الصوديوم في الملح غير النقي .
(2013/3) (2014/ت) (2016/1) (2017/2- موصل)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{NaI} (g/mol)}{M_{AgI} (g/mol)} = \frac{1}{1} \times \frac{150 (g/mol)}{235 (g/mol)} = 0.638 \quad \text{نجد } G_f: \quad (1)$$

$$m_{NaI} = G_f \times m_{AgI} = 0.638 \times 0.744 g = 0.475 g \quad \text{نجد } m_{NaI}: \quad (2)$$

$$\%NaI = \frac{m_{NaI}}{m_{\text{العينة}}} \times 100 = \frac{0.475 g}{0.5 g} \times 100 = 95 \% \quad \text{نجد } \% NaI: \quad (3)$$

(8) احسب النسبة المئوية للفسفور الموجود في نموذج من الفوسفات وزنه $0.68 g$ تم ترسيبه ثم احرق واصبح على هيئة بايروفوسفات المغنيسيوم $Mg_2P_2O_7$ والذي كان وزنه النهائي $0.435 g$ ، علماً ان الكتل الذرية لـ $O = 16$ ، $P = 31$ ، $Mg = 24$. (2016 لـ 1 خ ق) (2017 لـ 2 خ ق) ج/

$$M_{Mg_2P_2O_7} = (24 \times 2) + (31 \times 2) + (16 \times 7) = 222 g/mol \quad \text{نجد } M \text{ لـ } Mg_2P_2O_7: \quad (1)$$

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_P (g/mol)}{M_{Mg_2P_2O_7} (g/mol)} = \frac{2}{1} \times \frac{31 (g/mol)}{222 (g/mol)} = 0.28 \quad \text{نجد } G_f: \quad (2)$$

$$m_{NaI} = G_f \times m_{AgI} = 0.28 \times 0.435 g = 0.12 g \quad \text{نجد } m_P: \quad (3)$$

$$\%NaI = \frac{m_{NaI}}{m_{\text{العينة}}} \times 100 = \frac{0.2 g}{0.68 g} \times 100 = 18 \% \quad \text{نجد } \% P: \quad (4)$$

(9) احسب النسبة المئوية لمبيد الحشرات $C_{14}H_9Cl_5$ ($M = 354.5 g/mol$) في عينة غير نقية منه ، تم تحليل $0.74 g$ منها وزنياً لتعطي $0.253 g$ من $AgCl$ ($M = 143.5 g/mol$) . (3د/2019)

$$G_f = \frac{a}{b} \times \frac{M_{C_{14}H_9Cl_5} (g/mol)}{M_{AgCl} (g/mol)} = \frac{1}{5} \times \frac{354.5 g/mol}{143.5 g/mol} = 0.5 \quad \text{ج/}$$

$$m_{C_{14}H_9Cl_5} (g) = G_f \times m_{AgCl} (g) = 0.5 \times 0.253 g = 0.1265 g$$

$$\% C_{14}H_9Cl_5 = \frac{m_{C_{14}H_9Cl_5} (g)}{m_{\text{العينة}} (g)} \times 100$$

$$\% C_{14}H_9Cl_5 = \frac{0.1265 (g)}{0.74 (g)} \times 100$$

$$\% C_{14}H_9Cl_5 = 17 \%$$

(10) يمكن انجاز خطوة عزل المادة (التي تحوي المكون المراد تقديره) في عملية التحليل الوزني بعدد من الطرائق عددها . (2019 لـ 1) (2024- ت)

ج/ أ) طرائق التطاير ب) طرائق الترسيب ج) طرائق الترسيب الكهربائي د) طرائق فيزيائية اخرى .

(2016 ل3)

(11) ما هي خطوات طرائق الترسيب عددها .

- (1) اذابة كتلة معلومة ومضبوطة من العينة بمذيب مناسب .
- (2) ترسيب المكون المراد تقديره من محلول العينة على هيئة راسب وبصيغة كيميائية معلومة تدعى صيغة الترسيب
- (3) فصل وعزل الراسب بالترشيح .
- (4) غسل الراسب بعد فصله بالترشيح والموجود على ورقة الترشيح بأضافة محلول غسيل ملائم على الراسب
- (5) تجفيف الراسب: اما درجة حرارة معتدلة او بعملية الحرق الى درجة عالية .
- (6) وزن الراسب وهو على هيئة صيغة وزنية لايجاد كتلته بشكل دقيق .

(12) ما هي اهم العوامل التي تؤدي الى نجاح عملية التحليل الوزني بطريقة الترسيب .

(2014 ل3) (2015 ل1- خاص) (2017 ل2- خ ق) (2019 ل2)

ج/

- (1) يجب ان يكون الراسب المتكون غير ذائب بدرجة كافية (قابلية ذوبان قليلة جداً) .
- (2) ان يتمتع الراسب بصفات فيزيائية مناسبة تمكن من الفصل منها تكون دقائق الراسب ذات حجم كبير نسبياً وان يكون الراسب بلورياً ان لايتأثر حجم هذه الدقائق بعملية الغسل .
- (3) ان تكون هناك امكانية لتحويل الراسب الى مادة نقية وذات صيغة كيميائية معلومة وثابتة (صيغة وزنية) ، ويتم ذلك بالتجفيف او الحرق او معاملة الراسب بكواشف كيميائية مناسبة .

(13) يجب ان يكون الراسب المتكون غير ذائب بدرجة كافية قابلية ذوبان قليلة جداً ، علل ذلك او وضح ذلك

(2018 ل1) (2019 ل3) (2024 ل2)

ج/

لاجل عدم حصول خسارة ملحوظة للمكون المراد تقديره عند جمعه بعملية الترشيح .

(14) العوامل (الشروط) المؤثرة على حجم دقائق الراسب .

(2013 ل2) (2024 ل1)

ج/

- (1) طبيعة الراسب وتركيبه الكيميائي
- (2) ذوبانية الراسب .
- (3) درجة الحرارة
- (4) تراكيز المواد التي تشترك في عملية الترسيب .

(15) تتضمن طرائق التحليل الوزني المعتمدة على تفاعلات الترسيب عدداً من الخطوات التي يجب ان

(2016 ل3)

تنجز بشكل كمي ، عددها .

ج/

- (1) اذابة كتلة معلومة ومضبوطة من العينة بمذيب مناسب .
- (2) ترسيب المكون المراد تقديره من محلول العينة على هيئة مركب شحيح الذوبان (راسب) وبصيغة كيميائية معلومة تدعى صيغة الترسيب .
- (3) فصل وعزل الراسب المتكون من محلول الترسيب .
- (4) غسل الراسب بعد فصله بالترشيح والموجود على ورقة الترشيح بأضافة محلول غسيل ملائم على الراسب .
- (5) تجفيف الراسب: اما درجة حرارة معتدلة او بعملية الحرق الى درجة عالية .
- (6) وزن الراسب وهو على هيئة صيغة وزنية لايجاد كتلته بشكل دقيق .

وزارة التحليل الحجمي

(2015 / 1- ق خ)

(1) **المحلل القياسي:**

هو ذلك المحلول الذي يحوي حجم معين منه على كمية محددة ومعلومة من الكاشف (عدد غرامات او عدد مولات او عدد غرامات مكافئة . . .) وهو على نوعين محلل قياسي اولي ومحلل قياسي ثانوي .

(2014 / ت) (2014 / 1) (2019 / 3) (2023 / ت)

(2) **نقطة التكافؤ:**

هي نقطة نظرية (افتراضية) يكون من المفروض عندها ان تتكافئ كمية المادة القياسية المضافة من السحاحة مع كمية المادة المجهولة الموجودة في الدورق المخروطي ، ويمكن تحديدها من خلال تغير لون المحلول او تكون راسب ويمكن تمييز ذلك بسهولة بالعين المجردة .

(2018 / ت) (2022 / ت)

(3) **نقطة نهاية التفاعل:**

هي نقطة ينتهي (يكتمل) عندها التفاعل المستعمل في عملية التسحيح بين المادة القياسية والمادة المجهولة ويحدد موقعها عملياً بالاعتماد على احد الدلائل المناسبة .

(2013 / 1- ق خ) (2018 / 1) (2022 / 1) (2018 / 3) (2023 / 3)

(4) **الدلائل:**

هي مواد كيميائية تضاف عادة الى محلل التسحيح ولا تشترك في التفاعل بل يتغير لونها او احدى صفاتها الفيزيائية بشكل واضح عند نقطة نهاية التفاعل .

(2015 / 2- ق خ)

(5) **التركيز العياري (النورمالي):**

هو عدد المكافئات الغرامية المذابة في لتر واحد من المحلول
$$N = \frac{m(g)}{EM(g/eq)} \times \frac{1}{V(L)}$$

(2014 / 1- خاص) (2023 / 2)

(6) **الكتلة المكافئة (EM) :**

وهي كتلة المادة التي تنتج او تستهلك مولاً واحداً من المكون الفعال (الذي يشترك في التفاعل) وهي كمية غير ثابتة اي تتغير مع تغير نوع التفاعل الكيميائي الذي تشترك فيه المادة .

(2016 / 1)

(7) **الكتلة المكافئة للحامض:**

وهي كتلة الحامض التي تحوي على مول واحد من ذرات الهيدروجين القابلة للإبدال في التفاعل .

(2017 / 2- ق خ) (2018 / 1- ق خ)

(8) **يفضل ان يكون للمواد القياسية كتلة مكافئة EM عالية .**

(2023 / 1)

ج/ لتقليل الخطأ الذي قد ينتج في اثناء عملية الوزن اللازمة للتحضير .

(2015 / 2) (2022 / 1)

(9) **ما هي شروط المحاليل القياسية عددها .**

(2016 / 1- ق خ) (2016 / 3) (2017 / 1) (2017 / ت) (2018 / 2) (2018 / 2- ق خ) (2021 / ت)

ج/

(1) **يجب ان تكون ذات نقاوة عالية .**

(2) **يجب ان لا تتفاعل او تمتص مكونات الهواء الجوي (H_2O او CO_2 او O_2) .**

- (3) يفضل ان يكون لها كتلة مكافئة EM عالية لتقليل الخطأ الذي قد ينتج في اثناء عملية الوزن .
- (4) يجب ان تكون قابلة للذوبان في المذيب المستعمل (الماء دائماً) .
- (5) يفضل ان لا تكون سامة .
- (6) ان تكون رخيصة الثمن ومتوفرة .

(10) تقسم التفاعلات الكيميائية التي يمكن استعمالها بنجاح في عمليات التسحيح لاربعة اقسام ، عددها .

(2022 / اكتملي د 2)

ج/

- (1) تفاعلات الحوامض والقواعد (تفاعلات التعادل) .
- (2) تفاعلات التأكسد والاختزال .
- (3) تفاعلات الترسيب .
- (4) تفاعلات تكوين معقد .

(11) يشترط في التفاعلات الكيميائية التي تجري بطريقة التسحيح في عمليات التحليل الحجمي ان تخضع لشروط معينة ، عددها .

(2021 / اكتملي د 2) (2023 / د 2) (2024 -ت)

- (1) يجب ان يكون التفاعل بسيطاً ويمكن التعبير عنه بمعادلة كيميائية موزونة تمثل تفاعل المكون المراد تقديره كميّاً مع الكاشف القياسي .
- (2) يجب ان يتجه التفاعل باتجاه واحد (تفاعل غير انعكاسي) .
- (3) يجب ان يكون التفاعل سريع جداً ، او اضافة عامل مساعد لزيادة السرعة .
- (4) يجب ان تتوفر وسيلة لتعيين نقطة نهاية التفاعل عن طريق حصول تغير ملحوظ في صفات المحلول .

(12) ماهو الفرق بين الكتلة المكافئة في تفاعلات الترسيب والكتلة المكافئة في تفاعلات تكوين المعقد ؟ مع كتابة العلاقات الرياضية لهما .

(2022 / د 2)

ج/ الكتلة المكافئة في تفاعلات الترسيب:

هي تلك الكتلة من المادة التي تحوي او تتفاعل مع مول واحد من ايون موجب احادي الشحنة والذي يكافئ $1.008g$ من الهيدروجين :

$$EM = \frac{M}{\text{عدد الايونات الموجبة في تكافؤها}}$$

الكتلة المكافئة في تفاعلات تكوين المعقد:

هي تلك الكتلة من المادة التي تهب او تكتسب مزدوج الكتروني ويكون فيه الجزء الفعال من المادة هي المزدوجات الالكترونية :

$$EM = \frac{M}{\text{عدد المزدوجات الالكترونية الموهوبة او المكتسبة}}$$

(13) تستعمل برمنغنات البوتاسيوم $KMnO_4$ في تفاعلات الاكسدة والاختزال فاذا تفاعلت هذه المادة في محيط متعادل كعامل مؤكسد لتنتج MnO_2 ، ما قيمة n لبرمنغنات البوتاسيوم وكم هي عيارية محلول هذه المادة الذي تركيزه المولاري يساوي $0.05 M$.

(2022 /ت)

ج/



$$+1 + Mn + (-2 \times 4) = 0$$

$$+1 + Mn - 8 = 0$$

$$Mn = +7$$

$$\eta = \text{عدد الإلكترونات المفقودة} = 3 \text{ eq/mol}$$

$$Mn + (-2 \times 2) = 0$$

$$Mn = +4$$

$$N \frac{eq}{L} = \eta \frac{eq}{mol} \times M \frac{mol}{L} = 3 \times 0.05 = 0.15 \frac{eq}{L}$$

(14) ما الكتلة اللازمة من ثنائي كرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7$ ($M = 294 \text{ g/mol}$) لتحضير محلول بحجم $2L$ وتركيز $0.12N$ من هذا الكاشف ليستعمل كعامل مؤكسد بحسب التفاعل التالي ؟



(2017/ت) (2015/1) (2014/2)

ج/

$$2X + (-2 \times 7) = -2 \Rightarrow 2X = +12 \Rightarrow X = +6 \quad \text{(1) نجد } \eta :$$

فالكروم عامل مؤكسد لانه عانى اختزال حيث قل عدد التأكسد من (+6) الى (+3) ، اي كل ذرة اكتسبت ثلاثة إلكترونات ولكن المركب يحوي ذرتي كروم اي مول واحد يكتسب ستة إلكترونات اي :
 $\eta = \text{عدد الإلكترونات المكتسبة} = 6 \text{ eq/mol}$ (للعامل المؤكسد)

$$EM_{K_2Cr_2O_7} = \frac{M_{K_2Cr_2O_7}}{\eta} = \frac{294 \text{ g/mol}}{6 \text{ eq/mol}} = 49 \text{ g/eq} \quad \text{(2) نجد } EM :$$

$$\text{(3) نجد } m :$$

$$m(g) = N (eq/L) \times EM(g/eq) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.12 \text{ eq/L} \times 49 \text{ g/eq} \times 2L = 11.76g$$

(15) ما الكتلة اللازمة من ثنائي كرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7$ ($M = 294 \text{ g/mol}$) لتحضير محلول بحجم $1.5L$ وتركيز $0.16N$ من هذا الكاشف ليستعمل كعامل مؤكسد بحسب التفاعل التالي ؟



(2022/1)

ج/

$$2X + (-2 \times 7) = -2 \Rightarrow 2X = +12 \Rightarrow X = +6 \quad \text{(1) نجد } \eta :$$

$$\eta = \text{عدد الإلكترونات المكتسبة} = 6 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{K_2Cr_2O_7} = \frac{M_{K_2Cr_2O_7}}{\eta} = \frac{294 \text{ g/mol}}{6 \text{ eq/mol}} = 49 \text{ g/eq} \quad \text{(2) نجد } EM :$$

$$\text{(3) نجد } m :$$

$$m(g) = N (eq/L) \times EM(g/eq) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.16 \text{ eq/L} \times 49 \text{ g/eq} \times 1.5L = 11.76g$$

(16) ما هي الكتلة اللازمة من هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$ ($M = 40 \text{ g/mol}$) لتحضير 500 ml من محلول تركيزه 0.2 M .

(2014 / د-2 - خاص)

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(\text{g/mol}) \times V(L)$$

ج/

$$m(g) = 0.2(\text{mol/L}) \times 40(\text{g/mol}) \times 500 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}}$$

$$m(g) = 4 \text{ g}$$

(17) عند استعمال حامض الكبريتيك في تفاعلات التعادل تكون قيمة $\eta = 2 \text{ eq/mol}$. احسب عيارية محلول هذا الحامض تركيزه 0.23 mol/L .

(2016 / د-2 - خ ق)

$$N \frac{\text{eq}}{L} = \eta \frac{\text{eq}}{\text{mol}} \times M \frac{\text{mol}}{L} = 2 \text{ eq/mol} \times 0.23 \text{ mol/L} = 0.46 \text{ eq/L}$$

ج/

(18) جد مولارية محلول من $Al_2(SO_4)_3$ عيارته 0.3 N .

(2018 / د-2 - خ ق)

(2018 / ت)

$$Al_2(SO_4)_3 \quad \eta = \text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تكافؤها} = 2 \times 3 = 6 \text{ eq/mol}$$

ج/

$$N(\text{eq/L}) = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$0.3(\text{eq/L}) = 6 \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$M = 0.05 \text{ mol/L}$$

(19) محلول من مركب عيارته 1.5 eq/L ومولاريته 0.5 M فإن قيمة η للمركب تساوي

(2022/د)

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L} \quad \text{وكالتالي:} \quad \eta = 3 \text{ eq/mol}$$

ج/

$$1.5 = \eta \times 0.5$$

$$\eta = \frac{1.5}{0.5} = 3 \text{ eq/mol}$$

(20) ما هي مولارية وعيارية محلول هيدروكسيد الباريوم $M = 171 \text{ g/mol}$ المحضر بإذابة 9.5 g من هذه المادة في 2L من المحلول والمستعمل في تفاعل حامض - قاعدة ؟ (2016/د) (2018/د) ((نفس السؤال فقط الكتلة المولية مجهولة ونجدها من الكتل الذرية من السؤال (2015 / د-1 - خ ق)))

ج/

$$M = \frac{m(g)}{M(\text{g/mol})} \times \frac{1}{V(L)}$$

(1) نجد المولارية M :

$$M = \frac{9.5 \text{ g}}{171 \text{ g/mol}} \times \frac{1}{2L} = 0.027 \text{ mol/l}$$

(2) نجد العيارية N :

$$(Ba(OH)_2) \quad \eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد} OH^- \text{ المتأينة} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 2 \text{ eq/mol} \times 0.027 \frac{\text{mol}}{L} = 0.054 \text{ eq/l}$$

(21) ما هي مولارية وعيارية محلول هيدروكسيد الباريوم $M = 171 \text{ g/mol}$ المحضر بإذابة 8.55 g من هذه المادة في 2.5 L من المحلول والمستعمل في تفاعل حامض - قاعدة ؟ (3د/2017) ج/

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} \quad (1) \text{ نجد المولارية } M :$$

$$M = \frac{8.55 \text{ g}}{171 \text{ g/mol}} \times \frac{1}{2.5 \text{ L}} = 0.02 \text{ mol/l}$$

$$\eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } OH^- \text{ المتأينة} = 2 \text{ eq/mol} \quad (2) \text{ نجد العيارية } N :$$

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 2 \text{ eq/mol} \times 0.02 \frac{\text{mol}}{\text{L}} = 0.04 \text{ eq/l}$$

(22) ما هي مولارية وعيارية محلول هيدروكسيد الباريوم $M = 171 \text{ g/mol}$ المحضر بإذابة 8.5 g من هذه المادة في 1.5 L من المحلول والمستعمل في تفاعل حامض - قاعدة ؟ (2022 /تكميلي د 2) ج/

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} \quad (1) \text{ نجد المولارية } M :$$

$$M = \frac{8.5 \text{ g}}{171 \text{ g/mol}} \times \frac{1}{1.5 \text{ L}} = 0.033 \text{ mol/l}$$

$$\eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } OH^- \text{ المتأينة} = 2 \text{ eq/mol} \quad (2) \text{ نجد العيارية } N :$$

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 2 \text{ eq/mol} \times 0.033 \frac{\text{mol}}{\text{L}} = 0.066 \text{ eq/l}$$

(23) ما هي مولارية وعيارية محلول هيدروكسيد الكالسيوم ($M = 74 \text{ g/mol}$) المحضر بإذابة 3.7 g من هذه المادة في 1.5 L من المحلول والمستعمل في تفاعل حامض - قاعدة ؟ (2018/2د) ج/

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)} \quad (1) \text{ نجد المولارية } M :$$

$$M = \frac{3.7 \text{ g}}{74 \text{ g/mol}} \times \frac{1}{1.5 \text{ L}} = 0.03 \text{ mol/l}$$

$$(2) \text{ نجد العيارية } N :$$

$$Ca(OH)_2 \quad \eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } OH^- \text{ المتأينة} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 2 \text{ eq/mol} \times 0.03 \text{ mol/L}$$

$$N = 0.06 \text{ eq/l}$$

ويمكن الحل بطريقة ثانية من خلال ايجاد الكتلة المكافئة ثم العيارية ومنها المولارية (للاستلة الثلاث اعلاه) .

(24) ما هي مولارية وعيارية محلول هيدروكسيد الباريوم $M = 171 \text{ g/mol}$ المحضر بإذابة 9.3 g من هذه المادة في 3 L من المحلول والمستعمل في تفاعل حامض - قاعدة ؟

(2021 / ت)

ج/

(1) نجد المولارية M :

$$M = \frac{m(g)}{M(g/mol)} \times \frac{1}{V(L)}$$

$$M = \frac{9.3 \text{ g}}{171 \text{ g/mol}} \times \frac{1}{3 \text{ L}} = 0.018 \text{ mol/l}$$

(2) نجد العيارية N :

$\eta = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } OH^- \text{ المتأينة} = 2 \text{ eq/mol}$

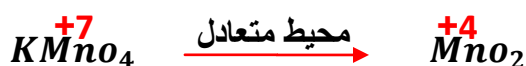
$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 2 \text{ eq/mol} \times 0.018 \frac{\text{mol}}{\text{L}} = 0.036 \text{ eq/l}$$

(25) تستعمل برمنغنات البوتاسيوم $KMnO_4$ في تفاعلات التأكسد والاختزال فإذا تفاعلت هذه المادة في محيط متعادل كعامل مؤكسد لينتج MnO_2 ، ما قيمة η لبرمنغنات البوتاسيوم ؟ وكم هي عيارية محلول هذه المادة الذي تركيزه المولاري يساوي 0.08 mol/L .

(2023/د)

ج/



$$+1 + Mn + (-2 \times 4) = 0$$

$$+1 + Mn - 8 = 0$$

$$Mn = +7$$

$$Mn + (-2 \times 2) = 0$$

$$Mn = +4$$

$$\eta = \text{عدد الإلكترونات المفقودة} = 3 \text{ eq/mol}$$

$$N = \eta \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 3 \times 0.08 = 0.24$$

(26) احسب كتلة المذاب الموجود في كل 250 ml من 0.1 N محلول البوراكس $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ ($M = 381 \text{ g/mol}$) ويستعمل وفق التفاعل الآتي:

(2024/د)



ج/

التفاعل هو تفاعل تعادل (ملح قاعدي مع حامض):

$$\eta = \text{تكاؤها} = \text{عدد الايونات الموجبة} \times 2 = 1 \times 2 = 2 \text{ eq/mol} \quad (\text{للملح القاعدي})$$

$$EM_{Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O} = \frac{M}{\eta} = \frac{381 \text{ g/mol}}{2 \text{ eq/mol}} = 190.5 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = N (\text{eq/L}) \times EM(\text{g/eq}) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.1 \text{ eq/L} \times 190.5 \text{ g/eq} \times 250 \text{ ml} \times \frac{1 \text{ L}}{1000 \text{ ml}} = 4.76 \text{ g}$$

(27) ما هي مولارية وعيارية محلول حامض الهيدروكلوريك ؟ إذا علمت ان 36.7 ml من محلول هذا الحامض تكافئ 43.2 ml من محلول 0.24 M هيدروكسيد الصوديوم ؟

(2019 ل-1 غ ق)



ج/

$$\frac{(M \times V)_{HCl}}{n} = \frac{(M \times V)_{NaOH}}{n}$$

$$\frac{(M \times 36.7 \text{ ml})_{HCl}}{1} = \frac{(0.24 \text{ M} \times 43.2 \text{ ml})_{NaOH}}{1}$$

$$M_{HCl} = 0.282 \text{ mol/l}$$

$$N = n_{eq/mol} \times M_{mol/L}$$

$$N = 1 \text{ eq/mol} \times 0.282 \text{ mol/L}$$

$$N = 0.282 \text{ eq/l}$$

(28) في عملية تسحيح حامض الاوكزاليك ($M = 90 \text{ g/mol}$) $H_2C_2O_4$ مع محلول هيدروكسيد الصوديوم تطلب تسحيح 0.1743 g من عينة غير نقية لهذا الحامض إضافة 39.82 ml من 0.09 M من محلول القاعدة للوصول إلى نقطة نهاية التفاعل . احسب النسبة المئوية لحامض الاوكزاليك في العينة .
(20/2015) ج/



$$NaOH \downarrow n = \text{عدد مجاميع الهيدروكسيد } OH^- \text{ المتأينة} = 1 \text{ eq/mol}$$

$$N = n_{eq/mol} \times M_{mol/L} = 1 \text{ eq/mol} \times 0.09 \text{ mol/L} = 0.09 \text{ eq/L}$$

$$H_2C_2O_4 \downarrow n = H^+ \text{ عدد ذرات الهيدروجين المتأينة} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{H_2C_2O_4} = \frac{M}{n} = \frac{90 \text{ g/mol}}{2 \text{ eq/mol}} = 45 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = N (eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.09 \frac{eq}{L} \times 39.82 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000ml} \times 45 \frac{g}{eq} = 0.16 \text{ g}$$

$$\% H_2C_2O_4 = \frac{m_{H_2C_2O_4}(g)}{m_{\text{العينة}}(g)} \times 100$$

$$\% H_2C_2O_4 = \frac{0.16 \text{ g}}{0.1743 \text{ g}} \times 100 = 91.8 \%$$

(29) تمت معايرة 1.6 g من عينة تحوي حامض الاوكزاليك ($M = 90 \text{ g/mol}$) $H_2C_2O_4$ بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.2 N فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 36 ml احسب النسبة المئوية لحامض الاوكزاليك في العينة .
(10/2021) ج/



$$H_2C_2O_4 \downarrow n = H^+ \text{ عدد ذرات الهيدروجين المتأينة} = 2 \text{ eq/mol}$$

$$EM_{H_2C_2O_4} = \frac{M}{n} = \frac{90 \text{ g/mol}}{2 \text{ eq/mol}} = 45 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = N(eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.2 \frac{eq}{L} \times 36 ml \times \frac{1L}{1000ml} \times 45 \frac{g}{eq} = 0.324 g$$

$$\% H_2C_2O_4 = \frac{m_{H_2C_2O_4}(g)}{m_{العينة}(g)} \times 100$$

(4) نجد % للحمض:

$$\% H_2C_2O_4 = \frac{0.324 g}{1.6 g} \times 100 = 20.25 \%$$

(30) تمت معايرة 0.86 g من عينة تحوي حامض الخليك CH_3COOH ($M = 60 g/mol$)

بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.225N ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 32.2 ml . احسب النسبة المئوية لحمض الخليك في العينة .

(10/2017)

ج/

$$EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60 g/mol}{1 eq/mol} = 60 g/eq \quad (1) \text{ نجد كتلة } CH_3COOH :$$

$$m(g) = N(eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.225N \frac{eq}{L} \times 32.2 ml \times \frac{1L}{1000ml} \times 60 g/eq$$

$$m(g) = 0.435 g$$

$$\% CH_3COOH = \frac{m_{CH_3COOH}(g)}{m_{العينة}(g)} \times 100$$

(2) نجد % للحمض:

$$\% CH_3COOH = \frac{0.435 g}{0.86 g} \times 100$$

$$\% CH_3COOH = 50.5 \%$$

(31) تمت معايرة 1.2 g من عينة تحوي حامض الخليك CH_3COOH ($M = 60 g/mol$)

بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.3N ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 35 ml . احسب النسبة المئوية لحمض الخليك في العينة .

(10/2018)

$$EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60 g/mol}{1 eq/mol} = 60 g/eq$$

$$m(g) = N(eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.3N \frac{eq}{L} \times 35 ml \times \frac{1L}{1000ml} \times 60 g/eq$$

$$m(g) = 0.63 g$$

$$\% CH_3COOH = \frac{m_{CH_3COOH}(g)}{m_{العينة}(g)} \times 100$$

(2) نجد % للحمض:

$$\% CH_3COOH = \frac{0.63 g}{1.2 g} \times 100$$

$$\% CH_3COOH = 52.5 \%$$

(32) تمت معايرة 0.96 g من عينة تحوي حامض الخليك CH_3COOH ($M = 60\text{ g/mol}$) بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز $0.25N$ ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 35 ml . احسب النسبة المئوية لحامض الخليك في العينة .

(30/2019)

ج/

(1) نجد كتلة CH_3COOH : $EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60\text{ g/mol}}{1\text{ eq/mol}} = 60\text{ g/eq}$

$$m(g) = N(\text{eq/L}) \times V(L) \times EM(\text{g/eq})$$

$$m(g) = 0.25N \frac{\text{eq}}{L} \times 35\text{ ml} \times \frac{1L}{1000\text{ml}} \times 60\text{ g/eq}$$

$$m(g) = 0.525\text{ g}$$

(2) نجد % للحامض: $\% CH_3COOH = \frac{m_{CH_3COOH}(g)}{m_{\text{العينة}}(g)} \times 100$

$$\% CH_3COOH = \frac{0.525\text{ g}}{0.96\text{ g}} \times 100$$

$$\% CH_3COOH = 54.7\%$$

(33) تمت معايرة 0.96 g من عينة تحوي حامض الخليك CH_3COOH ($M = 60\text{ g/mol}$) بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز $0.24N$ ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 32.4 ml . احسب النسبة المئوية لحامض الخليك في العينة .

(10/2024)

ج/

(1) نجد كتلة CH_3COOH : $EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60\text{ g/mol}}{1\text{ eq/mol}} = 60\text{ g/eq}$

$$m(g) = N(\text{eq/L}) \times V(L) \times EM(\text{g/eq})$$

$$m(g) = 0.24N \frac{\text{eq}}{L} \times 32.4\text{ ml} \times \frac{1L}{1000\text{ml}} \times 60\text{ g/eq}$$

$$m(g) = 0.466\text{ g}$$

(2) نجد % للحامض: $\% CH_3COOH = \frac{m_{CH_3COOH}(g)}{m_{\text{العينة}}(g)} \times 100$

$$\% CH_3COOH = \frac{0.466\text{ g}}{0.96\text{ g}} \times 100$$

$$\% CH_3COOH = 48.5\%$$

(34) في عملية تسحيح حامض الخليك CH_3COOH ($M = 60 \text{ g/mol}$) مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز $0.2N$ تطلب تسحيح 1.2 g من عينة غير نقية لهذا الحامض ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 36 ml . احسب النسبة المئوية لحامض الخليك في العينة .

(2023/ت)

ج/ الطريقة الاولى:

$$CH_3COOH \rightarrow H^+ = 1 \text{ eq/mol} \quad \text{عدد ذرات الهيدروجين المتأينة}$$

$$EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60 \text{ g/mol}}{1 \text{ eq/mol}} = 60 \text{ g/eq} \quad \text{نجد كتلة } CH_3COOH:$$

$$m(g) = N(\text{eq/L}) \times V(L) \times EM(\text{g/eq})$$

$$m(g) = 0.2N \frac{\text{eq}}{L} \times 36 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000\text{ml}} \times 60 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = 0.432 \text{ g}$$

$$\% CH_3COOH = \frac{m_{CH_3COOH}(g)}{m_{\text{العينة}}(g)} \times 100 \quad \text{نجد \% للحامض:}$$

$$\% CH_3COOH = \frac{0.432 \text{ g}}{1.2 \text{ g}} \times 100$$

$$\% CH_3COOH = 36 \%$$

الطريقة الثانية:

$$EM_{CH_3COOH} = \frac{M}{n} = \frac{60 \text{ g/mol}}{1 \text{ eq/mol}} = 60 \text{ g/eq}$$

$$CH_3COOH \text{ عدد مكافئات} = NaOH \text{ عدد مكافئات}$$

$$Eq_{CH_3COOH} = Eq_{NaOH}$$

$$\frac{m_{CH_3COOH}}{EM} = N_{NaOH} \times V_{NaOH}$$

$$\frac{m_{CH_3COOH}}{60} = 0.2 \times \frac{36}{1000}$$

$$m_{CH_3COOH} = 0.2 \times \frac{36}{1000} \times 60$$

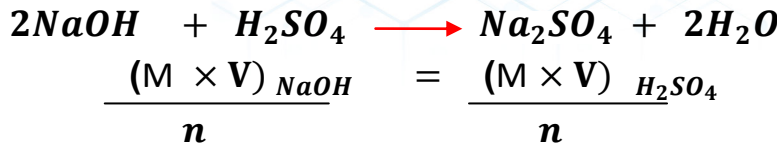
$$m_{CH_3COOH} = 0.2 \times \frac{36}{1000} \times 60$$

$$m_{CH_3COOH} = 0.432 \text{ g}$$

ثم تكمل الحل

(35) لمعايرة محلول $NaOH$ وايجاد تركيزه بشكل مضبوط ، تم تسحيح 24 ml منه مع محلول حامض الكبريتيك H_2SO_4 ذو تركيز $0.06 M$ وكان الحجم المضاف من الحامض اللازم للوصول الى نقطة النهاية هو 48 ml . احسب التركيز المولاري لمحلول هيدروكسيد الصوديوم ، ثم جد عدد غرامات $NaOH$ المذابة في 600 ml من هذا المحلول .

(2022/د)



(1) نجد المولارية للقاعدة:

$$\frac{(M \times 24 \text{ ml})_{NaOH}}{2} = \frac{(0.06 \times 48 \text{ ml})_{H_2SO_4}}{1}$$

$$M = 0.24 \text{ mol/L}$$

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/mol) \times V(L)$$

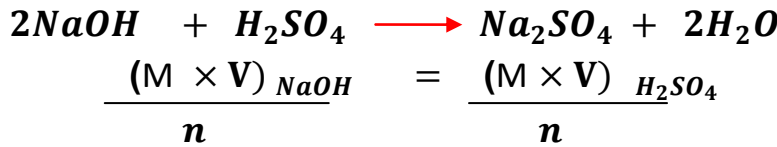
(2) نجد غرامات القاعدة:

$$m(g) = 0.24(\text{mol/L}) \times 40(g/mol) \times 600 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = 5.76 \text{ g}$$

*او بتحويل المولارية الى نورمالي بعد ايجاد الايتا ثم نجد غرامات القاعدة وهنا لا حاجة لكتابة المعادلة .

(36) لمعايرة محلول $NaOH$ وايجاد تركيزه بشكل مضبوط ، تم تسحيح 32 ml منه مع محلول حامض الكبريتيك H_2SO_4 ذو تركيز 0.08 M وكان الحجم المضاف من الحامض اللازم للوصول الى نقطة النهاية هو 48 ml . احسب التركيز المولاري لمحلول هيدروكسيد الصوديوم ، ثم جد عدد غرامات $NaOH$ المذابة في 400 ml من هذا المحلول ($M = 171 \text{ g/mol}$ للقاعدة) (2023 ل 3)

ج/



(1) نجد المولارية للقاعدة:

$$\frac{(M \times 32 \text{ ml})_{NaOH}}{2} = \frac{(0.08 \times 48 \text{ ml})_{H_2SO_4}}{1}$$

$$M = 0.24 \text{ mol/L}$$

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/mol) \times V(L)$$

(2) نجد غرامات القاعدة:

$$m(g) = 0.24(\text{mol/L}) \times 40(g/mol) \times 400 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}} = 3.84 \text{ g}$$

(37) لمعايرة محلول $Ba(OH)_2$ وايجاد تركيزه بشكل مضبوط تم تسحيح 35 ml منه مع حامض النتريك HNO_3 ذو تركيز 0.04 M وكان الحجم المضاف من الحامض اللازم للوصول الى نقطة النهاية هو 55.5 ml . احسب التركيز المولاري لمحلول $Ba(OH)_2$ ثم جد عدد غرامات $Ba(OH)_2$ المذابة في 750 ml من المحلول .

(3-2019)

علماً ان الكتل الذرية: $Ba = 137$ ، $H = 1$ ، $O = 16$.

ج/

الطريقة الاولى:

$$M_{Ba(OH)_2} = 137 + (16 \times 2) + (1 \times 2) = 171 \text{ g/mol}$$



$$\frac{(M \times V)_{Ba(OH)_2}}{n} = \frac{(M \times V)_{HNO_3}}{n}$$

$$\frac{(M \times 35 \text{ ml})_{Ba(OH)_2}}{1} = \frac{(0.04 \text{ M} \times 55.5 \text{ ml})_{HNO_3}}{2}$$

$$M = 0.03 \text{ mol/L}$$

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/\text{mol}) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.03 \times 171 \times 750 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}}$$

$$m(g) = 3.85 \text{ g}$$

الطريقة الثانية:

$$Ba(OH)_2 \text{ عدد مكافئات} = HNO_3 \text{ عدد مكافئات}$$

$$Eq(Ba(OH)_2) = Eq(HNO_3)$$

$$(N \times V) = (N \times V)$$

$$M \times n \times V = M \times n \times V$$

$$M \times 2 \times 35 = 0.04 \times 1 \times 55.5$$

$$M = 0.3 \text{ mol/L}$$

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/\text{mol}) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.3 \times 171 \times 750 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}}$$

$$m(g) = 3.85 \text{ g}$$

(38) تمت معايرة 28 ml من محلول حامض HCl ذو تركيز 0.12N بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الباريوم ($M = 171 \text{ g/mol}$) ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 24 ml احسب

(1) عيارية محلول $(Ba(OH)_2)$. (2) كتلة $(Ba(OH)_2)$ المذابة في 750 ml من المحلول .
(ج/ 2021 -2 تكميلي)

$$Eq(Ba(OH)_2) = Eq(HCl)$$

$$(N \times V) = (N \times V)$$

$$N \times 24 \text{ ml} = 0.12N \times 28 \text{ ml}$$

$$N = 0.14 \text{ eq/L}$$

$$EM_{Ba(OH)_2} = \frac{M}{n} = \frac{171 \text{ g/mol}}{2 \text{ eq/mol}} = 85.5 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = N \times EM \times V$$

$$m(g) = 0.14 \times 85.5 \times 750 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000 \text{ ml}}$$

$$m(g) = 8.97 \text{ g}$$

(39) تمت معايرة 50 ml من محلول حامض HIO_3 ($M = 176 \text{ g/mol}$) بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.145N ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 45.8 ml احسب التركيز العياري لحامض HIO_3 .
ج/ (2013 /ت) (2014 /د 1- خاص)

(المادة القياسية) $NaOH$ ($N \times V$) = ($N \times V$) HIO_3 (المادة المجهولة)

$$N \times 50 \text{ ml} = 0.145N \times 45.8 \text{ ml}$$

$$N = 0.13 \text{ eq/L}$$

(40) تمت معايرة 50 ml من محلول حامض HIO_3 ($M = 176 \text{ g/mol}$) بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.145N ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 45.8 ml احسب أ) التركيز العياري لحامض HIO_3 ب) ما هي عيارية محلول الحامض نفسه عند استعماله في تقدير الحديد حسب التفاعل الاتي:

$$HIO_3 + 4FeCl_2 + 5H_3O^+ + 6Cl^- \longrightarrow 4FeCl_3 + ICl_2^- + 8H_2O$$

(2015 /د 1- خاص) (2019/1)

(أ) (المادة القياسية) $NaOH$ ($N \times V$) = ($N \times V$) HIO_3 (المادة المجهولة)

$$N \times 50 \text{ ml} = 0.145N \times 45.8 \text{ ml}$$

$$N = 0.13 \text{ eq/L}$$

(ب)

الطريقة الاولى:

التفاعل الاول هو تفاعل تفاعل تعادل والتفاعل الثاني تفاعل اكسدة واختزال ، وبما ان التركيز المولاري لا يتغير بتغير نوع التفاعل لذلك فسوف نجد المولارية لحامض HIO_3 في التفاعل الاول (من N و n) وهي نفسها في التفاعل الثاني حيث نجد منها العيارية بعد ايجاد n ، اي التركيز النورمالي يتغير بتغير نوع التفاعل

التفاعل الاول: $HIO_3 \downarrow n = H^+$ عدد ذرات الهيدروجين المتأينة 1 eq/mol

$$N = n \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$0.13 \text{ eq/L} = 1 \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$M = 0.13 \text{ mol/L}$$

التفاعل الثاني:

حامض HIO_3 عامل مؤكسد لانه عانى اختزال وقل عدد التأكسد لليود من (+5) الى (+1) في ICl_2^- :

$$n = \text{عدد الالكترونات المكتسبة} = 4 \text{ eg/mol}$$

$$N = n \text{ eq/mol} \times M \text{ mol/L}$$

$$N = 4 \text{ eq/mol} \times 0.13 \text{ mol/L}$$

$$N = 0.52 \text{ eq/L}$$

$$\frac{N_1}{n_1} = \frac{N_2}{n_2} \Rightarrow \frac{0.13}{1} = \frac{N_2}{4} \Rightarrow N_2 = 0.52$$

الطريقة الثانية:

(41) تمت معايرة 42 ml من محلول حامض HIO_3 ($M = 176 \text{ g/mol}$) بالتسحيح مع محلول هيدروكسيد الصوديوم القياسي بتركيز 0.15N ، فإذا علمت ان حجم محلول القاعدة المضاف من السحاحة اللازم للوصول الى نقطة نهاية التفاعل بلغ 38 ml احسب (1) التركيز العياري لحامض HIO_3 (1 كتلة الحامض بالغرام .

(2024- ت)

ج/ (المادة القياسية) $NaOH$ ($N \times V$) = ($N \times V$) HIO_3 (المادة المجهولة)

$$N \times 42 \text{ ml} = 0.15N \times 38 \text{ ml}$$

$$N = 0.135 \text{ eq/L}$$

$$HIO_3 \quad n = 1$$

$$EM_{HIO_3} = \frac{M}{n} = \frac{176 \text{ g/mol}}{1 \text{ eq/mol}} = 176 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = N \times V \times EM$$

$$m(g) = 0.135 \times 42 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000ml} \times 176 \text{ g/eq}$$

$$m(g) = 0.997 \text{ g} = 1 \text{ g} \quad \text{تقريبا}$$

(42) تم تقدير محتوى النيكل في عينة بعملية تسحيح تعتمد على التفاعل الآتي: (2014 / د -2 خاص)



استهلك في تسحيح 38.3 ml من محلول KCN القياسي بتركيز 0.137N للوصول الى نقطة نهاية التفاعل . احسب النسبة المئوية لأوكسيد النيكل ($M = 165 \text{ g/mol}$) Ni_2O_3 في العينة .

ج/

(1) نجد $EM_{Ni_2O_3}$: عدد المزدوجات الالكترونية المكتسبة $n = 8 \text{ eq/mol}$

$$EM_{Ni_2O_3} = \frac{M}{n} = \frac{165 \text{ g/mol}}{8 \text{ eq/mol}} = 20.6 \text{ g/eq}$$

(2) نجد كتلة الحامض:

$$m(g) = N \text{ (eq/L)} \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.137 \frac{\text{eq}}{L} \times 38.3 \text{ ml} \times \frac{1L}{1000ml} \times 20.6 \text{ g/eq}$$

(3) نجد % للحامض:

$$\% Ni_2O_3 = \frac{m_{Ni_2O_3}(mg)}{m_{\text{العينة}}(mg)} \times 100 = \frac{108 \text{ mg}}{160 \text{ mg}} \times 100 = 67.5 \%$$

(43) اذيب 4.29 g من بلورات كاربونات الصوديوم المائية $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ في قليل من الماء المقطر ثم اكمل حجم المحلول الى 250 ml فإذا علمت ان 25 ml من المحلول الاخير يحتاج الى 15 ml من محلول HCl عيارته 0.2 N لمكافئته . ما عدد جزيئات الماء (x) في الصيغة الكيميائية لكاربونات الصوديوم المائية ؟

(2018 / ت) (2018 / 2- خ ق)

ج/

(1) نجد التركيز العياري للملح:

$$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O} (N \times V) = (N \times V) \text{HCl}$$

$$N \times 25\text{ ml} = 0.2\text{ N} \times 15\text{ ml}$$

$$N = 0.12\text{ eq/L}$$

(2) نجد EM للملح من N :

$$N = \frac{m(g)}{EM(g/eq)} \times \frac{1}{V(L)}$$

$$0.12\text{ eq/L} = \frac{4.29(g)}{EM(g/eq)} \times \frac{1}{250\text{ ml}} \times \frac{1000\text{ ml}}{1\text{ L}}$$

$$EM = 143\text{ (g/eq)}$$

(3) نجد M للملح من EM :

$$\eta = \text{عدد الايونات الموجبة} \times \text{تكافؤها} = 1 \times 2 = 2\text{ eq/mol} \quad (\text{للملح القاعدي})$$

$$EM_{\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}} = \frac{M}{\eta}$$

$$143\text{ (g/eq)} = \frac{M}{2\text{ eq/mol}} \Rightarrow M = 286\text{ g/mol}$$

(4) نجد عدد جزيئات الماء (x) من M :

$$M_{\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}} = 286\text{ g/mol}$$

$$(23 \times 2) + (12 \times 1) + (16 \times 3) + 18x = 286$$

$$108 + 18x = 286$$

$$18x = 180 \Rightarrow x = 10$$

(44) ما كتلة كبريتات الباريوم BaSO_4 ($M = 233\text{ g/mol}$) التي تترسب تماماً عند مزج كمية كافية من محلول BaCl_2 ($M = 208\text{ g/mol}$) مع 100 ml من حامض الكبريتيك ($M = 98\text{ g/mol}$) ، علماً بأن 20 ml من نفس الحامض تحتاج الى 16 ml من NaOH تركيزها 0.1 M لمعادلته .

(2017 / 1- خ ق) (2018 / 3د)

ج/

عدد مكافئات القاعدة = عدد مكافئات الحامض

$$Eq(\text{H}_2\text{SO}_4) = Eq(\text{NaOH})$$

$$(N \times V) = (N \times V)$$

$$M \times \eta \times V = M \times \eta \times V$$

$$M \times 2 \times 20 = 0.1 \times 1 \times 16$$

$$M = 0.04\text{ mol/L} \quad \text{مولارية الحامض}$$

الطريقة الاولى:

$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/\text{mol}) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.04(\text{mol/L}) \times 98(g/\text{mol}) \times 100\text{ ml} \times \frac{1L}{1000\text{ ml}}$$

$$H_2SO_4 \text{ كتلة } m(g) = 0.392\text{ g}$$



$$(H_2SO_4) \frac{m}{M} = \frac{m}{M} (BaSO_4)$$

$$\frac{0.392}{98} = \frac{m}{233}$$

$$m = \frac{0.392 \times 233}{98} = 0.932\text{ g}$$

الطريقة الثانية:

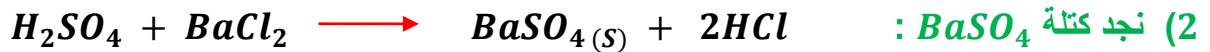
(1) نجد تركيز الحامض المولاري من تسحيحه مع القاعدة:



$$\frac{(M \times V)_{H_2SO_4}}{n} = \frac{(M \times V)_{NaOH}}{n}$$

$$\frac{(M \times 20\text{ ml})_{H_2SO_4}}{1} = \frac{(0.1\text{ M} \times 16\text{ ml})_{NaOH}}{2}$$

$$M = 0.04\text{ mol/L}$$



$$m(g) = M(\text{mol/L}) \times M(g/\text{mol}) \times V(L)$$

$$m(g) = 0.04(\text{mol/L}) \times 233(g/\text{mol}) \times 100\text{ ml} \times \frac{1L}{1000\text{ ml}}$$

$$m(g) = 0.932\text{ g}$$

(45) اضيف 20 ml من محلول برمنكات البوتاسيوم $KMnO_4$ تركيزه 0.3 N الى كمية وافية من محلول يوديد البوتاسيوم KI المحمض ، فتحررت كمية من اليود I_2 التي تم تسحيها مع محلول ثايوكبريتات الصوديوم $Na_2S_2O_3$ ($M = 158\text{ g/mol}$) حسب التفاعل الاتي:



(ب) عدد غرامات ثايوكبريتات الصوديوم المذابة في 1L من هذا المحلول . [1د/2013] [2-د/2016] (خ ق)

ج/

(أ) نجد N لـ $Na_2S_2O_3$:

نلاحظ في السؤال ان برمنكات البوتاسيوم تكافئ محلول KI ومحلول KI (I_2 المتحرر منه) يكافئ محلول ثايوكبريتات الصوديوم ، لذلك فأن محلول البرمنكات يكافئ محلول الثايوكبريتات وكالاتي:

$$Eq Na_2S_2O_3 = Eq KMnO_4$$

$$Na_2S_2O_3 (N \times V) = (N \times V) KMnO_4$$

$$N \times 25 ml = 0.3N \times 20 ml$$

$$Na_2S_2O_3 \downarrow N = 0.24 eq/L$$

(ب) نجد كتلة $Na_2S_2O_3$:



$$2 + S_2 + (-2 \times 3) = 0$$

$$S_2 = +4$$

$$2 + S_4 + (-2 \times 6) = 0$$

$$S_2 = +5$$

فقدان $1e^-$

$$m(g) = N (eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.24 (eq/L) \times 1 L \times \frac{158 g/mol}{1 eq/mol}$$

$$m(g) = 37.92 g$$

(46) اضيف 30 ml من محلول برمنكات البوتاسيوم $KMnO_4$ تركيزه 0.2 N الى كمية وافية من محلول يوديد البوتاسيوم KI المحمض ، فتحررت كمية من اليود I_2 التي تم تسحيحها مع محلول ثايوكبريتات الصوديوم $Na_2S_2O_3$ ($M = 158 g/mol$) حسب التفاعل الاتي:



المحلول للوصول الى نقطة نهاية التفاعل ، احسب: (أ) عيارية محلول $Na_2S_2O_3$.

(ب) عدد غرامات ثايوكبريتات الصوديوم المذابة في 1.5 L من هذا المحلول .

(2021 / 2)

ج/أ

(أ) نجد N لـ $Na_2S_2O_3$:

$$Eq KMnO_4 = Eq I_2$$

بما انه

$$Eq I_2 = Eq Na_2S_2O_3$$

$$Eq Na_2S_2O_3 = Eq KMnO_4$$

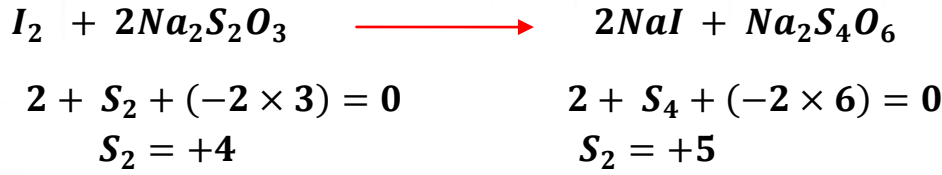
اذن

$$Na_2S_2O_3 (N \times V) = (N \times V) KMnO_4$$

$$N \times 40 ml = 0.2N \times 30 ml$$

$$Na_2S_2O_3 \downarrow N = 0.15 eq/L$$

(ب) نجد كتلة $Na_2S_2O_3$:



$$m(g) = N(eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.15 (eq/L) \times 1.5 L \times \frac{158 g/mol}{1 eq/mol}$$

$$m(g) = 35.55 g$$

(47) اضيف 30 ml من محلول برمنكات البوتاسيوم $KMnO_4$ تركيزه 0.28 N الى كمية وافية من محلول يوديد البوتاسيوم KI المحمض ، فتحررت كمية من اليود I_2 التي تم تسحيحها مع محلول ثايوكبريتات الصوديوم $Na_2S_2O_3$ ($M = 158 g/mol$) حسب التفاعل الاتي:
 $I_2 + 2Na_2S_2O_3 \longrightarrow 2NaI + Na_2S_4O_6$ حيث استهلك 20 ml من هذا المحلول للوصول الى نقطة نهاية التفاعل ، احسب: (أ) عيارية محلول $Na_2S_2O_3$.
 (ب) عدد غرامات ثايوكبريتات الصوديوم المذابة في 800 ml من هذا المحلول . (2023 / 1)

ج/

(أ) نجد N لـ $Na_2S_2O_3$: بما انه

$$Eq KMnO_4 = Eq I_2$$

$$Eq I_2 = Eq Na_2S_2O_3$$

$$Eq Na_2S_2O_3 = Eq KMnO_4 \quad \text{اذن}$$

$$Na_2S_2O_3 (N \times V) = (N \times V) KMnO_4$$

$$N \times 20 ml = 0.28N \times 30 ml$$

$$Na_2S_2O_3 \text{ لـ } N = 0.42 eq/L$$

(ب) نجد كتلة $Na_2S_2O_3$:



$$m(g) = N(eq/L) \times V(L) \times EM(g/eq)$$

$$m(g) = 0.42 (eq/L) \times 0.8 L \times \frac{158 g/mol}{1 eq/mol}$$

$$m(g) = 53.088 g$$

الفصل السابع



الأستاذ
حبيب الجناحي

الفصل السابع – الكيمياء العضوية

هاليدات الالكيل

(2017 /د 2- موصل)

(1) عرف قاعدة ماركوفاييكوف:

عند اضافة الكاشف غير المتناظر الى مركبات الاصرة المزدوجة غير المتناظرة فإن ايون الهيدروجين (الايون الموجب) من الكاشف يضاف الى ذرة كاربون الاصرة المزدوجة التي تحمل العدد الاكبر من ذرات الهيدروجين وتكوين ايون الكربونيوم الاكثر استقراراً .

(3د/2015)

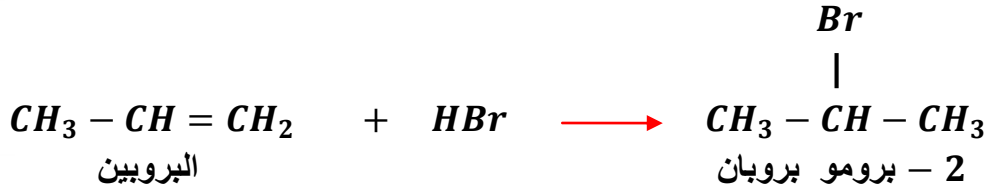
(2) عرف الالكتروفيل:

هو كاشف باحث عن الالكترون (فقير بالالكترونات) لانه يمتلك اوربيتال فارغ مهياً لاستقبال مزدوج الكتروني مثال H^+ وايون الكربونيوم .

(3) عند اضافة HBr الى البروبين ينتج 2 – برومو بروبان وليس 1 – برومو بروبان ، علل ذلك ؟
ج/

(2د/2016) (1د/2017) (2د/2018)

وذلك لان الاضافة تتم حسب قاعدة ماركوفاييكوف التي تنص عند اضافة الكاشف غير المتناظر الى مركبات الاصرة المزدوجة غير المتناظرة فإن ايون الهيدروجين (الايون الموجب) من الكاشف يضاف الى ذرة كاربون الاصرة المزدوجة التي تحمل العدد الاكبر من ذرات الهيدروجين وتكوين ايون الكربونيوم الاكثر استقراراً .



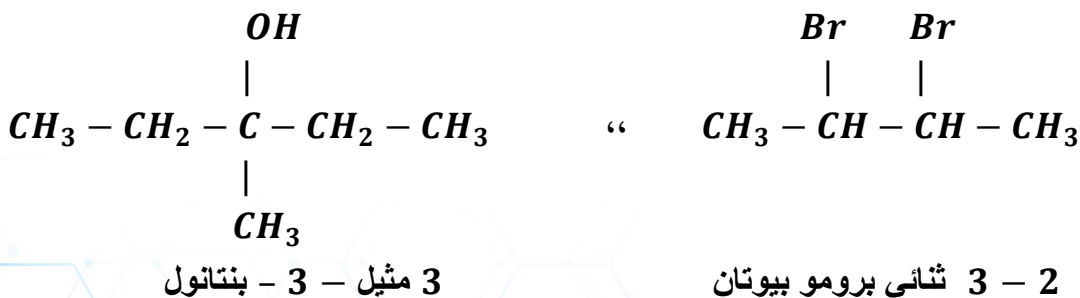
(2018 /ت)

(4) يتم اضافة HBr الى البروبين حسب قاعدة
ج/ ماركوفاييكوف .

(5) لا تذوب هاليدات الالكيل في الماء ولكنها تذوب في المذيبات العضوية ، علل ذلك ؟
ج/ وذلك لعدم قابليتها على تكوين اواصر هيدروجينية .

(2021 /د 2) (2022 /د 2)

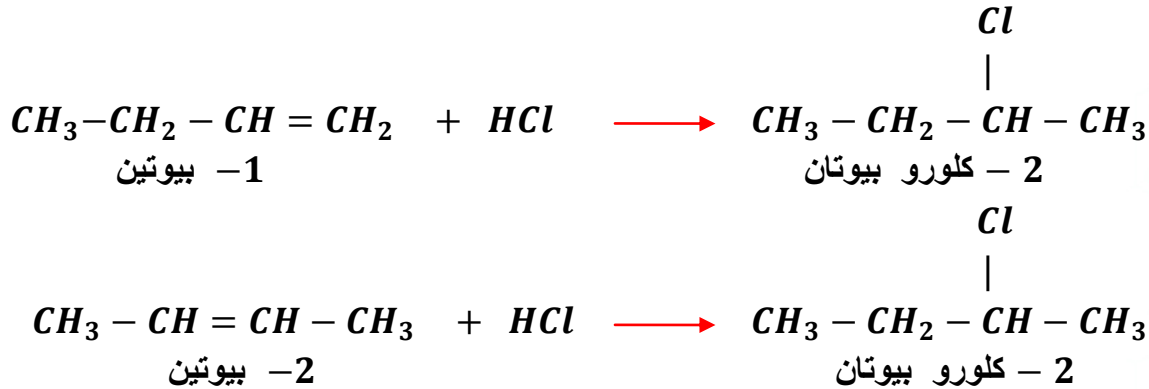
(6) الصيغة التركيبية لـ 2 – 3 ثنائي برومو بيوتان هي بينما 3 مثيل – 3 – بنتانول هي
ج/



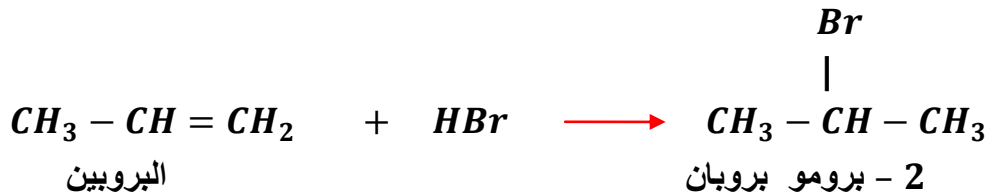
(7) تصنف هاليدات الالكيل الى و..... و..... بالاعتماد على ذرة الكربون الحاملة لذرة الهالوجين .

ج/ هاليد الكيل اولي 1^0 و هاليد الكيل ثانوي 2^0 و هاليد الكيل ثالثي 3^0

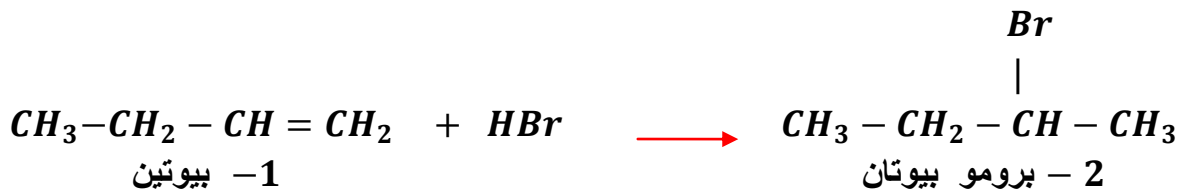
8) اكتب تفاعل اضافة HCl مرة الى 1- بيوتين واخرى الى 2- بيوتين . (2015/2) (2016/1)



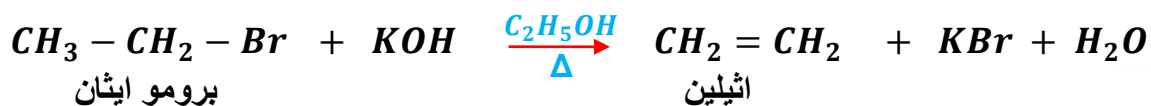
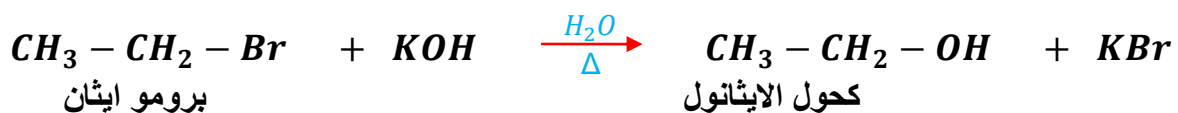
9) حضر 2 – برومو بروبان من الكين مناسب .
ج/ Br



10) حضر 2 – برومو بيوتان من الكين المناسب .
ج/ Br



(11) اكتب تفاعل برومو ايثن مرة مع محلول هيدروكسيد البوتاسيوم المائي ومرة مع هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي . (2014 /ت) (2014/د) (2019 /ت) (2021 / ت) (2022 /د 1)



$$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{Cl} + \text{KOH} \xrightarrow[\Delta]{\text{H}_2\text{O}} \text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{OH} + \text{KCl}$$

كلورو ايثان كحول الايثانول

$$\text{CH}_2 = \text{CH}_2 + \text{HCl} \xrightarrow{\text{ایثر جاف}} \text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{Cl}$$

الاثیلین کلورو ایتان


$$3CH_3CH_2-OH + PCl_3 \longrightarrow 3CH_3CH_2-Cl + H_3PO_3$$

ایٹانول کلورو ایٹان

$$CH_3CH_2 - Br + Mg \longrightarrow CH_3CH_2 - MgBr$$

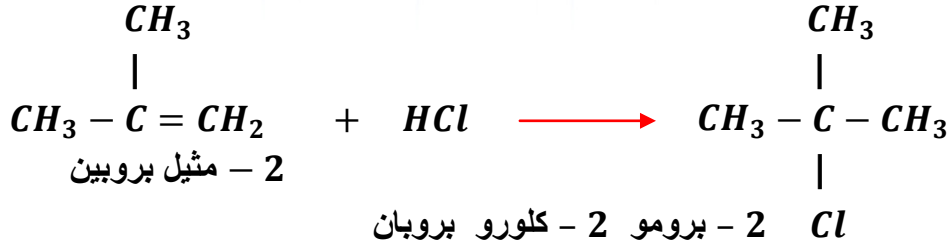
برومو ایتان مغنسیوم برومید مغنسیوم الکیل (کاشف گرینیارد)

$$\begin{array}{c} Cl \\ | \\ CH_3 - C - CH_3 \\ | \\ CH_3 \end{array} + KOH \longrightarrow \begin{array}{c} OH \\ | \\ CH_3 - C - CH_3 \\ | \\ CH_3 \end{array} + KCl$$

2 - کلورو - 2 - متیل پروپان

$$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \overset{\text{Br}}{\underset{\text{CH}_3}{\text{C}}} - \text{CH}_3$$

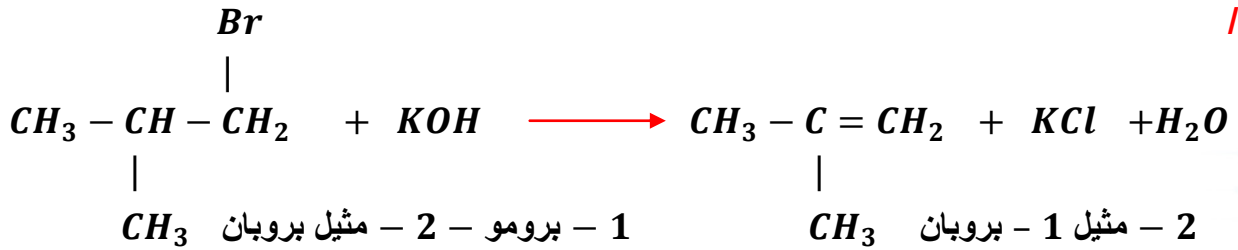
(18) ما ناتج اضافة حامض الهيدروكلوريك الى 2 - مثيل بروبين ؟ مع ذكر اسم الناتج (2022 / تكميلي د 2)



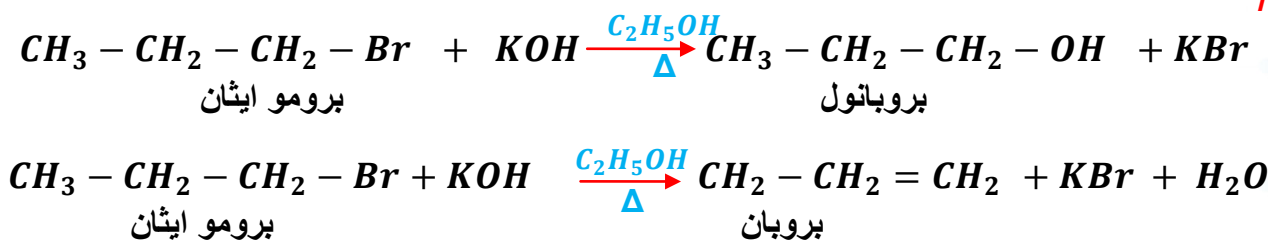
(19) ما ناتج اضافة HCl الى 2 - مثيل 1 - بيوتين ؟ (2023 / د 1) (2023 / د 2)



(20) ما ناتج تفاعل محلول KOH الكحولي مع 1 - برومو 2 - مثيل بروبان . (2023 / د 1)



(21) ما ناتج تفاعل برومو بروبان مرة مع محلول هيدروكسيد البوتاسيوم المائي ومرة مع هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي . (2023 / د 3) (2024 / د 2)



دزاريات الكحوليات

(1) كحول عدد ذرات الكربون فيه تساوي 4 ما هو ؟ وما متجانساته ؟ (2014 / د 2)

ج / حسب القانون العام للكحول فان الصيغة له هي $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$:

$\begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 - CH - CH_2 - OH \end{array}$ (2) 1- ميثيل - 2 - بروبانول (1°)	$CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - OH$ 1 - بيوتانول (1°)
$\begin{array}{c} OH \\ \\ CH_3 - C - CH_3 \\ \\ CH_3 \end{array}$ (4) 2- ميثيل - 2 - بروبانول (3°)	$\begin{array}{c} OH \\ \\ CH_3 - CH_2 - CH - CH_3 \end{array}$ (3) 2 - بيوتانول (2°)

(2) ما هي الصيغ البنائية المحتملة للكحولات ذوات الكتلة المولية ($74g/mol$) علماً ان الكتلة الذرية هي: ($O = 16$ ، $C = 12$ ، $H = 1$) (2015/1- نازحين) (2015/2)

ج/

القانون العام للكحولات هو $C_nH_{2n+2}O$ حيث نجد n (عدد ذرات الكربون) من الكتلة المولية للقانون العام:

$$M_{C_nH_{2n+2}O} = 74g/mol$$

$$(12 \times n) + 1 \times (2n + 2) + (1 \times 16) = 74$$

$$12n + 2n + 2 + 16 = 74 \Rightarrow 14n = 56 \Rightarrow n = 4$$

∴ الكحول هو $C_4H_{10}O$ والصيغ البنائية المحتملة (المتجانسات) هي كالآتي:

$\begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 - CH - CH_2 - OH \end{array}$ (2) 1- ميثيل - 2 - بروبانول (2°)	$CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - OH$ 1 - بيوتانول (1°)
$\begin{array}{c} OH \\ \\ CH_3 - C - CH_3 \\ \\ CH_3 \end{array}$ (4) 2- ميثيل - 2 - بروبانول (3°)	$\begin{array}{c} OH \\ \\ CH_3 - CH_2 - CH - CH_3 \end{array}$ (3) 2 - بيوتانول (2°)

(3د/2014)

كحول يحتوي في جزيئاته عشر ذرات هيدروجين ، ما هي متجانساته ؟

(3

القانون العام للكحولات هو $C_nH_{2n+2}O$

ج/

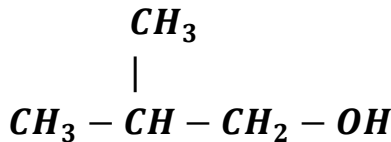
اي ان: عدد ذرات الهيدروجين $= 2n + 2$

$$10 = 2n + 2$$

$$2n = 8$$

$$n = 4$$

اذن الكحول هو $C_4H_{10}O$ ومتجانساته هي:



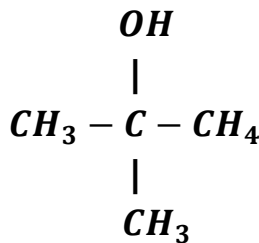
(2



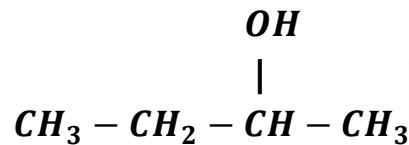
(1

2- مثيل - 1 - بروبانول (2°)

1 - بيوتانول (1°)



(4



(3

2- مثيل - 2 - بروبانول (3°)

2 - بيوتانول (2°)

(4 ما هي الصيغ البنائية المحتملة لخمس متجانسات للكحولات ذوات الكتلة المولية ($88g/mol$) ،

علماء ان الكتل الذرية هي: ($H = 1$ ، $C = 12$ ، $O = 16$) (2017 د/ 2- خ ق) (2018 د/ 1- خ ق)

ج/

$$M_{C_nH_{2n+2}O} = 88g/mol$$

$$(12 \times n) + 1 \times (2n + 2) + (1 \times 16) = 88$$

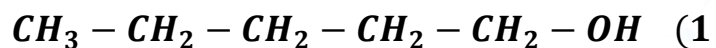
$$12n + 2n + 2 + 16 = 88$$

$$14n = 70$$

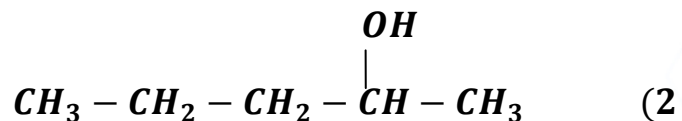
$$n = 5$$

∴ الكحول هو $C_5H_{12}O$ والصيغ البنائية المحتملة (المتجانسات) كالآتي:

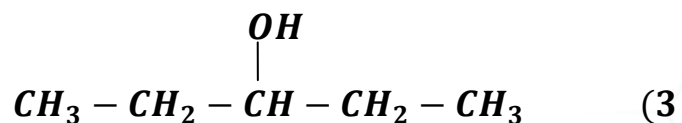
1 - بنتانول



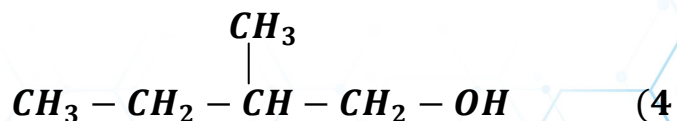
2 - بنتانول

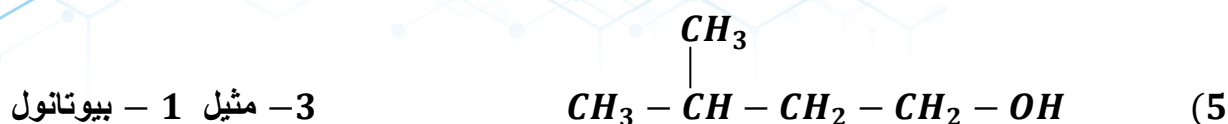


3 - بنتانول



2- مثيل 1 - بيوتانول





(5) ما هي الصيغ البنائية المحتملة للكحولات ذوات الكتلة المولية (60g/mol) ، ثم ميز بينهم باستخدام كاشف لوكاس ، الكتل الذرية: ($H = 1$ ، $C = 12$ ، $O = 16$) . (2021 / د - 2 تكميلي)

ج /

$$M_{C_nH_{2n+2}O} = 60\text{g/mol}$$

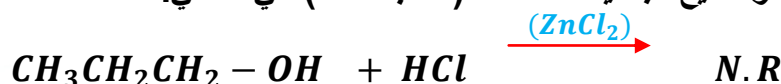
$$(12 \times n) + 1 \times (2n + 2) + (1 \times 16) = 60$$

$$12n + 2n + 2 + 16 = 60$$

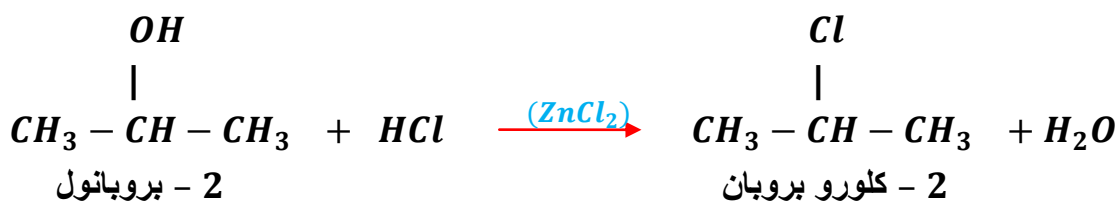
$$14n = 42$$

$$n = 3$$

∴ الكحول هو C_3H_8O والصيغ البنائية المحتملة (المتجانسات) هي كالتالي:



1 - بروبانول



2 - بروبانول

2 - كلورو بروبان

(2013 / ت)

(6) مبتدئاً بالايثانول حضر كلوريد الاثيل .



الايثانول

كلورو ايثان

(2018/3د) (2016/3د) (2016/1د)

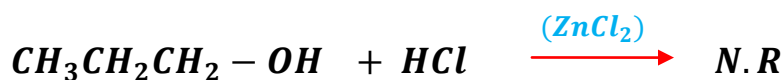
(7) يستخدم كاشف لوكاس للتمييز بين

ج / انواع الكحولات .

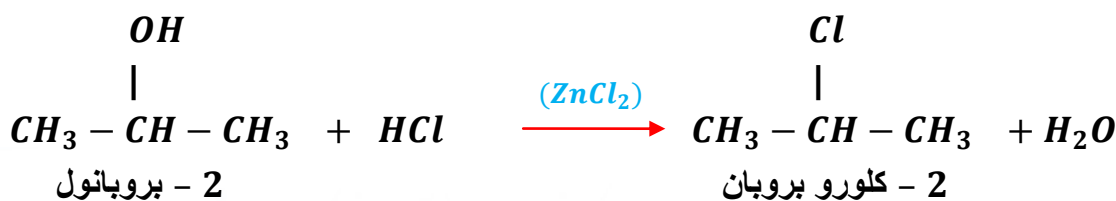
(2022/2د) (2015/1د)

(8) كيف تميز بين 1 - بروبانول و 2 - بروبانول

ج / وذلك باستخدام كاشف لوكاس:



1 - بروبانول



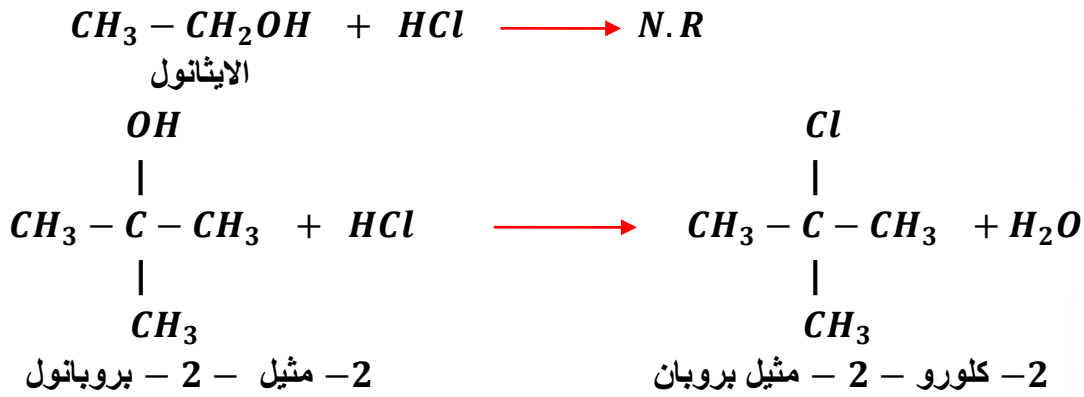
2 - بروبانول

2 - كلورو بروبان

(2016 / 2 - خ ق)

9) كيف تميز كيميائياً بين الايثانول و 2- ميثيل - 2 - بروبانول ؟

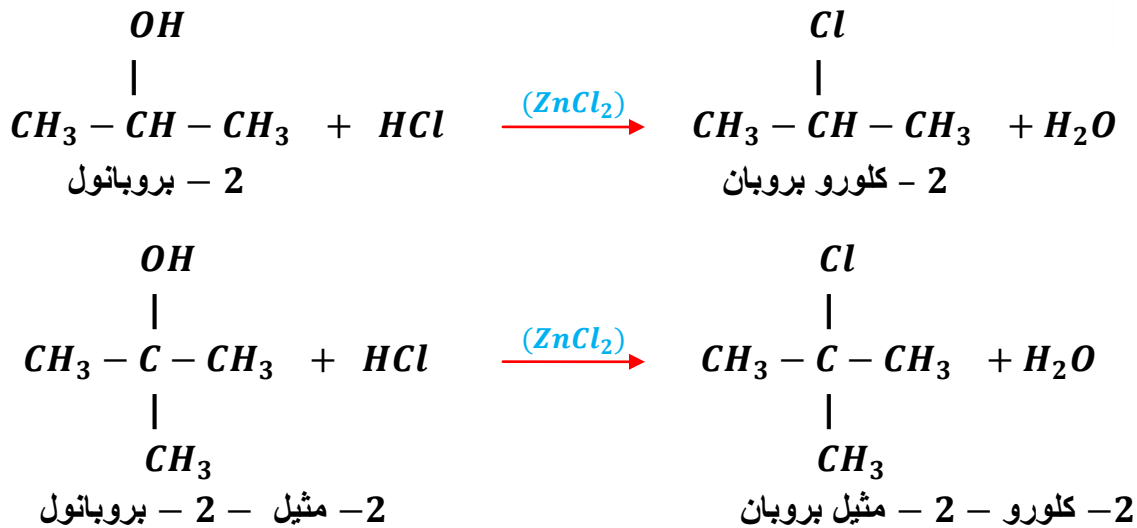
ج/ باستخدام كاشف لوكاس:



(2014 / 3 د)

10) كيف تميز كيميائياً بين 2 - بروبانول و 2- ميثيل - 2 - بروبانول ؟

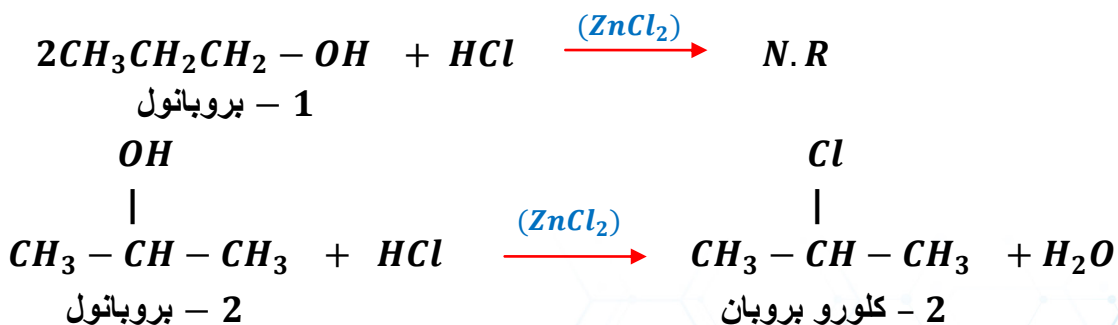
ج/ باستخدام كاشف لوكاس:

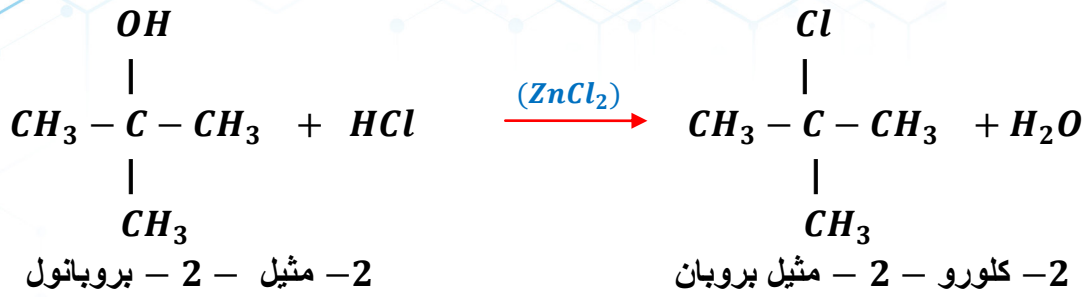


11) ميز كيميائياً بين 1 - بروبانول و 2 - بروبانول و 2- ميثيل - 2 - بروبانول ؟

(2015 / 1 - خ ق) (2021 / ت)

ج/ يمكن التمييز بين انواع الكحولات باستخدام كاشف لوكاس حيث الكحول الذي لا يتفاعل فهو الكحول الاول اي 1 - بروبانول ، اما الكحول الذي يتأخر بعد مرور (2 - 5) دقيقة فهو الكحول الثانوي اي 2 - بروبانول ، اما الذي يتفاعل مباشرة مكوناً عكرة فهو كحول ثالثي اي 2- ميثيل - 2 - بروبانول ، وكما في التفاعلات الاتية:

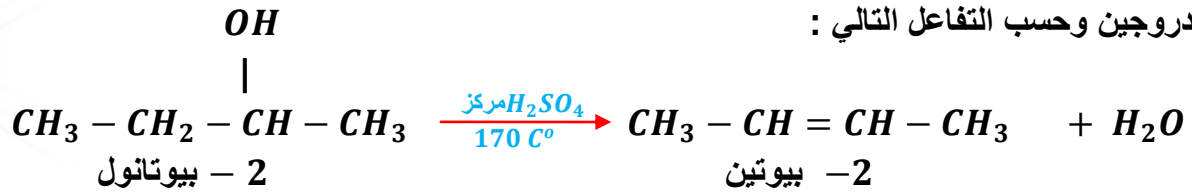




(12) عند سحب جزء ماء من 2 - بيوتانول يكون الناتج 2 - بيوتين وليس 1 - بيوتين ، علل ؟

(2016 / 1 - خ ق) (2022 / ت)

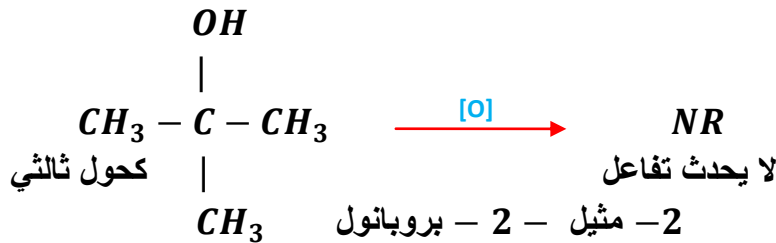
ج/ السبب هو لان حذف الماء يتم حسب قاعدة ستيفيل للحذف حيث تسحب مجموعة OH ومعها ذرة هيدروجين من ذرة كاربون مجاورة لذرة الكاربون الحاملة لمجموعة OH والتي تحمل اقل عدد من ذرات الهيدروجين وحسب التفاعل التالي :



(2017 / 3 - م وصل)

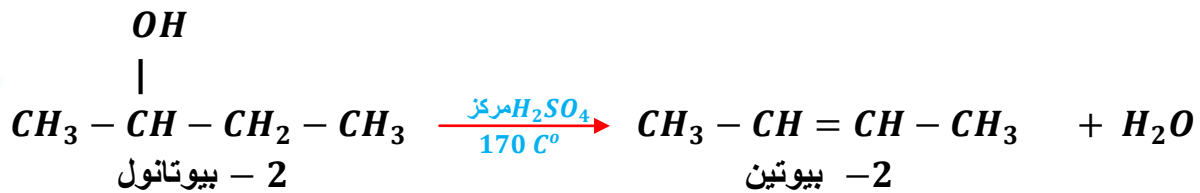
(13) عدم تأكسد الكحولات الثالثية ، علل ذلك .

ج/ لا تتأكسد الكحولات الثالثية بالعوامل المؤكسدة ، بسبب استقرارية مركباتها لان ذرة الكاربون الحاملة لمجموعة OH الكحولية خالية من ذرة الهيدروجين كما في المثال:



(3+/2019)

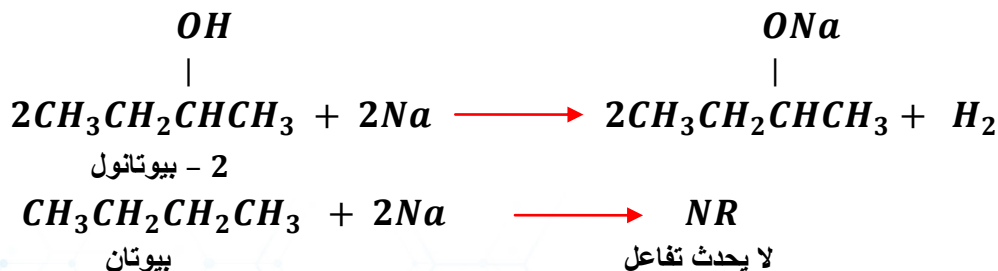
(14) ما ناتج سحب جزيئة ماء من 2 - بيوتانول .



(2014 / ت)

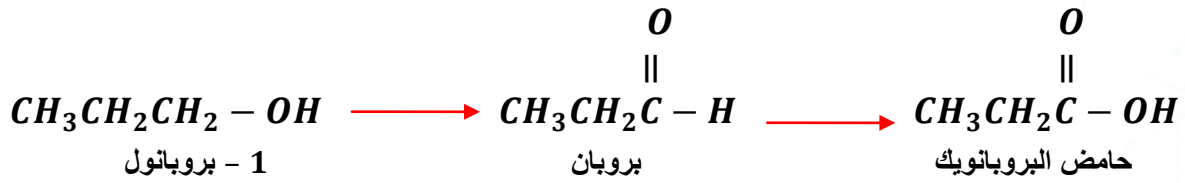
(15) كيف تميز بين 2 - بيوتانول والبيوتان .

ج/ وذلك بالتفاعل مع فلز Na وتحرر غاز H₂ مع الكحول اما البيوتان فلا يتفاعل او بتفاعل الاكسدة:



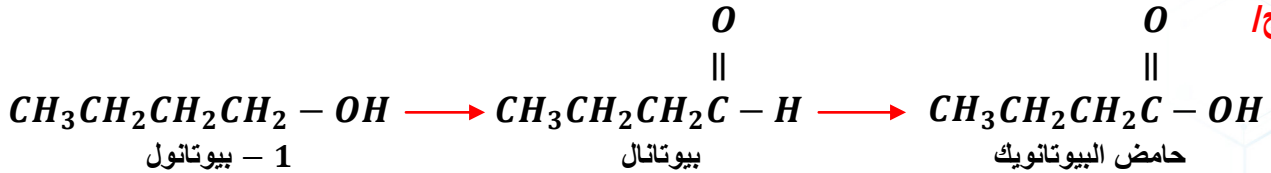
(2016/2) (2016/3 - خ ق) (2017/3)

(16) ما ناتج الأكسدة لـ 1 - بروبانول .



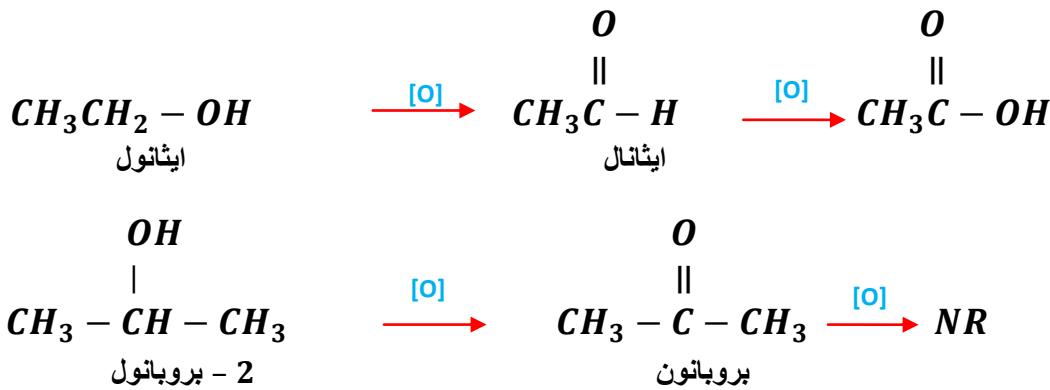
(2018/ت) (2019/ت) (2023/2) (2024-ت)

(17) ما ناتج الأكسدة لـ 1 - بيوتانول .



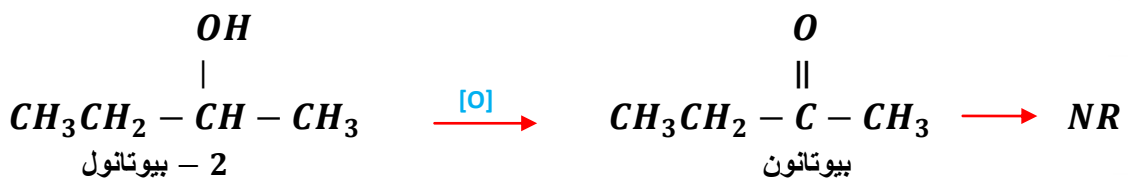
(2017/1 - خ ق)

(18) ما ناتج الأكسدة لكل من الإيثانول و 2 - بروبانول .

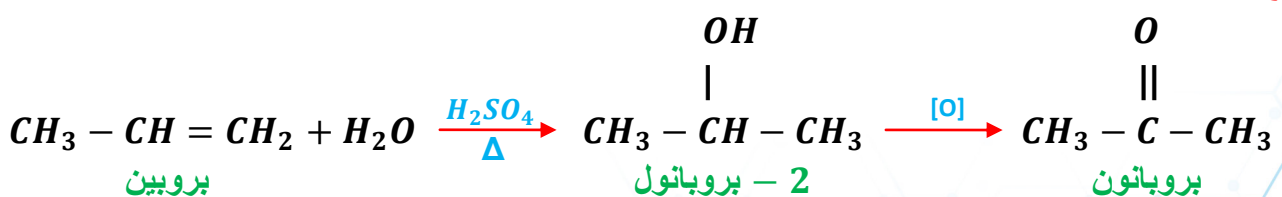


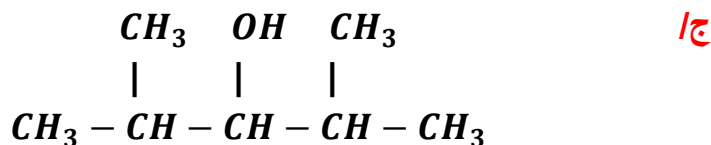
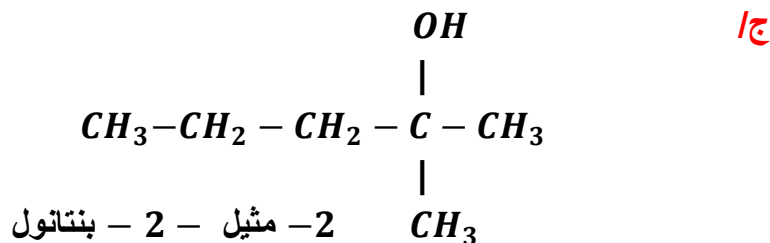
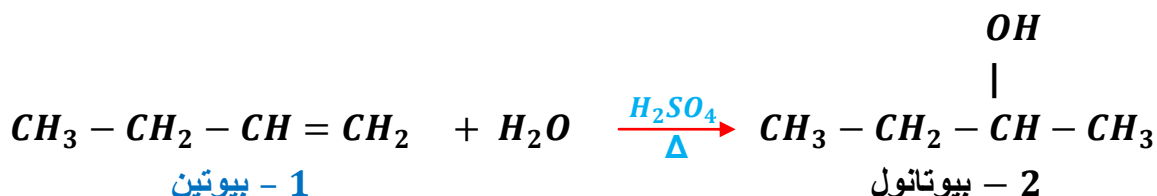
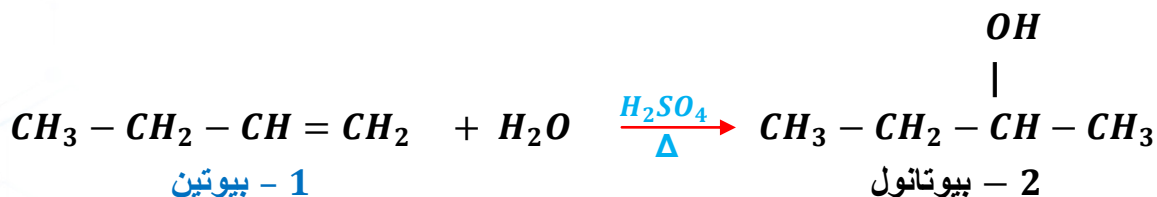
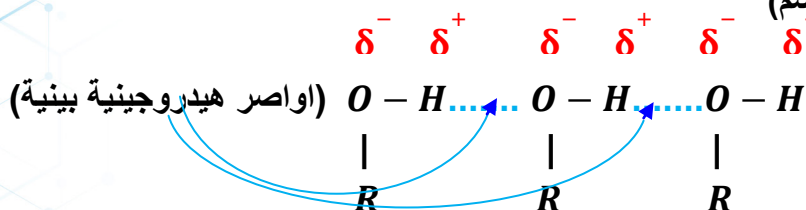
(2018/2 - خ ق) (2018/3)

(19) ما ناتج الأكسدة التامة لـ 2 - بيوتانول



(20) عبر بمعادلات كيميائية: التحلل المائي للبروبين بوجود حامض الكبريتيك ثم أكسدة الناتج . (2021/1)

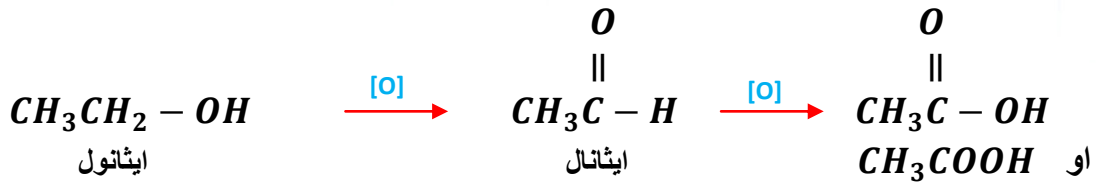




ج/ هو محلول كلوريد الزنك ($ZnCl_2$) المذاب في حامض الهيدروكلوريك المركز .
يستخدم للتمييز بين انواع الكحولات حيث تتفاعل الكحولات الثلاثية مباشرة مع الكاشف (HCl) مكونة عكرة في المحلول نتيجة لتكون هاليد الالكيل غير الذائب ، اما الكحولات الثانوية فيستغرق التفاعل (2 - 5) دقائق لغرض تكوين العكرة ، اما الكحولات الاولى فلا تتفاعل .

(2023 / ت)

(27) ما ناتج الاكسدة للإيثانول مع ذكر ظروف التفاعل .



(28) مركب عضوي قانونه العام $C_nH_{2n+2}O$ كتلته المولية $60g/mol$ لا يستجيب لكاشف لوكاس ولكنه يتأكسد تماماً اكتب الصيغة الجزيئية والتركيبية للمركب . ثم اذكر التفاعل مع تسمية النواتج وكتابة القانون العام والمجموعة الفعالة لكل ناتج .

(2015 / ت) (2017 / ت)

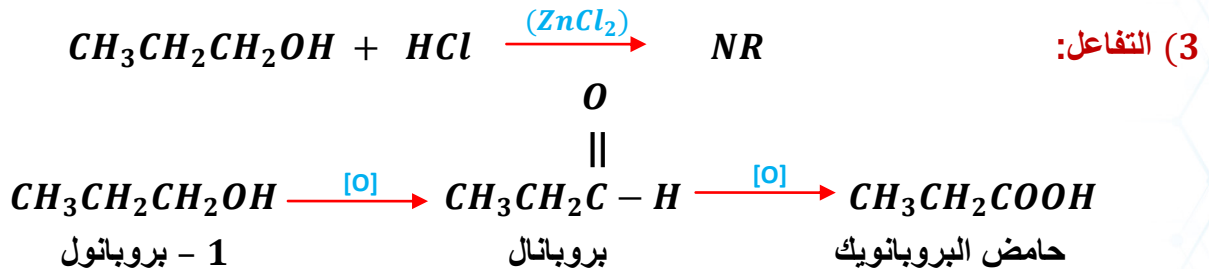
حيث نجد n (عدد ذرات الكربون) من الكتلة المولية للقانون العام:

(1) الصيغة الجزيئية:

$$\begin{aligned} M_{C_nH_{2n+2}O} &= 60g/mol \\ (12 \times n) + 1 \times (2n + 2) + (1 \times 16) &= 60 \\ 12n + 2n + 2 + 16 &= 60 \Rightarrow 14n = 42 \Rightarrow n = 3 \end{aligned}$$

∴ الصيغة الجزيئية C_3H_8O ، وهي الصيغة الجزيئية للكحولات والإثيرات ، ولكن بما ان المركب لا يستجيب لكاشف لوكاس ويتأكسد تماماً لذلك فهو كحول أولي .

(2) الصيغة التركيبية: $CH_3CH_2CH_2OH$

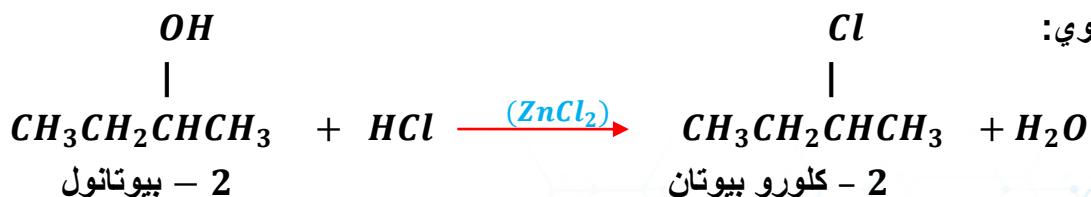


(4) القانون العام: $C_nH_{2n}O_2$
المجموعة الفعالة: $-COOH$

(29) مركب عضوي يحتوي على اربع ذرات كربون يستجيب لكاشف لوكاس وعند اكسدته يعطي كيتون . اكتب التفاعلات اعلاه وما صيغته البنائية .

(2017 / 2- موصّل) (2018 / 1-)

بما ان المركب يستجيب لكاشف لوكاس لذلك فهو كحول ، وبما انه يعطي كيتون عند الاكسدة لذلك فهو كحول ثانوي:





)) الايون الموجب يسحب من ذرة الكربون الحاملة اقل عدد من ذرات الهيدروجين المجاورة لذرة الكربون التى يسحب منها الايون السالب .

(14/2021)

(3١/ 2023)

(2021/ت)

$$\text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{O} - \text{CH}_2\text{CH}_3 + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow[\Delta]{\text{H}_2\text{SO}_4} 2\text{CH}_3\text{CH}_2 - \text{OH}$$

ایٹوکسی ایٹان الیٹانول

(1 د/ 2022)

(24/2016)

$$CH_3CH_2-OH + Na \longrightarrow CH_3CH_2-ONa + \frac{1}{2}H_2$$

كحول الايثانول ايثوكسيد الصوديوم



(2017/ت)

(24/2013)

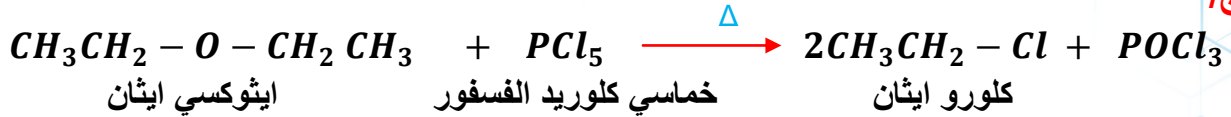
$$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{Cl} + \text{KOH} \xrightarrow[\Delta]{\text{H}_2\text{O}} \text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{OH} + \text{KCl}$$

كلورو ايثان كحول الايثانول



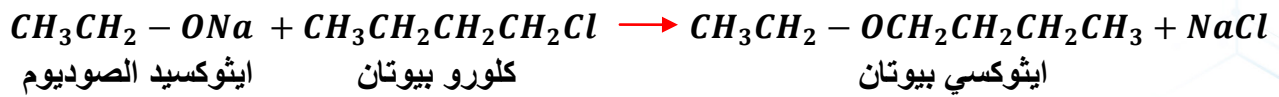
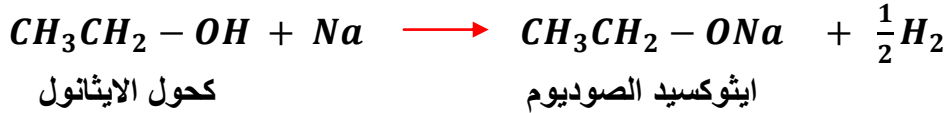
(5) ما ناتج تفاعل ايثوكسي ايثان مع خماسي كلوريد الفسفور . (2013 لـ 1) (2014 لـ 3) (2023 ت/ت)

ج/



(6) اكتب معادلة تحضير ايثوكسي بيوتان من الايثانول . (2015 ت/ت) (2017 لـ 1- موصل) (2024 ت/ت)

ج/ من الايثانول يحضر جزء الكوكسي ومن الهاليد يحضر جزء البيوتان:

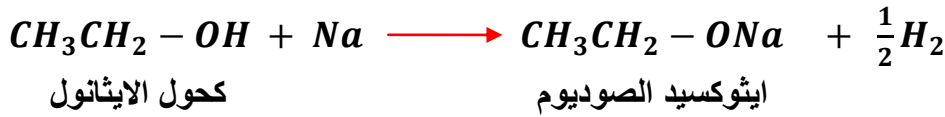


(7) اكتب معادلة تحضير ايثوكسي بروبان من الايثانول.

ج/

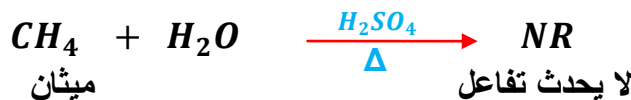
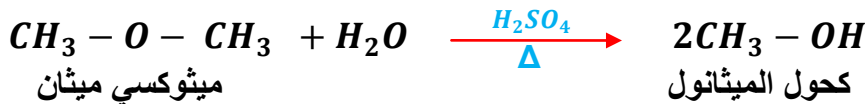
(2017/3) (2018 لـ 2) (2021 لـ 2) (2023 لـ 3)

من الايثانول يحضر جزء الكوكسي ومن الهاليد يحضر جزء البيوتان:



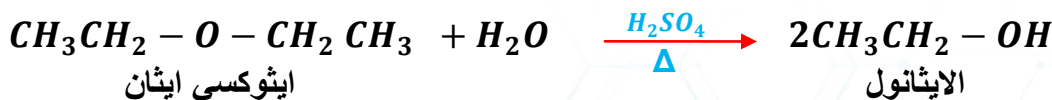
(8) كيف تميز كيميائياً بين ميثوكسي ميثان والميثان ؟ (2014 ت/ت)

ج/ عند معاملة ميثوكسي ميثان مع حامض الكبريتيك المخفف بالتسخين يعطي كحول الميثانول اما الميثان فلا يتفاعل لانه الكان:

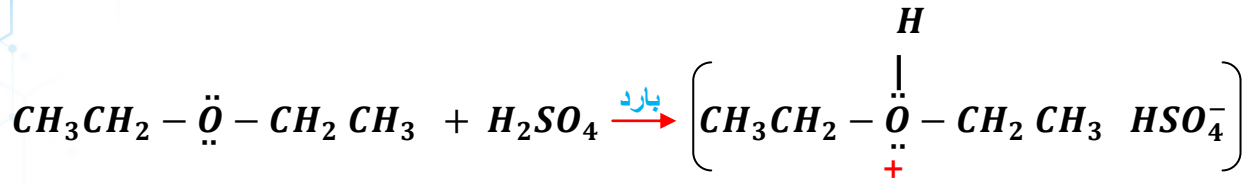


(9) ما ناتج تفاعل ايثوكسي ايثان مرة مع حامض الكبريتيك المخفف مع التسخين ومرة مع حامض الكبريتيك المركز البارد . (2019 لـ 1)

ج/ تفاعلها مع حامض الكبريتيك المخفف الساخن لتعطي الكحولات:



اما تفاعلها مع حامض الكبريتيك المركز البارد لتعطي املاح الاوكسونيوم:

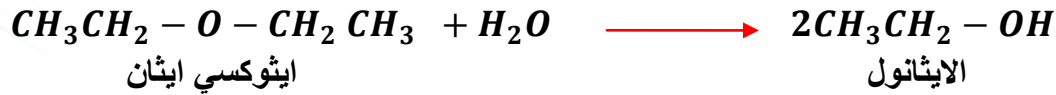


ايثوكسي ايثان مركز ملح الاوكسونيوم لايثوكسي ايثان

(10) ما ناتج تفاعل ايثوكسي ايثان مرة مع حامض الكبريتيك المخفف مع التسخين ومرة مع حامض الكبريتيك المركز البارد .
(2د/2022)

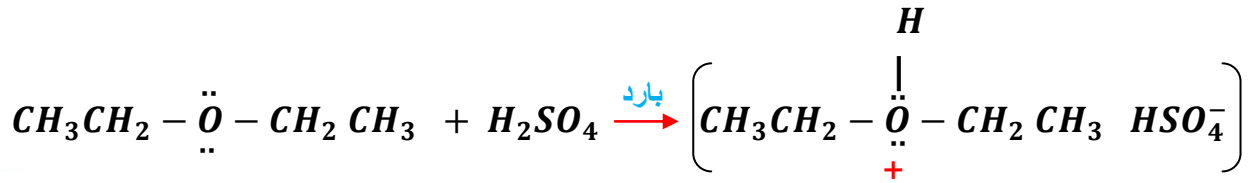
ج/

تفاعلها مع حامض الكبريتيك المخفف الساخن لتعطي الكحولات:



ايثوكسي ايثان الايثانول

اما تفاعلها مع حامض الكبريتيك المركز البارد لتعطي املاح الاوكسونيوم:



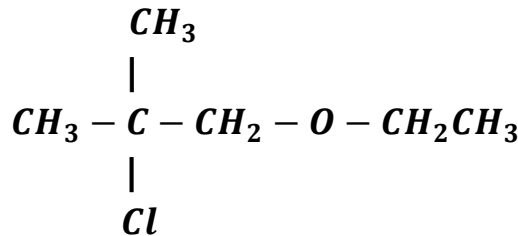
ايثوكسي ايثان مركز ملح الاوكسونيوم لايثوكسي ايثان

(11) الاثيرات قليلة الذوبان في الماء ، علل ذلك .
(2د/2023) (ت / 2022)

ج/ بسبب عدم قابليتها على تكوين اواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء عدا تلك التي تمتلك مجاميع الكيل صغيرة فهي ذائبة في الماء .

(12) الصيغة التركيبية للمركب 2 - كلورو - 2 - ميثيل ايثوكسي بروبان
(2د/2023)

ج//



(13) للاثيرات درجات غليان اوطأ من درجة غليان الكحولات المناظرة ، علل ذلك ؟
(2024 /ت)

ج/ بسبب عدم قدرة الاثيرات على تكوين اواصر هيدروجينية بين جزيئاتها .

(14) الاثيرات قليلة الذوبان في الماء وذلك بسبب
(2د/2024)

ج/ بسبب عدم قابليتها على تكوين اواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء عدا تلك التي تمتلك مجاميع الكيل صغيرة فهي ذائبة في الماء .

الالديهيدات والكيتونات

(2014/2015)

(1) تشترك الالديهيدات والكيتونات في مجموعة وظيفية واحدة هي
ج/ مجموعة الكربونيل

(2017 / 1)

(2) يستعمل كاشف فهلنك للتمييز بين و
ج/ الالديهيدات و الكيتونات .

(2015 / 1- خ ق)

(3) يستخدم كاشف تولن للتمييز بين
ج/ الالديهيدات و الكيتونات .

(2014 / 2 - خاص)

(4) نوع التفاعل الذي يحول البروبانون الى 2 - بروبانول يسمى
ج/ اختزال

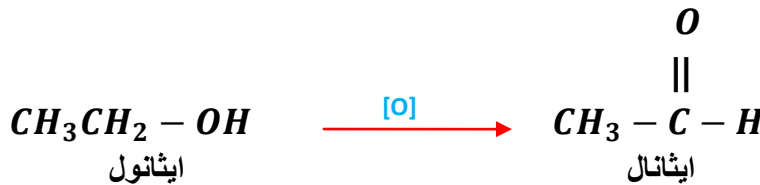
(2024 / 1)

(5) ما هو كاشف تولن ؟ ولأي أغراض يستخدم ؟

كاشف تولن: وهو محلول هيدروكسيد الفضة الامونياكي $Ag(NH_3)_2OH$ ، ويستخدم للكشف عن وجود الالديهيدات ، حيث يختزل ايون الفضة ليرسب على شكل فلز الفضة على جانبي الانبوبة وعلى هيئة مرآة فضية مميزة جداً دلالة على وجود الالديهيد بينما لا تتفاعل الكيتونات مع هذا الكاشف أي لا تترسب الفضة .

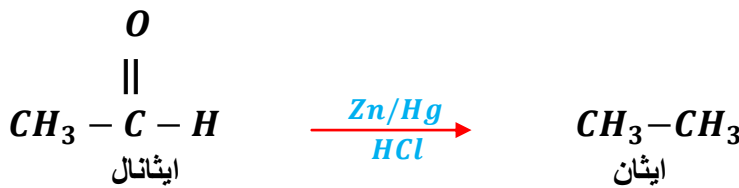
(2013 / ت)

(6) مبتدئاً بالايثانول حضر الايثانال .



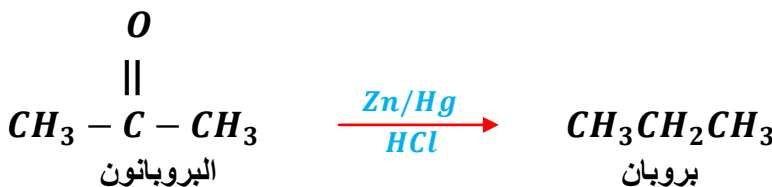
(2015/1)

(7) حضر الايثان من الايثانال



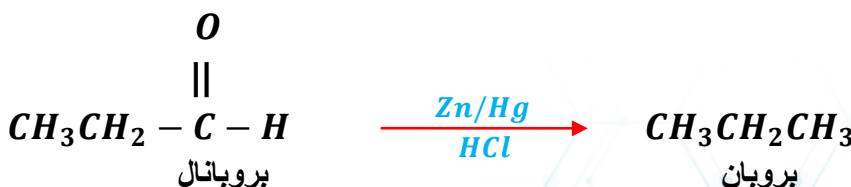
(2013 / 1- خ ق)

(8) حضر البروبان من البروبانون .



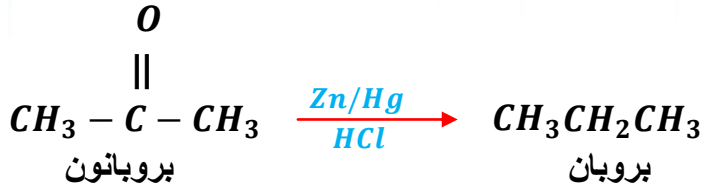
(2013 / 2- التكميلي)

(9) حضر البروبان من البروبانال



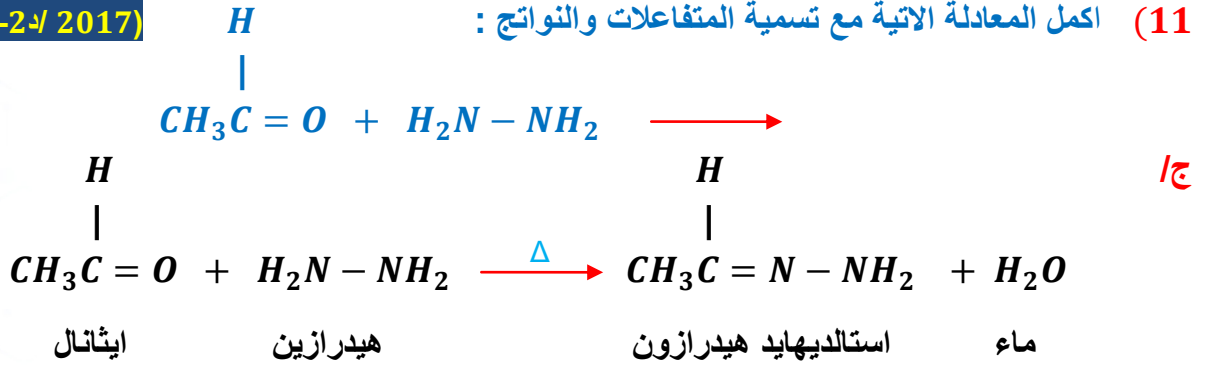
(2016 لـ 3)

(10) اكتب تفاعل اختزال البروبانون .
ج/



(2017 لـ 2- خ ق)

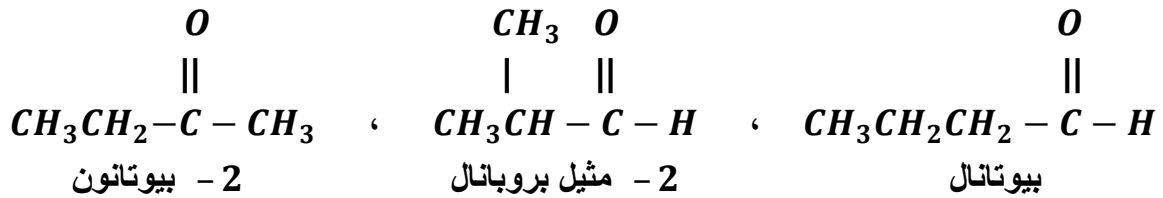
(11) اكمل المعادلة الاتية مع تسمية المتفاعلات والنواتج :



(12) اكتب جميع الصيغ البنائية المحتملة للمركب $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}$ مع تبيان المجموعة الوظيفية فيها واسم المركب .

(2019 لـ 1)

ج/ المركب الديهايد او كيتون والمجموعة الوظيفية هي الكاربونيل $-\text{C} = \text{O}$

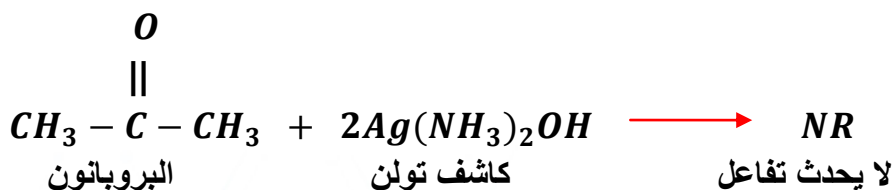
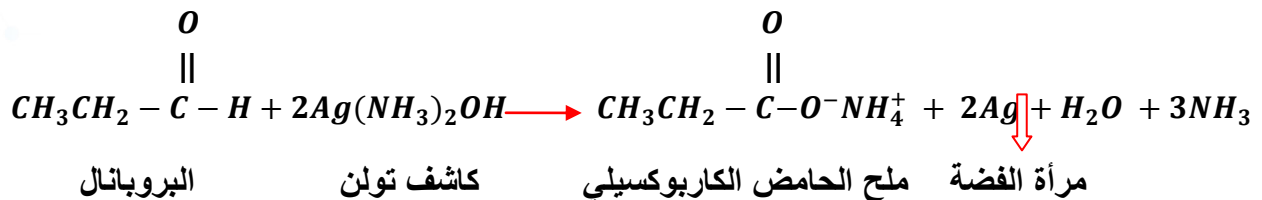


(13) كيف تميز عملياً بين مركب البروبانال والبروبانون باستخدام كاشف تولن .

(2017 لـ 2) (2017 لـ 1- موصّل) (2016 لـ 1) (2014 لـ 1) (2013 لـ 1)

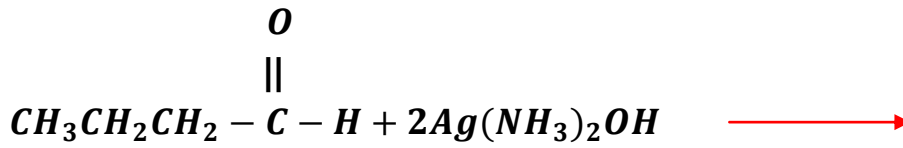
(2019 لـ 2) (2019 لـ 1- خ ق) (2018 لـ 2- خ ق) (2018 لـ 2)

ج/



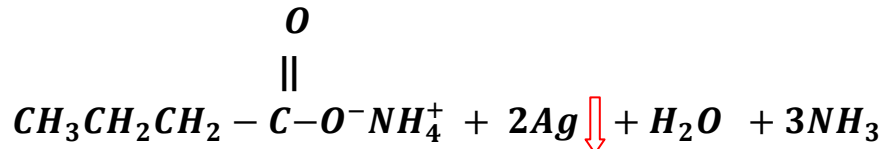
(14) كيف تميز عملياً بين مركب البيوتانال والبيوتانون باستخدام كاشف تولن .

(2016 / 1- خ ق) (2016 / 1- خ ق)



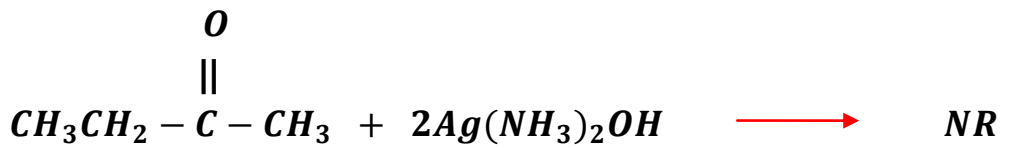
البيوتانال

كاشف تولن



ملح الحامض الكربوكسيلي

مرآة الفضة



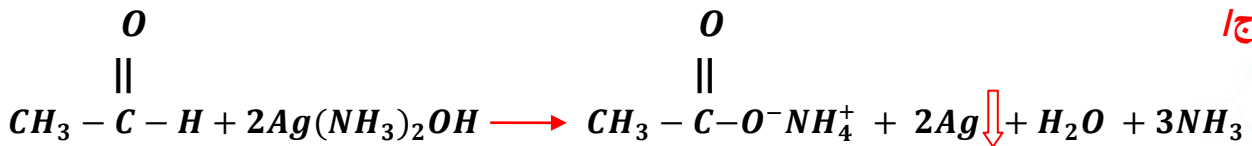
البيوتانون

كاشف تولن

لا يحدث تفاعل

(2017 / 2- موص)

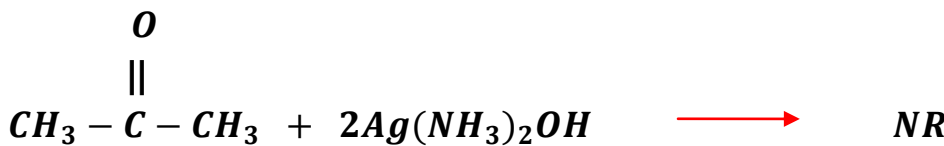
(15) كيف تميز بين الايثانال والبروبانون باستخدام كاشف تولن .



الايثانال

كاشف تولن

مرآة الفضة ملح الحامض الكربوكسيلي



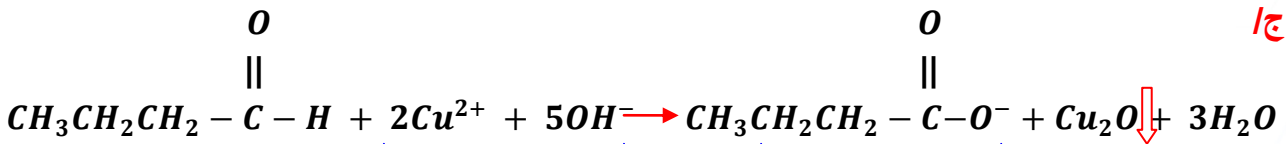
البروبانون

كاشف تولن

لا يحدث تفاعل

(2018 / 1 خ ق)

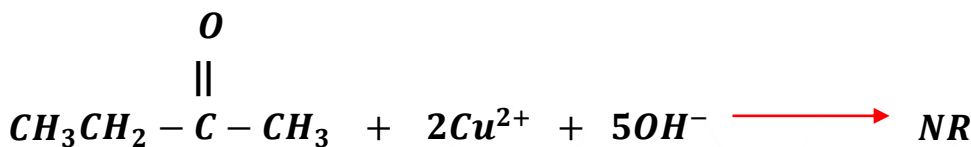
(16) كيف تميز عملياً بين مركب البيوتانال و 2 - بيوتانون باستخدام محلول فهلنك .



البيوتانال

محلول فهلنك

راسب احمر ملح الحامض الكربوكسيلي



2 - بيوتانون

محلول فهلنك

لا يحدث تفاعل

وزارات الحوامض الكربوكسيلية

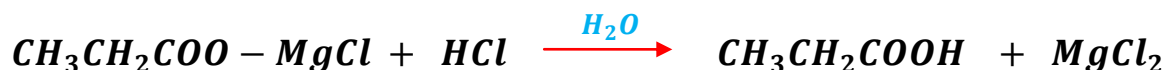
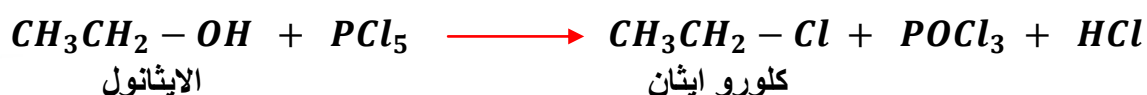
(1) مبتدئاً من الايثانول وما تحتاج اليه حضر حامض البروبانويك . (2014 / 2)



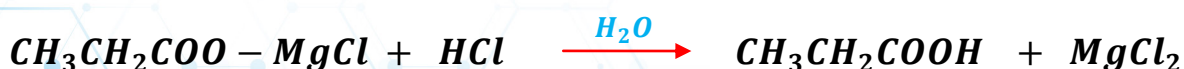
(2) من بروميد المثيل (برومو ميثان) وما تحتاج اليه حضر حامض الايثانويك . (2018 / 1)



(3) مبتدئاً بالايثانال حضر حامض البروبانويك . (2015 / 3)



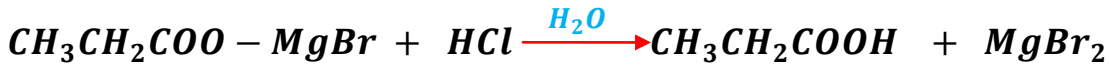
(4) مبتدئاً من كلوريد الاثيل حضر حامض البروبانويك . (2013 / 2) (2016 / 1- خ ق) (2017 / 1) (2017 / 2) (2018 / 2- خ ق)



(2018 /ت) (2016 /3- خ ق)

مبتدئاً من بروميد الاثيل حضر حامض البروبانويك .

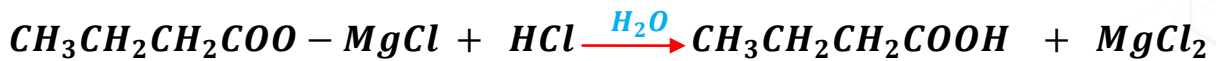
(5
ج/



(2019 /2)

مبتدئاً من كلوريد البروبيل حضر حامض البيوتانويك .

(6
ج/



(7) حضر حامض الايثانويك من بروميد المثيل .

(2018 /1) (2017 /2- خ ق) (2016 /1) (2015 /1- نازحين)

ج/

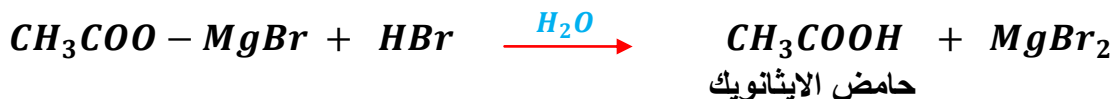


بروميد المثيل

كاشف كرينيارد



مركب وسطي



حامض الايثانويك

(8) اكتب معادلة تفاعل حامض الخليك مع بيكربونات الصوديوم $NaHCO_3$.

(2016 /ت) (2019 /1- خ ق)

ج/



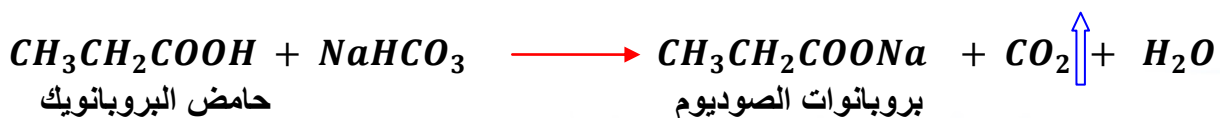
حامض الايثانويك

ايتانوات الصوديوم

(2018 /3)

(9) اكتب معادلة تفاعل حامض البروبانويك مع بيكربونات الصوديوم $NaHCO_3$.

ج/

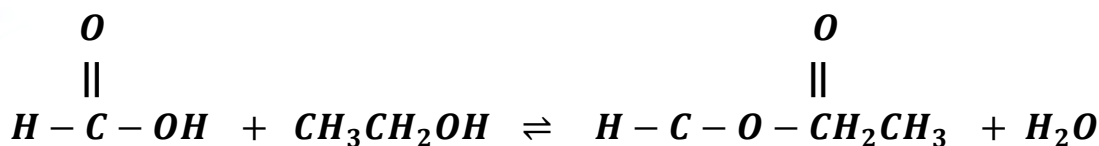


حامض البروبانويك

بروبانوات الصوديوم

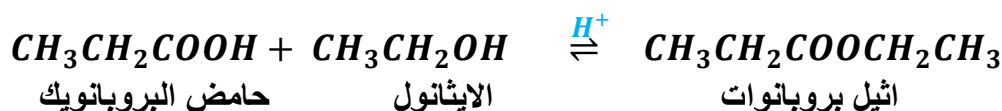
(1) مبدئاً بالميثانول حضر اثيل ميثانوات:

$$CH_3 - OH \xrightarrow{[O]} \begin{array}{c} O \\ || \\ H - C - H \end{array} \xrightarrow{[O]} \begin{array}{c} O \\ || \\ H - C - OH \end{array}$$
 ميثانول ميثانال حامض الميثانويك



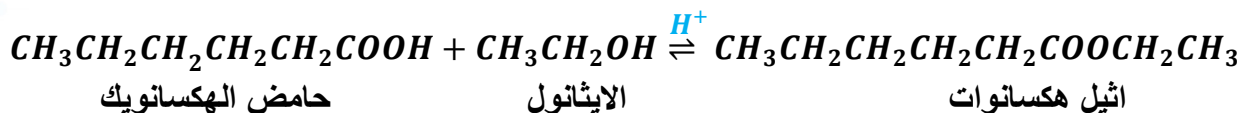
(2) مبتدئاً من الاثيلين ($CH_2 = CH_2$) حضر اثيل بروبانات .

(تحضير كحول الايثانول من الاثيلين ثم مفاعلة الكحول مع حامض البروبانويك)



(3) مبتدأً من الاثليين بين بالمعادلات تحضير اثيل هكسانوات:

ج/ تحضير كحول الايثانول من الاثيلين ثم مفاعلة الكحول مع حامض الهكسانويك

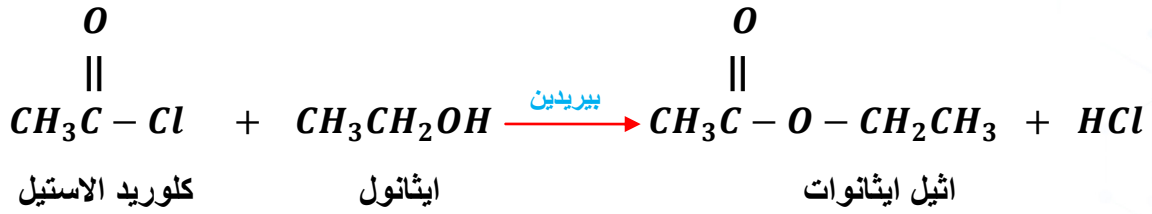


(4) **مبتدأً بکلورید الاستیل حضر مثل ایشانات:**

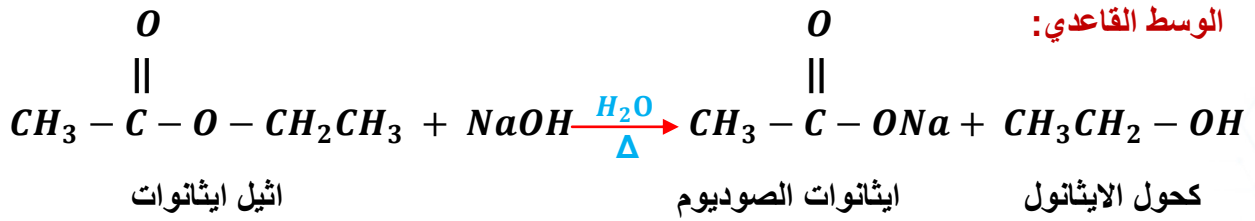
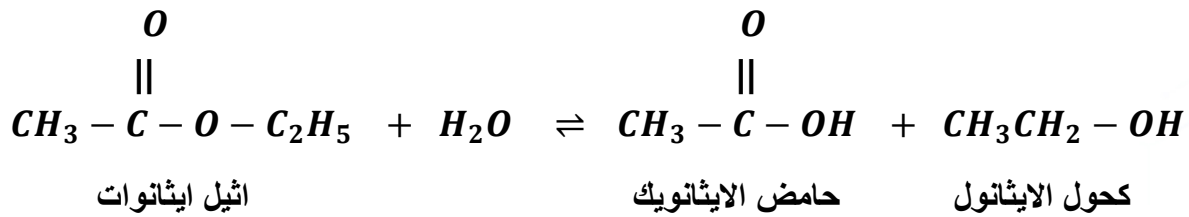


(2018 / 2) (2017 / 2) (2015 / ت)

(5) مبتدئاً بـكلوريد الاستيل حضر اثيل ايثانوات:
ج/

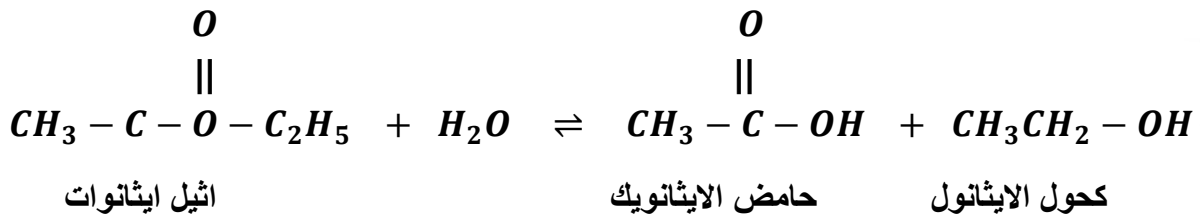


(6) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل ايثانوات مرة في وسط حامضي واخر في وسط قاعدي .
ج/ (2014 / 2) (2015 / 1) (2016 / 1- خ ق) (2024 / 2)
الوسط الحامضي:



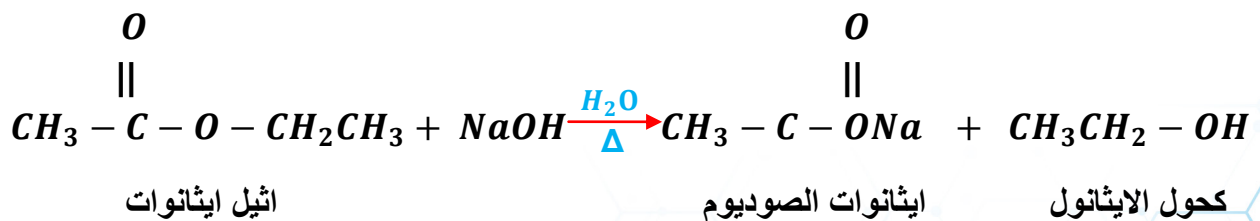
(7) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل ايثانوات في وسط حامضي .

(2017 / 3) (2018 / ت)



(2017 / 1)

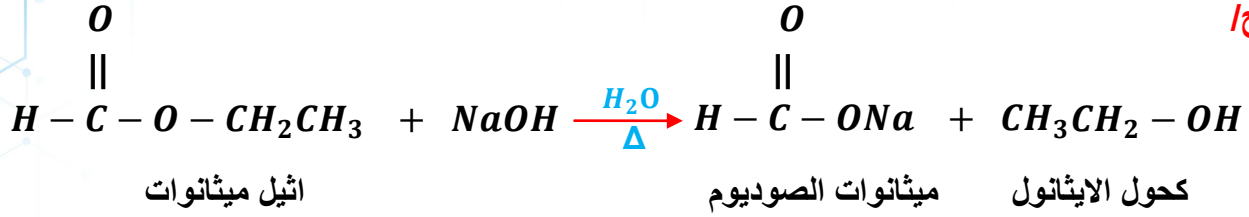
(8) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل ايثانوات في وسط قاعدي .
ج/



(2013 / 1 د)

9) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل ميثانوات في محيط قاعدي .

ج/

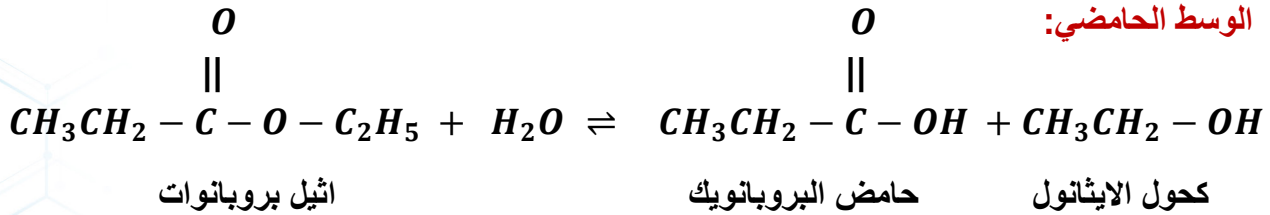


10) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل بروبانات مرة في وسط حامضي واخر في وسط قاعدي

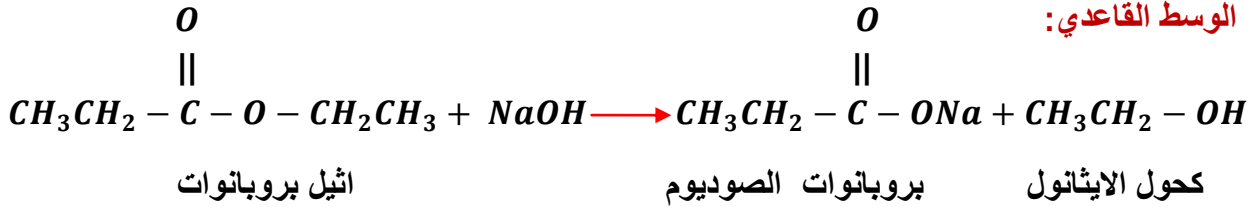
(2016 / 1- خ ق)

ج/

الوسط الحامضي:



الوسط القاعدي:



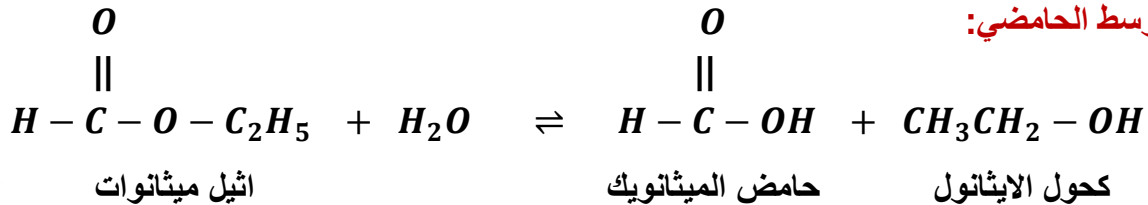
11) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل ميثانوات مرة في وسط حامضي واخر في وسط قاعدي

(2016 / 1 د)

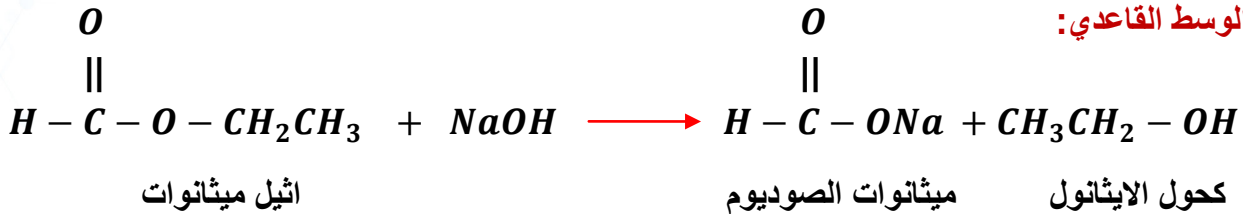
(2013 / ت)

ج/

الوسط الحامضي:



الوسط القاعدي:

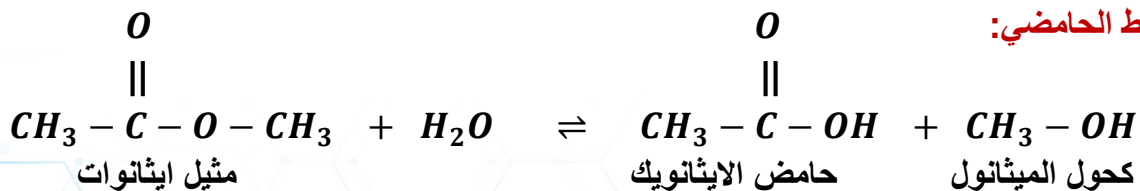


12) اكتب تفاعلات التحلل المائي لمثيل ايثانوات مرة في وسط حامضي واخر في وسط قاعدي .

(2016 / 3- خ ق)

ج/

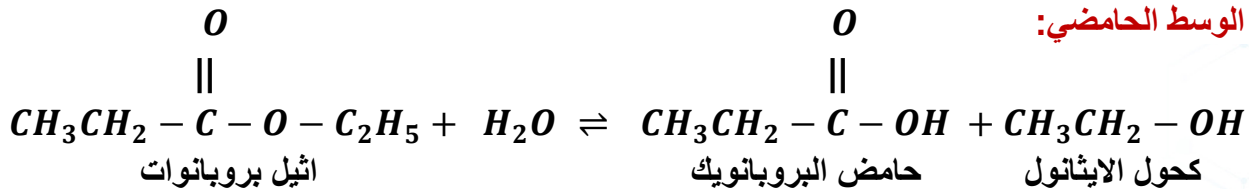
الوسط الحامضي:





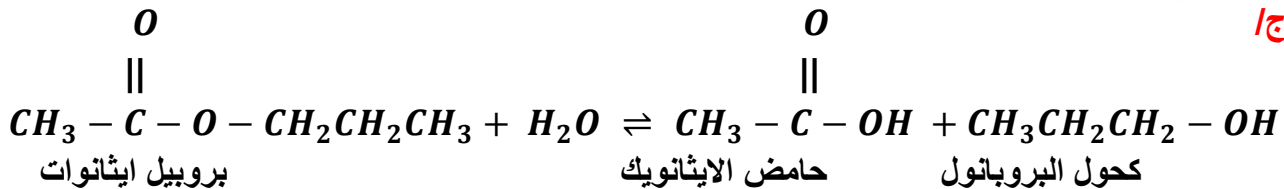
(1/ 2018)

(13) اكتب تفاعلات التحلل المائي لاثيل بروبانوات في وسط حامضي .
ج/



(2- خ ق) (2018)

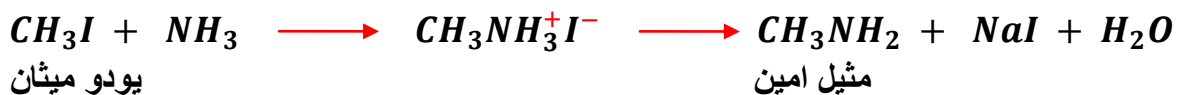
(14) اكتب تفاعلات التحلل المائي لبروبيل ايثانوات في وسط حامضي .
ج/



الامينات

(2 / 2016) (1 / 2015)

(1) حضر ميثيل امين من يودو ميثان .
ج/

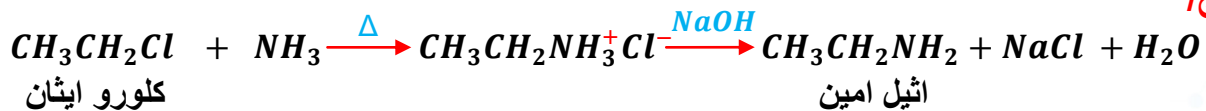


(2) من كلوريد الاثيل (كلورو ايثان) حضر اثيل امين :

(2019 / ت)

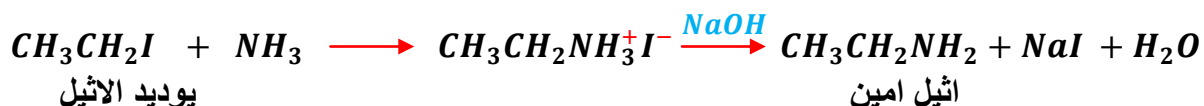
(2017 / ت)

(2 / 2013)



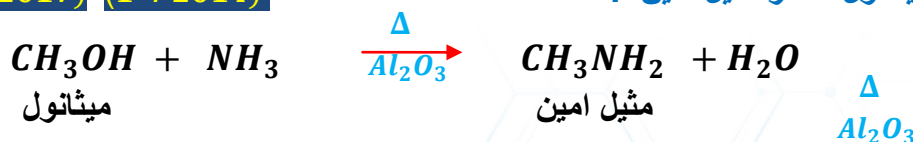
(1 / 2024)

(3) حضر اثيل امين من يوديد الاثيل وما تحتاجه:
ج/



(1 / 2017) (1 / 2014)

(4) مبتدئاً من الميثانول حضر ميثيل امين .
ج/



$$CH_3OH + NH_3 \xrightarrow[Al_2O_3]{\Delta} CH_3NH_2 + H_2O$$

ميثانول ميثيل امين

$$CH_3CH_2CH_2OH + NH_3 \xrightarrow[Al_2O_3]{\Delta} CH_3CH_2CH_2NH_2 + H_2O$$

پروپانول -1
پروپیل امین

$$CH_3OH + NH_3 \xrightarrow[Al_2O_3]{\Delta} CH_3NH_2 + H_2O$$

ميثانول ميثيل امين

$$\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{H}^+} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$$

الاثيلين ايثانول



بسبب وجود المزدوج الالكتروني غير المشترك لذرة النتروجين (NH_3):) والذي يكون اصرة جديدة مع البروتون او مع حوامض لويس كما فى المعادلة:



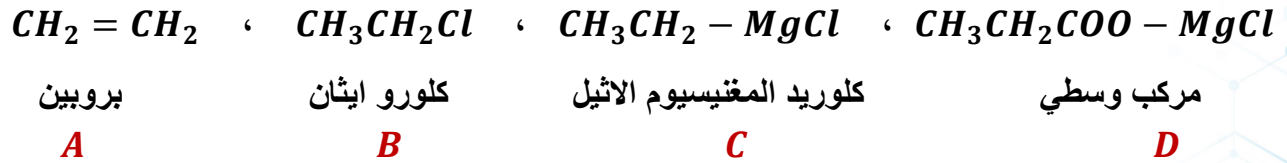
(1) استنتج الصيغ البنائية للمركبات العضوية A و B و C و D و E في مخطط التفاعلات التالية إذا علمت ان A مركب عضوي يحوي على ذرتي كاربون:



(2013 لـ 2 - التكميلي)

ج1

من المعادلة نستنتج ان المركب A الكين ، والمركب B هاليد الكيل ، والمركب C كاشف كرينيارد ، والمركب D مركب وسطي و E حامض كربوكسيلي وكالاتي:



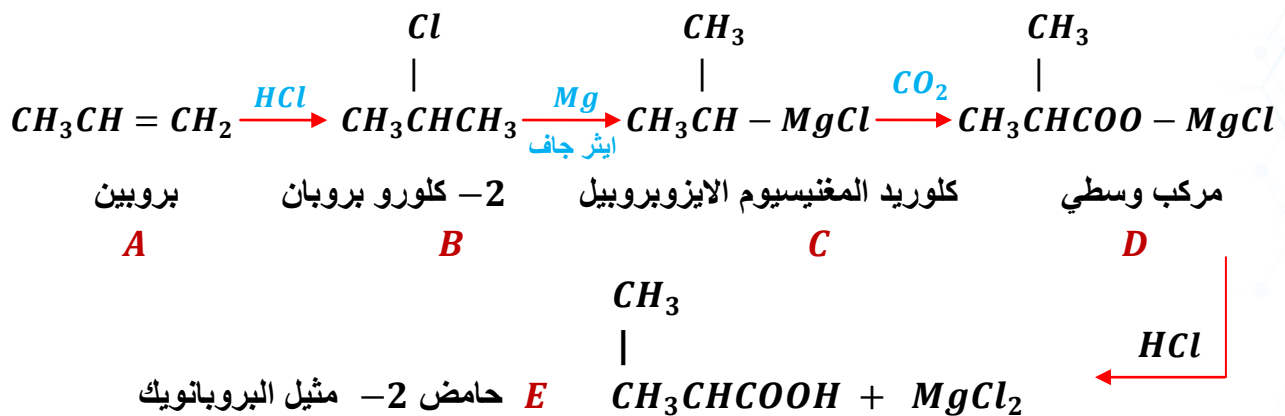
E حامض البروبانويك

(2) استنتج الصيغ البنائية للمركبات العضوية A و B و C و D و E في مخطط التفاعلات التالية اذا علمت ان A مركب عضوي يحوي على ثلاث ذرات كربون:



(2018 لـ 3) (2017 لـ 1 - خ ق) (2016 لـ 3)

ج1

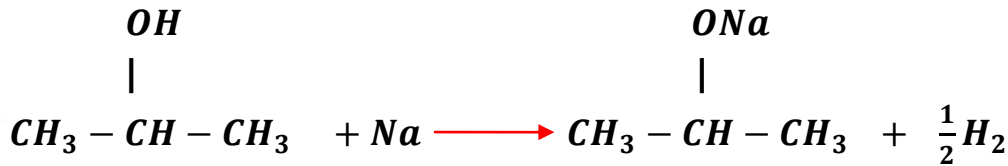
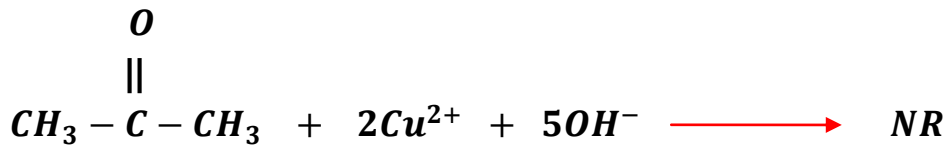
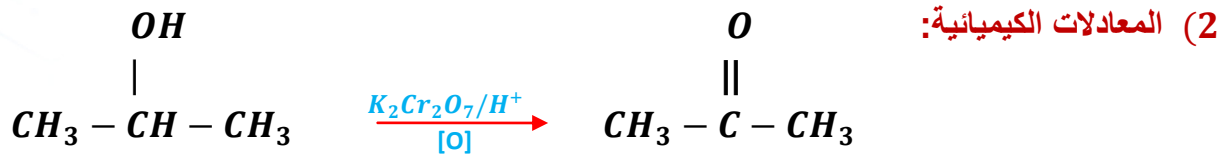
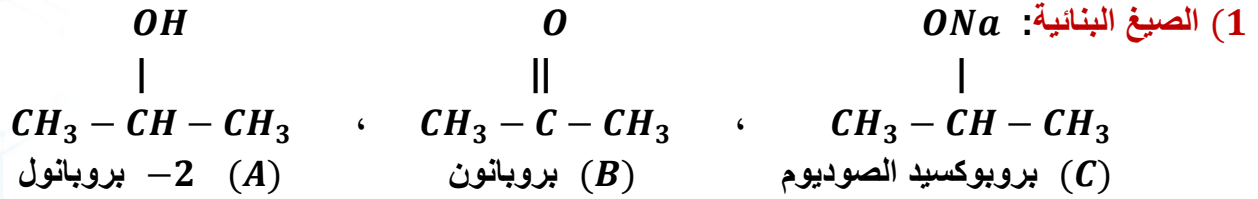


(3) يتكون المركب (A) من ثلاث ذرات كاربون ، يتأكسد ليعطي المركب (B) وهذا بدوره لا يعطي كشف محلول فهلنك . وعند تفاعل المركب (A) مع فلز الصوديوم ينتج المركب (C) ، اما اذا اختزل المركب (B) فانه يعطي المركب (A) أ) اكتب الصيغ البنائية لكل من : A و B و C ب) اكتب المعادلات الكيميائية لتكوين المركبات A و B و C .

(2015 ل 3) (2013 ل 2)

ج/

بما ان المركب A يتأكسد فهو كحول ، وبما ان المركب B لايعطي كشف فهلنك لذلك فهو كيتون والمركب A كحول ثانوي ، اما المركب C فهو كوكسيد .



الفصل الثامن



الأستاذ
حبيب الجناحي

الفصل الثامن – الكيمياء الحياتية

الكاربوهيدرات

(1) الكاربوهيدرات ثنائية التسكر:
وهي الكاربوهيدرات التي تتكون من ارتباط جزيئين من السكر الاحادي متمثلتين او مختلفتين بعد فقدان جزيئة ماء ، مثال السكروز والمالتوز $C_{12}H_{22}O_{11}$.

(2) النشأ:
وهو من الكاربوهيدرات متعددة التسكر جزيئاتها تنشأ من وحدات من الكلوكوز يتم ترابطها من خلال فك الاصرة الثنائية في الكاربونيل وتكوين بوليمر من جزيئات الكلوكوز ، مثال البطاطا .

(3) سكر الكلوكوز:
وهو من الكاربوهيدرات احادية التسكر وهو عبارة عن بلورات صلبة له درجة غليان عالية يوجد في الطبيعة او الدم وفي فاكهة العنب لذا يسمى بسكر العنب وله الصيغة الجزيئية $C_6H_{12}O_6$ او $C_6(H_2O)_6$ وشكله البنائي يتوقف على الحالة التي يوجد بها وصيغته البنائية المفتوحة تحتوي على عدة مجاميع هيدروكسيد ومجموعة الديهايد واحدة .
ملاحظة: اي تعريف اخر يفي بالغرض على ان يكون صحيحاً .

(4) يُعد سكر الفركتوز من السكريات المختزلة .

ج/ بسبب قابلية الفركتوز للتأكسد على العكس من الكيتونات ، حيث يتأكسد بمحلول فهلنك او تولن ، اما الكيتونات فلا تتأكسد .
(2015 /ت) (2015 /د 2 - خ ق) (2017 /ت) (2017 /د 2) (2019 /د 1)

(5) يتم الكشف عن النشأ بأضافة قطرات من محلول النشأ المائي الى محلول (2016 /د 1 - خ ق) ج/ اليود في يوديد البوتاسيوم .

(6) كيف يتم الكشف عن النشأ ؟ ج/ يتم الكشف عن النشأ بأضافة قطرات من محلول النشأ المائي الى محلول اليود في يوديد البوتاسيوم .
(2014 /د 3) (2024 /ت)

(7) يتكون جزئ السكروز من وحدات صغيرة هي ج/ كلوكوز و فركتوز .
(2016 /د 2 - خ ق)

(8) عدد انواع الكاربوهيدرات مع مثال لكل منها . ج/

- (1) الكاربوهيدرات احادية التسكر (سكريات احادية) مثال الكلوكوز .
- (2) الكاربوهيدرات ثنائية التسكر (سكريات ثنائية) مثال السكروز .
- (3) الكاربوهيدرات متعددة التسكر (سكريات متعددة) كالنشأ .

(9) من الكربوهيدرات ثنائية التسكر (سكريات ثنائية) هي (الفركتوز ، المالتوز ، السيليلوز) . (2018 /د 2) ج/ المالتوز .

(10) تصنف الكربوهيدرات الى ثلاثة ، عددها فقط . (2021 /د 2 – تكميلي)

- ج/ 1) الكربوهيدرات احادية التسكر (سكريات احادية).
2) الكربوهيدرات ثنائية التسكر (سكريات ثنائية) .
3) الكربوهيدرات متعددة التسكر (سكريات متعددة) .

البروتينات والانزيمات

(1) الانزيمات: (2016 /ت) (2019 /د 1) (2021 /ت) (2022 /د 2) (2023 /د 1)

وهي صنف من البروتينات موجودة في جميع خلايا جسم الكائن الحي كعوامل مساعدة عضوية تتكون داخل الاجسام الحية وتعمل بصورة مستقلة ولها فاعلية في العمليات الحيوية كالهضم والتمثيل الغذائي وعملية التنفس .

(2) الانزيمات الداخلية: (2023 /د 3) (2014 /د 3) (2015 /د 1) (2017 /د 1 خ ق) (2018 /ت) (2018 /د 2 - خ ق) (2021 /د 1)

وتعمل داخل الخلية نفسها وليس لها القابلية على التنافذ خلال غشاء معين مثل الانزيمات التأكسدية .

(3) الانزيمات الخارجية: (2015 /د 1 - خ ق) (2016 /د 3 - خ ق) (2018 /د 3) ويكون عملها خارج الخلية (اي بعد افرازها من الانسجة) مثل الانزيمات الهاضمة .

(4) يصعب فصل البروتينات بطرق كيميائية بسيطة . (2013 /د 1) (2014 /د 2) (2016 /د 3) (2017 /د 1) (2017 /د 2 - موصل) (2018 /د 3) (2021 /ت) (2024 /د 1)

ج/ وذلك نظراً لتشابه تركيبها الكيميائي وصفاتها الفيزيائية والكيميائية .

(5) البروتينات مواد ذات صفات حامضية – قاعدية (مواد امفوتيرية) . (2014 /د 1) (2016 /د 1) (2016 /د 1 - خ ق) (2017 /د 1 - موصل) (2018 /ت) (2018 /د 2) (2018 /د 2 - خ ق) (2019 /د 3)

ج/ وذلك لان اساس البروتينات هو الحوامض الامينية وان احد طرفي البروتين عبارة عن مجموعة كربوكسيل الحامضية التي تتفاعل مع القواعد والطرف الاخر مجموعة الامين القاعدية التي تتفاعل مع الحوامض ولذلك البروتينات تعد امفوتيرية .

(6) هناك نوعين من الانزيمات هي و ج/ الانزيمات الداخلية و الانزيمات الخارجية . (2013 /د 2)

(7) تعد الوحدة الاساسية لبناء البروتين . (2017 /د 2 - موصل) (2017 /د 1 - خ ق) ج/ الاحماض الامينية .

(8) عدد انواع الانزيمات، واذكر ثلاثاً من صفاتها .

(2023 / د 2) (2019 / د 1) (2017 / د 3) (2016 / د 3)

ج/

انواعها: الانزيمات الداخلية و الانزيمات الخارجية

صفاتها:

(2022 / د 2)

- 1) تتلف بالحرارة .
- 2) تعمل ضمن نطاق PH معين .
- 3) تتجدد باستمرار لانها تفقد فاعليتها بمرور الزمن .
- 4) لها فعالية في العمليات الحيوية كالهضم والتمثيل الغذائي وعملية التنفس .
- 5) تتكون داخل جسم الكائن الحي وتعمل بصورة مستقلة .
- 6) موجودة في جميع خلايا الجسم كعوامل مساعدة .
- 7) لها مضادات توقف عملها .

(9) عدد خواص الانزيمات ؟

(2024 / د 1 - ثلاث فراغات) (2023 / د 1) (2013 / ت)

ج/

- 1) تتلف بالحرارة .
- 2) تعمل ضمن نطاق PH معين .
- 3) تتجدد باستمرار لانها تفقد فاعليتها بمرور الزمن .
- 4) لها فعالية في العمليات الحيوية كالهضم والتمثيل الغذائي وعملية التنفس .
- 5) تتكون داخل جسم الكائن الحي وتعمل بصورة مستقلة .
- 6) موجودة في جميع خلايا الجسم كعوامل مساعدة .
- 7) لها مضادات توقف عملها .

(2018 / د 1 - خ ق)

(10) البروتينات مواد ذات صفات

ج/ امفوتيرية .

(11) تتفاعل البروتينات مع الحوامض والقواعد .

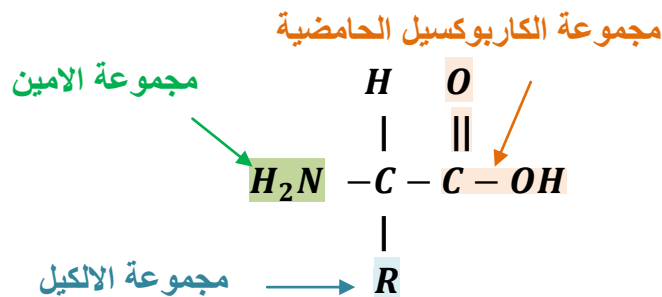
(2021 / د 2) (2018 / د 1) (2015 / د 1 - نازحين)

ج/ وذلك لان اساس البروتينات هو الحوامض الامينية وان احد طرفي البروتين عبارة عن مجموعة

كاربوكسيل $COOH$ - الحامضية التي تتفاعل مع القواعد والطرف الاخر مجموعة الامين H_2N -

(2023 / ت)

القاعدية التي تتفاعل مع الحوامض ولذلك البروتينات تعد امفوتيرية .



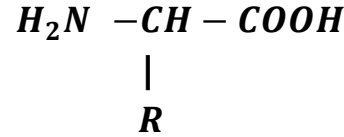
(2019 / د 3)

(12) الانزيمات الخارجية يكون عملها خارج نطاق الخلية مثل

ج/ الانزيمات الهاضمة .

(2019 / 1 - خ ق)

(13) الصيغة العامة للأحماض الأمينية هي

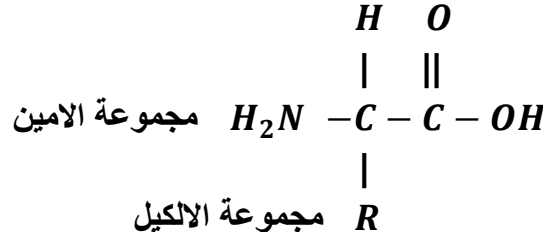


ج/

(14) اكتب الصيغة العامة للأحماض الأمينية ؟ ما المجموعتان الوظيفيتان التي تشترك فيها جميع الأحماض الأمينية ؟

(2015 / 2)

مجموعة الكربوكسيل الحامضية



ج/

الصيغة العامة:

المجموعتان الوظيفيتان:

(1) مجموعة الكربوكسيل ($-COOH$)

(2) مجموعة الأمين ($-NH_2$)

الدهون والصابون

(1) لا يستخدم الكالسيوم او المغنيسيوم بديلاً عن الصوديوم او البوتاسيوم في صناعة الصابون علل او

(2018 / 1 - خ ق) (2021 / 1) (2023 / 3) (2024 - ت)

وضح ذلك (او علل ذلك) ؟

(2014 / ت) (2015 / 3) (2016 / 3 - خ ق) (2017 / 2 - خ ق) (2017 / 3 - موصل)

ج/ لان ايونات الكالسيوم والمغنيسيوم من مسببات العسرة للماء فلا يرغبو الصابون بالماء عند وجود تلك الايونات فيه لذا لا يمكن استخدام هذين العنصرين .

(2) يتوقف عمل الصابون الناتج من عملية الصوبنة على و

(2018 / 1) (2017 / 1) (2014 / 2)

ج/ نوع القاعدة المستخدمة و نوع الزيت او الدهن .

(3) علام يتوقف عمل الصابون في عملية الصوبنة ؟

ج/ يتوقف عمل الصابون الناتج من عملية الصوبنة على نوع القاعدة المستخدمة و نوع الزيت او الدهن .

(2015 / 2) (2019 / 2) (2021 / 2) (2022 / 1) (2022 / 2) (2023 / 2)

(4) علام يتوقف عمل الصابون في عملية الصوبنة ؟ وعلى ماذا تتوقف جودة الصابون ؟

(2013 / 2 - التكميلي) (2013 / 1 - خ ق)

ج/ يتوقف عمل الصابون الناتج من عملية الصوبنة على نوع القاعدة المستخدمة و نوع الزيت او الدهن ، اما جودة الصابون فتتوقف على نوع الدهون المستخدمة .

وكلاء دار الأزل في الرصافة

الهاتف	العنوان	اسم المكتبة
07733334104	شارع فلسطين	مكتبة المستنصرية
07726119937	المتنبي	مكتبة واحة الملازم
07709664677	الحسينية	مكتبة كشكول
07717758882	بغداد الجديدة	مكتبة كراس
07715884036	النعيرية	مكتبة حسن المهندس
07706231625	زبونة	مكتبة حسن المهندس
07711438143	الفدير	مكتبة اغادير
07740494596	البنوك	مكتبة معهد المعرفة
07702698448	م.الصدر ق.52	مكتبة المعهد
07710584585	مدينة الصدر	مكتبة السجاد
07703499239	مدينة الصدر	مكتبة طه
07709815727	الفدير	مكتبة الروان
07707918845	جسر ديالى	مكتبة بقية الله
07700682020	جسر ديالى	مكتبة المحترف
07703331873	البنوك - المشاتل	مكتبة الربيعي
07712294919	المشتل	مكتبة بغداد
077007001949	البلديات	مكتبة البلديات
07710552199	الصليخ	مكتبة المتنبي
07902323008	ابو دشير	مكتبة حيدر الزامد
07711358572	الكريعات	مكتبة الهادي
07901147396	الكريعات	مكتبة النسيم
07701467104	الزعفرانية	مكتبة يونس

وكلاء دار الأزل في الكرخ

الهاتف	العنوان	اسم المكتبة
07705433370	الكاظمية	مكتبة الأزل
07705433370	الحرية - ش.السلام	مكتبة الازل 2
07719888000	العامرية ش.المنظمة	مكتبة المنار سنتر
07728662032	حي الخضراء	مكتبة القلعة
07716495566	المنصور	مكتبة الرواد
07902411520	حي العدل	مكتبة الخرجي
07805248242	الغزالية	مكتبة عمار
07710515251	المنصور	مكتبة الجوهرة
07736333833	المنصور	مكتبة ندى الصباح
07801888419	حي الخضراء	مكتبة اغادير
07710939861	الشعلة	مكتبة المتنبي
07901583499	الغزالية	مكتبة المستقبل
07800789995	الغزالية	مكتبة القمة
07732042084	المتنبي - السراي	مكتبة فاضل الوكيل
07715661103	حي العامل	مكتبة الايام
07704777666	الشرطة الرابعة	مكتبة المولى
07707871074	السيدية	مكتبة السند
07904502005	ابو غريب	مكتبة تفاحة
07702808414	الاعظمية	مكتبة النوارس

وكلاء دار الازل في المحافظات

الهاتف	العنوان	اسم المكتبة	الهاتف	العنوان	اسم المكتبة
07710417110	الموصل	مكتبة بيروت	07702854488	صلاح الدين	مكتبة الصديقين
07740684133	الموصل	مكتبة كنانة	07801576208	ذي قار	مكتبة ذي قار
07714873233	الموصل	مكتبة كنانة	07826984033	ذي قار - الصالحية	مكتبة الباحث العلمي
07511798067	الموصل	مكتبة الفجر	07764881314	كركوك	مكتبة اسامة 2
07510332312	الموصل	مكتبة الشمس	07701306054	كركوك	مكتبة اسامة
07818100788	الانبار - الفلوجة	مكتبة الرصافي	07723313414	كركوك	مكتبة الحاج علي
07902727220	الانبار - هيت	مكتبة البروج	07801004015	كربلاء	مكتبة القبس
07801574901	الديوانية	مكتبة النهرين	07701303209	كربلاء	مكتبة المهندس
07702687911	البصرة	مكتبة الجذور	07802767474	بابل	مكتبة التاج
07702406444	ديالى	مكتبة الذهبي	0781784664	بابل - الحلة	مكتبة التقى
07707867592	ديالى - الخالص	مكتبة الزهراء	07812209161	بابل - الحمزة الغربي	مكتبة قصر المعارف
07705572853	ميسان	مكتبة اشرف وخذون	07711981530	بابل - الحمزة الغربي	مكتبة المستقبل
07716163457	المننى	مكتبة فراس	07724208885	بابل - الحمزة الغربي	مكتبة ابو محمد
07802255075	واسط - الزبيدية	مكتبة دجلة الخير	07804444777	النجف	مكتبة النرجس
07725423700	واسط	مكتبة الكريم	07855252751	الرمادي	مكتبة ابو مصطفى
			07709003077	البصرة	قرطاسية دار الدعاء



امسح الباركود للإنضمام
الى قناة التليگرام



دار الازل للطباعة والنشر

0 7 7 4 7 7 6 6 5 5 5



2024362