

نفاعات الأسرة والحلمة

I – الكحولات والأحماض الكربوكسيلية

1 – الكحولات

– تتميز جزيئه الكحولات المجموعة المميزة $-OH$ – مرتبطة بمجموعة ألكيلية . الصيغة العامة للكحول هي : $R-OH$ بحيث أن R جذر ألكيلي .

هناك ثلاثة أصناف من الكحولات :

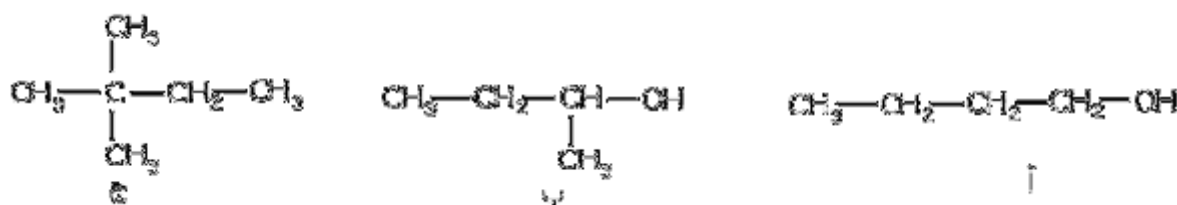
الكحول الأولي : $R-CH_2-OH$

الكحول الثاني : $R-CR'CH_2-OH$

الكحول الثالثي : $R-CR'R''-OH$

– تسمية الكحول : يسمى الكحول باسم الألkan الموافق له مع إضافة اللاحقة – أول (al-) إلى نهاية الاسم مسبوقة برقم يدل على موضع الكربون الوظيفي في السلسلة الكربونية .

تمرين تطبيقي 1 :



صنف الكحولات التالية واعط أسمائها :

2 – الأحماض الكربوكسيلية

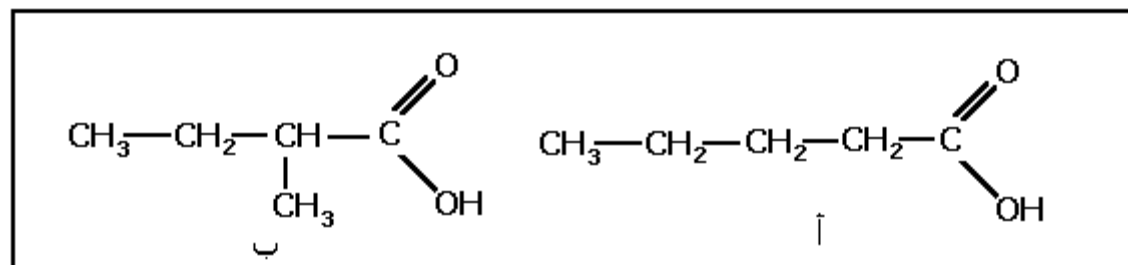
تحتوي الحمض الكربوكسيلي على المجموعة المميزة $-COOH$

الصيغة العامة لحمض كربوكسيلي هي $R-COOH$

تسمية الأحماض الكربوكسيلية : يتراكب اسم حمض كربوكسيلي من الكلمة حمض متبوعة باسم الألkan الذي له نفس الهيكل الكربوني مع إضافة اللاحقة ويك (oique) إلى نهاية الاسم .

تمرين تطبيقي 2 :

أعط أسماء الأحماض الكربوكسيلية التالية :



II – أندرييد الحمض – الإسترات .

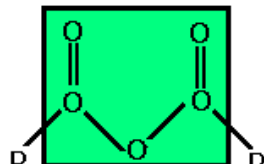
1 – أندرييد الحمض

تحتوي جزيئه أندرييد الحمض على المجموعة المميزة : $-CO-O-CO-$

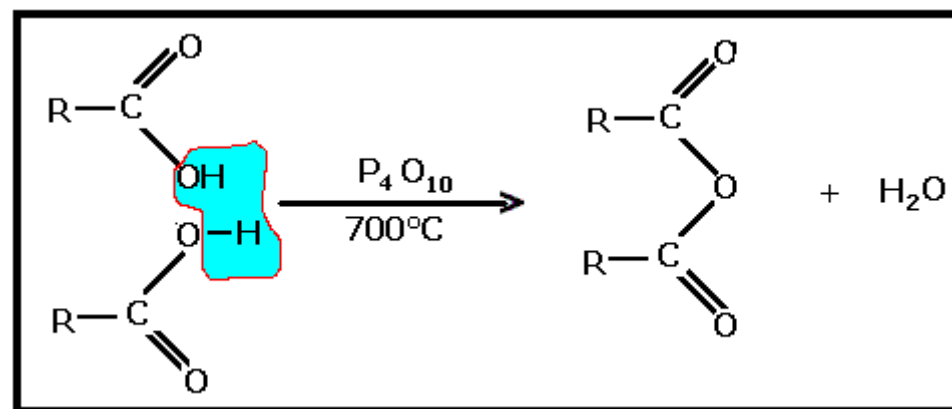
الصيغة العامة لأندرييد الحمض هي : $R-CO-O-CO-R$

كيفية الحصول على أندرييد الحمض :

تسخين الحمض الكربوكسيلي ، عند درجة الحرارة 700°C وبوجود مزيل قوي للماء (أوكسيد الفوسفور) نحصل على أندرييد الحمض ، ويتم هذا التفاعل

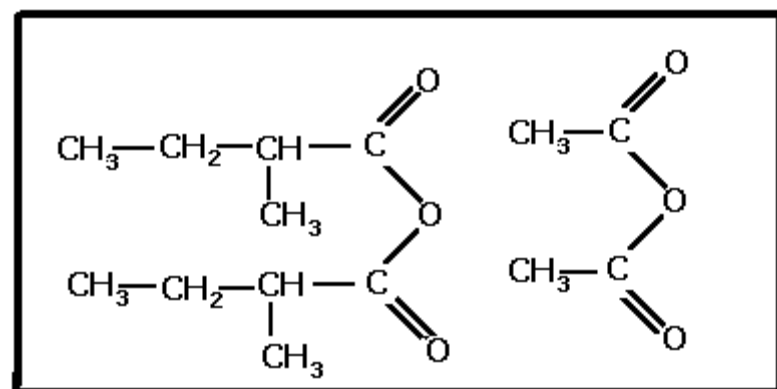


بحذف جزيئه الماء بين جزيئتين للحمض الكربوكسيلي .
معادلة التفاعل تكتب بصفة عامة على الشكل التالي :



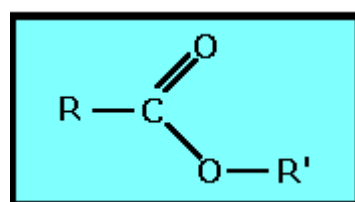
تسمية أندريادات الحمض :
يسمى أندريد الحمض باسم الحمض الكربوكسيلي الموافق ، مع تعويض كلمة حمض بكلمة أندрид .

تمرين تطبيقي :
أعط أسماء أندريادات الحمض التالية :



2 – الإسترات

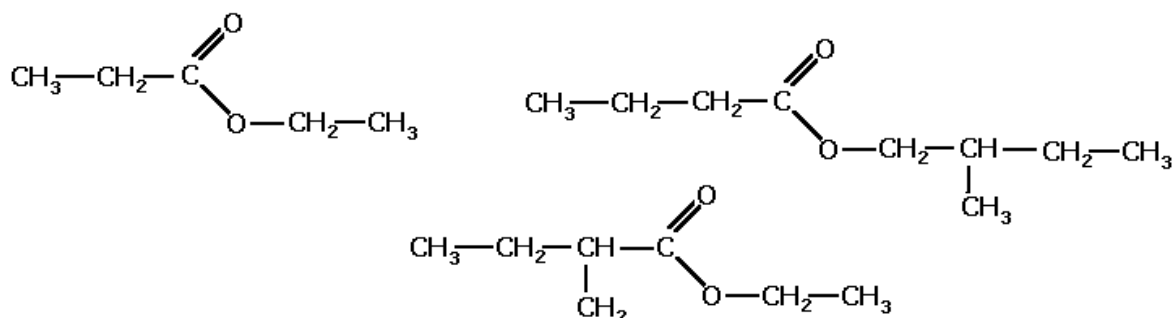
تضم جريئة الإستر المجموعة المميزة :



الصيغة العامة للإستر هي :

حيث R مجموعة ألكيلية أو ذرة هيدروجين ويمثل R' قطعاً مجموعه ألكيلية .
تسمية الاسترات :
يتراكب اسم الإستر من جزئين :
الجزء الأول يشتق من اسم الحمض الكربوكسيلي بتعويض اللاحقة "ويك" باللاحقة "وات"
الجزء الثاني يوافق المجموعه الألكيلية المرتبطة بدرة الأوكسيجين .

تمرين تطبيقي :

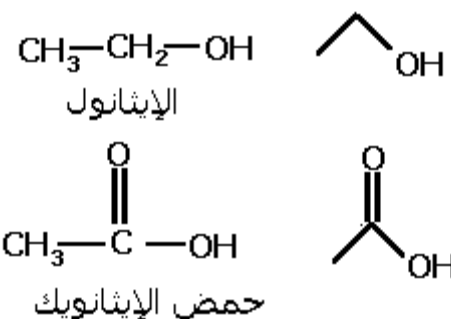


3 – تصنيع الأسترات

للأسترات دور كبير في تكوين العطور ، لأنها مركبات ذات رائحة معطرة وقابلة نسبياً للتطاير .
دراسة تجريبية : تصنيع إيثانوات الإيثيل .

نصب في دورق 50ml من حمض الإيثانويك و 5ml من الإيثanol ونضيف إليه بعض قطرات من حمض الكبريتيك بحذر .
نسد الدورق بمبرد هوائي ، ونضعه في حمام مريم درجة حرارته 80°C لمدة عشر دقائق تقريباً .

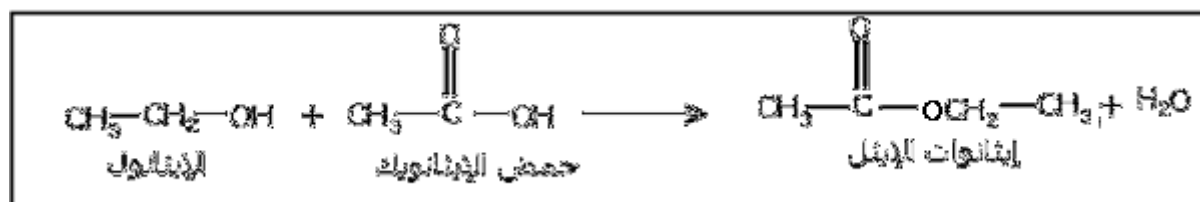
نصب محتوى الدورق في كأس مخروطية ، تحتوي على ماء مالح ، فتشم رائحة لم تكن موجودة لحظة مزج المتفاعلين ، ويفتهر ناتج غير قابل للذوبان في الماء .
1 – أكتب الصيغ نصف المنشورة وأعط الكتابة الطيولوجية لكل من حمض الإيثانويك والإيثanol .



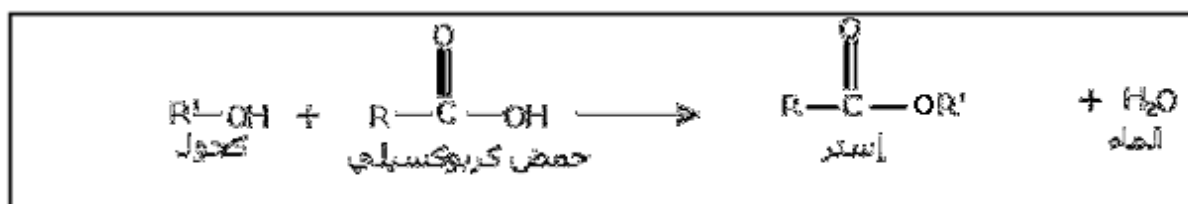
2

معادلته الكيميائية .

لقد حدث تفاعل كيميائي أدى إلى ناتج غير قابل للذوبان في الماء المالح وذي رائحة مميزة للإسترات إذن فهو إستر اسمه إيثانوات الإيثيل التفاعل يسمى بتفاعل الأسترة .
تكتب معادلته الكيميائية :



بصفة عامة ، الأسترة هي التفاعل بين حمض كربوكسيلي وكحول ويؤدي إلى تكون إستر والماء .



4 - حلماء إستر

نشاط التجاري 2 : تسخين خليط مكون من إيثانولات الإيثيل والماء .
نصب في حوجلة صغيرة ، $10ml$ من الماء المقطر ، ونضيف إليه $10ml$ من إيثانولات الإيثيل وبعض قطرات حمض الكبريتيك .

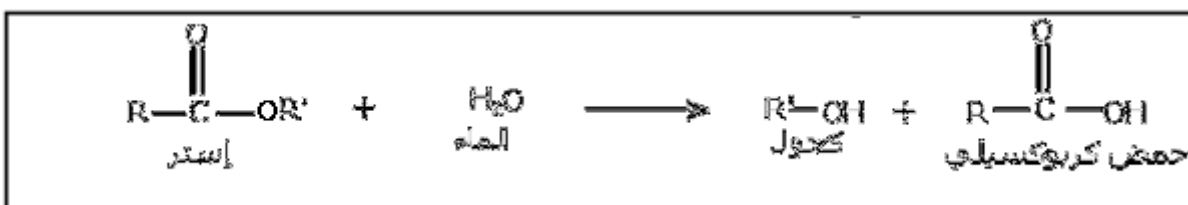
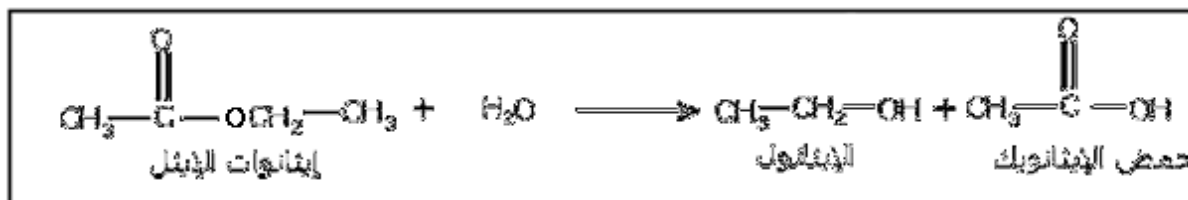
بعد تحريك الخليط نقيس pH فنجد أن $pH = 7$ نثبت مبردا رأسيا على فوهة الحوجلة ، ثم نضع هذه الأخيرة في مسخن الحوجلة بعد تبريد الخليط ، نلاحظ أن $pH = 5$.

١- على ماذا يدل دل تغير الـ pH الملاحظ؟

pH

٢- ما هو التفاعل، الذي حدث بين الماء وال واستر؟

هناك تفاعل بين إيثانوات الإيثل (إستر) والماء وناتج هذا التفاعل هو حمض إيثانويك حسب المعادلة الكيميائية التالية :



في أواخر القرن التاسع عشر قام العالم برتولو وتلميذه بيان دويان جيل بدراسة تفاعل أسترة مختلف الأحماض والكحولات .

في سنة 1862 م قام برتولو بدراسة منهجية للتفاعل بين حمض الإيثانوليك والإيثانول ، وأبرز من خلالها تواجد تفاعلين عكوسين يؤديان إلى توازن كيميائي .

فيما يلي نرض وصف مبدأ التجارب المنجزة من طرف برتولو وتلميذه .
إنجاز خليط متساوي المولات لحمض الإيثانويك والإيثانول .

توزيع الخليط بكميات متساوية على عدة حبابات (أنابيب محكمة السد) ووضعها في حمام مريم درجة حرارته 20°C ، عند اللحظة $t=0$.

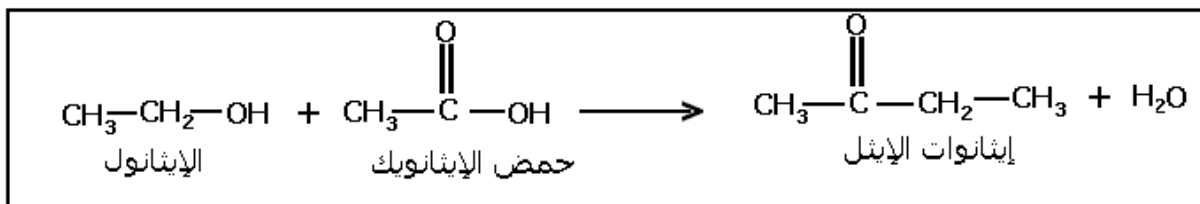
إخراج ، عند اللحظة t ، حبابة وتبريدها ومعايرة محتواها بواسطة محلول هيدروكسيد الصوديوم بوجود فينول الفتالين ، وذلك لتحديد كمية الحمض المتبقى .

يعطي الجدول التالي النتائج التي حصل عليه برتولو وبيان دوسان جيل :

$t(\text{jours})$	15	22	70	128	154	277	386
نسبة الحمض المؤستر	10,0	14,0	37,3	46,8	48,1	53,7	55,0

استثمار

أكتب معادلة تفاعل الأسترة الذي أنجزه برتولو زتلميذه .



2 – أرسم المبيان الممثل للنسبة المئوية للحمض المِسْتَر بدلالة الزمن .



3 – ما هي مميزات تفاعل الأسترة ؟

– الأسترة تفاعل بطيء

– تؤول النسبة المئوية للحمض المؤستر نحو قيمة حدية أصغر من 100% أي لأن تفاعل الأسترة ، تفاعل محدود (غير كلي) .

2 – مميزات تفاعل الحلامة

نشاط تجاري 4 : إبراز مميزات تفاعل الحلامة

لدراسة تفاعل الحلامة اتبع الكيميائيان نفس البروتوكول التجريبي السابق :

– تحضير خليط يتكون من مول واحد من بنزوات الإيثيل $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOC}_2\text{H}_5$ و $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOC}_2\text{H}_5$ و 83 مولا من الماء .

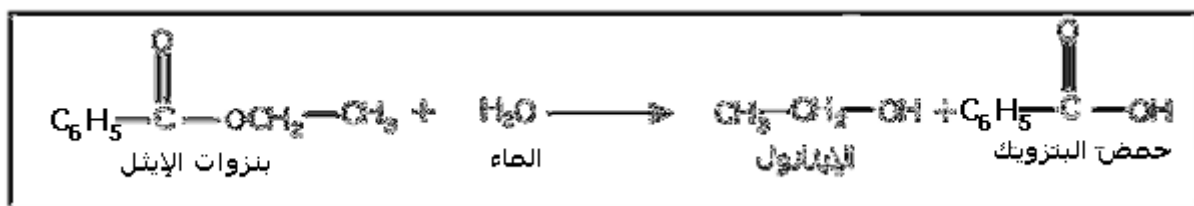
– توزيع الخليط بكميات متساوية على عدة حبابات (أنابيب محكمة السد) ووضعها في حمام مريم درجة حرارته 20°C ، عند اللحظة $t=0$.

إخراج ، عند اللحظة t ، حبابة وتبريدها ومعايرة محتواها بواسطة محلول هيدروكسيد الصوديوم بوجود فينول الفتالين ، وذلك لتحديد كمية الحمض المتكون خلال الحلامة

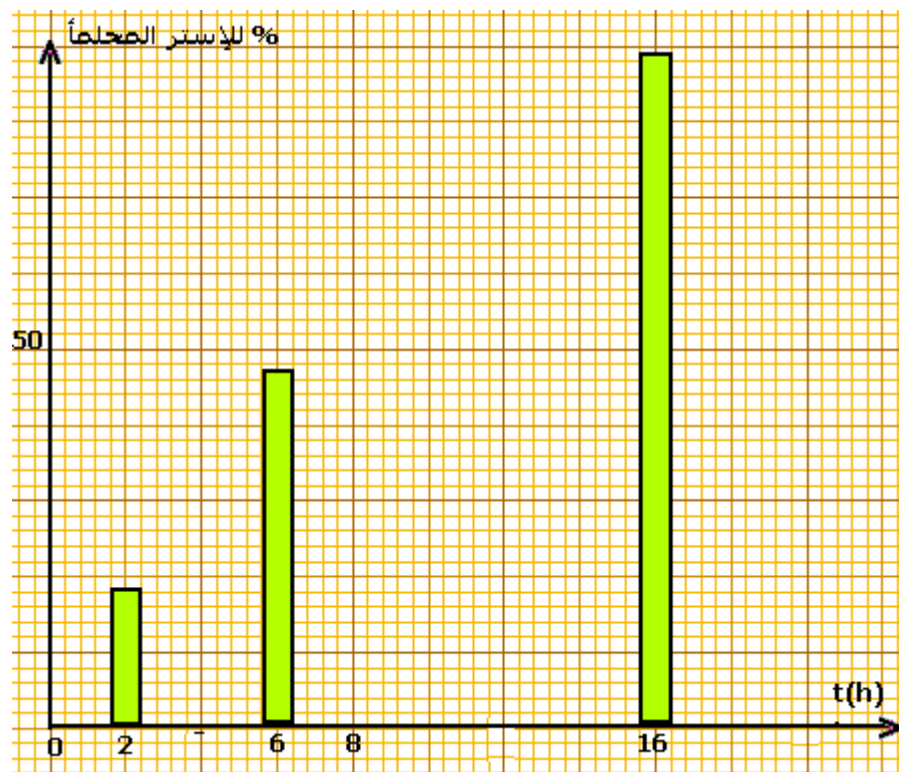
يعطي الجدول النسبة المئوية للإستر المُحلَّماً عند 200°C بدلالة الزمن :

المدة $t(h)$	2	6	16
% للإستر المُحلَّماً	18,2	47,0	88,8

1 - أكتب معادلة تفاعل حلمأة بنزوات الإثيل $C_6H_5COOC_2H_5$



2 - مثل بواسطة المخطط المضلعي ، النسبة المئوية للإستر المحلماً بدلالة الزمن



يمثل المخطط المضلعي

النسبة المئوية للإستر المحلماً

عند درجة حرارة $200^{\circ}C$

3 - ما هي مميزات تفاعل

الحلمأة ؟

- تفاعل الحلمأة تفاعل بطيء .

4 - حدد نسبة التقدم النهائي

τ لتفاعل الحلمأة .

يحتوي الخليط في الحالة

البدئية على 1mol من بنزوات

الإثيل و 83mol من الماء ،

التقدم الأقصى للتفاعل هو :

$x_{\max} = 1mol$

المحلماً لم يتجاوز 88,8% أي

أن نسبة التقدم هي :

$$\tau = \frac{x_f}{x_{\max}} = \frac{0,888}{1} = 0,888$$

أي أن تفاعل الحلمأة تفاعل غير كلي فهو محدود .

3 - التوازن أسترة - حلمأة

لنبين أن تفاعل الأسترة وتفاعل الحلمأة يؤديان إلى توازن كيميائي :

تفاعل الأسترة : تكون سرعة التفاعل في البداية كبيرة جدا لأن تركيز المتفاعلين كبيران

خلال التفاعل تتناقص السرعة نتيجة استهلاك المتفاعلين

والماء المتكونين بسرعة تتزايد تدريجيا نتيجة تزايد تركيز الماء والester المتكونين إلى أن

تصبح

خلاصة :

- تفاعل الأسترة وتفاعل الحلمأة تفاعلان متزامنان يحدثان في منحنيين متعاكسيين ويؤديان معا إلى حالة توازن كيميائي .



- عندما يصبح للأسترة والحلمأة ، السرعة نفسها ، تكون المجموعة مقر توازن كيميائي يتميز بالثابتة :

$$K = \frac{[RCOOR']_{eq} [H_2O]_{eq}}{[RCOOH]_{eq} [R'OH]_{eq}}$$

ملحوظة : لا يعتبر الماء في تفاعلات الأسترة والحلمة كمذيب وهذا ما يجب الانتباه إليه خلال حساب خارج التفاعل .

4 – التحكم في تفاعل الأسترة والحلمة

تفاعل الأسترة وتفاعل الحلمة تفاعلان بطيئين . ما هي العوامل التي تحكم في سرعتهما ؟

4 – 1 تأثير درجة الحرارة

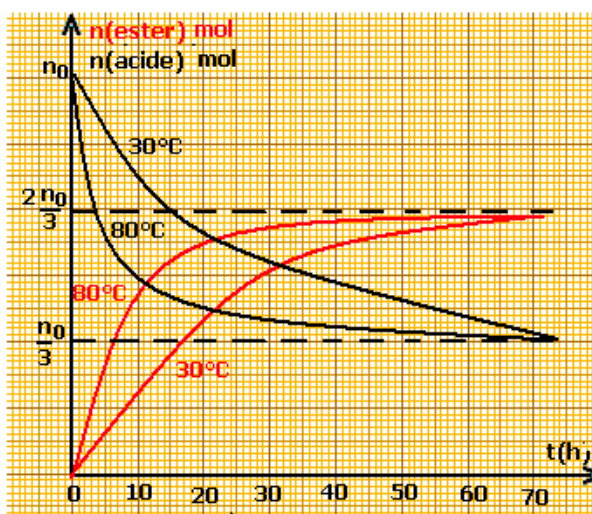
نشاط تجريبي 5 : تأثير درجة الحرارة .

يمكن التحكم في سرعة تفاعل كل من الأسترة والحلمة بتغيير درجة حرارة الخليط التفاعلي تتبع تجريبيا عند درجة حرارة مختلفتين $\theta_1 = 30^\circ\text{C}$ و $\theta_2 = 80^\circ\text{C}$

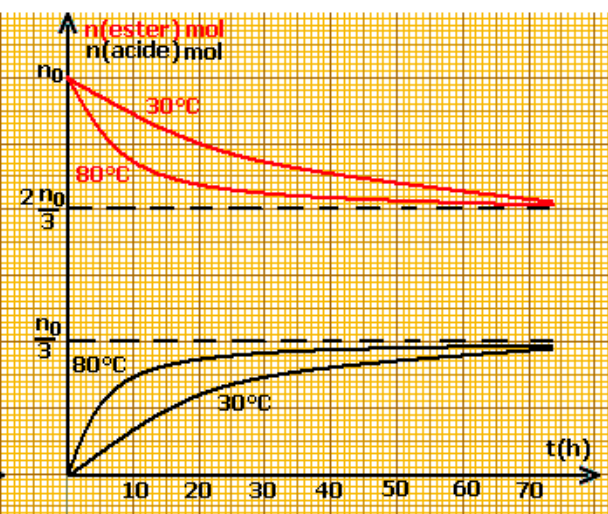
تطور خليط متساوي المولات لحمض الإيثانويك والإيثانول (n_0 مول من الحمض و n_0 من الكحول

) فنحصل على المبيان (1). (على اليسار)

تطور خليط متساوي المولات لإيثانوات الإثيل والماء فنحصل على المبيان (2) (على اليمين)



تأثير درجة الحرارة على أسترة خليط متساوي المولات لحمض وكحول



تأثير درجة الحرارة على حلمة خليط متساوي المولات لاستر والماء

– من خلال المبيانين ما هو تأثير درجة الحرارة على سرعة التفاعل ؟

– نلاحظ أنه خلال ارتفاع درجة الحرارة يجعل المجموعة تصل إلى حالة التوازن خلال مدة أقصر

– نلاحظ أن المنحنيات الأربع تؤول إلى نفس التقدم النهائي أي كانت درجة حرارة الوسط

التفاعلي . ونستنتج أن ارتفاع درجة الحرارة ، لا يغير تركيب المجموعة عند التوازن .

خلاصة :

يمكن ارتفاع درجة الحرارة من وصول حد التوازن أسترة – حلمة بسرعة أكبر دون تغيير هذا الحد .

ملحوظة : عمليا لرفع درجة حرارة الوسط لتفاعلي أي الزيادة في سرعة التفاعل نجز التفاعل باستعمال تركيب التسخين بالارتفاع .

4 – 2 تأثير الحفاز

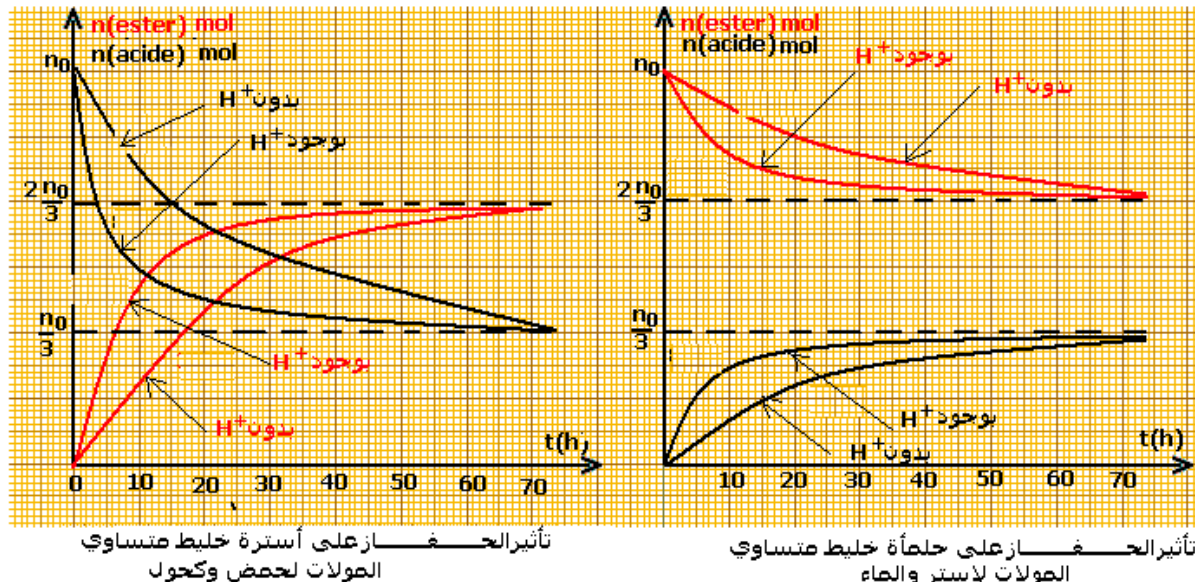
تعريف :

الحفاز نوع كيميائي يرفع سرعة التفاعل دون أن يتدخل في معادلة التفاعل .

النشاط التجريبي 6 : تأثير الحفاز على سرعة التفاعل .

نجز تفاعل الأسترة والحلمة لخليط متساوي المولات :

- لحمض الإيثانويك ةلإيثانول بدون إضافة حمض الكبريتيك ، ثم بإضافة بعض قطرات حمض الكبريتيك فنحصل على المبيان (1)
- للإيثانوات الإثيل والماء فنحصل على المبيان (2)



استنتج دور أيونات H^+ خلال تفاعل الأسترة والحملاء من خلال تحليل المنحنيين .
 - نلاحظ أن الأيونات H^+ المضافة إلى الوسط التفاعلي تلعب دور الحفاز بالنسبة لكل من تفاعل الأسترة وتفاعل الحملاء . لكون أن المجموعة تصل إلى حالة التوازن في مدة زمنية أقصر مقارنة مع المجموعة التي لم تتم فيها إضافة H^+ .
 - نلاحظ أن الحفاز لا يمكن من تغيير تركيب حالة التوازن .

خلاصة :

يمكن الحفاز من تسريع التفاعل دون تغيير تركيب المجموعة عند التوازن .

VI – التحكم في الحالة النهائية لمجموعة كيميائية .

من خلال الدراسة السابقة تبين أن تفاعل الأسترة وتفاعل الحملاء تفاعلان غير كليان ويؤديان إلى توازن كيميائي حيث أن نسبة التقدم النهائي $x_f < x_{\max}$ لذلك يمكن تعليم فعالية التقدم بتعریف مردوده .

1 – تعريف مردود تحول كيميائي .

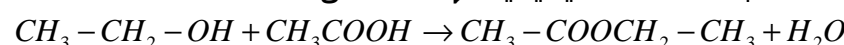
يساوي المردود r ، لتفاعل كيميائي خارج كمية المادة n_{\exp} المحصلة تجربيا على كمية المادة n_{\max} المنتظر الحصول عليها .

$$r = \frac{n_{\exp}}{n_{\max}}$$

تمرين تطبيقي :

خلال تفاعل الأسترة والحملاء بين 1,0mol من حمض الإيثانويك و 1,0mol من الإيثانول ، يكون مردود هذا التفاعل هو 60% .

1 – أكتب المعادلة الكيميائية لهذا التفاعل .



2 – أوجد تركيبة الخليط في الحالة النهائية .

معادلة التفاعل		$CH_3 - CH_2 - OH + CH_3COOH \rightarrow CH_3 - COOCH_2 - CH_3 + H_2O$					
الحالة	التقدم	كميات المادة					
البدئية	0	0,1	0,1		0	0	
خلال التفاعل	x	0,1-x	0,1-x		x	x	
عند التوازن	x_{eq}	$0,1 - x_{eq}$	$0,1 - x_{eq}$		x_{eq}	x_{eq}	

نعلم أن مردود التفاعل هو : $r = \frac{n_{exp}}{n_{max}} = \frac{x_f}{x_{max}} = 0,6 \Rightarrow x_f = 0,6 mol$ وبالتالي فتركيبة الخليط عند

التوازن هي :

$$n(alcool) = n(acide) = 0,4 mol$$

$$n(ester) = n(eau) = 0,6 mol$$

2 – تأثير النسب البدئية لكميات مادة المتفاعلات :

النشاط التجريبي 7 : استعمال أحد المتفاعلات بوفرة

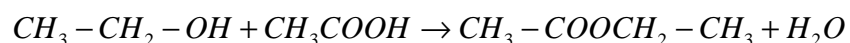
نجز خمس تجارب لتفاعل حمض الإيثانول مع الإيثانول (تفاعل الأسترة) انطلاقاً من مجموعات كيميائية تراكيزها البدئية مختلفة ، وندون النتائج المحصلة في الجدول التالي

التركيز البدئي للمجموعة	الحمض الكحولي	نسبة التقدم النهائي %
3	1	1
1	3	2
90	90	84

ماذا تستنتج من تحليل نتائج هذه التجربة ؟

يلاحظ أن كميات المادة البدئية لحمض الإيثانول والإيثانول لها تأثير على نسبة التقدم النهائي للتفاعل ، فكلما كان أحد المتفاعلين مستعملاً بوفرة ، كانت نسبة التقدم النهائي أكبر يمكن كذلك التوصل إلى نفس الاستنتاج بواسطة معيار التلقاءي .

مثلاً تفاعل الأسترة لحمض الإيثانول والإيثانول :



يعبر عن خارج التفاعل عند التوازن بالعلاقة التالية :

$$Q_{r,eq} = \frac{[CH_3COOC_2H_5]_{eq} [H_2O]_{eq}}{[C_2H_5OH]_{eq} [CH_3COOH]_{eq}}$$

عند استعمال أحد المتفاعلين بوفرة ستكون $Q_r < Q_{r,eq}$ أي أن المجموعة ستتطور في المنحى المباشر .

خلاصة : يكون مردود الأسترة مرتفعاً كلما كان أحد المتفاعلات مستعملاً بوفرة .

ملحوظة : لا تتعلق نسبة التقدم النهائي بطبيعة الحمض الكربوكسيلي المستعمل ، لكن بالمقابل تتعلق بصنف الكحول المستعمل .

صنف الكحول	نسبة التقدم النهائي
كحول أولي	67%
كحول ثانوي	60%
كحول ثالثي	5%

3 – إزالة أحد النواتج

لأن تفاعل الحلمأة هو الذي يحد من تفاعل الأسترة ، فإذا وقع تماس بين الماء والاستر المتكون فإن تفاعل الحلمأة يحدث ولتفادي هذا التفاعل يجب إزالة الماء أو الإستر من الوسط التفاعلي حتى يصبح خارج التفاعل $K < Q$ فتتطور المجموعة في المنحى المباشر .

الطريقة العملية لإزالة الإستر : في حالة درجة حرارة غليان الإستر أصغر من درجة حرارة المكونات الأخرى للمجموعة فإنه يمكن أن نزيل الإستر من المجموعة بالتقشير المجزأ الطريقة العملية لإزالة الماء : يمكن إزالة الماء تدريجياً أثناء تكونه بإضافة إلى الوسط التفاعلي مادة متعطشة للماء وغير قابلة للتفاعل مع المكونات الأخرى للمجموعة مثال : كربونات البوتاسيوم اللامائي .

خلاصة تؤدي إزالة الماء أو الإستر من الوسط التفاعلي ، إلى تطور المجموعة في المنحى المباشر(تكون الاستر) وتحسين مردود الأسترة .