

المعايير الحمضية القاعدية

I. مفهوم المعايرة حمض-قاعدة

1) الهدف من المعايرة الحمضية القاعدية

الهدف من المعايرة الحمضية القاعدية، تحديد تركيز محلول حمضي (أو قاعدي) ويتم ذلك بالاعتماد على التفاعل حمض-قاعدة. يجب أن يكون تفاعل المعايرة : كلها وسريعاً ووحيداً (أي يختفي خلاله المتفاعلة المحم بسرعة مع عدم وجود تفاعلات مشوша). خلال المعايرة يتم وضع محلول المعاير (أي محلول المراد معايرته) في كأس ثم نضيف إليه تدريجياً بواسطة سحاحة مدرجة محلول الماء لحمض الإيثانويك.

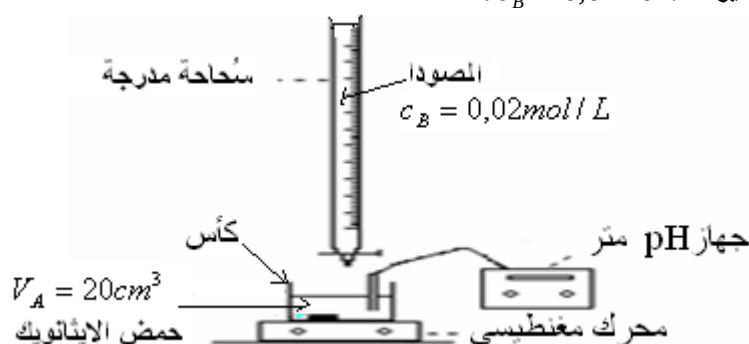
2) تعريف التكافؤ :

يتتحقق التكافؤ خلال المعايرة حمض قاعدة عند اختفاء المتفاعلين : المعاير والمعايير حسب النسب المتناسبة لمعادلة تفاعل المعايرة.

II - معايرة محلول مائي لحمض الإيثانويك

1) الدراسة التجريبية:

نصب في كأس حجماً $V_A = 20\text{cm}^3$ من محلول مائي لحمض الإيثانويك ذي تركيز c_A مجهول ثم نضيف إليه تدريجياً بواسطة سحاحة مدرجة محلولاً مائياً للصودا تركيز $c_B = 0,02\text{mol/L}$.

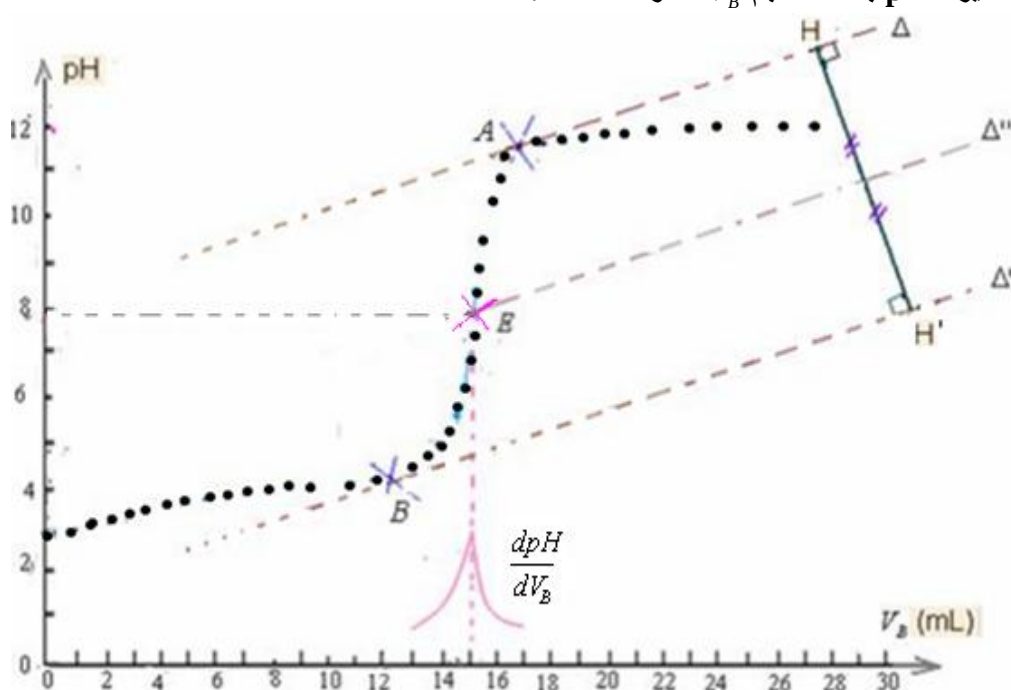


2) استئناف نتائج التجربة:

نقيس pH الخليط بعد كل إضافة ، وندون النتائج المحصل عليها في الجدول التالي:

$V_B (\text{mL})$	0	2	4	8	10	12	14	14.5	15	15.5	16	18	20	24	26	30
pH	2.9	3.4	3.6	3.9	4.1	4.5	5	5.8	7.6	10	11	11.3	11.4	11.5	11.6	11.7

ثم نرسم المنحنى الممثل للتغيرات pH بدلالة الحجم V_B للصودا المضاف.



بما أن الأيونات Na^+ غير نشطة فهي لا تساهم في تفاعل المعايرة.

معادلة التفاعل الحاصل خلال المعايرة :

وهو تفاعل تام .



1) التحديد المباني لنقطة التكافؤ:

أ) طريقة المماسات :

- نرسم المستقيم Δ المماس للمنحنى في النقطة A .
- ثم نرسم المستقيم Δ' المماس للمنحنى في النقطة B والموازي للمستقيم Δ .
- نمثل القطعة $[H, H']$ العمودية على Δ و Δ' .
- ثم نمثل المنصف Δ'' للقطعة $[H, H']$ الذي يتقاطع مع المنحنى $pH = f(V_B)$ في نقطة التكافؤ E .

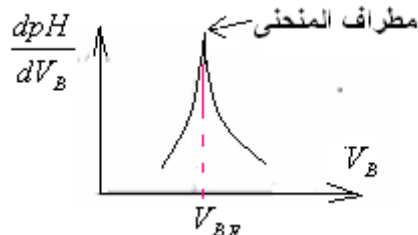
ثم نسجل إحداثي نقطه التكافؤ $V_{BE} = 15mL$ و $pH_E = 7,8$.

أ) طريقة المنحنى المشتق :

هذه الطريقة تمكن من تحديد حجم التكافؤ بدقة جد كبيرة.

بما أن المعامل الموج لمستقيم مماس للمنحنى $pH = f(V_B)$ هو $k = \frac{\Delta pH}{\Delta V_B}$. ويكتب بالنسبة لتغير جد صغير:

فعد رسم المنحنى $\frac{dpH}{dV_B}$ بدلالة حجم الصودا المضاف فإن حجم التكافؤ يوافق مطراً هذا المنحنى.



أي أن حجم التكافؤ يمثل أقصول أعلى نقطة في المنحنى الممثل للدالل $\frac{dpH}{dV_B} = f(V_B)$.

ج) طريقة قياس الموصليّة:

لتتبع المعايرة بقياس الموصليّة ، نرسم المبيل الذي يمثل تغيرات موصليّة محلول بدلالة حجم محلول المضاف $\sigma = f(V_B)$



نقطة التكافؤ توافق تقاطع الجزئين المستقيمين لهذا المنحنى.

د) طريقة استعمال الكاشف الملون:

تجربياً يتم تحديد نقطة التكافؤ باستعمال كاشف ملون . فعندما يتغير اللون فجأة إلى اللوينة الحساسة يكون قد تحقق التكافؤ فنسجل حجم الصودا المضاف عند التكافؤ.

الكاشف الملون المناسب هو الذي تضم منطقة انعطافه قيمة pH محلول عند التكافؤ.

من خلال جدول الكاشف الملونة الذي رأيناها سابقاً نجد أن أحمر الكريزول هو المناسب لهذه المعايرة لأن منطقة انعطافه $pH_E = 7,8$ تشمل $pH = 7,8$.

ب) علاقه التكافؤ:

قبل التكافؤ النوع المحد هو HO^- أي النوع المعاير.

وبعد التكافؤ النوع المحد هو CH_3COO^- أي النوع المعاير.

ويتحقق التكافؤ عند اختفاء المتفاعلين : المعاير والمعاير حسب النسب المستوكيميتريّة لمعادلة تفاعل المعايرة.

إذن عند التكافؤ تكون كمية مادة جزيئات حمض الإيثانويك الموجودة في الحجم V_A من محلول المعاير مساوية لكمية مادة الأيونات HO^- الموجودة في الحجم V_{BE} من الصودا.

$$n_i(CH_3COOH) = n_g(HO^-)$$

علاقة التكافؤ تكتب كما يلي :

$$C_A \cdot V_A = C_B V_{BE} \quad \text{ومنه: } C_A = \frac{C_B \cdot V_{BE}}{V_A} = \frac{0,02 \times 15 \cdot 10^{-3}}{20 \cdot 10^{-3}} = 1,5 \cdot 10^{-2} mol/L$$

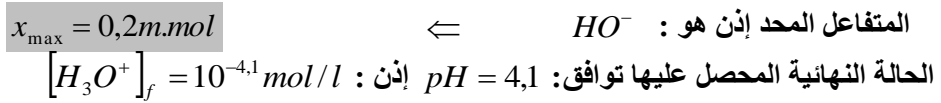
ج) تحديد نسبة التقدم النهائي لتفاعل المعايرة:

للتتأكد من كون تفاعل المعايرة كلي ، يكفي أن نبين بأن $\tau = 1$.
 من أجل ذلك نرسم جدول تقدم التفاعل، مثلا ، عند صب حجم $V_{B_{versé}} = 10mL$ من محلول الصودا .
 من خلال الجدول لدينا : $pH = 4,1$ عند صب هذا الحجم.

				معادلة التفاعل		
				النقد	الحالة البدئية (mmol)	الحالة النهائية (mmol)
0,3	0,2	0	excès	0	النقد	
$0,3 - x_f$	$0,2 - x_f$	x_f	excès	x_f	النقد	

$$n_o(CH_3COOH) = c_a \cdot v_a = 0,015 \times 0,02 = 3 \times 10^{-4} mol = 0,3 m.mol$$

$$n_o(HO^-) = n(HO^-)_{versé} = c_b \cdot v_{b_{versé}} = 0,02 \times 0,01 = 2 \times 10^{-4} mol = 0,2 m.mol$$



$$[HO^-]_f = \frac{10^{-14}}{[H_3O^+]_f} = \frac{10^{-14}}{10^{-4,1}} = 10^{4,1-14} = 10^{-9,9} mol/l \Leftarrow [H_3O^+]_f \times [HO^-]_f = 10^{-14}$$

$$n_f(HO^-) = [HO^-]_f \times V_s = 10^{-9,9} (10+20) \cdot 10^{-3} = 3 \cdot 10^{-11,9} mol = 3 \cdot 10^{-8,9} m.mol$$

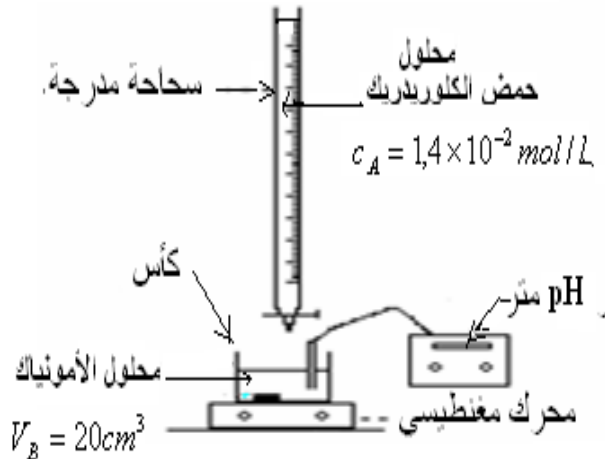
$$x_f = 0,2 m.mol \Leftarrow 0,2 - x_f = n_f(HO^-) = 3 \cdot 10^{-8,9}$$

$$\text{نسبة التقدم النهائي: } \tau = \frac{x_f}{x_{\max}} = \frac{0,2}{0,2} = 1$$

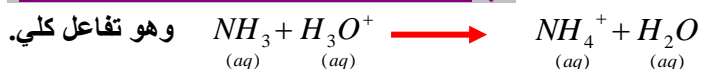
III معايرة محلول مائي للأمونياك:

1) تجربة:

نصب في كأس حجم $V_B = 20 cm^3$ من محلول الأمونياك NH_3 تركيزه c_B مجهول ثم نضيف إليه تدريجيا بواسطة سحاحة مدرجة محلولا ماءيا لحمض الكلوريدريك ($H_3O^+ + Cl^-$) تركيزه $c_A = 1,4 \times 10^{-2} mol/L$. نقيس pH الخليط بعد كل إضافة .

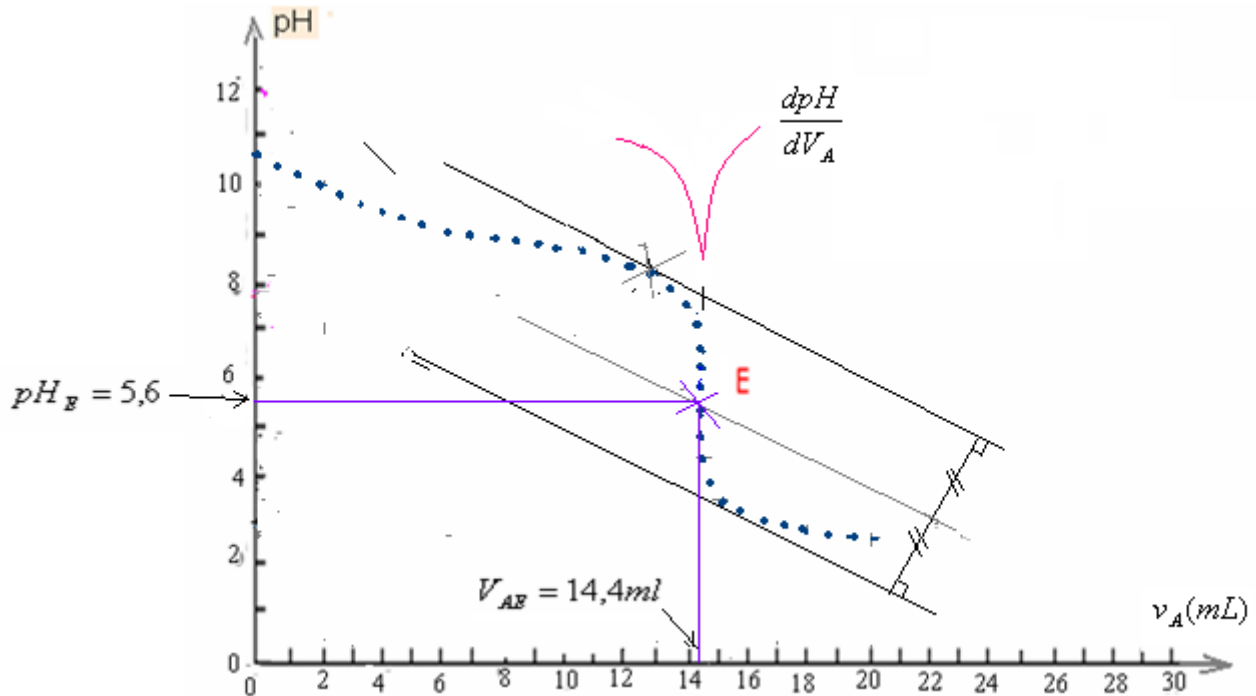


2) معادلة التفاعل الحاصل خلال المعايرة :



3) جدول النتائج ورسم المنحنى

20	18	17	16	15	14,5	14	13	11	9	7	5	3	2	1	0	$V_A (mL)$
2,7	2,8	3	3,2	3,6	4,4	7,3	8,2	8,7	9	9,2	9,5	9,8	10	10,3	10,6	pH



من خلال جدول الكواشف الملونة الذي رأيناه سابقاً نجد أن أحمر المثيل هو المناسب لهذه المعايرة لأن منطقة انعطاف [6,2 – 42] تضم قيمة

$$\cdot pH_E = 5,6$$

علاقة التكافؤ (4)

وهو تفاعل كلي.



قبل التكافؤ النوع المحد هو H_3O^+ أي النوع المعاير.

وبعد التكافؤ النوع المحد هو NH_3 أي النوع المعاير.

ويتحقق التكافؤ عند اختفاء المتفاعلين : المعاير والمعاير حسب النسب الاستوكيوميتриية لمعادلة تفاعل المعايرة.

إذن عند التكافؤ تكون كمية مادة جزيئات الأمونياك الموجودة في الحجم V_B من محلول المعاير متساوية لكمية مادة الأيونات O^+ الموجودة في الحجم V_{AE} من حمض الكلوريدريك.

$$C_B = \frac{C_A V_{AE}}{V_B} = \frac{1,4 \cdot 10^{-2} \times 14,4}{20} = 10^{-2} mol/L \quad \text{ومنه: } C_A V_{AE} = C_B V_B$$

ملحوظة: خالل معايرة حمض الكلوريدريك ($H_3O^+ + Cl^-$) أو العكس ، معادلة التفاعل الحاصل خلال المعايرة

تكتب كما يلي: $H_3O^+ + HO^- \rightarrow 2H_2O$ لأن الأيونات Na^+ و Cl^- غير نشطة . وفي هذه الحالة $pH_E = 7$ محلول محيد عن التكافؤ.

لا تنسونا من صالح دعائكم ونسأله لكم العون والتوفيق.