

التحولات المقرونة بالتفاعلات حمض - قاعدة في محلول مائي .

I - الجداء الأيوني للماء

1 - التحلل البروتوني الذاتي للماء .

نشاط 1

الماء المقطر المستعمل بمختبر الكيمياء ليس خالصا لأنه يحتوي على ثانوي أوكسيد الكربون و كذا بعض الأنواع من الأيونات . فالمختبرات المختصة هي الوحيدة التي توفر على المعدات الضرورية لتحضير الماء الخالص .

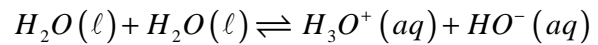
تقنيا يتميز الماء الخالص عند درجة الحرارة 25°C بموصليّة $5,5 \cdot 10^{-6} \text{ S} \cdot \text{m}^{-1}$ و $pH = 7,0$.

1

$\sigma_{Cu} = 5,9 \cdot 10^7 \text{ S} \cdot \text{m}^{-1}$ ، فهل يمكن وصف الماء الخالص بغاز للكهرباء أم موصل رديء ، أم موصل جيد ؟

2 - الماء H_2O هو قاعدة المزدوجة $\text{H}_3\text{O}^+(aq) / \text{H}_2\text{O}(\ell)$ وحمض المزدوجة $\text{HO}^-(aq) / \text{H}_2\text{O}(\ell)$.

2 - أكتب معادلة التفاعل بين الحمض H_2O و القاعدة H_2O الماء نوع أمفوليتي ، حيث يلعب دور الحمض في المزدوجة $\text{H}_2\text{O}(aq) / \text{HO}^-(aq)$ ودور القاعدة في المزدوجة $\text{H}_3\text{O}^+(aq) / \text{H}_2\text{O}(\ell)$ وبالتالي يحدث داخل الماء تفاعل حمض قاعدة بين حمض المزدوجة الأولى وقاعدة المزدوجة الثانية ، حسب المعادلة التالية :



يسمي التفاعل في المنحى المباشر بالتحلل البروتوني للماء

2 - علل تواجد أيونات الأوكسونيوم H_3O^+ وأيونات الهيدروكسيد HO^- في الماء الخالص .

توجد أيونات الأوكسونيوم وأيونات الهيدروكسيد في الماء الخالص نتيجة التحلل البروتوني الذاتي للماء

2 - 3 حدد عند 25°C بالنسبة لحجم $V = 1\ell$ من الماء الخالص ، تقدم التفاعل عند التوازن والتقدم الأقصى . استنتج نسبة التقدم النهائي لهذا التفاعل .

نعطي : الكتلة الحجمية للماء $\rho_{eau} = 1\text{ g/cm}^3$

نشئ جدول الوصفي للتقدم :

الحالة	التقدم	$2\text{H}_2\text{O}(\ell) \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+(aq) + \text{HO}^-(aq)$
البدئية	0	$n_i(\text{H}_2\text{O})$
خلال التفاعل	x	$n_i(\text{H}_2\text{O}) - x$
عند التوازن	x_{eq}	$n_i(\text{H}_2\text{O}) - x_{eq}$

حسب الجدول الوصفي لدينا عند التوازن :

تقديم التفاعل عند 25°C :

$$x_{eq} = n_{eq} (\text{H}_3\text{O}^+) = [\text{H}_3\text{O}^+].V$$

$$x_{eq} = 10^{-pH}.V = 10^{-7} \text{ mol/l}$$

التقديم الأقصى هو :

لنفترض أن التفاعل كلي أي أن المتفاعلات المحددة هو الماء :

$$n_i (\text{H}_2\text{O}) - 2x_{max} = 0 \Rightarrow x_{max} = \frac{n_i}{2}$$

$$x_{max} = \frac{m(\text{H}_2\text{O})}{2.M(\text{H}_2\text{O})} = \frac{\rho_{eau} \cdot V}{2M(\text{H}_2\text{O})} = 28 \text{ mol}$$

نسبة التقدم النهائي هي :

$$\tau = \frac{x_{eq}}{x_{max}} = 3,6 \cdot 10^{-9}$$

مما يبين أن التفاعل جد محدود في المنحى المباشر أي الماء الحالص يحتوي أساسا على جزيئات الماء وكمية جد ضعيفة من أيونات الأوكسونيوم وأيونات الهيدروكسيد .

التحلل الروتوني الذاتي للماء ، تفاعل جد محدود .

2 – أعط تعبير ثابتة التوازن المقرونة بهذا التفاعل . ما قيمتها عند 25°C ؟ ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة التحلل البروتوني الذاتي للماء هي :

$$K_e = [H_3O^+]_{eq} \cdot [HO^-]_{eq}$$

تسمى بالجداء الأيوني للماء .

نعرف الجداء الأيوني للماء بالنسبة للمحاليل المائية بالعلاقة :

$$K_e = [H_3O^+]_{eq} \cdot [HO^-]_{eq}$$

تتعلق الثابتة K_e بدرجة حرارة محلول .

عند 25°C تأخذ الثابتة $K_e = 1,0 \cdot 10^{-14}$

نستعمل كذلك الثابتة $pK_e = -\log K_e$

تزايد قيمة الثابتة K_e بتزايد درجة الحرارة .

تمرين تطبيقي :

نتوفر على محلولين A و B عند درجة الحرارة 25°C .

تركيز الأيونات HO^- في محلول A هو : $pH = 9,2$ و في محلول B هو : $[HO^-]_A = 4,3 \cdot 10^{-4} mol / l$

1 – أحسب pH محلول A .

2 – أحسب تركيز أيونات الهيدروكسيد HO^- في محلول B .

2 – المحاليل الحمضية والمحايدة والقاعدية .

من خلال الجداء الأيوني للماء نستنتج :

$$pH = pK_e + \log \left[\frac{[HO^-]}{[H_3O^+]} \right]$$

يكون في محلول محاید $pH < \frac{1}{2} pK_e$ و $[HO^-] < [H_3O^+]$

يكون محلول حمضي : $pH > \frac{1}{2} pK_e$ و $[HO^-] > [H_3O^+]$

يكون محلول قاعدي :

$$K_A = \frac{[A^-] \cdot [H_3O^+]}{[AH]}$$

لا تتعلق ثابتة الحمضية إلا بدرجة الحرارة .

مثال : $K_A (NH_4^+ / NH_3) = 8,0 \cdot 10^{-11}$ عند درجة حرارة 0°C

5°C $K_A (NH_4^+ / NH_3) = 6,3 \cdot 10^{-10}$

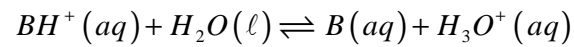
50°C $K_A (NH_4^+ / NH_3) = 3,1 \cdot 10^{-9}$

نعرف الثابتة pK_A للمزدوجة AH/A^- بالعلاقة

اسم المزدوجة	pK_A	المزدوجة
أيون الأوكسونيوم	0	H_3O^+ / H_2O
أيون هيدروجينوكبريتات	1,9	$HSO_4^-(aq) / SO_4^{2-}(aq)$
حمض الفوسفوريك	2, 1	$H_3PO_4(aq) / H_2PO_4^-(aq)$
حمض الفلوريديريك	3,5	$HF(aq) / F^-(aq)$
حمض الميغانويك	3,8	$HCOOH(aq) / HCOO^-(aq)$
حمض البنزويك	4,2	$C_6H_5COOH(aq) / C_6H_5COO^-(aq)$
حمض الإيثانويك	4,8	$CH_3COOH(aq) / CH_3COO^-(aq)$
حمض ثائي أوكسيد الكربون	6,4	$CO_2, H_2O / HCO_3^-(aq)$
أيون الأمونيوم	9,2	$NH_4^+(aq) / NH_3(aq)$
أيون هيدروجينوكربونات	10,3	$HCO_3^-(aq) / CO_3^{2-}(aq)$
الماء	14,0	$H_2O(\ell) / HO^-(aq)$

ملحوظة :

في حالة المزدوجة BH^+/B تكتب معادلة تفاعل الحمض BH^+ مع الماء على الشكل التالي :



تعبير الثابتة الحمضية للمزدوجة BH^+/B هو :

$$K_A = \frac{[B] \cdot [H_3O^+]}{[BH^+]}$$

2 – العلاقة بين pH وثابتة الحمضية . K_A

بالنسبة لكل مزدوجة A/B يكن أن نكتب :

$$pK_A = -\log K_A = -\log \frac{[B][H_3O^+]}{[A]}$$

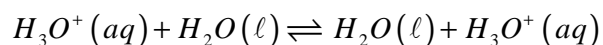
$$pK_A = -\log[H_3O^+] - \log \frac{[B]}{[A]} \Rightarrow pH = pK_A + \log \frac{[B]}{[A]}$$

3 – ثابتة الحمضية بالنسبة للماء .

الماء نوع أمفوليتي يتدخل في مزدوجتين قاعدة / حمض :

أ – بالنسبة للمزدوجة $H_3O^+(aq) / H_2O(\ell)$

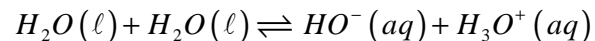
ثابتة الحمضية K_A للمزدوجة H_3O^+ / H_2O هي الثابتة الحمضية المقونة بمعادلة الحمض H_3O^+ مع الماء .



نعبر عن الثابتة الحمضية K_{A1} بالعلاقة التالية : $K_{A1} = \frac{[H_3O^+]}{[H_3O^+]}$ $\Rightarrow pK_{A1} = 0$:

ب – بالنسبة للمزدوجة $H_2O(\ell) / HO^-(aq)$

ثابتة الحمضية K_A للمزدوجة $H_2O(\ell)/HO^-(aq)$ هي الثابتة الحمضية المقرونة بمعادلة الحمض مع الماء .

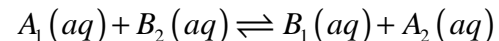


نعبر عن الثابتة الحمضية K_{A2} بالعلاقة التالية : $K_{A2} = [H_3O^+][HO^-] / [H_2O(\ell)]^2$

$$K_{A2} = [H_3O^+][HO^-] = 10^{-14} \Rightarrow pK_{A2} = 14$$

4 - ثابتة التوازن المقرونة بتفاعل حمض - قاعدة .

لنععتبر التفاعل حمض - قاعدة بين الحمض A_1 المنتهي للمزدوجة A_1/B_1 والقاعدة B_2 المنتمية للمزدوجة B_2/A_2 :



نعبر عن ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة هذا التفاعل ب :

$$K = \frac{[B_1][A_2]}{[A_1][B_2]} \Rightarrow K = \frac{[B_1][H_3O^+]}{[A_1]} \times \frac{[A_2]}{[B_2][H_3O^+]}$$

$$K = \frac{K_1}{K_2} = \frac{10^{-pK_1}}{10^{-pK_2}} = 10^{(pK_2 - pK_1)}$$

III - مقارنة سلوك الأحماض والقواعد في محلول مائي .

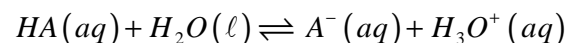
1 - مقارنة سلوك الأحماض في محلول مائي .

نشاط تجاري 2

نععتبر محلولين S_1 و S_2

pH = 3.4	$C_A = 10^{-2} \text{ mol/l}$	$K_A(\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COO}^-)$ $1.8 \cdot 10^{-5}$	محلول حمض الإيثانويك (CH ₃ COOH) S ₁
pH = 2.9	$C_A = 10^{-2} \text{ mol/l}$	$K_A(\text{HCOOH}/\text{HCOO}^-)$ $1.8 \cdot 10^{-4}$	محلول حمض الميثانويك (HCOOH) S ₂

1 - أكتب معادلة التفاعل الذي عند إذابة الحمض HA في الماء .



2 - أعط تعبير نسبة التقدم النهائي لهذا التفاعل بدلاالة pH والتركيز C للمذاب المأخذ .

الحالة	التقدم	$HA(aq)$	$+ H_2O(\ell)$	\rightleftharpoons	$A^-(aq)$	$+ H_3O^+(aq)$
الحالة البدئية	0	CV		وغير	0	0
خلال التفاعل	x	CV-x		وغير	x	x
حالة التوازن	x_{eq}	$CV - x_{eq}$		وغير	x_{eq}	x_{eq}

عند التوازن نكتب نسبة التقدم النهائي :

$$\tau = \frac{x_{eq}}{x_{max}} = \frac{[H_3O^+]}{C} = \frac{10^{-pH}}{C}$$

3 - أتمم الجدول التالي :

حمض الميثانويك	حمض الإيثانويك	الحمض
2,9	3,4	pH
12,6%	4%	τ
$1.8 \cdot 10^{-4}$	$1.8 \cdot 10^{-5}$	K_A
3,74	4,75	pK_A

4 - كيف تتغير نسبة التقدم النهائي بدلاالة pH محاليل حمضية لها التركيز نفسه ؟

كلما كان pH

5 - ما تأثير قيمة الثابتة الحمضية K_A على نسبة التقدم النهائي ؟

من خلال الجدول يتبيّن أن نسبة التقدّم النهائى تكون مرتفعة كلما كانت ثابتة الحمضية أكبر بالنسبة لمحاليل حمضية لها التركيز نفسه .

خلاصة :

يكون حمض A_1 أقوى من حمض A_2 ، إذا كانت ، بالنسبة للتركيز نفسه ، نسبة التقدّم النهائي لتفاعلـه مع الماء أكبر ($\tau_1 > \tau_2$)

6 – أكتب تعبير K_A بدلالة τ نسبة التقدّم النهائي لتفاعلـه في حالة محلول حمضي .
من خلال الجدول الوصفي نستنتج أن :

$$[H_3O^+]_{eq} = [A^-]_{eq} = \frac{x_{eq}}{V}$$

$$[AH]_{eq} = C - \frac{x_{eq}}{V}$$

$$\tau = \frac{[H_3O^+]_{eq}}{C} \Rightarrow [H_3O^+]_{eq} = \tau \cdot C$$

$$K_A = \frac{[H_3O^+]^2}{C - [H_3O^+]_{eq}} \Rightarrow K_A = \frac{(\tau \cdot C)^2}{C - \tau \cdot C} \Rightarrow K_A = \frac{\tau^2 \cdot C}{1 - \tau}$$

K_A دالة تصاعدية لـ τ وبالتالي فإذا كانت : $\tau_1 > \tau_2$ فإن $K_{A1} > K_{A2}$:
خلاصة :

بالنسبة لأحماض في محاليل مائية لها نفس التركيز ، يكون حمض أقوى ، إذا :
– كان pH محلول ضعيفا .

– كانت ثابتة الحمضية K_A للمذوحة المتدخلة كبيرة ، أي أن الثابتة pK_A صغيرة .

2 – مقارنة سلوك القواعد في محلول مائي

نشاط تجاري 3

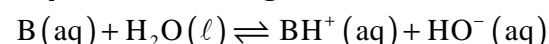
نعتبر محلولين S_1 و S_2 لهما نفس التركيز $C=1,0 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$ ، عند 25°C .

S_1 : محلول الأمونياك $K_{A1}=6,3 \cdot 10^{-10}$

S_2 : محلول مثيل أمين $K_{A2}=2 \cdot 10^{-11}$

نقيس pH هذين محلولين عند 25°C ، فنجد تباعا $pH_1=10,6$ و $pH_2=11,4$.

1 – أكتب معادلة التفاعل الذي يحدث عند إذابة القاعدة B في الماء .



2 – أعط تعبير نسبة التقدّم النهائي لهذا التفاعل بدلالة pH والتركيز للمذاب C المأخذـ.

$$\tau = \frac{n(HO^-)_{eq}}{n_i(B)} = \frac{[HO^-]}{C} = \frac{10^{pH-pK_e}}{C}$$

3 – كيف تتغيّر نسبة التقدّم النهائي τ بدلالة pH محاليل قاعديـة لها نفس التركيز ؟
يتبيّن من التعبير لـ τ بدلالة pH أنه كلما كان pH أكبر ، كانت τ أكبر بالنسبة لمحاليل قاعديـة لها نفس التركيز .

مثيل أمين	الأمونياك	القاعدة
11,4	10,6	pH
25%	4%	τ
$2 \cdot 10^{-11}$	$6,3 \cdot 10^{-10}$	K_A
10,7	9,2	pK_A

4 – حدد في هذه الحالة كيف تتغيّر τ بدلالة K_A .
تبين النتائج أنه كلما كانت τ أكبر تكون K_A أصغر وأـ pK_A أكبر

الحالة	التقدم	$B(aq) + H_2O(\ell) \rightleftharpoons BH^+(aq) + HO^-(aq)$			
الحالة البدئية	0	$n_i(B)$	وغير	0	0
خلال التفاعل	x	$n_i(B)-x$	وغير	x	x
حالة التوازن	x_{eq}	$n_i(B)-x_{eq}$	وغير	x_{eq}	x_{eq}

لدينا ثابتة التوازن المقرونة بمعادلة التفاعل هي :

$$K = \frac{[BH^+]_{eq} [HO^-]_{eq}}{[B]_{eq}} \times \frac{[H_3O^+]}{[H_3O^+]}$$

$$K = \frac{[BH^+]_{eq} [H_3O^+]}{[B]_{eq}} \times [HO^-]_{eq} \times [H_3O^+] = \frac{1}{K_A} \cdot K_e$$

$$K = \frac{K_e}{K_A}$$

يمكن التعبير عن ثابتة التوازن K بدالة نسبة التقدم النهائي كالتالي :

$$x_{max} = C \cdot V \quad \text{حيث أن} \quad \tau = \frac{x_{eq}}{x_{max}} \quad \text{لدينا} \quad [B]_i = C$$

$$K = \frac{[BH^+]_{eq} [HO^-]_{eq}}{[B]_{eq}} = \frac{(C\tau)^2}{C(1-\tau)} = \frac{C\tau^2}{1-\tau}$$

$$K = \frac{K_e}{K_A} = \frac{C\tau^2}{1-\tau} \Rightarrow K_A = \frac{1-\tau}{C\tau^2} \cdot K_e$$

أي أن ثابتة التوازن دالة تصاعدية ل τ
وأن K_A دالة تناظرية ل τ

خلاصة :

بالنسبة للنفس التركيز ، تكون قاعدة أقوى (τ كبيرة) ، إذا :
ـ كان pH المحلول كبيرا .

ـ كانت ثابتة الحمضية K_A للمزدوجة المتدخلة صغيرة أي الثابتة pK_A كبيرة .

IV مخططات الهيمنة والتوزيع .

1 – مخططات الهيمنة

بالنسبة لمزدوجة حمض – قاعدة A(aq)/B(aq) في محلول مائي تتحقق العلاقة التالية :

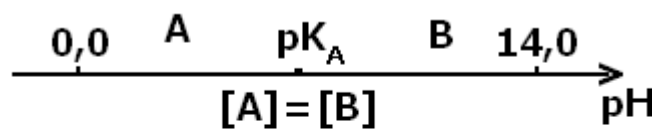
$$pH = pK_A + \log \frac{[B]}{[A]}$$

نستنتج من خلال هذه العلاقة أن :

$$\text{إذا كان } pH = pK_A \text{ أي أن } 0 < \log \frac{[B]}{[A]} \text{ يكون}$$

$[B] = [A]$ يكون للحمض وقاعدته المرافقه لهما نفس التركيز . ولا يهيمن أي من النوعين .

$$\text{إذا كان } pH > pK_A \text{ أي أن } 0 > \log \frac{[B]}{[A]} \text{ يكون}$$



مخطط الهيمنة للمزدوجة قاعدة/حمض
 A/B

$[A] < [B]$ تهيمن القاعدة .

إذا كان $pH < pK_A$ أي أن $\log \frac{[B]}{[A]} > 0$ يكون $[B] > [A]$ يهيمن الحمض A

تمرين تطبيقي : حدد مجال pH الذي يهيمن فيه حمض وقاعدة المزدوجة NH_4^+/NH_3 نعطي $pK_A(NH_4^+/NH_3) = 9,2$.

2 - مخططات التوزيع .

لنتعتبر محلولاً مائيًا ، يحتوي على الحمض A وقاعدته المرافقة B .

نسمى نسبة الحمض في محلول المقدار $\alpha(A) = \frac{[A]}{[A]+[B]}$ وكذلك نسبة القاعدة في محلول

$$\text{المقدار} : \alpha(B) = \frac{[B]}{[A]+[B]}$$

يمثل مخطط التوزيع في الشكل جانبه لنوعي المزدوجة CH_3COOH/CH_3COO^- تطور النسبتين المئويتين للحمض والقاعدة بدلالة pH محلول ، عند نفس درجة الحرارة .
عند تقاطع المنحنيين يكون $\alpha(A) = \alpha(B)$ إذن $pH = pK_A$ أي أن $[A] = [B]$.

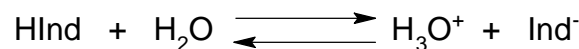
3 - الكواشف الملونة

1 - تعريف

الكافش الملون حمض عضوي ضعيف أو قاعدة ضعيفة إذا وجد في محلول مائي فإن لوني الحمض وقاعدته المرافقة مختلفين .

ب - تأين الكافش الملون في الماء

نرمز للصيغة العامة للكافش الملون ب Hind المعادلة الحصيلة لتأين



الكافش الملون في الماء Hind الصيغة الحمضية للكافش الملون Ind الصيغة القاعدية للكافش الملون

$$K_A = \frac{[H_3O^+][Ind^-]}{[HInd]} : K_A \text{ يتميز هذا التوازن بثابتة حمضية}$$

والتي يمكن كتابتها على الشكل التالي :

$$pH = pK_{Ai} + \log \frac{[Ind^-]}{[HInd]}$$

حيث يمكن تمييز ثلاثة حالات :

الحالة الأولى . $[Ind^-]_e >> [HInd]_e$

الصيغة القاعدية للكافش هي التي تسسيطر ، ففي هذه الحالة $10 \geq \frac{[Ind^-]}{[HInd]}$

$$pH \geq pK_{Ai} + 1 \quad \text{أي أن} \quad pH - pK_{Ai} \geq 1 \quad \log \frac{[Ind^-]}{[HInd]} \geq 1$$

الحالة الثانية : $[Ind^-]_e << [HInd]_e$

الصيغة الحمضية للكاشف هي التي تسيطر ففي هذه الحالة عندنا :

$$\log \frac{[Ind^-]}{[HInd]} \leq -1 \text{ أي أن } \frac{[HInd]}{[Ind^-]} \leq 10$$

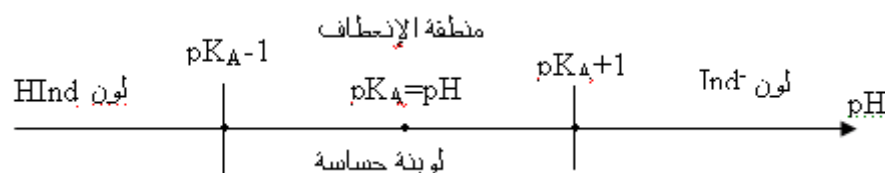
$$pH \leq pK_{A^-} - 1 \quad \text{إذن} \quad pH - pK_{A^-} \leq 1$$

الحالة الثالثة :

لا تسيطر أي صيغة من الصيغتين ومنه فإن لون محلول هو تطابق لوني Ind^- و $HInd$ الذي يؤدي إلى منطقة الانعطاف . وتسمى اللوينية المحصل عليها **بلوينية حساسة** . وفي هذه الحالة تكون $K_A = [H_3O^+]$

$$pK_A = pH$$

ومنطقة pH المحصرة بين $pK_{A^-} + 1$ و $pK_{A^-} - 1$ **تسمى بمنطقة الانعطاف**



٧ – المعايرة حمض – قاعدة

١ – تعريف

معايرة محلول حمض (أو قاعدة) هي تعين تركيز الحمض المستعمل (أو القاعدة المستعملة) في هذا محلول ، وذلك بإنجاز تفاعل حمض – قاعدة يسمى بتفاعل المعايرة .

شروط تفاعل المعايرة :

يجب أن يكون تفاعل المعايرة :

– كلياً : يستهلك فيه المتفاعل المهد كلها .

– سريعاً : ينتهي لحظياً أو بعد مدة قصيرة .

– انتقائياً : لا يتفاعل النوع المعاير المختار إلا مع النوع المعاير .

٢ – طريقة المعايرة

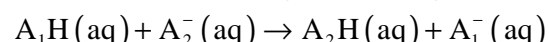
المعايرة الملوانية وهي تعتمد على تغير لون الخليط خلال التفاعل .

المعايرة بقياس المواصلة : وهي تعتمد على تتبع تطور موصلية الخليط خلال التفاعل .

المعايرة بقياس pH وهي تعتمد على تتبع تطور pH الخليط خلال التفاعل .

٣ – التكافؤ

يتحقق التكافؤ خلال معايرة حمض – قاعدة ، عند اختفاء المتفاعلين (المعايير والمعايير) حسب النسب stoichiometric أي نسب توافق المعاملات التنسابية الموافقة لمعدلة تفاعل المعايرة مثلًا أثناء معايرة محلول مائي لحمض A_1^-H بمحلول مائي لقاعدة A_2^- يحدث تفاعل بين حمض المزدوجة A_1^-H/A_1^- وقاعدة المزدوجة A_2^-H/A_2^- حسب المعادلة التالية :



عند التكافؤ لدينا : $n(A_1^-H) = n(A_2^-)$

ملحوظة : أثناء المعايرة تتغير طبيعة المتفاعل المهد للتتفاعل :

ـ قبل التكافؤ ، تكون المعاير متفاعلاً محدداً للتتفاعل .

ـ بعد التكافؤ تكون المعاير متفاعلاً محدداً للتتفاعل .

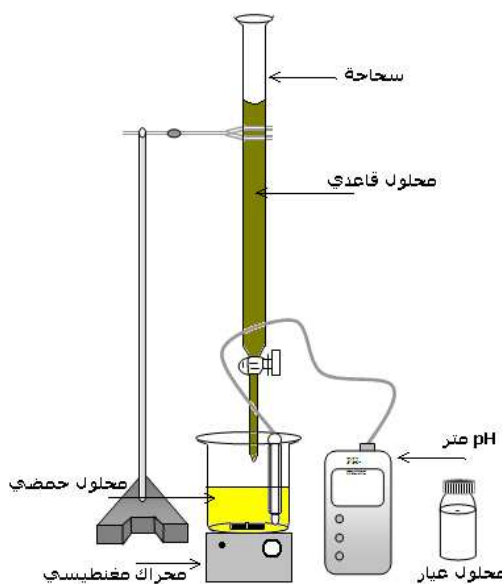
٤ – معلومة التكافؤ

نعلم التكافؤ بالتجربة المفاجئ للمميزة الفيزيائية المتغيرة خلال التفاعل (لون محلول ، pH ، الموصيلية) .

عند التكافؤ ، تكون كميتا المتفاعلين (المعايير والمعايير) شبه منعدمة ، ويسمى حجم محلول المعاير المضاف ، حجم التكافؤ ونرمز له ب V_E .

VI – المعايرة بقياس pH

1 – طريقة العمل .



لمعاييرة حمض A بقاعدة B بقياس pH نتبع الخطوات التالية :

- نعين بواسطة ماصة حجما معينا V_A من محلول المعاير ذي تركيز مجھول مثلا ونصبه في كأس .

- نضيف إلى محتوى الكأس قليلا من الماء المقطر ونغمي فيه جهاز pH – متر بعد ضبطه بواسطة محليل عيارية، ثم تشغيل المحراك المغناطيسي لجعل الخليط متجانسا .

- نملا السحاحة المدروجة بال محلول المعاير ذي تركيز معروف .

- نصب تدريجيا بواسطة السحاحة ، محلول المعاير ونقيس pH الخليط عند كل إضافة .

- ندون في جدول ، الحجم المضاف V_B من محلول المعاير و pH الخليط عند كل إضافة ، ثم نخط المنحنى $pH = f(V_B)$.

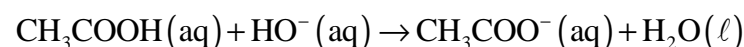
2 – معايرة حمض بقاعدة

النشاط التجاري 4: معايرة محلول حمض الإيثانويك بواسطة محلول هيدروكسيد الصوديوم .

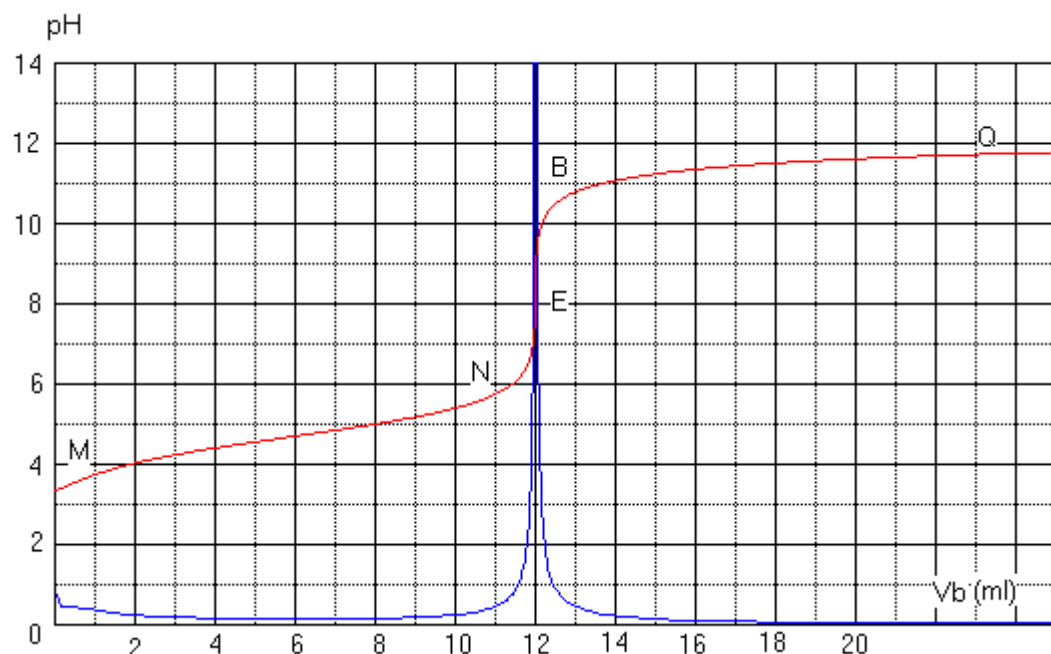
تجربة : في كأس يحتوي على $V_a = 20\text{ml}$ من محلول حمض الإيثانويك تركيزه $C_a = 10^{-2}\text{mol/l}$ ، نصب تدريجيا بواسطة سحاحة محلول الصودا تركيزه $C_b = 10^{-2}\text{mol/l}$ ونقيس pH الخليط عند كل إضافة . ندون النتائج المحصل عليها في الجدول التالي :

$V_b(\text{ml})$	0	2	4	6	8	12	16	18	18.5	19	19.5	20	20.5	21	21.5	22	24	26	28
pH	3.4	3.8	4.2	4.4	4.6	5	5.4	5.75	5.9	6.1	6.4	8.6	10.4	10.7	10.9	11	11.3	11.5	11.6

أ – معادلة تفاعل المعايرة :



$$\text{pH} = f(V_b) \quad : \quad \text{pH} = \text{f}(V_b)$$



- المنحنى المحصل عليه يتكون من ثلاثة أجزاء :
- * الجزء $MN : MN < V_B < 11\text{ml}$ ينغير pH قليلاً لأن HO^- تختفي كلياً . HO^- هو المتفاعل المهد .
- * الجزء $NB : 11\text{ml} < V_B < 13\text{ml}$ تغير مفاجئ لـ pH يوافق تغير المتفاعل المهد . توجد في هذا الجزء نقطة انعطاف E تطابق نقطة التكافؤ .
- * الجزء $BQ : V_B > 13\text{ml}$ ينغير pH قليلاً ويتجه إلى قيمة حدية أصبحت HO^- ولم يعد تحول كيميائي وصار المتفاعل المهد هو حمض الإيثانويك .

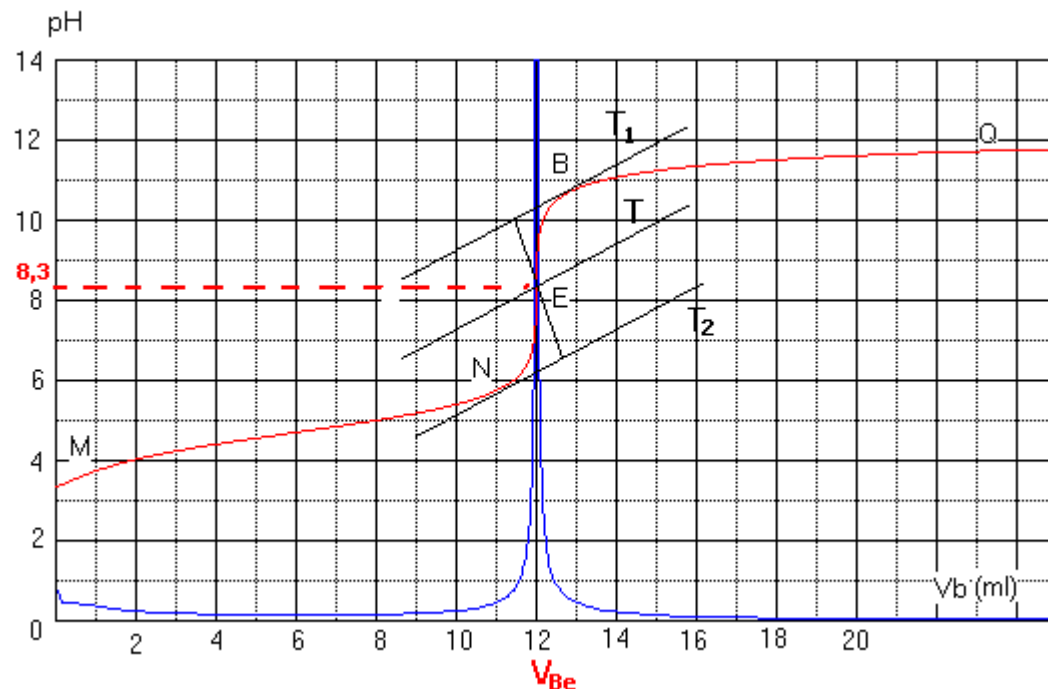
المعايير عند التكافؤ نحصل على :

$$n(\text{CH}_3\text{COOH}) = n(\text{HO}^-) \Rightarrow C_A V_A = C_B V_B$$

ج - كيفية تحديد نقطة التكافؤ .

* طريقة المماسات :

يمكن تحديد نقطة التكافؤ E للمعايرة الحمضية القاعدية بطريقة هندسية تعتمد خط مماسين T_1 و T_2 للمنحنى $\text{pH} = f(V_B)$ متوازيين من جهتي المنطقة التي تضم نقطة التكافؤ ، ثم خط المستقيم T الموازي للمماسين ويوجد على نفس المسافة بينهما .



* طريقة الاشتقاء .

لتحديد نقطة التكافؤ يمكن كذلك استعمال مجدول ، خط المنحنى (V_b) مشتقة الدالة

$\text{pH} = f(V_b)$ بالنسبة للحجم المضاف V_b .

عند الأقصى V_{bE} ، حجم محلول المعاير عند التكافؤ ، تكون قيمة المشتقة $\frac{dpH}{dV_b} = g(V_b)$

مطراها (قيمة قصوى أو دنيا)

نلاحظ في الشكل أعلاه أن $\frac{dpH}{dV_b} = g(V_b)$ يأخذ قيمة قصوى عند الأقصى $V_E = V_{bE} = 12\text{ml}$ ، و pH

الخلط عند التكافؤ يساوى 8,3 .

V – المعايرة الملوانية

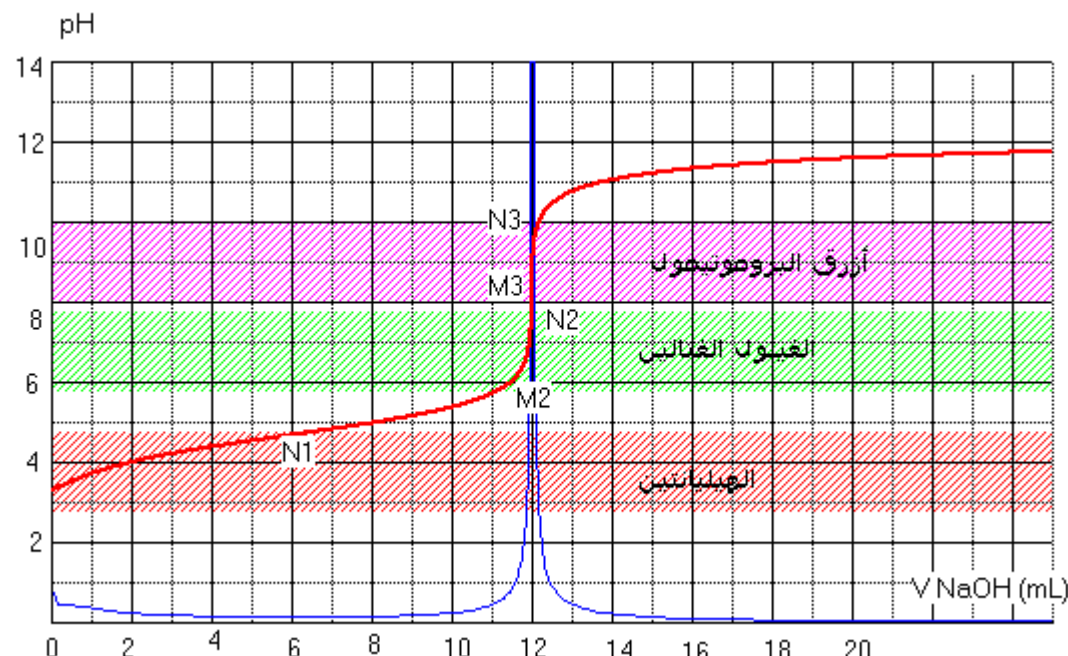
1 – مبدأ المعايرة الملوانية .

يمكن تحديد حجم التكافؤ V_E لمعايرة حمضية – قاعدية باستعمال كاشف ملون مناسب للمعايرة .
أثناء المعايرة الملوانية تتم معلمة التكافؤ بـ **تغير لون الكاشف الملون المضاف إلى محلول المعاير** .

2 – اختبار الكاشف الملون لمعايرة حمضية – قاعدية .

لتحديد الكاشف الملون المناسب يجب تمثيل من يمثل V حجم محلول المعاير المضاف .

مثال : خالل معايرة حمض الإيثانويك بمحلول هيدروكسيد الصوديوم



نلاحظ من خالل المنحنى :

ـ أ، الهيليانتين ينتهي من الانعطاف عند N_1

ـ أزرق البروموتيمول يبدأ في الانعطاف عند النقطة M_2 وينتهي من لانعطاف عند النقطة N_2 .

ـ الفينول الفتالين يبدأ في الانعطاف عند النقطة M_3 وينتهي عند النقطة N_3 وأن منطقة انعطافه $(8,2-10,0)$ تضم نقطة التكافؤ $pH_E=8,3$ أي أنه يمكن استعمال هذا الكاشف الملون للمعايرة .

خلاصة :

يكون كاشف ملون مناسباً لمعايرة حمضية – قاعدية ، إذا تضمنت منطقة انعطافه قيمة نقطة التكافؤ .

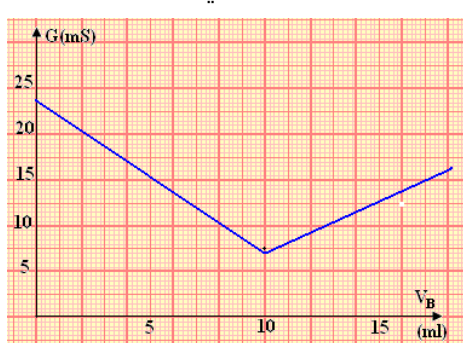
IV – تتبع معايرة حمض – قاعدة بقياس الموصولة .

لتتبع معايرة حمض – قاعدة بقياس الموصولة ، نرسم المبيان $f(V)=\sigma$ الذي يمثل تطور الموصولة σ بدالة الحجم V للمحلول المضاف .

يوافق التكافؤ تقاطع الجزئين المستقيمين لهذا المنحنى .

VII – نسبة التقدم النهائي لتفاعل المعايرة الحمضية – القاعدية .

نعتبر تفاعل المعايرة الحمضية – القاعدية لحمض الإيثانويك بمحلول الصودا (التجربة السابقة)





الحالة	التقدم	$\text{CH}_3\text{COOH}(\text{aq})$	$+ \text{HO}^-(\text{aq})$	$\rightarrow \text{CH}_3\text{COO}^-(\text{aq})$	$+ \text{H}_2\text{O}(\ell)$
البدئية	0	$C_A V_A$	$C_B V_B$	0	وغير
خلال التفاعل	x_f	$C_A V_A - x_f$	$C_B V_B - x_f$	x_f	وغير

لتكن V_B حجم محلول هيدروكسيد الصوديوم المضاف $V_{BE} < V_B$ في هذه الحالة المتفاعلة المحد هو المتفاصل المعاير ، أي أيونات الهيدروكسيد OH^- وبالتالي فالتقدم الأقصى في هذه الحالة هو :

* يمكن قياس pH الخليط التفاعلي من تحديد التركيز $[\text{OH}^-]$ واستنتاج كمية مادة (OH^-) وحسب الجدول الوصفي :

$$[\text{OH}^-] = \frac{C_B V_B - x_f}{V_A + V_B} \Rightarrow x_f = C_B V_B - (V_A + V_B) \cdot 10^{(pH - pK_e)}$$

وبالتالي فإن نسبة التقدم النهائي هي :

$$\tau_f = \frac{C_B V_B - (V_A + V_B) \cdot 10^{(pH - pK_e)}}{C_B V_B}$$

عند حساب نسبة التقدم لتفاعل المعايرة بالنسبة لحجم V_B مختلف وأصغر من V_{BE} نحصل على $\tau = 1$ أي أن التحول لمقرون بتفاعل المعايرة – الحمضية القاعدية تحول كلي .