

أ.م. ضفاف فلاح حسن

د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

# تجارب الكيمياء العامة العملية للمراحل الأولى قسم علوم الحياة

## إعداد الذوات

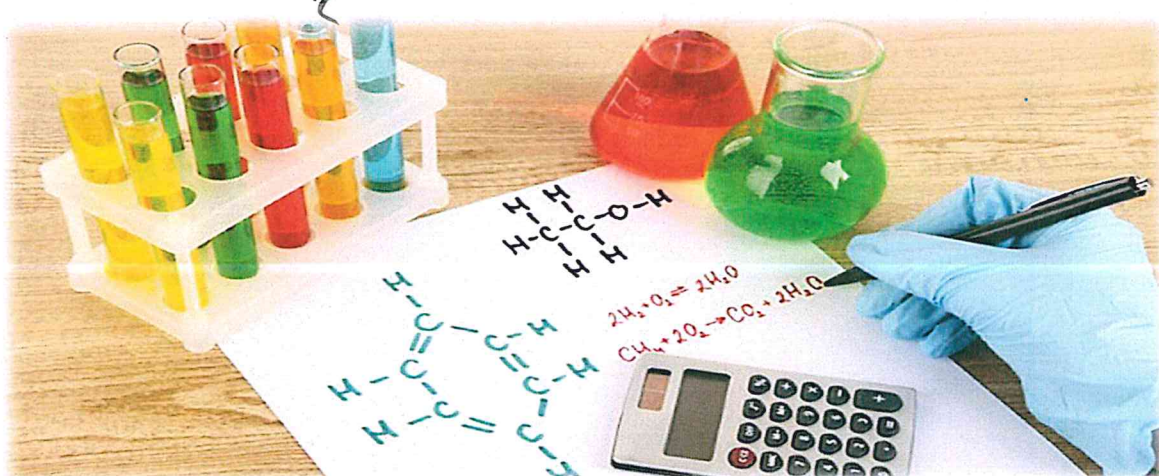
أ.م.د. الهام نغيمش مزعل      د. تماره احمد العبيدي  
أ.م. ضفاف فلاح حسن

مكتبة الياسمين

مكتبة الياسمين

بإشراف

أ.د. محمد جابر



### **مصطلحات لبعض الأدوات والزجاجيات المختبرية المستعملة في التجارب:**

#### **1- أنبوبة الاختبار :-Test Tube**

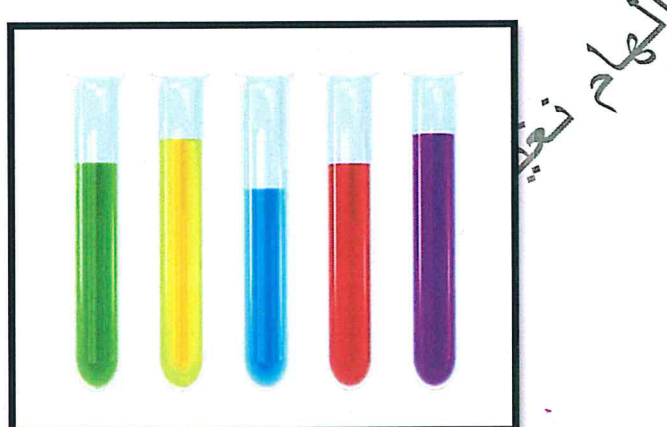
وهي أنبوبة اسطوانية الشكل مغلقة من أحد طرفيها تستخدم في الكشوفات المختبرية على المحاليل الكيميائية و تكون على نوعين:-

##### **(A) الاعتيادية:**

وهي التي لا تحمل درجات الحرارة العالية ولا يتم تسخينها مباشرة على النار.

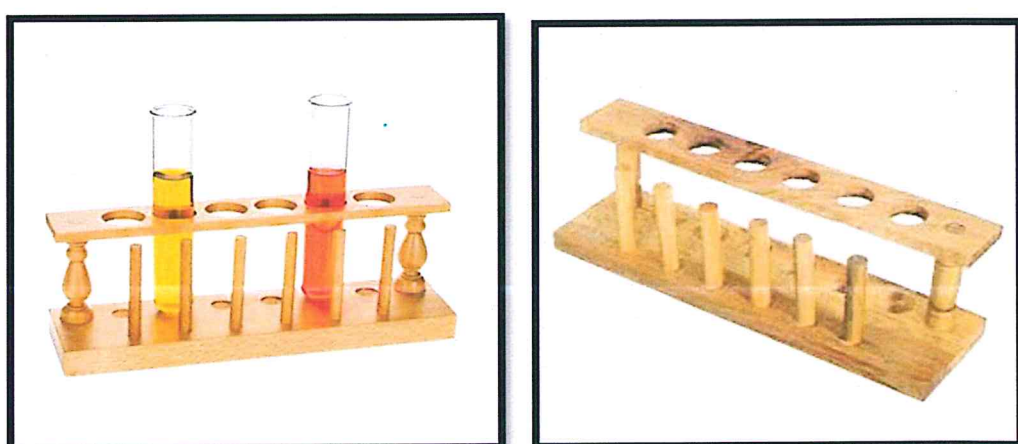
##### **(B) الباليركس:**

وهي التي تحمل درجات الحرارة العالية عند التسخين المباشر.



#### **2- حامل أنابيب اختبار :- Test Tube Rack**

يستخدم لحمل أنابيب الاختبار بصورة منظمة ويكون بأحجام مختلفة حسب عدد أنابيب الاختبار التي توضع فيه.



**3- الأنبوة الشعرية :-Capillary Tube**

وهي أنبوبة رفيعة جداً مفتوحة من الجانبين ويتم غلق أحد طرفيها بواسطة لهب مصباح بنزن (سيتم التطرق اليه لاحقاً) وذلك لاستخدامها في تعين درجتي الانصهار والغليان للمركبات العضوية.

**4- الأسطوانة المدرجة :-Graduated Cylinder**

وهي أنبوبة مصنوعة من الزجاج او البلاستيك اسطوانية الشكل تحتوي على تدرجات وتستند على قاعدة تستخدم لقياس حجم المحاليل والسوائل المستخدمة في التجارب وتكون بأحجام مختلفة.



**5- الحامل الثلاثي :Tripod Stand**

وهو حامل معدني يستخدم لحمل الأواني والزجاجيات المختبرية أثناء تسخينها على مصدر حراري وهو على نوعين الدائري والمثلث.

**6- حامل و ماسك :Stand & Clamp**

وهو عبارة عن عمود معدني يستند على قاعدة معدنية ثقيلة يثبت عليه ماسك معدني يستخدم لتنبيط الأدوات المختبرية أثناء اجراء عمليات الترشيح أو عمليات مختبرية أخرى.

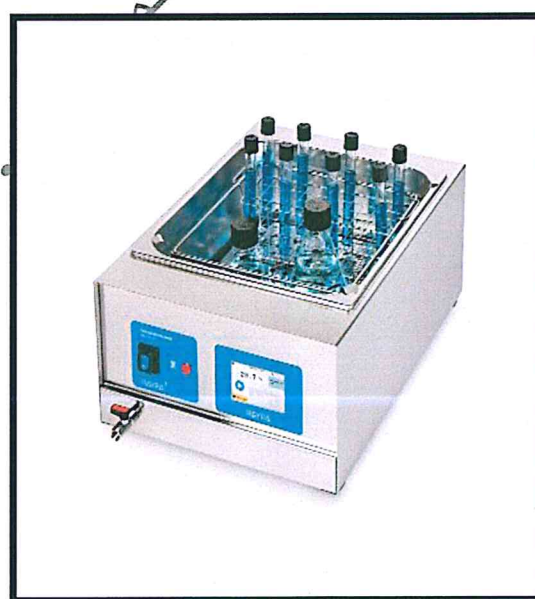


**7-الحلقة المعدنية :Support Ring**

تثبت هذه الحلقة بالحامل المعدني ويستخدم لحمل الأدوات والزجاجيات المختبرية أثناء تسخينها على مصدر حراري أو أثناء إجراء عمليات أخرى.

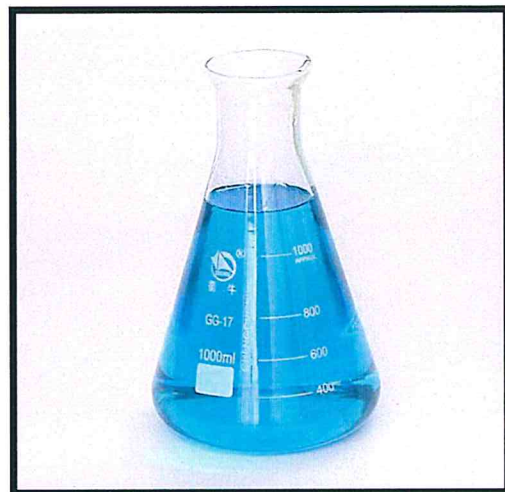
**8- حمام مائي وزيتي :Oil & Water Bath**

وهو عبارة عن حوض معدني يحتوي على مسخنات مبطنة في جداره الداخلي ومنظم حراري للسيطرة على درجة الحرارة ويمكن أن يستخدم فيه الماء أو الزيت لتسخين المحاليل والسوائل الكيميائية والمواد المتبايرة ذات درجات الغليان الواطئة. حيث يستخدم الزيت لتسخين السوائل التي تكون درجات غليانها أكثر من مئة درجة مئوية ويستخدم الماء لتسخين السوائل التي تكون درجة غليانها أقل من مئة درجة مئوية.

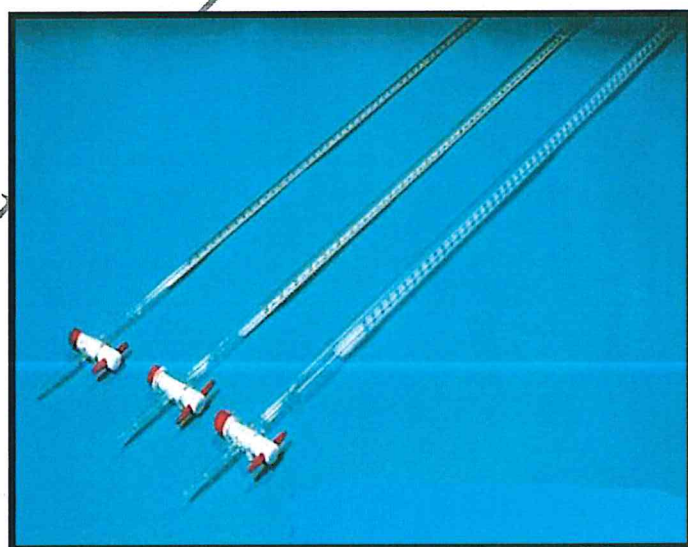


**9- دورق مخروطي :Conical Flask**

وهو عبارة عن دورق ذو شكل مخروطي يحتوي على عنق ضيق يستخدم في عمليات الرج الشديد لل محلاليل دون انسكابها الى الخارج أثناء عملية التسخين والرج لغرض الاذابة ويكون بأحجام مختلفة وبنوعين الاعتيادي والبايركس.

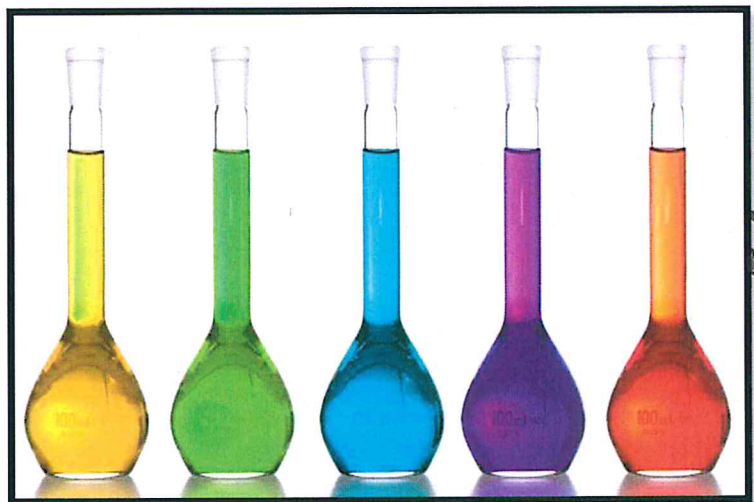
**10- سحاحة :Burette**

وهي أنبوبة زجاجية مدرجة طويلة مفتوحة من الأعلى ومتغيرة من الأسفل بصنوبر للسيطرة على نزول السوائل وال محلاليل الموجودة فيها و تبدأ تدرجاتها من الأعلى الى الأسفل وتكون بأحجام مختلفة وتستخدم في عمليات التسخين لتعيين تركيز المحلاليل.



**11- قنية حجمية :Volumetric Flask**

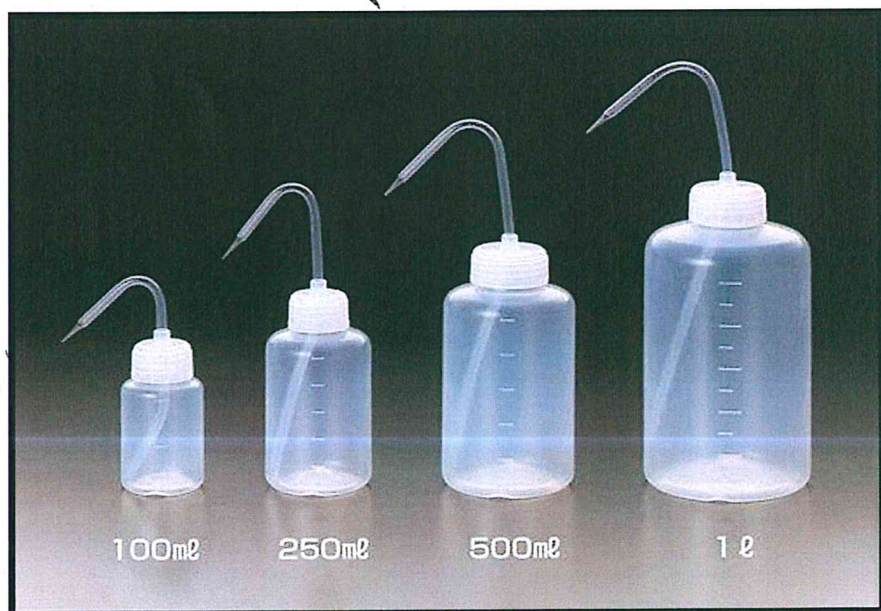
وهي عبارة عن قنية زجاجية تحتوي على عنق ضيق وطويل ويحتوي هذا العنق على علامة تحدد حجم القنية الحجمية لتحضير محلائل بتراكيز مضبوطة ويكون بأحجام مختلفة.



١٠٠  
٢٠٠  
٣٠٠  
٤٠٠  
٥٠٠

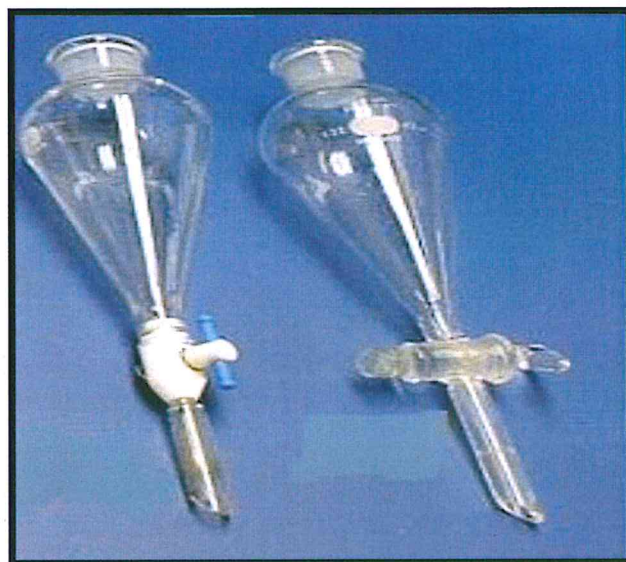
**12- قنية غسل :Washing Bottle**

وهي عبارة عن قنية بلاستيكية قابلة للضغط تحتوي على غطاء يخترقها أنبوب يصل إلى قعر القنية يحفظ فيها الماء المقطر، يستخدم لتخفييف المحلولين وغسل الأدوات المختبرية.

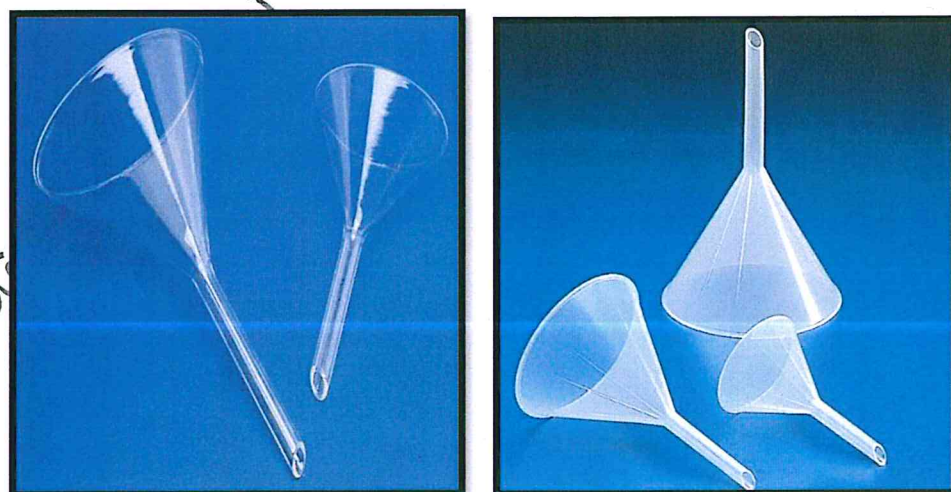


**13- قمع الفصل :Separation Funnel**

وهو تركيب زجاجي يكون على شكل أسطواني ومحروطي ويحتوي من الأعلى على فتحة وسدادة محكمة ومن الأسفل على فتحة تحتوي على صنبور للسيطرة على نزول السوائل وال محليل ويكون بأحجام مختلفة ويستخدم لفصل السوائل غير المترحة.

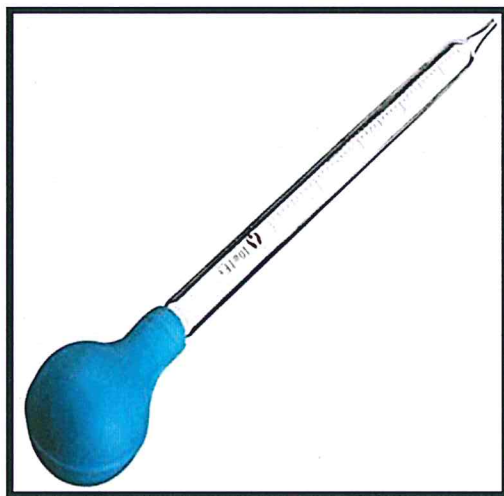
**14- قمع Funnel**

وهو تركيب بشكل مخروطي يحتوي على أنبوب من الأسفل يستخدم في عمليات الترشيح ويكون بأحجام مختلفة ومصنوع من الزجاج أو البلاستيك.

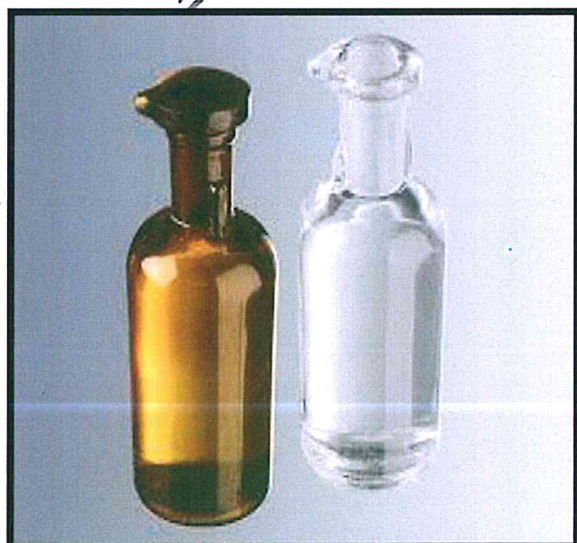


**15- قطرة :Dropper**

وهي عبارة عن أنبوبة زجاجية أو بلاستيكية رفيعة تكون ضيقة من أحد طرفيها تحتوي على كيس مطاطي من الجانب الآخر تستخدم لنقل السوائل بشكل قطرات محددة.

**16- قنية حفظ الكواشف تسمى :Dropping Bottle**

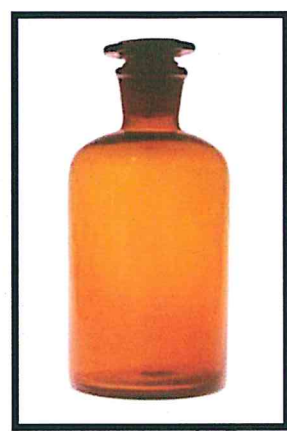
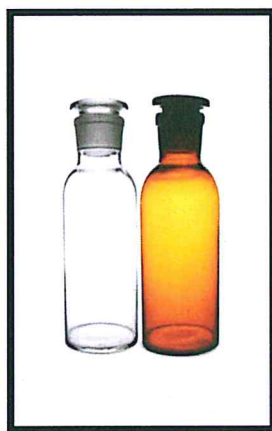
وهي عبارة عن قنية زجاجية تحتوي على سدادة فيها أخدود لنزول السائل بشكل قطرات وتستخدم لحفظ الكاشف.



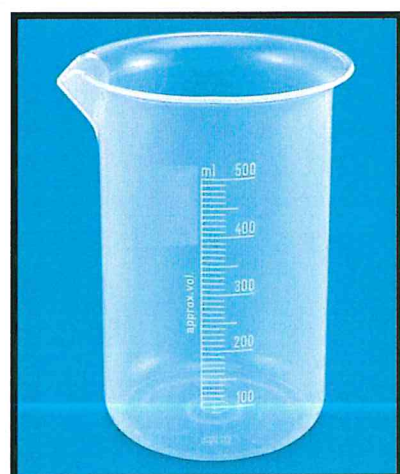
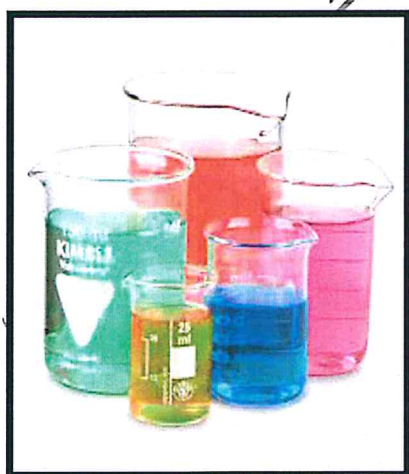
حروف الاسماء  
صفاف فلاح

**17-قنية كاشف :Reagent Bottle**

وهي قنية زجاجية سميكة الجدران تستخدم لحفظ المحاليل وتكون على نوعين الشفافة والمعتمة (تستخدم لحفظ المحاليل التي تتأثر بالضوء) وتحتوي على سدادة محكمة.

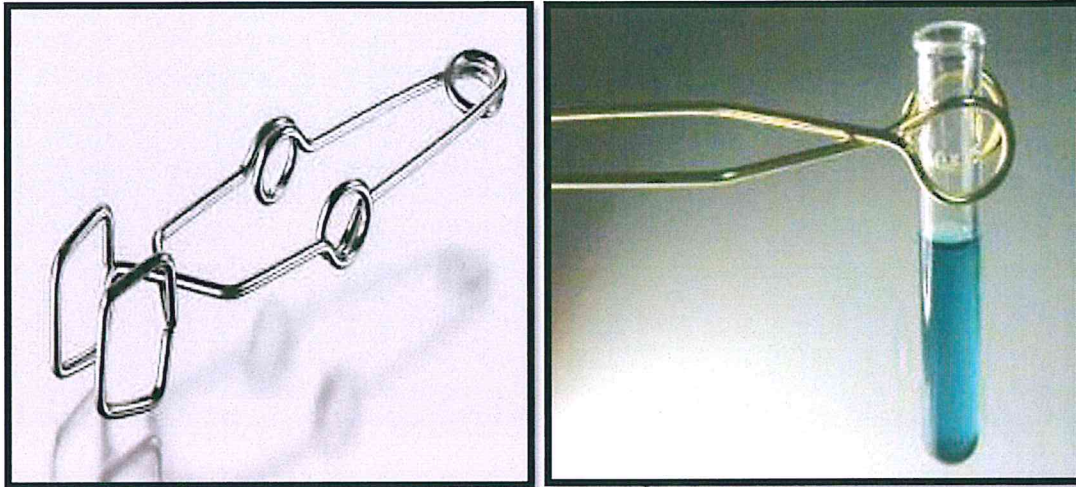
**18-بيكير :Beaker**

وهو إناء مصنوع من الزجاج (ويكون الزجاج على نوعين اعتيادي او بايركس) او البلاستيك يكون بأحجام مختلفة يستخدم لتحضير وخلط وتسخين السوائل ويحتوي على أخدود جانبي لصب السوائل منه .

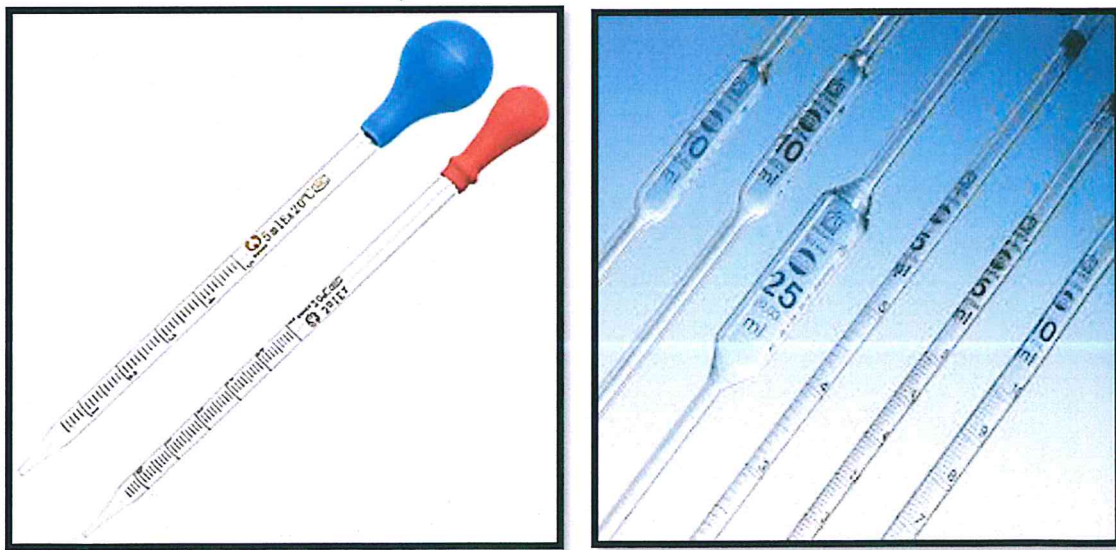


**19. ماسك أنابيب اختبار :Test Tube Clamp**

وهو ماسك معدني نابضي شبيه بالملقط يستخدم لمسك أنابيب الاختبار أثناء تسخينها او إضافة المواد لها.

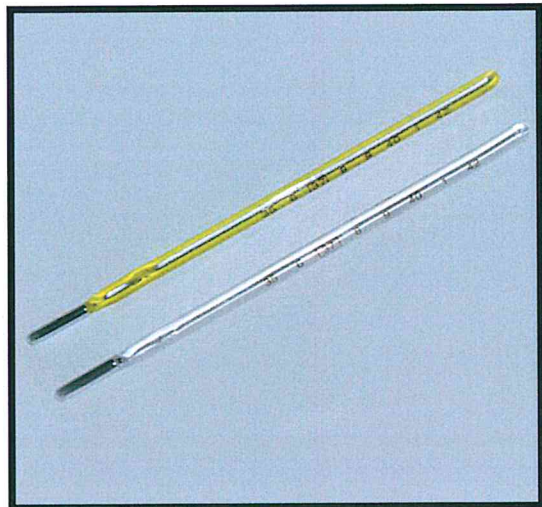
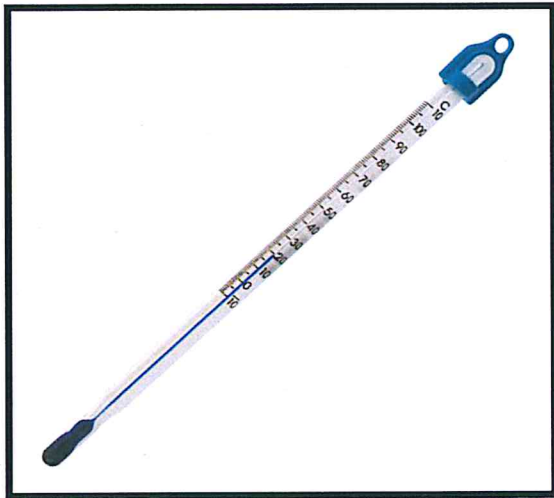
**20. ماصة :Pipette**

وهي أداة زجاجية تستخدم لسحب السوائل وتكون بأحجام وأشكال مختلفة وتحتوي على خط دلالة يبين حجم الماصة وذلك في الماسقات الثابتة الحجم، في حين تحتوي بعضها تدريجات كما في الماسقات المدرجة ولا يمكن استخدام الماصة لسحب المواد الحامضية والقاعدية والمتطرفة السامة.

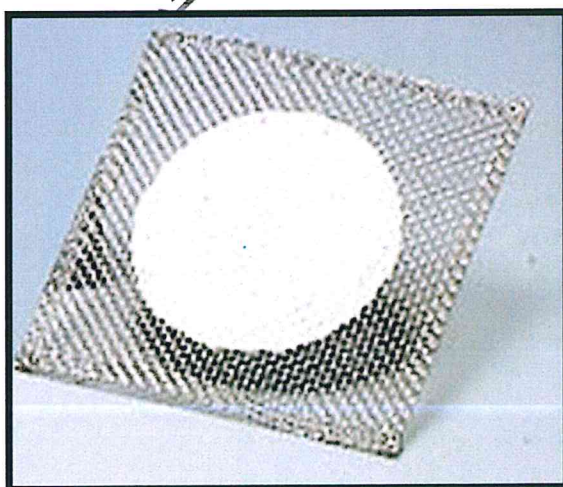


**21. محرار :Thermometer**

وهو أداة تستخدم لتعيين درجات الحرارة لتفاعلات والمحاليل أثناء تسخينها ويستخدم مثلاً في تعيين درجة الغليان والانصهار للمركبات العضوية.

**22. مشبك معدني :Wire Gauze**

وهو نسيج معدني مصنوع من أسلاك رفيعة وينتوى في وسطه على مادة السيراميك ويستخدم في عمليات التسخين الهدئي اذ يوضع أسفل الزجاجيات أثناء تسخينها على مصباح بنزين.

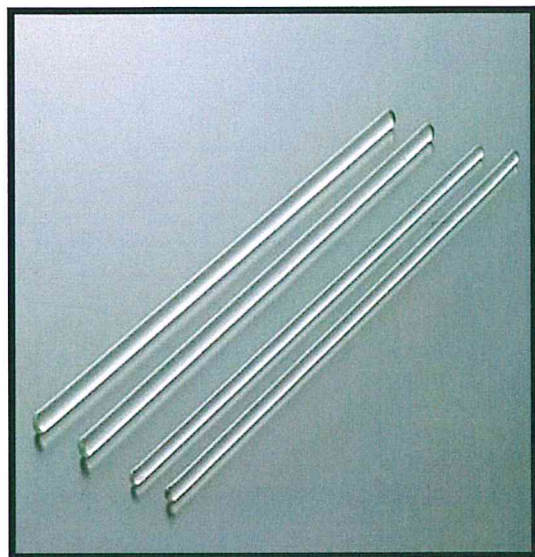
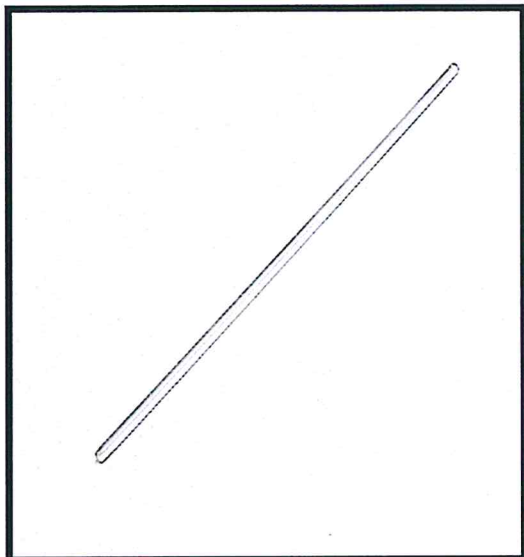


صفاف فلاح

دكتوره الهام نغيمش

**:Glass Stirring Rod 23**

وهو عبارة عن أنبوب زجاجي طويل غير مجوف يستخدم لإذابة المواد أثناء تحضير المحاليل.

**:Bunsen Burner 24**

وهو مصدر تسخين يعمل بالغاز ويستخدم بالتجارب التي تحتاج إلى تسخين.

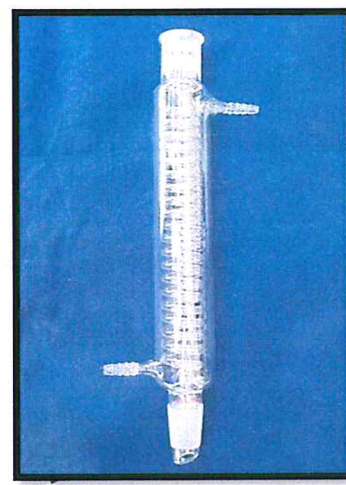
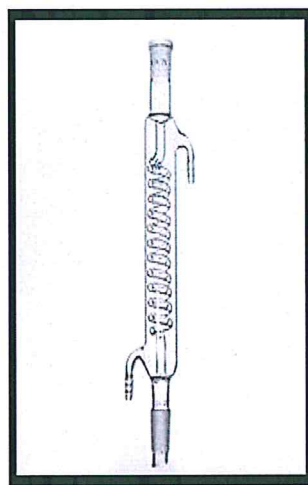


دكتورة ايمان شعيب

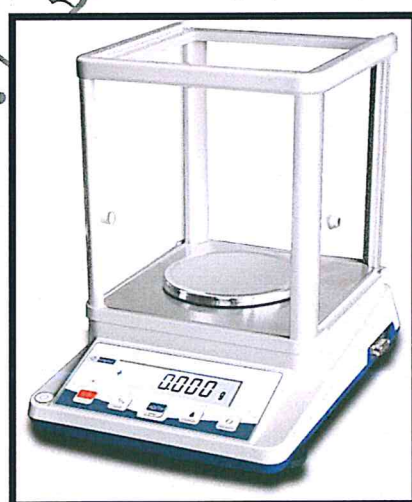
صفاف فلاح

**25. مكثف :Condenser**

وهو أحد الأجزاء الرئيسية لجهاز التقطر ويكون على عدة أنواع وحجوم حيث يقوم بتكتيف الابخرة المتتصاعدة من دورق التسخين ويكون من أسطوانة داخلية زجاجية لتكتيف الابخرة وانبوبة خارجية تحتوي على فتحتين واحدة لدخول الماء والثانية لخروجه لغرض التبريد.

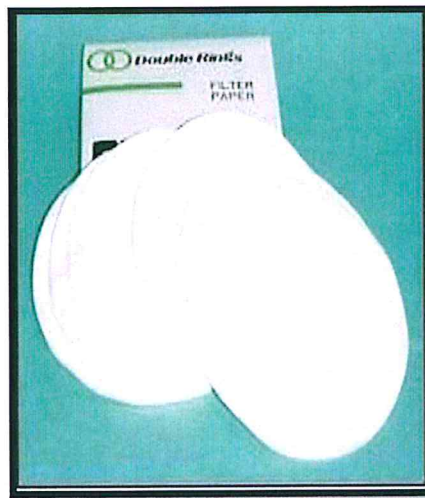
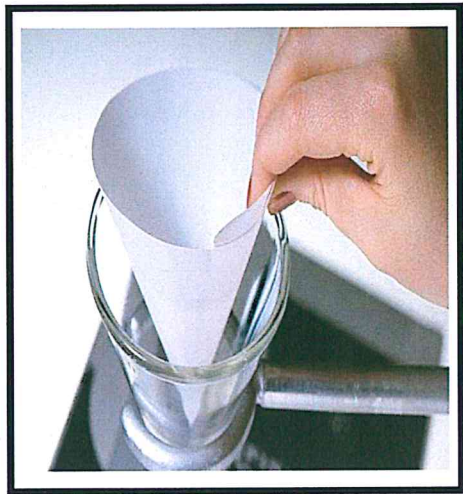
**26. ميزان حساس :Balance**

وهو جهاز يستخدم لقياس الأوزان بصورة دقيقة جداً ويكون ذو كفة واحدة ويكون على نوعين ذو مرتبتين بعد الفارزة او أربع مراتب (يستخدم في الكيمياء التحليلية).

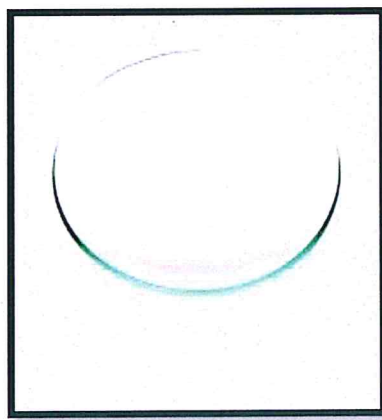
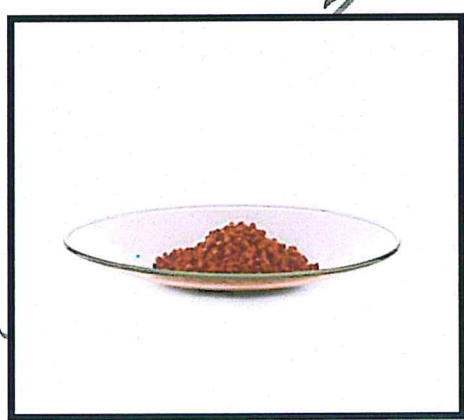


**:Filter Paper 27**

وهي ورقة ترشيح مسامية (بأحجام مختلفة) دائيرية الشكل مصنوعة من مادة السيلولوز تستخدم لفصل الرواسب عن محلاليها بعملية الترشيح.

**:Watch Glass 28**

وهي قطعة زجاجية مقرعة قليلاً تستخدم لوضع المواد الصلبة فيها لغرض وزنها أو تجفيفها وتستخدم كقطاء للبيكر لمنع الغبار والدقائق الملوثة للحاليل



**علامات التحذير:**

وهي علامات توضع على قناني المواد الكيميائية لبيان وذلك لاتخاذ الاحتياطات الازمة عند التعامل بها. هناك نظامان لهذه العلامات:

**الأول: النظام الأمريكي** الذي يستعمل شكل الماسة المقسم إلى أربعة اقسام بأربعة ألوان مختلفة حيث يدل **اللون الأحمر** على قابلية المادة للاشتعال في حين يدل **الأزرق** على المخاطر الصحية للمادة أما **الأصفر** فيدل على ميل المادة ل الانفجار والأبيض يدل على معلومات خطورة خاصة مثل: **W: يتفاعل مع الماء OX: عامل مؤكسد COR: مادة مسببة للتأكل BIO: خطورة بيولوجية**.

اما الأرقام فتدل على شدة الخطورة و تتراوح بين 0-4 حيث يدل الصفر على عدم وجود خطورة في حين تدل 4 على شدة الخطورة.

**الثاني: النظام الأوروبي** الذي يستعمل علامات برئالية تدل كل واحدة منها على خطورة معينة للمادة. وهي كالتالي:



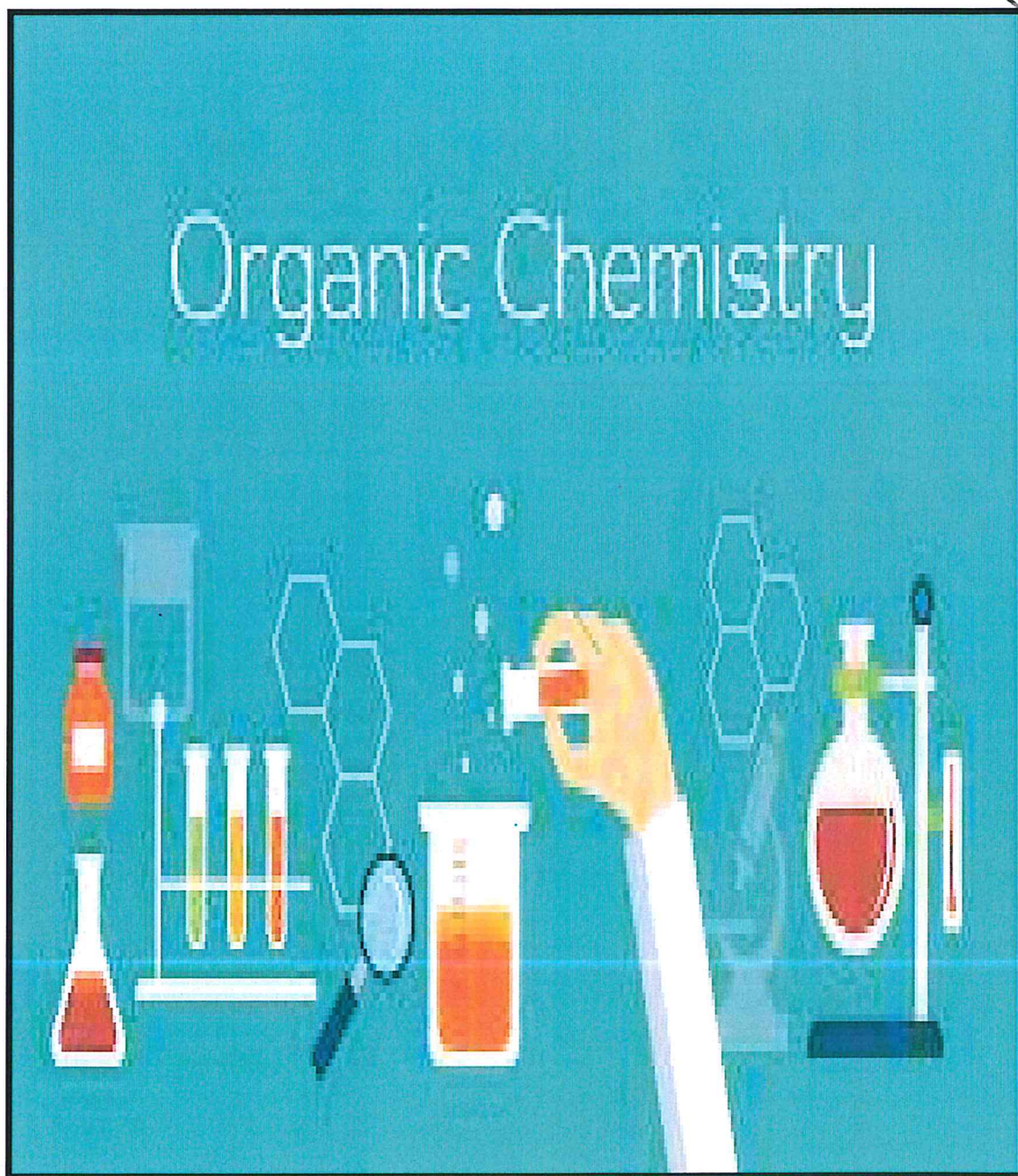
أ.م. ضفاف فلاح حسن

د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

## الكيمياء العضوية Organic Chemistry

وهي فرع من فروع الكيمياء يختص بدراسة المركبات التي تحوي ذرة الكاربون في تركيبها بشكل أساسي بالإضافة إلى الهيدروجين والأوكسجين وفي بعض الأحيان النيتروجين والكبريت فيما يلي بعض التقنيات المستعملة في مختبر الكيمياء العضوية بالإضافة إلى تحضير الاسبرين.



**Crystallization****البلور**

ان أفضل طريقة لتنقية المركبات العضوية الصلبة من الشوائب هي بلورة المركب في مذيب مناسب. وتعتمد عملية البلورة على أساس (زيادة قابلية ذوبان المواد الصلبة في مذيب مناسب بارتفاع درجة الحرارة وتقل بانخفاضها) بلورة وتنقية مركب ما يتم بإذاته في كمية مناسبة من مذيب مناسب ويُسخن لزيادة سرعة ذوبانه ومن ثم يرشح محلول وهو ساخن لإزالة الشوائب غير الذائبة ثم يترك محلول النقي بعد الترشيح ليبرد حتى تكون البلورات في المذيب ومن ثم يرشح مرة أخرى لفصل المذيب عن البلورات ~~للمادة النقيّة~~.

وتستخدم هذه الطريقة لتنقية ملح الطعام من الأتربة حيث يذاب الملح بالماء مع الشوائب فتبقي الشوائب مترسبة والملح ذائب بشكل محلول فيرشح ثم تقوم بعملية تبخير الماء للحصول على ملح طعام نقي. لا تذوب المركبات في الماء ما لم تتألف فيه وتكون أواصر هيدروجينية بينها وبين جزيئات الماء. فمركبات الهيدروكربونات ومشتقاتها ~~الهالوجينية~~ لا تذوب في الماء وذلك لأنها لا تكون أواصر هيدروجينية، ولكنها تذوب في المذيبات العضوية مثل البنزين والهيدروكربونات. أما المركبات التي تحتوي جزيئاتها على مجاميع فعالة مثل مجموعة الهيدروكسيل (-OH) في الكحولات أو مجموعة الكاربوكسيل (-COOH) في الحومض الكربوكسيلي أو مجموعة الكاربونيل (-C=O) في الألديهيدات والكيتونات ومجموعة الأميدات (-CONH<sub>2</sub>) والتي تستطيع تكوين أواصر هيدروجينية مع جزيئات الماء فتذوب فيه بسهولة.

**كيفية اختيار المذيب:**

لا توجد قاعدة ثابتة يمكن الاعتماد عليها لاختيار المذيب المناسب لبلورة المركبات الصلبة وأفضل طريقة هي الاختيار البسيط لعدة مذيبات واستعمال أحسنها ومن الشرط الذي تستحسن توفرها عند اختيار المذيب المناسب:-

(1) لا يتفاعل المذيب مع المركب المراد تنقيته

(2) غير قابل للاشتعال أو الالتهاب

(3) رخيص الثمن ومتوفّر

(4) لا يؤثّر على كل من المادة المراد تنقيتها أو الشوائب

(5) له القابلية على اذابة أكبر كمية من المادة المراد تنقيتها وهو ساخن

## التبريد:

إن الغرض من التبريد هو بلورة أكبر كمية من المركب وإزالة أكبر كمية من الشوائب وتعتمد نقاوة المركب على حجم البلورات المتكونة، وحجم البلورات تعتمد على سرعة التبريد ويفضل أن تكون البلورات متوسطة الحجم لأن البلورات الكبيرة تسمح لبقاء كمية من المذيب فيما بينها ويصعب تجفيفها، أما البلورات الصغيرة الحجم فهي تزيد من مساحة سطح البلورات التي تنتشر عليها الشوائب فالبرودة تؤدي إلى تكوين بلورات صغيرة الحجم والتبريد البطيء يؤدي إلى تكوين بلورات كبيرة الحجم، وبما إن المركبات العضوية الصلبة في الغالب لا تكون بلورات كبيرة الحجم فالبرودة البطيء هو الأفضل.

## طريقة العمل:

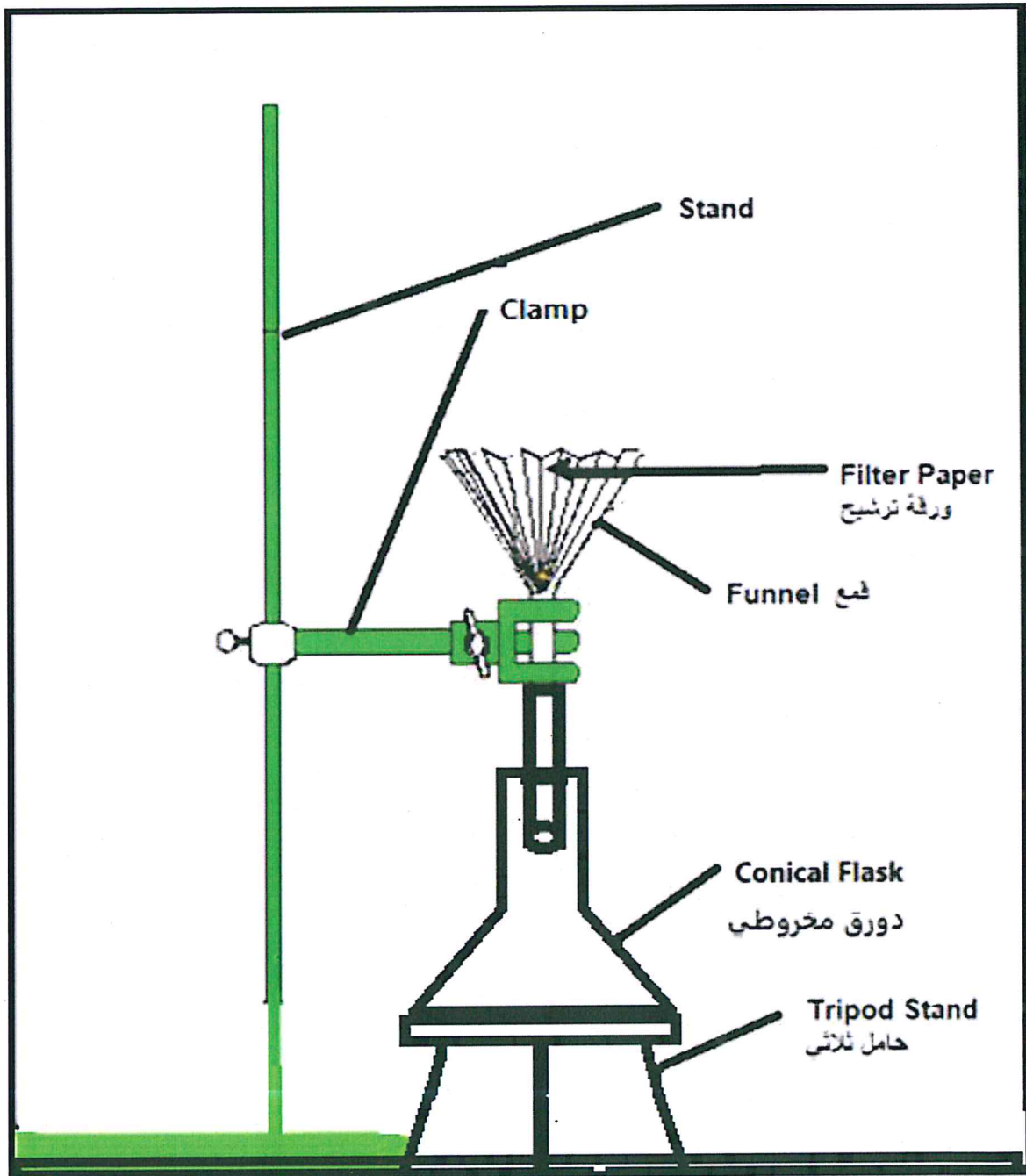
1. نضع في دورق مخروطي مفرغ من المادة العضوية المراد تنقيتها.
2. نضيف إليه 2 مل من المذيب المناسب لإذابةه.
3. يسخن الدورق في حمام مائي مع الرج المستمر حتى يتم إذابة المادة العضوية وبقاء الشوائب مترسبة.
4. نرشح محلول وهو ساخن لفصله عن الشوائب لماذا؟
5. نبرد الراشح إلى أن تظهر البلورات للمادة العضوية ثم نرشح مرة أخرى لفصل المادة عن المذيب.
6. يترك الراسب إلى أن يجف وتجري الحسابات عليه.

## الحسابات:

نقوم بعملية الحسابات لمعرفة نسبة الشوائب الموجودة وحسب القانون الآتي:

$$\text{النسبة المئوية للمادة النقية} = \frac{\text{وزن المادة بعد التنقية}}{\text{وزن النموذج قبل التنقية}} \times 100$$

نسبة الشوائب



جهاز الترشيح

**Melting Point****درجة الانصهار**

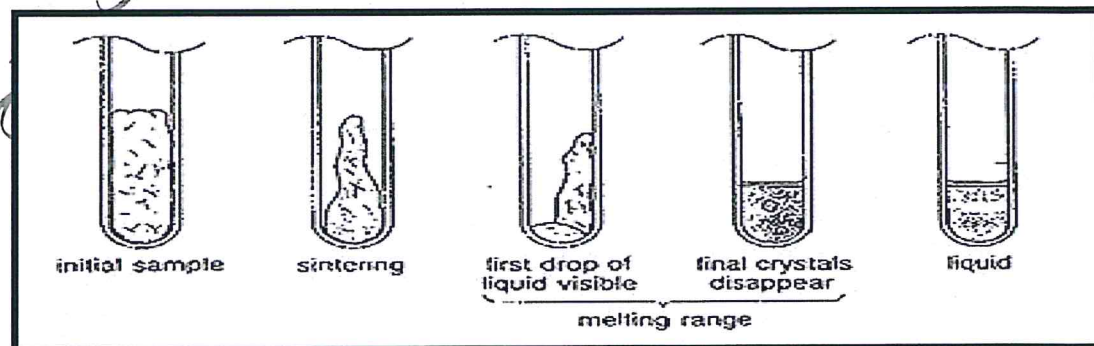
درجة الانصهار هي من الخواص الفيزيائية المهمة والثابتة التي تستعمل لمعرفة هوية المركب العضوي فدرجة الانصهار هي تلك الدرجة التي يتحول بها المركب العضوي الصلب الى سائل تحت ضغط جوي واحد. وإن درجة انصهار المركب النقي ثابتة لا تتغير ولذلك فهي تستعمل لمعرفة هوية المركب إذا كان مجهولاً كما أنها تتغير نتيجة وجود الشوائب. فلذلك فإن تعين درجة انصهار مركب معلوم ~~تستعمل~~ أيضاً لمعرفة نقاوته.

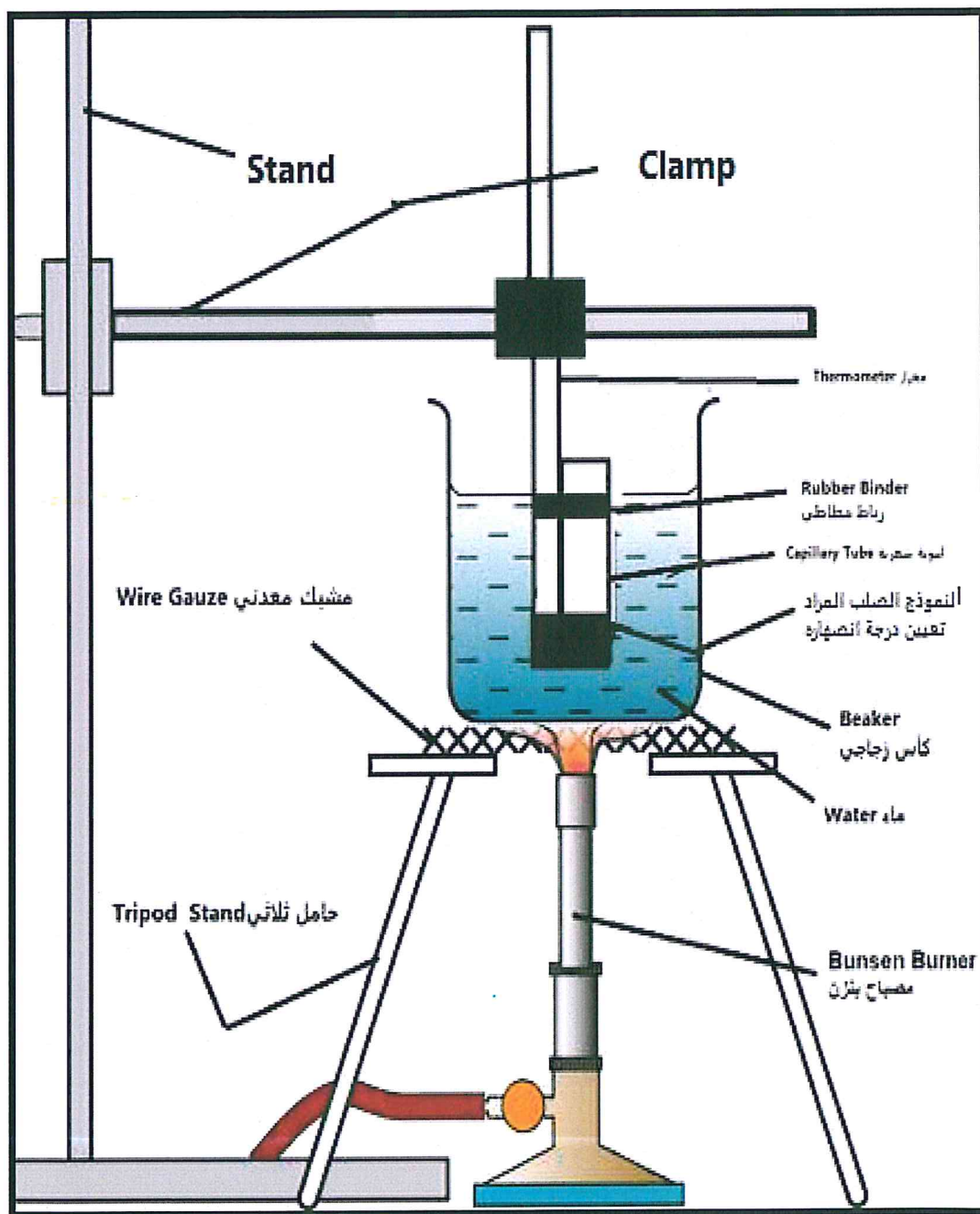
لتعين درجة انصهار مركب صلب ~~نستعمل~~ الأنبوية الشعرية (Cappillary Tube) حيث تقوم بغلق أحد طرفيها بواسطة لهب مصباح بنزن (Bunsen Burner) وندخل بلورة المادة الصلبة من الطرف الآخر بعد ذلك ~~نجري~~ خطوات العمل.

و كقاعدة عامة فإن المركبات العضوية النقيّة لها درجات انصهار حادة و يبلغ الفرق في معدل درجة الانصهار للمركب العضوي الصلب النقي بين (0.5 - 1.5) °م. إن المادة التي يراد تعين درجة انصهارها يجب أن تكون جافة تماماً وبشكل مسحوق ناعم، كما إن الأنابيب المستعملة يجب أن تكون جافة. لماذا؟ ويجب أن لا تكون كمية المادة في داخل الأنبوة كثيرة لكي لا تكون هناك اختلاف في درجات الانصهار.

**طريقة العمل:**

- 1) نضع كمية صغيرة من المركب العضوي المراد قياس درجة انصهاره في أنبوة شعرية.
- 2) نثبت الأنبوة إلى جانب المحرار ~~بواسطة~~ رباط مطاطي ~~حيث~~ تكون الأنبوة الشعرية بمستوى بصلة المحرار. لماذا؟
- 3) نضع المجموعة في الخطوة 2 في حمام مائي بحيث يكون مستوى الرباط فوق مستوى سطح الحمام المائي.
- 4) نسجل درجة الانصهار الابتدائية لحظة بداية الانصهار للمادة العضوية ثم ~~نسجل~~ درجة الانصهار الثانية بعد اكتمال الانصهار. كما في الشكل





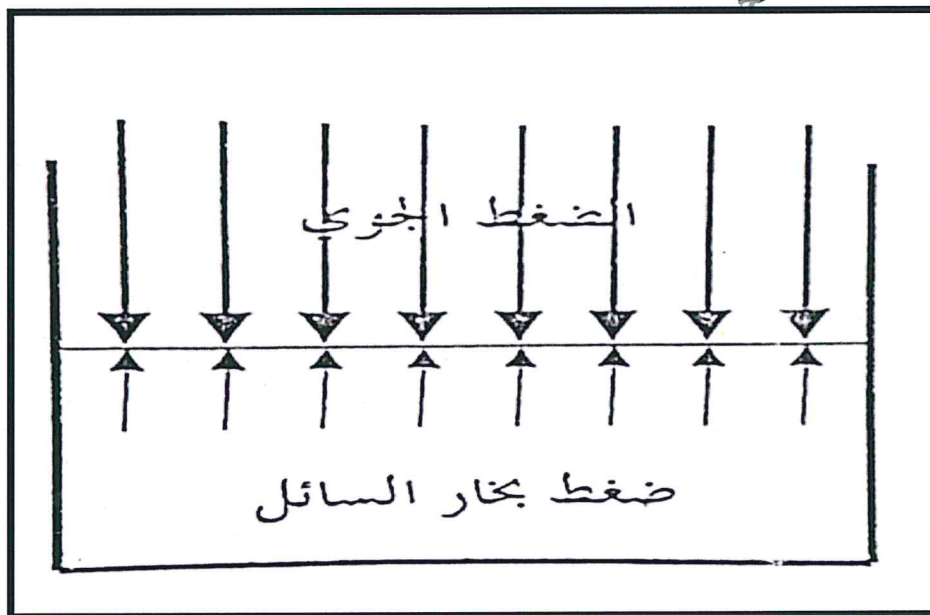
جهاز تعين درجة الانصهار

دكتورة الهام نغيمش

## Boiling Point درجة الغليان

ان درجة الغليان هي ايضاً من الخواص الفيزيائية المهمة التي تستعمل لمعرفه هوية السوائل بصورة عامة، فدرجة الغليان هي تلك الدرجة التي يتساوى بها ضغط بخار السائل مع الضغط الجوي، وإن درجة غليان السوائل النقية تكون ثابتة إذ تستطيع من خلالها معرفة هوية السائل النقى وتتغير هذه الدرجة بتغير الضغط الجوي لذلك يجب بيان قيمة الضغط الجوي التي تcales عندها درجة الغليان لسائل  $\text{H}_2\text{O}$ .

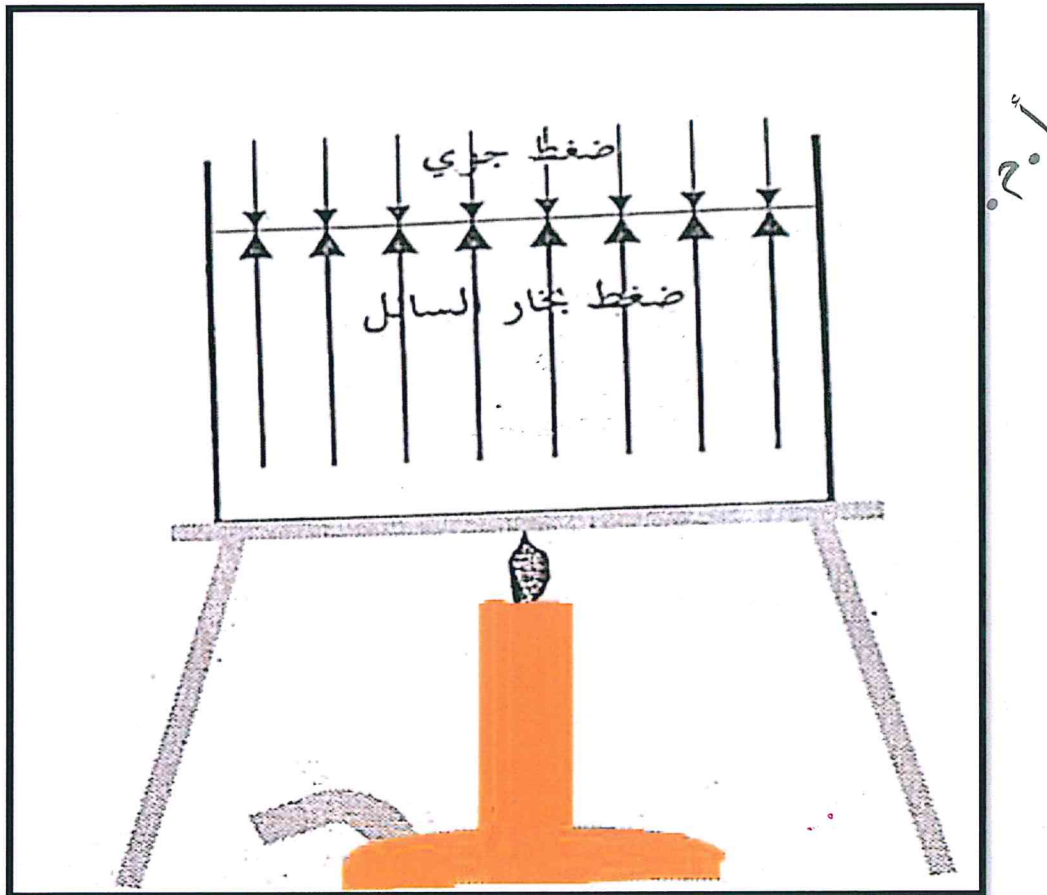
إذ ان هناك عاملين تتأثر بهما درجة الغليان هما الضغط الجوي وضغط بخار السائل، حيث يكون الضغط الجوي أعلى من ضغط بخار السائل دائماً وكما في الشكل ادناه، فلو كان العكس ماذا سيحدث؟!!



وكما هو معروف إن درجة غليان الماء تبلغ ( $100^{\circ}\text{C}$ ) ولكن نلاحظ ان الملابس في البرك المائية تجف حتى في وقت الشتاء. لماذا؟

عند تسخين سائلاً ما فإن ضغط بخاره سيرتفع بفعل التسخين ومتى ما يصل الى الضغط الجوي فسوف يبدأ بالغليان وإذا زدنا من درجة الحرارة فان ضغط بخار السائل سوف يكون أعلى من الضغط الجوي وهذا يبدأ السائل بالتبخّر وكما في الشكل.

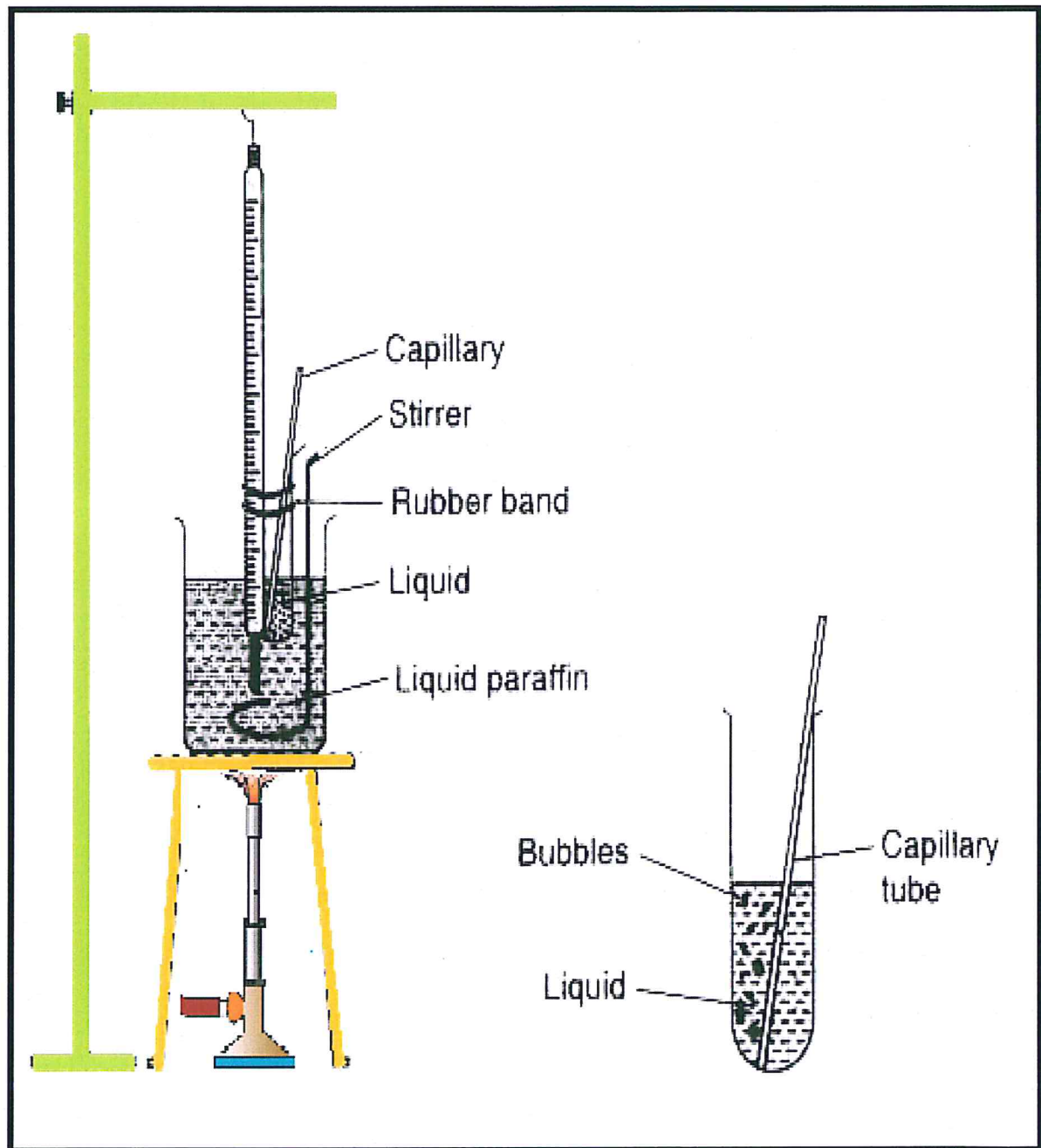
وفي تجربة تعين درجة الغليان تستخدم الأنبوة الشعرية وأنبوبة الغليان التي تثبت أيضاً في المحرار كما موضح في طريقة العمل.



#### طريقة العمل:

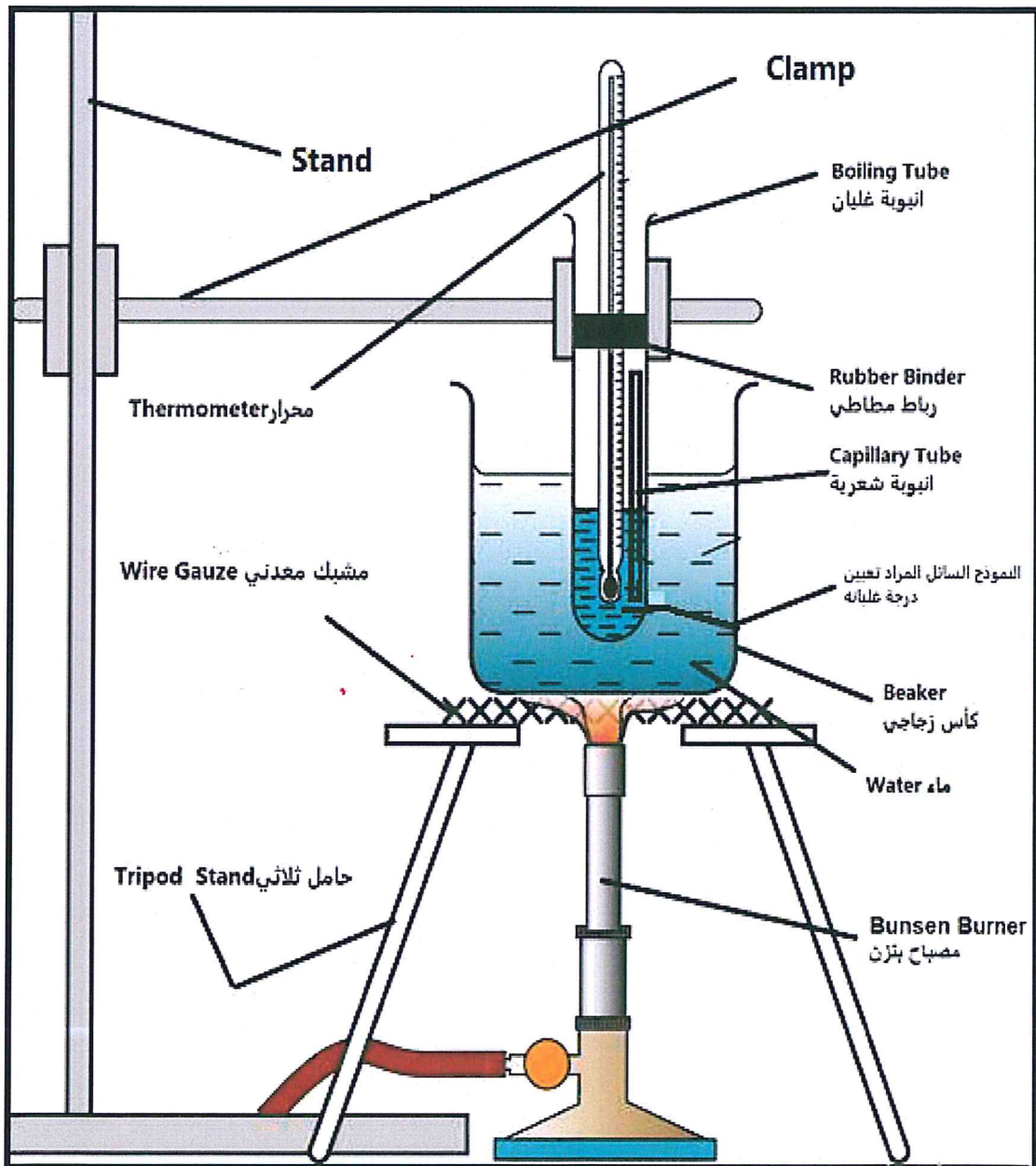
- 1) نأخذ أنبوبة شعرية ونغلق أحد طرفيها بواسطة لهب مصباح بنزن.  
 2) الأنبوة الشعرية يتم ربطها بطرفيتين:  
 او لاً) نضع الأنبوة الشعرية داخل أنبوبة الغليان التي تحتوي على السائل المراد تعين درجة غليانه بحيث يكون طرف الأنبوة الشعرية المغلق إلى الأعلى ويتم ربط أنبوبة الغليان التي تحتوي على الأنبوة الشعرية والسائل بالمحرار بواسطة رباط مطاطي بحيث يكون قعر أنبوبة الغليان بمستوى بصلة المحرار كما موضح في الشكل (A).

#### دكتورة أسماء سعید



الشكل (A) جهاز تعين درجة الغليان

ثانياً) نربط الانبوبة الشعرية مع المحرار بواسطة رباط مطاطي بحيث يكون نهاية الانبوبة الشعرية المفتوحة بمستوى بصلة المحرار حيث يوضع الاثنان داخل انبوبة الغليان التي تحتوي على السائل المراد تعين درجة غليانه كما موضح في الشكل (B)



الشكل(B) جهاز تعين درجة الغليان

أ.م. صفاف فلاح حسن

د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

- (3) نضع المنظومة في الخطوة 2 في حمام مائي ونبدأ بالتسخين.
- (4) نسجل القراءة الأولى بعد خروج سيل من الفقاعات من الانبوبة الشعرية.
- (5) ثم نسجل القراءة الثانية عند ارتفاع السائل داخل الأنبوة الشعرية.

الخطوة 2  
ننجز  
الخطوة 1  
نقرأ  
الخطوة 3  
نكتب الملاحظين

**Distillation****التقطير**

تعتبر طريقة التقطير أفضل طريقة تستعمل لتنقية السوائل من الشوائب وكذلك فصل السوائل الممتزجة والتي تتفاوت في درجات غليانها هي عملية التقطير.

وهناك نوعين من أجهزة التقطير وهي كالتالي:

- النوع الأول: جهاز التقطير العادي الذي يستخدم فيه التوصيلات وتكون عبارة عن سدادات مطاطية.

- النوع الثاني: جهاز التقطير الكوكفت بدون توصيلات مطاطية يستخدم المادة الدهنية (الكريز) وذلك لسهولة حركة الأجزاء فك وربط الأجزاء.

ويستخدم جهاز التقطير في هذه العملية حيث يتكون هذا الجهاز من دورق تقطير ذو أنبوب جانبي يثبت فيه المكثف (Condenser)، ويوضع في فتحة الدورق العليا محار بحيث يكون مستوى بصلة المحار مع مستوى الفتحة الجانبية لدورق التقطير. لماذا؟

أن السائل الذي يتبخّر من دورق التقطير يتكتّف على بصلة المحار وعلى سطح الجدار الداخلي أما الجزء الأكبر من هذا البخار فإنه يمر من الفتحة الجانبية لدورق التقطير خلال المكثف الخارجي فتكتاف الماء وتنزل على شكل قطرات تجمع في دورق الاستلام أسفل المكثف، أما الشوائب التي قد تكون مادة صلبة أو سائلة فتبقي في دورق التقطير.

عند تقطير سائل ما ترتفع درجة الحرارة في داخل جهاز التقطير فوق درجة غليان السائل وهذا يؤدي إلى غليانه بصورة مفاجئة وتباخره بقوة وقد يصبح هذه الظاهرة انتقال السائل إلى المكثف أو انفجار الجهاز بأكمله، ولتجنب هذه الحالة تستخدم قطع صغيرة من حجز الغليان وهي عبارة عن قطع خزفية مسامية تساعد على تكوين فقاعات داخل السائل وتنظيم عملية الغليان.

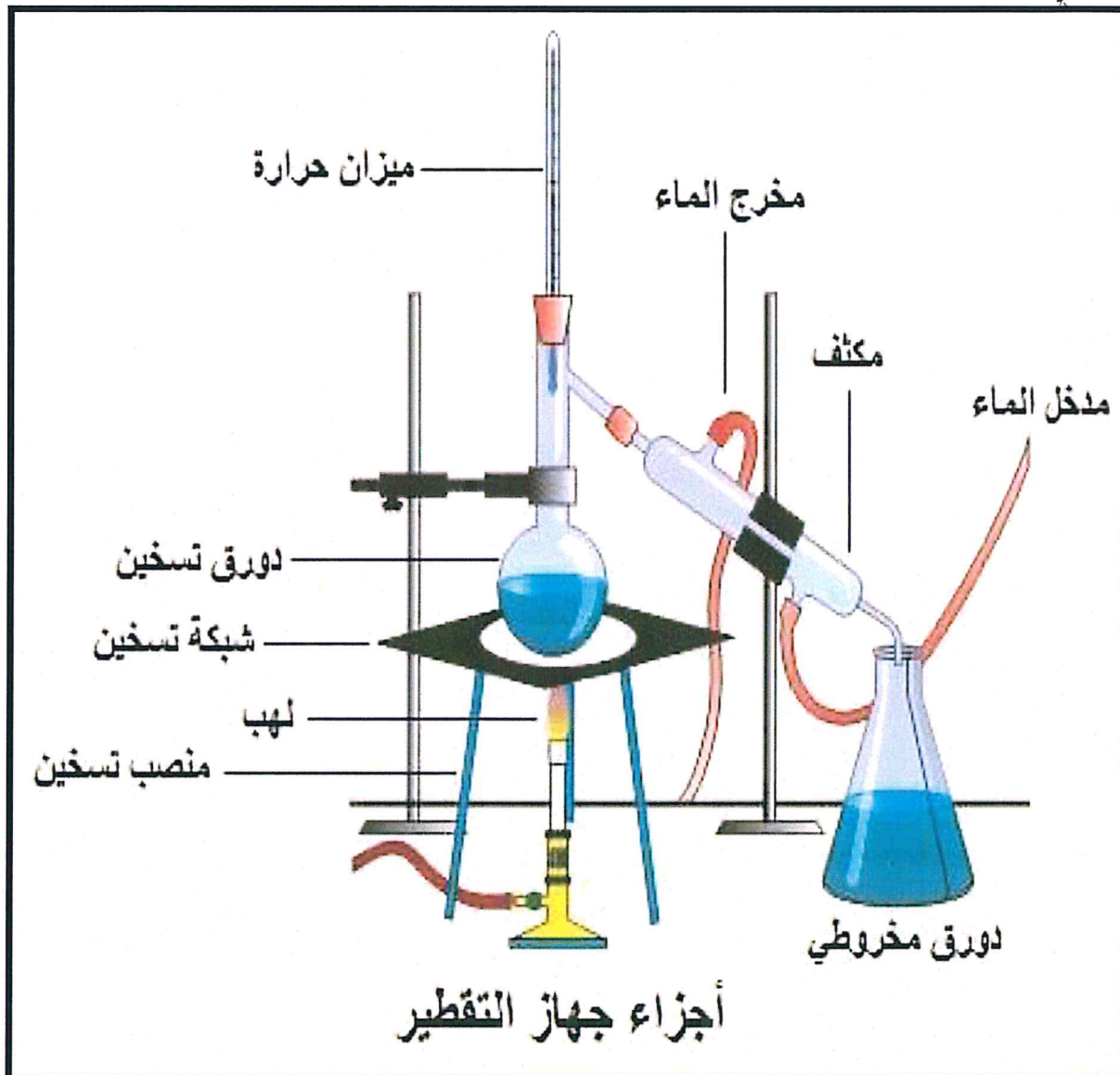
ضفاف فلاح

المكتبة المائية

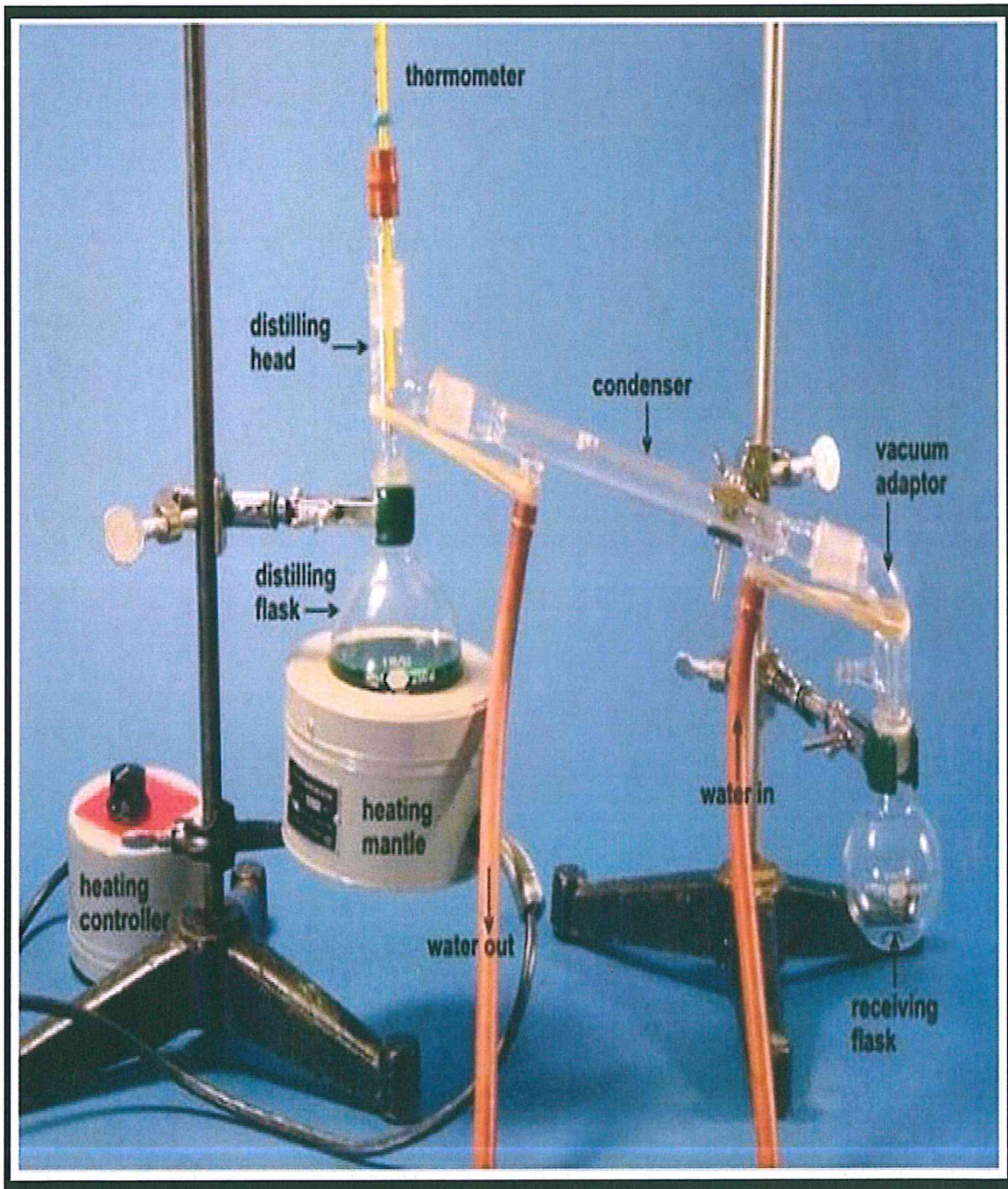
وهناك أربعة أنواع من التقطر:-

### (1) التقطر البسيط (Simple Distillation)

وهي عملية التقطر الشائعة و التي تستخدم لفصل السوائل التي الفرق في درجات غليانها كبيرة جداً حوالي  $30 - 80^{\circ}\text{C}$  كما في الشكلين A و B.



الشكل (A) جهاز التقطر البسيط باستخدام السدادات المطاطية

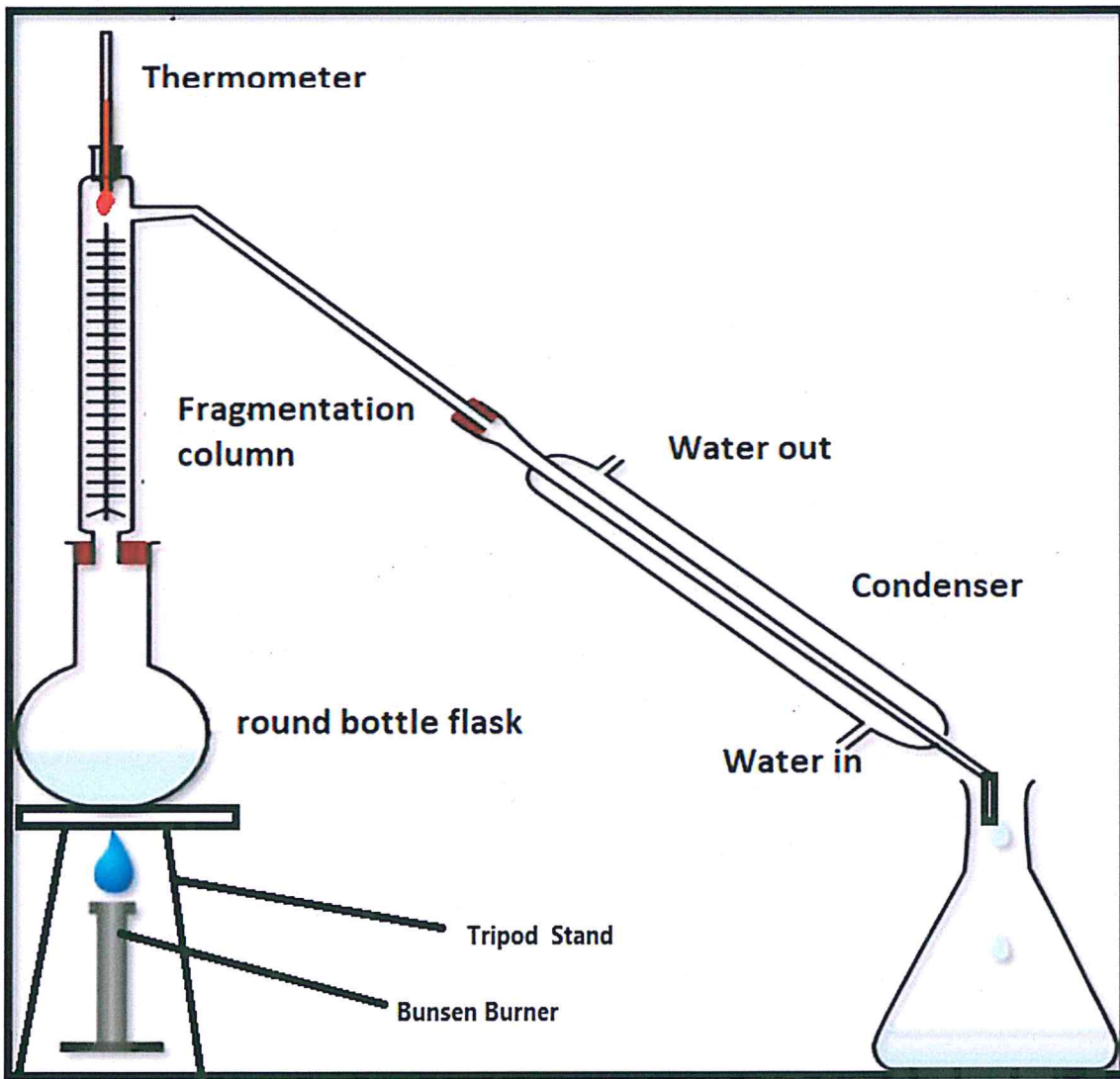


الشكل (B) جهاز التقطير الكوك فت

دكتوره ابراهيم بيكري

**(2) التقطر التجزئي ( Fraction Distillation )**

وهو التقطر الذي يستخدم فيه عمود التجزئة ويستخدم لفصل السوائل التي تكون درجة غليانها متقاربة مثل فصل البنزين ( $81^{\circ}\text{C}$ ) عن الايثanol ( $87^{\circ}\text{C}$ ).



جهاز التقطر التجزئي

دكتورة الياسمين

### (3) التقطر بالفراغ (Under Vacuum Distillation)

ويستخدم هذا النوع من التقطر لفصل السوائل التي تتفكك عند وصولها إلى درجة غليانها حيث يستخدم جهاز مغلق ومفرغ من الهواء.

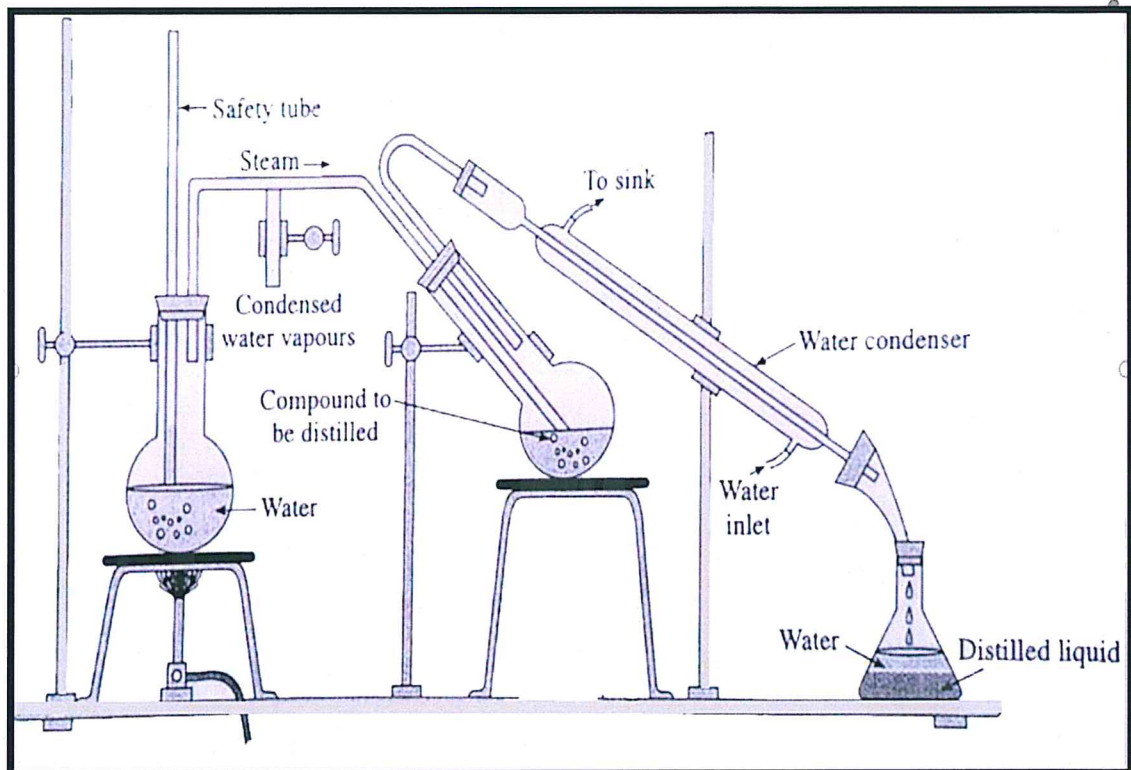


جهاز التقطر بالفراغ

دكتور الهام نغيمش

**4) التقطر بالبخار ( Steam Distillation )**

يستخدم هذا النوع من التقطر لفصل السوائل القابلة للاشتعال والمتطايرة حيث يربط مع جهاز التقطر دورق مع أنبوبة توصيل لنقل بخار الماء حيث يقوم البخار بدور المصدر الحراري لتبخير السوائل المتطايرة شريطة ان لا يتفاعل البخار مع السوائل المراد تقطرها.



جهاز التقطر بالبخار

طريقة العمل:

1) يربط جهاز التقطر البسيط.

2) نضع ثلاثة قطع من حجر الغليان ثم نضيف مزيج السوائل المراد فصلها وتنقيتها

3) نفتح الماء على المكثف بحيث يكون دخول الماء من الأسفل إلى الأعلى لماذا؟

4) نبدأ التسخين ومن ثم نقوم بفصل السوائل وحسب الفرق في درجات الغليان.

5) نجمع السوائل المتكتفة في دورق الاستلام.

كتبة الميادين

## الاستخلاص Extraction

وهي الطريقة الأكثر شيوعاً المستعملة دائماً لفصل المركبات العضوية من المواد المتفاعلة أو لاستخراج المركبات العضوية من مصادرها الطبيعية و يمكن تعريف الاستخلاص بأنه ( عملية فصل جزء من مزيج من المركبات العضوية باستخدام مذيب مناسب).

### الاستخلاص بواسطة المذيب

وستعمل هذه الطريقة عملياً لفصل مركب عضوي من محلول مائي عالق وذلك بمزج المحلول المائي ومذيب عضوي لا يمتزج مع الماء ونتركه فتره من الزمن حتى تنفصل طبقة المذيب وتنتشر المادة المذابة بين المذيب العضوي والمحلول المائي حسب قابلية ذوبانها.

ان أملاح المركبات الاعضوية مثل لا تذوب في المذيبات العضوية ولذلك تبقى محاليلها في الماء أما المركبات العضوية مثل الاهيدروكاربونات ومشتقاتها الهالوجينية التي لا تذوب في الماء فتبقي في طبقة المذيب العضوي.

أن الأداة المستعملة في هذه العملية هي قمع الفصل ( Separation Funnel ) ويجب فحص القمع جيداً قبل الاستعمال مثل التأكد من السداده والصمام بحيث يكونان محكمان ولا يسمحان بخروج السائل ويمكن استعمال دهن الفازلين في هاتين المنطبقتين لتسهيل حركة الصمام و السداده.



أن موقع الطبقة المائية بالنسبة الى المذيب العضوي في قمع الفصل تعتمد على كثافة المحلول المائي وللتتأكد فيما اذا كانت أي من الطبقتين هي المذيب العضوي نأخذ كمية من السائل و نلاحظ قابلية ذوبانها في كمية من الماء. ولا يجوز رمي أي من المحلول المائي أو المستحلب قبل انتهاء التجربة.

تعتمد جودة الاستخلاص على:

1) طريقة الـرج

2) عدد مرات استخلاص المركب العضوي وهي تعتمد على:

A- نسبة حجم محلول المائي

B- حجم المذيب المستخدم

طريقة العمل:

1) نأخذ قمع الفصل ونضع فيه 2.5 مل من محلول الصبغة البنفسجية بعد التأكد من سلامه الصمام والسدادة

2) نضيف 5 مل من الماء الاعتيادي للتخفيف

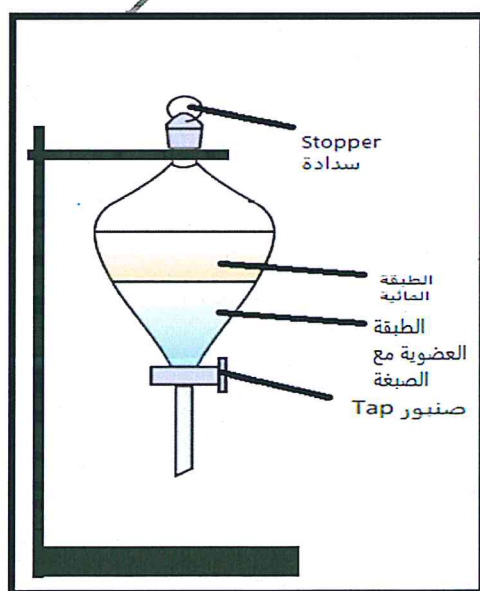
3) نضع 5 مل من مادة الكلوروفورم كمذيب ونغلق السدادة

4) نبدأ عملية الـرج الشديدة لمدة عشر دقائق من فتح الصمام بين فترة وأخرى. لماذا؟

5) بعد الانتهاء من عملية الـرج ثبت القمع ثم نرفع السدادة ويتراكم محلول فترة قصيرة حتى تنفصل الطبقة المائية إلى الأعلى عن الطبقة العضوية مع الصبغة إلى الأسفل.

6) نسحب الطبقة العضوية والصبغة بعد التأكيد من رفع السدادة. لماذا؟

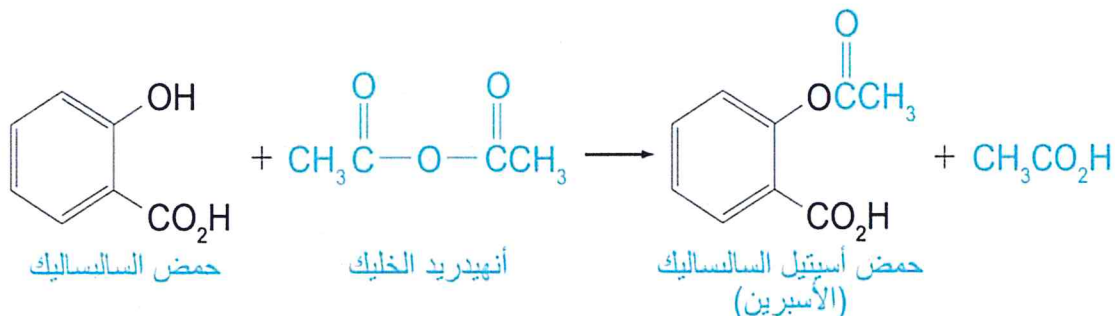
نضيف 1 مل من مادة الكلوروفورم إلى الطبقة المائية المتبقية في قمع الفصل ونعيد عملية الاستخلاص مرة ثانية وكما في الخطوة 4 لفصل ما تبقى من الصبغة من الطبقة المائية ونقيس حجمها أيضاً ثم نقيس حجم الطبقة المائية.



**Acetyl Salicylic ( Aspirin Acid)**

تحضير الاسبرين

معادلة التحضير:



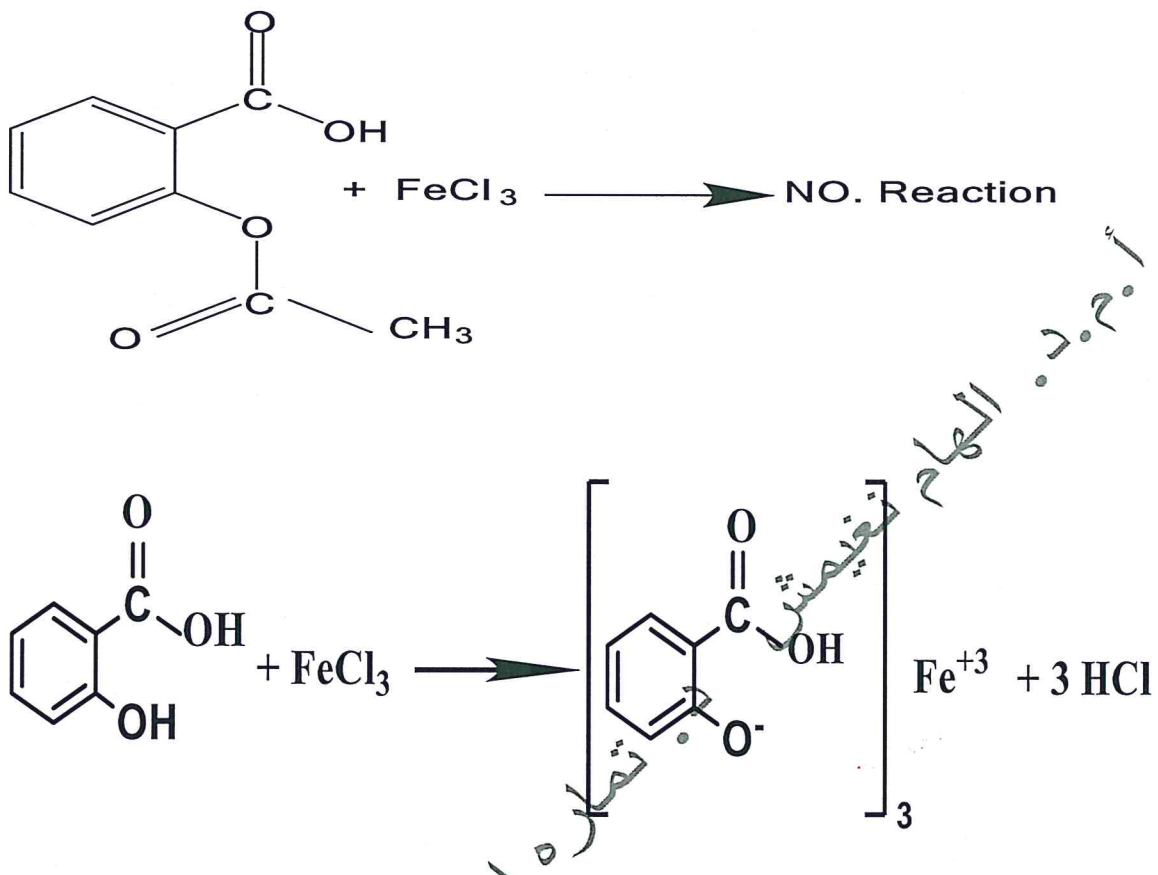
طريقة العمل:

- 1) نأخذ دورق دائري نظيف وجاف ونضع فيه 1 غرام من حامض السالساليك.
- 2) أضف 3 مل من انهيدريد الخليك وتلات قطرات من حامض الكبريتิก المركز.
- 3) اغلق الدورق بسداد مطاطي.
- 4) سخن المزيج في حمام مائي بدرجة 50 – 60 °م و لمدة 15 دقيقة.
- 5) برد المزيج ثم أضف اليه 15 مل من الماء لغرض التبلور.
- 6) رشح الراسب ثم اتركه ليجف ثم قم بأجراء الحسابات

الكشف عن مادة الاسبرين:

- 1-خذ أنبوبة اختبار نظيفة وضع فيها بلورة من الاسبرين المحضر من قبلك ثم أضف اليه قطرتين من محلول كلوريد الحديديك  $\text{FeCl}_3$  ان عدم ظهور أي لون في الانبوبة دلالة على احتفاء المجموعة الفينولية لحامض السالساليك واستبدالها بالمجموعة الاسترية العائدة للأسبرين.
- 2-خذ أنبوبة اختبار وضع فيها بلورة من حامض السالساليك وأضف اليه بضع قطرات من الماء ثم قطرتين من محلول كلوريد الحديديك ستلاحظ ظهور لون بنفسجي دلالة على تكوين معقد.

**وكتبة الياسرين**



الحسابات:

لاستخراج الأوزان النظرية نستخدم القانون التالي:

$$\frac{\text{الوزن}}{\text{الوزن الجزيئي}} = \frac{\text{عدد المولات}}{\text{الوزن}}$$

وبالعودة الى معادلة التفاعل



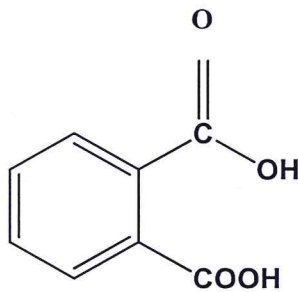
نلاحظ بأن عدد مولات حامض السالساليك = عدد مولات الاسبرين

أ.م. ضفاف فلاح حسن

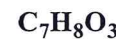
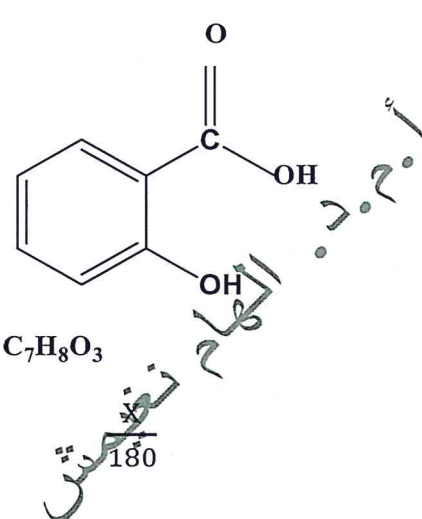
د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

وبما ان الوزن الجزيئي لحامض السالساليك = 138 و للاسبرين = 180 لذا يحسب الوزن النظري للاسبرين كالتالي:



$$\frac{1}{138}$$



$$180$$

$$\text{الوزن النظري للأسبرين } X = \frac{1 \times 180}{138} \text{ غرام}$$

$$\text{النسبة المئوية} = \frac{\text{الوزن العملي}}{\text{الوزن النظري}} \times 100$$

ضفاف فلاح  
تماره العبيدي

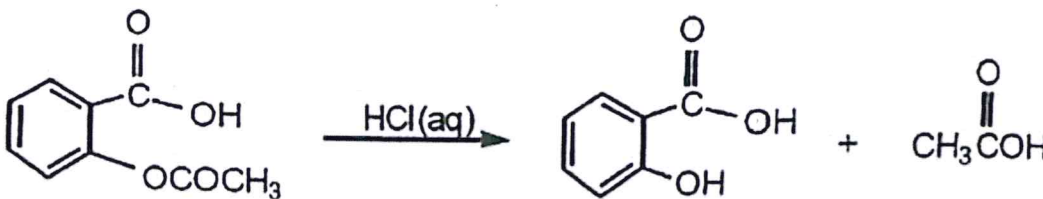
أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

## Synthesis of Salicylic Acid from Aspirin Tablets

### تحضير حامض السالساليك من الاسبرين

**الغرض من التجربة:** استخلاص حامض استيل سالساليك (الاسبرين النقي) بعد ذلك اجراء التحلل الحامضي النقي لانتاج حامض السالساليك.

**الجزء النظري:** حامض السالساليك هو مركب عضوي يحتوي على مجموعة الكاربوكسيل ومجموعة الفينول في موقع اورثو حيث يعتبر مادة أساسية في انتاج الاسبرين المادة الدوائية، يتم استخلاص حامض السالساليك من الاسبرين عن طريقة اجراء التحلل الحامضي لحامض الهيدروكلوريك المخفف الذي يحتوي على جزيئة الماء حيث يتحلل الاسبرين الى حامض السالساليك وحامض الخل<sup>كما في المعادلة أدناه:</sup>



acetyl salicylic acid (ASA)

salicylic acid (SA)

acetic acid

**طريقة العمل:** تقسم طريقة العمل الى قسمين:

**الجزء الأول:** عزل حامض استيل سالساليك من أقراص الاسبرين <sup>وهما يلي:</sup>

1. نقوم بأخذ قرص واحد من الاسبرين في 5 مل من الايثانول في دوق مخروطي او بيكر.
2. نقوم بتخزين المزيج بدون حدوث تبخّر للمزيج لمدة عشرة دقائق بعد ذلك نرشح <sup>لفصل الشوائب</sup> الغير الذائبة عن محلول حامض الاستيل سالساليك.
3. نقوم ببلورة حامض الاستيل سالساليك باستخدام الثلج او الماء البارد

**كتاب الأستاذ**

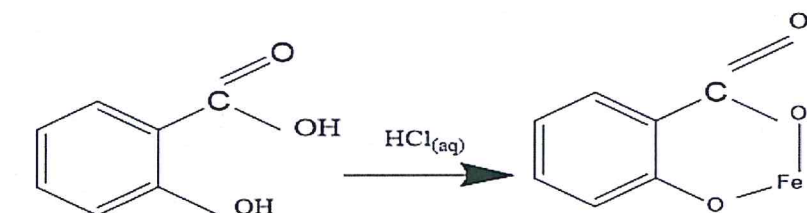
**الجزء الثاني: التحلل المائي الحامضي لحامض الاستيل سالساليك وكما يلي:**

1. نمزج حامض الاستيل سالساليك الناتج مع 10 مل من حامض الهيدروكلوريك المخفف 20% مع التسخين عند درجة حرارة 60 درجة مئوية والتحريك المستمر لمدة ربع ساعة.

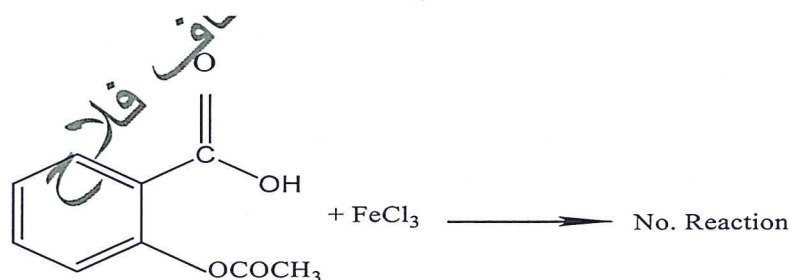
2. بعد انتهاء التفاعل سوف نشم رائحة حامض الخليك وهي تشبه رائحة الخل وهذا يدل على اكتمال التفاعل بصورة تامة حيث نقوم بعد ذلك بتبريد الناتج وفصله وغسله بالماء المقطر وبعد ذلك نقوم بتجفيفه ونجري الحسابات.

**الكشف عن حامض السالساليك:**

لكي نتأكد من نجاح التفاعل وتكون حامض السالساليك نأخذ كمية قليلة من ناتج التفاعل ونضيف اليه بعض قطرات من ~~كلوريد~~ الحديدية فإذا تحول لون محلول الى اللون الأزرق او البنفسجي فهذا يدل على ان التحلل قد اكتمل ~~و~~ تكون حامض السالساليك وانخفاض الاسبرين حيث قد تحلل بصورة تامة الى حامض السالساليك ~~و~~ حامض الخليك. أما إذا لم يتغير لون محلول فهذا يدل على عدم اكتمال التحلل والتفاعل وبقاء الاسبرين بدون تحلل. حيث ان ظهور لون الأزرق يدل على تكون معقد بين الحديد وحامض السالساليك حيث يتباين ايون الحديد مع المجموعة الفينولية لحامض السالساليك وتكون معقد ازرق اما عدم تغير في لون محلول فهذا يدل على عدم وجود المجموعة الفينولية.



دكتيرية الرياحنة



**الحسابات:**

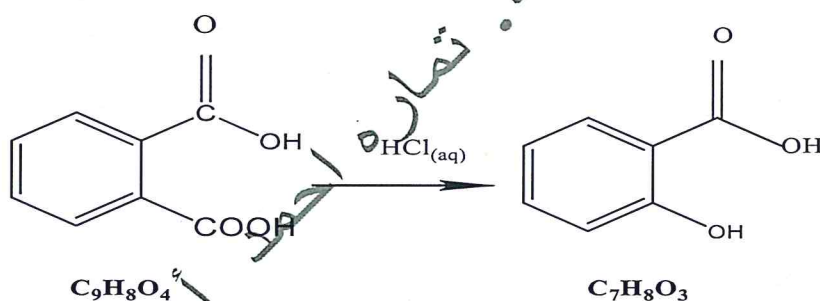
كل قرص من الاسبرين يحتوي على 75% من حامض الاستيل سالساليك ( الاسبرين النقي ) حيث القرص الواحد من الاسبرين وزنه 500 ملغرام يعني وزن الاسبرين النقي يساوي 375 ملغرام.

نحسب النسبة المئوية لحامض السالساليك من قانون التالي:

$$\text{النسبة المئوية لحامض السالساليك} = \frac{\text{وزن العملي}}{\text{وزن النظري}} \times 100$$

بما ان عدد مولات حامض السالساليك يساوي عدد مولات الاسبرين النقي اذن نستطيع من خلال معادلة التفاعل ان نحسب الوزن النظري لحامض السالساليك وكذلك:

$$\text{عدد المولات} = \frac{\text{الوزن}}{\text{الوزن الجزيئي}}$$



$$\frac{\text{وزن}}{\text{الوزن الجزيئي}} = \frac{\text{وزن}}{\text{الوزن الجزيئي}}$$

$$\frac{0.375}{180} = \frac{X}{138}$$

$$\therefore \text{الوزن النظري لحامض السالساليك } X = \frac{0.375 \times 138}{180} = 0.29 \text{ غرام}$$

### الكشف عن الكحولات والالديهادات والكيتونات

**الكحولات:** هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة الهيدروكسيل المرتبطة بذرة الكاربون مباشرة وتكون على ثلاثة أنواع كحولات أولية وثانوية وثالثية، هنالك بعض الكشوفات التي تستخدم للكشف عن الكحولات وهي كشف لوكاس وكشف ريتز.

**1. كشف لوكاس:** ويستخدم للكشف والتمييز بين أنواع الكحولات الأولية والثانوية والثالثية.

#### طريقة العمل:

1. نأخذ أنبوبة اختبار جافة ونضع فيها 1 غم من كلوريد الزنك و 3 مل من حامض الهايدروكلوريك المركز ونغلي المحلول لمدة دقيقة واحدة.

2. نبرد المحلول بدرجة حرارة الغرفة بعدها نضيف 5 مل من محلول الكحول إلى المزيج أعلاه ونرجه بقوة ثم نضعه في حمام مائي لمدة 5 دقائق.

3. في نهاية التفاعل نلاحظ ان مزيج التفاعل يتغير وينفصل الى طبقتين هذا دليل على تكون هايليد الاكيل. يتفاعل الكحول الثاني في الحال اما الكحول الثانوي بعد مرور 5 دقائق وإذا انفصل بعد فترة طويلة دلالة على انه كحول اولي.

**2. كشف ريتز:** يستخدم للكشف عن الكحولات الأولية والثانوية حيث يميز بين الكحول الاولى والثانوي عن الثالثة

#### طريقة العمل:

1. نضع 5 مل من المادة المراد فحصها في أنبوبة اختبار و نضيف اليها 5 من المحلول المائي لبرمنغنات البوتاسيوم و 2 مل من حامض الخليك.

2. نرج الانبوبة بقوة بعد الانتهاء من الرج سيتغير لون برمزنغانات البوتاسيوم ~~ويتغير~~ كشفاً موجباً للكحولات الأولية والثانوية وسالباً للكحولات الثالثية. سبب تغير لون برمزنغانات البوتاسيوم هو حصول اختزال لبرمنغنات البوتاسيوم واكسدة للكحول حيث يتآكسد الكحول الاولى ~~والديهاد~~ والكحول الثاني إلى كيتون.

**الالديهادات والكيتونات:** وهي مركبات عضوية تتميز بوجود مجموعة الكاربونيل في مركباتها وهي واسعة الانتشار في الطبيعة حيث توجد هذه المجموعة في الكاربوهيدرات وبعض الهرمونات.

هناك بعض الكشوفات التي تستخدم للكشف عن الالديهيدات والكيتونات وهي:

**1) الكشف العام للالديهيدات والكيتونات:** وهو تفاعل الهيدرازين او مشتقاته مع مجموعة الكاربونيل للالديهيدات والكيتونات حيث تكون روابط ملونة (صفراء برتقالية).

#### طريقة العمل:

1. ناخذ أنبوبة اختبار جافة ونضع فيها 3 مل من الالديهيد او الكيتون ونصيف اليه 3 مل من الهيدرازين او احد مشتقاته.

2. نسخن المزيج في حمام مائي لمدة 5 دقائق بعدها نلاحظ تكون راسب برتقالي.

**2) كشف تولن:** يستخدم هذا الكشف للتمييز بين الالديهيد و الكيتون و كاشف تولن عبارة عن امينات الفضة القاعدية  $\text{Ag}(\text{NH}_3)^+$ ، وكشف تولن عبارة عن تفاعل اكسدة للالديهيدات الى حمض كاربوكسيلية.

#### طريقة العمل:

1. يحضر كاشف تولن بأذابة 7.5 غم من نتوات الفضة في 120 مل من الماء المقطر بعدها نضيف اليه محلول هيدروكسيد الامونيوم و نستقر بالإضافة حتى يختفي الراسب الأحمر بعدها نوقف بالإضافة و ننقل محلول الى قنينة حجمية سعة 250 مل ونكملي الى حد العلامة بالماء المقطر.

2. نأخذ انبوبتين اختبار ونضع فيما 5 مل من كاشف تولن ونضيف الى الانبوبة الأولى 3 مل من الالديهيد، نسخن الانبوبة في حمام مائي لمدة 5 دقائق بعدها نلاحظ تكون راسب فضي على جدران الانبوبة (مرآة فضية لامعة) وهذا على تأكيد الالديهيد الى حمض عضوي. نضيف الى الانبوبة الثانية 3 مل من الكيتون ونعيد الخطوات أعلاه سوف لا يتكون الراسب الفضي ولا تحدث اكسدة.

تحذيرات اثنين

أ.م. صفاف فلاح حسن

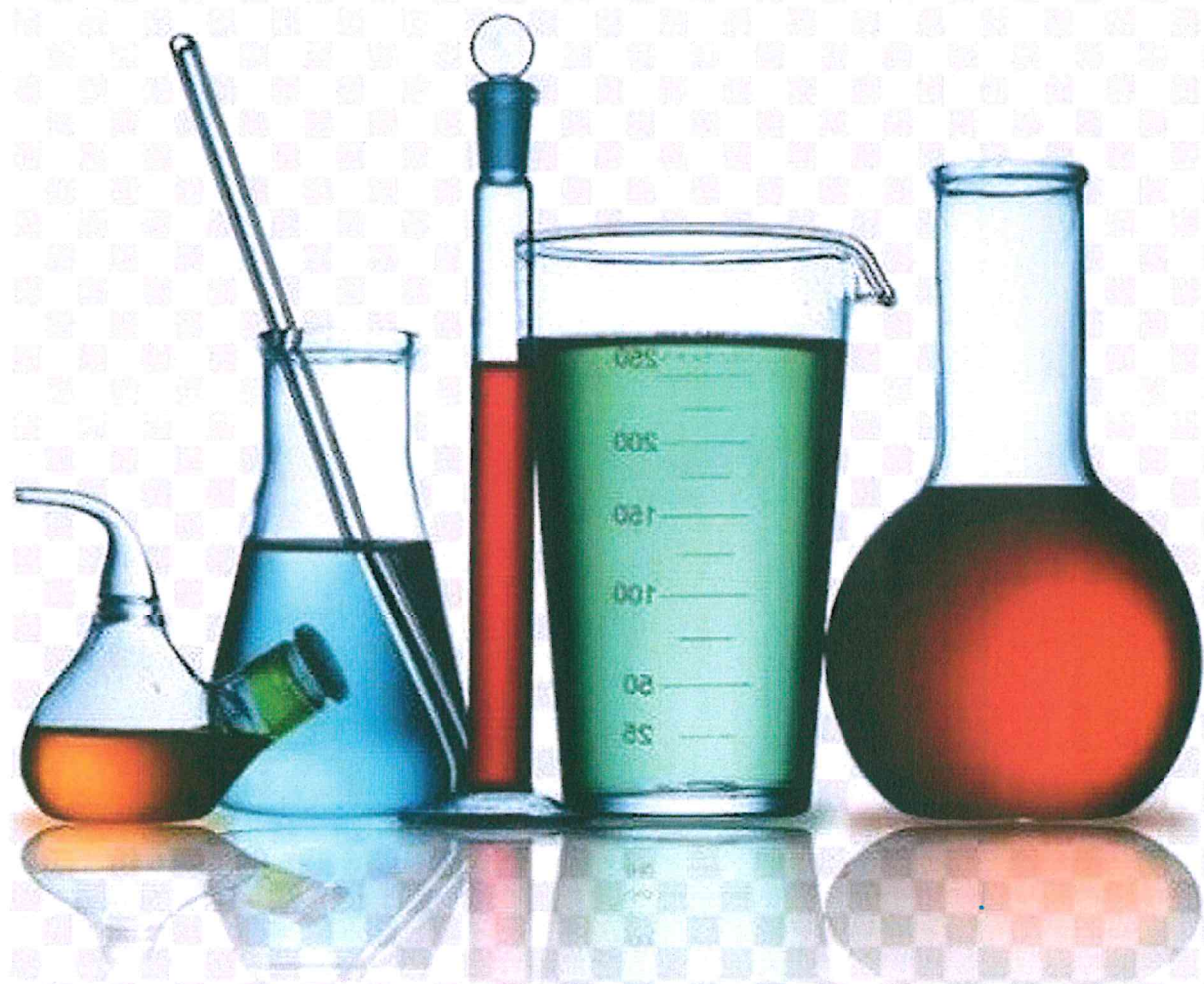
د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

## Analytical Chemistry

## الكيمياء التحليلية

هي فرع من فروع الكيمياء يختص بتعيين مكونات مركب مجهول أو تحديد نسبتها الكمية.



دكتورة المعاشرة

### فروع الكيمياء التحليلية:

#### 1- التحليل الوصفي او النوعي :Qualitative Analysis

حيث يتم تعين المكونات او العناصر الدالة في تكوين مركب مجهول كما في حالة تحليل الادار للبحث عن وجود مركبات كيميائية كالادوية.

#### 2- التحليل الكمي :Quantitative Analysis

حيث يتم تعين كمية كل مكون و نسبته المئوية في ذلك المركب كما يحصل عند تحليل الدم لمعرفة نسبة السكر فيه ويضم هذا النوع عدة طرائق:

Volumetric Analysis

Gravimetric Analysis

Instrumental Analysis

(A) التحليل الحجمي

(B) التحليل الوزني

(C) التحليل الآلي

#### Volumetric Analysis

#### التحليل الحجمي

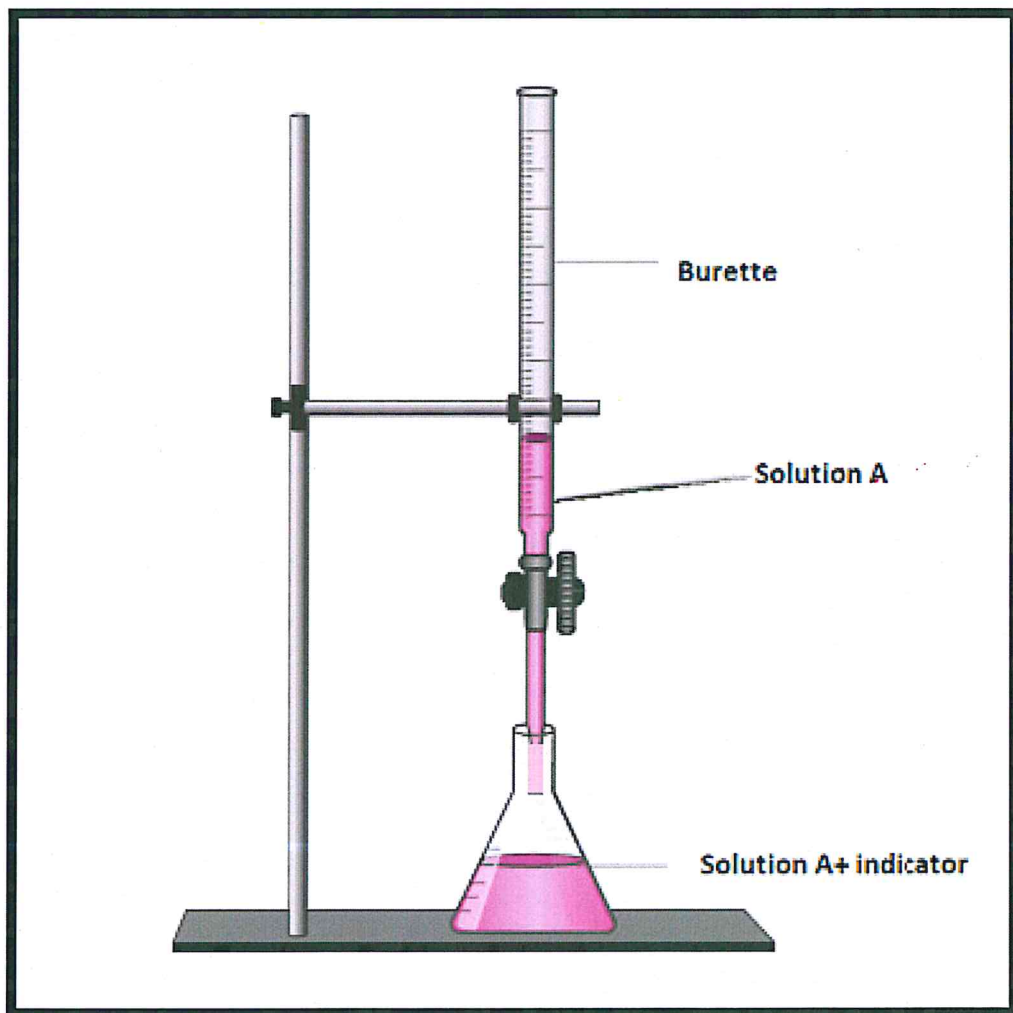
ويتضمن تقدير حجم محلول ذي التركيز المعلوم اللازم للتفاعل كمياً مع حجم معين من المادة المراد تقديرها، ويطلب ذلك وجود علامة أو إشارات إلى نقطة انتهاء التفاعل والتي يمكن تعينها من خلال:

- استخدام دلائل indicators وهي مواد ذات طبيعة كيميائية ملونة تظهر تغيراً حاداً في خواص محلول كاللون أو العكرة التي نلاحظها بالعين المجردة.
- استخدام طرائق الكيميائية الفيزيائية كقياس فرق الجهد أو التوصيل الكهربائي تختلف طرائق التحليل الحجمي عن طرائق التحليل الوزني التي تعتمد على الوزن فقط بأنها تتم بسرعة أكبر على الرغم من كونها أقل دقة. تستعمل في التحليل الحجمي طرائق مباشرة وغير مباشرة لتعيين كمية المواد وتشمل هذه الطرائق طريقة التسخين.

### دكتورة الياسمين

## التسحیج Titration

عملية التسحیج عملية سریعة أساساً وتحدد حجم المحلول القياسي (المسحح titrant) اللازم لإتمام التفاعل مع حجم معین من محلول المادة المراد تقدیرها. ومن معرفة او تحديد هذا الحجم وحجم محلول القياسي المستعمل بالضبط وتركيزه بالإمكان حساب وزن المادة أو النموذج بمساعدة القوانین الكيميائية. تتم عملية التسحیج بأن يضاف احد المحلولین من أنبوب مدرج تدعی السحاحة الى دورق صغير يحتوي على حجم معین مقاس بدقة باستعمال ماصة من pipette burette محلول المادة الأخرى و تستمر هذه الإضافة التسحیج titration حتى اتمام التفاعل.



**المحلول القياسي : Standard Solution**

وهو المحلول الذي يحوي حجم معين منه على وزن معروف من المادة المذابة وهكذا تكون هذه المحاليل ذات درجة تركيز معلومة ودقيقة بالضبط.

**شروط المادة القياسية الأولية:**

- 1) ذات تركيب معروف ويُسهل الحصول عليها بدرجة عالية من النقاوة.
- 2) ان تكون المادة غير متميزة
- 3) يجب ان تكون سهلة الذوبان في الماء تحت الظروف التي تستعمل فيها.
- 4) يجب ان يكون وزنها المكافئ كبير حتى تصبح أخطاء الوزن في حدود الإهمال.
- 5) ان يكون التفاعل مع المادة القياسية من التفاعلات التي تظهر تماماً عند نقطة التكافؤ وان يتم بسرعة وان يكون خط المخالفة يمكن اهماله او حسابه بدقة.
- 6) يجب ان لا يكون محلول العادة القياسية الأولية ملوناً قبل او بعد انتهاء عملية المعايرة منعاً لتدخل لونها مع لون الدليل المستعمل لإيجاد نقطة انتهاء التفاعل.
- 7) يجب ان لا تتأثر بالضوء ودرجات الحرارة والغبار والمواد العضوية.

**نقطة التكافؤ : Equivalent Point**

وهي النقطة التي يكتمل عندها التفاعل من الوجهة النظرية أي هي النقطة من المحلول الذي يوجد في الساحة ويصبح عندها عدد مكافئات او مليمكافئات المادة القياسية مساوياً لعدد مكافئات او مليمكافئات المادة المراد تقديرها نظرياً.

**نقطة انتهاء التفاعل : End Point**

هي النقطة التي ينتج عنها تغير في لون محلول القياس (ثبات أو زوال اللون) بالإضافة مادة مساعدة تسمى دليلاً الى محلول المعايرة ويشرط في الدليل ان يحدث تغيير عند نقطة انتهاء التفاعل يمكن ان تراه العين البشرية (تغير في اللون، تكوين راسب).

**الخط التسحيجي :**

هو الفرق بين نقطة التكافؤ النظرية ونقطة انتهاء المعايرة او التسحیج ويجب ان تكون اصغر ما يمكن.

*نسبة اليابسین*

**الدلائل :Indicators**

هي تلك المواد التي تعطي لوناً مميزاً في نهاية التفاعل أي أن تغير لونها يحدد نقطة انتهاء التفاعل. وهي مواد كيميائية تتأثر وتكون حساسة في تركيبها بحيث تعطي في المحاليل المختلفة اللواناً معينة تتوقف على حالتها من حيث أنها متآينة.

تصنف الدلائل عادة بـ<sup>أ</sup>للتفاعلات التي تستخدم لها لإيجاد نقطة انتهاءها فالدلائل المستخدمة في تفاعلات الاكسدة والاختزال تختلف عن الدلائل المستخدمة في تفاعلات الترسيب، أما دلائل التعادل <sup>بـ</sup>neutralization indicators كعباد الشمس و المثيل البرتقالي و الأحمر و الفينولفاتلين تسمى كذلك دلائل الحامضية و القاعدية ويكون التغير من اللون الحامضي الغالب إلى اللون القاعدي غير فجائي قطعي و لكن يحدث خلال قدر محدد من تركيز الأيون الهيدروجيني في حوالي وحدتين من pH و الذي يسمى بالمدى الهيدروجيني للدليل. وهو مختلف من دليل لآخر. ومن هنا وجب اختيار الدليل المناسب ذو اللون المتميّز عند pH القریب من القراءة التي يحصل عندها على نقطة انتهاء التفاعل.

في تفاعلات التعادل يكون تركيز أيونات الهيدروجين في المحاليل المتعادلة مساوياً إلى  $10^{-7}$  أي أن  $pH = 7$  لذلك نستنتج أن اختيار الدليل اللازم لتحديد نقطة انتهاء التفاعل بين الحامض والقاعدة يجب أن يتغير لونه عندما يصل كل من الأيونات المذكورة لمقدار  $10^{-7}$  غير أن واقع الحال ليس كذلك كما ذكرنا أعلاه حيث قد يعود السبب إلى اختلاف القوى النوعية لهذه الدلائل باعتبارها قواعد أو حواضن ضعيفة وان محاليل الأملاح الناتجة من تعادل الحواضن والقواعد ليست متعادلة في جميع الأحوال نتيجة تحل هذه الأملاح مائياً. لذلك فاختيار الدليل المناسب لعملية المقارنة بين حامض وقاعدة يتوقف على:

- (1) تركيز أيونات الهيدروجين الذي يتغير عنده الدليل.
- (2) pH المحلول الناتج من إضافة مقدارين متكافئين كيميائياً من الحامض و القاعدة

*لتحقيق المتساوين*

## الدلائل المستعملة في تفاعلات التعادل

pH	المدى الحامضي المحيطي القاعدي	اللون في اللون في المحيط المحيط الحامضي	اللون في التجاري المذيب	نوع المذيب	الاسم الكيميائي للدليل
8 - 10.1	عديم اللون	احمر	60% كحول	فينولفاتلين-ph ph	فينولفاتلين
4.2 - 6.2	احمر	اصفر	60% كحول	المثيل الاحمر	ثنائي المثيل انيلين
3.1 - 4.4	احمر	اصفر	ماء	المثيل البرتقالي	ثنائي مثيل امينو ازو بنزين

طرائق التعبير عن تركيز المحاليل في التحليل والحسابات الكمية المتعلقة بالتحليل الحجمي

### Methods Expressing Concentrations of Solutions and Calculations of Volumetric Analysis

#### المكافئ الغرامي: Gram Equivalent Weight

هو الوزن المكافئ للعنصر أو المركب ونظراً لأهمية الأوزان المكافئة في الكيمياء التحليلية نجد انه من المفضل ان نعرف ان المقصود بالوزن المكافئ للعنصر وكيفية حسابه.

#### الوزن المكافئ للعنصر:

هو عدد اوزان العنصر المتحدة منه أو التي تحل محل ثمانية اوزان من الاوكسجين أو وزن واحد من الهيدروجين أو وزناً مكافئاً واحداً لأي عنصر اخر ويرتبط الوزن الذري للعنصر مع وزنه المكافئ وتكافؤه بالعلاقة:

#### كتيبة الياسمين

$$\text{الوزن المكافئ للعنصر} = \frac{\text{الوزن الذري}}{\text{عدد التأكسد}}$$

**الوزن المكافئ للمركب:**

هو وزن المركب الذي يتحدد مع او يحل محل وزن واحد من الهيدروجين أو ثمانية أوزان من الاوكسجين ووزن ما يكافئها من عنصر يحتوي على الوزن المذكور من أي من هذه العناصر بحيث يكون هذا الوزن قابلاً للإحلال وحسب ما يلي:

**المكافئ الغرامي للحامض:**

هو وزن الحامض بالغرامات الذي يحتوي على وزن مكافئ من الهيدروجين القابل للإحلال.

$$\text{إذن الوزن المكافئ للحامض} = \frac{\text{الوزن الجزيئي}}{\text{عدد ايونات } H^+ \text{ القابلة للإحلال}}$$

**المكافئ الغرامي للقاعدة:**

هو وزن القاعدة بالغرامات الذي يحتوي على وزن مكافئ من مجموعة الهيدروكسيد القابلة للإحلال

$$\text{إذن الوزن المكافئ للقاعدة} = \frac{\text{الوزن الجزيئي}}{\text{عدد ايونات } OH^- \text{ القابلة للإحلال}}$$

**المكافئ الغرامي للملح:**

هو الوزن الجزيئي للملح مقسم على عدد ذرات الفلز في عدد تأكسد ذرة الفلز

$$\text{إذن الوزن المكافئ للملح} = \frac{\text{الوزن الجزيئي}}{\text{عدد ذرات الفلز} \times \text{عدد تأكسد ذرة الفلز}}$$

**المكافئ الغرامي للعامل المختزل:**

هو الوزن الجزيئي بالغرامات مقسم على عدد الالكترونات التي يخسرها بتفاعله مع عامل مؤكسد محسوباً لجزيئه واحدة في تفاعل معين.

$$\text{الوزن المكافئ للعامل المختزل} = \frac{\text{الوزن الجزيئي}}{\text{عدد الالكترونات المفقودة}}$$

**المكافى الغرامى للعامل المؤكسد:**

هو الوزن الجزيئي بالغرامات مقسوماً على عدد الالكترونات التي يكتسبها بتفاعلها مع عامل مختزل لجزئية واحدة في تفاعل معين.

$$\text{الوزن المكافى للعامل المؤكسد} = \frac{\text{الوزن الجزيئي}}{\text{عدد الالكترونات المكتسبة}}$$

**الفورمالية :Formality**

تمثل عادة الفورمالية  $(F)$  و تعرف بكونها عدد أوزان صيغة المادة مقدرة بالغرامات المذابة في لتر من محلول.

$$F = \frac{Wt}{F.Wt} \times \frac{1000}{V ml}$$

الوزن الصيغي Formula Weight =  $F.Wt$

الوزن weight =  $Wt$

الحجم Volume =  $V$

**المولارية : Molarity**

يمكن تعريف المولارية  $(M)$  او المولي Molar بأنها عدد الأوزان الجزيئية الغرامية ( او عدد المولات Moles ) من المادة المذابة في لتر من محلول.

$$M = \frac{Wt}{M.Wt} \times \frac{1000}{V ml}$$

الوزن الجزيئي Molecular Weight =  $M.Wt$

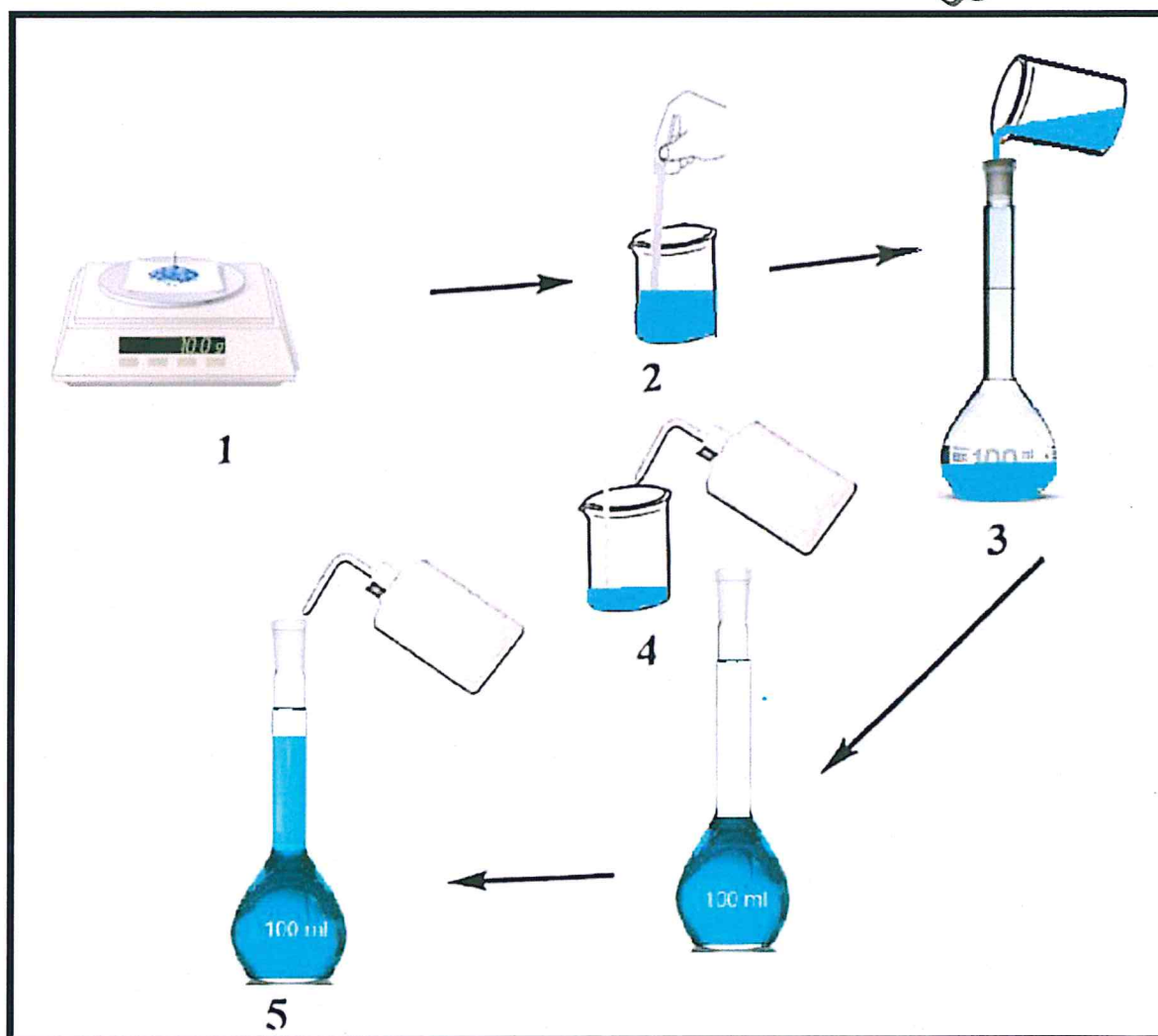
**العيارية او النورمالية :Normality**

تعرف العيارية او النورمالية  $(N)$  بأنها عدد المكافيات الغرامية في لتر من محلول.

$$N = \frac{Wt}{eq.Wt} \times \frac{1000}{V ml}$$

الوزن المكافئ equivalent Weight = eq. Wt

تستخدم القوانين الآتية الذكر لتحضير محلول قياسي من مادة صلبة وذلك بأن يوزن بدقة (W) أي وزن في زجاجة ساعة من المادة المراد تحضير محلولها. وينقل هذا الوزن إلى كأس زجاجي (Beaker) سعته (Vml). يضاف إليها بضع ملترات من الماء المقطر (إذا كان المذيب ماء) باستعمال أسطوانة قياس مدرجة. وتحرك بالمحرك الزجاجي لحين الازابة. ثم ينقل محلول كمياً إلى قنفة حجمية Volumetric flask ويغسل الكأس والمحرك الزجاجي بكميات قليلة من الماء يضاف إلى القنفة الحجمية. ثم يكمل الحجم بإضافة الماء المقطر لحد العلامة. يمزج محلول بقلب وتحريك القنفة الحجمية (3-2) مرات.



اما إذا كان المطلوب تحضير تركيز معين من مادة سائلة فالخطوة الأولى هي إيجاد تركيز المادة الأصلي وذلك باستخدام القانون:

$$N = \frac{\text{Specific gravity} \times \text{Percentage ratio} \times 1000}{\text{Equivalent Weight}}$$

الوزن النوعي = Specific gravity = النسبة المئوية = percentage ratio

ومن معروفة تركيز محلول الأصلي (N) يطبق قانون التخفيف:

$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

$N_1$  = عيارية محلول الأصلي

$V_1$  = الحجم اللازم تخفيفه للاحتفاظ على ( $N_2$ )

$N_2$  = عيارية محلول المخفف

$V_2$  = الحجم النهائي للمحلول المخفف

ثماره احمد  
ضعفاف فلاح

المكتبة الميسنة

## Prepare Solutions of Solid and Liquid Substance

### تحضير محليل من مواد صلبة وسائلة

1- تحضير محلول من مادة صلبة من ملح كلوريد الصوديوم بتركيز 0.1 M وبحجم 500 ml

خطوات العمل:

(1) أول خطوة هي كتابة قانون التركيز لأيجاد الوزن اللازم لأذابته في كمية معينة من المذيب فإذا كان التركيز المطلوب تحضيره بالمولاري يستخدم قانون المولارية وإذا كان التركيز المطلوب تحضيره بالنورمالية نستخدم قانون النورمالية أما إذا كان التركيز المطلوب تحضيره بالفورمالي يستخدم قانون الفورمالية، وبما أن التركيز المطلوب تحضيره في تجربتنا هو بالمولاري إذا نستخدم قانون المولارية لایجاد الوزن المطلوب وكذا يلي:

$$M = \frac{Wt}{M.Wt} \times \frac{1000}{V \text{ ml}}$$

$$\therefore Wt = \frac{M \times M.Wt \times V \text{ ml}}{1000}$$

$$\therefore Wt = \frac{M \times M.Wt \times 500 \text{ ml}}{1000}$$

(2) بعد إيجاد الوزن من خلال القانون أعلاه نقوم بوزن المادة بدقة على زجاجة ساعة باستخدام ميزان حساس، بعد ذلك تنقل المادة كمياً إلى بيكر ثم تقوم بإذابة المادة بواسطة الماء المقطر وبواسطة التحريك باستخدام المحرك الزجاجي.

(3) بعد ذلك ينقل محلول الموجود في البيكر إلى قنينة حجمية سعة 500 مل وبعد ذلك يغسل البيكر والمحرك الزجاجي بالماء المقطر حيث ينقل الماء المقطر الناتج من عملية الغسل إلى القنينة الحجمية نفسها، الخطوة الأخيرة هي إضافة الماء المقطر إلى القنينة الحجمية إلى حد العلامة وبعد ذلك نقوم بمزج محلول بقلب وتحريك القنينة عدة مرات.

دكتورة أسماء سليمان

أ.م. صفاف فلاح حسن

د. تماره احمد العبيدي

أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

## 2- تحضير محلول من مادة سائلة من حامض الهيدروكلوريك المركز بتركيز N 0.12 و بحجم

500 ml

يعتبر تحضير محلول من مادة سائلة هو تحضير محلول مخفف من محلول أعلى منه تركيز او لا يجوز تحضير محلول أعلى من التركيز الأصلي.

### خطوات العمل:

1. نكتب قانون التخفيف لاستخراج الحجم اللازم تخفيفه.

$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

2. إيجاد التركيز الأصلي لذاً كانت المادة السائلة مركزة باستخدام القانون التالي:

$$N_{\text{الأصلي}} = \frac{\text{الوزن النوعي} \times \text{النسبة المئوية} \times 1000}{\text{الوزن الكافي}}$$

اما اذا كانت المادة السائلة مخففة فيجب ان يكون التركيز معلوم اما اذا كان التركيز غير معلوم فلا يمكن تحضير محلول منه الا اذا كانت لدينا معلومات كافية لحساب التركيز مثلا وزن المادة المذابة معلوم اذا كان محلول محضر من مادة صلبة فنستخدم احدهما في حساب التركيز المعروفة وهي المolarية و النورمالية والفورمالية، او الحجم الذي تم تخفيفه معلوم والتركيز الأصلي الذي حضر منه فنستطيع ايجاد التركيز باستخدام قانون التخفيف.

3. نكتب قانون التخفيف لإيجاد الحجم اللازم تخفيفه وكما يلي:

$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

4. نأخذ الحجم الذي تم ايجاده باستخدام قانون التخفيف من محلول الأصلي بواسطة ماصة وننقله الى قنية حجمية سعة 500 مل ثم نكمل الحجم الى حد العلامات بإضافة ماء مقطر لاما كان المذيب ماء قطر، وبعد ذلك نقوم برج وتقليل القنية لعدة مرات لغرض مزج وتجانس محلول.

وتحمية المياusرين

**Reactions of Volumetric Analysis****تفاعلات التحليل الحجمي**

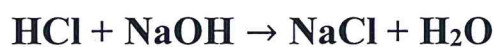
**تشمل طرائق التحليل الحجمي نوعين من التفاعلات:**

1-التفاعلات التي لا يحدث فيها تغير في تكافؤ المواد المتفاعلة وتتضمن تفاعلات التعادل والترسيب وتكوين المعقدات.

2-التفاعلات التي يحدث فيها تغير في تكافؤ المواد المتفاعلة وهي تفاعلات الاكسدة والاختزال.

**تفاعلات التعادل Neutralization Reactions**

المقصود بالتعادل تكوين ملح وماء في نهاية التفاعل وتتضمن أما معايرة قواعد حرة مع حواضن قياسية وتسمى Acidimetry أو تسحیح حواضن حرة مع قواعد قياسية فيطلق على العملية Alkalimetry وتعتمد هذه التفاعلات بنوعيها على اتحاد أيون الهيدروجين في الحواضن مع أيون الهيدروكسيد في القواعد لتكوين الماء:



والمعروف أن تفاعلات التعادل لا يصاحبها تغيير واضح في اللون عند نقطة انتهاء التفاعل ولذلك يلزم إضافة دليل مناسب للمحلول المسحح لتقدير نقطة التكافؤ

ضفاف فلاح

دكتوره البيط المقطري

**تجارب على تفاعلات التعادل:**

**تحضير محلول N 0.1 من حامض الهيدروكلوريك و معايرته مع محلول قياسي من كarbonات الصوديوم**

### Preparation of 0.1N HCl Solution and Standardization with Sodium Carbonate

**الجزء النظري:**

يحتوي حامض HCl المركز عياريته 12 - 10.5 على ما يقارب من 35% من غاز كلوريد الهيدروجين وزنه المكافئ 36.46 للحامض في هذا التركيز وزن نوعي قدره 1.18 و لذلك فإن تخفيف 8.8 منه في لتر من الماء المقطر يعطي محلولاً عياريته 0.1 تقريباً و لتعيين عياريه الحامض الذي يتم تحضيره ~~بقيمة~~ ينبغي معايره الحامض أو مقاييسه و ذلك بتسريح المحلول مع محلول قياسي مثل كarbonات الصوديوم.

**تحضير المحاليل****أ- لتحضير محلول N 0.1 من كarbonات الصوديوم في 250 ml**

$$\text{العياربة} = \frac{1000}{\text{الوزن المكافئ}} \times \frac{\text{الوزن}}{\text{الحجم(ملتر)}}$$

$$\text{اذن الوزن} = \frac{\text{العياربة} \times \text{الوزن المكافئ} \times \text{الحجم}}{1000}$$

$$\text{الوزن} = \frac{250 \times 53 \times 0.1}{1000}$$

$$\text{الوزن} = 1.325 \text{ غرام}$$

يوزن بدقة 1.325 غرام على زجاجة ساعة باستخدام ميزان حساس من مادة كarbonات الصوديوم النقية و ينقل هذا الوزن الى كأس زجاجي يضاف اليها بضع ملترات من الماء و تحرك بالمحرك الزجاجي لحين الاذابة ثم ينقل المحلول كمياً الى قنينة حجمية سعتها 250 مل و يغسل الكأس و المحرك الزجاجي بكميات قليلة من الماء يضاف الى القنينة الحجمية ثم يكمل الحجم بإضافة الماء المقطر لحد العلامة. يمزج المحلول بقلب وتحريك القنينة الحجمية عدة مرات.

**بــ تحضير محلول قياسي تقريري لحامض الهيدروكلوريك**

يحسب حجم حامض الهيدروكلوريك المركز ذي التركيز المعين من معرفة وزنة النوعي و درجة تركيزه و الحجم اللازم لتخفييفه لغرض الحصول على محلول ذو عيارية تقريرية فإذا كان المطلوب تحضير محلول HCl بعياربة 0.1 وزنه النوعي 1.18 و تركيزه 35% و وزنه المكافئ 36.46 فان الحجم اللازم تخفييفه الى لتر يحسب كالتالي:

**تحسب عيارية محلول المركز:**

$$\text{عياريه الحامض المركز} = \frac{\text{الوزن النوعي} \times \text{النسبة المئوية} \times 1000}{\text{الوزن المكافئ}}$$

$$\text{عياريه الحامض المركز} = \frac{1000 \times 0.35 \times 1.18}{36.46}$$

$$= 11.3 \text{ N}$$

يطبق قانون التخفييف:

الحامض المخفف = الحامض المركز

$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

$$11.3 \times V_1 = 0.1 \times 1000$$

$$V_1 = 8.8 \text{ ml}$$

يضاف 8.8 مل من حامض الهيدروكلوريك المركز باستعمال أسطوانة مدرجة الى 500 مل من الماء المقطر في قنينة حجمية سعتها لتر واحد ثم نغسل الأسطوانة المدرجة بكميات قليلة من الماء المقطر ولعدة مرات ويضاف ماء الغسل الى القنينة الحجمية ضماناً لنقل الحامض كمياً. تملأ بعده القنينة الحجمية بالماء المقطر الى حد العلامة ثم يمزج محلول جيداً بقلب القنينة ورجهما عدة مرات.

**طريقة العمل:**

بعد تهيئة المحاليل نقوم بإجراء التالي لغرض إيجاد عيارية الحامض:

- 1- تملأ السحاحة بحامض HCl المراد إيجاد عياريته وحتى العلامة.
- 2- نأخذ بواسطة الماصة 10 مل من محلول كarbonات الصوديوم المعلوم العيارية 0.1 و ننقلة الى دورق مخروطي.

3- نضيف قطرتين من دليل المثيل البرتقالى (M.O) الى الدورق المخروطي الذى يحتوى على محلول  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  نلاحظ تلون محلول باللون الأصفر.

4- نقوم لعملية التسحیج مع حامض HCl الموجود في السحاچة نستمر بالإضافة لحين تغير لون محلول من اللون الأصفر إلى اللون البصلي عندها نوقف بالإضافة باعتبارها نقطة انتهاء النفعال.



نكرر العملية ثلاثة مرات حتى نحصل على قراءات متقاربة أو متطابقة.

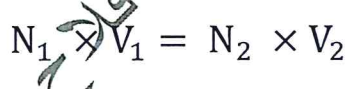
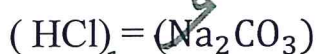
نستخرج المتوسط الحسابي للقراءات الثلاثة ومن ثم نوحد عيارية حامض HCl

النتائج والحسابات:

رقم التجربة	حجم $\text{Na}_2\text{CO}_3$ (مل)	حجم HCl النازل من السحاچة (مل)	القراءة الابتدائية	القراءة النهائية	القراءة النهائية - القراءة الابتدائية
1	10	1			
2	10	2			
3	10	3			

$$\text{المتوسط الحسابي} = \frac{\text{مجموع القراءات الثلاثة}}{3}$$

نستعمل قانون التخفيف لحساب عيارية حامض HCl:



دكتورة الميسورةين

## تحضير محلول N 0.1 من NaOH ومقاييسه مع محلول قياسي لـ HCl

### Preparation of 0.1N NaOH Solution and Standardization of it with 0.1N HCl

#### الجزء النظري:

تتميز مادة NaOH بأنها ليست من المواد الأولية لتحضير المحاليل الأساسية بسبب كونها مادة متميزة **Hygroscopic** لامتصاصها لبخار الماء من الجو وتكوينها طبقة من الكاربونات تحيط بها نتيجة امتصاصها لـ  $\text{CO}_2$  لذلك يتم إيجاد تركيز NaOH الدقيق بمعايرتها مع محلول قياسي لحمض HCl تتميز NaOH بسرعة ذوبانها في الماء ولذلك تستخدم في تحضير المحاليل القياسية كما تستعمل لرخص منها.

#### طريقة العمل:

- 1) نملأ السحاحة بحامض HCl المعلوم العيارية (قياسي).
- 2) نأخذ بواسطة الماصة 10 مل من محلول NaOH وننقله إلى دورق مخروطي.
- 3) نضيف قطرتين من دليل الفينولفاتلين ( $\text{Ph}_2\text{Ph}$ ) إلى الدورق المخروطي الذي يحتوي على NaOH نلاحظ تلون محلول باللون الوردي
- 4) نسخ مع حامض HCl الموجود في السحاحة ونسخ بالإضافة إلى حين تغير لون محلول من اللون الوردي الفاتح إلى عديم اللون عندها تكون قد وصلنا إلى نقطة نهاية التفاعل:



نكر العملية ثلاثة مرات حتى نحصل على قراءات متقاربة أو متطابقة نستخرج المتوسط الحسابي للقراءات الثلاثة ومن ثم نجد عياريه NaOH الدقيقة.

أ.م. صفاف فلاح حسن

د. تماره احمد العبيدي

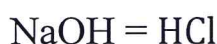
أ.م.د. الهام نغيمش مزعل

النتائج والحسابات:

رقم التجربة	حجم NaOH (مل)	حجم HCl النازل من السحاحة (مل)	القراءة الابتدائية	القراءة النهائية	القراءة النهائية - القراءة الابتدائية
1	10	10			
2	10	10			
3	10	10			

$$\text{المتوسط الحسابي} = \frac{\text{مجموع القراءات}}{\text{عدد القراءات}}$$

باستعمال قانون التخفيف لحساسيّة عيارية قاعدة NaOH



$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$$

تماره احمد  
صفاف فلاح

دكتورة المطالعات

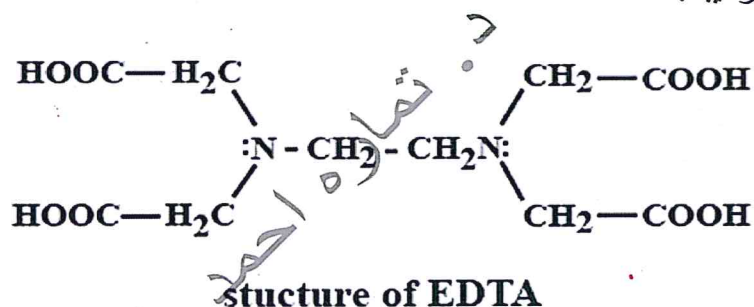
## Complex Formation Reaction

### تفاعلات تكوين المعقدات

من بين ما تتميز به الايونات الفلزية لالكترونات المواتية متفاعلة معها ومكونة ما يعرف بالايونات المعقدة او المركبات التنسقية ويشترط في هذه المواد المواتية للإلكترونات احتواها على زوج من الالكترونات غير المشاركة لتكوين الاصرة التنسقية. ومن أمثلة هذه المواد جزيئه الماء  $\text{H}_2\text{O}$  وجزيئه الامونيا  $\text{NH}_3$  وايون الكلور  $\text{Cl}^-$  وغيرها وعلى هذا فإن المركبات التنسقية قد تنشأ من تفعيل أيون الفلز كمادة متقبلة للإلكترونات ومادة أخرى تحتوي مجموعتين واهبتين تعرف بالكافش التناسقي ثائي المخلب او ثلاثة مجاميع واهبة وعندها يعرف بأنه ثلاثي المخلب و هناك رباعية و خماسية و سداسية التأثر.

#### الكواشف التنسقية الذائبة:

تكون هذه الكواشف معقداتٍ تنسقية ذائبة باتحادها مع العديد من الايونات الفلزية و يعتبر اثيلين ثائي الأمين رباعي حامض الخليك (Ethylene Diamine Tetra Acetic Acid) ويرمز له بـ EDTA الذي تركيبة:



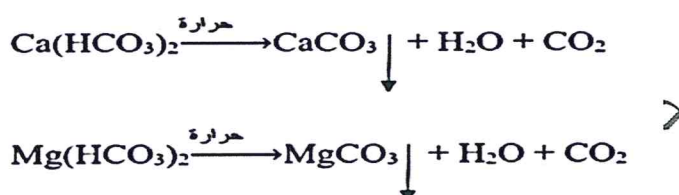
أحد أكثر الكواشف التنسقية المستعملة في التحليل الكيميائي والمركب الشائع الاستخدام يكون بشكل ملح ثائي الصوديوم حيث يكون ملح EDTA ثائي الصوديوم مركبات معقدة مع فلزات عديدة حيث يرتبط الفلز مع ذرات الأوكسجين لمجاميع الكاربوكسيل ( $-\text{COOH}$ ) وذرات النتروجين بأوامر تنسقية لذا فإن EDTA كافش سداسي المخلب.

**Determination of Hardness of Water****تقدير العسرة في الماء****الجزء النظري:**

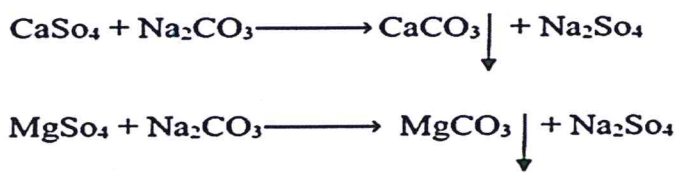
تتشكل عسرة المياه من وجود أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم الذائبة في الماء وفي بعض الحالات من وجود أملاح الحديد. يمكن تمييز نوعين من العسرة في المياه بحسب طبيعة الأملاح الذائبة في الماء.

**أولاً: العسرة المؤقتة :Temporary Hardness**

ت تكون العسرة المؤقتة في المياه الطبيعية نتيجة احتواء هذه المياه على بيكربونات الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  وبيكربونات المغنيسيوم  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ . وتحلل هذه الأملاح عند تسخين المياه العسرة لدرجة الغليان مكونة كاربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  وكربونات المغنيسيوم  $\text{MgCO}_3$  مما يؤدي إلى زوال العسرة المؤقتة التي تعرف أيضاً بعسرة الكاربونات:

**ثانياً: العسرة الدائمة Permanent Hardness**

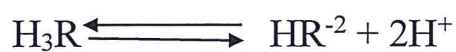
تنتج هذه العسرة من وجود كبريتات وكلوريدات الكالسيوم والمغنيسيوم الذائبة في الماء ولا يمكن إزالة هذه العسرة بالغليان كما هو الحال في العسرة المؤقتة. ويمكن التخلص من العسرة الدائمة بمعالجة الماء بكاربونات الصوديوم حيث تترسب كاربونات الكالسيوم وكربونات المغنيسيوم والتي تفصل عن محلول الترشيح:

**الكتيبة المائية**

تمثل مجموع العسرة المؤقتة والدائمة مجموع العسرة في المياه وكان يعبر عن العسرة سابقاً بدرجة العسرة وقد استبدل هذا التعبير في الوقت الحاضر بعدد المليغرامات المكافئة من أملاح الكالسيوم المذابة في لتر من الماء لتعيين عسرة الماء بدلاً من جعل الماء وسطاً قاعدياً بإضافة محلول المنظم  $(\text{NH}_4\text{Cl} + \text{NH}_4\text{OH})$  و بذلك يكون  $\text{pH}$  محلول يساوي 10 يسخن بعدها

مع محلول EDTA القياسي مع دليل الايروكروم الاسود (Eriochrome black T) الذي يكون مع ايونات الكالسيوم و المغنيسيوم معقدات حمراء خمرية اللون اقل استقراراً من معقداتهما مع EDTA و بتسخين الماء مع محلول EDTA القياسي تفكك معقدات الكالسيوم والمغنيسيوم المتكونة مع الدليل لتكوينهما معقدات مع EDTA اكثر استقراراً في نفس الوقت الذي يتحرر انيون دليل الايروكروم الاسود T مجتمعاً مع المحلول و لذا يستفاد من تغير لون المحلول من الأحمر الخموي الى الأزرق لتعيين نقطة انتهاء التفاعل بين EDTA والفلز.

من الممكن التعبير عن ما يتم من خلال عملية التسخين هذه التفاعلات الآتية بفرض ان صيغة الدليل تمثل بـ:  $H_3R$



ازرق

 $pH = 8 - 10$ 

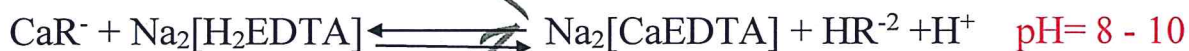
ازرق

احمر خمري

 $pH = 8 - 10$ 

ازرق

احمر خمري

 $pH = 8 - 10$ 

احمر خمري

ازرق



احمر خمري

ازرق

يمثل الجدول التالي درجة عسرة الماء بالاعتماد على تركيز كarbonات الكالسيوم

نوع المياه	تركيز كarbonات الكالسيوم مقدرة بـ p.p.m
Soft	من 0 الى 75
متوسط العسرة	من 75 الى 150
Hard	من 150 الى 300

اما إذا كان تركيز كarbonات الكالسيوم في الماء أكثر من 300 فهو عسر جداً.

**طريقة العمل:**

- 1) نملأ السحاحة بمحلول الا EDTA المعلوم التركيز  $M = 0.02$ .
- 2) نسحب بواسطة الماصة 20 مل من الماء الاعتيادي و ننقله الى دورق مخروطي.
- 3) نضيف اليه 5 قطرات من المحلول المنظم  $(\text{NH}_4\text{Cl} + \text{NH}_4\text{OH})$  عند  $\text{pH}=10$ .
- 4) نضيف قطرتين من دليل الايفوكروم الأسود T الى المزيج.
- 5) نسخح مع الا EDTA الموجود في السحاحة و نستمر بالإضافة الى حين تغير لون محلول من اللون الأحمر الخمري الى اللون الأزرق عندها تكون وصلنا الى نقطة نهاية التفاعل.
- 6) نكرر العملية ثلاثة مرات حتى نحصل على قراءات متقاربة.
- 7) نستخرج المتوسط الحسابي للقراءات الثلاثة ومن ثم نجد عسرة الماء من خلال تركيز ايونات الكالسيوم

**النتائج والحسابات:**

1. نطبق قانون التكافؤ ما بين كarbonات الكالسيوم والمادة القياسية وهي EDTA وكذلك:

$$M_1 \times V_1 (\text{CaCO}_3) = M_2 \times V_2 (\text{EDTA})$$

$$\therefore M_1 = \frac{M_2 \times V_2}{V_1}$$

2. نحسب وزن كarbonات الصوديوم من خلال قانون المolarية

$$M = \frac{Wt}{M.Wt} \times \frac{1000}{V \text{ ml.}}$$

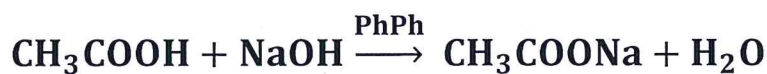
3. نضرب تركيز كarbonات الكالسيوم بال p.p.m و ذلك باستخدام القانون التالي:

$$\text{p.p.m} = \frac{\text{وزن كarbonات الكالسيوم بال mg}}{\text{حجم الماء باللتر (L)}}$$

دكتورة الهام نغيمش

**Determination Acidity of Vinegar****تعيين جودة الخل****الجزء النظري:**

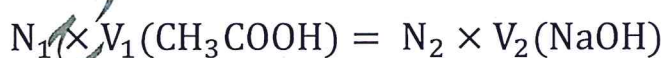
الخل بصورة عامة يتكون من حامض الخليك المذاب بكمية من الماء حيث تكون النسبة الوزنية لحامض الخليك في الخل حوالي من (5 - 8) %، تعين جودة الخل هي تعين النسبة الوزنية لحامض الخليك في الخل لذلك نستخدم طريقة التسحيف (نوع التسحيف هو تسحيف التعادل) حيث نسح حامض الخليك الموجود في الخل مع قاعدة قوية قياسية باستخدام الدليل الفينولفاتلين استناداً إلى المعادلة الآتية:

**طريقة العمل:**

1. نسحب 10 مل من الخل المرکز ونخففه إلى 250 مل ونسحب عدد مرات التخفيف.
  2. نبدأ بعملية التسحيف وذلك بسحب 10 مل من الخل المخفف ونضعه في دورق مخروطي ثم نضيف له قطرتين من الدليل الفينولفاتلين حيث سوف يكون لون محلول عديم اللون (Colorless).
  3. نسح ضد محلول هيدروكسيد الصوديوم N 0.1 الى ان يتغير لون محلول الى الوردي الفاتح عندما نكون قد وصلنا الى نقطة نهاية التفاعل، ونستعمل 3 مرات.
  4. نجري الحسابات لإيجاد النسبة المئوية الوزنية وكالاتي:
- نحسب درجة التخفيف (عدد مرات التخفيف) و ذلك بقسمة الحجم المخفف على الحجم المراد تخفيفه (الحجم المركز)

$$\text{عدد مرات التخفيف} = \text{حجم المخفف} \div \text{حجم المراد تخفيفه}$$

- نكتب قانون التكافؤ ما بين الحامض والقاعدة



$$N_1 = \frac{N_2 \times V_2}{V_1}$$

**المكتبة الالكترونية**

- ضرب تركيز الحامض الناتج من القانون أعلاه في درجة التخفيف لينتاج لنا تركيز حامض الخليك في الخل المركز وكالاتي:

درجة التخفيف  $\times N_1 = N$  (المركز)

- حسب وزن حامض الخليك في الخل المركز باستخدام قانون الفورمالية وكالاتي:

$$N = \frac{Wt}{eq.Wt} \times \frac{1000}{V ml}$$

- حسب النسبة المئوية لحامض الخليك في الخل المركز وكالاتي:

$$\text{النسبة الوزنية} = \frac{\text{وزن الحامض في الخل المركز}}{\text{وزن الخل}} \times 100$$

- حسب وزن الخل من قانون الكثافة (كثافة الخل تقريباً تساوي واحد)

$$\text{الكثافة} = \frac{\text{وزن الخل}}{\text{حجم الخل}}$$

نهاية الاجماع  
صفاف فلاح

المكتبة الالكترونية

المصادر:

1. Skoog D.A., West D.M., Holler F. J. and Crouch S. R. 2013. Fundamentals of analytical chemistry, Nelson Education.
2. جون اج كندي. 1991 أساسيات في الكيمياء التحليلية العملي. ترجمة سرمد بهجت ديكران و نبيل عادل فخرى. جامعة صلاح الدين.
3. March's 2007 Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure, Sixth Edition (March's Advanced Organic Chemistry) P. 2,377.
4. حنان عبد الجليل راضي، محمد احمد عبد 2004 الكيمياء العضوية العملي . جامعة البصرة

طبع  
نغميش  
تماره احمد  
ضفاف فلاح

دكتورة أسماء الشعري