



جامعة بغداد

كلية التربية للعلوم الصرفة/ ابن الهيثم

قسم الكيمياء

تجارب في الكيمياء الصناعية

لطلبة المرحلة الرابعة

كليات التربية في الجامعات العراقية

اعداد

ا.م. فائزه حسن غانم

ا.م. سعد علي احمد

ا.م.د. هلال مسعود عبد الله

ا.م. ضفاف هاشم بدري

2012 م

المقدمة

يسعى الانسان على الدوام لتحويل افكاره مهما كانت بسيطة الى واقع ملموس لذا اصبح التطبيق العملي لمعظم النظريات العلمية ضرورة ملحة جدا وصولا الى القناعة شبه التامة بها, لذلك تجرى التجارب المختبرية في مختلف فروع العلوم سعيا للاستفادة منها.

والتجارب العملية في الكيمياء كانت وما زالت تمثل اهمية قصوى لفهم اساسيات هذا الفرع المهم جدا من العلوم لما له من اهمية كبيرة في تطور المجتمعات بمختلف مستويات تطورها.

لذلك نضع جهودنا المتواضعة هذا خدمة لطلبة العلم في بلدنا الغالي عسى ان يكون مساهمة بسيطة لخدمتهم وتدعيمها لمسيرتهم العلمية.

والله ولي التوفيق

المؤلفون

((جدول المحتويات))

رقم التجربة	اسم التجربة	الصفحة
1	تحضير احدى المواد ذات الفاعلية السطحية	1
2	تحضير الصابون	6
3	استخلاص الزيوت من المصادر النباتية باستخدام جهاز السوكسليت	10
4	فصل البارافينات المستقيمة	13
5	تحضير معجون الاسنان	17
6	تحضير خلات السليلوز الثلاثية والثنائية	19
7	تحضير راتنج فينول فورمالديهيد	22
8	تحضير راتنج فثالك الكايد	28
9	اللواصق لاصق النشا- لاصق البولي ستيرين	31
10	سماد كبريتات الامونيوم	34
	السيطرة النوعية	37
11	ايجاد نسبة الحوامض الشحمية الحرة في الزيوت	38
12	تعيين كمية الحوامض الشحمية في الصابون	40
13	تعيين نسبة الكلوريدات في الصابون	42
14	الكشف عن نسبة الصودا الكاوية الحرة في الصابون	43
15	ايجاد نسبة المواد العضوية الغير المتفاعلة في المنظفات	45
16	تحضير دليل الفينولفثالين	48
17	تحضير اصباغ الزانثين المشعة- الفلورسين والايوسين	51
18	تحضير صبغة الاندكتو	55
19	تحضير وتنقية بعض اصباغ الازو المستعملة صناعيا	59
20	صباغة الالياف (استعمال بعض الاصباغ المحضرة في عمليات الصباغة)	63

تجربة رقم -1 تحضير احدى المواد ذات الفاعلية السطحية

Preparation of Surfactants

الجزء النظري:

المواد ذات الفاعلية السطحية (Surface Active Agents) هي المواد الرئيسية الداخلة في تركيب الصابون (Soaps) والمنظفات (Detergents) والمستحلبات (Emulsifiers) وغيرها. وهي من المواد الشائعة الاستعمال صناعيا وكذلك في حياتنا اليومية حيث أنها تقلل من الشد السطحي أو تزيله عند اذابتها في الماء.

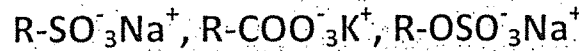
تحتوي السلسلة لجزيء واحد من المركبات ذات الفاعلية السطحية على نهايتيين مختلفتين أحدهما هيدروفيلية (Hydrophilic end) وهي النهاية الجاذبة للماء والتي تتجه نحو الماء خلال عملية التنظيف والثانية هيدروفوبية (Hydrophobic end) وهي النهاية النافرة من الماء والتي تميل وتتجذب لدقائق التراب والأوساخ العالقة بالنسيج وغيره ، فتحيط بها وتسحبها بعيدا عن النسيج أو السطح إلى ماء الغسيل خلال عملية التنظيف مانعة إعادة التصاقها بالسطح مرة ثانية فالمركب ذو الفاعلية السطحية إذن له الدور الأساسي في عملية التنظيف.

إن الطرف أو النهاية الكارهة للماء عبارة عن هيدروكربون يتراوح عدد ذرات الكربون فيه من (6-20) ذرة في سلسلة مستقيمة أو متفرعة وقد يدخل في تركيبها حلقة بنزين.

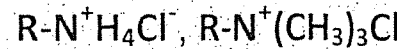
اما الطرف الجاذب للماء فيحتوي على مجموعة فعالة ، فهي اما ايونية او غير ايونية التركيب الكيميائي ، والتي تصنف استنادا لها المركبات ذات الفاعلية السطحية وكالاتي:

أ-المركبات ذات الفاعلية السطحية الايونية Ionic surfactants ونقسم الى :

1- الايونية السالبة (Anionic) وهي المركبات التي تعطي في محلول ايونات ذات شحنة سالبة ، وهي اكثر الانواع فعالية واستعمالا ومن امثلتها :

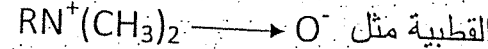


2- الايونية الموجبة (Cationic) وهي المركبات التي تعطي في محلول ايونات ذات شحنة موجبة ، من امثلتها :



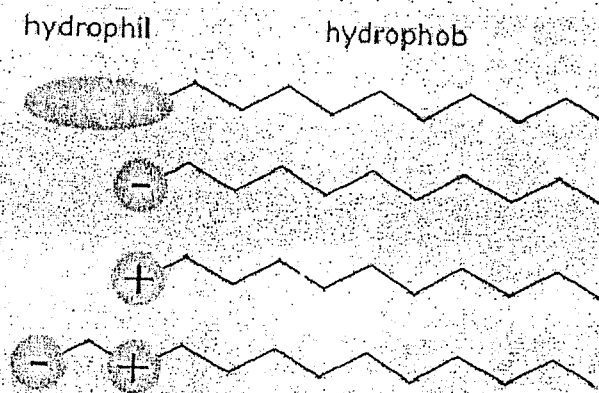
3- ثنائية الايون (ZwitterIonic) او الامفوتيروية وهي المركبات حاوية على النوغين من الشحنات مثل $\text{RN}^+(\text{CH}_3)_2\text{COO}^-$

القطبية مثل $\text{RN}^+(\text{CH}_3)_2$ \longrightarrow O^-



بـ-المركبات ذات الفاعلية السطحية غير الايونية (Nonionic Surfactants): الصيغة العامة لها $\text{R}-\text{O}-(\text{O}-\text{C}_2\text{H}_4)_n-\text{OH}$ ومن امثلتها البولي اوکسی اثيلين كلاريكول ايثر

Polyoxyethylene glycol alkyl ether $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_{10-16}-(\text{O}-\text{C}_2\text{H}_4)_{1-25}$
 ويوضح الشكل أدناه تصنيف المواد ذات الفاعلية السطحية حسب تركيب الطرف: غير
 أيوني،أنيوني،كاثيوني،زوبيتر أيوني

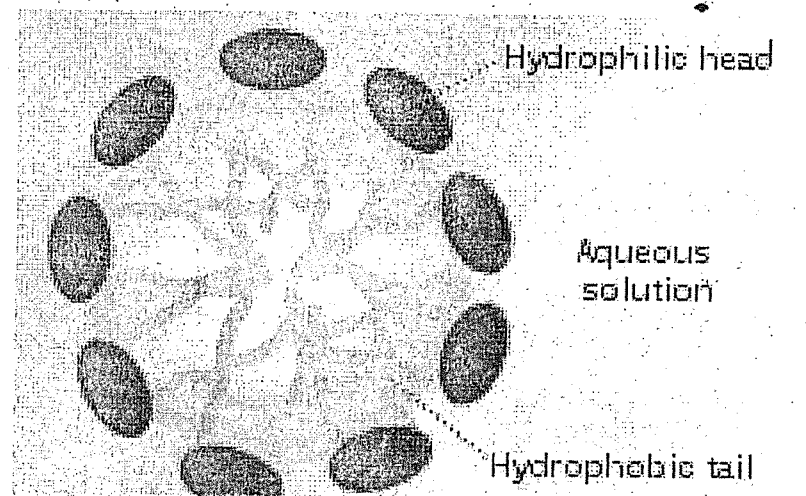


للمركبات ذات الفاعلية السطحية لها فوائد كثيرة منها في عمل المستحلب او في عمل الصابون او المنظف، حيث تعمل على الاحاطة بالمواد الدهنية او بقع الاوساخ غير الذائبة الماء، مثلاً، على المواد ذات الفاعلية السطحية المستعملة كمنظفات ناخذ مادة (SDS)

Sodium dodecylesulphonate(

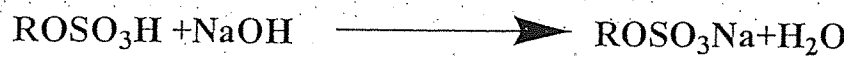
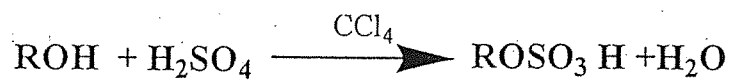
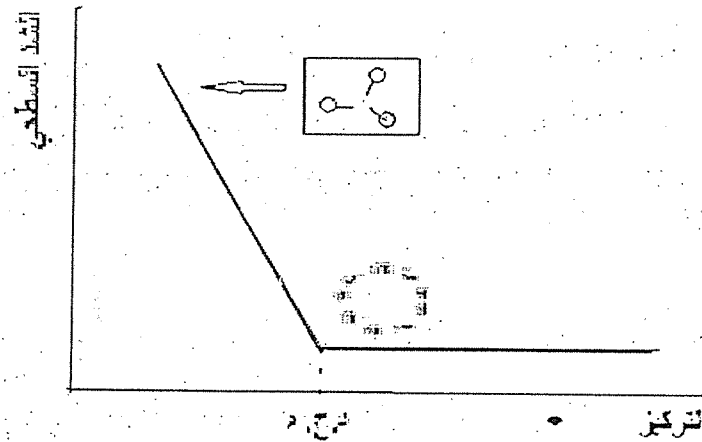
النهاية الهيدروفيلية $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{10}\text{CH}_2-\text{OSO}_3\text{Na}$ للنهاية الهيدروفوبية

يتكون المايسيل micelle في محلول الذي يحتوي على كمية كافية من المادة ذات الفاعلية السطحية اي اكثر من الدرجة الحرجة للمايسيل (د.ح .م) micelle critical concentration وتعرف بانها الدرجة التي عندها يتكون المايسيل الذي هو عبارة عن عدد من جزيئات المادة المستحلبة ويكون بالشكل التالي.



يتراوح عدد جزيئات المادة ذات الفاعلية السطحية في المسيل ما بين (50-100) جزئية . الشكل البياني يوضح خطوات تكون المسيل عند قياس الشد السطحي (surface tension) لعدة تراكيز من محلول المثال اعلاه. ونستنتج من الشكل البياني بان العلاقة عكسيه بين الشد السطحي وتركيز المادة .

سيتم تحضير احدى المركبات ذات الفاعلية السطحية من النوع الايوني الشالب باستعمال كحول مع حامض الكبريتيك المركز في درجة حرارة ($20-25^{\circ}\text{م}$) ويعادل المركب الحامضي الناتج بالقاعدة كما مبين بالمعادلات التالية:



الادوات والمواد الازمة:

قدح صغير - محرك زجاجي - قمع ترشيح - كحول الاوكتاديكانول - رابع كلوريد الكاربون - حامض الكبريتيك المركب - محلول هيدروكسيد الصوديوم 10%.

طريقة العمل

- 1 ضع 0.0033 مول من كحول الاوكتاديكانول في القدح
- 2 اضاف اليه 4 مل من رابع كلوريد الكاربون لكل غرام من الكحول.
- 3 امزج محلول مزجا جيدا.
- 4 اضاف اليه 0.0033 مول من حامض الكبريتيك المركب قطرة قطرة مع الرج المستمر حافظ على درجة حرارة محلول بين $20-25^{\circ}\text{C}$.
- 5 بعد الانتهاء من اضافة الحامض استمر في الخلط لمدة عشر دقائق في نفس الدرجة الحرارية.
- 6 عيادل المركب الحامضي باضافة 3 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم.
- 7 برد محلول بعد التعادل لحين ترسب المادة الناتجة.
- 8 رش محلول واحفظ بالراسب لغرض التجفيف.

ملاحظة: يمكن الاستعاضة عن كحول الاوكتاديكانول بكحول الهيكساديكانول والكلوروفورم بدلا عن رابع كلوريد الكاربون وحامض الكلوروسلفونيك بدلا عن حامض الكبريتيك.

الحسابات والنتائج:

- 1 زن المادة الناتجة.
- 2 اكتب معادلات لتفاعلات التي اجريت داخل المختبر.
- 3 احسب النسبة المئوية للمادة ذات الفاعلية السطحية الناتجة.

اسئلة للمناقشة:

- 1- ناقش نتيجة التجربة العملية مقارنة بالقيمة النظرية التي تحصل عليها واسباب الحيود عن القيمة النظرية.
- 2- ما هو فعل حامض الكبريتيك المركز، ولماذا يضاف قطرة فقطرة.
- 3- اكتب معادلات تحضير المركب ذو الفاعلية السطحية عند استعمال حامض الكلوروسلفونيك.
- 4- هل توجد بدائل عن الكحولات صناعيا في تحضير المواد ذات الفاعلية السطحية الأنيونية.
- 5- هل زيادة تركيز المادة ذات الفاعلية السطحية عن الدرجة الحرجة للماء لها تأثير في عملية التنظيف.

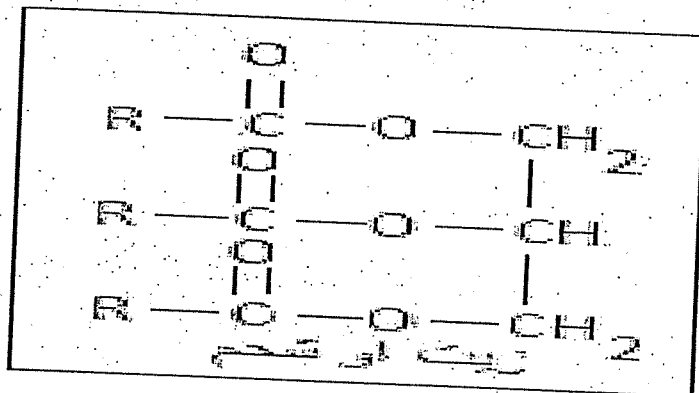
تجربة رقم - 2

Soap Preparation الصابون تحضير

الجزء النظري:

الصابون عبارة عن أحد أملاح الصوديوم أو البوتاسيوم للجومض الشحمة . والمادة الرئيسية في انتاجه هي الشحوم Tallow ، والزيوت النباتية Oils, وهي المصدر الرئيسي للكسریدات Glycrides و تستعمل مع عدد من المركبات اللاعضوية كـ كستيد الصوديوم وهيدروكسيد البوتاسيوم .

ان الكلبرايد هو استر ثلاثي يحتوي على ثلات مجاميع من الكاربوكسيل والصيغة العامة له:



تختلف الكلسيدات بعضها عن بعض من ناحية السلسلة الكاربونية في الالكيل R في:

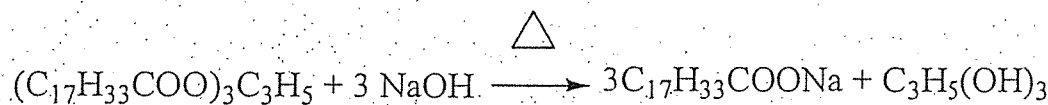
1- الاوامر الكاربونية مشبعة او غير مشبعة فعندما تكون الاوامر مشبعة يكون الكلسريد صلب مثل الدهن او الشحم. اما اذا وجدت الاوامر المزدوجة بين ذات الكاربون فيكون الكلسريد سائل كما هو في الزيوت السائلة.

2- الوزن الجزيئي و يعتمد على عدد ذرات الكربون في الالكيل فعندما يزداد عدد ذرات الكربون يزداد الوزن الجزيئي للكليسيريد.

تصنيع الصابون

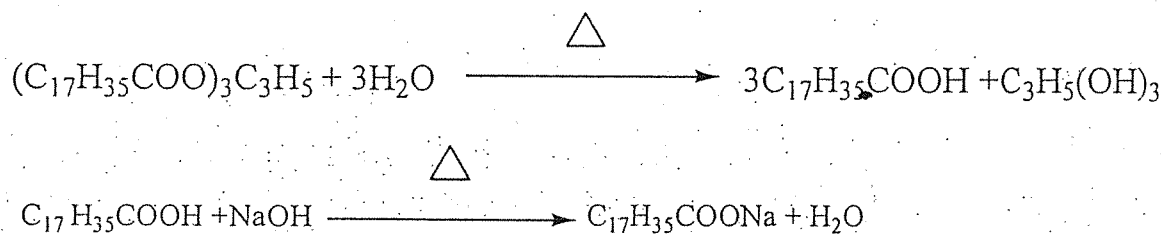
هناك عدة طرق لتصنيع الصابون

1- طريقة الاغلاء Boiling process : وتسمى ايضاً بالطريقة الحارة اذ توضع مادة الزيت او الشحم او مزيجهما في الجهاز ويضاف إليه هيدروكسيد الصوديوم ويُسخن المزيج حتى الغليان ، يسمى التفاعل بتفاعل الصوبنة ، يفصل الصابون بعد اكمال التصين عن الكلسرين الناتج .

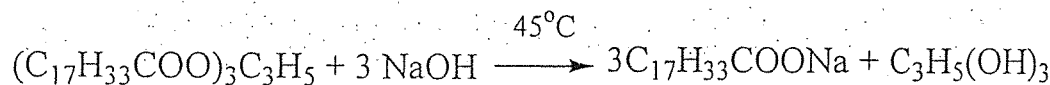


2- الطريقة المستمرة Continuous Saponification

و فيها يتحول الإستر الشحمي بعملية التحلل المائي إلى حامض شحمي حيث ينطرط الكلسرين بالتحلل وتعامل الحوامض الشحمية الناتجة بهيدروكسيد الصوديوم او البوتاسيوم فتتم عملية الصوبنة على الحوامض الشحمية وليس على الإسترات و تنتج هذه الحوامض نتيجة التحلل المائي للإستر الذي يجري تحت ضغط عالي و درجة حرارة عالية .



3- الطريقة الباردة Cold Process: يضاف محلول قلوى إلى الزيت ويرج المزيج في درجة حرارة حوالي $45^{\circ}C$ ويترك لمدة 24 ساعة . ان الكلسرين الناتج من التصين في هذه الطريقة يبقى ممتزجاً مع الصابون .



من العمليات التي تلي إنتاج مادة الصابون هي التعيم اذ يطحن وتمزج معه المواد البانية (Builders) والمواد مضافة (additives) حيث ترسل إلى جهاز يحوي كابسة تحت ضغط شديد حيث يتحول الصابون المطحون إلى كتل تخرج من الماكينة على شكل الواح يتم تقطيعها وتعبئتها .

من أنواع الصابون الشائعة ، صابون الأطفال ، صابون التواليت ، وصابون الغسيل ، وغيرها. تصنع الصوابين من خامات زيتية وشحامية تختلف في درجة نقاوتها وجودتها كذلك تختلف في المواد البانية والمواد المضافة لها فضلاً عن وجود نسبة من الرطوبة حيث تتراوح هذه النسبة بين (10 - 30 %)

الادوات والمواد المستعملة

دورق دائري سعة 250 مل - مكثف عاكس - قطعة من حجر الغليان -
قمع ترشيح - مادة شحمية (صلبة أو سائلة) هيدروكسيد الصوديوم أو البوتاسيوم -
كلوريد الصوديوم - حامض الكبريتิก المخفف - محلول برمكبات البوتاسيوم - الكحول
الإيثيلي - رابع كلوريد الكاربون.

طريقة العمل

1- ضع 2.5 غم من المادة الشحمية او 3 مل من الزيت ، 1.5 غم من هيدروكسيد الصوديوم او البوتاسيوم و 20 مل من الكحول الإيثيلي في دورق دائري مزود بمكثف عاكس مع قطعة من حجر الغليان .

2- سخن المزيج في درجة الغليان لمدة 30 دقيقة .

3- قطر المزيج و(احفظ الكحول المتقطر) ثم ذوب المادة المتبقية في 40 مل من الماء الساخن . ثم اتبع الخطوات التالية على محلول الناتج:

الى 20 مل من محلول اضاف ببطء مع التحريك محلولاً مشبعاً من كلوريد الصوديوم رشح راسب الصابون الناتج واغسله بقليل من محلول المشبع ل الكلوريد الصوديوم ومن ثم جفف البراسب . زرن المادة الناتجة .

1- اخلط 2 مل من محلول الناتج مع كمية متساوية من الماء ورجه جيداً ولاحظ النتيجة .

2- حمض 15 مل من محلول الناتج بـ 3 مل من حامض الكبريتيك المخفف ، رشح المادة العضوية الغير ذاتية الناتجة واجري على كميات قليلة منها ما ياتي :

أ- افحص ذوبانها بالماء وقارن النتيجة مع الخطوة رقم (1).

ب- حركه بشدة مع محلول هيدروكسيد الصوديوم ولاحظ امكانية تكون رغوة .

ج- ذوب كمية قليلة في 2 مل من رابع كلوريد الكاربون واضف اليها قطرات من محلول البرمنكبات ولاحظ اختفاء لون البرمنكبات او عدمه للدلالة على وجود الاوامر غير المشبعة في المادة الشحمية المستعملة

الحسابات والنتائج

- 1- اكتب معادلات التفاعل التي نمت عمليا من خلال خطوات العمل .
- 2- احسب النسبة المئوية لمادة الصابون التي حصلت عليها عمليا.
- 3- سجل النتائج التي حصلت عليها من الكشوفات المذكورة في طريقة العمل مع ذكر المعادلات إن وجدت.

المناقشة

- 1- ما الفرق بين الزيوت والشحوم؟
- 2- ماهي وظيفة الكحول في التجربة؟
- 3- لماذا يضاف محلول ملحي من كلوريد الصوديوم الى ناتج تفاعل الصوبنة؟
- 4- ما هو الغرض من عملية التقطر لنتائج تفاعل الصوبنة.

تجربة رقم-3

استخلاص الزيوت من المصادر النباتية باستخدام جهاز السوكسيليت

Extraction of Edible Oils Using Soxhelet Extraction Apparatus

الجانب النظري:

تحتوي المواد النباتية على الكثير من المواد الغذائية، الطبية الصبغية وغيرها والتي يمكن الاستفادة منها في حياتنا . فمثلاً . تحتوي بذور زهرة الشمس وبذور السمسم والكتان والقطن غيرها على كميات لاباس بها من المواد الزيتية وبنسب مختلفة . لاستخلاص الزيوت من هذه البذور مختبرياً يستعمل جهاز السوكسيليت وياستعمال مذيب مناسب.

يعد ثنائي اثيل ايثر diethyl ether من احسن المذيبات المستعملة في الاستخلاص ولكن له مخاطر عند الاستعمال لأن درجة غليانه واطئة اما المذيبات الاخرى الممكن استعمالها فهي النورمال هكسان والبتروليوم ايثر والبنزين و زابغ كلوريد الكاربون والكلورفوروم والكحول الايثيلي وغيرها . تختلف هذه المذيبات في كفائتها في عملية الاستخلاص لذا يجب ان يراعى جملة من الشروط لاختيار المذيب المناسب وهي:

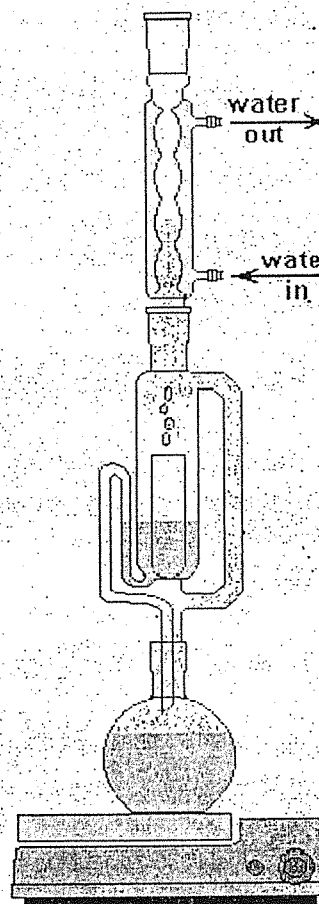
- ❖ ان لا يتفاعل مع المادة المراد استخلاصها
- ❖ يستطيع ان يذوب اكبر كمية من المادة الزيتية الموجودة في النبات
- ❖ ممكن استرجاعه او فصله عن الزيت بواسطة التقطير او التبخیر
- ❖ رخيص الثمن ومتوفّر
- ❖ درجة غليانه مناسبة

ان المذيب المناسب لاستخلاص الزيوت مختبرياً والذي تتطبق عليه الشروط

اعلاه هو الكحول الايثيلي درجة غليانه 78°C

ان للاستخلاص الكامل يستخدام جهاز السوكسيليت توضع المادة الصلبة الجافة والمطحونة في انبوب مرشح Thimble والذي يوضع في محله في جهاز الاستخلاص انظر الشكل - 1 - بعد التسخين وعند الغليان يرتفع بخار المذيب خلال الانبوبة الضيقه الجانبية الى اليمين وان المذيب المتكتف يتقطر على المادة الصلبة ، حيث يصفي ويرشح المادة الصلبة ويحملها الى دورق الغليان بعد تمام مرحلة الاستخلاص.

تعاد العملية عدة مرات لحين الحصول على الاستخلاص الكامل للمادة المراد استخلاصها.



الشكل رقم -1-

الادوات والمواد المستعملة

جهاز سوكسيليت كامل - أنبوب مرشح قطعة من حجر الغليان - دورق دائري سعة 100 مل - مكثف - بذور زهرة الشمس - كحول اتيلي

طريقة العمل

1- جف الدورق الدائري زنه وسجل الوزن وضع فيه 60 مل من الكحول الاتيلي مع قطعة من حجر الغليان.

2- زن 5 غم من المادة النباتية وضعها في الانبوب المرشح وثبته في محله.

3- ثبت السوكسيليت على فوهة الدورق الدائري وثبت المكثف العاكس من الاعلى بمسكين

- 4- سخن الدورق (على جمام مائي عند الحاجة) الى درجة الغليان لمدة 45 دقيقة . ولا حظ تحول لون المذيب في الدورق . (يمكن تحديد الفترة الزمنية، عدد مرات الاستخلاص حسب طبيعة ونوع البدور المستعملة في التجربة).
- 5- قطر المذيب (احفظ الكحول المتقطر)
- 6- بعد الانتهاء من التقطر زن الدورق الدائري المحتوي على المادة الزيتية الناتجة لايجاد وزنها .

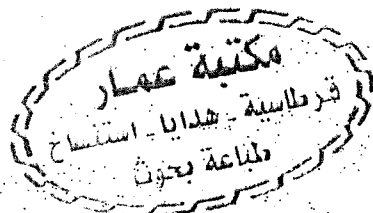
الحسابات والنتائج

- 1- لا حظ نقاوة المادة المستخلصة .
- 2- احسب النسبة المئوية للزيت في المادة النباتية المستعملة .

$$\text{النسبة المئوية للزيت} = \frac{\text{وزن الزيت المستخلص}}{\text{وزن المادة النباتية}} \times 100$$

اسئلة للمناقشة

- اذكر اهم العوامل التي تؤثر على جودة الفضل والاستخلاص الكامل.
- اكتب الصيغة الجزيئية لبعض الزيوت الشائعة.
- اذكر الطرق الاخرى لاستخلاص الزيوت النباتية.

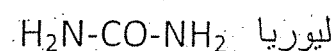
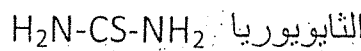


تجربة -4-

فصل البارافينات المستقيمة Separation of n-Paraffin

المركبات العضوية البارافينية تعرف بانها مواد تحتوي على عنصري الكاربون والهيدروجين. هناك خاصية مهمة تحتويها هذه المركبات وهي الخاصية الايزومرية حيث ان لعدد معين من ذرات الكاربون والهيدروجين يوجد اكثر من تركيب فمثلا المركب C_5H_{12} ثلات ايزومرات احدها المستقيم السلسلة و التراكيب الباقيه مركبات متفرعة ورغم التقارب في خواص الايزومرات الى ان هنالك اختلاف في بعض خواصها . وكلما زاد عدد ذرات الكاربون والهيدروجين في المركب العضوي كلما ازداد عدد الايزومرات للمركب . ونظراً للتقارب الكبير في خواص الايزومرات الفيزيائية والكيميائية فإنه يصعب فصلهما عن بعض

واعتماداً على الاختلاف في الترتيب الفراغي لهذه الايزومرات فقد اختيرت طريقة صناعية لفصل المركبات البارافينية المستقيمة عن المتفرعة وتبتعمل هذه الطريقة مادة اليوريا ($H_2N-CO-NH_2$) لتكوين المعقدات الجزيئية Molecular Complexes . حظيت المعقدات الجزيئية ذات الاشكال البلورية والتي تتكون من اتحاد اليوريا او الثايواليوريا من جهة والهيدروكاربونات من جهة اخرى بقدر من الاهتمام لفائدةها في مجال الكيمياء النفطية



يتم الفصل بواسطة المعقدات الجزيئية استناداً الى الاختلاف في الشكل الجزيئي للمواد بالدرجة الاولى وعلى حجم ونوع الجزيئية بالدرجة الثانية.

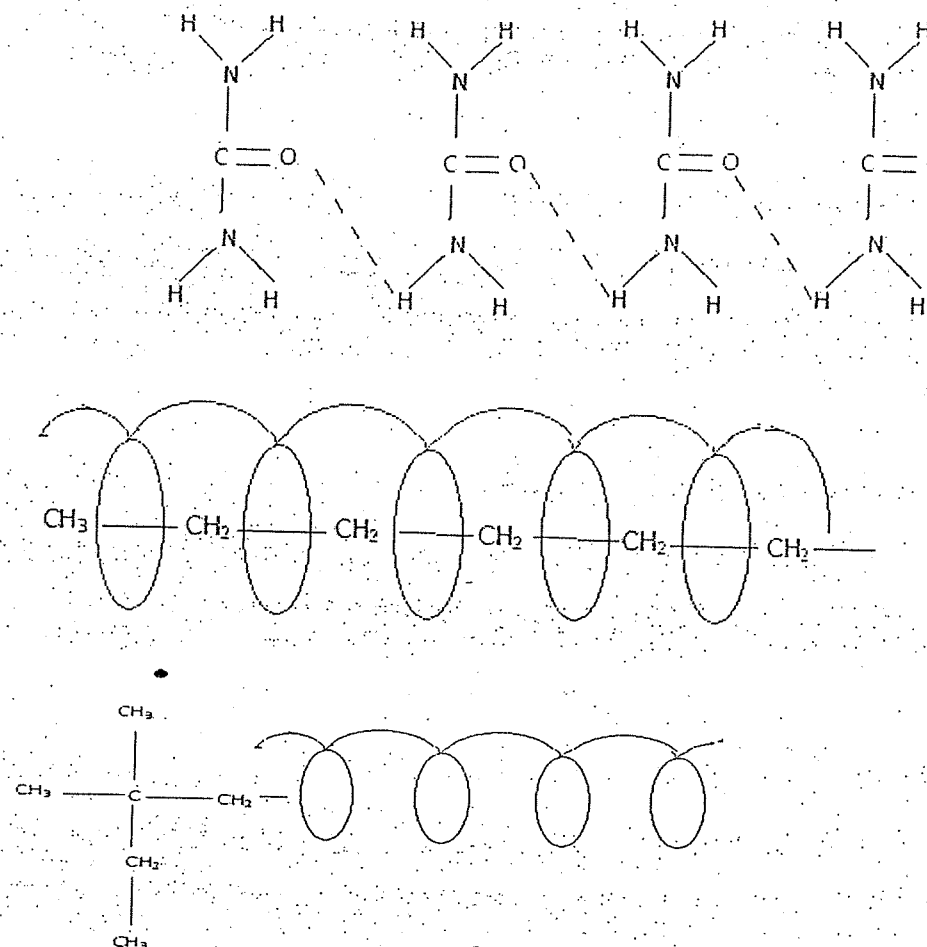
تتكون معقدات اليوريا نتيجة ارتباط جزيئات اليوريا ببعضها البعض عن طريق الاواصر الهيدروجينية hydrogen bonds حيث ترتبط ذرة الاوكسجين لجزيئه اليوريا بذرة هيدروجين من مجموعة امين لجزيئه يوريما ثانية وهكذا مكونة ما يشبه القناة ذات قطر محدد يبلغ 4.9 انكستروم. تستطيع جزيئات محددة الشكل من الدخول فيه فقط.

يتحدد حجم جزيئه الهيدروكاربون الداخلة في تركيب المعقد بحجم القناة المكونة حيث تكون ابعاد المقطع العرضي لجزيئه الهيدروكاربون مساوية او اصغر من ابعاد المقطع العرضي للقناة المكونة .

اما شكل معقدات الثايواليوريا فلا يختلف عن معقدات اليوريا بشيء سوى ان حجم ذرة الكبريت اكبر مما يؤدي الى ان تكون القناة الحاصلة بين جزيئات الثايواليوريا اكبر

حجمًا يبلغ قطر قناة الثايوبيوريا $5.8 \sim 6.8$ إينتشتروم، وهذا يؤدي إلى فصل جزيئات هايدروكاربونية أكبر حجمًا ذات أوزان جزيئية أعلى من تلك التي تفصل باليوريا وبصورة عامة يمكن القول بأن اليوريا تكون معدنات مع المواد العضوية ذات السلسل الطويلة غير المتفرعة مثل البارفينات المستقيمة normal paraffin والتي يتراوح قطرها بين $3.8 \sim 4.2$ Å بينما يمكن للثايوبيوريا أن تكون معدنات مع المركبات التي تحتوي على قدر معقول من السلسل المتفرعة و حتى المجاميع الحلقوية.

يختلف التركيب البلوري لليوريا في المعقد اختلافاً كليةً عن تركيب المادة النقية إذ تتكون الوحدة البنائية للمعقد من ست جزيئات من اليوريا مرتبطة بعضها بالبعض مكونة قناة بينما تكون بلورة اليوريا النقية ذات شكل رباعي السطوح tetragonal. إن عملية تحول التركيب البلوري من الشكل رباعي إلى الشكل السادسي تبدو وكأن جزيئه اليوريا تنمو بشكل حلزوني حول المادة الهايدروكاربونية.



ان عملية فصل مركبات البارافين مستقيم السلسلة عن المركبات المتفرعة يتم باستعمال

البيوريا مع محفز لعملية الفصل وهو الميثanol مع التحريك لهذا الخليط الهيدروكاربوني الذي يحتوي على كل من البارافينات المستقيمة السلسلة والمترفرعة ويستمر التحريك لفترة زمنية تتدخل خلاله المركبات المستقيمة مع البيوريا التي تتشكل على هيئة أنبوب تدخل خلاله المركبات المستقيمة وتبقى الأيزومرات المتفرعة مع خليط الفصل وبعد ترشيح هذا الخليط حيث يحتوي الراسح على المركبات المتفرعة بينما يحتوي الراسب على المركبات المستقيمة المترادلة مع البيوريا وبذلك نستطيع ان نحصل على المركبات المستقيمة من اذابة البيوريا في كمية من الماء الساخن حيث تذوب البيوريا وتنفصل المركبات البارافينية وباستخلاصها عدة مرات نستطيع ان نحدد كميتها.

الادوات والمواد اللازمة:

دورق مخروطي سعة 100ml ، جهاز رج shaker، قمع بخنر قمع فصل - خليط هيدروكاربوني - ميثanol - ماء ساخن.

طريقة العمل: تقسم طريقة العمل الى خطوتين هما

-1 الفصل Separation

أ- يمزج في دورق مخروطي 5gm من البيوريا مع 10ml من الميثanol ويرج الخليط جيداً لحين ذوبان القسم الاكبر من البيوريا ثم يضاف 10ml من الخليط الهيدروكاربوني .

ب- يرج محلول لمدة 45 دقيقة في درجة 25°C باستعمال جهاز الرج (shaker)

ج- يترك محلول بعد التحريك لمدة 10 دقائق ثم يجري ترشيح الراسب (بلورات بيضاء) باستعمال قمع بخنر يتم غسله على ورقة الترشيح بواسطة 5ml من الميثanol.

-2 التحلل Decomposition

أ- يسخن 50ml من الماء الى درجة 50-60°C ثم تضاف البيوريا المفصولة على قمع بخنر والمترادلة مع الهيدروكاربون المستقيم الى ان يتم ذوبان البيوريا بالماء.

ب- تنقل المواد الى قمع الفصل سعة 250ml وتنفصل جيداً المواد الهيدروكاربونية من المزيج المائي الذي يحتوي على البيوريا الذائبة .

ج - تعاد عملية الاستخلاص مرة ثانية اذا لم يتم فصل كل الهيدروكاربون.

الحسابات والنتائج:

- 1- احسب حجم البارافين المستقيم.
- 2- عين النسبة المئوية للهيدروكربونات المستقيمة والمترقبة في الخليط الهيدروكاريوني.

المناقشة:

ناقشت التجربة من حيث الفصل والناتج.

تجربة رقم - 5 -

تحضير معجون الاسنان Preparation of Tooth Paste

تستعمل الكثير من المساحيق ومعاجين الاسنان للتنظيف وكل منها عبارة عن خليط من عدة مكونات لكل منها فعل معين واحد انواعها هو خليط من ملح الطعام وبيكاربونات الصوديوم

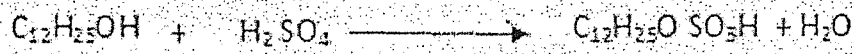
❖ يعتبر كلوريد الصوديوم (NaCl) من المواد المالة التي يستفاد منها في تقوية الصابون وزيادة وزنه وهو مادة حافظة تمنع نمو البكتيريا وتعمل على قتلها وبذلك فهي تمنع التعفن وتتسوس الاسنان .

❖ بيكاربونات الصوديوم (NaHCO_3) وهي مادة بانية تزيد منصلابة المادة المنظفة كما انها تساعد في عملية التنظيف فضلا عن كونها مادة قلوية تعادل الوسط الحامضي الذي يساعد على نمو البكتيريا .

❖ الكلسرين ($\text{C}_3\text{H}_5(\text{OH})_3$) يدخل في معاجين الاسنان وصابون الحلقة ومواد التجميل لتحويل المسحوق الى عجينة (المعجون) ولغرض تكثيف الرغوة وزيادة طراوتها .

ملاحظة:

احيانا تستعمل بدائل الصابون في معاجين الاسنان وبعض المستحضرات الطبية ومواد التجميل منها (املاح حامض السلفونيك الالكيلي) الذي يحضر من تفاعل زيت جوز الهند مع الهيدروجين اولا ثم تفاعل المادة الناتجة مع حامض الكبريتيك لتكوين كبريتات اللوريك الهيدروجينية (الحامضية) الذي بدوره يتفاعل مع الصودا وينتج بديل الصابون.



طريقة العمل

- 1- توزن زجاجة ساعة وهي فارغة.
- 2- يوضع 0.5 gm من ملح الطعام في زجاجة الساعة.
- 3- تضاف 1.5 gm من بيكاربونات الصوديوم ويخلط المزيج جيدا.
- 4- يضاف الى المزيج 0.5 gm من الصابون المبروش لزيادة الفعل التنظيفي ولزيادة الرغوة.
- 5- لتحويل المسحوق الى معجون يضاف اليه 1 ml من الكلسيروف و 0.5ml من الماء ويخلط خلطا جيدا ، للحصول على معجون كالكريم وهذا هو معجون الاسنان.
- 6- لاعطاء نكهة ورائحة مقبولة للمعجون تضاف بضعة قطرات من زيت النعناع او الفانيليا.
- 7- يترك حتى يجف ثم يوزن.

تجربة - 6

تحضير خلات السيلولوز الثلاثية و الثانية

Preparation of Cellulose Tertiary and Secondary Acetates

ان ثالثي وثلاثي اسيتات (خلات) السيلولوز عبارة عن مشتقات الاستر سيلولوز، وهي الياف بوليمرية شبه مصنعة (semi synthetic fibers) تحضر بإجراء عملية الاستلة (acetylation) على السيلولوز الطبيعي لتحويله الى مشتقات الاستر المقابلة.

ان خلات السيلولوز تستعمل صناعيا كالياف، وتقسم الألياف المستعملة في حياتنا إلى:-

1- الألياف الطبيعية: مصدرها طبيعي مثل القطن من النبات وهي الياف سيلولوزية، والصوف من الحيوان وهي الياف بروتينية.

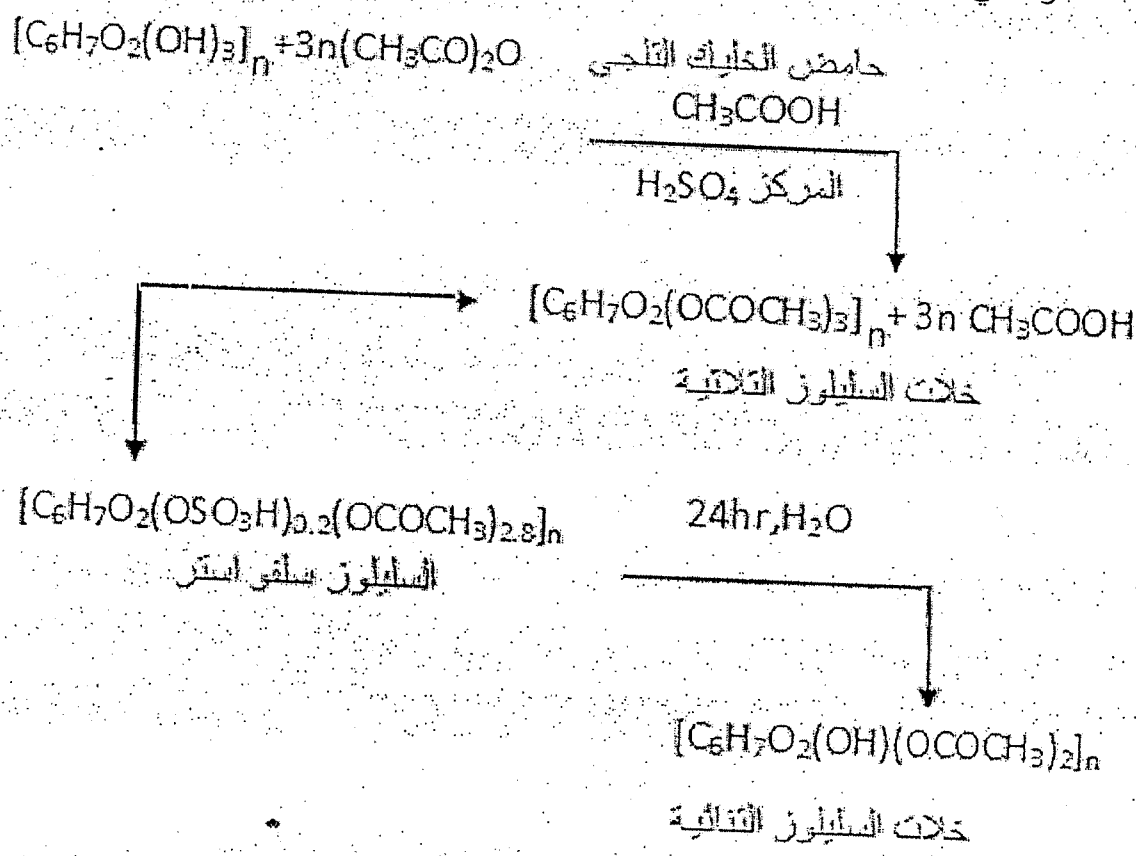
2- الألياف الصناعية: وهي الألياف التي لا توجد في الطبيعة بل تحضر من مواد أولية بسيطة (أوزان جزئية واطئة) وبتفاعلات كيميائية تتحول إلى بوليمرات ذات وزن جزيئي عالي مثل النايلون الذي هو بولي اميدات.

3- الألياف الشبه مصنعة: وهي أصنلا بوليمرات طبيعية مثل السيلولوز حيث يحول إلى أحد مشتقات السيلولوز بعملية كيميائية هي الاستلة.

يحضر ثالثي خلات السيلولوز بادخال كميات متساوية تقريبا من انهدرید الخليك وحامض الخليك الثالجي مع كمية قليلة من السيلولوز مع حامض الكبريتيك إلى إناء التفاعل، حيث تتم عملية الاستلة في درجة حرارة الغرفة تقريبا ويجب السيطرة على درجة الحرارة في حدود مناسبة لإكمال عملية الاستلة وتحويل السيلولوز إلى ثلاثي خلات السيلولوز بحيث يكون محلول الغزل ذا لزوجة مناسبة. ينتهي التفاعل بتكون خلات ابتدائية وهي خلات السيلولوز الثلاثية. [يمكن تحويل ثلاثي خلات السيلولوز إلى ثالثي خلات السيلولوز بعملية التحلل المائي]. إن حقيقة فعل حامض الكبريتيك هي ليس كعامل مساعد فقط ولكنه يشترك في التفاعل بنسبة قليلة ليعطي (السيلولوز سلفو استر) حيث تتحلل مجاميع السلفو الناتجة الى الهيدروكسيل في عملية التحلل المائي إلى الخلات الثانية.

بعد المرحلة الأولى أعلاه وهي مرحلة الحصول على محلول الغزل بطريقة الإذابة يمر بالمرحلة الثانية وهي مرحلة الغزل من المحاليل بطريقة الغزل الجاف

وبعدها المرحلة الثالثة في الإنتاج وهي مراحل التكملة، تجري عمليات التكملة حسب نوع استعمال الإنتاج المطلوب حيث يتم الحصول على خيوط والياف ثنائية وثلاثي اسيتات السيلولوز.



الأدوات والمواد المطلوبة:

قذح سعة (150 مل) - محرك زجاجي - قمع بخزن - مادة سيلولوزية (قطن أو ورق ترشيح) - انهاريد الخليك - حامض الخليك الثلجي - حامض الكبريتيك المركز.

طريقة العمل:

- في قذح جاف يمزج (10ml) من انهاريد الخليك مع (10ml) من حامض الخليك الثلجي مع (5 قطرات) من حامض الكبريتيك المركز مع التحريك المستمر (هذا هو مزيج الاستلة).
- يأخذ (0.3gm) من مادة السيلولوز التي هي عبارة عن ورق ترشيح مقطع يناعم وتضاف إلى المحلول المحضر في الخطوة الأولى.
- يحضر حمام مائي مغلي ويوضع فيه القذح الحاوي على مزيج الاستلة ومادة السيلولوز مع التحريك المستمر ولحين انتهاء التفاعل (5-15 دقيقة).

4- يضاف المزيج إلى قدر يحتوي على (40ml) من الماء تدريجيا قطرة فقطرة فترسب خلات السيليلوز الثلاثية.

5- يتم الترشيح خلال قمع بخنر. تتبع طريقة الإبانة (Decantation).

6- يغسل الراسب عدة مرات بالماء حتى تزول رائحة انهاريد الخليك.

يجف الراسب الناتج ويعين وزنه.

ملاحظة:

يقصد بطريقة الإبانة (Decantation) في الترشيح هي إجراؤها بالشكل الآتي: اترك الراسب يستقر لفترة، ثم اسكب السائل أو المحلول بالمیلان التدريجي للوعاء وبهدوء بدون بعثرة أو تعكير الراسب وبعد الانتهاء من سكب المحلول الرائق العلوي رشح الراسب المتبقى خلال قمع بخنر.

المناقشة:

1- حدد أي الخلات تم الحصول عليها الثانية أم الثالثية.

2- ناقش امكانية تحول الخلتين إلى الأخرى والطريقة التي تتم فيها.

3- ما سبب استخدام قمع بخنر بالترشيح.

تجربة - 7

تحضير راتنج الفينول فورمالديهيد Preparation of Resin Phenol Formaldehyde

البولимерات مركبات لها أوزان جزيئية كبيرة تتكون من وحدات بنائية مشابهة الوحدة البنائية من هذه المركبات البوليميرية تعرف بالمونمر (monomer). يختلف الوزن الجزيئي وهو عدد الوحدات البنائية للمركبات البوليميرية باختلاف طريقة تحضير البولимер وحسب ظروف التفاعل.

الخواص الفيزيائية والكيميائية لهذه المركبات البوليميرية من الممكن إيجادها بطرق مختلفة سواء أكانت فيزيائية أو كيميائية ومن هذه الطرق ما كانت بصرية، صوتية، ميكانيكية أو كيميائية... الخ

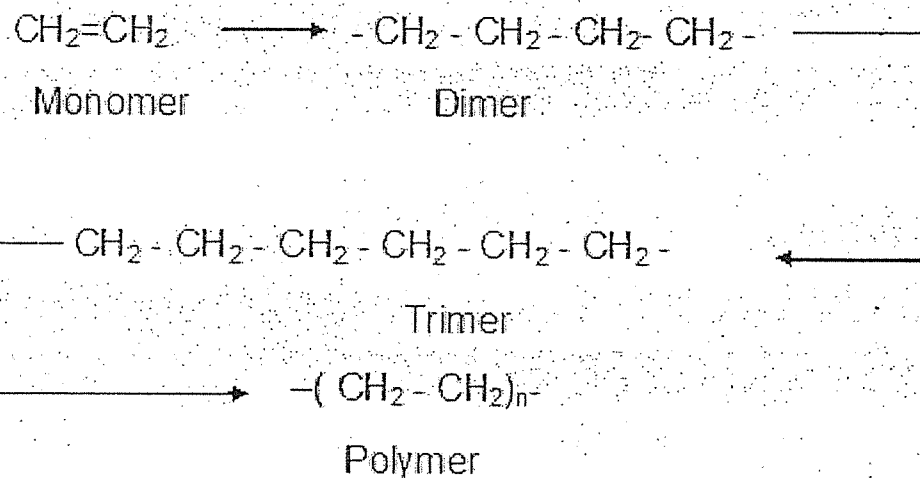
من الممكن تصنيف البولимерات حسب طريقة تحضيرها واستعمالاتها إلى ما يلي:-

1- البولимерات المحضرة بطريقة الإضافة (Addition Polymers)

تحضر هذه البولимерات بواسطة إضافة جزيئة بنائية بصورة مستمرة إلى المركب المراد تحضيره، ولهذا يزداد الوزن الجزيئي باستمرار مع زيادة تركيز المونمر ليكون وزناً جزيئياً عالياً للبولимер.

طريقة الإضافة من الممكن ان تفسر عن طريق تكوين الجذور الحرة (Free radicals). ومن المركبات المهمة التي تساعد على تكوين الجذور الحرة هي هيدرو بيرو كسيد (hydro peroxide) ومركبات الازو (Azo compounds) وبيروكسيد الهيدروجين (Hydrogen peroxide) في المحاليل المائية.

إن الاثنين هو أبسط المركبات التي من الممكن أن تزداد أوزانها الجزيئية بواسطة الجذور الحرة وتكوين البولимер (Polyethylene).



من الممكن إن يحضر البولي إثلين في المختبر تحت الضغط الجوي الاعتيادي وباستعمال مادة مساعدة تساعد على تكوين الجذور الحرة وذلك في درجات حرارة عالية أو واطنة.

البوليمرات المستقيمة من الممكن تصنيفها من ضمن البوليمرات المطاوعة للحرارة (Thermoplastic polymers)

1- من الممكن إن تتحول إلى الحالة الرخوة بعد تصلبها باستعمال درجات حرارة عالية.

2- تكون البوليمرات ذاتية في المذيبات العضوية ولهذا تستعمل بكثرة في الصناعة.

3- لها خاصية عزل كهربائي عالية.

4- لها مقاومة عالية للصدمات (عدا البولي ستايروين) أي تكون مادة بوليميرية صلدة

من أمثلة البوليمرات المطاوعة للحرارة هو البولي إثلين، البولي ستايروين، بولي فينایيل كلورايد، بولي فينایيل الكحول وبولي اكريليت.

2- **بوليمرات التكتيف (Condensation polymers)**: - عند تفاعل نوعين من المونمر يحتوي كل منهما على مجموعة أو مجاميع فعالة من الممكن إن تتفاعل هذه الوحدات البنائية مع بعضها لتكون البوليمرات ويصاحب هذا النوع من التفاعل عادة حذف مركبات ذات أوزان جزيئية صغيرة مثل الماء

والامونيا. وهذه تقع ضمن البوليمرات غير المطاوعة للحرارة (Thermosetting polymers) وتتصف بالصفات الآتية:-

- 1- لا تلين بالحرارة العالية بعد تصلبها.
- 2- بوليمرات غير ذائبة في المحاليل العضوية ولهذا لا يمكن صنع إشكال مختلفة منها.

3- تحدث عادة في البوليمرات غير المطاوعة للحرارة ظاهرة التشابك العرضي (cross linking) عند تسخينها إلى درجات حرارة عالية. هذا التشابك العرضي يمنع عملية الإذابة وكذلك عملية إعادة الصلب أو إعادة استعمال المادة البوليميرية مرة أخرى.

تقسم البوليمرات غير المطاوعة للحرارة إلى نوعين حسب الوزن الجزيئي للبولимер

أ- مواد متعددة المجاميع الفعالة ذات وزن جزيئي واطي وتسمي بالراتنج (The Resin). وهذه مواد بوليميرية قابلة للصهر لمرة واحدة إذ تكون بعد عملية التسخين مادة بوليميرية متشابكة عرضياً تمنع عملية الإذابة وكذلك تمنع عملية إعادة الصلب لمرة ثانية لهذا فهي مركبات تدعى Thermosetting، من أمثلة هذه البوليمرات هي بوليمرات الفينول فورمالديهيد، بوريا فورمالديهيد، وهذه المواد تستعمل في صناعة اللواصق والمساحيق والبلاستيك.

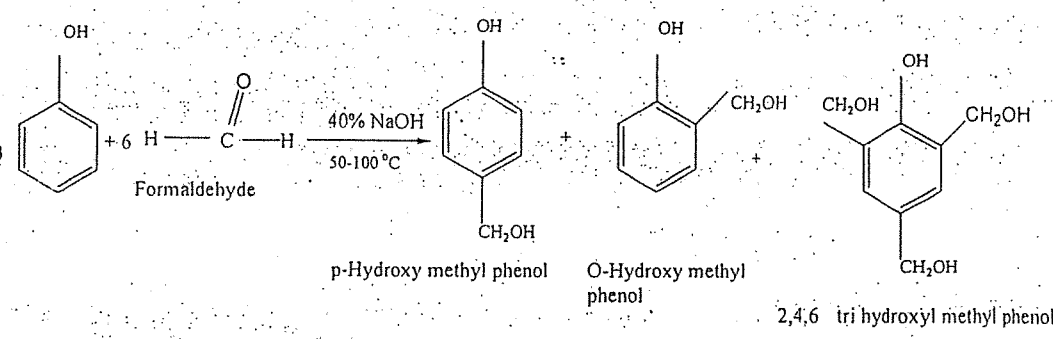
ب- بوليمرات مستقرة تحوي على موقع فعالة وهي بوليمرات تبدأ بالانصهار بارتفاع درجات الحرارة لمدة معينة ثم تصلب بواسطة التشابك العرضي (Cross linking) وتحول إلى مادة بوليميرية غير ذائبة ذات استعمالات مفيدة ومن أمثلتها فاكنة المطاط بالكريستال. عند التكتيف في الوسط الحامضي أو القاعدي للفينول والفورمالديهيد نحصل على بوليمرات تعرف ببلكلايت (Bakelite) وفي سنة 1909 صنف العالم Backland التفاعل إلى ثلاثة مراحل:

1- المرحلة الأولى (Bakelite A) يتفاعل الفينول والفورمالديهيد حيث يعطيان ناتجاً كثيف القوام (semi-liquid) نصف سائل، ذو وزن جزيئي صغير نسبياً يذوب بالمذيبات العضوية.

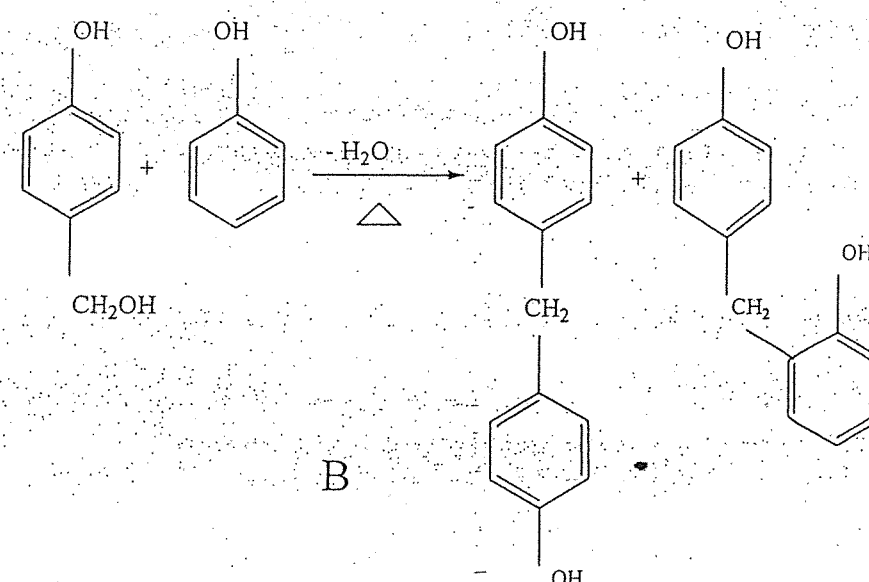
2- المرحلة الثانية (Bakelite B) حيث يتحول المركب الكثيف A إلى مركب وسطي (intermediate) يدعى بلكلايت B حيث يكون غير ذائب في المذيبات.

العضوية وذلك لحصول عملية التشبك العرضي داخل تركيبه وكذلك يملي إلى تكون مركب صلاد.

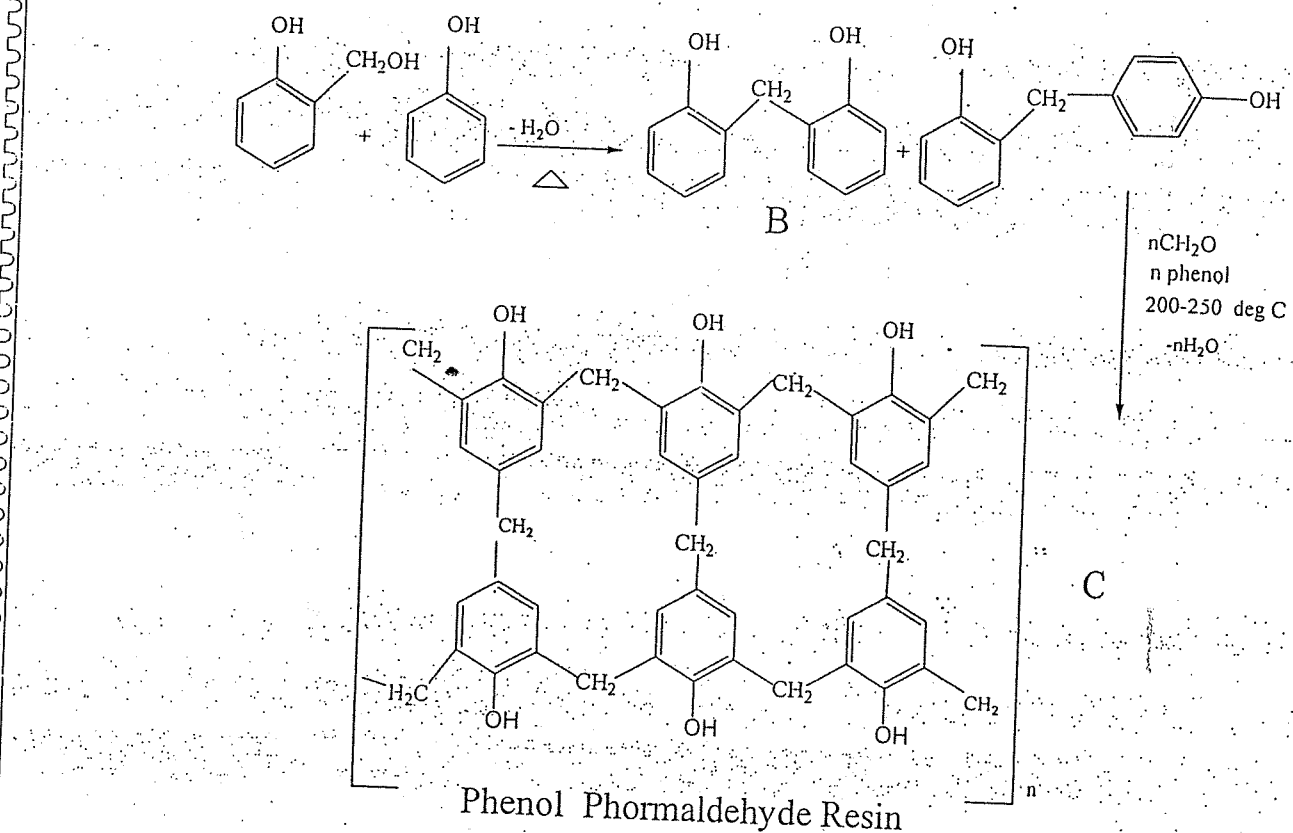
3- المرحلة الثالثة (Bakelite C) باستعمال الحرارة والضغط يتحول المركب إلى C أي إلى مادة الرزين (Resins) وهي عبارة عن مادة بلاستيكية حيث تتفاعل جزيئه من الفورمالدهايد مع جزيئه من الفينول ليكون المركب اورثوي اهيدروكسى مثيل فينول وهذا يتفاعل مع جزيئه اخرى من الفينول مع فقدان جزيئه ماء. يتفاعل الناتج الاخير مرة اخرى مع جزيئه من الفورمالدهايد ويكون مركب غير ذائب نتيجة حدوث ظاهرة التشبك العرضي.



A



B



الادوات و المواد المطلوبة:

انبوبة زجاجية (بايركس)، مسخن، فينول نقى، فورمالديهايد، هيدروكسيد الصوديوم.

طريقة العمل:

- 1- في انبوبة زجاجية من نوع بايركس تمزج 3 gm من الفينول مع 6ml من الفورمالديهايد و 1ml من هيدروكسيد الصوديوم 40% مزجا جيدا.
- 2- تسخن الانبوبة الزجاجية في داخل صندوق الغاز Hood بصورة منتظمة مع تحريك الانبوبة باستمرار إلى أن يصبح المحتول بقوام ثخين دلالة على الزيادة بالوزن الجزيئي للمادة.
- 3- يسجل الزمن اللازم لحين ظهور فقاعات بحجم كبير والتي تصعد الى سطح المادة.
- 4- يوقف التسخين عند تلك الدرجة من التبلمر وتسكب المادة على ورقة ترشيح وتؤثر بذقة.

المناقشة:

1- ما الفرق بين بوليمرات التكثيف وبوليمرات الإضافة

2- ما الفرق بين كل من بكلايت A,B,C

3- ما الفرق بين الرييسول والنوفولاك.

تجربة - 8 -

تحضير راتنج فثالك الكايد

Preparation of Phthalic Alkyd Resin

وهو نوع من أنواع البولي أسترات والذي يحتوي على جذور الكاربوكسيلات بصورة مستمرة (Carboxylate groups) في الهيكل العام للمونمر. عملية تكتف الكحولات المتعددة الهيدروكسيل مع الحوامض المتعددة الكاربوكسيل أو الانهريديات متعددة الكاربونيں تعطينا متعدد الأسترات والذي يعرف براتنج الالكايد من خلال عملية الاسترة. وتستعمل عادة العوامل المساعدة التي تساعد على سرعة عملية الاسترة.

الحوامض الاروماتية والكحولات الاروماتية تعطي بولي أسترات ذات درجات انصهار عالية مقارنة مع السوائل اللزجة في حالة استعمال مواد أولية اليافانية.

إن استعمال كميات متكافئة من المواد المتفاعلة يعطي راتنجاً ذا وزن جزيئي عالي. والمجاميع الفعالة التي تكون أكثر من الشين سواء كانت في الحامض أو الكحول تؤدي إلى تكوين التقاطع العرضي cross linked للبوليمر ذي الإبعاد الثلاثة وهو ما يحدث دائماً في هذا النوع من البوليمرات.

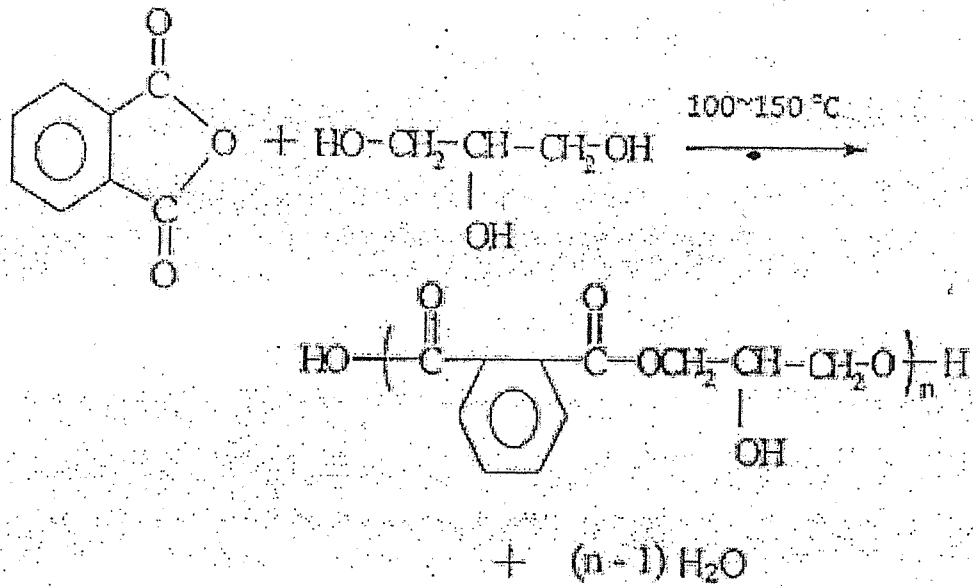
إن عملية البلمرة التي تكون بوليمر ذا وزن جزيئي عالي تتطلب إن يكون هناك دائماً إعداد متساوية من المجاميع الفعالة في جميع الأوقات.

تدخل عادة في تفاعلات الاسترة نوع من العوامل المساعدة الداخلية أي لا تحتاج إلى عامل مساعد خارجي إلا أنه في بعض الأحيان تضاف بعض العوامل المساعدة لزيادة سرعة الاسترة ومن هذه المواد هو حامض البارا-تلوين-سلفونيك

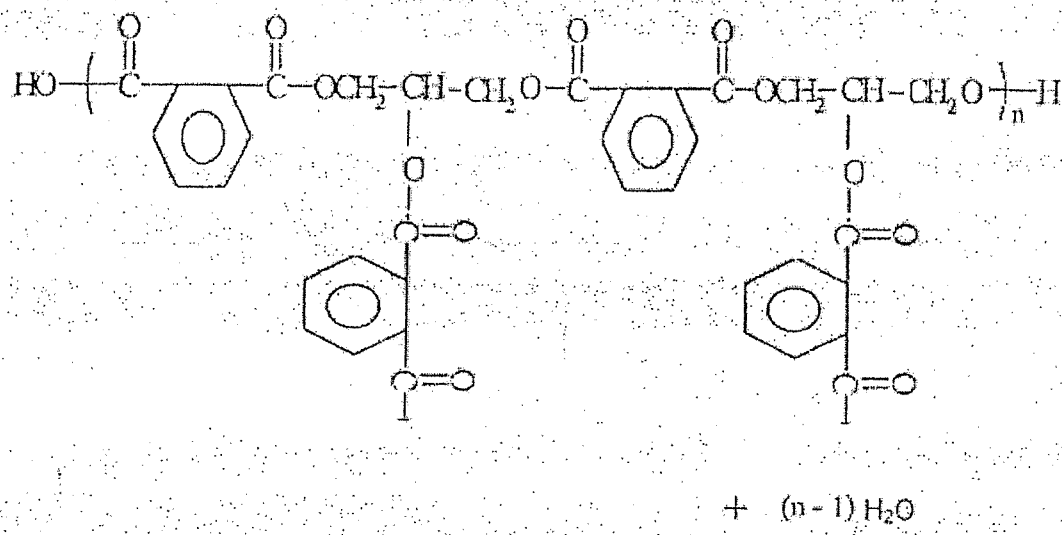
(p-Toluene Sulphonic Acid)

المواد المستعملة هي الكليسيرول وانهريد الفثالك أو حامض الفثالك وفي ظروف حرارية متوسطة بحدود 100-150°C تتفاعل مجاميع الكحول الأولية لتكوين لكتوين الاستر. وتبقى مجاميع الكحول الثانوية.

المواد الناتجة في مثل هذه الظروف تكون خفيفة وقابلة للذوبان في عدد من المذيبات العضوية.



في درجات حرارة عالية ما بين $200\text{--}250^\circ\text{C}$ وفي حالة استعمال كميات كبيرة من حامض الفتاليك أو انهرييد الفتاليك فإن مجاميع الكحول الثانوية تتفاعل لتكوين الأسترات ذات الإبعاد الثلاثة (المتشابك) ذو الوزن الجزيئي العالي.



يكون لهذا النوع من البوليمرات استقرار عالي ضد الحرارة والتآكسد ولله عدة استعمالات في صناعة الأصباغ.

الادوات والمواد المستعملة

أنبوبة بايركس، محرك رجاجي، مسخن، ماسك، حامض الفثاليك او انهيريد الفثاليك، كلسيروول:

طريقة العمل:

- 1- توضع 2.5 gm من مسحوق انهيريد الفثاليك بعد سحقه جيداً مع 2ml من الكلسيروول في أنبوبة بايركس. ويمزج الخليط بواسطة المحرك الرجاجي بصورة جيدة.
- 2- يسخن الخليط مع التحريك المستمر لمدة 40 دقيقة وفي درجة حرارة مابين 100-150°C سوف يتكون البوليمر المستقيم.
- 3- ترفع درجة الحرارة الى 200-250°C ويستمر بالتسخين لحين تكتل مكونات المزيج وحصول تبخر فقدان جزيئات الماء ثم يبدأ الوزن الجزيئي بالزيادة إلى إن تصبح المادة كثيفة القوام دلالة على حصول التشبك وتكون البوليمر.
- 4- تنقل المادة وهي ساخنة إلى ورق الترشيح وترك لتبرد.
- 5- توزن المادة بعد جفافها.

المناقشة:

- 1- ماهي اهم العوامل والظروف التي تحدد انتاج متعدد الاسترات
 أ- المستقيم ب- ثلاثي الابعاد(المتشابك)
- 2- ما هي المجاميع الفعالة في المواد الاولية التي يتوجب وجودها لتحضير متعدد الاسترات. وما هو التغيير في المواد الاولية لاعطاء بولي استرات مختلفة.

اللواصق Adhesives

اللصق او اللصوقة هي الحالة الناتجة عن ترابط سطحين مع بعضهما بواسطة قوى تداخل بين السطحين والتي هي قوى التكافؤ او قوى الفعل المتبادل Interaction forces او كليهما.

اللاصق:

هو المادة التي تستطيع ان تحمل سطحين على الارتباط مع بعضهما لفترة من الزمن عندما توضع بين هذين السطحين مثل الاصماغ بانواعها والاسمنت.

ويمكن ان تقسم اللواصق حسب طريقة استعمالها الى قسمين هما :

أ- اللاصق الذي عند وضعه على سطح معين يكون على هيئة سائل يستطيع ان يبل ذلك السطح مما يسهل لصقه جيدا.

ب- اللاصق الذي يعطي قوة اللصق المطلوبة بعد ان يتاخر مذبيه او بعد ان يبرد منصهره او نتيجة حدوث تفاعلات الشابك العرضي الذي يجعله غير مطاوع للحرارة.

قوى اللاصقة Adhesion Forces

1- الاصرة الايونية Ionic Bond

من اقوى الروابط بين السطحين المتلاصقين وهو تجاذب ايوني بين الايونات الفلزية واللافلزية اي بين الشحنات الموجبة والسلبية.

2- الاصرة التساهمية Covalent Bond

وهي اصرة قوية وتحدث بمشاركة الالكترونات من السطحين.

3- الاصرة الفلزية (المعدنية) Metallic Bond

يعزى الترابط في الغالب الى الفعل المتبادل Interaction الذي يحصل بسبب اما تنافر الايونات الفلزية الموجبة او التجاذب الذي يعزى الى قوة السحابة الالكترونية.

4- الاصرة الهيدروجينية Hydrogen Bond

تعتبر من اهم القوى المؤثرة في عمل اللاصق وخاصة المسافات القرمزية بين السطحين.

5- ترابط حامض لويس مع قاعدة لويس Lewis Acid Base Interaction
تنشأ هذه القوى نتيجة تكون الاوربيتال الجزيئي بين جزيئتين مما يجعل الالكترونات ذات طاقة ا örطاماً هي في حالة الجزيئة المنفصلة.

6- حدث ثانوي القطب Dipole Induced Dipole يحدث ذلك بين الجزيئات التي لا تمتلك عزم ثانوي القطب والجزيئات التي تمتلك ذلك العزم حيث ان المجال الكهربائي للثانية يسبب استقطاباً لل الاول.

7- قوى لندن Linden Forces عند التقاء جزيئتين لا تمتلكان عزم ثانوي القطب في لحظة معينة تعملقطبية الانسحاف في احدهما على توليد قطبية متحركة في الاخر مما يسبب ترابط الجزيئتين مع بعضهما.

8- قوى فاندر فالز

تحضير لاصق النشا Preparation of Starch Adhesive

يسمى لاصق النشا بلاصق المكتبات لكثره استعماله في لاصق الوراق . اغلب المواد التي يحضر منها لاصق النشا والمادة الاساسية في لاصق النشا هو الدكسترين (بوليمر لسكر احادي الكلوکوز فقد لجزئية ماء) وهو مركب ينتج من اول خطوة لتحلل النشا وهو مادة كاربوهيدراتية $(C_6H_{10}O_5)_n$

الادوات والمواد المستعملة:

قدح، مسخن، 6ml ماء مقطر، 4gm الدكسترين ، 0.1 gm كبريتات النحاس، بوراكس.

طريقة العمل:

1- تمزج المواد جميعاً في قدح سعة 100ml.

2- تسخن المواد لدرجة 105°C وتسخين يكون مباشر مع التحريك والتسخين.

الى ان يتحول الى مادة لزجة تخينة القوام وهذا يمثل اللاصق.

3- يترك المزيج الى ان يبرد.

4- الصق قطعتين من الورق بحيث يكون اللاصق بطقة رقيقة من اللاصق واتركها لتجف ثم افحص اللصوصية باليد.

المناقشة:

1. نقاش لصوصية قطعتي الورق، ومانوع القوى المحتملة؟

2. مالغرض من استعمال البوراكس في تحضير اللاصق مع ذكر تركيبه الكيميائي.

تحضير لاصق البولي ستايرين Preparation of Polystyrene Adhesive

وهو من اكثـر اللواصـق المستخدمـة و المعروـفة باسـم السـيـكـوتـين ويـستـعمل للـصـق الجـلـود والـخـبـر وكـذـلـك الـأـورـاق ويـحـضـر مـن موـاد عـضـوـية : البـولـي سـتـايـرـين يـسـمـى بالـفـلـين او العـادـم و تـعـتـبر المـادـة الـاسـاسـيـة فـي التـحـضـير.

الادوات والمواد المستعملة:

قدح حمام مائي gm 2 من الفلين - 4.5 ml من خلات الايثيل, 1.5 ml من رابع كلوريد الكاربون.

طريقة العمل:

1- يأخذ قدح نظيف وجاف ويوضع فيه gm 2 من الفلين ثم يضاف اليه 4.5ml من خلات الايثيل .

2- يضاف 1.5ml من رابع كلوريد الكاربون ويسخن المزيج في حمام مائي 70°C مع التحريك المستمر الى ان تصبح لزوجة وكثافة السائل عاليتين . وهذا هو لاصق البولي ستايرين.

3- يترك المزيج الى ان يبرد.

4- الصق قطعتين من الجلد او الخشب بحيث يكون اللصق بطبقة رقيقة من اللاصق واتركها لتجف ثم افحص اللصovicة باليد.

المناقشة

1- ناقش لصovicة قطعتي الجلد او الخشب ، ومانوع القوى المختملة.

2- لماذا يستعمل حمام مائي عند التسخين.

3- قارن بين قوة لاصق النشا ولاصق البولي ستايرين.

تجربة رقم - 10 - تحضير سمام كبريتات الامونيوم

الجزء النظري:-

تقسم الأسمدة الكيميائية إلى قسمين رئيسيين:

أ- الأسمدة غير العضوية.

ب- الأسمدة العضوية (الحيوانية والنباتية).

وتقسم الأسمدة غير العضوية إلى ثلاثة أقسام رئيسية وهي:

1- الأسمدة الأساسية: وهي أهم الأقسام والمؤثر الكبير في إنتاجية المحاصيل الزراعية وتشمل مركبات عناصر التتروجين (الأسمدة التروجينية) والفسفور (الأسمدة الفوسفاتية) والبوتاسيوم (الأسمدة البوتاسية).

2- الأسمدة الثانوية: وهي المخصبات التي تضاف إلى الأرض بقصد إصلاحها وتحسين خواص التربة وهي مركبات عناصر الكالسيوم، الكبريت والمغنيسيوم.

3- الأسمدة المعاونة: وهي العناصر التي يعتبر وجودها بنسبة صغيرة في التربة الزراعية لازماً للإنتاج الزراعي الأمثل وأهمها عناصر البورون، النحاس، المنغنيز، الحديد، الكوبالت، الزنك والمولبديوم.
تصنع الأسمدة الأساسية بشكل أسمدة مركبة أو أسمدة معقدة تحتوي على عنصرين أو ثلاثة من العناصر الغذائية الأساسية حيث تنتج من خلط نسبة معينة من الأسمدة الأساسية الثلاث.

إن الأسمدة التروجينية تعتمد في إنتاجها أساساً على الخامات النفطية والغازات الطبيعية وإن احتواء التربة على عنصر التتروجين كسماد ضروري جداً حيث تعود أهميته إلى حاجة النبات إليه في مراحل نموه الأولى لتشطيط وتكون الساقان والأوراق. ومن أهم المركبات التي تستعمل كسماد لتزويد التربة بعنصر التتروجين هي البيريا، نترات الامونيوم، كبريتات الامونيوم، نترات الصوديوم والكالسيوم ثم سمام فوسفات الامونيوم وهو سمام تروجيني فوسفاتي مشترك. تعتبر البيريا من أهم الأسمدة التروجينية حيث تكون نسبة التتروجين حوالي 45% ونترات الامونيوم 33% وكبريتات الامونيوم 21%.

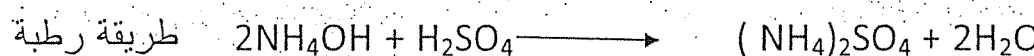
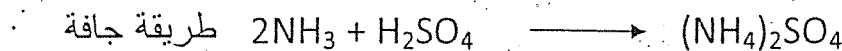
تحضر كبريتات الامونيوم صناعياً بطرق مختلفة من:

1- المفاعلة المباشرة بين حامض الكبريتيك وهيدروكسيد الامونيوم.

2- كبريتات الكالسيوم وكربونات الامونيوم.

3- من غاز الفحم (الامونيا الناتجة منه).

إن الطريقة المتبعة في تحضير هذا السماد هي الطريقة الأولى وحسب المعادلة

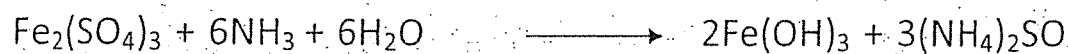


وتم صناعياً بالطريقتين الطريقة الرطبة والطريقة الجافة تتم الأولى بإدخال الامونيا مع تيار من بخار الماء بنسبة (1:2) من أسفل المفاعل يسمى برج الإشباع وهو برج اسطواني مصنوع من الفولاذ مبطن بطية من الرصاص أو الطابوق المقاوم للأحماض، بينما يدخل حامض الكبريتิก (75-78%) من الطرف العلوي للمفاعل يمترج الخليط. إن التفاعل يأخذ للحرارة يستفاد منه ليتزع الماء الزائد الموجود مع حامض الكبريتيك والامونيا.

تعتبر عملية تبلور كبريتات الامونيوم الناتجة خطوة مهمة في هذه الصناعة وتعتمد على مجموعة من العوامل التي تؤثر على تكوين كبريتات الامونيوم ونموها إلى البلورات المناسبة والعوامل المؤثرة هي:

درجة فوق الإشباع وتركيز ايونات الهيدروجين pH وكفاءة المزج والتحريك ومقدار الشوائب الموجودة في حامض الكبريتيك.

يتناسب ظهور النوبات في المحلول المشبع طردياً مع درجة فوق الإشباع إما نمو البلورات وحجمها فيعتمد بالدرجة الأساسية على نسبة الشوائب (ایونات الحديد والالمنيوم) الموجودة في الحامض المستعمل حيث تعيق هذه الشوائب عملية التبلور والسبب يعود إلى تحلل كبريتات الحديديك أو الالمنيوم إلى الهيدروكسيد المقابل وهو راسب غروي يتربس على سطح البلورات الناعمة ويعيق نموها.



ويمكن التخلص من هذه الظاهرة باختزال ايونات الحديديك بواسطة ثايوکبريتات الصوديوم إلى ايونات الحديدوز التي لا تؤثر على نمو البلورات.

تفصل بلورات كبريتات الامونيوم بواسطة مرشحات خاصة وللحصول على بلورات أدق تغسل بالماء أو الامونيا حيث يؤدي ذلك إلى تقليل مقدار حامض الكبريتيك الحر (غير المتفاعل) الموجود على سطح البلورة ثم تجف بواسطة الهواء الساخن في أفران. تضاف إلى كبريتات الامونيوم الناتجة مواد مانعة للتآكل مثل بولي اثيلن كلايكول ثم تخزن وهي مادة تكون غشاء رقيق على سطوح البلورات وتمكن من تكثيل بلورات كبريتات الامونيوم على بعضها إثناء الخزن.

إن لكبريتات الامونيوم تأثير حامضي في التربة لذلك تستعمل للأراضي القلوية وتفضل على نترات الامونيوم لكونها مادة غير منفجرة وعند إضافتها للتربة لا تخسرها التربة في مياه الري أي تثبت بالتربيه بالتبادل الأيوني.

تزداد أهمية كبريتات الامونيوم كسماد لأنه يزود التربة بعنصر الكبريت

بالإضافة إلى عنصر النتروجين كسماد أساسى.

الجزء العملي:

- 1- تغسل الجفنة المستخدمة في التجربة تجف ثم توزن.
- 2- يوضع (2 مل) من هيدروكسيد الامونيوم في الجفنة.
- 3- يضاف وبكل حذر وعلى جدار الجفنة (1.5 مل) من حامض الكبريتيك المركز. نلاحظ أزيز وفوران إثناء الإضافة ترج الجفنة بهدوء مع الحذر الشديد.
- 4- بعد الانتهاء من الإضافة يوضع المزيج في حمام مائي.
- 5- عند انتهاء التبخير وظهور بلورات كبريتات الامونيوم توضع الجفنة في فرن للتأكد من تمام الجفاف.
- 6- توزن الجفنة مع المادة ثم يستخرج وزن كبريتات الامونيوم الناتجة.

الحسابات:

استخراج النسبة المئوية لسماد كبريتات الامونيوم الناتجة:

$$\text{كثافة هيدروكسيد الامونيوم} = 0.91 \text{ غ/سم}^3$$

المادة المتفاعلة

$$\frac{\text{و.ج} \times 2}{\text{كت} \times \text{ح}} = \text{و.ج}$$

$$\frac{\text{و.ج}}{0.91} = \text{X}$$

X = الوزن النظري

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

الوزن النظري

السيطرة النوعية Quality Control

المقدمة:

تعتبر السيطرة على النوعية من الوسائل الحضارية الحديثة ذات الأهمية العالمية في تحديد نوعية المنتجات وتبسيط مواصفاتها اولاً لغرض التأكيد من صلاحية المنتوج مما يساعد في دراسته وتطويره نحو الافضل وثانياً لمنع التلاعب والغش الذي يقصد من وراءه الربح على حساب النوعية.

"بناءاً" على ما تقدم يتوضّح لنا ان الاهتمام بالتقييس والسيطرة على النوعية يساهمن مساهمة كبيرة في بناء الاقتصاد الوطني وحماية الثروة القومية وكذلك في تحسين الانتاج.

ونحن في الكيمياء الصناعية، نجد من الضروري والمناسب ان يطلع الطالب ويلم ببعض المعلومات عن هذا الموضوع من الناحية العملية، مما يساعد في تهيئة قادر تعليمي يستطيع ان يوفّر بعض المعلومات الى الطلبة مما يوسع قاعدة المراقبة الجماهيرية على الانتاج وكذلك في خلق المهارات التي من خلالها يمكن فحص المنتوجات المصنعة والتأكيد من مدى تطابق نتائج الفحص مع المواصفات القياسية لتلك المنتوجات.

تعريف متخصصة:

1- السيطرة على النوعية: مجموعة الفعاليات والفحوصات المنسقة التي من خلالها يمكن المحافظة على نوعية الانتاج وتحسينه على ضوء المواصفات المعتمدة.

2- المعايير القياسية: هي مجموعة المواصفات والشروط والأدلة التي يعتمدها الجهاز المركزي للتقييس والسيطرة النوعية.

3- الفحص: الاستدلال الدقيق على خاصية من الخواص باستعمال وسيلة القياس المعتمدة

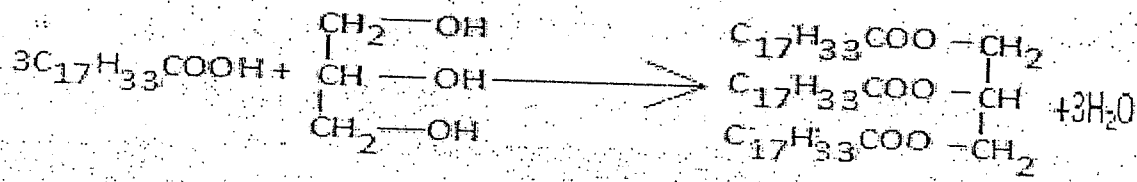
4- المواصفة القياسية: هي مجموعة البيانات التي تخص منتوجاً معيناً (نسب المكونات، المظهر العام، التعبئة، نماذج الفحص، العلامة التجارية، السعة او الحجم.... الخ) والتي تكون معتمدة محلياً او دولياً برقم خاص بها هو رقم المواصفة.

تجربة رقم - 11

إيجاد نسبة الحوامض الشحمية الحرة في الزيوت

الجانب النظري

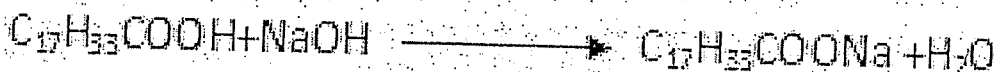
تستخدم الزيوت النباتية كمادة أساسية في الأغذية وفي بعض الصناعات الكيميائية مثل صناعة الصابون وصناعة الأصباغ . والزيوت عبارة عن استرات تحضر من تفاعل حواضن كاربوكسيليّة عالية الأوزان الجزيئية مع كحولات متعددة الجنور الهيدروكسيلية ويمثل التفاعل العام لهذا التحضير بالمعادلة التالية



ان من اهم العوامل التي يجب تحديدها في الزيوت هي نسبة الحوامض الشحمية الطالقة او غير المتفاعلة والتي يجب ان لا تتعدي (0.14 - 0.1) بالمئة محسوبة بالاعتماد على حامض الاوليك في الزيوت المصفاة وفي الدهون الصلبة يجب ان لا تزيد هذه النسبة فيها عن 0.18% وان هذه النسب هي المعتمدة وفق المواصفات العالمية

يأتي استعمال حامض الاوليك كمعيار قياسي لايجاد نسبة الحوامض الشحمية الطالقة في الزيوت لانه متوفّر في اغلب انواع الزيوت وان وزنه المكافئ مقارب كمعدل للأوزان المكافئة للحوامض الشحمية الاخرى.

تصفي الزيوت كيميائياً باضافة كمية من محلول الصودا الكاوية تكفي لالمعادلة الحوامض الشحمية الطالقة التي تحتويها وتحولها الى مادة صابونية . بعد اضافة الصودا الكاوية تترسب المادة الصابونية والمواد غير الدهنية التي تعلق فيها في قعر الوعاء تاركة الزيت خالياً من الحوامض الشحمية وافتتح لونا



الغرض من التجربة:

إيجاد النسبة المئوية لمجموع الحوامض الطالية محسوبة على أساس حامض الأوليك.

المواد المستعملة:

زيت نباتي من إنتاج الشركة العامة للزيوت النباتية، محلول قياسي من هيدروكسيد الصوديوم $0.0355M$ ، دليل الفينولفاتلين (محلول كحولي 0.1%) ، كحول أثيلي.

طريقة العمل:

1- يسخن الدهن لاذابته (إذا كان من الدهون الصلبة) ثم يأخذ منه 5 ml

2- يضاف 5 ml من الكحول الأثيلي ويسخن قليلاً لاذابة الحوامض الشحمية الطالية.

3- تضاف 2 قطرة من دليل الفينولفاتلين .

4- يسخح المحلول مع هيدروكسيد الصوديوم لحين ظهور اللون الوردي.

الحسابات

نحسب النسبة المئوية للحامض الشحمي الطاليق باستخدام العلاقة التالية:

الوزن المكافئ لحامض الأوليك $\times 100$ $\times H \times W$

النسبة المئوية للحامض الشحمي الطاليق =

$\frac{W \times 1000}{H}$

النسبة المئوية للحامض الشحمي الطاليق =

$\frac{28.2 \times H \times W}{1000}$

حيث أن (و) يعني وزن الدهون أو الزيت و (م) مolarية هيدروكسيد الصوديوم و
ان (ح) هو حجم هيدروكسيد الصوديوم المستعمل لمعادلة الحامض الطاليق.

المناقشة:

1. ما هي الزيوت وكيف تحضر ، وضح بمعادلة.
2. كيف تصفى الزيوت كيميائياً ووضح مع ذكر المعادلة.
3. عند تصفية الزيوت تصبح افتح لوناً ، اذكر السبب.

تجربة رقم - 12 -

تعين كمية الحوامض الشحمية في الصابون

الصابون عبارة عن ملح الحامض الشحمي يحضر من تفاعل الزيت او الحوامض الشحمية مع هيدروكسيدات الصوديوم او البوتاسيوم. ومن الحوامض الشحمية في تركيب الصابون حامض الستياريك، الالمتيك، والاوilyk.

ان نوعية الصابون الناتج تحدد بكمية ونوعية الحوامض الشحمية المستعملة في عملية الصوبنة. ونلاحظ من الجدول التالي ان نسبة الحوامض الشحمية في تركيب خام الصابون هي اعلى من بقية المكونات.

تركيب خام الصابون

المادة	%
حوامض شحمية	48.5
كليسرين	4.0
هيدروكسيد البوتاسيوم او الصوديوم	3.2
مواد زلالية وغير دهنية	5.9
مواد ملونة	2.4
رطوبة	36.0

ان لكل خام من هذا النوع خواصه واثره في الصابون الناتج، ويكون لون الصابون المنتج قاتماً ويشتد مع التخزين اذ لم يكن مصنوعاً من حوامض شحمية مقطرة.

ان شحم البقر وكذلك الشحوم المستخرجة من لحوم الغنم والحيوانات الأخرى هي خامات شحمية تستخدم في انتاج صابون الغسيل، وتختلط الماده الشحمية بالبخار فيطفو الشحم والمواد الدهنية فوق الماء في الاستخلاص فتجمع.

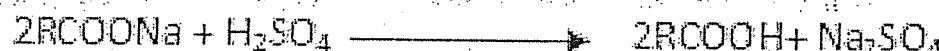
تتحلل المواد الدهنية والشحمية الى الحوامض الشحمية بواسطة الماء. ان الشحم والدهون الشحمية هي مصادر لحامض الستياريك في الصناعة ومن تعين نسبة الحوامض الشحمية في الصابون تتحدد القيمة الصابونية للصابون الناتج ونوعيته.

الادوات والمواد المستعملة:

قدح حجم 100 ml , حمام مائي , مبروش الصابون , دليل الفينولفتالين (محلول 1% في 100 ml من الكحول этиلى) , حامض الكربونيك المخفف , الشمع.

طريقة العمل

يؤخذ 2.5 gm من الصابون ويذاب في 30 ml من الماء الساخن في قدح ويُكمل الذوبان بالتسخين ، تضاف 2 قطرة من دليل الفينولفتالين ثم يضاف 3 ml من حامض الكربونيك المخفف لمعادلة المحلول وتحrir الحامض الشحمي.



يوضع القدح داخل حمام مائي ساخن ويضاف له 2.5 gm من الشمع ويحرك المحلول بهدوء إلى أن يذوب الشمع وت تكون طبقة حامض الشحمي المترجل مع الشمع إلى الأعلى والطبقة الثانية طبقة المحلول المائي إلى الأسفل . يرفع القدح من الحمام المائي ويزد و يوضع القدح في الثلاجة حيث تصلب طبقة الحامض الشحمي مع الشمع ويرشح حيث يعزل عن الماء.

الحسابات:

$$\frac{\text{وزن الطبقة الناتجة}}{100 \times \text{وزن الصابون}} = \frac{\text{النسبة المئوية للحامض الشحمي}}{\text{وزن الصابون}}$$

$$\frac{\text{وزن الحامض الشحمي}}{100 \times \text{وزن الصابون}} = \frac{\text{وزن الصابون}}{\text{وزن الصابون}} \times 100\%$$

المناقشة

1- ما مصدر الحوامض الشحمية في تركيب الصابون ، وكيف يمكن تحريرها من الصابون لايجاد نسبتها؟

2- اعطي ثلاثة امثلة للحوامض الشحمية في تركيب الصابون مع كتابة تراكيبيها الكيميائية؟

تجربة رقم 13 -

تعيين نسبة الكلوريدات في الصابون

يجب ان تحدد هذه النسبة الى اقل كمية ممكنة . حيث تحسب هذه الكمية بعد ان يرسب الصابون الذائب في الماء على هيئة صابون مغليسومي ويرشح ثم يسخن الراسح مقابل محلول نترات الفضة ذي التركيز العياري المعلوم.

المواد والاجهزه المستعملة

محلول نترات المغليسوم 20% - محلول كرومات البوتاسيوم 10% - محلول نترات الفضة ذو التركيز N 0.171 - دليل الفينولفتالين - حامض التريك المخفف - صابون . قدر حجم ml 100 - دورق حجم ml 100 - جهاز ترشيح - سجاجة - ميزان حساس

طريقة العمل:-

- 1- زن 2.5 gm من الصابون في دورق زجاجي.
- 2- اضف ml 30 من الماء المقطر الساخن وسخن في الحمام المائي الى حد الذوبان التام للصابون.
- 3- اضف ml 12.5 من محلول نترات المغليسوم الى محلول الصابون.
- 4- رشح محلول واغسل الراسب بالماء المقطر الساخن.
- 5- اضف 2 قطرة من دليل الفينولفتالين الى الراسح.
- 6- اضف 1-2 قطرة من حامض التريك المخفف الى الراسح والى حد التعادل.
- 7- اضف ml 0.5 من دليل كرومات البوتاسيوم الى الراسح
- 8- سخن محلول مقابل نترات الفضة لحين ظهور الراسب البني المحمي.

الحسابات:-

$$\text{النسبة المئوية لايون الكلوريد في الصابون} = \frac{\text{الوزن المكافئ لمليج NaCl} \times 100}{\text{وزن نموذج الصابون}} \times 100$$

$$= \frac{58.5 \times 100}{1000} \times 100$$

$$= \frac{5.85 \times 100}{1000} \times 100$$

حيث ان (ح) حجم محلول نترات الفضة (ع) عيارية محلول نترات الفضة (و) وزن نموذج الصابون

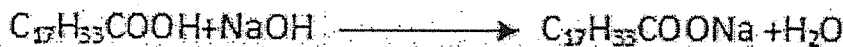
المناقشة

- 1- اكتب معادلة تحول الصابون الذائب الى الصابون غير الذائب بالماء.
- 2- اكتب معادلات عملية التسخين
- 3- وضح الغرض من استعمال دليل الفينولفتالين ودليل كرومات البوتاسيوم.

تجربة رقم - 14 -

الكشف عن نسبة الصودا الكاوية الحرة في الصابون

الصابون عبارة عن ناتج ملحي من تفاعل الحامض الشحمي مع هيدروكسيد فلزى وذلك حسب المعادلة التالية:



وأن التفاعل بين الهيدروكسيد والحامض الشحمي يحدث في محيط قاعدي وأن نسبة القلوى الحر في الصابون يجب أن تتحدد بنسق صغيرة جداً في جميع أنواع الصابون وذلك لاثرها في الجلد وكذلك لاثرها في الانسجة. إذا ماتعدت حدوداً معينة في صابون الغسيل.

الأدوات والمواد المستعملة:

دورق زجاجي سعة ml 100، ميزان، سحاحة، كحول أثيلي، محلول حامض الهيدروكلوريك 0.1 N، دليل الفينولفاتلين (محلول 1 gm في 100 ml من الكحول الأثيلي).

طريقة العمل

- 1- توزن عينة من الصابون مقدارها 2.5 gm في دورق زجاجي.
- 2- يضاف 20ml من المذيب (مزيج كحول أثيلي و ماء 10%).
- 3- يسخن المزيج إلى حد الازابة التامة في حمام مائي.
- 4- تضاف قطرتان من دليل الفينولفاتلين
- 5- يسخح المحلول مع محلول حامض الهيدروكلوريك إلى أن يختفي الوردي للدليل.

الحسابات :

$$\text{الوزن المكافئ للقاعدة} \times \text{ع} \times \text{ح} \times 100$$

$$\text{النسبة المئوية للقلوي الحر} =$$

$$1000 \times \text{و}$$

حيث أن ح = حجم حامض الهيدروكلوريك، ع = عيارية حامض الهيدروكلوريك، و = وزن العينة بالغرامات.

المناقشة:

- 1 عل: اذابة الصابون في مذيب (مزيج من الكحول الايثيلي والماء 10%)
- 2 مامصدر الصودا الكاوية الحرة في تركيب الصابون المستعمل وما تأثير زيادة نسبتها عند الاستعمال.

تجربة رقم -15-

ايجاد نسبة المواد العضوية الغير المتفاعلة في المنظفات

المنظف عبارة عن مزيج من المركبات اهمها المركب ذو الفاعلية السطحية surfactant الذي يزيل الشد السطحي للماء او المحلول الذي يضاف اليه. يتكون المنظف ذو الفاعلية السطحية من نهايتيين مختلفتين:

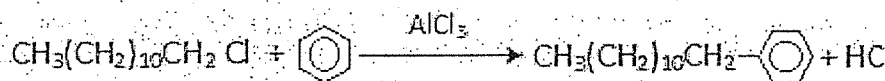
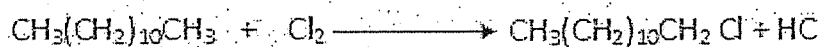
أ- نهاية كارهة للماء Hydrophobic

ب- نهاية محبة للماء Hydrophilic

اهم المركبات المستعملة في صناعة المنظفات سلفونات الالكيل بنزين.

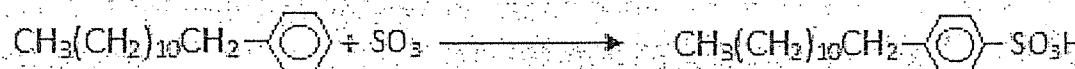
عملية تحضير المركب ذي الفاعلية السطحية تتضمن سلفنة الهيدروكاربونات من سلسلة Alkyl Benzene Sulphonate.

الكيروسين (CH₃(CH₂)₁₀CH₃) وبعد ذلك تتفاعل هذه السلسلة مع الكلور ومن ثم تربط به جزيئا من البنزين بتفاعل فريدل كرافتس Fridel - Crafts



ثم يتفاعل الناتج من الكلورة مع ثالث اوكسيد الكبريت او مع حامض الكبريتيك الزيتي

Oleum . ان عملية السلفنة يجب ان تكون احادية، كما يجب ان يحال دون حدوث سلفنة ثانية. تستمر عملية السلفنة الى ان تصل نسبتها في الناتج ما بين 96-98%.



يعادل المزيج بعد ذلك بالصودا الكاوية ويتتحول الى سلفونات الصوديوم الكيل بنزين



وتحول السلفونات الى عجينة باضافة كمية من الماء ، وتحتوي هذه العجينة على نسبة 48% من المادة الفعالة- ثم تجرى عليها عملية قصر. ويترافق الرقم الهيدروجيني pH

من 9 ~ 7 وبصورة عامة تحتوي المنتجات 25~35% من المركب ذي الفاعلية السطحية.

تضاف بعض المواد الى مسحوق التنظيف والتي يكون لكل منها فعل في عملية التنظيف منها المواد البانية Builders مثل بولي فوسفات الصوديوم الثلاثية (STP) $\text{Na}_5\text{P}_3\text{O}_{10}$ ومادة بولي فوسفات الصوديوم الرباعية (TSPP) $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$ وغيرها. المواد البانية تزيد من الفعل التنظيفي وتستخدم لتنظيف المنسوجات القطنية كونها تزيل الاوساخ غير العضوية وتزيل العسرة اي انها تعزل ايونات الكالسيوم والمغنيسيوم وتمكن من تفاعಲها مع المادة ذات الفاعلية السطحية وتمكن من اعادة ترسب الاوساخ والاتربة فوق النسيج . وكذلك فان كل جزيئه من بولي فوسفات الصوديوم الثلاثية لها القابلية على سحب ستة جزيئات من الماء الموجود في العجينة اي انها تجف المسحوق.

وهنالك مواد تضاف الى المزيج مثل سليكات الصوديوم $\text{Na}_2\text{O}\cdot x\text{SiO}_2\cdot n\text{H}_2\text{O}$ وهي مادة مانعة للتآكل و كبريتات الصوديوم المائية $\text{Na}_2\text{SO}_4\cdot 10\text{H}_2\text{O}$ فائدتها تخفف من تركيز المادة ذات الفاعلية السطحية وكذلك حشوة في المزيج، كاربوکسي مثيل سليوز CMC مادة تمنع اعادة ترسب الاوساخ المفصولة بالنسيج القطني وتضاف بنسبة 1-2%

يضاف البنزوترابروزول Benzotriazol $\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_3\text{H}$ الذي

بالاضافة الى كونه مادة مانعة للتآكل فانه يعطي بريق للاواني المعدنية كما تضاف صبغة الفلورسين بنسبة 0.2% ~ 0.1 لغرض اعطاء لمعان للانسجة والاسطح. هناك مواد تضاف لغرض قصر العجينة فيكون القصير اما بالكلور فتستخدم مادة هايبوكلوريت الصوديوم NaOCl التي تحرر الكلور بنسبة 10 او مادة بربورات الصوديوم $\text{NaBO}_3\cdot \text{H}_2\text{O}$ التي تحرر الاوكسجين. واخيرا تضاف مواد عطرية لغرض اعطاء رائحة زكية للمنظف.

طريقة العمل:

- 1- يأخذ قدر ونضع فيه 2.5gm من مسحوق الغسيل.
- 2- يضاف 25ml من الماء المقطر مع التحريك المستمر.
- 3- يضاف 2.5ml من محلول هيدروكسيد الصوديوم 10% لمعادلة اي مركيبات حامضية ويحولها الى مادة ذات فاعلية سطحية.
- 4- يضاف 15ml من البتروليوم ايش ونضيف 25ml من الايثانول.

5- يوضع الخليط في قمع الفصل حيث ينفصل إلى طبقتين السفلي وهى الأكثر كثافة والتي تتمثل الكحول الأثنى مع المادة العضوية المتفاعلة و الطبقة العليا الأقل كثافة الحاوية على البتروليوم ايثر مع المواد العضوية الغير متفاعلة.

6- تهمل الطبقة السفلى وتأخذ الطبقة العليا وتوضع في قدر جاف وموزون ثم يبخس البتروليوم ايثر بواسطة حمام مائي إلى حد الجفاف حيث تبقى المواد العضوية غير المتفاعلة.

الحسابات

$$\text{النسبة المئوية للمواد الغير المتفاعلة} = \frac{100 \times (\text{وزن الماء} - \text{وزن الماء الممزوج})}{\text{وزن الماء الممزوج}}$$

المناقشة

1- لماذا يتم تبخير البتروليوم ايثر على حمام مائي؟

2- ما هي النسبة المئوية للسفينة الجيدة؟

3- ما هو الكبروسين؟

تجربة - 16 -

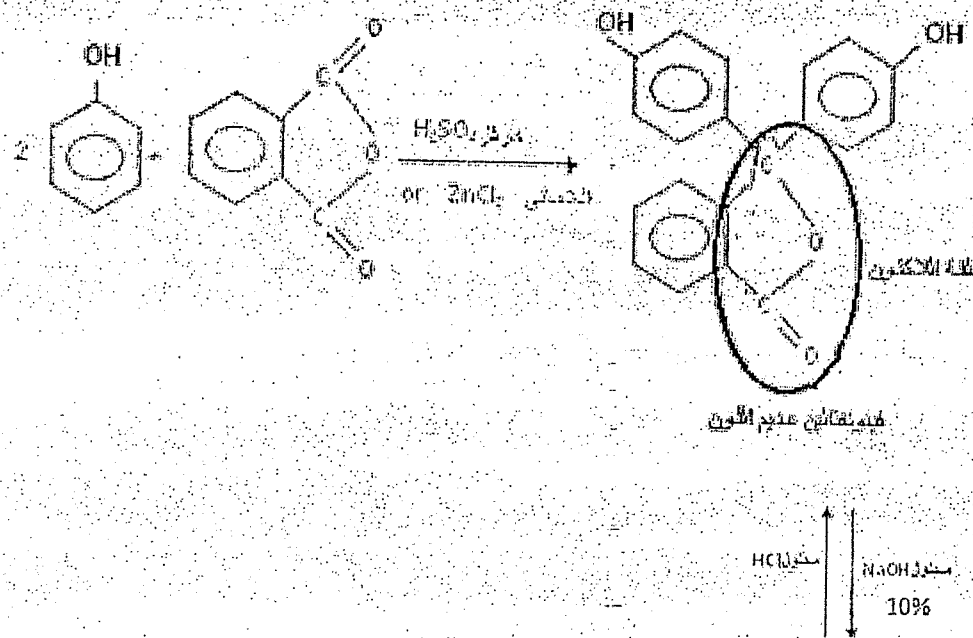
تحضير دليل الفينولفثالين

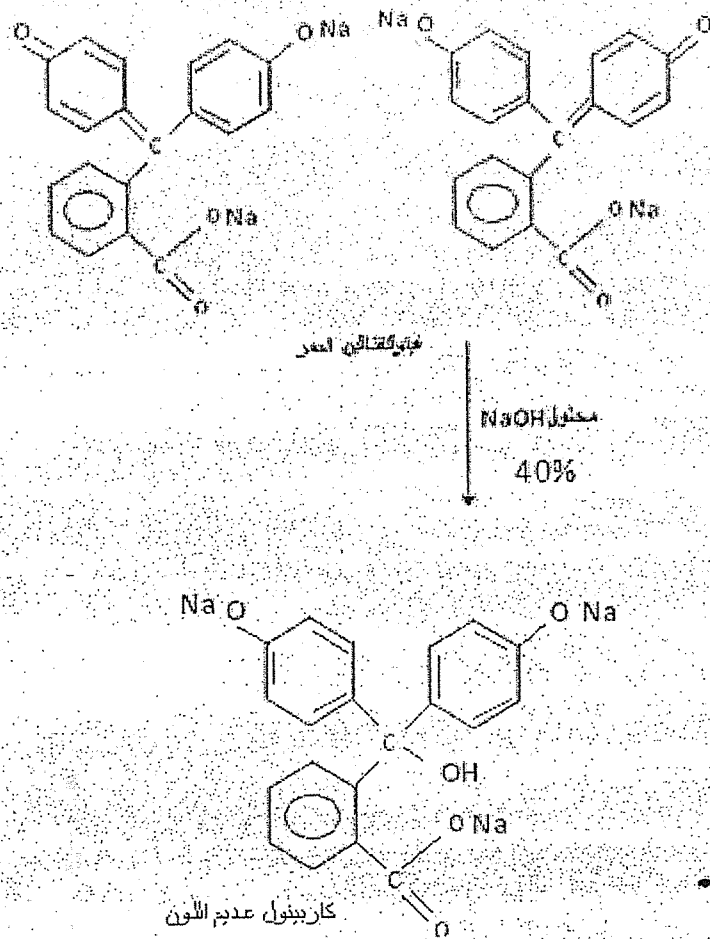
Preparation of Phenolphthalein Indicator

الفينولفثالين مركب عضوي يستعمل كدليل أو كاشف كيميائي للكشف عن المحاليل الحامضية والقواعدية، حيث يعطي لون أحمر في الوسط القاعدي المخفف ($\text{pH} 8.3-10$) ويعديم اللون في الوسط القاعدي المركز والوسط الحامضي.

يتفاعل الفينول تفاعلاً تكتيفاً مع حامض الفثاليك الالماني انهيدريد الفثاليك Phthalic anhydride بوجود حامض الكبريتيك المركزي او كلوريد الخارصين الالماني ليترج الفينولفثالين العديم اللون كاتج لرئيسي، عند اضافة القاعدة المخففة الى محلول كحولي للفينولفثالين يظهر لون احمر واضح القاعدة تفتح حلقة اللاكتون Lacton Ring في الفينولفثالين ويكون ملح على احدى المجاميع الفينولية . ظهور اللون قد يعزى الى الرزونانس المتكون على شكل تركيب الكوينونويد على كل من جهتي الجزيئة والذي يكون شحنة سالبة على كل من ذرات الاوكسجين في كلا التركيبين، وبزيادة تركيز القاعدة الفلوية يختفي اللون الاحمر وهذا يعود الى تكون الكاربينول على شكل تركيب ملحي ويختفي الرزونانس.

المعادلات الكيميائية





المواد والأدوات المستعملة

فينول، انهيدريد الفتاليك، حامض الكبريتิก المركز، هيدروكسيد الصوديوم، حامض

HCl

أنبوبة بایرکس، جهاز ترشيح، مسخن.

طريقة العمل

- 1- ضع 2gm من الفينول مع 1.5 gm من انهيدريد الفتاليك في أنبوبة البایرکس.
- 2- اضف 0.7ml (5 قطرات) من حامض الكبريتيك المركز.
- 3- سخن لمدة 10-15 دقيقة لحين الحصول على محلول رائق.
- 4- يسكب محلول في قدر يحتوي على 40ml من الماء بلاحظ ترسب مسحوق صلب هو الفينولفتاللين.

5- يرشح الناتج بعد التبريد بجهاز الترشيح ويغسل الراسب بالماء ثم يجفف ويزن
ثم تحسب النسبة المئوية

الكشفات

- 1- يؤخذ 2ml من محلول هيدروكسيد الصوديوم 10% ويضاف له كمية قليلة جدا من رأس الفينولفتالين لاحظ تغير اللون.
- 2- يؤخذ 1ml من محلول خطوة رقم (1) ويضاف له 1ml من هيدروكسيد الصوديوم المركز 40% لاحظ تغير اللون.
- 3- يؤخذ 1ml من محلول خطوة رقم (1) ويضاف له 1ml من حامض الهيدروكلوريك المخفف لاحظ تغير اللون.

الحسابات

المادة الناتجة المادة المتفاعلة

الفينول	الفينولفتالين
و ج $\times 2$	و ج

X2gm

حيث يمثل (X) الوزن النظري

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

اسئلة للمناقشة

- ما الفرق بين تركيب الفينولفتالين المحتوي على حلقة لاكتون وتركيب الكاريبيول له من ناحية

أ- اللون

ب- الوسط الذي يظهر فيه مع ذكر التركيب الكيميائية لهما

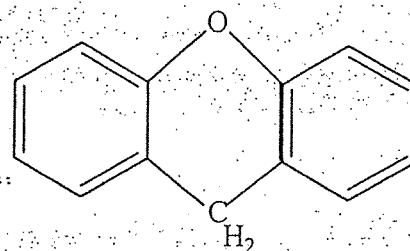
تجربة - 17 -

تحضير اصباغ الزانثين المشعة- الفلورسين والايوسين

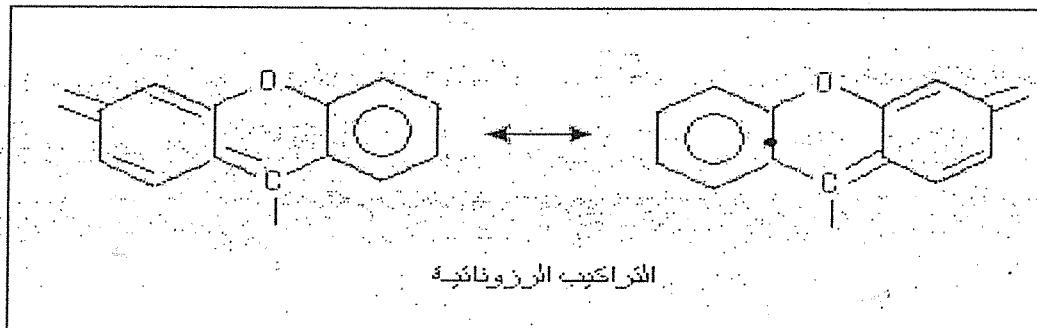
Preparation of Xanthane Dyes- Flourescien and Eosin

النظام الرئيسي لهذا الصنف هو نظام حلقي غير متجانس يسمى الزانثين

Xanthane



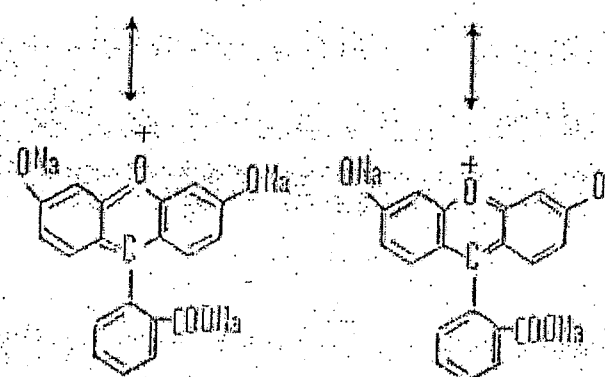
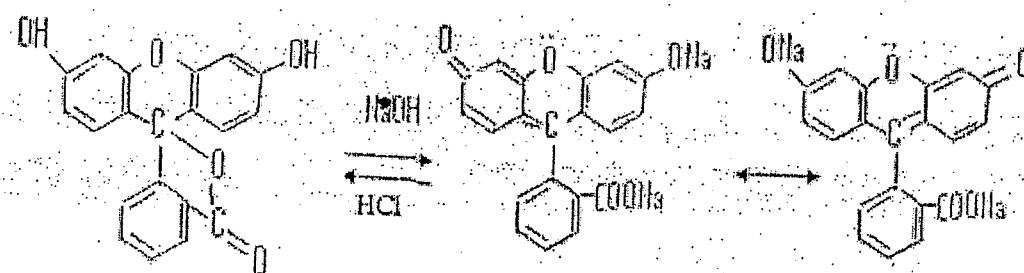
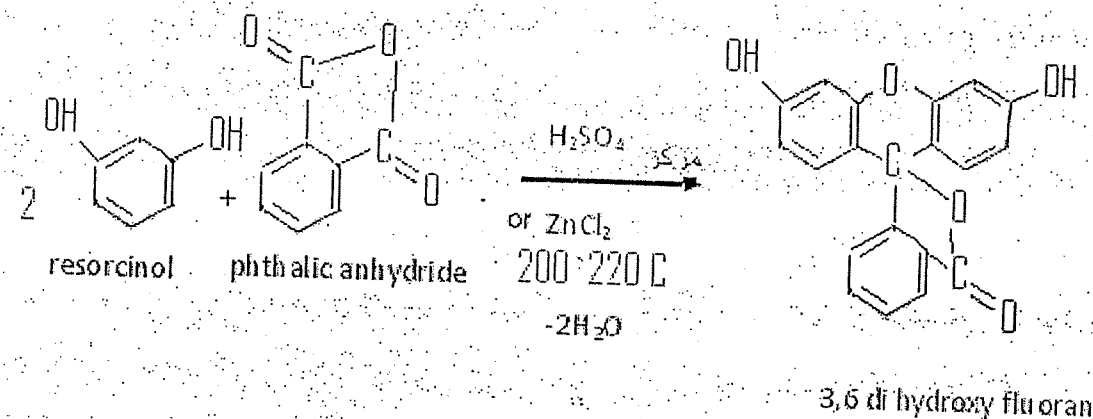
طبيعة كل صبغة ضمن هذا الصنف تعتمد على طبيعة المجاميع الفعالة المعروضة الموجودة في الجزيء، النظام المانح للون يشمل عدمن التراكيب الرزوفنايتية عالية الاستقرار والتي تشمل تراكيب الكوينونويد quinonoid والتي تمثل التراكيب التالية



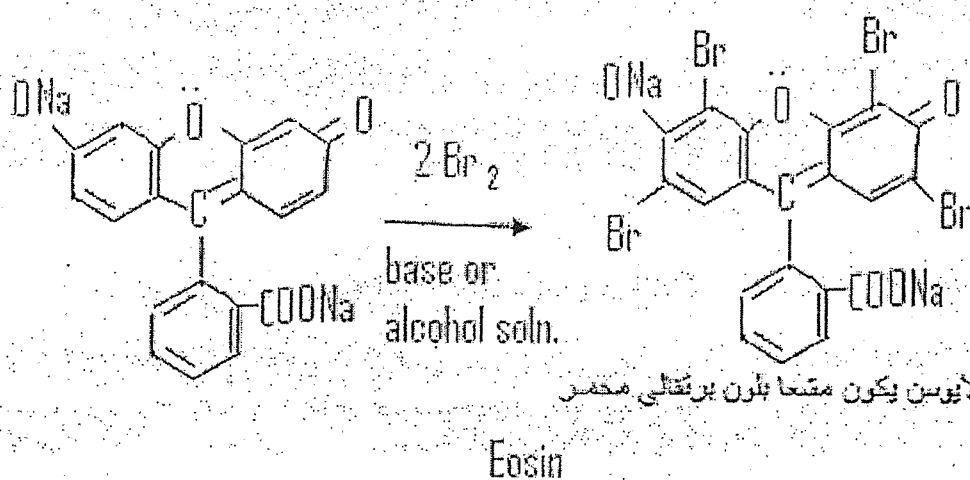
احد امثلة هذا الصنف هو الفلورسين وهو مركب مشع اصفر مخضر ينتج عندما يسخن مول واحد من انهيدريد الفثاليك phthalic anhydride مع مولين من الريزورسينول مع كمية قليلة من كلوريد الخارصين اللامائي في درجة حرارة عالية او باستعمال حامض الكبريتيك المركز حيث ينتج مسحوق اصفر هو المركب 3,6 داي هايدروكسي فلوران 3,6 di-hydroxy fluoran وعند اضافة القاعدة ينتج الفلورسين المشع بلون اصفر مخضر والذي يختفي عند تحميض محلول فيصبح مسحوق اصفر اللون .

عند هلاجنة الفلورسين بالبروم مع مكافيء او اربع مكافئات بروم في وسط قاعدي كحولي تعطي ثانوي او رباعي بروموفلورسين (الايوسين هو المشتق رباعي). الايوسین يكون مشعا بلون برتقالي محمر في الوسط القاعدي يختفي عند التحميض ليعطي مسحوق احمر اللون

المعادلات الكيميائية:



الفلورسين المشع (أصفر مخضر)



المواد والأدوات المستعملة

زيروسيتول، انهيدريد الفثاليك، حامض الكربونيك المركب، هيدروكسيد الصوديوم المخفف بتركيز 10%， جفنة خزفية، حمام مائي، جهاز ترشيح.

طريقة العمل

- 1- يمزج مسحوق (0.01 mol = 1.1gm) من الزيروسيتول مع (0.005mol = 0.74gm) من انهيدريد الفثاليك في جفنة خزفية.
- 2- يضاف 1.5ml من حامض الكربونيك المركب.
- 3- يسخن على حمام مائي لمدة 15 دقيقة مع التحريك المستمر.
- 4- يبرد ويضاف اليه 20ml من الماء مع التحريك المستمر.
- 5- يرشح ويجمع الراسب.
- 6- توضع كمية قليلة من الراسب في أنبوبة احتبار ويضاف لها 2ml من هيدروكسيد الصوديوم المخفف ويلاحظ لون الناتج.

الحسابات:

المادة المتفاعلة	المادة الناتجة
6,3 داي هايدروكسى فلوران	
زيرورسيتول	
وج 2	وج
1.1gm	X

حيث يمثل (X) الوزن النظري

الوزن العملي

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

اسئلة المناقشة:

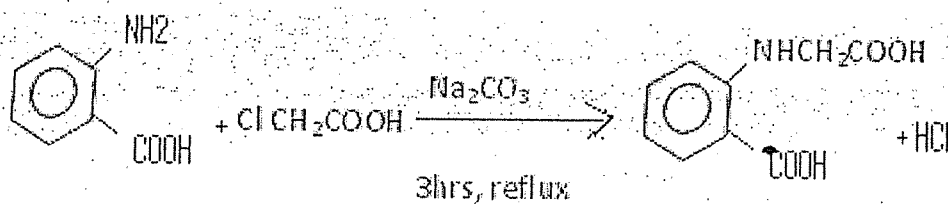
- 1- مالغرض من استعمال حامض الكبريتيك المركز او كلوريد الخارصين الللامائي.
- 2- في اي وسط تحصل على اللون المشع لصبغة الفلورسين وضح مع ذكر الاسباب.
- 3- وضح الاختلاف في لون الفلورسين عن الايوسين في الوسط
- A- الحامضي B- القاعدي مع ذكر الاسباب
- 4- هل يمكن تحضير صبغة قاعدية من اصياغ الـ اتشـ نـ اـ نـ معززاً اجابتك بمثال

تحضير صبغة الاندكو Preparation of Indigo Dye

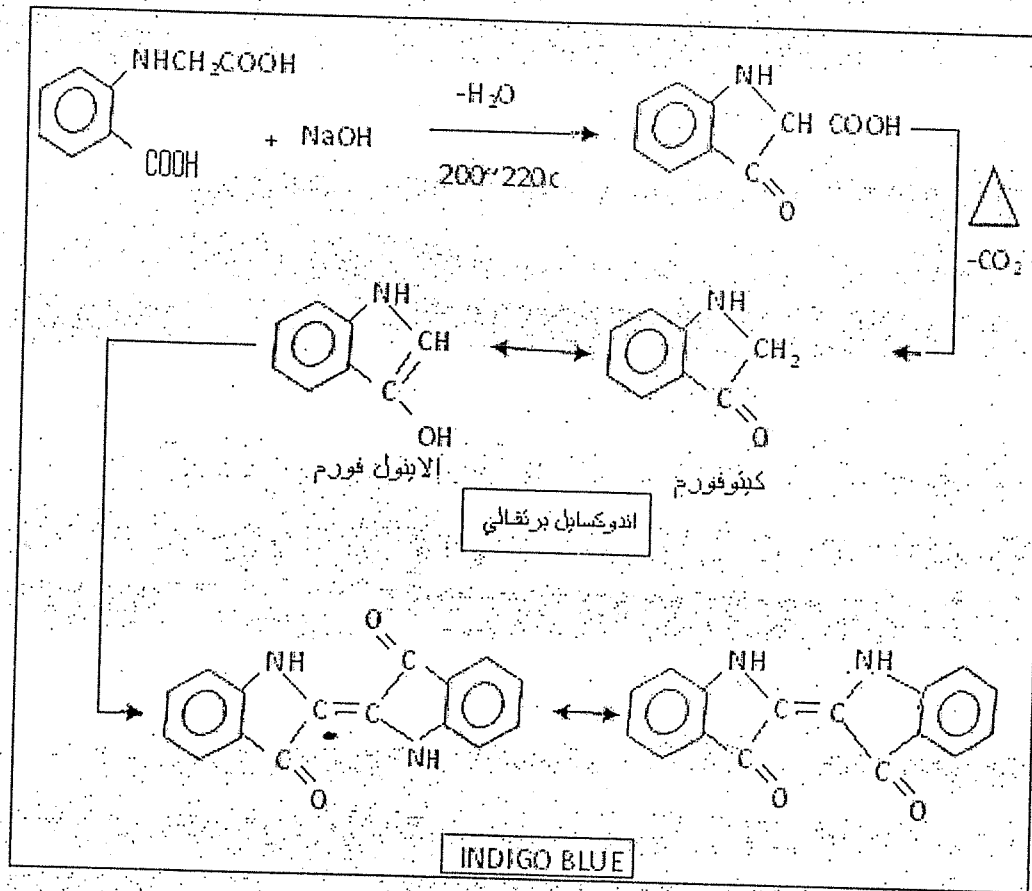
وهي اهم صبغة من صبغات الادوكويد Indigoid dye والتي تشمل الاندكو والثايو انديك. الصبغة الاولى طبيعية تمترز بقوه الوانها وثباتها عند استعمالها لصباغة الانسجة السليولوزية بالدرجة الاولى ومن ثم الانسجة البروتينية . كما يعتبر الاندكو من اهم انواع الاصباغ الحوضية Vat Dyes.

صبغة الاندكو عبارة عن تراكيب معقدة غير ذاتية ذات وزن جزيئي عالي تحتوي على مجاميع كيتونية يتم اختزالها في عمليات الصباغة لتحويلها الى الحالة الذائبة (عديمة اللون) ومن ثم يتم اكسидتها مرة ثانية على سطح النسيج فتحول الى صبغة زرقاء غير قابلة للذوبان ثالثة على النسيج.

تحضر بعدها طرق منها طريقة هيومان Humann Process حيث يتم تصنيع الاندكو من حامض الانثرا نيليك Anthranilic acid (حامض الاورثو امينو بنزويك) وحامض الكلورو خليك Chloro acetic acid بوجود كarbonات الصوديوم مع التسخين بمكثف عاكس لمدة 3 ساعات يفصل بعدها Phenyl glycine ortho carboxylic acid.



الذي يصهر مع مزيج من هيدروكسيدات الصوديوم والبوتاسيوم او احدهما بدرجة حرارية عالية حيث يتكون الاندوكسايل Indoxyle وهو مركب برتقالي اللون يتلاكس بسهولة في الهواء الجوي او باستعمال مادة موكسدة للحصول على مركب غامق هو الاندكو.



دورق دائري سعة 250ml ، مكثف قمع بخنر، حامض الانتراينيليك ، حامض الكلوروхлийك ، كاربونات الصوديوم اللامائية، هيدروكسيد الصوديوم ، حامض الهيدروكلوريك ، بودقة، مسخن كهربائي ، جهاز ترشيح.

طريقة العمل

الخطوة الاولى- تحضير فينيل كلاسيين اورثو كاربوكسيليك.

1- في دورق دائري مزود بمكثف عاكس، يوضع 2.8gm من حامض الانتراينيليك و 2gm من حامض الكلوروхлийك، و 4gm من كاربونات الصوديوم اللامائية و 40ml من الماء.

2- يسخن المزيج حتى الغليان ولمدة ثلاثة ساعات عند درجة حرارة 200-220°C.

3- يسكب المزيج في قدر ويبرد.

4- اضاف كمية مناسبة من حامض الهيدروكلوريك بشكل تدريجي لحين ترسب جميع المادة الناتجة.

5- يترك ليستقر للاليوم التالي.

6- يرشح ويغسل جيدا بالماء.

7- تجرى عملية البلورة واعادتها عند الحاجة بواسطة الماء الحار (بمساعدة الكاربون المزيل للون عند الحاجة)

8- تجف المادة الناتجة عند درجة 100°C
الخطوة الثانية: تحضير صبغة الاندكو:

1- يوضع 1gm من المادة الناتجة عن الخطوة الاولى مع 3gm من هيدروكسيد الصوديوم و 5ml من الماء في بودقة ، يسخن المزيج الى درجة $200\text{--}300^{\circ}\text{C}$ ويحرك جيدا باستمرار.

2- عندما تتحول المادة المنصهرة الى لون برتقالي واضح ، تترك البوقدة لتبرد.

3- يذاب المنصهر في 40ml من الماء .

4- يتراكم هذا المحلول عند التحريك بمجرد ملامسته للهواء الجوي ليعطي الاندكو الذي يترسب تدريجيا.

5- يرشح الناتج ويعسل بالماء جيدا ثم يجف.

ملاحظة:

التحول الى الاندكو يكون اسرع بالتحميض بحامض الهيدروكلوريك والاكسدة بواسطة محلول كلوريد الحديديك الى نهاية الترسيب.

الحسابات والناتج:

<u>المادة المتفاعلة</u>	<u>المادة الناتجة</u>
فينيل كلليسين او زئثوكاربوكسيليك اسيد	اندكو
و.ج $\times 2$	
1.0 gm	X

X = الوزن النظري

$$\frac{\text{الوزن النظري}}{\text{الوزن الحولي}} \times 100 =$$

اسئلة المناقشة:

1. نقش الوان المركبات الناتجة من خلال الخطوتين الاولى والثانية في خطوات التحضير مع ذكر اسباب تغير اللون.
2. مالفرق بين الاندوكسایل والاندکو ؟
3. ماهي الغاية من استعمال كل من كاربونات الصوديوم - محلول هيدروكسيد الصوديوم
4. لماذا يتتحول اللون البرتقالي الى اللون الازرق للاندوكسایل عند الاكسدة؟
5. ماهي المجاميع المعمقة لللون في صبغة الاندکو؟ و ما هي المجاميع المانحة للون فيها؟

تحضير وتنقية بعض اصباغ الازو المستعملة صناعياً

Preparation and Purification of some Azo Dyes

ان اصباغ الازو هي اكبر مجموعة من ضمن المواد الملونة العضوية Dyes المحضرة صناعياً، المجموعة المانحة للون فيها (الكريموفور Chromophore) هي مجموعة الازو (-N=N-) والتي ترتبط مع حلقة اروماتية او اكثر لتعطي الكريموفرين Chromogen وهو التركيب الاروماتي الاساسي لجزئية الصبغة الذي يحمل المجموعة المانحة للون.

قد تكون هناك اكثراً من مجموعة ازو في جزئية الصبغة وبذلك نحصل على صبغة احادية الازو mono Azo ، او ثنائية الازو di Azo او متعددة الازو poly Azo اعتماداً على عدد مجاميع الازو في جزئية الصبغة.

تحتوي اصباغ الازو ايضاً على مجاميع حامضية او قاعدية او متعادلة معوضة في الحلقات الاروماتية كمجاميع الكاربوكسيل ، والسلفونيك، والهيدروكسيل، والامين وغيرها تعطي فعلاً معيناً للون الاوكسوكروم Auxochromes اما اصباغ الازو قد تكون حامضية، قاعدية ، مباشرة منتشرة وغير ذلك حسب طبيعة المجاميع المعوضة الموجودة فيها.

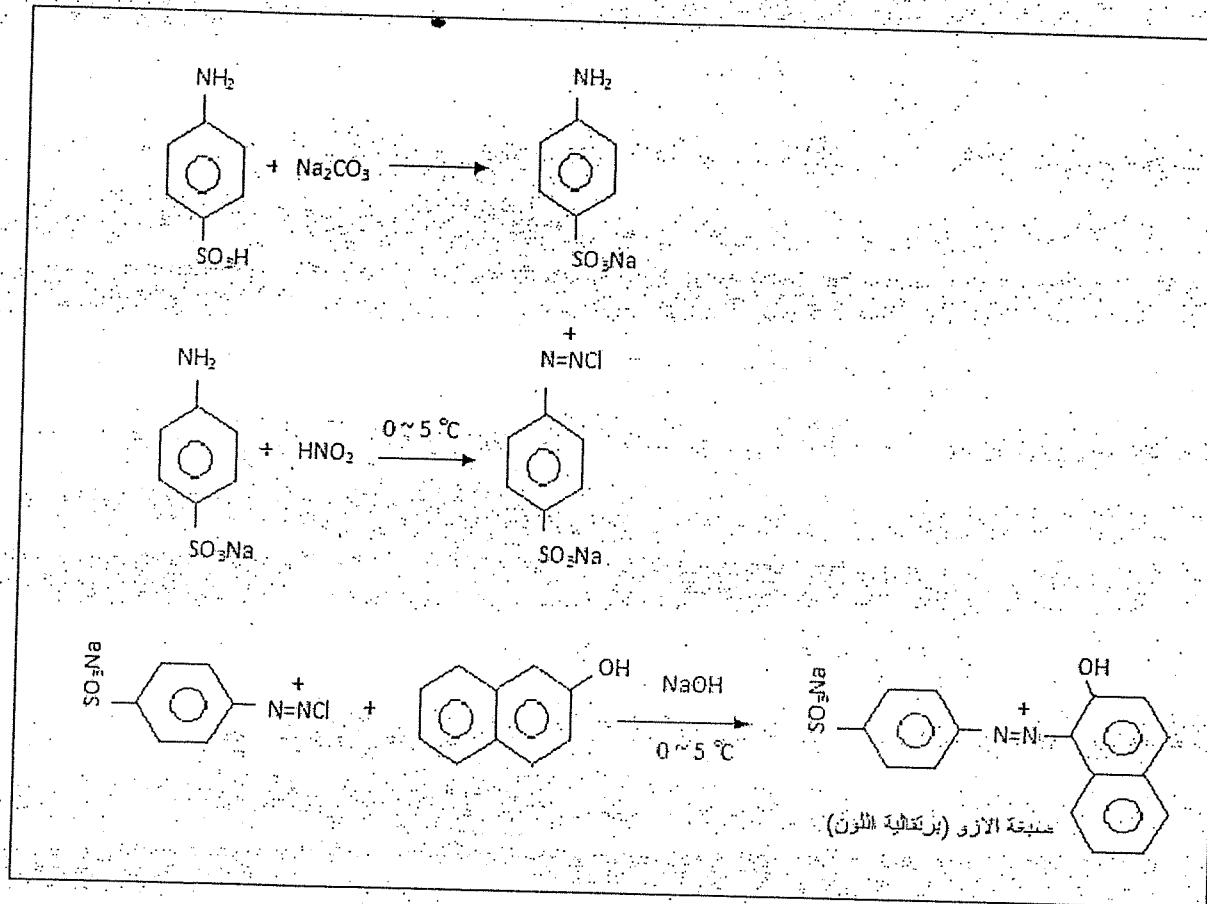
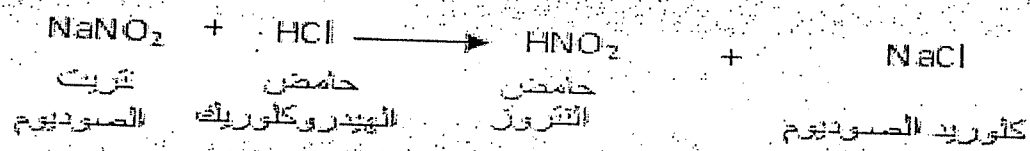
تحضير اصباغ الازو بخطوتين رئيسيتين هما:

1- عملية تكوين مركب الديازو diazotization للامببات الاروماتية الاولية بفعل حامض النتروز لتكون ملح الدايزونيوم Diazonium salt حيث يتم دخول ذرة نتروجين ثانية للجزئي وتكون مجموعة الازو. يجري التفاعل في درجة حرارية منخفضة لا تزيد عن 5°C لأن ملح الدايزونيوم الناتج غير مستقر.

2- عملية الازدواج coupling هي عملية تعويض الكترونات باليون الدايزونيوم الموجب الناتج من الخطوة الاولى اعلاه مع مركب اروماتي ثاني (من مركبات الهيدروكسيل او الامين الاروماتية). الموقع الذي يرتبط به اليون الدايزونيوم مع مركب الازدواج هو الموقع الذي يحتوي على كثافة الكترونية عالية وسط تفاعل عملية الازدواج تحدده طبيعة المجموعة الموجودة في مادة الازدواج ، هذه العملية تجري ايضاً في درجة حرارية منخفضة لمنع تجزؤ ملح الدايزونيوم المستعمل.

ان اسهل طريقة مستعملة لتنقية الصبغة المختبرة هي عملية التبلور crystallization باستعمال مذيب عضوي مناسب. في حالة عدم ملائمة هذه الطريقة تستعمل احدى طرق التقنية الكروماتوغرافية Chromatographic methods.

المعادلات الكيميائية:



المواد والادوات المستعملة

حامض السلفانيليک Sulphanilic acid - كربونات الصوديوم اللامائیة - نتریت الصودیوم - حامض HCl - بیتا نفتول - محلول هیدروکسید الصودیوم 10% - ملح الطعام - قدح صغير الحجم عدد 2 - حمام مائي - قمع بخنر للترشیح - ثلج - محار.

طريقة العمل:

- 1- عملية تكوين مركب الديازو
 - 2- يوضع 1.5 gm من حامض السلفانيليک مع 1gm من كربونات الصوديوم اللامائیة و 16ml من الماء في قدح .
 - 3- يسخن المزيج حتى يتكون محلول رائق .
 - 4- يبرد بالماء الى درجة 15 °C ثم يضاف بالتدريج محلول (1gm نتریت الصودیوم في 2ml ماء) .
 - 5- يسكب المزيج بهدوء مع التحريك المستمر في قدح صغير يحتوي 1.5ml من حامض الهیدروکلوريك المركز و 10ml من الماء المثلج .
 - 6- تخفض درجة الحرارة الى (0~5 °C) باستعمال الحمام الثلاجي .
- ب- عملية الازدواج:
- 1- في قدح، يذاب 1.5gm من البيتا نفتول في 4ml من محلول 10% هیدروکسید الصودیوم.
 - 2- يبرد الى 0~5 °C .

- 3- يضاف مع التحريك المستمر مزيج ملح حامض الديازو سلفانيليک (المحضر بالخطوة الاولى اعلاه) الى مزيج النفتول .
- 4- يحرك جيدا لمندة عشرة دقائق .
- 5- يسخن حتى ذوبان الصبغة .
- 6- يضاف 2gm من ملح الطعام ويترك المزيج حتى يبرد .
- 7- بعد انتهاء انصعال بلورات الصبغة ، يرشح خلال قمع بخنر .
- 8- يغسل جيدا بالماء ويجف .
- 9- تخفض درجة نقاوة الصبغة الناتجة وتبلور عند الحاجة .

الحسابات والنتائج:

صيغة الازو الناتجة

البيتافنول

و.ج

و.ج

X

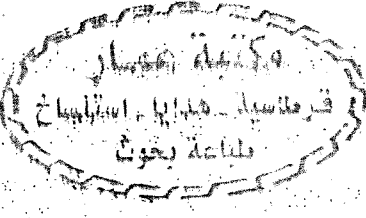
1.5gm

حيث يمثل (X) الوزن النظري

$$\frac{\text{الوزن المئوي}}{\text{الوزن العملي}} = \frac{100}{X}$$

المناقشة:

- 1- ادرس وناقش امكانية التغيير في ظروف التجربة - درجة حرارة الوسط - في حالة تغير نوع المركبات الرئيسية المستعملة في خطوتي التحضير الرئيسيتين واكتب معادلات تفاعل المركبات المقرحة.
- 2- من المسؤول عن تحديد
 - أ- موقع الارتباط لايون الديايزونيوم مع مركب الازدواج
 - ب- الوسط الذي يجري فيه تفاعل الازدواج.



تجربة - 20 -

صباغة الألياف

(استعمال بعض الأصباغ المحضره في عمليات الصباغة)

Dyeing of Fibers

عمليات الصباغة تتضمن اختيار الصبغات المناسبة للأنسجة الملائمة لها، اعتماداً على التركيب الكيميائي لكل منها. أساس عملية الصباغة بغض النظر عن طريقة الصباغة يقوم على انتقال الصبغة من محلول الصباغة إلى داخل النسيج. وفضلاً عن ذلك فإن العمليات الأساسية للصباغة تتضمن:

أولاً: تهيئة الألياف.

ثانياً: تحضير محلول الصباغة:

ثالثاً: استعمال الأصباغ المناسبة.

رابعاً: عمليات التكملة.

إن تهيئة الألياف تختلف بالنسبة للأنسجة الطبيعية عن المصنعة وحسب نوع المعاملات التي مررت بها خلال إنتاجها. أما تحضير محلول الصباغة فيختلف اعتماداً على التركيب الكيميائي لجريدة الصبغة فهي أما تذاب بالماء مباشرة كالأصباغ الحامضية أو تخزى إلى الحالة الذائبة كالأصباغ الحوضية أو تطحن إلى دقائق صغيرة لتجول إلى محلول عالق بالأصباغ المنتشرة وغير ذلك. بعد ذلك تستعمل الصبغة بإدخال الألياف المهيأة إلى محلول الصباغة المحضر مع التحريك المستمر لفترة زمنية معينة في درجة حرارية مناسبة وأحياناً تحت ضغط (إن أعظم امتصاص للصبغة من قبل النسيج يختلف باختلاف كل من الصبغة والنسيج اعتماداً على تركيب كل منها الكيميائي). وأخيراً عمليات التكملة التي تختلف أيضاً حسب نوع الصبغة قد تتطلب الغسل والتجميف فقط، أو تتطلب إزالة العامل المخنزل ثم الأكسدة ثم الغسل والتجميف فقط، أو تتطلب إزالة العامل المخنزل ثم الأكسدة ثم الغسل والتجميف وغير ذلك، بعد عمليات التكملة تكون الصبغة قد ثبتت على النسيج بالشكل النهائي.

هناك عدة عوامل تؤثر على عمليات الصباغة المختلفة، منها

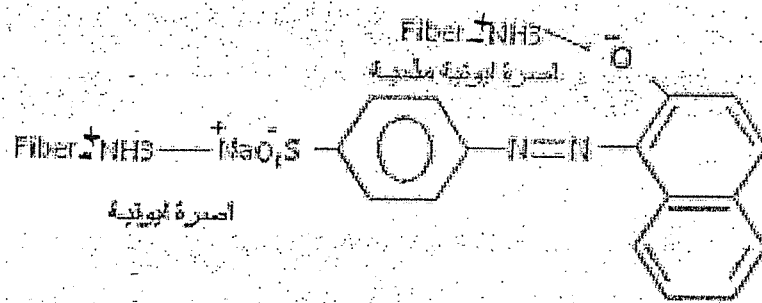
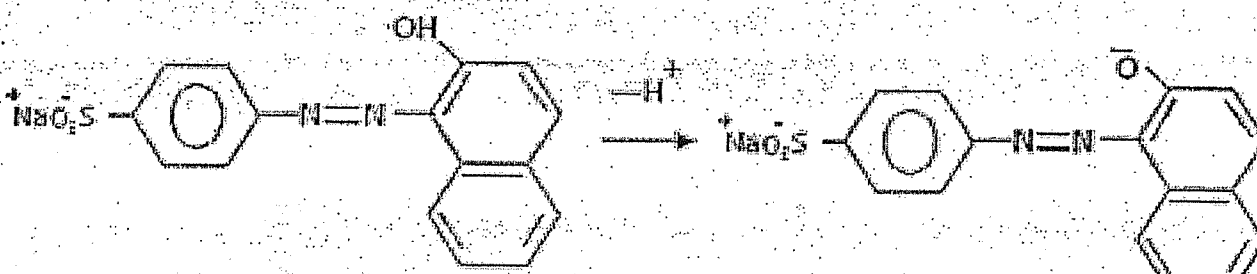
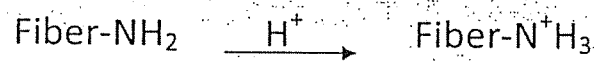
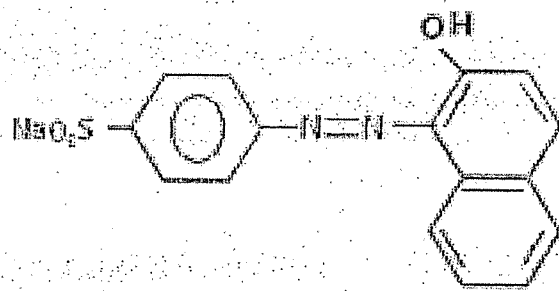
1. تركيز الصبغة في محلول الصباغة حيث إن لون النسيج يكون أكثر عمقاً عند زيادة تركيز الصبغة في محلول الصباغة وعلى العكس من ذلك فإن وزن النسيج يؤثر في عمليات الصباغة.
2. درجة الحرارة، إن اختبار الدرجة الحرارية المناسبة لعملية الصباغة يعطي نتائج جيدة.
3. تأثير الألكتروليت المستعمل حيث إن استعمال بعض الأملاح أحياناً مثل ملح كلورير (كبريتات الصوديوم المائية) كالألكتروليت يعمل على زيادة استنفاد الصبغة إلى داخل النسيج وتأثير الألكتروليت على الاستنفاد يختلف باختلاف الصبغة، كما إن استنفاد الصبغة إلى داخل النسيج المستعمل يزداد بزيادة تركيز الألكتروليت إلى حد معين في حوض الصباغة.

ان عمليات الصباغة اعتماداً تتم في محيط مائي، وإن طريقة ارتباط الصبغة بالنسيج تكون إما بتكوين روابط كيميائية حقيقة (actual chemical bonds)، أو عن طريق الامتصاص (adsorption).

هناك أربعة قوى ممكن أن ترتبط بها جزيئات الإصياغ المختلفة بجزيئات الأنسجة أو الألياف الملائمة لها هي، القوى الأيونية، الروابط التساهمية، الأواصر الهيدروجينية وقوى فاندر فال، إن نوع القوى أو الارتباط يعتمد على التركيب الكيميائي لكل من جزيئة الصبغة والنسيج المستعمل.

صبغة الازو Azo Dyes

تصنف اعتماداً على التركيب الكيميائي للصبغة أو طريقة الاستعمال والصبغة التي تحضر في المختبر هي صبغة حامضية تصلح لصباغة الأنسجة القاعدية البروتينية وهي صبغة ذات لون أحمر أو برتقالي، التركيب الكيميائي للصبغة المحضرة ومعادلات عملية الصباغة للنسيج الملائم لها



الادوات والمواد المستعملة:

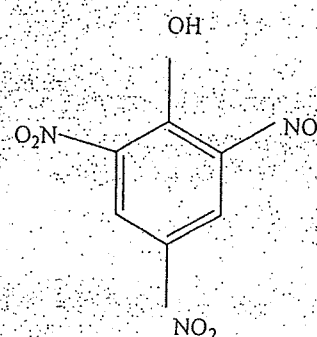
قدح عدد 4 سعة 300ml - محرك زجاجي - قطعة من الصوف - قطعة من القطن - صبغة الازو orange - كبريتات الصوديوم - حامض الكبريتيك المركز - محار.

طريقة العمل:

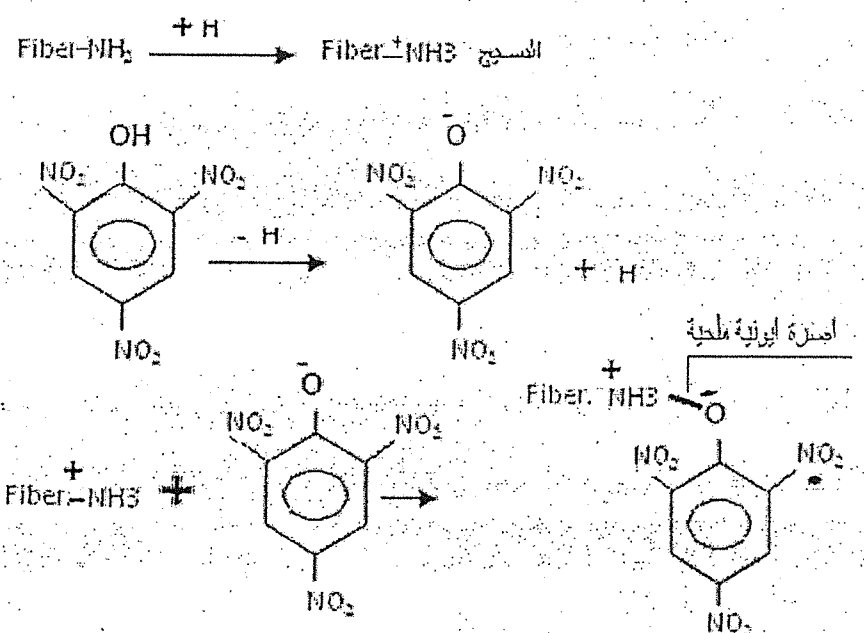
1. يحضر حمام الصباغة من 200ml ماء و 5 قطرات من حامض الكبريتيك المركز و 5ml من محلول 10% كبريتات الصوديوم مع 0.5gm من صبغة الازو ثم اقسم محلول المكون الى قسمين اي الى حمامين صباغة.
2. تدخل الى احد حمامي الصباغة قطعة من الصوف بوزن 0.5gm وادخل الى الحمام الآخر قطعة من القطن بوزن 0.5gm ايضا.
3. يحرك كلا من الحمامين لمدة 10 دقائق في درجة حرارية قريبة من الغليان 90-80°C.
4. ترفع كل قطعة نسيج او الياf من حمامهما بمحرك زجاجي ويتم غسلها بالماء وترك حتى تجف - عند الغسل يترك الماء حاريا باستمرار على قطع الالياف المصبوغة الى ان يصبح ماء الغسيل عديم اللون.
5. تقارن نتيجة صباغة النسيج البروتيني مع نتيجة صباغة النسيج السليلوزي بالصبغة المستعملة واحفظ النماذج.

الصبغة الثانية - صبغة حامض البكريك Picric Acid

هو حامض البكريك يصنف حسب الإستعمال من الأصباغ الحامضية وحسب التركيب الكيميائي من أصباغ النايلون وتصلح لصباغة الأنسجة القاعدية البروتينية وتعتبر من المواد المتفجرة لذلك تحفظ في قاني مغطاة بالماء.



معادلات عملية الصباغة:



الادوات والمواد المستعملة:

قدح عدد 2 سعة 200ml - محرك زجاجي - قطعة من الصوف - قطعة من القطن - صبغة حامض البكريك - حامض الكبريتิก المركز - محرار.

طريقة العمل:

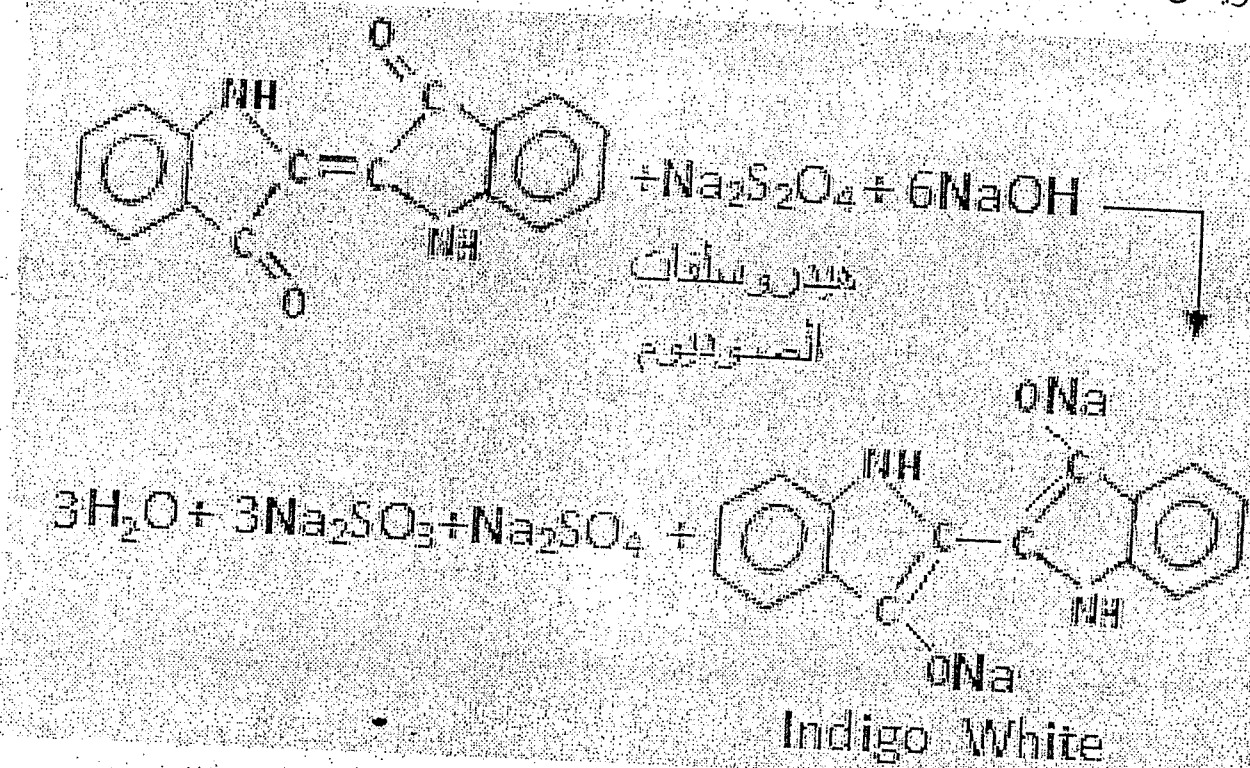
1. يحضر حمام الصباغة من 100ml ماء و 3 قطرات من حامض الكبريتيك المركز و مع 0.5gm من صبغة حامض البكريك ثم اقسم محلول المكون الى قسمين اي الى حمامين صباغة.
2. تضاف الى احد حمامي الصباغة قطعة من الصوف بوزن 0.5gm وادخل الى الحمام الآخر قطعة من القطن بوزن 0.5gm ايضا.
3. يحرك كلا من الحمامين لمدة 10 دقائق في درجة حرارية قريبة من الغليان $90-80^{\circ}\text{C}$.
4. ترفع كل قطعة نسيج او اليف من حمامهما بمحرك زجاجي ويتم غسلها بالماء وتترك حتى تجف - عند الغسل يترك الماء جاريا باستمرار على قطع الاليف المصبوغة الى ان يصبح ماء الغسيل عديم اللون.
5. قارن بين نتيجة صباغة النسيج البروتيني مع نتيجة صباغة النسيج السليوزي بالصباغة المستعملة واحفظ النماذج.

الصبغة الثالثة: صبغة الاندکو Indigo

صبغة الاندکو Indigo dye تصنف من اصباغ الاندکوید حسب التركيب الكيميائي . وهي من الاصباغ الحوضية Vat Dyes تصلح لصباغة الانسجة السليولوزية بالدرجة الاولى ومن ثم الانسجة البروتينية . وترتبط الصبغة بالنسيج عن طريق الامتران .

صبغة الاندکو عبارة عن تراكيب معقدة غير ذائبة زرقاء اللون . تخترل في عمليات الصباغة لتحويلها الى الحالة الذائية (عديمة اللون) ومن ثم يتم اكسستها مرة ثانية على سطح النسيج وثبتت عليه .

ويمكن تمثيل معادلة صباغة الاندکو كالتالي:



الادوات والمواد المستعملة:

قدح عدد 2 سعة 200ml - محرك زجاجي - قطعة من الصوف - قطعة من القطن - صبغة الاندکو - محلول 10% هيدروكسيد الصوديوم - هيدروسفات الصوديوم Sodium Hydrosulphate

طريقة العمل:

1. يحضر حمام الصباغة من 100ml ماء و 5ml محلول 10% هيدروكسيد الصوديوم مع 1gm من هيدروسلفات الصوديوم Sodium Hydrosulphate مع 0.2gm من صبغة الاندكتو.
2. يغلى المزيج مع التحريك بمحرك الى ان تختزل الصباغة . (يختفي لونها) . ثم يقسم محلول المكون الى قسمين اي الى حمامين صباغة .
3. توضع في احد حمامي الصباغة قطعة من الصوف بوزن 0.5gm وفي الحمام الآخر قطعة من القطن بوزن 0.5gm ايضا . واستمر في غلي المزيج في حمامي الصباغة لمدة 10 دقائق .
4. نترك كلا من القطعتين في محلول مع التحريك ولمدة 5 دقائق في درجة حرارة المختبر.
5. ترفع كل قطعة نسيج او الیاف من حمامهما بالمحرك الزجاجي وتغسل بالماء ونترك حتى تجف .
6. قارن النتائج التي حصلت عليها واحتفظ بها.

المناقشة:

1. قارن بين حمامات صباغة كل من صبغة الازو و البكريك والاندكتو.
2. ما هي العوامل المؤثرة على عمليات الصباغة .

