

مِنْزَةُ التَّطْبِيلِ الْكَبِيرَيِّ الْأَلَيِّ
الْعَلَى

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (١)

اسم التجربة: المحاليل القياسية

الغرض من إجراء التجربة: تحضير محاليل قياسية لمواد صلبة وسائلة

الجزء النظري:

المحلول القياسي: standard solution

هو محلول الذي يحوي حجم معين منه على وزن معلوم من المادة المذابة (سواء كانت صلبة أو سائلة). أي هو محلول المعلوم التركيز وبأي صيغة من صيغ التركيز. وتستخدم المحاليل القياسية في تهيئة منحني المعايرة أو المنحني القياسي.

شروط المادة القياسية:

1. أن تكون ذات تركيب معروف ويسهل الحصول عليها بدرجة عالية من النقاوة.
2. أن تكون غير متميزة وغير قابلة لأي تغير قد يحصل فيها خلال عملية الوزن.
3. أن يكون وزنها المكافئ كبير نسبيا حتى تصبح أخطاء الوزن في حدود الإهمال.
4. أن تكون المادة سهلة الذوبان في الماء تحت الظروف التي تستعمل فيها.
5. أن يكون التفاعل مع المادة القياسية في التفاعلات التي تظهر تماما عند نقطة التكافؤ وأن تتم بسرعة.
6. يجب أن لا تتأثر بالضوء ودرجات الحرارة والغبار والمواد العضوية.
7. في حالة التسخيحات يجب أن لا يكون محلول المادة القياسية الأولية ملوانا قبل أو بعد الانتهاء من عملية المعايرة منعا لتدخل لونها مع لون الدليل المستعمل لإيجاد نقطة انتهاء التفاعل.

المحلول الخزين: stock solution

هو عبارة عن محلول قياسي عالي التركيز، يستخدم في تحضير محاليل قياسية لنفس المادة لكن أقل تركيزا وبواسطة التخفيف.

الجزء العملي:

1- تحضير محلول قياسي لمادة صلبة

يوزن بدقة (wt) من المادة المراد تحضير محلولها في بيكر جاف ونظيف.
تذاب المادة بأقل كمية ممكنة من المذيب (الماء المقطر أو الاعتيادي في أغلب الأحيان).
ينقل محلول نقاً كمياً إلى قنينة حجمية (vol.flask) نظيفة وذات حجم مطابق للحسابات التي
تم على أساسها حساب الوزن.
يكمل الحجم بإضافة الماء المقطر لحد العلامة.

2- تحضير محلول قياسي لمادة سائلة

يحسب تركيز المادة السائلة الأصلية من المعلومات المثبتة على القنينة (الوزن النوعي أو الكثافة النسبية ، النسبة المئوية ، الوزن الجزيئي) .

بعد تثبيت التركيز والحجم المطلوب تحضيره يحسب حجم المادة السائلة اللازم أخذها
للحضير.

يضاف هذا الحجم بواسطة ماصة مدرجة إلى قنينة حجميه نظيفة وجافة ويكملاً لحد العلامة
بالماء ويرج جيداً.

الحسابات:

حساب الوزن لمادة الصلبة

يتم من خلال القانون التالي
مثال

حضر محلول قياسي لمادة هيدروكسيد البوتاسيوم KOH بتركيز 0.01M وبحجم 100ml
علماً أن الوزن الجزيئي 56 g/mol .

$$M = \frac{wt}{M \cdot wt} \times \frac{1000}{V \text{ ml}}$$

$$0.01 = \frac{wt}{56} \times \frac{1000}{100}$$

$$wt = 0.056 \text{ gm}$$

توزن هذه الكمية من المادة في بيكر نظيف وجاف وتذاب بأقل كمية ممكنة من المذيب ثم تنتقل
نقلاً كمياً إلى vol.flask سعة 100 ml ونكملاً الحجم لحد العلامة بواسطة المذيب.

إذا أردنا تحضير محلول قياسي بالتركيز النورمال N فنستخدم القانون التالي :

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

Eq. wt تمثل الوزن المكافئ

حساب الحجم للمادة السائلة

مثال:

حضر محلول قياسي لحامض الفسفوريك H_3PO_4 بتركيز N في قنينة حجميه سعة 250 ml علماً أن الوزن النوعي للحامض 1.2 والنسبة المئوية للنقاوة 95% والوزن الجزيئي 98 gm/mol ؟

يتم حساب الوزن المكافئ للحامض من خلال العلاقة التالية
الوزن المكافئ للحامض = الوزن الجزيئي / عدد ذرات الهيدروجين القابلة للتأين

وبالنسبة للقاعدة :

الوزن المكافئ للقاعدة = الوزن الجزيئي / عدد OH القابلة للتأين

بما أن حامض الفسفوريك ثلاثي البروتون لذلك:

$$\begin{aligned} Eq. wt &= 98 / 3 \\ &= 32.6 \end{aligned}$$

ولحساب التركيز الأصلي للحامض نستخدم القانون التالي:

$$N = (Sp. gr \times \% \times 1000) / eq. wt$$

Sp. gr الوزن النوعي

$$\begin{aligned} N &= (1.2 \times 0.95 \times 1000) / 32.6 \\ &= 34.9 N \end{aligned}$$

لتحضير المحلول المطلوب نستخدم قانون التخفيف

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

حيث أن N_1 نورمالية (تركيز) المحلول الأول (الأصلي)
 V_1 حجم المحلول الأول

N_2 نورمالية (تركيز) المحلول الثاني (المخفف)
 V_2 حجم المحلول الثاني

$$34.9 \times V_1 = 1 \times 250$$

$$V_1 = 7.16\text{ ml}$$

يتم سحب 7.16 ml من المحلول الأصلي بواسطة ماصة مدرجة نظيفة وجافة وتوضع في قنينة حجميه سعة 250 ml ويكملا الحجم لحد العلامة .

وإذا أردنا تحضير المحلول بالتركيز المولاري نستخدم القانون التالي

$$M = (Sp. gr \times \% \times 1000) / M. wt$$

المناقشة :

كيف يتم حساب الوزن المكافئ لكل من الأصناف الكيميائية التالية :

الملح

العامل المؤكسد

العامل المخترل

مصطلحات ومفاهيم تتعلق بالتحليل الآلي

التحليل الكيميائي الآلي: يقصد به طرائق تحليل المواد عن طريق توظيف جهاز أو آلية مصنعة لهذا الغرض استناداً إلى صفة فيزيائية يتصرف بها العنصر أو المركب لكي تكون أساساً للطريقة المستخدمة في التحليل.

س / ما الفرق بين التحليل الكيميائي الآلي والتحليل بالطريق التقليدية ؟

منحنى المعايرة: calibration curve

هو رسم العلاقة بين أي صفة فيزيائية (مثل الامتصاص ، النفاذية ، زاوية الدوران ، معامل الانكسار ، . . .) كدالة للتركيز. ويستفاد منه في إيجاد تركيز مادة مجهولة (تحليل كمي)

طيف المادة : spectrum

هو رسم العلاقة بين الأمتصاص (قياس النقصان في طاقة الشعاع المار) أو النفاذية مع الطول الموجي أو التردد أو عدد الموجة . يستفاد منه في تشخيص المادة نوعيا (تحليل نوعي) .

محلول البلانك : Blank solution

ويدعى أيضا بمحلول الخلب أو المحلول المقارن ويمثل جميع المواد والكواشف المستخدمة والداخلة في تحضير المحلول القياسي عدا العينة المراد قياسها . الغرض من استخدامه هو لتصغير الجهاز .

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (٢)

اسم التجربة : إيضاح قانون بير - لامبرت

الغرض من إجراء التجربة: تطبيق القانون باستخدام برمكبات البوتاسيوم $KMnO_4$

Spectrophotometer

الجهاز المستخدم:

الجزء النظري:

يعتبر قانون بير - لامبرت من أهم القوانين الرياضية التي تتضمن المعالجة الكمية لامتصاص الطاقة الإشعاعية من قبل المادة فعندما نوجه شعاع أحادي اللون Monochromatic شدته (I₀) بصورة عمودية على خلية من الزجاج أو الكوارتز وبعد مروره مسافة (b) خلال العينة التي تحتوي على (N) من الدقائق الماصة للإشعاع تقل شدة الإشعاع النافذ من الجهة الأخرى إلى (I) حيث إن النقصان في شدة الشعاع المار يتاسب طردياً مع عدد الدقائق الممتصة الموجودة في محلول والتي تعترض طريق الشعاع.

ينص قانون بير - لامبرت على :

"إن الزيادة المتتابعة في عدد الجزيئات المتماثلة الماصة للإشعاع والواقعة في طريق حزمة من إشعاع أحادي اللون تمتثل أجزاء متساوية من الطاقة الإشعاعية التي تمر بها" و يعرف أيضاً بالقانون العام لامتصاص.

$$\log \frac{I_0}{I} = A = \epsilon b c \quad \text{or} \quad A = a b c$$

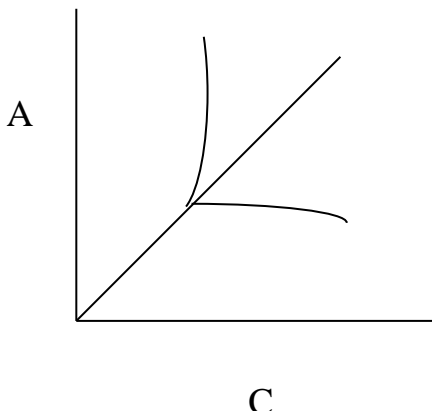
حيث إن:

- I₀ شدة الضوء الساقط على محلول
- I شدة الضوء النافذ

- ε ثابت التناوب ويسمى بالامتصاصية المولية Molar Absorptivity
- a ثابت التناوب ويسمى بالامتصاصية النوعية Specific Absorptivity
- b طول مسار الضوء خلال محلول
- c تركيز محلول

النسبة $1 / T$ تعرف بالنفاذية Transmittance ويرمز لها بـ T . أما $\log(1 / T)$ تعرف بالامتصاص Absorbance أو الكثافة البصرية ويرمز له بـ A .

نظرياً فان رسم العلاقة بين A و C يجب أن تكون علاقة خطية تمر بنقطة الأصل وعملياً وجد أن العلاقة بين الامتصاص وطول مسار الإشعاع عند تركيز ثابت هي علاقة خطية دائماً دونما استثناء أو انحراف. إلا أنه يمكن حصول انحراف عن التسلسل المباشر بين الامتصاص المقاس والتركيز مع ثبات مسار الإشعاع بما يعني عدم مطابقة قانون بيبير أو الانحراف عنه وحينئذ تتحرف القيمة الحقيقية انحرافاً موجباً (+) أو انحرافاً سالباً (-).



طريقة العمل:

1. يتم تحضير عدة محليلات قياسية من مادة بروتاسيوم والتي تركيزها $M = 0.002$ وذلك بسحب $1, 2, 3, 5, \dots$ مل بواسطة ماصة مدرجة ووضعها في قنينة حجمية سعة 25 مل ونكمel الحجم إلى حد العلامة بواسطة الماء.
2. نشغل الجهاز ونثبت الطول الموجي عند 520 nm .
3. نملأ إحدى خلبيتي الجهاز بالماء ونضعها في المكان المخصص ونصفر الجهاز أي نجعل قراءة الامتصاص A مساوية إلى الصفر.
4. نملأ الخلبة الثانية بال محلول الأول المحضر في الخطوة 1 ونضعها في الجهاز ونسجل قيمة A .
5. نعيد الخطوة السابقة على المحليل المحضرة الأخرى.
6. نأخذ المجهول ونكمel الحجم إلى حد العلامة بواسطة الماء ويتم قياس الامتصاص له عند نفس الطول الموجي ونسجل القراءة.
7. نرسم البياني بين قيم الامتصاص A للمحليل مقابل تركيزها.
8. نستخرج تركيز المجهول من الرسم البياني.

الحسابات:

يتم حساب تركيز المحاليل المحضرة من خلال العلاقة

$$C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$$

حيث أن

C_1 تركيز محلول الأصلي

V_1 الحجم المأخوذ من محلول الأصلي

C_2 تركيز محلول المحضر

V_2 حجم محلول المحضر

بعد حساب التركيز لجميع المحاليل نسجلها في جدول كالتالي

V ml	C (M)	A
1		
2		
3		
5		
unk		

يمثل المجهول unk (اختصار لكلمة unknown)

و لإيجاد تركيز unk نرسم العلاقة بين A و C (M)

المناقشة

1. ما المقصود بالأمتصاص A ؟ وعلى ماذا يعتمد؟
2. ما المقصود بكل من a , e ؟ وعلى ماذا يعتمد كل منهما؟
3. ماؤنواع الانحراف عن قانون بيبير-لامبرت؟
4. ما هي العوامل المسيبة للأنحراف عن قانون بيبير-لامبرت؟ وضحها؟
5. ما هي أجزاء المطياف ؟ وضحها بشكل مخطط

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (3)

اسم التجربة: قياس معامل الانكسار

الغرض من إجراء التجربة:

- دراسة العلاقة بين التركيز ومعامل الانكسار ومن ثم ايجاد تركيز مادة مجهولة (تحليل كمي)
- دراسة ثابت فيزيائي مهم للمواد العضوية(تحليل نوعي)

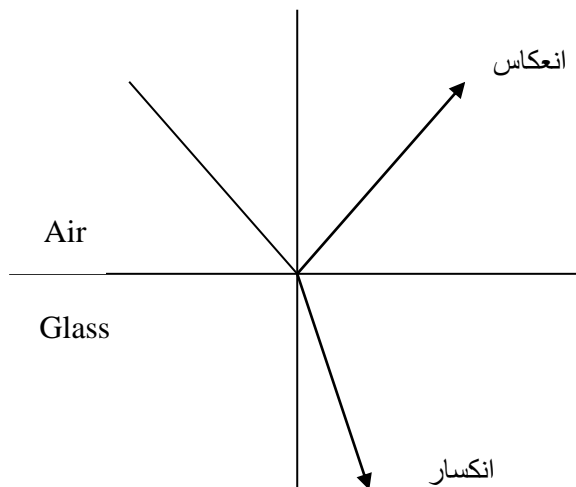
Refractometer

الجهاز المستخدم:

الجزء النظري:

من الظواهر المهمة لتدخل الأشعاع مع المادة والتي تكمن اهميتها في الدراسة التركيبية والتشخيصية للمواد بما ظهرت الانكسار Refraction والتشتت Dispersion. فلو مر شعاع من وسط آخر لأرتد او انعكس بعض منه ولنفذ القسم الآخر من الوسط الثاني.

عند مرور حزمة ضوئية من وسط مادي لآخر فانها تعاني تغيرا في اتجاهها عند السطح الفاصل بين الوسطين وتدعى هذه الظاهرة بالانكسار، وسبب الانكسار هو تداخل المجال الكهربائي للأشعاع مع الكترونات الوسط. اذا كان الوسط المادي الآخر اكثر كثافة من الوسط الأول فان الشعاع سوف ينحرف اقرب الى العمود النازل الذي يفصل الوسطين كما مبين في الشكل الآتي:



تسمى الزاوية المحصورة بين مسار الشعاع في الوسط الأول (Air) والعمود النازل على السطح الفاصل بين الوسطين بزاوية السقوط θ_1 . اما الزاوية التي تناظرها في

الوسط الثاني تسمى بزاوية الانحراف θ_2 . وتسمى النسبة بين جيب الزاويتين بمعامل الانكسار Refractive index ويرمز له η

$$\eta = \frac{\sin \theta_1}{\sin \theta_2}$$

اذا كانت زاوية السقوط تقع في وسط اكثراً كثافة فانها ستكون اقل من زاوية الانحراف وسوف تكون قيمة معامل الانكسار اقل من الواحد الصحيح واذا كان العكس سوف تكون قيمة معامل الانكسار اكبر من الواحد الصحيح. والشائع هو ان قيمة معامل الانكسار هي اكبر من الواحد الصحيح، لأن الحزمة الضوئية تسير من الهواء الى وسط اكثراً كثافة.

تعتمد قيمة معامل الانكسار على معاملات الانكسار للوسطين وبهذا يعرف معامل الانكسار η بأنه النسبة بين سرعة الضوء في الفراغ الى سرعته في وسط آخر.

$$\eta = \frac{V_{vac}}{V_{med.}}$$

وتسمى المعادلة التالية بمعادلة سنيل وهي العلاقة بين معاملي الانكسار في الوسطين

$$\frac{\sin \theta_1}{\sin \theta_2} = \frac{\eta_2}{\eta_1} = \frac{V_1}{V_2}$$

طريقة العمل

- يتم تحضير محليل قياسية مذابة في الماء المقطر من محلول قياسي اصلي وهو كحول (100% Ethanol) وفي قناني حجمية سعة 5ml. ويتم حساب تركيز هذه محليل باستخدام قانون التخفيف العام المذكور سابقا
- ينظف موشور الجهاز بقطعة قطنية ناعمة منعاً لتخديشه
- يتم قياس معامل الانكسار للمحاليل التي تم تحضيرها سابقاً ونسجلها في جدول كالتالي

V ml	C%	η
0.2		
0.4		
0.6		
0.8		
unk		

- ثم خد محلول مجهول التركيز وسجل معامل الانكسار له
- نرسم بيانيًا العلاقة بين معامل الانكسار والتركيز للمحاليل المحضرة من أجل ايجاد تركيز محلول المجهول
- يتم قياس معامل الانكسار للمحلول القياسي الأصلي بشكل مباشر وبدون تخفيف وذلك لأجل حساب كل من الانكسارات النوعي r_D والانكسار المولي Mr_D حسب القوانين التالية:

$$r_D = \frac{\eta^2 - 1}{\eta^2 + 2} \quad \rho$$

حيث ان ρ يمثل الكثافة

$$Mr_D = r_D \times M.wt$$

هذه تمثل القيم العملية ولحساب القيمة النظرية للأنكسار المولي نستعين بالقيم المذكورة في الجدول التالي:

Group	Mr _D
H	1.100
C	2.418
OH	1.525

المناقشة

1. ما هو معامل الانكسار؟ على ماذا يعتمد؟
2. لماذا تكون قيمة معامل الانكسار غالبا اكبر من واحد؟
3. ما الهمية دراسة معامل الانكسار؟
4. ما المقصود بكل من الانكسار النوعي والانكسار المولي وما فائدة دراستهما؟
5. ما هي علاقة التركيز بمعامل الانكسار؟
6. اكتب معادلة لورنتر - لورنر؟ ووضح مفرداتها؟

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (4)

اسم التجربة : التسحیج الجهدی

الغرض من إجراء التجربة : تعیین تركیز حامضی H_3PO_4 ، HCl فی مزیج لھما

الجهاز المستخدم : pH – meter

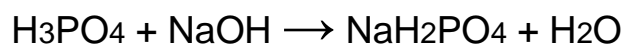
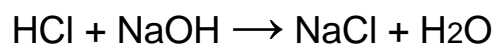
الجزء النظري : تعتبر القياسات الجهدية Potentiometry احدى طرائق التحليل الكهربائية أو ما يدعى بالطريق الكهروتحليلة، حيث تستند هذه التقنيات التحليلية على الخواص الكهربائية للعناصر (الفلزية منها بشكل خاص) ومحاليلها المائية . وبالتالي فان الحسابات التي تعتمدھا طرائق التحليل الكمي تستند الى المدلولات الكهربائية كالفولتية أو التيار أو المقاومة المتولدة في الخلية الكهروكيميائية تحت ظروف معينة وأيضا على تركيز العنصر أو المركب المعنی بالتحليل والذي تتوقف عليه قيم هذه المدلولات.

يعتبر التسحیج الجهدی Potentiometric titration أحد الأستخدامات التحليلية الشائعة للقياسات الجهدية . تستعمل الدلائل العضوية عادة في التنبؤ عن نقطة التعادل في حالة تسحیج حامض مقابل قاعدة ويتم ذلك من خلال تغير لون محلول الا انه في بعض الحالات لا يمكن ذلك خاصة في التسحیجات التي تتضمن محاليل ملونة والتي يصعب ايجاد دليل مناسب لها ، او في حالة تسحیج مزیجات الحوامض أو القواعد في المحاليل المائية واللامائیة ، لذلك يتم اللجو الى التسحیج المفاجئ في هذا النوع من التسحیجات يمكن معرفة نقطة التكافؤ للتفاعل من خلال التغير المفاجئ في الجهد عند قیاسه أثناء التسحیج بعد كل اضافة وبذا يمكن الاستغناء عن استخدام الدلائل .

تم متابعة التفاعل في التسحیج الجهدی من خلال قیاس تركیز واحد او أكثر من الفسائل الموجودة في محلول اعتمادا على التغير في جهد الخلية والمكونة من قطبی الزجاج والکالومیل المشبع SCE .

في هذا النوع من التسحیجات يمكن استخدام مزیج من حامضین مختلفین او أن يكون المزیج مثلا لحامض ثنائي القاعدة والرسم البياني الذي نحصل عليه من خلال التسحیج الجهدی سوف يعتمد بشكل كبير على نوع وقویة الحامض او مزیج الحوامض المستخدمة (ويمكن اجراء نفس العملية لمزیج من القواعد مقابل حامض معین)، كما توضھه الرسوم البيانية التالية

عند تسريح مزيج لحامضي H_3PO_4 ضد NaOH وباستخدام جهاز pH-meter فان القاعدة المضافة الى المزيج تتفاعل مع الحامض الأقوى اولاً لغاية اكمال التفاعل ثم تبدأ التفاعل مع الحامض الذي يليه قوة كما توضحه المعادلات الكيميائية التالية:



أما الزيادة من القاعدة فتتفاعل مع NaH_2PO_4 :



طريقة العمل:

1. شغل جهاز pH - meter
2. تتم معايرة الجهاز باستخدام محلول منظم (محلول بفر) ذي pH 4 أو pH 9
3. اغسل القطب بالماء المقطر وجففه ثم ضعه في المحلول المعطى اليك والحاوي على مزيج مجهول التركيز للحامضين . سجل القراءة الاولية لل pH
4. ابدأ باضافة القاعدة (0.1 NaOH) حسب التدريج الموضح في الجدول وسجل قراءة pH مقابل كل اضافة
5. ارسم العلاقة بين pH و V NaOH ومنها استخرج تركيز الحامضين
6. احسب ΔV و ΔpH و سجلها في الجدول
7. ارسم العلاقة بين V_{average} و $\Delta \text{pH} / \Delta V$ ومنها استخرج تركيز الحامضين

V NaOH	pH	V Total	ΔpH	ΔV	$\Delta \text{pH} / \Delta V$	V_{average}
0.0						
1.0						
1.0						
0.5						
0.5						
0.5						
0.5						

الحسابات

عند رسم pH مقابل $NaOH$ نحصل على الرسم البياني التالي:

V_1 تمثل حجم القاعدة المكافئ للمزيج

$V_2 - V_1$ تمثل حجم القاعدة المكافئ للحامض الضعيف H_3PO_4

$V_1 - (V_2 - V_1)$ تمثل حجم القاعدة المكافئ للحامض القوي HCl

لحساب تركيز H_3PO_4

$$0.1 \times (V_2 - V_1) = m.\text{mole of } H_3PO_4$$

لحساب تركيز HCl

$$0.1 \times \{V_1 - (V_2 - V_1)\} = m.\text{mole of } HCl$$

وعند رسم pH مقابل V_{average} نحصل على الرسم البياني التالي

تعاد نفس الحسابات السابقة وحسب قيم V_1 و V_2 الجديدة

المناقشة:

- ماهي أنواع التسحیح الجهدي؟
- ما الفرق بين التسحیح الجهدي والتسحیح الاعتيادي؟
- ناقش الفرق في النتائج للرسمين البيانيين
- وضح تخطيطيا شكل المنحنى البياني في حالة تسحیح قاعدة متعددة مقابل حامض

مختبر التحليل الآلي (5) تجربة رقم (5)

اسم التجربة: تقدير الحديد طيفيا

الغرض من إجراء التجربة: إيجاد تركيز محلول مجهول لأيون الحديديك

Spectrophotometer الجهاز المستخدم:

الجزء النظري:

هناك الكثير من الفصائل غير الماصة لأشعاع ماقوق البنفسجية المرئية والتي يتذرع تقدير تركيزها بشكل مباشر لذلك نلجم إلى مفاعالتها مع كواشف ملائمة وتحويلها إلى نواتج لها قابلية امتصاص قوية في هذه المنطقة. مثل ذلك تقدير تركيز ايون الحديديك حيث تتم مفاعالته مع ايون الثايوسيانيد ليتكون معقد أحمر اللون صيغته التركيبية العامة $[Fe(SCN)_n]^{3-n}$ [ان نوع المعقد المتكون يعتمد على تركيز ايون الثايوسيانيد في محلول، وفي تراكيز واطئة يكون المعقد $[Fe(SCN)]^{+2}$ هو السائد بينما في تركيز $M = 0.1$ يتكون المعقد $[Fe(SCN)_3]$ وفي تركيز عالي جداً يتكون $[Fe(SCN)_6]^{-3}$. في القياسات الضوئية اللونية يضاف عادة زيادة من الثايوسيانيد حيث تزداد شدة اللون وثباتية المعقد المتكون.

يضاف حامض قوي كحامض النتريل وذلك لايقاف التميؤ الذي قد يحدث لأيون الحديديك:



طريقة العمل:

1. نشغل الجهاز ونثبت الطول الموجي عند 480 nm .
 2. من محلول قياسي لكبريتات الحديديك تركيزه 2.5 mg/ml اسحب 2.5 ml وضعها في قنينة حجمية سعة ml 25. اضف اليها 3ml من HNO_3 (1:1) وبعدها اضاف 5ml من (0.01M) KSCN ثم أكمل محلول لحد العلامة
 3. نعيد الخطوة السابقة على الحجوم الأخرى (5، 7.5، 10، 12.5 مل)
 4. نملاً إحدى خلطي الجهاز بمحلول البلانك ونضعها في المكان المخصص ونصفر الجهاز أي نجعل قراءة الامتصاص A مساوية إلى الصفر.
 5. نسجل قراءات الامتصاص للمحاليل المحضرة.

6. نأخذ المجهول ونعامله مثل المحاليل السابقة ويتم قياس الامتصاص له عند نفس الطول الموجي ونسجل القراءة.

7. نرسم البياني بين قيم الامتصاص A للمحاليل مقابل تركيزها.

8. نستخرج تركيز المجهول من الرسم البياني.

الحسابات:

يتم حساب تركيز المحاليل المحضرة من خلال العلاقة

$$C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$$

حيث أن

تركيز محلول الأصلي C_1

الحجم المأخوذ من محلول الأصلي V_1

تركيز محلول المحضر C_2

حجم محلول المحضر V_2

بعد حساب التركيز لجميع المحاليل نسجلها في جدول كالتالي

V ml	C (mg/ml)	A
2.5		
5		
7.5		
10		
12,5		
unk		

و لإيجاد تركيز unk نرسم العلاقة بين A و C (mg/ml)

المناقشة

1. لماذا يتم استعمال أيون الحديديك وليس الحديدوز؟
2. ما الغرض من استعمال حامض النتريك ، وهل يمكن استعمال حامض اخر ؟
3. ما هي العوامل المؤثرة على ثباتية المعقد المتكون ؟
4. هل هناك انحراف عن قانون بيبير-لامبرت؟ ماسبيه؟

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (6)

اسم التجربة: التحليل بقياس زاوية الدوران

الغرض من إجراء التجربة: ايجاد تركيز محلول سكري مجهول

الجهاز المستخدم: Polarimeter

الجزء النظري:

اذا كان بالأمكان جعل انتشار موجات الشعاع الكهرومغناطيسي في مستوى واحد بدلا من انتشارها في جميع الاتجاهات قيل لمثل هذا الشعاع أنه مستقطب. وأذا أسقطنا شعاع على مادة لها القدرة على انتاج الضوء المستقطب (او موشور نيكول مثلا) فأن جزء منه يتمتص وجزء يستقطب بحيث يكون مستوى الاستقطاب عمودي على محور الموشور وهذا يسمى المستقطب Polarizer واذا وضعنا موشور اخر محوره عمودي على محور الموشور الأول فإن الأشعاع المستقطب في الموشور الأول لا يمر في الموشور الثاني لأن محور الموشور الثاني موجود في مستوى الشعاع المستقطب الساقط على هذا الموشور والذي يدعى بال محلل Analyzer .

أن التحليل بقياس الاستقطاب يختص بدراسة المواد والمحاليل التي بأمكانها تدوير مستوى الضوء المستقطب الذي يمر فيها أما نحو اليمين (باتجاه عقارب الساعة) ويدعى Dextro ويرمز له (D أو +) أو نحو اليسار (عكس عقارب الساعة) ويدعى Levo ويرمز له (L أو -) وتعرف هذه الظاهرة بالفعالية البصرية والمواد التي تمتلك هذه الخاصية تسمى بالمواد الفعالة بصريا. عند وضع محلول مثل محلول السكر أو محلول حامض الستريك (مواد فعالة بصريا) بين الموشورين ذوي المحاور المتعامدة أن هناك ضوءا يخرج من الموشور الثاني ومعنى هذا ان مستوى الاستقطاب قد دار بزاوية معينة او بمعنى اصح ان محلول ادلر مستوى الاستقطاب بزاوية معينة وتدعى زاوية الدوران θ .

وجد ان زاوية الدوران تتناسب مع تركيز المادة الفعالة بصريا في محلول كما انها تتناسب مع طول خلية القياس (L) :

$$\theta \propto LC$$

وأن

$$[\theta]_t^\lambda = 100 \theta / LC$$

حيث :

$[\theta]_t^\lambda$ قيمة الدوران النوعي للمادة عند درجة حرارة t باستخدام شعاع مستقطب
 بطول موجي مقداره λ
 زاوية الدوران θ
 طول مسار الشعاع خلال العينة مقدراً بالديسمرات L
 تركيز العينة في المحلول مقدرة بالغرامات لكل 100 سـ³ C

طريقة العمل

1. زن العينة المعطاة وسجل وزنها
2. اذب العينة في كمية قليلة من الماء وانقل المحلول نخلا كمياً إلى قنينة حجمية سعة 100 مل ثم اكمل الحجم إلى حد العلامة
3. من المحلول السابق حضر خمسة محليل ذات تراكيز مختلفة
4. املأ الأنبوة (خلية القياس) الموجودة في الجهاز بالماء وصفر الجهاز
5. املأ الأنبوة بالمحلول المحضر الأول وسجل قيمة θ
6. كرر الخطوة السابقة لباقي محليل
7. سجل النتائج في جدول كالتالي بعد حساب التركيز باستخدام قانون التخفيض العام
 كما مر علينا سابقاً

V ml	C gm/100 ml	θ
3		
6		
9		
12		
unk		

ارسم العلاقة البيانية بين θ و C ومنها جد تركيز المجهول .
 من الرسم البياني احسب قيمة ثابت الدوران النوعي للمحلول السكري.

المناقشة

1. وضح تخطيطيا اجزاء جهاز المقطاب
2. ما المقصود بزاوية الدوران وعلى ماذا تعتمد
3. وضح تطبيقات قياس الأستقطاب كميا ونوعيا
4. ما هو الدوران النوعي وما هي العوامل المؤثرة عليه
5. اكتب معادلة الدوران الجزيئي

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (7)

اسم التجربة: التحليل الكمي والنوعي باستخدام مطيافية UV-Vis

الغرض من إجراء التجربة: * كيفية الحصول على طيف الأمتصاص لمادة في المنطقة المرئية ما فوق البنفسجية

* تعين تركيز مجهول من المادة بالاستعانة بطيف الأمتصاص لها

الجهاز المستخدم: Spectrophotometer

الجزء النظري:

تستخدم مطيافية UV-Vis في التحليل الكمي والنوعي لكثير من المركبات العضوية واللاعضوية وتحمن أهمية هذه الطريقة في أن معظم الأطيفات التي يتم الحصول عليها ضمن المنطقتين تكون بسيطة وتظهر ذروتين أو ذروة واحدة (peak) مقارنة بطيف تحت الحمراء IR والذي يظهر بحدود (20) أو أكثر من الذرى أو قمم الأمتصاص .

عند امتصاص الجزيئات شعاع UV-Vis تثار الكترونات التكافؤ إلى مستويات الطاقة العليا مع حصول أثارة في المستويات التذبذبية والدورانية للجزيئه وبسبب عوامل كثيرة أهمها : تداخل جزيئات المادة مع المذيب وتقريب طاقة المستويات الدورانية والتذبذبية ، فان طيف الأمتصاص يظهر بشكل حزم عريضة وليس حادة.

تعتمد معظم تطبيقات الأمتصاص للمركبات العضوية في مطيافية uv-vis على الأثارة التي تسببها الانتقالات الطاقية $\pi-\pi^*$ و $n-\pi^*$ وذلك بسبب احتياج هذه الانتقالات لطاقة قليلة مقارنة بما تحتاجه الانتقالات الأخرى (مثل $\sigma-\sigma^*$ و $n-\sigma^*$) . ويمكن استخدام اطيف uv-vis في التشخيص النوعي للمركبات العضوية ذات الأنظمة المترادفة والتي تحتوي على أو اصر عدم التشبع .

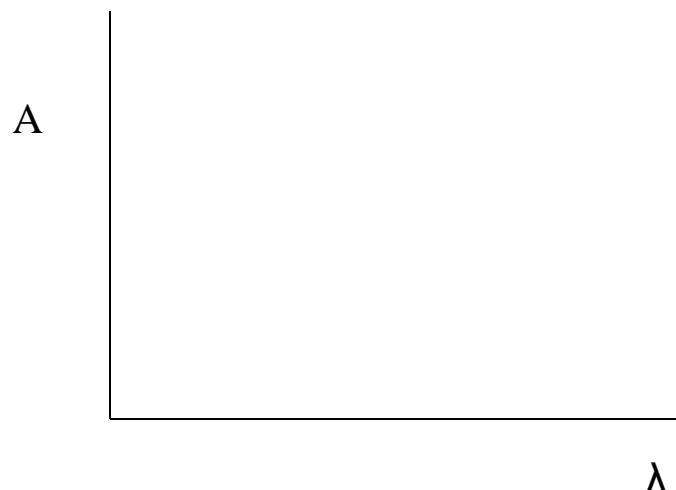
يعطي رسم العلاقة بين مقدار الأمتصاص (النقص في طاقة الأشعاع المار) كدالة لتردد الأشعة أو الطول الموجي او عدد موجته شكل يعرف بـ طيف الأمتصاص Absorption Spectrum وتعتمد أطيف الأمتصاص على جملة من العوامل أهمها : الحالة الفيزيائية للمادة والوسط الي توجد فيه وتنتأثر موقع الأمتصاص بطبيعة المذيب والصيغة التركيبية للمركب.

طريقة العمل

1. من محلول تركيزه $M = 0.1$ حضر ثلاثة محليل في قناني حجمية سعده 100 مل بتركيز 0.9×10^{-3} , 0.6×10^{-3} , $0.3 \times 10^{-3} M$ وذلك باستخدام قانون التخفيف العام.
2. شغل الجهاز وأملأ أحدى الخلايا بالمحلول الأول وأملأ الأخرى بالماء الاعتيادي ، سجل قراءة الأمتصاص A للأطوال الموجية (480 – 580 nm) وبزيادة 10 nm لكل قراءة
3. تقوم بنفس العملية للمحاليل الأخرى وسجل القراءات في جدول كالتالي

λ	A ₁	A ₂	A ₃
480			
490			
500			
510			
520			
530			
540			
550			
560			
570			
580			

4. نرسم العلاقة البيانية بين A و λ للمحاليل الثلاثة مع بعضها في رسم بياني واحد ومنه نستخرج λ_{max} وهو يمثل الطول الموجي الذي يحدث عند اعظم امتصاص



5. نسجل قيم الأمتصاص العظمى لكل من التراكيز الثلاث عند λ_{max} في جدول كالالتى :

C (M)	A
0.3×10^{-3}	
0.6×10^{-3}	
0.9×10^{-3}	
unk	

6. ارسم علاقه التركيز مع الأمتصاص للنتائج السابقة ومنها استخرج تركيز المجهول

المناقشة

1. ما المقصود بكل من المصطلحات التالية

Spectrophotometry \ Coloremetry \ Absorptiometry

2. لماذا تدرس منطقتي uv-vis سوية

3. لماذا تعتبر مطيافية uv-vis قليلة الأهمية في التشخيص النوعي

اسم التجربة: تعيين كمية النحاس والرصاص في مزيج لهما بطريقة الترسيب الكهربائي

الجهاز المستخدم : Electric Analysis

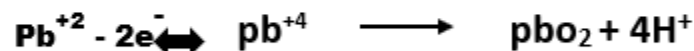
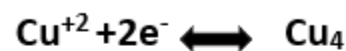
الصفة الفيزيائية : العنصر الذي جهد اختزاله أكبر هو الذي يترسب أولاً

الغرض من التجربة : فصل النحاس عن الرصاص وتقدير كميتهما كلاً على حدة

المواد المستخدمة

كبريتات النحاس ، نترات الرصاص ، حامض النتريك المركز

محلول امونيا مرکزة ، ماء مقطر لغمر الاقطاب



القطب الصغير (قطب الانود) يتربّس عليه أوكسيد الرصاص (راسب اسود)

القطب الكبير الكبير(قطب الكاثود) يتربّس عليه النحاس الحر

الحسابات:

وزن النحاس = وزن القطب الكبير بعد الترسيب - وزنه قبل الترسيب

وزن أوكسيد الرصاص = وزن القطب الصغير بعد الترسيب - وزنه قبل الترسيب

الوزن الذري للرصاص

وزن الرصاص = $\frac{\text{وزن أوكسيد الرصاص}}{\text{الوزن الجزيئي لأوكسيد الرصاص}}$

الوزن الجزيئي لأوكسيد الرصاص

الوزن الذري للرصاص = 207

الوزن الجزيئي لأوكسيد الرصاص = 239 غ / مول

مناقشة:

س/ ماسبب إضافة الأمونيا المركزه ؟

ج/ لغرض تحرير النحاس على شكل هيدروكسيد النحاس الامونيакي ، ولزيادة الكتروليتية المحلول .

س/مافائدة المحرك المغناطيسي ؟

ج/ للحصول على ترسيب متجانس (طبقة ناعمة و عدم تكثيل المواد بمكان معين من القطب وبقاء مكان فارغ).

س/ ماسبب إضافة حامض التترريك ؟

ج / لزيادة الكتروليتية المحلول اي زيادة قابلية المحلول للتوصيل الكهربائي.

س / لماذا يكون التيار نصف أمبير ؟

ج / لكونه التيار المناسب للحصول على أفضل ترسيب(ترسيب متجانس).

س / لماذا تستخدم أقطاب مصنوعة من مادة البلاتين ؟

ج / لأن البلاتين أكثر المعادن مقاومة للتغيرات الكيميائية والمؤثرات الخارجية.

س / ماسبب غسل الأقطاب؟

ج/ للتخلص من الايونات الغريبة الموجودة في المحلول التي قد تكون عالقة أو مترسبة على الأقطاب.

س /ماسبب إبقاء التيار مستمر اثناء عملية الغسل ؟

ج / لضمان عدم ذوبان المترسب على الأقطاب وعودته الى المحلول الذائب.

س/ اين تتم عملية التأكسد والاختزال ؟

ج/ التأكسد عند الانود (الرصاص) ، والاختزال عند الكاثود (النحاس)

اسم التجربة: سعة البفر

الغرض من إجراء التجربة: إيجاد سعة محلول البفر

الجهاز المستخدم: pH – meter

الجزء النظري:

سعه البفر Buffer capacity يرمز لها (B) ويقصد بها كمية الحامض القوي او القاعدة القوية اللازمه للتغيير الأس الهيدروجيني (pH) للمحلول المنظم (محلول البفر) وحدة واحدة . ويتم حسابها بالمعادلة التالية :

$$B = \Delta V / \Delta pH$$

وتعرف سعة البفر ايضا على انها عدد الأوزان المكافئة للحامض القوي او القاعدة القوية اللازمه للتغيير pH لتر واحد من محلول المنظم وحدة واحدة . واستنادا لهذا فأن سعة البفر تعتمد على التركيز الكلي لمكونات محلول المنظم (مثلا حامض ضعيف وملحه) وكذلك على نسبة التراكيز لمكونات هذا محلول .

طريقة العمل:

1. حضر محلول البفر pH=4.2 كالاتي: أضف 24.8ml من محلول (Na₂HPO₄) 0.2M إلى 35.2ml من محلول(citric acid) 0.1M ثم خذ منه 50ml وضعها في بيكر نظيف وجاف.

2. شغل جهاز pH – meter

3. تتم معاییرة الجهاز باستخدام محلول منظم قیاسی (محلول بفر) ذی pH 4 أو 9

4. اغسل القطب بالماء المقطر وجففه ثم ضعه في محلول المعطى اليك والحاوي على محلول البفر المحضر . سجل القراءة الاولية لل pH .

5. ابدأ باضافة القاعدة (0.1 NaOH) حسب توجيهات المشرف في المختبر وسجل قراءة pH مقابل كل اضافة .

6. سجل النتائج في جدول كالتالي وارسم العلاقة بين pH و V_{HCl} ومنها استخرج سعة البفر.

V_{HCl}	pH
0.0	
1.0	
1.0	
0.5	
0.5	
0.5	
0.5	
0.5	

المناقشة:

- ما المقصود بال محلول المنظم (محلول البفر)؟ وما هي انواعه؟
- ما الغرض من استعمال محلول منظم قياسي في التجربة؟
- مافائدة معرفة سعة البفر؟
- وضح تخطيطيا شكل الرسم البياني الناتج من استعمال قاعدة (مثل $NaOH$) بدلا عن الحامض

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (٩)

اسم التجربة: التسريح التوصيلي

الجهاز المستخدم: Conductivity Bridge

الغرض من أجراء التجربة: أيجاد تركيز حامضي HCl و CH₃COOH في مزيج لهما

الجزء النظري:

تعتمد قياسات التوصيل الكهربائي على دراسة الصفات الكهربائية للمحاليل الألكترولitiة والتي لا تعتمد على حدوث تفاعلات عند الأقطاب وأنما انتقال أو هجرة الفسائل موجبة الشحنة نحو الكاثود وهجرة الفسائل سالبة الشحنة نحو الأنود. يمكن استخدام قياسات التوصيل الكهربائي في الاستدلال على نقاط انتهاء التفاعل في عمليات المعايرة والتي تعرف بالتسريحات التوصيلية.

ان التوصيل الألكترولitiي هو قياس لقابلية المحلول الألكترولitiي على حمل التيار الكهربائي. و تجري قياسات التوصيل غالبا في المحاليل المائية ويمكن استخدام أو سط لامائية ايضا (كالكحول مثلا) عند تعذر ذوبان المادة في الماء. ان التوصيل (L) او يرمز له (C) هو مقلوب المقاومة (أي R^{-1}) ووحداته متعددة اذ يمكن التعبير عنه بدلالة مقلوب الأوم (ohm⁻¹) او بدلالة (mho) او بالسيمنس (S) وهي الوحدة المتفق عليها عالميا مؤخرا.

اما التوصيل النوعي للمحلول specific conductance (يرمز له بالحرف الأغريقي Ω) فهو يمثل مقلوب المقاومة النوعية ويطلق عليه احيانا مصطلح التوصيلية conductivity ووحدته هي $S.cm^{-1}$ او قد تكون $mho.cm^{-1}$ او $ohm^{-1}.cm^{-1}$

ان لقياسات التوصيل الكهربائي تطبيقات كثيرة منها معايرات التوصيل (التسريح التوصيلي conductometric titration) حيث يتم فيها تعين نقطة نهاية التفاعل من خلال الفرق الواضح في قيمة التوصيل النوعي بين المحلول الأصلي والكافش المعاير المضاف او نواتج التفاعل.

طريقة العمل:

1. افتح مصدر التيار الكهربائي للجهاز
 2. ارفع قطبى الخلية من محلول الخزن واغمرها في محلول HCl المجهول التركيز (سجل حجم الحامض المعطى لك) . سجل قراءة التوصيلية للمحلول
 3. ابدأ باضافة القاعدة (0.1 N NaOH) وبمعدل 1ml لأضافتين متتاليتين ثم استمر بالإضافة بمعدل 0.5ml لكل اضافة ومع التحريك المستمر . سجل قراءة الجهاز عند كل اضافة وادرجها في جدول كالتالي:

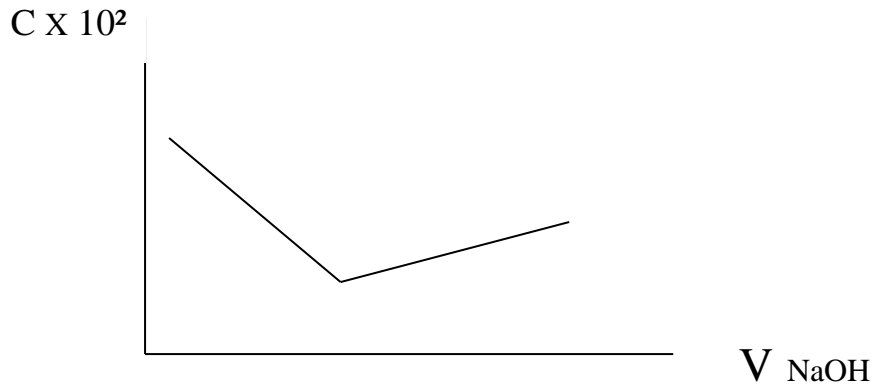
A blank graph with a horizontal axis labeled "V NaOH" and a vertical axis labeled "C X 10²". The axes intersect at the center of the grid.

4. نقوم بنفس الخطوات للمحلول الثاني والذي يحتوي على مزيج HCl و CH_3COOH مجهولي التركيز (سجل حجم الحامضين في محلول المعطى لك). ادرج القراءات في جدول كما في الخطوة السابقة.

5. ارسم العلاقة البيانية لكل محلول على حدة ومنها أوجد حجم القاعدة المكافئ للحامض وذلك من أجل أيجاد التركيز للحامضين

الحسابات:

عند رسم العلاقة البيانية الأولى وهي تسريح HCl ضد NaOH نحصل على الرسم البياني التالي

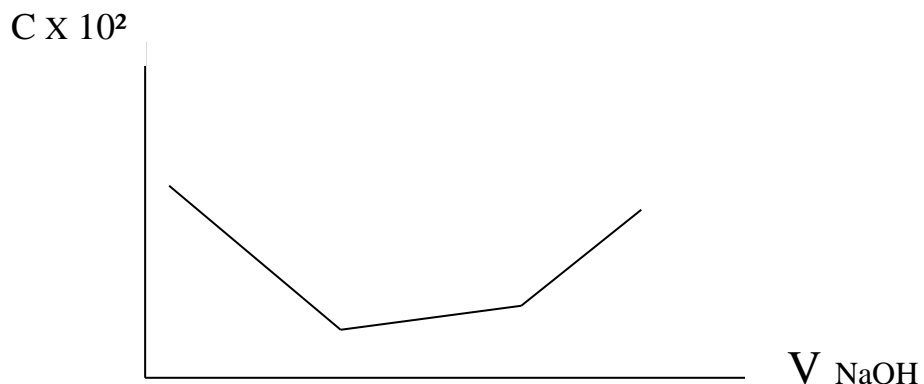


تمثل حجم NaOH المكافئ للحامض V

وعند تطبيق قانون التخفيف العام $N_1 V_1 = N_2 V_2$

تحصى الحامض (N_1 مجهول ، V_1 معلوم معطى لك في المختبر)
تحصى القاعدة ($N_2 = 0.1N$ ، V_2 من الرسم وتمثلها v)
ومنها يحسب تركيز الحامض المجهول

الرسم البياني الثاني هو للمزيج وفيه



$$\begin{aligned} N_1 V_1 &= N_2 V_2 && \text{لأيجاد تركيز HCl :-} \\ V_1 &\text{ مجهول} & N_1 & \\ V_2 &\text{ من الرسم البياني } (V_2 - V_1) & 0.1 N &= N_2 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} N_1 V_1 &= N_2 V_2 && \text{لأيجاد تركيز CH}_3\text{COOH :-} \\ V_1 &\text{ مجهول} & N_1 & \\ V_2 &\text{ من الرسم البياني } (V_2 - V_1) & 0.1 N &= N_2 \end{aligned}$$

المناقشة:

1. على ماذا يعتمد التوصيل الكهربائي
2. ما المقصود بالتوصيل النوعي؟ ماهي وحداته؟
3. ماذا نعني بالتوصيل المكافئ؟ وما هي العلاقة الرياضية التي توضحه؟ ماهي وحداته؟
4. لماذا يزداد التوصيل عند تخفيف المحلول؟
5. عدد أجهزة قياس التوصيل الكهربائي؟
6. لماذا يطلى القطبان في خلية التوصيل بأسود البلاتين؟
7. عدد تطبيقات قياس التوصيل؟

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (10)

اسم التجربة: تقدير تركيز الكوبالت والكروم في مزيج لهما طيفيا

الغرض من إجراء التجربة: إيجاد تركيز العنصرين في مزيجهما دون فصلهما

Spectrophotometer

الجهاز المستخدم:

الجزء النظري:

ان من الممكن تطبيق قانون بير-لامبرت على الأنظمة ذات المكونات المتعددة فإذا كان لدينا محلول يحتوي على أكثر من مادة ماصة للأشعاع يمكن قياس تركيز كل مكون من مكونات محلول على شرط ان لا يوجد تأثير متبادل بين المكونات. وهذا يتم استنادا الى حقيقة ان الدائئق الماصة للأشعاع تتصرف بصورة مستقلة فيما بينها وان ما يمتسه المزيج هو نتاج مجموع امتصاص المواد كل على حدة عند طول موجي محدد، وان طيف امتصاص المزيج هو ببساطة مجموع المنحنيين المنفردين لأمتصاص المكونين.

طريقة العمل:

1. شغل جهاز المطياف
2. من محلول نترات الكوبالت وبتركيز $M = 0.2$ حضر مجموعة من المحاليل القياسية وذلك بسحب الحجوم التالية ($1, 2, 3, 4, 5 \text{ ml}$) في قنينة حجمية سعة 25 ml
3. من محلول نترات الكروم وبتركيز $M = 0.05$ حضر مجموعة من المحاليل القياسية وذلك بسحب الحجوم التالية ($25, 15, 10, 5, 1 \text{ ml}$) في قنينة حجمية سعة 25 ml
4. سجل قراءات الأمتصاص لكل من المحاليل المحضررة سابقا عند الطول الموجي 510 nm وأيضا عند الطول الموجي 575 nm (مع الأنبهة لتصغير الجهاز عند كل طول موجي بأسعمال محلول البلانك)
5. سجل قراءة الأمتصاص للمحلول المجهول عند الطولين الموجيين المذكورين آنفا

الحسابات:

يتم حساب تركيز المحاليل المحضرة من خلال العلاقة

$$C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$$

حيث أن

C₁ تركيز محلول الأصلي

V₁ الحجم المأخوذ من محلول الأصلي

C₂ تركيز محلول المحضر

V₂ حجم محلول المحضر

بعد حساب التركيز لجميع المحاليل نسجلها في جدول كالتالي

V _{co}	C (M)	A ⁵¹⁰	A ⁵⁷⁵	V _{cr}	C (M)	A ⁵¹⁰	A ⁵⁷⁵
1				5			
2				10			
3				15			
4				20			
5				25			

أرسم العلاقة البيانية بين C و A لكل من الكوبلت والكروم عند الأطوال الموجية المذكورة (اربعة رسومات بيانية). اوجد الميل (slope) لكل رسم بياني على حدة وهو يمثل ثابت الأمتصاصية المولية (ε) (اربعة قيم).

سجل قراءة الأمتصاص للمحلول المجهول (يحتوي على الكوبلت والكروم سوية) عند 510 nm و 575 nm.

عرض قيم (ε) في المعادلات الآتية

$$A^{510}_{unk} = A^{510}_{Co} + A^{510}_{Cr}$$

$$= \epsilon^{510}_{Co} \cdot b \cdot C_{Co} + \epsilon^{510}_{Cr} \cdot b \cdot C_{Cr} \quad \dots \dots (1)$$

$$A^{575}_{\text{unk}} = A^{575}_{\text{Co}} + A^{575}_{\text{Cr}}$$

$$= \epsilon^{575}_{\text{Co}} \cdot b_{\text{Co}} + \epsilon^{575}_{\text{Cr}} \cdot b_{\text{Cr}} \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

ولأيجاد تركيز الكوبالت والكروم في المزيج نقوم بحل المعادلتين (1 ، 2) آنها.

مختبر التحليل الآلي

تجربة رقم (11)

اسم التجربة: التعكيرية

الغرض من إجراء التجربة: ايجاد تركيز محلول مجهول للكبريتات SO_4^{2-}

Spectrophotometer

الجهاز المستخدم:

الجزء النظري: يعتمد قياس التعكيرية على ظاهرة مرور الضوء خلال وسط يحتوي على دقائق عالقة تختلف في معامل انكسارها عن معامل انكسار الوسط المنتشرة فيه. تتضمن هذه الطريقة قياس شدة الضوء النافذ خلال وسط عالق وهي مشابهة للطرق اللونية تكون كليهما يتضمن نفس الأسس النظرية ويكون شدة الضوء النافذ دالة للتعكيرية ومنها يمكن ايجاد تركيز المادة العالقة باستخدام جهاز المطياف Spectrophotometer.

تشمل طريقة التعكيرية دراسة المحاليل شبه الغروية للجسيمات الصلبة (العوالق Suspensoid) والمحاليل شبه الغروية السائلة (المستحلبة Emulsoind). ان التعكيرية طريقة ذات حساسية جيدة في التحليل اذ انه بقياس شدة الضوء النافذ نستطيع تقدير كمية المادة العالقة في محلول وذلك باستخدام معادلة رايلي للتعكيرية :

$$S = \log \frac{I_0}{I} = K b c$$

حيث ان :

S	التعكيرية
	شدة الضوء الساقط
	شدة الضوء النافذ
b	سمك الخلية
c	تركيز محلول
K	التعكيرية المولية Molar turbidanc

طريقة العمل

- حضر 250 ml من محلول القياسي $0.01N\ K_2SO_4$
- من محلول القياسي اسحب الحجوم التالية : 4, 8 , 12 , 16 , 20 , 24 ml
- ضعها في قناني حجمية سعة 50ml وخففها بالماء المقطر لحد العلامة . احسب تراكيزها بالاستعانة بقانون التخفيف العام: $N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$
- خذ 10ml من محلول المخفف الأول وضعه في بيكر صغير ثم اضف اليه 10ml من محلول المكيف (المحلول المعدل) بعدها أضف 0.3gm من $BaCl_2$
- حرك لمدة دقيقة واحدة واتركها لمدة أربع دقائق . حرك لمدة 15 ثانية قبل القياس.
- سجل النسبة المئوية للنفاذية T% من الجهاز عند الطول الموجي 420nm وكذلك سجل قيم A عند نفس الطول الموجي (A تمثل S) .
- كرر الخطوات السابقة بالنسبة للمحاليل المخففة الأخرى .
- نجري نفس الخطوات للمحلول المجهول
- نسجل النتائج في جدول كالتالي

V ml	C / N	S	T%
4			
8			
12			
16			
20			
24			
unk			

- نرسم بيانيا العلاقة بين T% وتراكيز المحاليل المخففة ونرسم ايضا العلاقة بين S والتراكيز ومنهما نستخرج تركيز محلول المجهول

المناقشة

1. ماهي معادلة رايلي؟ وضح مفرداتها
2. المقصود بالمحول المكيف وما فائدته استخدامه؟
3. ما الفرق بين الأسطارة والتعكيرية؟
4. ماهي النواحي العملية الواجب اتخاذها لأتمام التجربة بنجاح؟