الزمرة الأولى زمرة القلويات (IA)

جدول يبين التركيب الإلكتروني وحالات الأكسدة لعناصر الزمرة الأولى

Elements	Electronic configuration	Oxidation states
Lithium (Li)	₂ [He] ₂ s ¹	+1
Sodium (Na)	₁₀ [Ne] ₃ s ¹	+1
Potassium (K)	₁₈ [Ar] ₄ s ¹	+1
Robdium (Rb)	₃₆ [Kr] ₅ s ¹	+1
Cesium (Cs)	₅₄ [Xe] ₆ s ¹	+1
Fransium (Fr)	$_{86}[Rn]_7s^1$	+1

ومن ملاحظة الجدول فإن عناصر الزمرة الأولى لها حالة أكسدة واحدة هي (1+) للوصول إلى الترتيب الإلكتروني المشابه للغازات النبيلة أو أقرب غاز نبيل لها.

وجود عناصر زمرة القلويات

1. يتوفر كل من فلز Na و K في الطبيعة بشكل جيد بحيث يتواجد Na في القشرة الأرضية بنسبة بنسبة X بينما K بنسبة أقل حوالي ٢٠٥٣%. ويعتبر فلز Na هو الأرضية بنسبة لملح الطعام المتواجد في مياه البحار الذي ي ستخلص بوساطة عملية التبخير بينما يكون كلوريد البوتاسيوم (KCl) أقل ذوباناً من NaCl لذلك يتم فصله بوساطة البلورة الجزيئية.

Na يتواجد بقية عناصر زمرة القلويات بنسب أقل (أقل تواجداً) مقارنة مع كل من Na و X. أي وجد أن Li و Rb و S كان تواجدهم قليل نسبياً في العديد من خامات السليكا . فتواجد الليثيوم في خام $LiAlSi_2O_6$ الذي يسخن مع كمية محسوبة من أوكسيد الكالسيوم (CaO) ويستخلص هيدروكسيد الليثيوم المتكون بوساطة الماء . وتكون نسبته بالطبيعة $Coolday{0}$ 0 وإن ($Coolday{0}$ 10 هي سلاسل لا نهائية من الأيونات السالبة للسليكات تدعى البيروكسينات (Pyroxenes).

- 7. أما Cs فيوجد في معدنين متميزين هم البولوسايت (Pollucite) وهي سليكات الألمنيوم السيزيوم المتميئة ومعدن الرودزايت وهي بورات الألمنيوم والبريليوم والصوديوم والسيزيوم المتميئة ونسبته بالطبيعة $10^{-40} \times 7$.
 - 3. بينما Rb لا يوجد على هيئة ملح نقي، وقد وجد ممزوجاً مع السيزيوم ونسبته بالطبيعة 0.000×10^{-20} .
 - ٥. يحضر Fr بكميات ضئيلة نتيجة التحلل الإشعاعي لبعض النظائر المشعة.

صفات عناصر زمرة القلويات

- ١. تكون فلزاتها ذات لون أبيض-فضى بينما Сs ذات لون أصفر -ذهبى.
- ٢. جميع فلزاتها لينة ما عدا Li يكون أقل ليونة بسبب درجة انصهاره العالية وتحفظ فلزاتها في مذيبات هيدروكاربونية مثل النفط أو البارافين وذلك لكونها شديدة الفعالية مع الماء بحيث تزداد فعاليتها بزيادة العدد الذري لعناصر هذه الزمرة محررة غاز الهيدروجين كما في المعادلة الآتية:

$$M + H_2O \rightarrow MOH + \frac{1}{2}H_2\uparrow$$

$$M = عناصر الزمرة الأولى$$

- 7. تكون مركباتها أيونية في الغالب إلا أن عناصرها تكون مركبات عضوية فلزية (Organometallic Components) بحيث ترتبط الليكاندات الأحادية أو الكيليتية لهذه الفلزات مكونة أواصر ذات صفة تساهمية ولكن بنسب ضئيلة جداً.
 - 3. تتفاعل جميع الفلؤات مع الهالوجينات مكونة هاليدات الفلزات $(M + X_2 \rightarrow 2MX)$
 - ٥. تتشابه في خواصها الكيميائية بسبب التشابه في تركيبها الإلكتروني الخارجي بزيادة العدد الذري لعناصر الزمرة الأولى.

الفائدة من عناصر الزمرة الأولى عنصر الليثيوم Li

١. يستعمل كعامل مخفف وفي تتقية الفلزات.

- ٢. يستعمل كاربونات الليثيوم (Li_2CO_3) في معالجة بعض الحالات التنفسية غير أن الكمية الكبيرة منه تؤدي إلى حدوث ضرر بالغ في الجهاز العصبي المركزي.
 - ٣. تدخل مركباته في صناعة الزجاج وطلائه وصناعة المواد الخزفية.

عنصر الصوديوم Na

- ا. يعتبر Na كمصدر مهم وعلى نطاق واسع المستخدم بشكل NaCl كمادة حافظة وكمصدر لبقية أملاح الصوديوم.
- ٢. يذوب فلز الصوديوم في الزئبق مكوناً ملغم الصوديوم (Hg-Na) الذي يكون سائلاً عند احتوائه على نسبة قليلة من Na وكذلك يعتبر كعامل مختزل جيد في الكيمياء العضوية واللاعضوية.
 - ٣. يستخدم سائل Na في عملية التبادل الحراري لبعض المفاعلات النووية.
- ك. يدخل فلز Na في تحضير مشتقات الكيل الرصاص بشكل سبيكة Pb-Na
 لغرض استخدامه كمادة مانعة حدوث الفرقعة في بنزين المحركات ذات الاحتراق الداخلي.
 - ه. يدخل Na لأغراض تحضيرية عديدة في الكيمياء العضوية كالأصباغ والعقاقير والصابون والورق و ... الخ.

عنصر البوتاسيوم K

- ١. هو أحد الأغذية الرئيسية للنباتات لكون مركبات البوتاسيوم مهمة بالأسمدة.
- ٢. يعتبر أيون البوتاسيوم من المكونات الأساسية للتركيب الداخلي للخلايا الحية وكذلك يعتب K^+ كعامل مؤكسد في اشتعال البارود.

طرائق تحضير عناصر الزمرة الأولى

۱. فلز الليثيوم (Li)

يحضر بوساطة التحلل الكهربائي لمزيج من كلوريدات الليثيوم والبوتاسيوم.

۲. فلز الصوديوم (Na)

يحضر من التحلل الكهربائي لمنصهرات أملاحها أو لمنصهر مزيج ملحي ذي درجة انصه ار واطئة مثل منصهر (CaCl₂ - 40% NaCl) حيث ينصهر عند درجة انصهار الارجة تكون أقل من درجة انصهار النقي أي أقل بحوالي ٣٠٠٠ م، ويكون القطب الموجب من الكاربون والقطب السالب من الحديد وعند هذه الظروف يكون جهد تفريغ الصوديوم أقل من الكالسيوم إضافة إلى الكميات القليلة من الكالسيوم المتحررة تكون غير ذائبة في منصهر الصوديوم ويمكن عزلها بسهولة.

$$NaCl \rightarrow Na^+ + Cl^ Na^+ + e^- \rightarrow Na$$
 (صوديوم نقى)

٣. فلز البوتاسيوم (K)

وتحضيره بوساطة التحلل الكهربائي يكون صعبأ وذلك

- (١) درجة انصهاره واطئة.
 - (٢) تطاير الفلز.
- (٣) عند التحلل الكهربائي لمزيج من منصهرات أملاح البوتاسيوم يكون تفريغ البوتاسيوم آخرها.

وبذلك فإن الطريقة الحديثة لتحضير البوتاسيوم تتم بفصل بخار الصوديوم مع منصهر كلوريد البوتاسيوم في برج التجزئة حيث تتكون سبيكة (K-Na) ويمكن فصلها إلى مكوناتها بالتقطير.

$$KCl + Na \rightarrow NaCl + K^+$$
(بخار) (بخار) (فلز البوتاسيوم النقي) (فلز البوتاسيوم النقي)

٤. فلز الروبيديوم (Rb) وفلز السيزيوم (Cs)
 د حضران داختنال كاوردات هذه الفاذات بوساطة الكالسوم عند

يحضران باختزال كلوريدات هذه الفلزات بوساطة الكالسيوم عند ٨٠٠ °م وتحت ضغط مخلخل.

$$2RbCl + Ca \longrightarrow CaCl_2 + 2Rb \\$$

ه. فلف الفرانسيوم (Fr)

يحضر بتفاعلات نووية من إشعاع عنصر الأكتينيوم (Ac) لدقائق أشعة X بحيث يتكون β ذي عمر النصف $(t_{1/2})$ يساوي γ دويقة يطلق أشعة γ ليعطي عنصر الراديوم (Ra) المشع.

$$\begin{array}{c} ^{227}_{89} Ac \ \to \ ^{223}_{87} Fr \ + \ ^{4}_{2} He \\ ^{223}_{87} Fr \ \xrightarrow{^{22\,min}} \ ^{223}_{88} Ra \ + \beta^{-} \end{array}$$

شذوذ الليثيوم عن باقى أفراد زمرة القلويات

١. يعود شذوذ الليثيوم عن باقي أفراد زمرته إلى قوة استقطابه العالية

والاستقطاب: هو تشوه اعتيادي يحدث بن آيونين لأي مزدوج آيوني -A+B. وإن قوة استقطاب الليثيوم أكبر من باق ي أفراد زمرة القلويات بسبب صغر حجمه وتركيز الشحنة الموجبة عليه كبيرة لذلك ستزداد قابلية الأيون على الاستقطاب لتكوين آصرة تساهمية مستقطبة.

$$\mathrm{Li}^{\delta^+} o \mathrm{Cl}^{\delta^-}$$
 (آصرة تساهمية مستقطبة)

 $F^{\delta^-} \to H^{\delta^+}$ والمشابه للآصرة

- ٢. لا تكون كبريتات الليثيوم أملاح مزدوجة بينما باقي أفراد زمرته تكون أملاح مزدوجة وهذا يعود لكون أن أملاح باقي عناصر زمرته تتكون من آواصر آيونية بينما أملاح الليثيوم تلئون أواصر تساهمية.
- ٣. يكون الليثيوم أكثر صلابة عن باقي أفراد زمرته بسبب قوة استقط ابه العالية وفعالبته العالية وكثافة الشحنة الموجبة العالية.
- ٤. تذوب هاليدات وألكيلات الليثيوم بالمذيبات العضوية مثل ايثر ايثانول نظراً لطبيعتها التساهمية بينما باقي عناصر زمر ته لا تذوب بالمذيبات العضوية

لاحتوائها على آصرة آيونية فعند المقارنة بين LiCl و NaCl بحيث أن LiCl تذوب بالمذيبات العضوية.

محاليل الفلزات القلوية في سائل الأمونيا

- . تذوب الفلزات القلوية في سائل الأمونيا مكوناً محلولاً مخفف ذو لون أزرق. $Na + NH_{3(aq)} = NaNH_2 + \frac{1}{2}H_2$
- لكون هذا المحلول موصل جيد للتيار الكهربائي وذو صفة بارامغناطيسية بسبب وجود إلكترونات منفردة في المحلول.

 $Na_{(s)} + NH_3 \Longrightarrow Na \text{ (Solution)} \Longrightarrow Na^+ + e^-$

- 7. تقل صفة البارامغناطيسية كلما زاد تركيز المحلول ويعزى ذلك إلى إمكانية تجمع الإلكترونات لتكوين أزواج إلكترونية، وقد أوضحت ذلك دراسات طيف الرنين المغناطيسي (n.m.r) والإلكتروني على وجود إلكترونات معزولة $e_2 \longrightarrow 1$ (Electrons
- تمتلك محاليل الفلزات في سائل الأمونيا كثافات أقل من كثافة المذيب النقي (سائل الأمونيا) وذلك بسبب التنافر الذي يحصل بين الإلكترونات المنفردة المنتشرة بالمحلول وبين إلكترونات المزدوج الإلكتروني غير المتآصر في جزيئة الأمونيا مما يؤدي إلى حدوث فجوات في المحلول على أساس أن ال كثافة = الكتلة الحجم فيزداد الحجم بزيادة الفجوات وبذلك تقل الكثافة.
- عند زيادة تركيز المحلول للفلز القلوي في سائل الأمونيا تتكون عناقيد من
 الأيونات الفلزية (Metalion clusters)، وعندما يكون التركيز أكثر من (3M)
 بتلون المحلول بلون نحاسى براق.

مركبات العناصر القلوية

١. الهاليدات

وتقسم إلى:

(أ) الهاليدات الأحادية. (ب) متعدد الهاليدات للعناصر القلوية.

(أ) الهاليدات الأحادية

- () جميع هاليدات العناصر القلوية (ما عدا CsCl و CsI) تكون ذات بنية مكعبة مثل كلوريد الصوديوم حيث كل آيون صوديوم يكون محاط بستة آيون ات كلوريد وكل آيون كلوريد محاط بستة أيونات صوديوم.
 - ٢. تكون الهاليدات المتبلورة عموماً آيونية ما عدا KI يكون تساهمي إلى حد ما.
 - ٣. تكون هاليدات الليثيوم أكثر ذوبانية في الكحول والإيثر من بقية مركبات أفراد زمرتها المتشابهة وذلك بسبب الخواص التساهمية.

(ب) متعد الهاليدات للعناصر القلوية

متعدد الهاليدات قد تكون متشابهة مثل آيون ثلاثي اليوديد (I_3^-) أو متعدد الهاليدات المختلطة مثل (ICl_2^-) .

إن كل من Li و Na و Li يكونان مركبات مع I_3^- بينما K يكون مركب أحادي الماء RbI $_3$ و Rb بصيغة (KI $_3$.H $_2$ O) ومع Rb و Cs يكونان مركبات لا مائية متبلورة مثل $_3$ Cs وكذلك $_3$ RbBr $_3$ 0 ويمكن أن يكونان مركبات مع هاليدات مختلطة مثل $_3$ CsI $_3$ 0.

ففي حالة Li و Na لا يكونان مركبات مع I_3 بسبب الحجم الصغير وتركيز الشحنة الموجبة تكون عالية مما يؤدي إلى تحديد انتشار ومن ح الشحنة السالبة لأيون اليود (I_3) لتكوين (I_3) .

$$I^- + I_2 \rightarrow I_3^- \iff (I-I-I)^-$$

بينما كل من K و Rb و Cs يكون حجمها أكبر وتركيز الشحنة الموجبة قليل مما يسمح بانتشار الشحنة السالبة مع تكوين أيون ثلاثي اليوديد.

٢. الأكاسيد

تشتعل الفلزات القلوية مع الأوكسجين مكونة الاكاسيد الآتية:

- O^{-2} أبيون الأوكسيد (Li₂O) أبيون الأوكسيد –
- O_2^{-2} بيروكسيد الصوديوم (Na₂O₂) بيروكسيد الصوديوم

 O_2^- سوبر أوكسيد الفلزات (MO₂) بأيون السوبر أوكسيد (M = K, Rb, Cs)

ويعود اختلاف الأكاسيد لعناصر الزمرة الأولى ففي حالة $^+$ Li يكون صغير الحجم مع تركيز الشحنة الموجبة عليه مقارنة مع $^+$ Na أي وجود مجال شحنة عالية قريبة من أيون الأوكسجين السالب بحيث تمنع أو تحد من انتشار الشحنة السالبة نحو ذرة أوكسجين أخرى وبذلك نجد صعوبة في تكوين أوكسيدات أعلى من أوكسيد الليثيوم. أما في حالة $^+$ Na فيكون الحجم أكبر مقارن ة مع $^+$ Li أي يسمح بانتشار الشحنة السالبة إلى ذرة أوكسجين أخرى مكونا أيون البيروكسيد $^-$ ولكنه لا يسمح بتكوين السوبر أوكسيد.

بينما في حالة $^+$ و $^+$ و $^+$ و $^+$ يكون الحجم أكبر من $^+$ فلذلك يسمح بانتشار الشحنة السالبة وتكوين $^-$ 0.