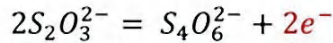


مكتسبات قبلية : موازنة معادلة أكسدة - إرجاع

1. الأكسدة والإرجاع

مثال :



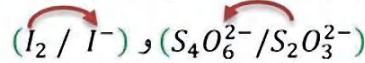
الأكسدة :



الإرجاع :



تفاعل أكسدة إرجاعه :



التنايتين :

الأكسدة : هو تغير كيميائي يتم فيه فقدان إلكترون أو أكثر .

الإرجاع : هو تغير كيميائي يتم فيه اكتساب إلكترون أو أكثر .

المؤكسد Ox : هو فرد كيميائي قادر على اكتساب إلكترون أو أكثر .

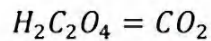
المرجع Red : هو فرد كيميائي قادر على فقدان إلكترون أو أكثر .

تفاعل الأكسدة الإرجاعية : هو تحول كيميائي يتم فيه انتقال للإلكترونات

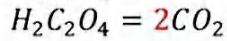
التناية (مرجع / مؤكسد) : (Ox / Red) .

2. موازنة المعادلة النصفية للأكسدة أو الإرجاع في وسط حمضي.

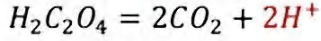
1. نوازن كل الذرات ماعدا ذرتي O و H.

2. نوازن ذرة الأوكسجين O بإضافة جزيئات الماء H_2O .3. نوازن ذرة الهيدروجين H بإضافة بروتونات H^+ .4. نوازن الشحن بإضافة إلكترونات e^- .مثال 2: التناية ($CO_2/H_2C_2O_4$)

الخطوة 1 :

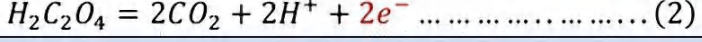
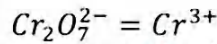


الخطوة 2 :

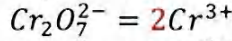


الخطوة 3 :

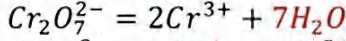
الخطوة الأخيرة :

مثال 1: التناية ($Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+}$)

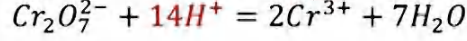
الخطوة 1 :



الخطوة 2 :

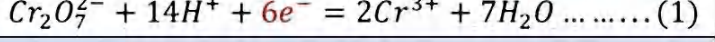


الخطوة 3 :



الخطوة 4 :

الخطوة الأخيرة :



3. كتابة معادلة الإجمالية (معادلة الأكسدة الإرجاعية)

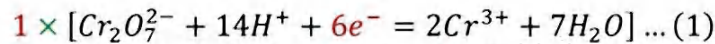
1. نوازن عدد الإلكترونات في المعادلتين النصفيتين بضرب المعادلتين في اعداد.

2. نجمع المعادلتين النصفيتين للأكسدة والإرجاع طرفا لطرف.

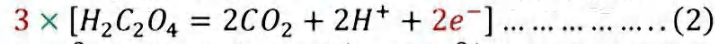
خطوة إضافية:

3. نضيف جزيئات الماء H_2O الى طرفي المعادلة الإجمالية حسب عدد شوارد H^+ .

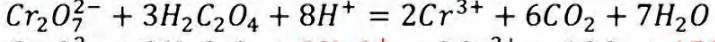
مثال:



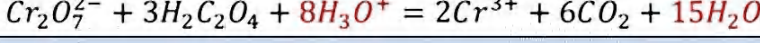
الخطوة 1 :



الخطوة 2 :



الخطوة الأخيرة :



خطوة إضافية :

4. أهم التنايات (Ox/Red)

المرجع Red	المؤكسد Ox	التناية (Ox/Red)
Mn^{2+} : شاردة المنغنيز (لا لون له)	MnO_4^- : شاردة البرمنغنات (بنفسجي)	(MnO_4^- / Mn^{2+})
Cr^{3+} : شاردة الكروم (خضراء زمردية)	$Cr_2O_7^{2-}$: شاردة البيكرومات (برتقالي)	$(Cr_2O_7^{2-} / Cr^{3+})$
SO_4^{2-} : شاردة الكبريتات (لا لون له)	$S_2O_8^{2-}$: شاردة البيروكسوديكبريتات (لا لون له)	$(S_2O_8^{2-} / SO_4^{2-})$
$S_2O_3^{2-}$: شاردة ثيوكبريتات (لا لون له)	$S_4O_6^{2-}$: شاردة تيتراثيونات (لا لون له)	$(S_4O_6^{2-} / S_2O_3^{2-})$
Cl^- : شاردة الكلور (لا لون له)	ClO^- : شاردة الهيپوكلوريت (خضراء مصفرة)	(ClO^- / Cl^-)
H_2O : الماء (لا لون له)	H_2O_2 : الماء الاوكسجيني (لا لون له)	(H_2O_2 / H_2O)
$H_2C_2O_4$: حمض الاوكساليك (لا لون له)	CO_2 : ثاني اوكسيد الكربون (لا لون له)	$(CO_2 / H_2C_2O_4)$
I^- : شاردة اليود (لا لون له)	I_2 : ثاني اليود (اسمر)	(I_2 / I^-)

مكتسبات قبلية : جدول تقدم التفاعل

1. تقدم التفاعل x

- أ . تقدم التفاعل x : هو عدد مرات حدوث التفاعل الكيميائي و يعبر عنه بالمول mol .
 ب . التقدم الاعظمي x_{max} : هو التقدم الموافق لاستهلاك المتفاعل المحد او لاستهلاك كل المتفاعلات (قيمة نظرية) .
 ج . التقدم النهائي x_f : هو التقدم الموافق لتوقف الجملة عن التطور (قيمة عملية) .

2. جدول تقدم التفاعل

المعادلة	$a A$	$+ b B$	$= c C$	$+ d D$
الحالة الابتدائية	n_1	n_2	0	0
الحالة الانتقالية	$n_1 - a \cdot x$	$n_2 - b \cdot x$	$c \cdot x$	$d \cdot x$
الحالة النهائية	$n_1 - a \cdot x_{\text{max}}$	$n_2 - b \cdot x_{\text{max}}$	$c \cdot x_{\text{max}}$	$d \cdot x_{\text{max}}$

حيث : A, B, C, D : الأنواع الكيميائية ; a, b, c, d : المعاملات الستوكيومترية .

مثال : نمزج في لحظة $t = 0$ حجما من محلول بيكرومات البوتاسيوم $(2K^+_{(aq)} + Cr_2O_7^{2-}_{(aq)})$ مع حجم من محلول حمض الاوكساليك $C_2H_2O_4_{(aq)}$. الثنائيتان المشاركتان في التفاعل هما : $CO_{2(aq)} / C_2H_2O_{4(aq)}$ و $Cr_2O_7^{2-}_{(aq)} / Cr^{3+}_{(aq)}$.

المعادلة	$Cr_2O_7^{2-}$	$+ 3H_2C_2O_4$	$+ 8H_3O^+ = 2Cr^{3+} + 6CO_2 + 15H_2O$
الحالة الابتدائية	$n(Cr_2O_7^{2-})$	$n(H_2C_2O_4)$	0
الحالة الانتقالية	$n(Cr_2O_7^{2-}) - x$	$n(H_2C_2O_4) - 3 \cdot x$	$2 \cdot x$
الحالة النهائية	$n(Cr_2O_7^{2-}) - x_{\text{max}}$	$n(H_2C_2O_4) - 3 \cdot x_{\text{max}}$	$2 \cdot x_{\text{max}}$

3. إيجاد المتفاعل المحد .

$$\begin{cases} n_1 - ax_f = 0 \Rightarrow x_f = \frac{n_1}{a} \\ \text{او} \\ n_2 - bx_f = 0 \Rightarrow x_f = \frac{n_2}{b} \end{cases}$$

- المتفاعل المحد : المتفاعل الذي تستهلك كمية مادته قبل بقية المتفاعلات و يتسبب في توقف التفاعل .
- إيجاد المتفاعل المحد : نأخذ اصغر قيمة لـ x_f و المتفاعل المحد هو المتفاعل المقابل لهذه القيمة .
- إيجاد التقدم الاعظمي x_{max} :
 (1) نفرض ان كمية مادة المتفاعلات في الحالة النهائية تساوي الصفر .
 (2) نأخذ اصغر قيمة لـ x_{max} .

4. هل المزيج ستوكيومري ؟

$n_1(A)$: كمية المادة الابتدائية للمتفاعل الأول .
 $n_2(B)$: كمية المادة الابتدائية للمتفاعل الثاني .
 a : المعامل الستوكيومري للمتفاعل الأول .
 b : المعامل الستوكيومري للمتفاعل الثاني .

حتى يكون المزيج ستوكيومري يجب ان يكون :

$$\frac{n_1(A)}{a} = \frac{n_2(B)}{b}$$

5. جدول تقدم تفاعل المعايرة

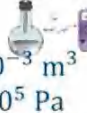
المعادلة	$a A$	$+ b B$	$= c C$	$+ d D$
الحالة الابتدائية	n_1	n_2	0	0
الحالة النهائية	$n_1 - a \cdot x_E$	$n_2 - b \cdot x_E$	$c \cdot x_E$	$d \cdot x_E$

حيث : A, B, C, D : الأنواع الكيميائية ; a, b, c, d : المعاملات الستوكيومترية .

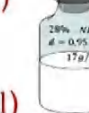
مثال : نعاير ثنائي اليود $I_{2(aq)}$ بواسطة محلول مائي لثيوكبريتات الصوديوم $(2Na^+_{(aq)} + S_2O_3^{2-}_{(aq)})$.
 في تفاعل المعايرة تتدخل الثنائيتان : $I_{2(aq)} / I^-_{(aq)}$ ، $S_4O_6^{2-}_{(aq)} / S_2O_3^{2-}_{(aq)}$.

المعادلة	I_2	$+ 2S_2O_3^{2-}$	$= 2I^-$	$+ S_4O_6^{2-}$
الحالة الابتدائية	$n(I_2)$	$n(S_2O_3^{2-})$	0	0
الحالة النهائية	$n(I_2) - x_E$	$n(S_2O_3^{2-}) - 2 \cdot x_E$	$2 \cdot x_E$	x_E

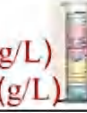
1. كمية المادة "عدد المولات" : n

n : كمية المادة (mol) C : التركيز المولي (mol/L) V : حجم المذيب (L)		n : كمية المادة (mol) m : الكتلة (g) M : الكتلة المولية (g/mol)		n : كمية المادة بدلالة الكتلة $n = \frac{m}{M}$
n : كمية المادة (mol) T : درجة الحرارة (°K) V_g : حجم الغاز (m³) $1L = 10^{-3} m^3$ P : الضغط (Pa) $1bar = 10^5 Pa$ R : ثابت الغازات المثالية $R = 8.314 SI$		n : كمية المادة (mol) V_g : حجم الغاز (L) V_M : الحجم المولي (L/mol) في الشروط النظامية : $V_M = 22.4 L/mol$		n : كمية المادة بدلالة حجم غاز $n = \frac{V_g}{V_M}$
n : كمية المادة (mol) $T(^{\circ}K) = T(^{\circ}C) + 273$	n : كمية المادة بدلالة ضغط غاز $n = \frac{P \times V_g}{R \times T}$			

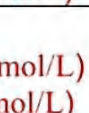
2. التركيز المولي C و التركيز الكتلي C_m

C_m : التركيز الكتلي (g/L) m : كتلة المذاب (g) V : حجم المذيب (L)		C : التركيز المولي (mol/L) n : كمية مادة المذاب (mol) V : حجم المذيب (L)		n : التركيز المولي $C = \frac{n}{V}$
$p\%$: درجة النقاوة (%) m : كتلة المذاب النقي (g) m_0 : كتلة المذاب الخام (g)		C : التركيز المولي (mol/L) $p\%$: درجة النقاوة (%) d : الكثافة M : الكتلة المولية (g/mol)		n : التركيز المولي لمحلول تجاري $C = \frac{10 \times p \times d}{M}$

3. الكثافة d و الكتلة الحجمية ρ

d : الكثافة ρ_1 : الكتلة الحجمية للجسم 1 (g/L) ρ_2 : الكتلة الحجمية للجسم 2 (g/L)		ρ : الكتلة الحجمية (g/L) V : حجم المذيب (L) m : كتلة المذاب (g)		ρ : الكتلة الحجمية $\rho = \frac{m}{V}$
d : الكثافة M : الكتلة المولية (g/mol) $M_{\text{هواء}} = 29 g/mol$	d : كثافة غاز بالنسبة للهواء $d = \frac{M}{29}$	d : الكثافة ρ : الكتلة الحجمية (g/L) $\rho_{\text{ماء}} = 1000 g/l$		d : كثافة سائل بالنسبة للماء $d = \frac{\rho}{1000}$

4. التمديد " التخفيف "

V_2 : الحجم بعد التمديد (L) V_1 : الحجم قبل التمديد (L) V_{H_2O} : حجم الماء المضاف (L)	$V_2 = V_1 + V_{H_2O}$	V_2 : الحجم بعد التمديد (L) V_1 : الحجم قبل التمديد (L) C_1 : التركيز قبل التمديد (mol/L) C_2 : التركيز بعد التمديد (mol/L)		$C_1 \cdot V_1 = C_2 \cdot V_2$
F : معامل التمديد V_2 : الحجم بعد التمديد (L) V_1 : الحجم قبل التمديد (L)	$F = \frac{V_2}{V_1}$	F : معامل التمديد C_1 : التركيز قبل التمديد (mol/L) C_2 : التركيز بعد التمديد (mol/L)		$F = \frac{C_1}{C_2}$

5. الناقلية G و الناقلية النوعية σ

K : ثابت الخلية (m) L : المسافة بين لبوسى الخلية (m) S : مساحة لبوس الخلية (m²)	$K = \frac{S}{L}$	G : الناقلية (S) σ : الناقلية النوعية (S/m) K : ثابت الخلية (m)		$G = K \cdot \sigma$
λ : الناقلية النوعية الشاردية (S.m²/mol) σ : الناقلية النوعية (S/m) C : التركيز المولي (mol/L)	$\sigma = \lambda \cdot C$	G : الناقلية (S) I : شدة التيار (A) R : المقاومة (Ω) U : فرق الكمون (التوتر) (V)		$G = \frac{1}{R} = \frac{I}{U}$

6. نقطة التناقص

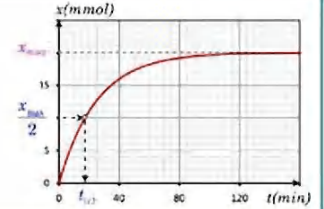
	$\alpha \cdot A + \beta \cdot B = \gamma \cdot C + \delta \cdot D$	C_A : تركيز المتفاعل A (mol/L) V_A : حجم المتفاعل A (L) C_B : تركيز المتفاعل B (mol/L) V_B : حجم المتفاعل B (L)	$\frac{C_A \times V_A}{\alpha} = \frac{C_B \times V_B}{\beta}$
---	--	--	--

1. المدة المستغرقة في تحول كيميائي

- التحولات السريعة : تحولات كيميائية تبلغ نهايتها مباشرة بعد تلامس المتفاعلات ومدتها أقل من 0.1s .
- التحولات البطيئة: تحولات كيميائية تبلغ نهايتها تدريجيا بعد تلامس المتفاعلات وتستغرق عدة ثواني او دقائق او ساعات.
- التحولات البطيئة جدا : تحولات كيميائية تستغرق عدة ايام او اشهر ... ومنه تعتبر عاطلة حركيا .

2. زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$

- زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$: الزمن اللازم لبلوغ التفاعل نصف تقدمه الأعظمي $x(t_{1/2}) = \frac{x_{max}}{2}$.
- أهمية زمن نصف التفاعل $t_{1/2}$:
- يمكننا من المقارنة بين تفاعلين من حيث السرعة .
- يمكننا من اختيار الطريقة المناسبة للمتابعة الزمنية لتحول الكيميائي .

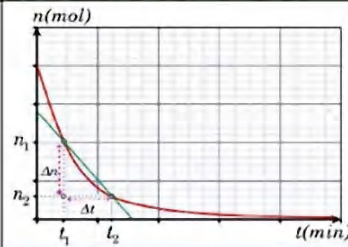
3. السرعة المتوسطة v_m

السرعة المتوسطة v_m : تطور كمية مادة متفاعل او ناتج بين لحظتين زمنيتين t_1 و t_2 .

$$v_m = \frac{\Delta n}{\Delta t}$$

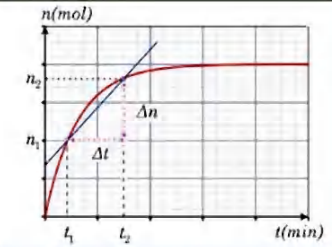
السرعة المتوسطة لاختفاء متفاعل v_m

$$\vartheta_m = -\frac{\Delta n}{\Delta t} = -\frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$



السرعة المتوسطة لتشكل ناتج v_m

$$\vartheta_m = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$

4. السرعة اللحظية v

السرعة اللحظية v : تطور كمية مادة متفاعل او ناتج عند لحظة زمنية t .

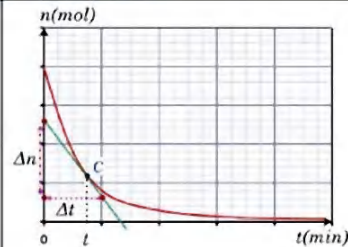
$$v = \frac{dn}{dt}$$

السرعة اللحظية لاختفاء متفاعل v

$$\vartheta = -\frac{dn}{dt}$$

باستعمال طريقة المماس

$$\vartheta = -\frac{\Delta n}{\Delta t} = -\frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$

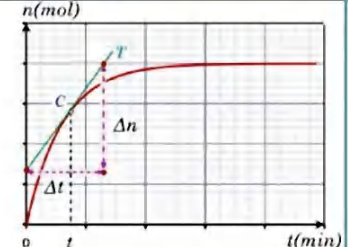


السرعة اللحظية لتشكل ناتج v

$$\vartheta = \frac{dn}{dt}$$

باستعمال طريقة المماس

$$\vartheta = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$

5. السرعة الحجمية ϑ_{Vol}

السرعة الحجمية ϑ_{vol} : تطور كمية مادة متفاعل او ناتج عند لحظة زمنية t بالنسبة لوحدة الحجم.

$$\vartheta_{vol} = \frac{1}{V} \times \frac{dn}{dt}$$

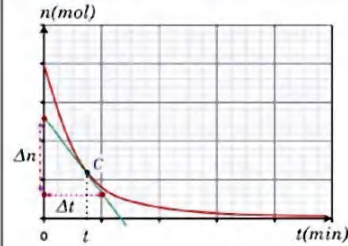
السرعة الحجمية لاختفاء متفاعل ϑ_{Vol}

$$\vartheta_{Vol} = -\frac{1}{V} \cdot \frac{dn}{dt}$$

باستعمال طريقة المماس

$$\vartheta_{Vol} = -\frac{1}{V} \cdot \frac{\Delta n}{\Delta t}$$

$$\Rightarrow \vartheta_{Vol} = -\frac{1}{V} \cdot \frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$



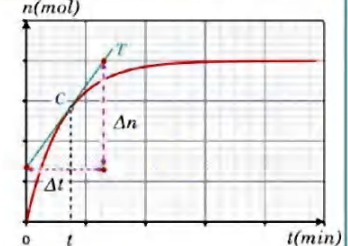
السرعة الحجمية لتشكل ناتج ϑ_{Vol}

$$\vartheta_{Vol} = \frac{1}{V} \cdot \frac{dn}{dt}$$

باستعمال طريقة المماس

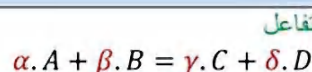
$$\vartheta_{Vol} = \frac{1}{V} \cdot \frac{\Delta n}{\Delta t}$$

$$\Rightarrow \vartheta_{Vol} = \frac{1}{V} \cdot \frac{n_2 - n_1}{t_2 - t_1}$$



6. العلاقة بين سرعة تشكل ناتج و اختفاء متفاعل

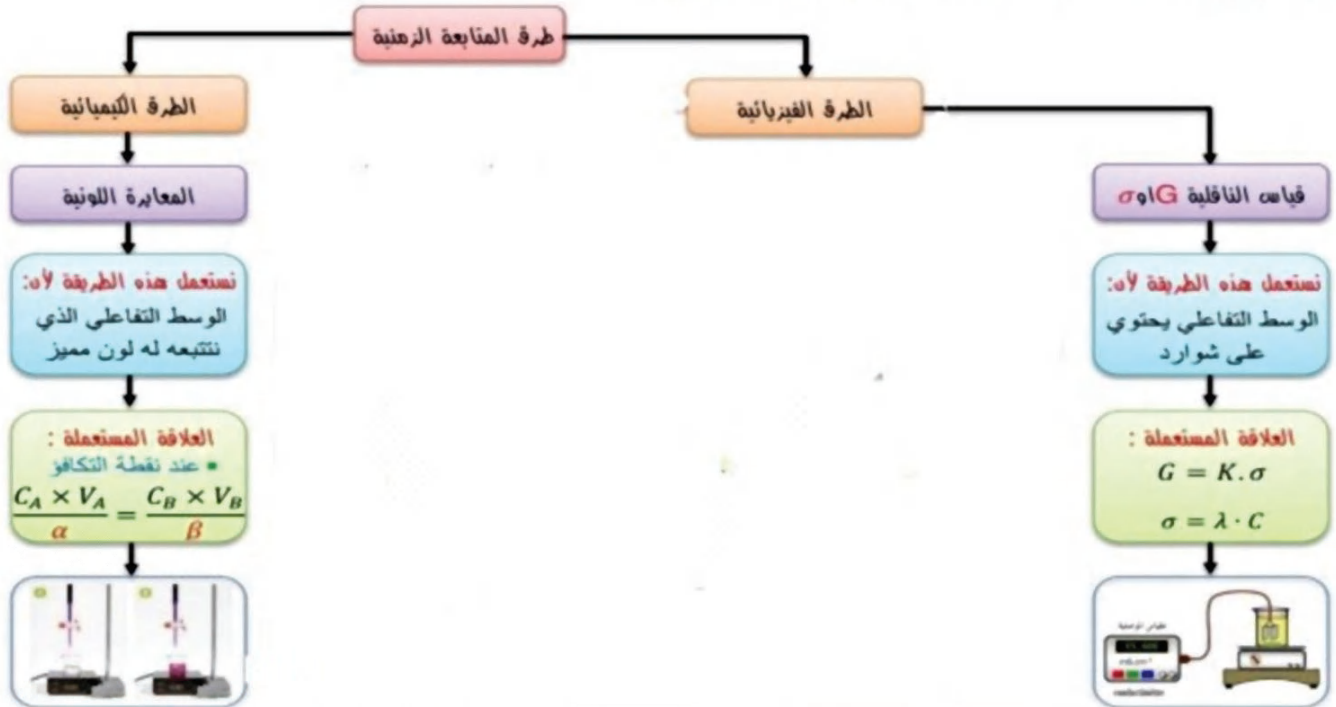
معاملات ستوكيومترية $\alpha; \beta; \gamma; \delta$



$$\frac{1}{\alpha} \times \vartheta_A = \frac{1}{\beta} \times \vartheta_B = \frac{1}{\gamma} \times \vartheta_C = \frac{1}{\delta} \times \vartheta_D$$

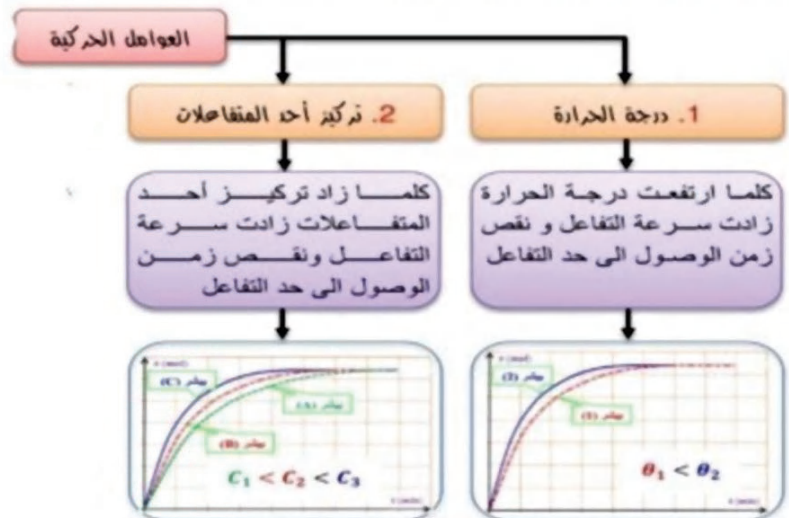
1. طرق المتابعة الزمنية

■ المتابعة الزمنية : متابعة تطور كمية مادة متفاعل او ناتج بدلالة الزمن .



2. العوامل الحركية

العوامل الحركية : هي عوامل تؤثر على سرعة التفاعل .



3. التفسير المجهرى

- الحركة البرونية : هي الحركة العشوائية للأفراد الكيميائية .
- الحركة الحرارية : تزداد الطاقة الحركية للأفراد الكيميائية بازدياد درجة الحرارة .
- الاصطدام الفعال : التصادم الذي ينتج عنه تفاعل كيميائي و تزداد التصادمات الفعالة بارتفاع درجة الحرارة و زيادة التركيز المولية الابتدائية للمتفاعلات .



1. البرتوكول التجريبي للمعايرة اللونية

التجربة 1 : نمزج محلول يود البوتاسيوم $(K^+ + I^-)_{(aq)}$ حجمه $V_1 = 50 \text{ mL}$ وتركيزه $C_1 = 0,5 \text{ mol/L}$ مع محلول الماء الأكسجيني $H_2O_{2(aq)}$ حجمه $V_2 = 50 \text{ mL}$ وتركيزه $C_2 = 0,22 \text{ mol/L}$ مع إضافة قطرات من حمض الكبريت المركز .
تعطى الثنائيتين : $(H_2O_{2(aq)}/H_2O_{(aq)})$ ، $(I_{2(aq)}/I^-_{(aq)})$

$I^- \begin{cases} C_1 = 0,5 \text{ mol/L} \\ V_1 = 50 \text{ mL} \end{cases}$ لونه شفاف

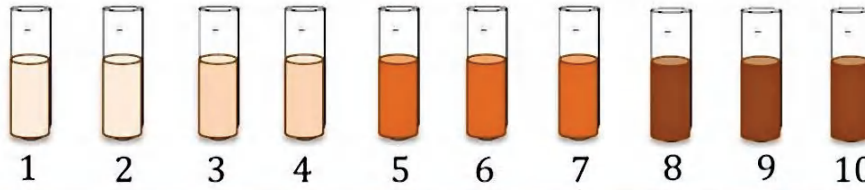
$H_2O_2 \begin{cases} C_2 = 0,22 \text{ mol/L} \\ V_2 = 50 \text{ mL} \end{cases}$ لونه شفاف

ظهور اللون الأسمر تدريجيا

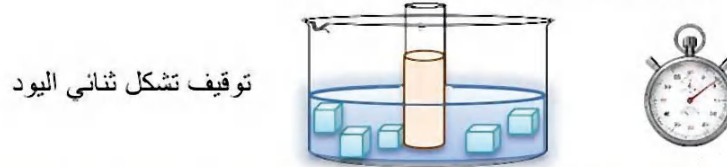
I_2

$V_T = V_1 + V_2$

■ نقسم المزيج التفاعلي الى 10 انابيب اختبار بالتساوي حجم كل منها $V_0 = 10 \text{ mL}$.



■ عند لحظة t_1 نضع انبوب الاختبار 1 في الماء و الجليد



توقيف تشكل ثنائي اليود

التجربة 2 : نعاير ثنائي اليود $I_{2(aq)}$ المتشكل عند اللحظة t_1 حجمه $V_0 = 10 \text{ mL}$ بمحلول ثيوكبريتات الصوديوم $(2Na^+ + S_2O_3^{2-})_{(aq)}$ تركيزه $C_3 = 0,1 \text{ mol/L}$ ، الثنائيتين : $(S_4O_6^{2-}/S_2O_3^{2-})_{(aq)}$ ، $(I_{2(aq)}/I^-_{(aq)})$

$S_2O_3^{2-} \begin{cases} C_3 = 0,1 \text{ mol/L} \\ V_E \end{cases}$ محلول معاير به

$I_2 \begin{cases} [I_2] \\ V_0 = 10 \text{ mL} \end{cases}$

سحاحة مدرجة
 حامل
 كاشف ملون (صمغ النشاء)
 بيشر
 محلول معاير
 قطعة مغناطيسية
 خلاط مغناطيسي

التجهيز التجريبي للمعايرة اللونية

■ نكرر نفس العملية السابقة عند لحظات زمنية مختلفة $(t_1, t_2, \dots, t_{10})$ و نسجل حجم التكافؤ V_E عند كل لحظة .

المعايرة

- نضيف الماء و الجليد : لإيقاف التفاعل .
- السقي الفيزيائي : تبريد الكأس الذي يحتوي على المزيج التفاعلي بوضعه في الجليد المهشم .
- السقي الكيميائي : إضافة الماء البارد إلى المزيج التفاعلي .
- نستعمل الخلاط المغناطيسي : للحصول على خليط متجانس .
- الهدف من المعايرة : المتابعة الزمنية لتطور جملة كيميائية و تعيين التركيز المولي للمحلول المعيار .
- مميزات تفاعل المعايرة : سريع و تام .
- نقطة التكافؤ : نقطة التغير اللوني و المزيج التفاعلي يحقق الشروط الستوكيومترية .

1. المتابعة الزمنية عن طريق المعايرة اللونية

البرتوكول التجريبي :

1. الادوات المستعملة :

الزجاجيات : سحاحة مدرجة ، بيشر ، ماصة عيارية ، انابيب اختبار .

المحاليل : المحلول المعيار ، المحلول المعيار به ، الماء ، كاشف لوني .

الاجهزة : الحامل ، الخلاط المغناطيسي ، مقيائية .

2. الهدف من التجربة :

تعيين تركيز المحلول المجهول C.

3. خطوات العمل :

1. نملأ السحاحة بالمحلول المعيار به تركيزه معلوم C' و نضبطه على خط الصفر.

2. نأخذ حجم V بالماصة العيارية من المزيج التفاعلي ثم نضعه في البيشر و نضيف له الماء البارد و قطع الجليد و نضيف له قطرات من الكاشف اللوني ثم نضعه فوق الخلاط المغناطيسي .

3. نبدأ المعايرة قطرة بقطرة و نوقف التفاعل عند نقطة التكافؤ و نسجل حجم التكافؤ V_E .

4. نكرر التجربة عند لحظات مختلفة $t_1, t_2, \dots, t_n$ و ندون النتائج في جدول.



التجهيز التجريبي للمعايرة اللونية

2. المتابعة الزمنية عن طريق قياس الناقلية

البرتوكول التجريبي :

1. الادوات المستعملة :

الزجاجيات : بيشر ، ماصة عيارية .

المحاليل : مزيج تفاعلي شاردي حجمه V ، الماء .

الاجهزة : الحامل ، الخلاط المغناطيسي ، جهاز قياس الناقلية او الناقلية النوعية ، مقيائية .

2. الهدف من التجربة :

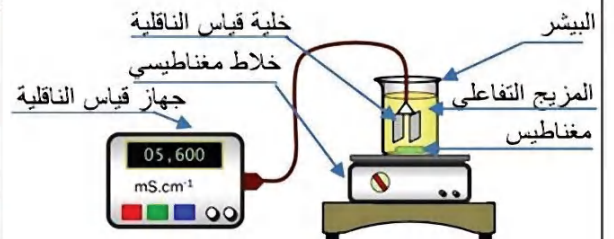
مراقبة تطور كمية مادة الشوارد .

3. خطوات العمل :

1. نضع بيشر يحتوي على مزيج تفاعلي شاردي حجمه V فوق خلاط مغناطيسي.

2. نغمر خلية قياس جهاز قياس الناقلية في البيشر .

3. نقيس قيم الناقلية في لحظات مختلفة $t_1, t_2, \dots, t_n$ و ندون النتائج في جدول .



التجهيز التجريبي لقياس الناقلية

1. عملية التمديد (التخفيف)

■ الهدف من التجربة : تحضير محلول مخفف حجمه V وتركيزه C انطلاقاً من محلول مركز حجمه V_0 وتركيزه C_0 .

■ مثال :

تحضير محلول حجمه $V=100\text{ml}$ وتركيزه $C=0,02\text{ mol.l}^{-1}$ انطلاقاً من محلول برمنغنات البوتاسيوم (KMnO_4) تركيزه $C_0=0,5\text{ mol.l}^{-1}$.

■ خطوات العمل :

- نقوم بحساب الحجم V_0 الواجب أخذه

$$V_0 = \frac{C \cdot V}{C_0} = \frac{0,02 \cdot 100}{0,5} = 1\text{ ml}$$



1. بواسطة ماصة عيارية نأخذ حجماً V_0 من المحلول الأم S_0 تركيزه C_0 .
2. نسكب الحجم V_0 في حوضلة عيارية حجمها V .
3. نملأ ثلاث أرباع الحوضلة العيارية بالماء المقطر ثم نغلق الحوضلة العيارية بسدادة ثم نرجها .
4. نضيف الماء المقطر الى الحوضلة العيارية الى غاية خط العيار .

2. تحضير محلول انطلاقاً من مادة صلبة نقية

■ الهدف من التجربة : تحضير محلول حجمه V وتركيزه C انطلاقاً من مادة صلبة نقية كتلتها m وكتلتها المولية M

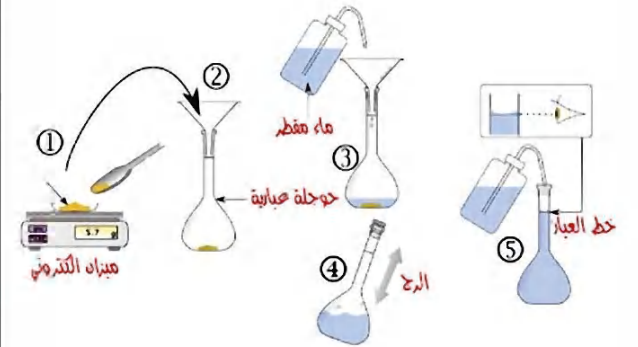
■ مثال :

تحضير محلول حجمه $V=100\text{ml}$ وتركيزه $C=0,01\text{ mol.l}^{-1}$ انطلاقاً من كبريتات النحاس الثنائي ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) كتلته المولية $M=249,7\text{g.mol}^{-1}$

■ خطوات العمل :

- نقوم بحساب الكتلة m الواجب أخذها

$$m = C \cdot V \cdot M = 0,01 \cdot 0,1 \cdot 249,7 = 0,25\text{ g}$$



1. بواسطة ميزان الكتروني نقوم بوزن الكتلة m باستعمال جفنة .
2. نفرغ محتوى الجفنة في حوضلة عيارية حجمها V .
3. نملأ ثلاث أرباع الحوضلة العيارية بالماء المقطر .
4. نغلق الحوضلة العيارية بسدادة ثم نرجها .
5. نضيف الماء المقطر الى الحوضلة العيارية الى غاية خط العيار .

3. تحضير محلول انطلاقاً من محلول تجاري

■ الهدف من التجربة : تحضير محلول حجمه V وتركيزه C انطلاقاً من محلول تجاري درجة نقاوته $P\%$ وكثافته d وكتلته المولية M .

■ مثال :

تحضير محلول حجمه $V=100\text{ml}$ وتركيزه $C=0,2\text{ mol.l}^{-1}$ انطلاقاً من محلول تجاري لحمض كلور الهيدروجين (HCl) درجة نقاوته $P\% = 34\%$ وكثافته $d=1,16$ كتلته المولية $M=36,5\text{ g.mol}^{-1}$.

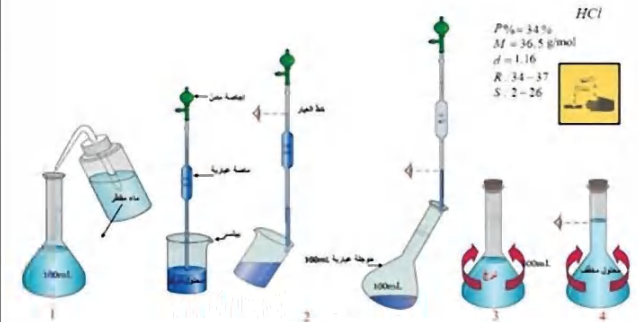
■ خطوات العمل :

- نقوم بحساب تركيز المحلول التجاري C_0 .

$$C_0 = \frac{10 \cdot P \cdot d}{M} = \frac{10 \cdot 34 \cdot 1,16}{36,5} = 10,81\text{ mol.L}^{-1}$$

- نقوم بحساب الحجم V_0 الواجب أخذه .

$$V_0 = \frac{C \cdot V}{C_0} = \frac{0,2 \cdot 100}{10,81} = 1,85\text{ ml}$$



1. نملأ ثلاث أرباع حوضلة عيارية حجمها V بالماء المقطر.
2. و بواسطة ماصة عيارية نأخذ حجماً V_0 من المحلول التجاري تركيزه C_0 ثم نسكبه في الحوضلة العيارية .
3. نغلق الحوضلة العيارية بسدادة ثم نرجها .
4. نضيف الماء المقطر الى الحوضلة العيارية الى غاية خط العيار .

ملاحظة :

نستعمل القفازات و النظارات للحماية لان المحلول التجاري لحمض كلور الهيدروجين مركز و أكال .