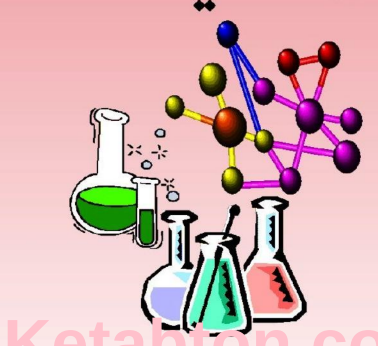


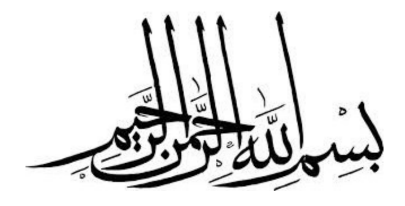
عمومسي كسيميا



پوهاند ډاکتر خیر محمد ماموند



(c) ketabton.com: The Digital Library



(c) ketabton.com: The Digital Library

عمومي كيميا

د کتاب نوم عمومی کیمیا

ليكوال پوهاند ډاكتر خير محمد ماموند

خپرندوی ننگرهار طب پوهنځی

ویب یاڼه www.nu.edu.af

چاپشمېر ١٠٠٠

د چاپ کال ۱۳۹۲

پاونلوچ www.ecampus-afghanistan.org

چاپ ځای افغانستان ټایمز مطبعه، کابل

دا کتاب د افغان ماشومانو لپاره د جرمني کميټی په جرمني کې د Eroes کورنۍ يوی خيريه ټولنې لخوا تمويل شوی دی.

اداري او تخنيکي چارې يې په آلمان کې د افغانيک موسسي لخوا ترسره شوې دي.

د کتاب د محتوا او لیکنې مسؤلیت د کتاب په لیکوال او اړونده پوهنځی پورې اړه لري. مرسته کوونکي او تطبیق کوونکي ټولنې په دې اړه مسؤلیت نه لري.

د تدریسی کتابونو د چاپولو لپاره له موږ سره اړیکه ونیسئ:

ډاکتر يحيي وردک، د لوړو زده کړو وزارت، کابل

تيليفون: ۲۵۲۰۱۴۲۴۰

ایمیل: textbooks@afghanic.org

د چاپ ټول حقوق له مؤلف سره خوندي دي.

ای اس بي ان ۹ - ۰ - ۹۸۷۳۱۷۲ - ۰ - ۹۷۸



د لوړو زده کړو وزارت پيغام

د بشر د تاریخ په مختلفو دورو کې کتاب د علم او پوهې په لاسته راوړلو کې ډیر مهم رول لوبولی دی او د درسي نصاب اساسي برخه جوړوي چې د زده کړې د کیفیت په لوړولو کې مهم ارزښت لري. له همدې امله د نړیوالو پیژندل شویو ستندردونو، معیارونو او د ټولنې د اړتیاوو په نظر کې نیولو سره باید نوي درسي مواد او کتابونه د محصلینو لپاره برابر او چاپ شي.

د لوړو زده کړو د مؤسسو د ښاغلو استادانو څخه د زړه له کومي مننه کوم چې ډېر زيار يې ايستلی او د کلونو په اوږدو کې يې په خپلو اړوندو څانگو کې درسی کتابونه تأليف او ژباړلي دي. له نورو ښاغلو استادانو او پوهانو څخه هم په درنښت غوښتنه کوم تر څو په خپلو اړوندو برخو کې نوي درسي کتابونه او نور درسی مواد برابر کړی څو تر چاپ وروسته د گرانو محصلينو په واک کې ورکړل شي.

د لوړو زده کړو وزارت دا خپله دنده بولي چې د گرانو محصلينو د علمي سطحې د لوړولو لپاره معياري او نوي درسي مواد برابر کړي.

په پای کی د افغان ماشومانو لپاره د جرمنی کمیټی او ټولو هغو اړوندو ادارو او کسانو څخه مننه کوم چې د طبي کتابونو د چاپ په برخه کې يې هر اړخيزه همکاري کړې ده.

هیله مند یم چې نوموړې پروسه دوام وکړي او د نورو برخو اړوند کتابونه هم چاپ شي.

په درنښت پوهاند ډاکتر عبيدالله عبيد د لوړو زده کړو وزير کابل، ۱۳۹۲

د درسي کتابونو د چاپ پروسه

قدرمنو استادانو او گرانو محصلينو!

د افغانستان په پوهنتونونو کې د درسي کتابونو کموالی او نشتوالی له لويو ستونزو څخه گڼل کېږي. يو زيات شمير استادان او محصلين نوي معلوماتو ته لاس رسی نه لري، په زاړه ميتود تدريس کوی او له هغو کتابونو او چپترونو څخه گټه اخلی چې زاړه دي او په بازار کې په ټيټ کيفيت فوتو کاپی کېږي.

د دې ستونزو د هوارولو لپاره په تېرو دوو کلونو کې مونږ د طب پوهنځيو د درسي کتابونو د چاپ لړۍ پيل او تر اوسه مو ۱۱۶ عنوانه طبي درسي کتابونه چاپ او د افغانستان ټولو طب پوهنځيو ته استولی دي.

دا کړنې په داسي حال کې تر سره کېږي چې د افغانستان د لوړو زده کړو وزارت د (۲۰۱۰ ـ ۲۰۱۴) کلونو په ملي ستراتيژيک پلان کې راغلي دي چې:

"د لوړو زده کړو او د ښوونې د ښه کيفيت او زده کوونکو ته د نويو، کره او علمي معلوماتو د برابرولو لپاره اړينه ده چې په دري او پښتو ژبو د درسي کتابونو د ليکلو فرصت برابر شي د تعليمی نصاب د ريفورم لپاره له انگريزی ژبې څخه دري او پښتو ژبو ته د کتابونو او درسی موادو ژباړل اړين دي، له دې امکاناتو څخه پرته د پوهنتونونو محصلين او استادان نشي کولای عصري، نويو، تازه او کره معلوماتو ته لاس رسی پيدا کړي".

د افغانستان د طب پوهنځيو محصلين او استادان له ډېرو ستونزو سره مخامخ دي. نويو درسي موادو او معلوماتو ته نه لاس رسی، او له هغو کتابونو او چپترونو څخه کار اخيستل چې په بازار کې په ډېر ټيټ کيفيت پيداکېږي، د دې برخې له ځانگړو ستونزو څخه گڼل کېږي. له همدې کبله هغه کتابونه چې د استادانو له خوا ليکل شوي دی بايد راټول او چاپ کړل شي. د هيواد د اوسنی حالت په نظر کې نيولو سره مونږ لايقو ډاکترانو ته اړتيا لرو، ترڅو وکولای شي په هيواد کې د طبي زده کړو په ښه والي او پرمختگ کې فعاله ونډه واخلي. له همدې کبله بايد د طب پوهنځيو ته زياته پاملرنه وشي.

تراوسه پوري مونږ د ننگرهار، خوست، کندهار، هرات، بلخ او کاپيسا د طب پوهنځيو او کابل طبی پوهنځی دي. د ننگرهار طب پوهنځی طبی پوهنځی لپاره د ۲۰ نورو طبي کتابونو د چاپ چارې روانې دي. د یادونې وړ ده چې نوموړي چاپ شوي کتابونه د هیواد ټولو طب پوهنځیو ته په وړیا توگه ویشل شوي دي.

ټول چاپ شوی طبی کتابونه کولای شی د www.ecampus-afghanistan.org ویب پاڼی څخه ډاونلو ډ کړی.

کوم کتاب چې ستاسی په لاس کې دی زمونږ د فعالیتونویوه بېلگه ده. مونږ غواړو چې دې پروسې ته دوام ورکړو تر څو وکولای شو د درسي کتابونو په برابرولو سره د هیواد له پوهنتونو سره مرسته وکړو او د چپټر او لکچر نوټ دوران ته د پای ټکی کېږدو. د دې لپاره دا اړینه ده چې د لوړو زده کړود موسساتو لپاره هر کال څه نا څه ۱۰۰ عنوانه درسی کتابونه چاپ کړل شی.

د لوړو زده کړو د وزارت، پوهنتونونو، استادانو او محصلینو د غوښتنې په اساس په راتلونکی کی غواړو چې دا پروگرام غیر طبي برخو لکه ساینس، انجنیري، کرهنې، اجتماعی علومو او نورو پوهنځیو ته هم پراخ کړو او د مختلفو پوهنتونونو او پوهنځیو د اړتیا وړ کتابونه چاپ کړو.

له ټولو محترمو استادانو څخه هیله کوو، چې په خپلو مسلکي برخو کې نوي کتابونه ولیکي، وژباړي او یا هم خپل پخواني لیکل شوي کتابونه، لکچر نوټونه او چپټرونه ایډېټ او د چاپ لپاره تیار کړي. زمونږ په واک کې یی راکړي، چې په ښه کیفیت چاپ او وروسته یې د اړوندې پوهنځۍ، استادانو او محصلینو په واک کې ورکړو. همدارنگه د یادو شویو ټکو په اړوند خپل وړاندیزونه او نظریات زمونږ په پته له مونږ سره شریک کړي، تر څو په گډه پدې برخه کې اغیزمنگامونه پورته کړو.

له گرانو محصلینو څخه هم هیله کوو چې په یادو چارو کې له مونږ او ښاغلو استادانو سره مرسته وکړي.

د یادونی و پ ده چی د مولفینو او خپروونکو له خوا پوره زیار ایستل شوی دی، ترڅو د کتابونو محتویات د نړیوالو علمی معیارونو په اساس برابر شی خو بیا هم کیدای شی د کتاب په محتوی کی ځینی تیروتنی او ستونزی وجود ولری ، نو له دی امله له درنو لوستونکو څخه هیله مند یو تر څو خپل نظریات او نیوکی د مولف او یا زمون په پته په لیکلی بڼه را ولیږی، تر څو په راتلونکی چاپ کی اصلاح شی.

د افغان ماشومانو لپاره د جرمنی کمیټی او دهغی له مشر ډاکتر ایروس څخه ډېره مننه کوو چی ددغه کتاب د چاپ لگښت یی ورگړی دی. دوی په تیرو کلونو کی هم د ننگرهار د طب پوهنځی د ۲۰ عنوانه طبی کتابونو د چاپ لگښت پر غاړه درلود.

په ځانگړي توگه د جی آی زیت (GIZ) له دفتر او Development) یا د نړیوالی پناه غوښتنی او پرمختیا مرکز چې زما لپاره یې په تېرو دریو کلونو کې په افغانستان کې د کار امکانات برابر کړی دي هم مننه کوم.

د لوړو زده کړوله محترم وزیرښاغلي پوهاند ډاکترعبیدالله عبید، علمی معین ښاغلي پوهنوال محمد عثمان بابری، مالي او ادري معین ښاغلی پوهنوال ډاکتر گل حسن ولیزي، د ننگرهار پوهنتون رییس ښاغلی ډاکتر محمد صابر، د پوهنتونواو پوهنځیو لهښاغلو رییسانو او استادانو څخه هم مننه کوم چې د کتابونو د چاپ لړۍ یې هڅولی او مرسته یې ورسره کړی ده.

همدارنگه د دفتر له ښاغلو همکارانو څخه هم مننه کوم چې د کتابونو د چاپ په برخه کې يې نه ستري کيدونکي هلي ځلي کړي دي.

> ډاکتر يحيى وردگ، د لوړو زده کړو وزارت کابل، مارچ ۲۰۱۳ د دفتر ټيليفون: ۰۷۵۶۰۱۴۶۴۰ ايميل: textbooks@afghanic.org wardak@afghanic.org

بسم الله الرحمن الرحيم لنه يز

د عمومي کیمیا دا کتاب د افغانستان د ساینس، انجنیرۍ، طب، فارمسۍ او کرهڼې د پوهنځیو د لمړیو ټولگیو دپاره لیکل شویدی.

د کتاب لمړی فصل (د کیمیا مهم اصطلاحات او اساسی قوانین) د هری سوئی شاگر دانو او د کیمیا مينه والود پاره په کار راځي. د کتاب دويم فصل (د مادې جوړښت) د نورو شاگر دانو په څنگ کې د پوهنتون د شاگر دانو دپاره ډير ضرور دي. په دريم فصل کې د موادو درې گوني فازي حالات (گازات، مايعات او جامدات) او په هر فازي حالت كې د موادو ځانگړي خصوصيات ليكل شويدي . د ساینس او تکنالوژۍ د هرې څانگي شاگردان باید د موادو دغه خصوصیات و پیژني. څلورم فصل (کیمیاوي ترمودینامیک) د انجنیرۍ د شاگردانو دپاره ډیر ارزښت لري. د کتاب پنځم فصل (کیمیاوی کنتک) کې د کیمیاوي تعاملاتو سرعت او هغه عوامل چې د کیمیاوي تعاملاتو پر سرعت اثر لري ځیړل کیږي. په شپږم فصل کې محلولونه او د محلولونو خواص تشریح کیږي. دا فصل د ساینس او د انجنیرۍ د شاگر دانو پر ته د طب، فارمسۍ او کرهنی د شاگر دانو لپاره خاص اهمیت لري. الكترو كيميا د دې كتاب اوم فصل دى. په دې فصل كي اكسيديشني -احياوي تعاملاتو، د برقي انرژۍ کیمیاوي منابعو او الکترو لیز ته ځای ور کړل شویدی. د کیمیاوي موادو پیژندنه د دې کتاب اتم فصل دی په دې فصل کې په ډير لنډ ډول د کپمياوي تحليل د کلاسيکو متودونو يادونه شوې او ورپسې د کیمیاوي موادو د نوعیت او جوړښت د پیژندنې معاصر متودونه لکه کروماتو گرافي، ما سپکتروسکوپي او جذبي سپکتروسکوپي ور کړل شویدي. د کتاب د حجم د زیاتیدو د مخنیوي په غرض په هره موضوع کې کم شمیر مثالونه او تمرینونه حل شویدي. د شاگر دانو د ښه پوهیدو لپاره محترم استادان کولای شی په هره موضوع کی نور مثالونه او تمرینونه شاگر دانو ته حل او یا کورنۍ وظیفه ور کړي. د دې کتاب پاک لیک، جدولونه او شکلونه د محترم دیپلوم انجنیر نوروز اسحق په همت او د تايپ او چاپ کارونه ئي د داکتر تړون جليلي په مټ تر سره شويدي . هیله ده چه د کتاب په چاپولو کې تخنیکي غلطۍ کمې وي تر څو محترم لوستونکي ترې ښه گټه واخلي.

په درناوي

پوهاند دو کتور خیر محمد ماموند

ارونده څانګي ته!

د محترم پوهاند داکتر خیرمحمد ماموند د عمومی کیمیا ژباړلی اثر مو په غورسره ولوست. دا د کیمیا د څانګی غوره علمی اثر دی، په هغه پوهنځیو کې چی کیمیا لوستل کیږی. محصلین کولای شي چی په خورا اسانی سره د دې ارزښتناکه علمی اثر څخه علمی ګټه ترلاسه کړي.

نو پدې اساس د چاپ او خپريدو وړتيا لرى، زه د طب د پوهنځى د كيميا د څانګي د تدريسى غړى په توګه غوښتنه كوم، چى نوموړى اثر دهيواد د ځوانو محصلينو د علمى بډاينې او كيمياوى علمي څيړنيزو كړو وړو ته د لاس رسى په خاطر چاپ او خپور شي، تر څو چې په همدغه شان نور علمي اثار وژباړل شى او د وطن د بچيانو د لا علمي سمبالتيا ګټه ترې واخستل شى.

په درناوی
پوهنیار محمدعمران د ننګرهار د طب پوهنځی
د کیمیا د څانګی غری

عنوانونه

e APOR og i staller for har grædetter. and the second لمرى فصل 14-1, 1 mm - د کیمیا مهم اصطلاحات - د کیمیا اساسی قوانین 7X-14 الراسيج والأوالية المنابع المراجع المراجع المراجع دوهم فصل Selle and the commence of the contract consecutions. - د کیمیاوي موادو جوړښت ለሃ - ሃለ -داتوم جوړښت - د ماليکول جو پښت 70 - 1N 14 - XX = X1 - د ماليکولو تر منځ قواوې $\lambda Y - \lambda Y$ - هایدروجنی اړیکه **XX = XY** - كاميلكس مركبات دريم فصل - د موادو درې گوني فازي حالات 1.7-9. - گازات 11 - 1 - 7 -مایعات 114-11. - جامدات څلورم فصل 18.-114 - کیمیاوي ترمودینامیک پنځم فصل - کیمیاوي کنت*ک* 141-14. 10.-141 - كيمياوي تعادل - شيرم فصل 101-101 - دسپرشني سيستمونه 104-101 -محلولونه 104-104 - د محلول د غلظت افادي - د حل کیدو پر قابلیت مؤثر عوامل 109-104

Super Service Services

ing the state of t

en la la suiden diffice.

- Later Land Carlotte Sugar

صفحه	Single May the	عنوان
144-109		ـد محلول خواص
14 144	pH حاصل	- د اوبو که ایونو د ضرب ·
171-17.	ئى كىمياوي تعاملات	– په الکتر وليتي محلولو ک
140-141	·	- د مالگو های <i>در</i> ولیز
		– اووم فصل
180-18.	تعاملات	–اكسيديشني -احياوي
19110		–الكترودي پوتانسيل
19r-19·	ابع گلواني حجرې	- د برقي انرژي کيمياوي من
190-198	ِې پر محر که قوه د مختلفو عواملو اثر	– د الکتر و کیمیاوي حجر
Y · Y - Y · F		- د فلزاتو تخریب
Y.Y.0 - Y.Y		-الكتروليز
		–اتم فصل
779-777	نه.	– د کیمیاوي موادو پیژند
TTF - TT		– كروماتو گرافي
744 - 744		– ماسپکتر وسکوپي
704-744		- جذبي سپكتر وسكوپي
700-704		– آزاد سوالونه
. F _{.K.)} - YOO		-جدولونه
en sa Tu		
The Committee of the Co		
		. 4

د طبيعت د پديدو او د هغوئ د خپل مينځي اړيکو د قانونمدۍ په راز پوهيدل طبيعت پيژندنه ده .دا چې طبيعت بې نهايت پراخه او دايم په تغير کې دی نو طبيعت پيژندنې ته د پای ټکې نه شو ايښودلای.

كيميا

کیمیا د طبیعي علومو یوه څانگه ده . پدې علم کې د کیمیاوي عناصرو او د هغوئ څخه د جوړو شویو کیمیاوي مرکباتو د تر کیب، جوړښت او خواصو او همدارنگه د یو ډول کیمیاوي موادو څخه د بل ډول کیمیاوي موادو لاس ته راتلل مطالعه کیږي.

نن ورځ په کیمیا کې ډیرې څانگې لکه غیر عضوی کیمیا ، عضوي کیمیا، فزیکي کیمیا ، تحلیلي کیمیا ، صنعتي کیمیا، حیاتي کیمیا او داسي نورې منځ ته راغلي دي.

لمرى فصل د كيميامهم اصطلاحات، د كيميا اساسي قوانين.

د كيميامهم اصطلاحات:

: - 1.ماده:

جامدات، مایعات، گازات او پلازما دا ټول شیان مادي بلل کیږي. د شیانو تر منځ د جاذبې ساحه، د مقناطیسي شیانو په شا و خوا کې مقناطیسي ساحه ، د شیانو د اتومونو د هستو په منځ کې هستوي ساحه وجود لري. هم شی او هم ساحه دواړه مادې دي. خو شی د مادې هغه ډول دی چې ذاتي کتله (د سکون د حالت کتله) ولري. یعنې هغه ذرات چې د حرکت سرعت یې د رڼا د وړانگو د سرعت څخه لږ وي کتله یې ښکاره احساس او اندازه کیدای شي، مگر ساحه د مادې هغه ډول دی چې د انرژۍ په شکل څر گندیږي. یعنې که څه هم ساحه کتله هم لري خو هغه مونږ ته د انرژۍ په شکل راڅر گندیږي، نو څکه انرژي د ساحې مهمه مشخصه گڼل کیږي

2 - 1 أتوم:

د يو عنصر ډيره کوچنۍ ذره چې د دغه عنصر ټول کيمياوي خواص ولري د هغه عنصر د اتوم په نامه ياديږي. د اتوم په منځ کې هسته او د هستې چار چاپيره الکترونونه ګرځي.

هسته مثبت چارج لري او تقریباً د اتوم ټوله کتله په هسته کې ځای لري. د هستې لوې والی د اړوند عنصر د کتلوي عدد سره داسی اړیکه لري.

يكه نري. $r = 1,4 \cdot 10 \sqrt{\frac{3}{A}}$ cm (1)

دلته r د اتوم د هستې شعاع او A د اړوند عنصر کتلوي عدد ښئي.

د هستې په منځ کې پروتونونه (د سپک هايدروجن په هسته کې يو پروتون) او نيوترونونه څای لري. پروتونونه او نيوترونونه دو نيوترونونه دواړه د نکلونو په نامه ياديږي. پروتون مثبت چارج او نيوترون چارج نلري. الکترون منفي چارج لري او دايم د هستې چار چاپيره گرځي.

الکترون، پروتون او نیوترون د اتوم اساسي ذرات گڼل کیږي چې د هغوئ بعضی مشخصات په لاندې جدول کې ورکړل شویدی:

اول (<u>1-1</u>) جدول : د اتوم د اساسي ذراتو بعضي مشخصات:

منل شوی چارج	له د اتومي کتلې په واحد amu	چارج په کولمب کټ	کتله په کیلو گرام	ذره
-1	0,00055	$-1,60218 \cdot 10^{-19}$	9,1094 .10	الكترون
+1	1,0073	+1,60219 · 10 ⁻¹⁹	$1,6726.10^{27}$	پروتون
0	1,0087	0	1,67493.10	نيوترون

په (1) جدول کې لیدل کیږي چې د پروتون او نیوترون کتلې تقریباً سره مساوي دي. ولی د الکترون کتله د هغوئ په پرتله 1840 کرته لږه ده. له همدې کبله د هستې کتله عملاً د اتوم کتله بللای شو. یعنې په هسته کې د پروتونو او نیو ترونو د کتلو مجموعه د اتوم کتله جوړوي.

3 - 1 . **اتومي كتله:**

د همدې کميت په نسبت د ټولو عناصرو نسبتي اتومي کتلې محاسبه شويدي. همدغه نسبي اتومي کتلو ته مونږ اتومي کتلو ته مونږ اتومي کتلې وايو. مثلاً د اکسيجن اتومي کتله 1,0079 ، د هايدروجن اتومي کتلې وايو. مثلاً د اکسيجن اتومي کتله 14,0067 ، د هايدروجن اتومي کتلې چې د عناصرو په دوره ئي جدول کې ورکړل کتله کيري د ټولو عناصرو اتومي کتلې چې د عناصرو په دوره ئي جدول کې ورکړل شويدي کسري اعداد دي.

د دې خبرې دلیل دادی چې ټول کیمیاوي عناصر دوه او یا څو ایزوتوپونه لري. د ایزوتوپونو کتلوي اعداد یا اتومي کتلې سره توپیر لري، هغه عدد چې د عنصر د اتومي کتلې په حیث د عناصرو په دوره ئي جدول کې لیکل کیږي په طبیعت کې د هغه عنصر د ټولو ثابتو ایزوتوپونو په فیصدۍ او د هر ایزوتوپ په اتومي کتلې پورې اړه لري. مثلاً د کلوتین اتومي کتله 35,453 ده، دغه عدد د لایدې مخاسبې نه په لاس راغلی دی:

کلورین دوه ثابت ایزوتوپونه لري چې یو تې $\overset{\circ}{C}^1$ او بل تې $\overset{\circ}{C}^1$ دی په طبیعت کې د کلورین په 100 اتومو کې 75 اتومه $\overset{\circ}{C}^1$ او 25 اتومه د $\overset{\circ}{C}^1$ وي پس لیکو چې :

که اوس د هر ایزوتوپ اتومي کتلې ته په غور سره څیر شو نو لیدل کیږي چې د هغه د هستې کتله په دغه هسته کې د پر تونو او نیو ترونو د کتلې نقصان واثي. مثلاً د د پر تونو او نیو ترونو د کتلې نقصان واثي. مثلاً د هیلیم یو ایزوتوپ (2p, 2n)

په نظر کې نیسو د دې ایزوتوپ د هستې کتله 4,001506 amu حساب شوې ده خو د هغه د هسې دننه د دوه پروتوتو او دوه نیوترونو د کتلو مجموعه 4,031882 amu کیږي چې دلته د کتلې نقصان ۵,030376 amu راڅي. د انشتین د معادلې په اساس د کتلې او انرژۍ معادلیت داسې دی :

$$E = mc^{2}.....(2)$$

هر څومره چې د هستې د جوړيدو انرژي زياته وي په هم هغه انډول هسته ثابته وي. څکه چې د هستې د جوړيدو انرژي او بيرته د هستې د منځ د انرژي او بيرته د هستې د ماتيدو انرژي کميتاً سره مساوي دي. څرنگه چې په ماليکول کې د اتومونو تر منځ د کيمياوي رابطې انرژي (سس څخه لږه ده نو پدې سبب په کيمياوي تعاملاتو کې يوازې د اتومو الکترونونه برخه اخلي او هستې هيڅ تغير نه کوي. هغه جريانات چې په هغو کې د اتومو هستې تغير کوي د هستوي تعاملاتو په نامه ياديږي.

1-4. كتلوي عدد، اتومي نمبر، عنصر، ايزوتوپ، ايزوبار، ايزوتون:

په هسته کې د نکلونو تعداد (د پروټونو او نيوټرونو مجموعي) ته کتلوي عدد واثي چې د A په حرف سره ښودل

کیږي.

 $A = Z + N \dots (3)$

the second secon

دلته N د نیوترونو تعداد او Z د پروتونو تعداد ښثی.

د عنصر داتوم په هسته کې د پرتونو تعداد د هغه عنصر د اتومي نمبر په نامه یادیږي. هغه اتومونه چې اتومي نمبر (9,1) پروتونه، د خالص څې یو شی وي یو عنصر جوړوي. لکه د خالص طلا ټول اتومونه هر یو په خپله هسته کې (9,1) پروتونه، د خالص سیمابو اتومونه هر یو په خپله هسته کې (9,1) پروتونه ، د خالص هیلیم اتومونه هر یو په خپله هسته کې (9,1) پروتونه لري. که د یوه عنصر د اتومو په هستو کې د نیوترونو تعداد یعنې کتلوي عدد سره فرق ولري داسې مختلف اتومونه د یوه عنصر د ایزوتوپونو په نامه یادیږي. لکه (9,1) به (9,1) د هیابدروجن ایزوتوپونه دي چه د ټولو اتومون نمبر (9,1) د د وایم کتلوي اعداد شی وي داسې عناصر ایزو بار بلل کیږي. که د څو عناصرو د اتومونو په هستو کې د نیو ترونو تعداد یو شی وي داسې عناصر ایزو بار بلل کیږي. که د څو عناصرو د ایزوتوپو، ایزوبار، او ایزوتونو مثالونه ور کړل شویدي.

دوهم جدول:

54Xe	ا در دره در ایزوبارونه از در	ایزوتوپونه می دید. ۲۰ Ca
(54p, 82n)	(18p, 22n)	(20p, 20n)
138 Ba (56p, 82n)	, JoK	⁴² ₂₀ Ca (20p,22n)
1 ³⁹ La 57	чо Са 20 Са	43 Ca 20
(57p,82n)	(20p, 2on)	(20p, 23n)

د يوه عنصر هغه ايزوتوپونه چه په هسته كې يې د پرتونو او نيوترونو تعداد سره مساوي او يا لږ فرق ولري داسې ايزوتوپونه معمولاً ثابت وي. هغه ايزوتوپونه چې د اتومو په هستو كې ئې د پروتونو او نيوترونو تعداد سره مساوي نه بلكه تفاوت ولري داسې ايزوتوپونه غير ثابت (راديو اكثيف) وي. تر تن ورڅې پورې تقريباً 300 ثابتې هستې او 1400 څخه زياتي راديو اكتيفي هستې پيژندل شويدي. "

همدا ډول تر نن ورځې پورې 109 عنصره پيژندل شوي دي چې د هغې د جملې څخه هغه عناصرچه اتومي نمبر ئې د 93 نه زيات دی راديو اکتيف دي، عمر ئې د ځمکې د عمر څخه ډير کم دی نو څکه په طبيعت که نشته او يو اځې په لابراتوار کې لاس ته راوړل کيږي.

The state of the same of the s

1-5 ماليكول:

د ساده او هم د مرکب موادو هغه کوچنۍ دره چې د هغه موادو اساسي کیمیاوي کیمیاوي خواص ولري د هغه موادو * ـ ـ ۱۶ ـ ۱۶ - ۱۶) عرول

د ماليکول په نامه ياديږي.

 ${
m O}_2$ که د يوي مادې ماليکولونه د يو ډول اتومونو څخه جوړوي دا مواد ساده يا عناصر بلل کيږي لکه ${
m Cl}_2$, ${
m Cl}_2$, ${
m Cl}_2$, ${
m N}_2$ او نور.

 CH_{2} که د يوې مادې ماليکولونه د څو ډوله اتومونو څخه جوړ وي دغه ماده د مرکب په نامه ياديږي لکه CH_{3} NH_{3} او داسې نور. NO_{2} , $\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}$

اتومونه په ماليکول کې د کيمياوي اړيکي په واسطه سره تړل کيږي.

₁₋₆ . ماليكولي كتله:

د ماليکول.په تر کيب کې شامل د ټولو اتومونو د اتومي کتلو مجموعه د ماليکولی کتلې په نوم ياديږي. دا چې اتومي کتلې د کتلې په اتومي واحد (amu) ښودل کيږي پس د ماليکولي کتلې واحد هم د کتلې اتومي واحد (amu) دی.

مثال: د \mathcal{O}_{χ} د او د \mathcal{O}_{χ} ماليکولي کتلې حساب کړۍ مثال: د

 $MO_2 = 2 \cdot 16 = 32$ $MCH_4 = 1 \cdot 12 + 4 \cdot 1 = 16$ $MH_2SO_4 = 2 \cdot 1 + 1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98$ حل :

1-7. اتوم گرام، مالیکول گرام:

لکه چې مو ولوستل د عناصرو اتومي کتلې او هم د مرکباتو مالیکولي کتلې د کتلې په اتومي واحد (amu) ښودل کیږي. مثلاً د اکسیجن اتومي کتله (10)، د هایدروجن اتومي کتله (10)، د کاربن اتومي کتله (10) او د سلفر اتومي کتله (10) ده. د دې ټولو اعدادو واحد (10) دی. مگر که د دغه اعدادو واحد گرام وي نو بیا هر یو عدد ته د مربوطه عنصر اتوم گرام وائي.

يعنې د اکسيجن $16~{\rm gr}$ يواتوم گرام د اکسيجن، د هايدروجن $1~{\rm gr}$ ته يو اتوم گرام د هايدروجن، د کاربن $10~{\rm gr}$ ته يو اتوم گرام د کاربن، د سلفر وائي. پس اتوم گرام داسې تعريف کولای شو: د ساده موادو (عنصر) دومره گرامه کوم چې د هغې عنصر د اتومي کتلې سره عدداً مساوي وي د هغه عنصر اتوم گرام ساده موادو (عنصر) د موادو ماليکولي کتلې د کتلې په اتومي واحد ($10~{\rm amu}$) ښودل کيږي مثلاً د $10~{\rm amu}$ کتله ($10~{\rm amu}$) د موادو ماليکولي کتله ($10~{\rm amu}$) د کتلې په اتومي واحد ($10~{\rm amu}$) د د دغه اعدادو واحد گرام وي د بيله عدد د مربوطه مادې ماليکول گرام ښئي. يعنې دا کسيجن $10~{\rm amu}$ يو ماليکول گرام د اکسيجن، د متان $10~{\rm amu}$ يو ماليکول گرام د گوگړو د تيزابو کيږي. نو ماليکول گرام د د د اسي تعريف کوو:

د خالصو کیمیاوي موادو دومره گرامه کوم چې د هغه موادو د مالیکولي کتلې سره عدداً مساوي وي د هغه موادو مالیکول گرام بلل کیږي.

-: د اووگدروعدد، مول: -

2.3

تجربو ښودلې ده چې د خالصو ساده موادو (خالصو عناصرو) په يو اتوم گرام کې د هغه عنصر $6,022 \cdot 10$ اتومونه او د خالصو کيمياوي موادو په يو ماليکول گرام کې د هغه موادو $6,022 \cdot 10$ ماليکوله وجود لري.

داعدد ($6,022 \cdot 10^{\circ}$) په کیمیا کې خورا مهم عدد دی او د او گدرو د عدد په نامه یادیږي. د بلې خوا د مادې $6,022 \cdot 10^{\circ}$ ماختماني واحدونو (اتومونو ، مالیکولونو ، الکترونونو ، ایونونو...) ته د هغه ساختماني واحدونو یو مول

واتي. 3 $6,022 \cdot 10$ $6,022 \cdot 10$ اتومونو ته د هغه عصر يو مول اتو م د يوې خالصې كيمياوي مادې $6,022 \cdot 10$ يعنې د يو عنصر $6,022 \cdot 10$ اتومونو ته د هغه عصر يو مول اتو م د يوې خالصې كيمياوي مادې يو مول ماليكول، $6,022 \cdot 10$ يو ډول ايونونو ته يو مول ايون او $6,022 \cdot 10$ الكترونونو ته يو مول الكترون واثي.

د مول د تعریف څخه معلومیږي چې اتوم گرام او مول اتوم همدا ډول مالیکول گرام او مول مالیکول یو شی دي. په وروستیو کلنو کې د اتوم گرام او مالیکول گرام پر ځای مول اتوم او مول مالیکول استعمالیږي. پورتنۍ لیکنه په لاندې جدول کې ساده شویده :

 23 دی. د کاربن يو مول اتوم د کاربن $^{6,022\cdot 10}$ اتومه لري او وزن ئی 12,00 gr دی.

3.4 د اکسیجن یو مول انوم د اکسیجن 10 - 6,022 انومه لري او وزن ئې 16gr دی.

2 3 د اوبو يو مول ماليكول د اوبو 6,022 • 10 ماليكوله لري او وزن ثي 18gr دى.

د هايدروكسيل (OH) يو مول ايون 10 • 6,022 ايونه لري او وزن ثي 17gr دى.

يو مول الكترون 10 -6,022 الكترونه لري او وزن ثي تقريباً، $6,666\cdot 10$ دى.

لمړى مثال: 15 گرامه خالص گوگړ (S) د گوگړو څو موله كيږي. او په هغې كې د S څو اتومه وجود لري؟ حل: د گوگړ اتومي كتله 32,1 ده پس د گوگړ 32,1 گرامه د هغه يو مول كيږي، نو ليكو چې:

د S گرامونه د S گرامونه S 32,1 32,1 X 15,0 $X = D_0 467 \ moles$ S 1 S 3 مولونه S 4 مولونه S 3 مولونه S 3 مولونه S 4 مولونه S 5 مولونه S 4 مولونه S 6 مولونه S 6 مولونه S 6 مولونه S 4 مولونه S 6 مولونه S 6 مولونه S 4 مولونه S 6 مولونه S 7 مولونه S 6 مولونه S 7 مولونه S 6 مولونه S 6 مولونه S 6 مولونه S 7 مولونه S 6 مولونه S 7 مولونه S 7 مولونه S 7 مولونه S 8 مولونه S 9 مولونه S 1 مولونه S

0,467

 $X = 2.81 \times 10^{23}$ atoms

X

دوهم مثال: د مسو $5,60 \cdot 10$ اتومه خومره وزن لري؟ د وهم مثال: د مسو $5,60 \cdot 10$ اتومه خومره وزن لري؟ حل : د مسو اتومي کتله 63,54 ده پس ليکو چې: 63,54 $6,022 \times 10^{2.3}$ $X = 5,60 \cdot 10^{2.5} \cdot 63,54 / 6,02 \cdot 10^{2.3}$ X = 5,91 kg

9 - 1 . ولانس، اكسيديشني درجه يا اكسيديشني نمبر:

دا چې د يو عنصر يو اتوم په خپل شا و خو ا كې د نورو اتومونو سره څو كيمياوى اړيكې (كيمياوي رابطې) جوړولاى شي دغه استعداد ته د هغه عنصر ولانس وائي. پدې حساب د يوه اتوم په شا وخوا كې د رابطو شمير د هغه اتوم ولانس ښئى.

مثلاً په $HC^p_{\lambda}O_{\mu}$, HC^p_{λ} , $H_{\lambda}SO_{\mu}$, $H_{$

$$CL - CL$$
 $C = C = O$
 $CL - CL$

 (1)
 $CL - CL$
 $CL - CL$

د پورتنيو مثالونو څخه معلوميږي چې د بعضي عناصرو ولانس په ټولو مرکباتو کې يو شی دی لکه د اکسيجن او هايدروجن ولانسونه.

خو د بعضي نورو عناصرو (لکه گوگړ، کلورین او نورو) ولانس په مختلفو هر کباتو کې سره فرق لري. هغه کیمیاوي مرکبات چې په مالیکولو کې ئې د اتومونو تر منځ کوولانسي اړیکي وي د ولانس اصطلاح ډیره استعمالیږي او پر ځای کار دی. خو که د مالیکول د اتومو تر منځ ایوني اړیکي وي نو دلته بهتره ده چې د ولانس پر ځای د اکسیدیشن نمبر (د اکسیدیشن درجه) استعمال شي.

اكسيديشني درجه يا د اكسيديشن نمبر:

که فلز او غیر فلز سره کیمیاوي تعامل و کړي دلته د فلز اتوم خپل ولانسي الکترونونه د غیر فلز اتوم ته ورکوي چه د دې عمل په نتیجه کې د فلز اتوم په مثبت ایون او د غیر فلز اتوم په منفي ایون بدلیږي یا په بل عبارت د فلز اتوم مثبت اکسیدیشنی نمبر پیدا کوي. مثبت او منفي ایونونه د الکترو ستاتیکي جذب د قوې په واسطه سره نژدې او یو د بل سره کیمیاوي اړیکه پیدا کوي، څرنگه چې دا اړیکه د ایونو تر منځ جوړه شوې ده نو څکه د ایوني اړیکي په نامه یادیږي.

د کیمیاوي تعامل په نتیجه کې که یو اتوم یو یا دوه یا درې یا څلور ... الکترونونه د لاسه ور کړي د هغه اتوم اکسیدیشني نمبر په ترتیب سره ((+1) یا ((+1) یا ((+1) یا ((+1) کیږي. برعکس د کیمیاوي تعامل په نتیجه کې که یو اتوم یو یا دوه یا درې یا څلور الکترونونه د بل اتوم څخه جذب کړي د دې اتوم اکسیدیشني نمبر ((-1) یا ((-1)) یا ((-1)) یا ((-1)) کیږي. په کیمیاوي مرکباتو کې د مختلفو عناصرو د اکسیدیشني نمبر د پیدا کولو په وخت کې باید په یاد ولرو چې په دوره څې جدول کې د (-1) او (-1)

نيم گروپونو د عناصرو د اکسيديشنی نمبر ثابت او په ترتيب سره (+1), (+1) او (+1) دي. په همدې ډول د اکسيجن اکسيديشني نمبر ثابت او (-2) دی.

مثال : په لاندې مر کباتو کې د ټولو عناصرو اکسيديشني نمبر پيدا کړي.

$$Na_2SO_4$$
, K_3PO_4 , $KMnO_4$

حل: پوهیږو چې د موادو مالیکولونه د چارج له لحاظه خنثی دي یعنې د (+) او (-) چارجونو مجموعه ثې صفر وي. دا چې د اکسیجن اکسیدیشني نمبر (-2) او د جدول له مخې د سودیم اکسیدیشني نمبر (+1)، د پوتاشیم اکسیدیشني نمبر (+1) و (+1) او (+1) او (+1) او (+1) او (+1) او (+1) او (+1) به پورتنیو مرکباتو کې داسې حسابوو:

$$Na_{2}SO_{4}^{+1}, 2Na + 1S + 4O = 2 (+1) + 1X + 4 (-2) = 0$$

$$X + 2 - 8 = 0, X = 8 - 2 = +6$$

يعنې په سوديم سلفيت کې د گوگړ (سلفر) اکسيديشني نمبر 6+ دی.

$${}^{+1}_{3} \times {}^{-2}_{4}, {}^{+1}_{3} \times {}^{+1}_{4} \times {}^{-2}_{4} \times {$$

او په پوتاشيم فاسفيت کې د فاسفور اکسيديشني نمبر (5+) دی.

$$KMnO$$
, $1(+1) + 1X + 4(-2) = X + 1 - 8 = 0$

$$X = 8 - 1 = +7$$

او همدارنگه په پوتاشيم پرمنگنات کې د منگان اکسيديشنې نمبر (+7) دی.

1-10 . كيمياوي فورمول:

کیمیاوي فورمول یو کیمیاوي مرکب ښئي. د کیمیاوي مرکب په یوه مالیکول کې د عناصرو نوعیت او د هر عنصر د اتومونو تعداد که د عناصرو د سمبولونو او د سمبولونو د ضریبونو په واسطه وښودل شي دغه افاده د مالیکولي فورمول په نامه یادیږي.

مثلاً ${
m H_{2}SO_{\mu}}$ د گوگړو د تيزابو ماليکولي فورمول دی. دغه فورمول ښئر چې :

الف - د گوگړو د تيزابو يو ماليکول د دوه اتومه هايدروجن، يو اتوم سلفر (گوگړ) او څلور اتومو اکسيجن څخه جوړ دی.

ب- دغه فورمول يو مول د گوگړو تيزاب ښئي.

ج – يو مول ماليکول سلفوريک اسيد دوه مول اتومه هايدروجن ، يو مول اتوم سلفر او څلور مول اتومه اکسيجن لري. د گوگړو په تيزابو کې د شاملو عناصرو فيصدي داسي معلوموو:

$$MH_1SO_4 = 2 \cdot 1 + 1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98$$
 د گوگړو تيزابو ماليکولي کتله $SO_4 = 2 \cdot 1 + 1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98$

د هایدروجن فیصدي $\frac{2}{98} \cdot 100 = 20,02$

د گوگر (سلفر) فیصدی $\frac{82}{98}$ د گوگر (سلفر) فیصدی

د اکسیجن فیصدي $\frac{64}{98}$ ، 100 = 65,31

1-11. كيمياوي تحليل او دكيمياوي يا ماليكولي فورمول تعينول:

که د يوې کيمياوي مادې ټول جوړونکي عناصر عملاً تعين شي او يا خو د هر عنصر مقدار هم معلوم شي، دې عمل ته کيمياوي تحليل واثي. که د کيمياوي تحليل په مرسته په يو مرکب کې د عناصرو فيصدي پيدا کړو نو بيا کولای شو چې د هغه مرکب ماليکولي فورمول هم پيدا کړو. د ماليکولي فورمول د پيدا کولو لپاره داسې عمل کوو. الف – د هر عنصر فيصدي د هغه عنصر په اتومي کتلې تقسيم کوؤ او د عناصرو د مولو نسبت لاس ته راوړو.

ب - د دغه نسبت پر کوچني عدد د نسبت ټول اعداد تقسيموو په نتيجه کې د مرکب په يوه ماليکول کې د اتومونو ساده نسبت لاس ته راځي.

ج – که د اتومي نسبت کوم حد تام عدد نه وي نو هغه تام عدد ته رسوو، (څکه مالیکول کې د هر عنصر د اتومو تعداد تام عدد وي) او پدې ډول د مر کب امپر ک مالیکولي فورمول لاس ته راوړو. نو بیا د دې امپر ک مالیکولي فورمول له مخې د دغه مر کب امپر ک مالیکولي کتله حسابوو.

د - که د دغه مرکب حقیقي مالیکولي کتله مو د تجربې په واسطه معلومه کړي وي نو که د دې مرکب دغه حساب شوې امپرک مالیکولي کتله او حقیقي مالیکولي کتله سره مساوي وي، نو دغه امپرک مالیکولي کورمول حقیقي

ماليکولي فورمول دی. او که دغه امپرک ماليکولي کتله د حقيقي ماليکولي کتلې نه کمه وه بيا حقيقي ماليکولي کتله پر امپرک ماليکولي د خريب کې امپرک ماليکولي کتلې پر غنصر په ضريب کې ضربوو او د تقسيم د حاصل عدد د امپرک فورمول د هر عنصر په ضريب کې ضربوو او پدې توگه حقيقي کيمياوي فورمول لاس ته راځي.

مثال : د 0,1802 و گرامه بورې (گلوکوز با شکر) د سوځیدلو څخه 0,2641 gr کاربن دای اکساید او 0,1802 gr گرامه بورې (گلوکوز مالیکولي وزن مو هم تجربتاً 180,18 پیدا کړی وي نو حساب کرۍ:

الف - په گلوکوز کې د اکسيجن، هايدروجن او کاربن فيصدي.

ب - د گلوکوز ساده (امیرک) کیمیاوی فورمول.

ج - د گلوکوز حقیقی کیمیاوی فورمول.

حل:

د کاربن فیصدي
$$\frac{0,2641 \text{ gr } CO_2}{0,1802 \text{ gr }} \times \frac{12,01 \text{ gr } C}{44,01 \text{ gr } CO_2} \times \frac{100}{1} = 39,99\%$$
 د کاربن فیصدي $\frac{0,1802 \text{ gr }}{0,1802 \text{ gr }} \times \frac{2,02 \text{ gr } H}{18,02 \text{ gr } H_20} \times \frac{100}{1} = 6,71\%$ د مایدروجن فیصدي $\frac{0,1802 \text{ gr }}{0,1802 \text{ gr }} \times \frac{100}{1} = 53,29\%$ د اکسیجن فیصدي

اوس په گلوکوز کې د هايدروجن، کاربن او اکسيجن د مولونو نسبت پيدا کوو.

$$39,999 \text{ gr C}$$
 $12,01 \text{ gr/mole C}$
 $= 3,33$

aluet, $6,72 \text{ gr H2}$
 $= 6,65$
 $1,01 \text{ gr/mole H2}$
 $= 53,29 \text{ gr O2}$
 $= 3,33$

16,0 gr/mole O_2

د اکسیجن مولونه د هایدروجن مولونه د کاربن مولونه = په گلوکوز کې د عناصرو د مولونو نسبت

په پورتنیو اعدادو کې ډیر کوچنی عدد 3,33 دی نو اوس د مولونو نسبت پر 3,33 تقسیموو او په نتیجه کې د گلوکوز په یو مالیکول کې د اتومونو نسبت لاس ته راځی:

C:H:O =
$$\frac{3,33}{3,33}$$
: $\frac{6,65}{3,33}$: $\frac{3,33}{3,33}$ = 1:2:1

د گلوکوز ساده یا امپرک مالیکولي فورمول $\operatorname{CH_2O}$ په لاس راغی.

ليدل کيږي چې د دې امېر ک ماليکولي فورمول پر اساس د گلوکوز ماليکولي کتله 30 ده.

$$MCH_2O = 12 + 2 1 + 16 = 30$$

ولې د گلوکوز ماليکولي کتله موږ تجربتاً 180,18 پيدا کړې ده، پس دغه امپرک فورمول د گلوکوز حقيقي فورمول ندی.

$$\frac{180,18}{30} = 6$$

د گلوکوز حقيقي ماليکولي فورمول داسي پيدا کوو:

12 - 1 . فزيكي خواص او فزيكي تغيرات:

د موادو رنګ،بوی، شکل، حجم، کتله، فازي حالت (جامد، مایع، گاز)، د ویلې کیدو (دوب) نقطه، د جوش (غلیان) نقطه او داسې نور د فزیکي خواصو په نامه یادیږي. که د موادو فزیکي خواص تغیر و کړي دا تغیرات فزیکي تغیرات بلل کیږي. په فزیکي تغیراتو کې د مادې اصلیت تغیر نکوي. مثلاً که کنگل اوبو ته تودوخه ور کړو هغه په مایع اوبو بدلیږي او که مایع اوبو ته نور هم حرارت ور کړو نو هغه د اوبو په بخار بدلیږي.

کنگل اوبه، مایع اوبه او بخار اوبه درې واړه یو کیمیاوي فورمول ${
m H}_2{
m O}$ لري او کیمیاوي خواص ئې هم یو شان دي. یعنې د دغه درې فازي حالاتو په تغیر سره د اوبو اصلیت تغیر ندی کړی.

1- 12 - 1 . اتومي شعاع، ايوني شعاع، كوولانسي شعاع:

لکه چې د اتوم په جوړښت کې مو وویل چې اتوم په داخل کې یوه هسته لري او د هستې چار چاپیره الکترونونه په حرکت کې دي. څرنگه چې الکترون د هستې چاپیره د موج په شکل په نظر کې نیول کیږي ، او دا چې د هستې او د الکتروني موج تر منځ فاصله ډیره دقیقه نشي تعینیدای نو پدې اساس اتومکي شعاع هم ډیر دقیق مفهوم نلري او د دې پر ځای ایونی شعاع او کوولانسي شعاع استعمالوی.

ايوني شعاع په ايوني مرکباتو کې د دوه اتومو تر منځ فاصلې له مخې تعينيږي او دا فرض کيږي چې د يو ايون شعاع په مختلفو ايوني مرکباتو کې يو شي دی.

بايد ووايو چې د مثبت ايون شعاع د هغه د خنثى اتوم په نسبت كمه او د منفي ايون شعاع د هغه د خنثى اتوم په نسبت زياته وي. د همجنسو اتومو تر منځ د يوه ثي كوولانسي رابطې نيمائي د هغه عنصر كوولانسي شعاع ياديږي. د مختلفو فزيكي خواصو د اندازه كولو لپاره مختلف واحدونه استعماليږي. د واحدونو په بين المللي سيستم (SI) كې د طول د اندازه كولو لپاره متر ، د كتلې دپار ه كيلو گرام ، د وخت د اندازه كولو لپاره ثانيه ، د بريښنا د جريان لپاره امپير ، د تودوخي د درجې لپاره كالوين او د موادو د مقدار د اندازه كولو د پاره مول استعماليږي.

الف -متر : هغه فاصله ده چې د رڼا وړانگې يې په خلا کې په 792 1158 و 199 ثانيو کې طی کوي د متر په نامه ياديږي او په m سره ښودل کيږي.

(12-19)-x

د متر اجزا او اصناف په لاندې جدول کې وگورۍ:

دريم (3) جدول: د متر اجزا او اصناف

واحد	سمبول	علامه	د متر سره معادلیت
1.terametre	T	Tm	$10^{\frac{7}{12}}$ m
2. gigametre	G	Gm	10^{7} m
3. megametre	M	Mm	10, m
4. kilometre	K	Km	10^3 m
5. hectometre	h	hm	10 m
6. decametre	da	dam	10 m
7. metre	-	m	1 m
8. decimetre	d	dm	$1\overline{0}^{1}$ m
9. centimetre	C	Cm	10^{λ} m
10. millimetre	m	mm	$10^3 \mathrm{m}$
11. micrometre	Э́H	,⊬ m	$1\overline{0}$ m
12. nanometre	n	nm	10^9 m
13. picometre	p	pm	$10^{t_{\rm h}}$ m
14. femtometre	\mathbf{f}	fm	10^{15} m
15. attometre	a	am	10° m

ب حجم: د SI په سیستم کې د حجم واحد ($\frac{3}{m}$) دی په کیمیا کې ($\frac{3}{m}$) او ($\frac{3}{m}$), او ملي لیتر هم استعمالیدی.

$$1 dm = 10^{1} m$$

$$1 dm^{3} = (10^{1} m)^{3} = 10^{1} m^{3}$$

$$1 cm = 10^{2} m$$

$$1 cm^{3} = (10^{1} m)^{3} = 10^{6} m^{3}$$

$$1 dm^{3} = 1L = 1000ml$$

$$1 cm^{3} = 1ml$$

ج - د کتلې واحد د SI په سیستم کې کیلو گرام (Kg) دی. ستاندرد کیلو گرام د پلاتین او ایریدیم د الیاژ څخه جوړ سلندر دی چې په Sevres کې د وزنونو په دفتر کې پروت دی. د کیلو گرام اجزا او اصناف دا دي:

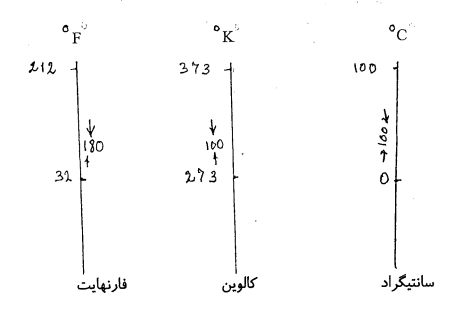
1Kg = 1000 gr 1gr = 1000 mgr1000kg = 1ton

2 - 12 - 1 . تودوخه او د تودوخي درجه:

د يو شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ته د حرار ت مقدار وائي. د حرارت مقدار د انرژۍ په واحدونو لکه کالوري، ژول او نورو اندازه کيږي. د تودوخې درجه د حرارت د مقدار سره مستقيم تناسب لري. که تودوخه د شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ښئي نو د تودوخې د رجه د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښئي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښئي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د کوچنيو ذراتو (اتومو، ماليکولو) کنتکي انرژي $\frac{E}{K}$ هم لوړيږي. کنتکي انرژي $\frac{E}{K}$) د تودوخې د درجې $\frac{E}{K}$

$$Ek = \frac{3}{2} \cdot RT$$

د تودوخې د درجې واحد د SI په سیستم کې کالوین (K) دی. پرته لدې د تودوخې درجه په سانتي ګراد (C) او فارنهایت هم اندازه کوي. د دې درې ډوله درجو مقداري ارتباط په لاندې شکل او په لاندې فورمولو کې ښودل شویدي:



د سانتيگراد او د کالوين پر صفحو د درجو تر منځ فاصله يو شی ده ولې د سانتيگراد صفر د کالوين د 273 سره برابريږي. نو د سانتيگراد او کالوين د درجو تر منځ رابطه داسې ليکو:

$${}^{\circ}K = 273 + {}^{\circ}C$$

د فارنهایت پر صفحې د درجو تر منځ فاصله د سانتیگراد د درجو په نسبت کمه او د بلې خوا د سانتیگراد صفر درجه د فارنهایت د 32 درجو سره سرخوري نو د دې دواړو درجو تر منځ رابطه داسې ده.

$$C = \frac{5}{9}$$
, (F - 32).....(4).
, $1^{\circ}C = 1^{\circ}K = 1.8^{\circ}F$

1 - 13 كيمياوي خواص او كيمياوي فعاليت:

د موادو كيمياوي فعاليت د هغوئ د كيمياوي خاصيت په نامه ياديږي. د موادو كيمياوي فعاليت د هغوئ په الكتروني جوړښت په زابت وي كيمياوي فعاليت ئې ډير لږ او بر او يې چوړښت ئې ډير لږ او بر عكسى هغه مواد چې الكتروني جوړښت ئې ثابت نه وي كيمياوي فعاليت ئې زيات وي. فعال كيمياوي مواد يو د بل سره ژر د الكترو نو د راكړې وركړې يا د الكترونو د مشتر ك كولو په نتيجه كې نوي مواد جوړوي، دې عملې ته كيمياوي تغير يا كيمياوي تعامل وائي.

1 - 1 . كيمياوي تعامل او كيمياوي معادله:

د يو ډول موادو څخه بل ډول داسې موادو حاصليدل چې د لمړنيو موادو څخه ئې تر کيب او خواص فرق ولري د کيمياوي تعامل په نامه ياديږي. په داسې حال کې چې په هستوي تعاملاتو کې د عناصرو اصليت تغير کوي په کيمياوي تعاملاتو کې د عناصرو اصليت تغير کوي په کيمياوي تعاملاتو کې د عناصرو انومونه د يو ډول ماليکول څخه د بل ډول ماليکول په تر کيب کې شامليږي. کيمياوي تعامل کيدای شي چې د موادو د کيمياوي فورمولونو په واسطه وښودل شي. دغه افاده د کيمياوي معادلې په نوم ياديږي. لاندې د يو تعداد کيمياوي تعاملاتو کيمياوي معادلې ښودل شويدی:

جمعي تعامل	$2Cu + O_{q}$	>	2CuO
تجزيه ثي تعامل	2MgO ~	>	$2Mg + O_2$
د ځای نیولو تعامل	Fe + CuSO	→	$Cu + FeSO_{\mu}$
د ځای بدلولو تعامل	NaOH + HCl	>	NaCl + H _, O

د كيميا اساسي قوانين:

1- 15 . د كتلى د تحفظ قانون او كيمياوي معادله:

په کیمیاوي تعامل کې د د اخل شوؤ او د کیمیاوي تعامل څخه د حاصل شوؤ موادو کتله همیشه سره مساوي وي. پس باید دهر عنصر د اتومونو تعداد په تعامل کې د اخل شوؤ او د تعامل څخه حاصل شوؤ موادو کې سره مساوي وي. له همدې کبله په کیمیاوي معادله کې د اتومونو یا مالیکولونو مخ ته ضریب ږدي. په کیمیاوي تعامل کې حتما انرژي جذب یا آزاده شوې انرژي د انشتین د معادلې (2) په اساس د یو مقدار کتلې سره معادله ده. خو دغه کتله دومره لږه ده چې عملاً ترې صرفنظر کیدای شي. که جذب یا آزاده شوې انرژي هم په کیمیاوي معادله کې ولیکل شي دغسې معادله د ترمو کیمیاوي معادلې په نوم یادیږي. په دغسې معادلو کې په تعامل کې د د اخل شوؤ او د تعامل څخه لاس ته راغلیو موادو په منځ کې د (

$$2Cu + O = 2CuO Q$$

$$2MgO = 2Mg + O_2 + Q$$

$$Fe + CuSO_{q} = Cu + FeSO_{q} + Q$$

$$NaOH + HCl = NaCl + H_{Q}O + Q$$

په پورتنيو ترمو کيمياوي معادلو کې (${f Q}$) هغه مقدار تودوخه ده چې په تعامل کې جذب يا آزاده شويده.

16 - 1 . د ترکیب د ثبات قانون:

کیمیاوي مرکب همیشه ثابت ترکیب لري، دا فرق نه کوي چې دغه مرکب د کومو موادو څخه او څنگه لاس ته راوړل شویدی.

مثلاً اوبه که د هایدروجن او اکسیجن د مستقیم تر کیب یا د مالگی د تیزاب او سودیم هایدروکساید د تعامل نه په H_2O دی. نو ځکه د یو مرکب په مالیکول کی د هر اتوم ښي اړخ ته لاس راشي په هر صورت کی د هغې تر کیب H_2O دی. نو ځکه د یو مرکب په مالیکول کې د هر اتومونو تعداد ښئي. لاندې اعداد و په خپله خوښه تغیر نشو ور کولای بلکه دغه اعداد ثابت او په مالیکول کې د اتومونو تعداد ښئي. په کیمیاوي معادله کې د اتومو او مالیکولو مخې (چپ اړخ ته) عدد د مولونو تعداد ښئي.

د کیمیاوي معادلې د بیلانس په وخت کې د اتومو یا مالیکولو مولونو ته تغیر ورکولای شو او د مالیکول په منځ کې د اتومو لاندې ضریبو ته تغیر نشو ورکولای.

17 - 1 . د اووگدروقانون:

اووګدرو د غازاتو په هکله د نورو پوهانو د معلوماتو په رڼا کې د يو لړ تجربو وروسته لاندې واقعيتونه د قانون په شکل بيان کړل

الف – د تودوخی د عینی درجی او د عینی فشار لاندې د غازاتو په مساوی حجمو کی مساوی مالیکولونه موجود وی. ب – په ستندرد شرایطو (P=1at,t=0.7) کې د هر گاز یو مولیا 22,4L حجم لري. مثلاً: په STP شرایطو کې د O_2 یو مول O_3 حجم, O_4 کتله او O_4 کتله او O_5 مالیکوله د اکسیجن لري. په STP شرایطو کې د O_5 یو مول O_5 عرم عرم O_5 کتله او O_5 کتله او O_5 مالیکوله د کاربن دای اکساید لري.

دا چې د کیمیاوي تعامل ټول مواد د عیني تودوځې او فشار لاندې وي نو څکه د غازاتو په کیمیاوي معادله کې د مولونو پر ځای د موادو د حجمونو لیکل یو شي دی.

(1)
$$N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$$

 $1V + 3V = 2V$

(II)
$$2H_2(g) + O_2(g) = 2H_2O(g)$$

 $2V + V = 2V$

18 - 1 . د معادل وزنونوقانون:

د مرکباتو د ثابت ترکیب د قانون په اساس د عناصرو معینې کتلې سره یو څای کیږي او مالیکولونه جوړوي. مثلاً د اوبو د ترکیب کې دوه اتومه هایدروجن (مثلاً دو گرامه هایدروجن) و او یو اتومه H_2O څخه ښکاري چې د اوبو په ترکیب کې دوه اتومه هایدروجن (مثلاً دو گرامه هایدروجن) و یو اتوم

اکسيجن (مثلاً 16 گرامه اکسيجن) شامل دی چې 18 گرامه اوبه ئي جوړې کړي دي.

اوس كې مونېر 20 گرامه اكسيجن او دوه گرامه هايدروجن ولروبيا هم 18 گرامه اوبه ترې لاس ته راتلای شي. يعنې د اكسيجن څلور گرامه په تعامل كې برخه نه اخلي. او كې 5 گرامه هايدروجن او 16 گرامه اكسيجن ولروبيا هم يواڅې 18 گرامه اوبه ترې جوړيدای شي. چې دلته 3 گرامه هايدروجن په تعامل كې برخه نه اخلي. لدې مثال څخه ښكاري چې كه د هايدروجن او اكسيجن كتلې په لاندې نسبت سره يو څای شي نو هغوی هر يو مكمل تعامل كوی او مكمل مصرفيږي.

$$H:O = 2$$
: $16 = 1$: $8 = 0.5$: 4

او د كوم عنصر مقدار چې د د غې نسبت په پر تله زيات وي هغه زيات مقدار په تعامل كې خصه نه اخلي. په پور تني مثال كې يو گرام هايدروجن د اته گيامه اكسيجن سره ، يو كيلو گرام هايدروجن د اته كيلو گرامه اكسيجن سره ، يو ټن هايدروجن د اته ټنه اكسيجن سره معادل دى. پس معادل وزن (معادله كتله) داسې تعريفوو: الف – د يوه عنصر هغه وزني حصې (لكه Kg, gr, mg ،) چې د هايدروجن د يوې وزني حصې سره مكمل تعامل كوي او يا د هايدروجن د يوې وزني حصې څاى په يو مركب كې تعويض كړي د هغه عنصر د معادل

وزن په نامه ياديږي.

ب - د يوه عنصر هغه وزني حصې چې د اکسيجن د اته وزني حصو سره تعامل کوي او يا د اکسيجن د اته وزني حصو ځای په يو مرکب کې ونيسي د هغه عنصر معادل وزن بلل کيږي.

د عناصرو معادل وزن د لاندې رابطې په اساس هم پيدا کيږي:

دلته ${f Ee}$ د عنصر معادل وزن، ${f A}$ د هغه اتومي کتله او ${f V}_a$ هغه موثر ولانس ښئي. د کیمیاوي مرکباتو د معادل وزنونو د پیدا کولو لپاره لاندې رابطې په کار وړي ${f Ee}$

د تيزاب معادل وزن Ea =
$$\frac{Ma}{mH}$$
(6)

دلته $\rm Ea$ د تیزاب معادل وزن، $\rm Ma$ د تیزاب مالیکولي کتله او $\rm mH$ د تیزاب په مالیکول کې د هایدروجن د هغه اتومو تعداد ښئي چې د فلز په اتومو تعویض کیدای شي.

د قلوي معادل وزن Eb =
$$\frac{Mb}{m(OH)}$$

دلته $\stackrel{\frown}{Eb}$ د قلوي معادل وزن، $\stackrel{\frown}{Mb}$ د قلوي ماليکولي کتله او $\stackrel{\frown}{(OH)}$ د قلوي په ماليکول کې د هايدروکسيل گروپو تعداد دی.

مں دU در M د مالگی وزن، M د مالگی مالیکولی وزن، V د مالگی په مالیکول کی د کتون ولانس، M د M د M د مالگی وزن، M د مالگی مالیکول کی ښئی.

دلته Eox د اکساید معادل وزن، Mox د اکساید مالیکولي کتله ، V د عنصر اکسیدیشني نمبر او m (Me) مالیکول کې د هغه عنصر د اتومو تعداد ښئي.

دمعادلووزنوقانون:

پورته مو وویل چې مواد د معادلو وزنو په تناسب یو د بل سره تعامل کوي او کیمیاوي مرکبات جوړوي. دغه واقعیت د ریاضي د فورمول په واسطه داسې ښودلای شو:

$$\frac{E_1}{E_2} = \frac{m_1}{m_2} \tag{10}$$

دلته \mathbf{E}_{l} او \mathbf{m}_{l} د لمړۍ مادې معادل وزن او کتله ، \mathbf{E}_{2} د دوهمې مادې معادل وزن او \mathbf{m}_{l} د دوهمې مادې کتله نشي.

مثال : د عناصرو په دوره ئي جدول کې سوديم په IA , مگنيزيم په π او المونيم په π نيم گروپونو کې څای لري. د دغه عناصرو معادل وزنونه پيدا کړۍ د سوديم اتومي کتله π , دمگنيزيم اتومي کتله π او د المونيم اتومي کتله π

حل: پوهیږو چې د A A A A او A A اصلي نیم گروپونو د عناصر و موثر ولانس د گروپ د نمرې سره مساوي دی. پس د (5) رابطې نه لیکو چې :

$$E = \frac{23}{1} = 23$$
, $E_{Mg} = \frac{24}{2} = 12$, $E_{Rl} = \frac{27}{3} = 9$

دوهم مثال : د گوگړو د تيزابو معادل وزن حساب کړۍ د سلفر انومي کتله 32 ، د اکسيجن انومي کتله $16\,$ او د هايدروجن انومي کتله $1\,$ ده.

حل: د گوگړو د تيزابو کيمياوي فورمول $H_z SO_{_{l_I}}$ دی. پدې تيزاب کې په فلز باندې د تعويض وړ هايدروجنونه (2) دي. پس د (6) رابطې نه ليکو چې:

$$M_{H_2SO_4} = \frac{2 \cdot (+1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98)}{2}$$

$$E_{H_2SO_4} = \frac{98}{2} = 49.$$

دريم مثال:د سر کې د تيزابو کيمياوي فورمول ${
m CH_3\,COOH}$ دی. د دې تيزابو معادل وزن حساب کړۍ د هايد روجن، اکسيجن او کاربن اتومي کتله په ترتيب سره 16,1 او 12 راکړل شويدي. حل: پدې تيزابو کې په فلز د تعويض وړ هايدروجنونه (1) دي. پس د (6) رابطې نه ليکو چې:

$$M_{\text{CH}_3\text{COOH}} = 1.4 + 2.16 + 1.12 = 48.$$

$$E_{\text{CH}_3\text{COOH}} = \frac{48}{1} = 48.$$

څلورم مثال: دالمونیم هایدروکساید معادل وزن حساب کړی: د المونیم، اکسیجن او هایدروجن اتومي کتلې په تر تیب سره 16,27 او 1 راکړل شویدي. حل: د المونیم هایدروکساید مالیکولي فورمول Al (OH) دی. پس د (7) رابطې نه لیکو چې:

$$M_{AL(OH)_{3}} = \frac{78}{3} = 26.$$
E Al(OH)₃ = $\frac{78}{3} = 26.$

پنځم مثال: د المونيم سلفيت معادل وزن حساب کړۍ. د المونيم، سلفر او اکسيجن اتومي کتلې په ترتيب سره 32,27 او 16 راکړل شوي دي.

حل : د المونيم سلفيت کيمياوي فورمول $\mathrm{Al}_{2}(\mathrm{SO}_{\mathcal{U}})$ دی. دلته د المونيم ولانس 3 او د المونيم د اتومو تعداد 2 دی پس د (8) رابطی نه ليکو چې:

$$E_{Al_{2}(SO_{4})_{3}} = \frac{M_{Al_{2}(SO_{4})_{3}}}{2 \cdot 3}$$

$$M_{Al_{2}(SO_{4})_{3}} = \frac{2 \cdot 2 \cdot 7 + 3 \cdot 3 \cdot 2 + 12 \cdot 16 = 342}{6} = 5 \cdot 7$$

شپږم مثال: د سوديم اکسايد معادل وزن پيدا کړۍ د سوديم او اکسيجن اتومي کتلې په ترتيب سره 23 او 16 دی.

حل : د سودیم اکساید کیمیاوي فورمول $Na_{g}O$ دی. دلته د فلز ولانس (1) او د فلز د اتومو تعداد (2) دی پس د (9) رابطی نه لیکو چی:

$$E_{ox} = \frac{M_{ox}}{v \cdot m(M_{c})} = \frac{M_{Na_{2}0}}{1 \cdot 2}$$

$$M_{Na_{2}0} = 2 \cdot 23 + 16 = 62$$

$$E_{ox} = \frac{62}{2} = 31$$

اووم مثال: د سوديم 4,6 گرامه د اکسيجن د 1,6 گرامه سره تعامل کوي. که د اکسيجن معادل وزن 8 وي نو د سوديم معادل وزن به څو وي.

حل:د (10) رابطې په اساس ليکو چې:

$$\frac{E_{Na}}{E_{O_2}} = \frac{m(Na)}{m(O_4)}, \frac{E_{Na}}{8} = \frac{416}{116}, E_{Na} = \frac{46.8}{16} = 23.$$

اتم مثال: د سودیم معادل وزن 23 او د اکسیجن معادل وزن 8 دی. د 3,2 گرامه اکسیجن سره څو گرامه سودیم تعامل کوی.

حل: د (10) رابطي په اساس ليکو چي:

$$\frac{E_{Na}}{F_{(0)}} = \frac{m(Na)}{m(0)} = \frac{23}{8} = \frac{x}{3.2}$$

$$X = \frac{23 \cdot 3.2}{2} = 9.2 \ gr \ Na$$
.

په طبيعت کې ټول کيمياوي مرکبات ثابت ترکيب نلري. هغه مرکبات چې ثابت ترکيب لري د ستيکو مترک مرکباتو په نامه او يولږ شمير نور مرکبات چې متغير ترکيب لري د غير ستيکو مترک مرکباتو په نامه ياديږي. د ستيکو مترک مرکباتو په نامه ياديږي. د ستيکو مترک مرکباتو په کيمياوي تعامل او کيمياوي معادلو کې د ثابت ترکيب قانون د معادل و زنو قانون او د کتلې د تحفظ قانون ټول مراعات کيږي او د دغسې کيمياوي معادلاتو پر اساس د تعامل کونکو او يا د تعامل څخه د حاصل شوی کيمياوي مقادل شوي وائي.

لمړي مثال: لس گرامه و KClO د حرارت ورکولو په نتيجه کې تجزيه کيږي. د دغه تعامل څخه څو گرامه اکسيجن حاصليږي او دد څه اکسيجن حجم به په نارمل شرايطو کې څوليتره وي. حل: د دغه تعامل کيمياوي معادله ليکو او د KClO ماليکولي کتله حسابوو.

$$M_{\text{kclo}_3} = 39 + 35, 5 + 3 \cdot 16 = 122, 5$$
 $2\text{KClO}_3 = 2\text{KCl} + 30_2$
 $2 \cdot 122,5\text{gr} = 3 \cdot 32\text{gr}$
 $10\text{gr} = X$
 $X = \frac{3 \cdot 32 \cdot 10}{2 \cdot 122, 5} = 3,92\text{gr}(O_2)$

اوس ددې کتلې حجم په STP شرايطو کې محاسبه کوو:

د اکسیجن کتله په گرام د اکسیجن حجم په لیتر
$$2 \, \mathcal{L}$$
 $3 \, \mathcal{L}$ $3 \, \mathcal{L}$

دوهم مثال : که 18 گرامه مگنيزيم په هوا کې مکمل وسوزي څو گرامه اکسايد به ترې حاصل شي.

حل: د مگنيزيم اتومي كتله 24 ده پس ليكو چي:

$$M_{MgO} = 24 + 16 = 40$$
 $2Mg + O_2 \longrightarrow 2MgO$
 $2 \cdot 24gr \qquad 2 \cdot 40gr$
 $18gr \qquad X$
 $X = \frac{18 \cdot 2 \cdot 40}{2 \cdot 24} = 3Ogr (MgO)$ مگنیزیم

دريم مثال :يو محلول چې 0,8 موله باريم کلورايد پکې حل دي په هغې کې يو ډير مقدار سوديم سلفيت اچوو. حساب کړي چې څو گرامه رسوب به لدې محلول څخه جدا شي؟

M Ball 208gr
M Ball 208gr
M Ball 208gr

$$X = 137 + 96 = 233$$
 ; 1moleBall 208gr
 $X = 166.4$ gr

BaCl₂+Na₂SO₄ = BaSQl₄+2NaCL
208gr 233gr

$$166,4gr$$
 $X = \frac{166.4 \cdot 233}{208} = 186,5gr$

څلورم مثال : سوديم کاربونيت د مالگې د تيزابو سره تعامل کړی او يو مقدار کاربن دای اکسايد چې حجم ئې په نارمل شرايطو کې 800 ملي ليتره دی تری حاصل شوی دی. معلوم کړۍ چې څو گرامه سوديم کاربونيت به په تعامل کې حصه اخيستي وي. حل:

$$M_{Nu_{1}CO_{3}} = 2.23 + 12 + 3.16 = 106$$

$$Na_{2}CO_{3} + 2HCl = 2NaCl + H_{2}O + CO_{2}$$

$$106gr$$

$$X$$

$$22.4L$$

$$0.8L$$

$$X = \frac{106.0.8}{22.4} = 3.78gr (Na_{2}CO_{3})$$

پنځم مثال:که د 4,7 موله اکسیجن په واسطه ډیر زیات هایدروجن وسوڅول شي نو څو موله اوبه ترې لاس ته راتلای شي.

0,5mole 1mole

4,7mole Xmole

$$X = \frac{9/7.1}{0.5} = 9.4 \text{ mole (H2O)}$$

شپږم مثال: د گوگړو تيزاب او پوتاشيم هايدروکسايد په لاندې ډول تعامل کوي. که ډير مقدار د گوگړو تيزاب د 28 گرامه پوتاشيم سلفيت به لاس ته راشي؟ 28 گرامه پوتاشيم هايدروکسايد سره تعامل وکړي نو څو گرامه پوتاشيم سلفيت به لاس ته راشي؟ حل:

$$M \text{ KOH} = 39 + 17 = 56$$

$$M K_2 SO_q = 2.39 + 4.16 + 32 = 78 + 64 + 32 = 174$$

$$2KOH + H_{2}SO_{4} = K_{2}SO_{4} + 2H_{2}O$$

2.56gr

174 gr

28gr

$$X = \frac{774.28}{2.56} = 15 \text{ fgr}(K_2SO_4)$$

اووم مثال: د المونیم یوه کوچنۍ ټوټه چې حجم ثې $1,250 ilde{
m Cm}$ دی که د ډیر مقدار هایدروکلوریک اسید سره تعامل و کړي، څو گرامه هایدروجن لدې تعامل څخه آزادیدای شي (دالمونیم کثافت و مرام 7,7دی.)

حل: د المونيم كتله مساوي كيږي له:

$$m = d \cdot v = 2.7 \text{gr} / 3 \times 1.250 \text{Cm} = 3.38 \text{gr}$$

2Al + 3HCl

$$\rightarrow$$
 2AlCl₃ + 3H₂

54gr

$$X$$
, $X = \frac{6 \cdot 3,38}{54} = 0.37 \text{ (gr H}_2)$

اتم مثال: د هايدروجن گاز د لاندې تعامل څخه په لاس راځي. کې % 27% د مالگې تيزاب چې کثافت ئې

27% د تیزابو گرامه هایدروجن د استحصال له پاره څوملي لیتره د مالگې د تیزابو محلول پکار دی؟ محلول پکار دی؟ حل:

مونږ د لس گرامه هايدروجن لپاره تقريباً 361,4 gr خالص د مالگې تيزاب ضرورت لرو،مگر موږ %27 د مالگې تيزابو محلول لرو د دې محلول څخه بايد څومره ملي ليتره واخلو:

نهم مثال :120 گرامه د نقرې نایتریت او یو محلول چې gr 52 د خوړلو مالگه لري سره یو ځای کیږي. حساب کړۍ چې څو گرامه د نقرې کلوراید به ترې حاصل شي؟ حل:

لمړی باید پیدا کړو چې کوم مواد د معادل مقدار څخه ډیر دي. هغه د معادل مقدار څخه زیات مواد په تعامل کې برخه نه اخلي نو مونږ د هغه موادو د مقدار په اساس محاسبه کوو چې کم وي. په داسې سوالو کې ښه به دا وي چې د موادو مولونه حساب او سره مقایسه شي.

د نقرې د نايتريت مولونه
$$=\frac{120~gr}{70~gr\cdot mol\tilde{e}^l}=0,706~mole$$
 د نقرې د نايتريت مولونه $=0,89~mole$ د سوديم کلورايد مولونه $=0,89~mole$

ښکاري چې د سوديم کلورايد مقدار زيات دی. څکه د پورتنۍ معادلې په اساس يو مول سوديم کلورايد د يو مول د نقري نايتريت سره تعامل کوي نو 0,706 موله د نايتريت د 0,706 موله سوديم کلورايد سره تعامل کوي او موله سوديم كلورايد په تعامل كې برخه نه اخلي. پس د0,890 - 0,706 = 0,184) موله سوديم كلورايد په تعامل كې برخه نه اخلي. پس د . نقرې کلوراید مقدار د پورتنۍ کیمیاوي معادلی په اساس مساوي دی.

$$AgNO_3 + NaCl ---- \rightarrow AgCl + NaNO$$

1 mole

1 mole

0,706 mole

Xmole

$$X = 0,706$$
 mole AgCl

0,706mole × 143,4 gr/mole = 101,24 gr (AgCl)

لسم مثال: سوديم تيو سلفيت المحلول كود لاندې معادلي په اساس حاصليږي.

$$2Na_{2}S$$
 + $Na_{2}CO_{3}+4SO_{2}(g)$ ----- $3Na_{2}S_{2}O_{3}+CO_{2}(g)$

که چیرې د هر یو تعامل کونکو موادو کتله 100 گرامه وي نو څو گرامه سودیم تیو سلفیت به په لاس راشي؟ حل : بهتره ده چې بيا د ټولو تعامل کوونکو موادو مولونه حساب او د پورتنۍ معادلې له مخې کم مواد (تعين کوونکي

M Na₂S = 78;
$$\frac{100 \text{ gr}}{78 \text{ gr. mole}} = 1,28 \text{mole} \text{ (Na2S)}$$

M Na CO₃ = 106 ;
$$\frac{100 \text{ gr}}{106 \text{ gr} \cdot \text{mole}^{-1}} = 0.943 \text{ mole} (\text{Na CO}_3)$$

M Na₂CO₃ = 106 ;
$$\frac{100 \text{ gr}}{106 \text{ gr} \cdot mole}$$
 = 0,943mole (Na₂CO₃)

M S O₂ = 64 ; $\frac{100 \text{ gr}}{64 \text{ gr} \cdot mole}$ = 1,56mole (SO)

class is a case to a case

Na S O توليد شي، پس ليکو چې: ا Na,S

$$X = \frac{3 \text{ mole} \cdot 1.28 \text{ mole}}{2 \text{ mole}} = 1,92 \text{mole}$$

Na ₂ CO3 1mole 0,943mole	Na ₂ S ₂ O ₃ 3mole X	$X = \frac{3 \cdot 0.943}{l} = 2.82 \text{mole}$
SO ₂ , 4mole 1,56mole	Na ₂ S ₂ O ₃ 3mole X	$X = \frac{1,56 \text{ mole} \cdot 3 \text{ mole}}{4 \text{ mole}} = 1,17 \text{mole}$

د پورتنۍ محاسبې څخه ښکاري چې د SO_۶ د مقدار په اساس د سوديم تيوسلفيت مقدار تر ټولو کم دی پس مونږ د سوديم تيوسلفيت مقدار داسې محاسبه کوو:

$$Na_{2}CO_{3} + 2Na_{2}S + 4SO_{2} - - - - Na_{2}S_{2}O_{3} + CO_{2}$$

$$4.64gr \qquad 3.15 g qr$$

$$100 gr \qquad X$$

$$X = \frac{3.158.700}{4.64} = \frac{75800}{256} , \qquad X = 185gr (Na_{2}S_{2}O_{3})$$

20 - 1 . د ايونايزيشن انرژي:

هغه مقدار انرژي(ΔH) چې د اتوم څخه د الکترون د جدا کولو لپاره ضرور ده د ایونایزیشنن د انرژۍ په نامه یادیږي.

د ایونایزیشن انرژي (\mathbf{I}) په کیلو ژول في مول یا الکترون ولت فی اتوم اندازه کیږي. د یوه عنصر د ایونایزیشن انرژي (ev/atom) د هغه عنصر د ایونایزیشن د پوتانسیل (په ولت \mathbf{V}) سره عدداً مساوي وي. مثلاً:

د ايونايزيشن انرژي په خارجي برقی ساحه کې د چټکو الکترونو په وسيله د امتحاني عنصر د اتومو د بمبارد څخه معلوميدای شي. د برقي ساحې هغه اصغري شدت چې بمبارد کوونکي الکترونونه دومره چټک کړي تر څو د اتوم څخه الکترن جدا کړي د ایونایزیشن د پوتانسیل په نامه یادیږي، چې د الکترون ولت په واسطه اندازه کیږي. نو ځکه د یو عنصر د ایونایزیشن انرژي (الکترون ولت فی اتوم) او د هغه ایونایزیشن پوتانسیل (په ولت) عدداً سره مساوی دی.

د مگنیزیم د لمړۍ او د دوهمې مرحلې د ایونایزیشن د انرژۍ I_{i} ، څخه معلومیږي چې د خنثی اتوم څخر رالکترون جدا کول اسان دي. او وروسته د مثبت ایون څخه د منفي الکترون جدا کول ډیره انرژي غواړي په همدې ترتیب د دریم الکترون د جدا کولو لپاره ډیره انرژي (I_{i}) ضرور ده یعنې لیکو چې: I_{ij} $I_$

21 - 1 . والكترون د جذب كولوانرژي:

هغه مقدار انرژي (E) چې يو ځنثی اتوم يا منفي ايون ئې د يو الکترون د جذب په وخت کې مصرفوي (آزادوي) د الکترون د جذب کولو د انرژۍ په نامه ياديږي.

$$A + e \Rightarrow \bar{A} + E$$

لاندې د بعضي عناصرو د الکترون د جذب کولو انرژي ورکړل شوي ده.

$$H \xrightarrow{} \tilde{H}$$
; $C1 \xrightarrow{} C1$; $O \xrightarrow{} \tilde{O}$; $\tilde{O} \xrightarrow{} \tilde{O}$

پورته معلوميږي چې د لومړي الکترون د جذب کولو انرژي (+) علامه لري يعنې ځنثی اتوم په ډيره اسانۍ يو الکترون څانته جذب او ددې کار په وخت يو مقدار انرژي مصرفوي (آزادوي) او ځنثی اتوم په منفي ايون بدليږي. اوس که دامنفي ايون بل الکترون اخلي دا کار په خپله او په اسانۍ نه کيږي دلته بايد په زور دغه منفي الکترون پر دغه منفي ايون باندې نصب شي دلته د خارج څخه انرژي په اتوم کې جذبيږي نو پدې لحاظ د دوهم الکترون د جذب انرژي منفي ده (په ترمو ديناميک کې آزاده شوې انرژي منفي $D \to A$

او جذب شوي انرژي مثبت $\alpha \mu_{>0}$ قبوله شوې ده . ولې په ترمو کیمیا کې برعکس ده.)

22 - 1 . برقي منفيت:

په X د ايونايزيشن او د الکترون د جذب د انرژيو د مجموعې نيماثي د برقي منفيت په نامه ياديږي او X ښودل کيږي: $X = \frac{1}{2} \left(I + E \right)$

بايد ووايو چې يوواڅې د ايونايزيشن د انرژۍ او خاصتاً بواځې د الکترون د جذب کولو د انرژۍ له مخې د عناصرو د کيمياوي فعاليت او فلزي او غير فلزي خواصو په هکله قضاوت سم نشي کيدای ولې برقي منفيت د عناصرو د کيمياوي خواصو په هکله ډيره موثقه مشخصه ده،که د فلورين برقی منفيت (4) قبول کړو نو د يو شمير عناصرو د برقي منفيت نسبي قيمتونه داسې دي:

عنصر	H	C	N	Ο	F	Cl	Br	I	Na
v	2.2	2.6	2.0	2.5	4	2.1	2.0	2.6	0.0
X	2,2	2,0	3,0	3,3	4	3,1	2,9	2,0	0,9

هغه عناصر چې برقي منفيت ئې سره ډير توپير لري لکه د IA او A_{II} نيم گروپو عناصر د دغسې عناصرو تر منځ ايوني کيمياوي اړيکه جوړېدای شي پدې صورت کې د هغه عنصر اتوم چې برقي منفيت ئې زيات دی د هغه عنصر د اتوم څخه چې برقي منفيت ئې لږ دی الکترون اخلي او پدې تربيب د دواړو عناصرو اتومونه په مثبت او منفي ايونو بدليږي چې د هغوئ تر منځ ايوني اړيکه منځ ته راځي. کوم عناصر چې برقي منفيت ئې دومره زيات تفاوت نلري د هغوئ تر منځ ايوني اړيکه جوړيږي.

. eV څلورم (4) جدول : د عناصرو د لمړي، دوهم ، دريم او څلورم ايونايزيشن ($I_4,I_3,\ I_2\ ,I_1$) انرژي په

					•	
<i>I</i> ₅	I ₄	I_3	I_2	I_{I}	عناصر	Z
	_	_	_	13,599	Н	1
_	_	_	54,418	24,588	He	2
_	-	122,42	75,641	5,392	Li	3
_	217,657	153,85	18,211	9,323	Be	4
340,217	259,298	37,92	25,156	8,298	В	5
392,00	64,48	47,87	24,383	11,260	C	6
97,863	77,450	47,43	29,602	14,534	N	7
113,873	77,394	54,89	35,118	13,618	0	8
114,214	87,23	62,65	34,987	17, 423	F	9
126,4	97,16	63,5	41,08	21,565	Ne	10
138,60	98,88	71,65	47,304	5,139	Na	11
141,23.	109,29	80,12	15,035	7,646	Mg	12

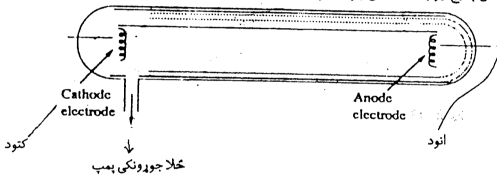
د کیمیاوي موادو جوړښت

داتوم جورست:

د 19 پیړۍ راپدیخوا د اتوم د جوړښت په هکله علمي تحقیقات ډیر زیات شوي. د دې علمي تحقیقاتو په لړ کې د اتوم د جوړښت درې بنسټیزې درې پعنې پروتون، نیوترون او الکترون کشف او د هغوئ مهم مشخصات وپیژندل شول او په نتیجه کې دغه نظریه چې اتوم د تجزیې وړ ندی غلطه ثابته شوه. پدې هکله بعضي علمي څیړنې او د هغو نتیجی بیانوو.

1 - 2 . د دس چارج تيوبو تجربي، د الكترون كشف:

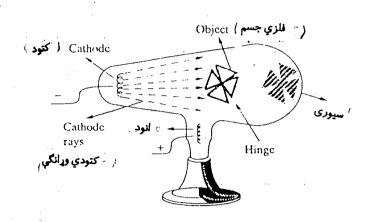
 $\dot{\mathbf{L}}$ لاندې د دس چارج تيوب ساده شكل ښودل شويدى (شكل 1-2)



لمړي (1- 2) شكل: د دس چارج تيوب

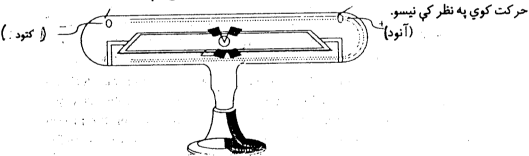
د نیون تیوب چې د روښنائې دپاره ترې کار اخستل کیږي په هغې کې د نیون گاز د ټیټ فشار (10 torr) لاندې گای شوی جوړښت یې د دس چارج د تیوب غوندې دی. د دس چارج تیوب په دواړو سرونو کې فلزي الکترودونه ایښودل شوي او د یوې نلکې له لارې د هوا د ایستلو د پمپ سره وصلیږي (شکل 1-2) د تیوب په داخل کې هوا یا گاز او یا کوم بخار کاریدای شي. ویلیم کروک د خپلو تجربو په ترڅ کې ولیدل کله چې د تیوب په داخل کې گاز د عادي فشار لاندې وي نو که د تیوب الکترودونه د بریښنا د لوړ ولتیج (5000 سره هم وصل وي د بریښنا جریان د گاز څخه نه تیریږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تویب څخه پر له پسې د گاز ایستل او ورسره یو ځای ئې د گاز څخه د بریښنا تیریدل څیړل. هغه ولیدل چې د ټیټ فشار لاندې د تیوب گاز ټول روڼ څلیږي او کله ئې چې د پمپ په وسطه د گاز فشار نور هم تر (0,01 torr) کم کړ نو وئې لیدل چې د کتود مقابل ته د تیوب په داخل کې ښیښه باندې د فلوری سنش رڼا ښکاري. دا هغه وړانگې دي چې د کتود څخه راوتلي او د انود په لورې تللی او هلته ئې پر ښیښه تاثیر ښکاری. دغه وړانگې د کوړ نوه نامه یادې شویدي.

* بعضي مواد په لږ وخت کې جذب کړې انرژي بيرته د داسې وړانگو په شکل چې تودوخه نلري آزادوي دا ډول رڼا د فلوري سنس په نامه ياديږي. که د تیوب په داخل کې گاز او هم د الکترودو فلزات بدل شي بیا هم همیشه همدغه یو ډول وړانگې تولیدیږي. د کتودي وړانگو بعضي مشخصات په لاندې تجربو کې وپیژاندل شول. الف – هیتورف په 1869 کې په لاندې ډول دس چارج تیوب کې



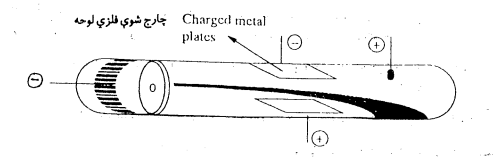
دويم (2 - 2) شكل: د هيتورف تجربه

وښودل چې که د کتودي وړانگو په لار کې کوم جسم کیښودل شي نو د هغه جسم سیوری د کتود مقابل د تیوب په داخل کې پر ښیښه باندې جوړیږي لدې څخه ښکاري چې کتودي وړانگې په مستقیمه کرښه حرکت کوي. ب – کروک په کال 1870 کې د لاندې تجربې په واسطه وښودل چې کتودي وړانگې سرعت، کتله ،انرژي او مومنتم لري. د لاندې شکل په اساس د سنجاقو څخه جوړ یو ډیر سپک څرخ چې په ډیره لږه قوه او په اسانۍ سره



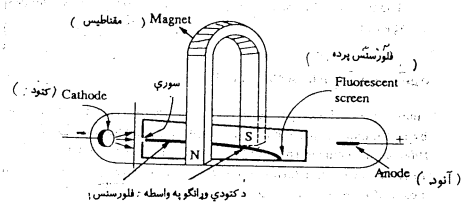
دريم (3 - 2) شكل: د كروك تجربه

کله چې کتودي وړانگې ددغه څرخ په پرو ولگیږي نو څرخ د آنود خوا ته حرکت کوي. که د بریښنا د جریان جهت (کتود او آنود) بدل شي هغه وخت د څرخ د حرکت لوری هم دې بلې خوا ته اوړي. د دې تجربې په اساس کروک استدلال وکړ چې د کتود وړانگې داسې ذرات دي چې مومنتم یعنې کتله، سرعت، او کنتکي انرژي لري. $= - ext{yb} \, 1895$ کې $= - ext{yp} \, ext{yp} \,$



څلورم (4- 2) شکل: د پیرن تجربه

که د کتودي وړانگو په لار کې د برقي ساحې پر ځای مقناطیسي ساحه کیښودل شي (شکل 5 - 2) کتودي وړانگې د مقناطیسي ساحې قطبونوته نه جذبیږي خو دلته کتودي وړانگې به داسې منځي حرکت کوي کوم چې د ساحې د قطبونو تر منځ مستقیم خط باندې عمود وي. که د کتودي وړانگو په لار کې نازکه فلزي ورقه کیښودل شي هغه گرمیږي. له پورتنیو تجربو څخه ښکاري چې کتودي وړانگې منفي چارج لرونکي ذرات دي چې په 1891 کال کې ج. " ستوي هغه د الکترونو په نامه یاد کړل.



پنځم (5 - 2) شکل :

د کتودي وړانگو مشخصات چې پورته وپيژندل شول:

الف – دا وړانگې پر هغه مستقيم خط حر کت کوي کوم چې د کتود پر سطح باند عمود وي.

ب – که ددې وړانگو په لار کې کوم جسم کیښودل شي د دې جسم سیوری د تیوب پر ښیښه ښکاري.

ج - كله چې دا وړانگې د تيوب پر ښيښه ولگيږي نو د فلورسينس رڼا جوړوي.

د – که د دې وړانگو په لار کې کوم جسم کیښودل شي هغه جسم گرمیږي.

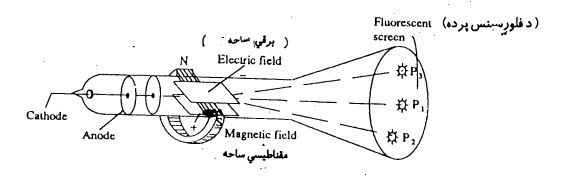
ه - کې د دې وړانگو په لار کې وړوکی سپک د سنجاقو څرخ کیښودل شي نو هغه هم د وړانگو د حرکت په لوري حرکت په لوري حرکت کتله ، حرکت کوي. له دې څخه دا معلومیږي چې کتودي وړانگې له ذراتو څخه جوړې دي او دا ذرات مومنتم، کتله ، سرعت او کنتکي انرژي لري.

و - په برقي ساحه کې د آنود په خوا د دې وړانگو جذب دا ښئي چې د دې وړانگو ذرات منفي چارج لري.

2 - 2 . د كتودي وړانگو د چارج او كتلې نسبت:

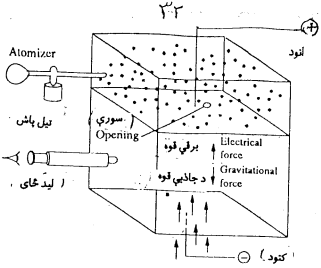
ژ. ژ. تامسن په 1897 کال و ر. ا. مليکان په 1909 کال کې د الکترون د کتلې (m) او چارج (e) په هکله يو لړ تجربې و کړې. تامسن و نه کړ ای شول چې د الکترون کتله او يا چارج جدا، جدا پيدا کړي. خو هغه د دغه مهمو کميتونو نسبت $\frac{e}{m}$

پيدا کړ. ده په خپلو تجربو کې پر کتودي وړانگو د برقي او مقناطيسي ساحو دواړو تاثير په يو وخت کې مطالعه کړ (شکل 6-2). پدې شکل کې گورۍ کله چې خارجي برقي او مقناطيسي ساحې د کتودي وړانگو په لار کې نه وي نو دغه وړانگې په مستقيم خط ځي او د P_1 نقطه کې پر فلورسينسي پر ده غورځي. کله چې يوازې برقي ساحه د هغې په لار کې پيدا شي نو کتودي وړانگې د P_2 پر نقطه غورځي خو کله چې د برقي ساحې پر څای مقناطيسي ساحه کيښودل شي نو کتودي وړانگې بيا د P_2 پر نقطه فلورسينس منځ ته راوړي. اوس که دواړه ساحې يو څای عمل وکړي او دواړو ساحو ته داسې تغير ور کړل شي تر څو چې د دواړو ساحو تاثير بيلانس شي او کتودي وړانگې بيا د P_2 پر نقطه وغورځي له دغه شرايطو څخه تامس د P_2 قيمتو P_3 پر نقطه وغورځي له دغه شرايطو څخه تامس د



شپږم (6 - 2) شكل: شكل د معلومولو تجربه

بيا وروسته ملکيان د الکترون چارج د لاندې تجربې په جريان کې وپيژاند . په (7 - 2) شکل کې د ملکيان د تجربي ساده شکل ښودل شويدی.



اووم (7 - 2) شكل: د الكترون د چارج معلومولو تجربه.

داشکل یوه کوچنۍ کوټه گۍ ښثي چې پاس ئې (+) الکترود او لاندې ئې (-) الکترود نصب دی. د کوټه گۍ په منځ کې یوه داسې تخته ایښودل شوې چې په منځ کې ئې کوچنی سوری دی او ټوله کوټه گۍ په دوه وړو کوټو ویشي د تیلو قطرې په اتومایزر کې په ډیرو کوچنیو قطرو تبدیلې او هم چارجداره کیږي. دا ډیرې کوچنۍ چارج لورنکې قطرې د کوټې پورتني پوړ ته ورشیندل کیږي چې کیدای شي کومه یوه ئې د تختې د کوچنې سوري د لارې د جاذبې د قوې تر تاثیر لاندې د کوټې پر تل پریوزي دلته د قطرې حرکت د کوټې په دیوال کې د ایښودل شوي میکروسکوپ په مرسته کتل کیږي. لمړی د کوټې تل ته د تیلو د قطری د راغورڅیدو سرعت یواڅې د ځمکې د جاذبې د قوې تر تاثیر لاندې بیا د دغه قطرې بیر ته د پورته کیدو او بیا راغورڅیدو سرعت د برقي ساحې تر تاثیر لاندې اندازه کیږي. د سرعت د دې قیمتونو، د تیلو د کثافت، په کوټه کې د هوا د کثافت او د برقي ساحې د شدت لاندې اندازه کیږی. د سرعت د دې قیمتونو، د تیلو قطرو چارج اندازه کړ او بیا ئې وموندل چې د تیلو د قطرو چارج 1,6022 په په پیژاندلو سره ملیکان او ملگرو څې د تیلو قطرو چارج اندازه کړ او بیا ئې وموندل چې د تیلو د قطرو چارج وباله. بیا کوټه کې د موا د کثافت و د د هغه الکترون چارج دی چې د تیلو قطره ئې د هوا د مالیکول څخه اخلي. پس همدا 1,6022 کولومبه ئې د الکترون چارج وباله. بیا نو د $\frac{9}{200}$ د نسبت څخه ئې د الکترون کتله داسې پیدا کړه.

$$\frac{e}{m} = 1,7588 \times 10^{-19} \text{ C/kg}$$

$$e = 1,6022 \cdot 10^{-19} \text{ C/kg}$$

$$\frac{1,6002 \cdot 10^{\circ} \text{ C/kg}}{m} = \frac{1,7588 \cdot 10^{\circ} \text{ C/kg}}{1,7588 \cdot 10^{\circ}} \text{ kg}$$

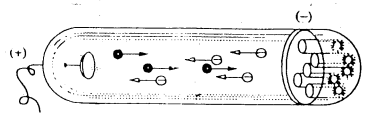
$$m = 9,1096 \times 10^{31} \text{ kg}$$

: - 2 . د مُثبتې وړانگې او پروتون کشف:

په 1986 کال، ايوگني گولد شتين په يو خاص ډول دس چارج تيوب کې د يو لړ تجربو وروسته پروتون کشف کړ.

دا ډول تيوب په (8 - 2) شکل کې ښودل شوی دی.

پدې تيوب کې (-) الکترود ډير سوري لري. که کتودي وړانگې د (+) الکترود په لور ځي او هلته د تيوب پر داخلي ښيښه فلورسينس جوړوي. گولدشتين وليدل چې يو بل ډول وړانگې د کتودي وړانگو په مخالف لوري حرکت کوي چې د(-) الکترود د سوريونه د تيريدو وروسته د دغه الکترود شاته د تيوب دننه پر ښيښه فلورسينس جوړوي. دا چې دا وړانگي د سوريو (کانالونو) څخه وڅي نو څکه په اول کې د کانال د وړانگو په نامه يادې شويدي. او څرنگه چې دا وړانگي منفي الکترود ته ځې نو گولد شتين وويل چې کانالي وړانگي (+) چارج لري.



اتم (8 - 2) شكل: د مثبتو ورانگود ليدلو تجربه

کانالي وړانگې په حقیقت کې هغه مثبت ایونونه دي چې د ګاز د انومو سره د کتودي وړانگو د ټکر په نتیجه کې جوړیږي. په دې ټکر کې د ګاز د اتومو څخه الکترونونه جدا او هغه هم د کتودي وړانگو په شکل آنود ته څي باقي پاتې هستې (مثبت ایونونه) د کانالي وړانگو په نامه د (–) الکترود په لوري ځي چې بعضي ئې د (–) الکترود د سوریو څخه وځي او لکه چې په شکل کې ښکاري د تیوب پر ښیښه فلورسینس جوړوي.

دكانالي ورانگومشخصات:

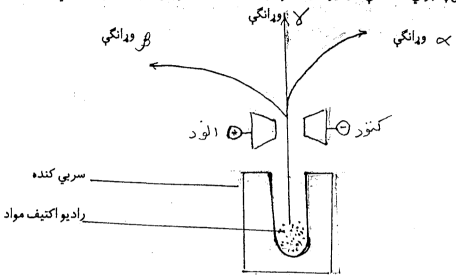
الف – کانالي وړانگې په مستقیم خط حر کت کوي او په برقي او مقناطیسي ساحو کې د خپل مسیر څخه انحراف کوي.

 $\frac{P}{m}$ نسبت پدې وړانگو کې د کتودي وړانگو څخه خورا لږ دی. که په کتودي وړانگو کې دغه نست په تيوب کې د گاز په ډول تيوب کې د گاز په ډول پورې اړه نلري خو په کانالي وړانگو کې د $\frac{P}{m}$ نسبت د تيوب په داخل کې د گاز په ډول پورې مربوطدی. او کله چې د تيوب گاز هايدرو جن وي دغه نسبت تر ټولو لوی عدد ښتي.

z - c کانالي وړانگو (دُراتو) کتله هیڅکله د پروتون تر کتلې کمه نه وي. د کانالي وړانگو په تجربو کې کله چې په دس چارج تیوب کې هایدروجن وي تر ټولو سپکې کانالي وړانگې جوړیږي. دا وړانگې اصلاً د هایدروجن ایونونه یعنې د هایدروجن د اتومو هستې دي. د دې مثبتو دُراتو چار $\frac{2}{m} \times 10^{-2/2}$ کولومبه پیژندل شوی چې دا د الکترون د منفي چارج سره باالکل یو شی دی. د $\frac{e}{m}$ د نسبت څخه د هایدروجن د ایون کتله $\frac{2}{m}$ کې لاس راځي. دې مثبت ایون ته اوس پروتون وائي. وروسته د رازرفورد تجربو وښودله چې پروتون هم د الکترون په شان د مادې د جوړښت اساسي جز دي.

4- 2 . راديواكتيويتي

په خپل سر د بې ثباته ايزوتوپو د هستو څخه د هستوي وړانگو شيندل کيدو ته راديو اکتويتي واڻي. کوم عناصر چې دغه خاصيت لري د راديو اکتيف عناصرو په نامه ياديږي. راديو اکتيويتي په 1895 کال کې هنرې بکرل کشف کړه. (9 - 2) شكل په برقی ساحه کی د رادیو اکتیف موادو څخه د شیندل شوو وړانگو خصوصیات ښثي.



نهم (9 - 2)شکل :په برقی ساحه کی د رادیو اکتیف وړانگو خصوصیات

لکه چې ښکاري راديو اکتيف مواد په سربي کنده کې دننه ايښودل شوي دي. راديو اکتيف وړانگې په سربي کنده کې ننوزي او يواځې يو قسمت ئې د سوري د لارې بهر ته راوزي چې د برقي ساحې د منځ څخه د تيريدو وروسته لمړی د β وړانگې د برقي ساحې منفي قطب ته او د هغې وروسته د α وړانگې د برقي ساحې منفي قطب ته گرڅي، مگر پر γ وړانگو برقي ساحه هيڅ تاثير نکوي. لدې څخه معلوميږي چې β وړانگې منفي چارج او لږه کتله لري. د α وړانگې مثبت چارج او لوی مومنتم (p=mv) لري . مگر د γ وړانگې برقي چارج نلري. معمولاً هغه عناصر چې په هسته کې ئې د نيوترونو شمير د پروتونو په پرتله ډير زيات وي د هفوئ په هستو کې داسې هستوي تعامل صورت نيسي:

$n \longrightarrow p + e$

د دغه تعامل په نتیجه کې اولیی عنصر په داسې عنصر اوړي چې ترتیبي نمبر ئې د اولني عنصر څخه یو واحد زیات او د عناصرو په جدول کې په اولني عنصر پسې ځای لر کې د نیوترون د ړنگیدو وروسته دغه الکترونونه د هستې څخه د β د وړانگو په شکل راوزي. د دې وړانگو سرعت تغریباً د رڼا د وړانگو په اندازه دی چې د α د وړانگو څخه لس کرته زیات دی . دا کوچنۍ ذرې په ډیرو موادو کې په آسانۍ نفوذ کوي چې د نفوذ قابلیت ئې د α د ذراتو په پر تله سل څله زیات دی . مگر د α ذرات د β د ذراتو په پر تله گازات ډیر ښه ایونایز کوي. د β وړانگې په برقي او مقناطیسی ساحو کې خپل مستقیم الخط مسیر څخه انحراف کوي.

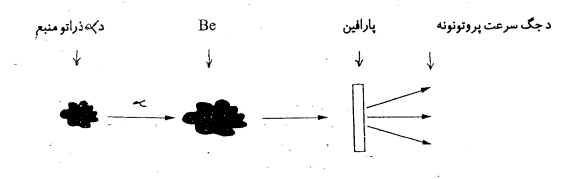
ده .له α درات ډير درانده او په حقيقت کې د هليم د اتومو هستې دي چې چارج ئې α او کتله ئې 4amu ده .له همدې کبله دا وړانگې داسې α هم ښئي. د α وړانگې په برقي او مقناطيسي ساحو کې د خپل مستقيم مسير

څخه گرځي . کله چې د يوې هستې څخه د lpha وړانگې راوزي نو د دغه عنصر ترتيبي نمبر دوه واحده او کتلوي عدد ئې څلور واحده کم شي.

د γ وړانگې الکترو مقناطیسي وړانگې دي چې سرعت ئې د رڼا د وړانگو سره یو شی دی. د دې وړانگو نفوذ د α او β تر وړانگو زیات دی. د دې وړانگو د موج طول د یو شمیر α وړانگو د موج د طول په پرتله لنډ دی. دا وړانگې چارج نلري نو ځکه په برقي او مقناطیسي ساحو کې له خپلې لارې نه انحراف نه کوي.

5 - 2 . مصنوعي رادويو اكتيويتي، د نيوترون كشف:

په 1932 کال کې چادویک نیوترون کشف کړ. کله چې چادویک د بریلیم عنصر د α د وړانگو په واسطه بمبارد کړهخه وپوهیده چې بیا د بریلیم څخه یو شمیر وړانگې وزي چې د نفوذ قابلیت ئې ډیر جگ دی. هغه پر دې وړانگو پارافین بمبارد کړ^لنو ورته معلومه شوه چې د پارافین څخه په ډیر جگ سرعت پروتونونه الوزی.



لسم (10 - 2) شكل : د نيوترون د كشف تجربه

چادویک وویل : یوازې خنثی ذرې چې کتله ئې د پروتون سره یو شی وي کولای شي چې د پارافین څخه پروتونونه وباسی. دغه خنثی ذرې بیا د نیوترون په نامه یادې شوې.

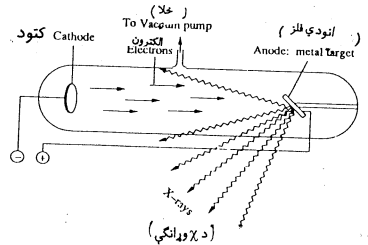
کله چې د چټکو ذرو په واسطه سپکې هستې بمبارد او لدې کبله د سپکو هستو څخه وړانگې بهر ته شیندل کیږي دې پدیدې ته مصنوعي رادیو اکتیویتي وائي. لاندې د lpha ذراتو د بمبارد له امله بعضی هستوي تعاملات ښودل شوي دي:

$${}^{9}_{4}$$
 Be ${}^{9}_{2}$ He ${}^{19}_{2}$ C ${}^{19}_{6}$ C ${}^{19}_{6}$ N ${}^{19}_{2}$ He ${}^{19}_{2}$ O ${}^{11}_{4}$ H ${}^{27}_{13}$ Al ${}^{19}_{2}$ H ${}^{27}_{15}$ P ${}^{19}_{15}$ n

په پورتنيو هستوي تعاملاتو کې د N , Re او N , then ايزوتوپونه د α ذرو په واسطه بمبارد شوي دي. د دې بمبارد له کبله د نوموړو ايزوتوپو هستې ماتې او له هغو څخه نوي ايزوتوپونه ، نوې هستې $\frac{7C}{14}$, $\frac{7C}{14}$, $\frac{7C}{14}$, $\frac{7C}{14}$ جوړې شويدي او هم يو شمير وړانگې آزاديږي. پورتني مثالونه ښتي چه اتوم د تقسيم وړ ذره ده . $\frac{7C}{14}$ د . $\frac{7C}{14}$ به وړ د اتوم د درې اساسي ذرو کشف وښود. د دغو ذرو مهم مشخصات په $\frac{7C}{1}$ جدول کې ور کړل شوي دی.

ي د يورانگې او اتومي نمبر: $ilde{x}$ وړانگې او اتومي نمبر:

په کال 1895 کې و. س. رونتگن د χ وړانگې کشف کړې نو څکه دې وړانگو ته د رونتگن وړانگې هم وائي. نوموړي د کتودي وړانگو د څیړنو په وخت کې ولیدل کله چې دا وړانگې (الکترونونه) د انود پر مخ ویشتل کیږي نو د دې ټکر په نتیجه کې یو ډول وړانگې چې د نفوذ قابلیت ئې خورا جگ دی د انود څخه شیندل کیږي. دغه وړانگې رونتگن د χ د وړانگو په نامه یادې کړي دي (شکل 11-2). د χ وړانگې د الکترو مقناطیسي وړانگو له ډلې څخه دی چې فریکونسي ئې خورا لوړه ده.

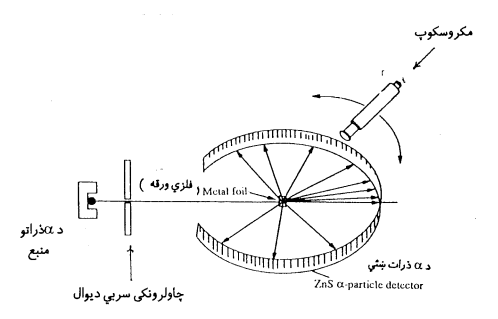


يولسم (11-2) شكل : د χ وړانگو د جوړيدو تجربه

د χ وړانگو فريکونسی د انود د فلز په ترتيبی نمبر پورې اړه لري. موزلي په 1913 کال کې وښودل چې د انود د فلز د ترتيبي نمبر په لوړيدو سره د χ د وړانگو فريکونسي هم په ترتيب سره زياتيږي . د عنصر ترتيبي نمبر د هغه عنصر اتوم په هسته کې د پروتونو شمير ښئي. د عنصر ترتيبي نمبر ته اتومي نمبر هم وائي او د Z په سمبول سره ئې ښئي.

7 - 2 . د هستې کشف:

راذرفورد رادیو اکتیف مواد چې د α ذرات ئې شیندل په یوه داسې کوټه گۍ کې چې یو کوچنی سوری ئې درلود کیښودي ؤ. کله چې د α وړانگې له دغه سوري څخه راوتلې نو مخ ته ئې د فلز یوه ناز که صفحه پر ته وه د دې صفحې نه په یوه معینه فاصله یو ساده مکروسکوپ چې د فلزي صفحې چاپیره ئې په دایروي مدار گرڅاوه نصب ؤ. مکروسکوپ فقط یوه استوانه وه چې په یوه خوله کې ئې پر 2 پوښل شوې ورقه او په بله خوله کې ئې عدسیه مکروسکوپ فقط یوه استوانه وه چې په یوه خوله کې ئې پر عدسیه کې ئې رڼا ښکاریده او دغه وړانگې شمیرل نصب وه . کله چې د 2 ته وړانگې لگیدې نو پر عدسیه کې ئې رڼا ښکاریده او دغه وړانگې شمیرل کیدای شوې.



دولسم (12 - 2) شكل : د راذرفور د تجربه

راذفورد د گرځنده ميکروسکوپ په واسطه وليدل کله چې د α وړانگې پر فلزي صفحې لگيږي ډير شمير ئې مستقيماً او لږ شمير ئې د مستقيم مسير څخه د يو څه انحراف سره د فلزي صفحې څخه تيريږي او يو ډير لږ شمې ئې د فلزي صفحې څخه بيرته انعکاس کوي . له دې تجربې څخه ښکاري چې د اتومو ډيره فضا بايد الکتونو نيولي وي څکه د α وړانگې چې مثبت چارج لري او د الکترونو څخه ئې کتله 7500 کر ته زياته ده د اوړانگې د الکترونو په وي څکه د α وړانگې چې مثبت چارج لري او د الکترونو څخه ئې کتله له ورانکې کړ ته زياته ده د اوړانگې د الکترونو په وسطه نشي تم کيدای نو څکه ډير شمير د α وړانگې د مثبت چارج لرونکو هستو په څنگ کې د تيريدو له کبله له خپل اولني مسير څخه يو څه انحراف کوي او ډير لږ شمير د α وږانگې کله چې د درنو او مثبتو هستو سره ټکر کوي بير ته شاته گرځي. نو لدې څخه ښکاري چې دغه درنو او مثبتو هستو بايد په اتوم کې ډير کم ځای نيولی وي. رادفورد د دغو تجربو له مخې د اتوم جوړښت داسې وښود:

الف – اتوم په داخل کې يوه هسته لري چې د هغې چارج مثبت دی. او تقريباً د اتوم ټوله کتله پکې پرته ده . ب – د هستې چار چاپيره منفي چارج لرونکي الکترونونه په مختلفو کيفي مدارو کې دايم گرڅي، په اتوم کې د الکترونو او پرتونو شمير سره مساوي دی. ج - د انوم جوړښت د شمسي نظام په څیړ دی چې د الکترونو او هستې تر منځ د الکترو ستاتیکي جذب قوه د هستې په چار چاپیر د الکترونو د دایمي گرځیدو او هستې ته د هغوی د جذبیدو سبب گرځي. د راذفور د مودل بعضي نیمگړ تیا وې لري: مثلاً د ماکسویل د نظر تې په اساس کله چې الکترون په یو مدار کې د هستې چار چاپیره گرځي نو هغه باید دایماً انرژي د رڼا په شکل د لاسه ورکړي او پدغه صورت کې به الکترون په مار پیچې حرکت هستې ته رانژدې او بالاخره به پر هسته پریوزي او اتوم به گډوډ شي.

8 - 2 . د بورنظریه:

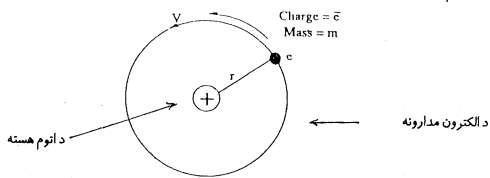
د راذفورد د مودل په اساس د اتومو خط خط سپکتر نشي تشريح کيدای. بور په 1913 کال کې د اتوم د جوړښت په هکله داسې لازمه پيشنهاد کړه:

الکترون د هستې چار چاپیره په مستقر دایروي مدارو کې حرکت کوي. او کله چې الکترون په دغسې مدار کې گرځي نو په دغه وخت کې انرژي نه رانیسي او نه ئې آزادوي. یواڅې هغه وخت چه الکترون له یو مدار څخه بل مدار ته ټوپ وهي نو دلته انرژي رانیسي او یا ئې آزادوي . د بور اتومن مودل په (-13-2) شکل کې ښودل شویدۍ یور د مستقر دایروي مدارو په هکله داسې وایي:

د مستقر دايروي مدار دوراني مومنتم د $rac{h}{2\pi}$ ضرب $rac{h}{n}$ سره مساوي دی.

$$P = n \frac{h}{L\pi} = mvr \dots (11)$$

دلته h د پلانک ثابت p , $(6,6252 \times 10^{-27})$ و دوراني مومنت او n تام عدد دی چې دالکترون د p , p



ديازلسم (13 - 2) شكل : د بور اتومي مودل

کله چې الکترون هستې ته نژدې لمړی مدار (n=1) کې حرکت کوي د داسې مدار شعاع ډیره کوچنۍ ولې دغه مدار ډیر ثابت وي. خو کله چې اتوم د بهر څخه انرژي رانیسي (جذبوی) نو بیا الکترون د n=1 مدار څخه لوړ (n>1) مدار ته ټوپ وهي. په لوړ مدار کې الکترون زیات وخت نشي پاتې کیدای، هغه بیرته لمړي مدار ته ټوپ وهي او همغه مقدار جذب کړې انرژي د رڼا په شکل بیرته آزادوی.

د بور په اساس دايروي الکتروني مدارونه هر يو کوانتي دي. يعنې هفوئ يو د بل څخه په معينه فاصله جدا او د انرژې اندازه ئې هم کوانتي يعنې انرژي ئې کټه مټه مشخصه او يو د بل نه په معينه اندازه فرق لری پس کومه انرژي چه الکترون ئې د يو مدار څخه و بل مدار ته د ټوپ وهلو په جريان کې جذب يا آزادوي د هغې مقدار هم کوانتي دی.

$$\Delta E = E_1 - E_2 = h\gamma \dots (12)$$

دلته E_1 او E_2 د الکترون انرژي په يو اختياري مدار E_1 او E_2 کې E_1 د پلانک ثابت او E_2 د جذب يا آزادې شوې انرژۍ فريکونسي او E_1 هغه مقدار انرژي ده چې د E_2 مدار څخه E_2 مدار ته د ټوپ وهلو په وختت کې الکترون اخيستې او بيا ئې بيرته د رڼا په شکل آزاده کړې ده.

که څه هم د بور نظریه د یو مدار څخه بل مدار ته د الکترون د ټوپ وهلو میخانیکیت نه تشریح کوي ولې د کوانتي مدارونو په مفهوم کې په عادي حال کې د اتوم ثبات مدارونو په مفهوم کې په عادي حال کې د اتوم ثبات بیانوي، او ډیره مهمه خبره خو داده چې هغه نظري محاسبنې د اتومي مودل پر اساس کیږي د تجربې ارقامو سره ښه سر خوري.

بور د هايدروجن په اتوم كې د هغه د مثبتې هستې او منفي الكترون تر منځ د جذب د قوې په پام كې نيولو سره د اتوم د جوړښت يو شمير مشخصات پيدا كړل. الكترون داسې يوه ذره په پام كې نيسو چې كتله ثې $\,\mathrm{m}\,$ او سرعت ئې $\,\mathrm{v}$ دى او د هستې چار چاپيره منظم دوراني حر كت كوي پدې شرايطو كې هغه د جذب المر كز قوه چې الكترون هستى ته راكاږي يعنى د هستى په لور عمل كوي عبارت ده:

$$F = \frac{m \nu^{\mathcal{L}}}{r} \qquad (13)$$

مگر دغه د جذب المرکز قوه چې الکترون هستې ته جذبوي دلته د منفي الکترون (e) او مثبتې هستې (Ze) تر منځ د الکتروستاتیکې جذب قوي څخه عبارت ده :

$$F_{col} = \frac{2e \cdot e}{4\pi \epsilon_0 r^2} \dots (14)$$

يو ثابت عدد دی چې د خلا عايقت ښئي. د (13) او (14) معادلو په $=8,854 \times 10^{-12}$ و (14) معادلو په اساس ليکو:

$$\frac{m v^2}{r} = \frac{2e \cdot e}{4\pi \varepsilon_0 r^2}$$

$$V = \frac{2e \cdot e}{4\pi \varepsilon_0^2 rm} \qquad (15)$$

$$\varepsilon^2 = \frac{4\pi \varepsilon_0^2 rm}{4\pi \varepsilon_0^2 rm} \qquad (16)$$

$$\vec{V} = \frac{nh}{2\pi mr}$$

$$\nu^{2} = \frac{n^{2}h^{2}}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}} \qquad (16)$$

$$\frac{Ze^{2}}{4\pi\epsilon_{0} rm} = \frac{n^{2}h^{2}}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}}$$

$$r = \frac{\epsilon_{0}n^{2}h^{2}}{\pi Ze^{2}m} = \frac{n^{2}}{Z} \times \frac{\epsilon_{0}h^{2}}{\pi e^{2}m} \qquad (17)$$

$$r = \frac{n^{2}}{Z} \times a_{0} \qquad (18)$$

مثال : د هایدروجن په آتوم کې د الکترون د n=1 او n=2 اربتالو شعاع حساب کړۍ د حل : د هايدروجن اتومي نمبر $\, Z = 1 \,$ د ی پس د $\, 18 \,$ معادلې له مخې ليکو :

$$r = \frac{2}{1}$$
. $a_o = 0,539 \text{ A}^\circ$
 $r = \frac{2}{1}$. $a_o = 2,12 \text{ A}^\circ$

دالكترونانرژي:

که په الکترونی مدار کی د الکترون انرژی په ${f E}$ وښودل شی نو لرو چی :

$$E = Ep + Ek \dots (20)$$

دلته Ep د منفي الکترون (-e) او مثبتې هستې (+Ze) تر منځ پوتانسيلي انرژي او Ek د هستې چار چاپير د الکترون د گرځیدو کنتکی انرژی ده.

$$Ep = -\frac{2e e}{4\pi e}$$

$$Ek = \frac{1}{2} \text{ mv}^{2}$$

$$(21)$$

$$(22)$$

$$(20)$$

$$E = \frac{1}{2} mv^{2} + \left(-\frac{2e e}{4 \pi \epsilon_{p} r}\right)$$

$$E = \frac{1}{2} mv^2 - \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r}$$

اوس له (15) معادلی څخه د
$$v^2$$
 قیمت په نظر کې نیسو او لیکو :
$$E = \frac{1}{2} m \times \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 rm} - \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r} \dots$$

 $= -\frac{\mathrm{Ze}^2}{8\pi \epsilon_0 r}$

که په (17) معادله کې د ${f r}$ قيمت په نظر کې ونيسو نو ليکو:

$$E_n = -\frac{Z^2 e^4 m}{8 \in_0^2 n^2 h^2}$$
(23)

دلته n د الکترون ټوله انرژي د n په کوانتي مدار کې ښئي. بايد وويل شي چې n د الکترون دټولې انرژۍ مقياس دى. كله چې الكترون هستې ته نژ دې په لمړي مدار كې گرځي (n=1) اتوم ډير ثابت او پوتانسيلي انرژي ئې اصغري وي. د n قيمت په زياتيدو سره د هستې په شا و خوا کې د الکترون پوتانسيلي انرژي تر يو حده زياتيږي او بالاخره كله چې (∞ --- n) شي د الكترون پوتانسيلي انرژي صفر ته رسيږي . يعنې دا چې ايونايزيشن صورت نيسي او الکترون له اتوم څخه جدا کيږي . که په (20) معادله کې د m, e , و m, e او m قيمتونه کيښودل شي بيا

له (24) رابطې څخه معلوميږي چې د يوه اتوم په مختلفو مدارو کې دالکترون ټوله کوانتي انرژي يواڅې د n په قيمت پورې اړه لري نو څکه n ته عمومي کوانتي نمبر هم واثي. مثال : د هایدروجن په اتوم کی د الکترون انرژی په n=3 کوانتی مدار کی څو ده؟

حل:

$$n=3 ; Z=1$$

پس د (24) رابطي نه ليکو:

$$E = -(2.18 \times 10^{-1}) \times \frac{1^{2}}{2^{2}} = -2.42 \times 10^{-19}$$

 $(h\gamma)$ مخکې مو وویل کله چې الکترون د لوړ مدار (2)څخه ټیټ مدار (1) ته راغورځي انرژي د رڼا په شکل آزادوي. د دغې انرژي فريکونسې مساوي کيږي:

$$h\gamma = En_{2} - En_{1} = \left(-\frac{2e^{4} \cdot m}{8 \xi_{0}^{2} n_{1}^{2} h^{2}}\right) + \left(-\frac{2e^{4} \cdot m}{8 \xi_{0}^{2} n_{1}^{2} h^{2}}\right)$$

44

$$h\gamma = \frac{2e^{\frac{1}{2}}m}{8 \xi_{0}^{2}h^{2}} \left(\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{2}^{2}} \right) \dots (25)$$

$$c \text{ all exception of } Z = 1 \text{ points } Z = 1$$

$$c \text{ all exception of } Z = 1 \text{ points } Z = 1 \text{$$

$$h\gamma = \frac{e^{\frac{1}{2}} m}{8 h^{2} (\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{2}^{2}}) \dots (26)}$$

$$h\gamma = 2,18 \cdot 10^{\frac{1}{2}} (\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{2}^{2}}) \dots (27)$$

$$\gamma = \frac{e^{\frac{1}{2}} m}{8 \xi_{0}^{2} h^{3}} (\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{2}^{2}}) \dots (28)$$

که د رڼا د فريکونسې (γ) او د هغې د موجي عدد ω رابطه ($\frac{\zeta}{C} = \frac{1}{C} = -\frac{1}{C}$) په نظر کې ونيول شي نو ليکو چې :

$$\omega = \frac{e^{4} m}{8 \xi_{o}^{2} h^{3} c} \left(\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{z}^{2}} \right) ... (29)$$

$$\omega = R \left(\frac{1}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{n_{z}^{2}} \right) ... (30)$$

$$R = \frac{e^{4} m}{8 \xi_{o}^{2} h^{3} c} = 1,0974.10 \text{ m}$$

R د رد برگ د ثابت عدد په نامه ياديږي.

په پورتنيو رابطو کې C - د رڼا د وړانگو سرعت ، λ د رڼا د موج اوږدوالی او ($m{g}$ موجي عدد ښثي. په يو سانتي متر فاصله کې د موجو شمير ته موجي عدد واثي.

9 - 2 . **اتومي سيكتر:**

لکه چې مخکې وویل شول د رادرفورد د اتومي مودل په چوکات کې د اتومو خط خط سپکترونه نشي تشریح کیدای ولي د بور په نظریه کې مو وویل چې د الکترون مدارونه کوانتي یعنې یو د بل څخه په معینه فاصله جدا ، جدا دي او انرژي ئې هم کوانتي یعنې انرژي ئې کټه مټه مشخصه او یو د بل څخه په معینه اندازه فرق لري . نو څکه کومه انرژي چې د یو مدار څخه بل مدار ته د الکترون د ټوپ وهلو په وخت کې جذب یا آزادیږي هغه هم کوانتي ده . د داسې مفاهیمو په مرسته د اتوم خط خط سپکترونه ښه سم تشریح کیدای شي.

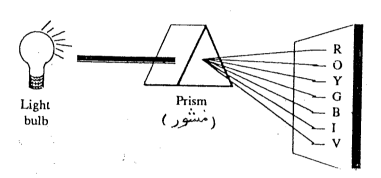
که يو عنصر په بخار تبديل او دغه بخار په دس چارج تيوب کې يا د چراغ پر شغله باندې او يا د برقي جرقې په اشر روښان (رڼا خپرونکی) شي پدې وخت کې دا بخار داسې رنگه رڼا خپروي چې د نورو عناصرو د رڼا څخه فرق کوي. مثلاً دندس خراغ په شغله کې د سوديم مالگې زيړه طلائي رڼا، او د سترانيم او پتاشيم مالگې سره او بنفشه رڼا خيروي.

د عناصرو د دې خاصیت په مرسته په موادو کې د مختلفو عناصرو موجودیت معلوموي. د لید وړ رڼا اووه رنگونه لري چې په لاندې جدول کې ښودل شویدي:

(2 - 1) جدول: په عادي رڼا کې د اووه ډوله وړانگو رنگونه او د موجونو اوږدوالي

د موج اوږود والی په نونامتر	رن گ Colour
630 - 750	سور Red
600 - 630	نارنجي Orange
580 - 600	زير Yellow
510 - 580	شین Green
460 - 510	آبي Blue
420 - 460	Indigo
400 - 420	بنفش Violet

که دلیدو رڼا (عادي رڼا) د منشور څخه تیره شي هغه په اووه رنگه وړانگو تجزیه کیږي چې د کاغذ پر مخ هر یو رنگ د خپل موج د اوږدوالي په انډول په لاندې ترتیب سره لیدل کیږي:



ځوارلسم (14 - 2) شکل : د عادي رڼا سپکتر

دغه شکل د عادي رڼا د سپکتر په نامه ياديږي. کله چې عادي رڼا د منشور څخه تيريږي او مخې ته ئې کاغذ ونيسو نو دغه اووه رنگونه د کاغذ پر مخ په خپلو ستر گو وينو. که دغه رنگونو ته ښه څير شو نو وينو چې دوه څنگ په څنگ رنگونو په سرحد کې يو په بل کې سره لږ څه ننوتلي او د جدائي سرحد ئې جوت (واضح) نه ښکاري. د دغه رنگونو د وړانگو اثر د عکاسۍ پر کاغذ هم د جدا، جدا خطو په څير نه بلکه يو رنگ صفحه ښکاري دغسې سپکتر د اوار (هموار) يا متمادي سپکتر په نامه ياديږي.

د لمر رڼا ، د بریښنا (برق) د گروپ رڼا او د رڼا خپرونکی جامد جسم څخه خپره شوې رڼا ټول متمادي سپکترونه جوړوي. هغه رڼا چه په دس چارج تیوب کې د روښان گاز څخه راوزي که دغه هم د منشور څخه تیره شي او له هغې وروسته د عکاسۍ پر صفحه پریوزي نو دلته کومې وړانگې چه د موج اوږدوالي ئې یو شی دی ټولې د عکاسۍ پر صفحه پر یو خط غورځي او پدې ترتیب د عکاسۍ پر صفحه خط، خط سپکتر جوړیږي.

د دوره ئي جدول د هر عنصر څخه خاص ډول خط، خط سپکتر لاس ته راځي چه د دوره اي جدول د نورو عناصرو د سپکترو څخه فرق کوي. د عناصرو د دې خاصيت څخه په کيميا کې د توصيفي او مقداري تحليل لپاره کار اخلي. که چيرې يو گاز مثلاً هايدروجن روښان شي د هغه ټول اتومونه يوه اندازه انرژي نه جذبوي نو څکه د هغه په مختلفو اتومو کې الکترون مختلفو لوړو مدارو ته ټوپ وهي. که چیرې الکترونونه د مخلفو لوړو مدارو څخه عین ټیټ مدار ته راغورځي دلته چې کومه رڼا آزادیږي یوه سپکتري سلسله جوړوي . دا چې الکترونونه د مختلفو لوړو مدارو څخه عین ټیټ څخه عین ټیټ مدار ته راغورځي نو پدې لحاظ د آزادې شوې رڼا د وړانگو د موجونو اوږدوالي په یوه معینه محدوده کې واقع او په خپل منځ کې یو دبل سره توپیر لري. پدې ترتیب د هرې سلسلې سپکتر د موجونو په یوه معینه محدوده کې تشکیلیږي چې د نورو سلسلو سره فرق کوي.

مثلاً د هایدروجن د اتومونو د بالمیر د سلسلې سپکتر د لیدو وړ د رڼا په محدوده کې د لایمن د سلسلې سپکتر د ماورای بنفش او د پاشین د سلسلې سپکتر د ماورای سرخ په محدوده کې تشکیلیږي.

د هايدروجن د اتومو د سپکتر د سلسلو موجي اعداد لاندې ورکړل شوي دي:

د لایمن سلسله
$$\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 2,3,4,5,6,\dots$$

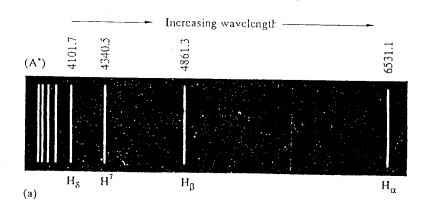
ملسله $\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 3,4,5,6,\dots$

ملسله $\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 4,5,6,\dots$
 $\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{4^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 5,6,\dots$

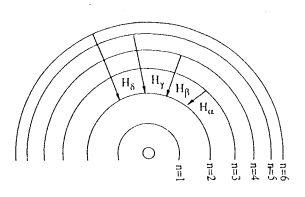
ملسله $\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{4^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 6,\dots$

د فوند سلسله $\frac{1}{d} = R_{\mu} \left(\frac{1}{6^2} - \frac{1}{n^2} \right); \quad n = 6,\dots$

د هایدروجن په اتوم کې د لوړو مدارو څخه ټیټو مدارو ته د الکترون د راغور څیدو او د سپکتري سلسلو تشکیلیدل په لاندې شکلونو کې ښودل شویدي:



ينځلسم (15 - 2) شكل : د هايدروجن اتومي سپكتر د ليدوړ رڼا په محدوده كې



شپاړسم (16 - 2) شکل : د هايدروجن د اتومو د بالمير د سلسلې سپکتر جوړيدل

په پورته شکل کې د هایدروجن د اتومو د بالمیر د سلسلي سپکتر ښودل شویدی دلته دا شکل دهایدروجن د اتوم د مختلفو لوړو مدارو (n=3,4,5,6) څخه د n=2 ټيټ مدار ته د الکترون راغور څيدل ښئي. او د هر الکترون د راغور څيدو په نتيجه کې چې د رڼا کومې وړانگې آزاديږي د هغو د موج اوږدوالي په (15 - 2) سېکتر کې ښودل شویدی اوس که د پور د فورمولو په اساس د دغه آزادې شوې رڼا د وړانگو د موج اوږدوالی او هم ثې انرژي حسكاب شي نو د (15 - 2) شكل د سپكتر د خطونو سره ښه مطابقت كوي.

مثال : د هايدروجن په اتوم کې الکترون د n=4 څخه n=2 څخه n=4 ته راغورځي د آزادې شوې رڼا د وړانگو **فريکونسي، انرژي او د موج اوږدوالي جساب کړي.** د موج اوږدوالي اند تا د د اند کا اند کا کاند و د موج اوږد اند کاند کاند و د موجود پر اند کار په به به از د کارگذشت

 $h = 6,626 \times 10 \text{ j.s.}, C = 3 \times 10 \text{ ms}$

 $\lambda = 4.86 \times 10^{9} \text{ m}$

د (27) رابطي څخه د آزاد شوي قوتون انرزي مساوي کيږي:

$$h\gamma = \Delta E = 2.18 \times 10^{-78} \left(\frac{1}{n_L^2} - \frac{1}{n_2^2} \right)$$

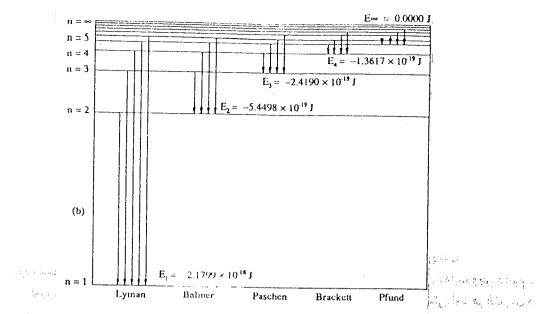
$$h\gamma = \Delta E = 2.18 \times 10^{-78} \left(\frac{1}{n_L^2} - \frac{1}{n_2^2} \right) = 4.0875 \times 10^{-79} \text{ j}$$

$$\gamma = \frac{\Delta E}{h}, \frac{4.6875 \cdot 10^{-79} \text{ j}}{6.626 \cdot 10^{-34} \text{ j.sec}} = 6.169 \times 10^{-79} \text{ s}^{-7}$$

$$\lambda = \frac{c}{V} = \frac{3.18 \cdot m \cdot \text{sec}^{-7}}{6.169 \cdot 10^{-79} \text{ sec}}$$

$$\lambda = 4.86 \times 10^{-7} \text{ m}$$

په (16B - 2) شكل كې د هايدروجن د اتوم . خروجي سپكتر كې د مختلفو سپكتري سلسلو جوړيدل او د هري سلسلي اړونده انرژي ښودل شوې ده. دلته د پروتون (هستي) څخه د کاملاً جدا شوي الکترون انرژي صفر قبوله شوې نو د دغه حالت په پرتله نوري انرژي منفي قيمتونه لري.



ى ئىلىنىڭ ئايىلىنىڭ ئ ئايىلىنىڭ ئايىلىنىڭ

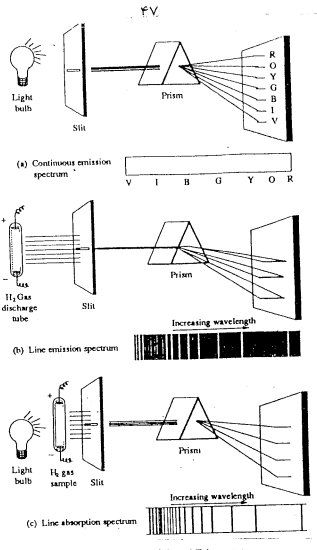
الف د جذب او خروج سپكترونه:

د روښنائي (رڼا خپرونکي) مادې اتومونه که پخوا جذب کړې انرژي د رڼا په شکل بیرته آزاده (خارج) کړي او دغه رڼا د منشور څخه تیره او بیا د عکاسۍ پر صفحه ولویږي نو د هر ډول وړانگو اثر به پر توره صفحه د جدا، جدا سپینو خطونو په څیر ښکاري. دا ډول سپکتر د خروجی سپکتر په نامه یادیږي. په (17 - 2) شکل د (d) سپکتر یو خروجی سپکتر دی. دلته په دس چارج تیوب کې هایروجن روښان (رڼا خپرونکی) کیږي او دغه روښان اتومونه جذب کړې انرژي بیرته د رڼا په شکل آزادوي چې د منشور څخه د تیریدو وروسته د عکاسۍ پر صفحه یر پوزې او خط، خط سپکتر (سپین خطونه پر توره صفحه) جوړوي.

and the second of the second

په (17 - 2) شکل کې د (c) سپکتر جذبي سپکتر دی. دلته د انا د گروپ څخه وړانگې په ښیښه ئي تیوب کې د هایدروجن پر گاز پریوزي، د دې رڼا بعضي وړانگې چې انرژي ئې د هایدروجن په اتومو کې د کوانتي مدارونو د انرژۍ سره مطابقت کوي جذب او باقي پاتې رڼا د ښیښه ئي تیوب څخه وزي او د منشور څخه د تیریدو وروسته د عکاسۍ پر صفح پریوزي چې د عکاسۍ فلم سپین گرځي او کومې وړانگې چې په هایدروجن کې جذب شویدي د هغو ځای د عکاسۍ پر فلم کې تور ښکاري. د (a) په شکل کې د عادي رڼا (د گروپ د رڼا) متمادي سپکترو ښودل شوی دی. دلته عادي رڼا د منشور څخه تیریږي او بیا د عکاسۍ پر فلم پریوزي دا چې په دغه رڼا کې ټولې اووه رنگه وړانگې شته نو د عکاسۍ صفحه ټوله یو رنگ سپینه ښکاري. پدې شکلونو کې ښکاري چې اتومي سپکترونه که جذبي دي او که څوو چې ټول خط سپکترونه دي:

and the state of the specific property of the specific processing the specific processing support of the specific process of t



اولسم (17 - 2) شكل.

a - د عادي رڼا آوار خروجي سپکتر : ً

رڼا د منشور څخه د تيريدو په وخت کې په اووه ډوله وړانگو تجزيه کيږي او د عکاسۍ پر فلم آوار (يو شان سپين) سپکتر جوړوي

b - د هايدروجن انومي خروجي سپکتر:

په دس چارج تیوب کې د هایدروجن د گاز د تحریک شویو اتومو څخه رڼا خارجیږي چې د منشور څخه د تیریدو په وخت کې په جدا، جدا وړانگو تجزیه او خط ، خط سپکتر جوړوي.

c - د هایدروجن اتومی جذبی سپکتر:

د هایدروجن گاز په عادي حالت کې په تیوب کې ځای شوی دی. کله چې د گروپ رڼا له دغه گاز څخه تیریږي یو شمیر وړانگې د هایدروجن په اتومو کې د الکترونو د تحریک لپاره جذب او پاتې رڼا د منشور څخه د تیریدو وروسته د عکاسۍ پر فلم غورځي بیا هم خط،خط سپکتر جوړیږي.

ب-د بور د نظرئي نيمگړتياوې:

دا نظریه د اتوم ثبات، اتومي سپکترونه او د بعضی ایونو (H, Li, Be) د ایونایزیشن انرژي ډیر ښه تشریح کولای شي. خو د لاندې مسلو په حل کې پاتې راځي.

1 - دا نظریه د مختلفو اتومو انرژیکی حالت سم نشی تشریح کولای.

2 - که د هایدروجن سپکتر په مقناطیسي ساحه کې واخستل شي نو د هغه د اتومو په سپکتر کې نور نوي خطونه
 (د زیمان ایفکت) راپیدا کیږي چې د بور د نظر ثي په چوکات کې ئي دلیل نشي پیدا کیدای.

3 - د سپکتري وسايلو د عصري کيدو وروسته ډير دقيق اتومي سپکترونه په لاس راوړل شول. په داسې سپکترو کې د اتومي سپکترو کې د اتومي سپکتر په هر خط کې څو نري خطونه څای دي. لدې څخه داسې معلوميږي چې د اتوم په هر الکتروني مدار کې څو فرعي الکتروني مدارونه بايد موجود وي چې دا مسله د بور په نظريه کې نشي تشريح کيدای. د بور نظريه وروسته زومر فيلد پراخه کړه.

زومر فیلد وویل چې الکترونونه یواځې په دایروي مدارو کې نه بلکه په بیضوي مدارو کې هم گرځي. پدې ترتیب زومر فیلد د عین عمومي کوانتي عدد دننه څو فرعي کوانتي اعداد پیشنهاد کړل او د اتومي سپکتر په یو خط کې ئې د څو نریو خطونو دلیل پیدا کړ. مگر دا چې زومر فیلد الکترون یواځې د یوې ذرې په شان په نظر کې نیسي نو هغه د بور د اتومي موډل په چوکات کې ډیرې مسلي حل نه شوای کړای.

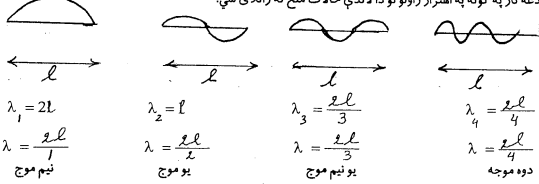
10 - 2 . موجونه او ذرې:

په 1905 کال کې انشتين وښودل چې رڼا هم د موج او هم د ذرې خواص لري.

په 1924 کې فرانسوي پوه (لونيس دی بروگلي) وويل چې د اتوم ټول ذرات د رڼا په شان هم موجي او هم ذره ئي خواص لري. چې د دغه ذراتو کتله (m) ، سرعت (v) او د موج اوږدوالی (λ) په لاندې ډول سره اړيکې لري:

$$\lambda = \frac{h}{m_V} \dots (31)$$

h دلته د پلانک ثابت دی. په 1927 کال امریکائي پوهانو (داویژن او اگرمو) په تجربې سره وښودله چې الکترون موجي خواص لري. بیا وروسته جرمني پوه (ایروین شرودنگر) وویل چې الکترون په اتوم کې د ثاب موج په څیر لکه د گیتار د تار په شان موج جوړوي. د گیتار د تار ثابت موجونه په لاندې شکل کې ښودل شویدي: یو تار چې دواړه سرونه ثې پر یوه تخته میخ دي (لکه د گیتار تار) په پام کې نیسو. که د تار اوږدوالی 1 وي ، کله چې دغه تار په لاهتزاز راولو نو دا لاندې حالات منځ ته راتلای شي.



د پورتني شکل په اساس د تار د ثابت موج اوږدوالي داسې افاده کيږي:

چې M دلته یواځې د تام اعدادو 3,2,1, 4,3,2,1 قیمتونه اخیستلای شي. یعنې دلته M یو کواني عدد دی او یواځې په دې شرط چې 1,2,3,4, 1,2,3,4, 1,2,3,4 قیمتونه ولري ثابت موج تشکیلیدای شي. که د گیتار د تار دواړه سرونه په خپل منځ کې سره تړلي فکر وکړو په هغه صورت کې به ثابت دایروي موج تصور کړو. په اتوم کې الکترون د هستې چار چاپیره د یو ثابت دایروي موج په شان تصور کیدای شي، که د λ قیمت د λ معادلې څخه په λ د رابطه کې کیږدو نولیکو چې:

$$V = \frac{h}{n} = \frac{h}{mV} \dots (33)$$

$$V = \frac{nh}{n} \dots (34)$$

که د الکترون حرکي انرژي په Ek او د V قیمت د (\S^k) معادلې څخه په نظر کې ولرو نو لیکو چې:

$$Ek = \frac{1}{2} mv^{2} = \frac{n^{2}h^{2}}{9 m \ell^{2}}.$$
 (35)

وروستۍ افاده په اتوم کې د الکترون انرژي ښئي. دا چې nيو تام او کوانتي عدد دی پس په اتوم کې د الکترون انرژي هم کوانتي ده.

11 - 2 . د هايزنبرگ د نامعينيت پرنسيپ:

که وغواړو چې د يو شي موقعيت معلوم کړو بايد هغه وليدلای شو. د يو شي د ليدو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې د دغه شي د غټوالي سره برابر او يا ترې کې وي. خو که د دې بروګلي افادې ته څير شو $\frac{h}{mv} = \lambda$ په هغه کې د فوتون مومنتم (mv) او د موج د اوږدوالي (λ) سره معکوس تناسب لري. دا چې الکترون ډيره کوچنۍ ذره ده د هغې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کې وي. او د پورتنۍ افادې څخه ښکاري چې د ډيرې کوچنۍ (λ) سره ډيره زياته انرژي يا مومنتم سرخوري. هغه فوتون چې انرژي ئې دومره زياته وي کله چې پر الکترون لگيږي الکترون د ليدو څخه د مخه د خپل څای څخه يې ځايه کيږي. دغه واقعيت د نامعينيت د پرنسيپ په نامه ياديږي او په رياضي کې داسې ښودل کيږي:

$$\Delta x \cdot \Delta p \ge \frac{h}{2\pi}$$
 $\downarrow \Delta x \cdot \Delta v >> \frac{h}{2\pi m} \cdot \dots$ (36)

دلته Δp , Δx او Δv په ترتیب سره د موقعیت ،امپلس او د سرعت نامعینیت ښئي. له دغې افادې څخه معلومیږی چې هر څومره چې د ذرې موقعیت دقیق تعین شي (هر څومره چه Δx لږ وي) په هم هغه انډول د ذرې

امپلس او سرعت کم دقیق (Δv , Δp زیات) وی او برعکس .

پدې اساس د بور دا نظریه چې الکترون په اتوم کې په معینو مدارو کې حرکه کوي او یو معین امپلس لري په شک کې لویږي. په کوانتم میخانیک کې د هستې چاپیره فضا کې د الکترون د موقعیت پر ځای د الکترون د موجودیت د احتمال مفهوم استعمالیږي.

12 - 2 . د اتوم كوانتم ميخانيكي مودل، د شرودنگر معادله:

په 1926 کال کې جرمني ساینس پوه اروین شرودنگر د اتوم د هستې چار چاپیر (په درې کواردیناتو) کې د الکترون حرکت د موج په څیر په نظر کې ونیو او د الکترون اساسي مشخصات لکه کتله (m) ټوله انرژي (E) پوتانسیلي انرژي (Ep) او موجي تابع ψ ئې سره مرتبط کړل چې دغه معادلې ته د شرودنگر معادله وائي. د شرودنگر دمعادلې عمومي شکل دا دی.

 $\frac{\partial^{2} \psi}{\partial x^{2}} + \frac{\partial^{2} \psi}{\partial y^{2}} + \frac{\partial^{2} \psi}{\partial z^{2}} + \frac{g \pi^{2} m}{h^{2}} - (E - Ep) \psi = 0 \dots (37)$

دلته (X,Y,Z) په درې واړو کوارديناتو کې) د لته (X,Y,Z) په درې واړو کوارديناتو کې) د دالکتروني موج امپلتود يعنې د هستې چارچاپيره د الکتروني وريڅي پراخوالی او شکل تعينوي او د موجي تابع په نامه ياديږي.

که د موجي تابع ψ فزيکی مفهوم ډير مشخص ندی د هغې مربع يعنې ψ^2 د هستې چارچاپيره په يوه معينه نقطه کې د کې د الکترون د موجوديت احتمال او ψ^2 . dv = dx . dv = dx . dv = dx . dv الکترون د موجوديت احتمال ښځي.

د الکترون د موجودیت احتمال د هستې د چار چاپیره فضا په هره نقطه کې شته خو هغه څای کې چې هلته د ψ^2 قیمت ډیر دی د الکترون د موجودیت احتمال هم هلته زیات دی.

دا چې په يوه لحظه كې د الكترون دموجوديت احتمال د هستې چاپيره فضا په هره نقطه كې شته پدې لحاظ دغه فضا ته الكتروني ويځ ويل كيږي او په گڼو نقطو سره ښودل كيږي. الكتروني وريځ، الكتروني اربتال او د بور د نظر څې په اساس الكتروني مدار يو مفهوم ته اشاره ده او خاصتاً الكتروني اربتال او الكتروني مدار تقريباً يو مفهوم يعنې د هستې چار چاپيره هغه فضا ښئي چې الكترون هلته ډير گرځي.

د کوانتم میخانیک په مودل کې د الکتروني وریځو شکل د شرود نگر د معادلې د حل یعنې د موجي تابع (ψ) د کمیت څخه لاس ته راڅي.

د شرودنگر د معادلې حل ډیر مشکل دی. د شرودنگر معادله کې بعضي کوانتي اعداد لکه $1,\,n$ او m چې په خپله معادله کې نشته ولې د معادلې د حل لپاره په هغې کې شاملیږي. د دې کوانتي اعدادو مفهوم لاندې تشریح کیږي:

الف -اساس کوانتی نمبر n :

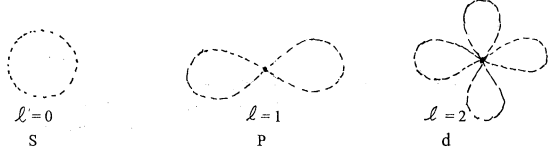
دا کوانتي عدد د هستې چار چاپيره په يوه انرژيکي سويه (الکتروني قشر) کې د الکترون ټوله انرژي او هم د هستې چار چاپيره د الکتروني وريځې پراختيا يعنې د هستې او الکترون تر منځ اعظمي فاصله ښثي. دا کوانتي عدد تام او مثبت قيمتونه (n=1,2,3,...) اخستلای شي.

ب-فرعى كوانتي نمبريا ازيمو تال كوانتي عدد £:

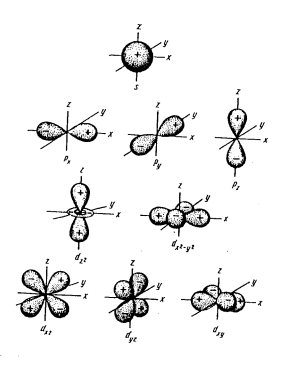
دا كوانتي عد دد الكتروني اربتال شكل ښئي او دا قيمتونه اخستلاى شي:

 $\ell = 0, 1, 2, 3, 4, \ldots, n-1$

په لاندې شکل کې د الکتروني اربتالونو مختلف شکلونه ښودل شوي دي.



یعنې که $\ell=0$ ی الکتروني اربتال کروي شکل لري او د $\ell=0$ په سمبول سره ښودل کیږي. که د $\ell=0$ قیمت $\ell=0$ وي اربتال د څلور پاڼې شکل لري او د $\ell=0$ په سمبول ښودل کیږي. که $\ell=0$ وي اربتال د څلور پاڼې شکل لري او د $\ell=0$ وي اربتال د $\ell=0$ وي اربتال د و اربتال د علق شکل لری او د $\ell=0$ په سمبول ښودل کیږي. که $\ell=0$ وي اربتال د $\ell=0$ وي اربتال ممکن $\ell=0$ وي اربتال ممکن $\ell=0$ وي اربتال ممکن شکل کې د هستې چاپیره فضا کې د $\ell=0$ اربتالو ممکن حالات یعنې د هر ډول اربتال ممکن شکل شویدي.



اتلسم (18 - 2) شكل: p, s او d اربتاليو شكلو ك

د g اعظمي قیمت (n-1) دی کس g = g وي g = g دی یعنې په لمړي کوانتي سویه کې یواځې د g اربنال وجود لري. په دوهمه عمومي انرژیکي سویه g این g وي g = g قیمتونه اخستلای شي یعنې په دوهمه انرژیکي سویه کې g د g او g اربتالونه وجود لري. په دریمه عمومي انرژیکي سویه g وی g اربتالونه وجود لري.

ج - مقناطیسی کوانتی نمبر m:

دا کوانتي عدد د الکترون مقناطيسي خواص تشريح کوي او هم د هستې چار چاپيره فضا کې د هر الکتروني اربتال ممکن جهتونه يعنې په هره عمومي انر ژيکي سويه کې د هر نوع اربتال تعداد ښئي. مقناطيسي کوانتي عدد(m)لاندې قيمتونه اخيستلای شي:

$$m = 0$$
, ± 1 , ± 2 $\pm \ell$ $(2\ell + 1)$

په هره عمومي انر ژیکي سویه (\mathbf{n}) کې د هر ډول اربتالونو تعداد په لاندې جدول کې ښودل شویدی :

دويم (2 - 2) جدول.

عمومي انرژيکي ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	فرعي اربتالونه اسمار م = گ	د فرعي اربتالونو سمبولونه	لو د اربتال ا - n = ا	د لوړ اربتال سمبول	د لوړ اربتال تعداد 1 <u>- 2 گ</u> محمد symbox
1	0	s	0	s	1
2	0;1	sp	1	p	3
3	0;1;2	spd	2	d	5
4	0;1;2;3	spdf	3	f	7

د (2-2) جدول څخه ښکاري چې په هره عمومي انرژیکي سویه کې د اربتالو د نوعیت تعداد د هغه عمومي انرژیکي سوټې د نمبر سره مساوي دی یعنې په n=2 عمومي سویه کې یو ډول اربتال (s), په n=2 سویه کې د درې ډوله اربتالونه (s,p,d) وجود لري.

دا چې په هره عمومي سويه کې د n = 1 اربتالو تعداد n = 1 اربتالو تعداد n = 2 اربتالو تعداد n = 2 اربتالو تعداد n = 2 د n = 2 د n = 2 د n = 2 د n = 2 د n = 2 د n = 3 تعداد n = 3 نو په لمړۍ عمومي انرژيکي سويه n = 3 کې د اربتالونو عمومي تعداد n = 3) په څلورمه n = 3 کې د اربتالو عمومي تعداد n = 3) په څلورمه n = 3 کې د اربتالو عمومي تعداد n = 3 د n = 3 کې د اربتالو عمومي تعداد n = 3 کې د الکترونو اعظمي تعداد n = 3

تعداد ($32 = 16 \times 2$) کیدای شی.

په دې حساب په يوه عمومي انر ژيکي سويه کې د الکترونو عمومي تعداد (W) د لاندې فورمول په مرسته حساب کيدای شي:

$$W = 2n^2 \dots (3.8)$$

دلته W د الکترونو تعداد او n د عمومي انرژیکي سوئي نمبر ښئي.

د-سپین کوانتمی عدد s :

په خپل محور د يو شي څرخيدل د سپين په نامه ياديږي. لکه د چورلنډسکي حر کت، د ځمکې وضعي حر کت او داسي نور.

په خپل محور د الکترون څرخیدو ته د هغه سپین کوانتمی نمبر وائی.

الکترون کیدای شي د ساعت د عقربي حر کت په لور او یا د هغې په مخالف لور پر خپل محور وچورلي.

که د الکترون حرکت د عقربي د حرکت په لور 50% ممکن وي نو د عقربي د حرکت په مخالف لور هم د الکترون چورلیدل 50% امکان لري.

چې په دې اساس د الکترون سپين کوانتی نمبر $\frac{1}{2}$ يا $\frac{1}{2}$ - قيمتونه اخيستلای شی.

13 -2. په اربتالو کې د الکترونو د ځای پر ځای کیدواصول:

الف - د پاولي پرنسيپ :

په يوه اتوم كې دوه الكترونه نشي پيد كيداى چې څلور واړه كوانتي نمبرى ئې يو شى وي. په يوه اربتال كې دوه الكترونه هغه وخت ځايئداى شي چې د هغوئ سپينو نه سره مخالف وي. سپين په \uparrow علامې ښئي. مخالف سپينونه په $(\uparrow \uparrow)$ او هم جهته سپينو نه په $(\uparrow \uparrow)$ علامو سره ښودل كيږي.

ب-د هوند قاعده:

که يو اتوم زيات الکترونونه او اربتالونه ولري په اربتالو کې د الکترونو د ويش په وخت کې بهتره ده چې لمړی په ټولو اربتالو کې يو يو الکترون ټول په هم جهت سپين سره کيښودل شي او بيا وروسته باقي پاتې الکترونونه په مخالف سپين سره په اربتالو کې ځای شي. په لاندې جدول کې د پاولي د پرنسيپ او د هوند د قاعدې په نظر کې نيولو سره د الکترونو ويش وگورۍ:

دريم (3 - 2) جدول : د اتوم په اربتالو کې د الکترونو ويش

عنصر	اربتالي الكتروني جوړښت	الكتروني فورمول
Н		ls 1
He		ls²
Li		1 s 2 2 s 1
Вс		1 s ² 2 s ²
В		1 s ² 2s ² 2p _x ¹
С		ls ² 2s ² 2p _x ¹ 2p _y ¹
N		$1 s^2 2 s^2 2 p_x^1 2 p_y^1 2 p_z^1$
0		ls ² 2s ² 2p _x ² 2p _y ¹ 2p _z ¹
·F		ls ² 2s ² 2p _x ² 2p _y ² 2p _z ¹
Ne		$1 s^2 2 s^2 2 p_x^2 2 p_y^2 2 p_z^2$
Na		$1s^{2} 2s^{2} 2p_{x}^{2} 2p_{y}^{2} 2p_{z}^{2} 3s_{z}^{1}$

بايد پوه شو چې كه يو سړى په زينه باندې د تعمير سرته خيژي د زينې د پاټكو ، د انر ژيكي سويو په اساس هغه مجبور دى چې لمړى قدم په لمړي پاټكي باندې كيږدي او بيا وروسته په ترتيب سره نورو پاټكو ته جگ شي. همدا ډول په اربتالو كې د الكترونو د ويش (تقسيم) په وخت كې الكترون لمړى هغه اربتال كې څاى نيسي چې انر ژي ئې كمه وي. د دغه اربتال د پوره كيدو وروسته بيا په ترتيب سره نور اربتالونه ډكيږي. په اربتال كې د الكترونو تعداد داسى ښئى.

n x m

دلته n د عمومي انر ژيکي سوئي نمبر ، x د اربتال سمبول او n په اربتال کې د الکترونو تعداد ښئي. n د n د n په اربتال کې دوه الکترونه څای شوي دي. الکتروني اربتال د n=1 دا معنی لري چې په n=1 سویه کې د n=1 په اربتال کې دوه الکترونه څای شوي دي. الکتروني اربتال د مربع په شکل هم ښودل کیږي چې هغې ته الکتروني حجره وائي. په الکتروني حجرو کې د الکترونو تعداد او سپین په \uparrow علامه ښودل کیږي. د اربتالو د انر ژیکي سویو نسبي ترتیب لاندې ور کړل شویدي.

1s,2s2p, 3s3p, 4s, 3d, 4p, 5s, 4dsp, 6s, 4f, 5d, 6p, 7s5f6d.

په پورتني ترتیب کې د چپ لاس څخه ښي لاس (-) ته د اربتال انرژي زياتيږي.

ج-داف باو پرنسیپ:

دا پرنسیپ داسې بیانیږي: الکترونونه لمړی د کمې اثرژۍ په اېتال او د هغې وروسته د جگې انرژۍ په اربتال کې ځای نیسي. دغه واقعیت پاس ښودل شویدی.

د - د کلچکوفسکی قاعده:

داربتالو انرژیکي سویه د (n+1) د قیمت څخه معلومیږي هر خومره چې دا قیمت زبات وي د هغه اربتال ا ر(n+1) د (n+1) د (n+1) او د (n+1) د (n+1) او د (n+1) د (n+1) او د (n+1) د

The King Control	9 Be	1\$ 2\$°	
e de la companya de l La companya de la co	²⁻⁹ Si	$1\overset{2}{\text{S}} 2\overset{2}{\text{S}}$ $1\overset{2}{\text{S}} 2\overset{2}{\text{S}} 2\overset{2}{\text{P}} 3\overset{2}{\text{S}} 3\overset{2}{\text{P}}$	
	52 Gr	1S 2S 2P 3S 3P 4S 3d	i de la companya da
and the same of the	24 131,30 Xe	2 2 6 2 6 2 10 6 1S 2S 2P 3S 3P 4S 3d 4P 5	2 10 6 S 4d 5P
	5 4 T		_

14 - 2 . دعناصرو دوره ئي جدول:

د ای. مندلیف په 1869 کې تر هغه وخت پورې کشف شوي عناصر د اتومي کتلې د زیاتیدو په اساس په افقي قطارونو کې داسې څای کړل چې شبه (یوبل ته ورته) عناصر یو د بل لاندې راغلل او په دې ترتیب مندلیف د عناصرو داسې یو جدول جوړ کړ چې د اته عمودي گرو پونو او اووه افقي قطارونو څخه جوړ ؤ. داچې په افقي قطارونو کې د اتومي کتلې په زیاتیدو سره د عناصرو خواص په دورد تي توگه تغیر کوي نو څکه دغه جدول د عناصرو د دوره تي جدول په نامه یادیږي. او د هغه افقي قطارونو ته پریودونه ویل کیږي. د هر پریود د شروع څخه د هغه تر ختمیدو پورې په ترتیب سره اتومي شعاع کمیږي تو څکه د عناصر فلزي خواص د پریود په شروع کې زیات او د پریود د آخر په طرف کمیږي.

برعکس غیر فلزي خواص په هر پریود کې د اتومي کتلې په زیاتیدو سره زیاتیږي . پک ترتیب هر پریود د یو فعال فلز څخه شروع او په یو تجیبه گاز ختمیږي. د خواصو دا تدریجي تغیر تر دریم پریود پورې کټ مټ پوره لیدل کیږي خو د څلورم او پنځم پریودونو د \mathbf{C} په عناصرو کې دغه د فلزي او غیر فلزي خواصو تدریجي تغیر ډیر جوت (واضح) نه ښکاري. همدا ډول د شپږم او اووم پریود په \mathbf{C} او \mathbf{C} عناصرو کې هم د خواصو دغه تدریجي تغیر پوره نه لیدل کیږي.

د اتومی کتلی د زیاتیدو په اساس په دوره ثی جدول کی د عناصرو څای کول د یو خو عناصرو په اړوند مشکلات د عناصرو د اتومی شعاع او د ایونایزیشن د انرژۍ دوره ثی تغیر په (19 - 2) او (20 - 2) شکلونو کی وگورۍ

پيدا كړل. مثلاً د I اتومي كتله 126,9 او د Te اتومي كتله 127,6 ده كه آيودين د تلوريم نه مخكې كيښودل شي نو د ايودين خواص د شپږم گروپ او تيلوريم خواص د اووم گروپ د عناصرو سره مشابهت نلري. په هدې علت وروسته علماؤ د عناصرو دوره ئي جدول د اتومي نمبر په اساس جوړ كړ چې د مندليف جدول دغه نيمگرتيا هم رفع (پوره) شوه.

په پريود کې د اتومي نمبر په زياتيدو سره د اتومي شعاع د کميدو او هم د فلزي خواصو د کميدو او د غير فلزي خواصو د زياتيدو علت دا دی چې د يو پريود ټول عناصر عينې تعداد عمومي انرژيکي سوټې (n) لري د اتومي نمبر په زياتيدو سره په هسته کې پروټوټونه او په اخري مدار کې الکترونونه زياتيږي د هستې او د اخري مدار تر منځ د جذب قوه هم په ترتيب سره زياتيږي چې په نتيجه کې د اتومو شعاع کميږي. اخري مدار او په هغې کې الکترونونه هستې ته رانژدې کيږي. د اتوم څخه د الکترون د جدا کولو لپاره لازمه انرژي (د ايونايزيشن انرژي) زياتيږي * د دا د اتومي نمبر په زياتيدو سره نوبتي الکترون په آخري مدار کې نه بلکه د آخري مدار نه يو مداره مخکې د * په اربتال کې څای نيسي او په * عناصرو کې د اتومي نمبر په زياتيدو سره نوبتي الکترون د اخري مدار او هستې تر منځ فاصله کې ډير تغير نه مدار څخه دوه مداره مخکې د * په اربتال کې څای نيسي. نو د اخري مدار او هستې تر منځ فاصله کې ډير تغير نه راځي او په دې اساس په * او * عناصرو کې د فلزي خواصو څخه غير فلزي خواصو ته تدريجي تغير نه ليدل کيږي بلکه د * و * عناصر و کې د فلزات دي. د ټولو پريودو په * او * عناصرو کې د خواصو تدريجي تغير نه ليدل کيږي بنکې د کواصو تو د د وړي د د وړيو د پريودو په * او * عناصرو کې د خواصو تدريجي تغير نه د د د د د د د وړيو وړيودو په * او * عناصرو کې د خواصو تدريجي تغير لکه د لمړيو د د وړيو پريودو په ه شان صورت نيسي.

د دوره ژي جدول په گروپو کې د پاس څخه لاندې طرف ته په ترتیب سره الکتروني مدارونه زیاتیږي. یعنې د پاس نه لاندې طرف ته اتومي شعاع زیاتیږي. پس د پاس نه لاندې طرف ته د اتومو د ایونایزیشن انرژي کمیږي. یعنې د پاس څخه لاندې طرف ته فلزي خواص قوي او غیر فلزي خواص ضعیفه کیږي.

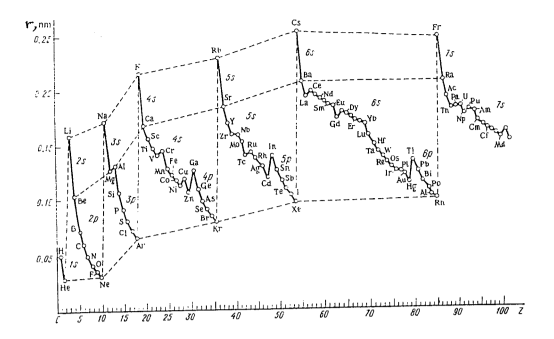
15 - 2 - 3 ماليكول جوړښت:

مخکې مو د اتومو جوړښت مطالعه کړ. باید وویل شي چې د نجیبه گازونو پرته د نورو عناصرو د اتومو الکتروني جوړښت کاملاً ثابت ندی له همدې کبله د عناصرو اتومونه د کیمیاوي اړیکو په واسطه سره یو څای کیږي او مالیکولونه چې الکتروني جوړښت ئې نسبتاً ثابت دی جوړوي. دکیمیاوي عناصرو له ډلې څخه نجیبه گازات په خپه خوښه د کیمیاوي تعامل او مالیکول جوړولو علاقه نلري.

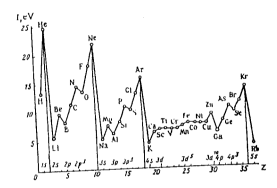
دلیل ئی دا دی چه د هیلیم څخه پرته د نورو نجیبه گازاتو د انومو په اخری مدارو کی انه الکترونه دی. هغه آخری مدار چی انه الکترونه ولری تکمیل بلل کیږی. د نورو عناصر و انومونه په اخری مدار کی انه الکترونونه نلری او کوشش کوی چی په خپل آخری مدار کی انه الکترونونه بل کوشش کوی چی په خپل آخری مدار الکترونونه بل اتوم ته ورکوی یا د بل اتوم څخه الکترونونه اخلی یا د نورو اتومونو سره د خپل اخری مدار الکترونونه شریکوی تر څو چی آخری مدار ثی تکمیل یعنی انه الکترونی شی. په دغه حالاتو کی د اتومو تر منځ کیمیاوی اړیکه جوړه او د اتومو څخه مالیکول لاس ته راځی. هغه مواد چی په مالیکولو کی ثی کیمیاوی اړیکی سستی وی دغسی مواد پی ثباته او په آسانی د نورو موادو سره تعامل کوی او که د موادو په مالیکولونو کی کیمیاوی اړیکی ډیری ټینگی وی نو دغسی مواد دی تورو موادو سره تعامل کوی او که د موادو په مالیکولونو کی کیمیاوی اړیکی ډیری ټینگی وی نو

د يوه مركب د جوړيدو په وخت كې چې هر څومره ډيره انرژي آزاده شي هغومره دغه مركب ثابت وي او په هم هغه اندازه انرژي د هغه د تخريب لپاره ضروري ده،او كه د يوه مركب د جوړيدو په وخت هر څومره زياته انرژي

[•]شلم (20 - 2) شكل ، ** څلورم (4 - 2) جدول



ولسم (۲ – ۱۹) شکل : د اتومي شعاع ارتباط د عناصرو د ترتیبي نمر و سره



شلم (۲ - ۲) شکل : د اتومو د ایونایزیشن د انرژی ارتباط د عناصرو د ترتیبي نمرو سره

in 10 ^{–12} m					
н-н	74	НГ	92	C-0	143
F-F	142	$\mathbf{H}\cdot\mathbf{Cl}$	127	C~O (HCOOH)	136
CI-CI	199	H-Br	141	C=O (CO ₃ 2-)	131
Br-Br	228	I-I-I	160	C=0 (HCOO ⁻)	125
I-I	267	H-0	96	C=O (HCOOH)	122
O-O(H ₂ O ₂)	149	11-8	134	C=O (aldehyd, keton)	122
O=O (O3)	128	N-H	101	$C=O(CO_2)$	116
O=0	121	P-H	142	C≡() (CO)	113
$N-N(N_2H_4)$	147	C-H	108	C-N	147
N≡N	110	Si 11	148	C"N (benzeenamine)	135
C-C	154	C-F	138	C=N	127
C=C (benzeen)	140	C+Cl	177	C≡N	116
C=C	135	C-Br	194	N≃O (NO ₂)	119
C≡C	121	C-I	214	N=0 (N0)	115
				so (so ₃)	143

$(T=298k\)$ جدول : د بعضي كيمياوي اړيكو انرژي په ژول في مول اړيكې (2-5

in $10^5 \,\mathrm{J} \,\mathrm{mol}^{-1}$ bij $T=298 \,\mathrm{K}$; de opgegeven waarden gelden per mol binding

H-H F-F Cl-Cl Br-Br I-I	-4,36 -1,53 -2,43 -1,93 -1,51	H-O (alcohol) -4	4,635 4,5 ^{- 1} 3,44	C-F C-Cl C-Br C-I C=O (fenol)	-4,4 ¹ -3,3 ¹ -2,8 ¹ -2,4 ¹ -3,7	C-H (aldehyd) C-H (overige) C-C C=C C≡C	-4,1 * 1 -3,5 * 1 -6,1 * 1
0=0	-4,98	$H-Te (H_2Te) -2$	-	$C=O(CO_2)$	-3,7 -8,04	C=C (benzeen)	-8,3 * 1 -5,05
O-O (H ₂ O; S-S; N=N N-N H-F H-CI	-2,13 -2,64 -9,45 -0,85 -5,63 -4,32	N-H (amine) -3 P-H (PH ₃) -3 As-H (AsH ₃) -2 P-Cl (PCl ₃) -3	3,91 3,9 ¹ 3,22 2,45 3,32 2,78	C=O (overige) C-O C-S C-N C=N (benzeenamine)	-8,0 ⁺¹ -3,5 ⁺¹ -2,6 ⁺¹ -2,8 ⁺¹ -4,5	CSi	-3,0 • 1
H-Br H-I	-3,66 -2,99	P-I (PI ₃) -2	2,14	C=N	-6,2 ¹ -8,9 ¹		<u></u>

متوسط فيمت الم

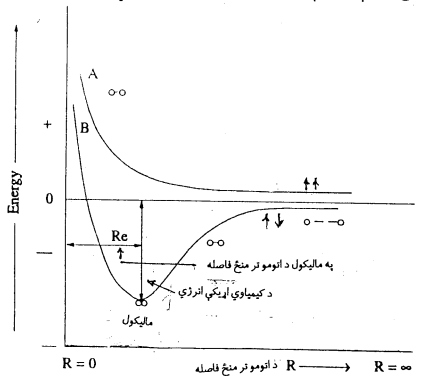
جذب شوي وي هغومره دغه مرکب بې ثباته وي او ژر تجزیه کیږي. د مالیکول پوتانسیلي انرژي د جدا جدا اتومو د پوتانسیلي انرژۍ ځخه د مالیکول د جوړیدو مهم شرط گڼل کیږي. گڼل کیږي.

په لاندې شکل کې د دوه اتومنې په کرمنځ د فاصلې د تغیر په ارتباط د سیستم د پوتانسیلي انرژۍ تغیر ښودل شویدی.

پدې شکل کې د A او B دواړه منحنيان د دوه اتومو تر منځ د فاصلې د تغير په ارتباط د سيستم د پوتانسيلي انرژۍ تغير ښشي.

د A د منحني د داسې دوه اتومو د پوتانسيلي انر ژۍ تغير ښئي چې الکترونونه ئې هم جهټه (موازي) سپينونه لري. او د A منحني د داسې دوه اتوم د پوتانسيلي انر ژۍ تغير ښئي چې الکترونونه ئې مخالف الجهټه سپينونه لري. د A منحني ښئي چې د اتومونو تر منځ د فاصلې د کميدو سره د سيستم پوتانسيلي انر ژي زياتيږي . يعنې دغه دوه اتومه په زور سره نژدې کيدای شي. نو څکه د دغه دوه اتومو څخه يو ثابت ماليکول په لاس نه راځي.

د B منحني ښئي چې په ابتدا کې د اتومو تر منځ فاصله پخپله کميږي پدې جريان کې د سيستم پوتانسيلي انر ژي د اصغري نقطې پورې کميږي پدې حالت کې چې د اتومو تر منځ فاصله Re ده يو ثابت ماليکول جوړ شويدی چې د دغه دوه اتومو تر منځ د کيمياوي رابطې طول Re دی. لدې فاصلې وروسته دغه اتومونه نور پخپله نه نژ دې کيږي ځکه د هغوځ د الکتروني اربتالو او هم د هغوځ د مثبتو هستو تر منځ د دفعې قوه راڅر گنديږي. نو پدې حالت کې د هغوځ تر منځ د فاصلې د ډير کې تقليل لپاره بايد ډيره زياته قوه مصرف شي.



نولسم (21- 2) شكل : د دوه جدا اتومو تر منځ د فاصلي د كميدو په جريان كې د سيستم د انرژۍ تُغيرات

16 - 2 . كيمياوي اربكي:

د جذب هغه قوه چې دوه اتومه سره يو ځاى ټينگ نښلوي د كيمياوي اړيكې په نامه ياديږي. دوه اتومه كه خپل الكترونونه په خپل منځ كې شريك كړي يا يو اتوم هغه بل ته الكترونونه وركړي يا دا چې د هغوئ ولانسي الكترونونه د دواړو اتومونو د هستو چاپيره يو ماليكولي اربتال جوړ كړي په دغسې حالاتو كې دواړه اتومونه يو د بل سره داسې ټينگ اربتاط يا اړيكه پيدا كوي چې په ډير زور هم يو د بل څخه نشي جدا كيداى، دغه ارتباط ته كيمياوي رابطه يا كيمياوي اړيكه وائي.

1 - 16 - 2 . **د كيمياوي اړيكې ډولونه:**

کیمیاوي اړیکې درې ډوله دي. ایوني اړیکه ، کوولانسي اړیکه او دونر –اکسپتر اړیکه .

د عناصرو د برقي منفيت فرق د هغوی د اتومو تر منځ د کيمياوي اړيکې نوعيت تعينوي. که د دوه عناصرو د برقي منفيت فرق 1,7 منفيت فرق د اتومو تر منځ رابطه کوولانسي ده او که د هغوی د برقي منفيت فرق 1,7 او يا تر دې زيات وي نو د هغوی د اتومو تر منځ اړيکه ايوني ده.

2 - 16 - 2 . ايوني اړيكه:

دوه عنصره چې برقي منفيت ئې ډير سره فرق لري يعنې که د يوه عنصر د ايونايزيشن انرژي ډيره لږه او د بل عنصر د الکترون د جذب تمايل ډير شديد وي لکه د A او A اصلي نيم گروپو فلزات او د A اي اصلي نيم گروپو غير فلزات. د دغسې عناصرو اتومونه چې سره نژدې شي د فلز اتوم خپل ولانسي الکترون د لاسه ور کوي او د غير فلز اتوم چې د الکترون د جذ تمايل ئې ډير شديد دی دغه الکترون جذبوي. په نتيجه کې د فلز اتوم مثبت چارج او د غير فلز اتوم منفي چارج پيدا کوي. د داسې مثبت او منفي ايونو تر منځ د الکتروستاتيکي جذب قوه د دې سبب گرڅي چې دغه دوه اتومه سره ټينگ يو ځای کړي او په نتيجه کې د هغوئ تر منځ کيمياوي ايوني اړيکه جوړيږي. د اچې ايونونه کروي چارجداره ذرې دي هر يو ئې له هرې خوانه مختلف العلامه چارجداره ذرې څانته راجذبوي او په نتيجه کې يوه کرستلي جالې چې په هغې کې د مثبت ايونو چاپيره گاونډيان منفي ايونونه او د منفي ايونونه او د منفي ايونونه دې جوړيږي.

ايوني اړيکه لرونکي مواد اکثراً جامد او کرستلي جوړښت لري. د دغسې موادو د ذوب او غليان نقطې لوړې وي. دغسې مواد د الکتروليتونو په نامه ياديږي الکتروليتونه په اوبو کې د حل په وخت کې په ايونو تفکيک کيږي او د مذابي په حالت کې هم آزاد ايونونه لري نو ځکه د الکتروليتو محلولونه او مذابې د بريښنا جريان تيروي. په غير عضوي مرکباتو لکه مالگي، تيزابونه او قلوي گانو کې کېمياوي اړيکې اکثراً ايوني دي. لکه د خوړلو مالگه :

پدې تعامل کې د سوديم اتوم يو الکترون د لاسه ورکوي او په نتيجه کې د هغه الکتروني جوړښت لکه د Ne په شان ﴿ كَتَّمَبُتْ يَعْنَي په اخري مدار كې تې اته (8) الکترونه کيږي. او د کلورين اتوم يو الکترون جذبوي او په نتيجه كې د هغه الکتروني جوړښت لکه د Ar په شان او په اخري مدار كې تې اته (8) الکترونه ځاى نيسي. كه په پورتني كيمياوي تعامل كې د سيستم د انرژۍ تغيرات په پام كې ونيسو نو ليكو چې:

په پورتني جريان کې ΔH د سوديم د اتوم د ايونايزيشن انرژي يعنې هغه انرژي ده چې د سوديم ΔH) څخه د يو الکترون د جدا کولو په وخت کې د شوديم اتوم ثي بايد جذب کړي.

هغه مقدار انرژي ده چې د کلورين اتوم ئې د يو الکترون د جذب لپاره مصرف کوي. که يواځې د دې دوه ډوله انرژۍ په اساس قضاوت وکړو نو ليدل کيږي. چې:

$$\Delta H_1 + \Delta H_2 = 469 \text{ kj/mol} - 349 \text{ kj/mol} = + 147 \text{ kj/mol}$$

يعني د Na او Cl تر منځ تعامل صورت لئه نيسي څکه هغه انرژي چې د Cl اتوم ئې بايد مصرف کړي تر څو وکولای شي د Na د اتوم څخه يو الکترون جذب کړي دغو مره انرژي د Cl اتوم نلري. مگر ليدل کيږي کله Na يو بل سره جذبوي دلته ډيره زياته انرژي آزاديږي نو که د درې واړو مرحلو انرژي په پام کې ونيسو د جدا جدا اتومو په نسبت د تعامل څخه وروسته د NaCl انرژي ډيره کمه ده چې دغه کار د اتومو څخه د ماليکول د جوړيدو اساسي شرط گڼل کيږي. پس پورتنی تعامل عملاً ممکن دی. بايد وويل شي چې د غير عضوي مالگو مثلاً د خوړلو د مالگې لپاره د ماليکول فورمول NaCl په مالگه کې د سوديم او کلورين د اتومو نسبت ښئي او عملاً د کوړلو د مالگې په کرستل کې د سوديم او کلورين ډير زيات مثبت او منغي ايونونه يو د بل په گاونډ کې پراته وي.

3 - 16 - 2 . **كوولانسي اړيكه:**

د همجنسه اتومو او همدارنگه د هغه غیر همجنسه اتومو تر منځ کوولانسي رابطه جوړیدای شي د کومو چې برقي منفیت یو د بل نه لږ فرق ولري. لکه S=0 ; C-S ; C-C ; H-H منفیت یو د بل نه لږ فرق ولري. لکه کوولانسي رابطه کې اتومونه خپل ولانسي الکترونونه سره شریکوي. په کوولانسي رابطه کې د دواړو اتومو هستې د هغوځ تر منځ د شریکو الکترونو ساحې ته راجذب کیږي او پدې تر منځ د شریکو الکترونو ساحې ته راجذب کیږي او پدې تر منځ د شریکو الکترونو ساحې ورولانسي او دغسې کیمیاوي اړیکه غیر قطبي وي

خو د دوه غير همجنسو اتومو تر منځ كوولانسي اړيكه قطبي وي. كه په يو ماليكول كي ټول اړيكي غير قطبي وي هغه ماليكول هم غير قطبي وي. او كه په يو ماليكول كي يواڅي يوه اړيكه وي او هغه هم قطبي اړيكه وي تو دغسي ماليكول قطبي وي. د غير قطبي اړيكو مثالونه لاندې ور كړل شوي دي.

$$H-+\cdot H \longrightarrow H: H \qquad H-H \qquad H_2$$

 $O:+:O \longrightarrow OOO$
 $O=O \qquad OO$

:N:+:N:---->:N::N: N= N N2

په پورتنيو ماليکولونو کې د همجنسو اتومو تر منځ مشتر ک الکترونونه د واړو اتومو د هستو څخه په مساوي فاصله (x,y) دي. دلته د اتومو تر منځ کيمياوي اړيکه جوړيږي خو د هر اتوم اکسيديشني نمبر صفر دی. مگر په لاندې مثالونو کې وينو چې د اتومو تر منځ مشتر ک الکترونونه هغه اتوم ته ډير نژدې دي چې برقي منفيت او د الکترون د جذب تمايل تي نسبتاً شديد وي.

که په لون مالیکول کې یوه قطبي کوولانسي اړیکه وي هغه مالیکول قطبي وي لکه د HCl مالیکول. او که په یوه مالیکول کې څو قطبي کوولانسي اړیکې وي نو دلته د مالیکول قطبیت په فضا کې د قطبي اړیکو تر منځ زاویک پورکا اړه لري مثلاً په H₂O و CO₂ دواړو کې دوه دوه قطبي اړیکې دي.

مگر که اوبه او کاربن دای اکساید په برقی ساحه کی کیښودل شی تولیدل کیږی چی د اوبو د دایپول مومنت 1,840 D او د کاربن دای اکساید د دای پول مومنت صفر دی. دا موضوع داسی تشریح کیدای شی چی د کاربن دای اکساید مالیکول خطی جوړښت لري د دواړو قطبی رابطو د دایپول مومنت کمیتاً سره مساوی دی او د یوه مستقیم خط په امتداد د کاربن د اتوم څخه په مخالفو جهتو عمل کوي. د دایپول مومنت وکتوري کمیت دی.

دوه مساوي وکتورونه چې په يوه نقطه کې د يوه مستقيم خط په امتداد په مخالفو جهتو عمل کوي نو محصله ئې صفر ده. لدې کبله د کاربن دای اکسايد ماليکولونه غير قطبي دي. ولې د اوبو ماليکول کې د قطبي رابطو تر منځ زاويه *104,50 ده. دلنډ دوه قطبي رابطو د دای پول مومنتو د وکتورو محصله 1,840 ده او څکه د اوبو ماليکولونه قطبي

 $D = 3,34 \cdot 10^{30} \text{ c. m.}$ جدول $D = 3,34 \cdot 10^{30} \text{ c. m.}$

ı - 2 - 16 - 2 . و كوولانسي الريكي په هكله نظريات:

د ایونی اړیکی په پرتله د کوولانسی اړیکی طبیعت ډیر مغلق دی.

د کیمیاوي موادو خواص او د هغوی فضائي جوړښت د کیمیاوي اړیکې په طبیعت او یو د بل په نسبت په فضا کې د هغوی په موادو ټول خواص هغوی په موقعیت پورې اړه لري. د کیمیاوي اړیکې په هکله داسې نظریه چې د هغې په واسطه د موادو ټول خواص تشریح او اټکل شي تر اوسه نشته خو پدې هکله څلور نظریې ډیرې غوره گڼل شویدي.

الف - په ولانسي قشرونو کې د الکتروني جوړو تر منځ د د فع نظريه:

دا نظريه په 1940 كال كې د سد ويك او پاول له خوا د كيمياوي موادو د ماليكلي جوړښت د تشريح كولو لپاره مينځ ته راغله . د دې نظريې په اساس د ماليكلول فضائي جوړښت د ماليكلول د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي او غير ارتباطي الكتروني جوړو په شمير پورې اړه لري. د ماليكول د مركزي اتوم په ولانسي قشر كې د الكترونو د جوړو تر مينځ د دفع قوه د دې سبب گرځي چې الكتروني جوړې يو د بل څخه په ممكنه اعظمي فاصله (چه د دفع قوه پكې اصغري وي) د مركزي اتوم چاپيره فضا كې ثابت ځايونه ونيسي او د مركزي اتوم چاپيره فضا كې د الكتروني جوړو (كيمياوي اړيكو) ثابت ځايونه د ماليكول د معين فضائي جوړښت سبب گرځي مثلاً فضا كې د ماليكولونو فضائي جوړښت سبب گرځي مثلاً اله BCIz

CI --- Be ---- CI

$$Cl = \frac{B}{C}$$

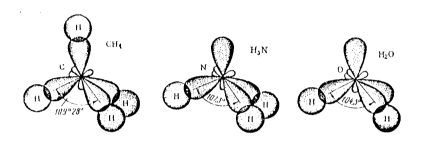
$$Cl = 180^{\circ}$$

$$Cl B \cdot Cl = 120^{\circ}$$

د BeCl2 د ماليكلول د مركزي اتوم (Be) ولانسي قشر كې دوه جوړې ارتباطي الكترونونه ځاى لري د دغه دوه ارتباطي الكتروني جوړو تر مينځ د دفع قوه هغه وخت اصغري كيداى شي چې د دغه الكتروني جوړو د اربتالو تر منځ زاويې 180 درجې وي يعنې د BeCl2 ماليكول بايد خطي جوړښت ولري. د BCl3 د ماليكول د مركزي اتوم (B) په ولانسي الكتروني قشر كې درې جوړې ارتباطي الكترونونه ځاى لري او د دغه درې ارتباطي الكتروني جوړو تر منځ د دفع قوه هغه وخت اصغري كيداي شي چې د دغه الكتروني جوړو د اربتالو تر منځ زاويې 20° وي يعنې د BCl3 ماليكول بايد مثلثي جوړښت ولري. د معين هندسي شكل لرونكو ماليكولو په داخل كې د ولانسي زاويو محاسبه ښتي چې د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د الكتروني جوړو تر منځ د دفع د قواؤ په شدت كې لاندې ترتيب ليدل كيږي.

(ارتباطي جوړه-ارتباطي جوړه) \langle ارتباطي جوړه – غير ارتباطي جوړه) \langle (غير ارتباطي جوړه – غير ارتباطي جوړه) د پورتني ترتيب څخه ښكاري چې د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي الكتروني جوړو (د مركزي اتوم چاپيره فضا كې د كيمياوي اړيكو) تر منځ د دفع د قواؤ د عمل په نتيجه كې كيمياوي اړيكې د مركزي اتوم چاپيره يو معين فضائي جوړښت جوړوي. كه د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي الكتروني جوړو (كيمياوي اړيكو) تر څنگ غير ارتباطي (ناپييلي) الكتروني جوړې هم وي نو دلته دغه ناپييلي الكتروني

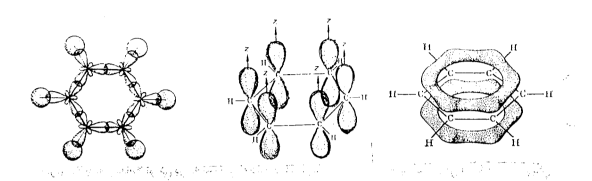
جوړې خپل څنگ ته کیمیاوي اړیکې په ډیر شدت دفع کوي چې په نتیجه کې د کیمیاوي اړیکو تر منځ ولانسي زاویه کوچنۍ کیږي. د مثال په توګه د CH_3 , CH_4 او CH_5 مالیکولونه او د هغوی مرکزي اتومونه N, C او N, C او N, N او N



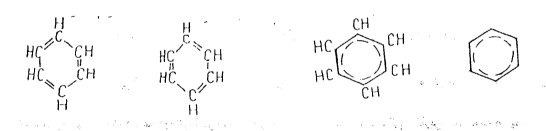
د π لا محدوده الريكة : لاندې د بنزين او ايتلين ماليكولونه په پام كې نيسو.

لکه چې لیدل کیږي د دغه دواړو مر کباتو په مالیکولونو کې د π اړیکې شته ولې د دغه مر کباتو کیمیاوې خواص یو د بل څخه ډیر توپیر لري. مثلاً د ایتلین او هلوجنو تر منځ جمعي تعاملات صورت مومي او د π اړیکه ماتیږي. ولې بنزین په جمعي تعاملاتو کې برخه نه اخلي او دلته د π اړیکه نسبتاً ثابته ده په ایتلین کې د C - C د اړیکې اوږودوالی د یوه اوږودوالی د دوه ثي اړیکي په اندازه (d = 0,135nm) دی. ولې په بنزین کې د C - C اړیکو اوږودوالی د یوه ثي اړیکي (d = 0,135nm) څخه کم مگر د دوه ثي اړیکي د اوړودوالي څخه زیات یعنې d = 0,153 دی. د پورتنیو مشخصاتو په اساس ویلی شو چې د d = 0,12 اړیکې په ایتلین او بنزین کې یو د بل څخه توپیر لري. د ایتلین په مالیکول کې هغه ولانسي الکترونونه چې د d = 0,12 اړیکه جوړوي د کاربن د دوه گاونډیو اتومو تر منځ ښکیل او د هغوئ څخه جوړه شوې اړیکه د دغه دوه اتومو تر منځ محدوده ده. د بنزین په مالیکول کې د کاربن شپږ اتومه هر یو د درې پیوندي d = 0,12 اړیکه ولانسي زاویه d = 0,12 د میوروي د کاربن هر اتوم خپل ښي او کیڼ اړخ ته د کاربن دوه نورو اتومو سره د d = 0,12 د هجوړوي. د کاربن هر اتوم خپل ښي او کیڼ اړخ ته د کاربن دوه نورو اتومو سره د d = 0,12 د مایدروجن د اتوم سره جوړوي. د کاربن هر اتوم خپل ښي او کیڼ اړخ ته د کاربن دوه نورو اتومو سره د d = 0,12 د مایدروجن د اتوم سره جوړوي.

د کاربن د اتوم دغه درې واړه د σ اړيکي د يوې مستوي پر مخ څای نيسي او د کاربن د اټوم پاتي څلورم Pz اربتال د دغه مستوي پر مخ عمود واقع کيږي. د هر کاربن Pz اربتال کولای شي چې خپل کيڼ يا ښي اړخ ته د بل کاربن د Pz اربتال سره د π رابطه جوړه کړي. څرنگه چې دلته د π اړيکه د کومو دوه مشخصو اتومو تر منځ محدوده نده نو څکه په بنزين کې د π اړيکه د π د لامحدودې اړيکې په نامه ياديږي. د بنزين په حلقه کې د π لامحدوده اړيکه د σ د اړيکو د مستوي لاندې باندې د الکتروني وريڅو د دوه حلقو په څير ښودل کيږي.



داچې د ش اړيکه د بنزين په حلقه کې لامحدوده ده نو څکه د بنزين د ماليکول جوړښت په لاندې ډولونو ښودل کيدای شي.



د ماليکول د مرکزي اتوم په ولانسي الکتروني قشر کې د الکتروني جوړو تر منځ د دفع د نظريې په اساس د يو شمير ماليکولو هندسي شکلونه په(ه الله غير)جدول کې ورکړل شويدي.

and government of the configuration of the configuration of

(۱ - 2) جدول: د ماليکول د مر کزي اتوم په ولانسي الکتروني قشر کې د الکتروني جوړو شمير او د ماليکول هندسي شکل:

مرکزي اتوم	په ماليکول د	باليكول	په ماليکول په ه		
په ولانسي	کې د غیرار تباطي	كيمياوي	کې دالکتروني کې د	د ماليکول	كيمياوي فورمول
اربتال کې	الكتروني	اړيکو	ې ردي ې جوړو هندسي	هندسي	-
د الكتروني	جوړو شمير	شمير	هندسي	شکل	
جوړو شمير	•		شکل		_
2	0	2		X = X	BeCl ₂ ,MgCl ₂ ,HgO
			Linear	Linear	<u> </u>
3	1	2		A X	so ₂
			trigonal planar	nonlinear or angular	ાં 1
3	0	3	trigonal planar	X triagonal planar	BF ₃ , BCl ₃
4	2	2		X (A)	H ₂ , Ö,H ₂ Š
			tetrahedral	nonlinear or angular	
4	1	3		X A X	ÑН3, Р̈Н3,Äs H 3
			tetrahedral	trigonal pyramidal	
4	0	4		(X) (X) (X) (X)	СН ₄ , ССІ ₄ , SіН ₄
			tetrahedral	tetrahedral	

ب-د ولانسي اړيکې يا مشتر کو الکتروني جوړو نظريه:

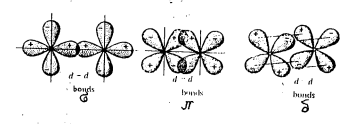
دا نظریه د کوانتم میخانیک پر پرنسیپو ولاړه ده. د دې نظرئي په اساس کوولانسي اړیکه د دوو اتومو تر منځ د الکتروني جوړې څخه لاس ته راځي. فرضاً د هایدروجن دوه اتومه چې هر یو ثې یو، یو طاق الکترون لري په نظر کې نیسو که د دې دوو الکترونو سپینو نه مخالف الجهت وي نو د دغه الکترونو اربتالونه یو بل ته رانژدې کیږي او بالاخره د دغو ارتالو یوه برخه یو په بل کې سره گډیږي. په دغه شریک قسمت کې د الکترونو کثافت نسبتاً ډیر زیاتیږي ،بیا نو د دواړو اتومو هستې د منفي چارج دغه د لوړ کثافت قسمت ته جذب او پدې ترتیب د هغوئ تر ریاتیږي خو که د دوه اتومو طاق الکترونونه هم جهت سپین ولري پدې صورت کې هغوئ یو بل دفع کوي او د هغوئ تر منځ کیمیاوي اړیکه نه جوړیږي.

که چیرې د دوه اتومو الکتروني اربتالو نه د هغه فرضي خط په امتداد سره گډ شي کوم چې د دغه الوّمو هستې سره وصل کوي داسې کوولانسي اړیکه د سگما د اړیکې په نامه یاده او د σ په حرف ښودل کیږي.

د HF او F_{2} په ماليکولونو کې د σ رابطې جوړيدل په پې شکل کې ښودل شوي دي.

هر څومره چې د دوه اربتالونو ډيره برخه يو په بل کې سره ننوځي په هم هغه اندازه جوړه شوې کوولانسي اړيکه مضبوطه (قوي) وي. که د دوه اتومو الکتروني اربتالونه د دغه اتومو د هستو تر منځ فرضي خط باندې د عمومي خط په امتداد يو په بل کې سره گډ شي دلته د π اړيکه جوړيږي. د π اړيکه د σ د داړيکې په نسبت سسته وي څکه چې پد ې حالت کې د دواړو اتومو الکتروني اربتالونه ډير يو په بل کې نشي ننوتلای. د π د رابطې مثالونه په ريويشتم شکل کې ښودل شويدي.

(22 - 2) شكل : , د σ اړيكې جوړيدل



ي (2 - 23) هکل π (σ د σ او δ اړيکو جوړيدل

بايد زياته کړو چې ټولې يوه ئي کوولانسي اړيکې د σ اړيکې دي او د $\overline{\sigma}$ د اړيکې وروسته چې دويمه کوولانسي اړيکه د همغه دوو اتومو تر منځ جوړيږي هغه د π اړيکه وي. پس د هرې دوه ئي اړيکې يوه ئي σ او بله ثي π وي لکه په اتلين کې:

دلته د کاربن د دوه اتومو تر منځ دوه ثي اړيکه ده چې د هغې يوه اړيکه σ او بله ئې π ده . مگر د کاربن او هايدروجن د اتومو تر منځ ټولې اړيکې يوئي او د σ اړيکې دي.

ج-د اربیتالو پیوند یا هایبرد کیدلونط به :

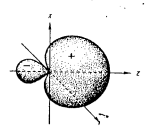
په بعضي حالاتو کې څو الکتروني اربتالونه چې اشکال او انرژي ئې يو د بل نه توپير لري سره پيوند يا ګډيږي چې د هغوئ څخه نوې داسې الکتروني اربتالونه لاس ته راڅي چې انرژي او شکل ئې سره يو شی او هم په خپلو مينڅو کې يو د بل په نسبت په داسې ډول واقع کيږي چې يو معين فضائي جوړښت منځ ته راوړي.

مثلاً که يو s او يو p اربتال سره پيوند شي د هغې څخه دوه sp اربتالونه چې دواړه د يوه مستقيم خط په اوږدو واقع دی جوړيږي.

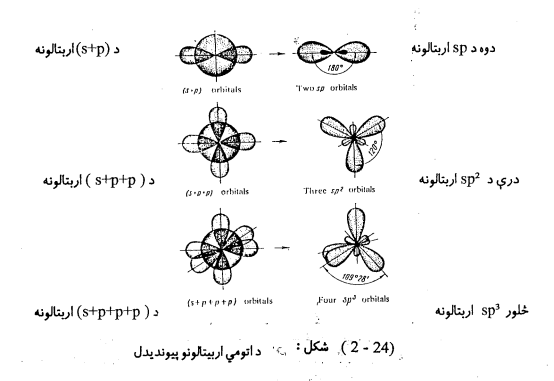
که يو s او دوه p اربتالونه سره پيوند شي د هغې څخه درې مخلوط sp اربتالونه چې په يوه سطحه کې واقع او په خپلو منڅو کې 120° خپلو منڅو کې 120° زاويه جوړوي لاس ته راڅي.

که يو s اربتال د 3p اربتالو نه سره پيوند شي د هغې څخه څلور مخلوطه sp^3 اربتالونه جوړيږي. دا څلور اربتالونه

چې شکل او انرژي ئې سره يو شی دي په خپلو منځ کې داسې يو تترا هدرال جوړوي په کوم کې چې دا څلور واړه اربتالونه درمر کز څخه د تترا هدرال څو کو (راسونو) ته ځي او د هغوئ تر منځ زاويه 28°90 و ده. په لاندې شکل کې د s او p پيوندي اربتالونه ښودل شوي دي.



هايبريدي شوى sp اربتال



باید ووایو چې اربتالي پیوند د هغه الکتروني اربتالو تر منځ صورت مومي د کومو چې انرژیکي سویې سره نژدې وي. یعنې که د عینې انرژیکي سولي یو S او S اربتالونه یو په بل کې سره گډیږي دغه اربتالو سره S هغه اربتالونه هم پیوندیدای شي د کومو انرژیکي سویې چې د نوموړو S او S او S اربتالونو سره نژدې دي. دلته د یو S درې S او یو S اربتالو د پیوند څخه پنځه S اربتالونه S او یو S اربتالو د پیوند څخه پنځه S اربتالو د مخلوط کیدو څخه اوه S او یو S درې S او درې S اربتالو د مخلوط کیدو څخه اوه S هایبرید اربتالونه منځ ته راځي. که مرکزي اتوم په S او محیطي اتوم په S سره وښودل شي نو د مرکزي اتوم د S او یوندي او هم د S و S او یو کیمیاوي اړیکو فضائي جوړښتونه (د مالیکول هندسي شکلونه) په لاندې ډول ښودل کیږي.

 $b - c + AB_3$ ماليکول مثلثي جوړښت (د مرکزي اتوم د درې sp^2 اربتالو)، c - c ماليکول څلور مخې جوړښت c د c مرکزي اتوم د څلورو c اربتالو) c - c د c ماليکول مثلثي دوه ئي هرمي جوړښت (د مرکزي اتو م د پنڅو c اربتالو) c - c ماليکول اته مخې جوړښت (د مرکزي اتوم د شپږو c c اربتالو) او c د ماليکول پنځه زاويوي دوه ئي هرمي جوړښت چې د مرکزي اتوم د اوه c c c هايبريد اربتالو پر بنسټ جوړې شويدي ښئي. c د ماليکولو او همدارنگه د کامپلکس ايونو فضائي جوړښتونه د مرکزي اتوم د ولانسي اربتالو د پورتنيو شکلونو څخه ښکاري چې د ماليکولو او همدارنگه د کامپلکس ايونو فضائي جوړښتونه د مرکزي اتوم د ولانسي اربتالو د پيوند په شکل پورې اړه لري.

and the control of t The control of the control of

(2-5)جدول د ماليکول هندسي شکل او د دايپول مومنت ($\sqrt{4}$)

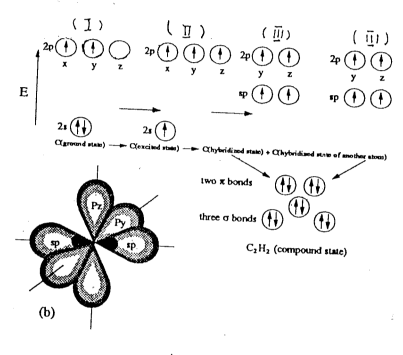
	، ماليكول	دایپول مومنت D	هندسي شكل	ماليكول	دایپول مومنت D	هندسي شكل
	HF	1.78	Linear j	NH ₃	1.46	Pyramidal \$
	HCl	1.03	Linear 1	PH ₃	0.55	Pyramidal
	HBr	0.78	Linear _a	BF ₃	0	Trigonal 3
	HI	0.38	Linear 4	SO ₃	1.86	Trigonal 3
	СО	0.12	Linear - 4,	, CH ₃ Cl	1.86	چ Tetrahedrai خلور مخي
?	H ₂ O	1.84	angular 🐧	CH ₂ Cl ₂	1.59	Tetrahedral غلور مغي
•	H ₂ S	0.95	angular	CHCl ₃	1.03	Tetrahedral څلور مځي
	CO ₂	,0	Linear 3	CCI ₄	0	Tetrahedral څلور مخې
	CS ₂	0	Linear 4	CH ₄	. 0	Tetrahearal څلور مخې

 $\mu = 1 \times e$

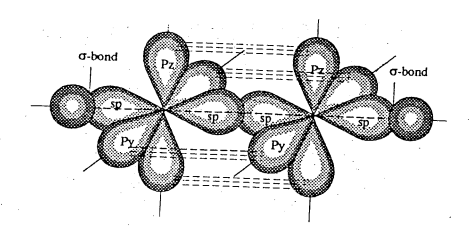
e - د الكترون حارج آ - د ماليكول د (+) او (-) قطب تر مينځ فاصله ښتي.

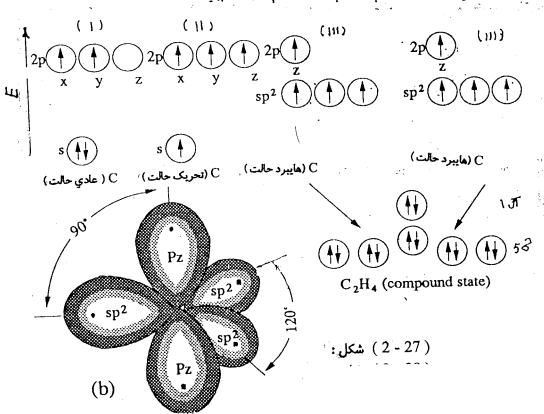
مثالونه :

1-c و 1 اربتالي پيوند د استلين په ماليکول کې د کاربن په اتومو کې گورو. د کاربن د اتوم په خارجي انرژيکي سويه 1 و 1 او 1 اربتالونه په عادي حالت کې 1 الکتروني جوړښت لري. کله چې کاربن مر کب جوړوي نو پدې وخت کې د هغه اتوم تحريک کيږي او الکتروني جوړښت ئې 1 حالت ته راځي . بيا د 1 او 1 الکتروني جوړښت ئې 1 حالت ته راځي او دوه 1 و 1 و 1 کاربن خالص پيوند کيږي دوه مخلوطه 1 اربتالونه چې د انرژۍ سويه ئې ټپټه ده منځ ته راڅي او دوه 1 د کاربن خالص اربتالونه په لوړه انرژيکي سويه کې په خپل اولي حال پاتې کيږي 1 وروسته د کاربن دغسې دوه اتومه سره 1 د نودې کيږي د يو اتوم 1 و اربتال د بل اتوم د 1 اربتال سره د 1 رابطه جوړوي بيا د هر يوه اتوم باقي پاتې 1 وربتالونه د هايدروجن د 1 خالص اربتال سره 1 رابطې جوړوي او بيا د کاربن د هر يوه اتوم دوه خالص 1 و کړې و لېودل اربتالونه په خپل منځ کې دوه د 1 اړيکي جوړوي. دا جريان د انرژۍ په دياگرام کې په لاندې ډول ښودل شوى دى.



 $\mathcal{L} \subset +\mathcal{L} \longrightarrow C_{\mathcal{L}} H_{\mathcal{L}}$: شکل (2-25)

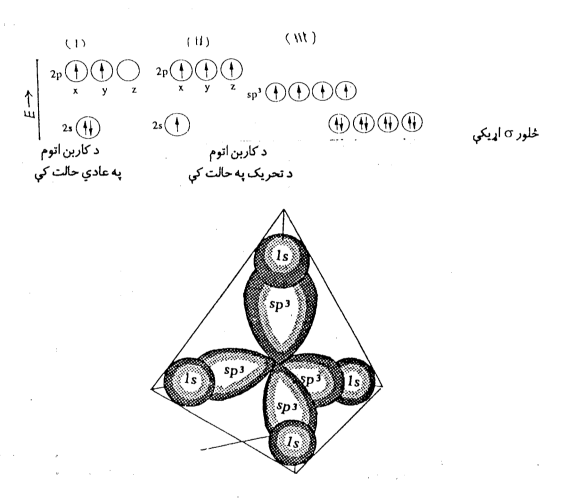




$$\begin{array}{c} H \\ C \\ \hline \sigma \\ \end{array} C \begin{array}{c} H \\ H \end{array}$$

(2-28) شکل: ۲-28

د سود کې د لمړيو دوه حالاتو په شان داسې ښودلای شو: ج ${
m sp^3}_{-2}$



CH با (2 - 29) شكل :

< - د مالیکولی اربیتالو ، نظریه:

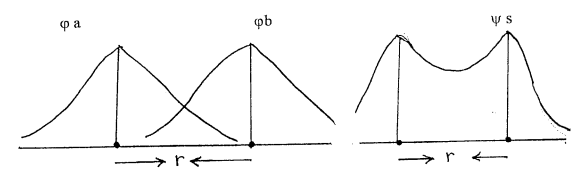
د دې نظرئې په اساس د اتوم په شان په ماليکول کې هم الکترونونه په معينو ماليکولي اربتالونو کې گرځي. فرق ثي دا دی چې اتومي اربتالونه څو مر کزه يعنې څو دا دی چې اتومي اربتالونه څو مر کزه يعنې څو هستې چاپيره وي او ماليکولي اربتالونه څو مر کزه يعنې څو هستې احتوا کوي. په ماليکولي اربتالونو کې د اتومي اربتالونو په شان يو الکترون او اعظمي دوه الکترونونه چې سپينونه ئي مخالف الجهته وي څای نيولاي شي.

او هم هغه ټول پرنسيپونه او قواعد (لکه د پوالي پرنسيب، د هوند قاعده....) چې د اتوم په اربتالو کې د الکترونو د ځای پر ځای کې د الومي اربتالونه په $d,\,p,\,s$ او f او f او f سمبولو ښودل کيده ماليکولي اربتالونه د σ , σ , او σ , σ , او σ سمبولو ښودل کيده ماليکولي اربتالونه د σ , σ , او σ

همغسې چې د اتومي اربتالو په تشريح کې د هغوئ د انرژي او شکل تعينول اساسي مسله وه د ماليکولي اربتالو انرژي او شکل بيزاندل هم مهمه مسله ده. د ماليکولي اربتالو د نظر ئې په اساس په ماليکول کې ټول الکترونونه د ټولو هستو چاپيره په ماليکولي اربتالو کې تصور کيږي او د ولانسي اړيکي د نظر ئې خلاف پدې نظريه کې د اتومو انفراديت په نظر کې نه نيول کيږي. که د ولانسي اړيکي په نظريه کې د کيمياوي اړيکي د جوړيدو دپاره دوه اتومه چې يو، يو الکترون ولري او سپينونه ئې مخالف وي مهم شرط گڼل کيږي. نو دماليکولي اربتال په نظريه کې دغه شرط مهم ندی او ماليکولي اربتال د يو الکترون څخه هم جوړيږي.

ماليکولي اربتال د اتومي اربتالو د خطي تر کيب (جمع او تفريق) څخه په لاس راڅي. د دې نظر ئې په اساس که دوه اتومي اربتالونه سره گړ شي د هغو څخه M ماليکولي اربتالونه جوړيږي. دمثال په ډول ډير ساده يو الکتروني ماليکولي M په نظر کې نيسو. د هايدروجن د اتومو هستې په دې ايون کې په M او M ښودل کيږي. که M د دې الکترون موجي تابع د M د هستې په ارتباط او M ماليکولي اربتال وي دا چې دغه دوه موجي توابع په فضا کې په څه ډول يو بل ته سره نژدې کيږي دوه امکانه موجود دي.

الف – دواړه موجونه د ماليکول د مرکز په نسبت متناظر او هم علامه دي. پدې صورت کې دواړه موجونه يو بل ته داخليږي يو بل تقويه کوي يعنې د دواړو هستو تر منځ فضا کې د الکترون کثافت زياتيږي دلته د دوه اتومي اربتالو د خطي ترکيب (جمع کولو) څخه ماليکولي اربتال ψs لاس ته راځي.

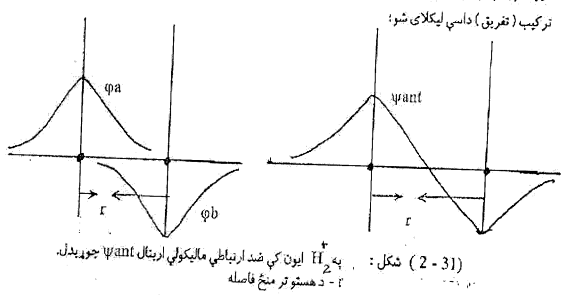


يه H_2^+ ايون كې ارتباطي ماليكولي اربتال ψ جوړيدل H_2^+ جوړيدل - μ جوړيدل - μ

$$\psi s = Cs (\varphi a + \varphi a)$$

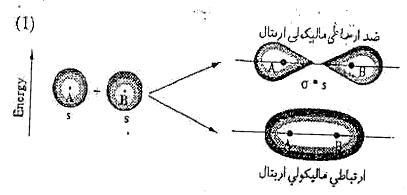
په پورتنۍ افاده کې CS يو عدد دې ضريب دي.

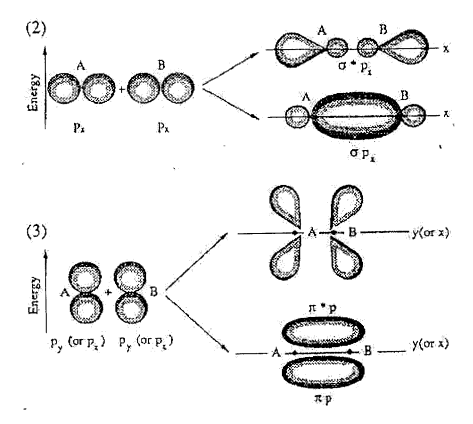
٠٠٠٠ ب - که د φ۵ او φ۵) اربنالونه د مانيکول د مرکز په نسبت غير متناظر يعني مختلف العلامه وي پدې حالت کې د ب - که د φ۵ او φ۵) اربنالونه د مانيکول د مرکز په نسبت غير متناظر يعني مختلف العلامه وي پدې حالت کې د اربتالو خطي دواړو توابعو موجونه يو بل سره نه ګډيږي. پدې حالت کې د اربتالو خطي



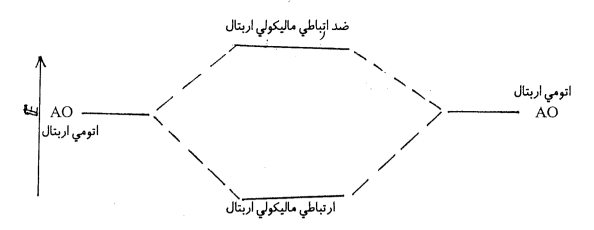
want S = Cant S (φa - φb)

په لمړي حالت کې چې اتومي اربتالونه يو بل کې سره ننوڅي يو بل تغويه کوي؛ داسې ماليکولي اربتال جوړوي چې د هستو د ارتباط سبب گرځي پس داسې ماليکولي اربتال نه ارتباطي ماليکول اربتال واتي. په دوهم خالت کې چې اتومي اربتالونه يو بل ضعيفه کوي يو بل دفع کوي داسې عمومي ماليکولي اربتال د هستو د اربتاط ضد دی. نو څکه د اتومي اربتالونه يو بل نامه ياد يېږي. د اتومي اربتالو څخه د ماليکولي اربتالو جوړيدل په لاندې ډول ښودل شوی دي:





. (32 - 2) شكل: : د اتومي اربتالو څخه ارتباطي او ضد ارتباطي ماليكولي اربتالو جوړيدل. د ارتباطي ماليكولي اربتال انرژي د جدا جدا اتومي اربتالو څخه كمه او د ضد ارتباطي ماليكولي اربتال انرژي جدا جدا اتومي اربتالو څخه زياته وي. د اتومو څخه د ماليكول د جوړو و په نتيجه كې د سيستم د انرژي تغير په انرژيكي. دياگرام كې ښودل كيږي.(33 - 2 شكل)



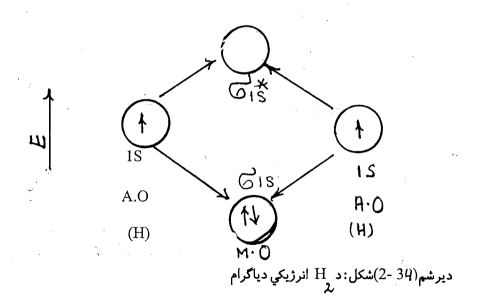
(33 - 2) شكل: د ماليكول د انرژيكي دياگرام عمومي شكل

دلته هغه الكترونونه چې په ارتباطي ماليكولي اربتال كې وي د ارتباطي الكترونو او كوم چې په ضد ارتباطي اربتال كې وي د ضد ارتباطي الكترونو په نوم يادبږي.

د اتومي اربتالو په شان په ماليکولي ارتالو کې د الکترونو ځای پر ځای کيدل د ماليکولي اربتالو د انرژي د نسبت له مخې په لاندې ترتيب کيږي:

 $\sigma 1s < \sigma^* 1s < \sigma 2s < \sigma^* 2s < \sigma 2p_x < \pi 2p_y = \pi 2p_z < \pi^* 2p_y = \pi^* 2p_z < \sigma^* 2p_x$

مثال: د هایدروجن د مالیکول د انرژۍ دیاگام او په مالیکولي اربتال کې د الکترونو تقسیم او د رابطې ترتیب ولیکی. حل:



$$2H (1S)$$
 ------ $H_2[\widehat{\omega}(S)^2]$ ($conglete(S)$) (د ضد ارتباطي الکترونو تعداد) - (د ارتباطي الکترونو تعداد) - (د ضد ارتباطي تعداد) - (د ارتباطي الکترونو تعداد) - $conglete(S)$ - $conglete$

17 - 2 - دونر اکسیتر اریکه:

په کوولانسي اړیکه کې دوه اتومه خپل ولانسي الکترونونه سره شریکوي او په نتیجه کې د شراکت یا کوولانسي اړيکه منځ ته راځي. په دونر اکسپتر اړيکه کې يو اتوم يوه جوړه ناپيلي (چې په کيمياوي اړيکه کې ئې شرکت ندي کړی) الکترونونه لري او يو بل اتوم چې خالي الکتروني اربتال لري په نظر کې نيسو. که لمړي اتوم د ناپيلي الکترونو جوړه د دوهم اتوم په اربتال کې د شراکت په ډول کښيږدي دا ډول کیمیاوي اړیکه د دونر-اکسپتر په نامه ياديږي. لمړی اتوم چې د شراکت لپاره الکترونونه ور کوي د دونر او دوهم اتوم چې د الکترونو جوړه خپل اربتال ته رانیسی د اکسپتر په نامه یادیږي. د دونر اکسپتر اړیکه په(\rightarrow) علامه ښودل کیږي چې تیر د دونر څخه د اکسپتر په لور کښل کيږي. لاندې د دونر اکسپتر کيمياوي اړيکې څو مثالونه ورکړل شوي دي.

لمړی مثال : که تیزاب په اوبو کې واچول شي نو تیزاب په اوبو کې الکترولیتي انفکاک کوي او بیا (\widetilde{H}^{1}) چې خالي الکتروني اربنال لري د اوبو د ماليکول سره چې په هغې کې آکسيجن د ناپيلي الکترونو جوړې لري تعامل کوي او د هايدرونيم ايون جوړوي.

همدا ډول امونيا په يو محلول کې چې هلته د $\overset{+}{\mathrm{H}}$ ايون موجود وي د امونيم ايون جوړوي.

18 - 2 . د كيمياوي اړيكي انرژي:

د انرژي هغه مقدار چې د يو مول کيمياوي اړيکو د ماتولو او د آزادو اتومو د جوړيدو لپاره ضرور ده د کيمياوي

اړیکی د انرژۍ په نامه یادیږي.

هر څومره چې د يوې کيمياوي اړيکي انرژي زياته وي په هم هغه انډول هغه اړيکه قوي او ژر نه ماتيږي. د قطبي کيمياوي اړيکو انرژي د غير قطبي کيمياوي اړيکو څخه زياته وي. همدا شان د هر ډول کيمياوي اړيکي انرژي د واندروالس د قواو د انرژۍ څخه زياته وي.

19 - 2 . د ماليكولوتر منځ قواوې:

دا قواوې د واندروالس قواوو په نامه هم ياديږي. که اتومونه د کيمياوي اړيکو په واسطه سره يو څای او ماليکولونه جوړوي نو ماليکولونه د ماليکولو تر منځ قواوو په واسطه سره نژدې کيږي او شيان ترې لاس ته راځي.

د ماليکولو تر منځ قواوې په جامدو شيانو کې ډيرې قوي، په مايع شيانو کې لږ څه کمې او په گازونو کې ډيرې ضعيفه وي. د ماليکولو تر منځ قواوې په لرې فاصله (5A - 5) کې عمل کوي مگر کيمياوي اړيکې د $3A^\circ$ څخه په کمه فاصله کې عمل کوي.

کیمیاوي قواوې د مالیکولو تر منڅ قواوو په نسبت ډیرې قوي دي. د مالیکولو تر منځ قواوې درې ډوله دي:

الف: دایپول – دایپول قواوې: هغه مالیکولونه چې ذاتاً قطبي دي دغسې مالیکولونه د خپل مینځي متقابل تاثیر له کبله د یو بل په نسبت ځانونه داسې جوړوي چې مخالف قطبونه ثې سره نژدې او هم علامه قطبونه ثې یو د بل څخه لري وي. د مالیکولو د مخالف قطبو تر منځ د جذب الکتروستاتیکي قوې په اثر دغه مالیکولونه سره نږدې کیږي او هم یو څه انرژي آزادیږي. دا چې تودوخه د سیستم په داخل کې د زراتو د بې نظمۍ سبب گرځي نو لدې کیږي او هم یو څه انرژي آودوخې د درجې په لوړیدو سره کمیږي. دغه ارتباط لاندې ښودل شوی دی:

$$E = - \frac{2 \mu_{1}^{2} \mu_{1}^{2}}{3KTd}(39)$$

په پورتنۍ رابطه کې E د دایپول – دایپول د متقابل تاثیراتو انرژي، μ د دایپول مومنت، E د دایپول د مرکزو تر منځ فاصله، E د حرارت درجه په کالوین او E د بولڅمن ثابت E د گازاتو عمومي ثابت، E د گازاتو عمومي ثابت د گازاتو عمومي ثابت، E د گازاتو عمومي ثابت د گازاتو د گازاتو عمومي ثابت د گازاتو عمومي ثابت د گازاتو عمومي ثابت د گازاتو عمو

په پورتنۍ رابطه کې منفي علامه د دايپول – دايپول د متقابل تاثيراتو له کبله د سيستم د انرژۍ کميدل ښئي. ب - د دايپول – اند کشني د دايپول قوه : دا ډول قوه د قطبي او غير قطبي ماليکولو تر منځ عمل کوي. دلته قطبي ماليکولونه په غير قطبي ماليکولو تاثير اچوي او موقتاً ئې قطبي کوي. نو بيا دا په زور قطبي شوي ماليکولونه د قطبي ماليکولو سره دالکتروستاتيکي جذب قوې په واسطه جذبيږي او لوې کتلې جوړوي. دا قوه هم د ماليکولو تر منځ فاصلي سره معکوس ارتباط لري.

Eind =
$$-\frac{2\alpha \mu^2}{r^{6}}$$
 (40)

دلته α د غیر قطبي مالیکولو د قطبي کیدو قابلیت او μ د دایپول مومنت او Eind د دایپول –اند کشني دایپول π د π د π د π د ایپول – اند کشني دایپول π د π د ایپول – اند کشني دایپول π د ایپول – اند کشني دایپول – اند کشني دایپول π د π د ایپول – اند کشني دایپول می دایپول می دایپول – اند کشني دایپول – اند

تاثیراتو انرژي ښئي. د کاملاً غیر قطبي مالیکولو تر منځ قواوې د پورتني دوه ډوله متقابل تاثیراتو په چوکات کې نشي تشریح کیدای. تجربو ښودلي چې د مالیکولو تر منځ د متقابل تاثیراتو انرژي له دغه دوه ډوله انرژیو د مجموعې څخه (چې په نظري ډول محاسبه شي) ډیره زیاته ده. لوندن په 1930 کال د دغه دوه ډوله متقابل تاثیراتو په څنگ کې یو ډول بل متقابل تاثیر هم پیشنهاد کړ.

ج - دسپرشني قواوې: دا ډول قواوې د هر قسم ماليکولو تر منځ عمل کوي. لوندون د کوانتم ميخانيک په اساس تشريح کړه چې د هستې چارچاپيره د الکترونو د گرځيدو له کبله او هم په ماليکولو کې د اتومو د هستو د اهتزازي حرکت له امله لحظوي دايپولونه منځ ته راځي چې د دغسې دايپولونو تر منځ د متقابل جذب قوه د دسپرشني قوې په نامه ياديږي.

د دې ډول متقابل تاثيراتو انرژي داسې حسابيږي:

Edisp =
$$\frac{3\alpha^2 \, h \gamma_o}{4r \, 6} \qquad (41)$$

په پورتنۍ رابطه کې ۱۹٪ د صفري انرژي په نامه ياديږي. دا ډول انرژي هر اتوم او هر ماليکول لري. په لنډو فاصلو کې د ماليکولو د الکرتوني قشرو تر منځ د دفع قوه هم عمل کوي. د دې ډول متقابل تاثيراتو انرژي په لاندې ډول حسابيږي.

Erep =
$$A \cdot r^{-n}$$

دلته r د دوه مالیکولو ترمنڅ فاصله، n او A امپر C ثابتونه دي چې د n قیمت اکثراً D وي. د مالیکولو تر منڅ ټوله انرژي E مساوي کیږي:

$$E = (E + Eind + Edis) - Erep \dots (42)$$

20 - 2 . هايدروجني اريكه:

د خالصي مايع يو گروپ ماليکولونه چې هرې خوانه يو ځای حرکت کوي د اسوسات په نامه ياديږي .

هايدروجن د ايون په بعضي مشخصاتو پورې اړه لري. مثلاً د هايدروجن د ايون (پروتون) جسامت ډير کوچنی او الکتروني قشر نلري. نو پدې لحاظ دا ايون په آسانۍ سره او ډير ژر د نورو اتومونو په الکتروني قشرونو کې ننوڅي او هايدروجنی اړيکه جوړوي.

د هایدروجني اړیکې طبیعت تر ۱ وسه پورې ندی څر گند. بعضي پوهان داسې نظر لري چې گویا هایدروجني اړیکه د دونر اکسپتر د رابطو له ډلې څخه ده. دوځ وائي دا چې د هایدروجن د ایون 18 اربتال خالي دی نو هغه په خپل خالي اربتال کې د نورو برقي منفي عناصرو ناپیلي الکتروني جوړه په ډیره آسانۍ پېر څپر (پانگيل مرانیسي او د دونر - اکسپتر اړیکه جوړوي.

بعضي پوهان پدې نظر دي چې گويا د قطبي ماليکولو د مخالفو قطبو نو تر منځ الکتروستاتيکي جذب قوه د هايدروجن اړيکي اساسي عامل دی.

د هايدروجني اړيکي اوږي: والی د کيمياوي اړيکي د اوږد والي څخه ډير دی ولې دسپرشني قواوې تر دې هم په لرې فاصله کې عمل کوي.

هایدروجني اړیکي د تودوخې د درجې په لوړیدو سره ماتیږي. مثلاً په کنگل اوبو کې د اوبو هر یو مالیکول د هایدروجنی اړیکو په واسطه د څلورو نورو مالیکولو سره ارتباط لري.

او تترا هدرون کرستلونه چې منځ ئې خالي وي جوړوي. دا جوړښت د اوبو د يو لړ غير عادي خواصو چې د نورو موادو د خواصو څخه فرق لري سبب گرڅي. مثلاً د مايع اوبو کثافت د کنگل څخه زيات دی. په داسې حال کې چې د نورو موادو د جامد حالت کثافت د ما يع د حالت د کثافت څخه زيات وي. په مايع $\{ f_i \}_{i=1}^n$ هايدروجني اړيکې د داسې ښودل کيږي:

F:-8 0,92A HTS 134 HTS 1,57A T: F:-8 :F:-8

د هايدروجني اړيکې په شمول ټولې د ماليکولو تر منځ قواوې د واندروالس د قواؤ په نامه هم ياديږي.

2 - 2 . كاميلكس مركبات:

د کامپلکس مر کباتو عام تعریف نشته. د عادي مر کباتو سره د دې مر کباتو ظاهر توپیر دا دی چې کامپلکس مر کبات مغلق تر کیب لري او په هغوئ کې د عناصر و ولانس، اکسیدیشني لمبر تعینول یو څه سخت ښکاري. ټول کامپلکس مر کبات یو مر کزي اتوم لري چې د هغې چاپیره څو ایونه او یا خنثی مالیکولونه د کیمیاوي اړیکو او یا د الکتر وستاتیکي جذب قوې په واسطه نښتلي دي. دغه مر کزي اتوم ته کامپلکس جوړونکی ایون وائي. د کامپلکس مرکباتو مرکزي مثبت ایون اکثراً د دوره ئي جدول د نیم فرعي گروپ عناصر وي ولې دغه د جدول نور عناصر هم د کامپلکس جوړونکي ایون رول لرلای شي. هغه ایونونه او خنثی مالیکولونه چې د کامپلکس جوړونکي ایون چاپیره د هغه سره مستقیماً ټینگ نښتی وي د لیگاندونو په نامه یادیږي. د کامپلکس جوړونکي ایون چاپیره د لیگاندو نو شمیر د هغه ایون کواردینیشني نمبر په نامه یادیږي. لیگاندونه د مر کزي ایون سره اکثراً دومره ټینگ نښتی وي چې د انخلال په وخت کې یو د بل څخه نه جدا کیږي. سویسي ساینس پوه ورنر وائي چې کامپلکس مر کبات له دوه برخو یعنی داخلی کرې او خارجی کرې څخه جوړ دي.

هغه مرکزي ايون او ليگاندونه چې د مرکزي ايون سره مستقيماً نښتي دي د کامپلکس د داخلي کرې په نامه ياد شوي او په لوی قوس [] کې ليکل کيږي او هغه ايونونه چې د کامپلکس په خارجي کره کې شامل وي د لوی قوس څخه بهر ليکل کيږي. د اايونونه د انحلال په وخت کې د داخلي کرې څخه جدا کيږي او په برقي ساحه کې د مرکزي کرې برعکس بل الکترود ته ځي.

د كامپلكس مركباتو ډولونه:

د کامپلکسونو د برقي چارج له مخې دغه مرکبات په درې ډلو ويشي.

الف - كيتوني كامپلكسونه: مركزي ايون چاپيره د خنثى ماليكولونو (NH_3 , H_2) د نښتلو څخه كيتوني كامپلكس لاس ته راڅى مثلاً:

دغه کامپلکسونه په اوبو کې دا ډول تفکیک کیږي.

$$[Al(H_2O)_6]Cl_3 \rightleftharpoons [Al(H_2O)_6]^{+3} + 3Cl$$

 $[Zn(NH_3)_u]Cl_2 \rightleftharpoons [Zn(NH_3)_u]^{+2} + 2Cl$

ب - انيوني کامپلکسونه: په دا ډول کامپلکسونو کې مرکزي ايون مثبت چارج لري او د هغې چاپيره منفي ليگاندونه ټينگ نښتي وي لکه:

 ${
m K_2}[{
m BeF}_{\mu}]$ ${
m K}[{
m Al}({
m OH})_{\mu}]$ تتراهایدروکسوالمونیت (${
m M}$) پتاشیم

دغه کامپلکسونه د اوبو په محلول کې داسې انفکاک کوي:

$$K_{2}[BeF_{4}] \Rightarrow 2K + [BeF_{4}]^{2}$$
 $K[Al(OH)_{4}] \Rightarrow K + [Al(OH)_{4}]$

ج- خنثى كأمپلكسونه: دا ډول كامپلكسونه خارجي كره نلري او په محلول كې هم په همدې شكل وجود لري.

$$[Pt (NH_3)_2 Cl_2]$$
 (II) دای کلور دای امین پلاتین

[Ni (CO) بر تترا کاربونیل نکل

لکه چې پاس مو ولیدل د کپټوني کامپلکس په کیمیاوي فورمول کې د خارجي کرې انیونونه د داخلي کرې ښي لاس ته لیکل کیږي او په انیوني کامپلکسونو کې د خارجي کرې کیتونونه د داخلي کرې چپ لاس ته لیکل کیږي.

1 - 22 - 2 . د كامپلكس مركباتو په هكله نظريات:

د کامپلکس مرکباتو د جوړیدو په هکله دوه نظرتې وجود لري.

د لمړۍ نظر ژې په اساس ليگاندونه د مر کزي ايون سره د الکتروستاتيکي جذب د قوې په واسطه نښلي. دا نظريه ډير طرفداران نلري. د دوهمې نظر ژې په اساس ليگاندونه او مر کزي ايون د دونر - اکسپتر کېمياوي اړيکي په واسطه سره نښلي.

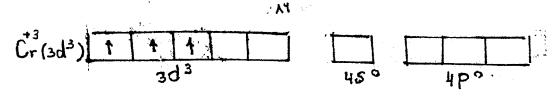
مثال د Z_0 دی. د دې ایون لکتروني جوړښت په مثال د Z_0 ایون په نظر کې نیسو. دلته مرکزي ایون Z_0 دی. د دې ایون الکتروني جوړښت په نظر کې نیسو:

$$Z_{n^{\circ}} (1S^{2} 2S^{2} 2P^{6} 3S^{2} 3P^{6} 4S^{2} 3d^{10}) \longrightarrow$$

$$Z_{n^{\circ}}^{+2} (1S^{2} 2S^{2} 2P^{6} 3S^{2} 3P^{6} 3d^{10} 4S^{0} 4P^{0})$$

لیدل کیږي چې د Zn په ایون کې 4P او 4S اربتالونه خالي دي. دا اربتالونه خپل منځ کې سره پیوند کیږي او څلور هایبر د SP^3 اربتالونه جوړېږي. د بلې خوا د امونیا د مالیکول د جوړښت SP^3 څخه ښکاري چې هغه یوه جوړه ناپیلي الکترونونه لري. پس څلور مالیکوله د Zn^2 ه Zn^3 اربتالونو کې خپل ناپیلي الکترونونه شریک ږدي او په نتیجه کې د تترا امین جست (y) ایون جوړیږي.

په همدې ترتیب د Cr او $\mathrm{H}_z\mathrm{O}$ د مالیکولو تر منځ د دونر -اکسپتر رابطي داسې تشریح کیږي:د کروم د ایون الکتروني جوړښت داسې دی:



د کروم خالي اربتالونه سره پیوند کیږي او په نتیجه کې d^2SP^3 هایبرد اربتالونه جوړوي. اوس د اوبو شپږ مالیکولونه (H_2O) د کروم په شپږو خالي d^2SP^3 اربتالونو کې یوه یوه جوړه ناپیلي الکترونونه شریک ږدي او په نتیجه کې د هکذا اکوا کروم (M_1) ایون لاس ته راڅي.

$$\begin{array}{c}
\stackrel{+3}{\text{Cr}} + 6\text{H O} \longrightarrow \begin{bmatrix}
\mu_2 & \mu_2 & 0 \\
\mu_2 & \mu_2 & \mu_2
\end{bmatrix}$$

دا چې يو ليگاند د مرکزي ايون چاپيره فضا کې څو څايونه ډکوي يا په بل عبارت يو ليگاند د څو اتومو په واسطه د مرکزي ايون سره رابطه پيدا کوي پدې اساس ليگاندونه د مونو دينتاتي، بای دينتاتي او پولي دينتاتي په نومونو ياديږي. مونو دينتاتي ليگاندونه د دوه ياديږي. مونو دينتاتي ليگاندونه د دوه ياديږي. مونو دينتاتي ليگاندونه د خپل يوه اتوم په واسطه د مرکزي ايون سره نښلې، بای دينتاتي ليگاندونه د دوه اتومو په واسطه د مرکزي ايون سره اړيکه پيدا کوي. د OH_i ، F_i ، OH_j ايونونه او OH_i ، OH_j ، OH_j

2 - 22 - 2 . د كامپلكس مركباتوثبات:

لکه چې مخکې مو وویل کامپلکس مرکبات په محلول کې د الکترولیتي انفکاک له امله په خارجي او داخلي کرو جدا کیږي.

دا مغلق ايون په محلول کې کاملاً ثابت نه وي هغه هم په خپل وار سره لږ او يا ډير تجزيه کيږي.

دينتات يوناني کلمه ده او معنى ثي غاښ دى.

$$\begin{bmatrix} \operatorname{Ni}\left(\operatorname{NH}_{3}\right)_{6}^{+2} & \stackrel{+2}{\longrightarrow} & \operatorname{Ni} + & 6\operatorname{NH}_{3} \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

د وروستی جریان د تعادل ثابت مساوي کیږي له :

Kinst =
$$\frac{[\text{Ni}^{+2}][\text{NH}_{3}]^{6}}{[\text{Ni}(\text{NH}_{3})_{6}]^{+2}} = 9.8 \times 10^{-19}$$

دلته $Kins^{\dagger}$ د کامپلکس د بې ثباتۍ د ثبات په نامه یادیږي او (Kst=1/Kinst) د کامپلکس د ثبات د ثابت په نامه یادیږي. د پورتني کامپلکس د ثبات ثابت مساوي کیږي:

$$Kst = \frac{1}{Kinst} = \frac{\left[Ni \left(NH_{3}\right)_{6}^{+2}\right]}{\left[Ni^{2}\right] \left[NH_{3}\right]^{6}} = 1,02 \times 10$$

هر څومره چې يو کامپلکس مر کب ثابت وي د هغه د Kinst قيمت کم او د Kst قيمت ئې زيات وي.

سوال: کاربن دوه ثابت $\binom{2}{C_6}$, $\binom{7}{C_6}$, $\binom{7}{C_$

 6 CO $_2$ + 6 H $_2$ O ------- 2 C $_6$ H $_7$ O $_6$ 2 2 کو برخه اخلي بوټي ئې د ځمکې او که د هوا څخه رانيسي نو دلته د 4 ايزوتوپ څخه کار اخلي. وواياست چې دغه علمي تحقيق څرنگه سرته رسيږي.

جواب : يو ځل د C_6^{\prime} څخه داسې مرکبات (کاربونيتونه) چې په اوبو کې حل او شين بوټي ئې د خپلو ريښو په واسطه اخستلای شي جوړوو. او د بوټي د ريښو څنگ ته لمده خاوره کې ئې اچوو. د کلوروفيل او د لمر د رڼا په موجوديت کې بوټي لوثيږي او څه موده وروسته د هغه څخه يوه پاڼه اخلو او په ګايګروکونتر کې ئې بردو او ګوروچي په پاڼه کې راديو اکتيف مواد شته او که نه.

خو دا ځل په ولیدل شي چې د بوټي په پاڼه کې رادیو اکتیف مواد نشته.

بل څل د $C_6^{\prime\prime}$ څخه کاربندای اکساید جوړوو او په دغه هوا کې شین پوټی په لمده څمکه کې د لمر په موجودیت کې د څه وخت لپاره ساتو او بیا د بوټي په پاڼه کې د رادیو اکتیف موادو شته والی امتحان کوو. داڅل به ولیدل شي چې په پاڼه کې رادیو اکتیف مواد شته . له دې تجربي څخه به معلومه شي چې نباتات اوبه له څمکې او کاربندای

اکساید له هوا څخه اخلي، د لمر او کلوروفییل په موجودیت کې د فوتو سنتیز عملیه صورت نیسي او د شنه بوټي په پاڼو کې قند جوړیږي.

سوال: د تایراید غده داسې هارمونونه افرازوي چې د انسان په وجود کې د موادو د تبادلې او میتالولیزم د نارمل جریان سره مرسته کوي. د دې کار لپاره د تایراید په سالمه غده کې یو معین مقدار ایودین جمع کیږي او په ناروغه غده کې د ایودین مقدار کم وي چې په نتیجه کې انسان په بعضي ناروغیو اخته کیږي.

د تايرايد د غدې فعاليت د معلومولو لپاره مريض ته راديو اکتيف ايودين ورکوي . راديو اکتيف او غير راديو اکتيف ايودين دواړه په کيمياوي تعاملاتو کې يو شان برخه اخلي فرق دا دی چې راديو اکتيف ايودين د راديو اکتيف وړانگې خپروي او غير راديو اکتيف ايودين وړانگې نه خپروي. کله چې د راديو اکتيف ايودين وړانگې د عکاسۍ پر فلم غورځي نو هغه ځايونه تور گرځي.



(35 - 2) شكل: د تايرايد عكس (2 - 35) مكل: د تايرايد عدي المه برخه 1 - سالمه برخه .

د غدې سالمې برخې چې سم فعالیت کوي هلته ډیر ایودین جمع کیږي او د هغه ځایه ډیرې رادیو اکتیف وړانگې فلم ته راځي او دغه برخه د عکاسۍ پر فلم توره ښکاري. د غدې ناروغه برخه چې هلته لږ ایودین جمع کیږي له دغه ځایه لږې وړانگې راڅي او دغه قسمت خال خال تور یا سپین ښکاري.

a - وواياست چې ولې د يو عنصر مختلف ايزوتوپونه په کيمياوي تعاملاتو کې يو شان عمل کوي.

او γ وړانگو له جملې څخه کومې وړانگې د نفوذ لوړ قابلیت (د شیانو څخه د تیزیدو قابلیت) لري. eta - b

جواب: د يوه عنصر د ټولو ايزوتوپونو په هستو کې د پروتونو او په الکتروني قشرونو کې د لَلترونو شمير يو شی وي او د هغوئ خپل مينځي فرق يوازې په هستو کې د نيوتر ونو په شمير پورې مربوط وي. دا چې په کيمياوي تعاملاتو کې يوازې الکترونونه برخه اخلي او د اتومو هستې هيڅ تغير نه کوي او په کيمياوي تعامل کې برخه نه اخلي نو لدې کبله د يوه عنصر ټول ايزوتوپونه په هر ډول کيمياوي تعاملاتو کې يو شان عمل کوي.

د lpha وړانگې درنې دي د هغوی د حرکت سرعت او د نفوذ قابلیت کم دی. د eta وړانگې ډیرې کوچنۍ دي د b دې وړانگو سرعت د lpha د وړانگو لس کرته زیات او د دې وړانگو د نفوذ قابلیت د lpha د وړانگو په پرتله سل کرته

lpha زيات دی. γ الکترومقناطيسي وړانگې دي د دې وړانگو سرعت د رڼا د وړانگو په اندازه او د نفوذ قابليت ئې د eta او هم د eta د وړانگو څخه زيات دی.

سوال: د عادي رڼا په واسطه عادي عکسونه چې په هغو کې د شیانو ظاهري بڼه اوښني ښکاري اخستل کیږي. د رونتگن (X) د وړانگو په واسطه د وجود د دننه جوړښت عکس اخستل کیدای شي.

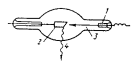
a - وواياست چې د عادي رڼا د وړانگو او د رونتگن د وړانگو دغه قابليت په څه پورې اړه لري.

د (X) وړانگې څه شی دي او هغه څنگه جوړیږي.

جواب:

a - دعادي رڼا وړانگې يوازې د شفاف محيط (رڼو شيانو) څخه تيريداى شي او دغير شفاف محيط څخه نشي تيرايداى. کله چې دغه وړانگې د غير شفاف محيط د مخ څخه بيرته انعکاس کوي نو دغه منعکسه وړانگې د عکاسې پر فلم غورڅي او د هغه شي د مخ ټول مشخصات او نښې د عکاسۍ پر فلم راځي. د عادي رڼا د وړانگو په پرتله د X د وړانگو د څپو اوږدوالى (A) ډير کم دى نو ځکه د X وړانگې د عادي وړانگو په پرتله د نغوذ لوړ قابليت لري. دغه وړانگې په غير شفاف محيط کې هم ژورې ننوتلاى شي او په دې توگه د غير شفاف شيانو د داخلي جوړښت عکس د X په وړانگو اخستل کيداى شي.

جوړښت عنس د X په وړاندو احسنل نیدای سي. b - c X وړانگې د هغو د کاشف رونتگن په نامه هم یادیږي. دا وړانگې په رونتگن تیوبونو (36 - 2 %)) جوړیږي.



(كر 3 - 2) شكل: رونتگني تيوب

په دې تيوب کې د الکترونو جريان (3) له کتود څخه دانتي کتود (2) په لور په لوړ شدت ځي. کله چې دا الکترونونه د انتي کتود پر فلز غورځي د انتي کتود د اتومونو هستې ته نژدې الکترونونه الوزوي بيا دغه خالي ځايو ته د د انتي کتود د اتومو د هستې څخه ليرې الکتروني قشرونو څخه نور الکترونونه راځي چې د دې الکترونو انرژي د X د وړانگو (4) په څير خارجيږي. د X وړانگې لوړه انرژي او کوچنۍ (X) لري نو ځکه د هغو د نځوذ قابليت ډير لوړ دي.

دريم فصل د موادو دريگوني فازي حالات

گازات:

مواد په درې فازي حالاتو (گازات، مايعات او جامدات) وجود لري. په گازاتو کې د ماليکولو تر منځ فاصله زياته او د ماليکولو تر منځ فاصله زياته او د ماليکولو تر منځ قواوې ډيرې ضعيفه دي. نو څکه د گازاتو ماليکولونه په آزادانه ډول په هر لورې حرکت کوي. گازات معين حجم او شکل نلري يعنې يو ليتر گاز په نيم ليتره ظرف او 20 ليتره ظرف کې که شکل يې هر ډول وي. ځايداي شي.

د گازاتو حجم د خارجي قشار د ټیټیدو او لوړیدو له امله ر پات او کمیږي. که د یو گاز حجم ډیر ژر زیات کړای شي نو د گاز چاپیریال سړیږي. دا پیښه د ژول – تامسن د افکت په نامه یادیږي. گازات په خپله یو په بل کې گډیږي د گازاتو د مخلوط حجم د مخلوط د اجزاؤ په لمړیو حجمونو پورې اړه نلري. بر عکس گازات په څانگړي توگه او په مخلوط کې هم هغه یوه اندازه فشار تولیدوي نو څکه د گازاتو د مخلوط عمومي فشار د هغه مخلوط د اجزا د جز ثي فشارو د مجموعي څخه عبارت دی. د تودوخي د درجې په لوړیدو سره د گاز د مالیکولونو کنتکي انرژي زیاتیږي د گاز مالیکولونه یو له بل څخه لري وزي او په نتیجه کې د گاز حجم زیاتیږي. د گاز مالیکولونه چې کنتکي انرژي ثي زیاته ده د ظرف پر دیوالو ډیره قوه واردوي نو څکه د تودوخې د درجې په لوړیدو سره د گاز فشار او حجم دواړه زیاتیږي.

1 - 3. په گازاتو کې د حجم، فشار او تودوخې د درجې اړيکي:

يو درجه دار سلندر چې د رنگه گاز څخه ډک او په خوله کې يې پستون دی په پام کې نيسو. که په ډير څنډ څنډ پر گاز فشار زيات کړو (يعنې د فشار د زياتو لو په جريان کې د تودوخې درجه ثابته پاتې شي) نو وينو چې د گاز حجم په تدريج سره کميږي. لدې څخه معلوميږي چي د تودوخې د ثابتې درجې (T= const) لاندې د گاز حجم د خارجي فشار سره معکوس تناسب لري.

$$V \sim 1/p$$
 (T = Const)

اوس که د پستون څخه خارجي فشار لرې کړو (P = Const) او سلندر ته حرارت ور کړو نو ښکاري چې د گاز حجم د تودوخې د درجې سره مستقیم تناسب لري.

$$V \sim T$$
 (P = Const)

که د پستون پر ځای د سلندر خوله کلکه بنده کړو $(V={
m Const})$ او سلندر ته حرارت ور کړو نو په سلندر کې د گاز فشار زياتيږي يعنې د گاز فشار هم د تودوخې د درجې سره مستقيم تناسب لري.

$$P \sim T$$
 (V = Const)

لدې څخه معلومیږي چې د گاز حجم او فشار دواړه د تودوخې د درجې سره مستقیم تناسب لري او په تجربې سره ثابتولای شو چې د تودوخې په یوه معینه درجه (T) کې د گاز د حجم او فشار د ضرب حاصل یو ثابت عدد دی چې کمیت ئې د گاز د تودوخې په درجې پورې اړه لري. یعنې لیکو چې:

$$P_{1}V_{1} = nRT_{1}$$

$$P_{2}V_{2} = nRT_{2}$$

$$PV = nRT_{2}$$
(43)

R بورتنۍ افادې ته د خيالي * گازونو د حالت معادله وائي په دغه رابطه کې R د گازاتو د ثابت په نامه ياديږي. د R عددي قيمت په ستاندرد حالت کې د يو مول گاز د حجم، فشار او حرارت د درجې له قيمتونو څخه په لاس راځي.

^{*} هغه گازات چې د عمومي حجم په نسبت ئې د هر ماليکول د شخصي حجم څخه صرفنظر او هم د ماليکولونو تر منځ د جذب او دفع د قوې څخه ئې صرف نظر و کړ اگښې د خيالي گاز په نامه ياد شوي دي. هر گاز چې د ټيټ فشار لاندې واقع او د تودوخې درجه ئې لوړه وي خيالي گاز حسابيدای شي.

$$R = \frac{101300 \text{N. m}^{-2} \times 0,0224 \text{ m}^3}{1 \text{mole} \times 273 \text{k}^6}$$

 $R = 8,3143 \text{ Nm . k . mol}^{-1}$

1Cal = 4,18j

او د بلي خوا لرو چي:

$$R = \frac{8,3143}{4.18}$$
 R = 1,987 Cal . \vec{k} ' mol'

په (44) او (43) معادلو کې که يو مول گاز (n=1) په نظر کې ونيسو نو ليکو چې:

فاده د گازاتو د فشار ،حجم او د تودوخې درجې مقداري ارتباط ښئي که په دې افاده کې د گاز د (45) تودوهخې درجه ثابته $(T_1=T_2)$ په نظر کې ونيول شي نوليکو چې :

$$PV = PV \dots (46)$$

(41)افاده د بایل قانون بیانوي. دغه قانون په 1662 کې بایل داسې بیان کړکووکه د گاز د تودوخې درجه او کتله ثابته وي نو د هغه حجم او فشار یو د بل سره معکوس تناسب لري. په (45) افاده کې که فشار ثابت $(P_{\rm p}=P_{\rm p})$ ونیول شي نو دغه افاده لاندې شکل غوره کوي:

$$\frac{V_1^*}{T_1'} = \frac{V_2}{T_2'}$$

$$\frac{V_2}{V_1} = \frac{T_2}{T_1} \qquad (47)$$

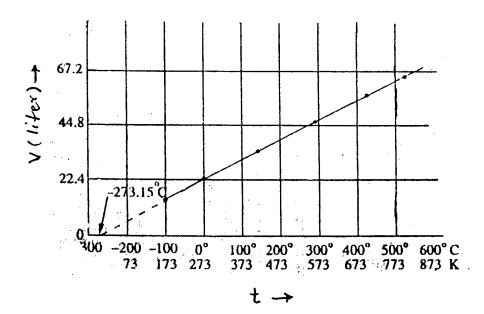
اخري افاده د چارلس قانون بیانوي. د چارلس قانون داسې تعریف کیږي: د ثابت فشار لاندې د گاز د یوې معینی کتلی حجم د تودوځي د درجې (T) سره مستقیم تناسب لري.

1 - 1 - 3 . مطلق صفر:

د چارلس د قانون بل تعریف داسی دی:

که دایدیال گاز یوه معینه کتله د ثابت فشار لاندې د سانتیگراد یوه درجه گرمه او یا سړه شي نو د هغه گاز حجم به د هغه د سانتیگراد د صفر درجې د حجم $\frac{1}{273,15}$ حصی زیات یا کم شي. لدې څخه داسې معلومیږي چې که د گاز د حرارت درجه 273 – ته راټیټه شي نو د هغه حجم به صفر شي. که د ثابت فشار لاندې د گاز د یوې معینې کتلې د حجم او فشار ارتباط په گراف کې وښودل شي (1-5) شکل نولیدل کیږي چې دغه ارتباط یو مستقیم خط جوړوي که دغه مستقیم خط ته ادامه ور کړو نو هغه د تودوخې په 273,15 - درجه کې د تودوخې د درجې محور قطع کوي.

دغه نقطي ته مطلق صفر ويل کيږي او د گراف له مخې د تودوخې په دغه درجه کې د گاز حجم بايد صفر وای. خو د خبره سمه نده کله چې گاز دومره سړيږي نو په مايع يا جامد بدليږي دلته کيدای شي د گاز د ماليکولونو تر منځ فاصله صفر ته رانژدې شي نه دا چې د ټول گاز حجم صفر شي.



لمړي (1 - 3) شكل: د گازاتو د حجم او د تودوخې د درجې اړيكي.

لمړی مثال: يو گاز په $20~\mathrm{dm}^3$ بالون کې د تودوخې د $0~\mathrm{C}$ او $10~\mathrm{atm}$ فشار لاندې قيد دی. که خارجي فشار تر $4~\mathrm{atm}$ د راټيټ شي نو د گاز حجم به څومره شي؟

$$V_1 = 20 \text{ dm}^3$$
 $P_1 = 10 \text{ atm}$
 $P_2 = 4 \text{ atm}$
 $P_1 = 4 \text{ atm}$
 $P_2 = 4 \text{ atm}$
 $P_3 = 4 \text{ atm}$
 $P_4 = 4 \text{ atm}$
 $P_5 = 4 \text{ atm}$
 $P_6 = 4 \text{ atm}$
 $P_7 = 4 \text{ atm}$

دوهم مثال: يو گرام هايدروجن دتودوخې په $0 \, \mathrm{C}$ او د $760 \, \mathrm{mmHg}$ فشار لاندې $12,5 \, \mathrm{dm}^3$ حجم لري. كه د تودوخي درجه ثابته پاتې شي نو د $900 \, \mathrm{mmHg}$, $600 \, \mathrm{mmHg}$ فشارونو لاندې د همدغه مقدار هايدروجن گاز حجم به څو وي.

(a)
$$P_1 = 760 \text{ mmHg}$$
 $P = 600 \text{mm}$
 $V_1 = 12,5 \text{ dm}^3$ $V_2 = ?$
 $P_1 V_1 = P_2 V_2$
 $760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{ dm}^3 = 600 \text{ mmHg} \times V_2$

$$V = \frac{760 \text{mmHg} \times 12, 5 \text{dm}^3}{600 \text{ mmHg}}$$
 = 15,83 dm³

(b)
$$P_3 = 750 \text{mmHg}$$

 $V_3 = ?$
 $P_1 V_1 = P_3 V_3$
 $760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{ dm}^3 = 750 \text{mmHg} \times V_3$
 $V_3 = \frac{760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{dm}^3}{750 \text{mmHg}} = 12,676 \text{ dm}^3$

(c)
$$P_{q} = 900 \text{mmHg}$$
 $V_{4} = ?$

$$P_{t}V_{t} = P_{t}V_{t}$$
760mmHg × 12,5dm³ = 900mmHg × V_{t}

$$V_{\mu} = \frac{760 \text{mmHg} \times 12,5 \text{dm}^3}{900 \text{mmHg}} = 10,56 \text{dm}^3$$

دريم مثال: يو ربړي بالون د تودوخې په 127° په $4 \mathrm{dm}^3$ هوا ډ ک شوی دی که د تودوخې درجه 73° - ته راټيټه شي د گاز حجم به څومره شي.

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2}$$

$$V_1 = 4dm^3$$

$$T_1 = 127C \text{ or } 273 + 127 = 400k$$

$$T_2 = -73C \text{ or } 273 - 73 = 200k$$

$$V_2 = \frac{V_1 \times T_2}{T_1}$$

$$V_3 = \frac{4dm^3 \times 200k}{400k}$$

څلورم مثال : پنڅه لیتره گاز دتودوخې په $\overset{\circ}{ ext{C}}$ او $ext{2atm}$ فشار لاندې لرو . که د تودوخې درجه $ext{OC}$ او فشار $ext{1atm}$ شی نو د همدې گاز حجم په څومره شي.

$$V_{1} = 5dm^{3}$$

$$P_{1} = 2atm$$

$$P_{2} = 1 atm$$

$$T_{1} = 273 + 273C = 546k$$

$$T_{2} = 0C + 273 = 273k$$

$$V_{2} = ?$$

$$\frac{P_{1}V_{1}}{T_{1}} = \frac{P_{2}V_{2}}{T_{2}} \qquad ; \qquad V_{2} = \frac{P_{1}V_{1}}{T_{1}} \times \frac{T_{2}}{P_{2}}$$

$$V_2 = \frac{2 \text{ atm} \times 5 \text{ dm}^3}{546 \text{k}^6} \times \frac{273 \text{k}^6}{1 \text{ atm}} = 5 \text{dm}^3$$

ېنځم مثال: د تودوخې په 27 او د 5atm فشار لاندې د کاربندای اکساید حجم 10dm دی. د همدې مقدار CO_{2}

P = 5atmosphers
V = 10dm³
W = ?
T = 27
$$\mathring{C}$$
 + 273 = 300 \mathring{k}
R = 0,0821dm³.atm \mathring{k} ¹· mol⁻¹
M = 44g mol⁻¹

$$PV = \frac{W}{RT}$$

$$5 \times 10 = \frac{W}{44} \times 0,0821 \times 300$$

Wt. of gas =
$$W = \frac{5atm \times 10dm^3 \times 44g \text{ mol}^4}{0,0821dm^3 \cdot atm \cdot k^{-1} \cdot \text{mol}^4 \times 300k} = 89,3g$$

شپږم مثال: د تودوخې په 20°C او د 750mmHg فشار لاندې د SO کثافت (gr/dm³) پيدا کړۍ.

$$T = 20C + 273 = 293k$$

 $M \cdot SO_{1} = 64g \text{ mol}^{-1}$
 $R = 0.0821 \text{dm}^{3} \cdot \text{atm. } k^{-1} \cdot \text{mol}^{-1}$
 $d = ?$

$$d = \frac{MP}{RT}$$

64g mol × 0,98atm

$$d = \frac{1}{0.0821 \text{dm}^3 \cdot \text{atm. } \vec{k}^1 \text{mol}^{-1} \times 293 \vec{k}^0} = 2,60 \text{ g/ dm}^3$$

2 - 3 . د گازاتو ديفوژن او ايفيوژن:

دا چې د مختلفو گازونو ماليکولونه د يو متجانس مخلوط د جوړولو پورې په خپله يو د بل سره گډيږي دی پيښې ته ديغيوژن وائي. د ديغيوژن مشابه بله پيښه ايغيوژن دي.

د يو ډير کوچني سوري څخه (چې قطر ئې تقريباً د ماليکول د قطر په اندازه وي) د گاز د ماليکولونو يو يو وتلو ته (چې په خپل منځ کې ټکر نکوي) ايفيوژن ويل کيږي.

د گراهام د قانون په اساس د معين فشار او د تودوخي په معينه درجه کي د دوو گازو د ديفيوژن سرعتونه د هغوئ د کثافتونو او هم د هغوئ د ماليکولي کتلو د مربع جذرونو سره معکوس تناسب لري. يعني ليکو چي:

$$\frac{V_1}{V_2} = \sqrt{\frac{d_2}{d_1}} = \sqrt{\frac{M_2}{M_1}}$$
 (48)

دلته V_2 او V_2 د V_1 او V_2 او V_2 او V_2 او V_3 او V_2 او V_3 د هغوئ کثافتونه او مالیکولی کتلی ښئی.

ايفيوژن هم په عين ترتيب سره تعريفيږي او د پورتني فورمول په شان د (1) او (2) گازونو د ايفيوژن سرعتونه (V_2) و (V_3) تعينيږي.

تجربه:

يو شيشه ئي نل چې اوږدوالى ئې 100 دى په نظر كې نيسو. د نل د دواړو خولو د بندولو لپاره د پنبې دوه واړه غونډاري چې يو ئې د امونيا (NH_3) په محلول او بل يې د (HCl) په محلول كې ککړ شويدى تياروؤ. دواړه غونډاري په يو وخت د نل په دواړو خولو كې ږدو . لږ وخت وروسته د NH_3 د محلول نه په 60 فاصله او HCl د محلول نه په 40 فاصله كې د نل په داخل كې د HCl او HCl د محلول نه په نتيجه كې د HCl مېينه حلقه پيدا كيږي (10 - 10 شكل.)

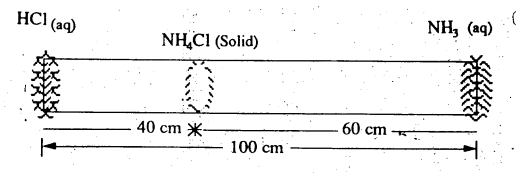
د پورتنيو فاصلو نسبت د نوموړو گازاتو د سرعت نسبت راکوي يعني ليکو چې:

$$m NH$$
 گاز طی کړی سرعت $m NH_3$ فاصله چې $m NH_3$ گاز طی کړی $m = 1,5$ $m NCl$ فاصله چې $m HCl$ گاز طی کړی سرعت $m 40$

که د امونیا او د مالگې د تیزابو کثافتونه په ترتیب سره $d_1=0.76 {
m g \ dm^3}$, $d_1=1.66 {
m g dm^3}$ راکړل شوي وي نو لرو چې:

ليدل کيږي چې 1,48 او 1,5 سره ډير نژدي دي.

$$NH_3(g) + HC1 \longrightarrow NH Cl(s)$$



اوس که د امونیا او دمالگي د تیزابو ڏکتلو په اساس محاسبه وکړو نو لیکو چي:

$$\frac{\text{V NH}_3}{\text{V HCl}} = \sqrt{\frac{\text{M HCl}}{\text{M NH}_3}} = \sqrt{\frac{36,5}{17}} = 1,465$$

پورتنۍ محاسبې د گراهام د فورمول عملي ارزښت ښئي.

3 - 3 . د دالتون د جزئي فشارونوقانون:

 N_2 د گازونو دمخلوط فشار د هغه مخلوط د ټولو اجزاؤ د جزئي فشارونو مجموعه ده. مثلاً که د گازونو مخلوط د N_2 د گازونو د دې N_2 نو د دې N_2 وي نو د دې N_3 وي نو د دې N_3 وي نو د دې گازونو د مخلوط فشار N_3 مساوي کيږي:

$$P = P N_1 + P O_2 + P CO_2 + P Ar \dots (49)$$

بايد وويل شي چې د گازاتو په يوه مخلوط کې د هر گاز جزئي فشار په مخلوط کې د هغه گاز غِلظت (د ماليکولونو دتعداد)سره مستقيماً متناسب دي.

د دالتون د قانون عملي ارزښت: يو گاز هغه وخت د (1) محيط څخه (1 1) محيط ته داخليږي چې په (۱) محيط کې د هغه جزئې فشار زيات وي. دا چې په هوا کې د اکسيجن جزئي فشار 159gr/m² او د انسان په سږو کې د هغه جزئي فشار 116gr/m² دی نو څکه آکسيجن د هوا څخه په خپله د انسان سږو ته ننوځي او بر عکس دا چې د کاربندای اکسايد جزئي فشار په سږو کې د هوا څخه زيات دی نو دا گاز له سږو څخه په خپله هوا ته خارجيږي.

په الوتکه کې د پیلوټ کابین که د فشار د کنترول وسایل ونلري نو په لوړه ارتفاع کې د فشار د ټیټیدو له کبله په کابین کې د آکسیجن فشار هم راټیټیږي او پیلوټ ته په تنفس کې مشکلات پیښیږي.

د اوبو په تل کې د اوبو د فشار له کبله پر هوا فشار زیاتیږي په دغه شرایطو کې په هوا کې د آکسیجن جزئي فشار ډیر زیاتیږي نو ماڼوگان د اوبو په تل کې د عادي هوا څخه د تنفس لپاره کار نه اخلي بلکه هغوی د ځان سره د هوا داسی مخلوط گرځوي چې %69 ئی نایتروجن او %34 ئي آکسیجن وي.

د بعضي گازونو د استحصال په وخت کې دغه گازونه د اوبو په سر جمع کوي څرنگه چې د اوبو پر سر د اوبو خپل بخار هم وي پس د حاصل شوي گاز د فشار په محاسبه کې بايد د اوبو د بخار فشار له هغې څخه کم کړي.

4 - 3 . د گازاتو کنتیکي - مالیکولي نظریه:

د دې نظرئي مهمي فرضتي دا دي:

الف – گازات د اتومو او ماليکولو څخه جوړ دي چې د دې ذراتو تر منځ فاصله ډيره زياته ده.

ب ـ د گازاتو دمالیکولو تر منځ فاصله دومره زیاته ده چې د گاز د عمومي حجم په نسبت د هر مالیکول د شخصي حجم څخه صرف نظر کیدای شي.

ج - د گاز ماليکولونه دايم پر مستقيم خط حر کت کوي. او يواځې هغه وخيټ چې په خپل منځ کې يا د لوښي پر ديوال ولگيږي د حر کت لوري ئې بدليږي. د لوښي د ديوال سره د گاز د ماليکولو په نتيجه کې د گاز فشار منځ ته راځي.

د ـ د گازاتو د ماليکولونو ټکرونه کاملاً ايلاستيکي دي يعني پدې ټکرونو کې د انرژۍ راکړه ورکړه نه وي.

ه - د گاز د ماليکولو د حرکت سرعت او متوسطه کنتيکي انرژي د حرارت د درجې (T) سره مستقيم تناسب لري.

و - د گاز پر ماليکولو د ځمکې د جاذبي قوه تاثير نه کوي.

3 - 3 . د گراهام د ديفيوژن قانون:

د گراهام د قانون په اساس د حرارت په يوه معينه درجه کې د ټولو گازونو ماليکولونه يوه اندازه متوسط کنتيکي انرژي لري. که (1) او (2) ماليکولونه په پام کې ونيسو نو ليکو چې:

$$\frac{1}{2} m_1 u_1^2 = \frac{1}{2} m_2 u_2^2 \dots (51)$$

دلته \mathbf{m}_{a} او \mathbf{m}_{a} د مالیکولو کتلی، \mathbf{u}_{a} او \mathbf{u}_{a} د \mathbf{u}_{b} او \mathbf{u}_{a} مالیکول متوسط سرعت ښئي. د پورتنۍ معادلې نه لیکو چې:

$$\frac{u_1}{u_2} = \sqrt{\frac{m_2}{m_1}}$$
 (52)

دا چې د گاز د مالیکول د دیفیوژن سرعت د هغه مالیکول د حر کت د متوسط سرعت سره مستقیماً متناسب دی نو پس لیکلای شو چې:

$$\frac{\vec{V}_1}{\vec{V}_2} = \frac{u_1}{u_2} = \sqrt{\frac{m_2}{m_1}}$$

دا چې د گاز د ماليکول کتله د هغه گاز دم اليکولي کتلي سره عدداً مساوي وي نو ليکو چي:

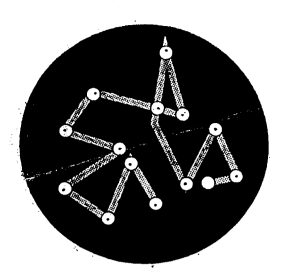
$$\frac{\tilde{V}_{1}}{\tilde{V}_{2}} = \sqrt{\frac{M_{2}}{M_{1}}}$$

دا چې د گاز کثافت د هغه گاز د ماليکولي کتلې سره مستقيم تناسب لري نو ليکلای شو:

$$\frac{\vec{V}_1}{\vec{V}_2} = \sqrt{\frac{d_2}{d_1}}$$

6 - 3 . **د براون حرکت:**

د يوه جامد جسم ذره د گاز په محيط كې ولاړه (معلق) په پام كې نيسو. كه دا ذره لويه وي نو كوم تعداد ټكرونه چې د گاز ماليكولونه ئې له يوې خوا د هغې سره كوي هغو مره ټكرونه ورسره د بلې خوا څخه هم كوي مگر كه دا ذره كوچنۍ وي نو هغه تعداد ټكرونه چې د گاز ماليكولونه ئې ورسره د يوې خوا كوي د فضائي مشكلاتو له كبله ممكن هغو مره ټكرونه ورسره د بلې خوا څخه ونشي له همدې كبله دغه ذره دايماً په غير منظم ډول يوې خوا او بلې خوا ته گرځي، د معلقو ذراتو داسې نامنظم حركت ته د براون حركت وائي.



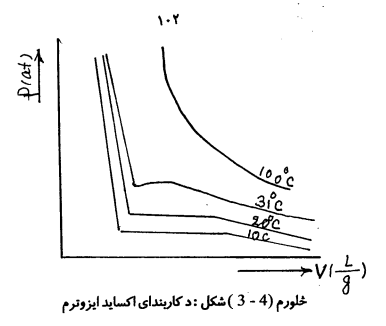
دريم (3 - 3)شكل: د برأون حركت

7 - 3 . خيالي او حقيقي گازات:

هغه گازات چې د هغوئ د عمومي حجم په مقايسه د گاز د هر ماليکول د شخصي حجم څخه او هم د ماليکولو په منځ گُر جذب او دفع د قواؤ څخه صرف نظر کيدای شي د خيالي گازاتو په نامه ياديږي. ټول هغه گازات چې د ټيټ فشار لاندې د تودوخې لورړه درجه ولري د خيالي گازاتو له ډلې څخه حسابيدای شي. لکه چې مخکې مو ولوستل (39) افادې ته د خيالي گازاتو د حالت معادله وائي يعنې لرو چې:

PV = nRT

له پورتنۍ معادلې څخه ښکاري چې د (P-V) گراف يو منظم های پربول جوړوي. که د کاربندای اکسايد د (P-V) ايزوترم ته وگورو دغه گاز د سانتيگراد د (P-V) درجو پورته يو خيالي گاز بلل کيدای شي ولې د سانتيگراد د (P-V) گراف های پربول ته ورته ندی يعنې د سانتيگراد د (P-V) گراف های پربول ته ورته ندی يعنې د سانتيگراد د (P-V) کاربندای اکسايد يو خيالي گاز نشي حسابيدای.



بلکه يو حقيقي گاز دی. واندروالس د حقيقي گازاتو د حالت د تعين لپاره يوه داسې معادله پيشنهاد کړه چې په هغې کې د گازاتو د ماليکولو تر منځ د جذب او دفع قوه او هم د ماليکولو شخصي حجم په نظر کې نيول شوی دی.

$$(P + \frac{a}{V^2})(V - b) = RT \dots (53)$$

دلته د مالیکول تر منځ متقابل جذب قوه د (a/V^2) په واسطه او د گاز د مالیکولو شخصي حجم او د هغوی تر منځ د د د نع قوه د b د عدد په واسطه ښودل کیږي.

ماىعات:

لکه چې پاس مو ویل د گازاتو د مالیکولونو تر منځ د جذب قواوې ډیرې ضعیفه دي نو څکه د گازاتو مالیکولونه یو د بل څخه ډیر لرې،لرې واقع دي او یو د بل د تاثیر پرته په خپل سر په هر لورې حر کت کوي. که گازات ساړه کړای شي او هم فشار ورباندې زیات شي د هغوئ د مالیکولو تر منځ فاصلې کمیږي بالاخره داسې یو حالت راځي چې د مالیکولو تر منځ فاصلې د فشار په واسطه نورې په آسانۍ نه کمیږي. پدې حالت کې گاز په مایع اوړي. په مایع کې مالیکولو تر منځ قواؤ په واسطه سست نښتلي وي، مگر هغه مالیکولونه چې څنگ په څنگ مالیکولونه یو د بل سره د مالیکولو تر منځ قواؤ په واسطه سست نښتلي وي، مگر هغه مالیکولونه چې څنگ په څنگ سره گاونډیان ندي لکه د گاز د مالیکولو په شان د یو بل څخه آزاد دي او په هر لورې حر کت کولای شي. نو همدا سبب دی چې یو لیتر گاز په نیم لیتره بالون او یا شل لیتره بالون کې څایدای شي او د لوښي په شکل پورې هم دا موضوع مربوطه نده مگر یو لیتر مایع په نیم لیتره لوښي کې نه څایږي او هم شل لیتره لوښي نشي په کولای خو مایعات لکه د گازاتو په شان د هر لوښي شکل اخستلای شي. یعنې مایعات معین حجم لري مگر معین شکل نلری.

د مايعاتو فزيکي خواص لکه د غليان نقطه، د بخار کيدو حرارت د بخار فشار، لزوجيت، سطحي کشش او نور د مايعاتو د ماليکولو په جوړښت او د مايعاتو د ماليکولو تر منځ قواؤ پورې اړه لرې. که دا واقعیت په پام کې ونیسو چې د یوې مایع د بخار فشار د اتومو سفیري فشار پر ضد پورته (\uparrow) عمل کوي او کله چې د مایع د بخار فشار د اتوموسفیریفشار سره مساوي شي دغه وخت مایع په غلیان پیل کوي. غیر قطبي مواد چې د مالیکولو په منځ کې ثې د جذب قواوې ډیرې ضعیفه دي مالیکولونه ثې په لږه انر ژۍ په آسانۍ او ژر الوزي او د مایع دپاسه بخار جوړوي د قطبي موادو د مالیکولونو په منځ کې د دایپول - دایپول د جذب قواوې عمل کوي هر څومره چې د موادو د مالیکولو قطبیت زیات وي په هم هغه اندازه د هغوی د مالیکولونو تر منځ د جذب قواوې شدیدې وي. د داسې مایعاتو مالیکولونه په سختۍ او د ډیرې انر ژۍ په مصرف د گاز (بخار) فاز ته ځې او د مایع د پاسه بخار جوړوي.

ي کې د تودوخې په عين درجه کې د غير قطبي مايع د پاسه د بخار فشار د قطبي مايع په پرتله زيات وي نو څکه د غير قطبي مايع د غليان نقطه د قطبي مايع په پرتله ټيټه وي. همدا ډول د غير قطبي مايعاتو د بخار کيدو حرارت د قطبي مايعاتو په پرتله کم وي.

لمړي (1 - 3) جدول: د قطبي او غير قطبي مايعاتو بعضي مشخصات

	مولي كتله (مول گرام) molar	دایپول مومنت Dipole	د ذوب نقطه m.p	د غلیان نقطه د نقطه b.p.	د ذوب حرارت د ذوب په نقطه کې Heat of	د تبخیر حرارت د غلیان په نقطه کې Heat of
Hydride	Mass (g/mol)	Moment (D)	(°C)	(°C)	Fusion at m.p kJ/mole	Vaporization at b.p. kJ/ mole
Silane						
(SiH ₄) (non	32.09	0	- 185	-111	0.665	13
polar)	•					
Phos- phine	34.00	0.55	-134	-87.8	1.13	14.6
PH3 (Polar)						
Hydrogen Chloride	36.46	1.04	-114	- 84.9	1.99	16.1
(HCI)		* .				
(Polar)	24.00					
Hydrogen Sulphide (H,S)	34.08	1.10	- 85.86	- 60.8	2.38	18.7
(Polar)						
Water						
(HO) 18 (Polar)	8.02	1.85	0.00	100	6.02	40.7

هایدروجني اړیکه د واندروالس د نورو قواؤ په پرتله ډیره قوي ده. په هغه موادو کې چې د هایدروجني اړیکي ډیرې وی (لکه اوبه) د دغسی موادو د بخار کیدو حرارت او د غلیان نقطه لوړه وي.

مثلاً اوبه او ایتان په پام کې نیسو. د اوبو مالیکولي کتله 18 او د ایتان مالیکولي کتله 30 ده که یواځې د مالیکولي کتلو له مخې قضاوت و کړو نو د تودوخې په عینې درجه کې به اوبه چې مالیکولونه ثې سپک دي بخار او ایتان چې مالیکولونه ثې درانده دي مایع وي. ولې برعکس د کوټې په حرارت کې اوبه مایع او ایتان گاز دی. د دې دلیل دا دی چې د اوبو د مالیکولونو تر منځ یواځې دسپرشني خې د اوبو د مالیکولونو تر منځ یواځې دسپرشني ضعیفه قواوي عمل کوي.

د (1-3) جدول څخه ښکاري چې لمړی څلور هایدرایدونه مشابه مالیکولي کتلې لري. SiH_{u} یوغیر قطبي مرکب $(\mu=0)$ دی. د هغه د ذوب نقطه، د غلیان نقطه، د ذوب حرارت او د تبخیر حرارت تر ټولو ټیټ دی. هایدروجن سلفاید چې یو قطبي مرکب دی او د دیپول مومنت یې د PH_3 څخه دوه کر ته زیات دی. د هغه د ذوب نقطه، د غلیان نقطه، د غلیان نقطه، د ذوب حرارت او د تبخیر حرارت د درې لمړیو مرکباتو څخه لوړ دی او د اوبو په مالیکول کې چې د مالیکولو تر منځ قواوې تر ټولو شدیدې (هایدروجني اړیکې) دي سره د دې چې مالیکولي کتله ئې د دغه ټولو موادو څخه لږه ده مگر د ذوب نقطه، د غلیان نقطه، د ذوب حرارت او د غلیان حرارت ثې تر پورتنیو موادو لوړ دی.

3 - 3 . تبخير اوغليان:

لکه چې پاس وويل شول د مايع ماليکولونه د ماليکولو تر منځ قواژ په واسطه سره نښتلي وي. کله چې مايع ته حرارت ورکول کیږي نو د مایع د مالیکولو کنتکې انرژي زیاتیږي د مایع ټول مالیکولونه یوه اندازه کنتکې انرژي ناري. کله چې د مايع بعضي ماليکولونه دومره کنکي انرژي پيدا کړي تر څو د مايع پر مخ د نورو ماليکولو سره خپل اړيکي وشلوي او هوا ته والوزي دې پيښې ته د مايع تبخير ويل کيږي. د مايع تبخير د تودوخي په هره درجه کې صورت مومي. کله چې مايع ته حرارت ورکول کيږي نو د دې حرارت يوه برخه د يو کم شمير ماليکول د تبخير لپاره مصرفیږي او نور ډیر مقدار تې د مالیکولو د کنتکي انرژي د زیاتیدو یعنې د تودوخې د درجې د لوړیدو لپاره مصرفيږي. پدې ترتیب د تودوخي درجه د یوې معینې نقطي پورې (دا نقطه د هرې خالصي مادې لپاره ثابته او معينه ده) لوړيږي. کله چې د تودوخي درجه ۾ داسې يوې معينې نقطي ته ورسيږي د مايع تقريباً ټول ماليکولونه دومره کنتکي انرژي لري چې د مايع د مخ د ماليکولو څخه د خپل ارتباط د شکولو او هوا ته دالوتلو دپاره کافي وي دلته د مايع د مخ ماليکولونه په ډيره بيړه خو په منظم ډول سره د مايع د مخ څخه هوا ته الوزي او جذب کړې تودوخه هم د ځان سره هوا ته وړي چې په نتيجه کې پاتي مايع سړيږي دلته هر څومره زيات حرارت چې مايع ته ور کول کیږي هغو مره زیات مالیکولونه دمایع د مخ څخه الوزي او دغه مالیکولونه کټ مټ هغومره حرارت د څان سره هوا ته وړي څومره چې مايع ته د منقل څخه ور کول کيږي پدې ترتيب د مايع د تودوخې درجه تر هغه وخته ثابته پاتي کيږي ترڅو چې ټوله مايع تبخير شي. د تودوخي دغه ثابته درجه چې په هغه کې د خالصي مادې ماليکولونه په ډيره بيړه او منظم ډول تبخير کيږي دغليان د نقطي په نامه ياديږي. او هغه مقدار تودوخه چې د يو مول خالصي کیمیاوي مادې د بخار کیدو لپاره $({
m T=Const}\,)$ مصرفیږي د تبخیر د تودوخي په نامه یادیږي. باید زياته کړو کله چې د يوې خالصي مادې يو مول بخار بير ته په مايع بدليږي نو هم دومره تودوخه د حرارت په همدغه ثابته درجه کې آزادوي. يعني د خالصي کيمياوي مادې د غليان نقطه او د تميع نقطه يو شي او همدارنگه د

دغې خالصې مادې د تبخير حرارت او د تميع حرارت عدداً (د علامې په اختلاف) سره مساوي دي. په همدې ډول د خالصې کيمياوي مادې د ذبې او انجماد نقطه سره يو شي او د ذوب کيدو او جامد کيدو حرارتونه سره عدداً مساوي (د علامي په اختلاف) دي.

په (2-3) جدول کې د بعضي موادو د غلیان نقطې او د تبخیر یدو حرار تونه ښودل شویدي. باید وویل شي چې خارجي فشار د غلیان په نقطه قاطع تاثیر لري. د خارجي فشار په زیاتولو د مایع د غلیان نقطه لوړیږي او برعکس که پر مایع باندې خارجي فشار کم کړای شي نو هغه وخت مایع د تودوخې په ټیټه درجه کې غلیان که ی.

د هسکوغرو په څوکو کې چې خارجي فشار ډیر کم دی هلته اوبه ډیر ژر جوشیږي او د اوبو بخار مرتباً یو څه حرارت هوا ته د ځان سره وړي. پداسې منطقو کې خواړه ژر نه پخیږي مگر د بحر (دریاب) په غاړه چې د اتوموسفیر فشار ډیر دی دلته اوبه ژر نه جوشیږي. دبخار دیگ څخه بخار نه وځي نو څکه د بخار دیگ ته چې هر څومره حرارت ورکول کیږي هغه ټول په خوړو کې جذبیږي نو لدې کبله د بخار په دیگ کې خواړه ژر پخیږي.

دويم (2 - 3) جدول: د بعضي موادو د غليان نقطې او د تبخير حرارتونه

د غلیان نقطه په	د تبخیر کیدو حرارت	مواد
سانتیگراد	په کيلو ژول في مول	
- 161	9,2	CH_{μ}
- 89	14	CH ₆
- 188	6,52	F ₂
- 34,6	20,4	Cl ₂
59	30,7	Br ₂
17	30,2	Hf
- 84	15,1	HC1
- 70	16,3	HBr
100	40,7	HO

و - 3 . ومايع سطحي كشش:

د مايع ماليكولونه په خپل منځ كې يو بل سره جذبوي د يو ډول ماليكولو تر منځ د جذب قوې ته د كوهيسف قوه وايي. د همجنسه ماليكولو تر منځ د هايدروجن الړيكه او د واندروالس نورې قوې د كوهيسف قواوې دي. كله چې دمايع يو ماليكول د مايع په منځ كې وي نو هغه د هرې خوا څخه د مايع د نورو ماليكولو سره د متقابل جذب عمل ښئي. خو كه د دغه مايع يو ماليكول د مايع پر مخ واقع وي نو دا ماليكول پاس خوا ته د مايع د كوم ماليكول سره د متقابل جذب عمل نه ښئي بلكه يواځې لاندې خواته د مايع د ماليكولو له خوا جذب كيږي چې لدې څخه د مايع سطحي كشش د دې باعث گرځي چې د مايع پر سطحه ماليكولونه په خپل منځ كې سره نژدې او هم حجمي ماليكولو ته نژدې شي چې په نتيجه كې د مايع سطحه كمه كړي. دمايع د سطحي د

پر اخولو لپاره بايد انرژي مصرف شي چې دغه انرژۍ ته دمايع سطحي کشش واثي.

تعریف: هغه مقدار انرژي چې درایع سطحه د یوه واحد په اندازه زیاتوي د مایع د سطحي کشش په نامه یاد او په $\overline{\mathrm{Im}}^{1}$ سره اندازه کیږي. $\overline{\mathrm{Im}}^{1}$

د اوبو سطحي کشش ډیر لوړ دی دا څکه چې د اوبو د مالیکولو تر منځ هایدروجني اړیکه وجود لري. د همدې سطحي کشش له کبله د باران څاڅکي گرد دي څکه د کروي حجم خارجي سطحه ډیره کوچنۍ وي. د اوبو سطحه لکه د کش شوي ربړ په شان ده. که د ږیرې د ماشین پاڼه په احتیاط سره پلنه د اوبو په سر کښیږدو تر ډیره وخته پورې هغه په اوبو کې نه ډوییږي. چې دلیل ثي همدغه د اوبو لوړ سطحي کشش دی.

د سطحي كشش اندازه كول: مايعانو سطحي كشش به خو طريقو اندازه كيږي چې بعضي ئي دا دي:

- (١)د تورژيون طريقه
- (۱۱) د تنگ نل طریقه
- (۱۱۱) د څاڅکو يا ستلاخمو متر طريقه
- (111) طریقه ډیر استعمال لري. ستلاخمو متر د یو شیشه ثي بالون څخه عبارت دی چې د دغه بالون دوه طرفه نلونه دي یو نل ډیر تنگ او 5ل نل خو له یو څه ارته ده. (5 3) شکل

ستلاخمو متر لمړی پاک او وچوۍ بیا تې د کشش په واسطه د X تر نښې پورې د مقطرو اوبو څخه ډکوۍ او د هغې وروسته تې پریږدۍ چې د اوبه څاڅکي په یو گیلاس کې وڅاڅي د اوبو د څاڅکو شمیر nw معلوموۍ دغه بالون بیا وچوۍ او د کشش په ذریعه تې د X تر نښې پورې د امتحاني مایع څخه ډکوۍ او د پخوا په څیر بیا د څاڅکو شمیر (nl) معلوموۍ د اوبو او د مایع کثافتونه dl, dw د تجربې د تودوخې د درجې له مخې د کتاب څخه اخستل کیږي او د لاندې فورمول په اساس د امتحاني مایع سطحي کشش حسابوۍ.

$$\gamma = \frac{\text{nw.dl}}{\text{nl.dw}} \times \gamma \text{w} \dots (54)$$

په پورتنۍ رابطه کې γ د امتحاني مايع سطحي کشش او γW د اوبو سطحي کشش دی چې د هغې قيمت هم د تودوخې په هره درجه کې په کتاب کې ور کړل کيږي. د مايعاتو سطحي کشش د تودوخې د درجې په لوړيدو سره کميږي څکه چې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د کوهيسف قواوې کمزورې کيږي.

10 - 3 . **كوهيژن اواد هيژن:**

د يوې مايع د ماليکولو تر منځ مقابل جذب ته کوهيژن وائي. هغه قوه چې د يوې مايع د ماليکولو تر منځ د متقابل جذب سبب گرځي د کوهيسف د فوې په نامه ياديږي.

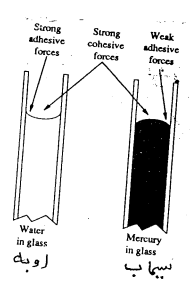
د يوې مايع د ماليکولو او د يو بل جسم د سطحي تر منځ متقال جذب ته ادهيژن او هغه قوه چې د اد هيژن باعث ګرڅي د ادهيسيف د قوې په نامه ياديږي.

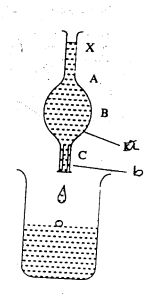
په سلندر کې د مايع سطحه کيدای شي محدب او يا مقعر شکل ولري. که د يوې مايع د کوهيسيف قوه د هغه مايع

او د سلندر د دیوال تر منځ د ادهیسیف قوې څخه زیاته وي پدې صورت کې په سلندر کې د مایع سطحه محدبه وي. لکه سیماب په سلندر کې. او کېد یوې مایع د مالیکولو او د سلندر د دیوال تر منځ د ادهیسیف قوه د هغه مایع د مالیکولو ترمنځ د کوهیسیف وقوې څخه زیاته وي (لکه اوبه په سلندر کې) پدې حالت کې په سلندر کې د مایع سطحه مقعر شکل لري.

په همدې اساس په سلندر کې د اوبو حجم د تقعر د اصغري نقطې او د سيمابو حجم د تحدب د اعظمي نقطي نه حسابيږي. که عين مقدار مايع په څو نلونو کې واچول شي نو وبه ليدل شي چې تر ټولو تنگ نل کې مايع تر ټولو لوړه ارتفاع لري.

دې عمل ته د نل د تنگوالي تاثير وائي.



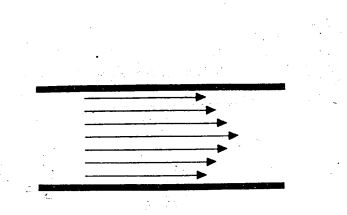


شپږم (6 - 3) شکل: په نل کې د سيمابو (a) او اوبو (b) د سطحو شکلونه

پنځم (5 - 3) شکل: ستلاخمومتر : هـا لون ، ط تنګنل

11 - 3 . لزوجيت يا سريښناكي:

د مايع ماليكولونه يو د بل د پاسه ښويږي چې دې پيښې ته د مايع سيلان يا جريان واثي. او د مايع اصطحكاك د خپل جريان پر ضد د لزوجيت په نامه ياديږي. خپل جريان پر ضد د لزوجيت په نامه ياديږي. يا په بل عبارت كله چې د مايع د ماليكولو طبقات يو پر بل ښويږي نو دلته يوه طقه د بلې طبقې د ښويدو په لار كې خنډ گرځي چې د دې داخلي اصطحكاك له كبله د مايع جريان ورو كيږي شكل (7 - 3).



اوم (7 - 3) شکل: په نل کې د مايع د طبقو د جريان څرنگوالي

که دمايع جريان په يو نل کې په پام کې ونيسو د مايع د ماليکولو هغه طبقات چې د نل د ديوال سره مستقيم تماس لري سيلان نکوي. د دې طبقې تر څنگ د نل د مر کز په لور بله طبقه لږ ورو جريان لري او بالاخره د نل په منځ (مر کز) کې طبقه تر ټولو طبقو تيز جريان کوي.

د مختلفو مایعاتو لزوجیت سره فرق لري مثلًا شات او گلیسرین داوبو او ایتایل الکولو څخه ډیر زیات لزیج دي. د مایعاتو لزوجیت په لاندې عواملو پورې اړه لري:

(۱۰). **د مالیکول لوی والی :** هر څومره چې مالیکولونه لوی او درانده وي هغوﺉ یو پر بل په مشکل سره ښویږي. نو لدې کبله د موادو د مالیکولو لوی والې د لزوجیت د زیاتوالي سب ګرڅي.

(۱۱). **هایدروجني اړیکه او نورې د واندروالس قواوې:** دا قواوې د مالیکولو د یوبل سره د نښتلو د مایعاتو د جریان د وروکیدلواو په نتیجه کې د مایع د لزوجیت د زیاتیدو سبب گرڅي.

(\mathbb{N}). هر څومره چې د موادو د ماليکولو شکل \mathbb{Z} ډوډ او غير منظم وي هغومره هغوئ يو د بل د پاسه په سختۍ ښويږي نو څکه هغه مواد چې د ماليکولو فضائي جوړښت ئې څانگې وانگې او گډوډ وي د هغوئ لزوجت هم زيات وي. بر عکس هغه مواد چې ماليکولونه ئې منظم فضائي جوړښت (لکه کره، هرم ...) لري د هغوئ لزوجيت کم دي.

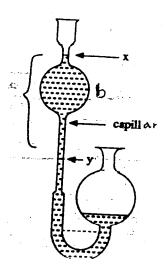
(۱۷). كثافت : هر څومره چې د موادو كثافت لوړ وي هغومره د هغوځ لزوجيت هم زيات وي.

۲) د تودوخې درجه : دا چې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ماليکولو تر منځ جذب ضعيفه کيږي نو پدې اساس د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د مايعاتو لزوجيت کميږي.

دلزوجيت اندازه كول:

د لزوجیت مطلق قیمت اندازه کول مشکل کار دی. د دې پر ځای معمولاً د اوبو په نسبت د مایعاتو د لزوجیت

نسبي قيمت معلوموي. د دې کار لپاره د اوستوالدوسکو متر څخه کار اخلي. شکل (8 - 3)



اتم (8 - 3) شكل: وسكومتر

وسکو متر د امتحاني مايع څخه ډکيږي او د X او Y نقاط پر نل نشاني کوي. پس له هغې انتظار باسي چې د مايع سطحه د X د نقطې څخه تر Y نقطې پورې په څومره وخت کې راښکته کيږي دغه وخت ياد داشت کيږي. بيا وسکو متر په مقطرو اوبو پاک پريمينځل کيږي او د X تر نشاني پورې د مقطرو اوبو څخه ډکيږي او په عين ترتيب د X څخه د Y تر نشاني پورې د اوبو د راښکته کيدو وخت معلوموي. د مايع د لزوجيت نسبي قيمت د لاندې رابطې څخه حسابيږي:

دلته X د نقطي څخه د Y تر نقطي پورې د X د نقطي څخه د X تر نقطي پورې د X د نقطي نه د X تر نقطي پورې د مايع د جريان وخت همدا ډول X د اوبو لزوجيت، کثافت او د X د نقطي نه د X تر نقطي پورې د اوبو د سطحي د راټيټيدلو وخت ښئي.

د اوبو لزوجیت د تودوخی په $^{\circ}$ C کې یو سانتې پوایز قبول شوی دی.

1Poise =
$$10^{1}$$
 kg m 's

حامدات:

مخکې وویل شول چې د گازاتو مالیکولونه په فضا کې په نا منظم ډول او یو د بل نه په مستقله توگه په هر طرف حرکت کوي. ولې په مایعاتو کې څنگ په څنگ گاونډي مالیکولونه یو د بل سره څه نا څه نښتي، یو د بل څخه لري مالیکولونه یو د بل سره څه نا څه نښتي، یو د بل څخه لري مالیکولونه او ایونونه) مالیکولونه یو د بل نه په ستقل ډول حرکت کوي. د جامداتو د جوړښتت واحدونه (اتومونه، مالیکولونه او ایونونه) که یو د بل څخه لري دي او که نژدې، په آزاده توگه په هر طرف یو د بل څخه نشي لرې کیدای بلکه دغه د جوړښت واحدونه د کرستلي حالۍ په غوټو کې یواځې د متعادل حالت د موقعیت په شاوخوا اهتزازي حرکت کولای شي، نو پدې لحاظ جامدات معین حجم لري و کرستلي حامدات معین هندسي شکل هم لري.

جانندا په دوه ډونه يعني دامورد

12 - 3 . كرستلونه:

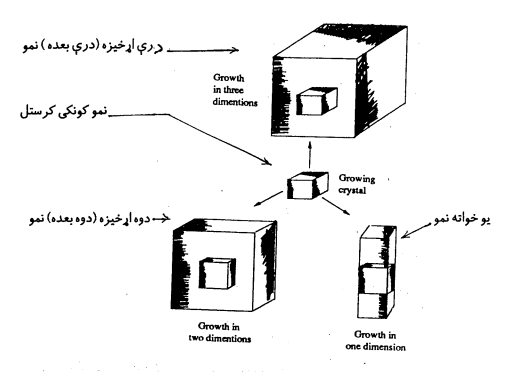
هغه جامد اجسام چې د جوړښت واحدونه (ماليکولونه، اتومونه او ايونونه) ژې په منظم تکرار په فضا (کرستلي جالۍ) کې موقعيت ولري د کرستل په نامه ياديږي لکه د مالگي کرستل د بورې کرستل او داسي نور.

د كرستلومشخصه ئي خواص:

- (١). كرستلو نه معين حجم او معين هندسي شكل لري. ولي گازات نه معين حجم او نه معين شكل لري او مايعات كه معين حجم لري بيا معين شكل نلري.
- (1). که گازات او مایعات ایزوتروپک دي یعنې د هغوئ ټول خواص په جهت پورې اړه نلري مگر کرستلونه آن ایزوتروپک دي یعنې د ادخلي نظم له امله د هغوئ بعضي فزیکي خواص په جهت پورې اړه لري. ایزوتروپک دي یعنې دا چې د کرستلو د داخلي نظم له امله د هغوئ بعضي فزیکي خواص په جهت پورې اړه لري. مثلاً د کرستلو برقي خواص او هم د هغوئ د انکسار ضریب ممکن له یوه اړخ څخه کم او د بل اړخ څخه زیات وي. (111) . سختي او ایلاستیکیت لري. د کرستل شکل د خارجي قوې تر تاثیر لاندې تغیر کوي او کله چې قوه ترې لري شي نو هغه بیرته لمړنی شکل اخلي.

(№). كرستل ثابته د ذوب نقطه لرى.

الف - د کرستل نمو: د خالصې مايع او هم د مشبوع محلول د ورو ورو سړيدو په نتيجه کې کرستلونه جوړيږي. د کرستل ظاهري شکل پدې پورې اړه لري چې هغه څنگه او د کومو شرايطو لاندې جوړ شوی دی. مثلاً هغه ماده چې عادتاً مکعبي کرستلونه جوړوي د مختلفو شرايطو لاندې د ستنې په شان ، د آوار قاب په شان او د مکعبي جسم په شان کرستلونه ئې جوړيږي. شکل (9)



نهم (9 - 3)شکل: د مکعبی کرستلی سیستم درې ډوله نمو.

ب - ايزو مورفيزم او پولي مورفيزم: دوه كيمياوي مواد چې كرستلي جوړښت يې يو شان وي د ايزومورفو په نامه ياديږي.

د ايزومورف موادو فزيكي او كيمياوي خواص سره توپير لري.

كرستلي جوړښت	اتومي نسبت	ِ ايزومورف
مكعب	1:1	Mgo, Naf
ارتورومبک	2:1:4	$K_2 SeO_4$, $K_2 SO_4$
رومبو هدرال	1:1:3	Ca CO ₂ , Na NO ₃

د عینې مادې مختلف کرستلچی او جوړیدل د پولي مورفیزم په نامه یادیږي. که د عین مادې مایع په مختلفو طریقو او د مختلفو شرایطو لاندې سړه شی نو د هغه مادې مختلف کرستلی ډولونه جوړیږي لکه:

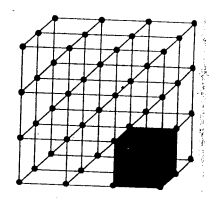
> کاربن (گرافیت ، الماس) سلفر (رومبک ، مونو کلینیک) سلکان (کوارتز ، فلادسفار)

د کیمیاوي عناصرو پولي مورفونه د الو تروپي شکلونو په نامه هم یادیږي. د تودوخې هغه درجه چې په هغه کې د یوې کیمیاوي مادې یو کرستلی شکل په بل کرستلی شکل اوړي د اوښتون د درجي په نامه یادیږي. مثلاً :

12-1 - 3.3 كرستل لمرنى (واحدي) حجره، كرستلي جالى;

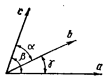
د کرستل د حجم هغه کوچنی واحد چې د کرستل د جوړښت ټول مشخصات پکې وي د کرستل د واحدې حجرې په نوم یادیږي.

د لمړنۍ حجرې پر بنسټ هم هغسې نورې حجرې جوړيږي او له هغې څخه لوی کرستل لاس ته راڅي. د کرستل په حجم کې د ذراتو (اتومو، ماليکولو يا ايونو) د موقيعتونو نظم د کرسلي جالۍ په نامه ياديږي. په کرستلي جالۍ کې د ذراتو ځايونه د کرستلي جالۍ د غوټو په نامه ياديږي او د کوچنيو دايرو په شکل ښودل کيږي. په لاندې شکل (10 - 3) کې يوه ساده مکعبي کرستلي جالۍ او مکعبي واحدي حجره ښودل شوې ده.

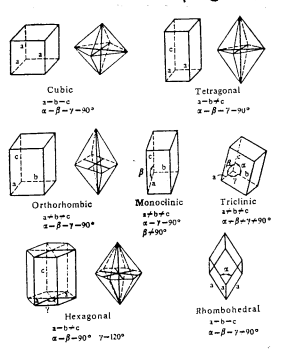


لسم (10 - 3) شكل: ساده مكعبي كرستلي جالۍ

د کرستلو د جوړښت د تشریح لپاره د کرستالو گرافي درې محوري سیستم څخه استفاده کوي. د وضعیه عادي کمیاتو د سیستم څخه د دې سیستم فرق پدې کې دی چې دا محورونه محدود قطعه خطونه دي او د هغوئ تر منځ زاوئې کیدای شي قایمې او یا مایلې وي. چې پدې حساب اوه ډوله کرستلي سیستمونه یا د کرستل اوه ډوله واحدې حجرې پیژندل شوي دي چې په لاندې شکلونو کې ښودل کیږي.



يولسم (11 - 3) شكل: د كرستالو گرافيكي سيستم محورونه c ,b ,a c ,b ,a محورو اوږدوالی γ , β , α



دولسم (12 - 3) شكل: د كرستالو اساسي سيستمونه

2 - 12 - 3 . **د کرستلي جالۍ ډولونه:**

دا چې د کرستلي جالۍ په غوټو کې کوم ډول ذرات (اتومونه، ماليکولونه، ايونونه) ځای لري د کرستلي جاليو څلور گروپه پيژاندل شويدي.

الف ـ فلزي کر ستلونه: د دې کرستلونو د کرستلي جاليو په غوټو کې د فلزاتو اتومونه ځای شويدي دا اتومونه د فلزي رابطې په واسطه سره تړل شويدي. د فلزاتو ولانسي الکترونونه د اتومو تر منځ خاليگاوو کې د الکتروني گاز په شکل په آزادانه ډول حر کت کوي همدې لحاظ فلزي کرستلونه برق او تودوخه ښه تيروي او جلا هم لري.

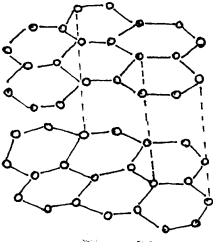
ب- ايوني كرستلونه: د دې ډول كرستلونو د كرستلي جاليو په غوټو كې په منظم تناوب سره مثبت او منفي ايونونه ځاى لري او ايونونه د ايوني اړيكي په واسطه سره نښتلي دي. د دې ډول موادو د ذوبان نقطه لوړه وي دا مواد د ذوب او د محلول په حالت كې برق ښه تيروي. ولې په جامد حالت كې برق نه تيروي.

ج ـ كوولانسي كرستلونه: د دې كرستلو نو د كرستلي جاليو په غوټو كې هم اتومونه ځاى لري مگر دلته اتومونه د كوولانسي اړيكه ډيره مضبوظه ده نو هغه مواد چې كوولانسي اړيكه ډيره مضبوظه ده نو هغه مواد چې كوولانسي كرستلونه لري ډير سخت دي لكه الماس، سليكان، جرمانيم او نور.

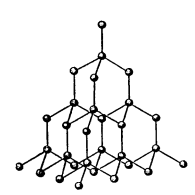
د – ماليکولي کرستلونه: دلته د کرستلي جاليو په غوټو کې ماليکولونه لکه H_2 , H_2 , H_2 , H_3 , H_2 او نور ځاى لري ماليکولونه دلته د واندروالس د قواؤ په ذريعه سره نښتي وي. دا کرستلونه نرم وي او د ذوبان نقطه ئې ټپټه وي. دا مواد برق او تودوخه نه تيروي.

سوال :الماس او گرافیت دواړه د کاربن د اتومو څخه جوړ دي . مگر الماس ډیر سخت دی او برق نه تیروي، گرافیت نرم دی برق ښه تیروي د دې خبرې دلیل څه دی.

جواب : د الماس او گرافیت کرستلي جوړښتونه فرق لري. په (13-3) او (14-3) شکلونو کې د الماس او گرافیت کرستلي جالۍ ښودل شوې دي.



(14 - 3) شكل: دگرافيت كرستلي جالي



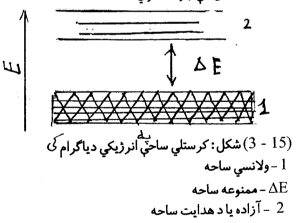
(13 - 3) شكل: د الماس كرستلي جالي

د کاربن اتوم څلور SP^3 هايبرد اربتالونه جوړوي. د الماس په کرستلي جالۍ کې د کاربن هر اتوم د څلورو کوولانسي اړيکو په واسطه د کاربن د نورو څلورو اتومونو سره چې د تترا هدرون په څوکو کې ځای لري تړلې وي. په دې ترتيب د الماس په کاڼي کې د کاربن ټول اتومونه د مضبوطو کوولانسي اړيکو په واسطه يو د بل سره تړلې دي چې د دغسې کرستلي جوړښت له کبله الماس تر ټولو سخت کاڼی دی. د گرافيت کرستل طبقه ئي جوړښت لري چې په هره طبقه کې د کاربن هر اتوم د دريو کوولانسي اړيکو په واسطه د کاربن د درې نورو اتومو سره تړلی وي او د SP^3 څلورم اربتال آزاد پاتې کيږي. د گرافيت د کرستل طبقات د واندروالس ضعيفه قواؤ په واسطه يو د بل سره نښتي وي له همدې کبله گرافيت نرم وي.

د الماس او گرافیت برقي هدایت د کرستلي ساحو د تیورۍ په چوکات کې پوهیدلای شو.

د کرستلي ساحوتيوري:

د کرستلي موادو د برق تيرولو قابليت د کرستلي ساحې د تيورۍ په اساس داسې تشريح کيږي چې گويا همغسې چې په ماليکولونو کې د اتومي اربتالو څخه ماليکولي اربتالونه جوړيږي په کرستلونو کې د اتومي اربتالو څخه کرستلي ساحې يا د کرستلي ساحې اربتالونه منځ ته راځي. د ماليکولي اربتال په څير د کرستلي ساحې اربتال د کرستل د ټولو اتومو په شا وخوا کې) خپور (پخش) وي. کوم قواعد چې په اتومي او ماليکولي اربتالو کې د الکترونو د ويش په هکله دي هغه د کرستلي ساحې په اربتالو کې هم مراعات کيږي چې د هغو له جملې د باولي د پرنسيپ له مخې په هر اربتال کې اعظمي دوه الکترونه ځای نيولای شي. چې په دې حساب که يو کرستل د پاولي د پرنسيپ له مخې په هر اربتال کې اعظمي دوه الکترونه ځای نيولای شي. چې په دې حساب که يو کرستل د لا اتومو څخه جوړ وي او د دې اربتالو کې د الکترونو ممکنه اعظمي شمير $(100 \times 100 \times 1$



ټول هغه الکترونونه چې کیمیاوي اړیکي جوړوي په ولانسي ساحه کې ځای نیسي. کوم الکترونونه چې په برقي هدایت کې برخه اخلي په آزاده یا د هدایت په ساحه کې وي . کله چې کرستل په برقي ساحه کې کیښودل شي نو د هدایت د ساحې الکترونونه د برقي ساحې په لور حر کت کوي او په دې توګه د کرستل څخه برق تیریږي. په حقیقت کې د کرستل ولانسي ساحه د هغه کرستل د اتومو د ولانسي اربتالو څخه جوړه وي او په هغې کې ولانسي الکترونونه څای لري. که چیرې ولانسي ساحه په الکترونو تکمیله او ډکه وي یعنې په اتومي ولانسي اربتالونو کې دوه الکترونونه وي نو دلته د دغه الکتروني جوړو یو دبل څخه جلا کول او د هدایت ساحې ته ئې پورته کول ډیره انرژي غواړي یعنې په دغسې کرستلو کې د ولانسي ساحې او د هدایت د ساحې تر منځ ممنوعه ساحه وجود لري. که د ممنوعه ساحې انرژي له 3 ev څخه زیات (3 ev که د ممنوعه ساحې انرژي له 3 ev کاربن د اتوم څلور 3 ولانسي اربتالونه په اته ولانسي الکترونو ډک دي نو دلته د ممنوعه ساحې انرژي زیاته 3 ev کاربن د اتوم څلور 3 ev که الماس په عادي شرایطو کې کاملاً عایق دی. په ایوني کرستلو کې 3 ev کاوې نو څکه ایوني کرستلو کې

که د ممنوعه ساحي انرژي OE = 1 - 3 وي نو دغسې کرستلونه نيمه هادي بلل کيږي. که د نيمه هادي موادو د تودوخې د رجه لوړه شي نو ډير الکترونونه د ولانسي ساحي څخه د هدايت ساحې ته پورته کيږي او په دې ترتيب د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د نيمه هادي موادو برقي هدايت زياتيږي. که په ولانسي ساحه کې نيمه ډک يا خالي ولانسي اربتالونه وي يعنې ولانسي الکترونونه د ولانسي اربتالونو د تکميل لپاره کافي نه وي لکه په گر افيت کې چې يو OR اربتال ثي نيمه ډک او آزاد دی د سوديم او مس په کرستل کې چې د OR اربتال نيمه ډک (يو الکترون لري) دی يعنې دلته آزاد اربتالونه شته. په داسې کرستلو کې په ډيره کمه انر ژي الکترون د هدايت ساحې ته څي يعنې دلته اصلاً ممنوعه ساحه نشته بلکه د هدايت ساحه د ولانسي ساحې د پاسه پر ته او گډ سرحد لري. دا ډول کرستلونه په فلزاتو کې ليدل کيږي. د غسې مواد برق ښه تيروي. په کومو فلزاتو کې چې په ولانسي ساحه کې د OR په ولانسي اربتال کې دوه الکترونه وي دلته د OR اربتال د انرژۍ له لحاظه نژدې OR خالي اربتال ساحه کې د په ډيره اسانۍ د هدايت ساحه) جوړيږي چې دغه سره گډيږي او په دې ترتيب د دغه دوه الکترونو دپاره پراخه خالي اربتال (د هدايت ساحه) جوړيږي چې دغه الکترونونه په ډيره اسانۍ د هدايت ساحې ته داخليږي.

3 - 12 - 3 . **د كرستلي جالي انرژيّ:**

هغه انرژي چې د کرستل د ذراتو (اتومو، ماليکولو، ايونو) يو د بل څخه د لايتناهي فاصلې په اندازه لرې کولو لپاره ضروو ده د هغه مادې د کرستلي جالۍ د انرژۍ په نامه ياديږي.

14 - 3 . امورف(بي **شكله) جامدات:**

د دې جامداتو د جوړښت په فضا کې د ذراتو (اتومو، ماليکولو، ايونو) منظم تناوب نه ليدل کيږي. نو څکه دا جامدات د ذوب معينه ثابته نقطه او د ذوب ثابت معين حرارت نلري او هم په دوئ کې آن ايزوتوپي نشه عادي ښيښې، جامد پولي ميرونه او نور جامدات له دې ډلې څخه دي. د داخلي جوړښت له پلوه دا مواد د کرستلو څخه مايعاتو سره ډير شباهت لري.

X-19-8) and

څلورم فصل کیمیاوي ترمودینامیک

کیمیاوي تعامل د موادو داسې تغیرات ښئي چې په هغې کې د کیمیاوي موادو د مالیکولونو د اتومو تر منځ بعضي کیمیاوي اړیکي شلیږي. د اتومو تر منځ نوی نظم او نوي کیمیاوي اړیکي جوړیږي او په نتیجه کې نوي کیمیاوي مواد چې جوړښت او خواص ئې د لمړنیو موادو څخه فرق لري منځ ته راځي.

د زړو کیمیاوي اړیکو د ړنگیدو او د نوي کیمیاوي اړیکو د جوړیدو په جریان کې د انرژۍ راکړه ور کړه حتمي ده. په بعضي کیمیاوي تعامل تو کې په تعامل کې د داخل شو یو او د تعامل څخه حاصل شویو موادو د مالیکولونو شمیر فرق لري په داسې تعاملاتو کې (خاصتاً که د تعامل ټول مواد گازات وي) د سیستم حجم ډیر تغیر کوي او د انرژۍ د راکړې ور کړې سربیره انبساطي کار (p.dv) هم صورت نیسي. په بعضي کیمیاوي تعاملاتو کې دانرژۍ راکړه د راکړې ور کړې سربیره انبساطي کار (p.dv) هم صورت نیسي. په بعضي کیمیاوي تعامل په نتیجه کې د انبساطي کار پر ته برقي کار او د کار نور ډولونه هم صورت نیسی.

د طبيعت د عمومي قانون پر اساس هر سيستم ميلان لري چې د لوړې انر ژيکي سو تې نه ټيټې انر ژيکي سو تې ته واوړي نو د لمړنيو موادو په ماليکولونو کې د کيمياوي اړيکو د انر ژۍ او د تعامل څخه حاصل شويو موادو په ماليکولونو کې د کيمياوي تعامل د ميلان لورى او حد هم اټکل کيداى ماليکولونو کې د کيمياوي سيستم کې د تودوخې د راکړې ور کړې په نتيجه کې د موادو فازي حالات هم تغير کوي. هغه علم چې د کيمياوي تعاملاتو د کار حرارت او د انر ژۍ د نورو اشکالو تر منځ د اوښتون قوانين د کيمياوي تعاملاتو او بين الفازي تعادلاتو قوانين او همدا رنگه د کيمياوي تعامل په نتيجه کې د موادو د انر ژبکي او جوړښتي تعاملاتو او مخې د کيمياوي تعامل د لورې او ميلان اټکل مطالعه کوي د کيمياوي ترموديناميک په نامه ياديږي. لاندې مونږ د ترموديناميک لمړى او دوهم قانون په ډير لنډ ډول مطالعه کوو:

1 - 4 . د ترموديناميك لمړى قانون:

د ترمودینامیک لمړی قانون د انرژۍ د تحفظ د عمومي قانون یو خاص شکل دی. پدې قانون کې د یو سیستم د کار، حرارت او د انرژۍ د نورو ډولو تر منځ معادل اوښتون څیړل کیږي. دا قانون د ریاضي په فورمول داسې ښودل کیږي:

$$Q = \Delta u + A \dots \qquad (52)$$

پورتنی فورمول ښئي چې که يو سيستم د Q په اندازه تودوخه جذب يا آزاده کړي د هغې په نتيجه کې به د سيستم داخلي انرژي د Δu په اندازه تغير وکړي او هم ممکن د Δu په اندازه کار صورت ونيسي. مثلاً هغه کيمياوي تعامل

چې په بطريو کې صورت نيسي د هغې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي او هم برقي کار اجرا کيدای شي. يا که د تعامل په نتيجه کې د سيستم حجم (دماليکولونو شمير) تغير وکړي پدې صورت کې د تعامل په نتيجه کې انبساطي کار (A = p.dv) اجرا کيږي. داخلي انرژي u يو ډير عام مفهوم دی د موادو په داخل کې دماليکولو د انتقالي او دوراني حرکاتو انرژي او د اتومو په داخل کې د اتومو د اهتزازي حرکاتو انرژي او د اتومو په داخل کې د الاترونو، پروتونو، نيوترونو د حرکاتو انرژي ټول د يوې کيمياوي مادې داخلي انرژي جوړوي.

پس هره کیمیاوي ماده په یو معین حالت کې (معین فشار ، د تودوخې درجه . . . او نور) یوه معینه مقدار داخلي انرژي لري. په کیمیاوي تعامل کې د یو ډول موادو څخه بل ډول مواد جوړیږي. د لمړنیو موادو داخلي انرژي د حاصل شویو موادو د داخلي انرژي څخه فرق لري یعنې دا چې د کیمیاوي تعامل په نتیجه کې د کیمیاوي سیستم داخلي انرژي تغیر کوي.

لکه چې پاس وویل شول د هرې کیمیاوي مادې داخلي انرژي په معین حالی کې معین او ثابت مقدار لري دغه مقدار په سیستم کې د پخوانیو تغیراتو یا هغې لارې پورې اړه نلري چې سیستم تر دغه حالت پورې طی کړې ده. نو پدې اساس په یو معین حالت کې په تعامل کې د داخل شوؤ او د تعامل څخه د حاصل شوؤ موادو د داخلي انرژۍ فرق $(\Delta \mathbf{u})$ یو معین او ثابت مقدار دی چې د تعامل په مرحلو (لارې) پورې اړه نلري.

اوس مونږ داسې يو کيمياوي تعامل په نظر کې نيسو چې په هغې کې يوازي انبساطي کار (A=p.dv) صورت نيسي. مگر دغه تعامل په داسې ظرف کې اجراً کوو چې سر يځې تړلی وي (dv=0) دلته سيستم هيڅ ډول کار نه اجرا کوي او د Q حرارت ټول د داخلي انر ژۍ په تغير مصرفيږي. يعنې ليکو چې:

$$Q = \Delta u + A \qquad A = p.dv = 0$$

$$Qv = \Delta u \dots 4. -(53)$$

دا چې $(\Delta \mathbf{u})$ يو معين او ثابت مقدار دی پس $\mathbb{Q}_{\mathbf{v}}$ يعنې هغه حرارت چې د ثابت حجم لاندې په يوه کيمياوي تعامل کې جذب يا آزاديږي هم يو معين مقدار او ثابت عدد دی. اوس فرض کوو چې تعامل په سر خلاصي ظرف کې يعنې د ثات خارجي فشار لاندې صورت نيسي پدې حالت کې (52) افاده داسي ليکو:

$$Qp = (u_{2} - u_{1}) + p (v_{2} - v_{1})$$

$$Qp = (u_{2} + pv_{2}) - (u_{1} + pv_{1})$$

$$u + pv_{\Xi} H$$

په پورتنۍ افاده کې د انتالي په نامه یادیږي. د (54) افادې څخه ښکاري هغه حرارت چې د ثابت فشار لاندې H په یو کیمیاوي تعامل کې جذ یا آزادیږي (Qp) هغه ټول د کیمیاوي سیستم د انتالي په تغیر مصر فیږي. د بلې خوا د کیمیاوي تعامل کې جذ یا آزادیږي (u) و د د بلې یو معین حالت کې معین مقدار داخلي انرژي (u) او د

معین فشار (p) لاندې معین حجم (v) لري نو پدې اساس د کیمیاوي مادې انتالي د هغې داخلي انرژي په شان په یو معین حالت کې معین او ثابت مقدار دی پس د هغې تغیر یعنې ΔH هم یو معین مقدار دی دا چې د معینو خارجي شرایطو لاندې د هر کیمیاوي تعامل ΔH یو ثابت او معین عدد دی پس ΔP یعنې هغه حرارت چې د ثابت فشار لاندې په کیمیاوي تعامل کې جذب یا آزادیږي هم یو ثابت او معین مقدار دی.

که د تعامل څخه لاس ته راغلیو موادو او په تعامل کې شامل شویو موادو د تودوخې درجې یو شی وي یعنې د تعامل حاصلات دومره ساړه کړو چې د تودوخې درجه ئې د لمړنیو موادو د تودوخې د درجې سره برابره شي په داسې شرایطو کې Qp او Qp و د تعامل دپاره ثابت او معین قیمتونه لري. چې پدې صورت کې Qp د تعامل حرارتي اثر د ثابت عجم لاندې یادیږي.

$$Qp = Qv + \Delta nRT \dots 4 - (55)$$

په اخري افاده کې ΔnRT انبساطي کار ښئي چې دلته Δn د لمړنيو او د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د مولونو فرق، R د گازاتو عمومي ثابت او T د تودوخې درجه ښئي.

2 - 4 . د هس قانون:

د كيمياوي تعامل حرارتي اثر په كيمياوي تعامل كې د داخل شويو موادو په طبيعت او حالت او دتعامل څخه د حاصل شويو موادو په طبيعت او حالت پورې اړه لري، او د تعامل په مابيني مراحلو پورې اړه نلري. مثلاً د كاربن څخه د كاربنداى اكسايد استحصال په نظر كې نيسو. دلته دوه امكانه وجود لري، يا خو دا چې كاربن په كافي ډيره هوا كې وسوڅول شي او راساً كارنداى اكسايد حاصل شي او يا دا چې كاربن په داسې محيط كې وسوڅول شي چې آكسيجن پكې كافي نه وي پدې صورت كې لمړى كاربن مونو اكسايد لاس ته راځي او كاربن مونو اكسايد بيا د آكسيجن سره تعامل كوي او كاربن داى اكسايد جوړوي.

$$C + O_2$$
 $=$ CO_2 $\Delta H = -94,030 \text{ kkal/mole}$
 $C + \frac{1}{2}O_2$ $=$ CO $\Delta H_1 = -26,39 \text{ kkal/mole}$
 $CO + \frac{1}{2}O_2$ $=$ CO_2 $\Delta H_2 = -67.64 \text{ kkal/mole}$

اوس که د کاربن څخه د کاربن مونو اکساید د استحصال حرارتي اثر ΔH_{1} او بیا د کاربن مونو اکساید څخه د کاربندای اکساید د استحصال حرارتي اثر ΔH_{2} سره جمع کړو د کاربن څخه راساً د کاربن دای اکساید حرارتي اثر ΔH اثر ΔH سره مساوي کیږي.

$$\Delta H = \Delta H_1 + \Delta H_2 = (-26,39 \text{ kkal/mole}) + (-67,64 \text{ kkal/mole})$$

= 94,03 kkal/mole

له پورتني مثال څخه ښکاري چې د کاربن څخه د کاربندای اکساید استحصال د تعامل په مرحلو (لارو) پورې اړه نلري.

الف - د کیمیاوي موادو د جوړیدو حرارت : د ساده موادو څخه د یو مول کیمیاوي مادې د جوړیدو حرارت ته د هغه مادې د جوړیدو حرارت وائي. د کیمیاوي موادو د جوړیدو او د کیمیاوي موادو بیرته د ډنگیدو تودوخه یو شی وي. که د یوې کیمیاوي مادې د جوړیدو په وخت کې هر څومره ډیر حرارت آزاد شي هغومره هغه ماده ثابته او کټ مټ هغومره زیات حرارت د هغې د ډنگیدو لپاره ضرور دی. یعنې د یوې مادې تولیدي حرارت او د هغې مادي تخریبي حرارت عدداً سره ماوي وي ولې علامه ئې اختلاف لري.

$$3/2 \text{ H}_2 + \frac{1}{2} \text{ N}_2 = \text{NH}_3$$
 $\Delta \text{H}_{298}^{\circ}(\text{NH}_3)$
 $C + O_2 = CO_2$ $\Delta \text{H}^{\circ}(\text{CO}_2)$

د کیمیاوي موادو د جوړیدو د حرارت ستندرد قیمتونه په ΔH_{2gg}° ښودل کیږي. په تر مودینامیک کې ΔH_{2gg}° په ستندرد شرایطو (p=1 at T=298 k°) کې حرارتي اثر ښئي. باید وویل شي چې ټول کیمیاوي تعاملات په ستندرد شرایطو کې صورت نه نیسي اما د هغوۍ حشورارتي اثر د مربوطه فورمول په واسطه ستندرد شرایطو ته رااوړي.

که تعامل کې د ټولو شاملو موادو د جوړيدو حرارتونه وپيژنو نو د کيمياوي تعامل حرارتي اثر د لاندې فورمول په مرسته حسابيداي شي:

$$\Delta H = \sum_{ij} \Delta H(i) - \sum_{i} \Delta H(i) \dots \mu_{-}(56)$$

دلته ΔH (i) په تعامل کې د ټولو شامل شويو موادو د جوړيدو د حرارتونو مجموعه ΔH (i) د تعامل څخه د ټولو حاصل شويو موادو د جوړيدو د حرارتو مجموعه او ΔH د تعامل حرارتي اثر ښئي. د موادو د جوړيدو حرارت د يوه مول لپاره په جدولونو کې ور کړل کيږي. مثال: لاندې تعامل راکړل شوې دي.

$$CaO + 3C = CaC_2 + CO$$

په پورتني تعامل کې د شامل شويو کيممياوي موادو د جوړيدو د حرارتونو ستندرد قيمتونه په جدول کې داسې ورکړل شوی دی.

$$\Delta H_{29\%}^{\circ}$$
 (CaC₂) = -14,1 kkal/mole
 $\Delta H_{29\%}^{\circ}$ (CaO) = -151,7 kkal/mole
 $\Delta H_{29\%}^{\circ}$ (CO) = -24,42 kkal/mole

د دې کميتو په مرسته د پورتني تعامل حرارتي اثر په ستندرد شرايطو کې پيدا کړۍ

in $10^5 \mathrm{J}\mathrm{mol}^{-1}\mathrm{bij}T =$	298 K en $p = p_0$		*************************	••••••	***************************************
AgBr(s)	- 0,995	HBr(g)	- 0,362	NaBr(s)	- 3,60
AgCl(s)	- 1,27	HCl(g)	- 0,923	NaCl(s)	- 4,11
AgF(s)	- 2,03	HF(g)	- 2,69	$Na_2CO_3(s)$	-11,31
AgI(s)	- 0,624	HI(g)	+_0,259	NaF(s)	- 5,69
$Ag_2O(s)$	- 0,306	HNO ₃ (I)	- 1,73	Nal(s)	- 2,88
AlCl ₃ (s)	- 6,95	H ₂ O(l)	- 2,86	Na ₂ O(s)	- 4,16
$Al_2O_3(s)$	-16,70	H ₂ O(g)	- 2,42	NaOH(s)	- 4,27
BaBr ₂ (s)	- 7,55	$H_2O_2(I)$	- 1,88	$Na_2SO_4(s)$	-13,84
BaCl ₂ (s)	- 8,60	$H_2S(g)$	- 0,201	$NH_3(g)$	- 0,462
BaCO ₃ (s)	-12,18	$H_2SO_4(1)$	- 8,11	NH ₄ Cl(s)	- 3,15
BaI ₂ (s)	- 6,02	KBr(s)	- 3,92	$NH_4NO_3(s)$	- 3,65
BaO(s)	- 5,58	KCl(s)	- 4,36	NO(g)	+ 0,904
$Ba(OH)_2(s)$	- 9,46	KClO ₃ (s)	- 3,91	NO ₂ (g)	+ 0,339
BaSO ₄ (s)	-14,65	KF(s)	- 5,62	$N_2O(g)$	+ 0,815
C(s) diamant	+ 0,019	$K_2O(s)$	- 3,61	$N_2O_4(g)$	+ 0,0967
CaBr ₂ (s)	- 6,75	KOH(s)	- 4,26	O ₃ (g)	+ 1,42
CaCl ₂ (s)	- 7,9 5	KI(s)	- 3,28	$P_x(s)$ rood	- 0,18
CaCO ₃ (s)	-12,07	LiBr(s)	- 3,50	PCl ₃ (l)	- 3,39
Cal ₂ (s)	- 5,35	LiCl(s)	- 4,09	PCl ₅ (s)	- 4,63
CaO(s)	- 6,36	LiF(s)	- 6,12	PbCl ₂ (s)	- 3,59
$Ca(OH)_2(s)$	- 9,87	Li ₂ O(s)	- 5,96	PbO(s)	- 2,19
CaSO ₄ (s)	-14,23	LiI(s)	- 2,71	PbO ₂ (s)	- 2,77
CO(g)	- 1,105	$MgBr_2(s)$	- 5,18	$SiO_2(s)$	- 8,59
CO ₂ (g)	- 3,935	MgCl ₂ (s)	- 6,42	SnCl ₂ (s)	- 3,50
CS ₂ (I)	+ 0,879	MgCO ₃ (s)	-11,13	SnCl ₄ (i)	- 5,45
CuO(s)	- 1,55	MgO(s)	- 6,02	$SO_2(g)$	- 2,97
CuS(s)	- 0,485	$Mgl_2(s)$	- 3,60	$SO_3(g)$	- 3,95
CuSO ₄ (s)	- 7,70	MgSO ₄ (s)	-12,78	ZnCl ₂ (s)	- 4,16
$CuSO_4$. $5H_2O(s)$	-22,78			ZnO(s)	- 3,48
FeCl ₂ (s)	- 3,41			ZnS(s)	- 2,03
FeCl ₃ (s)	- 4,05				
FeO(s)	- 2,67				
Fe ₂ O ₃ (s)	- 8,22	•			

ΔH دويم (2 - 4) جدول : د موادو د سوزيدو حرارتونه $2g_8$

5	-1			
in 10 J	mol,	T = 298k	$P = P^{\circ}$	$H_2O(L)$

مرکب	ΔH°298	مرکب	ΔH° 298
CH4 (g)	- 8,90	HCHO (g)	- 5,50
C2H6 (g)	- 15,59	CH3 - CHO (g)	- 11,66
С3Н8 (g)	- 22,19	CH3O - C2H5 (g)	- 14,53
n - C4H10	- 28,75	C2H5O - C2H5 (1)	- 27,25
Isobutane	- 28,67	HCOOH (I)	- 2,70
C3H6 (g)	- 20,77	CH3COOH(I)	- 8,72
C2H4(g)	- 14,10	C2H5COH(1)	- 15,75
CH3CH: CH2(g)	- 20,75	(COOH)2 (s)	- 2,46
CH3 - CH2 - CH = CH2(g)	- 27,15	CH3CHOHCOOH(s) HOOCCH2C(OH)(COOH) CH2 - COOH(s)	- 13,64 - 19,85
CH3 : CH CH : CH2(g)	-25,40	CH3CHNH2 - COOH(s)	- 16,22
С6Н6 (1)	- 32,70	C5H10O5	- 23,49
CH3C6H5(1)	- 39,07	C6H12O6 (s)	- 28,16
CH ≡ CH	- 12,99	Galactose C6H12O6 (s)	- 28,06
H - C = C - CH3(g)	- 19,37	Maltose (s)	- 56,49
CH3 - OH(1)	- 7,26	Sacharose(s)	- 56,47
C2H5OH(l)	- 13,66		
CH2 - CH - CH2(1) OH OH OH	- 16,61		

حل: د (56) افادې په اساس ليکو چې:

$$\Delta H = [\Delta H^{\circ} (CaC_2) + \Delta H^{\circ} (CO)] - [\Delta H^{\circ} (CaO) + 3\Delta H^{\circ} (C)]$$

$$298 = 298 (CaO) + 3\Delta H^{\circ} (CO)$$

 $\Delta H = (-14,1 \text{ kkal. mole} - 24,42 \text{ kkal. mole}) - (-151,7 \text{ kkal. mole} + 3,0)$

 $\Delta H = \Delta H^\circ = 113,8$ kkal په دا ډول محاسبو کې د ساده موادو د جوړيدو حرارت صفر په پام که نيول کيږي او په کيمياوي معادله کې د هرې مادې د مولونو تعداد د هغې مادې د جوړيدو په حرارت کې ضرب کيږي. دا چې د تعامل د حرارتي اثر محاسبه په تعامل کې د شاملو ټولو کيمياوي موادو د جوړيدو د حرارتونو د ستندرد قيمتو* په اساس کيږي نو څکه دلته $\Delta H^\circ_{2,9}$ دی.

ب - د کیمیاوي موادو د سوزیدو حرارت : د کیمیاوي موادو د سوزیدو حرارت په کالوري متري بمب (په سر پټي لوښي) کې اندازه کوي. هغه مقدار تودوخه چې د یوې کیمیاوي مادې د مکمل سوزیدو دپاره ضرور ده د هغې مادې د سوزیدو د حرارت یا د سوزیدو د تودوخې په نامه یادیږي. دمکمل سوزیدو څخه مقصد دا دی چې د کیمیاوي مادې د هر عنصر د اعظمي ولانس اکساید جوړ شي. مثلاً د هایدروکاربن د سوزیدو څخه باید اوبه او کاربندای اکساید جوړ شي. که د هایدرو کاربن د سوزیدو څخه اوبه او کاربن مونو اکساید جوړ شي نو دا حرارت چې د هایدروکاربن د سوزیدو حرارت نه دی.

د کیمیاوي موادو د سوزیدو د حرارت په مرسته د یو کیمیاوي تعامل حرارتي اثر داسې حسابیږي.

$$\Delta H = \sum_{b} \Delta H(b) - \sum_{a} \Delta H(b) \dots (57)$$

دلته eta A دکیمیاوي تعامل حرارتي اثر $\Delta H(b)$ $\sum\limits_{i}$ په تعامل کې د داخل شویو موادو د سوڅولو حرارت مجموعه $\Delta H(b)$. $\sum\limits_{i}$ له تعامل څخه د حاصل شویو موادو د سوڅولو د حرارتونو مجموعه ښتي. د موادو د سوڅولو حرارت د یوه مول دپاره په جدولونو** کې ور کړل کیږي.

مثال: د بنزین او استلین د سوزیدو حرارتونه د جدول له مخی داسی دی:

$$C_{\xi}H_{\xi} + 15/2 O_{\xi} = 6CO_{\xi} + 3H_{\xi}O; \Delta H_{(b)}^{\circ}(C_{\xi}H_{\xi}) = -780,98 \text{ kkal/mole}$$

$$C_{\xi}H_{\xi} + 5/2 O_{\xi} = 2CO_{\xi} + H_{\xi}O; \Delta H^{\circ}(C_{\xi}H_{\xi}) = -310,62 \text{ kkal/mole}$$

د دې معلوماتو په مرسته د لاندې کیمیاوي تعامل حرارتي اثر حساب کړۍ:

$$C_6 H_6 = 3C_2 H_2$$
 ΔH_{298}

حل : د (57) افادې له مخې ليکو چې:

$$\Delta H = \Delta H_{(b)}^{\circ} (C_{6} H_{6}) - 3\Delta H_{(b)}^{\circ} (C_{2} H_{2})$$

$$\Delta H = \Delta H^{\circ}_{=} (-780,98 \text{ kkal/mole}) - 3(-310,62 \text{ kkal/mole})$$

$$\Delta H = \Delta H^{\circ} = 150,88 \text{ kkal}$$

مثال : د يو كيمياوي تعامل حرارتي اثر په هغه تعامل كې د لمړنيو موادو د ړنگيدو او د حاصل شويو موادو د جوړيدو د حرارتونو كميتاً يو شي جوړيدو د حرارتونو د فرق سره مساوي دى. او پوهيږو چې د يوې مادې د جوړيدو او ړنگيدو حرارتونو د موادو د جوړيدو د حرارتونو د جدولونو په مرسته د لاندې كيمياوي تعامل حرارتي اثر حساب كړى.

$$C_2H_5 - OH(1)$$
 + $3O_2(g) ----- 2CO_2(g) + 3H_2O(1)$

$$\Delta H = +2.79 \cdot 10 + 0 \longrightarrow 2 \times (-3.935 \cdot 10) + 3 \times (-2.86 \cdot 10)$$

$$\Delta H = +2.79.10 - 7.8.10 - 8.58.10 = -1.366.10 \text{ jmol}$$

3 - 4 . د ترموديناميك دوهم قانون:

د ترمودینامیک د دوهم قانون له مخې کولای شو چې د کیمیاوي تعامل د عملي امکان، جهت او حد په هکله قضاوت وکړو. دلته مونږ د کیمیاوي تعامل د امکان ، جهت او حد د تعینولو دپاره د کیمیاوي سیستم درې مهم مشخصه ئی خواص په پام کی نیسو.

الف **- انترويي S: ان**تروپي د سيستم خاصيت دی. د انتروپي په مفهوم کې د يو سيستم ډير خواص لکه د سيستم داخلي نظم، د سيستم ماليکولي کتله ، فازي حالت او نور څای لري. هر څومره چې د سيستم انتروپي زياته وي په هم هغه اندازه د سيستم په داخل کې يې نظمي هم زياته وي نو څکه د يو سيستم انتروپي د گاز په حالت کې د مايع د حالت څخه او د مايع په حالت کې د جامد د حالت څخه زياته وي.

د کرستلي موادو انتروپي د امورف موادو د انتروپي څخه کمه وي مثلاً د الماس انتروپي د گرافيت د انتروپي نه کمه ده.

د کیمیاوي مادې مالیکولي کتله چې هر څومره زیاته وي په هم هغه اندازه د هغې مادې انتروپي هم زیاته وي. په لنډ ډول ویلای شو چې د یو سیستم د انتروپي قیمت د هغه سیستم په داخل کې د بې نظمۍ اندازه تعینوي. که یو سیستم ته حرارت ورکړو د هغه سیستم په داخل کې د ذراتو بې نظمه حرکت زیاتیږي، سیستم پړسیږي یعنې حجم ثې زیاتیږي نو ویلای شو چې د تودوخې درجې په لوړیدو سره د سیستم انتروپي زیاتیږي $0 < \Delta S$ بر عکس که پر سیستم فشار زیات کړو د هغه سیستم د ذراتو بې نظمه حرکت کمیږي د سیستم حجم هم کمیږي او پدې ډول د فشار په زیاتیدو سره د سیستم انتروپي کمیږي ($\Delta S < 0$).

د يوه سيستم انتروبي د هغه سيستم په داخل کې د ذراتو د احتمالي حالاتو $(\overline{\mathrm{W}})$ سره داسې اړيکې لري:

$$S = K \log W \dots q_{-}(58)$$

په پورتنۍ افاده کې S د سیستم انتروپي، K د بولزمن ثابت او W د یو بل په نسبت د زراتو احتمالي موقیعتونه او هم د ذراتو احتمالي انرژیکي حالات ښئي. د سیستم د تودوخې د درجې په لوړیدو او هم د سیستم په داخل کې د ذراتو احتمالي انرژیکي حالات ښئي. د سیستم د متناسب د S قیمت زیاتیږي. د انتروپي د تغیر له مخې د ذراتو د شمیر په زیاتیدو سره د W قیمت او د هغې سره متناسب د S قیمت زیاتیږي. د انتروپي د تغیر له مخې د یو جریان د امکان حد او لوري په هکله هم قضاوت کیدای شي. پدې هکله دوه مثالونه په نظر کې نیسو.

1 - د عطرو ډک بوتل په نظر کې نیسو . په بوتل کې د مایع په حالت کې د عطرو مالکولونه یو د بل په نسبت په نسبتاً معینو فاصلو کې واقع دي او د مالیکولو انرژي یو د بل څخه دومره زیات تفاوت نلري. کله چې د بوتل سر خلاص کړو نو د عطر مالیکولونه په فضا کې خپریږي د مالیکولو تر منځ فواصل ډیر فرق کوي او هم د مالیکولو کنتکي انرژي یو د بل سره ډیر توپیر پیدا کوي. دلته د عطرو دمالیکولو تر منځ بې نظمي زیاتیږي او د سیستم انتروپي هم زیاتیږي ($\Delta S > 0$)

2 – د مالگې يو کرستل په پام کې نيسو دلته د مالگې د ايونو تر منځ فواصل او موقيعتونه معين دي او هم د ايونو کنتکي انرژي په خپل منځ دومره زيات توپير نلري. کله چې دغه د مالگي کرستل په اوبو کې واچوو نو مالگه په اوبو کې حل کيږي د مالگې د ايونو کنتکي انرژي يو د بل کې حل کيږي د مالگې د ايونو کنتکي انرژي يو د بل نه نوپير پيدا کوي او هم د مالگې د ايونو کنتکي انرژي يو د بل نه فرق پيدا کوي د سيستم انتروپي هم زياتيږي ($0 < \Delta$). له پور تنيو دوو مثالو څخه ښکاري چې کوم جريان چې په خپله صورت نيسي په هغې کې د سيستم په داخل کې د ذراتو تر منځ يې نظمې زياتيږي او د سيستم انتروپي هم زياتيږي.

مگر د هوا څخه د عطرو د ماليکولونو بير ته راټوليدل او په بوتل کې د هغوئ څخه د عطرو مايع جوړيدل، همدا ډول د محلول څخه د مالگې د ايونو راټوليدل او د هغې څخه بير ته د مالگې کرستل جوړيدل په خپله صورت نه نيسي په دواړو حالاتو کې مجبور يو چې يو څه انرژي مصرف کړو تر څو د ماليکولو تر منځ بير ته يو نظم پيدا شي پدې صورت کې د سيستم انتروپي کميږي ($\Delta S < 0$). له پورتنيو دوو مثالونو څخه معلوميږي کوم جريان چې په خپله صورت نه نيسي نو صورت نيسي په هغې کې د سيستم انتروپي کميږي ($\Delta S < 0$) او کوم جريان چې په خپله صورت نه نيسي نو په هغې کې د سيستم انتروپي کميږي ($\Delta S < 0$). په کيمياوي تعاملاتو کې د ماليکولو تر منځ کيمياوي اړيکي

ماتيږي. په ماليکولو که د اتومو ځايونه بدليږي د تعامل څخه خاصل شويو موادو په ماليکولو کې نوی نظم او د اتومو تر منځ نوې کيمياوي اړيکي جوړيږي. پدې لحاظ په تعامل کې د داخل شويو موادو او د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د ماليکولو تر منځ نظم توپير پيدا کوي نو ځکه په کيمياوي تعامل کې د سيستم د انتروپي تغير معلومول د کيمياوي تعامل د امکان او لوري د تعينولو د پاره مهم قدم گڼل کيږي.

په کیمیاوي تعامل کې د شاملو موادو د انتروپي مطلق ستندرد قیمتو \mathbb{S}°_{298}) په مرسته د هغه تعامل د انتروپي ستندرد تغیر په لاندې ډول په پام کې نیسو:

$$aA + bB = dD + eE$$

د پورتني تعامل په نتيجه کې د سيستم د انتروپي تغير (ΔS) داسې حسابيږي :

$$\Delta \dot{S}_{298} = \dot{S}_{11} - \dot{S}_{1} = (d\dot{S}_{D} + e\dot{S}_{E}) - (a\dot{S}_{A} + b\dot{S}_{B})$$

په پورتنۍ افاده کې S_i^0 د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د انتروبي مجموعه او S_i^0 په تعامل کې د داخل شويوو موادو د انتروپي مجموعه ښئي. S_i^0 , S_i^0 او S_i^0 د S_i^0 , S_i^0 او S_i^0 موادو د انتروپي مطلق ستندرد قيمتونه (S_i^0) د جدول څخه اخيستل کيږي.

باید زیاته کړو چې د کیمیاوي تعامل امکان لوری او حد یواڅې د انتروپي د تغیر له مخې یقیني نشي معلومیدای. د کیمیاوي تعامل د امکان، لوري او حد د معلومولو لپاره یو بل کمیت چې په هغې کې د تعامل حرارتي اثر ΔH ، د انتروپي تغیر ΔS او د حرارت درجه T یو څای په پام کې نیول کیږي ډیر مؤثق دلیل کیدای شي

ب - د کیمیاوي تعامل ایزوبار ایزوترمیک پوتانسیل G: په کیمیاوي تعامل کې دو ، متضاده تمایله یو ځای وجود لري.

د اتومو، ایونو او رادیکالو د یو څای کیدو تمایل چې د هغې په نیجه کې مالیکولونه جوړیږي د سیستم د اخلی انرژي او انتابی کمیږي $\Delta H < 0, \ \Delta u < 0$.

(1) – په تعامل کې د داخل شويو موادو ماليکولونه ړنگيږي آزاد اتومونه ، ماليکولونه ، ايونونه او راديکالونه منځ ته راځي او په سيستم کې يې نظمي او هم د سيستم انتروپي زياتيږي $0 < \Delta S$. دا دواړه تمايله څانله ، مثلاً په اکزوترميک تعاملاتو کې هميشه انرژي آزاديږي امکان ، حد او لوري په هکله قاطع رول نشي لرلای. مثلاً په اکزوترميک تعاملاتو کې هميشه انرژي آزاديږي کې انرژي جذبيږي ($\Delta H < 0$, $\Delta u > 0$) . داسې تعاملات بايد هميشه په خپله اجرا کيدای او اندو ترميک تعاملات چې په هغوئ کې انرژي جذبيږي ($\Delta H > 0$, $\Delta u > 0$) بايد هيڅکله په خپله نه اجرا کيدای. اگر چې دا واقيعت د يو گڼ شمير کيمياوي تعاملاتو په هکله صدق نکوي. هغه کيمياوي تعاملات چې د هغو په نتيجه کې د سيستم انتروپي زياتيږي $0 < \Delta S$ بايد په خپله اجرا شي ولې داسې تعاملات شته چې د هغوئ په نتيجه کې د سيستم انتروپي کميږي مگر دغه تعاملات په خپله اجرا کيږي. نو ځکه په څانله ، څانله د ΔH او د ΔS له مخې د کيمياوي تعامل د امکان ، حد او لوري نشي تعينيدای بلکه د دغه دوو متضادو عواملو د يو ځای تاثير محصله د تعامل د امکان ، حد او لوري په هکله مؤثقه مشخصه گڼل کيدای شي. که يو کيمياوي تعامل د تودوخي ثابته د رجه او د ثابت فشار لاندې صورت نيسې نو دلته د ΔH او ΔS همزمان تاثير د ايزوبار تعامل د ايزوبار تيسې نو دلته د ΔH او ΔS همزمان تاثير د ايزوبار تعامل د ايزوبار تيسې نو دلته د ΔS او د څان تاثير د ايزوبار د ايزوبار تعامل د ايزوبار د تعامل د ايزوبار د تعامل د ايزوبار د عمون څانه د خلا

١٤-3)*

ايزوترميک په پوتانسيل(G)کې داسې افاده کيږي:

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S \dots (59)$$

که يو کيمياوي تعامل په ور کړل شويو شرايطو عملاً ممکن وي نو د دغه تعامل په جريان کې د سيستم ايزوبار ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل ايزوبره کميږي ($\Delta G < 0$) او برعکس که د يو تعامل په جريان کې ايزوبار ايزوبرميک پوتانسيل زيانيږي ($\Delta G > 0$) دغه تعامل په ور کړل شويو شرايطو په خپله صورت نه نيسي. کله چې د يو کيمياوي تعامل $\Delta G = 0$ شي پدغه حالت کې تعامل تعادلي حالت ته رسي.

د (59) افادې څخه ښکاري کله چې $\Delta S>0$ او $\Delta H<0$ وي نو د $\Delta G<0$ کیږي او په دغه شرایطو کې تعامل په خپله اجرا کیږي. که د انتالي او انژوبي تغیرات دغسې نه وي بیا د تعامل د امکان، حد او لوري په تعین کې د دغه عواملو څخه یو ئې ډیر رول لري. لاندې دوه کیمیاوي تعاملات په نظر کې نیسو:

1 -
$$2Al(s) + 3/2 O(g) \longrightarrow Al_2 O_3(s)$$

 $\Delta H_{293}^{\circ} = -1675 \text{ kj}$
 $\Delta S_{298}^{\circ} = -79 \text{ j/grad}$
 $\Delta G^{\circ} = -1675 - 298 (-0,079) = -1590 \text{ kj}$
2 - $C(s) + \frac{1}{2} O(g) \longrightarrow CO_2(g)$
 $\Delta H_{1700}^{\circ} = +87 \text{ kj}$
 $\Delta S_{1700}^{\circ} = +82 \text{ j/grad}$
 $\Delta G^{\circ} = 87 - 1700 (0,082) = -52,4$

گورو چې لمړی تعامل اکزوترمیک دی ($\Delta H < 0$)ولې د هغه په جریان کې چې د سیستم حجم کمیږي انتروپي هم کمیږي ($\Delta S < 0$) خو د تعامل امکان څکه شته ($\Delta G < 0$) چې د هغه په جریان کې حرارت آزادیږي ($\Delta H < 0$).

په دوهم تعامل کې د سیستم حجم زیاتیږي چې د هغې سره د سیستم انتروپي هم زیاتیږي ($\Delta S>0$). که څه هم دغه تعامل اندوترمیک ($\Delta H>0$) دی ولې د هغه امکان ځکه شته ($\Delta G<0$) چې د هغه په جریان کې د سیستم انتروپي زیاتیږي.

ج - د تعامل پر امکان او جهت د تودوخې د درجې اثر: د (59) افادې څخه ښکاري چې د تعامل په امکان او جهت باندې د تودوخې د درجې تاثیر د ΔS په قیمت پورې اړه لري که $\Delta S > 0$ وي نو د ΔS په زیاتیدو د ΔG قیمت کمیږي او د تعامل امکانات نور هم ورپسې زیاتیږي. ولې که $\Delta S < 0$ وي نو د ΔS لوړیدو سره د ΔS قیمت زیاتیږي او د تعامل امکان کمیږي. یعنې دلته د تودوخې په لوړو درجو کې $\Delta S < 0$ او پدې شرایطو کې تعامل معکوس جهت ته یعنې د حاصلاتو د تجزیه کیدو او د تعامل د لمړنیو موادو بیر ته تولید کیدو په لوړي صورت نیسي.

هغه کیمیاوي تعاملات چې په هغو کې د سیستم انتروپي تغیر نکوي ($\Delta S=0$) په دغسې تعاملاتو کې د

تودوځي د درجي لوړيدل يا ټيټيدل څه اثر نکوي.

په هغه تعاملاتو کې چې د سیستم د ΔS قیمت ډیر کم وي په دغسې تعاملاتو کې د تودوخې د درجې تغیر هم ډیر کم اثر لري. هغه تعاملات چې $\Delta S>0$ او $\Delta S>0$ وي د دغسې تعاملاتو ایزوبار ایزوتر میک پوتانسیل د تودوخې په هره درجه کې منفي قیمت ($\Delta S>0$) لري او دغسې تعاملات عملاً غیر رجعي وي. که د یوه تعامل د ΔS°_{2gS} او ΔS°_{2gS} قیمتونه له جُدُول څخه وېیژنو نو د هغه تعامل د ایزو بار ایزوتر میک پوتانسیل د تغیر ستندر د قیمت د (ΔS 0) معادلې له مخې داسې حسابیدای شي.

$$\Delta G_{293}^{\circ} = \Delta H_{293}^{\circ} - 298 \cdot \Delta S_{293}^{\circ}$$

د اکثره کیمیاوي موادو د جوړیدو د ΔG_{2gg}° قیمتونه هم په جدولو کې ور کږل کیږي نو که د یوه تعامل د ټولو موادو د جوړیدو د ایزوبار ایزوترمیک پوتانسیل ستندرد قیمتونه وپیژنو د هغې له مخې هم د تعامل ΔG_{2gg}° حسابیدای شي مثلاً د یو تعامل عمومي شکل په پام کې نیسو.

$$aA + bB - dD + eE$$

د دې تعامل ΔG_{298}° په تعامل کې د ټولو موادو د جوړيدو د څوړ په مرسته داسې حسابيږي:

$$\Delta G_{298}^{\circ} = (d \Delta G_{298}^{\circ}(D) + e \Delta G_{298}^{\circ}(E)) - (a \Delta G_{298}^{\circ}(A) + b \Delta G_{298}^{\circ}(B))$$

په پورتنۍ افاده کې $\Phi^{(i)}$ د ساده موادو څخه د $\Phi^{(i)}$ مرکب د جوړیدو د تعامل د ایزوبار ایزوترمیک پوتانسیل ستندرد قیمت ښئي.

the first of the second of

and the contraction of the contr

gradient in der Stadt auch der Geraffen der Angeleiche der Angelei

د بعضي موادو د جوړیدو د ایزوبار ایزوترمیک پوتانسیل (د هیپس د انرژۍ) ستندرد قیمتونه په (4 – 4) جدول کې ورکړل شویدی.

and the company of the second of the second of the

^{*-(3 - 4)} جدول ، ** - (4 - 4) جدول

دريم (😅 🛶 🕒) جدول : د بعضي موادو د مطلقي انتروپۍ ستندر کيمتونه

S°298,	ماده	S°298,	ماده	S°298,	ماده
J/K·mol		J/K·mol	·	J/K·mol	
72,12	NaCl(c)	27,15	Fe(c)	42,55	Ag(c)
136,4	Na2CO3(c)	60,29	FeS(c)	107,1	AgBr(c)
160,9	0(8)	31,3	Ge(c)	96,11	Ag CI (c)
205,04	02(9)	0,00	H+(sol)	115,5	Ag I (c)
238,8	03(9)	130,52	H2(4)	28,35	AI(c)
-10,86	OH (sol)	156,6	HNO₃(L)	69,03	AISb(c)
41,1	P(white)	192,6	H3N(g)	112	$Baco_3(c)$
22,7	P(red)	188,72	H20(g)	126	BaCl₂(c)
64,8	Pb(c)	70,08	$H_20(L)$	214	Ba(NO3)2(c)
167,7	S(g)	39,33	H ₂ O(c)	132,0	BaS04(c)
228,18	S2(8)	156,9	H2SO4(L)	2,368	C(diamond)
377	$S_6(g)$	82,56	KCI(c)	5,740	[(graphite)
444,2	S8(g)	142,97	KC103(c)	197,54	CO (&)
248,1	SO2(8)	79,32	KOH (c)	213,68	CO2(8)
122,05	S0₃(l)	65,7	MgCO3(c)	186,19	CH4(g)
45,69	Sb(c)	26,9	Mg0(c)	113,6	CaCl ₂ (c)
18,8	Si (c)	199,9	N2(g)	92,9	Caco ₃ (c)
42,7	Si 0 ₂ (c)	151,0	NH4NO3(c)	39,7	Ca0 (c)
46,9	SiO2 (vit)	210,6	NO(2)	56,54	[[-(sol)
51,6	Sn (c)	240,2	NO2 (3)	222,9	C12 (g)
43,64	Zn0 (c)	178,4	N205 (c)	71,96	Cr03(c)
				27,15	$Cr_2O_3(c)$

ŀ,

($\Delta G_{f,298}^{o}$)

- A	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
ΔGf, 298, kJ/mol		1 Gf, 298 kJ/mol	اده
kJ/mo1 -237,24 -814,2 -281,3 -408,0 -289,9 -393,1 -380,2 -1158,7	H ₂ O(l) H ₂ SO ₄ (l) K+ (sol) KCI(c) KCIO ₃ (c) KNO ₃ (c) KOH(c) M ₂ SO ₄ (c)	288,7 -490,5 -1582 -3101 -561,1 -1353,0 2,833	Al(g) Al ³⁺ (sol) Al ₂ O ₃ (c) Al ₂ (SO ₄) ₃ (c) Ba ²⁺ (sol) BaSO ₄ (c) C(diamond)
-2868 455,5 86,58 51,5 -111,7 77,3 575,6	MgSO4(c) MgSO47H ₂ O(c) N (g) NO (g) NO ₂ (g) NO ₃ (sol) Na (g) Na ⁺ (g) NaCI (c)		$CO(g)$ $CO_{2}(g)$ $CaCI_{2}(c)$ $CaCO_{3}(c)$ $CaF_{2}(c)$ $CaO(c)$ $Ca(OH)_{2}(c)$ $CI(g)$ $CI^{-}(c)$
-1266,8 231,8 162,7 -157,4 0,188 -300,2 -370,0 -368,04 -744,93	NaOH (c) Na ₂ SO ₄ (c) O (g) O ₃ (g) OH ⁻ (sol) S (monoclinic) SO ₂ (g) SO ₃ (g) SO ₃ (l) SO ₄ (sol) ZnO (c)	-131,4 203,3 1516,99 0 -53,2 -94,79 -272,8 1,78 -16,71 -80,3	CI (SOI) H (B) H (B) H + (B) H + (SOI) H Br (B) HCI (B) HF (B) HI (B) HI (B) HNO3(L) H2O(B)

پنځم فصل کیمیاوي کنتی*ک*

په کیمیاوي کنتیک کې د کیمیاوي تعاملاتو سرعت او د کیمیاوي تعاملاتو پر سرعت <mark>د مختلفو عواملو تاثیر څیړل</mark> کیږي.

1 - 5 . د كيمياوي تعامل سرعت:

په کیمیاوي تعامل کې د شاملو موادو د جملې څخه د یوې مادې د غلظت في واحد وخت تغیر ته د کیمیاوي تعامل سرعت واژي. د کیمیاوي تعامل سرعت مثبت قبول شوی او کمترین قیمت ژې صفر دی. د کیمیاوي تعامل د سرعت ریاضی افاده داسی ده:

$$V = \pm \frac{dc}{dt}$$
 (60)

$$\vec{V} = \frac{\Delta c}{\Delta t} = \pm \frac{c_2 - c_1}{t_2 - t_1} \qquad (60)$$

په پورتنۍ افاده کې dc د dc په ډیر کې وخت کې د غلظت ډیر کې تغیر او V د تعامل حقیقي سرعت ښي. \tilde{V} د تعامل د سرعت متوسط قیمت، c_1 د نظر وړ مادې لمړنی غلظت د t_1 په زمان کې او c_2 د همغې مادې د وهم غلظت د t_2 په زمان کې ښئي. د t_2 علامه پدې خاطر لیکل کیږي چې د کیمیاوي تعامل سرعت مثبت قبول شویدی. نو که مد نظر ماده د تعامل د لمړنیو موادو له جملې څخه وي نو د زمانې په تیریدو c = c هغه مصر فیږي او غلظت څې کمیږي c = c هغې شکل اخلي نو باید د هغې مخې ته منفي علامه کیښودل شي.

او که چیرې مد نظر ماده د تعامل د حاصلاتو له جملې څخه وي پدې صورت کې د زمانې په تیریدو (dt>0) د دغې مادې غلظت زیاتیږي (dc>0) پدې حالت کې باید د سرعت افاده داسې ولیکل شي:

144

$$V = + \frac{dc}{dt}$$

2 - 5 . د كيمياوي تعامل پر سرعت د مختلفو عواملو اثر:

1 - 2 - 5 . 5 تعامل كونكوموادوطبيعت:

د کیمیاوي تعامل سرعت تر ټولو لمړی د تعامل کونکو موادو په طبیعت پورې اړه لري. د قطبي او ایوني موادو تر منځ کیمیاوي تعامل ډیر چټک وي او د غیر قطبي موادو په منځ کې د کیمیاوي تعامل چټکتیا لږه وي. د مثال په ډول د غیر عضوي تیزابو او قلویاتو ترمنځ د کیمیاوي تعامل سرعت د الکولو او عضوي تیزابو تر منځ د کیمیاوي تعامل د سرعت څخه ډیر زیات وي. پدې هکله د تعامل کونکو موادو د مالیکولو د اتومو په منځ کې د کیمیاوي اړیکو مضبوط والی او د مالیکولو تر منځ د قواؤ شدت اساسی رول لري.

د عضوي او نورو غير قطبي موادو په ماليکولو کې د اتومو تر منځ کيمياوي اړيکي دومره مضبوطې دي چې د غير قطبي ماليکولو تر منځ کيمياوي . قطبي ماليکولو تر منځ د بين الماليکولي کشش له امله نه شليږي. نو څکه د غير قطبي ماليکولو تر منځ کيمياوي تعامل چټک نه وي. مگر د قطبي او ايوني ماليکولو تر منځ بين الماليکولي کشش شديدوي او پدې لحاظ د ايوني او قطبي موادو تر منځ کيمياوي تعامل چټک وي.

2 - 2 - 5 . 5 - 2 - 2

پوهیږو چې د موادو تر منځ هغه وخت تعامل صورت نیسي چې د دغه موادو ذرات یو د بل سره ټکر وکړي او سره نژدې شي. مگر د ذراتو تر منځ هر ټکر د هغوئ د تعامل سبب نشي کیدای بلکه هغه ټکرونه چې په دغه لحظه کې هره ذره د تعامل دپاره کافي انرژي ولري د کیمیاوي تعامل سبب کیدای شي. دغسې ذرات د فعاله ذراتو په نامه او د دغسې فعاله ذراتو تر منځ ټکرونه د فعاله ټکرونو په نامه او دغه انرژي چې د ذراتو د دومره فعال کیدو دپاره لازمه ده د کیمیاوي تعامل د فعال کیدو د انرژۍ په نامه یادیږي.

له پورتني بيان څخه معلوميږي چې د كيمياوي تعامل سرعت د تعامل كونكو موادو په لاندې حالاتو پورې اړه لري:

1 - د موادو اگريگاتي حالت او د تعامل كونكو ذراتو د كوچني والي درجه: كه د جوار دانه په اور كې واچوو هغه په تدريجي ډول سوځي او سكور ترې جوړيږي. مگر كه همدغه د جوار دانه ميده وړه شي او په هوا كې وشندل شي او بيا د اور شغله ورته نژدې شي دلته دغه وړه دومره ژر سوځي چې انفلاق منځ ته راوړي. همدارنگه كه يو مقدار بنزين په امتحاني تيوب كې واچول شي او د تيوب خولې ته د اور شغله ورنژدې كړو د تيوب په خوله كې د بنزين پر سر بخار اور اخلي او په تدريجي ډول سوځي ولې كه دغه بنزين ټول بخار شي او د هوا سره گړ شي او بيا د اور شغله ورنژدې شي ټول بخار يو ځل اور اخلي او انفلاق منځ ته راوړي. د دې دوو مثالو څخه معلوميږي هر څومره چې د تعامل كونكو موادو ذرات كوچني وي په همغه اندازه د هغوئ د ذراتو تر منځ د تماس سطحه زياته او د هغوئ تر منځ كيمياوي تعامل چټك وي. په مايع او جامد حالت كې لمړى هغه ماليكولونه تعامل ته د داخليږي چې د مايع يا جامد جسم پر سطح واقع وي.

کله چې دنعامل حاصلات د بین الفازي سطحې څخه لرې شي نو بیا د مایع او یا جامد نور مالیکولونه تعامل کوي نو ځکه د گاز سره د مایع او جامد موادو تعامل ډیر چټک نه وي. همدا ډول د جامد او مایع موادو تر منځ تعامل هم په بین الفازي سطحه کې صورت نیسي او دغسي تعاملات هم ډیر چټک نه وي.

2- د تعامل كونكوموا دو انرژيكي حالت:

د پورتني مثالو څخه ښکاري تر څو چې تعامل کونکو موادو ته د اور شغله ورنژدې نشي د هغوئ تعامل نه شروع کیږي. لدې څخه ښکاري چې د تعامل کونکو موادو د ذراتو تر منځ هر یو ټکر د تعامل سبب نشي کیدای . د اور شغله د تعامل کونکو موادو ذراتو ته دومره انرژي ور کوي چې د هغوئ تر منځ ټکر د کیمیاوي تعامل سبب گرځي. دغسې ذرات چې د کیمیاوي تعامل د پاره ئې انرژي کافي وي د فعال ذراتو په نامه یادیږي. د تعامل دپاره فعال ذرات په لاندې طریقو لاس ته ر اځی:

الف - حرارت ورکول د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ذراتو کنتيکي انرژي دومره زياتيدای شي چې تعامل کونکي ذرات د ټکر په وخت کې په کافي اندازه سره نژدې شي او د هغوځ الکتروني قشرو تر منځ کيمياوي اړيکي جوړې شي.

ب - د ماليکولو تحریک کول: دالکترو مقناطیسي امواجو او هم د نورو انرژیو تر تاثیر لاندې د مالیکولو په داخل کې د اتومو اهتزازي حرکات تحریک کیږي او همدا ډول د نوموړو انرژیو تر تاثیر لاندې د اتومو الکترونونه د ټیټو انرژیکي سویو څخه لوړو انرژیکي سویو ته انتقال کوي چې په نتیجه کې اتومونه فعال او کیمیاوي تعامل ته تیاریږي.

ج – آزاد اتومونه او راديكالونه ډير ژر تعامل كوي. د لوړې انرژۍ تشعشعات او هم حرارتي انفكاک كولاى شي چې مواد په آزادو اتومو او يا راديكالو واړوي.

د - أزاد أيونونه: آزاد ايونونه په اسانۍ او ډير ژر تعامل کوي. مثلاً د تيزابو او قلوياتو د محلولو تر منځ تعامل ډير ژر صورت نيسي. الکتروليتونه چې په اوبو کې حل شي د هغوځ آزاد ايونونه جوړيږي همدا ډول کيمياوي مواد د قوي تشعشع تر اثر لاندې په آزادو ايونو اوړي.

ه – بعضي کیمیاوي مواد د شدید جذب قدرت لري. کله چې د دغسې موادو پر سطح تعامل کونکي مواد جذب شي نو د جاذب موادو د سطحې تر اثر لاندې د تعامل کونکو موادو په مالیکولو کې د اتومو تر منځ اړیکي سستې شي او تعامل کونکي مواد په خپل منځ کې تعامل ته تیار شي.

3 - 2 - 5 - 5 - د تعامل پر سرعت د تعامل کونکوموادو د غلظت اثر:

کله چې د تعامل کونکو موادو ذرات زیات شي دغه وخت د هغوئ د ذراتو تر منځ ټکرونه زیاتیږي او په نتیجه کې د تعامل سرعت تعامل سرعت هم زیاتیږي. د کتلې د اثر د قانون په اساس د تودوخې په معینه درجه کې د کیمیاوي تعامل سرعت ددغه موادو د کتلو (غلظت) د حاصل ضرب سره مستقیم تناسب لري. مثلاً یو کیمیاوي تعامل په لاندې شکل په پام کې نیسو.

aA + bB = rR + dD

د پورتني تعامل سرعت (V) د کتلې د اثر د قانون په اساس داسې ښودل کيږي:

په پورتنۍ افاده کې A او A د C او A موادو غلظت، A او A موادو د A او A موادو د A او A مولونو تعداد او A د کیمیاوي تعامل د سرعت ثابت دی. که چیرې (A = A = A) وي نولیدل کیږي چې په دغسې شرایطو کې (A = A) کیږي. یعنې A د کیمیاوي تعامل مخصوص سرعت دی. د A قیمت د تودوخې په معینه درجه کې د هر تعامل دپاره ثابت دی. دا چې د وخت په تیریدو سره د تعامل کونکو موادو غلظت کمیږي نو د تعامل سرعت هم د وخت په تیریدو سره په تدریجي ډول کمیږي. په رجعي تعاملاتو کې د تعامل کونکو موادو غلظت کمیږي او د تعامل څخه د حاصل شویو موادو غلظت زیباتیږي. د تودوخې په معینه درجه کې بالاخره داسې موقع رسیږي چې هم د تعامل کونکو موادو غلظت او هم د تعامل څخه د حاصل شویو موادو غلظت نور تغیر نکوي په داسې لحظه کې د مسقیم او معکوس تعامل سرعتونه سره مساوي کیږي (A = A) او کیمیاوي تعامل د تعادل حالت ته رسیږي په لاندې شکل کې د وخت سره د تعامل کونکو موادو او د تعامل څخه د حاصل شویو موادو د غلظت ارتباط او همدارنگه د وخت سره د مستقیم او معکوس تعاملاتو د سرعت ارتباط شودل شوی دی.

$$N_2O_4 \stackrel{V_1}{\longleftarrow} 2NO_2$$

$$V_1 = K_1 C^{I}(N_2O_4)$$

$$V_2 = K_2 C^2 (N O_2)$$

بايد زياته کړو چې (61) معادله دمتجانسو تعاملاتو دپاره د تطبيق وړ ده. که چيرې تعامل کونکي مواد مختلف فازي حالت ولري مثلاً که يوه ماده گاز يا مايع او بله ماده جامد وي په داسې حالاتو کې (61) معادله د تطبيق وړ نده، څکه که جامد شي په پام کې ونيسو د مايع يا گاز سره د جامد شي تعامل يواځې په بين الفازي سطحه کې صورت نيسي يعنې دلته د جامد شي يواځې هغه ماليکولونه چې د جامد شي پر سطحه واقع دی تعامل کوي او هغه ماليکولونه چې د جامد شي پر سطحه د ماليکولو شمير د ماليکولونه چې د هغه دننه واقع دي په تعامل کې حصه نه اخلي. دا چې د جامد شي پر سطحه د ماليکولو شمير د وخت په تيريدو سره تقريباً ثات پاتې کيږي نو د تعامل سرعت يواځې د گاز يا مايع محلول په غلظت پورې اړه پيدا کوي او په (61) معادله کې د جامد شي غلظت په پام کې نيول کيږي. مثلاً لاندې تعامل په پام کې نيسو:

د تعامل د موادو د غلظت رح او وخت ارتباط

په پورتني تعامل کې سلفر يو جامد جسم دی د هغه غلظت د سرعت په معادله کې نه ليکل کيږي نو د پورتني تعامل سرعت يواڅې د آکسيجن په غلظت پورې اړه لري او ليکو چې:

$$V = KC(O_2)$$

4-2-5. د تعامل پرسرعت د تودوخې اثر:

د تعامل د سرعت ۱۲۷ وخت ارتباط

په متجانسو تعاملاتو کې اکثراً د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت هم زياتيږي د بعضي تعاملاتو پر سرعت د تودوخې د درجې لوړيدل لږ اثر کوي او فقط د يو څو تعاملاتو سرعت د تودوخې د درجې په لوړيدو سره کميږي.

تجربو ښودلې ده چې په اکثره کیمیاوي تعاملاتو کې که د تودوخي درجه د سانتیگراد لس درجې لوړه شي نو د

تعامل سرعت (4) کرته پورې زیاتیږي. دلته د تودوخې د درجې سره د تعامل د سرعت د ارتباط داسې ښودل کیږي.

$$t_2-t$$
,
 $V_{t2} = V_{t1} \cdot \gamma = \frac{t_2-t}{10} \cdot \cdot \cdot \cdot 5-(62)$

په پورتنۍ افاده کې Vt2 د تعامل سرعت د تودوخې په t2 درجه t2 د تعامل سرعت د تودوخې په t1 درجه کې ښتي او γ د حرارتي ضريب په نامه ياديږي. د γ قيمت د اکثره متجانسو تعاملاتو دپاره t2 دی. په يو لږ شمير تعاملاتو کې د γ قيمت د t3 څخه زيات دی. مثلاً د بعضي انزايمي تعاملاتو دپاره (t3 = t4) دی. د ميتايل اسيتيت د هايدروليز دپاره (t4 = t4) دی. او لاندې تعامل دپاره t4 = t4 د مينې پدې تعامل کې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت کميږي. د دې دليل د تعامل په خاص ميخانيکيت پورې مربوط گڼل کيږي.

د (\mathcal{S} 2) افادې څخه ښکاري هر څومره چې د γ قيمت لوړ وي د تعامل سرعت (∇) هم ډير وي. د تعامل د سرعت ثابت \mathbf{k} يواڅې د تودوخې په درجه پورې اړه لري او دغه ارتباط د ارينوس په معادله کې داسې ښودل کيدې:

$$K = Ze^{-\frac{\mathcal{E}^{\times}}{RT}}$$

په پورتنۍ افاده کې K د تعامل د سرعت ثابت، e د طبیعي لوگار تم قاعده R د گازاتو عمومي ثابت، E^* د تعامل د فعال کیدلو انرژي ښتی.

د تعامل د فعال كيدلو انرژي هغه انرژي ده چې تعامل كونكي مواد بايد دغومره انرژي ولري تر څو د هغوى تر منځ تعامل صورت ونيسي. يا په بل عبارت د تعامل د فعال كيدلو انرژي د تعامل كونكو موادو د ذراتو د عادي حالت دانرژي د متوسط مقدار نه اضافه هغه مقدار انرژي ده چې د ماليكولو تر منځ د تعامل د شروع كيدو دپاره ضرور ده. Z دتعامل كونكو ذراتو تر منځ عمومي تصادمات ياد تعامل هغه اعظمي سرعت ښئي كوم چې د تعامل كونكو موادو د ذراتو تر منځ هر ټكر د تعامل سب گرځي.

د ارينوس معامله کيدای شي په لاندې شکل وليکل شي:

$$E^*$$
 $Ln K = - - + C 5 - (64)$
 RT

د آخري افادې څخه ښکاري چې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د Kقيمت او متناسباً د تعامل سرعت زياتيږي. همدارنگه د آخري افادې څخه ښکاري هر څومره چې د يو تعامل د فعال کيدلو انرژي E^* ډيره وي هغومره د هغه تعامل سرعت دتودوځي د درجې په لوړيدو سره ډير زياتيږي.

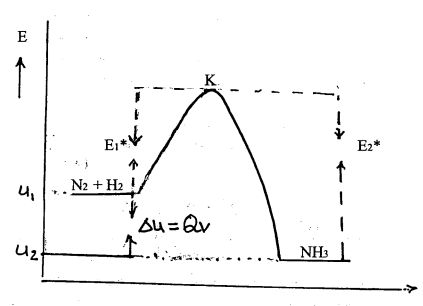
د تعامل د فعال كولو د انرژۍ فزيكي مفهوم:

د لاندې تعامل د انرژۍ تغير په (3 - 5) شکل کې په پام کې نيسو:

$$N_2 + 3H_2$$
 2NH₃

دلنه د NH3 د تولید تعامل اکزوتر میک او د هغه معکوس تعامل یعنی د NH3 څخه بیر ته د N او M گازاتو د جوړیدو تعامل اندوتر میک دی. د اکزوتر میک تعامل M حاصلات ثابت او داخلی انرژی ثی لږه ده مگر د اندوتر میک تعامل M حاصلات ثابت او داخلی انرژی ثی ډیره ده. که په عادی حالت کی د لمړنیو موادو داخلی انرژی M او د تعامل څخه د حاصل شویو موادو داخلی انرژی M وی نو M وی نو M و M وی نو M وی نو M وی مستقیم او معکوس تعاملات دواړه د انرژیکی مانع M څخه تیریږی. یعنی دواړه تعامله په عادی حرارت کی صورت نه نیسی.

د (1) تعامل د شروع کیدو دپاره باید د N_2 او N_3 گازات د E_1 په اندازه انرژي جذب او د (2) تعامل د (2) د (2) E_1 په اندازه انرژي جذب کړي چې E_1 د (1) تعامل او E_2 د (2) تعامل کولو د انرژۍ په نامه یادیږي.

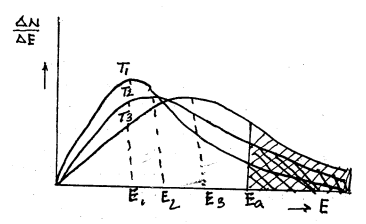


د تعامل جریان

دريم (3 – 5) شکل: د کيمياوي تعامل د فعال کولو د انرژۍ فزيکي مفهوم

په شکل کې ښکاري چې د اندوترمیک تعامل د فعال کولو انرژي E_2 د اکزوترمیک تعامل د فعال کولو د انرژۍ E_1 څخه زیاته ده.

د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ماليکولو کنتکي انرژي زياتيږي . د بولزمن د قانون له مخې د انرژۍ په اساس د ماليکولو شمير په لاندې شکل کې ښودل شويدی.



څلورم (4 - 5) شکل: د تودوخې په مختلفو درجو کې د ماليکولو تعداد د انرژۍ له مخې

پدې شکل کې E دماليکول کنتکي انرژي $\frac{\Delta N}{ASE}$ د انرژۍ په اساس د ماليکولو شمير او E د تعامل د فعال کولو انرژي ښتي. د هر منحني لاندې کرښې، کرښې ساحې فراخې (مساحت) د تودوخې په مربوطه درجه کې د هغه ماليکولو شمير ښتي چې انرژي تې د E څخه زياته ده.

د شکل څخه ښکاري هغه مالیکولونه چې کنتکي انرژي ئې د Ea څخه زیاته ده د تودوخې د درجې په لوړیدو سره ($T_3 > T_2 > T_1$) د هغو شمیر هم زیاتیږي چې په نتیجه کو تودوخې د درجې په لوړیدو سره د تعامل سرعت هم متناسباً لوړیږي.

باید زیاته شي چې کتلست یواځې د تعامل سرعت ته تغیر ورکوي او هغه د کیمیاوي تعامل ترمودینامیکي تعادلي حالت ($\frac{1}{1}$ د $\frac{1}{1}$ ته تغیر نشي ورکولای. یعنې کوم تعامل چې ممکن ندی د کتلست په واسطه نشي اجرا کیدای.

5-2-5. وتعامل پرسرعت دكتلست اثر:

هغه کیمیاوي مواد چې دکیمیاوي تعامل سرعت ته تغیر ورکوي او د تعامل په آخر کې د کیمیاوي تغیر پرته په هم هغه اولي مقدار پاتي کیږي د کتلست په نامه یادیږي.

بعضي کتلستونه د کیمیاوي تعامل سرعت زیاتوي داسې مواد د مثبت کتلستونو په نامه یادیږي. بعضي کتلستونه د کیمیاوي تعامل سرعت کموي داسې مواد د منفي کتلستو یا انهیبیتورونو په نامه یادیږي.

کتلستی تعاملات په دوه گروپو ویشلای شو:

1 - متجانس كتلستي تعاملات: پدې تعاملاتو كې كتلست او تعامل كونكي مواد عينې فازي حالت لري. مثلاً لاندې تعامل چې كتلست او تعامل كونكي مواد ټول د گاز حالت لري.

$$NO(g)$$
 2SO₂(g) + O₂(g) ------ 2SO₃(g)

2 - غير متجانس كتلستي تعاملات : په داسې تعاملاتو كې د كتلست او تعامل كونكو موادو
 فازي حالت فرق لري. مثلاً په لاندې تعامل كې مايع هايدروجن پر اكسايد د جامد پلاتين پر سطح تجزيه كيږي.

6 - 2 - 5. د كتلستي تعاملاتو بعضي خصوصيات:

 $\begin{pmatrix} & 1 & \end{pmatrix}$ د کتلست ډیر کم مقدار د تعامل سرعت ته ډیر زیات تغیر ورکوي او دا تغیر د کتلست د غلظت سره مستقیم تناسب لري.

(۱۱) د کتلست عمل اتخابي دی یعنې هر کیمیاوي تعامل څانته مخصوص کتلست لري، د دې خاصیت له مخې د مختلفو کتلستو په استعمال سره د عین اولیه موادو څخه مختلف حاصلات لاس ته راوړل کیږي. مثلاً:

(III) په غیر مجانس کتلستي تعاملاتو کې یو یا څو تعامل کونکي مواد د کتلست سره منځنی غیر ثابت مرکب جوړوي چې داسې مرکب ډیر ژر تجزیه کیږي او د هغې څخه فعال ذرات لاس ته راڅي کوم چې ډیر ژر تعامل کوي او د تعامل اصلي حاصلات جوړوي. مثلاً د هایدروجنیشن او دیهایدروجنیشن کتلستونه لکه Pt , Cu او Pt او Pt او Pt او Pt او Pt او Pt د هایدروجن سره Pt او Pt

(۱۷) د تعامل په محیط کې بعضي اجنبي مواد د کتلست تاثیر زیاتولای شي. داسې مواد دپرموتور په نامه یادیږي. (۷) بعضي وخت اجنبي مواد د کتلست پر سطح جذب کیږي او د کتلست پر سطح د جذب فعال مر کزونه مصروفوي چې په نتیجه کې د کتلست فعالیت کمیږي. دې پیښې ته د کتلست زهري کیدل او هغه مواد چې د کتلست د زهري کیدو سبب کیږي د کتلست د زهرو په نامه یادیږي. مثلاً هایدروجن سلفاید، کابن دای سلفاید، هلوجنونه او نور مواد دپلاتیني او نیکلي کتلستونو زهر دي.

7 - 2 - 5 . د كتلست په واسطه د كيمياوي تعامل د سرعت د تغير ميخانيكيت:

د کیمیاوي تعاملاتو د میخانیکیت په هکله یوه نظریه دا ده چې هر کیمیاوي تعامل د یوې انتقالي مرحلې څخه تیریږي. په انتقالي مرحله کې د تعامل کونکو موادو تر منځ یو فعال کامپلکس مر کب جوړیږي. د دې کامپلکس مر کب د جوړیدو انرژي د تعامل د فعال کولو د انرژۍ سره مساوي ده. كامپلكس مركب بيا وروسته تجزيه كيږي او د تعامل اصلي حاصلات جوړوي. مثلاً د A او B مواد و د تعامل څخه په انتقالي مرحله كې (AB^*) فعال كامپلكس مركب جوړيږي او له دغه مركب نه وروسته دتعامل اصلي حاصلات AB لاس ته راځي. (5-5) شكل.

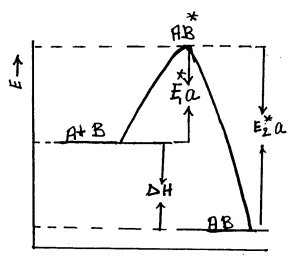
د کتلستې تعاملاتو په انتقالي مرحله کې کامپلکس د کتلست (K) په شمول د تعامل کونکو موادو څخه جوړيږي.

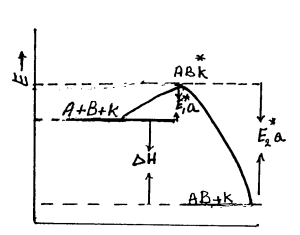
$$A + B + K$$
 ABK^* ----- $AB + K$

په مثبت کتلستونو کې د (*ABK) کامپلکس په ډیره لږه انرژي جوړیږي. یعنې دلته کتلست د تعامل د فعال کولو انرژي راکموي شکل (6 - 5) . چې پدې ترتیب د هغه مالیکولونو شمیر چې د تعامل کولو انرژي لري زیاتیږي او په نتیجه کې د تعامل سرعت هم زیاتیږي.

د (5-5) او (6-5) شکلونو د مقایسې څخه ښکاري چې د *ABK کامپلکس د *AB د کامپلکس په پرتله په لږه انرژي جوړیږي یعنې کتلستي تعامل د فعال کولو انرژي د غیر کتلستي تعامل د فعال کولو د انرژۍ په پرتله کمه ده. نو څکه ، مثبت کتلست په استعمال سره تعامل په لږه انرژۍ او ژر صورت نیسي.

دغير متجانس كتلستي تعاملاتو په هكله تر اوسه واحده نظريه نشته. د جامدو كتلستو په هكله يوه داسې نظريه موجوده ده چې گويا تعامل كوونكي مواد د كتلست پر ټوله سطحه نه بلكه د دغې سطحي پر مشخصو نقطو چې د فعاله مركزونو په نامه ياديږي جذب او د فعاله مركزونو د اتومو سره مابيني غير ثابت كامپلكسو نه جوړوي . دغه غير ثابت كامپلكسونه ډير ژر تخريب او د تعامل كوونكو موادو فعال ذرات چې ډير ژر تعامل كوي منځ ته راځي دلته د كتلست پر مخ د فعاله مركز هندسي شكل او د تعال كوونكو ذراتو د فضائي جوړښت مطابقت همدا ډول د فعاله مركز د اتومونو تر منځ د كيمياوي اړيكو اوږودوالى او د تعامل كوونكو ذراتو د اتومو تر منځ د كيمياوي اړيكو اوږودوالى او د تعامل كوونكو ذراتو د اتومو تر منځ د كيمياوي اړيكو د اوږدوالي مطابقت ضرور گڼل كيږي چې د كتلست انتخابي عمل د دې شرايطو رامنځ ته كيږي. د كتلست په الكترونون نظريه كې داسې ويل كيږي چې گويا د كتلستي موادو پر سطحه آزاد يا ژر تحريک كيدونكي الكترونونه موجود دي دا الكترونونه ژر او په آسانۍ د كتلست او د تعامل كوونكو ذراتو تر منځ د كامپلكس د جوړيدو سبب كرځي. مثلاً د له انتقالي عناصرو كتلستي فعاليت د دغه عناصرو د له اربتالو د الكترونو په ژر تحريک كيدو پورې مربوط گڼي.





د تعامل لوری (جهت) پنځم (5 - 5) شکل غیر کتلستي تعامل. E1*a - داکزو ترمیک تعامل (1) د فعال کولو انرژي. E2*a - داندو ترمیک تعامل (2) د فعال کولو انرژي. ΔH — د تعامل حرارتی اثر. د تعامل لوری (جهت) شپږم (6 - 5)شکل: کتلستي تعامل E_1*a - داکزوترميک تعامل (1)د فعال کولو انرژي. E_2*a - داندو ترميک تعامل (2) د فعال کولو انرژي. ΔH - د تعامل حرارتي اثر

3 - 5 . كيميا**وي تعادل:**

ټول كيمياوي تعاملات لږ يا ډير رجعن وي. د بعضي كيمياوي تعاملاتو حاصلات ډير ثابت وي او ډير لږ مقدار ثې بير ته تجزيه كيږي او لمړني مواد جوړوي، داسې تعاملات غير رجعي بلل كيږي. مگر رجعي تعاملات د معينو شرايطو لاندې مستقيم او معكوس دواړو طرفو ته صورت نيسي او بالاخره داسې موقع رارسي چې د مستقيم او معكوس تعاملاتو سرعتونه سره مساوي كيږي، د تعامل دغه حالت ته كيمياوي تعادل ويل كيږي. مثلاً لاندې لاندې تعامل په پام کې نیسو: که د مستقیم تعامل سرعت V_1 او د معکوس تعامل سرعت V_2 وي نو د V_3 و افادې له مخې لیکو:

په پورتنيو افادو کې C د هرې مادې د تعادلي حالت مولري غلظت او Kc د تعامل د تعادل ثابت ښئي. همغه شان چې Kt او Kt يواځې د تودوخې په درجې پورې اړه لري د Kc قيمت هم يواځې د تودوخې د درجې پورې مربوط دی او د تعامل د موادو په غلظت پورې ارتباط نلري. د دې خبرې معنی دا ده چې فرضاً که د تعامل کونکو موادو د غلظتونو حاصل ضرب تغير وکړي نو د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د غلظتو حاصل ضرب په همغه تناسب تغير کوي او د هغوځ نسبت Kc تغير نکوي.

که د تعامل مواد ټول گازات وي دا چې د گازاتو په مخلوط کې د هر گاز غلظت په هغه مخلوط کې د هغه گاز د جزئي فشار سره مستقيم تناسب لري نو پدې صورت کي (66) معادله داسې ليکو:

دلته P د تعامل په تعادلي حالت کې د هر گاز جزئي فشار او Kp د تعامل د تعادل ثات ښئي. د Kp قيمت هم د Kc په شان يواڅې د تودوخې په درجې پورې اړه لري، او په تعامل کې د شاملو موادو د جزئي فشارونو په قيمت پورې اړه نلري. د مثال په ډول دالاندې تعامل په پام کې نيسو:

$$N_{2(g)} + 3H_{2(g)} = 2NH_{3(g)}$$

د تودوخې په $300^\circ C$ کې دغه تعامل د تعادل حالت ته رسي چې د سیستم د تعادلي حالت غلظتونه په لاندې ډول دی:

 $C_{N_2} = 0.25M$ $C_{H_2} = 0.15 M$ $C_{NH_3} = 0.090 M$

د دغه تعامل Kc په $300^{\circ}C$ کې پیدا کړۍ حل : د (65) معادلې له مخې لیکو چې :

$$C^2NH_3$$
 $(0,090)^2$
 C_{N_2} C^3H_2 $0,25(0,15)^3$

. دوهم مثال: د N_2 04 د تجزئي څخه N_2 04 لاس ته راځي

N₂O₄ == 2NO₂

 N_2O_4 په درې تجربو کې ($t=100^{\circ}C$) د N_2O_4 او N_2O_4 لمړني غلظتونه فرق کوي په درې واړو تجربو کې N_2O_4 او N_2O_4 د تعادلي حالت غلظتونه هم معلوم شوي او دغه معلومات په لاندې جدول کې ورکړل شوي دي:

تجربه	مواد	لمړني غلظتونه (M)	د تعادلي حالت غلظتونه (M)
1	N2O4	0,100	0,040
•	NO ₂	0,000	0,120
ti.	N2O4	0,000	0,014
••	NO_2	0,100	0,072
m	N2O4	0,100	0,070
	NO ₂	0,100	0,16

د دې معلوماتو له مخې د پورتني تعامل د تعادل ثابت Kc حساب کړۍ. حل: د (65) معادلې په اساس ليکو چې :

144

$$K_{1} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = 0,3600$$

$$C(N_{2}O_{4}) = 0,040$$

$$K_{2} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = 0,3703$$

$$C(N_{2}O_{4}) = 0,014$$

$$K_{3} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = 0,3657$$

$$C(N_{2}O_{4}) = 0,3600 + 0,3073 + 0,3653$$

$$K_{C} = \frac{K_{1} + K_{2} + K_{3}}{3} = 0,3600 + 0,3073 + 0,3653$$

$$K_{C} = \frac{K_{1} + K_{2} + K_{3}}{3} = 0,3653$$

پورتنۍ محاسبه ښئي چې د N2O4 د تجزئي د تعادل ثابت دسانتيگراد په 100 درجو کې په درې واړه تجربو کې يو شی (تقریباً 0,3653) دی او دسیستم په لمړنیو غلظتو پورې اړه نلري.

1 -3- 5 . د تعامل د تعادل د ثابت Kc څخه استفاده:

د کا که د تعمت له مخې د تعادل حالت نه د تعامل د تگ لوری تعینیدای شي. Kc . - (۱)

(۱۱) - د Kc د قيمت له مخي په معينو شرايطو د تعامل امكان معلوميدای شي.

مثال: د سانتیگراد په 25 درجو کې د لاندې کیمیاوي تعامل د تعادل د ثابت قیمت Kc = 0,0156 دی.

$$2HI_{(g)}$$
 $=$ $H_{2(g)} + I_{2(g)}$

که په يو ليتر محلول کې د تعامل د موادو لمړني غلظتونه په لاندې ډول وي:

a,
$$CHI = 1,00 \text{mol}$$
; $CH_2 = 0,01 \text{mol}$; $CI_2 = 0,01 \text{mol}$

b,
$$C_{H1} = 1,00 \text{ mol}$$
; $C_{H2} = 1,00 \text{ mol}$; $C_{I2} = 1,00 \text{ mol}$

په دواړو حالتو کې د تعادل حالت ته د تعامل دتگ لوری تعین کړۍ

حل:

$$CH_2 \cdot CI_2$$
 $CC = \frac{C}{C^2HI} = 0,0156$

a,
$$KC = \frac{0.01 \cdot 0.01}{(1)^2} = 10^{-1}$$

b,
$$KC = \frac{1 \times 1}{(1)^2} = 1$$

محاسبه ښئي چې که د تعامل د موادو لمړني غلظتونه د (a) د حالت په شان وي دلته د Kc قيمت (10^{0}) د تعادلي حالت د Kc د قيمت (0,0156) څخه کم دی نو که غلظتونه د (a) د حالت په شان وي تعامل ښې خوا يعنې د C او C د د وړيدو په لوري څي.

او که غلظتونه د b د حالت په شان وي دلته د K قيمت K0 د تعادلي حالت د قيمت K0 څخه زيات دی. نو پدې شرايطو کې تعامل د ښې خوا څخه چپ خوا ته يعنې د K1 د جوړيدو په لور څي. په دواړو حالتو کې تعامل د تعادل حالت ته څي تر څو چې د تعادل ثابت K2 ثې K3 شي. مثال : لاندې تعامل امکان د سانتيگراد په K5 درجو کې وگورۍ.

$$N_{2(g)} + O_{2(g)}$$
 = 2NO (g)

$$C^{2}(NO)$$
 $C = \frac{C^{2}(NO)}{C(N_{2}) \cdot C(O_{2})} = 1 \cdot 10^{-30}$

جواب : د Kc د قیمت څخه ښکاري چې د تعادل په وخت کې د NO غلظت د No او No د غلظتو په نسبت ډیر کم دی،او په سیستم کې عملاً ټول No او No وجود لري یعنې د تودوخې په no د درجو کې no او no تعامل نکوي.

ينسو. کې په پام کې نيسو. (انا) مثال د لاندې تعامل د تودوخې په $25^{\circ}\mathrm{C}$ کې په پام کې نيسو.

$$K_c = \frac{C(Cl_2)}{C^2(Cl)} = 1 \times 10^{38}$$

د Kc لوړ قیمت ښئي چې د تعادل په وخت کې په سیستم کې د کلورین د اتومو په نسبت د کلورین مالیکولونه ډیر زیات دي یعنې د کلورین تقریباً ټول اتومونه مالیکولونه جوړوي. نو ویلای شو چې پورتنی تعامل غیر رجعی تعامل دی.

. درجو کې لاندې تعامل په پام کې نيسو. $^{-}$ درجو کې لاندې تعامل په پام کې نيسو.

$$N_2O_4(g)$$
 \longrightarrow $2NO_2(g)$

$$C^{2}(NO_{2})$$
 $C(N_{2}O_{4})$
 $C_{1}(NO_{2}O_{4})$

دلته د Kc قیمت (0,36) تقریباً (1) ته نژدې دی یعنې په تعادلي حالت کې د اولیه موادو او د تعامل څخه حاصل شویو موادو غلظتونه سره ډیر توپیر نلري. تر څو چې خارجي شرایط تغیر ونکړي په پورتني سیستم کې مستقیم او معکوس تعاملا یو هم نه ختمیږي.

(\overline{Y}) - مثال : په عادي حرارت کې ایتایل الکول او استیک اسید د لاندې معادلې په اساس تعامل کوي:

12 گرامه استیک اسید د 46 گرامه ایتایل الکول سره گډاو حرارت ورکړل شوی او دتعادل په حال کې 2 گرامه اوبه او 58,7 گرامه اوبه او 58,7 گرامه ایتایل اسیتت جوړ شوی دی.

د پورتني تعامل د تعادل ثابت حساب کړۍ

د موادو لمرنى غلظتونه:

$$C_{C_2H_5OH} = 46gr = ---- = 1 \text{ mol } = b$$

$$CCH_3COOC_2H_5 = 0gr = 0 mol$$

$$CH_2O = 0gr = 0 mol$$

د تعادل په حالت کې دموادو غلظتونه :

$$CCH_3COOC_2H_5 = 58,7gr = \frac{58,7}{88} = 0,666 \text{ mol} = X$$

$$CH_{2O} = 12gr = \frac{12}{18} = 0,666 \text{ mol} = X$$

$$CCH_3COOH = (a - x) = (1 - 0,666) = 0,333 \text{ mol}$$

$$CC_2H_5OH = (b - x) = (1 - 0,666) = 0,333 \text{ mol}$$

$$C(CH_3COOC_2H_5) C(H_2O) \qquad (0,266)^2$$
 $C(CH_3COOH) \cdot C(C_2H_5OH) \qquad (0,333)^2$

(\overline{y}) – مثال: په عادي حرارت کې استیک اسید او ایتایل الکول په لاندې ډول تعامل کوي. که 92 گرامه ایتایل الکول او 120 گرامه استیک اسید سره گډ شي نو څو گرامه ایتایل استیت به جوړ شي. حل :

$$CH_3COOH + C_2H_5OH$$
 CH_3COOC_2H_5 + H_2O ch_3COOC_2H_5 + H_3COOC_2H_5 + H_3COOC_

$$Kc = \frac{\text{CCH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2\text{O}}{\text{CCH}_5\text{COOH} \cdot \text{CC}_2\text{H}_5\text{OH}} = \frac{X \cdot X}{(2 - X)(2 - X)} = \frac{X^2}{(2 - X)^2}$$

$$\frac{4 (2^2 + X^2 - 2 \cdot 2X) = X^2}{16 + 4X^2 - X^2 - 16X = 0}$$

$$3X^2 - 16X + 16 = 0$$

$$aX^2 - bX + c = 0$$

$$a = 3 \quad ; b = -16 \quad ; c = 16$$

$$X = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4\alpha c}}{2a}$$

$$X = \frac{+16 \pm \sqrt{256 - 192}}{6}$$

 $X_1 = 1,33 \text{ mole}$; $X_2 = 4 \text{ mole}$

داچې د لمړنيو موادو غلظت 2 موله دی نو X=4 قيمت نشي اخيستلای پس د تعادل په وخت کې د ايتايل اسيت غلظت 1,33 موله دی. يعنی د پورتنی تعامل څخه 177,04 = 1,33 گرامه ايتايل اسيت حاصليږي.

2 - 3 - 5 . 5 كيمياوي تعادل رنگيدل:

دلى شاتلي پرنسيپ:

کیممیاوي تعلال د معینو خارجي شرایطو (غلظت، فشار، د تودوخې درجه) لاندې منځ ته راځي او کله چې د دغه شرایطو څخه یو هم تغیر وکړي نو کیمیاوي تعادل ړنگیږي. دلې شاتلي د پرنسیپ پر اساس کله چې یو کیمیاوي تعامل د تعادل په حال کې وي او د خارجي شرایطو څخه کوم یو تغیر وکړي نو د مستقیم او معکوس تعاملاتو د جملي څخه هغه تعامل ډیر چټک کیږي چې راغلی تغیر بیرته جبران کړي.

1 - د غلظت د تغير اثر : لاندې تعامل په پام کې نيسو:

$$2SO_2 + O_2 = V_1$$

$$V_2$$

$$2SO_3$$

$$Kc = \frac{C^2(\mathrm{SO_3})}{C^2(\mathrm{SO_2}) \cdot C(\mathrm{O_2})}$$

لکه چې پاس مو وویل په تعادلي حالت کې د حرارت په معینه درجه کې د Kc قیمت ثابت دی. د دې معنی دا ده Kc چې د Kc په افاده کې که صورت زیات شي نو باید د هغې سره سم مخرج هم زیات شي تر څو د Kc قیمت ثابت پاتې شي. او برعکس که صورت کم شي نو باید چې مخرج هم کم شي تر څو Kc تغیر ونکړي. په پورتني تعامل کې که مونږ د آکسیجن یا د سلفر دای اکساید غلظت زیات کړو نو تعامل باید په خپله د سلفر ترای اکساید غلظت زیات کړی تر څو په پورتني کسر کې د صورت او مخرج نسبت (Kc) ثابت پاتې شي.

دا پدې کیږي چې په پورتني تعامل کې باید مستقیم تعامل (ح----) چټک ($\sqrt{V_1} > \sqrt{V_2}$) شي. همدا ډول که مونږ د تعامل د محیط څخه $\sqrt{SO_3}$ خارج کړو یعنې د $\sqrt{SO_3}$ غلظت کم کړو نو تعامل باید په خپله د آکسیجن او سلفر دای اکساید غلظتو نه کم کړي. یعنې دا څل هم باید مستقیم تعامل (ح-----) د معکوس تعامل په پر تله ډیر چټک ($\sqrt{V_1} > \sqrt{V_2}$) شي.

 SO_2 همدا ډول که په پورتني تعامل کې SO_3 د خارج څخه د تعامل محیط کې اضافه شي نو تعامل باید په خپله د O_2 او O_3 مقدار زیات کړي یعنې دا څل باید معکوس تعامل (------>) ډیر چټک ($V_2 > V_1$) شي. د پورتني بیان څخه دوه مهمې نتیجې تر لاسه کیږي:

الف – که د يو رجعي تعامل حاصلات دايماً د تعامل د محيط څخه خارج شي داسې تعامل عملاً ختميدای شي . ب – که وغواړو چې د يوې کيمياوي مادې څخه اعظمي استفاده وشي نو بايد د هغې سره تعامل کونکي ماده په تعامل کې ورزياته شي.

2 - دفشارد تغيراثر:

که د يو کيمياوي تعامل مواد گازات وي او سربيره پر دې په تعامل کې د داخل شويو او دتعامل څخه د حاصل شويو موادو دمولونو شمير سره توپير ولري په داسې تعاملاتو کې د خارجي فشار تغير د تعامل تعادلي حالت ته تغير ور کولای شي. لاندې رجعي تعامل د تعادل په حالت کې په پام کې نيسو.

$$2SO_2 + O_2 = V_1$$

$$V_2$$

$$2SO_3$$

پدې سیستم کې درې موله کیمیاوي مواد تعامل کوي او دوه موله حاصلات تری لاس ته راځي. یعنې د اولیه موادو حجم د تعامل د حاصلاتو د حجم څخه زیات دی.

اوس هغه ظرف چې د تعامل مواد پکې دي پر هغې خارجي فشار داسې زياتوو چې د تودوخې درجه ثابته پاتې شي.. د خارجي فشار په زياتيدو سره د سيستم حجم کميږي او د دې لپاره چې د سيستم حجم کم شي نو بايد مستقيم تعامل په زياتيدو سره د سيستم خارجي فشار کم تعامل ډير چټک $(V_1 > V_2)$ شي. بر عکس که د تودخې په ثابته درجه کې د تعامل پر سيستم خارجي فشار کم

شي نو بايد د سيستم حجم زيات شي او د تعامل د معادلي څخه ښكاري چې د معكوس تعامل په نتيجه كې د سیستم حجم زیاتیږي. پس باید معکوس تعامل ډیر چټک $(V_2 > V_1)$ شي. د پورتني بیان څخه دا نتتیجه اخیستلای شو چې یو کیمیاوي تعامل چې د تعادل په حال دی که پر هغه خارجي فشار زیات شي دلته د مستقیم او معکوس تعاملاتو د جملي څخه هغه تعامل ډيرچټک کيږي چې د هغې په نتيجه کې د سيستم حجم کميږي او بر

3- د تودوخې د درجې د تغيراثر:

په رجعي تعاملاتو کې د مستقیم او معکوس تعاملاتو له جملي څخه یو ئې اندو ترمیک او بل ئې اکزوترمیک وي. لکه چې مخکې مو وويل(۱۲۷۰) په داسې تعاملاتو کې د اندوترميک تعامل دفعال کولو انرژي د اکزوترميک تعامل د فعال کولو د انرژۍ څخه زياته وي. نو څکه د (64) معادلي په اساس ويلای شو کله چې په يو رجعي تعامل $^{-1}$ دتودوخی درجه لوړه کړای شی نو تعادل داندوترمیک تعامل په لوري درنیږي یعنی اندو ترمیک تعامل اکزوترمیک تعامل په پرتله ډیر چټک کیږي.

شپرم فصل دسپرشني سيستمونه

که د موادو خورا کوچني ذرات يو په بل کې گډ شي داسې گډ وله د دسپرشني سيستم په نامه ياديږي. مثلاً که بوره په اوبو کې حل شي يو د سپرشني سيستم لاس ته راڅي چې په هغې کې بوره نشر شوې ماده او اوبه د انتشار د محيط په نامه ياديږي. د انتشار د محيط ا ډښر شوې مادې په اساس نه (9) ډوله دسپرشني سيستمونه وجود لري.

1 - جامد په جامد کې لکه د فلز اتو الیاژونه

2 – جامد په مايع کې . لکه د مالگې يا بورې محلول په اوبو کې.

3 – جامد په گاز کې . لکه لوگی، دوړې او نور.

4 - مايع په جامد کې لکه کرستلي اوبه په مالگو کې.

5 – مايع په مايع کي. لکه الکول په اوبو کي.

6 - مايع په گاز کې. لکه وريڅ

7 – گاز په جامد کې . لکه هايدروجن په پلاتين کې

8 – گاز په مايع کې . لکه سودا واتر ، کوکاکولا او نور .

9 - گاز په گاز کې. لکه هوا چې د مختلفو گازاتو مخلوط دی.

د نشر شوي مادې د ذراتو د کوچني والي له مځې درې ډوله دسپرشني سیستمونه وجود لري.

1 - 6 . م**علق سيستمونه:**

په دا ډول سیستمونو کې د نشر شوې مادې ذرات د انتشار په محیط کې څوړند (معلق) وي. دلته د نشر شوې مادې د ذراتو قطر $10^3 - 10^3$ وي. داسیستمونه په دوو گروپو ویشل کیږي:

الف - املشنونه : په املشنو کې هم نشر شوې ماده او هم د انتشار محیط دواړه مایع وي لکه شیدې چې د غوړو د کوچنیو ذراتو او اوبو څخه جوړیري.

ب – **سوسپنشنونه :** په سوسپنشنونو کې نشر شوې ماده د جامد کوچني ذرات او د انتشار محیط مایع وي. لکه خړې اوبه یا د سیلاب اوبه .

2 - 6 . كلوئيدي سيستمونه:

په کلوئیدې سیستمونو کې د نشر شوې مادې د ذراتو قطر 10° - 10° وي داسې ذرات د مالیکولو څخه لوی وي د فلتر د کاغط څخه تیریږي او په عادي مکروسکوپ کې نه لیدل کیږي. کلوئیدي سیستمونه د معلق سیستمونو په پرتله ثابت وي مگر دا سیستمونه هم د زمانې په تیریدو سره تغیر کوي. په اوبو کې د نشایستې محلول او وینه د کلوئیدي سیستمونو ښه مثالونه دي.

3 - 6 . **محلولونه:**

محلولونه د يو فاز څخه جوړ مجانس سيستمونه دي چې تر كيب ئې په معينو حدودو كې تغير كولاى شي. دلته د انتشار محيط د محلل او نشر شوې ماده د حل شوې مادې په نامه ياديږي. په محلول كې هغه جز چې فازي حالت ئې د محلول په شان وي د محلل په نامه او دمحلول بل جز چې فازي حالت ئې دمحلول د فازي حالت څخه توپير لري د حل شوې مادې په نامه ياديږي. لكه د مالگې په محلول او په سودا واتر كې مالگه او كاربنداى اكسايد حل شوي مواد او اوبه محلل دي. كه د محلول ټول اجزا د محلول په شان فازي حالت ولري دلته هغه جز چې مقدار ئې زيات دى د محلل او هغه بل جز چې مقدار ئې كم دى د حل شوې مادې په نامه ياديږي لكه د اوبو او الكولو محلول. د محلول د جوړيدو په جريان كې هم د حل شوې مادې او هم د محلل داخلي جوړښت تغير كوي. كه د خالصې حل د محلول د جوړيدو په جريان كې هم د حل شوې مادې او هم د محلل داخلي جوړښت تغير كوي. كه د خالصې حل شوې مادې په ماليكولو يا كرستلو كې د ذراتو تر منځ كيمياوي اړيكي وجود لري او د محلل د ماليكولو تر منځ بين الماليكولي قواوې عمل كوي نو كله چې محلول جوړ شي د حل شوې مادې د ذراتو او د محلل د ذراتو تر منځ نوې اړيكې منځ ته راځي د دې اړيكو په هكله دوه نظرئي وجود لري:

الف - د محلول کیمیاوي نظریه : د دې نظر پر اساس د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ کیمیاوي اړیکي منځ ته راڅي. که د گوگړو تیزاب په اوبو کې حل کړو ډیر زیات حرارت آزادیږي که د کاپر سلفیتو سپین پودر په اوبو کې حل شي د حاصل شوي محلول حجم د عمومي حجم په نسبت %3,5 کم وي.

د پورتنيو مثالو څخه معلوميږي چې د محلل او حل شوې مادې ذرات يو په بل کې ساده نه گډيږي بلکه د هغوئ ترمنځ متقابل تاثير دومره شديد دى چې په هغو کې د سيستم انرژي او د اوليه موادو خواص تغير کوي، نو ځکه د انحلال عمليه کيمياوي تعامل ته ورته او د محلول د کيمياوي نظرئې طرفداران واثي چې د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ کيمياوي اړيکي جوړيږي.

ب - د محلول فزيكي نظريه : د دې نظرتې طرفداران واثي چې د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ فزيكي قواوې عمل كوي. د غير قطبي ماليكولو تر منځ (مثلاً د نجيبه گازاتو محلول) دا قواوې ډيرې ضعيفه او د قطبي ماليكولو او د ايونو تر منځ د اقواوې ډيرې قوي دي. مثلاً د اوبو د قطبي ماليكولو او دمالگې د ايونو تر منځ د الكتروستاتيكي جذب په نتيجه كې د مالگې كرستل په اوبو كې حليږي او په نتيجه كې په اوبو كې د مالگې محلول لاس ته راځي. په محلول كې د مالگې كتيون او انيون يو د بل څخه جدا او هر يو د اوبو د قطبي ماليكولو په منځ كې شكيل وي.

د اوبو د ماليکولو په منځ کې د ايونو ښکيل کيدل د هايدريشن په نامه ياديږي. که د کتيون او انيون چارجونه مختلف العلامه ولې عدداً يو شی وي دا چې د کتيون حجم دانيون د حجم په پرله ډير کم وي نو د کتيون د چارج کثافت د انيون د چارج د کثافت په پرتله ډير زيات وي. نو څکه د اوبو ډير شمير ماليکولونه د کتيون چاپيره وصل وي او انيون د ډير کم شمير ماليکولو په منځ کې ښکيل وي. که د مالگې محلول په ورو ورو گرم شي نو د اوبو آزاد ماليکولونه الوزي او د ايونو سره تړلي ماليکولونه د مالگې د هايدريت په کرستل کې پاتې کيږي چې دغه اوبه د کرستلي اوبو په نامه ياديږي. مثلاً د کاپر سلفيت د هايدريت ترکيب CuSO4 . 5H2O دی. علمي تحقيقات ښئي

چې پدې هایدریت کرستل کې د اوبو د پنځو مالیکول څخه څلور ئې د $\overset{+2}{\operatorname{Cu}}$ ایون سره ارتباط لري او یواځې یو مالیکول د $\overset{-2}{\operatorname{SO}^4}$ ایون سره مربوط دی.

4 - 6 . **د حل كيدوقابليت:**

بعضي کیمیاوي مواد یو په بل کې په هر نسبت حل کیږي. مثلاً الکول، د گوگړو تیزاب، د مالگي تیزاب او نور په هر نسبت د اوبو سره محلول جوړوي. ولې بعضي مواد لکه بنزین ، د خوړلو مالگه او بوره د معین فشار لاندې د تودوخې په معینه درجه کې په معین مقدارونو په اوبو کې حل کیږي او د هغې نه زیات نشي حل کیدای . دغسې محلو ل چې په هغې کې حل شوې ماده نوره نه حل کیږي د مشبوع محلول په نامه یادیږي.

په مشبوع محلول کې حل شوې ماده څومره چې په محلول کې حل کیږي هغومره بیر ته د محلول څخه جدا کیږي. یعني د حل شوې مادې انحلال یو دینامیک تعادل جوړوي.

مشبوع محلول
$$V_1$$
 حل کیدونکي مواد
$$V_2$$

$$V_1 = V_2$$

په پورتنۍ افاده کې V_1 په مشبوع محلول کې د حل کیدونکې مادې د حل کیدو سرعت او V_2 بیرته د مشبوع محلول څخه د حل شوې مادې د جدا کیدو سرعت ښئي. په مشبوع محلول کې د حل شوې مادې مقدار په هغه محلل کې د دغه حل شوې مادې انحلالیت یا د حل کیدو قابلیت ښئي.

6-5. دمحلول دغلظت افادې:

په يو محلول کې د حل شوې مادې مقدار ته د هغه محلول غلظت واثي. د محلول غلظت په لاندې ډولو افاده کيدای شي.

I - فيصدي غلظت : فيصدي غلظت په دوه ډوله دی. وزني فيصدي او حجمي فيصدي.

(۱) = **ورني فيصدي :** د محلول په 100 ورني حصو کې د حل شوې مادې د ورني حصو مقدار ته د محلول ورني فيصدي ويل کيږي مثلاً په اوبو کې د بورې 5% مخلول دا معنی لري چه د دغه محلول په 100 گرامو کې 5 گرامه بوره او 95 گرامه اوبه دي.

روامرولق (۶۰) - حجمي فيصدي : د محلول د حجم په 100 واحده کې د حل شوې مادې د حجم مقدار ته د هغه محلول حجمي فيصدي وائي. مثلاً په اوبو کې د الکولو لس حجمي فيصده داسې محلول دی چې د هغه په سل ليتره کې لس ليتر ه الکول دي.

($\overline{\mathfrak{U}}$) - **مولارتي :** په يوليتر (1000cc) محلول کې د حل شوې مادې د مولونو شمير د هغې محلول د مولارتي په نامه ياديږي.

مثال : د اوبو په نيم ليتر محلول کې 196 گرامه د گوگړو تيزاب حل شوي دي. د دې محلول مولارتي معلومه

کړۍ حل:

$$MH_2SO_4 = 2.1 + 32 + 4.16 = 98$$

$$X = \frac{1000 \cdot 196}{500} = 392gr$$

مولارتي --- دحل شوې مادې مولونه ---- د محلول حجم
$$(mla_y)$$
 $(moles)$ (m) 1000 1 1 1000 4 X $X = m = 4$

 (\overline{n})) - نارملتي : په يوليتر محلول کې د حل شوې مادې د معادل وزنونو شمير د هغه محلول د نارملتي په نامه ياديږي.

مثال : په 100 ملي ليتر محلول کې 9,8 گرامه د گوگړو تيزاب حل شوي دي د دغه محلول نارملتي معلومه کړۍ حل :

ماليكولي كتله
$$M$$
 H2SO4 = 98 ماليكولي كتله $H_2SO_4 = -\frac{98}{2} = 49$

د محلول حجم	 د حل شوې مادې کتله
(ml)	(gr)
100	9,8
1000	X = 98

د محلول حجم		د حل شوې مادې کتله ـــــ		نارملتي	
(ml)	•	(gr)		(N)	
1000	Article Control	49		1	
1000		98		X	
	and the state of t	on the matter of the grade between		X = N = 2	

(آن) - مولالتي: په 1000 گرامه محلل کې د حل شوې مادې د مولو شمير د هغه محلول د مولالتي په نامه ياديږي.

مثال: په 2000 گرامه اوبو کې 19,6 گرامه د گوگړو تيزاب حل شوي دي د دې محلول مولالتي څو ده. حل:

$$MH_2SO_4 = 2 + 32 + 4 \cdot 16 = 98$$

Commence of the second second

T. Jan

د محلل کتله	حُل شُوي مَادي وزن	3	مولالتي
Contract the Contract of the C			
1000	(gr) 9,8	anders of the first of the second of the	1
1000	9,8		X = m = 0

مولي قسمت : که يو سيستم د (1) (2) او (3) موادو څخه جوړوياوددغه موادو دمولو شمير په (3) سره (3) او (3) او (3) يه لاندې ډول پيدا کيږي.

6-6. دحل كيدو پرقابليت موثر عوامل:

د موادو د حل کیدو قابلیت تر هر څه لمړی د حل شوې مادې او محلل په طبیعت یعنې د هغوی د مالیکولو په جوړښت پورې اړه لري. یعنې شبه مواد په خپلو منځو کې ښه حلیږي. مثلاً الکول، مالگې تیزابونه او قلویات چې قطبي یا ایوني مالیکولونه لري دغه مواد په بنزین، ایتر او کاربن تترا کلوراید کې ښه نه حل کیږي او دغه مواد په بنزین، ایتر او کاربن تترا کلوراید کې ښه نه حل کیږي. بر عکس غوړي ، ربړو کنډ او نور عضوي مواد چې مالیکولونه ئې غیر قطبي دي دغه مواد په غیر قطبي دی دغه مواد په علر کې ښه حل کیږي. لدې پر ته دا لاندې عوامل د موادو په حل کیږي. لدې پر ته دا لاندې عوامل د موادو په حل کیږي. لدې پر ته دا لاندې

الف - د فشار تاثیر : په مایعاتو او جامداتو کې د ګاز انحلالیت د خارجي فشار په لوړیدو سره زیاتیږي. په همدې اساس CO2 د فشار په واسطه په شربتونو کې حلوي او مختلف مشروبات لکه کوکاکولا، فانتا، سودا واتر او نور لاس ته راوړی.

ب - د تودوخې د درجې تأثير : د تودوخې د درجې په لوړيدو سره په مايع ، جامد او گاز کې د گاز انحلال کميږي. په مايعاتو کې د جامداتو د انحلال پروسه دوه مرحلي لري.

په لمړۍ مرحله کې د جامد کرستلي جالۍ ماتيږي او د جامد آزاد ذرات (ايونونه، ماليکولونه) منځ ته راځي. د دې کار دياره ډيره انرژي ضرور ده يعني دا مرحله اندوترميک ده.

په دوهمه مرحله کې د حل شوې مادې آزاد ذرات د محلل د مالیکولونو سره سلویتونه جوړوي. دلته یو څه انرژي آزادیږي (دامرحله اکزوترمیک ده). خو اکثراً پدې مرحله کې آزاده شوې انرژي د لمړۍ مرحلې د جذب شوې انرژۍ په پرتله کمه وي نو څکه په اوبو کې د اکثره جامداتو د حل به وخت کې د محلول ظرف سړیږي یعنې د داسې جامداتو د انحلال عملیه اندو ترمیک ده او دتودوخې د درجې په لوړیدو سره دد غسې جامداتو انحلالیت هم زیاتیږی شکل (1-6).

مگر د بعضي جامداتو لکه KOH او $_2$ (OH) دانحلال عملیه اکزوترمیک ده نو څکه د دغښې جامداتو د انحلال په وخت کې د تودوخې زیاتول د دغه موادو د انحلالیت د کمیدو سبب گرڅي د تودوخې په 298k په اوبو کې د بعضي موادو انحلالیت په (1-6)) او (2-6) جدولونو کې ورکړل شویدي.

The control of the co

And the second of the second o

$(T = 298^{\circ} k)$ جدول : په اوبو کې د مالگو د حل کیدو مقدار (G - 1)

bij 298 K	mol kg ^{-l} water	g kg ⁻¹ water		mol kg ⁻¹ water	g kg ⁻¹ water
AgNO ₃	1,42·10 ¹	2,41·10 ³	KBr	5,70	6,78·10 ²
AICI ₃ . 6H ₂ O	3,46	$8,35 \cdot 10^2$	KCN	1,10·10 ¹	$7,16\cdot10^2$
$Al_2(SO_4)_3$	9,15·10 ⁻¹	$3,13\cdot10^{2}$	K ₂ CO ₃	8,11	$1,12 \cdot 10^3$
BaCl ₂	1,46	3,04·10 ²	, KCI	4,81	$3,59 \cdot 10^2$
$Ba(NO_3)_2$	3,91·10 ⁻¹	$1,02 \cdot 10^2$	KClO₃	$7,00 \cdot 10^{-1}$	8,58·10 ¹
$Ba(OH)_2 . 8H_2O$	1,50·10 ⁻¹	4,73·10 ¹	KF	1,75·10 ¹	$1,02 \cdot 10^3$
CuSO ₄ .5H ₂ O	1,39	$3,47\cdot10^2$	K_3 Fe(CN) ₆	1,48	4,87·10 ²
FeCl ₂ . 4H ₂ O	6,36	$1,26\cdot10^3$	$K_4Fe(CN)_6 . 3H_2O$	$8,57 \cdot 10^{-1}$	3,62·10 ²
FeSO ₄	1,03	$1,56\cdot10^{2}$	KHCO ₃	3,62	$3,62 \cdot 10^2$
HgCl ₂	$2,69 \cdot 10^{-1}$	7,30·10 ¹	KHSO ₄	3,78	$5,15\cdot10^{2}$
KAI(SO ₄) ₂ . 12H ₂ O	$3,02 \cdot 10^{-1}$	$1,43 \cdot 10^2$	KI	8,92	1,48·10 ³
KNO ₃	3,75	3,79·10 ²	NaHCO ₃	1,22	1,02·10 ²
KOH	1,71·10 ¹	$9,59 \cdot 10^2$	NaHSO ₄	2,38	$2,86 \cdot 10^2$
KSCN	2,46·10 ¹	$2,39 \cdot 10^3$	NaI	1,23·10 ¹	1,84·10 ³
K₂SO ₄	$6,91 \cdot 10^{-1}$	1,20·10 ²	NaNO ₂	1,23·10 ¹	8,49·10 ²
MgCl ₂ . 6H ₂ O	5,77	$1,17 \cdot 10^3$	NaNO ₃	1,08·10 ¹	$9,18\cdot10^{2}$
MgSO ₄	1,83	$2,20\cdot10^2$	NaOH	1,05·10 ¹	4,20·10 ²
NH ₄ Cl	7,34	3,93·10 ²	Na ₂ S	2,53	$1,97 \cdot 10^2$
NH ₄ NO ₃	2,68·10 ¹	$2,15\cdot10^3$	Na ₂ SO ₄ . 10H ₂ O	1,97	$6,35\cdot10^{2}$
(NH ₄) ₂ SO ₄	5,78	$7,64\cdot10^2$	$Na_2S_2O_3$. $5H_2O$	4,80	1,19·10 ³
NaBr	9,19	9,46·10 ²	$Pb(NO_3)_2$	4,47	$1,48 \cdot 10^3$
Na ₂ CO ₃ . 10H ₂ O	1,03	$2,95 \cdot 10^2$	$ZnSO_4$. $7H_2O$	3,56	1,02·10 ³
NaCl	6,15	$3,59 \cdot 10^2$	7 2		

2 - 6) جدول: په اوبو کې د گازاتو انحلاليت

per liter water bij $p = p_0$

0,424

0,424

363

0,634

0,629

0,768

0,759

H ₂	N ₂	CO	02	CO_2	Cl ₂	H_2S	SO_2	HCl	HBr	NH ₃
10^{-3}	10^{-3}	10 ⁻³	10-3	10 ⁻³	10 ⁻³	10-3				
mol L ⁻¹	mol L-I	mol L ⁻¹	mol L-1	mol L ⁻¹	mol L ⁻¹	mol L-1	mol L-1	mol L ⁻¹	$mol \ L^{-1}$	mol L-1
0,960	1,05	1,58	2,18	76,3	206	208	3,56	22,6	27,4	52,5
0,879	0,830	1,26	1,70	53,1	141	152	2,53		-	40,0
0,817	0,688	1,04	1,38	38,8	103	115	1,76	19,7	24,4	31,3
0,790	0,638	0,955	1,26	33,5	90,2	102	1,46	19,0	•	27,8
0,759	0,598	0,893	1,16	29,5	80,4	91,1	1,21			25,1
0,732	0,527	0,790	1,03	23,2	64,3	74,1	0,84	17,2	22.0	,-
0,719	0,487	0,719	0,933	19,2	54,5	62,1		•	,	
0,714	0,455	0,665	0,871	15,6	45,5	53,1		15,1	20,4	
	0,438	0,643	0,817		38,4	45,5				
	0,429	0,638	0,786		30,4	41,1			17,6	
	10 ⁻³ mol L ⁻¹ 0,960 0,879 0,817 0,790 0,759 0,732 0,719	10 ⁻³ 10 ⁻³ mol L ⁻¹ mol L ⁻¹ 0,960 1,05 0,879 0,830 0,817 0,688 0,790 0,638 0,759 0,598 0,732 0,527 0,719 0,487 0,714 0,455 0,438	10 ⁻³ 10 ⁻³ 10 ⁻³ mol L ⁻¹ mol L ⁻¹ mol L ⁻¹ 0,960 1,05 1,58 0,879 0,830 1,26 0,817 0,688 1,04 0,790 0,638 0,955 0,759 0,598 0,893 0,732 0,527 0,790 0,719 0,487 0,719 0,714 0,455 0,665 0,438 0,643	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				

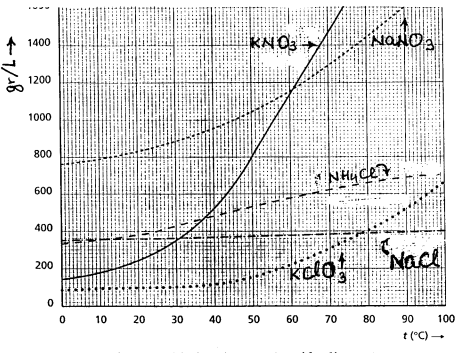
په محلول کې د حل شوي گاز غلظت د محلول دپاسه د هغه گاز د جزئي فشار سره مستقيم تناء هغه گازاتو دپاره صدق کوي چې د محلل (ابو) سره تعامل نه کوي.

17,4

0,0

37,5

36,2



لمړی (1-6) شکل: د جامداتو پر انحلال د تودخې اثر

7 - 6 . **د محلول خواص:**

اول - د محلول برقي هدايت : په غير قطبي محلولونو كې د غير قطبي موادو محلولونه برق نه تيروي، ولې په قطبي محلول كې د قطبي محلول كې د قطبي محلول كې د الكتروليتي موادو محلولونه برق تيروي. لدې څخه دا معلوميږي چې الكتروليت په محلول كې د ايونو په حالت وي.

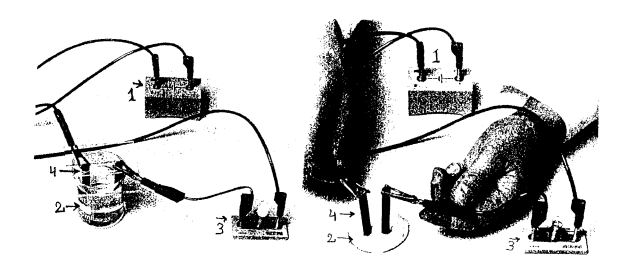
بريښنا تيرول (برقي هدايت):

په (2-6) او (3-6) شکلونو کې د موادو د برقي هدايت د معلومولو تجربې ښودل شوې دي.

in the community of the

en de la composition La composition de la La composition de la

en de la fille de de de de de la completa de la co La completa de despetado de la completa de la comp La fille de la completa del completa de la completa del completa de la completa del completa de la completa del completa del completa de la completa del completa de la completa de la completa del comp



دويم (2-6) شكل: د وچو مالگو برقي هدايت معلومول دريم (6-6) شكل: د مايعاتو برقي هدايت معلومول

1 - د بريښنا (برق) منبع

2 - په گيلاس کي مايع محلول

3 - د لرگي يا پلاستيكي تخته كې د بريښنا گروپ

4 - كاربني الكترودونة

ا - د بریشنا (برق) منبع

2 - مالگه به لوشی کی

3 - د لرگى يا پلاستيكى تخته كى د بريښنا گروپ

4 - كاربني الكترودونه

عمل : د پورتنيو شکلونو مطابق د موا**دو د بريښنا ترونې د مع**لومولو وسيلې جوړې کړۍ او احتياط وکړۍ چې لاس مو د برق شيم سره و نه لگيري.

i - د مقطرواوبو د برق هدایت وگوری.

2 - د خوړلو د وچې مالگې برقي هدايت وگورۍ او تشريح کړۍ چې وچه مالگه ولي برق نه تيروي.

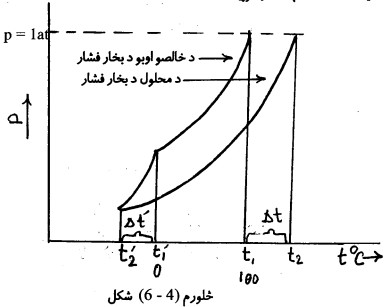
3 - اوبو کې د خوړلو د مالگي د محلول ب<mark>رقي هدايت وگورۍ او تش</mark>ريح کړۍ چې ول**ې دغه محلول** برق تيروي.

4 - د وچې بورې او د بورې د محلول برقي هدايت وگورۍ او تشريح کړۍ چې بوره او د بورې محلول ولي برق نه تياوي.

دوهم - د محلول د بخار فشار: کله چې غیر مفر مواد په یو محلل کې حل شي نو دحاصل شوي محلول د بخار فشار د خالص محلل د بخار د فشار په پرتله کم وي. په داسې مواردو کې د حل شوې مادې د ذراتو او دمحلل د مالیکولو تر منځ نوې پیدا شوې اړیکي د خالص محلل د مالیکولو تر منځ د اړیکو په پرتله مضبوطي وي نو د محلل مالیکولونه په سختې بخار کیږي او څکه د بخار فشار ئې هم کم وي شکل (۲۰ - ۵).

دريم - د محلول د غليان او انجماد نقاط: که د يوې خوا په محلل کې د غير مفر مادې د حل کيدو له کبله د خالص محلل په پر تله د محلول د بخار فشار کميږي. د بلې خود دغسې حل شوې مادې درات په محلول کې د محلل د ماليکولو د نظم او کرستل کيدو اخلال کوي نو څکه د غير مفرې مادې د حل کيدو له کبله د يوې خوا د د محلل د ماليکولو د نظم او کرستل نقطه لوړيږي او د بلې خوا د خالص محلل په پر تله د محلول د انجماد نقطه ټيټيږي. (2 - 6شکل) .

مثلاً خالصې اوبه د عادي فشار (p=1 at) لاندې د تودوخې په 100° C درجور t_1)کې جوش کیږي. خو کله چې په اوبو کې کومه غیر مفر ماده حل شي د محلول د بخار فشار ټیټږي او دد ې دپاره چې محلول غلیان و کړي باید د بخار فشار ئې یو اتوموسفیر ته جگ شي. د دې دپاره باید محلول ته د t_2 پورې حرارت ور کړل شي یعنې د خالص محلل په پرتله د محلول د غلیان نقطه د Δ t په اندازه لوړه ده .



همدارنگه که خالص اوبه د سانتیگراد په صفر درجه (t_1) کې کنگل کیږي نو د غیر مغرې مادې محلول د سانتیگراد په Δt درجه کې انجماد کوي چې دلته د خالصو اوبو په پرتله د محلول د انجماد نقطه د Δt په اندازه ټیټه ده . د خالص محلل په پرتله د محلول د غلیان د نقطې لوړیدل او دانجماد د نقطې ټیټیدل په محلول کې د حل شوې مادې په غلظت (د ذراتو په شمیر)پورې مستقیم ارتباط لري. چې دغه ارتباط په لاندې فورمولو کې ښودل شویدي.

دلته \dot{m} د محلول مولالی غلظت ، Δt دغلیان د نقطی لور پیدل ، Δt د انجماد د نقطی ټیټیدل ، \dot{m} د ایبولو

سکوپیک ثابت او K د کریوسکوپیک ثابت په نامه یادیږي چې د دې ثا بتونو قیمتونه د مختلفو محللونو دپاره په جدولو کې ورکړل کیږي. مثلاً د بعضي محللونو د K او E قیمتونه په لاندې جدول کې ورکړل شویدي:

E	K	محلل
0,52	1,86	أوبه
2,64	5,10	بنزول
3,10	3,90	د سر کی تیزاب

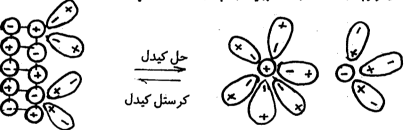
په (67) افاده کې i ښئي چې عملاً د يوه ماليکول څخه په محلول کې څو ذرات لاس ته راڅي. i د الکتروليت د انفکاک د درجې سره داسې رابطه لري:

$$i = 1 + \alpha (\gamma - 1)$$

دلته lpha د الکترولیت د انفکاک درجه او γ ښئ چې په نظري ډول د یو مالیکول څخه څو ذرې لاس ته راڅي. مثلاً په $ALCL_3$ کې د γ قیمت γ دی.

8 - 6 . **الكتروليتي محلولونه:**

په اوبو او نورو قطبي محللو کې د تيزابو، قلوياتو او مالگو محلولو ته الکتروليتي محلولونه وائي. د ايون ته او د محلل د د ايوني کرستل د حل کيدو په وخت کې د محلل د ماليکول (+) قطب په کرستل کې (+) ايون ته او د محلل د ماليکول (-) قطب په کرستل کې (+) ايون ته نژدې کيږي د محلل د ماليکولو او د کرستل د ايونو تر منځ د متقابل جذب په نتيجه کې د کرستل کرستلي جالۍ ړنگيږي او ايونونه محلول ته داخليږي او په محلول کې هر ايون د محلل د ماليکولو په واسطه سلويت کيږي او پدې ترتيب د کرستلي الکتروليت محلول جوړيږي.



په کرستل کې ايونونه

په محلول که ایونونه

غير كرستلي مواد چې قطبي ماليكولونه لري د محلل د قطبي ماليكولو تر تاثير لاندې په (+) او (-) ايونو انفكاک كوى مثلاً په اوبو كې د HCI الكتروليتي انفكاك داسې صورت نيسي:

9 - 6 . **د الكتروليت قوت:**

بعضي الکترولیتونه په محلول کې مکمل په ایونو تفکیک کیږي. داسې الکترولیتونه د قوي الکترولیتونو په نامه یادیږي مثلاً په اوبو کې ټولې منحلې مالگې ،بعضي تیزابونه (HI, HBr, HCl, HCLO4, HNO3) او بعضي القلی ګانی (KOH, NaOH) دقوي الکترولیتو په جمله کې حسابیږي.

عضوي تيزابونه NH4OH دضعيف الكتروليتو له ډلې څخه او همدارنگه NH4OH دضعيف الكتروليتو له ډلې څخه دي. ضفيف الكتروليتونه په محلول كې مكمل انفكاك نكوي.

د الكتروليت قود الكتروليت د انفكاك د درجې (α) او د الكتروليت د انفكاك د ثابت K_D له مخې معلوميږي. 1 - د الكتروليت د انفكاك نكوي. كه په محلول كې د 1 - د الكتروليت ټول ماليكولونه په 1 وښودل شي نو دهغه الكتروليت ټول ماليكولونه په 1 وښودل شي نو دهغه الكتروليت ټول ماليكولونه په 1 وښودل شي نو دهغه الكتروليت د انفكاك درجه مساوى كيږي:

څو اساسه تيزاتبونه او قلوي گانې په څومرحلو تفکيک کيږي او د هرې مرحلې د انفکاک درجه ژې فرق کوي. لکه درې اساسه تيزاب H_3PO_4 په لاندې ډول انفکاک کوي:

$$H_3PO_4 \longrightarrow H + H_2PO_4 \qquad \alpha_1$$

$$H_2PO_4 \longrightarrow H + HPO_4 \qquad \alpha_2$$

$$HPO_4 \longrightarrow H + PO_4 \qquad \alpha_3$$

باید زیاته کړو چې په محلول کې د الکترولیت د غلظت په زیاتیدو سره د هغه د انفکاک درجه کمیږي. لکه چې په غلیظ H^4 کې د H^4 د ایونو مقدار تقریباً صفر دی. نو څکه د گوگړو غلیظ تیزاب د اوسپنې سره تعامل نکوي او په همدې لحاظ دا تیزاب د اوسپنې په ټانکیو کې انتقال او ساتل کیږي.

2 - د الكتروليت د انفكاک ثابت : لكه چې پاس مو وويل ضفيف الكتروليتونه مكمل انفكاک نكوي د داسې موادو انفكاک رجعي جريان دى چې د تودوخې په معينه درجه كې دغه جريان تعادلي حالت نيسي. مثلاً د سركې د تيزابو الكتروليتي انفكاک په پام كې نيسو:

په پورتنۍ افاده کې KD د الکترولیت د انفکاک ثابت او په لوی قوس [] کې د موادو د تعادلي حالت غلظتونه (mole/liter) لیکل کیږي.

که د سر کې د تیزابو لمړنی غلظت C موله وي او د تعادل د بر قرار کیدو تر لحظې پورې د دغه تیزاب α c موله تفکیک شوي وي نو د تعادل په وخت کې لیکلای شو چې:

CH₃COOH
$$\stackrel{+}{=}$$
 CH₃COO . $_{aq}$ + H₃O $_{c}$ αc αc

$$K_D = \frac{\alpha c \cdot \alpha c}{C - \alpha c} = \frac{\alpha^2 c^2}{C(1 - \alpha)}$$

$$K_D = \frac{\alpha^2 c}{1 - \alpha} \qquad (71)$$

اخري افاده د يو الکتروليت د انفکاک د درجې او د انفکاک د ثابت ارتباط ښئي. په ضعيفه الکتروليتو دپاره ليکلای شو چې: په ضعيفه الکتروليتو دپاره ليکلای شو چې:

$$K_D = \alpha^2 C \cdot - - - 6 - (72)$$

د اخري افادې نه معلوميږي چې که د الکتروليت غلظت کميږي نو د الکتروليت دانفکاک درجه لوړيږي يعنې د الکتروليت انفکاک زياتيږي. (71) او (72) معادلې د استولد درقيق کولو قانون بيانوي.

10 - 6 . د انحلالیت حاصل ضرب:

که یوه مالگه په اوبو کې لږه حلیږي مثلاً AgCI) نو کله چې د دغه مالگې کرستلونه په اوبو کې اچول کیږي د تودوخې په معینه درجه کې بالاخره داسې لحظه رارسي چې په اوبو کې د حل شوې مالگې مقدار نور نه زیاتیږي. دغه محلول ته مشبوع محلول وائي. په مشبوع محلول کې څومره مالگه چې په اوبو کې حلیږي هغومره مالگه بیر ته ورڅخه جدا او کرستل کیږي یعنې د انحلال عملیه تعادلي حالت ته رسیږي. چې دتعادلي حالت په شرایطو کې

Jero (8-10) -*

ليكو:

$$AgCl(s) = Ag (ag) + CJ (aq)$$

$$K_D = [Ag Cl(s)]$$

$$[AgCl(s)]$$

په پور تنۍ افاده کې $[\mathrm{AgCl}(s)]$ په کرستل کې د مالگې غلظت ښئي او په کرستل کې د مالگې غلظت ثابت دی. پس ليکو چي:

$$K = [AgCl(s)]$$

$$K \cdot K_D = [Ksp]$$

$$Ksp = [Ag \cdot aq] [Cl \cdot aq] \cdot \dots \cdot \dots \cdot G - (73)$$

Ksp د انحلالیت د حاصل ضرب د ثابت په نامه یادیږي. د تودوخې په معینه درجه کې د یوې مالگې د Ksp

دی. د تودوخې په 25° C درجو کې د 3° C انحلالیت پیدا کړۍ

CaCO₃
$$\stackrel{+2}{=}$$
 Ca. aq + CO₃ . aq

Ksp = [Ca. aq] [CO₃ . aq] = 45,2 . 10 gr-ion/liter

[Ca. aq] = [CO₃ . aq]

[Ca. aq] = $\sqrt{45,2 \cdot 10}$ (gr-ion/liter) = 6,7 . 10 gr-ion/liter

[CaCO₃] = 6,7 . 10 mol/liter

2 ، مثال : د سانتيگراد په 20 درجو كې په اوبو كې د كلسيم سلفيت انحلاليت mol/liter دی. د کلسیم سلفیت د انحلالیت حاصل ضرب حساب کری۔

CaSO₄
$$\stackrel{+2}{=}$$
 $\stackrel{-2}{=}$ \stackrel

به ال $PbCl_2$ د انحلالیت حاصل ضرب $PbCl_2$ د $PbCl_2$ د انحلالیت حاصل ضرب $PbCl_2$ کرستلونه په خالصو اوبو کې واچول شي د $PbCl_2$ ایون غلظت به په محلول کې څو وي.

PbCl₂(s)
$$= Pb. aq + 2Cl. aq$$

Ksp = $[Pb. aq] [Cl. aq]^2$
 $[Cl. aq] = 2[Pb. aq]$

Ksp = $[Pb. aq] [2Pb. aq] = 4 [Pb. aq]^3$

[Pb. aq] = $= \frac{Ksp}{4}$
 $[Pb. aq]^3 = \frac{Ksp}{4}$
 $[Pb. aq] = 1,62.10 \text{ gr-ion/liter}$

11 - 6. داوبودايونود ضرب حاصل او PH:

معلومه شویده چې اوبه ډیر کم برق تیروي یعنې اوبه ډیرضعیف الکترولیت دی چې په لاندې ډول انفکاک کوي:

$$H_2O = H + OH$$
 $K_D = \frac{[H][OH]}{[H_2O]} = 1,8.10$
(22°C)

 \overrightarrow{OH} او \overrightarrow{H} او \overrightarrow{OH} او \overrightarrow{OH} او \overrightarrow{H} او \overrightarrow{H} او \overrightarrow{H} او \overrightarrow{OH} او \overrightarrow

$$k_{\text{H}_2\text{O}} = \text{K}_{\text{D}} [\text{H}_2\text{O}] = [\text{H}^{\dagger}] [\text{OH}]$$

وی وی KH_2O (1000gr) د اوبو د ایونو د ضرب حاصل په نامه یادیږي . که د اوبو لمړنی مقدار یو لیتر KH_2O نو 1000 $[H_2O] = --------= 55,56 \ mol$

KD. [H₂O] = 1,8.
$$10^{-16}$$
. 55,56 = 10^{-14}

$$KH_2O = [\vec{H}][O\vec{H}] = 10^{-14}$$

 H^{\star} د خالصو اوبو د برقي هدايت د اندازه کولو څخه معلومه شويده چې په $(25^{\circ}\mathrm{C})$ د رجو کې په يو ليتر اوبو کې د OH^{\star} او OH^{\star} مقدار يو شي او مساوي دي له:

$$[H] = [OH] = 10$$
 gr-ion/liter

نو څکه خالصې اوبه د تیزابیت او قلویت له پلوه ځنثی او برقي هدایت ژې کم دی. مهمه خبره داده چې په خالصو اوبو او د اوبو په هر ډول محلول کې د [H] او $[OH^-]$ د ضرب حاصل ثابت دی.

$$[H][OH] = 10^{-14} = const . (22°C)$$

دا چې منفي طاقت لرونکي اعداد يو څه مشکل په نظر راځي نو څکه د هايدروجن د غلظت پر څای د PH د مفهوم څخه کار اخلي.

PH د هايدروجن د ايون د غلظت سره داسي ارتباط لري:

او همدارنگه د هایدروکسیل دایون د غلظت پر ځای د POH د مفهوم څخه کار اخلي:

$$POH = -\log [OH] \dots (75)$$

د خالصو اوبو لپاره ليکو چې:

pH داپه اساس د محیط تیزابیت، قلویت او خنثی توب داسې دی:

يزايي محيط [H]
$$> 10$$
 ; PH < 7

نام محیط [
$$\dot{H}$$
] $<$ 10 ; PH $>$ 7

د محیط PH دیو ډول عضوي مرکباتو په مرسته معلومیږي. دا عضوي مواد په مختلفو محیطو کې خپل رنگ ته تغیر ورکوي او د هغوځ د رنگ له مخې د محیط PH معلوموي. دغه مواد دمعرفو په نامه یادیږي. په لاندې جدول کې د فینول فتالین، میتایل اورنج، سور میتایل او د لتمس کاغذ د رنگ تغیر ښودل شوی دی:

د معرف د رنگ تغیر

د معرف نوم		·	
	تيزابي	خنثى	قلوي
ميتايل اورانج	سور (PH < 3,1)	نارنجي (3,1< PH < 4,4)	زيړ (PH > 4,4)
سور میتایل	سور (PH < 4,2)	نارنجي (4,2 < PH < 6,3)	زيړ (PH > 6,3)
فنول فتالين	بی رنگ (PH < 8,0)	آلوچه ئي كم رنگ (8,0 < PH < 9,8)	آلوچه ئي (PH > 9,8)
لتمس كاغذ	سور	گلابي	آبي
	(PH < 5)	(5 < PH < 8)	(PH > 8)

1 - مثال : يو محلول چې د هايدروکسيل د ايون غلظت پکې $\vec{0}$. $\vec{0}$ وي. څو وي. حلول PH يه محلول PH به څو وي. حل :

POH = $-\log [OH] = -1.5 \cdot 10^{-1} = -\log 1.5 - \log 10^{-1} = -0.2 + 1 = 0.8$

PH + POH = 14

 $_{2}$ PH $_{3}$ + 0,8 $_{2}$ = 14

PH = 14 - 0.8

 $\mathbf{p} \leftarrow \mathbf{p} \mathbf{H} = \mathbf{13.2}, \quad \mathbf{p} \leftarrow \mathbf{p} + \mathbf{p} = \mathbf{p} - \mathbf{p} = \mathbf{p} - \mathbf{p} = \mathbf{p}$

 $\stackrel{-}{2}$ - مثال : د يو محلول PH=10.6 دی. پدې محلول کې د H غلظت معلوم کړی. حل :

 $-\log [H] = 10.6 = -0.4 + 11$ $\log [H] = 0.4 + (-11)$

د اطرافو انتي لوگارتم نيسو:

[H] = antilog 0,4 × antilog (- 11) -11 [H] = 2,5 . 10

3 - مثال : د HCl د 0,001M محلول PH حساب کړۍ حل : به PH محلول HCl محلول الله PH عساب کړۍ عمال :

 $PH = -\log[H] = -\log 10$

 $PH = -(-3) \cdot \log 10 = 3 \cdot 1 = 3$

12 - 6 . بفرمحلول:

د PH تعینول او کنترول په بعضي ځایو کې ډیر اهمیت لري. مثلاً د انسان د وینې PH = 7,4 او د معدې د اوبو PH = 2 دی. که د انسان د وینې PH له دغه حد څخه توپیر پیدا کړي نو هغه بیو کیمیاوي تعاملات چې په وینه PH = 2 کې صورت نیسي بې نظمه او د انسان ژوند د خطر سره مخامخ کیږي. همدا ډول که د انسان د معدې د اوبو PH له دغه قیمت څخه کم یا زیاد شي نو انسان ته د معدې تکلیف او ورسره د اعصابو نا آرامي ورپیدا کیږي.

په طبابت کې د PH د ثابت ساتلو دپاره د بفري محلولو څخه استفاده کوي.

بفري محلول د يو ضعيف تيزاب او د هغه د مالگي يا د يوې ضعيفي قلوي او د هغې د مالگي څخه لاس ته راځي. په بفر محلول کې که لږ څه تيزاب او يا لږه څه قلوي اضافه شي نو د بفر PH تغير نکوي . د دې پيښې ميخانيکيت په لاندې مثال کې تشريح کيږي.

او د تودوخې په معینه درجه کې د انفکاک پروسه تعادلي حالت ته رسي. که په دغه محلول کې د استک اسید مالگه یعنې سودیم استات اضافه کړو دا چې هره مالگه مکمل انفکاک کوي نو د سودیم استات څخه ډیر مقدار د CH_3COO ایونونه تولیدیږي چې د دغه ایونونو شمیر د محیط د H د ایون سره تعامل کوي او بیر ته استک اسید جوړوي او یو مقدار CH_3COO ایونونه په محلول کې آزاد پاتې کیږي.

دا وخت په سیستم کې په معینه اندازه استک اسید ذخیره کیږي. او دسیستم PH هم معین قیمت لري. دا سیستم د بفر د محلول په نامه یادیږي.

الف که په دې بغر محلول کې تيزاب يعنې د (H) ايون اصافه کړو نو د (H) ايون په محلول کې د آزاد (H) عنظت يا د محيط (H) ثابت پاتې کيږي. (H) CH3COO سره د سرکې تيزاب جوړوي او په محيط کې د (H) عنظت يا د محيط (H)

ب - که پدې بفر محلول کې قلوي يعنې د OH ايونونه اضافه شي نو دا د OH اضافه شوي ايونونوه په محلول OH ايونونه اضافه شي نو دا د OH اضافه شوي ايونونوه په محلول OH ايونونه الله عليم د آزاد OH سره تعامل کوي او OH جوړوي چې په نتيجه کې بيا هم د بفر د محلول OH ابات پاتې کيږي. هر څومره چې يو بفر محلول د تيزابو يا قلوي د اضافه کولو په مقابل کې خپل OH ابات وساتي هغومره د هغه بفر ظرفيت ډير وي. که د بفر د محلول ضعيف تيزاب په OH او د دې تيزاب مربوطه مالگه په OH وښودل شي نه ليکه چې:

دا چې په اوبو کې منحل مالگې مکمل انفکاک کوي نو کیدای شي چې په بفر محلول کې د \widehat{A} غلظت عملاً د مالگې غلظت او د ضعیف تیزاب غلظت د هغه لومړنی غلظت ونیول شي اوس د آخرې افادې د اطرافو لوگاریتم نیسو او

په آخري افاده کې [acid] د بغر د محلول د ضعيغه تيزاب غلظت [salt] په دغه محلول کې د ضعيغه تيزاب د مالگي غلظت او K د نوموړي تيزاب د انغکاک ثابت دی چې په جدول کې ورکړل کيږي .

13 - 6 . په الکترولیتي محلولو کې کیمیاوي تعاملات:

د الكتروليتي محلول په منځ كې كيمياوي تعامل په لاندې حالاتو كې عملاً ممكن وي.

1 - كه د تعامل حاصلات رسوب وكړي لكه :

2 - كه د تعامل د حاصلاتو څخه يوه يا څو مادې ضعيف الكتروليت وي. NaOH + HCl -----> NaCl + H2O ماليكولي معادله

3 - كه د تعامل د حاصلاتو څخه يو يا څو ئې گازات وي لكه :

که د قوي الکتروليتو محلولونه سره يو ځای شي او په نظري ډول د هغوی د تعامل څخه منحل او قوي الکتروليتونه لاس ته راڅي نو دغسې کيمياوي تعامل عملاً صورت نه نيسي. مثلاً که د سوديم سلفيت او مگنيزيم کلورايد محلولونه سره يو ځای کړو په نظري ډول د دوی د تعامل څخه سوديم کلورايد او مگنيزيم سلفيت لاس ته راڅي ولې دا چې مگنيزيم سلفيت او هم سوديم کلورايد په اوبو کې حل او قوي الکتروليتونه دې نو دغه تعامل صورت نه نيسي بلکه دغه مالگې د آغزادو ايونو په شکل په محلول کې حل وي.

14 - 6 . د مالگوهایدرولیز:

د اوبو سره د کیمیاوي موادو تعامل چې د هغې په نتیجه کې نور کیمیاوي مواد جوړ شي د هایدرولیز په نامه یادیږي. که د تیزاب او قلوي د تعامل په نتیجه کې مالگه او اوبه لاس ته راڅي نو برعکس د مالگې د هایدرولیز څخه بیرته تیزاب او قلوي جوړیږي. دا چې مالگه د څه ډول تیزاب او قلوي څخه لاس ته راغلي پدې اساس په اوبو کې د مالگې د حل کیدو په وخت کې لاندې امکانات وجود لري:

 Na_2CO_3 , K_2CO_3 ,KCN وي لكه K_2CO_3 , K_2CO

ليدل كيږي چې په محلول كې د \overrightarrow{OH} آزاد ايونونه منځ ته راځي نو ځكه دغه محلول قلوي (PH>7) دي. $C_{U}SO_{4},AgCl_{3},\ Bi\ (NO_{3})_{2}$ كه مالگې د قوي تيزاب او ضعيف قلوي نه لاس ته راغلي وي لكه 2

. $NH4NO_3$, NH4Cl داسې مالگې په اوبو کې هايدروليز کيږي او د دغسې مالگو محلول تيزايي وي.

 $NH_4Cl + H_2O$ \longrightarrow $NH_4OH + HCl$ $NH_4OH + HCl$ $NH_4OH + H_3O + i$ Cl_{aq} $NH_4 + HOH$ \longrightarrow $NH_4OH + H_3O$ $NH_4OH + H_3O$

دلته په محلول کې د $^{7}_{H_2}$ آزاد ايونونه زياتيږي نو څکه دا محلول تيزايي ($^{7}_{C}$) دی. $^{7}_{H_2}$ دلته په محلول کې د $^{7}_{H_2}$ آزاد ايونونه زياتيږي نو څکه دا محلول تيزايي ($^{7}_{C}$, NH4CN, او ضعيف قلوي نه لاس ته راغلې وي لکه , NH4CN, $^{7}_{C}$ داسې مالگې هايدروليز کيږي. که د مالگې مربوط تيزاب او قلوي يو شان ضعيف وي نو لاس ته راغلی محلول ته خنثی ($^{7}_{C}$ + $^{7}_{C}$) وي . او که قلوي د تيزاب په پر تله ډيره ضعيفه وي نو لاس ته راغلی محلول به لږ څهه تيزايي وي او بر عکس.

دلته د تیزاب او قلوي قوت تقریباً یو شی دی نو ځکه حاصل شوی محلول خنثی (PH=7) دی. 4 Na2SO4, KNO3, NaCl, KCl او مالگې د قوي تیزاب او قوي قلوي څخه لاس ته راغلي وي لکه 1 Na2SO4, KNO3, NaCl, KCl او نورې داسې مالگې په اوبو کې د حل کیدو په وخت کې نه هایدرولیز کیږي. 1 PH=7) وي. د دغسي مالگو سلویت شوي ایونونه په محلول کې آزاد گرڅي او محلول ئې خنثی (1 PH=7) وي.

NaOH + HCl ماليکولي معادله NaCl + H2O \longrightarrow NaOH + HCl NaOH + HCl Na.aq + Cl.aq + HOH \longrightarrow Na.aq + OH.aq + H3O.aq + Cl.aq OH.aq + H3O OH.aq + H3O OH.aq OH.aq

كه دمالگي مربوط تيزاب يا قلوي څو اساسه وي داسې مالگې په څو مرحلو كې هايدروليز كيږي مثلاً:

CuCl2+H2O ____ CuOHCl+HCl

د دوهمې مرحلې ماليکولي معادله $CuOHCl + H_2O \rightleftharpoons Cu (OH)_2 + HCl$ د دوهمې مرحلې ماليکولي معادله $CuOHCl + H_2O \rightleftharpoons Cu (OH)_2 + HCl$ د لمړۍ مرحلې ايوني معادله $CuOH.aq + Cl.aq + H_3O + Cl.aq$ نتيجه $CuOH.aq + H_3O$ نتيجه $CuOH.aq + H_3O$

د دوهمې مرحلې ايوني معادله $CuOH + CI + HOH \implies Cu(OH)_2 + H_3O + CI_{aq}$ د دوهمې مرحلې ايوني معادله $CuOH + HOH \implies Cu(OH)_2 + H_3O$ نتيجه

 $_{\rm PH}$ < 7

همدارنگه هغه مالگه چې مربوط تيزاب ثې دوه اساسه وي داسې هايدروليز کيږي:

PH > 7

لکه چې لیدل کیږي د هایدرولیز عملیه یو رجعي جریان دی مگر که د هایدرولیز په تعامل کې نه حل کیدونکي مواد یا گازات حاصل شي په داسې حالاتو کې هایدرولیز مکمل صورت نیسي. مثلاً:

FeCl₃ + 3H₂O -----→ Fe(OH)₃ → + HCl

دلته د فرک هایدروکساید د تولید او رسو ب له امله پورتنی تعامل غیر رجعی دی. پاس مو ولیدل چې د هایدرولیز عملیه د خنثوي تعاملاتو عکس عملیه ده . دا چه خنثوي تعاملات اکزوترمیک دي نو د هایدرو لیز عملیه اندو ترمیک ده . نو څکه تودوخه د هایدرولیز د عملیی سره مرسته کوي.

١ - ١٤ - 6 . دهايدروليز درجه:

د هایدرولیز ددرجه eta د الکترولیت د انفکاک د درجې په شان مفهوم لري . یعنې د یوې مادې د هایدرولیز شویو مولو نسبت ته د هغې مادې د هایدرولیز درجه واثي یعنې لیکو چې :

$$\beta = \frac{n}{N}$$

دلته n هایدرولیز شور مولو او N د هغې مادې ټول مولونه ښئي. باید زیاته کړو چې د محلول د رقیق کولو او محلول ته و د حرارت ور کولو په نتیجه کې د مالگې هایدرولیز ښه صورت نیسي او د β قیمت زیاتیږي. همدارنگه د هایدرولیز په محیط کې د تیزاب یا قلوي اضافه کول په هایدرولیز ډیر تاثیر کوي.

2 - 14 - 6 . د هايدروليز ثابت:

دا چې هایدرولیز د نورو کیمیاوي تعاملاتو په شان یو رجعي جریان دی او د تودوخې په معینه درجه کې دغه جریان تعادلي حالت ته رسیږي نو دلته هم د نورو کیمیاوي تعاملاتو په شان د کتلې د عمل قانون تطبیقیږي. مثلاً :

CH₃COO_{.aq} + HOH
$$\rightleftharpoons$$
 CH₃COOH + OH_{.aq}

په رقيقو محلولو کې د اوبو غلظت ثابت نيولای شو او ليکو چې :

$$KD \in [H_2O] = Kh$$

دلته Kh د هایدرولیز د ثابت په نامه یادیږي چې د هغه قیمت د کیمیاوي تعامل د تعادل د ثابت په شان د حرارت په معینه درجه کې ثابت او معین دی. که د Kh قیمت پاس د K په افاده کې کیښودل شي نو لیکو چې :

د آخري افادې صورت او مخرج په [H3O] کې ضربوو.

$$Kh = \frac{[CH_3COOH][OH_{.aq}][H_3O]}{[CH_3COO_{.aq}][H_3^{\Delta}a_q]}$$

$$Kh = \frac{[OH._{sq}][H_3O]}{K_D(CH_3COOH)} = \frac{K H_2O}{K_D(CH_3COOH)}$$

د اخري افادې څخه معلوميږي چې د هايدروليز ثابت د مالگې د مربوط تيزاب د قوت((KD (CH3COOH)) سره معکوس تناسب لري. په همدې ترتيب سره د NH4Cl د مالگې د هايدروليز ثابت داسي افاده کيږي:

يعنې د مالگې د هايدروليز ثابت د هغه مالگې مربوط قلوي د قوت (۱۰ NH4() سره معکوس تناسب لري. د (78) او (79) افادو څخه ښکاري چې د قوي تيزاب او قوي قلوي مالگې نه هايدروليز کيږي. يوازې هغه مالگې هايدروليز کيدای شي چې د هغوئ مربوط تيزاب يا قلوي ضعيف الکتروليت وي.

سوال 1:1 (aq) عطلوب وي نو كومه ليكنه $Br_2^{}$ (aq) عنه $Br_2^{}$ (aq) عنه كومه ليكنه صحيح ده. جواب 2Br صحيح ليكته ده. دا ليكنه په اوبو كي د بروم دوه ايونه 2Br (aq) عنه 2Br

سوال 2 : د خوړلو د مالگي ماليکولي فورمول NaCl ليکو. ايا د NaCl ماليکول جدا په طبيعت کې وجود لري. جواُب: مالگي اکثراً کرستلي مواد دي او جدا جدا ماليکولونه ثي په طبيعت کې وجود نلري د NaCl فورمول ښثي * – قوى الکتروليت مکمل انفکاک کوي او KD نلري. چې د مالگې په کرستل کې د سوديم او کلور د اتومو نسبت Na:Cl=1:1 دی.

رښه سوال 3 : د جدول څخه ښکاري چې کاپر سلفيت په اوبو کې او کاپر سلفايد په اوبو کې ښه نه حليږي. وواياست چې په دغه دوه ايوني مر کباتو کې په کوم يوه کې ايوني رابطه مضبوطه ده. جواب : کاپر سلفيت په اوبو کې حليږي نو د هغې د انفکاک معادله داسې ليکو:

CuSO₄
$$\xrightarrow{+2}$$
 $\xrightarrow{-2}$ Cu (aq) $+$ SO₄ (aq)

دلته ايوني رابطه سسته ده او اوبه کولای شي چې دغه دواړه ايونونه سره جلا کړي . کاپر سلفايد په اوبو کې نه حليږي پس دلته ايوني ر ابطه دومره مضبوطه ده چې اوبه نشي کولای دغه ايونونه يو له بل څخه جلا کړي.

سوال 4: تاسې غو اړۍ داسې محلول جوړ کړۍ چې فقط د کلوراید ایونونه ولري. آیا دغه کار ممکن دی. جواب: دغه کار ممکن نه دی. څکه د کلوراید د ایون سره بل مثبت ایون حتمی وي تر څو محلول خنثی شی.

سوال 5: د زنک سیاناید د مالگی فورمول Zn (CN)2 دی دا مالگه په اوبو کی حل کوو.

a - وښاياست چې په اوبو کې د زنک سيانايد په محلول کې کوم ايونونه موجود وي.

b - وواياست چي زنک سيانايد په اوبو کي ساده الکتروليتي انفکاک کوي او که هايدروليز کيږي.

c - په اوبو کې د زنک سيانايد محلول د څه په نامه ياديږي.

جواب :

 $Zn (CN)_2 + 2H_2O \longrightarrow Zn (aq) + 2OH (aq) + 2HCN (g) \uparrow$ - a

b - د پورتنۍ معادلي څخه ښکاري چې زنک سیاناید د اوبو سره تعامل کوي (هایدرولیز کیږي)

c - په اوبو کې د زنک سيانايد محلول ته د زنک هايدروکسايد محلول ويلای شو.

سوال 6 : د باریم کلوراید او سودیم سلفیت محلولونه په یو بیکر کی یو څای اچوو.

a - په جدا بيکرونو کې د مالگو کوم ايونونه موجود وي.

b - د دواړو مالگو په شريک محلول کې کوم ايونونه موجود وي.

۵ - که په دغه د شریک محلول بیکر کې رسوب جوړ شي او دغه محلول فلتر کړو نو ووایاست چې په رسوب کې
 کومه مالگه او په فلژات (محلول) کې کوم ایونونه موجود وي.

d - كه فلرّات ته حرارت وركرو نو كومه مالگه لاس ته راڅي.

جواب:

 محلول کې د $\overset{-2}{\text{Na}}$, $\overset{-2}{\text{N$

که فلترات ته حرارت ورکړو نو اوبه الوزې او د سودیم کلوراید مالگه په بیکر کې پاتې کیږي. d

سوال 7 : د انحلالیت د جدول څخه ووایاست چې : a - په اوبو کې د کومو کیتونو مالگې ډیرې حل کیږي. b - په اوبو کې د کومو ا نیونو مالگې ډیرې حل کیږي. جواب : a - په اوبو کې د a - a او a - a او a - a او a - a اوبو کې د a - a او a - a او a - a اوبو کې د a - a او a - a او a - a اوبو کې د a - a او a - a او a - a - a او a - a او a - a

سوال 8: د موادو د رنگونو د جدول (4 – 8) له مخې وواياست چې 2 (2 – 2 د موادو د رنگونو د جدول (2 – 2 2 څه ډول رنگ لري. 2 2 2 څه ډول رنگ لري. 2 $^{$

سوال 9: احمد غواړي وپوهيږي چې آيا نکل کاربونيت په اوبو کې حل دی او که نه . په لابراتوار کې نکل کاربونيت نشته مگر نکل نايتريت او سوديم کاربونيت شته.

آيا احمد ددې مرکباتو په مرسته د نکل کاربونيت انحلاليت معلومولای شي او که نه . که احمد^ددغه مالگو محلولونه يو څای کړي او يو رسوب جوړ شي نو احمد څه قضاوت کولای شي.

جواب : که څه هم د Ni^+ ايون د انحلاليت په جدول کې نه د ي ور کړل شوى مگر که احمد نکل نايتريت په اوبو کې واچوي او حل شي نو دا چې د جدول له مخې سوديم نايتريت او سوديم کاربونيت دواړه په اوبو کې حل دي پس په محلول کې د موجودو ايونو ($NiCO_3$, Na, Ni, Ni) څخه يوازې د Ni^+ ($NiCO_3$) د تر کيټ ($NiCO_3$) رسوب جوړيداى شي.

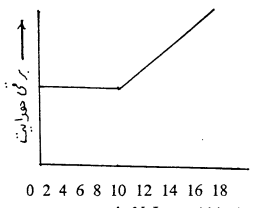
سوال 10 : احمد په يو بيکر کې د سلور نايتريت محلول لري. هغه پر دې محلول د سوديم ايودايد محلول قطره قطره اچوي او همزمان د دې سيستم برقي هدايت اندازه کوي او په نتيجه کې د (5-6) شکل گراف لاس ته راوړي.

a - د دواړو محلولو تر منځ د تعامل معادله وليکي.

b د گراف لمړي قسمت ولي (فقي تللي دي.

c - د گراف دويم قسمت ولي پورته تللي دي.

او $15 \mathrm{ml}$ د علاوه کولو وروسته په سیستم کې کوم اووایاست چې د سودیم ایوداید د محلول د $10 \mathrm{ml}$, $5 \mathrm{ml}$



ml NaI. (محلول)

(5 - 6) شكل: د سيستم د برقي هدايت تغير

e د صنف نور شاگردان عین تجربه اجرا کوي مگر هغوی دباریم هایدروکساید پر محلول قطره قطره د کاپر سلفيت محلول اضافه کوی او همزمان د سيستم برقی هدايت اندازه کوي وواياست چی د شاگردانو په محلولو کی كوم كيمياوي تعاملات صورت مومي.

د شاگردانو د تجربی دیاگرام د (د کاپر سلفیت د محلول ملی لیتره - برقی هدایت) په کواردیناتو کی رسم - 1 کرۍ

جواب:

a - د انحلالیت د جدول څخه معلومیږی چې په دې سیستم کې AgI په اوبو کې حل نه دې پس لیکو:

$$Ag(aq) + NO_{3(aq)} + Na_{(aq)} + I_{(aq)} ---------- Ag(1 + NO_{3(aq)} + Na_{(aq)} + N$$

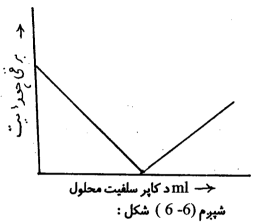
 \vec{Na} د ایونو د جدا کیدو سره همغه اندازه د \vec{Ag} د ایونو د جدا کیدو سره همغه اندازه د bايونونه په محلول کې اضافه کيږي او تتيجه کې د محلول برقي هدايت ثابت پاتي کيږي.

د سوديم ايودايد د محلول په اضافه کولو سره داسې لحظه رارسي چې د $\mathring{\mathrm{Ag}}$ ټول ايونونه رسوب کوي اوس - $^{\mathrm{c}}$ چې نور سوديم ايودايد په سيستم کې اضافه کيږي په محلول کې د ايونو تعداد زياتيږي او ورسره د محلول برقي هدايت هم زياتيږي.

d - د گراف څخه معلوميږي چې د 5ml سوديم ايودايد په اضافه کولو د محلول برقې هدايت تغير نه دې کړې يعني څومره چې د Ag او I ايونونه کم شوي دي په همغه اندازه د NO او NO ايونونه په سيستم کې زيات شوي دي دلته په سيستم کې $Na \, , \, NO \,$ او $Ad \, , \, NO \,$ ايونونه موجود دي. کله چې $10m \,$ د سوديم ايودايد محلول په سیستم کې اضافه شي دلته د Ag ټول ایونونه رسوب کوي او په محلول کې د Na او NO3 ایونونه پاتي کيږي. کله چې 15 ملي ليتره د سوديم ايودايد محلول په دغه محلول اضافه شي نو په سيستم کې د Na, NO_3 او د پر شمیر ایونونه موجود وي نو څکه د سیستم برقی هدایت زیاتیږي. $\hat{\mathbf{I}}$

ه صنف د شاگردانو په سیستم کې د $ext{Cu}^2$, OH, $ext{Ba}^2$ ایونونه موجود وي د انحلالیت د جدول له - $ext{e}$ مخی BaSO4 او Cu (OH)2 غیر منحل مواد دی نو د باریم هایدرو کساید پر محلول د کاپر سلفیت د محلول په علاوه کولو سره دوه رسوبه (ټول ايونونه) کميږي.

دلته د باریم هایدروکساید پر محلول د کاپر سلفیت د محلول په علاوه کولو سره دوه رسوبه او څلور ایونونه د محلول څخه جدا کیږي.



په دې توگه په سیستم کې د کاپر سلفیت د محلول په اضافه کولو سره د سیستم برقي هدایت په ترتیب سره کمیږي او کله چې د محلول په ایونونه رسوب وکړي د محلول برقي هدای صفر ته راښکته کیږي او له دې وروسته د کاپر سلفیت د محلول په اضافه کولو سره په سیستم کې د $\frac{2}{\text{Cu}}$ ایونونه زیاتیږي او ورسره سم د سیستم برقی هدایت هم بیرته لوړیږي.

اووم فصل اكسيديشني - احياوي تعاملات

پخوا د يوې كيمياوي مادې او اكسيجن تر منځ كيمياوي تعامل ته اكسيديشني عمليه او د كيمياوي مادې څخه د اكسيجن جدا كيدو يا د هايدروجن سره د يوي كيمياوي مادې تعامل او يو ځاى كيدو ته د احيا عمليه ويل كيده. مگر دغه تعريف اوس تغير كړيدى. نن ورځ د الكترون بايللو ته اكسيديشني عمليه او د الكترون رانيولو ته احياوي عمليه ويل كيږي. هغه ماده چې الكترون بايلي (بل عنصر ته ور كوي) د احيا گر او هغه بله ماده چې الكترون اخلي د اكسيدانت په نامه ياديږي.

مثال ${
m F\dot{e}^2}$ کیتون د اکسیدانت او هم د احیا گر په حیث عمل کولای شي.

a - دوه نيم تعاملات وليکۍ چې په هغو کې دغه کيتون د اکسيدانت او احيا گر په حيث عمل کوي دلته وښاياست
 چې کوم يو نيم تعامل اکسيديشني او کوم يو احياوي عمليه ده او هم احيا شوې او اکسيدايز شوې ماده په گوته کړی۔

او بيا عمومي تعامل وليكي. FeCla محلول ته واچول شي كوم كيمياوي تعامل منځ ته راځي. دلته لمړى نيم تعاملات او بيا عمومي تعامل وليكي.

يورتني مثال کي گورو چي :

اکسیدانت هغه ماده ده چې د بلې مادې څخه الکترونونه اخلي په خپله احیا کیږي هغه بله ماده اکسیدایز کوي احیا گر هغه ماده ده چې بلې مادې ته الکترونونه ور کوي په خپله اکسیدایز کیږي او هغه بله ماده احیا کوي. د الکترون ور کولو ته اکسیدیشني عملیه او د الکترون اخستلو ته احیاوي عملیه واثي په کوم تعامل کې چې دغه دواړه عملې همزمان یو څای صورت نیسي د اکسیدیشني-احیاوي تعامل په نامه یادیږي. مثال 2 - هایدروجن پر اکساید په خنثی او تیزایی محیطو کی په لاندې ډول تعامل کوی

پورتني تعاملات په پام کې ونيسۍ د پتاسيم ايودايد تيزابي محلول او د هايدروجن پر اکسايد د تعامل معادله وليکي.

$$2\ddot{K} + 2\ddot{I} - 2\ddot{e} \longrightarrow I^{\circ}_{2} + 2\ddot{K}$$

$$2\ddot{H} + H_{2}O_{2} + 2\ddot{e} \longrightarrow 2H_{2}O$$

$$2\ddot{K} + 2\ddot{I} + 2\ddot{H} + H_{2}O_{2} \longrightarrow I^{\circ}_{2} + 2H_{2}O + 2\ddot{K}$$

په پورتني تعامل کې هایدروجن پر اکساید د اکسیدانت رول لري ولې د قوي اکسیدانت لکه د KMnO4 په تیزايي محلول کې هایدروجن پر اکساید دد احیا گر رول لري.

مثال 3-c (7-f) جدول په اساس وواياست چې د لاندې تعاملاتو له جملې څخه کوم يو صورت موندلای شي. د هر ممکن تعامل نيم تعاملات او مکمل تعامل وليکي.

- a سرب د زنک سلفیت د محلول سره
 - b کلسیم د اوبو سره
 - c -ايودين د بروم د اوبو سره
- d اکسیجن د فرس کلوراید د محلول سره
 - e نقره د مالگی د تیزابو د محلول سره
 - جواب:
- به دې سیستم کې Pb° احیا گر او Z_{n}^{+2} اکسیدانت دی. اگر چې SO_{4}^{0} هم د گوگړو د تیزابو په گرم او غلیظ محلول کې اکسیدانت دی خوا $PbSO_{4}$ په اوبو کې نه حلیږي نو په دې اساس لاندې کیمیاوي تعامل عملاً مکن دی.

$$Pb^{\circ} + SO_4^{-2} + Zn^{\circ}$$
 $PbSO_4 + Zn^{\circ}$
 $Pb^{\circ} - 2\vec{e} \longrightarrow P\vec{b}^{\perp} \qquad 2 \qquad 1$
 $Zn^{-2} + 2\vec{e} \longrightarrow Zn^{\circ} \qquad 2 \qquad 1$

: يو احيا گر دى او اوبه د هغې په مقابل كې اكسيدانت كيداى شي (γ_1) . نو څكه ليكو چې :

$$Ca^{\circ} + H_{2}O \longrightarrow Ca (OH)_{2} + H_{2}$$

$$Ca^{\circ} - 2\tilde{e} \longrightarrow Ca^{+2}$$

$$2H_{2}O + 2\tilde{e} \longrightarrow Ca(OH)_{2} + H_{2}$$

$$2 / 1$$

ايودين ($I^{\circ}2$) او برومين ($I^{\circ}2$) دواړه اکسيدانتونه دي او د هغوئ اکسيدانتي قوت ډير فرق نلري نو ځکه ايودين د بروم د اوبو سره تعامل نه کوي. $I^{\circ}2$ 0 د $I^{\circ}2$ 1 و $I^{\circ}2$ 0 د واړه اخيا گر دي. مگر د ($I^{\circ}2$ 1) جدول له مخې $I^{\circ}2$ 2 د $I^{\circ}2$ 2 څخه قوي احيا گر دى نو په دې لحاظ د اکسيجن او د فرس کلورايد د محلول تر منڅ په تيزابي محيط کې د داسې تعامل ممکن دي.

$$4H + O_2 + 4Fe$$
 \longrightarrow $2H_2O + Fe^{+2}$
 $O_2 + 4e^{-} \longrightarrow 2O^{-2}$
 $Fe^{-} 1e^{-} \longrightarrow Fe^{+3}$
 4

H - نقره او د کلوراید انیون دواړه احیا گر دي او H اکسیدانت دی ولې H دومره قوي اکسیدانت نه دی چې د نقرې څخه الکترون جذب کړي نو څکه نقره د مالگې د تیزابو سره تعامل نه کوي. مثال H - د بروم د اوبو او د فرس سلفیت تر منځ د تعامل امکان و گورۍ او معادله ئې ولیکې. جواب : بروم یو اکسیدانت دی د هغې په مقابل کې باید یو احیا گر موجود وي چې د بروم سره تعامل و کړي. د H و H H و H H و H H احیا گر کیدای شي مگر په H H کې چې د سلفر اکسیدشني درجه اعظمي (H) اون احیا گر نشي کیدای پس لیکو چې:

مثال 5 – رقیق نایترک اسید د اوسپنې سره تعامل کوي. + 2 + 3 + 3 + 3 + 3 + 3 + 3 او که + 3 + 3 جوړیدای شي. + 3 + 3 + 3 او که + 3 + 3 + 4 + 3 + 4 + 4 + 5 + 5 + 6

جواب . $^{+2}$ $^{-2$

$$4H + NO_{3} + 3e \longrightarrow NO / 3 / 1 + H_{2}O$$

$$F^{\circ}e - 3e \longrightarrow Fe / 3 / 1$$

$$4H + NO_{3}a + F^{\circ}e \longrightarrow NO_{g} + Fe_{ag} + 2H_{2}O$$

مثال 6 – بلیک واتر د سودیم هایپوکلورایت (NaOCl) او سودیم کلوراید محلول دی. که په دغه محلول کې تیزاب واچول شي نو لاندې تعامل صورت مومي .

$$ClO_{aq} + Cl_{aq} + 2H_{(aq)} \longrightarrow Cl_{aq} + H_2O(U)$$

په دغه تعامل کې اکسیدانت او احیا گر په گوته کړۍ د پورتني تعامل دواړه نیم تعاملات هم ولیکی.

1 - 7 . داكسيديشني - احياوي تعاملاتو دكيمياوي معادلو توزين:

د اکشیدیشني –احیاوي تعاملاتو د کیمیاوي معادلو د توزین لپاره دوه میتوده په کار وړل کیږي چې یو ثې د

الکتروني توزين او بل ئې د ايوني الکتروني توزين په نامه ياديږي.

د الکتروني توزين په ميتود کې دا واقعيت په نظر کې نيول کيږي چې ماليکولونه د چارج له پلوه خنثی دي نو ځکه د الکترونونو عمومي شمير کوم چې احيا گر اتومونه ئې د لاسه ور کوي بايد د هغه الکټرونو د عمومي شمير سره مساوي وي کوم چې اکسيدانتي اتومونه ئې رانيسي. په دې صوّر کې د کيمياوي معادلې په دواړو خواو کې د اکسيدانتي اتومونو چارج د احياگرو اتومو د چارج سره مساوي کيږي او د تعامل کيمياوي معادله توزين کيږي. د الکتروني توزين په ميتود کې د بايلل شويو او رانيول شويو الکترونو شمير د کيمياوي معادلې په دواړو خواو کې د عناصرو د اکسيديشني درجې له مخې پيدا کيږي.

مثلاً لاندې کیمیاوې معادله په پام کې نیسو.

$$K_{MnO4}^{+7} + FeSO_4 + H_2SO_4 ----- Fe_2 (SO_4)_3 + MnSO_4 + K_2SO_4 + H_2O_4$$

په پورتنۍ معادله کې گورو چې د کوم عنصر اکسیدیشني درجې د تعامل نه مخکې او د تعامل نه وروسته تغیر کړیدی نو یوازې د دغه عناصرو اکسیدیشني درجه د هر عنصر د پاسه لیکو او بیا په لاندې ډول عمل کوو:

اوس د Mn اتومونه په (2) کې او د اوسپنې اتومونه په (10) کې ضربوۋ او ليکو چې:

$$2KMnO_4 + 10FeSO_4 + H_2SO_4 - - - 2MnSO_4 + 5Fe_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + H_2O_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + H_2O_2(SO_5)_5 + K_2SO_5 + K_2SO_5 + K_2SO_5 + K_2SO_5 + K_2SO_5 + K_2SO_5 + K_2SO_$$

د اوبو د ماليکولو شمير د H2SO4 په ضريب پورې اړه لري او د H2SO4 ضريب د معادلې په دواړو طرفو کې د $SO4^2$ د ايونو د نساوي څخه (8) لاس ته راځې نو د پورتنۍ معادلې مکمل بيلانس داسې دی:

مثال : په لاندې تعامل کې د درې عناصرو اکسیدیشني درجه تغیر کوي. د دې تعامل معادله بیلانس کړۍ 2

$$3AS_2S_3 + 28HNO_3 + 4H_2O - 6H_3ASO_4 + 9H_2SO_4 + 28NO_3 + 28H_3ASO_4 + 9H_2SO_4 + 9H_2SO_5 + 9H_2S$$

3 – مثال : لاندې کیمیاوي معادله بیلانس کړۍ: .

4 – مثال: په لاندې تعامل کې په يو مر کب کې د دوه عناصرو اکسيديشني درجه تغير کوي د دغه تعامل کيمياوي معادلو بيلانس کړۍ د

5 – مثال : په لاندې تعامل کې يو عنصر اکسيديشن او احيا شوی دی. د دغه تعامل معادله بيلانس کړۍ

Cl₂ + KOH ------ KCl + KClO₃ + H₂O

Cl^o - 5e ----- Cl
$$+5$$

Cl^o + 1e ----- Cl -5

3Cl₂ + 6KOH ----- 5KCl + KClO₃ + 3H₂O

2 - 7 . الكترودي پوتانسيل:

که یوه فلزي میله په یو داسې محلول کې چې هلته د دې فلز ایونونه حل وي داخل کړو نو که محلول ډیر رقیق وي د فلز اتومونه خپل ولانسي الکترونونه د فلز په کرستلي جالۍ کې پریږدي او مثبت ایونونه محلول ته داخلیږي. چې دلته د برقي میلې او محلول تر منځ د برقي پوتانسیل تفاوت منځ ته راځي. همدا ډول که محلول ډیر غلیظ وي نو ممکن د فلز مثبت ایونونه د محلول څخه د فلز پر سطح جمع شي. دلته بیا د محلول او فلز تر منځ د برقي پوتانسیل تفاوت منځ ته راځي. په پورتني دواړو حالاتو کې د تودوخې په يوه معينه درجه کې د فلز او محلول تر منځ د ايونو په تگ راتگ کې يو تعادل منځ ته راڅي. پدې شرايطو کې د فلز او د محلول تر منځ د برقي پوتانسيل فرق يو معين قيمت پيدا کوي چې د الکترودي پوتانسيل په نامه ياد او د ϕ په حرف سره ښودل کيږي. او دغه کيمياوي تعامل چې د محلول او ميلې په بين الفازي سطحه کې صورت نيسي اکسيديشني – احياوي تعامل دی چې د الکترودي تعامل په نامه ياديږي:

د الکترودي پوتانسیل قیمت د فلز په طبیعت، د تودوخې په درجه او په محلول کې د فلز د ایونو په غلظت پورې اړه لري. د تودوخې په $2^\circ C$ درجو کې دغه ارتباط داسې دی.

$$\phi = \phi^{\circ} + \frac{\text{RT}}{\text{ln}} - \frac{\text{aox}}{\text{ln}} - \frac{1}{\text{ln}} - \frac{1}{\text{los}} - \frac$$

دا چې په خالص جامد فاز کې د فلز د اتومو غلظت (فعالیت) ثابت او
$$ared=1$$
 دی نولیکو چې: $0,059$
$$\phi=\phi^\circ+------ \log aox \dots$$

دلته ϕ د الکترودي پوتانسیل قیمت د محلول په مختلفو غلظتونو او ϕ 0 د الکترودي پوتانسیل داسې قیمت دی کله چې (ϕ 0 د الکترودي پوتانسیل د ستندرد قیمت په نامه یادیږي، باید زیاته کړو چې د الکرتودي پوتانسیل مطلق قیمت معلومول مشکل کار دی. د دې پر څای د هایدروجن د الکترود د ستندرد الکترودي پوتانسیل په نسبت د نورو الکترود ستندر الکترودي پوتانسیل قیمتونه معلوم شوي او په (ϕ 1 - 7) الکترودي پوتانسیل د تعینولو آله په (ϕ 1 - 7) شکل کې ښودل شویده.

3- 7. دهايدروجن ستندردالكترود:

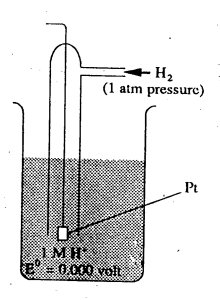
د هایدروجن ستندرد الکترود ($^{\prime}$ $^{\prime}$) شکل کې ښودل شوی دی. لکه چې په شکل کې معلومیږي په یو شیشه ثي نل کې یو مولاره د مالگې تیزاب اچول کیږي او په دغه تیزابو کې یوه پلاتیني صفحه څوړندیږي. د بل کوچني نل په واسطه چې د عادي فشار (P=1 at) لاندې هایدروجن د پلاتین صفحې ته جریان مومي او د پلاتین د صعحې په حجم کې جذبیږي. د پلاتین د کتلستي عمل په نتیجه کې د هایدروجن بعضي مالیکولونه د هایدروجن په اتومو بدلیږي او دغه جریان د پلاتین پر سطحه تعادلي حالت ته رسي.

د پلاتین او د محلول په بین الفازي سطحه کې د پلاتیني صفحې په حجم کې د H د اتومو او په تیزایي محلول کې د H د ایونو تر منځ متحرک تعادل منځ ته راځي.

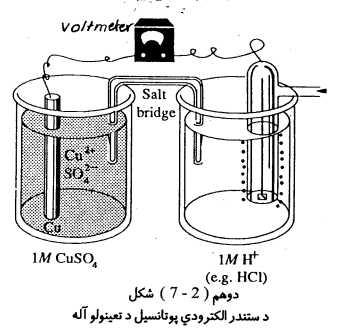
$$H(g) \longrightarrow H_{aq} + \vec{e}$$

په مجموعي توگه په الکترود کې د هایدروجن <mark>د گاز او په محلول کې د هاید</mark>روجن د ایونو تر منځ یو تعادل پ<mark>ه لاندې</mark> ډول منځ ته راځي:

د دغه متعادل اکسیدیشني – احیاوي جریان په نیجه کې د پلاتین د صفحې په منځ کې د H_2 د مالیکولو او دتیز ابو د محلول تر منځ د برقي پوانسیل توپیر منځ ته راځي خو په ستندر د شرایطو کې یعنې چې د تودوخې درجه P = 1 د تیز ابو غلطت P = 1 او د هایدروجن د گاز فشار P = 1 وي د محلول او پلاتیني صفحې تر منځ دغه د برقي پوتانسیل توپیر صفر قبول شوی او پدې شرایطو د هایدروجن الکترود ته د هایدروجن نارمل یا ستندرد الکترود وائي.



لمړی (1 - 7) شکل د هابدروجن نارمل الکترود



in V bij $T = 298 \text{ K en } p = p_0$. [] = IMOL⁻¹

اكسيدانت	احياكر	E298 , V
$F_2(g) + 2e^-$	= 2 F	+2,87
$O_3(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow H ₂ O(l) + O ₂ (g)	+2,07
$H_2O_2 + 2 H^+ + 2 e^-$	$= 2 H_2O(1)$	+1,77
Ce ⁴⁺ + e ⁻	≕ Ce ³⁺	+1,70
$PbO_2(s) + SO_4^{2-} + 4 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow PbSO ₄ (s) + 2 H ₂ O(l)	+1,69
2 HClO + 2 H ⁺ + 2 e ⁻	\Rightarrow Cl ₂ (g) + 2 H ₂ O(l)	+1,63
MnO ₄ ⁻ + 8 H ⁺ + 5 e ⁻	$1.0 \text{ Mn}^{2+} + 4 \text{ H}_2\text{O(i)}$	+1,52
Au ³⁺ + 3 e ⁻	Au(s)	+1,50
$PbO_2(s) + 4H^+ + 2e^-$	$\Rightarrow Pb^{2+} + 2 H_2O(1)$	+1,46
ClO ₃ ⁻ + 6 H ⁺ + 6 e ⁻	\rightleftharpoons Cl ⁻ + 3 H ₂ O(l)	+1,45
$Cl_2(g) + 2 e^-$	≠ 2 Cl ⁻	+1,36
Cr ₂ O ₇ ²⁻ + 14 H ⁺ + 6 e ⁻	$\Rightarrow 2 \operatorname{Cr}^{3+} + 7 \operatorname{H}_2 O(1)$	+1,36
$O_3(g) + H_2O(l) + 2e^-$	= 2 OH ⁻ + O ₂ (g)	+1,24
$MnO_2(s) + 4 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow Mn ²⁺ + 2 H ₂ O(l)	+1,23
O ₂ (g) + 4 H ⁺ + 4 e ⁻	\Rightarrow 2 H ₂ O(l)	+1,23
Br ₂ + 2 e ⁻	⇒ 2 Br	+1,09
Br ₂ (l) + 2 e ⁻	≠ 2 Br	+1,07
AuCl ₄ ⁻ + 3 e ⁻		+1,00
NO ₃ ⁻ + 4 H ⁺ + 3 e ⁻	\Rightarrow NO(g) + 2 H ₂ O(l)	+0,96
H ₂ O ₂ +2 e ⁻	≠ 2 OH	+0,94
NO ₃ ⁻ + 3H ⁺ + 2 e ⁻	\Rightarrow HNO ₂ + H ₂ O(l)	+0,93
$Hg^{2+} + e^{-}$	= Hg ⁺ ▶1	+0,91
Cu ²⁺ + I ⁻ + e ⁻	≓ CuI(s)	+0,85
$Hg^{2+} + 2c^{-}$	≓ Hg(l)	+0,85
NO ₃ ⁻ + 2 H ⁺ + e ⁻	\Rightarrow NO ₂ (g) $\stackrel{\triangleright}{}^2$ + H ₂ O(l)	+0,81
Ag ⁺ + e ⁻	\Rightarrow Ag(s)	+0,80
Hg ⁺ + e ⁻	= Hg(l) *3	+0,80
Fe ³⁺ + e ⁻	≓ Fe ²⁺	+0,77
$O_2(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	$= H_2O_2$	+0,68
I ₂ + 2 e ⁻	= 2 I ⁻	+0,62
$\frac{2}{\text{MnO}_4^- + 2 \text{ H}_2 \acute{\text{O}}(l) + 3 \text{ e}^-}$	= MnO ₂ (s) + 4 OH ⁻	+0,57
$MnO_4^- + e^-$	\Rightarrow MnO ₄ ²⁻	+0,54
I ₃ ⁻ + 2 e ⁻	= 3 T	+0,53
I ₂ (s) + 2 e ⁻	= 2 I ⁻	+0,53
Cu ⁺ + e ⁻	≓ Cu(s)	+0,52
$O_2(g) + 2 H_2O(l) + 4 e^-$	≠ 4 OH ⁻	+0,40
$\frac{-2(6)^{3-2}}{\text{Fe}(\text{CN})_6^{3-} + \text{e}^-}$		+0,36
Cu ²⁺ + 2 e ⁻	= Cu(s)	+0,34
Cu +26	← Cu(s)	10,54

د (1 - 7) جدول ادامه

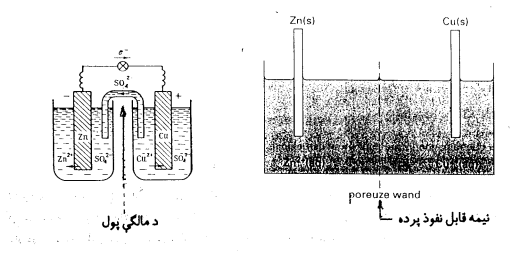
اكسيدانت	احیا گر	E 298 , V	
HgCl(s) + e	= Hg(l) + Cl ^{- ▶ 4}	+0,27	
AgCl(s) + e ⁻	\Rightarrow Ag(s) + C1 ⁻	+0,22	
SO ₄ ²⁻ + 4 H ⁺ + 2 e ⁻	$= SO_2 + 2 H_2O(1)^{-5}$	+0,17	
Cu ²⁺ + e ⁻	≕ Cu ⁺	+0,15	
Sn ⁴⁺ + 2 e ⁻	\Rightarrow Sn ²⁺	+0,15	
$S(s) + 2 H^+ + 2 e^-$	\rightleftharpoons H ₂ S(g)	+0,14	
$S_4O_6^{2-} + 2e^-$	$= 2 S_2 O_3^{2-}$	+0,10	
HCOOH + 2 H ⁺ + 2 e ⁻	$= H_2CO + H_2O(1)$	+0,06	
$NO_3^- + H_2O(1) + 2 e^-$	\Rightarrow NO ₂ ⁻ + 2 OH ⁻	+0,01	
2 H ⁺ + 2 e ⁻	$=$ $H_2(g)$	0,000	
$SO_4^{2-} + 2 H^+ + 2 e^-$	$= SO_3^{2-} + H_2O(1)^{-5}$	-0,09	
Pb ²⁺ + 2 e ⁻	\rightleftharpoons Pb(s)	-0,13	
Sn ²⁺ + 2 e ⁻	\Rightarrow Sn(s)	-0,14	3
Ni ²⁺ + 2 e ⁻		-0,25	3
Co ²⁺ + 2 e ⁻		-0,28	3
PbSO ₄ (s) + 2 e ⁻	\Rightarrow Pb(s) + SO ₄ ²⁻	-0,36	₹
$Cd^{2+} + 2e^{-}$		-0,40	ŗ
Fe ²⁺ + 2 e ⁻	≓ Fe(s)	-0,44	حباكري فعاليت زياتيني
S(s) + 2 e ⁻	≓ S ²⁻	-0,48	ý
$2 CO_2(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	$= H_2C_2O_4$	-0,49	
Cr ³⁺ + 3 e ⁻	\Rightarrow Cr(s)	-0,74	
$Zn^{2+} + 2 e^{-}$	\rightleftharpoons Zn(s)	-0,76	
2 H ₂ O(l) + 2 e ⁻	\Rightarrow H ₂ (g) + 2 OH ⁻	-0,83	
$SO_4^{2-} + H_2O(1) + 2e^-$	$\approx SO_3^{2-} + 2 OH^{-} > 5$	-0,92	
$Zn(OH)_4^{2-} + 2e^-$		-1,22	
$Al^{3+} + 3e^{-}$	\Rightarrow Al(s)	-1,67	
Mg ²⁺ + 2 e ⁻		-2,34	
Al(OH) ₄ " + 3 e ⁻	\rightleftharpoons Al(s) + 4 OH ⁻	-2,35	
Na ⁺ + e ⁻		2,71	
Ca ²⁺ + 2 e ⁻	≃ Ca(s)	-2,87 ♥	
$Ba^{2+} + 2e^{-}$	□ Ba(s)	-2,90	
K ⁺ + e ⁻		-2,92	
Li ⁺ + e ⁻	≓ Li(s)	-3,05	
	5 ·		
The Park and the second of the			

■ Dé vermelde waarden kunnen in enkele gevallen vrij sterk afwijken van gegevens uit andere bronnen. Meestal is de keuze van het milieu de oorzaak.

سيدانتي فعاليت زياتيري

4-7. د برقي انرژي كيمياوي منابع، الكتروكيمياوي يا گلواني حجري:

که اکسیدانتي او احیا گر مواد یو ځای او سره گړ وي نو دلته الکترونونه راساً د احیاگر موادو څخه اکسیدانتي موادو ته داخليږي چې د دې دواړو موادو څخه نوې کيمياوي مواد جوړ او د دې کيمياوي تعامل انرژي اکثراً د حرارت په شکل په سیستم کې جذب یا آزادیږي. ولې که د اکسیدیشن د عملې نیم تعامل او د احیا د عملې نیم تعامل یو له بل څخه ليرې او جدا جدا صورت ومومي او د احياگرو موادو څخه الکترو نونه په يو سيم کې اکسيدانتي موادو ته لاړ شي نو دلته د برق جريان جوړيږي او د کيمياوي تعامل انرژي په برقي انرژي اوړي. هغه لوښي (ظرف) چې په هغي کې د اکسیدیشن او احیا نیم تعاملات جدا جدا صورت مومي د الکترودونو په نامه یادیږي. په یو الکترود کې الكتروليتي محلول او د محلول په منځ كې كاربني يا فلزي ميله ايښودل كيږي. د الكتروليتي محلول او د جامد فاز (فلزي يا كاربني ميله) د تماس پر سطح اكسيديشني نيم تعامل يا احيـاوي نيم تعامل صورت مومي. هغه الكترود چې په هغه کې احیاوي نیم تعامل صورت مومي په هغه کې الکترونونه جذبیږي او د مثبت الکترود په نامه یادیږي. هغه الكترود چې په هغه كې اكسيديشني نيم تعامل صورت مومي د هغه څخه الكترونونه آزاديږي او د منغي الكترود په نامه ياديږي كه مثبت او منفي الكترودونه د يوې نيمه قابل نغوذ پردې (ممبران) او يا د مالگې د پله (يو نل چې د KCl يا KNO3 د مشبوع محلول څخه ډک وي) په واسطه يو د بل سره په تماس کې وي او د دواړو الكترودو ميلي د يو فلزي سيم په واسطه يو د بل سره وصل وي دلته د منفي الكترود څخه د سيم له لارې مثبت الكترود ته الكترونونه (برق) جريان كوي او د مالگي د پله يا د نيمه قابل نفوذ پردې له لارې د الكتروليت محلول مثبت او منفي ايونونه تبادله کيږي او په دې ترتيب په تړلي سيستم کې د برق جريان منځ ته راځي. په دې ترتيب په يو الکترود کې اکسيديشني عمليه او په بل الکترود کې احياوي عمليه په خپله جريان مومي او د هغې په نتيجه کې د برق جريان توليديږي. دغسي آله چې په هغې کې په خپل سر اکسيديشني - احياوي تعامل صور مومي او د هغې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي د الکتروکيمياوي يا گلواني حجري په نامه ياديږي. لاندې د دوه الكتروكيمياوي حجرو شكلونه ښودل شوى دى.



دريم (3 - 7) شكل :جستي مسي گلواني حجره

مثال : يوه داسې الکتروکيمياوي حجره رسم کرۍ چې الکترودونه ئې دوه بيکرونه او د مالگې پل ئې د U په شکل يو ښيښه ئې نل وي. په يو بيکر کې کارېني ميله او د بروم (1M) محلول، په بل بيکر کې کارېني ميله او د پوتاسيم ايودايد (1M) محلول او په U شکله ښيښه ئې نل کې د KNO_3 مشبوع محلول وي.

په دواړو الکترودو کې هغه نيم تعاملات وليکۍ د کومو په نتيجه کې چې په حجره کې د برق جريان منځ ته -b

- c وواياست چي الكترونونه دكوم الكترود څخه كوم الكترود ته څي.
- د دواړو الکترودو د محلولو او د مالگې د پله تر منځ کوم ايونونه کومې خواته جريان مومي. ${
 m d}$
 - e په ستندرد شرايطو کې د دغه حجري محر که قوه حکساب کړۍ.

K+(aq) , I-(aq)

څلورم (4 - 7) شکل

(-)
$$2\vec{l} - 2\vec{e} \longrightarrow I_2$$
 - b
(+) $B\vec{r}_2 + 2\vec{e} \longrightarrow 2B\vec{r}$

$$2\vec{l} + B\vec{r}_2 \longrightarrow I_2 + 2B\vec{r}$$

Br2 محلول پکې دی د هغه بیکر په لور چې د KI محلول پکې دی د هغه بیکر په لور چې د E محلول پکې دی د مرکت کوي.

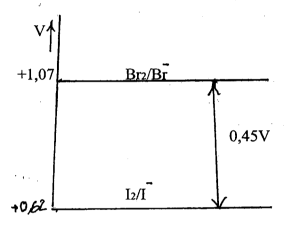
له منفي الکترود کې يعنې په هغه بيکر کې چې د KI محلول لري د I ايونونه کاربني ميلې ته راڅي دلته الکترون د لاسه ورکوي او ځنثی کيږي ($I^{\circ}2$ جوړيږی) نو څکه د I د ايونو تعداد په محلول کې کميږي په محلول کې مثبت چارجونه د منفي چارجونو په نسبت زياتيږي د دې دپاره چې منفي چارجونه بير ته زيات او د مثبت چارجونو سره مساوي شي د مالگي د پله څخه د I ايونونه محلول ته داخليږي.

د مثبت الکترود په محلول کې منفي ايونونه $(\stackrel{-}{\mathrm{Br}})$ زياتيږي د دې لپاره چې د مثبت او منفي چارجونو مقدار مساوي شي نو دمالگې د پله څخه مثبت ايونونه $(\stackrel{+}{\mathrm{K}})$ محلول ته داخليږي. $(\stackrel{-}{\mathrm{K}})$ ع - د $(\stackrel{-}{\mathrm{Cr}})$ جدول له مخې د بروم او ايودين ستندرد الکترودې پوتانسيلونه په لاندې ډول دي.

دا چې په الکتروکیمیاوي حجره کې اکسیدیشني – احیاوي تعامل په خپل سر صورت نیسي او د برق جریان (E>0) منځ ته راځي نو په دې اساس د محر کې قوې علامه باید همیشه مثبت (E>0) وي نو لیکو چې :

$$E^{\circ} = \phi Br_2/Br - \phi I_2/I = 1.07 - 0.62 = 0.45V$$

دغه تغیرات د انرژۍ په دیاگرام کې داسې ښودل کیږي



5 - 7 . د الكترو كيمياوي حجرې پر محركه قوه د مختلفو عواملو اثر:

که د مسو میله د CuSO4 په محلول که او د جستو میله د ZnSO4 په محلول که کیږدو دلته یو د مس الکترود او بل د حست الکترود او که د CuSO4 به واسطه سره بل د جست الکترود لاس ته راځي. که دواړه الکترودونه دمالگې د پل (KCl مشبوع محلول) په واسطه سره مرتبط کړو یوه گلواني حجره ترې جوړیږي که د CuSO4 او CuSO4 د محلولو غلظتونه یو شی وي او موږ د مسو او جستو میلې د مسي سیم په واسطه د گلونو متر له لارې یو بل سره وصل کړو نو گلوانو متر به د برق جریان د مخه اکسیدیشني او احیاوي تعاملاتو په جستو د الکترود له خوا د مسو د الکترود په طرف وښئي. د برق دا جریان د هغه اکسیدیشني او احیاوي تعاملاتو په نتیجه کې منځ ته راځي کوم چې د جستو او د مسو په الکترودو کې جدا، جدا صورت مومي. یعنې لرو چې:

دا چې جست د مسو په پرتله يو فعال فلز دى نو كله چې دغه فلزات هر يو د خپلې مالگې په محلول كه كيښودل شي د جستو ميله د ډير كيمياوي فعاليت په سبب په اوبو كې حل كيږي. يعنې (Zn^2) ايونونه د كرستلي جالۍ څخه محلول ته داخليږي او خپل ولانسي الكترونونه په ميله كې پريږدي. نو دلته د جستو ميله (-) چارج او د (ZnSO4) محلول (+) چارج پيدا كوي. مس كم فعال عنصر دى. د مسو ميله كه د (ZnSO4) په رقيق محلول كې وي نو كيداى شي چې يو كم شمير د (CuSO4) ايونونه د مسو د ميلې څخه د (CuSO4) محلولو ته داخل شي او د دغه ايونو الكترونونه په ميله كې پاتې شي او ميله يو څه منفي چارج پيدا كړي چې دغه منفي چارج به حتماً د جستو د ميلې منفي چارج په پرتله كم وي او كه د كاپر سلفيت (CuSO4)

متحلول ډير غليط وي نو کيداى شي چې د Cu^2 ايونونه دمسو پر ميله جمع شي او د مسو ميله (+) چارج پيدا کړي. په دواړو صورتو کې د مسو د الکترود او د جستو د الکترود تر منځ د برق د پوتانسيل توپير موجود وي يعنې د جستو پر الکترود د الکترونو شمير د مسو د الکترود په پرتله زيات وي نو کله چې دغه دواړه الکترودونه د گلوانو متر له لارې د مسي سيم په واسطه سره وصل شي. د برق جريان (د الکترونو جريان) د جستو د الکترود څخه د مسو د الکترود په طرف ښتي.

د برق دغه جريان چې گلوانو متر ئې ښئي د گلواني حجرې د برقي محر کې قوې په نامه ياديږي. هغه قوه چې په هادې سيم کې الکترونونه د يو الکترود څخه بل الکترود ته ټيله کوي د برقي محر کې قوې په نامه ياديږي. د برقي محر کې قوې په نامه ياديږي. د برقي محر کې قوې مقدار د دوو الکترودو د الکترودي پوتانسيل د فرق سره مساوي وي يعنې ليکو چې:

$$E = E^{\circ} - \frac{0,059}{2} \quad \text{aZn}^{+2}$$

$$2 \quad \text{aCu} \quad (82)$$

د ستندرد الکترودي پوتانسيل د معلومولو لپاره داسې يوه گلواني حجره ترتيبوي چې يو الکترود ئې د هايدروجن ستندرد الکترود او بل الکترود ئې د امتحاني عنصر ستندرد الکترود وي. کله چې د دغسې گلواني حجرې برقي محر که قوه $\stackrel{\circ}{E}$ په گلوانو متر اندازه شي نو د پورتنۍ محاسبې په شان ليکو چې:

$$\stackrel{\diamond}{E} = \stackrel{\diamond}{\varphi} x - \stackrel{\diamond}{\varphi} H_2 = \stackrel{\diamond}{\varphi} x \dots g_{\infty}.(83)$$

د هايدروجني الكترود ستندرد پوتانسيل صفر قبول شوى پس دغه اندازه شوى برقي محر كه قوه د امتحاني الكترود د پوتانسيل ستندرد قيمت دى.

په (۱-7) جدول کې د عناصرو ستندرد الکترودي پوتانسيلو نه په همدې طريقه پيدا شوی دی. دا جدول په محلول که د عناصرو نسبي فعاليت ښغي چې د جدول د شروع څخه د جدول تر پايه د عناصرو احياگري فعاليت په تر تيب ريات او برعکس د جدول له پای څخه د جدول د شروع په لور د عناصرو اکسيدانتي فعاليت په ترتيب زياتيږي ۽

82, 81, 80 او 83 رياضي افادې پر الکترودي پوتانسيل او د الکتروکيمياوي حجرې پر محر که قوه د تودوخې او غلظت اثر ښئي.

مثال 8 - بطرۍ يا اکومولياتور داسې الکتروکيمياوي حجره وي چې د بې چارج کيدو وروسته بير ته چراج کيږي. سربي- تيزابي الکتروکيمياوي حجره د بطريو په جمله کې راځي.

a - ووایاست چی سربی - بیزای بطرۍ د کومو اجزاؤ څخه جوړه وی

b - وواياست چې په دې بطرۍ کې د گوگړو تيزاب څه رول لري.

c – وواياست جي په بطريو کي الکترودونه څنگه يو له بل څخه جلا شويدي.

e - د سريي - تيزابي بطرۍ د بير ته چارج کيدو په وخت کې کوم تعامل منځ ته راڅي.

جواب:

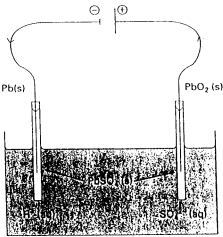
a - c نورو الکتروکیمیاوي حجرو په شان بطرۍ هم د یو اکسیدانت او احیا گر څخه جوړه وي. په سربې – تیزابي بطرۍ کې د سربو میله (لوحه) احیا گر او PbO_2 یو اکسیدانت دی دغه دواړه چامد فازونه په یو لوښي کې د گوگړو په تیزابو (الکترولیت) کې د رول کیږي.

b په سربي - تيزابي بطرۍ کې د گوگړو تيزاب د الکتروليت رول لري. کله چې په دې تيزابو کې د مثبت او منفي چارجونو تساوي چارجونو تساوي له منځه ځي نو دغه تيزاب د جامدو الکترودو سره تعامل کوي او د مثبت او منفي چارجونو تساوي بير ته جبران کوي. چې په نتيجه کې د منفي الکترود څخه د مثبت الکترود په لور د الکترونو جريان (دبرق جريان) منځ ته راځي.

c - په الکترو کیمیاوي حجره کې دا شرط ضرور دی چې د حجرې دواړه الکترودونه باید یو د بل سره مستقیم تماس و نه لري او یو د بل سره گډ نه وي. دغه شرط په بطرۍ کې شته . دا څکه چې د بطرۍ د دواړو الکترودو مواد جامد دی او یو د بل څخه لیرې (جلا) ښودل کیږي.

. کله چې سربې – تيزايې بطرۍ برق توليدوي نو په هغې کې لاندې کيمياوي تعامل صورت مومي. $\, {
m d} \,$

کله چې رجعي بطرۍ بې چارجه شي نو هغه د مستقيم برق د منبع په واسطه بير ته چارج اخلي دلته د بطرۍ منفي الکترود د منبع برق په همغه لار مگر د معکوس لوري بير ته بطرۍ ته راځي، د بطرۍ په داخل که الکتروليتي محلول الکتروليز کيږي او بيرته لمړني مواد جوړ او بطرۍ چارج کيږي (حَرَّ - 7 شکل) په سربي - تيزابي بطرۍ کې د بې چارج کيدو او بير ته چارج کيدو تعامل پاس ښوددل شوی دی.



پنځم (5 - 7) شکل : د سربي - تيزابي بطرۍ چارجول

پورتنی کیمیاوي تعامل یو رجعي تعامل دی هغه بطرۍ چې په هغې کې د رجعي کیمیاوي تعامل له امله د برق جریان د یو غیر جریان منځ ته راځي د رجعي یا دوئي بطریو په نامه یادیږي. او هغه بطرۍ چه په هغې کې د برق جریان د یو غیر رجعي تعامل په نتیجه کې منځ ته راځي دغسې بطرۍ بیر ته نه چارجیږي نو ځکه د غیر رجعي یا اولي بطرۍ په نامه یادیږي.

مثال 2 – سربي – تیزایي بطرۍ (اکو) اکثراً د شپږو حجرو څخه جوړې وي چې په مسلسل ډول تړل کیږي (E°) حساب کړۍ a – د یوې حجرې ستندارده محر که قوه (E°) حساب کړۍ

b - د بطرۍ ستندرده محر که قوه حساب کړۍ

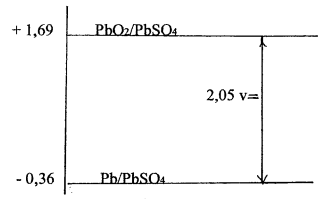
c - که سربي تيزايي بطرۍ (اکوا) يې چارجه شي او وغواړۍ چې هغه بيرته چارج کړۍ نو د هغې الکترودونه د يوې بلې بطرۍ (چارجونکې بطرۍ) سره تړۍ وواياست چې د چارجونکې بطرۍ محرکه قوا بايد څومره وي. حماب :

a - په 1 مثال کې مو ولیدل چې د سربي تیزابي بطرۍ د هر ې حجرې په دواړو الکترودو کې PbSO_4 جوړیږي د دغه الکترودي تعاملاتو ستندر الکترودي پوتانسیلونه د (1 - 7) جدول له مخې په لاندې ډول دي.

$$PbO_2/PbSO_4 = +1,69$$

 $Pb/PSO_4 = -0,36$

که دغه قیمتونه د انرژۍ په دیاگرام کې وښودل شي نو دنوموړې حجرې ستندرده محر که قوه (2,05v) کیږي.



b – داچې حجرې په مسلسل ډول تړل شوي دي نو د بطرۍ محر که قوه د ټولو حجرو د محر کو قواؤ د مجموعي سره مساوي کيږي يعني لرو چې :

$$E = 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 = 12,3 v$$

c - دبيرته چارجولو په وخت کې بايد د بطرۍ مثبت الکترود د منبع (چارجونکې بطرۍ) د مثبت قطب او د بطرۍ منفي الکترود د منبع دمنفي قطب سره وتړ آل شي. (c - c شکل). او د منبع (چارجونکې بطرۍ) ولتاژ بايد د c څخه زيات وي.

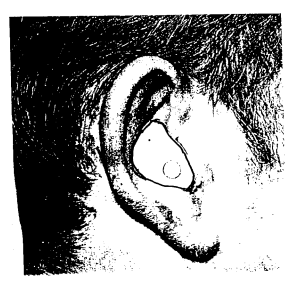
The eggs that the growth is the control of the cont

سوال 1 - كومه بطرۍ وچه بطرۍ بلل كيږي.

جواب : هغه بطرۍ چې الکترولیت ئې د خمیرې په شان نه بهیدونکی او یا خو جامد مواد وي د وچې بطرۍ په نامه یادیږي. بعضي وچې بطرۍ یو جستي پوښ لري چې هغه د بعضي مالگو (لکه امونیم کلوراید، جست کلوراید او نور) د خمیرې څخه ډک وي او په منځ کې ئې کاربني میله ایښودل شوي وي دلته جستي پوښ د منفي الکترود، کاربني میله د مثبت الکترود او د مالگې خمیره د الکترولیت رول لري. د وچو بطریو څخه په رادیو، گړیو او د حساب په ماشینونو کې کار اخستل کیږي.

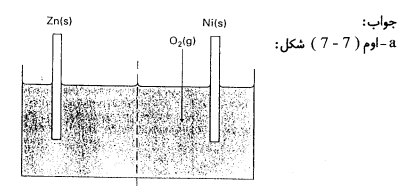
The American sectioning the according to the first of the





د دې آلې په داخل کې يوه ډيرې کوچنۍ جستي هوايي بطرۍ چې خورا آرزانه ده څای لري په دې بطرۍ کې يوه جستي او بله نکلي ټوټه دواړه په لمدبل کې يو له بل څخه جدا ايښودل شوي او د کوچني نري سيم له لارې وصل دي. د هوا څخه اکسيجن د يو ممبران له لارې د بطرۍ داخل ته نفوذ کوي. دلته جستي ټوټه د احيا گر او پخپله اکسيجن د اکسيدانت رول لري. يعنې د جستي ټوټې څخه د Z_{1}^{+2} ايونونه لمدبل ته داخل او الکترونونه په جستي ټوټه کې پاتې کيږي دا الکترونونه د سيم له لارې نکلي ټوټې ته څي. اکسيجن د نکلي ټوټې څخه الکترونونه اخلي او د لمدبل (اوبو) سره تعامل کوي. په دې بطرۍ کې جستي ټوټه منغي الکترود او نکلي ټوټه مثبت الکترود جوړوي.

- a د جستي هواڻي بطري شکل رسم کړي۔
- b د دواړو الکترودو کيمياوي تعاملات وليکي.
- . په دې بطرۍ کې د برق د جريان لوری وښاياست. \mathbf{c}
- په ستندرد شرایطو کې د دغه بطرۍ محر که قوه حساب او د انرژۍ په دیاگرام کې یې وښایاست. d



اووم (7-7) شكل: حسى هوائي بطرى

 $(-) Z_n^{\circ} - 2\bar{e} \longrightarrow Z_n^{+2}$

(+)
$$O_2 + 2H_2O + 4\bar{e} \longrightarrow 4OH$$

د برق جريان د منفي الكترود (جست) څخه و مثبت الكترود (نكل) ته څي. ϕ – د برق جريان د منفي الكترود (بيسو او ليكو چې : ϕ – د (ϕ –) حدول له مخې د مثبت او منفي الكترود قيمتونه په نظر كې نيسو او ليكو چې :

سوال 3 – نن ورځ په فضائي بيړيو، مصنوعي سپوږميو، ترانسپورتي او جنگي وسايلو کې د حرارتي حجرو (بطريو) څخه کار اخستل کيږي. په حرارتي حجرو کې د کيمياوي تعامل انرژي د حرارت په شکل نه بلکه مستقيماً د برقي انرژۍ په شکل آزاديږي.

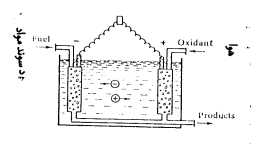
a د يوې حرارتي بطرۍ شکل رسم کړۍ

وواياست چې په دې حجره کې د احيا گر او اکسيدانت په حيث کوم مواد استعماليږي. \mathbf{b}

- د دی حجری د الکترودو جوړښت تشریح کړی۔ c
- د دې حجرې الکترودونه يو د بل څخه څرنگه جلا شوی دی. d
 - e د دې حجرې الکترو^ي تعاملات او عمومي تعامل وليکي.

حواب:

a –اتم (7 – 3) شكل.



اتم (8 - 7) شكل :حرارتي حجره

په دې حجره کې د سون مواد (سکاره، کو کس، طبیعي یا مصنوعي گاز) احیاگر او د هوا اکسیجن د اکسیدانت په حیث استعمالیږي.

د حرارتي حاجرې الکترودونه دنلو څخه جوړ دي. د منفي الکترود نل ته د سون مواد او د مثبت الکترود نل ته هوا داخليري.

ا دنورو گلواني حجرو په څير د دې حجرې الکترودونه د الکتروليت (تيزاب، قلوي يا ذوب مالگې) په واسطه يو د بل څخه جلا شوی دی.

داسې حرارتي حجره چې د سون مواد ئې هايدروجن او الکتروليت ئې يوه قلوي وي په نظر کې نيسو: e

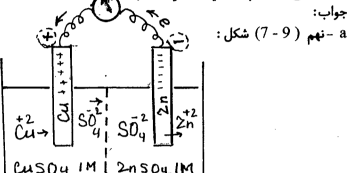
(-)
$$4OH + 2H_2 - 4\vec{e} = 4H_2O$$

(+) $2H_2O + O_2 + 4\vec{e} = 4OH$
 $2H_2(g) + O_2(G) = 2H_2O(L)$ $\Delta G^{\circ} = -474$ kjmol

پورتني كيمياوي تعاملات كه لترودونو (نلونو) او الكتروليت دتماس په سرحد كې صورت مومي. په الكتروليت كې د OH^{-} ايونونه د سون د موادو د نل په لور او په مسي سيم كې الكترونونه د هوا د نل په لور حركت كوي. د OH^{-} هاينروجن په الكترود كې پلاتين او پلاديم د كتلست په حيث او د اكسيجن په الكترود كې د OO او OO يا د OO او OO

سوال 7 – يوه ستندرده مسي – جستي الکترو کيمياوي حجره په نظر کې نيسو په دې حجره کې د مس ميله د کاپر سلفيت په يو مولاره محلول کې ايښودل شوی او د دواړو محلول تې ايښودل شوی او د دواړو محلول تر منځ نيمه قابل نفوذه پر ده ايښودل کيږي.

- a د دغې حجرې شکل رسم کړۍ
- د دغې حجرې د محر کې قوې ستندر د قيمت حساب او د انرژي په ديا گرام کې ئې وښاياست. b
 - c د دغه حجري (+) او () الكترودونه وښاياست.
 - که په محلول کې د $\overset{+2}{(1)}$ غلظت کم شي نو د دغې حجرې محر که قوه کمه او که زياتيږي. m d
- تشریح کړۍ چې د مسي جستي حجرې څخه 2,2 محر که قوه څنگه په لاس راتلای شي. -

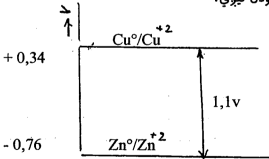


نهم (7-9) شکل :مسي – جستي حجره $aZ_{n}^{+2}=aC_{n}^{+2}=1 ext{mol}L^{-1}$ دی نو د $aZ_{n}^{-1}=aC_{n}^{-1}=1$

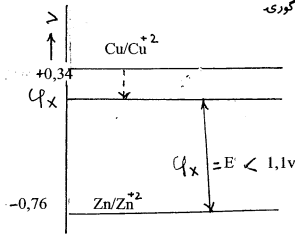
$$E = E^{\circ} - \frac{0,059}{2} \quad \frac{1}{1}$$
 $E = E^{\circ} - \frac{1}{1}$

$$E^{\circ} = \phi^{\circ} Cu/Cu - \phi^{\circ} Zn/Zn = 0.34 - (-0.76) = 1.1v$$

دغه محاسبه د انرژۍ په دیا گرام داسې ښودل کیږي:



 $\alpha = -$ په دې حجره کې جستي الکترود منفي او مسي الکترود مثبت دی. $\alpha \geq \frac{+2}{2n}$ $\alpha \geq \frac{+2}{2n}$ $\alpha \geq -1$ $\alpha \geq$



ho – که دوه مسي – جستي الکترو کیمیاوي حجرې په مسلسل ډول (د یوې حجرې مثبت قطب، د بلې حجرې منفي قطب) یو د بل سره وتړل شي نو د دغه سیستم محر که قوه 2,2 کسیږي.

لارښوونه:

د موتر د نه چالانیدو علت بعضي وخت د موتر د بطرۍ ضعیفه (بې چارجه) کیدل وي. تاسې کولای شۍ چې د موتر بطرۍ د مستقیم برق د یوې منبع په واسطه بیرته چارج او موتر مو چالان کړی. دلته باید د بطرۍ منفي قطب د منبع د منبع د منبع د منبت قطب سره وتړل شي. دلته د برق جریان په معکوس لورې (بیرته بطرۍ ته) جریان کوي او په بطرۍ کې د هغه تعامل معکوس صورت مومي کوم چې ډربطرۍ برق د تولید (وتلو) په وخت کې صورت موندلی وو.

یادونه :

د الکتروکیمیاوي حجرې محر که قوه په لاندې شرایطو پورې اړه لري.

1 - د احياگر او اکسيدانت قوت

2 - د حجرې په الکتروليت کې د ايونو غلظت

3 - د تودوخی درجه

دا هم باید زیاته شی چې د بطریو په جوړولو کې د ماحول دپاره د بطرۍ دموادو مضریت هم په نظر کې نیول کیږي. مثلاً که د لیتیم – فلورین بطرۍ تصور وکړو د 7-7-7-1 جدول له مخې د دې بطرۍ محر که قوه باید بر ټولو زیاته وي. مگر لیتیم یو قوي احیاگر او فلورین یو قوي اکسیدانت یعنې دواړه ډیر فعال عناصر او د ماحول دپاره مضر مواد دي. نو څکه د دغه موادو څخه بطرۍ نه جوړوي. عملاً کیدای شي چې یوه بطرۍ 4v محر که قوه ولري. او تر دې زیاته محر که قوه د څو بطریو د مسلسل تړلو څخه لاس ته راتلای شي. هغه بطرۍ چې په هغې کې د الکترودي تعاملاتو حاصلات ځای پر ځای د الکترود په څنگ کې جمع کیږي دغسې بطرۍ بیرته چارج اخستلای شي. نن ورځ ډیر زیات برقي آلات په بطریو کار کوي. په غربي نړۍ کې د ترافیکي پیښو د مخنیوي په غرض په

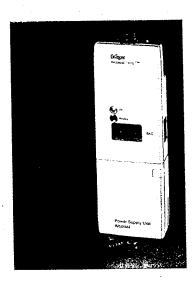
لارو کې دريوران د ترافيکو له خوا کنتروليږي چې آيا څومره الکول ئې چښلي دي. د دې کار لپاره په مختلفو ملکونو کې دريوران د ترافيکو له خوا کنتروليږي چې آيا څومره الکول ئې چښلي دي. د دې کار پپاره په مختلف کې مختلف آلات په کار وړل کيږي. په (10 - 7) شکل گڼهغسې يوه آله ښودل شويده. د دې آلې حساس قسمت يوه گلواني حجره ده چې دوه الکتروده لري او دواړه الکترودونه د يو الکتروليت په واسطه يو د بل څخه جلا شوي دي. په منفي الکترود (د اندازه گيرۍ الکترود) ايتانول د اوبو سره تعامل کوي او کاربندای اکسايد جوړيږي.

$$C_2H_5OH + 3H_2O -12e^{------2CO_2} + 12H^*$$

په مثبت الکترود کې د هوا اکسيجن په لاندې ډول تعامل کوي.

$$3O_2 + 12H + 12e^- - 6H_2O$$

په دې ډول په دې حجره کې د برق جريان منځ ته راځي. د دې جريان اندازه په هغه الکولو پورې مربوط دی چې د دې الې منفي الکترود ته داخليږي. دغه آله ترافيک د دريور خولې ته نيسي او دريور هغه پف کوي چې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي. د برق د جريان د شدت له مخې د دريور د خولې په هوا کې د الکولو اندازه معلوموي.



لسم (10 - 7) شکل : په هوا کې د الکولو د اندازه کولو آله

6 - 7 . **دفلزاتوتخریب:**

د محيط د موادو سره د فلزاتو تعامل د فلزاتو د تخريب په نامه ياديږي كه وچ مواد (لكه بعضي گازات) د فلزاتو سره تعامل وكړي دغه تخريب كيمياوي، تخريب بلل كيږي. په اوبو يا لمدبل محيط كې د اكسيجن سره د فلزاتو تعامل و د فلزاتو د اكسايدو جوړيدل د الكترو كيمياوي تخريب يا زنگ وهلو په نامه ياديږي. مثلاً كه اوسپني يا فولادو ته اوبه او هوا (اكسيجن) ورسيږي نو د اوسپنيز شي د مخ مختلف قسمتونه د مثبت او منفي الكترودو حيثيت پيدا كوي په الكترودو كې اكسيديشني او احياوي تعاملات صورت مومي او بالاخره د اوسپنې زنگ جوړيږي.

$$(-) 2Fe (s) - 4e^{-} - 2Fe^{+2}$$

$$(+) O_2 + 2H_2O + 4e^{-} - 4OH$$

$$2Fe + O_2 + 2H_2O - 2Fe (OH)_2$$

په محلول کې دغه Fe (OH)2 اکسیدایز کیږي او د اوسپنې زنگ یا Fe 2O3 . 3H2O یا Fe (OH)3 لاس ته راځي. که په فلزاتو کې د نورو عناصرو کثافات مو خود وي دلته ډیرې وړې وړې الکتروکیمیاوي حجرې جوړیږي او هغه فلز ډیر ژر تخریبیږي. همدارنگه فلزات د تیزابو او نورو الکترولیتو په محیط کې ډیر ژر تخریبیږي. سوال 1 -

a - د فلزاتو د تخریب چټکتیا (سرعت) په کومو عواملو پورې اړه لري.

په دې هکله دتعامل کونکو موادو د ذراتو د بین الفازي سطحې د پراخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د غلظت او دتعامل د تودوځی د درجی تاثیر د فعاله ټکرونو د تیورۍ پر بنسټ توضیح کړۍ

b – د وچې هوا لرونکو ملکونو په پر تله په اروپائي ملکو کې موتران ژر زنگ وهي او خرابيږي. دغه موضوع تشريح کړۍ

جواب:

۵ – د فعاله ټکرونو د تیورۍ پر اساس د دوو مادو د ذراتو تر منځ کیمیاوي تعامل هغه وخت صورت مومي چې د هغوئ ذرات یو د بل سره ټکر و کړي. هر ټکر د تعامل سبب نه گرځي بلکه هغه ټکرونه چې په هغو کې د تعامل کونکو ذراتو انرژي کافي زیاته وي تر څو ذرات سخت ټکر و کړي او الکتروني قشرونه ئې یو بل ته نژدې او تعامل صورت ومومي. داسې ټکرونه د فعاله ټکرونو په نامه یادیږي. که د تعامل کونو موادو کتلې په کوچنیو ذراتو بدلې شي دلته د ذراتو بین الفازي سطحه زیاته او د ذراتو تر منځ د فعاله ټکرونو امکان زیاتیږي او په نتیجه کې د تعامل د سرعت د زیاتیډو احتمال زیاتیږي که د تعامل د تودوخې د رجه لوړه شي نو د فعاله ټکرونو امکان او همې د تعامل د سرعت د زیاتیږي د تعامل کونکوموادو ذرات (غلظت) زیات وي نو د فعاله ټکرونو امکان او همې د تعامل د سرعت د زیاتیډو احتمال زیاتیږي که د تعامل د تودوخې د رجه لوړه شي نو د تعامل کونکو موادو د ذراتو انرژي زیاتیږي د لته فعال ذرات او د فعاله ټکرونو امکان زیاتیږي او په نتیجه کې د تودوخې د درجې به لوړیدو سره د تعامل سرعت زیاتیږي.

د زنگ وهلو دپاره دوه اساسي شرطونه د اوبو او هوا موجوديت دی. دا چې په اروپا کې بارانونه ډير دي نو څکه $\,b\,$

موران په اروپا کې ژر زنگ وهي او ژر خرابيږي.

سوال 2 - په بتوني جوړښتونو کې د سمنتو په منځ کې د اوسپني سيمان ايښودل کيږي. که د اوسپني سيمان زنگ ووهي نو وواياست چې بتون خرابيږي او که نه؟

جواب : د اوسپنې په پر تله د اوسپنې د اکساید (د اوسپنې د زنگ) حجم زیات دی کله چې د بتون په منځ کې اوسپنه زنگ و کړي د هغې حجم زیات شي او د هغې په شا وخوا بتون کې چاونه پیدا کیږي.

بادوني:

اوسېنه د نورو فلزاتو په پرتله په تخنيک او تعميراتي جوړښتونو کې ډيره استعماليږي د بلې خوا د اوبو او هوا په موجوديت کې اوسپنه زنگ وهي او خرابيږي چې له دې پلوه په نړۍ کې هر کال په ملياردو ډالره تاوان رسيږي نو په دې لحاظ د زنگ وهلو څخه د اوسپنيز جوړښتو ساتنه لوی اقتصادي ارزښت لري. د زنگ وهلو څخه د اوسپنې حفاظت په دوه ظريقو کيدای شي.

1 – که اوسېنې ته اوبه او هوا ونه رسيږي نو هغه زنگ نه کوي د دې کار لپاره اوسپنيز جوړښتو ته د پلاستيک ، ښيښي يا د يو بل فلز پوښ جوړوي او يا ئي په مخصوصو رنگونو رنگوي.

2 – اوسپنه د يو بل فعال فلز (قوي احياگر) سره مستقيماً)يا د يو فلزي سيم په واسطه وصل کوي. اوس که دې محيط ته اکسيجن (اکسيدانت) راشي نو هغه فعال فلز د اکسيجن سره تعامل کوي او اوسپنه زنگ نه وهي. دغه فعال فلز د قربانۍ فلز په نامه ياديږي.

پاس مو وويل چې د اوسېنې د زنگ وهنې د مخنيوي په غرض اوسېنيز سامانونه په يو بل فلز پوښوي. په دې هكله د جستو (Zn) او د قلعي پوښونه په پام كې نيسو كه (y_1,y_2,y_3,y_4) د اوسېنې په پر تله كم فعال فلز (ضعيف احيا گر) دى. اوس د د اوسېنې په پر تله يو به نال فلز (ضعيف احيا گر) دى. اوس د اوسېنې دوه سامانونه په پام كې نيسو چې يو ئې په جستو او بل ئې په قلعي پوښل شوى دى. تر څو چې دواړه پوښونه سالم دي د اوسېنې دواړه سامانو ته اوبه او هو انه رسيږي او زنگ نه وهي. د زمانې په تيريدو سره جستي پوښ په ZnO او قلعي پوښ په SnO بدليږي او اوسېنه د زنگ وهلو څخه ساتي. خو كه چيرې په دغه پوښونو كې سوري وشي او اوبه او هوا اوسېنې ته ورسيږي. نو د دغه پوښونو ارزښت فرق پيدا كوي د اوبو په موجوديت كې جست او اوسېنه همدارنگه قلعي او اوسېنه گلواني حجرې جوړوي. دا چې جست د اوسېنې په پر تله فعال فلز (قوي احيا گر) دى نو جستي پوښ د حجرې منفي الكترود او اوسېنه ير ځاى پاتې كيږي او نه تخريبيږي دا چې اوسېنه د قلعي په پر تله فعال فلز (قوي احيا گر) دى نو د قلعي او اوسېنې په حجره كې اوسېنه د حجرې منفي الكترود او قلعي د هغې مثبت الكترود گرځي چې په نتيجه كې اوسېنه د حجرې منفي الكترود او قلعي د هغې مثبت الكترود گرځي دلته په حجره كې د عمومي تعامل په نتيجه كې اوسېنه د اكسيجن سره تعامل كوي او د اوسېني اكسايد يعنې زنگ جوړيږي. له دى ځايه معلوميږي چې كه يو فلز د بل فلز په واسطه پوښ كيږي نو بهتر ده چې د پوښ فلز د زنگ دوړيږي. له دى ځايه معلوميږي چې كه يو فلز د بل فلز په واسطه پوښ كيږي نو بهتر ده چې د پوښ فلز د زنگ به ير تله ډير فعال وي.

سوال 3 – ولې اوسېنې ته د جستو پوښ ور کوي په داسې حال کې چې د اوسپنې زنگ د اوسپنې اکساید دی. جست هم د جستو په اکساید اوړی.

جواب: د اوسپنې اکساید داسې کرستلي جوړښت لري چې د اوسپنې د کرستلي جوړښت څخه ډیر فرق لري نو ځکه دا اکساید د اوسپنې پر مخ نه نښلي او د باد او باران په واسطه د اوسپنې له مخ څخه جدا کیږي او اوسپنه بیا زنگ وهي مگر د جستو د اکساید کرستلي جوړښت داسې دی چې د اوسپنې پر مخ جوخت نښلي او اوسپنه د زنگ وهلو څخه ساتي. سوال 4 – د فلزاتو ښيښه ئې پوښ د څه په نامه ياديږي.

جواب : د فلزاتو پر مخ شیشه ئي پوښ دایمالي په نامه یادیږي دغه پوښ د BO_3 , SiO_2 د قلوي فلزاتو د اکسایدونو TiO_2 , Al_2O_3 او د سرب د اکساید څخه لاس ته راځي دغه پوښ فلزات د تخریب څخه ساتي. سوال 5 –اوسپنې ته د قلعي پوښ ور کوي خو کله چې په دغه پوښ کې سوري وشي نو دا اوسپنه د یې پوښه اوسپنې څخه ژر زنگ وهي ووایاست چې بیا هم ولي اوسپنې ته د قلعي پوښ ور کوي.

جواب : اوسپنه او جست دواړه فعال فلزات دي چې په آسانۍ په تيزابو کې حل کيږي. ولې قلعي کم فعال فلز دی او په تيزابو کې د اوسپنې لوښي يا په جستو پوښل په تيزابو کې په آسانۍ نه حل کيږي. بعضي سابه او تازه ميوې تيزاب لري چې د اوسپنې لوښي يا په جستو پوښل شوي د اوسپنې لوښي حل کوي نو څکه دغه خوراکي شيان په حلبي لوښو (قطيو) کې ساتل کيږي. حلبي قطۍ د اوسپنې څخه جوړې او په قلعي پوښل شوي وي.

سوال 6 – يوه جستي ناوه او بله مسي ناوه په پام کې نيسو. په دغه دواړو ناوو کې د اوسپنې ميځ ايښودل کيږي. وواياست چې کومه ناوه به ژر سورۍ او خرابه شي.

حل : د اوبه په موجودیت کې جستي ناوه د اوسپنې د میخ سره او مسي ناوه د اوسپنې د میخ سره دوه گلواني حجرې جوړوي. په جستي ناوه کې داسې تعامل صورت نیسي.

$$Zn^{\circ} - 2\vec{e} \longrightarrow Zn^{+2}$$
 $Fe + 2e \longrightarrow Fe^{\circ}$
 $Zn^{\circ} + Fe \longrightarrow Zn + Fe^{\circ}$

یعنې په جستي ناوه کې جست حلیږي او په ناوه کې سوری کیږي. د مسو او د اوسپنې د میخ په ناوه کې داسې تعامل صورت مومي.

$$\begin{array}{cccc}
 & \text{Fe}^{\circ} - 2\vec{e} & \longrightarrow & \text{Fe}^{+2} \\
 & \text{Cu}^{2} + 2\vec{e} & \longrightarrow & \text{Cu}^{\circ} \\
\hline
 & & \text{Fe}^{\circ} + \mathcal{L}_{+}^{+2} & \longrightarrow & \text{Fe}^{+2} + \mathcal{L}_{\mu}^{\mu}
\end{array}$$

نو په مسی ناوه کی میخ حلیږي او مسی ناوه ساتل کیږي.

سوال 7 - اوسېنه يو داسې فلز دي چې د نورو فلزاتو په پرتله په پراخه پيمانه په تخنيک کې استعماليږي.

a - ولی اوسپنه د نورو فلزاتو په پرتله په تخنیک کې ډیره استعمالیږي.

b - په پلونو، بتوني ساختمانونو او نورو هغو ځايو کې چې اوسپنې ته لمدبل رسيږي د اوسپنې د زنگ وهلو د مخنيوي په غرض د اوسپنې سره په تماس کې يو بل قرباني فلز (داسې فلز چې د اوسپنې څخه ئې احياگري فعاليت زيات وي) ايښودل کيږي. وواياست چې دغه کار څه فايده لري.

جواب

 a د يوې خوا اوسپنه په طبيعت كې ډيره پيدا كيږي او استحصال ئې ارزان دى. د بلې خوا اوسپنه داسې فزيكي خواص لري چې د هغو له بر كته د اوسپنې څخه كلك او مضبوط شيان جوړيداى شي. b -تر څو چې قرباني فلز ختم نه وي اوسپنه زنگ نه وهي. قرباني فلز د اوسپنيز ساختمان په داسې قسمت کې ايښودل کيږي چې هغه په آسانۍ جدا، بدليدای او نوی کيدای شي او د ټول ساختمان ړنگولو او نوي کولو ته ضرورت نه پېښيږي.

سوال 8- په دريابو نو کې د تيلو دراايستلو دپاره د اوسپنې يوه مصنوعي جزيره گۍ جوړوي. که په يوه ورځ کې د اوسپنې د زنگ وهلو سرعت 25mg·dm وي او د جزيره گۍ عمومي سطحه 100m² وي نو حساب کړۍ چې د يو کال دپاره د زنگ وهلو څخه د دغه جزيره گۍ د ژغورنې دپاره څو کيلو گرامه جست ضرور دي. جواب: په اوبو کې د اوسپنې او جستو تر منځ داسې تعامل صورت مومي:

$$Zn^{\circ} + Fe^{+2} \longrightarrow Zn^{-2} + Fe^{\circ}(s)$$

د پورتنۍ معادلې څخه معلوميږي چې د يو مول جستو په واسطه د اوسپنې يو مول ايونونه بيرته په اوسپنه بدليږي. يعنې يو مول حل شوې اوسپنه بيرته په فلزي اوسپنه اوړي يا په بل عبارت يو مول جست يو مول اوسپنه له زنگ وهلو څخه ژغوري. د بلې خوا که د اوسپنې سطحه 1dm² وي نو په يوه ورځ کې د هغې څخه سلامه 25mg کې حليږي. دا چې د جزير گۍ خارجي سطحه 100m² ده نو په يوه ورځ کې د دغې جزيره گۍ څخه لاندې مقدار په اوبو کې حليږي:

$$25 \cdot 1 dm^2 \cdot 100 m^2 = 25 \cdot 1 \cdot (100 \cdot 100 dm^2) = 2.5 \cdot 10^5 mg = 2.5 \cdot 10^2 gr Fe(s)$$

او په يو کال کې :

$$2.5 \cdot 10^2 \cdot 365 = 913 \cdot 10^4 \text{ g Fe(s)}$$

 $9.13 \cdot 10^4 \div 55.85 = 1.63 \cdot 10^3 \text{ mol Fe(s)}$

د پورتنۍ کیمیاوي معادلې په اساس یو مول جست یو مول اوسپنه د زنگ وهلو څخه ژغوري که د جست مولي کتله په پام کې ونیسو نو لیکو چې:

$$1,63 \cdot 10^3 \cdot 65,38 = 1,07 \cdot 10^5 \text{ g} = 1,07 \cdot 10^2 \text{ kg Zn (s)}$$

يعني د يو کال دپاره دغه جزيره گۍ په $10^2~{
m kg}$ جستو د زنگ وهلو څخه ژغورل کيدای شي.

2 - 6 - 7 . د سوديم كلورايد الكتروليز:

الف - د سوديم كلورايد د مذابي الكتروليز: الكتروليتونه په محلول او د مذابي په حالت كه په مثبت او منفي ايونو انفكاك كوي. مثلاً سوديم كلوراريد د مذابي په حالت كه د Na او Cl ايونو په شكل وجود لري. كله

 \overrightarrow{CI} چې د دې مذابي څخه د مسقيم برق جريان تيريږي نو د \overrightarrow{Na} ايونونه منفي الکترود (کتود) او د ايونونه مثبت الکترود (انود)ته ځي.

په کتود کې د سودیم ایونونه احیا کیږي او فلزي سودیم جوړوي. او په انود کې د کلورین ایونونه اکسیدیشن کیږي او د کلورین گاز آزادیږي.

ب - د سوديم کلورايد د اوبو د محلول الکتروليز:

پاس مو ولیدل چې د سودیم په مذابه کې یواځې د همدې مالگې ایونونه Na او Na وجود لري مگر د سودیم کلوراید د اوبو په محلول کې اوبه او د Na او Na او Na او نونه وجود لري دلته په کتود کې د Na او Na د احیا د تعاملاتو له جملې څخه هغه تعامل صورت نیسي د کوم دپاره چې کمه انرژي مصرفیږي. د (1-7) جدول څخه ښکاري چې 120 د 120 په پر تله قوي اکسیدانت دی نو دلته په کتود کې اوبه احیا او هایدروچن آزادیږي.

(-)
$$2H_2O + 2e^- --- H_2 + 2OH$$

په آنود کې کلورين په استثنائي ډول د اوبو څخه د مخه اکسيدايز کيږي او په انود کې د کلورين گاز لاس ته راځي.

پس د سوديم کلورايد د اوبو د محلول د الکتروليز په جريان کې په کتود کې د هايدروجن گاز او په آنود کې د کلورين گاز آزاديږي او د سوديم هايدروکسايد محلول هم په لاس راڅي. خالص سوديم هايدروکسايد(کاستک سودا) په صنعت کې په هم دې طريقه حاصليږي.

د پورتني مثال څخه څر گنديږي چې د خالصې کيمياوي مادې د مذابي د الکتروليز او د هغې مادې د اوبو د محلول د

الکترولیز حاصلات کیدای شي چې فرق ولري. پاس مو ولیدل چې د محلول د الکترولیز په وخت په کتود کې د مختلفو کیتونو له چلې څخه تر ټولو قوي اکسیدانت او په انود کې د مختلفو انیونو له ډلې څخه ډیر قوي احیا گر په الکترودي تعاملاتو کې برخه اخلي. که د الکترولیز د آلې کوم الکترود منحل وي نو هغه هم په دغه مسابقه کې شاملیږي. د اکسیدانت او احیا گر نسبی قوت د (1-7) جدول څخه معلومیدای شي.

په آنود کې کيمياوي تعاملات :

که د اوبو د محلول د الکتروليز په وخت کې په انود کې اوبه او \vec{Br} , \vec{I} او \vec{Br} انيونونه راټول وې نو د \vec{CI} کې د د اوبو د محلول د الکتروليز په وخت کې په انود کې \vec{Br} الکترونونه د لاسه ور کوي(اکسيدايز کيږي) او په نتيجه کې په \vec{Br} کې \vec{Br} او \vec{Br} کې \vec{Br} کې \vec{Br} او \vec{Br} کې \vec{CO} کې د انود کې اوبه او اکسيجن لرونکي انيونونه لکه \vec{CO} کې \vec{CO} او نور راټول وي نو د لته اوبه الکتروليز کيږي او نوموړي انيونونه پاتې کيږي. په دې صورت کې \vec{CO} 3, \vec{NO} 3 په انود کې آزاديږي.

(+)
$$2H_2O - 4\bar{e} \longrightarrow O_2 + 4.H^{\dagger}$$
 $E^{\circ} = +1,23v$

په کنود کې کیمیاوي تعاملات:

که په کتود کې اوبه او له هغې څخه ضعيفه اکسيدانتونه لکه Ba, Ca, Mg, Na, K, Li او نور کيتونونه که په کتود کې اوبه او له هغې څخه ضعيفه اکسيدانتونه لکه په کتود کې هايدروجن آزاد او پاتې محيط قلوي گرځي.

(-)
$$2H_2O + 2\bar{e} \longrightarrow H_2 + 2OH \qquad E^\circ = -0.83V$$

مگر که په کتود کې اوبه او له هغې څخه قوي اکسیدانتونه لکه Cu^2 , Hg^2 , Ag , Au , او نور راټول وي نو دلته پخپله دغه قوي اکسیدانتونه احیا او د هغوئ مربوط فلزات آزادیږي.

بادونه:

لکه چې مو ولیدل د اوبو دمحلول په کتودي تعاملاتو کې اوبه هم اکسیدانت او هم د احیاگر په حیث عمل کوي. په کتودي تعامل کې اوبه الکترونونه اخلي او د اکسیدانت په حیث عمل کوي په (F - 7) جدول کې د اکسیدانت په حیث د اوبو ستندرد الکترودي پوتانسیل $E^\circ = -0,83$ دی نو د اکسیدانتونو په قطار کې د $E^\circ = -0,83$ V حیث د $E^\circ = -0,83$ V څخه د $E^\circ = -0,83$ په لور د اوبو څخه قوي اکسیدانتونه او د $E^\circ = -0,83$ که ور د اوبو څخه ضعیف اکسیدانتونه څای لری .

په انودي تعامل کې اوبه الکترونونه د لاسه ور کوي او د احیا گر په صفت عمل کوي دلته د اوبو ستندرد الکترودي پوتانسیل $E^\circ=+1,23$ دی. نو د احیا گرو په قطار کې د $E^\circ=+1,23$ ($E^\circ=+1,23$) څخه د $E^\circ=+1,23$ قوي او د $E^\circ=+1,23$) د $E^\circ=+1,23$ په لور د ابو څخه ضعیفه احیا گر قرار لري. نو په انود کې د نورو موادو ستندرد الکترودي پوتانسیلونه د دې عدد سره مقایسه او بیا قوي او ضعیف احیا گر تعینیږي.

تجربه:

- د موادو د الکتروليز دپاره لاندې شيان ضرور دی.
 - 1 د مستقیم جریان منبع
- 2 مايع الكتروليت يا د الكتروليت محلول چي ايونونه پكي آزاد حركت كوي.
- دوه فلزی یا دوه کارېنی الکترودونه. د کارېن او پلاتين الکترودونه د الکتروليز په جريان کې نه حليږي نو څکه د3

غير منحل الکترودونو په نامه ياديږي. او د نورو فلزاتو الکترودونه کوم چې د الکتروليز په جريان کې حل کيږي د منحل الکترودو په نامه ياديږي.

عمل: په يو بيکر کې دوه کاربني الکترودونه کښيږدۍ او بيا يو الکترود د بطرۍ (+) قطب او بل الکترود د بطرۍ د (-) قطب سره وتړۍ اوس د دې آلې په واسطه د کاپر برومايد، کاپر کلورايد، سوديم سلفيت او د پوتاسيم برومايد محلول نه جدا جدا الکتروليز کړۍ

b ۔۔اوس د کاربني الکترودو پر څای د مس دوه الکترودونه په گیلاس کې کښیږدۍ او په دې آله کې د سودیم کاربونیت محلول الکترولیز کړۍ

cد هر محلول د الکتروليز په صورت کې الکترودي نيم تعاملات او عمومي تعامل او هم هغه مواد چې په الکترود کې آزاديرې وليکي.

مشاهدات : د کاپر برماید د محلول د الکترولیز په وخت کې د کتود تر ځنگ سور رنگی رسوب او آنود په شا وخوا کې سور بنفشي نگی محلول جوړیدل د دې معنی لري چې په کتود کې مس او په انود کې برومین آزادیږي. د کاپر کلوراید د الکترولیز په وخت په کتود کې د سور رنگه رسوب او په انود کې د شین ژیړ بخن گاز آزادیدل په کتود کی د مس او په انود کې د کلورین د آزادیدو نښه ده.

د سوديم سلفيت د الکتروليز په وخت په کتود کې د هايدروجن گاز او په انود کې د اکسيجن گاز آزاديږي. د پوتاسيم برومايد د الکتروليز په نتيجه کې په کتود کې هايدروجن او په انود کې سور بنفشي رنگه مايع (Br2) جوړيږي. په پورتنيو تجربو کې په خپله الکترودي مواد (ptu c) په کتودي تعاملاتو کې برخه نه اخلي. په مسي الکترودونو د سوديم کاربو نيت د محلول د الکتروليز په وخت په کتود او انود کې لاندې مواد موجودوي.

> Na , H2O , Cu : كتود: CO3² , H2O , Cu : انود

دلته په کتود کې هاپدروجن آزادپږي او په انود کې مسي الکترود حل او کوچنی کیږي. د پورتنیو تجربو الکتر ودي تعاملات لاندې ورکړل شوي دي.

د كابر برومايد الكتروليز

$$CuBr_2 \longrightarrow Cu (aq) + 2Br (aq)$$
 $Cu^{+2} + 2e \longrightarrow Cu^{\circ}$
 $Cu^{-1} + 2e \longrightarrow Cu^{\circ}$
 $Cu^{-1} + 2e \longrightarrow Br_2$
 $CuCl_2 \longrightarrow Cu^{-1} + 2Cl.aq$
 $CuCl_2 \longrightarrow Cu.aq + 2Cl.aq$
 $Cu^{-1} + 2e \longrightarrow Cu^{\circ}$
 $Cu^{-1} + 2e \longrightarrow Cl_2$

د منحل الکترود (${
m Cu}$) په واسطه د سوديم کاربونيت الکتروليز ${
m H2O}$, ${
m ^*Cu}$ او ${
m Na}$ موجود وي. د (${
m I}$ - ${
m 7}$) جدول له مخې د دغه موادو له جملې څخه اوبه ${
m H2O}$, ${
m ^*Cu}$ و ${
m E}^\circ$ = - 0,83v و د کتود څخه الکترونونه اخلي او په خپله احيا کيږي. نو څکه دلته په کتود کې هايدروجن آزاديږي.

په انود کې $\overset{\circ}{CO}_3$ و $\overset{\circ}{(E^\circ = +1,23v)}$ او $\overset{\circ}{CO}_3$ راټوليږي. د $\overset{\circ}{(I-7)}$ جدول له مخې د دغه موادوله جملي څخه په خپله الکترود $\overset{\circ}{(Cu)}$ قوي احيا گر دی نو څکه په انود کې لاندې تعامل صورت مومي .

او مسي الکترود په تدریج سره حل او کوچنی کیږی.

ىادونە:

د کومو مالگو د الکتروليز په جريان کې چې د $\overset{ extbf{H}}{H}$ يا $\overset{ extbf{OH}}{OH}$ ايونونه جوړيږي د دغه ايونو د پيژندنې لپاره کيدای شي چې د الکترودو په محيط کې لازم کيمياوي محرفونه استعمال شي.

سوال 1 – د غير منحل الكترودود (كاربني ميله يا پلاتيني لوحه) په واسطه داسې محلول چې په هغې كې د سلور نايتريت او كاپر سلفيت مالگي حل وي الكتروليز كيږي.

 $a \to b$ الکترولیز د ډیر وخت لپاره ادامه ومومي نو ووایاست چې په منغي الکترود کې کوم ایونونه لمړی او کوم وروستی احیا کیږي.

^{*} آزاد فلزات اکسیدانت M + e ---- M) نشی کیدای،

b - په يو محلول کې د پوتاسيم ايودايد، پوتاسيم برومايد او پوتاسيم کلورايد مالگې حل دي. که د مستقيم برق جريان د دغه محلول څخه د ډير وخ لپاره تير شي نو وواياست چې په مثبت الکترود کې کوم انيونونه لمړی او کوم وروستی اکسيدايز کيږي.

جواب:

بوب به به بوب به المخترود كې اوبه ($E^\circ=-0.83$) او د $\stackrel{\star}{\mathrm{Ag}}$ او د $\stackrel{\star}{\mathrm{Cu}}$ ایونونه راټولیږي . د (1 - 7) جدول له مخې دلته کمړی $\stackrel{\star}{\mathrm{Ag}}$ او بیا $\stackrel{\star}{\mathrm{Cu}}$ احیا کیږی.

و کې اوبه (I - 1) او د I او I او د I الکترونونه د لاسه ور کوي (اکسیدایز کیږي) یعنې په انود کې لمړی د I او په آخر کې I ازادیږي.

سوال 2 - د پوتاسيم سلفيت دمالگي محلول الکتروليز کيږي.

a - په کتود او انود کې کو م مواد آزاديږي. کيمياوي معادلي ئي وليکي.

په کتود او انود کې د آزاد شويو موادو مولي نسبت څو دی. $- \mathbf{b}$

په کتود او انود کې د آزاد شويو موادو (گازاتو) د حجمونو نسبت څو دی. -c

d – مقطرې اوبه ولی نه الکتروليز کيږي.

جواب:

a - c (1-7-1) جدول له مخې دلته يوازې اوبه الکتروليز کيږي چې په کتود کې هايدروجن او په انود کې اکسيجن آزاديږي. په انود کې اوبه الکترونونه د لاسه ور کوي چې همدغه تعداد الکترونونه په کتود کې اوبه اخلي يس ليکو چې:

(+)
$$2H_2O - 4\bar{e} - O_2 + 4H^+$$
 2 / 1
(-) $2H_2O + 2\bar{e} - H_2 + 2O\bar{H}$ 4 / 2

پورتني ضريبونه په پام کې نيسو او ليکو چې: b

انود (+)
$$2H_2O - 4\bar{e}$$
 ------ $O_2 + 4H^+$ خود (-) $4H_2O + 4\bar{e}$ ----- $2H_2 + 4O\bar{H}$

لیدل کیږي چې په انود کې یو مول اکسیجن او په کتود کې دوه موله هایدروجن آزادیږي. پس د دغه گازاتو د مولو نسبت مساوي کیږي له :

$$O_2: H_2 = 1:2$$

دا چې په دواړو الکترودو کې <mark>فشار او د بودوخې درجه يو شی د</mark>ه پس د دغه ګازاتو د مولو او د حجمو نو نسبت يو شی دی.

$$VO_2: VH_2 = 1:2$$

 $\stackrel{-}{ ext{OH}}$ او $\stackrel{+}{ ext{H}}$ او $\stackrel{+}{ ext{OH}}$ او $\stackrel{-}{ ext{OH}}$

ايونونه ډير كم وي. كله چې د بق جريان د مستقيم برق د منبع څخه دواړو الكترودوته ورشي نو په مقطرو اوبو كې د آزادو ايونو د نشتوالي له كبله د برق جريان د يو الكترود څخه بل الكترود ته نه ځي د برق سلسله نه تړل كيږي او الكتروليز صورت نه مومى.

سوال 3 - د لاندې سیستمونو د الکترولیز په صورت کی الکترودي نیم تعاملات ولیکی.

a – الكترودونه د جست او محلول د پتاسيم سلفيت .

b – الکترودونه د پلاتين او محلول د مگتيزيم ايودايد.

c - الکترودونه د نقري او محلول د کاپر کلوراید.

جواب :

a - c (1 - 7) جدول له مخې په نهر سیستم کې جدا جدا قوي اکسیدانت او قوي احیا گر پیدا کوو. قوي اکسیدانت او قوی احیا گر د قوس نه بهر لیکو. او لرو چې:

سوال 4 - د الکتروليز د آلې الکترودونه د مس څخه جوړ دي. که په دې آلې د جست کلورايد محلول الکتروليز شي نو د څه وخت وروسته منفي الکترود 1,2 گرامه زياتيږي.

a - په دواړو الکترود کې نيم تعاملات وليکې

b - حساب کړۍ چې مثبت الکترد څو گرامه کم شوی دی.

حل : د دې سيستم په الکترودو کې لاندې مواد راټوليږي.

د (7-7) جدول له مخې د کتود د موادو څخه Zn^{+2} قوي اکسیدانت دی او د انود د موادو له جملې څخه Zn° قوي احیاگر دی پس لرو چې:

$$Z_n^{+2}$$
 (-) Z_n^{+2} (-) Z_n^{-2} Z_n° Z_n° (+) $Z_n^$

b - له الکترودی تعاملاتو څخه ښکاری چې که په انود کې يو مول مس حل شي نو په کتود کې يو مول جست حاصل او د کتود وزن زیاتیږي.

د مسو مولی کتله 63,55gr او د جستو مولی کتله 65,38gr ده.

 $1,84\cdot 10^2$ پس که په کتود کې $1,84\cdot 10^2$ $1,84\cdot 10^2$ موله جستو رسوب کړی نو په انود کې هم موله مس دمس دالكترود څخه جدا (حل) شوي دي چيې 1 0 2 4 . أموله مس مس په محلول کې حل شوي دي. په 1,2gr کيږي. يعنی د مس د الکترودڅخه 1,2gr کيږي. يعنی د مس د الکترودڅخه کتود کې د جستو د رسوب او په انود کې د مسو حل شوی مقدار (gr) څکه مساوي دی چې د دغه دواړو فلزاتو مولى كتلى تقريباً يو شي دي.

سوالً 5 ٔ – که د الکتروليز په آله کې الکترودونه غير منحل او په دغه آله د لاندې موادو رقيق محلولونه الکتروليز شي نو د الکتروليز څخه د لاس ته راغليو موادو د مولو نسبت و ښاياست.

1 - د مالگی تیزاب

2 - د **گوگر**و تيزاب

3 - سوديم هايدروكسايد

4 - پتاسیم هایدروکساید

5 - د نل اوبه

جواب : دلته الكترودونه غير منحل دي نو په الكترودي تعاملاتو كې يواځې د الكتروليت ايونونه احيا او اكسيدايز کیږي.

لکه چې لیدل کیږي په دواړو الکترودي تعاملاتو کې د الکترونو راکړه ورکړه مساوي ده نو څکه په الکترودو کې د دی. $H_2: Cl_2 = 1: 1$ دی.

$$H_2: O_2 = 2:1$$

(-)
$$2H_2O + 2\vec{e} \longrightarrow H_2 + 2O\vec{H} / 4 / 2$$
 -5
(+) $2H_2O - 4\vec{e} \longrightarrow O_2 + 4\vec{H} / 2 / 1$

 $H_2: O_2 = 2:1$

سوال 6 - تشریح کړۍ چې د غیر منحل الکترودو په استعمال سره د سودیم کلوراید د محلول د الکترولیز څخه ځنگه سوديم هايدروكسايد لاس ته راځي.

> $NaCl \longrightarrow Na_{(aq)} + Cl_{(aq)}$ (-) 2H₂O + 2e ------- H₂ + 2OH .(aq) (+) 2Cl - 2e ------ Cl2

يعني د سوديم کلورايد د محلول د الکتروليز په وخت په کتود کې هايدروجن او په انود کې کلورين آزاديږي او په محلول کې د $N\dot{a}$ او هم د OH^- ايونونه پاتې کيږي چې سوديم هايدروکسايد جوړوي.

سوال 7 - په اکثرو اروپائي ملکو کې د خوړلو مالگه د بحر د اوبو څخه لاس ته راوړي دلته لمړی د مالگي مشبوع محلول حاصلوي او بيا وروسته د هغې اوبه د حرارت په مرسته تخيروي. د درې مليونه ټنه وچې مالگې د لاس ته راوړو لپاره حساب کړۍ

عدول له مخې وواياست چې د سوديم کلورايد مشبوع محلول کې په يو ليتر اوبو کې څو 6-2) - aگرامه سودیم کلوراید حل کیدای شی.

جواب :

b د درې مليونه ټنه وچې مالگې د لاس ته راوړو لپاره به څو ليتره اوبه تبخير شي. c د دغې اوبو د تبخير لپاره څومره انر ژي ضرور ده . د لته د (٤ - ٥) جدول څخه کار واخلي.

ا/ - الله على الله مخى ووايا سي د دغى انرزى لاس ته راو لولپاره څومره (m3) طبعي گاز ضرور دی. که هر کور په کال کې $2500 \mathrm{m}^3$ د گاز مصرف ولري نو حساب کړۍ چې دغه (d) گاز په کال کې د څومره کورونو دپاره کفایت کوي.

جواب:

د (\mathcal{L} - 6) جدول څخه معلوميږي چې په يو کيلو گرام (يو ليتر) اوبو کې 3,59 . 3,59 گرامه د خوړلو مالگه حل کيدای شي (مشبوع محلول جوړوي).

h

- e

$$($$
گرام $)$ اوبه (لیتر $)$ 1 $3,59 \cdot 10^2$ X $3 \cdot 10^{12}$

$$X = 3 \cdot 10^{12} \div 3,59 \cdot 10^2 = 8,4 \cdot 10$$
 liter

$$X = 8,4.10.2,26.10 = 1,9.10 j$$

د (2 - 12) جدول څخه معلوميږي چې د يو مېعب طبعي گاز د سولو څخه 10^6 . $32 \cdot 10^6$ انرژي لاس ته راڅي پس لرو چې:

$$(m^3)$$
 د گاز حجم ((60)) 1 32 . 10^6 X 1,9 . 10^{16}

$$X = 1.9 \cdot 10^{16} \div 32 \cdot 10^{6} = 5.9 \cdot 10^{8} \text{ m}^{3}$$

$$5.9.10^{8} \div 2500 = 2.4.10^{5}$$

الكتروليزيه عمل كي:

خالص کیمیاوي مواد، فلزات او غیر فلزات د الکترولیز په واسطه لاس ته راتلای شي. مثلاً د کاپر کلوراید د محلول د الکترولیز څخه په کتود کې مس او په انود کې کلورین آزادیږي. لکه چې پاس مو ولوستل فعال فلزات د هغوی د مالگو د محلولو د الکترولیز څخه لاس ته نشي راتلای و باید ددغو فلزاتو مرکبات ذوب شي او بیا د مذابی د الکترولیز څخه فعال فلزات هم په لاس راتلای شي مثلاً که د پوتاسیم کلوراید څخه د پتاسیم لاس راوړل مطلوب وي نو که موږ د دغې مالگې د اوبو محلول الکترولیز کړو دا چې په خپله اوبه د K^{T} څخه قوي اکسیدانت دی نو اوبه په کتود کې الکترون اخلي او هایدروجن اخیا کیږي (آزادیږي) او پتاسیم په محلول کې د K ایونونه دي نو ځکه دلته کیږي. مگر که پتاسیم کلوراید ذوب او بیا الکترولیز شي دلته په کتود کې یوازې د K^{T} ایونونه دي نو ځکه دلته پخپله K

د ارزانه فلزاتو لوښو او نورو سامانونو ته د قيمتي فلزاتو ښکلي نازک پوښونه د الکتروليز د عملې په واسطه ورکړل کي د ارزانه فلزاتو لوښي چې پوښ بايد ورکړل شي د کتود (منفي الکترود) په حيث د الکتروليز په اله کې ايښودل کيږي. مثلاً که وغواړو چې يوې سکې ته د نقرې پوښ ورکړو نو د نقرې د يوې مالگې محلول جوړوو او په هغې کې دوه الکتروده چې منفي الکترود ئې همدغه سکه ده ايښودل کيږي . کد دستقيم برق جريان څو دقيقې د دې محللو څخه تير شي نو ليدل کيږي چې سکې ښکلی نقره ئي پوښ پيدا کړی دی.

سوال 8 – بعضي فلزات د دغه فلزاتو د مالگو د الکتروليز څخه لاس ته راوړي . خو ټول فلزات د هغوئ د مالگو د الکتروليز څخه په لاس نشي راوړل کيداي.

ع – د (7-1) جدول په اساس وواياست چې آيا کوبالت (Co) د کوبال د مالگو د محلول د الکتروليز څخه په لاس راتلای شي. په دې هکله د (1-7) جدول کوم کميت په کاريږی.

. ولي د المونيم د استحصال فابريکه کې د برق برج حتمي دی. -

d - د الکتروليز پرته په نورو طريقو هم فلزات لاس ته راتلای شي. مثلاً که د يو فلز د مالگې محلول ولرو او په دغه محلول کې يو بل د دغه طريقې يو مثال د هغه لمړنيو موادو محلول کې يو بل فلز واچوو نو د مالگې مربوط فلز لاس ته راتلای شي او د دغه طريقې يو مثال د هغه لمړنيو موادو نومونه چې په آخري طريقه کې په کار ځي وليکۍ او هم کوم کيمياي تعامل چې دلته صور مومي د هغه کيمياوي معادله وليکې.

جواب:

د کوبالت د مالگې په محلول کې د $\overset{\leftarrow}{\rm Co}^2$ کیتون او اوبه په کتود کې راټولیږي د ($^{-1}$) جدول له مخې $^{-2}$ د اوبو په پر تله قوي اکسیدانت دی نو په کتود کې $\overset{\leftarrow}{\rm Co}^2$ احیا کیږي او د کوبالت فلز لاس ته راڅي.

$$Co^{+2}$$
 + $2e^{-}$ ----- Co°

يعني دلته د (1-7) جدول له مخې د \mathbb{E}° د قيمت په اساس تر ټولو قوي اکسيدانت پيژندل کيږي. د محلول د محلول له مخى اوبه $^{-43}_{3}$ به پرتله يو قوى اكسيدانت دى نو څكه د المونيم د مالگو د محلول د bالكتروليز څخه د المونيم فلز لاس ته شي راوړل كيداى بلكه المونيم د المونيم د مالگو د مذابو د الكتروليز څخه (چې هلته اوبه نشته) لاس ته راتلای شی.

د الکتروليز په طريقه د المونيم د استحصال په فابريکه کې د المونيم د مالگو دويلي کولو لپاره ډيره برقی انرژي hoضرور ده. نو څکه په دغسي فابريکو کي جدا برج هم ضرور دي.

فرضاً غواړو چې د الکتروليز پر ته د مس د مالگې څخه مس لاس ته راوړو نو دلته د Cu په پر تله يو قوي احيا - d گر (د مس څخه فعال فلز مثلاً اوسپنه) دمس د مالگي په محلول کې اچوو تر څو د $\dot{ ext{Cu}}^2$ ايونونه احيا او فلزي مس °u لاس ته راشی.

سوال 9 -اوسپنې ته په دوه طريقو د جستو پوښ

جوړولاي شو.

1 - الكتروليز

2 - تودوخه (حرارت)

دغه دواړه طريقي تشريح کړۍ

1 - د الكتروليز يوه داسي آله چي كتود (منفي الكترود)

ئي د اوسېني وي جوړوو.

په دغه آله کې د جستو د مالگې محلول اچوو چې د دې مالگې

د الکتروليز په نتيجه کې جست د اوسپنې پر مخ رسوب کوي او

د جستو پوښ جوړوي.

2 د تودوخي په لوړه درجه جست ويلي کوو او په دغه مذابه کې د اوسپنې سامان غوټه کوو. چې په نتيجه کې د اوسپنې پر مخ د جستو پوښ جوړيږي.

سوال 10 – اوسپنې ته د کروم پوښ په درې طريقو جوړولای شو.

1 - الكتروليز

2 –غوټه کول يا حرارتي طريقه

3 - په خپل سر کیمیاوي تعامل.

د دغه درې واړو طريقو کيمياوي تعاملات وليکۍ.

1 - د الكتروليز د آلي كتود (منفي الكترود) د اوسيني څخه جوړوو او د كروم د مالگي مذابه يا د هغي محلول په دغه

آله کې الکتروليز کوو. دلته د $\overset{*}{\mathrm{Cr}}^3$ کيتونونه په کتود کې احيا او د اوسېنې پر مخ رسوب کوي.

$$Cr^{+3} + 3e^{-} - Cr^{\circ}$$
 (s)

اوسپنه د کروم په مذابه کې غوټه کوو دلته مايع کروم د اوسپنې پر مخ جامد پوښ جوړوي. 2

3 - د اوسپنې سامان د کروم د مالگې په محلول کې ایښودل کیږي او بیا دغه محلول ته د کروم څخه فعال فلز (قوي احیاگر) مثلاً المونیم اچوو دلته په خپل سر لاندې تعامل صورت مومې او کروم د اوسپنې پر مخ رسوب کوي.

سوال 11 – د اوبو ډير بندونه د فولادو د تختو څخه جوړوی.

a - په اوبو کې حل اکسيجن د فولادي تختو د زنگ وهنې سبب گرځي. د دې تعامل کيمياوي معادله وليکې.

کله هم د فولادو تختی په مخصوصو رنگونو رنگوي دغه کار څه گټه لري. $\,b\,$

c - په اولسم $\binom{-1}{7}$ شکل کې د فولادو تخته ښودل شوې ده چې پر سر ئې د لمدبل طبقه $\binom{L}{7}$ ښکاري. کله چې د اوسپنې ایونونه د $\binom{1}{7}$ قسمت څخه لمدبل طبقې ته وکوچیږي د دغه ایونو مربوط الکترونونه د فولادو په تخته کې پاتې کیږي او دا چې اوسپنه برق ښه تیروي نو نوموړي الکترونونه د فولادو $\binom{2}{7}$ قسمت ته ځي که د $\binom{2}{7}$ قسمت د پاسه لمدبل کې اکسیجن وي نو ووایاست چې هلته څه تغیرات رامنځ ته کیږي.

د دې تعامل معادله د (a) د تعامل د معادلي سره مقایسه کړۍ -d

 $\, e \,$ - دا چې د $\, (1) \,$ او $\, (2) \,$ قسمتونو د پاسه لمدبل د لمدبل شريکه طبقه جوړوي نو وواياست چې د فولادو پر مخ د لمدبل طبقه کې کوم کيمياوي تعامل صورت مومي او کوم مواد جوړيږي.

 f - د فولادو د زنگ وهنې د مخنيوي په عرض يو بله طريقه هم په کاريږي چې د کتودي دفاع د طريقې په نامه ياديږي. په دې طريقه کې د فولادو تختې (د بند ديوال) د مستقيم برق د منبع د کتود سره تړي يعنې د بند ديوال کتود گرځي.

وواياست چې دلته د بند ديوال څه ډول چارج پيدا کوي.

g - دا کار د اوسپنې پر تخریب څه ډول اثر کوي.

h - د کتودي دفاع په غرض د مستقيم برق د منبع (بطرۍ) منفي قطب د بند د ديوال سره او د هغې مثبت قطب په ځمکه کې ډوب يو زنځير سره تړي. دا تړل په شکل کې وښاياست.

i – دغه زنځیر ولې د اوسپنې د مخصوصو الیاژونو څخه جوړوي.

j - په دې سيستم کې د برق دوره چيرته تړل کيږي.

په دې دوره کې شدید جریان منځ ته راتلای شي او که نه k

m - دغه kwh برق څو امپيره کيږي.

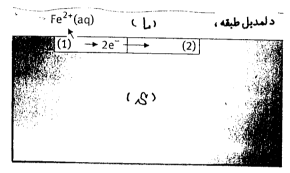
n - حساب کړۍ چې د ديوال د 1cm² سطحي څخه د برق څومره جريان تيريږي.

0 - آیا دغه جریان کم دی او که زیات.

جواب :

_ a

$$Fe(s) - 2e \longrightarrow Fe^{2}$$
 $O_2 + 2H_2O + 4e \longrightarrow 4OH$



b - دغه مخصوص رنگونه د هوا څخه اوسېنې ته د اکسيجن د رسيدو مخنيوی کوي نو څکه اوسېنه د زنگ وهنې څخه ژغوري.
c - په (2) قسمت کې اضافي الکترونونه دي.
کله چې دغه ځای ته اکسيجن راشي نو د اوبو په موجوديت کې دغه الکترونونه اکسيجن اخلي او د OH گروپ جوړيږي.

رلولسم (11 - 7) شكل: د اوسپنې زنگ وهل

دغه تعاملات د (a) د تعاملاتو سره یو شی دي. d

Fe + 2OH ----- Fe (OH)2

f - ديوال منفي چارج اخلى.

 (Fe°) کله چې دیوال (د فولادو تختو) ته الکترونونه راشي نو د Fe° ایونونه دغه الکترونونه اخلی او په اوسپنه -g

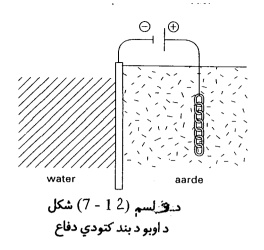
اوړي او په دې ترتيب د د يوال تخريب ورو کيږي.

د اوبو د بند كتودي دفاع په (12-7) شكل -h

کې ښودل شوې ده.

-e

i - د دغه زنځير مواد يو خاص ډول الياژ دي چې



د اوبو او اکسیجن سره تعامل نه کوي. j - د بند په اوبو کې د آزادو ایونو او یا د اوبو د بند د تل د څمکې له لارې د برق د جریان دوره تړل کیږي. k - اوبه او ځمکه دواړه لوړ برقي مقاومت لري. د بل یلوه د برق د منبع ولتاژ هم دومره لوړ نه دی نو د $\frac{L}{R}$ = $\frac{L}{R}$ افادې څخه ښکاري چې په دغه تړلې دورې کې به د برق د جریان شدت کم وي. k

بیسې 0,075 4500

xwh 1 X

 $X = 4500 \div 0.075 = 6.10^{4} \text{ kwh}$

m -اوس که د سیستم د برقي مقاومت (R) د برق د جریان شدت (I) د برقي منع د ولتاژ (u) د برقي جریان (P) او د برقي جریان د انرژۍ (E) تر منځ روابط په پام کې ونیسو نو لرو چې:

$$u = IR$$
 (v)
$$P = uI = I^{2}R = \frac{E}{(w)}$$

$$t$$

$$E = Pt \quad (kwh)$$

$$P = \frac{6 \cdot 10 \text{ kwh}}{(w)}$$

داچې يو کال 8760 ساعته کيږي نوليکوچې:

$$P = \frac{6.10 \text{ kwh}}{8760 \text{h}} = \frac{6.10 \text{ wh}}{8760 \text{h}}$$

 $P = 6, 9.10^3 \text{ w}$

د ولتاژ قيمت (2v) دی نوليکو چې:

$$P = uI, I = \frac{P}{u} = \frac{6.8 \cdot 10^{3}}{2}$$

$$I = 3.4 \cdot 10^{3}A$$

n – د برق دغه جریان د دیوال د ټولې سطحې $(1300 m^2)$ څخه تیریږي پس د یو سانتي متر مربع سطحې څخه د برق جریان مساوی کیږی له :

$$1 \text{m}^2 = 1 \cdot 10 \text{ cm}^2$$

3,4 \cdot 10 \div 1300 \cdot 10 = 2,6 \cdot 10 \text{ A} \approx 0,3 mA

0 - دېړق د جريان دغه شدت ډير کم دی که څوک د ديوال سره تماس وکړي نو خطر ناري. سوال 12 - نن ورځ بعضي نکلي سامانونه چې پخوا به د فلزاتو څخه جوړيدل، د پلاستيک او فلز څخه جوړيږي. يعنې دا چې د سامان اصلي تنه د پلاستيک او د هغې د پاسه ښکلی فلزي پوښ ورکول کيږي. د دې کار لپاره لمړی پلاستيکي سامان په يو داسې محلول کې چې هلته د $12PO_2$ ايونونه وي غوټه کوي او د هغې وروسته دغې محلول ته بل محلول چې د نکل ايونونه ولري اچوي. دلته نکل په پلاستيکي سامان رسوب کوي او هم د $12PO_3$ او نونونه منځ ته راځي. $12PO_3$

a - د دغه کیمیاوي تعامل معادله ولیکی.

دغه نکلي پوښ لا تر اوسه ښکلی او څلانده نه دی. خو اوس د هغې دپاسه د الکتروليز په واسطه بل ښکلی او څلانده پوښ جوړيدای شي.

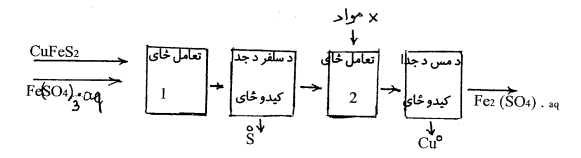
- . تشریح کړۍ چې دغه لمړنی نکلي پوښ د کروم د پوښ جوړیدل څنگه ممکن کړل $-\,b$
- c وواياست دغه سامان چې نکلي پوښ لري د هغې د پاسه د کروم د پوښ د جوړيدو په غرض د الکتروليز د آلې د کوم الکترود سره بايد وتړل شي.

جواب:

$$Ni_{(aq)} + H_2PO_{(aq)} + H_2O \longrightarrow Ni_{(s)} + 2H_{(aq)} + H_2PO_{(aq)}$$

b - دا چې پلاستيک برق نه تيروي او فلز برق تيروي نو څکه د پلاستيک د پاسه يو فلزي پوښ ضرور دی چې د الکتروليز په آله کې د برق دوره وتړل شي او د محلول او الکترود تر منځ د الکترونو او ايونو راکړه ور کړه صورت ومومي.

c ـ دغه سامان باید د الکترولیز د آلې منفي الکترود سره وتړل شي. سوال ۱۹۵۰ ـ مس د هلکو پا یرایت (CuFeS2) د منرال څخه لاس ته راڅي. د مس د استحصال تکنالوژیکي پروهیه په لاندې شکل کې ښودل شویده .



په (1) تعامل ځای کې لاندې تعامل صورت مومي.

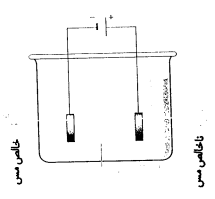
CuFeS₂ (S) +
$$^{+3}_{4Fe (aq)}$$
 $\xrightarrow{+2}$ $\xrightarrow{+2}$ $\xrightarrow{+2}$ $\xrightarrow{+2}$ $\xrightarrow{5Fe (aq)}$ + $2S$ (S)

a وواياست چې په دغه تعامل کې د هلکو پايرايت کوم عنصر احياگر دي.

د سلفر د جدا کیدو وروسته په (2) تعامل ځای کې باقې پاتې موادو سره یوه نامعلومه ماده (X) یوځای او یو (X) حد سلفر د جدا کیدو وروسته په (X) تعامل ځای کیمیاوي تعامل صورت مومي بیا دا مواد بل قسمت ته ځي او هلته ترې مس جدا کیږي او یواځې د (X) محلول بل طرف ته ځي.

ط-د X مادې کیمیاوي فورمول ولیکۍ

🗘 - په (2) تعامل ځای کې کوم کیمیاوي تعامل صورت مومي معادله ئې ولیکۍ.



ديارلسم (13 - 7) شكل:

وواياست کوم مقدار کتله چې په انود کې د مسو او نکل د حل کيدو له کبله د انود څخه کميږي د هغې مقدار کتلې سره کومه چې د مسو د ايونو د رسوب له کبله پر کتود اضافه کيږي مساوي ده او که نه؟

e - په الکترولیت کې د نکل د ایونو غلظت باید د $0.1 \text{mol} \cdot L^{-1}$ څخه زیات نشي ځکه که د نکل د ایونو غلظت له دغه مقدار څخه زیات شي نو بیا کیدای شي چې نکل هم پر کتود رسوب و کړي او نا مطلوب کیمیاوي تعاملات صورت ومومي نو باید چې د الکترولیز عملیه ډیر وخت دوام و نه کړي او د بلې خوا په انود (ناخالصه د مسو تخته) کې د نکل مقدار باید کې وي. د دې کار لپاره په انودي تخته کې د مس او نکل د مولونو تناسب کې د نکل مقدار باید کې د وی نو بیا انتظار کیږي چې د انود څخه د مس او نکل ایونونه په همدغه تناسب محلول ته داخلیږي.

که د الکترولیز په آله که یو لیتر د کاپر سلفیت محلول واچول شي او د الکترودو خاچي سطحه (چې پر هغې کیمیاوي تعاملات صورت مومي) یو متر مربع وي او د مثبت الکترود خارجي سطحې ته د چارج د ورتلو سرعت دوه کولومبه پر یو متر مربع په یوه ثانیه که وي نو حساب کړۍ چې د الکترولیز عملیه باید څو ساعته دوام وکړي تر څو د نکل د ایونو غلظت $\begin{bmatrix} \hat{N} \\ \hat{I} \end{bmatrix}$ د $0.1 \text{ mol·} \hat{L}$ د کار د حواب :

0

-a

$$Cu^{+2} + 2e \longrightarrow Cu^{\circ}$$

$$Fe^{\circ} - 2e \longrightarrow Fe^{+2}$$

$$Fe^{\circ} + Cu^{-2} \longrightarrow Cu^{\circ} + Fe^{+2}$$

d=1 د الکترولیز په عملیه کې اتومونه خپل الکترونونه په انود کې پریږدي او د کیتون په شکل محلول ته داخلیږي. د محلول څخه کیتونونه کتود ته ځي هلته د کتود څخه الککترونونه اخلي او احیا کیږي. د الکترونو تعداد کوم چې په آنود کې جمع او کوم چې په کتود کې مصرفیږي کټ مټ یو شی دی. د بلې خوا د آ اگا او Cu^2 ایونونه دواړه دوه دوه الکترونونه واخلي او دواړه به احیا Cu^2 , Ni^2) شي. مگر خبره دا ده چې Cu^2 کیتون د i د کیتون په پرتله قوي اکسیدانت دی نو ځکه یوازې د i کیتونونه کتود ته ځي او احیا کیږي. دا چې د i کتله د کتود کتله ډیره کتلې په پرتله زیاته ده نو څکه د انود د کتلې کمیدل او د کتود د کتلې زیاتیدل یو شی نه بلکه د کتود کتله ډیره

زیاتیږي. $^{-19}$ حملومه ده چې د یو الکترون چارج $^{-19}$. $^{-19}$ او د یو مول الکرونو چارج $^{-19}$ دی. نو که په یوه $^{-19}$ – معلومه ده چې د یو الکترون چارج $^{-19}$ د $^{-19}$ او $^{-19}$ د موله $^{-19}$ خانیه که دوه کولومبه چارج الکترودونه ور کړل شي په دې صورت کې $^{-10}$ د $^{-10}$ ال $^{-10}$ ال $^{-10}$ ال $^{-10}$ ال $^{-10}$ الکترونه د لاسه ور کوي او په $^{-10}$ او هم $^{-10}$ هر یو دوه الکترونه د لاسه ور کوي او په $^{-10}$ او هم بدلیږي.

ب در ... پس په يوه ثانيه کې محلول ته د داخل شويو ايونو دمولونو تعداد مساوي کيږي له:

مول الكترون ------ مول ايون
$$1$$
 ----- 2 X ----- $2,1 \cdot 10$ $X = 2,1 \cdot 10 : 2 = 1 \cdot 10 \text{ mol (Ni + Cu)}$

د بلې خوا په انودي تخته کې د نکل او مس د مولونو نسبت (Cu:Ni=20:1) دی نو د دغه مولونو (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) خطت (Cu:Ni=20:1) د (Cu:Ni=20:1) خطت (Cu:Ni=20:1) د دوام وکړي او د هغې وروسته قطع شي.

اتم فصل د کیمیاوي موادوپیژندنه

د کیمیاوي موادو پیژندل د کیمیاوي تحلیل په نامه یادیږي. کیمیاوي تحلیل په دوه ډوله دی.

l – توصيفي تحليل : په يو خالص کيمياوي مر کب کې د شاملو کيمياوي عناصرو پيژندل، د کيمياوي موادو د گډولې د اجزاؤ (مر کباتو) پيژندل د کيمياوي موادو د اصليت پيژندنې يا توصيفي تحليل په نامه ياديږي.

2 – مقداري تحلیل : په یو خالص کیمیاوي مرکب کې د ترکیب جوړونکو عناصرو د مقدارو دنسبت پیژندل یا د موادو د گډولي د اجزاؤ (کیمیاوي مرکباتو) دمقدارونو د نسبت پیژندل د مقداري تحلیل په نامه یادیږي. د موادو دمقداري تحلیل لپاره دوه متوده چې یو تې د حجم د اندازه کولو له مخې او بل تې د وزن د اندازه کولو پر اساس د موادو د مقدارونو نسبت معلوموي په کار وړل کیږي. په دې آخرو کالونو کې یو شمیر فزیکي متودونه لکه کروماتو گرافي، ماس سپکترومتري، سپکتروفوتو متري او نور هم د کیمیاوي تحلیل لپاره په کار وړل کیږي.

توصيفي تحليل:

مثال: هایدروجن، اکسیجن ، اوبه او کاربندای اکساید څنگه پیژندلای شو.

جواب:

د هایدروجن پیژندنه: په یو وچ امتحاني تیوب کې هایدروجن جمع او د اور لمبه ورته نژدې کړۍ دلته هایدروجن سوزي او د انفلاق آواز اوریدل کیږي.

$$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow H_2O$$
 $\Delta H < O$

د اکسیجن پیژندنه : که په یو وچ تیوب کې اکسیجن جمع او د تیوب خولې ته تازه نیم سوي تیلي نژدې کړۍ تیلي بیر ته اور اخلي.

د اوبو پیژندنه : که د کاپر سلفیت سپین پودرو (CuSO4) ته اوبه ورسیږي د هغې رنگ آبي گرځي او نیل توتیا جوړیږي.

$$CuSO_4 +_5 H_2O \longrightarrow CuSO_4$$
. SH_2O

د کاربندای اکساید پیژندنه: که د چونی روڼ محلول ته د کاربندای اکساید گاز داخل شي نو د کلسیم کاربونیت د رسوب د جوړیدو له امله محلول خړ گرځی.

د ایودین، کلورین او سلفر دای اکساید پیژندنه:

- پولين الرسته (وړه) په گرموا وبو کې حل او ايودين د محلول څو څاڅکي ور واچوی گورۍ چې يو آبي رنگه الف – نشايسته (وړه) په گرموا وبو کې حل او ايودين د محلول څو څاڅکي ور واچوی گورۍ چې يو آبي رنگه محلول لاس ته راځي چې د ايودين موجوديت ثابتوي.

- که د فلتر کاغذ د پتاسیم ایوداید په محلول لوند او د نشایستی د محلول څاڅکی ور باندی واچول شي او بیا دا کاغذ د بلیک واتر (د سپینولو اوبه) د بوتل د خولی د پاسه د یو څه وخت دپاره ونیول شي. دلته هم د فلتر کاغذ آبي رنگ اخلی دا ځکه چې د بلیک واتر د بوتل څخه د کلورین گاز راوځي او هغه چې د فلتر کاغذ ته ورسیږی نو د پتاسیم ایوداید په محلول کې د $\overline{1}$ ایون په $\overline{1}$ زاد ایودین $\overline{1}$ اوړی او د کاغذ رنگ آبی گرځي. په دې ډول د کلورین موجودیت ثابتیږی.

$$Cl_{2(g)} + 2\vec{e} \longrightarrow 2C\vec{l}$$

$$2\vec{l} - 2\vec{e} \longrightarrow \vec{l}_{2}^{\circ}$$

$$Cl_{2} + 2\vec{l} \longrightarrow \vec{l}_{2} + 2C\vec{l}$$

ولې دا چې ايودين د پتاسيم ايودايد څخه نه يواځې ت کلورين بلکه د نورو اکسيدانو په واسطه هم آزاديدای شي. نو د کلورين د پيژندنې دا لار دومره اطميناني نه ده.

ج - د فتر کاغذ د ايودين په رقيق محلول لوند کړۍ دلته د فلتر کاغذ د ايودين قهوه ئي رنگ اخلي بيا نو د هوا کښ ج - د فتر کاغذ د ايودين په روه او د دې لوگي د پاسه د لاندې په يوه کوچنۍ فلزي قاشقه کې يو څه سلفر واخلۍ او د برقي منقل د پاسه ئې وسوزۍ او د دې لوگي د پاسه د ايودين په محلول ککړ قهوه ئي رنگه د فلتر کاغذ د يو څه وخت د پاره ونيسۍ وينې چې د کاغذ رنگ له منځه ځي. يونې د د ايودين د اوبو په موجوديت کې د سلفرداى اکسايد (د سلفر لوگى) سره تعامل کوي او د ايودين څخه يو يې رنگه مرکب دى جوړيږي او د فلتر د کاغذ قهوه ئي رنگ له مينڅه ځي. د پورتنيو تغيراتو کيمياوي تعامل داسې دى.

د سلفایت (SO3) دانیون پیژندنه:

د سلفایت انیون د رسویي تعاملاتو له مخې نشي پیژندل کیدای. ځکه که د انحلالیت جدول ته وگورو نو د سلفایت انیون د رسویي تعاملاتو له مخې نشي پیژندل کیدای. ځکه که د انحلالیت جدول ته وگورو نو د سلفایت ایون (\tilde{SO}_3) یو احیاگر او د او کاربونیت انیون (\tilde{CO}_3) احیاگر نشي کیدای پدې اساس د دغه دوه ایونو فرق کولای شو. که د فلتر کاغذ د کاربونیت ایون (\tilde{CO}_3) احیاگر نشي کیدای پدې اساس د دغه دوه ایونو فرق کولای شو. که د فلتر کاغذ و ایودین په رقیق محلول کې د سلفایت ایودین په رقیق محلول کې د سلفایت ایون موجود وی د لاندې تعامل په نتیجه کې آزاد ایودین په (\tilde{CO}_3) به مینځه ځي.

$$I_{2(aq)} + SO_{3(aq)} + H_{2O} \longrightarrow 2I_{(aq)} + 2H_{(aq)} + SO_{4(aq)}^{-2}$$

$$I_{3(aq)} + SO_{3(aq)} + H_{2O} \longrightarrow 2I_{(aq)} + 2H_{(aq)} + SO_{4(aq)}^{-2}$$

$$I_{3(aq)} + I_{3(aq)} + I_{3(aq)$$

کنون	أتيون												
	negatic	ve ionen CH ₃ COO	CI-	Br-	I -	SO ₄ ² ··	17 -	S ²	OH	SO ₃ ²	CO ₃ ²		О ²
	g	g	g	g	g	ц	tr	g	g	g	g g	g g	r
4 ·	g g	g	g	g	g	g	g	g	g	g	g O	F (1)	
	g	g	g	g	g	g	g	O		g	111	S	5
H ₄ ⁺ ig ² +	g	g	g	g	g	g	S	131	S	111	r	s	S
8 3+	g	g	g	g	g	g	_ ц	r	<u>s</u>	<u>r</u> -			<u> </u>
2+			g	g	g	g	m	8	S	8	S	S	s
7.L	g	g	g	g	g	g	g	S	S	S	s	S	9
n ²⁺	g	g g	g	g		g	m		s		r	s s	s
c ³¹	g G	g	g	g		g	g	S	S	S	8	S S	r
: 12+	g	-	g	g	g	เท	S	nı	m	<u> </u>	S		
Ca ²⁺	g	g		g	g	5	กง	m	g	S	S	S	г
3a ²⁺	g	g	g	m	s	r	ľ	s			S	S	5
łg ²⁺	g	g	n n	m	s	s	m	S	s	8	5	S	,
7b ²⁺	g	g	S	s	S	S	r	s		S	8	۲	,
-Ig ⁺ (Нg ₂ ²⁺) Лg ⁺	g g	m m	s	s	s	m	g	S		S	S	S	

g - ښه حل (زيات له 0,1 مول في ليتر)

m - كم حل (كم له 0,1 مول في ليتر زيات له 0,01 مول في ليتر)

s - خراب حل (كم له 0,01 مول في ليتر)

0 - په اوبو کې تجزيه کيږي

۲ - د اويو سره تعامل کوي

د ابو موجودیت د سپین کاپر سلفیت په مرسته معلومیدای شي. دا ځکه چې سپین کاپر سلفیت د اوبو سره تعامل کوي او په نیل توتیا یا آبي رنگه کاپر سلفیت اوړي. د دې تعامل کیمیاوي تعادله لاندې ور کړل شویده.

تودوخې په 250°C کې جدا کیږي او سپین کاپر سلفیت ترې لاس ته راځي.) سوال : د اوبو په محلول کې د Ba او $\stackrel{1}{Ba}$ کیتونونه او هم د SO_4^2 او $\stackrel{1}{B}$ انیونونه یو د بل نه څنگه فرق

جواب : د رسوبي تعاملاتو په مرسته د يو کيتون يا د يو انيون د پيژندلو دپاره د انحلاليت د جدول (eta - eta - eta) نه کار اخستل کیږي. په دغه جدول کې باید وکتل شي چې دغه مشخص کیتون یا دغه مشخص انیون د کومو انیونو یا د کومو کیتونو سره رسوب جوړوي چې د نورو انیونو او یا د نورو کیتونو سره ئې نه جوړوي.

ه - $\frac{4}{2}$ او $\frac{4}{2}$ د کیتونو پیژندنه: $\frac{4}{2}$ د $\frac{4}{2}$ د $\frac{4}{2}$ سره رسوب جوړوي مگر $\frac{4}{2}$ ثې نه جوړوي د بلې خوا د انحلالیت د جدول څخه ښکاري چې $\frac{1}{2}$ د $\frac{1}{2}$ سره رسوب جوړوي مگر $\frac{4}{2}$ ثې نه جوړوي د بلې خوا ه موادو کې لږ څه د امتحاني موادو Ba^{*2} کې نه جوړوي پس په دوه امتحاني تيوبونو کې لږ څه د امتحاني موادو OH م Mg محلولنه اخلو په يو تيوب کې څو څاڅکي سوديم سلفيت او په بل تيوب کې څو څاڅکي سوديم هايدروکسايد علاوه کوو. که د سودیم سلفیت په څاڅکو رسوب جوړ شو نو په امتحاني محلول کې د $\overline{\mathrm{Ba}}^{+2}$ کیتونونه وجود لري او که د سوديم هايدروکسايد په څاڅکو رسوب جوړ شو نو ويلای شو چې په امتحاني محلول کې Mg +2 کيتونونه وجود

لري. _{د -} لري. b _د SO4 او PO4 د انيونو فرق :

د انحلالیت د جدول څخه ښکاري چې د سلفیت او فاسفیت انیونونه د ډیرو کیتونو په واسطه سره فرق کیدای شي موږ کولای شو د دې کار لپاره د $M_g^{\pm 2}$ څخه کار واخلو.

په امتحاني محلول کې د مگنيزيم نايتريت څو څاڅکي اچوو چې نتيجه کې مگنيزيم فاسفيت رسوب کوي او مگنيزيم سلفيت رسوب نه کوي.

سوال : د دې لپاره چې مالگې يو د بل څخه فرق کړای شو بايد د هغو محلولونه جوړ کړو دغه مالگې په اوبو کې نه حليږي بيا لازمه ده چې بله چاره ولټوو.

a - که په يوه پياله کې يوه نامعلومه مالگه وي نو څنگه کولاي شو وپيوهيږو چې دغه مالگه ارجنتم کلورايد او که ارجنتم كاربونيت ده.

جواب : په نوموې مالگه کې څو څاڅکي د نايتر ک اسيد محلول اچوو که د غه مالگه ارجنتم کاربونيت وي نو هغه د ښورې د تيزابو سره تعامل کوي او د کاربندای اکسايد گاز آزاديږي.

Ag2CO₃ (S) + $2H_3O$ + $2NO_3$ ----- 2AG . aq + $2NO_3$. aq + CO_2 + H_2O

او كه ارجنتم كلورايد وي نو كوم گاز نه آزاديږي.

b - څنگه پوهیدای شو چې په یوه پیاله کې چې باریم سلفیت دي په هغې کې سهواً باریم کاربونیت هم لویدلي دي. جواب : د دغې پيالې مواد په امتحاني تيوب کې واچموۍ او پر هغې لږ څه د ښورې د تيزابو محلول اضافه کړۍ. که هلته د باريم کاربونيت مالگه وي نو په تيوب کې د کاربندای اکسايد پوکنۍ جوړيږي.

BaCO₃(s) + 2H₃O + 2NO₃. aq + ----- Ba.aq + 2NO₃.aq + CO₂ 7 + H₂O

كروماتو گرافي:

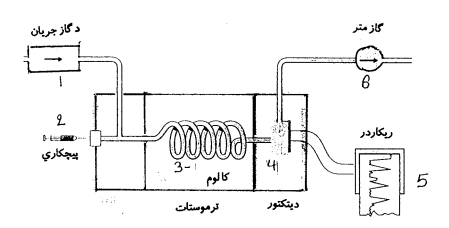
کروماتو گرافي د کیمیاوي موادو د گډولې (مخلوط) د اجزاؤ د پیژندنې او یو د بل څخه د جلا کونې یو متود دي. دا متود د لمړي ځل لپاره په کال 1903 کې د یو روسي واښه پیژندونکي میخائیل سوت له خوا د نباتاتو د پگمنتونو (رنگونو) د جلا کونې دپاره په کار وړل شویدی نو ځکه د کروماتو گرفۍ (رنگ پیژندنې) په نامه یاد شوی دی. ولی نن ورځ دغه متود د هر ډول موادو د گډولې د اجزا د پیژندنې او یو د بل څخه د جلا کونې دپاره استعمالیږي. پر جاذب شي د یو مخلوط د مختلفو اجزاؤ د جذبیدو د قابلیت تفاوت د دې متود اساس جوړوي. کیمیاوي مواد په دې متود کې دوه فازي حالات لري. چې یو ئې ثابت فاز او بل یې متحرک فاز وي. جاذب مواد یو ثابت فاز او اکثراً جامدات او یا یوه مایع وي چې پر جامد شي کې جذب شوي وي.

متحرک فاز گاز یا مایع او یا خو مایع محلول وي.

د امتحاني موادو گډوله د متحرک فاز سره يو ځای د ثابت فاز له مينځ څخه تيريږي په دې جريان کې د مخلوط بعضي اجزا مضبوطي جذب، بعضي ئې سستې او بعضې ئې هيڅ نه جذبيږي چې په دې ترتيب د گډولې اجزاوې يو له بل څخه جدا کيږي. نن ورځ د کروماتو گرافي ډير ډولونه مينځ ته راغلي دي چې د هغو له جملې څخه يو متود ئې د گاز کروماتو گرافي $^{\circ}$ په کيږي.

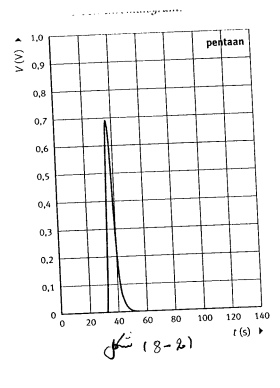
گاز كروماتو گرافي:

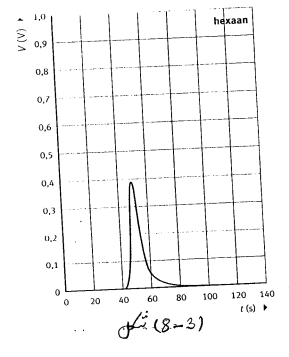
په (1 - 8) شکل کې د گاز کروماتو گرافي ساده شيما ښودل شويده.

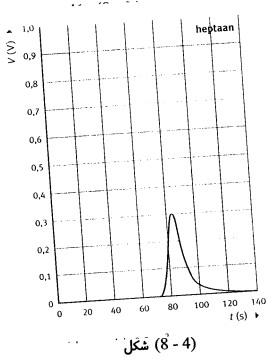


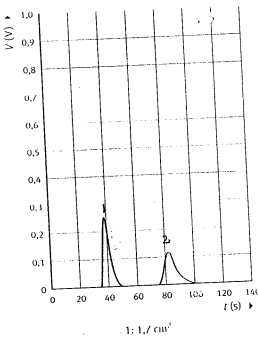
(8 - 1) شكل: دگاز كروماتو گرافي شيما

له (1) قسمت څخه حامل گاز کرماتو گراف ته داخليږي. په (2) قسمت کې پيچکاري د ستنې په واسطه د گاز امتحانی گډوله حامل گاز سره يو ځای کيږي او ټول گاز يو ځای په (3) قسمت (کالوم) کې جاذب موادو (ثابت فاز) ته ورننوځي. د گاز د گډولي د اجزاؤ د ماليکولي کتلي او دماليکولنو د قطبيت له مخې د گډولي هر جز په جدا جدا وختونو کې له (3) قسمت څخه وزي. که د گاز د جريان سرعت معين او ثابت وي نو دغه وختونه د هر گاز لپاره معين او مشخص دي. او د هغې له مخې د گډولي اجزأ پيژندل کيږي. د گډولي هغه اجزأ چې ماليکولي کتله يې کمه وي په لږ وخت کې له (3) قسمت څخه وري. که جاذب مواد قطبي وي نو د گډولې هغه جز چې ماليکولونه ئې قطبي دي هغه پر جاذب محكم جذب او څه وخت وروسته له (3) قسمت څخه وزي . دلته بايد انتظار وايستل شي تر څو ټول گاز د (3) قسمت څخه وزي. کله چې گاز له (3) څخه (4) قسمت ته داخليږي نو د ديتکتور څخه تيريږي او په دغه لحظه کې کمپيوتر او يا ريکاردر کې سگنال جوړيږي. د گاز د جريان مقدار د (6) آلې په واسطه اندازه کیږي. او په نتیجه کې کمپیوتر یا ریکاردر داسي گراف رسموي چې په هغې کې سگنال د پیک په شکل په گراف کې راځي. دغه گراف د کروماتو گرام په نامه ياديږي. په کروماتو گرام کې د وخت پر محور د پيک څای د کالوم څخه د گاز د وتلو وخت او د پیک لاندې ساحي مساحت د گاز حجم ښئي. په کروماتو گراف کې د تودوخې درجه باید دومره وي چې امتحاني گډوله د گاز حالت ولري او د (3) قسمت د تودوخې درجه د ترموستات په واسطه ثابته وساتل شي. د گاز د جریان سرعت باید ثابت وي. د گاز د جریان سرعت په (1) قسمت کې کنترولیږي. په (8-8) , (8-8) , (8-8) , شکلونو کې د معلويم او خالصو موادو یعنې پنتان، هکذان او هپتان کروماتوگرامونه ښودل شوي دي. او (5-8) شکل د پنتان او هپتان د مخلوط کروماتو گرام دی.









2: 1,4 cm²

(8 - 8) شكل

او (8-8) کروماتو گرامونه درې واړه په يو کروماتو گراف او د عين شرايطو لاندې اخستل(8-8) , (8-3)شوي دي. د امتحاني موادو مقدار په درې واړو نمونو کې دوه مکروليتره مايع ده. له پورتنيو شکلونو څخه ښکاري چې په دې کروماتو گراف او په دې شرايطو کې د دوه مکروليتره امتحاني مايع په کروماتو گرام کې د پيکو لاندې ساحو مساحت 3,7 يا 3,8cm² دی. همدا ډول د عين کروماتو گراف په واسطه د عين شرايطو لاندې دوه مکرولیتره د الکان $(CnH2r^+)$ د مخلوط کروماتو گرام په (5-8) شکل کې ښودل شوی دی د پورتنیو څلور واړو گرامونو د مقايسې څخه معلوميږي چې په (5 - 8) شکل کې دوه پيکونه په پنتان او هپتان پورې اړه لري. او د دې دوه پيکونو لاندې ساحو د مساحتو نسبت (pentane = 1,7:1,4) په نوموړي مخلوط کې د پنتان او هپتان د حجمونو نسبت ښئی.

سوالونه :

د کرماتو گرافۍ په تجربو کې ولې باید د کروماتو گراف د تودوخي درجه او د گاز جریان ثابت پاتې شي. aجواب : که د تجربو په جريان کې د کروماتو گراف د تودوخي درجه لوړه شي نو گاز له جاذب (کالوم) څخه ژر آزاديږي او ژر ديتکتور ته رسيږي همدا ډول که د گاز د جريان سرعت زيات شي گاز پر جاذب ، نه جذبيږي او ژر دیتکتور ته رسي یعنې په دواړو حالاتو کې مشخصه ئي وخت کمیږي بر عکس که د کروماتو گراف د تودوخی درجه ټیټه او یا د گاز د جریان سرعت کم شي مشخصه ئي وخت زیاتیږي. په څلور واړو حالاتو کې په کروماتو گرام باندې د وخت پر محور د پيک ځای تغير کوي او د دغسې کروماتو گرام له مخې د گاز د گډولې د اجزاؤ نوعيت او مقدار سم نشي تعينيدلاي.

په گاز کروماتو گرافي کې ترموستات بايد د تودوخې په څو درجو عيار شي. b

جواب : که د گاز گډوله د پنتان او هپتان څخه جوړه وي دا چې د پنتان د غلیان نقطه 309° k او د هپتان د غلیان نقطه 372°k ده نو ترموستات بايد په 372°k عيار شي تر څو د گډولې ټولې اجزاوې د گاز حالت ولري.

2 - توضيح كړۍ چې مشخصه ئي وخت په لاندې فكتورونو پورې اړه لري.

a - د حامل گاز د جریان سرعت

b ـ د ثابت فاز د موادو نوعیت .

که د حامل گاز سرعت زیات وي نو د گډولې اجزاً پر جاذب ښه نشي جذبیدای او ژر دیتکتور ته رسیږیچې په aدې ترتيب مشخصه يي وخت تغير کوي (لنډيږي).

b - قطبي مواد مثلاً ایتانول په نظر کې نیسو چې د یو کالوم په منځ کې جریان کوي که په کالوم کې ثات فاز قطبي مواد وي نو ايتايل الکول په داسې ثات فاز ښه جذبيږي يعنې ايتانول په کالوم کې په ورو حرکت کوي او په ځنډ ديتكتور ته رسيږي چې دلته مشخصه ئي وخت اوږد (زيات) وي. برعكس كه په كالوم كې ثابت فاز غير قطبي مواد وي ايتانول پر هغې نه جذبيږي يعنې ايتانول په كالوم كې چټک حركت كوي او ژر ديتكتور ته رسي چې دلته مشخصه ئي وخت لنډ (كم) وي.

د پنتان او هپتان د گډولې کروماتو گرام په (5-8) شکل کې ورکړل شویدۍ په گډوله کې د پنتان او هپتان 3د حجمونو نسبت پیدا کړۍ

جواب : پنتان او هپتان دواړه غير قطبي مواد دي نو د دوئ مشخصه ئي وخت يوازې په ماليکولي کتله پورې اړه لري. دا چې د هپتان په نسبت د پنتان ماليکولي کتله کمه ده نو هغه د هپتان څخه د مخه ديټکتور ته رسي پس ویلای شو چې په (5 - 8) شکل کې لمړی پیک په پنتان او دویم پیک په هېتان پورې اړه لري او د دغه پیکو لاندې ساحو مساحتونه او هم د دغو گازونو حجمونه په خپل مینځ کې داسې نسبت لري .

سبت : پنتان د پیک لاندې ساحو د مساحتو نسبت 1,7:1,4 هپتان : پنتان د حجمونو نسبت 1,7:1,4

4 - د (2 - 8) , (3 - 8) او (4 - 8) شکلونو له مخې وواياست چې آيا پنتان که هکذان او که هېتان په عين جاذب مضبوط جذبيږي.

جواب : څرنگه چې مشخصه ئي وخت په کالوم کې د گاز د جذبيدو د شدت سره مستقيم اړيکي لري نو د دغه درې واړو شکلونو د مقايسي له مخې ويلای شو چې هېتان به کالوم کې مضبوط جذبيږي.

5 - د يو گاز کروماتوگراف کالوم د جامدو قطبي موادو څخه ډک شوی دی موږ غواړو چې د متان او هايدروجن فلورايد مخلوط د دې کروماتو گراف په واسطه سره جلا کړو

a - پدې تجربو کې د کروماتو گراف د تودوخې ټیټه درجه څو کیدای شي.

جواب : د متان د غلیان نقطه 112° k او د هایدروجن فلوراید د غلیان نقطه 293° k درجې دي پس په کروماتو گراف کی د تودوخی درجه باید 293° k څخه لوړه وي.

b - b ووایاست چی د متان او که د هایدروجن فلوراید مشخصه ثی وخت زیات دی۔

جواب : متان غیر قطبي او هایدروجن فلوراید یوه قطبي ماده ده. هایدروجن فلوراید په کالوم کې مضبوط جذبیږي او مشخصه ئي وخت یې اوږود (زیات) دی.

نوټ: د گاز کروماتو گرافي د متود په واسطه د گازي گډولې اجزاً په اطمیناني ډول جدا کیدای شي. جدا شوي اجزاً وروسته ما سسپکترو متر ته ورځي هلته د اجزاؤ نوعیت او هم د هغوئ مالیکولي جوړښت په دقیقه تو گه معلومیږي. د دې کار لپاره بعضی وخت د IR سپکترو سکوپي څخه هم استفاده کیږي.

ما سسپكتروسكوپي:

د کتلې د تفاوت له مخې د کوچنيو ذرو پيژندل او يو له بل څخه فرق کول د ماسسېکتر وسکوپي اساس جوړوي. د ماسسېکترو سکوپۍ په واسطه د عناصرو مختلف ايزوتوپونه پيژندل کيږي. دا متود د کيمياوي تحليل، د ايوني تعاملاتو د مطالعې او هم د کيمياوي موادو د ماليکولونو د جوړښت د پيژندنې دپاره په کار وړل کيږي همدا ډول د وينې معاينه ، په تجارتي خوراکي شيانو کې د مضره موادو کنترول ، په کيمياوي صنعت کې د هر قسم موادو پيژندل د ماسسېکتروسکوپۍ په واسطه کيږي. مثلاً د پولي ايتين د لاس ته راوړلو لپاره په ايتين (CH2 = CH2) کې د ايتين ډير کې مقدار د پولي ايتين د جوړيدو مانع گرڅې نو څکه د ايتين هغه جريان چې رييکتور (تعامل څای) ته ځې په منظم ډول هميشه کنتروليږي.

په ماسسپکترومتري کې د يوې کيمياوي مادې د ماليکولونو د جوړښت د معلومولو دپاره لمړی دغه ماده بايد خالصه شي چې بيا هغه په خلا ($\sim 10^4\,\mathrm{pa}$) کې په گاز بدليږي او وروسته ايونايز کيږي.

د امتحاني مادې ماليکولونه په ډيرو طريقو ايونايز کيدای شي چې د هغې له جملې څخه يوه طريقه ثې د آزادو الکترونونو گوزار دی. آزاد الکترونونه په شدت سره د امتحاني مادې ماليکولونو ته دومره نژدې کيږي چې د دې ماليکولونو څخه بعضي الکترونونه الوزي او هم بعضي سستي کيمياوي رابطي شليږي. چې په نتيجه کې ماليکول ايون (ماليکول چې الکترون ورڅخه جلا شوی وي) او د ماليکول مثبت چارج لرونکي ټوټې (فر گمنتونه) جوړيږي. د دې ټولو ايونو چارج اکثراً (1+) وي. مثلاً د کاربندای اکسايد د ايونايزيشن په نتيجه کې لاندې مثبت ايونونه لاس ته راڅي.

$$CO_2 + \vec{e} \longrightarrow CO_2 + 2\vec{e}$$
 $CO_2 \longrightarrow CO + O^{\dagger}$

مثبت ایونونه داسی قسمت ته داخلیږي چې هلته لوړه خلا او قوي برقي ساحه ده دلته د ایون د حرکت سرعت زیاتیږي او بیا دغه ایونونه (فرگمنتونه) مقناطیسي ساحې ته کومه چې د ایونو د حرکت پر مسیر عموده ده داخلیږي. د مقناطیسي ساحې تر تأثیر لاندې ایونونه له خپل اصلي مسیر څخه انحراف کوي. د دې انحراف اندازه د هر ایون په کتله (m) او چار ج (Z) پورې اړه او m/z سره مستقیم تناسب لري. دا چې دلته د ایون چار ج (1) دی نو د دغه انحراف اندازه یوازې د ایون (فرگمنت) د کتلې سره مستقیم تناسب لري. په دې اساس کله چې د دی نو د دغه انحراف اندازه یوازې د ایون (فرگمنت) د کتلې سره مستقیم تناسب لري. په دې اساس کله چې د مختلفو کتلو لرونکي فرگمنتونه مقناطیسي ساحې ته داخل شي دلته له خپل لمړني مسیر څخه په مخلفو اندازو انحراف کوي او په نتیجه کې یو له بل څخه جلا کیږي او کله چې هغوئ په دیتکتور کې غورځي نو هره کتله جلا برقي سگنال مینڅ ته راوړي ولې ټول هغه فرگمنتونه چې عین کتله لري یو شریک سگنال جوړوي. که یوه معینه برقي سگنال مینځ ته راوړي ولې ټول هغه فرگمنتونه چې عین کتله لري یو شریک سگنال شدت (د سگنال ارتفاع) د نورو سگنالو په پر تله ډیات وي. په خپل منځ کې د سگنالونو د شدت مقیسې دپاره د هغه تر ټولو لوړ سگنال شدت نورو سگنالو په پر تله زیات وي. په خپل منځ کې د سگنالونو د شدت مقیصدي محاسبه کوي او په آخر کې د کتلې او د سگنال د شدت ارتباط په گراف رسموي داسې گراف د ماسسپکتروم په نامه یادیېږي. لاندې سگنال د شدت ارتباط په گراف رسموي داسې گراف د ماسسپکتروم په نامه یادیېږي. لاندې د و د ولمورکې د ولامورکې د د ممکنه فرگمنتو جلا کیدل او په $(\delta - 8)$ شکل کې د ولامورکټوره سوکنلوره د ولامورکې د ولمورکې د ولامورکې د ولورکې د ممکنه فرگمنتو جلا کیدل او په $(\delta - 8)$ شکل کې د ولورکې د ولورکې

$$CH_{3}-CH_{2}-C-O-CH_{2}^{+}$$

$$R7 \text{ amu}$$

$$HO-CH-CH_{3} \leftarrow CH_{3}-CH_{2}-C-O-CH_{2}-CH_{3} \rightarrow CH_{3}-CH_{2}^{+}$$

$$45 \text{ amu}$$

$$CH_{3}-CH_{2}-C-O-CH_{2}-CH_{3} \rightarrow CH_{3}-CH_{2}^{+}$$

$$CH_{3}-CH_{2}^{+}$$

$$CH_{3}-CH_{2}^{+}$$

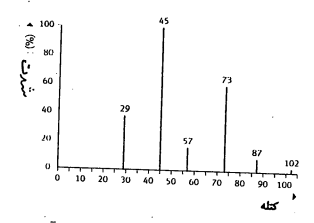
$$CH_{3}-CH_{2}^{-}$$

$$CH_{$$

$$CH_{3} \xrightarrow{\textcircled{1}} CH_{2} \xrightarrow{\textcircled{2}} \begin{pmatrix} H & H & H \\ (3) & (3) & (4) & (4) & (4) \\ (4) & (4) & (4) & (4$$

اً (© | (© | CH₃ H | المحدد المحدد

H CH₃ - CH₂ - C⁺ CH₃



شهرم (6 - 8) شكل : د (2 - ethoxybutane) ماسسپكتروم

سوال : د ethoxybutane 2 د ماليكول جوړښت او د ماليكول څخه د مختلفو فرگمنتو جلا كيدل په پام كى

a - د ماليکول څخه د هر فرگمنت د جدا کيدو په وخت کې کومه رابطه شليږي.

جواب : په ۲۳۷ مخ کې جدا شوي ټوټې او د شلیدلي رابطي نمرې ورکړل شویدي.

b - د نوموړي ماليکول څخه د لاس ته راغليو فرگمنتو څخه معلوميږي چې د دغه فرگمنتو د جملې څخه د يو فر گمنت په جلا کیدو کې نه یوازې یوه کیمیاوي رابطه شلیدلې ده بلکه په هغې کې د یوه اتوم څای هم بدل شویدی. تاسي وواياست چې دغه فرگمنت كوم دى دلته په ماليكول كې كومه اړيكه شليدلې ده او د كوم اتوم څاى بدل

جواب : دغه فرگمنت HO - CH - CH3 دی دلته په مالیکول کې (4) نمبر رابطه شلیدلې ده او دلته د اتوم د C د اتوم څخه د O اتوم ته ورغلي دي.

سوال 7: د لاندې کیمیاوي موادو د مالیکولو څخه کوم فرگمنتونه جلا کیدای شي.

a - بروم متان

b - يرويان

جواب : لمړی د هرې مادې د ماليکول جوړښت او بيا د هر ماليکول فر گمنتونه ليکو.

$$\mathbf{H}$$
 -a

CH3, Br, CH2-Br, H, CHBr, CH2

CH3 - CH2 - CH2 , CH3 - CH - CH3 , C2H5 , CH3 , H

۲ مالیکول جوړښت او د هغې څخه لاس ک د عالیکول جوړښت او د هغې څخه لاس ته راغليو فرگمنتو ته متوجه شۍ نو ليدل کيږي چې د نورو فرگمنتو د جلا کيدو امکان هم شته . دغه فرگمنتونه کوم دي چې پاس نه دي ښودل شوي.

$$CH^{\stackrel{*}{}}$$
 او $H^{\stackrel{*}{}}$

سوال 9 : د يوې کيمياوي مادې په ماسسپکتروم کې د کتلې 15 , 29 او 45 اتومي واحده (amu) فرگمنتونه لیدل کیږي د لاندې جدول له مخې ووایاست چې دغه کومه ماده ده.

(amu) کتله په M	د ا	گروپ	کیمیاوي ماده
1		. H	الديهايد، ايترونه ، امينونه
15		CH ₃	د میتایل لرونکی مختلف مرکبات
2 9		CHO, C ₂ H ₅	الديهايد، ايتايل لرونكي مركبات
45	and the second	СООН	عضوي تيزابونه

جواب : هغه کیمیاوي ماده چې له دغه گروپو څخه جوړه وي کیدای شي چې پروپانک اسید وي.

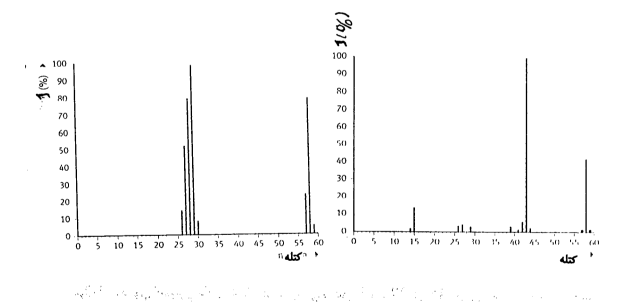
CH3 - CH2 - COOH

سوال 10 : په يو ماسسپکتروم کې کوم پيک د امتحاني مادې د جوړښت په هکله دقيق معلومات ور کوي a a a

b – هغه پیک چې په کوچنۍ کتله پورې مربوط وي.

جواب : هغه پيک چې د لويې کتلې لرونکی فر گمنت پورې مربوط وي د امتحاني مادې د ماليکول لوی قسمت ښثي او د ماليکول لوی قسمت ښثي او د ماليکول لوی قسمت د اصلي ماليکول د جوړښت په هکله دقيق معلومات ور کوي.

سوال 11 – د پروپانون او پروپانل ماليکولي کتلې يو شی دي مگر د هغوئ ماسسېکترونه سره فرق لري چې په (8-8) او (8-8) شکلونو کې ښودل شويدي.



(8-8) شكل

(8 - 7) شكل

وواياست چې كوم ماسسپكتروم د كومې مادې څخه لاس ته راغلى دى. جواب : لمړى د دغه دواړو كيمياوي مركباتو ساختماني فورمولونه ليكو. بيا د دغه ساختماني فورمولونو له مخې د مختلفو فرگمنتو د جلا كيدو امكان او هم د باقي پاتې قسمت كتله په نظر كې نيسو .

سوال 2 1 : په مخدره موادو او هم په باراني ډند اوبو کي يوه ډيره مضره ماده يعنې د سوال 2 1 : په مخدره موادو او هم په باراني ډند اوبو کي يوه ډيره مضره مادې د تثبيتولو 2,4 D دى موجوده وي. ددې مادې د تثبيتولو د ياره ماسسپکترومتري ډيره استعماليږي. د دې مادې کيمياوي فورمول دا دى.

د دې مادې ماسسېکتروم کې په amu, 162 amu او 220 amu پیکونه جوړیږي د دې پیکونو جوړیدل توضیح کړۍ

جواب : د نوموړې مادې ماليکولي کتله 220 amu ده پس لرو چې :

a د 220 amu پيک پخپله په ماليکول ايون پورې اړه لري.

جداشي نود (m=45~amu) جداشي نود COOH جداشي نود - که له دغه ماليکول څخه د $Cl_2-C_6H_3-O-CH_2$ پيک په 175~amu يعنې د 175~amu پيک لاس ته راځي يعنې د

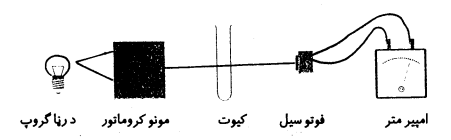
فرگمنت پورې اړه لري. c – که د 2,4D د مالیکول څخه داسې یو گروپ چې کتله ئې $58~\mathrm{amu}$ وي جدا شي (260 = 58- 0) نو $Cl_2 - CeH_3 - O - CH_2$ پیک لاس ته راځي مگر دلته نور امکانات هم شته. مثلاً که د 162 amu بیک لاس ته راځي مگر دلته نور امکانات هم شته. مثلاً که د m = 175 amu فرگمنت څخه چې کتله ثي اتوم د O اتوم ته لاړ شي په هغه صورت کې د O O د د لاس ته راځي.

تبصره: ماسپکترومتري يواڅې د ماليکول د فرگمنتونو د کتلو له مخې دماليکول د جوړښت په هکله قضاوت کوي. دا چې مختلف فرگمنتونه لکه C2H5, CHO کيدای شي عينې کتله ولري نو په دې دليل د ماسپکتروم له مخې د ماليکول د جوړښت په هکله مطلق قضاوت ډير اطميناني ندی پر ته له دې د ماسسپکترو سکوبي د مطالعې څخه داسې ښکاري چې د يو ماسسپکتروم توضيح کول اوږده عملي تجربه غواړي او د کيمياوي موادو د ماليکول د جوړښت د پيژندنې دپاره بعضي وخت اضافي تحقيقاتو ته ضرورت پيښيږي.

جذبي سيكترومتري

بعضي مواد، مايعات او محلولونه څانگړي (خاص) رنگ لري. مثلاً د مسو د مالگو محلولونه اکثراً آبي رنگه وي چې د دغه رنگ له مخې د مس مالگي پيژندل کيداي شي.

کله چې رڼا (د لیدو وړ وړانگې) رنگه موادو ته داخلیږي نو رنگه مواد درڼا د اوه رنگه وړانگو له جملې څخه یوازې هغه وړانگې چې د څپې (موج) اوږدوالی ئې معین قیمت لري جذبولای شي. د موادو د دې خاصیت پر بنسټ د کپمیاوي موادو د پیژندلو یو متود چې جذبي سپکترومتري ئې بولي منځ ته راغلی دی. هغه وسیله چې د جذبي سپکترومتري تې بولي منځ ته راغلی دی. هغه وسیله چې د جذبي سپکترومتري تجربي پکې سرته رسي د سپکتروفوتومتر په نامه یادیږي. د دې وسیلي د کار طرز په لاندې ډول دی.



(9 - 8) شكل: جذبي سپكتروفوتومتر

د رڼا وړانگې مونو کروماتور ته راځي. د مونو کروماتور څخه د رڼا د اوه ډوله رنگه وړانگو له جملې څخه فقط يو ډول وړانگې جې د ټولو د څپو اوږدوالی (λ) يو شی وي وتلای شي. د مونو کروماتور څخه راوتلې وړانگې يو شپشه ئې نل (کيوت) ته راځي. په دې نل کې کيمياوي مواد اچول کيږي. کله چې يو رنگه وړانگې د شيشه ئې نل څخه تيريږي نو دغه کيمياوي مواد د وړانگو هو قسمت جذبوي چې په نتيجه کې د کيوت څخه د وتليو وړانگو شدت کميږي. د

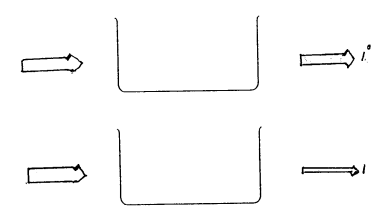
کيوت څخه د وتليو وړانگو شدت په درې طريقو اندازه کيږي.

1-c کیوت څخه د راوتلیو وړانگو په لار کې فوتو سل اېښودل کیږي چې د پاتر تاثیر لاندې په فوتو سل کې د برق جریان منځ ته راځي او د امپیر متر په واسطه اندازه کیږي. چې د برق د جریان د شدت له مخې فوتو سل ته د راغلیو وړانگو شدت معلوموي. په دې تجربو کې دوه کیوتونه چې قطرونه ثې یو شی وي په کاریږي. په لمړي کیوت کې مقیاسي مایع او په بل کیوت کې امتحاني محلول اچول کیږي. د مقیاسي مایع څخه د راتیر شویو وړانگو شدت په 1 او د محلول څخه د راتیر شویو وړانگو شدت په 1 سودل کیږي.

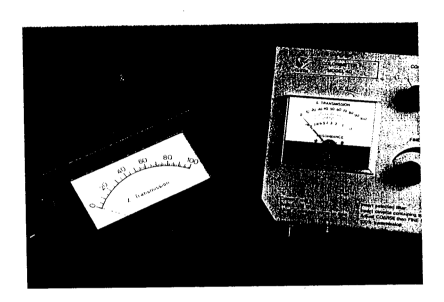
2 - د کيوت څخه د راتير شويو وړانگو شدت د يوې بلي آلي په واسطه هم معلوموي.

دلته د جذب شویو وړانگو اندازه د ترانسمیسیون په فیصدۍ سره ښئي. د دې آلې لوحه د صفر څخه تر 100 پورې درجې لري. کله چې د مقیاسي مایع څخه د تیر شویو وړانگو شدت 1° معلوموي نو د الې ستن پر 00 و برابروي. بیا د محلول څخه د تیر شویو وړانگو د شدت اندازه کولو په وخت دغه ستن د 100 څخه ښکته راڅي او کوم عدد چې ښئې د ترانسمیسیون د فیصدۍ په نامه یادیږي.

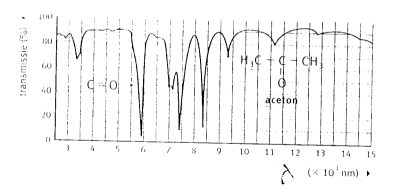
 $\frac{1}{2} = E$ کولوري متر (colorimeter) یوه بله آله ده چې د ترانسمیسیون فیصدي او اوپتیکې کثافت E = $\frac{1}{2}$ د حواړه یو ځای ښئي. په دې آله کې د مقیاسي مایع څخه د تیر شویو وړانگو د شدت E د اندازه کولو په وخت د آلې ستن د ترانسمیسیون پر E او د E پر صفر درجه راځي. که د مقیاسي مایع او امتحاني محلول د کیوتونو قطرونه یو شی وي نو بیا د عین محلول د پاره د $\frac{1}{2}$ کمیت یو معین قیمت لري. او دا چې د محلول د غلظت په زیاتیدو سره د رڼا جذب زیات او E قیمت کمیږي چې د دې سره متناسب د E = E (E) قیمت زیاتیږي نو ځکه د بعضي موادو د محلولو غلظت د جذبي سپکترو متري په واسطه معلومیدای شي.



او محلول ($\hat{1}$) څخه د رڼا تيريدل ($\hat{1}$) او محلول ($\hat{1}$) څخه د رڼا تيريدل

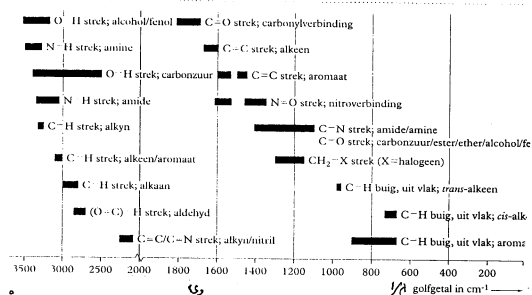


. د ندازه کولو آلې. E شکل د ترانسميسيون او E



(12- 8) شكل: د استون IR سپكتر

 $(\omega = \frac{1}{h})$ دويم (8 - 2) جدول : د IR په سپکتر کې د بعضي گروپونو مشخصه ئي موجي اعداد



V و V

مثال : که د KSCN محلول په یو بل محلو ل کې چې د Fe و ایونونه لري واچول شي نو د FeSCN ایونونه چې مخلول کې سور رنگ لري جوړیږي.

- د جذبي سپکترومتري په متود دغه سيستم مطالعه او هم وواياست چي:
 - 1 د رڼا کومي وړانگي په دغه سيستم کي اعظمي جذبيږي.
- 2 آیا د سیستم رنگ او د جذب شویو وړانگو رنگ سره یو شي دی او که نه؟

تجربه

ه - په يو كيوت كې د KSCN رقيق محلول (مقياسى مايع) واچوۍ بيا يو ملي ليتر د KSCN محلول او يو ملي ليتر د KSCN رقيق محلول سره گڼ كړۍ او لاس ته راغلى محلول په مقطرو اوبو دوره رقيق كړۍ چې سور رنگ ثي پاتي وي. دغه محلول په يو بل كيوت كې واچوۍ.

b - سپکتروفوتومتر د رڼا په $\lambda=400~\mathrm{nm}$ برابر کړۍ بیا د مقیاسي مایع کیوت په سپکتروفوتومتر کې کښیږدۍ او د رڼا د شدت د اندازه کولو د آلې پر لوحه ستن I^0 پر I^0 د رجو او د I^0 پر صفر د رجه ودروۍ له دې وروسته د I^0 او I^0 گډوله سور رنگی محلول (امتحاني محلول) په سپکتروفوتو متر کې کښیږدۍ لو I^0 څې اندازه کړۍ I^0

b = c عمليه د رڼا په نورو وړانگو (λ) تکرار کړۍ او هر څل د مقياسي مايع څخه د راوتليو وړانگو د شدت د اندازه کولو لپاره د لوحي ستن پر $\Gamma = 100$ او $\Gamma = 100$ و دروۍ او بيا وروسته $\Gamma = 100$ معلوم کړۍ چې پدې ډول هغه وړانگې $\Gamma = 100$ چې په سيستم کې اعظمي جذبيږي معلوميدای شي. د دې تجربې وروسته پورتني درې سوالو ته داسي جواب پيدا کوي.

ا - به پورتنی سیستم کی د رڼا $\lambda = 490 - 510$ nm جذب لری.

2 - دغه رڼا آبي - شين رنگ لري او محلول سور رنگ لري مگر بيا هم شين او سور رنگ انډول (complementar) رنگونه دی.

سوال 13 : كه د Fe د محلول عُلظت زيات شي نو د رڼا جذب هم زياتيږي.

. وواياست چې د I قيمت کم او که زياتيږي a

وواياست چې د E قيمت کم او که زياتيږي. b

جواب : که په محلول کې د $\stackrel{*}{\text{Fe}}$ غلظت زیات شي نو د I قیمت کم او د E = $\frac{1}{1-1}$ قیمت زیاتیږي. سوال 14 : په جذبي سپکترومتري کې د مقیاسي مایع او امتحاني محلول د رڼا جذب د قابلیت د اندازه کولو دپاره عین یو رنگه وړانگې ($\lambda = \text{const}$) په کاریږي. که د امتحاني محلول دپاره د بل ډول یو رنگه وړانگو څخه کار واخستل شي نو نتیجه به تي څه وي؟

جواب :بل ډول يو رنگه وړانگې لږې او يا ډيرې جذبيږي پس د ${f I}$ قيمت تغير کوي او نتيجه ${f \cdot}$

غلطيه وي.

سوال 15 – احمد دجذبي سپکترومتري د څیړنو په جریان کې کله چې په مختلفو مونو کروماتیکو وړانگو کار کوي په هرې 1° نه هرې 1° نه هرې 1° نه برابروي او وروسته 1° اندازه کوي. ملالۍ په هرې 1° قیمت پر 100° نه برابروي بلکې د هغې په تجربو کې د 1° قیمت د 100° څخه تر 100° تغیر کوي.

a - آيا د هغوئ د واړو جذبي سپکترونه سره فرق لري او که نه ؟

b - د کوم يوه نتايج به ډير دقيق وي.

جواب : د جذيي سېكتر كواردينات $(E-\lambda)$ دي چې $-\frac{1}{4}$ - $E=\log$ دى كه د I د اندازه كولو دپاره ستن پر I برابره شي او بيا د I د اندازه كولو په وخت ستن I نه راښكته شي يا كه د I د اندازه كولو په وخت ستن I ته راښكته شي په هر صورت د I وخت ستن پر I I د اندازه كولو په وخت ستن I

او I فرق يوشى او هم $-\frac{1}{1}$ - ډير فرق نه کوي.

ا مگر خبره دا ده چې که هر څُل د $\mathbf{I}^{\mathbf{o}}$ د اندازه کولو دپاره ستن پر همغه اعظمي عدد (100%) ودرول شي او بیا \mathbf{I} اندازه شي نو حسابي غلطي به کمي وي او د تجربو نتيجې به دقيقې وي.

سوال 16 – په پورتنۍ تجربه کې مو د FeCla محلول د KSCN د محلول په واسطه رنگه کړ او د مقیاسي مایع په حیث مو د KSCN د رقیق محلول څخه کار واخیست. آیا کولای شو چې د KSCN د رقیق محلول پر ځای د مقطرو اوبو څخه د مقیاسي مایع په حیث کار واخلو.

جواب : د امتحاني محلول څخه پر ته بله هره بې رنگه مايع كيداى شي چې د مقياسي مايع پر څاى استعمال شي. دلته بايد وكتل شي چې آيا د مقطرو اوبو او د KSCN د محلول دپاره د \mathbf{I}° قيمت يو شى دى او كه نه ؟ سمال \mathbf{I}° .

E که د کیوت قطر زیات شی (په کیوت کی د رڼا لار اوږده شی) د E فیمت کم او که زیاتیږي -a

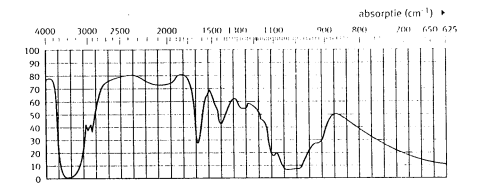
که د امتحانی مادې غلظت په محلول کی زیات شی د ${f E}$ قیمت کم او که زیاتیږي؟ -b

جواب : که دکیوت قطر زیات شي نو د رڼا د جذب مقدار زیات او د ا قیمتونه که مري مگر دا چې امتحاني رنگه مواد د مقیاسي مایع په پر تله ډیره رڼا جذبوي دلته د I قیمت د I په پر تله زیا ت کمیږي او په نتیجه کې I د I په پر تله ډیر کمیږي او I د I د I په پر تله ډیر کمیږي او I د نیات د نیات د د نیات د د نیات د نیات د نیات د نیات د نیات د نیات د د نیات د د نیات د نیات

ډير زياتيږي. q_{0} ورم ورم سوال 18: په اوبو کې د 40% الديهايد محلول د فورمالين په نامه ياديږي. دغه محلول د مکروب ضد موادو په حيث او هم د اناتومي نمونو د ساتلو دپاره ډير استعمال لري. په دغه محلول کې په لاندې ډول کيمياوي تعادل وجود لري.

$$H_2C = O + H_2O \longrightarrow H_2C (OH)$$

د فورمالین IR سپکتر په / '3-8) شکل کې ورکړل شوی دی.



. (13 - 8) شكل :د فورمالين IR سپكتر

د (\mathcal{L}) جدول له مخې په دې سپکر کې يوازې يو پيک د CH_2 (OH)2 موجوديت ښئي. او نور پيکونه O - H په دې هکله څه معلومات نشي ور کولای. $\frac{1}{3}$ 3500 cm فريکونسي ته نژدې پيک په نوموړي مخلوط کې د CH_2 (OH)2 د موجوديت حکم نشي کولای.

موجودیت نشي ثابتولای په داسې حال کې چې په دې $\mathrm{CH2}(\mathrm{OH})^2$ ميخودیت نشي ثابتولای په داسې حال کې چې په دې مرکب کې دوه د O - H رابطي شته.

. ووایاست چې کوم پیک د $CH2~(OH)^2~$ موجودیت ښودلای شي - b

جواب :

او هم د H2O او هم د CH2 (OH) و H2C=O , H2O او هم د H2O او هم د CH2 (OH) یه مالیکول کی د OH رابطه وجود لري.

b - د فورمالين د اجزاؤ د ماليکولو جوړښت په لاندې ډول دی:

له پورتنيو ماليکولي جوړښتونو څخه ښکاري چې د C- O رابطه يوازې په C+ C کې ده چې په C+ C0 او په ښاوخو C- C2 کې نشته . د جدول له مخې د C- C3 اړيکه هغه وړانگې چې فريکونسي ئې د C- C4 په شاوخو اکې وي جذبولای شي پس په پورتني سپکتر کې د C- C4 فريکونسۍ ته نژدې پيک د C- C6 اړيکه يعنې د C4 د

جذبي سپكترومتري او د كيمياوي موادو دمقدار پيژندل:

هره کیمیاوي ماده یوازې د رڼا څانگړې وړانگې (λ) جذبولای شي چې د دې خاصیت پر بنسټ د کیمیاوي موادو نوعیت او مقدار دواړه پیژندل کیدای شي. دلامبرت – بیر د قانون له مخې د یو سیستم اوپتیکي کثافت $= (-1)^{1/2} - 1$ په هغه سیستم کې د رڼا جذبونکې مادې د غلظت سره مستقیم تناسب لري.

$$E = \log \frac{l^{\circ}}{l} = \varepsilon \cdot c \cdot d \cdot \dots \cdot (8-1)$$

دلته ε د مولري جذب د ضریب په نامه یادیږي. د ε قیمت د وړانگو په λ او د رڼا جذبونکې مادې په طبیعت پورې اړه لري. د ε واحد و واحد و دی.

د محلول مولري غلظت او d د کیوت قطر (په محلول کې د رڼالار) ښئي. له پورتنۍ رابطې څخه ښکاري چې که $C = \frac{\mu \Omega}{2}$ که $C = \frac{\mu \Omega}{2}$ او C = 1 وي نو په دې شرایطو کې $E = \varepsilon$ کیږي. همدارنگه د C = 1 رابطې څخه ښکاري چې د C = 1 او C = 1 تر منځ رابطه مستقیم خط جوړوي نو که موږ د یوې امتحاني مادې د مختلفو غلظتو محلولونه جوړ کړو او د هغوځ اوپتیکي کثافتونه عملاً معلوم کړو نو داسې یوستقیم خط(معیاري گراف) به لاس ته

راشي چې د (E-C) د کوارديناتو د مبدا څخه تيريږي. د دغسي گراف په مرسته د همدغې مادې نامعلوم غلظتونه معلوميدای شي. البته شرط ثي دا دی چې ټولې تجربې په عين آلې او په عين وړانگو (λ) سر ته ورسي او د ټولو کيوتونو قطرونه (d) يو شي وي.

تجربه : د ځمکې پر مخ اوبو کې د اوسپنې مقدار معلومول :

د ځمکې پر مخ اوبو کې د اوسپنې د مقدار د معلومولو دپاره لمړی باید معیاري گراف رسم کړو. $^{+2}$ علام د ایونو مقدار ($^{+3}$ مساوي $^{+2}$ مساوي $^{+3}$ وي. بیا په $^{+3}$ مساوي $^{+3}$ مساوي $^{+3}$ د ایونو مقدار ($^{+3}$ د ایونو د ایونو

نهو امتحاني تيوبو کې د دې محلول ،اوبو او KSCN د محلول څخه په لاندې ډول 9 محلولونه جوړ کړۍ او د هر محلول مولري غلظت [] محاسبه کړۍ

د تيوب نمبر	4 + 3 د Fe . aqa ml	KSCN ml	اوبه ml	[Fe] -5 mol/liter	E
1	1,0	1,0	8,0	1,79	0,12
2	2,0	1,0	7,0	3,58	0,31
3	3,0	1,0	6,0	5,37	0,56
4	4,0	1,0	5,0	7,16	0,77
5	5,0	1,0	4,0	8,95	0,87
6	6,0	1,0	3,0	10,70	1,16
7	7,0	1,0	2,0	12,5	1,28
8	8,0	1,0	1,0	14,30	1,59
9	9,0	1,0		16,1	1,70

b - يو كيوت كى مقطرى اوبه واچوى بيا كيوت په سيكتروفونو متر كي كشيردى د E (extinctie)→
1,4
1,2 او E = 0 برابره کړۍ. I = 100%c د نهو واړو امتحاني محلولونو څخه په نهو پاکو او وچو کیوتونو کی (د کیوتونو قطرونه باید یو شی وي) امتحانی محلولونه واخلۍ او ${f E}$ ئی معلوم کړه . . اوبیاد (E - C) معیاری گراف رسم کړۍ. 1,0 d - بيا د ځمکې د مخ اوبه فلتر کړۍ او د هغې څخه : 0,8 یو معین مقدار مثلاً 0,4ml اوبه واخلی به هغی کی 0,6 يو الرد KSCN محلول اوبيا پر هغی دومره مقطر اوبه واچوۍ تر خو حجم ئي 10 ml ته ورسي اوس 0,4 د دې محلول E اندازه کړۍ او د معیاري گراف په 0,2 مرسته به هغی کی د اوسینی مقدار mol/liter معلوم 10,0 [Fe3 - 15 mol L حل : د پورتنی جدول په اساس د (E-C) گراف

(14 أ- 8) شكل: د (E - C.) معياري گراف

(8 - 14) شكل كي ښودل شوى دى.

$$9.\overline{10}.25 = 2.25.\overline{10} \approx 2.3.\overline{10} \text{ mol/L}$$

نن ورځ د کیمیاوي موادو د نوعیت او مقدار د پیژندنې دپاره د جذبي سپکترومترۍ څخه ډیر استفاده کیږي. مثلاً ترافیک د یو ډول مخصوصې آلې په مرسته کولای شي د درایور د خولې څخه په راوتلې هوا کې د الکولو ډیر کم مقدار معلوم کړي. په دې آله کې یو مخصوص لایزر دی چې د هغې څخه داسې وړانگې چې د څپې اوږودوالی ثې 4 µ m , د درایور د خولې څخه په راوتلي هوا کې د الکولو مقدار په مالیکولونه دغه وړانگې جذبوي او په نتیجه کې د وړانگو شدت کمیږي او د هغې له مخې په هوا کې د الکولو مقدار په اتومات ډول معلومیږي.

سوال 19 :بروم تایمول بلو یو ضعیف تیزاب دی چې په $^{
m HB}$ سره ښودل کیږي. دغه تیزاب په اوبو کې په لاندې ډول تفکیک کیږي.

$$HB \cdot aq + H_2O \longrightarrow H_3O \cdot (aq) + \overline{B} \cdot (aq) \cdot \dots \cdot (a)$$

د پورتني تعادل ثابت داسې ښودل کيږي.

دلته (aq) او (aq) \ddot{B} مختلف رنگونه لري نو څکه بروم تایمول بلو د تیزابي –قلوي معرف په حیث استعمالیږي. (B) HB (aq) په تیزابي محیط کې زیړ رنگ او (aq) \ddot{B} په قلوي محیط کې آبي رنگ لري.

 $B^{'}$ (aq) او که د $B^{'}$ (aq) اه کبله دی. $B^{'}$ (aq) او که د فراړي چې د بروم تايمول بلو د $B^{'}$ (aq) د شدت او د $B^{'}$ (aq) $B^{'}$ (aq) مستقيم خط لاس ته $B^{'}$ (aq) اي د دې کار لپاره هغه يو ستاندارد محلول چې د $B^{'}$ غلظت ئې $B^{'}$ $B^{'}$ ($B^{'}$) د عجوړوي او بيا د دې محلول څخه يو شمير نور محلولونه چې د $B^{'}$ (aq) غلظت ئې معلوم وي جوړوي. وواياست هغه محلول چې د $B^{'}$ (ag) قيمت ئې د ستاندارد محلول نيماڻي وي څنگه جوړ کړۍ او د دې کار لپاره د سلندر حجم بايد څومره

 $^{\circ}$ وواياست چې ولې دغه مستقيم خط بايد د کوار ديناتو د مبدأ څخه ټير شي.

ا محلول (6,8 = PH = 6,8) جوړوي او پر هغې 1,00 . 10^{5} mol/l د 10^{5} mol/l محلول علاوه کوي. د الله د 10^{5} بو قسمت انفکاک کوي او لاس ته راغلی محلول شین رنگ لري دا څکه چې په دې محلول کې زیړ او 10^{5} ساوي دي. احمد د 10^{5} غلظت د محلول د 10^{5} د اندازه کولو له لارې معلولموي دا څکه چې دلته زیړ

رنگ د محلول د ${
m E}$ د قیمت په تغیر کې رول نه لري. ووایاست چې ولې زیړ رنگ دلته د ${
m E}$ د قیمت په تغیر کې تاثیر نەلرى.

ا د مستقیم (E - [B]) مستقیم (E - [B] میدا کر د نوموړی محلول اوبتیکی کثافت E = 0.20خط به مرسته د [B] غلظت پیدا کړی.

د آق $[ar{B}]$ د قیمت د معلومولو وروسته احمد غواړي چې د $[ar{B}]$ د انفکاک ثابت [Kz) پیدا کړي او د دې کار $[ar{B}]$ لباره هغه باید په دې بفر محلول کې د [H3O] او [HB] قیمتونه هم پیدا کړی. دغه محاسبات سرته ورسوۍ

حل:

پوهيږو چې په قلوي محلول کې د \widetilde{OH} ايونونه ډير وي. د \widetilde{OH} ايونونه د ايونو سره تعامل کوی او - \widetilde{OH} اوبه جوړوي نو د HB د ايوني انفكاک تعادل (a) ښي لاس خواته درنيږي چې په نتيجه كې د HB غلظت كړ او د $\overline{\mathrm{B}}$ ایونونه په محلول کی زیاتیږی او د محلول رنگ آیی گرڅی.

b - باید د ستاندارد محلول د حجم به اندازه مقطری اوبه به ستاندارد محلول علاوه کړۍ د دې کار دیاره کیدای شی چی یو ml 25 سلندر واخلی به هغی کی ml 10 ستاندارد محلول او ml 10 مقطری اوبه سره گل کړی۔ د کا - اور دیناتو د مبداً څخه تیریږي . داڅکه چې $E = \log - \frac{1}{1}$ دی کله چې E - C د کله چې د کواردیناتو د مبداً څخه تیریږي . داڅکه چې E - Cاو C = 0 او $C = \frac{r^0}{l}$ او C = 0 کیری.

احمد د محلول د E د اندازه کولو لپاره داسې وړانگې λ په کاروي چې په آبې رنگه موادو کې جذبيدای شي -

اوزير رنگه موادو كې نشي جذبيداى نو څكه زيړ رنگ د $\stackrel{.}{E}$ په تغير كې تأثير نلري. $\stackrel{.}{E}$ و نصح خديداى نو څكه زيړ رنگ د $\stackrel{.}{E}$ و يو ايدل كېږي د $\stackrel{.}{E}$ = 0,20 سرها/ $\stackrel{.}{E}$ = 0,40 . $\stackrel{.}{I0}$ mol/ $\stackrel{.}{E}$ = 0,20 ع - كه د محلول $\stackrel{.}{E}$ = 0,40 وي نو 0,10 mol/0 = 0,20 عيږي پس لرو چې:

ن لمړنی غلظت
$$HB$$
 ع = 1,00 . 10^{5} mol L^{-1} HB ع = $[B_{aq}] = 0$, $40 \cdot 10^{-5}$ mol L^{-1} HB ع = $[B_{aq}] = 0$, $40 \cdot 10^{-5}$ mol L^{-1} HB ع = 1,00 . 10^{-5} - $[B_{aq}] = 1,00 \cdot 10^{-5}$ علظت د تعادل په حالت کې $[B_{aq}] = 1,00 \cdot 10^{-5}$ $[B_{aq}] = 1,00 \cdot 10^{-5}$ $[B_{aq}] = 1,00 \cdot 10^{-5}$ $[B_{aq}] = 1,00 \cdot 10^{-5}$

یس په تعادلي حالت کې د ټولو موادو غلظتونه مساوي کیږي له :

[HB aq] = 0.6
$$\cdot 10^{-5}$$
 mol L'
[B aq] = 0.40 $\cdot 10^{-5}$ mol L'
[H3O] - 1.6 $\cdot 10^{-7}$ mol L'

$$Kz = \frac{\begin{bmatrix} H_{L} \cdot aq \end{bmatrix} \begin{bmatrix} B \cdot aq \end{bmatrix}}{\begin{bmatrix} HB \cdot aq \end{bmatrix}} = \frac{1,6 \cdot 10 \cdot 0,4 \cdot 10}{0,6 \cdot 10} = 1,1 \cdot 10^{7}$$

سوال 20 : په جوش اوبو کې منحل اکسيجن د فلزي شيانو د تخريب سبب گرڅي په اوبو کې منحل اکسيجن د سوديم سلفايت په واسطه لري کيدای شي.

د پورتنۍ معادلې په اساس د سوديم سلفايت مقدار محاسبه کوو او بيا د دې لپاره چې ټول اکسيجن په پوره ډول د اوبو څخه لرې شوي وي يو څه اندازه زيات سوديم سلفايت په اوبو کې اچوو. د سوديم سلفايت د اضافي مقدار د معلومولو لپاره په همغه اوبو کې ايودين علاوه کوو.

ایودین د (aq) SO_3^2 (aq) ایودین د (aq) ایودین د (aq) ایودین د (aq) ایودین د دې تعامل څخه پاتي ټولې (aq) SO_3^2 (aq) بدل شي. د دې تعامل څخه د پاتي شوي ایودین مقدار داسې معلوموو چې لاس ته راغلی محلول د سودیم تیو سلفیت د محلول په واسطه تتر کوو (3 معادله) د او په دې ترتیب د (2) تعامل څخه پاتي ایودین معلوموو. که د ایودین معلومیږي چې په معلوم وي نو د هغه څخه د (2) تعامل څخه پاتي ایودین مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (a) تعامل څخه پاتي ایودین مقدار تفریق کوو نو هغه مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (a) تعامل څخه پاتي ایودین مقدار تفریق کوو نو هغه مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (a) تعامل څخه پاتي ایودین مقدار تفریق کوو نو هغه مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (a) تعامل څخه پاتي ایودین مقدار تفریق کوو نو هغه مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (a) تعامل څخه پاتې ایودین مقدار تفریق کوو نو هغه مقدار ایودین معلومیږي چې په SO_3^2 (عامل کې مصرف شوی دی.

aد تودوخې په $293^{\circ}k$ کې په يوليتر اوبو کې 1,38 . 10 ه 1,38 اکسيجن حل کيدای شي. وواياست چې د يو ليتر اوبو څخه د منحل اکسيجن د ليرې کولو دپاره څو گرامه سوديم سلفايت ضرور دي. اوس څو گرامه سوديم سلفايت واخستل شي چې د دې ضروري مقدار څخه زيات وي.

b – د سوديم سلفايت او ايودين د تعامل معادله وليكي.

c - د سودیم تیو سافیت او ایودین د تعامل معادله ولیکی.

 $\frac{32}{10}$ د سودیم سلفایت د علاوه کولو وروسته د توموړو آوبو په 100 کی 10 ملي لیتره 10 . 1,5 . 10 ایودین محلول اچول شویدي. دلته د (2) تعامل څخه د پاتې ایودن مقدار معلومولو په غرض د دې محلول د تتر دپاره 10,25 ملي لیتره 10,25 . 10 د سودیم تیوسلفیت محلول مصرف شویدی معلوم کړۍ چې د (1) تعامل څخه وروسته په یو لیتر جوش اوبو کې څو ملي گرامه سودیم سلفایت پاتې دی.

حل:

2 mol imol

x 1,38.10 mol

X = 2.1,38.10 = 2,76.10 mol = 2,76.10.126 = 0,348 gr

اوس که موږ (gr) سوديم سلفايت په يوليتر جوش اوبو کې واچوو نو دا مقدار د ضروري مقدار $(0,4 \ gr)$ څخه زيات دی.

$$SO_{3 (aq)} + I_{2 (aq)} + H_{2}O \xrightarrow{-1} SO_{4 (aq)} + 2H_{(aq)} + 2I_{(aq)} \dots (2)$$

$$I_{2 (aq)} + 2S_{2}O_{3 (aq)} \xrightarrow{-2} 2I_{(aq)} + S_{4}O_{6 (aq)} \dots (3)$$

$$I_{2} + 2\vec{e} \xrightarrow{-2} 2\vec{I}_{(aq)}$$

$$2S_{2}O_{3} - 2\vec{e} \xrightarrow{-2} S_{4}O_{6 (aq)}$$

- d

 $^{-2}$ سوديم تيو سلفيت $=10.25 \cdot 1.16 \cdot 10 \, \mathrm{M} = 0,\, 119 \, \mathrm{mmol} \, \mathrm{S}_2\mathrm{O}_3$

-2 د يو مول I_2 سره تعامل کوي پس لرو چې: S_2O_3 د يو مول کوي پس لرو چې:

مند مقدار ايودين چې د سوديم تيو سلفيت سره ثې تعامل کړيدی = 0,119 : 2=5,95 . $10 \; \mathrm{mmol} \; \mathrm{I}_2$

د ايودين ټول مقدار = په (2) معادله کې مصرف شوي ايودين
$$-5,95 \cdot 10 \text{ mmol} = -5,95 \cdot 10 \text{ mmol} = -2$$
 0,150 mmol - 5,95 \cdot 10 mmol = 15 \cdot 10 - 5,95 \cdot 10 mmol . I_{2 (aq)}

په (2) معادله کې مصرف شوی ايودين ټول د هغه SO_3 د اکسيديشن لپاره مصرف شوي دي چې د (1) عادله کې معادله کې د SO_3 او I2 د مولونو تعداد يو شی دی پس د (1) معادلې غخه د Na2SO₃ پاتي مقدار مساوي کيږي.

9,06 . 10 mmol/100ml = 90,6 . 10 mmol/liter = 0,906 mmol Na₂SO₃/liter = 0,906 . 126 = 114,156 mgr Na₂SO₃/liter

سوال 21 : د جذبي سپکترومتري په واسطه کولای شو چې د څمکې په اوبو کې د نایتریت د ایونو اندازه معلومه کړو. دا ځکه چې د نایتریت ایونونه د سالیسالک اسید سره تعامل کوي او په قلوي محیط کې د دغه موادو د محلول رنگ ژیړ گرځي.

a – د ژیړ رنگه محلول د جذبی سپکترومتری تجربه تشریح کړۍ

د لامبرت – بیرد د قانون له مخې هغه تجربه تشریح کړۍ چې د څمکې د مخ په اوبو کې د نایتریت د ایونو $\,b\,$ مقدار معلومیدای شی.

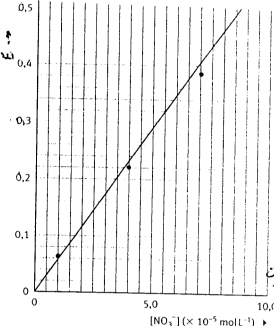
c - c ځمکې په اوبو کې د نایتریت د ایونو د مقدار د معلومولو د پاره د E - $[NO_3]$

معومونو د پاره د Γ (Γ (Γ) شکل ښودل شویدی که څمکې د مخ د ابو Γ (Γ) اندازه شوي وي نو د دغه معیاري گراف په مرسته د څمکې په اوبو کې د نایتر د ایونو مقدار معلوم کړۍ د Γ د اندازه کولو په وخت د څمکې اوبه دمقطرو اوبو په واسطه دوچنده رقیقي شویدي.

حل :لمړی باید هغه وړانگې وپیژنو چې په دې سیستم کی اعظمی جذبیری .

د دې کار لپاره په اوبو کې د سالیسالک اسید محلول (مقیاسي محلول) او بل د نایتریت د ایونو او سالیسالک اسید داسې امتحاني محلول چې د دواړو موادو مقدار پکې مساوي وي او ژیړ رنگ ولري جوړوو. بیا د رڼا په مختلفو وړانگو (Λ) . ن د مقیاسي محلوله او دامتحاني محلول په واسطه د رڼا د بنا (Λ) اد دازه او د هرې وړانگې (Λ) ابدازه او د هرې وړانگې (Λ) ابدازه او د هرې وړانگې

کوو بیاد ($E - \lambda$) گراف رسموو چې د هغې له مخې هغه وړانگی چې په ژیړ رنگه محلول کې اعظمي جذبیږي پیژنو.



(8 - 8) شكل : د [NO] عمياري گراف

b - کله چه مو د ژیړ رنگه محلول د جذبي سپکترو متري دپاره مناسبي وړانگې وپیژندلې بیا یو شمیر داسې محلولونه چې د نایتریت د ایونو مقدار پکې معلوم او د سالیسالک اسید په واسطه ژیړ رنگه شوي وي جوړوو. د همدغه پیژندل شویو وړانگو (λ) په واسطه د دغه محلولونو E اندازه کوو او بیا د E اراف (E - E شکل) . وروسته د څکې د مخ اوبه اخلو او یو څه سالیسالک اسید وراچوو تر څو رنگ ئې ژیړ شي . اوس د دې ژیړ رنگه محلول E اندازه او د گراف له مخې په دغه محلول کې د نایتریت غلظت (مول فی لیتر) پیدا کوو.

وري او 10 سرخوري او دغه په يوليتر کې 10 .

کيږي. د بلې خوا دا چې دغه اوبه دوه چنده رقيقي شوي دي نو په يو ليتر د ځمکې اوبو کې د نايترې د ايونو مقدار و 20 . 2 = 40 mg كيرى.

سوال 22 – پتاسيم دای کروميت په اوبو کې په لاندې ډول هايدروليز کيږي.

داچې HCrO4 يو ضعيف تيزاب دی نو د PH په تغير سره پورتنی تعادل يوې خواته ړنگريږي. a – که د محيط PH زيات شي او د هغې سره د حجم تغير د صرف نظر وړ وي نو وواياست چې د Cr2O7 مقدار به په محیط کې کم او که زیات شي.

د پورتني تعامل د تعادل د ثابت $\overset{\cdot}{(K)}$ افاده وليكي. b

پورسي ساس د سادن د بابت رحم المده وليدي. κ د قيمت د معلومولو په غرض موږ د اوبو په يو ليتر بغر محلول کې κ 4 . 10 مول κ حل کوو او κ 3 - κ د قيمت د معلومولو په غرض موږ د اوبو په يو ليتر بغر محلول کې κ 5 مول κ 20 حل کوو او د دې محلول اوپتيکي کثافت د $\lambda=370\,$ nm وړانگو په واسطه $E=1,228\,$ پيدا کوو. که د کيوت قطر يو سانتي متر او د محلول دموادو مولاري ${\bf E}$ $({\bf E})$ په لاندې ډول وي.

$$\varepsilon \text{ Cr2O7. aq} = 7,27.10 \text{ L. mol. cm}$$

$$\epsilon \, HCr \, O_{4 \, aq} = 4.81 \, . \, 10^{3} \, L \, . \, \, mol \, . \, cm^{-1}$$

نو د پورتنی تعامل د تعادل ثابت (k) معلوم کړی.

ص . a – که په دغه محلول کې قلوي زياته شي د Cr2O7 مقدار کم او تعادل ښي خوا ته درنيږي. [HO] = constb – دا چې په محلول کې د اوبو مقدار زيات دي نو

$$K = \frac{[HCr \cdot O_4]^2}{[Cr_2O_7]} = \frac{X^2}{C_7 - X}$$

دواړو رنگه موادو $\stackrel{-2}{E}$ دواړو کې کروم شته نو د دغه محلول عمومي $\stackrel{-2}{E}$ په دغه دواړو رنگه موادو cپورې اړه لري پس لرو چې:

$$d=1 cm$$
 $E = \varepsilon \cdot c \cdot d = \varepsilon \cdot c = \varepsilon \cdot Cr_2O_7 \cdot CCr_2O_7 + \varepsilon \cdot HCrO_4 \cdot C \cdot HCrO_4$

د پورتني کيمياوي تعادل د معادلي څخه ښکاري چې :

$$CCr_{2}\bar{O_{7}} = C_{0} - X = 4,0 \cdot 10^{-4} - X$$

$$CHCr\bar{O}_{4} = 2X = .2X \text{ mol } L^{-1}$$

$$E = 7,27 \cdot 10^{2} (4 \cdot 10^{-4} - X) + 4,81 \cdot 10^{3} \cdot 2X$$

$$1,228 = (0,2908 - 727 \times + 9,62 \cdot 10^{3} \times X)$$

$$X = 1,05 \cdot 10^{-4}$$

$$X = \frac{X^{2}}{(4 \cdot 10^{-4} - 1,5 \cdot 10^{-4})^{2}} = 3,8 \cdot 10^{-5}$$

$$(4 \cdot 10^{-4} - 1,5 \cdot 10^{-4})$$

آزادسوالونه

سوال 1 - اسپرین د سالیسالک اسید او استک اسید څخه لاس ته راځی که اسپرین په اوبو کی واچول شی نو هغه هایدرولیز کیری او بیرته سالیسالک اسید او استک اسید لاس ته راځی. سالیسالک اسید د \dot{F}^{t3} د ایونو سره یو آبی رنگه محلول جوړوي. د جذبي سپکترو سکوپي په واسطه په اسپرين کې د ساليسالک اسيد مقدار معلوم کړۍ

a - سره د دې چې د محلول رنگ آبي دی او د دې سيستم د سپکترو سکوپۍ دپاره به آبي رنگ وړانگې ضرور وي خوبيا هم بهتره ده چې عملاً هغه وړانگې ر λ λ معلومې شي کومې چې په دې سيستم ($F\dot{e}^3$ ، استک اسيد، سالیسالک اسید، اوبه) کی اعظمی جذّب لرٰيُ. $Fe^{\frac{1}{2}}$ محلول دې په $Fe^{\frac{1}{2}}=0,1 \; \mathrm{mol} \; E^{\frac{1}{2}}$ غلظت جوړ شي.

د سالیسالک اسید $(0,1 \, \, \mathrm{mol} \, \, \mathrm{L}^{\prime})$ او استک اسید او دواړو محلولو څخه - د سالیسالک اسید $(0,1 \, \, \mathrm{mol} \, \, \mathrm{L}^{\prime})$ c او b اندازه د b او b اندازه د b اندازه د b او b اندازه د b او b اندازه د b او bمحلولونه سره گډ کړی.

b (ml)	C(ml)	H ₂ O ml
1	1	8
1	2	7
1	3	6
1	4	5
1	5	4
1	6	3
1	7	2

د پورتنیو محلولو د E د اندازه کولو وروسته د (E سالیسالک اسید E) معیاری گراف رسم کړی. E – اسپرین په یو فلاسک کې واچوۍ او مقطرې اوبه پرې علاوه کړۍ تر څو اسپرین حلهتي. د لاس ته راغلي محلول حجم د مقطرو اوبو په واسظه د فلاسک حجم نښې ته ورسوۍ او کوشش دې وشي چې د نظري محاسبې له مخې په لاس ته راغلي محلول کې د سالیسالک اسید غلظت د E0,1 mol E0 څخه زیات نه وي. لاس ته راغلی محلول دې ورو ورو گرم شي تر څو اسپرین مکمل هایدرولیز شي. ورو سته له سړیدو څخه دې دا محلول په همغه اندازه کپوت که واچول شي او E1 تې معلوم کړۍ بیا نو دمعیاري گراف له مخې په نوموړي محلول کې د سالیسالک اسید غلظت معلوم کړۍ.

سوال 2 :

په انگورو کې د بورې اندازه په دې پورې اړه لري چې د انگورو بوټي ته جمله څو ساعته لمر رسيدلی دی. په دې اساس له مختلفو انگورو څخه لاس ته راغلي واينو کې د الکولو اندازه له 12 څخه تر 13% پورې فرق کوي. داسې يوه تجربه معرفي کړۍ چې د رنگ د شدت (colorimetric analysis) له مخې په وا ينو کې د الکولو فيصدی معلوم کړای شي.

سوال 3 : د پنډ (سگرټ لايټر) گاز د مشبوع هايدروکابونو مخلوط دی. د گاز کروماتوگرافي په واسطه معلوم کړۍ چې د دغه گاز اجزأ کوم گازات دي.

سوال 4 : غالی، ټوکران، بعضي کاغذونه، خوراکي شیان او نور یو ډول رنگ لري د رنگه موادو نوعیت او د هغوی اندازه د سپکتروو فوتومتري په واسطه څرنگه پیژندلای شي.

سوال 5 – سپین ټوکران ژر ژیړیږي. د صابوني موادو د جوړولو په فابریکو کې یو خاص ډول مواد چې د اوپتیکي سپینونکو موادو په نامه یادیږي د صابون سره یو ځای کوي. تاسې ووایاست چې دغه څه ډول مواد دي او هغوئ ټوکران څنگه سپینوي.

سوال 6 د فنول فتالین ، سور متایل ، تایمول بلو او بروم تایمول بلو د یو څای کولو څخه یو عام معرف لاس ته راتلای شي. تجربتاً معلوم کړۍ چې د جذبي سپکتر د لاس ته راوړلو په وخت کې کوم معرف په کوم PH کې د محلول د رنگ په تغیر کې مرسته کوي. همدارنگه معلوم کړۍ هغه عام معرف چې د کیمیاوي په لابراتوار کې موجود دی د کومو معرفو څخه لاس ته راغلی دی.

جرول دريم (1-3-8): د كيمياوي عناصرو ايزوتوپونه: دنيمائي تجزيه كيدورخت

					دنیقه – min	
د عنصر ترتیب	سمبول	کتلوي عدد	اتومي كتله	په طبيعت کې	ساعت – u	وړانگي پر ديو
ننبر		_		•	ور څ – d	انرژي jie van het
	X	' A= N + Z	amu	په طبیعت کې (۱ فیصدي	j – کال	MeV
			u	%	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
0	n	1	1,008665		10,6 min	β ⁻ en p ⁺
1	H	1	1,007825	100	$>7 \cdot 10^{30} j$	
		2	2,014102	0,015	-	
		3	3,016050		12,3 j	β- 0,018
2	Нe	3	3,016029	0,00014	_	_
		4	4,002603	100	-	_
		6	6,018891		0,805 s	β- 3,7
3	Li	6	6,015123	7,5	_	_
		. 7	7,016004	92,5	_	_
		8	8,022487		0,844 s	β- 12,0
4	Be	7	7,016930		54 d	γ, K-vangst ^{►3}
		8	8,005305		10 ^{-l6} s	2 α
		9	9,012182	100	-	-
		10	10,013535		2,7·10 ⁶ j	β- 0,555
5	В	8	8,024608		0,770 s	β+ 0,014
		10	10,012938	19,8	_	_
		11	11,009305	80,2	-	-
		12	12,014353		0,0204 s	β- 13,4, γ
6	С	10	10,016858		19,2 s	β+ 2,2
		11	11,011433		20,4 min	β+ 0,95, K-vangst
		12	12,000000	98,89	- -	_
		13	13,003355	1,11		-
		14	14,003242		5730 j	β- 0,156
7	N	12	12,01864		0,0125 s	β+ 16,6
		13	13,00574		9,97 min	β+ 0,92
		14	14,00307	99,63	_	-
		15	15,00011	0,37	_	-
		16	16,00610		7,10 s	β- 10,0, γ
8	О	15	15,00307		124 s	β+ 1,7
		16	15,99492	99,76	-	-
		17	16,99913	0,038	-	-
		18	17,99916	0,20	-	_
		19	19,00358		26,8 s	β- 3,0, γ
9	· <u>F</u>	19	18,99840	100		
10	Ne	20	19,99244	90,9	_	-
		21	20,99385	0,27	***	***
		22	21,99138	9	-	-
		24	23,99361		15•u	β- 1,4, γ

and 1 des (8-3) >

2	×	A	amu	%	's/min/u/d/j	MeV ^{►2}			
1	Na	22	21,99444		2,6 j	β+ 1,8, γ			
		23	22,98977	100	-	_			
		24	23,99096		14,8 u	β- 1,39, γ			
2	Mg	22	21,99958			β ⁺ , K-vangst			
	, -	24	23,98505	78,8	-	_			
		25	24,98584	10,1	-	-			
		26	25,98260	11,1	-	-			
		28	27,98388		21,2 u	β 0,460			
3	Al	26	25,98689		6,4 s	β+ 2,99			
		27	26,98154	100	-	-			
		28	27,98191		2,4 min	β- 3,0, γ			
14	, Si	28	27,97693	92,23	_	-			
		29	28,97650	4,67	-	=			
		30	29,97377	3,10	-	_			
		31	30,97535		2,6 u	β- 1,48			
		32	31,97414		700 j	β- 0,21			
15	P	30	29,97832		2,55 min	β+ 3,5			
		31	30,97376	100	-	-			
		32	31,97391		14,3 d	β- 1,72			
		33	32,97173		25 d	β- 0,26			
16	. S	32	31,97207	95,0	_	_			
	••	33	32,97150	0,7		=			
		34	33,96787	4,2	_	_			
		35	34,96903		87,2 d	β- 0,167			
		36	35,96708	0,0136	_				
		38	37,97116		2,9 u	β- 1,10			
17	,Cl	34	33,97375		33,0 min	β+ 4,5, γ			
	•	35	34,96885	75,5	-	-			
		36	35,96831		3,01-10 ⁵ j	β^- 0,66, β^+ , K-vangst			
		37	36,96590	24,5		-			
		38	37,96801		37,3 min	β- 4,81, γ			
		39	38,96801		55,5 min	β- 2,5			
18	Ar	36	35,96755	0,34	_	-			
	•	37	36,96678		34,8 d	K-vangst			
		38	37,97673	0,06	-	-			
		39	38,96432		269 j	β- 0,565			
		40	39,96238	99,6		-			
19	ͺK	39	38,96371	93,1	_	-			
		40	39,96400	0,01	1,28·10 ⁹ j	β^- 1,33, K-vangst, γ			
		41	40,96183	6,9	_	-			
		42	41,96241		12,4 u	β- 3,55, γ			

404

dobiller (8-3) >

·· •	****			green on	. i 25 116	en e
$\hat{\mathbf{Z}}$	×	А	amu	07	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
0	Ca	40	39,96259	96,9	_	-
		41	40,96228		1,1-10 ⁵ j	K-vangst
		42	41,95866	0,65	-	
		43	42,95877	0.14		
		4.1	43,95549	2.1		
		45	44,95619		163 d	β 0.256
		46	45,95369	0,0035	=	
		47	46,95454		4,54 d	β 1.4. γ
		48	47,95253	0,187		
!1	Sc	41	40,96925	The second section of the second seco	0,60 s	β ⁺ 4,94
3	V	50	49,94716	0.24	1 ·10 ¹⁷ j	β΄΄, γ
		51	50,94396	99,76	_	
		52	51,94478		3,8 min	β 2.73, γ
!4	Cr	51	50,94477		27,5 d	γ, K-vangst
	,	52	51,94051	83,8	_	-
		53	52,94065	9,6		
25	Mn	54	53,94036		312 d	K-vangst, γ
		55	54,93805	100	-	. -
26	Fe	54	53,93961	5,8	_	_
		55	54,93830		2,9 j	K-vangst
		56	55,93494	91.7		_
		57	56,93540	2.2	_	
		58	57,93328	0,33	-	-
		59	58,93488		45 d	β= 1,56, γ
27	Co	56	55,93985		77 d	β ⁺ 1,5, γ, K-vangst
	i.	57	56,93630		270 d	K-vangst, γ
		58	57,93576		70,8 d	β^+ 0.58, γ , K-vangst
		59	58,93320	100	-	
		60	59,93382		5,27 j	β= 0,315 (0,12% 1.48), γ
28	Ni	58	57,93535	67,8	-	-
		60	59,93079	26,2		
		61	60,93106	1,2		
		62	61,92835	3,7		
		6.3	62,92966		85 j	β 0,062
		64	63,92797	1,1	_	-
		65	64,93007		2,6 u	β- 2,10, γ
29	Cu	63	62,92960	69,1	-	
	•	64	63,92977		12,7 u	β =0.573, β , K-vongst
		65	64,92779	30,9	_	

د (3-8) مول ادامل

2	X	Ą	emu	%	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
30	Zn	64	63,92915	48,9		_
	•	65	64,92923		250 d	β+ 0,33, K-vangst, γ
		66	65,92604	27,8	_	_
		67	66,92713	4,1	_	-
		68	67,92485	18,6	_	-
		69	68,92654		51 min	β- 0,90
		70	69,92533	0,6	· -	-
31	, Ga	69	68,92558	60,4	-	-
	•	71	70,92470	39,6	-	-
		72	71,92637		14,2 u	β- 3,16
33	. As	75	74,92160	100	-	_
	•	76	75,92240		26,8 u	β- 2,97
		77	76,92065		40 u	β- 0,68
34	; Se	80	79,91652	49,8	-	_
35	Br	79	78,91834	50,5	_	-
	. "	80	79,91853		17,7 min	β- 2,0, β+
		81	80,91629	49,5	-	_
		82	81,91680		36 u	β- 0,465, γ
		87	86,92034		55 s	β- 8,0, γ
36	Kr	80	79,91638	2,27	_	_
	•	81	80,91661		2,1·10 ⁵ j	K-vangst
		82	81,91348	11,6	-	_
		83	82,94034	11,5	-	_
		84	83,91151	56,9	_	-
		85	84,91252		4 u	β- 0,85, γ
		86	85,91061	17,4	_	
		87	86,91337		78 min	β- 3,8, γ
_		89	88,91660		3,2 min	β- 4,0
37	Rb	85	84,91180	72,2	-	_
		86	85,91119		19,5 d	β- 1,77, γ
		87	86,90918	27,8	4,9·10 ¹⁰ j	β- 0,274
38	. Sr	87	86,90889	7,02	2,7 u	γ
	• •	88	87,90563	82,6	-	-
		90	89,90775		28 j	β- 0,6
	·	94	93,91523		1,3 min	β- 2,1, γ
39	Y	88	87,90953		106 d	β+ 0,83, γ
	•	89	88,90586	100	_	-
42	Mo	99	98,90772		68,3 u	β- 1,23, γ
13	Tc	99	98,90625		2,2·10 ⁵ j	β- 0,32
	► 5	99 m	98,90640		6,0 u	γ

د (3-3) جرول ادامه

	•			· · · · · · ·	1	
2	×	A	amu	%	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
44	Ru	102	101,90435	31,6	_	_
	•	103	102,90631		40 d	β- 6,84, γ
		104	103,90542	18,6	-	
47	Ag	107	106,90510	51,8	-	_
		108	107,90596	•	2,41 min	β- 1,49, γ
		109	108,90475	48,2	_	-
		110	109,90610		24 s	β- 2,8
48	Cd	108	107,90418	0,9		-
		109	108,90495		462 d	K-vangst, y
		110	109,90301	12,4	_	_
49	In	113	112,90409	4,3	105 min	γ
	•	114	113,90491	,	72 s	β^- 0,19, β^+ , K-vangst
		115	114,90388	95,7	6 · 10 ¹⁴ j	γ
		116	115,90532	-,	13 s	β- 2,8
50	Sn	115	114,90335	0,35	_	<u></u>
		116	115,90175	14,3	-	_
		120	119,90220	32,9		
		121	120,90423	ŕ	22,- u	β- 0,4
51	Sb	121	120,90382	57,2		-
		122	121,90518	•	2,8 d	β- 1,94, γ
		123	122,90422	42,8	_	-
52	Te	128	127,90446	31,8	_	_
53		123	122,90559		13,3 u	K-vangst, γ
		127	126,90447	100	-	_
		128	127,90584		25,0 min	β- 2,02, γ
		131	130,90612		8,0 d	β- 0,60, γ
54	Xe	128	127,90353	1,92	_	_
		140	139,92144	-	16 s	β-, γ
55	Cs	133	132,90543	100	_	-
		137	136,90707		35 j	β-1,17, γ
6	. Ba	133	132,90583		10,8 j	K-vangst, γ
	•	137	136,90582	11,3	-	-
	► 5	137m	136,90652		2,6 min	γ .
		138	137,90524	71,7	-	-
		140	139,91058		12,8 d	β- 1,02, γ
		144	143,92267		11,9 s	β-
57	La	138	137,90711	0,09	1,1.1011	β- 0,21, K-vangst

ر (3-3) مرمل ارامه

***	۶	recession that	***	e sente	٠	useki (* ¹
			u	%	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
58	Ce	140	139,90544	88,5		_
		141	140,90822	,	32 d	β- 0,56, γ
		142	141,90925	11,1	5 · 10 ¹⁶ j	b (35/3) 1
62	Sm	147	146,91491	15,0	1,1.1011	j α 2,1, β ⁻ 0,210, γ
71	Lu	176	175,94064	2,5	·	j β ⁻ 0,430, γ
72	H	180	179,94656	35,2		
	•	181	180,94911		43 d	β- 0,41, γ
73	Ta	181	180,94801	99,99	_	_
		182	181,95017		115 d	β- 0,53, γ
74	W	184	183,95095	30,7		p 0,00, 1
		185	184,95352	erery /	74 d	- β- 0,43, γ
		186	185,95438	28,6		ρ 0,45, γ
77	lr .	191	190,96060	37,3	_	
		192	191,96270	37,3	74 d	- β-, β+, γ
		193	192,96294	62,7		P, P, Y
79	Au	192	191,96462		4,0 u	
•		197	196,96656	100	-,0 u	β ⁻ 1,9, K-vangst, γ
80	Hg	202	201,97063	29,8		
	• • •	203	202,97288	± 2,0	- 46,5 d	- BT 0.300
		204	203,97348	6,9	-0,5 a	β~ 0,208, γ
		205	204,97621	.,,,	5,5 min	β- 1,75
81	TI	201	200,97075		72 u	K-vangst, γ
	•	203	202,97234	29,5	-	-
		204	203,97387	,-	2,7 j	β 0,76, K-vangst
		205	204,97441	70,5		
		206	205,97610		4,2 min	β- 1,8
		207	206,97745		4,76 min	β- 1,47, γ
		208	207,98201		3,1 min	β- 1,82, γ
		500	208,98530		2,2 min	β 1,8
		210	209,99005		1,32 min	β- 1,80
82	Pb	204	203,97304	1,48	1,4·10 ¹⁷ j	γ
	•	206	205,97446	23,6	_	<u>.</u>
		207	206,97589	22,6	-	~•
		208	207,97664	52,3		
		209	208,98108		5,3 u	β 0,72
		210	209,98418		22,3 j	β- 0,025, γ
		211	210,98874		36,1 min	β- 0,5, γ
		212	211,99191		10,6 u	β- 0,59, γ
		214	213,99977		26,8 min	β 0,65, γ

د (8-3) مرمل ادامه

atoom- nummer	symbool	massagetal	atoommassa	voorkomen (in de natuur)	halveringsiyd	vervat en energie van net deeltje • l		
			u	% .	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}		
83	Bi	207	206,97844		50 j	K-vangst, y		
	· ·	209	208,98039	100	$> 2 \cdot 10^{18} j$			
		210	209,98412		4,8 d	α 5,0, β-, γ		
		211	210,98730		2,16 min	α 6,62, β-, γ		
		212	211,99127		60,6 min	α 6,09, β-, γ		
		213	212,99432		46,5 min	β- 1,2, α		
		214	213,99869		19,7 min	β 3,3, α 5,50		
84	Po	209	208,98243		200 j	α 4,09		
	ι	210	209,98288		140 d	α 5,298, γ		
		211	210,98666		0,5 s	α 7,434		
		212	211,98887		3 · 10 ⁻⁷ s	α 8,776		
		213	212,99283		3,2·10 ⁻⁶ s			
		214	213,99519		1,6·10 s			
		215	214,99942			s α 7,365		
		216	216,00190		0,158 s	α 6,774, β		
		218	218,00893		3,05 min	α 5,998, β		
85	At	215	214,99866		10 ⁻⁴ s	α 8.04		
		216	216,00241		3 ⋅10 ⁻⁴ s	α 7,64		
		217	217,00465		2 · 10 ⁻³ s	α 7,0		
		218	218,00861		2 s	α 6,63		
86 _	Rn	218	218,00560		1,9·10 ⁻³ s	α 7,1		
		219	219,00948		3,92 s	α 6,824		
		220	220,01140		54,5 s	α 6,282		
		222	222,01757		3,825 d	α 5,486		
37	Fr	221	221,01418		4,8 min	α 6,3		
		223	223,01974		21 min	β- 1,2, γ		
38 .	Ra	223	223,01850		11,2 d	α 5,719, γ		
		224	224,02020		3,64 d	α 5,7		
		226	226,02541		$1,60 \cdot 10^3$ j	α 4,79, γ		
		228	228,03114		6,7 j	β- 0,030		
9	Ac	225	225,02322		10,0 d	α 5,8		
*,		227	227,02775		27,7 j	β 0,04, γ, α 4,94		
···-		228	228,03108		6,13 u	β-, γ, α 4,54		
0	Th	227	227,02771		18,6 d	α 6,05, γ		
•		228	228,02875		1,9 j	α 5,42, γ		
			229,03165		7340 j	α 5,02		
			230,03313		7,7·10 ⁴ j	α 4,68, γ		
			231,03629		25,6 j	β- 0,302, γ		
	▶ 6		232,03805	100	1,4·10 ¹⁰ j	α 3,98, .γ		
			233,04158		22,2 min	β- 1,23		
			234,04358		24,1 d			
	*		·		27,1 U	β- 0,192, γ		

:	سنه	ەتە	u	

	وړانگي	د نیمائی تجزیه کیدو وخت ثانیه – s دقیقه – min ساعت – u	به طبیعت کی	اتومي كتله	كتلوي عدد	سميول	د عنصر لرتيبي
ne van het		ورغ – d کال – j	ر. فیصدی	amu	A= N + Z		بنر z
	MeV*2	s/min/u/d/j		00 70			man,
	i α 4,66	3,43·10 ⁴ j		231,03589	2.31	Pa	91
	β= 0,53	27,4 d		233,04024	233		· ·
	β 2,32	1,14 min		234,04330	234		
<-vangst, γ	α 4,83, β-, Κ			233,03963	233	U.	92
		2,4·10 ⁵ į	0,0006	234,04095	234	•	
		7,04-10 ⁸	0.72	235,04393	235	• "	
	j α 4, 4 9, γ	a di		236,04564	.236		
	j α 4,18, γ		99,28	238,05079	238	► 8	
	j α 4,77, γ	$2,14\cdot10^{6}$		237,04817	237	Np	93
	β 0,57, γ	2,4 d		239,05293	239		
	α 5,2, γ	2,4·10 ⁴ j		239,05216	239	Pu	94
	u 5,1	6850 j		240,05388	240		21
	α 4,91, β	141 j		211,05685	241	F 17	
	u 4,7	8,2·10 j		244,06410	244		
	α 5,6, γ	432 j		241,05682	241	Am	95
	u. 5,4, 7	10 ¹ j		243,06137	313		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	u 5,6, 7	8500 j		245,0655	245	Clin	96
	14 5,4, Y	1,6·10 j		247,0703	217		20
ngst	α 7,5, K-van	3 min		249,0789	7 1. 249	Fin	
	α 6,5, γ	100 d		257,0751	257	1,111	[(H)
angst	α 7,30, K-va	27 min		255,0911			
	K-vangst, α	5,5 u		257,0956	255 257	MA	101
	(z 8,6, K-var	-					
•••		0,7 s		72//0002	357	1.1	103
	α 9,2	3.8		259,1055	259	Кť	104
	s splitting	20 10		260,1063	260		
	u 9,1			260,1110	260	Ðb	105
ing	α 8,7, splijti			262,1138	262		
	α 9,5, splijti	0,5 s		259,1144	259	Sg	106
iing	α 9,1, splijti	0,8 s	. 1				
				نه د p یا p اعصم			
							lμ
			3 بست - دا	توم هسته د 🏏 د ،	دار څخه الکترون	رانيسي .	
			- 4			-	
			0 پست - دن س	وريم سلسله			
			/ 🛌 📶	كنينيم سلسله			
			8 🛌 - دیر	ورانيم سلسله			
			2 نه - دا 3 نه - دا 4 نه - 5 نه - دن 6 نه - دن 7 نه - دی	نوم ه سته دیج د د <i>تعرفناً</i>	، انرژي ورکړل شو = ۲۷ د دار څخه الکترون	eV = 10	ι μ

څلورم (2 - 4 - 8) جدول : د کیمیاوي مرکباتو رنگونه

		کم رنگه		461	کم رنگه ز	.٢٠				_	_	, ,			
·	-يون		زيړ	_				œ.	سور	ھوہ تي	ي د	{بي ا	بغش	25	تور
	wit		gecl	د ن	شین ticht- g groen		نارنجي	41				لو ر		تور	
		geel	800.	grown	groen	roen	oranje	rose	rood	brum	blanu	donker	- paars	-grijs-	zwari
AgBr(s)		•		8,1,0,1	groun							blanw	violet	zwar	!
$Ag_2CrO_4(s)$															
AgI(s)								_	-						
$Ag_2O(s)$										M					
$\frac{\text{Ag}_3\text{PO}_4(s)}{\text{Pos}_2(s)}$									-						
BaCrO ₄ (s)			=							* **** ***					
$Br_2(I)/Br_2(aq)$			=				•		=	=					
C(grafiet)						·									
$Cl_2(g)/Cl_2(aq)$															
Co ²⁺ (aq)											~				 .
CoCl ₂ (s)															
$CoCl_2$. $6H_2O(s)$									_		-				
Cr ³⁺ (aq)							•				Ξ				
CrCl ₃ . 6H ₂ O(s)															
Cr ₂ O ₃ (s)															
CrO ₃ (s)															
Cr(OH) ₃ (gel)									-						
$CrO_4^{2-}(aq)$															
$Cr_2O_7^{2-}(aq)$															
Cu(s)		~					·								
$\overline{Cu^{2+}(aq)}$			·						=						
CuCl ₄ ²⁻											T				
Cu ₂ Fe(CN) ₆ (gel)						**									
$Cu(NH_3)_4^{2+}(aq)$															
Cu ₂ O(s)												•			
CuO(s)									-					, <u> </u>	
Cu(OH) ₂ (gel)					·		·								=
(2.00									_						
CuSO ₄ (s)	····						····								
CuSO ₄ . 5H ₂ O(s)											-			~	
$\frac{F_2(g)}{Fe^{2+}(aq)}$															
Fe ³⁺ (aq)														*	
		! —													
Fe(CN) ₆ ³⁻ (aq)											~			********	
Fe(CN) ₆ ⁴⁻ (aq)															• • •
FeCl ₃ . 6H ₂ O(s)															
FeNO ²⁺ (aq)						***			ī						
FeO(s)															<u> </u>
Fe ₂ O ₃ (s)									i						
Fe ₃ O ₄ (s)															
Fe(OH) ₂ (gel)															
Fe(OH) ₃ (gel)										•					
FeS(s)															
$Fe_2S_3(s)$					·										
FeSCN ²⁺ (aq)															<u> </u>
									·						

څلورم (2 - 4 - 8) جدول : د کیمیاوي مرکباتو رنگونه

The first of the		سيين	کم ر نگه لا ی	زيړ	زیررنگه شد	کم رنگه شین	٠. <u>٢</u> .	•		سور	قهوه ثي	مي		آيي تور	بغش	غړ تور	تور
Secol Freso Fresco Freso Freso Freso Freso Freso Freso Freso Fresco Freso Fr							groen	نارنجي orange	rose	rood	brum	blance			paars-	-	zwart
			geel														
HgO(s)*1 HgS(s)*1 12(s) 12(g) 12(m apolaire oplos- middelen)*4 13-(aq) 12-zetmeel(aq)*2 13-(aq) 13-(aq) 13-(aq) 13-(aq) 14-(aq) 15-(aq) 15-(aq)	$FeSO_4 \cdot 7H_2O(s)$						#										
HgS(s)* I_2(s)	$\operatorname{Hgl}_2(s)$									=							
I2(s) I2(g) I2(in apolaire optos-middlen) * I2 I2(g) I2(in apolaire optos-middlen) * I2 I2(q) I2(in apolaire optos-middlen) * I2 I2(q)										Ħ							
I ₂ (g) I ₂ (in apolaire oplos- middelen) * 4 I ₃ (aq) I ₂ -zetmeel(aq) * 2 K ₂ CrO ₄ (s) K ₂ CrO ₇ (s) K ₃ Fe(CN) ₆ (s) K ₄ Fe(CN) ₆ . 3H ₂ O(s) KFeFe(CN) ₆ . H ₂ O(s) KMnO ₄ (s) Kno ₄ (s) MnO ₂ (s) MnO ₂ (s) MnO ₂ (s) MnO ₂ (aq) NO ₂ (g) Ni ²⁺ (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * 3 P ₅ * 3 PbCrO ₄ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s)		M.								=							=
I ₂ (in apolaire oplos- middelen) * 4 I ₃ * (aq) I ₂ * zetmeel(aq) * 2 K ₂ CrO ₄ (s) K ₂ CrO ₇ (s) K ₃ Fe(CN) ₆ (s) K ₄ Fe(CN) ₆ , 3H ₂ O(s) KFeFe(CN) ₆ , H ₂ O(s) KMnO ₄ (s) MnO ₄ (s) MnO ₄ (aq) MnO ₄ * (aq) MnO ₄ * (aq) Ni ² * (aq) Ni ² * (aq) NiCl ₂ · 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * 3 P ₂ * 3 PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₃ (a(s)																-	
I₃⁻(aq) I₃⁻(aq) I₂-zetmeel(aq)⁻² I₃ K₂CrO₄(s) I₃ K₃Fe(CN)₀(s) I₃ K₄Fe(CN)₀, ₃H₂O(s) I₃ KFeFe(CN)₀, ₃H₂O(s) I₃ KMnO₄(s) I₃ MMO₂(s) I₃ MnO₂(s) I₃ MnO₂(aq) I₃ MnO₂(b) I₃ MnO₂(cy) I₃ NiC₂ ⋅ 6H₂O(s) I₃ Ni(OH)₂(gel) I₃ PbCrO₄(s) I₂ PbO₂(s) I₃ PbO₂(s) I₃															=		
Tarante Tara															_		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	middelen) *4										-				•		
K2CrO4(s) K2Cr2O7(s) K3Fe(CN)6(s) K4Fe(CN)6.3H2O(s) KFEFE(CN)6.H2O(s) KMnO4(s) MnO2(s) MnO4"(aq) MnO4"(aq) NO2(g) Ni2"(aq) NiCl2.6H2O(s) Ni(OH)2(gel) Py*3 PbCrO4(s) PbO(s)*1 PbO2(s)				-							-						
K ₂ Cr ₂ O ₇ (s) K ₃ Fe(CN) ₆ (s) K ₄ Fe(CN) ₆ . 3H ₂ O(s) KFeFe(CN) ₆ . H ₂ O(s) KMnO ₄ (s) MnO ₂ (s) MnO ₄ (aq) MnO ₄ ² (aq) NO ₂ (g) Ni ² (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * ³ PbCrO ₄ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s)	I ₂ -zetmeel(aq) * 2										=	•			=		=
K ₃ Fe(CN) ₆ (s) K ₄ Fe(CN) ₆ . 3H ₂ O(s) KFeFe(CN) ₆ . H ₂ O(s) KMnO ₄ (s) MnO ₂ (s) MnO ₄ (aq) MnO ₄ (aq) MnO ₄ (aq) NO ₂ (g) Ni ² (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ (a) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₃ (s)	K ₂ CrO ₄ (s)									**							
K4Fe(CN)6.3H2O(s) KFeFe(CN)6.H2O(s) KMnO4(s) MnO2(s) MnO4 ⁷ (aq) MnO4 ⁷ (aq) MNO2(g) Ni ² (aq) NiCl2.6H2O(s) Ni(OH)2(gel) P4 ³ PbCrO4(s) PbO2(s) PbO2(s) PbO2(s)	$K_2Cr_2O_7(s)$															-	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	K ₃ Fe(CN) ₆ (s)									=			-				
KMnO ₄ (s) K ₂ MnO ₄ (s) MnO ₂ (s) MnO ₄ ⁻ (aq) MnO ₄ ⁻ (aq) NO ₂ (g) Ni ²⁺ (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ - 3 P ₅ - 3 PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₃ (s)	$K_4 \text{Fe}(\text{CN})_6 \cdot 3H_2 O(s)$		-	M									• • • • •				
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	KFeFe(CN) ₆ . H ₂ O(s)												-				
MnO ₂ (s) MnO ₄ ⁻ (aq) MnO ₄ ² -(aq) NO ₂ (g) Ni ²⁺ (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ ⁻³ P ₅ PbCrO ₄ (s) PbO ₅ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₃ (s)	KMnO ₄ (s)																
MnO ₄ ⁻ (aq) MnO ₄ ² -(aq) NO ₂ (g) Ni ² (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * 3 P _x * 3 PbCrO ₄ (s) PbO(s) * 1 PbO ₂ (s) PbO ₃ (s)	K ₂ MnO ₄ (s)						-										
MnO ₄ ² -(aq) NO ₂ (g) Ni ² (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * 3 P _x * 3 PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	MnO ₂ (s)										-						•
NO ₂ (g) Ni ²⁺ (aq) NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * ³ P _x * ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO(s)* ¹ PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)															•		
NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * ³ P _x * ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₃ (s)							-										
NiCl ₂ . 6H ₂ O(s) Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ * ³ P _x * ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	NO ₂ (g)										-						
Ni(OH) ₂ (gel) P ₄ ³ P _x ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	Ni ²⁺ (aq)						=	-					-				
P ₄ * ³ P _y * ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	$NiCl_2 \cdot 6H_2O(s)$																
P _x ³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₅ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	Ni(OH) ₂ (gel)						-										
P _x ⁻³ PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	P ₄ * 3	-															
PbCrO ₄ (s) PbI ₂ (s) PbO(s) 1 PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)	P _x ► 3														H		
PbO(s) ►1 PbO ₂ (s) Pb ₃ O ₄ (s)																	
PbO ₂ (s) ■ Pb ₃ O ₄ (s) ■	PbI ₂ (s)																
Pb ₃ O ₄ (s) ■	PbO(s) 1		=							•							
Pb ₃ O ₄ (s) ■	PbO ₂ (s)										•						
1-1	PbS(s)																I
S _g (s) ■									-								
SnS(s)							······										

¹ ھ - د دې موادو مختلف موديفيکيشنونه مختلف رنگونه لري

^{2 🛌 -} د ايودين د مقدار په زياتيدو سره د مخلوط رنگ د كم رنگه آبي څخه تر تور رنگ پورې تغير كوي.

^{3 🛌 -} سپين او زيړ فاسفورس عين کيمياوي ماده ده

^{4 🙇 -} كه د ماليكول په تر كيب كي اكسيجن وي په داسې محلل كې د ايودين محلول قهوه ثي رنگ لري

· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	8-5	8	(جدول	:
---	-----	---	---	------	---

T = 293 K 2	23 22 23 43 29 29 29 29 29 29 29 29 29 29 29 29 29	= 293 K		بخاريتها	ن دوب	رار	ليار	۔ کید	نه الم	ر
10 ³ kg m ⁻³ 10 ³ kg m ⁻³ 10,79 10,00	23 Nm ⁻¹ 22 43 43 29 29	0-3 P. s.	حرارت ييرونومخصوصه حرارت مرسال مرسال 293-373 K	T = 293 K	p = p ₀	ور د ذوب حر :	b	د دبخار	د ترارت بحرا	حراني فشا
anol (1779) anol (1779) anol (1770) anol (1770) anol (1770) anol (1770) anol (1770)	22 22 43 29	200	103 1 kg-1 K-1	W m ⁻¹ K ⁻¹	×	103 J kg-	12	106 J kg ⁻¹		106 Pa
anol المهن 1,080 المهن 1,02 منزين 1,072 منزول	22 29 29	0,33	2,20	91,0	1.78	92	329	0,515	509	6,1
1,02 العالمين 1,03 منزين 1,072 ميترول 1,14 كافروفورم	29	1,2	2,43	0,17	159	501	351	0,841	516	6,5
0,88 مترين 0,88 مترين 7,0 ميترول	53	. †	2,05	0,17	267	88	457	3,434	669	5,1
0,72 ميترول 1,49 كاورولورم	; ;	0,65	1,71	0,15	279	127	353	0,393	563	4,6
91.1 Secence			2,1		123					
	/7	9,0	96'0	0,12	210	244	334	0,250	535	5,5
werha: in 0.71	17	0.23	2,30	0,14	157	115	308	0,377	16	3,3
1.26	62	200	2,43	0,29	291	17.	563	0,83	725	
16de-00 1 26	32	0.36	1,00	0,14	161	[c	319	0,35	552	''). t∵
14 5 to 13.5 *1	00	1,55	0,138	10,4	234	1	630	3,301	1720	100
1.02-1.04	; '	2,1	3,9	6+10	272,5	92	373			
92,0 ميثانوا.	23	09'0	2,50	0,21	9_1	145	338	1111	513	
26.000.000.00.00	33	84	1,65	0.17			570			
800 د پارالمین تیل ع	36	000	2,13	0,15	327		(A)			
6,0 c.th. 2.1.1	۲۰.		2,14	0,15	203		423	3,319		
0.76 Laykan 0.76	16	61.0	1,37	0,10	205		3.13		,	
95% مهيريت %95					:83		35:4:			
95.(ا ، د سون مخصومر		- 1		- 1						
0.84		.5	1,75	0.15	263		153	3.293	6+9	7)
65.1 = 1.		1).97	0,84	0,10	250	<u></u>	350	0.193	356	-1 -1
866.0	11	1.00	4,18	09.0	533	334	5	3,26	547	27
1057 Care 1024		1,01	3,93	0,60	270	334		95.5		
. Dol 1.10s			4,22	85,0	 - -	318	33	2.07	549	1.
zwavelzuur-H2SO4 1,84	35	8:1	1,38		184		603),511		

1 ► 13,6 bij 273 K
2 ► 273-333 K
3 ► 293K
4 ► 30%a zout 2 6
5 ► aestilleert tussen 323 en 473 K
6 ► eigenlijk een traiect

.. شپږم (6 - 8) جدول : د بعضي موادو كثافتونه او مولاريتي غلظتونه.

bij 298 K	وزني فيصدي	كثافت	مولاريتي		وزني فيصدي	كتالك	مولاريتي
	%	kg L ⁻¹			%	kg I ⁻¹	$mol L^{-1}$
د کوگړو د تيزابو محلوا	98,0 17,5	1,832 1,118	18,32 2,00	MH3	32,0 25,0	0,883	16,6 13,3
<u> </u>	9,26 4,77	1,059 1,029	1,00 0,500	************	7,04 3,47	0,968 0,982	4,00 2,00
د مالگې تيراب	36,0 13,7 7,06	1,178 1,065 1,032	11,63 4,00 2,00	NOOH	13,9 7,42 3,85	1,150 1,079 1,040	4,00 2,00 1,00
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	3,60 65,0 22,4	1,015 1,385 1,127	1,00 14,29 4,00	KOH	19,1 10,3 5,36	1,179 1,092 1,046	4,00 2,00 1,00
<i>i</i> —	11,9 6,12	1,064 1,030	2,00 1,00				
۱۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰	100 85,0 23,4	1,044 1,063 1,028	17,39 15,05 4,00				
	5,97	1,026	1,00				

293 K	وزئي قيصدي	كالت	مولاريتي
	%	kg L ⁻¹	mol L ⁻¹
د کوگړو غليظ تيزاب	95–98	1,8	18
د مالکي غليظ تيزاب	36-38	1,2	12
د ښوري غليظ تيزاب	65-70	1,4	15
د سرکی کنگل	99-100	1,0	i 7
3 غليظ امولياک	25	0,91	. 13
عدد فاستورس غليظ تيزاب	85	1,7	15
د چوزي دايو مشبوع محلوك	0,15	1,0	0,020
د سوديم هنيدرو كسايد مشبوع محنول	7,5	1,1	2,0

اوم (7-8) جدول: د بعضي موادو د ذوب او غليان نقطی د تصويد نقطه ۱۹ تنجزيه ۱۹۵۵ منفجر ۱۶

	ذوب نقطه	د غلیان نقطه		د ذوب نقطه	غليان نقطه
AgBr	705	1573*2			———
Ag_2CO_3	491 * 2	* 4. * 5.	FeS	1466	
AgCl	728	1823	IIBr	185	206
AgI	831	1779	HCN	259	299
$AgNO_3$	485	717 - 2	HCI	158	188
Ag ₂ O	503 * 2	/1/ -	HF	190	293
AlBr ₃	371		III	222	238
AICI ₃	371	536	IINO,	231	356
AIF ₃		451 -1	1120	273	
Al ₂ O ₃	2345	1564 1	H ₂ O ₂	273	373
$Al_2(SO_4)_3$		3253	H_3PO_4	316	423
BaCO ₃	1043 ►2		H ₂ S	188	438 * 2
			H ₂ SO ₄	284	212
BaCl ₂	1236	1833	FigCl ₂		603
$Ba(NO_3)_2$	865	▶ 2		549	575
BaO	2191	2300	HgO	773 * 2	
BaSO ₄	1853		KBr	1007	1708
co	74	82	KBrO ₃	707 ^{* 2}	
CO ₂		195 * 1	KCN	908	
COCl2	145		K_2CO_3	1164	► 2
CS ₂	162	281	KCI	1043	1673 ►1
CaCO ₃	▶ 2	319	KClO ₃	629	673 * 2
CaC ₂	720	34	K₂CrO₄	1241	0,3
CaCl ₂	1055	3573	$K_2Cr_2O_7$	671	
CaF ₂	1696	1900	KF	1131	1778
CaO		2773	KHCO ₃	370 * 2	1778
	2887	3123	KHSO ₄	487	• <u>?</u>
Ca(OH) ₂	583 * 2		KI		
CaS	▶2		KIO ₃	954	1603
CaSO ₄	1700 - 2		KMnO ₄	833 * 2	
I ₂ O	253	277 * 3	KMIIO ₄	513 * 2	
oCl ₂	997	1322	KNO ₂	713	
rCl ₃	1423	1573 * 1	KNO ₃	607	673 ^{* 2}
r ₂ O ₃	2539	4273	K ₂ O	623 * 2	
uCl ₂	893	1266 * 2	КОН	633	1593
uO ˜	1599	1200	KSCN	446	773 * 2
u ₂ O	1508	2072 F 2	K ₂ S	1113	3
u(OH) ₂	▶2	2073 * 2	K ₂ SO ₄	1342	1962
uS			$MgBr_2$	973	
uSO ₄	376	493 - 2	MgCO ₃	623 - 2	
u3O₄ :CO₃	473 * 2	923 * 2	MgCl ₂		1406
.CU3	► Z		MgO	987 3125	1685
Cl ₂	943	►1	Mg(OH) ₂	623 * 2	3873
Cl ₃	579	588 * ²	MgS		
:O	1642		MgSO ₄	2273 * 2	
₂ O ₃	1838			1397 * 2	
(OH) ₂	▶ 2		MnCO ₃	►2	
-			$MnSO_4$	973	1123 * 2

(١٥ - و)جدول: د رخوانيت د فرب عاصل

bij 298 K

	oplosbaarheids-			oplosbaarheids-		
	product K _s	p <i>K</i> _s		product K _s	pK_s	
AgBr	5,4·10 ⁻¹³	12,27	CuS	10-14	44	
AgCl	1,8·10 ⁻¹⁰	9,74	Fe(OH) ₂	4.9.10-17	16,31	
Ag_2CO_3	8,5-10 ⁻¹²	11,07	Fe(OH) ₃	2,6-10-19	38,59	
Ag ₂ CrO ₄	$1,1\cdot10^{-12}$	11,96	FeS	1.10-19	19,0	
AgI ·	8,5·10 ⁻¹⁷	16,07	HgS	10^{-52}	52	
Ag_3PO_4	8,9·10 ⁻¹⁷	16,05	$MgCO_3$	6,8-10 ⁻⁶	5,17	
Ag ₂ S	10-29	29	$Mg(OH)_2$	5,6-10-12	11,25	
AgSCN	1,0.10-12	12,00	MnS	2,5.10-16	15,60	
Ag_2SO_4	1,2·10 ⁻⁵	4,92	PbBr ₂	6,6·10 ⁻⁶	5,18	
Al(OH) ₃	$2,0.10^{-32}$	31,70	PbCl ₂	$1.2 \cdot 10^{-5}$	4,92	
BaCO ₃	2,6·10 ⁻⁹ '	8,59	$PbCO_3$	$1,5 \cdot 10^{-13}$	12,82	
BaCrO ₄	$1,2\cdot10^{-10}$	9,92	PbCrO ₄	1,8-10 ⁻¹⁴	13,74	
BaSO ₄	$1,1 \cdot 10^{-10}$	9,96	PbI,	8,5.10-9	8,07	
CaCO ₃	5,0-10 ⁻⁹	8,30	Pb(OH) ₂	$1.4 \cdot 10^{-20}$	19,85	
CaC ₂ O ₄	2,3.10-9	8,64	PbS	10 -27	27	
CaF ₂	1,5-10-11	10,82	$PbSO_4$	1,8-10 ⁻⁸	7,74	
Ca(OH) ₂	4,7·10 ⁻⁶	5,33	SnS	$1 \cdot 10^{-25}$	25,0	
CaSO ₄	7,1·10 ⁻⁵	4,15	SrSO ₄	$3.4 \cdot 10^{-7}$	6,47	
Cr(OH) ₃	6-10 ⁻³¹	30,2	$ZnCO_3$	1,2-10-10	9,92	
CuI	1,3-10-12	11,89	$Zn(OH)_2$	$6 \cdot 10^{-17}$	16,2	
Cu(OH) ₂	1,6·10 ⁻¹⁹	18,80	ZnS	2.10-23	22,7	

:

اتم (8 - 8) جدول: د تصعيد او تبخير حرارتونه

in 10 ⁵	5 J $\mathrm{mol^{-1}}$ bij T	= 298 K en	$p = p_0$			
Li	⊦1,61	Mg	+1,49	ΛΙ	+ 3,24	
Na	+1,08	Ca	+1,77	C (grafiet)	+7,15	
K	+0,90	Ba	+1,75	1,	+0,62	
Rb	+0,82	Fe	(4,18	$\tilde{P_4}$ (wir)	10,55	
Cs	+0,78	Cu	+3,39	S_8	+0,93	
Λg	+2,86	Pb	+1,96			
		Zn	+1,30			

مايعات

in $10^5 \mathrm{J}\mathrm{mol}^{-1}$ bij T	= 298 K on $p = p_0$		
fig +0,61 Br ₂ +0,31	II ₂ O +0,44 C ₆ II ₆ +0,34	CH ₃ OH CH ₃ -CH ₂ OH C ₆ H ₅ -CH ₃	+0,38 +0,43 +0,37

(9 - 8) جدول : د كرستلي جالي انرژي (نفري عاسمه)

in 10 ⁵ J	mol^{-1} bij $T = 29$	8 K				
LiF	-10,4	Rы	-7,8	MgF ₂ =29,3	Na ₂ O	-25,3
LiCl	-8,5	RbCl	-6,8	$Mg(1_2 -25,0)$	K ₂ O	-22,8
LiBr	-8,0	RbBr	-6,5	$MgBr_2 = -24.0$	MgO	-38,4
1.iI	-7,6	RbI	-6,2	MgI ₂ 23,1	CaO	-34,5
NaF	-9,2	Csf	-7,4	CaF ₂ -26,2	BaO	-31,0
NaCl	-7,8	CsCl	-6,5	CaCl ₂ -22,3	ZnO	-40,2
NaBr	-7,4	CsBr	-6,3	CaBr ₂ -21,3	FeO	-39,0
Nal	-7,0	Csl	-6,0	Cal ₂ -20,6	Fe ₂ O ₃	-150
KF	-8,2	Λgl⁺	-9,7	BaCl ₂ 20,2	۸۱٫۲۸۰	-153
KCI	-7,1	AgCl	-9,1	-	. ,	
KBr	-6,8	AgBr	-8.9			
KI	-6,4	AgI	-8,9			

ا ۱۹-۱۶) جدول: دانو کاک ناست

bij 298 K

Bij deeltjes zonder toestandsaanduiding moet steeds (aq) worden gelezen.

evenwichtsreactie	→ 1	• dissociatieconsta	inte
		K_{d}	р $K_{ m d}$
$Ag(CN)_2^-$	\Rightarrow AgCN(s) + CN	4.10-6	5,4
AgCl ₂	⇒ AgCl(s) + Cl ⁻	2·10 ⁴	-4,3
$Ag(NH_3)_2^+$	\rightleftharpoons Ag ⁺ + 2 NH ₃	5,9·10 ⁻⁸	7,23
$Ag(S_2O_3)_2^{3-}$	$\Rightarrow Ag^+ + 2 S_2 O_3^{2-}$	1.10-13	13,0
Al(OH) ₄	$= Al(OH)_3(s) + OH^-$	$2,5 \cdot 10^{-2}$	1,60
AIF ₆ ³⁻	\Rightarrow Al ³⁺ + 6 F	2.10-20	19,7
$Co(NH_3)_6^{2+}$	$= Co^{2+} + 6 NH_3$	1,3.10-5	4,89
$Co(NH_3)_6^{3+}$	$= Co^{3+} + 6 NH_3$	10-33	33
CuCl ₄ ²⁻	\rightleftharpoons Cu ²⁺ + 4 Cl ⁻³	2,4·10 ⁻⁶	5,62
Cu(NH ₃) ₄ ²⁺	$= Cu^{2+} + 4 NH_3$	$7,1\cdot 10^{-14}$	13,15
Fe(CN) ₆ ⁴⁻	\rightleftharpoons Fe ²⁺ + 6 CN ⁻	10 ⁻²⁴	24
Fe(CN) ₆ ³⁻	$= Fe^{3+} + 6 CN^{-}$	10^{-31}	31
FeSCN ²⁺	\Rightarrow Fe ³⁺ + SCN ⁻	1,1.10-3	2,96
HgI ₄ ^{2–}	\Rightarrow HgI ₂ (s) + 2 I ⁻	1,0.10-6	6,00
I ₃ -		$1,4\cdot10^{-3}$	2,85
Pb(OH) ₄ 2-	\Rightarrow Pb(OH) ₂ (s) + 2 OH	1.101	-1,0
$Zn(NH_3)_4^{2+}$	$= Zn^{2+} + 4 NH_3$	$2,6 \cdot 10^{-10}$	9,59
Zn(OH) ₄ 2-	$=$ $Zn(OH)_2(s) + 2 OH^2$	1-10-1	1,0

FDTA-complexen

يولسم (14 - 8) جدول : د سوزيدو حرارتونه

مامدات

آزاديږي	په شکل ٔ	د بخار	اويه
---------	----------	--------	------

	106 J kg 1	kWh kg ¹
قهوه تي رنگه سكاره	21	5,8
لو حي	16	4,4
د ډيرې سکاره نور <i>ت</i>	29	8,1
<i>نورف</i>	11	5,1

مايعات

اوبه د بخار په شکل آزادیږي ۲= 298 اد.

	· .	10 ⁹ J m ⁻³	10 ⁵ kWh m ³
الكهول (ايتانول)		22	(1,1
ينت (%99 اكتان)		3.3	9,2
د کارتیل ا		36	10,0
سپریت		18	5,0
مخصوص تیل		40 .	11.1

گازات

اوبه د بغار په شکل آزادیوي ۲= ۲۸ ۱ ۱ م ۲ ۲ ۲ ۲

	$10^6 \mathrm{J m^{-3}}$	kWh m 4
طبيعي گاڑ	32	У,9
د طبيعي گازاتو مخلوط	29,5 - 44,4	8,2 - 12,2
التألين ال	56,9	15,8
ہوتان !	120,7	3.1
بوتا گاز	110	31
. ایتلین	64,5	17,9
جنراتور کاڑ ہ	3,0	0,83
د لوسپنې د دوپ کولو د فايريکي کاز	4,2	1,17
co	12,8	3,6
ا میتان	35.8	9,9
پروپان ^ا	93,8	26
مايدروجن	10,8	3,0

Appendix 1. The Greek alphabet

Letters		Name	Lett	ers	Name		
Α	ιτ	alpha	Ν	ν	nu		
В	β	beta	Ξ	ξ	хi		
ľ	γ	gamma	O	o	omicron		
Δ	δ	delta	11	π	ρi		
E	€	epsilon	Ь	ρ	rho		
Z	ζ	zeta	Σ	σ, ς	sigma		
H	η	eta	Υ	τ	tau		
()	U	theta	Υ	υ	upsilon		
l	L	iota	Φ	ф	phi		
K	к	kappa	X	X	chi		
٨	λ	lambda	Ψ	ψ	psi		
М	μ	mu	Ω	ω	omega		

Appendix 2. Fundamental constants

Constant	Symbol	Value in SI units
acceleration of free fall	g	9.806 65 m s ⁻²
Avogadro constant	L, NA	6.022 1367(36) × 10 ²³ mol ⁻¹
Boltzmann constant	$k = R/N_{\Lambda}$	1.380 658(12) × 10 43 J K ¹
electric constant	ϵ_0	$8.854\ 187\ 817 \times 10^{-12}\ F\ m^{-1}$
electronic charge	e	1.602 177 33(49) × 10 ⁻¹⁹ C
electronic rest mass	m_e	9.109 3897(54) × 10 ⁻³¹ kg
Faraday constant	F	$9.648\ 5309(29) \times 10^{4}\ C\ mol^{-1}$
gas constant	R	8.314 510(70) J K ⁻¹ mol ⁻¹
gravitational constant	G	$6.672~59(85) \times 10^{-11} \text{ m}^3 \text{ kg}^{-1} \text{ s}^{-2}$
Loschmidt's constant	N_{L}	$2.686\ 763(23) \times 10^{25}\ m^{-3}$
magnetic constant	μ_0	$4\pi \times 10^{-7} \text{ H m}^{-1}$
neutron rest mass	m_n	1,674 9286(10) × 10 ⁻²⁷ kg
Planck constant	h	6.626 0755(40) × 10 ⁻³⁴ J s
proton rest mass	$m_{ ho}$	1.672 6231(10) × 10 ⁻²⁷ kg
speed of light	c	$2.997 924 58 \times 10^{8} \text{ m s}^{-1}$
Stefan-Boltzmann constant	σ	$5.670 \text{S1(19)} \times 10^{-8} \text{W m}^{-2} \text{K}^{-4}$

r		, —					Р	eric	d												_	Τ.	
	<u> </u>	-	\perp	7				•	5		9	T	~	<u> </u>	Τ,		Τ,	_	7		18	0 (0	VIIIA (or 0)
	22	2 H	2	Š	82	Ā	36	ێ	54	X S	00				<u> </u>		1				17	VIIB	VIIA
	=		6	L	17	ಪ	35	B	53	- 1	4				_	3	2				16	VIB	VIA
	9		80	0	16	S	34	S.	52 T.	84	P.	_			17	Ϋ́	2 103	Š	1000	200	15	VB	Ž
١	2		_	Z	15	ط	E	Y YS	- 3	-	ē	-	7		02_	Ę	1 102	Md	ns in se		14	IVB	ΑŽ
-		į	9	ပ	4	Si	32	5 5	So	-	Pb		1	Γ	69	انن	0	Fm	ignatio		2	IIIB	¥ III
13			S.	8	<u>"</u>	₹ i	۔ ج		=	18	Ξ		7	Ī		위		FS	her des	[2	9	B
12						30		_	73	98	PI g	112	000	Γ		<u> </u>		5	Correspondence of recommended group designations to other designations in recent		=	₾	22
=						7- 66	"	47	Ag	67	Au	 		ige in the second	É	9		¥ A	ignatio	10	2	Ą.	
10						28	Ë	46	Pd	78	-	01.		65	Gd	16	,	=	sap dag	6		VIII (or VIIIA)	=
6						27	Co	45	∄	<i>[</i>	=	- <u>V</u>		64	Eu	96	A		u6 pap	ж		5	
В						26	Feb	44	골		ó			63	Sm	95			numen	7	4117		Q II A
7						25	ğ	£4.3	2		TO.	=		62	Pan	94	Z d		ים והכו	9	AIV	al X	
9						24	ت	42	Mo		106			61	N G	93			underne	Ω	\$	ΥR	
5						23	>		NE 7	ب		Di		09	P.	92	g.		orrespo	4	₹	IVB	
4						22	=		72 4	Ĭ	+	₹		59	ပီ	6	두		1	 	ĕ E	HH	
3							Sc.	;	57-71 7	La-Lu		Ac-Lr		58	La	<u>6</u>	Ac		[,	7	ΑĦ	₹	
2		4	Be	12	Σ̈		3 g	ن		Ba	88	Ra A		ids 57			-		-	-	≰	≤	
	I	3	اد	=	S		37 1	ź		ŝ		F		Lanthanoid		Actinoids			dations	0881	Usual European Convention	'ention	
Grount			1			٠,	100		10		87			_ <u>-</u> _		-			ກາກາຍກ	-	sual Eu Com	JS Conv	
-																			IUPAC Recommendations	-	3	Usual US Convention	
																			IUP.				

Appendix 3. SI units

TABLE 3.1 Base and dimensionless SI units

Physical quantity	Name	Symbol
length	metre	m
mass	kilogram	kg
time	second	S
electric current	ampere	Α
thermodynamic temperature	kelvin	K
luminous intensity	candela	cd
amount of substance	mole	mol
*plane angle	radian	rad
*solid angle	steradian	sr

^{*}dimensionless units

TABLE 3.2 Derived SI units with special names

Physical quantity	Name of SI unit	Symbol of SI unit
frequency.	hertz	Hz
energy	jouie	J
force	newton	Ν
power	watt	W
pressure	pascal	Ра
electric charge	coulomb	C
electric potential difference	volt	٧
electric resistance	ohm	Ω
electric conductance	siemens	5
electric capacitance	farad	F
magnetic flux	weber	٧Vb
inductance	henry	Н
magnetic flux density imagnetic induction)	tesia	Т
luminous flux	lumen	lm
lluminance	lux	lx
absorbed dose	gray	Gy
activity	becquerel	Вq
dose equivalent	sievert	Sv

TABLE 3.3 Decimal multiples and submultiples to be used with SI units

Submultiple	Prefix	Symbol	Multiple	Prefix	Symbol
10-1	deci	d	10	deca	da
10-2	centi	c	10 ²	hecto	h
10-3	milli	m	10 ³	kilo	k
10 ⁻⁶	micro	μ	10 ⁶	mega	M
10 ⁻⁹	nano	n	10 ⁹	giga	G
10-12	pico	ρ	1012	tera	T
10-15	femto	f	1015	peta	P
10-18	atto	a	1018	exa	E
10-21	zepto	Z	1021	zetta	Z
10-24	yocto	У	1024	yotta	Y

TABLE 3.4 Conversion of units to SI units

From	То	Multiply by
in	m	2.54 × 10 ⁻²
ft	m	0.3048
sq. in	m²	6.4516 × 10 ⁻⁴
sq. ft	m^2	9.2903×10^{-2}
cu. in	m^3	1.63871×10^{-5}
cu. ft	m³	2.83168×10^{-2}
!(itre)	m³	10-3
gai(lon)	l(itre)	4.546 09
miles/hr	m s ⁻¹	0.477 04
km/hr	m s ⁻¹	0.277 78
lb	kg	0.453 592
g cm-³	kg m ^{-:}	103
:b/in³	kg m⁻³	2.76799×10^4
dyne	N	10-5
poundal	Ν	0.138 255
lbf	Ν	4.448 22
mmHg	Pa	133.322
atmosphere	°a	$1.013\ 25 \times 10^{5}$
hp	W	745.7
erg	j	10-7
eV	1	$1.602\ 10 \times 10^{-19}$
kW h	J	3.6×10^{6}
cal	J	4.1868

السوكا ريستم

					ı	-3. 3				
,	0	I	2	3	4	5	6	7	8	9
I0 II I2 I3 I4	0000 0414 0792 II39 I46I	0043 0453 0828 II73 I492	0492 0864	0I28 053I 0899 I239 I553	0170 0569 09# 1271 1584	0607		0294 0682 1073 1367 1673	0334 0719 1,77 1399 1703	0374 0755 1106 1430 1732
I5	1761	1790	I8I8	I847	I875	1903	1931	1959	1987	20I4
I6	2041	2068	2095	2I22	2I48	2175	2201	2227	2253	2279
I7	2304	2330	2355	2380	2405	2430	2455	2480	2504	2529
I8	2553	2577	260I	2625	2648	2672	2695	2718	2742	2765
I9	2788	2810	2833	2856	2878	2900	2923	2945	2967	2989
20	30I0	3032	3054	3075	3096	3II8	3139	3I60	3I8I	320 I
21	3222	3243	3263	3284	3304	3324	3345	3365	3385	3404
22	3424	3444	3464	3483	3502	3522	3541	3560	3579	3598
23	36I7	3636	3655	3674	3692	37II	3729	3747	3766	3784
24	3802	3820	3038	3856	3874	3892	3909	3927	3945	3962
25	3979	3997	4014	403I	4048	4065	4082	4099	4II6	4I33
26	4150	4166	4183	4200	4216	4232	4249	4265	428I	4298
27	4314	4330	4346	4362	4378	4393	4409	4425	4440	4456
29	4472	4487	4502	4518	4533	4548	4564	4579	4594	4609
29	4624	4639	4654	4669	4683	4698	4713	4728	4742	4757
30	477I	4786	4800	48I4	4829	4843	4857	4871	4886	4900
31	49I4	4928	4942	4955	4969	4983	4997	5011	5024	5038
32	505I	5065	5079	5092	5105	5119	5132	5145	5159	5172
33	5I85	5198	5211	5224	5237	5250	5263	5276	5289	5302
34	53I5	5328	5340	5353	5366	5378	5391	5403	5416	5428
35	544I	5453	5465	5478	5490	5502	5514	5527	5539	5551
36	5563	5575	5587	5599	56II	5623	5635	5647	5658	5670
37	5682	5694	5705	5717	5729	5740	5752	5763	5775	5786
38	5798	5809	582I	5832	5843	5855	5866	5877	5888	5899
39	59II	5922	5833	5944	5955	5966	5977	5988	5999	601 0
40	602I	603I	6042	6053	6064	6075	6085	6096	6107	6117
41	6I28	6I38	6149	6160	6170	6180	6191	620I	6212	6222
42	6232	6243	6253	6263	6274	6284	6294	6304	6314	6325
43	6335	6345	6355	6365	6375	6385	6395	6405	6415	6425
44	6435	6444	6454	6464	6474	6484	6493	6503	6513	6522
45	6532	6542	655I	656I	657I	6580	6590	6599	6609	6618
46	6628	6637	6646	6656	6665	6675	6684	6693	6702	6712
47	6721	6730	6739	6749	6758	6767	6776	6785	6794	6803
48	6812	682I	6830	6839	6848	6857	6866	6875	6884	6893
49	6902	69II	6920	6928	6937	6946	6955	6964	6972	6981

イ	V	Λ
---	---	---

					_						
	55 56 57 59	7404 7482 7559 7634 7709	74I2 7490 7566 7642 77I6	74I9 7497 7574 7649 7723	7427 7505 7582 7657 773I	7435 7513 7589 7664 7738	7443 7520 7597 7672 7745	745I 7528 7604 7679 7752	7459 7536 76I2 7686 7760	7466 7543 7619 7694 7767	7474 755I 7627 770I 7774
	60	7782	7789	7796	7805	78I0	7818	7825	7832	7839	7846
	61	7853	7860	7868	7875	7882	7889	7896	7903	79I0	7917
	62	7924	793I	7938	7945	7952	7959	7966	7973	7980	7987
	63	7993	8000	8007	8014	802I	8028	8035	8041	8048	8055
	64	8062	8 069	8075	8082	8089	8096	8102	8109	8II6	8122
	65	8I29	8136	8142	8149	8156	8162	8169	8176	8182	8189
	66	8I95	8202	8209	8215	8222	8228	8255	8241	8248	8254
	67	826I	8267	8274	8280	8287	8293	8299	8306	8312	8319
	68	8325	8331	8333	8344	8351	8357	8363	8370	8376	8382
	69	8388	8395	8401	8407	8414	8420	8426	8432	8439	8445
	70	845I	8457	8463	8470	8476	8482	848 6	8490	8500	8506
	71	85I3	8519	8525	8531	8537	8543	8549	8855	856I	8567
	72	8573	8579	8585	8591	8597	8603	8609	8615	862I	8627
	73	8633	8639	8645	8651	8657	8663	8 669	8675	86U	8686
	74	8692	8698	8704	8710	8716	8722	8727	8733	8739	8745
	75	875I	8756	8762	8768	877 <u>4</u>	8779	8785	879I	8797	8802
	76	8808	8814	8820	8825	883I	8837	8842	8848	8854	8859
	77	8865	8871	8876	8882	8887	8895	8899	8904	8910	8915
	78	892I	8927	8932	8938	8943	8949	8954	8960	8965	8971
	79	8976	8982	8987	8993	8998	9004	9009	90I5	9020	9025
\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	80	903I	9036	9042	9047	9053	9058	9063	9069	9074	9079
	81	903.	9090	9096	9101	9106	9112	9117	9122	9128	9I33
	82	9138	9143	9149	9154	9159	9165	9170	9175	91	9I
	83	919I	9196	9201	9206	9212	9217	9222	9227	92	92
	84	9243	9248	9253	9258	9263	9269	9274	9279	92	9289
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	85	9294	929 9	9304	9309	93I5	9320	9325	9330	9335	9340
	86	9345	9350	9355	9360	9365	9370	9375	9380	9385	9390
	87	9395	9400	9405	9410	94I5	9420	9425	9430	9435	9440
	88	9445	9450	9455	9460	9465	9469	9474	9479	9484	9489
	89	9494	9499	9504	9509	95I3	9518	9523	9528	9533	9538
;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;	90	9542	9547	9552	9557	9562	9566	957I	9576	958I	9586
	91	9590	9595	9600	9605	9609	9614	96I9	9624	9628	9633 -
	92	9638	9643	9647	9652	9657	9661	9666	967I	9675	9680
	93	9685	9689	9694	9699	9703	9708	97I3	97I7	9722	- 9727
	94	973I	9736	974I	9745	9750	9754	9759	9763	9768	9773
	95 96 97 98 99	9777 9823 9868 9912 9956	9782 9827 9872 9917 9961	9786 9832 9877 992I 9965	979I 9836 988I 9926 9969	9886	9800 9845 9890 9934 9978	9939		98I4 9859 9903 9948 999I	9818 9863 9908 9952 9996

انتی لــــوکـــــا ریــــــــ

			<u> </u>	<u> </u>						
	0	İ	2	3	Ą.	5	6	7	.8	9
.00 .01 .02 .03	I000 I023 I047 I072 I096	1002 1026 1050 1074 1099	1005 1023 1052 1076 1102	1007 1030 1054 1079 1104	1009 1033 1057 1081 1107	I012 I0 - 1 I059 I084 I109	IOI4 IO62 IO86 III2	1016 1040 1064 1089 1114	I019 I042 I067 I091 III7	I02I I045 I069 I094 III9
.05 .06 .07 .08	II22 II48 II75 I202 I230	II25 II51 II78 I205 I233	II27 II53 II80 I208 I236	II30 II56 II83 I2II I239	II32 II59 II86 IZI3 I242	1135 1161 1189 1216 1245	II38 II64 II9I I.E I247	II40 II67 II94 I222 I250	II43 II69 II97 I225 I253	II46 II72 II99 I227 I257
.IO .II .I2 .I3	I259 I288 I318 I349 I380	I262 I29I I32I I352 I384	I265 I294 I324 I355 I387	1268 1297 1327 1358 1390	1271 1300 1330 1361 1393	1274 1303 1334 1365 1396	1276 1306 1337 1358 1400	1279 1309 1340 1371 1403	1282 1312 1343 1374 1406	I285 I3I5 I346 I377 I409
.15 .16 .17 .18	I4I3 I445 I479 I5I4 I549	I4I6 I449 I483 I5I7 I552	I4I9 I452 I486 I52I I556	1422 1455 1489 1524 1560	I426 I459 I493 I528 I563	1429 1462 1496 1531 1567	1432 1466 1500 1535 1570	1435 1469 1503 1538 1574	I439 I472 I507 I542 I578	1442 1476 1510 1545 1581
.20 .21 .22 .23 .24	1585 1622 1660 1698 1738	1589 1626 1663 1702 1742	I592 I629 I667 I706 I746	I596 I633 I671 I710 I750	I600 I637 I675 I7I4 I754	I603 I64I I679 I7I8 I758	I607 I644 I683 I722 I762	I6II I648 I687 I726 I766	I6I4 I652 I690 I730 I770	I6I8 I656 I694 I734 I774
.25 .26 .27 .28 .29	1778 1820 1862 1905 1950	19IO	1786 1828 1871 1914 1959		1795 1837 1879 1923 1966	1799 1841 1884 1928 1973	1803 1845 1888 1932 1977	1807 1849 1892 1936 198	1811 1854 1897 1941 1986	1816 1858 1901 1945 1991
.3I .32 .38 .34	1995 2042 2089 2138 2188	2000 2046 2094 2I43 2I93	2051 2099 2148 2198	2056 2104 2153 2203	2014 2061 2109 2158 2208	2018 2065 2113 2163 2213	2023 2070 2118 2168 2218	2028 2075 2123 2173 2223	2032 2080 2128 2178 2228	2037 2084 2133 2183 2234
.35 .36 .37 .38	2239 2291 2344 2399 2455	2244 2296 2350 2404 2460	2249 2301 2355 2410 2466	2254 2307 2360 2415 2472	2259 2312 2366 2421 2477	2265 2317 2371 2427 2483	2270 2323 2377 2432 2489	2275 2328 2382 2438 2495	2280 2333 2388 2443 2500	2286 2339 2393 2449 2506
.4I .42 .43	25I2 2570 2630 2692 2754	2518 2576 2636 2698 2761	2523 2582 2642 2704 2767	2529 2588 2649 2710 2773	2535 2594 2655 2716 2780	254I 2600 266I 2723 2786	2547 2606 2667 2729 2793	2553 2612 2673 2735 2799	2559 2618 2679 2742 2805	2564 2624 2685 2748 28I2

0	I	2	3	54. 4	5	6	7	8	9.
.50 3162 .51 3236 .52 3311	3I70 3243 33I9	3177 3251 3327	3184 3258 3384	3192 3266 3352	3199 3273 33' 5	3206 328I 3357	3214 3289 336 -	322I 3296 3373	3228 3304 338I
.53 3388.54 3467	3396 3475	3404 3483	34I2 349I	3420 3499	3428 3508	3436 3516	3443 3524	345I 3532	3459 3540
. 3 5 3548	3556	3565	3573	358I	3589	3597 368I	3606 3690	36T4 3698	3622 3707
.56 363I .57 37I5	3639 3724	3648 3733	3656 374I	3664 3750	3673 3758	3767 3855	3776 3864	3784 3873	3793 · 3882
.58 3802 .59 3890	38II 3899	38I9 3908	3828 39I7	3837 3926	3846 3936	3945	3954	3963	3972
.60 398I .6I 4074 .62 4I69 .63 4266 .64 4365	3990 4083 4178 4276 4375	3999 4093 4188 4285 4385	4009 4102 4198 4295 4395	4013 4111 4207 4305 4406	4025 4121 4217 4315 4416	4036 4130 4227 4325 4426	4046 4140 4236 4335 4436	4055 4150 4246 4345 4446	4064 4159 4256 4355 4457
.65 4467 .66 457I .67 4677 .68 4786 .69 4898	4477 4581 4688 4797	4487 4592 4699 4308 4920	4498 4603 4710 4819 4932	4508 4613 4721 4831 4943	4519 4624 4732 4842 4955	4529 4634 4742 4853 4966	4539 4645 4753 4864 4977	4656 4764 4875 4989	4560 4667 4775 4887 5000
.70 50I2 .7I 5I29 .72 5248 .73 5370 .74 5495	5023 5140 5260 5383	5035 5152 5272 5395 5521	5047 5164 5284 5408 5534	5058 5176 5297 5420 5546	5070 5188 5309 5433 5559	5082 5200 5321 5445 5572	5093 5212 5333 5458 5585	5105 5222 5346 5470 5589	5117 5236 5358 5483 5610
.75 5623 .76 5754 .77 5888 .78 6026 .79 6166	5636 5768 5902 6039	5649 578I 59I6 6053 6I94	5662 5794 5929 6067 6209	5675 5808 5943 6081 6223	5689 582I 5957 6095 6237	5702 5834 5970 6109 6252	57I5 5848 5984 6I24 6266	5728 586I 5998 6138 628I	5741 5875 6012 6152 6295
.80 6310 .81 6457 .82 6607 .83 676 .84 6918 .85 7079 .86 7244 .87 7413 .88 758	6324 7 647I 7 6622 I 6776 3 6934 9 7096 4 726I 3 7430 6 7603	6486 6637 6792 6950 7112 7278 7447 7621	6353 650I 6653 6808 6966 7129 7295 7464 7638 7816	6368 6516 6660 6823 6982 7145 7311 7482 7656 7834	6839 6998 7161 7328 7499 7647	6546 6699 6855 70I5 7178 7345 75I6 769I	703I 7194 7362 7534 7709	6730 6887 7047 7211 7379 7551 7727	7228 7398 7568 7748



مأخذونه

- 1 D. K. Chakrabarty. An introduction to physical chemistrym Mumbai 400076 India 2001
- 2 Johnm daintith. A dictionary of chemistry. fourth editionm Oxford University. 2000
- 3 L. O. F. Pieren and others. Chemie VWO bovenbouw scheikundie 2 vijfde druk wolters noordhoff, Groningen 1999
- 4 John stoel and others, chemie VWO bovenbouw Scheikundie 1 deel 1 vijfde drukm wolters- noordhoff Groningen. 1998
- 5 Jhon stoel and othersm Chemie havo bovenbouw scheikundie deel 1 vijfde druk wolters noodhoff Groningen. 1998
- 6 -G. Verkerk and othersm Binas. informatie boek. VWO/havo voor het onderwijs in de jnatuurwetenschapen wolters noordhoff Groningen. 1998
- 7 L. O. F. Pieren. Chemie. Sheikundie 1 deel 1 VWO bovenbouw. uitwekingen boek. wolters noordhoff, Groningen. 1998
- 8 A. Rehman chaudhry and othersm Chemistry for class. Islamic book center, urdu bazar Lahore. 1995
- 9 A. I. Bosev. Slavar khemicheskikh terminov Moscow. 1971
- 10 N.L. Glenko. Obshaja khemija "khemija" L. O. 1978
- 11 خیر محمد ماموند و دیگران. کیمیای عمومي و غیر عضوي. ۱. وزارت تحصیلات عالي و مسلکي ج. د. ا. مسکو ۱۹۲۲
- 12 خير محمد ماموند. كيمياى فزيكي (ممد درسي براى محصلان رشته تكنالوژى كيميا). نشرات پولي تخنيك ۱۹۵۹ كابل.
- 13 س.س. لیسنیاک. خیر محمد ماموند و دیگران. کیمیای عمومی و غیر عضوی نشرات پولی تخنیک ۱۳۲ کابل.



پو هانددو کتور خیر محمد ماموند

د يو هاند دوكتور خيرمحمد ماموند لنډه يېژندنه

خیر محمد ماموند د محترم مظلوم خان ځوی پر ۱۳۲۱ هجري کال د کونړ ولایت د مرکز اړوند د تېشي په کلي کې زېږېدلې دی . نوموړی پر ۱۳۲۷کال د کونړ ولايت دمرکز- چعته ا لسرای (اسعد اباد) په لمړنې ښونځې کې شامل او پر ۱۳۳۳کال له دغه ښوونځي څخه د فار غېدووروسته په کابل کې د ابن سينا د منځنې ښونځې په اوم ټولګې کې شامل او پر ۱۳۳۶کال د دغه ښونځي د نهم ټولګي څخه د فار غېدو وروسته دکابل دار المعلمين په لسم ټولګي کې شامل شوي دي . دكابل دار المعلمين د هغه وخت د مقرر اتوسره سم خير محمد ماموند د يولسم ټولګي د نمرو پر اساس د مشرقي ولايت د ممتاز شاګرد په توګه د هیواد د نورو ولایتو د ممتازو شاګردانو (ټول اتلسو تنو) سره یو ځای د کابل دارالمعلمین د فاکولتي د څانګې په دولسم ټولګې کې شامل او پر ۳۳۹ اکال د کابل دار المعلمین له دولسم ټولګې څخه د فار غېدو وروسته پر ۱۳۴۰کال د کابل پوهنتون د طبیعی علومو په پوهنځی کې د کیمیا او بیالوژي په څانګه کې شامل شوی اوپر ۳۴۳اکال له دغه پو هنتون څخه د فار غېدو وروسته په کابل کې د ښونکو د روزنې په اکادمۍ کې د طبيعي علومو د متخصص سره د کونتر پارت په توګه مقررشوی دی ماموند د ښونکو د روزني په اکادمۍ کې (۱۳۴۴-۱۳۴۴) د يونسکو د ځانګړي درسي پروګرام سره سم د کیمیا ، بیالوژي ، او فزیک د مضمونونو د تدریس تر څنګ د لسم ټولګي کیمیا ، یولسم ټولګي فزيک ، دولسم ټولګي کيميا اود دولسم ټولګي د بيالوژي کتابونه ليکلي دي . خير محمد ماموند پر ۱۳۴۶ کال د ځانګړي کانکور امتحان له لاري د کابل پولیتخنیک انستیتوت د کیمیا یه دییارتمنت کې اسستانت(نامزد یو هیالي)مقررشوي او پر ۱۳۴۸کال د کابل پوهنتون لخوا د لوړو زده کړو د بشپړولو لپاره شوروي اتحاد ته استول شوی دی . ماموند د شوروي اتحاد د خارکوف په دولتي پوهنتون کې پر ۱۳۵۱کال د ماسترۍ دیپلوم اخستی اوبیایي پر ۱۳۵۴کال د داکټرۍ (PhD)دتېزس څخه دفاع کړې اود همدغه کال د ميزان په مياشت کې خپل هيواد ته راستون او بير ته د کابل پوليتخنيک انستیتوت د کیمیا په دیپارتمنت کې استاد مقررشوي دي . پوهاند دوکتور خیرمحمد ماموند د (۱۳۴۶- ۱۳۷۱) کلونو په موده کې د کابل پوليتخنيک د عمومي کيميا د ديپاتمنت په سپارښتنه د عمومي او غير عضوي کيميا او فزيکي کيميا په مضمونونو کې اته (۸) درسي کتابونه ليکلي دي او هم يې دفزيکې کيميا او عمومي کيميا مضمون تدريس کړي او په دې برخه کې يې د کابل پوليتخنيک او کابل پوهنتون د کيميا په دييارتمنتونو کې د فزيکې کيما په برخه کې د علمي څېړنو لارښونه کړی ده چې د دې علمي څېړنو نتايج د کابل پوليتخنيک او کابل پوهنتون په علمي مجلوکې چاپ شوي دي . پوهاند دوکتورخیرمحمد ماموند پر ۱۳۶۴ کال د پوهاندۍ علمي رتبي ته اوپر ۱۳۷۰ کال د ماموریت فوق رتبي ته ترفیع



کړیده. خیرمحمد ماموند پر ۱۳۵۷کال د کابل پولیتخنیک پوهنتو ن رئیس مقررشوی او پر ۱۳۵۸کال د جدي د میاشتې پر شپږمه نېټه پر افغانستان . باندې د شوروي دیرغل سره په هیواد کې د رامنځته شویو شرایطو سره دتضاد په وجه یې ددغه پوهنتون د ریاست له مقام څخه په خپله خوښه استعفی کړی ده . دشوروي اتحاد دعلوموداکادمې او ددغه هیواد د پوهنتونو په علمي مجلوکې د چاپ شویو علمي مقالو په ګډون د پوهاند دوکتور خیرمحمد ماموند ۳۸عنوانه علمي اثار چاپ شوي دی چې له دغې ډلې څخه اتلس عنوانه درسي کتابونو لست لاندې ورکړل شوی دی . هیله ده چې په نژدې راتلونکې کې د فزیکې کیمیا (111)په نوم درسي کتاب هم د ګرانو هیواد والو خدمت ته وړ اندې شي



د پوهاند دوکتور خیر محمد ماموند چاپ شوي کتابونه

- ۱- افغانستان د يرغلونو په لار كي . پوهاند دوكتورخيرمحمد ماموند . هالينډ اتريخت ۲۰۱۲كال
 - ٢- الكتروليتي محلولونه او الكترو كيميا پوهاند دوكتور خير محمد ماموند ٢٠١٠كال
- ٣- فزيكي كيميا (11)- الكتروكيميا ، سپكتروسكوپي ، كروماتوگرافي. پوهاند دوكتورخيرمحمد ماموند . هالينډ اتريخت ٢٠١٣كال .
 - ۴- د كيميا قاموس . پوهاند دوكتور خير محمد ماموند . هالينډ اتريخت ۲۰۰۷كال
 - ۵ ـ فزیکي کیمیا ۱ ـ پو هاند دو کتور خیر محمد ماموند . هالینډ اتریخت ۲۰۰۵کال
 - ٤- عمومي كيميا . پوهاند دوكتور خيرمحمد ماموند هاليند اتريخت ٢٠٠٢كال
 - ٧- كيمياى عمومي وغير عضوي س ليسنياك،خير محمدماموند ... بوليتخنيک كابل١٣۶۴كال
 - ۸- كيمياى فزيكي (كارهاى لابراتواري).خير محمدماموند.پولى تخنيك كابل ١٣٤٢كال
 - ٩- فزيكي كيميا (پوښتني اوحل شوي مثالونه)خير محمدماموندپو ليتخنيک کابل ١٣٤١ کال
 - ١٠ كيمياى فزيكى (ممد درسي براى محصلان تكنالوژي كيميا) . خير محمد ماموند . انستيتوت پوليتخنيك كابل . ١٣٥٩كال .
- ۱۱- كيميای عمومي وغېرعضوي(كارهای لابراتواری)كوڅيپن ، خيرمحمد ماموند انسيتيوت پوليتخنيک كابل ۱۳۴۸كال. ۱۲- كيميای عمومي وغير عضوی . كوڅيپن،خيرمحمد ماموند انستيتوت پوليتخنيک كابل ۱۳۴۷كال ۱۳۴۷كال ۱۳۴۶كال ۱۳۶۶كال ۱۳۶۶
 - ۱۴- کیمیای عمومی و غیر عضوی ۲ (ترجمه)خیر محمد ماموند...مسکو ۱۳۶۴

۱۵- ددولسم ټولګي کیمیا خیر محمد ماموند. دښونکی دروزنې اکادمي کابل ۱۳۴۵ کال ۱۳۴۵ کال ۱۳۴۵کال. د دولسم ټولګي بیالوژي . خیر محمد ماموند . دښونکی د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۵کال.

۱۷ ـ ديولسم ټولګي فزيک خير محمد ماموند دښونکي د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۴

۱۸ - دلسم ټولګي کیمیا . خیر محمد ماموند دښونکي د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۴کال.

Publishing Medical Textbooks

Honorable lecturers and dear students,

The lack of quality textbooks in the universities of Afghanistan is a serious issue, which is repeatedly challenging the students and teachers alike. To tackle this issue we have initiated the process of providing textbooks to the students of medicine. In the past two years we have successfully published and delivered copies of 116 different books to the medical colleges across the country.

The Afghan National Higher Education Strategy (2010-1014) states: "Funds will be made ensured to encourage the writing and publication of text books in Dari and Pashto, especially in priority areas, to improve the quality of teaching and learning and give students access to state-of- the-art information. In the meantime, translation of English language textbooks and journals into Dari and Pashto is a major challenge for curriculum reform. Without this, it would not be possible for university students and faculty to acquire updated and accurate knowledge"

The medical colleges' students and lecturers in Afghanistan are facing multiple challenges. The out-dated method of lecture and no accessibility to update and new teaching materials are main problems. The students use low quality and cheap study materials (copied notes & papers), hence the Afghan students are deprived of modern knowledge and developments in their respective subjects. It is vital to compose and print the books that have been written by lecturers. Taking the situation of the country into consideration, we need desperately capable and professional medical experts. Those, who can contribute in improving standard of medical education and Public Health throughout Afghanistan, thus enough attention, should be given to the medical colleges.

For this reason, we have published 116 different medical textbooks from Nangarhar, Khost, Kandahar, Herat, Balkh and Kapisa medical colleges and Kabul Medical University. Currently we are working to publish 20 more medical textbooks for Nangarhar Medical Faculty. It is to be mentioned that all these books have been distributed among the medical colleges of the country free of cost.

All published medical textbooks can be downloadable from www.ecampus-afghanistan.org

The book in your hand is a sample of printed textbook. We would like to continue this project and to end the method of manual notes and papers. Based on the request of Higher Education Institutions, there is need to publish about 100 different textbooks each year.

As requested by the Ministry of Higher Education, the Afghan universities, lecturers & students they want to extend this project to the non-medical subjects e.g. Science, Engineering, Agriculture, Economics, Literature and Social Science. It is reminded that we publish textbooks for different colleges of the country who are in need.

I would like to ask all the lecturers to write new textbooks, translate or revise their lecture notes or written books and share them with us to be published. We assure them quality composition, printing and free of cost distribution to the medical colleges.

I would like the students to encourage and assist their lecturers in this regard. We welcome any recommendations and suggestions for improvement.

It is mentionable that the authors and publishers tried to prepare the books according to the international standards but if there is any problem in the book, we kindly request the readers to send their comments to us or authors to in order to be corrected in the future.

We are very thankful to German Aid for Afghan Children its director Dr. Eroes, who provided funds for 20 medical textbooks in previous two years to be used by the students of Nangarhar and other medical colleges of the country.

I am especially grateful to GIZ (German Society for International Cooperation) and CIM (Centre for International Migration & Development) for providing working opportunities for me during the past three years in Afghanistan.

In Afghanistan, I would like cordially to thank His Excellency the Minister of Higher Education, Prof. Dr. Obaidullah Obaid, Academic Deputy Minister Prof. Mohammad Osman Babury and Deputy Minister for Administrative & Financial

Affairs Prof. Dr. Gul Hassan Walizai as well as the chancellor of Nangarhar University Dr. Mohammad Saber for their cooperation and support for this project. I am also thankful to all those lecturers that encouraged us and gave all these books to be published. At the end I appreciate the efforts of my colleagues in the office for publishing books.

Dr Yahya Wardak

CIM-Expert at the Ministry of Higher Education, March, 2013

Karte 4, Kabul, Afghanistan

Office: 0756014640

Email: textbooks@afghanic.org

wardak@afghanic.org

Message from the Ministry of Higher Education



In the history, book has played a very important role in gaining knowledge and science and it is the fundamental unit of educational curriculum which can also play an effective role in improving the quality of Higher Education. Therefore, keeping in mind the needs of the society and based on educational standards, new learning materials and textbooks should be published for the students.

I appreciate the efforts of the lecturers of Higher Education Institutions and I am very thankful to them who have worked for many years and have written or translated textbooks.

I also warmly welcome more lecturers to prepare textbooks in their respective fields. So, that they should be published and distributed among the students to take full advantage of them.

The Ministry of Higher Education has the responsibility to make available new and updated learning materials in order to better educate our students.

At the end, I am very grateful to German Committee for Afghan Children and all those institutions and people who have provided opportunities for publishing medical textbooks.

I am hopeful that this project should be continued and publish textbooks in other subjects too.

Sincerely,
Prof. Dr. Obaidullah Obaid
Minister of Higher Education
Kabul, 2013

Book Name General Chemistry

Author Prof. Dr. Khair Mohammad Mamond

Publisher Nangarhar Medical Faculty

Website www.nu.edu.af

No of Copies 1000 Published 2013

Download www.ecampus-afghanistan.org
Printed at Afghanistan Times Printing Press

This Publication was financed by German Aid for Afghan Children, a private initiative of the Eroes family in Germany.

Administrative and Technical support by Afghanic organization.

The contents and textual structure of this book have been developed by concerning author and relevant faculty and being responsible for it. Funding and supporting agencies are not holding any responsibilities.

If you want to publish your textbooks please contact us:

Dr. Yahya Wardak, Ministry of Higher Education, Kabul

Office 0756014640

Email textbooks@afghanic.org

All rights reserved with the author.

Printed in Afghanistan 2013

ISBN 978 - 0 - 9873172 - 0 - 9



AFGHANIC

Prof. Dr. Khair Mohammad Mamond

General Chemistry

Funded by Kinderhilfe-Afghanistan





Get more e-books from www.ketabton.com Ketabton.com: The Digital Library