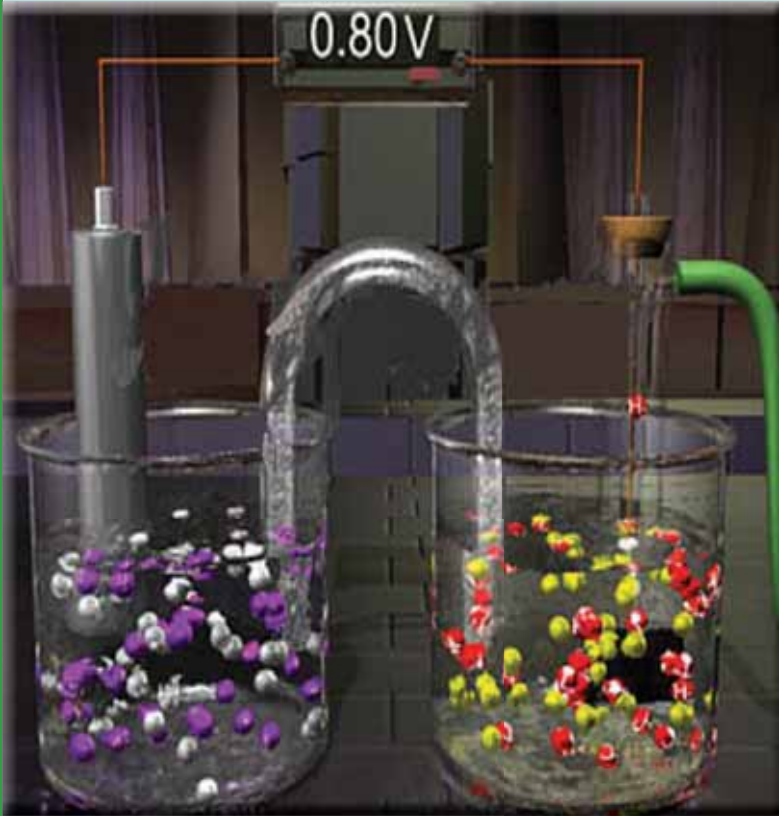




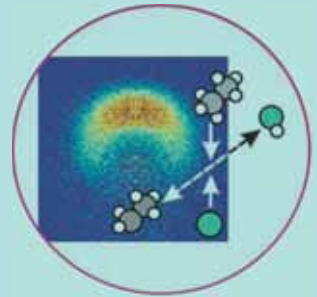
د پوهنې وزارت
د تعلیمي نصاب د پراختیا، د ښوونکو د
روزني او د ساينس د مرکز معينيت
د تعلیمي نصاب د پراختیا او درسي
کتابونو د تالیف لوی ریاست

کیمیا

یوولسم ټولگی



کیمیا - یوولسم ټولگی



ري. پيرودل او پلورل يې په
ني چلن وشي.

Ketabton.com

چاپ کال: ۱۳۹۳



د پوهني وزارت

د تعلیمي نصاب د پراختیا، د ټیورنګو
د روزنې او د ساینس د مرکز معینیت
د تعلیمي نصاب د پراختیا او درسي
کتابونو د تألیف لوی ریاست

کیمیا یو و لسم ټولګی

د چاپ کال: ۱۳۹۰ هـ. ش



لیکوالان:

پوهندوی دیپلوم انجینیر عبدالمحمد «عزیز» د کابل پوهنتون استاد.
مؤلف عتیق احمد شینواری د کیمیا د دیپارټمنټ علمي غړی
پوهنپار محمد انور شرفي د پروان ولایت د لوړو زده کړو د انستیتوت استاد.

علمي ایډیټ:

پوهندوی دیپلوم انجینیر عبدالمحمد «عزیز» د کابل پوهنتون استاد.

د ژبې ایډیټ:

آقا محمد گزندی د پښتو د دیپارټمنټ علمي غړی.

دیني، سیاسي او کلتوري کمیټه:

- حبیب الله راحل د تعلیمي نصاب د پراختیا په ریاست کې د پوهني وزارت سلاکار.
- مؤلف قاری مایل آقا «متقي» د اسلامي زده کړو د دیپارټمنټ علمي غړی.

د څارني کمیټه:

- دکتور اسدالله محقق د تعلیمي نصاب د پراختیا، د ښوونکو د روزني او د ساینس مرکز معین.
- دکتور شپړعلي ظریفی د تعلیمي نصاب د پراختیا د پروژې مسؤول.
- د سرمؤلف مرستیال عبدالظاهر گلستانی د تعلیمي نصاب د پراختیا او درسي کتابونو د تالیف لوی رئیس.

کمپوز:

ربیع الله او وحید الله انورزاد

طرح او ډیزاین:

محمد علي (نظري)







ملي سرود

دا وطن افغانستان دی دا عزت د هر افغان دی
کور د سولې کور د توري هر بچی یې قهرمان دی
دا وطن د ټولو کور دی د بلوڅو د ازبکو
د پښتون او هزاره وو د ترکمنو د تاجکو
ورسره عرب، کوچر دي پامیریان، نورستانیان
براهوي دي، قزلباش دي هم ایماق، هم پشه یان
دا هیواد به تل ځایري لکه لمر پر شنه آسمان
په سینه کې د آسیا به لکه زره وي جاوېدان
نوم د حق مودی رهبر وایو الله اکبر وایو الله اکبر

بسم الله الرحمن الرحيم

د پوهنې د وزير پيغام
گرانو ښوونکو او زده کوونکو،
ښوونه او روزنه د هر هېواد د پراختيا او پرمختگ بنسټ جوړوي. تعليمي نصاب د ښوونې او روزنې
مهم توکي دی چې د معاصر علمي پرمختگ او ټولني د اړتياوو له مخې رامنځته کېږي. څرگنده چې
علمي پرمختگ او ټولنيزي اړتياوي تل د بدلون په حال کې وي. له دې امله لازمه ده چې تعليمي نصاب
هم علمي او رضنده انکشاف ومومي. البته نه ښايي چې تعليمي نصاب د سياسي بدلونونو او د اشخاصو
د نظريو او هيلو تابع شي.

دا کتاب چې نن ستاسو په لاس کې دی، پر همدې ارزښتونو چمتو او ترتيب شوی دی. علمي گټوري
موضوعگانې پکې زياتې شوي دي. د زده کړې په بهير کې د زده کوونکو فعال ساتل د تدرسي پلان برخه
گرځيدلې ده.

هيله من يم دا کتاب له لارښوونو او تعليمي پلان سره سم د فعالې زده کړې د ميتودونو د کارولو له لارې
تدریس شي او د زده کوونکو ميندې او پلرونه هم د خپلو لورنو او زامنو په باکفيته ښوونه او روزنه کې پرله
پسې گاه مرسته وکړي، چې د پوهنې د نظام هيلې ترسره شي او زده کوونکو او هېواد ته ښې برلارې ورپه
برخه کړي.

پر دې ټاکنې پوره باور لرم چې زموږ گران ښوونکي د تعليمي نصاب په رضنده پلي کولو کې خپل مسؤليت
په ريښتوني توگه سرته رسوي.

د پوهنې وزارت تل زيار کاږي چې د پوهنې تعليمي نصاب د اسلام د سپېڅلي دين له بنسټونو، د وطن
دوستۍ د پاک حس په ساتلو او علمي معيارونو سره سم د ټولني د څرگندو اړتياوو له مخې پراختيا
ومومي.

په دې ډگر کې د هېواد له ټولو علمي شخصيتونو، د ښوونې او روزنې له پوهانو او د زده کوونکو له ميندو
او پلرونو څخه هيله لرم چې د خپلو نظريو او رضنده وړانديزونو له لارې زموږ له موافانو سره د درسي
کتابونو په لابنه تاليف کې مرسته وکړي.

له ټولو هغو پوهانو څخه چې د دې کتاب په چمتو کولو او ترتيب کې ښې مرسته کړې، له ملي او نړيوالو
دړنو مؤسسو، او نورو ملگرو هېوادونو څخه چې د نوي تعليمي نصاب په چمتو کولو او تدوين او د درسي
کتابونو په چاپ او وپس کې ښې مرسته کړې ده، مننه او درناوی کوم.

ومن الله التوفيق

فاروق وردگ

د افغانستان د اسلامي جمهوريت د پوهني وزير

مخ

پرېک

سړیک

مقدمه

۱	مقدمه
۲	لومړۍ څپرکي: محلولونه
۳	۱-۱: د مخلوط تعريف
۴	۲-۱: د محلول اجزاوې
۴	۳-۱: د محلول جوړېدل
۶	۴-۱: د محلولونو ډولونه
۶	۵-۱: مشېع او غير مشېع محلول
۷	۶-۱: له مشېع څخه لوړ محلول
۸	۷-۱: د حل کېدونکې او د حل کونکې مادې متقابلې اغېزې
۸	۸-۱: اېوني محلول
۱۰	۹-۱: د محلولونو غاښت (Concentration)
۱۵	د لومړي څپرکي لنډيز
۱۵	د لومړي څپرکي پوښتنې:
۱۷	دويم څپرکي: د محلولونو خواص
۱۸	۱-۲: د محلولونو کولېگاتيف خواص (Colligative Properties)
۲۷	۲-۲: الکتروليټ او غير الکتروليټ محلولونه
۲۸	۲-۲-۱: د ضعيف او قوي الکتروليټونو محلولونه
۳۲	د دويم څپرکي لنډيز
۳۳	د دويم څپرکي پوښتنې
۳۵	درېم څپرکي: دکيمياوي تعاملونو چټکتيا
۳۶	۳-۱: دکيمياوي تعاملونو چټکتيا
۳۸	۳-۲: د تعاملونو د چټکتيا اندازه کول
۳۹	۳-۳: تعاملونو د چټکتيا معادله
۳۹	۳-۴: د تعامل درجه
۴۰	۳-۵: دکيمياوي تعاملونو په چټکتيا باندې اغېزمن لاملو



مخ

پریک

سریک

- ۴۴ ۳ - ۶ د تودوخي اغیزه په کیمیاوي تعاملونو باندې
- ۴۵ ۳ - ۷ : د ارهینوس معادله
- ۴۷ ۳ - ۸ : د (*Collision*) یاد تعامل کونکو موادو د ذرو د تکرورنو فرضیه
- ۵۰ ۳ - ۹ : کلسونه
- ۵۰ ۳ - ۹ - ۱ : د کلسونو ډولونه
- ۵۲ دریم څپرکي لاندیز
- ۵۴ د دریم څپرکي پوښتنې

۵۵ څلورم څپرکي : کیمیايي تعادل *Chemical Equilibrium*

۵۶ ۴ - ۱ : رجعي عاملونه او د تعامل حالت

۵۸ ۴ - ۲ : د کتلې د اغیزې قانون او تعادل

۶۰ ۴ - ۳ : په تعامل باندې اغیزمن عاملونه (د لی شانلیه اصل) (*Lechtelier's Principle*)

۶۱ ۴ - ۴ : آیوني تعادل (*Ionic Equilibria*)

۷۰ ۴ - ۵ : د ګډ آیون اغیزه (*The Common Ion Effect*)

۷۱ ۴ - ۶ : په کیمیايي تعادل کې محاسبي

۷۳ ۴ - ۷ : د امونیا په تولید کې د کیمیايي تعادل د رعایتولو اهمیت

۷۴ د څلورم څپرکي لاندیز

۷۵ د څلورم څپرکي پوښتنې

۷۷ پنځم څپرکي : د تیزابونو او القلیو اولین محلولونه

۷۸ ۵ - ۱ : د تیزابونو او القلیو تعریف

۸۳ ۵ - ۲ : د اویو تیزابي او القلي خواص

۸۷ ۵ - ۳ : *pH* د تیزابیت اندازه

۸۵ ۵ - ۴ : د تیزابونو او القلیو قوت

۸۷ ۵ - ۵ : د ضعیف تیزابونو جلا کیدل

۹۶ ۵ - ۶ : د القلیو د جلا کیدلو ثابتونه او ایزوایزیشن نېي

۹۸ د پنځم څپرکي لاندیز

۹۸ د پنځم څپرکي پوښتنې

۱۰۱ شپږم څپرکي : د تیزابونو او القلیو تعاملونه



مخ

- ۱۰۲ : د تيزابو او القلي گانو تعاملونه او د مالگو جوړيدل
۱۰۴ : د تيزابونو او القليو د سختي کولو تعاملونه او د مالگي جوړيدل
۱۰۶ - ۳ : تيتريشن يا عيارونه (Titration)
۱۱۰ : شپږم څپرکي لنډيز
۱۱۱ : د شپږم څپرکي پوښتنې

پړيک

سړيک

- ۱۱۳ : اووم څپرکي : دکيميایي تعاملونو څخه د برېښنا تر لاسه کول
۱۱۴ : ۱-۷ : د برېښنا تيروونکي او نه تيروونکي
۱۱۵ : ۲-۷ : کيميایي تعاملونه چې د برېښنا درامنځ ته کيدو لامل گرځي
۱۱۶ : ۳-۷ : کيميایي برېښنايي پيل
۱۱۷ : ۴-۷ : د پيل محرکه قوه (Electro motive Force)
۱۱۹ : ۵-۷ : د ستنرد الکتروود پوښتنال
۱۲۳ : ۶-۷ : وچ او لانه پيلونه (تجارتی بترى)
۱۲۵ : ۷-۷ : د پيل په ولتاژ باندې د غلظت اغيزي
۱۲۶ : د اووم څپرکي لنډيز
۱۲۷ : د اووم څپرکي پوښتنې

- ۱۲۹ : اهم څپرکي : الکتروليز (Electrolysis)
۱۳۰ : ۱-۸ : الکتروليتيکي پيلونه
۱۳۱ : ۲-۸ : د وېلي شوی خوړو د مالگي الکتروليز
۱۳۲ : ۳-۸ : په اولين محيط کې د الکتروليز تعاملونه:
۱۳۴ : ۴-۸ : د خوړو د مالگي الکتروليز:
۱۳۵ : ۵-۸ : د سلفورينک اسيد توبه کيدل:
۱۳۷ : ۶-۸ : مېلح کول اود ځمکي لاندي د فلزي کمودونو ساتل
۱۳۸ : ۷-۸ : د الکتروليز مقدارې قانون ياد فارادي قانون
۱۳۹ : ۸-۸ : خالص کول ، استخراج او د فلزونو توليد
۱۴۰ : د اهم څپرکي لنډيز
۱۴۰ : د اهم څپرکي پوښتنې:
۱۴۳ : نهم څپرکي: فلزونه
۱۴۴ : ۱-۹ : د فلزونو د لاس ته راوړلو لاري



پریک

سرلیک

مخ

۱۴۷	۲ - ۹ : د لومړي اصلي گروپ فلزونه
۱۵۳	۳ - ۹ : د II صلي گروپ عنصرونه (د ځمکني القيو عنصرونه)
۱۵۷	۴ - ۹ : د دريم اصلي گروپ عنصرونه
۱۶۲	۵ - ۹ : انتقال فلزونه (Transition metals)
۱۶۹	د نهم څپرکي لاندیز
۱۶۹	د نهم څپرکي پوښتني
۱۷۱	لسم څپرکي: غیر فلزات
۱۷۲	۱۰ - ۱ : د غیر فلزي عنصرونو ځانګړي ځانګړتیاوې
۱۷۲	۱۰ - ۲ : د VII اصلي گروپ عنصرونه
۱۸۱	۱۰ - ۳ : د دوره يي جدول د VIA گروپ عنصرونه
۱۹۱	۱۰ - ۴ : د دوره يي جدول د VA گروپ عنصرونه
۱۹۷	۱۰ - ۵ : د IVA گروپ عنصرونه
۲۰۱	د لسم څپرکي لاندیز
۲۰۱	د لسم څپرکي پوښتني
۲۰۳	یوولسم څپرکي: د شبه فلزونو عنصرونه
۲۰۴	۱۱ - ۱ : د شبه فلزونو د عنصرونو جوړښت او خواص يې
۲۰۴	۱۱ - ۲ - ۱ : د بورون عنصر.
۲۰۵	۱۱ - ۲ - ۲ : د بورون مرکبونه
۲۱۲	دیو و لسم څپرکي لاندیز
۲۱۲	دیوولسم څپرکي پوښتني
۲۱۴	انځليکونه



سریزه

که چیري وویل شي مبالغه به نه وي چي په ننني صنعت کي د کیمیا علم بنسټیز رول لوبوي او ځانگړی اهمیت لري. د یوولسم پېر لگي د کیمیا کتاب بنسټیزه موخه د کیمیا په بیلابیلو برخو کې د زده کوونکو چمتو کول دي او له زده کوونکو سره د اوسني طبي او صنعتي علومو په زده کړی کې مرسته کوي. داکتاب یوولس څپرکي لري لومړی څپرکی يې د محلولونو په اړه معلومات ورکوي د محلولونو تعریف ، د محلولونو خواص ، ډولونه او د غلظت اندازه روښانوي.

دویم څپرکی د محلولونو خواص روښانه کوي او د محلولونو کولیگاتیف خواصو، الکترولیت او غیر الکترولیت محلولونو، غښتلي او ضعیف الکترولیت محلولونو باندې رڼا اچوي. دریم څپرکی د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا په اړه معلومات وړاندې کوي، د شرایطو او تعامل کوونکو موادو د غلظت اغیزه روښانه کوي او هم د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا کې د کتلستونو رول څرگندوي.

څلورم څپرکی د کیمیاوي تعادلو په اړه معلومات وړاندې کوي، په تعادل او محاسبو کې د اغیز ناکو عواملو په اړه معلومات وړاندې کوي.

پنځم څپرکی د تیزابونو او القلیو اوبلن محلولونونو او د هغوی تعریف روښانه کوي او د محلولونو خواص ، قوت او د هغوي د پوښه کیدو د ثابت په اړه معلومات ورکوي. شپږم څپرکی د تیزابونو او القلیو د تعاملونو په اړه معلومات وړاندې او د عیارولو لاره يې څرگندوي .

اووم څپرکی په کیمیاوي تعاملونو کې له بریښنا منځته راتلل روښانه او له بریښنايي پیلونو د ډولونو سره د ریدوکس د تعاملونو څرنګوالي تشریح کوي. اتم څپرکی الکترولیز او الکترولیتک پیلونه بیانوي. نهم څپرکی د فلزونه ، لسم څپرکی د غیرفلزونو او یوولسم څپرکی د شبه فلزونو په هکله معلومات وړاندې کوي او په ترتیب سره په فلزونو، غیر فلزونو او شبه فلزونو باندی رڼا اچوي. د هر څپرکی په پای کې د څپرکي لنډیز ، پوښتنې ، لیکل شوي دي چې زده کوونکي یو ځل بیا د څپرکي د لنډیز په لوستلو ، لوستونه ولولي، د سوالونو حل د زده کوونکو په زده کړې کې ګټور دي.



مخلو لونه



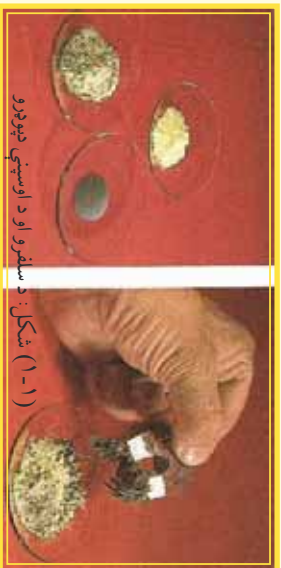
- زموږ په چاپېريال کې بيلا بيل توکي شته چې په جامد ، مایع او گاز حالت دي اوبه بيلا بيلو شکلونو ليدل کېږي ، ځينې د هغوی خالص توکي او يو شمير نور مخلوطونه دي؛ د بېلگې په ډول: بوره يوه خالصه ماده ده؛ مگر کله چې بوره د شکر سره يو ځای شي ، نو مخلوط جوړوی ، همدارنگه د بورې او د اوبو د يو ځای کېدو په پايله کې هم مخلوط جوړېږي؛ مگر دا دواړه مخلوطونه يو د بل څخه توپير لري، د بورې او شکر په مخلوط کې د مخلوط اجزاوې په ټولو برخو کې په مساوی او يوشان نه ليدل کېږي، دا ډول مخلوطونه د غير متجانس په نوم يادېږي . د بورې له حل کېدلو څخه په اوبو کې هغه مخلوط جوړېږي چې په هغه کې د بورې مالیکولونه د اوبو د مالیکولونو په منځ کې ځای لري او يو مخلوط نې جوړ کېږي دي چې د هغه اجزاوې په ټولو برخو کې يوشان او په مساوی ډول ویشل شوي دي ، دا ډول مخلوطونه د متجانس مخلوطونو له ډولونو څخه دي او مخلولونو په نوم يادېږي . ددو اوبو د دوو څخه زياتو مادو يو ځای کېدل متجانس مخلوط دي چې د محلول په نوم يادېږي چې له يو فاز څخه تشکيل شوي وي.
- څرنگه دټينک اوزري محلولونو تر منځ توپير وکړو؟ د مشبوع ، غير مشبوع او د مشبوع څخه جگ (رمافوق مشبوع) محلولونو تر منځ کوم توپير شتون لري؟ څه ډول د محلولونو غلظت اندازه کېږي؟ داسې پوښتنو ته په دې څپرکي کې ځوابونه وراندې کېږي.

1 : د مخلوط تعریف

د دوو یا څو ډوله موادو یو ځای کېدل په یوه ټاکلي او کیفي نسبت، داسې چې د هغوی په منځ کې بشپړه کیمیايي مخامخ کېدنه ونه لیدل شي، د مخلوط (Mixture) څخه عبارت دي؛ د بېلګې په ډول: د میټزو او نخودو مخلوط، مې او وریجې، اوبه او الکل او نور د مخلوطونو ډولونه دي. مخلوطونه په دوه ډوله دي چې متجانس مخلوطونه (Homogen) او غیر متجانس مخلوطونه (Homonen) دي.

متجانس مخلوط: هغه مخلوطونه دي چې د هغوی تشکیل کوونکي اجزای د مخلوطي سیستم په ټولو برخو کې مساوي او یو شان ویشل شوي وي او په یوه فاز کې دي؛ د بېلګې په ډول: د مالګې او اوبو، الکل او اوبو او داسې نور. متجانس مخلوطونه د مخلولونو په نوم (solutions) یاد وي.

غیر متجانس مخلوطونو (Homonen): د هغه مخلوطونو د ډولونو څخه دي چې د هغه د اجزاو



نسبت د سیستم په ټولو برخو کې یو شان او په مساوي توګه شتون نه لري هره برخه یې بیلا بیل فزیکي او کیمیاوي خواص لري.

فاز (phase): د سیستم د هغې برخې څخه عبارت دی چې د سیستم د نورو برخو څخه د لیدلو وړ یوې سطحې په واسطه جلا شوی وي او د هغه ټولې برخې د یو شان فزیکي او کیمیايي خواصو لرونکي وي

کامپینینټ component: د سیستم تشکیل کوونکي اجزا د کامپینینټ په نوم یا دوي. د متجانس سیستم محلول دوو او یا څو مادو متجانس سیستم دی چې د هغه د تشکیل کوونکو اجزاو نسبت د یو ټاکلي حد پورې بدلون منونکی وي. په عمومي ډول محلول د دوو برخو منحلې ماده (solutes) او محلول (solvent) څخه جوړ شوی دی:

$$\text{solution} = \text{solute} + \text{solvent}$$

د متجانس او غیر متجانس د دوه ډوله مخلوطونو د توپیر د لیدلو لپاره لاندې فعالیت ترسره کوو:



فعالیت

د مخلوطونو ډولونه

د اړتیا وړ سامان او مواد: 150 ملي لیټره بیکر څلور عدده، د کولالی خاوره د رنگه نوښايي محلول، غوړي او نښتینه

ټي میله.

ګرنازه

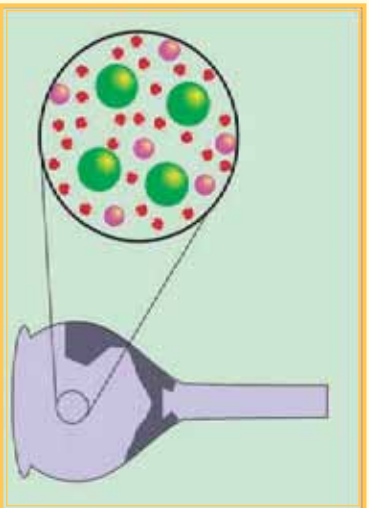
1 - څلور بیلا بیل مخلوطونه په څلورو ځانګړو بیکرونو کې جوړ کړئ، هر یو باید د اوبو او یو د لاندې موادو لرونکی وي:

2 - د مخلوطونه دښتینه یې میلی په واسطه و بشورئ او د هغوی ځانګړتیاوې وګورئ. $NaCl - a$ ، $1g$ ، $b - 2.5g$ د کولالی خاوره $c - 10mL$ ، $d - 10mL$ غوړي

3 - د پورتنیو د مخلوطونو څخه کوم یو یې متجانس دی؟

د پورتنی فعالیت څخه ښکاره ده چې له اوبو سره متجانس مخلوط جوړوي؛ پدې بنسټ محلولونه د متجانس مخلوطونو څخه عبارت دي.

څه رنگه د NaCl له حل کېدلو څخه په اوبو کې متجانس مخلوط جوړېږي؟
 که چېرې د سوډيم کلورايډ NaCl کرسټونه په يو گيلاس اوبو کې ورزات شي، د خوړو مالگه به حل شي؛ نو NaCl په اوبو کې حل او محلول به جوړ شي، حل کېدل په دې معنا دی چې NaCl د حل کېدو وړتيا لري. کله چې NaCl په اوبو کې حل شي، څه به تر لاسه شي؟
 د NaCl کرسټونه په پرله پسې توگه ورک شوي او د Na^+ او Cl^- ايونونه د کرسټونو د سطحي څخه جلا او داوبو د ماليکولونو سره په يوځای اود هغوی په واسطه به چاپېره شوي.



(2-1) شکل د خوړو د مالگې محلول ، د ايونونو او اوبو د ماليکولونو خپرېدل د محلول په ټولو برخو کې.

دلته به د سوډيم او کلورايډ ټول ايونونه په مساوي ډول د اوبو د ماليکولونو په منځ کې ځای ولري، (2-1) شکل چې د حاصل شوي محلول خوند به د هغه په ټول برخو کې يوشان وي، د NaCl ټول کرسټونه د منځه ځي. داسې متجانس مخلوطونه چې د دوو اوبو خواخو مرادو څخه چې په يو فاز کې شتون ولري، د محلول په نوم يادېږي. په يو محلول کې، اټومونه، ماليکولونه يا ايونونه په بشپړ ډول يو د بل څخه جلا کېږي.

2-1: د محلول اجزاوی

محلول د خالصو کيميايي مرکبونو پر خلاف کېدای شي چې د بيلا بيلو غلظتونو څخه جوړ شوی دی؛ بايد د موادو نسبي اندازې په محلول کې وټاکل شي. د بورې او اوبو په يو ساده محلول کې د بوري مادي ذرې په بله ماده کې په متجانس ډول مخلوط کېږي. په يو محلول کې حل کونکي محيط ته محلل او حل شوي مادي حل کېدونکي (متحلي) مادي په نوم يادوي. په عمومي ډول د حل کېدونکي مادي اندازه د حل کونکي مادي (محلل) له اندازې څخه لږه ده. د اوبو او ايتيال الکول محلول چې د 20g ايتيال الکول او 80g اوبو څخه جوړ شوي وي، په دې محلول کې ايتيال الکول حل کېدونکي ماده او اوبه محلل دي. ځينې وختونه په يو محلول کې د حل کونکي او حل کېدونکي مادي ټاکل اسان نه دي؛ د بيلگې په ډول: د اوبو او الکولو په 50% محلول کې تير گران دي چې وولويو کوم يورني حل کونکي او کوم يورني حل کېدونکي ماده ده. په يو محلول کې د هغه اجزاوي د مخلوط په ډول د نه ټاکلي وخت لپاره تر څو چې شرايط بدلون نه وي کړي، شتون لري.

حل کېدونکي ماده (solute): د محلول هغه برخه ده چې په حل کونکي کې حل او په کوچنيو ذرو (ماليکولونو، اټومونو اوبو ايونونو) توپه کېږي.

حل کوونکي ماده (solvent): د محلول هغه برخه ده چې په خپل ځان کې د حل کېدونکي مادي د حل کېدو وړتيا لري او هغه په کوچنيو برخو توپه کوي.

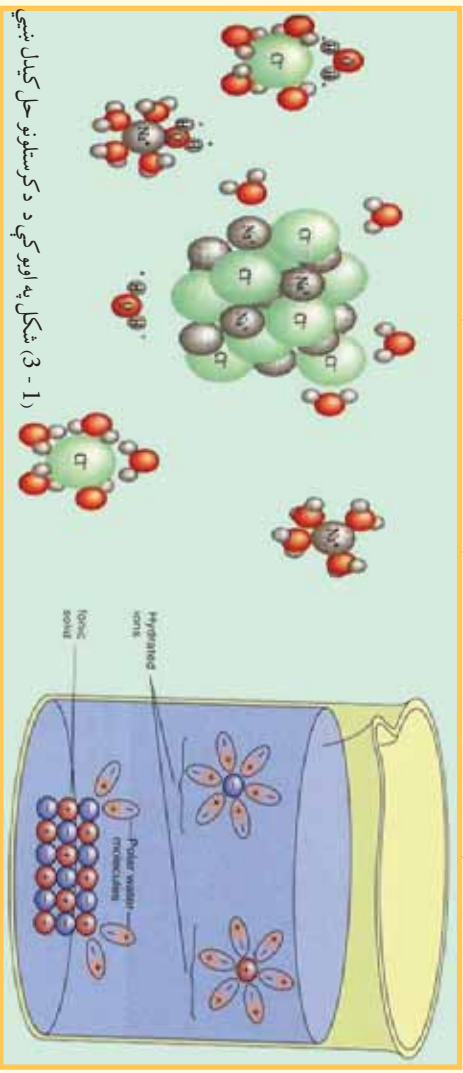
3-1: د محلول جوړېدل

څرنگه چې په تېرو درسونو کې وويل شول، اټومونه په ماليکولونو کې د کيميايي اړيکو په واسطه يو له بل سره يوځای شوي. په ځينو ماليکولونو کې اړيکې ايزني دي چې د هغو بيلگه NaCl او KCl وړاندې کېدای



شيء، د ځينو مرکبونو د ماليکولونو اړیکې، اشتراکي وي چې د هغوی بیلگه کېدای شي Cl_4 , NH_3 , I_2 او د هغوی وړاندې کړې شي. تاسې هم پوهیږئ چې په ځینو ماليکولونو کې اړیکې اشتراکي قطبي دي چې د هغوی بیلگه کېدای شي د اوبو H_2O او امونیا NH_3 وړاندې شي؛ په داسې حال کې چې H_2 او CH_4 او داسې نور کې غیر قطبي اړیکې دي. که چیرې حل کوونکي د مایع حالت ولري، د هغه د ماليکولونو په منځ کې ضعیفه قوه شتون لری او د دوی د ماليکولونو په منځ کې د قواو ډول د ماليکولونو قطبيت (Polarity) پورې اړه لري.

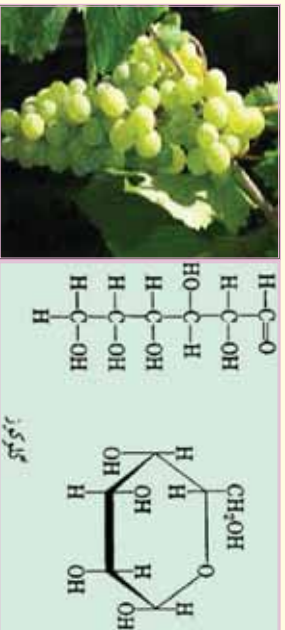
د محلول د جوړېدو وروسته د حل شوي مادې ذرې په متجانس ډول د حل کوونکي مادې د ذرو په منځ کې ویشل کېږي او دا ویشل کېدل د حل شوي مادې د ذرو او محلول د ذرو په منځ کې د جذب د قواو تابع دي؛ د بیلگې په ډول: د $NaCl$ په ماليکول کې د Cl^- او Na^+ د ایزونو ترمنځ ډیره ځینتې قوه په کرسټلې شبکه کې موجوده ده؛ خو سره د دې هم کله چې د $NaCl$ کرسټلونه په یو ګلاس اوبو کې واچول شي، سودنیم کلوراید په اوبو کې حل کېږي او د Cl^- او Na^+ ایزونونه یو له بل څخه جلا کېږي، د انرژي هغه سرچینه چې Cl^- او Na^+ د ایزونو د جلا کېدو لامل ګرځي، کوم دي؟ څرنگه چې په (1-3) شکل ښودل شوي



(1-3) شکل په اوبو کې د کرسټلونو حل کېدل ښيي

زخځري فارمول

حلقوي فارمول



(1-4) شکل د ګلوکوز ماليکولي جوړښت

کې په اسانۍ حلېږي، سره د دې چې د H_2C او O اتومونه یو له بل سره په خپل منځ کې اشتراکي اړیکه لري، د ګلوکوز حل کېدل په اوبو کې د حل کوونکي (اوبو) او حل شوي مادې (ګلوکوز) کې د OH - د ګروپونو د شتون له کبله دي چې د اوبو او ګلوکوز د ماليکولونو په منځ کې د هایدروجنې اړیکو په جوړېدو پاتې ته رسېږي او د ګلوکوز د ماليکولونو د جلا کېدو لامل د هغه د جامدې کتلې څخه دی چې محلول جوړوي.

4-1: د محلولونو دو لونه

محلولونه په درې فریکي حالتونو ګاز، مایع او جامد شتون لري، ټول حل کوونکي او حل شوي مادې چې د بیلا بیلو حالتونو (ګازات، مایعات، جامدات) لرونکي دي او د محلولونو د جوړیدو لامل ګرځي، په (1-1) جدول کې ښودل شوي دي، په هره بیلګه کې یوه برخه د حل کوونکي او بل برخه د حل شوي مادې په توګه په پام کې نیول شوي ده، ډیر الیاژونه؛ لکه برنج (مس او جست څخه جوړ شوي دي) یو جامد محلول دي چې په هغه کې د دوو یا زياتو فلزونو اتومونه شتون لري او په متجانس ډول مخلوط شوي دي. د یو الیاژ خواص (جامد محلول) تل د تشکیل کوونکو برخو له خواص سره توپیر لري؛ د بیلګې په ډول: د اوسپني الیاژونه د خالصې او سپني په نسبت ډیر کلک او د زنگ وهلو په مقابل کې ډیر پټینګ دي. د سرورزو او سپینورزو الیاژ کلک او د هغو د سختی درجه زیاته ده.

دا چې اوبلن محلولونه (چې د هغوی حل شوي ماده ګاز، مایع یا جامد حالت ولري) په کیمیاوي او بیالوژیکي تعاملونو کې خورا ډیر اهمیت لري، دا ډول مخلوط به په بشپړ ډول وڅیړل شي.

په عمومي ډول محلول په نهه ډوله دي چې عبارت دي له :

(1-1) جدول

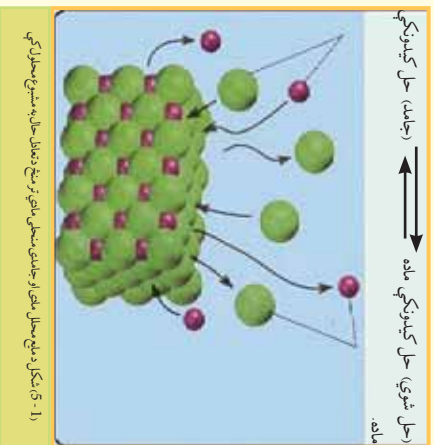
گڼه	حل شوي ماده	حل کوونکي ماده	د محلول بیلګې يي
1	ګاز	ګاز	هوا
2	ګاز	مایع	کوکا کولا
3	ګاز	جامد	په پالټین کې هایدروجن
4	مایع	مایع	الکول په اوبو کې
5	مایع	ګاز	داوبو پراس په هوکي
6	مایع	جامد	کرستالي اوبه
7	جامد	جامد	الیاژونه
8	جامد	مایع	په اوبو کې مالګه
9	جامد	ګاز	په دود کې کاربن

1-5: مشبوع او غیر مشبوع محلول

ناسی کولای شي چې د خورو د مالګې یوه قاشوڅه په یو ګیلاس اوبو کې په اسانۍ حل کړي. د خورو د مالګې یوه اندازه د اوبو په ګیلاس کې ورزیاته کړی وپه ګوري چې د خورو ورزیاته شوي مالګه په اوبو کې نه حل کیږي او د ګیلاس په ښکته برخې کې پاتې کیږي. په هر محلول کې دتودوخې په ټاکلې درجه کې په حل کېدونکي مادې کې د منحلې مادې یوه ټاکلې اندازه په حل کوونکو کې حل کېدای شي او دا اندازه د حل شوي مادې ماهیت، دمحلل او تودوخې درجې پورې اړه لري.

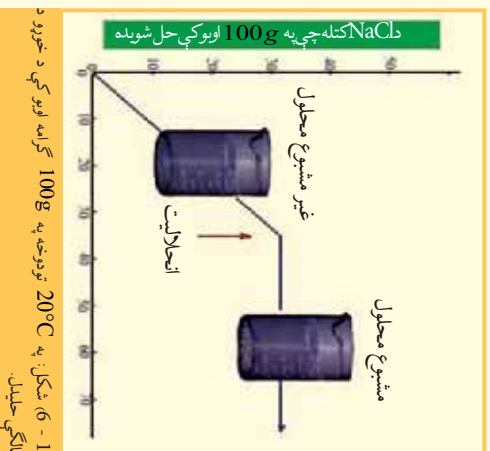
د دې روښانولو لپاره چې څرنگه یوه ټاکلې اندازه حل شوي ماده په حل کوونکي مادې کې حل کیږي، مونږ باید دحل کېدلو عملیه په د قیق ډول وڅیړو.





1- (5) شکل: د اېوې حل او جلاسي محلول اېوې تر منځ د هغال حالت په شپږم محلول کې.

که چېرې د خوړو جامده مالګه (NaCl) په اوبو کې واچول شي، د Na^+ او Cl^- ايونونه د خوړو د مالګې د کرسټونو سطح خوشې کوي او په خپله د حل کوونکي په منځ کې حرکت کوي، ځينې وخت د دې حل شوو ايونونو څخه د کرسټال د سطحې سره ټکر او په هغه ځای کې پاتې کېږي، کله چې جامد مواد ډير زيات حل شي او د حل شوو ايونونو غاښت زياتوالی ومومي، د ايونونو او کرسټونو په منځ کې ټکرونه نور هم زياتېږي او په پای کې داسې حالت ته رسېږو، د هغو ايونونو چټکتيا کوم چې د کرسټال سطح پرېښي او محلول ته ولاړدي، د هغو ايونونو چټکتيا سره برابري کوم چې د کرسټالونو سطحې ته بيرته راځي، په دې حالت کې د کرسټونو د انحلايت او کرسټونو د جوړېدو په منځ کې متحرک تعادل منځته راځي چې په (1 - 5) شکل کې ښودل شوي دي. هغه محلول چې د حل شوي مادې ډيره زياته اندازه پکې په خپل ځان کې حل کړې وي د مشبوع محلول په نوم يادېږي.



1- 6 شکل: په 20°C تودوخه په 100g گرامه اوبو کې د خوړو د مالګې حېلېدل.

1- 5) شکل په مشبوع محلول کې د جامد منحلې مادې او د همدې مادې مانع حالت په تعادل په حالت کې د حل کېدونکې مادې

د حل کېدلو او تېلور کېدلو چټکتيا په محلول کې مساوي ده. څرنگه چې موخکې ولېدل د يو قاشوغه د خوړو مالګې په يو گلاس اوبو کې د حل کېدلو څخه وروسته اوس هم کولای شو د خوړو د مالګې نوره اندازه په محلول کې حل کړو، هغه محلول چې د نورې حل کېدونکې مادې د حل کېدلو قدرت په خپل ځان کې ولري، د غير مشبوع محلول په نوم يادېږي.

د حلېدونکې مادې ټاکلې کچه چې د تودوخې په ټاکلې درجې کې د مشبوع محلول د لاس ته راوړلو لپاره په کارورل کېږي، که انحلال په نوم يادېږي. د تودوخې په ټاکلې درجه کې د يوې جامدې مادې انحلال د هغې مادې لوړه اندازه ده کوم چې په 100 گرامه اوبو کې حل کېږي. د مشبوع او غير مشبوع محلول ترمنځ اړيکه او د خوړو د مالګې حېلېدل په (1 - 6) شکل کې ښودل شوي دي.

6_1 له مشبوع څخه لوړ محلول

څرنگه چې په (1 - 2) جدول کې ليدل کېږي، د ډيرو زياتو جامدو موادو انحلال د تودوخې د درجې په لوړوالي زياتېږي. که چېرې يو مشبوع محلول چې د هغه حېلېدل د تودوخې د درجې په زياتوالي زيات شوي وي، خو دا محلول سوړ کړای شي، څه به وليدل شي؟

د سپړدو په پايله کې به حېلېدل کمېږي او د حل شوي مادې هغه زيات کچه چې د تودوخې د زياتوالي له کبله حل شوې وي، بيرته په محلول کې ښکته کېښي او د تودوخې په ټيټو درجو کې د مشبوع محلول د جوړېدو لامل کړي، ځينې وخت

داسې پېښه هم منځ ته راځي چې محلول د سپړلو سره بيا هم په خپل حالت پاتې کېږي او حل کېدونکي ماده له هغه څخه نه جلا کېږي او د مشېوع څخه لور محلول جوړوي؛ پر دې بنسټ د مشېوع څخه لور محلول عبارت له هغه محلول څخه دی چې د هغه د حل شوې مادې اندازه د مشېوع محلول په نسبت په يوشان شرایطو لاندې زياته وي.



فعالیت

مشېوع او غیر مشېوع محلول

ډاډتیا توکي او سامان: 250 ملي لیتره بیکر، ترمومتر، دبنسن خراغ، نیونکي کړۍ، نه سوځېدونکي جالي، 60

گرامه سودیم اسیتات (CH₃ - COONa)

کرنالاره:

- 1 سل ملي لیتره اوبه په 250 ملي لیتره بیکر کې واچوۍ او تر 80°C پورې تودوخه ورکړئ
 - 2) تودو اوبو کې تر هغه وخته سودیم اسیتات ورزیات او وږي بشوړۍ کوم چې مشېوع محلول یې جوړشي، په دې توګه، ممکن یو مقدار سودیم اسیتات به د بیکر په لاندې برخې کې پاتې وي.
 - 3) لاس ته راغلی محلول فیلتر او جامده برخه ورڅښي جلا کړئ، بیا محلول پریخپل ځای کېږتئ چې سوړشي.
 - 4) کله چې محلول بیا ډګوټي د تودوخې په اندازه سوړ شو، څو وړې پوټي دسودیم اسیتات کرسټال ورزیات کړئ، خپلې لیږني ولیکي.
- ددې محلول د کبېناسټانو د چټکتیا لامل څه دی؟
- کوم ډول محلول به د مشېوع محلول د کبېناسټلو څخه وروسته په لاس راځي؟

1- 7: د حل کېدونکي او دحل کوونکي مادې متقابل اغیزه

د توکو انحلال یو پریال کې سره بشپړ توپیر لري، د دې امکان شته چې یوه ماده په حل کوونکي کې په هر نسبت حل شي او یا دا چې په بل حل کوونکي کې لږ حل شي؛ همدارنگه کېدای شي چې یوه ماده په بلې مادې کې هېڅ حل نه شي. په عمومي ډول ورته مواد یو په بل کې ښه حل کېږي؛ د بېلګې په ډول: دفتالین هایدرو کاربنونه په بنزین کې ښه حل کېږي؛ څو په الکلروکې په ښه توګه نه حل کېږي، د نفتالین مرکبونه په اوبو کې هېڅ نه حل کېږي، نو ورته مواد یو په بل کې حل کېږي، مېلائل د موټرو په پټوولو کې حل کېږي، دواړه پورتنۍ مادې غیر قطبي دي چې ددهغوی په ترکیب کې دهلدرودجن او کاربن شتون ډیر زیات دی. له بلې خواغورځي په اوبو کې نه مخلوط کېږي؛ ځکه اوبه یوه قطبي ماده ده، په داسې حال کې چې غوړي قطبي نه دي، ولې ورته مواد یو په بل کې د غیر مشابه مواد پرتله زیات حل کېږي؟ کوم عوامل په انحلال اغیزه لري؟

د یوې مادې انحلال په بله ماده کې د ذرو (مالیکولونو یا ایونونو) په منځ کې د نسبي جذب قواو پورې اړه لري، سوچ کوو چې د حل کوونکو ذرو په منځ کې او هم د جذب قوې قوه او د حل کېدونکي مادې د ذرو ترمنځ د جذب قوې قوه شتون لري، څو حل کېدونکي او حلونکي مادې د ذرو په منځ کې د جذب قوه ضعیفه ده، نو په دې حالت کې د جذب د قوې قواوې تر هغه پورې چې دحل کېدونکي مادې او حلونکي مادې ذرې مخلوط نه شي، پرځای پاتې کېږي چې دحلونکي او حل کېدونکي مادې سیستم په ډیر لږه انرژي ولري.

1- 8: ایوني محلول

د بیلابیلو ایوني مرکبونو انحلال په اوبو کې یو له بل څخه د لیدلو وړ توپیر لري؛ د بېلګې په ډول: د څوړو د مالګې حل کېدل د تودوخې په 25°C په 100ml اوبو کې 36g دی، په داسې حال کې د کلسیم کاربونیټ حل کېدل د تودوخې په عین درجه کې 0.00070g په 100ml اوبو کې دی. په رښتیا سره چې په اوبو کې د ایوني مرکبونو انحلال



د دوو عاملو سره اړیکه لري چې دا عامل د حل کوونکي مادي ماهیت او تودوخه ده.

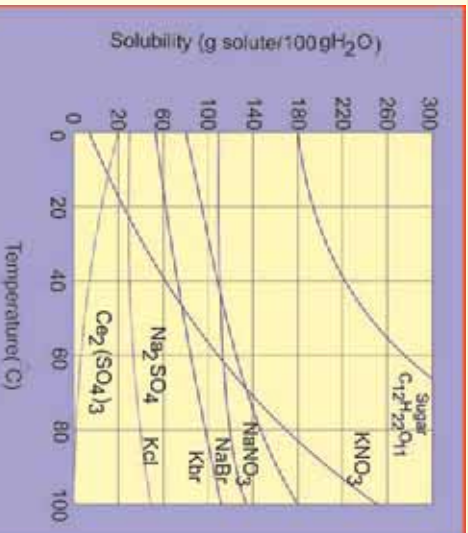
په اوبو کې د ځینو توکو حل کیدل د تودوخې په بیلا بیلو درجو کې په (1 - 2) جدول کې ښودل شوی دي. که چېرې جدول ته څیړشې و به گوري چې حل کیدل د حل کیدونکي مادي په ماهیت او د تودوخې په درجې بدلون کوي؛ په دې جدول کې په آسانی سره لیدلې شی چې د سوډیم نایتریت او سیټوزرود نایتریت انحلالیت زیات دي؛ ځکه دواړه مادي اونی مرکونه دي او اوبه هم یوه قطبي ماده ده؛ لکن ټول آیوني مرکونه په اوبو کې یوشان انحلال د ځان څخه نه ښکاره کوي؛ په رښتیا چې ځینې د دې مرکونو څخه؛ لکه کلسیم هایدروکساید $Ca(OH)_2$ په اوبو کې لږ حل کېږي.

$Ca(OH)_2$ کلسیم هایدروکساید په $100g$ اوبو کې د تودوخې په $20^\circ C$ کې حلېږي په اوبو کې $0.173g$ کلسیم هایدروکساید د Ca^{2+} د آیونونو د جذب قواو سره اړیکه لري.

(1 - 2) جدول دکمیتونو په پام کې نیولو سره د KI حل کیدل د NaCl سره پرتله کړي، یا د هغوی حل کیدل د تودوخې په زیاتوالي په عین نسبت زیاتېږي؟ په عمومي ډول ویلې شو چې د ټولو جامدانو حل کیدل د تودوخې درجې په زیاتوالي یوشان نه دی؛ د بیلگې په ډول: د KI په $128g$ په $100g$ اوبو کې د تودوخې په $0^\circ C$ کې حل کېږي او د هغو $144g$ په $100g$ اوبو کې د تودوخې په $20^\circ C$ حل کېږي؛ په داسې حال کې چې د NaCl د $37.7g$ د تودوخې $0^\circ C$ درجې او په $20^\circ C$ تودوخه کې $35.9g$ ته پورته کېږي. د یو لږ شمیر جامدانو انحلالیت د تودوخې په زیاتوالي ټیټېږي؛ د هغوی بیلگه Li_2CO_3 گڼلې شو.

(2_1) جدول: د تودوخې په بیلابیلو درجو کې د ځینو موادو انحلال په $100g$ محلول کې

د انحلال ځانگړتیاوې				مرکب
په سل گرامه حل کوونکي کې د موادو د انحلال اندازه				
د تودوخې درجې په $^\circ C$				
$100^\circ C$	$60^\circ C$	$20^\circ C$	$0^\circ C$	
733	440	216	122	$AgNO_3$
-	20.94	3.89	67.1	$Ba(OH)_2$
487	287	204	179	$C_{12}H_{22}O_{11}$
0.07	0.121	0.173	.0.89	$Ca(OH)_2$
56.3	45.8	34.2	28,0	KCl
206	176	144	128	KI
128	98.4	83.5	69.2	LiCl
0.85	1.01	1.33	1.54	Li_2CO_3
39.2	37.1	35.9	35.7	NaCl
180	122	87.6	73	$NaNO_3$



7-1 شکل په 100g اوبو کې د ماڼګي د حل کېدلو ګراف

حل ېې کړئ: فعالیت:

د 7-1 ګراف په پام کې نیولو سره لاندې پوښتنو ته ځواب وړاندې کړئ،
 1 - که چېرې وضوړی چې د امونیم کلوراید مشبوع محلول د تودوخې په 0°C ، 40°C او 80°C کې برابر کړئ، د پورتنۍ تودوخې په هر درجه کې به په کوم اندازه امونیم کلوراید په 100g اوبو کې حل کړئ؟

2 - که چېرې وضوړي چې د سوډیم نایتریت

مشبوع محلول د تودوخې 0°C ، 40°C او 80°C

کې په لاس راوړئ، د تودوخې په ټولو پورتنیو درجو

کې په کوم اندازه سوډیم نایتریت په 100g اوبو کې

حل کړي؟

9-1 د محلولونو غلظت (Concentration)

د حل کېدنې ماتي اندازه د محلول په یوه واحد حجم کې او یا د حل کونکي د کتلې په یو واحد کې د غلظت په نوم یادېږي:

$$C = \frac{n}{V} \quad \text{or} \quad C = \frac{m}{m'} \quad \text{or} \quad C = \frac{n}{m'}$$

په دې فورمولونو کې C غلظت، m د حل کېدونکي ماتي اندازه، n د حل کېدونکي ماتي مول، V د محلول حجم او m' د محلول د کتلې مقدار راښيي.

که څه هم غلظت کېدای شي د خپلو سترګو او یا لامسي حس په واسطه وټاکو، خو په طب او صنعت کې د محلول دقیق غلظت باید وټاکل شي، د محلولونو د غلظت د اندازه کولو لپاره شپږ قیاسي واحدونه په کار وړل شوي دي چې هر یو په لنډ ډول خپل کړي:

1 - مولې برخه (Fraction mole): د محلولونو د یوه جز د مولونو مقدار تقسیم پر ټولو اجزاوو د مولونو پر مجموعې څخه عبارت دی؛ یعنې:

$$N_1 = \frac{n_1}{n_1 + n_2 + \dots + n_i}$$

مثال: د حلېدونکي او حل کونکي ماتي مولې برخه د CaCl_2 10% محلول کې پیدا کړئ، د CaCl_2 مالیکولي کتله 111 ده او حل کونکي ماده اوبه دي.

حل:

$$\text{W\%CaCl}_2 = 10\% \quad N_{\text{CaCl}_2} = \frac{n_{\text{CaCl}_2}}{n_{\text{CaCl}_2} + n_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{\frac{m}{M_{\text{CaCl}_2}}}{\frac{m}{M_{\text{CaCl}_2}} + \frac{m}{M_{\text{H}_2\text{O}}}}$$

$$m_{\text{CaCl}_2} = 10g \quad N_{\text{CaCl}_2} = \frac{111g/\text{mol}}{111g/\text{mol} + 18g/\text{mol}} = 0.02$$

$$m_{\text{H}_2\text{O}} = 90g \quad N_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{n_{\text{H}_2\text{O}}}{n_{\text{H}_2\text{O}} + n_{\text{CaCl}_2}} = \frac{10g}{90g}$$

$$M_{\text{CaCl}_2} = 111g/\text{mol} \quad N_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{18g/\text{mol}}{90g + 111g/\text{mol}} = 0.98$$

$$n_{\text{CaCl}_2} = ?$$

$$n_{\text{H}_2\text{O}} = ?$$



نوٽ: د محلول د جوړونکو برخو د مولې برخې مجموعه مساوي پر يو ده.

$$N_1 + N_2 + \dots N_i = 1$$

2- کتلوي برخه او سلنه

د محلول کتلوي برخه عبارت د محلول د يوي برخې کتله د محلول ټوليز برخو پر کتلې (د محلول کتله) د تقسيم څخه عبارت ده؛ يعنې:

$$W_1 = \frac{m_1}{m_1 + m_2 + \dots m_i}$$

مثال: د NaOH ، 100g په 500g اوبو کې حل شوی دی د NaOH او H₂O کتلوي برخه په دې محلول کې پيدا کړی:

حل:

$$\begin{aligned} m_{\text{NaOH}} &= 100\text{g} \\ m_{\text{H}_2\text{O}} &= 500\text{g} \end{aligned}$$

$$W_{\text{NaOH}} = ? \quad W_{\text{NaOH}} = \frac{m_{\text{NaOH}}}{m_{\text{NaOH}} + m_{\text{H}_2\text{O}}} = \frac{100\text{g}}{100\text{g} + 500\text{g}} = \frac{1}{6} = 0.1667$$

$$W_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{m_{\text{H}_2\text{O}}}{m_{\text{H}_2\text{O}} + m_{\text{NaOH}}} = \frac{500\text{g}}{500\text{g} + 100\text{g}} = \frac{500\text{g}}{600\text{g}} = 0.833$$

نوټ: د محلول د ټوليز برخو د کتلوي برخو مجموعه د يو سره مساوي ده:

$$W_1 + W_2 + \dots W_i = 1$$

د کتلوي سلني برخه: عبارت د محلول د يوي برخې کتله، د محلول د ټولو برخو د کتلې پر مجموعه

$$W_1\% = \frac{m_1}{m_1 + m_2 + \dots m_i} \times 100$$

ضرب د 100 عدد ده:

مثال:- د هغه محلول د کتلې سلنه چې 15g گلوکوز (C₆H₁₂O₆) په 33g اوبو کې حل شوی دی، محاسبه کړی.

حل:

$$W_1\% = \frac{m_1 \cdot 100}{m_1 + m_2 + \dots m_i}$$

د 15.0g د حل شوې مادې کتله (د گلوکوز)

$$150\text{g} = 15.0\text{g} + 133.0\text{g} = \text{د محلول کتله}$$

$$\text{د کتلې سلنه} = \frac{15.0\text{g}}{150\text{g}} \times 100 = 10/0\%$$

مثال: تاسې 500g خرنګه سوډيم هايډروکسايډ 4.5% محلول جوړولی شئ؟
حل:

$$22.5\text{g} = 500.0 \times 0.45 = \text{د سوډيم هايډروکسايډ (NaOH) کتله}$$

$$\text{د سوډيم هايډروکسايډ کتله} - \text{د محلول کتله} = \text{د اوبو کتله (H}_2\text{O)}$$

$$500/0\text{g} - 22/5\text{g} = 477/5\text{g}$$

نو موری محلول د 22.5g سودیم هایدروکساید حل کیدلو په پایله کې به 477.5g اوبو کې لاس ته راځي.
 3- **د مولاريتي غلظت:** د مولاريتي غلظت لرونکي محلول کېدای شي داسې توضیح شي:

مولاريتي غلظت مولونو د حل شوي مادې د مقدار د محلول له یو واحد حجم څخه عبارت دی:

د مولاريتي د غلظت د اندازه کولو واحد کېدای شي چې $\frac{\text{mol}}{\text{mol}}$ ، $\frac{\text{mol}}{\text{dm}^3}$ ، $\frac{\text{mol}}{\text{m}^3}$ اوداسې نور وي، که چېرې د حل شوي مادې مولونه په یو لیتر محلول کې شتون ولري، دا غلظت د مولر (molar) په نوم یادېږي. کله چې د حل شوي مادې یو مول په یو لیتر محلول کې حل شي، د دې محلول غلظت یو مولر دی، که د حل شوي مادې دوه موله په یو لیتر محلول کې حل وي، محلول د دوه مولره غلظت لرونکی دی او که چېرې د حل شوي مادې 0.1 مول په یو لیتر محلول کې حل شوی وي، محلول 0.1 مولره (decimeter) دی.



فعالیت

د یو مولر محلول لاس ته راوړل

د اړتیا وړ مواد او سامان: د خورو مالګه، مقطرې اوبه، ژوزه بالون اود مینخلو بوتل.

ګڼلاره: د خورو د مالګې یو مولره محلول، یومول NaCl په یو لیتر محلول کې لري او د 1M NaCl په شکل لیکل کېږي چې M د مولاريتي سمبول دی، دا محلول د 58.5g NaCl (یو مول) خورو مالګې د حل کیدلو په پایله کې په لیتر (1.00L) محلول کې لاس ته راځي.

a. د NaCl, 58.5g په یو لیتره فلاسک کې واچوی.

b. وروسته دا جامده مالګه په اوبو کې حل کړی.

ددې محلول د کښیناستود چټکتیا لامل څه دی؟

کوم ډول محلول به دمتبوع محلول د کښیناستلو څخه وروسته په لاس راځي؟

c. تر هغه وخته پورې محلول ته اوبه ور زياتې کړئ چې د محلول حجم د فلاسک نښانې ته ورسېږي.

د مولاريتي غلظت کېدای شي چې د نسبت اویا لاندې فارمول په واسطه محاسبه کړي شي:

$$C_M = \frac{m}{M \cdot V} \quad \text{1000mL} \cdot \text{moler}$$

مثال: د 198g په اندازه د ګوګرو تیزاب په 4L لیتره محلول کې شتون لري، د دې محلول مولري غلظت محاسبه کړئ، د ګوګرو تیزاب مالیکولي کتله 98 ده.

حل:

$$m = 196g \quad C_M = \frac{m \cdot 1000 \text{mL} \cdot \text{moler}}{M \cdot V}$$

$$V = 4L \quad C_M = \frac{196g \cdot 1000 \text{mL} \cdot \text{moler}}{98g \cdot 4000 \text{mL}} = 0.5 \text{moler}$$

$$M = 98$$

$$C_M = ?$$

4 - د نارماتي غلظت

د نارماتي غلظت عبارت دحل کيدونکي مادي معادل - گرام (Eq - g) د محلول په يو واحد حجم کې دی:

$$C_n = \frac{\text{Eq} - g}{V}$$

د نارماتي يا ډول- معادل غلظت د مقياس اندازه کولو واحدونه کيدای شي چې $\frac{\text{Eq} - g}{L}$ ، $\frac{\text{Eq} - g}{\text{dm}^3}$ ، $\frac{\text{Eq} - g}{\text{m}^3}$ وي. که چېرې د حلېدونکي مادي د معادل - گرام اندازه په يو ليتر محلول کې شتون ولري، دا غلظت د نارمل Narmal په نوم يادوي:

$$C_n = \frac{\text{Eq} - g}{L} = \text{Narmal}$$

که چېرې د حلېدونکي مادي يو معادل - گرام په يو ليتر محلول کې حل شوی وي، محلول د يو نارمله غلظت لرونکی دی او که Eq - g 0.01 منخه ماده په يو ليتر محلول کې حل شوي وي، محلول د 0.01N يا $1C_N$ غلظت لري. د نارماتي غلظت کيدای شي چې د نسبت، تناسب او يا د لاندې فارمول پر بنسټ محاسبه کړي شي:

$$C_N = \frac{m \cdot 1000 \text{mL} \cdot \text{Narmal}}{\text{Eq} - g \cdot V}$$

مثال: د H_3PO_4 محلول نارمل غلظت محاسبه کړئ، کله چې د دې محلول په 500mL کې 196g H_3PO_4 شتون لري. H_3PO_4 د ماليکولي کتله 98 ده.

حل:

$$C_N = \frac{m \cdot 1000 \text{mL} \cdot \text{Naler}}{\text{Eq} - g \cdot V}$$

$$V = 500 \text{mL}$$

$$m = 196g \quad \text{Eq} - g = \frac{M_{H_3PO_4}}{\sum H^+} = \frac{98}{3} = 32.6$$

$$M = 98 \quad C_N = \frac{196 \cdot 1000 \text{mL} \cdot \text{Naler}}{32.6g \cdot 500 \text{mL}} = 12N$$

$$C_N = ?$$

5 - د مولاتي غلظت: مولاتي غلظت عبارت د حل کيدونکي مادي د مولونو اندازه د محلول په يوه واحد کتله کې دی.

$$C_m = \frac{\text{mol}}{m(\text{Solvent})}$$

د مولالیتی غلظت د اندازه کولو واحدونه کېدای شي $\frac{\text{mol}}{\text{Kg}}$ ، $\frac{\text{mol}}{\text{g}}$ او نور وي، که چېرې د حلېدونکې مادې د مولونو اندازه د محلول په یو کیلو ګرام کې حل شوي وي، دا غلظت په ځانګړې توګه د مولال (molal) په نوم یادېږي:

$$C_m = \frac{\text{mol}}{\text{Kg}} = \text{molal}$$

که چېرې د حلېدونکې مادې یو مول په یو کیلو ګرام محلول کې حل شوی وي، محلول د یو مولل غلظت لرونکی دی، همدارنګه که چېرې دوه موله حل کېدونکې ماده په یو کیلو ګرام محلول کې حل شوي وي محلول د دوه مولل غلظت لرونکی دی او که چېرې 0.1 mol حل کېدونکې ماده په یو کیلو ګرام محلول کې حل شي، محلول د یو دېسی مول غلظت لرونکی دی.

مولالي غلظت د نسبت، تناسب او یا د لاندي فارمول په واسطه محاسبه کېدای شي:

$$C_m = \frac{m \cdot m'}{M \cdot m''} \cdot 1000 \text{ g} \cdot \text{molal}$$

په دې فارمول کې C_m مول، m د حل کېدونکې مادې کتنه، m' د محلول کتنه او M د حل کېدونکې مادې مالیکول کتنه راښيي.

مثال: د سرکې تیزابو 140g په 500g اوبو کې حل شوي دي، د سرکې تیزابو ($\text{CH}_3 - \text{COOH}$) مالیکولي کتنه 60amu ده، د دې محلول مولل غلظت پيدا کړئ.

حل:
$$C_m = \frac{m \cdot 1000 \text{ g} \cdot \text{molal}}{M \cdot m'}$$

$$m' = 500 \text{ g} \quad C_m = \frac{140 \text{ g} \cdot 1000 \text{ g} \cdot \text{molal}}{60 \text{ g} \cdot 500 \text{ g}} = 4,6 \text{ molal}$$

$$C_m = ?$$

6- د ټیټر غلظت: د ټیټر غلظت عبارت د حل کېدونکې مادې د ګرامونو اندازه په یو ملي لیټر محلول کې ده:

$$C_T = \frac{\text{g}}{\text{mL}}$$

مثال: د KOH دوه مولره (2molal) محلول د ټیټر دوهم غلظت لرونکی دی؟

حل:

$$C_T = ?$$

$$m = ?$$

$$m = \frac{M \cdot V \cdot C_M}{1000 \text{ mL} \cdot i}$$

$$m = \frac{56 \text{ g} \cdot 1000 \text{ mL} \cdot 2 \text{ molal}}{1000 \text{ mL}}$$

$$V = 1 \text{ L} \quad m = \frac{112 \text{ g}}{1000 \text{ mL}} = 112 \text{ g}$$

$$M = 56 \quad C_T = \frac{112 \text{ g}}{1000 \text{ mL}} = 0.112 \text{ g/mL} \cdot i$$

$$C_M = 2 \text{ molal}$$



د لومړي څپرکي لنډيز

- محلول د حل کېدونکي مادې يو متجانس مخلوط په محلل کې دی.
- ديوې مادې انحلال په بله ماده کې د هغوی د کيمياوې ماهيت او دتودوخې درجې پورې اړه لري.
- په عمومي ډول قطبي مواد په قطبي او غير قطبي مواد په غير قطبي کې حل کېږي.
- په مشبوع محلول کې حل شوي ماده د جامد سره د تعادل په حالت کې ده.
- د مشبوع څخه لورمحلول د حل شوي مادې اندازه له مشبوع محلول څخه زياته ده.
- په غير مشبوع محلول کې د حل شوي مادې اندازه له مشبوع محلول څخه لږه ده.
- د غاظت واحدونه د حل کېدونکي مادې د مولونو شمير د محلول په يو واحد حجم کې او يا د حل کېدونکي مادې کتلوي اندازه د ټاکلي کتلې حل کوونکي ده.
- مولاريتي غاظت عبارت له حل شوي مادې د مولونو اندازه د محلول په يوواحد حجم کې دی.
- نارملتي غاظت عبارت دحل کېدونکي مادې معادل گرام د محلول په يوواحد حجم کې دی.
- مولاليتي غاظت عبارت د حل کېدونکي مادې د مولونو اندازه د محلل په يوه واحد کتله کې دی.
- مول فرکش عبارت د محلولونو د برخو د يوې برخې د مولونو اندازه د محلول د جوړونکو مولونو په مجموع د وشلوله پايې څخه دي

دلومړي څپرکي پوښتي:

1. يو مثال د گاډي محلول، مايع محلول او جامد محلول وړاندي کړئ.
2. مشبوع محلول څه ډول دي؟ کوم د ليدلو وړلېدنې رانښتي چې يو محلول مشبوع دی؟
3. دکرمي ساده قاعدې د انحلال وړاند وينه د يوې مادې حليدنه په بلې مادې کې گټوره ده؟
4. دالاندي جدول د AgNO_3 د انحلال لپاره د تودوخې په بيلا بيلو درجو کې په پام کې ونيسئ:

د تودوخې درجه ($^{\circ}\text{C}$)	انحلال: $\text{gAgNO}_3 / 100\text{gH}_2\text{O}$
122	0
216	30
311	40
440	60
585	80
733	100

- الف - څه رنگه د AgNO_3 انحلال د اوبو اویا د تودوخې د درجو په بدلون سره تغير کوي؟
- ب - که چېرې 300g د سينو زړوله نائيرت په 100g اوبو کې د تودوخې په 30°C درجو کې واچول شي ايا جوړ شوی محلول به مشبوع وي او که غير مشبوع؟
- ج - که چېرې 100g د سينو زړو نائيرت په 100g اوبو کې د تودوخې په 40°C ووزيات شي، څه به واقع

شيئي؟

5. خرننگ به د سوډيم سلفيټ (Na_2SO_4) 6.5% محلول چه په هغه کې، 45.0g سوډيم سلفيټ شتون لري، لاس ته راوړئ؟

6. د پيرټاشيم ايو ډايد 5.00% محلول کتله چې په هغه کې 258g پيرټاشيم ايو ډايد شتون لري، محاسبه کړئ.

7. د لانډنيو محلول مولاريتي محاسبه کړئ.

الف - 5.623g سوډيم باي کاربونيټ (NaHCO_3) په 250ml محلول کې حل شوی دی.

ب - 184.6g پيرټاشيم ډاي کروميټ ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) په 500.0ml محلول کې حل شوی دی.

ج - 2.5mol سوډيم سلفيټ (Na_2SO_4) په 1.25L محلول کې حل شوی دی.

د - 16.45g د خورزو مالگه په 1.00L محلول کې حل شوې ده.

8. د هغه محلول مولاريتي چې د 60g سوډيم هايډروکسيډ په 2.00L محلول کې شتون لري، څومره

ده؟

9. څو گرام حل کيدونکي ماده د 3.50M گورگر تيزابو (H_2SO_4) د محلول د جوړولو لپاره اړتيا ده؟ کوم چې دمخول حجم 500/0ml وي.

10. څو موله د مالگي تيزاب (HCl) په 85.0ml محلول کې شتون لري چې غلظت يې 2.20M وي؟ څو موله موجود دي (NaOH)؟

11. سوچ وکړئ چې 80.0g سوډيم هايډروکسيډ يوه نمونه په 1.50kg اوبو کې حل شوې ده،

الف - حل شوې ماده يې کومه ده؟ ب - حل کوونکي يې کوم دی؟ د - د محلول مولاريتي څومره ده؟

12. د مالگي تيزاب (HCl) د محلول مولاريتي محاسبه کړئ کوم چې په هغه کې 36.5g مالگي تيزاب او اوبه شتون لري.

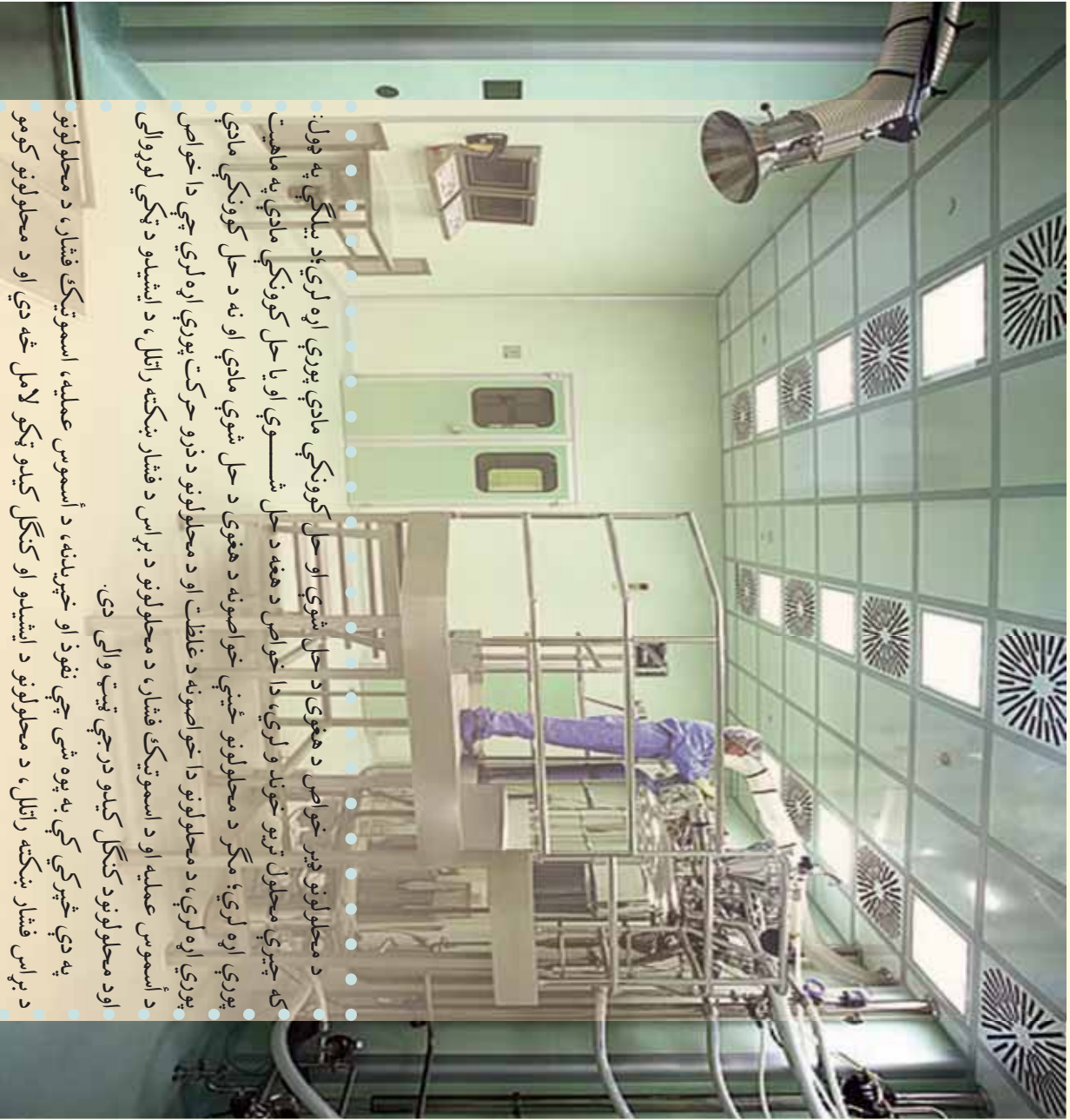
13. د حل شوې مادې مقدار د 1.00m محلول کې په لاس راوړئ کوم چې ديو محلول د جوړولو لپاره د نېټوري تيزاب (HNO_3) په 3.00kg اوبو کې حل شوی وي.

14. دهغه محلول مول فرکشن محاسبه کړئ کوم چې د 1.00mol مالگي غليظ تيزاب (HCl) او

3.31mol اوبو څخه جوړ شوي وي، همدا رنگه د نوموړي محلول دمول غلظت به څومره وي؟

15. د سرکې په محلول کې 0.763 موله د سرکې تيزاب (CH_3COOH) او 1.0kg اوبه شتون لري، د دې محلول د برخو مولې برخې او مول غلظت پيدا کړئ.

د محلولونو خواص

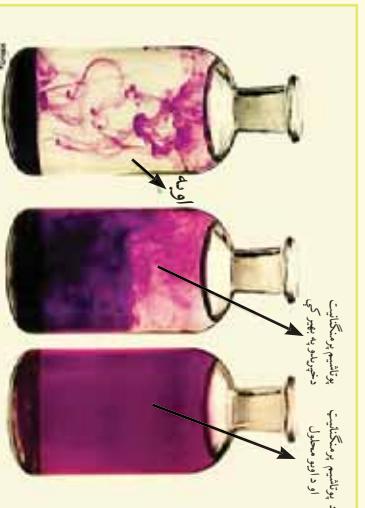


د محلولونو څیر خواص د هغوی د حل شوي او حل کونکي مادې پورې اړه لري؛ د بیلګې په ډول: که چېرې محلول تریو خوند و لري، دا خواص د هغه د حل شوي او یا حل کونکي مادې په ماهیت پورې اړه لري؛ مګر د محلولونو ځینې خواصونه د هغوی د حل شوي مادې او نه د حل کونکي مادې پورې اړه لري، د محلولونو دا خواصونه د غاښت او د محلولونو د ذرو حرکت پورې اړه لري، چې دا خواص د اُسموس عملیه او د اسموتیک فشار، د محلولونو د براس د فشار ښکته راتلل، د ایشیدو د ټکي لوړوالی او د محلولونو د کنگل کېدو درجي تپت والی دی.

په دې څپرکي کې به یوه شی چې نفوذ او خپرېدنه، د اُسموس عملیه، اسموتیک فشار، د محلولونو د براس فشار ښکته راتلل، د محلولونو د ایشیدو او کنگل کېدو ټکو لامل څه دي او د محلولونو کومو پارامترونو پورې اړه لري؟
الکتروولیت او غیر الکتروولیت محلولونه څه ډول محلولونه دي؟ او د هغوی کولیکاتیف خواص یو د بل څخه توپیر لري؟

2- 1: د محلولونو کولیگاتیف خواص (Colligative Properties)

د محلولونو ځینې خواص د هغوی د حل شوي او حل کوونکي مادې پورې اړه نه لري؛ بلکه د هغوی په غلظت او د ذرو له حرکت سره اړیکه لري چې د کټیکي واحدونو په واسطه اندازه کېږي، دا خواص د کولیگاتیفو خواصو په نوم یادېږي او عبارت له اُسموس صملي او ازموتیک فشار، په محلول کې د محلول د براس د فشار ښکته کېدل، د محلول د کنگل کېدو او ایشیدو درجه ده، د دې خواصو هر یو لولو؛ مگر له ټولو څخه مخکې به د ذرو د خپرېدو بهیر او د ذرو حرکت مطالعه کړو:



شکل (1- 2): په محلول کې د منحلې مادې د خپرېدو عملیه

د لوښي په ټولو برخو کې مساوي شي. د وېلو دې پاڼې نه شي دا چې ډیفوژن د موادو د زیات غلظت څخه د هغوی د لږ غلظت په لور ترسره کېږي. پورته (2- 1) شکل په محلولونو کې د ډیفوژن عملیه راښيي:

څرخګه چې په پورتنی شکل کې لیدل کېږي، په اوبو کې د پوټاشیم پرمنګنیت ($KMnO_4$) ډزینولولو له امله، په پایله کې د هغوی محلول لاس ته راځي چې سور ارغواني رنگ لري او دا رنگ د انحلايت عمليې په پیل کې د نوموړي محلول په ځینو برخو کې لیدل کېږي؛ مګر د وخت په تیرېدو سره د پوټاشیم پرمنګنات مالیکولونه د دغه محلولي سیستم په ټولو برخو کې خپریږي.

فعالیت

په حل کوونکي کې د حل شوو موادو خپرېدل او د هغوی د خپرېدو چټکتیا

د اړتیا وړ لوازم او مواد: بیکر، د تیزوړلو میله، قیف، د فلتر کاغذ، نیل توپیا، د سلفر پوډرا او مقطرې اوبه



شکل (2- 1): د موادو د خپرېدلو چټکتیا او څرخګه لري یو په بل کې

ګولاره: یو بیکر ترنیملي برخي د اوبو څخه وک کړئ او په هغه باندې لږڅه نیل توپیا او د سلفرو ډبروړو محلول ور زیات کړئ، وګورئ چې د نوموړي محلول له اجزاو څخه ګومه یې څوره بڼه خپریږي؟ اړ څه وروسته د بیکر محتویات فلتر کړئ، خپلې لیدنې په خپلو کتابچو کې ولیکئ. او لاندې پوښتنو ته ځواب ورکړئ:

- 1- د محلول د اجزاو څخه به ګومه یوه په اوبو کې په چټکتیا سره خپره شي؟
- 2- د نوموړي محلول کوم جز به د فلتر کولو د عملیې په واسطه جلا شي؟
- 3- هغه محلول چې د فلتر کولو څخه وروسته لاس ته راځي، د کومو اجزاو څخه به جوړ شوي وي؟

د ویلو دې پاڼې نه شي چې مواد د خپرېدلو له کبله یو د بله څخه تویر لري، هغه مواد چې لویې ذرې لري، د خپرېدو چټکتیا د هغه موادو په نسبت لږه کومه ذرې لري دی.

2-1: د اسموس عملیه او د اسموتیک فشار
د اسموس عملیه: د اوبو یا نورو حل کوونکو موادو تیریدل د تیروني نیمګړې غشا څخه د اسموس د عملیې په نوم یادېږي، د نیمګړو تیروونکو غشاو خاصیت داسې دی چې کوچنیو ذرو ته د تیریدو اجازت ورکوي؛ مګر لویو ذرو د تیریدو اجازت نه ورکوي، په ریښتني توګه د اسموس عملیه د یو لوري له خپریدو څخه عبارت ده.

اسموتیک فشار:

هغه قوه چې حل کوونکي ماده دي ته هڅوي تر څو د نیمګړو تیروونکو غشاو څخه غلیظ محلول ته تیر شي، دې قوې ته ورته ده چې د ګازونو تیریدل د زیات فشار لاندې لویښي څخه د هغه لویښي په لور چې د ټیټ فشار لاندې دی، هڅه وي. همدا وارده شوې قوه د سطحې په یوواحد باندې، په محلولونو کې د اسموتیک فشار په نوم یادېږي.

هغه مسلكي آله چې د هغې په واسطه د محلولونو فشار اندازه کېږي، د اسمومتر (Osmometer) په نوم یادېږي. اسمومتر د یوې پر دې لرونکې لویښي څخه چې سوري لرونکې کارکې سربوښ هم لري، جوړ شوی دی. د سربوښ د سوري څخه یې یوه ښښه یې زنگون کورنۍ نل تیر شوي دي، دانل د ښښه یې ټوب په واسطه د سیمایي مانو متر سره تړل شوی دی، د اسمومتر په غشا لرونکې لویښي کې چې د محلول اسموتیک فشار اندازه کول مطلب وي، اچول کېږي. مانومتر کېدای شي چې ښځ پر ښځ په کارکې سربوښ کې وتړل شي، د (2-3) شکل سره سم اسمومتر د خالصو اوبو څخه ډک لویښي په دننه کې کېږدي، دلته د بهیر په پیل کې خالصه حل کوونکي د تشت څخه اسمومتر ته په ډیره اندازه د حل شوی مادې د وتلو په نسبت محلول ته دننه تیرېږي، نو دلته د مایع سطحه د اسمومتر په ټوب کې لوړېږي او په هغه کې هایدروستاتیکي فشار په پرله پسې زیاتېږي، منځته راغلی هایدروستاتیکي فشار په پایله کې د تیریدني (دیفوزن) چټکتیا د اسمومتر په دننه اود اسمومتر په بهر کې سره یوشان کېږي او ډینامیکي تعادل منځ ته راځي، په همدې وخت کې د اسمومتر په ټوب کې د مایع لوړیدل درېږي او اسموتیک فشار چې د اسمومتر درجه لرونکې مانومتر ښيي، د تجربې لاندې محلول د فشار څخه عبارت دی.

د رقیقو محلولونو د اسموتیک فشار د محاسبه کولو لپاره وړاند هوف د ګازونو د قوانینو دمعادلي په کارولو وړاندیز وکړ او لاندې نظر په یې هم وړاندې کړه:

د محلولونو مساوي حجمونه د یوشان فشار او تودوخې له شرایطو

$$PV = nRT \quad \text{یا} \quad P = \frac{n}{V}RT$$

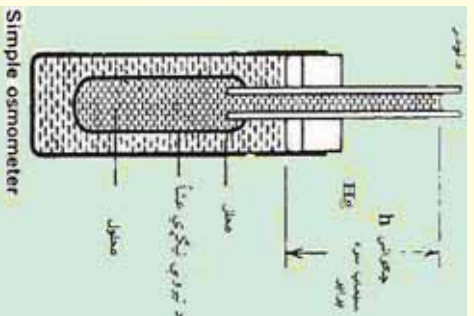
لاندې، د مساوي شمیرو ذرو لرونکې دي:

$$P = CRT$$

دا چې $C = \frac{n}{V}$ ، نو $P = CRT$ هم کېدای شي.

په دې فورمولونو کې P د محلولونو اسموتیک فشار، V د محلول حجم، n د حل شوي مادې د مولونو شمیر، T په محلول باندې وارده شوې تودوخه او R ثابت دی چې په ګازونو کې هم کارول شوی دی.

$$R = 8.31 \text{ Joul} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$$



(2-3) شکل د اسمومتر دسنگاه

په الکترولیت محلولونو کې د ذرو شمیر د محلول په یو واحد حجم کې ډیر دی؛ له دې کبله د هغوی اسموتیک فشار زیات دی؛ څرنگه چې په الکترولیت محلولونو کې د ایونونو شمیر دغیر الکترولیت محلولونو په نسبت زیات دی؛ له دې کبله د الکترولیت محلولونو د اسموتیک فشار له غیر الکترولیت محلولونو څخه زیات دی؛ نو هغه فورمول چې د هغه پر بنسټ د الکترولیت محلولونو اسموتیک فشار محاسبه کېدای شي، په لاندې ډول دی:

$$\text{Pos} = iC_{RT}$$

په دې فورمول کې i د وړاند هوف ضریب دی او د محلولونو د انفکاک د درجې سره اړیکه لري چې په لاندې ډول لاس ته راځي: (په رېښتیا چې د الکترولیت موادو د ایونونو شمیر ښيي)

$$i = \frac{\text{د ذرو مجموعي شمیر}}{\text{د منحلې مادې د مولونو شمیر}}$$

د ویني ډیالزما اسموتیک فشار ټاکلی دی چې په 800kPa – 700 چاپیریال کې خوځنده دی، د ویني د لوړ فشار څخه ښکاره پورې چې د ویني غلظت زیات دی، لوړ مرکبه او مالګه په وینه کې موجود دي چې د دې فشاریوه برخه دوی پورې اړه لري، د فشار د انګوتیک فشار (Angiotensin) په نوم یادېږي او 0.5% برخه د ویني ډټول فشار څخه عبارت ده چې د 4.9kPa – 3.5 سره مساوي دی. د اسموس عملیه او د اسموتیک فشار د ښائانو په وده او پامښت کې بنسټیز رول لري، اسموتیک فشار په ښائانو کې د رېښي څخه تر پورتنیو څوکو پورې د یو څخه تر 5 میگا پاسکال پورې بدلون مومي؛ داسې چې په رېښو کې یو میگا پاسکال او په پاڼه او گل کې 5 میگا پاسکال دي.

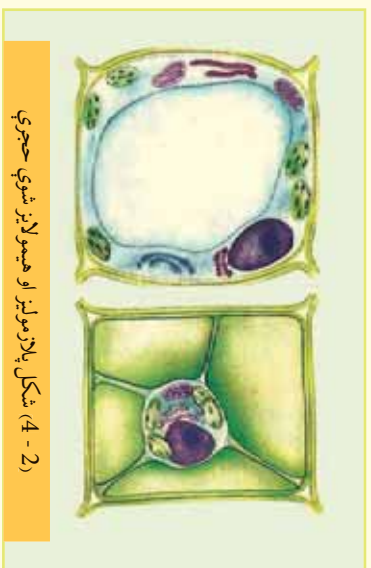
ایزو تانیک، هایپر تانیک او هایپوتانیک محلولونه

ایزو تانیک محلولونه: هغه محلولونه چې عین غلظت او اسموتیک فشار لرونکي دي، دا ډول محلولونه له یو بل سره د ایزوتانیک (Isotonic) محلولونو په نوم یادېږي؛ د بېلګې په ډول: د خورډو د ماګي 0.9% محلول او د ګلوکز 5% محلول د ونې سره ایزوتانیک دي؛ که چېرې حیواني یا نباتي حجرې د هغوی سره په ایزوتانیک محلول کې کینودل شي دوی کې کوم بدلون نه لیدل کېږي.

هایپر تونیک محلولونه: که چېرې د کم محلول غلظت او اسموتیک فشار د ستندرد اود هغه سره ډیرته شوي محلول څخه زیات وي، دا رنگه محلولونه یو له بل سره د هایپرتونیک Hypertonic په نوم یادېږي.

که چېرې نباتي او یا حیواني حجرې د هغو سره د هایپرتونیک محلولونو کې کینودل شي په دې صورت کې به حجرې یو چې اود هغوی Palazmolysis تر سره کېږي چې حجرې وچې او له منځه ځي.

هایپوتانیک محلولونه: هغه محلولونه چې د هغوی غلظت او اسموتیک فشار یې د کم ستندرد او له هغه سره ډیرته شوي محلول؛ دیلګې په ډول: د ونې څخه لږ وي دا رنگه محلولونه یو له بل سره د هایپوتانیک (Hypotonic) په نامه یادېږي، د حجرې وشتون په هایپوتانیک محلولونو کې د هغوی د Hemolysis لامل ګرځي چې حجرې پړسېږي او په پایله کې حجرې چوي او له منځه ځي.



(2-4) شکل پلازمولیز او هیمولیز شوي حجرې

(2-4) شکل هیمولیز او پلازمولیز شوي غیر نارمل حجرې ښيي:

په طبي عملیاتو کې د څو جزبي فزیالوژیک محلولونو څخه چې د هغوی ترکیب د ونې د پلازمايي ترکیب سره سمون ولري، ګټه اخیستل کېږي، دا ډول محلولونه K^+ , Ca^{2+} , Mg^{2+} آیونونو لرونکي دي، په طبي چارو کې هایپرتانیک محلولونه د زخمونو د منځلو لپاره په کار وړل کېږي.

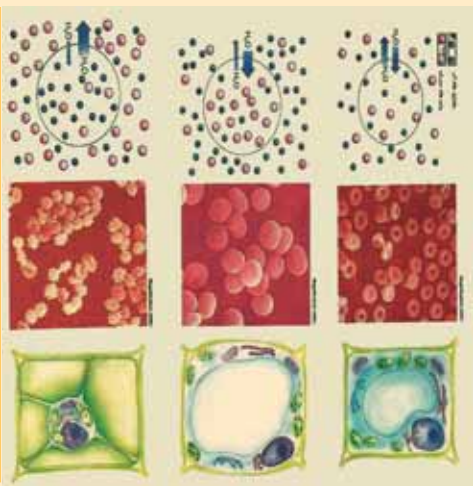
پختوړګي ډیر ښه عالي دستګاوي دي چې د هغوی مهمه وظیفه د میتابولیزم د بهیر د وروستیو محصولاتو لري کول دي، دا بهیر د اسموس د عملیې په واسطه ترسره کېږي.

پختوړګي د اوبو اندازه په اورګانیزم کې تنظیموي، په دې بهیر کې د پختوړګو د پردو د تیریدني وړتیا د مالیکولونو لپاره خاص هارمون د انټی ډیورتیک هارمون (Antidiaretic Harmon) په نامه د اندازي پورې تړلې ده. د دې هارمون لږ والی په پختوړګو کې د اوبو د وتلو او تشو میتابولیزم زیات والي لامل ګرځي چې حتی 10 واري د نورمال حد څخه زیاتېږي او د دې هارمون زیاتوالی په پختوړګو کې د لږ اوبو د وتلو لامل ګرځي.



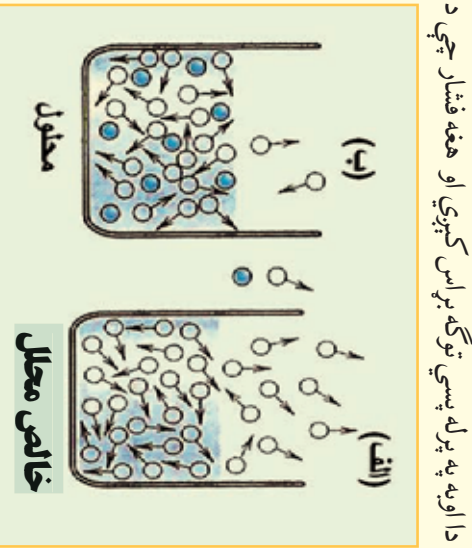
فعالیت

لاندي شڪلونہ به شير سره وگورئ او روئينه کړئ چې دا حيراني او نبتاني حجرې چې په شڪلونو کي ليدل کيږي په کوم ډول محلولونو کي چې دوی سره هايپوتانيک، هايپوتانيک او ايزوتانيک دي، شتون لري؟ د نوموړو حجرو بللورنه هم وټاکي.



شکل 5-2) په ايزوتانيک، هايپوتانيک، او هايپوتانيک محلولونو کي د نبتاني او حيراني حجرو حالت

2-1-2 د حل شوي مادې په شتون کي د حل کوونکي مادې د براس د فشار ټيټيدل



2-6) شکل د خالص حل کوونکي او د هغه محلول د براس د فشار برتابه د نه ټيټيډونکو موادو سره

که چېرې په يو لونسې کي لږڅه اوبه واچول شي، دا اوبه په پرله پسي توگه براس کيږي او هغه فشار چې د مايع د پورتنۍ برخې د ماليکولونو د براس په شتون کي منځ ته راځي، د براس د فشار په نوم يادېږي، مايع مواد د تودوخې په هره درجه کي براس کولی شي. د مايعاتو د براس چټکتيا د هغو د پورتنۍ سطحې ماليکولونو د شمير پورې اړه لري. (2-6) الف شکل د خالصې مايع ماليکولونو او (2-6) ب شکل دهماغې مايع ماليکولونه د نه ټيټيډونکو موادو سره د محلول په حالت کي په يوشان شرايطو کي نښتي:

ستاسې له نظر دکوم لونسې په سطحې کي د براس کيدو چټکتيا څيره لوړه ده؟ ايا په دې لونسې کي د براس فشار ډير زيات دي؟ ولې؟ کله چې نه ټيټيډونکي مواد په مايع محال کي حل شي، تل د مايع په سطحه کي دخل شو موادو څيني ذرې د حل کوونکو موادو د ذرو ځای نيسي، دا عمل د حل کوونکو د ماليکولونو د شمير د لږوالي لامل په

پورتنی سطحه کې گرځي او دهغه د براس چېکيا ټيټوي چې په دې توگه د مايع د براس فشار هم ټيټيږي. د Raoult په نوم عالم کله چې د حل کونکي د براس فشار د حل شوي مادې په شتون کې په نزي نه نښتدونکي محلولي موادو کې د خپرنې لاندې ونيول؛ نو بې په لاس راوړل چې د محلل د براس فشار د نه نښتدونکي مادې په شتون کې نېغ پر نېغ د حل کونکي مادې په غلظت پورې اړه لري:

$$P = P_0 N_1$$

په پورتنۍ معادلې کې P د حل کونکي مادې د براس فشار دمنحمله مادې په شتون کې، P_0 د خالص حل کونکي د براس فشار او N_1 حل کونکي مولې برخه ده، دا چې $N_1 + N_2 = 1$ ده، نو $N_2 = 1 - N_1$ کيږي، ليکلی شو چې:

$$P = P_0 (1 - N_2)$$

$$P = P_0 - P_0 N_2$$

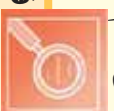
$$P_0 N_2 = P_0 - P$$

$$N_2 = \frac{P_0 - P}{P_0}$$

$$N_2 = \frac{\Delta p}{P_0}$$

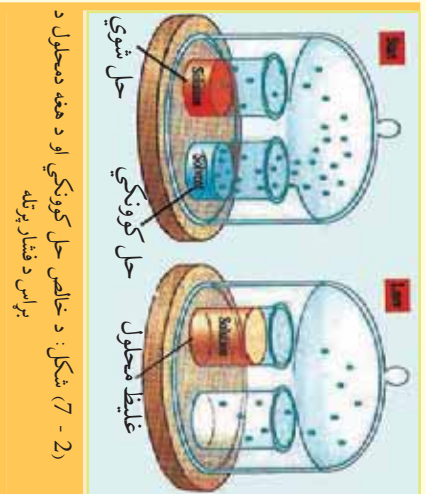
پورتنی فورمول د راولت د قانون توضیح کونکي دی او داسې ویل کيږي: د حل کونکي د نسبي براس فشار ټيټ والی د حل شوي مادې (د محلولونو د براس د فشار) په شتون کې د حل شوي مادې دمولې برخې (مولی سهم) سره مساوي ده.

فعالیت



الف- په درې بيلا بيلو لوسونو کې په ترتيب سره خالصې اوبه، د بورې يو مولره او د بورې دوه مولره محلول شتون لري، د محلولونو د براس چېکيا او د هر يو د براس فشار لاس ته راوړئ.

ب- په لاندې شکلونو کې خالصې اوبه او د مالگي محلول په تړلي محيط او په ثابت تودوخه کې موجود دي، د وخت په تيريدو سره کوم بالونونه به د دوی د اوبو په اندازه کې وليدل شي؟



زده يي کړئ

د خورو د مالگي دوه فيصده محلول به د کوم براس فشار لرونکي وي؟ که چېرې د هغه حل کونکي ماده اوبه او د خورو د مالگي $NaCl$ ماليکولي کتله 58.5 سره مساوي وي.

حل: په لومړي سر کې د حل کونکي ياد حل شوي مادې مولې برخه پيدا کوو

$$W\% = 2\%$$

$$\frac{N_{NaCl}}{m/M} = \frac{2g/58.5g \cdot mol^{-1}}{m/M + 2g/58.5g \cdot mol^{-1} + 98g/18g \cdot mol^{-1}}$$

$$N_{NaCl} = \frac{0.0342mol}{0.0342mol + 5.44mol} = 0.062$$

$$m_{H_2O} = 92g$$

$$N_{NaCl} P^0 = \frac{N_{NaCl}}{p} \Delta p = 0.062 \cdot 101.3kpa = 6.28kpa$$

2- 3: د محلولونو د ایشیدو د درجي لوړیدل

د حل کونونکي او دهغه دمحلول د ایشیدو د درجي کمیت رابښي چې دخالص حل کونونکي د ایشیدو درجه د هغه د نه ټیټیدونکي مادې دمحلول ایشیدو د درجي څخه ډیره ښکته ده، د دې بلون لامل څه شی دی؟ د دې پرېښتې د سم څږاب د لاس ته راوړلو لپاره باید پیدا کړي شي چې څه وخت یوه ماده په ایشیدو راځي.

د حل کونونکي د نسبي براس فشار ټیټیل چې حل شوي ماده یې لامل گرځي، د هغوی دمحلولونو د ایشیدو په درجي باندې هم اغیزه لري. یوه ماده هغه وخت په ایشیدو راځي چې د هغې دننه براس فشار باندې فشار یعنی اتموسفیر فشار سره مساوي شي. اوبه په یو اتموسفیر فشار کې د تودوخې په 100°C کې په ایشیدو راځي. د بورې او د اوبو د محلول د براس فشار د خالصو اوبو د براس له فشار څخه ټیټ دی؛ نو له دې کبله چې د براس فشار یو اتموسفیر ته ورسېږي باید د اوبو د لاندې برخې مالیکولونه پورتنۍ برخې ته ولېږل شي؛ څرنگه چې دا مالیکولونه د ډیرې لږې انرژۍ لرونکي دي؛ نو باید هغوی ته انرژي ورکړل شي ترڅو پورتنۍ سطحې ته راشي او براس وکړي، په دې صورت کې د خالص محلول د ایشیدو درجه د هغه د محلول په پرتله ښکته ده، دمحلولونو د براس فشار ټیټیل، ددې لامل گرځي چې محلولونه دومره تودوخه ورکول شي کوم چې دهغوی ددزو ترمنځ دننه فشار دباندي فشار سره مساوي شي.



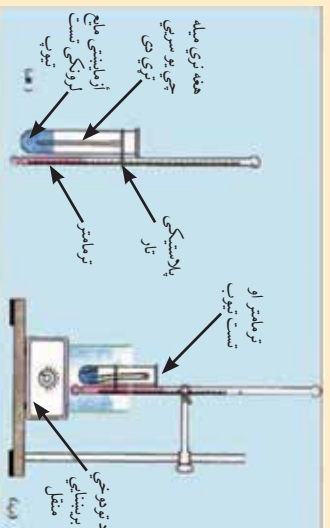
فعالیت

د محلولونو د ایشیدو د ټکي پیدا کول

د اړتیا وړ سامان او لوازم: پیټ، د ښورولو میله، تست تیوب، فلزي نینونکي پايه، الکولي څراغ او یا دینسن څراغ، د اوبو څخه ډک تشت، ملخ پارافین، د بورې یو مولره محلول، CaCl_2 ، NaCl ، KNO_3

ګڼلاره:

- 1- د ملخ یوه نمونه او د ښورولو یوه میله چې د هغې یو سربې تړلی وي، واخلئ او هغه په یو تست تیوب کې داسې کېږدئ چې تړلی برخه یې پورته خواته وي.
- 2- د یو پیټ په واسطه د تجربې لاندې ملخ د درې ملي لیټرو په اندازه په تست تیوب کې ووزانه کړئ او د پلاستيکي تار په مرسته ترمامتر د بشپړه یې تست تیوب سره داسې وتړئ چې د ترمامتر د سیمابو اخیری نقطه د تست تیوب دننه ملخ داخري سطحې سره په یوه سطحه کې ځای ونیسي، نوموړي مواد د ترمامتر له لارې د یو ستیند یا پاي سره ټینګ وتړئ.
- 3- یو بیکرد پارافین د ملخ څخه نیم ډک کړئ د ازمایښتي ملخ، تست تیوب او ترمامتر د ټولو په پارافین لرونکي بیکر کې ووزنه کړئ او هغوی ته د تودوخې د سرچینې په واسطه 40°C – 30°C پورې تودوخه ورکړئ، د پارافینو ګرمولو ته دوام ورکړئ تر هغه چې ثابتې پوکاني د مېلې د خالص سر څخه ووځي، د تست تیوب دننه مواد په پرله پسې ډول ونښورئ.



(8-2) شکل د مایټلو د ایشیدلو د درجي د ټاکلو دستگاه

کله چې د لرمري حل لپاره مو د مایع پوکالی ولیدي، د تودوخي درجه یادداشت کوئ او پارافین نورمه گرمی ترخو چې د پوکایو جوړیدل ودریږي، په دې صورت کې له ځنډه څخه پرته د ترمامتر درجه ولولئ او یادداشت کړئ، چې لیدئ، په ټولگي کې وولئ:

په ترموډینامیکې طریقه ثابته شوي ده چې د محلولونو د ایشیو درجې د بدلون، د محلولونو د مولارتي او یا مولاي غلظت سره نېغ پرنېغ اړیکه لري.

$$\left. \begin{aligned} \Delta T_b &= EC_M \\ \Delta T_b &= EC_m \end{aligned} \right\} \text{د الکترولیت د محلولونو لپاره}$$

مثال: د گلوکوز دوه مولره محلول د تودوخي په کومې درجې کې په ایشیو راځي؟ د اوبو ایشیو سکویک

$$\begin{aligned} \Delta T_b &= EC_M \\ \Delta T_b &= \frac{0.52 \text{ L} \cdot \text{C}}{\text{mol}} \cdot 2 \frac{\text{mol}}{\text{L}} = 1.04^\circ\text{C} \\ \Delta T_b &= 1.04^\circ\text{C} \\ \Delta T_b &= T_2 - T_1 \\ T_2 &= \Delta T_b + T_1 = 1.04^\circ\text{C} + 100^\circ\text{C} = 101.04^\circ\text{C} \end{aligned}$$

فکر وکړي

د محلول د ایشیو ټکی د هغه د محلول په نسبت لوړ او ثابت نه دی، د وخت په تیریدو سره زیاتېږي، ولې؟ د هغه لامل پیدا کړئ.

2- 1- 4: د محلولونو د کنگل کیدو د درجې ټیټدل

خالصې اوبه په یو اتموسفیر فشار کې په 0°C کې کنگل کېږي؛ خو محلول یې د صفر څخه په ټیټو درجو کې کنگل کېږي، د محلولونو د دی خاصیت څخه په ژمي کې د سرکونو د بیخ د ولې کیدلو د چټکتیا لپاره ګټه اخیستل کېږي، د بیخ د ولې کیدلو د چټکتیا لپاره په سرکونو باندې د مالګې پورې شیندې. په ټولنیز ډول د محلولونو د کنگل کیدو درجه د هغه د خالص محلول د کنگل کیدو درجې پرتله ډیره ټیټه ده او امکان لري چې د 0°C څخه هم ټیټه وي.

د محلولونو د براس د فشار ټیټدل د دې لامل ګرځي ترڅو په محلولونو باندې باندني فشار دومره وي چې د ذرو ترمنځ د دننه فشار سره مساوي وي او محلول د جامد حالت ځانته خوره کړي؛ یعنې د اتموسفیر د فشار په اندازه ورباندې فشار وارد شي.

د ترموډینامیکي لارو پر بنسټ تر لاسه شوي ده چې د محلولونو د کنگل کیدو د تودوخو د درجو



(9-2) شکل په جادو او سرکونو کې د سوډیم کلوراید شیندنه

بدلون دمحلولونو د مولاریټي او یا مسولایټي غلظت سره نیغ تناسب لري؛ یعنی:

$$\Delta T_f = K C_M$$

$$\Delta T_f = K C_m$$

$$\Delta T_f = iK C_M$$

$$\Delta T_f = iK C_m$$

په پورتنیو معادلو کې E د ایلیو سکوپیک ثابت او K د کریوسکوپیک ثابت ښيي؛ یعنی د ایلیو او کنگل کېدو د درجو ثابتونه دي.

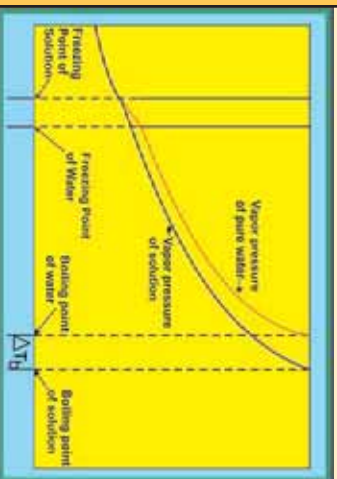
پوښتنه: د گلوکز دوه موله محلول به د تودوخې په کومه درجه کې په ایلیو راشي؟ د اوبو ایلیو سکوپیک ثابت $0.52 \frac{L \cdot ^\circ C}{mol}$ دی.



فعالیت

د اغیزمنو عواملو د لاس ته راوړنې لپاره د محلولونو د جوش د نقطې د زیاتوالي سطحه او د هغوی د کنگل کېدلو نېټلېل د خالص محلول په پرتله، زده کوونکي دی د لاندې جدول په شان خو محلوله جوړ او د هغوی د ایلیو او کنگل کېدو د درجو اندازې دي لاس ته راوړي. (په دې تجربې کې دې دمخپې فشار یو اتموسفیره پام کې ونیسي)

د منحلې مادې ډول	بوره	بوره	سودیم کلوراید	سودیم نایتریت	کلسیم کلوراید
غلظت په مول	1	2	1	1	1
د ایلیو د درجې شروع $^\circ C$	100.52	101.03	101.04	101.04	101.56
د کنگل کېدو درجې شروع $^\circ C$	-1.85	-3.71	-3.71	-3.71	-5.55
د منحلې مادې د ذرو د مولونو شمیر					



شکل (10-2) د محلولونو د ایلیو او کنگل کېدو د درجو اود غلظت تر منځ د تړون گراف

- الف- د سودیم کلوراید او پوټاشیم نایتریت د یو موله محلولونو د ایلیو ټکي سره پرتله کړئ او پایلې یې ولیکئ.
- ب- د سودیم کلوراید د یو موله او د بورې دوه موله محلولونو د ایلیو ټکي سره پرتله کړئ او پایلې یې ولیکئ.
- ج- د سودیم کلوراید د یو موله او بورې دوه موله محلولونو د ایلیو ټکي سره پرتله کړي او پایلې یې ولیکئ.

د- د سوډيم کلورايډ او پوټاشيم نايټريت د کنگل کيدو د ټکي د ټيټيدو سطحه او د بورې يو مولره محلول د خالصو اوبو د کنگل کيدو د ټکي د بدلون سطح څرنگه ده؟ هغه وڅيړئ او بيا يله يې وليکئ؟
ه- لاس ته راغلي پايلې د يو يا څو قوانينو په ډول توضيح کړئ او هم وروياست چې دا قانون په نورو محلولونو کې هم په کارورلی شي که نه؟

(2-2) جدول د محلولو د ځينو د E او K ثابتونه

د کنگل کيدو درجه (°C)	د ايشيدو درجه (°C)	K_f (°C)	E_b (°C)	محل
0	100	1.86	0.51	اوبه
-22.99	76.5	30	5.03	CCl_4
-63.5	61.2	4.70	3.63	$CHCl_3$
5.5	80.1	5.12	2.53	C_6H_6
-111.5	46.2	3.83	2.34	CS_2
-116.2	34.5	1.79	2.02	
179.8	208.0	40	5.95	$C_4H_{10}O$

د ايبليو سکويک او کربو سکويک په طريقو کرلاي شي د منحلې مادې ماليکولي کتله پيدا کړئ، څرنگه

چې $\Delta T_f = K_{Cm}$ او $\Delta T_f = \frac{m \cdot 1000g \cdot molal}{M \cdot m}$ دي؛ نو:

$$\Delta T_f = K_f \cdot \frac{m \cdot 1000g \cdot molal}{m \cdot M}$$

$$M = \frac{K_m \cdot 1000g \cdot molal}{\Delta T_f \cdot m}$$

مثال: د حل شوي مادې ماليکولي کتله په هغه محلول کې پيدا کړئ کوم چې 5.12 گرامه حل شوي ماده په 100 گرامه حل کورنکي کې حل او د تودوخې په $0.280^\circ C$ - درجو کې کنگل شوي وي. ($K = 1.86$)

حل:

$$M = \frac{K_m \cdot 1000g \cdot molal}{\Delta T_f \cdot m}$$

$$M = \frac{5.12g \cdot 1000g \cdot molal \cdot 1.86}{0.2800}$$

$$M = 340g/mol$$

$$M = 340amu$$

2-2: الکترو لیت او غیر الکترو لیت محلولونه

له تیرو ټولګیو څخه په یاد لري چې د آیوني مواد اوبلن محلولونه د برېښنا هادي او خالصي اوبه جوړې لري د برېښنا هادي دي، د NH_3 , HCl , $NaCl$ او HF مرکبونو د محلولونو برېښنايي هدايت دخالصو اوبو په

پرته زيات دي، دا رنگه مواد چې د هغوی اوبلن محلولونه برېښنا تېرونکي دي، د الکتروليتي موادو په نوم او د هغوی محلولونه د الکتروليت محلول په نوم يادېږي. الکتروليتي مواد په الکتروليت محلولونو کې په لږه اندازه او يا په زياته اندازه په آیونونو توپه کېږي.

فکر وکړي



په الف، ب، ج شکلونو کې د څو اوبلن الکتروليت محلولونې برېښنايي هدايت يو د بل سره پرته شوي دي، الکتروليت او غير الکتروليت محلول يو له بل څخه، جلا او د هغوی برېښنايي تېرونه يو له بل څخه توپير وکړئ.



ج

ب

الف

شکل (11-2) الف - د امونیا اوبلن محلول ب- $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ محلول ج- د بورې محلول په اوبو کې

الکولونه او اېوډين د برېښنا تېرونوکي نه دي، د غير الکتروليت په نوم يادېږي او د هغه محلول د غير الکتروليت محلول په نوم يادوي په اوبو کې، د غير قطبي ماليکولي مرکبونو د حل کېدلو څخه او يا غير قطبي محلول څخه حاصل شوي، د غير الکتروليت په نوم يادېږي، ځکه په همداسې ماليکولونو کې اېونونه نه تشکيلېږي او د برېښنا بهير منځته نه راځي.

2-2: 1: د ضعيف او قوي الکتروليتونو محلولونه

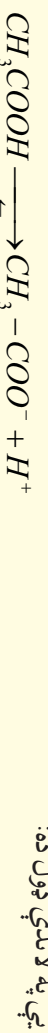
په 1887 کال کې د ارهنوس *Arrhenus* په نوم عالم د الکتروليت او غير الکتروليت محلولونو ترمنځ د کولېگاتيفو خواصو توپير د الکتروليتيکي توپه کېدو د تيوري پر بنسټ چې خپله يې وړاندې کېږي ده، روښانه کړ، د دې تيوري بنسټيز ټکي په لاندې ډول دي:

- 1 - هغه مواد الکتروليت دي چې د حل کېدلو په وخت کې په چارج لرونکو اېونونو توپه شي، د اېونونو کميت او چارج د الکتروليتي او توپه شو موادو خواصو پورې اړه لري.
- 2 - کېدای شي چې الکتروليت مواد ټول په اېونونو توپه نه شي، د هغوی د ماليکولونو څخه ځينې ټوټې شي، خو د هغوی ځينې نور شمير ماليکولونه نه ټوټې کېږي، د توپه کېدو درجه (α) د الکتروليت موادو کيفيت او څرنگوالي را ښيي.

د توپه کېدو درجه دتوپه شوو ماليکولونو د شميرو ویشل پر الکتروليتي مادې د ماليکولونو ټول شمير باندې ښيي: $\alpha = \frac{N_1}{N}$

3 - د الکترولیتونو د ټوټه کېدو تیزوري، د الکترولیتونو د ټوټه کېدو درجه (α) د محلولونو د مقداري ځانګړتیاو څخه بولي، که چیرې ماده الکترولیت نه وي، $\alpha = 0$ ده. کله چې $\alpha \Rightarrow 1$ ته نږدې شي، دا الکترولیتونه قوي وي او که چیرې الکتروليتي مواد ضعیف وي $\alpha < 1$ ده.

د الکتروليتي موادو نوري ځانګړتیاوې د ټوټه کېدو له ثابت څخه عبارت دي، د ټوټه کېدو درجه، د ټوټه کېدو د ثابت او د غلظت ترمنځ اړیکه، استوالد *Ostwald* لاس ته راوړه، دغه عالم د استیتک اسید (CH_3COOH) ضعیف تیزاب څخه په ګټه اخیستو د ټوټه کېدو موضوع وڅیړله چې د ټوټه کېدو معادله



د کتلې د اغیزې قانون په دې معادلې باندې ترسره کوو:

$$K = \frac{[H^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]}$$

که چیرې د CH_3COOH لومړنی غلظت C او د ایونونو غلظت يې $C\alpha$ څخه عبارت وي، نو دا تیزاب په بشپړه ټوټه شوي نه دي چې د هغه K_a يې په لاندې ډول لاس ته راځي:

$$K = \frac{C\alpha \cdot C\alpha}{C - C\alpha} = \frac{C^2\alpha^2}{C(1-\alpha)} = \frac{C\alpha^2}{1-\alpha}$$

پورتنۍ معادله د الکترولیتو موادو د ټوټه کېدو دثابت، دټوټه کېدو درجې او غلظت ترمنځ د اړیکو ترل بنسټي، څرنګه چې لیدل کېږي، د ټوټه کېدو درجه د غلظت سره معکوسه اړیکه لري، د ضعیفو الکترولیتونو د دټوټه کېدو درجه $\alpha \ll 1$ ده؛ پر دې بنسټ کېدای شي چې په پورتنۍ معادلې کې په مخرګ کې د هغوي غلظت په پام کې ونه نیول شي؛ نو لیکلی شو چې:

$$\alpha^2 = \frac{K}{C}$$

$$\alpha = \sqrt{\frac{K}{C}}$$

وروستۍ معادله د استوالد د معادلې په نوم یاده شوې او د کتلې د اغیزې د قانون ځانګړې حالت دي؛ د کتلې د اغیزې قانون د کیمیاوي تعاملونو د تعادل ثابت بنسټي او عبارت د تعامل د محصولاتو د غلظتونو د ضرب له حاصل او تقسیم پر تعامل کوونکو مواد د غلظتونو د ضرب حاصل باندې دی. که چې د الکترولیتونو د ټوټه کېدو درجه په 100 کې ضرب شي دټوټه کېدو سلنيزه په لاس راځي:

$$100 \cdot \frac{\text{دټوټه شوو مولونو شمیر}}{\text{دمحلول دمواد د مولونو ټول مقدار}} = \text{د موادو د آیوني ټوټه کېدولو سلنيزه}$$

د ارهینوس د الکترولیتیکي ټوټه کېدو تیوري، د محلولونو په تیوري کې ډیر مهم رول لري؛ د الکترولیتو محلولونو د اسموتیک فشار، د کنگل کېدو د درجې ټیټیل، د ایشیدو درجې لوړیدل او نور خواص يې د نه ټینتیدونکو موادو د نالاکترولیت محلولونو په پرتله توضیح اود هغوی توپیر يې وښود، سربیره پر دې نوموړي تیوري د هایدريشن د تودوخې ثابتوالي، دقوي القلي په واسطه د قوي تیزابونو د خنثی کولو تودوخه، د بفرې محلولونو خواص، د ځینو الکترولیتونو پرله پسې ټوټه کېدل، د مالګو هایدرولیز او نور يې توضیح کړ.



فعالیت

د خپلي زده کړې لپاره لاندې فعالیت ترسره کړئ:

- 1- په اوبو کې د لاندې مرکبونو د ټوټه کېدو معادلي وليکئ.
الف- PO_4^{3-} (NH₄)₃ ، ب- Na_2CO_3 ، ج- $Cr(NO_3)_3$
- 2- د لاندې مرکبونو څخه کوم یو په محلولو کې په مالیکولي بڼه او کوم یو په ایوني بڼه اوسېدلی شي.
الف- میتانول، ب- سودیم نایتریت، ج- پوتاشیم کلوراید، د- استیون

مثال: د فارمیګ اسید 0.1 مولره محلول کې د هایدروجن (H^+) د ایزونو غلظت د $4.21 \cdot 10^{-3}$ مولر دی، دهغه د ټوټه کېدو سلنه لاس ته راوړئ.

حل: $100 \cdot \frac{\text{دټوټه شوو مولونو شمیر}}{\text{دمحلول دمواد د مولونو ټول مقدار}} =$ د موادو د آیوني ټوټه کېدولو سلنه

$$100 = \frac{4.2 \cdot 10^{-3} \text{ molar}}{0.1 \text{ molar}} \cdot 100 = 4.21\%$$



فعالیت

که چېرې د استیک اسید (CH_3COOH) 0.2 مولره محلول د ایوني ټوټه کېدو د درجې سلنه 0.935% سره مساوي وي، د هایدروجن د ایزونو غلظت یې لاس ته راوړئ.

(2-3) د ځینو الکترولیټو موادو د ټوټه کېدو د ثابتو جدول:

فورمول	نوم	K_a
$HC_4H_7O_2$	Butanoic acid ($CH_3CH_2CH_2CO_2H$)	1.52×10^{-5}
HN_3	Hydrazoic acid	1.8×10^{-5}
$HC_2H_3O_2$	Acetic acid (CH_3CO_2H)	1.8×10^{-5}
$HC_3H_5O_2$	Propanoic acid ($CH_3CH_2CO_2H$)	1.34×10^{-5}
$HC_4H_5N_2O_3$	Barbituric acid	1.0×10^{-5}
$HOCl$	Hypochlorous acid	3.1×10^{-8}
$HOBr$	Hypobromous acid	2.1×10^{-9}
HCN	Hydrocyanic acid	4.9×10^{-10}
HC_6H_5O	Phenol	1.3×10^{-10}
HOI	Hypoiodous acid	2.3×10^{-11}
H_2O_2	Hydrogen peroxide	1.8×10^{-12}

	K_{a1}	K_{a2}	K_{a3}
H_2SO_4	Sulfuric acid	Large	1.2×10^{-2}
H_2CrO_4	Chromic acid	5.0	1.5×10^{-6}
$H_2C_2O_4$	Oxalic acid	5.6×10^{-2}	5.4×10^{-5}
H_3PO_3	Phosphorous acid	3×10^{-2}	1.6×10^{-7}
H_2SO_3	Sulfurous acid	1.5×10^{-2}	1.0×10^{-7}
H_2SeO_3	Selenous acid	4.5×10^{-3}	1.1×10^{-8}
H_2TeO_3	Tellurous acid	3.3×10^{-3}	2.0×10^{-8}
$H_2C_3H_2O_4$	Malonic acid ($HO_2CCH_2CO_2H$)	1.4×10^{-3}	2.0×10^{-6}
$H_2C_6H_4O_4$	Phthalic acid	1.1×10^{-3}	3.9×10^{-6}
$H_2C_6H_4O_6$	Tartaric acid	9.2×10^{-4}	4.3×10^{-5}
$H_2C_6H_4O_6$	Ascorbic acid	7.9×10^{-5}	1.6×10^{-12}
H_2CO_3	Carbonic acid	4.3×10^{-7}	5.6×10^{-11}
H_3PO_4	Phosphoric acid	7.5×10^{-3}	6.2×10^{-8}
H_3AsO_4	Arsenic acid	5.6×10^{-3}	1.7×10^{-7}
$H_3C_6H_5O_7$	Citric acid	7.1×10^{-4}	1.7×10^{-5}
			6.3×10^{-6}
			K_b
$(CH_3)_2NH$	Dimethylamine		9.6×10^{-4}
CH_3NH_2	Methylamine		3.7×10^{-4}
$CH_3CH_2NH_2$	Ethylamine		4.3×10^{-4}
$(CH_3)_3N$	Trimethylamine		7.4×10^{-5}
NH_3	Ammonia		1.8×10^{-5}
N_2H_4	Hydrazine		1.7×10^{-6}
NH_2OH	Hydroxylamine		1.1×10^{-8}
C_5H_5N	Pyridine		1.7×10^{-9}
$C_6H_5NH_2$	Aniline		3.8×10^{-10}
PH_3	Phosphine		10^{-28}

ضعيفه القلبي كاتي

 K_b

د القلبي نوم

فارمول

كتيون

 K_b

Ammonia	NH_3	NH_4^+	1.8×10^{-5}
Methylamine	CH_3NH_2	$CH_3NH_3^+$	4.38×10^{-4}
Ethylamine	$C_2H_5NH_2$	$C_2H_5NH_3^+$	5.6×10^{-4}
Diethylamine	$(C_2H_5)_2NH$	$(C_2H_5)_2NH_2^+$	1.3×10^{-3}
Triethylamine	$(C_2H_5)_3N$	$(C_2H_5)_3NH^+$	4.0×10^{-4}
Hydroxylamine	$HONH_2$	$HONH_3^+$	1.1×10^{-8}
Hydrazine	H_2NNH_2	$H_2NNH_3^+$	3.0×10^{-6}
Aniline	$C_6H_5NH_2$	$C_6H_5NH_3^+$	3.8×10^{-10}
Pyridine	C_5H_5N	$C_5H_5NH^+$	1.7×10^{-9}



د دویم څپرکي لنډيز

* د محلولونو ځينې خواص د هغوي دحل شوي او حل کوونکي مادې پورې اړه نه لري؛ بلکې د هغوی په غلظت او د ذرو له حرکت سره اړيکه لري دا خواص د کولېگاټيفو خواصو په نوم يادېږي او له اُسموس عمليې او ازموټيک فشار، په محلول کې د محلل د براس د فشار ښکته کيدل، د محلول د کنگل کيدو او ايشيدو درجي څخه عبارت دي.

* د حل شوي او حل کوونکي مادې د غلظت د مساوي کيدو بهير په خپل سر چې د هغوی د ذرو د حرکت په پايله کې ترسره کېږي، د ډيفوزن په نوم يادېږي.

* هغه قوه چې حل کوونکي ماده دې ته هڅوي ترڅو د نيمگرو تيرونکو غشاو څخه غايط محلول ته تيره شي، دې قوې ته ورته ده چې د گازونو تيريدل د زيات فشار لاندې لوبني څخه هغه لوبني په لور چې د ټيټ فشار لاندې دی، هڅوي. همدا وارده شوې قوه د سطحې په يو واحد باندې، په محلولونو کې د اسموتیک فشار په نوم يادېږي.

هغه مسلکي آله چې د هغې په واسطه د محلولونو فشار اندازه کېږي، د اسمومتر (*Osmometer*) په نوم يادېږي.

* **ايزوتانيک محلولونه:** هغه محلولونه چې عين غلظت او اسموتیک فشار د ستندرد اود هغه سره ډيرته له بل سره د ايزوتانيک (*Iso tantic*) محلولونو په نوم يادېږي.

* **هايپرتونيک محلولونه:** که چېرې دکوم محلول غلظت او اسموتیک فشار د ستندرد اود هغه سره ډيرته شري محلول څخه زيات وي، دا رنگه محلولونه يو له بل سره د هايپرتونيک *Hypertinic* په نوم يادېږي.

* که چېرې نباتي او يا حيواني حجري دهغو سره هايپرتونيک محلولونو کې کينودل شي په دې صورت کې حجري يو چې او د هغوی *Palazmolysis* تر سره کېږي چې حجري و چې اوله منځه ځي.

* **هايپوتانيک محلولونه:** هغه محلولونه چې د هغوی غلظت او اسموتیک فشار د کوم ستندرد او له هغه سره پرته شوي محلول؛ ديبلگي په ډول: د ويني څخه لږ وي، دا رنگه محلولونه يو له بل سره هايپوتانيک (*Hypotanic*) دي، د حجرو شتون په هايپوتانيک محلولونو کې دهغوی د Hemolysis لامل گرځي.

چې حجري پړسېږي او په پايله کې حجري چوي او له منځه ځي.

* د حل کوونکي د نسبي براس فشار ټيټ والی (د محلولونو د براس فشار) د حل شوي مادې په شتون کې د حل شوي مادې دمولي برخې (مولي سهم) سره متناسب دی .

* د حل کوونکي د نسبي براس فشار ټيټ کيدل چې حل شوي ماده يې لامل گرځي، د هغوی دمحلولونو د ايشيدو په درجي باندې هم اغيزه لري. يوه ماده هغه وخت په ايشيدو راځي چې د هغې دنني د براس فشار د هغه د باندني فشار سره يعنې اتموسفير د فشار سره مساوي شي.

* د محلولونو د براس د فشار ټيټيدل د دې لامل گرځي ترڅو په محلولونو باندې باندني فشار دومره وي چې د ذرو ترمنځ د دنني فشار سره مساوي وي او محلول د جامد حالت ځانته غوره کړي؛ يعنې د اتموسفير د فشار په اندازه ورباندې فشار وارده شي.

د ترموډيناميکي لارو پر بنسټ تر لاسه شوي ده چې د محلولونو د کنگل کيدو د تودوخو د درجو بدلون

د محلولونو د مولاليتي او يا مولاليتي غلظت سره نېغ متناسب دی.

* هغه مواد چې د هغوی اوبلن محلولونه برېښنا تیرونکي دی، د الکترولیت موادو په نوم او د هغوی محلولونه د الکترولیت محلول په نوم یادېږي. الکترولیت مواد په الکترولیت محلولونو کې په لږ اندازه او یا په زیاته اندازه په آیونونو توپه کېږي.

* د الکترولیتونو د توپه کېدو تیوري، د الکترولیتونو د توپه کېدو درجه (α) د محلولونو د مقدارې ځانګړتیاو څخه بولي، که چېرې ماده الکترولیت نه وي، $\alpha = 0$ وه کله چې $\alpha \Rightarrow 1$ نږدې شي نو الکترولیتونه قوي وي او که چېرې الکترولیت مواد ضعیف وي $1 < \alpha < 0$ ده.

د دویم څپرکي پوښتي څلور ځوابه پوښتي

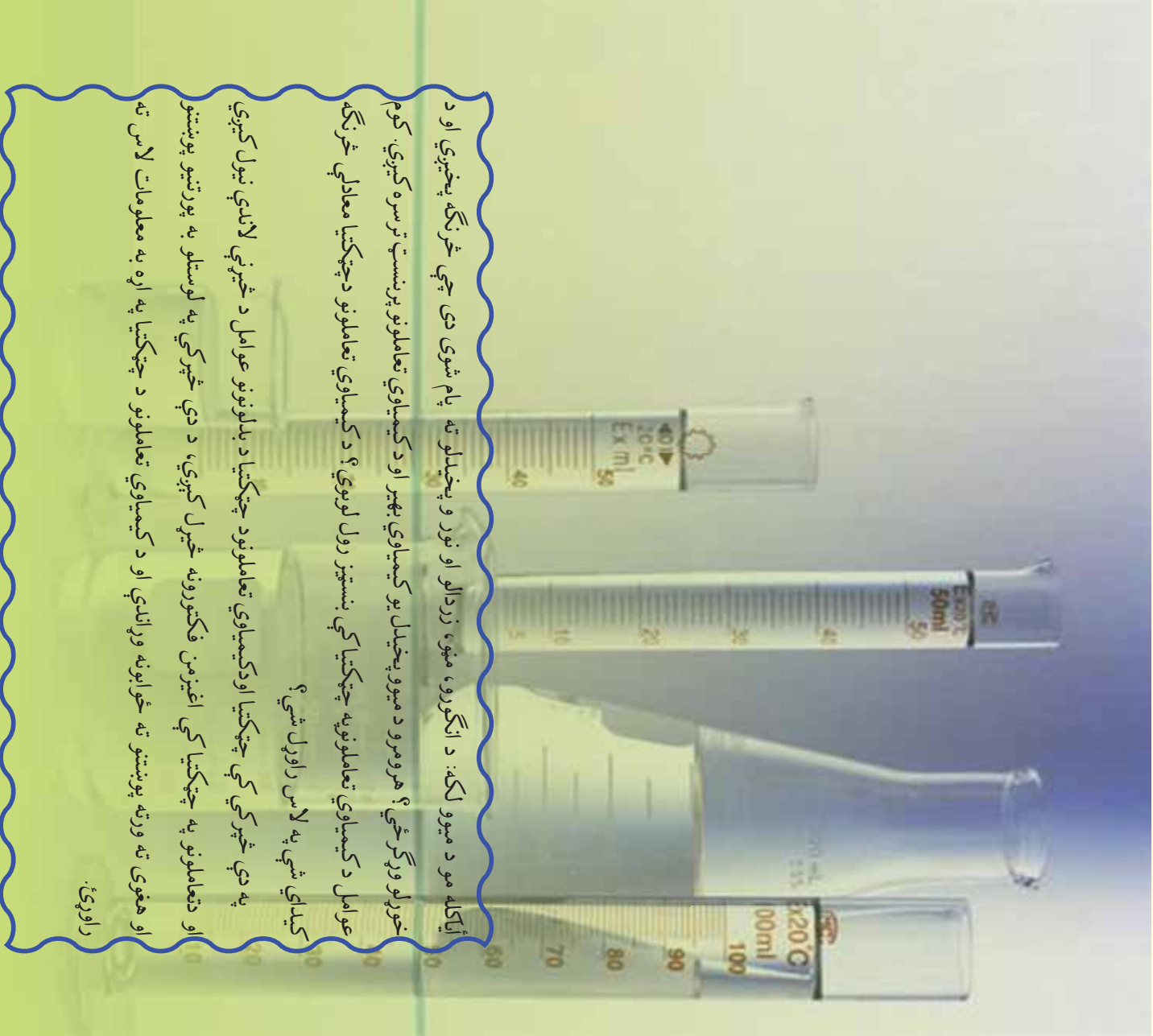
- 1- د حل شوو او حل کونکو موادو ترمنځ په خپل سر د غلظت د مساوي والي بهیر د هغوی د ذرو د حرکت په پایله کې د په نوم یادېږي.
الف - نفوذ ب - ډیفیوژن ج - الف او ب دواړه د - *Effusion*
- 2- هغه مواد چې لږې ذرې لري، د خپرېدو چټکتیا یې د هغو موادو په نسبت -- ده کوم چې ذرې یې وړې دي.
الف - زیات ب - کوچني ج - مساوي د - متوسط
- 3- باید وروایو، چې تل ډیفیوژن د غلظت څخه د غلظت په لور ترسره کېږي.
الف - ډیر، لږ ب - لږ، ډیر ج - مساوي، مساوي د - هیڅ یو
- 4- د اوبو یا نورو حل کونکو موادو تیرېدل د تیروني نیمګړې غشا څخه -- د عملې په نوم یادېږي
الف - د اسموس عملیه ب - اسموتیک فشار ج - الف او ب د - هیڅ یو
- 5- ماده هغه وخت ایشیري چې د هغې د ننه براس فشار د فشار سره مساوي شي.
الف - تودوخه ب - اتموسفیر ج - په هغه وارد شوي فشار د - د ننه فشار
- 6- د محلولونو د براس فشار لامل کېږي ترڅو په محلول باندې په هغه اندازه باندې فشار وارد شي چې د فشار سره مساوي وي او محلول د جامد حالت ځانته غوره کوي.
الف - د ذرو ترمنځ د داخلي ب - د اتموسفیر د فشار سره مساوي ج - الف او ب دواړه د - هیڅ یو
- 7- د ګلوکوز 5% محلول د خورود مالګې د 5% محلول سره دی.
الف - هایپرتانیک ب - هایپوتانیک ج - ایزوتانیک د - هیڅ یو
- 8- په عمومي ډول د محلولونو د کنگل کېدو درجه د هغوی خالصو محلولو د کنگل کېدو درجې څخه ---- ده.
الف - ټیټه ب - لوړه ج - یوشان د - هیڅ یو
- 9- الکترولیت مواد په محلولونو کې پر تفکیک او توپه کېږي.
الف - آیونونه ب - مالیکولونه ج - راډیکالونه د - کټیونونه
- 10- غیر الکترولیت مواد هغه مواد دي چې په محلول کې د حل کېدلو په وخت په پارچه کېږي.

الف- ایزونزو ب- مالیکولونو ج- ائومونو د- کینونونو

تشریحی پوښتی:

- 1- د سلفونیل اماید غیر مفر مرکب $C_6H_8O_2N_2S$ په استیون C_2H_6O کې حل کېږي، د محلول د براس فشار چې د هغه د $5g$ ګرام په استیون کې لیدل کېږي، په $10g$ تودوخه کې به څومره وي؟ د خالص استیون د براس فشار په دې تودوخه کې $400mmHg$ دی.
- 2- $5g$ فارم اماید مرکب په $100g$ اوبو کې د تودوخې په $30^\circ C$ کې حل شوی دی، د نوموړي محلول د براس فشار $31.2mmHg$ دی؛ که چېرې په دې تودوخه کې د خالصو اوبو د براس فشار $31.8mmHg$ وي، د هغه مالیکولي کتله لاس ته راوړئ.
- 3- څو ګرامه یوریا $(NH_2)_2CO$ باید $100g$ خالصو اوبو ته ورزیاته شي چې په $0^\circ C$ تودوخه کې د اوبو د براس فشار د 0.5 تورته ټیټ شي؟
- 4- یو محلول له $2.4g$ د یوې عضوي مادې او $75g$ بنزین له حل کولو څخه په لاس راغلی دی که چېرې د دې محلول د کنگل دټیټیدو ټکی یې $0.975^\circ C$ وي، د عضوي مادې مالیکولي فورمول یې کوم دی؟ عضوي ماده د کاربن او هایدروجن څخه تشکیل شوې ده.
- 5- د وینې د هیموګلوبین کتله $6,86 \cdot 10^4$ ده، د هیموګلوبین څومره اندازه په $100ml$ ملټره محلول کې حل شي چې د اسموتیک فشار یې په $25^\circ C$ تودوخه کې 6.1510^{11} ته ورسېږي؟
- 6- د خالص بنزین د کنگل کیدو درجه $5.4^\circ C$ ده، چې $1.15g$ نفتالین په $100g$ بنزین کې حل شي، د حاصله محلول د کنگل کیدو نقطه $4.95^\circ C$ سره به مساوي وي د بنزین د کنگل کیدو مولې ثابت (ګر سکوپیک ثابت) 5.12 دی، د نفتالین مالیکولي کتله به څومره وي؟

دکیمیاوي تعاملونو چټکتیا



ایا کله مو د میوو لکه: د انګورو، مڼو، زردالو او نور و پخیدلو ته پام شوی دی چې څرنگه پخېږي او د خورلو وړ ګرځي؟ هرومرو د میوو پخیدل یو کیمیاوي بهیر او د کیمیاوي تعاملونو پر بنسټ ترسره کېږي. کوم عوامل د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا کې بنسټیز رول لوبوي؟ د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا معادلې، څرنگه کېدای شي په لاس راوړل شي؟

په دې څپرکي کې چټکتیا او د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا د بدلونونو عوامل د څیړنې لاندې نیول کېږي او د تعاملونو په چټکتیا کې اغیزمن فکتورونه څیړل کېږي، د دې څپرکي په لوستلو به پورتنیو پوښتنو او هغوی ته ورته پوښتنو ته ځوابونه وړاندې او د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا په اړه به معلومات لاس ته راوړئ.

3- 1 د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا

د کیمیاوي تعاملونو د سرته رسېدلو دڅېړنې لپاره دوه مطلوبه په پام کې نیول کېږي، لومړی دا چې آیا تعامل د انرژي او د نورو پارامترونو له کبله تر سره شوی دی او یا نه؟ د تعامل د سرته رسولو لپاره څومره وخت ته اړتیا شته؟

کیمیاوي کینټیک (Chemical Kinetics) چټکتیا او د کیمیاوي تعاملونو میخانیک تریڅېړنې لاندې نښي. دتعریف پر بنسټ د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا د لومړنیو موادو بدلون په محصولونو او د تعامل بیلابیل پړاوونه ټاکي یا په بل عبارت د تعاملونو چټکتیا، د یو تعامل میخانیکیت او په محصولونو باندې د لومړنیو موادو د تولید د بهیر مخه ټاکي، په کیمیاوي معادلې کې د موادو د بدلون څرنگوالی یو پر بل باندې نه ښکارېږي؛ خو یوازې لومړني مواد او نه پایي محصولات ورنښودلی شي.

په عمومي ډول د تعاملونو په چټکتیا کې موثر عوامل د لومړنیو موادو او محصولونو ماهیت، د لومړنیو موادو غلظت او د تعامل تودوخه ده، ځینې نورو پارامترونه هم دواړو د تعاملونو په چټکتیا کې اغېزه لري چې د هغو بیلگه کېدای شي کتلستونه وړاندې شي.

ولی کیمیا پوهان د کیمیاوي تعاملونو له چټکتیا سره علاقه لري؟
1- کیمیا پوهان غواړي چې کیمیاوي تعاملونو ته چټکتیا ورکړي ترڅو د لوړ کیفیت لرونکي محصولات په لږ وخت کې لاس ته راوړي او د لومړنیو موادو د بیخپه لگښت څخه مخنیوی وکړي.

2- کیمیا پوهان د نه غوښتنونکو تعاملونو چټکتیا د کموالي او په ودرېدلو پلټنه کې دي چې ترڅو له دې لارې سره مناسب شرایط د تعامل کونکو موادو د ساتلو او د نیم عمر د زیاتوالي لپاره لاس ته راوړي.

د تعامل عمومي معادله $aA + bB \longrightarrow cC + dD$ په پام کې ونیسي، د منځني چټکتیا د تعریف په کارولو سره «متوسطه چټکتیا عبارت ده له: د لومړنیو موادو او یا د محصولو موادو د غلظت د بدلون حاصل ضرب د وخت پریو واحد کې ده» د پورتنی تعامل لپاره کېدای شي چې ولیکل شي:

$$v = \frac{-1\delta[A]}{a \delta t} = \frac{-1\delta[B]}{b \delta t} = \frac{-1\delta[C]}{c \delta t} = \frac{-1\delta[D]}{d \delta t}$$

پورتنی معادله د لومړنیو موادو او محصولو نسبي چټکتیا نښي.

د تعاملونو چټکتیا د لاس ته راغلو موادو اړینا د مصرف شویو لومړنیو موادو مقدار پورې اړه لري کوم چې یو کیمیاوي تعامل کې د وخت په یو واحد کې په مصرف رسېدلی دی چې تل په مولر پېروي تاسی کې ښودل کېږي.

لومړی مثال

د C_4H_6Cl مرکب او اوبو تعامل په پام کې نیسو:



که چیری به لومری سرکی تعامل د 0.1 mol/L بیوتیل کلوراید سره پیل کړو، پرله پسې دنوموړي مرکب غاظت کمیری، د تعامل دتر سره کیډو په بهیر کې دیوتیل کلوراید د غاظت بلون دیلې نمونې اخیستلې شوي دي او په (3-1) جدول کې لیکل شوي دي.

$$\text{منځنی چټکتیا} = \frac{-\Delta[C_4H_6Cl]}{\Delta t} = \frac{\Delta[C_4H_6OH]}{\Delta t} = \text{منځنی چټکتیا}$$

په دې معادلې کې Δ بدلون، $[]$ غاظت ښيي او Δt د غاظت دټاکلو د اندازو ترمنځ دوخت بدلون لیکه ده، د منفي علامه (-) ښيي چې د C_4H_6Cl په غاظت کې کمښت راغلی دی. د ډیر لږ بدلون لپاره د δ علامه (د فرنیسیال د علامې) په کار وړل کیږي.

د (3-1) جدول سره سم، د 50 sec څخه وروسته د بیوتیل کلوراید غاظت د 0.1 مولره څخه 0.0905 مولر ته ټیټیږي، نو منځنی چټکتیا د وخت په دې شیبې کې په لاندې ډول لاس ته راځي:

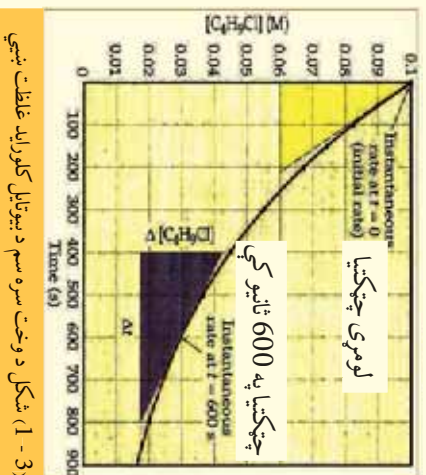
$$\text{منځنی چټکتیا} = \frac{-(0.0905 - 0.100) \text{ mol.L}^{-1}}{(50 - 0) \text{ Sec}} = 1.9 \text{ molar.Sec}^{-1}$$

نوري چټکتیاوي د وخت د بدلون او د لومړنیو مولو غاظت د بدلون پر بنسټ په (3-1) جدول کې لیکل شوي دي؛ څرنگه چې په دې جدول کې لیدل کیږي، منځنی چټکتیا د وخت په تیریدو او بدلون سره په پرله پسې توگه ټیټیږي او په پای کې داسې وخت رسېږي چې دا چټکتیا ثابتې پاتې کیږي.

(3-1) جدول C_4H_6Cl او اوبو د تعامل ارونده پایلې

منځنی چټکتیا په مول فی ثانیه	د بیوتیل کلوراید غاظت	وخت
0	0.100	0
$1.9 \cdot 10^{-4}$	0.0905	50
$1.7 \cdot 10^{-4}$	0.0840	100
$1.58 \cdot 10^{-4}$	0.0741	150
$1.4 \cdot 10^{-4}$	0.0671	200
$1.22 \cdot 10^{-4}$	0.0549	300
$1.01 \cdot 10^{-4}$	0.0448	400
$1.8 \cdot 10^{-4}$	0.0368	500
$1.56 \cdot 10^{-4}$	0.0200	800

د پورتني جدول پایلې کیډای شي چې د لاندې گراف په بڼه وړاندې شي، په دې گراف کې C_4H_6Cl



شکل (1-3) د وخت سره سم د نیترایل کلوراید غلظت بشپړي

غلظت په مولر د لار په محور او وخت په sec د x په محور کې ټاکل شوی دی:

د تعامل د چټکتیا د لاسته راوړلو او وړاندوینو بله لاره د شیبه ییزې چټکتیا بڼه ده، دلته د تعامل چټکتیا د وخت په هره شیبه کې د مماس د لیک میل د غلظت د بدلونونو په منځني وخت په یو واحد کې په ټاکلي شیبه کې لاس ته راځي؛ د بیلګې په ډول: د شیبه ییزې چټکتیا د لاس ته راوړلو لپاره په $t = 60 \text{ sec}$ وخت کې د پورتنی تعامل لپاره کېدای شي قلم الزامیه مثلث رسم شي چې د هغه وتر د مماس لیک د منځني په گراف باندې وي او د هغه یوه ضلعه د 400 sec څخه تر 800 sec په لړ کې (دا لرونه په خپله خوښه دي) اود

هغه متناظر ټکی د غلظت دمحور له پاسه په ترتیب سره 0.042 molar او 0.017 molar کېدای شي په لاس راوړ شي:

مخامخ ضلعه
نزدي ضلعه = $tga =$ د مماس د لیک بڼه

$$= \frac{0.017 - 0.042}{800 - 600} = 6.2 \cdot 10^{-5} = \text{د مماس د لیک میل} = \text{چټکتیا په } 600 \text{ sec کې}$$

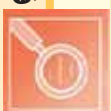
3- د تعاملونو د چټکتیا اندازه کول

د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا اندازه کول آسان کار نه دی؛ ځکه د غلظت د بدلونونو پوره اندازه کول په اسانۍ سره ترسره کېدای نه شي. هغه تعاملونه چې د هغوی چټکتیا سسته وي، کېدای شي چې د وخت په بیلابیلو فاصلو کې، د تجزیه شوو موادو د مخلوط یوه اندازه وایستل شي. اود غلظت د بدلونونو اندازه واخیستل شي چې ددې غوښتنې لپاره کېدای شي د سپکټروفوټومتر په نامه آلې څخه گټه واخیستل شي. په هغو تعاملونو کې چې په چټکۍ سره سرته رسېږي، نه شي کېدای چې د دې آلې څخه د نمونې اخیستل او دغلظت دانازه کولو لپاره گټه واخیستل شي؛ ځکه چې د وخت په فاصله کې د نمونې اخیستل او د غلظت اندازه کولو کې بدلونونه منځ ته راځي، نو په دې صورت کې اندازه کول دقیق نه دي؛ د دا رنگه غلطیو د مخنیوي لپاره د مخلوط د اندازه کولو څخه وروسته یې له ځنځوه بیلد هغه ته د نورو موادو سره تعامل ورکړ شي. په چټکو تعاملونو کې، د لومړنیو موادو مخلوط د سمو پایلو په لاس ته راوړلو کې بنسټیز رول لري؛ ځکه د موادو مخلوطول په لږ وخت کې امکان نه لري.

پام وکړئ

د گازونو د تجزیوي تعاملونو د چټکتیا د اندازه کولو یوه لاره هم د کروماتو گرافي لار ده، په دې لاره کې د نمونې د اخیستلو وروسته، نمونه په فیره چټکتیا سره د کروماتوگرافي په دستگاه کې دننه کوي او د خور ټایپو د وخت په تیریدو سره د مادې په ډول اود هغې په غلظت پوهیږئ.

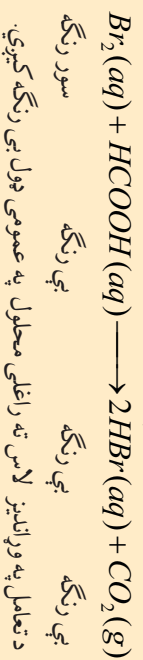
بله لاره، د ریاکټي دستگاه گانو څخه گټه اخیستنه ده؛ لکه د فوټو الکتريکي او سپکټر پیژندنې له حجری څخه عبارت ده. سر بیره پر دې توري لاري هم شته چې د غلظت ټاکل د یو میلیونم حصې په حساب په یوه ثانیه کې تر سره کېږي.



فعالیت

دفاعملونو د چټکتیا څپړل

د برومین او فارمییک اسید د محلولونو ترمنځ په ثابتښه تودوخه کې یو څو زره پورې تعامل ترسره کېږي، ددی تعامل بهیر دا ډول دی چې د برومین سور رنگه اوبه د فارمییک اسید په بې رنگه محلول باندې ور زیاتوي، لاس ته راغلی محلول په لومړي سر کې سور رنگ ځانته غوره او وروسته کم رنگ کېږي:



کړنلاره

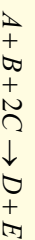
- 1.5 موله او د $HCOOH$ ، 2 موله محلولونو، جوړکړئ او لاندې کړنه ور باندې ترسره کړئ:
 - 1- 1.5 موله محلول د Br_2 او $HCOOH$ په یوه ټاکلي اندازه یو ځای کړئ او تر یوه وخته پورې د هغه بې رنگه کیدل وگورئ او لیدئې مو یادداشت کړئ.
 - 2- دوه موله محلول د Br_2 او $HCOOH$ په یوه ټاکلي اندازه یو ځای کړئ او تر یوه وخته پورې د هغه بې رنگه کیدل وگورئ او لیدئې مو یادداشت کړئ.
 - 3- د Br_2 د لگښت او د HBr د تولید لپاره د تعامل د غلظت او د وخت گراف رسم کړئ.
- 1- د دوو پورتنیو نوموړو حالتونو منځنۍ چټکتیا لاس ته راوړئ، آیا دهغوی تر منځ کوم توپیر شته؟
- 2- د تعامل منځنۍ چټکتیا د HBr د تولید پر نسبت په لاس راوړئ.

3-3 د دفاعملونو د چټکتیا معادله

څرنګه چې مخکې مو ولوستل، د لومړنیو موادو غلظت د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا کې مهم رول لوبوي چې د غلظت او چټکتیا ترمنځ اړیکه «د چټکتیا د معادلې» په نوم یادېږي. د یادولو وړ ده دا چې د چټکتیا معادله نه شي کیدای چې د تعامل د معادلې په واسطه وټاکلې شي، باید د چټکتیا معادله د تجربې لارو په واسطه په لاس راوړل شي؛ نو باید د تعامل په معادله کې د لومړنیو موادو د ضریبونو اود چټکتیا د قانون ترمنځ اړیکه شتون ولري.

3-4 د تعامل درجه

که چېرې د لومړنیو موادو د غلظت توانونه د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا په معادله کې یو ډبل سره جمع شي، د کیمیاوي تعامل درجه لاس ته راځي، که چېرې د تعامل درجه د یو جز په نسبت په پام کې وي، توان د تعامل د چټکتیا په معادله کې د هماغه جز غلظت څخه عبارت دی؛ د بیلګې په ډول:



دلته په پام کې نیسو چې د عمومي معادله چې د تجربې په واسطه تر لاسه شوې وي، عبارت ده له:

$$\text{چټکتیا} = \frac{-d[A]}{dt} = k[A][B]^2$$

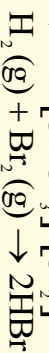
نو پر دې بنسټ په عمومي ډول تعامل دریمه درجه $(3 = 1 + 2)$ دی، د A له نظره لومړۍ درجه او د B له نظر دویمه درجه او د C له لحاظه صفر درجه دی، لاندې مثالونه وگورئ:



$$V = k[\text{N}_2\text{O}_5]$$



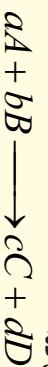
$$V = k[\text{CHCl}_3][\text{Cl}_2]^{\frac{1}{2}}$$



$$V = \frac{k[\text{H}_2][\text{Br}_2]}{k' + [\text{HBr}][\text{Br}_2]}$$

په دې درې ډوله تعاملونو کې د چټکتیا معادلې د تجربې پر بنسټ ټاکل شوي دي، څرنگه چې لیدل کېږي، د H_2 او Br_2 د تعامل د درجو په هکله بحث کول بې ځایه دي.

د چټکتیا معادله د ډیرو زیاتو تعاملونو لپاره په عمومي بڼه په لاندې ډول ده:



$$\text{سرعت } V = k[A]^m[B]^n$$

د تعامل ټولنیزه درجه له $(m + n)$ څخه عبارت ده.

3- 5: د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا باندې اغیزمن لاملونه

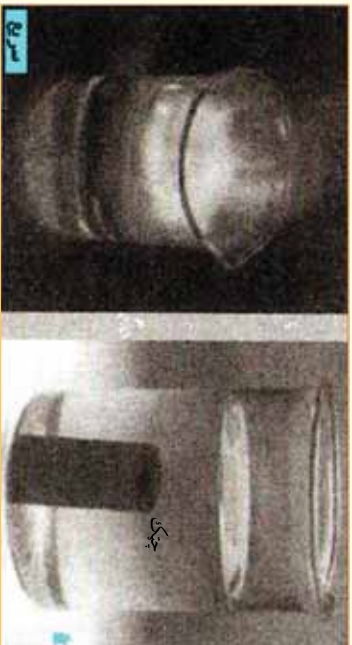
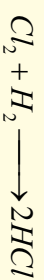
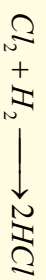
بیلابیل لاملونه د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا باندې اغیزه لري چې د هغوی ډیر مهم بې د لاندې لاملونه دي:

- د تعامل کورنکو موادو خواص
- د تعامل کورنکو مواد فزیکي حالتونه
- غلظت
- تودوخه
- کناست

3- 5- 1: د تعامل کورنکو موادو خواص

که څه هم د تعامل کورنکو موادو خواص د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا په نښه والي هرومرو نه مطرح کېږي؛ خو د نورو لاملونو په نسبت ډیر اغیزمن دي؛ د بیلګې په ډول: د اوسپني تعامل د اوبو سره ډیر سست دی؛ خو د پوتاشیم تعامل د اوبو سره له چاودنې سره مل دی، لاندې شکلونه د پورتنیو تعاملونو بهیر نښي:

3 - 2) شکل الف- داوړو تعامل د اوسپني سره، ب- د پوتاشيم تعامل د اوبو سره لاندې تعاملونو ته پام وکړئ:



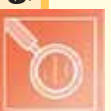
(ب) پوتاشيم په اوبو کې

(2-3) شکل (الف) اوسپنه په اوبو کې

په دې تعاملونو کې د هلو جنونو د فعالیت په تیت والي په عین شرایطو کې د تعامل چټکتیا تمیزي. 5 - 2: د تعامل کوونکو موادو فزیکي حالت (د لگیدلو سطح)

هر څومره چې د تعامل د برخه اخیستونکو موادو د ذرو اندازه کوچنۍ او د موادو د لگیدلو سطح ډیره زیاتوي، د موادو د ټکرونو شمیر به هم زیات او په پایله کې به د تعامل چټکتیا ډیره وي، د بیلابیلو موادو ترمنځ تعامل په هغو فازونو کې چې د تعامل امکانات د هغوی لپاره برابروي، ډیر چټک وي؛ پر دې بنسټ په عمومي ډول په غازي فاز کې تعامل د مایع او جامد فاز پر نسبت چټک دی، جامد مواد پر یوډر اړول د هغوی د تعامل په چټکتیا کې کومه کورنۍ، د موادو ترمنځ تعامل په بیلابیلو فازونو کې (جامد، مایع او گاز) د لگیدو د سطحو د کموالي له کبله ډیر سست دي؛ د بیلګې په ډول: د هایدروجن د گاز تعامل د ایورډین د براس سره د هایدروجن د گاز تعامل د جامد ایورډین په نسبت څوواړي چټک دی.

فعالیت



لاندې شکلونه د لرګو سوځیدل ښکاره کوي، په کومو شکلونو کې سوځیدل ډیر چټک دي، خپلې لیدني په دلیلونو توضیح کړئ.



(3 - 3) شکل په بیلابیلو اندازو د لرګو سوځیدل

3-5-3: د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا باندې د غلظت اغیزه

د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا، په معمول ډول د تعامل کورنکو موادو له غلظت سره اړیکه لري، د تعامل کورنکو موادو د غلظت زیاتوالی د تعامل د چټکتیا د زیاتوالي لامل ګرځي، په دې صورت کې مالیکولونه اوږدې یو له بل سره یو ځای کېږي اود مالیکولونو او ذرو د ټکر شرایط برابرېږي، په پایله کې د تعامل د محصولات غلظت زیاتېږي، په کیمیاوي تعاملونو کې، چې تعامل کورنکي مواد د گاز حالت ولري، د فشار زیاتوالی د غلظت د زیاتیدو او د کیمیاوي تعاملونو د چټکتیا لامل ګرځي.

څرنګه چې مخکې وویل شول، د وخت په تیریدو سره د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا لږېږي، لامل یې دادی څرنګه چې تعامل کورنکو موادو غلظت لږېږي، پورتنی مطلب د لاندي معادلې پرنسټه توضیح کوو:



څرنګه چې د یو مول NH_4^+ او یو مول NO_2^- د تعامل په پایله کې یو مول N_2 لاس ته راځي؛ نو د ازاد شوي نایتروجن (N_2) د حجم په واسطه د تعامل چټکتیا کېدای شي چې وټاکل شي. د پورتنیو لومړنیو موادو تعامل د هغوی د بیلابیلو غلظتونو سره په څو تجربو کې تر سره او لومړنی چټکتیا (شبهه یز چټکتیا په $t = 0$ وخت کې) یې محاسبه او پایلې یې په جدول کې لیکو:

(3-2) جدول په اولن محیط کې د NH_4^+ او NO_2^- د تعامل د سرته رسولو د تجربو پایلې په $25^\circ C$ کې.

د تجربو شمېره	د NH_4^+ لومړنی غلظت په molar	د NO_2^- لومړنی غلظت په molar	لیدل شوي لومړني چټکتیا molar /sec
1	0.01	0.2	$5.4 \cdot 10^{-7}$
2	0.03	0.2	$1.62 \cdot 10^{-6}$
3	0.01	0.13	$3.5 \cdot 10^{-7}$

څرنګه چې د پورتنی جدول څخه پایله اخیستل کېږي، د NH_4^+ او NO_2^- د ایزونونو د غلظت بدلون، د چټکتیا د بدلون لامل ګرځي. د (1) او (2) تجربې د پرتلې څخه پایله اخیستل کېږي چې د NO_2^- د غلظت د درې ځلي زیاتیدو او د NH_4^+ غلظت د ثابت پاتې کیدو له کبله د تعامل چټکتیا درې ځلي زیاتېږي؛ نو د NO_2^- توان د چټکتیا په معادلې کې یو دی.

د 1 او 3 معادلې څخه پایله لاس ته راځي چې که چېرې د NO_2^- غلظت ثابت پاتې شي د NH_4^+ غلظت د تامو عددونو په نسبت بدلون نه دی کړی؛ نو کسري دی؛ خو د NH_4^+ د توان د لاسته راوړلو لپاره؛ یعنې کېدای شي داسې عمل وکړل شي:

چٽڪٽيا لومرنِي، $V_0 = K [NH_4^+]^x [NO_2^-]$

$$\frac{V_0(1)}{V_0(3)} = \frac{K [NH_4^+]^x [NO_2^-]}{K [NH_4^+]_3 [NO_2^-]} = \left\{ \frac{K [NH_4^+]_1}{K [NH_4^+]_3} \right\}^x$$

د پورتنِي اړيڪي دواړه خواوي لوگارتم نيسو، حاصل ڪبري ڇڏي:

$$\log \frac{V_0(1)}{V_0(3)} = X \log \frac{[NH_4^+]_1}{[NH_4^+]_3}$$

$$\log \frac{5.4 \cdot 10^{-7}}{3.5 \cdot 10^{-7}} = X \log \frac{0.2}{0.13}$$

$$0.2 = X \cdot 0.2 \quad \text{يا} \quad X = \frac{0.2}{0.2} = 1$$

خزنگه ڇڏي $x = 1$ ؛ نو ڪيڏاي شي ڇڏي دا پايلاه واخستل شي ڇڏي ددي تعامل چٽڪٽيا نيغ بربنجه د NO_2^- او NH_4^+ غلظت سره تناسب لري؛ خو ڪيڏاي شي ڇڏي داسي وليکل شي:

دٽه $K = K \cdot [NH_4^+] [NO_2^-]$ چٽڪٽيا

$$K = \frac{\text{چٽڪٽيا}}{[NH_4^+] [NO_2^-]}$$

$$K = \frac{5.4 \cdot 10^{-7} \text{ mol} \cdot \text{Li}^{-1} \cdot \text{sec}^{-1}}{(0.01 \text{ mol} \cdot \text{Li}^{-1})(0.02 \text{ mol} \cdot \text{Li}^{-1})} = 2.7 \cdot 10^{-4} \cdot \text{Li}^{-1} \cdot \text{mol} \cdot \text{sec}^{-1}$$

دلته K د چٽڪٽيا ثابت دي.

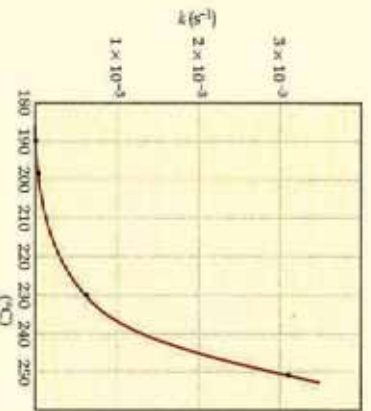


فعايت

د غلظت د رقمونو او په (3 - 2) جدول ڪي د ليکل شوي وخت په پام ڪي نيرو سره د تعامل د محصولو موادو غلظت او د چٽڪٽيا د اريڪٽرل شوي گراف رسم ڪري، په افقي سٽون ڪي چٽڪٽيا او په عمودي سٽون ڪي غلظت په پام ڪي ونيسي.

3- 6: د تودوخې اغیزه په کیمیاوي تعاملونو باندې

د ډیور کیمیاوي تعاملونو د تعامل چټکتیا د تودوخې په زیاتوالي سره زیاتېږي، د تودوخې اغیزه کېدای شي چې په بیالوژیکي تعاملونو، لکه: د نباتاتو په وده او د حیواناتو په میتابولیزم کې ولیدل شي؛ خو پوښتنه منځ ته راځي چې ولې په یوه کیمیاوي تعامل کې ټول مالیکولونه په یوه وخت کې په محصولو موادو بدلون نه مومي؟ ولې د تودوخې زیاتوالی د تعامل د چټکتیا لامل ګرځي؟ ولې د موادو د تعاملونو چټکتیا بیلابېله ده؟ د ګازونو د حرکي نظريې سره سم د تودوخې زیاتوالی د ګازونو د مالیکولونو د منځني انرژي د زیاتوالي لامل



(3- 4) شکل د میتال ایزونیتیل د لومړۍ درجې تعامل د چټکتیا دښتې بدلونونه اود تودوخې د اغیزې ګراف

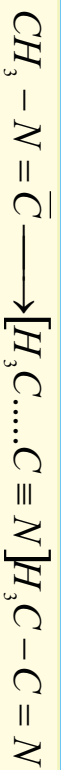


(3- 5) د یو غوښداری تیري د پوښتسیمال د انرژۍ ګراف

ګرځي؛ نو له دې کبله ویلای شو چې د تعامل د چټکتیا زیاتوالی د لومړنیو موادو د مالیکولونو د حرکي انرژي په زیاتوالي پورې اړه لري؛ د بیلګې په ډول: د ایزونیتیل د بدلون په تعامل کې لیدل کېږي چې د تودوخې زیات والی د تعامل د چټکتیا د زیاتوالي لامل ګرځي، د دې لومړی درجه تعامل ګراف په (3- 4) شکل کې وګورئ:

ارهنیوس (Arrhenius) په 1888 کال کې وړاندیز وکړ چې د هر تعامل د سرته رسولو لپاره لږڅه انرژي ته اړتیا لیدل کېږي. دا مطلب په یو ساده فزیکي مثال باندې توضیح کړو: یوه تیره چې د A په سطح کې ده، د B دسطحې په نسبت څیره زیاته پوښتسیمال انرژي (بی ثباته) لري؛ خو بیا هم د تیرې د لیریدولو لپاره د A له سطحې څخه د B سطحې ته لازمه ده ترڅو دا تیره د دې لورې څوکې څخه چې د دې دوو ځایونو ترمنځ شتون لري، د (3- 5) شکل سره سم لیرېدلې وي:

د یو کیمیاوي تعامل دښتې لاره هم په همدې شکل ده، یو مالیکول باید د یوې لږې اندازې انرژي لرونکی وي ترڅو په لومړني مالیکول د انومونو ترمنځ قواو و باندې لاس بری شي او هغوی یو له بل څخه جلاکړي ترڅو چې د راتلونکي تعامل زمینه برابره شي اود انومونو ترمنځ نوی اړیکي رامنځ ته شي؛ د بیلګې په ډول: د میتیل ایزونیتیل په مالیکول کې د ګروپ جوړښت بدلون مومي:



میتایل ایزونیتریل

استیونیتریل دگاز په حالت کې

سره ددې چې $C-C$ ترمنځ اړیکه په استیونیتریل کې د $C-N$ د یوې گونې اړیکې په نسبت ټینګه ده؛ خود اړیکې د پریکړیدو په غرض او د تیریدو حالت ته د رسیدو په غرض انرژۍ ته اړتیا لري:

ارهینوس د لومړنۍ مادې او د تعامل دمسير د ډیر لوړ ټکي ترمنځ د انرژیکي مانع د فعاله کول د ($Activation$) « E_a » انرژي په نوم یاده کړه ، دغه عالم د اټومونو د ځای پرځای کیدلو ترتیب په ټکي کې د ډیرې لوړې انرژۍ سر «څوکه» د فعال شوي کامپلکس د ترکیب په نوم یادوي.

په استیونیتریل باندې د میتایل ایزونیتریل د بدلون تعامل د اګروترمیک د تعاملونو له ډولونو څخه دی؛ پر دغه بنسټ د تعامل محصول (استیونیتریل) د لومړنۍ مادې پر نسبت ډیره لږه انرژي لري؛ خو د هغو برعکس تعامل (د استیونیتریل بدلون په میتايزونیتریل باندې) د انډوترمیګ د ډولونو څخه دی او د فعاله کولو انرژۍ د هغه ډیرته گړخیدو تعامل په غرض ، له $Ea + \Delta E$ څخه عبارت ده.

3 - 7: د ارهینوس معادله

ارهینوس وموندله چې د چټکتیا زیاتوالی د تودوخې د زیاتوالي سره د لیک اړیکه نه لري او د ډیرو تعاملونو لپاره دمعادلي د چټکتیا دثابت د تودوخې سره سم په لاندې ډول ده: (دا د ارهینوس معادله ده او 3 - 8 گراف سره سمون لری)

$$K = A \exp\left(\frac{-E_a}{RT}\right)$$

$$\log K = \log A - \frac{E_a}{2.30 \cdot RT}$$

$$(Y = b + ax)$$

په پورتنۍ معادله کې K د چټکتیا ثابت ، E_a فعالوونکي انرژي او R د گازونو ثابت دي ، دا معادله راښيي چې $\log K$ او د $\frac{1}{T}$ گراف د نیغ لیک سره سمون لري ، A (ثابته اندازه) د ټکرونو د احتمالي فکتور ($Frequency\ factor$) دی چې د ټکرونو د شمیر و مناسبت لور پورې اړه لري . د E_a د زیاتوالي پر بنسټ K کوچنی کېږي او د تعامل چټکتیا د E_a خواته زیاتیږي . د ارهینوس په معادلي کې د لیک میل د $\frac{E_a}{2.30 \cdot RT}$ سره مساوي دی او په پریکړي ټکي کې $0 = \log A$ او $\frac{1}{T} = \log K$ د یو پر دې بنسټ $\log K$ گراف د $\frac{1}{T}$ سره سم رسم او E_a ټاکل کېږي.

که چېرې د چټکتیا ثابت په T_1 او T_2 تودوخه کې په ترتیب سره K_1 او K_2 وي ، په دې صورت کې لیکلی شو

چي:

$$\log K_1 = \log A - \frac{E_a}{2.30 \cdot RT_1}$$

$$\log K_2 = \log A - \frac{E_a}{2.30 \cdot RT_2}$$

د $\log K_1$ او $\log K_2$ له تفریق څخه لرو چي:

$$\log K_1 - \log K_2 = \left(\log A - \frac{E_a}{2.30 \cdot RT_1} \right) - \left(\log A - \frac{E_a}{2.30 RT_2} \right)$$

د پورتنۍ معادلې په ساده کولو سره لاس ته راځي چي:

$$\log \frac{K_1}{K_2} = \frac{E_a}{2.30 \cdot R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right)$$

د پورتنۍ معادلې پر بنسټ کېدای شي چي د پنځو پورتنیو پارامترونو څخه یو یې (K_1 , T_1 , T_2 او E_a) چي څلور نور معلوم وي لاس ته راوړ شي.

مثال: د N_2O_5 د گاز د تجزيې چټکتیا په بیلایلو تودوخو کې څیړل شوې ده او پایله یې په لاندې جدول کې لیکل شوې ده، د N_2O_5 مقدار په نوموړو تعاملونو کې لاس ته راوړی. (3-8) جدول د تجزيې ځانګړتیا او پایلې ښيي

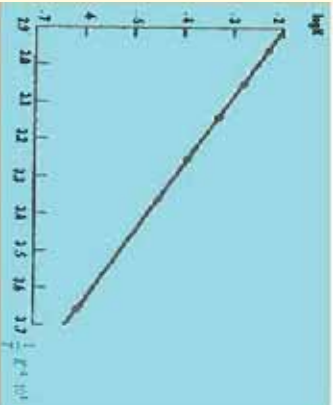
$t^{\circ}C$	$T(K)$	$\frac{1}{T}(K^{-1})$	$K(S^{-1})$	$\log K_2$
0	273	$3.66 \cdot 10^{-3}$	$3.26 \cdot 10^{-7}$	-6,10
25	298	$3.36 \cdot 10^{-3}$	$3.46 \cdot 10^{-5}$	-4,46
35	308	$3.24 \cdot 10^{-3}$	$1.35 \cdot 10^{-4}$	-3,87
45	318	$3.14 \cdot 10^{-3}$	$2.98 \cdot 10^{-4}$	-3,30
55	328	$3.05 \cdot 10^{-3}$	$1.5 \cdot 10^{-3}$	-2,84
65	338	$3.95 \cdot 10^{-3}$	$4.87 \cdot 10^{-3}$	-2,31

په پورتنۍ جدول کې K ثابته او K مطلقه تودوخه راښيي.

حل: په لومړي سر کې باید د مطلقه تودوخې نسکور(معکوس) او په بیلایلو تودوخو کې $\log K$ لاس ته راوړو، خودا پایلې په پورتنۍ جدول کې لیکل شوې دي. د $10gK$ او بدلونونو گراف د $\frac{1}{T}$ سره سم په (3-9) شکل کې رسم شوی دی.

$$د لیک میل = \frac{E_a}{2.30 \cdot R}$$

$$E_a = 2.30 \cdot R \cdot د لیک میل$$



(7-3) شکل د N_2O_5 په تجزیې کې $\log K$ او د وخت د نسکور (معکوس) ثابت داریکو گراف بشپړی

$$E_a = 2.30 \cdot 8.31 \text{ j} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot K^{-1} \cdot (-5.39 \cdot 10^3 K^{-1})$$

$$E_a = 1.03 \cdot 10^5 \text{ joule} \cdot \text{mol}^{-1} = 103 \text{ kJoule} \cdot \text{mol}^{-1}$$

مثال: هایدروجن (H_2) د ایودین (I_2) سره په $400^\circ C$ تعامل کوي HI جوړېږي چې د چټکتیا ثابت یې $0.0234 \text{ L mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$ او په $500^\circ C$ کې $0.750 \text{ L mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$ دی، د E_a قیمت په دغه تعامل کې محاسبه کړئ.

حل:

$$K_1 = 0.0234 \text{ L mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}, \quad T_1 = 400^\circ C + 273 = 673 \text{ K}$$

$$K_2 = 0.750 \text{ L mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}, \quad T_2 = 500^\circ C + 273 = 773 \text{ K}$$

$$\log \frac{K_1}{K_2} = \frac{E_a}{2.30 \cdot R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right)$$

$$E_a = \frac{2,30(8.314 \text{ j mol}^{-1} \cdot K^{-1}) \left\{ \frac{0.750 \text{ mol}^{-1} \text{S}^{-1}}{0.0234 \text{ mol}^{-1} \text{S}^{-1}} \right\}}{\left(\frac{1}{673} K^{-1} - \frac{1}{773} K^{-1} \right)}$$

$$E_a = 1.5 \cdot 10^5 \text{ j} \cdot \text{mol}^{-1} = 150 \text{ kJoule} \cdot \text{mol}^{-1}$$

8-3 د (Collision) یاد تعامل کوونکو موادو د ذرو د ټکر ونو فریضه

د هر کیمیاوي تعامل د سرته رسېدلو لپاره، اړتیا ده چې د تعامل کوونکو موادو ذرې یوه له بلې سره ټکر وکړي. دا فرضیه د تعامل کوونکو ذرو د ټکر پر بنسټ ولاړه ده، ټکر ونه باید درې بشپړې ولري:

الف- د ټکر ونو شمیر باید زیات وي.

ب- د ذرو لوړې باید ټاکلې وي.

ج- د ټکر په وخت کې باید د ذرو انرژي زیاته وي.

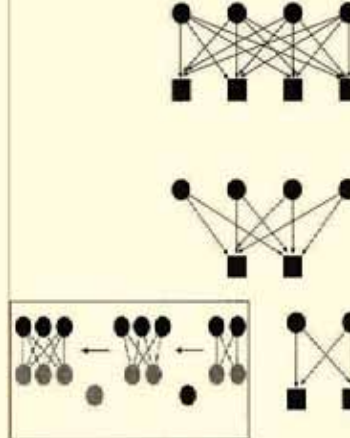
$$K = ZfP$$

دا درې بشپړې د تعامل کوونکو ذرو د تعامل د چټکتیا ثابت (K) ټاکي. په دې فورمول کې K د چټکتیا ثابت، Z د ټکر ونو شمیر، f د ټکر کوونکو ذرو کوزو والی او P مناسب لوړی رانښيي.

الف - د ټکرونو شمیر (Z):

د دې فرضيې سره سم د تعامل چټکتیا د تعامل کوونکو ذرو ترمنځ د ټکرونو په شمیر (د حجم په فی واحد کې دوخت په پام کې نیولو سره) پورې تړلې ده.

باید تعامل کوونکي ذرې په خپل منځ کې دډیورو ټکرونو لرونکي وي، ترڅو د تعاملونو چټکتیا زیاتوالی ومومي، د غاډت په زیاتوالي کې د ذرو د ټکرونو شمیر هم زیاتېږي او د تعاملونو چټکتیا لوړېږي. د مالیکولونو د ټکر په پایله کې د انرژي راکړه ورکړه ترسره کېږي، نو 4 ذرې په سیستم کې 4.4 = 16 ټکرزه، 6 ذرې په سیستم کې 4.2 = 8 ټکرزه، 8 ذرې په سیستم کې 4.4 = 16 ټکرزه. د انرژي ویش پراختیا مومي او ډیر زیات مالیکولونه ترمنځ د انرژي حركې انرژي د انرژیکي مانع د تیریدو څه ناڅه ضروري حركې انرژي د انرژیکي مانع د تیریدو لپاره وي؛ له دې کبله د تودوخې په زیاتوالي د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا زیاتېږي. د انرژۍ زیاتوالي د مالیکولونو ترمنځ د ټکرونو دزیاتوالي لامل گرځي او د تعامل چټکتیا هم زیاتوالی مومي.



شکل: (8 - 3) په تعامل کوونکو مولو کې ټکرزه شمیري

که چیرې د لومړیو تعامل کوونکو ذرو شمیر n او د دویمو تعامل کوونکو ذرو شمیر د m سره مساوي وي، نو د ټکرونو شمیر به $n \cdot m$ وي.

مثال: د لومړني او دویمي تعامل کوونکو ذرو شمیر په یو سیستم کې د 4, 4, 4, 4، د ټکرونو شمیري محاسبه کوئ. حل: څرنګه ($m \cdot n = z$) وي، نو:

ب- د ټکرونو په وخت کې د ذرو لوړی

په سیستم کې 4 ذرې، په سیستم کې 6 ذرې، په سیستم کې 8 ذرې د یادولو وړ ده چې هر ټکر د کیمیاوي تعامل لامل نه گرځي، ټکرزونه باید د فضايي څرنګوالي له نظره اغیزناک وي؛ یعنې ټکرزونه دې په مناسب لوري کې ترسره شي؛ د بیلګې په ډول: د هایدروجن (H_2) او ایدین (I_2) په مخلوط کې په عادي تودوخه او فشار کې، هریو مالیکول د نورو مالیکولونو سره 10^{10} ټکرونه په هرې ثانيې کې ترسره کوي.

که چیرې د هایدروجن (H_2) او ایدین (I_2) ترمنځ ټول ټکرزونه د HI د جوړیدو لامل شي، تعامل به د یوې ثانيې څخه په لږ وخت کې ترسره شي؛ خو لیدل شوي دي چې د کولمې په تودوخه کې د هایدروجن (H_2) او ایدین (I_2) ترمنځ تعامل ډیر ورو، ورو ترسره کېږي؛ ځکه ټول ټکرزونه د تعامل لامل کېدای

شکل (9 - 3) د مالیکولونو ترمنځ د ټکرونو اغیزمن لوري داډي

نه شي؛ خو 10^{13} ټکرونو څخه یوازې یو یې د تعامل لامل ګرځي چې اړونده لوری او د بندښت څخه د تیریدو لپاره اړونده انرژي لري او د تعامل لازم شرایط ورته برابر دي.

د تودوخې دهر C په 10° په زینټوالي د هایدروجن (H_2) او ایودین (I_2) د تعامل چټکتیا زیاتېږي. (3 - 11)

شکل په (H_2) او (I_2) د مالیکولونو ترمنځ د ټکرونو لازم لوري ښيي:

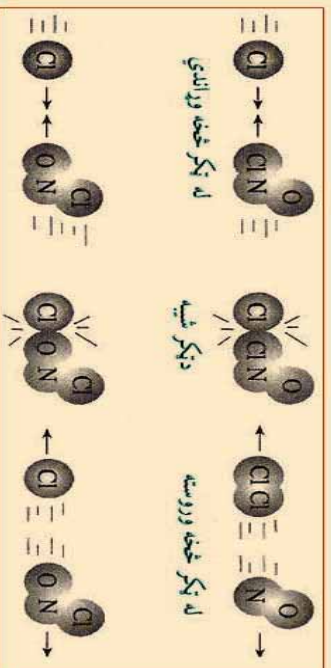
الف - تعامل نه ترسره کېږي

ب - تعامل نه ترسره کېږي

ج - تعامل ترسره کېږي



په $NOCl(g) + Cl_2(g) \rightarrow NO(g) + 2Cl(g)$ تعامل کې، ممکن د لاندې شکل سره سم دوه ټکرونه ترسره شي، تاسې د تعامل نه ترسره کېدل او یا د کیمیاوي تعامل ترسره کېدل په منطقي دلیلونو باندې بیان کوئ.

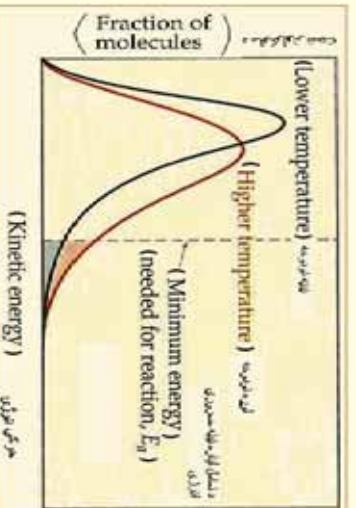


شکل (10 - 3) د ذرو ترمنځ لیکل او ټکرونه

ج - د ټکر په وخت کې د ذرو انرژي

سر ښه پېر دي چې ټکرونه باید ځانته ښه لوري غوره کړي، باید کافي انرژي هم ولري، ترڅو تعامل ترسره شي؛ پر دې بنسټ د ټکرونو د فرضيې په کومه د تودوخې او گرمۍ اغیزه د کیمیاوي تعاملونه په چټکتیا باندې په لاندې ډول روښانه کېدای شي:

د تودوخې په زیاتوالي، د ټکرونو زیاتوالی، د تعامل کونکو ذرو د حرکې انرژي، زیاتوالی هم زیات او د تعامل کونکو ذرو شمیر د ټکرونو سره زیاتېږي چې په داسې حال کې د تعامل چټکتیا هم په لوړه کچه وي.



شکل (11 - 3) د ګازونو د شمېر لپاره په بیلابیلو تودوخو کې د حرکې انرژي ویش

په دې هکله د کیمیاوي تعاملونو چټکتیا باندې د تودوخې اغیزې د عنوان لاندې بشپړه معلومات لاس ته راوړئ.

د ټکرونو د فرضيې نیمګړتیا

د ذرو د ټکر ونو فرضیه ځینې نیمګړتیاوې هم لري چې د هغې عمده نیمګړتیاوې په لاندې ډول په ګوته کېږي:

- 1- د ذرو د ټکرونو فرضیه د هغو موادو لپاره سمون لري کوم چې ساده وي او په گازي فاز کې شتون ولري؛ خو په محلولونو کې سمون نه لري؛ ځکه په محلولونو کې د تعامل کوونکو ذرو ترمنځ واټن لږ دی او نه شي کېدای چې ذرو ته د گازونو په شان فکر وشي.
- 2- د ټکرونو په نظریه کې تعامل کوونکي ذرې په ګروپي شکل او سختې په نظر کې نیول کېږي.
- 3- د ټکر په نظریه کې د تعامل کوونکو ذرو یوازې انتقالي حرکت په نظر کې نیول شوی دی؛ خو د ذرو دیره یي او اهتزازي حرکت هم د کیمیاوي تعاملونو په چټکتیا کې رول لري.
- 4- د ذرو د ټکر د فرضيې په واسطه نشي کېدای چې د تعاملونو فعال کېدلو انرژي محاسبه شي؛ له دې کبله نورې نظريې منځ ته راغلې چې د هغوی له جملې څخه د تیریدو د حالت نظر په ده.

9- کلتستونه

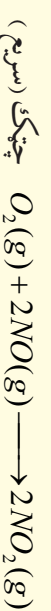
په کیمیاوي تعاملونو کې د کلتستونو شتون د تعاملونو د چټکتیا زیاتوالي لامل کېږي. کلتستونه هغه مواد دي چې په تعاملونو کې برخه اخلي؛ تعاملونه چټک کوي؛ خو خپله نه مصرفېږي. په عمل کې کلتستونه د تعامل په یوه پړاو کې مصرفېږي او د تعامل په بله پړاو کې بیرته تشکیل کېږي، د الکترونو د هایدروجنیشن په تعاملونو کې نیکل او یا پلاتین د کلتست په حیث په کارول شوي، دا عنصرونه تودوخه جنبوري او بیرته هغه د وړانګو په بڼه ازاده وي چې د دې وړانګو وتل د هایدروجن د مالیکول د اړیکو د پړې کېدو لامل کېږي او د رادیکال د تشکیلیدو لامل ګرځي چې د راتلونکي تعامل لپاره زمینه برابروي. د (3- 11) شکل ګرافونه د تعاملونو ترسره کیدل د کلتست په شتون او د کلتست دشتون نه پرته نشي. څرنگه چې په دې شکلونو کې ښودل شوي دي، کلتستونه د فعال کېدو دانرژۍ د کمښت او د تعامل د ورو کېدو لامل ګرځي چې د تعامل میخانیکیت هم بدلون مومي.

3- 9- 1: د کلتستونو ډولونه

کلتستونه کېدای شي چې د متجانس او غیر متجانس په بڼه شتون ولري. متجانس کلتستونه د لومړنیو موادو سره د محلول په بڼه شتون لري؛ د بیلګې په ډول:



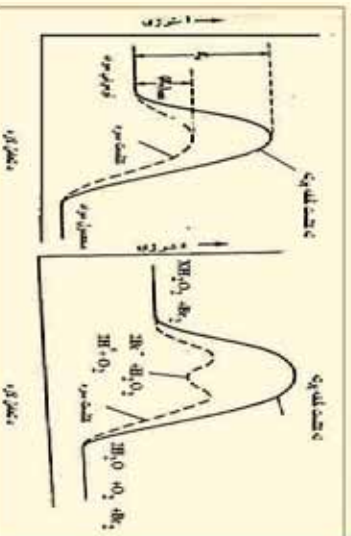
پورتنی تعامل د کلتستونو په نشتوالي کې ورو ترسره کېږي، د درې مالیکولونو د شتون له کبله او یاد جوړې لورې انرژیکي مانع د شتون له امله (E_a لوړه) پورتنی یو پړاويز تعامل جوړ ورو سرته رسېږي. محلول ته د NO د گاز زیاتول د کلتست په حیث، د تعامل د بهیر چټکتیا زیاتوي چې د NO رول په دې تعامل کې په لاندې ډول دی:



غير متجانس کانسٽونه څخه ناڅڅه د جامد موادو سطحي (بايو عنصر) دي، چې لومړني مواد کولاي شي د هغو په سطحه کې په اساني سره ترکيب شي، دا ډول کانسٽونه لومړني مواد د خپلې سطحي له پاسه جذبوي او دوی په دوو ډولونو موادو جذب ترسره



کوي چې دا قواوی د واندر والس (فزيکي) مقابل عمل (قه او کيمياوي جذب رکيمياوي مقابل عمل) څخه عبارت دي، څرنگه چې مخکي وويل شول: د الکترونو هایدروجنېشن د نیکل او نورو فلزونو په شتون کې ترسره کېږي، نیکل هایدروجن د کيمياوي عمل پرنېستې د تودوخې په واسطه په خپله سطحه کې جذبوي، هغه وړانګې چې د نیکل له ګرمدو څخه وروسته آزادېږي، دهایدروجن په ماليکولونو باندې لګېږي او د هایدروجن د اټومونو اړیکه دهغه په ماليکول کې سسته او پرې کوي چې په دې صورت کې د تعامل چټکتيا زیاتېږي:



(3 - 12) شکل د فعالولو ارزښت د کانسټونو په شتون کې

خپل ځان امتحان کړئ

روښانه نې کړئ چې د لاندې تعاملونو څخه په کوم یو کې هوموجن کانسټ او په کوم یو کې هتروجن کانسټ په کار وړل کېږي.

الف: د پوټاشیم کلورېت تجزیه MnO_2 د کانسټ په شتون کې، ب: د هایدروجن پراکساید تجزیه د اوسپني (H_2O_2) په شتون کې، ج: د N_2O ډګاز تجزیه د سرو زرو په سطحه کې. معمولاً اترایمونه لوی ماليکولونه دي چې په بیولوژيکي عملو کې د خاصو کيمياوي عملو د چټکتيا لامل ګرځي، د انسانانو په وجود کې په زرګونو ډولونو اترایمونه شته دي.

درېم څپرکي لنډيز



- ډکيمياوي تعاملونو چټکتيا او ډلومړنيو موادو بدلون په محصورولو او د تعامل بيلابيلې پړاونه ټاکي يا په بل عبارت د تعاملونو چټکتيا، د يو تعامل ميخانيکيت او په محصورولو باندې ډلومړنيو موادو بدلېدلو دبهير مخه ټاکي.
- د تعاملونو په چټکتيا کې اغېزمن عوامل د لومړنيو موادو او محصورولو ماهيت، د لومړنيو موادو غلظت او د تعامل تودوخه ده، ځينې نور پارامترونه هم د موادو د تعاملونو په چټکتيا کې اغېزه لري چې د هغو بيلگه کېدای شي کانسټونه وړاندې شي.
- د ګازونو د تجزيې تعاملونه د چټکتيا د اندازه کولو يوه لاره هم د کروماتو گرافي لار ده، په دې لاره کې د نمونې د اخيستلو وروسته، نمونه په ډيره چټکتيا سره د کروماتو گرافي په دستګاه کې دننه کوي او د وخت د څو ثانيو په تېرېدو سره د مادي په ډول اود هغې په غلظت پوهېږي.
- بله لاره، د رڼا يي دستګاه ګانو څخه د گڼې اخيستنه؛ لکه د فوټو الکټريکي او سپکټر پېژندنې له حجري څخه عبارت ده. سر بيره پر دې نورې لارې هم شته چې د غلظت ټاکل د يو ميليونم حصي

- په حساب په يوه ثانيه کې تر سره کړي.
- بيلايل لاملونه د کيمياوي تعاملونو په چټکتيا باندې اغيزه لري، چې د هغوی ډير مهم يې، دا لاندې لاملونه دي:
- د تعامل کورونکو موادو خواص
- د تعامل کورونکو موادو فزيکي حالتونه
- غلظت
- تودوخه
- کتلست

د هر کيمياوي تعامل د سرته رسيدلو لپاره، اړتيا ده چې د تعامل کورونکو موادو ذرې يو له بل سره ټکر وکړي. دا فرضيه د تعامل کورونکو ذرو د ټکر پر بنسټ ولاړه ده، ټکرونه بايد درې بنسټگي ولري:

- الف- د ټکرونو شمير بايد زيات وي.
 - ب- د ذرو لوري بايد ټاکلې وي.
 - ج- د ټکر په وخت کې بايد د ذرو انرژي زياته وي.
- د ډيبرو کيمياوي تعاملونو د تعامل چټکتيا د تودوخې په زياتوالي سره زياتېږي، د تودوخې اغيزه کيداي شي چې په بيالوژيکي تعاملونو؛ لکه: د نباتاتو په وده او د حيواناتو په ميتابوليزم کې وليدل شي.
- کيمياوي تعاملونه د ميخانيکيت له مخې په دوو برخو وېشل شوي دي، چې له يوې برخې او څو مرحله يي تعاملونو څخه عبارت دي.
 - کتلستونه هغه مواد دي چې په کيمياوي تعاملونو کې برخه اخلي، تعاملونه چټک کوي؛ خو خپله په مصرف نه رسېږي. په عمل کې کتلستونه د تعامل په يوه برخه کې په مصرف رسېږي او د تعامل په بل

د دريم څپرکي يو بنسټي څلور خواږه يو بنسټي

- 1- کيمياوي کټيگ د کيمياوي تعاملونو چټکتيا او د څيړني لاندې نيسي.
 - الف- ميخانيکيت ب- انرژي ج- تودوخه د- فشار
- 2- د تعاملونو په چټکتيا باندې موثر لامل عبارت دی له:
 - الف- د لومړنيو موادو ماهيت ب- محمولات
 - ج- د لومړنيو موادو غلظت او د تعامل تودوخه د- ټول خواږونه
- 3- د غلظت او چټکتيا ترمنځ اړيکه د په نوم يادوي
 - الف- د غلظت شپ ب- د غلظت مو لارښي
- 4- د تعامل کورونکو موادو د غلظت په زياتوالي تعامل د چټکتيا لامل گرځي
 - الف- لږ والي ب- مساوي والي ج- زياتوالي د- هيڅ يو
- 5- د ذرو ټکرونه د لاندې کوم ښه والي لرونکي دي.
 - الف- د ټکرونو شمير بايد زيات وي ب- د ذرو لوري نيول بايد ټاکل شوي وي



- ج- د ذرو انرژي بايد د ټکر په وخت کې زياته وي د- ټول خواويزه سم دی.
- 6 - هغه بهير چې تعامل د هغه لاندي سرته رسېږي..... تعامل په نوم يادېږي.
- الف- چټکتيا ب- بدلون ج- ميخانيکيت د- هيڅ يو
- 7 - کانسټونه د تعامل په يوه پړاو کې په مصرف رسېږي او د تعامل په بله پړاو کې.....
- الف- مصرف کېږي ب- دويم وار تشکيلېږي ج- له منځه ځي د- بدلون کوي
- 8 - کانسټونه د..... په شکل د لومړنيو موادو سره شتون لري.
- الف- محلولونه ب- غير متجانس مخلوط ج- الف او ب دواړه د- هيڅ يو
- 9 - د ذرو د ټکر نظريه د هغو موادو لپاره صدق کوي چې ساده وي اود..... په فاز کې شتون ولري.
- الف- جامد ب- مايع ج- مخلوط د- گازي
- 10 - د چټکتيا زياتوالی د تودوخې د زياتوالي سره..... اړيکې لري .
- الف- ديارا بول منځني ب- ليک ج- الف او ب دواړه د- ديره

تشرېحي پوښتنې

- 1 - د لومړنيو مصرف شوو موادو نسبتې چټکتيا او د محصولاتو جوړېدل د لاندي هر يو تعامل لپاره وليکئ:
- $$2C_2H_6(g) + 7O_2(g) \longrightarrow 4CO_2(g) + 6H_2O(g)$$
- $$2HOF(g) \longrightarrow 2HF(g) + O_2(g)$$
- $$4PH_3(g) \longrightarrow P_4(g) + 6H_2(g)$$
- $$N_2 + 3H_2(g) \longrightarrow 2NH_3(g)$$
- $$2H_2CO(g) + O_2(g) \longrightarrow 2CO_2(g) + 6H_2O(g)$$
- 2 - يو تعامل چې د گازي فاز په اتومو سفير کې ترسره کېږي ، د اوزون د تجزيې څخه عبارت دی:
- $$2O_3(g) \longrightarrow 3O_2(g)$$
- دا لاندي تجزيې پايلو مجموعه د پورتنني تعامل په هکله شته ده.

لومړنی چټکتيا	PO_3	PO_2
$1 \text{ Torr} \cdot S$	torr	torr
6	0.2	0.5
3	0.2	1
12	0.4	1

- د x او y اندازه د چټکتيا په معادله کې (OP_2) y ($K(PO_3)^x$) محاسبه کړئ:
- 3 - په $320^\circ C$ کې د $SO_2(g) + Cl_2(g) \longrightarrow SO_2Cl_2(g)$ تعامل ، لومړنی درجه تعامل دی چې د چټکتيا ثابت يې 2.2×10^{-5} دی، د $SO_2Cl_2(g)$ لومړني فشار په $320^\circ C$ تودوخه کې يو اتومو سفير دی، د تير شوي وخت موده په 1.25 atm کې به څومره وي؟



4 - د لاندې تعامل د فعال کیدو انرژي محاسبه کړئ:

په $25^\circ C$ تودوخه کې د چټکتیا ثابت $5^{-1} \times 3,4 \times 10^{-5} = K$ سره مساوي دی او په $55^\circ C$ کې $5^{-1} \times 1,5 \times 10^{-3} = K$ سره مساوي دی.

5 - که د یو تعامل د تودوخې درجه له $300 K$ څخه $310 K$ ته بدلون وکړي د تعامل د چټکتیا ثابت درې ځلې زیاتېږي ، د تعامل د فعال کولو انرژي پیدا کړئ.

6 - د لاندې بنسټي تعامل د چټکتیا ثابت په $25^\circ C$ تودوخه کې $1.3 \cdot 10^{10} \text{ mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1} = K$ دی:



د پورتنی تعامل د تعادل ثابت په همدې درجه کې $10^{10} \times 5 = K$ دی، په $25^\circ C$ کې یې تودوخه محاسبه کړئ:



7 - هغه تعامل چې د هغه د فعال کیدلو انرژي له $65 \times K \text{ Joule} \times \text{mol}^{-1}$ سره مساوي وي، په $25^\circ C$ کې به د تعامل چټکتیا د $0^\circ C$ تودوخې په نسبت ترسره شي؟

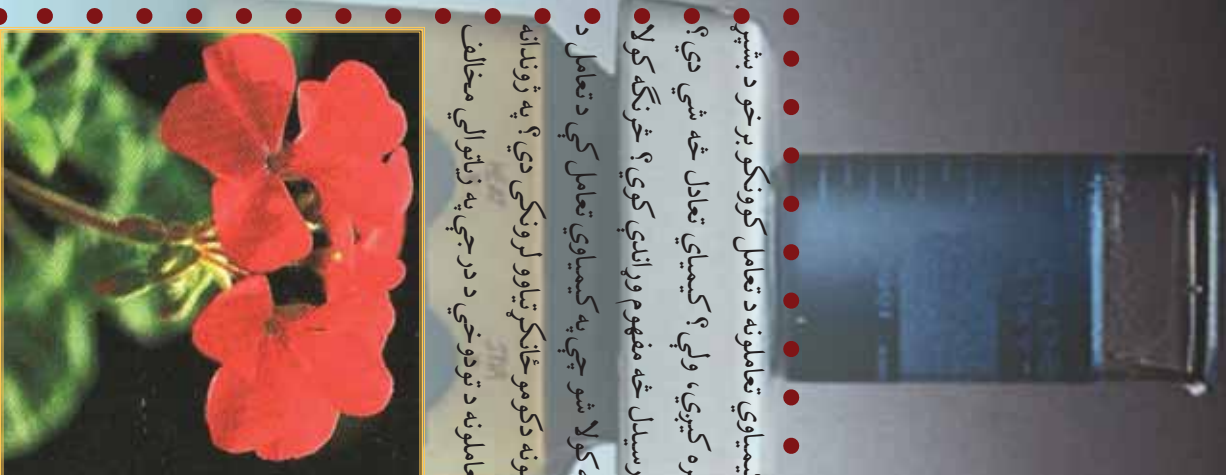
8 - د تعامل «محصول» $Z + B \longrightarrow$ په غرض لاندې فکتورونه د B د زياتې اندازې شامل محلول لپاره په لاس راغلي دي:

70	60	50	40	30	20	10	0	(T)°S
1.99	2.5	3.16	3.92	5.0	6.31	7.95	10	[A] mol · L ⁻¹

د تعامل درجه د A په بنسټ لاس ته راوړئ .

کیمیایي تعادل

(Chemical Equilibrium)



- دتر سره شورو تجربو دپایلو لاسته راوړنو ښودل ده چې ځنې کیمیاوي تعاملونه د تعامل کوونکو برخو د بشپړ تعامل څخه مخکې په ټپه درېرې او تعامل په بشپړه نه ترسره کېږي، ولې؟ کیمیاوي تعادل څه شی دی؟
- کیمیاوي تعادل په بل عبارت د کیمیاوي تعامل بهیر تعادل ته رسېدل څه مفهوم وړاندې کوي؟ څرنگه کولا شو وټاکو چې تعامل د تعادل په حالت کې شتون لري؟ څرنگه کولا شو چې په کیمیاوي تعامل کې د تعامل د لوري په بدلون سره دتعادل حالت منځ ته راوړو؟ تعادلي تعاملونه دکومو ځانګړتیاوو لرونکی دي؟ په ژوندانه او صنعت کې د هغو دکارولو ځایونه کوم دي؟ ولې ځینې تعاملونه د تودوخې د درجې په زیاتوالي مخالف لوري ته بهیر مومي؟ ولې ځنې تعاملونه د تودوخې درجې په زیاتوالي ښې لورته دوام پیدا کوي؟ د مشترک ایون اغیزه د تعادل په حالت باندې په کوم ډول ده؟
- پورتنۍ ټولې پوښتنې د کیمیاوي تعادل سره اړیکه لري، پورتنیو پوښتنو ته کولای شئ چې د دې څپرکې د مطالبو په زده کړه چې د تعادل حالت او د هغه ځانګړتیاوې توضیح کوي، ځواب په ورکړئ.

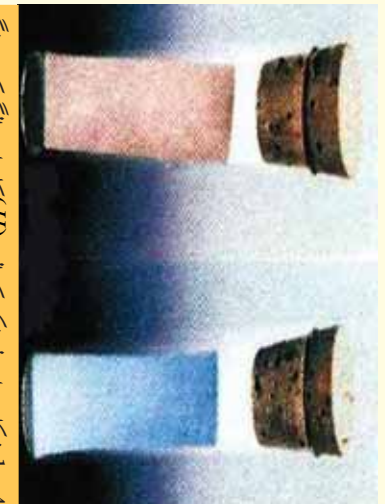


4- 1: رجعي عاملونه او د تعامل حالت

ډیر زیات تعاملونه چې په طبیعت کې ترسره کېږي، رجعي (بیرته گرځندونکي) دي، په دې معنا چې د تعامل محصولات د یو ټاکلي وخت په تیریدلو بیرته په خپل منځ کې تعامل او په پایله کې لومړني توکي جوړوي، د رجعي تعاملونو په پوهیدلو، کېدای شي چې د کیمیايي تعامل په اړه معلومات لاس ته راوړل شي.

الف - د رجعي توب معنا

د هایدریټ شوو مالګو په اړه معلومات لرئ او پوهیږئ چې د دې مالګو په بلورې جوړښت کې د اوبو ټاکلي شمیر مالیکولونه شتون لري، د اوبو لرونکي کوبالت (II) کلوراید $(CoCl_2 \cdot 6H_2O)$ چې 6 مالیکوله کرسټالي اوبه لري، په پام کې نیسو، دا مرکب چې رنگ یې د مخ رنگ ته ورته دي، دتودوخې په بهیر کې د اوبو د مالیکولونو له لاسه ورکولو سره د اوبو رنگ ځانته غوره کوي، که چېرې دا د اوبو رنگه مالګه په مرطوبه هوا کې کینودل شي د هغې په رنگ کې به څه بدلون وګورئ؟ ایا کوبالت (II) کلوراید څخه د 6 مالیکولو اوبو لرې کول رجعي تعامل (بیرته ګرځندونکي) دي؟



4- 1 شکل په اوبه لرونکي کوبالت (II) کلوراید مالګه کې د رنگ بدلون

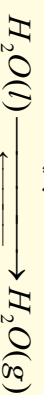
د $(CoCl_2 \cdot 6H_2O)$ له وچولو وروسته چې په دوه تست تیبونو کې شتون لري ، ایا د تست تیوب په خوله کې رطوبت لیدل کېږي؟

ب - د تعامل حالت

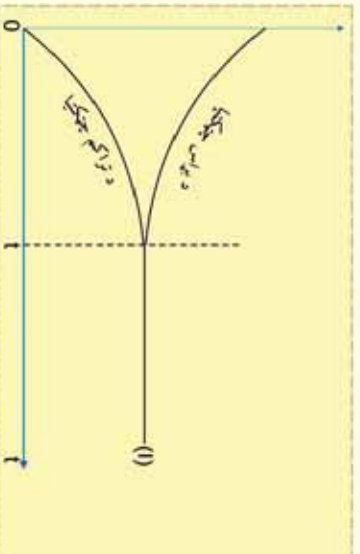
په فزیکي عملیو او کیمیايي تعاملونو کې تعادل منځ ته راځي چې هر یو یې لاندې په بیلابیل ډول څیږو.

1- فزیکي تعادل

څرنگه چې پوهیږئ د اوبو براس کېدل یوه فزیکي عملیه ده او اوبه د تودوخې په ټولو درجو کې د $0^\circ C$ څخه پورته په براس تبدیلېږي. اوبه په یو سر پټي لوبڼې کې سره د دې چې د براس عملیه په پرله پسې ډول دوام لري، نه و چېرې. د براس کېدو څخه وروسته لومړي د اوبو مالیکولونه د براس په ډول چې ګاز نومول شوي دي، د سربټي لوبڼې فضا کې پراختیا مومي او د یو ټاکلي وخت څخه وروسته یو د بل سره لګیږي او بیرته متراکم کېږي چې په مایع تبدیلېږي، پردې بنسټ په یو سر پټي لوبڼې کې د براس او تراکم عملیه رجعي ده ، رجعي عملیې د (\rightleftharpoons) په واسطه او غیر رجعي عملیې د (\longrightarrow) په واسطه ښودل کېږي:



د چټکتیا په لومړنیو پړاونو کې د براس عملیه د اوبو ډیریته جوړېدلو د چټکتیا په پرتله ډیره ده؛ خو د یو ټاکلي وخت څخه وروسته د اوبو د براس



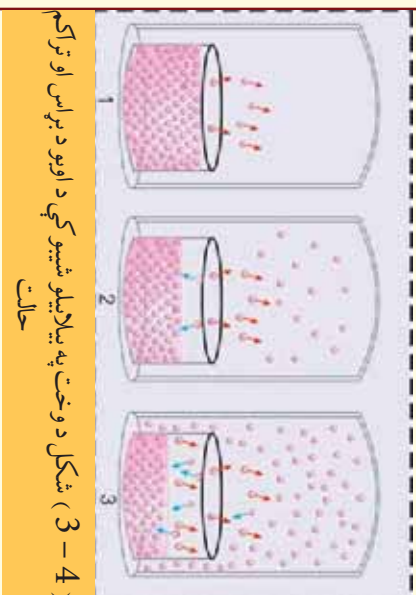
4- 2 شکل د براس د عملیې د تراکم د چټکتیا سره سمونې کېدل او د ډینامیکي تعادل رامنځ ته کېدل

چټکتیا او د تراکم د عملیې چټکتیا یو له بل سره مساوي کيږي چې سیستم په دې وخت کې د تعادل حالت ځانته غوره کوي، په سیستم کې د تعادل حالت منځ ته راتلل د فزيکي تعادل په نوم يا دېږي:



فکر وکړي

لاندي شکلونه هغه پديدې راښيي چې د يو مایع براس کېدل په يو سر پټي لوبښي کې ترسره کيږي. لاندي شکلونو ته په ژور ډول څيړشئ او لاندي پوښتنو ته ځواب ورکړئ:

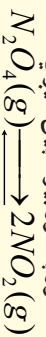


(3-4) شکل د وخت په بيلايلو شپږو کې د اوبو د براس او تراکم حالت

5 - په کوم شکل کې د اوبو د براس فشار ثابت او ټاکلي اندازه کې ته رسېدلی دی؟
 6 - ايا د اوبو د براس فشار ثابت پريښودل د براس او تراکم د دريدلو معنایي؟
 د تعادل په حالت کې د اوبو د براس اندازه او د مایع اوبو کتله ثابته پاتې کيږي. داسې تعادل د ديناميکي تعادل (Dynamic Equilibrium) په نوم يا دېږي.

2 - کيميايي تعادل (Chemical Equilibrium)

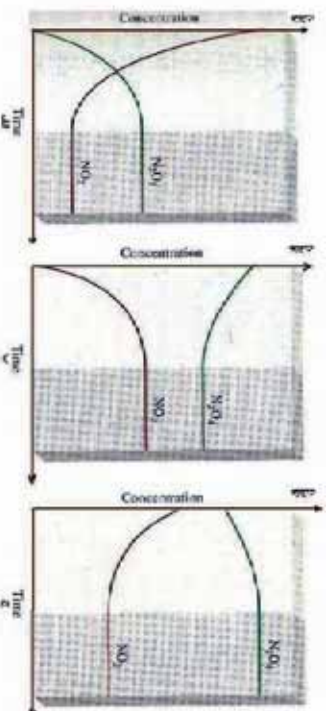
که چېرې N_2O_4 چې يو بې رنگه زهري گاز دی، په يو ټاکلي اندازه يو ښښنه بې سريټ لوبښي کې ځای پرځای شي، د لږ وخت په تيريدلو سره به د لوبښي دننه محيط ځانته نصوصاري سور رنگه بڼه غوره کړي، نو دا رنگ د NO_2 گاز دی چې د لوبښي په دننه کې جوړشوی دی، کله چې لږڅه د NO_2 گاز N_2O_4 د تجزيې له امله منځته راځي، په عين وخت کې رجعي تعامل د N_2O_4 د جوړيدو د محور په لور بېرته پيل کيږي:



نښه نصوصاري

د وخت په تيريدلو سره د رجعي تعامل چټکتيا دواړو لورونو مساوي کيږي، په دې حالت ويل کيږي چې ډيناميکي تعادل منځ ته راغلی دی.

د تعادل په ټکي کې د تعامل کونکو او د محصولو اجزاو اندازه ثابته پاتې کيږي؛ پر دې بنسټ د مخلوط رنگ هم ثابت پاتې کيږي چې بدلون نه مومي.



شکل 4-4) NO₂ او N₂O₄ د بدلون گراف

الف - $NO_2 - N_2O_4$ د غلظتونو د بدلون گراف

ب - $NO_2 - N_2O_4$ گازونو د تعادل د حالت گراف د وخت سره

د کیمیایي تعادل مهمې ځانګړتیاوې

- 1- د لیدلو وړ ، عیني او معتبر شواهد د تعادل د حالت ترسره کیدل نه لیدل کېږي.
- 2- دا حالت په خپل سر بدلونونو له امله منځته راځي.
- 3- رجعي تعاملونه په پرله پسې توګه ترسره کېږي.
- 4- د پیاوړتیا توازن د رجعي تعاملونو په منځ کې ښیي.

2-2 د کتلې د اغیزې قانون او تعادل

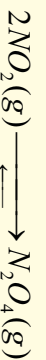
د سکندیا د هیواد ساینسي پوهانو هریو ګولډ برگ (Guldberg) او وراګ (Waage) یوه عمومي قاعده په رجعي تعاملونو کې د غلظت او د تعادل د حالت ځای پر ځای کیدلو لپاره رامنځ ته کړه، رامنځ ته شوي قاعدې د کتلې د اغیزې د قانون او یا د تعادل د قانون په نوم یادېږي چې وایي: «د تعامل کوونکو د اجزاو څخه د یوه چټکټیا نېغ پرنېغ د هغه د فعاله کتلې سره برابره ده او د یوه کیمیایي تعامل چټکټیا نېغ پرنېغه د تعامل کوونکو اجزاو د کتلو د ضرب له حاصل سره برابره ده»

د فعالې کتلې د اصطلاح پایته عبارت له غلظت پر mol / dm^3 (خخه ده؛ د بېلګې په ډول: $4g$ ګرامه هایدروجن فعاله کتله $2mol H_2 / L$ کېږي چې دا غلظت په $[$ اوس باندې ښودل کېږي:

$$[H_2] = \text{غلظت } 1 \text{ او د } H_2 \text{ فعاله کتله}$$

د تعادل ثابت

په دریم څپرکي کې مو د کیمیایي تعاملونو د چټکټیا په اړه معلومات تر لاسه کړل چې د هغو په بنسټ کولای شئ د یو تعادلي تعامل د تعادل ثابت لاس ته راوړئ. د دې غوښتنې لپاره لاندې تعامل په پام کې ونیسئ:



په پورتنیو رجعي تعامل کې د تعامل چټکټیا په لاندې ډول ده:



په پورتنیو معادلو کې K_1 او K_2 په ترتیب سره د پورتنیو رجعي تعاملونو د تګ او را تګ د چټکټیا ثابتونه



دي. څرنگه چې د تعادل په وخت د تگ او راتگ چپکيا په يو وخت کې سره مساوي کيږي نو ليکلای شو چې:

$$V_1 = V_2$$

$$K_1 \cdot [NO_2(g)]^2 = K_2 \cdot [N_2O_4(g)]^2$$

پورتنۍ معادله کيدای شي چې په لاندې ډول وليکل شي :

$$\frac{K_1}{K_2} = \frac{[N_2O_4(g)]^2}{[NO_2(g)]^2}$$

څرنگه چې په ټاکلې تودوخه کې K_1 او K_2 ثابت دي او د رياضیکي قانون له نظره د دوو ثابتو د تقسيم حاصل مساوي په دريمې ثابت K دي چې د تعادل د ثابت څخه عبارت دی؛ نو $\frac{K_1}{K_2} = K$ کيږي پر دې بنسټ ليکلی شو چې :

$$K = \frac{[N_2O_4(g)]^2}{[NO_2(g)]^2}$$

په تعاملونو کې چې يو او يا څو تعامل کوونکي په بشپړ توگه په مصرف ورسيږي، په عمومي ډول د تعامل د تعادل د ثابت قيمت لټوروي، نوموړی تعامل تر پايه پر مخ ځي، که چيرې د تعامل د تعادل ثابت ډير کوچنی وي؛ نو تعامل په عادي تودوخې کې نه ترسره کيږي؛ د بيلگې په ډول : د چوڼي ډبره ($CaCO_3$) د تودوخې په $25^\circ C$ کې نه تجزيه کيږي .



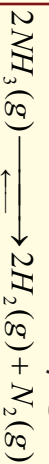
فکر وکړي

د امونيا د جوړېدلو د تعامل ثابت $K = 3.6 \cdot 10^8 \cdot mol^{-1} \cdot L^2$ دی:



الف – د دغه تعامل د تعادل ثابتته معادله وليکئ

ب – کومې اړيکې د پورتنې او لاندې تعامل د تعادل د ثابت په منځ کې شتون لري؟



ج – د امونيا د تجزيې تعامل د تعادل د ثابت اندازه وليکئ .

ضروري معلومات: که چيرې د تعامل کوونکو او د تعادل د محصول غلظت د تعادل په فورمول کې ځای پر ځای کړی شي، لاس ته راغلی کميت د باندني برخې په نوم يادېږي. لاندني عمومي معادله په نظر کې نيسو:



$$Q = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

د Q او K د پرتلي څخه لاس ته راځي چې د تعامل باندني برخه د باندني بڼې له نظره د تعادل د ثابت په شان ده، په دې توپیر چې لازم نه ده ترڅو د تعامل په باندني برخه کې تعادلي غلظتونه ځای پر ځای شي، په رښتیا، کله چې تعادلي غلظتونه د تعامل د باندني برخې فورمول کې کینودل شي، د Q او K اندازې سره مساوي کېږي، که چېرې $N_2(g)$ او $H_2(g)$ او $NH_3(g)$ مولري غلظتونه د تعادل د ثابت په فورمول کې ځای پر ځای کړو نو $L^2 \cdot mol^{-2} \cdot 0.5$ کمیت لاس ته راځي:

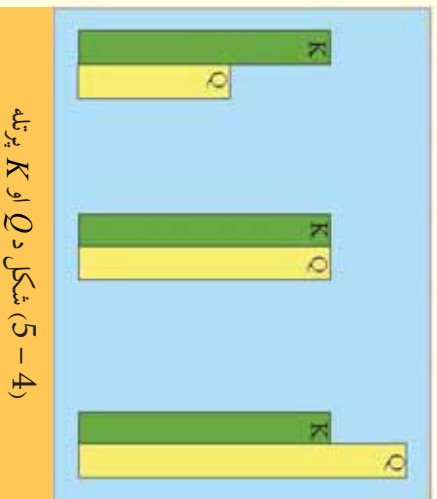
$$\frac{[NH_3(g)]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3} = \frac{(2.00 mol \cdot L^{-1})^2}{(1 mol \cdot L^{-1})(2 mol \cdot L^{-1})^3} = 0.5 mol^{-2} \cdot L^2$$

د $N_2(g) + 2H_2(g) \rightleftharpoons 2NH_3(g)$ تعامل د تعادل ثابت د تودوخې په $500^\circ C$ کې $L^2 \cdot mol^{-2} \cdot 0.27$

دی؛ نو په دې باندني برخه کې $\frac{[NH_3(g)]^2}{[N_2(g)][H_2(g)]^3}$ د 0.5 څخه 0.27 ته بدلون موندلی دی ترڅو سیستم تعادل

ته ورسېږي، دا بدلونونه هغه وخت لیدل کېږي چې $[NH_3]$ لږ شي او $[N_2]$ زیات شي؛ له دې کبله NH_3 تجزیه او د هایدروجن او نایټروجن د گاز د تولید تعادل منځ ته راځي.

د تعامل وتونکې برخه د تعامل د بهیر لوري معیار ټاکنه ده، کله چې د تعامل د موادو په مخلوط کې یوازې تعامل کوونکي مواد شتون ولري، په معادله کې د وتونکې برخې صورت صفر دی او د تعامل د پرمختګ سره د تعامل د محصول غلظت ورو ورو زیات او د تعامل په محصول تبدیلېږي، په دې صورت کې Q لوړېږي، ولې؟ کله چې Q د K څخه کوچنی وي، نو تعادل په هغه صورت کې منځ ته راځي چې د تګ تعامل د بیرته راټګ د تعامل په نسبت زیات وي نو په پای کې $Q = K$ کېږي.



(4-5) شکل د Q او K پرتله

د تعادل د ثابت فورمول څخه هغه وخت گټه واخیستلی شو چې رجعي تعامل د تعادل په حالت کې وي، تعادل ته د رسیدو وخت د تعامل په چټکتیا پورې اړه لري؛ د بېلګې په ډول: د تودوخې په $25^\circ C$ کې د اکسیجن او هایدروجن د گاز له تعامل څخه د اوبو د K اندازه ډیره لوړه ده؛ خو د تعامل د فعالیتو انرژي ډیره زیاته ده او د تعامل چټکتیا ډیره لږه ده چې هېڅکله به د تودوخې په دې درجه کې تعادل ته ونه رسېږي. که چېرې کلسټ او د برینینا براس هم شتون ولري، چاودیدونکي تعامل به ترسره شي.

3-4: **په تعامل باندني اغیزمن عاملونه (د لې شاتیه اصل)** (Le Chatelier's Principle)

پوه شو چې د تعادل دمنځ ته راتللو په بهیر کې، د یو رجعي تعامل دتګ او راتګ چټکتیا یو بل سره برابرېږي چې د تعامل کونکو او محصولو موادو غلظت په تعامل کې ثابت پاتې کېږي. دا غلظت ثابت او دچټکتیا برابروالی تر هغه وخته په خپل ځای پاتې کېږي چې کوم عامل تعادل گډوډ نه کړي. موثر عوامل د غلظت بدلون، فشار، دتودوخې درجه او کلسټ دي چې د تعادل د گډوډیدو لامل گرځي.

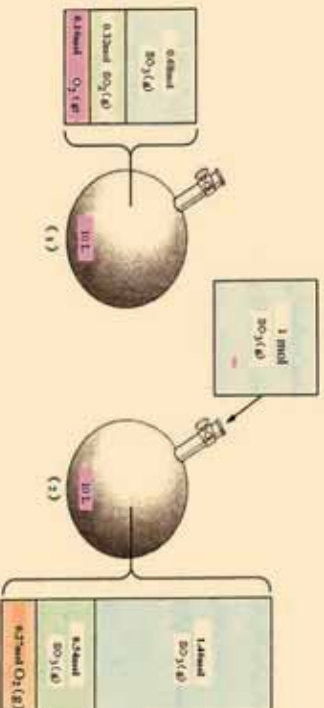


فعالیت

د یو ثابت حجم لرونکی لوبښی 10L او د تودوخې په $727^{\circ}C$ درجې کې لاندې تعادل سمون موندلی دی:



په بشپړ دقت سره شکل ته وګورئ.



شکل 4- 6، ګازونو شتون په بالونونو کې

د پورتنی شکل دهر اړخیزې خټیرنې څخه وروسته، لاندې طرحه شوی پوښتنو ته ځواب ورکړئ:

الف - لاندې جدول بشپړ کړئ:

$[SO_2(g)]$	$[O_2(g)]$	$[SO_3(g)]$	
			تعدادي غلظتونه په (1) حالت کې
			تعدادي غلظتونه په (2) حالت کې

ب - غلظت په کوم بالون کې زیاتوالی پیدا کړی دی؟

ج - د کومو بالونونو دغلظت زیاتوالی له هغه کمیت څخه چې هیله کېږي، لږ دي؟ د دې موضوع څخه څه پایله اخیستل کېږي؟

د - که چېرې $SO_3(g)$ زیات شي، تعادل به کوم لورته ځای پر ځای شي؟ آیا د تعادل نړۍ ځای پر ځای کېدل د تعادل په ثابت اغیزه اچوي؟

ه - د تګ او راتګ د تعاملونو چټکتیا به د $SO_3(g)$ د ګاز په زیاتولو څه بدلون وکړي؟ د نوي تعادل ځای پر ځای کېدلو وروسته به د تګ او راتګ د تعاملونو چټکتیا څه ډول وي؟

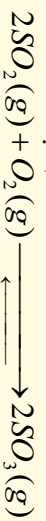
و - د $SO_3(g)$ د ګاز د زیاتولو له امله به د تعامل بانډنۍ برخه څه بدلون وکړي؟ د دې بدلون په نظر کې نیولو سره د نوي تعادل ځای پر ځای کېدلو لوري وټاکئ.

خرنګه چې لیدل کېږي تعادل د غلظت د بدلون په مقابل کې د خپل ځان څخه عکس العمل ښيي، نو که کوم عامل د یو سیستم د تعادلي حالت د ګډوډیدو لامل شي، سیستم به هغه لوري ځای پر ځای کېږي چې

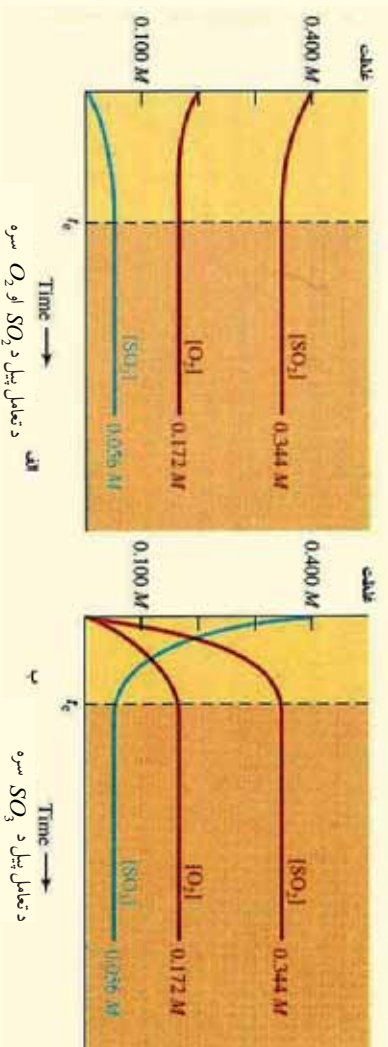
د مزاحم د عمل سره مقابله کوي او د هغه اغيزه لرې اړيا ټيټوي ، په دې ترتيب په ياد شوي سيستم کې يو نوي تعادل منځ ته راځي.

دا بېکارونه او توجه د لومړۍ ځل لپاره فرانسوي کيميا پوه لي شاتليه ورکړې ده چې نن ورځ د لي شاتليه د اصل په نوم يادېږي . په تعادل باندې اغيزمن عوامل په لاندې ډول دي :

1- **د غلظت د بدلونونو اغيزه** : د پورتنۍ فعاليت پر بنسټ ، دا لاندې تعادل په پام کې نيسو:

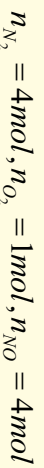


که چېرې د $SO_2(g)$ لږ څه په مخلوط کې د تعادل په حالت کې ور زيات شي، تعادل گډوډ کېږي، ځکه د $SO_2(g)$ او يا $O_2(g)$ په زياتولو سره د تعادل کوزونکو د اجزاو غلظت زيات او تعادل د تعامل کوزونکو د اجزاو د غلظت د لږ والي په لور پرمخ ځي، داسې چې تعامل د محصولونو د توليد په لور بهير مومي، نو نوي تعادل منځ ته راځي.



(4- 7) شکل د تعادل په مخکښې حالت باندې د SO_2 د زياتوالي اغيزه او د نوي تعادلي حالت رامنځ ته کېدل ښيي.

د $SO_3(g)$ د گاز لږه اندازه تعامل لوری د تعامل کوزونکو لورو ته و خوځېږي په پایله کې د تعادل نوي حالت منځ ته راځي د بېلگې په ډول د N_2 , O_2 , NO ، گازونو مخلوط په يو ليتره لوبښي کې د تودوخې په ثابته درجه کې د لاندې غلظتونو سره د تعادل په حالت کې شتون لري:



کله چې $3mol$ د O_2 گاز په مخلوط ورزيات شي، وروسته له څو شپو نوي تعادل منځ ته راځي:



د NO مقدار به څومره وي؟

حل: لومړي د K_c قيمت په تعادل باندې د اعينزاکو شرايطو لاندې محاسبه کېږي، څرنگه چې د تعامل محفظې حجم يولېتر (L) دی، نو مولاري غلظت مساوي دی په:

$$M = \frac{n}{V} \Rightarrow M = \frac{n}{1} = nmol$$

$$K_c = \frac{[NO]^2}{[N_2][O_2]} = \frac{4^2}{4.1} = 4$$

د لي شاتليه د اصل څخه په بيروی ، کله چې $3mol$ د O_2 د تعامل په لوبښي کې زيات شي، تعادل د تعامل

کوونکی د غلظت په لږ والي د محصولاتو د جوړیدو په لور بدلون مومي، د تعادل انتقال د محصول په لور:



لومړني تعادل : $4mol$ $1mol$ $4mol$

اثر اچوونکی : $—$ $+3mol$ $—$

بدلون : $-x$ $-x$ $+2x$

نوی تعادل : $(4-x)mol$ $(4-x)mol$ $(4+2x)mol$

$$K_c = \frac{(4+2x)^2}{(4-x) \cdot (4-x)}$$

$$\sqrt{4} = \sqrt{\frac{(4+2x)^2}{(4-x)^2}}$$

$$2 = \frac{4+2x}{4-x} \Rightarrow x=1$$

$$n_{NO} = 4+2x = 4+2 \cdot 1 = 6mol$$

مثال: لاندی کیمیایی معادله په پام کې ونیسی:



په پورتنی تعادل کې د تعادل په حالت کې د CO $0.3mol$ ، NO_2 $0.4mol$ ، CO_2 $0.6mol$ او NO $0.6mol$ اندازه په مخلوط کې ټاکل شوې ده، د NO د گاز خو موله په مخلوط کې باید ورزیات شي ترڅو د NO_2 مولنو شمیر په نوي تعادل کې $0.5mol$ ته لوړ شي؟

حل: د تعادل د K_c قیمت د ورکړ شوو غلظتونو په پام کې نیولو سره په لومړي تعادل کې محاسبه کېږي:

$$K_c = \frac{[CO_2][NO]}{[CO][NO_2]} = \frac{0.6 \cdot 0.6}{0.3 \cdot 0.4} \Rightarrow K_c = 3$$

د NO_2 غلظت په نوي تعادل کې د هغه د غلظت پرتله په لومړني تعادل کې زیات دی، نو له دې کبله تعامل د تعامل کوونکو په لور مخ ته تللی دی:



اثر اچوونکی : $—$ $—$ $—$ $+x$

وارد شوی بدلون : $+0.1mol$ $-0.1mol$ $-0.1mol$ $-0.1mol$

نوی تعادل $0.4mol/L$ $0.5mol/L$ $0.5mol/L$ $(0.5+x)mol/L$

$$K_c = \frac{[CO_2][NO]}{[CO][NO_2]} \Rightarrow 3 = \frac{0.5 \cdot (0.5+x)}{0.4 \cdot 0.5}$$

$$\Rightarrow 1.2 = 0.5+x \Rightarrow x = 0.7mol/L$$

$$M = \frac{n}{V} \Rightarrow 0.7 = \frac{n}{1} \Rightarrow n = 0.7$$

2- د فشار اغیزه یا د حجم بدلون: د یو گازی سیستم په حجم کې وارد بدلون چې د تعامل کوونکي

اجزا او د تعامل د محصول اجزاگازوي، د هغوی د غلظت بدلون لامل گرځي، که چیرې په یو گازی سیستم باندې فشار واچول شي، د هغه حجم کوچنی او تعامل هغه لور ته پرمخ ځي چې د گاز د مولونو ضریبونه د کیمیاوي معادلې په هغه لور کې لږ شوي وي؛ نو دلته دلي مثالیه د اصل سره سم د فشار اغیزه لږ او د گاز حجم رښتیري.

که چیرې په یو سیستم کې د اغیز من فشار اندازه لږه شي، تعامل په هغه لور خپل جهت ته بهیر او بدلون ورکوي کوم چې د گاز د مولونو ضریبونه د کیمیاوي معادلې په هماغه لور کې زیات وي. د فشار په اغیزه د حجم کوچني کیدل NO_2 او N_2O_4 په مخلوط کې چې د تعادل په حالت کې شتون لري، په پام کې ونیسئ:

$$2NO_2(g) \rightleftharpoons N_2O_4(g)$$


د پورتنیو وړاندې شوو توضیحاتو په پام کې نیولو سره، کله چې د سیستم حجم کموالی پیدا کوي یعنې ډیر فشار پرې اغیزه کوي، تعادل د N_2O_4 د جوړیدو په لور بهیر مومي؛ څرنگه چې په پورتنی توپیر شوي معادلې کې لیدل کېږي، د محصول ضریب کوچنی دی:



نصواری
بیرنگه

کله چې د سیستم حجم زیاتوالی پیدا کړي، تعادل د NO_2 لور ته بدلون مومي، په گازی تعادلي تعاملونو کې چې د تعامل کوونکي او د محصولونو د ضریبونو مجموعه د معادلې په دواړو خواوو کې یو د بل سره مساوي ده. د حجم بدلون د هغه د مولونو د شمیر د گډوډیدو لامل گرځي؛ د بیلگې په ډول:



په غیر متجانسو تعادلي تعاملونو کې د حجم بدلون د محاسبې او د معادلې په دواړو خواوو د گډوډیدو لامل گرځي؛ نو له گازونو د مولونو د شمیر د پرتلې له لارې ترسره کېږي:



پورتنی تعادلي تعامل د حجم په بدلون سره نه متاثر کېږي؛ ځکه د گازونو د مولونو شمیر د معادلې په دواړو خواوو کې یو د بل سره مساوي وي. د حجم زیاتوالی په عادي توگه په تعامل کې د فشار کمښت ښيي؛ نو له دې کبله په داسې حالت کې چې تودوخه ثابته وي، د فشار بدلون د حجم بدلون لامل گرځي او په مخکیني

تعادلي حالت باندی اغیزه اجری. هغه سیستمونه چې یوازې د مایعاتو او یا جامداتو څخه جوړ شوي وي، د فشار په اغیزې باندې دهغوی د حجم بدلونونه نه لیدل کېږي؛ ځکه د حجم بدلون ویر کو چتی وي.

مثال : لاندې تعادلي کیمیايي معادله په پام کې ونیسئ:



په پورتنۍ گازي سیستم کې چې د تعادل په حالت کې دی، د $0.2mol SO_2$ ، $0.1mol O_2$ او $0.2mol SO_3$ مقدارونه یې په یو لیتره لوښي کې اچول شوي دي. کله چې د پورتنیو گازونو لرونکی لوښي حجم په ثابت توډوخه کې زیات او نوې تعادل منځ ته راشي، نو $0.3mol$ د SO_2 گاز د تعامل په لوښي کې لیدل کېږي، د لوښي نوی حجم به څو لیتره وي؟

حل : په لومړي سر کې د تعامل K_c د تعادل د لومړۍ حالت په پام کې نیولو سره محاسبه کېږي:

$$K_c = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2[O_2]} = 10$$

په ثابت توډوخه کې د حجم لوړیدل په دې معنا دي چې فشار لږ شوی دی او معادله هغه لور ته بهیر لري کوم چې د گازونو لوی ضریب لري، په دې لاره تعامل د تعامل کوونکو د اجزاو په لور ترسره کېږي:



مخزنګه توډوخه کې د حجم لوړیدل کې د $0.2mol$ په لومړنی تعادل کې د مولونو شمیر

د مولونو توپیر : $0.1mol + 0.05mol = 1mol$

نو د لوښي نوی حجم مساوي دي پر:

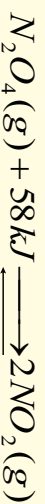
نو د لوښي نوی حجم مساوي دي پر:

$$K_c = \frac{[SO_3]^2}{[SO_2]^2[O_2]} = 10 = \frac{\left(\frac{0.1}{V_2}\right)^2}{\left(\frac{0.3}{V_2}\right)^2 \left(\frac{0.15}{V_2}\right)}$$

$$V_2 = 13.5L$$

3 - د توډوخي د درجي اغیزه: د دې لپاره چې د توډوخي د درجي د بدلونونو په اغیزه په یو سیستم

باندې په ښه ډول وپوهیږو، اړتیا ده چې د توډوخي اغیزه په تعامل باندې پوه شو، لاندې تعامل په پام کې ونیسئ:



خرنګه چې لیدل کېږي نیغ پزنیغ تعامل یو انډوترمیګ (Endothermic) تعامل او د هغه معکوس تعامل یو اکزوترمیګ (Exothermic) تعامل دی، ددې مثالیه د اصل په بنسټ، که چېرې د سیستم د توډوخي درجه بدلون ومومي، تعادل هغه لور ته بدلېږي چې د بدلون ورکوونکي فکتور اغیزه کمه کړي.

که چېرې د سیستم د توډوخي درجه لوړه شي، ددې مثالیه د اصل سره سم، د توډوخي د درجي د کموالي لپاره په سیستم باندې حاکم تعادل ښيي لورته (د تعامل محصولات) بدلون مومي.

که چېرې د تعامل اجزا ساره کړای شي، تعادل کین لوري ته (تعامل کوونکی اجزا) بدلون مومي او د توډوخي

درجه هم په همدی لور زیاتیږي:

که چیري د سیستم د تودوخي درجه ټیټه شي، تعادل د N_2O_4 د جوړیدو په پیل کې گډوډ کیږي. که چیري د سیستم د تودوخي درجه لوړه کړای شي، د N_2O_4 د جوړیدو پریست تعادل بیاگډوډ کیږي:

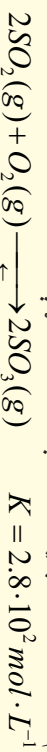


خړنگه چې لیدل کیږي د تودوخي په ورکولو یا دتودوخي درجي په زیاتوالي تعادل بڼي لور ته او د تودوخي درجي په لږ والي یعنی د تعامل د محیط سوړ والي تعادل کین لوري ته بدلون مومي.

4- د کانسټونو اغیزه

په تیرو لوستونو کې پوه شوی چې کانسټونه

د فعاله کونونکي انرژۍ د کموالي لامل ګرځي او کیمیايي تعاملونو ته چټکتیا وربخښي، په رښتیا چې د نیغ تعامل د فعاله کونونکي انرژۍ (د تعامل کونکو موادو تبدیل د تعامل په محصولونو باندې) او بیرته ګرځیدنونکي تعامل (د تعامل د محصول تبدیل په لومړنیو موادو) یو شان ټیټوی. په دې بنسټ د تعادل وخت لنډیږي؛ خو د تعادل ثابت ته کوم بدلون نه ورپېښیږي، دا لاندې تعامل د څیړني لاندې نیسو:



په $727^\circ C$ تودوخه کې د SO_2 ، O_2 ، SO_3 ګازونو دتعادلي غلظت د کانسټون په شتون او نا شتون کې ممکن یو شان وي؛ خو سره له دې هم دکانسټ په شتون کې تعادل په چټکتیا سره ترسره کیږي.

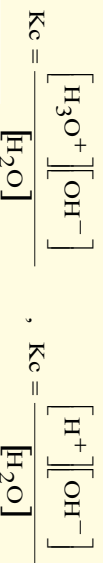
4-4 : ایوني تعادل (Ionic Equilibria)

زیات ټیټابونه، قلوې او مالګې په اوبلن محیط کې تعامل کوي. دا مرکبونه په اوبلن محیط کې په آیونونو جلاکیږي چې د هغوی په منځ کې کیمیايي مخامخ عمل د داسې تعاملونو لامل ګرځي کوم چې دا تعاملونه تل رجعي وي او د تعادل حالت په دې ډول تعاملونو کې په ډیره چټکتیا ترسره کیږي؛ خو باید پوه شو چې آیوني تعادل د کیمیايي تعادلونو د عامې قاعدې څخه پیروي کوي.

د آیوني تعادل ښودنه نه یوازې په تحلیلي کیمیا کې خو په ډیرو نورو ساحو؛ د بیلګې په ډول: آیوني تعویض په رزینونو یا صمغ (resins)، جیلونو، (gels) بیولوژیکي عملې، د بدن په مایعاتو کې، د خاورې د ټیټابیت او قلویت بدلونونه او داسې نورو کې د تطبیق وړ دي.

د اوبو د آیونونو منځ ته راټل

په اوبلن محلولونو کې د ټیټاب- القلیو تعاملونو کې مولوستل چې مهم کمیت د هایدروجن د ایون د غلظت څخه عبارت دی او د H^+ او H_3O^+ په شکل وړاندې کیږي د هغوی د مالیکولونو په منځ کې د آیونایزیشن د معادلي د تعادل ثابت په لاندی ډول دی:



دا دواړه معادلې یوه له بلې سره سمون لری ځکه H^+ او H_3O^+ په محلولونو کې یو شان مفهوم لری. یو لیتر خالصه اوبه د 55.5 mol/L سره سمون لری. دا چې اوبه په ډیره لږه اندازه ایونایزیشن کېږي او د اوبو غلظت تقریباً ثابت پاتې وی؛ ډیرې بنسټ د دوو ثابتو حاصل ضرب د دریم ثابت سره مساوي دی؛ نو:

$$[H_2O]K_c = K_w = \frac{[H^+][OH^-]}{[H_2O]} [H_2O]$$

$$K_c [H_2O] = K_w = [H^+][OH^-]$$

د تعادل ثابت K_w د اوبو د ایوني غلظت د ضرب د حاصل د ثابت په نوم یا ډیرې چې د تودوخې په ټاکلې درجه کې د H^+ او OH^- ایونونه لاس ته راځي.

د تودوخې په $25^\circ C$ درجو کې یو لیتر اوبه (55.5 mol/L) ایونایزیشن کېږي او په پایله کې $[H^+] = 10^{-7} \text{ mol/L}$ او $[OH^-] = 10^{-7} \text{ mol/L}$ حاصلېږي؛ نو:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-7} \text{ mol/L} \cdot 10^{-7} \text{ mol/L} = 10^{-14}$$

که چیرې و غواړئ چې 10 ایون د H^+ او (H_3O^+) OH^- د یو لیتر اوبو څخه په یوې ثابتې کې لاس ته راوړئ؛ ممکن دوه کاله د ایونونو د پیدا کولو لپاره پرته له څښه کار وکړئ ترڅو د هایدروجن یون (H^+) لاس ته راوړئ.

نوټ: د تودوخې په $25^\circ C$ درجو کې په غیر الکترولیت محلولونو او خالصو اوبو کې پورتنۍ اړیکه تل سمون لری:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

که چیرې په یو محلول کې $[OH^-] = [H^+] = [OH^-]$ وي، نو —موری محلول ختې دی. نو کله چې $[OH^-] > [H^+] = [OH^-]$ وي، محلول تیزابي او که چیرې $[OH^-] < [H^+] = [OH^-]$ وي محلول القلي دی.

$[H^+]$ او $[OH^-]$ یو د بل جوړه دي، د هغوی د یو په لږ والي بل زیاتېږي؛ خو سره له دې هم د هغوی حاصل ضرب 10^{-14} دی.

مثال: که چیرې $[H^+] = 10^{-6} M$ وي، د هایدروکساید ایون غلظت $[OH^-]$ په لاندې ډول لاس ته راځي:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

$$[OH^-] = \frac{10^{-14}}{[H^+]} = \frac{10^{-14}}{10^{-6}} = 10^{-8} M$$

د ایونایزیشن ثابت: د کتلې د عمل قانون نه یوازې په مالیکولي تعاملونو؛ بلکه په ایوني تعاملونو کې هم د تطبیق وړ دی؛ څرنگه چې د تعادل ثابت افاده په ایوني تعادل کې د ایونایزیشن د ثابت (Ionization constant)

په نوم يا ډبري. د تيزابونو د ايونيزيشن ثابت په K_a او د القليو ثابت په K_b بنودل کيږي. د سرکي تيزاب ايونيزيشن چي يو ضعيف الکتروليت دي، په پام کې نيسو:



يا د H^+ هايډرېشن څخه پرته:



پردي بنسټ د تعادل ثابت په لاندې ډول ليکلی شو:

$$K_a = \frac{[H^+][C_2H_3O_2^-]}{[HC_2H_3O_2]}$$

په پورتنۍ فورمول کې د آيون او يا ماليکول مولاري غلظت، څرنگه چې مخکې هم هغه ته اشاره شوي ده، په کار وړل کيږي. د K_a د قيمت تېټوالي دا مطلب ښووي چې د H^+ او $C_2H_3O_2^-$ د آيونونو غلظت د اسټيک اسيد د نه توپه شوو ماليکولونو د غلظت، د دې تيزاب په اړونده اولين محلول کې لږ دی؛ نو د يو مرکب د آيونيزيشن اندازه او د تفکيک مقياس يې (*Dissociation*) د هغوی اړونده اړونده ښيي، د K_a د قيمت اندازه د يو تيزاب تيزابي قوت او K_b د يو القلي د قلويت قوت راښيي. کله چې د ايونونو غلظت او د نافکيک شوو ماليکولونو غلظت معلوم وي، K_a او K_b محاسبه کيدای شي.

مثال: $0.1M, CH_3COOH$ محلول په $25^\circ C$ درجو کې 1.34% په شاوخوا کې توپه کيږي، د ايو نايزېشن د ثابت قيمت يې لاس ته راوړی.

حل: څرنگه چې د يو ماليکول اسټيک اسيد د تفکيک څخه د H^+ يو ايون او $C_2H_3O_2^-$ يو ايون توليديږي؛ پردي بنسټ په محلول کې د ايونونو غلظت د تفکيک د فيصلي په پام کې نيولو سره په لاندې ډول دی:

$$[H^+] = 0.1 \cdot 0.0134 = 0.00134 (mol/L)$$

$$[C_2H_3O_2^-] = 0.1 \cdot 0.0134 = 0.00134 mol/L$$

$$[HC_2H_3O_2] = 0.1 - 0.00134 = 0.09866 mol/L$$

په پورتنۍ معادلي کې د دې قيمتونو په اښودلو باندې د (K_a) قيمت داسې ټاکل او محاسبه کيږي:

$$K_a = \frac{[H^+][C_2H_3O_2^-]}{[HC_2H_3O_2]} = \frac{(0.00134)(0.00134)}{0.09866}$$

$$K_a = 0.0000182 = 1.82 \cdot 10^{-5}$$

(4-1) جدول د ځینو ضعیفو تیزابونو د پوټه کیدو ثابت قیمت

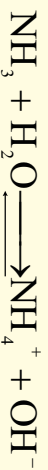
K_a	فارمول	تیزاب
$1.8 \cdot 10^{-5}$	$\text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2$	اسټیک اسید
$6.4 \cdot 10^{-5}$	$\text{HC}_6\text{H}_5\text{O}$	بنزویک اسید،
$4.3 \cdot 10^{-7}$	$\text{H}_2\text{CO}_3, \text{K}_1$	کاربونیک اسید
$5.6 \cdot 10^{-11}$	$\text{HCO}_3^-, \text{K}_2$	کاربونیکی آیون
$1.6 \cdot 10^{-4}$	HCOOH	فارمیک اسید
$1.9 \cdot 10^{-1}$	HIO_3	آیوډیک اسید
$7.5 \cdot 10^{-3}$	$\text{H}_3\text{PO}_4, \text{K}_1$	فسفوریک اسید
$6.8 \cdot 10^{-8}$	$\text{H}_2\text{PO}_4^-, \text{K}_2$	فسفوریک آیون
$1 \cdot 10^{-12}$	$\text{HPO}_4^-, \text{K}_3$	فسفوریک آیون
$2 \cdot 10^{-1}$	HC_2ClO_2	ترای کلورو اسټیک اسید

هر څومره چې د K_a قیمت لوړ وي په همغه اندازه اړوند تیزاب قوي دی؛ څرنگه چې په پورتنی جدول کې لیدل کېږي، ترې کلورو اسټیک اسید قوي او مونو هایدرو فاسفوریک اسید ډیر ضعیف تیزاب بلل کېږي. د القلیو ایونایزیشن او دهغوی د تعادل ثابت هم دتیزابونو او دهغوی د تعادل ثابت غونډي دي او ددین قاعدې څخه پیروي کوي، طبیعي ده، هر څومره چې د القلیو ایونایزیشن ثابت لوړ وي، په همغه اندازه القلي غښتلي وي. دڅو ضعیفو القلیو د ایونایزیشن د ثابت قیمتونه په (4-2) جدول کې لیکل شوي دي.

(4-2) شکل د څو ضعیفه القلي گانو د انفکاک ثابت

(K_b)	فارمول	القلي
$1.8 \cdot 10^{-5}$	$\text{NH}_3 + \text{H}_2\text{O}$	امونیا
$4.6 \cdot 10^{-10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2 + \text{H}_2\text{O}$	انیلین
$9.8 \cdot 10^{-7}$	$\text{N}_2\text{H}_4 + \text{H}_2\text{O}$	هایدرازین
$5 \cdot 10^{-4}$	$\text{CH}_3\text{NH}_2 + \text{H}_2\text{O}$	متیل امین

په اوبو کې د امونیا ایونایزیشن په لاندې ډول ترسره کېږي:



خړنگه چې اوبه یو ډیر ضعیف الکترولیت دي، په ډیره لږه اندازه ټوټه کېږي؛ پر دې بنسټ د $[\text{H}_2\text{O}]$ د هغو د غلظت څخه د تعادل په ثابت کې ترې صرف نظر کوي او هغه د K_b قیمت سره یو ځای کوي، نورې نایتروجن لرونکې القلی هم په ورته ډول په پام کې نیول کېږي. د پورتنیو کیمیاوي تعامل K_b داسې بنودل کېږي:

$$K_b = \frac{[\text{NH}_4^+][\text{OH}^-]}{[\text{NH}_3]}$$

مثال: د هایدروجن د ایون غلظت د $0.1\text{MCH}_3\text{COOH}$ محلول کې څومره دی؟

حل: د پورتنۍ پوښتنې د حل لپاره یعنې د هایدروجن د ایون د غلظت د پیدا کولو لپاره، لازمه ده تر څو پنځه (5) پړاو په پام کې ونیسو:

1- د استیټیک اسید د ټوټه کېدو د تعادلي معادلې لیکل:



2- د K_a د ښودونکي د اړیکې ښودل.

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-]}{[\text{HCH}_2\text{O}_2]} = 1.8 \times 10^{-5}$$



څخه د مخکې.

3- د استیټیک اسید د لومړني غلظت په پام کې نیولو سره په هغه باندې د ټوټه کېدو د عمليې د سرته رسولو څخه د مخکې.



4- د ټوټه کېدو د تعادل له حالت څخه وروسته د استیټیک اسید د غلظت بنودل که چېرې $x = [\text{H}^+] = [\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-]$ په پام کې ونیول شي، کېدای شي چې ولیکل شي:



غلظت 0.10M : مخکې د ټوټه کېدو غلظت

x : د تعادل په حالت کې غلظت

که چېرې د استیټیک اسید د تفکیک شوو ایونونو او نا تفکیک شوو آیونونو د غلظت قیمتونه په $K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-]}{[\text{HCH}_2\text{O}_2]}$ کې معامله کړو، د x قیمت (د تعادل په حالت کې د تفکیک شوو ایونو غلظت) د تعادل په حالت کې لاس ته راځي:

خړنگه چې د x قیمت د 0.1 پرتله ډیر کوچنی دی، په محاسبه کې د $(0.1 - x)$ په پام کې نه نیول کېږي: $\frac{x}{0.1} = 1.8 \cdot 10^{-5} \Rightarrow x = 1.3 \cdot 10^{-3} \text{ mol/L}$

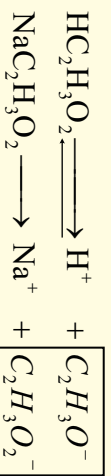
4-5: د ګډ ایون اغیزه (The Common Ion Effect)

لاندې اړیکه د استیټیک اسید لپاره د تودوخې په یوه ټاکلي درجه کې په پام کې ونیسئ:

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-]}{[\text{HCH}_2\text{O}_2]}$$

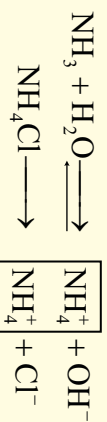


پورتنی اړیکه د استیک اسید د ټولو غلظتونو لپاره د کار وړ ده. کله چې تعادل د H^+ ، $C_2H_3O_2^-$ او $H_2C_2H_3O_2$ غلظت د بدلون له کبله ګډوډ شي، د سیستم دوه نور جزونه خپل غلظت داسې برابر وي چې د K_a قیمت ثابت پاتې کېږي او بدلون نه مومي؛ د بیلګې په ډول: که چېرې لږ څه زیاته اندازه د استیت مالګه په تعادلي محلول کې ور زیاته شي، نو د H^+ د ایون غلظت لږ او د $H_2C_2H_3O_2$ غلظت په محلول کې زیاتېږي چې د تعادل ثابت په خپل لومړني حالت کې پاتې کېږي. په سیستم کې د یو ایون زیاتول چې په همغه سیستم د شاملو ایونونو څخه د یو سره یو ډول وي، ((د ګډ ایون)) په نوم یادېږي، په پورتنۍ وړاندې شوي بیلګه کې د استیت ایون د ګډ ایون ډول دی، د دې آیون غلظت د H^+ د ایون لږ والی اود مخکني تعادل د pH د لوړولو لامل کېږي چې نوی تعادل منځ ته راځي؛ د بیلګې په ډول: که چېرې سودیم استیت په محلول کې ور زیات شي، د استیت د ایون غلظت په تعادلي محلول کې زیاتېږي، د دوی کیمیاوي معادلي په لاندې ډول بشودل کېږي:



که چېرې د استیک اسید او د سودیم استیت د ایونیزیشن معادلو ته په پام لرني سره سوچ وکړو، گورو به چې د هایدروجن د ایون غلظت لږ او د محلول pH لوړ شوی دی، که چېرې په استیک اسید محلول کې ورزیاته شوي اندازه د سودیم استیت مالګه تنظیم کړی شي، د pH د کنټرول لامل کېږي، په ډیرو کیمیاوي عملو کې د pH دقیق کنټرول خورا زیات اهمیت لري، د pH د کنټرول بنسټ ګډوډ ایون تشکیلوي.

د یوې ضعیفې القلي په اوبلن محلول کې د ګډوډ ایون زیاتول د pH د قیمت د بنسټه کېدو لامل په محلول کې کېږي؛ د بیلګې په ډول: که چېرې د NH_4Cl مالګه د NH_3 په محلول کې زیاته شي، د OH^- غلظت او همدا رنگه د pH قیمت ټیټېږي:



4-6: په کیمیاوي تعادل کې محاسبي

مثال: د H^+ ایون غلظت او د استیک اسید د $0.1M$ محلول pH په داسې حال کې چې د استیت د ایون غلظت وروسته د سودیم استیت د زیاتولو له کبله، $0.1M$ ته ورسېږي، محاسبه کړئ.

حل:

1- لومړی د هغوی تعادلي معادله لیکو، باید په پام کې وي چې $H_2C_2H_3O_2$ و $NaC_2H_3O_2$ د ایونیزیشن کیمیت سره یو نه دي. د سودیم استیت مالګه ډیره غټېلې (قوي) الکترولیت دی، بشپړ ایونیز کېږي:

- 1- $HC_2H_3O_2 \rightleftharpoons H^+ + C_2H_3O_2^-$
 - 2- لومړي تعادلي غلظت - x
 - 3- دویمي تعادلي غلظت - $(0.1-x) \text{ mol/L}$
 - 4- دریمه تعادلي غلظت - x
- $$K_a = \frac{[H^+][C_2H_3O_2^-]}{[HC_2H_3O_2]} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

دا چي د اسيتيک اسيد څخه د اسيتات د ايون توپه شوي اندازه ډيره لږه ده او هغه په X بنودل شوي ده، کيدای شي چي د X د جمع او تفریق کول د معادلي په دواړو خواوو کي له پامه وغورځول شي:

$$\frac{x}{0.1} = 1.8 \cdot 10^{-5} \Rightarrow x = 1.8 \cdot 10^{-6}$$

$$\Rightarrow [H] = 1.8 \cdot 10^{-6} \Rightarrow pH = -\log(1.8 \cdot 10^{-6})$$

$$pH = 5.75$$

څرنگه چي ليدل کيږي د H^+ د ايون اغيزه د $1.3 \cdot 10^{-8}$ څخه $1.8 \cdot 10^{-6}$ ټيټه شوې ده. مثال: د NH_3 د ايزوايزيشن ثابت په اوبو کي د $1.8 \cdot 10^{-5}$ دی.

الف - د OH^- د ايونو غلظت او د امونيا د مرکب د $1.0M$ محلول pH ترلاسه کړئ.

ب - د OH^- د ايون غلظت او pH د امونيا (NH_3) د مرکب $1.0M$ محلول کي محاسبه کړئ کوم چي په هغه کي $0.1mol$ او NH_4Cl ورزيات شوي وي.
حل: الف



2 - لومړی تعادلي غلظت- $1.0 - x$ x x

$$3 - K_b = \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_3]} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

$$4 - \frac{x^2}{1.0 - x} \cong \frac{x^2}{1.0} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

$$x^2 = 1.8 \cdot 10^{-5} = 18 \cdot 10^{-6} \Rightarrow x = 4.2 \cdot 10^{-3}$$

$$\Rightarrow [OH] = 4.2 \cdot 10^{-3} mol/L \Rightarrow pOH = -\log(4.2 \cdot 10^{-3}) \Rightarrow$$

$$pOH = 2.38$$

$$pH + pOH = 14$$

$$pH = 14.00 - 2.38 = 11.62$$

$$pH = 11.62$$

د ب د جز حل: څرنگه چي NH_4Cl په اولين محلول کي په بشپړ ډول (100%) توپه کيږي؛ نو د NH_4^+ ايون د $0.1mol$ اندازه په محلول کي زياتيږي:



غلظت: لومړی غلظت 0 0

توازني غلظت: لومړنی تعادل x x

دويم تعادل: $(1.0 - x)$ $(x + 0.1)$ x

$$\frac{(x)(x+0.1)}{(1.0-x)} = \frac{(x)(0.1)}{1.0} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

$$x = 1.8 \cdot 10^{-4} \Rightarrow [OH^-] = 1.8 \cdot 10^{-4} \text{ mol/L}$$

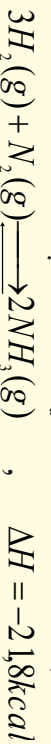
$$pOH = -\log(1.8 \cdot 10^{-4}) \text{ mol/L} = 3.74$$

$$pH = 14.00 - 3.74 = 10.26$$

$$pH = 10.26$$

4 - 7 : د امونیا په تولید کې د کیمیايي تعادلو د رعایتولو اهمیت

په ننني صنعت کې امونیا ډیره با اهمیت ماده ده چې د کیمیايي سرو په جوړولو، چاودیدونکو موادو او په نورو کیمیايي صنعتونو په برخوکې ورڅخه کار اخیستل کېږي، کیمیا پوهانو کوشن کړېدئ چې دا ماده د نایټروجن او هایدروجن دنیځ پر نیځ تعامل په واسطه لاس ته راوړي، لومړني عالم چې وکولای شو، د نایټروجن او هایدروجن د نیځ پر نیځ تعامل په واسطه امونیا په لاس راوړي، د جرمني عالم هابر (Haber) دی؛ نو له دې کبله دا تعامل د هابر په نوم یادېږي، دا تعامل د تعادلي تعامل له جملې څخه دی:



که چېرې د امونیا NH_3 د تولید په عملیه کې سیستم ته ډیره تودوخه ورکړل شي، تعادل کین لورته یعنی د N_2 او H_2 د گازونو په جوړېدو بدلون مومي، اړتیا ده چې د امونیا په صنعتي تولید کې کوشش وشي ترڅو د تعامل د تعادل لوری او جهت تر ډیره باید له بڼې خوا ترسره شي، دې مطلب ته د رسیدلو لپاره لازمه ده چې ترڅو په سیستم باندې فشار ډیر او د تودوخې اندازه لږه کړل شي. په صنعت کې د هابر مشهور عملیه (Haber Process) موجه ده او د دې تولید لپاره ډیره مناسبه تودوخه د امونیا د زیات تولید لپاره $500^\circ C - 400^\circ C$ او فشار د 200 atm په شاوخوا کې ټاکل شوی دی. لاندې جدول د فشار او تودوخې د درجو کمیټونه چې په تولیدي دستګاو کې د امونیا د تولید لامل ګرځي، ښودل شوي دي. په دې دستګاه کې د نایټروجن او هایدروجن د گازي شتون په نسبت دی.

(4 - 3): د فشار او تودوخې اغیزه د امونیا د جوړېدو لومړنیو مواد باندې

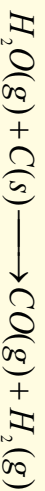
	د امونیا دولي سلیره په تعادلي مخلوط کې		د تعادل ثابت په $\text{mol}^{-2} \cdot \text{L}^2$	تودوخه په $^\circ C$
	100atm	1atm		
1000atm	100atm	1atm	$\text{mol}^{-2} \cdot \text{L}^2$	$^\circ C$
98	82	51	650	209
80	25	4	0.5	467
13	5	0.5	0.014	758

که چېرې د امونیا د تولید تعامل په عادي تودوخه او فشار کې ترسره شي، نو په زرگونو کالونه به تېر شي، ترڅو

تعداد د اونیاد صنعتی تولید په لور بهیر ومومي؛ خو د تودوخې د درجې زیاتوالی تر $500^{\circ}C$ پورې او اغیزمن فشار تر 200atm پورې دی، تعداد ته چټکتیا ورکوي او د اونیاد تولید څه ناڅه 17% په لږ وخت کې ترسره کېږي؛ نو N_2 او H_2 چې تعامل نه دی کړي، دکاږي اونیاد (NH_3) مایع شوی نه ده، بیرته د تولید څرخ ته وردننه کېږي چې په همدې لاره د اونیاد (NH_3) د تولید عمیله تریاڼه ترسره کېږي.

آلماني مشهور کیمیا پوه فرانس هابر (1868-1934) دکاږل پوښ په نوم بل عالم سره یوځای د نیول جایزه په 1918 کال تر لاسه کړه، دوی اونیاد د نایتروجن او هایډروجن د گازونو د تعامل له کبله لاس ته راوړه. المانیانو په 1913 کال کې اونیاد لاس ته راوړه او د هغې څخه یې چاودیدونکي توکي جوړکړل چې د

هغوی لپاره په لومړی نړیوال جنگ کې دکامیای امکان امید بخښونکی وو. د اونیاد د جوړیدو لپاره د نایتروجن گاز د مایع هوا د پرله پسې تقطیر په واسطه او هایډروجن یې د تود سور شوي کاربن څخه د اونیو دبراسونو د تیرولو په واسطه لاس ته راوړ:



همدارنگه هایډروجن کیدای شي چې د خامو نفتو دپرله پسې تقطیر په واسطه په لاس راوړل شي.

په صنعت کې اونیاد د تودوخې $550^{\circ}C$ ، 350atm فشار او د اوسپني د اکساید یا MgO او Al_2O_3 په شتون کې لاسته راوړل شي.



فرانس هابر

د څلورم څپرکي لنډيز



- د نیتروجنات کیمیایي تعاملونه چې په طبیعت کې ترسره کېږي، رجعي (بیرته گرځیدونکي) دي.
- تعداد په فریکي عملیو اوکیمیایي تعاملونو کې ترسره کېدلای شي.
- د براس کیدو په پایله کې په لومړی سر د اونیو مالیکولونه د براس په ډول چې گاز هم ویل کېږي د سرپټ لوښي فضا ته دننه کېږي او د یو ټاکلی وخت په تیریدو یو بل سره ډگرکوي او بیرته متراکم کېږي چې په پایله کې بیرته په مایع بدلېږي.
- په کیمیایي تعامل کې د لیدلو وړ او روښانه معتبر شواهد د تعادل حالت په ترسره کیدو کې نه لیدل کېږي، دا حالت په خپل سر بدلونونو په پایله کې منځته راځي.
- په تعامل کې د تعامل کورونکو د یو جز د تعامل چټکتیا د هغه د فعاله کتلې سره نېغ پرنېغ تناسب لري.
- د چټکتیاو او د غلظت د ثابتونو مساوي والي تر هغه وخته پورې په خپل ځای پاتې کېږي چې کوم عامل تعادل گډوډ نه کړي. اغیزمن عوامل د غلظت بدلون، فشار، دتودوخې درجه اوکناست دي چې د تعادل د گډوډیدو لامل گرځي.
- که چېرې کوم عامل د یو سیستم د تعادلي حالت د گډوډیدو لامل شي سیستم په هغه لور خوځي چې د مزاحم د عمل سره مخامخ نه وي او د هغه اغیزه لږې او یا یې لږه کړي. په دې ترتیب په یاد شوي سیستم کې یو نوی تعادل منځ ته راځي.

- تیزابونه، قلوی او مالګې په اوبلن محیط کې تعامل کوي چې په اوبلن محیط کې دا مرکبونه پوره کېږي او هغوی ترمنځ مخامخ کیمیايي عمل دتعاملونو لامل ګرځي.
- په سیستم کې د یو ایون زیاتول چې په هماغه سیستم کې د شاملو ایونونو څخه د یو سره یې یو ډول وي، ((د ګډ ایون)) په نوم یادېږي.
- که چېرې د NH_3 د تولید په عملیه کې سیستم ته ډیره تودوخه ورکول شي، تعادل کین لورته یعنې د N_2 او H_2 د ګازونو په جوړېدو بدلون مومي.

د څلورم څپرکي پوښتنې

1 - د PCl_5 یوه ټاکلې اندازه په یو لوښي کې چې $12dm^3$ حجم ولري، تر $270^\circ C$ پورې تودوخه ورکړل شي: $PCl_5(g) \rightleftharpoons PCl_3(g) + Cl_2(g)$ شې که چېرې په لوښي کې د تعادل په حالت کې $0.21mol$ PCl_3 ، $0.32mol$ PCl_5 او $0.32mol$ Cl_2 پاتې شوی وي، د تعادل ثابت یې محاسبه کړئ.

جواب: $K_c = 0.040$ دی

- 2 - لاندې تعادلي معادلې په پام کې ونیسئ
- $3O_2(g) \rightleftharpoons 2O_3(g)$, $\Delta H = positive$
 - $H_2(g) + I_2(g) \rightleftharpoons 2HI(g)$, $\Delta H = positive$
 - $2SO_2(g) + O_2(g) \rightleftharpoons 2SO_3(g)$, $\Delta H = negative$
 - $CH_2=CH_2(g) + H_2(g) \rightleftharpoons CH_3-CH_3$, $\Delta H = negative$

الف - د تودوخې ددرجې زیاتوالی، کیمیايي تعادل کوم لورته بدلوي؟

ب- د پورتنیو معادلو څخه دکومې یوې تعادلي حالت د مجموعي فشار د زیاتوالي په بهیر کې بدلون نه کوي؟

3 - HI یو مول د تودوخې په ثابت ډګره کې په یو لوښي کې اچول شوی دی، د تعادل د حالت د ترسره کېدلو وروسته و مومي چې $0.1mol$ ایوډین په لوښي کې تشکیل شوي دی ثابت تعادل، K_c محاسبه کړئ.

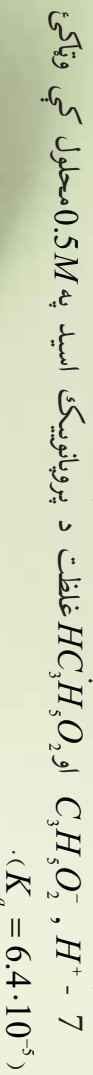
جواب: $K_c = 0.0125$.

4 - دلي شانلېه قاعده بیان او د هغه صنعتي کارونې ځایونه معرفي کړئ.

5 - $2A(g) \rightleftharpoons 2B(g) + C(g)$ ګازی تعادل په پام کې ونیسي؟ د A څلور موله په مصرف رسېدلي دی چې د C مرکب $1.0mol$ په فلاسک کې جوړ شوی دی، د تعادل ثابت یې محاسبه کړي.

- 6 - د لاندنیو تیزابونو د ایونایزیشن ثابت درکړل شوی دی:
- بنزویک اسید (*Benzoic acid*) $6.4 \cdot 10^{-5}$
 - نایترس اسید (*Nitrous acid*) $4.5 \cdot 10^{-4}$
 - فارمیک اسید (*Formic acid*) $1.6 \cdot 10^{-4}$
 - کلورس اسید (*Chlorous acid*) $1.1 \cdot 10^{-2}$
 - هلیپروبرومس اسید (*Hypobromous acid*) $2.1 \cdot 10^{-9}$

درک شوي تيزابونه د قوت د زيات والي پر بنسټ توپير کړئ.

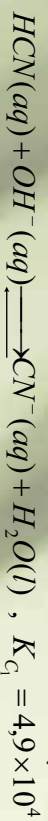


فکتورنو اغيزي پر دې معادلي باندې روښانه کړئ.
 A- د کتلست استعمال

B- د تودوخي درجي زياتوالي

C- د تعامل د لوبني د حجم لږ والي

9 - لاندې کيمياوي معادلي د هغوی د تعادل د ثابتونو سره د رکړل شوي دي:



د لاندې معادلي د K_c قيمت د پورتنيو ورکړ شوو قيمتونو په پام کي نيولو سره محاسبه کړئ:



10- رجعي او غير رجعي تعاملونه څه ډول تعاملونه دي؟ هغه تجربه وښيي چې تعامل يې رجعي وي.

11- يو محلول $0.02mols$ $NaCHO_2$ او $0.05M$ $HCHO_2$ څخه جوړ کړئ، دمحلول حجم

يو ليتر دی ، خيال وکړئ چې د محلول په حجم کي هېڅ بدلون نه دی راغلی ، د H^+ د ايون غلظت په محلول

$$K_a = 1.6 \cdot 10^{-4}$$

12- پروپانويک اسيد ($HC_3H_5O_2$, Propanoic acid) په $0.5M$ محلول کي ټوټه کيدل 0.72%

دي ، د دې تيزاب د ټوټه کيدلو ثابت څومره دی ؟

13- فرض يې کړئ چې په لاندې درکړل شوو محلولونو کي 100% جلاوالی ترسره شوی دی ، pH او

pOH يې محاسبه کړئ:

14- د لاندې جدول تش ځايونه په اړوندو څو لوبونو باندې ډک کړئ:

pOH	pH	$[OH^-] \text{ mol/L}$	$[H^+] \text{ mol/L}$	تيزاب يا القلي
		$1.0 \cdot 10^{-7}$		x
				$0.01N NaOH$
			$7.0 \cdot 10^{-4}$	x
12.4				x

د تيزابونو او القليو اوبلن محلولونه



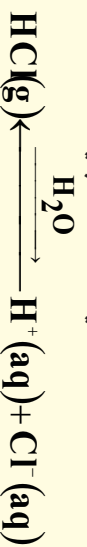
ساینس پوهانو په ډیرو پخوا وختونو کې د کیمیاوي تګروبو پریکتنو د تیزابونو او القلیو او د هغوی د خواصو سره بللنیا تر لاسه کړي ده، کشف کړی یې ده چې تیزابونه تریو خوند لري، د ځینو ښودونکو رنگ ته بدلون ورکوي؛ د بیلګې په ډول: د شنه لشمس رنگ په سور تبدیل وي. د تیزاب (*acid*) کلمه د لاتیني کلمې اسیدوس (*Acidic*) څخه اخیستل شوی ده او د اسیدوس د کلمې لغوي معنی (تریو) دي. القلی مرکبونه تریخ خوند لري او د القلیو اوبلن محلول ښوینده حس کېږي. د القلی (*base*) کلمه د پخواني انګلیسي کلمې (*debas*) چې د لږ والي او کموالي معنی لري، اخیستل شوي ده، په ریښتیا، کله چې تیزابونه او القلی په یو ټاکلی نسبت یو د بل سره مخلوط شي، قلوي د تیزابونو اندازه په اړوند اوبلن محلولونو کې ټیټ وي چې د همدې (*debas*) کلمې سره سمون لري. په دې څپرکي کې زده کوو چې تیزابونه او القلی پوهانو څه رنگه تعریف کړي دي او یو د بل څخه څه توپیر لري؟

څه ډول کولای شو ضعیف او قوي تیزابونه او القلی یو د بل څخه جلا کړو؟ *pH* څه مفهوم لري؟ د تیزابونو او القلیو د اوبلن محلولونو *pH*، k_a او k_b څه رنگه محاسبه کېږي؟

5- 1 : د تیزابونو او القلیو تعریف

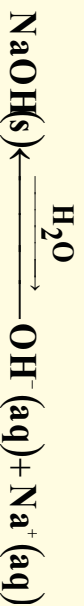
1- 1 د تیزابو او القلیو تعریف د سوانت ارهینوس (Svant Arrhenius) له نظره

په تیرو زمانو کې کیمیا پوهانو د تیزابونو او القلیو خواص د هغوی د مالیکولي جوړښت او ترکیب ته نسبت ورکړی دی. د ارهینوس د نظريې پر بنسټ، تیزابونه هغه مرکبونه دي چې د هغوی په اوبلن محلول کې د هایدروجن ايون (H^+) او القلي هغه مرکبونه دي چې د هغوی په اوبلن محلولونو کې د هایدروکساید ايون (OH^-) تولید پېږي؛ د بیلګې په ډول: که چېرې د هایدروجن کلوراید ګاز په اوبو کې حل شي، د H^+ او Cl^- په ايونونو جلا کېږي یا په بل عبارت د H^+ او Cl^- هایدروجن شوي ايونونه تولیدېږي:



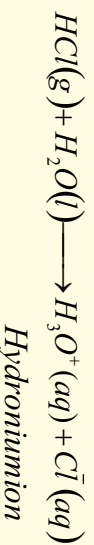
د هایدروجن کلوراید (HCl) اوبلن محلول د هایدروکلوریک اسید (*Hydrochloric Acid*) په نوم یادېږي. د (HCl) ډیر غلیظ اوبلن د 37% په شاوخوا کې محلول دي.

سodium هایدروکساید ($NaOH$) د ارهینوس د القلیو یوه بیلګه ده، کله چې سوډیم هایدروکساید (*Sodiumhydroxide*) په اوبو کې حل شي، د اوبو سره د تعامل په پایله کې Na^+ او OH^- په ايونونو جلا کېږي:



2- د تیزابونو او القلیو تعریف د برونستېډ – لوري (Bronsted-Lowry) پر بنسټ

په 1923 کال کې دنمارکي کیمیا پوه جو هانس برونستېډ (*JohannesBronsted*) او انګلیسي کیمیا پوه توماس لوري (*Thomas Lowry*) د تیزابونو او القلیو لپاره جامع او بشپړه تعریف د هغوي الکتروني او مالیکولي جوړښت په پام کې نیولو سره وړاندې کړ، د برونستېډ- لوري د تعریف پر بنسټ هره پړوتون ورکوونکي توکي تیزاب او هر پړوتون اخیستونکي توکي د القلي څخه عبارت ده؛ د بیلګې په ډول: د (H^+) او اوبو سره د تعامل په پایله کې د هایدرونیوم ايون (H_3O^+) تشکیلېږي چې HCl پړوتون (H^+) ورکوونکي او H_2O پړوتون (H^+) اخیستونکي توکي ده، د هایدرونیوم ايونونه په بیچلي شکل $H_4O_4^+$ او یا $H_2O_4^+$ هم جوړېږي، د برونستېډ- لوري د تعریف او نظريې پر بنسټ اوبه القلي او HCl تیزاب دي:



دا تعریف نه یوازې د اوبلن محلولونو په چاپېریال کې؛ بلکه د هغوی څخه د باندې هم د تطبیق وړ دی؛ د بیلګې په ډول: که چېرې مونږ د HCl ګاز تعامل د NH_3 د ګاز سره د څیړني لاندې ونیسو، ګورو چې HCl پړوتون (H^+) یې له لاسه ورکړی او NH_3 اخیستی؛ نو HCl پړوتون ورکوونکي او NH_3 د برونستېډ- لوري له نظره القلي عمل یې ترسره کړی چې په پایله کې د اونیوم کلوراید (NH_4Cl) جامده مالګه یې جوړه کړې ده:

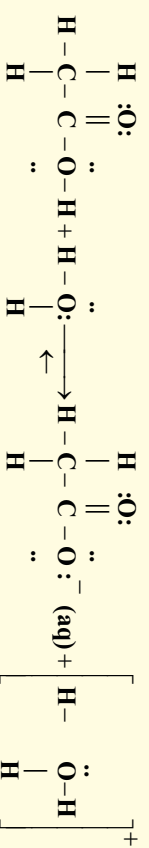


د تیزابونو او القلیو جوړه یز جوړي: د برونستېډ د تیزابونو او القلیو د تعریف پر اخیستیا را ښيي چې تیزابونه پړوتون ورکوونکي توکي او القلي پړوتون اخیستونکي توکي دي. د هر تیزاب ايون د هغی اړونده



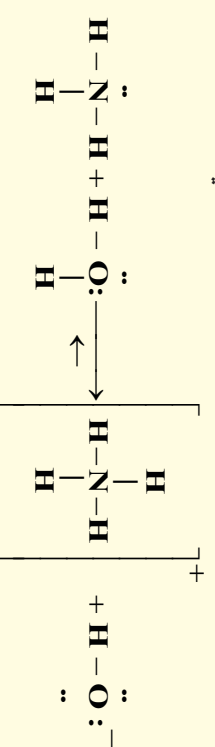
جوړه يزه (مزوجه) القلی ده او که چیرې یو تیزاب خپل پروتون د لاسه ورکړي، د هغه اړونده مزوجه القلی لاسته راځي. که چیرې یو جوړه يزه القلی (مزوجه القلی) د هایدروجن آيون جذب کړي؛ نو د هغه جوړه يز (مزوج) تیزاب لاسته راځي.

د برونسټيټ د نظريې پرنسټ هر تیزاب مزوجه القلی او هر القلی خپل مزوج تیزاب لري؛ د بیلگې په ډول: د Cl^- آيون د HCl د تیزاب مزوجه القلی او H_2O د H_3O^+ د تیزاب مزوجه القلی ده. د اسټيک اسید $CH_3 - COOH$ مزوجه القلی $CH_3 - COO^-$ آيون دی چې په لاندې ډول ښودل کېږي:



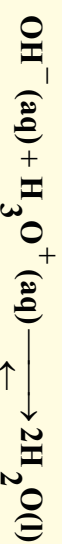
د مزوجی القلی فورمول تل د هایدروجن اټوم او یا یو یا څو منفي چارجونه لري، همدارنگه د مزوج تیزاب فورمول یو یا څو مثبت چارجونه لري.

په پورتني معادلي کې دوه جوړي مزوجه القلی او مزوج تیزاب په 1 او 2 نمبر ښودل شوي دي. د اسټيټ آيون (CH_3COO^-) د اسټيک اسید (CH_3COOH) مزوجه القلی ده. د برونسټيټه تعريف مونږ ته اجازه راکوي چې ترڅو امونیا ته یو القلی مرکب ووايو؛ ځکه دا مرکب پرتون اخیستلی شي:



دلته NH_4^+ آيون تیزاب او د NH_3 القلی مزوج دی او OH^- د H_2O مزوجه القلی ده، په پام کې ولری چې هغه اټومونه کېدای شي د برونسټيټه القلی ومنل شي کوم چې جوړه ازاد الکترونونه ولري او د H^+ آيون په خپل ځان وښلوي.

په لنډ ډول که چیرې $NaOH$ ته پام وکړو، خیال به وکړو چې دا مرکب القلی نه ده؛ ځکه نه شي کولای پروتون په خپل ځان وښلوي؛ څرنگه چې $NaOH$ یو الکترولیت دی او د محلول په حالت په بشپړه توګه ایونایزیشن کېږي؛ څرنگه چې د یو قوي القلی او پروتون اخیستنکی په ښه عمل کړي؛ پردی بنسټ د برونسټيټ یوه القلی ده:



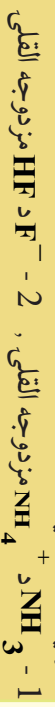
پردی بنسټ کله چې مونږ $NaOH$ او نورو هایدروکسایدونه القلی بولو نو په رښتیا چې مونږ د OH^- ډګروپ شتون په دوی کې خیال کوو کوم چې د ایونایزیشن څخه یې منځ ته راځي.

مثال: په لاندې تعامل کې چې امونیا او دهایدروجن فلوراید په منځ کې ترسره کېږي، د تیزاب او القلیو مزوجی جوړې و ټاکي:



حل او پایله اخیستنه

خړنگه چې NH_3 د NH_4^+ په نسبت د هایدروجن یو اټوم او یو مثبت چارج لږ لري او همدارنگه د F^- ایون له HF په نسبت د هایدروجن یو اټوم لږ خو یو منفي چارج یې زیات دی؛ نو پردی بنسټ د هغوی مزدوجی جوړی عبارت دی له:



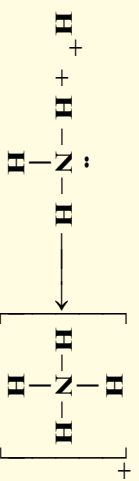
تمرین: د تیزاب او القلیو مزدوجی جوړی په لاندی تعامل کی وینایی:



د هایدرونیس د ایون (H_3O^+) فورمول رابښي، چې دا ایون دیو مالیکول اوبو او له یو هایدریت شوې پروتون څخه جوړ شوی دی او پروتونونه کولای شي چې د اوبو زیاتو مالیکولونو سره یو ځای او بیچلي مالیکولونه جوړ کړي، د دوی بیلگه کیدای شي چې H_2O^+ او H_3O^+ وړاندی شي؛ خو مونږ تل د هایدرونیس ایون په کار وړو. د آسانی او آسانتیاوې لپاره په محاسبو کې د هایدریت شوې ایون پر ځای، H^+ او یا H_3O^+ لیکي. تل د محلولونو د غلظت په ښودلو کې د H^+ ایون یا H_3O^+ لیکل شوي دي.

3- د تیزابونو او القلیو تعریف دگیلبرت نیوتن لیویس (G.N.Lewis) د نظر پر بنسټ

په تیرو درسونو کې د تیزابونو او القلیو خواص د برونسټیټ د نظر پر بنسټ بیان شوی دی، د برونسټیټ له نظر د هایدروکساید ایون او امونیا (دواړه) القلی دی:



خو هغه اټوم چې الکترون له لاسه ورکوي، ازادی الکترونی جوړی لري، دا ځانگړتیاوي د NH_3 او OH^- او نور توکوسره سمون لري چې د تیزابونو او القلیو لپاره د برونسټیټ تعریفونو پر بنسټ شوي دي. امریکایي کیمیا پوه د لیویس (G.N.Lewis) په نوم په 1922 کال د تیزابونو او القلیو لپاره دلاندی تعریف وړاندیز وکړ:



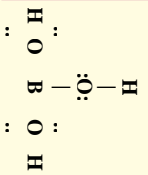
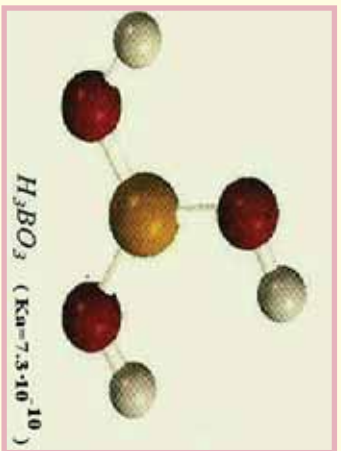
(5 - 1) شکل د لیویس د تیزاب - القلیو تعامل (دامونیا تعامل د بورون ترای فلوراید سره)

القلی هغه توکی دي چې کولای شي خپل ازاد جوړه الکترونونه د لاسه ورکړي او تیزابونه هغه توکی دي چې د نورو توکو ازاد جوړه الکترونونه ځانته واخلي؛ د بیلگې په ډول: د امونیا د پروتونیشن په عملیه کې د امونیا مالیکول د القلی په توگه عمل کړی دی کوم چې دلیویس تعریف سره سمون لري او خپل جوړه الکترونونه یې پروتون H^+ ته کوم چې دلیویس له نظر له تیزاب په توگه عمل کوي، له لاسه ورکوي. د لیویس له نظره، د تیزاب او القلیو تعامل چې د جوړه الکترونونو په

اڃيستلو او ورڪولو ترسره ڪيڀري، ۽ مالاڳي او اويوڊمنجڻهه رائلو لامل نه ڳرڻي.

د القليو او تيزابونو تعريف د ليوس له نظره، نورو عملو د تعريفونو په نسبت ڇير په ڪارول ڪيڀري؛ ڇڪه د القليو او تيزابونو دتعامل په بهير ڪي، ڇو نوز تعاملونه هم ترسره ڪيڀري ڇي دا تعاملونه د نورو عملو د تيزابونو او القليو په تعريفونو کي شامل نه دي، د امونيا او بورون فلورايد تعامل د بيلگي په توڳه لاندی ڳورو:

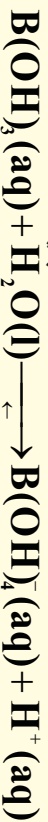
په نورو لوستونو کي مو وليدل ڇي د بورون (B) د عنصر اٽوم په BF_3 کي **sp² – hybrid** لري؛ خوددي عنصر **2p** تش اوربیتال د امونيا د آزاد جوړه الکترونونو په واسطه وڍ ڪيڀري؛ نو د ليوس د تعريف پر بنسٽ د BF_3 مرڪب يو تيزاب دي، سره له دي ڇي د هغه په تركيب کي د ايو نائيزيشن ورتون هم شتون نه لري. د يادولو وړه دا ڇي د H_3NBF_3 په مرڪب کي د نائيزوڄن او بورون په منځ کي يوه ڪوآرڊينيشن اڀرڪه شتون لري، ڇي د H_3NBF_3 په مرڪب کي د نائيزوڄن او بورون په منځ کي يوه ڪوآرڊينيشن اڀرڪه شتون لري.



د ليوس بل تيزاب بورڪ اسيد (H_3BO_3) دي، بورڪ اسيد (دا تيزاب ضعيف تيزاب دي ڇي د سترگو په منيڇلو کي ورڇه ڳه اڃيستل ڪيڀري) اوڪسي اسيد دي ڇي دجوړڻت فورمول يي په لاندی ڊول دي:

په پام کي موڙيسي ڇي بورونڪ اسيد په اويو کي نه ايو نائيزيشن ڪيڀري او د

H^+ ايون نه شي جوړولي، د اويو او بورونڪ اسيد تعامل په لاندی ڊول ترسره ڪيڀري:



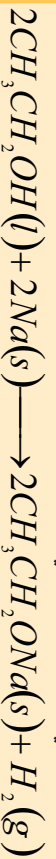
په دي تعامل کي ڇي د ليوس اسيد – قولي تعامل دي، بورڪ اسيد د هايڊروڪسايڊ ايون ڇي له اويو د ماليڪول ڇڻه لاسته راغلي دي، جوړه الکترونونه اخلي.

پر دي بنسٽ H_2O د ليوس القلي او CO_2 د ليوس تيزاب دي، په رائلو کي پراو ڪي د اڃيڄن د اٽوم ڇڻه يو پروتون د مثبت چارج لرونکی جلا ڪيڀري او په اڃيڄن باندی ڇي د منفي چارج لرونکی دي، ڇای نيسي ڇي په پاڻڪه H_2CO_2 حاصليڀري.



فعاليت

ايٽانول (*Ethanol*) ڇي يو عضوي اڃيڄن لرونکی مرڪب دي، د لاندی ڪيميائي معادلي سره سم د فلزي سوڊيم (Na) سره تعامل ڪوي، د تيزابونو د تعريف په پام کي نيولو سره نوموړی مرڪب د هايڊروجن ڊيولو اٽومونو ڇڻه ڪوم پوي ڇي د تيزابي هايڊروجن دي؟ د دي بيلگي ڇڻه ڇه، پاڻه اخلي؟

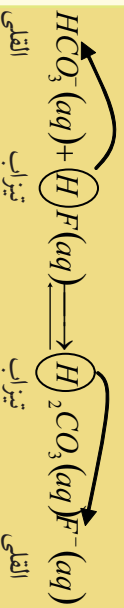


لومړی مثال: په لاندې تعاملونو کې د تیزاب او القلي نمونې وټاکئ:



حل: د برونسټيټ- لوری تعریف ته په پاملرنه چې تیزاب د پروتون ورکوونکی توکی او القلي د پروتون اخيستونکی توکی دی، په لومړي سر کې د وړاندې شوو (a) او (b) معادلو په دواړو خوا کې بېلېدپروتون ورکوونکي او پروتون اخيستونکي وپېژندل شي.

(a) د معادلي په ښي خوا کې HF او د معادلي په کښي خوا کې H_2CO_3 پروتون ورکوونکی دی، HCO_3^- او F^- د پروتون اخيستونکو له ډلو څخه دي، نو پردی بنسټ پروتون ورکوونکي او پروتون اخيستونکي ټاکلو، تيزابونه او القلي په نښه او نومونه يې د هغوی د فارمولونو لاندی ليکو:



په دې معادله کې H_2CO_3 او HCO_3^- همدا رنگه HF او F^- د تيزاب او القليو مزدوجي جوړې له يول سره دي.

(b) ډيپروټري (b) د معادلي په اړه هم (a) ته ورته د برونسټيټ - لوري تعريف په پام کې نيولو سره کيدای شي وليکل شي چې:

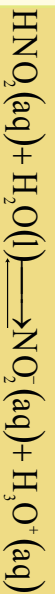


فعاليت: دلاندې کيميايي تعامل معادله په پام کې ونيسئ:



د معادلي په دواړو خواو کې تيزابونه او القلي نښانې کړئ او په همدې ترتيب ووليئ چې کوم تيزاب د القلي د مزدوج تيزاب په توگه معادلي په کښه خوا کې واقع شوی دی؟

دويم مثال: په لاندې کيميايي معادله کې د تيزابونو او القليو ډولونه او همدا رنگه د اړوند القلي مزدوج تيزاب او د اړوند تيزاب مزدوج القلي په نښه کړئ:



د برونسټيټ - لوري د تعريف پر بنسټ د تيزاب او القلي د ډول د ټاکلو په اړه څرنگه چې په پورتنيو مثالونو کې

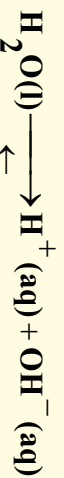


په پورتني مثال کې H_2O د HNO_2 تيزاب مزدوج القلي او H_3O^+ د H_2O القلي مزدوج تيزاب بلل کېږي. د يو تيزاب او يو القلي ځانگړتيا په لاندې ډول ده:

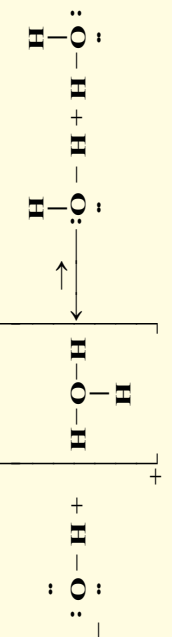
1. القلي يوه پروتون اخيستونکي ماده ده، يوازې د OH^- شتون د القليو يوازینی بيلگه کېدای نه شي.
2. تيزابونه او القلي نه يوازې د ماليکولونو په ډول ختی دی؛ بلکه د آيون په ډول هم دي.
3. د تيزابونو او القليو تعاملونه يوازې د اولنو محلولونو پورې تړلي او حصار کېدای نه شي.
4. ځينې مواد د نورو تعامل کوونکو توکو د ځانگړتياوې پرته کولی شي چې هم د تيزاب په توگه او هم د القليو په توگه عمل وکړي.

2- د اوبو تيزابي او القلي خواص

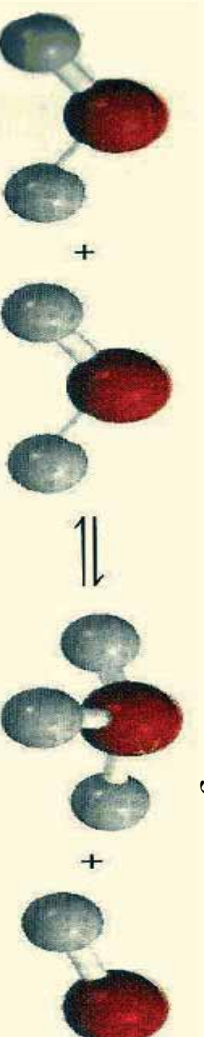
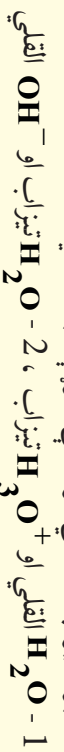
څرنگه چې پوهيرو، اوبه بڼه حل کوونکې ماده ده او د اوبو د ښو خواصو څخه يو دا دی، چې هم د تيزاب په توگه او هم د القلي په توگه ځان را ښيي، اوبه د امونيا (NH_3) سره په تعامل کې تيزابي خواص او د HCl او $COOH - CH_3$ سره تعامل کې د القلي خاصیت ښيي؛ خو د اوبو ايونيزيشن لږ او په جزبي ډول ترسره کېږي:



دې تعامل ته د اوبو خپل سره ايونيزيشن (auto ionization) وايي، د اوبو د تيزابي او القلي خاصیت د پوهيدلو لپاره، دا مرکب د تعريف په چوکاټ کې څيرو او د هغه په خپل سر ايونيزيشن گورو:



د اوبو د تيزاب او القلي مزدوجې جوړې عبارت دي له:



5- 2) شکل د اوبو ماليکولي موډل د ماليکولونو په منځ تعامل کې د هايډرونيو او OH^- د ايون جوړښت.

په اولنو محلولونو کې د تيزاب- القلي تعامل کې مو مطالعه کړل چې مهم کيمت د هايډروجن د ايون د غاښت څخه عبارت دی او په H^+ اوبه H_3O^+ په بڼه ښودل کېږي. د ماليکولونو په منځ کې يې د ايونيزيشن د معادلې د تعادل ثابت په لاندې ډول دی:

$$K_e = \frac{[H_3O^+][OH^-]}{[H_2O]}, \quad K_e = \frac{[H^+][OH^-]}{[H_2O]}$$

خرنگه چي اوبه په ټيټه کچه ايونيزيشن او د اوبو غلظت $[H_2O]$ تقريباً ثابت پاتې کېږي، پرې بنسټ د دوو

ثابتو د ضرب حاصل، د دريم ثابت سره مساوي دی:

$$K_w [H_2O] = K_w = [H^+][OH^-]$$

د تعادل ثابت K_w د اوبو د ايونې غلظت د حاصل ضرب د ثابت په نوم يا ډيري چي په ټاکلې تودوخه کې د H^+ او OH^- قيمت لاس ته راځي.

د تودوخې په $25^\circ C$ کې يو ليتر اوبه (55.5 mol/L) ايونيزيشن کېږي او په پايله کې $[H^+] = 10^{-7}$ mol/L او $[OH^-] = 10^{-7}$ mol/L حاصلېږي؛ نو:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-7} \text{ mol/L} \cdot 10^{-7} \text{ mol/L} = 10^{-14}$$

نوټ: په غير الکتروليت محلولونو او خالصو اوبو د تودوخې په $25^\circ C$ کې پورتنۍ اړيکه د تل لپاره صدق کوي:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

که چيرې وغواړئ د H^+ (H_3O^+) او ياد OH^- لس ايونونه په يو ليتر اوبو کې په يوه ثانيه کې پيدا کړئ، نو دوه کاله پرته په کوم ځينو کار وکړئ چې ترڅو د H^+ يو ايون په لاس راوړئ.

که چيرې په يوه محلول کې $[OH^-] = [H^+]$ وي، نوموړی محلول خنثي دی، خو که $[OH^-] > [H^+]$ وي، تيزابي محلول او که $[OH^-] < [H^+]$ وي، محلول قلبي دی. د $[H^+]$ او $[OH^-]$ غلظت يو د بل مزوج دي، د يو د غلظت په لږ والي، د بل غلظت ډير پري؛ خو بيا هم د دوی د ضرب حاصل 10^{-14} دی.

مثال: که چيرې $M = 10^{-6}$ وي د $[H^+] = 10^{-6}$ وي، د $[OH^-]$ د ايون غلظت به څومره وي؟

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

حل:

$$[OH^-] = \frac{10^{-14}}{[H^+]} = \frac{10^{-14}}{10^{-6}} = 10^{-8} \text{ M}$$

د پورته محاسبې پر بنسټ کولای شئ د ټولو محلولونو د $[H^+]$ او $[OH^-]$ غلظت محاسبه او په ټولو محلولونو کې يې په پام کې ونيسئ.

مثال: د خالصې کورني، امونيا په محلول کې د $[OH^-]$ د ايون غلظت $0.025M$ مولره دی په ذکر شوي محلول کې د $[H^+]$ د ايون غلظت محاسبه کړئ.

حل: خرنگه چي $[OH^-] = 10^{-14} = [H^+][OH^-] = K_w$ دی؛ نو:

$$[H^+] = \frac{10^{-14}}{[OH^-]} = \frac{10^{-14}}{[0.025]} = 4.0 \cdot 10^{-12}$$

ننځريه: خرنگه چي $[OH^-] < [H^+]$ څخه دی، د محلول محيط قلبي دی. مور په تيرو درسونو کې د

اوبو او امونيا په تعامل کې دا مطلب مطالعه کړي دی.

تمرین: د $[OH^-]$ د ايون غلظت د HCl په محلول کې محاسبه کړئ په هغه صورت کې چې په هغه کې د هايډروجن د ايون غلظت د $1.3M$ مولر سره مساوي وي.



5-3: pH د تیزابیت اندازه

خرنگه چې د $[H^+]$ او $[OH^-]$ د ایزونو غلظت په اوبلو محلولونو کې ډیر کوچنی دی؛ نو پردي بنسټ د هغوی څخه کار اخیستل ستونزمن دی، د حیاتي کیمیا د نمازې پوه زارین سن (Sorensen) په 1909 کال کې د یو ډیر ژبه ترون وړاندیز وکړ چې هغه pH دی:

pH (د محلولونو د هایدروجن د ایون وړتیا) د هایدروجن د ایون د غلظت (مول په یوه لیتر کې) منفي لوگارتم قیمت د هایدروجن د آیون وړتیا (pH) په یو محلول کې ده:

$$pH = -\log [H^+], \quad pH = -\log [H_3O^+]$$

د یو محلول pH ثابت د هغه مقداری کمیت دی.

نوټ: په یاد باید ولرئ چې د pH واحد $[H^+]$ 10 یا څو واحد پورې بدلون کوي. خرنګه چې د تودوخې په $25^\circ C$ کې pH په محلولونو کې د هایدروجن د ایون د غلظت د ښودلو ډیره ساده لاره ده؛ پردي بنسټ د غلظت د هر واحد په واسطه ټاکل کېدای شي:

$$\text{په تیزابي محیط کې } pH < 7, \quad pH > 10^{-7} M, \quad [H^+] > 10^{-7} M$$

$$\text{په القالي محلول کې } pH > 7, \quad pH > 10^{-7} M, \quad [H^+] > 10^{-7} M$$

$$\text{په خنثي محلول کې } pH = 7, \quad pH = 10^{-7} M, \quad [H^+] = 10^{-7} M$$

په یاد ولرئ چې دمحلول د pH جګوالی ډیر لږ دی.

د یو غلیظ تیزابي محلول pH منفي دی؛ د بیلګې په ډول د $2.0 M$ مولر HCl محلول pH 0.30- دی. په لابراتوارونو کې د pH محلولونو متر (pH-meter) آلي په واسطه اندازه کېږي چې په (5-3) شکل کې لیدل کېږي، د ځینو اړونده محلولونو د pH کمیتونه په (5-1) جدول کې ښودل شوي دي.

pOH (هایډروکساید د ایون د غلظت توان) pH ته ورته دی او د هایډروکساید د ایون د غلظت $[OH^-]$ د توان منفي لوگارتم څخه عبارت دی نو دی تعریف پر بنسټ لیکلای شو چې:

$$pOH = -\log[OH^-]$$

اوس د اوبو د ایوني غلظت د ضرب د حاصل ثابت ته په کتنې سره لیکلای شو چې:

$$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

د پورتنۍ معادلې د دواړو لورو منفي لوگارتم لاس ته راوړو:

$$-\log[H^+][OH^-] = -\log 10^{-14}$$

$$-\log[H^+] - \log[OH^-] = 14.00$$

$$-\log[H^+] + (-\log[OH^-]) = 14.00$$

د pH او pOH د تعریف پر بنسټ لیکلای شي چې:

$$pH + pOH = 14.00$$

پورتنۍ معادله موږ ته د $[H^+]$ او $[OH^-]$ د غلظت ترمنځ اړیکه روښانه کوي او د هغوی د پیدا کولو بله



شکل PH - متر (3 - 5)

(1 - 5) جدول د ځينو معمولي محلولونو pH

pH	نمونه	pH	نمونه
7.0	خالصی اوبه	-2.0 1.0	د معدني عصاره
7.35-7.45	وینه	2.4	د لیمو اوبه
7.4	اوبنګي	3.0	سرکه
10.6	دملګ مګنيزيم خوښا	3.2	د انګورو اوبه
11.5	کورني، امونيا	3.5	د نارنج اوبه
	په هوا کې اوبه د CO_2 سره تعامل کوي او H_2CO_3 لاس ته راځي.	-7.5 4.8	ادار
		5.5	د باران اوبه
		6.4-6.9	د خولي اوبه (لعاب)
		6.5	شيدې

ښکارونه: په يو محلول کې د هايډروجن دايون د غلظت د زياتوالي (د pH لوړ والی) په پايله کې د ايتايل الکول يو برخه په اسټيک اسيد تبديل او اکسيجن ماليکول د ايتايل الکول سره تعامل سرته رسوي.

عملي تمرين: نايټريک اسيد د دوآګانو او چاوډيدونکو موادو په توليد او فلتر کې په کارول کېږي؛ که چېرې د هغه د هايډروجن د ايون غلظت $0.76M$ مولره وي، pH يې لاس ته راوړئ.

لومړی مثال: د امريکا په شمال ختيځ منطوق کې د باران دټولو شوو اوبو pH، 4.82 دی، د دې اوبو د هايډروجن د ايون غلظت پيدا کړئ.

حل: او پايله اخيستل:

$$pH = -\log [H^+]$$

$$4.82 = -\log [H^+]$$

د معادلي د دواړو خواو د انټي لوگارتم د نيمو وروسته حاصلپړي چې:

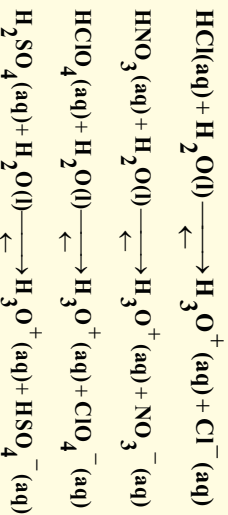
$$[H^+] = 10^{-4.82} M = 1.5 \cdot 10^{-5} M$$

بنکارونه: څرنگه چې د باران داوبو pH د 4 او 5 ترمنځ دی؛ پردي بنسټ $[H^+] = 10^{-4}$ - $10^{-5} M$ به د

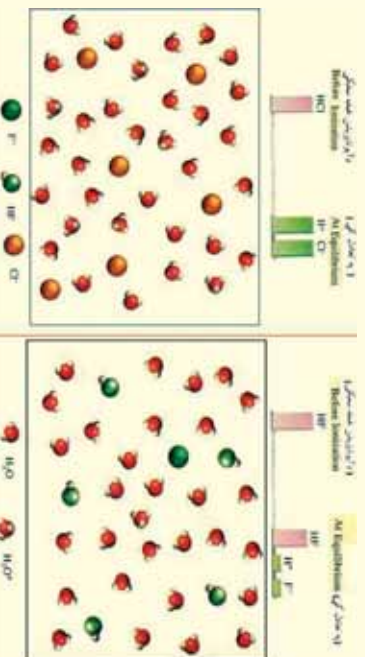
ترمنځ شتون ولري چې دمنلو وړدی.

4 - 5 : د تيزابونو او القليو قوت

قوي تيزابونه قوي الکتروليت هم دي چې د اقتصادي موخو لپاره له هغو څخه گټه اخيستل کېږي او څرنگه چې په (4 - 5) شکل کې ليدل کېږي په بشپړ توگه په اوبو کې ايونايښتن کېږي، ډير قوي تيزابونه د معديني تيزابونو د ډولونو څخه دي؛ د بيلگې په ډول: HCl ، HNO_3 ، H_2SO_4 او $HClO_4$ معديني تيزابونو ډولونو بيلگې دي:



په ياد ولری چې H_2SO_4 دوه پروټوني تيزاب دی، خو يوازې يو پرتون يې جلا کېږي چې په پورتنيو



4 - 5 شکل د غښتليو تيزابونو د ايونايښتن کچه لکه HCl (کين لورته) HF (ښي لورته).

کرښو کې روښانه شوي دي . د دې

تيزابو دويم پرتون په ستونزوسره

ايونايښتن کېږي. تيزابونه په بشپړه توگه

نه ايونايښتن کېږي.

د تيزابونو او القليو د بيلابيلو تعاملونو

د پرتلي له لارې، کيداى شي چې د

تيزابونو او القليو پرتلي جدول، د (5 -

2) جدول په شان ترتيب کړل شي:

(5 - 2) جدول د تیزابونو او القلی گانو نسبي پرتله

تیزاب	القلی مزدوج	دقوي دقوت زياتوالي
HClO ₄ (perchloric acid)	ClO ₄ ⁻ (perchlorateion)	دقوي دقوت زياتوالي
HI (hydroiodic acid)	I ⁻ (iodateion)	
HBr (hydrobromic acid)	Br ⁻ (brom ateion)	
HCl (hydrochloric acid)	Cl ⁻ chloateion)	
H ₂ SO ₄ (Sulphoric acid)	HSO ₄ ⁻ (hydrogenSulphateion)	
HNO ₃ (Nitric acid)	NO ₃ ⁻ (Nitrateion)	
H ₃ O ⁺ (hydr oniumion)	H ₂ O (water)	
HSO ₄ ⁻ (hydrogenSulphateion)	SO ₄ ²⁻ (Sulphate ion)	
HF (hydrofluoric acid)	F ⁻ (fluoridion)	
HNO ₂ (Nitrous acid)	HC - OO ⁻ (farmateion)	
HC - OOH (farmic acid)	CH ₃ - OO ⁻ (acetateion)	
CH ₃ - OOH (acetic acid)	CH ₃ - OO ⁻ (acetateion)	
NH ₄ ⁺ (ammonium ion)	NH ₃ (ammonia)	
HCN (hydrocyanic acid)	CN ⁻ (cyanateion)	
H ₂ O (water)	CN ⁻ (cyanateion)	
NH ₃ (ammonia)	NH ₄ ⁺ (ammonium ion)	

د تیزابي قوت زياتوالي

ضعيف تیزابونه

قوي تیزابونه



تیزاب

القلي

القلي

تیزاب

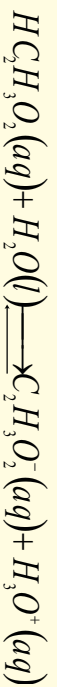


دا چې د تعامل رجعي توب ډیر لږ دی ، نو دهغه د رجعي توب حالت وکتور په معادله کې بنودل شوی نه وی، په بل عبارت، تعامل لږ څه په بشپړ ډول بڼې لورته ترسره کېږي او ویل کېږي چې HCl یو غښتلی تیزاب دی، د دې سره هم چې تعامل لږ څه په بشپړ توګه ترسره کېږي ، خو بیا هم د رجعي توب حالت یې په پام کې ونیسئ، په رجعي حالت کې د Cl^- آیون له H_3O^+ تیزاب څخه د پروتون اخیستلو له کبله د یو القلي په توګه عمل کوي.

5-4-1 : قوي او ضعيف تيزاب

د تیزابونو او یا القلیو په هکله د قوي او ضعیف اصطلاحات په پرتلیز ډول کارول کېږي. خو د H_3O^+ آیون په پرتلیز ډول لږ څه قوي تیزاب دی.

د سرکې د تیزابو ($HClH_3O_2$) آیونایزیشن (Ionization) په اوبو کې د ییلګې په توګه د دې موضوع په اړه د څیړنې لاندې نېسو:



تجربې او لایبرټواري آزمایشات ښکاره کوي چې په یو محلول کې د $0.1M$ د $HClH_3O_2$ د 1% په شاخوا کې د هغه مالیکولونه آیونایزیشن کېږي، دا پایله ښيي چې H_3O^+ د $HClH_3O_2$ په پرتله ډیر ضعیف تیزاب دی.

که چېرې تاسې د HF محلول هم په $0.1M$ غلظت سره په پام کې ونیسئ، وپه گورئ چې د هغه مالیکولونه د 3% په شاوخوا کې په اړونده اوبلن محلول کې جلا (*dissociate*) کېږي؛ نو په دې صورت کې ویل کېږي چې HF د H_3O^+ په نسبت ډیر ضعیف تیزاب دی؛ خو د $HClH_3O_2$ په نسبت ډیر قوي تیزاب دی، په پای کې نو تاسې څلور پورتنی تیزابونه د غښتیا پریکتن په لاندې ډول درجه بندئ، کولای شئ:



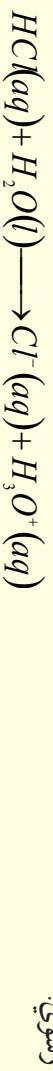
همدارنگه کېدای شي چې دا شان پرتلیز بهیر په H_2O او Cl^- او نورو القلیو کې هم تطبیق کړئ، په رښتیا چې غښتلی القلي د کمزورو القلیو په نسبت پروتون په اسانۍ په خپل ځان باندې نښلوي، د اوبو د قلیوالي غښتیا د Cl^- د آیون په نسبت ډیره ده؛ په دې معنا چې اوبه د Cl^- آیون په نسبت پروتون په ډیر اسانۍ اخیستلی شي، په رښتیا چې Cl^- د پروتون د جذبولو خاصیت لږ دی (که چېرې Cl^- د پروتون د ډیر جذب او اخیستلو میل درلودلې؛ نو HCl نه شو کولای چې خپل پروتون په اسانۍ سره د لاس څخه ورکړي) نو له همدې کبله تعامل په بشپړ ډول بڼې لورته ترسره کېږي او د محصولاتو (H_3O^+ او Cl^-) غلظت د تعامل کوونکو توکو د غلظت په نسبت څو ځلي ډیر دی:



5-4-2 : قوي او ضعيف القلي

تجربې ښيي چې تعامل د ضعیف القلي د جوړیدو په لور پر مخ ځي. د تعاملونو د پرتلی په واسطه، د القلیو بیلابیلې جوړې، د تیزابونو په شان د قوت پر بنسټ درجه بندې کولای شو. دا چې تیزابونه خپل یو پروتون په آسانۍ سره له لاسه ورکوي؛ همدارنگه ویلی شو چې قوي تیزابونو مزوجه القلي ضعیفه ده او په آسانۍ سره پروتون اخیستلی نه شي؛ نو پر دې بنسټ ویلی شو چې غښتلی تیزابونه د ضعیفه مزوجي القلي لرونکي

دي او غښتلي القلي د ضعيف مزوج تيزاب لرونکي دي. ناسي د (5-2) جدول څخه په گڼه اخیستنه د يو تيزاب او القلي د تعامل لوري وړاندوينه کولای شي. د يو قوي تيزاب او يوې قوي القلي د تعامل لوري تل د ضعيف تيزاب او ضعيفه القلي، په لور بهير مومي. د مخکني تعامل دياليدل او ليکل دا مطلب په ثبوت

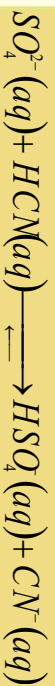


(رسوي):
ضعيف تيزاب ضعيفه القلي غښتلي القلي غښتلي تيزاب

مثال : د لاندي تيزاب او القلي تعامل په پام کي ونيسي:

$$\text{SO}_4^{2-}(aq) + \text{HCN}(aq) \rightleftharpoons \text{HSO}_4^-(aq) + \text{CN}^-(aq)$$
 ووايست تعامل په کومه خوانه زياتره ترسره کېږي؟

حل: که چېرې ناسي د (5-1) جدول په پاملرنې سره د HCN او HSO_4^- د دوو تيزابو غښتلتياوي يو له بل سره پرتله کړئ، په لاس به راوړئ چې HCN د HSO_4^- په پرتله ضعيف تيزاب دي او همدارنگه د القلي HSO_4^- د Cl^- په پرتله يوه ډيره ضعيفه القلي ده. له دې کبله تعامل په نارمل ډول له نبي لور څخه کيڼ لور ته بهير مومي:



غښتلي القلي غښتلي تيزاب ضعيف تيزاب ضعيفه القلي

تمرين: د لاند تعامل دبهير لوري دشاملو تيزابونو او القليو د نسبي قوت د پرتلي پر بنسټ وټاکئ د (5-1) جدول څخه په گڼه اخیستنه:

$$\text{H}_2\text{S}(aq) + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2^-(aq) \rightleftharpoons \text{HC}_2\text{H}_3\text{O}_2(aq) + \text{HS}^-(aq)$$

5-5 : د ضعيف تيزابونو جلاکيدل

څرنگه چې موليدل ډير تيزابونه ضعيف دي، ضعيف تيزابونه مونو پرتويک AH چې په اولينو محلولونو کې ايونايښن کېږي، مطالعه کړو:



په ډير ساده شکل:



د تيزابونو د ايونايښن د تعادل ثابت چې په K_a ښودل کېږي، د پورتنې ايونايښن په تعامل کې په لاندي ډول دی:

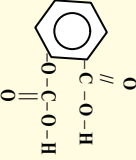
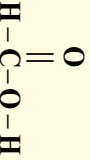
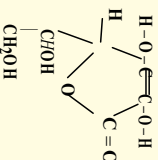
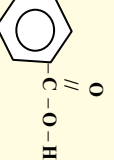
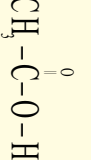
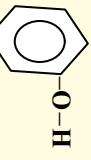
$$K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{A}^-]}{[\text{HA}]}$$

اوپا

د تودوخي په زياتوالي د AH تيزابي ځانگړتيا د K_a مقدار د کميته په واسطه ټاکل کېږي، په دې صورت کې د $[\text{H}^+]$ غلظت زياتېږي او د هغه د ايونايښن عمليه په ښه ډول ترسره کېږي، ضعيف تيزابونه په بشپړ ډول نه ايونايښن کېږي. (5-3) جدول د تيزابونو د ايونايښن ثابت (K_a) ښودل شوی دی. په ياد ولرئ چې د تيزابونو په اولينو محلولونو کې د تعادل ثابت بنسټيز فکتور دی.



(5-3) جدول د ځینو ضعیفو تیزابونو او د هغوی د مزدوجو القایو د تعادل ثابت د تودوخې په 25°C کې:

د تیزاب نوم	مالیکولي فارمول	جوړښت	K_b	مزدوجه القای	K_b
هیدروفلوریک اسید	HF	H-F	$7.1 \cdot 10^4$	F^-	$1.4 \cdot 10^{11}$
نایترس اسید	HNO_2	$\text{O}=\text{N}-\text{O}-\text{H}$	$4.5 \cdot 10^{-4}$	NO_2^-	$2.2 \cdot 10^{11}$
اسیتایل سالیسیلیک اسید (اسپیرین)	$\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_4$		$3.0 \cdot 10^4$	$\text{C}_9\text{H}_7\text{O}_4^-$	$3.3 \cdot 10^{11}$
فارمیک اسید	HCOOH		$1.7 \cdot 10^4$	HCOO^-	$5.9 \cdot 10^{11}$
سکاربیک اسید	$\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$		$8.0 \cdot 10^5$	$\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_6^-$	$1.3 \cdot 10^{10}$
بنزویک اسید	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$		$6.5 \cdot 10^5$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COO}^-$	$1.5 \cdot 10^{10}$
اسیتیک اسید	CH_3-COOH		$1.8 \cdot 10^5$	CH_3-COO^-	$5.6 \cdot 10^{10}$
هایدرو سیانیک اسید	HCN	H-C≡N	$4.9 \cdot 10^{-10}$	CN^-	$2.0 \cdot 10^5$
فینول	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COH}$		$1.3 \cdot 10^{10}$	$\text{C}_6\text{H}_5\text{CO}^-$	$7.7 \cdot 10^5$

په (5-3) جدول کې لیکل شوي تیزابونه، د ضعیفو تیزابونو ډولونه دي؛ خو د تیزابي ګروپونو ترمنځ د تیزابي خواصو ډیر بدلونونه لیدل کېږي؛ د بیلګې په ډول: د HF ($K_a = 7.1 \cdot 10^{-4}$) تقریباً یو نیم میلیون ځله د HCN ($K_a = 4.9 \cdot 10^{-10}$) زیات دي. کولای شو چې د تیزابونو د غلظت او یا د pH څخه

محاسبه کړو. د تيزابونو Ka او اصلي غلظت کولای شو چې د تيزابي محلولونو د ټولو اجزاو او دمحلونو نو د pH او تعادلي غلظت له لپاره په کار واچوو.

د غلظت د محاسبې لپاره کېدای شي چې دالاندې ټکو ته پاملرنه وشي:

1. لومړنی غلظت، د ټولو اجزاو ابتدايي تعادلي غلظت په يوه دوره کې روښانه کوي او X هغه ساده مجهول رقمونه دي چې د غلظت بدلونونه ښي.

2. په تعادلي شرايطو کې د ايونيزېشن د ثابت د ليکلو پرنسپت د Ka د اندازې په پام کې نيولو سره کولای شو چې د X قيمت لاس ته راوړو.

3. د X د قيمت دلاسته راوړلو لپاره دغلظت تعادل د ټولو اجزاو اوده محلول pH محاسبه کېږي. د تودوخي درجه د نوموړو محاسبو لپاره بايد $25^\circ C$ په پام کې ونيول شي.

لومړی مثال: د فارميک اسيد په $0.1M$ مولره محلول کې د نه ايونيز شوو ذرو غلظت محاسبه کړئ.
 حل: لومړی پړاو: څرنگه چې فارميک اسيد ($HCOOH$) يو مونو پروټونېک تيزاب دی؛ نو يو ماليکول يې ايونيز کېږي چې يو H^+ او يو آيون د $HCOO^-$ شېکلېږي، X او د $HCOO^-$ د تعادلي غلظت په توگه په مول في ليتر شوی؛ نو د $HCOOH$ تعادلي غلظت بايد د $0.1M - X$ سره مساوي وي؛ په دې صورت کې کولای شو د غلظت بدلونه داسې خلاصه کړو:

لومړنی	$HCOOH(aq)$	\rightleftharpoons	$HCOO^-(aq)$	$+ H^+(aq)$
د بدلون څخه وروسته	M	0.00	0.00	0.00
تعالل	$M - X$	$+ X$	$+ X$	$+ X$
M :	$0.100 - X$	$+ X$	$+ X$	$+ X$

$$K_a = \frac{[H^+][HCOO^-]}{[HCOOH]} = 1.7 \cdot 10^{-4}$$

دويم پړاو: له (5_3) جدول له مخې:

$$K_a = \frac{X \cdot X}{0.100 - X} = 1.7 \cdot 10^{-4}$$

$$\frac{X^2}{0.100 - X} = 1.7 \cdot 10^{-4}$$

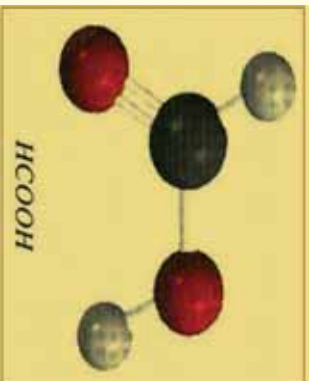
$$X^2 = 1.7 \cdot 10^{-4} \cdot X - 1.7 \cdot 10^{-5}$$

$$X^2 + 1.7 \cdot 10^{-4} \cdot X - 1.7 \cdot 10^{-5} = 0$$

$$aX^2 + bX + c = 0$$

پورتنۍ وروستۍ معادله د يو مجهول دومي درجې معادلې سره سمون لري:
 تل د داسې پوښتنو د حل لپاره ساده لارې لټول کېږي.

فارميک اسيد ضعيف تيزاب دی د هغه د ايونيزېشن اندازه کوچنۍ ده؛ نو پردي بنسټ X قيمت د $0.100M$ څخه کوچنی دی، په عمومي توگه که چېرې د ورکړل شوې اندازه د تيزابوښتني غلظت ($0.100M$) لږ وي او 5% سره مساوي او يا د هغه څخه کم وي، رښتيايي غلظت $0.100 - X \approx 0.100M$



منلی شو؛ په دې صورت کې X د پورتنۍ کسري معادلي په مخخروج کې یو ثابت کمیت دی اوکه چیرې د X قیمت د اصلي غلظت په نسبت د 5% څخه هم ډیر وي؛ نو د هغه اندازه د یو مجهول له دریمې درجې معادلي د حل پر بنسټ لاس ته راوړل کېږي. نو که چیرې د شکر اوگمان په حالت کې ولیکو، د X قیمت مونږ د احتمالاتو له لارې لاسته راوړو او وروسته کولای شو چې د دې معادلي پیدا شوی قیمت وژمایو، داسې چې: $0.100 - X \approx 0.100$ دی؛ نو:

$$\frac{X^2}{0.100 - X} = 1.7 \cdot 10^{-4}$$

$$\frac{X^2}{0.100} = 1.7 \cdot 10^{-4}$$

$$X^2 = 1.7 \cdot 10^{-5}$$

د پورتنۍ معادلي د جذر مربع له نیولو وروسته، حاصلېږي چې:

$$X = 4.1 \cdot 10^{-3} \text{ M}$$

$$[H^+] = 4.1 \cdot 10^{-3} \text{ M}$$



لوېږنې

(M) تعادل	0.052	0.00	0.00
$-X$	$-X$	X	X
0.052 - X	X	X	X

$$[HCOO^-] = 4.1 \cdot 10^{-3} \text{ M}$$

$$[HCOOH] = (0.100 - 0.0041) \text{ M} = 0.096 \text{ M}$$

د پورتنۍ معادلي د آزمايښت لپاره په لاندې ډول پیل کوو:

$$\frac{0.0041 \text{ M}}{0.100 \text{ M}} \cdot 100 = 4.1\%$$

په پورتنۍ ډول لاس ته راوړنه رانښيي چې د X اندازه د 5% څخه لږه او د رښتيايي غلظت په نسبت کمه ده؛ نو پر دې بنسټ معادله سمه ده:

ښکارونه: په یاد ولرئ چې $[H^+]$ د اوبو مالیکول سره یو ځای دی او د H_3O^+ په شکل لیکل کېږي؛ خو په نړۍ محلول کې دهغه ایستل سم دی؛ ځکه دهغه لیکل د $[H^+]$ په ساده شکل ډیر ښه او اسان دی.

مشق او تمرین

د $[H^+]$ ، $[A^-]$ ، د ایونو غلظت او د $[HA]$ د 0.2 M مولر محلول د نه ایون شوو مالیکولونو غلظت محاسبه کړئ. که چیرې $K_a = 2.7 \cdot 10^{-4}$ وي.

دویم مثال

د نائترس اسید، HNO_2 د 0.52 مولره محلول pH پیدا کړئ.

حل او پایله اخیستل

لومړی پړاو: د (5 - 3) جدول څخه پوهیږو چې HNO_2 یو ضعیف تیزاب دی، د X کمیت د $[\text{H}^+]$ او $[\text{NO}_2^-]$ د آیونونو غلظت په مول فی لیتر دی. په لنډه ډول لیکلی شو چې:

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{NO}_2^-]}{[\text{HNO}_2]} = 4.5 \cdot 10^{-4}$$

دویم پړاو:

$$\frac{X^2}{(0.052 - X)} = 4.5 \cdot 10^{-4}$$

د معادلي له لیکلو وروسته $0.052 - X \approx 0.052$ لرو چې:

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{NO}_2^-]}{[\text{HNO}_2]} = 4.5 \cdot 10^{-4}$$

$$\frac{X^2}{(0.052 - X)} = \frac{X^2}{0.052} = 4.5 \cdot 10^{-4}$$
$$X^2 = 2.3 \cdot 10^{-5}$$

د جذر له نیولو وروسته حاصلیږي چې: $X = 4.8 \cdot 10^{-3} \text{ M}$
د معادلي آزمونه په لاندی ډول ده:

$$\frac{0.0048 \text{ M}}{0.052 \text{ M}} \cdot 100 = 9.2\%$$

دا پورتنی وروستی معادله رابښي چې د X قیمت 9.2% دی او د رښتیايي حقیقي غلظت څخه ډیر دی؛ نو پردې بنسټ زموږ معادله سمه نه ده؛ نو د سم ځواب لاسته راوړلو لپاره دوه لارې شتون لري:

1. د پورتنی یو مجهوله دویمي درجي معادلي پر بنسټ کولای شو چې لاندې معادله په لاس راوړو:

$$X^2 + 4.5 \cdot 10^{-4} X - 2.3 \cdot 10^{-5} = 0$$

د یو مجهوله دویمي درجي معادلي دحل د فارمول څخه په ګڼه اخیستنه، کولای شو د X قیمت لاس ته

راوړو:

$$X = \frac{-b \pm \sqrt{b^2 - 4ac}}{2a}$$
$$X = \frac{-4.5 \cdot 10^{-4} \pm \sqrt{(4.5 \cdot 10^{-4})^2 - 4(1)(2.3 \cdot 10^{-5})}}{2(1)}$$

د دویم توکي حلیدل په محلول کې عملاً نا ممکن دي، ځکه په هغه کې د تولید شوو آیونونو غلظت د آیونایزیشن دپایلې غونډې منفي نه وي؛ نو پردې بنسټ لاس ته راغلی جذر مثبت قیمت لري چې عبارت دی له:

$$X = 4.6 \cdot 10^{-3} \text{ M}$$

2. د پرله پسې معادلي میتود: په دې میتود کې لومړی د X قیمت د مخکنی میتود پر بنسټ پیدا کړو:
 $0.052 - X \approx 0.052$

په دې صورت کې کېدای شي چې د $(3M - 4.8 \cdot 10^{-3}M)X$ معادلي په گڼه انجېستلو د HNO_2 دغلظت ډیره اندازه لاس ته راولر شي:

$$[HNO_2] = 0.052M \quad 4.810^3M = 0.047M$$

د K_a په معادلي کې د $[HNO_2]$ د قیمت دځای پرځای کولو پر بنسټ، لاس ته راوړو چې:

$$\frac{X^2}{0.047} = 4.5 \cdot 10^{-4}$$

$$X^2 = 2.110^{-5}$$

$$X = 4.6 \cdot 10^{-3}M$$

د $X = 4.6 \cdot 10^{-3}M$ د قیمت ځای پرځای کولو سره، مورډ کولای شو چې $[HNO_2]$ قیمت بیا محاسبه کړو او د X قیمت تر لاسه کړو؛ په دې صورت کې بیا هم $X = 4.6 \cdot 10^{-3}M$ کېږي؛ نو پر دې بنسټ د متوالي میتود څخه باید گڼه واخستل شي تر څو چې د X وروستی قیمت لاس ته راولر شي کوم چې ډیورټیم پړاوونو سره توپیر ونه لري. (په ډیورټیمونو کې داسې میتود ته اړتیا ده کوم چې سمه پایله او ځواب لاس ته راشي.)

درېم پړاو:

$$[H^+] = 4.610^{-3}M$$

$$pH = -\log 4.6 \cdot 10^{-3}M$$

$$pH = 2.34$$

د ایونایزیشن سلنه

مورډ ولیدل چې د K_a کمیت د تیزابونو خاصیت او قوت نښي، د تیزابونو د قوت د ښودلو بل کمیت د ایونایزیشن او جلا کېدلو سلنه ده:

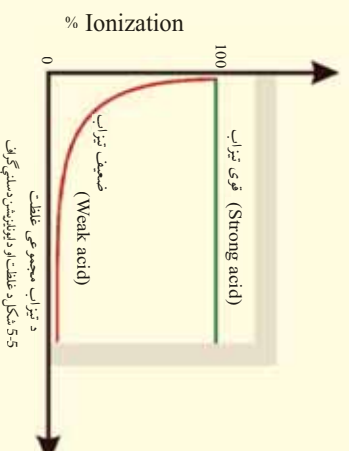
$$\text{د ایونایزیشن شوي تیزاب غلظت د تعادل په حال کې} = \frac{\text{ایونایزیشن سلنه}}{100}$$

د تیزاب لومړنی غلظت

څښتلي تیزابونه د ایونایزیشن د لورې سلنه لرونکي دي، د تعادل په حال کې د مونوپروټیک تیزابونو (یو بنسټیز تیزاب)؛ لکه HA لپاره د ایونایزیشن کېدلو وړ تیزابي غلظت د $[H^+]$ او یا $[A^-]$ د ایون د غلظت سره مساوي دی؛ نو پر دې بنسټ کولای شو لیکو چې:

$$100 \cdot \frac{[H^+]}{[HA]_0 [H^+]} = \text{د ایونایزیشن سلنه}$$

په دې معادله کې $[H^+]$ د هایدروجن د ایون غلظت د تعادل په حال کې دی او $[HA]_0$ د تیزابو عمومي غلظت نښي، په یاد ولرئ چې په دې ځای کې د پوښتنو حل، د پورټینو بیلگو د حل په شان دی؛ نو پر دې بنسټ د $0.1M$ مولره فارمیک اسید د محلول د ایونایزیشن سلنه به له 4.1% سره مساوي وي.



5.5 شکل د غلظت او ډیورټیمونو د سلنه گڼو

د یو ضعیف تیزاب د ایونایزیشن اندازه، د تیزابو په لومړني غلظت پورې اړه لري. د تیزابي محلولونو ډیر رقیق کول، د هغوی د ایونایزیشن د سلنې لږ والی رابښي.

که چېرې تیزاب رقیق وي، د ذرو اندازه (مالیکولونه، نا ایونایزیشن شوي ذرې او د تیزابونو د آیونونو ټول حجم) په یو واحد کې کمېږي. د لي شاتلیه (Le Chatelier's) دقانون پر بنسټ (5 - 5 شکل) د دې قواو د خښتۍ کولو لپاره (په نړي محلول کې) د بل مخ ته لارښی، بې ثباته تعادل لپاره د نه ایونایزیشن شوي تیزاب څخه تر $[H^+]$ او مزدوجه القلی د تولید او تر ډیرو ذرو (دایونونو) د تولید پورې ورڅخه ګټه اخیستل کېږي.

5 - 6 : د القلیو د جلاکیدلو ثابتونه او ایونایزیشن ښي

د ضعیفه القلیو عمل دضعیفو تیزابونو په شان دی، کله چې امونیا په اوبو کې حل شي، لاندې تعادل ترسره کېږي:



د القلی ایونایزیشن په دې تعامل کې د OH^- د ایونونو تشکیل ښيي چې د تودوخې په $25^\circ C$ کې غلظت $[H^+] > [OH^-]$ دی؛ د اوبو د ټول غلظت په پرتلې، ښکارېږي چې اوبه په ډیره لږه اندازه جلا کېږي، نو کولای شو چې د اوبو غلظت ثابت ومنو، پر دې بنسټ د تعادل د ثابت معامله کولای شو داسې ولیکو:

$$K_b = \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_3]} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

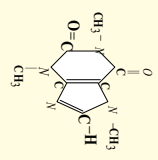

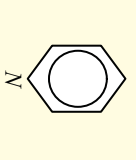
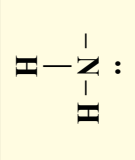



د اوبو په ډیر لږه اندازه ښکارېږي چې تعادل د تیزابونو په لور دی.

په پورتنۍ معادله کې K_b د القلیو د ایونایزیشن ثابت دی او د ځینو ضعیفو القلیو د ایونایزیشن ثابت په لاندې جدول کې لیکل شوی دی. د یادولو وړ ده چې د دې ټولو مرکبونو قلوبت د ازادو الکترونونو د جوړو پورې اړه لري چې د هغوی د نایتروجن په اټوم کې شتون لري. دضعیفه القلیو دمسالو په حل کې هم هغه عمل ترسره کېږي چې دضعیفو تیزابونو دمسالو په حل کې کارول شوی، په دې توپیر سره چې په تیزابونو کې د $[H^+]$ غلظت محاسبه شوی؛ خو په القلیو کې لومړی د $[OH^-]$ غلظت محاسبه کېږي.

(4 - 5) شکل د ځینو ضعیفه القلیو د ایونایزیشن ثابت او د هغوی مزدوج تیزابونه د تودوخې په $25^\circ C$ کې.

داقلې نوم	فارمول	جوړښت	Kb	مزدوجه القلی	Ka
ایتایل امین	$C_2H_5NH_2$	$CH_3-CH_2-\ddot{N}-H$ H	$5.2 \cdot 10^{-4}$	$C_2H_5NH_3^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$
متیل امین	CH_3NH_2	$CH_3-\ddot{N}-H$ H	$4.4 \cdot 10^{-4}$	$CH_3NH_3^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$

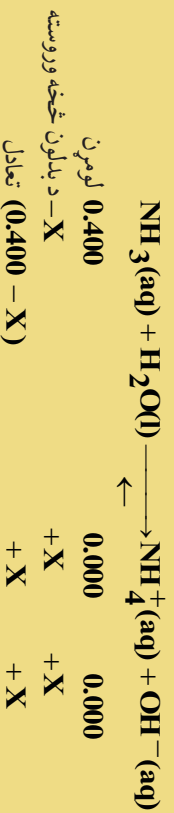
کافئین	$C_8H_{10}NH_2$		$4.1 \cdot 10^{-4}$	$C_8H_{10}NH_3^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$
امونیا	NH_3		$1.8 \cdot 10^{-5}$	NH_4^+	$5.2 \cdot 10^{-4}$
پایریدین	C_5H_5N		$1.7 \cdot 10^{-9}$	$C_5H_5NH^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$
انیلین	$C_6H_5NH_2$		$3.8 \cdot 10^{-10}$	$C_6H_5NH_3^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$
یوریا	N_2H_4CO		$1.5 \cdot 10^{-14}$	$NH_2CONH_3^+$	$5.2 \cdot 10^{-4}$

مثال: د امونیا د $0.400 M$ محلول pH محاسبه کړئ.

حل:

هغه عملیه مورچې په ضعیفو تیزابونو کې ترسره کړې ده، کولای شو چې په دې مواردو کې یې هم ترسره کړو:

لومړی پړاو: X د $[NH_4^+]$ او $[OH^-]$ ایونونو د غلظت په توګه په مول پر لیتر د تعادل په حال کې منو او لیکو چې:



دویم پړاو: د (4-5) جدول څخه په ګټه اخیستنه د القلي د ایونیزیشن ثابت په لاندې ډول لیکو:

$$K_b = \frac{[NH_3][OH^-]}{[NH_4^+]} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

$$\frac{X^2}{0.4 - X} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

د $0.400 - X \approx 0.400$ د معادلي په پام کې نیولو سره لیکلای شو چې:

$$\frac{X^2}{0.4 - X} \approx \frac{X^2}{0.400} = 1.8 \cdot 10^{-5}$$

$$X^2 = -7.2 \cdot 10^{-6}$$

$$X = 2.7 \cdot 10^{-3}$$

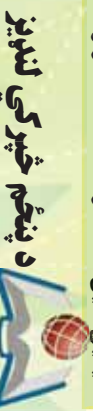
دریم پړاو: د تعادل په حال کې $[OH^-] = 2.7 \cdot 10^{-3}$ دي. نو لیکلای شو چې:

$pOH = -\log(2.71 \cdot 10^{-3})$
 $pOH = 2.57$
 $pH = 14 - pOH = 14 - 2.57$
 $pH = 11.43$

په ياد ولړئ چې د اوبو څخه د $[OH^-]$ غلظت لری شوی دی، څرنگه چې د $[H^+]$ غلظت د اوبو څخه لری شوی وو.

حل يې کوئ

د ميتال امين د محلول 0.26 موله محلول pH محاسبه کوئ. (د 4-5) جدول څخه گټه واخلي)



د پنځم څپرکي لنډيز

د ارهينوس د نظريې پر بنسټ تيزابونه هغه مرکبونه دي چې په اوبلن محيط کې د هيدروجن ايون توليدوي. القلي هغه مرکبونه دي چې په اوبلن محيط کې د هيدروکسايډ ايون توليدوي.

د برونسټيټه د نظريې پر بنسټ تيزابونه پروتون ورکوونکي مرکبونه او القلي پروتون اخيستونکي مرکبونه دي. د ليويس د نظريې پر بنسټ تيزابونه هغه مرکبونه دي چې ازاد جوړه الکترونونه اخلي؛ يعنې الکترون اکسيټور دي او القلي هغه مرکبونه دي چې د الکترونونو ازادې جوړې لري اونوررتوکوټه يې ورکولی شي. د تيزابونو پالنې شونو ته د هماغه تيزاب مزدوجه القلي او د القليو پالنې شونو ته د هماغه القلي مزدوج تيزاب ويل کېږي.

که چېرې تيزابونه اوبا القلي په بشپړه توگه جلا شي، غښتلي او که په بشپړه توگه په ايونونو جلا نه شي ضعيف نومول کېږي.

- د هيدروجن ايون (H^+) په اوبلن محيط کې د هيدورنيم ايون (H_3O^+) په بڼه ليکي.
- د مقطرو اوبا خالصو اوبو د جلا کيدو ثابت $K_a = 1.0 \cdot 10^{-14}$ دی.
- د pH هيدروجن د ايونونو د غلظت د منفي لوگارتم يا $pH = -\log[H^+]$ څخه عبارت دی، داسې چې:
- که چېرې $pH = 7$ وي محيط خنثی، که $pH < 7$ وي ، محيط تيزابي او که چېرې $pH > 7$ وي ، محيط القلي دی.

• K_a د تيزاب د جلا کيدو ثابت او K_b د القلي د جلا کيدو ثابت او K_a د تيزابو د جلا کيدو د تعادل ثابت او K_b د القلي د جلا کيدو د تعادل ثابت دي.

د پنځم څپرکي يو بنسټي

1. د تيزاب - القلي مزدوجې جوړې په لاندې تعاملونو کې پيدا کوئ:

- a - $CO_3^{2-}(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons HCO_3^-(aq) + OH^-(aq)$
- b - $HF(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons H_3O^+(aq) + F^-(aq)$
- c - $NH_3(aq) + H_2O(l) \rightleftharpoons NH_4^+(aq) + OH^-(aq)$
- d - $HSO_4^-(aq) + HCl(aq) \rightleftharpoons H_2SO_4(aq) + Cl^-(aq)$

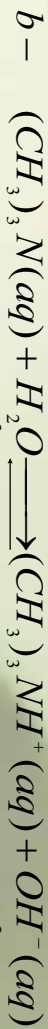
2. د لاندې تيزابونو مزدوجې القلي د برونسټيټه - لوري د نظريې پر بنسټ وټاکئ.

- a H_2SO_3
- b $HC_2H_3O_2$
- c $H_2AsO_4^-$
- d NH_4^+

3. د برونسټيټه - لوري لاندې مزدوجې القلي نښانې کوئ.



4. په لاندې درکړ شوی هری یوې معادلې کې د بروستیتیا- لوری تیزابونه او القلی په کین لور کې او همدارنگه مزوج تیزابونه او مزدوجې القلی یې په ښې لور کې وټاکئ:



5. روښانه یې کړئ چې د خالصو اوبو برېښنا تیرونه ولې ضعیفه ده؟

6. د یو القلی محلول قوی توب څه معنایي؟

7. د لاندې هر یو محلول د $[H^+]$ غلظت محاسبه کړئ او ووايئ چې ددې دريو محلولونو څخه کوم یو یې تیزابې، القلی او یا خنثی محلول دي؟

دې د $[OH^-] = 0,00005M$ - b؛ $[OH^-] = 3,2 \times 10^{-9} M$ - c $[OH^-]$ سل خلی د $[H^+]$ نسبت ډیر

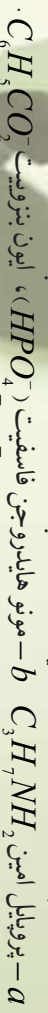
8. که چېرې $[H^+]$ د A په محلول کې د B په محلول په نسبت 200 ځله ډیر وي، د دې دوو محلولونو pH به یو له بل څخه څومره توپیر ولري؟

9. لاندې جدول په لومړي سر کې شپږ کړئ او وروسته ووايئ چې آیا اړوند محلولونه تیزابي او یا داسې قلی دي؟

تیزاب دی یا قلی؟	pOH	pH	$[OH^-]$	$[H^+]$
			$3,6 \times 10^{-10} M$	$7,5 \times 10^{-10}$
		8,25		
	5,70			

10. د OH^- د ايون مولري غلظت د $C_2H_5NH_2$ په $0.075M$ محلول کې محاسبه کړئ، وروسته د محلول pH هم پیدا کړئ ($K_b = 6.4 \times 10^{-4}$).

11. د لاندې القلیو او د اوبو د کیمیايي تعامل معادلې او همدارنگه د K_b معادلې ولیکئ.



12. a - څښتنی تیزاب څه ډول یو تیزاب دی؟ b - $[H^+]$ غلظت د HCl په $0.500M$ اوبلن محیطي څومره دی؟

13. دهغه محلول pH محاسبه کړئ کوم چې د هغه په $0.6L$ کې $2.00g$ Li_2O حل شوی وي.

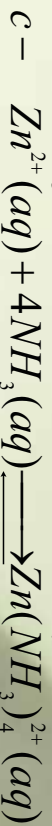
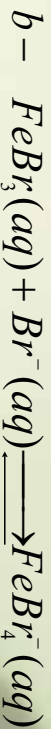
14. د بنزوئیک اسید ($HC_7H_5O_2$) د جلاکیدلو ثابت $6.3 \cdot 10^{-5}$ دی، که چېرې د نوموړي تیزاب لومړنی غلظت $0.05M$ وي، د H_3O^+ ، $C_7H_5O_2^-$ او $HC_7H_5O_2$ غلظتونه د تعادل په حالت کې محاسبه کړئ.

15. د بروستیتیا - لوري القلی باید د څه ډول الکتروني جوړښت لرونکي وي؟

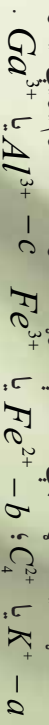
16. د لاندې القلیو د اولنو محلولونو د آیونیزیشن کیمیايي معادله او K_a اړیکه ولیکئ. a - د دې میتال امین

$(CH_3)_2NH$ b - دکاربونیت ایون (CO_3^{2-}) د فارمیت ایون.

17. په لاندې تعاملونه کې د لیوس تیزاب او القلی وټاکئ.



18. وړاندوینه وکړئ چې د لاندې جوړو د اجزاو څخه کوم یو بې زباته تیزابي اولن محلولونه جوړ وي؟



د هغو لامل روښانه کړئ.

19. د تودوخې په $25^\circ C$ کې د $H^+(aq)$ آیونونو شمیر په $1.0ml$ خالصو اوبو کې محاسبه کړئ.

20. SO_2 گاز $3.9L$ حجم لري چې د تودوخې په $25^\circ C$ کې په $1.0L$ اوبو کې حل کېږي، که چېرې د SO_2 او اوبو د تعامل څخه H_2SO_3 مرکب تولیدشي، د حاصل شوي محلول pH په څومره وي؟

21. لاندې درک شوي معادله په لومړي سر کې بشپړه او وروسته د تیزابیت د قدرت په پام کې نیولو سره ورواست چې د تعامل دسرته رسیلو لوري به یې ډیر شي خواته وي او یا دا چې کین خواته.



22. د تودوخې په $25^\circ C$ کې د یو بیایي قهوي pH 5.12 اندازه اوسنجول شوې دي، د هایدروجن د ایون غلظت به یې څومره وي؟

23. د هغو محلولونو pH پیدا کړئ چې په هغو کې د هایدروکساید د ایون غلظت په لاندې ډول وي:

- a - $5.25 \times 10^{-9} M$ b - $8.3 \times 10^{-3} M$
c - $3.6 \times 10^{-12} M$ d - $2.1 \times 10^{-8} M$

25. په $25^\circ C$ کې د H_2CO_3 د $0.5M$ محلول pH او جلا کیدو سلنه پیدا کړئ، (د نوموړي تیزاب K_a له (3 - 5) جدول څخه واخلي).

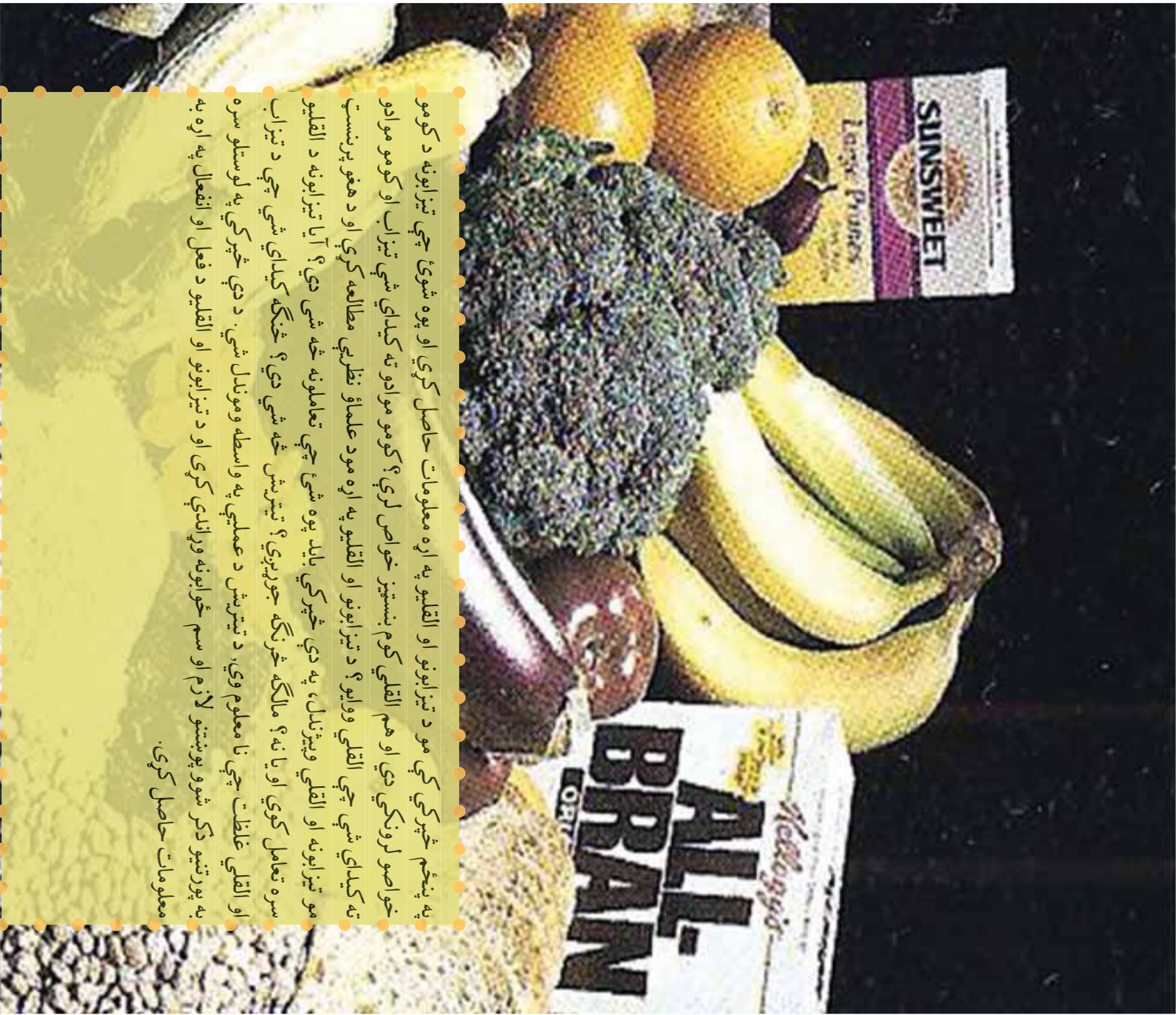
26. محلول د $200ml$ له $H_2CO_3(aq)$ د $0.2M$ محلول او $100ml$ له $0.1M$ $NaOH(aq)$ محلول دمخلو طرونو څخه جوړ شوی دی، د وروستني جوړ شوي محلول pH محاسبه کړئ.

27. د یو ضعیف تیزاب د جلا کیدو ثابت (K_a) چې $0.1M$ غلظت لري او $pH = 5$ دی، د لاندې کومو ورکړ شویو قیمتونو سره سمون لري؟

27. د لاندې مرکبونو څخه کوم مرکب غښتلی تیزاب دی؟ a - CH_3OH ؛ b - NH_3 ؛ c - 1×10^{-9} ؛ d - 1×10^{-7} ؛ e - 1×10^{-5}

28. د لاندې ورکړ شویو مرکبونو د کوم یو اولنو محلولونو څخه د آبي لټمس کاغذ رنگ په سور رنگ تبدیلوي؟ a - NH_3 ؛ b - $NaOH$ ؛ c - H_2S ؛ d - C_2H_5OH ؛ e - $Al(OH)_3$

د تیزابونو او القلیو تعاملونه



په پنځم څپرکي کې مو د تیزابونو او القلیو په اړه معلومات حاصل کړي او پوه شوی چې تیزابونه د کومو خواصو لرونکي دي او هم القلي کوم بنسټیز خواص لري؟ کومو موادو ته کېدای شي تیزاب او کومو موادو ته کېدای شي چې القلي وویو؟ د تیزابونو او القلیو په اړه مو د علماؤ نظريې مطالعه کړي او د هغو پریزنسټو مو تیزابونه او القلي وپېژنل، په دې څپرکي باید پوه شئ چې تعاملونه څه شی دي؟ آیا تیزابونه د القلیو سره تعامل کوي او یا نه؟ مالګه خړنگه جوړېږي؟ تیتريش څه شی دي؟ څنګه کېدای شي چې د تیزاب او القلي غلظت چې نا معلوم وي، د تیتريش په واسطه وموندل شي. د دې څپرکي په لوستلو سره به پورتینو ډګر شورو پورې تړاو لرم او سم ځوابونه وړاندې کړی او د تیزابونو او القلیو د فعل او انفعال په اړه به معلومات حاصل کړی.

6- 1 د تیز اوبونو او اقلیو تعاملونه او د مالګو جوړیدل
 په ژوندیو اورګانیزمونو، صنعت او کیمیاوي لابراتوارونو کې زیات تعاملونه ترسره کېږي، کېدای شي چې د لیږني او تحلیل پر بنسټ په ډلو وویشل شي، دلته د هغوی په هکله لاندې معلومات ورکول کېږي.

6- 1- 1: ترکیبي تعاملونه

په دې ډول تعاملونو کې دوه اویا څو مادې یو له بل سره ترکیب کېږي او یوه نوې ماده تشکیلوي، د دې تعامل د معادلې عمومي بڼه په لاندې ډول دی:



په پرزنتي معادله کې X او A کېدای شي یو عنصر اویا مرکب اوسي؛ د بیلګې په ډول:



د عنصرونو تعامل د اکسیجن سره:



یو له بل سره د دوو غیر فلزونو تعامل:

د غیر فلزونو سره د فلزونو تعامل: په دې ډول تعاملونو کې ډیر زیات ایوني مرکبونه تشکیلېږي؛ د بیلګې په ډول: سونډیم د کلورین سره:



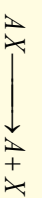
د اکسایدونو ترکیبي تعامل: د غیر فلزونو اکسایدونه د اوبو سره تعامل کوي تیزابونه جوړوي او د فلزونو

اکسایدونه د اوبو سره تعامل کوي او القالي جوړوي؛ همدارنګه د فلزونو اکسایدونه د غیر فلزونو د اکسایدونو سره تعامل کوي مالګه جوړوي:



6- 1- 2: تجزیه یي تعاملونه

تجزیه یي تعاملونه د ترکیبي تعاملونو معکوس دي، په دې ډول تعاملونو کې کیمیاوي مرکبونه تجزیه کېږي د یو مرکب څخه دوه یا څو مرکبونه جوړېږي:



تجزیه یي تعاملونه انډوترمیټک دي چې د تودوخې یا برېښنا په واسطه ترسره کېږي. د تجزیه یي تعاملونو بیلګې په لاندې ډول دي:

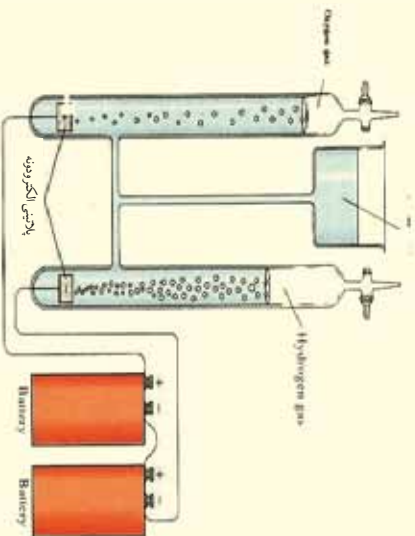
په دوو مرکبونو باندې ډیو مرکب تجزیه:

په 1774 م کال کې پراسټي HgO ته تودوخه ورکړه چې په پایله کې یې سیماپ او اکسیجن لاس ته راوړل:



الکترو لیز: د برېښنا په واسطه د مرکبونو تجزیه د الکترو لیز په نوم یادېږي؛ د بیلګې په ډول: که چېرې د برېښنا بهیر د اوبو څخه تیر شي نو اوبه د لاندې معادلې سره سم هایدروجن او اکسیجن باندې تجزیه کېږي:

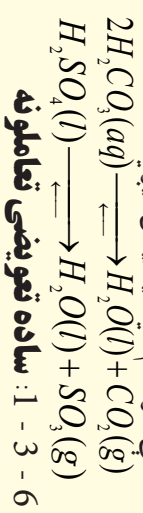




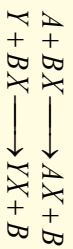
شکل 6-1 اوبو د برقي تجزیه دستگاه بڼه

د تیزابونو تجزیه

ځینې تیزابي مرکبونه په غیر فلزي اکسایډونو او په اوبو تجزیه کېږي چې دا ډول تعاملونه دي هایډریشن (Dehydration) په نوم هم یادوي؛ د بیلګې په ډول: کاربونیټک اسید او سلفوریک اسید یې ثابته مرکبونه دي، چې د کوتي په تودوخه کې دلاډي معادلې سره سم دې هایډریشن کېږي:



په دې ډول تعاملونو کې د مرکبونو د مالیکول یو عنصر د ورته عنصر په واسطه تعویض کېږي. تعویضي تعاملونه ډیر زیات د اوبو په محیطونو کې ترسره کېږي:



شکل 6-2 مګنیزیم او هایډروکلوریک اسید د تعامل دستگاه بڼه

په پورتنیو عمومي تعاملونو کې A ، B ، او X عنصرونه دي او AX او BY مرکبونه راښيي.

د فلزونو سره د تیزابونو تعاملونه

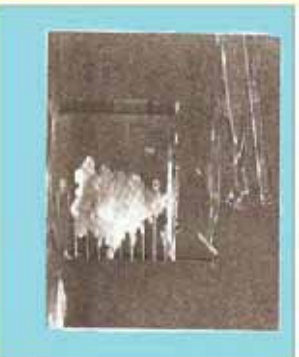
ډیر زیات فعال فلزونه د تیزابو د محلولونو (د بیلګې په ډول: کلوریک اسید او یا سلفوریک اسید) سره تعامل کوي چې په پایله کې د هایډروجن ګاز او ملاګه تشکیل یږي:



پاملرنه: هایډروکلوریک اسید په هغو فلزونو چې مثبت پوټنسیال (E°) ولري، اغیزه نه لري چې بیلګې یې کېدای شي سره زړه سپین زړه، مس او سیماب وړاندې شي.

دوه ګوني تعویضي تعاملونه

په دې ډول تعویضي تعاملونو کې د دوه مرکبو ایونونو یو د بل ځای دمرکب په مالیکولونو تعویض وي او نوي مرکبونه تشکیلېږي، دا ډول تعاملونه عموماً په اوبلنو محیطونو کې ترسره کېږي:

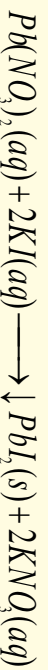


شکل 6-3 PbI_2 د زېربړګ د رسوب تشکیل بڼه

په دې معادلي کې X, A, Y او B آیونونه دي او AX او BY ايون يا دمرکبزو ماليکول وي. لاندې د دې

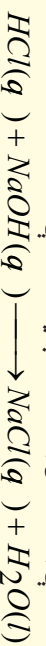
ډول تعاملونو ځينې بيلگې وړاندې شوي دي.

د رسوبونو تشکيل: که چېرې د تعامل کوونکو موادو مثبت آیونونه د نورو تعامل کوونکو موادو د منفي آیونونو سره يو ځای شي، نوې رسوب کوونکې مرکبونه توليد کېږي چې د دې ډول تعاملونو بيلگه کېدای شي د سرب نايټريت د مرکب تعامل د پوټاشيم آیودايد سره وړاندې شي:



6 - 2: د تيزابونو او القليو د خستې کولو تعاملونه او د مالکي جوړيدل

د دوه گوني تعوضي تعاملونو ډير مهم تعامل عبارت له: د القلي په واسطه د تيزابونو د خستې کولو تعاملونه او دهغوی برعکس تعاملونه دي چې د اوبو او مالگي په تشکيل پلي ته رسېږي؛ د بيلگې ډول:



د خستې کيدلو تعاملونه په اولين محيط کې تر سره کېږي؛ کله چې تيزابونه او القلي په اولين محيط کې شتون ولري، په اوبو کې حل او په ايونونو توپه کېږي؛ د بيلگې په ډول:



که چېرې پورتنی محلولونه يو دبل سره مخلوط شي، لاندې تعامل ترسره کېږي:



(4 - 6) شکل د سونيم هايډروکسايډ په واسطه د تيزاب د خستې کول



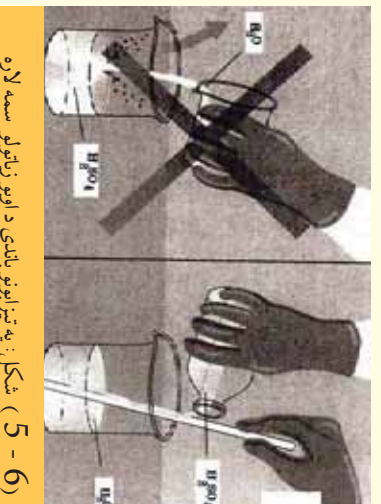
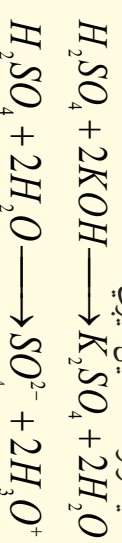
(4 - 6) شکل د پورتنی تعامل دستگاه نښتي

پاملرنه: کله چې تيزابونه؛ لکه سلفوریک اسيد نري (رقیق) کوئ نو هېڅکله اوبه په تيزابو باندې سمدا لاسه ورزباتي نه کړئ، د لاندې شکل سره سم عمل وکړئ:

د خستې کولو په تعامل کې د هايډرونيتم آیونونه او

هايډروکسايډ آیونونه سره تعامل کوي چې د اوبو

ماليکولونه تشکيل کېږي:



(5 - 6) شکل: په تيزابونو باندې د اوبو زياتولو سمه لاره



که چیری د لاس ته راغلي محلول اوبه براس شي، د پوزاشیم او سلفیت آیونونه یو له بل سره تعامل کوي چې د مالګې کرسټلونه جوړ وي.



فعالیت

شیرینی، جوړول د تیزابو او القلیو تعامل دی خوږه څوښا او د بیکنیک پودر د تیزاب او القلي د خنثي کولو د تعامل په پایله کې منځته راځي چې د هغوی څخه نرمه شیرینی په لاس راځي، دا بدلونونه څرنگه ترسره کېږي؟ د شیرینی د جوړولو مواد خوږه څوښه او سوډیم هایدروکاربونیټ ($NaHCO_3$) دي، چې د هغوی اوپلن محلول د القلیو خاصیت لري، کله چې دا مواد د شیرینی د خمیرې تومني سره چې تیزابي ترکیب لري د گټې اخیستنې لاندې ونیول شي، د تیزاب - قلوي تعامل ترسره او د کاربن ډای اکساید گاز آزادېږي. د شیریني د تومني تیزابي ترکیب کېدای شي چې له موادو؛ لکه ماسته، تروي غوړي، د لیمو اوبه، کرومیم تازارت یا سرکه وي په نوموړي تومني کې د کاربن ډای اکساید گاز تشکیل او د خمیرې په منځ کې بند شوی دی چې د پخیدو په وخت کې د خمیرې د پرسیدو لامل کېږي.

که چیرې د شیریني تومنه تیزابي مرکبونه و نه لري او یا ډیری نرمی شیریني ته اړتیا وي، په دې صورت کې د بیکنیک د پودرو څخه گټه اخیستل کېږي، بیکنیک پودر د شیریني د څوښې او ډیو جامد او وچ تیزاب لکه: کرومیم تازارت، تازارتیک تیزاب او نشایستي محلول دی، که چیرې د بیکنیک وچ پودر د تومني په اوبه لرونکې شیري باندي ور زياتې شي، په دې صورت کې به د تیزابو - القلي تعامل ترسره شي.

الف: د شیریني د څوښې سره د تازارت تیزابو تعامل او په تومنه کې د کاربن ډای اکساید د پوکاڼیو جوړېدل.

ب: سوډیم المونیم سلفیت رکه چیرې تومنه په منقل کې وي) د خوږې څوښې سره تعامل کوي چې دا تعامل د نرمي شیریني او چاکلیټونو د جوړېدو لامل گرځي.

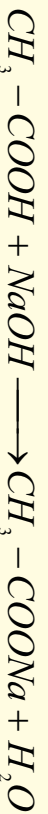
- 1 - که چیرې د شیریني په جوړولو کې د خوږې څوښې اندازه لږه او یا دا چې ډیره وي څه به واقع شي؟
- 2 - د پورتنی تعامل معادله ولیکئ.

6 - 2 - 1. د القلیو سره د عضوي تیزابونو تعاملونه

کاربوکسیلیک اسیدونه عضوي تیزابي مرکبونه دي، چې القلي خنثي کوي.



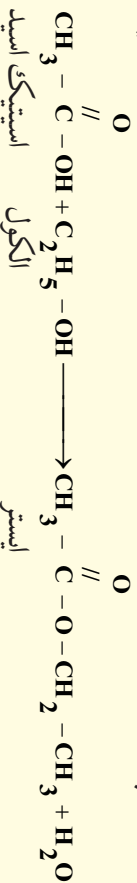
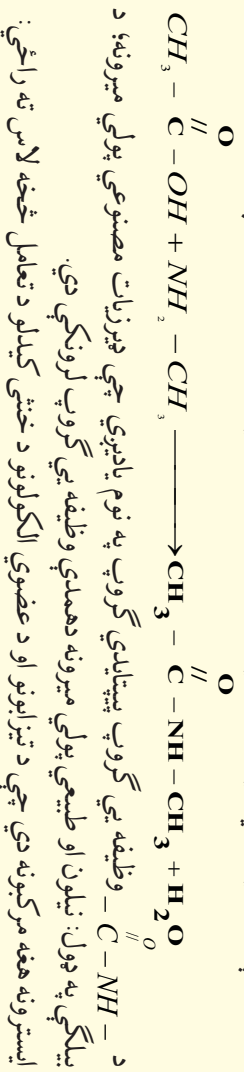
د بیلګې په ډول: استیک اسید د سوډیم هایدروکساید سره تعامل کوي چې سوډیم استیات او اوبه جوړ وي:



استیک اسید د امونیا سره تعامل کوي، امونیم استیات تولیدوي چې محیط خنثي کېږي:



امینونه چې عضوی القلی دي، د عضوی تیزابونو سره تعامل کوي، اوبه او امید جوړوي:

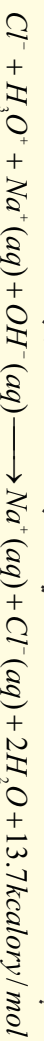
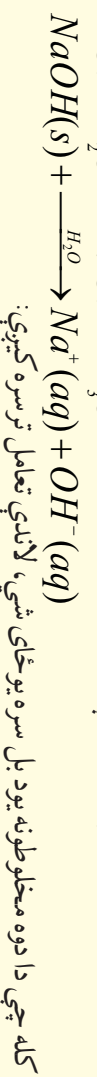


6 - 2: 1. خنثی کول او د تعامل تودوخه

تیزابونه او القلی مرکبونه یو له بل سر تعامل کوي، مالګه او اوبه تولیدوي چې یوه اندازه تودوخه او ګرمي هم منځ ته راځي، دا تعاملونه دخنثی کولو د تعاملونو په نوم یادېږي، د قوي تیزابونو او قوي القلیو د خنثی کیدو تودوخه له 13.7 Kcalory/mol سره سمون لري؛ دبیلګې په ډول:



د خنثی کیدني تعاملونه په اوبلن محیط کې ترسره کېږي، کله چې تیزاب او القلی په اوبلن محیط کې شتون ولري، په آیونونو توپه کېږي؛ دبیلګې په ډول:



6 - 3: 3. تیتريشن یا عیارونه (Titration)

د څانګو، څانګو په اندازه د تیزابو وزنونه په القلیو باندې او برعکس یې عبارت له تیتريشن عملیې څخه ده چې دحجم دموندلو او یا د تیزابونو او القلیو غلظت دموندلو په غرض ترسره کېږي.

تیتريشن یا عیارونه هغه عملیه ده چې د هغې په وسیله کیدای شي د یو محلول د ټاکلې څانګر تیا څخه په ګټې اخیستني سره د بل محلول څانګر تیا او خواص چې روښانه نه وي، وموندل شي. په کیمیا کې د تیزاب-القلیو د محلولونو د حجم، غلظت او pH د موندلو لپاره ډیر زیات د تیتريشن د عملیې څخه ګټه اخیستل کېږي. د تیتريشن په عملیې کې له دوو لاري څخه کار اخیستل کېږي چې لومړي طریقه یې عبارت د pH متر څخه ګټه اخیستنه ده، په دې طریقی کې د pH متر الکترونه په هغه ایرلن ماپر کې ایښودل کېږي کوم چې په هغه کې ازمایښتي محلول شته او د pH اندازه یې موندل کېږي او د تیتريشن عملیې ته تر هغه وخته دوام ورکول کېږي چې pH د 7 سره مساوي شي.

دوسمه طريقه د خانگړو ښودونکو (Indicator) څخه د گڼې اخيستنې لاره ده کوم چې په تيزابي او القلي محلولونو کې په کارورول کېږي، ددې ښودونکو رنگ په ټاکلي pH کې بدلون مومي ، کله چې د ښودونکي رنگ د تيتريشن په پايله کې بدلون وموند ، نو ديبوريت جوړې (شپږدهن اوتړې چې دننه به په تيرانت د ټاکلي حجم، غلظت او pH سره ولري، د لاندي فورمول پر بنسټ کېدای شي چې د اړونده تيزابو او القليو دمحلونو غلظت اويا حجم په لاس راوړل شي:

$$C_1V_1 = C_2V_2$$

په دې فورمول کې C_1 د تيزاب غلظت، V_1 د تيزاب حجم، C_2 د القلي غلظت او V_2 د القلي حجم رابښي. لاندي شکلونه د تيتريشن د عمليې دستگه او دهغې دوه طريقې رابښي:



6-6) pH متر دستگه او د بپوريت شکل ، د تيتريشن دوه دستگانوي

نوټ: د بپوريت او يا بل درجه لرونکي سامانونو د درجو دلو ستلو په وخت کې دستگړو او درجه لرونکي بپوريت تر منځ فرضي خط بايد بشپړ په يوې افقي سطحې کې وي.

د تيتريشن له عمليې په واسطه د تيزابو او ياد القليو د حجم او غلظت ټاکنه
د تيتريشن د عمليې وروسته د لاندي فورمول په واسطه کېدای شي چې د تيزابو او يا القلي حجم او غلظت محاسبه کړل شي:

$$C_1V_1 = C_2V_2$$

په دې فورمول کې C_1 د تيزابو غلظت او V_1 د تيزابو حجم، C_2 د القلي غلظت او V_2 د القلي حجم افاده کوي پورتني شکلونه د تيتريشن د عمليې دستگه او دهغې دوه طريقې ښيي.

لو مړې بيلگه: که چېرې د تيتريشن په عمليې کې $NaOH$ د $20mL$ ، $0.3molar$ محلول د خنثي کولو لپاره د HCl د محلول $30mL$ په اندازه لگښت موندلی وي، د HCl د محلول غلظت به څومره وي؟
حل:

$$C_1V_1 = V_2V_2$$

$$V_1 = 20mL \quad C_2 = \frac{C_1V_1}{V_2}$$

$$V_2 = 30mL \quad C_2 = \frac{0.3molar \cdot 20mL}{30mL}$$

$$C_2 = ? \quad C_2 = 0.2molar$$

دویمه بیلګه: که چیرې د تیتريشن په عملي کې د 20mL محلول د NaOH چې 0.3molar غلظت لري، د 30mL په اندازه د H_2SO_4 محلول په واسطه ختی شې د H_2SO_4 د محلول غلظت به څومره وي؟ حل:



$$C_1 V_1 = V_2 C_2$$

$$C_2 = \frac{C_1 V_1}{V_2}$$

$$C_2 = \frac{0.3\text{molar} \cdot 20\text{mL}}{30\text{mL}}$$

$$C_2 = 0.1\text{molar}$$

فنايت

د چرګي د هګي پوستګي او تیتريشن يي

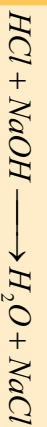
په امریکا کې د 1960 - 1970 کالونو پورې د DDT څخه د حشره وژونکې مادې په توګه ډیره ګڼه اخیستل کېده، له بڼه مرغه دا ماده د سینټونونو اوبو ته ورنښته کېده او له دې لارې څخه د اوبو مرغانونه دښه کېده چې د هغوی د هګيو په پوستکو باندې يې ډیره منفي اغيزه واچوله چې د هغوی د هګيو پوستګي مایډولګي او کمزوري کېدل، چې د بچيو د زېږېدلو څخه وړاندې به ماتېدل، نو له دې کبله د DDT څخه په دې هکله ګڼه اخیستنه ودړول شوه او د هغه څخه وروسته په امریکا کې د عقاب دمرغه د زېږېدلو بهير دوه واړې زيات والی حاصل کړ.

په هغو هګيو کې د کلسيم کاربونيټ د سليني مقدار دټاکلو لاره چې د چرګي د هګيو د پوستګي د زيات کلکوالي لامل ګرځي، د تیتريشن په طريقه لاس ته راوړل کېږي.

ګولاره

- 1- 150mL ملي لیتره فلاسک وچ کړئ او په هغه باندې لېبل ووهئ، د هغه وزن اندازه او په یو جدول کې یې ولیکئ.
- 2- د یوې چرګي دهګي ټول پوستګي چې دنورو مولونو څخه پاک وي، په نوموړي فلاسک کې واچوئ او هغه هم وچ کړئ.
- 3- یو تېوريټ د تیتريشن په عملي په غرض برابر کړئ، د هغه په منځ کې داسې NaOH ځای په ځای کړئ چې په هغه کې یو کافي ونه لېدل شي او تر صفر درجې پورې وګڼ شي.
- 4- 250mL یو بل فلاسک وچ او برابر کړئ او په هغه کې د 25mL د مالګي تیزاب ووزبات کړئ کوم چې غلظت یې 0.1molar وي او په هغه باندې د 50mL په اندازه مقطرې اوبه او 20 څخه تر 25 څانګو پورې د فینول فنالین محلول هم ووزبات کړئ.
- 5- په ډبر احتیاط سره په فلاسک کې د NaOH محلول تر هغه وخته پورې ووزبات کړئ کوم چې ارغواني کم رنګه رنګ ولیدل شي، نو د مصرف شوي NaOH مقدار یادداشت کړئ.
- 6- NaOH مولاريتي محاسبه کړئ.
- 7- د چرګي دهګي وچ شوی پوستګي د دویم وار لپاره وزن کړئ او په پورې یې تبدیل کړي.
- 8- 0.2g د چرګي د هګي وچ شوی پوستګي په یو فلاسک کې واچوئ په هغې باندې 50 ملي لیتره د مالګي تیزاب ووزبات کړئ او هغه د څو دقیقو لپاره ولرئ.
- 9- لاس ته راغلی مخلوط د NaOH په واسطه تیتريشن کړئ.
- 10- د مولونو شمیر چې د محلول څخه وتلی دی، محاسبه کړئ.
- 11- د کلسیم کاربونيټ د مولونو موجود شمیر د چرګي په هګي کې محاسبه کړئ.

تعامونه:

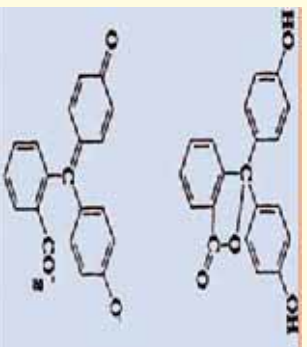


د تیتريشن ښودونکی:
د تیزابو- القلیو ډیر زیات ښودونکی عضوي مرکبونه دي چې د تیزاب یا القلی په توگه عمل کوي اود دې ښودونکو رنگ د pH یاد محیط د H^+ د غلظت په مقابل کې حساس دی، په تیزاب او قلوي محیطونو کې رنگ بدلون مومي. دا ښودونکی ترڅیړني لاندې نیسو. په عمومي ډول ښودونکي په درې ډوله دي چې هر یو لاندې مطالعه کوو.

لومړی ډله: هغه ښودونکي دي چې د $pH = 7$ په شاوخوا کې یې رنگ بدلون مومي، د هغوی بیلاگه کیدای شي چې لشمس وړاندې کړي شي، ددې ښودونکي رنگ په $pH = 5.5$ څخه تر $pH = 8$ کیدای شي په شاوخوا کې بدلېږي، برومو تیمول هم د دې ډول ښودونکو څخه دي چې د $pH = 6$ څخه تر $pH = 7.6$ ترمنځ خپل رنگ بدلوي، د دې ښودونکي بلورونه په تیزابي محیط کې ژېړ رنگ او په قلوي محیط کې آبی رنگ او په خنثی محیط کې شین رنگ لري، د دې ښودونکي څخه د قوي تیزاب او قوي القلي په تعاملونو کې گټه اخستل کېږي.

دویمه ډله: هغه ښودونکي دي چې $pH < 7$ کې یې رنگ بدلون مومي، بیلاگه یې کیدای شي میتایل انیج وړاندې شي. د دې ښودونکي څخه دقوي تیزاب او ضعیفي القلي د خنثی کولو په تعامل کې گټه اخستل کېږي.

درېمه ډله: هغه ښودونکي دي چې رنگ یې د $pH > 7$ کې بدلون مومي، فینول فتالین د دې ډول ښودونکو څخه دي چې د هغه فورمول په لاندې ډول دی:



د دې ښودونکو څخه په هغو تعاملونو کېه اخستل کېږي کوم چې د ضعیفو تیزابو او قوي القلیو د خنثی کولو لپاره تر سره کېږي، په دې ډول تعامل کې هغه مالگه تولیدېږي چې د اوبلن محلول محیط pH یې د 7 څخه لوړوي.



د شپږم څپرکي لنډيز

- **ترکيبي تعاملونه:** په دې ډول تعاملونو کې دوه اړینا شوې مادې یو له بل سره ترکیب کېږي او یوه ماده تشکیلوي.

- **تجزیه یي تعاملونه:** تجزیه یي تعاملونه د ترکیبي تعاملونو معکوس دي، په دې ډول تعاملونو کې کیمیاوي مرکبونه تجزیه کېږي، د یو مرکب څخه دوه یا څو مرکبونه جوړېږي.

- **ساده تعویضي تعاملونه:** په دې ډول تعاملونو کې د مرکبونو د مالیکول یو عنصر د ورته عنصر په واسطه تعویض کېږي، تعویضي تعاملونه ډېر زیات د اوبو په محیطونو کې ترسره کېږي

- د دوه ګونو تعویضي تعاملونو ډېر مهم تعامل عبارت د القلي په واسطه تیزابونو له خنثی کولو او دهغوی برعکس تعاملونه دي چې د اوبو او مالګې په تشکیل پای ته رسېږي؛

- د خنثي کېدلو تعاملونه په اوبلن محیط کې ترسره کېږي؛ کله چې تیزابونه او القلي په اوبلن محیط کې شتون ولري، په اوبو کې حل او په ایونونو توګه وېشېږي.

- د قوي تیزابونو او قوي القلیو د خنثی کېدو تودوخه له $13.7KCalory/mol$ سره سمون لري
- د څاڅکو، څاڅکو په اندازه د تیزابو وړ زیاتونه په القلي او د هغه برعکس یې له تیتريشن عملیې څخه عبارت ده چې د حجم دمووندلو او یا د تیزابونو او القلیو غلظت دمووندلو په غرض ترسره کېږي.

- تیتريشن یا عیارونه هغه عملیه ده چې د هغې په وسیله کېدای شي د یو محلول د ټاکلې څانګې تیاو څخه په ګټې اخیستنې سره د بل محلول څانګه تیا او خواص چې روښانه نه وي، وموندل شي.

- د تیتريشن له عملیې وروسته د لاندې فارمول په واسطه کېدای شي چې د تیزابو او یا القلي حجم او غلظت محاسبه کړل شي:

$$C_1V_1 = C_2V_2$$

- د تیزاب- القلي ډېر زیات ښودونکي عضوي مرکبونه دي چې د تیزاب یا القلي په توګه عمل کوي او دې ښودونکو رنگ د pH یاد محیط د H^+ د غلظت په مقابل کې حساس دی، په تیزابي او قلوي محیطونو کې یې رنگ بدلون مومي.

د شپږم څپرکي پوښتني

- 1- $2Al_2O_3 + 6HCl \longrightarrow 2AlCl_3 + 3H_2O$ تعامل د تعامل ډول دی.
- الف- جمعي ب- تجزيه يي ج- ترکيبي د- تعويضي
- 2- $Ca(OH)_2(s) + 2H_2O(l) \longrightarrow Ca(OH)(s)$ تعامل دی .
- الف- جمعي ب- هايډرشن ج- اوبه ورکول- ټول ځوابونه سم دي .
- 3- د القليو په واسطه د تيزابو ختی کيدلو تعامل د تعامل ډول دی .
- الف- ختی کيدل ب- جمعي ج- تعويضي د- تجزيه يي
- 4- په القلي دڅاڅکو، څاڅکو په اندازه د تيزابو ور زياتونه او د هغه برعکس يي عبارت د تيتريشن له عمليې ده چې ---- دموڼدلو په غرض ترسره کېږي .
- الف- حجم ب- غلظت ج- الف او ب دواړه د- هيڅ يو
- 5- د لاندی فورمولونو څخه د کوم يو په واسطه کيدای شي د القليو يا تيزابونو غلظت اویا حجم د تيتريشن د عمليې په پایله کې محاسبه کړل شي؟
- الف- $C_1V_1 = C_2V_2$ ب- $C_1g_1 = C_2g_2$ ج- $C_1 = \frac{C_2V_2}{V_1}$ د- ب او ج دواړه
- 6- ښودونکي ځير زيات دی .
- الف- ضعيف تيزابونه ب- قوي تيزاب ج- ضعيفه القلي د- قوي القلي
- 7- تيزاب ښودونکي د لاندې فارمولونو د کوم يو په واسطه پيدا کولای شي؟
- الف- $pH = pK_a + \log \frac{[In^-]}{[HIn]}$ ب- $pH = pK_a - \log \frac{[HIn]}{[In^-]}$ ج- هيڅ يو د- الف او ب
- 8- د تيزابونو او قوي القليو د ختی کيدو په تعاملونو کې ازاده شو انرژي عبارت --- ده.
- الف- $13.7Kcalory/mol$ ب- $1.7Kcalory/mol$ ج- $13.7Kcalory/mol$ د- $13.7Kcalory/mol$
- 9- د تيزاب- القلي ښودونکي عضوي مرکبونه دي چې د په توگه عمل کوي .
- الف- تيزاب او يا القلي ب- اوبه ج- مالگه او اوبه د- هيڅ يو
- 10- د ختی کول په عمليه کې تيزاب د القلي په واسطه او د هغه برعکس تشکيلېږي .
- الف- مالگه ب- اوبه ج- مالگه او اوبه د- تيزابی القلي

تشریحی پوښتنې

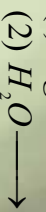
- 1 - د الکترولیز تعاملونه څه ډول تعامل دي؟ په دې اړه معلومات وړاندې کړئ.
- 2 - د خښتې کولو عملیه څرنگه تعامل دی؟ یو مثال سره یې روښانه کړئ.
- 3 - د 20mL مولره د KOH محلول د 100mL لیتره محلول په واسطه خښتې کېږي، د غلظت پیدا کړئ.

4 - د تیزاب- القلي د ښودونکو د تفکیک معادلې په لاندې ډول دي:



د هغو د تفکیک ثابت پیدا کړئ.

5 - د لاندې تعاملونو معادلې بشپړ او د هغه د تعامل ډول ولیکي.



6 - د خښتې کولو په یو تعامل کې د بنزویک اسید $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ په 10mL محلول باندې د KOH د محلول 25mL ورزیات شوی دی چې غلظت یې 0.4molar دی، د $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ د محلول غلظت پیدا کړئ.

7 - ساده تعویضي تعامل د یو مثال سره ولیکئ.

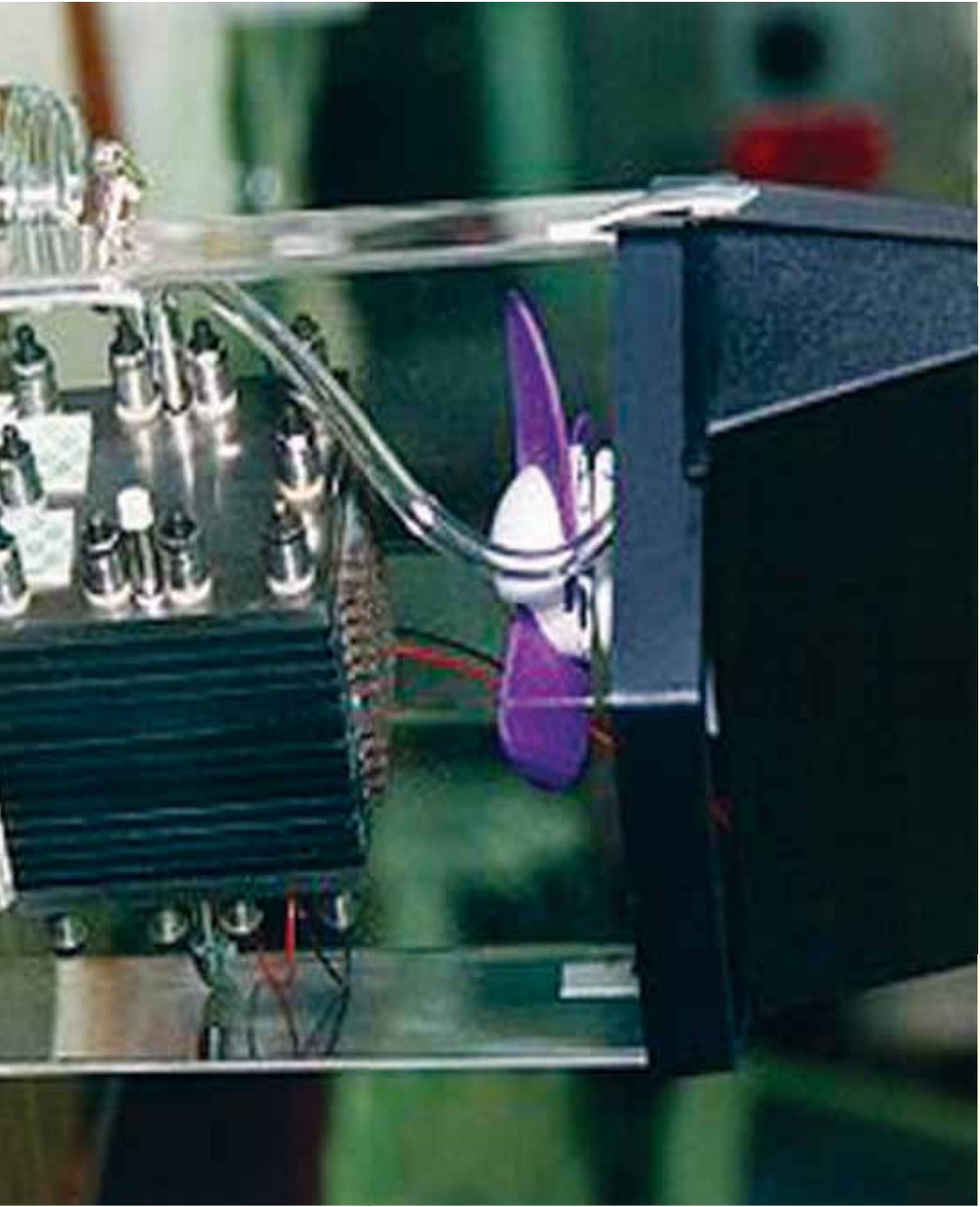
8 - د عضوي تیزابونو او عضوي امینونو د تعامل څخه کوم مواد جوړېږي؟ د هغوی عمومي معادله ولیکئ.

9 - د تیټریشن په یو تعامل کې د هایدروکلوریک د 10mL ملی لیتره محلول د خښتې کولو لپاره د کلسیم هایدروکساید د محلول 5mL محلول 0.2molar مولره په مصرف رسېږي، د هایدروکلوریک اسید د محلول مولریتي په لاس راوړئ.

10 - د لاندې تعامل میخانیکیت ولیکئ:



د کيميايي تعاملونو څخه د برېښنا ترلاسه کول



- څرنگه چې ښکاره ده، ماده د اتومونو څخه جوړه شوې ده او هر اټوم الکترونونه لري، دا چې الکتريکي انرژي د الکترونونو د بهير څخه لاس ته راځي، نو کېدای شي چې کيميايي انرژي په برېښنايي انرژي او برعکس برېښنايي په کيميايي باندې بدلون ومومي.
- په دې څپرکي به ولولئ چې مواد د برېښنايي تېروني له کبله په څو ډولونو ویشل شوي دي؟ کوم مواد د برېښنا تېرونکي او کوم بې نه دي؟ تېرونکي هادي مواد په څو ډولونو ویشل شوي دي؟
- کوم محلولونه د برېښنا تېرونکي دي؟ پیلونه څه شي ده او د کوم ډول موادو څخه جوړ شوي دي؟ په پیلونو کې کوم تعاملونه ترسره کېږي؟ د گالوانیک پیل څه ډول پیل دي؟

7- 1: دبرینسا تیرونکی او نه تیرونکی

مواد د برینسا د بهیر په لحاظ په دوه ډلو ویشل شوي چې د برینسا تیرونکی او د برینسا نه تیرونکی دي.

الف- د برینسا نه تیرونکی (عایق): د هغه موادو څخه عبارت دي چې د هغوی څخه د برینسا بهیر نه شي تیریدای، بیلګې یې زبر، وچ لرګی، تیل او داسې نور وړاندې کولای شو.

ب- دبرینسا تیرونکی جسمونه

هغه جسمونه چې د هغوي څخه د برینسا بهیر تیرېږي، د برینسا تیرونکو جسمونو په نوم یادېږي چې په دوه ډوله دي:

1- لومړني ډول تیرونکی: هغه ډول تیرونکی دي چې ازاد الکترونونه لري او د هغو څخه د برینسا بهیر نرم او یو شان تیرېږي، د هغوی بیلګه کیدای شي د فلزونو سیمونه وړاندې شي.

2- دویم ډول تیرونکی: د تیرونکو هغه ډله ده چې د برینسا بهیر د ویلې کیدو په حالت او یا د آیوني محلول په ډول د ځان څخه تیروي، دا ډول تیرونکی چې د برینسا بهیر ته د محلول په شکل د خپل ځان څخه د تیریدو اجازه ورکوي، د الکترولیت په نوم یادېږي، د دوی مثال کیدای شي د مالګو محلولونه، تیزابونه او دقلیو محلولونه وړاندې کړي شي؛ د بیلګې په ډول: که د خوړو د مالګې د اوبلن محلول څخه د برینسا بهیر تیر کړای شي، په دې صورت کې د سوډیم آیونونه د کتوډ لوري ته او د کلوراید منفي آیونونه دا نوډ لورته خوځي او په هغه ځای کې ټولېږي، دا ډول محلولونه د الکترولیت او دا عملیه د الکترولیز په نوم یادېږي.

ډیر پوه شی:

برینسا تیریدل دلاندې عواملو پورې اړه لري:

1- د فلزونو جنسیت

2- د محلولونو په غاظت: هر څومره چې محلولونه رقیق وي، په هماغه اندازه د هغوی برینسايي تیرونه زیاته ده.

3- تودوخه هم د جسمونو د برینسايي تیروني د زیاتوالي لامل کېږي.

4- د هستې د مثبتو چارجونو زیاتوالی، د تیرونکو په برینسايي تیروني کې منفي رول لوبوي، هر څومره چې د هستې مثبت چارج زیات وي، په هماغه اندازه الکترونونه خپل ځانته کشوي او په برینسايي سرکیت کې د هغوی د بهیر خنډ گرځي.

همدارنگه د الکترولیتونو برینسايي تیرونه د الکترولیتو د آیونونو د حرکت چټکتیا سره هم اړیکه لري کوم چې د انود او کتوډ په لوري خوځي.



فعالیت

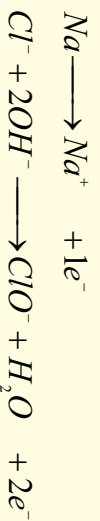
- 1 - په الکتروډونو کې د ایونونو حرکت د کوم عامل پورې اړه لري؟
- 2 - لومړني ډول تیروونکي جسمونه څه ډول مواد دي؟
- 3 - دوهم ډول تیروونکي کوم ډول ځانګړتیاوې لري؟
- 4 - عایق جسمونه، لومړني او دویم ډول تیروونکي چې په خپل شاوخوا کې ونډه ولې، لست یې کړئ.

د الکتروشمیې د مبحث څیره پراخه برخه د اکسیدیشن ریدکشن د بهیر او د دې ډول تعاملونو د مطالعې پورې اړه لري چې د بریښنايي انرژي اړیکه او کیمیاوي بدلونونه ټاکي.

ارجاع شوي ماده $\rightarrow + ne^-$ اکسیداکوونکي ماده

7 - 2: کیمیاوي تعاملونه چې د بریښنا درامنځ ته کیدو لامل ګرځي د اکسیدیشن - ریدکشن تعاملونه

د کیمیاوي څیرو مهمو تعاملونو څخه یو د اکسیدیشن - ریدکشن تعامل دی، په عمومي ډول د اکسیدیشن تعاملونه هغه کیمیاوي تعاملونو دي چې د تعامل کوونکو موادو مالیکولونه الکترونونه د لاسه ورکوي او د هغوی مثبت چارج زیاتېږي؛ د بیلګې په ډول:



په پورتنی مثال کې د Na اټومونو او د Cl^- آیونونو الکترون د لاسه ورکوي چې اکسیدي شوي دي. په یو کیمیاوي تعامل کې د ارجاع یا ریدکشن عملیه دهایدروجن نضول دي؛ څو په عمومي ډول د مثبت چارج ښکته کیدل او د منفي چارج لوړیدلو ته ارجاع یا ریدکشن (Reduction) وایي:

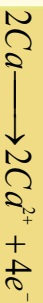


په پورتنی لیکل شوي مثال کې د Ca^{2+} کټیون او H_2O_2 الکترون له لاسه ورکړېدی، د هغوی مثبت چارج ټیټ او په پایله کې ارجاع یا (Reduction) شوي دي.

مثال: په لاندې تعامل کې د تعامل کوم جز ارجاع او کوم یې اکسیدیشن شوی دی؟



حل: کله چې کلسیم د اکسیجن سره تعامل کوي د کلسیم Ca^{2+} آیونونه تشکیلېږي؛ په دې صورت کې کلسیم الکترونونه له لاسه ورکوي:



نو کلسیم اکسیدي شوي او د ارجاع عامل دي.

اکسیجن په دې تعامل کې الکترونونه اخيستي او ارجاع شوي دي چې د اکسیدیشن عامل دي:





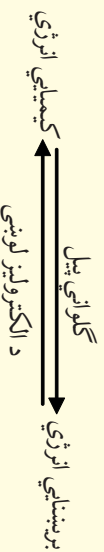
فعالیت

کلسیم د کلورین سره تعامل کوي او کلسیم کلوراید تشکیلوي، د تعامل معادله یې ولیکئ او اکسیدي کوونکي او ارجاع کوونکي وټاکئ.

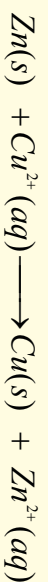
3 - 7 : کیمیايي برښنايي پیل

کیمیايي برښنايي پیل هغه وسیله ده چې په هغې کې کیمیايي انرژي په برښنايي انرژي او برښنايي انرژي په کیمیايي انرژي بدلون مومي. پیلونه په عمومي توګه په دوه ډوله دي چې ډګالوانی او الکترولیز څخه عبارت دي:

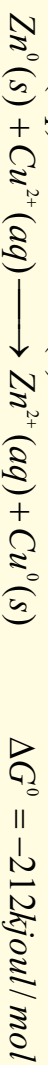
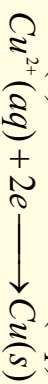
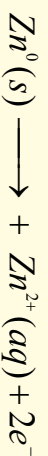
3 - 7 : **ګالوانی پیل** : د پیل هغه ډول دی چې کیمیايي انرژي په برښنايي انرژي بدلوي او هغه پیل چې برښنايي انرژي په کیمیايي انرژي بدلوي، د الکترولیز ډلوښي د پیل په نوم یادېږي.



د رینډوکس ساده تعامل په نظر کې ونیسئ:



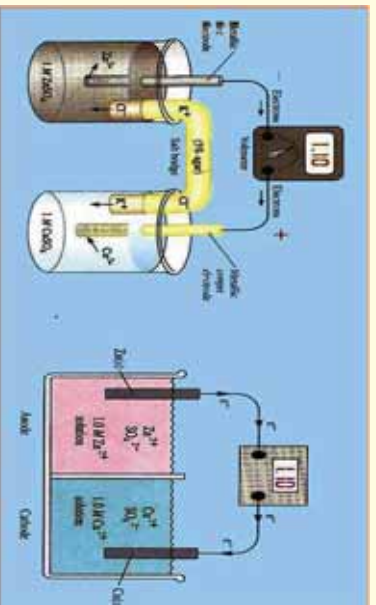
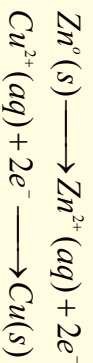
پورتنی لیکل شوی تعامل هغه وخت په خپل سر تر سره کېږي چې په یو لورښي کې د CuSO_4 محلول اچول شوي وي او په هغه کې د جस्तو (Zn) یوه فلزي میله کېښودل شوي وي، کله چې د جستو (Zn) فلزي میله په CuSO_4 کې کېښودل شي، د جستو ډمپلي له پاسه اسفنجي شکله ذري لیدل کېږي چې د CuSO_4 د محلول ابي رنگ له منځه ځي، د Zn^{2+} آیون یې رنگه کېږي، په پورتنی تعامل کې د جستو (Zn) فلز اکسیدي شوی او په مقابل کې د Cu^{2+} آیون ارجاع کېږي:



د ΔG^0 د مقدار زیات والی او منفي علامه یې د الکترونونو اعظمي تمایل د Zn څخه د Cu^{2+} لورته د هغه په یو موله رقیق محلول کې رابښي.

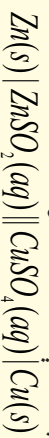
د انرژي بدلونونه په ټاکلو شرایطو کې د لومړنیو موادو او د تعامل د محصول لاندو په ماهیت او حالت پورې تړلي دي او د تعامل د میخانیکیت څخه جلا دي. که چېرې ازمایښتي دستګاه د پورتنی لیکل شوي معادلې سره سم چې په دې مبحث کې شتون لري، جوړه کړو، په دې صورت کې ګالوانی پیل او یا د ولتا پیل لاس ته راځي. د ولتا هر پیل له دوو نیمو پیلونو څخه تشکیل شوی دی چې د تخلخل لرونکي یوې غشا او یا د یو مالګین بله په واسطه یو له بل څخه جلا شوي دي او جستي میلی د الکترو په حیث په هغه کې شتون لري؛ که چېرې مسي او جستي فلزي میلی د باندني مدار په واسطه یو د بل سره وتړو، د Zn اټومونه د دوو

الکترونونو له لاسه ورکولو څخه وروسته په Zn^{2+} ايون بدلون مومي او محلول ته دننه کېږي، لاس ته راغلي الکترولونونه د باندي دورې څخه مسي الکترول ته تېرېږي او د الکترول په واسطه د محلول د Cu^{2+} ايون سره يوځای او هغه په عنصری مس تبديلېږي چې د مسي الکترول د پاسه رسوب کوي، په مسي الکترول کې د ارجاع عملیه ترسره کېږي چې دا ميله د کتود په نوم يادېږي؛ ځکه دا ميله زيات الکترولونه لري چې د جستو د مېلې څخه هغې ته لېږدول شوي دي؛ نو د جستو په ميله کې د اکسېدېشن عملیه ترسره شوی؛ ځکه دا ميله الکترونی خلا لري او الکترولونه د محلول د ايونونو څخه اخلي:



(7-1) شکل د گالواني دوه ډوله پیلونه (الف) د نېخلل لرونکې برقي بڼې د مالګین پیل سره

که چېرې يو ولت متر (V) په باندي دوره کې وټرل شي، د پوتنشيال توپير يا ولټاژ د ولت په حساب کېدای شي چې اندازه شي، د تعامل د پوتنشيال توپير د الکترولونو بهير د انود څخه کتود خوا ته را بښي. که چېرې وضو او يو گالواني پیل په لنډه ډول وپیلو، د هغه د بنسټي فکتورونو څخه په لاندې ډول گټه اخلو:



د مالګې د پیل لرونکی پیل

د گالواني پیل په پورتي ليکل شوو پارامترونو کې، انود کېن لوري ته او کتود بڼې لور ته ښودل شوي دي او هر نیم پیل په يو نیمگړي تعامل پورې اړه لري، په هر نیم پیل کې يو الکترول او الکترولیت محلول شتون لري؛ که چېرې دا اجزای د بيلا بيلو فازونو څخه وي د عمودی ليک (\parallel) يو بل څخه جلا شويدي. مالګین پیل په دوو عمودی خطونو (\parallel) په واسطه چې يوه بلې ته موازي دي، ټاکل شوی دی، د گالواني پیل $Zn - Cu$ د دانيل د پیل په نوم هم يادېږي. الکترولونه کېدای شي فلزونه د بيلا بې په ډول: Zn او Cu او يا گاڼي وي. د هيلېروجن الکترول چې د سټنډرډ الکترول په حيث په کار ورل کېږي، په (7-2) شکل کې ښودل شوي دي. د ولت متر په واسطه کېدای شي چې د دوو الکترولونو د پوتنشيال توپير اندازه شي. تل د الکترول شمېمي د مسايلو د څېړنې لپاره لازمه ده چې د هر الکترول پوتنشيال په جلا جلا ډول اندازه شي؛ خو څرنگه چې تراوسه ليدل شوي دي، د دې په خاطر چې د مادي بدلونونه او تحولات وڅېړل شي، لازمه نه ده چې د هر الکترول پوتنشيال په مطلق ډول اندازه کړو، نو دلته کېدای شي چې سټنډرډ الکترول وټاکل شي او د نورو الکترولونو پوتنشيال د هغه پر بنسټ لاس ته راوړل شي. د نړيوالو تړونونو سره سم د سټنډرډ الکترول په حيث د هيلېروجن الکترول په کار ورل کېږي چې د هغه په اړه په (7-5) مبحث کې په پوره ډول معلومات وړاندې کېږي.

4-7 د پیل محرکه قوه (Electro motive force)

په يوه برېښنايي ساحې کې د برېښنا د چارج انتقال دکار د سرته رسولو سره مل دی، د يوې نقطي څخه د

یو الکترو د (څخه بلې نقطې بل) الکترو د ته) د برېښنايي چارج (q) د نقلولو لپاره د کار اندازه د هغوی د دوو نقطو ترمنځ د پوټنسیال د توپیر سره نېغ تناسب لري. که چیرې د پوټنسیال توپیر په V او د کار اندازه په W سره ښودل کېږي؛ نو:

$$W = q \cdot V \quad \text{د پوټنسیال توپیر ضرب پر چارج = برېښنا کار}$$

$$d \text{ کار نړیوال سیستم واحد عبارت دی له: } \text{Joul} = \text{کولت} \cdot \text{ولت}$$

تل فارادي (Faraday) د برېښنا د مقدار د واحد په توګه په کار وړل کېږي، د فارادي عدد د برېښنا هغه مقدار دی چې د یو مول الکترون د چارج سره سمون لري او $96500Cb$ کېږي، څرنگه چې د الکترون یو مول

$$F = NA \cdot e$$

$$F = 6.02 \cdot 10^{23} \cdot 6.02 \cdot 10^{-19} \cdot 6.02 \cdot 10^{-19} Cb = 96500Cb$$

په پورتنۍ معادلې کې د چارج واحد په کولمب عبارت له: د برېښنا د بهیر شدت په امپیر او وخت (t) په ثانیه کې دی؛ یعنې:

$$q = I \cdot t$$

په دې فورمول کې q د برېښنا مقدار، I د بهیر شدت او t وخت رانېښي

له دې ځایه $I = \frac{q}{t}$ دي د برېښنا د بهیر شدت امپیر دی چې په A ښودل شوی دی او کولمب پرثابته څه دی.

امپیر د برېښنا د بهیر شدت دی چې د $AgNO_3$ د محلول څخه تیرېږي او د یوې ثانیه په وخت کې $1.118mg$ په اندازه سپینو زرو ته د الکترو د پاسه رسوب ورکوي.

دا چې د یو مول الکترون چارج (6.02×10^{23}) کولمب او یو فارادي مثل شوی دی؛ نو کېدای شي چې

$$1 \text{ Faraday} = \frac{96485 \text{ Coulomb}}{1.01} \text{ mol Electron}$$

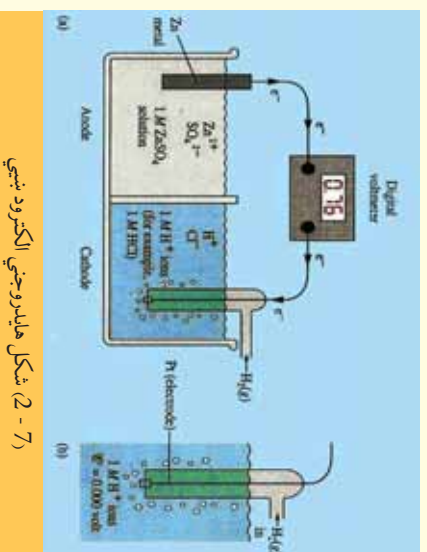
شمیر د نیمه تعامل د معادلو

د الکترون د مول شمیر (nF) او د تعامل کونکې مادې د کتلې ترمنځ د اړیکو په پام کې نیولو سره لاس ته راوړل شي.

د یو الکترو د څخه بل الکترو ته د یو فارادي چارج د نقلولو لپاره سرته رسیدلی کار د فارادي د عدد اود دغو دوو الکترو دودنو ترمنځ د پوټنسیال توپیر د ضرب حاصل سره مساوي دی:

$$W = F \cdot \Delta V$$

په یو پیل کې د دوو الکترو دودنو ترمنځ د پوټنسیال مګریم توپیر د پیل د محرکې قوې (emf) په نوم یادېږي چې د پیل په E^0 علاقي ښودل کېږي او د هغه مقدار یې د پوټنسیو متر (ولت متر) په واسطه اندازه کېږي. د پیل یوه محرکه قوه د کتود او انود د پوټنسیال د الجبري مجموعې څخه عبارت ده (څرنگه چې په جدول کې



(2-7) شکل هالیدروجنی الکترو د ښی

د ورکړ شوي پورتنشیا کیمیت د ارجاعي معادلي لپاره منفي دی؛ پر دې بنسټ په انود کې د ارجاع په کاروول علامه برعکس یعنی منفي په پام کې نیول شوی ده):

$$E_0 = E_{\text{کتود}} + E_0 = \text{پیل}$$

7 - 5 : د ستندرد الکترو د پورتنشیا

خرنگه چې د یو نیم پیل پورتنشیا په نیغه توگه نه شي اندازه کېدای؛ نو یو الکترو د په اختیاري ډول د سرچینې په توگه ټاکل کېږي او صفر اختیاري ولتاژ د هغې لپاره په پام کې نیسو چې وروسته د نورو الکتروډونو پورتنشیا د هغه پر بنسټ اندازه کولی شو. هغه الکترو د ستندرد الکترو د په نامه یادېږي کوم چې د هغه د نیمه پیل ټولې اجزای ستندرد او ټاکلي وي، د ستندرد الکترو لپاره داسې ټاکي چې د محلول آیون او فلز یې یو ډول وي او د آیون مولې غلظت یې د ایدیا محلول لپاره په 25°C کې یو وي (یا په بل عبارت د محلول آیوني فعالیت یې د یو سره مساوي دی) د هایدروجن ستندرد الکترو عبارت له هایدروجن د آیون یو مولر محلول او د هایدروجن د گاز سره په یو اتموسفیر فشار کې د پلاټین فلز په شاوخوا د تودوخې 25°C دی چې په لاندې ډول ښودل کېږي:

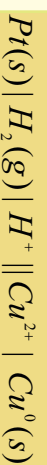


یوازي د نېروال ترون پر بنسټ د صفر اختیاري ولتاژ یا پورتنشیا د دې الکترو لپاره په پام کې نیولی شوی دی (په انود او کتود دواړو کې په پام کې نیول شوی دی) د پیل ستندرد ولتاژ په E^0 ښودل شوی دی د دې نېروال ترون په اساس $E^0 H_2 = 0$ د پیل ستندرد ولتاژ د انود او کتود د ستندرد ولتاژ د الجبري مجموعې څخه عبارت دی .

$$E^0_{\text{انود}} = E^0_{\text{کتود}} + E^0_{\text{پیل}}$$

مثال: یو پیل له مس ستندرد الکترو دمس - مس آیون او یا د هایدروجن د ستندرد الکترو څخه په لاس راوړو چې د پیل ولتاژ د تودوخې په 25°C کې مساوي په 0.34V ولت دی، الکترونونه د هایدروجن د الکترو له باندیني دورې څخه وځي، د مس آیون ټاکلی پورتنشیا وټاکي.

حل:



داچې $E^0_{\text{cathode}} + E^0_{\text{anode}}$ کېږي؛ نو:

$$E^0 = E^0_{\text{cathode}} + E^0_{\text{anode}} = 0.34V - 0$$

$$E^0_{\text{Cu}} = E^0 + E^0_{H_2} = 0.34V - 0 = 0.34V$$

خړنگه چې د اکسیدیشن تعامل په انود کې ترسره کېږي، په انود کې پیدا شوی پوتنشیل د اکسیدیشن د پوتنشیل په نوم یادوي په دې ترتیب په کتود کې پیدا شوی پوتنشیل د ریداکشن د پوتنشیل په نوم یادوي کله چې دیو الکترو د پوتنشیل وټاکل شو، په دې بنسټ له هغه څخه دټاکلی پوتنشیل په حیث گټه اخیستل کېږي په دې بنسټ د نورو الکترونو سټنډرډ پوتنشیل په لاس راوړي اود دې جمع شوو ټاکلو پوتنشیلونو مجموعه په جدول کې لیکل شوي ده.

(7 - 1) جدول د ارجاعي ټاکلی پوتنشیل د نیمه تعاملونو شمیر په 25 درجو کې

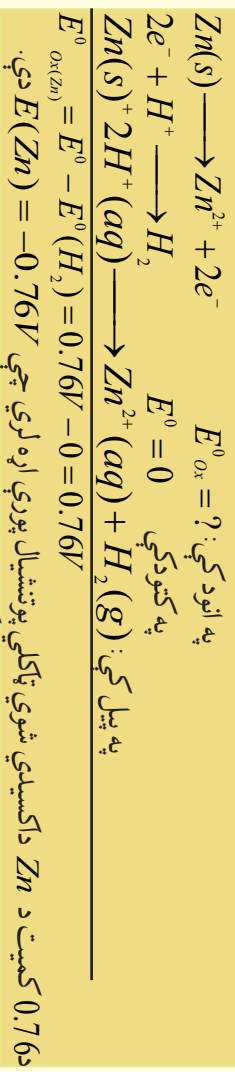
کتود	تعامل کتود	V/E° و لټ
$Li^+ Li$	$Li^+ + 1e \rightleftharpoons Li$	-3.04
$K^+ K$	$K^+ + 1e \rightleftharpoons K$	-2.92
$Ca^{2+} Ca$	$Ca^{2+} + 2e \rightleftharpoons Ca$	-2.76
$Na^+ Na$	$Na^+ + 1e \rightleftharpoons Na$	-2.71
$Mg^2 Mg$	$Mg^{2+} + 2e \rightleftharpoons Mg$	-2.38
$Al^{3+} Al$	$Al^{3+} + 3e \rightleftharpoons Al$	-1.66
$Zn^{2+} Zn$	$Zn^{2+} + 2e \rightleftharpoons Zn$	-0.76
$Cr^{3+} Cr$	$Cr^{3+} + 3e \rightleftharpoons Cr$	-0.74
$Fe^{2+} Fe$	$Fe^{2+} + 2e \rightleftharpoons Fe$	-0.44
$Cd^{2+} Cd$	$Cd^{2+} + 2e \rightleftharpoons Cd$	-0.40
$Ni^{2+} Ni$	$Ni^{2+} + 2e \rightleftharpoons Ni$	-0.23
$Sn^{2+} Sn$	$Sn^{2+} + 2e \rightleftharpoons Sn$	-0.14
$Pb^{2+} Pb$	$Pb^{2+} + 2e \rightleftharpoons Pb$	-0.13

$Fe^{3+} Fe$	$Fe^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Fe$	-0.04
$2H^+ H_2, Pt$	$2H^+ + 1e^- \rightleftharpoons H_2$	0.00
$Sn^{4+} Sn$	$Sn^{4+} + 4e^- \rightleftharpoons Sn$	0.15
$Cu^{2+} Cu^+$	$Cu^{2+} + 1e^- \rightleftharpoons Cu^+$	0.16
$ClO^- , ClO_3^- , OH^- Pt$	$ClO_3^- + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons ClO_3^- + 4OH^-$	0.17
$Cl_4^- AgCl Ag$	$AgCl(s) \rightleftharpoons Ag(s) + Cl^-$	0.22
$Cu^{2+} Cu$	$AgCl(s) \rightleftharpoons Ag(s) + Cl^-$	0.34
$ClO_3^- , ClO_2^- , OH^- Pt$	$ClO_3^- + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons ClO_2^- + 2OH^-$	0.35
$IO^- , I^- , OH^- Pt$	$IO^- + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons I^- + 2OH^-$	0.49
$Cu^{2+} Cu$	$Cu^{2+} + 1e^- \rightleftharpoons Cu$	0.52
$I^- I_2 Pt$	$I_2(s) + 2e^- \rightleftharpoons 2I^-$	0,54
$ClO_2^- , ClO^- , OH^- Pt$	$ClO_2^- + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons ClO^- + 2OH^-$	0.59
$Fe^{3+} , Fe^{2+} Pt$	$Fe^{3+} + 1e^- \rightleftharpoons Fe^{2+}$	0.77
$Hg^{2+} Hg$	$Hg^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Hg$	0.80
$Ag^+ Ag$	$Ag^+ + 1e^- \rightleftharpoons Ag$	0.80
$Hg^+ Hg$	$Hg^+ + 1e^- \rightleftharpoons Hg$	0.85
$ClO^- , Cl^- , OH^- Pt$	$ClO^- + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons Cl^- + 2OH^-$	0.90
$2Hg^+ , 2Hg^{2+} Pt$	$2Hg^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2Hg^{2+}$	0.90



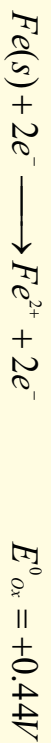
$NO_3^-, H^+ NO Pt$	$NO_3^- + 4H^+ + 3e^- \rightleftharpoons NO + 2H_2O$	0.96
$Br_2(l) 2Br^-$	$Br_2(l) + 2e^- \rightleftharpoons 2Br^-$	1.07
$O_2 H Pt$	$O_2 + 4H + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O$	1.23
$Cr_2O_7^{2-}, Cr^{3+}, H^+ Pt$	$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \rightleftharpoons 2Cr^{3+} + 7H_2O$	1.33
$Cl^- Cl_2 Pt$	$Cl_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2Cl^-$	1.36
$Ce^{4+}, Ce^{3+} Pt$	$Ce^{4+} + 1e^- \rightleftharpoons Ce^{3+}$	1.44
$MnO_4^-, Mn^{2+}, H^+ Pt$	$MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightleftharpoons Mn^{2+} + 4H_2O$	1.51
$H_2O_2, H^+ Pt$	$H_2O_2 + H^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O$	1.78
$Co^{3+}, Co^{2+} Pt$	$H_2O_2 + H^+ + 2e^- \rightleftharpoons 2H_2O$	1.82
$H^+, O_3, O_2 Pt$	$2H^+ + O_3 + 2e^- \rightleftharpoons O_2 + H_2O$	2.07
$F^- F_2 Pt$	$F_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2F^-$	2.87

مثال: یو گالوانی پیل چې د جستو د ټاکلي الکترولود، د جستو د این او هایدروجن د ټاکلي الکترولود څخه جوړ شوی دی، په $25^\circ C$ د $0.76V$ ولتاژ لري، که دکمو ټاکلي الکترولود هایدروجن وي، د $Zn^{2+} - Zn$ ټاکلي پوټنسیال محاسبه کړي.
حل:



د نړیوالو تروټونو سره سم د اړونده بیلابیلو نیمگرو تعاملونو د ارجاع کیدونکو ټاکلي پوټنسیال په جدولونو کې لیکل شوی دی چې په (1) جدول کې لیدل کېږي.
که چېرې نیمه تعامل د اکسیدي کیدونکي په بڼه په کارول شوی وي نو د هغې د قیمت علامه د ارجاع کیدونکي د علامې برعکس ده؛ مثال:





په (7-1) جدول کې د لیکل شوو کمیتونو څخه کېدای شي چې په لاندې موارد کې گټه واخیستل شي:

الف - د پیل د ټاکلې پوتنسیال د محاسبې لپاره.

ب- په پیل کې په خپل سر تعاملونو په اړه وړاندوینه کې.

ج- د فلزونو او مرکبونو د اکسیدیشن (*Oxidation*) د نسبي قدرت پرتله کوم چې د هغوی د اکسیدیشن نیمگړي تعاملونه په لومړي جدول کې لیکل شوي دي.

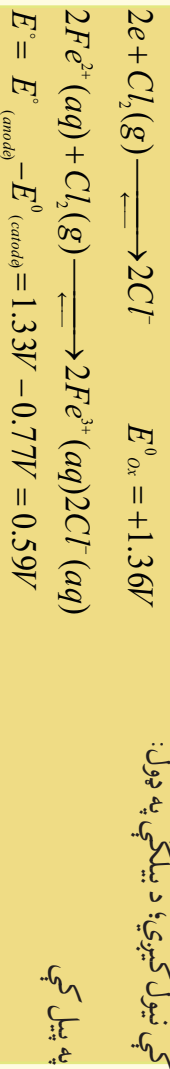
د- د فلزونو او مرکبونو د ارجاعي (*Reduction*) قدرت پرتله کوم چې د هغوی نیمه ارجاعي تعاملونه په (7-1) جدول کې لیکل شوي دي.

مثال: د (7-1) جدول څخه په گټه اخیستلو سره، د لاندې جوړښت لرونکي پیل ټاکلی ولناژ محاسبه کړئ:



حل:

په (7-1) جدول کې نیمگړي ارجاعي تعاملونه او د ارجاع (*Reduction*) ټاکلې پوتنسیالونه ټاکل شوي دي؛ که چېرې د اکسیدیشن نیمگړي تعاملونه غوښتنه وي، د ولناژ د کیمت اړوند علامه معکوسه په پام کې نیول کېږي؛ د بیلگې په ډول:



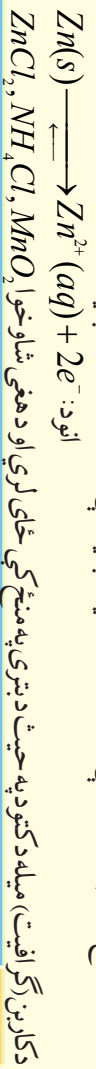
د یادوني وړ ده دا چې په اود کې د اکسیدیشن نیمگړي تعامل په دوو ضرب شوي؛ خو د هغه *Oxidation* پوتنسیال په دوو نه ضرب کېږي؛ ځکه د یوې مستقلې مادې *Reductions* یا *Oxidation* د پاره اړونده ولناژ د همدې مادې مقدار دی.

یادونه: هغه ولناژ چې یو پیل یې منځته راوړي، په پیل کې د لومړنیو موادو او تعامل د محصولو د مقدار (سټیکو متری) څخه مستقل دي؛ ځکه د پیل ولناژ یوازې د لومړنیو موادو او تعامل د محصول په ماهیت او حالت پورې تړلی دی.

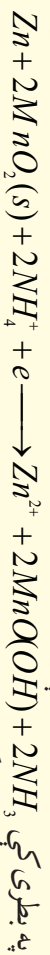
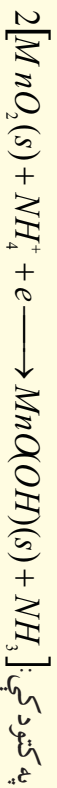
7-6: **وچ او لاندو پیلونه (تجارتی بټری)**
د گالوانیک د پیلونو څخه هره ورځ د بریښنا د تولید او د بریښنايي انرژي د سرچینې په توگه د گټې اخیستني لاندې نیول کېږي، ځینې د هغوی څخه په لاندې ډول د څیړني لاندې نیول کېږي:

وچي بټری

وچي بټری (معمولی بټری د 1.5V ولټې، وړې او متوسطې اندازې) د گالوانیک د بټری بڼه بیلگه ده. د وچي بټری استوانه یې شکل د جستو څخه جوړ شوي دي چې د پیل اود یې تشکیل کړی دی، د بټری څخه د بریښنا د نیغ بهیر په وخت کې جست اکسیدي کېږي چې الکترونونه ازاد کېږي:



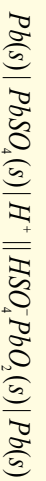
د موادو خمیرې په واسطه پورینل شوي ده، د کتود او جستی استوانې ترمنځ یوه د تیریدو نیمه گړې غښتا شتون لري. په احتمالي توگه په دې ډول بټریو کې لاندې تعاملونه ترسره کېږي (د بټرۍ په منځ کې د تعاملونو خرنګوالی بشپړ پېژندل شوی نه دی):



د جستو کټونونه د تیریدو نیمگړې غښتا څخه تیرېږي چې په کتود کې د حاصل شوي امونیا سره تعامل کوي.

سربې بټري

د انرژۍ د زبرمو لپاره د ډیرو مهمو وسایلو څخه یوه سربې بټری ده چې د هغې انځور په (4 - 7) شکل کې بڼه ډول شوی دی او په لاندې ډول وړاندې کېږي:



د سربې بټرۍ انود بشپړ چارج شوی او له یوې سفنجي سطحې لرونکې سربې لوجي څخه جوړ شوی دی، کله چې اکسیدي کېږي، په Pb^{2+} بدلون مومي او د SO_4^{2-} د اېون سره تعامل کوي چې $PbSO_4$ مرکب تشکیل او دا مرکب د انود د سفنجي سطحې برسېره رسوب کوي:



د دې پیل کتود هم د یوې سربې لوجي څخه جوړ شوی دی چې د هغه سطح د سرب د اکساید (PbO_2) په واسطه پورینل شوي ده، په کتود کې تعامل په لاندې ډول دی:

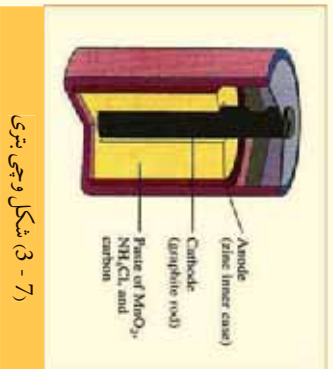


جامد $PbSO_4$ په ډواروالکټرودونو کې تشکیل شوی او د سربې لوجي له پاسه یې رسوب کړی دی چې د محلول H^+ او HSO_4^- ايونونه په مصرف رسېږي دي.

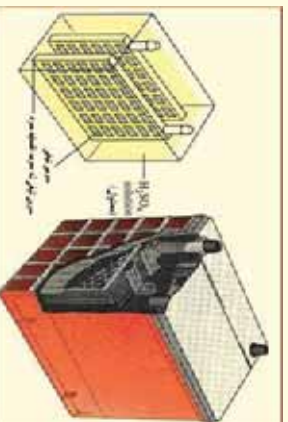
کله چې بټري چارجېږي معکوس تعامل په انود او کتود کې ترسره او په پایله کې $PbSO_4$ په PbO_2 او په فلزي Pb تبدیلېږي:



په بټریو کې H_2SO_4 نسبي رول لري چې غلظت یې باید پرله پسې اندازه شي، د دې ډول بټرۍ څخه حاصل شوی ولټاژ $2V$ وي، که چېرې د هغې شپږ عدده په پرله پسې ډول یو د بل سره وتړل شي، $12V$ بټرۍ د موټرونو د پاره تر لاسه کېږي.



(3 - 7) شکل وچې بټری



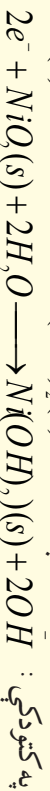
(4 - 7) شکل سربې بټري ښيي

د نیکل - کدیمیم بټري

د نیکل او کدیمیم د بټري څخه په ساعتونو او د حساب په ماشینونو کې گټه اخیستل کېږي، چې ځینې د هغوی دنیا چارج کېدو وړ هم دي، دا بټري د سربني بټريو څخه سپکې دي او په لاندې ډول شودل کېږي:



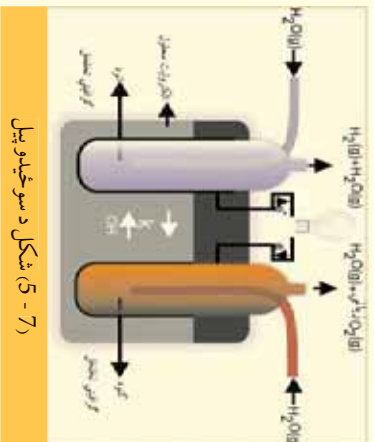
ددې بټريو د گټه اخیستلو په وخت کې لاندې تعاملونه ترسره کېږي:



ددې ډول بټريو د مهمو ځانګړتیاوو څخه یوه دا ده چې د هغې ولټاژ تل ثابت کار ترسره کوي تر څو څه ناڅه په مکمل ډول خالي شي؛ ځکه د پیل په دننه کې د آیونونو غلظت د گټې اخیستني په وخت کې بدلون نه مومي.

د سوخیدو پیل (FuelCell)

هغه پیل چې لومړني مواد په دوامداره ډول پیل ته ور دننه او دبرښنايي انرژي د تولید لامل ګرځي، د سوخیدو پیل په نوم یادېږي چې د هغې نمونه په (7-5) شکل کې لیدل کېږي، په دې ډول پیلونو کې د هایدروجن او اکسیجن ګاز په مصرف رسېږي او اوبه تولیدېږي. د دوی الکتروډونه د متخلخل کاربن او د پلاټین یا سینیټو زرو او یا دځینو نورو انتقالی فلزونو کتلزاتونزو سره یو ځای جوړ شوي دي چې د هغې په الکتروډونو کې لاندې تعاملونه ترسره کېږي:



7-7: د پیل په ولټاژ باندې د غلظت اغیزې

له یو ولټا پیل څخه لاس ته راغلی ولټاژ د لومړنیو او د محصولو لومړنیو سره نښه اړیکه لري، د دې دوه کمیتونو ترمنځ اړیکه کېدای شي د یوې معادلې په واسطه وښودل شي، د سټنډرډ پیل Zn-Cu د دانیل پیل $\text{Cu(s)} | \text{Cu}^{2+} | \text{Zn}^{2+} | \text{Zn(s)}$ په پام کې نیسو:

په 25°C کې د دې پیل ولټاژ 1.10V دی، خوکه چېرې د Zn^{2+} او Cu^{2+} محلول غلظت د یو څخه ټیټ وي، د پیل ولټاژ به څومره وي؟

په $\text{Cu(s)} + \text{Zn}^{2+} \longrightarrow \text{Cu}^{2+} + \text{Zn(s)}$ تعامل کې د پیل محرکه قوه Zn^{2+} او Cu^{2+} آیونونو د غلظت سره اړیکه لري؛ نوله دې کبله دا ولټاژ 1.1V یوازې د دې هغه حالت پورې اړه لري کوم چې د هر آیون غلظت یو واحد وي.



د اووم څپرکي لنډيز

*الکتروشیمی د کیمیايي انرژي د تبدیل مطالعه په برینینایي انرژي (د گالوانیک پیل) او دهغه برعکس د برینینایي انرژي تبدیل په کیمیايي انرژي (الکترولیز) ده.

* د برینینا نه تیروونکي (عایق): د هغه موادو څخه عبارت دي چې د هغوی څخه د برینینا بهیر نه شي تیریدای؛ بیلگه یې کېدای شي زبر، وچ لرگی، تیل او نور وویلی شي.

* هغه جسمونه چې د هغوی څخه د برینینا بهیر تیرېږي، د برینینا تیروونکو جسمونو په نوم یادېږي.

* د تیروونکو هغه ډول چې د برینینا بهیر د ولې کېدو په حالت او یا د ایوني محلول په ډول د ځان څخه تیروي، دا ډول تیرونکي چې د برینینا بهیر ته د محلول په شکل د خپل ځان څخه د تیریدو اجازه ورکوي، د الکترولیت په نوم یادېږي چې بیلگې یې کېدای شي د مالګو، تیزابونو او القلیو محلولونه وویل شي.

* د اکسیدیشن تعاملونه هغه کیمیايي تعاملونو دي چې د تعامل کوونکو موادو مالیکولونه الکترونونه د لاسه ورکوي او د هغوی مثبت چارج زیاتېږي.

په یو کیمیاوي تعامل کې د ارجاع یا ریډکشن عملیه دهایدوجن نسیول دي؛ خو په عمومي ډول د مثبت چارج ښکته کېدل او د منفي چارج لوړېدلو ته ارجاع یا ریډکشن (Reduction) وایي.

* کیمیاوي برینینایي پیل (Electrochemistry cell) هغه وسیله ده چې په هغې کې کیمیايي انرژي په برینینایي انرژي او برینینایي انرژي په کیمیايي بدلون مومي.

* په یوه برینینایي ساحه کې د برینینا دچارج انتقال دکار د سرته رسولو سره مل دی، د یوې نقطې څخه (د یو الکترون د څخه) بلې نقطې (بل الکترونونه) ته د برینینایي چارج (q) د نقلولو لپاره دکار اندازه د هغوی د دوو نقطو ترمنځ د پوتنشیال د توپیر سره نېغ تناسب لري .

* تل فارادي (Faraday) د برینینا د مقدار د واحد په توګه په کار وړل کېږي، د فارادي عدد د برینینا هغه مقدار دی چې د یو مول الکترون د چارج سره سمون لري او 96500 Cb کېږي.

* هغه الکترون د ستندرد الکترون په نامه یادېږي کوم چې د هغه د نیمه پیل ټولې اجزایي ستندرد او ټاکلې وي. د یوه پیل محرکه قوه د کتود او انود د پوتنشیال د الجبري مجموعې څخه عبارت ده (څرنگه چې په جدول کې د ورکړ شوي پوتنشیال کیمت د ارجاعي معادلي لپاره منفي دی؛ پردي بنسټ په انود کې د ارجاع په کارول علامه برعکس یخني منفي په پام کې نیول شوی ده):

$$E^0_{\text{انود}} + E^0_{\text{کتود}} = E^0_{\text{پیل}}$$

د هایدروجن ستندرد الکترون عبارت د هایدروجن له ایون څخه په یو موله محلول او د هایدروجن د گاز سره په یو اتموسفیر فشار کې د پلاتین د فلز په شاوخوا د تودوخې په 25°C کې دی .

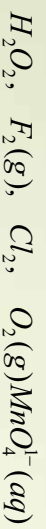
هغه ولتاژ چې یو پیل یې منځته راوړي، په پیل کې د لومړنیو موادو او تعامل د محصولو د مقدار څخه مستقل (سټیکيومتري) دی؛ ځکه د پیل ولتاژ یوازې د لومړنیو موادو او تعامل د محصول په ماهیت او حالت پورې تړلی دی

د اووم څپرکي پوښتي

1 - هغه مواد چې د برینینا بهیر ورڅخه نه شي تیریدای د په نوم یادېږي.

- الف- تیروونکی ب- نیمگري تیروونکی ج- عایق د- هیخ یو
- 2- لومړی ډول تیرونکی: د تیروونکو هغه ډول دی چې:
- الف- د ازادو الکترونونو لرونکی دی ب- د بریښنا بهیر یو شان او ملامت تیروي
- ج- الف او ب دواړه د- هیخ یو
- 3- هر څومره چې محلول رقیق وي په همماغه اندازه د هغه بریښنایي تیرونه ده.
- الف- ډیره ب- لږه ج- متوسطه د- غلظت تیرونی سره اړیکه نه لري.
- 4- کیمیايي بریښنایي پیل هغه وسیله ده چې په هغه کې د بریښنایي اثراتي په کیمیاوي الف- کیمیايي اثراتي په بریښنایي ب- بریښنایي اثراتي په کیمیاوي ج- الف او ب دواړه د- هیخ یو
- 5- د بریښنایي چارج (q) د نقلولو لپاره د کار اندازه یوې تقطې څخه (د یو الکترو د څخه) بلې تقطې ته بل الکترو دته) د کوم فارمول په واسطه محاسبه کېږي؟
- الف- $W = q \cdot V$ ب- د پوټنسیال ضرب پر چارج= بریښنایي کار ج- الف او ب دواړه د- هیخ یو
- 6- په انود کې کوم یو د لاندې تعاملونو څخه ترسره کېږي؟
- الف- اکسیدیشن ب- ارجاع ج- ریډکشن د- ب او ج دواړه
- 7- یو د ډیرو مهمو وسایلو څخه چې د انرژي د زرمه کولو لپاره په کارول کېږي..... ده.
- الف- د کدیمیم- نیکل بټري ب- سربۍ بټری ج- نیکلي د- هیخ یو
- 8- د هایدروجن ټاکنی الکترو د ولټاژ منل شوی دی.
- الف- 1 ج- 2 د- 4 د- صفر
- 9- هغه پیل چې په هغه کې لومړني مواد په پرله پسې ډول په پیل کې دننه شوي او د بریښنایي انرژي د منځته راټولو لامل ګرځېدلي دي..... په نوم یادېږي.
- الف- د سوځېدلو پیل ب- سربۍ پیل ج- وچ پیل د- غلظتي پیل
- 10- د یو پیل محرکه قوه عبارت له دیوټنسیال الجبري مجموعی څخه ده.
- الف- انود ب- کتود ج- محرکه قوه د- الف او ب دواړه سم دي
- 11- هغه ولټاژ چې یو پیل یې منځته راوړي د مقدار (دستخو متري) څخه مستقل دی کوم چې په پیل کې دی.
- الف- تعامل کوونکی لومړني مواد ب- د تعامل محصول ج- الف او ب دواړه د- هیخ یو
- تشریحي پوښتني**
- 1- په لاندې پیلونو کې د انود او کتود د اکسیدیشن- ریډکشن د تعاملونو نیمه معادلي ولیکئ.
- $$Fe | Fe^{2+}(aq) || Fe^{3+}(aq) | Fe$$
- $$Ni(s) | Ni^{2+}(aq) || HCl(aq) | H_2(g) | Pt(s)$$
- 2- د $PdCl_4^{2-}$ په عوض Ag کولای شي I_2 پر Ag^+ نه شي اکسیدي کولای، د ریډکشن د پوټنسیال اندازه $PdCl_4^{2-}$ سره محاسبه کوئ.
- 3- د څلور فلزو $A.B.C.D$ لپاره دا لاندې خواص ټاکل شوي دي:

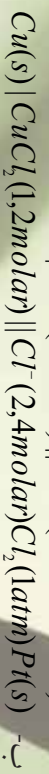
- الف- 4 او C د یو مولره کلورینک اسید سره تعامل کړي او H_2 یې آزاد کړی دی .
- ب- کله چې C د فلزونو ایوني محلولونو کې زبات کړی شي $B.A.D$ تشکيلیږي.
- ج- D د B^{2+} ایون ارجاع او د B فلز، D^{2+} تولیدوي. د پورتنیو اطلاعاتو په پام کې نیولو سره سم د څلور فلزونه د ارجاعي قدرت په زیاتوالي ترتیب کړی.
- 4 - لاندې اکسیدي کوونکي موادشتون لري:



الف- د پورتنیو اکسیدي کوونکو موادو څخه کوم یو د اکسیدیشن قدرت د pH پورې تړلي دی او کوم یو دی ایونونو د اکسیدیشن قدرت د pH پورې تړلی نه دی؟

ب- پورتنی اکسید کوونکي په کوم محیط د (تیزابي او یا قلوي) د اکسیدي کولو لوره وړتیا لري؟ هر یو یې توضیح کړی.

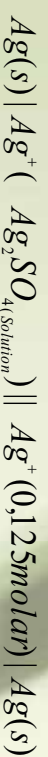
- 5 - د ارجاعي موادو د ټاکلی پوښتنیال د جدول په پام کې نیولو سره، د نیمگړو تعاملونو لپاره روښانه کړی چې:
- الف- هغه مواد چې Fe^{2+} په Fe^{3+} ارجاع کوي؛ خو Fe^{2+} په Fe ارجاع کولی نه شي ، دا کوم دي ؟
- ب- هغه مواد چې Fe^{3+} په Fe^{2+} ارجاع کوي؛ خو Fe^{3+} ارجاع کولی نه شي کوم دي ؟
- ج- ایا $Zn(s)$ کولای شي چې Al^{3+} تعویض کړی؟
- د- ایا $O_2(g)$ کولای شي چې په تیزابي محلول کې Mn^{2+} په MnO_2 تبدیل کړي ؟
- 6 - د لاندې پیلونو ولناثر محاسبه کړی.



7 - د لاندې ځانگړتیا لرونکي پیل pH به څومره وي ؟ که چېرې ولناثر یې $0.38V$ وي

$$Pt | H_2(1,4atm) || H^+(0,67molar) | Fe^{2+}(s)$$

9 - د لاندې ځانگړتیا لرونکي گالوانیک پیل E^0 به څومره وي؟ کوم چې د هغه $1.4 \cdot 10^{-5}$ او مرکب Ag_2SO_4 وي:



10 - زده کوونکي په اوبو کې د $PbSO_4$ د حل کولو د پیلو له لاسته راوړلو لپاره، پیل د لاندې ځانگړتیاو په لرلو سره جوړوي کوم چې د تودوخې په $25^\circ C$ کې د هغه ولناثر $0,54$ دي:



11 - یو پیل د هایدروجن دوه الکتروده لری چې د هایدروجن د ایونونو غلظت (H^+) په اود کې 10^{-8} مولره او په کتود 0.025 مولره دی، د پیل پوښتنیال لاس ته راوړی.

الکترو لیز

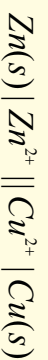


- د بریښنا په واسطه د یو مرکب د توره کیدلو عملیه د الکترو لیز په نوم یادېږي، په دې عملیه کې کیمیايي انرژي په بریښنايي انرژي بدلون مومي. په دې هکله پوښتنه کړې چې کوم وسایط کولای شي پورتنۍ عملیه ترسره کړي؟ الکترو لیتیکي پیلونه څه شی دي؟
- د الکترو لیز تعاملونه کوم ډول تعاملونه دي؟ په کومو برخو کې کیدای شي چې د الکترو لیز تعاملونو څخه ګټه واخستل شي؟ د الکترو لیز مقدارې قانون کوم مطبونه رازده کوي؟ د دې څپرکي په مطالعې به وکولای شئ چې پورتنیو پوښتنو او هغوی ته ورته پوښتنو ته ځواب ورکړئ.

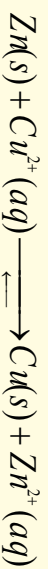
8 - 1: الکتروليتي پيلونه

هغه پيل چي په هغه کي برېښنايي انرژي په کيميايي انرژي بدليږي، د الکتروليزو لو بڼي پيل په نوم ياديږي. د برېښنا د بهير په واسطه د يو مرکب د ټوټه کيدو عمليه د الکتروليز په نوم ياديږي، په دې عملي کي کيميايي انرژي په برېښنايي انرژي بدليږي.

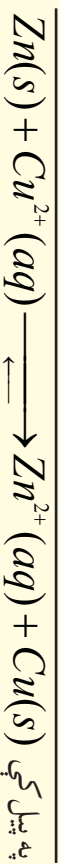
که چيري د آيونني مرکب دويلي شوي حالت څخه او يا د يو الکتروليت محلول څخه د برېښنا بهير تير کړای شي، يو کيميايي بدلون ليدل کيږي چي د الکتروليز په نوم ياديږي. د الکتروليزو ډول دستگاه شتون لري چي د حجري د الکتروليز د پيلونو (Electrolytic Cell) څخه عبارت دي، په دې پيلونو کي د باندينيو سرچينو څخه د برېښنايي انرژي د برابرولو په واسطه، کيميايي تعامل تر سره کيږي؛ د بيلگي په ډول: د دانيل پيل په پام کي نيسو:



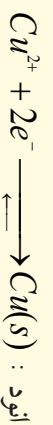
په ټاکلي حالت کي ددې پيلونو ولتاژ $1.10V$ دی چي الکترولونه د بانديني مدار له لاري (بانديني ترکيب څخه) جستي الکترولود (انود) څخه مسي الکترولود (کټود) ته بهير لري. په پايله کي په خپل سر تعامل تر سره کيږي:



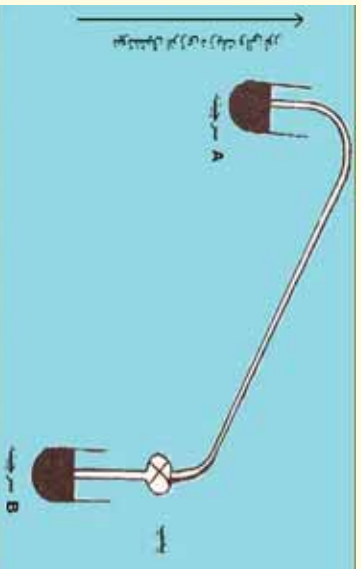
که چيري ډبرېښنا بهير په $1.09V$ ولتاژ سره په بانديني لاري د دانيل د پيل په دوره کي په مخالف لوري وارد کړل شي؛ نو څرنگه چي د پيل ولتاژ $1.10V$ دی اود مخالف جريان څخه ډير زيات دی، په خپل سر تعامل تر سره کيږي او الکترولونه به د جست د الکترولود څخه د مس الکترولود ته بهير ومومي؛ که دباندني مولد ولتاژ $1.10V$ وي، نو د الکترولودونو تعادل به برابر وي او په عمومي ډول په دواړو لورو به تعاملونه يو شان تر سره شي چي دا ميخانيکيت د پرتسيو مترۍ د عمل د ولتاژ اندازه کولو لپاره دی:



که چيري د بانديني مولد ولتاژ په مخالف لوري کي د $1.1V$ څخه (د بيلگي په ډول $1.2V$ ته) لوړ کړو، الکترولونه د جست د الکترولود د لور څخه بهير مومي، د الکترولود د کټود په شکل ځان ښکاره او په عين وخت کي الکترولونه د مسي الکترولود څخه ځي او دا الکترولود د انود بڼه ځانته غوره کوي، دا ډول پيل د الکتروليز حجري د پيل په نوم ياديږي چي تر سره شوي تعاملونه د الکتروليز د حجري په پيل کي په لاندي ډول دي:



په عملي توگه کېدای شي چې ډیورټیو توضیحاتو سره سم، هر گالوانی پیل د الکترولیز حجری په پیل بدلون



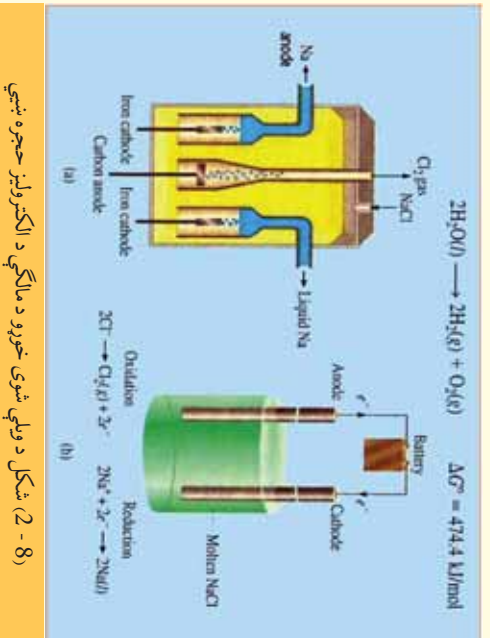
(8 - 1) شکل د گالوانیک او الکترولیز د حجری پیل د عمل سببه د اونیو د دوولونیو سره دارتفاع اختلاف له لرلو

و مومي. د تعاملونو د روښانتیا لپاره په گالوانیک او الکترولیز حجرو پیل کې کېدای شي لومړني مواد او دهغه محصول د اونیو دوو سرچینو نیم ډک لوبڼې د (8 - 1) شکل سره سم په پام کې ونیول شي؛ داسې چې ددې لوبڼو څخه یو یې په لوړه سطحه یو له بل څخه شتون ولري چې دلته د اونیو سیفون منځته راغلی او اوبه به په خپل سر د A له لوري سرچینې څخه د B ټیټې سرچینې ته بهیرو مومي؛ که چېرې وغواړو چې اوبه د B سرچینې څخه د A سرچینې ته تیرته بهیرو مومي، اړتیا ده چې د یو پمپ څخه گټه واخلو؛

خو که ډیمپ کړنه ودریږي، اوبه به بیرته د A سرچینې څخه د B سرچینې ته بهیرو مومي؛ د الکترولیز د عمل پر بنسټ عنصرونه او کیمیايي مواد لاس ته راوړل کېږي.

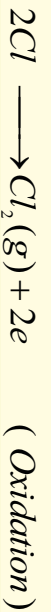
8 - 2: د ویلي شوی خوړو د مالګې الکترولیز

په C 800° توږوڅه کې د خوړو د مالګې بلوري شبکه په ویلي کېدو پیل کوي او ددې عملي تر پایه پورې توږوڅه ثابته پاتې کېږي. ویلي شوی سوډیم کلوراید د برېښنا بهیر ته په ښه توگه د تیریدو اجازت ورکوي او که چېرې په یو فلزي لوبڼې کې کارېږي الکتروود دانو په توگه ځای په ځای شي اود لوبڼې د فلز څخه د کتود په توگه کار واخیستل شي؛ که د هغوي په منځ کې ویلي شوې مالګه ځای پر ځای شي، انود او کتود



(8 - 2) شکل د ویلي شوی خوړو د مالګې د الکترولیز حجرو ښيي

د برېښنا د بهیر په سرچینې پورې وتړل شي، د سوډیم آیون (Na^+) کتود ته او د کلوراید آیون (Cl^-) انود ته ځي، د سوډیم آیونونه د لوبڼې فلزي دیوال کتود څخه الکترون تر لاسه اود سوډیم په اتومونو بدلون مومي چې په جرقه یې ښه په زړو وړانگو لیدل کېږي اودا وړانګې د سوډیم او اکسیجن له تعامل څخه منځ ته راځي؛ د بیلګې په ډول: د ویلي شوی خوړو د مالګې د الکترولیز څخه څه ناڅه C 800° توږوڅه، د کلورین گاز اود سوډیم فلز د لاندې معادلې سره سم لاسته راځي:



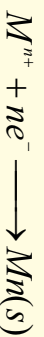
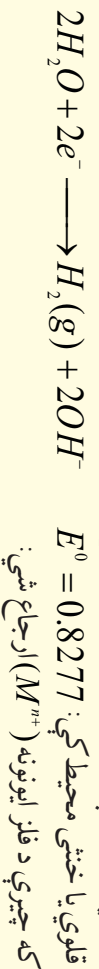
په انود کې تعامل:



8 - 2 شکل د مالګې الکتروولیز رابښې.

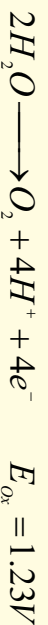
8 - 3: په اوبلن محیط کې د الکتروولیز تعاملونه:

د الکتروولیز عملیه له اوبو څخه پرته محیط او په اوبلن محیط کې توپیر لري؛ ځکه د اوبو د H^+ او OH^- آیونونو شتون کېدای شي په کټود او انود کې لاندې تعاملونه ترسره کړي:

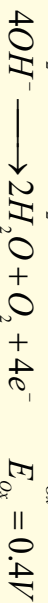


د فلزي آیونونو پوتنسیال په تیزابي محیط کې د صفر څخه ډیر لوړ دی او په قلوي یا خنثي محیط کې $0.83V$ - څخه ډیره لوړه وي؛ نو دلته مناسب عمل هغه دی چې اوبه باید د دوا لاندې تعاملونو سره سم پوپه شي (په انود کې):

تیزابي محیط:



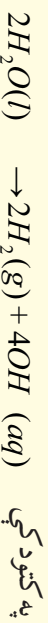
په القالی یا خنثي محیط کې:



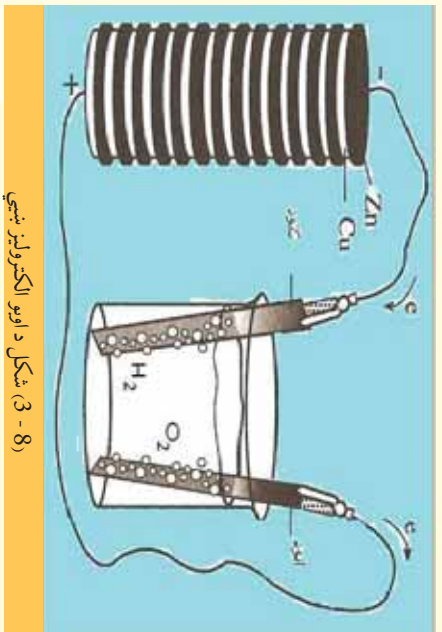
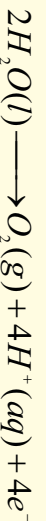
که چیرې آیون (X^{n-}) اکسیدې شي:



د هغه پوتنسیال په تیزابي محیط کې $1.32V$ - اوبه قلوي یا خنثي محیط کې له $0.4V$ - څخه ټیټ وي؛ نو د هغوی پر ځای اوبه تجزیه کېږي؛ د بېلګې په ډول: که چیرې د پرتاشیم نایتریت محلول الکتروولیز شي، د هایدروولیز محصول یې هایدروجن او اکسیجن دي؛ څرنگه چې په لاندې معادلي کې لیدل کېږي، اوبه په کټود کې ارجاع او په انود کې اکسیدې کېږي:



په انود کې اوبه اکسیدې کېږي:

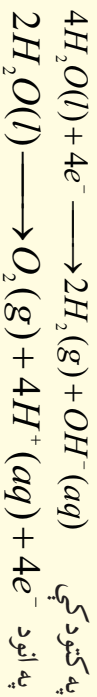


8 - 3) شکل د اوبو الکتروولیز ښيي

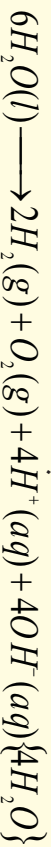
که چیرې د تیزاب - قلوي ښودونکو څخه دانود او کټود په شاوخوا کې ګټه واخیستل شي، د رنگ بدلونونه رابښي چې د انود په شاوخوا محلول تیزابي اود کټود په شاوخوا کې محلول قلوي دی:

په یو ټاکلي وخت کې مصرف شوي الکترونونه د تولید شوو الکترونونو سره مساوي کېږي؛ نو په دې صورت کې د ارجاعي تعامل ترسره کېږي چې په کټود کې د اکسیدیشن تعامل ترسره او دوه

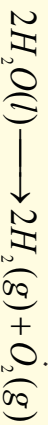
ځلي د انود د تعامل څخه ډیر دی:



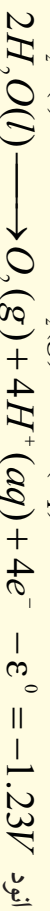
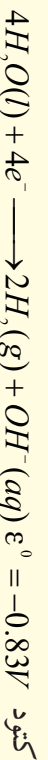
د اوبو د الکترولیز د دوو نیمو تعاملونو ټولنیزه معادله په لاندې ډول ده:



څرنگه چې لیدل کېږي، د هایدروجن د پروتونونو او د هایدروکساید د انیونونو شمیر مساوي دی چې یو له بل سره یو ځای او اوبه جوړوي، د اوبو د هایدرولیز عمومي معادله په لاندې ډول ده:



دلته به پوښتنه منځ ته راشي چې د پوتاشیم نایتریت ونډه په دې تعامل کې څه ده؟ ځکه چې د K^+ او NO_3^- په آیونونو کې کوم بدلون نه لیدل کېږي. د یادولو وړ ده دا چې د اوبو په جوړښت کې د اکسیجن او هایدروجن تعامل یو په خپل سر بهیر او اکروترومیټک تعامل دی، نو له دې کبله د سوځیدو په حجره کې د بریښنا د تولید لپاره د هغه څخه گټه اخستل کېږي؛ خو د هغه رجعي تعامل په خپل سر نه ترسره کېږي چې د الکترولیز په واسطه ترسره کېدی شي:



پام وگړی

پورتني پوښتنيالونه په دې فرضي لاس ته راغلي چې انود په تيزابي یو مولره او کتود په القلي یو مولره محلول کې شتون لري (په خالصو اوبو کې $[H^+] = [OH^-] = 10^{-7}$ دي) د حجرې د پوښتنيال وروستی محصول $-2.67V$ دی.

په عمل کې، که چېرې د دې حجرې پلاټيني الکتروډونه د $6V$ تېزۍ سره ورتل شي، بیا هم هېڅ تعامل نه ترسره کېږي؛ ځکه خالصې اوبه ډیرې لږې په آیونونو ټوپه کېږي او نه شي کولای چې د بریښنا بهیر له ځانه څخه تیر کړي چې د اوبو ارجاع، اکسیدیشن ته کافي وي؛ د دې څخه پایله اخستل کېږي چې د پوتاشیم نایتریت مالګې په دې الکترولیز کې هم اړونده رول او ټاکلی ونډه په غاړه لري.

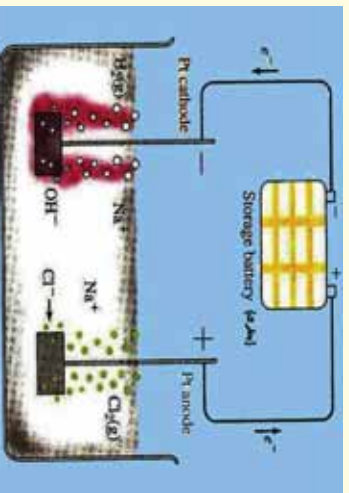
پوتاشیم نایتریت مالګه (او یا کوم بل الکترولیت) د الکتروډونو په شاوخوا محلول د چارجونو د خنثی ساتلو ونډه په غاړه لري. که چېرې فرض کړو که KNO_3 شتون نه لري؛ خو الکترولیز سرته رسېږي؛ نو د انود په شاوخوا له H^+ او د کتود شاوخوا د OH^- څخه ډکه ده، نور آیونونه د انود او کتود په شاوخوا کې شتون نه لري چې د اوبو الکترولیز نه ترسره کېږي.

کله چې KNO_3 په اوبو کې حل شي؛ نو K^+ آیونونه د کتود په لور حرکت کوي او هلته د اوبو د الکترولیز څخه حاصل شو د OH^- آیونونو سره مخلوط کېږي. د NO_3^- آیونونه هم د انود په لور حرکت کوي او د اوبو د الکترولیز څخه د حاصل شوي H^+ آیونونو سره مخلوط کېږي، نو پر دې بنسټ په هرې شیبه او محلول هر ه سیمه کې دښت او منفي چارجونو مساوی کمیتونه شتون لري. په اوبلن محلولونو کې د الکترولیز د تعاملونو

د پیلو وړانډوبنه ستونزمنه ده؛ ځکه هغه تعاملونه چې د الکترونو په سطحې کې ترسره کېږي پیچلي دي، په ځانګړې توګه د هایدروجن او آکسیجن په منځ ته راټولګې زياتي پیچلتیا لرونکي دي چې د خوړو د مالګې د محلول د الکترولیز د څېړنې په مبحث کې به په دې هکله معلومات وړاندې شي:

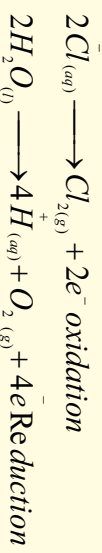
8 - 4 : د خوړو د مالګې الکترولیز

د خوړو د مالګې د الکترولیز په بهیر کې په انود کې دوو لاندې اکسیدېشنې تعاملونو امکان شته:



(8 - 4) د خوړو د مالګې د الکترولیز پیل

دا چې د اوبو د اکسیدېشنې تعامل د ترمو ډینامیک له نظره د Cl^- په نسبت په اسانۍ سره ترسره کېږي چې باید اکسیجن تولید شي، خو ددې پر خلاف دکلورین مالیکولونه تولید او ازاډېږي؛ ځکه دالکترونو تعاملونه ډیر زیات پیچلي دي:

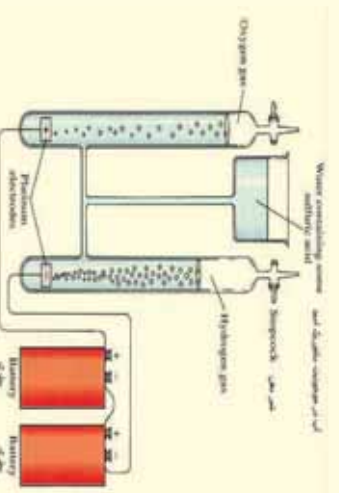


فعالیت

د پوټاشیم نایټریت او خوړو د مالګې د الکترولیز د پیلو په استفاده سره د $Cu(NO_3)_2$ د الکترولیز تعامل د محصول وړانډوبنه وکړئ او د حجرې تعامل یې ولیکئ.

5-8 : د سفوریک اسید د محلول الکترولیز

د الکترولیز دستګاه د لاندې شکل سره سمه برابره کړئ، د سفوریک اسید دمحلول په کومک د محلول د pH د یو سره مساوي کړئ، په دې محلول کې دوه پالاتیني الکترونونه وړ دننه او د برېښنا سرچینې او یا $6V$ بټری سره وتړئ، په دې صورت کې به د انود او کتود په شاوخوا د گازونو پوکاڼي ووځي؛ کله چې



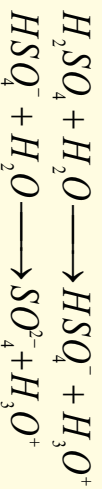
(8 - 5) شکل د سفوریک اسید د اوبل محلول د الکترولیز دستګاه ښيي

په کافي اندازه گازونه راټول شي؛ نو د پوټاشیم نایټریت او خوړو د مالګې د الکترولیز د پیلو په استفاده سره د الکترولیز تعامل د محصول وړانډوبنه وکړئ او د حجرې تعامل یې ولیکئ.

و په لیدل شي چې په کتود کې د انود په نسبت دوه چنده ګاز راټول شوی دي، که چېرې د اورلګیت نیمګړې سوځیلې لرګي د کتود لوري ته ورننوي، کړو، بیرته به روښانه شي؛ پر دې بنسټ په کتود کې ټول شوی ګاز هایدروجن او په انود کې ټول شوی ګاز اکسیجن دی.

په دستگاه کې سرته رسيدلي تعاملونه په لاندې ډول دي:

د سلفورېک اسيد توتپه کيدل:



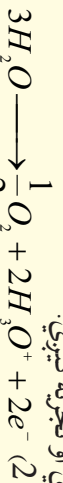
د هایدروجن د گاز د توليدلو لامل د هایدرونيوم د ايون د ارجاع پورې تړلی دی.

په کتود کې تعامل:



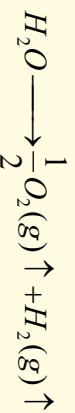
په پورتي تعامل کې الکترونونه د برېښنا د مؤلډ په واسطه برابريږي.

په انود کې د اوبو هر ماليکول دوه الکترونونه له لاسه ورکوي او تجزيه کېږي:



په هره ثانيه کې په انود کې د توليد شوو الکترونونو شمير د مصرف شوو الکترونونو د شمير سره مساوي دی (د الکترونونه د سرکټ په وسيله پيل ته ورننوتلي دي او هلته رجعي تعامل سرته رسيدلی دی).

د (1) او (2) تعاملونو د الجبري جمعي حاصل په لاندې ډول دی:



پورتي تعامل انډوټرميک دی چې د تعامل د اړتيا وړ انرژي د برېښنا دمولډ په واسطه برابريږي. په دې محلول کې د اوبو، او

هايډرونيوم د ايون سريره د HSO_4^- او $S_2O_8^{2-}$ ايونونه هم توليديږي:

الف- ارجاع کيدونکي چې کولاي شي په تيزي محيط کې ارجاع شي:

په تيزي محيط کې د اوبو او اکسيجن جوړه: $E_{H_2O}^{O_2} = 1.23V$

د سلفيت او باي سلفيت د ايونونو جوړه: $E_{SO_4}^{S_2O_8^{2-}} = 2.01V$

ب- اکسيدي شوي چې کولاي شي په کتود کې ارجاع شي:

د سلفرډای اکسايډ او د سلفيت د ايون جوړه: $E_{SO_2}^{SO_4^{2-}} = 0.171V$

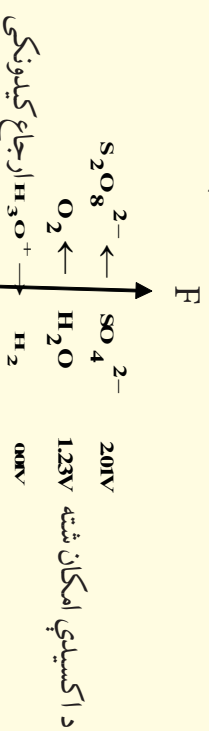
د هایدروجن او هایدرونيوم د ايون جوړه: $E_{H^+}^{H_3O^+} = 0.01V$

دکيمياوي تعاملونو په واسطه ممکن د سلفيت ايونونه په سلفرډای اکسايډ بدلون ومومي؛ خودا تعامل د سلفورېک اسيد په

اوبلن محلول او د الکترونيز په حجره کې تر سره کيدای نه شي او په عمل کې د امکان وړ نه دی؛ پر دې بنسټ په کتود کې

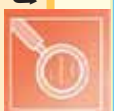
يوازي د هایدرونيوم ايون ارجاع کيدل ترسره کېږي.

د انودو تعاملونو په اړه د جوړو پوښتنيالونو د هغوی د لوړو قيمتونو سره سم په لاندې توگه ليکو او سره يې پرتله کوو:



د پورتيو قيمتونو څخه پايله لاس ته راځي چې اوبه د $1.23V$ پوتنسيال لرلو سره د SO_4^{2-} د ايونونو په نسبت چټک اکسيدي کېږي او عملاً هم ليدل کېږي چې په انود کې صعوکوي؛ پر دې بنسټ ولای شو چې په انود کې هغه مواد اکسيدي کېږي کوم

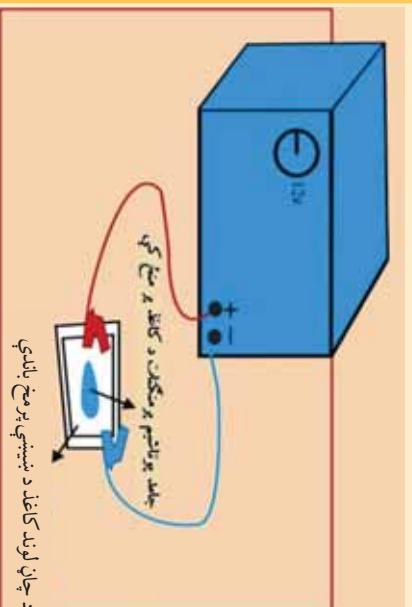
چې پوتنسيال يې تپت وي.



لومړي فعالیت

د آیونونو د ګرځېدنې آزمایش: د دې لپاره چې د آیونونو حرکت د الکترولیز په عملیې کې ولیدلی شو، باید د رنگه آیونونو څخه ګټه واخلو.

الف - پوتاشیم پر منګنات ($KMnO_4$)
د لاندې شکل سره سم سامان او لوازم برابر کوئ.

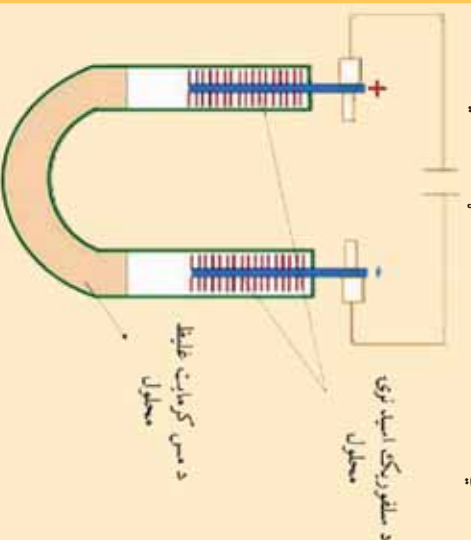


د پېس په واسطه پوتاشیم پر منګنات څو بلوره د فلتر د لوند کاغذ په منځ کې کېږئ او د برېښنا بهیر د 20 دقیقو پورې د هغه څخه تیر کوئ. (د پوتاشیم آیونونه بې رنگه او د پر منګنات آیونونه ارغوانی دي)
کوم بلبلونونه به د کاغذ په منځ ولیدلی شئ؟ او د منګان آیونونه به به د کوم الکتروډ په لور لار شئ؟
څه فکر کوئ؟ د منګنات آیونونه د منفي چارج لرونکي دي او یا دا چې د مثبت چارج لرونکي به وي؟
ولې؟

ب - مس کرومات د (CrO_4^{2-})

د لاندې شکل سره سمه دستګاه تیاره کوئ، د دستګاه څخه د برېښنا بهیر تیر کوئ چې تر څو ناسی وکولی شئ د الکتروډونو نژدې خوا کې رنگونه وګورئ. (د مس آیونونه ابې رنگ او د کرومات آیونونه ژیر رنگ لري).

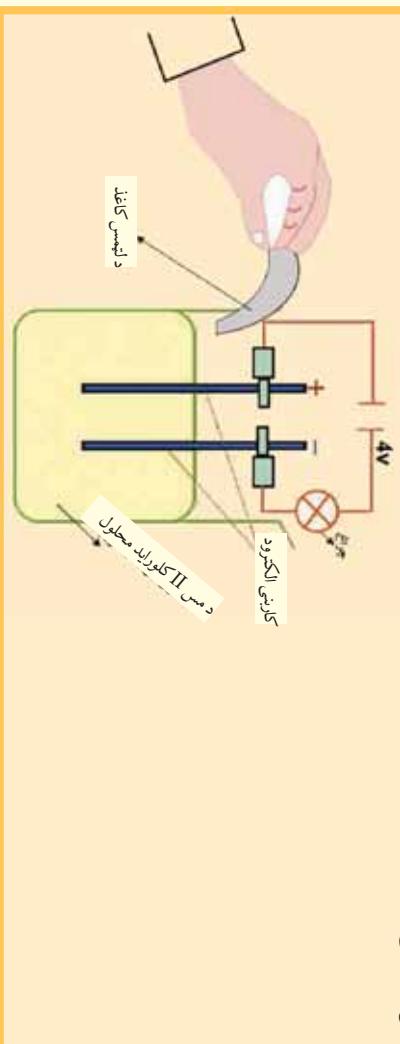
- 1 - په انود کې به کوم رنگ وودنئ؟
- 2 - په کتود کې به کوم رنگ وګورئ؟
- 3 - کوم آیونونه به کتود کې جذب کېږي؟





دویم فعالیت

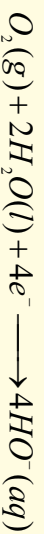
- سرکیت دلاندي شکل سره سم جوړ کړئ، دلخبره دي زده کوونکي په خپله سرته ورسوي.
- 1 - د الکتروډونو په شاوخوا کې کوم مواد راټولېږي؟
 - 2 - دکټود له لاري آزاد شوی گاز د لړند لشمس کاغذ په واسطه ازماينيت کړئ.
 - د پېژندنې وروسته د برېښنا بهير ودرؤئ.
 - د لشمس په کاغذ کې به څه پېښ شي؟
 - کوم گاز به ازاد شي؟
- دالکتروډيز د لوښي منفي الکتروډ و باسي او د دي الکتروډ سطحې ته وگورئ، د دي سطحې درنگ د بدلون لامل څه شي؟



8 - 6: ملع کول اود ځمکې لاندي د فلزي کټودونو ساتل

د ولتا د پيل د استعمال دځايونو څخه، يو هم د نفتو او گازو د لولو اود نورو فلزي زېرمو ساتل دي چې د اوسپني او فولادو څخه جوړې شوي دي.

د هوا د آکسيجن ماليکولونه د لنډه بل په مرسته د اوسپني د اکسيديشن او د زنګ وهلو لامل گرځي چې دتعامل معادلې يې دادي:



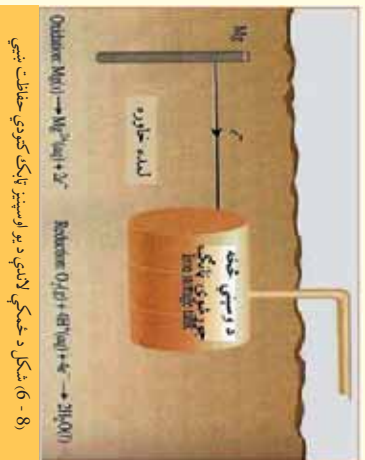
د پورتنیو معادلو څخه پايله اخيستل کېږي چې اوسپنه اکسيدي شوې او د هغې الکترونونه د ارجاعي تعامل لامل گرځيدلي دي.

د ځمکې لاندي نانونو اونورو فلزي اجسامو د زنګ وهلو د مخنيوي لپاره له هغو فلزو څخه چې د ارجاع کولو خاصيت يې د اوسپني څخه ډير زيات وي (د بيلگې په ډول: Mg)، گټه اخيستل کېږي او د ولتا يو پيل چې په هغه کې د مگنيزيم ميله د انود او د اوسپني لوله د کټود دنده ترسره کوي، په دي پيل کې لندي خاورې د الکتروليټ رول يا د مالگې د پل رول لوبوي چې د لاندي تعامل سره سم، مگنيزيم د اوسپني په عوض

اکسیدي او د اوسپني د فلزي نلونی له زنگ وهلو څخه مخنیوی کيږي.



د وخت په تیریدو سره د مگنیزیم فلزي میله په مصرف رسيږي چې باید د مگنیزیم بله میله د هغې ځای ونیسي، د فلزونو د ساتلو بله لاره د نورو فلزونو په واسطه د فلزونو ملمع کول دی، په دې طریقه هغه فلز چې ملمع کيږي د کتود په حیث په کارول کيږي او د انود په حیث له بل فلز څخه کار اخيستل کيږي چې الکترولیت محلول ملاکه کې هم دهمدې فلز دمالگې څخه گټه اخيستل کيږي .



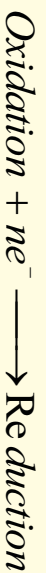
شکل 6-8 د مخکې لاندې د یو اوسپنیز ټاکنه کتودي حفاظت ښيي

7-8 : د الکترولیز مقدارې قانون یاد فارادي قانون

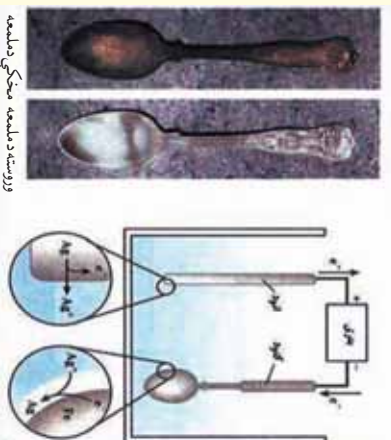
په دې مبحث کې غواړو الکترولیتي تعاملونه د سټیکيومتري له نظره وڅیړو؛ یعنې غواړو پوه شو چې څه اندازه کیمیايي بدلونونه د بریښنا بهیر اغیز په ټاکنې موده کې لیدل کيږي؛ په پام کې نیسو چې د $CuSO_4$ د محلول د الکترولیز لپاره باید Cu^{2+} ته دوه الکترونه ورکول شي ترڅو چې د مسو عنصر حاصل او په کتود کې رسوب وکړي. دلته دپام وړ مساله د واحد قانون رامنځته کول دي کوم چې هغه ضروري بریښنا وټاکنې شي چې د Cu^{2+} د کټیون ټاکنې مقدار او نور الکترولیتونه الکترولیز کوي:

$$Q = i \cdot \delta t \quad Q = \int_{t_1}^{t_2} i \delta t \quad Q = i(t_2 - t_1)$$

دلته Q کولمب دی چې $Am.Sec$ کيږي. د یو الکترو د کې په لاندې بڼه تعامل ښودل کيږي:



پورتنۍ تعامل چې د یو مول دريو آیون) اکسیدانت مادي د تبدیلیدو لپاره په یو مول (آیون) ارجاع کیدونکی مادي ته ne^- الکترونونه ضرورت دي، که چېرې د بریښنا یوه تولیونونکې دستگاه په کتود کې ne^- الکترونونه یو آیون او یو مول اکسیدانت ته ورکړي، یو آیون او یا یو مول ارجاع شوي ماده تشکیلېږي؛ پر دې بنسټ د الکترونونو لازم شمیر د یو مول اکسیدانت مادي د تبدیلیدو لاره د nN سره مساوي ده؛ نو د الکترونونو شمیر



وروسته د سلیمه مخکې د سلیمه

$n \cdot 6.02 \cdot 10^{23}$ دی.

خرنگه چي $Ch = 1.602 \cdot 10^{-19} e$ دی؛ نو د بریښنا اندازه په لاندې ډول په لاس راځي:

$$Q = nNA \cdot e = n \cdot 6,02 \cdot 10^{23} \cdot 1,602 \cdot 10^{-19} \cdot Ch = n \cdot 96500Cb$$

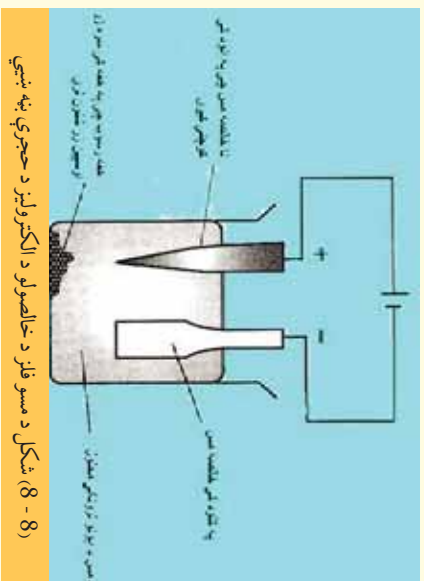
د یو مول (mol) ارجاع شوي مادې د تشکیلیدو لپاره nF بریښنا ته اړتیا ده، نو د P ګرام لپاره څومره بریښنا ضروري ده؟

$$\left. \begin{array}{l} 1mol - \\ P - \end{array} \right\} nF \quad Q = \frac{nF \cdot P}{mol}$$

8-8: خالص کول ، استخراج او د فلزونو تولید

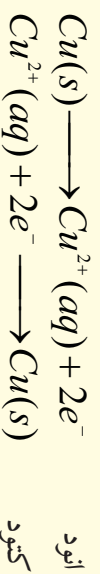
د کاني تېرو څخه د فلزونو استخراج یو ارجاعي تعامل دی، فلزونه په طبیعت کې د آکسیجن سره میل لري چې تر وروستی اندازې پورې د خپل اکسیدیشن نمبر لوړ او اکسیدي شي، د فلزونو د ارجاع لپاره کېدای شي چې د الکترولیز دروش څخه ګټه واخیستل شي.

د الکترو کیمیايي تخلیص (خالص جوړونه) څخه غوښتنه د هغو عنصرونو ایستل دي چې دنا خالصو موادو په نامه په فلزونو کې شتون لري، ناخالص مواد چې فلز هم په هغوی کې شته، په انود کې ایښودل کېږي، د الکترولیز د عملیې په سرته رسولو ناخالص مواد د کچیتو درو یا د آیونونو په بڼه په الکترولیت محلول کې وړاندې کېږي او هغه فلز چې دهغه خالصیت یې غوښتنه ده، د هغه کتود د پاسه رسوب کوي او نښلي چې دغو نښتو کې فلز



سره یوشان دی، په ننني پېړۍ کې ډیر فلزونه؛ لکه مس، قلعې، سرب، نیکل، المونیم او نور په دې لاره خالص کېږي؛ د بیلګې په ډول: د مس د لاس ته راوړلو لپاره د دې کاني ناخالصی ټوټې دانود په بڼه په کار وړي او کتود له خالص مس څخه جوړ وي، همدارنګه د الکترولیت په حیث دکاپرسلفیت تیزابي محلول څخه کار اخیستل کېږي:

د محلول څخه د مناسب ولتاژ د بریښناد بهیر د تیریدني په بهیر کې، مسي انود د Cu^{2+} په آیونونو اکسیدي او له بلې خوا د Cu^{2+} آیونونه په کتود کې په فلزي مس ارجاع کېږي.



ټولنیز تعامل

پر جي بنسٽ نا خالصونه د مسي انود څخه پرله پسې کمپري او د فلزونو څخه ځيني ؛ لکه: سپين زر، سروزر، پالين له انود څخه جلا او رسوب کوي، دا تعامل په انود او کتود کې ادامه پيدا کوي، په کتود کې د خالصو مسو اندازه ډيروي.

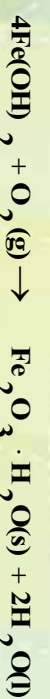
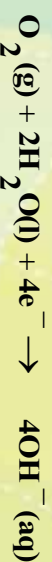


د اتم څپرکي لنډيز

* د برينينا د جريان په واسطه د يو مرکب د تجزيې عمليه د الکترولیز په نوم يادېږي .
 * هغه پيل چې په هغه کې برينينايي اثرې په کيميايي اثرې بدلېږي، د الکترولیز لوبښې د پيل په نوم يادېږي .
 * د الکترولیز يو ډول دستگاه شتون لري چې د حجري د الکترولیز د پيلونو (Electrolytic cell) څخه عبارت ده، په دې پيلونو کې د بانډنيو سرچينو څخه د برينينايي اثرې د برابرولو په واسطه، کيميايي تعامل تر سره کېږي .
 * که چېرې I د برينينا د جريان شدت د T په وخت کې وي، د برينينا مصرف شوی مقدار د T په وخت کې مساوي په $Q = iDt$.

* د يو مول (*Mole*) ارجاع شوي مادې د جوړېدو لپاره nF مقدار برينينا ضروري ده، د P گرام مادې د لاس ته راوړلو لپاره به $Q = \frac{nF \cdot P}{mol}$ برينينا ضروري .

* د ه واد اکسيجن ماليکول د نم په مرسته اوسپنه اکسيديشن کوي چې د تعامل معادله يې په لاندې ډول ده:



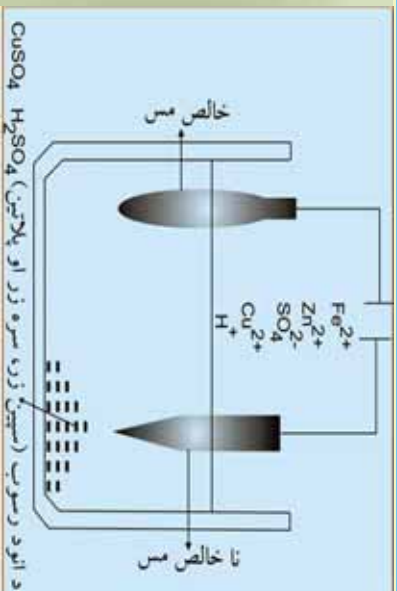
* د ولنا د پيل د گڼې انجستلو ځايونو څخه يو د ننتو، د گازو د لولو او نور فلزي مخزنونو ملع کاري ده چې د اوسپني او فولادو څخه جوړېږي.

* د کاني تېرو څخه د فلزونو استخراج يو ارجاعي تعامل دی، فلزونه په طبيعت کې د آکسيجن سره ميل لري چې تر وروستي اندازې پورې د خپل اکسيديشن نمبر لوړ او اکسيدي شي، د فلزونو د ارجاع لپاره کيداى شي چې د الکترولیز دروش څخه گټه واخيستل شي.

د اتم څپرکي يو بنسټي څلور خوا به يو بنسټي

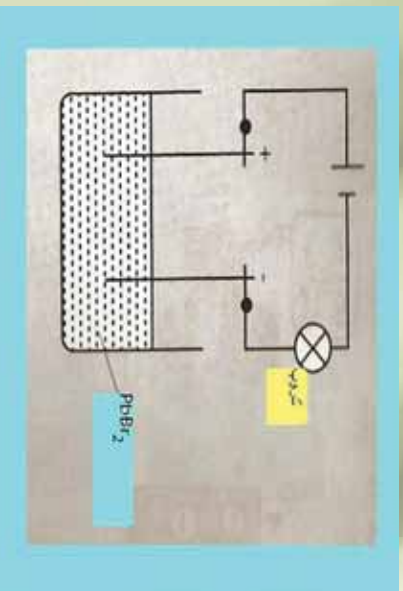
- 1- هغه پيل چې برينينا اثرې په کيميايي اثرې تبديلي د په نوم يادېږي .
الف- د الکترولیز د لوبښې پيل ب- گالواني پيل
- ج- د ککسيم پيل د- هيټچ يو
- 2- د برينينا د بهير په واسطه د يو مرکب د تجزيه يې عمليه د په نوم يادېږي .
الف- هايډرولیز ب- الکترولیز ج- د برينينا ظرفيت د- الف او ب دواړه سم دي .

- 3- د الکترولیز په عملیه کې کیمیاوي انرژی په انرژی بدلون مومي.
- الف- برینینایي ب- ربایي ج- تودوخي د- صوتي
- 4- په $2Cl^- \rightarrow Cl_2(g) + 2e^-$ تعامل کې کلورین شوی دی.
- الف- ارجاع ب- ریډکشن ج- Oxidation د- الف او ب دواړه
- 5- په انود کې هغه مواد اکسیدي کېږي چې د پوټنشیال لرونکي وي.
- الف- ډیر زیات ب- ډیر کم ج- مساوي د- هم لږ هم ډیر
- 6- په هره ثانیه کې د هغو الکترونونو شمیر چې په انود کې منځ ته راځي، د هغه الکترونونو د شمیر سره مساوي دی کوم چې په انود کې دي.
- الف- مصرف شوي ب- لږ شوي ج- پروتون مصرف شوي د- هیڅ یو
- 7- د فلزونو استخراج د هغوی د کاني تیرو څخه یو تعامل دی.
- الف- ارجاعي ب- اکسیدینشي ج- الف او ب دواړه د- خنثی
- 8- د ولتا پیل د کارولو د ځایونو څخه یو د او نور فلزي مخازن دي.
- الف- مملع کول ب- د نفت او گاز دلولو ساتنه
- ج- الف او ب دواړه د- هیڅ یو
- 9- که چیرې I د برینینا د جریان شدت د t په وخت کې وي ،د برینینا مصرف شوي اندازه د په وخت کې مساوي ده په:
- الف- $\theta = i \cdot \delta t$ ب- $\theta = \frac{i}{\delta t}$ ج- $\theta = \delta t \cdot i$ د- الف او ب سم دي.
- تشریحي پوښتنې:**
- په یوه الکترولیټیکي حجره کې:
 - کوم ډول آیونونه انود او کتود ته ځي؟
 - کوم ډول نیمه تعاملونه په انود او کتود کې تر سره کېږي.
 - د الکترونونو نوتل او وتل په انود او کتود کې په څه ډول دی؟
- 2- د $MgCl_2$ د ولې شوي مالګې او د $MgCl_2$ اوبلن محلول الکترولیز په پام کې ونیسئ او توضیح کړئ چې:
- الف- په انود او کتود کې نیمګړي تعاملونه په څه ډول دي؟
- ب- د دې سیستمونو هر یو څه ډول محصولات تولیدوي؟
- 3- د KBr او $Cu(NO_3)_2$ د اوبلن محلول د الکترولیز څخه کوم محصولات په انود او کتود کې حاصلېږي.
- 4- لاندې شکل ته پام وکړئ، بیا ووايئ چې په حجرې کې کوم تعاملونه تر سره کېږي؟
- 5- لاندې شکل ته پام وکړئ او ووايئ چې ولې څه وخت چې الکتروډونه د سرب بروماید په جامده مالګه



کې وردننه کړای شي، د برېښنا بهير نه ليدل کېږي او گروپ نه روښانه کېږي.

6 - ولي د سوډيم کلورايد د اولين محلول د الکتروليز څخه د سوډيم فلز په لاس نه راوړل کېږي؟ کوم تعامل په کتود او کوم تعامل په انود کې ترسره کېږي؟ څرنگه کيداى شي، چې سوډيم د الکتروليز په طريقه په لاس راوړل شي؟



7 - هغه محلول چې د SO_4^{2-} , Cl^- , Sn^{2+} , Na^+ آیونونه د پلاټيني انود او کتود ترمنځ الکتروليز کېږي، د برېښنا بهير په تيريدو سره کوم تعاملونه دلته ترسره کېږي؟

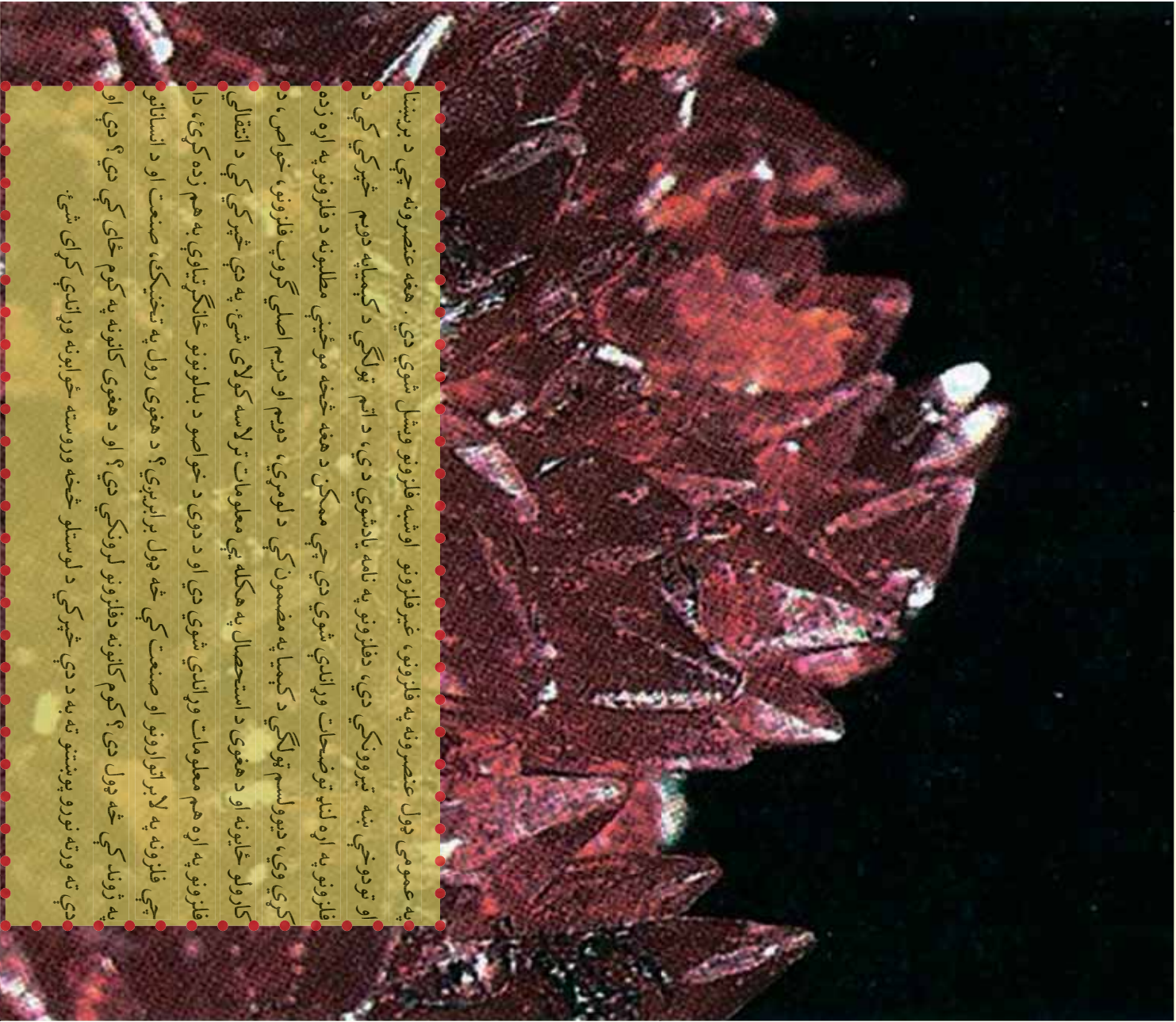
8 - يو موله اولين محلول چې د I^- آیونونه لري، د الکتروليز په وخت کې کوم محصولات تشکيلوي؟

9 - د لاندي موادو کوم مقدار به د الکتروډونو د پاسه رسوب وکړي، کوم چې د $1.5A$ برېښنا بهير په يو ساعت کې د هغوی دارونډ محلولونو څخه تير شي؟

الف - Co د Co^{2+} د اولين محلول څخه ب - KI د I_2 د اولين محلول څخه د - Cr د CrO_4^{2-} د اولين محلول څخه

10 - د $50cm^2$ سطحې د صفحې د مليم کولو لپاره چې پيروالی يې $0.1mm$ دی، د $50mA$ شدت برېښنا ته ضرورت لري چې په 75.3 ساعتونو د $CuSO_4$ محلول څخه تير شي، د مسو کثافت به څومره وي؟

فلزونه



په عمومي ډول عنصرونه په فلزونو، غير فلزونو او شبه فلزونو ويشل شوي دي. هغه عنصرونه چې د برېښنا او تودوخې بڼه تېروونکي دي، د فلزونو په نامه يادشوي دي، د اتم توکلي د کيميايي دويم څپرکي کې د فلزونو په اړه لنډه توضيحات وړاندې شوي دي چې ممکن د هغه څخه موخيني مطلبونه د فلزونو په اړه زده کړي وي، ديوولسم ټولگي د کيميا په مضمون کې د لومړي، دويم او دريم اصلي گروپ فلزونو، خواص، د کارولو ځايونه او د هغوی د استحصال په هکله يې معلومات ترلاسه کولای شئ. په دې څپرکي کې د انتقالی فلزونو په اړه هم معلومات وړاندې شوي دي او د دوی د خواصو د بدلونونو ځانگړتياوې به هم زده کړئ، دا چې فلزونه په لابراتوارونو او صنعت کې څه ډول برابري؟ د هغوی رول په تخنيک، صنعت او د انسانانو په ژوند کې څه ډول دی؟ کوم کانونه دفلزونو لرونکي دي؟ او د هغوی کانونه په کوم ځای کې دي؟ دې او دې ته ورته نورو پوښتنو ته به د دې څپرکي د لوستلو څخه وروسته ځوابونه وړاندې کړای شئ.

9- 1: د فلزونو د لاس ته راوړلو لارې

فلزونه فلزي ځلا لري د هغوی زياتره جامد او کرسټلي دي، د پانې کېدلو اوسیم جوړولو وړتیا لري، داسې چې د سرزروو څخه دومره نازکې، پانې جوړیدای شي، چې د لمر وړانګې د هغوی څخه تیرېږي او د پلاټین د یو کېلو ګرام څخه د استوا د کرښې داوردوالي په اندازه سیم جوړیدای شي.

د وینې مهمه برخه «هموګلوبین» اوسپنه لري او د انسان د بدن د 150 حیاتي مرکبونو په ترکیب کې جست برخه لري.

زیاتره فلزونه په نړۍ کې په ترکیبي بڼه پیدا کېږي. د هغوی د خالصولو او لاس ته راوړلو لارې ته مثالو روحي (Metallurgy) وایي، مثالو روحي په درې پړاوو کې بشپړېږي:

1- د فلز د کاني تیزو را ایستل یا لاس ته راوړل 2- د فلز لاس ته راوړل 3- د فلز تصفیه

1- د کاني تیزو (ore) برابروول

د کاني تیزو د برابرولو لپاره لومړنی کار له بریدو توکو څخه د هغوی جلا کول (معمولاً له خاورې او سلیکاتي منرالونو څخه) دي چې د نا خالصونو په نوم یادېږي. ساده لاره عبارت د لامبو ورکولو لاره ده چې په لومړي سر کې کاني تیزه میله کوي او په اوبو کې یې اچوي، وروسته تیل اومینخنګي (Detergents) په هغوی کې ورزیات او مخلوطوي چې په دې صورت کې د کاني تیزو شاوخواوی تیل راچاپیږي او د اوبو پرمخ لامبو وهي او د هغوی نا خالصونه ښکته کېښي. کاني تیزې چې د شیلو د پیروي په شان د اوبو په پورتنۍ سطح کې ټولېږي، جلا او اوسپنه د هغوی څخه بیلهږي.

بله فزیکي لاره چې فلزونه له نا خالصونو څخه جلا کېږي د مقناطیس په واسطه د جلا کولو لاره ده؛ څرنگه چې د اوسپني کاني تیزې (Fe_3O_4) او د کربالت فیرومگنیټک مرکبونه دي، د نا خالصونو څخه د مگنت په واسطه جلا کېږي.

د مالمغی جوړیدل د نا خالصونو څخه د کاني تیزو د جلا کولو بله لاره ده چې په دې لارې فلزونه د سیمابو سره مخلوط وي او په پایله کې دا مخلوط سپین زر او سره زرځان سره حلوي او مالمغه کېږي چې د تقطیر په واسطه سره زر او سپین زر د سیمابو څخه جلا کېږي.

2- د فلزونو برابروول

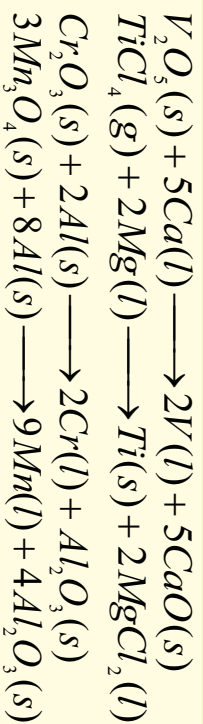
فلزونه تل په خپلو مرکبونو کې د اکسیدیشن مثبت نمبر لري او د خالصو فلزونو برابرول د ارجاع د بهیر په واسطه تر سره کېږي، په لومړي سر کې منرالي توکي (ore)؛ دیلګې په توګه: کاربو نیتونو او سلفایدونو ته تودوخه ورکوي او وروسته یې ارجاع کوي:



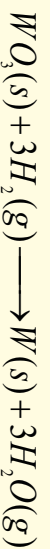
په پورتنۍ لارې حاصل شوي اکسایډونه د کیمیاوي اویا برښنايي لارو په وسیله ارجاع کېږي.

الف - په کیمیاوي لاره د فلزونو د اکسایډونو ارجاع

په دې لاره کې د ضعيفو الکترولیزوونو فلزونو اکسایډونه په لوړه تودوخه د غښتلو الکترولیزوونوونو فلزونو په واسطه ارجاع کېږي؛ دیلګې په ډول:



د تنگستن فلز چي د برېښنا په گروپونو کې کارول کېږي، داسې ئې په لاس راوړي چي د هغه شپږ ولاسه اکساید (V1) اکساید (WO_3) د مالیکولي هایدروجن په واسطه ارجاع کوي:



ب - د برېښنا په واسطه د فلزونو د مرکبونو ارجاع

د ډبرو الکترولیزو فلزونو د لاسته راوړلو لپاره؛ د بیلاګي په ډول: Na, Mg, Al د هغوی اکسایدونه یا هالایډونه ویلي کوي او د هغوی ویلي شوي حالت څخه د برېښنا بهیر تیروي چي په دې صورت کې نوموړي فلزونه په کتود کې تولیدیږي:



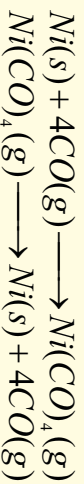
په دې معادلو کې Me فلزونه نیتري . د اوسپني اکسایدونه د کاربن په واسطه ارجاع کېږي .
(9 - 1) جدول مهم کاني منرالونه او د هغوی جیولوژیکي نومونه

منرالونیمالګي	دمنرال جنس
Pt, Pd, Cu, Bi, Au, Ag	خالص فلزونه
$BaCO_3$ (ویدرایت)، $CaCO_3$ (کلسیت یا د چوڼي تیره) ، $MgCO_3$ (مگنسیایت) ، $ZnCO_3$ (سینکونایت) ، $PbCO_3$ (دولومایت) ، $CaCO_3 \cdot MgCO_3$	کاربونیټونه
CaF_2 (فلورایت) ، $NaCl$ (هالایت) ، KCl (سولایت) ، Na_3AlF_6 (کریولایت).	هالایډونه
Al_2O_3 (کورنډم) ، $Al_2O_3 \cdot 2H_2O$ (بوکسایت) ، Fe_2O_3 (هیماتایت) ، Fe_3O_4 ، (مگنیتایت) ، Cu_2O (کوپریت) ، MnO_2 (پایرولوزیت) ، SnO_2 (کاسیتیرایت) ، TiO_2 (روتایل) ، ZnO (زنسایت).	اکساید ونه
$Ca_3(PO_4)_2$ (فوسفیټي تیري) ، $Ca_3(PO_4)_3OH$ (هایډروکسي اپاتیت) . $Be_3Al_2Si_6O_{18}$ (بیریل) ، $ZnSiO_4$ (زړکون) ، $NaAlSi_3O_8$ (الپایت)	فوسفیټونه سلیکاتونه
Ag_2S (ارجنتایت) ، CdS (ګرینوکایت) ، PbS (ګالینا) ، ZnS (سفالیرایت)	سلفایډ ونه
$BaSO_4$ (بارایت) ، $CaSO_4$ (انهایډرایټ) ، $PbSO_4$ (انګلیسایت) ، $BaSO_4$ (سلیسایت) ، $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (ایسومرایت)	سلفیټونه

3- د فلزونو صافول

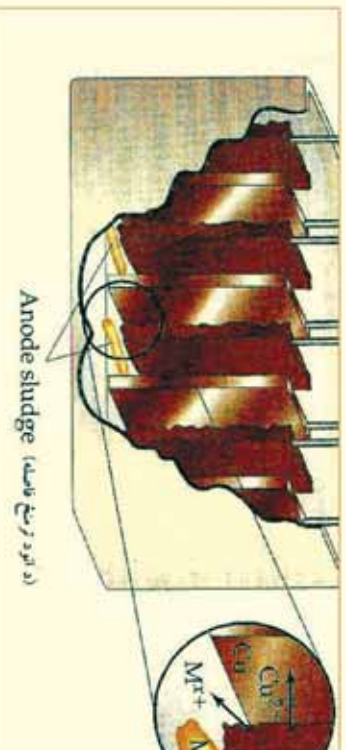
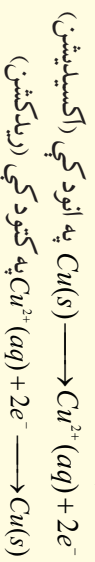
د ریډاکشن د عملي په واسطه فلزونه په بشپړ ډول تصفيه کېدلای نه شي، د فلزونو د بشپړ تصفيي لپاره لاندې درې لارې جوړې مناسبې لارې دي:

الف- تقطير (Distillation): هغه فلزونه چې د ايشيدو نېټه درجه لري؛ لکه: Hg ، Mg او Zn د پرله پسې تقطير په واسطه جلا کېږي. يوه پيژندل شوې لاره د موند ($L.Mond$) لاره ده چې Ni د جلاکول (CO) په واسطه ده چې د جلاکولو د بهير په نوم هم يادېږي، ډيره کارول شوې ده، د دې لارې د کار بهير داسې دی چې د کاربن مونو اکساید (CO) گاز په $700^\circ C$ کې د Ni لرونکو ناخالصو موادو سره يو ځای کوي، د Ni ناخالصونه د نیکل تتراکاربونيل (چې ډير زهري مرکب دی) د جوړېدو سره جلا کېږي. نیکل تتراکاربونيل مرکب په $2000^\circ C$ تودوخې په ورکولو (تدریجي تقطير شوي) دکاربن مونو اکساید گاز د نیکل Ni څخه جلا او بيرته د تصفيه کولو بهير ته رجعت ورکول کېږي:

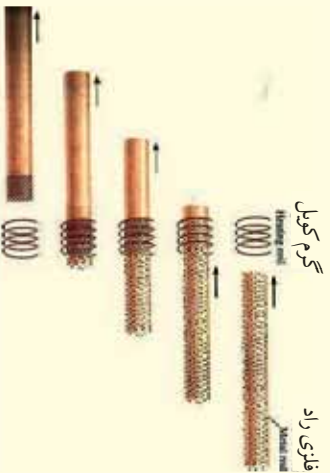


ب - برېښنايي تجزيه Electroluysis: د فلزونو د خالصولو بله لاره الکترولیز ده، مس د نورو فلزونو د مخلوط څخه؛ د بیلګې په ډول: Ag ، Fe ، Zn او Au د مخلوط څخه د دې لارې په واسطه په لاندې ډول په لاس راوړي:

ناخالص مس د انود په توګه، خالص مس د کتود په توګه او H_2SO_4 الکترولیت توکي په توګه د مس د لاس ته راوړنې په لوبښي (د الکترولیز په لوبښي) کې کارول کېږي، د برېښنا د بهير په اغيزه هغه فعاله فلزونه چې د مس سره مخلوط دي، په انود کې اکسیدایز کېږي؛ بیلګې په ډول: Zn ، Cu او Fe اکسیدایز کېږي او کتود ته لیرل کېږي چې مس په هغه ځای کې ارجاع کېږي؛ خو په محلول کې Zn^{2+} او Fe^{2+} آیونونه د ضعیف الکتروپوزیټیف خاصیت په لرلو سره نه ارجاع کېږي. Ag او Au په انود کې نه اکسیدایز کېږي او په لوبښي کې ښکته کېږي، په دې لارې 99.5% خالص مس لاس ته راځي. په انود او کتود کې د تعاملونو معادلي په لاندې ډول دي:



(د انود زریخه واسطه) Anode sludge (9-1) شکل د الکترولیز په واسطه د مسو تصفيه



9- 2 شکل د فلزونو د خالصولو لپاره د ساحوي تصفي دلاري دستگه

ج- ساحوي تصفيه: د فلزونو د تصفيي لپاره د ساحوي تصفيي د کرنی څخه ډیره گټه اخيستل کېږي، په دې کرنې کې د فلزونو دنا خالصونو ميله د برېښنايي فلزي راد (لکه ټولې بنگرې) وړدنه کوي، د دې مارپيچ سيم کې (لکه ټولې بنگرې) وړدنه کوي، د دې مارپيچ سيم تودوخه ډیره ده او فلز ويلې کوي.

(9- 2) شکل د نا خالص فلز راد (ميله) د بڼې لوري څخه کېن لوري ته خوځوي چې په دې صورت کې په ويلې شوي فلز کې نا خالصه توکي هم حل کېږي. د ويلې شوو توکو په سپړلو سره، د فلز کرستلونه د ويلو شوتوکو دشا ساحی کې تشکېلېږي. که چېرې دا عمليه خو واري تکرار شي، %99.99 خالص فلز لاس ته راځي.

9- 2 : د لومړي اصلي گروپ فلزونه

د لومړي اصلي گروپ فلزونه د القلي عنصرونو په نوم يا دوي؛ ځکه د هغوی د اکسايډونو د هايډرېشن څخه ډیرې غښتلې قلوي (Bases) تشکېلېږي، د دوی د بانډني قشر الکتروني جوړښت ns^1 دی چې په هغه کې n دهغوی د پېرود نمبر ټاکنې، دا عنصرونه د دويم پېرود څخه د ايتيم په عنصر بانډني پيل او په اووم پېرود بانډني ختم کېږي، د هغوی ځانگړتياوي او فزيکي خواص په لاندي جدول کې ښودل شوي دي:

9- 2 جدول د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو فزيکي خواص

عناصر	Li	Na	K	Rb	Cs	Fr
فزيکي مشخصات						
دوبلې کېدو درجه	108.5C	97.8	64.7	38.9	28.7	27
دايشيدو درجه	1340C	C ∞	160	688	690	-
الکترونيگالېميټي	1	0.9	1	0.8	1	1
اتومي کتله	6.9	22.9	39.1	85.37	85.47	223
الکتروني جوړښت	1S 2 2s 1	Ne 3s 1	Ar 4s 1	Kr . 5s 1	Xe 6s 1	Rn 7s 1
کثافت	0.53	0.9	0.86	1.53	1.9	-
اتومي نمبر	3	11	19	37	55	87

څرنگه چې په پورتني جدول کې ليدل کېږي، د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو کېمياوي او فزيکي خواص د هغوی د الکترونيونو د ورکولو ميل پورې اړه لري، د دې گروپ عنصرونه په خپل بانډني قشر کې يو الکترون لري او د هغوی ولانس يو دی؛ نو پر دې بنسټ د دوی هيڅ يو په نړۍ کې په خالصه توگه نه موندل کېږي او کېدای شي چې د غښتلې ارجاع کوونکي په واسطه د نورو توکو څخه جلا کړ شي. د دغه گروپ خالص فلز کېدای شي چې د دوی د اړوند مالگو د الکتروليز د عمليې په واسطه لاس ته راوړل شي. پوښتنېم کېدای

شي د سوډيم د براسونو او KCl د تعامل په واسطه د لاندې معادلي سره سم لاس ته راوړل شي:

$$KCl(s) + Na(s) \rightarrow NaCl(s) + K(g)$$

سره د دې چې NaK په نسبت اکسيدي کونکي دي او بايد تعامل له بني لور څخه کين لوري ته بهير درلودلی وي؛ نو داچې NaK په نسبت تېټيډونکي دي، له دې کبله تعامل له کين خوا څخه بني خواته بهير لري.

د دې گروپ ټول عنصرونه نرم دي، سره د دې چې لېټيم د دې گروپ ډير کلک عنصر دی؛ خو د سرب په نسبت ډير نرم دی، د دغو عنصرونو د اټومي نمبرو په زياتوالي د ايزوټوپون انرژي، د ايشيدو درجه، د هغوی د کنگل کېدو او ويلى کېدو درجه پرله پسې توگه ټيټېږي، دا Na او K ځيني ايزوټونه د مايع حالت لري؛ ځکه د دوی اټومونه متراکمي شبکې نه شي تشکېلولای، دا ډول ايزوټونه د سوونکي مادې په توگه د اټومي ټيټوبه د ستگاوکي کارول کېږي؛ ځکه د دوی د تودوخې تېرونه ډيره لوړه ده او د راډيو اکټيفو نودوراگرو د لگېدلو په پايله کې نه تجزيه کېږي او ثابت پاتې کېږي. تر 1450م کال پورې د لېټيم څخه کار نه اخېستل کېده؛ خو په دې نړدي کلونو کې د هایدروجن د اټومي بم په جوړولو کې ورڅخه گټه اخېستل کېږي. څرنگه چې د دې عنصرونو د ايزوټوپون کپنو اندازه ټيټه ده؛ نو له دې امله په ماليکولونو کې د ايزونو په حالت شتون لري.

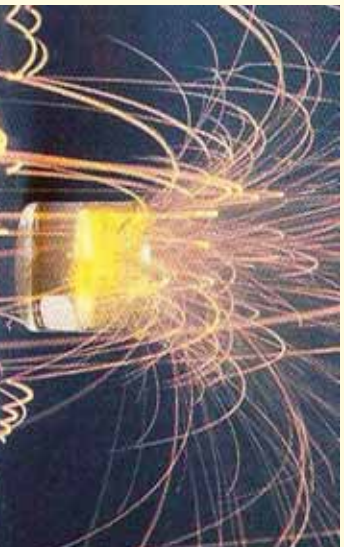
2-1: له اوبو سره د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو تعامل

د لومړي اصلي گروپ عنصرونه د اوبو سره تعامل کوي چې هایدروجن ازاد او القلي تشکېلوي:



د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو د تعامل چېکټيا په گروپ کې له پورتنۍ خوا څخه بېکته خواته زياتېږي، د Cs او Rb تعامل د اوبو سره چاوديدونکي دي، د سوډيم تعامل نسبت پوتاشيم او د لېټيم نسبت سوډيم ته ست دی.

(9-3) شکل د اوبو سره د سوډيم تعامل او د هایدروجن (H_2^{\uparrow}) توليد راښيي:



(9-3) شکل په اوبو باندې د سوډيم اغېزه

9-2-2: د غير فلزي عنصرونو سره د لومړي گروپ د عنصرونو تعامل

ټول القلي فلزونه د ډيرو غير فلزي عنصرونو سره تعامل کوي او مرکبونه تشکېلوي؛ خو نايټروجن يوازې د لېټيم سره تعامل کوي او د نورو القلي فلزونو سره تعامل نه کوي:



اکسيجن هم د القلي فلزونو سره تعامل کوي او د هغوی اړوند اکسيډونه تشکېلوي؛ خو د القلي فلزونو ترکيبي ميل د اکسيجن سره توپير لري چې د دوی په اټومي او ايوني شعاعو پورې اړه لري. ددغه گروپ هغه عنصرونه چې کوچنۍ ايوني شعاع لري، د اکسيجن سره په ښه توگه تعامل کوي؛ خو هغه عنصرونه چې

لومړي ايزوني شعاع لرونکي دي ، د اکسيجن سره د لږ ترکيبي ميل لرونکي دي او زياتره د پير اکسايډونو د توليد لامل گرځي .



ليټيم اکسايډ (Li_2O) سپين رنگ لري او ليټيم پير اکسايډ (Li_2O_2) د ژبر رنگ لرونکی دی.

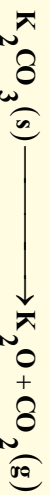


په نړۍ کې د پورتاشيم توليد شوي زياته برخه په همدې موخه په مصرف رسيدلې ده. سوډيم پير اکسايډ هم همدغه تعامل ترسره کولی شي؛ خو لږ اکسيجن توليد وي:



ليټيم پير اکسايډ Li_2O_2 هم پورتنې تعامل ته ورته تعامل ترسره کوي او څرنگه چې د هغه اتومي کتله ډيره کوچنۍ ده؛ نو اکسيجن په ډيره بڼه توگه له ځان څخه جلاکوي؛ نو له دې کبله له هغه څخه په فضايي سفینو کې د اکسيجن د توليد او CO_2 د جذب په غرض ترې گټه اخيستل کېږي.

د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو اکسايډونه په نېغه توگه په لاس نه راوړي، خود هغوي د کاربونډونو څخه اړونده اکسايډونه په لاس راوړل کېږي؛ د بېلگې په ډول:



د فلزونو اکسايډونه د اوبو سره تعامل کوي، هايډروکسايډ توليد وي. د ليټيم مرکبونه د هغه د کيڼون د کوچنيوالي له کبله د القلي عنصرونو له نورو مرکبونو څخه توپير لري او د Mg مرکبونو ته ورته دي چې د هغه سره د پياوړتيا په حالت کې شتون لري، دا چې د ليټيم د اټوم حجم کوچنی دی، نو د هغه مرکبونه قطبي ځانگړتياوي لري او د کوولانت اړيکې د جوړيدو ميل د نورو توکو سره لري، له همدې کبله د ليټيم مالگه زياته هايډریشن کېږي، په وروستيو کلونو کې د ليټيم د کارولو اندازه ډيره شويده ځکه له هغه څخه د بفرنو، د سراميک په توليد، د ميخانيکي وسايلو په هدايت ورکوونکو توکو کې او همدارنگه په طبابت کې د کاربونډونو په بڼه په لږه اندازه د رواني ناروغو د درملنې لپاره؛ لکه روحي خفگان (Manic depressive syndrom) د تداوی لپاره په کارول کېږي .

د لومړي اصلي گروپ د عنصرونو کلورايډونه

د غير عضوي توکو د لگښت د اندازې گرافونه رابښي چې د سوډيم کلورايډ $NaCl$ د لگښت اندازه د H_2SO_4 څخه هم ډيره شوې ده، دا مرکب د کانونو څخه را ايستل کېږي اويا يې د اوبو څخه په لاس راوړي .

دلته بايد پوه شو چې سوډيم کلورايډ ولې د سيندونو په اوبو کې وي؟ د سوډيم د آيونونو (Na^+) غلظت 30 ځلي د K^+ څخه ډير دي، په داسې حال کې چې په طبيعت کې دواړه يو شان سلنه لري.

په اوبو کې درې مهم عاملونه Na^+ زيات والی له K^+ ايون څخه ښيي چې عبارت دي له: لومړي دا چې د K^+ ايونونه د Na^+ د ايونونو څخه زيات حجم لري، د هغوي لوی حجم په اوبو کې د هغوي د مالگې د لږ حل کېدلو لامل شوي دي.

دويم داچي د سوديوم د ايزونوزوم Na^+ اړيکه په خپلو مرکبونو کې ضعيفه ده؛ له همدې امله ده چې Na^+ د خپلو اړوندو مرکبونو څخه په اسانۍ جلا او په اوبو کې حل کېږي .



(9 - 4) شکل د لومړي اصلي گروپ د ځينو فلزونو د وړانگو رنگونه

يو د هغو د سپکتر خپرېدل دي. کله چې د دوی لږ څه مالګه د گازي څراغونو په لمبې باندې کېږدو، لیتيم مالګه يا قوتې قزمزې رنگ، د سوديوم مالګه زير رنگ او د پوتاشيم مالګه بنفش رنگ را منځته کوي:

سوديوم Sodium

د سوديوم عنصر په لومړي گروپ او دريم پېرود کې شتون لري، دا عنصر په خپل گروپ کې دريمه درجه کيمياوي فعاله فلزي عنصر دی، نو په نړۍ کې په ازاده بڼه نه موندل کېږي. سوديوم مرکبونه عبارت له خورو مالګه ($NaCl$) څخه ده چې د سمندرونو په اوبو او د مالګينو تپرو په بڼه د ځمکې په قشر کې شته. د دې مالګې نورې مهمې سرچينې د چيلي بنوره ($NaNO_3$) ، داش سودا (Na_2CO_3) (SodaAsh) ، د وودۍ سوداي ($NaHCO_3$) او گلاوبر مالګه ($Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$) ده. د هغو مهم منرالونه کربولايت (Na_4AlF_6) ، بورکس ($Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$) يا $Na_2B_4O_7 \cdot 8H_2O$ او البايټ ($NaAlSi_3O_8$) دي.

د سوديوم کيمياوي خواص

- 1- سوديوم د هوا د اکسيجن سره تعامل کوي او خپله فلزي ځلا له لاسه ورکوي:

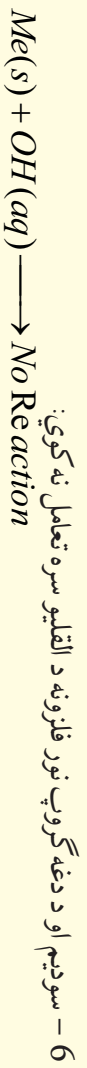
$$Na(s) + O_2(g) \longrightarrow Na_2O_2(s)$$
 سوديوم پر اکسايډ Li_2O د هوا د اکسيجن سره Li_2O او پوتاشيم ، سوپر اکسايډ KO_2 جوړوي په داسې حال کې چې Li چې Li د هوا د اکسيجن سره تعامل کوي، سوديوم هايډرآيډ جوړوي:
- 2- سوديوم د تودوخې په شتون کې د هايډروجن سره تعامل کوي، سوديوم هايډرآيډ جوړوي:

$$2Na(s) + H_2(g) \longrightarrow 2NaH(s)$$
- 3- سوديوم د هلو جنونو سره تعامل کوي د القلي هلايدونه (د القلي فلزونو مالګې) جوړوي:

$$2Na(s) + Cl_2(g) \longrightarrow 2NaCl(s)$$
- 4- سوديوم د تيزابونو سره تعامل کوي، مالګې جوړي او د هايډروجن گاز ازادوي:

$$2Na(s) + 2HCl(aq) \longrightarrow 2NaCl(aq) + H_2(g)$$
- 5- سوديوم د اوبو سره تعامل کوي القلي جوړوي او دهايډروجن گاز ازاد وي:

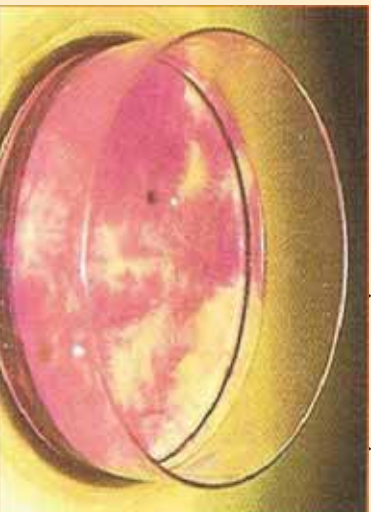
$$2Na(s) + 2H_2O(l) \longrightarrow 2NaOH(aq) + H_2(g)$$



فعاليت



له اوبو سره د سوډيم تعامل سامان او د اړتيا وړ مواد : د اوبو څخه ډک تشت، فلزي سوډيم چاقو او پنس. کربلازه: د سوډيم له فلز څخه دوه يا درې وري پورې د چاقو په واسطه پرې کړي او د پنس په واسطه يې د اوبو څخه په ډک تشت کې وردننه کړي، دسوډيم اور اخيستل او د تعامل چټکتيا يې وگورئ او بيا يې په اړه څرگندونه وکړي.

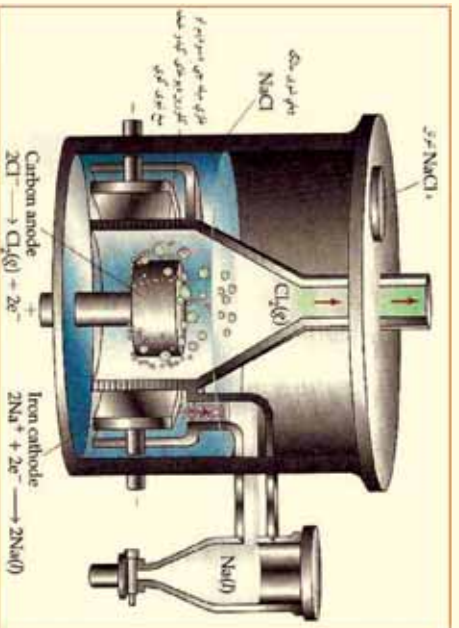


(5-9) شکل د اوبو سره د سوډيم تعامل

د سوډيم لاس ته راوړنه

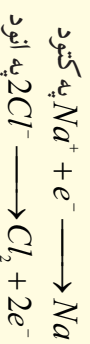
القلي فلزونه اود هغوي له ډلي څخه سوډيم، د هغوي د ويلي شوو هايډروکسايډونو او هلايدونو د الکتروليز څخه لاس ته راوړل کېږي.

سوډيم د لومړي ځل لپاره د ډيوي (Sir Humphry Davy) په نوم عالم په 1807م کال کې د ويلي شوي $NaOH$ دالکتروليز څخه لاس ته راوړ، دا طريقه د ټيټلو د بهيرو د ميتودو په نوم يا ټيټي (Downs Processmethod) يا ټيټي حجرې (Downs Cell) يا ډيوي په $NaOH$ او سنيو وختونو کې د $NaOH$ په ځايي له $NaCl$ څخه کار اخيستل کېږي، په $800^\circ C$ کې ويلي کېږي، د هغه دوولې کېدو درجه د بنسټه راوړلو لپاره، له دې القلي سره درې ځله د $CaCl_2$ مالگه 1:3 ورزياته وي چې د ويلي کېدو درجه يې $600^\circ C$ څخه هم بنسټه راوړي.



(6-9) شکل د ټيټي حجرې لاره

دینه انود د گرافیت خټکه او کتود د اوسپني خټکه جوړ شوي دي، د دې د پاسني خولي خټکه مایع مالګه (NaCl) ورزناټیږي، کلورین ګاز د گرافیت انود له لارې ازاد او فلزي سوډیم د اوسپني په کتود کې راټولېږي. دوېلې شوي سوډیم کلوراید دالکترولیز تعامل په لاندې ډول دی:



په دې طریقه 99.5% سوډیم خالص عنصر لاس ته راځي، لومړني توکي (NaCl) ډیر ارزانه او محصول مواد په ځانګړې توګه ډیر ارزښت لري.

د سوډیم مرکبونه

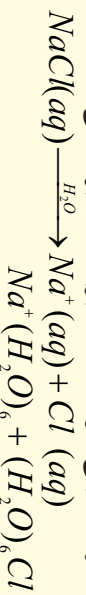
۱ - سوډیم کلوراید

سوډیم کلوراید د معمولي مالګې (دخوړو مالګه) په نوم یا دوي، د دې مالګې کرسټلونه په $800^\circ C$ کې وېلي کېږي او په $1465^\circ C$ کې په ایښودو راځي. د سمندرونو په اوبو کې شتون لري. 96% په خالصوالي د سمندر د اوبو خټکه داسې ډول په لاس راوړي کوم چې په لومړي سر کې د سمندرونو اوبه په یو ډنډو کې ځای پر ځای کوي ترڅو خاوري او د هغوی زباتي توکي ښکته کېږي، وروسته دا اوبه بل ډنډو ته لېږل کېږي چې د دې ډنډو لاندې برخه کانکریټ وي، ترڅو د هغه اوبه په اسانۍ سره براس شي او یا داچې د هوا د بهیر په واسطه وچې شي.

د سوډیم کلوراید مالګینې بله سرچینه د کانو ډبرې دي چې د هغوی کانونه سلګونه متره پنبوالی لري، د خالصولو لپاره دانېږي په اوبو کې حل کوي، ترڅو زباتي توکي یې جلا شي.

د NaCl کلنی لګښت د 150 میلیون ټون په شاوخوا کې ټاکل شوی دی. د هغو له ډلې خټکه د هغو 50% د Na_2CO_3 او H_2 ، Cl_2 ، Na او $NaOH$ لاس ته راوړلو لپاره، 17% یې د لویو لارو او سرکونو دواړو او یخونو د وېلي کولو لپاره، 12% یې په قطبو کې د غذايي مواد د پروسس لپاره، د اوبو د تصفیه کولو د رنگونو او غوړیو او د ډبر جوړونې او کاغذ جوړونې په صنعت کې، منسو جاتو کې، 10% یې د Na_2CO_3 د برابرولو لپاره کارول کېږي. ژویو د تغذیې لپاره، 3% یې په خوړو کې او 4% یې د نورو کېمیاوي محصولاتو لپاره کارول کېږي.

د NaCl د حل کولو بهیر په اوبو کې د Na^+ او Cl^- د آیونونو په شاوخوا کې د اوبو دوه قطب لرونکي مالیکولونه راټولېږي؛ له دې کبله د دې مالګې محلول او ویلی شوی حالت د بریننا ښه تیروونکی دی:



(9-7 شکل : له سمندر د اوبو خټکه سوډیم کلوراید لاس ته راوړنه)

9- 3: II صلي گروپ عنصرونه (د ځمکني القايي عنصرونه)

د II اصلي گروپ ټول عنصرونه فلزونه او کېمياوي فعال عنصرونه دي، له دې کبله په نړۍ کې په خالص ډول نه موندل کېږي. په لاندې جدول کې د دې عنصرونو ځينې فزيکي ځانگړتياوې بنسټل شوي دي:

(9-3) جدول د II گروپ د عنصرونو ځانگړتياوې

عناصر						ځانگړتياوې
Ra	Ba	Sr	Ca	Mg	Be	
[Rn]7s ²	[Xe]6s ²	[Kr]5s ²	[Ar]4s ²	[Ne]3s ²	[He]2s ²	الکتروني جوړښت
226.03	137.33	87.62	40.08	24.31	9.01	اتومي کتله
-	222	215	197	160	112	اتومي شعاع په pm
148	135	113	99	65	31	آيونيزې شعاع په pm
509	502	548	590	738	899	د آيونيزېشن انرژي په kJ/mol
979	958	1058	1145	1450	1757	برېښنايي مثبت
0.9	0.9	1.0	1.0	1.2	1.5	کثافت g/cm ³
5.5	3.5	2.6	1.55	1.74	1.86	دوبلې کېدو درجه په °C
700	714	770	838	650	1280	دلېشلمو درجه په °C
1527	1640	1383	1484	1107	2770	

د بريليم فېزې مشهورې کاني فېزې د (Beryll) په نوم دي چې د (3BeO, Al₂O₃·6SiO₂) بلورونو څخه جوړې شوي دي، ځينې دابلورونه د څو ټټو په اندازه کتله لري، زمره د بريل د ډولونو له جملې څخه دي چې د هغه شين رنگ د هغه د ناخالصونو (Cr⁺) شتون پورې اړه لري.

مگنيزم د سيندو په کاني فېزې د دولوميت Dolomite (CaCO₃·MgCO₃) په نوم شتون لري او همدا رنگه د مضاعفو کلورايډونو په بڼه د پوټاشيم سره د کارناليت (Carnalite)(H₂O.MgCl₂·KCl) په نوم هم شتون لري. کلسيم او مگنيزم د ځمکې باندېني قشر جوړکړي دي.

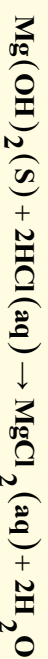
گچ (Gypsum) (CaSO₄) او کاربونېټونه په بيلا بيلو بڼو د کلسيم څخه جوړ شوي دي، د دوي بيلگه کېدای شي مرمر او ليمستون (Limestone) وړاندې شي. کلسيم او مگنيزم د ايونونو په بڼه د سيندو په اوبو کې موندل کېږي. بيولوژيکي توکي هم شتون لري چې د هغوي بنسټيزه جزء Mg اوبو Ca دی. د باريم او سټرانشيوم (Sr) سلفاټونه او هم د هغوي کاربونېټونه په طبيعت کې شتون لري. راديوم (Ra) په ناخالصه بڼه د يورانيم په کاني فېزې د پيټچبلنډ (Pitchblend) په نامه شتون لري. راديوم د يورانيم په شان راديو اکتيف دي، د هغه د نيم عمر د اوږدوالي 1622 کاله دي. مگنيزم او بريليم په عنصرې حالت د خالص فلز په بڼه ساتل کېږي، د دې گروپ نور پاتې عنصرونه فعاله دي او په خالصه بڼه نه موندل کېږي، د بريليم څخه راکټونه او سفيني جوړېږي او د هغه له هستې څخه په هستوي راديو اکتيف تعاملونو کې گټه اخيستل کېږي.

که چيري بريليم کلوراید الکترولیز شي، په پایله کې خالص بريليم لاس ته راځي چې هغه د مسو سره په ډیره لږه اندازه مخلوط کوي او ډیر کلک الیازمي لاس ته راځي چې د هغه څخه په بریښنايي دستگاؤ کې گټه اخیستل کېږي.

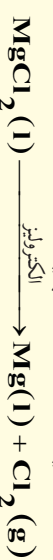
مگنیزیم سینیټو زرو ته ورته سپین رنگه فازي رنگ لري، د هوا له اکسیجن څخه اغیزمن کېږي چې اکساید تولید ېږي. د مگنیزیم کثافت ډیر لږ دی؛ نو له دې امله د طیارو په جوړولو کې کار ول کېږي. دلاندې معادلي سره سم مگنیزیم په لاس راوړل کېږي:



د مگنیزیم هایدروکساید لاس ته راغلی رسوب پاک او تصفیه کوي او وروسته هغه په هایدروکلوریک اسید کې حلوي:



د MgCl_2 له وچولو څخه وروسته، دا مالګه په ویلې شوي بڼه الکترولیز کېږي:



کلسیم، سترانشیم او فازي باریم هم د هغوی دویلي شوې مالګو د الکترولیز په طریقه اویا دا چې دالمونیم په واسطه د هغوی د اکسایدونو د ارجاع کولو له امله لاس ته راوړي:



ځمکنی القلي عنصرونه په خپل باندني قشر کې دوه الکترونه ns^2 د S په اوربیتال کې لري او د هغوي د دواړو الکترونونو د ایونایزیشن انرژي لږه ده؛ له دې کبله دا عنصرونه په خپله بلوري شبکه کې Me^{2+} کتیونونو په بڼه شتون لري. د دې عنصرونو د اکسایدونو د هایدریشن څخه القلي تر لاسه کېږي او د دې ګروپ عنصرونه اوبه ارجاع کوي چې القلي تولید او هایدروجن آزاد وي:



خوکه چيري بريليم ته د قرمزي رنگ ښکاره کېدلو پورې هم تودوخه ورکړو، اوبه نه شي ارجاع کولای.

9-3-1: **کلسیم** (Calcium) (Ca)

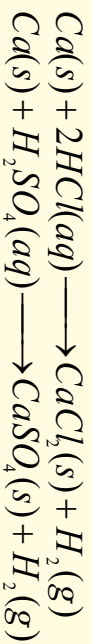
کلسیم د دوره یي جدول په دویم ګروپ او څلورم پیرود کې ځای لري، د ځمکې په قشر کې د کتلې له مخې %4-3 شتون لري. کلسیم د CaCO_3 په بڼه د چوڼي د ډبرو، کلسایټو، تباشیرو او د مرمرو دولومایت ($\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$)، جیپسوم ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) او په فلورایدو کې (CaF_2) د نورو عنصرونو سره یوځای موندل کېږي. هغه دسلیکاتي، سلفیټي او فلورایدو مالګو په بڼه د ځمکې په قشر کې شتون لري. کلسیم د سرو اویو سره تعامل کوي، کلسیم هایدروکساید او هایدروجن تولیدوي چې د اویو سره د هغه تعامل د القلي فلزونو د اویو سره د تعامل پر نسبت له لږ څخه سره تر سره کېږي:



کلسیم د کلورین ګاز سره تعامل کوي اوکلسیم کلوراید تشکیلوي:



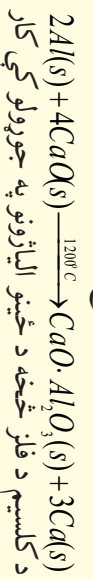
همدا رنگه کلسیم د تیزابونو سره تعامل کوي او د هایدروجن گاز ازادوي:



د کلسیم لاس ته راوړنه

کلسیم د CaCl_2 او CaF_2 د مخلوط د ویلي شوي الکترولیز څخه (د هغې د ویلي کېدو درجه د فلزي کلسیم Ca د ویلي کېدو درجې 840°C) څخه ټیټه راوړل شوي ده) لاس ته راوړي.

(8-9) شکل سره سم Ca په او سینتیز کتود کې او کلورین گاز په گرافایتي انود کې راټولېږي چې یو قیمتي گاز دی. د کلسیم د لاس ته راوړلو بله طریقه د المونیم د فلز په واسطه د هغه د اکساید ارجاع ده:



د کلسیم د فلز څخه د ځینو الیاژونو په جوړولو کې کار

اخیستل کېږي.

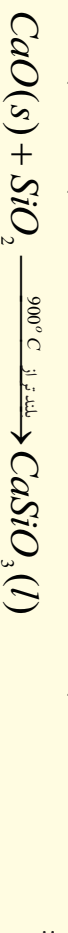
د کلسیم مرکبونه

کلسیم اکساید یا ژونډی، CaO

چونه د سمستو په جوړولو کې کارول کېږي او دا مرکب د چوڼي ټبرې ته د تودوخې ورکولو په پایله کې لاس ته راځي:



چونه د 900°C څخه لوړه تودوخه کې د شگو سره ترکیب کېږي، کلسیم سلیکټ چې په ټبروکې شتون



لري، جوړوي:

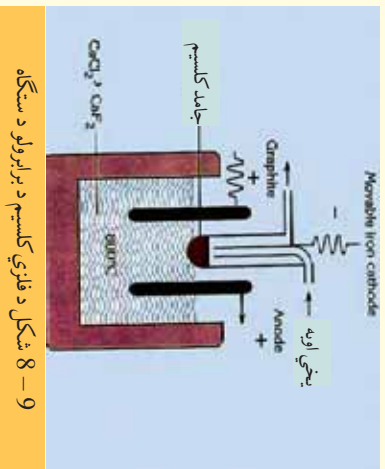
CaO سپینه او بي بڼې (amorphous) ماده ده. چونه د اوبو سره تعامل کوي او د چوڼي اوبه (مړه چونه) تولیدوي:



د $\text{NaOH}(s) + \text{CaO}(s)$ مخلوط د سودالایم (Sodalime) په نوم یادېږي.

د ژونډی، چوڼي (CaO) د استعمال ځایونه

- 1- د سختو اوبو د نرمولو لپاره.
- 2- د بلېچنگ پوښو د جوړولو لپاره.
- 3- چونه د بورې د څوښې د سپینولو لپاره کارول کېږي.
- 4- د اوبو د جنټوونکي په توګه په گازونو او الکولونوکې کارول کېږي، د شګو، چوڼي او د اوبو مخلوط د
- 5- چونه د سمستو، بیسینې او CaCl_2 په تولید کې کارول کېږي. که چیرې سمست د چوڼي سره یو ځای مخلوط کلکي چوڼي د تبدیل ضد او نه تیرونکي (عایق) په نوم یادوي. که چیرې سمست د چوڼي سره یو ځای مخلوط شي، هغه توکي حاصلېږي چې والټ بروف (د اوبو عایق) دي.

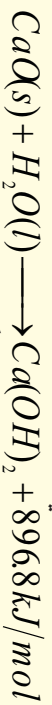


9- 8 شکل د فلزي کلسیم د برابرولو د سټګه

6 - سینه چونه په لابرار کي د CO_2 د تشخیص کورنکي مادي په حیث کارول کېږي.

کلسیم هایډروکساید یا مړه چونه $Ca(OH)_2$

چونه د اوبو سره تعامل کوي چې مړه چونه لاس ته راځي:



همدارنگه د $CaCl_2$ او $NaOH$ د تعامل څخه هم کلسیم هایډروکساید تشکېلېږي:



کلسیم هایډروکساید د تیزابو سره تعامل کوي، اوبه او مالګه تولیدوي:



کلسیم هایډروکساید د تیزابي اکسایدونو سره تعامل کوي، مالګه او اوبه تشکېلوي:



کلسیم هایډروکساید په سورمحيط کي د کلورین د ګاز سره تعامل کوي:



کلسیم کاربونیټ $CaCO_3$

کلسیم کاربونیټ د چوني د ډبرې ($CaCO_3$)، مرمر ($CaCO_3$)، صلفونه ($CaCO_3$)، او دولومایت ($CaCO_3 \cdot MgCO_3$) په بڼه موندل کېږي.

فعالیت



د مړي چوني او CO_2 څخه د ($CaCO_3$) لاسته راوړنه

سامان او د اړتیا وړ توکي: $Ca(OH)_2$ ، CO_2 ، اوبه، بیکر، نښینه نبي تیرب.

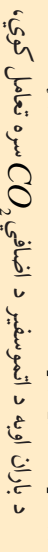
ګرڼلاره: په یو ګلاس کي د $Ca(OH)_2$ لږ اندازه په مقطرو اوبو باندې ورزیات کوئ، ترڅو حل شي، لاس ته راغلي محلول ته هوا ورکوئ، په دې صورت کي به کلسیم کاربونیټ رسوب وکړي. څرنگه چې په پیل کي شیدو ته ورته محلول حاصلېږي او وروسته رسوب کوي:



د $CaCl_2$ او سوډیم کاربونیټ د تعامل څخه کلسیم کاربونیټ حاصلېږي:



تیزابونه، د چوني ډبره حل کوي:

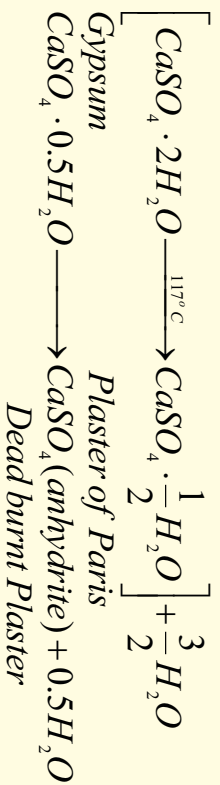


د باران اوبه د اتموسفیر د اضافي CO_2 سره تعامل کوي، د کاربن د تیزاب ($H_2CO_3(aq)$) د جوړېدو لامل کېږي، دا تیزاب د ځمکي په واسطه جذبېږي، د $CaCO_3$ ډبري د نه حل شوو مالګو په بڼو تولیدوي چې د ځمکي په منځ کي د شفشاګ (Stalactite) او ګل فېشنگ (Stalagmite) په نومونو جوړېږي، جوریښته جړوي:



(9-9) شکل شفشاګ او ګل فېشنگ

کلسیم سلفیت وای هایدريت (گچ) ($CaSO_4 \cdot 2H_2O$)
 او نه په لرونکې کلسیم سلفيت ($Anhydrite$) ($CaSO_4$) د سوځيدلي مر پلستر په نوم هم يادېږي چې د اوبو د جذبېدلو وړتيا نه لري، که چېرې د پاريس پلستر د اوبو سره د کتلوي $\frac{1}{3}$ نسبت مخلوط شي، د 15-5 دقيقو په موده کې په گچ تبديل او کلکېږي. که چېرې لږ څه د خوروا مالګه هم ور زياته شي د کلکېدلو چټکتيا به يې هم زياته او که لږ څه بورکس ورزيات شي نو د کلکېدلو چټکتيا به يې لږ وي. د گچو بدلول د پاريس پلستر او مړه پلستر باندې له لاندني تعامل سره سم ترسره کېږي:



د پاريس پلستر د انسانانو د بدن د ماتو هډوکو په قلب بندۍ کې، د غاښونو په طبابت، په قلب بندې او غاښونو په جوړولو کې کارول کېږي.

د پاريس پلستر فارمول د $2CaSO_4 \cdot H_2O$ په بڼه هم کېدای شي چې وليکل شي.

9-4: د درېيم اصلي گروپ عنصرونه

د III اصلي گروپ عنصرونه د $ns^2 np^1$ ولانسي قشر الکتروني جوړښت لري او بورون د دې گروپ لومړني عنصر دی چې غير فلزي خواص ځانته غوره کوي او د هغه هایدروکساید تيرابي خاصيت لري چې د هایدروجن سره دوه عصري بيلايل مرکبونه جوړوي.

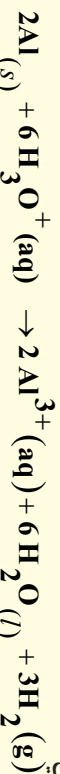
لاندي جدول د دې گروپ د عنصرونو فزيکي ځانگړتياوې راښيي:

(4-9) جدول د درېيم گروپ د عنصرونو فزيکي ځانگړتياوې

10,811	2079	2550	2,0	He $2s^2 2p^1$	1,5	Ne $3s^2 3p^1$	69,723	29,78	2403	1,8	Ar $3d^{10} 4s^2 4p^1$	114,82	156,6	2080	1,5	Kr $4d^{10} 5s^2 5p^1$	204,38	303,5	1457	1,4	Xe $4f^{14} 5d^{10} 6s^2 6p^1$								
B	5	10,811	2,0	He $2s^2 2p^1$	1,5	Al	13	26,982	660,37	2467	1,5	Ga	31	69,723	29,78	2403	1,8	In	49	114,82	156,6	2080	1,5	Tl	81	204,38	303,5	1457	1,4

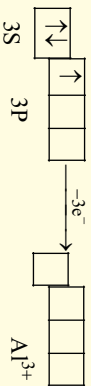
المونيم (Aluminium)

المونيم د درېيم گروپ دويم عنصر دی، ټاکلي فزيکي ځانگړتياوې لري چې غير فلزي ځانگړتياوې يې ډېرې ليدل کېږي، يوازې د غښتلو تيزابونو او غښتلو القليو په مقابل کې امفوتریک ځانگړتياوې ښيي، له دې امله د شپه فلزونو سره ګډه اړيکه لري:



المونيم د ځمکې د قشر په ترکيب کې په زياته کچه شتون لري؛ خو سره له دې هم په کاني ډبرو کې د هغه غلظت لږ دی. المونيم د ځمکې د قشر په ترکيب کې د کتلې له امله 7.5% شتون لري. په مرکبونو کې د المونيم اکسيډيشن نمبر 3+ دی چې په دې حالت کې المونيم د نيون د (Ne) د نجييب گاز الکتروني جوړښت ځانته غوره کړي دی.

المونیم کامپلکسونه جوړوي چې په هغو کې د المونیم د کواردینیشن نمبر 4 دی؛ څکه د Al^{3+} د یون په بڼه کې څلور تش اوربیتالونه لري:

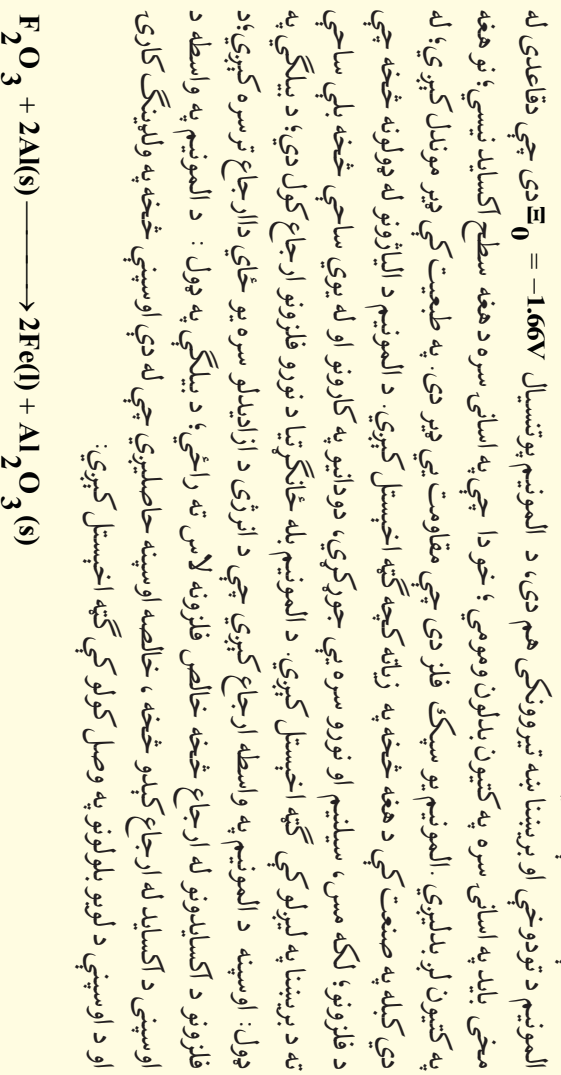


د المونیم د پیدا یښت مهمې سرچینې د بوکسیت (Bauxite) ډبرې دي چې په صنعت کې المونیم د دوی څخه لاس ته راوړي، دا ډبرې اوبه لرونکې ناخالصه ډبرې دي چې له هغو څخه Al_2O_3 لاس ته راوړل کېږي او وروسته دا اکساید په ویلي شوي کربولیت (Na_3AlF_6) کې حلوي او په ویلي شوي بڼه الکترولیز کېږي. المونیم په طبیعت کې په خالص فلزي بڼه شتون نه لري، د هغه مهمه ډبره بوکسیت بڼه $(Al_2O_3 \cdot 2H_2O)$ او نور منرالونه یې ارتو کلاز ($KAlSi_3O_8$)، بیرال ($Be_3Al_2Si_6O_{18}$) کربولیت (Na_3AlF_6) او کورنډم (Al_2O_3) دي.

که چېرې لږ څه کرومیم د کورنډم په کرسټلې جوړښت کې مخلوط وي، کرسټل په سور رنگ لیدل کېږي او د لعل په نوم یادېږي، د کورنډم څینې کرسټلونه د کوبالت د عنصر سره هم مخلوط دي چې هغوی ته اوبه رنگه یاقوت وايي:

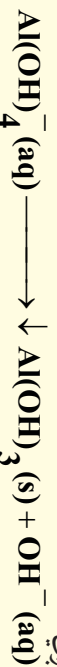


د یو امپیر برېښنا په شتون او د 80 ساعتونو په موده کې د المونیم د ارجاع کېدلو په موده کې د المونیم یو سیک فلز دی چې مقاومت یې ډېر دی. په طبیعت کې ډېر موندل کېږي؛ له دې کبله په صنعت کې د هغه څخه په زیاته کچه گټه اخیستل کېږي. د المونیم د الیاژونو له ډولونو څخه چې د فلزونو، لکه مس، سیلیم او نورو سره یې جوړکړي، دودانیو په کارونو او له یوې ساحې څخه بلې ساحې ته د برېښنا په لیږلو کې گټه اخیستل کېږي. د المونیم بله ځانگړتیا د نورو فلزونو ارجاع کول دي؛ د بیلگې په ډول: اوسپنه د المونیم په واسطه ارجاع کېږي چې د انرژي د ازادیدلو سره یو ځای د ارجاع ترسره کېږي؛ د فلزونو د اکسایدونو له ارجاع څخه خالص فلزونه لاس ته راځي؛ د بیلگې په ډول: د المونیم په واسطه د اوسپنې د اکساید له ارجاع کېدو څخه، خالصه اوسپنه حاصلېږي چې له دې اوسپنې څخه په ولډینگ کارې او د اوسپنې د لوبو بلولونو په وصل کولو کې گټه اخیستل کېږي:



د المونيم اکسايډونه

المونيم اکسايډ (Al_2O_3) چې د الومين په نوم هم يادېږي د باير (Bayer) په طريقه له بوکسيت څخه په لاس راځي، چې ناخالص بوکسيت د سوډيم هايډروکسايډ په محلول کې حلوي، په پايله کې الومين او سليکان د امفوترېک خاصيت لرونکي توکي نوموړي محلول کې حل او نور ناخالصه توکي؛ د بيلگې په ډول: د اوسپني مالګه د فرمزي رنگه څخې په بڼه رسوب کوي او وروسته بيا دا مالګه د CO_2 په واسطه تيزابي کوي چې ترڅو د OH^- غلظت کم شي، په دې صورت کې د الومينات ايونونه تجزيه کېږي، خو سليکاتونه د منحل توکي په بڼه محلول کې پاتې کېږي:



کله چې څښی المونيم هايډروکسايډ رسوب وکړي، له وچولو او صافولو وروسته د تودوخې په $1200^\circ C$ کې په خالص المونيم تبديليږي. المونيم په خالص او جامد بڼه بيلا بيلې بلوري الورتروي لري، د α الورتروي کلکه او تياره بنفش رنگه توکه ده، الورتروي د γ الورتروي کثافت لږ او کېمياوي فعاليت يې ډير دی چې داوبو د جذب ځانګړتيا هم لري، له دې الورتوي څخه په کروماتو گرافي کې هم گټه اخېستل کېږي. د الومين ناخالص ډولونه د قيمتي تېرو په توګه په جواهراتو کې په کار ورل کېږي، که چېرې په الومين کې د Cr^{3+} مالګه وي، نو د سره ياقوت په نوم يادېږي، همدا رنگه که د Fe^{3+} او Tl^{4+} مالګې دالومين سره مخلوط وي، دسره لاجوردی ياقوت په نامه او که يوازې Fe^{3+} مالګه د الومين سره مخلوط وي، د ژر ياقوت په نوم شهرت لري.

الوميناټونه (الونونه)

کله چې Al_2O_3 د H_2SO_4 سره تعامل وکړي، المونيم سلفيټ حاصلېږي، المونيم سلفيټ يا الون د کاغذ جوړولو په صنعت کې د سلولوز د نزيو تارونو د پرنو کولو (رڅڅته کېدل) او د هغوي بدلول په کلکو پانو کارول کېږي. رښتيا الون چې د المونيم نوم د هغه څخه اخېستل شوی دی، د سلفيټ له ډولونو څخه دی چې عمومي فارمول يې $12H_2O \cdot (Me^{3+})_2(SO_4)_2$ او $12H_2O \cdot (NH_4)_2(SO_4)_2$ د المونيم هغه مرکبونه دي چې د تيارکار (پتکړی) په نوم هم يادسوي دي. د $Al(OH)_3$ مرکب د جذب غښتلي ځانګړتيا لري چې داوبو ناخالصه توکي ځانته جذب وي او د اوبو د تصفيې او چالونو پرمخ پاتې کېږي.

د المونيم هلو جن لرونکي مرکبونه

المونيم کلورايد د مهمو کلسټونو له ډلې څخه دی چې په صنعت کې هغه د کلورين او المونيم د نيغ تعامل او يا د کلورين تعامل د الومين (Al_2O_3) سره لاس ته راوړي:



المونيم کلورايد جامد ايوني مرکب دی چې په هغه کې د Al^{3+} کتيون د کلورايد (Cl^-) د شپږو ايونونو په واسطه راجاير شوي دي، د $AlCl_3$ بلورونه د $192^\circ C$ تودوخې په واسطه تصعيد کوي او براسونه يې د Al_2Cl_6 په بڼه ليدل کېږي چې د بورون کلورايد ډای مير (Dimer) او د بورون برومايد ډای مير سره يو شان دي، څرنگه چې المونيم برومايد او المونيم ايو دايد ډير قطبي مرکبونه دي؛ نو له دې کبله د جامد اوريا مایع په حالت هم د ډای مير د ماليکول په بڼه ليدل کېږي او ثبات لري.

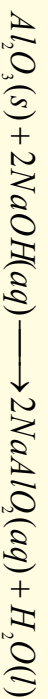
د المونیم کلوراید تعامل د اوبو سره د Exothermic تعاملو څخه دی ، کله چې دا مرکب په لمبې هوا کې شتون ولري ، د هایدرو کلوریدک براسونه ورڅخه ازاد پېرې . په عمومي ډول المونیم کلوراید په خپلو مالیکولي بلورونو کې شپږ مالیکول بلوري اوبه لري چې د هغه ټولنیز فارمول $AlCl_3 \cdot 6H_2O$ دی او د هغه پیچلي کامپلکس) فارمول $[Al(H_2O)_6]Cl_3$ دی ، د دې مرکب څخه د بکتريا د وژونکو توکي او د نا مطبوع بوی د ضد توکر په توگه گټه اخيستل کېږي . که چېرې $AlCl_3 \cdot 6H_2O$ ته تودوخه ورکړل شي ، په پایله کې وچ المونیم کلوراید لاس ته راځي ؛ خو تجزيه يې تر سره کېږي چې Al_2O_3 او HCl ورڅخه لاس ته راځي ؛ ځکه د $Al-O$ اړیکه د $Al-Cl$ اړیکې څخه کلکه ده :



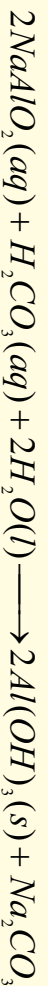
د دوره يي جدول د دریم گروپ فلزونه د ځمکنیو فلزونو په نوم یا دوي ؛ ځکه د ځمکې د قشر په ترکیب کې شتون لري ، المونیم د قیمتي ډبرو په ترکیبونو او د بیبریل په منرال کې شتون لري . په نړۍ کې د المونیم کلني لگښت تر 25 ټنو پورې رسېدلي دي .

د المونیم لاس ته راوړنه

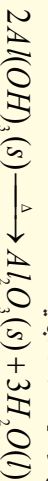
المونیم د Al_2O_3 د بریښنايي تجزيې څخه په دوو طریقو لاس ته راوړي چې هره طریقه يې دوه پړاونه لري ، په لومړي پړاو کې د یوکسیت ($Al_2O_3 \cdot 2H_2O$) څخه Al_2O_3 لاسته راوړنه ده او په دویم پړاو کې د فلز لاس ته راوړنه له Al_2O_3 څخه ده . په یوکسیت کې %60-50 المونیم اکساید شتون لري او د هغه نور پاتې شوني SiO_2 ، Zr ، Ti او V اکسایډونه دي . په لومړي پړاو کې یوکسیت د باير د روش Bayer Process پر بنسټ د کاني ډبرو څخه جلا کوي او بیا لاس ته راغلی یوکسیت د ډبر فشار او $70^\circ C - 50^\circ C$ تودوخې لاندې د $NaOH$ د محلول سره مخلوطوي ، تشکیل شوي اضافي اکسایډونه د فلتر په واسطه جلا کېږي چې دلته المونیم اکساید په سوډیم المونیت بدلېږي :



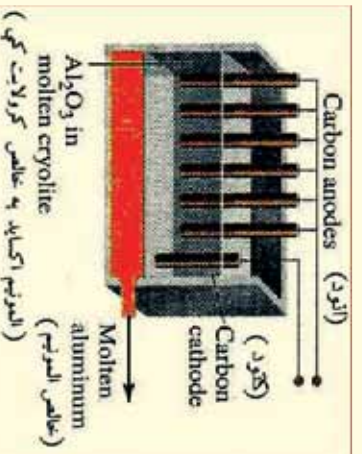
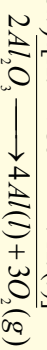
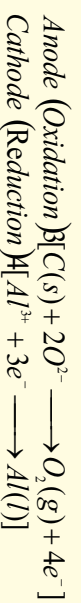
سوډیم المونیت په تیزابي محیط کې په غیر منحل المونیم هایدروکساید بدلېږي او بیا وروسته مخلوط چاپوي :



لاس ته راغلي المونیم هایدروکساید د تودوخې په پایله کې په Al_2O_3 تبدیلېږي :



په دویم پړاو کې خالص المونیم اکساید ډبرینینا په واسطه تجزیه کوي چې دا طریقه د مارتین هال په نوم یادېږي . د مارتین هال د حجري الکترولیزونه د کاربن څخه جوړ شوي دي او د هغه محلول کربو لایټ (Na_3AlF_6) دي چې د المونیم اکساید د ویلي کېدو درجه يې له $2045^\circ C$ تودوخې څخه $1000^\circ C$ ته را ښکته کېږي :



(9- 11) د المونیم د لاس ته راوړني دستگه (مارتین هال)

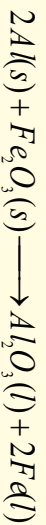
د المونیم د لاس ته راوړنې دویمه طریقه د لومړۍ طریقي (پورتي) طریقي (څخه یې %70 لگښت لري ؛ ځکه په دې طریقه کې اوبه نه لرونکې بوکسیت ته د کاربن په مرسته د کلورین گاز سره تعامل ورکوي او په $AlCl_3$ یې تبدیلي، لاس ته راغلي المونیم کلوراید ویلي او بیا الکترولیز کېږي:



د المونیم کیمیاوي خواص

۱- د اوسپني د آکساید سره د المونیم تعامل

د المونیم پوړوړ د اوسپني (III) اکساید (Fe_2O_3) سره تعامل کوي او $3000^\circ C$ تودوخه تولیدوي؛ نوله دې کبله د ترمیت د تعامل په نوم یادیږي:



له دې تعامل څخه د فولاد او اوسپني په ولنگ کولو کې ګټه اخیستل کېږي:

2- د تیزابونو سره د المونیم تعامل

المونیم د HCl او H_2SO_4 د رقیقو تیزابونو سره په عادي شرایطو کې تعامل کوي، هایدروجن ازاد وي او غلیظو سره یې د تودوخې په شتون کې تعامل کوي، خو هایدروجن نه ازاد وي.



فعالیت

د مالګې د رقیق تیزابو سره د المونیم تعامل

سامان او د اړتیا وړ مواد: تست تیوبونه، تست تیوب دانې، د خالص المونیم سیم او د HCl رقیق تیزاب .
ګډلاره: په یو تست تیوب کې یوه اندازه HCl واچوئ په هغه کې المونیمي سیم داخل کړئ، انتظار وپاست ترڅو منځته راغلي بلورونه ووبښئ چې د لیدني څخه یې وروسته په ګریني ډول وڅیړئ او څیړنې مو په خپلو کتابچو کې یې یادداشت کړئ.



9 - 12 شکل: د المونیم تعامل د مالګې د تیزاب سره

9 – 5 : انتقالي فلزونه (Transition metals)

د دوره يي جدول عنصرونه چې د هغوي د d او f فرعي سوبو اوربیتالونه يي د الکترونونو په واسطه د وک کېدو په بهير کې دي، د II او III اصلي گروپ ترمنځ 68 عنصرونه دي چې 40 عنصرونه يي د جدول په منځني برخي کې شتون لري، د هغوي د d فرعي سوبه او 28 نور يي چې د جدول په کښتۍ برخي کې شتون لري، د هغوي د f فرعي سوبي د الکترونونو په واسطه د وک کېدلو په حالت کې دي.

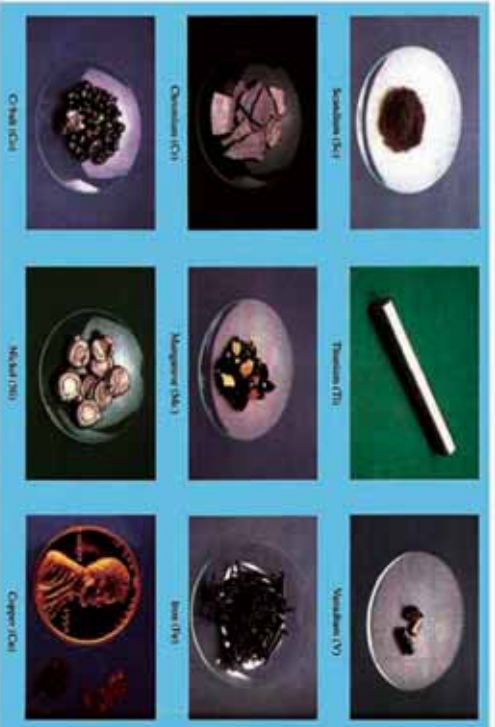
9 – 5 جدول د څلورم پېر يود د انتقالي عنصرونو يو شمير ځانگړتياوي

عنصرونه											خواص
Zn	Cu	Ni	Co	Fe	Mn	Cr	V	Ti	Sc		الکتروني جوړښت
$[Ar] 3d^{10} 4s^1$	$[Ar] 3d^{10} 4s^1$	$[Ar] 3d^8 4s^2$	$[Ar] 3d^7 4s^2$	$[Ar] 3d^6 4s^2$	$[Ar] 3d^5 4s^2$	$[Ar] 3d^5 4s^1$	$[Ar] 3d^3 4s^2$	$[Ar] 3d^2 4s^2$	$[Ar] 3d^1 4s^2$		
63.39	63.54	58.69	58.93	55.84	54.93	51.99	50.94	47.88	44.95		اتومي کله
138	128	124	125	126	135	130	134	147	162		اتومي شعاع په pm
-	72	60	75	77	80	85	88	99	$-M^{2+}$ $8m^{3+}$		ایوني شعاع په pm
906.4	745.5	736.7	758.8	759.4	717.5	652.8	650.3	658.1	631.1		ایونېشن انرژی په kJ/mol
	1958	1751	1645	1561	1509	1591	1413	1309	1235		
	3578	3393	3231	2956	3250	2986	2828	2650	2389		
1.65	1.90	1.91	1.88	1.83	1.55	1.66	1.63	1.54	1.36		برېښنايي منفیت
7.14	8.96	8.9	8.9	7.86	7.43	7.19	6.1	51.4	30		کثافت g/cm ³
419.5	1083	1453	1495	1536	1245	1875	1900	1668	1539		ولې کېدو ټکي په °C
906	2595	2730	2900	3000	2150	2665	3450	3260	2730		دپېښېدو ټکي په °C

انتقالي عنصرونه د اکسیدیشن د نمبرونو بیلابیل دولونه ځانته غوره کوي
 9-6 جدول د انتقالي عنصرونو ممکنه اکسیدیشن نمبرونه

گروپ های عناصر انتقالي

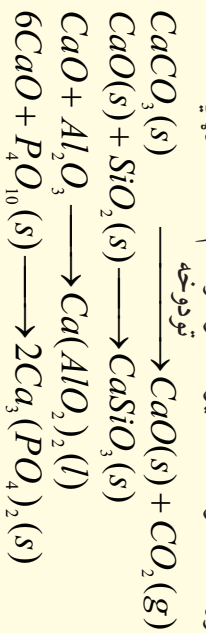
III B		IV B		VB		VIB		VII B		VIII B			IB	IIB
Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn					
+3	+2 +3 +4	+1 +2 +3 +4 +5	+2 +3 +6	+2 +3 +4 +6	+2 +3 +4 +6	+1 +2 +3 +6	+2 +3 +6	+1 +2 +3	+1 +2					
Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd					
+3	+2 +3 +4	+2 +3 +4 +5	+2 +3 +4 +6 +7 +8	+2 +3 +4 +5 +6 +7	+2 +3 +4 +5 +6 +7 +8	+1 +2 +3 +4 +5 +6	+2 +3 +4	+1 +2 +3	+1 +2					
La	Hf	Te	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg					
+3	+3 +4	+2 +3 +4 +5	+2 +3 +4 +5 +6	+3 +4 +5 +6 +7	+2 +3 +4 +5 +6 +8	+1 +2 +3 +4 +5 +6	+2 +3 +4 +5 +6	+1 +3	+1 +2					



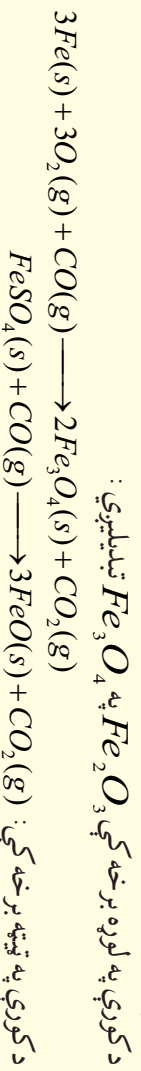
(9-13) شکل د ځینې انتقالي عنصرونو بڼې

9- 5- 1: اوسپنه

اوسپنه د ټولو انتقالي فلزونو په نسبت ډیره په کار ورل کېږي او د المونیم څخه وروسته د ځمکې په قشر کې ډیر موندل کېږي چې 4.7% د ځمکې قشر یې جوړ کړی دی. د اوسپنې مشهوره کاني ډیرې د همایټ (Fe_2O_3)، مگنیت (Fe_3O_4) او پیریت (FeS_2) د اوسپنې له سلفایډ څخه عبارت دي چې د پیریت ډیرې د لیونو سره زرو په نوم هم یادیږي؛ ځکه د ځلا او رنگ له کبله سره زروته ورته دي، د پیریت څخه اوسپنه لاس ته نه راوړي؛ خو همایټ او مگنیت په لوړو کورو کې د اهلک ډیرو او د ډیرو سکرو سره یې ډک او په ازاده هوا کې ارجاع کوي، په پایله کې د چوڼي د ډیرو څخه کلسیم اکسایډ لاس ته راوړي چې د کاني ډیرو ناخالصونه له لاندینو معادلو سره سم له منځه وړي:



د بیلا بیلو مرکبونو مخلوط دکورې په لوړه درجه تودوخه کې وېلي او ټول یې وېلي شوي بڼه لري؛ داچې له اوسپنې څخه سپک دي؛ نو د ویلو شوو اوسپنو څخه په لوړې سطحې کې شتون لري. په 9-14 شکل کې د اوسپنې د وېلي کېدو لوړه کوره او هغه تعاملونه چې په هغې کې ترسره کېږي، ښودل شوي دي. دکورې په بیلابیلو برخو کې دکاربن مونو اکسایډ په واسطه د اوسپنې ارجاع کېدل او د تعامل معادله یې په لاندې ډول ده:



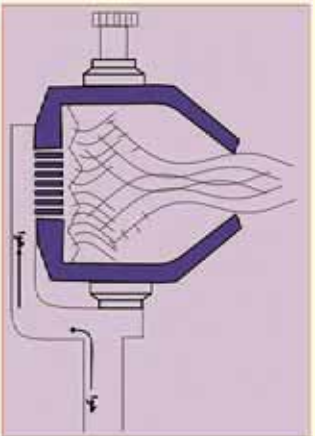
د تودوخې په C 1000^oد کورې په منځنۍ برخې کې د اوسپنې اکسایډ (FeO) په اوسپنه تبدیلېږي؛ د تودوخې په C 1000^oد کورې په منځنۍ برخې کې د اوسپنې اکسایډ (FeO) په اوسپنه تبدیلېږي: $FeO(s) + CO(g) \longrightarrow Fe(s) + CO_2(g)$ دکورې په لاندني برخې کې چلن چې په کې کاربن اونورې ناخالصي شتون لري، ټولېږي. دفولادو دلاس ته راوړلو لومړني پړاو دچلن تخليصول دي. هغه ناخالصي چې په چلن کې شتون لري (له کاربن څخه پرته)، کېدای شي چې د سلیکان، فسفور س او سلفور نوم واخېستل شي.



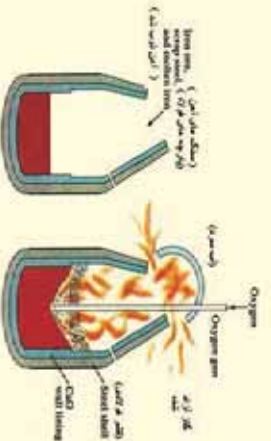
شکل 14-9) لوړه کوره اوبه هغې کې ترسره شوي تعاملونه

د تخليص نورې طريقه چې د بسمر (Bessemer) دمیتود په نامه یاد شوې ده، د یوې بلورنکې دستگه په واسطه ترسره کېږي، دا بدلون کونکې یو لوی استوانه یې لوبښي دی چې د خپل محور په چاپیریال تر 180° پورې تاوېږي، دغه مخ یې په لومړي سر کې له کلکو توکو څخه جوړ او بیا د قلوي خاصیت لرونکو توکو په

واسطه ډډیځگي په ډول: د دلومیت (د کلسیم او مگنیزیم مضامف کاربونیټونه) په واسطه پوښل شوی دی، په دی لورښي کې پنځه ورښت ټپنه توکي ځای نیولی شي، دلومیت د تودوخې په واسطه تجزیه او MgO او CaO لاس ته راځي. ډولې شوي اوسپني د مخلوط څخه توده مترکه هوا تیره وي چې په پایله کې یې داوسپني ناخالصی (سلفر، فاسفور او سلیکان) په لومړي سر کې په اکساید بدلون



(9-16) د بسمر عصري ټیلورنګي دستګاه



(9-17) شکل خلاص زره سره داوسپني د تخليص کوره:

مومي، همدارنگه هغه کاربن چې په اوسپني کې شتون لري، په CO_2 بدلېږي او د ځګګ په بڼه ډولې شو توکو له سطحې څخه بهر ته وځي، همدارنگه ډګوري ډلائني برخي (ډګوري کف) نه سوځېدونکي پوښ داوسپني نورو ناخالصو توکو سره تعامل او د کورې په باندني سطحې کې د وېلي شوو سپکو توکو په بڼه جلا او ځای نيسي.

دا پورتنۍ میتود، د بسمر له میتود څخه ډېر وخت ته اړتیا لري، د اتو څخه تر لسو ساعتونو پورې وخت پرې تېرېږي، خو باکیفیته پولاد حاصلېږي. د پورتنۍ طریقې د عمل سست والی کېدای شي چې د موادو د حجم په زیاتوالي پوره کړي؛ د بیلاګي په ډول: په هر ځل کې 200 ټنه خالصه اوسپنه حاصلېږي؛ خو که چېرې نور فلزونه؛ لکه کوبالت، کرومیم، وانډیم او تنګستن ور زيات شي، بڼه کیفیت لرونکي پولاد حاصلېږي. د زنګ ضد پولادو د تشکیل کوونکو اجزاو سلنه له 72% اوسپنه، 19% کرومیم او 90% نیکل څخه عبارت دی.



9-18 په اوسپنه کې د مقناطیسي خاصیت را منځته کول

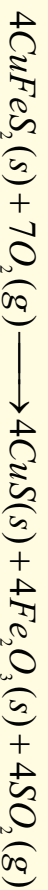
خالصه فلزې اوسپنه دومره کلکه نه ده، خود هغې الیاژ له کاربن سره هغې ته کلکوالی ورڅښلی دی چې د زنګو هلو (فرسایش) په مقابل کې یې مقاومت زیات دي. پولاد

فیرومقناطیسی خاصیت لری؛ خاکه په هغه کې الکترونونه یو جهت اویه یو وخت کې په زیاته اندازه د حرکت په حال کې دی چې مقناطیسی ساحه منځته راوړي او د هغو په اوربیتالي قشرونو کې د طاقه الکترونونو شتون لیدل کېږي. د پولاد جوړولو بهیر داسې دی چې فلزونه؛ لکه: *Ni, Mn, Cr* په اوسپنې باندې د فزیکې، کیمیاوي او میخانیکي خواصو پریښت وړ زیاتوي، ارزښت لرونکې پولاد د زنگ ضد پولاد یا (Stainless Steel) ایټا نوټیوري چې له 18-20% کرومیم (Cr) او 8-12% نیکل (Ni) لري.

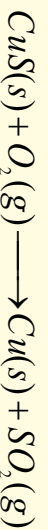
مس (Copperium)

مس لړکیمیايي فعالیت لري اود ځینو ذیرو له پاسه په ازاده بڼه شتون لري؛ خو د ځمکې د کړي دمسو لویه برخه د سفالیدونو په بڼه شتون لري چې د هغو کانی ذیروي د چلکیریت ($CuFeS_2$) په نوم یا ذیروي او د شگو میخلو په طریقه یې له ذیرو څخه جلا کوي، داسې چې دمس لرونکي کانی ذیروي ټوټه، ټوټه او په پورډويي تبدیلوي، وروسته یې په مایعاتو کې دلامبو په حالت گډوي، ترڅو مس د کانی ذیرو څخه جلا شي، په دې مخلوط کې لږڅه غوړي هم ورزیاتوي او بیا د دې مخلوط له منځ څخه هوا تیروي، کانی ذیروي په لامبو وهونکي بڼه په پورتنۍ برخې کې، درندې ذیروي او خاوره د لوښي په لاندینۍ برخې کې ښکته کینی او کانی ذیروي د هوا او غوړیو سره یو ځای د پورتنیو سورنیو څخه د باندې وځي. دلته ځانگړي حاصل شوي ذیروي لاس ته راځي، (9-19) شکل د مسو د ذیرو د تخلیص دستگانه ښیي:

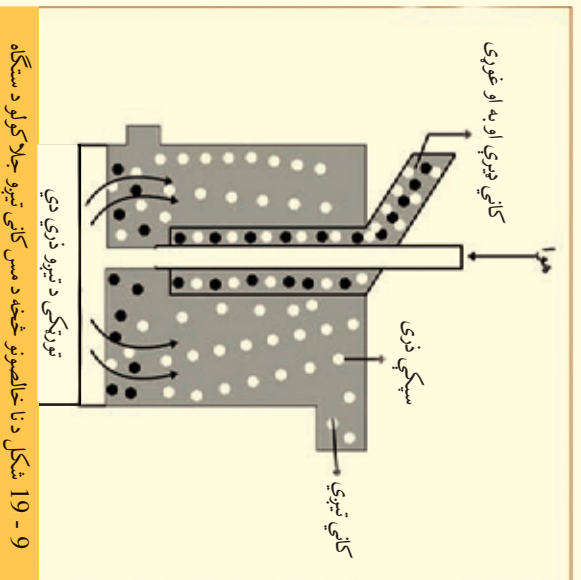
مس دخالصوکانی ذیرو څخه په پورتنۍ ډول کیدای شي په دوه میتودو لاس ته راوړل شي چې یو یې *Pyrometallurgy* او بل یې *Hydrometallurgy* یعنی په اولین محلول کې حل کیدل دي. په لومړی میتود کانی ذیروي د هوا سره مخلوط وي:



ذیرو زرات SO_2 حاصلیږي چې په هوا کې څیريږي او دځمکې په کړي کې دروند او داوسیدلو محیط ته له خطرونو څخه ډکې پایلې منځ ته راوړي، نو پر دې بنسټ باید داگاز په سفوریکه اسید بدلون ومومي. لاس ته راغلی د مس سفالید (Cu_2S) د غښتلي ارجاع کوونکي په واسطه ټاکنه، د اکسیجن (O_2) په واسطه ارجاع او په خالصه عنصری بڼه جلا کېږي:



د هایدرو میتالورژي په دویم پړاو کې، کانی ذیروي د گوگرو په تیزابو کې حلوي او ورپسې هغوی د ارجاع کوونکو سره چې د هغو پوتنسیال له $\frac{Cu^{2+}}{Cu}$ څخه ټیټ وي، یو ځای کوي چې په دې صورت کې خالص عنصری مس



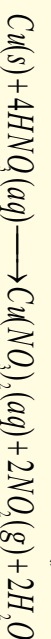
په لاس راځي.

د الکترولیز په طریقه هم کېدای شی چې مس د مرکبونو څخه یې په لاس راولر شی. مس د برېښنا بڼه تیزونکی دی چې له هغه څخه د برېښنا د تیروي مزي جوړوي. د مس او قلعي بڼه الیاژ د برونز په نوم یادېږي چې تل په تیزابونو کې په عادي حالت نه حل کېږي؛ خو په غلیظو نیتروټیزابونو کې یې حل کېدل ممکن دي:



مس د ښوړي دغلیظ تیزاب سره تعامل کوي او NO_2 گاز

جوړوي:



د مس باندي، سطح اکسیدي کېږي او شین رنگ ځانته غوره کوي چې نوره دننه پاتی سطح یې د اکسیدیشن څخه ساتل کېږي.

ګرومیم

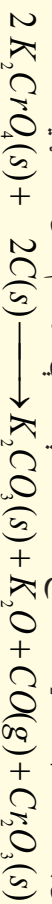
د شپږم فرعي ګروپ لومړنی عنصر کرومیم دی، دا عنصر زېر روښانه رنگ لري او د تخریبیدلو په مقابل کې غښتلیا ښيي، د دې عنصر کاني څېرې د اوسپني او کرومیم مضاعف اکسایدونه دي چې د هغوی ارجاع دکاربن په مرسته په برېښنايي قوس کې په لاندی ډول ترسره کېږي:



د کرومیم لاس ته راوړنه داسې ده چې کاني څېرې په قلعي محیط ه د هوا په شتون کې وچوي او پېرېږي:



ډیورتني معادلې سره سم لاس ته راغلی پوتاشیم کرومیت په اوبو کې بڼه حل کېږي، په داسې حال کې چې Fe_2O_3 په اوبو کې نه حل کېږي، پر دې بنسټ د اوسپني اکساید د K_2CrO_4 څخه جلا کېږي، نو Cr_2O_3 دکاربن په واسطه د K_2CrO_4 ارجاع څخه دلاندې معادلې سره سم لاس ته راوړي:

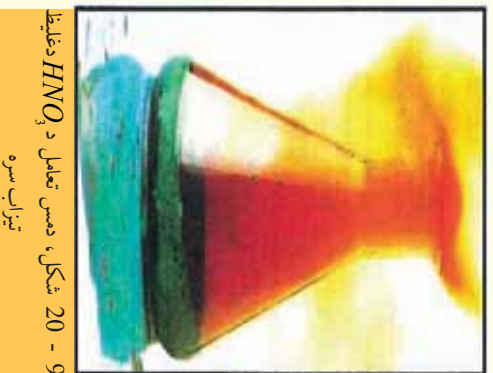
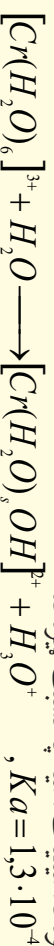


په پای کې Cr_2O_3 د المونیم په واسطه ارجاع او Cr حاصل کېږي:

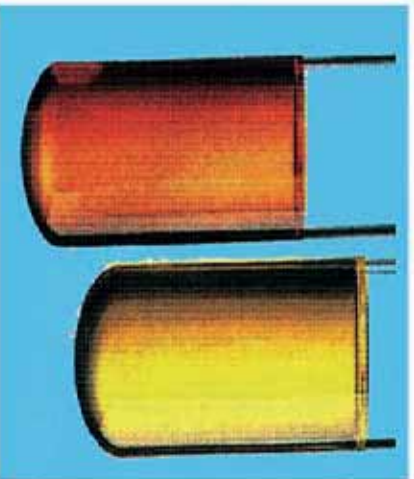


د کرومیم فلز د پوډرو په حالت کې د ترمودینامیکي په لحاظ ارجاعي ځانګړتیا لري او په بشپړ ډول په څیره چټکتیا د اکسیجن سره تعامل کوي؛ خو په فلزي حالت کې د هغه باندي، سطحه اکساید پوښوي او د هغه دننه برخه د اکساید کېدلو څخه ساتي، په دې حالت کې د زنگ وهلو (فوسایش) په مقابل کې مقاومت لري.

د کرومیم Cr^{3+} ایونونه د اولین محلول په حالت کې هایدراتي، کامپلکس مرکب په لاندې بڼه جوړوي چې د هغه تیزابي قوه د اسټیک اسید په نسبت څیره ده:

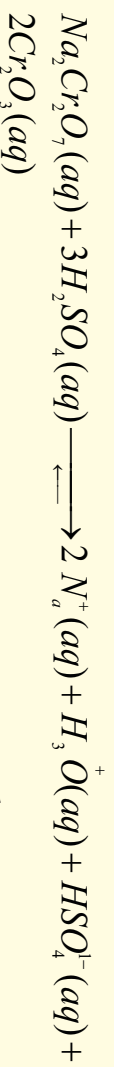


20 - 9 شکل، دمس تعامل د HNO_3 دغلیظ تیزاب سره



(9 - 21) شکل شبي خوانه د سوردیم های کرومیت جوربیت او کین خوانه د پوتاشیم های کرومیت جوربیت.

که چیرې د Cr^{3+} آیون یا د d نورو فانزونو د ایونونو سره د M^{3+} په بڼه پرتله شپي، د Cr^{3+} آیون د کین لور درې کینونونه د ارجاع کوونکي خاصیت لري؛ خو د هغه د شبي لور درې کینونونه د غښتلي اکسیدي کوونکي خاصیت لري؛ نو ځینې وختونه کروم د غښتلي اکسیدي کوونکي ځانگړتیا او ځینې وختونه د ارجاع کوونکي ځانگړتیا لري. که چیرې د CrO_4^{2-} محلول له تیزابو سره تعامل ورکړو، دهغه ټیورنگ په روښانه سره رنگ بدلون مومي او های کرومات ($Cr_2O_7^{2-}$) جوربېږي. که چیرې دکرومات مالگې ($Na_2Cr_2O_7$) ته H_2SO_4 له غلیظو تیزابو سره تعامل ورکړل شي، دلاندې معادلي سره سم Cr_2O_3 لاس ته راځي:



د پورتنیو لاس ته راغلو مالگو محلولونو څخه د لابراتوارونو د لوښو په مینځلو کې کار اخیستل کېږي؛ ځکه د دوی د اکسیدیشن وړتیا ډیره زیاته ده چې وازدې او غوړي په ځان کې حلوي.

د $PbCrO_4$ مالگه په بیلا بیلو طریقو لاسته راوړل کېږي او په غوړو لرونکو رنگونو کې ورڅخه گټه اخیستل کېږي؛ د دې رنگونو څخه د موټرو په سرکونو او څلور لارو کې د روښنایي لپاره په شپه کې گټه اخیستل کېږي چې د موټر د تلو کوڅې پرې ټاکل کېږي.



د نهم څپرکي لنډيز

• فلزونه، فلزي، خلا لري، دوی زياتره جامد او کرسټلي حالت لري، د پانی کېدلو او د مزی (سیم) جوړېدلو ځانگړتیا لرونکي دي. د سرورزو څخه داسې نازکې پاتې جوړېږي چې درنا وړانگې له هغوی څخه تیرېږي.

• ډیر زیات فلزونه په ترکیبي ډول په طبیعت کې موندل کېږي، د هغوی د خالصولو او لاس ته راوړلو طریقې ته میتالورژي وايي. میتالورژي په درې پړاوونو کې ترسره کېږي چې (1) د فلز د کاني ډبرو را ایستل او برابرول (2) د فلز لاس ته راوړل. (3) د فلز تصفیه ده.

• د فلزونو مهم متالونه کاربونیټونه، هلایدونه، اکسایډونه، فاسفیټونه، سلفایډونه او سلفیټونه دي. د فلزونو د تصفې لپاره عمومي لارې، تقطیر، برېښنايي تجزیه او د ساحې د تصفې لاره ده.

• د I اصلي گروپ عناصرونه د القلیو فلزونو په نوم هم یا ډیرې؛ ځکه د هغوی د اکسایډونو د هایدیشن څخه ډیر ښتلي القالي (Bases) جوړېږي.

• سوډیم کلوراید د معمولي مالګې (د خوړو مالګه) په نوم هم یا ډیرې، د دې مالګې کرسټونه په 800°C کې ویلي او په 1465°C کې په ایشیدو راځي.

• د سوډیم د لاس ته راوړنې ډیره ښه طریقه NaOH او NaCl د ویلي شوي حالت برېښنايي تجزیه ده.

• د سوډیم مهم مرکبونه کاسټیک سوډا (NaOH)، د ایرو رنگه سوډا یا Soda Ash (Na_2CO_3) دمیخلو سوډا ($\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$) او د چیلی ښوره ده.

• د کلسیم مهم مرکبونه چونه (CaO) د چوني تیره (CaCO_3)، کلسیم هایدروکساید (Ca(OH)_2) گچ ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) او پارس پلستر ($\text{CaSO}_4 \cdot \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$) دي.

• انتقالي فلزونه هغه عنصرونه دي چې د d او f د فرعي سوبو اوربیتالونه یې د الکترونو په واسطه د وکیلو په حالت کې دي.

• اوسپنه په تخنیک کې دملا د تیر په توگه دنده ترسره کوي او مس د اوسپني څخه وروسته دویم ځای لري.

• مس لږکیمیالي فعالیت لري او د ځینو تیرو له پاسه په ازاده بڼه شتون لري؛ خو د ځمکې د کرې دمسو لویه برخه د سلفایډونو په بڼه لیدل کېږي.

• د شپږم فرعي گروپ لومړنی عنصر کرومیم دی، دا عنصر زیر او روښانه رنگ لري او د تخریبیدلو په مقابل کې مقاومت ښيي.

د نهم څپرکي پوښتني څلور ځوابه پوښتني

1. فلزونو میتالورژي ----- پړاونه لري؟
الف - 1، ب - 3، ج - 4، د - 5.
2. کورنډم د ----- د اکسایډونو د جملو څخه دی؟
الف - المونیم، ب - کلسیم، ج - اوسپنه، د - سوډیم.

3. د لومړۍ اصلي گروپ عنصرونه د ----- په نوم هم یاد وي؟
الف - ځمکني القلي، ب - القلي، ج - دکانونو جوړوي، د - انتقالی.
4. د سودیم او هایدروجن د تعامل ----- څخه حاصلیږي.
الف - کاسټیک سودا، ب سودیم هایدرایت، ج - سودیم هایدراید، د - هېڅ یو.
5. $NaCl$ دویلي شوي بریښنا د تجزیې په پایله کې Na په ----- کې او Cl_2 - کی تولیدیږي؟
الف - کتود، انود، ب - انود او کتود، ج - انود، د - کتود.
6. - د سودا فورمول دی.

الف - $NaOH$ ب - $CaCO_3$ ج - $NaNO_3$ د - $2CaSO_4 \cdot H_2O$

7. ددې مرکبونو څخه کوم یو یې د چلې بنوری په نوم یادېږي؟

الف - $NaOH$ ، ب - NH_3 ، ج - $CaCO_3$ ، د - $NaNO_3$.

8. $2CaSO_4 \cdot H_2O$ د کومې مادې فارمول دی؟

الف - گچ، ب - پلستر، ج - د پاریس پلستر، د - د چوڼی تیره.

9. المونیم د کوم منرال څخه په لاس راوړي؟

الف - کورنډم، ب - بوکسایټ، ج - $AlCl_3$ ، د - المونیم هایدروکساید.

10. د اوسپني مشهوره کاني جوړه عبارت ده له:

الف - همایټ (Fe_2O_3)، ب - مگنیت (Fe_3O_4)، ج - د اوسپني سفاید او پریټ FeS_2 د - ټول

ځوابونه سم دي.

تشریحي پوښتنې

1. لاندې معادلې بشپړي کړئ:



2. دلوری کورې تعاملونه په لنډ ډول تشریح کړئ.

3. د سودیم د کیمیايي خواص په اړه لنډ معلومات وړاندې کړئ.

4. چونه څه ډول مرکب دی او د صنعت په کومو برخو کې تری گټه اخیستل کېږي؟

5. د کلسیم د لاس ته راوړنې درې طریقې د معادلې په واسطه توضیح کړئ.

6. فولاد څه ډول په لاس راوړي؟ په دې اړه معلومات وړاندې کړئ.

7. د مسو د لاس ته راوړلو طریقه او د کارولو ځایونه توضیح کړئ.

8. کرومیم څه ډول عنصر دی؟ د هغه د مرکبونو د کارولو ځایونه په لنډ ډول توضیح کړئ.

9. د I گروپ عنصرونه ولې د القلي په نوم او II گروپ عنصرونه ولې د ځمکني القلي په نوم یادوي؟

په دې هکله معلومات وړاندې کړئ.

10. د سودیم او کلسیم خواص او لاس ته راوړنې په اړه معلومات وړاندې کړئ.

د غیر فلزونو عنصرونه په طبیعت کې بنسټیز رول لوبوي چې د نن ورځې د صنعت بیلا بیلو برخو کې کارول کېږي ، دا عنصرونه د بیلا بیلو مرکبونو د جوړېدو لامل شوي دي او د ژوندیو موجوداتو په ژوند کې ارزښت ناکه رول لوبوي؛ د بیلګې په ډول : کاربن هغه عنصر دی چې د ټولو عضوي مرکبونو په ترکیب کې شتون لري، د اتم ټولګې په کیمیا کې مو د غیر فلزونو په اړه لنډه معلومات تر لاسه کول، په دې څپرکې کې د غیر فلزونو په اړه زیات معلومات وړاندې کېږي ، د دې څپرکې په مطالعې به زده کړئ چې غیر فلزونه څه ډول عنصرونه دي ؟ د عنصرونو د پیښو د بڼې جدول په کومې برخې کې شتون لري ؟ د کومو ځانګړو خواصو لرونکي دي ؟ څرنگه کولای شئ چې غیر فلزي عنصرونه په لاس راوړي ؟ د دې عنصر مهم مرکبونه کوم او څرنگه لاس ته راځي ؟ په ژوند او صنعت کې د نوموړو عنصرونو د مرکبونو رول په څه ډول دی ؟

10 - 1: د غیر فلزي عنصرونو ځانګړي ځانګړتیاوې

غیر فلزونه هغه عنصرونه دي چې د P بانډنې انرژي کمی سومي اوربیتالونه یې د الکترونونو په واسطه په ډک کېدو په حال کې دي او د الکترونونو په اخیستلو سره د خپل وروستي انرژي کمی سومي په اتو الکترونونو پوره کوي. غیر فلزونه د دوره یي جدول په ښي لور کې شتون لري.

د عنصرونو د دوره یي جدول 20% برخه د غیر فلزونو عنصرونو جوړه کوي ده. په دریم ګروپ کې بورون، په څلورم ګروپ کې کاربن، سلیکان او جرمینیم، په پنځم ګروپ کې د Bi څخه پرته نور ټول غیر فلزونه دي، د عنصرونو د پیرویونکي جدول د شپږم، اووم او نهم ګروپ ټول عنصرونه غیر فلزونه دي، هغه عنصرونه چې دوه ګوني خواص لري، د شبه فلزونو په نوم یادیږي. هر غیر فلز په خپل اړوند پیړیو کې د خپل کین اړخ د عنصرونو څخه زیاته برېښنايي منفیت لري او په کیمیايي تعاملونو کې د هغوی الکترونونه اخلي. د غیر فلزونو له ډلې څخه هایدروجن د القلي فلزونو په ګروپ کې ځای نیولی دی؛ خو قهقهه غیر فلز دی، پوهان په پام کې لري چې هایدروجن په اووم اصلي ګروپ کې ځای کړي، د غیر فلزونو اکسایډونه تیزابي خواص لري چې د فلزونو سره د مالګې په نوم هغه مرکبونه جوړوي کوم چې ایوني اړیکې یې جوړه کړي ده. غیر فلزونه د ګاز او یا مایډونکي جامد حالت لري چې د هغوی د توده څې او برېښنا هډایت هم لري. په لاندې جدول غیر فلزي عنصرونه او د هغوی ګروپونه مطالعه کړو:

10 - 2: د VII اصلي ګروپ عنصرونه

د دې ګروپ عنصرونه د هلو جنونو (Halogens) د ګروپ په نوم هم یادیږي، هلو جن (د مالګې د جوړونکي) په معنا دی چې د خوړو مالګه (Table Salt) د هغوی له بیلګو څخه ده. لاندې جدول د VII اصلي ګروپ عنصرونه او د هغوی ځینې فزیکي خواص ښيي.

(10 - 1) جدول د VII اصلي ګروپ د ځینو عنصرونو خواص

عنصرونه	فلورین F_9	کلورین Cl_{17}	برومین Br_{35}	آیوډین I_{53}	استاتین At_{85}
ځانګړتیا					
الکتروني جوړښت	$1s^2 2s^2 2p^5$	$Ne 3s^2 3p^5$	$Ar 3d 4s^4$	$Kr 4d 5s^5$	$xe 4f^{14} 5d 6s^2 6p^5$
دایټیډون ټکی	2. -188	-34.7	58	989.08	-
دوړلي کېدو ټکی	-219.6	-101.0	217	449.5	254
اتومي کله	18.99	35.53	79.9	126.9	210
ګڼاوت g/cm	1.11	1.56	4.79	6.24	9.2
اتومي شعاع A_{atom}	-	-	1.4	1.6	1.76
د اکسیدیشن نمبر	-1	-1,1,3,5,7	+1,4,5,1,	-1,1,3,5,7	-

فلورین، کلورین، برومین او آیوډین د غیر فلزي عنصرونو له ډلې څخه دي چې کیمیايي فعالیت یې زیات دی؛ نو له دې کبله په ترکیبي بڼه پیدا کېږي. د دې ګروپ عنصرونه څه نا څه نیول سره یوشان فزیکي خواص لري؛ مګر د هغوی په کیمیايي فعالیت او Oxidation او Reduction پوتنسیال کې لږ څه توپیر لیدل کېږي، فلورین په نړۍ کې یو الکترونیکاتیف عنصر دی چې په مرکبونو کې یوازې -1 اکسیدیشن نمبر لري، په داسې حال

کې چې کلورین ، برومین او آیوډین هم الکترونګیټیف دي؛ خورسره د دې هم منفي او مثبت اکسیدیشن نمبرونه په کیمیايي مرکبتونو کې ځانته غوره کولای شي . د دې ګروپ ټول عنصرونه اکسیډي کونکي دي ،نو د هغوی د اټومي نمبر په زیاتیدو سره د هغوی د اکسیدیشن خاصیت ټیټیږي . هلو جنونه په عنصری حالت کې په مالیکولي شکل پیدا کېږي چې فلورین د ګاز په حالت او کلورین هم ګاز دی، برومین په مایع حالت او همدارنګه آیوډین په جامد حالت پیدا کېږي . په طبیعت کې د فلورین پراخیدل د نورو هلو جنونو په نسبت ټیټ دی. فلورین زياتو CaF_2 (Spath fluor) او AlF_3 (Cryolith) په بڼه شتون لري. څرنگه چې فلورین غښتلی اکسیډي کونکی دی؛ نو یوازې د KHF_2 څخه د الکترولیز په لړتیا یا د محلول په بڼه د HF مایع څخه لاس ته راځي . د هلو جنونو نور مرکبونه د دې کتاب په بیلابیلو عنوانونو کې مطالعه کېږي ، په دې ځای کې د هغو اکسیدونه او هلایدونه تر مطالعې لاندې نیسو.

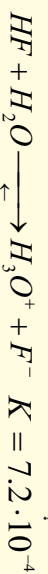
هایدروجن هلایدونه:

په لاندې جدول کې د هایډروجن هلایدونو فزیکي خواص د هغو ترموډینامیکي ځانګړتیاوو سره وړاندې شوي دي:

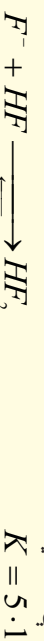
(10- 2) جدول د هایډروجن هلایدونو فزیکي خواص

هلاید	HF	HCl	HBr	HI
فزیکي ځانګړتیا				
د ویلي کېدوټکی	-83.1°C	-83.1°C-114.8	-86.9°C	-50.7
د اېشېدوټکی	19.5°C	-83.1°C -84.9	-66.8°C	35.4
د اېشېدوټکی kJ/mol براس کېدل	30.3°C	16.1	17.6	19.8

د هایډروجن هلایدونو په منځ کې HF ضعیف تیزاب دی چې د هغه ټکنیک ثابت په لاندې ډول دی:



د HF د تیزابې خاصیت د ضعیف والي لامل د هغې په مالیکول کې د هایډروجنې اړیکې د شتون څخه عبارت دي چې مالیکولونه یې یو بل سره نښلوي دي او د $(HF)_n$ بولي میټر منځته راوړي دي، د تعامل د تعادل ثابت، F^- د آیونونو نښلیدل د HF سره په لاندې ډول کولای شي چې وګوري:



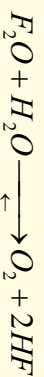
د نورو هایډروجن هلایدونو قدرت د هغوی د هلو جن د اټومونو د اټومي نمبر په زیاتوالي زیاتیږي .

د هلایدونو اکسایډونه: د VII اصلي ګروپ د عنصرونو پیژندل شوي مهم اکسایډونه په لاندې جدول کې لیکل شوي دي:

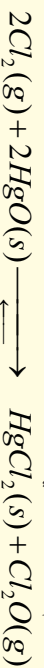
(10-3) جدول د VII اصلي ګروپ د عنصرونو مهم اکسایډونه

د آیوډین اکسایډونه	د برومین اکسایډونه	د کلورین اکسایډونه	د فلورین اکسایډونه
-	Br_2O	Cl_2O	F_2O
-	BrO_2	ClO_2	F_2O_2
I_2O_5	BrO_3	Cl_2O_5	-
-	-	Cl_2O_7	-

د هلو جنونو پورتنی اکسایدونه زیاتره فعاله او بی ثباته دي چې په بیلابیلو فازونو کې شتون لري، په عامې توګه دې کې د گاز او یا مایع په حالت دي، خو یوازې I_2O_5 په جامد حالت پیدا کیږي. د دې اکسایدونو له ډلې څخه ډیر با ثباته F_2O دي؛ خو بیا هم په اسانۍ سره ارجاع کیږي؛ د بیلګې په ډول:



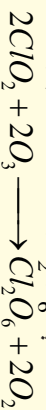
د دې ګروپ د عنصرونو بې ثباته اکسایدونه I_2O دي چې د کلورین د اغیزې په پایله کې د فلزونو د اکساید (HgO) په شتون کې د لاندې معادلې سره سم لاس ته راځي:



د Cl_2O مرکب د تودوخې په اغیزه تجزیه کیږي او د Cl_2 او O_2 ګازونه تولیدوي. که چېرې د کلوریت ایونونه (ClO_3^-) د SO_2 ګاز سره تعامل وکړي، په پایله کې ClO_2 مرکب حاصلیږي:



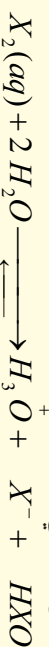
ClO_2 مرکب چاودیدونکی ځانګړتیا لري چې اوزون پرې اغیزه اچوي او په پایله کې Cl_2O_6 مرکب تولیدیږي:



د برومین د اکساید فزیکي او کیمیايي خواص لاتر اوسه هم پېژنل شوي نه دي؛ خو د هغوی د لاس ته راوړنې طریقه ساده. د آیودین اکساید (I_2O_5) له HIO_3 څخه د تودوخې ورکولو په پایله کې د لاندې معادلې سره سم لاس ته راځي:



د هلو جنونو اکسیجن لرونکي تیزابونه هم شتون لري چې د هغوی ډیره مهمه بیلګه هایدرو هلو جنونه دي، دا مرکونه په X_2 د اوبو د اغیزې له امله لاس ته راځي:



د پورتنۍ تعامل د تعادل ثابت د بیلابیلو هلو جنونو لپاره په لاندې ډول دی:

$$K(HOI) = 2 \cdot 10^{-13}, \quad K(HOBr) = 7,2 \cdot 10^{-9}, \quad K(HOCl) = 4,2 \cdot 10^{-4}$$

لاندې جدول کې د هلو جنونو اکسیجن لرونکي بیلابیل تیزابونه لیکل شوي دي:

(4-10) جدول د هلو جنونو اکسیجن لرونکي بیلابیل تیزابونه

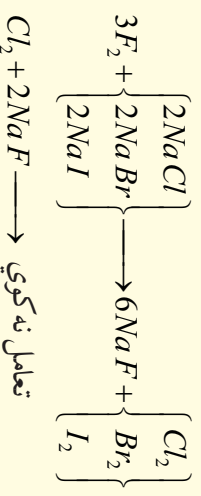
فلورین	کلورین	برومین	آیودین
	HClO	HBrO	HIO
نه لري	HClO ₂	HBrO ₂	-
-	HClO ₃	HBrO ₃	HIO ₃
-	HClO ₄	-	HIO ₄

هلیو هلو جنایتونه ضعیف تیزابونه دي چې د هغو د جلاکیدو ثابت عبارت له:

$$K_{HClO} = 2 \cdot 10^{-8}, \quad K_{HBrO} = 2 \cdot 10^{-9}, \quad K_{HIO} = 10^{-11}$$

په دوره یي جدول کې د هلو جنونو کیمیايي فعالیت د پورتنۍ لور څخه تیت لورته (د فلورین څخه د آیودین لورته) کمېږي، یاه بل عبارت فلورین کولای شي نور هلو جنونه د مالګو څخه بی ځایه کړي؛ همدارنګه

د هلو جنونو هر عنصر خپل لاندني عنصرونه یی ځایه کولای شي او برعکس د هلو جن لاندینی عنصر نه شي کولای چې د گروپ پورتنی عنصر یی ځایه کړي:



10 - 1: کلورین

کلورین د کوتي په تودوخه کې د گاز حالت لري او رنگ یې شین زریږن دی، د ډیر کیمیایي فعالیت د لروله کبله په خالصه بڼه نه پیدا کېږي، د هغه مرکبونه په ځمکې کې ډیر دي او مهمې مالګې یې د $NaCl$ (د خورو مالګه) ، KCl ، $CaCl_2$ او $MgCl_2$ دي چې د ځمکې په قشر او په طبیعي اوبو کې پیدا کېږي. کلورین په 1774 کال د سوېډني کیمیا پوه شیلی په واسطه کشف شوي دي. د دې عنصر اکسیدیشن نمبر په مرکبونو د 1- څخه تر 7 پورې بدلون مومي.

10 - 5 جدول د کلورین د عنصر مرکبونه او د اکسیدیشن نمبرونه

کټي	مرکبونه	د اکسیدیشن نمبرونه	گڼه
	$HClO_4$	+7	1
	$6Cl_2O_6$	+6	2
	$HClO_3$	+5	3
	ClO_2	+4	4
	$HClO_2, KClO_2, Cl_2O_3, \dots$	+3	5
	-----	+2	6
	$HClO, Cl_2O, NaClO, \dots$	+1	7
	Cl_2	0	8
	$HCl, NaCl, CaCl_2, MgCl_2$	-1	9

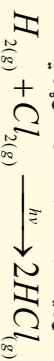
د کلورین طبیعي ایزوتوپونه عبارت له: ^{35}Cl (75.53%) او ^{37}Cl (24.47%) څخه دي، د دې عنصر مصنوعي او راډیو اکتیف ایزوتوپونه یې $^{34}Cl, ^{36}Cl, ^{38}Cl, ^{39}Cl$ هم استحصال شوي دي.

د کلورین مالیکیول دوه اتومي دی، د هغه د اتموزنو د جلا کولو لپاره 243KJ/mol انرژي او د 1000°C څخه لوړې تودوخې ته اړتیا ده.

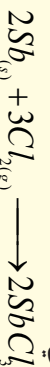
کلورین د اکسیدیشن غښتلی عامل دی چې د فلزونو او غیر فلزونو (د O_2 ، N_2 او نښه گازونو څخه پرته) سره په فعاله توګه تعامل کوي، مطلق مرکبونه، په اسانۍ سره اکسیدایز کوي؛ خو فلورین د اکسیجن لرونکو مرکبونو په مقابل کې ارجاعي خاصیت له ځانه ښکاره کوي.

د کلورین کیمیايي خواص

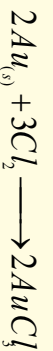
کلورین د رڼا په شتون کې د هایدروجن سره تعامل کوي او د هایدروجن کلراید (HCl) گاز جوړوي:



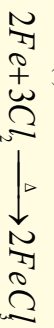
که چېرې د انتموني (Sb) پودر د کلورین په گاز باندې واچول شي، په چټکۍ سره اور اخلې او د انتیموني درې و لانسې او څلور و لانسې کلراید (SbCl_4 ، SbCl_3) لاس ته راځي:



کلورین د نښه فلزونو سره هم تعامل کوي او هغوي اکسیدایز کوي؛ دیلګې په ډول: د سرو زرو سره تعامل کوي او درې و لانسې کلورایډ جوړوي:

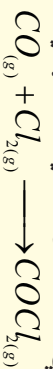


کلورین د فلزونو او نورو غیر فلزونو سره د لاندې معادلو سره سم تعامل کولی شي:



د بیلابیلو مرکبونو سره د کلورین تعامل

کلورین د کاربن مونو اکساید (CO) سره تعامل کوي چې په پایله کې د فوسجن زهري گاز جوړوي.



کلورین د امونیا سره په چټکه توګه تعامل کوي او د نایتروجن گاز تولید وي:

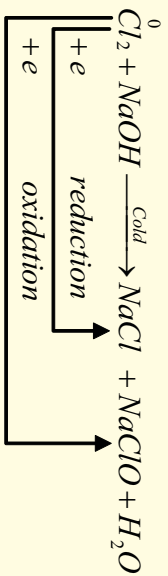


کلورین د اوبو سره تعامل کوي هاپیوکلورس اسید او هایدروکلوریک اسید جوړوي:

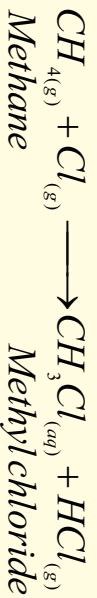
په هاپیو کلورس اسید کې د کلورین د اکسیدیشن نمبر (+1) دی.



کلورایت د هایدروکسیدونو سره تعامل کوي چې په پایله کې هم ارجاع کې هم اکسیدیشن کېږي؛ دیلګې په ډول: د سوډیم هایدروکساید سره تعامل کوي د خورو مالګه، سوډیم هاپیو کلورایت او اوبه جوړوي:



کلورین د عضوي مشبوع مرکبونو سره تعویضي تعاملونه او د غیر مشبوع عضوي مرکبونو سره جمعي تعاملونه تر سره کوي:



Ethylene 1,2-dichloroethane

کلورین د پوتاشیم بروماید سره تعامل کوي چې برومین حاصلېږي:



د کلورین لاس ته راوړنه

د غښتلي اکسیدانتونو په واسطه؛ لکه: Pb_3O_4 , CaO , $K_2Cr_2O_7$, $KMnO_4$, MnO_2 د مالګي تیزاب د اکسیدایز کېدو څخه کلورین لاس ته راوړي، اکسیدانتونه په دې تعامل کې MnO_2 او $KMnO_4$ پیژندل شوي دي.



فعالیت

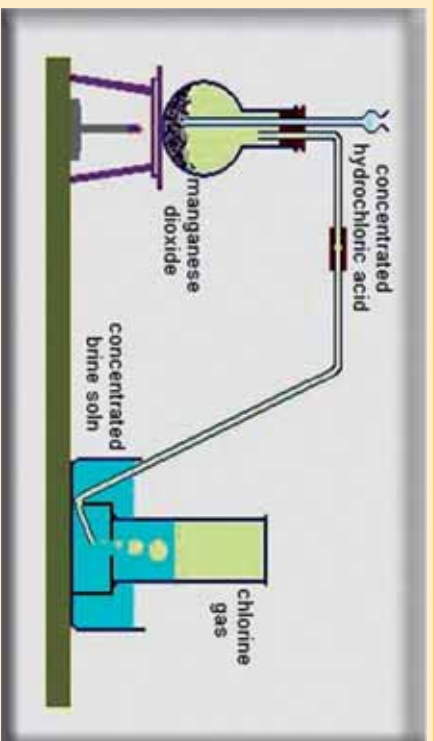
د مالګي د تیزاب څخه د کلورین لاس ته راوړنه

سامان او د اړتیا وړ مواد: پايه د ګیرا (نیوزکي) سره، فلاسک، سوري لرونکي زبري سپړونښ، قیف، زبري تیوب فلزي جالی، د تودوخې سرچینه، دکلورین د ذیرمه کولو بوتل، اورلګیت، HCl او MnO_2 .

ګونډاره: دوه قاشوخي MnO_2 په فلاسک کې د (10-1) شکل سم واچوئ او د قیف په واسطه په هغه باندي HCl ورنیات کوئ د تودوخې سرچینه روښانه کوئ، وپه گورئ چې کلورین تولید او تولید شوي کلورین په بوتل کې د هوا ځای نیسي، ځکه کلورین د هوا په نسبت 44.2 ځله دروند دي:



د کلورین ګاز د رنگ سره او همدا رنگه د شني پاني سره امتحان کوئ، کلورین څه ډول رنگ لري؟ په شتو پايو کې کوم بدلون لیدل کېږي؟



(1-10) د کلورین لاس ته راوړنه د هایدروکلوریک اسید څخه

فعالیت



د مالګي تیزاب او پوټاشیم کلوریت څخه د کلورین لاس ته راوړنه

سامان او د اړتیاوړ مواد: پايه له ګیرا سره، فلاسک، سوري لرونکی زېري سربونیس، قیف او زېري پیپ، فلزي جالي، دتودوخې سرچینه، د کلورین د ذخیره کولو لپاره بوتل، ګوګرد، HCl او $KClO_3$ **ګونډاره:** د (10 - 2) شکل سره سم په فلاسک دوه قاشوخي $KClO_3$ واچوئ د هغه د پايه HCl وړزبات کوئ، د تودوخې سرچینه روښانه کوئ، د کلورین لاس ته راوړنه د لاندې معادلي سره سم ترسره کېږي:



د کلورین شتون د تېري تجربې په شان امتحان کوئ.

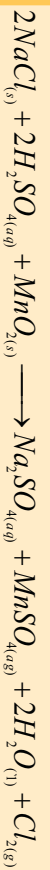


فعالیت

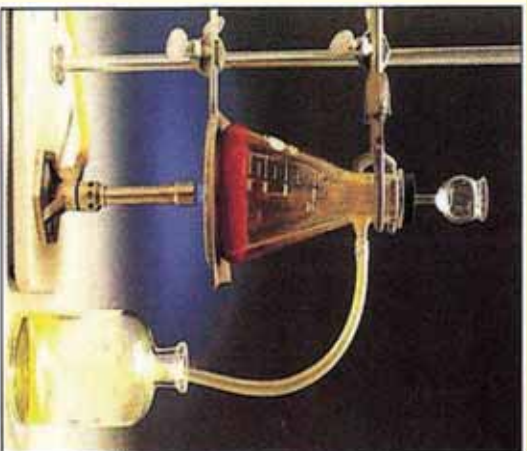
د خوړو له مالګي (NaCl) څخه د کلورین لاس ته راوړنه

سامان او د اړتیاوړ مواد: پایه له ګیرا سره، فلاسک، سوري لرونکی زېري سربونیس، زېري پیپ، فلزي جالي، د تودوخې سرچینه، د کلورین د ټولولو لپاره بوتل، اورلګیت، د خوړو مالګه، د ګوګرو تیزاب او منګان ډولې اکساید.

ګونډاره: د (10 - 2) شکل سره سم کوډلي شو چی د خوړو مالګه د MnO_2 سره مخلوط کوو او د ګوګرو تیزاب پرې وړزبات کوو، د تودوخې سرچینه روښانه کوئ. تعامل محصول او د Cl_2 د ګاز لاس ته راوړنه امتحان کوئ:



د NaCl او فلورین د تعامل څخه کلورین حاصلېږي، څکه نو د تعامل په پایله کې فلورین، کلورین تعویض او د کلورین گاز ازاوېږي:



(10 - 2) شکل د خوړو مالګې څخه د کلورین لاسته راوړنه

د خوړو مالګې برېښنايي تجزيه:

بریتانوي کیمیا پوه اچ. ډیوی (H. Davy) په 1800م کال کې په خپله یوه بټرۍ جوړه اوپه هغې کې یې مایع سوډیم کلوراید د برېښنا د بهیر په واسطه تجزیه کړل. په اوسني عصر کې فلزونه په همدې طریقه برابروي چې دا طریقه په نهم څپرکي کې د سوډیم د لاسته راوړني لوست کې مطالعه شو.

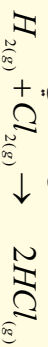
د کلورین مهم مرکبونه:

۱ - هایډروجن کلوراید (HCl) او هایډروکلوریک اسید:

که چېرې د هایډروجن کلوراید گاز په اوبلن محلول کې حل شي، هغه د هایډروکلوریک اسید په نوم یادېږي. په عادي شرایطو کې هایډروجن کلوراید بې رنگه گاز دی د ایشیدوټکي یې 84.9°C - او د کنگل کیدو ټکي یې 114.2°C - دی، په ډیره لږه کچه په هغه گازونو کې چې د اورشیندونکو سیمو کې بهیر لري، پیدا کېږي.

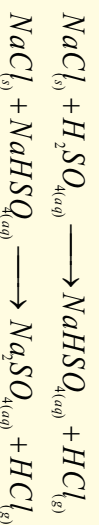
د هایډروکلوریک اسید لاس ته راوړنه:

د هایډروجن او کلورین د تعامل د نیغ پرنیغې اغیزې څخه د هایډروجن کلوراید گاز لاس ته راځي:



پام وکړئ: دا پورتنۍ تعامل باید په لازم احتیاط سره ترسره شي او د روښنايي یا د تودوخې په شتون کې دی ترسره نه شي.

د کلورایدونو د تعامل څخه؛ د بیلاګې په ډول: د سوډیم کلوراید او د ګوګرو د غلیظو تیزابونو د تعامل په پای کې هایډروجن کلوراید لاس ته راځي:



د تعامل معادله کیدای شي چې په یوه پړاو کې هم ولیکل شي:

$$2NaCl_{(s)} + H_2SO_{4(aq)} \longrightarrow Na_2SO_{4(aq)} + 2HCl_{(g)}$$
 کله چې دکلورین گاز د اوبو د پراسونو څخه تیر کړای شي (د اوبو سره مخلوط شي) په پایله کې د مالګې تیزاب او هاپیو کلورس اسید حاصلېږي:

$$Cl_{2(g)} + H_2O_{(l)} \longrightarrow HCl_{(aq)} + HClO_{(aq)}$$

د اوبو په یو حجم کې د HCl د گاز 450 حجم حل کېدای شي چې د لاس ته راغلی محلول د مالګې د تیزاب په نوم یادېږي.

د هایدروجن کلوراید او هایدروکلوریک اسید خواص

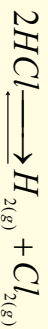
هایدروجن کلوراید بی رنگ، تخریش کوونکی او د اوبو جذب کوونکی گاز دی چې په لمډې هوا کې مینار (لرې) او سپین رنگه ورېځ جوړوي. د دې تیزابو له حلیدو څخه په اوبو کې د مالګې تیزاب جوړېږي چې په دې حالت کې په ایونونو جلا کېږي:



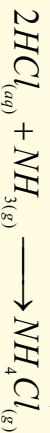
په اوبو کې د هایدروجن کلوراید د حل کېدو کچه زیاته ده او غښتلي تیزاب تشکیلوي چې دا تیزاب په زیاته کچه په صنعت طبابت، لابراتوار او نورو کې کارول کېږي. د معدني عصاره 0.4-0.5% پورې HCl لري، د مالګې تیزاب ځینې فلزونه؛ لکه: مس او المونیم په ځان کې حلوي:



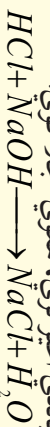
د مالګې تیزاب د $1500^\circ C$ څخه په لوړه تودوخه کې جلا کېږي:



د مالګې تیزاب د امونیا د گاز سره تعامل کوي چې نوشادر (امونیم کلوراید) جوړوي:

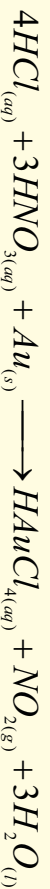


د مالګې تیزاب القلي ختی کوي او په کاربو نیټرونو او سفلیډونو باندې اغیز لري، هغوي جلا کوي:



د مالګې تیزابو د کارولو ځایونه

د کلورایدونو د لاس ته راوړنې لپاره د مالګې د تیزابو څخه ګټه اخیستل کېږي. PVC (د پولی وینیل کلوراید) د تولید لپاره په کار وړول کېږي، په تجارت کې په معمولي ډول د هغه 38% غلظت لرونکی محلول برابروي. د دې تیزاب درې حجه د بشپړی د تیزاب سره د سلطاني تیزاب په نوم یادوي چې نښه فلزات په خپل ځان کې حل کوي.



10 - 3: د دوره يي جدول VIAد ګروپ عنصرونه

د دې ګروپ عنصرونه د کاني ډبرو د جوړونکو عنصرونو (Chalcogen) په نوم یادوي. د دې ګروپ عنصرونه اکسیجن (O)، سلفر (S) او سېلینیم (Se) چې غیر فلزونه، ټلوریم (Te) او پولونیم (Po) چې شبه فلزونه دي. څلور اتومونه شته دي. زهري مرکبونه لري. د وینو په سرو کړولانو کې حیاتي مرکب شتون لري، چې د هغه په مالیکول کې دسیلینیم Se څلور اتومونه شته دي.

په 1898م کال کې مادم کیری اویری کیری کله چې راديو اکتيف مواد يې مطالعه کول، د پولونیم د عنصر ذري يې کشف کړې او د راديو اکتيف 27 فعاله ايزوتوپونه يې هم لاس ته راوړل؛ نو ورواندیز يې وکړ چې د پولونیم (Po) 210 ايزوتوپ د ټېټاکو د پاڼو په طبيعي ککړتيا و کې رول لري او په هغو انسانانو کې د سرطان د پيدا کېدو لامل ګرځي. کوم چې سګرټ او ټېټاکو څکوي. څرنگه چې په لوستل شوو ګروپونو کې ولیدل شول، د هر ګروپ سپيک عنصر د هماغه ګروپ د دراندو عنصرونو سره يو شان خواص نه لري، د دې عنصرونو د خواصو دا توپير د اصلي ګروپ د عنصرونو ترمنځ ډير لیدل کېږي:

(10 - 6) جدول د VI اصلي ګروپ د عنصرونو ځانګړي خواص

عنصرونه ځانګړتياوې	اکسیجن O ⁸	سلفر S ¹⁶	سېلینیم Se ³⁴	ټلوریم Te ⁵²	پولونیم Po ⁸⁴
الکتروني جوړښت	$1S^2 2S^2 2P^4$	$Ne 3S^2 3P^4$	$Ar 3d^4 4S^4 P^4$	$K 4d^5 5S^5 P^4$	$x04 f^{14} 5d^6 6P^4$
د اېټیندو درجه	-183	444.6	685	989.08	-
د وېلي کېدو درجه	-218.8	119	217	449.5	254
اتومي کتله	15.99	32.06	78.9	127.6	210
کثافت	1.14	2.07	4.79	6.24	9.2
اتومي شعاع A	0.73	1.27	1.4	1.6	1.76
داکسیدېشن درجه	-2	-2 و 6 الی 1	c-2,6,4	-2,6,4	4 و 2

د دې گروه استثنایي خاصیت داسی دی چې د خپل گروه د لومړني عنصر (اکسیجن) سره تعامل کوي او د مثبت اکسیدیشن نمبر ځانته غوره کوي، د دې عنصرنو گډې ځانگړتیاوې د هغوی په الکتروني جوړښت ($ns^2 np^4$) پورې اړه لري، دا عنصرونه خپل د P سوبه په اوربیتالونو کې دوه ولانسه عمل کوي. اکسیجن ټیټیک یو غیر فلز دی چې د اتموسفیر %21، د ځمکې %45.5 او د انسان د بدن %65 کله یې جوړه کړې ده. د ټولو فلزونو او غیر فلزونو (د هیلیم، نیون او ارگون څخه پرته) تعامل کوي او اوونډه اګسایدونه یې جوړوي.

10 - 3: اکسیجن (Oxygen)

اکسیجن هغه عنصر دی چې په طبیعت کې ډیر زیات پیدا کېږي او د نورو عنصرونو سره د مرکب په بڼه شتون لري، یوازې د ځمکې د نادره عنصرونو سره مرکبونه نه شي جوړولای. د کاربن سره تعامل کوي چې په میلیونونو عضوي مرکبونه جوړوي، اکسیجن د شپږم اصلي گروپ ډیر مهم عنصر دی چې په مالیکولي بڼه موندل کېږي. اکسیجن د عنصرونو اګسایدونه جوړوي او په اګسایدونو کې یې د اکسیدیشن نمبر (2-) دی او په پراګسایدونو کې (1-) غیر عادي اکسیدیشن نمبر لري. اکسیجن په طبیعت کې د دوو اوتروپونو په بڼه لیدل کېږي چې د مالیکولي اکسیجن (O_2) او اوزون (O_3) څخه عبارت دي. د مالیکولي اکسیجن د جلا کېدو انرژي لږ څه زیاته یعنې 494 kJ mol^{-1} ($O-O$) ده. اکسیجن درې ثابت ایزوتوپونه لري: ^{16}O (0.033%)، ^{17}O (0.039%) او ^{18}O (99.7599%)، د اکسیجن مالیکول پارامگنیټیک دی؛ یعنې په مقناطیسي ساحه کې جذبېږي او د مقناطیسي ساحې لیکي له هغه څخه تیرېږي.

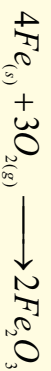
اکسیجن په 1774م کال کې انګلیسي عالم پرستلي پیتزنډلی دی او نوم یې فرانسوي عالم لاوزیه په واسطه کینودل شوی دی. مایع اکسیجن په 219°C - کې جامد او په 183°C - کې په ایشیدو راځي، دلاډې اکسیدیشن نمبرونه لرو سره مرکبونه جوړوي:

(10 - 7) جدول د اکسیجن د عنصر دا اکسیدیشن نمبرونه او مرکبونه

ملاحظات	مرکبونه	اکسیدیشن	ګڼه
	OF_2	+2	1
	O_2, O_3	0	2
	KO_2	$-\frac{1}{2}$	3
	H_2O_2, Na_2O_2, BaO_2	-1	4
	$H_2O, NO_3, SO_4^{2-}, PO_4^{3-}, OH^-, CO_2, CO_3^{2-}, \dots$	-2	5

د اکسیجن کیمیایي خواص

الف - د فلزونو سره د اکسیجن تعامل: اکسیجن د ټولو فلزونو سره تعامل کوي چې د اړوند فلزونو اکسایډونه جوړوي او د القلی فلزونو سره پر اکسایډونه هم جوړولی شي:



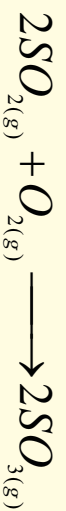
فلزي اکسایډونه القلی خاصیت او د هغو یو شمیر امفوتریک خواص هم لري.

ب - د اکسیجن تعامل د غیر فلزونو سره: اکسیجن د He, Ne, Ar او Ar څخه پرته له غیر فلزونو سره تعامل کوي چې د اړوندو عنصرونو اکسایډونه جوړوي .

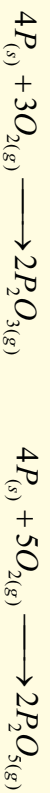
د بریښنايي جرقې په واسطه اکسیجن د هایدروجن سره تعامل کوي او اوبه جوړوي :



اکسیجن د سلفر سره تعامل کوي، د سلفر نیلا بیل اکسایډونه جوړوي :



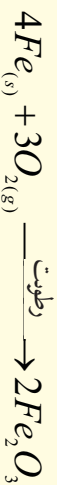
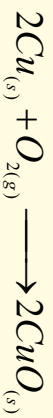
اکسیجن د فاسفورس او نایتروجن سره تعامل کوي او بیلا بیل اکسایډونه یې جوړوي:



د القلی فلزونو سره د اکسیجن تعامل

القلی فلزونه د کوټې په تودوخه کې د اکسیجن سره تعامل کوي، په داسې حال کې چې انتقالی فلزونه په

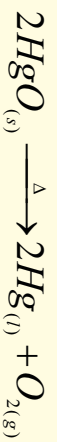
سختی او یا د لنډه بل په شتون کې د اکسیجن سره تعامل کوي:



د اکسیجن لاس ته راوړنه

اکسیجن د مایع هوا د تدریجي تقطیر څخه په لاس راوړي، ځکه اکسیجن په $183^\circ C$ کې په ایشیدو راځي او N_2 چې د هوا بنسټیز جز دی، په $33.4^\circ C$ کې په ایشیدو راځي. په لابراتوار کې اکسیجن د $KClO_3$ له

تجزیې څخه د MnO_2 په شتون کې لاس ته راوړی. دسیمابو د اکساید څخه هم اکسیجن لاس ته راوړل کېدلی شي:



د سیماب اکساید د تجزیه څخه هم اکسیجن لاسته راوړی.

فعالیت

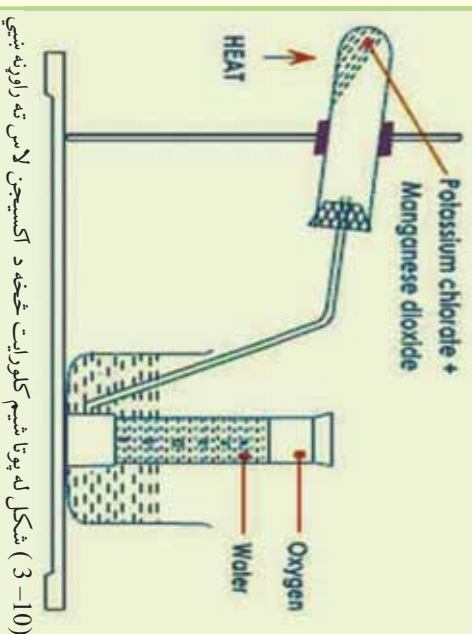


د پوټاشیم کلورایت څخه د اکسیجن لاس ته راوړنه

سامان او د اړتیاو مواد: فلاسک، سوري لرونکی سربونښ، زنگون کورنل، ربري پایپ، $KClO_3$ ، د اوبو تښت، تست تیوبونه، تیوب دانې، اوبه، اورلگیت او دتودوڅي سرچینه.

ګډنلاره: لږ څه $KClO_3$ له MnO_2

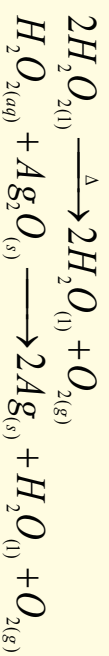
سره مخلوط کوئ او په فلاسک کې یې واچوئ، دستګاه د لاندي شکل سره سمه جوړه او د تودوڅي سرچینه روښانه کوئ، تست تیوب د اوبو څخه ډک او هغه داوبو څخه ډک تښت کې په نسکوره بڼه کېږئ او داکسیجن څخه یې ډک کوئ، بیا یې داورلگیت لرګي سره چې داور لمبه یې مړه وي، امتحان کوئ او ددویم ځل لپاره د اورلگیت اور اخیستنه وګورئ، ولې مړشوي اورلگیت بیرته روښانه کېږي. د تعامل معادله یې ولیکئ:



(3-10) شکل له پوټاشیم کلورایت څخه د اکسیجن لاس ته راوړنه ښيي

له هایدروجن پراکساید څخه ډاکسیجن لاس ته راوړنه

که چېرې هایدروجن پراکساید ته تودوخه ورکول شي، په اکسیجن او اوبو تجزیه کېږي:



فعالیت

د اوبو بریښنايي تجزیه

سامان او د اړتیاوړ مواد: بټری، دوه عدده الکتروډونه، دوه عدده تست تیوبونه، د اوبو تشت او اورلگیت. **ګډنلاره:** الکتروډونه په جالونګه په هغو تست تیوبونو کې دننه کړئ کوم چې د اوبو څخه ډک تشت کې په نسکور ډول ایښودل شوي وي، دا الکتروډونه د بټریو قطبونو سره وصل کړئ.



(10-4) شکل د اوبو بریښنايي تجزیه ښيي

د هایدروجن او اکسیجن شتون د اورلگیت په واسطه امتحان کړي.
ولې د هایدروجن حجم د اکسیجن د حجم دوه برابره دی؟
د تعامل معادله یې ولیکئ.

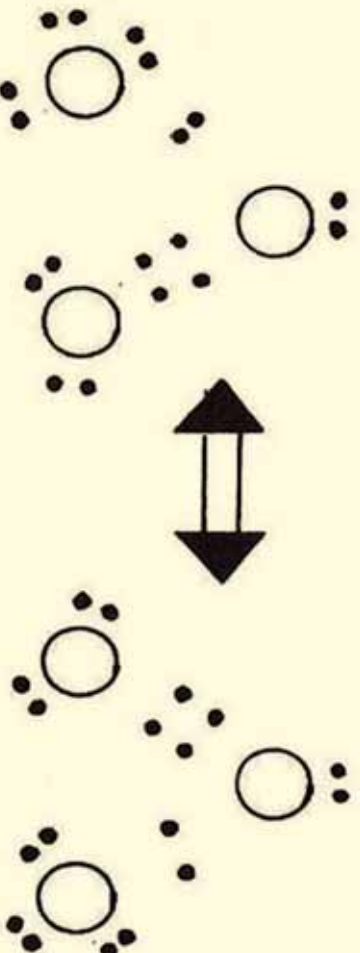
د اکسیجن د کارولو ځایونه

د اکسیجن دشتون څخه پرته د حیواناتو ژوند ترسره کول امکان نه لري، په هغه ځایو کې چې اکسیجن نه وي، د تنفس لپاره هلته له ځانه سره اکسیجن وړي؛ د بیلګې په ډول: لوړې فضا او دسمندرونو د اوبو لاندې، بالونونه له اکسیجن څخه ډک وي او له هغه څخه دتنفس لپاره ګټه اخیستل کېږي، هغه ناروغان چې د هوا اکسیجن په عادي توګه تنفس کولای نه شي، دوی ته خالص اکسیجن په مصنوعي ډول ورکول کېږي.

اکسیجن د اکسي اسیتلین په څراغونو کې د فلزونو د بړې کولو او ولېږنک کولو لپاره په کار وړل کېږي، د الکلو محلول له اکسیجن سره په مصنوعي سپورز می کې د سون د موادو په توګه په فضا کې په کار وړي.

اوزون Ozone

اوزون روښانه او بي رنگه گاز دی چې په 111.3°C کې په ايشيدو راځي او ډير زهري گاز دی، اوزون درې اتومي ماليکول ډاکسيجن دی او د اکسيجن د الوتر ويو يوه بڼه ده. د برېښنا د توليد د ماشينونو په نژدې ځايونو کې او په هغه ځايونو کې چې تندر (الماسک) ولگېږي، د اوزون تخريش کونکي بری پزې ته رسېږي. د اوزون په ماليکول کې د اړيکو اوږدوالی د سوبر اکسايډو (O_2^-) په ماليکول کې د اړيکو د اوږد والی سره برابر دی او د يوه گونې او دوه گونې اړيکې په منځ کې منځنۍ حد دی چې په دې ماليکول کې شتون لري، لاندي نيزو نانسې جوړښت پورتنی مطلب روښانه کوي:



اوزون په 1787 کال کې د وان موسم (*Van Masum*) په واسطه کشف شو. د ځمکې د سطحې څخه اوزون په $100\text{km} - 50$ لور په $24\text{km} - 15$ پير والي واقع شوی دی او د لمر د ماورای بنفش وړانگو د تصفيي يوه طبقه يې جوړه کړې ده.

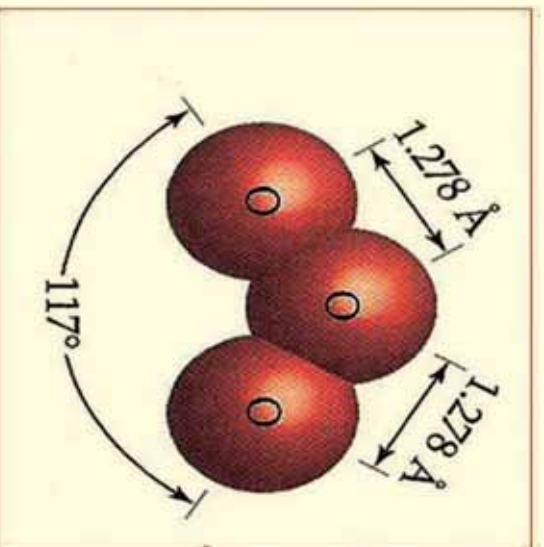
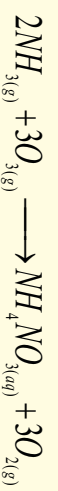
د ماورای بنفش وړانگې ماليکولي اکسيجن په اوزون تبديلي چې د يو مول په ترکيب کې 163.4KJ/mol انرژي په مصرف رسېږي.

اوزون ثبات د اکسيجن د ماليکول په نسبت لږ دی او د هغه په ماليکول کې د اتومونو تر منځ اړيکو زاويه 117° ده.

اوزون له فلورين څخه وروسته غښتلی اکسيډايز کوونکی دی؛ د بيلگې په ډول: اوزون د جبرو فلزونو سلفايډونه په سلفيټونو بدلوي چې د هغو له ترکيبې سلفرو څخه اته الکترونه ($8e$) جلا کوي:



اوزون په امونيا په امونيم نايټريت تبديلي:

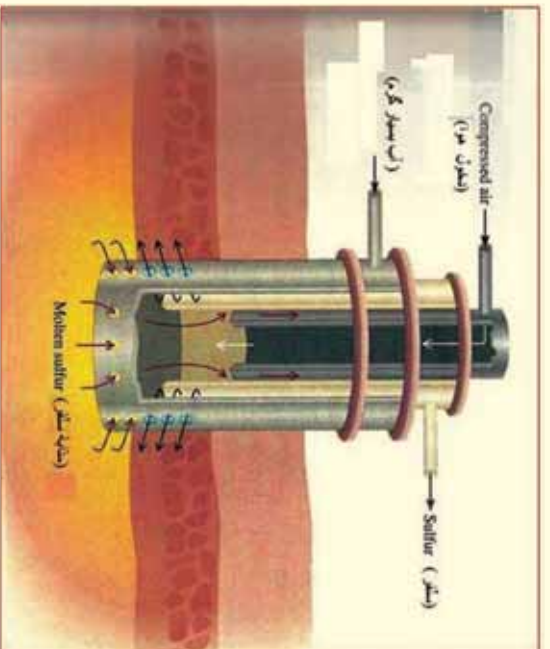


(10 - 5) شکل د اوزون په ماليکول کې د اړيکو اوږدوالي

په توگه خپل ځان بېکاره کوي چې په اوبو کې منحل دي. دنوموړو مالگو د هایدروژن امکان هم شته دی، که چېرې د فلزونو په سفایدوونو باندې تیزاب وړ زیات شي د هایدروجن سفاید H_2S گاز ازادېږي چې زهري دي او د انسانانو د ستومانتیا او قهر لامل ګرځي.

د سلفر لاس ته راوړنه

سلفر په یو کال کې د 15 میلیون ټنو په کچه د فرسج د میتود پر بنسټ را ایستل کېږي. په دې میتود کې د کارکولو لاره داسې ده چې اوبو ته د $1600^\circ C$ په اندازه تودوخه ورکوي او په عین وخت کې ورباندې د ډېر فشار په واسطه هوا وردننه کوي، ترڅو د اوبو د ایشیلو څخه مخنیوی وشي، دا اوبه د پایپ په واسطه سلفرو ته وردننه کوي چې سلفر ویلي کېږي، په داسې حال کې ویلي شوي سلفر د پایپ په واسطه ایستل کېږي. چې د ازادې هوا سره څانګه د ایمیولیشن بڼه غوره کوي. دا چې دسلفر دایمیولیشن ډېنې کثافت د اوبو په نسبت لږدی نو پردې بنسټ د اوبو پر سطحه ځای نیسي او د منځني پایپ په واسطه یې جلا کوي.

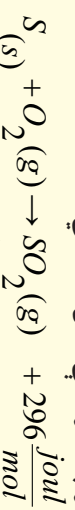


شکل (10 - 7) د سلفر را ایستل د فرسج په طریقه

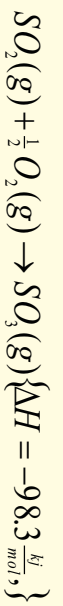
د امریکا په متحده ایالتونو کې 60% سلفر په عنصری بڼه په پورتي طریقي د تکزاس او لوزیانا (Texas and Louisiana) د ایالتونو څخه د ځمکې دلاندنیو برخو څخه را ایستل کېږي او 40% پاتې سلفر د سون د موادو د فوسیلونو څخه مخکې له دې چې وسوځول شي، په لاس راوړي او هم د سون د موادو د سوځیدو څخه لاس ته راغلی SO_2 په چټکتیا سره ارجاع او سلفر لاس ته راوړي.

د سلفر مهم اکسایډونه

د سلفر مهم اکسایډونه د SO_2 او SO_3 څخه عبارت دي چې SO_2 د گاز په حالت دی او په $100^\circ C$ تودوخې کې په ایشیلو راځي. SO_2 دسلفر د سوځیدو څخه د هوا په شتون کې لاس ته راځي:

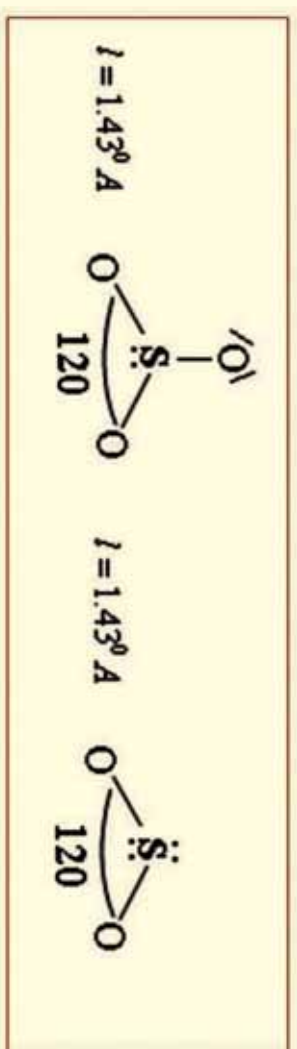


د پورتنۍ تعامل ترمودینامیکې ځانګړتیاوې روښانه کوي چې SO_2 له لومړنیو موادو کوم چې هغه ورڅخه ترلاسه شوي دي، با ښاته دي؛ خو د هغه تبدیلیدل په SO_3 هم د اکسټرومیټک د تعاملونو له ډولونو څخه



دي او په خپل سر ترسره کېږدي:

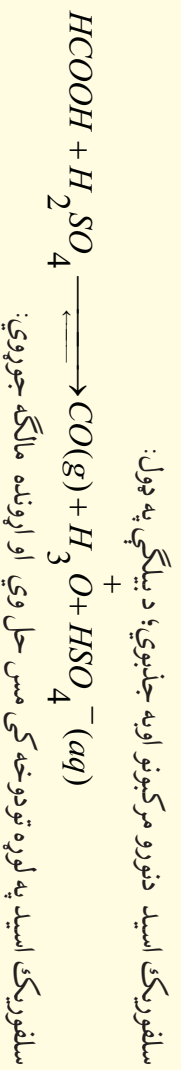
خړنگه چې د SO_2 او اکسیجن تعامل د SO_3 په جوړېدو کې ډیر سست دی؛ نو له دې کبله که چېرې و نادیم او یا پلاټین د کاتالست په توګه په کارېدل شي، تعامل به په چټکتیا سره ترسره شي.



فعالیت

د سلفر دای اکساید مالیکول څو ائومه لري او په هغه کې ولانسي الکترونونه څو عددونو ته رسېږي؟

د سلفر د ډبرو زیاتو تیزابونو لرونکي دي چې بیلګې یې H_2SO_4 ، H_2SO_3 ، $H_2S_2O_8$ ، $H_2S_2O_7$ (براکسي سلفوریک اسید) او نور دي، د هغه تعامل د اوبو سره، د غلیظو مایعو مرکبونو H_2SO_4 او $H_2S_2O_7$ (سلفوریک اسید او دای سلفوریک اسید) د جوړېدو لامل ګرځي، $H_2S_2O_7$ مخکې د پیلرو سلفوریک اسید (Pyrosulphuric acid) په نامه هم یاد شوی دی او د اوبو په واسطه د هغه رقیق کول د H_2SO_4 د تشکیلیدو لامل کېږي. د H_2SO_4 تعامل له اوبو سره اکزوترمیک Exothermic تعامل دی او خطر ونه راپېښوي نو باید د سرتو رسولو کې یې احتیاط وشي.



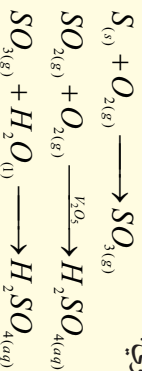
باید یادونه وشي، دا چې H_2SO_4 په رقیقو محلولونو کې خپل اکسیدي خاصیت له لاسته ورکوي، په دې حالت کې مس (Cu) نه شي اکسیدي کولای.

د سلفر کیمیايي خواص:

د سلفر تعامل د فلزونو سره: $S_{(s)} + Fe_{(s)} \xrightarrow{\Delta} FeS_{(s)}$

سلفوریک اسید یا د گوگړو تیزاب

سلفوریک اسید ډیر غښتلی تیزاب او دوه بنسټیزه (دوه پرتونه تولیدوي) تیزاب دي، سلفوریک اسید په کیمیايي صنعت کې نړیوال اهمیت لري، په صنعت کې هغه په ازاده هوا کې د سلفر د سوځیدو څخه لاسته راځي، د دې تعامل په لومړي پړاو کې SO_2 تشکيلیږي او وروسته SO_3 د ونادیم اکساید (V_2O_5) د سطحې سره د تماس په صورت کې په SO_3 تبدیلېږي؛ نو له دې کبله دې طریقي ته د تماس طریقه (Contact Process) وايي، SO_3 په اوبو کې حل او په H_2SO_4 بدلون مومي، په لابراتوارونو کې سلفوریک اسید له $\frac{1.84 \text{ g}}{\text{ml}}$ (98%) کثافت او 18M غلظت سره تر لاسه کوي:



سلفوریک اسید د نایتروژن په طریقه [دسربې کونې یا (Leadchamber) داسې په لاس راځي چې سلفر ډای اکساید (SO_2) د NO_2 په واسطه تر SO_3 پورې اکسیدایز کوي، په پایله کې NO_2 په تبدیلېږي او وروسته بیرته د هوا د اکسیجن په واسطه په NO_2 تبدیلېږي چې بیرته په بهیر کې شاملېږي:



د امریکا متحده ایالتونه 60% سلفوریک اسید د تماس په طریقه او 40% د نایتروژن په طریقه برابروي. سلفر تر اې اکساید په زیاته کچه په اوبو کې منحل دي، د هغه د دې خاصیت څخه ګټه اخلي چې سلفوریک اسید د تجارتي موخو لپاره لاس ته راوړي، سلفوریک اسید په اوبو کې په زیاته اندازه حل وي او په ټاکلو غلظتونو سلفوریک اسید لاس ته راوړي چې داسې غلیظ محلولونه د اولیوم (Oleum) په نوم یادیږي. د اولیوم فورمول $H_2O \cdot nSO_3$ دي؛ د مثال په ډول: که چیرې $n = 2$ وي، په لاندې ډول د ګرګرو دتیزابو دوه مالیکولونه لاس ته راځي:

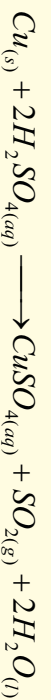


د سلفوریک اسید کیمیايي خواص:

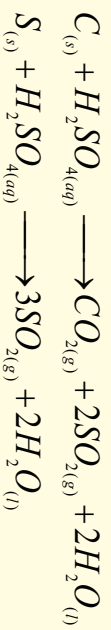
سلفوریک اسید د هغو فلزونو سره چې د هایدروجن څخه د لوړ ولټاژ په پیل کې ځلي لري، عمل کوي او د تیزابونو هایدروجن ازاوي:



څو غلیظ سلفوریک اسید د پورتنیو ځانګړتیاو لرونکو فلزونو سره تعامل کوي، دسلفر ډای اکساید ګاز او اوبه دارونمه فلزونو سلفیټونه جوړوي:



د ګرګرو غلیظ تیزاب غیر فلزونه اکسیدایز کوي:



د سلفوریک اسید کارول

د سلفوریک اسید کارول په لاندې ډول خلاصه کيږي:

- 1 - سلفوریک اسید د تیزابي مالګو د جوړولو لپاره په کار وړل کيږي، د پترولو او فولادو په صنایعو کې د کثافتونو د لرې کولو لپاره کارول کيږي.
 - 2 - سلفوریک اسید په ذخیره یي بټریو کې د الکترولیتو توکو په توګه کارول کيږي.
 - 3 - د ربړونو، پلاستیکو، مصنوعي ورنیمو، منسوجاتو، دواګانو، رنگونو او چاودیدونکو موادو په صنایعو کې ورڅخه کار اخیستل کيږي.
 - 4 - په کیمیايي سرو کې (د کلسیم سوپر فوسفیت او امونیم فوسفیت) د سلفوریک اسید څخه ګټه اخیستل کيږي.
 - 5 - د اوبه جنټونې مادې په توګه په لابراتواري موادو کې (د پترجنټ په توګه) ورڅخه ګټه اخیستل کيږي.
- 10 - 4: د دوره یي جدول د VA ګروپ عنصرونه
- د دې ګروپ عنصرونه چې نایټروجن (N)، فاسفورس (P)، آرسنیک (As)، انټیموني (Sb) او بسموت Bi دي، 5 ولانسی الکترونونه لري.
- د کولټي په تودوخه کې نایټروجن یی رنگه ګاز، فاسفورس د مومو په شان (سپین، سور او تور) آرسنیک جامد خاورین فولادې، انټیموني جامد د اوبه ډوله سپین رنگ او بسموت روښانه ګالایي رنگ او فلزي جلا لري چې N او P ټیټیک غیر فلزونه او Bi شبه فلزونه As او Sb فلز دي. د دې ګروپ د عنصر د باندیني قشر الکتروني جوړښت ns^2np^3 دي. په مرکبونو کې 5 تر 3 - پورې د اکسیدیشن نمبرونه ځان ته غوره کولای شي. د درې الکترونونو په اخیستلو د خپل پیړیو د نڅیبه ګاز حالت او د 5 الکترونونو په ورکولو د مخکیني پیړیو د نڅیبه ګاز حالت ځانته غوره کوي، د پنځم ګروپ د عنصرونو ځینی فزیکي خواص او الکتروني جوړښت په لاندې جدول کې لیکل شوي دي:

8-10) د دوره يي جدول د VA گروپ د عنصر ونو يوشمير خانگړ تياوی.

عنصر	7N	15P	33As	51Sb	83Bi
الکتروني جوړښت	$He2s^2 2p^3$	$Ne3s^2 3p^3$	$Kr4d^{10} 4s^2 4p^3$	$Kr4d^{10} 5s^2 5p^3$	$Xe5d^{10} 6s^2 6p^3$
دعنصر شعاع	115	171	212	222	76
ايوني شعاع په pm	(N^{3-})	1012 (P^{3-})	947 (As^{3-})	834 (Sb^{3-})	703 (Bi^{3-})
دايونائيزيشن انرژۍ په KJ/mol	1402	1903	1797	1590	
	2856	2910	2836	2443	
			1610		
بريښنايي مثبتيت	3.0	2.1	2.0	1.9	
کثافت g/m^3	0.879	1.823	5.778	6.697	9.808
دولي کيدو ټکي په K	63	317.1	1089	903.7	544.4
داپښودو ټکي په K	77.2	553.5	888	1860	1837

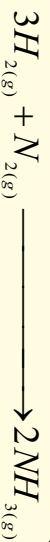
10 - 4 - 1 : نائيتروجن (Nitrogen)

نائيتروجن د پنځم گروپ لومړنی عنصر دی، د انرژي دوه سوبه لري چې په خپل فرعي سوبې کې د دري الکترونونو په لرلو سره درې اشتراکي اړيکي ($N \equiv N$) تړي او کلک مالیکول جوړوي؛ نو د تېبل گاز يا Azote په نوم يا د نيتروجن د اکسيډيشن شمېرو څخه په مرکبونو کې د 5+ تر 3- پورې اوسيدلې شې، دا عنصر په طبيعت کې دوه ايزوتوپونه (^{14}N او ^{15}N) لري. د هوا د اتموسفير %78 او د انسان د بدن %35 کله نائيتروجن جوړه کړې ده، نائيتروجن بې رنگه ، بې بويه او بې خوړنده گاز دی ، نائيتروجن په طبيعت کې په مالیکولي شکل پيدا کېږي او د هغه د اړيکو انرژي $942Kj/mol$ ده چې د CO_2 څخه وروسته ځای لري.

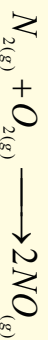
کیمیای خاص

د غیر فلزونو سره د نایتروجن تعامل

نایتروجن د کلسټ، تودوخې او ډیر فشار په شتون کې د هایدروجن سره تعامل کوي او اموینیا جوړوي:



نایتروجن د اکسیجن سره هم تعامل کوي چې نایتروس اکساید (نایتروجن (II) اکساید) جوړوي:



د فلزونو سره د نایتروجن تعامل

نایتروجن د Ca او Mg سره تعامل کوي او نایترايدونه جوړوي:



فعالیت



د اموینیم نایتريت څخه د نایتروجن لاس ته راوړنه

سلمان او د اړتیاوړ مواد: اموینیم نایتريت، د تودوخې سرچینه، ستیند د دوو پایو او گیراسره، ترمومتر،

زبرې تیریب، زنگون کوری نل، د اوبو ډک

نشت، دوه عدده تست تیوبونه.

ګډلاره: د ستګاه د لاندې شکل سره سمه

برابره کړئ او په یوه بالون کې یوه اندازه اموینیم

نایتريت واچوئ، د بالون خوله د دوه سوري

لرونکي کارکي سرپوښ په واسطه وتړئ، د هغه

په یو سوري کې ترمومتر او په بل سوري کې یې

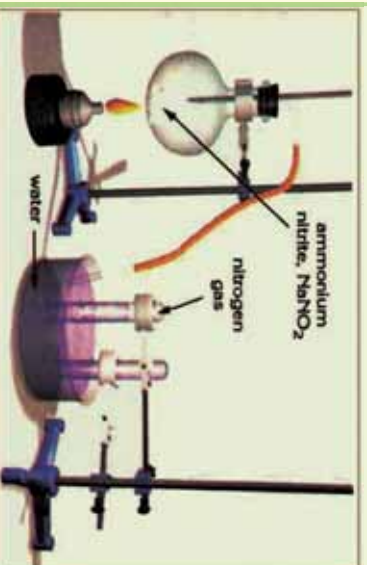
زنگون کوری نل چې د بل زنگون کوری نل

سره د زبرې تیوب په واسطه وصل شوی دی، وتړئ او د اوبو څخه ډک نشت کې چې د هغه د پاسه د اوبو

څخه دوه ډک تیوبونه کېښودل شوي دي، د دې تست تیوبونو خولې دننه کړئ

د بالون د ننه توکو ته تودوخه ورکړئ، بیا خپلې لیږنې د دې فعالیت په سرته رسولو کې ولیکئ او هغه ګازونه

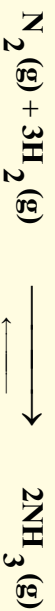
چې په تست تیوبونو کې ټول شویدي، وټاکي او د تعامل معادله یې ولیکئ.



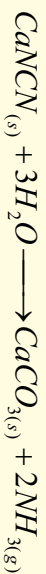
10 - 8 د اموینیم نایتريت څخه د نایتروجن لاس ته راوړنه

د نائټروجن مهم مرکبونه په لاندې ډول دي امونیا

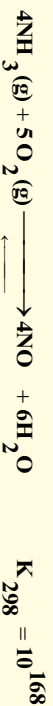
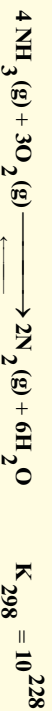
د پنځم گروپ ټول عنصرونه د هایدروجن سره تعامل کوي او مرکبونه جوړوي چې د هغوی مهم مرکب امونیا ده. د امونیا فورمول NH_3 دی، امونیا د نائټروجن او هایدروجن د نیغ تعامل څخه لاس ته راوړی:



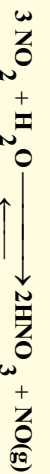
د پنځم گروپ د عنصرونو هایدروجن لرونکی لومړی مرکب امونیا (NH_3) ده چې د هغې د جوړونکي عنصرونه د نیغ تعامل څخه په پورتنی ډول لاس ته راځي، دا تعامل په $100-1000\text{atm}$ فشار، $550^\circ\text{C} - 400$ ټودوخي او دکتلستونو په شتون کې؛ لکه د Fe_2O_3 ترسره کېدای شي. په صنعت کې امونیا د کلسیم سیانو امیلد او ډایو د براسونو د تعامل څخه د ډیر فشار په شتون کې لاس ته راځي:



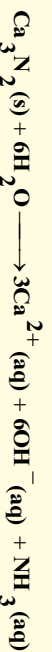
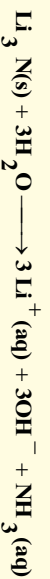
که چېرې امونیا اکسیدیشن شي په پایله کې NO گاز لاس ته راځي چې دا تعامل د کتلست په شتون کې ترسره کېږي:



سر بیره پر دې چې د لومړي تعامل د تعادل ثابت له دویم تعامل د تعادل ثابت څخه لوی دی؛ خو د پلاټین کتلست د دویم تعامل لوري دمحصو لرونو تشکیل ته په $100K$ ټودوڅخه کې چټکتیا وربخښي:



نائټرایډونه: نائټروجن د فلزونو سره د نائټرایډونو په نوم مرکبونه تولیدوي چې ممکن د ایوني او یا کوولانت اړیکې پر بنسټ دا مرکبونه جوړ کړي. د دې مرکبونو بیلگې کېدای شي Li_3N ، Zn_3N_2 ، د ځمکنيو القلیو فلزونو نائټرایډونه او نور وړاندې شي چې د مرکبونو څخه یې د هایدولیز په پایله کې امونیا جوړېږي:



د III ، IV او V گروپونو دعنصرونو نائټرایډونه؛ د بیلگې په ډول: BN ، Si_3N_2 او P_3N_5 زیاتره کوولانسي اړیکې لري.

د نایټروجن اکسایډونه:

په لاندې جدول کې د نایټروجن د اکسایډونو ځینې خواص او ځانګړتیاوې وړاندې کېږي.

(9 - 10) جدول: د نایټروجن د اکسایډونو فزیکي خواص

N_2O_5	NO_2	N_2O_3	NO	N_2O	د اکسایډ ټول ځانګړتیا
$30^\circ c$	-	-102	-163.6	-98.8	د وېلي کېدو ته کې
$27^\circ c$	-	50.4	-151.8	5.-88	د ایشیدو ته کې
5+	+4	+3	+2	1	N_2 د اکسایډیشن نمبر

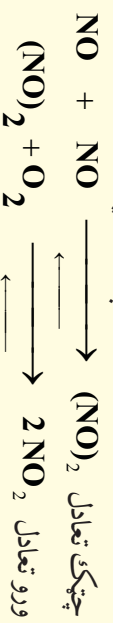
په دې اکسایډونو کې د نایټروجن د اکسایډیشن نمبر 1 + څخه تر 5 + پورې دی؛ خو د نایټروجن نور اکسایډونه هم شتون لري چې بسط فورمول یې NO_3 او فعاله مواد دي، یوازې د سپکتر په واسطه د هغوی شتون ټاکل کېدای شي. د نایټروجن ټول اکسایډونه کېدای شي چې د تودوخې په واسطه دامونیم نایټریت د تجزیې څخه په لاس راوړل شي:



N_2O یو بی رنگه گاز دی چې د هغه کیمیايي فعالیت لږ او زهري توب یې د نایټروجن د نورو اکسایډونو څخه لږ دی. د دې گاز تجزیه په $550^\circ C$ تودوخه کې ممکنه ده چې په پایله کې یې نایټروجن او اکسیجن لاس ته راځي، نایټروجن مونو اکسایډ د اکسیجن سره په آسانی سره تعامل کوي او د NO_2 قهوه یي رنگه گاز تولیدوي:



د پورتنۍ تعامل چټکتیا نېغ پر نېغ د فشار $[NO]$ ، او $[O_2]$ د غلظت سره تناسب لري؛ نو له دې کبله د تعامل میخانیکیت باید په لاندې توګه وي:



د نایټروجن د هلایدونو مرکبونه

نایټروجن څلور ډوله هلاید مرکبونه جوړوي چې عبارت له NF_3 ، NF_4 ، NF_2 ، NF_2 ، NF_3 دي. د NF_3 او NF_2 مرکبونه د NH_4F د محلول د الکترولیز په پایله کې حاصلېږي کوم چې د خالص هایدور فلوریک اسید سره شتون ولري. NF_4 د NF_3 د برېښنايي تخليک په وخت کې چې د سمپلر پراسونه

شتون ولري، لاس ته راځي.

نايتروجن ترای فلورايد يو با ثباته گاز دي چې امرنیا ته ورته جوړښت لري.

د نايټروجن لاس ته راوړنه:

نايتروجن د مايع هوا څخه د پرله پسي تقطير د عملي په واسطه لاس ته راوړي، داسې چې هوا مايع کوي. نايټروجن په $196^{\circ}C$ او اکسیجن $183^{\circ}C$ - په ايشيدو راځي. په لابراتوارکي نايټروجن د امونيم نايټرايت څخه لاس ته راوړي:



د هايډرازين او د اکسیجن د تعامل څخه هم نايټروجن لاس ته راوړي:



د نايټروجن کارول

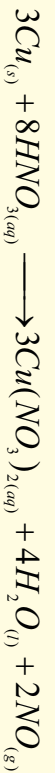
نايتروجن د بيلا بيلو کيميايي سرو او چاوديدونکو موادو (ډيناميت او TNT) په جوړولو کې کارول کېږي ، د هغو موادو په ترکيب کې چې د انسانانو په وجود کې انرژي توليدوي، بنسټيزه برخه لري . همدا رنگه د هستوي تيزابونو DNA او RNA (چې د ارثي خواصو د ليرلو او په حجرو کې د پروټين د جوړولو مسؤليت لري) په ترکيب کې پروټينونو او ويټامينونو کې شتون لري.

د ښوري تيزاب يا نايټريک اسيد

د نايټريک اسيد فورمول HNO_3 دی او يو غير عضوي مهم تيزاب دی چې د 68% په غلظت جوړيدلای شي چې کتلوي کثافت يې $1.428 \frac{g}{cm^3}$ دی، نايټريک اسيد مايع حالت لري. د لاندې معادلې سره سم تجزيه کېږي:



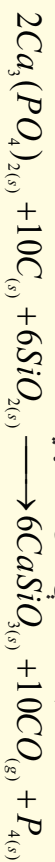
نايتريک اسيد غښتلی اکسدايز کونکی خاصيت لري، د هايډروجن څخه وړاندې او د هايډروجن څخه وروسته فلزونه (د فلزونو د ولټاژ سلسله) او ځينې غير فلزونه اکسدايز کوي:



10 - 4 - 2 : فاسفورس (Phosphorus)

فاسفورس هم په VA گروپ کې ځای لري چې په طبيعت کې د کاني منگونو په بڼه، لکه: کلسيم فاسفيټ $(Ca_3(PO_4)_2)$ او فلوراپايت $(Ca_5(PO_4)_3F)$ پيدا کېږي. عضوي فاسفورس د کلسيم فاسفيټ څخه

د شگي (SiO_2) او کوک (سکارو) په شتون کې لاس ته راوړي:



فاسفورس درې الورتروي لري چې عبارت له سپين، سره او توره الورتروي ده، سپين فاسفورس (P_4) ډير فعال دي، په هوا کې روښانه کېږي، څرنگه چې په اوبو کې نه حل کېږي ښو له دې کبله په اوبو کې ساتل کېږي، تور فاسفورس د سپين او سره فاسفورس څخه په لور فشار کې لاس ته راځي.

سپين فاسفورس د فلورو اډايت څخه د سکرو او شگو په شتون کې لاس ته راوړي:



فاسفورس په هوا کې سوځوي چې ترڅو P_4O_{10} تشکيل شي:



وروسته هغه د اوبو سره يو ځای کوي فاسفوریک اسيد (اورتو فاسفوریک اسيد) جوړوي:



فاسفورس د نباتاتو د ودې اونمو لپاره ضروري عنصر دی، نو کيميايي سرې د فاسفيټونو مرکبونو له ډلې څخه دي؛ سربيره پر دې فاسفورس د دواگانو او پاک کوونکو موادو په جوړولو کې کارول کېږي.

10 - 5: IVA ډ گروپ عنصرونه

په دې گروپ کې شامل عنصرونه کاربن (C)، سليکان (Si) جرمينم (Ge) قلعي (Sn) اوسرب (Pb) دي. کاربن او سليکان غير فلزونه دي، د کاربن مرکبونه د شل ميليونو څخه ډير دي، کاربن او سليکان هم صنعتي اهميت لري، جرمينم شپه فلز دی، د هغه کاني ډبري لږ پيدا کېږي، قلعي او سرب هغه فلزونه دي چې په مرکبونو کې د 2+ او 4+ اکسېدېشن نمبرونه غوره کوي، د دې گروپ د عنصرونو د باندني الکتروني قشر جوړښت ns^2np^2 څخه عبارت دی.

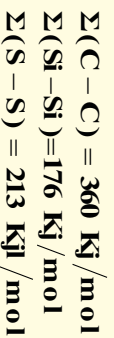
په لاندې جدول کې IVA گروپ د عنصرونو يو شمير ځانگړتياوې ليکل شوي دي: 10 - 10 جدول د IVA اصلي گروپ د عنصرونو ځانگړتياوې

عنصرونه	$6C$	$14Si$	$32Ge$	$50Sn$	$82Pb$
فيزيکي ځانگړتياوې					
اتومي کتله	12	28.086	72.59	118.69	207.19
الکتروني جوړښت	2S22P2	Ne 3S23P2	4S24P2	5S24P2	6S26P2
اتومي شعاع په nm	-	0.134	0.139	0.158	0.175
دايشېدو درجه په $^{\circ}C$	830	2680	2830	2270	17.25
دوبلې کېدو درجه په $^{\circ}C$	3727.8	1410	927.4	231.9	327.9
کثافت g/cm^3	2.26	1.33	5.32	7.30	7.30

د دې گروپ د نښانيزه په حيث کاربن مطالعه کوو:

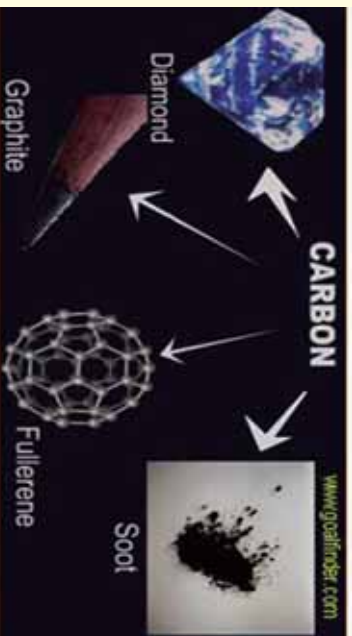
کاربون Carbon

کاربون د $1S^2 2S^2 2P^2$ الکترونی جوړښت لرونکی دی، د هغه د مرکبونو شمیر زیات او ډیر اهمیت لري چې عضوي کیمیا یوه مهمه برخه یې جوړه کړې ده. په مرکبونو کې د کاربن اټوم د تحرېک په حالت کې دی او $1S^2 2S^1 2P^3$ الکترونی جوړښت لري. خو په ځینو غیر عضوي مرکبونو کې د C^{-4} په شکل هم لیدل کېږي؛ د بیلګې په ډول: Al_4C_3 ، Be_2C او نوره، کاربن د 4- تر 4+ اکسیدیشن نمبرونه په مرکبونو لري. د هغه ځانګړې ځانګړتیاوې دا دي چې اټومونه یې په خپل منځ کې هم اړیکې ترلې دي او عضوي مرکبونه یې جوړ کوي. د کاربن غیر عضوي مرکبونه CO ، CO_2 ، د کاربن تیزاب، کاربایډونه او کاربونیټونه دي چې د منرالونو په بڼه د ځمکې د قشر په ترکیب کې برخه لري، د عضوي مرکبونو بنسټ او د انسان د بدن 18% د کاربن عنصر جوړ کوي دی، په عمومي توګه د کاربن اټومونو کو ولانسي اړیکه جوړه کړې ده چې ډیر زیات اوږده زنجیرونه، لویې او وړې کړې یې جوړې کړې دي. په دې زنجیرونو او کړیو کې د کاربن د اټومونو ترمنځ یوه ګونې، دوه ګونې او یا درې ګونې اړیکې لیدل کېږي؛ حتی 1.5 اړیکه هم لیدل شوي ده چې هغه کېدای شي په بنزین کې د ریزونانس په حالت کې ولیدل شي، سلیکان او سلفر هم د کاربن په بڼه اړیکې ($C-C$) جوړولای شي؛ خو بې ثباته دي او د هغوی مرکبونه هم د کاربن د مرکبونو په نسبت بې ثباته وي. د دې درې عنصرونو د اړیکو انرژي د زنجیر د جوړیدو لپاره $X-X$ - په لاندې سلسلې کې لیدل کېږي:



د کاربن دوه الوتروبي ډیر ارزښت لري چې د ګرافیت او الماس څخه عبارت دي، ګرافیت د تودوخې او ډیر فشار لاندې په لږ وخت کې په مصنوعي الماس تبدیلېږي.

(په خپل سر پروسه) (ګرافیت) C → (الماس)

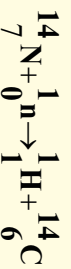


شکل د کاربن الیترونی گانې

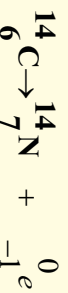
(د ویر فشار لاندې) C الماس → (گرافیت)

د کاربن د الیترونی نوری شکل په 1985 کال د انگرېزانو څېړونکو د ډلې په واسطه د هنري کروتنو د لارښوونې لاندې په پخوانیو با ارزښتناکو څېرو کې کشف شوی ده، په هغې کې د کاربن 60 اتومونو یو له بل سره یوځای د C_{60} مالیکول جوړ کړی دی چې د فوټ بال اویا د ساکر د توپ بڼه لري او د فولیرنس په نوم یاد شوی ده. د فولیرنس د کشف په اثر ددې گروپ پوهانو د نوبل جایزه په 1996 کې واخیستله.

د طبیعي کاربن ایزوتوپونه $^{12}_6C$ او $^{13}_6C$ دي چې په طیف کې د هغه د څېړیدو سلیزه په ترتیب سره %98.89 او %0.11 ده؛ خو په طبیعت کې $^{14}_6C$ ایزوتوپ هم شتون لري چې د اتموسفیر په لورو طبقو کې د لاندې هستوي تعامل په پایله کې جوړېږي:

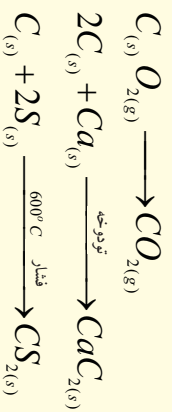


د $^{14}_6C$ د عمر د اوږدوالي نیمايي 5568 کاله دی او β د وړانگې په څېرولو په نایټروجن تبدیلېږي:



د ژونديو موجوداتو په مرکبونو کې د $^{14}_6C$ او $^{12}_6C$ ایزوتوپونه د تعادل په حالت کې دي او د هغه د تعادل نسبت $\frac{^{14}_6C}{^{12}_6C} = 10^{-12}$ او ثابت دی؛ خو که چیرې ژوندي موجودات یعنی نباتات او حیوانات طبیعت سره اړیکه پري کړی، د پورتنی تعادل نسبت گډوډ کېږي، د $^{14}_6C$ تجزیه او کمښت منځ ته راځي، حیوانات او نباتات د مرگ سره مخامخ کېږي او د هغه اندازه له منځه ځي، د کاربن د دې خاصیت په استفادې سره د لرگیو توکو یا دانسانانو د جسدونو او یا حیواناتو د نیمايي عمر د اوږدوالي د ټاکلو لپاره چې د 15 څخه تر اعظمي حد 30 زره کاله مخکې تر اوسه ژوند کړی وه، په %10 دقت سره کېدای شي گټه واخیستل شي.

د کاربن مرکبونه د کاربن د بیلابیلو اکسیدیشن نمبرونو سره په طبیعت کې شتون لري؛ خو کاربن په خالص او عنصری بڼه هم پیدا کېږي؛ نو ځکه په لابراتوار کې دهغه لاس ته راوړنې ته اړتیا نه لیدل کېږي. کاربن فلزونو او غیر فلزونو سره تعامل کوي او هم فلزونه د هغو د کاني څېرو څخه ارجاع او بیلوي.

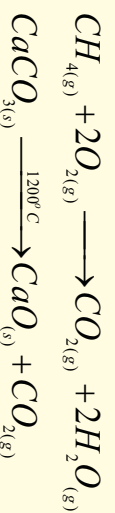


کاربن مونو اکساید (CO)

کاربن مونو اکساید یو بی رنگه، بی بو، بی خوندله او غیر زهری گاز دی، د موتورنو د انجنونو، کباب پخولو منقلونو کې، د سکرو تازه کول، په بخاریو کې د سکرو د نا مکمل سوځیدلو په پایله کې تولیدیږي، د وینې د هیمو گلوبین سره د کاربوکسي هیموگلوبین ترکیب جوړوي او د وینې په واسطه بدن ته د اکسیجن انتقال مخنیوی کوي، نو ځکه د خپه کېدو او مرگ لامل ګرځي:

کاربن ډای اکساید (CO₂)

کاربن ډای اکساید بی رنگه، بی بو، او بی خونده گاز دی، په هوا کې 0.04% شتون لري، د عضوي مواد د سوځیدو او د چرني د جوړولو په بهیر کې تولیدیږي:

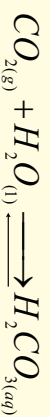


په کاربنو نیترو باندي د تیزابونو د اغیزې له امله هم کاربن ډای اکساید لاس ته راځي:

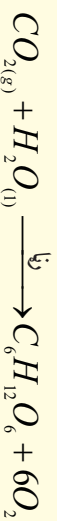


جامدشوی کاربن ډای اکساید دوج یخ (DryIce) په نوم یا ډیری. په اوبو کې په ښه ډول حل کېږي او دې محلول ته د اوبو سودا ویل کېږي.

کاربن ډای اکساید تیزابي خاصیت لري، د اوبو سره تعامل کوي کاربونیک اسید جوړوي:



کاربن ډای اکساید د اوبو سره د فوتو سنتیز په عملیه کې گلوکوز جوړوي:





د لسم څپرکي لنډيز

- غير فلزونه هغه عنصرونه دي چې د هغو د P باندي انرژيکي اوربیتالونه د الکترونونو په واسطه د ټوک کيدو په حالت کې دي او د الکترونونو په اخیستلو خپله اخري انرژيکي سويه په اتو الکترونونو پوره کوي.
- د اووم اصلي گروپ عنصرونه د هلو جنونو (Halogens) په نوم هم يا ډيري. هلو جن (د مالګې جوړونکي) په معنا دی چې د خوړو مالګه (Table salt) يوه د هغوی ډيلګو څخه ده او عبارت له F, Cl, Br, I, At عنصرونه دي.

- د شپږم اصلي گروپ عنصرونه دکاني ډبرو د جوړونکو عنصرونو (Chalcogens) په نوم يا ډيري . او د O, S, Se, Te او Po څخه عبارت دي.

- اوزون په 1787 کال کې د وان موسم (*Van Masum*) په واسطه کشف شو چې د ځمکې د سطحي څخه $100Km - 50$ لور او په $24km - 15$ پير والي واقع شوي دی چې د لس ماوراي بنفش وړانګو په مقابل کې يې يوه طبقه جوړه کړې ده.

- د پنځم گروپ ټول عنصرونه د هايډروجن سره تعامل کوي، مرکبونه جوړوي چې د هغه مهم مرکب امونيا NH_3 ده.

• په څلورم گروپ کې C, Si, Ge, Sn او Pb شامل دي.

- دکاربن دوه الټروني ډبرې با ارزښته دي چې دگرافيت او الماس څخه عبارت دي. گرافيت د تودوخې او ډير فشار لاندې په لږ وخت کې په الماس تبليږي.

د لسم څپرکي پوښتي څلور ځوابه پوښتي

- 1- د-----گروپ د عنصر د وروستي الکتروني قشر جوړښت $ns^2 np^3$ دی.
- الف - څلورم، ب - شپږم، ج - اووم، د - پنځم.
- 2- الماس يو د-----الټرونيو څخه دی .
- الف - فاسفورس، ب - المونيم، ج - کاربن، د - اوسپنه.
- 3- سپين فاسفورس په لنډه هوا کې-----کيږي .
- الف - متراکم، ب - جوي، ج - گاز، د - مایع
- 4- په H_2SO_3 کې د سلفر د اکسیديشن نمبر-----دي
- الف - (5) ، ب - (4-) ، ج - (4+) ، د - (6+).
- 5- د فوسجين فورمول-----دي .
- الف - $COCl_2$ ، ب - CO ، ج - $Cl_{2(g)}$ + د هېڅ يو
- 6- $nSO_3 \cdot H_2O$ -----په نوم يا ډبري .
- الف - اوليم، ب - ، ج - اور، د - الف او ب دواړه سم دي



7- د پنځم گروپ عنصرونه د-----اکسیدیشن لرونکی دي .

الف- 5 + ، ب - 3 + ، ج - 3 - د - ټول .

8- سیانایډونه قوي-----مواد دي .

الف - سمی ، ب - زهري ، ج - الف اوب ، د - هېچ یو .

9- هلو جنونه دا لاندی معنا لري .

الف - مالګه جوړونکی ، ب - مالګه ، ج غیر مالګه جوړونکی ، د - د کاني تیرو تولیدونکی .

10- $H_2O \cdot nSO_3$ تعامل محصول -----مرکب دی .

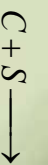
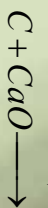
الف - H_3PO_3 ، ب - H_3PO_4 ، ج - P_4 ، د - هېچ یو .

11- $CO(OH)_{2(aq)} + Ca(OH)_{2(aq)} \rightarrow$ تعامل محصول عبارت دی له .

الف - $CaO_{(s)} + CO_{2(g)} + H_2O_{(l)}$ ب - $H_{2(g)} + CO_{2(g)}$ ج - $CaCO_{3(s)}$ د - هېچ یو

12- CaC_2 د----- په نوم یادېږي .

الف - کلسیم ډای کارباید ، ب - کاربایډونه ، ج - کلسیم کارباید ، د - الف او ب سم دي .



تشریحي پوښتي
1- لاندی معادلي بشپړي کړی .

2- د غیر فلرونو د خاصو ځانګړتیاو په اړه معلومات وړاندې کړی ؟

3- المونیم په لنډه ډول معرفي او د هغو لاس ته راوړنه د یوې معادلي په واسطه ولیکی ؟

4- $d. 6p^3$ ، $e. 6s^2$ ، $f. 4d^{10}$ ، $g. 4f^{14}$ الکتروني جوړښت په بشپړ ډول ولیکی ؟

5- د هایدرو کلوریک اسید خواص د یوې معادلي په واسطه توضیح کړی ؟

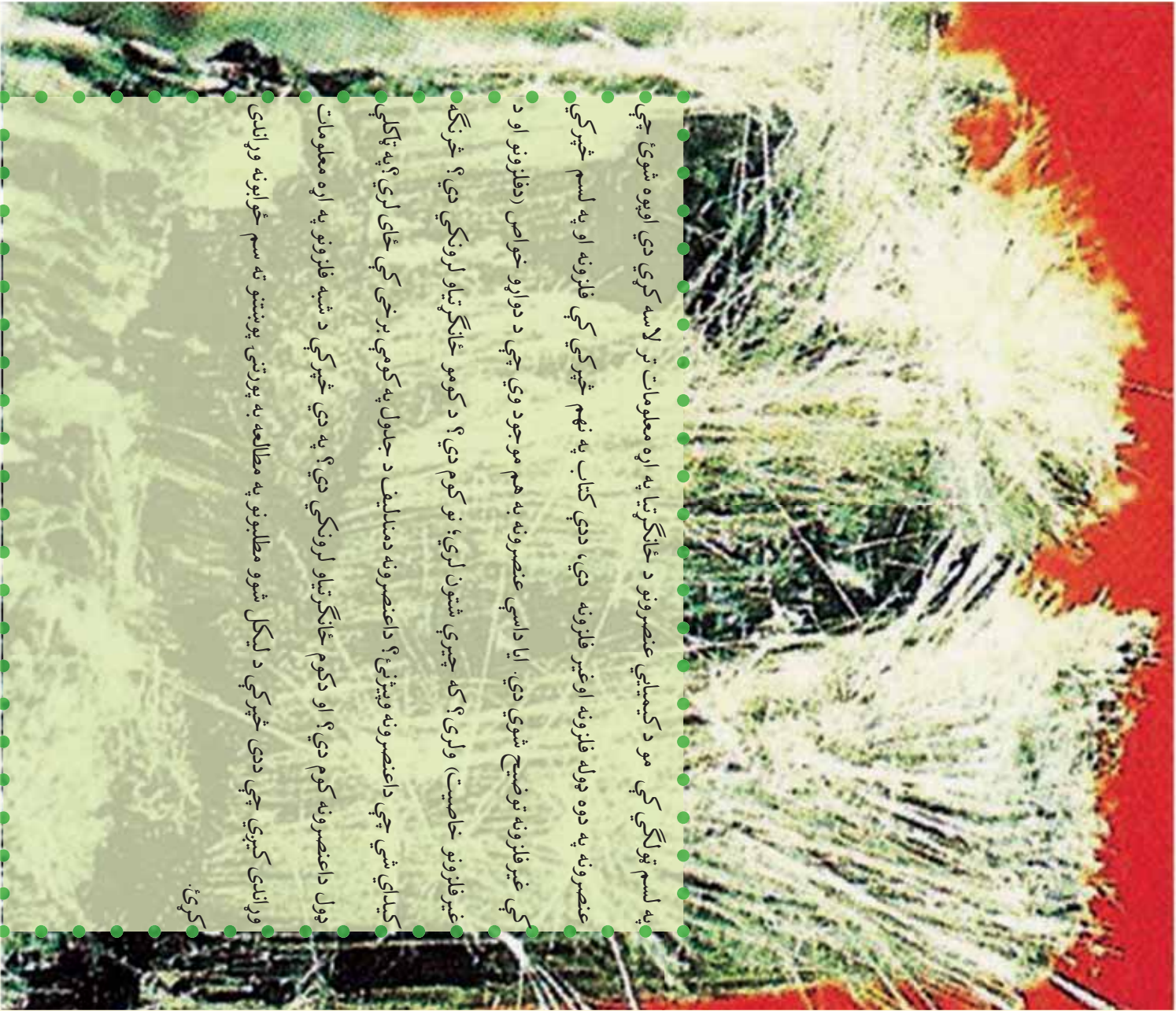
6- د شپږم گروپ د عنصرونو استثنایي خاصیت د دلیلونو په تفصیل سره بیان کړی او د دې گروپ نماینده اکسیجن معرفي کړی ؟

7- د اورون مالیکولي جوړښت ولیکی او د هغه د اړیکو په اړه بحث وکړی ؟

8- د پنځم گروپ د عنصرونو ځانګړې ځانګړتیا په لنډه ډول روښانه کړی ؟

9- نایتروجن د کلست ، تودوخې او ډیر فشار لاندې د هایدروجن سره کوم مرکب جوړوي ؟ د هغه کیمیايي معادله د هغه د شرایطو په نظر کې نیولو سره ولیکی ؟

10- د کاربن د الوتریدیمو د ځانګړتیاو په اړه لنډه معلومات وړاندی کړی .



- په لسم ټولگي کې مو د کيميايي عنصرونو د ځانگړتيا په اړه معلومات تر لاسه کړي دي اوپوه شوئ چې عنصرونه په دوه ډوله فلزونه اوغير فلزونه دي، ددې کتاب په نهم څپرکي کې فلزونه او په لسم څپرکي کې غير فلزونه توضیح شوي دي. ايا داسې عنصرونه به هم موجود وي چې د دواړو خواص (دفلزونو او د غيرفلزونو خاصيت) ولری؟ که چېرې شتون لري؛ نو کوم دي؟ د کومو ځانگړتياو لرونکي دي؟ څرنگه کېدای شي چې داصنصرونه وپيژنئ؟ داصنصرونه دمناليف د جدول په کومې برخې کې ځای لري؟ په ټاکلي ډول داصنصرونه کوم دي؟ او دکوم ځانگړتياو لرونکي دي؟ په دې څپرکي د شبه فلزونو په اړه معلومات وړاندې کېږي چې ددې څپرکي د ليکل شوو مطلبونو په مطالعه به پورتنې پوښتنو ته سم ځوابونه وړاندې کړئ.

1-11: د شبه فلزونو د عنصرونو جوړښت او خواص يي

د کيميا وی عنصرونو ځینې د هغوی دځانگړې الکتروني جوړښت پر بنسټ د شرایطو په پام کې نیولو سره د دوه گوني (Amphotric) خاصیت لرونکی دي؛ داسې چې په ځینو حالتونو کې فلزي خواص او په ځینو نورو حالتونو کې غیر فلزي خواص له ځان څخه رانښيي. هغه عنصرونه چې د امفوتریک خواص لري، دپېړودیک جدول په منځنۍ برخې کې خلي او د متحول اکسیدیشن نمبر لرونکي دي. که چیرې یې په مرکبونو کې مثبت لور اکسیدیشن نمبر ځانته غوره کړی وي، نو په رښتیا سره غیرې فلزي خاصیت یې له ځانه څخه ښودلی دی او ارجاع کوونکی دی؛ دبیلاګي په ډول: د کرومیم عنصر د شبه فلزونو د عنصرونو له ډوله دی، که چیرې دا عنصر په مرکبونو کې د $6 +$ اکسیدیشن نمبر لرونکی وي، غیر فلزي خواص د ځان څخه ښکاره کوي؛ نو کله چې په مرکبونو کې د $3 +$ اکسیدیشن نمبر لرونکی وي، له ځانه څخه فلزي خاصیت رانښيي، دقوي القلیو سره ارجاعي او د قوي تیزابونو سره د اکسیدي کوونکي خاصیت له ځانه څخه ښکاره کوي.

د شبه فلزونو عنصرونه میل لري چې د نورو عنصرونو سره کولاسي مرکبونه جوړ کړي او کټیونونه (Me^{n+}) جوړولی نه شی.



فعالیت

مگان (Mn) په مرکبونو کې $7 +$, $6 +$, $4 +$ او $2 +$ د اکسیدیشن نمبرونه ځان ته غوره کولای شي، په کومو اکسیدیشن نمبرونو کې غیر فلزي خاصیت اوپه کومو اکسیدیشن نمبرونو کې د شبه فلزي خاصیت او د اکسیدیشن کوم نمبر په درلودلو سره ځان څخه فلزي خاصیت ښکاره کوي؟

د پورتنیو مطالبو د روښانه کولو لپاره یو جدول ترتیب او په هغه کې د مرکبونو بیلاګي یې ولیکئ.

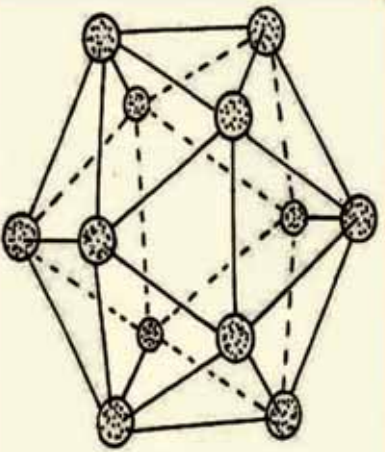
بورون او سیلیکان هم د شبه فلزونو د عنصرونو له ډلو څخه دي، په دې څپرکي کې د دوی خواص، جوړښت او د نورو مشخصاتو په اړه به هم معلومات وړاندې شي.

2-11: د بورون عنصر

د (III) اصلي گروپ د عنصرونو دو لاندې قشر د الکتروني جوړښت $ns^2 np$ او بورون ددې گروپ لومړنی عنصر دی چې د شبه فلزي عنصرونو د خواصو لرونکی دی، د هغو الکتروني جوړښت ($2p^1 2s^2 1s^2 5B$) دی. لاندی جدول د دې عنصرونو ځینې ځانگړتیاوې رانښيي (1-11) جدول د بورون د عنصر ځینې ځانگړتیاوې

دایونیزیشن انرژي		ایوني شعاع		اتومي شعاع		ایشیل		ویلي کېل		مشخصات	
درېمي	دویمي	ppm	ppm	ppm	ppm					عنصر	
KJ/mol	KJ/mol	KJ/mol	mol								
3657	2422	801	-	80	2550	2300	بورون				

د بورون اکسایدونه او هایدروکسایدونه تیزایی خاصیت لرونکي دي او د هایدروجن سره دوه عنصری بیلابیل مرکبونه جوړوي. دځمکې د قشر %3.10⁻⁴ برخه یې جوړه کړې ده، د بورون کانې تیري عبارت دي له: بوراتونه؛ لکه: گرانیت $Na_2B_4 \cdot 4H_2O$ ، بورکس $Na_2B_4 \cdot 10H_2O$ ، کولمانیت $(Ca_2B_6O_{11} \cdot SH_2O)$ ، او الاکسیت $(CaNaB_5O_9 \cdot 4H_2O)$ دي. خالص مینور بورون د هایدروجن په واسطه د BBr_3 مرکب



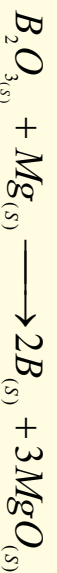
(11-1) شکل د بورون د الټروني بلوري جوړښت جي 12 ټومي انگزوي پر بنسټ جوړشوي دي

د ارجاع څخه په لورې تودوخه کې $(1500C^{\circ})$ تنگستن فلز د مزو له پاسه لاس ته راوړی. $2BBr_{3(g)} + 3H_{2(g)} \rightarrow 2B_{(s)} + 6HBr_{(g)}$ هغه بلورونه چې د تنگستن دسطحي له پاسه تشکيلیږي. تور رنگ او فلزي خلا لري. د بورون دبلورونو درې ډوله الټروني جوړښتونه پيژندل شوي دي، خود هغه يوه بله ډوله الټروني هم کشف شوي ده چې دهغه دبلورونو څخه په هريو کې 12 اټومه بورون شامل دی او په شلو مخو کې (درې بعدي شکلونه هريو د متساوي الاضلاع مثلث (د شلو مخونو سره) تنظيم شوي دي، لاندی شکل وگوري:

11-2: د بورون مرکبونه

بورون په لوړه تودوخه کې $(2000^{\circ}C)$ په شاوخواکې په جیرو فلزونو باندی اغیزه کوي او بورونایدونه جوړوي، دا مواد جیر کلک او باثباته دي، د فلزونو د پرونایدونو په ځیني کرسالی جوړښت کې د بورون اټومونه دښکېکه په دننه کې ځای نیسي؛ مگنیزیم بورناید $(MgBr_2)$ د نورو بورونایدونو پر خلاف هایدرولیز کيږي او د هایدرایدونو بیلابیل مرکبونه جوړوي. د بورون دکان جیږې د بورکس $Borax$ او کربالیټ $(Kernalite)$ $(Na_2B_4 \cdot XH_2O)$ په نوم یا ډیږي چې په دوی کې X کېدای شي 10 او یا 7 قیمت ولري. دا جیږې په اور غورځوونکو ځایو کې موندل کيږي.

د بورون لاس ته راوړنه داسې ده چې د دی عنصر د کانو جیږې د تیزابونو په مرسته د بورون په اکساید بدلوي او وروسته بیا بورون اکساید د مگنیزیم په واسطه ارجاع کوي:



د بورون د لاس ته راوړلو بله لاره داسې ده چې د هغه هلو جین لرونکي مرکبونه د هایدروجن سره دتودو او مقاومت لرونکو سیمونو؛ لکه د تنگستن سیم څخه په لوړه تودوخه کې تیروي:



بورون څوډوله الټروني لري چې ځینې الټروني یې د ایرو په شان رنگ او جامد حالت لري او د ویلی کیدو ټکی یې لوړ دی، دبورون ځینې الټروني تیاره قهوه یې رنگ لري چې د هغوی بلوري شبکې د دولس اټومو څخه جوړوي شوي دي.

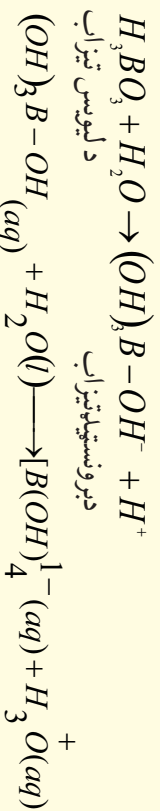
د پالاسټیکو په موادو کې د بورون تارونه ځای پرځای کوي چې د هغوی مقاومت د فولادو څخه لوړیږي

او د المونیم څخه څو ځلي سپک دي او ورڅخه دطيارو او سفينو بڼو گانو په جوړولو کې کار اخستل کېږي.

11-2-1 د بورون دعنصر اکسايډونه

څرنگه چې بورون شبه فلز دی، د هغه اکسايډونه تيزابي خاصيت لري، د بورون څخه وروسته المونيم هم د بورون په گروپ کې شتون لري چې د هغه اکسايډونه دوه گونې خاصيت لري. د المونيم اکسايډونه د خاص اهميت څخه برخمن دي، ځکه د هغوی څخه خالص المونيم لاس ته راوړل کېږي.

بوریک تيزاب (H_3BO_3) کېدای شي چې د بورکس د تيزي دحل کېدلو له امله د گوگړو په تيزاب کې لاس ته راوړل شي. بوریک تيزاب سپين جامد بلوري مرکب دی چې په $171^\circ C$ تودوخه کې ويلي کېږي، د بوریک تيزاب $B(OH)_3$ ماليکول د اوبو د ماليکول د ازادو جوړه الکترونونو په اخستلو سره د ليويس د تيزابو په شکل عمل کوي او کامپلکس مرکبونه جوړوي چې د برونستېډ تيزابونو خاصيت لرونکی دی.



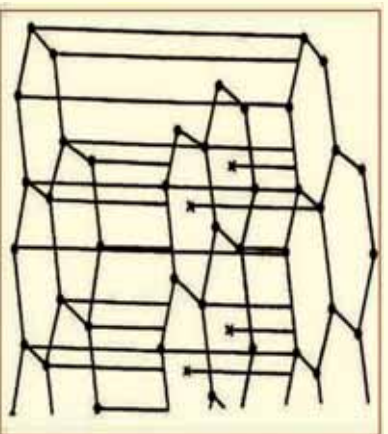
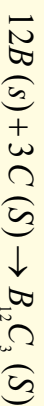
د بوریک تيزاب په لرگين موادو کې با د بيلگي په ډول: په کاغذ کې د اور د پرمختگ خنډ گرځي، د اور دسوځېدلو د خطر د بنسټه راوړلو لپاره د بوریک تيزاب 5% کاغذ په خميره او يا د کورونو د تودوخې په عايق موادو کې کارول کېږي.

د غير فلزونو اکسايډونه د اوبو نه لرونکي تيزابونو په نوم (*Anhydride acide*) يادېږي. که چيرې د غير فلزونو اکسايډونه هایدريشن شي، د هغوی اړونده تيزابونه لاس ته راځي.



11-2-1-2: د بورون د عنصر مهم مرکبونه

1 - بورکاربايد: که چيرې د بورون عنصر ته په لوړه تودوخه کې د کاربن عنصر سره تعامل ورکول شي، بورون کاربايد ($B_{12}C_3$) لاس ته راځي:



(11-2) شکل د $B_{12}C_3$ (Borazon) فضايي جوړښت

د بورکاربايد فضايي جوړښت د B_{12} فضايي جوړښت ته ورته دی چې په دې کې د کاربن اټومونه د B دانومونو ترمنځ شنه فضايولي ده.

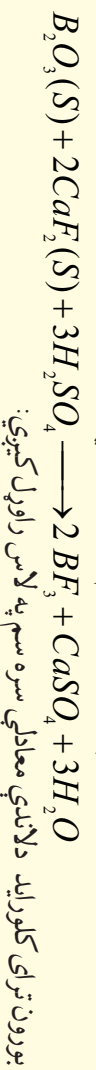
که چيرې د بورون عنصر ته دامونيا سره تودوخه ورکول شي، د بورون نايترید مرکب (BN) لاس ته راځي چې سپين رنگه پوډر دی:



د بورون نايترید (BN) د مرکب فضايي جوړښت گرافيت ته ورته دی او شپږمخ لري چې د بورون د دوو اټومو په منځ

کي د نايټروجن يو اټوم ځای لري. د گرافيت په خلاف د BN دسپين رنگ لرونکی دی او د برېښنا عايق دی. (2-11) شکل د BN فضايي جوړښت راښيي. بورون نايټريد د ډير فشار په واسطه الماس ته ورته په بلورونو بدلون مومي، چې د (Borazon) په نوم يادېږي.

2- د بورون د عنصر هالايدونه: د بور هالايدونه د بورون او هلو جنونو د نيغ پرنیغ ستنيز تعامل په پايله کې لاس ته راځي، داسې چې د بورون عنصر ته د هلو جنونو سره په لوړه تودوخه کې تعامل ورکوي، په پايله کې د هغو هالايدونه حاصلېږي، د بورون ډير مهم هالايد BF_3 دی چې د کناست په حيث د هغه څخه گټه اخيستل کېږي، دامرکب د لاندې معادلې سره سم په لاس راځي:



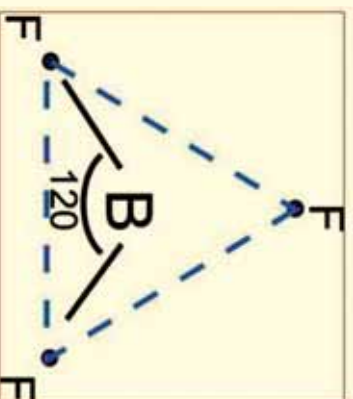
بورون ترای کلوراید د لاندې معادلې سره سم په لاس راوړل کېږي:

$$B_2O_3 + C(s) + 3Cl_2(g) \longrightarrow 2BCl_3(g) + CO(g)$$

د بورون د هالايدونو ماليکولونه مثلي بڼه لري چې په هغوي کې د $2P$ تنس اوربیتالونه د ماليکول پر سطح باندې عمود دي، دغو تنسو اوربیتالونو د ليويس د تيزابونو خاصيت دي مرکبونو ته ورڅښلې دی.

د بورون فلوراید جوړښت

د BF_3 ماليکول د تړدې شوي مسطح جوړښت لرونکی دی، داسې چې د فلورين اټومونه د 129.4° په مساوي فاصلو د يو مستوي الاصلاح مثلث په رأس کې ځای لري او د بورون اټوم د هغه په مرکز کې د 120° زاويې په درلودلو سره د فلورين له درې واړو اټومونو سره دي. په (11-3) شکل کې د فلورين د اټومونو وضعيت د بورون د اټوم په نسبت په BF_3 ماليکول کې راښيي:

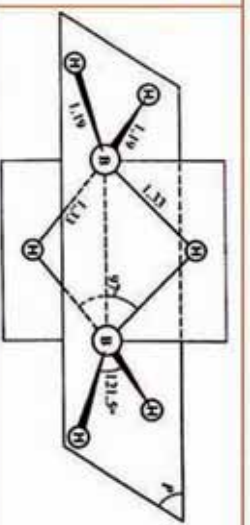
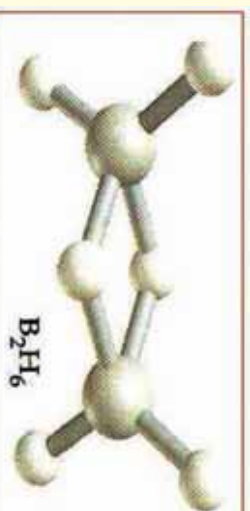


(11-3) شکل د BF_3 په ماليکول کې د فلورين د اټومونو وضعيت

همدا مسطح جوړښت د (III) اصلي گروپ د عنصرونو (Ti, In, Ga, Al) په نورو مرکبونو کې هم ليدل کېږي اوهم د اکسيجن لرونکو مرکبونو په ماليکول کې؛ د بيلگې په ډول:

د BH_3 , BCl_3 , BF_3 مرکبونه په گازي حالت د ډايمير

(Dimer) په شکل او څښې د B_2H_6 , B_2Cl_6 په شکل ليدل کېږي. د هايډروجن يا کلورين او يا فلورين د اټومونو کوارډينيشن د بورون د اټوم په شاوخوا غير منظم څلور وجهي ده. (11-3) شکل د BF_3 او (11-4) شکل د B_2H_6 د ماليکول جوړښت راښيي.



4.11 شکل د B_2H_6 ماليکولي جوړښت په گازي حالت کې

د بورون د عنصر هایدرایدونه

د دایمیر_۲(BH_۳) د مرکب یعنی B_۲H_۶ څخه سریزه، B_{۱۰}H_{۱۲} مرکب چې د دیکا بورون هایدراید په نوم یادېږي، هم شتون لري، دامرکب د آیون په شکل هم موندل کېږي، چې د BH_۲ څخه عبارت دي او د NaBH_۲ په شکل موجود دي، دا جامد بلوري مرکب سپین رنگ لري چې د NaH او BCl_۳ د تعامل څخه لاس راځي:



فعالیت

د لاندې تعاملونو کیمیاوي معادلي ولیکي:
الف - Mg, B_۲O_۳ سره د تودوخې په شتون کې. ب- BBr_۳ د H_۲ سره د تودوخې په شتون کې. ج- B او N_۲ تودوخې په شتون کې، د- Mg B

11. 2. 2 د سیلیکان عنصر

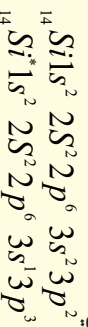
د سیلیکان (silican) عنصر، د کاربن (Carbon) عنصر سره او د جرمنیم (Germanium) د فرعي گروپ عنصرونو قلمی (Tin) او سرب Lead سره یوځای په څلورم اصلي گروپ کې ځای لري چې لاندی جدول دمغوي فزیکي خواص او ځانگړتیا وړاندې کوي:

(1 - 11) جدول د څلورم اصلي گروپ د عنصرونو ځانگړتیا بشپړي

عنصر	14Si	32Ge	50Sn	82Pb
ځانگړني				
اتومي نمبر	14	32	50	82
اتومي کتله	28.086 C	72.59	118.691	207.19
د الکترون جوړښت	Ne3s ² 3p ²	Ar ₄ s ² 4p ²	Kr3d ¹⁰ ₄ s ² 4p ²	Xe4f ¹⁴ 5d ¹⁰ ₄ s ² 4p ²
د اکسیدیشن نمبر	+ 4	+ 4	+ 4,2	+ 4,2
د تودوخې درجه	2680° C	3830° C	2270° C	1725° C
د ویلي کېدو درجه د	1410° C	1410° C	231.9° C	327.4° C
کثافت	1.33	5.32	7.30	11.4

خرنگه چې مخکې وویل شول، د هر گروپ د لومړي عنصر خواص د هماغه گروپ له نورو عنصرونو سره توپیر لري. کاربن چې د IV اصلي گروپ لومړنی عنصر دی، د ده خواص د IV گروپ د نورو عنصرونو د خواصو سره توپیر لري؛ دیلگې په ډول: دکاربن د دوه اتومونو ($C=C$) ترمخ د وه گونې اړیکه شتون لري، په داسې حال کې چې دا ډول اړیکه د Si د اتومونو په منځ کې نه لیدل کېږي. CO_2 یو ښایسته گاز دی چې د تنفس په وخت کې ازادېږي، په داسې حال کې SiO_2 د $O-S-O$ اړیکې څخه تشکیل شوی دی او کاني جامده ماده ده چې د ځمکې قشرې جوړکړی دی.

د سیلیکان الکتروني جوړښت په عادي اوتحرېک شوي حالت کې په لاندني ډول دی:

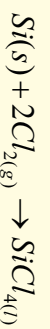


د دې عنصر باندنی قشر (ولاسي قشر) $3S^2 3P^2$ الکتروني جوړښت لري او د څلورگونو اړیکو څلورواړه الکترونونه د اړیکو له کبله یوشان ارزښت لري او د اتومونو سره هم ارزښته اړیکې جوړوي، ددې گروپ دوه لومړني عنصرونه څلور گوني اړیکې جوړوي، په داسې حال کې چې د دې گروپ نورې اړیکې عنصرونه د Si د اوریتال الکترونونه یې د اړیکو د جوړېدو میل نه لري؛ ځکه چې هستې ته نژدې دي. خرنگه چې اتومي نمبر د عین گروپ په عنصر ونو کې د پورتنۍ برخې څخه ښکته خواته زیاتیږي، خو S او P د اوریتالونو تر منځ د انرژۍ توپیر لیدل کېږي، نو د S الکترونونه د اړیکې د جوړولو ډیر لږمیل له ځانه رابښي. سیلیکان ښه فلز عنصر دی چې اې تیاره شین رنگ لري، دا عنصر په سیارو کې ډیر پیدا کېږي او په طبیعت کې تل د اکساید (SiO_2) په بڼه موندل کېږي چې یوه کلکه او مايلونکې ماده ده، دا اکساید د ایشیدو لوړ ټکی لري، د نښې جوړولو په صنعت کې یوه مهمه ماده ده. سیلیکان د برېښنا نیماگرې تیرونکې دی، معمولې نښې (د کرکټو نښې) د سیلیکان دویلي کولو څخه د اوبو نه لرونکې چوڼي (CaO) او سوډیم کاربونیټ (Na_2CO_3) سره لاس ته راځي، د پابرکس نښې (د اورضد) داسې لاس ته راوړي چې سیلیکان د بورون اکسي ارسناید د المونیم اکساید او سوډیم اکساید سره یوځای کوي، په پایله کې د پابرکس د نښې دعادي نښې په نسبت ډیر مقاومت لري.

سیلیکان په ترکیبي شکل په ځمکې کې ډیر زیات دی او په ډیورکي دسیلیکاتونو په شکل اود ځمکې پرمخ د SiU_2 په شکل موندل کېږي. خالص سیلیکان د کوارتیز او دانه لرونکي کوارتیز د ارجاع کولو څخه دکاربن په شتون کې لاس ته راوړي:



خالص محصول د سیلیکان (Si) دکلورین په واسطه په سیلیکان تتراکلوراید تبدیل وي:



د لاس ته راغلي محصول له تقطیرولو وروسته، هایدروجن په واسطه ارجاع کوي چې خالص سیلیکان لاس ته راځي، د دې عنصر څخه برېښنايي ترانسستورونو په جوړولو کې گټه اخیستل کېږي، همدا رنگه د سیلیکان څخه د لمبریزو حجرو په جوړولو د لمر انرژۍ د لاس ته

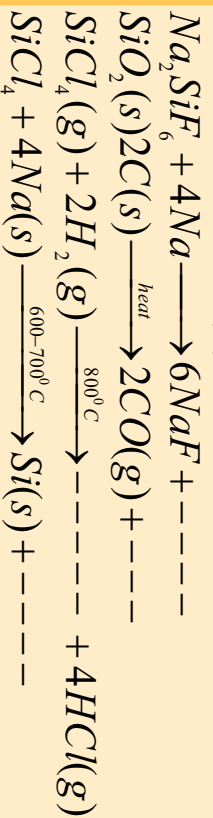


را وړلو په غرض کار اخیستل کېږي. هغه سیلیکان چې په دې منظور په کار وړل کېږي، باید په هغه کې له 1 ppm څخه لږه ناخالصی وي.

فعالیت

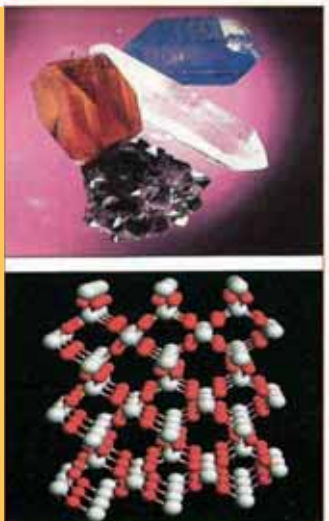


د لاندې تعاملونو د محصولاتو څخه یو مجهول دی، هغه پیدا او په اړوند معادله کې یې وزنات کوئ:



د سیلیکان اکساید (SiO₂)

دسیلیکان اکساید (SiO₂) په جامد حالت کې د درې بعدي شبکو سره فوق العاده پاتنه دی، د سیلیکان ډای اکساید په بلوري شبکه کې، سیلیکان د کاربن د اټومونو حالت ته ورته بڼه کوم چې کاربن یې په الماس کې لري، ځانته غوره کوي، په دې توپیر چې د اکسیجن یو اټوم د سیلیکان د دوو اټومونو ترمنځ ځای لري.



11 - 6 شکل دکوارتز بلوري جوړښت اود هغه په مالیکولونو کې د سیلیکان او اکسیجن داتومونو ځای پر ځای کیدل ښيي.

د کوارتز بلوري جوړښت د (SiO₂) پېژندل شوی شکل دی، ځکه په لږ توپیر د الماس د جوړښت لرونکی دی. SiO₂ د تودوخې په 1983°C کې مطلق ویلی کېږي، د سپړلو په وخت کې بلورین شکل لري او د بېښې په شان امورف (بی شکل) دی. په SiO₂ کې د اکسیجن اوسیلیکان د اړیکې د ټینګښت په نسبت ددې مرکب کیمیاوي فعالیت خورا پورې چې یوازې هایډروکلوریک اسید او د فلورین ګاز په لوړه تودوخه کې په هغه باندې اغیزه لري، SiO₂ د برښنا عایق دی، د دغه عنصر د انبساط ضریب ډېر ټیټ دی. د X وړانګې او دماورايي بنفش وړانګې د ده څخه په آسانی سره تیرېږي.

سیلیکان ډای اکساید په طبیعت کې په څو شکلونو شتون لري چې د اور بلورونکو تېرو، عقیق، وړی، رنگارنگ عقیقونه، شګي او د کوارتز شکلونه لري. که څه هم سیلیکان ډای اکساید تیزايي خاصیت لري، خو د دې څخه کوم تیزاب نه دی جوړشوی، دا اکساید نېغ پر نېغ ډول په اوبو اغیزه نه کوي، خو که چیرې دسیلیکونو د اوبو محلول تیزايي کرل شي نو د SiO₂ اوبه لرونکی محلول تشکیلوي.

کیمیاوي خواص

سیلیکان ډای اکساید په اوبو او یا تیزابونو کې نه حل کېږي. سیلیکان ډای اکساید د هایډروجن فلوراید سره

تعامل کوي چي په پايله کي سيلکان تترافلورايد او اوبه توليد وي:

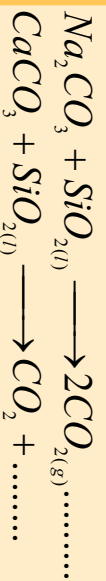


سيلکانونه کيدای شي چي له SiO_2 سره د فلزي اکسايډونو او د فلزي کاربو نيتونو د تعامل په پايله کي د تولدو چي په شتون کي لاس ته راوړل شي، ځيني سيلکانونو؛ لکه: د لومړي اصلي گروپ سيلکانونه په اوبو کي منحل دي، د سيلکانونو د جسمونو بيلايل ډولونه په طبيعت کي شتون لري چي دهغوي د جوړښت بنسټيزه پايله يي څلورمخي SiO_4^{2-} تشکيل کړي ده. د SiO_4^{2-} ساده آيون په ځينو کانونو کي (د بيلگي په ډول: زيرکون $Zr SiO_4$) شتون لري.



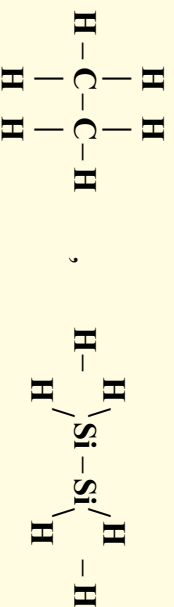
فعاليت

لاندي کيميايي معادلي بشپړي او په هغوي کي د سيلکان ډای اکسايډ کيمياوي خواص توضيح کړئ.

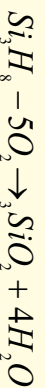


سيلکان هايډرايد

د سيلکان هايډرايد، د سيلان (*Silane*) په نوم ياد شوي چي هايډرو کاربنونو ته ورته دي:



د سيلانونو عمومي فارمول (Si_nH_{2n+2}) دی چي د مشوع هايډرو کاربنونو د (Si_nH_{2n+2}) فورمول ته ورته والی لري، خو په دي توپير چي په مشوع هايډرو کاربنونو کي n کيدای شي هر قيمت ولري ليکن په سيلانونو کي n د شپږو (6) څخه لوړ قيمت اخستلی نه شي چي (Si_6H_{14}) جوړولای شي، ځکه د $Si-Si$ اړيکه ضعيغه ده او لوی مرکبونه جوړولی نشي او هم د سيلکان د اتومونو ترمنځ دوه يا درې گوڼي اړيکه شتون نه لري، د هوا په شتون کي سوځيږي:



سيلانونه د چاودنې د تعامل په شکل د هلوځونو سره تعامل کوي، که چيري په محيط کي Al_2Cl_6 دکتلسټ په توگه شتون ولري، دهغو تعامل د هايډرو کلوريک اسيد سره دکتورول وړ دی چي دکلوروميتان په شان کلور سيلان، توليدوي.



الکانونه کولای شي چي د سيلانونو دهايډروجن په اتومونو تعويض او $SiH_3(CH_3)$ مرکبونه اونورتوليدوي. دا ډول مرکبونه په صنعت کي د خاص اهميت څخه برخمن دي؛ ځکه د دوی له هايډروليز څخه لوی ماليکولونه تشکيلېږي چي د سليکون په نوم ياديږي؛ د بيلگي په ډول: $SiCl_3(CH_3)_2$ د هايډروليز څخه اورده زنجيرونه لاس ته راځي:



د یوولسم څپرکي لنډیز

د کیمیايي عنصرونو څښتنې د هغوی دځانگړي الکتروني جوړښت پرنسب د شرایطو په پام کې نیولو سره د دوه گونې (*Amphotriq*) خاصیت لرونکي دي؛ داسې چې په څښنو حالتونو کې فلزي خواص او په څښنو نورو حالتونو کې غیر فلزي خواص ښيي.

* هغه عنصرونه چې د امفوتریک خواص لري، د پروویک جدول په منځنۍ برخې کې ځای او د متحول اکسیدیشن نمبر لرونکي دي.

* بورون د (III) گروپ لومړنی عنصر دی چې د شبه فلزي عنصرونو خواص لري، د هغه الکتروني جوړښت ($2p^1 2s^2 1s^2$) دی.

* د بورون اکسایدونه او هایدروکسایدونه تیزابي خاصیت لري او د هایدروجن سره دوه عنصری بیلابیل مرکبونه جوړوي. دځمکې د قشر 3.10% برخه یې جوړه کوي ده؛ بورون کاني ډبري عبارات له: بوراتونه؛ لکه: کرائیت ($Na_2B_4 \cdot 4H_2O$)، بورکس ($Na_2O \cdot 10H_2O$)، کولمایت ($CaB_6O_{11} \cdot SH_2O$) او والکسیت ($CaNaB_5O_6 \cdot 4H_2O$) دي.

* که چېرې د شبه فلزونو او غیر فلزونو اکسایدونه هایدروجن شپې د هغو اړونده تیزابونه لاس ته راځي. د سیلیکان (*Silican*) عنصر په څلورم IV اصلي گروپ کې ځای لري چې د شبه فلزي عنصرونو له ډلې څخه دي.

* معمولی ښینې (د کریموښینې) د سیلیکان ډولې کولر څخه په اړه نه لرونکي چوڼي (*CaO*) او د سونیم کاربونیټ (Na_2CO_3) کې په لاس راځي.

* سیلیکان ډای اکساید (SiO_2) په $1983CO$ تودوخه کې ټول ویلي کېږي. دسپلو په وخت کې بلوري شکل نه لري او دښینې په شان امورف دي په SiO_2 کې د اکسیجن او سیلیکان اړیکې د ټینګښت په نسبت د هغه کیمیايي فعالیت ډیر لږدی او یوازې هایدروکلوریک اسید او د فلورین گاز په لوړه تودوخه کې په خفیفه توګه باندي اغیزه اچولی شي.

* دسیلاتو عمومي فورمول (Si_nH_{2n+2}) دی چې د مشبع هایدروکاربونو د عمومي فورمول (Si_nH_{2n+2}) سره ورته والی لري.

* الکانونه هم کولای شي چې د سیلان د هایدروجن اتومونه تعویض کړی او $SiH_2(CH_3)_2$ مرکبونه او داسې نور مرکبونه تولید کړي.

دیولسم څپرکي یوښتني څلور څو اړه یوښتني

- 1- شبه فلزي عنصرونه میل لري چې - - - مرکبونه دنورو عنصرونو سره تشکیل کړي.
الف - ایوني، ب - کولاسي، ج - کوارډینیشن، د - هیټیو یو
- 2- دبورون الکتروني جوړښت - - - دی
الف - $2p^1 2s^2 B 1s^2$ ، ب - $2p^1 1s^2 B 1s^2$ ، ج - $2d^2 3s^2 1s^2 B 1s^2$ ، د - ټول
- 3- دلاندي فورمولونو څخه کوم یو د کرنالیت (*Kernalite*) پورې اړه لري؟

الف $(CH_3)_2SiCl_2$ ، ب $(CH_3)_4SiCl_2$ ، ج $(CH_3)_4O_7.H_2O$ ، د $(Na_2B_4O_7)_{14}Si_6H_4$

4- د- - - $Si(l) + 2 C(s) \rightarrow SiO_2(r) + 2 CO(g)$ تعامل دمحصولونو څخه..... دي

الف $CO(g)$ ، ب $CO_2(g)$ ، ج $SO_2(g)$ ، د $SO_3(g)$

5- د لومړي اصلي گروپ دعضرونو سلیکاتونه په اوبو کې - - - دي

الف - غیر منحل، ب- لږ منحل، ج- منحل، د- اصلاً کلاک او هیڅ نه حل کېږي؛

6- معمولې ښیښې (دکریو ښیښې) د - - - ویلي کېدو له امله په اوبو نارسیلې چوڼي (CaO) او سوډیم کاربونیټ (Na_2CO_3) څخه لاس ته راځي.

الف - المونیم اکساید، ب- سلیکان، ج- اوبه، د - المونیم هایدروکساید.

7- د $3SiO_2 + d \rightarrow Si_3H_8 = 3O_2$ تعامل یو محصول..... څخه عبارت دی.

الف H_2O ، ب $4H_2O$ ، ج $2H_2O$ ، د H_2O_2

8 - که څه هم سلیکان های اکساید تیزابي خاصیت لري؛ خو له هغه څخه هیڅ..... نه شی جوړېدلای.

الف- تیزابي، ب- بیلابیل تیزابونه، ج- القلي، د- مالګه

9- ټول سلیکونونه عایق او د اوبو د تیریدو مانع ګرځي او - - - فعالیت نه لري

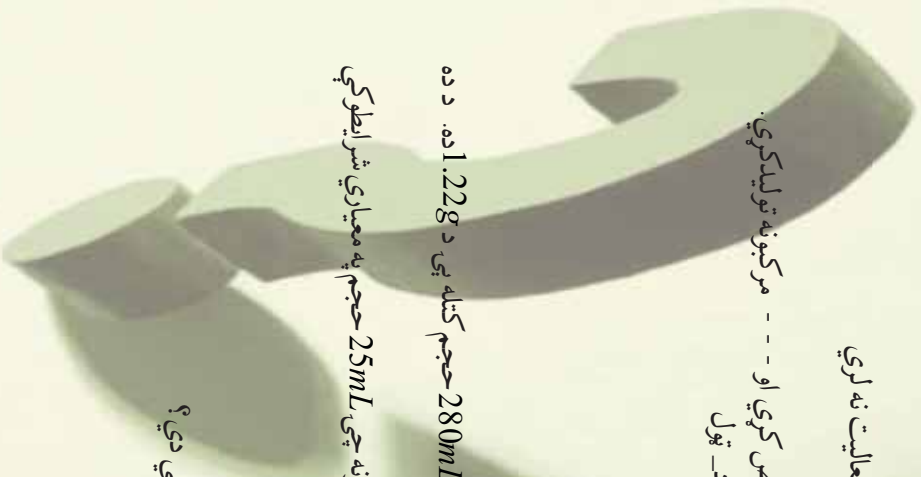
الف - فزیکي، ب- کیمیاوي، ج- حیاتي، د- ټول درست دي.

10 - الکانونه هم کولای شي دسلیکان دهایډروجن اتومونه تعویض کړي او - - - مرکبه تولیدکړي.

الف $SiH_2(CH_3)_2$ ، ب $SiH(CH_3)_3$ ، ج $Si(CH_3)_3$ ، د- ټول

تشریحي پوښتي

- 1- د B_2H_6 جوړښت و لیکئ او توضیح یې کړئ
- 2- د بوریک اسید ایونایزیشن د معادلې په واسطه ولیکئ
- 3- دریمه مرکزي اړیکه څه شی ده؟
- 4- د بورون یو مرکب 22.2% بورون او 77.8% فلورین لري، د $280ml$ حجم کتله یې، د $1.22g$ دده مالیکولي فورمول پیدا کړئ.
- 5- د بورون دهایډراید ونو څخه یو %1.2 بورون لري، ددې یوه نمونه چې، $25ml$ حجم په معیاري شرایطو کې $1.22g$ کتله لري، دهغه مالیکولي فارمول پیدا کړئ.
- 6- د SiC بلورین جوړښت ولیکئ.
- 7- دسلیکان هایدرایدونه توضیح کړئ.
- 8- د سلیکان کوم خواص دهغه دښه فلزونو د خواصو ښودونکي دي؟



انجلیکونه:

- 1- Eksi Bulent Year, Aydin Muhammmet, Celik Meedet. Chemical Reacrins and Compounds. Zambak. Turkey, 2006.
- 2- Patli Ugur Hulusi, Nazi Ayhand and others. Metals. Zambak. Turkey, 2003.
- 3- Raymond chang. General Chmistry (third edition). McGraw Hill Companies., U.S.A., 2003.
- 4- Zumdahl Steven S. Chemistry (third edition), U.S.A., 1993.
- 5- King G. Brooks, William E. Caldwell, Max B. Williams. College Chemistry(seventh edition), D. Van Nostrand Company, New York, 1977.
- 6- Akhmetov N. S. General and Inorganic Chemistry(third Edition). Mir Publishers. Moscow , 1987.
- 7- Bown Theodore L., H. Eugene LeMay, Jr. Chemistry, The Central Cience(eight edition). Printice-Hall. New Jersey, 2000.
- 8- Oxtoby David W., Wade A. Freeman. Chemistry, Science of Change(third edition). Emily Barrose. U.S.A., 1998.
- 9- Ebbing Darrel D., Mark S. Wrighton. General Chemistry(fifth edition). Mifflin Company. U.S.A., 1996.
- 10- Kotz John C., Paul Treichel, Jr. Chemistry and chemical Reactivity(fourth edition). Harcourt Barace and Company. U.S.A., 1999.
- 11- William L. Masterton, Gecile N. Hurley. Chemistry/Principles and Reactions. Saunders College Publishing. U.S.A., 1989.
- 12- David Goldberg E., Fundamental of Chemistry. McGraw- Hill Companies. U.S.A., 2001.
- 13- Hill John W., Kolb Dorisk. Chemistry For Changing times (seventh edition). U.S.A., 1979.

۱۴ - علوم تجربی. محمود دامانی، غلام علی محمود زاده، نعمت الله ارشدی و دیگران، سال سوم دوره راهنمایی تحصیلی، تهران، 1386 کال.

۱۵ - کیمیای عمومی، مؤلف: پوهندوی دیلیم انجنیر عبدالمحمد عزیز، د کابل پوهنتون، 1387 کال.

**Get more e-books from www.ketabton.com
Ketabton.com: The Digital Library**