المدة: حصتين

مارتن لوري

الدرس الأول: pH محلول مائي

مفهوم الأحماض والأسس حسب برونشتد ولوري.

1 - تعريف الحمض:

هو كل فرد كيميائي قادر على فقدان بروتون (H^+) خلال تفاعل كيميائي.

$AH = A^- + H^+$

2 - تعريف الاساس:

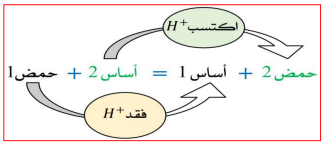
هو كل فرد كيميائي قادر على اكتساب بروتون (H^+) خلال تفاعل كيميائي.

$$B + H^+ = BH^+$$

3 - الثنائية (أساس/ حمض):

لكل حمض أساس مرافق له والعكس ونكتب الثنائية على الشكل (أساس / حمض)، مما سبق (AH/H^{-}) و (BH^{+}/B) .

الثنائية (أساس/ حمض)	المعادلة الكيميائية	
(H_3O^+/H_2O)	$H_3O^+ = H_2O + H^+$	
(HCl/Cl ⁻)	$HCl = Cl^- + H^+$	أمثلة عن الاحماض
(H_2SO_4/SO_4^{2-})	$H_2SO_4 = 2H^+ + SO_4^{2-}$	
(NH_4^+/NH_3)	$NH_3 + H^+ = NH_4^+$	
(H ₂ O/OH ⁻)	$OH^- + H^+ = H_2O$	أمثلة عن الاسس
(нсоон/нсоо-)	$HCOO^- + H^+ = HCOOH$	



4 - التفاعل حمض - أساس:

التفاعل حمض - أساس هو تفاعل يحدث فيه انتقال بروتون أو أكثر من الحمض للثنائية الأولى (أساس 1 / حمض 1) إلى أساس الثنائية الثانية (أساس 2 / حمض 2) بحيث كل البروتونات التي يتخلى عنها الحمض يأخذها الاساس.

❖ مفهوم pH محلول مائى مخفف.

للتمييز بين الأحماض فيما بينها والأسس فيما بينها اقترح العالم pH الدانماركي سورسن مفهوما هو مفهوم ال

1 - تعریف:

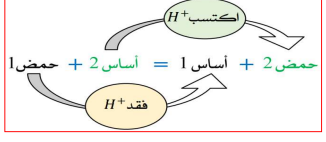
يعبر pH المحلول عن درجة حموضته ويحسب pH من العلاقة

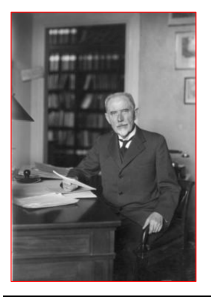
$$pH = -Log[H_3O^+] \Leftrightarrow [H_3O^+] = 10^{-pH}$$

عند درجة الحرارة 25°C يعطى pH محلول مائي مخفف



pH < 7 المحلول المائي حمضيا





pH > 7 المحلول المائى أساسيا



❖ قياس pH محلول مائى:

تستعمل لقياس pH المحاليل طريقتان عمليتان وذلك حسب الدقة المطلوبة.

1 - طريقة كيفية:

نستعمل الكواشف الملونة، حيث تمكننا هذه الطريقة من معرفة طبيعة المحلول (حامضي، معتدل ، قاعدي) حسب التغير اللوني للمحلول في وجود الكاشف حيث إن الكواشف الملونة لا تحدد قيمة واحدة ل pH بل مجالا لقيمه.

فينول فتالين	أزرق البروموتيمول	الهيليانتين	الكاشف الملون
شفاف	أصفر	أحمر	وسط حامضي
8,2 < pH > 10	6,2 < pH > 7,6	3,1 < pH > 4,4	مجال التغير اللوني
بنفسجي	أزرق	أصفر	وسط قاعدي

2 - طريقة كمية:

✓ جهاز ال pH متر:

يعين بشكل دقيق pH المحلول المائي.



يعين بصفة تقريبية قيمة pH المحلول المائي.

المدة: حصتين

<mark>الدرس الثاني:</mark> تأثير حمض وأساس على الماء.

تأثیر حمض وأساس علی الماء.

- 🗻 إشكالية: هل كل التحولات تامة؟
- الأدوات المستعملة: حوجلة سعتها $(100\ ml)$ ميزان حمض الايثانويك CH_3COOH ماصة عيارية الماء المقطر حمض كلور الهيدروجين (HCl) محلول هيدروكسيد الصوديوم (Na^+,OH^-) محلول ميثيل أمين pH متر pH متر

العمل التجريبي

: - النشاط التجريبي 1: الحمض القوي والحمض الضعيف.

نعتبر المحلولين عند نفس درجة الحرارة 2°25

$$pH=2$$
 وله $C_1=10^{-2}mol/L$ وله والمولي محلول لكلور الهيدروجين تركيزه المولي

$$pH = 3,4$$
 وله $C_2 = 10^{-2} mol/L$ محلول حمض الايثانويك تركيزه المولي (S_2)

1- أكتب معادلة تفاعل كل حمض مع الماء.

$$CH_3COOH + H_2O = H_3O^+ + CH_3COO^ g$$
 $HCl + H_2O \rightarrow H_3O^+ + Cl^-$

.2 قارن بين f $[H_3O^+]_f$ و C في محلول.

$$\left[H_3 O^+\right]_f = 10^{-pH} = 10^{-2} = C_1 \dots$$
 in items of the states of

$$\left[H_3 O^+\right]_f = 10^{-pH} = 10^{-3,4} = 3,9.10^{-4} < C_2$$
..... نجد (S_1) المحلول

3- من خلال المقارنة ماذا تستنتج بالنسبة لكل محلول؟

نستنتج بالنسبة للمحلول (S_1) أن حمض HCl تشرد كليا في الماء.

نستنتج بالنسبة للمحلول (S_2) أن حمض CH_3COOH تشرد جزئيا في الماء.

4- أعط تعريف للحمض القوي والحمض الضعيف.

تعريف الحمض القوي: هو الحمض الذي يتحلل (يتشرد) كليا في الماء وبالتالي تفاعله تام.

تعريف الحمض الضعيف: هو الحمض الذي يتحلل (يتشرد) جزئيا في الماء ويكون تفاعله غير تام.

1 - النشاط التجريبي 2: الاساس القوى والاساس الضعيف.

$$Ke = [H_3 O^+].[OH^-] = 10^{-14}$$
 الجداء الشاردي للماء:

نعتبر المحلولين عند نفس درجة الحرارة 25°€

$$pH=12$$
 وله $C_1=10^{-2} mol/L$ وله زركيزه المولي محلول لهيدروكسيد الصوديوم تركيزه المولي

$$pH = 10.8$$
 وله $C_2 = 10^{-2} mol/L$ وله نركيزه المولى محلول ميثيل أمين تركيزه المولى

1- أكتب معادلة تفاعل كل أساس مع الماء.

$$CH_3NH_2 + H_2O = CH_3NH_3^+ + OH^ S$$
 $NaOH_{(S)} \xrightarrow{H_2O} Na^+ + OH^-$

.2 قارن بين C و C في محلول.

$$[OH^-]_f = 10^{-14} \cdot 10^{+12} = 10^{-2} = C_1 \cdot ...$$
 نجد (S_1) المحلول (S_1) نجد (S_1) المحلول (S_1) نجد (S_1) ن

3- من خلال المقارنة ماذا تستنتج بالنسبة لكل محلول؟

نستنتج بالنسبة للمحلول (S_1) أن $NaOH_{(S)}$ تشرد (انحل) كليا في الماء. نستنتج بالنسبة للمحلول (S_2) أن CH_3NH_2 تشرد (ينحل) جزئيا في الماء.

4- أعط تعريف للأساس القوي والاساس الضعيف.

تعريف الاساس القوي: هو الأساس الذي يتحلل (يتشرد) كليا في الماء وبالتالي تفاعله تام.

تعريف الاساس الضعيف: هو الأساس الذي يتحلل (يتشرد) جزئيا في الماء ويكون تفاعله غير تام.

3 - مفهوم حالة التوازن الكيميائي:

- ✓ على المستوى العياني: نقول إن الجملة الكيميائية في حالة توازن كيميائي إذا كانت المتفاعلات والنواتج المتواجدة في الحالة النهائية بكميات ثابتة.
- ✓ على المستوى المجهري: يبقى التفاعل مستمرا في الاتجاهين عند حالة التوازن أي ما ينتجه التفاعل في الاتجاه المباشر
 يخفيه في الحين ما ينتجه التفاعل في الاتجاه المعاكس (سرعة اختفاء المتفاعلات تساوي سرعة التشكل للنواتج).

المستوى: السنة الثالثة ثانوى المجال: التطورات الرتيبة

المدة: ثلاثة حصص

الدرس الثالث: تطور جملة كيميائية نحو حالة التواز ن.

تطور جملة كيميائية نحو حالة التوازن

- النسبة النهائية لتقدم تفاعل Tf

$$\tau_f = \frac{x_f}{x_{max}}$$

 $au_f = rac{x_f}{x}$ تعطى النسبة لنهائية لتقدم التفاعل بالعلاقة التالية:

في حالة انحلال أساس في الماء
$$au_f = rac{x_f}{x_{max}} = rac{[OH^-]_f}{C} = rac{10^{pH-14}}{C}$$

في حالة انحلال حمض في الماء
$$au_f = rac{x_f}{x_{max}} = rac{[H_3 O^+]_f}{C} = rac{10^{-pH}}{C}$$

$$au_f=1$$
 يكون التفاعل تام إذا كان $x_f=x_{max}$ أي أن $au_f<1$ يكون التفاعل غير تام إذا كان $x_f< x_{max}$ أي أن $au_f<1$

- كسر التفاعل Qr. 2

$$lpha A + eta B = \gamma C + \delta D$$
 يكن التفاعل الكيميائي المنمذج بالمعادلة التالية: $Q_r = rac{[C]^\gamma.[D]^\delta}{[A]^\alpha.[D]^\beta}$ يعبر عن كسر التفاعل ب:

حيث ان قيمة كسر التفاعل تحدد مدى تقدم التفاعل بين الحالة الابتدائية والنهائية 🥦 ملاحظة:

$$[H_2O\]=1$$
 في حالة وجود الماء في النواتج أو المتفاعلات فإنه الماء في الماء في النواتج أو المتفاعلات فإنه الماء في الماء في النواتج أو المتفاعلات فإنه الماء في النواتج أو الماء في الماء في

هو
$$Q_r'$$
 هي حالة التفاعل العكسي $Q_r' = \alpha A + \beta B$ هو $\gamma C + \delta D = \alpha A + \beta B$ هو $Q_r' = rac{1}{Q_r'}$

مثال:

أعط عبارة كسر التفاعل للتفاعلات التالية:

$$I_{2(aq)} + 2S_{2}O_{3(aq)}^{2-} = 2I_{(aq)}^{-} + S_{4}O_{6(aq)}^{2-} \Rightarrow Q_{r} = \frac{[I^{-}]^{2} \cdot [S_{4}O_{6}^{2-}]^{1}}{[I_{2}]^{1} \cdot [S_{2}O_{3}^{2-}]^{2}}$$

$$Cu_{(s)} + 2Ag_{(aq)}^{+} = Cu_{(aq)}^{2+} + 2Ag_{(s)} \Rightarrow Q_{r} = \frac{[Cu^{2+}]^{1}}{[Ag^{+}]^{2}}$$

$$CH_{3}COOH_{(aq)} + H_{2}O_{(l)} = H_{3}O_{(aq)}^{+} + CH_{3}COO_{(aq)}^{-} \Rightarrow Q_{r} = \frac{[CH_{3}COO^{-}] \cdot [H_{3}O^{+}]}{[CH_{3}COOH]}$$

3 - ثابت التوازن K:

عندما تبلغ الجملة الكيميائية حالة توازنها النهائي يكون كسر التفاعل غير مرتبط بالتركيب الابتدائي للجملة فيؤول كسر التفاعل إلى

$$K = Q_{rf} = \frac{[C]^{\gamma}_{f} \cdot [D]^{\delta}_{f}}{[A]^{\alpha}_{f} \cdot [B]^{\beta}_{f}}$$

ملاحظة:

قيمة K ثابت التوازن النهائي.

- ✓ ثابت التوازن مقدار يتعلق بدرجة الحرارة فقط و لا يتعلق بالحالة الابتدائية للجملة.
 - ام. التفاعل تام. $K>10^4$ إذا كان ثابت التوازن 10^4

au_f علاقة النسبة النهائية لتدم التفاعل au_f مع ثابت التوازن au_f

$$K = \frac{\tau_f^2}{1 - \tau_f} C$$

مثال تطبيقي:

 25° C عند نفس درجة الحرارة CH_3COOH عند نفس درجة الحرارة

$$pH=3,4$$
 وله $C_1=10^{-2} mol/L$ المحلول ($oldsymbol{S_1}$) تركيزه المولي

$$pH=3,56$$
 وله $C_2=5.\,10^{-3} mol/L$ المحلول (S_2) تركيزه المولي

- 1- أكتب معادلة انحلال الحمض في الماء ثم انشئ جدول التقدم للتفاعل.
 - $K=rac{{ au_f}^2}{1- au_s}$ د أثبت أن عبارة ثابت التوازن K تعطى بالعلاقة -2
 - 3- أحسب ثابت التوازن في كل حالة ماذا تستنتج؟

 $CH_3COOH_{(aq)} + H_2O_{(l)} = H_3O^+_{(aq)} + CH_3COO^-_{(aq)}$:معادلة انحلال الحمض

بالتعويد	المعادلة	AH +	H_2O :	$= A^-$	+ H ₃ O ⁺
	x = 0	C.V		0	0
	x(t)	CV - x	بوفرة	x	x
د با بات	x_f	$CV - x_f$		x_f	x_f

$$K$$
 غبارة ثابت التوازن K $K = rac{[H_3O^+]_f.[CH_3COO^-]_f}{[CH_3COOH]_f}....(1)$ نعلم أن $au_f = rac{[H_3O^+]_f}{c}$ لدينا $au_f = rac{[H_3O^+]_f}{c}$ ومنه $au_f = au_f$. $au_f = au_f$ ومنه من جدول التقدم $au_f = au_f$ $au_f = au_f$ au_f $au_f = au_f$ au_f au_f au_f

$$[CH_3COOH]_f = C - \frac{x_f}{V} = C - [H_3O^+]_f \Rightarrow$$

$[CH_3COOH]_f = C($	$(1- au_f)$
	بالتعويض في العلاقة (1)
	3

$$K = \frac{\tau_f. C \times \tau_f. C}{C(1 - \tau_f)} = \frac{{\tau_f}^2}{1 - \tau_f} C$$

$$\tau_{f(1)} = \frac{10^{-3,4}}{10^{-2}} = 4.10^{-2} = 4\%$$

$$\tau_{f(2)} = \frac{10^{-3,56}}{10^{-2}} = 5,5.10^{-2} = 5,5\%$$

$$K_{(1)} = \frac{(4.10^{-2})^2}{1 - 4.10^{-2}}.10^{-2} = 1,7.10^{-5}$$

$$K_{(2)} = \frac{(5,5.10^{-2})^2}{1 - 5,5.10^{-2}}.5.10^{-3} = 1,7.10^{-5}$$

نستنتج: تزداد قيمة au_{f} كلما كان المحلول ممددا اما K يبقى ثابت لكل المحاليل ذات نفس الحمض. المجال: التطورات الرتيبة

المستوى: السنة الثالثة ثانوي

المدة: ثلاثة حصص

الدرس الرابع: التحو لات حمض أساس.

♦ التحولات حمض أساس.

1 - التشرد الذاتي للماء:

$$2H_2O_{(l)} = H_3O_{(aq)}^+ + OH_{(aq)}^ Ke = [H_3O^+].[OH^-] = 10^{-14}$$
 $pKe = 14$
 $pKe = -LogKe$

الماء المقطر يتفكك ذاتيا وفق المعادلة: عند °250 يكون الجداء الشاردي للماء

 $Ke = 10^{-PKe}$

(اساس/ حمض K_a و الثنائية pKa عمض K_a عمض M_a

للتمييز بين الأحماض الضعيفة فيما بينها والتمييز بين الأسس الضعيفة فيما بينها نعرف مقدارا كيميائيا ندعوه ثابت الحموضة للتمييز بين الأسس

$$AH_{(aq)} + H_2O_{(l)} = A^-_{(aq)} + H_3O^+_{(aq)}$$

ننمذج معادلة انحلال الحمض في الماء

$$K_a = \frac{[H_3 O^+]_f \cdot [A^-]_f}{[AH]_f}$$

🗷 ملاحظة:

بصفة عامة وفي أي محلول مائي يعطى ثابت الحموضة بالعلاقة التالية

$$K_a = \frac{[H_3 O^+]_f \cdot \left[\text{الأساس}\right]_f}{\left[\text{الحمض}\right]_f}$$

نعرف pK_a للثنائية (AH/H^-) كما يلى:

$$K_a = 10^{-pKa} \iff pKa = -LogK_a$$

$$B_{(aq)} + H_2 O_{(l)} = BH^+_{(aq)} + HO^-_{(aq)}$$

الماء \Leftrightarrow هام جدا من اجل انحلال أساس في الماء \Leftrightarrow نعر ف ثابت الحموضة للثنائية (BH^+/B)

$$K_a = \frac{[H_3 O^+]_f \cdot [B]_f}{[BH^+]_f}$$

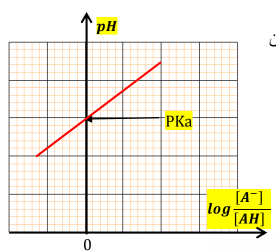
ثابت التوازن للتفاعل السابق يعطى ب

$$K = \frac{[BH^+]_f \cdot [HO^-]_f}{[B]_f} = \frac{[BH^+]_f \cdot [HO^-]_f \cdot [H_3O^+]_f}{[B_{(aq)}]_f \cdot [H_3O^+]_f} = \frac{Ke}{Ka}$$

🧻 ملاحظة:

- الحمض يكون اقوى كلما كان $\frac{Ka}{Ka}$ أكبر أي $\frac{pKa}{pKa}$ أصغر.
- الأساس يكون اقوى كلما كان $\frac{Ka}{Ka}$ أصغر أي $\frac{V}{A}$

و pK_a علاقة اندرسون) و العلاقة اندرسون



نعلم أن
$$K_a = \frac{[H_3O^+]_f. [A^-]_f}{[AH]_f} \Leftrightarrow \frac{Ka}{[H_3O^+]_f} = \frac{[A^-]_f}{[AH]_f}$$

$$\frac{10^{-PKa}}{10^{-pH}} = \frac{[A^{-}]_{f}}{[AH]_{f}} \Leftrightarrow 10^{-PKa+pH} = \frac{[A^{-}]_{f}}{[AH]_{f}}$$

$$pH - PKa = \log \frac{[A^{-}]_{f}}{[AH]_{f}}$$

$$pH = PKa + \log \frac{[A^{-}]_{f}}{[AH]_{f}}$$

(AH/H^{-}) - مجالات تغلب الصفة الحمضية أو الأساسية للثنائية

الدينا العلاقة $pH = PKa + log \frac{|A^-|_f}{|AH|_f}$ نميز ثلاثة حالات:

ذا كان
$$pH = pK_a$$
 فإن $H = [HA]_f = [HA]_f$ ، فإنه لا توجد صفة غالبة.

إذا كان
$$pH < pK_a$$
 فإن الحمضية هي الغالبة. $lacktriangledown$

إذا كان
$$pH>pK_a$$
 فإن $[A^-]_{f}>[HA]_{f}$ فإن الصفة الأساسية هي الغالبة. \spadesuit

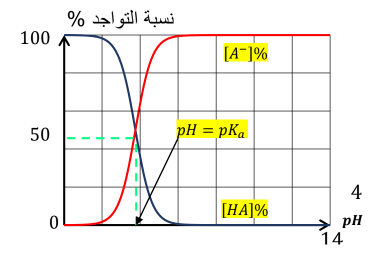


مثال: لدينا الثنائية pH بين مجالات تغلب وpKa=4.8 على مخطط مدرج ال pH بين مجالات تغلب تفوق الصفة الحمضية والصفة الاساسية CH_3COO^- مسيطر CH3COOH مسيطر

$$pKa = 4.8$$

4 1- مخطط توزيع الصفة الغالبة:

vH مخطط يمثل النسبة المئوية للصفة الحمضية والصفة الأساسية بدلالة



5 - الكاشف الملون:

- عبارة عن ثنائية (أساس/حمض) يتغير لونه حسب الوسط الموجود فيه حمض أو أساس.
 - $(HIn\ /In^-)$ يرمز للثنائية (أساس/حمض) للكاشف الملون ب $(HIn\ /In^-)$
- $HIn_{(aq)} + H_2O_{(l)} = H_3O^+_{(aq)} + In^-_{(aq)}$ يتفكك الكاشف الملون في الماء حسب المعادلة التالية: ❖

المدة: حصتين

الدرس الرابع: المعايرة ال pH مترية.

♦ المعايرة ال pH مترية. معايرة حمض ضعيف بأساس قوي.

- الأدوات المستعملة: كأس بيشر سعته $(250\ ml)$ ميزان - حمض الايثانويك CH_3COOH - ماصة عيارية \sim

الماء المقطر - محلول هيدروكسيد الصوديوم $(Na_{(aq)}^+,OH_{(aq)}^-)$ - كواشف ملونة - مخلاط مغناطيس - سحاحة - ماصنة عيارية - إجاصة - مقياس - متر

العمل التجريبي

1 - النشاط التجريبي: معايرة محلول حمض الايثانويك بمحلول الصود.

البروتوكول التجريبي لعملية المعايرة:

- نملأ السحاحة بالمحلول المُعَايِر (محلول هيدروكسيد الصوديوم $(Na_{(aq)}^+, OH_{(aq)}^-)$ معلوم التركيز $C_b = 0.1 mol/L$
- بواسطة ماصة عيارية سعتها 10ml نأخذ حجما قدره $V_a=10\ ml$ من محلول لحمض الايثانويك (المحلول المُعايَر) ونضعه في كأس البيشر فوق المخلاط المغناطيسي.
- نغمر مسبار مقياس ال pH مترفي محلول حمض الايثانويك الموجود في البيشر ونضيف له كمية من الماء المقطر حتى يكون المسبار مغمورا بما فيه الكفاية ثم نشغل المخلاط المغناطيسي.
 - سجل قيمة pH محلول الايثانويك قبل بداية عملية المعايرة.
- نفتح صنبور السحاحة ببطئ بعد سكب $V_b = 1ml$ من محلول الصود إلى محلول حمض الايثانويك نسجل قيمة pH بعدما تستقر قيمته.
 - نكرر العملية من أجل حجوم مختلفة V_h لمحلول الصود وندون النتائج في الجدول التالي.

$V_b(ml)$	0	1	2	3	4	5	6	7	8
рН	3,14	3,75	4,07	4,29	4,47	4,65	4,82	5,01	5,23
$V_b(ml)$	9	9,5	10	10,5	11	12	13	14	15
рН	5,6	5,87	6,43	9,85	10,81	11,45	11,7	11,83	11,92

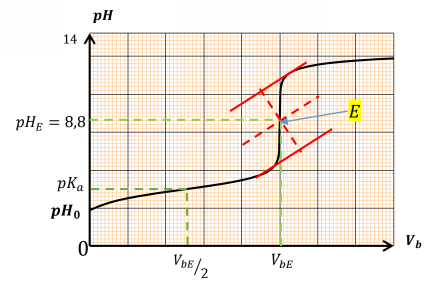
المعاير المعاول المعاير به المحلول المعاير به المحلول المعاير المعاير

1- هل اضافة الماء تؤثر على عملية المعايرة؟
 لا تتغير كمية الحمض الابتدائية فإضافة
 الماء تسمح بجعل المسبار مغمورا في الحمض.
 2- أرسم مخططا توضيحيا لعملية المعايرة

3- أكتب معادلة تفاعل المعابرة

$$CH_3COOH_{(aq)} + OH_{(aq)}^- = CH_3COO_{(aq)}^- + H_2O_{(l)}$$

$$pH = f(V_b)$$
 ارسم المنحنى البياني -4



- 5- حلل أجزاء المنحنى مبينا في كل جزء منه المتفاعل المحد وطبيعة المحلول
- من أجل $HO_{(aq)}^{-}$ يزداد ال pH ببطئ ومنه المتفاعل المحد شوارد $V_b \leq 10ml$ المحلول حامضي.
- من أجل $10ml \leq V_b \leq 10,5ml$ يزداد ال pH بشدة هذه المنطقة تشمل نقطة التكافؤ يكون المزيج في الشروط الستكبو متربة
 - $CH_3COOH_{(aa)}$ من أجل V_h من أجل ببطئ وينتهى إلى قيمة حدية ومنه المتفاعل المحد هو من V_h من أجل V_h طبيعة المحلول قاعدي.
 - 6- حدد من البيان إحداثيات نقطة التكافؤ

$$\left(pH_E=8,8 \qquad V_{bE}=10,24ml
ight)$$
 باستعمال طریقة المماسین نجد

7- أنجز جدول لتقدم تفاعل المعايرة واستنتج العلاقة التي تربط C_a ب C_b ب C_a حجم محلول الصود المضاف حتى نقطة التكافؤ ثم إستنتج قيمة C_a التركيز المولى للمحلول الحمضى

لتفاعل	معادلة ا	$CH_3COOH_{(aq)}$	+ <i>OH</i> _(aq)	$= CH_3COO_{(aq)}^{-}$	$+ H_2 O_{(l)}$
حالة الجملة	تقدم التفاعل	كميات المادة بالمول			
الابتدائية	x = 0	$C_a.V_a$	$C_b.V_b$	0	بزيادة
عند التكافؤ	x_E	$C_a.V_a-x_E$	$C_b.V_{bE}-x_E$	x_E	بزيادة

عند التكافؤ يكون المزيج ستوكيومتري

$$\begin{cases} C_a. V_a - x_E = 0 \\ C_b. V_{bE} - x_E = 0 \end{cases} \Leftrightarrow C_b. V_{bE} = C_a. V_a$$

 C_a استنتاج قیمه

$$C_b.V_{bE} = C_a.V_a \Leftrightarrow C_a = \frac{C_b.V_{bE}}{V_a} = \frac{0.1 \times 10.24}{10} \Rightarrow C_a = 0.1024 \text{mol/} L$$

8- ماذا تمثل النقطة التي يكون فيها $V_{b}=rac{V_{bE}}{2}$ حدد بيانيا قيمة ال pH الموافقة لها. ماذا تمثل هذه القيمة؟

$$pH_{E'}=4,8$$
 هي نقطة نصف التكافؤ PH الموافقة لها $PH_{E'}=4,8$ هي نقطة نصف التكافؤ PH الموافقة لها $PH_{E'}=5,12ml$ قيمة ال $PH_{E'}=pKa=4,8$ تمثل قيمة ال $PH_{E'}=pKa=4,8$

9- أحسب ثابت التوازن K للتفاعل الحادث ماذا تستنتج؟

$$K = \frac{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f} \cdot \left[HO^{-}\right]_{f}} = \frac{\left[CH_{3}COO^{-}\right]_{f} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{f}}{\left[CH_{3}COOH\right]_{f} \cdot \left[HO^{-}\right]_{f} \cdot \left[H_{3}O^{+}\right]_{f}} = \frac{Ka}{Ke} = \frac{10^{-pKa}}{10^{pKe}} \Rightarrow$$

 $K = 10^{-pKa + pKe} = 10^{-4,8+14} \Rightarrow K = 10^{9,2}$

 $K = 10^{9.2} > 10^4$ نستنتج أن تفاعل المعايرة تام لأن

في غياب ال pH ما هو الكاشف المناسب لهذه المعايرة من بين الكواشف التالية: -10

الفينول فتالين	أزرق البروموتيمول	الهيليانتين	الكاشف الملون
10,0 - 8,2	7,6 - 6,2	4,4 - 3,2	مجال التغير اللوني

بما أن $pH_E=8,8$ فإن الفينول فتالين هو الكاشف المناسب لهذه المعايرة لأن مجال تغيره اللوني يشمل نقطة التكافؤ.