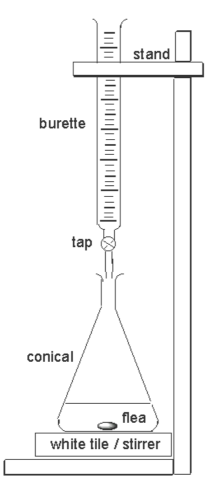
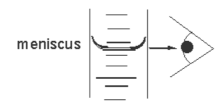
بسم الله الرحمن الرحيم

المملكة العربية السعودية جامعة الملك عبد العزيز كلية التربية للبنات بجدة الأقسام العلمية قسم الكيمياء

الكيمياء التحليلية الكمية (التحليل الحجمي والوزني) الجزء العملي للفصل الدراسي الثاني للفرقة الثانية كيمياء





تحت إشراف دريم محمد الغانمي أستاذ الكيمياء التحليلية المساعد

فهرس المحتويات

الصفحة	الموضوع
۲	المقدمة
٣	إرشادات عامة
٤	أولا: التحليل الحجمي
٦	- بعض التقنيات العملية في التحليل الحجمي
٨	- معايرات التعادل
١٣	- معايرات الترسيب
١٨	 معایرات تکوین متراکبات
۲ ٤	 معايرات الأكسدة والاختزال
70	 التأكسد بواسطة برمنجنات البوتاسيوم
7.7	 التأكسد بواسطة بيكرومات البوتاسيوم
۲٩	 الأكسدة والاختزال بواسطة اليود
٣٣	ثانيا: التحليل الوزني
٣٦	- تقدير الرصاص
٣٧	 تقدير ماء التبلر في كلوريد الباريوم المائي
٣٨	- تقدير الحديد
٤٠	- تقدير الفضة
٤١	ـ تقدير الكروم
٤٢	- تقدير الكالسيوم
٤٣	- تقدير النيكل

المقدمة

تهدف الكيمياء التحليلية إلى الوصول لوصف كيميائي متكامل لعينة ما عن طريق تحليل موادها بقصد التعرف على مكوناتها وفصلها وتقدير كمياتها. ويمكن تقسيم الكيمياء التحليلية أو التحليل الكيميائي إلى قسمين رئيسيين:

التحليل الوصفي أو الكيفي Qualitative Analysis:

ويشتمل على مجموعه من الاختبارات التي تستخدم في الكشف عن هوية المركبات أو العناصر الداخلة في تركيب مادة معينه دون التعرض لتقدير كمياتها أو حالة الاتحاد الكيميائي لها.

التحليل الكمي Quantitative Analysis:

ويشتمل على مجموعه من الاختبارات التي تستخدم في تقدير كميات المركبات والعناصر أو بعض منها في مقدار معلوم من العينة.

ويجب أن تجرى عمليات التحليل الكيفي أو لأ للتعرف على مكونات المادة المختبرة حتى يمكن اختيار الطريقة المناسبة للتحليل الكمى.

وينقسم التحليل الكمي إلى:

١/ التحليل الكمى بالطرق التقليدية:

ويشتمل على التحليل الحجمي والتحليل الوزني.

٢/ التحليل الكمى بالطرق الحديثة:

حيث تستخدم الأجهزة الحديثة في هذا النوع من التحليل.

وسوف يتم در اسة التحليل الحجمي والتحليل الوزني في هذا الفصل بإذن الله.

الأدوات المطلوبة للمعمل

١/ بالطو أبيض.

٢/ دفتر لتدوين النتائج.

٣/ سحاحة حجم ٥٠ مل.

٤/ دورق مخروطي حجم ٢٥٠ مل.

٥/ قمع ترشيح حجم ٢٥٠ مل.

٦/ ماصة حجمية ١٠ ، ١٥ مل.

٧/ كأس زجاجي سعة ٤٠٠ مل.

٨/ كأس زجاجي سعة ١٠٠ مل.

٩/ ساق زجاجية.

١٠/ بوتقة حرق من الخزف سعة ١٠٠ مل.

١١/ بوتقة جوش مقاس ٤.

إرشادات عامة

- ✓ الالتزام بالحضور من بداية موعد المعمل.
- ✓ النظام والنظافة أساسيان فالمكان المخصص لكل طالبة يجب أن يكون نظيفا.
 - ✓ التواجد في المعمل ببالطو نظيف وسليم ومقفول.
- ✓ تلقى الفضلات وقصاصات الورق في المكان المخصص لها ولا تلقى في الأحواض.
- ✓ يجب أن تكون الأدوات الزجاجية في التحليل الكيميائي نظيفة حتى لا تسبب الملوثات أخطاء في التحليل، ويتم تنظيف الأدوات بالماء العادي ثم ماء مذاب به صابون ثم يعاد الغسيل عدة مرات بالماء العادي ثم بالماء المقطر. بعد التنظيف توضع الأدوات مقلوبة على حامل للتصفية أو في دولاب التجفيف لتجف (أو في فرن التجفيف) ولا تستعمل الفوطة في التجفيف مطلقا.
 - ✓ تذكري دائما عند غسيل الأدوات أو استعمالها أنها زجاجية وأنها لا تتحمل الاستعمال السيء.
 - ✓ لايوضع في دوارق الغسيل غير الماء المقطر.
 - ✓ الاقتصاد في الغاز والماء المقطر والكيماويات واجب على الجميع.
 - ✓ عند استعمال مواد قابلة للاشتعال احترسي من وجود لهب قريب.
- ✓ عند تسخين محلول في أنابيب اختبار امسكي الأنبوبة بحيث لا تكون فتحتها موجهة إليك إو إلى زميلتك في العمل. ويجب الحذر عند التعامل مع أحماض أو قواعد مركزة.
 - ✓ لا تميلي بوجهك على المحاليل عند تسخينها حتى لا تتعرض عينيك للرذاذ وللأبخرة المتصاعدة.
- ✓ عند استخدام ورق الترشيح يستخدم الحجم المناسب من الورق بحيث يكون أقل من ارتفاع القمع بـ ١ ٢ سم ويوضع بحيث لا توجد فراغات بينها وبين جدار القمع حتى لا يقلل ذلك من سرعة الترشيح.
 وحجم ورقة الترشيح يجب أن يتناسب مع حجم الراسب وليس مع حجم الراشح المار خلالها.
- ✓ الدوارق القياسية يجب أن لا تسخن بأي حال من الأحوال نظرا لأن حجمها محسوب على أساس درجة حرارة الغرفة.
- ✓ يجب قراءة خطوات العمل جيدا قبل بدء التنفيذ، كما يجب قراءة الأسماء المدونة على زجاجات المحاليل بدقة قبل استخدامها.
 - ✓ استعملي كراسة خاصة لتدوين النتائج والحسابات منفصلة عن مذكرة العملي.
 - ✓ عند ترك المعمل يجب أن يكون مكانك نظيفا مع غسل جميع الأدوات التي استعملت بالماء.

التحليل الحجمي

Volumetric Analysis

وفيه يتم تعيين حجم محلول معلوم التركيز والذي يلزم للتفاعل كمياً مع محلول آخر مجهول التركيز.

ويعرف المحلول المعلوم التركيز بالمحلول القياسي و هو يحتوي على عدد محدود من الجرامات الجزيئيه في اللتر.

وبمعرفة حجم المحلول القياسي الذي يتفاعل تماماً مع محلول المادة الأخرى ذات التركيز المجهول أو بتطبيق قوانين التكافؤ الكيميائي يمكن حساب قوة المحلول المجهول.

بعض المصطلحات الشائعة في التحليل الحجمي:

المعايرة Titration:

هي العملية التي يتم بواسطتها تقدير كمية المادة (تركيزها) عن طريق قياس حجم محلول معروف التركيز لمادة أخرى تتفاعل معها تفاعل تام وسريع. وتتم المعايرة عادة بالإضافات التدريجية والمستمرة من المحلول المعاير بواسطة سحاحة إلى محلول العينة في وجود دليل معين حتى نهاية التفاعل.

نقطة التكافئ Equivalent Point:

هي النقطة التي تتكافأ عندها كمية المحلول القياسي مع كمية المحلول المجهول التركيز أي يكون عندها التفاعل تاماً.

نقطة النهاية End Point:

هي النقطة التي يتغير فيها لون الدليل (نقطة النهاية = نقطة التكافؤ).

: The Indicator الدليل

يتم الكشف عن نقطة النهاية بطريقتين هي:

١- طريقة نظرية (الأدلة) : تغير مفاجئ يحدث في لون الدليل من وسط لآخر حسب طبيعة نوع التفاعل الذي يتم في المعايرة.

٢- طريقة آلية : مثل استخدام جهاز pH لقياس التغيير في الحمضية.

المحلول القياسي Standard Solution:

هو ذلك المحلول الذي يحتوي على وزن معلوم من المذاب في حجم معلوم من المحلول.

المحلول العياري Normal Solution:

هو ذلك المحلول الذي يحتوي على الوزن المكافئ الجرامي للمذاب في لتر من المحلول ويرمز له بالرمز N.

المحلول المولاري Molar Solution:

هو ذلك المحلول الذي يحتوي على الوزن الجزيئي الجرامي للمذاب في لتر من المحلول ويرمز له بالرمز M.

تحضير المحلول القياسى:

إذا وجدت المادة المراد استخدامها في عملية المعايرة في حاله نقية فإنه يمكن استخدامها لتحضير محلول له تركيز معلوم وذلك بأخذ وزن دقيق ومعلوم من هذه المادة وإذابته في حجم معلوم من المذيب النقي والذي غالبا ما يكون الماء المقطر. وما يحدد تركيز المحلول المحضر بهذه الطريقة هو عدد الجرامات المأخوذة في اللتر.

التركيز بالمولار/ لتر = الوزن بالجرام / الوزن الجزيئي.

التركيز العياري / لتر = الوزن بالجرام / الوزن المكافئ.

ولتحضير محلول معلوم التركيز فإن:

عدد الجرامات المأخوذة = الوزن الجزيئي × التركيز المولاري × الحجم باللتر.

أو : عدد الجرامات المأخوذة = الوزن المكافئ \times التركيز العياري \times الحجم باللتر .

ومن المواد التي يمكن الحصول عليها في صورة نقية وبالتالي استخدامها لتحضير محاليل قياسية بتركيز عالى الدقة:

كربونات الصوديوم - فيثالات البوتاسيوم الهيدروجينية - حمض البنزويك - رابع بورات الصوديوم - ايودات البوتاسيوم الهيدروجينية - كلوريد الصوديوم - كلوريد البوتاسيوم - برومات البوتاسيوم - برومات البوتاسيوم - يودات البوتاسيوم - الاديتا. يودات البوتاسيوم - بيكرومات البوتاسيوم - الاديتا.

تعرف المواد السابقة بالمواد القياسية الأولية. وتكون المادة قياسية أوليه إذا انطبقت عليها الشروط التالية:

١/ أن يكون من السهل الحصول عليها في حاله نقية وجافة ومن السهل المحافظة عليها في حالتها النقية.

٢/ أن لا تتغير عند تعرضها للهواء أثناء عمليات الوزن (أي أن تكون المادة غير قابلة للتأكسد بالهواء أو التأثر بثاني أكسيد الكربون)، وذلك ليبقى تركيب المحلول القياسي كما هو دون تغيير أثناء التخزين.

٣/ أن يكون للمادة وزن جزيئي كبير لتفادي أخطاء الوزن أو للتقليل منها.

٤/ أن تكون المادة قابلة للذوبان بسرعة في المذيب المراد تكوين محلول منه.

٥/ أن يكون تفاعل المادة القياسية مع المادة المراد تعيينها لحظي وتام للتقليل من أخطاء المعايرة.

وبصفة عامه يمكن تقسيم عمليات المعايرة إلى قسمين رئيسيين:

ا/ تفاعلات لا يحدث فيها تغير في الحالة التاكسدية للمواد المتفاعلة وتشمل:

١/ تفاعلات التعادل.

٢/ تفاعلات الترسيب.

٣/ تفاعلات تكوين المتر اكبات.

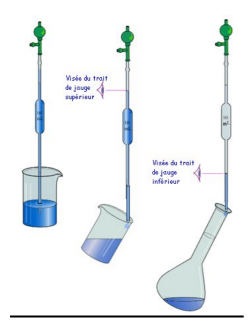
ب/ تفاعلات يحدث فيها تغير في الحالة التاكسدية للمواد المتفاعلة وتشمل تفاعلات الأكسدة والاختزال.

بعض التقنيات العملية المهمة في التحليل الحجمي

١/ أنواع الماصات والطريقة الصحيحة الستخدامها:

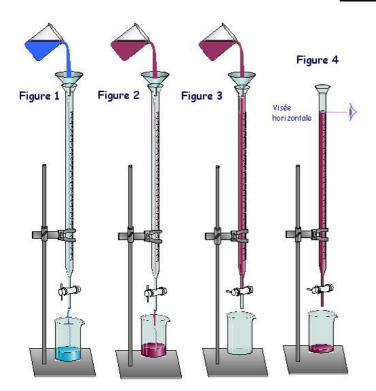
- ﴿ يجب أن تكون نظيفة ثم يعاد غسلها من الداخل بالمحلول.
- عند ضبط الحجم يجفف طرف الماص الذي كان مغمورا في المحلول بورقة ترشيح ثم يضبط سطح السائل عند العلامة المطلوبة.
 - 🔾 يجب ان تكون العلامة في مستوى العين .
- لا تفرغ الماصة بالنفخ أبدا وتترك بعد نزل المحلول منها لمدة ١٥ ثانية لتفريغ ما بقى منها.



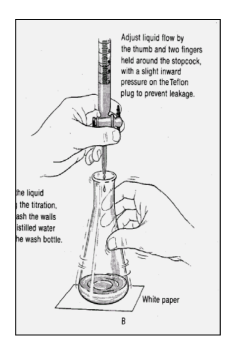


٢/الطريقة الصحيحة لتنظيف السحاحة وملئيها:

- ١- غسل السحاحة جيدا بالماء المقطر
- ٢- غسل السحاحة بالمحلول المراد ملئيها
 به.
- ٦- ملء السحاحة بالمحلول باستخدام قمع
 صغیر والصنبور مغلق، ویفرغ السائل
 ببطء حتی یسیل علی الجدار وبذلك
 یتجنب ظهور فقاقیع هواء
- 3- بعد ملء السحاحة يجب إبعاد القمع ثم نقوم بفتح الصنبور حتى يملأ الجزء الموجود أسفله بالمحلول مع ملاحظة عدم وجود فقاقيع هواء، وضبط مستوى المحلول عند الصفر مع مراعاة أن يكون النظر على نفس مستوى المحلول كما في الشكل.
- ملاحظة: السائل يجب أن يسيل من السحاحة دون ترك أثر على الجدار فإذا وجدت قطرات من السائل على الجدار دل ذلك على عدم نظافة السحاحة.



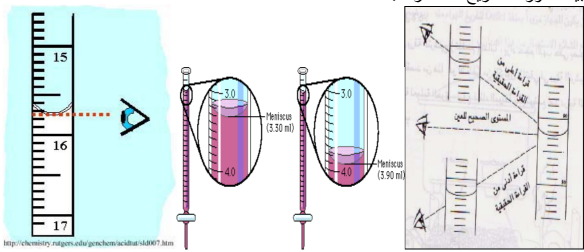
٣/ الطريقة الصحيحة للامساك بالدورق والسحاحة معا أثناء المعايرة



٤/ الطريقة الصحيحة لقراءة السحاحة

عند قراءة التدريجات في السحاحة يجب أن تكون عين الناظر في مستوى سطح السائل وذلك لتجنب خطأ اختلاف القراءة، حتى أن سماكة الخطوط المطبوعة على السحاحة تلعب دوراً في ذلك. القراءة الصحيحة تتم بأن يكون أسفل تقعر السائل ملامساً أعلى خط التدريجة التي تريد قياسها كما في الصورة المقابلة في حالة المحاليل الشفافة. أما في حالة المحاليل الملونة تلوينا شديدا حيث يصعب القراءة عند التقعر يقرأ عند السطح العلوى.

ويجبُ أن توضع السحاحة عموديا عند القراءة حيث يوضع الحامل على سطح مستوي ثابت، وتوضع ورقة بيضاء وراء التدريج لدقة القراءة.



أولا: معايرات التعادل

Neutralization Titration

هذه المعايرات تسمى أيضا معايرات أحماض – قواعد وهي تلك المعايرات التي يكون التفاعل الكيميائي فيها بين حمض وقاعدة، وتضمن اتحاد أيونات الهيدروجين مع أيونات الهيدروكسيد لتكوين الماء. فالمواد الحمضية يمكن تقدير تركيزها بمعايرتها بمحلول قياسي من حمض. ويمكن الكشف عن نقطة النهاية في هذه المعايرات باستخدام دليل حساس للتغير في الرقم الهيدروجيني.

الأوزان المكافئة في معايرات التعادل:

١/ الوزن المكافئ لحمض هو ذلك الوزن الذي يحتوي على ذرة واحدة من الهيدروجين البدول.

الوزن المكافئ لحمض = الوزن الجزيئي / قاعدية الحمض.

٢/الوزن المكافئ لقاعدة هو ذلك الوزن الذي يحتوي على مجموعه واحده من الهيدروكسيل البدول.
 الوزن المكافئ لقاعدة = الوزن الجزيئي / حامضية القاعدة.

٣/الوزن المكافئ لملح هو ذلك الوزن من الملح الذي يحتوي على الوزن المكافئ لأحد شقيه، أو هو الوزن الناتج من تعادل الوزن المكافئ لحمض مع الوزن المكافئ لقاعدة.

الوزن المكافئ لملح = الوزن الجزيئي / (تكافؤ الشق الأنيوني أو الكاتيوني × عدده)

الأدلة المستخدمة في معايرات التعادل:

عند معايرة حمض مع قاعدة يلزم دليل مناسب للكشف عن نقطة النهاية (التكافؤ)، والأدلة المستخدمة في معايرات التعادل إما أن تكون أحماض عضوية ضعيفة أو قواعد عضوية ضعيفة ، وفي حالتها المتفككة يصبح لها لون يختلف عن لونها في حالتها غير المفككة. ولكل دليل مدى معين من الرقم الهيدروجيني يتغير لونه خلال هذا المدى.

من أهم الأدلة المستخدمة في معايرات التعادل:

ا/ دليل الميثيل البرتقالي ويرمز له بالرمز M.O. وهو يعمل في مدى pH من pH من pH ولونه في الوسط الحمضي أحمر باهت (وردي) وفي الوسط القاعدي أصفر.

٧/دليل الفينولفيثالين ويرمز له بالرمز Ph.Ph. ويعمل في مدى pH من ٩٠,٠ إلى ١٠,٠ ولونه في الوسط الحمضي عديم اللون وفي الوسط القاعدي أحمر وردي.

 $^{\prime\prime}$ دليل الميثيل الأحمر ويرمز له بالرمز $^{\prime\prime}$ M.R. وهو يعمل في مدى $^{\prime\prime}$ من ٤,٢ إلى ٦,٣ ولونه في الوسط الحمضي أحمر وفي الوسط القاعدي أصفر.

تجارب على معايرات التعادل

التجربة الأولى: تعيين قوة وعيارية محلول حمض الهيدر وكلوريك باستخدام محلول قياسي من كربونات الصوديوم.

الأساس النظري:

تتفاعل كربونات الصوديوم مع حمض الهيدر وكلوريك طبقا للمعادلة التالية:

 $Na_2CO_3 + 2HCl \Leftrightarrow 2NaCl + CO_2 + H_2O$

ولذلك فإنه لمعادلة كل الكربونات يلزم وزنان مكافآن من الحمض أي أن:

الوزن المكافئ لكربونات الصوديوم = الوزن الجزيئي / ٢ .

وقد وجد أنه عند إضافة مكافئ واحد من حمض الهيدروكلوريك إلى كربونات الصوديوم فإن الكربونات تتحول إلى البيكربونات:

Na₂CO₃ + HCl ⇔ NaHCO₃ + NaCl

وعندئذ يتغير الرقم الهيدروجيني للمحلول من حوالي ١١,٥ إلى ٨,٣ أقل قلوية فلو استخدم دليل الفينولفيثالين فإن لونه الأحمر يتغير إلى عديم اللون في نهاية هذه المرحلة وذلك لأن التغير في الرقم الهيدروجيني للمحلول أثناء هذه المعايرة يقع في نفس المدى الذي يتغير فيه الدليل (من ٨,٣ إلى ١٠,٠). أما إذا أضيف مكافئ آخر من الحمض إلى المحلول فإن البيكربونات تتحول إلى كلوريد الصوديوم ويتصاعد ثاني أكسيد الكربون:

 $NaHCO_3 + HC1 \Leftrightarrow NaC1 + H_2O + CO_2$

ويتغير حينئذ الرقم الهيدروجيني من ٨,٣ إلى ٣,٨ إلى ٣,٨ وهو يطابق مدى الرقم الهيدروجيني للميثيل البرتقالي بحيث أنه عند استخدام الميثيل البرتقالي فإن لون الدليل يتغير من الأصفر إلى الأحمر الباهت (الوردي) في نهاية هذه المرحلة.

ويتبع ذلك أنه إذا استخدم الفينولفيثالين فإن حجم الحمض المأخوذ يكافئ نصف الكربونات. أما إذا استخدم الميثيل البرتقالي كدليل فإن حجم الحمض يكافئ كل الكربونات ونظرا لحساسية الفينولفيثالين لثاني أكسيد الكربون فإنه يفضل استخدام الميثيل البرتقالي كدليل.

المواد اللازمة:

محلول حمض الهيدروكلوريك مجهول العيارية - محلول كربونات الصوديوم معلوم العيارية - دليل الميثيل البرتقالي - دليل الفينولفيثالين.

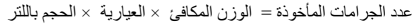
خطوات العمل:

١ / تحضير المحلول القياسي:

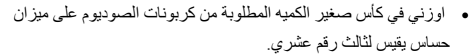
بما أن كربونات الصوديوم مادة قياسية أولية فإنه يمكن تحضير محلول قياسي أولي منها لاستخدامه في المعايرة ويتم هذا كما يلي:

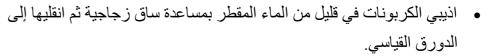
لتحديد عدد الجرامات اللازمة لتحضير محلول كربونات الصوديوم 0.1 N فإنه يلزم:

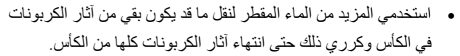
- معرفة الوزن الجزيئي لكربونات الصوديوم وهذا يتم أخذه مباشرة من على عبوة الكربونات ومنه يحسب الوزن المكافئ.
 - ◄ معرفة الحجم اللازم تحضيره وهذا يتحدد حسب الاحتياج.
 - يطبق القانون:

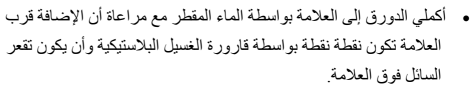


طريقة التحضير:





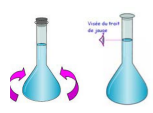




• غطي الدورق ورجي جيدا.







٢/ انقلي بالماصة ٥ مل من محلول كربونات الصوديوم إلى دورق مخروطي ثم أضيفي قطرة أو اثنتين من دليل الميثيل البرتقالي.

٣/ أضيفي الحمض من السحاحة تدريجيا مع الرج المستمر وعند القرب من نقطة التكافؤ أضيفي الحمض قطرة قطرة ويستدل على اقتراب نقطة التكافؤ من ملاحظة أن اللون الأحمر الذي يتكون حول قطرات الحمض المتساقطة من السحاحة لا يختفى بسرعة عند رج المحلول كما كان يحدث في بدء عملية المعايرة.

٤/ استمري في إضافة الحمض حتى يتغير لون الدليل من الأصفر إلى الأحمر الباهت.

٥/ كرري التجربة مرتين أو ثلاث ودوني النتائج في جدول ثم خذي متوسط القراءات.

آ/ أعيدي التجربة باستخدام دليل الفينولفيثالين الذي يتغير لونه عند نقطة التكافؤ من الأحمر إلى عديم اللون وقارني هذه النتيجة بنتيجة الميثيل البرتقالي.

٧/ احسبي عيارية وقوة حمض الهيدروكلوريك.

طريقة الحساب:

ا/ إذا فرض أن حجم HCl الذي استخدم لإتمام عملية التعادل في وجود الميثيل البرتقالي هو V وأن عياريته المجهولة هي N في حين أن \overline{N} و \overline{V} هي عيارية وحجم الكربونات فإن :

(Na₂CO₃)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$$
 (HCl)

ومنها فإن عيارية حمض HCl هي

$$N = \frac{\overline{N} \times \overline{V}}{V}$$

وحيث أن قوة HCI بالجرام / لتر = العيارية \times الوزن المكافئ .

التجربة الثانية: تعيين قوة وعيارية كل من كربونات الصوديوم وبيكربونات الصوديوم في مخلوط منهما باستخدام محلول حمض الهيدر وكلوريك القياسي.

الأساس النظري:

تعتمد طريقة تقدير قوة وعيارية مكونات هذا المخلوط على أن حمض الهيدروكلوريك يتفاعل مع الكربونات على مرحلتين والمرحلة الأولى يتم تحديدها باستخدام دليل الفينولفيثالين وفيها يستخدم مكافئ واحد من الحمض ليحول الكربونات إلى البيكربونات في المخلوط.

أما في وجود دليل الميثيل البرتقالي فإن الكربونات في المخلوط تتفاعل تماما ويلزمها مكافأن من الحمض.

أي أن حجم الحمض الذي تستهلكه الكربونات في وجود الميثيل البرتقالي هو ضعف الحجم الذي تستهلكه في وجود الفينولفيثالين.

المواد اللازمة:

مخلوط من كربونات وبيكربونات الصوديوم مجهول التركيز - حمض الهيدروكلوريك معلوم التركيز - دليل الفينولفيثالين - دليل الميثيل البرتقالي.

خطوات العمل:

\ انقلي بالماصة ١٠مل من المخلوط إلى الدورق المخروطي وأضيفي قطره أو قطرتين من دليل الفينولفيثالين ثم عايري المخلوط بواسطة حمض الهيدروكلوريك حتى يختفي اللون الأحمر من المحلول فيكون الحجم هو V_1 مكافئا لنصف الكربونات والحجم الذي يكافئ كل الكربونات $2V_1$.

 V_1 أضيفي دليل الميثيل البرتقالي ثم أكملي المعايرة بواسطة حمض الهيدروكلوريك حتى يتحول اللون الأصفر إلى الأحمر الباهت فيكون هذا الحجم V_2 مكافئا لنصف الكربونات وكل البيكربونات ويكون الحجم الذي يكافئ البيكربونات V_2 - V_1 .

٤/ كرري التجربة مرتين مدونة نتائجك في جدول وخذي المتوسط.

٥/ احسبى عيارية وقوة كل من كربونات وبيكربونات الصوديوم.

طريقة الحساب:

١/ يتم حساب العيارية من العلاقة:

 $N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$

مع العلم أن حجم الحمض المكافئ للكربونات 2V₁

 V_2 - V_1 المكافئ للبيكر بونات

٢/ تحسب قوة كل من الكربونات والبيكربونات من العلاقة:

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الثالثة: تعيين قوة و عيارية كل من كربونات الصوديوم و هيدروكسيد الصوديوم في مخلوط منهما باستخدام محلول حمض الهيدروكلوريك القياسي.

الأساس النظري:

1/3 عند معايرة حجم معلوم من المخلوط بالحمض في وجود دليل الفينولفيثالين حتى يزول لونه فإن الحمض يتفاعل مع كل هيدروكسيد الصوديوم ولكن التفاعل هنا يحدث مع الكربونات حتى المرحلة الأولى فقط حينما تتحول إلى بيكربونات وبذلك فإن حجم الحمض المستخدم $V_1 = 2$ الهيدروكسيد + نصف الكربونات.

V عند إكمال معايرة نفس الكمية من المخلوط بالحمض في وجود دليل الميثيل البرتقالي فإن الحمض يتفاعل مع كل النصف الثاني من الكربونات وبذلك فإن حجم الحمض المستخدم $V_2 \equiv V_2$ حجم الكربونات.

 V_1 - V_2 هو V_2 و حجم الحمض الذي يكافئ كل الكربونات هو V_2 و حجم الحمض الذي يكافئ كل الهيدروكسيد هو

المواد اللازمة:

محلول حمض الهيدروكلوريك القياسي - مخلوط من كربونات وهيدروكسيد الصوديوم مجهول التركيز- دليل الفينولفيثالين - دليل الميثيل البرتقالي.

خطوات العمل:

انقلي بالماصة ١٠مل من المخلوط إلى دورق مخروطي ثم أضيفي نقطتين من دليل الفينولفيثالين فيصبح لون المحلول وردي.

 V_1 أضيفي الحمض من السحاحة حتى يزول لون الفينولفيثالين ويكون حجم الحمض V_1 ويكافئ كل الهيدروكسيد ونصف الكربونات.

 γ / أضيفي نقطتين من دليل الميثيل البرتقالي استمري في إضافة الحمض حتى يتغير لون الدليل من الأصفر إلى الأحمر الباهت. ويكون حجم الحمض المأخوذ V_2 مكافئ لنصف الكربونات المتبقي.

٤/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي المتوسط.

طريقة الحساب:

 $N imes V = \overline{N} imes \overline{V}$ المستخدام العلاقة التالية لإيجاد العيارية لكل من كربونات وهيدروكسيد الصوديوم:

 $2\,V_2$ حيث يعوض عن حجم الحمض المأخوذ والمكافئ لكل الكربونات بالحجم

 V_1 - V_2 ويعوض عنه في حالة الهيدروكسيد بالحجم

٢/ يتم حساب القوة لكربونات و هيدر وكسيد الصوديوم من العلاقة:

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

ثانيا: معايرات الترسيب.

Precipitation Titration

في هذه التفاعلات تتحد الأيونات مكونة أملاحا عديمة أو شحيحة الذوبان في الماء ويلاحظ أن معظم تجارب التحليل الحجمي في تفاعلات الترسيب تجرى باستخدام نترات الفضة لمعايرة الهاليدات وشبيهات الهاليدات مثل السيانيد والثيوسيانات. وللكشف عن نقطة التكافؤ في تفاعلات الترسيب يتم إتباع إحدى الطرق التالية:

١/ طريقة تكوين راسب ملون (طريقة مور):

يتم ذلك باستخدام كرومات البوتاسيوم كدليل. فعند إضافة نترات الفضة إلى محلول يحتوي على أيونات الكلوريد المضاف اليه نقطتين أو ثلاث من محلول كرومات البوتاسيوم فإن أيون الفضة يتفاعل مع أيون الكلوريد مكونا راسب أبيض من كلوريد الفضة ويتفاعل مع أيون الكرومات مكونا راسب أحمر من كرومات الفضة.

$$\begin{array}{ccc} Ag^{^{+}} + Cl^{^{-}} \rightarrow & AgCl \downarrow \\ 2Ag^{^{+}} + CrO_{4}^{^{2-}} \rightarrow & Ag_{2}CrO_{4} \downarrow \end{array}$$

ولكن كلوريد الفضة أقل ذوبان من كرومات الفضة وعلى هذا فكلوريد الفضة يترسب أولا وعند نقطة التكافؤ أي عندما يترسب كل الكلوريد في صورة كلوريد الفضة فإن الزيادة من محلول نترات الفضة (عند إضافة قطرة أخرى منه) تتفاعل مع أيون الكرومات مكونة كرومات الفضة ويتلون المحلول باللون الأحمر أو البني الباهت.

وهذه الطريقة لا تستخدم الإ في حالة المحاليل المتعادلة أو ضعيفة القاعدية نظرا لكون كرومات الفضة تذوب في الأحماض كما أن الوسط القلوي يؤدي إلى ترسيب هيدروكسيد الفضة قبل كرومات الفضة. علاوة على أن الراسب الذي يتكون من أكسيد الفضة بالإضافة إلى كلوريد الفضة يؤدي إلى نتائج خاطئة في كلتا الحالتين.

٢/ طريقة تكوين مركب ملون (طريقة فولهارد):

تستخدم هذه الطريقة في تقدير الكلوريدات في وسط حمضي. وفيها يضاف إلى المحلول زيادة من محلول قياسي من نترات الفضة والزيادة منها تقدر في وسط حمضي بواسطة محلول قياسي من ثيوسيانات البوتاسيوم أو الأمونيوم مع استخدام محلول شب الحديديك كدليل فعند إضافة محلول ثيوسيانات البوتاسيوم إلى نترات الفضة في وجود الدليل يتكون أولا راسب أبيض من ثيوسيانات الفضة.

$$Ag^{+} + SCN^{-} \rightarrow AgSCN \downarrow$$

وعند نقطة التكافؤ بعد ترسيب الفضة تتفاعل أقل زيادة من الثيوسيانات مع أيون الحديديك المستخدم كدليل ، ويتكون مركب ذائب ذو لون أحمر مميز من ثيوسيانات الحديديك.

$$Fe^{3+} + SCN^{-} \rightarrow [Fe(SCN)]^{2+}$$

وفي هذه الطريقة تضاف الثيوسيانات من السحاحة إلى نترات الفضة في الدورق المخروطي وليس العكس.

٣/ طريقة أدلة الإمتزاز (طريقة فاجان):

أدلة الإمتزاز عبارة عن أصباغ عضويه تمتز عند نقطة التكافؤ على سطح الراسب مكونة لون مميز ومن أمثلتها دليل الفلورسين. فعند إضافة نترات الفضة إلى محلول كلوريد الصوديوم مثلا في وجود الفلورسين فإن كلوريد الفضة المتكون يظل أبيض حتى نقطة التكافؤ وعندها يصبح لون الراسب مشابا بحمرة خفيفة. أي أن التغير في اللون يحدث على سطح الراسب نفسه.

٤/ طريقة التعكير:

تحدد نقطة التعادل في هذه الطريقة بحدوث تعكير بعد نقطة التعادل مباشرة ومن أمثلتها معايرة محلول سيانيد البوتاسيوم بمحلول نترات الفضة. وعند إضافة نترات الفضة إلى محلول سيانيد قلوي يتكون متراكب شديد الثبات يسمى ارجنتو سيانيد القلوى وهذا المتراكب يتكون نتيجة لذوبان سيانيد الفضة المتكون أولا في زيادة من سيانيد القلوي.

$$AgNO_3 + KCN \iff AgCN \downarrow + KNO_3$$

ولكن سيانيد الفضة المتكون لا يترسب ما دامت هناك زيادة من سيانيد البوتاسيوم إذ أنه يذوب طبقا للمعادلة التالية:

$$AgCN + KCN \leftrightarrows K[Ag(CN)_2]$$

هذا ولما كان التفاعل يشتمل على إضافة نترات الفضة إلى محلول سيانيد البوتاسيوم فإن المتراكب يتكون في الحال و لا يحدث أي راسب. وعندما يتم التفاعل السابق أي عند الوصول إلى نقطة التكافؤ فإن إضافة زيادة من محلول نترات الفضة ينتج راسب أبيض من سيانيد الفضة ويتعكر المحلول تعكيرا خفيفا.

$$AgNO_3 + KAg(CN)_2 \rightarrow Ag[Ag(CN)_2] \downarrow + KNO_3$$

وهكذا تتميز نقطة التكافؤ بظهور التعكير وتنحصر الصعوبة الوحيدة في كيفية الحصول على نقطة التعادل بالدقة والسهولة المطلوبتين إلا أنه يمكن التغلب على هذه الصعوبة بإضافة محلول النشادر الذي يذوب فيه سيانيد الفضة.

$$Ag[Ag(CN)_2] \ + \ 4NH_4OH \quad \rightarrow \quad 2[Ag(NH_3)_2]^+ \ + \ 2CN^- + \ H_2O$$

وإذا أضيف قليل من يوديد البوتاسيوم فإن الفضة عديمة الذوبان في محلول النشادر تتفاعل مع اليوديد ويتعكر المحلول بلون أصفر باهت لتكوين يوديد الفضة عديم الذوبان.

التجربة الأولى: تعيين عيارية وقوة محلول نترات الفضة باستخدام محلول قياسي من كلوريد الصوديوم.

أ/ معايرة محلول نترات الفضة باستخدام كرومات البوتاسيوم كدليل (طريقة مور):

الأساس النظري:

يتفاعل كلوريد الصوديوم مع نترات الفضة حسب المعادلة التالية:

 $AgNO_3 + NaCl \iff AgCl \downarrow + NaNO_3$

وفي وجود كرومات البوتاسيوم كدليل فإن أي زيادة من نترات الفضة تضاف تكون راسب أحمر باهت من كرومات الفضة وتكون نقطة التعادل هي النقطة التي قبل تلون المحلول مباشرة.

المواد اللازمة:

محلول نترات الفضة مجهول العيارية - محلول كلوريد الصوديوم معلوم العيارية - دليل كرومات البوتاسيوم.

خطوات العمل:

1/ انقلي بالماصة ١٠ مل من محلول كلوريد الصوديوم معلوم العيارية إلى دورق مخروطي نظيف ثم خففي بالماء المقطر إلى حوالي ٥٠ مل وأضيفي حوالي أربع قطرات من محلول كرومات البوتاسيوم.

٢/ أضيفي محلول نترات الفضة تدريجيا من السحاحة مع رج المحلول باستمرار حيث يتكون في الحال راسب أبيض من
 كلوريد الفضة وراسب أحمر باهت من كرومات الفضة.

٣/رجي المحلول لتتجمع جزيئات الراسب على بعضها وفي نفس الوقت يزول الراسب من كرومات الفضة بسرعة.

٤/ استمري في إضافة نترات الفضة حتى يبدأ زوال اللون المتكون ببطء وعندئذ تقترب نقطة التكافؤ التي يستدل عليها عند أول قطرة تعطي لون باهت ضارب للحمره وهذا اللون لا يزول بالرج.

٥/ كرري التجربة مرتين ثم احسبي عيارية وقوة محلول نترات الفضة.

ب/ معايرة محلول نترات الفضة باستخدام أدلة الإدمصاص (طريقة فاجان):

الأساس النظري:

يتفاعل كلوريد الصوديوم مع نترات الفضة ليعطي راسب أبيض من كلوريد الفضة تبعا للمعادلة التالية:

 $AgNO_3 + NaCl \iff AgCl \downarrow + NaNO_3$

وقبل نقطة التعادل وبعد بدء المعايرة يتكون كلوريد الفضة وهو راسب غروي وفي وجود نترات الفضة التي لم تتفاعل يتكون حول الدقيقة الغروية طبقات أيونيه من الكلور والصوديوم تمنع إمتزاز الفلورسين حول الدقيقة ويكون لون الدليل أخضر مصفر وعند نقطة التكافؤ فإن الطبقات تختفي ويحدث إمتزاز للفلورسين حول دقيقة كلوريد الفضة ويتلون الراسب باللون الأحمر.

المواد اللازمة:

محلول نترات الفضة مجهول التركيز - محلول كلوريد الصوديوم معلوم التركيز - دليل الفلورسين.

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ١٠ مل من كلوريد الصوديوم إلى دورق مخروطي وأضيفي إليه ١٠ نقاط من دليل الفلورسين.

٢/ عايري بإضافة محلول نترات الفضة مع استمرار التحريك حتى يتلون الراسب من كلوريد الفضة باللون الأحمر

الباهت

٣/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي المتوسط.

٤/ احسبي عيارية وقوة محلول نترات الفضة.

طريقة الحساب:

يمكن حساب عيارية وقوة محلول نترات الفضة باستخدام العلاقات التالية:

(NaCl)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V} \text{ (AgNO_3)}$$

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الثانية: تعيين عيارية وقوة محلول ثيوسيانات البوتاسيوم باستخدام محلول قياسي من نترات الفضة.

الأساس النظري:

تتفاعل نترات الفضة مع الثيوسيانات لتعطى راسب أبيض من ثيوسيانات الفضة.

$$SCN^- + AgNO_3 \rightarrow AgSCN \downarrow + NO_3^-$$

وفي وجود دليل شب الحديديك الذي يحتوي على أيونات الحديديك فإن أيون الثيوسيانات يتفاعل مع أيونات الحديديك ليعطي لون أحمر دموي من متراكب ثيوسيانات الحديديك.

$$Fe^{3+} + 6SCN^{-} \rightarrow [Fe(SCN)_{6}]^{3-}$$

ولكن ميل أيون الثيوسيانات للتفاعل مع أيون الفضة أكبر من ميله للتفاعل مع أيون الحديديك لذلك فإنه بإضافة الثيوسيانات فإن ثيوسيانات الفضة تتكون أولا وعند انتهاء كل أيونات الفضة فإن أي زيادة من الثيوسيانات سوف تتفاعل مع أيونات الحديديك ويتلون المحلول مباشرة باللون الأحمر الباهت (أي أن نقطة التكافؤ هي النقطة التي بعدها مباشرة يتلون المحلول باللون الأحمر الباهت).

المواد اللازمة:

محلول نترات الفضة معلوم التركيز - محلول ثيوسيانات البوتاسيوم مجهول التركيز - دليل شب الحديديك - حمض نيتريك بتركيز 6N.

خطوات العمل:

١/ انقلى بالماصة ١٠ مل من محلول نترات الفضة إلى دورق مخروطي نظيف.

٢/ أضيفي ١,٥ مل من حمض النيتريك 6N ثم أضيفي قطرتين من دليل شب الحديديك.

٣/ أضيفي الثيوسيانات من السحاحة حتى ظهور لون بني ضارب للحمرة ويزول هذا اللون سريعا بالرج وقرب نقطة التكافؤ يصبح الراسب متبلرا ويترسب بسهولة وعند نقطة التكافؤ فإن اللون لا يزول بالرج (أي أن نقطة التكافؤ هي النقطة التي يتلون بعدها المحلول باللون الأحمر الباهت).

٤/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي المتوسط. ٥/ احسبي عيارية وقوة محلول الثيوسيانات.

طريقة الحساب:

يتم حساب عيارية وقوة محلول الثيوسيانات من العلاقات التالية:

(AgNO₃)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$$
 (KSCN)

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الثالثة: تعيين عيارية وقوة كل من حمض الهيدر وكلوريك وكلوريد الصوديوم في مخلوط منهما باستخدام محلول قياسي من نترات الفضة.

الأساس النظري:

يقدر كل أيونات الكلوريد في الخليط بإضافة زيادة معلومة من محلول معلوم التركيز من نترات الفضة حيث تترسب على هيئة كلوريد الفضة. وتقدر الزيادة من نترات الفضة بواسطة محلول قياسي من ثيوسيانات البوتاسيوم مع استخدام دليل شب الحديديك. وتقدر كمية حمض الهيدروكلوريك في المخلوط مباشرة بالمعايرة مع محلول قياسي من هيدروكسيد

المواد اللازمة:

محلول قياسي من نترات الفضة - محلول قياسي من ثيوسيانات البوتاسيوم - مخلوط مجهول التركيز من كلوريد الصوديوم وحمض الهيدر وكلوريك - دليل شب الحديديك - حمض النيتريك المخفف - دليل الميثيل البرتقالي.

خطوات العمل:

١/ انقلى بالماصة ١٠ مل من المخلوط إلى دورق مخروطي نظيف ثم أضيفي حوالي ١٠ مل من حمض النيتريك المخفف، وأضيفي ٣٠ مل من نترات الفضة ثم سخني بدون غليان لتتجمع جزيئات الراسب من كلوريد الفضة.

٢/ أضيفي ١ مل من دليل شب الحديديك ثم عايري الزيادة من نترات الفضة مع محلول الثيوسيانات حتى يظهر اللون البنى الباهت وليكن حجم الثيوسيانات V_1 مل.

٣/ كرري التجربة مرتين وخذي المتوسط.

٤/ خذي ١٠ مل أخرى من المخلوط وعايريها بواسطة محلول هيدروكسيد الصوديوم باستخدام دليل الميثيل البرتقالي وليكن حجم الهيدروكسيد $V_2 = V_2$ مل و هو يكافئ حمض الهيدروكلوريك.

٥/ احسبي عيارية وقوة كل من حمض الهيدروكلوريك وكلوريد الصوديوم.

طريقة الحساب:

 V_2 يتم حساب عيارية حمض الهيدر وكلوريك مباشرة باستخدام حجم الهيدر وكسيد من السحاحة V_2 وبالتطبيق المباشر في العلاقات التالية:

(HCl)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$$
 (NaOH)

قوة الحمض جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

٢ / يتم حساب عيارية وقوة كلوريد الصوديوم من العلاقات التاليه:

$$(AgNO_3) N \times V = (KSCN) N_1 \times V_1 + (HCl) N_2 \times V_2 + (NaCl) N_3 \times V_3$$

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

حيث أن :

رمعلوم) متركيز نترات الفضة (معلوم)
$$N$$
 حجم الثيوسانات من السحاحة (الخطوة V_I

حجم نترات الفضة المضافة
$$= \, exttt{ ...}$$
 مل V

مل ا
$$\cdot = V_2$$
 حجم الحمض

حجم کلورید الصودیوم
$$V_3$$

تركيز الثيوسانات (معلوم) N_1

تركيز الحمض وتم حسابه في الفقرة السابقة N_2

تركيز كلوريد الصوديوم مجهول و هو المطلوب حسابه. N_3

ثالثا :معايرات تكوين متراكبات.

Complexing Titration

وفيها يتم تفاعل حجم معلوم التركيز من جزئ أو أيون قابل لتكوين مركبات معقده (متراكبات) مع حجم معين من أيون فلزي بطريقة تعتمد على طبيعة الجزئ القابل للتراكب، فلو كان هذا الجزئ أو الأيون أحادي الترابط أي قادر على تكوين رابطة تناسقية واحدة فقط مثل أيون الكلور فإن التفاعل في المحلول يتم تبعا للمعادلات التالية:

حيث أن K_1 ، K_2 ، K_1 ثابت الاتزان لكل خطوة من خطوات التفاعل السابق، n أقصى عدد تناسق يصل إلية الفلز وهو غالبا = 3 أو = 1.

وتسمى الثوابت K_1 ، K_2 ، K_1 ثابت التكوين لكل خطوة هذا إلى جانب الثابت الأخر الذي يعبر عن الاتزان المؤدي للناتج الأخير وهو ما يسمى الثابت الكلى .

ولتطبيق عملية تكوين المتراكبات في المعايرات فإنه من الواجب مراعاة الشروط الأتية:

١/ أن يتم التفاعل بطريقة يمكن فيها إيقاف المعايرة عند تكون ناتج معين.

٢/ أن يكون لهذا الناتج (المتراكب) درجة ثبات معقولة أي أكبر من المتراكبات الأخرى التي تتكون في خطوات سابقه أو
 لاحقة

وحيث أنه من الناحية العملية يصعب جدا إيقاف المعايرة عند نقطة متوسطة فإنه يجب أن تكمل المعايرة حتى يتكون آخر متراكب و الذي هو بالضرورة أكثر المتراكبات ثباتا.

وإذا كان من الممكن تكوين هذا المتراكب في تفاعل أحادي الخطوة فإن عملية المعايرة تصبح سهله وهذا يمكن تحقيقه إذا تم استخدام جزئ أو أيون قابل للتراكب وقادر على تكوين أكثر من رابطه تناسقيه كما في حالة الأحماض الأمينية عديدة الكربوكسيل التي تمتاز بكونها عوامل ممتازة لتكوين متراكبات في المحاليل. ومن أمثلتها الايثيلين ثنائي الأمين رباعي حمض الخليك (Ethylene Diamine Tetracetic Acid) والذي يسمى اختصارا الاديتا EDTA والذي له الصيغة الجزيئيه التالية:

$$\begin{array}{c} \text{HOOCCH}_2 \\ \text{N-CH}_2\text{-CH}_2\text{-N} \\ \\ \text{HOOCCH}_2 \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{COOH} \\ \\ \text{CH}_2\text{COOH} \end{array}$$

كما يتضح من الصيغة الجزيئية للاديتا فإن الجزئ يحتوي على ستة مراكز قابلة لتكوين روابط تناسقية مما يمكنه من تكوين متراكبات مع معظم الفلزات بالترابط معها في ستة مواقع ليكون مركبات معقده للفلز بعدد تناسقي = ٦ وهو العدد الشائع بالنسبة للفلزات في الدورات الثانية والثالثة والرابعة. ولهذه المركبات المعقدة شكل ثماني الأوجه إلى جانب ثباتها العالى.

إذا رمزنا لجزئي الاديتا بالرمز H_4Y وبالتالي فإن ملحه ثنائي الصوديوم هو Na_2H_2Y وعليه فإن الأيون المكون للمتراكب في المحاليل المائية هو H_2Y^2 . وترجع أهمية الاديتا كعامل معاير إلى قدرتها على التصرف كعامل مخلبي رباعي أو سداسي حسب طبيعة كاتيون الفلز بحيث يكون حلقتين أو ثلاث حلقات خماسية على التوالي مما يؤدي إلى

تكوين متراكب بنسبة 1:1 وكل جرام أيوني واحد من H_4Y يحتاج إلى جرام أيوني واحد أيضا من كاتيون الفلز بغض النظر عن تكافؤه و هذا التفاعل يؤدي إلى تحرر جرامين أيونين من الهيدروجين أي أن عملية تكوين المتراكب هي عمليه معتمدة على الرقم الهيدروجيني لوسط التفاعل.

أنواع المعايرات بالاديتا:

١/ المعايرة المباشرة:

وفيها يتم تنظيم الرقم الهيدروجيني للمحلول الذي يجب أن يحتوي على أيون الفلز المراد تعيينه إلى الرقم الهيدروجيني المناسب. ثم تتم المعايرة المباشرة مع محلول EDTA القياسي. وخلال عملية المعايرة يتناقص تركيز أيونات الفلز تدريجيا حتى تختفي تماما عند نقطة النهاية وهذه النقطة يمكن تعيينها باستخدام دليل مناسب للكشف عن قيمة PM لمحلول بالطرق البوتنشومترية.

٢/ المعايرة الراجعة:

يستحيل في كثير من الأحيان تعيين بعض الفلزات بشكل مباشر حيث أنها قد تترسب في المحلول عند الرقم الهيدروجيني المستخدم أو أنها تكون متراكباتها مع الاديتا ببطء أو لعدم توفر الدليل الفلزي المناسب. في هذه الحالات يضاف زيادة من محلول قياسي من الاديتا إلى أيونات الفلز المراد تعيينه ثم ينظم الرقم الهيدروجيني للمحلول الناتج وتعاير الزيادة من الاديتا بواسطة محلول قياسي لأيون فلزي مناسب يتفاعل مباشرة مع الاديتا وتعين نقطة النهاية بواسطة دليل فلزي مناسب للأيون الذي تجري به المعايرة الراجعة.

٣/ معايرات الإحلال أو الاستبدال:

يستخدم هذا النوع من المعايرات لتعيين أيونات الفلزات التي لا تتفاعل مع الأدلة الفلزية أو لتعيين أيونات الفلزات التي تكون مع الاديتا متراكبات اكثر ثباتا من متراكبات الاديتا مع أيونات Mg أو Zn وفي هذه الحالات يمكن معايرة الأيون الفلزي المراد تعيينه مع متراكب EDTA - Mg حيث يتم التفاعل التالي:

$$M^{n+} + MgY^{--} \iff (MY)^{(n-y)+} + Mg^{2+}$$

الذي يعني أن الفلز M^{n+} يحل محل المغنيسيوم في متراكبه مطلقا عدد من أيونات Mg^{2+} مكافئا لعدد أيونات الفلز التي حلت محلها وبالتالي يمكن إجراء معايرة لأيونات Mg^{2+} بشكل مباشر ومنه يتم تعيين تركيز M^{n+} .

: Metal Indicators الدلائل الفلزية

يعتمد نجاح عملية المعايرة بالاديتا على التحديد الدقيق لنقطة النهاية. وأحد أكثر هذه الطرق انتشارا طريقة الدلائل الفلزية التي هي عبارة عن صبغات عضوية لها القدرة على تكوين متراكبات مع العديد من أيونات الفلزات. ومن أمثلتها دليل الايروكروم الأسود Th, Zn, Mg الذي يستخدم للمعايرة المباشر لأيونات Mn, Zn, Mg. ودليل الميروكسيد الذي يستخدم للمعايرة المباشرة لأيونات Ca, Cu, Ni. ودليل الزيلنول البرتقالي الذي يستخدم للمعايرة المباشرة لأيونات Ca, Cu, Ni ودليل الزيلنول البرتقالي الذي يستخدم للمعايرة المباشرة لأيونات Bi, Co

ومن أهم الشروط الواجب توفرها في الدليل الفلزي ما يلي:

ا/ أن يبقى لون متراكب (الدليل - الفلز) قويا وواضحا حتى قرب نقطة النهاية أي حتى يصبح معظم أيونات الفلز مرتبطة مع الاديتا.

٢/ أن التغيير اللوني يجب أن يكون محددا أو على الأقل اختياري.

٣/ أن يكون متر اكب (الدليل - الفلز) أقل ثباتا من متر اكب (الاديتا - الفلز) حتى تحل الاديتا محل الدليل في متر اكبه مع الفلز.

٤/ يجب أن يكون هناك فارق لوني واضح بين لون جزيئات الدليل الحرة في المحلول ولون متراكب (الدليل - الفلز) حتى يمكن ملاحظتها بسرعة. ٥/ يجب أن تتحقق كل الشروط السابقة عند مدى الرقم الهيدروجيني الذي تجري عنده المعايرة.

بعض الملاحظات الهامة في معايرات الاديتا

١/ ضبط الرقم الهيدروجيني:

من المهم التأكد من أن المحلول له رقم هيدروجيني مطابق للرقم المطلوب في التجربة ويتم هذا عن طريق استخدام جهاز قياس الرقم الهيدروجيني pH - meter أو باستخدام ورق pH .

٢/ كمية الدليل المستخدم:

لأن إضافة كمية كبيرة من الدليل يمكن أن تؤدي إلى الكثير من الأخطاء في الكشف عن نقطة النهاية لذلك يجب الحذر عند إضافة الدليل بحيث لا تتجاوز الكمية الموصى بها.

٣/ كشف نقطة النهاية:

في الكثير من معايرات الاديتا يجب الحذر الشديد عند الإضافة قرب نقطة النهاية لأنه ربما يكون التغير اللوني بطئ وفي بعض الأحيان يلزم إلى جانب الرج المستمر والسريع أن نعمل على تدفئة المحلول إلى حوالي ٤٠ درجه مئوية

٤/ تركيز أيون الفلز المعاير:

في كثير من الأحيان لا يجب أن يتجاوز تركيز أيون الفلز مدى ٠,٢٥ مل مول في حجم قدره ٥٠ ـ ١٥٠ مل من المحلول حتى يمكن كشف نقطة النهاية بسهولة.

تعيين عيارية محلول الاديتا:

يتم هذا عن طريق معايرة محلول الاديتا بمحلول قياسي من كبريتات أو كلوريد المغنيسيوم أو أكسيد الزنك وتتم المعايرة بشكل مباشر مع وجود دليل الايروكروم الأسود T.

تطبيقات على معايرات الاديتا

التجربة الأولى: تعيين تركيز وقوة محلول الاديتا باستخدام محلول قياسي من كبريتات المغنيسيوم

ويتم ذلك باستخدام محلول قياسي من الملح ثنائي الصوديوم للاديتا (لأن الاديتا الحمض شحيحة الذوبان في الماء) والدليل المستخدم في هذه المعايرة هو الايريوكروم الأسود Eriochrome Black T أو اختصارا EBT

المواد اللازمة:

كبريتات مغنيسيوم مائية Analar معلومة التركيز - محلول الاديتا مجهول التركيز - محلول منظم 10 pH - دليل الإيروكروم الأسود EBT

خطوات العمل:

أولا تحضير محلول كبريتات المغنيسيوم القياسي.

لتحديد عدد الجرامات اللازمة لتحضير المحلول القياسي فإنه يلزم الآتي:

معرفة الوزن الجزيئي للكبريتات من العبوة، حيث يصعب حسابها إذا لم نعرف عدد جزيئات ماء التبلر وهذه تتحدد من الصيغة المكتوبة على العبوة.

معرفة الحجم اللازم تحضيره و هذا يتحدد حسب الدورق القياسي المستخدم.

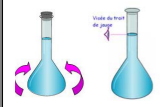
تطبيق القانون : عدد الجرامات المأخوذة = الوزن الجزيئي × التركيز (٠,٠١ مولاري) × الحجم باللتر

طريقة التحضير:

- اوزني في كأس صغير سعة ١٠٠ مل الكمية المطلوبة من كبريتات الماغنسيوم (وفقا لما تم حسابه من القانون السابق) وذلك على ميزان حساس يقيس لثالث رقم عشري.
- اذيبي الكبريتات في قليل من الماء المقطر بمساعدة ساق زجاجية ثم انقليها إلى الدورق القياسي (٢٥٠ مل).
- استخدمي المزيد من الماء المقطر لنقل ما قد يكون بقي من آثار المادة في الكأس وكررى ذلك حتى انتهاء آثار الكبريتات كلها من الكأس.
 - أكملي الدورق إلى العلامة في رقبة الدورق بواسطة الماء المقطر، مع مراعاة أن الإضافة قرب العلامة تكون نقطة نقطة بواسطة قارورة الغسيل البلاستيكية وأن يكون تقعر السائل عند العلامة.
 - غطي الدورق جيدا ثم رجي المحلول.







ثانيا تعيين تركيز محلول الاديتا

١ / بواسطة ماصة حجمية اسحبي ١٠ مل من محلول كبريتات المغنيسيوم المحضر وانقليها إلى الدورق المخروطي النظيف ثم خففي بإضافة ١٠ ماء مقطر.

٢ / أضيفي (بواسطة المخبار) ٥ مل محلول منظم 10 pH ثم قليل من الدليل الصلب.

- ٣ / املئي السحاحة بمحلول الاديتا المراد تعيين تركيزه ثم عايري حتى يتغير اللون من الأحمر الخمري إلى الأزرق.
 - ٤ / كررى التجربة حتى تحصلي على ٣ قراءات متقاربة (بفارق لا يزيد عن ٠٠١ مل).
 - ٥ / دوني النتائج في جدول و خذي متوسط القراءات لحساب التركيز و قوة المحلول.

طريقة الحساب:

يتم حساب تركيز محلول الاديتا من العلاقات التالية:

(EDTA) $M \times V = \overline{M} \times \overline{V}$ (MgSO₄)

التجربة الثانية: تقدير النيكل.

الأساس النظري:

يمكن تقدير النيكل بواسطة EDTA بطريقة المعايرة المباشرة باستخدام دليل الميروكسيد عند pH=7. كما يمكن استخدام دليل البروموبيروجالول للتقدير عند ضبط الرقم الهيدروجيني بواسطة محلول منظم من كلوريد الأمونيوم وهيدروكسيد الأمونيوم ، كما يمكن تقدير النيكل بطريقة المعايرة الراجعة باستخدام دليل الإيروكروم الأسود EBT).

المواد اللازمة:

محلول نيكل مجهول التركيز - محلول منظم (كلوريد أمونيوم - هيدروكسيد أمونيوم)- دليل الميروكسيد - محلول قياسي من الاديتا.

خطوات العمل:

١/ انقلى بالماصة ١٠ مل من محلول النيكل إلى دورق مخروطي وخففي بالماء المقطر إلى ١٠٠ مل.

٢/ أضيفي حوالي ٥٠ ملجم من الدليل و١٠ مل من كلوريد الأمونيوم ثم نقطة نقطة من الأمونيا المركزة حتى يصبح
 المحلول متعادل عند الرقم الهيدروجيني ٧ ويتحول إلى اللون الأصفر.

٣/ عايري بواسطة محلول الاديتا القياسي حتى قرب نقطة النهاية ثم اجعلي المحلول قلوي بإضافة ١٠ مل من محلول الأمونيا واستمرى في المعايرة حتى يتغير اللون من الأصفر إلى البنفسجي.

ملاحظة :إذا لم يكن الرقم الهيدروجيني للمحلول عند نقطة النهاية مساويا ١٠ فإن لون المحلول سيكون أصفر برتقالي مما يعوق ملاحظة التغير اللوني لنقطة النهاية لذلك يجب وضع المزيد من الأمونيا حتى نحصل على لون أصفر واضح. ٤/ احسبي تركيز وقوة محلول النيكل.

طريقة الحساب:

يمكن إيجاد تركيز محلول النيكل (بالمولار) من العلاقة:

(EDTA) $M \times V = \overline{M} \times \overline{V}$ (Ni solution)

قوة محلول النيكل جم/لتر = المولارية × الوزن الجزيئي لملح النيكل.

التجربة الثالثة: تقدير عسر الماء باستخدام محلول قياسي من الاديتا.

عسر الماء:

يعرف عسر الماء أو الماء العسر بأنه الماء الذي يعمل على ترسيب الصابون. وعلميا يترسب الصابون بفعل معظم الكاتيونات عديدة الشحنة وحيث أن المياه الطبيعية عادة ما تحتوي على أيونات الكالسيوم والمغنيسيوم بتركيز يفوق كثيرا تركيز الأيونات الكالسيوم والمغنيسيوم ويقاس مقدار العسر على أساس مكافئات كربونات الكالسيوم. وينقسم عسر الماء إلى قسمين:

١/ عسر الكربونات أو العسر المؤقت:

و هو ناتج عن وجود بيكربونات الكالسيوم والمغنيسيوم والتي يمكن التخلص منها عن طريق غلي الماء مدة كافية لتحويل البيكربونات الذائبة إلى كربونات غير ذائبة والتي يتخلص منها بالترشيح العادي وبذلك يزال عسر الماء المؤقت (وهذه الأملاح هي المسؤولة عن الرواسب في الغلايات والبرادات).

٢/ العسر الدائم:

وهو ناتج عن وجود أملاح ذائبة أخرى للكالسيوم والمغنيسيوم وعادة ما تكون الكبريتات. وهذا العسر الدائم لا يزال بالغليان ومجموع عسر الماء المؤقت والدائم يساوي العسر الكلي للماء - العسر الكلي للماء = العسر المؤقت العسر الدائم ويقاس عسر الماء بواسطة عدد الملليجرامات المكافئة من الكالسيوم والمغنيسيوم الذائبة في الماء.

الأساس النظري لتقدير العسر الكلي عمليا:

يتفاعل الملح الصوديومي للاديتا مع أملاح الكالسيوم والباريوم مكونة معقد ثابت:

وهذا التفاعل يميل إلى الجهة اليمنى وذلك بإضافة مادة قلوية تتفاعل مع حامض الكبريتيك المتكون أما عند pH حامضية فسيسير التفاعل إلى الجهة اليسرى. ولذلك يستخدم محلول منظم عند pH = 10 وهو مخلوط من pH = NH4OH .

وهذه الطريقة مناسبة ودقيقة، وفيها يتم أخذ عينة المياه ويضاف إليها المحلول المنظم لجعل الوسط قلوي ثم تعاير بمحلول الاديتا في وجود دليل الايروكروم الأسود T الذي يعطي لون أحمر عنابي في وجود الكالسيوم والمغنيسيوم لتكوينه معقد مع أيونات الكالسيوم والمغنيسيوم ونظرا لكون هذا المعقد أقل ثباتا من معقد الاديتا مع هذه الأيونات لذلك فإنه عند المعايرة يتكون معقد الاديتا مع الكالسيوم والمغنيسيوم تاركة الدليل الذي يصبح لونه أزرق.

المواد اللازمة:

ماء صنبور - محلول قياسي للاديتا - دليل الايروكروم الأسود T - محلول منظم (pH = 10).

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ٥٠ مل من ماء الصنبور إلى دورق مخروطي وخففي هذه الكمية إلى ١٠٠ مل بالماء المقطر

٢/ أضيفي ٥ مل من المحلول المنظم ثم أضيفي ٢,١ جم من دليل الايروكروم الأسود T وقلبي حتى يذوب الدليل.

٣/ عايري بواسطة محلول الاديتا حتى يتحول اللون الأحمر إلى اللون الأزرق. 4/ احسبي كمية عسر الماء.

طريقة الحساب:

M = V وتركيزه و V بفرض أن حجم محلول الاديتا المستهلك

$$\frac{1000}{50}$$
 \times M \times V $=$ فإن عسر الماء

رابعا: معايرات الأكسدة والاختزال

Oxidation - Reduction Titration

تفاعلات الأكسدة والاختزال:

هي تلك التفاعلات التي يصاحبها انتقال إلكترون واحد أو أكثر من ذرة أو أيون أو جزئ إلى ذرة أو أيون أو جزئ آخر.

عملية الأكسدة Oxidation:

هي العملية التي تفقد فيها الذرة أو الأيون إلكترون واحد أو أكثر.

عملية الاختزال Reduction:

هي العملية التي تكتسب فيها الذرة أو الأيون إلكترون واحد أو أكثر.

العامل المؤكسد Oxidizing Agent:

هو تلك المادة التي لديها ميل لاكتساب الإلكترونات وتتحول تبعا لذلك إلى حاله تأكسديه أكثر سالبيه.

:Reducing Agent المختزل

هو تلك المادة التي لديها ميل لفقد الإلكترونات وتتحول تبعا لذلك إلى حالة تأكسدية أكثر إيجابية.

الوزن المكافئ لعامل مؤكسد أو مختزل:

هو عبارة عن الوزن الجزيئي مقسوما على عدد الإلكترونات التي يكتسبها أو يفقدها جزئ واحد من تلك المادة أثناء التفاعل

الوزن المكافئ = الوزن الجزيئي/ (التغير في التكافؤ \times عدد الذرات التي شملها التغيير).

الأدلة المستخدمة في تفاعلات الأكسدة والاختزال:

هناك ثلاثة أنواع من الأدلة وهي الدليل الذاتي - الدليل الداخلي - الدليل الخارجي.

أولا: التأكسد بواسطة برمنجنات البوتاسيوم

تعتبر برمنجنات البوتاسيوم عامل مؤكسد قوي خصوصا في الوسط الحمضي. وعادة يستخدم حمض الكبريتيك لأنه لا يتأثر ببرمنجنات البوتاسيوم ولا يمكن استخدام حمض الهيدروكلوريك لأنه يتأكسد بواسطة البرمنجنات إلى الكلور تبعا للمعادلة التالية:

$$2KMnO_4 + 10HCl \implies 2KCl + 2MnCl_2 + 5Cl_2 + 8H_2O$$

وبر منجنات البوتاسيوم ليست مادة قياسية أولية لأنه يصعب الحصول عليها في حالة نقية وتكون دائما محتوية على ثاني أكسيد المنجنيز ولذلك فإنه بعد إذابتها ترشح لفصل ثاني أكسيد المنجنيز خلال الصوف الزجاجي ثم تعاير بمادة قياسية أوليه مثل حمض الأكساليك أو أكسالات الصوديوم.

وتعمل برمنجنات البوتاسيوم كدليل ذاتي نظرا لكونها بنفسجية اللون وعند اختزالها تصبح عديمة اللون.

التجربة الأولى: تعيين عيارية وقوة محلول برمنجنات البوتاسيوم باستخدام محلول قياسي من حمض الاكساليك.

الأساس النظري:

تؤكسد برمنجنات البوتاسيوم حمض الأكساليك في وسط حمضي إلى ثاني أكسيد الكربون طبقا للمعادلة التالية:

2KMnO₄ + 3H₂SO₄ + 5H₂C₂O₄ \Rightarrow 2MnSO₄ + K_2 SO₄ + 10 CO₂ + 8H₂O و يكون التفاعل تاما عند درجة حرارة 60 إلى $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$

المواد اللازمة:

محلول قياسي لحمض الأكساليك - محلول بر منجنات البوتاسيوم مجهول العيارية - حمض كبريتيك مخفف.

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ١٠ مل من حمض الأكساليك إلى دورق مخروطي وأضيفي كمية مماثلة من حمض الكبريتيك
 المخفف

٢/ سخني المحلول إلى حوالي ٦٠-٩٠ درجه مئوية (قبل الغليان) وأضيفي البرمنجنات ببطء من السحاحة والمحلول ساخن حتى يبدأ ظهور اللون الوردي الفاتح.

وإذا تكون راسب بني أثناء المعايرة فإن ذلك يرجع إلى إحدى العوامل التالية:

أ / أن درجة الحرارة قد تكون أقل من ٦٠ درجه مئوية ولذلك سخني دائما حتى تظل درجة الحرارة مناسبة.

ب/ أن إضافة البرمنجنات قد حدثت بسرعة.

ج / أن كمية حمض الكبريتك غير كافيه.

٣/ كرري التجربة مرتين وخذي المتوسط.

٤/ احسبي عيارية وقوة محلول برمنجنات البوتاسيوم

طريقة الحساب:

تحسب عيارية محلول برمنجنات البوتاسيوم كالتالي:

١/ من العلاقة:

$$(KMnO_4)$$
 $N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$ $(H_2C_2O_4)$

قوة البرمنجنات جم/لتر= العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الثانية: تعيين قوة وعيارية كل من حمض الأكساليك وأكسالات الصوديوم في مخلوط منهما باستخدام محلول قياسي من برمنجنات البوتاسيوم.

الأساس النظري:

يعتمد تقدير عيارية وقوة كل من حمض الأكساليك وأكسالات الصوديوم على أن كلا من المادتين تتفاعل مع برمنجنات البوتاسيوم في الوسط الحمضي تبعا للمعادلات التالية:

$$2KMnO_4 + 5H_2C_2O_4 + 3H_2SO_4 \rightarrow 2MnSO_4 + K_2SO_4 + 8H_2O$$

$$2KMnO_4 + 5Na_2C_2O_4 + 8H_2SO_4 \rightarrow 2MnSO_4 + K_2SO_4 + 10CO_2 + 5Na_2SO_4 + 8H_2O_4 + 8H_2O_$$

بينما يتفاعل حمض الأكساليك فقط مع هيدروكسيد الصوديوم في وجود دليل الفينولفيثالين (تفاعل حمض ضعيف مع قاعدة قوية). ومن حساب عيارية حمض الأكساليك باستخدام هيدروكسيد الصوديوم يمكن تعيين حجم برمنجنات البوتاسيوم المتفاعلة مع اكسالات البوتاسيوم المتفاعلة مع اكسالات الصوديوم.

المواد اللازمة:

محلول برمنجنات البوتاسيوم القياسي - محلول هيدروكسيد الصوديوم قياسي- مخلوط من حمض الأكساليك وأكسالات الصوديوم مجهول التركيز - دليل الفينولفيثالين.

خطوات العمل:

أ/حساب عيارية وقوة حمض الأكساليك:

١/ انقلي ١٠ مل من المخلوط بالماصة إلى دورق مخروطي وخففي بالماء المقطر ثم أضيفي قطرتين من الفينولفيثالين.

٢/ عايري باستخدام هيدروكسيد الصوديوم.

٣/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول.

٤/ احسبي عيارية وقوة حمض الأكساليك في المخلوط.

ب / حساب عيارية وقوة أكسالات الصوديوم:

١/ انقلي ١٠ مل أخرى بالماصة من المخلوط إلى الدورق المخروطي ثم أضيفي ٢٠ مل من حمض الكبريتيك المخفف .

٢/ سخني حتى ٦٠ درجه مئوية ثم عايري باستخدام برمنجنات البوتاسيوم حتى يتكون اللون الوردي الفاتح.

٣/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول.

٤/ احسبي عيارية وقوة أكسالات الصوديوم في المخلوط.

طريقة الحساب:

نفرض أن V_1 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم قد استخدم في المعايرة الأولى

تحسب عيارية حمض الأكساليك من العلاقة:

(NaOH)
$$N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2 (H_2C_2O_4)$$

وقوة حمض الأكساليك = العيارية N_2 الوزن المكافئ لحمض الأكساليك

وبمعرفة عيارية حمض الأكساليك في المخلوط N_2 يمكن حساب عيارية أكسالات الصوديوم N_3 من العلاقة:

$$(KMnO_4) N x V = (H_2C_2O_4) N_2 x V_1 + (Na_2C_2O_4) N_3 x V_1$$

حيث أن V حجم المخلوط المعاير V مل * V و V حجم و عيارية البرمنجنات.

في حالة تساوى عيارية البرمنجنات وهيدر وكسيد الصوديوم فإن:

مل من هيدروكسيد الصوديوم V_1 مل من محلول البرمنجنات V_1

نفرض أن V_2 من برمنجنات البوتاسيوم قد استخدمت في المعايرة الثانية ليتفاعل مع حمض الأكساليك وأكسالات الصوديوم.

 $V = (V_2 - V_1)$ في المكافئ لأكسالات الصوديوم فقط هو إذا حجم البر منجنات المكافئ لأكسالات

ثم تحسب عيارية الأكسالات من العلاقة:

$$(KMnO_4)$$
 $N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$ $(Na_2C_2O_4)$

وقوة أكسالات الصوديوم جم/لتر = العيارية $\overline{N} imes N$ الوزن المكافئ لأكسالات الصوديوم

التجربة الثالثة: تعيين عيارية وقوة محلول النيتريت بواسطة محلول برمنجنات البوتاسيوم

الأساس النظري:

يتفاعل النيتريت مع برمنجنات البوتاسيوم عند درجة ٤٠ درجه مئوية طبقا للمعادلة التالية:

 $2KMnO_4 + 3H_2SO_4 + 5NaNO_2 \quad \leftrightarrows \quad K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 5NaNO_3 + 3H_2O$

ولا تصلح طريقة إضافة البرمنجنات إلى محلول النيتريت بالطريقة العادية أي أنه عند إضافة محلول البرمنجنات من السحاحة إلى محلول النيتريت الحمضي في الدورق المخروطي فإنه يفقد جزءا من النيتروز المتطاير ولا يدخل في التفاعل مع البرمنجنات.

ولكن يمكن الحصول على نتائج دقيقة إذا أضيف محلول النيتريت من السحاحة إلى حجم معين من البرمنجنات المحمضة بحمض الكبريتيك المخفف حتى يزول لون البرمنجنات.

المواد اللازمة:

محلول برمنجنات البوتاسيوم معلوم التركيز - محلول نيتريت الصوديوم مجهول التركيز - حمض كبريتيك مخفف.

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ١٠ مل من محلول برمنجنات البوتاسيوم إلى دورق مخروطي ثم أضيفي كمية مساوية من حمض
 الكبريتيك المخفف ثم خففي بالماء المقطر حتى ١٥٠ مل وسخني إلى درجة ٤٠ درجه مئوية.

٢/ أضيفي محلول النيتريت من السحاحة ببطء حتى اختفاء لون البرمنجنات مع ملاحظة أن يكون طرف السحاحة قريب
 من سطح البرمنجنات في الدورق المخروطي.

٣/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي متوسط الحجم.

٤/ احسبى عيارية وقوة النيتريت في العينة.

طريقة الحساب:

تحسب عيارية وقوة النيتريت من العلاقات:

(NaNO₂)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$$
 (KMnO₄)

قوة محلول النتريت جم/لتر = العيارية \times الوزن المكافئ.

ثانيا: التأكسد بواسطة بيكرومات البوتاسيوم

تتميز بيكرومات البوتاسيوم بأنه يمكن الحصول عليها في صورة نقية كما أن محاليلها ثابتة دائما ولذلك يمكن استخدامها لتحضير محاليل قياسية أولية منها. كما أنه يمكن استخدامها بأمان في وجود حمض الهيدروكلوريك دون أن يتأكسد بشرط أن يكون الحمض باردا و لا يزيد تركيزه عن ١ أو ٢ عياري.

التجربة الأولى: تعيين عيارية وقوة الحديدوز في محلول كبريتات الحديدوز بواسطة محلول قياسي من بيكرومات البوتاسيوم.

الأساس النظري:

يتأكسد الحديدوز إلى حديديك بواسطة البيكرومات تبعا للمعادلة التالية:

 $K_2Cr_2O_7 + 6FeSO_4 + 7H_2SO_4 \leftrightarrows Cr_2(SO_4)_3 + 3Fe_2(SO_4)_3 + 7H_2O_4$

المواد اللازمة:

محلول بيكرومات البوتاسيوم القياسي - محلول كبريتات الحديدوز مجهول التركيز - حمض الكبريتيك المخفف - دليل ثنائي فينيل الأمين - محلول حديدي سيانو البوتاسيوم - حمض الفوسفوريك.

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ١٠ مل من محلول كبريتات الحديدوز إلى الدورق المخروطي.

٢/ أضيفي ١٠ مل من حمض الكبريتيك المخفف و أضيفي ٥ مل من حمض الفوسفوريك و ١ مل من دليل ثنائي فينيل الأمين.

٣/ عايري بواسطة البيكرومات حيث يتكون أولا لون أخضر ويقتم اللون إلى الأخضر المائل إلى الزرقة قبل نقطة التكافؤ يظهر لون أزرق بنفسجي زاه لا يتغير بالرج أو بإضافة كميات أخرى من البيكرومات.

٤/ احسبي عيارية وقوة الحديد في كبريتات الحديدوز.

يمكن إيجاد عيارية الحديدوز من العلاقة:

$$(K_2Cr_2O_7)N\times V = \overline{N}\times \overline{V} (FeSO_4)$$

وقوة محلول الحديدوز جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

ثالثًا: عمليات الأكسدة والاختزال بواسطة اليود.

Iodimetry and Iodometry

تنقسم عمليات الأكسدة بواسطة اليود إلى قسمين:

ا / الطريقة المباشرة Iodimetry:

وتشتمل على عمليات المعايرة المستخدم فيها محلول معلوم القوة من اليود.

 $2Na_2S_2O_3 + I_2 \rightarrow Na_2S_4O_6 + 2NaI$

ب / الطريقة غير المباشرة Iodometry:

وتشتمل على عمليات المعايرة التي ينفرد فيها اليود نتيجة حدوث تفاعل كيميائي.

$$2CuSO_4 \ + \ 4KI \ \rightarrow \ Cu_2I_2 \ + \ I_2 + \ 2K_2SO_4$$

ويعاير اليود المنفرد بواسطة محلول قياسي من ثيوكبريتات الصوديوم .

ولا يمكن تحضير محلول قياسي أولي من اليود لأنه سهل التطاير ولذلك فإن محلوله في الماء يتغير تركيزه باستمرار. وفي عمليات التأكسد المباشر يذاب اليود في يوديد البوتاسيوم وكلما زاد تركيز يوديد البوتاسيوم كلما زادت قابلية ذوبان اليود وذلك لتكون ثالث يوديد البوتاسيوم.

ويتفاعل ثالث يوديد البوتاسيوم بنفس الطريقة تماما مثل محلول اليود فالضغط البخاري لمحلول ثالث يوديد البوتاسيوم أقل من الضغط البخاري لمحلول اليود في الماء النقي ولذلك يقل تطاير اليود في محلول ثالث يوديد البوتاسيوم ويعاير اليود هذا مع ثيوكبريتات الصوديوم.

ويمكن أن يعمل اليود كدليل ذاتي لأنه عند الاختزال يختفي اللون البني لليود وتتكون أيونات اليوديد عديمة اللون. وبالرغم من ذلك فإن تحول اللون من البني إلى عديم اللون غير كاف لاكتشاف نقطة التكافؤ لذلك يستخدم محلول النشا كدليل حيث يعطى اللون الأزرق مع اليود.

التجربة الأولى: تعيين عيارية وقوة محلول ثيوكبريتات الصوديوم باستخدام محلول قياسي من بيكرومات البوتاسيوم.

الأساس النظري:

تتفاعل بيكرومات البوتاسيوم مع يوديد البوتاسيوم في وسط حمضي وينطلق اليود الذي يعاير بواسطة ثيوكبريتات الصوديوم وفق المعادلات التالية:

$$K_2Cr_2O_7 + 14HCl + 6KI = 8KCl + 2CrCl_3 + 7H_2O + 3I_2$$

 $2Na_2S_2O_3 + I_2 = Na_2S_4O_6 + 2NaI$

المواد اللازمة:

محلول ثيوكبريتات الصوديوم مجهول التركيز - محلول قياسي من بيكرومات البوتاسيوم - يوديد البوتاسيوم الصلب -بيكربونات الصوديوم الصلب - حمض هيدروكلوريك مركز - محلول النشا.

خطوات العمل:

١/ انقلى بالماصة ١٠٠ مل من الماء إلى دورق مخروطي نظيف.

٢/ أضيفي حوالي ١ جم من يوديد البوتاسيوم ثم ١ جم من بيكربونات الصوديوم لمعادلة الزيادة من حمض الهيدروكلوريك.

٣/ رجي المحلول جيدا حتى يذوب الملح ثم أضيفي بالماصة ١٠ مل من محلول البيكرومات القياسي.

٤/ أضيفي بعد ذلك و ببطء ٣ مل من حمض الهيدر وكلوريك المركز مع التقليب المستمر.

٥/ رجي المخلوط جيدا ثم عايري اليود المنطلق باستخدام محلول الثيوكبريتات.

٦/ عندما يكتسب المحلول لونا أخضر مصفر أضيفي حوالي ١ مل من محلول النشا.

٧/ استمري في إضافة محلول الثيوكبريتات نقطة نقطة حتى بدء تحول اللون من الأزرق المخضر إلى الأخضر الفاتح.

 Λ احسبي عيارية وقوة محلول ثيوكبريتات الصوديوم.

طريقة الحساب:

يمكن حساب عيارية محلول الثيوكبريتات من العلاقة:

$$(K_2Cr_2O_7)N\times V = \overline{N}\times \overline{V}(Na_2S_2O_3)$$

وقوة الثيوكبريتات تحسب من العلاقة:

القوة جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التحرية الثانية و تحرين عرارية وقدة وحاول الرود بولسطة وحاول قولس وينشو كرويتات الورودو

التجربة الثانية: : تعيين عيارية وقوة محلول اليود بواسطة محلول قياسي من ثيوكبريتات الصوديوم.

الأساس النظري:

يجرى التفاعل بين ثيوكبريتات الصوديوم واليود طبقا للمعادلة التالية:

 $2Na_2S_2O_3 + I_2 \rightarrow 2NaI + Na_2S_4O_6$

المواد اللازمة:

محلول اليود مجهول العيارية - محلول ثيوكبريتات الصوديوم معلوم التركيز - محلول النشا .

خطوات العمل:

١/ انقلى بالماصة ١٠ مل من محلول اليود إلى دورق مخروطي وأضيفي إليه حوالي ١٠ مل من الماء المقطر

٢/ أضيفي من السحاحة ثيوكبريتات الصوديوم حتى يصير اللون أصفر باهت ثم أضيفي إلى الدورق ١ مل من محلول النشا.

٣/ أكملي المعايرة بالاستمرار في إضافة محلول ثيوكبريتات الصوديوم حتى يختفي اللون الأزرق.

٤/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي متوسط الحجم.

٥/ احسبي عيارية وقوة محلول اليود.

طريقة الحساب:

يمكن حساب عيارية محلول اليود من العلاقة:

$$(I_2)N\times V = \overline{N}\times \overline{V} (Na_2S_2O_3)$$

وقوة محلول اليود جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الثالثة: تقدير الرصاص.

الأساس النظري:

يترسب الرصاص على هيئة كرومات الرصاص بواسطة إضافة كرومات أو بيكرومات البوتاسيوم إلى محلول الرصاص في وجود محلول منظم من حمض الخليك وخلات الصوديوم أو الأمونيوم، يغسل الراسب بالماء ويذاب في حمض الهيدروكلوريك المخفف ويعامل بمحلول يوديد البوتاسيوم ثم يعاير اليود المنفرد بواسطة محلول معلوم القوة من ثيوكبريتات الصوديوم.

$$Pb(Ac)_{2} + K_{2}CrO_{4} \rightarrow PbCrO_{4} + 2KAc$$

$$PbCrO_{4} + 2HCl \rightarrow PbCl_{2} + H_{2}CrO_{4}$$

$$2H_{2}CrO_{4} + 6KI + 12HCl \rightarrow 2CrCl_{3} + 6KCl + 3I_{2} + 8H_{2}O$$

$$Pb = 3I$$

الوزن المكافئ للرصاص = الوزن الذري / ٣

يمكن تقدير الرصاص بطريقة أخرى وفيها يضاف زيادة معلومة من محلول بيكرومات البوتاسيوم ويرشح الراسب المتكون وتقدر الزيادة من البيكرومات بإضافة يوديد البوتاسيوم ويعاير اليود المنفرد بواسطة محلول ثيوكبريتات الصوديوم معلوم القوة.

المواد اللازمة:

محلول خلات الرصاص مجهول التركيز - محلول معلوم القوة من ثيوكبريتات الصوديوم - حمض الهيدروكلوريك المخفف - محلول بيكرومات البوتاسيوم - محلول يوديد البوتاسيوم 0.1% - حمض الخليك - دليل النشا

خطوات العمل:

١/ انقلي بالماصة ١٠ مل من محلول خلات الرصاص إلى دورق مخروطي وخففي بحوالي ٨٠ مل من الماء المقطر ثم
 سخني للغليان ثم أضيفي ○ مل من محلول بيكرومات البوتاسيوم الساخن ونقطتين من حمض الخليك وأغلي بلطف مدة ○
 دقائق.

٢/ رشحي الراسب (كرومات الرصاص) واغسلي بالماء البارد.

٣/ انقلي الراسب إلى دورق مخروطي وأذيبيه في حمض الهيدروكلوريك المخفف ثم أضيفي ١٠ مل من يوديد البوتاسيوم.

٤/ عايري البود المنفرد بواسطة محلول ثيوكبريتات الصوديوم حتى يصبح اللون أصفر باهت ثم أضيفي ٢ مل من محلول النشا وأستمري في إضافة الثيوكبريتات حتى يصبح لون المحلول أخضر رائق وتكون نقطة التكافؤ أكثر وضوحا بالتخفيف بالماء.

٥/ احسبي قوة وتركيز الرصاص في المحلول.

طريقة الحساب:

يتم حساب عيارية محلول خلات الرصاص من العلاقة:

$$(Pb(Ac)_2)N\times V = \overline{N}\times \overline{V}(Na_2S_2O_3)$$

ومن ثم يمكن حساب قوة تركيز الرصاص من العلاقة:

قوة محلول الرصاص جم/لتر = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الرابعة: تقدير النحاس في كبريتات النحاس.

الأساس النظري:

تتفاعل كبريتات النحاس مع يوديد البوتاسيوم حسب المعادلة التالية:

$$2CuSO_4 \ + \ 4KI \quad \rightarrow \quad Cu_2I_2 \ + \ I_2 + \ 2K_2SO_4$$

ويتضح من هذه المعادلة أن:

$$2CuSO_4 \equiv I_2 \equiv 2K_2SO_4$$

مكافئ النحاس = الوزن الذرى = ٦٣,٢ جم

المواد اللازمة:

محلول ثيوكبريتات الصوديوم معلوم التركيز - محلول كبريتات النحاس مجهول التركيز - محلول النشا.

خطوات العمل:

 ۱/ انقلي بالماصة ۱۰ مل من محلول كبريتات النحاس إلى دورق مخروطي وأضيفي ۱۰مل من محلول يوديد البوتاسيوم.

٢/ عايري اليود المنفرد بواسطة محلول ثيوكبريتات الصوديوم حتى يصبح لون المحلول أصفر باهت.

٣/ أضيفي ١ مل من محلول النشا واستمري في إضافة الثيوكبريتات حتى يزول اللون الأزرق. (يبقى راسب أبيض من يوديد النحاسوز).

٤/ كرري التجربة مرتين ودوني النتائج في جدول وخذي متوسط الحجم.

٥/ احسبي عيارية وقوة النحاس في كبريتات النحاس.

طريقة الحساب:

تحسب العيارية من العلاقة:

$$(CuSO_4)N\times V = \overline{N}\times \overline{V} (Na_2S_2O_3)$$

وتحسب القوه من العلاقة:

قوة محلول النحاس جم/لتر = العيارية \times الوزن المكافئ.

التحليل الوزني

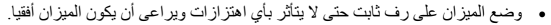
Gravimetric Analysis

طرق التحليل الوزني هي إحدى الطرق التقليدية للتحليل الكمي والتي تعتمد على استخدام الميزان الحساس في تقدير المكونات. وتتم عملية التحليل الوزني باستخدام الترسيب الكيميائي على عدة خطوات هي: إذابة العينة – المعالجة الأولية للعينة – الترسيب- الهضم – الترشيح – الغسيل – التجفيف أو الحرق – الوزن – الحسابات.

ومن أهم الأدوات المستخدمة في عمليات التحليل الوزني:

١/ الميزان Balance:

بما أن الأساس في عملية التحليل الوزني هو معرفة الوزن فالوزن الصحيح هو البداية السليمة للتحليل الكيميائي. ومعظم الموازين المتوفرة حاليا هي موازين إلكترونية تعطي الوزن مباشرة ، ويراعي ما يلي عند استخدام الموازين:



- يراعى أن يكون الميزان نظيفا من الداخل والخارج ويتم ذلك باستخدام فرشاة خاصة.
- يجب أن لا توضع أي وزنة ساخنة أو رطبة في الميزان بأن تنتظر أن تبرد الوزنة في المجفف لمدة لا تقل عن ربع ساعة ، ويتم وزن المواد الكيمياوية الصلبة في زجاجة ساعة.
 - يفضل أن يتم الوزن بسرعة حتى لا تبرد الوزنة أكثر من اللازم وحتى لا تمتص رطوبة من الجو فيزيد وزنها. مع مراعاة التعامل مع المادة الموزونة بحرص شديد حتى لا يفقد منها شيء خلال عملية الوزن.
 - يفضل استعمال نفس الميزان طوال التحليل.

۲/ المجفف Desiccator:

هو عبارة عن وعاء مصنوع من زجاج سميك وله غطاء محكم وقاع مصمم بشكل يسمح بوضع المادة المجففة (النازعة للماء) وهي عادة كلوريد كالسيوم لامائي أو خامس أكسيد الفسفور أو جل السليكا. ويستخدم المجفف عادة لتوفير جو خال من بخار الماء لتخزين العينات لفترات طويلة . وهناك نوع من المجففات له في أعلى الغطاء منفذ يمكن وصلة بمضخة تفريغ مما يسمح بحفظ العينات في جو خال من الهواء وتحت ضغط مخلخل.





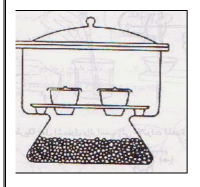


ومن الاحتياطات الواجب مراعاتها في استخدام المجفف:

أ / التأكد من أن المادة الماصة للماء جافة بقدر كبير لأنها لو كانت رطبة فإن المجفف سوف لا يقوم بتجفيف العينة بكفاءة.

ب / عدم الإكثار من فتح المجفف حتى لا يتلوث جوه.

ج / الحرص على وضع مادة الفازلين على مكان التصاق الغطاء بجسم المجفف حتى لا يلتصق الغطاء بالمجفف بشكل يصعب بعدة فتح الغطاء.



٣/ بواتق الحرق Crucibles:

وهي بواتق مصنوعة من السيلكا أو من البلاتين أو من الخزف وهذه الأخيرة هي الأكثر شيوعا والأرخص ثمنا. وتستخدم بواتق الخزف عندما يكون المطلوب حرق العينة على لهب بنزن، وتستخدم بواتق السيلكا لحرق العينات في أفران الحرق. وطريقة إشعال البوتقة لعملية الحرق تختلف حسب طبيعة الراسب المستخدم.

ومن الجدير بالذكر أن عملية تقدير الوزن بطريقة الحرق تستخدم في حالة الرواسب غير النسبية (التي لا يعرف تركيبها بالضبط) حيث يتم تحويلها بالحرق لمادة معلومة التركيب مما يسهل وزنها حسب الصيغة المعلومة وبالتالي يتم تقدير ها.



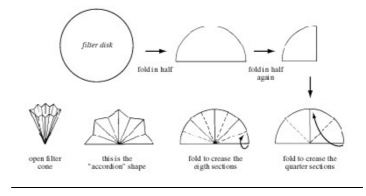




٤/ ورق الترشيح عديم الرماد Ashless Filter Paper:

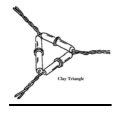
هو نوع من أوراق الترشيح تتميز بأنة عند حرقها لا يتبقى أي آثار من رماد يمكن كشفها بالميزان التحليلي حسب درجة الدقة المطلوبة. وعند استخدام ورق الترشيح يستخدم الحجم المناسب من الورق بحيث يكون أقل من ارتفاع القمع بـ ١-٢ سم ويوضع بحيث لا توجد فراغات بينها وبين جدار القمع حتى لا يقلل ذلك من سرعة الترشيح. وحجم ورقة الترشيح يجب أن يتناسب مع حجم الراسب وليس مع حجم الراشح المار خلالها.

• طريقة تجهيز ورقة الترشيح لوضعها في قمع الترشيح



٥/ مثلثات الخزف:

وهي عبارة عن حوامل على شكل مثلث مصنوع من الخزف أو السيلكا وتستخدم لتثبيت البوتقة فوق اللهب أثناء عملية الحرق. ومن الواجب تثبيت المثلث على الحامل الدائري أو حامل اللهب بشكل ثابت بحيث لا تهتز البوتقة عند وضعها عليه



٦/ المواقد (بنزن- ميكر) Burners:



وهي المواقد التي تستخدم في حرق البواتق ومن المهم في الموقد الشروط التالية:

أ/ أن يعطي لهب أزرق جاف و لا يسبب وجود أي آثار لرماد على البوتقة لأن هذا الرماد يسبب أخطاء في الوزن.

ب / أن تثبت البوتقة عليه بالشكل الصحيح كما يتضح من الشكل.

٧/ بواتق جوش Gooch Crucible:

وهي بواتق تحتوي على قرص خزفي مسامي مثبت في جسم البوتقة المصنوع من مادة زجاجية عالية المقاومة مثل زجاج البيركس، ويمكن الحصول على هذا النوع من البواتق بدرجات متقاوتة من المسامية حيث تأخذ المسامية أرقام مثل $1 \cdot 7 \cdot 7 \cdot 5 \cdot 0$ وكلما كبر الرقم كلما صغر قطر المسام، وتعتبر البواتق التي لها مسام بالأرقام $7 \cdot 7 \cdot 7 \cdot 5 \cdot 0$ و الأكثر استخداما لأنها ملائمة لمعظم الرواسب.

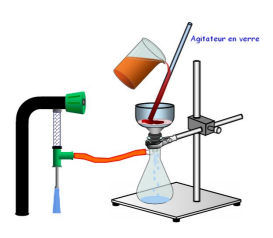
ومن أهم مميزات هذا النوع من البواتق:

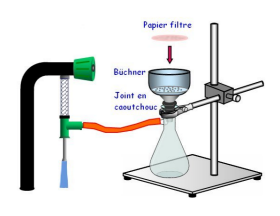
أ أنها مصنوعة من الزجاج مما يجعلها لا تتأثر بمعظم الكيماويات ما عدا حمض الهيدر وكلوريك
 و القلويات المركزة الساخنة.

ب / أنه يمكن تجفيفها عند درجة حرارة ١٥٠ درجة مئوية إلى وزن ثابت ولكنها لا تتحمل درجات أعلى من ٣٠٠ درجة مئوية.

ج / من السهل تنظيفها بحمض الكروميك في حالة الأوساخ الشديدة أو باستخدام محلول ساخن من EDTA







التجرية الأولى: تقدير الرصاص وزنياً.

الأساس النظري:

يتم ترسيب الرصاص من محلول ملح الرصاص في وسط حمضي بإضافة كرومات البوتاسيوم ك% .

المواد اللازمة:

محلول نترات الرصاص - حمض خليك مخفف - محلول كرومات البوتاسيوم 3% - محلول خلات الصوديوم - بوتقة جوش.

خطوات العمل:

١/ اغسلي بوتقة الترشيح (بوتقة جوش) جيدا بالماء المقطر ثم جففيها عند درجة حرارة ١٢٠ درجة مئوية لمدة ٢٠ دقيقة ثم برديها في المجفف و عيني و زنها و تأكدي من ثبات الوزن.

٢/ انقلي ١٠ مل من محلول الرصاص إلى كأس زجاجي سعة ٤٠٠ مل وخففي المحلول بالماء إلى ١٠٠ مل ثم أضيفي
 حمض الخليك المخفف حتى الحموضة وسخني حتى الغليان.

٣/ أضيفي بالماصة ١٠ مل من كرومات البوتاسيوم بالتدريج مع إضافة زيادة طفيفة من الكرومات بحدود ٠,٠ مل.

٤/ اغلى المحلول بهدوء لمدة تتراوح من ٥ إلى ١٠ دقائق أو حتى يتم ترسيب الراسب ويكون لون المحلول أصفر.

٥/ رشحي في بوتقة الترشيح التي سبق غسلها وتجفيفها وتعيين وزنها باستخدام مضخة ترشيح مائية أو كهربية، ثم اغسلي الراسب بواسطة محلول ساخن من خلات الصوديوم أو الماء الساخن.

٦/ جففي الراسب إلى درجة حرارة ١٢٠ درجة مئوية حتى الوصول إلى وزن ثابت من كرومات الرصاص (الراسب).

 $PbCrO_4$ اوزني راسب كرومات الرصاص /۷

٨/ احسبي النسبة المئوية للرصاص في العينة.

طريقة الحساب:

١- سجلي ما يلي:

- وزن البوتقة فارغة
- وزن البوتقة مع الراسب
- ٢- وزن الراسب = وزن البوتقة وبها الراسب وزنها فارغة.
 - ٣- احسبي معامل التحويل والذي يعطي من المعادلة:

معامل التحويل = (الوزن الذري للعنصر ×عدد ذراته في الراسب) + الوزن الجزيئي للراسب الموزون.

- ٥- النسبة المئوية للعنصر % = (وزن العنصر / وزن الراسب) ×١٠٠٠

التجربة الثانية: تقدير ماء التبار في كلوريد الباريوم المائي.

الأساس النظري:

يتميز كلوريد الباريوم التجاري الذي له الصيغة $BaCl_2.2H_2O$ بفقد ماء التبلر الذي يوجد في تركيبه البللوري عند تسخينه إلى درجة حرارة ١٠٠ درجة مئوية. وحيث أن هذا الملح غير متطاير فإن عملية فقد الماء يمكن أن تجرى عند درجات حرارة عالية حوالي ٩٠٠، ٨٠٠ درجة مئوية.

المواد اللازمة

كلوريد باريوم مائي - بوتقة حرق.

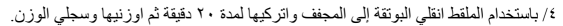
خطوات العمل:

١/ أحرقي بوتقة الحرق وغطاءها حتى الاحمر ار لعدة دقائق ثم اتركيها في المجفف لمدة

٢٠ دقيقة ثم اوزنيها.

٢/ اوزني بدقة ١ جم من كلوريد الباريوم في نفس البوتقة وعيني الوزن.

٣/ثبتي البوتقة المغطاة على مثلث الحرق بشكل مستقيم على شعلة صغيرة، وبعد عدة دقائق زيدي اللهب بالتدريج على فترات حتى تصلي للمرحلة التي يحيط فيها اللهب قعر البوتقة وتحمر ثم اتركيها في هذا الوضع لمدة ١٠ دقائق.



٥/ كرري عملية الحرق مرة أخرى ثم أعيدي الوزن واستمري في عملية الحرق حتى تحصلي

على وزن ثابت.

٦/ احسبي نسبة ماء التبار في كلوريد الباريوم.

طريقة الحساب:

- ١- وزن كلوريد الباريوم اللامائي = وزن البوتقة قبل التجفيف وزن البوتقة بعد التجفيف.
 - ٢- وزن ماء التبلر = وزن كلوريد الباريوم المائي وزن كلوريد الباريوم اللامائي.
- ۲- النسبة المئوية لماء التبلر $(Y) = (وزن الماء <math>\times 10.00)$ \div وزن كلوريد الباريوم المائي



٤- عدد جزيئات ماء التبار في كلوريد الباريوم

النسبة المئوية لكلوريد الباريوم

النسبة المئوية للماء

 $Y = 1 \cdots$

Y

الوزن المكافئ لكلوريد الباريوم المائي

وزن ماء التبلر

7.1.757

 \mathbf{Z}

 $_{\cdot \cdot \cdot}$ وزن ماء التبلر $_{\cdot \cdot \cdot \cdot}$ (النسبة المئوية للماء $_{\cdot \cdot \cdot \cdot}$ الوزن المكافئ لكلوريد الباريوم المائى)

۱ جزئ ماء يزن ۱۸جم

? جزئ ماء يزن Z جم

X = -1 النبلر = وزن ماء التبلر X = -1 الوزن الجزيئي للماء (١٨ جم)

التجربة الثالثة: تقدير الحديد وزنياً على هيئة أكسيد الحديديك.

الأساس النظري:

عند معالجة محلول من أيونات الحديديك بزيادة قليلة من محلول مائى من الأمونيا فإنه يتكون راسب عبارة عن هيدروكسيد الحديديك المائي الذي له الصيغة Fe(OH)3.X H2O ، ولا يمكن تحديد صيغة محددة لهذا الراسب الذي يحتوي على كميات مختلفة من جزيئات الماء يرتبط جزء منها برابط كيميائي والجزء الآخر عن طريق الإدمصاص.

وبتسخين هذا الراسب في وجود الالكتروليتات فإنه يتجمع عل هيئة كتلة جيلاتينية تنفصل بسهولة عن المعلق ولذا فإن عملية الترسيب يفضل إجراءها عند أو بالقرب من درجة غليان المحلول مع إبقاء المحلول عند هذه الدرجة حتى تمام

ولتقدير الحديد فإنه من الواجب تحويل هيدروكسيد الحديديك ذو الهيئة الجيلاتينية التي لها قابلية عالية لإدمصاص الأيونات الموجودة في المحلول إلى أكسيد الحديديك اللامائي ذو الصيغة Fe2O₃ وذلك بحرق هيدروكسيد الحديديك المائي إلى درجة ٥٠٠ درجة مئوية في ظروف مؤكسدة خاصة أثناء إشعال ورق الترشيح وذلك لمنع التأكسد الجزئي والتحول للأكسيد المغناطيسي أو إلى معدن الحديد.

المواد اللازمة:

محلول كبريتات الحديديك والأمونيوم (شب الحديديك) أو كلوريد الحديديك مجهول التركيز - حمض هيدروكلوريك -محلول امونيا - حمض نيتريك مركز - محلول نترات أمونيوم %1

خطوات العمل:

١/ نظفي بوتقة الحرق جيدا وسخنيها على اللهب إلى الاحمر ار باستخدام مثلث الخزف، ثم برديها في المجفف لمدة ٢٠ دقيقة ثم عيني وزنها وسجليه وتأكدي من ثبات الوزن.

٢/ انقلى بالماصة ١٠ مل من محلول الحديديك إلى كأس سعته ٢٠٠ مل.

٣/ أضيفي ١ -٢ مل من حمض النيتريك المركز ودفئ المحلول بلطف حتى يصبح لون المحلول أصفر رائق.

٤/ خففي المحلول إلى ٢٠٠ مل ودفئ وببطء أضيفي تيار بطئ من محلول الامونيا ١: ١ استخدمي كأس صغير لعملية الإضافة، واستمري في الإضافة حتى تتكون زيادة قليلة من الأمونيا تظهر على هيئة رائحة أعلى الكأس.

٥/ اغلى المحلول بلطف لمدة دقيقة واتركي الراسب يستقر ويصبح السائل الأعلى عديم اللون.

٦/ تخلصي من السائل العلوي بسكبه بحرص خلال قمع مجهز بورقة ترشيح عديمة الرماد مع مراعاة عدم سكب
 الراسب.

 ٧/ أضيفي 75 مل من محلول نترات الأمونيوم الساخن لدرجة الغليان وذلك إلى الراسب المتبقي في الكأس وقلبي جيدا واتركى الراسب يستقر.

٨/ تخلصي من السائل العلوي مرة أخرى بسكبه خلال القمع وورقة الترشيح.

٩/ رشحي الراسب خلال ورقة الترشيح باستخدام ساق زجاجية مناسبة وماء ساخن لتجميع الراسب الموجود في الكأس
 وعلى الساق الزجاجية.

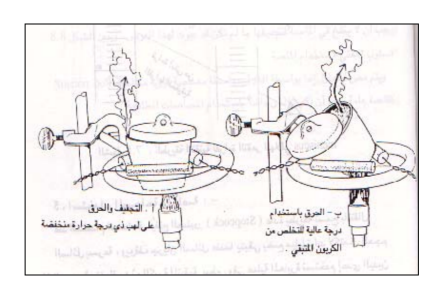
· ١/ اغسلي الراسب على ورقة الترشيح عدة مرات بمحلول ساخن من نترات الأمونيوم مع مراعاة عدم إضافة أي كمية زيادة من محلول الغسيل قبل التخلص تماما من المحلول الذي سبق إضافته.

١١/ بعد التخلص من آثار السائل الموجودة على ورقة الترشيح طبقي أطرافها وانقليها إلى البوتقة التي سبق تعيين وزنها

١٢/ ابدئي عملية الحرق بالتسخين المتدرج للبوتقة المثبتة بوضع مائل على مثلث الخزف وذلك حتى تجف الورقة مع مراعاة تثبيت الغطاء بالقرب من البوتقة بدون أن يغطيها (انظري الشكل).

١٢/ لتفحيم الورقة اعملي على زيادة الشعلة حتى تتفحم الورقة وتتصاعد الغازات الناتجة عن هذه العملية ولكن دون أن تسمحي للورقة بالاشتعال وإذا حدث واشتعلت الورقة سارعي إلى إطفاء النار بتغطية البوتقة كما في الشكل.

٤١/ بعد إكمال عملية تفحيم الورقة عدلي وضع البوتقة على المثلث وغطيها جيدا وابدئي عملية الإشعال حتى الاحمرار لمدة ٢٠ دقيقة ثم بردي البوتقة وعيني وزنها.



٥١/ كرري عملية الحرق والوزن حتى تحصلي على وزن ثابت.

١٦/ يمكن إجراء اتمام عملية الحرق باستخدام فرن الحرق.

١٧/ احسبي النسبة المئوية للحديد في العينة.

طريقة الحساب:

وزن الراسب = وزن البوتقة وبها الراسب - وزنها فارغة.

وزن العنصر = وزن الراسب \times معامل التحويل .

معامل التحويل = (الوزن الذري للعنصر × عدد ذراته في الراسب) + الوزن الجزيئي للراسب الموزون.

النسبة المئوية للعنصر = (وزن العنصر \div وزن الراسب) × ١٠٠ عيارية المحلول = وزن العنصر بالجرام \div (الوزن الذري × الحجم باللتر) قوة محلول الحديد = العيارية × الوزن المكافئ.

التجربة الرابعة: تقدير الفضة وزنياً على هيئة كلوريد الفضة.

الأساس النظري:

يتم ترسيب الفضة من محلول نترات الفضة على هيئة كلوريد الفضة عن طريق استخدام حمض الهيدروكلوريك. وأنسب تركيز لنترات الفضة هو ٥٠٠٠ جم / لتر، ويغسل الراسب المتكون بالماء حتى يصبح خاليا من أيونات الكلوريد لذلك يجب استخدام ماء غسيل محتويا على الكتروليت مثل حمض النيتريك بتركيز لا يتعدى ٥٠٠١ مولار. وكلوريد الفضة حساس للضوء حيث يتحلل إلى الفضة والكلور وتعطي الفضة اللون البنفسجي للراسب.

المواد اللازمة:

قطعة معدنية من الفضمة (قطعة نقود فضية) - حمض الهيدروكلوريك القياسي ٠,٢ عياري - حمض نيتريك مخفف -بوتقة جوش.

خطوات العمل:

١/ نظفي بوتقة جوش جيدا ثم جففيها عند درجة حرارة ١٥٠ درجة مئوية لمدة ٣٠ دقيقة ثم برديها في المجفف وعيني وزنها وتأكدي من ثبات وزنها.

٢/ أذيبي القطعة الفضية في ٢٠٠ مل من حمض النيتريك.

٣/ سخني المحلول السابق إلى درجة ٧٠ درجة مئوية ثم أضيفي حمض الهيدروكلورك ببطء مع التقليب المستمر حتى تترسب الفضمة كليا.

٤/ اتركي الراسب ليستقر ثم اختبري تمام الترسيب وذلك بإضافة نقطتين من حمض الهيدروكلوريك.

اتركي الراسب يستقر مرة أخرى في مكان مظلم ثم اسكبي المحلول ببطء خلال بوتقة جوش التي سبق تجفيفها وتعيين وزنها.

7/ أضيفي للراسب حمض نيتريك ثم رشحي خلال بوتقة الترشيح واغسلي الراسب مرة أخرى بواسطة حمض النيتريك حتى يصبح خاليا من أيونات الكلور والتي يكشف عنها بمحلول نترات الفضة ثم جففي الراسب إلى درجة ١٠٠ درجة مئوية ثم بردي البوتقة في المجفف ثم عيني وزنها وتأكدي من ثبات الوزن.

٧/ عيني وزن الراسب (كلوريد الفضة) ومنة عيني وزن الفضة.

طريقة الحساب:

وزن الراسب = وزن البوتقة وبها الراسب - وزنها خالية.

وزن الفضة = وزن الراسب \times معامل التحويل.

معامل التحويل = (وزن العنصر \times عدد ذراته في الراسب) / الوزن الجزيئي للراسب.

النسبة المئوية للفضمة في العينة = (وزن الفضة / وزن العينة $) \times \cdots \sim 1$

التجربة الخامسة: تقدير الكروم وزنيا على هيئة كرومات الرصاص

الأساس النظري:

يتم ترسيب الكروم على هيئة كرومات الرصاص بأكسدة محلول الكروم لإنتاج أيون الكروم في وجود زيادة من محلول نترات الرصاص ويمتاز راسب كرومات الرصاص بأنه عبارة عن كريستالات كبيرة سهلة الترشيح.

المواد اللازمة:

محلول الكروميك مجهول التركيز – محلول نترات الرصاص معلوم التركيز – محلول هيدروكسيد الصوديوم – محلول الخلات المنظم (٦ مولار من حمض الخليك + $_{,}$ • مولار خلات الصوديوم) – محلول برومات البوتاسيوم ٢ $_{,}$ • حمض نيتريك ١ . • %.

خطوات العمل:

١/ اغسلي بوتقة الترشيح (بوتقة جوش) جيدا ثم جففيها عند درجة حرارة ١٢٠ درجة مئوية لمدة ٢٠ دقيقة ثم برديها في المجفف وعيني وزنها وتأكدي من ثبات الوزن.

٢/ انقلي ١٠ مل من محلول الكروميك إلى كأس زجاجي سعة ٠٠٤مل وخففي المحلول بالماء إلى ١٠٠مل ثم أضيفي هيدروكسيد الصوديوم حتى يبدأ تكون الراسب.

٣/ أضيفي ١٠ مل من محلول الخلات المنظم ثم أضيفي ١٠ مل من محلول نترات الرصاص و ١٠ مل من محلول برومات البوتاسيوم.

٤/ سخني المحلول بهدوء لمدة ٥٠ دقيقة عند درجة حرارة ٩٠ – ٩٥ درجة مئوية تكتمل عملية الترسيب ويستقر الراسب أسفل الكأس ثم بردي المحلول.

رشحي في بوتقة الترشيح التي سبق غسلها وتجفيفها وتعيين وزنها ثم اغسلي الراسب بواسطة محلول من حمض النيتريك 1, ٠ %.

٦/ جففي الراسب إلى درجة حرارة ١٢٠ درجة مئوية حتى الوصول إلى وزن ثابت من كرومات الرصاص (الراسب).

 $PbCrO_4$ اوزني راسب كرومات الرصاص /۷

٨/ احسبي النسبة المئوية للكروم في العينة.

التجربة السادسة: تقدير الكالسيوم.

الأساس النظري:

يتم تقدير الكالسيوم على هيئة أكسالات الكالسيوم المائية CaC_2O_4 . H_2O بواسطة محلول ساخن من أكسالات الأمونيوم وحمض الهيدروكلوريك ثم معادلته بواسطة محلول الأمونيا ومن الممكن حرق الراسب ووزنة على هيئة أكسيد الكالسيوم.

المواد اللازمة:

محلول نترات الكالسيوم مجهول العيارية - محلول أكسالات الأمونيوم - محلول الأمونيا - حمض كبريتيك مخفف - محلول قياسي من برمنجنات البوتاسيوم - دليل الميثيل الأحمر.

خطوات العمل:

١/انقلي ١٠ مل بالماصة من محلول نترات الكالسيوم إلى كأس سعته ٤٠٠ مل ثم أضيفي قطرتين من دليل الميثيل الأحمر فيصبح المحلول أحمر اللون (دليل حمضية الوسط) وخففي بالماء المقطر حتى ١٥٠ مل مع ملاحظة وضوح لون الدليل.

٢/ سخني المحلول حتى الغليان ثم أضيفي ببطء محلول دافئ من اكسالات الأمونيوم مع المحافظة على المحلول عند
 درجة ٨٠ درجة مئوية مع ملاحظة إضافة المزيد من الدليل في حالة اختفاء لونه.

٣/ أضيفي نقطة نقطة من محلول الأمونيا المخفف مع التقليب المستمر حتى يصبح المحلول متعادل أو قلوي ضعيف (يصبح المحلول أصفر اللون).

٤/ اتركي المحلول يستقر لمدة ساعة وعندما يستقر الراسب اختبري تمام الترسيب بواسطة محلول أكسالات الأمونيوم

٥/ رشحي المحلول على ورقة واتمان ٤٤ واستقبلي الراشح في دورق نظيف.

٦/ اغسلي الراسب عدة مرات بواسطة تيار خفيف من الماء المقطر البارد.

٧/ انقلي الراسب الموجود على ورقة الترشيح إلى الكأس الأصلية ثم أذيبي الراسب في ٥٠ مل من حمض الكبريتيك المخفف الساخن.

٨/ ضعي المحلول في دورق قياسي سعة ١٠٠ مل وأكملي المحلول إلى العلامة بالماء المقطر ورجي المحلول جيدا .

٩/ خذي ١٠ مل من المحلول الناتج و عايري بواسطة محلول برمنجنات البوتاسيوم القياسي حتى ظهور اللون

الوردي مع المحافظة على المحلول عند درجة ٦٠ درجة مئوية.

١٠/ كرري الخطوة التاسعة ثلاث مرات وخذي المتوسط.

١١/ احسبي وزن الكالسيوم الموجود في ١٠ مل ثم وزنه الموجود في العينة.

طريقة الحساب:

يمكن إيجاد وزن الكالسيوم من العلاقة:

وزن المادة = العيارية \times الوزن المكافئ \times الحجم باللتر.

وتحسب العيارية من العلاقة:

(CaNO₃) (KMnO₄)
$$N \times V = \overline{N} \times \overline{V}$$

التجربة السابعة: تقدير النيكل وزنيا باستخدام ثنائي ميثيل الجليكوزيم.

الأساس النظري:

يترسب النيكل بإضافة محلول كحولي من ثنائي ميثيل الجليكوزيم وذلك من المحاليل الأمنيومية الساخنة حيث يتكون المتراكب الأحمر اللون ذو الشكل الفراغي المربع المسطح.

$$2C_4H_8O_2N_2 + NiCl \rightarrow Ni(C_4H_7O_2N_2)_2 + 2HCl$$

ومن العناصر التي يمكن أن تتداخل في هذا التقدير السيليكون والتنجستين إذا وجدت بكميات أكبر من ١ ملجم ويمكن منع تداخل الحديد الثلاثي والألومنيوم والكروم وذلك بإضافة أيونات الطرطرات أو السترات حيث تكون هذه الأيونات متراكبات مع هذه العناصر وتمنع تفاعلها مع ثنائي ميثيل الجليكوزيم.

المواد اللازمة:

محلول ثنائي ميثيل الجليكوزيم - محلول كلوريد النيكل مجهول التركيز - حمض الهيدروكلوريك - محلول امونيا مخفف - محلول نترات الفضة - بوتقة جوش.

خطوات العمل:

١/ جهزي بوتقة جوش وذلك بتجفيفها عند درجة ١٢٠ درجة مئوية واوزنيها حتى تحصلي على وزن ثابت.

٢/ انقلى بالماصة ١٠ مل من محلول النيكل إلى كأس زجاجي سعة ٢٠٠ مل مجهز بساق زجاجية.

٣/ أضيفي ٥ مل من حمض الهيدروكلوريك وخففي إلى ٢٠٠ مل بالماء المقطر .

٤/ سخني المحلول إلى ٧٠ - ٨٠ درجة مئوية ثم أضيفي زيادة قليلة من محلول كحولي لثنائي ميثيل الجليكوزيم حوالي ٥٠ مل.

أضيفي مباشرة محلول الأمونيا المخفف نقطة نقطة وذلك مباشرة إلى المحلول وليس على جدار الكأس مع التقليب
 المستمر حتى يبدأ تكون الراسب ثم أضيفي زيادة بسيطة من محلول الامونيا.

٦/ اتركي الراسب على حمام مائي مغلي لمدة ٢٠ - ٣٠ دقيقة ثم اختبري المحلول لتمام الترسيب.

٧/ اتركي الراسب ليبرد ويستقر لمدة ساعة.

 Λ /رشحي الراسب خلال البوتقة باستخدام مضخة ضغط مع غسل الراسب بالماء البارد حتى يصبح ماء الغسيل خال من الكلوريد (اكشفى بنترات الفضة).

٩/ جففي الراسب في الفرن عند درجة ١١٠ - ١٢٠ درجة مئوية لمدة ٥٠ - ٥٠ دقيقة ثم اتركيه ليبرد في المجفف واوزني البوتقة. ثم كرري عملية التجفيف حتى تحصلي على وزن ثابت.

١٠/ احسبي وزن النيكل في المحلول.

طريقة الحساب:

وزن الراسب = وزن البوتقة وبها الراسب - وزنها فارغة.

وزن النيكل = وزن الراسب \times معامل التحويل.

وزن الراسب بالجرام = عيارية المحلول \times الوزن الذري للنيكل \times الحجم باللتر.

معامل التحويل = (الوزن الذري للعنصر \times عدد ذراته في الراسب \cdot والوزن الجزيئي للراسب.

- 44 -	