

شیمی ۲

در پی غذای سالم

فصل ۲



استاد : دکتر حسن پلوئی

غذا و صنایع غذایی



۱- مقدار کمی از انرژی آزاد شده از فرآیندهای هسته ای خورشید در گیاهان و سوخت های فسیلی به شکل انرژی شیمیایی ذخیره می شود که دو منبع مهم تامین انرژی ما می باشند.

۲- غذا انرژی مورد نیاز برای حرکت ماهیچه ها ، ارسال پیام های عصبی ، جابجایی یون ها و مولکول ها را تامین می کند. همچنین مواد اولیه برای رشد و ساخت بدن مانند

ماهیچه ، استخوان ، سلول های مختلف به طور عمده از غذا تامین می شود . از طرفی باعث تولید انرژی لازم برای تنظیم دمای بدن می شود .



۳- با افزایش جمعیت تولید فرآورده های کشاورزی (مانند غلات و ...) دامی افزایش یافته و غذا به روش صنعتی تولید می شود . چه در تولید سنتی و به خصوص صنعتی غذا ، جلوگیری از فساد و نگهداری غذا بسیار مهم است.

۴- به مجموعه حوزه هایی که طی آن مواد غذایی تولید ، برداشت ، حمل و نقل ، نگهداری و فرآوری شده و برای مصرف نهایی آماده می شوند «صنایع غذایی»

گویند. قطعاً در این صنعت همانند صنعت های دیگر منابع شیمیایی از جمله کود و آفت کش ها و نیز آب شیرین مصرف شده و سطح وسیعی از زمین های بایر مورد استفاده قرار می گیرند.

۵- نقش شیمی در مواد غذایی متعدد است ، از جمله:

(الف) تولید بیشتر و وسیع تر مواد غذایی: تولید کود شیمیایی و نیز آفت کش ها

(ب) افزایش زمان ماندگاری مواد غذایی : با تولید مواد نگهدارنده ، آنتی اکسیدان ها ، ذرات نانو در پوشش های بسته بندی باعث جلوگیری از فساد مواد غذایی و یا رشد باکتری ها و ... می شود.

(پ) تعیین ارزش غذایی و نیز افزایش ارزش غذایی و تعیین سرعت واکنش ها

۶- سرانه مصرف ماده غذایی ، نشان دهنده مقدار میانگین مصرف آن به ازای هر فرد در یک گستره زمانی معین است.

۷- ارزش غذایی مواد غذایی در تامین ماده و انرژی یکسان نیست، به عنوان نمونه :

(الف) گوشت قرمز و ماهی و تخم مرغ افزون بر پروتئین ، محتوی انواع ویتامین و مواد معدنی است.(گوشت ماهی منبع امگا۳ نیز می باشد)

(ب) شیر و فرآورده های آن منبع مهم پروتئین و به ویژه کلسیم و منیزیم است. کمبود کلسیم باعث پوکی استخوان می شود.

(پ) اسفناج و عدس منابع مناسبی برای تامین آهن بدن می باشند.

۸- انرژی ذخیره شده در مواد غذایی نیز متفاوت است به عنوان مثال انرژی آزاد شده در اثر سوختن: به عبارتی انرژی ذخیره شده در یک ماده غذایی به نوع و مقدار ماده غذایی بستگی دارد.

۱ گرم ماکارونی ۱ گرم گردو ۲ گرم گردو

خوراکی	سرانه مصرف (kg)	
	ایران	جهان
نان	۱۱۵	۲۵
برنج	۳۷	۲۲
حبوبات	۱۲	۲۲
سبزیجات	۱۰۰	۱۳۰
میوه	۹۵	۱۴۵
گوشت قرمز	۱۹	۳۷
ماهی	۹	۱۹
تخم مرغ	۹	۲۴
شیر	۹۰	۳۰۰
شکر	۳۰	۵
نمک خوراکی	۶	۳
روغن	۱۹	۱۴

- ۹- دیابت بزرگسالی از شایع ترین بیماری ها در ایران است که مصرف بی رویه ی موادی مانند نان و شکر و . . می تواند سبب ایجاد آن شود.
- ۱۰- بخش عمده اتم ها و مولکول ها و یون های بدن از غذا تامین می شود.

تست : چه تعداد مطالب زیر درست اند؟

- غذا علاوه بر تامین بخش قابل توجهی از اتم ها و مولکول ها و یون های بدن ، انرژی مورد نیاز فعالیت های بدن را نیز تامین می کنند. ✓
- انرژی که بر اثر اکسایش مواد غذایی در بدن آزاد می شود ، به مقدار و نوع آن بستگی دارد. ✓
- تولید کود شیمیایی و آفت کش ها در گستره حوزه ی «صنایع غذایی» است. ✓
- در تولید به مقدار کم مواد غذایی ، حفظ کیفیت و ارزش مواد غذایی سخت تر از تولید انبوه است. X
- در صنایع غذایی حجم عظیمی از آب دریاها و اقیانوس ها مصرف می شود. X

۴(۴)

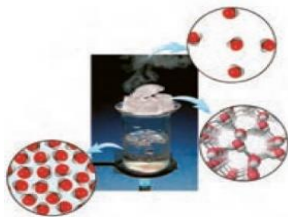
۳(۳)

۲(۲)

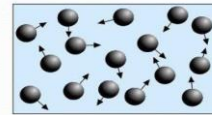
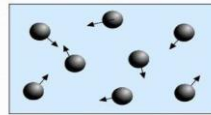
۱(۱)

دما

- ۱- ذره های سازنده یک ماده (اتم ها ، مولکول ها و یون ها) دارای جنب و جوش نامنظم می باشند. (حرکات گرمایی) هر چه این جنبش ذرات بیشتر باشد دما بیشتر است و برعکس .



اثر دما بر میزان جنبش مولکول ها



- ۲- به عبارتی دما کمیتی است که میزان سردی و گرمی مواد را نشان می دهد.

- ۳- می توان گفت دما میانگین جنب و جوش یا میانگین تندی (سرعت) و یا میانگین انرژی جنبشی ذرات سازنده ی یک جسم را بیان می کند.

- ۴- یکای دما در «SI» کلوین (K) می باشد که با T نشان داده می شود .

- ۵- یکای رایج دما ، سلسیوس (C) می باشد که با θ نشان داده می شود.

$$T = 273 + \theta$$

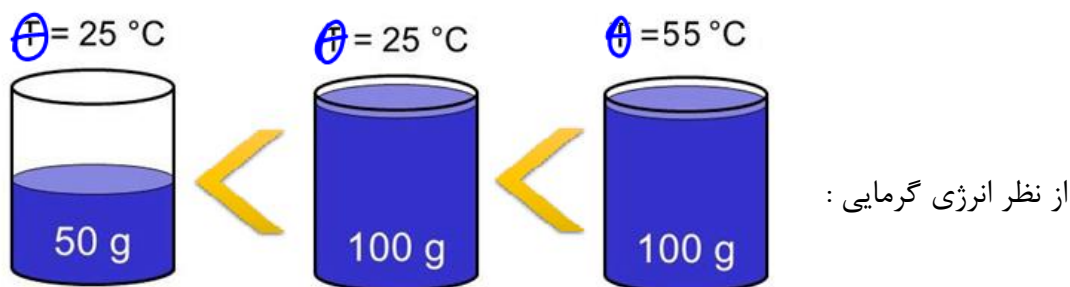
- ۷- چون دما نشان دهنده «میانگین» جنبش یا تندی (V) ذرات یک جسم است، در نتیجه دما به مقدار ماده (m) بستگی ندارد .

- ۸- اختلاف دمای دو جسم بیانگر اختلاف در میانگین انرژی جنبشی و میانگین تندی حرکت ذرات آن است.

انرژی گرمایی یا انرژی جنبشی

- ۱- به مجموع انرژی های جنبشی ذرات یک ماده، انرژی گرمایی یا انرژی جنبشی آن ماده می گویند.
- ۲- این انرژی هم به دما یعنی تندی ذرات (V) وابسته است و هم به مقدار (m) ماده بستگی دارد.

$$\left(\text{انرژی جنبشی یا انرژی گرمایی} \right) \approx \frac{1}{2} m \cdot v^2$$



- ۳- همانگونه که از دیدگاه علم فیزیک یک متحرک با تندی V و جرم m دارای انرژی جنبشی $\left(\frac{1}{2} m \cdot v^2 \right)$ است، از دیدگاه علم شیمی هم یک جسم به دلیل جنبش میکروسکوپی ذرات آن (V یا دما) و جرم آن (m) نوعی دیگر از انرژی جنبشی $\left(\frac{1}{2} m \cdot v^2 \right)$ یا به عبارتی انرژی گرمایی داراست.

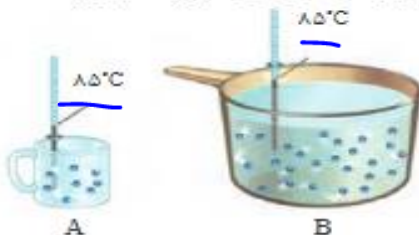
با هم ببیند یشیم

۱- شکل زیر دو نمونه از هوای صاف شهر شما را با جرم یکسان نشان می دهد. با توجه به آن در هر مورد با خط زدن واژه نادرست، عبارت را کامل کنید.



الف) شکل A، نمونه ای از هوا را در ظرف نشان می دهد.
 ب) شکل B، نمونه ای از هوا را در یک روز تابستانی نشان می دهد.
 پ) اگر مجموع انرژی جنبشی ذره های سازنده یک نمونه ماده، هم ارز با انرژی گرمایی آن باشد، انرژی گرمایی $\frac{A}{B}$ بیشتر بوده زیرا شمار مولکول های آن بیشتر است.

۲- با توجه به شکل های زیر به پرسش های مطرح شده پاسخ دهید.



الف) میانگین تندی مولکول های آب را در دو ظرف مقایسه کنید. برابر
 ب) انرژی گرمایی آب موجود در کدام ظرف بیشتر است؟ چرا؟

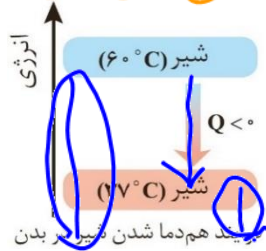
$\frac{1}{2} m \cdot v^2$
 $B > A$
 صبر

گرما یا انرژی گرمایی مبادله شده در یک فرایند (Q)

۱- به آن مقدار انرژی گرمایی که در یک فرایند مبادله می شود، گرما یا انرژی گرمایی مبادله شده می گویند که با Q نمایش می دهند.



۲- در فرآیندهای فیزیکی، گرما (Q) از جسمی که دمای آن بالاتر است، به سمت جسمی که دمای آن پایین تر است جاری می شود و نه از جسمی که لزوماً انرژی گرمایی بیشتر دارد به جسمی که انرژی گرمایی کمتری دارد.



۳- انرژی گرمایی و گرما (Q) برخلاف دما صورتی از انرژی هستند.

۴- انرژی گرمایی و دما برخلاف گرما از ویژگی های یک نمونه ماده هستند.

۵- گرما (Q) و تغییر دما ($\Delta\theta$) برای توصیف یک فرایند استفاده می شوند و توصیف کننده ی یک جسم نیستند، در صورتی که انرژی گرمایی و دما برای توصیف یک جسم استفاده می شوند.

$1\text{cal} = 4/18\text{ j}$

۶- یکای گرما در «SI»، ژول (J) می باشد:

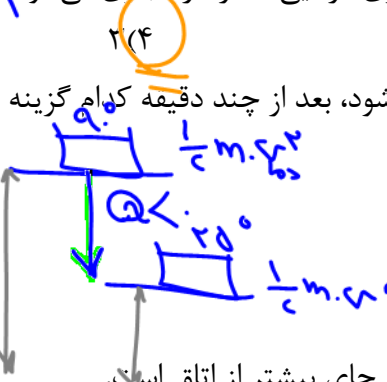
تست ۱: چه تعداد از مطالب زیر نادرست اند؟

- میزان جنبش ذرات ۲۰۰ گرم اتانول در حالت جامد، مایع و گاز یکسان است.
- علت اینکه بوی غذا گرم سریع تر به مشام می رسد بیشتر بودن دما و انرژی گرمایی آن نسبت به غذای سرد است.
- میانگین انرژی جنبشی ذره های یک نمونه هم ارز با انرژی گرمایی آن است.
- اگر ۳۰۰ گرم گاز N_2 و ۱۰۰ گرم گاز N_2 انرژی گرمایی یکسانی داشته باشند، قطعاً دمای نمونه دوم بیشتر است.
- گرما همواره از جسمی که انرژی گرمایی بیشتر دارد به جسمی که انرژی گرمایی کمتر دارد جاری می شود.

تست ۲: یک لیوان چای 90°C در اتاقی با دمای 25°C قرار داده می شود، بعد از چند دقیقه کدام گزینه درست است؟

- ۱) انرژی گرمایی از لیوان به اتاق جاری می شود.
- ۲) دما و انرژی گرمایی و گرمای لیوان کاهش می یابد.
- ۳) میانگین انرژی گرمایی لیوان کاهش می یابد.
- ۴) گرما از لیوان به اتاق جاری می شود زیرا انرژی گرمایی لیوان و چای بیشتر از اتاق است.

نکته: روغن و چربی ترکیب آلی ناقطبی هستند. مولکول های روغن پیوند های دوگانه ی بیشتری داشته و در نتیجه واکنش پذیری بیشتری دارد و در دمای معمولی مایع است اما چربی در دمای معمولی جامد است.



Dr. Hassan Plooyi

گرماي ویژه یا ظرفیت گرماي ویژه (c)

۱- به مقدار گرماي لازم که جهت افزایش دمای ۱ گرم از یک جسم به اندازهی ۱°C نیاز است گرماي ویژه یا

ظرفیت گرمایی ویژه می گویند.

گرماي ویژه (J.g ⁻¹ .°C ⁻¹)	ماده	گرماي ویژه (J.g ⁻¹ .°C ⁻¹)	ماده
۰/۹۰۰	آلومینیم	۴/۱۸۴	آب
۰/۲۳۶	نقره	۰/۸۵۰	سدیم کلرید
۰/۱۲۸	طلا	۲/۴۳۰	اتانول
۰/۹۲۰	اکسیژن	۰/۸۴۰	کربن دی اکسید

۲- یکای آن $\frac{J}{g.k}$ یا $\frac{cal}{g.c}$ می باشد.

۳- گرماي ویژه به مقدار ماده (m) وابسته نیست. (همانند دما)

۴- گرماي ویژه در دما و فشار معین فقط به

نوع ماده و حالت فیزیکی آن وابسته است. به عنوان مثال گرماي ویژه آب مایع بیشتر از آب گازی یا جامد است و یا گرماي ویژه آب مایع در دما و فشار برابر بیشتر از اتانول مایع است.

۵- گرماي ویژه آب $1 \frac{cal}{g.c}$ یا $4/184 \frac{J}{g.c}$ می باشد.

~~$C = 18 \dots \times 4 \frac{J}{g.c} = 72 \dots$~~ ظرفیت گرمایی (C)

۱- به مقدار گرماي لازم که جهت افزایش دمای یک جسم (m گرم) به اندازهی ۱°C نیاز است، ظرفیت گرمایی جسم می گویند.

۲- یکای آن $\frac{J}{k}$ یا $\frac{cal}{c}$ می باشد.

۳- ظرفیت گرمایی به مقدار ماده (m) وابسته است. (همانند انرژی گرمایی)

~~$C = m.c$~~

۵- ظرفیت گرمایی یک جسم در دما و فشار معین به نوع ماده و حالت فیزیکی آن و نیز جرم (m) جسم وابسته است.

نکته: علت اینکه گرماي ویژهی یک ماده به نوع ماده بستگی دارد این است که یک ماده با توجه به ساختار شیمیایی خود انرژی منحصر به فردی برای افزایش دمای یک گرم از خود نیاز دارد. به عنوان مثال در $H_2O(l)$ چون مولکول ها با پیوند هیدروژنی به مولکول های اطراف متصل است، انرژی بیشتری به نسبت به اکثر مایعات دیگر باید جذب کند تا جنبش ذرات آن به اندازه ۱°C افزایش یابد. همچنین H_2O در حالت مایع گرماي ویژهی بیشتری نسبت به حالت جامد یا گاز خود دارد چون در حالت های فیزیکی مختلف یک ماده، تا حدی آرایش ذرات سازنده و در نتیجه قدرت نیروهای بین ذرات سازندهی آن متفاوت است.

تست: کدام گزینه نادرست است؟

(۱) اگر ظرفیت گرمایی ۵۰ گرم سرب $\frac{1}{g}$ باشد، گرماي ویژه آن $\frac{1}{g.c}$ است. ✓ $C = m.c \Rightarrow 50 = 50 \times c \Rightarrow c = 1$

(۲) دما و ظرفیت گرماي ویژه به مقدار ماده بستگی ندارد اما انرژی گرمایی و ظرفیت گرمایی به مقدار ماده نیز وابسته هستند. ✓

(۳) در دو مادهی A و B که جرم های برابری دارند، هر کدام ظرفیت گرمایی بیشتری داشته باشد، لزوماً گرماي ویژهی بیشتری دارد. ✓ $C = m.c$

(۴) اگر دو ماده به یک اندازه ($\Delta\theta$) سرد شوند، مادهای که گرماي ویژه بیشتری دارد، گرماي بیشتری آزاد می کند. ✓ $Q = m.c \cdot \Delta\theta$

~~$Q = m.c \cdot \Delta\theta$~~

محاسبه مقدار گرمای مبادله شده در یک فرایند (Q)

$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta$

۱- یکای Q وابسته به یکای سه کمیت دیگر است.

به عنوان مثال اگر m را بر حسب gr، c را بر حسب $\frac{j}{gr \cdot c}$ و $\Delta\theta$ را بر حسب C قرار دهیم، واحد گرما (Q) بر حسب J خواهد بود:

$gr \times \frac{j}{gr \cdot c} \times c \rightarrow J$

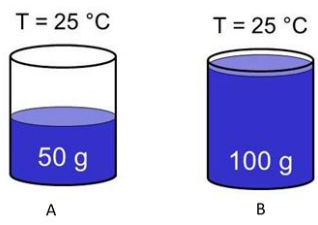
۲- تغییر دما بر حسب سلسیوس ($\Delta\theta$) و همان مقدار تغییر دما بر حسب

کلوین (ΔT) برابر است، به عبارتی می توان در رابطه بالا به جای $\Delta\theta$ مقدار ΔT را قرار داد.

۳- چون $C = m \cdot c$ ، پس می توان رابطه بالا را به شکل $Q = C \cdot \Delta\theta$ نیز بیان کرد.

۴- اگر سامانه به محیط گرما دهد، $\Delta\theta$ منفی و در نتیجه Q منفی خواهد بود (گرماده) و بالعکس.

مثال ۱) دو ظرف A و B که حاوی آب هستند را از نظر کمیت های زیر مقایسه کنید:



الف) میانگین انرژی جنبشی ذرات : برابر

ب) میزان گرمی و سردی :

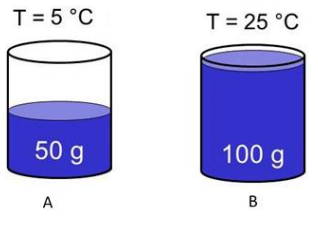
پ) انرژی جنبشی : $\frac{1}{2} m \cdot v^2$: $B > A$

ت) ظرفیت گرمایی ویژه : برابر

ث) ظرفیت گرمایی : $m \cdot c$

ج) مقدار گرمایی آزاد شده در صورت رساندن دما به $20^\circ C$: $B > A$

مثال ۲) سوالات مثال ۱ را در حالت زیر پاسخ دهید. (هر دو ظرف حاوی آب)



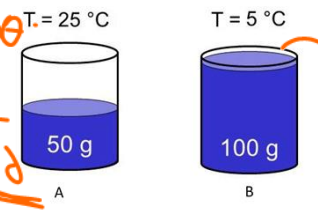
الف) $B > A$

ب) $B > A$

$B > A$

$m \cdot c$

مثال ۳) سوالات مثال ۱ را در حالت زیر پاسخ دهید. (هر دو ظرف حاوی آب)



الف) $A > B$

ب) $A > B$

ج) $\frac{1}{2} m \cdot v^2$: $A > B$

د) برابر

$m \cdot c$ $B > A$

مثال ۴) در دو ظرف آب ۲۰۰g و روغن زیتون را تا دمای $75^\circ C$ گرم می کنیم. با انداختن یک تخم مرغ در کدام ظرف تخم مرغ مقدار بیشتری گرما جذب می کند و پخته می شود؟ (گرمای ویژه آب $4/2$ و روغن زیتون $2 \frac{j}{g \cdot c}$ است)

جواب: اگر دمای نهایی محتویات هر دو ظرف را در انتهای فرآیند $25^\circ C$ بگیریم، با توجه به اینکه گرمای ویژه آب حدود دو برابر روغن زیتون می باشد، پس طبق رابطه $Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta$

Dr. Hassan Plooyi

چون m (۲۰۰ گرم) و $\Delta\theta$ (-50°C) در هر دو ظرف یکسان است، در نتیجه مقدار گرمایی که آب به تخم مرغ می‌دهد بیشتر از دو برابر ظرف حاوی روغن زیتون است و در نتیجه در ظرف حاوی آب، تخم مرغ بیشتر و بهتر پخته می‌شود. این مثال نقش گرمای ویژه و ظرفیت گرمایی ویژه در تبادل گرما را نشان می‌دهد. (چون جرم آب و روغن زیتون برابر است پس طبق $C=m \cdot c$ نشان دهنده نقش ظرفیت گرمایی نیز می‌باشد)

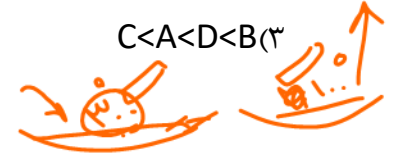
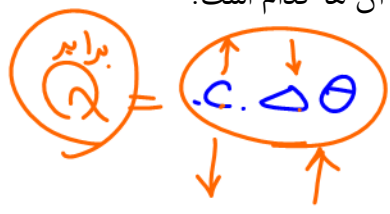
یادآوری: اگر دو جسم با جرم (m) برابر به یک اندازه تغییر دما ($\Delta\theta$) یابند، جسمی که گرمای ویژه (C) کمتری دارد هم تبادل گرما سریعتر اتفاق می‌افتد و هم گرمای مبادله شده (Q) آن کمتر است.

به عنوان مثال دیگر در مقایسه مقداری نان و سیب‌زمینی به جرم برابر، چون مقدار آب در سیب زمینی بیشتر است و از طرفی گرمای ویژه آب زیاد است، پس اگر هر دو را به دمای مثلاً 80°C برسانیم و در اتاق قرار دهیم، نان سریع‌تر به دمای اتاق رسیده و گرمای کمتری نیز به اتاق می‌دهد.

تست ۱: اگر ظرفیت گرمایی ویژه اجسام A، B، C و D به ترتیب $0/9$ ، $4/2$ ، $0/5$ و $2/4$ بر حسب $\frac{\text{J}}{\text{g}\cdot\text{C}}$

باشد، یا دادن مقدار یکسان گرما به جرم یکسان از هر کدام، ترتیب افزایش دمای آن‌ها کدام است؟

- ۱) $A < C < B < D$
- ۲) $B < D < A < C$
- ۳) $C < A < D < B$
- ۴) $D < B < C < A$



تست ۲: اگر دمای 250 گرم اتانول از 298K به 276K برسد، چند کیلوژول گرما مبادله می‌شود؟ ($C=2/4 \frac{\text{J}}{\text{g}\cdot\text{C}}$)

- ۱) $13/53$
- ۲) $6/75$
- ۳) $-13/53$
- ۴) $-6/75$

$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta$
 $Q = 250 \times 2/4 \times (-22) = -1100 \text{ J}$

تست ۳: به مقداری آب خالص 25K گرما داده شده و دمای آن 20°C افزایش یافته است. این نمونه آب حدود

- ۱) 17 (O=16, H=1)
- ۲) 20
- ۳) 23
- ۴) 27

$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta \rightarrow m = 297 \text{ g} \Rightarrow n = \frac{m}{M} = \frac{297}{18} \approx 17$

تست ۴: از 80 گرم نمک طعام $0/34$ کیلوژول گرما گرفته می‌شود و دمای آن به 20°C می‌رسد، دمای اولیه

آن چند درجه سلسیوس بوده است؟ ($C=0/85 \frac{\text{J}}{\text{g}\cdot\text{C}}$)

- ۱) 25
- ۲) 15
- ۳) 10
- ۴) 5

تست ۵: اگر برای افزایش دمای یک قطعه آهن به میزان 20°C به $2/51$ کیلوژول گرما نیاز باشد، حجم این

قطعه چند سانتی متر مکعب است؟ (چگالی آهن $7/8 \frac{\text{g}}{\text{cm}^3}$ و گرمای ویژه آن $0/45 \frac{\text{J}}{\text{g}\cdot\text{C}}$ می‌باشد) (ریاضی ۹۵)

- ۱) 25
- ۲) 50
- ۳) 75
- ۴) 100

$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta \rightarrow m = 39 \text{ g} \rightarrow \rho = \frac{m}{V} \rightarrow V = 5$

Dr. Hassan Plooyi

تست ۶: ۲/۵ لیتر آب ($d=1 \frac{Kg}{L}$) و ۲ لیتر ضدیخ ($d=1/1 \frac{Kg}{L}$) با یکدیگر مخلوط شده و درون رادیاتور خودرو به کار رفته است. مقدار گرمای جذب شده برای افزایش دمای این محلول به اندازه $10^{\circ}C$ چند کیلوژول است؟ (گرمای ویژه آب و ضدیخ به ترتیب ۴/۲ و ۲/۴ ژول بر گرم درجه سلسیوس است)

هم دمایی:

$$Q_{-1} = 1.5 \dots + 52800 = 15718 \dots \rightarrow 15718$$

۱۵۷۱۸ (۴) ۱۵۳ (۳) ۱۵/۸ (۲) ۱۵/۳ (۱)

تست ۷: یک گلوله مسی به جرم ۵۰ گرم را تا دمای ۸۰ درجه سانتیگراد گرم کرده و درون ۲۰۰ گرم آب صفر درجه سانتیگراد می‌اندازیم. دمای نهایی گلوله و آب به تغریب چند درجه سلسیوس است.

$$Q_{-1} = -Q_{+2} \quad \theta_c = \theta_c \quad (C_{\text{مس}} = 0/38 \frac{J}{g \cdot C})$$

۳۳/۴ (۴) ۱۱/۵ (۳) ۲۳ (۲) ۱۳/۵ (۱)

$$m \cdot c \cdot \Delta\theta = - (m \cdot c \cdot \Delta\theta) \rightarrow \theta_2 = 11,5^{\circ}C$$

گذری بر فیزیک و انرژی مکانیکی

از دیدگاه علم فیزیک ، یک متحرک (به عنوان مثال یک مداد در حال سقوط)، دارای دو نوع انرژی جنبشی ($\frac{1}{2} m \cdot v^2$) و انرژی پتانسیل گرانشی (mgh) می باشد. به مجموع این دو انرژی " انرژی مکانیکی " جسم می گویند. (انرژی پتانسیل گرانشی) mgh + (انرژی جنبشی) $\frac{1}{2} m \cdot v^2$ = انرژی مکانیکی جسم

انرژی جسم از دیدگاه علم شیمی (آنتالپی)

یک جسم (به عنوان مثال همان مداد) به دلیل جرم و جنبش ذرات (دما یا V)، دارای نوعی انرژی جنبشی میکروسکوپی و به عبارتی همان " انرژی گرمایی " است. ($\frac{1}{2} m \cdot v^2$) از طرف دیگر هر جسمی به دلیل برهم کنش بین ذرات و نیروهای نگه دارنده ی ذرات (به عنوان مثال پیوند اشتراکی) نوعی از انرژی پتانسیل در خود به شکل ذخیره شده داراست به این انرژی (انرژی پتانسیل) یا (انرژی شیمیایی) یا به عبارت بهتر «انرژی پتانسیل شیمیایی» گویند.

۱- آنتالپی یا محتوای انرژی یا H: به مجموع انرژی گرمایی (مجموع انرژی جنبشی ذرات) و انرژی پتانسیل شیمیایی جسم ، «آنتالپی» آن گویند.

انرژی پتانسیل شیمیایی + انرژی گرمایی = H (آنتالپی یا سطح انرژی یا محتوای انرژی)

۲- آنتالپی یک ماده به نوع، مقدار ، دما ، فشار و حالت فیزیکی آن ماده وابسته است.

۳- در یک فرآیند فیزیکی یا شیمیایی، با تغییر مقدار انرژی گرمایی یا انرژی پتانسیل یا هر دو آنتالپی مواد کاهش یا افزایش می یابد و "گرما" مبادله می شود.

Dr. Hasan Plooyi

تغییر آنتالپی واکنش یا ΔH یا آنتالپی واکنش

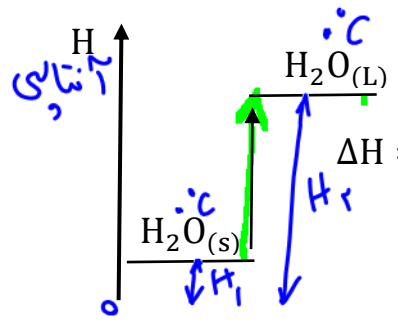
تعریف: به گرمای مبادله شده بین سامانه و محیط در فشار ثابت، تغییر آنتالپی واکنش یا ΔH یا آنتالپی واکنش و یا گرمای واکنش یا q_p گویند.

$$\Delta H = Q_p = H_2 - H_1 = H(\text{مواد فرآورده}) - H(\text{مواد واکنش دهنده})$$

۱- به عبارتی ΔH همانند Q گرمای مبادله شده فرآیند است اما حتما در فشار ثابت.

۲- در فرآیند گرماگیر:

$$\Delta H > 0 \text{ (الف)}$$



(ب) مقدار گرمای مبادله شده در سمت چپ فرآیند نوشته می شود.



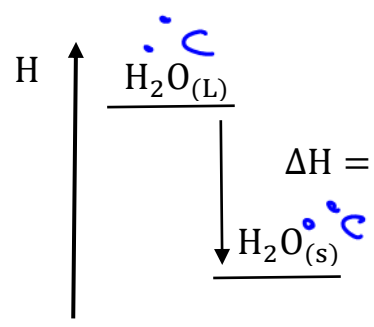
(پ) آنتالپی محصولات بیشتر از مواد اولیه است.

(ت) پایداری مواد کاهش می یابد.

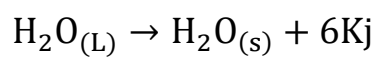
(ث) سامانه از محیط انرژی جذب می کند.

۳- در یک فرآیند گرماده:

$$\Delta H < 0 \text{ (الف)}$$



(ب) مقدار گرمای مبادله شده در سمت راست فرآیند نوشته می شود.

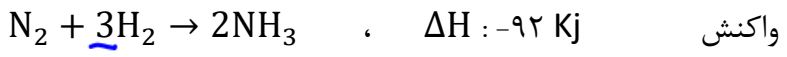


(پ) آنتالپی محصولات کمتر از مواد اولیه است.

(ت) پایداری مواد کاهش می یابد.

(ث) سامانه به محیط گرما (انرژی) می دهد.

۴- آنتالپی واکنش به نسبت ضریب هر جسم شرکت کننده در واکنش برحسب mol است. به عنوان مثال در



اگر ۱ مول N_2 مصرف شود و ۳ مول H_2 مصرف شود و ۲ مول NH_3 تولید شود، ۹۲ kJ گرما آزاد می شود.

۵- برای به آوردن ΔH از Q یا بالعکس می توان در روش تناسب از کسر $\frac{Q}{\Delta H}$ استفاده کرد. و یا از فرمول زیر

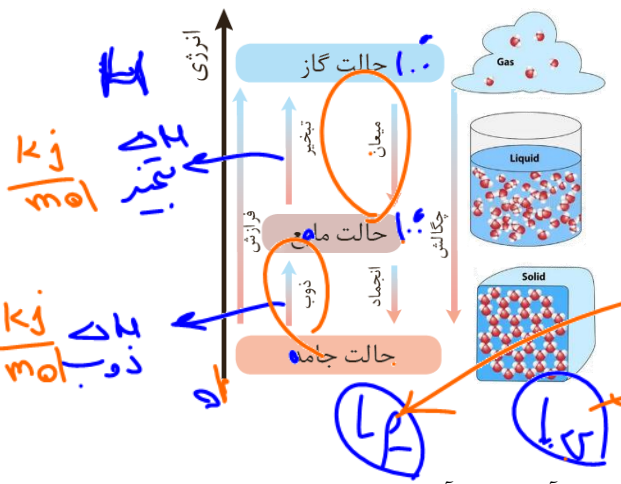
بهره برد. در این فرمول منظور از n ، مقدار مول جسم شرکت کننده ی مورد نظر است:

$$Q = \frac{\Delta H}{\text{ضریب}} \times n$$

مثال: در واکنش گازی $H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl + 184Kj$ در اثر تولید ۵/۶ لیتر HCl در شرایط STP

$$\frac{5/6 \text{ L}}{2 \times 22.4 \text{ L}} = \frac{x \text{ KJ}}{-184 \text{ KJ}} \rightarrow x = -23 \text{ KJ}$$

چند kJ انرژی آزاد می شود؟
 جواب: $n = \frac{5/6}{22.4} = 0.12 \text{ mol}$
 $Q = \frac{-184}{2} \times 0.12 = -23 \text{ KJ}$



یادآوری: در مورد یک ماده سطح انرژی حالت گازی آن بیشتر از حالت مایع است و حالت مایع نیز بیشتر از حالت جامد است:

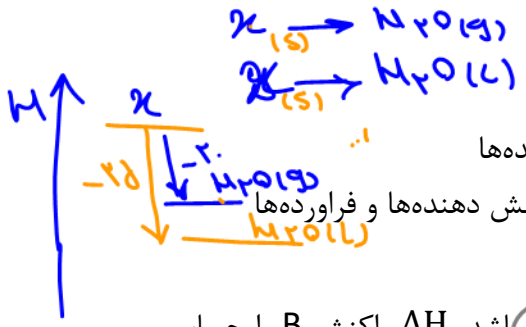
بدیهی است هر جسم در دما و فشار معین، آنتالپی ثابت و معینی دارد.



تست: کدام مورد درست است؟ (تجربی ۱۴۰۲)

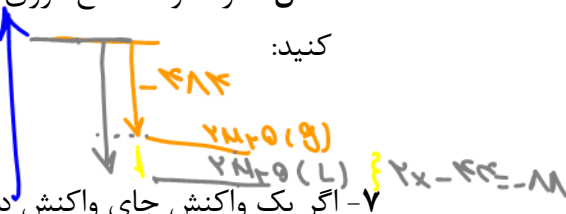
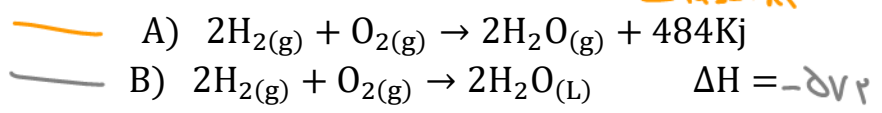
- در یک واکنش معین، تشکیل یک ماده گازی، بیشتر از تشکیل مایع آن، گرما آزاد میکند.
- میزان گرمای یک واکنش معین در دما و فشار ثابت، مستقل از حالت فیزیکی واکنش دهنده ها است.
- اگر در یک واکنش، دما ثابت بماند، میزان انرژی جنبشی و پتانسیل واکنش دهنده ها به فرآورده ها نزدیک است.
- در فرایند جوشش آب در دمای ، صد درجه، میزان انرژی جنبشی مولکول های آب نسبت به بخار آب تشکیل شده، تغییر چندانی نخواهد داشت.

۶- عوامل موثر در مقدار گرمای واکنش (ΔH):

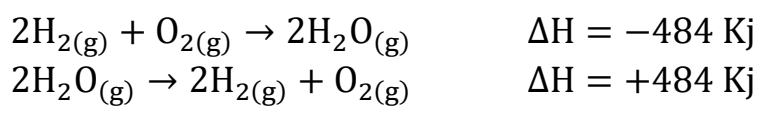


- (A) نوع واکنش دهنده ها و فرآورده ها
- (B) مقدار واکنش دهنده ها
- (C) دما و فشار
- (D) حالت فیزیکی واکنش دهنده ها و فرآورده ها

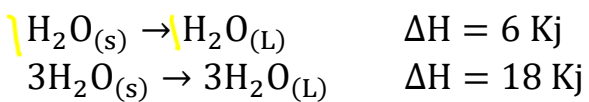
مثال: اگر تفاوت سطح انرژی ۱ مول آب مایع و بخار آب برابر $44 \frac{\text{Kj}}{\text{mol}}$ باشد، ΔH واکنش B را حساب کنید:



۷- اگر یک واکنش جای واکنش دهنده ها و فرآورده ها عوض شود، ΔH واکنش قرینه می شود:



۸- اگر ضرایب استوکیومتری فرآیندی ضربدر عددی شوند، ΔH آن واکنش نیز ضربدر همان عدد می شود:



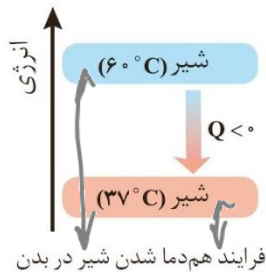
۹- مقدار عددی ΔH یک فرایند، بزرگی آن را نشان می دهد در حالی که مثبت یا منفی بودن آن نشان دهنده گرماگیر یا گرماده بودن آن است.

Dr. Hassan Plooyi

گرماى مبادله شده ΔH واکنش حاصل تغییر انرژی شیمیایی است یا انرژی گرمایی؟

ΔH یک فرایند می تواند ناشی از تغییر انرژی گرمایی باشد یا تغییر در انرژی شیمیایی یا هر دو: گرماى واکنش می تواند حاصل هر سه بیان فوق باشد:

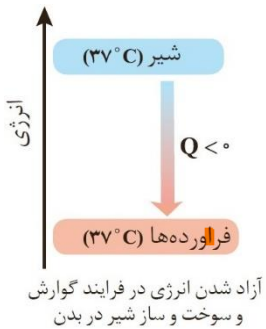
الف) فقط انرژی گرمایی مواد تغییر کند:



به عنوان مثال با نوشیدن یک لیوان شیر 60°C بعد از حدود نیم ساعت بدون آن که مواد آلی موجود در آن فرصت انجام واکنش داشته باشند، دمای آن به دمای بدن (37°C) می‌رسد: $\text{شیر}(37^{\circ}\text{C}) + Q \rightarrow \text{شیر}(60^{\circ}\text{C})$ چون $\Delta\theta$ منفی است (-23) بنابراین فرآیند گرماده بوده و این انرژی به بدن داده می‌شود (محیط).

در این فرآیند آنتالپی شیر کاهش می‌یابد که این آنتالپی (ΔH) فقط ناشی از کاهش انرژی گرمایی است.

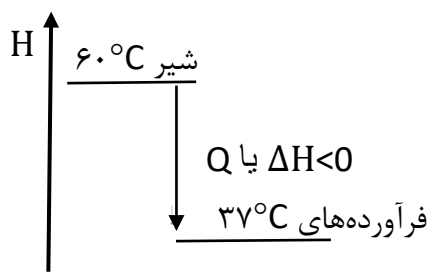
ب) فقط انرژی پتانسیل (شیمیایی) تغییر کند:



چنانچه شیر 37°C نوشیده شود بعد از چند ساعت مواد آلی آن اکسایش می‌یابد و به دلیل کاهش انرژی پتانسیل شیمیایی، آنتالپی فرآورده‌ها کمتر از واکنش دهنده‌ها (شیر) خواهد بود و در نتیجه چون $H_2 < H_1$ است، با وجود اینکه دما تغییر نکرده است ($\Delta\theta = 0$) در نتیجه انرژی گرمایی ثابت است اما به دلیل کاهش انرژی پتانسیل مواد، شیر به بدن گرما داده و $\Delta H < 0$ خواهد بود:



پ) تغییر هم زمان انرژی گرمایی و پتانسیل:



حال فرض کنیم یک لیوان شیر 60°C میل شود و بعد از چند ساعت مواد آلی آن اکسایش یافته و فرآورده‌های حاصل به دمای 37°C برسند. در این حالت هم، آنتالپی کاهش می‌یابد. ($H_2 < H_1$) و $\Delta H < 0$ خواهد بود.

یعنی مجدد شیر به بدن گرما می‌دهد اما در این حالت گرماى مبادله شده بیشتر خواهد بود. زیرا هم انرژی گرمایی تغییر کرده

($\Delta\theta = -23$) و هم به دلیل تغییر در ساختار شیمیایی مواد، انرژی پتانسیل شیمیایی تغییر کرده است. به عبارتی در این حالت ΔH یا گرماى مبادله شده‌ی فرآیند هم به دلیل کاهش انرژی گرمایی شیر (تبدیل شیر 60°C به شیر 37°C) و هم کاهش انرژی پتانسیل محتویات شیر (تبدیل شیر 37°C به فرآورده‌های 37°C) می‌باشد.

جمع بندی: در واکنش های شیمیایی که در دمای ثابت انجام می شوند ($\Delta\theta = 0$) ، ΔH فقط حاصل تفاوت انرژی پتانسیل است. در واکنش های شیمیایی که دمای حالت آغازی و پایانی متفاوت است ($\Delta\theta \neq 0$) ، ΔH حاصل تغییر در انرژی گرمایی و انرژی پتانسیل است. در صورتیکه در فرآیندهای فیزیکی معمولاً گرماى مبادله شده (ΔH) فقط به دلیل تفاوت در انرژی گرمایی ماده می باشد.

نکته ۱: گرمای آزاد شده یا جذب شده در واکنش های شیمیایی عمدتاً وابسته به تفاوت انرژی پتانسیل مواد واکنش دهنده و فرآورده است. یعنی انرژی ای که ناشی از نیروهای نگهدارنده ذره های سازنده ی آن است.

انرژی پتانسیل

نکته ۲: داد و ستد انرژی در واکنش ها بطور عمده به شکل گرما ظاهر می شود.

نکته ۳: فرایند هم دما شدن بستنی در بدن گرماگیر می باشد اما گوارش و سوخت و ساز آن گرماده است.

ترموشیمی یا گرماشیمی: شاخه ای از علم شیمی که به مطالعه ۱- کمی و کیفی گرمای واکنش های شیمیایی (انرژی مبادله شده در واکنش ها) ۲- تغییر انرژی گرمایی ۳- تاثیر گرما بر حالت ماده می پردازد.

نکته ۴: یکی از ویژگی های بنیادی و مشترک میان واکنش های شیمیایی این است که هنگام انجام شدن با محیط گرما مبادله می کند البته عواملی مانند تغییر رنگ، تولید رسوب، ایجاد نور و صوت، تولید گاز و ... نیز ممکن است در واکنش شیمیایی اتفاق افتد.

تست ۱: کدام گزینه درست است؟

۱) راه های گوناگون دیگری برای تامین انرژی بدن به جز گوارش و سوخت و ساز مواد غذایی وجود دارد.

۲) تبدیل ماده به انرژی تنها منبع حیات بخش انرژی در زمین است.

۳) در فرآیند گوارش و سوخت و ساز شیر در بدن $Q > 0$ است چون دمای بدن تغییر نمی کند.

۴) فرآیندهای ذوب، تبخیر و فرازش گرماگیر هستند و آنتالپی مواد کاهش می یابد.

تست ۲: با توجه به واکنش: $N_2H_4 + H_2 \rightarrow 2NH_3$ با $\Delta H = -183Kj$ کدام مورد درست است؟

۱) پایداری فرآورده ها از واکنش دهنده ها بیشتر است.

۲) با تولید هر مول آمونیاک ۱۸۳ kj انرژی تولید می شود.

۳) واکنش گرماگیر است و با انجام آن در یک ظرف آب، دمای ظرف پایین می آید.

۴) با انجام واکنش در دمای ثابت، انرژی باید از محیط به سامانه جریان یابد.

تست ۳: با توجه به واکنش $\Delta H = -228Kj$ $SO_3(g) + H_2O(L) \rightarrow H_2SO_4(aq)$ در یک

مخزن دارای ۱۰/۱۸ کیلوگرم آب، ۱۰ مول SO_3 با سرعت یکنواخت و در مدت ۵ دقیقه حل شده

است. میانگین افزایش دمای مخزن در هر دقیقه به تنهایی چند $^{\circ}C$ است؟ $(C_{H_2O} = 4/2 \frac{J}{g \cdot K})$

۱۰/۸۶ (۴)

۵/۴۲ (۳)

۱/۰۸ (۲)

۰/۵۴ (۱)

$$Q = \frac{Q_M}{\text{متریب}} \times n \Rightarrow Q = \frac{-228}{1} \times 10 = -2280 \text{ kJ}$$

$$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta = 10180 \times 4,2 \times \Delta\theta \Rightarrow \Delta\theta = 53,2^{\circ} \xrightarrow{\div 5} 10,64$$

نکته ۵: در واکنش گرماده (متانند تست ۳)، برای بیان گرمای آزاد شده، فقط مقدار عددی ΔH ذکر می شود (۲۲۸Kj) اما برای بیان مقدار ΔH یا بیان گرمای مبادله شده، باید علامت منفی نیز ذکر شود ($\Delta H = -228Kj$).

تست ۴: ΔH اغلال کلسیم کلرید ($M=111 \frac{g}{mol}$) برابر $35 \frac{kJ}{mol}$ است. برای گرم کردن 250 گرم آب از دمای $25^\circ C$ به $45^\circ C$ چند گرم از آن باید در آب حل شود؟ ($C_{H_2O} = 4/2 \frac{J}{g.k}$ و از گرمای جذب شده توسط کلسیم کلرید صرف نظر شود)

- ۱) ۴۴/۴ (۱) ۲) ۶۶/۶ (۲) ۳) ۸۳/۲۵ (۳) ۴) ۱۵۰ (۴)

$Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta = 250 \times 4/2 \times 20 = 10000 \text{ J} \rightarrow 10 \text{ kJ}$

$\frac{x}{111g} = \frac{-10 \text{ kJ}}{-35 \text{ kJ}} \Rightarrow 99.1g$

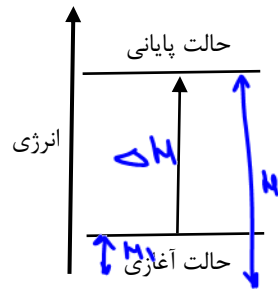
تست ۵: گرمای حاصل از سرد کردن یک قطعه ۳ کیلوگرمی آلومینیوم از دمای $50^\circ C$ به $20^\circ C$ می تواند $0/45$ مول گاز نیتروژن را در واکنش زیر تبدیل به NO کند. ΔH واکنش $2N_2 + 2O_2 \rightarrow 4NO$ چند KJ است؟ ($C_{Al} = 0/9 \frac{J}{g.k}$)

- ۱) $+180$ (۱) ۲) -180 (۲) ۳) $+360$ (۳) ۴) -360 (۴)

$Q_{Al} = m \cdot c \cdot \Delta\theta = -11000 \text{ J} \rightarrow -11 \text{ kJ}$

$Q = \frac{\Delta H}{\text{نسبت}} \times n \rightarrow +36 \text{ kJ}$

تست ۶: با توجه به نمودار مقابل چه تعداد از عبارتهای زیر درست است؟



- در طی این فرآیند انرژی محیط افزایش می یابد.
- در این فرآیند $\Delta\theta$ الزاماً مثبت است.
- علامت $\Delta\theta$ و Q برای محیط مثبت است.
- این نمودار می تواند متعلق به هم دما شدن بستنی (سامانه) با بدن در هنگام خوردن آن باشد.
- انرژی گرمایی سامانه در حالت آغازی و پایانی قطعاً تفاوت زیادی با هم دارند.

سامانه انرژی پایانی تعیین کننده دماست

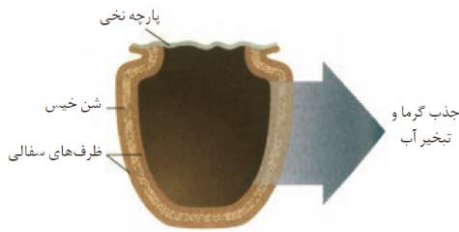
- ۱) ۴ (۱) ۲) ۳ (۲) ۳) ۲ (۳) ۴) ۱ (۴)

تست ۷: (ریاضی تیر ۱۴۰۳)

فرایندهای و مواد خالص، برخلاف میعان بخار آب، با افزایش سطح انرژی همراه است.

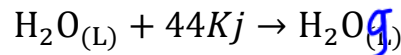
- ۱) چگالش - انجماد ۲) چگالش - تبخیر ۳) فرازش - انجماد ۴) فرازش - ذوب

یخچال صحرائی



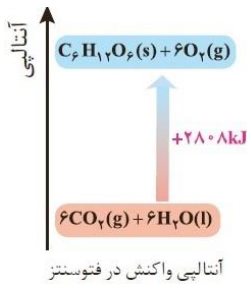
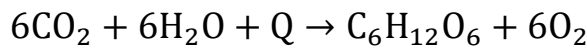
۱- از دو ظرف سفالی (از جنس خاک رس) تشکیل شده که فضای بین آنها با شن خیس پر شده است و درپوش آن پوشش نخی و مرطوب است.

۲- با توجه به اینکه تبخیر آب فرآیندی گرماگیر است، برای تبخیر آب از سطح بیرونی ظرف سفالی، آب موجود در شن ها گرما از دست داده و در نتیجه دمای محتویات و غذای درون ظرف کاهش یافته و خنک می شود.



فرآیندهای گرماگیر مهم

- ۱- تغییر حالت های فیزیکی: ذوب، تبخیر، فرازش (تصعید)
- ۲- انحلال مواد در آب: انحلال اکثر نمک ها (غیر از $CaCl_2$ و Li_2SO_4)، انحلال شکر
- ۳- اکثر واکنش های تجزیه:
- ۴- واکنش فتوسنتز:



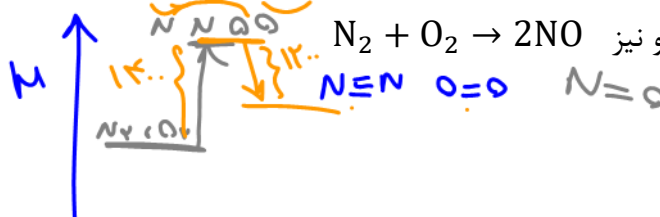
- ۵- تولید اوزون از اکسیژن: $3O_2 + Q \rightarrow 2O_3(g)$
- ۶- واکنش نیتروژن و اکسیژن: $N_2(g) + O_2(g) + Q \rightarrow 2NO(g)$
- ۷- شکستن پیوند: مثال: $Cl_2(g) + Q \rightarrow 2Cl(g)$

فرآیندهای گرماده مهم

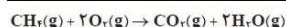
- ۱- تغییر حالت های فیزیکی: انجماد، میعان و چگالش
- ۲- انحلال مواد در آب: انحلال دو نمک $CaCl_2$ و Li_2SO_4 ، انحلال گازها، انحلال اسیدها و بازهای قوی، انحلال الکل های سبک
- ۳- اکثر واکنش های ترکیب (سنتز)
- ۴- واکنش سوختن و اکسایش:



نکته ۱: به طور کلی در واکنش ها هر طرف O_2 باشد Q طرف مقابل است غیر از دو واکنش



نکته ۲: تفاوت واکنش سوختن و اکسایش در این است که در واکنش سوختن جسم سریع با اکسیژن واکنش داده و علاوه بر گرما، نور هم تولید می‌کند.



(پ)



(ب)

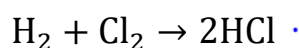


(الف)

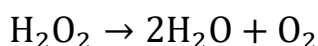
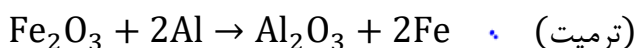
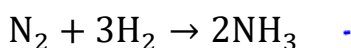
الف) مواد غذایی پس از گوارش، انرژی لازم برای سوخت‌وساز یاخته‌ها را در بدن تأمین می‌کنند.
ب) سوختن سوخت‌ها، انرژی لازم برای حمل و نقل و نیز گرمایش محیط‌های گوناگون را فراهم می‌کنند.
پ) زغال کک، واکنش دهنده‌ای رایج در استخراج آهن بوده که تأمین‌کننده انرژی لازم برای انجام این واکنش نیز است.

۵- واکنش فلزات گروه ۱ و ۲ با آب یا اکسیژن و نافلزات دیگر

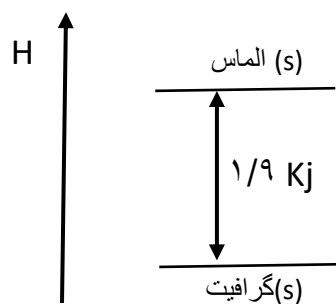
۶- واکنش اکسید فلزات و نافلزات با آب



۷- و چند واکنش گرماده مهم دیگر:



مقایسه الماس و گرافیت

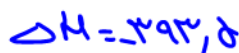
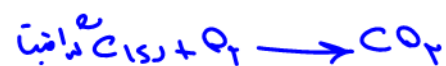


۱- به اشکال مختلف مولکولی یا بلوری یک عنصر، دگرشکل یا آلوتروپ گویند.

۲- کربن به دو شکل الماس و گرافیت در طبیعت یافت می‌شوند که آنتالپی ۱ مول الماس $1/9 \text{ kJ}$ از گرافیت بیشتر است. پس گرافیت دگرشکل پایدارتری است و در طبیعت به همین دلیل فراوان تر است.

۳- چون آنتالپی الماس بالاتر است و از طرفی واکنش هر دو با اکسیژن

گرماده بوده و فرآورده‌ی سوختن هر دو $\text{CO}_2(\text{g})$ است، پس از سوختن الماس گرمای بیشتری آزاد می‌شود.



➤ مقایسه ΔH دو واکنش به نسبت مشابه:

۱- ابتدا با توجه به گرماگیر یا گرماده بودن واکنش اول، نمودار حدودی آنتالپی آن را ترسیم می‌کنیم.

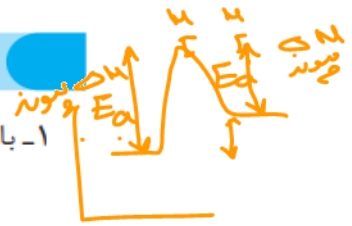
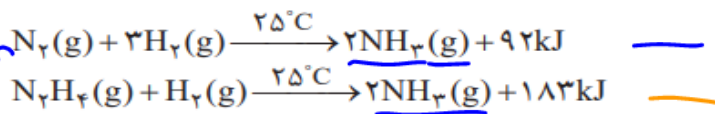
۲- نمودار آنتالپی واکنش دوم را تا حد ممکن روی نمودار اولی ترسیم می‌کنیم.

۳- حال میتوان گرمای دو واکنش را با یکدیگر مقایسه کرد.



با هم بیندیشیم

۱- با توجه به واکنش های زیر پاسخ دهید:



دفعه وانش دهنده مستقر

الف) چرا گرمای آزاد شده در دو واکنش متفاوت است؟ توضیح دهید.

ب) در کدام واکنش، مواد واکنش دهنده پایدارتر است؟ چرا؟ اول - ۱۸۳ لیتره

۲- گرافیت و الماس دو آلوتروپ کربن هستند که فراورده واکنش سوختن کامل آنها، گاز کربن دی اکسید است.



الف) چرا گرمای حاصل از سوختن یک مول گرافیت متفاوت از یک مول الماس است؟ آبایی (H) در آب است

ب) الماس پایدارتر است یا گرافیت؟ چرا؟ چون H مستر دارد

پ) از سوختن کامل 7/2 g گرافیت، چند کیلوژول گرما آزاد می شود؟ چون H پیوند بسته دارد

$$\frac{7/2}{12} = \frac{x}{-393}$$

۳- با توجه به واکنش $2\text{H}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) + 484 \text{ kJ}$ پیش بینی کنید گرمای واکنش

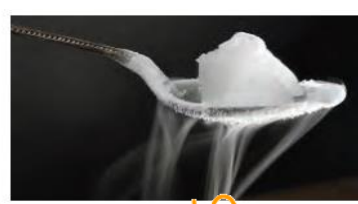
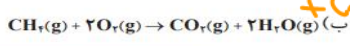
$2\text{H}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{H}_2\text{O}(\text{l})$ کدام است (+422 kJ, -422 kJ, +572 kJ, -572 kJ) د

چرا؟

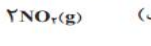
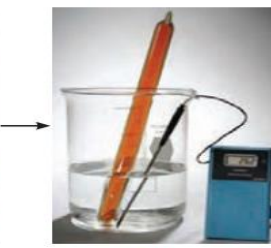
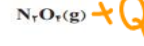
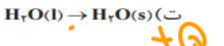


خود را بیازمایید

۱- نماد Q را در هر معادله وارد کرده سپس علامت «ΔH» را در هر مورد مشخص کنید.



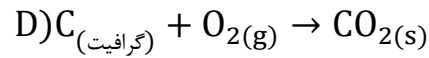
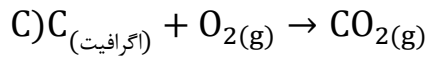
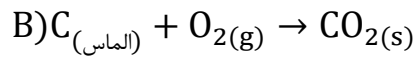
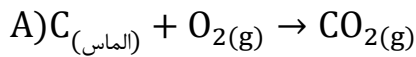
• مقدار عددی «ΔH»، یک فرایند بزرگی آن را نشان می دهد، درحالی که علامت مثبت و منفی تنها نشان دهنده گرماگیر و گرماده بودن آن است.



۲- اگر برای تولید یک مول گاز اوزون از گاز اکسیژن، آنتالپی به اندازه ۱۴۳ kJ افزایش یابد، تالپی واکنش $3\text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{O}_3(\text{g})$ را در جهت رفت و در جهت برگشت حساب کنید.



تست ۱: کدام واکنش بیشترین و کدام واکنش کمترین گرمای آزاد شده را دارا هستند؟



B-D(۴)

A-D(۳)

D-B(۲)

C-B(۱)

تست ۲: چه تعداد از عبارتهای زیر درست اند؟

- به دلیل یکسان بودن اتم های سازنده الماس و گرافیت، انرژی پتانسیل مقدار برابری از آن ها برابر است.
- در واکنش سوختن آلوتروپ های یک عنصر، هر چه گرمای آزاد شده بیشتر باشد، پایداری آن آلوتروپ کمتر است.
- واکنش همه مواد با اکسیژن گرماده هستند و علامت ΔH در آن ها منفی است.
- در فرآیندهای اکسایش گلوکز و تبدیل اکسیژن به اوزون، پایداری فرآورده ها بیشتر از واکنش دهنده ها است.

۳(۴)

۲(۳)

۱(۲)

۰(۱)

تست ۳: اگر با تولید شدن یک مول گاز اوزون از گاز اکسیژن، آنتالپی به اندازه 573 KJ افزایش یابد، چه تعداد از مطالب زیر درست اند؟

- ΔH واکنش $3O_2(g) \rightarrow 2O_3(g)$ برابر 573 KJ است.
- گاز اوزون پایدارتر از گاز اکسیژن است.
- گرمای مبادله شده در مصرف ۳ گرم اکسیژن با گرمای مبادله شده در اثر تولید ۳ گرم اوزون از نظر عددی برابر است.
- واکنش پذیری اکسیژن بیشتر از اوزون است.

۴(۴)

۳(۳)

۲(۲)

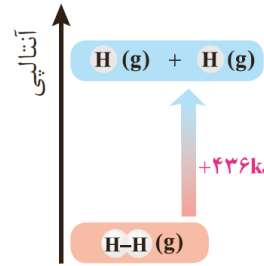
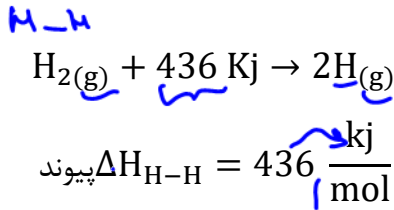
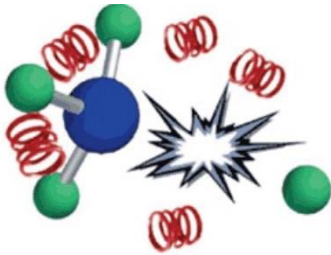
۱(۱)

آنتالپی پیوند (ΔH)

تعریف: به مقدار گرما (انرژی لازم) جهت شکستن ۱ مول پیوند کووالانسی

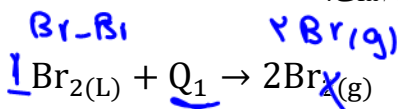
جسم گازی و تبدیل آن به اتم‌های گازی جدا از هم، آنتالپی پیوند یا انرژی

پیوند گویند ($\frac{kJ}{mol}$)

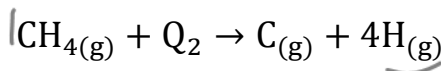


مثال

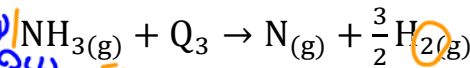
تست ۱: در کدام گزینه آنتالپی پیوند مورد نظر درست بیان شده است؟



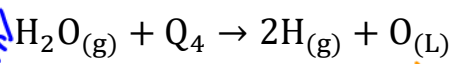
$\Delta H_{Br-Br} = Q_1$ (۱)



$\Delta H_{C-H} = \frac{Q_2}{4}$ (۲)



$\Delta H_{N-H} = \frac{Q_3}{3}$ (۳)



$\Delta H_{O-H} = \frac{Q_4}{2}$ (۴)

تست ۲: اگر آنتالپی پیوند H-Br برابر با $366 \frac{kJ}{mol}$ باشد، کدام گزینه گرمای مبادله شده در اثر تبدیل ۲ مول

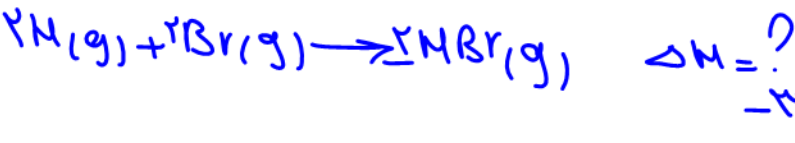
H(g) و ۲ مول Br(g) به ۲ مول HBr(g) را درست بیان می‌کند؟

(۱) ۳۶۶ کیلو ژول انرژی جذب می‌شود.

(۲) ۳۶۶ کیلو ژول انرژی آزاد می‌شود.

(۳) ۷۳۲ کیلو ژول انرژی جذب می‌شود.

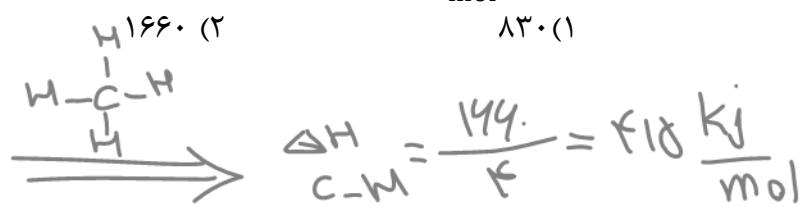
(۴) ۷۳۲ کیلو ژول انرژی آزاد می‌شود.



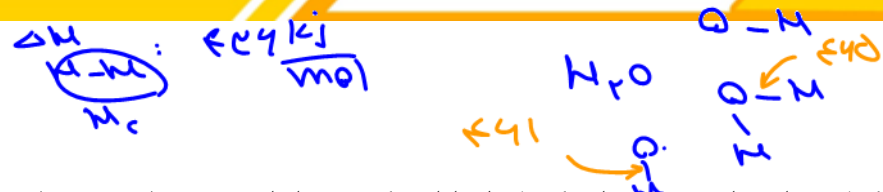
تست ۳: برای شکستن پیوندهای ۲ گرم CH_4 گازی $207/5$ کیلوژول انرژی نیاز است، ΔH پیوند C-H

چند $\frac{kJ}{mol}$ است؟ (C=12, H=1)

$\frac{415(4)}{2g} = \frac{4.15}{19g} \times 144 = 144 \text{ kJ}$



انرژی لازم برای شکستن پیوندهای ۱ مول CH_4



میانگین آنتالپی پیوند

در مورد پیوندهایی که مولکول دو اتمی ای وجود ندارد که فقط دارای یک عدد از این پیوند باشد، به جای واژه آنتالپی پیوند بهتر است از «میانگین آنتالپی پیوند» استفاده کرد.
 مثال: پیوند C-H در هیچ مولکول دو اتمی که فقط یک عدد از این پیوند را دارا باشد وجود ندارد. بنابراین برای محاسبه آنتالپی این پیوند به اجبار باید از مولکولی مانند CH_4 استفاده کرد که دارای ۴ پیوند C-H است. جالب است که شکستن اولین، دومین، سومین و چهارمین پیوند C-H در این مولکول انرژی متفاوتی نیاز دارند. در نتیجه شیمی دان ها میانگین این چهار انرژی را به عنوان «میانگین آنتالپی پیوند C-H» بیان می کنند.

جدول ۳- میانگین آنتالپی برخی پیوندها

میانگین آنتالپی (kJ mol ⁻¹)	پیوند
۳۸۰	C-O
۳۹۱	N-H
۴۶۳	O-H
۳۴۸	C-C
۶۱۴	C=C
۸۳۹	C≡C
۷۹۹	C=O
۱۶۳	N-N
۱۴۶	O-O

جدول ۲- آنتالپی برخی پیوندها

پیوند	آنتالپی (kJ mol ⁻¹)
Cl-Cl	۲۴۲
Br-Br	۱۹۳
I-I	۱۵۱
H-F	۵۶۷
H-Cl	۴۳۱
O=O	۴۹۵
N≡N	۹۴۵

تست: در چند مورد از پیوندهای زیر بهتر است از «میانگین آنتالپی پیوند» استفاده کرد؟
 N-H , O=O , N≡N , H-I , O-H , P-Cl
 ۵(۴) ۴(۳) ۳(۲) ۲(۱)

عوامل موثر در آنتالپی پیوند

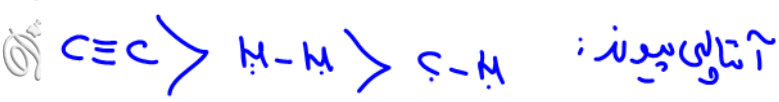
۱- آنتالپی پیوند با طول پیوند کووالانسی رابطه ی عکس دارد.
 یادآوری: هر چه شعاع اتم های درگیر در پیوند اشتراکی کمتر باشد، طول پیوند کمتر است.

عوامل موثر در شعاع اتمی: اولویت ۱: تعداد لایه \uparrow ← شعاع اتمی \uparrow
 اولویت ۲: تعداد P \downarrow ← شعاع اتمی \uparrow

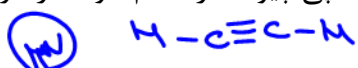
مثال: پیوندهای زیر را از نظر طول پیوند و آنتالپی پیوند مقایسه کنید:

H-F	H-Cl	H-Br	H-I	I-I
طول پیوند: $C-C > C=C > C \equiv C$	آنتالپی پیوند با مرتبه پیوند رابطه مستقیم دارد.	مثال:		
آنتالپی پیوند: $C-C < C=C < C \equiv C$				

۳- آنتالپی پیوند با قطبیت پیوند رابطه مستقیم دارد.



تست ۱: آنتالپی پیوند و یا میانگین آنتالپی پیوند در کدام گونه در در مقایسه با گونه‌های دیگر بیشتر است؟



(۲) O با O در O_2

(۴) C با C در سیکلوهگزان

(۱) C با C در اتین

(۳) N با N در N_2

تست ۲: (تجربی تیر ۱۴۰۳)

برای کدام پیوند در مولکول داده شده از مفهوم میانگین آنتالپی پیوند استفاده نمی‌شود؟

(۲) C-H در دی‌کلرو متان

(۱) H-Br در هیدروژن برمید

(۴) O-H در آب

(۳) C-C در پروپان

تست ۳: کدام مورد نادرست است؟ (تجربی تیر ۱۴۰۳)

(۱) چگونگی پیوند شیمیایی بین اتم‌ها در یک مولکول، انرژی ذخیره‌ای آن را تعیین می‌کند.

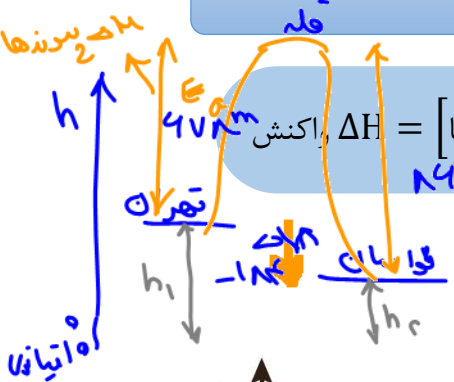
(۲) انرژی جنبشی یک ماده را حرکت اجزای آن و انرژی پتانسیل ماده را انرژی نهفته اجزای آن، تعیین می‌کند.

(۳) فرایند تبدیل آب به بخار آب، یک فرایند گرمایشی به شمار می‌آید که با افزایش انرژی سامانه همراه است.

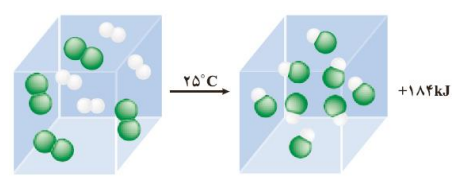
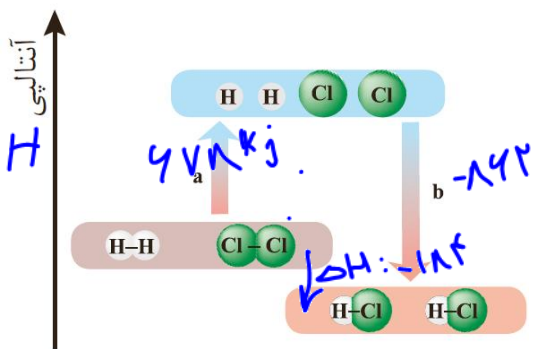
(۴) میزان انرژی پیوند میان دو اتم، با پایداری آن پیوند، نسبت مستقیم و با محتوای انرژی آن، نسبت عکس دارد.

به دست آوردن ΔH یک واکنش به کمک آنتالپی پیوند

$\Delta H = [\text{مجموع آنتالپی پیوند فرآورده ها}] - [\text{مجموع آنتالپی پیوند واکنش دهنده ها}]$



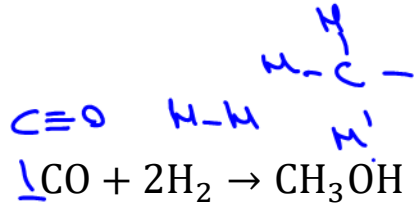
تحلیل فرمول بالا: واکنش زیر را در نظر بگیرید.



برای انجام این واکنش ابتدا باید ۱ مول پیوند H-H و ۱ مول پیوند Cl-Cl بشکنند که به ترتیب ۴۳۶ و ۲۴۲ کیلوژول انرژی نیاز است (در کل ۶۷۸ کیلوژول) از طرفی در اثر تشکیل هر ۱ مول پیوند H-Cl مقدار ۴۳۱ کیلوژول انرژی آزاد می‌شود (در کل ۸۶۲ کیلوژول) در نتیجه ΔH کل واکنش خواهد بود:

$\Delta H = 678 - 862 = -184 \text{ KJ}$

مثال: با توجه به داده‌های جدول، ΔH واکنش گازی زیر چند kJ است؟

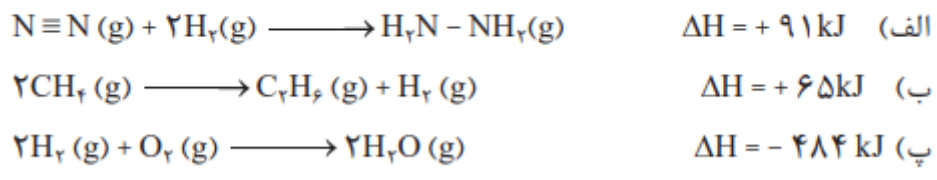


O - H	C - O	C - H	H - H	C \equiv O	پیوند
۴۶۴	۳۵۱	۴۱۴	۴۳۶	۱۰۷۵	آنتالپی پیوند

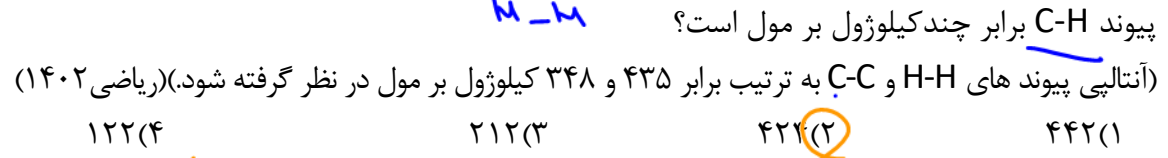
فرمول $\Delta H = \dots$

$$\Delta H = [1 \times 1075 + 2 \times 436] - [3 \times 414 + 1 \times 351 + 1 \times 464] = -11.1 \text{ kJ}$$

۲- با استفاده از جدول میانگین آنتالپی پیوندها، ΔH هر یک از واکنش‌های ترموشیمیایی زیر را حساب نموده و با ΔH داده شده مقایسه کنید.

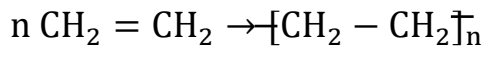


تست ۱: با توجه به واکنش گرماشیمیایی: $2\text{CH}_4(\text{g}) \rightarrow \text{C}_2\text{H}_6(\text{g}) + \text{H}_2(\text{g}), \Delta H = 65 \text{ kJ}$ میانگین آنتالپی پیوند C-H برابر چند کیلوژول بر مول است؟



$$+65 = [1 \times 436 + 2 \times 436] - [6 \times 414 + 1 \times 436] \rightarrow \Delta H_{\text{C-H}} = 422$$

تست ۲: ΔH واکنش پلیمر شدن کامل ۱ مول اتن به تقریب چند کیلوژول است؟
 (انرژی پیوندهای C=C و C-H و C-C به ترتیب برابر ۶۱۲، ۴۱۲ و ۳۴۸ کیلوژول بر مول است)





تست ۳: اگر ΔH واکنش گازی $N_2 + 2H_2 \rightarrow N_2H_4$ برابر 96 KJ باشد و آنتالپی پیوندهای $N-H$ و N به ترتیب 435 ، 351 و 389 کیلوژول بر مول باشد، برای شکستن پیوندها 1 گرم $N_2(g)$ چند KJ انرژی لازم است؟ ($N=14 \frac{\text{g}}{\text{mol}}$)

$$\Delta H_{\text{واکنش}} = [\Delta H_{N \equiv N} + 2 \Delta H_{H-H}] - [\Delta H_{N-N} + 4 \Delta H_{N-H}] \Rightarrow \Delta H_{N \equiv N} = 941 \frac{\text{KJ}}{\text{mol}}$$

$$\frac{1982}{28} = \frac{2 \times 3314}{941}$$

تست ۴: (ریاضی تیر ۱۴۰۳)

اگر مجموع آنتالپی پیوند $H-Cl$ و $H-F$ برابر 1000 کیلوژول بر مول و نسبت آنتالپی پیوند $Cl-Cl$ به آنتالپی پیوند $F-F$ برابر $1/5$ باشد، آنتالپی پیوند $F-F$ با یکای کیلوژول بر مول، برابر کدام است؟

$\Delta H_{H-Cl} + \Delta H_{H-F} = 1000$
 $\Delta H_{Cl-Cl} = 1/5 \Delta H_{F-F}$

$H_2(g) + 435 \text{ kJ} \rightarrow 2H(g)$
 $H_2(g) + Cl_2(g) \rightarrow 2HCl(g), \Delta H = -186 \text{ kJ}$
 $H_2(g) + F_2(g) \rightarrow 2HF(g), \Delta H = -544 \text{ kJ}$

$$\text{A: } -186 = [435 + \Delta H_{Cl-Cl}] - [2 \times (1000 - \Delta H_{H-F})]$$

$$\text{B: } -544 = [435 + \Delta H_{F-F}] - [2 \Delta H_{H-F}]$$

نکته ۱: برای به دست آوردن ΔH یک واکنش به کمک آنتالپی پیوندها، تمام مواد شرکت کننده باید گازی باشند.

$$\begin{cases} 1379 = 1/5 \Delta H_{F-F} + 2 \Delta H_{H-F} \\ -979 = \Delta H_{F-F} - 2 \Delta H_{H-F} \end{cases} \Rightarrow \Delta H_{F-F} = 19$$

نکته ۲: به دست آوردن ΔH یک واکنش به کمک آنتالپی پیوندها جزو روش های غیرمستقیم یا غیر تجربی به دست آوردن ΔH واکنشها محسوب می شود (همانند قانون هس) اما روش گرماسنجی روشی تجربی (مستقیم) برای به دست آوردن ΔH واکنش می باشد.

ΔH به دست آمده از این سه روش مقداری با هم تفاوت دارند.

نکته ۳: هر چه در یک واکنش مولکولهای پیچیدهتری وجود داشته باشد، ΔH به دست آمده آن به کمک آنتالپی پیوند با ΔH به دست آمده به روش تجربی تفاوت بیشتری خواهد داشت.

Dr. Hassan Plooyi

تست ۱: اگر آنتالپی تبخیر $H_2O(l)$ برابر با $44 \frac{KJ}{mol}$ باشد، ΔH واکنش زیر چند KJ است؟

$CH_4(g) + 2O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2H_2O(l)$

پیوند	C-H	O=O	C=O	O-H
ΔH پیوند	۴۱۵	۴۹۵	۸۰۰	۴۶۳

$H_2O(l) \rightarrow H_2O(g) \quad \Delta H = 44$

$CH_4(g) + 2O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2H_2O(g) \quad \Delta H = -846$

$CH_4(g) + 2O_2(g) \rightarrow CO_2(g) + 2H_2O(l) \quad \Delta H = -890$

$\Delta H_{واکنش} = -890 KJ$

Handwritten notes: $\Delta H_{C-H} = 415$, $\Delta H_{O=O} = 495$, $\Delta H_{C=O} = 800$, $\Delta H_{O-H} = 463$. Energy level diagram showing $H_2O(l)$ at a lower energy level than $H_2O(g)$.




تست ۲: چه تعداد از مطالب زیر درست است؟

- برای به دست آوردن ΔH واکنش می توان مجموع آنتالپی پیوند واکنش دهنده ها را از مجموع آنتالپی پیوند فرآورده ها کم کرد. **X**
 - هرچه مولکول های شرکت کننده در واکنش ساده تر باشند، آنتالپی محاسبه شده ی واکنش با داده های تجربی همخوانی بیشتری دارد. **✓**
 - ΔH واکنش $I_2(s) + H_2(g) \rightarrow 2HI(g)$ را می توان به کمک جدول مقدار آنتالپی پیوندها به دست آورد. **X**
 - در واکنش گرماده، پایداری و سطح انرژی فرآورده ها بیشتر از واکنش دهنده ها است. **X**
 - در واکنش گرماگیر پیوندهای فرآورده ها پایدارتر از پیوندهای واکنش دهنده ها است. **X**
- Handwritten notes: $\Delta H_{واکنش} = [2 \Delta H_{C=O} + 4 \Delta H_{O-H}] - [4 \Delta H_{C-H} + 2 \Delta H_{O=O}]$. Energy level diagram for $I_2 + H_2 \rightarrow 2HI$ showing I_2 and H_2 at higher energy levels than $2HI$.

به ازای هر سی ۲۴ - از آسان کمین
هر صدمه

C → C
C → C

ترکیبات آلی

خانواده	گروه عاملی	نام گروه	فرمول عمومی	ساختار	نامگذاری	ساده ترین مثال
آلکان	-	-	C_nH_{2n+2}	-	آلک + ان	متان CH_4
آلکن	$C = C$	آلکنی	C_nH_{2n}	-	آلک + ین	$CH_2 = CH_2$ اتن
آلکین	$C \equiv C$	آلکینی	C_nH_{2n-2}	-	آلک + ین	$CH \equiv CH$ اتین
سیکلو آلکان	-	-	C_nH_{2n}	-	سیکلو آلکان	 سیکلو پروپان
آروماتیک		بنزنی	-	-	-	 بنزن
آلکول	$-O-H$	هیدروکسیل	$C_nH_{2n+2}O$	$R-OH$	آلکان + ول	CH_3OH متانول
اتر	$-O-$	اتری	$C_nH_{2n+2}O$	$R-O-R'$	آلکیل ها + اتر	CH_3-O-CH_3 دی متیل اتر
آلدهید	$-C-H$	کربونیل	$C_nH_{2n}O$	$R-C(=O)-H$	آلکان + ال	$H-C(=O)-H$ متانال
کتون	$-C-$	کربونیل	$C_nH_{2n}O$	$R-C(=O)-R'$	آلکان + ون	$CH_3-C(=O)-CH_3$ پروپانون
اسید آلی	$-C-O-H$	کربوکسیل	$C_nH_{2n}O_2$	$R-C(=O)-O-H$	آلکان + ویک اسید	$H-C(=O)-O-H$ متانوئیک اسید
استر	$-C-O-$	استری	$C_nH_{2n}O_2$	$R-C(=O)-O-R'$	آلکیل آلکانوات	$H-C(=O)-O-CH_3$ متیل متانوات
آمین	$-N-$	آمینی	-	$R-N-H$	آلکیل ها + آمین	CH_3-N-H متیل آمین
آمینواسید	$-COOH$ $-N-$	آمینی ، کربوکسیل	-	-	-	-
آمید	$-C-N-$	آمیدی	-	-	-	-

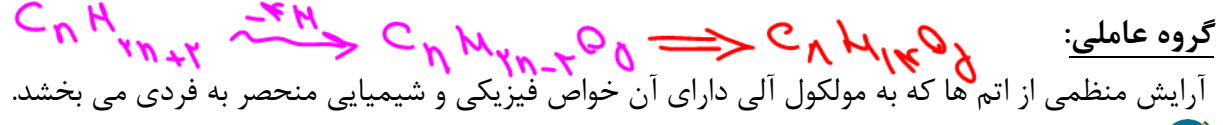
C I
 C I O
 C I O N

R-O-H : الکل
 H-O-N-O : اسید دار
 NaOH : باز

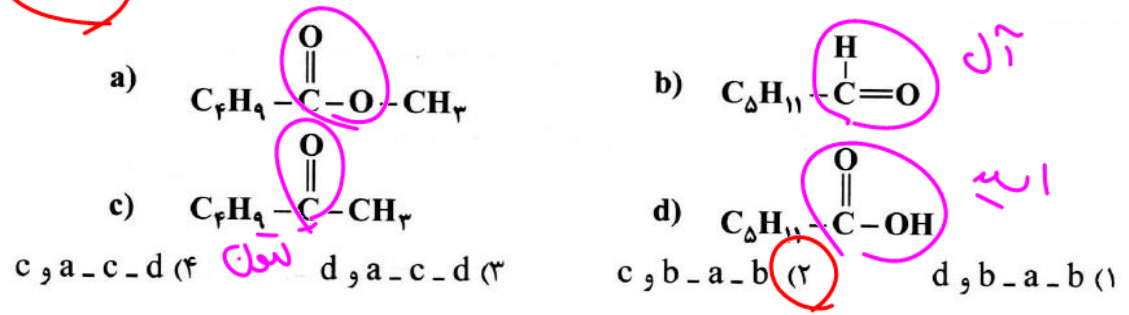
Dr. Hassan Plooyi

نکته ۱: در جدول صفحه قبل دانستن گروه عاملی هر خانواده و نیز نام گذاری آنها الزامی است. برای بدست آوردن فرمول عمومی کفایت فرمول عمومی آلکان ها را به عنوان مینا در نظر گرفت و با توجه به این مطلب که به ازای هر پیوند سست (پای) و نیز به ازای هر حلقه دو اتم H از فرمول عمومی آلکان کم می شود، فرمول عمومی هر خانواده را به دست آورد.

نکته ۲: در این جدول ترکیبات آلی که فقط یک گروه عاملی دارند بیان شده است. **مثال:** فرمول عمومی ترکیبات آلی غیر حلقوی که دو گروه کربوکسیل و یک گروه هیدروکسیل هستند به چه شکل است؟ اگر مولکولی با این شرایط ۸ کربنه باشد فرمول مولکولی آن را بنویسد.

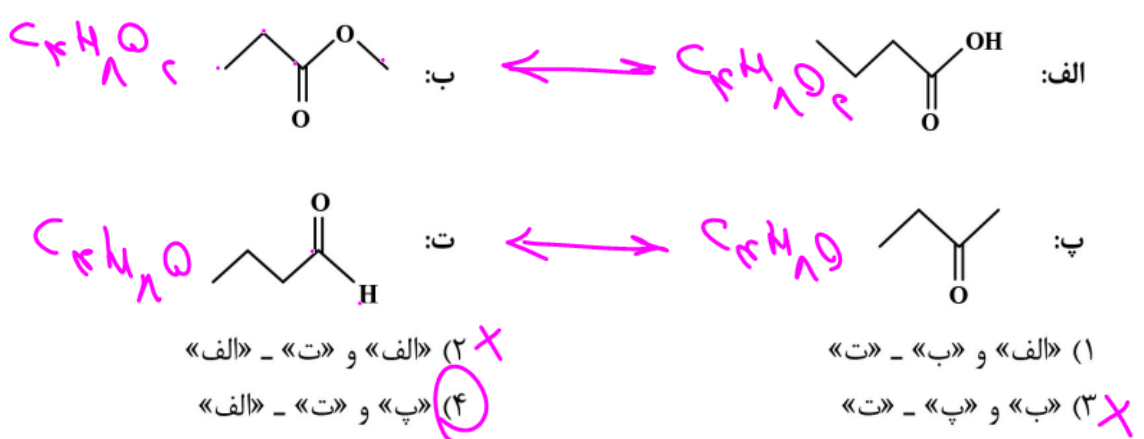


تست ۱: کدام ترکیب های زیر، به ترتیب از راست به چپ، آلدهید و استر هستند و کدام دو ترکیب همپار یکدیگرند؟ (ریاضی، دی ۱۴۰۱)



تست ۲: (ریاضی اردیبهشت ۱۴۰۳)

کدام دو ترکیب، ایزومر یکدیگرند و نقطه جوش کدام ترکیب، بالاتر از ترکیب های دیگر است؟

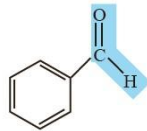


ادویه ها



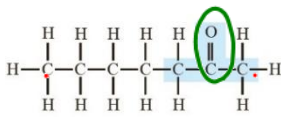
۱- بو و مزه لذت بخش غذاهای بومی اغلب به دلیل ادویه های ویژه است.
 ۲- کاربرد دیگر آن ها جلوگیری از گرسنگی ، افزایش سوخت و ساز، جلوگیری از التهاب پیشگیری از سرطان و گاهی بهبود یا رفع آن است.

۳- تفاوت در ادویه ها به دلیل تفاوت در ساختار ترکیبات آلی آنها و به خصوص گروه های عاملی مولکول های آلی آنها است.



۴- طعم و بوی بادام تا حد زیادی به دلیل بنزالدهید است:

طعم و بوی میخک تا حد زیادی به دلیل ۲- هپتانون است:



طعم و بوی گشنیز : مولکول های آلی با گروه «هیدروکسیل»:



طعم و بوی رازیانه: مولکول های آلی با گروه «اتری»:



طعم و بوی زردچوبه: مولکول های آلی با گروه «کربونیل»(کتونی):

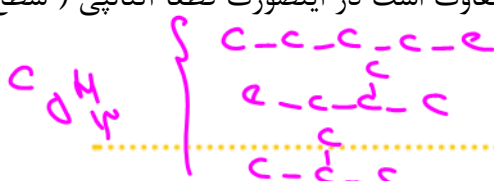


طعم و بوی دارچین: مولکول های آلی با گروه «کربونیل» (آلدهیدی):



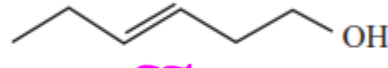
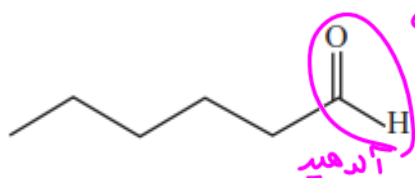
نکته: اگر دو مولکول آلی ایزومر (همپار) باشند قطعاً خواص فیزیکی متفاوتی دارند.

حال اگر گروه (های) عاملی یکسان داشته باشند خواص شیمیایی آنها یکسان است اما اگر گروه (های) عاملی متفاوت داشته باشند خواص شیمیایی آن ها نیز متفاوت است در اینصورت قطعاً آنتالپی (سطح انرژی) آن ها نیز متفاوت خواهد بود.



خود را بیازمایید

۲- با توجه به ساختار ترکیب های آلی زیر به پرسش های مطرح شده پاسخ دهید.



الف) شمار و نوع اتم های سازنده آنها را با یکدیگر مقایسه کنید. برابر (ایزومر)

ب) آیا خواص فیزیکی و شیمیایی آنها یکسان است؟ چرا؟ خیر

پ) آیا محتوای انرژی آنها را یکسان پیش بینی می کنید؟ توضیح دهید. خیر

Handwritten arrow pointing upwards with the number 4.



تست ۱: با توجه به دو مولکول زیر، چه تعداد از مطالب زیر درست اند؟

- فرمول مولکولی هر دو $C_6H_{12}O$ بوده و ایزومر یکدیگرند و خواص فیزیکی و شیمیایی متفاوت دارند. ✓
- ترکیب A گروه عاملی کربونیل و B نیز گروه عاملی الکی داشته و یک الکل سیر نشده است. ✓
- به دلیل اینکه هر دو یک پیوند سست دارند و ایزومر هم هستند، آنتالپی یکسان دارند. ✗

• دو مولکول $C-C-OH$ و $C-C-OH$ هم ایزومر یکدیگر بوده و همانند A و B خواص فیزیکی و شیمیایی کاملاً متفاوت دارند. ✗

• فرآورده های سوختن کامل A و B یکسان است. ✓

۵(۴)

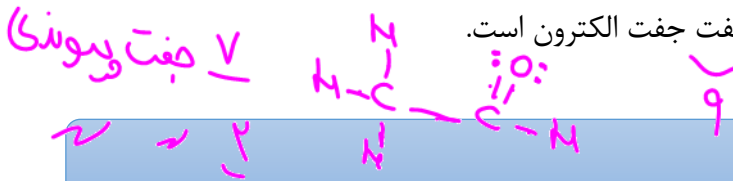
۴(۳)

۲(۲)

۲(۱)

تست ۲: کدام گزینه نادرست است؟

- (۱) خواص ویژه و منحصر به فرد ادویه ها به دلیل ترکیبات آلی خاص آن ها است.
- (۲) طعم و بوی بادام و میخک به طور عمده به خاطر به ترتیب بنزآلدهید و ۲- هپتانون است.
- (۳) طعم و بوی زردچوبه به طور عمده به دلیل مولکول های آلی با گروه عاملی کتونی است.
- (۴) دومین عضو خانواده آلدهیدها دارای هفت جفت الکترون است. ✓



ارزش سوختی مواد غذایی

ارزش سوختی: مقدار انرژی آزاد شده در اثر اکسایش یک گرم ماده غذایی $(\frac{kJ}{g})$

- ۱- کربوهیدرات، پروتئین ها و چربی ها علاوه بر تامین مواد اولیه سوخت و ساز سلول ها، منابعی برای تامین انرژی سلول ها نیز هستند.

جدول ۴- ارزش سوختی سه ماده غذایی

ماده غذایی	کربوهیدرات	چربی	پروتئین
ارزش سوختی $(kJ g^{-1})$	۱۷	۳۸	۱۷



۲- ارزش سوختی این سه دسته مواد آلی:

۳- با این که واکنش های سوختن و اکسایش گرماده هستند، اما ارزش سوختی بدون علامت منفی بیان می شود.

۴- در بین این سه دسته مواد غذایی، تنها هیدروکربن ها هستند که در بدن به شکل گلوکز شکسته شده و گلوکز حاصل در خون حل شده و به راحتی در اثر اکسایش انرژی مورد نیاز سلول ها را به سرعت می تواند تامین کند.

۵- در اثر سوختن پروتئین ها در آزمایشگاه CO_2 ، H_2O و N_2 تولید می شود در صورتی که در اثر اکسایش آن در بدن CO_2 و H_2O تولید می شود و نیتروژن آن به طور عمده به شکل اوره در می آید.

۶- هر یک کیلوگرم از بدن حداقل $100 KJ$ در شبانه روز به انرژی نیاز دارد. هر چه فعالیت روزانه بیشتر باشد، این مقدار انرژی افزایش می یابد.

تست ۱: مقدار کل انرژی حاصل از اکسایش و نیز مقدار ارزش سوختی یک پیتزای ۳۰۰ گرمی که ۱۰٪ جرم آن پروتئین، ۳۰٪ کربوهیدرات، ۴۰٪ آب و مابقی چربی است چند $\frac{kJ}{g}$ است؟

- (۱) ۴/۸ ، ۴۳۲۰
- (۲) ۱۴/۴ ، ۴۳۲۰
- (۳) ۴/۸ ، ۸۶۴۰
- (۴) ۱۴/۴ ، ۸۶۴۰

$300g \times 10\% = 30g$ پروتئین $\rightarrow 30g \times 17 \frac{kJ}{g} = 510 kJ$
 $300g \times 30\% = 90g$ کربوهیدرات $\rightarrow 90g \times 17 \frac{kJ}{g} = 1530 kJ$
 $300g \times 40\% = 120g$ آب $\rightarrow 120g \times 0 \frac{kJ}{g} = 0 kJ$
 $300g \times 20\% = 60g$ چربی $\rightarrow 60g \times 38 \frac{kJ}{g} = 2280 kJ$
 جمع: $510 + 1530 + 2280 = 4320 kJ$
 $\frac{4320 kJ}{300g} = 14.4 \frac{kJ}{g}$

تست ۲: درصد چربی، پروتئین و کربوهیدرات در یک ساندویچ به ترتیب ۳۰٪، ۱۰٪ و ۱۲٪ جرمی است. یک فرد ۷۰ کیلوگرمی با خوردن چند گرم از این ساندویچ می تواند انرژی لازم برای ۲ ساعت ورزش را تامین کند؟ (به ازای هر یک ساعت ورزش ۲۰۰۰ کیلو ژول انرژی مصرف می شود).

انرژی مورد نیاز: $2 \text{ ساعت} \times 2000 \frac{kJ}{\text{ساعت}} = 4000 kJ$
 انرژی در ۱۰۰ گرم ساندویچ:
 $100g \times 30\% = 30g$ چربی $\rightarrow 30g \times 38 \frac{kJ}{g} = 1140 kJ$
 $100g \times 10\% = 10g$ پروتئین $\rightarrow 10g \times 17 \frac{kJ}{g} = 170 kJ$
 $100g \times 12\% = 12g$ کربوهیدرات $\rightarrow 12g \times 17 \frac{kJ}{g} = 204 kJ$
 جمع: $1140 + 170 + 204 = 1514 kJ$
 $\frac{4000 kJ}{1514 kJ/100g} = 264.2g$

تست ۳: (تجربی تیر ۱۴۰۳) اگر ارزش سوختی اتان، ۱/۷ برابر ارزش سوختی اتانول باشد و از سوختن کامل ۵/۵ مول اتان، ۷۸۰ کیلوژول گرما آزاد شود، از سوختن به تقریب چند گرم اتانول، همین مقدار گرما تولید می شود؟ ($H=1, C=12, O=16 : g.mol^{-1}$)

اتان:

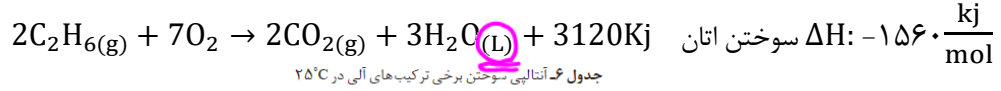
$\frac{1}{15} = \frac{x}{-78}$
 $x = 52 \frac{kJ}{g}$ ارزش سوختی اتان
 $\frac{52}{1.7} = 30.6 \frac{kJ}{g}$ ارزش سوختی اتانول
 $\frac{780}{30.6} = 25.5g$

Dr. Hassan Plooyi

آنتالپی سوختن

$CH_4 = 16 \frac{g}{mol}$

تعریف: مقدار انرژی آزاد شده در اثر سوختن ۱ مول جسم در اکسیژن کافی $(\frac{kJ}{mol})$ **مثال:**



جدول آنتالپی سوختن برخی ترکیب‌های آلی در ۲۵°C

آنتالپی سوختن (kJ mol ⁻¹)	ماده آلی	آنتالپی سوختن (kJ mol ⁻¹)	ماده آلی
-۱۳۰۰	C _۲ H _۶ (g)	-۸۹۰	CH _۴ (g)
-۱۹۲۸	C _۲ H _۵ (g)	-۱۵۶۰	C _۲ H _۶ (g)
-۷۲۶	CH _۳ OH(l)	-۱۴۱۰	C _۲ H _۵ (g)
-۱۳۶۸	C _۲ H _۵ OH(l)	-۲۰۵۸	C _۲ H _۶ (g)

ارزش منفی $\frac{kJ}{g}$

$\frac{1}{16} = \frac{21}{-189}$

آئین
آسل

۲۷۰
۲۳۸
۲۳۸
۲۳۸

CH_۴

۱- اگر جسم با اکسیژن سریع واکنش دهد و نور و گرما تولید شود به واکنش انجام شده «سوختن» گویند اما اگر این واکنش آهسته باشد و فقط گرما آزاد شود، «اکسایش» گویند. ΔH هردو واکنش برای یک جسم یکسان است البته به شرطی که دما و فشار یکسان باشد.
۲- در اثر سوختن کامل هیدروکربن ها، CO₂ و H₂O و در اثر سوختن ناقص CO و H₂O تولید می شود. چنانچه واژه کامل یا ناقص بیان نشود، مدنظر سوختن کامل است (اکسیژن به اندازه کافی در دسترس واکنش دهنده ها بوده است).

۳- آنتالپی واکنش سوختن را اصولاً در فشار ۱ اتمسفر و دمای ۲۵°C اندازه گیری می کنند. در نتیجه حالت فیزیکی H₂O را در واکنش مایع (L) در نظر می گیریم.
 $\Delta H = -(17 \times 2000)$ **مکسوفتن**

۴- در ΔH سوختن (آنتالپی سوختن) برخلاف ارزش سوختی، علامت منفی نیز لحاظ می شود.
۵- رابطه آنتالپی سوختن و ارزش سوختی یک جسم: **(جرم مولی × ارزش سوختی) = - ΔH سوختن**
۶- همانند همه واکنش های گرماده، در مورد واکنش سوختن نیز ΔH سوختن (آنتالپی سوختن) عددی منفی است اما زمانیکه از واژه «گرمای حاصل از سوختن» یا «انرژی آزاد شده از سوختن» صحبت می شود، فقط کافیسیت مقدار عددی انرژی آزاد شده بیان شود و ذکر علامت منفی اشتباه است.

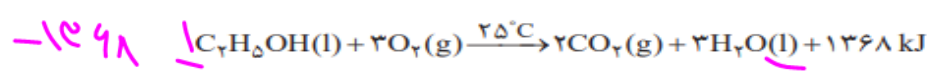
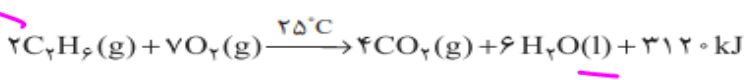
خود را بیازمایید

۱- با توجه به جدول ۶ آنتالپی سوختن پروپان (C_۳H_۸) و ۱- بوتن (C_۴H_۸) را پیش بینی کرده سپس با مراجعه به منابع علمی معتبر درستی پیش بینی خود را بررسی کنید.

۲- با توجه به معادله واکنش سوختن کامل اتان و اتانول به پرسش های مطرح شده پاسخ دهید. **ارزش سوختی**

مکسوفتن

$\frac{-440}{2} = -220$



الف) ارزش سوختی هریک را محاسبه و با یکدیگر مقایسه کنید.

ب) جرم CO₂ حاصل از سوختن یک گرم از هریک را محاسبه و با یکدیگر مقایسه کنید.

پ) توضیح دهید چرا اتانول سوخت سبز^۱ به شمار می رود؟

مقایسه گرمای آزاد شده از سوختن هیدروکربن‌ها و ترکیبات آلی

۱- هر چه مقدار (جرم) یک هیدروکربن ↑ ← گرمای حاصل از سوختن (kj) ↑

مثال: از نظر گرمای آزاد شده در اثر سوختن $10g CH_4 > 7g C_2H_6 > 5g C_2H_2$

۲- طبق مطلب بالا می توان گفت:

هر چه جرم مولی هیدروکربن ↑ ← آنتالپی سوختن ($\frac{kJ}{mol}$) عددی منفی تر

مثال: از نظر قدر مطلق آنتالپی سوختن $C_2H_6 > C_2H_2 > CH_4$ ($\frac{kJ}{mol}$)

۳- در صورت تعداد کربن برابر یک الکان و یک الکل:

آنتالپی سوختن الکان ($\frac{kJ}{mol}$) منفی تر از آنتالپی سوختن الکل هم کربن

مثال: گرمای آزاد شده از سوختن ۱ مول: $C_2H_5OH < C_2H_6$

۴- در اعضای یک خانواده ترکیبات آلی:

تعداد کربن ↑ ← آنتالپی سوختن عددی منفی تر

مثال: گرمای حاصل از سوختن ۱ مول: $C_3H_8OH > C_2H_5OH > CH_3OH$

تست ۱: کدام گزینه در مورد گرمای آزاد شده در اثر سوختن مواد آلی زیر نادرست است؟ (C=۱۲، H=۱)

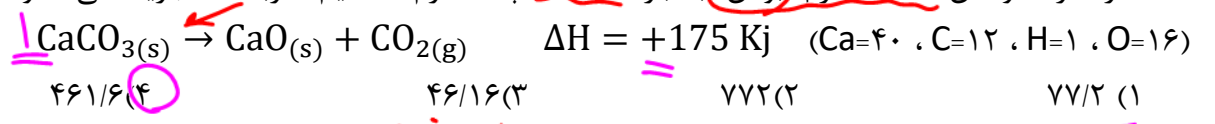
۲) یک مول اتانول < یک مول متانول

۱) دو مول متان > نیم مول بوتن $2 \times 14 = 28$ $0.5 \times 70 = 35$

۴) یک مول پروپان < یک مول پروپانول

۳) ۱۰ گرم بوتین < ۸ گرم بوتن

تست ۲: اگر آنتالپی سوختن متان و پروپان به ترتیب ۸۹۰- و ۲۲۲۰- کیلو ژول بر مول باشد، با انرژی آزاد شده در اثر سوختن ۲۰/۲ گرم بوتان با بازده ۸۰٪ چند گرم کلسیم کربنات تجزیه می شود؟



Handwritten calculations for the second test:

۲۰/۲ گرم بوتان $\times 0.8 = 16$ گرم سوختن $\rightarrow 16 \times 2220 = 35520$ J

۳۵۵۲۰ J $\div 175 = 203$ mol $CaCO_3$

$203 \times 44 = 9032$ g CO_2

$9032 \times \frac{100}{80} = 11290$ g $CaCO_3$

تست ۲: نمونه ای از الکان در اکسیژن کافی سوزانده شده و ۱۷/۶ گرم CO_2 و ۱۰/۸ گرم H_2O و ۳۱۳ KJ انرژی آزاد شده است. ΔH سوختن این هیدروکربن چند $\frac{kJ}{mol}$ است؟ (C=۱۲، H=۱، O=۱۶)

۱) -۷۸۰ (۲) +۷۸۰ (۳) -۱۵۶۰ (۴) +۱۵۶۰ (۱)

Dr. Hassan Plooyi

دست آوردن ΔH واکنش به کمک گرماسنج لیوانی

$m_{H_2O} = 100g$ $\theta_1 = 20^\circ C$ $\theta_2 = 21^\circ C$ $Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta = 4200 J$

$\Delta H = \frac{Q}{n} = \frac{4200 J}{1 mol} = 4200 \frac{kJ}{mol}$



۱- گرماسنج لیوانی شامل یک ظرف پلاستیکی، دماسنج، هم زن و مقداری آب است که ΔH واکنش را می توان به کمک آن به روش مستقیم (تجربی) به دست آورد.

۲- واکنش انجام شده در آن در فشار ثابت انجام می شود، بنابراین ΔH به دست می آید.

۳- این نوع گرماسنج برای اندازه گیری واکنش هایی که مواد گازی در واکنش دهنده ها و فرآورده ها وجود ندارند مناسب است، به خصوص از این گرماسنج برای محاسبه ΔH واکنش هایی که در حالت محلول انجام می شوند استفاده می کنند.

روش کار: قبل از اضافه کردن واکنش دهنده ها، جرم آب گرماسنج (m) و دمای آن (θ_1) اندازه گیری می شود و بعد از اضافه شدن واکنش دهنده ها و اتمام واکنش دمای آب را مجدداً اندازه گیری کرده (θ_2) و با استفاده از رابطه $Q = m \cdot c \cdot \Delta\theta$ مقدار گرمایی که گرماسنج جذب یا آزاد کرده محاسبه می شود. گرمای واکنش انجام شده قرینه Q خواهد بود.

تست ۱: $8/4$ گرم پتاسیم هیدروکسید ($M = 56 \frac{g}{mol}$) به 150 گرم آب درون گرماسنج اضافه شده است. اگر دمای اولیه همه مواد $25^\circ C$ و گرمای ویژه آب و KOH به ترتیب $4/2$ و 1 ژول بر گرم درجه سلسیوس و دمای پایانی سامانه $40^\circ C$ باشد، ΔH انحلال KOH چند $\frac{kJ}{mol}$ است؟ (ریاضی ۹۳)

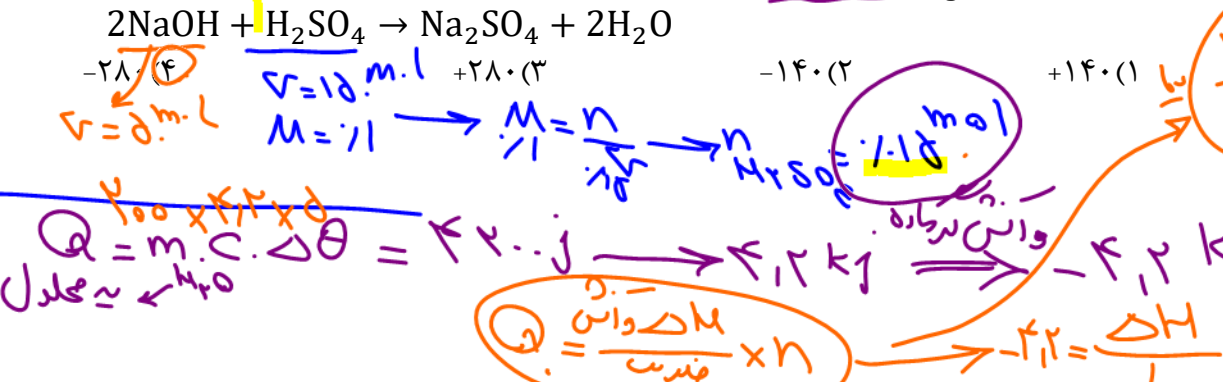
$Q_{H_2O} = m \cdot c \cdot \Delta\theta = 150 \times 4.2 \times 15 = 9450 J$

$Q_{KOH} = m \cdot c \cdot \Delta\theta = 1.4 \times 1 \times 15 = 21 J$

$Q_{total} = 9450 + 21 = 9471 J$

$\Delta H = \frac{9471 J}{0.18 mol} = -52617 \frac{kJ}{mol}$

تست ۲: اگر $50 mL$ محلول $NaOH$ با غلظت معین با $150 mL$ محلول $1/1$ مولار H_2SO_4 در دمای $25^\circ C$ درون یک گرماسنج با همین دما به طور کامل واکنش دهد و دمای پایانی $30^\circ C$ باشد، ΔH واکنش انجام شده چند KJ است؟ ($C_{H_2O} = 4/2 \frac{J}{g \cdot C}$ و چگالی همه محلول $1 \frac{g}{mL}$ فرض شود) (ریاضی ۹۵)



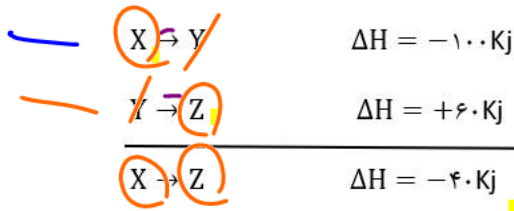
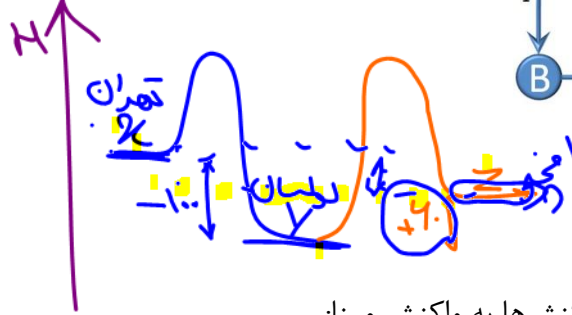
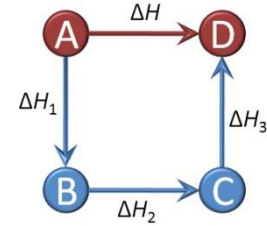
معادله ترموشیمیایی: چنانچه در یک واکنش سیمیایی مقدار عددی ΔH نیز آورده شود، به آن معادله ترموشیمیایی واکنش می گویند:

$H_2 + Cl_2 \rightarrow 2HCl + 184KJ$

Dr. Hassan Plooyi

به دست آوردن ΔH یک واکنش از قانون جمع پذیری گرمای واکنش ها (قانون هس)

تعریف: اگر معادله یک واکنش از جمع دو یا چند واکنش دیگر به دست آید، ΔH واکنش مورد نظر (مبنا) نیز جمع جبری ΔH همان واکنش ها خواهد بود.

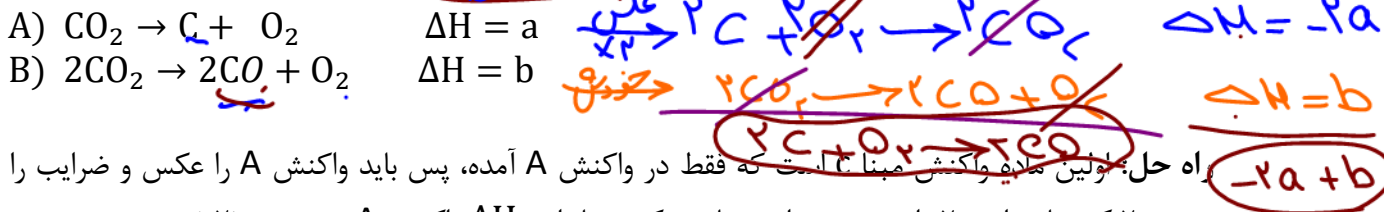


مثال ۱:

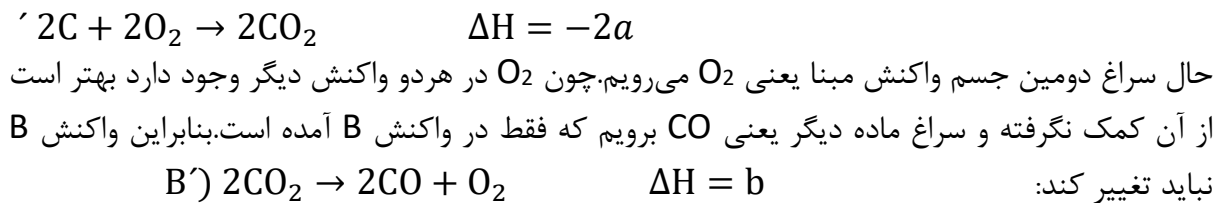
تبدیل جمع واکنش ها به واکنش مبنا:

از اولین جسم واکنش مبنا شروع می کنیم. اگر این ماده فقط در یکی از واکنش های دیگر آمده باشد، وضعیت آن واکنش را مشخص می کنیم. سپس سراغ دومین جسم واکنش مبنا رفته و به همین شکل وضعیت واکنش (های) دیگر را مشخص می نماییم.

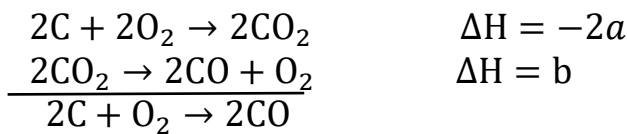
مثال ۲: با توجه به دو واکنش زیر، ΔH واکنش $2C + O_2 \rightarrow 2CO$ را محاسبه کنید:



راه حل: اولین ماده واکنش مبنا C است که فقط در واکنش A آمده، پس باید واکنش A را عکس و ضرایب را ضربدر ۲ کرد تا بتواند ۲C را در سمت راست تامین کند، بنابراین ΔH واکنش A نیز ضربدر (-۲) می شود:



دو واکنش A' و B' را جمع می کنیم تا مطمئن شویم جمع آن ها واکنش مبنا می شود:



بنابراین طبق قانون هس ΔH واکنش مبنا خواهد بود: $-2a + b$

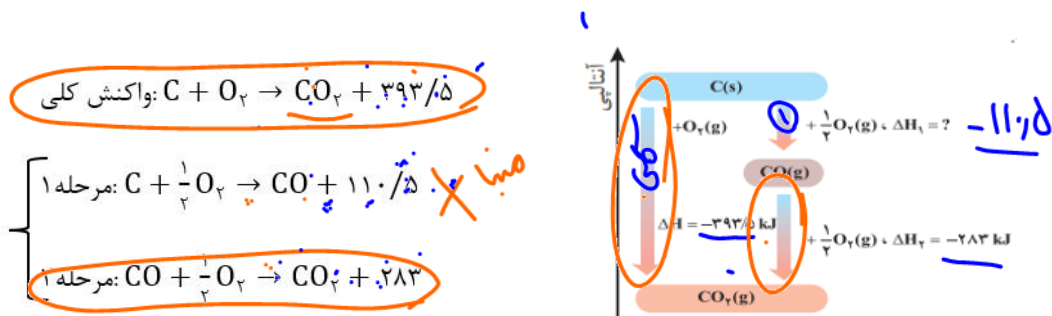
تست ۱: کدام گزینه نادرست است؟

- ۱) گازهای NO و CO خارج شده از خودروها، آلاینده هواگره محسوب می شوند.
- ۲) ΔH واکنش $C + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow CO$ را به روش گرماسنجی می توان حساب کرد.
- ۳) N_2H_4 یا هیدرازین ماده ای پرانرژی است که به عنوان سوخت موشک کاربرد دارد.
- ۴) واکنش تولید آمونیاک به روش هابر در دو مرحله انجام می شود.

واکنش های یک مرحله ای و چند مرحله ای

واکنشی مانند ترمیت از برخورد مستقیم واکنش دهنده ها، فرآورده ها تولید می شوند این واکنش ها را «یک مرحله ای» گویند.

اما واکنش های زیادی نیز وجود دارند که در دو یا چند مرحله انجام می شوند. به عنوان مثال سوختن کامل گرافیت در دو مرحله انجام می شود که واکنش های ترموشیمیایی آن به شکل زیر است:

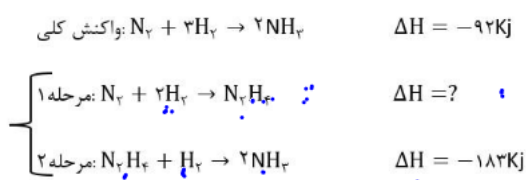


نکته ۱: در واکنش های دو یا چند مرحله ای، واکنش کلی از جمع مراحل دیگر به دست می آید.

نکته ۲: در واکنش های دو یا چند مرحله ای، ΔH واکنش کلی نیز جمع جبری ΔH مراحل دیگر است (قانون هس)

نکته ۳: در واکنش های دو مرحله ای، ΔH مرحله ۱ را نمی توان به روش مستقیم (تجربی) به دست آورد. زیرا فرآورده مرحله ۱ به سرعت وارد مرحله ۲ شده و در نتیجه به روش گرماسنجی نمی توان صرفاً گرمای مرحله ۱ را به دست آورد. در نتیجه برای به دست آوردن ΔH مرحله ۱ از روش های غیر مستقیم مانند قانون هس یا آنتالپی پیوند استفاده می شود.

مثال ۱: تولید آمونیاک به روش هابر در ۲ مرحله انجام می شود:



N_2H_4 یا هیدرازین ماده ای پرانرژی است که به عنوان سوخت موشک استفاده می شود.

بنابراین واکنش مرحله ۱ که ذکر شده را نمی توان به

روش تجربی انجام داد و اجباراً ΔH آن ها را به روش غیر مستقیم مجاسبه می کنند. دو مثال دیگر:

مثال ۲: واکنش $H_2 + O_2 \rightarrow H_2O_2$ از واکنش H_2 و O_2 در عمل H_2O تولید می‌شود نه H_2O_2 . زیرا H_2O پایدارتر از H_2O_2 است. بنابراین ΔH این واکنش نیز از روش های غیرمستقیم محاسبه می‌شود. (H_2O_2 یا آب اکسیژنه یا هیدروژن پر اکسید که محلول رقیق آن به عنوان ضد عفونی کننده و خاصیت رنگ بری و لکه بری استفاده می‌شود).

مثال ۳: واکنش $C(s) + 2H_2(g) \rightarrow CH_4(g)$ گرافیت چون تامین شرایط انجام این واکنش در آزمایشگاه بسیار دشوارتر است، بنابراین ΔH این واکنش نیز به روش تجربی (مستقیم) قابل محاسبه نیست. (CH_4 یا گاز مرداب: ساده ترین هیدروکربن بوده که بخش عمده گاز شهری را تشکیل می‌دهد. این گاز از تجزیه گیاهان در زیر آب به وسیله باکتری‌های بی هوازی نیز تولید می‌شود).

جمع بندی

ΔH بسیاری از واکنش ها را نمی توان به روش مستقیم (گرماسنجی) محاسبه کرد. زیرا برخی واکنش ها، مرحله‌ای از یک واکنش چند مرحله‌ای هستند که امکان انجام آن مرحله به تنهایی نیست. همچنین واکنش های زیادی هستند که تامین شرایط بهینه برای انجام آن ها بسیار دشوار است. در این موارد ΔH واکنش مورد نظر را به روش غیرمستقیم (غیر تجربی) به کمک آنتالپی پیوندها یا قانون هس محاسبه می‌کنند.

خود را بیازمایید

۱- هیدروژن پراکسید (H_2O_2) ماده‌ای است که با نام تجاری آب اکسیژنه به فروش می‌رسد. الف) با استفاده از واکنش های زیر، آنتالپی واکنش $H_2(g) + O_2(g) \rightarrow H_2O_2(l)$ را حساب کنید.

$H_2(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow H_2O(l) \quad \Delta H = -286 \text{ kJ}$

$2H_2O_2(l) \rightarrow 2H_2O(l) + O_2(g) \quad \Delta H = -196 \text{ kJ}$

ب) توضیح دهید چرا تهیه این ماده از واکنش مستقیم گاز هیدروژن با اکسیژن ممکن نیست؟

۲- در شیمی ۱ آموختید که گازهای آلاینده مانند NO و CO از آگزوز خودروها به هوا کره وارد می‌شوند. شیمی دان های هوا کره انجام واکنش زیر را برای تبدیل این آلاینده ها به گازهایی پایدارتر و با آلاینده گی کمتر طراحی کرده اند.

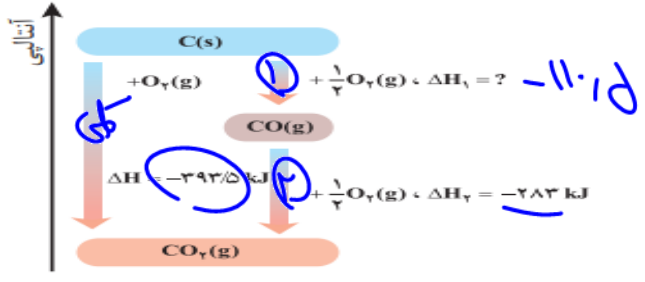
$2CO(g) + 2NO(g) \rightarrow 2CO_2(g) + N_2(g) \quad \Delta H = ?$

آنتالپی واکنش بالا را با استفاده از واکنش های ترموشیمیایی زیر حساب کنید.

$CO(g) + \frac{1}{2} O_2(g) \rightarrow CO_2(g) \quad \Delta H = -283 \text{ kJ}$

$N_2(g) + O_2(g) \rightarrow 2NO(g) \quad \Delta H = +181 \text{ kJ}$

۳- واکنش سوختن کامل گرافیت را می‌توان مجموعه‌ای از دو واکنش پی‌درپی مطابق نمودار زیر دانست.



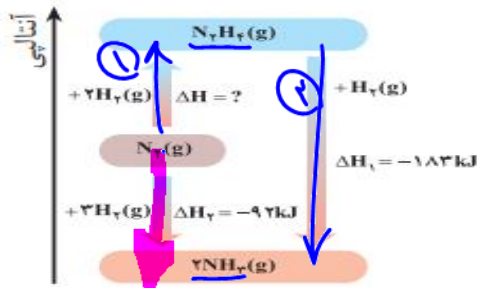
الف) شواهد نشان می‌دهد که ΔH واکنش تولید $CO(g)$ را نمی‌توان به روش تجربی تعیین کرد. درباره علت آن گفت و گو کنید. **معنه قبل**

ب) ΔH واکنش تولید $CO(g)$ را از گرافیت و گاز اکسیژن حساب کنید.



Dr. Hassan Plooyi

۴- شواهد تجربی نشان می دهند که تهیه آمونیاک به روش هابر از گازهای نیتروژن و هیدروژن مطابق نمودار زیر یک واکنش دو مرحله ای است.

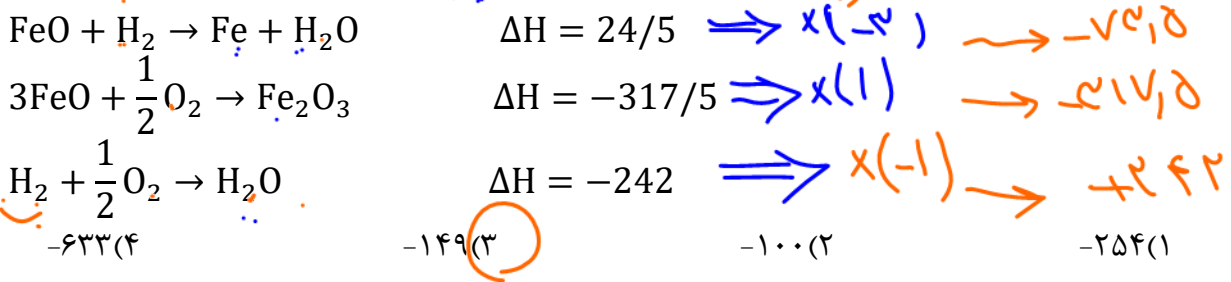


آنتالپی (H) استاندارد

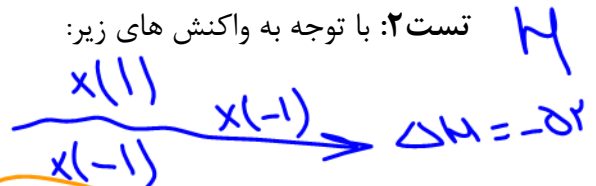
الف) در شرایط یکسان، هیدرازین پایدارتر است یا آمونیاک؟ چرا؟
ب) آنتالپی واکنش تولید هیدرازین را حساب کنید.

491

تست ۱: آنتالپی واکنش $3Fe + 4H_2O \rightarrow Fe_2O_3 + 4H_2$ چند KJ است؟



تست ۲: با توجه به واکنش های زیر:



با گرمای آزاد شده ضمن تشکیل یک مول D در واکنش $2A + 4E \rightarrow 2C + 3D$ چند گرم آب ۳۰ را می توان به جوش آورد؟ ($C_{H_2O} = 4/2 \frac{J}{g \cdot C}$)

۲۷۹/۳(۴) ۲۶۸/۳(۳) ۱۶۶/۷(۲) ۱۲۶/۷(۱)



$\Delta H = -98 + (-52) = -150$

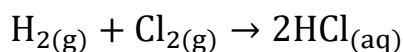
$1 \text{ mol D} = -49 \text{ KJ}$

$Q = m \cdot c \cdot \Delta \theta$

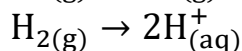
$49 \dots = m \times 4,2 \times 100$

$m = 149,7$

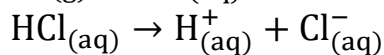
تست ۳: با توجه به واکنش های زیر:



$$\Delta H = -184 \text{ KJ}$$



$$\Delta H = +2 \text{ KJ}$$



$$\Delta H = -75/2 \text{ KJ}$$

ΔH واکنش تبدیل $\text{Cl}^-(\text{aq})$ به $\frac{1}{2}\text{Cl}_2(\text{g})$ چند KJ است؟ (ریاضی ۱۴۰۱)

$$-168/2(4)$$

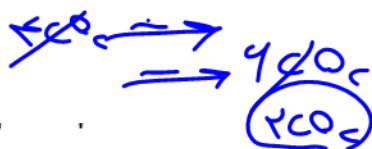
$$+168/2(3)$$

$$-167/5(2)$$

$$+167/5(1)$$

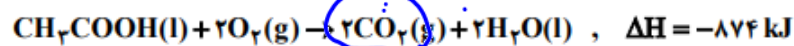


$\Delta H = ?$

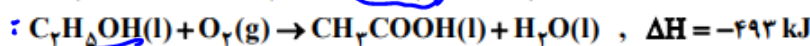


تست ۴: (تجربی تیر ۱۴۰۳)

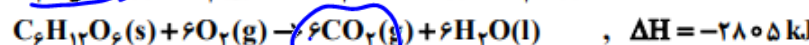
بر پایه واکنش های گرمایشیمیایی داده شده، تهیه یک مول اتانول از تخمیر گلوکز (به حالت جامد)، چند کیلوژول انرژی آزاد می کند؟ (گاز کربن دی اکسید، فراورده دیگر واکنش است.)



$$106/5(1)$$

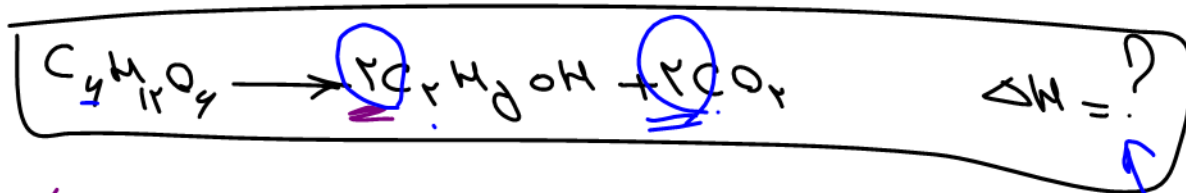


$$159(2)$$



$$71(3)$$

$$35/5(4)$$



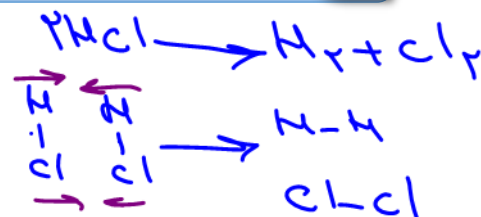
مینا

$$(-2 \times -874) + (-2 \times -493) + (-2805) = -71 \div 2 = -35/5$$

سینتیک شیمیایی



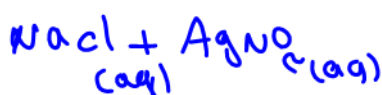
Chemical Kinetics



تعریف: سینتیک شیمیایی شاخه ای از علم شیمی است که به بررسی چگونگی انجام واکنش ها و آهنگ (سرعت) تغییر شیمیایی در واکنش ها و عوامل موثر در این آهنگ می پردازد.

➤ شروط انجام واکنش :

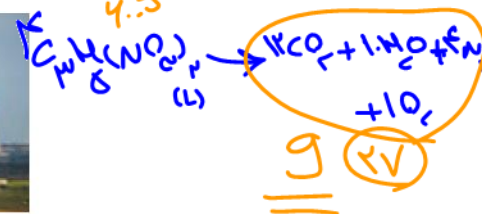
- الف) برخورد بین واکنش دهنده ها
- ب) برخورد در راستای مناسب واکنش دهنده ها
- پ) انرژی کافی برای شکستن پیوندهای واکنش دهنده ها (انرژی فعال سازی یا E_a ، حداقل انرژی لازم برای انجام یک واکنش را بیان می کند)



ب) افزودن محلول سدیم کلرید به محلول نقره نیترات باعث تشکیل سریع رسوب سفیدرنگ نقره کلرید می شود.



الف) انفجار، واکنش شیمیایی بسیار سریعی است که در آن از مقدار کمی ماده منفجر شونده به حالت جامد یا مایع، حجم زیادی از گازهای داغ تولید می شود.



ت) بسیاری از کتاب های قدیمی در گذر زمان زرد و پوسیده می شود. این پدیده نشان می دهد که واکنش تجزیه سلولز کاغذ بسیار کند رخ می دهد.

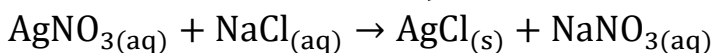


پ) اشیای آهنی در هوای مرطوب به کندی زنگ می زنند. زنگار تولید شده در این واکنش ترد و شکننده است و فرو می ریزد.

➤ تفاوت در سرعت واکنش ها:

بسیار سریع: به عنوان مثال «انفجار» یک واکنش شیمیایی گرماده ی بسیار سریع است که در آن مقدار کمی از یک ماده منفجر شونده به حالت جامد یا مایع، حجم زیادی گازهای داغ تولید می کند.

سریع: مانند تولید رسوب سفید رنگ نقره کلرید از دو محلول بی رنگ زیر:



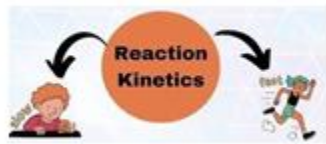
کند: مانند زنگ زدن اشیای آهنی در هوای مرطوب، (زنگار تولید شده ترد و شکننده بوده و فرو می ریزد)

بسیار کند: مانند پوسیده شدن و زرد شدن ورق های کتاب به دلیل تجزیه بسیار کند سلولز کاغذ.

عوامل موثر بر سرعت یک واکنش

**I) نوع واکنش دهنده ها (ماهیت):**

هر چه واکنش پذیری واکنش دهنده ها (فعالیت شیمیایی) بیشتر باشد، سرعت واکنش بیشتر است



۱- پتاسیم و سدیم (گروه قلیایی) با آب سرد به سرعت واکنش می دهند اما سرعت واکنش پتاسیم بیشتر است، (در گروه های ۱ و ۲ و ۱۳ واکنش پذیری فلزات از بالا به پایین افزایش می یابد)

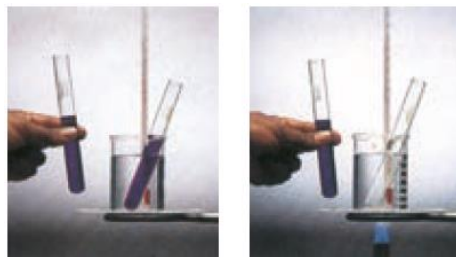
۲- در گروه ۱۷ واکنش پذیری از بالا به پایین کاهش می یابد.

نکته ۱: ماهیت یا به عبارتی طبیعت واکنش دهنده ها، مهم ترین عامل موثر در سرعت یک واکنش می باشد.

نکته ۲: ماهیت (نوع) واکنش دهنده ها به عنوان متغیر برای تغییر سرعت یک واکنش مطرح نمی باشد.

II) دما:

با سرعت هر واکنشی رابطه مستقیم دارد چه گرماگیر و چه گرماده. با افزایش دما جنبش ذرات افزایش یافته و احتمال برخورد ذرات افزایش می یابد و برعکس



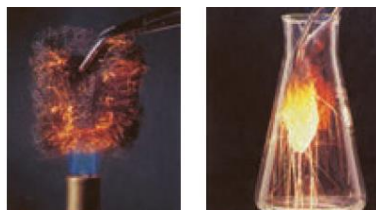
۱- محلول **بنفش** رنگ پتاسیم پرمنگنات ($KMnO_4$) با یک اسید آلی در دمای اتاق به **کندی** واکنش می دهد اما با گرم شدن محلول به **شدت بی رنگ** می شود (سریع واکنش می دهد)

۲- برای نگهداری طولانی مدت مواد غذایی آنها را به حالت منجمد و یا در دمای پایین نگهداری می کنند.

**III) غلظت واکنش دهنده ها:**

افزایش غلظت واکنش دهنده ها با سرعت واکنش رابطه مستقیم دارد.

با افزایش غلظت واکنش دهنده (های) گازی (g) و محلول (aq) تعداد برخورد میان واکنش دهنده افزایش یافته و سرعت واکنش افزایش می یابد و برعکس.



۱- **الیاف آهن داغ و سرخ شده در هوا** **نی** سوزد (۲۱٪ هوا گاز اکسیژن است) اما در یک ارلن پر از اکسیژن می سوزد (۱۰۰٪ اکسیژن)

۲- برای نگه داری سالم برخی خوراکی ها، هوای درون ظرف را خالی کرده و سپس بسته بندی می کنند تا با کاهش غلظت اکسیژن سرعت فساد مواد غذایی کاهش یابد.



۳- برای افزایش سرعت اکسیژن رسانی به بیمارانی که مشکلات تنفسی دارند، از تنفس با کپسول گاز اکسیژن خالص استفاده شود.

$$\frac{P_1 \cdot V_1}{T_1} = \frac{P_2 \cdot V_2}{T_2}$$

IV فشار (حجم):

اگر یک یا همه واکنش دهنده (ها) گازی باشند، با تغییر فشار، غلظت گاز(ها) تغییر کرده و سرعت واکنش تغییر می کند.



هر چه سطح تماس واکنش دهنده ها بیشتر باشد، احتمال برخورد بیشتر شده و سرعت واکنش افزایش می یابد.

۱- شعله آتش، گرد آهن موجود در کپسول چینی را فقط داغ و سرخ می کند، در حالی که پاشیدن و پخش کردن گرد آهن روی شعله باعث سوختن آن می شود.



۲- قاووت که گرد مغزی از مغز آفتابگردان، پسته و ... است، زودتر از مغز هر کدام از این خوراکی فاسد می شود.

۳- تراشه های چوب سریعتر از تکه های چوب می سوزند.

۴- اگر واکنش دهنده ها همگی گاز یا همگی محلول باشند،

آهنگ واکنش بیشتر از حالتی است که در دو حالت فیزیکی

مختلف باشند. زیرا اگر حالت فیزیکی متفاوت باشد، واکنش فقط در مرز میان این دو حالت انجام می شود.

VI کاتالیزگر: تومل

کاتالیزگر ماده ای است که در واکنش شرکت می کند اما بدون آنکه مصرف شود باعث افزایش سرعت (آهنگ) واکنش می شود.

۱- محلول هیدروژن پراکسید یا آب اکسیژنه (H_2O_2)، در دمای اتاق به کندی تجزیه می شود اما با اضافه شدن دو قطره محلول یون I^- (مثلا KI) به عنوان کاتالیزگر سرعت به طور قابل توجهی افزایش می یابد:

۲- حبه قند آغشته به خاک باغچه سریع تر و آسان تر می سوزد. زیرا خاک باغچه کاتالیزگر مناسب برای واکنش را داراست.

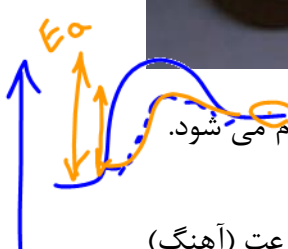


۳- آنزیم ها در بدن نقش کاتالیزگر را دارا هستند. به

همین دلیل برخی افراد با مصرف کلم و حبوبات دچار

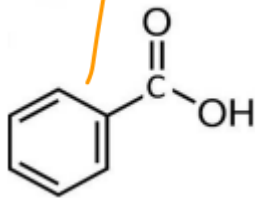
نفخ می شوند زیرا فاقد آنزیمی هستند که هضم این مواد

غذایی را تسریع می کنند.



بنزوات مواد نگهدارنده

تعریف: نگهدارنده ها موادی هستند که سرعت واکنش های شیمیایی را که منجر به فساد مواد غذایی می شوند را کاهش می دهند و در صنایع غذایی نیز به همین منظور کاربرد دارند.



- ۱- «بنزوئیک اسید» یک ماده نگهدارنده می باشد (کربوکسیلیک اسید آروماتیک)
- ۲- بنزوئیک اسید به طور طبیعی در تمشک و توت فرنگی نیز وجود دارد.

۳- ساده ترین کربوکسیلیک اسید : متانوئیک اسید یا فورمیک اسید (جوهر مورچه): $CH_3 - C(=O) - O - H$

۴- مشهورترین کربوکسیلیک اسید: اتانوئیک اسید یا استیک اسید (جوهر سرکه): $H - C(=O) - O - H$

رادیکال ها گونه های پر انرژی و ناپایداری هستند که در ساختار خود الکترون جفت نشده دارند. یعنی اکتت نیستند (الکترون منفرد یا تنها) در نتیجه واکنش پذیری بسیار زیاد دارند. مثال:

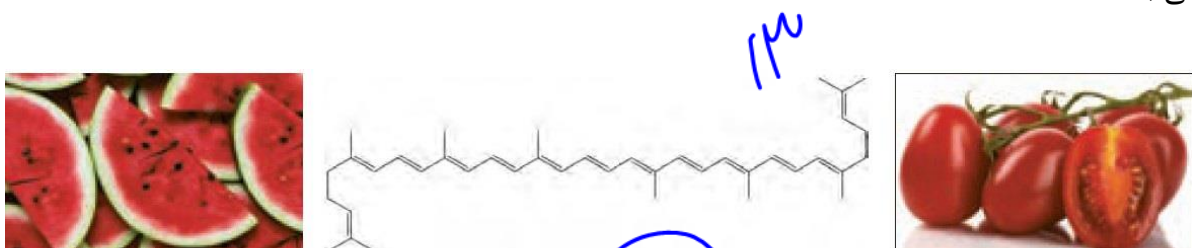


در بدن ما نیز به دلیل انجام شدن واکنش های شیمیایی، رادیکال هایی به وجود می آیند که اگر جذب نشوند می توانند با انجام واکنش های سریع به بافت های بدن آسیب برسانند. جذب رادیکال ها توسط مواد به نام «مواد بازدارنده» انجام می شود.

مواد بازدارنده

تعریف: ریز مغذی هایی آلی و سیر نشده هستند که در مواد غذایی ای مانند سبزیجات و میوه ها وجود داشته و مصرف آنها سبب می شود که با رادیکال های تولیدی در بدن واکنش داده و باعث کاهش مقدار رادیکال ها شده و در نتیجه از سرعت واکنش های ناخواسته کاسته شده و احتمال بیماری هایی مانند سرطان کاهش می یابد.

۱- یکی از بازدارنده ها که در هندوانه و گوجه فرنگی وجود دارد «لیکوپن» است که دارای ۱۱ پیوند دو گانه می باشد.

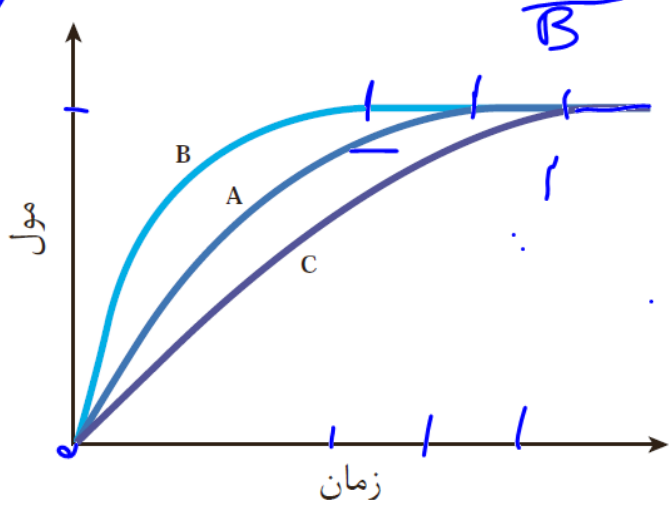


هندوانه و گوجه فرنگی محتوی لیکوپین بوده که فعالیت رادیکال ها را کاهش می دهد.

خود را بیازمایید

در نمودار داده شده، منحنی A نشان دهنده تغییر مول های یکی از مواد فراورده در واکنش فرضی است. با دلیل مشخص کنید کدام منحنی (B یا C) نشان دهنده افزودن بازدارنده و کدام یک نشان دهنده افزودن کاتالیزگر به سامانه واکنش است؟

بازدارنده



تست ۱: سرعت واکنش $Zn(s) + 2H^+(aq) \rightarrow Zn^{2+}(aq) + H_2(g)$ به اثر چه تعداد از تغییرات زیر کاهش می یابد؟

- استفاده از الیاف روی به جای گرد روی ✓
 - استفاده براده روی به جای قطعات روی ✗
 - اضافه کردن آب به ظرف واکنش ✓
 - تغییر دما از $50^{\circ}C$ به $30^{\circ}C$ ✓
 - کاهش فشار ✗
 - کاهش غلظت H^+ ✓
- ۳ (۱) ۴ (۲) ۵ (۳) ۶ (۴)

تست ۲: چه تعداد از مطالب زیر درست است؟

- سرعت واکنش 500 ml محلول 0.1 M $FeCl_2$ با Na سریعتر از 200 ml محلول 0.4 M آن است. ✗
 - شعله آتش، گرد آهن موجود در بوته چینی را می سوزاند. ✗
 - محلول هیدروژن پراکسید در دمای اتاق به کندی تجزیه می شود اما با اضافه شدن KCl سرعت تجزیه آن افزایش می یابد. ✗
 - الیاف آهن داغ و سرخ شده در هوا نمی سوزند. ✓
 - تغییر فشار در صورتی سرعت یک واکنش را تغییر می دهد که حداقل یک واکنش دهنده گازی باشد. ✓
- ۱ (۲) ۲ (۳) ۳ (۴)

Dr. Hassan Plooyi

سرعت مصرف یا تولید یک ماده

تعریف: مقدار مول یا گرم یا حجم یا غلظت مصرف شده یا تولید شده در واحد زمان را سرعت ماده مورد نظر می گویند.

۱- چون سرعت در شیمی همواره به شکل عددی مثبت بیان می شود ، بنابراین در مورد واکنش دهنده ها که Δn و ... منفی دارند، می بایست Δn و ... آن ها ضربدر عددی منفی کرد.

$$\bar{R}_A = \frac{\pm \Delta n_A}{\Delta t}$$

۲- سرعت متوسط ماده A بر حسب $\frac{\text{mol}}{\text{زمان}}$ از رابطه زیر به دست می آید:

۳- سرعت متوسط ماده A بر حسب $\frac{M}{\text{زمان}}$ و به عبارتی $\frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{زمان}}$ از رابطه ی زیر به دست می آید:

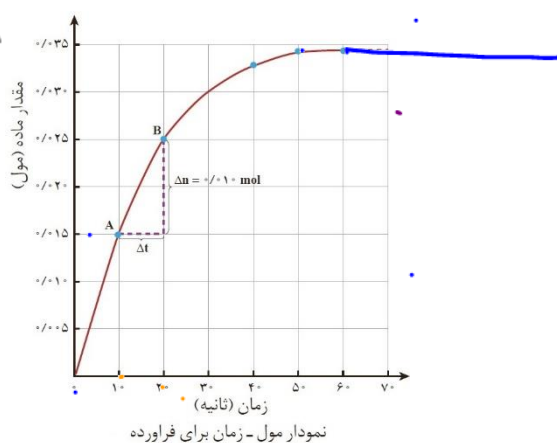
$$\bar{R}_A = \frac{\pm \Delta M_A}{\Delta t}$$

و یا

$$\bar{R}_A = \frac{\pm \Delta [A]}{\Delta t}$$

واکنش دهنده: -
فراورده: +

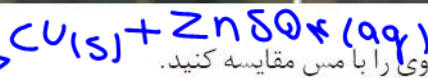
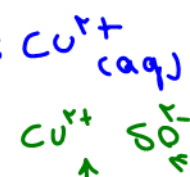
$$\bar{R} = \frac{+\Delta n}{\Delta t} = \frac{0.125 - 0.115}{1.5} \text{ mol} = 0.01 \frac{\text{mol}}{\text{s}}$$



نکته: چون غلظت مواد جامد و مایع ثابت است، در نتیجه سرعت آن ها فقط بر حسب $\frac{\text{mol}}{\text{زمان}}$ بیان می شود.

مثال دانش آموزی درون یک محلول محتوی ۳٪ مول مس (II) سولفات، تیغه ای از جنس روی قرار داده است.

شکل زیر پیشرفت واکنش Zn(s) با $\text{CuSO}_4(\text{aq})$ را در این آزمایش نشان می دهد، با توجه به آن به پرسش ها پاسخ دهید



الف) واکنش پذیری فلز روی را با مس مقایسه کنید.

ب) با گذشت زمان مقدار $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ و $\text{Cu}(\text{s})$ چه تغییری می کند؟ چرا؟

پ) اگر شمار مول های مصرف شده از هر واکنش دهنده در واحد زمان بیانگر سرعت مصرف آن باشد، سرعت مصرف $\text{Cu}^{2+}(\text{aq})$ را بر حسب mol min^{-1} حساب کنید.

$$\bar{R}_{\text{Cu}^{2+}} = \frac{-\Delta n_{\text{Cu}^{2+}}}{\Delta t} = \frac{-(0.3) \text{ mol}}{12 \text{ min}} = 0.025 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$

یادآوری:

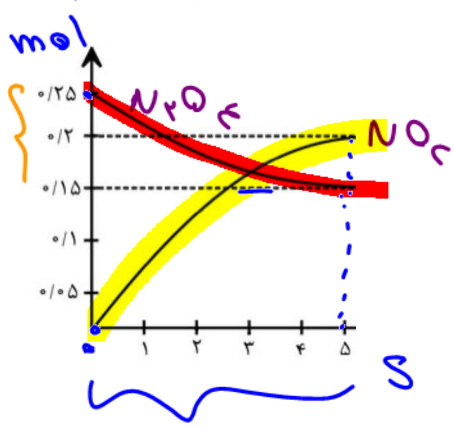
برای مواد شرکت کننده در یک واکنش با سه نوع مقدار سرو کار داریم:
مقدار اولیه: n_1 (مول اولیه) یا m_1 (جرم اولیه) یا V_1 (حجم اولیه برای گازها) و نیز M_1 (غلظت مولی اولیه) که به شکل $[]_1$ نیز نوشته می شود.

تغییرات: Δn یا Δm یا ΔV یا ΔM که به شکل $[]$ نیز نوشته می شود.
 در حقیقت تغییرات واکنش دهنده‌ها نشان دهنده مقدار مصرفی یا تجزیه شده آن‌ها و تغییرات فرآورده‌ها نشان دهنده مقدار تولیدی آن‌ها تا زمان مورد نظر است. بدیهی است تغییرات واکنش دهنده‌ها منفی و برای فرآورده‌ها مثبت خواهد بود.

مقدار ثانویه: n_2 ، m_2 یا V_2 و نیز M_2 که به شکل $[]_2$ نیز نوشته می شود.
 مقدار ثانویه در مورد واکنش دهنده‌ها یعنی مقدار باقی مانده و در مورد فرآورده‌ها به معنای مقدار تولیدی تا زمان مورد نظر می باشد.

بنابراین سرعت تولید یا مصرف یک ماده را می توان بر اساس تغییرات مول، غلظت، جرم و حجم (فشار) محاسبه کرد.

مثال: نمودار مول زمان و جدول تغییرات مول واکنش زیر از آغاز تا ثانیه ۵: $N_2O_4 \rightarrow 2NO_2$



$N_2O_4 \rightarrow 2NO_2$	
n_1	0.25
Δn	-0.10
n_2	0.15

استوکیومتری
 استیل
 K =

مثال ۱: در واکنش سدیم با اسید معده، مقدار فلز در مدت ۲۰ ثانیه از ۰/۶۹ گرم به ۰/۲۳ گرم رسیده است. سرعت مصرف آن چند مول بر ثانیه می باشد؟ ($N_a = 23$)

$\Delta m = 0.23 - 0.69 = -0.46 \text{ g}$
 $\Delta n = -0.46 \text{ g} \times \frac{1 \text{ mol}}{23 \text{ g}} = -0.02 \text{ mol}$
 $R = \frac{-\Delta n}{\Delta t} = \frac{-(-0.02 \text{ mol})}{20 \text{ s}} = 0.001 \frac{\text{mol}}{\text{s}}$

مثال ۲: در واکنش تجزیه گاز NO_2 در شرایط استاندارد، مقدار آن در دقیقه ۵ برابر ۴/۴۸ و در دقیقه ۱۵ برابر ۲/۲۴ لیتر است. سرعت آن را بر حسب لیتر بر دقیقه و مول بر دقیقه حساب کنید

$R = \frac{-\Delta V}{\Delta t} = \frac{-(4.48 - 2.24) \text{ L}}{10 - 5 \text{ min}} = 0.224 \frac{\text{L}}{\text{min}}$
 $R = \frac{0.224 \text{ L}}{22.4 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol}}{\text{min}} = 0.01 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$

مثال ۳: غلظت ماده ای در مدت ۲ دقیقه از ۰/۳۶ مول بر لیتر به ۰/۲۴ مول بر لیتر می رسد. سرعت مصرف آن را بر حسب مولار بر دقیقه و مولار بر ثانیه بدست آورید.

$R = \frac{\pm \Delta M}{\Delta t} = \frac{-(0.24 - 0.36) \frac{\text{mol}}{\text{L}}}{2 \text{ min}} = 0.03 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$
 $R = 0.03 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}} \times \frac{1 \text{ min}}{60 \text{ s}} = 0.0005 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{s}}$

مثال: در تجزیه H₂O₂ در ظرف ۳ لیتری، مقدار آن در پایان دقیقه سوم ۰/۰۸ مول و در پایان دقیقه پنجم ۰/۰۲ مول می باشد. سرعت مصرف آن بر حسب $\frac{\text{mol}}{\text{min}}$ و نیز $\frac{\text{M}}{\text{min}}$ را به دست آورید.

$$R_{H_2O_2} = \frac{-\Delta n_{H_2O_2}}{\Delta t} = \frac{-(-0.09) \text{ mol}}{3 \text{ min}} = 0.03 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$

$$? \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}} = 0.03 \frac{\text{mol}}{\text{min}} \times \frac{1}{3 \text{ L}} = 0.01 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$$

نکته ۱: دقت شود که L در مخرج یکای سرعت بیانگر سرعت مصرف یا تولید ماده در ۱ لیتر ظرف است به عبارتی تغییرات غلظت آن ماده را در واحد زمان نشان می دهد. در مثال بالا سرعت H₂O₂ در کل ۳ لیتر برابر ۰/۰۳ می باشد، یعنی در کل سامانه و در هر دقیقه ۰/۰۳ مول H₂O₂ تجزیه می شود. بدیهی است سرعت مصرف آن در هر ۱ لیتر سامانه $\frac{1}{3}$ این مقدار یعنی برابر $0.01 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$ یا $0.01 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$ می باشد.

نکته ۲: نماد L در صورت یکای سرعت بیانگر حجم گاز تولیدی یا مصرفی در واحد زمان است و کاملاً با مخرج یکا متفاوت است. اگر سرعت گازی $5/6 \frac{\text{L}}{\text{min}}$ باشد به این معناست که در کل ظرف و در هر دقیقه مقدار ۵/۶ L گاز مصرف یا تولید می شود.

تبدیل یکای سرعت با استوکیومتری واحدی

مثال ۱: سرعت تولید گاز اکسیژن در واکنشی برابر $4/48 \frac{\text{L}}{\text{L} \cdot \text{S}}$ است. اگر شرایط STP باشد و حجم سامانه واکنش ۰/۵ L باشد، سرعت تولید این گاز را بر حسب $\frac{\text{mol}}{\text{min}}$ به دست آورید.

$$? \frac{\text{mol}}{\text{min}} = \frac{4}{48} \frac{\text{L}}{\text{L} \cdot \text{S}} \times 0.5 \text{ L} \times \frac{1 \text{ mol}}{22.4 \text{ L}} \times \frac{60 \text{ s}}{1 \text{ min}} = 6 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$

جواب:

مثال ۲: سرعت تولید گازی در شرایطی که حجم مولی $25 \frac{\text{L}}{\text{mol}}$ است برابر $0.1 \frac{\text{L}}{\text{mol} \cdot \text{min}}$ می باشد. اگر حجم سامانه ۵ L باشد سرعت آن چند مولار بر دقیقه است؟

$$? \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}} = 0.1 \frac{\text{L}}{\text{mol} \cdot \text{min}} \times \frac{1}{5 \text{ L}} \times \frac{1 \text{ mol}}{25 \text{ L}} = \frac{1}{125} \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$$

تست ۱: در واکنشی غلظت سولفوریک اسید در مدت ۵ ثانیه از ۰/۵ مولار به ۰/۳ مولار رسیده است. اگر حجم محلول ۰/۱ L باشد، سرعت آن چند $\frac{\text{mol}}{\text{min}}$ است و در مدت ۳۰ ثانیه چند مول از آن مصرف می شود.

$$0.12 - 0.24(1)$$

$$0.002 - 0.04(3)$$

$$R_{H_2SO_4} = \frac{-\Delta [H_2SO_4]}{\Delta t} = \frac{-(-0.2) \text{ L}}{0.2 \text{ min}} = 1.0 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$$

تست ۲: در ظرفی به حجم ۲ لیتر تعداد مولکول های گازی SO₂ در مدت ۱۰ ثانیه از $1/204 \times 10^{22}$ به $3/01 \times 10^{21}$ عدد می رسد. سرعت متوسط مصرف آن برابر چند $\frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$ می باشد؟

$$0.36(4) \quad 0.18(3) \quad 0.09(2) \quad 0.045(1)$$

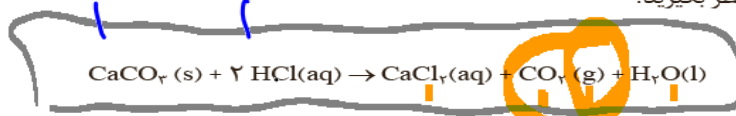
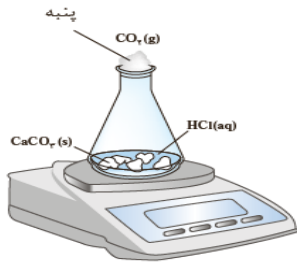
$$\Delta n_{SO_2} = 3.01 \times 10^{21} - 1.204 \times 10^{22} = -9.03 \times 10^{21}$$

$$R_{SO_2} = \frac{-\Delta n_{SO_2}}{\Delta t} = \frac{-(-9.03 \times 10^{21})}{10 \text{ min}} = 9.03 \times 10^{20} \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$

$$9.03 \times 10^{20} \frac{\text{mol}}{\text{min}} \times \frac{1 \text{ mol}}{64 \text{ g mol}^{-1}} = 1.41 \times 10^{19} \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$$

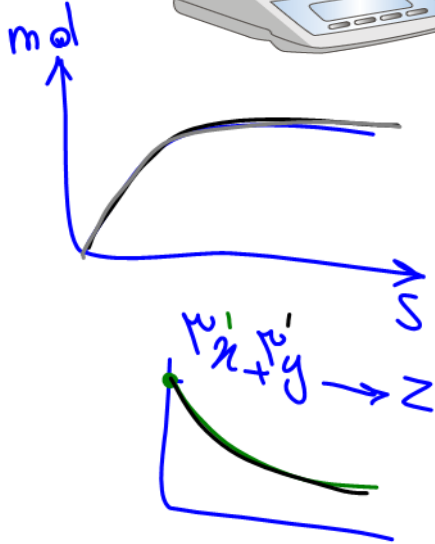
با هم بیندیشیم

۱- واکنش کلسیم کربنات را با محلول هیدروکلریک اسید در دما و فشار اتاق مطابق شکل روبه‌رو در نظر بگیرید.



جدول زیر، جرم مخلوط واکنش را برحسب زمان برای این آزمایش نشان می‌دهد. با توجه به داده‌های جدول، به پرسش‌های مطرح شده پاسخ دهید:

زمان (ثانیه)	۰	۱۰	۲۰	۳۰	۴۰	۵۰	۶۰
جرم مخلوط واکنش (گرم)	۶۵/۹۸	۶۵/۳۲	۶۴/۸۸	۶۴/۶۶	۶۴/۵۵	۶۴/۵۰	۶۴/۵۰
جرم کربن دی‌اکسید (گرم)	۰	۰/۶۶	۱/۱۰	۱/۲۲	۱/۳۲	۱/۴۸	۱/۴۸



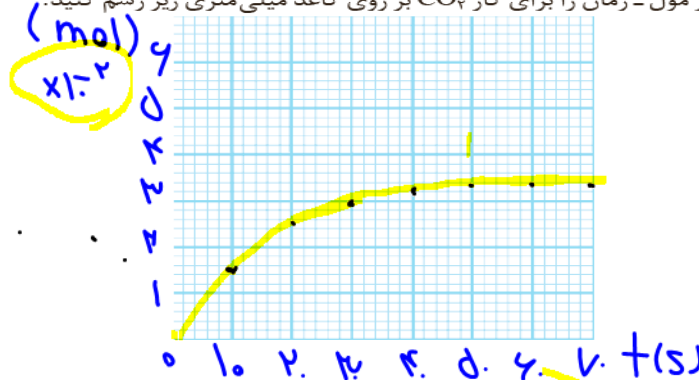
الف) چرا با گذشت زمان از جرم مخلوط واکنش کاسته می‌شود؟
 ب) جدول را کامل کنید.
 پ) با گذشت زمان جرم گاز آزاد شده چه تغییری می‌کند؟ چرا؟
 ت) در چه زمانی واکنش به پایان می‌رسد؟ چرا؟

۲- جدول صفحه بعد را کامل کنید. (۱ mol CO₂ = ۴۴g)

زمان (s)	n(CO ₂), (mol)	Δn(CO ₂), (mol)	$\bar{R}(\text{CO}_2) = \frac{\Delta n(\text{CO}_2)}{\Delta t}$, (mols ⁻¹)
۰	0	0	0
۱۰	0.015	0.015	0.0015
۲۰	0.030	0.030	0.0015
۳۰	0.045	0.045	0.0015
۴۰	0.060	0.060	0.0015
۵۰	0.075	0.075	0.0015

Handwritten notes and arrows pointing to the table data.

۳- نمودار مول - زمان را برای گاز CO₂ بر روی کاغذ میلی‌متری زیر رسم کنید.

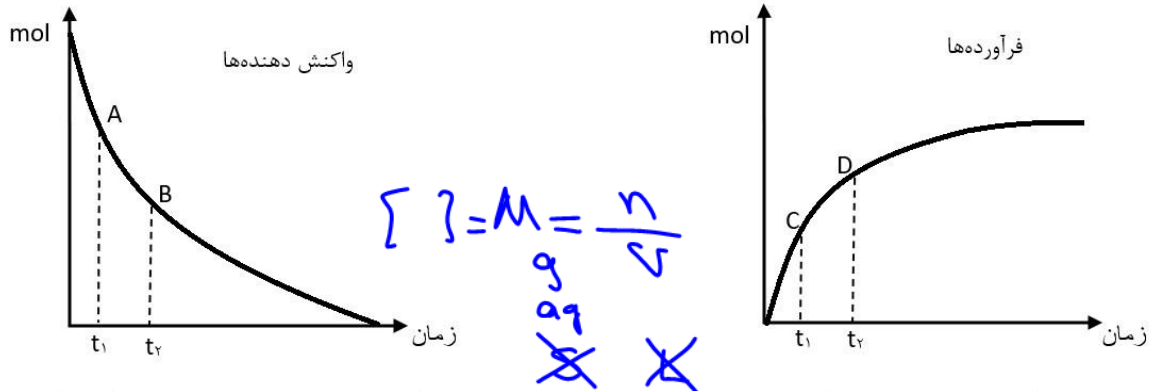


۴- سرعت متوسط تولید CO₂ با گذشت زمان چه تغییری می‌کند؟ چرا؟

۵- آزمایش نشان می‌دهد که نمودار مول - زمان برای هر سه فراورده در واکنش کلسیم کربنات با محلول هیدروکلریک اسید از هر لحاظ یکسان است. چرا؟

سرعت متوسط و شیب نمودار مول-زمان

- در یک واکنش به تدریج مقدار (مول، غلظت، جرم و حجم گازها) واکنش دهنده‌ها کاهش می‌یابد و اگر واکنش به طور کامل انجام شود مقدار آن‌ها به صفر می‌رسد.
- مقدار فرآورده‌ها نیز به تدریج افزایش یافته و با اتمام واکنش مقدار آن‌ها به ماکزیمم (بیشینه) می‌رسد.



- شیب نمودار مول-زمان یا غلظت-زمان نشان دهنده سرعت جسم است. با کاهش تدریجی غلظت واکنش دهنده‌ها، تعداد برخورد آن‌ها با یکدیگر کم شده و در نتیجه سرعت مصرف واکنش دهنده‌ها و در نتیجه تولید فرآورده‌ها کاهش می‌یابد. در نتیجه شیب نمودار کم می‌شود.
- در نمودارهای بالا قدرمطلق شیب خط A-B نشان دهنده سرعت متوسط مصرف واکنش دهنده در بازه زمانی Δt می‌باشد و همچنین شیب نمودار خط C-D نشان دهنده سرعت متوسط تولید فرآورده در بازه زمانی Δt می‌باشد.

- همانگونه که ذکر شد سرعت تولید یا مصرف مواد یک واکنش همواره کند شونده است.
- نمودار غلظت-زمان و مول-زمان گازها و مواد محلول و همچنین نمودار مول-زمان جامدات و مایعات به طور کلی به شکل نمودارهای ۲ می‌باشد، اما نمودار غلظت-زمان جامدات و مایعات خط موازی محور زمان خواهد بود. (زیرا غلظت جامدات و مایعات ثابت است)

تست ۱: کدام گزینه در مورد واکنش $Ba(s) + 2H_2O(l) \rightarrow Ba(OH)_2(aq) + H_2(g)$ نادرست است؟

(۱) شیب نمودار مول-زمان و نیز غلظت-زمان واکنش دهنده‌ها کند شونده است. ~~X~~

(۲) برای دو ماده شرکت کننده در واکنش، سرعت با یکای $mol \cdot L^{-1} \cdot s^{-1}$ نیز قابل بیان است. ~~X~~

(۳) برای یکی از مواد شرکت کننده در واکنش سرعت با یکای $L \cdot s^{-1}$ نیز قابل بیان است. ~~X~~

(۴) سرعت همه مواد شرکت کننده با یکای $mol \cdot s^{-1}$ قابل بیان بوده و در مورد همگی مقدار آن رو به کم شدن است.

Handwritten notes: سرعت $\frac{M}{زمان}$ فقط برای گاز و محلول بیان می‌شود. $\frac{L}{s}$ $\frac{mol}{L \cdot s}$

تست ۲: با توجه به واکنش $Zn(s) + CuSO_4(aq) \rightarrow ZnSO_4(aq) + Cu(s)$ و اینکه یون مس آبی رنگ و مابقی یون ها در حالت محلول بی رنگ هستند، کدام گزینه نادرست است؟

$R_{Zn} = -1.0$
 $R_{Cu} = 0.5$

- ۱) به تدریج رنگ آبی محلول کم رنگ می شود. ✓
- ۲) اگر تعداد مول اولیه Zn بیشتر از $CuSO_4$ باشد، در انتهای واکنش محلول کاملاً بی رنگ خواهد شد.
- ۳) سرعت متوسط مصرف Zn(s) در بازه زمانی ۰ تا ۲۰ ثانیه بیشتر از ۰ تا ۱۰ ثانیه می باشد. R_{10-20}
- ۴) در نمودار غلظت-زمان $ZnSO_4(aq)$ ، غلظت آن رو به افزایش، اما شیب نمودار رو به کاهش است.

رابطه سرعت مواد شرکت کننده یک واکنش (رابطه سرعتها)

$$mol\ Cu = 1.0 \times \frac{mol\ Zn}{1\ mol\ Zn} = 1.0\ mol\ Cu$$

۱- می دانیم که Δn یا ΔM مواد شرکت کننده یک واکنش به نسبت ضریب استوکیومتری هر ماده است. به

عنوان نمونه در واکنش $N_2 + 3H_2 \rightarrow 2NH_3$ داریم:

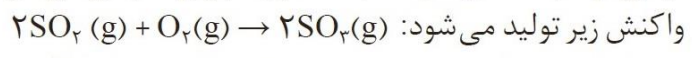
$$\frac{-\Delta n_{N_2}}{1} = \frac{-\Delta n_{H_2}}{3} = \frac{\Delta n_{NH_3}}{2}$$

واکنش

۲- چون $\bar{R} = \frac{\pm \Delta n}{\Delta t}$ است، در نتیجه رابطه سرعت مواد واکنش فوق به شکل زیر است:

$$\bar{R}_{N_2} = \bar{R}_{H_2} = \bar{R}_{NH_3}$$

مثال: یکی از آلاینده های هوا که باعث تولید باران اسیدی می شود، گاز گوگرد تری اکسید است که مطابق



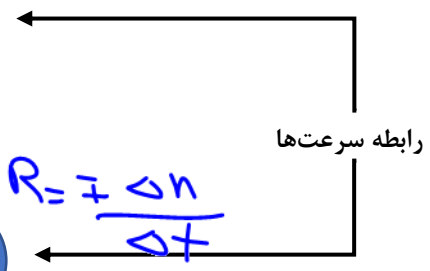
اگر در شرایط معین $\bar{R}(O_2) = 0.1\ mol\ s^{-1}$ باشد، $\bar{R}(SO_2)$ و $\bar{R}(SO_3)$ را بر حسب $mol\ min^{-1}$ حساب کنید

۳- بنابراین در واکنش فرضی $aA + bB \rightarrow cC + dD$ داریم:

$$\bar{R}_{واکنش} = \frac{\bar{R}_A}{a} = \frac{\bar{R}_B}{b} = \frac{\bar{R}_C}{c} = \frac{\bar{R}_D}{d}$$

$$\bar{R}_A = \frac{\pm \Delta n_A}{\Delta t}$$

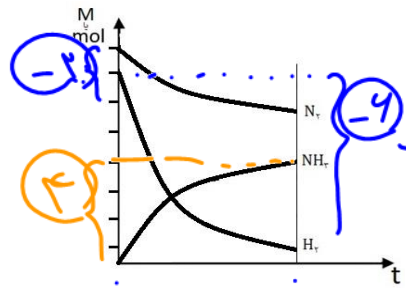
$$\bar{R}_{واکنش} = \frac{-\Delta n_A}{a \cdot \Delta t} = \frac{-\Delta n_B}{b \cdot \Delta t} = \frac{\Delta n_C}{c \cdot \Delta t} = \frac{\Delta n_D}{d \cdot \Delta t}$$



۴- در رابطه ی آخر به جای Δn مواد می توان $\Delta []$ نیز بیان کرد.

۵- حاصل هر کسر در رابطه ی سرعت ها را «سرعت واکنش» می گویند، به عبارتی سرعت واکنش برابر با سرعت ماده ای است که ضریب آن ۱ می باشد.

Dr. Hassan Plooyi

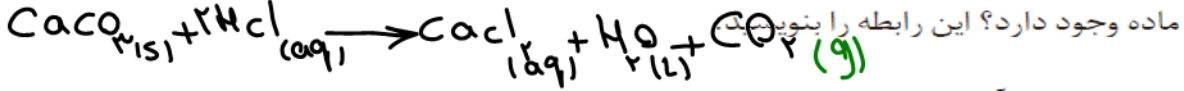


۶- بدیهی است شیب نمودار و Δn و $\Delta []$ مواد واکنش نیز به نسبت ضرایب می باشد، به عنوان مثال در واکنش گازی $N_2 + 3H_2 \rightarrow 2NH_3$

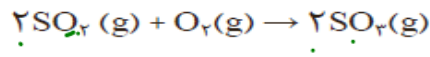
$$\frac{-\Delta n_{N_2}}{1} = \frac{-\Delta n_{H_2}}{3} = \frac{\Delta n_{NH_3}}{2}$$

خود را بیازمایید $R_{CaCO_3} = R_{HCl} \Rightarrow R_{HCl} = 2R_{CaCO_3}$

۱- در واکنش $CaCO_3(s)$ با $HCl(aq)$ ، چه رابطه‌ای بین سرعت متوسط مصرف این دو



۲- یکی از آلاینده‌های هوا که باعث تولید باران اسیدی می شود، گاز گوگرد تری اکسید است که مطابق واکنش زیر تولید می شود:



اگر در شرایط معین $\bar{R}(O_2) = 0.01 \text{ mol s}^{-1}$ باشد، $\bar{R}(SO_2)$ و $\bar{R}(SO_3)$ را بر حسب

$$\frac{\bar{R}_{SO_2}}{2} = \frac{\bar{R}_{O_2}}{1} \Rightarrow \bar{R}_{SO_2} = 0.02 \frac{\text{mol}}{\text{s}} = R_{SO_2}$$

۳- با توجه به نمودار زیر که تغییر مول‌های نوعی رنگ غذا در واکنش با یک محلول سفید کننده را نشان می دهد، به پرسش‌های مطرح شده پاسخ دهید.

$$? \frac{\text{mol}}{\text{min}} = 0.02 \frac{\text{mol}}{\text{s}} \times \frac{60 \text{ s}}{1 \text{ min}} = 1.2 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$



- الف) مول‌های واکنش دهنده (رنگ غذا) با گذشت زمان چه تغییری می کند؟ چرا؟
- ب) شیب نمودار مول - زمان چه علامتی دارد؟ چرا؟
- پ) توضیح دهید چرا علامت منفی در رابطه زیر نوشته می شود.

$$\bar{R}(\text{واکنش دهنده}) = - \frac{\Delta n(\text{واکنش دهنده})}{\Delta t}$$

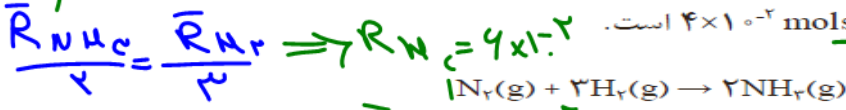
ت) سرعت متوسط مصرف رنگ غذا را بر حسب مول بر دقیقه حساب کنید.

$$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{(0.05 \text{ mol})}{50 \text{ min}} = 0.01 \frac{\text{mol}}{\text{min}}$$

Dr. Hassan Plooyi

با هم بیندیشیم

۱- سرعت متوسط تولید گاز آمونیاک در شرایط معینی بر اساس معادله واکنش زیر در



الف) سرعت متوسط مصرف $N_2(g)$ و $H_2(g)$ را در این گستره زمانی حساب کنید.

ب) سرعت متوسط تولید یا مصرف هر شرکت کننده را به ضریب استوکیومتری آن تقسیم کنید. از حاصل این تقسیم ها چه نتیجه ای می گیرید؟

پ) حاصل تقسیم در قسمت ب، سرعت واکنش نام دارد. برای این واکنش با استفاده از سرعت متوسط تولید یا مصرف مواد شرکت کننده، رابطه سرعت واکنش را بنویسید.

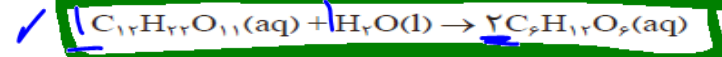
ت) ارتباط معادله شیمیایی موازنه شده واکنش را با رابطه زیر توضیح دهید.

ث) سرعت متوسط کدام ماده با سرعت واکنش برابر است؟ توضیح دهید.

$$R(\text{واکنش}) = + \frac{\Delta n(NH_3)}{2 \Delta t} = - \frac{\Delta n(H_2)}{3 \Delta t} = - \frac{\Delta n(N_2)}{\Delta t}$$

$R_{NH_3} = R_{H_2}$

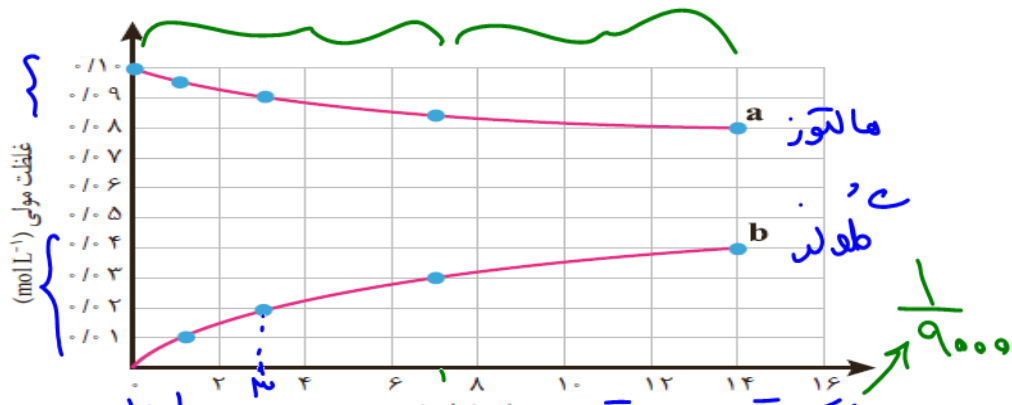
۲- قند موجود در جوانه گندم (مالتوز) مطابق واکنش زیر به گلوکز تبدیل می شود.



این واکنش در دمای ثابت و شرایط معین بررسی شده و جدول زیر، داده های تجربی آن را

نشان می دهد. با توجه به آن و نمودار داده شده، به پرسش های زیر پاسخ دهید.

زمان (دقیقه)	۰	۱	۳	۷	۱۴
غلظت مولی (mol L^{-1})	۰	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۳	۰/۰۴
$[C_6H_{12}O_6]$	۰	۰/۰۰۵	۰/۰۰۹	۰/۰۱۵	۰/۰۲۵
$[C_{12}H_{22}O_{11}]$	۰/۱۰	۰/۰۹۵	۰/۰۸۹	۰/۰۸۵	۰/۰۸



$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{0.02 - 0 \text{ mol}}{2 \times 4 \text{ s}} = \frac{1}{9000} \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{s}}$

الف) در سه دقیقه نخست، R (گلوکز) و R (مالتوز) را بر حسب $\text{mol L}^{-1} \text{ s}^{-1}$ حساب کنید.

ب) سرعت واکنش را در هفت دقیقه نخست و هفت دقیقه دوم حساب کنید. کدام یک بیشتر است؟ چرا؟

پ) هر یک از منحنی های a و b مربوط به کدام ماده شرکت کننده است؟ توضیح دهید.

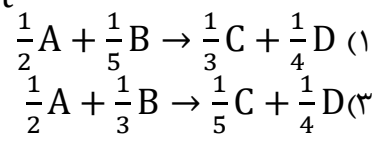
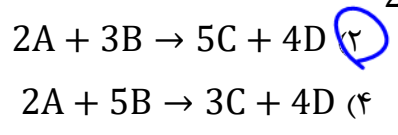
$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{0.05 \text{ M}}{1 \text{ min}} = 0.05 \frac{\text{M}}{\text{min}}$

$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{0.05 \text{ M}}{1 \text{ min}} = 0.05 \frac{\text{M}}{\text{min}}$

۷- چنانچه Δn یا ΔM مواد یک واکنش در یک بازه‌ی زمانی یکسان را تقسیم بر کوچکترین Δn یا ΔM نماییم، ضرایب استوکیومتری هر یک به دست می‌آید.

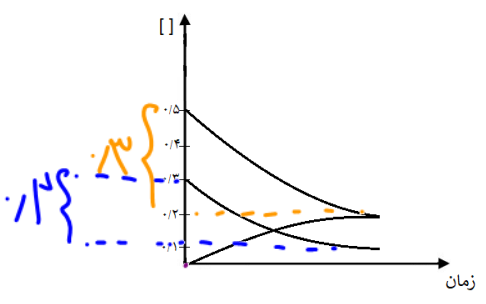
تست ۱: اگر بین مواد شرکت کننده یک واکنش رابطه زیر برقرار باشد، معادله واکنش کدام است؟

$$\frac{-\Delta[A]}{2. \Delta t} = \frac{-\Delta[B]}{3. \Delta t} = \frac{\Delta[C]}{5. \Delta t} = \frac{\Delta[D]}{4. \Delta t}$$



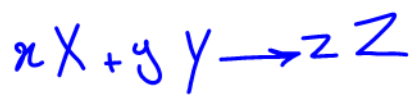
$R_{نسبت} = \frac{R_{واکنش}}$

تست ۲: با توجه به نمودار غلظت زمان روبرو، معادله واکنش کدام است و



سرعت واکنش $\frac{1}{3}$ سرعت کدام ماده است؟

- C, $2A \rightarrow 2B + 3C$ (۱) X
- C, $3C + 2B \rightarrow 2A$ (۲) ✓ ←
- B, $2A \rightarrow 2B + 3C$ (۳) X
- B, $3C + 2B \rightarrow 2A$ (۴) ✓ ←



زمان	[X]	[Y]	[Z]
۱۰s	۱۲	۱۲	۳
۲۰s	۸	a	۵
۳۰s	b	۲۶	۶/۵

تست ۳: با توجه به جدول مقابل، مقادیر a و b به ترتیب کدامند؟

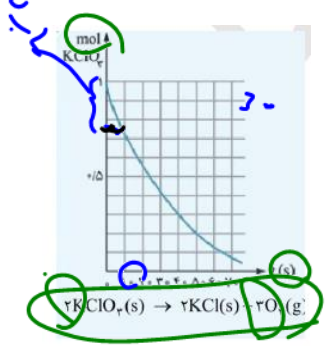
- (۱) ۴ و ۱۶
- (۲) ۵ و ۲۱
- (۳) ۴ و ۱۸
- (۴) ۵ و ۲۰

$10-20 \rightarrow x=z$
 $10-30 \rightarrow y=4z$
 $\Rightarrow 2X + 4Y \rightarrow 2Z$

$a: 10-20: \frac{-\Delta[X]}{2} = \frac{\Delta[Z]}{2} \Rightarrow \Delta[Z] = 1 \rightarrow a = 5$

$b: 10-30: \dots \Rightarrow b = 5$

تست ۴: با توجه به نمودار مقابل به تقریب چند ثانیه زمان لازم است تا ۱۵ لیتر گاز اکسیژن از تجزیه $KClO_3$ به دست آید.



به دست آید. (چگالی گاز اکسیژن $1.8 \frac{g}{L}$ و $16 \frac{g}{mol}$)

$15 \times 1.8 = \frac{x}{2} \times 3 \Rightarrow x = 6 \text{ mol}$
 $0.16 - \frac{x}{2} = 0.18$
 $0.16 - \frac{6}{2} = 0.18$
 $0.16 - 3 = 0.18$
 $-2.84 = 0.18$
 $0.16 - 3 = 0.18$
 $0.16 - 3 = 0.18$

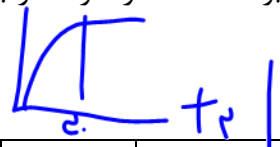
Dr. Hassan Plooyi

تست ۵: جدول زیر تغییرات غلظت یکی از مواد واکنش زیر است که در ظرف در بست ۲ لیتری انجام می شود. سرعت واکنش چند $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$ می باشد؟



زمان (S)	۰	۱۰	۲۰	۳۰	۴۰
غلظت	۰	۰/۰۹	۰/۱۳	۰/۱۵	۰/۱۵

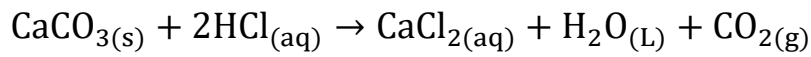
۰/۴ (۲)
 ۰/۰۵ (۴)
 ۰/۲ (۱)
 ۰/۱ (۳)



$$\bar{R}_{O_2} = \frac{\Delta[O_2]}{\Delta t} = \frac{0.15 \frac{\text{mol}}{\text{L}}}{\frac{30}{60} \text{ min}} = 1.5 \frac{\text{mol}}{\text{L} \cdot \text{min}}$$

نکته: در صورتی که در سوال سرعت، بازه زمانی معینی بیان نشده باشد، منظور سرعت از شروع واکنش تا اتمام واکنش (زمانی که مقدار مواد شرکت کننده ثابت می ماند)، می باشد.

تست ۶: جدول زیر مربوط به انجام واکنش زیر در یک ظرف سر باز می باشد، چه تعداد از مطالب بیان شده درست اند؟



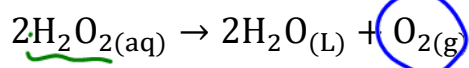
زمان (S)	۰	۲۰	۵۰	۶۰
جرم مخلوط (g)	۶۵/۹۸	۶۴/۸۸	۶۴/۵۰	۶۴/۵۰

- جرم CO_2 تولیدی $1/48$ گرم است.
- سرعت تولید CO_2 برابر 0.04 مول بر دقیقه است.
- جرم مخلوط واکنش در ثانیه ۱۰ می تواند $65/50$ گرم باشد.

- سرعت متوسط واکنش در ثانیه ۰ تا ۲۰ بیشتر از ثانیه ۲۰ تا ۵۰ می باشد.
- در نمودار غلظت-زمان مواد شرکت کننده، برای دو ماده خط صاف می باشد.

۳(۳) ۲(۲) ۱(۱) ۴(۴)

تست ۷: واکنش تجزیه هیدروژن پراکسید با سرعت متوسط $0.02 \frac{\text{mol}}{\text{s}}$ در حال انجام است. چند ثانیه طول می کشد تا در شرایطی که حجم مولی اکسیژن $32 \frac{\text{L}}{\text{mol}}$ است، بادکنک گردی به شعاع 20 cm از آن پر شود؟ ($\pi = 3$)



$$V_{O_2} = \frac{4}{3} \pi r^3 = 32 \cdot 0.008 = 32 \text{ L} = \Delta n_{O_2} \cdot V_m$$

$$\bar{R}_{H_2O_2} = \bar{R}_{O_2} \Rightarrow \bar{R}_{O_2} = 0.01 \frac{\text{mol}}{\text{s}} \Rightarrow \bar{R}_{O_2} = \frac{\Delta n}{\Delta t} \Rightarrow \Delta t = 100 \text{ s}$$

تست ۸: واکنش $\text{AB}_3(\text{g}) \rightarrow \text{A}(\text{g}) + 3\text{B}(\text{g})$ به صورتی پیش می رود که در هر ساعت غلظت ماده اولیه نصف می شود. اگر غلظت ماده اولیه نصف می شود. اگر غلظت ماده اولیه ۱ مولار باشد، برای تجزیه $93/75\%$ مولکول های AB_3 چند ساعت لازم است؟

$$\Delta M_{AB_3} = 1 \times \frac{93.75}{100} = 0.0625 \Rightarrow \Delta M = M_2 - M_1 \Rightarrow M_2 = 0.9375$$



تست ۹: ۵ مول N_2O_5 در یک ظرف ۲ لیتری بسته وارد می کنیم. اگر سرعت متوسط واکنش در ۳۰ ثانیه $0.17 = 3.4$ اول برابر $0.8 \text{ mol.L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$ باشد، در انتهای ثانیه ۳۰ چند مول گاز در ظرف واکنش وجود دارد؟

$$2N_2O_5(g) \rightarrow 4NO_2(g) + O_2(g)$$

$\bar{R}_{N_2O_5} = \bar{R}_{O_2} \cdot x = 1.7 \text{ mol/min}$
 $\bar{R}_{N_2O_5} = \frac{\Delta n_{N_2O_5}}{\Delta t} \Rightarrow \Delta n_{N_2O_5} = 1.7 \cdot 2 = 3.4 \text{ mol}$
 $\Delta n_{NO_2} = 2 \cdot \Delta n_{N_2O_5} = 6.8 \text{ mol}$
 $\Delta n_{O_2} = \frac{1}{2} \Delta n_{N_2O_5} = 1.7 \text{ mol}$

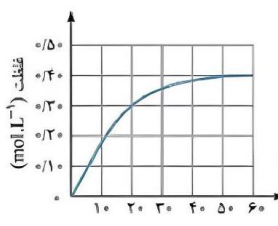
تست ۱۰: در یک ظرف در بسته ۱/۲۵ لیتری، ۰/۲ مول گاز متان و ۰/۴ مول گاز هیدروژن سولفید واکنش می دهند. اگر پس از ۳۰ ثانیه، ۵۰ درصد حجمی گاز درون ظرف هیدروژن باشد، سرعت واکنش، چند مول گاز در لیتر بر دقیقه بوده است؟ (معادله موازنه شود) (همه مواد گازی می باشند) (تجربی ۱۴۰۲)

$$CH_4 + H_2S \rightarrow CS_2 + 2H_2$$

n_1	۱/۲	۱/۴	۰	۰
Δn	-x	-x	x	2x
n_2	۱/۲-x	۱/۴-x	x	2x

$$3x = \frac{0.5}{1.0} \cdot (1/4 - x) + (1/2 - x) + x + 2x \Rightarrow x = 1/16$$

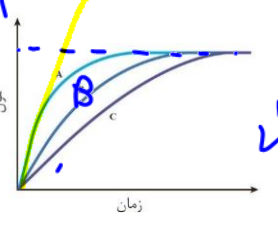
تست ۱۱: واکنش: $2NO_2(g) \rightarrow 2NO(g) + O_2(g)$ در یک ظرف ۴ لیتری در حال انجام شدن است و نمودار زیر تغییرات غلظت مولی گاز اکسیژن را در طول انجام این واکنش نشان می دهد. با توجه به این نمودار، سرعت تولید گاز اکسیژن در طول ۲۰ ثانیه اول این واکنش برابر مول بر ثانیه است و در پایان بیستم این واکنش گرم گاز نیتروژن مونوکسید در این ظرف وجود دارد ($O=16, N=14: \text{g.mol}^{-1}$)



- ۱۸ ، ۰/۰۱۵ (۲)
- ۱۸ ، ۰/۰۶ (۱)
- ۷۲ ، ۰/۰۶ (۴)
- ۷۲ ، ۰/۰۱۵ (۳)

تست ۱۲: نمودار زیر مربوط به واکنش فرضی $X(aq) \rightarrow Y(aq)$ می باشد. اگر حجم محلول X برابر ۰/۱ L و غلظت آن ۰/۱۵ مولار باشد نمودار B ایجاد می شود، چه تعداد از مطالب زیر نادرست است؟

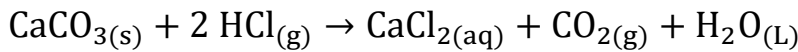
$M = \frac{n}{V}$
 $n = M \cdot V = 0.15 \cdot 0.1 = 0.015$
 $\frac{1}{2} = 0.5$



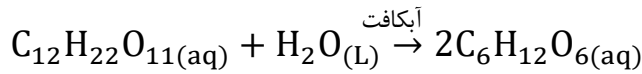
- نمودار C می تواند مربوط به استفاده از بازدارنده باشد. ✓
- نمودار A می تواند مربوط به استفاده از کاتالیزگر باشد. ✓
- نمودار C می تواند مربوط به استفاده از ۰/۵ لیتر محلول ۰/۱ مولار از X باشد. ✓
- نمودار A می تواند مربوط به استفاده از ۰/۵ لیتر محلول ۱ مولار X باشد. ✓
- هیچ یک از نمودارها نمی تواند متعلق به استفاده از ۰/۱ لیتر محلول ۱ مولار X باشد. ✗

- ۳(۴)
- ۲(۳)
- ۱(۲)
- ۰(۱)

واکنش کلسیم کربنات با محلول هیدروکلریک اسید:



تبدیل قند مالتوز (قند جوانه گندم) به گلوکز:



غذا ، پسماند و ردپای آن

تعریف ردپا: ردپا میزان اثرگذاری سبک زندگی هر انسان روی محیط زیست را نشان می‌دهد.

نمونه ۱: ردپای کربن دی اکسید نشان می‌دهد در تولید یک محصول یا در اثر یک فعالیت، چه مقدار از این گاز تولید شده و وارد محیط زیست می‌شود.

نمونه ۲: ردپای آب بیانگر است که هر انسان چه میزان از آب در دسترس و قابل استفاده را مصرف می‌کند.

ردپای غذا:

ردپای غذا نیز همانند ردپای آب و کربن دی اکسید دارای دو چهره آشکار و پنهان است.

۱- سالانه حدود ۳۰٪ غذایی که در جهان فراهم می‌شود به مصرف نمی‌رسد و تبدیل به زباله می‌شود، در حالیکه به ازای هر ۷ نفر در جهان ۱ نفر گرسنه است.

۲- چهره پنهان ردپای غذا: همه منابعی است که در تهیه غذا از آغاز تا سر سفره سهم دارند ، مانند مدیریت تامین مواد اولیه ، انرژی ، فناوری و حمل و نقل و ... از طرفی تولید گازهای گلخانه‌ای به ویژه کربن دی اکسید در ردپای غذا به مراتب بیشتر از سوختن سوخت ها در خودرو و کارخانه و... است. به هر حال با افزایش جمعیت تقاضا برای غذا بیشتر شده و تامین آب ، انرژی ، مواد اولیه و زمین و... رو به افزایش بوده و ردپای غذا سنگین تر خواهد شد.

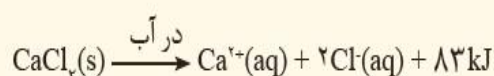
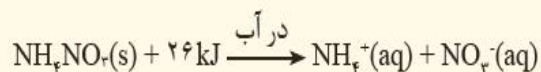
شیمی سبز و کاهش ردپای غذا:

می دانیم که هدف شیمی سبز بهبود کیفیت زندگی و هم زمان محافظت از طبیعت است طبق اصول شیمی سبز برای کاهش ردپای غذا می توان الگوهایی را رعایت کرد که طبق جدول زیر هر کدام همخوانی بیشتری با بیانی از این شاخه از علم شیمی دارند:

الگوی کاهش ردپای غذا	بیانی از اصل شیمی سبز
خرید به اندازه نیاز	کاهش تولید زباله و پسماند
کاهش مصرف گوشت و لبنیات	طراحی مواد و فرآورده‌های شیمیایی سالم تر
استفاده از غذاهای بومی و فصلی	کاهش مصرف انرژی
کاهش مصرف غذاهای فرآوری شده	کاهش ورود مواد شیمیایی ناخواسته به محیط زیست

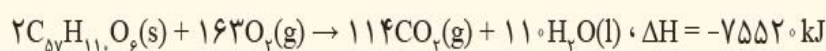
تمرین های دوره ای

۱- اغلب ورزشکاران برای درمان آسیب دیدگی های خود از بسته هایی استفاده می کنند که به سرعت گرما را انتقال می دهند. اساس کار این بسته ها، انحلال برخی ترکیب های یونی در آب است. با توجه به معادله های ترموشیمیایی زیر به پرسش های مطرح شده پاسخ دهید:



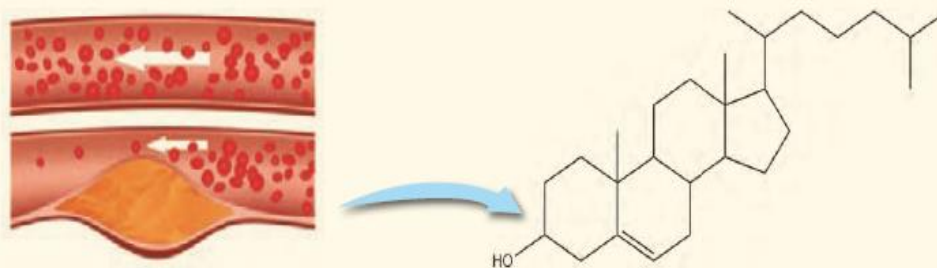
الف) کدام فرایند انحلال برای سرد کردن محل آسیب دیدگی مناسب است؟ چرا؟
ب) از انحلال کامل ۲/۲۲ g کلسیم کلرید خشک در آب چند کیلوژول گرما آزاد می شود؟

۲- چربی ذخیره شده در کوهان شتر هنگام اکسایش افزون بر آب مورد نیاز، انرژی لازم برای فعالیت های جانور را نیز تأمین می کند. واکنش ترموشیمیایی آن به صورت زیر است:



حساب کنید از اکسایش هر کیلوگرم چربی، چند کیلوژول انرژی آزاد می شود؟

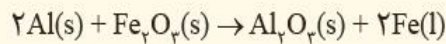
۳- کلسترول، یکی از مواد آلی موجود در غذاهای جانوری است که مقدار اضافی آن در دیواره رگ ها رسوب می کند، فرایندی که منجر به گرفتگی رگ ها و سکته می شود. با توجه به ساختار آن به پرسش های مطرح شده پاسخ دهید.



الف) توضیح دهید چرا شیمی دان ها آن را یک الکل سیر نشده می دانند؟

ب) با توجه به جدول شماره ۳، در شرایط یکسان کدام پیوندهای اشتراکی یگانه در ساختار کلسترول آسان تر شکسته می شود؟ چرا؟

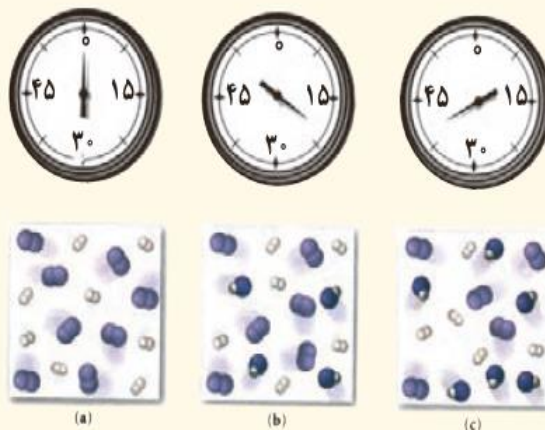
۴- از مصرف هر گرم آلومینیم در واکنش ترمیت، $15/24 \text{ kJ}$ گرما آزاد می شود.



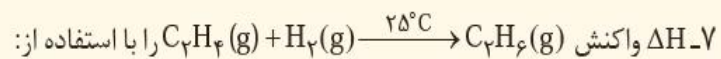
الف) این مقدار گرما، دمای صدگرم آب خالص را چند درجه سلسیوس افزایش می دهد؟
ب) ΔH واکنش ترمیت را حساب کنید.

۵- با توجه به واکنش ترموشیمیایی: $\text{H}_2(g) + \text{I}_2(s) + 53 \text{ kJ} \rightarrow 2\text{HI}(g)$ ، آنتالپی واکنش $\text{H}_2(g) + \text{I}_2(g) \rightarrow 2\text{HI}(g)$ را حساب کنید (راهنمایی: آنتالپی فرازش (تصعید) I_2 را $62/5 \text{ kJ mol}^{-1}$ در نظر بگیرید).

۶- شکل زیر واکنش میان گاز هیدروژن و بخار بنفش رنگ ید را در دمای معینی نشان می دهد.



اگر هر ذره هم ارز با $1/1$ مول از ماده و سامانه دو لیتری باشد، سرعت واکنش را پس از 2° دقیقه (b) و پس از 4° دقیقه (c) برحسب $\text{mol L}^{-1}\text{h}^{-1}$ حساب و با یکدیگر مقایسه کنید.



الف) جدول ۲ و ۳ حساب کنید.

ب) آنتالپی سوختن اتن، اتان و هیدروژن که به ترتیب برابر با -141° ، -156° و -286° کیلوژول بر مول است، حساب کنید.

پ) ΔH محاسبه شده از کدام قسمت را برای یک گزارش علمی انتخاب می کنید؟ توضیح دهید.

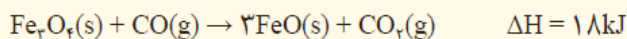
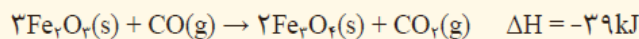
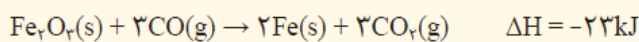
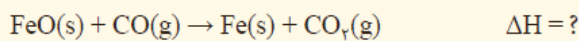
بادام	سیب	برگه زردآلو	۱۰۰g خوراکی ارزش غذایی (kcal)
۵۷۹	۵۲	۲۴۱	چربی (گرم)
۴۹/۹۰	۰/۱۷	۰/۵۱	کلسترول (میلی گرم)
-	-	-	کربوهیدرات (گرم)
۲۵/۹۰	۲۴/۲۰	۷۸/۷۰	پروتئین (گرم)

۸- با توجه به جدول روبه‌رو به پرسش‌های مطرح شده پاسخ دهید.

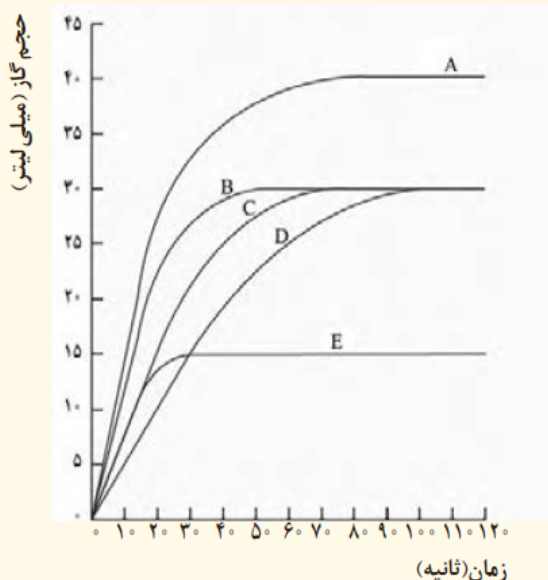
الف) اگر بدن فردی نیاز فوری و ضروری به تأمین انرژی داشته باشد، کدام خوراکی را پیشنهاد می‌کنید؟ چرا؟
ب) مصرف کدام خوراکی را برای فعالیت‌های فیزیکی که در مدت طولانی‌تری انجام می‌شوند، مناسب می‌دانید؟ توضیح دهید.

پ) اگر یک فرد ۷۰ کیلوگرمی، ۲۵ گرم بادام خورده باشد، برای مصرف انرژی حاصل از آن چه مدت باید پیاده‌روی کند؟ آهنگ مصرف انرژی در پیاده‌روی را 190 kcal h^{-1} در نظر بگیرید.

۹- با توجه به اطلاعات داده شده، آنتالپی واکنش زیر را حساب کنید.



۱۰- در نمودار زیر، منحنی C مربوط به واکنش ۵٪ گرم نوار منیزیم با مقدار کافی از هیدروکلریک اسید در دمای اتاق است. منحنی‌های دیگر مربوط به همین واکنش اما در شرایط متفاوتی است. با توجه به آنها به پرسش‌ها پاسخ دهید.



الف) سرعت واکنش را برای آزمایش‌های C و D برحسب لیتر بر ساعت حساب کنید.

ب) کدام منحنی مربوط به واکنشی است که در آن ۵٪ گرم پودر منیزیم به جای نوار منیزیم استفاده شده است؟ (بقیه شرایط واکنش تغییر نکرده است). دلیل خود را توضیح دهید.

پ) کدام منحنی مربوط به واکنش ۵٪ گرم نوار منیزیم با مقدار کافی از هیدروکلریک اسید در دمای ۵ درجه سلسیوس است؟ چرا؟

تست جامع فصل



تست ۱: با توجه به داده‌های زیر ، اگر به یک کیلوگرم روغن زیتون و یک کیلوگرم آب ، هردو با دما 20°C ، مقدار 50 kJ گرما داده شود ، تفاوت دمای این دو ماده به تقریب چند درجه سلسیوس خواهد بود؟

418000 J	$18/2(2)$	$13/4(1)$
$(25^{\circ}\text{C})200\text{g H}_2\text{O} \rightarrow 75^{\circ}\text{C}$	$25/4(4)$	$22/1(3)$

985 J
 $(20^{\circ}\text{C})50\text{g}$ روغن زیتون $\rightarrow 30^{\circ}\text{C}$

تست ۲: ظرفیت گرمایی 5 لیتر محلول اتانول 5 مولار با چگالی $0.984\frac{\text{g}}{\text{mL}}$ برابر چند $\text{J}\cdot\text{C}^{-1}$ است؟
 ($H=1$ ، $O=16$ ، $C=12$ و ظرفیت گرمایی ویژه آب و اتانول به ترتیب $4/2$ و $2/4$ ژول بر گرم بر درجه سلسیوس است)

$18594(4)$	$13464(3)$	$15834(2)$	$2760(1)$
------------	------------	------------	-----------

تست ۳: اگر تغییر آنتالپی واکنش $\text{CO}(g) \rightarrow \text{C}(g) + \text{O}(g)$ به اندازه 528 kJ کمتر از تغییر آنتالپی واکنش $\text{CO}_2(g) \rightarrow \text{C}(g) + 2\text{O}(g)$ بوده و آنتالپی پیوند $\text{C} \equiv \text{O}$ به اندازه $372\frac{\text{KJ}}{\text{mol}}$ بیشتر از پیوند $\text{C} = \text{O}$ باشد، برای تبدیل 66 گرم CO_2 به اتم‌های گازی مجزا چند kJ انرژی نیاز است؟ ($C=12$ ، $O=16$)

$2700(4)$	$2400(3)$	$1800(2)$	$900(1)$
-----------	-----------	-----------	----------

تست ۴: اگر گرمای سوختن 1 گرم $\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$ بتواند 100 گرم آب با دمای 20°C را در فشار 1 اتمسفر به جوش آورد، ΔH سوختن آن به تقریب چند کیلوژول بر مول است؟ ($O=16$ ، $C=12$ ، $H=1$)

$-1875(4)$	$-2016(3)$	$-2520(2)$	$-1478(1)$
------------	------------	------------	------------

تست ۵: از سوختن کامل یک مخلوط گازی که در مجموع دارای $0/6$ مول از گازهای متان و اتان است، 802 کیلوژول انرژی آزاد می‌شود. نسبت شمار مول‌های اتان به متان در این مخلوط کدام است؟ (آنتالپی سوختن متان و اتان به ترتیب -890 و -1560 کیلوژول بر مول است)

$2/5(4)$	$2(3)$	$1(2)$	$0/5(1)$
----------	--------	--------	----------

Dr. Hasan Plooyi

تست ۶: با توجه به واکنش های زیر، با حل شدن ۰/۱ مول از BaO(s) در ۲۰۰ گرم آب با دمای ۲۵°C و دارای سولفوریک اسید کافی طبق معادله: $BaO(s) + H_2SO_4(aq) \rightarrow BaSO_4(aq) + H_2O(L)$ دمای نهایی آب به تقریب به چند درجه می رسد؟ (فرض کنید که آنتالپی واکنش فقط صرف تغییر دمای آب می شود)

$BaSO_4(s) \rightarrow BaO(s) + SO_3(g)$	$\Delta H = 213 \text{ KJ}$
$SO_3(g) + H_2O(L) \rightarrow H_2SO_4(aq)$	$\Delta H = -78 \text{ KJ}$
۴۱(۴)	۳۱(۳)
	۱۹(۲)
	۱۶(۱)

تست ۷: اگر در واکنش تجزیه ۴/۵ مول گاز NO₂، پس از ۱۰ ثانیه ۱۳۸ گرم از آن باقی بماند، سرعت متوسط تشکیل گاز اکسیژن چند مول بر ثانیه است و با فرض این که واکنش با همین سرعت متوسط پیش برود، چند ثانیه طول می کشد تا این گاز به طور تجزیه شود؟ (O=۱۶، N=۱۴)

$2 NO_2 \rightarrow 2 NO + O_2$			
۴۵ ، ۰/۵ (۴)	۴۵ ، ۰/۰۷۵ (۳)	۳۰ ، ۰/۰۷۵ (۲)	۳۰ ، ۰/۱۵ (۱)

تست ۸: با توجه به این که سرعت متوسط تولید هیدروژن در واکنش زیر 2×10^{-2} مول بر ثانیه است، کدام مطلب نادرست است؟

$Fe + H_2O \rightarrow Fe_3O_4 + H_2$

(۱) در هر ثانیه ۰/۱۵ مول آهن مصرف می شود.

(۲) در هر دقیقه، ۰/۳ مول Fe₃O₄ تولید می شود.

(۳) سرعت متوسط مصرف H₂O برابر ۰/۰۲ مول بر ثانیه است.

(۴) سرعت متوسط واکنش، برابر سرعت متوسط تولید Fe₃O₄ است.

تست ۹: کدام گزینه صحیح نیست؟

(۱) به مجموعه فعالیت های صنعتی گوناگون که در حوزه هایی مانند تولید، حمل و نقل و نگهداری و فرآوری مواد غذایی صورت می گیرد، صنایع غذایی می گویند.

(۲) اگر انرژی گرمایی دو نمونه اکسیژن برابر باشد، میانگین انرژی جنبشی ذره های سازنده این دو نمونه برابر است.

(۳) مقدار ΔH یک واکنش شیمیایی به طور عمده به دلیل تفاوت انرژی پتانسیل واکنش دهنده ها و فرآورده هاست.

(۴) برای محاسبه ΔH واکنشی که با سرعت خیلی کم انجام می شود، گرماسنج لیوانی مناسب نیست.