

الحليب سائل بيولوجي يتحول بتحول الاكتوز إلى حمض الاكتيك . طريقة لمراقبة جودة الحليب تعتمد على معايرة هذا الحمض :

درجة دورنيك (Dornic) : ${}^{\circ}\text{D}$ تواافق $0,1\text{g}$ من حمض الاكتيك في لتر 1ℓ من الحليب .

حليب البقر الطري له ما بين 13°D و 18°D .

كيف نتوصل إلى " معايرة " هذه الحمضية ؟

1) عموميات و تذكير حول المعايرة الحمض . قاعدية .

1.1) مبدأ المعايرة الحمض . قاعدية .

معايير محلول أو محلول قاعدي تمثل في تحديد تركيزه ، باعتماد تفاعل حمض - قاعدة يسمى تفاعل المعايرة .

هذا التفاعل يتميز بكونه :

- سريعا

- حيدا : لايجب أن تكون هناك أنواع كيميائية مشوша ، حيث يمكن أن تنتج أو تستهلك المتفاعلات أو النواتج المتداخلة في تفاعل المعايرة .

- كلها

إذا كان محلول المعاير محلولا حمضا ، نضيف إليه تدريجيا محلولا معايرا قاعديا تركيزه معروف .

إذا كان محلول المعاير محلولا قاعديا ، نضيف إليه تدريجيا محلولا معايرا حمضا تركيزه معروف .

1.2) تكافؤ المعايرة الحمض . قاعدية .

إضافة المعاير يجب أن تتمكن من تعين لحظة معينة حيث المتفاعلات المعايرة و المعايرة تكون قد استهلكت بالكامل : التكافؤ .

عند التكافؤ ، المتفاعل المعاير و المتفاعل المعاير يكونا في الشروط المستوكيومترية للتفاعل .

إذا كان رمز الحجم المضاف من المعاير هو V و المضاف عند التكافؤ هو V_E فإن :

. بالنسبة ل $V < V_E$ المتفاعل المعاير هو المهد .

. بالنسبة ل $V > V_E$ المتفاعل المعاير هو المهد .

في حالة المعايرة الحمض - قاعدية ، عند التكافؤ ، كمية مادة القاعدة أو الحمض المضافة للمحلول المعاير تساوي كمية مادة الحمض أو القاعدة المتواحدة بدئيا في محلول المعاير . حيث أن المعاملات المستوكيومترية الموافقة للحمض أو القاعدة تساوي 1.

عند التكافؤ ، لدينا إذن :

$(\text{القاعدة المضافة})n = (\text{الحمض المدخل})n$ أو $(\text{الحمض المضاف})n = (\text{القاعدة المدخل})n$

هذه العلاقة هي تمكن من تحديد التركيز المجهول .

في السنة الأولى من سنة البكالوريا قمنا بمعايرة حمض - قاعدية ملوانية و بتتبع الموصولة . المبدأ هونفسه بالنسبة للمعايرة ال pH - مترية ، فقط طريقة التتبع تختلف .

2) التتبع ال pH - مترى لمعايرة حمض - قاعدية .

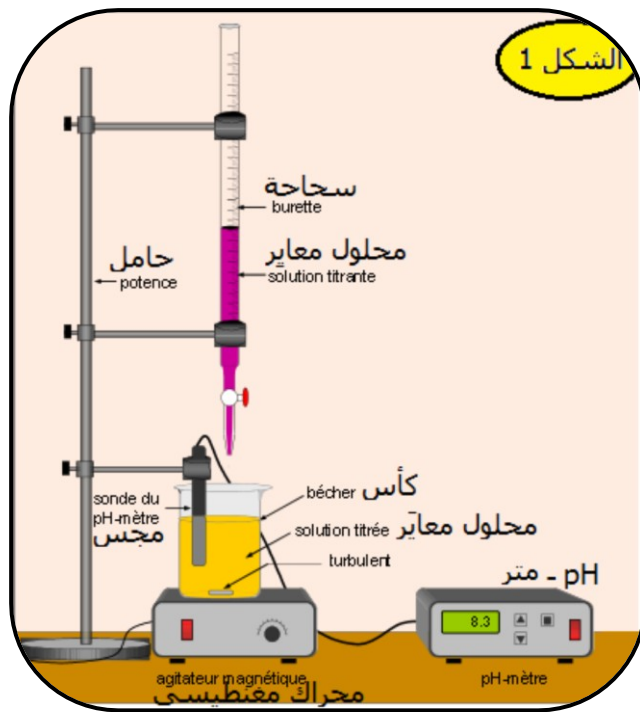
2.1) تقنية المعايرة و التركيب التجريبي .

نضع محلول المعاير في كأس : مثلا نسكب حجما V_A من محلول حمضي تركيزه المولى C_A ، ثم نضيف الماء المقطر حتى يسهل غمر مجس جهاز ال pH - متر في محلول .

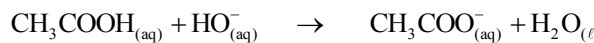
نملأ السحاحة بالمحلول المعاير (محلول قاعدي في مثالنا) ذي التركيز المولى C_B .

نضيف تدريجيا محلول الحمض (المعاير) على محلول الحمض (المعاير) ، و نسجل قيمة pH الخلط في كل مرة نضيف فيها حجما معينا V_B (الشكل 1) .

نرسم منحى المعايرة الذي يمثل تغيرات pH الخلط بدلالة حجم محلول المعاير V_B أي :

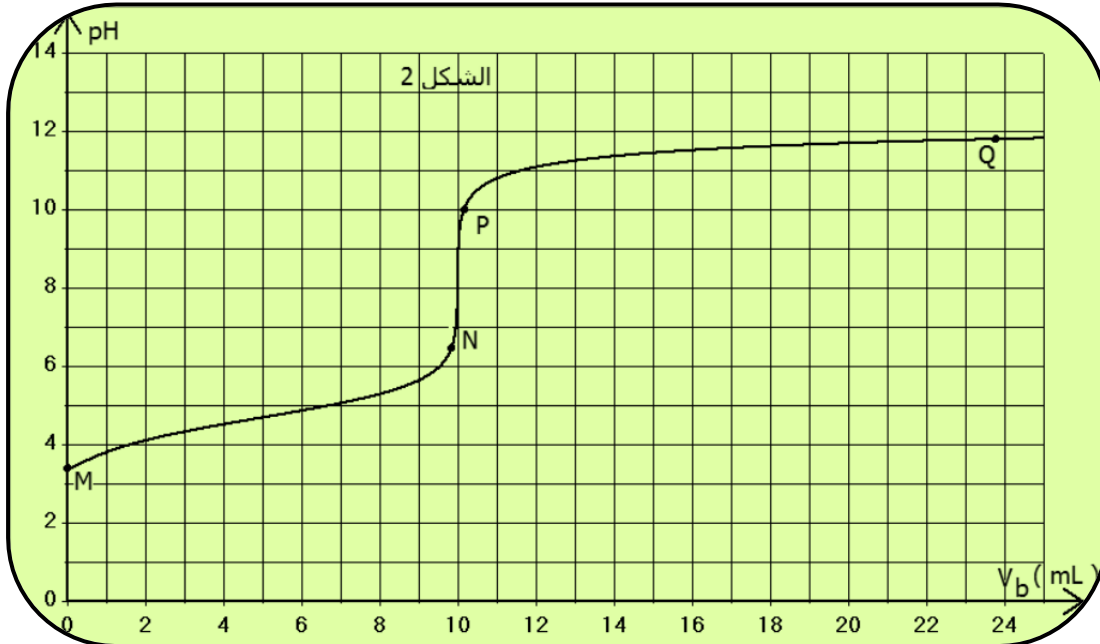


2 . 2 مثال 1 : معايرة محلول حمض الإيتانويك بواسطة محلول الصودا (محلول هيدروكسيد الصوديوم) .
نضع في كأس الحجم $V_a = 20\text{mL}$ من محلول حمض الإيتانويك ، ثم نضيف تدريجياً بواسطة السحاحة محلول الصودا الذي تركيزه المولى $C_b = 2,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$. نسجل قيمة pH الخليط بالنسبة لكل إضافة ذات الحجم V_b . ثم نرسم منحنى المعايرة $\text{pH} = f(V_b)$. (الشكل 2)



ـ معادلة تفاعل المعايرة :

ـ منحنى المعايرة :



٦- تحليل منحنى المعايرة :

في الجزء MN حيث $0 < V_b < 9,9 \text{ mL}$: تزايد قيمة pH بشكل طبيعي .

في الجزء NP حيث $9,9 \text{mL} < V_b < 10,1 \text{mL}$: تزايد قيمة pH بسرعة كبيرة جدا (قفزة ال pH) .

في الجزء PQ حيث $V_b < 10,1 \text{ mL}$ حيث تزيد قيمة pH ببطئ و تؤول إلى قيمة حدية (المنحنى يؤول إلى مقارب أفقي) .

* **ملحوظة:** نبّين أنّ نقطة التكافؤ التي نرمز لها بـ E توجد في الجزء NP حيث يتغيّر pH بسرعة كبيرة جداً (أي خلال قفرة ال pH) . بالنسبة لهذا الحجم ، المعامل الموجّه لمماس المنحنى له قيمة قصوى (المماس رأسى) . حجم التكافؤ إذن يوافق

$$\frac{dpH}{dV_b} = f(V_b)$$

- **نقطة التكافؤ:** يحدث التكافؤ عندما تكون المتفاعلات في الشروط المستوكيومترية للتفاعل .

لتكن E نقطة التكافؤ ، عندها تكون : كمية المادة البدئية للحمض n_0 = كمية المادة المضافة للقاعدة n_E

$$n_0(\text{CH}_3\text{COOH}) = n_E(\text{HO}^-)$$

$$C_a \cdot V_a = C_b \cdot V_{bE} \Rightarrow C_a = C_b \cdot \frac{V_{bE}}{V_a}$$

مبيانيا نجد : $V_{bE} = 10\text{ mL}$

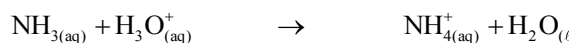
$$C_a = 2,0 \times 10^{-2} \cdot \frac{10}{20} \Rightarrow C_a = 1,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$$

2 . 3) **مثال 2 :** معايرة محلول الأمونياك بواسطة محلول حمض الكلوريدريك .

نضع في كأس الحجم $V_b = 20\text{ mL}$ من محلول غاز الأمونياك NH_3 ، ثم نضيف عليه تدريجياً محلول حمض الكلوريدريك

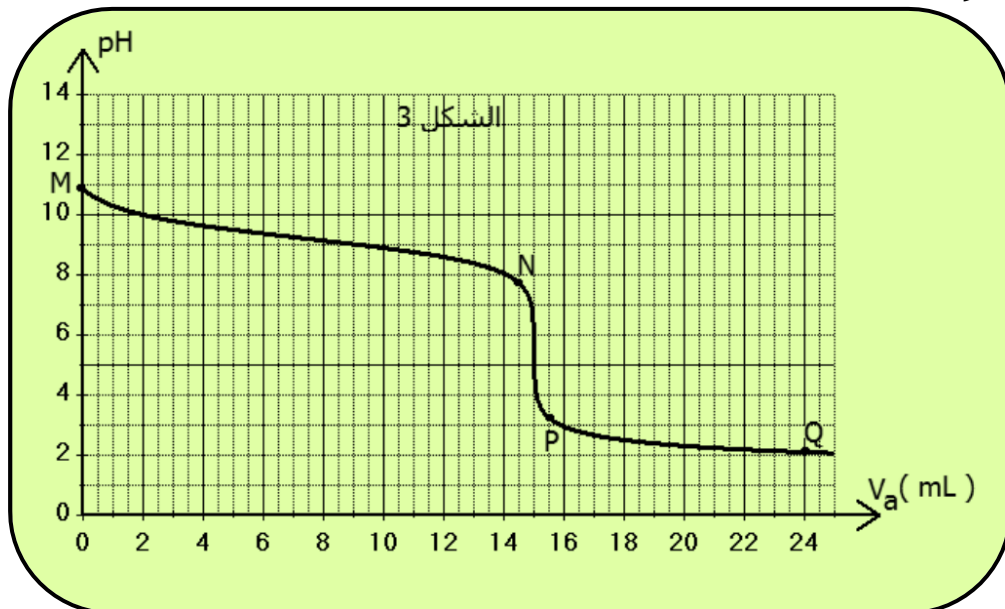
$$C_a = 4,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l} \quad (\text{H}_3\text{O}^{+}_{\text{aq}} + \text{Cl}^-)$$

نسجل قيمة pH الخليط بالنسبة لكل حجم V_a مضاد ، ثم نرسم المبيان . الشكل 3 .



- **معادلة تفاعل المعايرة :**

- **منحنى المعايرة :**



- **عند نقطة التكافؤ E :**

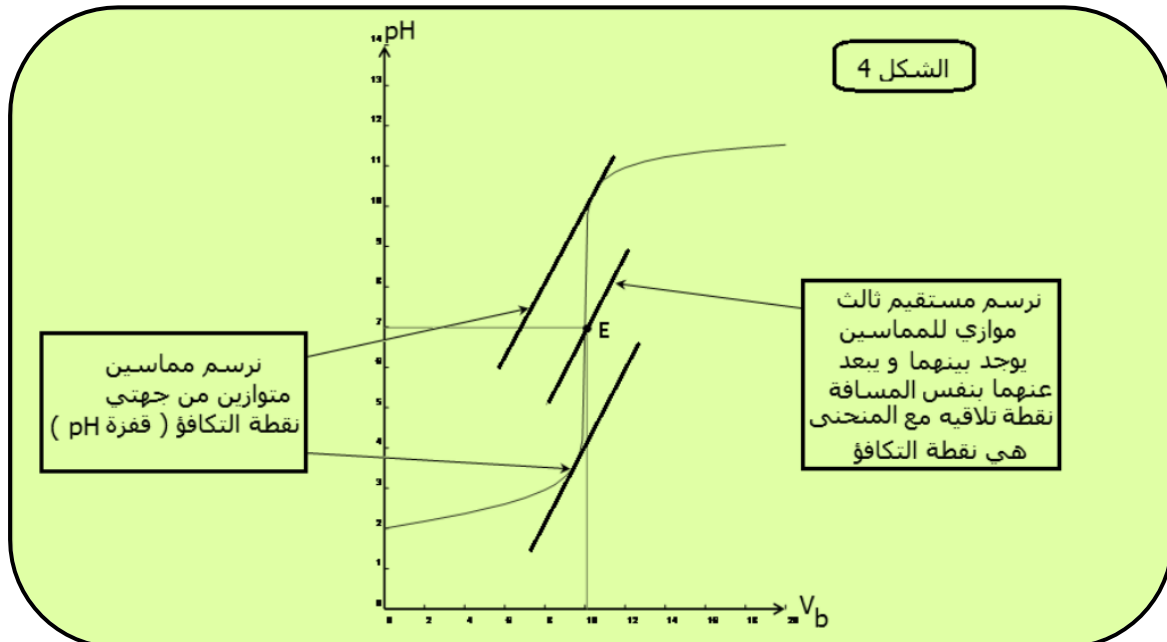
$$C_b \cdot V_b = C_a \cdot V_{aE} \Rightarrow C_b = C_a \cdot \frac{V_{aE}}{V_b}$$

مبيانيا نجد الحجم المضاف عند التكافؤ : $V_{aE} = 15\text{ mL}$

$$C_b = 4,0 \times 10^{-2} \cdot \frac{15}{20} \Rightarrow C_b = 3,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$$

* **ملحوظة:** توجد نقطة التكافؤ في الجزء NP حيث تتغيّر قيمة pH بشكل مفاجئ (تغيّر سريع جداً) .

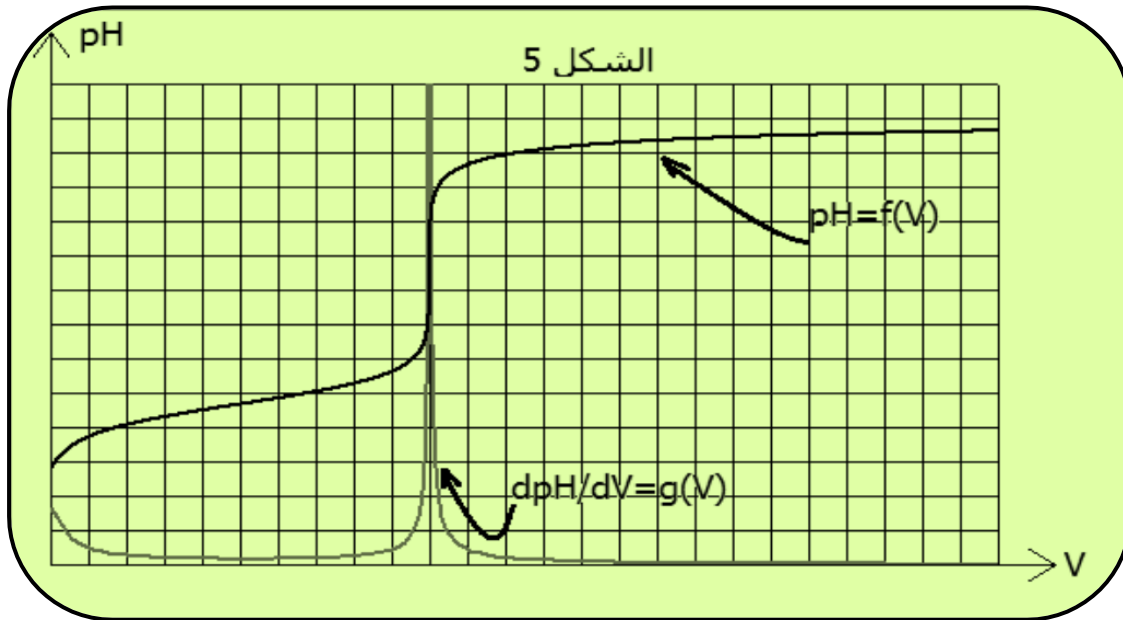
3) كيفية تعين نقطة التكافؤ .
 3.1) طريقة المماسات المتوازية :
 نرسم مماسين لمنحنى المعايرة ، متوازين عند جزئي المنحنى الأكثر انعطافا . ثم نرسم المستقيم الموازي للمماسين و الذي يمر من منتصف القطعة الفاصلة بينهما . فتكون نقطة التكافؤ E نقطة تقاطعه مع المنحنى . (أنظر الشكل 4)



$$3.2) \text{ طريقة الدالة المشتقة} \quad \frac{dpH}{dV} = f(V)$$

يمكن لاستعانة بواسطة برمجيات و حاسوب من رسم منحنى المعايرة $pH = f(V)$ ، ثم كذلك رسم المنحنى $\frac{dpH}{dV} = g(V)$.

حيث $f(V)$ هي قيمة قصوية لـ $f(V)$ (في حالة معايرة حمض) و قيمة دنية في حالة معايرة قاعدة . الشكل 5



3 . 3) الطريقة الملوانية .

نصيف في الكأس الذي به محلول المعايرة ، عند بداية المعايرة ، بعض قطرات من كاشف ملون مناسب (الذي يحتوي مجال انعطافه على قيمة pH_E عند التكافؤ : pH_E) .

نحصل على التكافؤ لحظة تغير لون الكاشف في الخليط . الشكل 6

*مثال : معايرة حمض قوي بقاعدة قوية .

نعاير الحجم $V_a = 10,0 \text{ mL}$ من محلول مائي لحمض الكلوريدريك $(\text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) + \text{Cl}^-(\text{aq}))$ تركيزه المولى $C_a = 1,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$

بواسطة محلول هيدروكسيد الصوديوم $(\text{Na}^+(\text{aq}) + \text{HO}^-(\text{aq}))$ تركيز المولى $C_b = 1,0 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$

معادلة المعايرة هي : $\text{H}_3\text{O}^+(\text{aq}) + \text{HO}^-(\text{aq}) \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}(\text{l})$

جدول التقدم :

معادلة التفاعل		$\text{H}_3\text{O}^+(\text{aq})$	+	$\text{HO}^-(\text{aq})$	=	$2 \text{H}_2\text{O}(\text{l})$
حالة المجموعة	التقدم	$n\text{H}_3\text{O}^+$		$n\text{HO}^-$		مذيب
الحالة البدئية	0	$c_a V_a$		$c_b V_E$		
الحالة الوسيطية	x	$c_a V_a - x$		$c_b V_E - x$		
الحالة النهائية	x_f	$c_a V_a - x_f$		$c_b V_E - x_f$		

في الحالة النهائية ، وبما أننا عند التكافؤ ، $C_b \cdot V_E - x_f = 0$ و $C_a \cdot V_a - x_f = 0$ نستنتج أن :

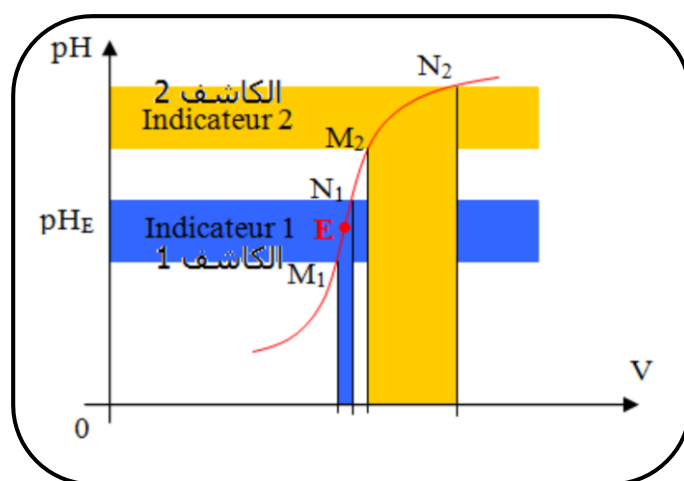
$$c_a V_a = c_b V_E$$

$$V_E = \frac{c_a V_a}{c_b}$$
 و منه :

$$V_E = \frac{1,0 \cdot 10^{-2} \times 10,0 \cdot 10^{-3}}{1,0 \cdot 10^{-2}} = 10,0 \cdot 10^{-3} \text{ L} = 10,0 \text{ mL}$$
 تطبيق عددي :

في هذه الحالة pH التكافؤ يساوي 7 ، حيث أن أيونات H_3O^+ و HO^- أدخلت بكميات مادة متساوية وقد تفاعلت كلية . نحصل عند التكافؤ نحصل على محلول كلورور الصوديوم يحتوي على كمية مادة متساوية من أيونات الأوكسونيوم وأيونات الهيدروكسيد (هذين الأيونين آتيين من التحلل الذاتي للماء) .

اختيار الكاشف الملون المناسب يستنتج اعتمادا على مجال انعطافه الممثل على المنحنى $(V = f(pH))$ حيث V حجم محلول المعاير المضاف .

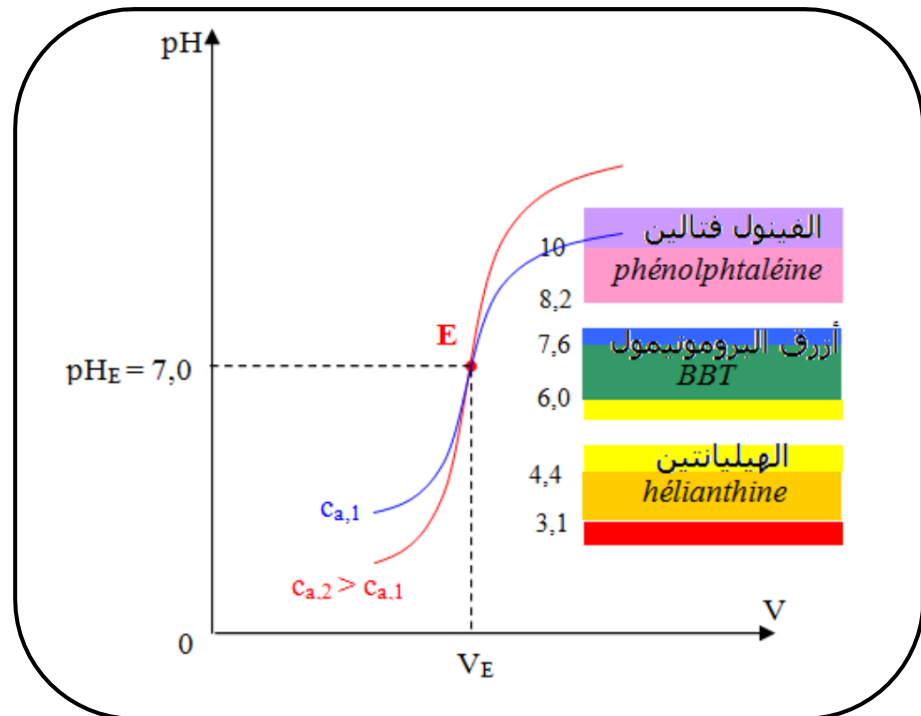


مجال انعطاف الكاشف الملون 1 باللون الأزرق و بالأصفر مجال انعطاف الكاشف الملون 2 . بالنسبة للكاشف 1 ، انعطافه يتم انطلاقا من النقطة M_1 و ينتهي عند النقطة N_1 . أقصولى هاتين النقطتين يؤطران الحجم V_E و بذلك فإن تغير لون الكاشف يمكن من تحديد التكافؤ .

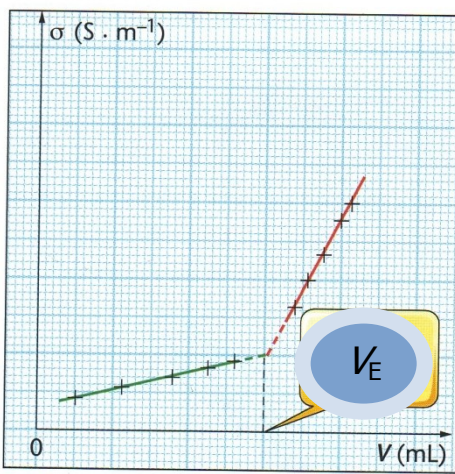
الكاشف الملون 2 غير مناسب لأن V_E لا توجد في مجال أقصولى النقطتين M_2 و N_2 .

في معايرة ملوانية ، نختار الكاشف الملون الذي مجال انعطافه يحتوي على pH نقطة التكافؤ .

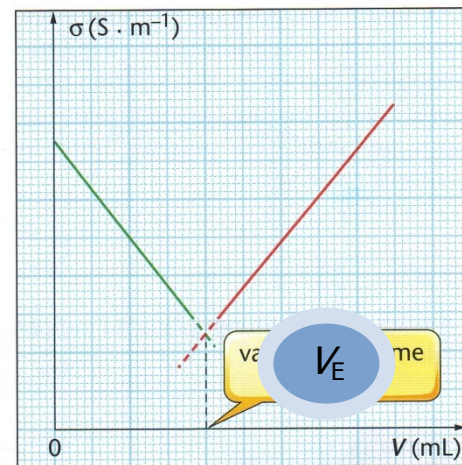
نرسم في الوثيقة أسفله مجالات انعطاف عدة كواشف ملونة على منحنى معايرة محلول لحمض الكلوريدريك بمحلول لهيدروكسيد الصوديوم لها نفس التركيز . نلاحظ أن الكاشف أزرق البروموتيمول هو المناسب في الحالتين :



يمكن استعمال جهاز قياس الموصلية σ بالنسبة للخلط التفاعلي خلال المعايرة الحمض - قاعدية ، و ذلك بالنسبة لكل حجم مضاف V . بعد رسم المنحنى $\sigma = f(V)$ ، نستنتج الحجم عند التكافؤ V_E . الشكلين 7 و 8



الشكل 8
معايرة محلول حمض الإيتانويك بمحلول الصودا



الشكل 7
معايرة حمض الكلوريدريك بمحلول الصودا