

(c) ketabton.com: The Digital Library



پوهاند ډاکتر خیر محمد ماموند

د کتاب نوم عمومي کيميا ليکوال پوهاند ډاکتر خير محمد ماموند خپرندوی ننگرهار طب پوهنځی ويب پاڼه www.nu.edu.af چاپ شمېر ۱۰۰۰ چاپ شمېر ۱۳۹۲ د چاپ کال ۱۳۹۲ ډاونلوډ www.ecampus-afghanistan.org چاپ ځای افغانستان ټايمز مطبعه، کابل

دا کتاب د افغان ماشومانو لپاره د جرمني کميټی په جرمني کې د Eroes کورنۍ يوی خيريه ټولنې لخوا تمويل شوی دی. اداری او تخنيکی چارې يې په آلمان کې د افغانيک موسسی لخوا ترسره شوې دي. د کتاب د محتوا او ليکنې مسؤليت د کتاب په ليکوال او اړونده پوهنځی پورې اړه لري. مرسته کوونکي او تطبيق کوونکي ټولنې په دې اړه مسؤليت نه لري.

> د تدريسي کتابونو د چاپولو لپاره له موږ سره اړيکه ونيسئ: ډاکتر يحيی وردک، د لوړو زده کړو وزارت، کابل تيليفون: ۰۷۵۲۰۱۴۲۴۰ اىمىل: textbooks@afghanic.org

د چاپ ټول حقوق له مؤلف سره خوندي دي.

ای اس بي ان ۹ – ۰ - ۹۸۷۳۱۷۲ – ۰ – ۹۷۸

د لوړو زده کړو وزارت پيغام

د بشر د تاريخ په مختلفو دورو کې کتاب د علم او پوهې په لاسته راوړلو کې ډير مهم رول لوبولی دی او د درسي نصاب اساسي برخه جوړوي چې د زده کړې د کيفيت په لوړولو کې مهم ارزښت لري. له همدې امله د نړيوالو پيژندل شويو ستندردونو ، معيارونو او د ټولنې د اړتياوو په نظر کې نيولو سره بايد نوي درسي مواد او کتابونه د محصلينو لپاره برابر او چاپ شي.

د لوړو زده کړو د مؤسسو د ښاغلو استادانو څخه د زړه له کومي مننه کوم چې ډېر زيار يې ايستلی او د کلونو په اوږدو کې يې په خپلو اړوندو څانگو کې درسی کتابونه تأليف او ژباړلي دي. له نورو ښاغلو استادانو او پوهانو څخه هم په درنښت غوښتنه کوم تر څو په خپلو اړوندو برخو کې نوي درسي کتابونه او نور درسي مواد برابر کړی څو تر چاپ وروسته د گرانو محصلينو په واک کې ورکړل شي.

د لوړو زده کړو وزارت دا خپله دنده بولي چې د گرانو محصلينو د علمي سطحې د لوړولو لپاره معياري او نوي درسی مواد برابر کړي.

په پای کی د افغان ماشومانو لپاره د جرمنی کمیټی او ټولو هغو اړوندو ادارو او کسانو څخه مننه کوم چې د طبي کتابونو د چاپ په برخه کې یی هر اړخیزه همکاري کړې ده.

هيله مند يم چی نوموړې پروسه دوام وکړي او د نورو برخو اړوند کتابونه هم چاپ شي.

په درنښت پوهاند ډاکتر عبيدالله عبيد د لوړو زده کړو وزير کابل، ١٣٩٢

د درسي کتابونو د چاپ پروسه

قدرمنو استادانو او گرانو محصلينو!

د افغانستان په پوهنتونونو کې د درسي کتابونو کموالی او نشتوالی له لويو ستونزو څخه گڼل کېږي. يو زيات شمير استادان او محصلين نوي معلوماتو ته لاس رسی نه لري، په زاړه ميتود تدريس کوی او له هغو کتابونو او چپترونو څخه گټه اخلی چې زاړه دي او په بازار کې په ټيټ کيفيت فوتو کاپي کېږي.

د دې ستونزو د هوارولو لپاره په تېرو دوو کلونو کې مونږ د طب پوهنځيو د درسي کتابونو د چاپ لړۍ پيل او تر اوسه مو ۱۱۴ عنوانه طبي درسي کتابونه چاپ او د افغانستان ټولو طب پوهنځيو ته استولي دي.

دا کړنې په داسی حال کې تر سره کېږي چې د افغانستان د لوړو زده کړو وزارت د (۲۰۱۰ ـ ۲۰۱۴) کلونو په ملي ستراتيژيک پلان کې راغلي دي چې:

د لوړو زده کړو او د ښوونې د ښه کيفيت او زده کوونکو ته د نويو، کره او علمي معلوماتو د برابرولو لپاره اړينه ده چې په دري او پښتو ژبو د درسي کتابونو د ليکلو فرصت برابر شي د تعليمی نصاب د ريفورم لپاره له انگريزی ژبې څخه دري او پښتو ژبو ته د کتابونو او درسی موادو ژباړل اړين دي، له دې امکاناتو څخه پرته د پوهنتونونو محصلين او استادان نشي کولای عصري، نويو، تازه او کره معلوماتو ته لاس رسی پيدا کړي".

د افغانستان د طب پوهنځيو محصلين او استادان له ډېرو ستونزو سره مخامخ دي. نويو درسي موادو او معلوماتو ته نه لاس رسی، او له هغو کتابونو او چپترونو څخه کار اخيستل چې په بازار کې په ډېر ټيټ کيفيت پيداکېږي، د دې برخې له ځانگړو ستونزو څخه گڼل کېږي. له همدې کبله هغه کتابونه چې د استادانو له خوا ليکل شوي دی بايد راټول او چاپ کړل شي. د هيواد د اوسنی حالت په نظر کې نيولو سره مونږ لايقو ډاکترانو ته اړتيا لرو، ترڅو وکولای شي په هيواد کې د طبي زده کړو په ښه والي او پرمختگ کې فعاله ونډه واخلي. له همدې کبله بايد د طب پوهنځيو ته زياته پاملرنه وشي.

تراوسه پوري مونږ د ننگرهار ، خوست، کندهار ، هرات ، بلخ او کاپيسا د طب پوهنځيو او کابل طبی پوهنتون لپاره ۱۱۶عنوانه مختلف طبي تدريسي کتابونه چاپ کړي دي. د ننگرهار طب پوهنځی لپاره د ۲۰ نورو طبي کتابونو د چاپ چارې روانې دي. د يادونې وړ ده چې نوموړي چاپ شوي کتابونه د هيواد ټولو طب پوهنځيو ته په وړيا توگه ويشل شوي دي.

ټول چاپ شوی طبی کتابونه کولای شی د www.ecampus-afghanistan.org ويب پاڼی څخه ډاونلوډ کړی. کوم کتاب چې ستاسی په لاس کې دی زمونږ د فعاليتونويوه بېلگه ده. مونږ غواړو چې دې پروسې ته دوام ورکړو تر څو وکولای شو د درسي کتابونو په برابرولو سره د هيواد له پوهنتونو سره مرسته وکړو او د چپټر او لکچر نوټ دوران ته د پای ټکی کېږدو. د دې لپاره دا اړينه ده چې د لوړو زده کړود موسساتو لپاره هر کال څه نا څه ۱۰۰ عنوانه درسی کتابونه چاپ کړل شي. د لوړو زده کړو د وزارت، پوهنتونونو ، استادانو او محصلينو د غوښتنې په اساس په راتلونکی کی غواړو چې دا پروگرام غير طبي برخو لکه ساينس، انجنيري، کرهنې، اجتماعی علومو او نورو پوهنځيو ته هم پراخ کړو او د مختلفو پوهنتونونو او پوهنځيو د اړتيا وړ کتابونه چاپ کړو.

له ټولو محترمو استادانو څخه هيله کوو، چې په خپلو مسلکي برخو کې نوي کتابونه وليکي، وژباړي او يا هم خپل پخواني ليکل شوي کتابونه، لکچر نوټونه او چپټرونه ايډېټ او د چاپ لپاره تيار کړي. زمونږ په واک کې يی راکړي، چې په ښه کيفيت چاپ او وروسته يې د اړوندې پوهنځۍ، استادانو او محصلينو په واک کې ورکړو. همدارنگه د يادو شويو ټکو په اړوند خپل وړانديزونه او نظريات زمونږ په پته له مونږ سره شريک کړي، تر څو په گډه پدې برخه کې اغيزمن گامونه پورته کړو.

له گرانو محصلينو څخه هم هيله کوو چې په يادو چارو کې له مونږ او ښاغلو استادانو سره مرسته وکړي.

د يادونی وړ ده چی د مولفينو او خپروونکو له خوا پوره زيار ايستل شوی دی، ترڅو د کتابونو محتويات د نړيوالو علمی معيارونو په اساس برابر شی خو بيا هم کيدای شی د کتاب په محتوی کی ځينی تيروتنی او ستونزی وجود ولری ، نو له دی امله له درنو لوستونکو څخه هيله مند يو تر څو خپل نظريات او نيوکی د مولف او يا زمونږ په پته په ليکلی بڼه را وليږی، تر څو په راتلونکی چاپ کی اصلاح شی.

د افغان ماشومانو لپاره د جرمنی کمیټی او دهغی له مشر ډاکتر ایروس څخه ډېره مننه کوو چی ددغه کتاب د چاپ لگښت یی ورگړی دی. دوی په تیرو کلونو کی هم د ننگرهار د طب پوهنځی د ۲۰ عنوانه طبی کتابونو د چاپ لگښت پر غاړه درلود.

په ځانگړي توگه د جی آی زیت (GIZ) له دفتر او CIM (CIM یې توگه د جی آی زیت (GIZ) (GIZ) Development) یا د نړیوالی پناه غوښتنی او پرمختیا مرکز چې زما لپاره یې په تېرو دریو کلونو کې په افغانستان کې د کار امکانات برابر کړی دي هم مننه کوم.

د لوړو زده کړوله محترم وزيرښاغلي پوهاند ډاکترعبيدالله عبيد ، علمی معين ښاغلي پوهنوال محمد عثمان بابری، مالي او ادري معين ښاغلی پوهنوال ډاکتر گل حسن وليزي، د ننگرهار پوهنتون رييس ښاغلی ډاکتر محمد صابر، د پوهنتونواو پوهنځيو له ښاغلو رييسانو او استادانو څخه هم مننه کوم چې د کتابونو د چاپ لړۍ يي هڅولی او مرسته يي ورسره کړی ده.

همدارنگه د دفتر له ښاغلو همکارانو څخه هم مننه کوم چې د کتابونو د چاپ په برخه کې يې نه ستړی کيدونکی هلی ځلی کړی دي.

> ډاکتر یحیی وردگ، د لوړو زده کړو وزارت کابل، مارچ ۲۰۱۳ د دفتر ټیلیفون: ۰۷۵۶۰۱۴۶۴۰ ایمیل: textbooks@afghanic.org wardak@afghanic.org

بسم الله الرحمن الرحيم

لنډيز

د عمومي کيميا دا کتاب د افغانستان د ساينس، انجنيرۍ ، طب، فارمسۍ او کرهڼې د پوهنځيو د لمړيو ټولگيو دپاره ليکل شويدی.

د کتاب لمړی فصل (د کیمیا مهم اصطلاحات او اساسی قوانین) د هری سوئی شاگر دانو او د کیمیا مينه والو د پاره په کار راځي. د کتاب دويم فصل (د مادې **جوړ**ښت) د نورو شاگردانو په څنگ کې د پوهنتون د شاگردانو دپاره ډير ضرور دي. په دريم فصل کې د موادو درې گونې فازي حالات (گازات، مايعات او جامدات) او په هر فازي حالت کې د موادو ځانگړي خصوصيات ليکل شويدي . د ساينس او تکنالوژۍ د هرې څانگې شاگردان بايد د موادو دغه خصوصيات و پيژنې. څلورم فصل (کیمیاوي ترمودینامیک) د انجنیرۍ د شاگردانو د پاره ډیر ارزښت لري. د کتاب پنځم فصل (کيمياوي کنتک) کې د کيمياوي تعاملاتو سرعت او هغه عوامل چې د کيمياوي تعاملاتو پر سرعت اثر لري خيړل کيږي. په شپږم فصل کې محلولونه او د محلولونو خواص تشريح کيږي. دا فصل د ساینس او د انجنیرۍ د شاگر دانو پر ته د طب، فارمسۍ او کرهڼې د شاگر دانو لپاره خاص اهمیت لري. الكترو كيميا د دې كتاب اوم فصل دى. په دې فصل كې اكسيديشنى – احياوي تعاملاتو، د برقي انرژۍ کيمياوي منابعو او الکترو ليز ته ځای ور کړل شويدی. د کيمياوي موادو پيژندنه د دې کتاب اتم فصل دی په دې فصل کې په ډير لنډ ډول د کېمياوي تحليل د کلاسيکو متودونو يادونه شوې او ورپسې د کيمياوي موادو د نوعيت او جوړښت د پيژندنې معاصر متودونه لکه کروماتو گرافي، ما سپکتروسکوپي او جذبي سپکتروسکوپي ور کړل شويدي. د کتاب د حجم د زياتيدو د مخنيوې په غرض په هره موضوع کې کم شمير مثالونه او تمرينونه حل شويدي. د شاگردانو د ښه پوهیدو لپاره محترم استادان کولای شی په هره موضوع کی نور مثالونه او تمرینونه شاگردانو ته حل او يا کورنۍ وظيفه ور کړي. د دې کتاب پاک ليک، جدولونه او شکلونه د محترم ديپلوم انجنير نوروز اسحق په همت او د تايپ او چاپ کارونه ئې د داکتر تړون جليلي په مټ تر سره شويدي . هيله ده چه د کتاب په چاپولو کې تخنيکې غلطۍ کمې وي تر څو محترم لوستونکي ترې ښه گټه واخلى.

په در ناوي

پوهاند دوکتور خير محمد ماموند

اړونده څانګې ته!

د محترم پوهاند داکتر خيرمحمد ماموند د عمومی کيميا ژباړلی اثر مو په غورسره ولوست. دا د کيميا د څانګی غوره علمی اثردی، په هغه پوهنځيو کې چی کيميا لوستل کيږی. محصلين کولای شي چی په خورا اسانی سره د دې ارزښتناکه علمی اثر څخه علمی ګټه ترلاسه کړي.

نو پدې اساس د چاپ او خپريدو وړتيا لرى، زه د طب د پوهنځى د کيميا د څانګي د تدريسى غړى په توګه غوښتنه کوم، چى نوموړى اثر دهيواد د ځوانو محصلينو د علمى بډاينې او کيمياوى علمي څيړنيزو کړو وړو ته د لاس رسى په خاطر چاپ او خپور شي، تر څو چې په همدغه شان نور علمي اثار وژباړل شى او د وطن د بچيانو د لا علمى سمبالتيا ګټه ترې واخستل شى.

په در ناوي

پو هنيار محمدعمر ان د ننګر هار د طب پو هنځي

د کیمیا د څانګی غړی

	عنوانونه	atta Antonio antonio
صفحه	u sy station d' La sector de la factoria	عنوان
a na saiste na saiste A		لمړی فضل
1 4 - 1		- د کیمیا مهم اصطلاحات
YA - 14 marka ing talah katalag		– د کېميا اساسي قوانين دوهم فصل
α και τα στο το του το του 1 ΄ ΔΥ <u>Ά</u> Υλ Γι	a filosofi en egandera.	-د کيمياوي موادو جوړښت -د اتوم جوړښت
N - V - V - V - V - V - V - V - V - V -		- د ماليکول جو ړښت - د ماليکولو تر منځ قواوې
λΨ- λΥ ¹		- هايدروجني اړيکه
<u>λλ – λ۳</u>		– کامپلکس مر کبات دریم فصل
1.Y=q.		- د موادو درې گوني فازي حالات
111.7		– گازات – مایعات
114-11.		- جامدات څلور م فصل
18 118		حنورم فطس - کیمیاوي ترمودینامیک پنځم فصل
141-120		پنانې عسن - کیمیاوي کنټک
10 141		– کیمیاوی تعادل – شیږ م فصل
108 - 101		- دسپرشني سيستمونه
108 - 102		- محلولونه
109 - 108 109 - 108	c	- د محلول د غلظت افادې - د حل کيدو پر قابليت مؤثر عوامل

· · ·---

.

صفحه	the last the	عنوان
144-109		- د محلول خواص
14-146	حاصل pH	-د اوبو د ايونو د ضرب
141-14.	کې کيمياوي تعاملات	– په الکتر وليتي محلولو
140-141		– د مالگ و هایدر ولیز
		– اووم فصل
120-120	ې تعاملات	–اكسيديشني - احياوي
۱۹۰ - ۱۸۵		–الكترودي پوتانسيل
191-19.		– د برقي انرژي کيمياوي م
190-197	رې پر محر که قوه د مختلفو عواملو اثر	
1.4.4.4.4		- د فلزاتو تخريب
YYD - Y·Y		–الكتروليز
an tha tha an		– اتم فصل
779 - 779	لدنه	 د کیمیاوي موادو پیژن
		- كروماتو گرافي
747 - 784		– ماسپکتر وسکو پي ·
204 - 244		- جذبي سپکتر وسکو پي
100-104		– آزاد سوالونه برا بر
. 1 _{.80} – ۲۵۵		- جدولونه
and the second		
in a second s		
standar (Nacional Standard) Maria (Nacional Standard)		
an a		
²⁴ .		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
an an an an tha an art an		· 3
- La Carlo Carlo Agler	,	

η

د طبيعت د پديدو او د هغوئ د خپل مينځي اړيکو د قانونمدۍ په راز پوهيدل طبيعت پيژندنه ده .دا چې طبيعت بې نهايت پراخه او دايم په تغير کې دی نو طبيعت پيژندنې ته د پای ټکې نه شو ايښودلای.

کيميا د طبيعي علومو يوه څانگه ده . پدې علم کې د کيمياوي عناصرو او د هغوۍ څخه د جوړو شويو کيمياوي مرکباتو د ترکيب ، جوړښت او خواصو او همدارنگه د يو ډول کيمياوي موادو څخه د بل ډول کيمياوي موادو لاس ته راتلل مطالعه کيږي.

نن ورځ په کيميا کې ډيرې څانگې لکه غير عضوی کيميا ، عضوي کيميا، فزيکي کيميا ، تحليلي کيميا ، صنعتي کيميا ، حياتي کيميا او داسې نورې منځ ته راغلي دي.



د کیمیامهم اصطلاحات:

:036.1-1

جامدات، مايعات، گازات او پلازما دا ټول شيان مادي بلل كيږي. د شيانو تر منځ د جاذبې ساحه، د مقناطيسي شيانو په شا و خوا كې مقناطيسي ساحه ، د شيانو د اتومونو د هستو په منځ كې هستوي ساحه وجود لري. هم شى او هم ساحه دواړه مادې دي. خو شى د مادې هغه ډول دى چې ذاتي كتله (د سكون د حالت كتله) ولري. يعنې هغه ذرات چې د حركت سرعت يې د رڼا د وړانگو د سرعت څخه لږ وي كتله يې ښكاره احساس او اندازه كيداى شي، مگر ساحه د مادې هغه ډول دى چې د انرژۍ په شكل څرگنديږي. يعنې كه څه هم ساحه كم ماحه كتله هم لري خو هغه مونږ ته د انرژۍ په شكل راڅرگنديږي، نو ځكه انرژي د ساحي مهمه مشخصه گڼل كيږي

2 - 1 أتوم:

د يو عنصر ډيره کوچنۍ ذره چې د دغه عنصر ټول کيمياوي خواص ولري د هغه عنصر د اتوم په نامه ياديږي. د اتوم په منځ کې هسته او د هستې چار چاپيره الکترونونه گرځي. هسته مثبت چارج لري او تقريباً د اتوم ټوله کتله په هسته کې ځای لري. د هستې لوې والی د اړوند عنصر د کتلوي

عدد سره داسې اړيکه لري. $r = 1,4 \cdot 10 \quad / A \quad cm \cdot \dots \cdot (1)$

دلته r د اتوم د هستې شعاع او A د اړوند عنصر کتلوي عدد ښئې.

د هستې په منځ کې پروتونونه (د سپک هايدروجن په هسته کې يو پروتون) او نيوترونونه څای لري. پروتونونه او نيوترونونه دواړه د نکلونو په نامه ياديږي. پروتون مثبت چارج او نيوترون چارج نلري. الکترون منفي چارج لري او دايم د هستې چار چاپيره گرځي.

الکترون، پروتون او نيوترون د اتوم اساسي ذرات گڼل کيږي چې د هغوئ بعضی مشخصات په لاندې جدول کې ور کړل شويدي:

اول (<u>1-1)</u> جدول : د اتوم د اساسي ذراتو بعضي مشخصات :

منل شوی چارج	له د اتومي کتلې په واحد amu	چارج په کولمب کټ	کتله په کیلو گرام	ذره
-1	0,00055	-1,60218 • 10	-31 9,1094 .10	الكترون
+1	1,0073	+1,60219 • 10 ⁻¹⁹		پروتون
0	1,0087	0	1,67493-10	نيوترون

په (1) جدول کې ليدل کيږي چې د پروتون او نيوترون کتلې تقريباً سره مساوي دي. ولى د الکترون کتله د هغوئ په پرتله 1840 کر ته لږه ده. له همدې کبله د هستې کتله عملاً د اتوم کتله بللای شو. يعنې په هسته کې د پروتونو او نيو ترونو د کتلو مجموعه د اتوم کتله جوړوي.

3 - 1 . اتومى كتله:

د هر عنصر د يوه اتوم كتله په كيلو گرام د هغه عنصر د مطلقه اتومي كتلې په نامه ياديږي. د عناصرو مطلقې اتومي كتلې ډيرې كوچنۍ [10] . 1,67 كيلو گرامه څخه تر 10 . 4,27 كيلو گرام پورې) دي.نو ځكه په كيميا كې د عناصرو د مطلقو اتومي كتلو پر ځاى نسبي اتومي كتلې استعمالوي. پدې اخرو كلونو كې دكاربن د <math>[27] / 2ايزوتوپ د كتلې 1/12 برخه چې تقريباً 10 . 1,674 كيلو گرامه كيږي د نسبي اتومي كتلې واحد قبول شويدي.

> 2 - 2 -1 amu = 1,674 - 10 kg د اتومي کتلي واحد

۳ -

د همدى كميت په نسبت د ټولو عناصرو نسبتي اتومي كتلې محاسبه شويدي. همدغه نسبي اتومي كتلو ته مونږ اتومي كتلې وايو. مثلاً د اكسيجن اتومي كتله 15,9994 ، د هايدروجن اتومي كتله 1,0079 ، د نايتروجن اتومي كتله 14,0067 ده. لكه چې ليدل كيږي د ټولو عناصرو اتومي كتلې چې د عناصرو په دوره ثي جدول كې ور كړل شويدي كسري اعداد دي.

د دې خبرې دليل دادى چې ټول كيمياوي عناصر دوه او يا خو ايزوتوپونه لري. د ايزوتوپونو كتلوي اعداد يا اتومي كتلې سره توپير لري، هغه عدد چې د عنصر د اتومې كتلې په حيث د عناصرو په دوره ثي جدول كې ليكل كيږي په طبيعت كې د هغه عنصر د ټولو ثابتو ايزوتوپونو په فيصدۍ او د هر ايزوتوپ په اتومي كتلې پورې اړه لري. مثلاً د كلورين اتومې كتله 35,453 ده، دغه عدد د لاندې محاسبې ته په لاس زاغلى دى: كلورين دوه ثابت ايزوتوپونه لري چې يو ثې 10^8 او بل ثې 10^{-2} دى په طبيعت كې د كلورين په 100 اتومو كې 75 اتومه 10^7 او 25 اتومه د 10^{2} وي پس ليكو چې :

	and the most of the set	e trabangé na singéné di	$(\omega_{i}) = \int_{\partial M} d\omega_{i} d\omega_{i} = \int_{\partial M} \int_{\partial M} \int_{\partial M} d\omega_{i} d\omega_{i} d\omega_{i} = \int_{\partial M} \int_{$	
- X 2	the 75 and March	25	35×75+37×25 ↔	to may when
	100	100	100	

که اوس د هر ايزوتوپ اتومي کتلې ته په غور سره ځير شو نو ليدل کيږي چې د هغه د هستې کتله په دغه هسته کې د پرتونو او نيو ترونو د کتلو د مجموعې څخه هميشه لږه وي. دغه د کتلې فرق ته د کتلې نقصان وائي. مثلاً د هيليم يو ايزوتوپ (2p, 2n)

په نظر کې نيسو د دې ايزوتوپ د هستې کتله amu 4,001506 حساب شوې ده خو د هغه د هسې دننه د دوه پروتونو او دوه نيوترونو د کتلو مجموعه amu 4,031882 کيږي چې دلته د کتلې نقصان amu 0,030376 مسې د د ه راځي . د انشتين د معادلې په اساس د کتلې او انرژۍ معادليت داسې دی :

دلته m كتله، E انرژي او C د رڼا د وړانگو سرعت ($c = 3 \cdot 10^8 \text{ m} \cdot s = c = 3$) دى. د (2) معادلې پر اساس د C انرژي او C د رڼا د وړانگو سرعت ($c = 3 \cdot 10^8 \text{ m} \cdot s = c = 3$) دى. د (2) معادلې پر اساس د 0,030376 amu نقصان د 28,2 Mev ميكا الكترون ولت ($ev = 10^8 ev$) انرژي د آزاديدو سره معادليت لري. يعنې كله چې د هيليم هسته د دوه پرتونو او دوه نيوترونو څخه جوړيږي پدې وخت كې د هستې يو معادليت لري. يعنې كله چې د هيليم هسته د دوه پرتونو او دوه نيوترونو څخه جوړيږي پدې وخت كې د هستې يو معادليت لري. يعنې كله چې د هيليم هسته د دوه پرتونو او دوه نيوترونو څخه جوړيږي پدې وخت كې د هستې يو معادليت لري. يعنې كله چې د هيليم هسته د دوه پرتونو او دوه نيوترونو څخه جوړيږي پدې وخت كې د هستې يو معاد معاد معاد يعنې كله چې د هيليم هسته د دوه پرتونو او دوه نيوترونو څخه د ساحې حالت ته اوړي (د هستې ساحه معادار ماده چې كتله تې عساحي انرژي 28,2 Mev ده معادار انرژي چې د پروتونو او نيوترونو د راټوليدو يعنې د معاتې يو د دې پرتونو او نيوترونو و د مامې حالت ته اوړي (د هستې ساحه معاد ماده چې د دې ساحي انرژي کې کې د هستې د حالت څخه د ساحې د و د راټوليدو يعنې د حوړوي) چې د دې ساحي او نيوترونو د راټوليدو يعنې د هستې د جوړيدو په وخت كې د اتوم د هستې څخه آزاديږي د هستې د جوړيدو د انرژۍ په نامه ياديږي.

هر څومره چې د هسټې د جوړيدو انرژي زياته وي په هم هغه انډول هسته ثابته وي. څکه چې د هسټې د جوړيدو انرژي او بيرته د هسټې د ماتيدو انرژي کميتاً سره مساوي دي. څرنگه چې په ماليکول کې د اتومونو تر منځ د کيمياوي رابطې انرژي (مرم 5 ~) د هسټې د جوړيدو د انرژۍ (Mev 2 / 2 / ~) څخه لره ده نو پدې سبب په کيمياوي تعاملاتو کې يوازې د اتومو الکترونونه بر خه اخلې او هسټې هيڅ تغير نه کوي. هغه جريانات چې په هغو کې د اتومو هسټې تغير کوي د هستوي تعاملاتو په نامه ياديږي.

1-4. كتلوي عدد، اتومي نمبر، عنصر، ايزوتوپ، ايزوبار، ايزوتون:

په هسته کې د نکلونو تعداد (د پروتونو او نيوترونو مجموعې) ته کتلوي عدد واثي چې د A په حرف سره ښودل

•	1.11														•
		A	∓ 2	Z +]	Ŋ.	••	• •	 • • •	 •	• •	•	• •	 (3)	

دلته N د نيوترونو تعداد او Z د پروتونو تعداد ښئي.

د عنصر د اتوم په هسته کې د پرتونو تعداد د هغه عنصر د اتومي نمبر په نامه ياديږي. هغه اتومونه چې اتومي نمبر کې يو شی وي يو عنصر جوړوي. لکه د خالص طلا ټول اتومونه هر يو په خپله هسته کې (79) پروتونه، د خالص سيمابو اتومونه هر يو په خپله هسته کې (80) پروتونه ، د خالص هيليم اتومونه هر يو په خپله هسته کې (2) پروتونه لري. که د يوه عنصر د اتومو په هستو کې د نيوترونو تعداد يعنې کتلوي عدد سره فرق ولري داسې مختلف اتومونه د يوه عنصر د ايزوتوپونو په نامه ياديږي. لکه : H², H², H² د هايدروجن ايزوتوپونه دي چه د ټولو اتومونه د يوه عنصر د ايزوتوپونو په نامه ياديږي. لکه : H², H² د هايدروجن ايزوتوپونه دي چه د ټولو اتومي نمبر (1) دی. ولې کتلوي اعداد کې 1, 2 او 3 دي. که د څو عناصرو کتلوي اعداد سره يو شی وي داسې عناصر ايزو بار بلل کيږي. که د خو عناصرو د اتومونو په هستو کې د نيو ترونو تعداد يو شی وي داسې عناصر ايزوتون بلل کيږي. په دوهم جدول کې د ايزوتوپو، ايزوبار، او ايزوتونو مثالونه ور کړل شويدي .

دوهم جدول :

ايزو تونونه	ايزوبارونه	ايزوتوپونه
¹³⁶ Xe	⁴⁰ Ar	ده Ca
54 (54p , 82n)	(18p, 22n)	(20p, 20n)
¹³⁸ Ba	40	⁴² ca
56	19K	20 Ca
(56p, 82n)	(19p,21n)	(20p,22n)
¹³⁹ La	40	43 Ca
57	20Ca	20
(57p,82n)	(20p, 20n)	(20p, 23n)

د يوه عنصر هغه ايزوتوپونه چه په هسته کې يې د پرتونو او نيوترونو تعداد سره مساوي او يا لږ فرق ولري داسې ايزوتوپونه معمولاً ثابت وي. هغه ايزوتوپونه چې د اتومو په هستو کې ئې د پروتونو او نيوترونو تعداد سره مساوي نه بلکه تفاوت ولري داسې ايزوتوپونه غير ثابت (راديو اکثيف) وي. تر تن ورځې پورې تقريباً 300 ثابتې هستې او 1400 ځخه زياتې راديو اکتيفې هستې پيرندل شويدي:

and and a state of the state of the

همدا ډول تر ئن ورځې پورې 109 عنصره پيژندل شوي دي چې د هغې د جملې څخه هغه عناصرچه اتومي نمبر ئې د 93 نه زيات دی راديو اکتيف دي، عمر ئې د ځمکې د عمر څخه ډير کم دی نو ځکه په طبيعت که نشته او يو اځې په لابراتوار کې لاس ته راوړل کيږي.

1-5 . **ماليكول:** المُنْعَمَّةُ المُنْعَمَّةُ المُنْعَمَّةُ المُنْعَمَّةُ وَعَمَّةً وَعَمَّةً وَعَمَّةً وَعَمَّةً وَعَمَ

<u>د ساده او هم د مرکب موادو هغه کوچنۍ دره چې د هغه موادو اساسي کيمياوي کيمياوي خواص ولري د هغه موادو</u> * - ۱۱-۲-۶) حر*و*ل

کيږي.

د ماليكول په نامه ياديږي.
که د يوي مادې ماليكولونه د يو ډول اتومونو څخه جوړوي دا مواد ساده يا عناصر بلل كيږي لكه
$$O_2, C1_2, O_2$$
 ك
که د يوې مادې ماليكولونه د څو ډوله اتومونو څخه جوړ وي دغه ماده د مركب په نامه ياديږي لكه O_1, T
CH, NH و داسې نور.
 M_2, H_2O
اتومونه په ماليكول كې د كيمياوي اړيكي په واسطه سره تړل كيږي.
 H_2O
 H_2O

$$MO_2 = 2 \ 16 = 32$$

 $MCH_4 = 1 \ 12 + 4 \ 1 = 16$
 $MH_SO_4 = 2 \ 1 + 1 \ 32 + 4 \ 16 = 98$

110101110.10.11

ته د مربوطه عنصر اتوم گرام وائی.

12gr يعنې د اکسيجن $16~{
m gr}$ يو اتوم گرام د اکسيجن، د هايدروجن $1~{
m gr}$ ته يو اتوم گرام د هايدروجن، د کاربن ته يو اتوم گرام د کاربن، د سلفر 32gr ته يو اتوم گرام د سلفر وائی. پس اتوم گرام داسی تعريف کولای شو: د ساده موادو (عنصر) دومره گرامه کوم چې د هغې عنصر د اتومې کتلې سره عدداً مساوي وي د هغه عنصر اتوم گرام بلل کیږي. همدا ډول د موادو مالیکولي کتلې د کتلې په اتومې واحد (amu) ښودل کیږي مثلاً د _مO مالیکولی کتله (32) ، د CH_{4} ماليكولي كتله (16) ، د $\mathrm{H}_{2}\mathrm{SO}_{4}$ ماليكولي كتله (98) ده. مگر كه د دغه اعدادو واحد گرام وي نوبيا هر عدد د مربوطه مادې ماليکول گرام ښئي. يعني دا کسيجن 320gr يو ماليکول گرام د اکسيجن، د متان 16gr يو ماليکول گرام د متان، د گوگړو د تيراب 98gr يو ماليکول گرام د گوگړو د تيزابو کيږي. نو ماليکول گرام داسی تعریف کوو:

د خالصو کيمياوي موادو دومره گرامه کوم چې د هغه موادو د ماليکولي کتلې سره عدداً مساوي وي د هغه موادو ماليکول گرام بلل کيږي.

-1-8 . د اووگدروعدد، مول:-

تجربو ښودلې ده چې د خالصو ساده موادو (خالصو عناصرو) په يو انوم گرام کې د هغه عنصر $10 \cdot 6,022$ انومونه او د خالصو کيمياوي موادو په يو ماليکول گرام کې د هغه موادو $6,022 \cdot 10$ ماليکوله وجود لري. دا عدد 10^2 د 2006) په کيميا کې خورا مهم عدد دی او د او گدرو د عدد په نامه ياديږي. د بلې خوا د مادې $6,022 \cdot 10^{23}$ ساختماني واحدونو (انومونو ، ماليکولونو، الکترونونو، ايونونو...) ته د هغه ساختماني واحدونو يو مول

وائي. يعني د يو عنصر ² ³ يعني د يو عنصر ² 10 • 6,022 اتومونو ته د هغه عصر يو مول اتو م د يوې خالصي كيمياوي مادې 10 • 6,022 ماليكولونو ته د هغي كيمياوي مادې يو مول ماليكول^{، 2}0 • 6,022 يو ډول ايونونو ته يو مول ايون او 20 • 2020. الكترونونو ته يو مول الكترون وائي.

د مول د تعريف څخه معلوميږي چې اتوم گرام او مول اتوم همدا ډول ماليکول گرام او مول ماليکول يو شی دي. په وروستيو کلنو کې د اتوم گرام او ماليکول گرام پر ځای مول اتوم او مول ماليکول استعماليږي. پور تنۍ ليکنه په لاندې جدول کې ساده شويده :

2.3 د کاربن يو مول اتوم د کاربن 10 ، 6,022 اتومه لري او وزن ئي 12,00gr دي. د ع د اکسيجن يو مول اتوم د اکسيجن 10 - 6,022 اتومه لري او وزن ئې 16gr دی. . د هايدروكسيل (OH) يو مول ايون 10 • 6,022 ايونه لري او وزن ئې 17gr دی. 2.3 يو مول الكترون 10 • 6,022 الكترونه لري او وزن ثي تقريباً، 10 • 6,66 دی. لمړي مثال: 15 گرامه خالص گوگړ (S) د گوگړو څو موله کيږي. او په هغې کې د S څو اتومه وجود لري؟ حل: د گوگړ اتومي کتله 32,1 ده پس د گوگړ 32,1 گرامه د هغه يو مول کيږي، نوليکو چې: د S گرامونه د S مولونه 32,1 1 15,0 x X=0,467 moles د S اتومونه د S مولونه 6,022× 10²³ 1 0,467 Х

 $X = 2,81 \times 10^{23}$ atoms

23 دوهم مثال: د مسو 5,60 • 10 اتومه خومره وزن لري؟ 💫 حل : د مسو اتومي کتله 63,54 ده پس ليکو چې : د Cu گرامونه د Cu اتومونه $6,022 \times 10^{2.3}$ 63,54 5,60 ×1025 Х X= 5,60.10 . 63,54/6,02.10 X = 5,91 kg9-1. ولانس، اکسیدیشنی درجه یا اکسیدیشنی نمبر: دا چې د يو عنصر يو اتوم په خپل شا و خو ا کې د نورو اتومونو سره څو کيمياوي اړيکې (کيمياوي رابطي) جوړولاي شي دغه استعداد ته د هغه عنصر ولانس واڻي. پدې حساب د يوه اتوم په شا وخوا کې د رابطو شمير د هغه اتوم ولانس ښئي. مثلاً به HC^p_{4} , HCP_{4} , CP_{4} , H_{2} SO₄ , SO₄ , SO₂ , H_{2} S ماليكولونو كې د هر عنصر ولانس معلوموو. د دې کار لپاره ښه لاره دا ده چې د هر مر کب د ماليکولونو ساختماني فورمول رسم کړو. S<U D = C = 0د گوگړو ولانس (2) د کاربن ولانس (4) د اکسیجن ولانس (. 2) د هايدروجن ولانس (1)

0===0 0===0	0 = S - 0-H	H-cl
ر) > ر) د کلورین ولانس (7)	H - 0 = 0 د گوگړ ولانس (6)	د ه ايدروجن ولانس (1)
د اکسیجن ولانس (2)	د اکسیجن ولانس (2)	د كلورين ولانس (1)
د هايدروجن ولانس (1)	د هایدروجن ولانس (1)	

د پورتنيو مثالونو څخه معلوميږي چې د بعضي عناصرو ولانس په ټولو مرکباتو کې يو شي دی لکه د اکسيجن او هايدروجن ولانسونه.

خو د بعضي نورو عناصرو (لكه گوگړ ، كلورين او نورو) ولانس په مختلفو آهر كباتو كې سره فرق لري. هغه كيمياوي مرکبات چې په ماليکولو کې ئې د اتومونو تر منځ کوولانسي اړيکې وي د ولانس اصطلاح ډيره استعماليږي او پر ځای کار دی. خو که د مالیکول د اتومو تر منځ ایونی اړیکی وي نو دلته بهتره ده چې د ولانس پر ځای د اکسیدیشن نمبر (د اکسیدیشن درجه) استعمال شی.

CL-cl

د كلورين ولانس (1)

N

كه فلز او غير فلز سره كيمياوي تعامل وكړي دلته د فلز اتوم خپل ولانسي الكترونونه د غير فلز اتوم ته وركوي چه د دې عمل په نتيجه كې د فلز اتوم په مثبت ايون او د غير فلز اتوم په منفي ايون بدليږي يا په بل عبارت د فلز اتوم مثبت اكسيديشني نمبر او د غير فلز اتوم منفي اكسيديشنى نمبر پيدا كوي. مثبت او منفي ايونونه د الكترو ستاتيكي جذب د قوې په واسطه سره نژ دې او يو د بل سره كيمياوي اړيكه پيدا كوي، څر نگه چې دا اړيكه د ايونو تر منځ جوړه شوې ده نو څكه د ايوني اړيكي په نامه ياديږي.

د کيمياوي تعامل په نتيجه کې که يو اتوم يو يا دوه يا درې يا څلور ...الکترونونه د لاسه ور کړي د هغه اتوم اکسيديشني نمبر په ترتيب سره (1+) يا (2+) يا (3+) يا (4+) کيږي. برعکس د کيمياوي تعامل په نتيجه کې که يو اتوم يو يا دوه يا درې يا څلور الکترونونه د بل اتوم څخه جذب کړي د دې اتوم اکسيديشني نمبر (1-) يا (2-) يا (3-) يا (4-) کيږي. په کيمياوي مر کباتو کې د مختلفو عناصرو د اکسيديشني نمبر د پيدا کولو په وخت کې بايد په ياد ولرو چې په دوره ثي جدول کې د مر آله آو آله آله ا

> نيم گروپونو د عناصرو د اکسيديشنی نمبر ثابت او په ترتيب سره (1+), (2+) او (3+) دي. په همدې ډول د اکسيجن اکسيديشني نمبر ثابت او (2-) دی. مثال : په لاندې مرکبانو کې د ټولو عناصرو اکسيديشنی نمبر پيدا کړۍ.

> > Na₂SO₄, K₃PO₄, KMnO₄

حل: پوهيږو چې د موادو ماليكولونه د چارج له لحاظه خنثى دي يعنې د (+) او (-) چارجونو مجموعه ثې صفر وي. دا چې د اكسيجن اكسيديشني نمبر (2-) او د جدول له مخې د سوديم اكسيديشني نمبر (1+)، د پوتاشيم اكسيديشني نمبر (1+)، د كلسيم اكسيديشني نمبر (2+) راته معلوم دي، د P, Mn او S اكسيديشني نمبرې په پورتنيو مركباتو كې داسې حسابوو:

$$\overset{*1}{\text{Na}_{2}} \overset{*}{\text{SO}_{4}}, 2 \overset{*}{\text{Na}_{4}} + 1 \overset{*}{\text{S}} + 4 \overset{-2}{\text{O}} = 2 (+1) + 1 X + 4 (-2) = 0$$

$$X + 2 - 8 = 0 , X = 8 - 2 = +6$$

يعنې په سوديم سلفيت کې د گوگړ (سلفر) اکسيديشنې نمبر 6+ دی.

$$K_{3}^{+1} = 0$$

$$K_{3}^{-2} = 0$$

$$X + 3 - 8 = 0$$

$$X = 8 - 3 = +5$$

او په پوتاشيم فاسفيت کې د فاسفور اکسيديشنې نمبر (5+) دی.

$$KMnO^{+1}$$
, 1 (+1) + 1X + 4(-2) = X + 1- 8 = 0

$$X = 8 - 1 = +7$$

او همدارنگه په پوتاشيم پرمنگنات کې د منگان اکسيديشني نمبر (7+) دی.

1-10 . **كيمياوي فورمول:**

کيمياوي فورمول يو کيمياوي مر کب ښئي. د کيمياوي مر کب په يوه ماليکول کې د عناصرو نوعيت او د هر عنصر د اتومونو تعداد که د عناصرو د سمبولونو او د سمبولونو د ضريبونو په واسطه وښودل شي دغه افاده د ماليکولي فورمول په نامه ياديږي.

مثلاً $\mathrm{H_2SO}_{\!\mathcal{H}}$ د گوگړو د تيزابو ماليکولي فورمول دي. دغه فورمول ښئر چې : $\mathrm{H_2SO}_{\!\mathcal{H}}$

الف– د گوگړو د تيزابو يو ماليکول د دوه اتومه هايدروجن، يو اتوم سلفر (گوگړ) او څلور اتومو اکسيجن څخه جوړ دی.

ب-دغه فورمول يو مول د گوگړو تيزاب ښئي.

ج - يو مول ماليکول سلفوريک اسيد دوه مول اتومه هايدروجن ، يو مول اتوم سلفر او څلور مول اتومه اکسيجن لري. د گوگړو په تيزابو کې د شاملو عناصرو فيصدي داسې معلوموو:

$$MH_1SO_2 = 2 \cdot 1 + 1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98$$
 د گوگړو تيزابو ماليکولی کتله $98 = 30$

$$\frac{2}{98}$$
 د هايدروجن فيصدي 02

د گوگړ (سلفر) فيصدي
$$\frac{32}{98}$$
 د گوگړ (سلفر) فيصدي $\frac{32}{98}$

د اکسیجن فیصدی
$$\frac{42}{86} = 100$$
 د اکسیجن فیصدی $\frac{42}{86} = 100$. $1-11$. کیمیاوي تحلیل او د کیمیاوي یا مالیکولي فورمول تعینول:

كه د يوې كيمياوي مادې ټول جوړونكي عناصر عملاً تعين شي او يا خو د هر عنصر مقدار هم معلوم شي، دې عمل ته كيمياوي تحليل وائي. كه د كيمياوي تحليل په مرسته په يو مركب كې د عناصرو فيصدي پيدا كړو نو بيا كولاى شو چې د هغه مركب ماليكولي فورمول هم پيدا كړو . د ماليكولي فورمول د پيدا كولو لپاره داسې عمل كوو. الف – د هر عنصر فيصدي د هغه عنصر په اتومي كتلې تقسيم كوؤ او د عناصرو د مولو نسبت لاس ته راوړو. ب – د دغه نسبت پر كوچني عدد د نسبت ټول اعداد تقسيموو په نتيجه كې د مركب په يوه ماليكول كې د اتومونو ساده نسبت لاس ته راڅي.

ج – كه د اتومي نسبت كوم حد تام عدد نه وي نو هغه تام عدد ته رسوو، (څكه ماليكول كې د هر عنصر د اتومو تعداد تام عدد وي) او پدې ډول د مر كب امپر ك ماليكولي فورمول لاس ته راوړو. نو بيا د دې امپر ك ماليكولي فورمول له مخې د دغه مر كب امپر ك ماليكولي كتله حسابوو.

د - كه د دغه مر كب حقيقي ماليكولي كتله مو د تجربې په واسطه معلومه كړي وي نو كه د دې مر كب دغه حساب شوې امپر ك ماليكولي كتله او حقيقي ماليكولي كتله سره مساوي وي، نو دغه امپر ك ماليكولي فورمول حقيقي ماليكولي فورمول دى، او كه دغه امپر ك ماليكولي كتله د حقيقي ماليكولي كتلې نه كمه وه بيا حقيقي ماليكولي كتله پر امپر ك ماليكولي كتلې باندې تقسيموو او د تقسيم د حاصل عدد د امپر ك فورمول د هر عنصر په ضريب كې ضربوو او پدې توگه حقيقي كيمياوي فورمول لاس ته راځي. مثال :د 0,1802gr گرامه بورې (گلوكوز پا شكر²) د سوڅيدلو څخه gr 180,264 كاربن داى اكسايد او مثال :د 180,108 پيدا كړى وي نو حساب ميربتاً 180,188 پيدا كړى وي نو حساب كړى: الف - په گلوكوز كې د اكسيجن، هايدروجن او كاربن فيصدي. ب - د گلوكوز ساده (امپر ك) كيمياوى فورمول.

$$\int_{0}^{0} \frac{9}{2} e^{-\frac{1}{2}} = \frac{70}{1} \times \frac{12,01 \text{ gr} \text{ C}}{44,01 \text{ gr} \text{ CO}_2} \times \frac{100}{1} = \frac{0,2641 \text{ gr} \text{ CO}_2}{9,9981 \text{ co}_1} \times \frac{100}{44,01 \text{ gr} \text{ CO}_2} \times \frac{100}{1} = \frac{100}{1000 \text{ gr} \text{ G}_2} \times \frac{100}{1000 \text{ gr} \text{ gr}} \times \frac{100}{1000 \text{ gr}} \times \frac{100}{1000$$

اوس په گلوکوز کې د هايدروجن، کاربن او اکسيجن د مولونو نسبت پيدا کوو.

اکسیجن
$$53,29$$
 02 = 3,33
16,0 gr/mole 0, 1

د اکسیجن مولونه 🕊 هایدروجن مولونه 🥲 کاربن مولونه 😑 په گلو کوز کې د عناصرو د مولونو نسبت

په پورتنيو اعدادو کې ډير کوچنی عدد 3,33 دی نو اوس د مولونو نسبت پر 3,33 تقسيموو او په نتيجه کې د گلو کوز په يو ماليکول کی د اتومونو نسبت لاس ته راځی:

C:H:O =
$$\frac{3,33}{3,33}$$
 $\frac{6,65}{3,33}$ $\frac{3,33}{3,33}$ $1:2:1$

د گلوکوز ساده يا امپرک ماليکولي فورمول $\operatorname{CH}_{\underline{q}}$ په لاس راغی.

ليدل کيږي چې د دې امپرک ماليکولي فورمول پر اساس د گلوکوز ماليکولي کتله 30 ده.

MCH₂O = 12 + 2 1 + 16 = 30

ولې د گلوکوز ماليکولي کتله موږ تجربتاً 180,18 پيدا کړې ده، پس دغه امپر ک فورمول د گلوکوز حقيقي فورمول ندي.

$$6 (CH_2O) = C_6 H_{12}O_6$$

 $\frac{180,18}{30} = 6$

12 - 1 . **فزيكي خواص او فزيكي تغيرات:**

د موادو رنگ، بوی، شکل، حجم، کتله، فازي حالت (جامد، مايع، گاز)، د ويلې کيدو (ذوب) نقطه، د جوش (غليان) نقطه او داسې نور د فزيکي خواصو په نامه ياديږي. که د موادو فزيکي خواص تغير و کړي دا تغيرات فزيکي تغيرات بلل کيږي. په فزيکي تغيراتو کې د مادې اصليت تغير نکوي. مثلاً که کنگل اوبو ته تودوخه ور کړو هغه په مايع اوبو بدليږي او که مايع اوبو ته نور هم حرارت ور کړو نو هغه د اوبو په بخار بدليږي.

کنگل اوبه، مايع اوبه او بخار اوبه درې واړه يو کيمياوي فورمول $\mathrm{H_2O}$ لري او کيمياوي خواص ئې هم يو شان دي. يعنې د دغه درې فازي حالاتو په تغير سره د اوبو اصليت تغير ندی کړی.

1- 12 - 1 . اتومي شعاع، ايوني شعاع، كوولانسي شعاع:

لكه چې د اتوم په جوړښت كې مو وويل چې اتوم په داخل كې يوه هسته لري او د هستې چار چاپيره الكترونونه په حركت كې دي. څرنگه چې الكترون د هستې چاپيره د موج په شكل په نظر كې نيول كيږي ،او دا چې د هستې او د الكتروني موج تر منځ فاصله ډيره دقيقه نشي تعينيداى نو پدې اساس اتوميٍّ شعاع هم ډير دقيق مفهوم نلري او د دې پر ځاى ايونى شعاع او كوولانسى شعاع استعمالوى.

ايوني شعاع په ايوني مرکباتو کې د دوه اتومو تر منځ فاصلې له مخې تعينيږي او دا فرض کيږي چې د يو ايون شعاع په مختلفو ايوني مرکباتو کې يو شي دی.

بايد ووايو چې د مثبت ايون شعاع د هغه د خنثى اتوم په نسبت كمه او د منفي ايون شعاع د هغه د خنثى اتوم په نسبت زياته وي. د همجنسو اتومو تر منځ د يوه ئي كوولانسي رابطې نيمائي د هغه عنصر كوولانسي شعاع ياديږي. د مختلفو فزيكي خواصو د اندازه كولو لپاره مختلف واحدونه استعماليږي. د واحدونو په بين المللي سيستم (SI) كې د طول د اندازه كولو لپاره متر ، د كتلې دپار ه كيلو گرام ، د وخت د اندازه كولو لپاره ثانيه ، د بريښنا د جريان لپاره امپير ، د تودوخې د د رجې لپاره كالوين او د موادو د مقدار د اندازه كولو د پاره مول استعماليږي.

الف - متر : هغه فاصله ده چې د رڼا وړانگې يې په خلا کې په 15*8 ي* 99 م مر ثانيو کې طی کوي د متر په . نامه ياديږي او په m سره ښودل کيږي.

×- (2-19) - ×

د متر اجزا او اصناف په لاندې جدول کې **وگورۍ:**

دريم (3) جدول: دمتر اجزا او اصناف

واحد	سمبول	علامه	د متر سره معادلیت
1.terametre	Т	Tm	10^{+12} m
2. gigametre	G	Gm	10 ⁷ ₆ m
3. megametre	Μ	Mm	10, m
4. kilometre	K	Km	10, m
5. hectometre	h	hm	10^{10} m
6. decametre	da	dam	10 m
7. metre	-	m	1 m
8. decimetre	d	dm	$1\overline{0}^{1}$ m
9. centimetre	С	Cm	10^{λ} m
10. millimetre	m	mm	10, m
11. micrometre	بن ب	,∦ m	10 m
12. nanometre	'n	nm	10 ⁹ m
13. picometre	p	pm	10 [°] , m
14. femtometre	f	fm	10,5m
15. attometre	а	am	10 [°] m

ب - حجم: د SI په سيستم کې د حجم واحد ($\frac{a}{m}$) دی په کيميا کې ($\frac{a}{m}$) او (cm^3), او ملي ليتر هم استعماليږي.

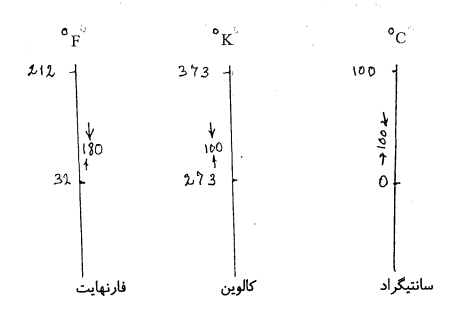
1Kg = 1000 gr1gr = 1000 mgr1000kg = 1 ton

2 - 12 - 1 - تودوخه اود تودوخې درجه:

د يو شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ته د حرارت مقدار وائي. د حرارت مقدار د انرژۍ په واحدونو لکه کالوري، ژول او نورو اندازه کيږي. د تودوخې درجه د حرارت د مقدار سره مستقيم تناسب لري. که تودوخه د شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار نبتي نو د تودوخې درجه د مرارت د مقدار ښتي نو د تودوخې درجه د لري. که تودوخه د شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ت د مقدار سره مستقيم تناسب لري. که تودوخه د درارت د مقدار سره مستقيم تناسب لري. که تودوخه د شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ښتي نو د تودوخې درجه د لري. که تودوخه د شي په داخل کې د اتومو او ماليکولو د عمومي نامنظم حرکت مقدار ښتي نو د تودوخې درجه د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښتي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښتي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښتي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښتي. د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د دغه کوچنيو زراتو د نامنظم حرکت سرعت ښتي. د تودوخې د درې په لوړيدو په لوړيدو کې د درجې په لوړيدو سره د شي په داخل کې د د مې په لوړيو د راتو (آتو ، ماليکولو) کې د درې $\frac{1}{K}$ مې لوړيږي. کنتکي انرژي $\frac{1}{K}$ مې لوړيږي . کنتکي انرژي $\frac{1}{K}$

$$Ek = \frac{3}{2} \cdot RT$$

د تودوخې د درجې واحد د SI په سيستم کې کالوين (K) دی. پر ته لدې د تودوخې درجه په سانتي گراد (C) او فارنهايت هم اندازه کوي. د دې درې ډوله درجو مقداري ارتباط په لاندې شکل او په لاندې فورمولو کې ښودل شويدي:



د سانتيگراد او دکالوين پر صفحو د درجو تر منځ فاصله يو شی ده ولې د سانتيگراد صفر د کالوين د 273 سره برابريږي. نو د سانتيگراد او کالوين د درجو تر منځ رابطه داسی ليکو:

$$^{\circ}K = 273 + ^{\circ}C$$

د فارنهايت پر صفحي د درجو تر منځ فاصله د سانتيگراد د درجو په نسبت کمه او د بلي خوا د سانتيگراد صفر درجه د فارنهايت د 32 درجو سره سرخوري نو د دې دواړو درجو تر منځ رابطه داسې ده.

$$C = \frac{5}{9} \cdot (F - 32) \dots (F - 32)$$

, $1^{\circ}C = 1^{\circ}K = 1,8^{\circ}F$

13 - 1 . كيمياوي خواص او كيمياوي فعاليت:

د موادو كيمياوي فعاليت د هغوئ د كيمياوي خاصيت په نامه ياديږي. د موادو كيمياوي فعاليت د هغوئ په الكتروني جوړښت پورې اړه لري. هغه مواد چې الكتروني جوړښت ئې ډير ثابت وي كيمياوي فعاليت ئې ډير لږ او بر عكسى هغه مواد چې الكتروني جوړښت ئې ثابت نه وي كيمياوي فعاليت ئې زيات وي. فعال كيمياوي مواد يو د بل سره ژر د الكترو نو د راكړې وركړې يا د الكترونو د مشترك كولو په نتيجه كې نوي مواد جوړوي، دې عملې ته كيمياوي تغير يا كيمياوي تعامل وائي.

14 - 1. كيمياوي تعامل او كيمياوي معادله:

د يو ډول موادو څخه بل ډول داسې موادو حاصليدل چې د لمړنيو موادو څخه ئې تر کيب او خواص فرق ولري د کيمياوي تعامل په نامه ياديږي. په داسې حال کې چې په هستوي تعاملاتو کې د عناصرو اصليت تغير کوي په کيمياوي تعاملاتو کې د عناصرو اصليت تغير نه کوي بلکه د عناصرو اتومونه د يو ډول ماليکول څخه د بل ډول ماليکول په تر کيب کې شامليږي. کيمياوي تعامل کيداى شي چې د موادو د کيمياوي فورمولونو په واسطه وښودل شي. دغه افاده د کيمياوي معادلې په نوم ياديږي. لاندې د يو تعداد کيمياوي تعاملاتو کيمياوي معادلې ښودل شويدي:

جمعي تعامل	$2Cu + O_{2}$		2CuO
تجزيه ئي تعامل	2MgO ~		$2Mg + O_{2}$
د ځای نیولو تعامل	Fe + CuSO	\rightarrow	$Cu + FeSO_{\mu}$
د ځای بدلولو تعامل	NaOH + HCl	\rightarrow	NaCl + HO

د کیمیا اساسی قوانین : 15 - 11. د كتلى د تحفظ قانون او كيمياوي معادله:

په کیمیاوي تعامل کې د د اخل شوؤ او د کیمیاوي تعامل څخه د حاصل شوؤ موادو کتله همیشه سره مساوي وي. پس باید دهر عنصر د اتومونو تعداد په تعامل کې داخل شوؤ او د تعامل څخه حاصل شوؤ موادو کې سره مساوي وي. له همدې کبله په کیمیاوي معادله کې د اتومونو یا مالیکولونو مخ ته ضریب ږدي. په کیمیاوي تعامل کې حتماً انرژي جذب یا آزادیږي. جذب یا آزاده شوې انرژي د انشتین د معادلې (2) په اساس د یو مقدار کتلې سره معادله ده. خو دغه کتله دومره لږه ده چې عملاً ترې صرفنظر کیدای شي. که جذب یا آزاده شوې انرژي هم په کیمیاوي معادله کې ولیکل شي دغسې معادله د ترمو کیمیاوي معادلې په نوم یادیږي. په دغسې معادلو کې په تعامل کې د د اخل شوؤ او د تعامل څخه لاس ته راغلیو موادو په منځ کې د (ح) ملامې پر ځای د (=)

> 2Cu + O = 2CuQ + Q $2MgO = 2Mg + O_2 + Q$ $Fe + CuSO_4 = Cu + FeSO_4 + Q$ $NaOH + HCl = NaCl + H_2O + Q$

په پورتنيو ترمو کيمياوي معادلو کې (Q) هغه مقدار تودوخه ده چې په تعامل کې جذب يا آزاده شويده.

16 - 1 . **د ترکیب د ثبات قانون:**

کيمياوي مرکب هميشه ثابت ترکيب لري، دا فرق نه کوي چې دغه مرکب د کومو موادو څخه او څنگه لاس ته راوړل شويدی.

َمثلاً اوبه که د هايدروجن او اکسيجن د مستقيم تر کيب يا د مالگې د تيزاب او سوديم هايدروکسايد د تعامل نه په لاس راشي په هر صورت کې د هغې تر کيب H₂O دی. نو ځکه د يو مرکب په ماليکول کې د هر اتوم ښي اړخ ته لاندې اعداد وته په خپله خوښه تغير نشو ورکولای بلکه دغه اعداد ثابت او په ماليکول کې د اتومونو تعداد ښئي. په کيمياوي معادله کې د اتومو او ماليکولو مخې (چپ اړخ ته) عدد د مولونو تعداد ښئي.

د کيمياوي معادلې د بيلانس په وخت کې د اتومو يا ماليکولو مولونو ته تغير ور کولای شو او د ماليکول په منځ کې د اتومو لاندې ضريبو ته تغير نشو ور کولای.

17 - 1 - 1 اوو گدرو قانون:

اووگدرو د غازاتو په هکله د نورو پوهانو د معلوماتو په رڼا کې د يو لړ تجربو وروسته لاندې واقعيتونه د قانون په شکل بيان کړل .

الف – د تودوخې د عيني درجې او د عيني فشار لاندې د غازاتو په مساوي حجمو کې مساوي ماليکولونه موجود وي. ب – په ستندرد شرايطو (C C = 1at , t = 0 C) کې د هر گاز يو مول 22,4L حجم لري. مثلاً : په STP شرايطو کې د ₂O يو مول 22,4L حجم, 32gr کتله او 6,022 - 6,022 ماليکوله د اکسيجن لري. په STP شرايطو کې د CO₂ يو مول 44gr حجم, 44gr کتله او 6,022 - 6,022 ماليکوله د کاربن دای اکسايد لري.

دا چې د کيمياوي تعامل ټول مواد د عيني تودوخې او فشار لاندې وي نو ځکه د غازاتو په کيمياوي معادله کې د مولونو پر ځای د موادو د حجمونو ليکل يو شی دی.

(1)
$$N_2(g) + 3H_2(g) = 2NH_3(g)$$

 $1V + 3V = 2V^3$

(11)
$$2H_2(g) + O_2(g) = 2H_2O(g)$$

 $2V + 1V = 2V$

18 - 1 . د معادل وزنونو قانون:

د مرکباتو د ثابت ترکيب د قانو ن په اساس د عناصرو معينې کتلې سره يو څای کيږي او ماليکولونه جوړوي. مثلاً د اوبو د ترکيب H₂O څخه ښکاري چې د اوبو په ترکيب کې دوه اتومه هايدروجن (مثلاً دو گرامه هايدروجن) واو يو اتوم

اكسيجن (مثلاً 16 گرامه اكسيجن) شامل دى چې 18 گرامه اوبه ئې جوړې كړي دي. اوس كې مونږ 20 گرامه اكسيجن او دوه گرامه هايدروجن ولرو بيا هم 18 گرامه اوبه ترې لاس ته راتلاى شي. يعنې د اكسيجن څلور گرامه په تعامل كې برخه نه اخلي. او كې 5 گرامه هايدروجن او 16 گرامه اكسيجن ولرو بيا هم يواځى 18 گرامه اوبه ترې جوړيداى شى. چې دلته 3 گرامه هايدروجن په تعامل كې برخه نه اخلى. لدې مثال

شم يواحي کې د طرب او حرب او اکسيجن کتلې په لاندې نسبت سره يو ځای شي نو هغوئ هر يو مکمل تعامل څخه ښکاري چې که د هايدروجن او اکسيجن کتلې په لاندې نسبت سره يو ځای شي نو هغوئ هر يو مکمل تعامل کوي او مکمل مصرفيږي.

او د كوم عنصر مقدار چې دد غې نسبت په پرتله زيات وي هغه زيات مقدار په تعامل كې خصه نه اخلي. په پورتني مثال كې يو گرام هايدروجن د اته گرامه اكسيجن سره ، يو كيلو گرام هايدروجن د اته كيلو گرامه اكسيجن سره ، يو ټن هايدروجن د اته ټنه اكسيجن سره معادل دى. پس معادل وزن (معادله كتله)داسې تعريفوو: الف – د يوه عنصر هغه وزني حصې (لكه Kg , gr , mg , gr , ge , يو كيو كې د هايدروجن د يوې وزني حصې سره مكمل تعامل كوي او يا د هايدروجن د يوې وزني حصې ځاى په يو مركب كې تعويض كړي د هغه عنصر د معادل

وزن په نامه ياديږي.

ب – د يوه عنصر هغه وزني حصي چي د اکسيجن د اته وزني حصو سره تعامل کوي او يا د اکسيجن د اته وزني حصو ځای په يو مرکب کې ونيسي د هغه عنصر معادل وزن بلل کيږي. د عناصرو معادل وزن د لاندې رابطې په اساس هم پيدا کيږي :

$$Ee = \frac{A}{V}$$
(5)

دلته ${
m Ee}$ د عنصر معادل وزن، ${
m A}$ د هغه اتومي کتله او ${
m V}_{
m c}$ هغه موثر ولانس ښئي. د کيمياوي مرکباتو د معادل وزنونو د پيدا کولو لپاره لاندې رابطې په کار وړي :

د تیزاب معادل وزن Ea =
$$\frac{Ma}{mH}$$
(6)

دلته Ea د تيزاب معادل وزن، Ma د تيزاب ماليکولي کتله او mH د تيزاب په ماليکول کې د هايدروجن د هغه اتومو تعداد ښئي چې د فلز په اتومو تعويض کيدای شي.

د قلوي معادل وزد Eb =
$$\frac{Mb}{m(oH)}$$
(7)

د قلوي معادل وزن، Mb د قلوي ماليکولي کتله او m(
m OH) د قلوي په ماليکول کې د هايدروکسيل ${
m Eb}$ د قلوي معادل وزن، Mb د قلوي ماليکولي کتله او ${
m CH}$

د مالگې معادل وزن Es =
$$\frac{Ms}{m(M_e) \cdot v}$$
 (8) ' ·

دلته Es د مالگې وزن، Ms د مالگې ماليکولي وزن، V د مالگې په ماليکول کې د کتون ولانس، (Me) ه د لته Es ماليکول کې د کتون ولانس، (Me) ه مدغه کتون (د فلز د اتوم) تعداد په يوه ماليکول کې ښتې.

دلته Eox د اکسايد معادل وزن، Mox د اکسايد ماليکولي کتله ، V د عنصر اکسيديشني نمبر او (Me) m په ماليکول کې د هغه عنصر د اتومو تعداد ښئې.

دمعادلووزنوقانون:

پورته مو وويل چې مواد د معادلو وزنو په تناسب يو د بل سره تعامل کوي او کيمياوي مر کبات جوړوي. دغه واقعيت د رياضي د فورمول په واسطه داسې ښودلای شو:

$$\frac{E_i}{E_2} = \frac{m_i}{m_2} \tag{10}$$

دلته ${
m E}_{_{_{I}}}$ او ${
m m}_{_{_{L}}}$ د دوهمې مادې معادل وزن او ${
m m}_{_{_{L}}}$ د دوهمې مادې معادل وزن او ${
m m}_{_{_{L}}}$ د دوهمې مادې معادل وزن او ${
m m}_{_{_{L}}}$ د دوهمې مادې معادل وزن او ${
m m}_{_{_{L}}}$

ا - مثال : د عناصرو په دوره ثي جدول کې سوديم په IA, مگنيزيم په πA او المونيم په πA نيم گروپونو کې ځاى لري. د دغه عناصرو معادل وزنونه پيدا کړۍ د سوديم اتومي کتله $\mathfrak{L3}$, دمگنيزيم اتومي کتله 24 او د المونيم اتومي کتله 27 ده.

حل: پوهيږو چې د A_/, A // او A/// اصلي نيم گروپونو د عناصرو موثر ولانس د گروپ د نمرې سره مساوي دی. پس د (5) رابطې نه ليکو چې :

$$E = \frac{23}{N_a} = 23, \quad E_{Mg} = \frac{24}{2} = 12, \quad F_{Al} = \frac{27}{3} = 9$$

دوهم مثال : د گوگړو د تيزابو معادل وزن حساب کړۍ د سلفر اتومي کتله 32 ، د اکسيجن اتومي کتله 16 او د هايدروجن اتومي کتله 1 ده.

حل: د گوگړو د تيزابو کيمياوي فورمول H₂SO₄ دی. پدې تيزاب کې په فلز باندې د تعويض وړ هايدروجنونه (2) دي. پس د (6) رابطې نه ليکو چې:

$$M_{H_2} SO_4^{= 2 \cdot 1 + 1 \cdot 32 + 4 \cdot 16 = 98}$$

$$E_{H_2} SO_4^{= \frac{98}{2} = 49}$$

دريم مثال:د سركې د تيزابو كيمياوي فورمول COOH دى. د دې تيزابو معادل وزن حساب كړۍ د هايدروجن،اكسيجن او كاربن اتومي كتله په ترتيب سره 16,1 او 12 راكړل شويدي. حل: پدې تيزابو كې په فلز د تعويض وړ هايدروجنونه (1) دي. پس د (6) رابطې نه ليكو چې:

$$M = 1 \cdot 4 + 2 \cdot 16 + 1 \cdot 12 = 48 \cdot 643 = 10004$$

$$E_{CH_3COOH} = \frac{48}{1} = 48$$
.

څلورم مثال: دالمونيم هايدرو کسايد معادل وزن حساب کړۍ: د المونيم،اکسيجن او هايدروجن اتومي کتلې په ترتيب سره 16,27 او 1 راکړل شويدي. حل: د المونيم هايدروکسايد ماليکولي فورمول (OH) Al دی. پس د (7) رابطې نه ليکو چې:

$$M_{AL(OH)_{3}} = \frac{1 \cdot 27}{3} + 3 \cdot 16 + 3 \cdot 1 = 78$$

$$E_{Al(OH)_{3}} = \frac{78}{3} = 26$$

پنځم مثال: د المونيم سلفيت معادل وزن حساب كړۍ. د المونيم، سلفر او اكسيجن اتومي كتلې په ترتيب سره 32,27 او 16 راكړل شوي دي. حل : د المونيم سلفيت كيمياوي فورمول (SO₄ (SO₄ دى. دلته د المونيم ولانس 3 او د المونيم د اتومو تعداد 2 دى پس د (8) رابطې نه ليكو چې:

$$E_{Al_{2}(SO_{4})_{3}} = \frac{M_{Al_{2}(SO_{4})_{3}}}{2 \cdot 3}$$

$$M_{Al_{2}(SO_{4})_{3}} = \frac{2 \cdot 2 \cdot 2 + 3 \cdot 32 + 12 \cdot 16 = 342}{6} = 5 \cdot 3$$

شپږم مثال: د سوديم اکسايد معادل وزن پيدا کړۍ د سوديم او اکسيجن اتومي کتلې په ترتيب سره 23 او 16 دی.

حل : د سوديم اکسايد کيمياوي فورمول Na_{g}^{O} دی. دلته د فلز ولانس (1) او د فلز د اتومو تعداد (2) دی پس د (9) رابطي نه ليکو چې:

$$E_{ox} = \frac{M_{ox}}{v.m(m_{e})} = \frac{M_{Na_{2}0}}{1.2}$$

$$M_{Na_{2}0} = 2.23 + 16 = 62$$

$$E_{ox} = \frac{62}{2} = 31.$$

اووم مثال: د سوديم 4,6 گرامه د اکسيجن د 1,6 گرامه سره تعامل کوي. که د اکسيجن معادل وزن 8 وي نو د سوديم معادل وزن به څو وي.

حل:د (10) رابطی په اساس ليکو چی:

$$\frac{E_{Na}}{E_{O_2}} = \frac{m(Na)}{m(O_2)}, \frac{E_{Na}}{8} = \frac{4,6}{1,6}, E_{Na} = \frac{4,6.8}{1,6} = 23.$$

اتم مثال: د سوديم معادل وزن 23 او د اکسيجن معادل وزن 8 دی. د 3,2 گرامه اکسيجن سره څو گرامه سوديم تعامل کوی.

حل: د (10) رابطي په اساس ليکو چې:

$$\frac{E_{Na}}{E_{(0)}} = \frac{m(Na)}{m(0)} = \frac{23}{8} = \frac{x}{3,2}$$
$$x = \frac{23 \cdot 3,2}{8} = 9,2 \text{ gr } Na.$$

1- 19 . د کیمیاوي معادلو پر اساس محاسبات (ستیکو متري):

په طبيعت کې ټول کيمياوي مرکبات ثابت ترکيب نلري. هغه مرکبات چې ثابت ترکيب لري د ستيکو مترک مرکباتو په نامه او يولږ شمير نور مرکبات چې متغير ترکيب لري د غير ستيکو مترک مرکباتو په نامه ياديږي. د ستيکو مترک مرکباتو په کيمياوي تعامل او کيمياوي معادلو کې د ثابت ترکيب قانون د معادل وزنو قانون او د کتلې د تحفظ قانون ټول مراعات کيږي او د دغسې کيمياوي معادلا تو پر اساس د تعامل کونکو او يا د تعامل څخه د حاصل شوي کيمياوي موادو د مقدار محاسبه کولو ته ستيکو متري وائي. لمړى مثال:لس گرامه KClO د حرارت ورکولو په نتيجه کې تجزيه کيږي. د دغه تعامل څخه څو گرامه

اکسيجن حاصليږي او دد څه اکسيجن حجم به په نارمل شرايطو کې څو ليتره وي. حل: د دغه تعامل کيمياوي معادله ليکو او د KClO ماليکولي کتله حسابوو.

$M_{kclo_3} = 39 + 3$	5,5+3.16=	122,5.
2KClO ₃ ~	→ 2KC	21 + 30 ₂
2 • 122,5gr		3·32gr
10gr	2	x
$X = \frac{3 \cdot 32 \cdot 10}{2 \cdot 122,5}$	= 3,92gr (O	اكسيجن (

اوس ددې کتلې حجم په STP شرايطو کې محاسبه کوو:

	د اکسیجن حجم په لیتر	د اکسیجن کتله په گرام
	2.2,4	32
	X	£9ر 3
X =	$\frac{\pounds 2, 4.3, g\pounds}{3\pounds} = 2,74L$	$X = 2,74L (O_{g})$ اکسیجن (

دوهم مثال : كه 18 گرامه مگنيزيم په هوا كې مكمل وسوزي څو گرامه اكسايد به ترې حاصل شي.

حل: د مگنيزيم اتومي کتله 24 ده پس ليکو چی:

 $M_{MgO} = 24 + 16 = 40$ $2Mg + O_2 \longrightarrow 2MgO$ $2.24gr \qquad 2.40gr$ $18gr \qquad X$ $X = \frac{18 \cdot 2 \cdot 40}{2 \cdot 2 \cdot 4} = 30gr (MgO)$

دريم مثال :يو محلول چې 0,8 موله باريم كلورايد پكې حل دي په هغې كې يو ډير مقدار سوديم سلفيت اچوو. حساب كړي چې څو گرامه رسوب به لدې محلول څخه جدا شي؟

M Back $2^{=137+2}$ 35,5 = 208	;	1moleBaCl	208gr
^M BaS $\mathcal{O}_{4}^{=137+96=233}$	•	0,8mole	X
•		X = 166.4 gr	

$$BaCl + Na SO_{4} = BaSQ_{4} + 2NaCL$$

208gr 233gr

166,4gr X
$$X = \frac{166.4 \cdot 233}{208} = 186,5gr$$

ځلورم مثال : سوديم کاربونيت د مالگې د تيزابو سره تعامل کړی او يو مقدار کاربن دای اکسايد چې حجم څې په نارمل شرايطو کې 800 ملي ليتره دی تری حاصل شوی دی. معلوم کړۍ چې څو گرامه سوديم کاربونيت به په تعامل کې حصه اخيستي وي. حل:

$$M_{Nu} CO_{3} = 2.23 + 12 + 3.16 = 106$$

$$Na_{2}CO_{3} + 2HCl = 2NaCl + H_{2}O + CO_{2}$$

$$106gr$$

$$X = 22.4L$$

$$O_{3}8L X = \frac{106.0.8}{2.2.4L} = 3.78gr (Na_{2}CO_{3})$$

پنځم مثال:که د 4,7 موله اکسيجن په واسطه ډير زيات هايدروجن وسوڅول شي نو څو موله اوبه ترې لاس ته راتلای شی.

 $H_2 + \frac{1}{2}O ---- H_0$ حل: .

0,5mole 1 mole 4,7mole Xmole

$$X = \frac{4}{0.5} = 9,4 \text{ mole (H_2O)}$$

شپږم مثال: د گوگړو تيزاب او پوتاشيم هايدروکسايد په لاندې ډول تعامل کوي. که ډير مقدار د گوگړو تيزاب د 28 گرامه پوتاشيم هايدروكسايد سره تعامل وكړي نو څو گرامه پوتاشيم سلفيت به لاس ته راشي؟ حل:

M KOH = 39 + 17 = 56

$$M K_{2}SO_{4} = 2 \cdot 39 + 4 \cdot 16 + 32 = 78 + 64 + 32 = 174$$

2KOH + H₂SO₄ = K₂SO₄ + 2H₂O
56gr 374 gr

2 · 56gr

28gr
$$X = \frac{774 \cdot 28}{2 \cdot 56} = \frac{1}{2} \int_{0}^{1} \operatorname{gr}(\mathsf{K}_{SO})$$

اووم مثال: د المونيم يوه کوچنۍ ټوټه چې حجم ثې 1,250Cm دی کا

حل: د المونيم کتله مساوي کيږي له:

$$m = d \cdot v = 2,7 \text{ gr} / 3 \times 1,250 \text{ Cm} = 3,38 \text{ gr}$$

$$2\text{Al} + 3\text{HCl} \qquad 2\text{AlCl}_3 + 3\text{H}_2$$

$$54 \text{ gr} \qquad 6 \text{ gr}$$

$$3,38 \text{ gr} \qquad X , X = \frac{6 \cdot 3, 38}{54} = 0,37 \text{ (gr H}_2)$$

اتم مثال: دهايدروجن گاز دلاندې تعامل څخه په لاس راځي. کم 27% د مالگې تيزاب چې کثافت ئې

27%) دى ولرو نو د لس گرامه هايدروجن د استحصال له پاره څوملي ليتره د مالگې د تيزابو م $(1,14 ext{ gr})$ محلول پکار دى؟

$$Mg(s) + 2HCl(aq) \longrightarrow MgCl_2(aq) + H_2(g)$$

$$(36,5 \cdot 2) gr \qquad 2 \cdot 02 \cdot qr$$

$$\times gr \qquad 10 \cdot gr$$

$$X = \frac{73 \cdot 10}{2,02} = \frac{730}{2,02} = 361,4 gr(H(l))$$

مونږ د لس گرامه هايدروجن لپاره تقريباً 361,4 gr خالص د مالگې تيزاب ضرورت لرو، مگر موږ %27 د مالگې تيزابو محلول لرو د دې محلول څخه بايد څومره ملي ليتره واخلو:

	گرام محلول	کرام د مالکې تيزاب
	100	27
	Х	361,4
361,4.100	= 1338 5m	

$$X = \frac{36/.4.100}{27} = 1338,5 \text{gr}$$

$$V = \frac{m}{d} = \frac{1.338.5 \text{gr}}{1.14 \text{ gr} \cdot \overline{cm}^3} = 1174,1 \text{Cm}^3$$

$$V = \frac{m}{d} = \frac{1.338.5 \text{ gr}}{1.14 \text{ gr} \cdot \overline{cm}^3}$$

نهم مثال :120 گرامه د نقرې نايتريت او يو محلول چې gr 52 د خوړلو مالگه لري سره يو ځای کيږي. حساب کړۍ چې څو گرامه د نقرې کلورايد به ترې حاصل شي؟ حل:

M AgNO₃ = 170 gr/mole

M NaCl = 58,5gr/mole

M AgCl = 143,4gr/mole

 $AgNO_3 + NaCL \longrightarrow AgCl_4 + NaNO_3$

لمړی بايد پيدا کړو چې کوم مواد د معادل مقدار څخه ډير دي. هغه د معادل مقدار څخه زيات مواد په تعامل کې برخه نه اخلي نو مونږ د هغه موادو د مقدار په اساس محاسبه کوو چې کم وي. په داسې سوالو کې ښه به دا وي چې د موادو مولونه حساب او سره مقايسه شي. د نقرې د نايتريت مولونه = $\frac{20 \ gr}{170 \ gr \cdot mole} = 0,706 \text{ mole}$ = 0,706 mole $\frac{57 \ gr}{58 \ s \ gr \cdot mole} = 0,89 \text{ mole}$

ښکاري چې د سوديم کلورايد مقدار زيات دی. څکه د پورتنۍ معادلې په اساس يو مول سوديم کلورايد د يو مول د نقرې نايتريت سره تعامل کوي نو 0,706 موله د نايتريت د 0,706 موله سوديم کلورايد سره تعامل کوي او 0,184 (0,184 = 0,706 - 0,800) موله سوديم کلورايد په تعامل کې برخه نه اخلي. پس د نقرې کلورايد مقدار د پورتنۍ کيمياوي معادلې په اساس مساوي دی.

 $AgNO_3 + NaCl ----- AgCl + NaNO$

lmole

1 mole

0,706 mole

Xmole

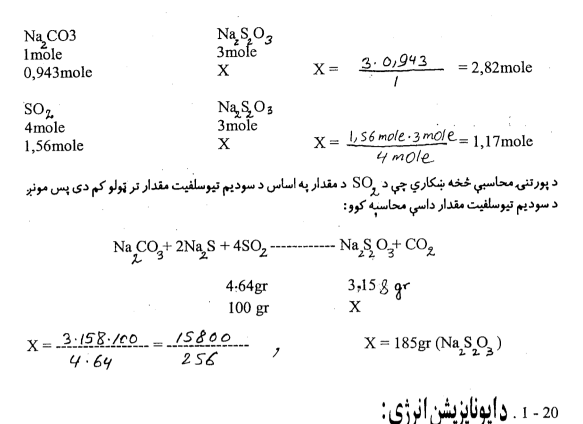
X = 0,706 mole AgCl

$$0,706$$
 mole × 143,4 gr/mole = 101,24 gr (AgCl)

لسم مثال: سوديم تيو سلفيت⁴ حلول کد لاندې معادلې په اساس حاصليږي. $2Na_2S + Na_2CO_3 + 4SO_2(g) ------ 3Na_2S_2O_3 + CO_2(g)$

که چيرې د هر يو تعامل کونکو موادو کتله 100 گرامه وي نو څو گرامه سوديم تيو سلفيت به په لاس راشي؟ حل : بهتره ده چې بيا د ټولو تعامل کوونکو موادو مولونه حساب او د پورتنۍ معادلې له مخې کم مواد (تعين کوونکي مواد) پيدا کړو.

$$M \operatorname{Na} S = 78 ; \qquad \frac{10 \sigma \, 4^{-r}}{78 \, 4^{r} \cdot mole} = 1,28 \operatorname{mole} (\operatorname{Na} S) \\ 2 M \operatorname{Na} CO_{3} = 106 ; \qquad \frac{100 \, 9^{-r}}{106 \, 9^{r} \cdot mole} = 0,943 \operatorname{mole} (\operatorname{Na} CO_{3}) \\ M S_{2} O_{3} = 64 ; \qquad \frac{100 \, 9^{-r}}{64 \, 9^{r} \cdot mole} = 1,56 \operatorname{mole} (SO) \\ 1 \operatorname{C} C_{2} S_{3} C = 64 ; \qquad \frac{100 \, 9^{-r}}{64 \, 9^{r} \cdot mole} = 1,56 \operatorname{mole} (SO) \\ 1 \operatorname{C} C_{2} S_{3} C = 1,92 \operatorname{mole} \\ 2 \operatorname{Na} S_{2} O_{3} \\ 2 \operatorname{mole} \\ 1,28 \qquad X \qquad X = \frac{3 \operatorname{mole} (1,28 \, mole)}{2 \, 900 \, 1$$



هغه مقدار انرژي (ΔH) چې د اتوم څخه د الکترون د جدا کولو لپاره ضرور ده د ايونايزيشنن د انرژۍ په نامه ياديږي. د ايونايزيشن انرژي (T) په کيلو ژول في مول يا الکترون ولت فی اتوم اندازه کيږي. د يوه عنصر د ايونايزيشن انرژي (ev/atom) د هغه عنصر د ايونايزيشن د پوتانسيل (په ولت V) سره عدداً مساوي وي. مثلاً :

1/2 H^o ------> H^t + ē; $\Delta H_o^\circ = +1312$ KJ/mole Mg^o -----> Mg + ē; $\Delta H_o^\circ = +738$ KJ/mole Mg° -----> Mg + ē; $\Delta H_o^\circ = +738$ KJ/mole Mg^\bullet ------> Mg + ē; $\Delta H_o^\circ = 1451$ KJ/mole

د ايونايزيشن انرژي په خارجي برقی ساحه کې د چټکو الکترونو په وسيله د امتحاني عنصر د اتومو د بمبارد څخه معلوميدای شي. د برقي ساحي هغه اصغري شدت چې بمبارد کوونکي الکترونونه دومره چټک کړي تر څو د اتوم

۲۵

څخه الکترن جدا کړي د ايونايزيشن د پوتانسيل په نامه ياديږي، چې د الکترون ولت په واسطه اندازه کيږي . نو ځکه د يو عنصر د ايونايزيشن انرژي (الکترون ولت فی اتوم) او د هغه ايونايزيشن پوتانسيل (په ولت) عدداً سره مساوي دي.

د مگنيزيم د لمړۍ او د دوهمې مرحلې د ايونايزيشن د انرژۍ I_i ، I_2 څخه معلوميږي چې د خننۍ اتوم کر _د الکترون جدا کول اسان دي. او وروسته د مثبت ايون څخه د منفي الکترون جدا کول ډيره انرژي غواړي په همدې ترتيب د دريم الکترون د جدا کولو لپاره ډيره انرژي (I_1) ضرور ده يعنې ليکو چې: I_4 کې د کې د کې د کې د کې د ک

د يو شمير عناصرو د ايونايزيشن انرژي په (4) جدول کې ورکړل شويدي.

هغه مقدار انرژي (E) چې يو خنثى اتوم يا منفي ايون ئې د يو الکترون د جذب په وخت کې مصرفوي (آزادوي) د الکترون د جذب کولو د انرژۍ په نامه ياديږي.

$$A + \dot{e} \rightleftharpoons \dot{A} + E$$

لاندې د بعضي عناصرو د الکترون د جذب کولو انرژي ورکړل شوي ده.

$$H \xrightarrow{2} H \xrightarrow{2} H \xrightarrow{2} O ; O \xrightarrow{2} O \xrightarrow{2} O$$

-706 ; +293 ; +293 ; -706 «-254 - 374 - 374 €-

پورته معلوميږي چې د لومړي الكترون د جذب كولو انرژي (+) علامه لري يعنې خنثى اتوم په ډيره اسانۍ يو الكترون څانته جذب او ددې كار په وخت يو مقدار انرژي مصرفوي (آزادوي) او خنثى اتوم په منفي ايون بدليږي. اوس كه دامنفي ايون بل الكترون اخلي دا كار په خپله او په اسانۍ نه كيږي دلته بايد په زور دغه منفي الكترون پر دغه منفي ايون باندې نصب شي دلته د خارج څخه انرژي په اتوم كې جذبيږي نو پدې لحاظ د دوهم الكترون د جذب انرژي منفى ده (په ترمو ديناميك كې آزاده شوې انرژي منفي ص

او جذب شوي انرژي مثبت 🛛 🔾 🗛 قبوله شوې ده . ولې په ترمو کيميا کې برعکس ده.)

22 - 1 . برقى منفيت:

د ايونايزيشن او د الکترون د جذب د انر ژيو د مجموعې نيماڻي د برقي منفيت په نامه ياديږي او X ښودل کيږي: $X = \frac{1}{2} \left(I + E \right)$

بايد ووايو چې يوواڅې د ايونايزيشن د انرژۍ او خاصتاً بواځې د الکترون د جذب کولو د انرژۍ له مخې د عناصرو د کيمياوي فعاليت او فلزي او غير فلزي خواصو په هکله قضاوت سم نشي کيدای ولې برقي منفيت د عناصرو د کيمياوي خواصو په هکله ډيره موثقه مشخصه ده.که د فلورين برقی منفيت (4) قبول کړو نو د يو شمير عناصرو د برقي منفيت نسبي قيمتونه داسې دي:

Η С Ν 0 F Cl Br Ι Na عنصر Х 2,2 2,6 3,0 3,5 4 3,1 2,9 2,6 0,9

هغه عناصر چې برقي منفيت ئې سره ډير توپير لري لکه د IA او A_{ال} نيم گروپو عناصر د دغسې عناصرو تر منځ ايوني کيمياوي اړيکه جوړيدای شي پدې صورت کې د هغه عنصر اتوم چې برقي منفيت ئې زيات دی د هغه عنصر د اتوم څخه چې برقي منفيت ئې لږ دی الکترون اخلي او پدې تربيب د دواړو عناصرو اتومونه په مثبت او منفي ايونو بدليږي چې د هغوئ تر منځ ايوني اړيکه منځ ته راځي. کوم عناصر چې برقي منفيت ئې دومره زيات تفاوت نلري د هغوئ تر منځ کوولانسی اړيکه جوړيري.

		•••••		··· · ·	•	- 4
I5	I4	I ₃	I ₂	I,	عناصر	Z
-	_	-		13,599	Н	1
-	-	-	54,418	24,588	He	2
	-	122,42	75,641	5,392	Li	3
_	217,657	153,85	18,211	9,323	Be	4
340,217	259,298	37,92	25,156	8,298	в	5
392,00	64,48	47,87	24,383	11,260	С	6
97,863	77,450	47,43	29,602	14,534	Ν	7
113,873	77,394	54,89	35,118	13,618	0	8
114,214	87,23	62,65	34,987	17, 423	F	9
126,4	<i>97</i> ,16	63,5	41,08	21,565	Ne	10
138,60	98,88	71,65	47,304	5,139	Na	11
141,23.	109,29	80,12	15,035	7,646	Mg	12

خلورم (4) جدول : د عناصرو د لمړي، دوهم ، دريم او خلورم ايونايزيشن (I4 , I3 , I2 , I1) انرژي په eV .

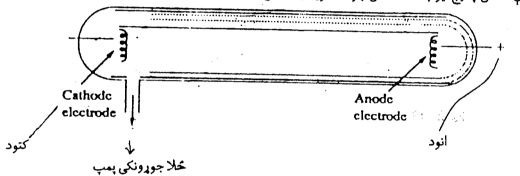
۲۷

دوهم فصل د کیمیاوی موادو جوړښت

داتوم جوړښت:

د 19 پيړۍ راپديخوا د اتوم د جوړښت په هکله علمي تحقيقات ډير زيات شوي. د دې علمي تحقيقاتو په لړ کې د اتوم د جوړښت درې بنسټيزې ذرې پعنې پروتون، نيوترون او الکترون کشف او د هغوئ مهم مشخصات وپيژندل شول او په نتيجه کې دغه نظريه چې اتوم د تجزيې وړ ندى غلطه ثابته شوه. پدې هکله بعضي علمي څيړنې او د هغو نتيجي بيانوو.

1 - 2 . د دس چارج تيوبو تجربې، د الکترون کشف:



لاندې د دس چارج تيوب ساده شکل ښودل شويدی (شکل 1 - 2)

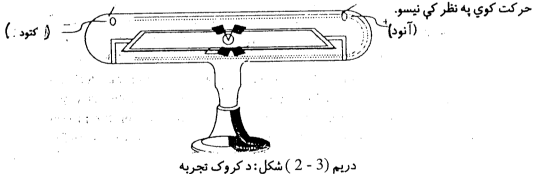
لمړی (1- 2) شکل: د دس چارج تيوب

د نيون تيوب چې د روښنائې دپاره ترې كار اخستل كيږي په هغې كې د نيون گاز د ټيټ فشار (tor 10 ال) لاندې ځاى شوى جوړښت يې د دس چارج د تيوب غوندې دى. د دس چارج تيوب په دواړو سرونو كې فلزي الكترودونه ايښودل شوي او د يوې نلكې له لارې د هوا د ايستلو د پمپ سره وصليږي (شكل 1- 2) د تيوب په داخل كې هوا يا گاز او يا كوم بخار كاريداى شي. ويليم كروك د خپلو تجربو په ترڅ كې وليدل كله چې د تيوب په داخل كې گاز د عادي فشار لاندې وي نو كه د تيوب الكترودونه د بريښنا د لوړ ولتيج (5000) سره هم وصل وي د بريښنا جريان د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره دو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د پمپ په واسطه د دس چارج تويب څخه پر له پسې د گاز ايستل او ورسره يو ځاى ئې د گاز څخه نه تيريږي . نوموړي د په ور په تر (1000) كم كړ نو وئې ليدل چې د كتود مقابل ته د تيوب په داخل كې ښيښه باندې د فلورى سنش رڼا ښكاري . دا هغه وړانگې دي چې د كتود څنه راوتلي او د انود په لورې تللى او هلته ئې پر ښيښه باندې د فلورى سنگر رڼا ښكاري . دا هغه وړانگې دي چې د كتود څنه راوتلي او د انود په لورې

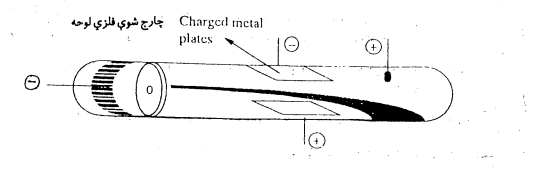
* بعضي مواد په لږ وخت کې جذب کړې انرژي بير ته د داسې وړانگو په شکل چې تودوخه نلري آزادوي دا ډول رڼا د فلوری سنس په نامه ياديږي. که د تيوب په داخل کې گاز او هم د الکتر ودو فلزات بدل شي بيا هم هميشه همدغه يو ډول وړانگې توليديږي. د کتودي وړانگو بعضي مشخصات په لاندې ټجربو کې وييزاندل شول. الف – هيتورف په 1869 کې په لاندې ډول دس چارج تيوب کې (الزې جسم) Cathrdc (الزې جسم) Cathrdc (- کتودي وړانگې) (- کتودي وړانگې) (- کتودي وړانگې)

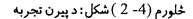
دويم (2 - 2) شكل: د هيتورف تجربه

وښودل چې که د کتودي وړانگو په لار کې کوم جسم کيښودل شي نو د هغه جسم سيوری د کتود مقابل د تيوب په داخل کې پر ښيښه باندې جوړيږي لدې څخه ښکاري چې کتودي وړانگې په مستقيمه کرښه حرکت کوي. ب – کروک په کال 1870 کې د لاندې تجربې په واسطه وښودل چې کتودي وړانگې سرعت، کتله ،انرژي او مومنتم لري. د لاندې شکل په اساس د سنجاقو څخه جوړ يو ډير سپک څرخ چې په ډيره لږه قوه او په اسانۍ سره

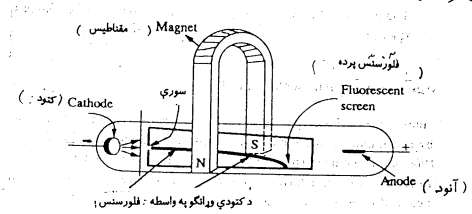


کله چې کتودي وړانگې ددغه څرخ په پرو ولگيږي نو څرخ د آنود خوا ته حرکت کوي. که د بريښنا د جريان جهت (کتود او آنود) بد ل شي هغه وخت د څرخ د حرکت لوری هم دې بلې خوا ته اوړي. د دې تجربې په اساس کروک استدلال وکړ چې د کتود وړانگې داسې ذرات دي چې مومنتم يعنې کتله، سرعت، او کنتکې انرژي لري. ج-په 1895 كې ج.پيرن داسې تجربه وكړه چې د كتودي وړانگو په لار كې يې برقې ساحه كيښوده (شكل 4- 2). ده وليدل كله چې برقي ساحه نه وي نو كتودي وړانگې د تيوب په داخل كې د آنود تر شا ښيښه باندې لگيږي او هغه څاى روڼ ښكاري. خو كله چې برقي ساحه د كتودي وړانگو په لار كې پيدا شي نو كتودي وړانگې د لارې په سر د فلزي مثبت پليت تر تاثير لاندې خپلې لارې څخه منحرفې او اوس دې انود ته نژدې ښيښه باندې لگيږي.





كه د كتودي وړانگو په لار كې د برقي ساحې پر ځاى مقناطيسي ساحه كيښودل شي (شكل 5 - 2) كتودي وړانگې د مقناطيسي ساحې قطبونوته نه جذبيږي خو دلته كتودي وړانگې به داسې منبي حركت كوي كوم چې د ساحې د قطبونو تر منځ مستقيم خط باندې عمود وي. كه د كتودي وړانگو په لار كې نازكه فلزي ورقه كيښودل شي هغه گرميږي. له پورتنيو تجربو څخه ښكاري چې كتودي وړانگې منفي چارج لرونكي ذرات دي چې په 1891 كال كې ج. ز ستوي هغه د الكترونو په نامه ياد كړل.

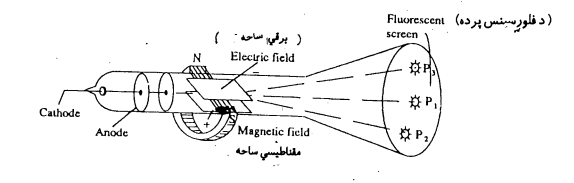


پنځم (5 - 2) شکل : د کتودي وړانگو مشخصات چې پور ته وپيژ ندل شول : الف – دا وړانگې پر هغه مستقيم خط حرکت کوي کوم چې د کتود پر سطح باند عمود وي. ب – که ددې وړانگو په لار کې کوم جسم کيښودل شي د دې جسم سيوری د تيوب پر ښيښه ښکاري.

ج - کله چې دا وړانگې د تيوب پر ښيښه ولگيږي نو د فلورسينس رڼا جوړوي.

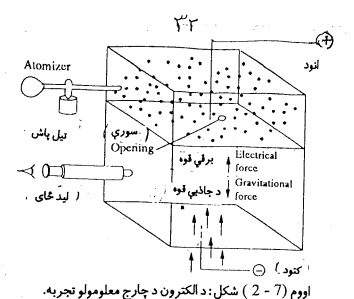
د - كه د دې وړانگو په لار كې كوم جسم كيښودل شي هغه جسم گرميږي. ه - كې د دې وړانگو په لار كې وړوكى سپك د سنجاقو څرخ كيښودل شي نو هغه هم د وړانگو د حركت په لوري حركت كوي. له دې څخه دا معلوميږي چې كتودي وړانگې له ذراتو څخه جوړې دي او دا ذرات مومنتم، كتله ، سرعت او كنتكي انرژي لري. و - په برقي ساحه كې د آنود په خوا د دې وړانگو جذب دا ښتي چې د دې وړانگو ذرات منفي چارج لري. 2 - 2 . **C كتوري وړانگو د چارج او كتلې لاست:** ژ. ژ. تامسن په 1897 كال و ر. ۱. مليكان په 1909 كال كې د الكترون د كتلې (m) او چارج (ع) په هكله يو لړ تجربې وكړې. تامسن و نه كړاى شول چې د الكترون كتله او يا چارج جدا، جدا پيدا كړي. خو هغه د دغه مهمو كميتونو نسبت مي

پيدا کړ. ده په خپلو تجربو کې پر کتودي وړانگو دبرقي او مقناطيسي ساحو دواړو تاثير په يو وخت کې مطالعه کړ (شکل 6 - 2). پدې شکل کې گورۍ کله چې خارجي برقي او مقناطيسي ساحي د کتودي وړانگو په لار کې نه وي نو دغه وړانگې په مستقيم خط ځي او د P₁ نقطه کې پر فلورسينسي پرده غورځي. کله چې يوازې برقي ساحه د هغې په لار کې پيدا شي نو کتودي وړانگې د P₂ پر نقطه غورځي خو کله چې د برقي ساحي پر ځای مقناطيسي ساحه کيښودل شي نو کتودي وړانگې د P₂ پر نقطه فورځي خو کله چې د برقي ساحي پر ځای مقناطيسي ساحه کيښودل شي نو کتودي وړانگې بيا د P₂ پر نقطه فورځي خو کله چې د برقي ساحي پر ځای مقناطيسي الحه کيښودل شي نو کتودي وړانگې د P₂ پر نقطه فلورسينس منځ ته راوړي. اوس که دواړه ساحي مقناطيسي الحه کيښودل شي نو کتودي وړانگې د P₂ پر نقطه فلورسينس منځ ته راوړي. اوس که دواړه ساحي موځاى عمل وکړي او دواړو ساحو ته داسې تغير ور کړل شي تر څو چې د دواړو ساحو تاثير بيلانس شي او کتودي وړانگې بيا د P پر نقطه وغورځي له دغه شرايطو څخه تامسن د M/2 م قيمتو منځو کړ پر I



شپږم (6 - 2) شکل: $m = \frac{\partial}{\partial m}$ د معلومولو تجربه

بيا وروسته ملکيان د الکترون چارج د لاندې تجربې په جريان کې وپيژاند . په (7 - 2) شکل کې د ملکيان د تجربې ساده شکل ښودل شويدی.



دا شكل يوه كوچنۍ كوټه گۍ ښئي چې پاس ئې (+) الكترود او لاندې ثې (-) الكترود نصب دى. د كوټه گۍ په منځ كې يوه داسې تخته ايښودل شوې چې په منځ كې ئې كوچنى سورى دى او ټوله كوټه گۍ په دوه وړو كوټو ويشي د تيلو قطرې په اتومايزر كې په ډيرو كوچنيو قطرو تبديلې او هم چارجداره كيږي. دا ډيرې كوچنۍ چارج لورنكې قطرې د كوټې پورتني پوړ ته ورشيندل كيږي چې كيداى شي كومه يوه ئې د تختې د كوټني سوري د لارې د جاذبې قطرې د كوټې په مرسته كتل كيږي. لمړى د كوټې تل ته د قطرې حركت د كوټې په ديوال كې د ايښودل شوي ميكروسكوپ په مرسته كتل كيږي. لمړى د كوټې تل ته د تيلو د قطرې د راغور څيدو سرعت يوالې د ځونې د ځونې ميكروسكوپ په مرسته كتل كيږي. لمړى د كوټې تل ته د تيلو د قطرې د راغور څيدو سرعت يواڅې د ځمكې د جاذبې د قوې تر تاثير لاندې د كوټې پر تل پريوزي دلته د قطرې حركت د كوټې په ديوال كې د ايښودل شوي ميكروسكوپ په مرسته كتل كيږي. لمړى د كوټې تل ته د تيلو د قطرې د راغور څيدو سرعت يواڅې د ځمكې د جاذبې اندازه كيږي. د سرعت د دې قيمتونو، د تيلو د كثافت، په كوټه كې د هوا د كثافت او د برقي ساحې تر تاثير په پيژاندلو سره مليكان او ملگرو څې د تيلو قطرو چارج اندازه كړ او بيا راغور څيدو سرعت د برقي ساحې د شدت يې پيژاندلو سره مليكان او ملگرو څې د تيلو قطرو چارج اندازه كړ او بيا يې وموندل چې د تيلو د قطرو چارج د گوي په پيژاندلو سره مليكان او ملگرو تې د تيلو يو لانه ، په كوټه كې د هوا د كثافت او د برقي ساحې د شدت 10^{7} كولومېه او يا د دې عدد څو جنده دي. مليكان وويل د تيلو د قطرو دا كوچني چارج د هغه الكترون چارج دى

ن 10× کولومبه او يا د دې عدد څو جنده دى. مليکان وويل د ټيلو د قطرو دا کوچنى چارج د هغه الکترون چارج دى. چې د ټيلو قطره ئې د هوا د ماليکول څخه اخلي. پس همدا $10^{10} \times 1,6022$ کولومبه ئې د الکترون چارج وباله. بيا نو د $\frac{2}{m}$ د نسبت څخه ئې د الکترون کتله داسې پيدا کړه.

$$\frac{e}{m} = 1,7588 \times 10^{''} \text{ C/kg}$$

$$e = 1,6022 \cdot 10^{''} \text{ C/kg}$$

$$\frac{-1}{1,6002 \cdot 10^{''} \text{ C/kg}}{m} = \frac{-1,7588 \cdot 10^{''} \text{ C/kg}^{''}}{1,7588 \cdot 10^{''}} \text{ kg}$$

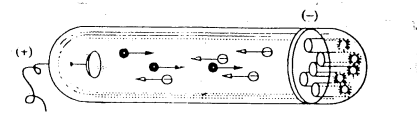
$$m = 9,1096 \times 10^{31} \text{ kg}$$

$$H = 9,1096 \times 10^{31} \text{ kg}$$

په 1986 کال، ايوگني گولد شتين په يو خاص ډول دس چارج تيوب کې د يو لړ تجربو وروسته پروتون کشف کړ.

دا ډول تيوب په (8 - 2) شکل کې ښودل شوی دی.

پدې تيوب کې (-) الکترود ډير سوري لري. که کتودي وړانگې د (+) الکترود په لور ځي او هلته د تيوب پر داخلي ښيښه فلورسينس جوړوي. گولدشتين وليدل چې يو بل ډول وړانگې د کتودي وړانگو په مخالف لوري حرکت کوي چې د(-) الکترود د سوريونه د تيريدو وروسته د دغه الکترود شاته د تيوب دننه پر ښيښه فلورسينس جوړوي. دا چې دا وړانگې د سوريو (کانالونو) څخه وځي نو ځکه په اول کې د کانال د وړانگو په نامه يادې شويدي. او څرنگه چې دا وړانگې منفي الکترود ته ځي نو گولد شتين وويل چې کانالي وړانگې (+) چارج لري.



اتم (8 - 2) شكل: د مثبتور دانگود ليدلو تجربه

کانالي وړانگې په حقيقت کې هغه مثبت ايونونه دي چې د کاز د انومو سره د کتودي وړانگو د ټکر په نتيجه کې جوړيږي. په دې ټکر کې د گاز د اتومو څخه الکترونونه جدا او هغه هم د کتودي وړانگو په شکل آنود ته ځي باقي پاتې هستې (مثبت ايونونه) دکانالي وړانگو په نامه د (–) الکترود په لوري ځي چې بعضي ثې د (–) الکترود د سوريو څخه وځي او لکه چې په شکل کې ښکاري د تيوب پر ښيښه فلورسينس جوړوي.

د کانالي وړانگومشخصات:

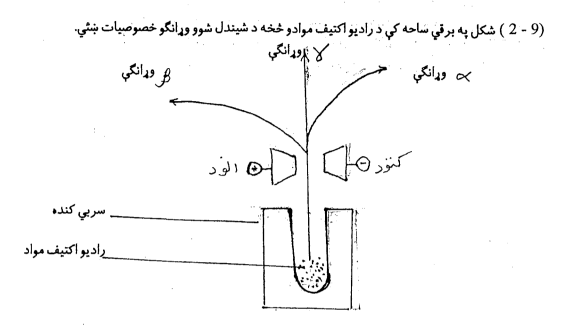
الف – کانالي <mark>وړانگې په م</mark>ستقيم خط حرکت کوي او په برقي او مقناطيسي ساحو کې د خپل مسير څخه انحراف کوي.

ب – د مېر نسبت پدې وړانگو کې د کتودي وړانگو څخه خورا لږ دی. که په کتودي وړانگو کې دغه نست په تيوب کې د گاز په ډول پورې اړه نلري خو په کانالي وړانگو کې د مېر نسبت د تيوب په داخل کې د گاز په ډول پورې مربوطدی. او کله چې د تيوب گاز هايدرو جن وي دغه نسبت تر ټولو لوی عدد ښئي.

ج – د كانالي وړانگو (ذراتو) كتله هيڅكله د پروتون تر كتلې كمه نه وي. د كانالي وړانگو په تجربو كې كله چې په دس چارج تيوب كې هايدروجن وي تر ټولو سپكې كانالي وړانگې جوړيږي. دا وړانگې اصلاً د هايدروجن ايونونه يعنې د هايدروجن د اتومو هستې دي. د دې مثبتو ذراتو چارج^{9/2} 10× 1,6022 كولومبه پيژندل شوى چې دا د الكترون د منفي چارج سره باالكل يو شى دى. د - <u>م</u> د نسبت څخه د هايدروجن د ايون كتله kg⁴ 70 په لاس راځي. دې مثبت ايون ته اوس پروتون واثي. وروسته د رازرفورد تجربو وښودله چې پروتون هم د الكترون په شان د مادې د جوړښت اساسي جز دى.

4- 2 . ر**اديواكتيويتي:**

په خپل سر د بې ثباته ايزوتوپو د هستو څخه د هستوي وړانگو شيندل کيدو ته راديو اکتويتي وائي. کوم عناصر چې دغه خاصيت لري د راديو اکتيف عناصرو په نامه ياديږي. راديو اکتيويتي په 1895 کال کې هنرې بکرل کشف کړه.



نهم (9 - 2) شکل :په برقي ساحه کې د راديو اکتيف وړانگو خصوصيات لکه چې ښکاري راديو اکتيف مواد په سربي کنده کې دننه ايښودل شوي دي. راديو اکتيف وړانگې په سربي کنده کې ننوزي او يواڅې يو قسمت ئې د سوري د لارې بهر ته راوزي چې د برقي ساحې د منځ څخه د تيريدو وروسته لمړى د β وړانگې د برقي ساحې مثبت قطب ته او د هغې وروسته د α وړانگې د برقي ساحې منفي قطب ته گرڅي، مگر پر γ وړانگې د برقي ساحه هيڅ تائير نکوي. لدې څخه معلوميږي چې β وړانگې منفي چارج او لږه کتله لري. د α وړانگې مثبت چارج او لوى مومنتم (p = mv) لري. مگر د γ وړانگې برقي چارج نلري. معمولاً هغه عناصر چې په هسته کې ئې د نيوترونو شمير د پروتونو په پرتله ډير زيات وي د هغوئ په هستو کې داسې هستوي تعامل صورت نيسي:

n ----> p + e

د دغه تعامل په نتيجه کې اوليی عنصر په داسې عنصر اوړي چې ترتيبي نمبر څې د اولني عنصر څخه يو واحد زيات او د عناصرو په جدول کې په اولني عنصر پسې څای لر^{کې} د نيوترون د ړنگيدو وروسته دغه الکترونونه د هستې څخه د β د وړانگو په شکل راوزي. د دې وړانگو سرعت تغريباً د رڼا د وړانگو په اندازه دی چې د α د وړانگو څخه لس کرته زيات دی . دا کوچنۍ ذرې په ډيرو موادو کې په آسانۍ نفوذ کوي چې د نفوذ قابليت څې د α د ذراتو په پرتله سل څله زيات دی . مگر د α ذرات د β د ذراتو په پرتله گازات ډير ښه ايونايز کوي. د β وړانگې په برقي او مقاطيسي ساحو کې خپل مستقيم الخط مسير څخه انحراف کوي.

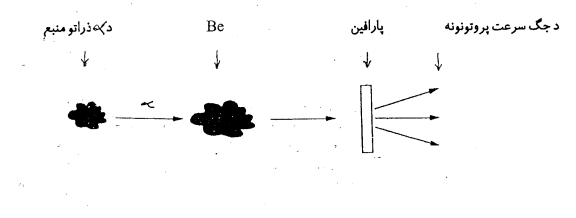
د lpha ذرات ډير درانده او په حقيقت کې د هليم د اتومو هستې دي چې چارج ئې (+2) او کتله ئې 4amu ده . له همدې کبله دا وړانگې د اسې +2 هم ښئي. د lpha وړانگې په برقي او مقناطيسي ساحو کې د خپل مستقيم مسير

څخه گرځي . کله چې د يوې هسټې څخه د $lpha\,$ وړانگې راوزي نو د دغه عنصر ترتيبي نمبر دوه واحده او کتلوي عدد ئې څلور واحده کم شي.

د γ وړانگې الکترو مقناطيسي وړانگې دي چې سرعت ئې د رڼا د وړانگو سره يو شی دی. د دې وړانگو نفوذ د α او β تر وړانگو زيات دی . د دې وړانگو د موج طول د يو شمير χ وړانگو د موج د طول په پرتله لنډ دی. دا وړانگې چارج نلري نو ځکه په برقي او مقناطيسي ساحو کې له خپلې لارې نه انحراف نه کوي.

5 - 2 . مصنوعي رادويو اكتيويتي، د نيوترون كَشَف:

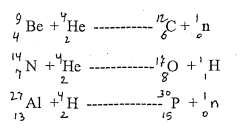
په 1932 کال کې چادویک نیوترون کشف کړ. کله چې چادویک د بریلیم عنصر د ۵ د وړانگو په واسطه بمبارد کړصغه وپوهیده چې بیا د بریلیم څخه یو شمیر وړانگې وزي چې د نفوذ قابلیت ئې ډیر جگ دی. هغه پر دې وړانگو پارافین بمبارد کړ^لنو ور ته معلومه شوه چې د پارافین څخه په ډیر جگ سرعت پروتونونه الوزی.



لسم (10 - 2) شكل : د نيوترون د كشف تجربه

چادويک وويل : يوازې خنثی ذرې چې کتله ئې د پروتون سره يو شی وي کولای شي چې د پارافين څخه پروتونونه وباسي. دغه خنثی ذرې بيا د نيوترون په نامه يادې شوې.

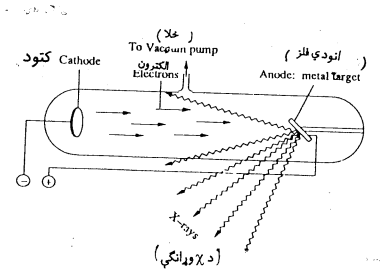
کله چې د چټکو ذرو په واسطه سپکې هستې بمبارد او لدې کبله د سپکو هستو څخه وړانگې بهر ته شيندل کيږي دې پديدې ته مصنوعي راديو اکتيويتي وائي. لاندې د α ذراتو د بمبارد له امله بعضی هستوي تعاملات ښودل شوي دي:



30 30 (پوزيترون) Si + e° (پوزيترون)

په پورتنيو هستوي تعاملاتو کې د N, Be او A او A ثابت ايزوتوپونه د α ذرو په واسطه بمبارد شوي دي. د دې N , Be بمبارد شوي دي. د دې بمبارد له کبله د نوموړو ايزوتوپو هستې N, Be او A ثابت ايزوتوپونه ، نوې هستې $N_{\rm G}^{20}$, $N_{\rm G}^{20}$, $N_{\rm G}^{30}$, $N_{\rm G}^{3$

په کال 1895 کې و.س. رونتگن د χ وړانگې کشف کړې نو څکه دې وړانگو ته د رونتگن وړانگی هم وائي. نوموړي د کتودي وړانگو د څيړنو په وخت کې وليدل کله چې دا وړانگې (الکترونونه) د انود پر مخ ويشتل کيږي نو د دې ټکر په نتيجه کې يو ډول وړانگې چې د نفوذ قابليت ئې خورا جگ دی د انود څخه شيندل کيږي. دغه وړانگې رونتگن د χ د وړانگو په نامه يادې کړي دي (شکل 11 – 2). د χ وړانگې د الکترو مقناطيسي وړانگو له ډلې څخه دي چې فريکونسي ئې خورا لوړه ده.

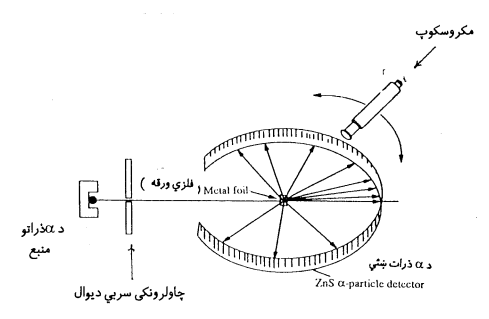


يولسم (11 – 2) شكل : د χ وړانگو د جوړيدو تجربه

د x وړانگو فريكونسى د انود د فلز په ترتيبى نمبر پورې اړه لري. موزلي په 1913 كال كې وښودل چې د انود د فلز د ترتيبي نمبر په لوړيدو سره د x د وړانگو فريكونسي هم په ترتيب سره زياتيږي . د عنصر ترتيبي نمبر د هغه عنصر اتوم په هسته كې د پروتونو شمير ښئي. د عنصر ترتيبي نمبر ته اتومي نمبر هم واڻي او د Z په سمبول سره ئې ښئي.

7 - 2 . د هستې کشف:

راذرفورد راديو اکتيف مواد چې د α ذرات ئې شيندل په يوه داسې کوټه گۍ کې چې يو کوچنۍ سورۍ ئې درلود کيښودي ؤ . کله چې د α وړانگې له دغه سوري څخه راوتلې نو مخ ته ئې د فلز يوه ناز که صفحه پر ته وه د دې صفحې نه په يوه معينه فاصله يو ساده مکروسکوپ چې د فلزي صفحې چاپيره ئې په دايروي مدار گرڅاوه نصب ؤ. مکروسکوپ فقط يوه استوانه وه چې په يوه خوله کې ئې پر Zns پوښل شوې ورقه او په بله خوله کې ئې عدسيه نصب وه . کله چې د Zns پر ورقه د α وړانگې لگيدې نو پر عدسيه کې ئې رڼا ښکاريده او دغه وړانگې شميرل کيداى شوې.



دولسم (12 - 2) شکل : د راذرفور د تجربه

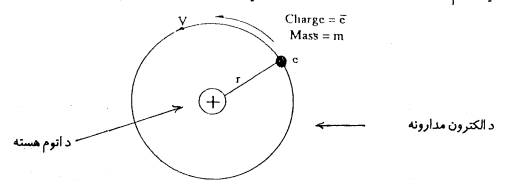
راذفورد د گرځنده ميکروسکوپ په واسطه وليدل کله چې د α وړانگې پر فلزي صفحې لگيږي ډير شمير ئې مستقيماً او لږ شمير ئې د مستقيم مسير څخه د يو څه انحراف سره د فلزي صفحې څخه تيريږي او يو ډير لږ شمی ثې د فلزي صفحې څخه بيرته انعکاس کوي . له دې تجربې څخه ښکاري چې د اتومو ډيره فضا بايد الکتونو نيولي وي څکه د α وړانگې چې مثبت چارج لري او د الکترونو څخه ئې کتله 7500 کر ته زياته ده دا وړانگې د الکترونو په وسطه نشي نم کيداى نو څکه ډير شمير د α وړانگې د مثبت چارج لرونکو هستو په څنگ کې د تيريدو له کبله له وسطه نشي نم کيداى نو څکه ډير شمير د α وړانگې د مثبت چارج لرونکو هستو په څنگ کې د تيريدو له کبله له بير ته شاته گرځي. نو لدې څخه ښکاري چې دغه درنو او مثبتو هستو بايد په اتوم کې ډير کم ځاى نيولى وي. راذفورد د دغو تجربو له مخې د اتوم جوړښت داسې وښود :

الف – اتوم په داخل کې يوه هسته لري چې د هغې چارج مثبت دی. او تقريباً د اتوم ټوله کتله پکې پرته ده . ب – د هستې چار چاپيره منفي چارج لرونکي الکترونونه په مختلفو کيفي مدارو کې دايم گرڅي، په اتوم کې د الکترونو او پرتونو شمير سره مساوي دی. ج – د انوم جوړښت د شمسي نظام په څير دی چې د الکترونو او هستې تر منځ د الکترو ستاتيکي جذب قوه د هستې په چار چاپير د الکترونو د دايمي گرځيدو او هستې ته د هغوڅ د جذبيدو سبب گرځي. د راذفورد مودل بعضی نيمگړتيا وې لري: مثلاً د ماکسويل د نظرتې په اساس کله چې الکترون په يو مدار کې د هستې چار چاپيره گرځي نو هغه بايد دايماً انرژي د رڼا په شکل د لاسه ور کړي او پدغه صورت کې به الکترون په مار پيچې حرکت هستې ته رانژدې او بالاخره به پر هسته پريوزي او اتوم به گډوډ شي.

8 - 2 . د بورنظريه:

د راذفورد د مودل په اساس د اتومو خط خط سپکتر نشي تشريح کيدای. بور په 1913 کال کې د اتوم د جوړښت په هکله داسې لازمه پيشنهاد کړه: الکترون د هستې چار چاپيره په مستقر دايروي مدارو کې حرکت کوي. او کله چې الکترون په دغسې مدار کې گرځي نو په دغه وخت کې انرژي نه رانيسي او نه ئې آزادوي. يواځې هغه وخت چه الکترون له يو مدار څخه بل مدار ته ټوپ وهي نو دلته انرژي رانيسي او يا ئې آزادوي . د بور اتومن مودل په (13 - 2) شکل کې ښودل شويدی بور د مستقر دايروي مدارو په هکله داسې وايي:

دلته h د پلانک ثابت p , $(6,6252 \times 10)^{\prime}$ erg . sec) دوراني مومنت او n تام عدد دی چې دالکترون د n در کوانتي عدد په نامه ياديږي. m او r په ترتيب سره د الکترون کتله ، سرعت او د مدار شعاع ښئي. د n قيمت تام اعداد (لکه (L2,,3,4,5) دي او د هر مدار لپاره فرق کوي.



ديارلسم (13 - 2) شكل : د بور اتومي مودل

كله چې الكترون هستې ته نژدې لمړى مدار (n = 1) كې حركت كوي د داسې مدار شعاع ډيره كوچنۍ ولې دغه مدار ډير ثابت وي. خو كله چې اتوم د بهر څخه انرژي رانيسي (جذبوى) نو بيا الكترون د n = 1 مدار څخه لوړ (n > 1) مدار ته ټوپ وهي . په لوړ مدار كې الكترون زيات وخت نشي پاتې كيداى، هغه بيرته لمړي مدار ته ټوپ وهي او همغه مقدار جذب كړې انرژي د رڼا په شكل بيرته آزادوى. د بور په اساس دايروي الکتروني مدارونه هر يو کوانتي دي. يعنې هفوڅ يو د بل څخه په معينه فاصله جدا او د انرژې اندازه ئې هم کوانتي يعنې انرژي ئې کټه مټه مشخصه او يو د بل نه په معينه اندازه فرق لرى پس کومه انرژي چه الکترون ئې د يو مدار څخه و بل مدار ته د ټوپ وهلو په جريان کې جذب يا آزادوي د هغې مقدار هم کوانتي دى.

دلته $E_1 = E_2 = E_1$ د الکترون انرژي په يو اختياري مدار (1) او (2) کې ، h د پلانک ثابت او γ د جذب يا آزادې شوې انرژۍ فريکونسي او $h\gamma$ هغه مقدار انرژي ده چې د (1) مدار څخه (2) مدار ته د ټوپ وهلو په وختت کې الکترون اخيستی او بيا ئې بيرته د رڼا په شکل آزاده کړې ده.

که څه هم د بور نظريه د يو مدار څخه بل مدار ته د الکترون د ټوپ وهلو ميخانيکيت نه تشريح کوي ولې د کوانټي مدارونو په مفهوم کې د اتومي سپکتر مخطط شکل او د مستقر مدارونو په مفهوم کې په عادي حال کې د اتوم ثبات بيانوي، او ډيره مهمه خبره خو داده چې هغه نظري مح^{اريتې} د بور د اتومي مودل پر اساس کيږي د تجربې ارقامو سره ښه سر خوري.

بور د هايدروجن په اتوم کې د هغه د مثبتې هستې او منفي الکترون تر منځ د جذب د قوې په پام کې نيولو سره د اتوم د جوړښت يو شمير مشخصات پيدا کړل. الکترون داسې يوه دره په پام کې نيسو چې کتله ثې m او سرعت ئې v دى او د هستې چار چاپيره منظم دوراني حر کت کوي پدې شرايطو کې هغه د جذب المرکز قوه چې الکترون هستې ته راکاږي يعنې د هستې په لور عمل کوي عبارت ده:

$$F = -\frac{m\nu^{2}}{r} \qquad (13)$$

مگر دغه د جذب المركز قوه چې الكترون هستې ته جذبوي دلته د منفي الكترون (e) او مثبتې هستې (Ze) تر منځ د الكتروستاتيكي جذب قوې څخه عبارت ده :

 $_{1}^{\prime}$ $_{2}^{\prime}$ $_{2}^{\prime}$

$$V = \frac{nh}{2\pi mr}$$

 $\nu^{2} = \frac{n^{2}h^{2}}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}} \qquad (16)$ $i = \frac{1}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}} = \frac{n^{2}h^{2}}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}}$ $r = \frac{1}{4\pi\epsilon_{0}rm} = \frac{n^{2}h^{2}}{4\pi^{2}r^{2}m^{2}}$ $r = \frac{\epsilon_{0}n^{2}h^{2}}{\pi^{2}e^{2}m} = \frac{n^{2}}{Z} \times \frac{\epsilon_{0}h^{2}}{\pi e^{2}m} \dots (17)$ $r = \frac{n^{2}}{Z} \times a_{0} \dots \dots (18)$ $a_{0} = \frac{\epsilon_{0}h^{2}}{\pi e^{2}m} \dots (18)$ $a_{0} = \frac{\epsilon_{0}h^{2}}{\pi e^{2}m} \dots (19)$ $a_{0} = \frac{\epsilon_{0}h^{2}}{\pi e^{2}m} \dots (19)$ $a_{0} = \frac{1}{\pi} e^{2}h^{2} + n e^{2}h^{2} + 10 e^$

دلته Ep د منفي الكترون (e-) او مثبتي هستي (Ze+) تر منځ پوتانسيلي انرژي او Ek د هستي چار چاپير د الكترون د گرځيدو كنتكى انرژي ده.

$$Ep = -\frac{2e}{4\pi} \frac{e}{2} \frac{e}{2} \frac{e}{2}$$

$$Ek = \frac{1}{2} \text{ mv}^{2} \qquad \dots \dots (22)$$

$$(20)$$

$$(20)$$

$$E = \frac{1}{2} mv^{2} + (-\frac{2e}{4\pi \epsilon_{F}})$$

$$E = \frac{1}{2} mv^{2} - \frac{Ze^{2}}{4\pi\epsilon_{0}r}$$

$$= \frac{1}{2} m \times \frac{Ze^{2}}{4\pi\epsilon_{0}r} - \frac{Ze^{2}}{4\pi\epsilon_{0}r}$$

$$E = -\frac{Ze^{2}}{8\pi\epsilon_{0}r}$$

$$E = -\frac{Ze^{2}}{8\pi\epsilon_{0}r}$$

که په (17) معادله کې د r قيمت په نظر کې ونيسو نو ليکو:

$$E_n = - \frac{Z^2 e^4 m}{8 \epsilon_0^2 n^2 h^2} \dots (23)$$

دلته ${
m En}$ د الکترون ټوله انرژي د ${
m n}$ په کوانتي مدار کې ښئي . بايد وويل شي چې ${
m n}$ د الکترون دټولې انرژۍ مقياس دى. كله چې الكترون هستې ته نژ دې په لمړي مدار كې گرځي (n = 1) اتوم ډير ثابت او پوتانسيلي انر ژي ئې اصغري وي. د n قيمت په زياتيدو سره د هستې په شا و خوا کې د الکترون پوتانسيلي انرژي تر يو حده زياتيږي او بالاخره كله چې (√∽<--- n) شي د الكترون پوتانسيلي انرژي صفر ته رسيږي . يعنې دا چې ايونايزيشن صورت نيسي او الكترون له اتوم څخه جدا كيږي . كه په (20) معادله كې د m, e_{-}, e_{-} او m, e_{-} او m, e_{-} بيا لرو چې :

له (24) رابطي څخه معلوميږي چې د يوه اتوم په مختلفو مدارو کې دالکترون ټوله کوانتي انرژي يواځي د n په قيمت پورې اړه لري نو څکه n ته عمومي کوانتي نمبر هم وائي. مثال : د هايدروجن په اتوم کې د الکترون انرژي په n=3 کوانتي مدار کې څو ده؟ حل : n = 3; Z = 1

پس د (24) رابطي نه ليکو :

$$E = -(2,18 \times 10^{-1/8} j) \times \frac{1}{3^2} = -2,42 \times 10^{-1/9} j$$

 $(h\gamma)$ مخکې مو وويل کله چې الکترون د لوړ مدار (2) څخه ټيټ مدار (1) ته راغور ځي انرژي د رڼا په شکل آزادوي. د دغې انرژي فريکونسي مساوي کيږي : . .

$$h\gamma = En_{2} - En_{1} = \left(-\frac{2e' \cdot m}{8\epsilon_{0}^{2}n_{1}^{2}h^{2}}\right) + \left(-\frac{2e' \cdot m}{8\epsilon_{0}^{2}n_{1}^{2}h^{2}}\right)$$

47

R د رد برگ د ثابت عدد په نامه ياديږي. په پورتنيو رابطو کې C - د رڼا د وړانگو سرعت ، λ د رڼا د موج اوږدوالی او (ر) موجي عدد ښئي. په يو سانتي متر فاصله کې د موجو شمير ته موجي عدد وائي.

9 - 2 . **اتو**مي سپکتر:

لكه چې مخكې وويل شول د رادرفور د د اتومي مودل په چوكات كې د اتومو خط خط سپكترونه نشي تشريح كيداى ولې د يور په نظريه كې مو وويل چې د الكترون مدارونه كوانتي يعنې يو د بل څخه په معينه فاصله جدا ، جدا دي او انرژي ئې هم كوانتي يعنې انرژي ئې كټه مټه مشخصه او يو د بل څخه په معينه اندازه فرق لري . نو څكه كومه انرژي چې د يو مدار څخه بل مدار ته د الكترون د ټوپ وهلو په وخت كې جذب يا آزاديږي هغه هم كوانتي ده . د داسې مفاهيمو په مرسته د اتوم خط خط سپكترونه ښه سم تشريح كيداى شي.

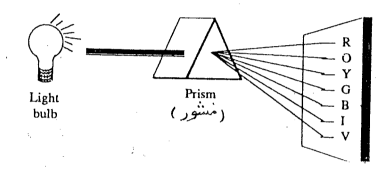
که يو عنصر په بخار تبديل او دغه بخار په دس چارج تيوب کې يا د چراغ پر شعّله باندې او يا د برقي جرقې په ^۱ شر روښان (رڼا خپرونکی) شي پدې وخت کې دا بخار داسې رنگه رڼا خپروي چې د نورو عناصرو د رڼا څخه فرق کوي. مثلاً د^{ندگر} کې خراغ په شعّله کې د سوديم مالگې زيړه طلاتي رڼا، او د سترانيم او پتاشيم مالگې سره او بنفشه رڼا خپروي.

د عناصرو د دې خاصيت په مرسته په موادو کې د مختلفو عناصرو موجوديت معلوموي. د ليد وړ رڼا اووه رنگونه لري چې په لاندې جدول کې ښودل شويدي:

رنگ Colour د موج اوږود والي په نونامتر Red 630 - 750 سور نارنجي Orange 600 - 630 Yellow ژير 580 - 600 Green شين 510 - 580 آبي Blue 460 - 510 Indigo 420 - 460 بنفش Violet 400 - 420

جدول: په عادي رڼا کې د اووه ډوله وړانگو رنگونه او د موجونو اوږدوالي) جدول په عادي رڼا کې د اووه ډوله وړانگو ر

که د ليدو رڼا (عادي رڼا) د منشور څخه تيره شي هغه په اووه رنگه وړانگو تجزيه کيږي چې د کاغذ پر مخ هر يو رنگ د خپل موج د اوږدوالي په انډول په لاندې تر تيب سره ليدل کيږي:



خوارلسم (14 - 2) شكل : د عادي رڼا سپكتر

دغه شکل د عادي رڼا د سپکتر په نامه ياديږي. کله چې عادي رڼا د منشور څخه تيريږي او مخې ته ئې کاغذ ونيسو نو دغه اووه رنگونه د کاغذ پر مخ په خپلو ستر گو وينو. که دغه رنگونو ته ښه څير شو نو وينو چې دوه څنگ په څنگ رنگونه په سرحد کې يو په بل کې سره لږ څه ننوتلي او د جدائي سرحد ئې جوت (واضح) نه ښکاري. د دغه رنگونو د وړانگو اثر د عکاسۍ پر کاغذ هم د جدا، جدا خطو په څير نه بلکه يو رنگ صفحه ښکاري دغسې سپکتر د اوار (هموار) يا متمادي سپکتر په نامه ياديږي.

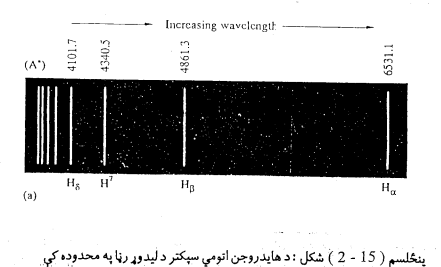
د لمر رڼا ، د بريښنا (برق) د گروپ رڼا او د رڼا خپرونکی جامد جسم څخه خپره شوې رڼا ټول متمادي سپکترونه جوړوي. هغه رڼا چه په دس چارج تيوب کې د روښان گاز څخه راوزي که دغه هم د منشور څخه تيره شي او له هغې وروسته د عکاسۍ پر صفحه پريوزي نو دلته کومې وړانگې چه د موج اوږدوالي ثې يو شی دی ټولې د عکاسۍ پر صفحه پر يو خط غورځي او پدې تر تيب د عکاسۍ پر صفحه خط ، خط سپکتر جوړيږي.

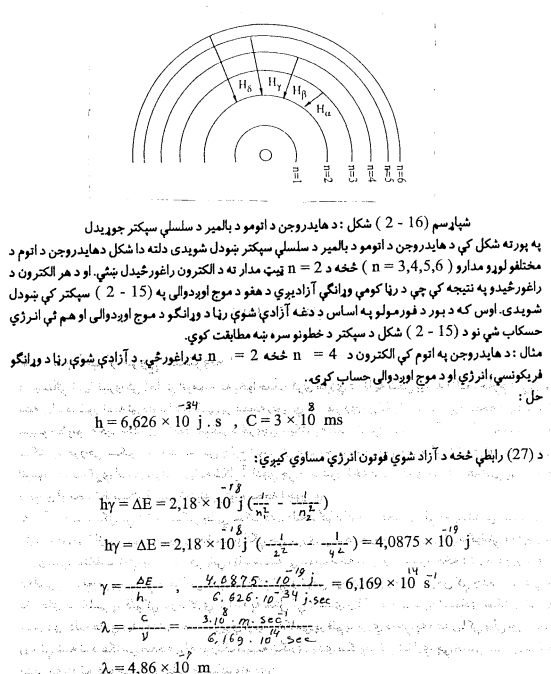
د دوره ئي جدول د هر عنصر څخه خاص ډول خط، خط سپکتر لاس ته راځي چه د دوره اي جدول د نورو عناصرو د سپکترو څخه فرق کوي. د عناصرو د دې خاصيت څخه په کيميا کې د توصيفي او مقداري تحليل لپاره کار اخلي. که چيرې يو گاز مثلاً هايدروجن روښان شي د هغه ټول اتومونه يوه اندازه انرژي نه جذبوي نو څکه د هغه په مختلفو اتومو کې الکترون مختلفو لوړو مدارو ته ټوپ وهي. که چيرې الکترونونه د مخلفو لوړو مدارو څخه عين ټيټ مدار ته راغورڅي دلته چې کومه رڼا آزاديږي يوه سپکتري سلسله جوړوي . دا چې الکترونونه د مختلفو لوړو مدارو څخه عين ټيټ مدار ته راغورڅي نو پدې لحاظ د آزادې شوې رڼا د وړانگو د موجونو اوږدوالي په يوه معينه محدوده کې واقع او په خپل منځ کې يو دبل سره توپير لري. پدې ترتيب د هرې سلسلې سپکتر د موجونو په يوه معينه محدوده کې تشکيليږي چې د نورو سلسلو سره فرق کوي.

مثلاً د هايدروجن د اتومونو د بالمير د سلسلې سپکتر د ليدو وړ د رڼا په محدوده کې د لايمن د سلسلې سپکتر د ماورای بنفش او د پاشين د سلسلې سپکتر د ماورای سرخ په محدوده کې تشکيليږي. د هايدروجن د اتومو د سپکتر د سلسلو موجي اعداد لاندې ورکړل شوي دي:

د لايمن سلسله
$$\frac{1}{n!} = R_{\mu} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); n = 2,3,4,5,6,...$$
 د لايمن سلسله $\frac{1}{n!} = R_{\mu} \left(\frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); n = 3,4,5,6,...$ د بالمير سلسله $\frac{1}{n!} = R_{\mu} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right); n = 4,5,6,...$ د باشين سلسله $\frac{1}{n!} = R_{\mu} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n!} \right); n = 5,6,...$ د بالمين سلسله $\frac{1}{n!} = R_{\mu} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n!} \right); n = 5,6,...$

د هايدروجن په اتوم کې د لوړو مدارو څخه ټيټو مدارو ته د الکترون د راغورڅيدو او د سپکتري سلسلو تشکيليدل په لاندې شکلونو کې ښودل شويدي:

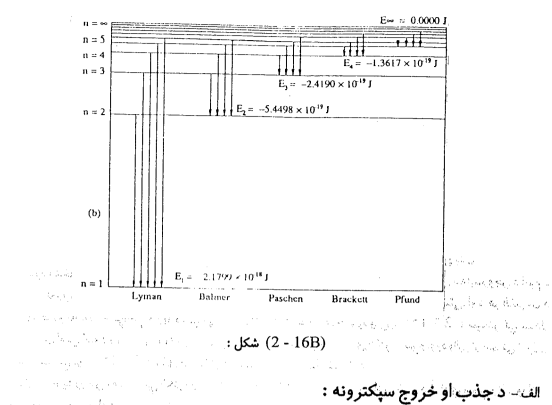




 $\lambda = 4,86 \times 10 \text{ m}$

په (16B - 2) شکل کې د هايدروجن د اتوم مخروجي سپکتر کې د مختلفو سپکتري سلسلو جوړيدل او د هرې سلسلې اړونده انرژي ښودل شوې ده. دلته د پروتون (هستې) څخه د کاملاً جدا شوي الکترون انرژي صفر قبوله شوې نو د دغه حالت په پر تله نوري انرژي منفي قيمتونه لري.

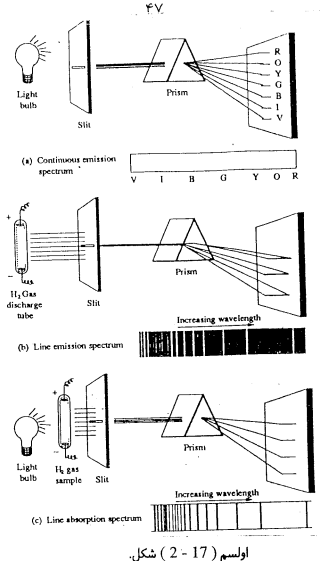




د روښنايې (رڼا خپرونکې) مادې اتومونه که پخوا جذب کړې انرژي د رڼا په شکل بيرته آزاده (خارج) کړي او دغه رڼا د منشور څخه تيره او بيا د عکاسۍ پر صفحه ولويږي نو د هر ډول وړانگو اثر به پر توره صفحه د جدا، جدا سپينو خطونو په څير ښکاري. دا ډول سپکتر د خروجی سپکتر په نامه ياديږي. په (17 - 2) شکل د (b) سپکتر يو خروجی سپکتر دی. دلته په دس چارج تيوب کې هايروجن روښان (رڼا خپرونکی) کيږي او دغه روښان اتومونه جذب کړې انرژي بيرته د رڼا په شکل آزادوي چې د منشور څخه د تيريدو وروسته د عکاسۍ پر صفحه پريوزي او خط، خط سپکتر (سپين خطونه پر توره صفحه) جوړوي.

په (17 - 2) شكل كې د (c) سپكتر جذبي سپكتر دى. دلته د ' ڼا د گروپ څخه وړانگې په ښيښه ثي تيوب كې د هايدروجن پر گاز پريوزي، د دې رڼا يعضي وړانگې چې انرژي ئې د هايدروجن په اتومو كې د كوانتي مدارونو د انرژۍ سره مطابقت كوي جذب او باقي پاتې رڼا د ښيښه ثي تيوب څخه وزي او د منشور څخه د تيريدو وروسته د عكاسۍ پر صفح پريوزي چې د عكاسۍ فلم سپين گرځي او كومې وړانگې چې په هايدروجن كې جذب شويدي د هغو څاى د عكاسۍ پر فلم کې تور ښكاري. د (a) په شكل كې د عادي رڼا (د گروپ د رڼا) متمادي سپكترو ښودل شوى دى. دلته عادي رڼا د منشور څخه تيريږي او بيا د عكاسۍ پر فلم پريوزي دا چې په دغه رڼا كې ټولې اووه رنگه وړانگې شته نو د عكاسۍ صفحه ټوله يو رنگ سپينه ښكاري. پدې شكلونو كې ښكاري چې اتومي سپكترو نه كه جذبي دي او كه خو چې، ټول خط، خط سپكترونه دي:

- - - -



a - د عادي رڼا آوار خروجي سپکتر :

رڼا د منشور څخه د تيريدو په وخت کې په اووه ډوله وړانگو تجزيه کيږي او د عکاسۍ پر فلم آوار (يو شان سپين) سپکتر جوړوي

b - د هايدروجن اتومي خروجي سپکتر :

په دس چارج تيوب کې د هايدروجن د گاز د تحريک شويو اتومو څخه رڼا خارجيږي چې د منشور څخه د تيريدو په وخت کې په جدا، جدا وړانگو تجزيه او خط ، خط سپکتر جوړوي.

c - د هایدروجن اتومی جذبی سپکتر:

د هايدروجن گاز په عادي حالت کې په تيوب کې ځای شوی دی. کله چې د گروپ رڼا له دغه گاز څخه تيريږي يو شمير وړانگې د هايدروجن په اتومو کې د الکترونو د تحريک لپاره جذب او پاتې رڼا د منشور څخه د تيريدو وروسته د عکاسۍ پر فلم غورځي بيا هم خط، خط سېکتر جوړيږي. ب - د بور د نظرئي نيمگړتياوې : دا نظريه د اتوم ثبات، اتومي سپکترونه او د بعضى ايونو (³⁴ , أ , أ) د ايونايزيشن انرژي ډير ښه تشريح کولاى شي. خو د لاندې مسلو په حل کې پاتې راځي. 1 - دا نظريه د مختلفو اتومو انرژيکي حالت سم نشي تشريح کولاى. 2 - که د هايدروجن سپکتر په مقناطيسي ساحه کې واخستل شي نو د هغه د اتومو په سپکتر کې نور نوي خطونه (د زيمان ايفکت) راپيدا کيږي چې د بور د نظرئي په چوکات کې ئې دليل نشې پيدا کيداي.

3- د سپکتري وسايلو د عصري کيدو وروسته ډير دقيق اتومي سپکترونه په لاس راوړل شول. په داسې سپکترو کې د اتومي سپکتر په هر خط کې څو نري خطونه ځای دي. لدې څخه داسې معلوميږي چې د اتوم په هر الکتروني مدار کې څو فرعي الکتروني مدارونه بايد موجود وي چې دا مسله د بور په نظريه کې نشي تشريح کيدای. د بور نظريه وروسته زومر فيلد پراخه کړه.

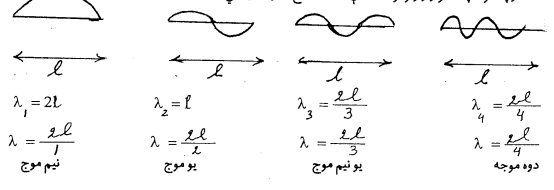
زومر فيلد وويل چې الکترونونه يواځې په دايروي مدارو کې نه بلکه په بيضوي مدارو کې هم گرځي. پدې ترتيب زومرفيلد د عين عمومي کوانتي عدد دننه څو فرعي کوانتي اعداد پيشنهاد کړل او د اتومي سپکتر په يو خط کې ئې د څو نړيو خطونو دليل پيدا کړ. مگر دا چې زومر فيلد الکترون يواځې د يوې ذرې په شان په نظر کې نيسي نو هغه د بور د اتومي موډل په چوکات کې ډيرې مسلې حل نه شوای کړای.

10 - 2 . موجونه او ذرې:

په 1905 کال کې انشتين وښودل چې رڼا هم د موج او هم د ذرې خواص لري. په 1924 کې فرانسوي پوه (لونيس دی بروگلي) وويل چې د اتوم ټول ذرات د رڼا په شان هم موجي او هم ذره ثي ځواص لري. چې د دغه ذراتو کتله (m) ، سرعت (v) او د موج اوږدوالي (λ) په لاندې ډول سره اړيکې لري:

h دلته د پلانک ثابت دی. په 1927 کال امريکا**ئي پوهانو (داويژن او اگرمُو) په تجربي سره وښودله چې الکترون** موجي خواص لري. بيا وروسته جرمني پوه (ايروين شرودنگر) وويل چې الکترون په اتوم کې د ثاب موج په څير لکه د گيتار د تار په شان موج جوړوي. د گيتار د تار ثابت موجونه په لاندې شکل کې ښودل شويدي:

يو تار چې دواړه سرونه څې پر يوه تخته ميخ دي (لکه د گيتار تار) په پام کې نيسو. که د تار اوږدوالۍ 1 وي ، کله چې دغه تار په گوته په اهتزاز راولو نو دا لاندې حالات منځ ته راتلای شي.



49

د پورتنې شکل په اساس د تار د ثابت موج اوږدوالي داسې افاده کيږي:

چې ن*لا* دلته يواځې د تام اعدادو 1, 3, 2, 1, ... قيمتونه اخيستلاى شي. يعنې دلته للا يو کواني عدد دى او يواځې په دې شرط چې م اعدادو 1,2,3,4 قيمتونه اخيستلاى شي. يعنې دلته للا يو کواني عدد دى او يواځې په دې شرط چې د اعرب به اعداو ولري ثابت موج تشکيليداى شي. که د گيتار د تار د تار د تار د واړه سرونه په خپل منځ کې سره تړلي فکر وکړو په هغه صورت کې به ثابت دايروي موج تصور کړو. په اتوم کې الکترون د هستې چار چاپيره د يو ثابت دايروي موج په شان تصور کي يه دې مي، که د λ عمادلې د مي الکترون د هستې چار چاپيره د يو ثابت دايروي موج په شان تصور کيداى شي، که د λ عمادلې معادلې څخه په (32) رابطه کې کيږدو نوليکو چې:

که د الکترون حرکی انرژي په ${
m Ek}$ او د $\overline{{
m V}}$ قيمت د $({
m Bk})$ معادلي څخه په نظر کی ولرو نو ليکو چې:

$$Ek = \frac{1}{2} mv^{2} = \frac{n^{2} h^{2}}{8 m \ell^{2}}.$$
 (35)

وروستۍ افاده په اتوم کې د الکترون انرژي ښئي. دا چې n يو تام او کوانتي عدد دی پس په اتوم کې د الکترون انرژي هم کوانتي ده.

که وغواړو چې د يو شي موقعيت معلوم کړو بايد هغه وليدلای شو. د يو شي د ليدو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې د دغه شي د غټوالي سره برابر او يا ترې کم وي. خو که د دې بروگلي افادې ته ځير شو $-\frac{h}{mv} = \lambda$ په هغه کې د فوتون مومنتم (mv) او د موج د اوږدوالي (λ) سره معکوس تناسب لري. دا چې الکترون ډيره کوچنۍ ذره ده د هغې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کم وي. او د ور دوالي شره معکوس تناسب لري. دا چې شو - $\frac{h}{mv} = \lambda$ په هغه کې د فوتون مومنتم (mv) او د موج د اوږدوالي (λ) سره معکوس تناسب لري. دا چې الکترون ډيره کوچنۍ ذره ده د هغې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کم وي. او د پرون ډيره کوچنۍ ذره ده د هغې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کم وي. او د الکترون ډيره کوچنۍ دره ده خې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کم وي. او د پرون ډيره کوچنۍ دره ده خې د ليدلو لپاره داسې رڼا پکار ده چې د وړانگو د موج اوږدوالی ئې ډير کم وي. او د الکترون ډيره کوچنۍ دره دو چې د ډيرې کوچنۍ (λ) سره معکوس تناسب لري. دا چې پرور تنۍ افادې څخه ښکاري چې د ډيرې کوچنۍ (λ) سره ډيره زياته انرژي يا مومنتم سرخوري. هغه فوتون چې انرژي ئې دومره زياته وي لوگاى څخه د مخه د خپل ځاى څخه يې ځي د ليږې يو. د غور نه د يو و و د ليدو څخه د مخه د خپل ځاى څاى څخه يې ځي کې د دې د خې و ځاي کې د يې د خې د خې د خې د ځاى ځاى څخه يې ځي د د خې و يې د يې د يې د يې و يه رياضي کې داسې ښودل کيږي:

$$\Delta x \cdot \Delta p \ge \frac{h}{2\pi}$$
 $\Delta x \cdot \Delta v >> \frac{h}{2\pi m}$ (36)

دلته Δp , Δx او Δv په تر تيب سره د موقعيت ، امپلس او د سرعت نامعينيت ښئي. له دغې افادې څخه معلوميږي چې هر څومره چې د ذرې موقعيت دقيق تعين شي (هر څومره چه Δx لږ وي) په هم هغه انډول د ذرې

امپلس او سرعت كم دقيق (Δv , Δp زيات) وي او برعكس .

پدې اساس د بور دا نظريه چې الکترون په اتوم کې په معينو مدارو کې حر که کوي او يو معين امپلس لري په شک کې لويږي. په کوانتم ميخانيک کې د هستې چاپيره فضا کې د الکترون د موقعيت پر ځای د الکترون د موجوديت د احتمال مفهوم استعماليږي.

12 - 2 . د اتوم كوانتم ميخانيكي مودل، د شرودنگر معادله:

په 1926 كال كې جرمني ساينس پوه اروين شرودنگر د اتوم د هستې چار چاپير (په درې كوارديناتو) كې د الكترون حركت د موج په څير په نظر كې ونيو او د الكترون اساسي مشخصات لكه كتله (m) ټوله انرژي (E) پوتانسيلي انرژي (Ep) او موجي تابع ψ ئې سره مرتبط كړل چې دغه معادلې ته د شرودنگر معادله وائي. د شرودنگر دمعادلي عمومي شكل دا دى.

 $\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial z^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial z^2} + \frac{\partial h^2}{\partial z^2} + \frac{\partial h^2}{\partial z^2} + \frac{\partial h^2}{\partial z^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial z^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial$

دلته $(X,Y,Z) = \psi(X,Y,Z)$ داسې يو کميت دی چې د هستې چار چاپيره (د X,Y,Z) په درې واړو کوارديناتو کې) دالکتروني موج امپلتود يعنې د هستې چارچاپيره د الکتروني وريڅي پراخوالی او شکل تعينوي او د موجي تابع په نامه ياديږي.

که د موجي تابع ψ فزيکی مفهوم ډير مشخص ندی د هغې مربع يعنې ψ^2 د هستې چارچاپيره په يوه معينه نقطه کې د کې د الکترون د موجوديت احتمال او ψ^2 . dv = dx. $dy \cdot dz$ ($dv = dx \cdot dy \cdot dz$) د حجم په هره نقطه کې د الکترون د موجوديت احتمال ښي.

د الکترون د موجوديت احتمال د هستې د چار چاپيره فضا په هره نقطه کې شته خو هغه څای کې چې هلته د ψ^2 . قيمت ډير دی د الکترون د موجوديت احتمال هم هلته زيات دی.

دا چې په يوه لحظه کې د الکترون دموجوديت احتمال د هستې چاپيره فضا په هره نقطه کې شته پدې لحاظ دغه فضا ته الکتروني ويځ ويل کيږي او په گڼو نقطو سره ښودل کيږي. الکتروني وريځ، الکتروني اربتال او د بور د نظرئې په اساس الکتروني مدار يو مفهوم ته اشاره ده او خاصتاً الکتروني اربتال او الکتروني مدار تقريباً يو مفهوم يعنې د هستې چار چاپيره هغه فضا ښئي چې الکترون هلته ډير گرځي .

د کوانتم ميخانيک په مودل کې د الکتروني وريڅو شکل د شرود نگر د معادلې د حل يعنې د موجي تابع (ψ) د کميت څخه لاس ته راڅي.

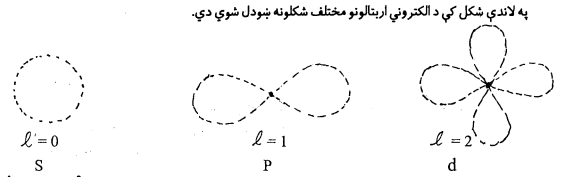
د شرودنگر د معادلې حل ډير مشکل دی. د شرودنگر معادله کې بعضي کوانتي اعداد لکه n ا او m چې په خپله معادله کې نشته ولې د معادلې د حل لپاره په هغې کې شامليږي. د دې کوانتي اعدادو مفهوم لاندې تشريح کيږي: الف - اساس کوانتی نمبر n :

دا كوانتي عدد د هستې چار چاپيره په يوه انرژيكي سويه (الكتروني قشر) كې د الكترون ټوله انرژي او هم د هستې چار چاپيره د الكتروني وريځې پراختيا يعنې د هستې او الكترون تر منځ اعظمي فاصله ښثي. دا كوانتي عدد تام او مثبت قيمتونه (∞ (n = 1,2,3,.........) اخستلاى شي.

ب-فرعی کوانتی نمبر یا ازیمو تال کوانتی عدد 🕻 :

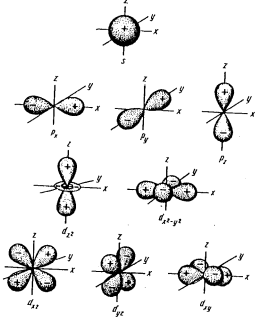
دا کوانتي عد دد الکتروني اربتال شکل ښئي او دا قيمتونه اخستلای شي:

 $l = 0, 1, 2, 3, 4, \ldots, n-1$



يعنې کې 0 = - dدی الکتروني اربتال کروي شکل لري او د S په سمبول سره ښودل کيږي. که د d قيمت (l = 1) وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که g = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که d = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د خلور پاڼې شکل لري او د b په سمبول ښودل کيږي. که f = d وي اربتال د f = d وي اربتال د غلق g په سمبول او کې د c او b اربتالو شکلونه ډير مغلق دي.





اتلسم (p, s - 2) شكل : د p, s او d اربتاليو شكل في

د) اعظمي قيمت (1 - n) دى کس n = 1 وي 0 = 1 دى يعنې په لمړي کوانتي سويه کې يواځې د s اربتال وجود لري . په دوهمه عمومي انرژيکي سويه (n=2) کې 0,1=0قيمتونه اخستلاى شي يعنې په دوهمه انرژيکي سويه کې د s او p اربتالونه وجود لري . په دريمه عمومي انرژيکي سويه (n=3) کې 2, 0,1 = 0 کيداى شي نو دلته د p, s او b اربتالونه وجود لري.

ج - **مقناطيسي كوانتي نمبر m :** دا كوانتي عدد د الكترون مقناطيسي خواص تشريح كوي او هم د هستې چار چاپيره فضا كې د هر الكتروني اربتال ممكن جهتونه يعنې په هره عمومي انر ژيكي سويه كې د هر نوع اربتال تعداد ښئي. مقناطيسي كوانتي عدد(m)لاندې قيمتونه اخيستلاى شي:

$$m = 0$$
, ± 1 , ± 2 $\pm \ell$ $(2\ell + 1)$

دويم (2 - 2) جدول.

عمومي انرژيکي 11- ر	فرعي اربتالونه بر علي اربتالونه ل - n-1 ر 0 = ل	د فرعي اربتالونو سمبولونه س ^{ېټ}	لوړ اربتال ل = n-1	د لوړ اربتال سمبول	د لوړ اربتال تعداد m = 2 ل + 1 symbol
1	0	s	0	s	1
2	0;1	sp	1	p	3
3	0;1;2	spd	2	d	5
4	0;1;2;3	spdf	3	f	7

د (2 - 2)جدول څخه ښکاري چې په هره عمومي انرژيکي سويه کې د اربتالو د نوعيت تعداد د هغه عمومي انرژيکي سوئې د نمبر سره مساوي دی يعنې په 1 = n عمومي سويه کې يو ډول اربتال (s), په 2 = n سويه کې دوه ډوله اربتالونه (s, p), په 3 = n کې درې ډوله اربتالونه (s, p, d) وجود لري.

دا چې په هره عمومي سويه کې د د اربتالو تعداد (1) د p اربتالو تعداد (3) ، د b اربتالو تعداد (5) او د f اربتالو تعداد (7) دى نو په لمړۍ عمومي انرژيکي سويه (1 = n) کې د اربتالونو عمومي تعداد (1) ، په 2 = n کې د اربتالو عمومي تعداد (2) به څلورمه (n = 4) رمان د مومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) کې د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) روبتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) دى د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) دى د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) دى د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (n = 4) دى د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (p = 1) دى د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (p = 2 + 1)، په څلورمه (p = 2 + 1) دى د او دا چې په هر اربتال کې يواځې دوه الکترونه چې مخالف کې د اربتالو عمومي تعداد (p = 2 + 1)، په څلورمه (p = 2 + 1)، په څلورمې (p = 2 + 1) د د ژلکترونو (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1 کې د الکترونو (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1)، په څلورمې (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1 کې د الکترونو (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1) د (p = 2 + 1) د د (p = 2 + 1) د (p = 2 + 1 د (p = 2 + 1) د (p = 2 + 1) د (p = 2 + 1 د (p =

تعداد (32 = 16×2) کیدای شي. په دې حساب په یوه عمومي انر ژیکي سویه کې د الکترونو عمومي تعداد (W) د لاندې فورمول په مرسته حساب کیدای شی:

دلته W د الکترونو تعداد او n د عمومي انر ژيکي سوئې نمبر ښئي. د - **سپين کوانتمی عدد** s **:**

په خپل محور د يو شي څرخيدل د سپين په نامه ياديږي. لکه د چورلنډ سکي حرکت، د ځمکې وضعي حرکت او داسې نور.

> په خپل محور د الکترون څرخيدو ته د هغه سپين کوانتمي نمبر وائي. الکترون کيدای شي د ساعت د عقربي حرکت په لور او يا د هغې په مخالف لور پر خپل محور وچورلي.

كه د الكترون حركت د عقربي د حركت په لور %50 ممكن وي نو د عقربي د حركت په مخالف لور هم د الكترون چورليدل %50 امكان لري.

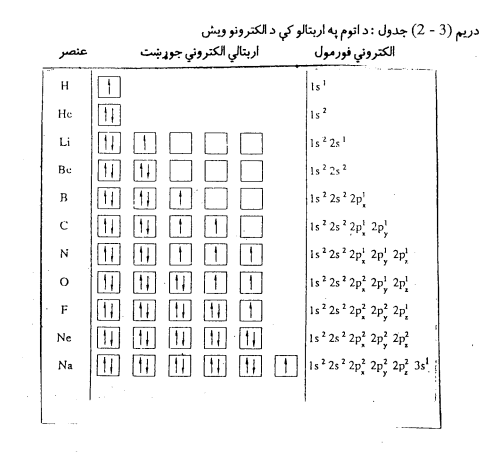
چې په دې اساس د الکترون سپین کوانتي نمبر $2^{\prime +}$ یا $2^{\prime -}$ - قیمتونه اخیستلای شي.

الف - د پاولی پرنسیپ :

په يوه اتوم کې دوه الکترونه نشي پيد کيدای چې څلور واړه کوانتي نمبری ئې يو شی وي. په يوه اربتال کې دوه الکترونه هغه وخت ځايئدای شي چې د هغوﺉ سپينو نه سره مخالف وي. سپين په 个 علامې ښئي. مخالف سپينونه په (今 ل) او هم جهته سپينو نه په (个 个) علامو سره ښودل کيږي.

ب-**د هوند قاعده :**

که يو اتوم زيات الکترونونه او اربتالونه ولري په اربتالو کې د الکترونو د ويش په وخت کې بهتره ده چې لمړی په ټولو اربتالو کې يو يو الکترون ټول په هم جهت سپين سره کيښودل شي او بيا وروسته باقي پاتې الکترونونه په مخالف سپين سره په اربتالو کې ځای شي. په لاندې جدول کې د پاولي د پرنسيپ او د هوند د قاعدې په نظر کې نيولو سره د الکترونو ويش وگورۍ: ۵۴



بايد پوه شو چې كه يو سړى په زينه باندې د تعمير سرته خيژي د زينې د پاټكو ، د انرژيكي سويو په اساس هغه مجبور دى چې لمړى قدم په لمړي پاټكي باندې كيږدي او بيا وروسته په ترتيب سره نورو پاټكو ته جگ شي. همدا ډول په اربتالو كې د الكترونو د ويش (تقسيم) په وخت كې الكترون لمړى هغه اربتال كې څاى نيسي چې انرژي ئې كمه وي. د دغه اربتال د پوره كيدو وروسته بيا په ترتيب سره نور اربتالونه ډكيږي. په اربتال كې د الكترونو تعداد داسې ښئي.

nxm

دلته n د عمومي انرژيكي سوئي نمبر، x د اربتال سمبول او اې په اربتال كې د الكترونو تعداد ښئي. مثلاً 1s دا معنى لري چې په (n = 1) سويه كې د s په اربتال كې دوه الكترونه څاى شوي دي. الكتروني اربتال د مربع په شكل هم ښودل كيږي چې هغې ته الكتروني حجره وائې. په الكتروني حجرو كې د الكترونو تعداد او سپين په (1) علامه ښودل كيږي. د اربتالو د انرژيكي سويو نسبي تر تيب لاندې وركړل شويدي.

1s,2s2p, 3s3p, 4s, 3d, 4p, 5s, 4dsp, 6s, 4f, 5d, 6p, 7s5f6d.

په پورتني ترتيب کې د چپ لاس څخه ښې لاس (--) ته د اربنال انرژې زياتيږي. ج-داف باو برنسيپ : دا پرنسيپ داسې بيانيږي : الکترونونه لمړي د کمې انرژۍ په اېتال او د هغې وروسته د جگې انرژۍ په اريتال کې ځای نیسی. دغه واقعیت پاس ښودل شویدی. د - د کلچکوفسکی قاعده : د اربتالو انرژيکي سويه د (1 + n) د قيمت څخه معلوميږي هر څومره چې دا قيمت زيات وي د هغه اربتال انرژيکي سويه هم لوړه ده منلا د 4s او 3d په اربتالو کې گورو. د 4s په اربتال کې (n + L= 4+0 = 4) او د 3d. په اربتال کې (n +E= 3+2 = 5) ده. دلته الکترون لمړی د 4s په اربتال کې ځای نيسي. د کلچکوفسکي د قاعدې په اساس کې چيرې د دوه اربتالونو د (n +1) قيمت يو شي وي نو په هغه صورت کې الکترون په هغه اربتال کې څای نيسي چې د n قيمت يې کم وي. مثلاً د 3d او 4p ارينالونه په نظر کې نيسو: د 3d لپاره (= n + L =) او د 4p لپاره (t=4+1=4) يوشي دي. دلته الکترون لمړي د 3d په اربتال کې کښيني. (n+l=4+1=5)مثال: د عناصرو په دوريشي جدول کې د 4, 14, 4, 54, 54, نمبر عناصرو الکتروني فورمولونه ليکو: $1\hat{S}2S^2$ 9 Be 4 1S 2S 2P 3S 3P 2.8 Si 1S 2S 2P 3S 3P 4S 3d ⁵² Cr 24 2 2 6 2 6 2 10 6 2 10 6 1S 2S 2P 3S 3P 4S 3d 4P 5S 4d 5P 131,30 Xe

14 - 2 . د عناصرو دوره ئي جدول:

د اى. مندليف په 1869 كې تر هغه وخت پورې كشف شوي عناصر د اتومي كتلې د زياتيدو په اساس په افقې قطارونو كې داسې څاى كړل چې شبه (يو بل ته ورته) عناصر يو د بل لاندې راغلل او په دې ترتيب مندليف د عناصرو داسې يو جدول جوړ كړ چې د اته عمودي گرو پونو او اووه افقي قطارونو څخه جوړ و. دا چې په افقي قطارونو كې د اتومي كتلې په زياتيدو سره د عناصرو خواص په دوره ئي توګه تغير كوي نو څكه دغه جدول د عناصرو د دوره ئي جدول په نامه ياديږي. او د هغه افقي قطارونو ته پريودونه ويل كيږي. د هر پريود د شروع څخه د هغه تر ختميدو پورې په ترتيب سره اتومي شعاع كميږي نو څكه د عناصر فلزي خواص د پريود په شروع كې زيات او د پريود د آخر په طرف كميږي.

برعكس غير فلزي خواص په هر پريود كې د اتومي كتلې په زياتيدو سره زياتيږي . پلا، ترتيب هر پريود د يو فعال فلز څخه شروع او په يو نجيبه گاز ختميږي. د خواصو دا تدريجي تغير تر دريم پريود پورې كټ مټ پوره ليدل كيږي. خو د څلورم او پنځم پريودونو د D په عناصرو كې دغه د فلزي او غير فلزي خواصو تدريجي تغير ډير جوت (واضح) نه ښكاري. همدا ډول د شپږم او اووم پريود په D او f عناصرو كې هم د خواصو دغه تدريجي تغير پوره نه ليدل كيږي.

د اتومي کتلي د زياتيدو په اساس په دوره ثي جدول کې د عناصرو څای کول د يو څو عناصرو په اړوند مشکلات • د عناصرو د اتومي شعاع او د ايونايزيشن د انرژۍ دوره ثي تغير په (19 - 2) او (20 - 2) شکلونو کې وگورۍ

54

پيدا كړل. مثلاً د I اتومي كتله 126,9 او د Te اتومي كتله 127,6 ده كه آيودين د تلوريم نه مخكې كيښودل شي نو د ايودين خواص د شپږم گروپ او تيلوريم خواص د اووم گروپ د عناصرو سره مشابهت نلري. په هدې علت وروسته علماؤ د عناصرو دوره ثي جدول د اتومي نمبر په اساس جوړ كړ چې د مندليف جدول دغه نيمگرتيا هم رفع (يوره) شوه.

په پريود کې د اتومي نمبر په زياتيدو سره د اتومي شعاع د کميدو او هم د فلزي خواصو د کميدو او د غير فلزي خواصو د زياتيدو علت دا دی چې د يو پريود ټول عناصر عينې تعداد عمومي انرژيکي سوټي (n) لري د اتومي نمبر په زياتيدو سره په هسته کې پروتونونه او په اخري مدار کې الکترونونه زياتيږي د هستې او د اخري مدار تر منځ د جذب قوه هم په ترتيب سره زياتيږي چې په نتيجه کې د اتومو شعاع کميږي. اخري مدار او په هغې کې الکترونونه هستې ته رانژدې کيږي. د اتوم څخه د الکترون د جدا کولو لپاره لازمه انرژي (د ايونايزيشن انرژي) زياتيږي .

مدار مخکې د ل په اربتال کې څای نيسې او په f عناصرو کې د اتومې نمبر په آخري مدار کې نه بلکه د آخري مدار نه يو مدار مخکې د b په اربتال کې څای نيسې او په f عناصرو کې د اتومې نمبر په زياتيدو سره نوبتي الکترون د اخري مدار څخه دوه مداره مخکې د f په اربتال کې څای نيسې. نو د اخري مدار او هستې تر منځ فاصله کې ډير تغير نه راځي او په دې اساس په b او f عناصرو کې د فلزي خواصو څخه غير قلزي خواصو ته تدريجې تغير نه ليدل کيږي بلکه د b او f عناصر ټول فلزات دي. د ټولو پريودو په S او g عناصرو کې د اتومې نمبر په S او g الکترون اخري مدار په S يا g اربتالو کې څای نيسې نو څکه د هر پريود په S او g عناصرو کې د خواصو ته تدريجې تغير نه تغير لکه د لمړيو دريو پريودو په شان صورت نيسې.

د دوره ئي جدول په گروپو کې د پاس څخه لاندې طرف ته په ترتيب سره الکتروني مدارونه زياتيږي. يعنې د پاس نه لاندې طرف ته اتومي شعاع زياتيږي. پس د پاس نه لاندې طرف ته د اتومو د ايونايزيشن انرژي کميږي. يعنې د پاس څخه لاندې طرف ته فلزي خواص قوي او غير فلزي خواص ضعيفه کيږي.

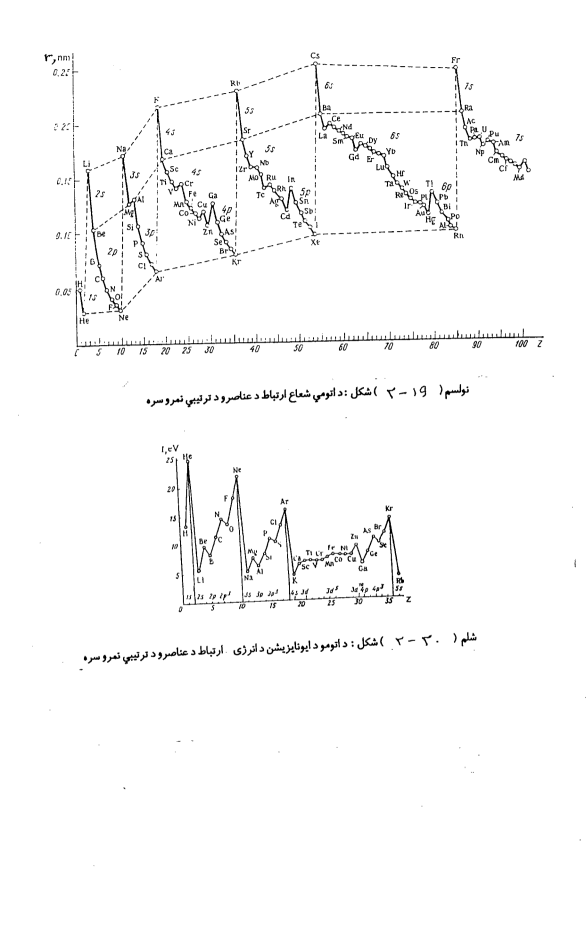
15 - 2 - 15 . دماليكول جورښت:

مخکې مو د اتومو جوړښت مطالعه کړ. بايد وويل شي چې د نجيبه گازونو پرته د نورو عناصرو د اتومو الکترونې جوړښت کاملاً ثابت ندۍ له همدې کبله د عناصرو اتومونه د کيمياوي اړيکو په واسطه سره يو څای کيږي او ماليکولونه چې الکتروني جوړښت ئې نسبتاً ثابت دی جوړوي. دکيمياوي عناصرو له ډلې څخه نجيبه گازات په خپله خوښه د کيمياوي تعامل او ماليکول جوړولو علاقه نلري.

دليل ثي دا دى چه د هيليم څخه پرته د نورو نجيبه گازاتو د اتومو په اخري مدارو كې اته الكترونه دي. هغه آخري مدار چې اته الكترونه ولري تكميل بلل كيږي. د نورو عناصرو اتومونه په اخري مدار كې اته الكترونونه نلري او كوشش كوي چې په خپل آخري مدار كې اته الكترونو ولري. د دې لپاره هغوئ يا د خپل اخري مدار الكترونونه بل اتوم ته وركوي يا د بل اتوم څخه الكترونونه اخلي يا د نورو اتومونو سره د خپل اخري مدار الكترونونه بل خو چې آخري مدار ثي تكميل يعني اته الكتروني شي. په دغه حالاتو كې د اتومو تر منځ كيمياوي اړيكه جوړه او د اتومو څخه ماليكول لاس ته راځي. هغه مواد چې په ماليكولو كې ثي كيمياوي اړيكې سستې وي دغسې مواد يې ثباته او په آسانۍ د نورو موادو سره تعامل كوي او كه د موادو په ماليكولونو كې كيمياوي اړيكې ډيرې ټينگې وي نو دغسي مواد ډير ثابت وى ژر نه خراپيږي او د نورو موادو سره ژر تعامل نكوي.

د يوه مرکب د جوړيدو په وخت کې چې هر څومره ډيره انرژي آزاده شي هغومره دغه مرکب ثابت وي او په هم هغه اندازه انرژي د هغه د تخريب لپاره ضروري ده،او که د يوه مرکب د جوړيدو په وخت هر څومره زياته انرژي

*شلم (20 - 2) شكل ، ** څلورم (4 - 2) جدول



,

in 10⁻¹² m

į

1

÷

H-H	74	H-F	92	С-О	143
F-F	142	H Cl	127	C · O (HCOOH)	136
CI-CI	199	H-Br	[4]	$C = O(CO_1^{2-})$	131
Br-Br	228	H - I	160	C=0 (HC00 ⁻)	125
1-1	267	H-0	96	C=O (HCOOH)	122
$O - O(H_2O_2)$	149	H-S	134	C=O (aldehyd, keton)	122
O≔O (O₃)	128	N-H	101	$C=O(CO_2)$	116
0=0	121	P-H	142	C≡() (CO)	113
$N-N(N_2H_4)$	147	C-H	108	C-N	147
N≡N	110	Si - H	148	C ²² N (benzeenamine)	135
C-C	154	CF	138	C=N	127
C≃C (benzeen)	140	C-Cl	177	C≖N	116
C=C	135	C-Br	194	N⇔O (NO ₂)	119
C≡C	121	C-I	214	N=O(NO)	115
				SO (SO ₂)	143

:

1

:

-

	r	(T = 298k)	ول في مول اړيکې	اړيکو انرژي په ژ	جدول : د بعضي کيمياوي	(2-5).
--	---	------------	-----------------	------------------	-----------------------	------	----

in 10^5 J mol^{-1} bij T = 298 K; de opgegeven waarden gelden per mol binding

.....

H–Br H–I	-3,66 -2,99	$P-I(PI_3) = -2,14$	C=N C≡N	~6,2 ^{►1} -8,9 ^{►1}		
H-Cl	-4,32	P-Br (PBr ₃) -2,78	amine)			
H-F	-5,63	P-Cl (PCI ₃) -3,32	C≔N (benzeen-	-4,5		
N-N	0,85	As-H (AsH3) -2,45	C-N	-2,8*1		
N≡N	-9,45	P-H (PH ₃) -3,22	C-S	-2,6 * 1		
s-s '	-2,64	N-H (amine) -3,9 ^{►1}	C-0	-3,5*1		
0-0 (H ₂ O ₂)	-2,13	N-H (NH ₃) -3,91	C=O (overige)	-8,0*1	CSi	-3,0*1
0=0	-4,98	H-Te (H ₂ Te) $-2,44$	$C=O(CO_2)$	-8,04	C#C (benzeen)	
I-I ·	-1,51	H-Se (H ₂ Se) –2,77	C≝O (fenol)	-3,7	C≡C	-8,3*1
Br–Br	-1,93	H-S (H ₂ S) -3,44	I-D	-2,4 ^{► 1}	C=C	-6,1*1
CI-CI	-2,43	H-O (alcohol) -4,5 ^{×1}	C-Br	-2,8*1	C-C	-3,5*1
F-F	-1,53	H–O (H ₂ O) –4,635	C-Cl	-3,3 ^{►1}	C-H (overige)	
H-H	-4,36	H…O (H-brug) -0,22 ^{►1}	C-F	-4,4 ^{►1}	C-H (aldehyd)	-3,6*1

1 >

. 01

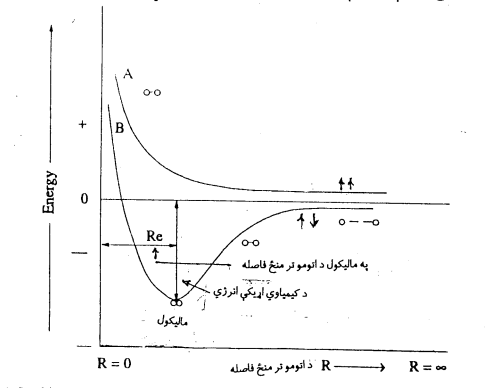
جذب شوي وي هغومره دغه مركب بې ثباته وي او ژر تجزيه كيږي. د ماليكول پوتانسيلي انرژي د جدا جدا اتومو د پوتانسيلي انرژۍ څخه لږه وي او د اتومو د پوتانسيلي انر ژۍ كميدل د اتومو څخه د ماليكول د جوړيدو مهم شرط گڼل كيږي.

په لاندې شکل کې د دوه اتومو ... ^زمنځ د فاصلې د تغير په ارتباط د سيستم د پوتانسيلي انرژۍ تغير ښودل شويدی.

پدې شکل کې د A او B دواړه منحنيان د دوه اتومو تر منځ د فاصلې د تغير په ارتباط د سيستم د پوتانسيلي انرژۍ تغير ښئې.

د A د منحني د داسې دوه اتومو د پوتانسيلي انرژۍ تغير ښئي چې الکترونونه ئې هم جهته (موازي) سپينونه لري. او د B منحني د داسې دوه اتوم د پوتانسيلي انرژۍ تغير ښئي چې الکترونونه ئې مخالف الجهته سپينونه لري. د A منحني ښئي چې د اتومونو تر منځ د فاصلې د کميدو سره د سيستم پوتانسيلي انرژي زياتيږي . يعنې دغه دوه اتومه په زور سره نژدې کيدای شي. نو ځکه د دغه دوه اتومو څخه يو ثابت ماليکول په لاس نه راځي. د B منحني ښئي چې په ابتدا کې د اتومو تر منځ فاصله پخپله کميږي پدې جريان کې د سيستم پوتانسيلي انرژي زياتيږي . اصغري نقطې پورې کميږي پدې حالت کې چې د اتومو تر منځ فاصله پخپله کميږي په و ثابت ماليکول چو شينې و ش

اصعري نقطي پورې کميږي پدې خانت کې چې د انومو تر منځ کاصله ۲۸ ده يو کابت مايندول جوړ سويدی چې د دغه دوه اتومو تر منځ د کيمياوي رابطې طول Re دی. لدې فاصلې وروسته دغه اتومونه نور پخپله نه نژدې کيږي ځکه د هغوﺉ د الکتروني اربتالو او هم د هغوﺉ د مثبتو هستو تر منځ د دفعې قوه راڅر گنديږي. نو پدې حالت کې د هغوﺉ تر منځ د فاصلې د ډير کم تقليل لپاره بايد ډيره زياته قوه مصرف شي.



نولسم (-2) شکل : د دوه جدا اتومو تر منځ د فاصلي د کميدو په جريان کې د سيستم د انرژۍ تغيرات

16 - 2 . كيمياوي اريكي:

د جذب هغه قوه چې دوه اتومه سره يو ځاى ټينگ نښلوي د كيمياوي اړيكې په نامه ياديږي. دوه اتومه كه خپل الكترونونه په خپل منځ كې شريك كړي يا يو اتوم هغه بل ته الكترونونه وركړي يا دا چې د هغوځ ولانسي الكترونونه د دواړو اتومونو د هستو چاپيره يو ماليكولي اربتال جوړ كړي په دغسې حالاتو كې دواړه اتومونه يو د بل سره داسې ټينگ اربتاط يا اړيكه پيدا كوي چې په ډير زور هم يو د بل څخه نشي جدا كيداى، دغه ارتباط ته كيمياوي رابطه يا كيمياوي اړيكه وايي.

1 - 16 - 2 . **د کیمیاوي اړيکې ډولونه:**

كيمياوي اړيكې درې ډوله دي. ايوني اړيكه ، كوولانسي اړيكه او دونر – اكسپتر اړيكه . د عناصرو د برقي منفيت فرق د هغوئ د اتومو تر منځ د كيمياوي اړيكې نوعيت تعينوي. كه د دوه عناصرو د برقي منفيت فرق د 1,7 څخه كم وي د هغوئ د اتومو تر منځ رابطه كوولانسي ده او كه د هغوئ د برقي منفيت فرق 1,7 او يا تر دې زيات وي نو د هغوئ د اتومو تر منځ اړيكه ايوني ده.

2 - 16 - 2 . **ايوني اړيکه:**

دوه عنصره چې برقي منفيت ئې ډير سره فرق لري يعنې که د يوه عنصر د ايونايزيشن انرژي ډيره لږه او د بل عنصر د الکترون د جذب تمايل ډير شديد وي لکه د A او A ۱۱ صلي نيم گروپو فلزات او د A سلاو م لو صلي نيم گروپو غير فلزات. د دغسې عناصر و اتومونه چې سره نژدې شي د فلز اتوم خپل ولانسي الکترون د لاسه ور کوي او د غير فلز اتوم چې د الکترون د جذ تمايل ئې ډير شديد دى دغه الکترون جذبوي. په نتيجه کې د فلز اتوم مثبت چارج او د غير فلز اتوم منفي چارج پيدا کوي. د داسې مثبت او منفي ايونو تر منځ د الکتروستاتيکي جذب قوه د دې سبب گرځي چې دغه دوه اتومه سره ټينگ يو ځاى کړي او په نتيجه کې د هغوئ تر منځ کيمياوي ايوني اړيکه سبب گرځي چې دغه دوه اتومه سره ټينگ يو ځاى کړي او په نتيجه کې د هغوئ تر منځ کيمياوي ايوني اړيکه مبب گرځي چې دغه دوه اتومه سره ټينگ يو ځاى کړي و په د نتيجه کې د هغوئ تر منځ کيمياوي ايوني اړيکه راجذبوي او په نتيجه کې يوه کرستلي جالې چې په هغې کې د مثبت ايونو چاپيره گاونډيان منفي ايونونه او د منفي ايونو چاپيره گاونډيان مثت ايونونه دي جوړيږي.

ايوني اړيكه لرونكي مواد اكثراً جامد او كرستلي جوړښت لري. د دغسې موادو د ذوب او غليان نقطې لوړې وي. دغسې مواد د الكتر وليتونو په نامه ياديږي الكتر وليتونه په اوبو كې د حل په وخت كې په ايونو تفكيك كيږي او د مذابي په حالت كې هم آزاد ايونونه لري نو ځكه د الكتر وليتو محلولونه او مذابې د بريښنا جريان تيروي. په غير عضوي مركباتو لكه مالگې، تيزابونه او قلوي گانو كې كېمياوي اړيكې اكثراً ايوني دي. لكه د خوړلو مالگه :

₁₁ Na (g)) +	$_{17}$ Cl (g)		
1S 2S 2	2P 3S'	1\$ 2\$ 2P 3\$ 3P	7 [
Na (g) 15 25 2P	+	Cl (g) 18 28 2P 38 3F	> }	Na . Cl (g)

پدې تعامل کې د سوديم اتوم يو الکترون د لاسه ورکوي او په نتيجه کې د هغه الکتروني جوړښت لکه د Ne په شان ا کتبت يعنې په اخري مدار کې ئې اته (8) الکترونه کيږي. او د کلورين اتوم يو الکترون جذبوي او په نتيجه کې د هغه الکتروني جوړښت لکه د Ar په شان او په اخري مدار کې ئې اته (8) الکترونه ځای نيسي. که په پورتني کيمياوي تعامل کې د سيستم د انر ژۍ تغيرات په پام کې ونيسو نو ليکو چې:

Na° (g) ------ Na[°] (g) + ē;
$$\Delta H_1 = + 496 \text{ kj/mol}$$

د ايونايزيشن انرژي
Cl° (g) + ē ------ Cl[°] (g); $\Delta H_2 = - 349 \text{ kj/mol}$
د الکترون د جذب انرژي
Na[°] (g) + Cl[°] (g) ------ NaCl[°]; $\Delta H_3 = - 787 \text{ kj/mol}$
د پوتانسيلي انرژۍ تغير
H = $\Delta H_1 + \Delta H_2 = (+469) + (-349) + (-787) = - 640 \text{ kj/mol}$

په پورتني جريان کې ۵H د سوديم د اتوم د ايونايزيشن انرژي يعنې هغه انرژي ده چې د سوديم (Na) څخه د يو الکترون د جدا کولو په وخت کې د شوديم اتوم ئې بايد جذب کړې. ۵۲۸ هغه مقدار انرژي ده چې د کلورين اتوم ئې د يو الکترون د جذب لپاره مصرف کوي. که يواځې د دې دوه ډوله ۱نرژۍ په اساس قضاوت و کړو نو ليدل کيږي. چې:

 $\Delta H_{t} + \Delta H_{t} = 469 \text{ kj/mol} - 349 \text{ kj/mol} = +147 \text{ kj/mol}$

يعني د ^{Na} او ^{Clo} تر منځ تعامل صورت نه نيسي ځکه هغه انرژي چې د ^{Clo} اتوم ثې بايد مصرف کړي تر څو وکولای شي د ^{Na} د اتوم څخه يو الکترون جذب کړي دغو مره انرژي د ^{Clo} اتوم نلري. مگر ليدل کيږي کله چې Cle يو بل سره جذبوي دلته ډيره زياته انرژي آزاديږي نو که د درې واړو مرحلو انرژي په پام کې ونيسو د جدا جدا اتومو په نسبت د تعامل څخه وروسته د NaCl انرژي ډيره کمه ده چې دغه کار د اتومو څخه د ماليکول د جدا جدا اتومو په نسبت د تعامل څخه وروسته د NaCl انرژي ډيره کمه ده چې دغه کار د اتومو څخه د ماليکول د جوړيدو اساسي شرط گڼل کيږي. پس پورتنی تعامل عملاً ممکن دی. بايد وويل شي چې د غير عضوي مالگو مثلاً د خوړلو د مالگې لپاره د ماليکول فور مول NaCl په مالگه کې د سوديم او کلورين د اتومو نسبت ښتي او عملاً د NaCl ماليکولوجود نلري بلکه لکه چه پاس مو وويل د خوړلو د مالگې په کرستل کې د سوديم او کلورين ډير زيات مثبت او منغي ايونونه يو د بل په گاونډ کې پراته وي.

3 - 16 - 2 . **كوولانسي اړيكه:**

د همجنسه المتومو او همدارنگه د هغه غير همجنسه اتومو تر منځ كوولانسي رابطه جوړيداى شي د كومو چې برقي منغيت يو د بل نه لږ فرق ولري. لكه S = O ; C - S ; C - C ; H -H او داسې نور. د ايوني رابطې په خلاف په كوولانسي رابطه كې اتومونه خپل ولانسي الكترونونه سره شريكوي. په كوولانسي رابطه كې د دواړو اتومو هستې د هغوى تر منځ د شريكو الكترونو ساحې ته راجذب كيږي او پدې تر^{تريي}دوه اتومه سره

ټينگ يو ځای کيږي. د دوه همجنسو اتومو تر منځ اړيکه %100 کوولانسي او دغسې کيمياوي اړيکه غير قطبي وي

خو د دوه غير همجنسو اتومو تر منځ كوولانسي اړيكه قطبي وي. كه په يو ماليكول كې ټول اړيكې غير قطبي وي هغه ماليكول هم غير قطبي وي. او كه په يو ماليكول كې يواڅې يوه اړيكه وي او هغه هم قطبي اړيكه وي نو دغسي ماليكول قطبي وي. د غير قطبي اړيكو مثالونه لاندى ور كړل شوى دى.

> $H - + H - - H : H H - H H_{2}$ O: + O: + O: O = O O2

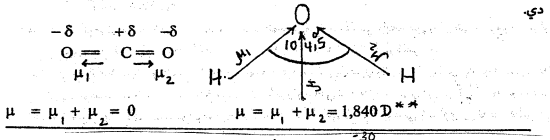
:N:+:N:---->:N::N: N= N N2

په پورتنيو ماليكولونو كې د همجنسو اتومو تر منځ مشترك الكترونونه د واړو اتومو د هستو څخه په مساوي فاصله (ر ك) دي. دلته د اتومو تر منځ كيمياوي اړيكه جوړيږي خو د هر اتوم اكسيديشني نمبر صفر دى. مگر په لاندې مثالونو كې وينو چې د اتومو تر منځ مشترك الكترونونه هغه اتوم ته ډير نژدې دي چې برقي منفيت او د الكترون د جذب تمايل ئې نسبتاً شديد وي.

که په لوه مليکول کې يوه قطبي کوولانسي اړيکه وي هغه ماليکول قطبي وي لکه د HCl ماليکول . او که په يوه ماليکول کې څو قطبي کوولانسي اړيکې وي نو دلته د ماليکول قطبيت په فضا کې د قطبي اړيکو تر منځ زاويې پوژکا اړه لري مثلاً په H₂O او CO_ دواړو کې دوه دوه قطبي اړيکې دي.

مگر كه اوبه او كاربن داى اكسايد په برقي ساحه كې كيښودل شي نوليدل كيږي چې د اوبو د دايپول مومنت D 1,840 او د كاربن داى اكسايد د داى پول مومنت صغر دى. دا موضوع داسې تشريح كيداى شي چې د كاربن داى اكسايد ماليكول خطي جوړښت لري د دواړو قطبي رابطو د دايپول مومنت كميتاً سر ه مساوي دى او د يوه مستقيم خط په امتداد د كاربن د اتوم څخه په مخالفو جهتو عمل كوي. د دايپول مومنت وكتوري كميت دى.

دوه مساوي وكتورونه چې په يوه نقطه كې د يوه مستقيم خط په امتداد په مخالفو جهتو عمل كوي نو محصله ثې صفر ده. لدې كبله د كارين داى اكسايد ماليكولونه غير قطبي دي. ولې د اوبو ماليكول كې د قطبي رابطو تر منځ زاويه 104,5° ده . دلئېد دوه قطبي رابطو د داى پول مومنتو د وكتورو محصله 1,840 ده او څكه د اوبو ماليكولونه قطبي



•-(5 - 2) جدول ، •• - . m. - •• (5 - 2) •

د ايوني اړيکې په پرتله د کوولانسي اړيکې طبيعت ډير مغلق دی. د کيمياوي موادو خواص او د هغوئ فضائي جوړښت د کيمياوي اړيکې په طبيعت او يو د بل په نسبت په فضا کې د هغوئ په موقعيت پورې اړه لري. د کيمياوي اړيکې په هکله داسې نظريه چې د هغې په واسطه د موادو ټول خواص تشريح او اټکل شي تر اوسه نشته خو پدې هکله څلور نظريې ډيرې غوره گڼل شويدي.

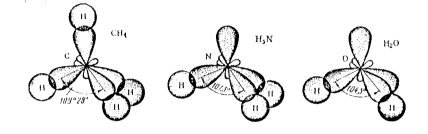
الف - په ولانسي قشرونو کې د الکتروني جوړو تر منځ د د فع نظريه:

دا نظريه په 1940 كال كې د سد ويك او پاول له خوا د كيمياوي موادو د ماليكلي جوړښت د تشريح كولو لپاره مينځ ته راغله . د دې نظريې په اساس د ماليكلول فضائي جوړښت د ماليكلول د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي او غير ارتباطي الكتروني جوړو په شمير پورې اړه لري. د ماليكول د مركزي اتوم په ولانسي قشر كې د الكترونو د جوړو تر مينځ د دفع قوه د دې سبب گرځي چې الكتروني جوړې يو د بل څخه په ممكنه اعظمي فاصله (چه د دفع قوه پكې اصغري وي) د مركزي اتوم چاپيره فضا كې ثابت ځايونه ونيسي او د مركزي اتوم چه ممكنه اعظمي فضا كې د الكتروني جوړو (كيمياوي اړيكو) ثابت ځايونه د ماليكول د معين فضائي جوړښت سبب گرځي مثلاً BeCl2 او BCI3 د ماليكولونو فضائي جوړښتونه په نظر كې نيسو.



د BeCl2 د ماليكلول د مركزي اتوم (Be) ولانسي قشر كې دوه جوړې ارتباطي الكترونونه ځاى لري د دغه دوه ارتباطي الكتروني جوړو تر مينځ د دفع قوه هغه وخت اصغري كيداى شي چې د دغه الكتروني جوړو د اربتالو تر منځ زاويې 180 درجې وي يعنې د BeCl2 ماليكول بايد خطي جوړښت ولري. د BCl3 د ماليكول د مركزي اتوم (B) په ولانسي الكتروني قشر كې درې جوړې ارتباطي الكترونونه ځاى لري او د دغه درې ارتباطي الكتروني جوړو تر منځ د دفع قوه هغه وخت اصغري كيداي شي چې د دغه الكترونونه ځاى لري او د دغه درې ارتباطي الكتروني وي يعنې د BCl3 ماليكول بايد مثلثي جوړښت ولري. د معين هندسي شكل لرونكو ماليكولو په داخل كې د ولانسي زاويو محاسبه ښتي چې د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د الكتروني جوړو تر منځ د دفع د وي يو يه داخل كې د په شدت كې لاندې ترتيب ليدل كيږي.

(ارتباطي جوړه-ارتباطي جوړه) ﴿ ارتباطي جوړه – غير ارتباطي جوړه) ﴿ (غير ارتباطي جوړه – غير ارتباطي جوړه) د پورتني ترتيب څخه ښكاري چې د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي الكتروني جوړو (د مركزي اتوم چاپيره فضا كې د كيمياوي اړيكو) تر منځ د دفع د قواؤ د عمل په نتيجه كې كيمياوي اړيكې د مركزي اتوم چاپيره يو معين فضائي جوړښت جوړوي. كه د مركزي اتوم په ولانسي الكتروني قشر كې د ارتباطي الكتروني جوړو (د جوړو (كيمياوي اړيكو) تر څنگ غير ارتباطي (ناپييلي) الكتروني جوړې هم وي نو دلته دغه ناپييلي الكتروني



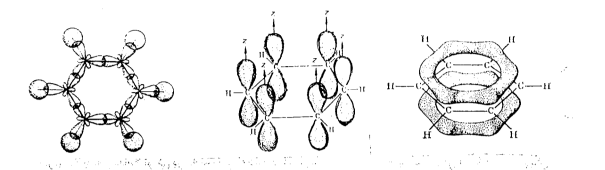
په ولانسي قشرونو کې د الکتروني جوړو تر منځ د دفع د نظريې پر اساس د ماليکول هندسي شکل په ماليکول کې د کيمياوي اړيکو په شمير او د کيمياوي اړيکو تر منځ ولانسي زاويې د ناپييلي الکتروني جوړو په شمير پورې اړه لري. په (4) - 2) جدول کې د دې نظر تې په اساس د بعضي ماليکولونو فضائي جوړښتونه ور کړل شويدي. بايد زياته کړو چې که د يوې خوا د مر کزي اتوم په ولانسي قشر کې د ناپييلو الکتروني جوړو شمير په ماليکول کې د ولانسي زاويو پر لوی والي اثر لري نو د بلې خوا د محيطي ا توم د عنصر طبيعت (برقي منفيت) هم د ولانسي زاويې پر لوی والي اثر اچوي او هر څومره چې د محيطي اتوم د عنصر برقي منفيت زيات وي په همغه انډول په ماليکول کې والي اثر اچوي او هر څومره چې د محيطي اتوم د عنصر برقي منفيت زيات وي په همغه انډول په ماليکول کې ولانسې زاويې کوچنۍ وي مثلاً هايدروجن او فلورين په پام کې نيسو. فلورين د هايدروجن په پر تله ډير قوي برقي منفي عنصر دی . نو ځکه د اکسيجن او نايتروجن سره د فلورين په مرکباتو کې ولانسي زاويې د رار (102) او منفي عنصر دی . نو ځکه د اکسيجن او نايتروجن سره د فلورين په مرکباتو کې ولانسي زاويې د رار (102) او منفي عنصر دی . نو ځکه د اکسيجن او نايتروجن سره د فلورين په مرکباتو کې ولانسي زاويې د رار (102) او د (108) (0) ناپييلي الکتروني جوړو او په ماليکول کې د ارتباطي الکتروني جوړو (کيمياوي اړ بکو) تر منځ د دفع د (10 و) ناپيلي الکتروني جوړو او په ماليکول کې د ارتباطي الکتروني جوړو (کيمياوي اړ بکو) تر منځ د دفع وواوې په د ۱۹ او د د د اله لو د لې لې پې تله ځوچنۍ دي يو په په د مر کړي اتومو

and a start of the second start Second starts and second starts and second starts and starts and starts and starts and starts and starts and st $L = \frac{CH}{CH}$ $H = \frac{CH}{CH}$

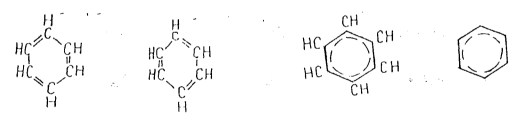
لکه چې ليدل کيږي د دغه دواړو مرکباتو په ماليکولونو کې د πاړيکې شته ولې د دغه مرکباتو کيمياوي خواص يو د بل څخه ډير توپير لري. مثلاً د ايتلين او هلوجنو تر منځ جمعي تعاملات صورت مومي او د π اړيکه ماتيږي. ولې بنزين په جمعي تعاملاتو کې برخه نه اخلي او دلته د π اړيکه نسبتاً ثابته ده. په ايتلين کې د C - C د اړيکې اوږودوالي د دوه ثي اړيکې په اندازه (d = 0,135nm) دی. ولې په بنزين کې د C - C اړيکو اوږودوالى د يوه ثي اړيکې (c - C - C د يې په بندازه (d = 0,135nm) دی. ولې په بنزين کې د C - C اړيکو اوږودوالى د يوه ثي اړيکې (c - C - C د يې په بندازه (d = 0,135nm) دی. ولې په بنزين کې د C - C اړيکو اوږودوالى د يوه ثي اړيکې (a = 0,153nm) د د د د م مگر د دوه ثي اړيکې د اوړودوالي څخه زيات يعنې man 9,130 دی. د پورتنيو مشخصاتو په اساس ويلى شو چې د π اړيکې په ايتلين او بنزين کې يو د بل څخه توپير لري. د ايتلين په ماليکول کې هغه ولانسي الکترونونه چې د π اړيکې په ايتلين او بنزين کې يو د بل څخه توپير لري. د ايتلين په څخه جوړه شوې اړيکه د دغه دوه اتومو تر منځ محدوده ده. د بنزين په ماليکول کې د کارين شپېر اتومه هر يو د څخه جوړه شوې اړيکه د دغه دوه اتومو تر منځ محدوده ده. د بنزين په ماليکول کې د کارين شپېر اتومه هر يو د درې پيوندي ^cgs اړيټاو په واسطه (22 - 2 شکل) د تې ډرې اړيکې چې د هغوئ تر منځ ولانيسي زاويه ⁽¹⁰² د درې پيوندي د c د کارين هر اتوم خپل ښي او کين اړخ ته د کارين د دوه نورو اتومو سره د تې دوه (20 - 7) اړيکې او ده جوړوي.دلته د کارين هر اتوم خپل ښي او کين اړخ ته د کارين د دوه نورو اتومو سره د تې دوه (20 - 7) اړيکې او

د σ دريمه اړيکه (C- H) د هايدروجن د اتوم سره جوړوي.

Pz د كاربن د اتوم دغه درې واړه د σ اړيكې د يوې مستوي پر مخ څاى نيسي او د كاربن د اټوم پاتې څلورم Pz اربتال د دغه مستوي پر مخ عمود واقع كيږي. د هر كاربن Pz اربتال كولاى شي چې خپل كين يا ښي اړخ ته د بل كاربن د Pz اربتال سره د π رابطه جوړه كړي. څرنگه چې دلته د π اړيكه د كومو دوه مشخصو اتومو تر منځ محدوده نده نو څكه په بنزين كې د π اړيكه د π د لامحدودې اړيكې په نامه ياديږي. د بنزين په حلقه كې د π لامحدوده اړيكه د σ د اړيكو د مستوي لاندې باندې د الكتروني وريڅو د دوه حلقو په څير ښودل كيږي.



داچې د π اړيکه د بنزين په حلقه کې لامحدوده ده نو څکه د بنزين د ماليکول جوړښت په لاندې ډولونو ښودل کيدای شي.



د ماليکول د مرکزي اتوم په ولانسي الکتروني قشر کې د الکتروني جوړو تر منځ د دفع د نظريې په اساس د يو شمير ماليکولو هندسي شکلونه په(د 4 -2)جدول کې ورکړل شويدي.

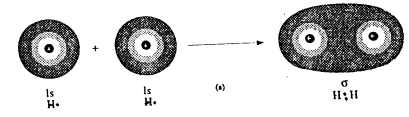
مى يەرىكى ئىڭ ئەيەر ئەرىپىدىنىڭ بىرىدىنىن بەركى تەرىپى ئەيەر بىرى تەرىپى ئەرىپىيە بىيەر تەرىپى تەرىپى بىرى بىر

and the second second

(۱ - 2) جدول: د ماليکول د مر کزي اتوم په ولانسي الکتروني قشر کې د الکتروني جوړو شمير او د ماليکول هندسي شکل:

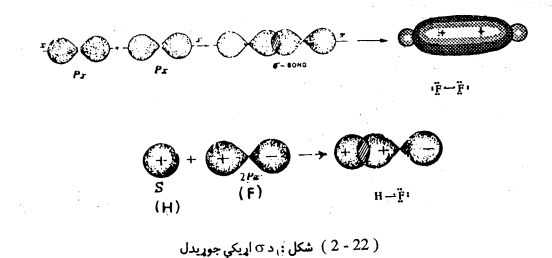
- - -----

ب - د ولانسي اړيكي يا مشتر كو الكتروني جوړو نظريه: دا نظريه د كوانتم ميخانيك پر پرنسيپو ولاړه ده. د دې نظرئي په اساس كوولانسي اړيكه د دوو اتومو تر منځ د الكتروني جوړې څخه لاس ته راځي. فرضاً د هايدروجن دوه اتومه چې هر يو ئې يو، يو طاق الكترون لري په نظر كې نيسو كه د دې دوو الكترونو سپينو نه مخالف الجهت وي نو د دغه الكترونو اربتالونه يو بل ته رانژدې كيږي او بالاخره د دغو ارتالو يوه برخه يو په بل كې سره گډيږي. په دغه شريك قسمت كې د الكترونو كثافت نسبتاً ډير زياتيږي ، بيا نو د دواړو اتومو هستې د منفي چارج دغه د لوړ كثافت قسمت ته جذب او پدې تر تيب د هغوئ تر منځ كوولانسي اړيكه جوړيږي خو كه د دوه اتومو طاق الكترونونه هم جهت سپين ولري پدې صورت كې هغوئ يو بل دفع كوي او د هغوئ تر منځ كيمياوي اړيكه نه جوړيږي.



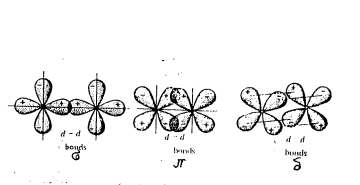
که چيرې د دوه اتومو الکتروني اربتالو نه د هغه فرضي خط په امتداد سره گډ شي کوم چې د دغه ! لَوَّمَو هستې سره وصل کوي داسې کوولانسي اړيکه د سگما د اړيکې په نامه ياده او د σ په حرف ښودل کيږي. د HF او _F په ماليکولونو کې د σ رابطې جوړيدل په ـــ شکل کې ښودل شوي دي.

هر څومره چې د دوه اربتالونو ډيره برخه يو په بل کې سره ننوڅي په هم هغه اندازه جوړه شوې کوولانسي اړيکه مضبوطه (قوي) وي. که د دوه اتومو الکتروني اربتالونه د دغه اتومو د هستو تر منځ فرضي خط باندې د عمومي خط په امتداد يو په بل کې سره گډ شي دلته د π اړيکه جوړيږي. د π اړيکه د σ د اړيکې په نسبت سسته وي ځکه چې پدې حالت کې د دواړو اتومو الکتروني اربتالونه ډير يو په بل کې نشي ننوتلای. د π د رابطې مثالونه په رړېيشتم شکل کې ښودل شويدي.



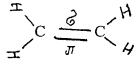






او کا اړيکو جوړيدل δ او δ اړيکو جوړيدل π ، σ ، ζ : $(2 - 23)_2$

بايد زياته کړو چې ټولې يوه ئي کوولانسي اړيکې د σ اړيکې دي او د $\overline{\sigma}$ د اړيکې وروسته چې دويمه کوولانسي اړيکه د همغه دوو اتومو تر منځ جوړيږي هغه د π اړيکه وي. پس د هرې دوه ئي اړيکې يوه ئي σ او بله ئې π وي لکه په اتلين کې:



دلته د کاربن د دوه اتومو تر منځ دوه ثي اړيکه ده چې د هغې يوه اړيکه σ او بله ئې π ده . مگر د کاربن او هايدروجن د اتومو تر منځ ټولې اړيکې يوثي او د σ اړيکې دي.

ج-داربیتالو پیوند یا هایبرد کیدلونظریه :

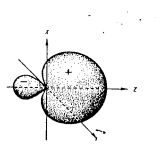
په بعضي حالاتو کې څو الکتروني اربتالونه چې اشکال او انرژي ثې يو د بل نه توپير لري سره پيوند يا گډيږي چې د هغوﺉ څخه نوې داسې الکتروني اربتالونه لاس ته راځي چې انرژي او شکل ئې سره يو شی او هم په خپلو مينځو کې يو د بل په نسبت په داسې ډول واقع کيږي چې يو معين فضائي جوړښت منځ ته راوړي.

مثلاً که يو s او يو p اربتال سره پيوند شي د هغې څخه دوه sp اربتالونه چې دواړه د يوه مستقيم خط په اوږدو واقع دی جوړيږي.

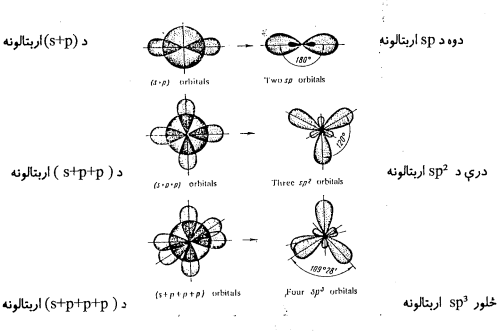
که يو ۶ او دوه p اربتالونه سره پيوند شي د هغې څخه درې مخلوط sp اربتالونه چې په يوه سطحه کې واقع او په خپلو منځو کې 120° اربتالونه چې په يوه سطحه کې واقع او په خپلو منځو کې 120°

که يو s اربتال د 3p اربتالو نه سره پيوند شي د هغې څخه څلور مخلوطه sp اربتالونه جوړيږي. دا څلور اربتالونه

چې شکل او انرژي ئې سره يو شی دي په خپلو منځ کې داسې يو تترا هدرال جوړوي په کوم کې چې دا څلور واړه اربتالونه د/مرکز څخه د تترا هدرال څوکو (راسونو) ته ځي او د هغوئ تر منځ زاويه 28,°109 ده . په لاندې شکل کې د s او p پيوندي اربتالونه ښودل شوي دي.



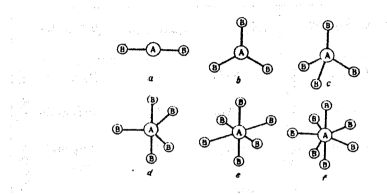
هايبريدي شوى sp اربتال



(2 - 24) شكل : 👌 د اتومي اربيتالونو پيونديدل

e i a

بايد ووايو چې اربتالي پيوند د هغه الکتروني اربتالو تر منځ صورت مومي د کومو چې انرژيکي سويې سره نژدې وي. يعنې که د عينې انرژيکي سويې د S او P اربتالونه يو په بل کې سره گډيږي دغه اربتالو سره د b هغه اربتالونه هم پيونديداى شي د کومو انرژيکي سويې چې د نوموړو (S او P) اربتالونو سره نژدې دي. دلته د يو S درې P او يو b اربتالو د پيوند څخه پنڅه sp³d اربتالونه ،د يو S درې p او دوه b اربتالو د گډيدو څخه شپږ ⁴ sp³d مخلوط اربتالونه او د يو S درې p او درې p او درې b اربتالو د پيوند څخه پنڅه sp³d اربتالونه ،د يو S درې p او دوه b اربتالو د گډيدو څخه شپږ ⁴ sp³d مخلوط اربتالونه او د يو S درې p او درې b اربتالو د مخلوط کيدو څخه اوه ³d ه ايبريد اربتالونه منځ ته راځي. که مرکزي اتوم په A او محيطي اتوم په B سره وښودل شي نو د مرکزي اتوم د S او p پيوندي او هم د S , p او b پيوندي اربتالو او د B د اتوم د ولانسي اربتال څخه د جوړې شويو کيمياوي اړيکو فضائي جوړښتونه (د ماليکول هندسي شکلونه) په لاندې ډول ښودل کيږي.



په پورتنيو شکلونو کې a - د AB2 ماليکول خطي جوړښت ښتي چې د مرکزي اتوم د دوه sp پيوندي اريتالو د فضائي جوړښت (24 - 2 شکل) پر بنسټ منځ ته راغلي دي.

د پورتنيو شکلونو څخه ښکاري چې د ماليکولو او همدارنگه د کامپلکس ايونو فضائی جوړښتونه د مر کزي اتوم د ولانسي اربتالو د پيوند په شکل پورې اړه لري. المحمد المحمد من المحمد والمحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد والمحمد المحمد والمحمد المحمد والمحمد المحمد والم المحمد والمحمد المحم المحمد المحمد

(5 - 2)جدول د ماليکول هندسي شکل او د دايپول مومنت (4 ل)

، ماليكول	دايپول مومنت D	هندسي شکل	ماليكول	دايپول مومنت D	هندسي شکل
HF	1.78	Linear 1	NH ₃	1.46	Pyramidal
HCl	1.03	Linear 🔒	PH ₃	0.55	Pyramidal 3
HBr	0.78	Linear	BF ₃	0	Trigonal S planar, S
Ħ	0.38	Linear 4	SO3	1.86	Trigonal 3 planar 3
СО	0.12	Linear	CH ₃ Cl	1.86	ې Tetrahedrai څلور مخې
H ₂ O	1.84	angular	CH ₂ Cl ₂	1.59	Tetrahedral محلور مخي
H ₂ S	0.95	angular	CHCl ₃	1.03	Tetrahedral خلور مخي
CO ₂	0	Linear	CCI4	0	حفورسمي Tetrahedral څلور مخي
CS ₂	0	Linear 4	CH4	. 0	Tetraheural څلور مخې

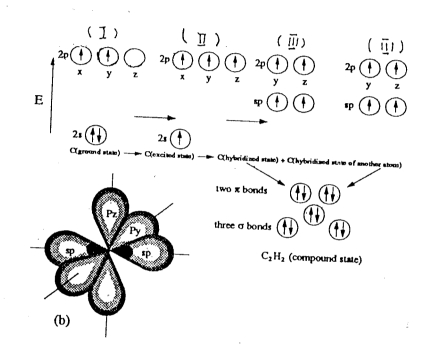
 $\mu = 1 \times e$

e - د الکترون حارج

1 - د ماليكول د (+) او (-) قطب تر مينځ فاصله ښتي.

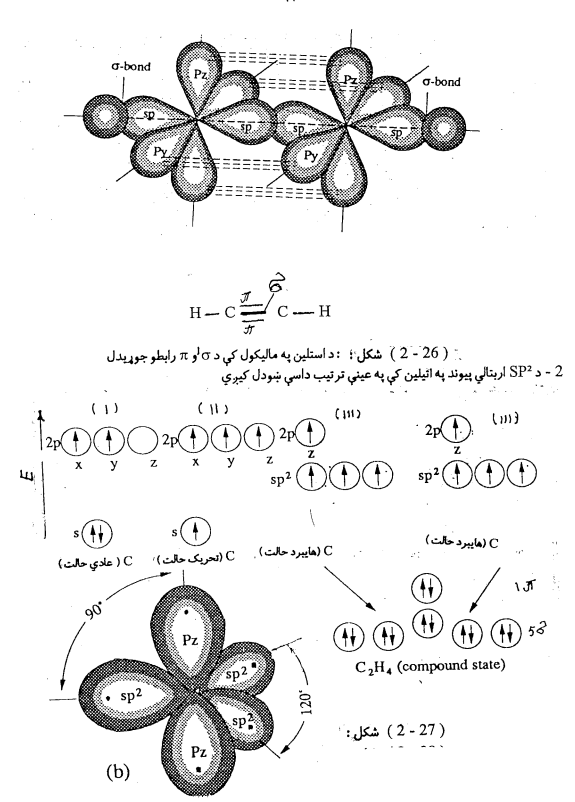
Υ٣

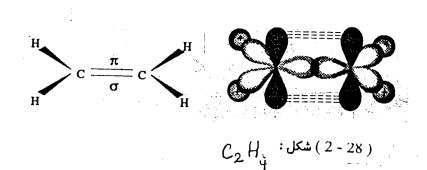
مثالونه :



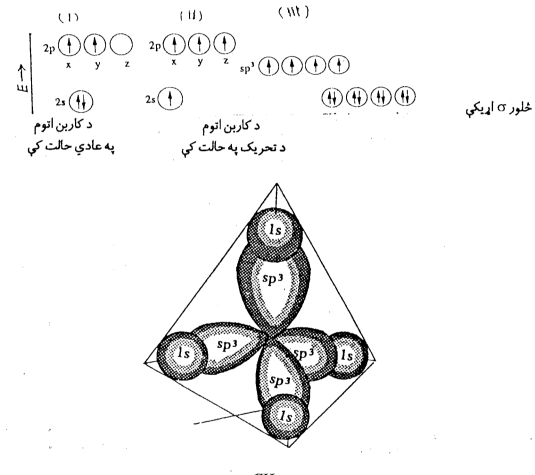
2C+2H-> C2H2

(2 - 25) شكل:





: اربتالي پيوند په ميتان کې د لمړيو دوه حالاتو په شان داسې ښودلای شو ${
m sp}^3$... ${
m Sp}^3$



CH بر - ` (29 - 2) شکل :

د - د مالیکولی اربیتالو ، نظریه:

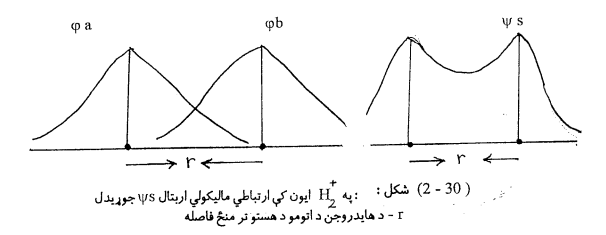
د دې نظرئې په اساس د اتوم په شان په ماليکول کې هم الکترونونه په معينو ماليکولي اربتالونو کې گرځي. فرق ئې دا دی چې اتومي اربتالونه يو مرکزه يعنې يواځې د يوې هستې چاپيره وي او ماليکولي اربتالونه څو مرکزه يعنې څو هستې احتوا کوي. په ماليکولي اربتالونو کې د اتومي اربتالونو په شان يو الکترون او اعظمي دوه الکترونونه چې سپينونه ئې مخالف الجهته وی څای نيولای شي.

او هم هغه ټول پرنسيپونه او قواعد (لکه د پوالي پرنسيب، د هوند قاعده....) چې د اتوم په اربتالو کې د الکترونو د ځای پر ځای کيدو کې مراعات کيدل د ماليکول په اربتالو کې هم مراعات کيږي. که اتومي اربتالونه په d, p, s او f سمبولو ښودل کيده ماليکولي اربتالونه د δ , π , δ او ϕ په سمبولو ښئې.

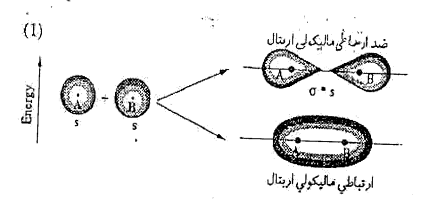
همغسې چې د اتومي اربتالو په تشريح کې د هغوئ د انرژي او شکل تعينول اساسي مسله وه د ماليکولي اربتالو انرژي او شکل پيژاندل هم مهمه مسله ده. د ماليکولي اربتالو د نظر ئې په اساس په ماليکول کې ټول الکترونونه د ټولو هستو چاپيره په ماليکولي اربتالو کې تصور کيږي او د ولانسي اړيکي د نظر ئې خلاف پدې نظريه کې د اتومو انفراديت په نظر کې نه نيول کيږي. که د ولانسي اړيکي په نظريه کې د کيمياوي اړيکي د جوړيدو دپاره دوه اتومه چې يو، يو الکترون ولري او سپينونه ئې مخالف وي مهم شرط گڼل کيږي. نو دماليکولي اربتال، په نظريه کې دغه شرط مهم ندې او ماليکولي اربتال د يو الکترون څخه هم جوړيږي.

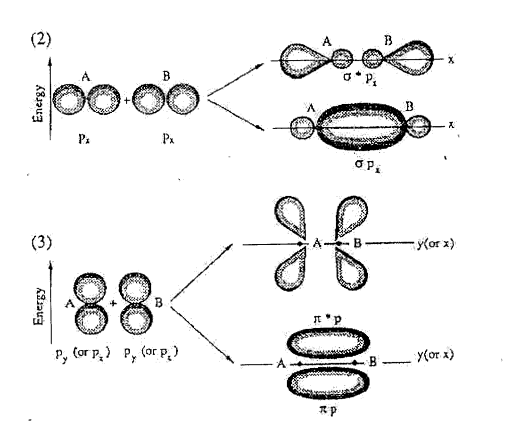
ماليکولي اربتال د اتومي اربتالو د خطي تر کيب (جمع او تفريق) څخه په لاس راځي. د دې نظرئې په اساس که دوه اتومي اربتالونه سره گړ اتومي اربتالونه سره گړ اتومي اربتالونه سره گړ اتومي اربتالونه سره گړ شي (يو بل کې ننوځي) د هغې څخه دوه ماليکولي اربتالونه او که N اتومي اربتالونه سره گړ شي د هغو څخه N ماليکولي اربتالونه سره گړ شي د هغې څخه دوه ماليکولي اربتالونه او که N اتومي اربتالونه سره گړ شي د هغو څخه دوه ماليکولي اربتالونه او که N اتومي اربتالونه سره گړ شي د هغې څخه دوه ماليکولي اربتالونه او که N اتومي اربتالونه سره گړ شي (يو بل کې ننوځي) د هغې څخه دوه ماليکولي اربتالونه او که N ماليکولي اربتالونه جوړيږي. د مثال په ډول ډير ساده يو الکتروني ماليکول H^+ په نظر کې نيسو. شي د هغو څخه N ماليکولي اربتالونه جوړيږي. د مثال په ډول ډير ساده يو الکتروني ماليکول H^+ په نظر کې نيسو. د هايدروجن د اتومو هستې په دې ايون کې په a او d ښودل کيږي. که a م د دې الکترون موجي تابع د a د هستې په ارتباط او db د d د هستې په ارتباط او ψ ماليکولي اربتال وي دا چې دغه دوه موجي توابع په فضا کې په څه

الف - دواړه موجونه د ماليکول د مر کز په نسبت متناظر او هم علامه دي. پدې صورت کې دواړه موجونه يو بل ته داخليږي يو بل تقويه کوي يعنې د دواړو هستو تر منځ فضا کې د الکترون کثافت زياتيږي دلته د دوه اتومي اربتالو د خطي تر کيب (جمع کولو) څخه ماليکولي اربتال ۶۶ لاس ته راڅي.



په لمړي حالت کې چې اتومي اريتالونه يو بل کې سره ننوڅي يو بل تقويه کوي ، داسې ماليکولي اريتال جوړوي چې د هستو د ارتياط سبب گرځي پس داسې ماليکولي اريتال ته ارتياطي ماليکول اريتال واتي. په دوهم خالت کې چې اتومي اريتالونه يو بل ضعيفه کوي يو بل دفع کوي داسې عمومي ماليکولي اريتال د هستو د اريناط ضد دی. نوڅکه د ضد ارتياطي ماليکولي اريتال په نامه ياديږي. د اتومي اريتالو څخه د ماليکولي اريتالو جوړيدل په لاندې ډول ښودل شوې دي:





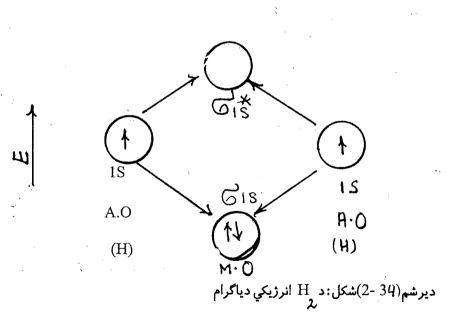
. (32 - 2) شكل : : : د اتومي اربتالو څخه ارتباطي او ضد ارتباطي ماليكولي اربتالو جوړيدل. د ارتباطي ماليكولي اربتال انرژي د جداجد اتومي اربتالو څخه كمه او د ضد ارتباطي ماليكولي اربتال انرژي جدا جدا اتومي اربتالو څخه زياته وي. د اتومو څخه د ماليكول د جوړو په نتيجه كې د سيستم د انرژي تغير په انرژيكي. د ياگرام كې ښودل كيږي.(33 - 2 شكل)

ضد ارتباطي ماليكولي اربتال اتومي اربتال AO Ł AO اتومى اربتال ارتباطي ماليكولي اربتال َ (33 - 2ُ) شَكل : د ماليكول د انرژيكي دياگرام عمومي شكل 1. دلته هغه الكترونونه چې په ارتباطي ماليكولي اربتال كې وي د ارتباطي الكترونو او كوم چې په ضد ارتباطي اربتال كې وي د ضد ارتباطي الکترونو په نوم ياديږي. د اتومي اربتالو په شان په ماليکولي ارتالو کې د الکترونو ځای پر ځای کيدل د ماليکولي اربتالو د انرژي د نسبت له

مخې په لاندې ترتيب کيږي:

 $q_{1s} < \sigma^* 1s < \sigma_{2s} < \sigma^*_{2s} < \sigma_{2p_x} < \pi_{2p_y} = \pi_{2p_z} < \pi^*_{2p_y} = \pi^*_{2p_z} < \sigma^*_{2p_x} = \pi_{2p_z} < \sigma^*_{2p_x} <$

مثال: د هايدروجن د ماليکول د انرژۍ دياگام او په ماليکولي اربتال کې د الکترونو تقسيم او د رابطې ترتيب وليکۍ. حل:



(د ضد ارتباطي الكترونو تعداد) – (د ارتباطي الكترونو تعداد)

----- = درابطي ترتيب

په كوولانسي اړيكه كې دوه اتومه خپل ولانسي الكترونونه سره شريكوي او په نتيجه كې د شراكت يا كوولانسي اړيكه منځ ته راځي. په دونر اكسپتر اړيكه كې يو اتوم يوه جوړه ناپيلې (چې په كيمياوي اړيكه كې ثې شركت ندى كړى) الكترونونه لري او يو بل اتوم چې خالي الكتروني اربتال لري په نظر كې نيسو. كه لمړى اتوم د ناپيلي الكترونو جوړه د دوهم اتوم په اربتال كې د شراكت په ډول كښيږدي دا ډول كيمياوي اړيكه د دونر – اكسپتر په نامه ياديږي. لمړى اتوم چې د شراكت لپاره الكترونونه وركوي د دونر او دوهم اتوم چې د الكترونو جوړه خپل اربتال ته رانيسي د اكسپتر په نامه ياديږي. د دونر اكسپتر اړيكه په (→) علامه ښودل كيږي چې تير د دونر څخه د اكسپتر په لور كښل كيږي. لاندې د دونر اكسپتر اړيكه په (→) علامه ښودل كيږي چې تير د دونر څخه د

لمړى مثال: كه تيزاب په اوبو كې واچول شي نو تيزاب په اوبو كې الكتروليتي انفكاك كوي او بيا (H) چې خالي الكتروني اربتال لري د اوبو د ماليكول سره چې په هغې كې آكسيجن د ناپيلي الكترونو جوړې لري تعامل كوي او د هايدرونيم ايون جوړوي.

$$\vec{H} + \vec{O} \longrightarrow \vec{H} + \vec{O} +$$

$$\dot{H} + H_2 \ddot{O} - H_3 O$$

همدا ډول امونيا په يو محلول کې چې هلته د \mathbf{H}^{-} ايون موجود وي د امونيم ايون جوړوي.

18 - 2 . د كيمياوي اريكي انرژي:

17

د انرژي هغه مقدار چې د يو مول کيمياوي اړيکو د ماتولو او د آزادو اتومو د جوړيدو لپاره ضرور ده د کيمياوي

Ϊ٨١

اړيکې د انرژۍ په نامه ياديږي.

هر څومره چې د يوې کيمياوي اړيکي انرژني زياته وي په هم هغه انډول هغه اړيکه قوي او ژر نه ماتيږي. د قطبي کيمياوي اړيکو انرژي د غير قطبي کيمياوي اړيکو څخه زياته وي. همدا شان د هر ډول کيمياوي اړيکي انرژي د واندروالس د قواو د انرژۍ څخه زياته وي.

19 - 2 . د ماليكولوتر منځ قواوې:

دا قواوې د واندروالس قواوو په نامه هم ياديږي. که اتومونه د کيمياوي اړيکو په واسطه سره يو څای او ماليکولونه جوړوي نو ماليکولونه د ماليکولو تر منځ قواوو په واسطه سره نژدې کيږي او شيان ترې لاس ته راځي. د ماليکولو تر منځ قواوې په جامدو شيانو کې ډيرې قوي، په مايع شيانو کې لږ څه کمې او په گازونو کې ډيرې ضعيفه وي. د ماليکولو تر منځ قواوې په لرې فاصله (° 5A - 3) کې عمل کوي مگر کيمياوي اړيکې د ° 3A څخه په کمه فاصله کې عمل کوي.

کيمياوي قواوې د ماليکولو تر منځ قواوو په نسبت ډيرې قوي دي. د ماليکولو تر منځ قواوې درې ډوله دي: الف: **دايپول – دايپول قواوې :** هغه ماليکولونه چې ذاتاً قطبي دي دغسې ماليکولونه د خپل مينځي متقابل تاثير له کبله د يو بل په نسبت ځانونه داسې جوړوي چې مخالف قطبونه ثې سره نز دې او هم علامه قطبونه ثې يو د بل څخه لري وي. د ماليکولو د مخالف قطبو تر منځ د جذب الکتر وستاتيکي قوې په اثر دغه ماليکولونه سره نږ دې کيږي او هم يو څه انرژي آزاديږي. دا چې تودوخه د سيستم په داخل کې د زراتو د بې نظمۍ سبب گرځي نو لدې کيږي او هم يو څه انرژي آزاديږي. دا چې تودوخه د سيستم په داخل کې د زراتو د بې نظمۍ سبب گرځي نو لدې

$$E = - \frac{2 \mu_{i}^{2} \mu_{j}^{2}}{3KTd}$$
 (39)

په پورتنۍ رابطه کې E د دايپول - دايپول د متقابل تاثيراتو انرژي، μ د دايپول مومنت، d د دايپول د مرکزو تر منځ فاصله، T د حرارت درجه په کالوين او K د بولڅمن ثابت (--- $\frac{R}{N}$ -- - R د گازاتو عمومي ثابت، N د اوگدرو عدد دي.

په پورتنۍ رابطه کې منفي علامه د دايپول – دايپول د متقابل تاثيراتو له کبله د سيستم د انرژۍ کميدل ښئي. ب– د د ايپول – اند کشني د د ايپول قوه : دا ډول قوه د قطبي او غير قطبي ماليکولو تر منځ عمل کوي. دلته قطبي ماليکولونه په غير قطبي ماليکولو تاثير اچوي او موقتاً ئې قطبي کوي. نو بيا دا په زور قطبي شوي ماليکولونه د قطبي ماليکولو سره دالکتروستاتيکي جذب قوې په واسطه جذبيږي او لوې کتلې جوړوي. دا قوه هم د ماليکولو تر منځ فاصلي سره معکوس ارتباط لري.

$$Eind = -\frac{2\alpha \ \mu^2}{r^{\ \delta}} \qquad (40)$$

دلته α د غير قطبي ماليكولو د قطبي كيدو قابليت او μ د دايپول مومنت او Eind د دايپول – اندكشني دايپول * – (5 – a) عرول تاثيراتو انرژي ښئي. د كاملاً غير قطبي ماليكولو تر منځ قواوې د پورتني دوه ډوله متقابل تاثيراتو په چوكات كې نشي تشريح كيداى. تجربو ښودلې چې د ماليكولو تر منځ د متقابل تاثيراتو انرژي له دغه دوه ډوله انرژيو د مجموعې څخه (چې په نظري ډول محاسبه شي) ډيره زياته ده. لوندن په 1930 كال د دغه دوه ډوله متقابل تاثيراتو په څنگ كې يو ډول بل متقابل تاثير هم پيشنهاد كړ.

ج - **دسپر شني قواوې :** دا ډول قواوې د هر قسم ماليکولو تر منځ عمل کوي لوندون د کوانتم ميخانيک په اساس تشريح کړه چې د هستې چارچاپيره د الکترونو د گرځيدو له کبله او هم په ماليکولو کې د اتومو د هستو د اهتزازي حرکت له امله لحظوي دايپولونه منځ ته راځي چې د دغسې دايپولونو تر منځ د متقابل جذب قوه د دسپرشني قوې په نامه ياديږي.

د دې ډول متقابل تاثيراتو انرژي داسې حسابيږي:

په پورتنۍ رابطه کې ἡμγ د صفري انرژي په نامه ياديږي. دا ډول انرژي هر اتوم او هر ماليکول لري. په لنډو فاصلو کې د ماليکولو د الکرتوني قشرو تر منځ د دفع قوه هم عمل کوي. د دې ډول متقابل تاثيراتو انرژي په لاندې ډول حسابيږي.

$$Erep = A \cdot r$$

دلته r د دوه ماليکولو تر منڅ فاصله، n او A امپر ک ثابتونه دي چې د n قيمت اکثراً 12 وي. د ماليکولو تر منڅ ټوله انرژي ${
m I}$ مساوي کيږي: ټوله انرژي ${
m E}$ مساوي کيږي:

 $E = (E + Eind + Edis) - Erep \dots (42)$

2 - 2 . هايدروجني اړيكه:

هايدروجني اړيكه د كيمياوي اړيكو څخه ضعيفه ولې د ماليكولو تر منځ قواؤ څخه قوي ده. مثلاً د كيمياوي اړيكو انرژي د 30 څخه تر 100 كيلو كالوري في مول ده ، د هايدروجني اړيكي انرژي 7 – 5 كيلو كالوري في مول او د ماليكولو تر منځ د قواؤ انرژي 5 – 0 كيلو كالوري في مول ده. د الړيكه په قطبي ماليكولو كې د هايدروجن له لارې د نورو برقي منفي عناصرو لكه C, Cl, F ماره سره جوړيږي نو څكه ورته هايدروجني اړيكه وائي. دا اړيكه د اكثره خالصو موادو د ماليكولو تر منځ د اسوساتو* د جوړولو سبب گر ځي. هايدروجني اړيكه د

* د ځالصې مايع يو گروپ ماليکولونه چې هرې خوانه يو ځای حرکت کوي د اسوسات په نامه ياديږي .

هايدروجن د ايون په بعضي مشخصاتو پورې اړه لري. مثلاً د هايدروجن د ايون (پروتون) جسامت ډير کوچنی او الکتروني قشر نلري. نو پدې لحاظ دا ايون په آسانۍ سره او ډير ژر د نورو اتومونو په الکتروني قشرونو کې ننوڅي او هايدروجني اړيکه جوړوي.

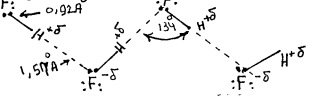
د هايدروجني اړيکې طبيعت تر *ارس*ه پورې ندی څر گند. بعضي پوهان داسې نظر لري چې گويا هايدروجني اړيکه د دونر اکسپتر د رابطو له ډلې څخه ده. دوئ وائي دا چې د هايدروجن د ايون 1S اربتال خالي دی نو هغه په خپل خالي اربتال کې د نورو برقي منفي عناصرو ناپيلي الکتروني جوړه په ډيره آسانۍ پر څپار خالي (اربيال کې رانيسي او د دونر -اکسپتر اړيکه جوړوي.

بعضي پوهان پدې نظر دي چې گويا د قطبي ماليکولو د مخالفو قطبو نو تر منځ الکتروستاتيکي جذب قوه د هايدروجن اړيکي اساسي عامل دی.

د هايدروجني اړيکي اوږين والی د کيمياوي اړيکي د اوږد والي څخه ډير دی ولي دسپرشني قواوې تر دې هم په لرې فاصله کې عمل کوي.

هايدروجني اړيکي د تودوخې د درجې په لوړيدو سره ماتيږي. مثلاً په کنگل اوبو کې د اوبو هر يو ماليکول د هايدروجني اړيکو په واسطه د څلورو نورو ماليکولو سره ارتباط لري.

او تترا هدرون کرستلونه چې منځ ئې خالي وي جوړوي. دا جوړښت د اوبو د يو لړ غير عادي خواصو چې د نورو موادو د خواصو څخه فرق لري سبب گرځي. مثلاً د مايع اوبو کثافت د کنگل څخه زيات دی. په داسې حال کې چې د نورو موادو د جامد حالت کثافت د ما يع د حالت د کثافت څخه زيات وي. په مايع ۲۰ (۲۰) هايدروجنې اړيکې د اسې ښودل کيږي:



د هايدروجني اړيکي په شمول ټولې د ماليکولو تر مَنځَ قَواوې د واندروالس د قواؤ په نامه هم ياديږي. 21 - 2 . کامبلکس مرکبات:

د كامپلكس مركباتو عام تعريف نشته. د عادي مركباتو سره د دې مركباتو ظاهر توپير دا دى چې كامپلكس مركبات مغلق تر كيب لري او په هغوئ كې د عناصرو ولانس، اكسيديشني لمبر تعينول يو څه سخت ښكاري. ټول كامپلكس مركبات يو مركزي اتوم لري چې د هغې چاپيره څو ايونه او يا خنثى ماليكولونه د كيمياوي اړيكو او يا د الكتروستاتيكي جذب قوې په واسطه نښتلي دي. دغه مركزي اتوم ته كامپلكس جوړونكى ايون وائي. د كامپلكس مركباتو مركزي مثبت ايون اكثراً د دوره ئي جدول د نيم فرعي گروپ عناصر وي ولې دغه د جدول نور عناصر هم د كامپلكس جوړونكي ايون رول لرلاى شي. هغه ايونونه او خنثى ماليكولونه چې د كامپلكس جوړونكى ايون وائي. د كامپلكس د كامپلكس جوړونكي ايون رول لرلاى شي. هغه ايونونه او خنثى ماليكولونه چې د كامپلكس جوړونكي ايون چاپيره مركباتو مركزي مثبت ايون رول لرلاى شي. هغه ايونونه او خنثى ماليكولونه چې د كامپلكس جوړونكي ايون چاپيره د مغه سره مستقيماً ټينگ نښتى وي د ليگاندونو په نامه ياديږي. د كامپلكس جوړونكي ايون چاپيره د ليگاندو نو شمير د هغه ايون كوار دينيشني نمبر په نامه ياديږي. ليگاندونه د مركزي ايون سره اكثراً دومره ټينگ نښتى وي چې د انحلال په وخت كې يو د بل څخه نه جدا كيږي. سويسي ساينس پوه ورنر وائي چې كامپلكس مركبات له دوه برخو يعنى داخلى كرې او خارجى كرې څخه جوړ دي. هغه مركزي ايون او ليگاندونه چې د مركزي ايون سره مستقيماً نښتي دي د كامپلكس د داخلي كرې په نامه ياد شوي او په لوى قوس [_____]كې ليكل كيږي او هغه ايونونه چې د كامپلكس په خارجي كره كې شامل وي د لوى قوس څخه بهر ليكل كيږي. دا ايونونه د انحلال په وخت كې د داخلي كرې څخه جدا كيږي او په برقي ساحه كې د مركزي كرې برعكس بل الكترود ته ځي.

د کامپلکس مرکباتو ډولونه :

د كامپلكښونو د برقي چارج له مخې دغه مركبات په درې ډلو ويشي. الف - **كيتوني كامپلكسونه : م**ركزي ايون چاپيره د خنثى ماليكولونو (NH₃ , H₂O) د نښتلو څخه كيتوني كامپلكس لاس ته راڅي مثلاً :

[Al (H 20) 6] . Cl 3	•	$[Zn(NH_3)_{\mu}]Cl_{2}$
تراى كلورايد هكذا اكوا المونيم يا		دای کلوراید تترا امین جست یا
كلورايد هكذا اكوا المونيم (الله)	;	کلوراید تترا امین جست (٪)

دغه کامپلکسونه په اوبو کې دا ډول تفکيک کيږي.

$[Al(H_2O)_{c}]Cl_{3}$	Ŧ	$[Al(H_2O)_6^{+3}] + 3Cl$
[Zn (NH)] Cl	₹	$[Zn(NH_3)_{y}]^{+2} + 2Cl$

ب - **انيوني کامپلکسونه : په** دا ډول کامپلکسونو کې مرکزي ايون مثبت چارج لري او د هغې چاپيره منفي ليگاندونه ټينگ نښتي وي لکه :

$K_{2}[BeF_{4}]$	K [Al (OH) 💡]	
تترا فلورو بيريليت (//) پتاشيم	تترا هايدروُكسو المونيت (🥒) پتاشيم	

دغه کامپلکسونه د اوبو په محلول کې داسې انفکاک کوي:

K 2[BeF4]	14	$2K + [BeF_{4}]^{2}$
K [Al (OH) ₄]		$\mathbf{K} + [\text{Al}(\text{OH})_{\mathbf{y}}]$

ج- **خنثی کامپلکسونه :** دا ډول کامپلکسونه خارجي کره نلري او په محلول کې هم په همدې شکل وجود لري.

- ----

` ۵۸

[Pt (NH₃) ₂ Cl₂] دای کلور دای امین پلاتین (۱۱)

[ب(CO)] تترا کاربونیل نکل

لکه چې پاس مو وليدل د کېټوني کامپلکس په کيمياوي فورمول کې د خارجي کرې انيونونه د داخلي کرې ښي لاس ته ليکل کيږي او په انيوني کامپلکسونو کې د خارجي کرې کيتونونه د داخلي کرې چپ لاس ته ليکل کيږي.

1 - 22 - 2 . د کامپلکس مرکباتو په هکله نظریات:

د کامپلکس مرکباتو د جوړيدو په هکله دوه نظرتې وجود لري.

د لمړۍ نظرتې په اساس ليگاندونه د مرکزي ايون سره د الکتروستاتيکي جذب د قوې په واسطه نښلي. دا نظريه ډير طرفداران نلري. د دوهمې نظرتې په اساس ليگاندونه او مرکزي ايون د دونر - اکسپتر کپمياوي اړيکي په واسطه سره نښلي.

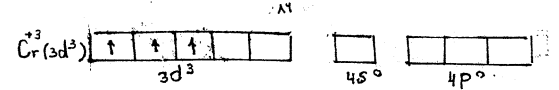
مثال د [_v (NH _s)] ايون په نظر کې نيسو. دلته مرکزي ايون Zn^{*2} دی. د دې ايون الکتروني جوړښت په نظر کې نيسو:

> $Zn^{\circ} (1S^{2} 2S^{2} 2P^{6} 3S^{2} 3P^{6} 4S^{2} 3d^{1\circ}) \xrightarrow{+2}$ $Zn^{+2} (1S^{2} 2S^{2} 2P^{6} 3S^{2} 3P^{6} 3d^{1\circ} 4S^{\circ} 4P^{\circ})$

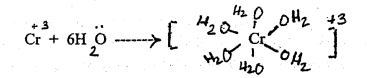
ليدل کيږي چې د Zn په ايون کې 4P او 4S اربتالونه خالي دي. دا اربتالونه خپل منځ کې سره پيوند کيږي او څلور هايبر د SP^3 اربتالونه جوړېږي. د بلې خوا د امونيا د ماليکول د جوړښت $(_{\rm S}^{\rm H})$ څخه ښکاري چې هغه يوه خلور هايبر د SP^3 اربتالونه کې پې منځ کې سره پيوند کيږي او جوړ هنيبر د يابې د ماليکول د جوړښت SP^3 اربتالونه کې خپل ناپيلي الکترونونه لري. په څلور و خالې SP^3 اربتالونو کې خپل ناپيلي الکترونونه لري. په ثنيجه کې د تترا امين جست (NH د Zn^2 په څلورو خالې SP^3 اربتالونو کې خپل ناپيلي الکترونونه شريک ږدي او په نتيجه کې د تترا امين جست (N) ايون جوړيږي.

⁴ به همدې ترتيب د Cr او H_zO د ماليکولو تر منځ د دونر⊣کسپتر رابطي داسې تشريح کيږي: د کروم د ايون الکتروني جوړښت داسې دی:

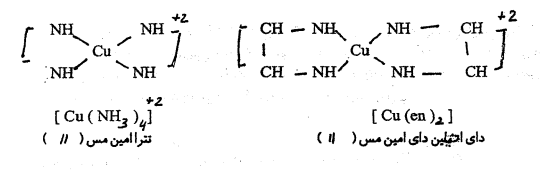
 $Cr^{\circ} (1S^{2} 2S^{2} 2P 3S^{2} 3P 4S^{\circ} 3d^{3}) - 3e^{-} \longrightarrow$ $\overset{+3}{Cr} (1S^{2} 2S^{2} 2P 3S^{2} 3P 3d^{3} 4S^{\circ} 4P^{\circ})$



د کروم خالي اربتالونه سره پيوند کيږي او په نتيجه کې ⁴²SP³ هايبرد اربتالونه جوړوي. اوس د اوبو شپږ ماليکولونه (H₂Ö) د کروم په شپږو خالي ⁴²SP³ اربتالونو کې يوه يوه جوړه ناپيلي الکترونونه شريک ږدي او په نتيجه کې د هکذا اکوا کروم (۱۱۱) ايون لاس ته راڅي.



داچې يوليگاند د مركزي ايون چاپيره فضا كې څو څايونه ډكوي يا په بل عبارت يوليگاند د څو اتومو په واسطه د مركزي ايون سره رابطه پيدا كوي پدې اساس ليگاندونه د مونو دينتاتي، باى دينتاتي او پولي دينتاتي په نومونو ياديږي. مونو دينتاتي ليگاندونه د خپل يوه اتوم په واسطه د مركزي ايون سره نښلي، ياى دينتاتي ليگاندونه د دوه اتومو په واسطه د مركزي ايون سره اړيكه پيدا كوي. د Γ ، Γ ايونونه او $_2$ NH او O، H_2 او O ، OH او O ، H_3 ايونونه او H_2 ، H_3 ايون سره نښلي، ياى دينتاتي ليگاندونه د دوه ماليكولونه خونو دينتاتي ليگاندونه ¹و اتيلين داى امين $_2$ $H_2 - CH - CH - CH$ باى دينتانتي ليگاند دى. منلكولونه خونو دينانتي ليگاندونه ¹و اتيلين داى امين $_2$



2 - 22 - 2 . **د كامپلكس هر كباتو ثبات:** لكه چې مخكې مو وويل كامپلكس مركبات په محلول كې د الكتروليتي انفكاك له امله په خارجي او داخلي كرو جدا

کيږي.

Ni (NH₃)₆] Cl_z - [Ni (NH₃)₆] + 2Cl محلول (محلول)

دا مغلق ايون په محلول کې کاملاً ثابت نه وي هغه هم په خپل وار سره لږ او يا ډير تجزيه کيږي.

* دینتات یونانی کلمه ده او معنی ثی غاښ دی.

٨Y

$$\begin{bmatrix} \text{Ni} (\text{NH}_{3})_{6}^{+2} & \stackrel{+2}{\leftarrow} & \text{Ni} + 6\text{NH}_{3} \\ \text{acleb} & \text{acleb} & \text{acleb} \end{bmatrix}$$

د وروستی جريان د تعادل ثابت مساوي کيږي له :

$$\operatorname{Kinst} = \frac{[\operatorname{Ni}^{+2}] [\operatorname{NH}_{3}]^{6}}{[\operatorname{Ni} (\operatorname{NH}_{3})_{6}]^{+2}} = 9.8 \times 10^{-19}$$

دلته Kinst د کامپلکس د بې ثباتۍ د ثبلت په نامه ياديږي او (Kst = 1 /Kinst) د کامپلکس د ثبات د ثابت په نامه ياديږي. د پورتني کامپلکس د ثبات ثابت مساوي کيږي:

$$Kst = \frac{1}{Kinst} = \frac{[Ni(NH_{3})_{3}]^{2}}{[Ni^{2}][NH_{3}]^{6}} = 1,02 \times 10^{3}$$

هر څومره چې يو کامپلکس مر کب ثابت وي د هغه د Kinst قيمت کم او د Kst قيمت ئې زيات وي.

سوال: کاربن دوه ثابت $\binom{2}{C_{G}}$ $\binom{2}{C_{G}}$) او څلور راديو اکتيف $\binom{9}{C_{G}}$, $\binom{9}{C_{G}}$, $\binom{9}{C_{G}}$, $\binom{7}{C_{G}}$) ايزوتوپونه لري چې د هغوی له جملې څخه $\binom{4}{C_{G}}$ ايزوتوپ په علمي څيړنو که د په نښه شوي کاربن په حيث استعماليږي. مثلاً د شنو لو ټو په پاڼو کې د فوتو سنتيز عمليه صور ت مومي او قندونه جوړيږي. بوټي د خپلو ريښو په واسطه او به او په اوبو کې منحل کاربونيتونه د ځمکې څخه، اکسيجن او کاربندای اکسايد له هوا څخه (زيسي. د دې لپاره چې وپوهيږو هغه کارتن کوم چې د فوتو سنتيز په تعامل

 6 CO $_{2}$ + 6H $_{2}$ ------ C $_{6}$ H $_{12}$ 6 C $_{2}$ 6 C $_{2}$ + 6H $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{12}$ $_{2}$

جواب : يو څل د $C_{d}^{\prime \prime \prime}$ څخه داسې مركبات (كاربونيتونه) چې په اوبو كې حل او شين بوټي ئې د خپلو ريښو په واسطه اخستلاى شي جوړوو. او د بوټي د ريښو څنگ ته لمده خاوره كې ئې اچوو. د كلوروفيل او د لمر د رڼا په موجوديت كې بوټي لوئيږي او څه موده وروسته د هغه څخه يوه پاڼه اخلو او په گايگروكونتر كې ئې بردو او گوروچي په پاڼه كې راديو اكتيف مواد شته او كه نه.

خو دا ځل په وليدل شي چې د بوټي په پاڼه کې راديو اکتيف مواد نشته. محمد محمد محمد م

بل ځل د⁴/C څخه کاربندای اکساید جوړوو او په دغه هوا کې شین پوټی په لمده ځمکه کې د لمر په موجودیت کې د څه وخت لپاره ساتو او بیا د بوټي په پاڼه کې د رادیو اکتیف موادو شته والی امتحان کوو دا ځل به ولیدل شي چې په پاڼه کې رادیو اکتیف مواد شته . له دې تجربې څخه به معلومه شي چې نباتات اوبه له ځمکې او کاربندای اکسايد له هوا څخه اخلي، د لمر او کلوروفييل په موجوديت کې د فوتو سنټيز عمليه صورت نيسي او د شنه بوټي په پاڼو کې قند جوړيږي.

سوال : د تايرايد غده داسې هارمونونه افرازوي چې د انسان په وجود کې د موادو د تبادلې او ميتالوليزم د نارمل جريان سره مرسته کوي. د دې کار لپاره د تايرايد په سالمه غده کې يو معين مقدار ايودين جمع کيږي او په ناروغه غده کې د ايودين مقدار کم وي چې په نتيجه کې انسان په يعضي ناروغيو اخته کيږي.

د تايرايد د غدې فعاليت د معلومولو لپاره مريض ته راديو اکتيف ايودين ورکوي . راديو اکتيف او غير راديو اکتيف ايودين دواړه په کيمياوي تعاملاتو کې يو شان برخه اخلي فرق⁸دا دی چې راديو اکتيف ايودين د راديو اکتيف وړانگې خپروي او غير راديو اکتيف ايودين وړانگې نه خپروي. کله چې د راديو اکتيف ايودين وړانگې د عکاسۍ پر فلم غورځي نو هغه ځايونه تور گرځي.



.

ر 3 - 2) شکل: د تايرايد^دغدې عکس 1 - سالمه برخه. 2 - ناروغه برخه

د غدې سالمې برخې چې سم فعاليت کوي هلته ډير ايودين جمع کيږي او د هغه څايه ډيرې راديو اکتيف وړانگې فلم ته راځي او دغه برخه د عکاسۍ پر فلم توره ښکاري. د غدې ناروغه برخه چې هلته لږ ايودين جمع کيږي له دغه ځايه لږې وړانگې راځي او دغه قسمت خال خال تور يا سپين ښکاري.

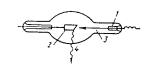
a - وواياست چې ولې د يو عنصر مختلف ايزوتوپونه په كيمياوي تعاملاتو كې يو شان عمل كوي. b - د β ، β |و γ وړانگو له جملي څخه كومي وړانگي د نفوذ لوړ قابليت (د شيانو څخه د تيريدو قابليت) لري.

جواب : د يوه عنصر د ټولو ايزوتوپونو په هستو کې د پروتونو او په الکتروني قشرونو کې د للترونو شمير يو شی وي او د هغوﺉ خپل مينځي فرق يوازې په هستو کې د نيوتر ونو په شمير پورې مربوط وي. دا چې په کيمياوي تعاملاتو کې يوازې الکترونونه برخه اخلي او د اتومو هستې هيڅ تغير نه کوي او په کيمياوي تعامل کې برخه نه اخلي نو لدې کبله د يوه عنصر ټول ايزوتوپونه په هر ډول کيمياوي تعاملاتو کې يو شان عمل کوي.

b - د α وړانگې درنې دي د هغوۍ د حراکت سرعت او د نفوذ قابلیت کم دی. د β وړانگې ډیرې کوچنۍ دي د b دې وړانگو سرعت د α د وړانگو لس کرته زیات او د دې وړانگو د نفوذ قابلیت د α - د وړانگو په پرتله سل کرته

زيات دی. γ الکترومقناطيسي وړانگې دي د دې وړانگو سرعت د رڼا د وړانگو په اندازه او د نفوذ قابليت ئې د lpha او هم د eta د وړانگو څخه زيات دی.

جوړېست عمس د ۲۱ په وړې ور عمل عمل عبي کې کې . b - د X وړانگې د هغو د کاشف رونتگن په نامه هم ياديږي. دا وړانگې په رونتگن تيوبونور 36 - 2 کې) جوړيږي.



(كم 3 - 2) شكل: رونتگنى تيوب

په دې تيوب کې د الکترونو جريان (3) له کتود څخه دانتي کتود (2) په لور په لوړ شدت ځي. کله چې دا الکترونونه د انتي کتود پر فلز غورځي د انتي کتود د اتومونو هستې ته نژدې الکترونونه الوزوي بيا دغه خالي څايو ته د انتي کتود د اتومو د هستې څخه ليرې الکتروني قشرونو څخه نور الکترونونه راځي چې د دې الکترونو انرژي د Xد وړانگو (4) په څير خارجيږي. د X وړانگې لوړه انرژي او کوچنۍ (h) لري نو ځکه د هغو د نځوذ قابليت ډير لوړ دي.

دريم فصل د موادو دريگوني فازي حالات

گازات:

مواد په درې فازي حالاتو (گازات، مايعات او جامدات) وجود لري. په گازاتو کې د ماليکولو تر منځ فاصله زياته او د ماليکولو تر منځ قواوې ډيرې ضعيفه دي. نو څکه د گازاتو ماليکولونه په آزادانه ډول په هر لورې حرکت کوي. گازات معين حجم او شکل نلري يعنې يو ليتر گاز په نيم ليتره ظرف او 20 ليتره ظرف کې که شکل يې هر ډول وي. څايدای شي.

د گازاتو حجم د خارجي قشار د ټيټيدو او لوړيدو له امله (يات او کميږي. که د يو گاز حجم ډير ژر زيات کړاى شي نو د گاز چاپيريال سړيږي. دا پيښه د ژول – تامسن د افکت په نامه ياديږي. گازات په خپله يو په بل کې گډيږي د گازاتو د مخلوط حجم د مخلوط د اجزاؤ په لمړيو حجمونو پورې اړه نلري. بر عکس گازات په څانگړي توگه او په مخلوط کې هم هغه يوه اندازه فشار توليدوي نو څکه د گازاتو د مخلوط عمومي فشار د هغه مخلوط د اجزا. د جزئي فشارو د مجموعې څخه عبارت دى. د تودوخي د درجې په لوړيدو سره د گاز د ماليکولونو کنتکي انرژي زياتيږي د گاز ماليکولونه يو له بل څخه لري وزي او په نتيجه کې د گاز حجم زياتيږي. د گاز ماليکولونو کنتکي انرژي زياتيږي د زياته ده د ظرف پر ديوالو ډيره قوه واردوي نو ځکه د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د گاز ماليکولونه چې کنتکي انرژي زياتيږي ر زياتيږي.

1 - 3 . په گازاتوکې د حجم، فشار او تودوخې د درجې اړيکي:

يو درجه دار سلندر چې د رنگه گاز څخه ډک او په خوله کې يې پستون دی په پام کې نيسو. که په ډير څنډ څنډ پر گاز فشار زيات کړو (يعنې د فشار د زياتو لو په جريان کې د تودوخې درجه ثابته پاتې شي) نو وينو چې د گاز حجم په تدريج سره کميږي. لدې څخه معلوميږي چي د تودوخې د ثابتې درجې (T= const) لاندې د گاز حجم د خارجي فشار سره معکوس تناسب لري.

 $V \sim 1/p$ (T = Const)

اوس که د پستون څخه خارجي فشار لرې کړو (P = Const) او سلندر ته حرارت ور کړو نو ښکاري چې د گاز حجم د تودوخې د درجې سره مستقيم تناسب لري.

$$V \sim T$$
 (P = Const)

که د پستون پر څای د سلندر خوله کلکه بنده کړو (V = Const) او سلندر ته حرارت ور کړو نو په سلندر کې د گاز فشار زياتيږي يعنی د گاز فشار هم د تودوخی د درجی سره مستقيم تناسب لری.

 $P \sim T$ (V = Const)

لدې څخه معلوميږي چې د گاز حجم او فشار دواړه د تودوخې د درجې سره مستقيم تناسب لري او په تجربې سره ثابتولای شو چې د تودوخې په يوه معينه درجه (T) کې د گاز د حجم او فشار د ضرب حاصل يو ثابت عدد دی چې کميت ئې د گاز د تودوخې په درجې پورې اړه لري. يعنې ليکو چې:

 $P_{t}V_{t} = nRT_{t}$ $P_{t}V_{t} = nRT_{t}$ $PV = nRT \dots (43)$

 ${
m R}$ پورتنۍ افادې ته د خيالي * گازونو د حالت معادله وائي په دغه رابطه کې ${
m R}$ د گازاتو د ثابت په نامه ياديږي. د ${
m R}$ عددي قيمت په ستاندرد حالت کې د يو مول گاز د حجم، فشار او حرارت د درجې له قيمتونو څخه په لاس راځي.

n = 1mole $V_{o} = 22,4 dm^{3} = 0,0224 \tilde{m}^{3}$ $t_{o} = 0C^{\circ}$, $T_{o} = 273 k^{\circ}$ $P_{o} = 1atm = 101300 N. \tilde{m}^{2}$ $R = \frac{P_{o}V_{o}}{nT_{o}} = \frac{1 atm \times 22,4 dm^{3}}{1mole \times 273 k^{\circ}}$ (44) $R = 0,08205 dm^{3} \cdot \alpha t \cdot m \tilde{ol} \cdot \tilde{k}^{1}$

* هغه گازات چې د عمومي حجم په نسبت ئې د هر ماليکول د شخصي حجم څخه صرفنظر او هم د ماليکولونو تر منځ د جذب او دفع د قوې څخه ئې صرف نظر وکړا شو. د خيالي گاز په نامه ياد شوي دي. هر گاز چې د ټيټ فشار لاندې واقع او د تودوخې درجه ئې لوړه وي خيالي گاز حسابيدای شي. $R = \frac{101300 \text{ N. m}^{-2} \times 0,0224 \text{ m}^{3}}{1 \text{ mole} \times 273 \text{ k}^{\circ}}$ $R = 8,3143 \text{ Nm} \cdot \text{ k}^{-1} \text{ mol}^{-1}$ 1 Cal = 4,18 j

$$R = ----- = 1,987 \text{ Cal} \cdot \overline{k} \cdot \text{mol}'$$

4,18

$$P_{1}V_{1} = RT_{1} ; \frac{P_{1}V_{1}}{T_{1}} = R$$

$$P_{2}V_{2} = RT_{2} ; \frac{T_{1}}{T_{2}} = R$$

$$T_{2}$$

0.01.40

پس ليکلای شو چی:

(3) افاده د گازاتو د فشار ، حجم او د تودوخې درجې مقداري ارتباط ښئي که په دې افاده کې د گاز د تودوهخې درجه ثابته (T ₁ = T) په نظر کې ونيول شي نو ليکو چې :

 $P_{I} \bigvee_{I} = P_{2} \bigvee_{I} \dots \dots \dots \dots (46)$

(41) افاده د بايل قانون بيانوي. دغه قانون په 1662 کې بايل داسې بيان کړکووکه د گاز د تودوخې درجه او کتله ثابته وي نو د هغه حجم او فشار يو د بل سره معکوس تناسب لري. ثابته وي نو د هغه حجم او فشار يو د بل سره معکوس تناسب لري. په (30) افاده کې که فشار ثابت ($P_{\mu} = P_{\mu}$) ونيول شي نو دغه افاده لاندې شکل غوره کوي:

$$\frac{V_1^*}{T_1'} = \frac{V_2}{T_2'}$$

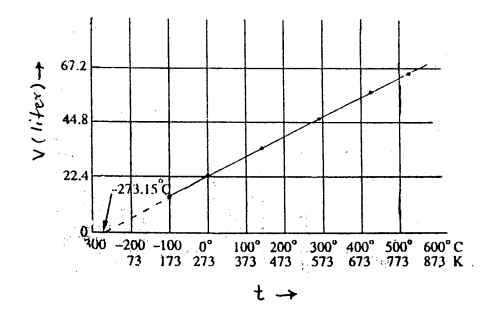
اخري افاده د چارلس قانون بيانوي. د چارلس قانون داسې تعريف کيږي: د ثابت فشار لاندې د گاز د يوې معينې کتلې حجم د تودوخې د درجې (T) سره مستقيم تناسب لري.

1 - 1 - 3 . مطلق صفر:

د چارلس د قانون بل تعريف داسې دی:

که دايديال گاز يوه معينه کتله د ثابت فشار لاندې د سانتيگراد يوه درجه گرمه او يا سړه شي نو د هغه گاز حجم به د هغه د سانتيگراد د صفر درجې د حجم ₁ حصې زيات يا کم شي. لدې څخه داسې معلوميږي چې که د گاز د حرارت درجه 273 – ته راټيټه شي نو د هغه حجم به صفر شي. که د ثابت فشار لاندې د گاز د يوې معينې کتلې د حجم او فشار ارتباط په گراف کې وښودل شي (1 - 3 شکل) نوليدل کيږي چې دغه ارتباط يو مستقيم خط جوړوي که دغه مستقيم خط ته ادامه ور کړو نو هغه د تودوخې په °273,15 - درجه کې د تودوخې د درجې محور قطع کوي.

دغه نقطي ته مطلق صفر ويل كيږي او د گراف له مخې د تودوخې په دغه درجه كې د گاز حجم بايد صفر واى. خو دا خبره سمه نده كله چې گاز دومره سړيږي نو په مايع يا جامد بدليږي دلته كيداى شي د گاز د ماليكولونو تر منځ فاصله صفر ته رانژدې شى نه دا چې د ټول گاز حجم صفر شي.



لمړي (1 - 3) شکل : د گازاتو د حجم او د تودوخي د درجي اړيکي.

لمړی مثال: يو گاز په 20 dm³ 20 بالون کې د تودوخې د C C او atm 10 فشار لاندې قيد دی. که خارجي فشار تر atm 4 راټيټ شي نو د گاز حجم به څومره شی؟

 $V_{1} = 20 \text{ dm}^{3}$ $P_{1} = 10 \text{ atm}$ $P_{2} = 4 \text{ atm}$ $P_{1} = V_{2}$ $P_{1} = V_{2}$ $10 \text{ atm} \times 20 \text{ dm}^{3} = 4 \text{ atm} \times V_{2}$ $10 \text{ atm} \times 20 \text{ dm}^{3}$ $V_{2} = ------ = 50 \text{ dm}^{3}$ $V_{2} = -------- = 50 \text{ dm}^{3}$

دوهم مثال: يو گرام هايدروجن دتودوخې په OC او د 760 mmHg فشار لاندې 12,5dm³ حجم لري. که د تودوخي درجه ثابته پاټې شي نو د 900mmHg , 75mmHg , 600mmHg فشارونو لاندې د همدغه مقدار هايدروجن گاز حجم به څو وي.

(a) $P_1 = 760 \text{ mmHg}$ P = 600 mm $V_1 = 12.5 \text{ dm}^3$ $V_2 = ?$ $P_1 V_1 = P_2 V_2$ $760 \text{ mmHg} \times 12.5 \text{ dm}^3 = 600 \text{ mmHg} \times V_2$

760mmHg × 12, 5dm³

$$V = ----- = 15,83 \text{ dm}^3$$

2 600 mmHg

(b)
$$P_3 = 750 \text{ mmHg}$$

 $V_3 = ?$
 $P_1 V_1 = P_3 V_3$
 $760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{ dm}^3 = 750 \text{ mmHg} \times V_3$
 $V_3 = \frac{760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{ dm}^3}{750 \text{ mmHg}} = 12,676 \text{ dm}^3$
(c) $P_3 = 900 \text{ mmHg}$
 $V_4 = ?$

 $P_{V_{4}} = P_{4} V_{4}$ 760mmHg × 12,5dm³ = 900mmHg × V₄

 $V_{\mu} = \frac{760 \text{ mmHg} \times 12,5 \text{ dm}^3}{900 \text{ mmHg}} = 10,56 \text{ dm}^3$

دريم مثال: يو ربړي بالون د تودوخې په 127C په 4dm³ هوا ډک شوی دی که د تودوخې درجه 73C - ته راټيټه شي د گاز حجم به څومره شي.

$$\frac{V_{1}}{T_{1}} = \frac{V_{2}}{T_{2}}$$

$$\frac{V_{1} = 4dm^{3}}{T_{1} = 127C \text{ or } 273 + 127 = 400k}$$

$$T_{2} = -73C \text{ or } 273 - 73 = 200k$$

$$V_{2} = \frac{V_{1} \times T_{2}}{T_{1}}$$

$$V_{2} = \frac{4dm^{3} \times 200k^{6}}{400 k^{8}}$$

څلورم مثال : پنځه ليتره گاز دتودوخې په $\overset{\circ}{ ext{C}}$ او `2atm فشار لاندې لرو . که د تودوخې درجه $0 ext{C}$ او فشار 1atm شي نو د همدې گاز حجم به څومره شي.

$$V_{i} = 5dm^{3}$$

$$P_{i} = 2atm$$

$$P_{2} = 1 atm$$

$$T_{1} = 273 + 273C = 546k$$

$$T_{2} = 0C + 273 = 273k^{2}$$

$$V_{2} = ?$$

$$V_{2} = \frac{P_{1}V_{1}}{T_{1}} \times \frac{T_{2}}{T_{2}}$$

$$V_{2} = \frac{P_{1}V_{1}}{T_{1}} \times \frac{T_{2}}{P_{2}}$$

$$V_{2} = \frac{2 \text{ atm} \times 5 \text{ dm}^{3}}{546 \text{k}^{\circ}} \frac{273 \text{k}^{\circ}}{1 \text{ atm}} = 5 \text{ dm}^{3}$$

ه پنځم مثال:د تودوخې په 27C او د 5atm فشار لاندې د کاربندای اکسايد حجم 10dm کی. د همدې مقدار CO کتله به څومره وي.

P = 5atmosphers
V = 10dm³
W = ?
T = 27
$$\mathring{C}$$
 + 273 = 300 \mathring{k}
R = 0,0821dm³.atm \mathring{k} '. mol⁻¹
M = 44g mol⁻¹

$$PV = \frac{W}{M} RT$$

$$5 \times 10 = \frac{W}{44} \times 0,0821 \times 300$$

Wt. of gas = W = $\frac{5 \text{atm} \times 10 \text{dm}^3 \times 44 \text{g mol}^4}{0,0821 \text{dm}^3 \cdot \text{atm} \cdot \textbf{k} \cdot \textbf{mol}^1 \times 300 \textbf{k}^6} = 89,3 \text{g}$

شپږم مثال: د تودوخې په 20Č او د 750mmHg فشار لاندې د SO کثافت (gr/dm³) پيدا کړۍ.

$$P = 750 \text{ mHg} = ----- \text{ atm.} = 0,98 \text{ atm}$$

$$760$$

$$T = 20C + 273 = 293 \text{ k}$$

$$M \text{ SO}_{1} = 64 \text{ g mol}^{-1}$$

$$R = 0,0821 \text{ dm}^{3} \text{ atm. k}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

$$d = ?$$

$$MP$$

$$d = ------$$

RT

$$d = \frac{64g \text{ mol}^{-1} \times 0,98atm}{0,0821 \text{ dm}^3 \text{ atm. } \vec{k} \text{ mol}^{-1} \times 293 \vec{k}^3} = 2,60 \text{ g/ } \text{ dm}^3$$

2 - 3 . 3 گازاتو ديفوژن او ايفيوژن:

دا چې د مختلفو گازونو ماليکولونه د يو متجانس مخلوط د جوړولو پورې په خپله يو د بل سره گډيږي دی پيښې ته ديفيوژن وائي. د ديفيوژن مشابه بله پيښه ايفيوژن دی.

د يو ډير کوچني سوري څخه (چې قطر ئې تقريباً د ماليکول د قطر په اندازه وي) د گاز د ماليکولونو يو يو وتلو ته (چې په خپل منځ کې ټکر نکوي) ايفيوژن ويل کيږي.

د گراهام د قانون په اساس د معين فشار او د تودوخې په معينه درجه کې د دوو گازو د ديفيوژن سرعتونه د هغوﺉ د کثافتونو او هم د هغوﺉ د ماليکولي کتلو د مربع جذرونو سره معکوس تناسب لري. يعنې ليکو چې :

دلته V_2 او V_2 د M_2 , M_2 , M_3 او V_2 , M_3 او V_2 . M_2 د هغوئ كثافتونه او ماليكولي كتلى ښئي.

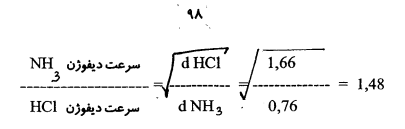
ايفيوژن هم په عين ترتيب سره تعريفيږي او د پورتني فورمول په شان د (1) او (2) گازونو د ايفيوژن سرعتونه $[V_1]_{2}$ تعينيږي.

تجربه :

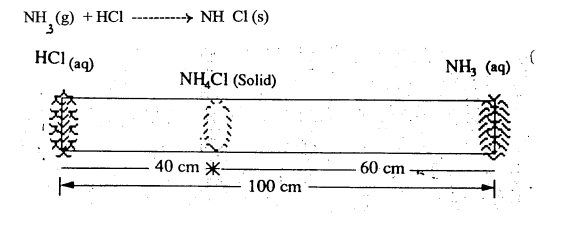
يو شيشه ثي نل چې اوږدوالۍ ئې 100cm دی په نظر کې نيسو. د نل د دواړو خولو د بندولو لپاره د پنبې دوه واړه غونډاري چې يو ئې د امونيا (NH_3) په محلول او بل يې د (HCl) په محلول کې ککړ شويدی تياروؤ. دواړه غونډاري په يو وخت د نل په دواړو خولو کې ږدو لږ وخت وروسته د NH_3 د محلول نه په 60cm فاصله او HCl د محلول نه په 40cm فاصله کې د نل په داخل کې د HCl او HCl د کازاتو د تعامل په نتيجه کې د HH₄ Cl سپينه حلقه پيدا کيږي (2 - 3 شکل.)

د پورتنيو فاصلو نسبت د نوموړو گازاتو د سرعت نسبت راکوي يعنی ليکو چی:

که د امونيا او د مالگې د تيزابو کثافتونه په ترتيب سره $d_1 = 1,66$ gdm³ راکړل شوي وي نو لرو چې:



ليدل کيږي چې 1,48 او 1,5 سره ډير نژدي دي.



دويم (2 - 3) شكل $_{J}$ ببكولى اوس كه د امونيا او دمالگي د تيزابو ڏکتلو په اساس محاسبه و كړو نو ليكو چې : $\frac{V \text{ NH}_{3}}{------} = \sqrt{\frac{36,5}{------}} = 1,465$ V HCl M NH₃ 17

پورتنۍ محاسبي د گراهام د فورمول عملي ارزښت ښئي.

3 - 3 . د دالتون د جزئي فشارونوقانون:

 N_2 د گازونو دمخلوط فشار د هغه مخلوط د ټولو اجزاؤ د جزئي فشارونو مجموعه ده. مثلاً که د گازونو مخلوط د N_2 د گازونو د مخلوط د N_2 فشارونه P Ar او P CO2 , P O2 , P Q_2 , P Q_2 , P Q_2 , P_2 وي نو د دې P Ar وي او د دې P Ar وي نو د دې P Ar و P Ar P A

 $P = P N_{2} + P O_{2} + P CO_{2} + P Ar \dots (49)$

بايد وويل شي چې د گازاتو په يوه مخلوط کې د هر گاز جزئي فشار په مخلوط کې د هغه گاز غلظت (د ماليکولونو دتعداد)سره مستقيماً متناسب دی.

د دالتون د قانون عملي ارزښت: يو گاز هغه وخت د (۱) محيط څخه (۱) محيط ته داخليږي چې په (۱) محيط کې د هغه جزئې فشار زيات وي. دا چې په هوا کې د اکسيجن جزئي فشار ¹159gr/m² او د انسان په سږو کې د هغه جزئي فشار ¹¹⁶gr/m² دی نو څکه آکسيجن د هوا څخه په خپله د انسان سږو ته ننوځي او بر عکس دا چې د کاربندای اکسايد جزئي فشار په سږو کې د هوا څخه زيات دی نو دا گاز له سږو څخه په خپله هوا ته خارجيږي.

په الوتکه کې د پيلوټ کابين که د فشار د کنترول وسايل ونلري نو په لوړه ارتفاع کې د فشار د ټيټيدو له کبله په کابين کې د آکسيجن فشار هم راټيټيږي او پيلوټ ته په تنفس کې مشکلات پيښيږي.

د اوبو په تل کې د اوبو د فشار له کبله پر هوا فشار زياتيږي په دغه شرايطو کې په هوا کې د آکسيجن جزئي فشار ډير زياتيږي نو ماڼوگان د اوبو په تل کې د عادي هوا څخه د تنفس لپاره کار نه اخلي بلکه هغوئ د ځان سره د هوا داسې مخلوط گرځوي چې %69 ئې نايتروجن او %34 ئې آکسيجن وي.

د بعضي گازونو د استحصال په وخت کې دغه گازونه د اوبو په سر جمع کوي څرنگه چې د اوبو پر سر د اوبو خپل بخار هم وي پس د حاصل شوي گاز د فشار په محاسبه کې بايد د اوبو د بخار فشار له هغې څخه کم کړي.

 $P \text{ gas} = P \text{ total} - P HO \dots (50)$

4 - 3 . د گازاتو کنتيکي-ماليکولي نظريه:

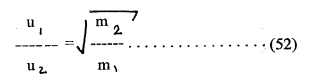
د دې نظرئې مهمې فرضئې دا دي: الف – گازات د اتومو او ماليكولو څخه جوړ دي چې د دې ذراتو تر منڅ فاصله ډيره زياته ده. ب – د گازاتو دماليكولو تر منځ فاصله دومره زياته ده چې د گاز د عمومي حجم په نسبت د هر ماليكول د شخصي حجم څخه صرف نظر كيداى شي. ج – د گاز ماليكولونه دايم پر مستقيم خط حركت كوي. او يواځې هغه وخيٍ چې په خپل منځ كې يا د لوښي پر ديوال

ولگيږي د حركت لورى ئې بدليږي. د لوښي د ديوال سره د گاز د ماليكولو په نتيجه كې د گاز فشار منڅ ته راځي. د – د گازاتو د ماليكولونو ټكرونه كاملاً ايلاستيكي دي يعنې پدې ټكرونو كې د انرژۍ راكړه وركړه نه وي. ه – د گاز د ماليكولو د حركت سرعت او متوسطه كنتيكي انرژي د حرارت د درجې (T) سره مستقيم تناسب لري. و – د گاز پر ماليكولو د ځمكې د جاذبي قوه تاثير نه كوي.

5 - 3 . د گراهام د ديفيوژن قانون:

د گراهام د قانون په اساس د حرارت په يوه معينه درجه کې د ټولو گازونو ماليکولونه يوه اندازه متوسط کنتيکي انرژي لري. که (1) او (2) ماليکولونه په پام کې ونيسو نو ليکو چې:

دلته m او m_{a} او m_{a} د ماليکولو کتلی، u_{a} او u_{a} د (1) او (2) ماليکول متوسط سرعت ښئي. د پورتنۍ معادلې نه ليکو چې:



دا چې د گاز د ماليکول د ديفيوژن سرعت د هغه ماليکول د حر کت د متوسط سرعت سره مستقيماً متناسب دی نو پس ليکلای شو چی:

$$\frac{\vec{V}_1}{\vec{V}_2} = \frac{u_1}{u_2} = \sqrt{\frac{m_2}{m_1}}$$

دا چې د گاز د ماليکول کتله د هغه گاز دم اليکولي کتلې سره عدداً مساوي وي نو ليکو چې :

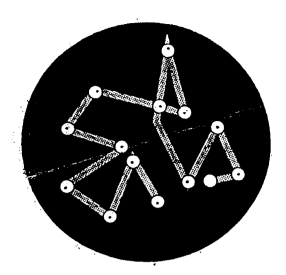
v,	_]	М ₂	-
V	_1	M	

دا چې د گاز کثافت د هغه گاز د مالیکولي کتلې سره مستقیم تناسب لري نو لیکلای شو:

$$\frac{\overline{V}_{1}}{\overline{V}_{2}} = \int \frac{d_{2}}{d_{1}}$$

6 - 3 . د براون حرکت:

د يوه جامد جسم ذره د گاز په محيط کې ولاړه (معلق) په پام کې نيسو. که دا ذره لويه وي نو کوم تعداد ټکرونه چې د گاز ماليکولونه څې له يوې خوا د هغې سره کوي هغو مره ټکرونه ورسره د بلې خوا څخه هم کوي مگر که دا ذره کوچنۍ وي نو هغه تعداد ټکرونه چې د گاز ماليکولونه څې ورسره د يوې خوا کوي د فضائي مشکلاتو له کبله ممکن هغو مره ټکرونه ورسره د بلې خوا څخه ونشي له همدې کبله دغه ذره دايماً په غير منظم ډول يوې خوا او بلې خوا ته گرځي، د معلقو ذراتو داسې نامنظم حرکت ته د براون حرکت واڅي.

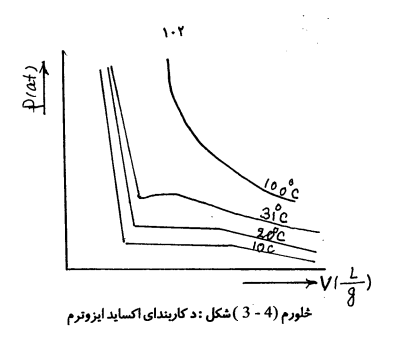


7 - 3 . خيالي او حقيقي گازات:

هغه گازات چې د هغوئ د عمومي حجم په مقايسه د گاز د هر ماليکول د شخصي حجم څخه او هم د ماليکولو په منځ کا جذب او دفع د قواؤ څخه صرف نظر کيدای شي د خيالي گازاتو په نامه ياديږي. ټول هغه گازات چې د ټيټ فشار لاندې د تودوخې لورړه درجه ولري د خيالي گازاتو له ډلې څخه حسابيدای شي. لکه چې مخکې مو ولوستل (39) افادې ته د خيالي گازاتو د حالت معادله وائي يعنې لرو چې:

PV = nRT

له پورتنۍ معادلي څخه ښکاري چې د (V - V)) گراف يو منظم های پربول جوړوي. که د کاربندای اکسايد د (P - V) ايزوترم ته وگورو دغه گاز د سانتيگراد د 100 درجو پورته يو خيالي گاز بلل کيدای شي ولې د سانتيگراد د 100 درجو ښکته د (100 درجو ښکته د 100 درجو ښکته کرايدای اکسايد د ايزيکراد د 100 درجو ښکته کرايدای ایک کې د مانتيگراد د 100 درجو ښکته کر د د 100 درجو ښکته د 200 د د 100 د 100 د د 100 د



بلکه يو حقيقي گاز دی. واندروالس د حقيقي گازاتو د حالت د تعين لپاره يوه داسې معادله پيشنهاد کړه چې په هغې کې د گازاتو د ماليکولو تر منځ د جذب او دفع قوه او هم د ماليکولو شخصي حجم په نظر کې نيول شوی دی.

$$(P + \frac{a}{V^2})(V - b) = RT \dots (53)$$

دلته د ماليکول تر منځ متقابل جذب قوه د (a/V^2) په واسطه او د گاز د ماليکولو شخصي حجم او د هغوۍ تر منځ د د دفع قوه د b د عدد په واسطه ښودل کيږي.

مايعات:

لکه چې پاس مو ويل د گازاتو د ماليکولونو تر منځ د جذب قواوې ډيرې ضعيفه دي نو ځکه د گازاتو ماليکولونه يو د بل څخه ډير لرې، لرې واقع دي او يو د بل د تاثير پر ته په خپل سر په هر لورې حرکت کوي. که گازات ساړه کړاى شي او هم فشار ورباندې زيات شي د هغوئ د ماليکولو تر منځ فاصلې کميږي بالاخره داسې يو حالت راځي چې د ماليکولو تر منځ فاصلې د فشار په واسطه نورې په آسانۍ نه کميږي. پدې حالت کې گاز په مايع اوړي. په مايع کې څنگ په څنگ ماليکولونه يو د بل سره د ماليکولو تر منځ قواؤ په واسطه سست نښتلي وي، مگر هغه ماليکولونه چې څنگ په څنگ ماليکولونه يو د بل سره د ماليکولو تر منځ قواؤ په واسطه سست نښتلي وي، مگر هغه ماليکولونه چې شي. نو همدا سبب دى چې يو د بل سره د ماليکولو په شان د يو بل څخه آزاد دي او په هر لورې حرکت کولاى شي. نو همدا سبب دى چې يو ليتر گاز په نيم ليتره بالون او يا شل ليتره بالون کې ځايداى شي او د لوښي په شکل پورې هم دا موضوع مربوطه نده مگر يو ليتر مايع په نيم ليتره لوښي کې نه ځايږي او هم شل ليتره لوښي ني پ ډکولاى خو مايعات لکه د گازاتو په شان د هر لوښي کې نه ځايږي او هم شل ليتره مو سري يې مي مر پورې هم دا موضوع مربوطه نده مگر يو ليتر مايع په نيم ليتره لوښي کې نه ځايږي او هم شل ليره لوښي نشي ډکولاى خو مايعات لکه د گازاتو په شان د هر لوښي شکل اخستلاى شي. يونې مايعات معين حجم لري مگر معين

د مايعانو فزيکي خواص لکه د غليان نقطه، د بخار کيدو حرارت د بخار فشار، لزوجيت، سطحي کشش او نور د مايعانو د ماليکولو په جوړښت او د مايعانو د ماليکولو تر منځ قواؤ پورې اړه لري. که دا واقعيت په پام کې ونيسو چې د يوې مايع د بخار فشار د اتومو سفيري فشار پر ضد پورته ([†]) عمل کوي او کله چې د مايع د بخار فشار د اتوموسفيريفشار سره مساوي شي دغه وخت مايع په غليان پيل کوي. غير قطبي مواد چې د ماليکولو په منځ کې ثې د جذب قواوې ډيرې ضعيفه دي ماليکولونه ثې په لږه انرژۍ په آسانۍ او ژر الوزي او د مايع دپاسه بخار جوړوي د قطبي موادو د ماليکولونو په منځ کې د دايپول - دايپول د جذب قواوې عمل کوي هر څومره چې د موادو د ماليکولو قطبيت زيات وي په هم هغه اندازه د هغوئ د ماليکولونو تر منځ د جذب قواوې شديدې وي. د داسې مايعاتو ماليکولونه په سختۍ او د ډيرې انرژۍ په مصرف د گاز (بخار) فاز ته ځې او د مايع د پاسه بخار جوړوي.

پس د تودوخې په عين درجه کې د غير قطبي مايع د پاسه د بخار فشار د قطبي مايع په پرتله زيات وي نو څکه د غير قطبي مايع د غليان نقطه د قطبي مايع په پرتله ټيټه وي. همدا ډول د غير قطبي مايعاتو د بخار کيدو حرارت د قطبي مايعاتو په پرتله کم وي.

هایدراید Hydride	مولي کتله (مول گرام) molar Mass	دايپول مومنت Dipole Moment	د ذوب نقطه m.p	د غلیان نقطه نقطه b.p.	د ذوب په نقطه کې Heat of	Heat of
	(g/mol)		(°C)	(°C)	Fusion at m.p kJ/mole	Vaporization at b.p. kJ/ mole
Silane						
(SiH ₄) (non	32.09	0	- 185	-111	0.665	13
polar)						
Phos- phine	34.00	0.55	124	0		
PH13	34.00	0.55	-134	-87.8	1.13	14.6
(Polar)						
Hydroger	n 36.46	1.04	-114 -	- 84.9	1.99	16.1
Chloride						~~~~
(HCl) (Polar)						
Hydrogen	34.08	1.10	- 85.86	- 60 8	2.38	18.7
Sulphide					2.30	10./
(H_2S)						
(Polar) Water						
	8.02	1.85	0.00	100	6.02	40.7

لمرى (1 - 3) جدول: د قطبي او غير قطبي مايعاتو بعضي مشخصات

هايدروجني اړيکه د واندروالس د نورو قواؤ په پرتله ډيره قوي ده. په هغه موادو کې چې د هايدروجني اړيکي ډيرې وي (لکه اوبه) د دغسي موادو د بخار کيدو حرارت او د غليان نقطه لوړه وي.

مئلاً اوبه او ايتان په پام کې نيسو. د اوبو ماليکولي کتله 18 او د ايتان ماليکولي کتله 30 ده که يواڅې د ماليکولي کتلو له مخې قضاوت و کړو نو د تودوخې په عينې درجه کې به اوبه چې ماليکولونه ثې سپک دي بخار او ايتان چې ماليکولونه ئې درانده دي مايع وي. ولې برعکس د کوټې په حرارت کې اوبه مايع او ايتان گاز دی. د دې دليل دا دی چې د اوبو د ماليکولونو تر منځ ډيرې زياتې د هايدروجني اړيکي دي او د ايتان د ماليکولو تر منځ يواځې دسپر شني ضعيفه قواوي عمل کوي.

د (1 - 3) جدول څخه ښکاري چې لمړی څلور هايدرايدونه مشابه ماليکولي کتلې لري. SiH_{μ} يو غير قطبي مرکب ($\mu = 0$) دی. د هغه د ذوب نقطه، د غليان نقطه، د ذوب حرارت او د تبخير حرارت تر ټولو ټيټ دی. هايدروجن سلفايد چې يو قطبي مرکب دی او د ديپول مومنت يې د PH_{3} څخه دوه کرته زيات دی. د هغه د ذوب نقطه، د غليان نقطه، د ذوب حرارت او د تبخير حرارت د درې لمړيو مرکباتو څخه لوړ دی او د اوبو په ماليکول کې چې د ماليکولو تر منځ قواوې تر ټولو شديدې (هايدروجني اړيکې) دي سره د دې چې ماليکولي کتله ئې د دغه ټولو موادو څخه لږه ده مگر د ذوب نقطه، د غليان نقطه، د ذوب حرارت او د غليان حرارت ثي تر پورتنيو موادو لوړ دی.

8 - 3 . تبخير اوغليان:

لکه چې پاس وويل شول د مايع ماليکولونه د ماليکولو تر منځ قواۋ په واسطه سره نښتلي وي. کله چې مايع ته حرارت ورکول کيږي نو د مايع د ماليکولو کنتکي انرژي زياتيږي د مايع ټول ماليکولونه يوه اندازه کنتکي انرژي نلري. کله چې د مايع بعضي ماليکولونه دومره کنکي انرژي پيدا کړي تر څو د مايع پر مخ د نورو ماليکولو سره خپل اړيکی وشلوي او هوا ته والوزي دې پيښی ته د مايع تبخير ويل کيږي. د مايع تبخير د تودوخی په هره درجه کې صورت مومي. کله چې مايع ته حرارت ور کول کيږي نو د دې حرارت يوه برخه د يو کم شمير ماليکول د تبخير لپاره مصرفيږي او نور ډير مقدار ٿي د ماليکولو د کنتکي انرژي د زياتيدو يعني د تودوخي د درجي د لوړيدو لپاره مصرفيږي. پدې تر تيب د تودوخي درجه د يوې معينې نقطي پورې (دا نقطه د هرې خالصي مادې لپاره ثابته او معينه ده) لوړيږي. کله چې د تودوخې درجه ې داسې يوې معينې نقطي ته ورسيږي د مايع تقريباً ټول ماليکولونه دومره کنتکی انرژي لري چی د مايع د مخ د ماليکولو څخه د خپل ارتباط د شکولو او هوا ته دالوتلو دپاره کافي وي دلته د مايع د مخ ماليکولونه په ډيره بيړه خو په منظم ډول سره د مايع د مخ څخه هوا ته الوزي او جذب کړې تودوخه هم د ځان سره هوا ته وړي چې په نتيجه کې پاتي مايع سړيږي دلته هر څومره زيات حرارت چې مايع ته ورکول کيږي هغو مره زيات ماليکولونه دمايع د مخ څخه الوزي او دغه ماليکولونه کټ مټ هغومره حرارت د څان سره هوا ته وړي څومره چي مايع ته د منقل څخه ور کول کيږي پدې تر تيب د مايع د تودوخي درجه تر هغه وخته ثابته پاتي کيږي ترڅو چې ټوله مايع تبخير شي. د تودوخي دغه ثابته درجه چې په هغه کې د خالصي مادې ماليکولونه په ډيره بيړه او منظم ډول تبخير کيږي دغليان د نقطي په نامه ياديږي. او هغه مقدار تودوخه چې د يو مول خالصي کيمياوي مادي د بخار کيدو لپاره (T= Const) مصرفيږي د تبخير د تودوخي په نامه ياديږي. بايد زياته كړو كله چې د يوې خالصي مادې يو مول بخار بير ته په مايع بدليږي نو هم دومره تودوخه د حرارت په همدغه ثابته درجه کي آزادوي. يعني د خالصي کيمياوي مادې د غليان نقطه او د تميع نقطه يو شي او همدارنگه د

دغې خالصې مادې د تبخير حرارت او د تميع حرارت عدداً (د علامې په اختلاف) سره مساوي دي. په همدې ډول د خالصې کيمياوي مادې د ذيب او انجماد نقطه سره يو شی او د ذوب کيدو او جامد کيدو حرارتونه سره عدداً مساوي (د علامی په اختلاف) دي.

په (2 - 3)جدول کې د بعضي موادو د غليان نقطې او د تبخير يدو حرارتونه ښودل شويدي.

بايد وويل شي چې خارجي فشار د غليان په نقطه قاطع تاثير لري. د خارجي فشار په زياتولو د مايع د غليان نقطه لوړيږي او برعکس که پر مايع باندې خارجي فشار کم کړای شي نو هغه وخت مايع د تودوخې په ټيټه درجه کې غليان کوي.

د هسکو غرو په څوکو کې چې خارجي فشار ډير کم دی هلته اوبه ډير ژر جوشيږي او د اوبو بخار مرتباً يو څه حرارت هوا ته د ځان سره وړي. پداسې منطقو کې خواړه ژر نه پخيږي مگر د بحر (درياب) په غاړه چې د اتوموسفير فشار ډير دی دلته اوبه ژر نه جوشيږي. دبخار^دديگ څخه بخار نه وځي نو څکه د بخار ديگ ته چې هر څومره حرارت ورکول کيږي هغه ټول په خوړو کې جذبيږي نو لدې کبله د بخار په ديگ کې خواړه ژر پخيږي.

د غليان نقطه په	د تبخير کيدو حرارت	مواد
سانتیگراد	په کیلو ژول فی مول	•
- 161	9,2	CH4
- 89	14	CH 6
- 188	6,52	F ₂
- 34,6	20,4	Cl ₂
59	30,7	Br ₂
17	30,2	Hf
- 84	15,1	HCl
- 70	16,3	HBr
100	40,7	НO

دويم (2 - 3)جدول: د بعضي موادو د غليان نقطي او د تبخير حرارتونه

9-3. د مايع سطحي كشش:

د مايع ماليكولونه په خپل منځ كې يو بل سره جذبوي د يو ډول ماليكولو تر منځ د جذب قوې ته د كوهيسف قوه وايي. د همجنسه ماليكولو تر منځ د هايدروجن اړيكه او د واندروالس نورې قوې د كوهيسف قواوې دي. كله چې دمايع يو ماليكول د مايع په منځ كې وي نو هغه د هرې خوا څخه د مايع د نورو ماليكولو سره د متقابل جذب عمل ښئي. خو كم د دغه مايع يو ماليكول د مايع پر مخ واقع وي نو دا ماليكول پاس خوا ته د مايع د كوم ماليكول سره د متقابل جذب عمل نه ښئي بلكه يواځې لاندې خواته د مايع د ماليكولو له خوا جذب كيږي چې لدې څخه د مايع سطحي كشش راپيدا كيږي. سطحي كشش د دې باعث گرځي چې د مايع پر سطحه ماليكولونه په خپل منځ كې سره نژدې او هم حجمي ماليكولو ته نژدې شي چې په نتيجه كې د مايع سطحه كمه كړي. دمايع د سطحي د

شمير (nl) معلوموۍ د اوبو او د مايع کثافتونه dl, dw د تجربې د تودوخې د درجې له مخې د کتاب څخه اخستل کيږي او د لاندې فورمول په اساس د امتحاني مايع سطحي کشش حسابوۍ

	nw.dl	
γ =	nl.dw	× γw

په پورتنۍ رابطه کې ٪ د امتحاني مايع سطحي کشش او ٪ ۲۷ د اوبو سطحي کشش دی چې د هغې قيمت هم د تودوخې په هره درجه کې په کتاب کې ور کړل کيږي. د مايعاتو سطحي کشش د تودوخې د درجې په لوړيدو سره کميږي ځکه چې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د کوهيسف قواوې کمزورې کيږي.

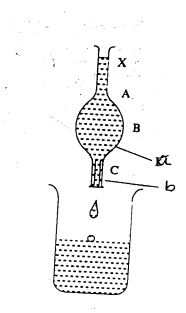
10 - 3 . كوهيژن اواد هيژن:

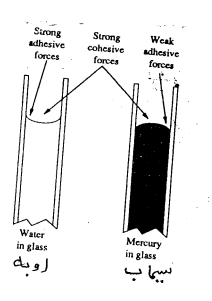
د يوې مايع د ماليکولو تر منځ مقابل جذب ته کوهيژن وائي. هغه قوه چې د يوې مايع د ماليکولو تر منځ د متقابل جذب سبب گرځي د کوهيسف د فوې په نامه ياديږي. د يوې مايع د ماليکولو او د يو بل جسم د سطحي کې تر منځ متقال جذب ته ادهيژن او هغه قوه چې د اد هيژن

باعث گرځي د ادهيسيف د قوې په نامه ياديږي. په سلندر کې د مايع سطحه کيدای شي محدب او يا مقعر شکل ولري. که د يوې مايع د کوهيسيف قوه د هغه مايع او د سلندر د ديوال تر منځ د ادهيسيف قوې څخه زياته وي پدې صورت کې په سلندر کې د مايع سطحه محدبه وي. لکه سيماب په سلندر کې. او کېد ديوې مايع د ماليکولو او د سلندر د ديوال تر منځ د ادهيسيف قوه د هغه مايع د ماليکولو ترمنځ د کوهيسيف_رقوې څخه زياته وي (لکه اوبه په سلندر کې) پدې حالت کې په سلندر کې د مايع سطحه مقعر شکل لري.

په همدې اساس په سلندر کې د اوبو حجم د تقعر د اصغري نقطې او د سيمابو حجم د تحدب د اعظمي نقطي نه حسابيږي. که عين مقدار مايع په څو نلونو کې واچول شي نو وبه ليدل شي چې تر ټولو تنگ نل کې مايع تر ټولو لوړه ارتفاع لري.

دې عمل ته د نل د تنگوالي تاثير وائي.





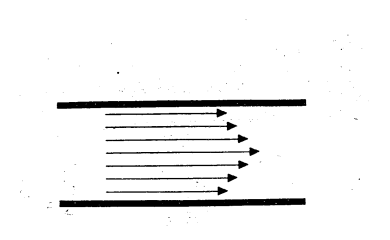
پنځم (5 - 3) شکل: ستلاخمومتر : ٢٠ بالون ، ٢٠ تک نل

شپږم (6 - 3) شکل: په نل کې د سيمابو (a)او اوبو (b) د سطحو شکلونه

11 - 3 . لزوجيت يا سريښناكي:

د مايع ماليکولونه يو د بل د پاسه ښويږي چې دې پيښې ته د مايع⁷يلان يا جريان وائي. او د مايع اصطحکاک د خپل جريان پر ضد د لزوجيت په نامه ياديږي.

يا په بل عبارت کله چې د مايع د ماليکولو طبقات يو پر بل ښويږي نو دلته يوه طقه د بلې طبقې د ښويدو په لار کې خنډ گرځي چې د دې داخلي اصطحکاک له کبله د مايع جريان ورو کيږي شکل (7 - 3).



اوم (7 - 3) شکل: په نل کې د مايع د طبقو د جريان څرنگوالی

که دمايع جريان په يو نل کې په پام کې ونيسو د مايع د ماليکولو هغه طبقات چې د نل د ديوال سره مستقيم تماس لري سيلان نکوي. د دې طبقې تر څنگ د نل د مر کز په لور بله طبقه لږ ورو جريان لري او بالاخره د نل په منځ (مر کز) کې طبقه تر ټولو طبقو تيز جريان کوي.

د مختلفو مايعاتو لزوجيت سره فرق لري مثلاً شات او گليسرين داوبو او ايتايل الکولو څخه ډير زيات لزيج دي. د مايعاتو لزوجيت په لاندې عواملو پورې اړه لري :

(۱۰). **د ماليکول لوی والی :** هر څومره چې ماليکولونه لوی او درانده وي هغوۍ يو پر بل په مشکل سره ښويږي. نو لدې کبله د موادو د ماليکولو لوی والې د لزوجيت د زياتوالي سب گرځي.

(١١). **هايدروجني اړيکه او نورې د واندروالس قواوې :** دا قواوې د ماليکولو د يوبل سره د نښتلو د مايعاتو د جريان د وروکيدلولو په نتيجه کې د مايع د لزوجيت د زياتيدو سبب گرځي.

(١٠٠). هر څومره چې د موادو د ماليکولو شکل گډوډ او غير منظم وي هغومره هغوئ يو د پل د پاسه په سختۍ ښويږي نو ځکه هغه مواد چې د ماليکولو فضائي جوړښت ئې څانگې وانگې او گډوډ وي د هغوئ لزوجت هم زيات وي. بر عکس هغه مواد چې ماليکولونه ئې منظم فضائي جوړښت (لکه کره، هرم...) لري د هغوئ لزوجيت کم دی.

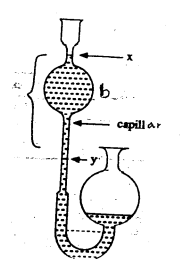
(۱۷). **کثافت :** هر څومره چې د موادو کثافت لوړ وي هغومره د هغوۍ لزوجيت هم زيات وي.

(∨)**د تودوخې درجه :** داچې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ماليکولو تر منځ جذب ضعيفه کيږي نو پدې اساس د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د مايعاتو لزوجيت کميږي.

دلزوجيت اندازه كول:

د لزوجيت مطلق قيمت اندازه کول مشکل کار دی. د دې پر ځای معمولاً د اوبو په نسبت د مايعاتو د لزوجيت

نسبي قيمت معلوموي. د دې کار لپاره د اوستوالدوسکو متر څخه کار اخلي. شکل (8 - 3)



اتم (8 - 3) شكل: وسكومتر

وسكو متر د امتحاني مايع څخه ډكيږي او د X او Y نقاط پر نل نشاني كوي. پس له هغې انتظار باسي چې د مايع سطحه د X د نقطې څخه تر Y نقطې پورې په څومره وخت كې راښكته كيږي دغه وخت ياد داشت كيږي. بيا وسكو متر په مقطرو اوبو پاک پريمينځل كيږي او د X تر نشاني پورې د مقطرو اوبو څخه ډكيږي او په عين ترتيب د X څخه د Y تر نشاني پورې د اوبو د راښكته كيدو وخت معلوموي. د مايع د لزوجيت نسبي قيمت د لاندې رابطې څخه حسابيږي:

η1	dl.tl			-
==		••	 	(55)
ηw	dw.tw			

دلته $tl, dl, \eta l$ په ترتيب سره د امتحاني مايع لزوجيت، کثافت او د X د نقطي څخه د Y تر نقطي پورې د مايع د جريان وخت همدا ډول tw, dw, η w د اوبو لزوجيت، کثافت او د X د نقطې نه د Y تر نقطې پورې د اوبو د سطحې د راټيټيدلو وخت ښئي.

د اوبو لزوجيت د تودوخې په $^{2\circ}C$ کې يو سانتې پوايز قبول شوی دی.

1Poise = 10^{1} kg \overline{m} 's⁻¹

11.

جامدات:

مخکې وويل شول چې د گازاتو ماليکولونه په فضا کې په نا منظم ډول او يو د بل نه په مستقله توگه په هر طرف حرکت کوي. ولې په مايعاتو کې څنگ په څنگ گاونډي ماليکولونه يو د بل سره څه نا څه نښتي، يو د بل څخه لري ماليکولونه يو د بل نه په ستقل ډول حرکت کوي. د جامداتو د جوړښتت واحدونه (اتومونه، ماليکولونه او ايونونه) که يو د بل څخه لري دي او که نژ دې، په آزاده توگه په هر طرف يو د بل څخه نشي لرې کيداى بلکه دغه د جوړښت واحدونه د کرستلي حالۍ په غوټو کې يواڅې د متعادل حالت د موقعيت په شاوخوا اهتزازي حرکت کولاى شي، نو پدې لحاظ جامدات معين حجم لري و کرستلي حامدات معين هندسي شکل هم لري.

12 - 3 . كرستلونه:

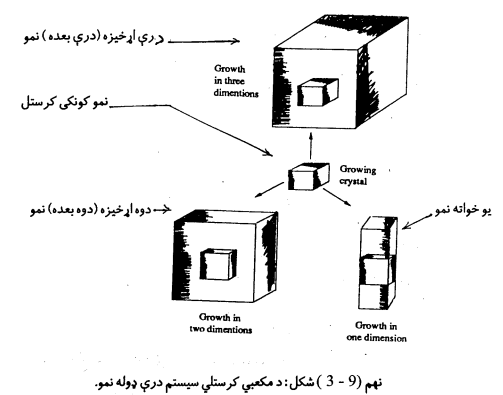
د كرستلومشخصه ئي خواص:

(). كرستلو نه معين حجم او معين هندسي شكل لري. ولې گازات نه معين حجم او نه معين شكل لري او مايعات كه معين حجم لري بيا معين شكل نلري.

(١١). كه گازات او مايعات ايزوتروپك دي يعني د هغوئ ټول خواص په جهت پورې اړه نلري مگر كرستلونه آن ايزوتروپك دي يعني دا چې د كرستلو د داخلي نظم له امله د هغوئ بعضي فزيكي خواص په جهت پورې اړه لري.
 مثلاً د كرستلو برقي خواص او هم د هغوئ د انكسار ضريب ممكن له يوه اړخ څخه كم او د بل اړخ څخه زيات وي.
 (١١). سختي او ايلاستيكيت : كرستلو نه معينه اندازه سختي او ايلاستكيت لري. د كرستل شكل د خارجي قوې توې اړه ايز د را ١١).

الف – **د کر ستل ذمو :** د خالصې مايع او هم د مشبوع محلول د ورو ورو سړيدو په نتيجه کې کر ستلونه جوړيږي. د کر ستل ظاهري شکل پدې پورې اړه لري چې هغه څنگه او د کومو شرايطو لاندې جوړ شوی دی. مثلاً هغه ماده چې عادتاً مکعبي کر ستلونه جوړوي د مختلفو شرايطو لاندې د ستنې په شان ، د آوار قاب په شان او د مکعبي جسم په شان کر ستلونه ئې جوړيږي. شکل (9)

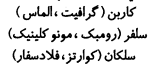




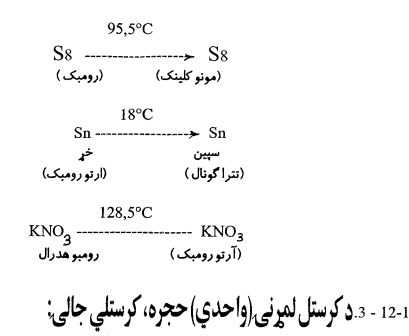
ب - ايزو مورفيزم او پولي مورفيزم: دوه کيمياوي مواد چې کرستلي جوړښت يې يو شان وي د ايزومورفو په نامه ياديږي.

	خواص سره توپير لري.	د ايزومورف موادو فزيكي او كيمياوي
كرستلي جوړښت	اتومي نسبت	ايزومورف
مكعب	1:1	Mgo , Naf
ارتورومېک	2:1:4	K ₂ SeO ₄ , K ₂ SO4
روميو هدرال	1:1:3	Ca CO ₂ , Na NO ₂
ي. که د عين مادې مايع په مختلفو طريقو	ړيدل د پولي مورفيزم په نامه ياديږ	

او د مختلفو شرايطو لاندې سړه شي نو د هغه مادې مختلف کرستلي ډولونه جوړيږي لکه:

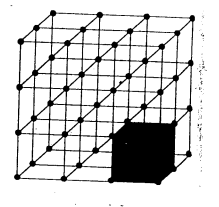


د کيمياوي عناصرو پولي مورفونه د الو تروپي شکلونو په نامه هم ياديږي. د تودوخې هغه درجه چې په هغه کې د يوې کيمياوي مادې يو کرستلي شکل په بل کرستلي شکل اوړي د اوښتون د درجې په نامه ياديږي. مثلاً :



د کرستل د حجم هغه کوچنی واحد چې د کرستل د جوړښت ټول مشخصات پکې وي د کرستل د واحدې حجرې په نوم ياديږي.

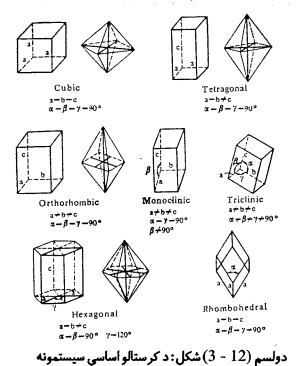
د لمړنۍ حجرې پر بنسټ هم هغسې نورې حجرې جوړيږي او له هغې څخه لوی کرستل لاس ته راڅي. د کرستل په حجم کې د ذراتو (اتومو، ماليکولو يا ايونو) د موقيعتونو نظم د کرسلي جالۍ په نامه ياديږي. په کرستلي جالۍ کې د ذراتو ځايونه د کرستلي جالۍ د غوټو په نامه ياديږي او د کوچنيو دايرو په شکل ښودل کيږي. په لاندې شکل (10 - 3) کې يوه ساده مکعبي کرستلي جالۍ او مکعبي واحدي حجره ښودل شوې ده.



لسم (10 - 3) شكل: ساده مكعبي كرستلي جالۍ

د کرستلو د جوړښت د تشريح لپاره د کرستالو گرافي درې محوري سيستم څخه استفاده کوي. د وضعيه عادي کمياتو د سيستم څخه د دې سيستم فرق پدې کې دی چې دا محورونه محدود قطعه خطونه دي او د هغوئ تر منځ زاوئې کيدای شي قايمې او يا مايلې وي. چې پدې حساب اوه ډوله کرستلي سيستمونه يا د کرستل اوه ډوله واحدې حجرې پيژندل شوي دي چې په لاندې شکلونو کې ښودل کيږي.

يولسم (11 - 3)شكل: دكرستالو گرافيا ,a د محورو اوږدوالي د محورو تر منځ زاوئی γ, β, α



2 - 12 - 3 . **د كرستلي جالي ډولونه:**

دا چې د کرستلي جالۍ په غوټو کې کوم ډول ذرات (اتومونه، ماليکولونه، ايونونه) ځای لري د کرستلي جاليو څلور گروبه پيژاندل شويدی.

الف – **فلزي كر ستلونه :** د دې كر ستلونو د كر ستلي جاليو په غوټو كې د فلزاتو اتومونه ځاى شويدي دا اتومونه د فلزي رابطې په واسطه سره تړل شويدي. د فلزاتو ولانسي الكترونونه د اتومو تر منځ خاليگاوو كې د الكتروني گاز په شكل په آزادانه ډول حر كت كوي^نهمدې لحاظ فلزي كر ستلونه برق او تودوخه ښه تيروي او جلا هم لري.

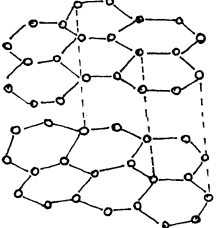
ب-**ايوني كرستلونه :** د دې ډول كرستلونو د كرستلي جاليو په غوټو كې په منظم تناوب سره مثبت او منفي ايونونه ځاى لري او ايونونه د ايوني اړيكي په واسطه سره نښتلي دي. د دې ډول موادو د ذوبان نقطه لوړه وي دا مواد د ذوب او د محلول په حالت كې برق ښه تيروي. ولې په جامد حالت كې برق نه تيروي.

ج - **کوولانسي کر ستلونه:** د دې کرستلو نو د کرستلي جاليو په غوټو کې هم اتومونه ځای لري مگر دلته اتومونه د کوولانسي اړيکي په واسطه سره ارتباط لري. دا چې کوولانسي اړيکه ډيره مضبوظه ده نو هغه مواد چې کوولانسی کرستلونه لري ډير سخت دي لکه الماس، سليکان، جرمانيم او نور.

د - ماليكولي كرستلونه: دلته د كرستلي جاليو په غوټو كې ماليكولونه لكه $H_2, H_2, J_2, N_2, N_3, N_3, N_3$ او نور څاى لري ماليكولونه دلته د واندروالس د قواۋ په ذريعه سره نښتي وي. دا كرستلونه نرم وي او د ذوبان نقطه ئې ټيټه وي. دا مواد برق او تودوخه نه تيروي.

سوال : الماس او گرافيت دواړه د کاربن د اتومو څخه جوړ دي . مگر الماس ډير سخت دی او برق نه تيروي، گرافيت نرم دی برق ښه تيروي د دې خبرې دليل څه دی.

جواب : د الماس او گرافيت كرستلي جوړښتونه فرق لري. په (13 - 3) او (14 - 3) شكلونو كى د الماس او گرافيت كرستلى جالۍ ښودل شوې دي.



(14 - 3) شکل : د گرافیت کرستلی جالی

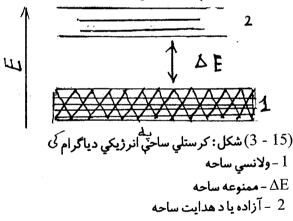
(13 - 13) شكل: د الماس كرستلى جالى

د کاربن اتوم څلور ^{SP3} هايبرد اربتالونه جوړوي. د الماس په کرستلي جالۍ کې د کاربن هر اتوم د څلورو کوولانسي اړيکو په واسطه د کاربن د نورو څلورو اتومونو سره چې د تترا هدرون په څوکو کې څای لري تړلې وي. په دې ترتيب د الماس په کاڼي کې د کاربن ټول اتومونه د مضبوطو کوولانسي اړيکو په واسطه يو د بل سره تړلې دي چې د دغسې کرستلي جوړښت له کبله الماس تر ټولو سخت کاڼی دی. د گرافيت کرستل طبقه ئي جوړښت لري چې په هره طبقه کې د کاربن هر اتوم د دريو کوولانسي اړيکو په واسطه يو د بل سره تړلې دي SP³ څلورم اربتال آزاد پاتې کيږي. د گرافيت د کرستل طبقات د واندروالس ضعيفه قواؤ په واسطه يو د بل سره نښتي وي له همدې کبله گرافيت نرم وي.

د الماس او گرافيت برقي هدايت د کر ستلي ساحو د تيورۍ په چوکات کې پوهيدلای شو.

د كرستلي ساحوتيوري:

د كرستلي موادو د برق تيرولو قابليت د كرستلي ساحې د تيورۍ په اساس داسې تشريح كيږي چې گويا همغسې چې په ماليكولونو كې د اتومي اربتالو څخه ماليكولي اربتالونه جوړيږي په كرستلونو كې د اتومي اربتالو څخه كرستلي ساحې يا د كرستلي ساحې اربتالونه منځ ته راځي. د ماليكولي اربتال په څير د كرستلي ساحې اربتال د كرستل د ټولو اتومو تر منځ فضا كې (د كرستل د ټولو اتومو په شا وخوا كې) خپور (پخش) وي. كوم قواعد چې په اتومي او ماليكولي اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د الكترونو د ويش په هكله دي هغه د كرستلي ساحې په اربتالو كې هم مراعات كيږي چې د هغو له جملې اربتالو كې د په مرايات كې اعظمي دوه الكترونه څاى نيولاى شي. چې په دې حساب كه يو كرستل د پاولي د پرنسيپ له مخې په هر اربتال كې اعظمي دوه الكترونه څاى نيولاى شي. چې په دې حساب كه يو كرستل د ساحې اربتالونه جوړ كړي نو په دې اربتالو كې د الكترونو ممكنه اعظمي شمير 2N (د 8 په ساحه كې) از ماحې اربتالونه جوړ كړي نو په دې اربتالو كې د الكترونو ممكنه اعظمي شمير 2N (د 8 په ساحه كې) د د 10 N (د 4 په ساحه كې) او 14 N (د 1 په ساحه كې) كيداى شي. كړستلي ساحې د انرزيكي دياگرام په توگه په (51 - 3) شكل كې ښودل شوي



ټول هغه الکترونونه چې کيمياوي اړيکي جوړوي په ولانسي ساحه کې ځای نيسي. کوم الکترونونه چې په برقي هدايت کې برخه اخلي په آزاده يا د هدايت په ساحه کې وي . کله چې کرستل په برقي ساحه کې کيښودل شي نو د هدايت د ساحې الکترونونه د برقي ساحې په لور حرکت کوي او په دې توگه د کرستل څخه برق تيريږي. په حقيقت کې د کرستل ولانسي ساحه د هغه کرستل د اتومو د ولانسي اربتالو څخه جوړه وي او په هغې کې ولانسي الکترونونه څای لري. که چیرې ولانسي ساحه په الکترونو تکمیله او ډ که وي یعنې په اتومي ولانسي اربتالونو کې دوه دوه الکترونونه وي نو دلته د دغه الکتروني جوړو یو دبل څخه جلا کول او د هدایت ساحې ته ئې پورته کول ډیره انرژي غواړي یعنې په دغسې کرستلو کې د ولانسي ساحې او د هدایت د ساحې تر منځ ممنوعه ساحه وجود لري. که د ممنوعه ساحې انرژي له ev 3 څخه زیات (Sev $\leq A$) وي نو دغسې کرستل د برق عایق دی. مثلاً د الماس په کرستل کې د کاربن د اتوم څلور ^{SP3} ولانسي اربتالونه په اته ولانسي الکترونو ډ ک دي نو دلته د ممنوعه ساحې انرژي زیاته (ev 5,7 ev) د منوعه الماس په عادي شر ایطو کې کاملاً عایق دی. په ایوني کرستلو کې $\Delta E = 4$

3 - 12 - 3 . **د كرستلي جالى انرژي:**

هغه انرژي چې د کرستل د ذراتو (اتومو، ماليکولو، ايونو) يو د بل څخه د لايتناهي فاصلې په اندازه لرې کولو لپاره ضروو ده د هغه مادې د کرستلي جالۍ د انرژۍ په نامه ياديږي.

14 - 3 . امورف (بې شكله) جامدات:

د دې جامداتو د جوړښت په فضا کې د ذراتو (اتومو، ماليکولو، ايونو) منظم تناوب نه ليدل کيږي. نو څکه دا جامدات د ذوب معينه ثابته نقطه او د ذوب ثابت معين حرارت نلري او هم په دوئ کې آن ايزوتوپي نشه عادي ښيښې، جامد پولي ميرونه او نور جامدات له دې ډلې څخه دي. د داخلي جوړښت له پلوه دا مواد د کرستلو څخه مايعاتو سره ډير شباهت لري.

X-19-8) and

11V

څلورم فصل كيمياوي ترموديناميك

کيمياوي تعامل د موادو داسې تغيرات ښئي چې په هغې کې د کيمياوي موادو د ماليکولونو د اتومو تر منځ بعضي کيمياوي اړيکي شليږي. د اتومو تر منځ نوی نظم او نوي کيمياوي اړيکي جوړيږي او په نتيجه کې نوي کيمياوي مواد چې جوړښت او خواص ئې د لمړنيو موادو څخه فرق لري منځ ته راځي.

د زړو کيمياوي اړيکو د ړنگيدو او د نوي کيمياوي اړيکو د جوړيدو په جريان کې د انرژۍ راکړه ور کړه حتمي ده. په بعضي کيمياوي تعاملاتو کې په تعامل کې د داخل شو يو او د تعامل څخه حاصل شويو موادو د ماليکولونو شمير فرق لري په داسې تعاملاتو کې (خاصتاً که د تعامل ټول مواد گازات وي) د سيستم حجم ډير تغير کوي او د انرژۍ د راکړې ور کړې سربيره انبساطي کار (p.dv) هم صورت نيسي. په بعضي کيمياوي تعاملاتو کې دانرژۍ راکړه ور کړه د تودوخې او په بعضي نورو که د (ټا او يا بريښنا په شکل کيري. او همدا رنگه د کيمياوي تعامل په نتيجه کې د انبساطي کار پر ته برقي کار او د کار نور ډولونه هم صورت نيسي.

د طبيعت د عمومي قانون پر اساس هر سيستم ميلان لري چې د لوړې انرژيکي سوثې نه ټيټې انر ژيکي سوئې ته واوړي نو د لمړنيو موادو په ماليکولونو کې د کيمياوي اړيکو د انر ژۍ او د تعامل څخه حاصل شويو موادو په ماليکولونو کې د کيمياوي اړيکو د انر ژۍ د توپير له مخې د کيمياوي تعامل د ميلان لوری او حد هم اټکل کيدای شي. په کيمياوي سيستم کې د تودوخې د راکړې ور کړې په نتيجه کې د موادو فازي حالات هم تغير کوي. هغه علم چې د کيمياوي تعاملاتو دکار حرارت او د انر ژۍ د نورو اشکالو تر منځ د اوښتون قوانين د کيمياوي تعاملاتو او بين الفازي تعادلاتو قوانين او همدا رنگه د کيمياوي تعامل په نتيجه کې د موادو د انر ژيکي او جوړښتي

تغيراتو له مخې د کيمياوي تعامل د لورې او ميلان اټکل مطالعه کوي د کيمياوي ترموديناميک په نامه ياديږي. لاندې مونږ د ترموديناميک لمړی او دوهم قانون په ډير لنډ ډول مطالعه کوو:

1 - 4 . د ترموديناميك لمرى قانون:

د ترموديناميک لمړی قانون د انرژۍ د تحفظ د عمومي قانون يو خاص شکل دی. پدې قانون کې د يو سيستم د کار ، حرارت او د انرژۍ د نورو ډولو تر منځ معادل اوښتون څيړل کيږي. دا قانون د رياضي په فورمول داسې ښودل کيږي :

پورتنی فورمول ښئي چې که يو سيستم د Q په اندازه تودوخه جذب يا آزاده کړي د هغې په نتيجه کې به د سيستم داخلي انرژي د ۵u په اندازه تغير وکړي او هم ممکن د A په اندازه کار صورت ونيسي. مثلاً هغه کيمياوي تعامل چې په بطريو کې صورت نيسي د هغې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي او هم برقي کار اجرا کيدای شي. يا که د تعامل په نتيجه کې د سيستم حجم (دماليکولونو شمير) تغير و کړي پدې صورت کې د تعامل په نتيجه کې انبساطي کار (A = p.dv) اجرا کيږي. داخلي انرژي u يو ډير عام مفهوم دی د موادو په داخل کې دماليکولو د انتقالي او دوراني حرکاتو انرژي دماليکولو په داخل کې د اتومو د اهتزازي حرکاتو انرژي او د اتومو په داخل کې د الکترونو، پروتونو، نيوترونو د حرکاتو انرژي ټول د يوې کيمياوي مادې داخلي انرژي جوړوي.

پس هره کيمياوي ماده په يو معين حالت کې (معين فشار ، د تودوخې درجه . . . او نور) يوه معينه مقدار داخلي انرژي لري. په کيمياوي تعامل کې د يو ډول موادو څخه بل ډول مواد جوړيږي. د لمړنيو موادو داخلي انرژي د حاصل شويو موادو د داخلي انرژي څخه فرق لري يعنې دا چې د کيمياوي تعامل په نتيجه کې د کيمياوي سيستم داخلي انرژي تغير کوي.

لکه چې پاس وويل شول د هرې کيمياوي مادې داخلي انرژي په معين حال کې معين او ثابت مقدار لري دغه مقدار په سيستم کې د پخوانيو تغيراتو يا هغې لارې پورې اړه نلري چې سيستم تر دغه حالت پورې طی کړې ده. نو پدې اساس په يو معين حالت کې په تعامل کې د داخل شوؤ او د تعامل څخه د حاصل شوؤ موادو د داخلي انرژۍ فرق (Δu) يو معين او ثابت مقدار دی چې د تعامل په مرحلو (لارې) پورې اړه نلري.

اوس مونږ داسې يو کيمياوي تعامل په نظر کې نيسو چې په هغې کې يوازي انبساطي کار (A = p.dv) صورت نيسي. مگر دغه تعامل په داسې ظرف کې اجرا کوو چې سر يې تړلی وي (dv = 0) دلته سيستم هيڅ ډول کار نه اجرا کوي او د Q حرارت ټول د داخلی انرژۍ په تغير مصرفيږي. يعنی ليکو چې:

$$Q = \Delta u + A \qquad A = p.dv = 0$$

$$Qv = \Delta u \dots 4.$$
 (53)

دا چې (∆u) يو معين او ثابت مقدار دی پس Qv يعنې هغه حرارت چې د ثابت حجم لاندې په يوه کيمياوي تعامل کې جذب يا آزاديږي هم يو معين مقدار او ثابت عدد دی.

اوس فرض کوو چې تعامل په سر خلاصي ظرف کې يعنې د ثات خارجي فشار لاندې صورت نيسي پدې حالت کې (52) افاده داسې ليکو:

$$Qp = (u_2 - u_1) + p (v_2 - v_1)$$
$$Qp = (u_2 + pv_2) - (u_1 + pv_1)$$
$$u + pv = H$$

 $Qp = H_1 - H_1 = \Delta H \dots (54)$

H په پورتنۍ افاده کې د انتالي په نامه ياديږي. د (54) افادې څخه ښکاري هغه حرارت چې د ثابت فشار لاندې په يو کيمياوي تعامل کې جذ يا آزاديږي (Qp) هغه ټول د کيمياوي سيستم د انتالي په تغير مصرفيږي. د بلې خوا د H = u + pv څخه ښکاري چې يوه کيمياوي ماده په يو معين حالت کې معين مقدار داخلي انرژي (u) او د معين فشار (p) لاندې معين حجم (v) لري نو پدې اساس د کيمياوي مادې انتالي د هغې داخلي انرژي په شان په يو معين حالت کې معين او ثابت مقدار دی پس د هغې تغير يعنې ΔH هم يو معين مقدار دی دا چې د معينو خارجي شرايطو لاندې د هر کيمياوي تعامل ΔH يو ثابت او معين عدد دی پس Qp يعنې هغه حرارت چې د ثابت فشار لاندې په کيمياوي تعامل کې جذب يا آزاديږي هم يو ثابت او معين مقدار دی.

که د تعامل څخه لاس ته راغليو موادو او په تعامل کې شامل شويو موادو د تودوخې درجې يو شی وي يعنې د تعامل حاصلات دومره ساړه کړو چې د تودوخې درجه څې د لمړنيو موادو د تودوخې د درجې سره برابره شي په داسې شرايطو کې Qp او Qv دواړه د يو تعامل دپاره ثابت او معين قيمتونه لري. چې پدې صورت کې Qp د تعامل حرارتي اثر د ثابت فشار لاندې او (Qv) د تعامل حرارتي اثر د ثابت حجم لاندې ياديږي.

 $Qp = Qv + \Delta nRT \dots (55)$

په اخري افاده کې ΔnRT انبساطي کار ښئي چې دلته Δn د لمړنيو او د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د مولوو د مولوو د مولوو د R د گازاتو عمومي ثابت او T د تودوخې درجه ښئې.

2 - 4 . د هس قانون:

د کيمياوي تعامل حرارتي اثر په کيمياوي تعامل کې د داخل شويو موادو په طبيعت او حالت او دتعامل څخه د حاصل شويو موادو په طبيعب او حالت پورې اړه لري، او د تعامل په مابيني مراحلو پورې اړه نلري. مثلاً د کاربن څخه د کاربندای اکسايد استحصال په نظر کې نيسو. دلته دوه امکانه وجود لري، يا خو دا چې کاربن په کافي ډيره هوا کې وسوڅول شي او راساً کارندای اکسايد حاصل شي او يا دا چې کاربن په داسې محيط کې وسوڅول شي چې آکسيجن پکې کافي نه وي پدې صورت کې لمړی کاربن مونو اکسايد لاس ته راځي او کاربن مونو اکسايد بيا د آکسيجن سره تعامل کوي او کاربن دای اکسايد جوړوي.

C+02 =	CO2	$\Delta H = -94,030$ kkal/mole
$C + \frac{1}{2}O_{2} =$	СО	$\Delta H = -26,39$ kkal/mole
$CO + \frac{1}{2}O_2$	CO2	$\Delta H_2 = -67.64$ kkal/mole

اوس که د کاربن څخه د کاربن مونو اکسايد د استحصال حرارتي اثر ΔH_{1} او بيا د کاربن مونو اکسايد څخه د کاربندای اکسايد د استحصال حرارتي اثر ΔH_{2} سره جمع کړو د کاربن څخه راساً د کاربن دای اکسايد حرارتي اثر ΔH سره مساوي کيږي.

 $\Delta H = \Delta H_{l} + \Delta H_{2} = (-26,39 \text{ kkal/mole}) + (-67,64 \text{ kkal/mole})$ = 94,03 kkal/mole

له پورتني مثال څخه ښکاري چې د کاربن څخه د کاربندای اکساید استحصال د تعامل په مرحلو (لارو) پورې اړه نلري.

الف - د کيمياوي موادو د جوړيدو حرارت : د ساده موادو څخه د يو مول کيمياوي مادې د جوړيدو حرارت ته د هغه مادې د جوړيدو حرارت وائي. د کيمياوي موادو د جوړيدو او د کيمياوي موادو بير ته د ړنگيدو تودوخه يو شی وي. که د يوې کيمياوي مادې د جوړيدو په وخت کې هر څومره ډير حرارت آزاد شي هغومره هغه ماده ثابته او کټ مټ هغومره زيات حرارت د هغې د ړنگيدو لپاره ضرور دی. يعنې د يوې مادې توليدي حرارت او د هغې مادې تخريبي حرارت عدداً سره ماوي وي ولي علامه ئې اختلاف لري.

> $3/2 H_2 + \frac{1}{2} N_2 = NH_3 \qquad \Delta H_{238}^{\circ}(NH_3)$ C + O_2 = CO₂ $\Delta H_{248}^{\circ}(CO_2)$

د کيمياوي موادو د جوړيدو د حرارت ستندرد قيمتونه په $\Delta H^{\circ}_{2,9}$ ښودل کيږي. په ترموديناميک کې $\Delta H^{\circ}_{2,9}$ په ستندرد شرايطو (p = 1at , T = 298 k°) کې حرارتي اثر ښئي. بايد وويل شي چې ټول کيمياوي تعاملات په ستندرد شرايطو کې صورت نه نيسي اما د هغوۍ حشرارتي اثر د مربوطه فورمول په واسطه ستندرد شرايطو ته رااوړي.

که تعامل کې د ټولو شاملو موادو د جوړيدو حرارتونه وپيژنو نو د کيمياوي تعامل حرارتي اثر د لاندې فورمول په مرسته حسابيدای شی:

دلته (i) ΔΗ ي په تعامل کې د ټولو شامل شويو موادو د جوړيدو د حرارتونو مجموعه (i) ΔΗ ي د تعامل څخه د ټولو حاصل شويو موادو د جوړيدو د حرارتو مجموعه او ΔΗ د تعامل حرارتي اثر ښئي. د موادو د جوړيدو حرارت د يوه مول لپاره په جدولونو کې ور کړل کيږي. مثال: لاندې تعامل راکړل شوې دي.

$$CaO + 3C = CaC_{2} + CO$$

په پورتني تعامل کې د شامل شويو کيممياوي موادو د جوړيدو د حرارتونو ستندرد قيمتونه په جدول کې داسې ور کړل شوی دی.

> $\Delta H^{\circ}_{295} (CaC_2) = -14,1 \text{ kkal/mole}$ $\Delta H^{\circ}_{295} (CaO) = -151,7 \text{ kkal/mole}$ $\Delta H^{\circ}_{295} (CO) = -24,42 \text{ kkal/mole}$

111

•••

.....

		يدو حرارتونه ۵۲ 298	جدول : د موادو د جوړ	مړی(4).	
	÷.,	- * *			
n 10 ⁵ J mol ⁻¹ bij $T =$	298 K en $p = p_0$			••••••	•••••
AgBr(s)	- 0,995	HBr(g)	- 0,362	NaBr(s)	- 3,60
AgCl(s)	- 1,27	HCl(g)	- 0,923	NaCl(s)	- 4,11
AgF(s)	- 2,03	HF(g)	- 2,69	Na ₂ CO ₃ (s)	-11,31
AgI(s)	- 0,624	HI(g)	+_0,259	NaF(s)	- 5,69
$Ag_2O(s)$	- 0,306	HNO3(I)	- 1,73	Nal(s)	- 2,88
AICl ₃ (s)	- 6,95	$H_2O(l)$	- 2,86	$Na_2O(s)$	- 4,16
Al ₂ O ₃ (s)	-16,70	H ₂ O(g)	- 2,42	NaOH(s)	- 4,27
BaBr ₂ (s)	- 7,55	$H_2O_2(l)$	- 1,88	$Na_2SO_4(s)$	-13,84
BaCl ₂ (s)	- 8,60	H ₂ S(g)	- 0,201	NH ₃ (g)	- 0,462
BaCO ₃ (s)	-12,18	$H_2SO_4(1)$	- 8,11	NH ₄ Cl(s)	- 3,15
BaI ₂ (s)	- 6,02	KBr(s)	- 3,92	NH ₄ NO ₃ (s)	- 3,65
BaO(s)	- 5,58	KCl(s)	- 4,36	NO(g)	+ 0,904
Ba(OH) ₂ (s)	- 9,46	KClO ₃ (s)	- 3,91	$NO_2(g)$	+ 0,339
BaSO ₄ (s)	-14,65	KF(s)	- 5,62	$N_2O(g)$	+ 0,815
C(s) diamant	+ 0,019	K ₂ O(s)	- 3,61	$N_2O_4(g)$	+ 0,096
CaBr ₂ (s)	- 6,75	KOH(s)	- 4,26	O ₃ (g)	+ 1,42
CaCl ₂ (s)	- 7,95	KI(s)	- 3,28	$P_x(s)$ rood	- 0,18
CaCO ₃ (s)	-12,07	LiBr(s)	- 3,50	PCl ₃ (l)	- 3,39
Cal ₂ (s)	- 5,35	LiCl(s)	- 4,09	PCl ₅ (s)	- 4,63
CaO(s)	- 6,36	LiF(s)	- 6,12	PbCl ₂ (s)	- 3,59
Ca(OH) ₂ (s)	- 9,87	Li ₂ O(s)	- 5,96	PbO(s)	- 2,19
CaSO ₄ (s)	-14,23	Lil(s)	- 2,71	PbO ₂ (s)	- 2,77
CO(g)	- 1,105	$MgBr_2(s)$	- 5,18	SiO ₂ (s)	- 8,59
CO ₂ (g)	- 3,935	$MgCl_2(s)$	- 6,42	SnCl ₂ (s)	- 3,50
CS ₂ (I)	+ 0,879	MgCO ₃ (s)	-11,13	SnCl ₄ (l)	- 5,45
CuO(s)	- 1,55	MgO(s)	- 6,02	SO ₂ (g)	- 2,97
CuS(s)	- 0,485	Mgl ₂ (s)	- 3,60	$SO_3(g)$	- 3,95
ĊuSO4(s)	- 7,70	MgSO ₄ (s)	-12,78	ZnCl ₂ (s)	- 4,16
CuSO4 . 5H2()(s)	-22,78			ZnO(s)	- 3,48

۰.

، کارین د گرافیت، فاسفورس سپین ، او سلفر (رمبیک) د اولیه موادو به حیث 📲

- 4,05 - 2,67 - 8,22

FeCl₃(s)

FeO(s) Fe₂O₃(s)

1

 ΔH°_{298} دويم (2 - 4) جدول :د موادو د سوزيدو حرارتونه 298°_{298}

· ··--

in 10^{5} J mol['], T = 298k P = P° H₂O (L)

مركب	$\Delta \mathrm{H}^{\mathrm{o}}$ 298	مرکب	$\Delta \mathrm{H}^{o}$ 298
CH4 (g)	- 8,90	HCHO (g)	- 5,50
C2H6 (g)	- 15,59	СНЗ - СНО (g)	- 11,66
C3H8 (g)	- 22,19	CH3O - C2H5 (g)	- 14,53
n - C4H10	- 28,75	C2H5O - C2H5 (l)	- 27,25
Isobutane	- 28,67	HCOOH (1)	- 2,70
С3Н6 (g)	- 20,77	CH3COOH(1)	- 8,72
C2H4(g)	- 14,10	C2H5COH(1)	- 15,75
CH3CH : CH2(g)	- 20,75	(COOH)2 (s)	- 2,46
CH3 - CH2 - CH = CH2(g)	- 27,15 HOO	CH3CHOHCOOH(s) CCH2C(OH)(COOH) CH2 - COOH(s)	- 13,64 - 19,85
CH3 : CH CH : CH2(g)	-25,40	CH3CHNH2 - COOH(s)	- 16,22
C6H6 (l)	- 32,70	C5H10O5	- 23,49
CH3C6H5(1)	- 39,07	C6H12O6 (s)	- 28,16
CH ≡ CH	- 12,99	Galactose C6H12O6 (s)	- 28,06
H - C = C - CH3(g)	- 19,37	Maltose (s)	- 56,49
CH3 - OH(1)	- 7,26	Sacharose(s)	- 56,47
C2H5OH(I)	- 13,66		
CH2 - CH - CH2(1)	- 16,61		

OH OH OH

1 -----

حل : د (56) افادې په اساس ليکو چې :

$$\Delta H_{298}^{o} = \left[\Delta H_{298}^{o} (CaC_{2}) + \Delta H_{298}^{o} (CO) \right] - \left[\Delta H_{298}^{o} (CaO) + 3\Delta H_{298}^{o} (C) \right]$$

$$\Delta H_{298}^{o} = \left(-14, 1 \text{ kkal. mole} - 24, 42 \text{ kkal. mole} \right) - \left(-151, 7 \text{ kkal. mole} + 3, 0 \right)$$

 $\Delta H = \Delta H^{\circ}_{29} = 113,8kkal$ y close clos

ب - د کيمياوي موادو د سوزيدو حرارت : د کيمياوي موادو د سوزيدو حرارت په کالوري متري بمب (په سر پټي لوښي) کې اندازه کوي. هغه مقدار تودوخه چې د يوې کيمياوي مادې د مکمل سوزيدو دپاره ضرور ده د هغې مادې د سوزيدو د حرارت يا د سوزيدو د تودوخې په نامه ياديږي. دمکمل سوزيدو څخه مقصد دا دی چې د کيمياوي مادې د هر عنصر د اعظمي ولانس اکسايد جوړ شي. مثلاً د هايدروکاربن د سوزيدو څخه مقصد دا دی چې د کاربندای اکسايد جوړ شي. که د هايدرو کاربن د سوزيدو څخه اوبه او کاربن مونو اکسايد جوړ شي نو دا حرارت چې د هايدروکاربن د سوزيدو د حرارت په مرسته د يو کيمياوي مادې د مکمل سوزيدو څخه مقصد دا دی چې د د کيمياوي مادې د هر عنصر د اعظمي ولانس اکسايد جوړ شي. مثلاً د هايدروکاربن د سوزيدو څخه مقصد دا دی چې د کاربندای اکسايد جوړ شي. که د هايدرو کاربن د سوزيدو څخه اوبه او کاربن مونو اکسايد جوړ شي نو دا حرارت د کيمياوي موادو د سوزيدو د حرارت په مرسته د يو کيمياوي تعامل حرارتي اثر داسې حساييږي.

دلته $H\Delta$ دکيمياوي تعامل حرارتي ائر $\Delta H(b)$ Σ په تعامل کې د داخل شويو موادو د سوڅولو حرارت مجموعه $\Delta H(b)$ کې له تعامل څخه د حاصل شويو موادو د سوڅولو د حرارتونو مجموعه ښتي. د مواډو د سوڅولو حرارت د يوه مول دپاره په جدولونو ** کې ور کړل کيږي. مثال: د بنزين او استلين د سوزيدو حرارتونه د جدول له مخې داسې دي:

 $C_{\xi} H_{\xi} + 15/2 O_{2} = 6CO_{2} + 3H_{2}O; \Delta H^{\circ}_{(b)} (C_{\xi} H_{\xi}) = -780,98 \text{ kkal/mole}$ $C_{2} H_{2} + 5/2 O_{2} = 2CO_{2} + H_{2}O; \Delta H^{\circ} (C_{2} H_{2}) = -310,62 \text{ kkal/mole}$ $c_{2} H_{2} + 5/2 O_{2} = 2CO_{2} + H_{2}O; \Delta H^{\circ} (C_{2} H_{2}) = -310,62 \text{ kkal/mole}$ $c_{3} H_{2} + 5/2 O_{2} = 2CO_{2} + H_{2}O; \Delta H^{\circ} (C_{2} H_{2}) = -310,62 \text{ kkal/mole}$

Δ	$C_6 H_6 = 3C_2 H_2$	ΔH_{298}	
a ser a s	and the second	4) جدول	-2)**
	regel in the later was dependent		

حل : د (57) افادې له مخې ليکو چې : $\Delta H = \Delta H^{\circ}_{(b)} (C_{\ell} H_{\ell}) - 3\Delta H^{\circ}_{(b)} (C_{2} H_{2})$ $\Delta H = \Delta H^{\circ}_{\pm}$ (- 780,98 kkal/mole) - 3(- 310,62 kkal/mole) n terretaria de la **2.98** de la construcción de la construcción de la construcción de la construcción de la const Canada de la construcción de la cons $\Delta H = \Delta H^{\circ} = 150,88 \text{ kkal}$ **298** مثال : د يو كيمياوي تعامل حرارتي اثر په هغه تعامل كي د لمړنيو موادو د ړنگيدو او د حاصل شويو موادو د جوړيدو د حرارتونو د فرق سره مساوي دی. او پوهيږو چې د يوې مادې د جوړيدو او ړنگيدو حرارتونه کميتاً يو شی ولي مختلف العلامه وي . د موادو د جوړيدو د حرارتونو د جدولونو په مرسته د لاندې کيمياوي تعامل حرارتي اثر C₂H₅ - OH(1) + $3O_2(g) ----- 2CO_2(g) + 3H_2O(1)$ $\Delta H = +2,79.10 - 7,8.10 - 8,58.10 = -1,366.10 \text{ jmol}$ 3 - 4 . د ترموديناميك دوهم قانون:

د ترموديناميک د دوهم قانون له مخې کولای شو چې د کيمياوي تعامل د عملي امکان، جهت او حد په هکله قضاوت وکړو. دلته مونږ د کيمياوي تعامل د امکان ، جهت او حد د تعينولو دپاره د کيمياوي سيستم درې مهم مشخصه ئی خواص په پام کی نيسو.

الف – **انترويي** S : انتروپي د سيستم خاصيت دی. د انتروپي په مغهوم کې د يو سيستم ډير خواص لکه د سيستم داخلي نظم، د سيستم ماليکولي کتله ، فازي حالت او نور ځای لري. هر څومره چې د سيستم انتروپي زياته

174

وي په هم هغه اندازه د سيستم په داخل کې يې نظمي هم زياته وي نو څکه د يو سيستم انتروپي د گاز په حالت کې د مايع د حالت څخه او د مايع په حالت کې د جامد د حالت څخه زياته وي. است د حالت مخه او د مايع په حالت کې د جامد د حالت څخه زياته وي.

د کرستلي موادو انتروپي د امورف موادو د انتروپي څخه کمه وي مثلاً د الماس انتروپي د گرافيت د انتروپي نه کمه ده.

د کيمياوي مادې ماليکولي کتله چې هر څومره زياته وي په هم هغه اندازه د هغې مادې انتروپي هم زياته وي. په لنډ ډول ويلاى شو چې د يو سيستم د انتروپي قيمت د هغه سيستم په داخل کې د بې نظمۍ اندازه تعينوي. که يو سيستم ته حرارت ورکړو د هغه سيستم په داخل کې د ذراتو بې نظمه حرکت زياتيږي، سيستم پړسيږي يعنې حجم ئې زياتيږي نو ويلاى شو چې د تودوخې درجې په لوړيدو سره د سيستم انتروپي زياتيږي $0 < \Delta S$ بر عکس که پر سيستم فشار زيات کړو د هغه سيستم د ذراتو بې نظمه حرکت کميږي د سيستم پړسيږي يعنې ډول د فشار په زياتيدو سره د سيستم انتروپي کميږي ($0 > \Delta S$).

د يوه سيستم انتروبي د هغه سيستم په داخل کې د ذراتو د احتمالي حالاتو (W) سره داسې اړيکې لري:

 $S = K \log W \dots (58)$

په پورتنۍ افاده کې S د سيستم انتروپي، K د بولزمن ثابت او W د يو بل په نسبت د زراتو احتمالي موقيعتونه او هم د ذراتو احتمالي انرژيکي حالات ښتي. د سيستم د تودوخې د درجې په لوړيدو او هم د سيستم په داخل کې د ذراتو د شمير په زياتيدو سره د W قيمت او د هغې سره متناسب د S قيمت زياتيږي. د انتروپي د تغير له مخې د يو جريان د امکان حد او لوري په هکله هم قضاوت کيدای شي. پدې هکله دوه مثالونه په نظر کې نيسو.

1 - د عطرو ډک بوتل په نظر کې نيسو . په بوتل کې د مايع په حالت کې د عطرو مالکولونه يو د بل په نسبت په نسبت په نسبتاً معينو فاصلو کې واقع دي او د ماليکولو انرژي يو د بل څخه دومره زيات تفاوت نلري. کله چې د بوتل سر خلاص کړو نو د عطر ماليکولونه په فضا کې خپريږي د ماليکولو تر منځ فواصل ډير فرق کوي او هم د ماليکولو کلاص کړو نو د عطر ماليکولونه په فضا کې خپريږي د ماليکولو تر منځ فواصل ډير فرق کوي او هم د ماليکولو نرژي يو د بل څخه دومره زيات تفاوت نلري. کله چې د بوتل سر خلاص کړو نو د عطر ماليکولونه په فضا کې خپريږي د ماليکولو تر منځ فواصل ډير فرق کوي او هم د ماليکولو کنتکي انرژي يو د بل سره ډير توپير پيدا کوي. دلته د عطرو دماليکولو تر منځ بې نظمي زياتيږي او د سيستم انتروي هم زياتيږي (Δ > Δ) .

2 - c مالگې يو کرستل په پام کې نيسو دلته د مالگې د ايونو تر منځ فواصل او موقيعتونه معين دي او هم د ايونو کنتکي انرژي په خپل منځ دومره زيات توپير نلري. کله چې دغه د مالگي کرستل په اوبو کې واچوو نو مالگه په اوبو کې حل کيږي د مالگې د ايونو تر منځ فاصلې يو د بل نه توپير پيدا کوي او هم د مالگې د ايونو کنتکي انرژي يو د بل نه فرق پيدا کوي دلته هم د مالگې د ايونو تر منځ يې نظمي زياتيږي او د سيستم انتروپي هم زياتيږي ($0 < \Delta S$). له پورتنيو دوو مثالو څخه ښکاري چې کوم جريان چې په خپله صورت نيسي په هغې کې د سيستم په داخل کې د ذراتو تر منځ يې نظمي زياتيږي او د سيستم انتروپي هم زياتيږي.

مگر د هوا څخه د عطرو د ماليکولونو بير ته راټوليدل او په بوتل کې د هغوئ څخه د عطرو مايع جوړيدل، همدا ډول د محلول څخه د مالگې د ايونو راټوليدل او د هغې څخه بير ته د مالگې کرستل جوړيدل په خپله صورت نه نيسي په دواړو حالاتو کې مجبور يو چې يو څه انرژي مصرف کړو تر څو د ماليکولو تر منځ بير ته يو نظم پيدا شي پدې صورت کې د سيستم انتروپي کميږي ($0 > \Delta \Delta$). له پورتنيو دوو مثالونو څخه معلوميږي کوم جريان چې په خپله صورت نيسي په هغې کې د سيستم انتروپي کميږي ($0 > \Delta \Delta$). له پورتنيو دوو مثالونو څخه معلوميږي کوم جريان چې په خپله په هغې کې د سيستم انتروپي کميږي ($0 > \Delta \Delta$). په کيمياوي تعاملاتو کې د ماليکولو تر منځ کيمياوي اړيکي ماتيږي. په ماليکولو که د اتومو ځايونه بدليږي د تعامل څخه _خحاصل شويو موادو په ماليکولو کې نوی نظم او د اتومو تر منځ نوې کيمياوي اړيکي جوړيږي. پدې لحاظ په تعامل کې د داخل شويو موادو او د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د ماليکولو تر منځ نظم توپير پيدا کوي نو ځکه په کيمياوي تعامل کې د سيستم د انتروپي تغير معلومول د کيمياوي تعامل د امکان او لوري د تعينولو دپاره مهم قدم گڼل کيږي.

په کيمياوي تعامل کې د شاملو موادو د انتروېي مطلق ستند*ر* د قيمتو (S^o₂₉3) په مرسته د هغه تعامل د انتروپي ستندر د تغير په لاندې ډول حسابيږي. د تعامل عمومي شکل په لاندې ډول په پام کې نيسو:

$$aA + bB = dD + eE$$

د پورتني تعامل په نتيجه کې د سيستم د انتروپي تغير $(\Delta \overset{\circ}{\mathrm{S}})_{298}$ داسې حسابيږي :

$$\Delta \mathbf{\hat{S}}_{29g} = \mathbf{\hat{S}}_{11}^{o} - \mathbf{\hat{S}}_{12}^{o} = (\mathbf{d}\mathbf{\hat{S}}\mathbf{\hat{D}} + \mathbf{e}\mathbf{\hat{S}}\mathbf{\hat{E}}) - (\mathbf{a}\mathbf{\hat{S}}\mathbf{\hat{A}} + \mathbf{b}\mathbf{\hat{S}}\mathbf{\hat{B}})$$

په پورتنۍ افاده کې $\begin{array}{c} S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \\ S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \end{array}$ د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د انتروپي مجموعه او $\begin{array}{c} S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \\ S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \end{array}$ شويوو موادو د انتروپي مجموعه ښئي. $\begin{array}{c} S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \end{array}$ او $\begin{array}{c} S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \end{array}$ موادو د انتروپي مطلق ستندرد قيمتونه ($\begin{array}{c} S_{i}^{o} & S_{i}^{o} \end{array}$) د جدول څخه اخيستل کيږي.

بايد زياته كړو چې د كيمياوي تعامل ... امكان لورى او حد يواڅې د انتروېي د تغير له مخې يقيني نشي معلوميداى. د كيمياوي تعامل د امكان، لوري او حد د معلومولو لپاره يو بل كميت چې په هغې كې د تعامل حرارتي اثر ΔH ، د انتروپي تغير ΔS او د حرارت درجه T يو ځاى په پام كې نيول كيږي ډير موثق دليل كيداى شي

ب - د کیمیاوي تعامل ایزوبار ایزوترمیک پوتانسیل G: به کیمیاوي تعامل کې دو ، متضاده تمایله یوځای وجود لري.

(١) - د اتومو، ايونو او راديکالو د يو څای کيدو تمايل چې د هغې په نيجه کې ماليکولونه جوړيږي د سيستم داخلي انرژي او انتالي کميږي 0 > ΔH < 0, Δu .</p>

* (2-4) -3)*

1 -

ایزوترمیک به پوتانسیل (G) کی داسی افاده کیږی:

 $\Delta G = \Delta H - T\Delta S \dots (59)$

که يو کيمياوي تعامل په ورکړل شويو شرايطو^{کي}ملاً ممکن وي نو د دغه تعامل په جريان کې د سيسټم ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل کميږي (ΔG < 0))او برعکس که د يو تعامل په جريان کې ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل زيانيږي (ΔG > 0) دغه تعامل په ورکړل شويو شرايطو^کپه خپله صورت نه نيسي. کله چې د يو کيمياوي تعامل ΔG = 0 شي پدغه حالت کې تعامل تعادلي حالت ته رسي.

د (59) افادې څخه ښکاري کله چې 0 < ۵S او 0 > ΔH وي نو د 0 > ۵G کيږي او په دغه شرايطو کې تعامل په خپله اجرا کيږي. که د انتالي او انژوپي تغيرات دغسې نه وي بيا د تعامل د امکان، حد او لوري په تعين کې د دغه عواملو څخه يو ئې ډير رول لري. لاندې دوه کيمياوي تعاملات په نظر کې نيسو:

$$2Al(s) + 3/2 O (g) \longrightarrow Al_2 O_3(s)$$

$$\Delta H_{298}^{\circ} = -1675 \text{ kj}$$

$$\Delta S_{298}^{\circ} = -79 \text{ j/grad}$$

$$\Delta G_{298}^{\circ} = -1675 - 298 (-0,079) = -1590 \text{ kj}$$

گورو چې لمړی تعامل اکزوترميک دی ($\Delta H < 0$)ولې د هغه په جريان کې چې د سيستم حجم کمپږي انتروپي هم کميږي ($\Delta S < 0$) چې د هغه په جريان کې حرارت آزاديږي ($\Delta S < 0$) چې د هغه په جريان کې حرارت آزاديږي ($\Delta H < 0$).

په دوهم تعامل کې د سيستم حجم زياتيږي چې د هغې سره د سيستم انتروبي هم زياتيږي ($\Delta S > 0$). که څه هم دغه تعامل اندوترميک ($\Delta H > 0$) دی ولې د هغه امکان څکه شته ($\Delta G < 0$) چې د هغه په جريان کې د سيستم انتروبي زياتيږي.

ج - د تعامل پر امکان او جهت د تودوخې د درجې اثر : د (59) افادې څخه ښکاري چې د تعامل په امکان او جهت باندې د تودوخې د درجې تاثير د ΔS په قيمت پورې اړه لري که $0 < \Delta S$ وي نو د T په زياتيدو د ΔG قيمت کميږي او د تعامل امکانات نور هم ورېسې زياتيږي. ولې که $0 > \Delta S$ وي نو د T په لوړيدو سره د ΔG قيمت زياتيږي او د تعامل امکان کميږي. يعنې دلته د تودوخې په لوړو درجو کې $0 < \Delta G$ او پدې شرايطو کې تعامل معکوس جهت ته يعنې د حاصلاتو د تجزيه کيدو او د تعامل د لمړنيو موادو بيرته توليد کيدو په لورې صورت نيسې.

هغه کيمياوي تعاملات چې په هغو کې د سيستم انتروبي تغير نکوي ($\Delta {
m S} = 0$) په دغسي تعاملاتو کې د

تودوخې د درجې لوړيدل يا ټيټيدل څه اثر نکوي.

په هغه تعاملاتو کې چې د سيستم د ΔS قيمت ډير کم وي په دغسې تعاملاتو کې د تودوخې د درجې تغير هم ډير کم اثر لري. هغه تعاملات چې $\Delta S > \Delta S$ او $\Delta S > \Delta H$ وي د دغسې تعاملاتو ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل د تودوخې په هره درجه کې منفي قيمت ($\Delta S > \Delta S$ او $\Delta S = \Delta$ او ر $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S_{2,GS}^{\circ}$ او $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S_{2,GS}^{\circ}$ او $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S_{2,GS}^{\circ}$ او $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S_{2,GS}^{\circ}$ او $\Delta S = \Delta$ او $\Delta S = \Delta$

 $\Delta G^{\circ}_{293} = \Delta H^{\circ}_{293} - 298 \cdot \Delta S^{\circ}_{293}$

د اکثره کيمياوي موادو د جوړيدو د ۵٫۵۵۵ قيمتونه هم په جدولو کې ورکږل کيږي نو که ديوه تعامل د ټولو موادو د جوړيدو د ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل ستندرد قيمتونه وپيژنو د هغې له مخې هم د تعامل ۵٫۵۵۵ ... حسابيدای شي مثلاً د يو تعامل عمومي شکل په پام کې نيسو.

aA + bB ---- dD + eE

د دې تعامل ΔG°_{298} په تعامل کې د ټولو موادو د جوړيدو ط ΔG°_{298} په مرسته داسې حسابيږي :

$$\Delta G_{298}^{\circ} = (d \Delta G_{298}^{\circ}(D) + e \Delta G_{298}^{\circ}(E)) - (a \Delta G_{298}^{\circ}(A) + b \Delta G_{298}^{\circ}(B))$$

په پورتنۍ افاده کې(^غ) △GG د ساده موادو څخه د (i) مرکب د جوړيدو د تعامل د ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل ستندرد قيمت ښئي.

د بعضي موادو د جوړيدو د ايزوبار ايزوترميک پوتانسيل (د هيپس د انرژۍ) ستندرد قيمتونه په (4 - 4) جدول کې ورکړل شويدي.

*-(4-3) جدول ، ** - (4-4) جدول

ta series de la desta de la compañía de series de la compañía de la compañía de la compañía de la compañía de A de la definita de la devina de A devina de la devin A devina de la devina de la devina devina de la devina devin A devina devina de la devina devin A devina devina devina devina devina de la devina de la devina de la devina devina devina devina de la devina devina devina devina devina devina devina A devina devina

and the second second

S°298,	ماره	S°298,	ماده	S°298,	ما د ه
J/K·mol		J/K·mol		J/K·mol	
72,12	NaCl(c)	27,15	Fe(c)	42,55	Ag(c)
136,4	$Na_2CO_3(c)$	60,29	FeS(c)	107,1	AgBr(c)
160,9	0(8)	31, 3	Ge(c)	96,11	AgCI(C)
205,04	$0_{2}(g)$	0,00	H+(sol)	115,5	AgI(C)
238,8	$O_3(g)$	130,52	H2(g)	28,35	AI(C)
-10,86	OH-(sol)	156,6	HNO3(L)	69,03	AISb(C)
41,1	P(white)	192,6	H3N(g)	112	$Baco_3(c)$
22,7	P(red)	188,72	H20(g)	126	BaCl₂ (¢)
64,8	РЬ(С)	70,08	$H_20(L)$	214	$Ba(NO_3)_2(c)$
167,7	S(g)	39,33	$H_2O(c)$	132,0	BaSO4(C)
228,18	S2(8)	156,9	$H_2 SO_4(L)$	2,368	C(diamond)
377	S6(g)	82,56	KCI(C)	5,740	C(graphite)
444,2	S8(g)	142,97	KC103(c)	197,54	CO (g)
248,1	SO2(8)	79,32	KOH(C)	213,68	CO2(g)
122,05	S0₃(l)	65,7	$M_{g}CO_{3}(c)$	186,19	CH4(g)
45,69	Sb(c)	26,9	Mg0(c)	113,6	CaCl ₂ (c)
18,8	Si (c)	199,9	$N_2(q)$	92,9	CaCO ₃ (C)
42,7	SiO₂(C)	151,0	$NH_4NO_3(c)$	39,7	CaO(c)
46,9	SiO ₂ (vit)	210,6	NO(2)	56,54	[[-(sol)
51,6	Sn (c)	240,2	NO2 (3)	222,9	$Cl_2(g)$
43,64	Zn0(c)	178,4	N205 (C)	71,96	Cr03(C)
				27,15	$Cr_2O_3(C)$

🛶 🍳 🔪) جدول : د بعضي موادو د مطلقي انتروبۍ ستندر قيمتونه

• • • •

دريم (3 🚽 🛶

ŝ

18-

څلورم () _ 4) جدول : د موادو د جوړيدو د هيپس د انرژۍ ستندر قيمتونه

(
$$\Delta G_{f,298}^{o}$$
)

	······		
∆Gf, 298, kJ/mol		ΔGf, 298 KJ/mol	
-237,24	H20(L)		ALCO
-814,2	$H_2SO_4(L)$	288,7	Al(g) Al ³⁺ (sol)
-281,3	K ⁺ (sol)	-1582	
-408,0	KCI (c)	-3101	$AI_2O_3(C)$ $AI_2(SO_4)_3(C)$
-289 ,9	KC103 (c)	- 561,1	$Ba^{2+}(sol)$
-393, 1	$KNO_3(c)$	-1353,0	BaS04 (c)
-380,2	KOH (c)	11 -	C(diamond)
-1158,7	MgS04 (C)	-137,14	CO(g)
-2868 455,5	$M_{g}SO_{4}7H_{2}O(c)$	-394,38	$CO_2(g)$
86,58	N (g) NO (g)	-750,2	$CaCl_2(c)$
51,5	$NO_2(q)$	-1128,8 -1161,9	$CaCO_3(c)$
-111,7	NOT (Sol)	-604,2	CaF₂(c) CaO(c)
77,3	Na (g)	-896,8	$Ca(OH)_{\sigma}(C)$
575,6	Na ⁺ (g)	105,3	CI (g)
	NaCI (c)		CI- (c)
1000	NaOH (c) Na2SO4 (c)		CI ⁻ (sol)
	0(q)		H(g)
	$O_3(q)$		H + (g) H + (sol)
	OH-(sol)		HBr(g)
	S(monoclinic)		HCI(g)
	$SO_2(q)$	-272,8	4F (g)
	$SO_3(g)$		HI (Ĵ)
	503(l) 504 ⁻ (sol)	· · ·	$I_3N(g)$
	$Z_{n0}(C)$		$HNO_3(l)$
		- 2 20,01	$1_20(q)$

• 1997

Ľ.

ينځم فصل كيمياوي كنتيك

په کیمیاوي کنتیک کې د کیمیاوي تعاملاتو سرعت او د کیمیاوي تعاملاتو پر سرعت د مختلفو عواملو تاثیر څیړل کیږي.

1 - 5 . 5 كيمياوي تعامل سرعت:

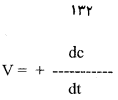
په کيمياوي تعامل کې د شاملو موادو د جملې څخه د يوې مادې د غلظت في واحد وخت تغير ته د کيمياوي تعامل سرعت واثي. د کيمياوي تعامل سرعت مثبت قبول شوی او کمترين قيمت ئې صفر دی. د کيمياوي تعامل د سرعت رياضي افاده داسې ده:

$$V = \pm \frac{dc}{dt}$$
(60)

په پورتنۍ افاده کې dt د dt په ډير کم وخت کې د غلظت ډير کم تغير او V د تعامل حقيقي سرعت ښئي. \overline{V} د تعامل د سرعت متوسط قيمت، c، د نظر وړ مادې لمړنی غلظت د t، په زمان کې او c2 د همغې مادې دوهم غلظت د t₂ په زمان کې ښئي. د ± علامه پدې خاطر ليکل کيږي چې د کيمياوي تعامل سرعت مثبت قبول شويدی. نو که مد نظر ماده د تعامل د لمړنيو موادو له جملې څخه وي نو د زمانې په تيريدو (dt < dt) هغه مصرفيږي او غلظت ئې کميږي (dc < 0) پدې صورت کې د تعامل د سرعت افاده لمکي اخلي و ي و و dt خلي نو بايد د هغې مخې ته منفې علامه کيښودل شي.

$$V = - \frac{dc}{dt}$$

او که چيرې مد نظر ماده د تعامل د حاصلاتو له جملې څخه وي پدې صورت کې د زمانې په تيريدو (0 < dt) c د دغې مادې غلظت زياتيږي (dc > 0) پدې حالت کې بايد د سرعت افاده داسې وليکل شي:



2 - 5 . 5 كيمياوي تعامل پر سرعت د مختلفو عواملو اثر: 1 - 2 - 5 . 5 تعامل كونكوموادو طبيعت:

د کيمياوي تعامل سرعت تر ټولو لمړي د تعامل کونکو موادو په طبيعت پورې اړه لري. د قطبي او ايوني موادو تر منځ کيمياوي تعامل ډير چټک وي او د غير قطبي موادو په منځ کې د کيمياوي تعامل چټکتيا لږه وي. د مثال په ډول د غير عضوي تيزابو او قلوياتو ترمنځ د کيمياوي تعامل سرعت د الکولو او عضوي تيزابو تر منځ د کيمياوي تعامل د سرعت څخه ډير زيات وي. پدې هکله د تعامل کونکو موادو د ماليکولو د اتومو په منځ کې د کيمياوي اړيکو مضبوط والي او د ماليکولو تر منځ د قواؤ شدت اساسي رول لري.

د عضوي او نورو غير قطبي موادو په ماليکولو کې د اتومو ترمنځ کيمياوي اړيکې دومره مضبوطي دي چې د غير قطبي ماليکولو تر منځ د بين الماليکولي کشش له امله نه شليږي. نو ځکه د غير قطبي ماليکولو تر منځ کيمياوي تعامل چټک نه وي. مگر د قطبي او ايوني ماليکولو تر منځ بين الماليکولي کشش شديدوي او پدې لحاظ د ايونی او قطبي موادو تر منځ کيمياوي تعامل چټک وي.

2 - 2 - 5 . **5 تعامل كونكوموادو حالت:**

پوهيږو چې د موادو تر منځ هغه وخت تعامل صورت نيسي چې د دغه موادو ذرات يو د بل سره ټکر وکړي او سره نژ دې شي. مگر د ذراتو تر منځ هر ټکر د هغوئ د تعامل سبب نشي کيداي بلکه هغه ټکرونه چې په دغه لحظه کې هره ذره د تعامل دپاره کافي انرژي ولري د کيمياوي تعامل سبب کيدای شي. دغسې ذرات د فعاله ذراتو په نامه او د دغسې فعاله ذراتو تر منځ ټکرونه د فعاله ټکرونو په نامه او دغه انرژي چې د ذراتو د دومره فعال کيدو دپاره لازمه ده د کيمياوي تعامل د فعال کيدو د انرژۍ په نامه ياديږي.

له پورتني بيان څخه معلوميږي چې د کيمياوي تعامل سرعت د تعامل کونکو موادو په لاندې حالاتو پورې اړه لري: 1-د موادو اگريگاتي حالت او د تعامل کونکو ذراتو د کوچني والي درجه: که د جوار دانه به اور کې واچوو هغه په تدريجي ډول سوځي او سکور تر ې جوړيږي. مگر که همدغه د جوار دانه ميده وړه شي او په هوا کې وشندل شي او بيا د اور شغله ور ته نژ دې شي دلته دغه وړه دومره ژر سوڅي چې انفلاق منځ ته راوړي. همدارنگه که يو مقدار بنزين په امتحاني تيوب کې واچول شي او د تيوب خولې ته د اور شغله ورنژدې کړو د تيوب په خوله کې د بنزين پر سر بخار اور اخلي او په تدريجي ډول سوځي ولې که دغه بنزين ټول بخار شي او د هوا سره ګډ شي او بيا د اور شغله ورنژ دې شي ټول بخار يو ځل اور اخلي او انفلاق منځ ته راوړي. د دې دوو مثالو څخه معلوميږي هر څومره چې د تعامل کونکو موادو ذرات کوچني وي په همغه اندازه د هغوۍ د ذراتو تر منځ د تماس سطحه زياته او د هغوئ تر منځ کيمياوي تعامل چټک وي. په مايع او جامد حالت کې لمړی هغه ماليکولونه تعامل ته داخليږي چې د مايع يا جامد جسم پر سطح واقع وي.

کله چې دنعامل حاصلات د بين الفازي سطحې څخه لرې شي نو بيا د مايع او يا جامد نور ماليکولونه تعامل کوي نو څکه د گاز سره د مايع او جامد موادو تعامل ډير چټک نه وي. همدا ډول د جامد او مايع موادو تر منځ تعامل هم په بين الفازي سطحه کې صورت نيسي او دغسې تعاملات هم ډير چټک نه وي.

2 - د تعامل كونكوموادوانرژيكي حالت:

د پورتني مثالو څخه ښکاري تر څو چې تعامل کونکو موادو ته د اور شغله ورنژدې نشي د هغوئ تعامل نه شروع کيږي. لدې څخه ښکاري چې د تعامل کونکو موادو د ذراتو تر منځ هر يو ټکر د تعامل سبب نشي کيداى . د اور شغله د تعامل کونکو موادو ذراتو ته دومره انرژي ور کوي چې د هغوئ تر منځ ټکر د کيمياوي تعامل سبب گر ځي. دغسې ذرات چې د کيمياوي تعامل د پاره ئې انرژي کافي وي د فعال ذراتو په نامه ياديږي. د تعامل دپاره فعال ذرات په لاندې طريقو لاس ته ر اځي:

الف – حرارت وركول :د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ذراتو كنتيكي انرژي دومره زياتيداى شي چې تعامل كونكي ذرات د ټكر په وخت كې په كافي اندازه سره نژدې شي او د هغوئ الكتروني قشرو تر منځ كيمياوي اړيكي جوړې شي.

ب - **د ماليکولو تحريک کول :** دالکترو مقناطيسي امواجو او هم د نورو انرژيو تر تاثير لاندې د ماليکولو په داخل کې د اتومو اهتزازي حرکات تحريک کيږي او همدا ډول د نوموړو انرژيو تر تاثير لاندې د اتومو الکترونونه د ټيټو انرژيکي سويو څخه لوړو انرژيکي سويو ته انتقال کوي چې په نتيجه کې اتومونه فعال او کيمياوي تعامل ته تياريږي.

ج - آزاد اتومونه او راديکالونه ډير ژر تعامل کوي. د لوړې انرژۍ تشعشعات او هم حرارتي انفکاک کولای شي چې مواد په آزادو اتومو او يا راديکالو واړوي.

د - **ا زاد ايونونه :** آزاد ايونونه په اسانۍ او ډير ژر تعامل کوي. مثلاً د تيزابو او قلوياتو د محلولو تر منځ تعامل ډير ژر صورت نيسي. الکتروليتونه چې په اوبو کې حل شي د هغوځ آزاد ايونونه جوړيږي همدا ډول کيمياوي مواد د قوي تشعشع تر اثر لاندې په آزادو ايونو اوړي.

ه - بعضي کيمياوي مواد د شديد جذب قدرت لري. کله چې د دغسې موادو پر سطح تعامل کونکي مواد جذب شي نو د جاذب موادو د سطحې تر اثر لاندې د تعامل کونکو موادو په ماليکولو کې د اتومو تر منځ اړيکي سستې شي او تعامل کونکي مواد په خپل منځ کې تعامل ته تيار شي.

کله چې د تعامل کونکو موادو ذرات زيات شي دغه وخت د هغوئ د ذراتو تر منځ ټکرونه زياتيږي او په نتيجه کې د تعامل سرعت هم زياتيږي. د کتلې د اثر د قانون په اساس د تودوخې په معينه درجه کې د کيمياوي تعامل سرعت ددغه موادو د کتلو (غلظت) د حاصل ضرب سره مستقيم تناسب لري. مثلاً يو کيمياوي تعامل په لاندې شکل په پام کې نيسو.

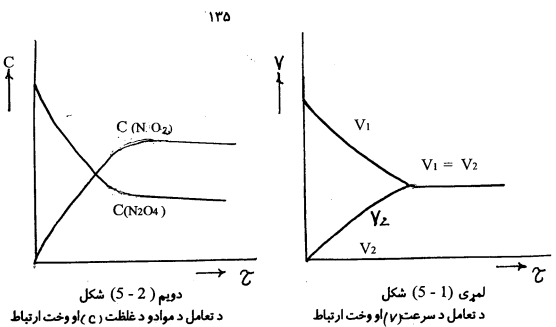
aA + bB = rR + dD

د يورتني تعامل سرعت (V) د کتلي د اثر د قانون په اساس داسي ښودل کيږي:

$$N_2O_4 \xrightarrow{V_1} 2NO_2$$

$$V_1 = K_1 C^{1} (N_2O_4)$$

$$V_2 = K_2 C^2 (N_1O_2)$$



بايد زياته كړو چې (61) معادله دمتجانسو تعاملاتو دپاره د تطبيق وړ ده. كه چيرې تعامل كونكي مواد مختلف فازي حالت ولري مثلاً كه يوه ماده گاز يا مايع او بله ماده جامد وي په داسي حالاتو كي (61) معادله د تطبيق وړ نده، ځکه که جامد شی په پام کی ونیسو د مایع یا گاز سره د جامد شی تعامل یواځی په بین الفازی سطحه کی صورت نيسي يعني دلته د جامد شي يواځي هغه ماليكولونه چې د جامد شي پر سطحه واقع دي تعامل كوي او هغه ماليکولونه چې د هغه دننه واقع دي په تعامل کې حصه نه اخلي. دا چې د جامد شي پر سطحه د ماليکولو شمير د وخت په تيريدو سره تقريباً ثات پاتې کيږي نو د تعامل سرعت يواځې د گاز يا مايع محلول په غلظت پورې اړه پيدا كوي او په (61) معادله كې د جامد شي غلظت په پام كې نيول كيږي. مثلاً لاندې تعامل به پام كې نيسو:

> (گاز)₂ + (جامد) S SO_{2(g)}

په پورتني تعامل کې سلفر يو جامد جسم دی د هغه غلظت د سرعت په معادله کې نه ليکل کيږي نو د پورتنې تعامل سرعت يواځي د آکسيجن په غلظت پورې اړه لري او ليکو چې:

$$V = KC(O_2)$$

4 - 2 - 5 . **5 تعامل پر سرعت د تودوخي اثر:**

په متجانسو تعاملاتو کې اکثراً د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت هم زياتيږي د بعضي تعاملاتو پر سرعت د تودوخې د درجې لوړيدل لږ اثر کوي او فقط د يو څو تعاملاتو سرعت د تودوخې د درجې په لوړيدو سره کميږي.

تجربو ښودلي ده چې په اکثره کيمياوي تعاملاتو کې که د تودوخې درجه د سانتيگراد لس درجې لوړه شي نو د

تعامل سرعت (4) کرته پورې زياتيږي. دلته د تودوخې د درجې سره د تعامل د سرعت د ارتباط داسې ښودل کيږي.

$$t_z - t_z$$

Vt2 = Vt1. γ $\overline{70}$ $\cdot \cdot \cdot 5 - (62)$

په پورتنۍ افاده کې Vt2 د تعامل سرعت د تودوخې په tz درجه Vt1 د تعامل سرعت د تودوخې په tt درجه کې ښتي او γ د حرارتي ضريب په نامه ياديږي. د γ قيمت د اکثره متجانسو تعاملاتو دپاره 4 - 2 دی. په يولږ شمير تعاملاتو کې د γ قيمت د کثره متجانسو تعاملاتو دپاره (7 = 7) دی. تعاملاتو کې د γ قيمت د 4 څخه زيات دی. مثلاً د بعضي انزايمي تعاملاتو دپاره ($7 = \gamma$) دی. د ميتايل اسيتيت د هايدروليز دپاره ($1,82 = \gamma$) دی. او لاندې تعامل دپاره 2NO = 2NO + 02 د γ قيمت د منځي د ميدرجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت کميږي. د قيمت د منځي د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت کميږي.

دې دليل د تعامل په خاص ميخانيکيت پورې مربوط گڼل کيږي. دې دليل د تعامل په خاص ميخانيکيت پورې مربوط گڼل کيږي.

د (22) افادې څخه ښکاري هر څومره چې د γ قيمت لوړ وي د تعامل سرعت (V) هم ډير وي. د تعامل د سرعت (k) افادې څخه ښکاري هر څومره چې د χ قيمت لوړ وي د تعامل سرعت ثابت k يواڅې د تودوخې په درجه پورې اړه لري او دغه ارتباط د ارينوس په معادله کې داسې ښودل کيږي:

$$K = Ze^{-\frac{E}{RT}}$$
(63)

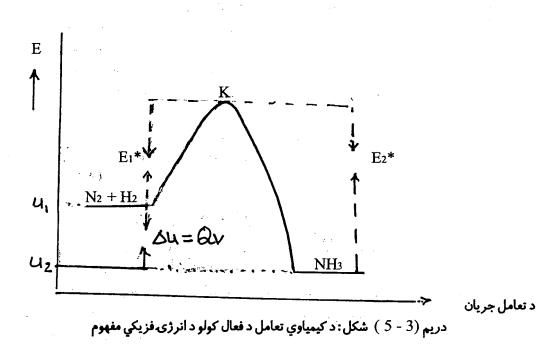
په پورتنۍ افاده کې K د تعامل د سرعت ثابت، e د طبيعي لوگار تم قاعده R د گازاتو عمومي ثابت، E^* د تعامل د فعال کيدلو انرژی ښئی.

د آخري افادې څخه ښکاري چې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د K قيمت او متناسباً د تعامل سرعت زياتيږي. همدارنگه د آخري افادې څخه ښکاري هر څومره چې د يو تعامل د فعال کيدلو انرژي *E ډيره وي هغومره د هغه تعامل سرعت دتودوخې د درجې په لوړيدو سره ډير زياتيږي.

۵

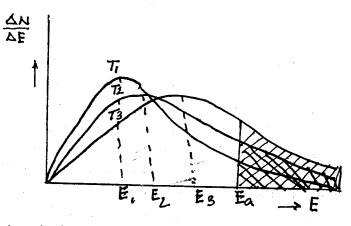
$$N_2 + 3H_2 \qquad \frac{1}{2} \qquad 2NH_3$$

د (1) تعامل د شروع كيدو دپاره بايد د N2 او H2 گازات د E_1 په اندازه انرژي جذب او د (2) تعامل د شروع كيدو دپاره بايد N_2 او N_2 او E_2 او E_2 د (2) شروع كيدو دپاره بايد N_3 گاز د E_2 په اندازه انرژي جذب كړي چې E_1 د (1) تعامل او E_2 د (2) تعامل د فعال كولو د انرژۍ په نامه ياديږي.



په شکل کې ښکاري چې د اندوترميک تعامل د فعال کولو انرژي ${
m E}_2^*$ د اکزوترميک تعامل د فعال کولو د انرژۍ ${
m *}_1$

د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د ماليکولو کنتکي انرژي زيانيږي . د بولزمن د قانون له مخې د انرژۍ په اساس د ماليکولو شمير په لاندې شکل کې ښودل شويدی.



ځلورم (4 - 5) شکل:د تودوخې په مختلفو درجو کې د ماليکولو تعداد د انرژۍ له مخې

لا ۵ پدې شکل کې E دماليکول کنتکي انرژي انگ د انرژۍ په اساس د ماليکولو شمير او Ea د تعامل د فعال کولو انرژي ښئي. د هر منحني لاندې کرښې، کرښې ساحې فراخې (مساحت) د تودوخې په مربوطه درجه کې د هغه ماليکولو شمير ښئي چې انرژي ئې د Ea څخه زياته ده.

د شكل څخه ښكاري هغه ماليكولونه چې كنتكي انرژي ثې د Ea څخه زياته ده د تودوخې د درجې په لوړيدو سره (T3> T2 > T1) د هغو شمير هم زياتيږي چې په نتيجه ك تودوخې د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت هم متناسباً لوړيږي.

بايد زياته شي چې كتلست يواځې د تعامل سرعت ته تغير وركوي او هغه د كيمياوي تعامل ترموديناميكي تعادلي حالت ($K = -\frac{1}{K}$) ته تغير نشي وركولاى. يعنې كوم تعامل چې ممكن ندى د كتلست په واسطه نشي اجرا كيداى.

5 - 2 - 5 . وتعامل پر سرعت د كتلست اثر:

هغه کیمیاوي مواد چې د کیمیاوي تعامل سرعت ته تغیر ور کوي او د تعامل په آخر کې د کیمیاوي تغیر پر ته په هم هغه اولی مقدار پاتي کیږي د کتلست په نامه یادیږي.

بعضي كُتلستونه د كيمياوي تعامل سرعت زياتوي داسې مواد د مثبت كتلستونو په نامه ياديږي. بعضي كتلستونه د كيمياوي تعامل سرعت كموي داسې مواد د منفي كتلستو يا انهيبيتورونو په نامه ياديږي. كتلستى تعاملات په دوه گروپو ويشلاى شو:

1 - **متجانس كتلستي تعاملات : پ**دې تعاملاتو كې كتلست او تعامل كونكي مواد عينې فازي حالت لري. مثلاً لاندې تعامل چې كتلست او تعامل كونكي مواد ټول د گاز حالت لري. NO(g)

 $2SO_{2(g)} + O_{2(g)} - ---- 2SO_{3(g)}$

2 – **غير متجانس كتلستي تعاملات :** په داسې تعاملاتو كې د كتلست او تعامل كونكو موادو فازي حالت فرق لري. مثلاً په لاندې تعامل كې مايع هايدروجن پر اكسايد د جامد پلاتين پر سطح تجزيه كيږي.

 $\begin{array}{c} \text{pt (s)} \\ 2\text{H}_2\text{O}_2(\text{L}) & ----- \Rightarrow & 2\text{H}_2\text{O}(\text{L}) + & \text{O}_2(\text{g}) \end{array}$

6 - 2 - 5 . دكتلستي تعاملاتو بعضي خصوصيات:

(ا) د کتلست ډير کم مقدار د تعامل سرعت ته ډير زيات تغير ورکوي او دا تغير د کتلست د غلظت سره مستقيم تناسب لري.

(ال) د کتلست عمل اتخابي دی يعنې هر کيمياوي تعامل څانته مخصوص کتلست لري، د دې خاصيت له مخې د مختلفو کتلستو په استعمال سره د عين اوليه موادو څخه مختلف حاصلات لاس ته راوړل کيږي. مثلاً :

> $240 - 260 \ ^{\circ}C$ CO + 3H2 $\leftarrow CH_{2} + H_{2} - CH_{3} + H_{2} + H_{2} - CH_{3} + H_{3} OH$ in interval inte

(١١) په غير مجانس كتلستي تعاملاتو كې يو يا څو تعامل كونكي مواد د كتلست سره منځنى غير ثابت مركب جوړوي چې داسې مركب ډير ژر تجزيه كيږي او د هغې څخه فعال ذرات لاس ته راڅي كوم چې ډير ژر تعامل كوي او دتعامل اصلي حاصلات جوړوي. مثلاً د هايدروجنيشن او ديهايدروجنيشن كتلستونه لكه Pt , Cu او Ni او Ni د هايدروجن سره Pt -H , Cu- H او Ni-H غير ثابت منځني مركبات جوړوي. همدارنگه د اكسيديشن كتلست Pd د آكسيجن سره Pd حو

(١٧) د تعامل په محيط کې بعضي آجنبي مواد د کتلست تاثير زياتولای شي. داسې مواد دپرموتور په نامه ياديږي.
 (٧) بعضي وخت اجنبي مواد د کتلست پر سطح جذب کيږي او د کتلست پر سطح د جذب فعال مر کزونه مصروفوي چې په نتيجه کې د کتلست فعاليت کميږي. دې پيښې ته د کتلست زهري کيدل او هغه مواد چې د مصروفوي چې په نتيجه کې د کتلست فعاليت کميږي. دې پيښې ته د کتلست زهري کيدل او هغه مواد چې د کتلست د زهري کيدو نه د کتلست زهري کيږي او د کتلست پر سطح د جذب فعال مر کزونه مصروفوي چې په نتيجه کې د کتلست فعاليت کميږي. دې پيښې ته د کتلست زهري کيدل او هغه مواد چې د کتلست د زهري کيدل او هغه مواد چې د کتلست د زهري کيدو نه د کتلست زه ي کيدو نه مواد چې د کتلست د د مري کيدل او هغه مواد چې د کتلست د زهري کيدو سبب کيږي د کتلست د زهرو په نامه ياديږي. مثلاً هايدروجن سلفايد، کابن دای سلفايد، کابن دای سلفايد، کابن دای سلفايد، هلوجنونه او نور مواد د پلاتيني او نيکلي کتلستونو زهر دي.

7 - 2 - 5 . د کتلست په واسطه د کیمیاوي تعامل د سرعت د تغیر میخانیکیت:

د کيمياوي تعاملاتو د ميخانيکيت په هکله يوه نظريه دا ده چې هر کيمياوي تعامل د يوې انتقالي مرحلي څخه تيريږي. په انتقالي مرحله کې د تعامل کونکو موادو تر منځ يو فعال کامپلکس مر کب جوړيږي. د دې کامپلکس مر کب د جوړيدو انرژي د تعامل د فعال کولو د انرژۍ سره مساوي ده. كامپلكس مركب بيا وروسته تجزيه كيږي او د تعامل اصلي حاصلات جوړوي. مثلاً د A او B مواد و د تعامل څخه په انتقالي مرحله كې (*AB) فعال كامپلكس مركب جوړيږي او له دغه مركب نه وروسته دتعامل اصلي حاصلات AB لاس ته راځي. (5 - 5) شكل.

A + B AB* ----- AB

د کتلستی تعاملاتو په انتقالی مرحله کی کامپلکس د کتلست (K) په شمول د تعامل کونکو موادو څخه جوړيږي.

A + B + K ABK* ----- AB + K

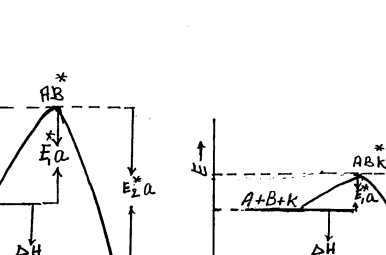
په مثبت کتلستونو کې د (* ABK) . کامپلکس په ډيره لږه انرژي جوړيږي. يعنې دلته کتلست د تعامل د فعال کولو انرژي زاکموي شکل (6 - . 5) . چې پدې ترتيب د هغه ماليکولونو شمير چې د تعامل کولو انرژي لري زياتيږي او په نتيجه کې د تعامل سرعت هم زياتيږي.

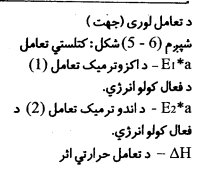
د (5 - 5) او (6 - 5) شكلونو د مقايسي څخه ښكاري چې د *ABK كامپلكس د *AB د كامپلكس په پرتله په لږه انرژي جوړيږي يعنې كتلستي تعامل د فعال كولو انرژي د غير كتلستي تعامل د فعال كولو د انرژۍ په پرتله كمه ده. نو ځكه ، مثبت كتلست په استعمال سره تعامل په لږه انرژۍ او ژر صورت نيسي.

د غير متجانس كتلستي تعاملاتو په هكله تر اوسه واحده نظر به نشته. د جامدو كتلستو به هكله يوه داسي نظريه موجوده ده چې گويا تعامل كوونكي مواد د كتلست پر ټوله سطحه نه بلكه د دغي سطحي پر مشخصو نقطو چې د فعاله مركزونو په نامه ياديږي جذب او د فعاله مركزونو د اتومو سره مابيني غير ثابت كامپلكسو نه جوړوي . دغه غير ثابت كامپلكسونه ډير ژر تخريب او د تعامل كوونكو موادو فعال ذرات چې ډير ژر تعامل كوي منځ ته راځي. دلته د كتلست پر مخ د فعاله مركز هندسي شكل او د تعال كوونكو ذراتو د فضائي جوړښت مطابقت همدا ډول د فعاله مركز د اتومونو تر منځ د كيمياوي اړيكو اوږودوالى او د تعامل كوونكو ذراتو د فضائي جوړښت مطابقت همدا ډول د فعاله مركز د اتومونو تر منځ د كيمياوي اړيكو اوږودوالى او د تعامل كوونكو ذراتو د اقومو تر منځ د كيمياوي اړيكو اوږودوالى او د تعامل كوونكو ذراتو د فضائي جوړښت مطابقت همدا ډول د العر د داتو مطابقت ضرور گڼل كيږي چې د كتلست انتخابي عمل د دې شرايطو رامنځ ته كيږي. د كتلست په الكتروني نظريه كې داسې ويل كيږي چې گويا د كتلستي موادو پر سطحه آزاد يا ژر تحريك كيدونكي الكترونونه موجود دي دا الكترونونه ژر او په آسانۍ د كتلست او د تعامل كوونكو ذراتو تر منځ د كامپلكس د جوړيدو سب موجود دي دا الكترونونه ژر او په آسانۍ د كتلست او د تعامل كوونكو ذراتو تر منځ د كامپلكس د جوړيدو سبب موجود دي منلا د له انتعالي عناصرو كتلستي فعاليت د دغه عناصرو د له اربتالو د الكترونو په ژر تحريك كيدو پورې مربوط گڼي.

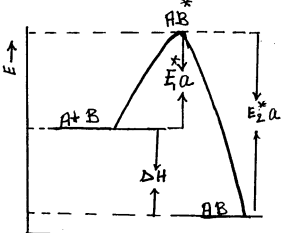
en en en la Marine Marine de Marine de la Marine de la Marine de La Marine de La Societa de la Societa de La So Anna de Marine de la Constante de La Constante de Marine de La Marine de La Constante de La Constante de La Cons A Marine de La Constante de La Marine de La Constante de La Constante de La Constante de La Constante de La Cons

.





Ez a.



د تعامل لورى (جهت) پنڅم (5 - 5) شكل غير كتلستي تعامل. E1*a - داكزو ترميک تعامل (1) د فعال كولو انرژي. E2*a - داندو ترميک تعامل (2) د فعال كولو انرژي. ΔH - د تعامل حرارتي اثر.

3 - 5 . كيمياوي تعادل:

ټول كيمياوي تعاملات لږيا ډير رجعن وي. د بعضي كيمياوي تعاملاتو حاصلات ډير ثابت وي او ډير لږ مقدار ثې بير ته تجزيه كيږي او لمړني مواد جوړوي، داسې تعاملات غير رجعي بلل كيږي. مگر رجعي تعاملات د معينو شرايطو لاندې مستقيم او معكوس دواړو طرفو ته صورت نيسي او بالاخره داسې موقع رارسي چې د مستقيم او معكوس تعاملاتو سرعتونه سره مساوي كيږي، د تعامل دغه حالت ته كيمياوي تعادل ويل كيږي. مثلاً لاندې لاندې تعامل په پام کې نيسو : که د مستقيم تعامل سرعت ۷۱ او د معکوس تعامل سرعت V2 وي نو د (61) افادې له مخې ليکو :

$$aA + bB \xrightarrow{V_1} dD + rR$$
$$V_1 = K_1 C_{p}^{A} \cdot C_{g}^{b}$$
$$V_2 = K_2 C_{p}^{d} \cdot C_{q}^{r}$$

د تعادل په حالت کې لرو چې:

 $V_1 = V_2$

په پورتنيو افادو کې C د هرې مادې د تعادلي حالت مولري غلظت او Kc د تعامل د تعادل ثابت ښئي. همغه شان چې K1 او K2 يواڅې د تودوخې په درجې پورې اړه لري د Kc قيمت هم يواځې د تودوخې د درجې پورې مربوط دی او د تعامل د موادو په غلظت پورې ارتباط نلري. د دې خبرې معنی دا ده چې فرضاً که د تعامل کونکو موادو د غلظتونو حاصل ضرب تغير وکړي نو د تعامل څخه د حاصل شويو موادو د غلظتو حاصل ضرب په همغه تناسب تغير کوې او د هغوئ نسبت (Kc) تغير نکوې.

که د تعامل مواد ټول گازات وي دا چې د گازاتو په مخلوط کې د هر گاز غلظت په هغه مخلوط کې د هغه گاز د جزئی فشار سره مستقيم تناسب لري نو پدې صورت کی(66) معادله داسې ليکو:

دلته P د تعامل په تعادلي حالت کې د هر گاز جزئي فشار او Kp د تعامل د تعادل ثات ښئي. د Kp قيمت هم د Kc په شان يواځې د تودوخې په درجې پورې اړه لري، او په تعامل کې د شاملو موادو د جزئي فشارونو په قيمت پورې اړه نلري. د مثال په ډول دا لاندې تعامل په پام کې نيسو:

N₂ (g) + 3H₂ (g) _____ 2NH₃ (g)

د تودوخې په $^{
m OoC}$ کې دغه تعامل د تعادل حالت ته رسي چې د سيستم د تعادلي حالت غلظتونه په لاندې ډول دي:

$$C_{N_2} = 0,25M$$

 $C_{H_2} = 0,15 M$
 $C_{NH_3} = 0,090 M$

د دغه تعامل Kc په 300°C کې پيدا کړۍ. حل : د (65) معادلې له مخې ليکو چې :

 $Kc = \frac{C^2 NH_3}{CN_2 C^3 H_2} = \frac{(0,090)^2}{0,25(0,15)^3} = 9,6$

دوهم مثال: د N2O4 د تجزئې څخه NO لاس نه راځي. 2

$$N_2O_4 \implies 2NO_2$$

N2O4 او N2O4

تجربه	مواد	لمړني غلظتونه (M)	د تعادلي حالت غلظتونه (M)
1	N2O4	0,100	0,040
	NO2	0,000	0,120
(I	N2O4	0,000	0,014
·	NO2	0,100	0,072
111	N2O4	0,100	0,070
178	NO2	0,100	0,16

د دې معلوماتو له مخې د پورتني تعامل د تعادل ثابت Kc حساب کړۍ. حل: د (65) معادلې په اساس ليکو چې :

$$K_{1} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = \frac{(0,12)^{2}}{0,040}$$

$$K_{2} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = \frac{(0,072)^{2}}{0,014} = 0,3703$$

$$K_{3} = \frac{C^{2}(NO_{2})}{C(N_{2}O_{4})} = \frac{(0,160)^{2}}{0,070} = 0,3657$$

$$K_{6} = \frac{K_{1} + K_{2} + K_{3}}{3} = \frac{0,3600 + 0,3073 + 0,3653}{3} = 0,3653$$

 $2\mathrm{HI}_{(g)} \xrightarrow{} \mathrm{H}_{2(g)} + \mathrm{I}_{2(g)}$

که په يو ليتر محلول کې د تعامل د موادو لمړني غلظتونه په لاندې ډول وي :

a,
$$C_{HI} = 1,00 \text{ mol}$$
; $C_{H2} = 0,01 \text{ mol}$; $C_{I2} = 0,01 \text{ mol}$

•

.

b,
$$C_{HI} = 1,00 \text{ mol}$$
; $C_{H2} = 1,00 \text{ mol}$; $C_{I2} = 1,00 \text{ mol}$

•

حل :

$$KC = \frac{CH_2 \cdot CI_2}{C^2 HI} = 0,0156$$

a,
$$KC = \frac{0,01 \cdot 0,01}{(1)^2} = 10^4$$

b,
$$KC = \frac{1 \times 1}{(1)^2}$$

محاسبه ښئي چې که د تعامل د موادو لمړني غلظتونه د (a) د حالت په شان وي دلته د Kc قيمت (10^{0}) د تعادلي حالت د Kc د قيمت (0,0156) څخه کم دى نو که غلظتونه د (a) د حالت په شان وي تعامل ښي خوا يعنې د H2 او 12 دجوړيدو په لوري ځي. او که غلظتونه د d د حالت په شان وي دلته د Kc قيمت (1) د تعادلي حالت د قيمت (Kc = 0,0156) څخه زيات دى. نو پدې شرايطو کې تعامل د ښې خوا څخه چپ خوا ته يعنې د H1 د جوړيدو په لور ځي. په دواړو حالتو کې تعامل د تعادل حالت ته ځي تر څو چې د تعادل ثابت Kc شي. مثال : لاندې تعامل امکان د سانتيگراد په 25 درجو کې وگورۍ.

$$N_{2(g)} + O_{2(g)} = 2NO(g)$$

$$K_{c} = \frac{C^{2}(NO)}{C(N_{2}) \cdot C(O_{2})} = 1 \cdot \frac{-30}{10}$$

جواب : د Kc د قيمت څخه ښکاري چې د تعادل په وخت کې د NO غلظت د N2 او O2 د غلظتو په نسبت ډير کم دی،او په سيستم کې عملاً ټول O2 او N2 وجود لري يعنې د تودوخې په 25 درجو کې O2 او N2 تعامل نکوي.

. (111) مثال : لاندې تعامل د تودوخې په $^{\circ}\mathrm{C}$ کې په پام کې نيسو.

2Cl (g) Cl2 (g)

$$Kc = \frac{C(Cl_2)}{C^2 (Cl)} = 1 \times 10^{38}$$

د Kc لوړ قيمت ښئي چې د تعادل په وخت کې په سيستم کې د کلورين د اتومو په نسبت د کلورين ماليکولونه ډير زيات دي يعنې د کلورين تقريباً ټول اتومونه ماليکولونه جوړوي. نو ويلای شو چې پورتنی تعامل غير رجعي تعامل دی.

. (١٧) - مثال : دتودوخې په 25°C درجو کې لاندې تعامل په پام کې نيسو.

$$N_2O_4(g)$$
 \longrightarrow $2NO_2(g)$
 $Kc = \frac{C^2(NO_2)}{C(N_2O_4)} = 0,36$

دلته د Kc قيمت (0,36) تقريباً (1) ته نژدې دی يعنې په تعادلي حالت کې د اوليه موادو او د تعامل څخه حاصل شويو موادو غلظتونه سره ډير توپير نلري. تر څو چې خارجي شرايط تغير ونکړي په پورتني سيستم کې مستقيم او معکوس تعاملا يو هم نه ختميږي.

CH3COOH (L) + C2H5OH(L) -----→ CH3COO - C2H5 (L) + H2O(L)

60 گرامه استیک اسید د 46 گرامه ایتایل الکول سره گډ او حرارت ور کړل شوی او دتعادل په حال کې ¹2 گرامه اوبه او 58,7 گرامه ایتایل اسیتت جوړ شوی دی. د پورتني تعامل د تعادل ثابت حساب کړۍ. د موادو لمړنی غلظتونه:

$$\begin{array}{rcl} 60 \\ \text{CCH}_3\text{COOH} = 60\text{gr} = ----- = 1 \text{ mol} = a \\ 60 \end{array}$$

.....

تعادلي غلظتونه

$$1 \text{FV}$$

$$C_{C_2H_5OH} = 46\text{gr} = \frac{46}{46} = 1 \text{ mol} = b$$

$$C_{CH_5COOC_2H_5} = 0 \text{gr} = 0 \text{ mol}$$

$$C_{H_2O} = 0 \text{gr} = 0 \text{ mol}$$

$$C_{H_2O} = 0 \text{gr} = 0 \text{ mol}$$

$$C_{H_2O} = 0 \text{gr} = 0 \text{ mol}$$

$$C_{CH_5COOC_2H_5} = 58,7\text{gr} = \frac{58.7}{88} = 0,666 \text{ mol} = X$$

$$C_{H_2O} = 12\text{gr} = -\frac{12}{1\frac{6}{2}} = 0,666 \text{ mol} = X$$

$$C_{H_2O} = 12\text{gr} = -\frac{12}{1\frac{6}{2}} = 0,666 \text{ mol} = X$$

$$C_{CH_5COOC} = (a - x) = (1 - 0,666) = 0,333 \text{ mol}$$

$$C_{C_2H_5OH} = (b - x) = (1 - 0,666) = 0,333 \text{ mol}$$

$$C_{C_{CH_5COOC} = (b - x) = (1 - 0,666) = 0,333 \text{ mol}$$

$$K_c = \frac{C(CH_5COOC_2H_5) C(H_2O)}{C(CH_5COH) \cdot C(CH_5OH)} = \frac{(0,266)^2}{(0,333)^2} = 4$$

$$C_{C(CH_5COOH) \cdot C(CH_5OH)} = (0,333 \text{ mol} + 120 \text$$

حل :

omole

X

$$Kc = \frac{CCH_{3}COOC_{2}H_{5} CH_{2}O}{CCH_{5}COOH . CC_{2}H_{5}OH} = \frac{X \cdot X}{(2 - X)(2 - X)} = \frac{X^{2}}{(2 - X)^{2}} = 4$$

$$\frac{4 (2^{2} + X^{2} - 2 \cdot 2X) = X^{2}}{16 + 4X^{2} - X^{2} - 16X = 0}$$

$$\frac{3X^{2} - 16X + 16 = 0}{3X^{2} - 16X + 16 = 0}$$

$$a = 3 \qquad ; b = -16 \qquad ; c = 16$$

$$X = \frac{-b \pm \sqrt{b^{2} - 4\alpha c}}{2a}$$

$$X = \frac{+16 \pm \sqrt{256 - 192}}{6}$$

 $X_1 = 1,33$ mole ; $X_2 = 4$ mole

دا چې د لمړنيو موادو غلظت 2 موله دی نو X = 4 قيمت نشي اخيستلای پس د تعادل په وخت کې د ايتايل اسيت غلظت 1,33 موله دی.

يعني د پورتني تعامل څخه 177,04 = 1,33 88 گرامه ايتايل اسيت حاصليږي.

2 - 3 - 5 . د کيمياوي تعادل دنگيدل: دلې شاتلي پرنسيپ:

كيممياوي تعادل د معينو خارجي شرايطو (غلظت، فشار، د تودوخې درجه) لاندې منځ ته راځي او كله چې د دغه شرايطو څخه يو هم تغير وكړي نو كيمياوي تعادل ړنگيږي. دلې شاتلي د پرنسيپ پر اساس كله چې يو كيمياوي تعامل د تعادل په حال كې وي او د خارجي شرايطو څخه كوم يو تغير وكړي نو د مستقيم او معكوس تعاملاتو د جملې څخه هغه تعامل ډير چټك كيږي چې راغلى تغير بير ته جبران كړي.

1-د غلظت د تغير اثر : لاندې تعامل په پام کې نيسو:

$$2SO_2 + O_2 \qquad \underbrace{V_1}_{V_2} \qquad 2SO_3$$

$$Kc = \frac{C^2(SO_3)}{C^2(SO_2) \cdot C(O_2)}$$

لکه چې پاس مو وويل په تعادلي حالت کې د حرارت په معينه درجه کې د Kc قيمت ثابت دی. د دې معنی دا ده چې د Kc په افاده کې که صورت زيات شي نو بايد د هغې سره سم مخرج هم زيات شي تر څو د Kc قيمت ثابت پاتې شي. او برعکس که صورت کم شي نو بايد چې مخرج هم کم شي تر څو Kc تغير ونکړي. په پورتني تعامل کې که مونږ د آکسيجن يا د سلفردای اکسايد غلظت زيات کړو نو تعامل بايد په خپله د سلفرترای اکسايد غلظت زيات کړي تر څو په پورتني کسر کې د صورت او مخرج نسبت (Kc) ثابت پاتې شي.

داپدې کيږي چې په پورتني تعامل کې بايد مستقيم تعامل (<-----) چټک ($V_2 > V_1$) شي. همدا ډول که مونږ د تعامل د محيط څخه SO3 خارج کړو يعنې د SO3 غلظت کم کړو نو تعامل بايد په خپله د آکسيجن او سلفرداي اکسايد غلظتو نه کم کړي. يعنې دا څل هم بايد مستقيم تعامل (<------) د معکوس تعامل په پرتله ډير چټک ($V_1 > V_2$) شي.

همدا ډول که په پورتني تعامل کې SO3 د خارج څخه د تعامل محيط کې اضافه شي نو تعامل بايد په خپله د SO2 او O2 مقدار زيات کړي يعنې داځل بايد معکوس تعامل (------) ډير چټک (V2 > V1) شي. د پورتني بيان څخه دوه مهمې نتيجې تر لاسه کيږي:

الف – كه د يو رجعي تعامل حاصلات دايماً د تعامل د محيط څخه خارج شي داسې تعامل عملاً ختميداى شي . ب - كه وغواړو چې د يوې كيمياوي مادې څخه اعظمي استفاده وشي نو بايد د هغې سره تعامل كونكي ماده په تعامل كې ورزياته شي.

2 - دفشار د تغير اثر:

که د يو کيمياوي تعامل مواد گازات وي او سربيره پر دې په تعامل کې د داخل شويو او دتعامل څخه د حاصل شويو موادو دمولونو شمير سره توپير ولري په داسې تعاملاتو کې د خارجي فشار تغير د تعامل تعادلي حالت ته تغير ور کولای شي. لاندې رجعي تعامل د تعادل په حالت کې په پام کې نيسو.

$$2SO_2 + O_2 = \frac{V_1}{V_2} = 2SO_3$$

پدې سيستم کې درې موله کيمياوي مواد تعامل کوي او دوه موله حاصلات تری لاس ته راځي. يعنې د اوليه موادو حجم د تعامل د حاصلاتو د حجم څخه زيات دی.

اوس هغه ظرف چې د تعامل مواد پکې دي پر هغې خارجي فشار داسې زياتوو چې د تودوخې درجه ثابته پاتې شي.. د خارجي فشار په زياتيدو سره د سيستم حجم کميږي او د دې لپاره چې د سيستم حجم کم شي نو بايد مستقيم تعامل ډير چټک (V1 > V2) شي. بر عکس که د تودخې په ثابته درجه کې د تعامل پر سيستم خارجي فشار کم شي نو بايد د سيستم حجم زيات شي او د تعامل د معادلي څخه ښکاري چې د معکوس تعامل په نتيجه کې د سيستم حجم زياتيږي. پس بايد معكوس تعامل ډير چټک $(\mathrm{V2} > \mathrm{V1})$ شي. د پورتني بيان څخه دا نتتيجه اخيستلای شو چې يو کيمياوي تعامل چې د تعادل په حال دی که پر هغه خارجي فشار زيات شي دلته د مستقيم او معکوس تعاملاتو د جملي څخه هغه تعامل ډيرچټک کيږي چې د هغې په نتيجه کې د سيستم حجم کميږي او بر عكس.

د - د تودوخې د درجې د تغير اثر:

په رجعي تعاملاتو کي د مستقيم او معکوس تعاملاتو له جملي څخه يو ئي اندو ترميک او بل ئي اکزوترميک وي. لکه چې مخکې مو وويل(۳۰/۳) په داسې تعاملاتو کې د اندوترميک تعامل دفعال کولو انرژي د اکزوترميک تعامل د فعال كولو د انرژۍ څخه زياته وي. نو څكه د (64) معادلي په اساس ويلاى شو كله چې په يو رجعي تعامل دتودوخي درجه لوړه کړای شی نو تعادل داندوترمیک تعامل په لوري درنیږي یعني اندو ترمیک تعامل^{.د} اکزوترميک تعامل په پرتله ډير چټک کيږي.

شيرم فصل دسيرشني سيستمونه

که د موادو خورا کوچنی درات یو په بل کی گډ شی داسی گډ وله د دسپرشنی سیستم په نامه یادیږی. مثلاً که بوره په اوبو کې حل شي يو د سپر شني سيستم لاس ته راځي چې په هغې کې بوره نشر شوې ماده او اوبه د انتشار د محيط په نامه ياديږي. د انتشار د محيط اڼښر شوې مادې په اساس نه (9) ډوله دسپرشنې سيستمونه وجود لري. ۱ - جامد په جامد کې لکه د فلز اتو الیاژونه 2-جامد په مايع کې . لکه د مالگې يا بورې محلول په اوبو کې. 3-جامد په گاز کې . لکه لوگی، دوړې او نور. 4 - مايع په جامد کې لکه کرستلي اوبه په مالگو کې. 5 - مايع په مايع کې. لکه الکول په اوبو کې. 6-مايع به گاز کې. لکه وريځ 7 - گاز په جامد کې . لکه هايدروجن په پلاتين کې 8 - گاز په مايع کې . لکه سودا واتر ، کوکاکولا او نور . 9 - گاز په گاز کې. لکه هوا چې د مختلفو گازانو مخلوط دي. د نشر شوي مادې د ذراتو د کوچني والي له مخې درې ډوله دسپر شني سيستمونه وجود لري. 1 - 6 . م**علق سیستمونه:**

په دا ډول سيستمونو کې د نشر شوې مادې ذرات د انتشار په محيط کې څوړند (معلق) وي. دلته د نشر شوې مادې د ذراتو قطر 10 cm - 10 وي. دا سيستمونه په دوو گروپو ويشل کيږي: الف - **املشنونه : پ**ه املشنو کې هم نشر شوې ماده او هم د انتشار محيط دواړه مايع وي لکه شيدې چې د غوړو

د کوچنيو ذراتو او اوبو څخه جوړيږي.

ب – **سوسپنشنونه :** په سوسپنشنونو کې نشر شوې ماده د جامد کوچني ذرات او د انتشار محیط مایع وي. لکه خړې اوبه یا د سیلاب اوبه .

2 - 6 . كلوئيدي سيستمونه:

په کلوئيدې سيستمونو کې د نشر شوې مادې د ذراتو قطر m 10 - 10 وي داسې ذرات د ماليکولو څخه لوی وي دفلتر د کاغط څخه تيريږي او په عادي مکروسکوپ کې نه ليدل کيږي. کلوئيدي سيستمونه د معلق سيستمونو په پرتله ثابت وي مگر دا سيستمونه هم د زمانې په تيريدو سره تغير کوي. په اوبو کې د نشايستې محلول او وينه د کلوئيدي سيستمونو ښه مثالونه دي.

6 - 3 . محلولونه:

محلولونه د يو فاز څخه جوړ مجانس سيستمونه دي چې تر کيب ټې په معينو حدودو کې تغير کولای شي. دلته د انتشار محيط د محلل او نشر شوې ماده د حل شوې مادې په نامه ياديږي. په محلولو کې هغه جز چې فازي حالت ټې د محلول په شان وي د محلل په نامه او دمحلول بل جز چې فازي حالت ئې دمحلول د فازي حالت څخه توپير لري د حل شوې مادې په نامه ياديږي. لکه د مالگې په محلول او په سودا واتر کې مالگه او کاربندای اکسايد حل شوي مواد او اوبه محلل دي. که د محلول ټول اجزا د محلول په شان فازي حالت ولري دلته هغه جز چې مقدار ئې زيات دی د محلل او هغه بل جز چې مقدار ئې کم دی د حل شوې مادې په نامه ياديږي لکه د اوبو او الکولو محلول. زيات دی د محلل او هغه بل جز چې مقدار ئې کم دی د حل شوې مادې په نامه ياديږي لکه د اوبو او الکولو محلول. شوې مادې په ماليکولو يا کر ستلو کې د ذراتو تر منځ کيمياوي اړيکي وجود لري او د محلل د ماليکولو تر منځ بين اموي مادې په ماليکولو يا کر ستلو کې د ذراتو تر منځ کيمياوي اړيکي وجود لري او د محلل د ماليکولو تر منځ پخوانۍ الماليکولي قواوې عمل کوي نو کله چې محلول جوړ شي د حل شوې مادې د ذراتو او د محلل د دراتو تر منځ پخوانۍ اړيکي تغير کوي او اوس د حل شوې مادې د محلل د دراتو تر منځ نوې اړيکې منځ ته راځي يدنځ يې له يو نشر يوې د دراتو تر منځ کيمياوي لم يکې وجود لري او د محلل د دراتو تر منځ پخوانۍ و محلول ي قواوې عمل کوي نو کله چې محلول جوړ شي د حل شوې مادې د ذراتو او د محلل د دراتو تر منځ پيوانۍ ل ميکې تغير کوي او اوس د حل شوې مادې د ذراتو او د محلل د ذراتو تر منځ نوې اړيکې منځ ته راځي د دې اړيکو

الف – **د محلول کيمياوي نظريه :** د دې نظر پر اساس د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ کيمياوي اړيکي منځ ته راځي. که د گوگړو تيزاب په اوبو کې حل کړو ډير زيات حرارت آزاديږي که د کاپر سلفيتو سپين پودر په اوبو کې حل شي د حاصل شوي محلول حجم د عمومي حجم په نسبت %3,5 کم وي.

د پورتنيو مثالو څخه معلوميږي چې د محلل او حل شوې مادې ذرات يو په بل کې ساده نه گډيږي بلکه د هغوئ تر منځ متقابل تائير دومره شديد دی چې په هغو کې د سيستم انرژي او د اوليه موادو خواص تغير کوي، نو ځکه د انحلال عمليه کيمياوي تعامل ته ورته او د محلول د کيمياوي نظرئې طرفداران وائي چې د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ کيمياوي اړيکې جوړيږي.

ب - د محلول فزيكي نظريه : د دې نظرتې طرفداران واثي چې د محلل او حل شوې مادې د ذراتو تر منځ فزيكي قواوې عمل كوي. د غير قطبي ماليكولو تر منځ (مثلاً د نجيبه گازاتو محلول) دا قواوې ډيرې ضعيفه او د قطبي ماليكولو او د ايونو تر منځ دا قواوې ډيرې قوي دي. مثلاً د اوبو د قطبي ماليكولو او دمالگې د ايونو تر منځ د الكتروستاتيكي جذب په نتيجه كې د مالگې كرستل په اوبو كې حليږي او په نتيجه كې په اوبو كې د مالگې محلول لاس ته راځي. په محلول كې د مالگې كتيون او انيون يو د بل څخه جدا او هر يو د اوبو د قطبي ماليكولو د قطبي ماليكولو په منځ كې ښكيل وي.

د اوبو د ماليکولو په منځ کې د ايونو ښکيل کيدل د هايدريشن په نامه ياديږي. که د کتيون او انيون چارجونه مختلف العلامه ولې عدداً يو شی وي دا چې د کتيون حجم دانيون د حجم په پرله ډير کم وي نو دکتيون د چارج کثافت د انيون د چارج د کثافت په پرتله ډير زيات وي. نو ځکه د اوبو ډير شمير ماليکولونه د کتيون چاپيره وصل وي او انيون د ډير کم شمير ماليکولو په منځ کې ښکيل وي. که د مالگې محلول په ورو ورو گرم شي نو د اوبو آزاد ماليکولونه الوزي او د ايونو سره تړلي ماليکولونه د مالگې د هايدريت په کرستل کې پاتې کيږي چې دغه اوبه د کرستلي اوبو په نامه ياديږي. مثلاً د کاپر سلفيت د هايدريت تر کيب 5H2O . CuSO4 . دی. علمي تحقيقات ښئي چې پدې هايدريت کرستل کې د اوبو د پنځو ماليکول څخه څلور ئې د Cu ايون سره ارتباط لري او يواځې يو ماليکول د SO4 ايون سره مربوط دی.

بعضي کيمياوي مواد يو په بل کې په هر نسبت حل کيږي. مثلاً الکول، د گوگړو تيزاب، د مالگې تيزاب او نور په هر نسبت د اوبو سره محلول جوړوي. ولې بعضي مواد لکه بنزين ، د خوړلو مالگه او بوره د معين فشار لاندې د تودوخې په معينه درجه کې په معين مقدارونو په اوبو کې حل کيږي او د هغې نه زيات نشي حل کيدای . دغسې محلو ل چې په هغې کې حل شوې ماده نوره نه حل کيږي د مشبوع محلول په نامه ياديږي.

په مشبوع محلول کې حل شوې ماده څومره چې په محلول کې حل کيږي هغومره بير ته د محلول څخه جدا کيږي . يعنې د حل شوې مادې انحلال يو ديناميک تعادل جوړوي.

$$V_1$$
مشبوع محلول V_2 حل کيدونکي مواد V_2 $V_1 = V_2$

په پورتنۍ افاده کې $\, V_1\,$ په مشبوع محلول کې د حل کيدونکې مادې د حل کيدو سرعت او $\, V_2\,$ بيرته د مشبوع محلول څخه د حل شوې مادې د جدا کيدو سرعت ښئي. په مشبوع محلول کې د حل شوې مادې مقدار په هغه محلل کې د دغه حل شوې مادې انحلاليت يا د حل کيدو قابليت ښئي.

په يو محلول کې د حل شوې مادې مقدار ته د هغه محلول غلظت واثي. د محلول غلظت په لاندې ډولو افاده کيدای شي.

I - فيصدي غلظت : فيصدي غلظت به دوه ډوله دی. وزني فيصدي او حجمي فيصدي.

(١) - ورني فيصدي : د محلول به 100 ورني حصو كې د حل شوې مادې د ورني حصو مقدار ته د محلول ورني فيصدي ويل كيږي مثلاً په اوبو كې د بورې %5 مخلول دا معنى لري چه د دغه محلول په 100 گرامو كې 5 گرامو به وره او 95 گرامه اوبه دي.

د مرابع بورې و څر مربعه وبه دي. (۶) – **حجمي فيصدي :** د محلول د حجم په 100 واحده کې د حل شوې مادې د حجم⁴مقدار ته د هغه محلول حجمي فيصدي واثي. مثلاً په اوبو کې د الکولو لس حجمي فيصده داسې محلول دی چې د هغه په سل ليتره کې لس ليتر ه الکول دي.

(<u>آ</u>) - **مولار تي : پ**ه يوليتر (1000cc) محلول کې د حل شوې مادې د مولونو شمير د هغې محلول د مولارتې په نامه ياديږي.

مثال : د اوبو په نيم ليتر محلول کې 196 گرامه د گوگړو تيزاب حل شوي دي. د دې محلول مولارتي معلومه

کړۍ. حل:

 $M_{H_2SO_4} = 2.1 + 32 + 4.16 = 98$

د محلول حجم	, .	د H2SO\$وزن
(ml (په)		(په گرام)
500		196
1000		X

 $X = \frac{1000 \cdot 196}{500} = 392 gr$

$$392$$

X = ----- = 4 moles
98

مولارتي --- د حل شوې مادې مولونه ---- د محلول حجم (mlay) (moles) (m) 1000 1 1 1000 4 X X = m = 4

(<u>١</u>١)) - نارملتي : په يوليتر محلول کې د حل شوې مادې د معادل وزنونو شمير د هغه محلول د نارملتي په نامه ياديږي. مثال : په 100 ملي ليتر محلول کې 9,8 گرامه د گوگړو تيزاب حل شوي دي د دغه محلول نارملتي معلومه کړۍ حل :

ماليكولي كتله M H2SO4 = 98

100,

	د محلول حجم	د حل شوې مادې کتله 🛛 ــــــ	
	(m1)	(gr)	
· · · ·	100	9,8	
	1000	$\mathbf{X} = 98$	
1. 1.	the state of the second second		
. محلول حجم	مادی کتله ـــــ د	نارملتي ـــــد د حل شوې (N)	
(ml)	(gr	(N)	
1000	49	2	
1000	98) (N) 1 X	
		where $\mathbf{X} = \mathbf{N} = 2$.	
		a la transferia de la composición de la seconda de la composición de la composición de la composición de la com La composición de la c	
لول د مولالتي په نامه	ې مادې د مولو شمير د هغه محا	لتي: په 1000 گرامه محلل کې د حل شو	(آيا)-مولا
and the second		and the second	ياديږي.
لالتي خو ده.	ې حل شوي دي د دې مخلول مو	2 كرامة اويو كي 19,6 كرامة دكوكرو تيزاد	مثال: په 000
			حل:
	$MH_2SO_4 = 2$	$+32 + 4 \cdot 16 = 98$	and a second of
	en a state i state i serie de la se	a stratic francisco de la seconda de la s	and the start
	د محلل کتله	د حل شوې مادې کتله 🛛 ـــــ	
		د حل شوې مادې کتله	n an saide
	(gr)		ng sa ^{ng} sa dir
	(gr) 2000	19,6	
يريو کې د کار مې د د د د مېرې د مې مې د مېرو د روه	(gr) 2000	(gr) 19,6 A A S S S S S S S S S S S S S S S S S S	
میرو کر میکار می در از میکار بر رسما میکار میکار در از م ماریخان میکار در از	(gr) 2000 1000	(gr)(gr)(gr)	
میرو کرد کار می در این کار کار بر می این کار میرو در بر کار میرو میرو در بر این کار میرو بر بر این کار میرو بر بر	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr =	(gr) 19,6 X = 9,8 = = 0,1 moles	an a
میرو کرد کار می در این کار کار بر می این کار میرو در بر کار میرو میرو در بر این کار میرو بر بر این کار میرو بر بر	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr =	(gr)(gr)(gr)	an a
میرو کی در این می این می این می این می این می این این می این می این می این می این می این می این همکن می مشر در این	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr =	(gr) 19,6 X = 9,8 9,8 = 0,1 moles 98	an da aya sa taya Anga da aya sa taya Yang da aya sa taya Maga da da aya sa taya
بریو کر معالم می برقی می معالم بریما برقی می معالم بریما المرید المری بریما بر هما بر می بریما کیل	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = 3 ووزن د محلل	(gr) 19,6 X = 9,8 8 مولالتي دخل شوي مادي	an a
بریو کر معالم می برقی می معالم بریما برقی می معالم بریما المرید المری بریما بر هما بر می بریما کیل	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = 3 ووزن د محلل	(gr) 19,6 X = 9,8 8 مولالتي دخل شوي مادي	an a
بریو کر معالم می برقی می معالم بریما برقی می معالم بریما المرید المری بریما بر هما بر می بریما کیل	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = 3 ووزن د محلل	(gr) 19,6 X = 9,8 8 مولالتي دخل شوي مادي	an a
بریو کر معالم می برقی می معالم بریما برقی می معالم بریما المرید المری بریما بر هما بر می بریما کیل	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = 3 ووزن د محلل	(gr) 19,6 X = 9,8 8 مولالتي دخل شوي مادي	an a
کیلہ (gr 100	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = وزن د محلل	(gr) دخل شوې مادې 9,8 	
موادو دمولو شمیر په	(gr) 2000 1000 X = 9,8gr = وزن د محلل وزن (3) موادو څخه جوړوياوددغه	(gr) 19,6 X = 9,8 8 مولالتي دخل شوي مادي	ر المراجع ال مراجع المراجع ا مراجع المراجع ا مراجع المراجع ال مراجع المراجع ا مراجع المراجع ا مراجع المراجع الم مراجع المراجع الم مراجع المراجع الم مراجع المراجع ا مراجع المراجع الم

.

6-6. دحل كيدو پرقابليت موثر عوامل:

د موادو د حل كيدو قابليت تر هر څه لمړى د حل شوې مادې او محلل په طبيعت يعنې د هغوئ د ماليكولو په جوړښت پورې اړه لري. يعنې شبه مواد په خپلو منڅو كې ښه حليږي. مثلاً الكول، مالگې تيزابونه او قلويات چې قطبي يا ايوني ماليكولونه لري دغه مواد په قطبي محلل لكه اوبو كې ښه حل كيږي او دغه مواد په بنزين، ايتر او كاربن تترا كلورايد كې ښه نه حل كيږي. بر عكس غوړي ، ريړو كنډ او نور عضوي مواد چې ماليكولونه ئې غير قطبي دي دغه مواد په غير قطبي محلولونو لكه بنزين، ايتر او كاربن تترا كلورايد كې ښه حل كيږي. لدې پرته دا لاندې عوامل د موادو په حل كيږي. لري :

الف - د فشار تاثير : په مايعاتو او جامداتو کې د گاز انحلاليت د خارجي فشار په لوړيدو سره زياتيږي. په همدې اساس CO2 د فشار په واسطه په شريتونو کې حلوي او مختلف مشروبات لکه کو کاکولا، فانتا، سودا واتر او نور لاس ته راوړي.

دا چې د مايعاتو د متقابل انحلال په جريان کې د سيستم حجم ډير کم تغير کوي نو ځکه د مايعاتو په متقابل انحلال د خارجي فشار د تغير رول هم کم دی. همدا ډول په مايعاتو کې د جامداتو پر انحلال هم د خارجي فشار تغير دومره اثر نکوي.

ب - د تودوخې د درجې تأثير ؛ د تودوخې د درجې په لوړيدو سره په مايع ، جامد او گاز کې د گاز انحلال کميږي. په مايعاتو کې د جامداتو د انحلال پروسه دوه مرحلي لري.

په لمړۍ مرحله کې د جامد کرستلي جالۍ ماتيږي او د جامد آزاد ذرات (ايونونه، ماليکولونه) منځ ته راځي. د دې کار دياره ډيره انرژي ضرور ده يعني دا مرحله اندوترميک ده.

په دوهمه مرحله کې د حل شوې مادې آزاد ذرات د محلل د ماليکولونو سره سلويتونه جوړوي. دلته يو څه انرژي آزاديږي (دامرحله اکزوترميک ده) . خو اکثراً پدې مرحله کې آزاده شوې انرژي د لمړۍ مرحلې د جذب شوې انرژۍ په پرتله کمه وي نو څکه په اوبو کې د اکثره جامداتو د حل^{کيږو} وخت کې د محلول ظرف سړيږي يعنې د داسې جامداتو د انحلال عمليه اندو ترميک ده او دتودوخې د درجې په لوړيدو سره دد غسې جامداتو انحلاليت هم زياتيږي شکل (آ-6).

مگر د بعضي جامدانو لکه KOH او Ca (OH) او Ca (OH) دانحلال عمليه اکزوترميک ده نو څکه د دغښي جامدانو د انحلال په وخت کې د تودوخې زياتول د دغه موادو د انحلاليت د کميدو سبب گرڅي د تودوخې په 298k په اوبو کې د بعضي موادو انحلاليت په (1 - 6) او (2 - 6) جدولونو کې ورکړل شويدي.

and the second second

۱۵γ

$(T = 298^{\circ}k)$) جدول : په اوبو کې د مالکو د حل کيدو مقدار (G' - 1)

bij 298 K	mol kg ^{-l} water	g kg ⁻¹ water			mol kg ⁻¹ water	g kg ⁻¹ water
AgNO ₃	1,42·10 ¹	2,41·10 ³		KBr	5,70	6,78·10 ²
AICl ₃ . 6H ₂ O	3,46	8,35·10 ²	,	KCN	1,10·10 ¹	$7,16\cdot10^2$
$Al_2(SO_4)_3$	9,15·10 ⁻¹	3,13·10 ²		K ₂ CO ₃	8,11	$1,12 \cdot 10^{3}$
BaCl ₂	1,46	3,04·10 ²	•	KCI	4,81	$3,59 \cdot 10^2$
$Ba(NO_3)_2$	3,91·10 ⁻¹	$1,02 \cdot 10^2$		KClO3	$7,00 \cdot 10^{-1}$	8,58·10 ¹
Ba(OH) ₂ .8H ₂ O	1,50·10 ⁻¹	4,73·10 ¹		KF	1,75·10 ¹	$1,02 \cdot 10^{3}$
CuSO ₄ .5H ₂ O	1,39	$3,47 \cdot 10^2$		K ₃ Fe(CN) ₆	1,48	4,87·10 ²
FeCl ₂ .4H ₂ O	6,36	$1,26 \cdot 10^3$		K ₄ Fe(CN) ₆ . 3H ₂ O	8,57·10 ⁻¹	3,62·10 ²
FeSO ₄	1,03	1,56·10 ²		KHCO3	3,62	3,62·10 ²
HgCl ₂	2,69·10 ⁻¹	7,30·10 ¹		KHSO4	3,78	$5,15 \cdot 10^2$
KAl(SO ₄) ₂ . 12H ₂ O	3,02·10 ⁻¹	1,43·10 ²	_	KI	8,92	1,48·10 ³
KNO3	3,75	3,79·10 ²	, ⁻	NaHCO ₃	1,22	1,02·10 ²
кон	1,71·10 ¹	$9,59.10^{2}$		NaHSO ₄	2,38	$2,86 \cdot 10^2$
KSCN	$2,46 \cdot 10^{1}$	$2,39 \cdot 10^3$		Nal	1,23·10 ¹	$1,84 \cdot 10^{3}$
K ₂ SO ₄	6,91·10 ⁻¹	$1,20.10^{2}$		NaNO ₂	1,23·10 ¹	8,49·10 ²
MgCl ₂ . 6H ₂ O	5,77	1,17·10 ³		NaNO3	1,08·10 ¹	$9,18.10^2$
MgSO ₄	1,83	$2,20.10^{2}$		NaOH	1,05·10 ¹	4,20·10 ²
NH4CI	7,34	3,93·10 ²		Na ₂ S	2,53	1,97·10 ²
NH ₄ NO ₃	2,68·10 ¹	$2,15 \cdot 10^3$		Na_2SO_4 . $10H_2O$	1,97	$6,35 \cdot 10^2$
$(NH_4)_2SO_4$	5,78	$7,64 \cdot 10^2$		$Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$	4,80	$1,19.10^{3}$
NaBr	9,19	$9,46 \cdot 10^2$		$Pb(NO_3)_2$	4,47	$1,48.10^{3}$
Na2CO3. 10H2O	1,03	2,95·10 ²		ZnSO ₄ .7H ₂ O	3,56	$1,02 \cdot 10^{3}$
NaCl	6,15	$3,59 \cdot 10^2$				

. Life time of

په يو ليتر اويو کې او P = P

1.

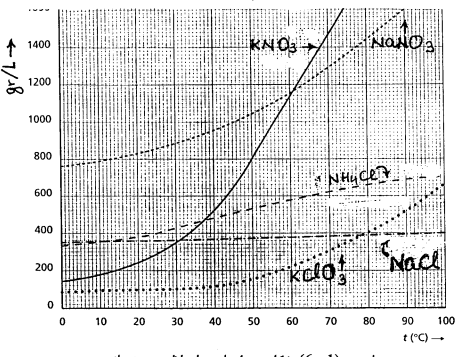
(2 - 6) جدول : په اوبو کې د گازاتو انحلاليت

per liter water bij $p = p_0$

2

tempe-H₂ N_2 CO 02 CO₂ ratuur Cl₂ H₂S SO₂ HCI HBr NH₃ ĸ 10-3 10-3 10-3 10-3 10-3 10-3 10-3 mol L^{-I} mol L⁻¹ mol L⁻¹ mol L⁻¹ mol L⁻¹ mol L⁻¹ môl L⁻¹ mol L⁻¹ mol L⁻¹ $mol L^{-1} mol L^{-1}$ 273 0,960 1,05 1,58 2,18 76,3 206 208 3,56 22,6 27,4 52,5 283 0,879 0,830 1,26 1,70 152 53,1 141 2,53 40,0 293 0,817 0,688 1,04 1,38 38,8 103 115 1,76 19,7 24,4 31,3 298 0,790 0,638 0,955 1,26 33,5 90,2 102 1,46 19,0 27,8 303 0,759 0,598 0,893 1,16 29,5 80,4 91,1 1,21 25,1 313 0,732 0,527 0,790 1,03 23,2 64,3 74,1 0,84 17,2 22,0 323 0,719 0,487 0,719 0,933 19,2 54,5 62,1 333 0,714 0,455 0,665 0,871 15,6 45,5 53,1 15,1 20,4 343 0,438 0,643 0,817 45,5 38,4 353 0,786 0,429 0,638 30,4 41,1 17,6 363 0,424 0,768 0,634 17,4 37,5 **3**73 0,424 0,629 0,759 0,0 36,2

په محلول کې د حل شوي گاز غلظت د محلول دپاسه د هغه گاز د جزئي فشار سره مستقيم تناسب لري (د هنري قانون) دا قانون د هغه گازاتو دپاره صدق کوي چې د محلل (ابو) سره تعامل نه کوي.

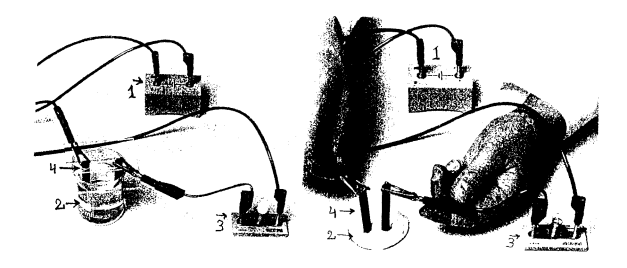


لمړی (1 - 6) شکل: د جامداتو پر انحلال د تودخی ائر

7 - 6 . **د محلول خواص:**

اول - **د محلول برقي هدايت :** په غير قطبي محلملونو کې د غير قطبي موادو محلولونه برق نه تيروي، ولې په قطبي محل لو کې د الکتروليتي موادو محلولونه برق تيروي. لدې څخه دا معلوميږي چې الکتروليت په محلول کې د ايونو په حالت وي. بريښنا تيرول (برقي هدايت): په (2 - 6) او (3 - 6) شکلونو کې د موادو د برقي هدايت د معلومولو تجربې ښودل شوې دي.

and a second In the second In the second second



دويم (2 - 6) شكل: د وجو مالگو برقي هدايت معلومول 💿 دريم (3 - 6) شكل: د مايعاتو برقي هدايت معلومول

د بريښنا (برق) منبع
 مالگه په لوښي كې
 مالگه په لوښي كې
 د لرگي يا پلاستيكي تخته كې د بريښنا گروپ
 د كربني الكترودونه

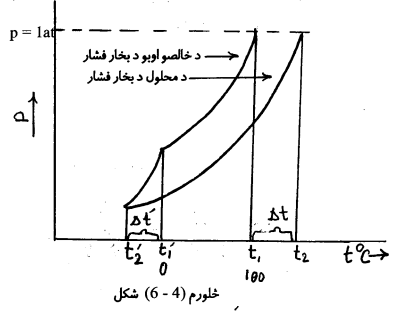
1 - د بريښنا (برق) منبع 2 - په گيلاس کې مابع محلول 3 - د لرگي يا پلاستيکي تخته کې د بريښنا گروپ

4 - كاربنى الكترودونه

عمل : د پورتنيو شكلونو مطابق د موادو د بريښنا ترونې د معلومولو وسيلې جوړې كړۍ او احتياط وكړۍ چې لاس مو د برق شيم سره و نه لگيږي. 1 - د مقطرواوبو د برق هدايت وگورۍ. 2 - د خوړلو د وچې مالگې برقي هدايت وگورۍ او تشريح كړۍ چې وچه مالگه ولې برق نه تيروي. 3 - اوبو كې د خوړلو د مالگې د محلول برقي هدايت وگورۍ او تشريح كړۍ چې ولې دغه محلول برق تيروي. 4 - د وچې بورې او د بورې د محلول برقي هدايت وگورۍ او تشريح كړۍ چې بوده مالگه بولې برق نه تيروي. 7 يروي.

دوهم - د محلول د بخار فشار: کله چې غير مفر مواد په يو محلل کې حل شي نو دحاصل شوي محلول د بخار فشار د خالص محلل د بخار د فشار په پرتله کم وي. په داسې مواردو کې د حل شوې مادې د ذراتو او دمحلل د ماليکولو تر منځ نوې پيدا شوې اړيکي د خالص محلل د ماليکولو تر منځ د اړيکو په پرتله مضبوطي وي نو د محلل ماليکولونه په سختۍ بخار کيږي او څکه د بخار فشار تې هم کم وي شکل (۲ - 6) . دريم - د محلول د غليان او انجماد نقاط: که د يوې خوا په محلل کې د غير مغر مادې د حل کيدو له کبله د خالص محلل په پرتله د محلول د بخار فشار کميږي. د بلې خود دغسې حل شوې مادې ذرات په محلول کې د محلل د ماليکولو د نظم او کرستل کيدو اخلال کوي نو څکه د غير مغرې مادې د حل کيدو له کبله د يوې خوا د خالص محلل په پرتله د محلول د غليان نقطه لوړيږي او د بلې خوا د خالص محلل په پرتله د محلول د انجماد نقطه ټيټيږي. (2 - 6 شکل).

مثلاً خالصي اوبه د عادي فشار ($p = 1 ext{ at}$) لاندې د تودوخې په 100° C درجور t_1)کې جوش کيږي. خو کله چې په اوبو کې کومه غير مفر ماده حل شي د محلول د بخار فشار ټيټږي او دد ې دپاره چې محلول غليان و کړي بايد د بخار فشار ئې يو اتوموسفير ته جگ شي. د دې دپاره بايد محلول ته د t_2 پورې حرارت ور کړل شي يعنې د خالص محلل په پرتله د محلول د غليان نقطه د Δ په اندازه لوړه ده .



همدارنگه که خالص اوبه د سانتيگراد په صفر درجه (t) کې کنگل کيږي نو د غير مفرې مادې محلول د سانتيگراد په (t2) درجه کې انجماد کوي چې دلته د خالصو اوبو په پرتله د محلول د انجماد نقطه د کل په اندازه ټيټه ده. د خالص محلل په پرتله د محلول د غليان د نقطې لوړيدل او دانجماد د نقطې ټيټيدل په محلول کې د حل شوې مادې په غلظت (د ذراتو په شمير)پورې مستقيم ارتباط لري. چې دغه ارتباط په لاندې فورمولو کې ښودل شويدې.

غير الكتروليت محلول $\Delta t = E \cdot m$, $\Delta t = k \cdot m \dots \delta t_{-6}$ (66). $\Delta t = iE \cdot m$, $\Delta t = ik \cdot m \dots \delta t_{-6}$ (67)

دلته $\dot{\mathbf{m}}$ د محلول مولالی غلظت ، $\Delta \mathbf{t}$ دغلیان د نقطی لور پیدل ، $\dot{\Delta \mathbf{t}}$ د انجماد د نقطی ټیټیدل ، E د ایبولو

سکوپيک ثابت او ${
m K}\,$ د کريوسکوپيک ثابت په نامه ياديږي چې د دې ثا بتونو قيمتونه د مختلفو محللونو دپاره په جدولو کې ورکړل کيږي. مثلاً د بعضي محللونو د ${
m K}$ او ${
m E}$ قيمتونه په لاندې جدول کې ورکړل شويدي:

E	K	محلل
0,52	1,86	اوبه
2,64	5,10	بنزول
3,10	3,90	د سر کی تیزاب

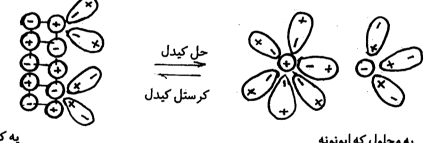
په (67) افاده کې i ښئي چې عملاً د يوه ماليکول څخه په محلول کې څو ذرات لاس ته راځي. i د الکتروليت د انفکاک د درجي سره داسي رابطه لري:

 $i = 1 + \alpha (\gamma - 1)$

دلته lpha د الکترولیت د انفکاک درجه او γ ښۍ چې په نظري ډول د یو مالیکول څخه څو ذرې لاس ته راڅي. مثلاً به ALCL3 کی د γ قیمت (4) دی.

8 - 6 . الكتروليتي محلولونه:

په اوبو او نورو قطبي محللو کې د تيزابو، قلوياتو او مالگو محلولو ته الکتروليتي محلولونه وائي. د ايوني كرستل د حل كيدو په وخت كې د محلل د ماليكول (+) قطب په كرستل كې (-) ايون ته او د محلل د ماليکول (-) قطب په کرستل کې (+) ايون ته نزدې کيږي د محلل د ماليکولو او د کرستل د ايونو تر منځ د متقابل جذب په نتيجه کې د کرستل کرستلي جالۍ دنگيږي او ايونونه محلول ته داخليږي او په محلول کې هر ايون د محلل د ماليکولو په واسطه سلويت کيږي او پدې تر تيب د کر ستلي الکتر وليت محلول جوړيږي.



په کرستل کې ايونونه

یه محلول که ایونونه

غير كرستلي مواد چې قطبي ماليكولونه لري د محلل د قطبي ماليكولو تر تاثير لاندې په (+) او (-) ايونوانفكاك کوي مثلاً په اوبو کې د HCI الکتر وليتي انفکاک داسې صورت نيسي:

$$H_2O + HCI - H_3O. aq + CI. aq$$

9 - 6 . **د الكتروليت قوت:**

بعضي الكتروليتونه په محلول كې مكمل په ايونو تفكيك كيږي . داسې الكتروليتونه د قوي الكتروليتونو په نامه ياديږي مثلاً په اوبو كې ټولې منحلې مالگې ، بعضي تيزابونه (HI, HBr, HCl, HCLO4, HNO3) او بعضي القلي گاني (KOH, NaOH) دقوي الكتروليتو په جمله كې حسابيږي. عضوي تيزابونه NH4OH دضعيف الكتروليتو له ډلې څخه عضوي تيزابونه الكتروليتونه په محلول كې مكمل انفكاك نكوي. د الكتروليت قوتز الكتروليت د انفكاك د درجې (α) او د الكتروليتو نه مكمل انفكاك د ثابت ملله له مخې معلوميږي. 1 - د الكتروليت تول انهكاك د درجې (α) او د الكتروليتونه مكمل انفكاك نكوي . الكتروليت ټول ماليكولونه په محلول كې مكمل انفكاك نكوي . د الكتروليت توتز الكتروليت د انفكاك د درجې (α) و د الكتروليتونه مكمل انفكاک نكوي . كه په محلول كې د الكتروليت ټول ماليكولونه په ملوي كې د ملې څخه تفكيک شوي ماليكولونه په n وښودل شي نو دهغه الكتروليت د انفكاک د درجه مساوي كېږي:

څو اساسه تيزاتبونه او قلوي گاڼې په څومرحلو تفکيک کيږي او د هرې مرحلې د انفکاک درجه <mark>ئې فرق کوي. لکه</mark> درې اساسه تيزاب H3PO4 په لاندې ډول انفکاک کوي:

,	H3PO4	$H + H_2PO_4$,	αι
	H2PO4	+ -2 H + HPO4	, ,	α2
	HPO_4^{-2}	+ -3 H + PO4	,	α3

بايد زياته کړو چې په محلول کې د الکتروليت د غلظت په زياتيدو سره د هغه د انفکاک درجه کميږي. لکه چې په غليظ H2SO4 کې د H د ايونو مقدار تقريباً صفر دی. نو څکه د گوگړو غليظ تيزاب د اوسپنې سره تعامل نکوي او په همدې لحاظ دا تيزاب د اوسپنې په ټانکيو کې انتقال او ساتل کيږي.

2 - د الکتر ولیت د انفکاک ثابت : لکه چې پاس مو وویل ضفیف الکتر ولیتونه مکمل انفکاک نکوي د داسې موادو انفکاک رجعي جریان دی چې د تودوخې په معینه درجه کې دغه جریان تعادلي حالت نیسي. مثلاً د سرکې د تیزابو الکترولیتی انفکاک په پام کې نیسو:

CH₃COOH CH₃COO. aq + H₃O

• -

په پور تنۍ افاده کې KD د الکتروليت د انفکاک ثابت او په لوی قوس [] کې د موادو د تعادلي حالت غلظتونه (mole/liter) ليکل کيږي.

که د سر کې د تيزابو لمړنی غلظت C موله وي او د تعادل د بر قرار کيدو تر لحظې پورې د دغه تيزاب lpha c موله تفکيک شوی وی نو د تعادل په وخت کې ليکلای شو چې:

$$C - \alpha c$$
 $C(1-\alpha)$

 $K_{\rm D} = \frac{\alpha^2 c}{1 - \alpha} \qquad (71)$

اخري افاده د يو الکتروليت د انفکاک د درجې او د انفکاک د ثابت ارتباط ښئي. په ضعيفه الکترولينو کې چې (1>< lpha >) ده نو د ضعيفه الکتروليتو دپاره ليکلای شو چې:

د اخري افادې نه معلوميږي چې که د الکتروليت غلظت کميږي نو د الکتروليت دانفکاک درجه لوړيږي يعنې د الکتروليت انفکاک زياتيږي. (71) او (72) معادلې د استولد درقيق کولو قانون بيانوي.

10 - 6 . د انحلالیت حاصل ضرب:

که يوه مالگه په اوبو کې لږه حليږي مثلاً AgCI) نو کله چې د دغه مالگې کرستلونه په اوبو کې اچول کيږي د تودوخې په معينه درجه کې بالاخره داسې لحظه رارسي چې په اوبو کې د حل شوې مالگې مقدار نور نه زياتيږي. دغه محلول ته مشبوع محلول وائي. په مشبوع محلول کې څومره مالگه چې په اوبو کې حليږي هغومره مالگه بير ته ورځخه جدا او کر ستل کيږي يعنې د انحلال عمليه تعادلې حالت ته رسيږي. چې د تعادلي حالت په شرايطو کې

*- (01-8) ereb

ليكو:

$$AgCl(s) \xleftarrow{} Ag^{\dagger}(ag) + CJ^{\dagger}(aq)$$
$$K_{D} = \frac{[Ag^{\dagger}][CI]}{[AgCl(s)]}$$

Ksp د انحلاليت د حاصل ضرب د ثابت په نامه ياديږي. د تودوخې په معينه درجه کې د يوې مالگې د Ksp قيمت ثابت او معين څ او په جدولو کې ور کړل کيږي (حارج جردل) د Rsp د قيمت له مخې کيدای شي چې په يوه محلل کې د يوې مالگې د حل کيدو ممکن مقدار پيدا شي. د Ksp - 45,2 . 10 (gr-ion/liter) Ksp = 45,2 . 10 (gr-ion/liter) دی. د تودوخې په 25° C کې : CaCO3 \longrightarrow CaCO3 lice/lice CaCO3 = CaCO3 = CaCO3 lice/lice CaCO3 = CaCO3 = CaCO3 = CaCO3 = CaCO3 lice/lice CaCO3 = CaCO3 =

د کلسیم سلفیت د انحلالیت حاصل ضرب حساب کړی.

حل: CaSO4 \leftarrow Ca. aq + SO4. aq $[Ca.aq] = [SO_4 aq] = 1,5 .10 mol/lit$ $Ksp = [Ca \cdot aq] [SO4 \cdot aq] = (1, 5 \cdot 10) (1, 5 \cdot 10)$ $K_{sp} = 2,25 . 10$ (gr-ion/liter) د انحلاليت حاصل ضرب $PbCl_2$ د انحلاليت حاصل ضرب $PbCl_2$. 1,7 . 10 (gr-ion/liter) کرستلونه په عال : د $PbCl_2$ د انحلاليت حاصل ضرب $PbCl_2$ کرستلونه په خالصو اوبو کې واچول شي د Pb^{*2} ايون غلظت به په محلول کې څو وي. حار: PbCl_{2 (S)} $\xrightarrow{+2}$ Pb. aq + 2Cl. aq $Ksp = [Pb.aq] [Cl.aq]^2$ [C1.aq] = 2[Pb,aq] $Ksp = [Pb_{aq}^{*2}] [2Pb_{aq}^{*2}] = 4 [Pb_{aq}^{*2}]^{3}$ $[Pb. aq]^{3} = \frac{Ksp}{4} ; [Pb. aq] = \sqrt[4]{Ksp} = \sqrt[3]{\frac{-5}{4}} = \sqrt[3]{\frac{-5}{4}} = \sqrt[3]{\frac{-5}{4}} = \sqrt[3]{\frac{1,7.10}{4}} = \sqrt[3]{\frac{1,7.$ [Pb.aq] = 1,62 . 10 gr-ion/liter

11 - 6 . داوبودايونود ضرب حاصل او PH: معلومه شويده چې اوبه ډير کم برق تيروي يعنې اوبه ډيرضعيف الکتروليت دی چې په لاندې ډول انفکاک کوي :

$$H_{2}O = H + OH$$

$$K_{D} = \frac{[H][OH]}{[H_{2}O]} = 1,8.10$$
(22°C)

د انفکاک د ثابت دا کوچنی عدد ښئي چې د اوبو تقریباً د بیم ملیارد مالیکولو څخه یو مالیکول په H او OH تفکیک کیږي نو په پورتنۍ افاده کې [H2O] ثابت او همغه لمړنې مقدار نیولای شو او لیکو چې:

$$k_{H_2O} = K_D [H_2O] = [H] [OH]$$

وی KH2O د اوبو د ايونو د ضرب _خاصل په نامه ياديږي . که د اوبو لمړنی مقدار يو ليتر (1000gr) نو 1000 [H2O] = ------- = 55,56 mol 18

KD . [H₂O] = 1,8 .
$$10^{-16}$$
 . 55,56 = 10^{-14}

$$K_{H_2O} = [H] [OH] = 10^{-1}$$

ا د خالصو اوبو د برقي هدايت د اندازه کولو څخه معلومه شويده چې په (25° C) درجو کې په يو ليتر اوبو کې د H و خالصو اوبو د برقي هدايت د اندازه کولو څخه معلومه شويده چې په (05° C) د مقدار يو شي او مساوي دي له:

$$[H] = [OH] = 10^{7} \text{ gr-ion/liter}$$

نو ځکه خالصې اوبه د تيزابيت او قلويت له پلوه خنثی او برقي هدايت ئې کم دی. مهمه خبره داده چې په خالصو اوبو او د اوبو په هر ډول محلول کې د [H] او [OH⁻] د ضرب حاصل ثابت دی.

$$[H] [OH] = 10^{-14} = \text{const} . (22^{\circ}\text{C})$$

د. + كه په اوبو كې تيزاب واچول شي د هايدروجن د ايون غلظت زياتيږي (10 < [H]) او داسې محلول ته تيزابي محلول واثي او كه په اوبو كه قلوي زياته شي نو د هايدروجن د ايون غلظت كميږي ($10^7 > [H]$) د اسې محلول ته قلوي محلول واثي . په قلوي او تيزابي محلولو كې هم د [\dot{H}] او [\overline{OH}] د ضرب حاصل ثابت او 10^{14} د دى.

دا چې منفي طاقت لرونکي اعداد يو څه مشکل په نظر راځي نو څکه د هايدروجن د غلظت پر ځای د PH د مفهوم څخه کار اخلي.

PH د هايدروجن د ايون د غلظت سره داسي ارتباط لري:

او همدارنگه د هایدروکسیل دایون د غلظت پر څای د POH د مفهوم څخه کار اخلی:

د خالصو اوبو لپاره ليکو چې:

$$PH = -\log [H] = -\log 10 = 7$$

$$POH = -\log [OH] = -\log 10 = 7$$

$$PH + POH = 7 + 7 = 14$$

$$(22^{\circ}C) \dots (76)$$

$$PH$$

$$result = 14$$

$$result = 10$$

د محيط PH ديو ډول عضوي مرکباتو په مرسته معلوميږي . دا عضوي مواد په مختلفو محيطو کې خپل رنگ ته تغير ورکوي او د هغوۍ د رنگ له مخې د محيط PH معلوموي.

دغه مواد دمعرفو په نامه ياديږي. په لاندې جدول کې د فينول فتالين، ميتايل اورنج، سور ميتايل او د لتمس کاغذ د رنگ تغير ښودل شوی دی:

د معرف نوم

	تيزابي	خنثى	قلوي
ميتايل اورانج	سور	نارنجي	زير
	(PH < 3,1)	(3,1< PH < 4,4)	(PH > 4,4)
سور میتایل	سور	نارنجي	زيړ
	(PH < 4,2)	(4,2 < PH < 6,3)	(PH > 6,3)
فنول فتالين	بې رنگ	آلوچه ئي كم رنگ	آلوچه ئي
	(PH < 8,0)	(8,0 < PH < 9,8)	(PH > 9,8)
لتمس كاغذ	سور	گلابي	آبي
	(PH < 5)	(5 < PH < 8)	(PH > 8) '

به PH به مثال : يو محلول چې د هايدروكسيل د ايون غلظت پكې $10 \cdot 10 = [OH]$ دى د هغه محلول PH به څو وي. حل : $POH = -\log [OH] = -1.5 \cdot 10 = -\log 1.5 - \log 10 = -0.2 + 1 = 0.8$ PH + POH = 14 $PH_{0} + 0.8 = 14$ PH = 14 - 0.8where $\mathbf{PH} = \mathbf{13,2}$, the three sectors are set of the sector \mathbf{r}_{1} and \mathbf{r}_{2} . . A second s دی. پدې محلول کې د H = 10,6 د غلظت معلوم کړۍ m PH - 2 - مثال : د يو محلول کې د H حل : $-\log [H] = 10,6 = -0,4 + 11$ $\log [H] = 0,4 + (-11)$ د اطرافو انتي لوگارتم نيسو: $[H] = antilog 0,4 \times antilog (-11)$ [H] = 2,5.105 - مثال : د HCl د 0,001M محلول PH حساب کړۍ حل : $f \to 0,001M = 10^3 m \circ l_L^{-1}$ $PH = -\log[H] = -\log 10^{-3}$ $PH = -(-3) \cdot \log 10 = 3 \cdot 1 = 3$: . 6 - 12

د PH تعينول او کنترول په بعضي ځايو کې ډير اهميت لري. مثلاً د انسان د وينې PH = 7,4 او د معدې د اوبو PH دى. که د انسان د وينې PH له دغه حد څخه توپير پيدا کړي نو هغه بيو کيمياوي تعاملات چې په وينه کې صورت نيسي بې نظمه او د انسان ژوند د خطر سره مخامخ کيږي. همدا ډول که د انسان د معدې د اوبو PH له دغه قيمت څخه کم يا زياد شي نو انسان ته د معدې تکليف او ورسره د اعصابو نا آرامي ورپيدا کيږي. په طبابت کې د PH د ثابت ساتلو دپاره د بغري محلولو څخه استفاده کوي.

بفري محلول د يو ضعيف تيزاب او د هغه د مالگې يا د يوې ضعيفې قلوي او د هغې د مالگې څخه لاس ته راځي. په بفر محلول کې که لږ څه تيزاب او يا لږه څه قلوي اضافه شي نو د بفر PH تغير نکوي . د دې پيښې ميخانيکيت په لاندې مثال کې تشريح کيږي.

او د تودوخې په معينه درجه کې د انفکاک پروسه تعادلي حالت ته رسي. که په دغه محلول کې د استک اسيد مالگه يعنې سوديم استات اضافه کړو دا چې هره مالگه مکمل انفکاک کوي نو د سوديم استات څخه ډير مقدار د CH3COO ايونونه توليديږي چې د دغه ايونونو شمير د محيط د H د ايون سره تعامل کوي او بيرته استک اسيد جوړوی او يو مقدار CH3COO ايونونه په محلول کې آزاد پاتې کيږي.

دا وخت په سیستم کې په معینه اندازه استک اسید ذخیره کیږي. او دسیستم PH هم معین قیمت لري. دا سیستم د بفر د محلول په نامه یادیږي.

الف – که په دې بغر محلول کې تيزاب يعنې د (H) ايون اصافه کړو نو د (H) ايو ن په محلول کې د آزاد (H) دې د آزاد CH3COO سره د سرکې تيزاب جوړوي او په محيط کې د H غلظت يا د محيط pH ثابت پاتې کيږي.

ب -- که پدې بفر محلول کې قلوي يعنې د (OH) ايونونه اضافه شي نو دا د OH اضافه شوي ايونونوه په محلول کې د آزاد DH اضره تعامل کوي او H_2O جوړوي چې په نتيجه کې بيا هم د بفر د محلول pH ثابت پاتې کيږي. هر څومره چې يو بفر محلول د تيزابو يا قلوي د اضافه کولو په مقابل کې خپل pH ثابت وساتي هغومره د هغه بفر ظرفيت ډير وى. که د بفر د محلول ضعيف تيزاب په HA او د دې تيزاب مربوطه مالگه په MA وښودل شي نوليکو چې:

شي نوليكوچي: $[H] [A] [A] 1 [A] [A] HA \longrightarrow H+A, K = ------ , ------ [HA] [H] k [H] k [H] [H]$

دا چې په اوبو کې منحل مالگې مکمل انفکاک کوي نو کيدای شي چې په بفر محلول کې د Ā غلظت عملاً د مالگې غلظت او د ضعيف تيزاب غلظت د هغه لومړنی غلظت ونيول شي اوس د آخرې افادې د اطرافو لوگاريتم نيسو او ليکو چې:

ليدو چې. 1 [A] [A] [A] [A] [salt] log ----- = log --- + log ----- , pH = pK + log ----- , pH = pK + log -----[H] K [HA] [HA] [HA] [acid] په آخري افاده کې [acid] د بغر د محلول د ضعيفه تيزاب غلظت [salt] په دغه محلول کې د ضعيفه تيزاب د مالگي غلظت او K د نوموړي تيزاب د انغکاک ثابت دی چې په جدول کې ور کړل کيږي .

13 - 6. **په الکترولیتي محلولو کې کیمیاوي تعاملات:** د الکترولیتي محلول په منځ کې کیمیاوي تعامل په لاندې حالاتو کې عملاً ممکن وي. 1 - که د تعامل حاصلات رسوب وکړي لکه : 1 - که د تعامل حاصلات رسوب وکړي لکه : 1 - که د تعامل حاصلات رسوب وکړي لکه : 1 - که د تعامل حاصلاتو څخه یوه یا څو مادې ضعیف الکترولیت وي. 2 - که د تعامل د حاصلاتو څخه یوه یا څو مادې ضعیف الکترولیت وي.

ماليكولي معادله NaOH + HCl -----> NaCl + H2O ماليكولي معادله

Na.aq + OH.aq + H.aq + Cl.aq -----> Na.aq + Cl.aq + H2O ايوني معادله

141 -

3 - كه د تعامل د حاصلاتو څخه يو يا څو ئي گازات وي لكه :

كه د قوي الكتروليتو محلولونه سره يو څاى شي او په نظري ډول د هغوئ د تعامل څخه منحل او قوي الكتروليتونه لاس ته راځي نو دغسې كيمياوي تعامل عملاً صورت نه نيسي. مثلاً كه د سوديم سلفيت او مگنيزيم كلورايد محلولونه سره يو ځاى كړو په نظري ډول د دوئ د تعامل څخه سوديم كلورايد او مگنيزيم سلفيت لاس ته راځي ولې دا چې مگنيزيم سلفيت او هم سوديم كلورايد په اوبو كې حل او قوي الكتروليتونه دې نو دغه تعامل صورت نه نيسي بلكه دغه مالگې د آرزادو ايونو په شكل په محلول كې حل وي.

ماليكولي معادله Na2SO4 + MgCl2 ------- 2NaCl + MgSO4

14 - 6 . د مالگوهايدروليز:

د اوبو سره د کيمياوي موادو تعامل چې د هغې په نتيجه کې نور کيمياوي مواد جوړ شي د هايدروليز په نامه ياديږي. که د تيزاب او قلوي د تعامل په نتيجه کې مالگه او اوبه لاس ته راڅي نو برعکس د مالگې د هايدروليز څخه بير ته تيزاب او قلوي جوړيږي. دا چې مالگه د څه ډول تيزاب او قلوي څخه لاس ته راغلي پدې اساس په اوبو کې د مالگې د حل کيدو په وخت کې لاندې امکانات وجود لري:

مالیکولی معادله CH3COONa + H2O ____ CH3COOH + NaOH

دين معادله CH₃COO + Na + HOH \leftarrow CH₃COOH + Na.aq + OH.aq

CH3COO.aq + HOH ____ CH3COOH + OH.aq

ليدل کيږي چې په محلول کې د \overrightarrow{OH} آزاد ايونونه منځ ته راځي نو ځکه دغه محلول قلوي ($\overrightarrow{OH} > 7$) دي. 2 - که مالگې د قوي تيزاب او ضعيف قلوي نه لاس ته راغلي وي لکه 2(NO3), Bi (NO3), 2

NH4NO3 ,NH4Cl داسې مالگې په اوبو کې هايدروليز کيږي او د دغسې مالگو محلول تيزابي وي.

NH4OH + HCl ماليكولي معادله NH4Cl + H2O
$$\longrightarrow$$
 NH4OH + HCl
NH4OH + H3O + i Cl.aq
NH4OH + H3O + i Cl.aq
NH4OH + H3O

دلته په محلول کې د H_{d}^{+} آزاد ايونونه زياتيږي نو څکه دا محلول تيزايي (PH < 0) دی. 3 - که مالگې د ضعيف تيزاب او ضعيف قلوي نه لاس ته راغلې وي لکه NH4CN, 2S (NH4), 2S (NH4), Al2S3, Al2S3, 9Fe (CH3COO3) داسې مالگې هايدروليز کيږي. که د مالگې مربوط تيزاب او قلوي يو شان ضعيف وي نو لاس ته راغلى محلول به خنثى (PH = 7) وي. او که قلوي د تيزاب په پرتله ډيره ضعيفه وي نو لاس ته راغلى محلول به خنثى (PH = 7)

ماليكولي معادله CH₃COONH₄ + H₂O \sim CH₃COOH + NH₄OH -5 -5 $(K_D = 1,76.10)$ (K_D = 1,79.10)

دلته د تيزاب او قلوي قوت تقريباً يو شى دى نو ځكه حاصل شوى محلول خنئى (PH = 7) دى. 4 - كه مالگې د قوي تيزاب او قوي قلوي څخه لاس ته راغلې وي لكه NaCl , KCl ، KO3 , NaCl ، KCl او نورې داسې مالگې په اوبو كې د حل كيدو په وخت كې نه هايدروليز كيږي. د دغسي مالگو سلويت شوي ايونونه په محلول كې آزاد گرځي او محلول ئې خنثى (PH = 7) وي.

NaOH + HCl ماليكولي معادله NaOH + HCl ماليكولي معادله Na.aq + Cl.aq + HOH ايوني معادله Na.aq + OH.aq + H3O.aq + Cl.aq izzet HOH izzet HOH = [OH.aq]PH = 7

که دمالگې مربوط تيزاب يا قلوي څو اساسه وي داسې مالگې په څو مرحلو کې هايدروليز کيږي مثلاً :

د لمړۍ مرحلي ماليکولي معادله CuCl $_2$ + H $_2$ O _____ CuOHCl + HCl

'144²

CuOHCl + H2O
$$\Longrightarrow$$
 Cu (OH)2 + HCl
 t^{+2} CL (t^{+2} + 2CL (t^{+2} + HOH \rightleftharpoons Cu (t^{+2} + t^{+2} CuOH. t^{+2} + t^{+2} Tu t^{+2} t^{+2} t^{+2} t^{+2} Tu t^{+2} t^{-2} t^{-2}

لکه چې ليدل کيږي د هايدروليز عمليه يو رجعي جريان دی مگر که د هايدروليز په تعامل کې نه حل کيدونکي مواد يا گازات حاصل شي په داسې حالاتو کې هايدروليز مکمل صورت نيسي. مثلاً :

,

 $FeCl_3 + 3H_2O \longrightarrow Fe(OH)_3 \downarrow + HCl$

دلته د فرک هايدروکسايد د توليد او رسو ب له امله پورتنی تعامل غير رجعي دی. پاس مو وليدل چې د هايدروليز عمليه د خنثوي تعاملاتو عکس عمليه ده . دا چه خنثوي تعاملات اکزوترميک دي نو د هايدرو ليز عمليه اندو ترميک ده . نو ځکه تودوخه د هايدروليز د عمليی سره مرسته کوي.

د هايدروليز ددرجه β د الکتروليت د انفکاک د درجې په شان مفهوم لري . يعنې د يوې مادې د هايدروليز شويو مولو او د هغه مادې **د ټولو مولو نسبت ته د هغې مادې د هايدروليز درجه وا**ثي يعنې ليکو چې :

$$\beta = \frac{n}{N}$$

دلته n مايدروليز شور مولو او N د هغې مادې ټول مولونه ښئي. بايد زياته کړو چې د محلول د رقيق کولو او محلول ته مد حرارت ور کولو په نتيجه کې د مالگې هايدروليز ښه صورت نيسي او د β قيمت زياتيږي. همدارنگه د هايدروليز په محيط کې د تيزاب يا قلوي اضافه کول په هايدروليز ډير تاثير کوي.

2 - 14 - 6 . د هايدروليز ثابت :

دا چې هايدروليز د نورو کيمياوي تعاملاتو په شان يو رجعي جريان دى او د تودوخې په معينه درجه کې دغه جريان تعادلي حالت ته رسيږي نو دلته هم د نورو کيمياوي تعاملاتو په شان د کتلې د عمل قانون تطبيقيږي. مثلاً :

 $CH_3COONa + H_2O \iff CH_3COOH + NaOH$

CH3COO.aq + Na.aq + HOH ____ CH3COOH + Na.aq + OH.aq

 $CH_3COO_{aq} + HOH \implies CH_3COOH + OH_{aq}$

[CH₃COOH] [OH]

په رقيقو محلولو کې د اوبو غلظت ثابت نيولای شو او ليکو چې :

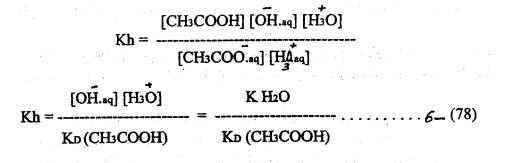
$$KD \in [H_2O] = Kh$$

دلته Kh د هايدروليز د ثابت په نامه ياديږي چې د هغه قيمت د کيمياوي تعامل د تعادل د ثابت په شان د حرارت په معينه درجه کې ثابت او معين دی. که د Kh قيمت پاس د Ko په افاده کې کيښودل شي نوليکو چې: د معينه درجه کې ثابت او معين دی. که د Kh

$$[CH_{3}COOH] [OH.aq]$$

Kh = -----
[CH_{3}COO.aq]

د آخري افادې صورت او مخرج په [H3O] کې ضربوو.



د اخري افادې څخه معلوميږي چې د هايدروليز ثابت د مالگې د مربوط تيزاب د قوت ((KD (CH3COOH)) (KD) سره معکوس تناسب لري. په همدې ترتيب سره د NH4Cl د مالگې د هايدروليز ثابت داسې افاده کيږي:

يعنې د مالگې د هايدروليز ثابت د هغه مالگې مربوط قلوي د قوت (KD (NH4**C**14) سره معکوس تناسب لري. د (78) او (79) افادو څخه ښکاري چې د قوي تيزاب او قوي قلوي مالگې نه هايدروليز کيږي. يوازې هغه مالگې هايدروليز کيداي شي چې د هغوي مربوط تيزاب يا قلوي ضعيف الکتروليت وي.

سوال 1 : د (aq) او (aq) تر منځ څه فرق دی. دلته که د بروم ايون په اوبو کې مطلوب وي نو کومه ليکنه صحيح ده. جواب : (aq) صحيح ليکنه ده. دا ليکنه په اوبو کې د بروم دوه ايونه سني^ي.

سوال 2 : د خوړلو د مالگې ماليکولي فورمول NaCl ليکو. ايا د NaCl ماليکول جدا په طبيعت کې وجود لري. جواب : مالگې اکثراً کرستلي مواد دي او جدا جدا ماليکولونه ئې په طبيعت کې وجود نلري د NaCl فورمول ښئي * - قوي الکتروليت مکمل انغکاک کوي او KD نلري.

$$\begin{split} \begin{aligned} & \sum_{i=1}^{i} \sum_{j=1}^{i} \sum_{j=1}^{$$

.

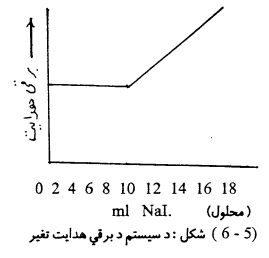
đ

· -- -- -- --

6 - د گراف دويم قسمت ولې رطبي شلی دی. c - د گراف دويم قسمت ولې پورته تللی دی. d - وواياست چې د سوديم ايودايد د محلول د 10ml, 5ml او 15ml د علاوه کولو وروسته په سيستم کې کوم

IVA.

ايونونه موجود دي.



e - د صنف نور شاگردان عين تجربه اجرا كوي مگر هغوڻ د باريم هايدروكسايد پر محلول قطره قطره د كاپر سلفيت محلول اضافه كوي او همزمان د سيستم برقي هدايت اندازه كوي وواياست چې د شاگردانو په محلولو كې كوم كيمياوي تعاملات صورت مومي.

f - د شاگردانو د تجربې دياگرام د (د کاپر سلفيت د محلول ملي ليتره –- برقي هدايت) په کوارديناتو کې رسم کړۍ

جواب :

: د انحلاليت د جدول څخه معلوميږي چې په دې سيستم کې AgI په اوبو کې حل نه دی پس ليکو a

$$Ag(aq) + NO_3(aq) + Na(aq) + I(aq) ------ AgI + NO_3(aq) + Na(aq)$$

 Na^{-} د گراف لمړى قسمت ځكه افقي دى چې د محلول څخه د Ag^{-} د ايونو د جدا كيدو سره همغه اندازه د Na^{-} ايونونه په محلول كې اضافه كيږي اف²نتيجه كې د محلول برقي هدايت ثابت پاتې كيږي. 0 - د سوديم ايودايد د محلول په اضافه كولو سره داسې لحظه رارسي چې د Ag^{-} ټول ايونونه رسوب كوي اوس چې نور سوديم ايودايد په سيستم كې اضافه كيږي په محلول كې د ايونو تعداد زياتيږي او ورسره د محلول برقې

چې تور شوديم ايودايد په سيستم کې اصاف خپږي په محلون کې د ايونو مداد رو نيږي او ورسره د محلون برمي هدايت هم زيانيږي.

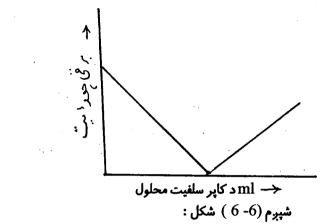
d - c د گراف څخه معلوميږي چې د 5ml سوديم ايودايد په اضافه کولو د محلول برقي هدايت تغير نه دی کړی يعنې څومره چې د Ag او I ايونونه کم شوي دي په همغه اندازه د No او NO ايونونه په سيستم کې زيات شوي دي دلته په سيستم کې Na, NO او Ag ايونونه موجود دي. کله چې 10ml د سوديم ايودايد محلول شوي دي دلته په سيستم کې Na, NO او Ag ايونونه موجود دي. کله چې 10ml د سوديم ايودايد محلول په سيستم کې اضافه شي دلته د Ag ټول ايونونه رسوب کوي او په محلول کې د Na او No ايونونه پاتې کيږي. کله چې 15 ملي ليتره د سوديم ايودايد محلول په دغه محلول اضافه شي نو په سيستم کې د Na او I ډير شمير ايونونه موجود وي نو څکه د سيستم برقي هدايت زياتيږي.

د صنف د شاگردانو په سيستم کې د \dot{Cu}^2 , \ddot{OH} , \ddot{Ba}^2 او $\ddot{SO4}^2$ ايونونه موجود وي د انحلاليت د جدول له مخې BaSO4 او BaSO4 او Cu (OH)2 غير منحل مواد دي نو د باريم هايدرو کسايد پر محلول د کاپر سلفيت د محلول

په علاوه کولو سره دوه رسوبه (ټول ايونونه) کميږي.

$$\begin{array}{c} \stackrel{+2}{\operatorname{Ba}} \cdot \operatorname{aq} + \stackrel{-2}{\operatorname{SO}_4} \cdot \operatorname{aq} \xrightarrow{-2} \operatorname{BaSO_4} \\ \operatorname{Cu}^{+2} \cdot \operatorname{aq} + 2 \operatorname{OH} \cdot \operatorname{aq} \xrightarrow{-2} \operatorname{Cu(OH)} \end{array}$$

دلته د باريم هايدروكسايد پر محلول د كاپر سلفيت د محلول په علاوه كولو سره دوه رسوبه او څلور ايونونه د محلول څخه جدا كيږي.



په دې توگه په سيستم کې د کاپر سلفيت د محلول په اضافه کولو سره د سيستم برقي هدايت په ترتيب سره کميږي او کله چې د محسب عليمي ټول ايونونه رسوب وکړي د محلول برقي هدای صغر ته راښکته کيږي او له دې وروسته د کاپر سلفيت د محلول په اضافه کولو سره په سيستم کې د Cu² او SO⁴ ايونونه زياتيږي او ورسره سم د سيستم برقي هدايت هم بيرته لوړيږي.

پخوا د يوې كيمياوي مادې او اكسيجن تر منځ كيمياوي تعامل ته اكسيديشني عمليه او د كيمياوي مادې څخه د اكسيجن جدا كيدو يا د هايدروجن سره د يوي كيمياوي مادې تعامل او يو ځاى كيدو ته د احيا عمليه ويل كيده. مگر دغه تعريف اوس تغير كړيدى. نن ورځ د الكترون بايللو ته اكسيديشني عمليه او د الكترون رانيولو ته احياوي عمليه ويل كيږي. هغه ماده چې الكترون بايلي (بل عنصر ته لُوُر كوي) د احيا گر او هغه بله ماده چې الكترون اخلي د اكسيدانت په نامه ياديږي.

مثال I : د Fe² کيتون د اکسيدانت او هم د احيا گر په حيث عمل کولای شي. a - دوه نيم تعاملات وليکۍ چې په هغو کې دغه کيتون د اکسيدانت او احيا گر په حيث عمل کوي دلته وښاياست چې کوم يو نيم تعامل اکسيديشني او کوم يو احياوي عمليه ده او هم احيا شوې او اکسيدايز شوې ماده په گوته کړۍ. جواب :

احياوي عمليه 2 ، احياوي عمليه 2 ، 2 ، احياوي عمليه 4 ، 7 , 7 ,

b – که د جستو ټوټه د FeClz محلول ته واچول شي کوم کيمياوي تعامل منځ ته راځي. دلته لمړی نيم تعاملات او بيا عمومي تعامل وليکۍ.

پورتني مثال کې گورو چې :

اكسيدانت هغه ماده ده چې د بلې مادې څخه الكترونونه اخلي په خپله احيا كيږي هغه بله ماده اكسيدايز كوي احيا گر هغه ماده ده چې بلې مادې ته الكترونونه وركوي په خپله _اكسيدايز كيږي او هغه بله ماده احيا كوي. د الكترون وركولو ته اكسيديشني عمليه او د الكترون اخستلو ته احياوي عمليه واثي په كوم تعامل كې چې دغه دواړه عملې همزمان يو ځاى صورت نيسي د اكسيديشني–احياوي تعامل په نامه ياديږي. 181 -

مثال 2 – هايدروجن پر اکسايد په خنثى او تيزايي محيطو کې په لاندې ډول تعامل کوي $H_2O_2 + 2e$ ح----- 20H خنثى محيط $H_2O_2 + 2H + 2e$ ح----- 2H2O

پورتني تعاملات په پام کې ونيسۍ د پتاسيم ايودايد تيزابي محلول او د هايدروجن پر اکسايد د تعامل معادله وليکۍ.

$$2\vec{K} + 2\vec{I} - 2\vec{e} - 2\vec{K} / 2$$

$$2\vec{H} + H_2O_2 + 2\vec{e} - 2H_2O / 2$$

$$2\vec{K} + 2\vec{I} + 2\vec{H} + H_2O_2 - 2H_2O / 2$$

په پورتني تعامل کې هايدروجن پر اکسايد د اکسيدانت رول لري ولې د قوي اکسيدانت لکه د KMnO4 په تيزايي محلول کې هايدروجن پر اکسايد دد احيا گر رول لري.

مثال 3-د (
$$1 - 7$$
) جدول په اساس وواياست چې د لاندې تعاملاتو له جملې څخه کوم يو صورت
موندلای شي. د هر ممکن تعامل نيم تعاملات او مکمل تعامل وليکی.
a - سرب د زنک سلفيت د محلول سره
b - کلسيم د اوبو سره
c - ايودين د بروم د اوبو سره
d - اکسيجن د فرس کلورايد د محلول سره
d - اکسيجن د فرس کلورايد د محلول سره
a - نقره د مالگې د تيزابو د محلول سره
a - په دې سيستم کې °Pb احيا گر او $2n^2$ اکسيدانت دی. اگر چې 50^2 هم د گوگړو د تيزابو په گرم او غليظ
محلول کې اکسيدانت دی خو بيا هم $2n^2$ تر هغه قوي اکسيدانت دی. د بلې خوا 4050 په اوبو کې نه حليږي نو
په دې اساس لاندې کيمياوي تعامل عملاً مکن دی.

$$Pb^{\circ} + SO_{4}^{2} + Zn^{2} \longrightarrow PbSO_{4} + Zn^{\circ}$$

$$Pb^{\circ} - 2\vec{e} \longrightarrow Pb^{\circ} 2 / 1$$

$$Zn^{2} + 2\vec{e} \longrightarrow Zn^{\circ} 2 / 1$$

يو احيا گر دی او اوبه د هغې په مقابل کې اکسيدانت کيدای شي (γ_{-} ۽ γ_{-}) . نو څکه ليکو چې : Ca - b

$$Ca^{\circ} + H_{2}O ----- Ca (OH)_{2} + H_{2}$$

$$Ca^{\circ} - 2\bar{e} ----- Ca^{+2}$$

$$2H_{2}O + 2\bar{e} ----- Ca(OH)_{2} + H_{2} \qquad 2 / 1$$

c – ايودين (I°2) او برومين (Br°2) دواړه اکسيدانتونه دي او د هغوځ اکسيدانتي قوت ډير فرق نلري نو څکه ايودين د بروم د اوبو سره تعامل نه کوي. ايودين د بروم د اوبو سره تعامل نه کوي. d – اکسيجن يو اکسيدانت دی. F^{e^2} او I دواړه اخيا گر دي. مگر د (I - 7) جدول له مخې F^{e^2} د Iد I C څخه قوي احيا گر دی نو په دې لحاظ د اکسيجن او د فرس کلورايد د محلول تر منځ په تيزابي محيط کې داسي تعامل ممکن دی.

e – نقره او د کلورايد انيون دواړه احيا گر دي او H کسيدانت دی ولي H دومره قوي اکسيدانت نه دی چې د نقرې څخه الکترون جذب کړي نو څکه نقره د مالگې د تيزابو سره تعامل نه کوي.

مثال 4 - د بروم د اوبو او د فرس سلفيت تر منځ د تعامل امکان وگورۍ او معادله ئې وليکۍ. جواب : بروم يو اکسيدانت دی د هغې په مقابل کې بايد يو احيا گر موجود وي چې د بروم سره تعامل و کړي. Fe^{\star} او SO^{\star} او SO^{\star} کې چې د سلفر اکسيدشني درجه اعظمي (+6) او SO^{\star} د نو د (SO^{\star} کې چې د سلفر اکسيدشني درجه اعظمي (+6) ده نو د (SO^{\star} کې چې د سلفر اکسيدشني درجه اعظمي (+6)

ł,

د اکشيديشني – احياوي تعاملاتو د کيمياوي معادلو د توزين لپاره دوه ميتوده په کار وړل کيږي چې يو ئې د

الکتروني توزين او بل ئې د ايوني الکتروني توزين په نامه ياديږي.

د الكتروني توزين په ميتود كې دا واقعيت په نظر كې نيول كيږي چې ماليكولونه د چارج له پلوه خنثى دي نو ځكه د الكترونونو عمومي شمير كوم چې احيا گر اتومونه ثې د لاسه ور كوي بايد د هغه الكټر ژنو د عمومي شمير سره مساوي وي كوم چې اكسيدانتي اتومونه ئې رانيسي. په دې صور كې د كيمياوي معادلې په دواړو خواو كې د اكسيدانتي اتومونو چارج د احياگر و اتومو د چارج سره مساوي كيږي او د تعامل كيمياوي معادله توزين كيږي. د الكتروني توزين په ميتود كې د بايلل شويو او رانيول شويو الكترونو شمير د كيمياوي معادلې په دواړو خواو كې د عناصرو د اكسيديشني درجې له مخې پيدا كيږي. مثلاً لاندې كيمياوي معادله په يام كې نيسو.

$$K_{MnO4}^{+7} + FeSO_4 + H_2SO_4 - FeSO_4 + H_2SO_4 + H_2O_4 + K_2SO_4 + H_2O_4$$

په پورتنۍ معادله کې گورو چې د کوم عنصر اکسيديشني درجې د تعامل نه مخکې او د تعامل نه وروسته تغير کړيدی نو يوازې د دغه عناصرو اکسيديشني درجه د هر عنصر د پاسه ليکو او بيا په لاندې ډول عمل کوو:

+7 Mn + 5 \vec{e} > M	$\frac{1}{n}$	/ 2
+2 Fe - 1ē≻ F	+3 5	10

اوس د Mn اتومونه په (2) کې او د اوسېنې اتومونه په (10) کې ضربوۋ او ليکو چې:

 $2KMnO_4 + 10FeSO_4 + H_2SO_4 - 2MnSO_4 + 5Fe_2(SO_4)_3 + K_2SO_4 + H_2O_2$

د اوبو د ماليکولو شمير د H_2SO4 په ضريب پورې اړه لري او د H_2SO4 ضريب د معادلي په دواړو طرفو کې د $\int_{-2}^{-2} SO_4$ د ايونو د تساوي څخه (8) لاس ته راڅې نو د پورتنۍ معادلي مکمل بيلانس داسې دی:

 $2KMnO_4 + 10FeSO_4 + 8H_2SO_4 ----- 2MnSO_4 + 5Fe(SO_4) + K_2SO_4 + 8H_2O_4$

مثال : په لاندې تعامل کې د درې عناصرو اکسيديشني درجه تغير کوي. د دې تعامل معادله بيلانس کړۍ 2

 $3AS_2S_3 + 28HNO_3 + 4H_2O - 6H_3ASO_4 + 9H_2SO_4 + 28NO_4$

3 – مثال : لاندې کيمياوي معادله بيلانس کړۍ:

$$\frac{+4}{\text{MnO}_2} + \text{HCl} \longrightarrow \frac{+2}{\text{MnC}\ell_2} + \text{Cl}^\circ_2 + \text{H2O}$$

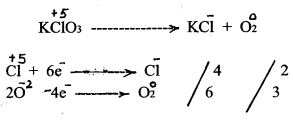
$$\frac{+4}{\text{MnO}_2} + \text{HCl} \longrightarrow \frac{+2}{\text{MnC}\ell_2} + \text{Cl}^\circ_2 + \text{H2O}$$

$$\frac{+4}{\text{MnO}_2} + \text{Cl}^\circ_2 + \text{H2O}$$

$$\frac{+4}{\text{MnO}_2} + \text{Cl}^\circ_2 + \text{H2O}$$

 $1MnO_2 + 2HCl + 2HCl ----- 1MnCl_2 + Cl^{\circ}_2 2H_2O$

4 – مثال: په لاندې تعامل کې په يو مرکب کې د دوه عناصرو اکسيديشني درجه تغير کوي د دغه تعامل کيمياوي معادل^مبيلانس کړۍ



5 - مثال : په لاندې تعامل کې يو عنصر اکسيديشن او احيا شوي دي. د دغه تعامل معادله بيلانس کړي.

 $Cl_2 + KOH \longrightarrow KCl + KClO_3 + H_2O$

 $\begin{array}{c} Cl^{\circ} - 5e^{-} & Cl^{+5} \\ Cl^{\circ} + 1e^{-} & Cl^{-\prime} \end{array} / \begin{array}{c} 1 \\ 5 \end{array}$

3Cl₂ + 6KOH -----→ 5KCl + KClO₃ + 3H₂O

2 - 7 . **الكترودي پوتانسيل :**

كه يوه فلزي ميله په يو داسې محلول كې چې هلته د دې فلز ايونونه حل وي داخل كړو نو كه محلول ډير رقيق وي د فلز اتومونه خپل ولانسي الكترونونه د فلز په كرستلي جالۍ كې پريږدي او مثبت ايونونه محلول ته داخليږي. چې دلته د برقي ميلې او محلول تر منځ د برقي پوتانسيل تفاوت منځ ته راځي. همدا ډول كه محلول ډير غليظ وي نو ممكن د فلز مثبت ايونونه د محلول څخه د فلز پر سطح جمع شي. دلته بيا د محلول او فلز تر منځ د برقي پوتانسيل تفاوت منځ ته راځي. په پورتني دواړو حالاتو کې د تودوخې په يوه معينه درجه کې د فلز او محلول تر منځ د ايونو په تگ راتگ کې يو تعادل منځ ته راځي. پدې شرايطو کې د فلز او د محلول تر منځ د برقي پوتانسيل فرق يو معين قيمت پيدا کوي چې د الکترودي پوتانسيل په نامه ياد او د φ په حرف سره ښودل کيږي. او دغه کيمياوي تعامل چې د محلول او ميلې په بين الفازي سطحه کې صورت نيسي اکسيديشني – احياوي تعامل دی چې د الکترودي تعامل په نامه ياديږي:

 $\frac{+2}{Me} + 2\vec{e} \longrightarrow Me^{0}$ $OX + 2\vec{e} \longrightarrow Red$

د الکترودي پوتانسيل قيمت د فلز په طبيعت، د تودوخې په درجه او په محلول کې د فلز د ايونو په غلظت پورې اړه لری. د تودوخې په 25°2 درجو کې دغه ارتباط داسې دی.

 $\varphi = \varphi^{\circ} + \frac{RT}{ZF} \quad aox \qquad (80)$

 $T = 298K^{\circ}$, F = 96500c/mol, R = 8,31 j/mol

 $\varphi = \varphi^{\circ} + \frac{0,095}{Z} \quad \text{aox}$ $\varphi = \varphi^{\circ} + \frac{1}{2} \quad \text{log} + \frac{1}{2} \quad \text{(80)}$

دلته φ د الكترودي پوتانسيل قيمت د محلول په مختلفو غلظتونو او φ د الكترودي پوتانسيل داسي قيمت دى كله چې (1 = aox) دى. φ د الكترودي پوتانسيل د ستندرد قيمت په نامه ياديږي. بايد زياته كړو چې د الكرتودي پوتانسيل م*طل*ي قيمت معلومول مشكل كار دى. د دې پر ځاى د هايدروجن د الكترود د ستندرد الكترودي پوتانسيل په نسبت د نورو الكترو² ستندر الكترودي پوتانسيل قيمتونه معلوم شوي او په (1 - 7) جدول كې وركړل شويدي. د ستندرد الكترودي پوتانسيل د تعينولو آله په (2 - 7) شكل كې ښودل شوي.

and the second secon

د هايدروجن ستندرد الکترود (/ - /) شکل کې ښودل شوی دی. لکه چې په شکل کې معلوميږي په يو شيشه ثي نل کې يو مولاره د مالگې تيزاب اچول کيږي او په دغه تيزابو کې يوه پلاتيني صفحه څوړنديږي. د بل کوچني نل په واسطه چې د عادي فشار (P = 1at) لاندې هايدروجن د پلاتين صفحې ته جريان مومي او د پلاتين د صعحې په حجم کې جذبيږي. د پلاتين د کتلستي عمل په نتيجه کې د هايدروجن بعضي ماليکولونه د هايدروجن په اتومو بدليږي او دغه جريان د پلاتين پر سطحه تعادلي حالت ته رسي.

$$\frac{1}{2}$$
H₂ \longrightarrow H

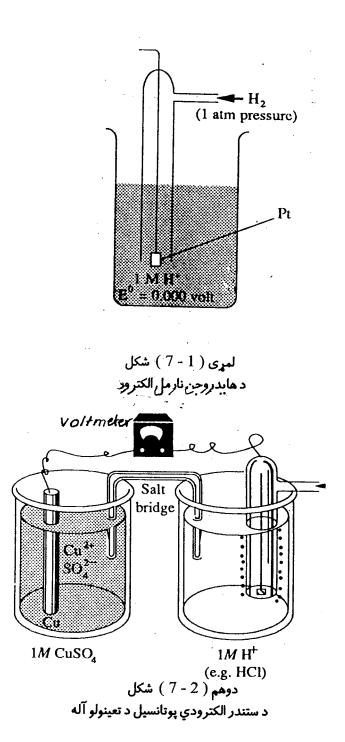
د پلاتين او د محلول په بين الفازي سطحه کې د پلاتيني صفحې په حجم کې د m H~ د اتومو او په تيزابي محلول کې د m H~

$$H_{(g)} \longrightarrow H_{aq} + \vec{e}$$

په مجموعي توگه په الکترود کې د هايدروجن <mark>د گاز او په محلول کې د هايد</mark>روجن د ايونو تر منځ يو تعادل په لاندې ډول منځ ته راځي:

$$\frac{1}{2}$$
 H₂ (g) \longrightarrow H_{aq} + e

د دغه متعادل اكسيديشني – احياوي جريان په نيجه كې د پلاتين د صفحې په منځ كې د H2 د ماليكولو او دتيزابو د محلول تر منځ د برقي پوانسيل توپير منځ ته راځي خو په ستندرد شرايطو كې يعنې چې د تودوخې درجه 25° C د تيزابو غلطت M =[H] او د هايدروجن د گاز فشار P = 1 at وي د محلول او پلاتيني صفحې تر منځ دغه د برقي پوتانسيل توپير صفر قبول شوى او پدې شرايطو د هايدروجن الكترود ته د هايدروجن نارمل يا ستندرد الكترود وائي.



ہ اول (1 - 7) جدول:د کیمیاوي موادو ستندرد الکترود پوتانسیل V قری E298

احياگري فعاليت زياتيږي

.....

I

in V bij T = 298 K en $p = p_0$. **[]** = imili L^{-1}

/ 1

اکسیدانت	احیا گر	E298, V
$F_2(g) + 2 e^-$	≓ 2 F	+2,87
$O_3(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow H ₂ O(l) + O ₂ (g)	+2,07
$H_2O_2 + 2 H^+ + 2 e^-$	$\approx 2 H_2 O(l)$	+1,77
$Ce^{4+} + e^{-}$	$= Ce^{3+}$	+1,70
$PbO_2(s) + SO_4^{2-} + 4 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow PbSO ₄ (s) + 2 H ₂ O(l)	+1,69
$2 \text{ HClO} + 2 \text{ H}^+ + 2 \text{ e}^-$	\Rightarrow Cl ₂ (g) + 2 H ₂ O(l)	+1,63
$MnO_4^- + 8 H^+ + 5 e^-$	$= Mn^{2+} + 4 II_2O(1)$	+1,52
$Au^{3+} + 3e^{-}$	r≓ Au(s)	+1,50
$PbO_2(s) + 4H^+ + 2e^-$	\Rightarrow Pb ²⁺ + 2 H ₂ O(l)	+1,46
$ClO_3^- + 6 H^+ + 6 e^-$	\approx CF + 3 H ₂ O(l)	+1,45
$Cl_2(g) + 2e^-$	≓ 2 Cl ⁻	+1,36
$Cr_2O_7^{2-}$ + 14 H ⁺ + 6 e ⁻	\Rightarrow 2 Cr ³⁺ + 7 H ₂ O(l)	+1,36
$\frac{1}{O_3(g) + H_2O(l) + 2e^-}$	$\approx 2 \text{ OH}^- + \text{O}_2(\text{g})$	+1,24
$MnO_2(s) + 4 H^+ + 2 e^-$	$\Rightarrow Mn^{2+} + 2 H_2O(l)$	+1,23
$O_2(g) + 4 H^+ + 4 e^-$	$\Rightarrow 2 H_2O(1)$	+1,23
$Br_2 + 2e^-$	$\approx 2 \text{ Br}^{-1}$	+1,09
$Br_2(l) + 2e^-$	$\Rightarrow 2 Br^{-}$	+1,07
$AuCl_4 + 3e^-$	\Rightarrow Au(s)+4Cl ⁻	+1,00
$\frac{1120.4}{NO_3^{-} + 4 H^+ + 3 e^-}$	\Rightarrow NO(g) + 2 H ₂ O(l)	+0,96
$H_2O_2 + 2e^-$	$\Rightarrow 2 \text{ OH}^{-1}$	+0,94
$NO_3^- + 3H^+ + 2e^-$	\Rightarrow HNO ₂ + H ₂ O(l)	+0,93
$Hg^{2+} + e^{-}$	$= Hg^{++1}$	+0,91
$Cu^{2+} + I^{-} + e^{-}$	\Rightarrow CuI(s)	+0,85
$Hg^{2+} + 2c^{-}$	\Rightarrow Hg(l)	+0,85
1000000000000000000000000000000000000	$\Rightarrow \text{ NO}_2(g) *^2 + H_2O(l)$	+0,81
$Ag^+ + e^-$	\Rightarrow Ag(s)	+0,80
$Hg^+ + e^-$	$= Hg(1)^{*3}$	+0,80
$Fe^{3+} + e^{-}$	= Fe ²⁺	+0,77
$O_2(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	= H ₂ O ₂	+0,68
$I_2 + 2e^{-1}$	$= 2\Gamma$	+0,62
	\approx MnO ₂ (s) + 4 OH ⁻	+0,57
$MnO_4 + 2 H_2O(1) + 3 e^{-1}$	$\approx MnO_2(s) + 4 OII$ $\approx MnO_4^{2-}$	+0,54
$MnO_4^- + e^-$	$\approx 3I^{-}$	+0,53
$I_3^- + 2e^-$	$\approx 21^{-1}$	+0,53
$I_2(s) + 2e^{-1}$	≈ 21 $\approx Cu(s)$	+0,52
$Cu^+ + e^-$	$\approx 4 \text{ OH}^-$	+0,40
$O_2(g) + 2 H_2O(l) + 4 e^{-1}$		
$Fe(CN)_{6}^{3-} + e^{-}$	\Rightarrow Fe(CN) ₆ ⁴⁻	+0,36
$Cu^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Cu(s)	+0,34

اكسيدانتي فعاليت زياتيږي

! .

1 ;

اكسيدانتي **فعاليت** زياتي_لري

19.

د (1 - 7) جدول ادامه

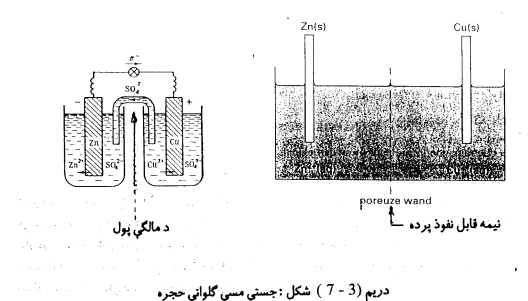
اکسیدانت	احياگر	E 298 , V	
HgCl(s) + e	$= Hg(l) + Cl^{-+4}$	+0,27	t
AgCl(s) + e^-	\Rightarrow Ag(s) + C1 ⁻	+0,22]
$SO_4^{2-} + 4 H^+ + 2 e^-$	= SO ₂ + 2 H ₂ O(l) ⁵	+0,17	
$Cu^{2+} + e^{-}$	\Rightarrow Cu ⁺	+0,15	
$Sn^{4+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Sn ²⁺	+0,15	1
$\frac{S(s) + 2 H^{+} + 2 e^{-}}{2}$	\Rightarrow H ₂ S(g)	+0,14	
$S_4O_6^{2-} + 2 e^{-}$	$= 2 S_2 O_3^{2-}$	+0,10	t
HCOOH + 2 H ⁺ + 2 e ⁻	= H ₂ CO + H ₂ O(l)	+0,06	{
$NO_3^- + H_2O(1) + 2 e^-$	\Rightarrow NO ₂ ⁻ + 2 OH ⁻	+0,01	1
$2 H^+ + 2 e^-$	\Rightarrow H ₂ (g)	0,000	
$SO_4^{2-} + 2 H^+ + 2 e^-$	$= SO_3^{2-} + H_2O(1)^{+5}$	-0,09	
$Pb^{2+} + 2e^{-}$	\rightleftharpoons Pb(s)	-0,13	
$Sn^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Sn(s)	-0,14	<u>،</u> [
$Ni^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Ni(s)	0,25	N.
$Co^{2+} + 2e^{-}$	= Co(s)	-0,28	5
$PbSO_4(s) + 2e^-$	\Rightarrow Pb(s) + SO ₄ ²⁻	-0,36	-
$Cd^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Cd(s)	0,40	1 1
$\frac{Fe^{2+} + 2e^{-}}{Fe^{-}}$	\Rightarrow Fe(s)	-0,44	حيا گري فعاليت زياتيږي
$S(s) + 2 e^{-}$	\Rightarrow S ²⁻	-0,48	્રિં
$2 CO_2(g) + 2 H^+ + 2 e^-$	= H ₂ C ₂ O ₄	-0,49]
$Cr^{3+} + 3e^{-}$	\Rightarrow Cr(s)	-0,74	1
$Zn^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Zn(s)	-0,76	
$2 H_2O(l) + 2 e^{-1}$	\Rightarrow H ₂ (g) + 2 OH ⁻	-0,83	
$SO_4^{2-} + H_2O(l) + 2e^{-}$	\Rightarrow SO ₃ ²⁻ + 2 OH ^{- > 5}	-0,92	
$Zn(OH)_4^{2-} + 2e^{-}$	= Zn(s) + 4 OH ⁻	-1,22	
$Al^{3+} + 3e^{-}$	\Rightarrow Al(s)	-1,67	
$Mg^{2+} + 2 e^{-}$	≓ Mg(s)	-2,34	
$Al(OH)_{4}^{-} + 3 e^{-}$	\Rightarrow Al(s) + 4 OH ⁻	2,35	
$Na^{+} + e^{-}$	\Rightarrow Na(s)	2,71	
$\frac{Ca^{2+} + 2e^{-}}{2}$	= Ca(s)	-2,87	7
$Ba^{2+} + 2e^{-}$	\Rightarrow Ba(s)	-2,90	-
$K^+ + e^-$	\Rightarrow K(s)	-2,92	
$Li^+ + e^-$	\Rightarrow Li(s)	-3,05	
	÷ •		

Dé vermelde waarden kunnen in enkele gevallen vrij sterk afwijken van gegevens uit andere bronnen. Meestal is de keuze van het milieu de oorzaak.

1 2 Hg²⁺ + 2 e⁻ = Hg₂²⁺ N₂O₄(g) = 2 NO₂(g). 3 Hg₂²⁺ + 2 e⁻ = 2 Hg(l) 4 Hg₂Cl₂(s) + 2 e⁻ = 2 Hg(l) + 2 Cl⁻ 5 SO₄² ... Lift Solution Lift Solu

4 - 7 . د برقي انرژي كيمياوي منابع، الكترو كيمياوي يا گلواني حجرې:

که اکسيدانتي او احيا گر مواد يو ځای او سره گړ وي نو دلته الکترونونه راساً د احياگر موادو څخه اکسيدانتي موادو ته داخليږي چې د دې دواړو موادو څخه نوې کيمياوي مواد جوړ او د دې کيمياوي تعامل انرژي اکثراً د حرارت په شکل په سيستم کې جذب يا آزاديږي. ولې که د اکسيديشن د عملې نيم تعامل او د احيا د عملې نيم تعامل يو له بل څخه ليرې او جدا جدا صورت ومومي او د احياگرو موادو څخه الکترو نونه په يو سيم کې اکسيدانتي موادو ته لاړ شي نو دلته د برق جريان جوړيږي او د کيمياوي تعامل انرژي په برقي انرژي اوړي. هغه لوښي (ظرف) چې په هغې کې د اکسيديشن او احيا نيم تعاملات جدا جدا صورت مومي د الکترودونو په نامه ياديږي. په يو الکترود کې الکتروليتي محلول او د محلول په منځ کې کاربني يا فلزي ميله ايښودل کيږي. د الکتروليتي محلول او د جامد فاز (فلزي يا كاربني ميله) د تماس پر سطح اكسيديشني نيم تعامل يا احيـاوي نيم تعامل صورت مومي. هغه الكترود چې په هغه کې احياوي نيم تعامل صورت مومي په هغه کې الکترونونه جذبيږي او د مثبت الکترود په نامه ياديږي. هغه الكترود چې په هغه كي اكسيديشني نيم تعامل صورت مومي د هغه څخه الكترونونه آزاديږي او د منغي الكترود په نامه ياديږي كه مثبت او منفي الكترودونه د يوې نيمه قابل نغوذ پردې (ممبران) او يا د مالگي د پله (يو نل چې د KCl يا KNO3 د مشبوع محلول څخه ډک وي) په واسطه يو د بل سره په تماس کې وي او د دواړو الكترودو ميلي د يو فلزي سيم په واسطه يو د بل سره وصل وي دلته د منفي الكترود څخه د سيم له لارې مثبت الكترود ته الكترونونه (برق) جريان كوي او د مالگي د پله يا د نيمه قابل نغوذ پردې له لارې د الكتروليظ محلول مثبت او منفي ايونونه تبادله کيږي او په دې ترتيب په تړلي سيستم کې د برق جريان منځ ته راځي. په دې تر تيب په يو الکترود کې اکسيديشني عمليه او په بل الکترود کې احياوي عمليه په خپله جريان مومي او د هغې په نتيجه کې د برق جريان توليديږي. دغسي آله چې په هغې کې په خپل سر اکسيديشني - احياوي تعامل صور مومي او د هغې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي د الکتروکيمياوي يا گلواني حجري په نامه ياديږي. لاندې د دوه الكتروكيمياوي حجرو شكلونه ښودل شوى دى.



مثال : يوه داسي الكترو كيمياوي حجره رسم كرى چي الكترودونه ثي دوه بيكرونه او د مالگي پل ثي د U په شكل
يو ښيښه ثي نل وي. په يو بيكر كي كاريني ميله او د بزوم (1M) محلول ، په بل بيكر كي كاريني ميله او د بوتاسيم
ايودايد (1M) محلول او په U شكله ښيښه ثي نل كي د KNO3 مشبوع محلول وي.

$$-b$$
 ددواړو الكترودو كي هغه نيم تعاملات وليكي د كومو په نتيجه كي چي په حجره كي د برق جريان منځ ته
راځي.
 $- c$ - وواياست چي الكترونونه دكوم الكترود څخه كوم الكترود ته څي.
 $- c$ - وواياست چي الكترونونه دكوم الكترود څخه كوم ايونونه كومي خواته جريان مومي.
 $- c$ - وواياست چي الكترونونه دكوم الكترود څخه كوم ايونونه كومي خواته جريان مومي.
 $- c$ - په ستندرد شرايطو كي د دغه حجري محر كه قوه حكساب كړى.
 $- c(s)$
 $- b$ - شكل ($+ -7$)
 $- c(s)$
 $- b$
 $- b$
 $- b$
 $- b$
 $- b$
 $- b$

(+) $Br_2 + 2e^{-2} - 2Br$ $2I + Br_2 - 2Br$

c - الکترونونه په يو سيم کې د هغه بيکر څخه چې د KI محلول پکې دی د هغه بيکر په لور چې د Br2 محلول پکې دی حرکت کوي.

d - په منفي الکترود کې يعنې په هغه بيکر کې چې د KI محلول لري د I ايونونه کاربني ميلې ته راڅي دلته الکترون د لاسه ورکوي او ځنثی کيږي (2°I جوړيږی) نو ځکه د I د ايونو تعداد په محلول کې کميږي په محلول کې مثبت چارجونه د منفي چارجونو په نسبت زياتيږي د دې دپاره چې منفي چارجونه بير ته زيات او د مثبت چارجونو سره مساوي شي د مالگي د پله څخه د NO³ ايونونه محلول ته داخليږي.

- - - - -

د مثبت الکترود په محلول کې منفي ايونونه (Br) زياتيږي د دې لپاره چې د مثبت او منفي چارجونو مقدار مساوي شي نو دمالگې د پله څخه مثبت ايونونه (K) محلول ته داخليږي. e – د() جدول له مخې د بروم او ايودين ستندرد الکترودې پوتانسيلونه په لاندې ډول دي.

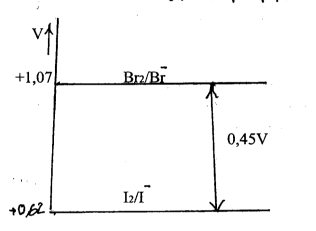
$$Br_2/Br_2 + 1,07 V$$

 $I_2/I_2 + 0,62 V$

دا چې په الکتروکيمياوي حجره کې اکسيديشني – احياوي تعامل په خپل سر صورت نيسي او د برق جريان (محر که قوه E > 0) منځ ته راځي نو په دې اساس د محر کې قوې علامه بايد هميشه مثبت (E > 0) وي نوليکو چې :

$$E^{\circ} = \phi Br_2/Br - \phi I_2/I = 1,07 - 0,62 = 0,45V$$

دغه تغیرات د انرژۍ په دیاگرام کې داسې ښودل کیږي



5 - 7 . د الكترو كيمياوي حجرې پر محركه قوه د مختلفو عواملو اثر:

كه د مسو ميله د CuSO4 په محلول كه او د جستو ميله د ZnSO4 په محلول كه كيږدو دلته يو د مس الكترود او بل د جست الكترود لاس ته راځي. كه دواړه الكترودونه دمالگې د پل (KCl مشبوع محلول) په واسطه سره مرتبط كړو يوه گلواني حجره ترې جوړيږي كه د CuSO4 او ZnSO4 د محلولو غلظتونه يو شى وي او موږ د مسو او جستو ميلې د مسي سيم په واسطه د گلونو متر له لارې يو بل سره وصل كړو نو گلوانو متر به د برق جريان د جستو د الكترود له خوا د مسو د الكترود په ظرف وښتي. د برق دا جريان د هغه اكسيديشني او احياوي تعاملاتو په نتيجه كې منځ ته راځي كوم چې د جستو او د مسو په الكترودو كې جدا، جدا صورت مومي. يعنې لرو چې:

$$Zn^{\circ} - 2e^{-2}$$
 د اکسيديشن جريان د جستو په الکترود کې
 $Zn^{+2} \leftarrow C^{+2}$ د اکسيديشن جريان د مسو په الکترود کې
 $Cu^{+2} + 2e^{-2} \leftarrow C^{\circ}u$
 $C^{\circ}u + Zn^{+2}$ د احيا کيدو جريان د مسو په الکترود کې
 $Z^{\circ}n + Cu^{-2} \leftarrow C^{\circ}u + Zn^{+2}$

دا چې جست د مسو په پرتله يو فعال فلز دى نو كله چې دغه فلزات هر يو د خپلې مالگې په محلول كه كيښودل شي د جستو ميله د ډير كيمياوي فعاليت په سبب په اوبو كې حل كيږي. يعنې (² Zn²) ايونونه د كرستلي جالۍ څخه محلول ته داخليږي او خپل ولانسي الكترونونه په ميله كې پريږدي. نو دلته د جستو ميله (-) چارج او د (ASO4) محلول (+) چارج پيدا كوي. مس كم فعال عنصر دى. د مسو ميله كه د CuSO4 په رقيق محلول كې وي نو كيداى شي چې يو كم شمير د (Cu²) ايونونه د مسو د ميلې څخه د CuSO4 محلولو ته داخل شي او د دغه ايونو الكترونونه په ميله كې پاتې شي او ميله يو څه منفي چارج پيدا كړي چې دغه منفي چارج به حتماً د جستو د ميلې منفي چارج په پرتله كم وي او كه د كاپر سلغيت (CuSO4)

متحلول ډير غليط وي نو کيداى شي چې د Cu^2 ايونونه دمسو پر ميله جمع شي او د مسو ميله (+) چارج پيدا کړي. په دواړو صورتو کې د مسو د الکترود او د جستو د الکترود تر منڅ د برق د پوتانسيل توپير موجود وي يعنې د جستو پر الکترود د الکترونو شمير د مسو د الکترود په پرتله زيات وي نو کله چې دغه دواړه الکترودونه د گلوانو متر له لارې د مسي سيم په واسطه سره وصل شي. د برق جريان (د الکترونو جريان) د جستو د الکترود څخه د مسو د الکترود په طرف ښتې.

د برق دغه جريان چې گلوانو متر ئې ښئي د گلواني حجرې د برقي محر کې قوې په نامه ياديږي. هغه قوه چې په هادې سيم کې الکثرونونه د يو الکترود څخه بل الکترود ته ټيله کوي د برقي محر کې قوې په نامه ياديږي. د برقي محر کې قوې مقدار د دوو الکترودو د الکترودي پوتانسيل د فرق سره مساوي وي يعنې ليکو چې :

$$E = \varphi Cu - \varphi Zn = (\varphi^{\circ}Cu + \frac{0.059}{2} \log aCu) - (\varphi^{\circ}Zn + \frac{0.059}{2} \log aZn)$$

$$\varphi^{\circ}Cu - \varphi^{\circ}Zn = E^{\circ}$$

$$E = E^{\circ} - \frac{0,059}{2} \qquad aZn^{+2} - \frac{1}{2} aCu^{+2} - \frac{1}{2} aCu^$$

د ستندرد الكترودي پوتانسيل د معلومولو لپاره داسې يوه گلواني حجره تر تيبوي چې يو الكترود ئې د هايدروجن ستندرد الكترود او بل الكترود ئې د امتحاني عنصر ستندرد الكترود وي. كله چې د دغسې گلواني حجرې برقي محر كه قوه E په گلوانو متر اندازه شي نو د پورتنۍ محاسبي په شان ليكو چې :

$$\overset{\circ}{\mathbf{E}} = \overset{\circ}{\boldsymbol{\varphi}} \mathbf{x} - \overset{\circ}{\boldsymbol{\varphi}} \mathbf{H}_2 = \overset{\circ}{\boldsymbol{\varphi}} \mathbf{x} \dots \mathbf{y}_{-}.(83)$$

د هايدروجني الكترود ستندرد پوتانسيل صفر قبول شوی پس دغه اندازه شوی برقي محر كه قوه د امتحاني الكترود د پوتانسيل ستندرد قيمت دی.

په (۱–۲۰۰۰) جدول کې د عناصرو ستندرد الکترودي پوتانسيلو نه په همدې طريقه پيدا شوی دی. دا جدول په محلول که د عناصرو نسبي فعاليت ښتي چې د جدول د شروع څخه د جدول تر پايه د عناصرو احياگري فعاليت په تر تيب _{زيات} او برعکس د جدول له پای څخه د جدول د شروع په لور د عناصرو اکسيدانتي فعاليت په ترتيب زياتيږي

82, 81, 80 او 83 رياضي افادې پر الکترودي پوتانسيل او د الکتروکيمياوي حجرې پر محر که قوه د تودوخې او غلظت اثر ښئې.

مثال 8 – بطرۍ يا اکومولياتور داسې الکترو کيمياوي حجره وي چې د بې چارج کيدو وروسته بير ته چراج کيږي. سربي- تيزابي الکترو کيمياوي حجره د بطريو په جمله کې راځي.

a – وواياست چې سربي – بيزاني بطرۍ د کومو اجزاؤ څخه جوړه وي –

b – وواياست چې په دې بطرۍ کې د گوگړو تيزاب خه رول لري.

وواياست چې په بطريو کې الکترودونه څنگه يو له بل څخه جلا شويدي. $^{
m c}$

په سربي - تيزابي بطرۍ کې د برق جريان د کوم کيمياوي تعامل له امله منځ ته راځي d

a – د نورو الکترو کيمياوي حجرو په شان بطرۍ هم د يو اکسيدانت او احيا گر څخه جوړه وي. په سربي – تيزابي بطرۍ کې د سربو ميله (لوحه) احيا گر او PbO2 يو اکسيدانت دی دغه دواړه چامد فازونه په يو لوښي کې د گوگړو په تيزابو (الکتروليت) کې درول کيږي.

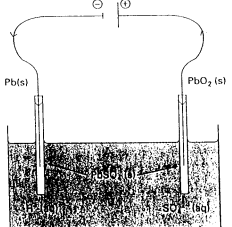
b – په سربي - تيزابي بطرۍ کې د گوگړو تيزاب د الکتروليت رول لري. کله چې په دې تيزابو کې د مثبت او منغي چارجونو تساوي له منځه ځي نو دغه تيزاب د جامدو الکترودو سره تعامل کوي او د مثبت او منفي چارجونو تساوي بير ته جبران کوي. چې په نتيجه کې د منفي الکترود څخه د مثبت الکترود په لور د الکترونو جريان (دبرق جريان) منځ ته راځي.

c - په الکترو کيمياوي حجره کې دا شرط ضرور دی چې د حجرې دواړه الکترودونه بايد يو د بل سره مستقيم تماس و نه لري او يو د بل سره گډ نه وي. دغه شرط په بطرۍ کې شته . دا څکه چې د بطرۍ د دواړو الکترودو مواد جامد دي او يو د بل څخه ليرې (جلا)) ښودل کيږي.

– کله چې سربي – تيزابي بطرۍ برق توليدوي نو په هغې کې لاندې کيمياوي تعامل صورت مومي. ${
m d}$

(-) $SO_4^2 + PE^{\circ}(s) - 2\tilde{e} \longrightarrow PbSO_4(s)$

بې چارج کيدل 2H2SO4 + Pb^o + PbO2 جارج کيدل چارج کيدل ⁹ - كله چې رجعي بطرۍ بې چارجه شي نو هغه د مستقيم برق د منبع په واسطه بير ته چارج اخلي دلته د بطرۍ منفي الكترود د منبع د منفي قطب او د بطرۍ مثبت الكترود د منبع د مثبت قطب سره تړي يعنې برق په همغه لار مگر د معكوس لوري بير ته بطرۍ ته راځي، د بطرۍ په داخل كه الكتروليتي محلول الكتروليز كيږي او بير ته لمړني مواد جوړ او بطرۍ چارج كيږي (تخ -? شكل) په سربي - تيزابي بطرۍ كې د بې چارج كيدو او بير ته چارج كيدو تعامل پاس ښوددل شوى دى.



پنځم (5 - 7) شکل : د سربی - تیزابی بطرۍ چارجول

پورتنی کيمياوي تعامل يو رجعي تعامل دی هغه بطرۍ چې په هغې کې د رجعي کيمياوي تعامل له امله د برق جريان منځ ته راځي د رجعي يا دوني بطريو په نامه ياديږي. او هغه بطرۍ چه په هغې کې د برق جريان د يو غير رجعي تعامل په نتيجه کې منځ ته راځي دغسې بطرۍ بير ته نه چارجيږي نو ځکه د غير رجعي يا اولي بطرۍ په نامه ياديږي.

مثال 2 –سربي – تيزابي بطرۍ (اکو) اکثراً د شپږو حجرو څخه جوړې وي چې په مسلسل ډول تړل کيږي a –د يوې حجرې ستندارده محر که قوه (E°) حساب کړۍ.

b -- د بطرۍ ستندرده محر که قوه حساب کړۍ

^C - که سربي تيزابي بطرۍ(اکوا) بې چارجه شي او وغواړۍ چې هغه بيرته چارج کړۍ نو د هغې الکترودونه د يوې بلې بطرۍ(چارجونکې بطرۍ) سره تړۍ. وواياست چې د چارجونکې بطرۍ محر که قوا بايد څومره وي. جواب :

a - په 1 مثال کې مو وليدل چې د سربي تيزابي بطرۍ د هر ې حجرې په دواړو الکترودو کې PbSO4 جوړيږي د دغه الکترودي تعاملاتو ستندر الکترودي پوتانسيلونه د (1 - 7) جدول له مخې په لاندې ډول دي.

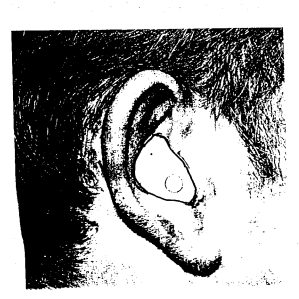
> $PbO_2/PbSO_4 = +1,69$ $Pb/PSO_4 = -0,36$

كه دغه قيمتونه د انرژۍ په دياگرام كې وښودل شي نو دنوموړې حجرې ستندر ده محر كه قوه (2,05v) كيږي. + 1,69 <u>PbO2/PbSO4</u> 2,05 v= - 0,36 <u>Pb/PbSO4</u>

b -- دا چې حجرې په مسلسل ډول تړل شوي دي نو د بطرۍ محر که قوه د ټولو حجرو د محر کو قواؤ د مجموعې سره مساوي کيږي يعنې لرو چې:

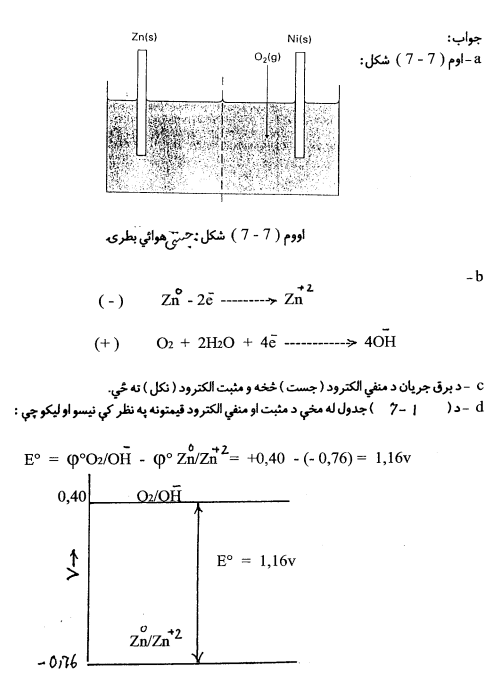
E = 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 + 2,05 = 12,3 v

² - د بير ته چارجولو په وخت کې بايد د بطرۍ مثبت الکترود د منبع (چارجونکې بطرۍ) د مثبت قطب او د بطرۍ منفي الکترود د منبع دمنفي قطب سره وتړل شي. (5 - 7 شکل). او د منبع (چارجونکې بطرۍ) ولتاز بايد د V 3.21 څخه زيات وي. سوال 1 - کومه بطرۍ وچه بطرۍ بلل کيږي. جواب : هغه بطرۍ چې الکتروليت ئې د خميرې په شان نه بهيدونکی او يا خو جامد مواد وي د وچې بطرۍ په نامه جواب : هغه بطرۍ چې الکتروليت ئې د خميرې په شان نه بهيدونکی او يا خو جامد مواد وي د وچې بطرۍ په نامه جواب : هغه بطرۍ چې الکتروليت ئې د خميرې په شان نه بهيدونکی او يا خو جامد مواد وي د وچې بطرۍ په نامه ياد يو. ياديږي. بعضي وچې بطرۍ يو جستې پوښ لري چې هغه د بعضي مالگو (لکه امونيم کلورايد ، جست کلورايد او نور) ياديږي بعضي وچې بطرۍ يو جستې پوښ لري چې هغه د بعضي مالگو (لکه امونيم کلورايد ، جست کلورايد او نور) ميله د مثبت الکترود او د مالگې خميره د الکتروليت رول لري. د وچو بطريو څخه په راديو، گړيو او د حساب په ميله د مثبت الکترود او د مالگې خميره د الکتروليت رول لري. د وچو بطريو څخه په راديو، گړيو او د حساب په ماشينونو کې کار اخستل کيږي.



سوال 2 - د آواز د اوريدلو لپاره يو ډول کوچنۍ او سپکه آله جوړه شوې چې په غوږ کې ايښودل کيږي.

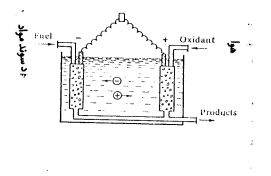
d - په ستندرد شرايطو کې د دغه بطرۍ محر که قوه حساب او د انرژۍ په دياگرام کې يې وښاياست.



سوال 3 – نن ورځ په فضائي بيړيو، مصنوعي سپوږميو، ترانسپورتي او جنگي وسايلو کې د حرارتي حجرو (بطريو) څخه کار اخستل کيږي. په حرارتي حجرو کې د کيمياوي تعامل انرژي د حرارت په شکل نه بلکه مستقيماً د برقي انرژۍ په شکل آزاديږي.

a - د يوې حرارتي بطرۍ شکل رسم کړۍ.

وواياست چې په دې حجره کې د احيا گر او اکسيدانت په حيث کوم مواد استعماليږي. b



اتم (8 - 7) شكل :حرارتي حجره

b – په دې حجره کې د سون مواد (سکاره، کو کس، طبيعي يا مصنوعي گاز) احياگر او د هوا اکسيجن د اکسيدانت. په حيث استعماليږي.

c – د حرارتي حـجرې الکترودونه دنلو څخه جوړ دي. د منفي الکترود نل ته د سون مواد او د مثبت الکترود نل ته هوا داخليږي.

d – دنورو گلواني حجرو په څير د دې حجرې الکترودونه د الکتروليت (تيزاب، قلوي يا ذوب مالگې) په واسطه يو د بل څخه جلا شوی دی.

- داسې حرارتي حجره چې د سون مواد ئې هايدروجن او الکتروليت ئې يوه قلوي وي په نظر کې نيسو: ${
m e}$

(-) $4OH + 2H_2 - 4e = 4H_2O$

(+) $2H_2O + O_2 + 4\bar{e} = 4O\bar{H}$

 $2H_{2(g)} + O_{2(G)} = 2H_2O(L)$ $\Delta G^{\circ} = -474 \text{ kjmol}$

پورتني كيمياوي تعاملات د الترودونو (نلونو) او الكتروليت دتماس په سرحد كې صورت مومي. په الكتروليت كې د OH ايونونه د سون د موادو د نل په لور او په مسي سيم كې الكترونونه د هوا د نل په لور حركت كوي. د هايدروجن په الكترود كې پلاتين او پلاديم د كتلست په حيث او د اكسيجن په الكترود كې د CO او Al يا د ,Mn Fe او Ag مخلوط دكتلست په حيث په كار وړل كيږي. سوال 7 – يوه ستندر ده مسي – جستي الكترو كيمياوي حجره په نظر كې نيسو په دې حجره كې د مس ميله د كاپر سلفيت په يو مولاره محلول کې او د جست ميله په يو مولاره جست سلفيت محلول کې ايښودل شوي او د دواړو محلول تر منځ نيمه قابل نفوذه پرده ايښودل کيږي. a - د دغی حجری شبکل رسم کړۍ۔ b - د دغې حجرې د محر کې قوې ستندر د قيمت حساب او د انرژي په ديا گرام کې ئې وښاياست. c - د دغه حجري (+) او (-) الكترودونه وښاياست. که په محلول کې د 40 غلظت کم شي نو د دغې حجرې محر که قوه کمه او که زياتيږي. d- تشريح كړۍ چې د مسي-جستي حجرې څخه 2,2 محركه قوه څنگه په لاس راتلای شي. eجواب: a - نهم (9 - 7) شكل: 2 13 1 2n SO4.1M CUSD4 IM نهم (9 - 7) شكل :مسى - جستى حجره خرنگه چی $azn^{+2} = aCu^{+2} = 1$ دی نو د (82) آفادې په اساس ليکو چې: b 0.059 1 E

$$E = E^{\circ} - \frac{\log - \frac{1}{1}}{2}$$
$$E = E^{\circ}$$

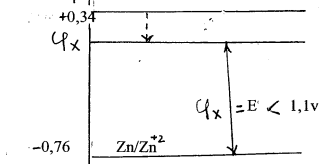
$$E^{\circ} = \phi^{\circ}Cu/Cu - \phi^{\circ}Zn/Zn = 0.34 - (-0.76) = 1.1v$$

اسي ښودل کيږي: + 0,34 - 0,76 - 0,76

دغه محاسبه د انرژۍ په ديا گرام داسې ښودل کيږي:

1

c = c - په دې حجره کې جسني الکترود منفي او مسي الکترود مثبت دی. $\Delta = \frac{2}{2n}$ - 2



e – كه دوه مسي – جستي الكتروكيمياوي حجرې په مسلسل ډول (د يوې حجرې مثبت قطب ، د بلې حجرې منفي قطب) يو د بل سره وتړل شي نو د دغه سيستم محر كه قوه 2,2v كميږي. لارښوونه:

د موتر د نه چالانيدو علت بعضي وخت د موتر د بطرۍ ضعيفه (بې چارجه) کيدل وي. تاسې کولای شۍ چې د موتر بطرۍ د مستقيم برق د يوې منبع په واسطه بير ته چارج او موتر مو چالان کړۍ دلته بايد د بطرۍ منفي قطب د منبع د منفي قطب او د بطرۍ مثبت قطب د منبع د مثبت قطب سره وتړل شي. دلته د برق جريان په معکوس لورې (بيرته بطرۍ ته) جريان کوي او په بطرۍ کې د هغه تعامل معکوس صورت مومي کوم چې دربطرۍ برق د توليد (وتلو) په وخت کې صورت موندلی وو.

يادونه :

د الکترو کيمياوي حجرې محر که قوه په لاندې شرايطو پورې اړه لري.

1 - د احیاگر او اکسیدانت قوت

2 – د حجرې په الکتروليت کې د ايونو غلظت

3 – دتودوخې درجه

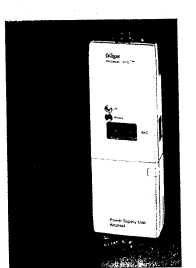
دا هم بايد زياته شي چې د بطريو په جوړولو کې د ماحول دپاره د بطرۍ دموادو مضريت هم په نظر کې نيول کيږي. مثلاً که د ليتيم – فلورين بطرۍ تصور و کړو د (ا م م) جدول له مخې د دې بطرۍ محر که قوه بايد بر ټولو زياته وي. مگر ليتيم يو قوي احياگر او فلورين يو قوي اکسيدانت يعنې دواړه ډير فعال عناصر او د ماحول دپاره مضر مواد دي. نو څکه د دغه موادو څخه بطرۍ نه جوړوي. عملاً کيدای شي چې يوه بطرۍ 4V محر که قوه ولري. او تر دې زياته محر که قوه د څو بطريو د مسلسل تړلو څخه لاس ته راتلای شي. هغه بطرۍ چې په هغې کې د الکترودي تعاملاتو حاصلات ځای پر ځای د الکترود په څنگ کې جمع کيږي دغسې بطرۍ بيرته چارج اخستلای شي. نن ورڅ ډير زيات برقي آلات په بطريو کار کوي. په غربي نړۍ کې د ترافيکې پيښو د مخنيوي په غرض په لارو کې دريوران د ترافيکو له خوا کنتروليږي چې آيا څومره الکول ئې چښلي دي. د دې کار لپاره په مختلفو ملکونو کې مختلف آلات په کار وړل کيږي. په (10 - 7) شکل کې دغسې يوه آله ښودل شويده. د دې آلې حساس قسمت يوه گلواني حجره ده چې دوه الکتروده لري او دواړه الکترودونه د يو الکتروليت په واسطه يو د بل څخه جلا شوي دي. په منفي الکترود (د اندازه گيرۍ الکترود) ايتانول د اوبو سره تعامل کوي او کاربندای اکسايد جوړيږي.

$$C_{2H_{5}} = -12e^{-12e^{-12}} = -2CO_{2} + 12H^{+1}$$

په مثبت الکترود کې د هوا اکسيجن په لاندې ډول تعامل کوي.

$$3O_2 + 12H + 12e$$
 ----- 6H₂O

په دې ډول په دې حجره کې د برق جريان منځ ته راځي. د دې جريان اندازه په هغه الکولو پورې مربوط دی چې د دې الې منفي الکترود ته داخليږي. دغه آله ترافيک د دريور خولې ته نيسي او دريور هغه پف کوي چې په نتيجه کې د برق جريان منځ ته راځي. د برق د جريان د شدت له مخې د دريور د خولې په هوا کې د الکولو اندازه معلوموي.



ه کولو آله

لسم (10 - 7) شکل : په هوا کې د الکولو د اندازه کولو آله

6-7. دفلزاتوتخريب:

د محيط د موادو سره د فلزاتو تعامل د فلزاتو د تخريب په نامه ياديږي كه وچ مواد (لكه بعضي گازات) د فلزاتو سره تعامل وكړي دغه تخريب كيمياوي، تخريب بلل كيږي. په اوبو يا لمدبل محيط كې د اكسيجن سره د فلزاتو تعامل او د فلزاتو د اكسايدو جوړيدل د الكترو كيمياوي تخريب يا زنگ وهلو په نامه ياديږي. مثلاً كه اوسپني يا فولادو ته اوبه او هوا (اكسيجن) ورسيږي نو د اوسپنيز شي د مخ مختلف قسمتونه د مثبت او منفي الكترودو حيثيت پيدا كوي په الكترودو كې اكسيديشني او احياوي تعاملات صورت مومي او بالاخره د اوسپني زنگ جوړيږي.

(-)
$$2Fe(s) - 4e^{-2} - 2Fe^{+2}$$

(+) $O_2 + 2H_2O + 4e^{-------} 4OH$

 $2Fe + O_2 + 2H_2O \longrightarrow 2Fe(OH)_2$

په محلول کې دغه Fe (OH) 2 اکسيدايز کيږي او د اوسېنې زنگ يا 3H2O . Fe 2O3 يا 3H2O کي Fe (OH) لاس ته راځي. که په فلزاتو کې د نورو عناصرو کثافات مو دجود وي دلته ډيرې وړې وړې الکتروکيمياوي حجرې جوړيږي او هغه فلز ډير ژر تخريبيږي. همدارنگه فلزات د تيزابو او نورو الکتروليتو په محيط کې ډير ژر تخريبيږي. سوال 1 –

a - د فلزاتو د تخريب چټکتيا (سرعت) په کومو عواملو پورې اړه لري.
 په دې هکله د تعامل کونکو موادو د ذراتو د بين الفازي سطحې د پر اخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د تعامل کونکو موادو د ذراتو د بين الفازي سطحې د پر اخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د تعامل کونکو موادو د تراتو د بين الفازي سطحې د پر اخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د تعامل کونکو موادو د تراتو د بين الفازي سطحې د پر اخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د تعامل کونکو موادو د تراتو د بين الفازي سطحې د پر اخوالي (د ذراتو د کوچني والي) د تعامل کونکو موادو د تعامل د تودوخې د درجې تاثير د فعاله ټکرونو د تيورۍ پر بنسټ توضيح کړۍ.
 موادو د غلظت او دتعامل د تودونې د پرتله په اروپائي ملکو کې موتران ژر زنگ وهي او خرابيږي. دغه موضوع تشريح کړۍ.

جواب:

a – د فعاله ټكرونو د تيورۍ پر اساس د دوو مادو د ذراتو تر منځ كيمياوي تعامل هغه وخت صورت مومي چې د هغوڅ ذرات يو د بل سره ټكر وكړي. هر ټكر د تعامل سبب نه گرځي بلكه هغه ټكرونه چې په هغو كې د تعامل كونكو ذراتو انرژي كافي زياته وي تر څو ذرات سخت ټكر وكړي او الكتروني قشرونه ئې يو بل ته نژدې او تعامل صورت ومومي. داسې ټكرونه د فعاله ټكرونو په نامه ياديږي. كه د تعامل كونو موادو كتلې په كوچنيو ذراتو بدلې شي دلته د ذراتو بين الفازي سطحه زياته او د ذراتو تر منځ د فعاله ټكرونو امكان زياتيږي او په نتيجه كې د تعامل د سرعت د زياتيدو احتمال زياتيږي همدارنگه كه د تعامل كونو موادو د زيات وي نو د فعاله ټكرونو امكان او هم د تعامل د سرعت د زياتيدو احتمال زياتيږي كه د تعامل كونو موادو كتلې په كوچنيو ذراتو بدلې موادو د ذراتو انرژي زياتيږي د فعاله ټكرونو په نامه ياديږي. كه د معامل كونو موادو كتلې په كوچنيو دراتو بدلې مرعت د زياتيدو احتمال زياتيږي همدارنگه كه د تعامل كونكوموادو درات (غلظت) زيات وي نو د فعاله ټكرونو مرعت د زياتيدو احتمال دياتيږي د د داتو او د مال كونكوموادو درات (غلظت) زيات وي نو د فعاله ټكرونو مرعت د زياتيدو احتمال دياتيږي د مدارنگه كه د د مامل كونكوموادو درات (غلظت) زيات وي نو د دهاله ټكرونو مروادو د دراتو انرژي زياتيږي دلته فعال درات او د فعاله ټكرونو امكان زياتيږي او په نتيجه كې د تودوخې د درجې موادو د دراتو انرژي زياتيږي دلته فعال درات او د فعاله ټكرونو امكان زياتيږي او په نتيجه كې د تودوخې د درجې په لوړيدو سره د تعامل سرعت د زياتيږي.

موران په اروپا کې ژر زنگ وهي او ژر خرابيږي.

سوال 2 – په بتوني جوړښتونو کې د سمنتو په منځ کې د اوسپني سيمان ايښودل کيږي. که د اوسپني سيمان زنگ ووهي نو وواياست چې بتون خرابيږي او که نه؟

جواب : د اوسپنې په پر تله د اوسپنې د اکسايد (د اوسپنې د زنگ) حجم زيات دی کله چې د بتون په منځ کې اوسپنه زنگ وکړي د هغې حجم زيات شي او د هغې په شا وخوا بتون کې چاونه پيدا کيږي. يادونې:

اوسپنه د نورو فلزاتو په پرتله په تخنيک او تعميراتي جوړښتونو کې ډيره استعماليږي د بلې خوا د اوبو او هوا په موجوديت کې اوسپنه زنگ وهي او خرابيږي چې له دې پلوه په نړۍ کې هر کال په ملياردو ډالره تاوان رسيږي نو په دې لحاظ د زنگ وهلو څخه د اوسپنيز جوړښتو ساتنه لوی اقتصادي ارزښت لري. د زنگ وهلو څخه د اوسپنې حفاظت په دوه ظريقو کيدای شي.

1 - که اوسپنې ته اوبه او هوا ونه رسيږي نو هغه زنگ نه کوي د دې کار لپاره اوسپنيز جوړښتو ته د پلاستيک ، ښيښې يا د يو بل فلز پوښ جوړوي او يا ئې په مخصوصو رنگونو رنگوي.

2 - اوسپنه د يو بل فعال فلز (قوي احياگر) سره مستقيماً)يا د يو فلزي سيم په واسطه وصل كوي. اوس كه دې محيط ته اكسيجن (اكسيدانت) راشي نو هغه فعال فلز د اكسيجن سره تعامل كوي او اوسپنه زنگ نه وهي. دغه فعال فلز د قربانۍ فلز په نامه ياديږي.

پاس مو وويل چې د اوسپنې د زنگ وهنې د مخنيوي په غرض اوسپنيز سامانونه په يو بل فلز پوښوي. په دې هکله د جستو (Zn) او د قلعي پوښونه په پام کې نيسو که (_{ا -7}) جدول ته پام و کړ و نو ليدل کيږي چې جست د اوسپنې په پر تله يو فعال فلز (قوي احياگر) او قلعي د اوسپنې په پر تله کم فعال فلز (ضعيف احيا گر) دی. اوس د اوسپنې دوه سامانونه په پام کې نيسو چې يو څې په جستو او بل څې په قلعي پوښل شوی دی. تر څو چې دواړه پوښونه سالم دي د اوسپنې دواړه سامانو ته اوبه او هو ا نه رسيږي او زنگ نه وهي. د زمانې په تيريدو سره جستي پوښ په مالم دي د اوسپنې دواړه سامانو ته اوبه او هو ا نه رسيږي او زنگ نه وهي. د زمانې په تيريدو سره جستي پوښ په وشي او قلعي پوښ په SnO بدليږي او اوسپنه د زنگ وهلو څخه ساتي. خو که چيرې په دغه پوښونو کې سوري وشي او اوبه او هوا اوسپنې ته ورسيږي. نو د دغه پوښونو ارزښت فرق پيدا کوي د اوبو په موجوديت کې جست او اوسپنه همدارنگه قلعي او اوسپنې ته رحيرې جوړوي. دا چې جست د اوسپنې په پر تله فعال فلز (قوي احيا گر) دی نو جستي پوښ د حجرې منفي الکترود او اوسپنه د حجرې مثبت الکترود گرځي چې په نتيجه کې جست د اوسپنه همدارنگه قلعي او اوسپنه پر ځای پاتې کيږي او نه تخريبيږي دا چې اوسپنې د قلعي په پر تله فعال فلز دی نو جستي پوښ د حجرې منفي الکترود او اوسپنه د حجرې مثبت الکترود گرځي چې په نتيجه کې جست د ورې احياگر) دی نو د قلعي او اوسپنې په حجره کې اوسپنه د حجرې منهي الکترود او قلعي د هغې مثبت الکترود اکسيجن سره تعامل کوي او اوسپنې په حجره کې اوسپنه د حجرې منفي الکترود او قلعي د هغې مثبت الکترود زنگ جوړيږي. له دي نو د قلعي او اوسپنې په حجره کې اوسپنه د حجرې منفي الکترود او قلعي د هغې مثبت الکترود ر گرځي دلته په حجره کې د عمومي تعامل په نتيجه کې اوسپنه د اکسيجن سره تعامل کوي او د اوسپني اکسايد يعنې زنگ جوړيږي. له دی ځايه معلوميږي چې که يو فلز د بل فلز په واسطه پوښ کيږي نو بهتر ده چې د پوښ فلز د زنگ جوړيږي له پر تله ډير فعال وي.

سوال 3 – ولي اوسپنې ته د جستو پوښ ور کوي په داسې حال کې چې د اوسپنې زنگ د اوسپنې اکسايد دی. جست هم د جستو په اکسايد اوړي.

جواب: د اوسپنې اکسايد داسې کرستلي جوړښت لري چې د اوسپنې د کرستلي جوړښت څخه ډير فرق لري نو ځکه دا اکسايد د اوسپنې پر مخ نه نښلي او د باد او باران په واسطه د اوسپنې له مخ څخه جدا کيږي او اوسپنه بيا زنگ وهي مگر د جستو د اکسايد کرستلي جوړښت داسې دی چې د اوسپنې پر مخ جوخت نښلي او اوسپنه د زنگ وهلو څخه ساتي. سوال 4 – د فلزاتو ښيښه ئي پوښ د څه په نامه ياديږي. جواب : د فلزاتو پر مخ شيشه ئي پوښ دايمالي په نامه ياديږي دغه پوښ د BO3, SiO2 د قلوي فلزاتو د اکسايدونو TiO2, Al2O3 او د سرب د اکسايد څخه لاس ته راځي دغه پوښ فلزات د تخريب څخه ساتي. سوال 5 –اوسپنې ته د قلعي پوښ ورکوي خو کله چې په دغه پوښ کې سوري وشي نو دا اوسپنه د بې پوښه اوسپنې څخه ژر زنگ وهي وواياست چې بيا هم ولې اوسپنې ته د قلعي پوښ ورکوي.

جواب : اوسپنه او جست دواړه فعال فلزات دي چې په آسانۍ په تيزابو کې حل کيږي. ولې قلعي کم فعال فلز دی او په تيزابو کې په آسانۍ نه حل کيږي. بعضي سابه او تازه ميوې تيزاب لري چې د اوسپنې لوښي يا په جستو پوښل شوي د اوسپنې لوښي حل کوي نو ځکه دغه خوراکي شيان په حلبي لوښو (قطيو) کې ساتل کيږي. حلبي قطۍ د اوسپنې څخه جوړې او په قلعې پوښل شوي وي.

سوال 6 – يوه جستي ناوه او بله مسي ناوه په پام کې نيسو. په دغه دواړو ناوو کې د اوسپنې ميځ ايښودل کيږي. وواياست چې کومه ناوه به ژر سورۍ او خرابه شي.

حل : د اوبه په موجوديت کې جستي ناوه د اوسپنې د ميخ سره او مسي ناوه د اوسپنې د ميخ سره دوه گلواني حجرې جوړوي. په جستي ناوه کې داسې تعامل صورت نيسي.

$$Zn^{\circ} - 2\vec{e} \xrightarrow{} Zn^{2}$$

$$Fe^{+2} + 2e \xrightarrow{} Fe^{\circ}$$

$$Zn^{\circ} + Fe^{-2} \xrightarrow{} Zn^{+2} + Fe^{\circ}$$

يعنې په جستي ناوه کې جست حليږي او په ناوه کې سوری کيږي. د مسو او د اوسپنې د ميخ په ناوه کې داسې تعامل صورت مومې.

$$Fe^{\circ} - 2e^{-} \longrightarrow Fe^{+2}$$

$$Cu^{2} + 2e^{-} \longrightarrow Cu^{\circ}$$

$$Fe^{\circ} + Lu^{+2} \longrightarrow Fe^{+2} + Cu^{\circ}$$

نو په مسي ناوه کې ميخ حليږي او مسي ناوه ساتل کيږي.

سوال 7 – اوسپنه يو داسې فلز دی چې د نورو فلزاتو په پر تله په پراخه پيمانه په تخنيک کې استعماليږي. a – ولې اوسپنه د نورو فلزاتو په پر تله په تخنيک کې ډيره استعماليږي. b – په پلونو، بتونی ساختمانونو او نورو هغو ځايو کې چې اوسپنې ته لمدبل رسيږي د اوسپنې د زنگ وهلو د مخنيوي

په غرض د اوسپنې سره په تماس کې يو بل قرباني فلز (داسې فلز چې د اوسپنې څخه ئې احياگري فعاليت زيات وي) ايښودل کيږي. وواياست چې دغه کار څه فايده لري.

جواب:

a -- د يوې خوا اوسپنه په طبيعت کې ډيره پيدا کيږي او استحصال ئې ارزان دی. د بلې خوا اوسپنه داسې فزيکي خواص لرې چې د هغو له بر کته د اوسپنې څخه کلک او مضبوط شيان جوړيدای شي. b - تر څو چې قرباني فلز ختم نه وي اوسپنه زنگ نه وهي. قرباني فلز د اوسپنيز ساختمان په داسې قسمت کې ايښودل کيږي چې هغه په آسانۍ جدا، بدليدای او نوی کيدای شي او د ټول ساختمان ړنگولو او نوي کولو ته ضرورت نه پيښيږي.

سوال 8 – په دريابو نو کې د تيلو دراايستلو دپاره د اوسپنې يوه مصنوعي جزيره گۍ جوړوي. که په يوه ورڅ کې د اوسپنې د زنگ وهلو سرعت 25mg·dm وي او د جزيره گۍ عمومي سطحه 100m وي نو حساب کړۍ چې د يو کال دپاره د زنگ وهلو څخه د دغه جزيره گۍ د ژغورنې دپاره څو کيلو گرامه جست ضرور دي. جواب: په اوبو کې د اوسپنې او جستو تر منځ داسې تعامل صورت مومي:

 $Zn^{\circ} + Fe^{+2} \longrightarrow Zn^{+2} + Fe^{\circ}(s)$

د پورتنۍ معادلې څخه معلوميږي چې د يو مول جستو په واسطه د اوسپنې يو مول ايونونه بيرته په اوسپنه بدليږي. يعنې يو مول حل شوې اوسپنه بيرته په فلزي اوسپنه اوړي يا په بل عبارت يو مول جست يو مول اوسپنه له زنگ وهلو څخه ژغوري. د بلې خوا که د اوسپنې سطحه 1dm² وي نو په يوه ورځ کې د هغې څخه 25mg په اوبو کې حليږي. دا چې د جزير گۍ خارجي سطحه 100m² ده نو په يوه ورځ کې د دغې جزيره گۍ څخه لاندې مقدار په اوبو کې حليږي:

25. $1 \text{dm}^2 \cdot 100 \text{m}^2 = 25.1 \cdot (100.100 \text{dm}^2) = 2.5 \cdot 10^5 \text{ mg} = 2.5.10^2 \text{ gr Fe}(\text{s})$

او په يو کال کې :

 $2,5\ 10^2 \cdot 365 = 913 \cdot 10^4 \text{ g Fe(s)} \cdot 9,13 \cdot 10^4 \div 55,85 = 1,63 \cdot 10^3 \text{ mol Fe(s)}$

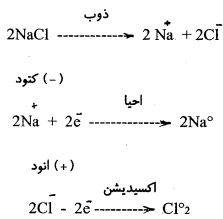
د پورتنۍ کيمياوي معادلې په اساس يو مول جست يو مول اوسپنه د زنگ وهلو څخه ژغوري که د جست مولي کتله په پام کې ونيسو نو ليکو چې:

 $1,63 \cdot 10^3 \cdot 65,38 = 1,07 \cdot 10^5 \text{ g} = 1,07 \cdot 10^2 \text{ kg Zn}$ (s)

يعني د يو کال دپاره دغه جزيره گۍ په m kg . $m 10^2~kg$ جستو د زنگ وهلو څخه ژغورل کيدای شی.

2 - 6 - 7 . د سوديم كلورايد الكتروليز:

الف – د سوديم كلورايد د مذابي الكثروليز: الكتروليتونه په محلول او د مذابي په حالت كه په مثبت او منفى ايونو انفكاك كوي. مثلاً سوديم كلوراريد د مذابي په حالت كه د Na او Cl ايونو په شكل وجود لري. كله چې د دې مذابي څخه د مسقيم برق جريان تيريږي نو د Na ايونونه منفي الکترود (کتود) او د Cl ايونونه مثبت الکترود (انود)ته ځي.



په کتود کې د سوديم ايونونه احيا کيږي او فلزي سوديم جوړوي. او په انود کې د کلورين ايونونه اکسيديشن کيږي او د کلورين گاز آزاديږي.

- - c سوديم كلورايد د اوبو د محلول الكتروليز : پاس مو وليدل چې د سوديم په مذابه كې يواځې د همدې مالگې ايونونه Na او Cl وجود لري مگر د سوديم كلورايد د اوبو په محلول كې اوبه او Na او Cl ايونونه وجود لري دلته په كتود كې د Na او H2O د احيا د تعاملاتو له جملې څخه هغه تعامل صورت نيسي د كوم دپاره چې كمه انر ژي مصرفيږي. د (1-7) جدول څخه ښكاري چې H2O د Na په پرتله قوي اكسيدانت دى نو دلته په كتود كې اوبه احيا او هايدروجن آزاديږي.

په آنود کې کلورين په استثنائي ډول د اوبو څخه د مخه اکسيدايز کيږي او په انود کې د کلورين گاز لاس ته راځي.

(+) $2C\overline{l} - 2\overline{e} - ---- Cl^{\circ}_2$

پس د سوديم کلورايد د اوبو د محلول د الکتروليز په جريان کې په کتود کې د هايدروجن گاز او په آنود کې د کلورين گاز آزاديږي او د سوديم هايدروکسايد محلول هم په لاس راځي. خالص سوديم هايدروکسايد(کاستک سودا) په صنعت کې په هم دې طريقه حاصليږي.

> الکتروليز 2NaCl + 2H2O ----- 2NaOH + H°2 + Cl°2

د پورتني مثال څخه څرگنديږي چې د خالصې کيمياوي مادې د مذابي د الکتروليز او د هغې مادې د اوبو د محلول د

الكتروليز حاصلات كيداى شي چې فرق ولري. پاس مو وليدل چې د محلول د الكتروليز په وخت په كتود كې د مختلفو كيتونو له جملې څخه تر ټولو قوي اكسيدانت او په انود كې د مختلفو انيونو له ډلې څخه ډير قوي احيا گر په الكترودي تعاملاتو كې برخه اخلي. كه د الكتروليز د آلې كوم الكترود منحل وي نو هغه هم په دغه مسابقه كې شامليږي. د اكسيدانت او احيا گر نسبي قوت د (1-7) جدول څخه معلوميداى شي.

په آنود کې کيمياوي تعاملات :

که د اوبو د محلول د الکتروليز په وخت کې په انود کې اوبه او \vec{Br} , \vec{I} او \vec{Cl} انيونونه راټول وي نو د (1 - 7) جدول له مخې لمړى آ بيا \vec{Br} او \vec{Dr} اکترونونه د لاسه ور کوي (اکسيدايز کيږي) او په نتيجه کې په \vec{Cl} اکترونونه د لاسه ور کوي (اکسيدايز کيږي) او په نتيجه کې په \vec{Br} , \vec{I} اکترونونه د لاسه ور کوي (اکسيدايز کيږي) او په نتيجه کې په \vec{Br} (\vec{Cl} \vec{Cl}

(+)
$$2H_2O - 4\bar{e} - - - O_2 + 4H^*$$
 $E^\circ = +1,23v$

که په کتود کې اوبه او له هغې څخه ضعيفه اکسيدانتونه لکه Ba, Ca, Mg, Na, K, Li او نور کيتونونه راټول وي نو دلته قوي اکسيدانت (اوبه) الکتروليز کيږي په کتود کې هايدروجن آزاد او پاتي محيط قلوي گرځي.

(-)
$$2H_2O + 2\bar{e} - - + H_2 + 2OH$$
 $E^\circ = -0.83V$

مگر که په کتود کې اوبه او له هغې څخه قوي اکسيدانتونه لکه $\dot{\operatorname{Cu}}^2, \mathrm{Hg}^2, \mathrm{Ag}^2, \mathrm{Au}$, او نور راټول وي نو دلته پخپله دغه قوي اکسيدانتونه احيا او د هغوئ مربوط فلزات آزاديږي.

يادونه:

لکه چې مو وليدل د اوبو دمحلول په کتودي تعاملاتو کې اوبه هم اکسيدانت او هم د احياگر په حيث عمل کوي. په کتودي تعامل کې اوبه الکترونونه اخلي او د اکسيدانت په حيث عمل کوي په (1 - 7) جدول کې د اکسيدانت په حيث د اوبو ستندرد الکترودي پوتانسيل ۷ $0,83 v = e^\circ$ دی نو د اکسيدانتونو په قطار کې د H2O ($E^\circ = -0,83V$) خخه د F2 په لور د اوبو څخه قوي اکسيدانتونه او د ($E^\circ = -0,83V$) خخه د Li په لور د اوبو څخه ضعيف اکسيدانتونه ځای لري.

په انودي تعامل کې اوبه الکترونونه د لاسه ورکوي او د احيا گر په صفت عمل کوي دلته د اوبو ستندرد الکترودي پوتانسيل E° = +1,23V) H2O دى. نو د احيا گرو په قطار کې د H2O (E° = + 1,23V) څخه د Li په لور قوي او د H2O (H2O (E° = + 1,23V) د F په لور د ابو څخه ضعيفه احيا گر قرار لري . نو په انود کې د نورو موادو ستندرد الکترودي پوتانسيلونه د دې عدد سره مقايسه او بيا قوي او ضعيف احيا گر تعينيږي.

تجربه :

د موادو د الکتروليز دپاره لاندې شيان ضرور دي.

ا - د مستقيم جريان منبع

2 - مايع الكتروليت يا د الكتروليت محلول چې ايونونه پكې آزاد حركت كوي.

3 – دوه فلزي يا دوه كاربني الكترودونه. د كاربن او پلاتين الكترودونه د الكتروليز په جريان كې نه حليږي نو څكه د

۲۱.

غير منحل الکترودونو په نامه ياديږي. او د نورو فلزاتو الکترودونه کوم چې د الکتروليز په جريان کې حل کيږي د منحل الکترودو په نامه ياديږي.

عمل : په يو بيكر كې دوه كاربني الكترودونه كښيږدۍ او بيا يو الكترود د بطرۍ (+) قطب او بل الكترود د بطرۍ د (–) قطب سره وتړۍ. اوس د دې آلې په واسطه د كاپر برومايد، كاپر كلورايد، سوديم سلفيت او د پوتاسيم برومايد محلول نه جدا جدا الكتروليز كړۍ

b -- اوس د کاربني الکترودو پر څای د مس دوه الکترودونه په گيلاس کې کښيږدۍ او په دې آله کې د سوديم کاربونيت محلول الکتروليز کړۍ.

c د هر محلول د الكتروليز په صورت كي الكترودي نيم تعاملات او عمومي تعامل او هم هغه مواد چي په الكترود
 كي آزاديږي وليكي.

مشاهدات : د کاپر برمايد د محلول د الکتروليز په وخت کې د کتود تر څنگ سور رنگی رسوب او آنود په شا وخوا کې سور بنفشي نگی محلول جوړيدل د دې معنی لري چې په کتود کې مس او په انود کې برومين آزاديږي. د کاپر کلورايد د الکتروليز په وخت په کتود کې د سور رنگه رسوب او په انود کې د شين ژيړ بخن گاز آزاديدل په کتود کې د مس او په انود کې د کلورين د آزاديدو نښه ده.

د سوديم سلفيت د الكتروليز په وخت په كتود كې د هايدروجن گاز او په انود كې د اكسيجن گاز آزاديږي. د پوتاسيم برومايد د الكتروليز په نتيجه كې په كتود كې هايدروجن او په انود كې سور بنفشي رنگه مايع (Br2) جوړيږي. په پورتنيو تجربو کې په خپله الكترودي مواد(c يا pt) په كتودي تعاملاتو كې برخه نه اخلي. په مسى الكترودونو د سوديم كاربو نيت د محلول د الكتروليز په وخت په كتود او انود كې لاندې مواد موجودوي.

Na , H2O , Cu کتود:

 CO_3^{-2} , H₂O, Cu : lie : lie

دلته په کتود کې هايدروجن آزاديږي او په انود کې مسي الکترود حل او کوچنی کيږي. د پورتنيو تجربو الکتر ودي تعاملات لاندې ورکړل شوي دي.

a agrico a	د کاپر برومايد الکتروليز
	CuBr ₂ \leftarrow $cu (aq) + 2Br (aq)$
(-) كتود	$\dot{Cu}^{\dagger 2} + 2e^{$
(+) انود	$2Br - 2e - Br_2$
	د کاپر کلوراید الکترولیز - حل CuCl2 Cu.aq + 2Cl.aq

- تود (-) $\operatorname{Cu}^{2} + 2\overline{e} \longrightarrow \operatorname{Cu}^{\circ}$ (+) $2\overline{\operatorname{Cl}} - 2\overline{e} \longrightarrow \operatorname{Cl}^{\circ}$

111

د منحل الکترود (Cu) په واسطه د سوديم کاربونيت الکتروليز

دلته په کتود کې H2O, Cu او Na موجود وي. د (1 - 7) جدول له مخې د دغه موادو له جملې څخه اوبه H2O, Cu و Cu و Cu دلته په کتود ($E^\circ = -0,83v$) قوي اکسيدانت دی چې د کتود څخه الکترونونه اخلي او په خپله احيا کيږي. نو څکه دلته په کتود کې هايدروجن آزاديږي.

(-) $2H_2O + 2e^{------}H_2 + 2OH$

په انود کې $\overset{\circ}{D}$, $\overset{\circ}{Cu}$, $\overset{\circ}{Cu}$) ا $\overset{\circ}{CO_3}$ اټوليږي. د (1 - 7) جدول له مخې د دغه موادو له جملې څخه په خپله الکترود ($\overset{\circ}{Cu}$) قوي احيا گر دی نو څکه په انود کې لاندې تعامل صورت مومي .

(+)
$$Cu^{\circ} - 2e^{-\dots + 2e^{+2}}$$

او مسى الكترود په تدريج سره حل او كوچنى كيږي.

یادونه:

د کومو مالگو د الکتروليز په جريان کې چې د H يا OH ايونونه جوړيږي د دغه ايونو د پيژندنې لپاره کيدای شي چې د الکترودو په محيط کې لازم کيمياوي معرفونه استعمال شي. سوال 1 – د غير منحل الکترودود (کاربني ميله يا پلاتيني لوحه) په واسطه داسې محلول چې په هغې کې د سلور نايتريت او کاپر سلفيت مالگې حل وی الکتروليز کيږي.

a - که الکتروليز د ډير وخت لپاره ادامه ومومي نو وواياست چې په منغي الکترود کې کوم ايونونه لمړی او کوم وروستی احيا کيږي.

★ آزاد فلزات اکسیدانت (M + e ----- M) نشی کیدای.

) جدول له

ې په يو محلول کې د پوتاسيم ايودايد، پوتاسيم برومايد او پوتاسيم کلورايد مالگې حل دي. که د مستقيم برق bجريان د دغه محلول څخه د ډير وخ لپاره تير شي نو وواياست چې په مثبت الکترود کې کوم انيونونه لمړی او کوم وروستى اكسيدايز كيږي.

جواب :

$$\mathbf{a}$$
 - منفي الکترود کې اوبه (\mathbf{C} , \mathbf{b} - \mathbf{c}) او د \mathbf{A} او \mathbf{Cu} ايونونه راټوليږي . د ($\mathbf{1}$ - 7) جدول له مخې دلته
 \mathbf{b} لمړى \mathbf{A} او بيا \mathbf{Cu} احيا کيږي.
 \mathbf{b} او \mathbf{A} او بيا \mathbf{Cu} احيا کيږي .
 \mathbf{b} - په مثبت الکترود کې اوبه (\mathbf{E} = +1,23) او د \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{CI} ايونونه راټوليږي د ($\mathbf{1}$ - 7) جدول له
 \mathbf{b} - په مثبت الکترود کې اوبه (\mathbf{C} - 1) او د \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{CI} ايونونه راټوليږي .
 \mathbf{b} - په مثبت الکترود کې اوبه (\mathbf{C} - 1) او د \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{T} او \mathbf{T} ايونونه راټوليږي .
 \mathbf{b} - په مثبت الکترود کې اي \mathbf{T} او په آخر کې \mathbf{T} الکترونونه د لاسه ور کوي (اکسيدايز کيږي) يعنې په انود کې لمړى
 \mathbf{c} I بيا \mathbf{T} او په آخر کې \mathbf{CD} آزاديږي.
 \mathbf{c} I بيا \mathbf{T} او په آخر کې \mathbf{CD} آزاديږي.
 \mathbf{c} اي \mathbf{C} - د پوتاسيم سلفيت دمالگې محلول الکتروليز کيږي.
 \mathbf{c} - \mathbf{c} بوتاسيم سلفيت دمالگې محلول الکتروليز کيږي.
 \mathbf{c} - \mathbf{c} کې د آزاد شويو موادو مولي نسبت څو دى.
 \mathbf{c} - \mathbf{c} کټود او انود کې د آزاد شويو موادو مولي نسبت څو دى.
 \mathbf{c} - \mathbf{c} کټود او انود کې د آزاد شويو موادو (گازاتو) د حجمونو نسبت څو دى.
 \mathbf{c} - \mathbf{c} مقطرې اوبه ولې نه الکتروليز کيږي.

جواب :) جدول له مخې دلته يوازې اوبه الکتروليز کيږي چې په کتود کې هايدروجن او په انود کې 7-1) - a اکسيجن آزاديږي. په انود کې اوبه الکترونونه د لاسه ور کوي چې همدغه تعداد الکترونونه په کتود کې اوبه اخلي يس ليکو چي:

(+) $2H_2O - 4\bar{e} - ---- O_2 + 4H^+$ $\begin{pmatrix} 2 \\ 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \end{pmatrix}$ (-) 2H₂O + 2e → H₂ + 2OH

b - پورتنی ضریبونه په پام کی نیسو او لیکو چی:

 $2H_{2}O - 4\bar{e} ----- O_{2} + 4H^{+}$ (+) انود (--) كتود

ليدل کيږي چې په انود کې يو مول اکسيجن او په کتود کې دوه موله هايدروجن آزاديږي. پس د دغه گازاتو د مولو نسبت مساوي کيږي له:

$$O_2: H_2 = 1:2$$

دا چې په دواړو الکترودو کې فشار او د ېږدوخې درجه يو شي ده پس د دغه گازاتو د مولو او د حجمو نو نسبت يو شي دى.

$$VO_2: VH_2 = 1:2$$

 $\stackrel{-}{ ext{OH}}$ او $\stackrel{-}{ ext{H}}$ او $\stackrel{-}{ ext{OH}}$ او $\stackrel{-}{ ext{H}}$ او $\stackrel{-}{ ext{H}}$

(-) (H₂, Ag^o),
$$Cu^{+2} + 2e^{-----+} Cu^{o} - c$$

د) Cu°, H2O Zn⁺²

(+) Cu°, H2O, 2Cl

د (۱۰ - 7) جدول له مخې د کټود د موادو څخه Zn قوي اکسيدانت دی او د انود د موادو له جملې څخه Cu° قوي احياگر دی پس لرو چې:

$$Zn^{*2} + 2e^{-} - Zn^{\circ}$$
 (-) $Zn^{*2} + 2e^{-} - Zn^{\circ}$
(-) کتود $Zn^{\circ} + 2e^{-} - Zn^{\circ}$

b – له الكترودي تعاملاتو څخه ښكاري چې كه په انود كې يو مول مس حل شي نو په كتود كې يو مول جست حاصل او د کتود وزن زياتيږي. د مسو مولى كتله 63,55gr أو د جستو مولى كتله 65,38gr ده. يس كه به كتود كي 10^{-1} . 10^{-1} . 10^{-1} موله جستو رسوب كړى نو به انود كي هم 10^{-1} . $1,84^{-1}$. 10^{-1} مـولـه مـس د مـس د الـكـتـرود خـخـه جـدا (حـل) شـوي دي چـي ² م. 1. 8. 4. 1 مـولـه مـس بوي دي. په الکترودڅخه 1,2gr کي مس په محلول کې حل شوې دي. په 1,2gr کې 1,84 . 10^{2} . 63,55 = 1,2کتود کې د جستو د رسوب او په انود کې د مسوحل شوې مقدار (gr) څکه مساوي دي چې د دغه دواړو فلزاتو مولى كتلى تقريباً يو شي دي. سوال 5 – كه د الكتروليز په آله كي الكترودونه غير منحل او په دغه آله د لاندې موادو رقيق محلولونه الكتروليز شي نو د الکتروليز څخه د لاس ته راغليو موادو د مولو نسبت و ښاياست. 1 - د مالگی تیزاب 2 - د گوگړو تيزاب 3 - سوديم هايدروكسايد 4 - پتاسیم هایدروکساید 5 - د نل اوبه جواب : دلته الكترودونه غير منحل دي نو په الكترودي تعاملاتو كي يواځي د الكتروليت ايونونه احيا او اكسيدايز کيږي.

 (-) H_2O H^{T} $2H^{T} + 2\bar{e} - ---- H_2$ | 1

 (+) H_2O CI $2CI^{-} - 2\bar{e}^{-} - ---- Ch_2$ | 1

لکه چې ليدل کيږي په دواړو الکترودي تعاملاتو کې د الکترونو راکړه ور کړه مساوي ده نو څکه په الکترودو کې د حاصل شويو موادو دمولو نسبت H2 : Cl2 = 1 : 1 دی.

$$H_{2} = H_{2} + 2\dot{e} + 2\dot{e$$

110

 $H_2 : O_2 = 2 : 1$

Na . OH -----> Na (aq) + OH (aq) -3
Na . OH -----> Na (aq) + OH (aq) -3
2H₂O + 2ē -----> H₂ + 2OH /4 / 2
(-) Na , H₂O 2H₂O + 2ē -----> O₂ + 2H₂O /2 / 1
(+) OH , H₂O 4OH - 4ē -----> O₂ + 2H₂O /2 / 1
(-)
$$H_2 = 1:2$$
.
(-) 2H₂O + 2ē -----> H₂ + 2OH /4 /2 -5
(-) 2H₂O + 2ē -----> H₂ + 2OH /4 /2 -5
(-) 2H₂O + 2ē -----> H₂ + 2OH /4 /2 -5
(-) 2H₂O + 2ē -----> $H_2 + 2OH$ /4 /2 -5

سوال 6 – تشريح کړۍ چې د غير منحل الکترودو په استعمال سره د سوديم کلورايد د محلول د الکتروليز څخه څنگه سوديم هايدروکسايد لاس ته راځي.

جواب :

NaCl
$$\xrightarrow{h}$$
 Na (aq) + Cl (aq)

يعنې د سوديم كلورايد د محلول د الكتروليز په وخت په كتود كې هايدروجن او په انود كې كلورين آزاديږي او په محلول كې د Ná او هم د OH ايونونه پاتې كيږي چې سوديم هايدروكسايد جوړوي. سوال 7 - په اكثرو اروپائي ملكو كې د خوړلو مالگه د بحر د اوبو څخه لاس ته راوړي دلته لمړى د مالگې مشبوع

سون کې په سرو (ور چې یې ستو یې د عوړتو شاغت د بعر د اوبو ععت د ش که راوړي دلنه نمړی د مالکې د کاس ته محلول حاصلوي او بیا وروسته د هغې اوبه د حرارت په مرسته تخیروي. د درې ملیونه ټنه وچې مالگې د لاس ته راوړو لپاره حساب کړۍ

a – د () جدول له مخې وواياست چې د سوديم کلورايد مشبوع محلول کې په يو ليتر اوبو کې څو گرامه سوديم کلورايد حل کيدای شي.

د درې مليونه ټنه وچې مالگې د لاس ته راوړو لپاره به څو ليتره اوبه تبخير شي. b

c - د دغې اوبو د تبخير لپاره څومره انرژي ضرور ده. دلته د (5 - 8) جدول څخه کار واخلي.

د (d = 0 جد (m^3) جدول له مخې ووايا کې د دغې انرژۍ لاس ته راوړلو لپاره څومره (m^3) طبعي π d

- که هر کور په کال کې د گاز مصرف ولري نو حساب کړۍ چې دغه (b) گاز په کال کې د څومره
کورونو د پاره کفايت کوي.
- مواب:
- a کې جدول څخه معلوميږي چې په يو کيلو گرام (يو ليتر) اوبو کې
$$10^2 \cdot 10^2 \cdot 3,58$$
 گرامه د خوړلو مالگه
- b حد ($J_c - 3$) جدول څخه معلوميږي چې په يو کيلو گرام (يو ليتر) اوبو کې $10^2 \cdot 3,58$ گرامه د خوړلو مالگه
- b مالگه (گرام) اوبه (ليتر)
- b مالگه (گرام) اوبه (ليتر)
- b $10^2 \cdot 3,59 \cdot 10^2 = 8,4 \cdot 10$
- b $10^2 \cdot 3,59 \cdot 10^2 = 8,4 \cdot 10$ liter
- c $2,26 \cdot 10^2 + 3,59 \cdot 10^2 = 8,4 \cdot 10$ liter
- c $2,26 \cdot 10^2 + 3,59 \cdot 10^2 = 8,4 \cdot 10$
- c $2,26 \cdot 10^6 + 10$ liter
- c $2,26 \cdot 10^6 + 10$
- c $3,4 \cdot 10^9 \cdot 2,26 \cdot 10^6$
- c $3,4 \cdot 10^9 \cdot 2,26 \cdot 10^6$
- c $10 \cdot 2,26 \cdot 10^6 + 1,9 \cdot 10^6$
- c $10 \cdot 2,-8 \cdot 10^6$
- c

 $\begin{array}{cccc}
1 & 32.10^{\circ} \\
X & 1,9.10^{16}
\end{array}$

 $X = 1,9.10^{6} \div 32.10^{6} = 5,9.10^{6} \text{ m}^{3}$

.

- e

$$5,9.10^{8} \div 2500 = 2,4.10^{5}$$

· · ·

الكتروليزيه عمل كي:

خالص کیمیاوي مواد، فلزات او غیر فلزات د الکترولیز په واسطه لاس ته راتلای شي. مثلاً د کاپر کلوراید د محلول د الکترولیز څخه په کتود کې مس او په انود کې کلورین آزادیږي. لکه چې پاس مو ولوستل فعال فلزات د هغوی د مالگو د محلولو د الکترولیز څخه لاس ته نشي راتلای و باید ددغو فلزاتو مرکبات ذوب شي او بیا د مذابې د الکترولیز څخه فعال فلزات هم په لاس راتلای شي مثلاً که د پوتاسیم کلوراید څخه د پتاسیم لاس راوړل مطلوب وي نو که موږ د دغې مالگې د اوبو محلول الکترولیز کړو دا چې په خپله اوبه د K څخه قوي اکسیدانت دی نو اوبه په کتود کې الکترون اخلي او هایدروجن اخیا کیږي (آزادیږي) او پتاسیم په محلول کې د KOH په شکل پاتې کیږي مگر که پتاسیم کلوراید ذوب او بیا الکترولیز شي دلته په کتود کې یوازې د K ایونونه دي نو ځکه دلته پخپله K احیااو په کتود کې آزاد او جمع کیږي.

د ارزانه فلزاتو لوښو او نورو سامانونو ته د قيمتي فلزاتو ښکلي نازک پوښونه د الکتروليز د عملې په واسطه ورکړل کيږي. دلته هغه فلزي لوښي چې پوښ بايد ورکړل شي د کتود (منفي الکترود) په حيث د الکتروليز په اله کې ايښودل کيږي. مثلاً که وغواړو چې يوې سکې ته د نقرې پوښ ورکړو نو د نقرې د يوې مالگې محلول جوړوو او په هغې کې دوه الکتروده چې منفي الکترود ئې همدغه سکه ده ايښودل کيږي . که دستقيم برق جريان څو دقيقې د دې محللول څخه تير شي نو ليدل کيږي چې سکې ښکلي نقره ئي پوښ پيدا کړی دی.

سوال 8 – بعضي فلزات د دغه فلزاتو د مالگو د الکتروليز څخه لاس ته راوړي . خو ټول فلزات د هغوۍ د مالگو د الکتروليز څخه په لاس نشي راوړل کيدای.

a – د (1 – 7) جدول په اساس وواياست چې آيا کوبالت (Co) د کوبال د مالگو د محلول د الکتروليز څخه په لاس راتلای شي. په دې هکله د (1 – 7) جدول کوم کميت په کاريږي.

b - المونيم د هغه د مالگو د محلول د الکتروليز څخه په لاس نه راوړل کيږي. نو وواياست چې په صنعت کې المونيم څنگه لاس ته راځي.

. ولې د المونيم د استحصال فابريکه کې د برق برج حتمي دی. $^{\circ}$

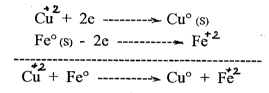
d – د الکتروليز پر ته په نورو طريقو هم فلزات لاس ته راتلای شي. مثلاً که د يو فلز د مالگې محلول ولرو او په دغه محلول کې يو بل فلز واچوو نو د مالگې مربوط فلز لاس ته راتلای شي او د دغه طريقې يو مثال د هغه لمړ نيو موادو نومونه چې په آخري طريقه کې په کار ځي وليکۍ او هم کوم کيمياي تعامل چې دلته صور مومي د هغه کيمياوي معادله وليکې.

جواب :

د کوبالت د مالگې په محلول کې د \ddot{co}^{7} کيتون او اوبه په کتود کې راټوليږي د (-1-7) جدول له مخې $^{+2}_{+2}$ د اوبو په پرتله قوي اکسيدانت دی نو په کتود کې co^{2+}_{-2} احيا کيږي او د کوبالت فلز لاس ته راځي.

$$\dot{Co}^2 + 2\vec{e} \longrightarrow Co^\circ$$

يعنې دلته د (1 - 7) جدول له مخې د E° د قيمت په اساس تر ټولو قوي اکسيدانت پيژندل کيږي. b - د (1 - 7) جدول له مخې اوبه E^{*} A په پرتله يو قوي اکسيدانت دى نو ځکه د المونيم د مالگو د محلول د الکتروليز څخه د المونيم فلز لاس ته شي راوړل کيداى بلکه المونيم د المونيم د مالگو د مذابو د الکتروليز څخه (چې هلته اوبه نشته) لاس ته راتلاى شي. c - د الکتروليز په طريقه د المونيم د استحصال په فابريکه کې د المونيم د مالگو د ويلي کولو لپاره ډيره برقي انرژي ضرور ده. نو څکه په دغسې فابريکو کې جدا برج هم ضرور دى. d - فرضاً غواړو چې د الکتروليز پرته د مس د مالگې څخه مس لاس ته راوړو نو دلته د C په پرتله يو قوي احيا گر (د مس څخه فعال فلز مثلاً اوسپنه) دمس د مالگې په محلول کې اچوو تر څو د Cu^{-1} يونونه احيا او فلزي مس Cu°



سوال 9 - اوسپنې ته په دوه طريقو د جستو پوښ جوړولای شو. 1 - الكتروليز 2 - تودوخه (حرارت) دغه دواړه طريقي تشريح کړۍ. جواب: د الكتروليز يوه داسي آله چي كتود (منفي الكترود) ئې د اوسېنې وي جوړوو. په دغه آله کې د جستو د مالگې محلول اچوو چې د دې مالگې - -د الکتروليز په نتيجه کې جستاد اوسپنې پر مخ رسوب کوي او د جستو پوښ جوړوي. 2 -د تودوخې په لوړه درجه جست ويلې کوو او په دغه مذابه کې د اوسپنې سامان غوټه کوو. چې په نتيجه کې د اوسينې پر مخ د جستو پوښ جوړيږي. سوال 10 - اوسپنې ته د کروم پوښ په درې طريقو جوړولای شو. 1 - الكتروليز 2 - غويّه كول يا حرارتي طريقه 3 - به خپل سر کیمیاوي تعامل. د دغه درې واړو طريقو کيمياوي تعاملات وليکۍ. جواب: 1 - د الکتروليز د آلي کتود (منفي الکترود) د اوسپني څخه جوړوو او د کروم د مالگي مذابه يا د هغي محلول په دغه

آله کې الکتروليز کوو. دلته د $\overset{ ext{cr}}{\operatorname{cr}}^3$ کيتونونه په کتود کې احيا او د اوسپنې پر مخ رسوب کوي.

2 – اوسپنه د کروم په مذابه کې غوټه کوو دلته مايع کروم د اوسپنې پر مخ جامد پوښ جوړوي.

Cr (L) ----> Cr(s)

3 - د اوسپني سامان د کروم د مالگي په محلول کې ايښودل کيږي او بيا دغه محلول ته د کروم څخه فعال فلز
 (قوي احياگر) مثلاً المونيم اچوو دلته په خپل سر لاندې تعامل صورت مومي او کروم د اوسپني پر مخ رسوب کوي.

سوال 11 – د اوبو ډير بندونه د فولادو د تختو څخه جوړوي. a – په اوبو کې حل اکسيجن د فولادي تختو د زنگ وهنې سبب گرځي. د دې تعامل کيمياوي معادله وليکۍ. b – کله هم د فولادو تختې په مخصوصو رنگونو رنگوي دغه کار څه گټه لري. c – په پولسم (^{11–7}) شکل کې د فولادو تخته ښودل شوې ده چې پر سر ثې د لمدبل طبقه (L) ښکاري. کله چې د اوسپنې ايونونه د (1) قسمت څخه لمدبل طبقې ته و کوچيږي د دغه ايونو مربوط الکترونونه د فولادو په چې د اوسپنې ايونونه د (1) قسمت څخه لمدبل طبقې ته و کوچيږي د دغه ايونو مربوط الکترونونه د فولادو په تخته کې پاتې کيږي او دا چې اوسپنه برق ښه تيروي نو موړي الکترونونه د فولادو (2) قسمت ته څي که د (2) قسمت د پاسه لمدبل کې اکسيجن وي نو وواياست چې هلته څه تغيرات رامنځ ته کيږي. d – د دې تعامل معادله د (a) د تعامل د معادلې سره مقايسه کړۍ g – داچې د (1) او (2) قسمتونو د پاسه لمدبل د لمدبل شريکه طبقه جوړوي نو وواياست چې د فولادو پر مخ د f – دولادو د زنگ وهنې د مغنيوي په غرض يو بله طريقه هم په کاريږي چې د کتودي دفاع د طريقې په نامه ياديږي. په دې طريقه کې د فولادو تختې (د بند ديوال) د مستقيم برق د منبع د کتودي دفاع د طريقې په نامه کټود گرځي.

وواياست چې د نه د بند ديوان خه ډون چارج پيدا دوې

g - داکار د اوسپنې پر تخريب څه ډول اثر کوي. ط د کتر ده دنام د ند د د تتر د د د د د د ار م

h - د کتودي دفاع په غرض د مستقيم برق د منبع (بطرۍ) منفي قطب د بند د ديوال سره او د هغې مثبت قطب په ځمکه کې ډوب يو زنځير سره تړي. دا تړل په شکل کې وښاياست.

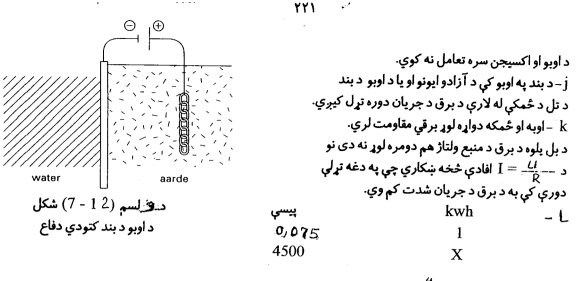
i – دغه زنځير ولي د اوسپنې د مخصوصو الياژونو څخه جوړوي.

j - په دې سيستم کې د برق دوره چير ته تړل کيږي.

~

44.

$$\begin{aligned} + \frac{1}{2} +$$



$$X = 4500 \div 0,075 = 6.10$$
 kwh

m –اوس كه د سيستم د برقي مقاومت (R) د برق د جريان شدت (I) د برقي منع د ولتاژ (u) د برقي جريان طاقت (P) او د برقي جريان د انرژۍ (E) تر منځ روابط په پام كې ونيسو نو لرو چې:

دا چې يو کال 8760 ساعته کيږي نوليکو چې:

$$P = \frac{6.10^{4} \text{ kwh}}{8760 \text{ h}} = \frac{6.10^{7} \text{ wh}}{8760 \text{ h}}$$

 $P = 6, g \cdot 10^3 w$

د ولتاژ قيمت (2v) دې نو ليکو چې:

111

P = uI, I =
$$\frac{P}{u} = \frac{\mathcal{E}, \mathcal{B} \cdot 10^3}{2}$$

I = $\mathfrak{B}, \mathcal{A} \cdot 10^3 A$

م - د برق دغه جريان د ديوال د ټولې سطحې $(1300m^2)$ څخه تيريږي پس د يو سانتي متر مربع سطحې څخه د برق جريان مساوي کيږي له :

$$1m^{2} = 1 \cdot 10 \text{ cm}^{2}$$

$$3,4 \cdot 10 \div 1300 \cdot 10 = 2,6 \cdot 10 \text{ A} \approx 0,3 \text{ mA}$$

0 – د بړق د جريان دغه شدت ډير كم دى كه څوك د ديوال سره تماس وكړي نو خطر نلري. سوال 12 – نن ورځ بعضي نكلي سامانونه چې پخوا به د فلزاتو څخه جوړيدل، د پلاستيك او فلز څخه جوړيږي. يعنې دا چې د سامان اصلي تنه د پلاستيك او د هغې د پاسه ښكلى فلزي پوښ ور كول كيږي. د دې كار لپاره لمړى پلاستيكي سامان په يو داسې محلول كې چې هلته د H2PO2 ايونونه وي غوټه كوي او د هغې وروسته دغې محلول ته بل محلول چې د نكل ايونونه ولري اچوي. دلته نكل په پلاستيكي سامان رسوب كوي او هم د H

a – د دغه کيميا**وي تعامل معادله وليکي.**

دغه نکلي پوښ لا تر اوسه ښکلی او څلانده نه دی. خو اوس د هغې دپاسه د الکتروليز په واسطه بل ښکلی او څلانده پوښ جوړيدای شي.

b -- تشريح کړۍ چې دغه لمړنی نکلي پوښ د کروم د پوښ جوړيدل څنگه ممکن کړل .

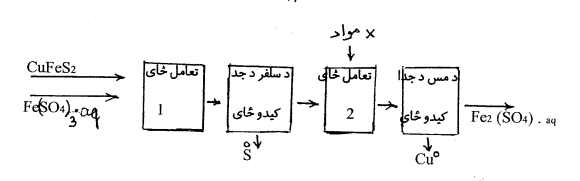
> جواب : a –

 $Ni_{(aq)} + H_2PO_{2(aq)} + H_2O ---- Ni_{(S)} + 2H_{(aq)} + H_2PO_{3(aq)}$

b – دا چې پلاستيک برق نه تيروي او فلز برق تيروي نو ځکه د پلاستيک د پاسه يو فلزي پوښ ضرور دی چې د الکتروليز په آله کې د برق دوره وتړل شي او د محلول او الکترود تر منځ د الکترونو او ايونو راکړه ور کړه صورت ومومي.

c - دغه سامان باید د الکترولیز د آلی منفی الکترود سره وتړل شی.

سوال 33 د – مس د هلکو پا يراي*ت (* CuFeS2) د منرال څخه لاس ته راځي. د مس د استحصال تکنالوژيکي پروس_ته په لاندې شکل کې ښودل شويده .



يه (1) تعامل ځاي کې لاندې تعامل صورت مومي.

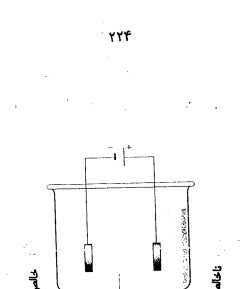
 $CuFeS_{2}(s) + 4Fe_{(aq)} \xrightarrow{+3} Cu_{(aq)} + 5Fe_{(aq)} + 2S_{(S)}$

a – وواياست چې په دغه تعامل کې د هلکو پايرايت کوم عنصر احياگر دي. – د سلفر د جدا کيدو وروسته په (2) تعامل ځای کې باقې پاتې موادو سره يوه نامعلومه ماده (X) يوځای او يو کيمياوي تعامل صورت مومي بيا دا مواد بل قسمت ته ځي او هلته ترې مس جدا کيږي او يواځې د FeSO4 محلول بل طرف ته ځي.

b ـ د X مادې کيمياوي فورمول وليکۍ

۵ - په (2) تعامل ځاى كې كوم كيمياوي تعامل صورت مومي معادله ئې وليكى.

 I_2^{-1} - که لمړنيو (معدني) موادو کې د هلکو پايرايت سره نور مرکبات چې نقره او نکل ولري هم موجود وي نو په لاس ته راغليو مسو کې د نقرې او نکل ناپاکي هم موجوده وي. د دې لپاره چې د دغه ناپاکه مسو څخه کاملاً پاک او خالص مس لاس ته راشي نو دغه ناپاکه مس ذوب اوبيا لوحې (تختې) ترې جوړوي او بيا ئې د الکتروليز په واسطه خالصه کوي. د الکتروليز په آله کې د ناپاکه مسو تختې د آنو د (مثبت الکترود) او د خالصه مسو تختې د کتود مرو لول ه د الکتروليز په آله کې د ناپاکه مسو تختې د آنو د (مثبت الکترود) او د خالصه مسو تختې د کتود مرد تر² او د الکتروليز په آله کې د ناپاکه مسو تختې د آنو د (مثبت الکترود) او د خالصه مسو تختې د کتود محلول کې د ² آو د الکتروليت په حيث د کاپر سلفيت محلول استعمالوي. کله چې برق چالان شي نو د کاپر سلفيت په محلول کې د ² آو د الکتروليز په آله کې د ناپاکه مسو تختې و او د خالصو مسو پر تخته رسوب کوي. د آونونه محلول کې د ² آو د الکتروليز په آله کې مدولون کې د و او د انو د څخه کتيونونه دا جدا کوي او انو د حل کيږي. د انو د څخه لمړی د فعاله فلز اتو (قوي احيا گرو) کيتونونه (Ni او ¹ N) راجدا کيږي. د دې لپاره چې د نقرې (ضقيف احيا گر) کيتونونه د انود څخه راجدا نشي نو د کتود او انود تر منځ د برقي پوتانسيل فرق (د منبع ولتاژ) په معينه آندازه عياروي تر څو يواغې (مس او نکل کيتونونه د انود څخه را جداشي. کله چې د نکل او مسو کيتونونه محلول ته راشي نو دا چې NI ² آ Ni و نکل کيتونونه د انود څخه را جداشي. کله چې د نکل او مسو کيتونونه محلول ته راشي نو دا چې ای د ا په پر تله قوي اکسيدانت دی (۱ – ۲ – جرول) په په پر تله قوي اکسيدانت دی (۱ – ۲ – جرول) په و د لته لمړی د² آم اي په انو د کټو د بر ي يو د د لمړي د² آم ايونو کتود ته غي او د خالصو په په پر تله قوي اکسيدانت دی (۱ – ۲ – جرول) په و د لته لمړي د² آم اي په انو د کې پاتې کيږي فلزې نقره يا په انود کې پاتې او يا محلول په په پر تله قوي اکسيدانت دی (ا – ۲ – پرول) په مو د له مړي د ² آم</sup> اي په انود کې پاتې لو يو په په انود کې پاتې او يا محلول په مر و مونو کوي (احيا کيږي) او Ni



وواياست کوم مقدار کتله چې په انود کې د مسو او نکل د حل کيدو له کبله د انود څخه کميږي د هغې مقدار کتلې سره کومه چې د مسو د ايونو د رسوب له کبله پر کتود اضافه کيږي مساوي ده او که نه؟

- په الکترولیت کې د نکل د ایونو غلظت باید د¹ 0, 1mol ک څخه زیات نشي ځکه که د نکل د ایونو غلظت له دغه مقدار څخه زیات نشي ځکه که د نکل د ایونو غلظت له دغه مقدار څخه زیات شي ځکه که د نکل د ایونو غلظت له دغه مقدار څخه زیات شي نو بیا کیدای شي چې نکل هم پر کتود رسوب و کړي او نا مطلوب کیمیاوي تعاملات صورت ومومي نو باید چې د الکترولیز عملیه ډیر وخت دوام و نه کړي او د بلې خوا په انود (ناخالصه د مسو تخته) صورت ومومي نو باید کې د الکترولیز عملیه ډیر وخت دوام و نه کړي او د بلې خوا په انود (ناخالصه د مسو تخته) کې د نکل مقدار باید کې د الکترولیز عملیه ډیر وخت دوام و نه کړي او د بلې خوا په انود (ناخالصه د مسو تخته) کې د نکل مقدار باید کې د می وي. د دې کار لپاره په انودي تخته کې د مس او نکل د مولونو تناسب Cu : Ni = 20
 1 : 20 : Ni = 20

كه د الكتروليز په آله كه يو ليتر د كاپر سلفيت محلول واچول شي او د الكترودو خاجي سطحه (چې پر هغې كيمياوي تعاملات صورت مومي) يو متر مربع وي او د مثبت الكترود خارجي سطحې ته د چارج د ورتلو سرعت دوه كولومبه پر يو متر مربع په يوه ثانيه كه وي نو حساب كړۍ چې د الكتروليز عمليه بايد څو ساعته دوام وكړي تر څو د نكل د ايونو غلظت [Ñi] د 0,1 mol·L څخه زيات نشي. حواب :

حواب a -

 $\begin{array}{c} +2 +2 & -2 \\ \text{CuFe} (S_{-})_{(2)} & 4\text{Fe}_{(aq)} & ---- \end{array} \xrightarrow{+2} \begin{array}{c} +2 & +2 \\ \text{Cu}_{(aq)} & + \text{SFe}_{(aq)} & + 2\text{S}_{(5)}^{\circ} \end{array}$

د پورتني تعامل څخه ښکاري چې د هلکو پايرايت د عناصرو له جملې څخه $\begin{pmatrix} S \\ S \end{pmatrix}$ احيا گر دی. b - د سلفر د جدا کيدو وروسته ټول مواد (2) تع^{ار}ل څای ته راڅي او د X د مادې سره تعامل کوي. دلته ټول cu په Cu بدل شوي څکه د Cu د جدا کيدو وروسته په محلول کې يوازې د Fe ايونونه (FeSO4.aq)

موجود دي له دې څخه معلوميږي چې د
$$X$$
 ماده اصلاً اوسپنه (Fe°) ده چې Cu^{*2} ئې احيا او جدا کړي دي او
پخپله په Fe^{2} اوښتې ده.
(2) تعامل ځای کې لاندې کيمياوي تعامل صورت مومي.
(2) تعامل ځای کې لاندې کيمياوي تعامل صورت مومي.
(2) تعامل ځای کې لاندې کيمياوي تعامل صورت مومي.
(2) $Fe^{\circ} - 2e ------- Cu^{\circ}$
 $Fe^{\circ} - 2e ------- Fe^{+2}$
 $Fe^{\circ} + Cu^{+2} ---------Fe^{+2}$

d = c الکتروليز په عمليه کې اتومونه خپل الکترونونه په انود کې پريږدي او د کيتون په شکل محلول ته داخليږي. د محلول څخه کيتونونه کتود ته ځي هلته د کتود څخه الککترونونه اخلي او احيا کيږي. د الکترونو تعداد کوم چې په آنود کې جمع او کوم چې په کتود کې مصرفيږي کټ مټ يو شی دی. د بلې خوا د Ni او C⁴ اي ايونونه دواړه دوه دوه الکترونونه واخلي او دواړه به احيا (Cu°, Ni) شي. مگر خبره دا ده چې c^{2} کيتون د Ni د کيتون په دوه الکترونونه واخلي او دواړه به احيا (Cu°, Ni) شي. مگر خبره دا ده چې c^{1} کيتون د Ni د کيتون په پر تله قوي اکسيدانت دی نو ځکه يوازې د Cu² کيتونونه کتود ته ځي او احيا کيږي. دا چې د Ni د کيتون په کتلې په پر تله زياته ده نو ځکه د انود د کتلې کميدل او د کتود د کتلې زياتيدل يو شی نه بلکه د کتود کتله ډيره د دانه م

پس په يوه ثانيه کې محلول ته د داخل شويو ايونو دمولونو تعداد مساوي کيږي له :

$$aqb$$
 llow
 aqb llow

 1
 2

 X
 2,1.10

 X
 3,1.10

 X
 3,1.10
 <

د بلي خوا به انودي تخته کي د نکل او مس د مولونو نسبت (Cu : Ni = 20 : 1) دی نو د دغه مولونو $1\frac{1}{2}$ مرخه يعني Ni نو د يخته کي د نکل او مس د مولونو نسبت (Cu : Ni = 20) دی نو د دغه مولونو $1\frac{1}{2}$ برخه يعني nol آ 10 mol بايد Ni ده د دې لپاره چې په محلول کې د Ni غلظت nol فلظت Nol مرا ته ورسيږي د الکتروليز عمليه بايد 10 sec . 10 sec يا 56 ساعته (=3600 : 2 . 10 $^{\circ}$ دوام وکړي او د هغې وروسته قطع شي. 444

اتم فصل د کیمیاوی موادو ییژندنه

د کيمياوي موادو پيژندل د کيمياوي تحليل په نامه ياديږي. کيمياوي تحليل په دوه ډوله دی. 1 – توصيفي تحليل : په يو خالص کيمياوي مرکب کې د شاملو کيمياوي عناصرو پيژندل، د کيمياوي موادو د گډولې د اجزاؤ (مرکباتو) پيژندل د کيمياوي موادو د اصليت پيژندنې يا توصيفي تحليل په نامه ياديږي. 2 – مقداري تحليل : په يو خالص کيمياوي مرکب کې د ترکيب جوړونکو عناصرو د مقدارو دنسبت پيژندل يا د موادو د گډولي د اجزاؤ (کيمياوي مرکباتو) دمقدارونو د نسبت پيژندنې يا توصيفي تحليل په نامه ياديږي. موادو د گډولي د اجزاؤ (کيمياوي مرکباتو) دمقدارونو د نسبت پيژندل د مقداري تحليل په نامه ياديږي. د موادو موادو د گډولي د اجزاؤ (کيمياوي مرکباتو) دمقدارونو د نسبت پيژندل د مقداري تحليل په نامه ياديږي. د موادو موادو د مقداري تحليل ياره دوه متوده چې يو ئې د حجم د اندازه کولو له مخې او يل ئې د وزن د اندازه کولو پر اساس د موادو د مقدارونو نسبت معلوموي په کار وړل کيږي. په دې آخرو کالونو کې يو شمير فزيکي متودونه لکه کروماتو گراڼي، ماس سپکترومتري، سپکتروفوتو متري او نور هم د کيمياوي تحليل لپاره په کار وړل کيږي.

مثال: هایدروجن، اکسیجن ، اوبه او کاربندای اکساید خنگه پیژندلای شو. جواب:

د هايدروجن پيژندنه : په يو وچ امتحاني تيوب کې هايدروجن جمع او د اور لمبه ور ته نژدې کړۍ دلته هايدروجن سوزي او د انفلاق آواز اوريدل کيږي.

 $H_2 + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow H_2O$ $\Delta H < O$

د اکسيجن پيژندنه : که په يو وچ تيوب کې اکسيجن جمع او د تيوب خولې ته تازه نيم سوي تيلي نژ دې کړۍ. تيلي بير ته اور اخلي.

د اوبو پيژندنه : که د کاپر سلفيت سپين پودرو (CuSO4) ته اوبه ورسيږي د هغې رنگ آبي گرځي او نيل توتيا جوړيږي .

 $CuSO_4 + H_2O - CuSO_4 \cdot SH_2O$

د کاربندای اکساید پیژندنه : که د چونې روڼ محلول ته د کاربندای اکساید گاز داخل شي نو د کلسیم کاربونیت د رسوب د جوړیدو له امله محلول خړ گرڅی.

Ca(OH)₂ + CO₂ -----→ CaCO₃ + H₂O

د ايودين، كلورين او سلفر داى اكسايد پيژندنه :
الف - نشايسته (وړه) په گرموا وبو كې حل او ايودين د محلول څو څاڅكي ور واچوۍ گورۍ چې يو آبي رنگه
محلول لاس ته راځي چې د ايودين موجوديت ثابتوي.
ب - كه د فلتر كاغذ د پتاسيم ايودايد په محلول لوند او د نشايستې د محلول څاڅكي ور باندې واچول شي او بيا دا
كاغذ د بليك واتر (د سپينولو اوبه) د بوتل د خولې د پاسه د يو څه وخت دپاره ونيول شي. دلته هم د فلتر كاغذ آبي
رنگ اخلي دا ځكه چې د بليك واتر د بوتل څخه د كلورين گاز راوځي او هغه چې د فلتر كاغذ ته ورسيږي نو د
پتاسيم ايودايد په محلول كې د آ ايون په آزاد ايودين
$$[1]$$
 اوړي او د كاغذ رنگ آبي گرځي. په دې ډول د كلورين
موجوديت ثابتيږي.

$$Cl_{2(g)} + 2\vec{e} \longrightarrow 2Cl$$

$$2\vec{I} - 2\vec{e} \longrightarrow \vec{I}_{2}^{\circ}$$

$$Cl^{\circ}_{2} + 2\vec{I} \longrightarrow \vec{I}_{2}^{\circ} + 2C\vec{I}$$

ولې دا چې ايودين د پتاسيم ايودايد څخه نه يواځې ت کلورين بلکه د نورو اکسيدانو په واسطه هم آزاديدای شي. نو د کلورين د پيژندنې دالار دومره اطميناني نه ده.

ج - د فتر کاغذ د ايودين په رقيق محلول لوند کړۍ دلته د فلتر کاغذ د ايودين قهوه ئي رنگ اخلي بيا نو د هوا کښ لاندې په يوه کوچنۍ فلزي قاشقه کې يو څه سلفر واخلۍ او د برقي منقل د پاسه ئې وسوزۍ او د دې لوگي د پاسه د ايودين په محلول ککړ قهوه ئي رنگه د فلتر کاغذ د يو څه وخت دپاره ونيسۍ وينې چې د کاغذ رنگ له منځه څي. يعنې دلته ايودين د اوبو په موجوديت کې د سلفردای اکسايد (د سلفر لوگی) سره تعامل کوي او د ايودين څخه HI چې يو بې رنگه مرکب دی جوړيږي او د فلتر د کاغذ قهوه ئي رنگ له مينځه ځي. د پورتنيو تغيراتو کيمياوي تعامل داسې دی.

$$\begin{array}{r} I^{\circ}_{2} + 2\tilde{e} & ---- 2\tilde{I} \\ SO_{2} + 2H_{2}O - 2\tilde{e} & ---- (SO_{4})^{2} + 4\tilde{H} \\ \hline \\ I_{2} + SO_{2} + 2H_{2}O & ---- 2\tilde{I} + 4\tilde{H} + SO_{4}^{-2} \end{array}$$

د سلفايت (SO3) د انيون پيژندنه : د سلفايت انيون د رسويي تعاملاتو له مخې نشي پيژندل كيداى. ځكه كه د انحلاليت جدول ته وگورو نو د سلفايت او كاربونيت انيونونه د ټولو كيتونو سره مشابه تعاملات وركوي مگر دا چې د سلفايت ايون² (SO3) يو احياگر او د كاربونيت ايون² (CO3) احيا گر نشي كيداى پدې اساس د دغه دوه ايونو فرق كولاى شو. كه د فلتر كاغذ د ايودين په رقيق محلول كې لوند كړو او پر دغه كاغذ امتحاني محلول واچوو نو كه په امتحاني محلول كې د سلفايت ايون موجود وى د لاندې تعامل په نتيجه كې آزاد ايودين په HI چې يو بې رنگه مركب دى اوړي او د كاغذ قهو ئې رنگ له مينځه ځې. $I_{2(aq)} + SO_{3(aq)}^{-2} + H_{2O} \longrightarrow 2I_{(aq)} + 2H_{(aq)}^{-2} + SO_{4(aq)}^{-2}$

~			أتيون									. <u> </u>	
كييون ا	negatica NO ₂ -	ve ionen CH3COO ⁻	CI-	Br ⁻	I -	SO42	12 -	S ²	OH	SO ₃ ²	CO3 ²⁻		<u>о</u> ? г
	g	g	g	g	g	g	R	g	g	g	g g	g g	r
	в g	g	g	g	g	g	g	g	g	g	g o	0	
·I4+	g	g	g	g	g	g	g	0		g m	m	S	\$
2+ 2	g	g	g	g	g	g	S	m	s s	r	r	s	S
5 } +	g	g	g	ę	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>				S		s
2+			g	g	g	g	m	8	S	8	5	s	s
2+	g	g	g	g	g	g	g	S	S	S	r	s	s
1- 34	ь g	g	g	g		R.	m		5	s	s	8	\$
1 ² +	g	g	g	g		g	g	S	5		s	s	г
a ²⁺	g	g	g	g	g	m	<u>s</u>	<u></u>	m	ક્	•	5	 г
a ²⁺		 g	g	g	g	\$	nı	m	g	s	s S	5	5
g ²⁺	8	g	g	m	s	ľ	r	\$		_	5	s	s
g ²⁺	g	g	m	m	s	S	m	S	S	8	5	\$	5
	g	ь m	s	s	5	S	r	5		S		s	ş
$\lg^+(Hg_2^{2+})$	g g	m	s	s	S	m	g	\$		s	S		

g - ښه حل (زيات له 0,1 مول في ليتر) m - كم حل (كم له 0,1 مول في ليتر زيات له 0,01 مول في ليتر)

s - خراب حل (كم له 0,01 مول في ليتر)

0 - په اوبو کې تجزيه کيږي

۲ - د اوبو سره تعامل کوي

د ابو موجوديت د سپين کاپر سلفيت په مرسته معلوميدای شي. دا ځکه چې سپين کاپر سلفيت د اوبو سره تعامل کوي او په نيل توتيا يا آيي رنگه کاپر سلفيت اوړي. د دې تعامل کيمياوي تعادله لاندې ور کړل شويده.

د نيل توتيا په كرستل كې پنڅه ماليكوله اوبه د كرستلي اوبو په نامه ياديږي. (د مختلفو موادو په كرستلونو كې كرستلي اوبه په معين مقدار موجودې وي. د اكثرو مالگو د هايدراتو په يو ماليكول كې 3, 2, 1 ماليكوله كرستلي اوبه موجودې وي. كرستلي اوبه كيداى شي د كرستلي جالۍ په غوټو كې ځاى نيولى وي او يا خو د كيمياوي يا هايدروجني اړيكې په واسطه د هغې كيمياوي مادې د ايونونو سره تړاو ولري. نو ځكه د لمدبل د اوبو بر عكس كرستلي اوبه په ډيره سختۍ د مربوطه موادو څخه جدا كيږي. په نيل توتيا كې د پنځه ماليكوله كرستلي اوبو له يرجملې څخه څلور ماليكوله ئې د مس د ايون سره د دونر اكسپتر كيمياوي اړيكې په واسطه يو كمپلكس [44] اوبو له يو يو ماليكوله ئې د مس د ايون سره د دونر اكسپتر كيمياوي اړيكې په واسطه يو كمپلكس يرجملې څخه څلور ماليكوله ئې د مس د ايون سره د دونر اكسپتر كيمياوي اړيكې په واسطه يو كمپلكس او بدار ايور او يدا

222

تودوخي په
$$2^{\circ}0^{\circ}2^{\circ}$$
 کې جدا کېږي او سيبن کاپر سلفيت ترې لاس ته راځي.)
سوال : د اوبو په محلول کې د Ba او 2 BM کيتونونه او هم د ${}^{5}0^{\circ}$ او PO انيونونه يو د بل نه څنگه فرق
جواب : د رسوبي تعاملاتو په مرسته د يو کيتون يا د يوانيون د پيژندلو دپاره د انحلاليت د جدول (1 - 8)
جواب : د رسوبي تعاملاتو په مرسته د يو کيتون يا د يوانيون د پيژندلو دپاره د انحلاليت د جدول (1 - 8)
انيونو يا د کومو کيتونو سره رسوب جوړوي چې د نورو انيونو او يا د نورو کيتونو سره ئې نه جوړوي .
 $Mg = c$ M

او که ارجنتم کلورايد وي نو کوم گاز نه آزاديږي. b – څنگه پوهيدای شو چې په يوه پياله کې چې باريم سلفيت دي په هغې کې سهواً باريم کاربونيت هم لويدلي دي. جواب : د دغې پيالې مواد په امتحاني تيوب کې واچموۍ او پر هغې لږ څه د ښورې د تيزابو محلول اضافه کړۍ. که هلته د باريم کاربونيت مالگه وي نو په تيوب کې د کاربندای اکسايد پوکڼۍ جوړيږي.

 $BaCO_{3}(s) + 2H_{3}O + 2NO_{3}aq + ---- Ba aq + 2NO_{3}aq + CO_{2}T + H_{2}O$

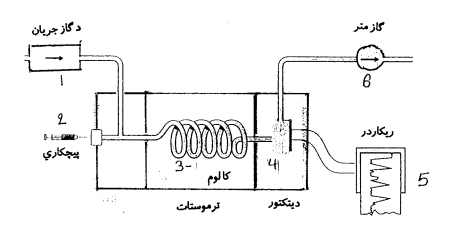
كروماتو گرافي:

كروماتو گرافي د كيمياوي موادو د گډولې (مخلوط) د اجزاؤ د پيژندنې او يو د بل څخه د جلا كونې يو متود دي. دا متود د لمړي ځل لپاره په كال 1903 كې د يو روسي واښه پيژندونكې ميخائيل سوت له خوا د نباتاتو د پگمنتونو (رنگونو) د جلا كونې دپاره په كار وړل شويدى نو ځكه د كروماتو گرفۍ (رنگ پيژندنې) په نامه ياد شوى دى. ولې نن ورځ دغه متود د هر ډول موادو د گډولې د اجزا. د پيژندنې او يو د بل څخه د جلا كونې دپاره استعماليږي. پر جاذب شي د يو مخلوط د مختلفو اجزاؤ د جذبيدو د قابليت تفاوت د دې متود اساس جوړوي. كيمياوي مواد په دې متود كې دوه فازي حالات لري. چې يو ئې ثابت فاز او بل يې متحر ك فاز وي. جاذب مواد يو ثابت فاز او اكثراً جامدات او يا يوه مايع وي چې پر جامد شي كې جذب شوي وي.

د امتحاني موادو گډوله د متحرک فاز سره يو ځای د ثابت فاز له مينځ څخه ټيريږي په دې جريان کې د مخلوط بعضي اجزا مضبوطې جذب، بعضې ئې سستې او بعضې ئې هيڅ نه جذبيږي چې په دې ترتيب د گډولې اجزاوې يو له بل څخه جدا کيږي. نن ورځ دکروماتو گرافي ډير ډولونه مينځ ته راغلي دي چې د هغو له جملې څخه يو متود ئې د گاز کروماتو گرافي^{(مر} چې لاندې تشريح کيږي.

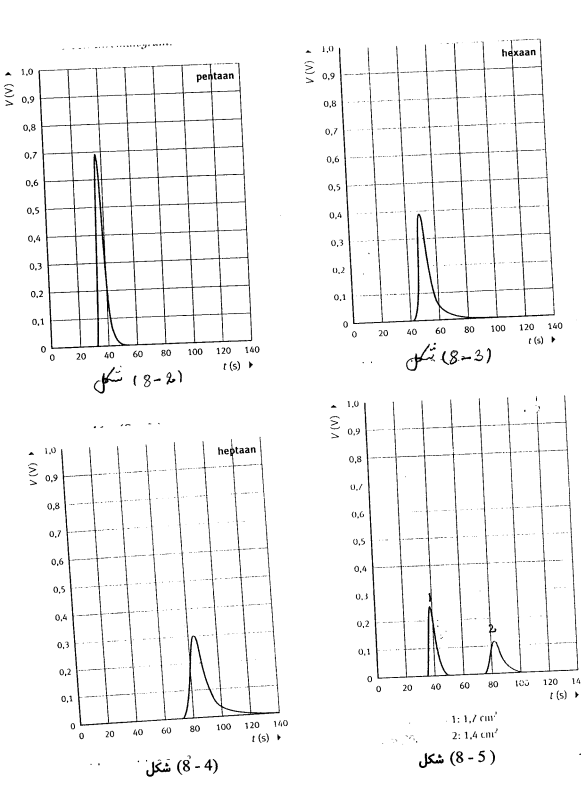
گاز کروماتو گرافي:

په (1 - 8) شکل کې د گاز کروماتو گرافي ساده شيما ښودل شويده.



(1 - 8) شكل : دگاز كروماتو گرافي شيما

له (1) قسمت څخه حامل گاز کرماتو گراف ته داخليږي. په (2) قسمت کې پيچکاري د ستنې په واسطه د گاز امتحاني گډوله حامل گاز سره يو ځاي کيږي او ټول گاز يو ځاي په (3) قسمت (کالوم) کې جاذب موادو (ثابت فاز) ته ورننوځي. د گاز د گډولي د اجزاؤ د ماليکولي کتلي او دماليکولنو د قطبيت له مخې د گډولي هر جز په جدا جدا وختونو کې له (3) قسمت څخه وزي. که د گاز د جريان سرعت معين او ثابت وي نو دغه وختونه د هر گاز لپاره معين او مشخص دي. او د هغې له مخې د گډولي اجزأ پيژندل کيږي. د گډولي هغه اجزأ چې ماليکولي کتله يې کمه وي په لږ وخت کې له (3) قسمت څخه وزي. که جاذب مواد قطبي وي نو د گډولې هغه جز چې ماليکولونه ئې قطبي دي هغه پر جاذب محكم جذب او څه وخت وروسته له (3) قسمت څخه وزي . دلته بايد انتظار وايستل شي تر څو ټول گاز د (3) قسمت څخه وزي. کله چې گاز له (3) څخه (4) قسمت ته داخليږي نو د ديتکتور څخه تيريږي او په دغه لحظه کې کمپيوتر او يا ريکاردر کې سگنال جوړيږي. د گاز د جريان مقدار د (6) آلې په واسطه اندازه کیږي. او په نتیجه کې کمپیوتر یا ریکاردر داسې گراف رسموي چې په هغې کې سگنال د پیک په شکل په گراف کې راځي. دغه گراف د کرومانو گرام په نامه ياديږي. په کرومانو گرام کې د وخت پر محور د پيک څای د کالوم څخه د گاز د وتلو وخت او د پيک لاندې ساحي مساحت د گاز حجم ښئي. په کروماتو گراف کې د تودوخې درجه بايد دومره وي چي امتحاني گډوله د گاز حالت ولري او د (3) قسمت د تودوخي درجه د ترموستات په واسطه ثابته وساتل شي. د گاز د جريان سرعت بايد ثابت وي. د گاز د جريان سرعت په (1) قسمت کې کنتروليږي. په 2 - 8) , (3 - 8) , (4- 8() , شکلونو کې د معلوم او خالصو موادو يعنې پنتان، هکذان او هپتان كروماتوگرامونه ښودل شوي دي. او (5- 8) شكل د پنتان او هپتان د مخلوط كروماتو گرام دى.



(3 - 8) , (2 - 8)او (4 - 8) كروماتو گرامونه درې واړه په يو كروماتو گراف او د عين شرايطو لاندې اخستل شوي دي. د امتحاني موادو مقدار په درې واړو نمونو کې دوه مکروليتره مايع ده. له پورتنيو شکلونو څخه ښکاري چې په دې کروماتو گراف او په دې شرايطو کې د دوه مکروليتره امتحاني مايع په کروماتو گرام کې د پيکو لاندې ساحو مساحت 3,7 يا 3,8cm² دی. همدا ډول د عين کروماتو گراف په واسطه د عين شرايطو لاندې دوه مكروليتره د الكان (CnH2r) د مخلوط كروماتو گرام په (5 - 8) شكل كې ښودل شوى دى د پورتنيو څلور واړو گرامونو د مقايسي څخه معلوميږي چې په (5 - 8) شکل کې دوه پيکونه په پنتان او هپتان پورې اړه لري. او د دې دوه پيکونو لاندې ساحو د مساحتو نسبت (pentane : heptane = 1,7 : 1,4) په نوموړي مخلوط کې د پنتان او هپتان د حجمونو نسبت ښئی.

سوالونه :

- د کرماتو گرافۍ په تجربو کې ولې بايد د کروماتو گراف د تودوخي درجه او د گاز جريان ثابت پاتې شي. aجواب : که د تجربو په جريان کې د کروماتو گراف د تودوخي درجه لوړه شي نو گاز له جاذب (کالوم) څخه ژر آزاديږي او ژر ديتکتور ته رسيږي همدا ډول که د گاز د جريان سرعت زيات شي گاز پر جاذب 🚬 نه جذبيږي او ژر ديتکتور ته رسي يعنې په دواړو حالاتو کې مشخصه ئي وخت کميږي بر عکس که د کروماتو گراف د تودوخی درجه ټيټه او يا د گاز د جريان سرعت کم شي مشخصه ئي وخت زياتيږي. په څلور واړو حالاتو کې په کروماتو گرام باندې د وخت پر محور د پيک ځای تغير کوي او د دغسې کروماتو گرام له مخې د گاز د گډولې د اجزاؤ نوعيت او مقدار سم نشی تعینیدلای.

b - په گاز کروماتو گرافي کې ترموستات بايد د تودوخې په څو درجو عيار شي.

جواب : که د گاز گډوله د پنتان او هپتان څخه جوړه وي دا چې د پنتان د غليان نقطه 309°k او د هپتان د غليان نقطه 372°k ده نو ترموستات بايد په 372°k عيار شي تر څو د گډولې ټولې اجزاوې د گاز حالت ولري.

2 – توضيح كړۍ چې مشخصه ئي وخت په لاندې فكتورونو پورې اړه لري.

a - د حامل گاز د جریان سرعت

b - د ثابت فاز د موادو نوعیت .

جواب :

ې a – که د حامل گاز سرعت زيات وي نو د گډولې اجزا پر جاذب ښه نشي جذبيدای او ژر ديتکتور ته رسيږ چې په دې ترتيب مشخصه يي وخت تغير کوي (لنډيږي).

b – قطبي مواد مثلاً ايتانول په نظر کې نيسو چې د يو کالوم په منځ کې جريان کوي که په کالوم کې ثات فاز قطبي مواد وي نو ايتايل الكول په داسې ثات فاز ښه جذبيږي يعنې ايتانول په كالوم كې په ورو حركت كوي او په څنډ ديتكتور ته رسيږي چې دلته مشخصه ئي وخت اوږد (زيات) وي. برعكس كه په كالوم كې ثابت فاز غير قطبي مواد وي ايتانول پر هغې نه جذبيږي يعنې ايتانول په کالوم کې چټک حرکت کوي او ژر ديتکتور ته رسي چې دلته مشخصه ئي وخت لنډ (کم) وي.

3 - د پنتان او هپتان د گډولې کروماتو گرام په (5 - 8) شکل کې ورکړل شويدۍ په گډوله کې د پنتان او هپتان د حجمونو نسبت پيدا کړۍ۔

جواب : پنتان او هپتان دواړه غير قطبي مواد دي نو د دوئ مشخصه ئي وخت يوازې په ماليکولي کتله پورې اړه لري. دا چې د هپتان په نسبت د پنتان ماليکولي کتله کمه ده نو هغه د هپتان څخه د مخه دينکتور ته رسي پس ويلای شو چې په (5 - 8) شکل کې لمړی پيک په پنتان او دويم پيک په هېتان پورې اړه لري او د دغه پيکو لاندې. ساحو مساحتونه او هم د دغو گازونو حجمونه په خپل مينځ کې داسې نسبت لري .

4 - د (2 - 8) , (3 - 8) او (4 - 8) شکلونو له مخې وواياست چې آيا پنتان که هکذان او که هپتان په عين جاذب مضبوط جذبيږي.

جواب : څرنگه چې مشخصه ئي وخت په کالوم کې د گاز د جذبيدو د شدت سره مستقيم اړيکي لري نو د دغه درې واړو شکلونو د مقايسې له مخې ويلای شو چې هپتان به کالوم کې مضبوط جذبيږي.

5 - د يو گاز کروماتوگراف کالوم د جامدو قطبي موادو څخه ډک شوی دی موږ غواړو چې د متان او هايدروجن فلورايد مخلوط د دې کروماتو گراف په واسطه سره جلا کړو

a – پدې تجربو کې د کروماتو گراف د تودوخې ټيټه درجه څو کيدای شي.

جواب : د متان د غليان نقطه 112°k او د هايدروجن فلورايد د غليان نقطه 293°k درجې دي پس په کروماتو گراف کې د تودوخي درجه بايد 293°k څخه لوړه وي.

b – وواياست چې د منان او که د هايدروجن فلورايد مشخصه ثي وخت زيات دي.

جواب : متان غير قطبي او هايدروجن فلورايد يوه قطبي ماده ده. هايدروجن فلورايد په کالوم کې مضبوط جذبيږي او مشخصه ئی وخت یی اوږود (زيات) دی.

نوټ : د گاز کروماتو گرافي د متود په واسطه د گازي گډولې اجزأ په اطميناني ډول جدا کيدای شي. جدا شوي اجزأ وروسته ما سسپکترو متر ته ورځي هلته د اجزاؤ نوعيت او هم د هغوﺉ ماليکولي جوړښت په دقيقه توګه معلوميږي. د دې کار لپاره بعضي وخت د IR سپکترو سکوپي څخه هم استفاده کيږي.

ماسىپكتروسكوپي:

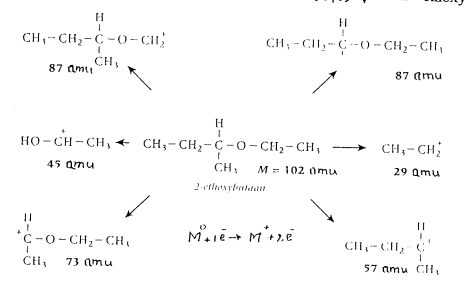
د کتلې د تفاوت له مخې د کوچنيو ذرو پيژندل او يو له بل څخه فرق کول د ماسسپکتر وسکوپي اساس جوړوي. د ماسسپکتر و سکوپۍ په واسطه د عناصر و مختلف ايزوتوپونه پيژندل کيږي. دا متود د کيمياوي تحليل، د ايوني تعاملاتو د مطالعې او هم د کيمياوي موادو د ماليکولونو د جوړښت د پيژندنې دپاره په کار وړل کيږي همدا ډول د وينې معاينه ، په تجارتي خوراکي شيانو کې د مضره موادو کنترول ، په کيمياوي صنعت کې د هر قسم موادو پيژندل د ماسسپکتر وسکوپۍ په واسطه کيږي. مثلاً د پولي ايتين د لاس ته راوړلو لپاره په ايتين (CH2 = CH2) کې د ايتان ډير کم مقدار د پولي ايتين د جوړيدو مانع گرڅي نو څکه د ايتين هغه جريان چې رييکتور (تعامل څای) ته ځي په منظم ډول هميشه کنتر وليږي.

په ماسسپکترومتري کې د يوې کيمياوي مادې د ماليکولونو د جوړښت د معلومولو دپاره لمړی دغه ماده بايد خالصه شي چې بيا هغه په خلا (ma) کې په گاز بدليږي او وروسته ايونايز کيږي.

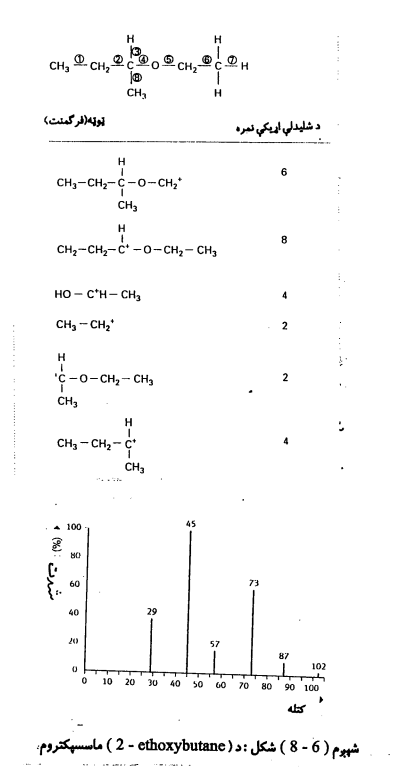
د امتحاني مادې ماليكولونه په ډيرو طريقو ايونايز كيداى شي چې د هغې له جملې څخه يوه طريقه ثې د آزادو الكترونونو گوزار دى. آزاد الكترونونه په شدت سره د امتحاني مادې ماليكولونو ته دومره نژدې كيږي چې د دې ماليكولونو څخه بعضي الكترونونه الوزي او هم بعضي سستې كيمياوي رابطې شليږي. چې په نتيجه كې ماليكول ايون

$$\dot{CO_2}$$
 $\dot{CO_2}$ $\dot{CO$

مثبت ايونونه داسې قسمت ته داخليږي چې هلته لوړه خلا او قوي برقي ساحه ده دلته د ايون د حركت سرعت زياتيږي او بيا دغه ايونونه (فر گمنتونه) مقناطيسي ساحې ته كومه چې د ايونو د حركت پر مسير عموده ده داخليږي. د مقناطيسي ساحې تر تأثير لاندې ايونونه له خپل اصلي مسير څخه انحراف كوي. د دې انحراف اندازه د هر ايون په كتله (m) او چارج (z) پورې اړه او m/z سره مستقيم تناسب لري. دا چې دلته د ايون چارج (1) دى نو د دغه انحراف اندازه يوازې د ايون (فر گمنت) د كتلې سره مستقيم تناسب لري. په دې اساس كله چې د مختلفو كتلو لرونكي فر گمنتونه مقناطيسي ساحې ته داخل شي دلته له خپل لمړني مسير څخه په مخلفو اندازو انحراف كوي او په نتيجه كې يو له بل څخه جلا كيږي او كله چې هغوى په ديتكتور كې غورځي نو هره كتله جلا انحراف كوي او په نتيجه كې يو له بل څخه جلا كيږي او كله چې هغوى په ديتكتور كې غورځي نو هره كتله جلا برقي سگنال مينځ ته راوړي ولې ټول هغه فر گمنتونه چې عين كتله لري يو شريك سگنال جوړوي. كه يوه معينه كتله د نورو كتلو په پر تله ډير كر ته په ديتكتور كې راجستر شي نو د هغې كتلې د سگنال شدت (د سگنال ارتفاع) د نورو سگنالو په پر تله ډيرات وي. په خپل منځ كې د سگنالونو د شد د مقايسې دپاره د هغه تر ټولو لوړ سگنال شدت سگنال د شدت ار تباط په گراف رسمي كې كې د سگنالونو د شدت د مقايسې دپاره د هغه تر ټولو لوړ سگنال ارتفاع) د سگنال د شدت ارتباط په گراف رسميوي د ساي گراف د ماسسې كتروم په نامه ياديږي. لاندې سگنال د شدت ارتباط په گراف رسموي داسې گراف د ماسسې كتروم په نامه ياديږي. لاندې سگنال د شدت ارتباط په گراف رسموي داسې گراف د ماسمې كيروم په نامه ياديږي. لاندې سگنال د شدت ارتباط په گراف رسموي داسې گراف د ماسمې كيروم په نامه ياديږي. لاندې







ŧ

CH₃, Br, CH₂-Br, H, CHBr, CH2

سوال 8: که په (۲۳۲۰) صفحه کې د ethoxybutane - 2 د ماليکول جوړښت او د هغې څخه لاس ته راغليو فرگمنتو ته متوجه شۍ نو ليدل کيږي چې د نورو فرگمنتو د جلا کيدو امکان هم شته . دغه فرگمنتونه کوم دي چې پاس نه دي ښودل شوي.

جواب :

سوال 9 : د يوې کيمياوي مادې په ماسسپکتروم کې د کتلې 15 , 29 او 45 اتومي واحده (amu) فرگمنتونه ليدل کيږي د لاندې جدول له مخې وواياست چې دغه کومه ماده ده. የሞአ

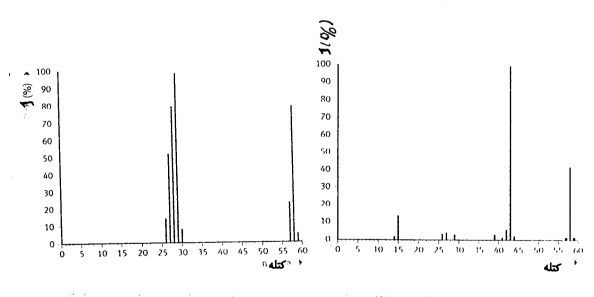
کيمياوي ماده گروپ (amu) د M کتله په (amu)

الديهايد، ايترونه ، امينونه	H	l and the second	1	
د میتایل لرونکی مختلف مرکبات	CH3	5	15	
الديهايد، ايتايل لرونكي مركبات	CHO , C2H5	9	29	÷
عضوي تيزابونه	COOH	5 ^{- 1} - ¹	45	
	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1		1	

جواب : هغه کيمياوي ماده چې له دغه گروپو څخه جوړه وي کيدای شي چې پروپانک اسيد وي.

CH3 - CH2 - COOH

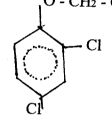
سوال 10 : په يو ماسسپکتروم کې کوم پيک د امتحاني مادې د جوړښت په هکله دقيق معلومات ورکوي a - هغه پيک چې په لويه کتله پورې مربوط وي. b - هغه پيک چې په کوچنۍ کتله پورې مربوط وي. جواب : هغه پيک چې د لويې کتلې لرونکی فرگمنت پورې مربوط وي د امتحاني مادې د ماليکول لوی قسمت ښئي او د ماليکول لوی قسمت د اصلي ماليکول د جوړښت په هکله دقيق معلومات ورکوي. سوال 11 - د پروپانون او پروپانل ماليکولي کتلې يو شی دي مگر د هغوئ ماسسپکترونه سره فرق لري چې په (7 - 8) او (8 - 8) شکلونو کې ښودل شويدي.



مىيەت مەمىيەت بىرىمەقلەر بىرىڭ مەمەر يىلارىغى مېرىمەت بىلىكى بىرىمەت بىلىكى يېچىكە ئالىكىيە بىلىكە ئالىكىيە مەمەرىغە بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغى بىلارغان بىلارغى ئالار (8 - 8) شكل وواياست چې كوم ماسسپكتروم د كومې مادې څخه لاس ته راغلى دى. جواب : لمړى د دغه دواړو كيمياوي مركباتو ساختماني فورمولونه ليكو. بيا د دغه ساختماني فورمولونو له مخې د مختلفو فرگمنتو د جلا كيدو امكان او هم د باقي پاتې قسمت كتله په نظر كې نيسو .

 $CH_3 - C - CH_3$ $CH_3 - CH_2 - C$ H

د دغه دواړو مادو ماليکولي کتلې يو شی (8 amu) دي. د (7 - 8) شکل په ماسسپکتروم کې يو بيک په د دغه دواړو مادو ماليکولي کتلې يو شی (58 amu) کې ښکاري. د 43 amu پيک د شدت څخه 15 amu معلوميږي چې دلته ډير شمير د CH3 ګروبونه د کوم ماليکول څخه جلا شوي دي پس ويلاى شو چې 29 amu (6 - 7) شکل ماسسپکتروم په پروپانو پورې اړه لري. همدا ډول د (7 - 8) شکل ماسسپکتروم کې 29 amu 29 amu (6 - 7) شکل ماسسپکتروم په پروپانو پورې اړه لري. همدا ډول د (7 - 8) شکل ماسسپکتروم کې 29 amu 29 amu (5 - 7) شکل ماسسپکتروم په پروپانو پورې اړه لري. همدا ډول د (7 - 8) شکل ماسسپکتروم کې راغلې 20 amu (5 - 7) شکل ماسسپکتروم په پروپانو پورې اړه لري. همدا ډول د (7 - 8) شکل ماسسپکتروم کې روم کې 20 amu (1 - 7) 20 amu (

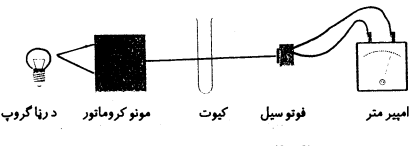


د دې مادې ماسسېکتروم کې په 175 amu, 162 amu پيکونه جوړيږي د دې پيکونو جوړيدل توضيح کړۍ جواب : د نوموړې مادې ماليکولي کتله 220 amu 220 ده پس لرو چې : جواب : د نوموړې مادې ماليکولي کتله amu 220 ده پس لرو چې : a - c = 45 amu - 20 - 20 amu - 20 - 20 - 20 - 20 - 20 - 20 amu - 20 - 20 ch - 20 - 20 amu - 20 - 20 ch - 20 - 20 amu - 20 - 20 ch - 20 - 20 amu - 20 - 20 ch - 20 - 20 - 20 - 20 - 20 ch - 20 - 20 - 20 ch - 20 - 20 ch - 20 - 20 ch - 20 تبصره : ماسپکترومتري يواڅې د ماليکول د فرگمنتونو د کتلو له مخې دماليکول د جوړښت په هکله قضاوت کوي. دا چې مختلف فرگمنتونه لکه C2H5 , CHO کيدای شي عينې کتله ولري نو په دې دليل د ماسپکتروم له مخې د ماليکول د جوړښت په هکله مطلق قضاوت ډير اطميناني ندی پر ته له دې د ماسسپکترو سکوبي د مطالعې څخه داسې ښکاري چې د يو ماسسپکتروم توضيح کول اوږده عملي تجربه غواړي او د کيمياوي موادو د ماليکول د جوړښت د پيژندنې دپاره بعضي وخت اضافي تحقيقاتو ته ضرورت پيښيږي.

جذبي سپكترومتري:

بعضي مواد، مايعات او محلولونه څانگړي (خاص) رنگ لري. مثلاً د مسو د مالگو محلولونه اکثراً آيي رنگه وي چې د دغه رنگ له مخې د مس مالگې پيژندل کيدای شي.

کله چې رڼا (د ليدو وړ وړانگې) رنگه موادو ته داخليږي نو رنگه مواد درڼا د اوه رنگه وړانگو له جملې څخه يوازې هغه وړانگې چې د څپې (موج) اوږدوالۍ ئې معين قيمت لري جذبولای شي. د موادو د دې خاصيت پر بنسټ د کپمياوي موادو د پيژندلو يو متود چې جذبي سپکترومتري ئې بولي منځ ته راغلی دی. هغه وسيله چې د جذبي سپکترومتري تجربې پکې سرته رسي د سپکتروفوتومتر په نامه ياديږي. د دې وسيلې د کار طرز په لاندې ډول دی.



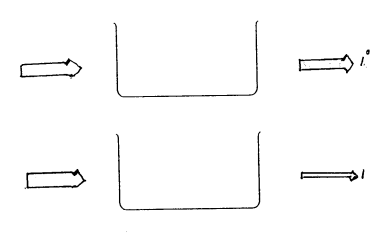
(9 - 8) شكل :جذبي سپكتروفوتومتر

د رڼا وړانگې مونو کروماتور ته راځي. د مونو کروماتور څخه د رڼا د اوه ډوله رنگه وړانگو له جملې څخه فقط يو ډول وړانگې چې د ټولو د څپو اوږدوالۍ (۸) يو شی وي وتلای شي. د مونو کروماتور څخه راوتلې وړانگې يو شپشه ثي نل (کيوت) ته راځي. په دې نل کې کيمياوي مواد اچول کيږي. کله چې يو رنگه وړانگې د شيشه ثي نل څخه تيريږي نو دغه کيمياوي مواد د وړانگو يو قسمت جذبوي چې په نتيجه کې د کيوت څخه د وتليو وړانگو شدت کميږي. د کيوت څخه د وتليو وړانگو شدت په درې طريقو اندازه کيږي.

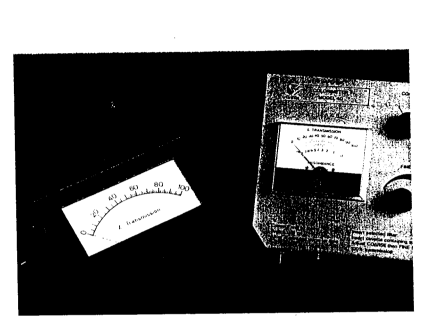
I - د کيوت څخه د راوتليو وړانگو په لار کې فوتو سل اېښودل کيږي چې د ها تر تاثير لاندې په فوتو سل کې د برق جريان منځ ته راځي او د امپير متر په واسطه اندازه کيږي. چې د برق د جريان د شدت له مخې فوتو سل ته د راغليو وړانگو شدت معلوموي. په دې تجربو کې دوه کيوتونه چې قطرونه ئې يو شى وي په کاريږي. په لمړي کيوت کيوت کيوت مقياسي مايع او په بل کيوت. کې مقياسي مايع څخه د راتير شويو وړانگو شدت کې مولو سل ته د راغليو وړانگو په دې تجربو کې دوه کيوتونه چې قطرونه ئې يو شى وي په کاريږي. په لمړي کيوت کې مقياسي مايع او په بل کيوت. په دې تجربو کې دوه کيوتونه چې قطرونه ئې يو شى وي په کاريږي. په لمړي کيوت کې مقياسي مايع او په بل کيوت کې امتحاني محلول اچول کيږي. د مقياسي مايع څخه د راتير شويو وړانگو شدت کې ⁰

2 - د کيوت څخه د راتير شويو وړانگو شدت د يوې بلي آلي په واسطه هم معلوموي.

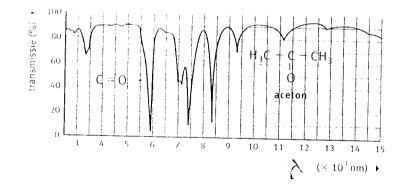
دلته د جذب شويو وړانگو اندازه د تر انسميسيون په فيصدۍ سره ښئي. د دې آلې لوحه د صفر څخه تر 100 پورې درجې لري. کله چې د مقياسي مايع څخه د تير شويو وړانگو شدت I معلوموي نو د الې ستن پر ٥٥ , برابروي. بيا د محلول څخه د تير شويو وړانگو د شدت اندازه کولو په وخت دغه ستن د 100 څخه ښکته راځي او کوم عدد چې ښئې د ترانسميسيون د فيصدۍ په نامه ياديږي.



(10 - 8 شكل : د مقياسي مايع $(\stackrel{0}{1})$ او محلول (1) څخه د رڼا تيريدل



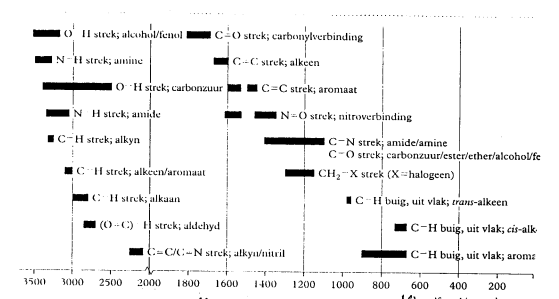
د اندازه کولو آلې. E شکل : د ترانسميسيون او ${
m E}$



(12- 8) شكل : د استون IR سپكتر

بايد زياتو کړو چې د جذبي سپکترو متري په تجربو کې لمړى بايد معلومه شي چې امتحاني سيستم د رڼا کومې وړانگې (λ) اعظمي جذبوي او بيا د دغه سيستم ټولې تجربې په همدغه (λ) سرته ورسيږي. د رنگه موادو د محلولونو د څيړنې دپاره اکثراً د ليد وړ رڼا (m m 700 - 400 = λ) په کاريږي هلته چې ماوراى بنفش وړانگې ($\lambda = 180 - 400$ nm) کوم وخت چې د ($\lambda = 180 - 100$ nm) وړانگې استعماليږي نو دغه سپکتروفوتو متري د کوم وخت چې د (m ما 000 - 200 - λ) وړانگې استعماليږي نو دغه سپکتروفوتو متري د (IR-spectrophotometry) په نامه ياد يږي. دا ډول سپکتروفوتومتري معمولاً د موادو د جوړښت د پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنڅير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنڅير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنځير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنځير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنځير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندني دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنځير پورې مرتبط مشخصه ئي گروپونه د مشخصې پيژندنې دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي موادو په کار بني څنځير کې په همدغه لم يو پيک منځ ته راځي او په دې پيژندنې دپاره په کاريږي. مثلاً د عضوي کې له کله د 12 په سپکتر کې په همدغه کې يو پيک منځ ته راځي او په دې پر ټيب د امتحاني عضوي موادو جوړښت پيژندل کيږي. په (21 - 8) شکل کې د استون سپکتر خود شخوي د گروب () چې په چې په مغې کې راڅرگنديږي.

$$(\omega = \frac{1}{b})$$
 cm جدول : د IR په سپکتر کې د بعضې گروپونو مشخصه ثي موجي اعداد (m - $\frac{1}{b})$



---- I golfgetal in cm⁻¹ رئكه په سپكترو متري كې داسې كيوتونه استعمال شي چې قطر تې زيات (په سيستم كې د رڼا لار اوږووي) دلته I اوI دواړه كميږي مگر دا چې د رنگه موادو محلول د مقياسي مايع په پرتله ډيره رڼا جذبوي نو I د I په پرتله ډيركميږي او په نتيجه كې د E قيمت زياتيږي . همدارنگه كه كيوتونو قطر ثابت او يو شى وي مگر په محلول كې درنگه موادو غلظت زيات شي دلته يوازې د I قيمت كميږي چې بيا هم E قيمت زياتيږي . ₁مثال : كه د KSCN محلول په يو بل محلول كې چې د Fe ايونونه لري واچول شي نو د KSCN ايونونه چېمحلول كې سور رنگ لري جوړيږي.

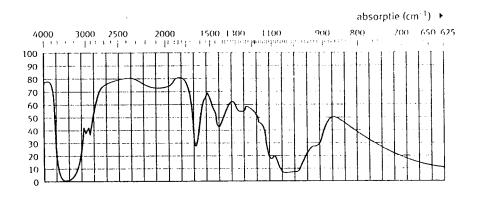
 $\frac{+3}{\text{Fe. aq}} + \frac{-}{\text{SCN. aq}} \xrightarrow{+2} \text{FeSCN. aq}$

· _ -

.

حيث او هم د اناتومي نمونو د ساتلو دپاره ډير استعمال لري. په دغه محلول کې په لاندې ډول کيمياوي تعادل وجود لري.

$$H_2C = O + H_2O \longrightarrow H_2C(OH)_2$$



د فورمالين IR سپکتر په / `3- 8) شکل کې ور کړل شوی دی.

(13 - 8) شكل :د فورمالين IR سپكتر

$$H H H H C = O H OH H OH$$

له پورتنيو ماليکولي جوړښتونو څخه ښکاري چې د C-O رابطه يوازې په CH2 (OH) کې ده چې په H2O او H2O کې نشته . د جدول له مخې د CO - O اړيکه هغه وړانگې چې فريکونسي ئې د I210cm په شاوخو H2C = O اړيکه وي جزبولاى شي پس په پورتني سپکتر کې د I000cm فريکونسۍ ته نژ دې پيک د CO - C اړيکه يعنې د CH2 (OH) د ماليکول موجوديت ښئې.

جذبي سپكترومتري او دكيمياوي موادو دمقدار پيژندل:

هره کيمياوي ماده يوازې د رڼا څانگړې وړانگې (λ) جذبولای شي چې د دې خاصيت پر بنسټ د کيمياوي موادو نوعيت او مقدار دواړه پيژندل کيدای شي. دلامبرت -- بير د قانون له مخې د يو سيستم اوپتيکي کثافت E =(--¹-- - او ان په هغه سيستم کې د رڼا جذبونکې مادې د غلظت سره مستقيم تناسب لري.

$$E = \log - \frac{l^{\circ}}{l} = \varepsilon \cdot c \cdot d \dots (8 - 1)$$

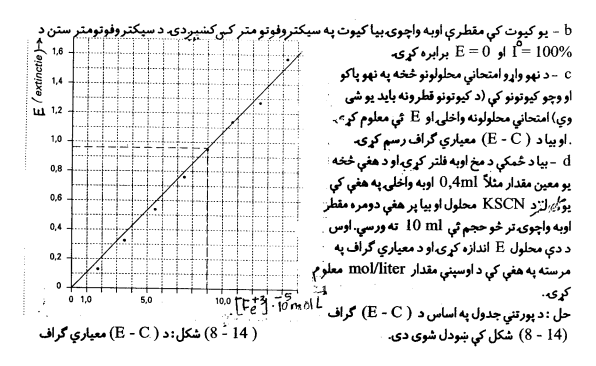
دلته ٤ د مولري جذب د ضريب په نامه ياديږي. د ٤ قيمت د وړانگو په λ او د رڼا جذبونکې مادې په طبيعت پورې اړه لري. د ٤ واحد ورار ٥ دی.

c - د محلول مولري غلظت او d د كيوت قطر (په محلول كې د رڼالار) ښئي. له پورتنۍ رابطې څخه ښكاري چې كه $C = \frac{100}{100}$ كه E = 100 او d C = 100 وي نو په دې شرايطو كې E = 3 كيږي. همدارنگه د (1 - 8) رابطې څخه ښكاري چې او C = 100 او C = 100 مستقيم خط جوړوي نو كه موږ د يوې امتحاني مادې د مختلفو غلظتو محلولونه جوړ كړو او د هغوئ اوپتيكي كثافتونه عملاً معلوم كړو نو داسې يوهستقيم خط (معياري گراف) به لاس ته محلولونه جوړ كړو او د هغوئ اوپتيكي كثافت او که محلول كې د رڼالار) ښئې. له پورتنۍ رابطې څخه محلولې څخه شكاري چې ك

TFY

راشي چې د (E - C) د کوارديناتو د مبدا څخه تيريږي. د دغسې گراف په مرسته د همدغې مادې نامعلوم غلظتونه معلوميداى شي. البته شرط ثې دا دى چې ټولې تجربې په عين آلې او په عين وړانگو (λ) سرته ورسي او د ټولو کيوتونو قطرونه (d) يو شى وي. تجربه : د ځمکې پر مخ اوبو کې د اوسپنې مقدار معلومول : د ځمکې پر مخ اوبو کې د اوسپنې د معدار د معلومولو دپاره لمړى بايد معياري گراف رسم کړو. a - داسې يو محلول جوړ کړې چې په هغې کې د اوسپنې د ايونو مقدار (e²) مساوي 10mg/L وي. بيا پهنهو امتحاني تيوبو کې د دې محلول ، اوبو او KSCN د محلول څخه په لاندې ډول 9 محلولونه جوړ کړۍ او دهر محلول مولري غلظت [

د تيوب نمبر	3 + د Fe . aqمحلول	KSCN	اوبه	[Fe]-5	E
	ml	ml	ml	mol/liter	
1	1,0	1,0	8,0	1,79	0,12
2	2,0	1,0	7,0	3,58	0,31
3	3,0	1,0	6,0	5,37	0,56
4	4,0	1,0	5,0	7,16	0,77
5	5,0	1,0	4,0	8,95	0,87
6	6,0	1,0	3,0	10,70	1,16
7	7,0	1,0	· 2,0	12,5	1,28
8	8,0	1,0	1,0	14,30	1,59
9	9,0	1,0		16,1	1,70



فرضاً که د ځمکې د مخ د اوبو 6 = 0 E = 0 وي نو د شکل له مخې د اوسپ نې غلظت E قرضاً که د ځمکې د اوسپ نې غلظت E وي نو د شکل له مخې د اوسپ نې غلظت E وي د اوسپ د اغلظت د داسې محلول غلظت دى چې په هغې کې د ځمکې د مخ د اوبو څخه علاوه د KSCN محلول او مقطرې اوبه هم دي چې حجم ئې 10ml ته رسيدلى دي يعنې د ځمکې د مخ د اوبو نمونه 25 کرته رقيقه سوې ده او د هغې اصلي غلظت مساوي کيږي:

9.
$$10.25 = 2,25.10 \approx 2,3.10$$
 mol/L

نن ورځ د کيمياوي موادو د نوعيت او مقدار د پيژندنې دپاره د جذبي سپکترومترۍ څخه ډير استفاده کيږي. مثلاً ترافيک د يو ډول مخصوصې آلې په مرسته کولای شي د درايور د خولې څخه په راوتلې هوا کې د الکولو ډير کم مقدار معلوم کړي. په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د هغې څخه داسې وړانگې چې د څپې اوږودوالی ثې مادار معلوم کړي. په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د هغې څخه داسې وړانگې چې د څپې اوږودوالی ثې مادار معلوم کړي. په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د هغې څخه داسې وړانگې چې د څپې اوږودوالی ثې مادار معلوم کړي. په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د هغې څخه داسې وړانگې چې د څپې اوږودوالی ثې ماد معلوم کړي. په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د معې څخه داسې وړانگې چې د ځپې اوږودوالي ثې ماد معلې د معنې په دې آله کې يو مخصوص لايزر دی چې د مول مغې څخه داسې وړانگې چې د خپې اوږودوالي پې ماليکولونه دغه وړانگې جذبوي او په نتيجه کې د وړانگو شدت کميږي او د هغې له مخې په هوا کې د الکولو مقدار په

سوال 19 :بروم تايمول بلو يو ضعيف تيزاب دی چې په HB سره ښودل کيږي. دغه تيزاب په اوبو کې په لاندې ډول تفکيک کيږي.

$$HB \cdot aq + H_2O \longrightarrow H_3O \cdot (aq) + B \cdot (aq) \cdot \dots \cdot (a)$$

د پورتني تعادل ثابت داسې ښودل کيږي.

$$[\tilde{H}_{3}O] [B]$$

Kz = -----
[HB]

دلته (aq) HB او (aq) \overline{B} مختلف رنگونه لري نو څکه بروم تايمول بلو د تيزابي - قلوي معرف په حيث استعماليږي. (aq) HB او (aq) په تيزابي محيط کې زيړ رنگ او (aq) \overline{B} په قلوي محيط کې آبي رنگ لري. a - د پورتني تعادل له مخې وواياست چې د بروم تايمول بلو آبي رنگ د (aq) HB او که د (aq) B له کبله دی. b - احمد غوارړي چې د بروم تايمول بلو د آبي رنگ د شدت او د (aq) \overline{B} د غلظت د رابطې مستقيم خط لاس ته c - احمد غوارړي چې د بروم تايمول بلو د آبي رنگ د شدت او د (aq) \overline{B} د غلظت د رابطې مستقيم خط لاس ته راوړي. د دې کار لپاره هغه يو ستاندارد محلول چې د \overline{B} غلظت ئې معلوم وي جوړوي. وواياست هغه محلول بيا د دې محلول څخه يو شمير نور محلولونه چې د [(aq)] غلظت ئې معلوم وي جوړوي. وواياست هغه محلول چې د [\overline{B}] قيمت ئې د ستاندارد محلول نيمائي وي څنگه جوړ کړۍ او د دې کار لپاره د سلندر حجم بايد څومره وي.

- دواياست چې ولې دغه مستقيم خط بايد د كوارديناتو د مبدأ څخه تير شي.

ا - احمد يو بفر محلول (HB = 6,8) جوړوي او پر هغې 10^{-5} mol/L ، 1,00 د HB محلول علاوه کوي. دلته د HB يو قسمت انفکاک کوي او لاس ته راغلي محلول شين رنگ لري دا څکه چې په دې ححلول کې زيړ او آبي رنگونه مساوي دي. احمد د B غلظت د محلول د E د اندازه کولو له لارې معلو موي دا څکه چې دلته زيړ

[H₃O] - 1,6 . 10 mol L⁻

$$Kz = \frac{[H_{L} \cdot aq] [B \cdot aq]}{[HB \cdot aq]} = \frac{1,6 \cdot 10^{-7} \cdot 0,4 \cdot 10^{-5}}{0,6 \cdot 10^{-5}} = 1,1 \cdot 10^{-7}$$

سوال 20 : په جوش اوبو کې منحل اکسيجن د فلزي شيانو د تخريب سبب گرڅي په اوبو کې منحل اکسيجن د سوديم سلفايت په واسطه لرې کيدای شي.

$$SO_{3}(aq) + O_{2}(aq) \xrightarrow{-2} 2SO_{4}(aq) \dots \dots \dots \dots (1)$$

د پورتنۍ معادلې په اساس د سوديم سلفايت مقدار محاسبه کوو او بيا د دې لپاره چې ټول اکسيجن په پوره ډول د اوبو څخه لرې شوي وي يو څه اندازه زيات سوديم سلفايت په اوبو کې اچوو. د سوديم سلفايت د اضافي مقدار د معلومولو لپاره په همغه اوبو کې ايودين علاوه کوو.

ايودين د (SO_3^{2} (aq) سره تعامل كوي او په نتيجه كې (aq) SO_3^{2} (aq) په (aq) SO_3^{2} (aq) . دلته هم زيات ايودين په همغه اوبو كې اچوو تر څو د (1) تعامل څخه پاتې ټولې (aq) SO_3^{2} (aq) په (aq) SO_3^{2} (aq) يدل شي. د دې تعامل څخه د پاتې شوي ايودين مقدار داسې معلوموو چې لاس ته راغلى محلول د سوديم تيو سلفيت د محلول په واسطه تتر كوو (3 معادله) او په دې ترتيب د (2) تعامل څخه پاتې ايودين معلوموو. كه د ايودين لمړنى مقدار معلوم وي نو د هغه څخه د (2) تعامل څخه پاتې ايودين معدار ايودين معلومو. كه د ايودين لمړنى مقدار (2) تعامل كې مصرف شوى دى.

a – د تودوخې په 293°k کې په يوليتر اوبو کې 10 . 1,38 مول اکسيجن حل کيدای شي. وواياست چې د يو ليتر اوبو څخه د منحل اکسيجن د ليرې کولو دپاره څو گرامه سوديم سلفايت ضرور دي. اوس څو گرامه سوديم سلفايت واخستل شي چې د دې ضروري مقدار څخه زيات وي.

b – د سوديم سلفايت او ايودين د تعامل معادله وليكي.

c – د سوديم تيو سلفيت او ايودين د تعامل معادله وليكي.

d - د سوديم سلفايت د علاوه کولو وروسته د توموړو اوبو په 100 ml کې 10 ملي ليتره M 10 . 1,5 د ايودين محلول اچول شويدي. دلته د (2) تعامل څخه د پاتي ايودن مقدار معلومولو په غرض د دې محلول د تتر دپاره 10,25 ملي ليتره M 10 . 1,16 د سوديم تيوسلفيت محلول مصرف شويدی معلوم کړۍ چې د (1) تعامل څخه وروسته په يو ليتر جوش اوبو کې څو ملي گرامه سوديم سلفايت پاتې دی. حل :

- a

 $2SO_{3}(aq) + O_{2}(aq) \xrightarrow{-2} 2SO_{4}(aq) \dots \dots \dots (1)$

2 mol interval -3x 1,38.10 mol

X = 2.1,38.10 = 2,76.10 mol = 2,76.10.126 = 0,348 gr

اوس که موږ (0,4 gr) سوديم سلفايت په يوليتر جوش اوبو کې واچوو نو دا مقدار د ضرورې مقدار (0,348 gr) څخه زيات دي. - b - C $\frac{-2}{I_2(aq)} + \frac{-2}{2S_2O_3(aq)} \xrightarrow{-2}{2I(aq)} + \frac{-2}{S_4O_6(aq)} \dots \dots (3)$ $I_2 + 2\vec{e} \rightarrow 2\vec{I}_{(aq)}$ $2S_2O_3 - 2e \xrightarrow{-2} S_4O_6(aq)$ - d -2 = 10.1,5.10 M = 0,150 mmol I₂ = 0,150 mmol I₂ 2~ -2 10,25 . 1,16 . 10 M = 0, 119 mmol S2O3 = يه تتر كي مصرف شوى سوديم تيو سلفيت -2 د (3) کيمياوي معادلي څخه ښکاري چې دوه موله S2O3 د يو مول I2 سره تعامل کوي پس لرو چې: 2-10 mmol I2 = 0,119 = 2 = 5,95 . 10 mmol I2 هغه مقدار ايودين چې د سوديم تيو سلفيت سره ثي تعامل کړيدی ۔ يعني د (2) کیمیاوي معادلي څخه mmol . 10 ق. 5,95 ايودين پاتي دی. پس هغه مقدار ايودين چي په (2) معادله کې مصر ف شوې مساوي کېږي. د. = 5,95 - د ايودين ټول مقدار = په (2) معادله کې مصرف شوې ايودين = 10 mmol $0,150 \text{ mmol} - 5,95 \cdot 10 \text{ mmol} = 15 \cdot 10^{-2} - 5,95 \cdot 10^{-2} = 9,06 \cdot 10 \text{ mmol} \cdot I_{2 \text{ (aq)}}$ د اکسيديشن لپاره مصرف شوي دي چې د $[1]^{-2}$ په (2) معادله کې مصرف شوي دي چې د (1) تعامل څخه پاتي دي. د بلې خوا په (2) معادله کې د SO3 او I2 د مولونو تعداد يو شی دی پس د (1) معادلې څخه د Na2SO3 ياتي مقدار مساوي کيږي.

 $9.06 \cdot 10 \text{ mmol}/100 \text{ml} = 90.6 \cdot 10 \text{ mmol}/liter$ = 0.906 mmol Na₂SO₃/liter $= 0.906 \cdot 126 = 114.156 \text{ mgr}$ Na₂SO₃/liter سوال 21 : د جذبي سپکترومتري په واسطه کولای شو چې د ځمکې په اوبو کې د نايتريت د ايونو اندازه معلومه کړو. دا ځکه چې د نايتريت ايونونه د ساليسالک اسيد سره تعامل کوي او په قلوي محيط کې د دغه موادو د محلول رنگ ژير گرځي. a – د ژيړ رنگه محلول د جذبي سپکترومتري تجربه تشريح کړي. - د لامبرت – بیرد د قانون له مخی هغه تجربه تشریح کړۍ چې د ځمکې د مخ په اوبو کې د نایتریت د ایونو bمقدار معلومیدای شی. - د ځمکې په اوبو کې د نايتريت د ايونو د مقدار د معلومولو د پاره د E - [NO3] معلومولو د پاره د (15 - 8) شكل ښودل شويدې كه ځمكې د مخ **بد** 0,4 د ابو E = 0,18 اندازه شوی وی نو د دغه معیاری گراف په مرسته د ځمکې په اوبو کې د نايتر 🖓 د ايونو مقدار معلوم کړۍ. د E د اندازه کولو په وخت د ځمکې 0,3 اوبه دمقطرو اوبو په واسطه دوچنده رقيقي شويدي. حل : امړي بايد هغه وړانگې وپيژنو چې په دې سيستم 0.2 کی اعظمی جذبیری . د دې کار لپاره په اوبو کې د ساليسالک اسيد محلول (مقیاسی محلول) او بل د نایتریت د ایونو او سالیسالک اسید 0,1 داسې امتحاني محلول چې د دواړو موادو مقدار پکې مساوي وي او ژبړ رنگ ولري جوړوو. بيا د رڼا په مختلفو وړانگو(۸) . ز د مقياسي محلوله او دامتحاني محلول په واسطه د رڼا دند ب ٥ 5.0 اندازه او د هری وړانگی $(\lambda_{1}$ الباره د ${
m E}$ قيمت بيدا. 10,0 [NO₃⁻⁻] (× 10⁻⁵ molL⁻¹) ▶ کوو بيا د ($E - \lambda$) گراف رسموو چې د هغې له مخې هغه (15 - 8) شكل : د [NO3] - E عيارى گراف وړانگې چې په ژيړ رنگه محلول کې اعظمي جذبيږي پيژنو .

b - كله چه مو د ژيړ رنگه محلول د جذبي سپكترو متري دپاره مناسبې وړانگې وپيژندلې بيا يو شمير داسې محلولونه چې د نايتريت د ايونو مقدار پكې معلوم او د ساليسالك اسيد په واسطه ژيړ رنگه شوي وي جوړوو. د همدغه پيژندل شويو وړانگو (λ) په واسطه د دغه محلولونو E اندازه كوو او بيا د ([[NO3 (aq]] - E) گراف (مستقيم خط) رسموو (15 - 8 شكل) . وروسته د څكې د مخ اوبه اخلو او يو څه ساليسالك اسيد وراچوو تر څو رنگ ئې ژيړ شي . اوس د دې ژيړ رنگه محلول E اندازه او د گراف له مخې په دغه محلول كې د نايتريت غلظت (مول في ليتر) پيدا كوو.

د (15 - 8) شكل څخه ښكاري چې د E = 0,18 سره د $10 \mod L$ سره د $10 \mod L$ اسر خوري او E = 0,18 سر خوري او د د (15 - 8) شكل څخه ښكاري چې د E = 0,18 سره د $10 \mod L$ د غه په يوليتر كې $10 \ .$ 1.98 - 1.98 . 10 كرامه يا تقريباً 20 ملى گرامه د نايتريت ايونونه د غه په يوليتر كې $10 \ .$

$$Cr_2O_7 + H_2O = 2HCrO_4$$

$$C_0 - X = 2X$$

$$\varepsilon \operatorname{Cr2O7}_{4}^{2} = 7,27 \cdot \overset{2}{10} \operatorname{L} \cdot \operatorname{mol}^{1} \cdot \operatorname{cm}^{1}$$

$$K = \frac{[HCr_{0}O_{4}]^{2}}{[Cr_{2}O_{7}]} = \frac{X^{2}}{C_{o}-X}$$

$$E = \varepsilon \cdot c \cdot d = \varepsilon \cdot c = \varepsilon \operatorname{Cr2O7}^{-2} \cdot \operatorname{CCr2O7}^{-2} + \varepsilon \operatorname{HCrO4}^{-2} \cdot \operatorname{CHCrO4}^{-2}$$

د پورتنې کيمياوي تعادل د معادلي څخه ښکاري چې :

$$CCr_{2}O_{7}^{-2} = C_{0} - X = 4,0 \cdot 10^{-4} - X$$

$$CHCrO_{4} = 2X = -2X \text{ mol } L^{-4}$$

$$E = 7,27 \cdot 10^{2} (4 \cdot 10^{-4} - X) + 4,81 \cdot 10^{3} \cdot 2X$$

$$1,228 = (0,2908 - 727 X + 9,62 \cdot 10^{3} X X = 1,05 \cdot 10^{4}$$

$$K = \frac{X^{2}}{C_{0} - X} = \frac{(1,05.10)^{2}}{(4.10^{9} - 1,5.10)} = 3,8.10^{5}$$

آزادسوالونه

سوال 1 --اسپرين د ساليسالک اسيد او استک اسيد څخه لاس ته راځي که اسپرين په اوبو کې واچول شي نو هغه هايدروليز كيږي او بيرته ساليسالک اسيد او استک اسيد لاس ته راځي. ساليسالک اسيد د ${
m F} e^3$ د ايونو سره يو آبي رنگه محلول جوړوي. د جذبی سپکترو سکوپی په واسطه په اسپرین کې د سالیسالک اسید مقدار معلوم کړۍ. حل :

a - سره د دې چې د محلول رنگ آبي دی او د دې سيستم د سپکترو سکوپۍ دپاره به آبي رنگ وړانگې ضرور وي خوبيا هم بهتره ده چې عملاً هغه وړانگې ر λ λ معلومې شي کومې چې په دې سيستم($\mathrm{Fe.}^{3}_{\mathrm{e.aq}}$ ، استک اسيد، ساليسالک اسيد، اوبه) ک_ی اعظمي جذب لري. $F_{e}^{3} = 0,1 \mod E'$ محلول دې په $F_{e}^{3} = 0,1 \mod E$] غلظت جوړ شي.

د سالیسالک اسید ($0,1 \mod L'$) او استک اسید ($0,1 \mod L'$) محلولونه جوړ او دواړو محلولو څخه - c لس لس ملي ليتره سره يو څای کړۍ بيا په 9 پاکو او وچو کيوتو کې مقطرې اوبه او په لاندې اندازه د b او c محلولونه سره گړ کړي. b (ml) C(ml) H₂O ml 8 1 1 2 7 1 3 6 1 4 5 1 5 4 1 6 3 1 7 2 1

د پورتنيو محلولو د E د اندازه کولو وروسته د([ساليسالک اسيد] – E) معياري گراف رسم کړۍ.

b -اسپرين په يو فلاسک کې واچوۍ او مقطرې اوبه پرې علاوه کړۍ تر څو اسپرين حليشي. د لاس ته راغلي محلول حجم د مقطرو اوبو په واسطه د فلاسک د حجم نښې ته ورسوۍ او کوشش دې وشي چې د نظري محاسبې له مخې په لاس ته راغلي محلول کې د ساليسالک اسيد غلظت د '0,1 mol L څخه زيات نه وي. لاس ته راغلی محلول دې ورو ورو گرم شي تر څو اسپرين مکمل هايدروليز شي. ورو سته له سړيدو څخه دې دا محلول په همغه اندازه کپوت که واچول شي او E ثي معلوم کړۍ بيا نو دمعياري گراف له مخې په نوموړي محلول کې د ساليسالک اسيد غلظت معلوم کړۍ.

سوال 2 :

په انگورو کې د بورې اندازه په دې پورې اړه لري چې د انگورو بوټي ته جمله څو ساعته لمر رسيدلی دی. په دې اساس له مختلفو انگورو څخه لاس ته راغلي واينو کې د الکولو اندازه له 12 څخه تر %13 پورې فرق کوي. داسې يوه تجربه معرفي کړۍ چې د رنگ د شدت (colorimetric analysis) له مخې په واينو کې د الکولو فيصدې معلوم کړای شی.

سوال 3 : د پنډ (سگرټ لايټر) گاز د مشبوع هايدروکابونو مخلوط دی. د گاز کروماتوگرافي په واسطه معلوم کړۍ چې د دغه گاز اجزأ کوم گازات دي.

سوال 4 ً : غالۍ، ټوکران، بعضي کاغذونه، خوراکي شيان او نور يو ډول رنگ لري د رنگه موادو نوعيت او د هغوئ اندازه د سپکتروو فوتومتري په واسطه څرنگه پيژندلای شۍ.

سوال 5 - سپين ټو کران ژر ژيړيږي. د صابوني موادو د جوړولو په فابريکو کې يو خاص ډول مواد چې د اوپتيکي سپينونکو موادو په نامه ياديږي د صابون سره يو څای کوي. تاسې وواياست چې دغه څه ډول مواد دي او هغوئ ټوکران څنگه سپينوي.

سوال 6 – د فنول فتالين ، سور متايل ، تايمول بلو او بروم تايمول بلو د يو څاى كولو څخه يو عام معرف لاس ته راتلاى شي. تجربتاً معلوم كړۍ چې د جذبي سپكتر د لاس ته راوړلو په وخت كې كوم معرف په كوم PH كې د محلول د رنگ په تغير كې مرسته كوي. همدارنگه معلوم كړۍ هغه عام معرف چې د كيمياوي په لابراتوار كې موجود دى د كومو معرفو څخه لاس ته راغلى دى.

÷

د عنصر ترتيبي	سمبول	کتلوي عدد	اتومي كتله		کیمیاوي عناصرو د نیماتي تجزیه کیدو وخت دنیه - s ساعت - u ساعت - u	جرول دريم (1 - 3 - 8) : د
د عنصر ترتيبي ،			•	4 4	ورځ - d	• • • •
z	`X`	A= N + Z	amu	ر، فيصدي	يربي کال – j	MeV
			u	%	s/min/u/d/j	MeV ^{*2}
0	n	1	1,008665		10,6 min	β ⁻ en p ⁺
1	н	1	1,007825	100	$>7 \cdot 10^{30}$ j	
		2	2,014102	0,015	-	-
		3	3,016050		12,3 j	β- 0,018
2	He	3	3,016029	0,00014	_	-
		4	4,002603	100	-	-
		6	6,018891		0,805 s	β ⁻ 3,7
3	Li	6	6,015123	7,5	-	-
		. 7	7,016004	92,5	_	-
		8	8,022487		0,844 s	β- 12,0
4	Be	7	7,016930		54 d	γ, K-vangst ^{►3}
		8	8,005305		10 ⁻¹⁶ s	2α
		9	9,012182	100	-	-
		10	10,013535		2,7·10 ⁶ j	β ⁻ 0,555
5	В	8	8,024608		0,770 s	β ⁺ 0,014
		10	10,012938	19,8	-	-
		11	11,009305	80,2	-	-
·		12	12,014353		0,0204 s	β ⁻ 13,4, γ
6	С	10	10,016858		19,2 s	β+ 2,2
		11	11,011433		20,4 min	β ⁺ 0,95, K-vangst
		12	12,000000		-	-
		13	13,003355	1,11	-	-
		14	14,003242		5730 j	β ⁻ 0,156
7	N	12	12,01864		0,0125 s	β ⁺ 16,6
		13	13,00574		9,97 min	β+ 0,92
		14	14,00307	99,63	-	-
		15	15,00011	0,37	-	-
		16	16,00610		7,10 s	β ⁻ 10,0, γ
8	0	15	15,00307	20 5 (124 s	β+ 1,7
		16	15,99492	99,76	-	-
		17	16,99913	0,038		-
		18 19	17,99916 19,00358	0,20	_ 26,8 s	- β ⁻ 3,0, γ
0	. F			100		
9	- <u>F</u>	19	18,99840	100		
10	Ne	20	19,99244	90,9	_	-
		21	20,99385	0,27		
		22	21,99138	9	- 15	- 8-14 v
•		24	23,99361		15•u	β- 1,4, γ

101

÷

an ل ا را م (8-3) ،

2	×	A	amy	%	's/min/u/d/j	MeV ^{*2}
1	Na	22	21,99444		2,6 j	β ⁺ 1,8, γ
-		23	22,98977	100	-	-
		24	23,99096		14,8 u	β ⁻ 1,39, γ
2	Mg	22	21,99958			β ⁺ , K-vangst
	,··-B	24	23,98505	78,8	-	-
		25	24,98584	10,1	-	-
		26	25,98260	11,1	-	-
		28	27,98388		21,2 u	β ⁻ 0,460
3	Al	26	25,98689		6,4 s	β ⁺ 2,99
5		27	26,98154	100	_	-
		28	27,98191		2,4 min	β- 3,0, γ
4	Si	28	27,97693	92,23	_	-
.4	<u>,</u> 01	29	28,97650	4,67	-	_
		30	29,97377	3,10	-	_
		31	30,97535		2,6 u	β- 1,48
		32	31,97414		700 j	β- 0,21
.5	Р	30	29,97832		2,55 min	β ⁺ 3,5
	•	31	30,97376	100	-	
		32	31,97391		14,3 d	β- 1,72
		33	32,97173		25 d	β ⁻ 0,26
.6	S	32	31,97207	95,0		_
.0	. 5	33	32,97150	0,7		_
		34	33,96787	4,2	_	-
		35	34,96903		87,2 d	β ⁻ 0,167
		36	35,96708	0,0136	_	-
		38	37,97116		2,9 u	β ⁻ 1,10
7	Cl	34	33,97375		33,0 min	β ⁺ 4,5, γ
		35	34,96885	75,5	-	-
		36	35,96831		3,01-10 ⁵ j	β ⁻ 0,66, β ⁺ , K-vangs
		37	36,96590	24,5		-
		38	37,96801		37,3 min	β ⁻ 4,81, γ
		39	38,96801		55,5 min	β ⁻ 2,5
8	Ar	36	35,96755	0,34	-	-
	•	37	36,96678		34,8 d	K-vangst
		38	37,97673	0,06	-	-
		39	38,96432		269 j	β [−] 0,565
		40	39,96238	99,6		-
9	ĸ	39	38,96371	93,1	-	-
		40	39,96400	0,01	1,28·10 ⁹ j	β^- 1,33, K-vangst, γ
		41	40,96183	6,9	-	-
		42	41,96241		12,4 u	β ⁻ 3,55, γ

;;;;

د (3-3) عبول ا دامه

•	• • • • • •		•	а.	1	en de servicie de la companya de la Companya de la companya de la company
$\overline{2}$	×	A	any	аў • в	s/min/u/d/j	MeV ^{*2}
0	Ca	40	39,96259	96,9	_	-
		41	40,96228		1,1-105 j	K-vangst
		42	41,95866	0,65		
		43	42,95877	0.14		
		4.1	43,95549	2.1		
		4.5	44,95619		163 d	β 0,256
		46	45,95369	0,0035	-	
		47	46,95454		4,54 d	β 1.4. γ
		48	47,95253	0,187		
21	Sc	41	40,96925		0,60 s	β' 4,94
23	v	50	49,94716	0,24	$1 \cdot 10^{17} j$	β", γ
		51	50,94396	99,76	_	_
		52	51,94478		3,8 min	β 2.73, γ
24	Cr	51	50,94477		27,5 d	γ. K-vangst
	•	52	51,94051	83.8	_	
		53	52,94065	9,6		-
25	Mn	54	53,94036		312 d	K-vangst, γ
		55	54,93805	100	-	-
26	Fe	54	53,93961	5,8	_	-
		55	54,93830		2,9 j	K-vangst
		56	55,93494	91.7		_
		57	56,93540	2.2	-	
		58	57,93328	0,33	-	-
		59	58,93488		45 d	β= 1,56, γ
27	. Co	56	55,93985		77 d	β ⁺ 1,5, γ, K-vangst
		57	56,93630		270 d	K-vangst, γ
		58	57.93576		70,8 d	β^+ 0.58, γ , K-vangst
		59	58,93320	100	-	
		60	59,93382		5,27 j	β ⁻ 0,315 (0,12% 1.48), γ
28	Ni	58	57,93535	67,8	-	
		60	59,93079	26,2		- ·
		61	60,93106	1,2		
		62	61,92835	3,7		
		6.3	62,92966		85 i	β 0,062
		64	63,92797	1,1	-	-
		65	64,93007		2,6 u	β ⁻ 2,10, γ
29	Cu	63	62,92960	69,1	-	-
	•	64	63,92977		12,7 u	β_0,573, β ¹ , K-vangst
		65	64,92779	30,9	_ `	86.0

د (3-8) حرول ادامه

a .	· .:			•••	ر معر ۱	and and a second of the second se
Ż	X	Ą	amy	%	s/min/u/d/j	MeV ^{►2}
30	Zn	64	63,92915	48,9	_	
		65	64,92923		250 d	β ⁺ 0,33, K-vangst, γ
		66	65,92604	27,8	-	-
		67	66,92713	4,1	-	-
		68	67,92485	18,6	-	-
		69	68,92654		51 min	β 0,90
		70	69,92533	0,6	-	-
31	Ga	69	68,92558	60,4		_
		71	70,92470	39,6	-	-
		72	71,92637		14,2 u	β ⁻ 3,16
33	As	75	74,92160	100	-	_
		76	75,92240		26,8 u	β [−] 2,97
		77	76,92065		40 u	β- 0,68
34	; Se	80	79,91652	49,8		-
35	Br	79	78,91834	50,5	_	-
		80	79,91853		17,7 min	β ⁻ 2,0, β ⁺
		81	80,91629	49,5	-	-
		82	81,91680		36 u	β ⁻ 0,465, γ
		87	86,92034		55 s	β- 8,0, γ
36	Kr	80	79,91638	2,27	_	_
		81	80,91661		2 ,1 · 10 ⁵ j	K-vangst
		82	81,91348	11,6	-	-
		83	82,94034	11,5	-	-
		84	83,91151	56,9	-	-
		8 <i>5</i>	84,91252		4 u	β- 0,85, γ
		86	85,91061	17,4	-	
		87	86,91337		78 min	β- 3,8, γ
·		89	88,91660		3,2 min	β ⁻ 4,0
37	Rb	85	84,91180	72,2	-	-
		86	85,91119		19,5 d	β 1,77, γ
_		87	86,90918	27,8	4,9·10 ¹⁰ j	β ⁻ 0,274
38	Sr	87	86,90889	7,02	2,7 u	γ
	• `	88	87,90563	82,6	-	-
		90	89,90775		28 j	β ⁻ 0,6
	-	94	93,91523		1,3 min	β- 2,1, γ
9	Y	88	87,90953		106 d	β ⁺ 0,83, γ
		89	88,90586	100	-	-
12	, Mo	99	98,90772		68,3 u	β ⁻ 1,23, γ
13		99	98,90625		2,2·10 ⁵ j	β ⁻ 0,32
	`►5	99 m	98,90640		6,0 u	γ

. . 8

a service a service of the service o

. . .

د (8-3) حرمل ا دامه

		• • • • •		•		e <u></u> 1. •••
2	X	A	amu	%	s/min/u/d/j	MeV ^{•2}
44	Ru	102	101,90435	31,6	_	_
	•	103	102,90631		40 d	β ⁻ 6,84, γ
		104	103,90542	18,6	-	
47	Ag	107	106,90510	51,8		-
		108	107,90596		2.41 min	β ⁻ 1,49, γ
		109	108,90475	48,2	_	_
		110	109,90610		24 s	β ⁻ 2,8
48	Cd	108	107,90418	0,9	_ ·	_
		109	108,90495		462 d	K-vangst, γ
		110	109,90301	12,4	_	-
49	In	113	112,90409	4,3	105 min	γ
	•	114	113,90491		72 s	β^- 0,19, β^+ , K-vangst
		115	114,90388	95,7	$6 \cdot 10^{14}$ j	
		116	115,90532		13 s	β- 2,8
50	Sn	115	114,90335	0,35	-	······································
		116	115,90175	14,3	_	_
		120	119,90220	32,9	-	-
		121	120,90423	,-	22, ⁻ u	β- 0,4
51	Sb	121	120,90382	57,2	<u> </u>	-
		122	121,90518	- ,-	2,8 d	β ⁻ 1,94, γ
		123	122,90422	42,8	-	-
52	Te	128	127,90446	31,8		-
53	I	123	122,90559		13,3 u	K-vangst, γ
		127	126,90447	100		-
		128	127,90584		25,0 min	β ⁻ 2,02, γ
		131	130,90612		8,0 d	β ⁻ 0,60, γ
4	Xe	128	127,90353	1,92		-
		140	139,92144	-,	16 s	β-, γ
5	Cs	133	132,90543	100		~
		137	136,90707		35 j	β ⁻ 1,17, γ
6	Ba	133	132,90583		10,8 j	K-vangst, γ
		137	136,90582	11,3	-	-
	►5	137m	136,90652	, -	2,6 min	γ
		138	137,90524	71,7	-	• -
		140	139,91058	,•	12,8 d	β ⁻ 1,02, γ
		144	143,92267		11,9 s	β-
7	La	138	137,90711	0,09	1,1.10 ¹¹	β ⁻ 0,21, K-vangst
						-

1.2

为礼

241

ر (8-3) حرمل ا دامله

	د	Stand Sector	···	 anter 	· . ·	
			u		s/min/u/d/j	MeV ^{*2}
58	Ce	140	139,90544	88,5	5/11111/U/U/J	
		141	140,90822	00,0	- 32 d	- 85 0.57
	÷	142	141,90925	11,1	52 d $5 \cdot 10^{16} \text{ j}$	β- 0,56, γ
62	Sm	147	146,91491	15,0		i α 2,1, β ⁻ 0,210, γ
71	+1.u	176	175,94064	2,5		i β ⁻ 0,430, γ
72	LI	180	179,94656	35,2		
		181	180,94911		43 ป	β- 0,41, γ
73	Ta	181	180,94801	99,99	15 0	p 0,41, 1
		182	181,95017	~~,~~	115 d	_ β ⁻ 0,53, γ
74	W	184	183,95095	30.7		γγ
	**	185	183,95095	30,7	- 7.1.4	-
		185	185,95438	28,6	74 d	β- 0,43, γ
 77	lr	191				
	11	191	190,96060 191,96270	37,3		-
		192	191,96270	62,7	74 d -	β-, β+, γ
79	Au			02,7		
	, nu	192 197	191,96462	100	4,0 u	β ⁻ 1,9, K-vangst, γ
90			196,96656	100		-
80	Hg	202	201,97063	29,8	-	-
		203	202,97288		46,5 d	β~ 0,208, γ
		204	203,97348	6,9	-	
		205	204,97621		5,5 min	β ⁻ 1,75
81	11	201	200,97075		72 u	K-vangst, γ
		203	202,97234	29,5	-	-
		204	203,97387		2,7 j	β ⁻ 0,76, K-vangst
		205	204,97441	70,5	-	-
		206	205,97610		4,2 min	β ⁻ 1,8
		207	206,97745		4,76 min	β ⁻ 1,47, γ
		208	207,98201		3,1 min	β ⁻ 1,82, γ
		300	208,98530		2,2 min	β 1,8
		210	209,99005		1,32 min	β ⁻ 1,80
82	Pb	204	203,97304	1,48	1,4·10 ¹⁷ j	γ
		206	205,97446	23,6	-	-
		207	206,97589	22,6	-	
		208	207,97664	\$2,3		- ·
		209	208,98108		.5,.5 u	β 0,72
		210	209,98418		22,3 j	β- 0,025, γ
		211	210,98874		36,1 min	β- 0,5, γ
		212	211,99191		10,6 u	β- 0,59, γ
		214	213,99977		26,8 min	β 0,65, γ

د (3 - 8) عبول (داحه

atoom- nummer	symbool	massageta	atoommassa	voorkomen (in de natuur)	halveringsiyd	verval en energie van nei deelije ^{* 1}
			u	%	s/min/u/d/j	MeV ^{*2}
83	Bi	207	206,97844		50 j	K-vangst. γ
	×	209	208,98039	100	$> 2 \cdot 10^{18}$ j	
		210	209,98412		4,8 d	α 5,0, β ⁻ , γ
		211	210,98730		2,16 min	α 6,62, β ⁻ , γ
		212	211,99127		60,6 min	α 6,09, β ⁻ , γ
		213	212,99432		46,5 min	β ⁻ 1,2, α
	·	214	213,99869		19,7 min	β ⁻ 3,3, α 5,50
84	Ро	209	208,98243		200 j	α 4,09
	ı	210	209,98288		140 d	α 5,298, γ
		211	210,98666		0,5 s	α 7,434
		212	211,98887		3 · 10 ⁻⁷ s	α 8,776
		213	212,99283		$3,2 \cdot 10^{-6}$ s	
		214	213,99519		1,6·10 ⁴ s	α 7,68
		215	214,99942		1,83 10 ⁻³	
		216	216,00190		0,158 s	α 6,774, β ⁻
		218	218,00893		3,05 min	α 5,998, β
35	At	215	214,99866		10 ⁻⁴ s	α 8,04
		216	216,00241		$3 \cdot 10^{-4}$ s	α 7,64
		217	217,00465		$2 \cdot 10^{-3}$ s	α 7.0
		218	218,00861		2 10 3 2 s	α 6,63
36	Rn	218	218,00560		1,9·10 ⁻³ s	α 7,1
	-	219	219,00948		3,92 s	α 6.824
		220	220,01140		54,5 s	
		222	222,01757		3,825 d	α 6,282 α 5,486
7	Fr	221	221,01418	······································		and the second
	•••	223	223,01974		4,8 min 21 min	α 6,3
8	Ra	223	223,01850			β ⁻ 1,2, γ
· .	1.4	224	224,02020		11,2 d	α 5,719, γ
		226	226,02541		3,64 d	α 5,7
		228	228,03114		1,60 · 10 ³ j	α 4,79, γ
9	Ac				6,7 j	β ⁻ 0,030
,	AÇ	225	225,02322		10,0 d	α 5,8
		227	227,02775		27,7 j	β- 0,04, γ, α 4,94
		228	228,03108		6,13 u	β-, γ, α 4,54
0.	Th	227	227,02771		18,6 d	α 6,05, γ
		228	228,02875		1,9 j	α 5,42, γ
		229	229,03165		7340 j	α 5,02
		230	230,03313		7,7·10 ⁴ j	α 4,68, γ
	▶6		231,03629		25,6 j	β ⁻ 0,302, γ
	-0		232,03805	100	1,4 · 10 ¹⁰ j	α 3,98, γ
			233,04158		22,2 min	β ⁻ 1,23
		234	234,04358			β ⁻ 0,192, γ

(c) ketabton.com: The Digital Library

17

777

					بزوتوپونه :		
						د نيماتي تجزيه كيدو وخت ثائيه - s دفيقه - min	
ł.	عنصر ترتيبي	. سمبول _د	کتلوي عدد	اتومي کتله	په طبيعت کې	ساعت - ۱	وړانکې
) 1	Z	<u> </u>	A= N + Z	âmu	و فيصدي	ورع – d کال – j	انرژي NeV
				0) 70		s/min/u/d/j	MeV ^{*2}
	91	Ра	231 233 234	231,03589 233,04024 234,04330		3,43-10 ⁴ 27,4 d 1,14 min	j α 4,66 β ⁻ 0,53 β ⁻ 2,32
	92		23,3	234,04095	0,0006	1,6·10 ⁵ j	
		► "	234 235 236	235,04393 236,04564	0,72	7,04-10 ⁸	j ω 4,52 j ω 4,49, γ
-		► ð	238 237	238,05079 237,04817	99,28	A CONTRACTOR OF A CONTRACTOR OFFA CONTRACTON OFFA CONTRACTON OFFA CONTRACTON OFFA CONTRACTON OFFA CONTRACTON O	j α 4,18, γ j α 4,77, γ
	93	Np	239	239,05293		$\frac{2,4.4}{2,4\cdot10^4}$	β 0,57, γ
	94	Pu	239 240 241	239,05216 240,05388 241,05685		6850 j 14 j	$(\alpha - 5, 3)$ $(\alpha - 5, 3)$ $(\alpha - 4, 9)$, [8]
			244	244,06410 241,05682		8,240 ⁷ j 432 j	
	95	Am Cm	245	245,06137 245,0655		10 ⁴) 8500 j	$\frac{\alpha}{\omega} \frac{5}{5} \frac{4}{6} \frac{\gamma}{\gamma}$
	· 96		249 249	242,0703		1,6-10 3 min	
	100	Fini -	257	257,0751		100 d 27 min	α 6,5, γ α 7,30, K-vangst
	101	MJ	255 257	255,0911 257,0956		5,5 u	K-vangst, α 7,2
	103 104	Li Rî	259 259	257,0995 259,1055		0,7 s 3 s	$\frac{\alpha}{\alpha} = 9,2$
	105	Db	260 260	260,1063 260,1110		20 10	s splitting a 9,1 a 8,7, splijting
	106	Sg	262 259	262,1138 259,1144		0,5 s	α 9,5, splijting
	l lu	ویدہ. 10 = Ve		نه د β يا β اعضم	ا ہے - دل 2 ہے -	0,8 s	(2 9,1, splijting
t :				نوم هسته د ۲ د . قرم نما			
				ايزو مير آ	iu - 🚄 5		
				وريم سلسله کنينيم سلسله	ר 📷 7		
•				ورائيم سلسله. بتونيم سلسله			

1

274

څلورم (2 - 4 - 8) جدول : د کيمياوي مرکباتو رنگونه

······	کم رنگه زیر زیر سیین tvit licht- geel geel	ی کم رنگه زیر رنگه شین شین geet- licht- gro groen groen	.c. بې نارنجې ۲ wen ofanje rose	سور rood	قهوہ تي bruin b	آيي مادينين طو	آيي تور onker-	ب نا ش paars	نحم تور -grijs-	تور zwart
AgBr(s)						61	anw	violet	zwar	
$Ag_2CrO_4(s)$				·						
AgI(s)				.				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
$\overline{Ag_2O(s)}$										
$\overline{Ag_3PO_4(s)}$				-						
$BaCrO_4(s)$		en en recente de	····							
$Br_2(l)/Br_2(aq)$.			·····				
C(grafiet)										
$Cl_2(g)/Cl_2(aq)$										
$Co^{2+}(aq)$										
CoCl ₂ (s)										
CoCl ₂ . 611 ₂ O(s)				_	R	1				
Cr ³⁺ (aq)										
CrCl ₃ .6H ₂ O(s)			······			.			-	
$Cr_2O_3(s)$										
CrO ₃ (s)										
Cr(OH) ₃ (gel)										
$CrO_4^{2-}(aq)$										
$Cr_2O_7^{2-}(aq)$			*					·		
Cu(s)										
Cu ²⁺ (aq)						_				
CuCl ₄ ²⁻										
Cu ₂ I c(CN) ₆ (gel)										·
$Cu(NH_3)_4^{2+}(aq)$							<u>-</u> -			
Cu ₂ O(s)										
CuO(s)										
Cu(OH) ₂ (gel)										
CuSO ₄ (s)										
$CuSO_4 \cdot 5H_2O(s)$							·	• • •		
2(g)						·				
² e ²⁺ (aq)										
e ³⁺ (aq)							· •••			
e(CN) ₆ ³⁻ (aq)										
c(CN) ₆ ⁴⁻ (aq)										•••
$eCl_3 \cdot 6H_2O(s)$										
eNO ²⁺ (aq) eO(s)							• •••		· · · ·	••••
$e_2O_3(s)$ $e_3O_4(s)$				1						
e(OH) (acl)									 I	
e(OH) ₂ (gel)										
e(OH) ₃ (gel) eS(s)					1					
$e_2S_3(s)$										
$SCN^{2+}(aq)$										1
(aq)										

112

ځلورم (2 - 4 - 8) جدول : د کيمياوي مرکباتو رنگونه

		کم رنگه			کم رنگه ز	ېي :		.G.	سور	لهوه کې	آمي ا	آيي	يغش	ع ړ	تور
	un- vit	ريد . licht-	لير	شين	شين مارزا	{ <i>*</i>	نارنجي	Ŧ,				تور ، ،		تور	
	1011	geel	geci		groen	groen	oranje	rose	rood	brum			- paars violet		
$\overline{\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}(s)}$	<u> </u>		·····		8.000					•			oloici	2000	<u> </u>
$\frac{\log (q_1 + \log (q_2))}{\log (q_2)^{n-1}}$												•			
HgO(s) 1		_ <u>. </u>		·	·										
HgS(s) ⁺¹							<u>+</u>								
$\frac{l_2(s)}{l_2(s)}$													····		
$\frac{1}{l_2(g)}$															
I2(in apolaire oplos-				·		·									
middelen) ^{*4}										•			•		
I3-(ad)				-											
I_2 -zetmeel(aq) * 2										=		1	=		
$\overline{K_2CrO_4(s)}$									•	• ••	· · · - · - · · ·				
$\overline{K_2Cr_2O_7(s)}$	-	· · · · · ·													
$\overline{K_3Fe(CN)_6(s)}$															
$\overline{K_4}Fe(CN)_6$. $3H_2O(s)$		-	m											··· · · ·	
KFeFe(CN)6.H2O(s)										****				·	
KMnO ₄ (s)															
$K_2MnO_4(s)$															
MnO ₂ (s)							<u> </u>			-					T
MnO ₄ ⁻ (aq)															
$MnO_4^{2-}(aq)$															
NO ₂ (g)							• • • • • • •		·						· •
Ni ²⁺ (aq)						-					• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				
$NiCl_2.6H_2O(s)$															
Ni(OH) ₂ (gel)										1					
$P_4 \rightarrow 3$	II														
$P_x > 3$									Ħ						
PbCrO ₄ (s)															
PbI ₂ (s)															
PbO(s) ¹														· · · · ·	
PbO ₂ (s)										-					
$Pb_3O_4(s)$									=						
PbS(s)								-							
S ₈ (s)															
SnS(s)															

1 🛥 - د دې موادو مختلف موديغيکيشنونه مختلف رنگونه لري

2 🛥 - د ايودين د مقدار په زياتيدو سره د مخلوط رنگ د کم رنگه آبي څخه تر تور رنگ پورې تغير کوي.

3 ہے- سپین او زیر فاسفورس عین کیمیاوي مادہ دہ

4 🙇 - که د ماليکول په ترکيب کې اکسيجن وي په داسې محلل کې د ايودين محلول قهوه تي رنگ لري

. 1

. . . *.*

744

5 ــ 8)جدول :) T

.....

3.

	~	راني ڏ														,							7	i i		1							
رچه.	د مر اني د	ر رت بہ	ا افرار	ч	509	516	669	563		535	167	725	552	1720		513							649		1 1		110						-
حرارت				10 ⁶ J kg ⁻¹	0,515	0,841	J,434	0,393		0,250	0,377	0,83	0,35	106.0		1111 88			3.319		P		j. <u>2</u> 93	1.195	97.7	977	.0.	110,0					
	غليان			12	ŝ	÷.	4	ŝ		3	õ	563	319	630	373	338	510	6 10	3	ŝ	• • •		51	0.5	5		1 (1)	603					
	حرارت دوب: د	ي دوب ا	.	10 ³ J kg ⁻¹																			I	 * =4	+	+66 	513						
نقطه	د دوب: -	ہ = ⁶		х												176				202			263	027	E.	6.0	. -1	+S-					
	د حرارت ليرولو	- or	T = 293 K	1 W m ⁻¹ K ⁻¹	0,16	0,17	0,17	0,15		0,12	0,14	0,29	11,0	10,4	6t'0	0,21	0.17	0,15	0.15	9,10			0.15	0,10	0.60	0,60	0,58						
	د حرارت ليرولو . مغصوصه حرارت	· - i - · · 293-373 K ·		10 ³ J kg ⁻¹ K ⁻	2,20	2,43	2,05	1,71	2,1	0,96	2,30	2,43	1,00	0,138	3,9	2,50	1,65	2,13	2,14	1,37			1,75	0,84	4,18	3,93	4,22	1,38					·
1	لروجيت	<i>l</i> = 293 K		.0 ⁻³ Pa s	0,33	1,2	+,+	0,65									ł					1	51	0,97	1,00	1.01		8.					
¢.	سطحي كننش كثلفت	vlakte- spannine	T = 293 K	10 ⁻³ N m ⁻¹	23	22	13	29		27	17	62	32	500	54	23	33	97		16			21	26				55					
:	المنال	<i>T</i> = 293 K		10 ³ kg m ⁻³	0.79.	0,80	ti 1.02	u 0.88	0,72 بترول	91°1, 19	ul , 0.71	K 1.26	1.26	13.5 ¹	1,02-1,04	0,79 ميتلول	26.9 . (4 - 0.80	0,79	L 0,76	 0,85	. 1,95	- 0,84	وكرا تر	4 0,998		\sim					23 en 473 K	
	-				j.	alcohol fethanol 1.51				٤	ether fethoxvetha: July		disulfid		, J			eolie	perroleum L	AUDIC SUCCESSION	spiritus 95%	دسون مخصوص تيل stookol د	ترینتاین nji			دبحراويه ۲۰ معدود zeewater	zwaar water- D2C	zwavelzuur - H2SO4	I ► 13.6 bii 273 K	-333 K	3 293K	5 ► destillcert tussen 323 en	6 ▶ eigenlijk een tralect
					aceton	alcohol	aniline	benzeen	benzine	chloroform	ether fe	alvcerol	koolsto	kwik	melk	methanol	o·iifolie	naraffir	perrolet	silicone	spiritus	stookol	terpentijn	tetra	water	zeewate	ZWAAF V	zwavelz	: ► 13.6	2►273-333 K	3 ▶ 293K	5 V dest	6 ▶ eige.

í

141

... شپږم (6 - 8) جدول : د بعضي موادو كثافتونه او مولاريتي غلظتونه.

, bij 298 K

01] 296 K	وزني فيصدي	كثاقت	مولاريتي		وزني فيصدي	، كتافت	مولاريتي
	%	kg L ⁻¹		<u> </u>	%	kg L ⁻¹	mol L ⁻¹
	98,0	1,832	18,32		32,0	0,883	16,6
د گوگړو د ټيزابو محلو	17,5	1,118	2,00	NH3	25,0	0,904	13,3
	9,26	1,059	1,00		7,04	0,968	4,00
	4,77	1,029	0,500		3,47	0,982	2,00
	36,0	1,178	11,63		13,9	1,150	4,00
د مالکې تيزاب	13,7	1,065	4,00	NOUH	7,42	1,079	2,00
	7,06	1,032	2,00	nuo	3,85	1,040	1,00
	3,60	1,015	1,00		19,1	1,179	4,00
	65,0	1,385	14,29	KOH	10,3	1,092	2,00
. ښورې د تيزابو محلوا	» 22,4	1,127	4,00		5,36	1,046	1,00
(11,9	1,064	2,00				
:	6,12	1,030	1,00				
<u>.</u>	100	1,044	17,39				
د سر کې د ټېزلېو محل	85,0	1,063	15,05				
	23,4	1,028	4,00				
	5,97	1,006	1,00				

t

ł

293 K	وزلي فيصدي	کتافت	مولاريتي
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	%	kg L ⁻¹	mol L ⁻¹
د کوکړو غليظ تيزاب	95–98	1,8	18
د مالکي غليظ تيزاب	36-38	1,2	12
د ښوري غليظ تيزاب	65-70	1,4	15
د سرکی کنگل	99-100	1,0	17
a غليظ امونياك	25	0,91	iii 13
_{۱۲} د فاسفورس غليظ تيزاب _{د.}	85	1,7	15
د پېوټې دايو مشيوع محلول	0,15	1,0	0,020
د سوديم هايدرو كسايد مشبوع محنول	7,5	1,1	2,0

اوم (7-8) جدول : د بعضي موادو د ذوب او غليان نقطي د تصحيد نقطه ۱۹

.....

.....

-		~~~
2 6	لجزية	
 3 🖻	منفجر	

in	К	bij	p	=	p_0	
----	---	-----	---	---	-------	--

	ذوب نقطه	د غليان نقطه		د ذوب نقطه	د غلیان نقطه
AgBr	705	1573*2	FcS		
Ag ₂ CO ₃	491 2		HBr	1466	
AgCl	728	1823		185	206
AgI	831	1779	HCN	259	299
AgNO ₃	485	717 2	HCI	158	188
Ag2O	503 [•] ²		HE	190	293
AlBr ₃	371	536	111	222	2.38
AICI3		451 * 1	HNO ₃	231	356
AIF ₃		1564 * 1	H ₂ O	273	373
Al ₂ O ₃	2345	3253	H ₂ O ₂	273	423
$AI_2(SO_4)_3$	1043	5255	H ₃ PO ₄	316	438 2
BaCO ₃	► 2		H ₂ S	188	212
BaCl ₂	1236	1833	H ₂ SO ₄	284	603
$Ba(NO_3)_2$	865	▶2	HgCl ₂	549	575
BaO	2191	2300	HgO	773 * 2	
BaSO4	1853	2500	KBr	1007	1708
СО	74	82	KBrO3	707 ^{► 2}	
CO ₂		195 * 1	KCN	908	
COCl ₂	145	281	K ₂ CO ₃	1164	► 2
CS ₂	162	319	KCI	1043	1673 1
CaCO ₃	► 2	515	KCIO3	629	673 2
CaC ₂	720	3573	K ₂ CrO ₄	1241	
CaCl ₂	1055	1900	K ₂ Cr ₂ O ₇	671	
CaF ₂	1696	2773	KF	1131	1778
CaO	2887	3123	KHCO3	370 * 2	
Ca(OH) ₂	583 * 2	5(2.)	KHSO4	487	• ?
CaS	▶ 2		KI	954	1603
CaSO₄	1700 * 2		Kio _j	833 * ²	
Cl ₂ O	253	277 * 3	KMnO ₄	513 ²	
CoCl ₂	997	1322	KNO2	713	
CrCl ₃	1423		KNO3	607	673 ²
Cr_2O_3	2539	1573 • 1	K ₂ 0	623 2	
CuCl ₂	893	4273	КОН	633	1593
CuO	1599	1266 * 2	KSCN	446	773*2
Cu ₂ O	1508		K ₂ S	1113	
Cu(OH) ₂	►2	2073 * 2	K2SO4	1342	1962
CuS	376		MgBr ₂	973	.,02
CuSO ₄	473 ^{►2}	493 2	MgCO ₃	623 * 2	·····
FeCO ₃	+73	923 ^{• 2}	MgCl ₂	987	1685
FeCl ₂	943	►1	MgO	3125	3873
FeCl ₃	579		Mg(OH) ₂	623 * 2	5675
FeO	1642	588 * 2	MgS	2273 ²	
Fe ₂ O ₃			MgSO ₄	1397 * 2	
$Fe(OH)_2$	1838		MnCO ₃	►2	
· (()H)2	- 2		MnSO ₄	973	1122 22
				215	1123 * 2

I

1

- 2)جدول: د رخوانت د مرب دا صل 10)

bij 298 K

oplosbaarheids-		oploshaarheids-				
	product K _s	pK _s		product K _s	рK,	
AgBr	5,4-10-13	12,27	CuS	10-14	44	
AgCl	1,8.10 ⁻¹⁰	9,74	Fe(OII)2	4,9.10-17	16,31	
Ag ₂ CO ₃	8,5.10-12	11,07	Fe(OH) ₃	2,6-10-19	38,59	
Ag ₂ CrO ₄	1,1.10-12	11,96	FeS	1.10-19	19,0	
AgI	8,5.10-17	16,07	HgS	10^{-52}	52	
Ag_3PO_4	8,9.10-17	16,05	MgCO ₃	6.8-10-6	5,17	
Ag ₂ S	10 ⁻²⁹	29	$Mg(OII)_2$	5,6.10-12	11,25	
AgSCN	1,0.10-12	12,00	MnS	2,5.10-16	15,60	
Ag_2SO_4	1,2·10 ⁻⁵	4,92	PbBr ₂	6,6.10-6	5,18	
AI(OH)3	$2,0.10^{-32}$	31,70	PbCl ₂	1,2-10-5	4,92	
BaCO ₃	2,6·10 ⁻⁹	8,59	PbCO ₃	$1,5 \cdot 10^{-1.3}$	12,82	
BaCrO ₄	$1,2.10^{-10}$	9,92	PbCrO ₄	1,8-10 ⁻¹⁴	13,74	
BaSO4	1,1.10-10	9,96	Pb12	8,5.10-9	8,07	
CaCO3	5,0·10 ⁻⁹	8,30	Pb(OH)2	1,4-10-20	19,85	
$\overline{CaC_2O_4}$	2,3.10-9	8,64	PbS	10-27	27	
CaF ₂	1,5-10-11	10,82	PbSO4	1,8.10-8	7,74	
Ca(OH) ₂	4,7.10-6	5,33	SnS	$1 \cdot 10^{-25}$	25.0	
CaSO ₄	7,1·10 ⁻⁵	4,15	SrSO4	$3,4 \cdot 10^{-7}$	6,47	
Cr(OH) ₃	6-10-31	30,2	ZnCO ₃	1,2.10-10	9,92	
CuI	1,3-10-12	11,89	$Zn(OH)_2$	$6 \cdot 10^{-17}$	16,2	
Cu(OH) ₂	1,6.10-19	18,80	ZnS	$2 \cdot 10^{-2.3}$	22,7	

(c) ketabton.com: The Digital Library

279

اتم (8 - 8) جدول : د تصعيد او تبخير حرارتونه

in 10⁵ J mol⁻¹ bij T = 298 K en $p = p_0$

Li	F1,61	Mg	+1,49	ΛI	+ 3,24
Na	+1,08	Ca	+1,77	C (grafiet)	+7,15
К	+0,90	Ba	+1,75	1 ₂	+(),62
Rb	+0,82	Fe	14,18	P_4 (wir)	10,55
Cs	+0,78	Cu	+3,39	S ₈	+0,93
٨g	+2,86	Pb	+1,96		
		Zn	+1,30		

مايعات

in 10^5 J mol⁻¹ bij T = 298 K cn $p = p_0$

Hg Br2	+0,61 +0,31	-	+0,44 +0,34	СН ₃ ОН СН ₃ -СН ₂ ОН С ₆ П5-СН3	+0,38 +0,43 +0,37
-				., .	

(9 - 8) جدول : د كرستلي جالۍ انرژي (نظري مي سبه)

in 10^5 J mol⁻¹ bij T = 298 K

			1			
LiF	10,4	Кры	7,8	Mg1 ⁷ 2 -29,3	Na ₂ O	-25,3
LiCl	-8,5	RPCI	-6,8	Mg(1, -25,0	K ₂ O	-22,8
LiBr	-8,0	RbBr	-6,5	$MgBr_{2} = -24,0$	MgO	-38,4
1.iI	-7,6	RDI	6,2	Mg12 23.1	CaO	-34,5 .
NaF	-9,2	CsF	-7,4	CaF ₂ -26,2	BaO	-31,0
NaCl	-7,8	CsC1	-6,5	CaCl ₂ -22,3	ZnO	-40,2
NaBr	-7,4	CsBr	-6,3	CaBr ₂ -21,3	FeO	-39,0
Nal	-7,0	Csi	-6,0	Cal ₂ -20,6	Fe201	-150
KF	-8,2	Agl⁺	9,7	BaCl ₂ 20,2	ΛΙ ₂ Ο ₁	-153
KCI	-7,1	AgCl	-9,1			
KBr	-6,8	AgBr	-8.9			
кі	-6,4	AgI	-8,9			

. . . .

.

(41-8)جدول: دان کات

bij 298 K

....

Bij deeltjes zonder toestandsaanduiding moet steeds (aq) worden gelezen.

evenwichtsreactie	► 1	dissociatieconstante		
		K _d	pK _d	
Ag(CN)2 ⁻	\Rightarrow AgCN(s) + CN ⁻	4.10-6	5,4	
AgCl ₂ ⁻	\Rightarrow AgCl(s) + Cl ⁻	2·10 ⁴	-4,3	
$Ag(NH_3)_2^+$	\Rightarrow Ag ⁺ + 2 NH ₃	5,9·10 ⁻⁸	7,23	
$Ag(S_2O_3)_2^{3-}$	$\Rightarrow Ag^{+} + 2 S_2 O_3^{2-}$	1.10-13	13,0	
AI(OH)4	= Al(OH) ₃ (s) + OH ⁻	$2,5 \cdot 10^{-2}$	1,60	
AIF ₆ ³⁻	$\Rightarrow Al^{3+} + 6F^{-}$	2·10 ⁻²⁰	19,7	
$Co(NH_3)_6^{2+}$	$= Co^{2+} + 6 NH_3$	1,3.10-5	4,89	
Co(NH ₃) ₆ ³⁺	$= Co^{3+} + 6 NH_3$	10-33	33	
CuCl ₄ ²⁻	= Cu ²⁺ + 4 Cl ⁻	2,4·10 ⁻⁶	5,62	
$Cu(NH_3)_4^{2+}$	$= Cu^{2+} + 4 NH_3$	7,1·10 ⁻¹⁴	13,15	
$Fe(CN)_{6}^{4-}$	= Fe ²⁺ + 6 CN ⁻	10 ⁻²⁴	24	
$Fe(CN)_6^{3-}$	= Fe ³⁺ + 6 CN ⁻	10 ⁻³¹	31	
FeSCN ²⁺	\Rightarrow Fe ³⁺ + SCN ⁻	1,1.10^-3	2,96	
HgI4 ²⁻	\Rightarrow HgI ₂ (s) + 2 I ⁻	1,0.10-6	6,00	
3	\Rightarrow I ₂ + I ⁻	1,4.10-3	2,85	
2b(OH)₄ ^{2−}	= Pb(OH) ₂ (s) + 2 OH ⁻	1-10 ¹	-1,0	
$2n(NH_3)_4^{2+}$	= Zn ²⁺ + 4 NH ₃	2,6·10 ⁻¹⁰	9,59	
$Zn(OH)_4^{2-}$	= Zn(OH) ₂ (s) + 2 OH ⁻	1-10-1	1,0	

FDTA-complexen

i

7 <u>7</u> <u>7</u>

يولسم (\$1 - 8) جدول : د سوزيدو حرارتونه

جامدات

اوبه د بخار په شکل آزاديږي

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10 ⁶ J kg ⁻¹	kWh kg ⁻¹
قهوه تي رنگه سکاره	21	5,8
لوحي	16	-4,-4
د ډبری سکاره نورت	29	8,1
لورف	11	3,1

اوبه د بغار په شکل آزاديږي T= 298 K.

-	10 ⁹ J m ³	10 ³ kWh m ⁻³
الكهول (ايتانول)	2.2	(j,]
يقت (%99 اكتان)	3.3	9.2
د کاژنیل ا	36	10,0
سپريت	18	5,0
مخصوص تيل	-40	. 11.1

.

· گازات

مايعات

اوبه د بغار په شکل آزاديږي ۲ = ۲۵، ۲ K, p = ۲۵، ۱

	10 ⁶ J m ⁻³	kWh m 3
مليمي كاز	32	8,9
، د طبيعي گازاتو مخلوط ا	29,5 - 44,4	8.2 - 12.2
استلين ١١	56,9	15.8
بوتان ؛	120,7	3-1
بوتا گاز	110	31
ایتلین .	64,5	17,9
جنرانور کار	3,0	0,83
د لوسينې د ذوب کولو د فليريکي گلز	4,2	1,17
00	12,8	1,6
ا میتان	35,8	9,9
پروپان ا	93,8	26
هايد روجن	10,8	3,0

ł

۲۲۳

Appendix 1. The Greek alphabet

Letters		Name	Lett	ers	Name		
A	וז	alpha	N	v	nu		
В	β	beta	Ξ	ξ	xi		
r	γ	gamma	0	o	omicron		
Δ	δ	delta	11	π	pi		
E	E	epsilon	Р	ρ	rho		
Z	ζ	zeta	Σ	σ,ς	sigma		
H	η	eta	Υ	т	tau		
0	0	theta	Y	υ	upsilon		
l	L	iota	Φ	ф	phi		
К	к	kappa	х	x	chi		
٨	λ	lambda	Ψ	ψ	psi		
М	μ	mu	Ω	ω	omega		

Appendix 2. Fundamental constants

Constant	Symbol	Value in SI units
acceleration of free fall	g	9.806 65 m s ⁻²
Avogadro constant	L, N _A	6.022 1367(36) × 10 ²³ mol ⁻¹
Boltzmann constant	$k = R/N_{\Lambda}$	1.380 658(12) × 10 🖓 J K 1
electric constant	ε ₀	8.854 187 817 × 10 ⁻¹² F m ⁻¹
electronic charge	е	1.602 177 33(49) × 10 ⁻¹⁹ C
electronic rest mass	m _e	9.109 3897(54) × 10 ⁻³¹ kg
Faraday constant	F	9.648 5309(29) × 10 ⁴ C mol ⁻¹
gas constant	R	8.314 510(70) J K ⁻¹ mol ⁻¹
gravitational constant	G	6.672 59(85) × 10 ⁻¹¹ m ³ kg ⁻¹ s ⁻²
Loschmidt's constant	NL	2.686 763(23) × 10 ²⁵ m ⁻³
magnetic constant	μο	$4\pi \times 10^{-7} \text{ H m}^{-1}$
neutron rest mass	m _n	1,674 9286(10) × 10 ⁻²⁷ kg
Planck constant	h	6.626 0755(40) × 10 ⁻³⁴ J s
proton rest mass	m _p	1.672 6231(10) × 10 ⁻²⁷ kg
speed of light	c	2.997 924 58 × 10 ⁸ m s ⁻¹
Stefan-Boltzmann constant	σ	5.670 51(19) × 1C ⁸ W m ⁻² K ⁻⁴

(c) ketabton.com:	The Digital Library

•

የላዮ

ſ			- -					Perio	od												-	1-	āla ā	Ę
ŀ	=			۲۷ 	<u> </u>	m		4		5		9		~	Τ	Γ	9	1~			18	0 (or		2
ļ	≊	2 He	2	Ne	18	Ar	36	צ	54	٩X	86	Ro]						=	VIIA	VIIA	
	=		6	Ľ	17	ច	35	Ъ	53	-	85	At					Lu		5	9	16	VIB	VIA	
4	•		88	0	16	S	34	Se	52	Ta	84	Po				2	۲b	E01 3	2	sn jue:	15	KB VB	۲A A	
ų t	2		~	z	15	•	<u>ຕ</u>	As	_	Sb		B				20	T.u.	1 102 Md		s in rec	14	IVB	۲A A	
. 4		ł		υ		Si		3	5	Sn	83	Pb		_		69		2		nalion	13	111B	All A	
13		ł	9	8		<u>र</u>	<u></u>	3	2	=	82	=		-	ļ	68	_	100 F.m	Correspondence of recommended group designations to object and	fisen	12	IIB I	8	
12	1	Ŀ	<u>م</u>	1:	<u></u>		<u>,</u>	9		3	18					2		5 Fs						
	1					130	; 	48	2	3	ē	-+-	112			0	λ <u>α</u> οο		tions t		=	<u> </u>		
=						62		4		10 M	2	Pr		1	ц.		a 1 79	Bk	esiuna	;	2	/IIIA;		
10						28	ž	46	Ď	78	2		Cum Dun		64	7		ų	p dhou	. [л —	VIII (ur VIIIA)	IIIV	
6						27	co	45	HI I	11	-	100	M	1	$\left[\right]$			Ain	іб рарі		n	>		
æ						26	F.e	44	Нu	_	ć		4		63	Sur	95	Pu	เลแบบ	-	-	VIIA	VIIB	
~						25	Mu	<u> </u>	Tc.		Re	\uparrow	ßh		62	Pm	94	ND ND	ol reci	9		K	RIA	
9							స	£ 1	Μu	75	3	107	Sg		19	PN	63	2	เปลาเวล	5	VV	\$		
р.						24	>	42	٦P	14	La.	106	10		60		92		Indeal	4	IVA			
4						23	=	41	7	73	H	105			59	4	16	Pa	Cur		A	-+-	-	
					[22	\downarrow	\$		1 72		3 104	Ξ		58	C.	90	Ę			+	+	-	
E			-			51		65		57-71	La-Lu	89-103	Ac-Lr		57	La	68	Ac	ŀ	~	AI AI	A ≣	-	
~		4	Be			20	: ب	Я	ה ו	56	Ba	88	Ra	Į		1				-	4	4		
	I	E	1	=	Na	<u>1</u>	2). .10	2	1 22	S	_	Ŧ		Lanthanoids		Actinoids		dation	199	Usual European	vention		
Group						41		- <u> </u>				<u> </u>			<u>ب</u>		*]	เอเบเน		sual Er Con	uo Si		
)																			IUPAC Recommendations r		D.	Usual US Convention		
																			IUPA			2		

TABLE 3.1 Base and dimensionless SI units

Physical quantity	Name	Symbol
length	metre	m
mass	kilogram	kg
time	second	S
electric current	ampere	А
thermodynamic temperature	kelvin	ĸ
luminous intensity	candela	cd
amount of substance	mole	mol
*plane angle	radian	rad
*solid angle	steradian	sr

*dimensionless units

~

Physical quantity	Name of SI unit	Symbol of SI unit
frequency	hertz	Hz
energy	jouie	J
force	newton	N
power	watt	W
pressure	pascal	Pa
electric charge	coulomb	C
electric potential difference	volt	V
alectric resistance	ohm	Ω
electric conductance	siemens	5
electric capacitance	farad	F
magnetic flux	weber	/Vb
inductance	henry	Н
magnetic flux density Emagnetic induction)	tesia	Т
luminous flux	lumen	lm
lluminance	lux	lx
absorbed dose	gray	Gy
activity	becquerel	Bq
dose equivalent	sievert	Sv

TABLE 3.2 Derived SI units with special names

.444 .

581

TABLE 3.3 Decima	al multiples and submultiples to be used w	ith SI unite
------------------	--	--------------

Submultiple	Prefix	Symbol	Multiple	Prefix	Symbol
10-1	deci	d	10	deca	da
10-2	centi	с	10 ²	hecto	h
10-3	milli	m	10 ³	kilo	k
10-6	micro	μ	10 ⁶	mega	M
10-9	nano	n	10 ⁹	giga	G
10-12	pico	p	1012	tera	т
10-15	femto	f	1015	peta	P
10 ⁻¹⁸	atto	a	1018	exa	ε
10-21	zepto	Z	1021	zetta	Z
10-24	yocto	À	1024	yotta	۲ ۲

TABLE 3.4 Conversion of units to SI units

From	То	Multiply by
in	m	2.54 × 10 ⁻²
ft	m	0.3048
sq. in	m²	6.4516 × 10 ⁻⁴
sq. ft	m²	9.2903 × 10 ⁻²
cu. in	m³	1.63871 × 10 ⁻⁵
cu. ft	m³	2.83168 × 10 ⁻²
!(itre)	m³	10-3
gai(lon)	l(itre)	4.546 09
miles/hr	m s ⁻¹	0.477 04
km/hr	m s ⁻¹	0.277 78
lb	kg	0.453 592
g cm-3	kg m⁻∃	10 ³
ˈb/in³	kg m⁻³	2.767 99 × 10⁴
dyne	N	10-3
poundal	N	0.138 255
lbf	N	4.448 22
mmHg	Ра	133.322
atmosphere	°a	1.013 25 × 10 ⁵
hp	W	745.7
erg	j	10-7
eV	J	1.602 10 × 10 ⁻¹⁹
kW h	J	3.6 × 10 ⁶
cal	J	4.1868

(c) ketabton.com: The Digital Library

i di Antonio di Antonio

اوگا <u>ر ي</u>

7		0	. I	2	3	4	5	6	7	8	9
	I0 I1 I2 I3 I4	0000 0414 0792 1139 1461	0043 0453 0828 II73 I492	0492 0864 1206	0I28 053I 0899 I239 I553	0170 0569 093 1271 1584	0212 0607 10 1303 1614	0253 0645 1004 1335 1644	0682	0334 0719 1.77 1399 1703	0374 0755 II06 I430 I732
	I5	1761	1790	1818	1847	1875	1903	1931	1959	1987	2014
	I6	2041	2068	2095	2122	2148	21.75	2201	2227	2253	2279
	I7	2304	2330	2355	2380	2405	2430	2455	2480	2504	2529
	I8	2553	2577	2601	2625	2648	2672	2695	2718	2742	2765
	I9	2788	2810	2833	2856	2878	2900	2923	2945	2967	2989
	20	3010	3032	3054	3075	3096	3118	3I39	3I60	3I8I	320 1
	21	3222	3243	3263	3284	3304	3324	3345	3365	3385	3404
	22	3424	3444	3464	3483	3502	3522	354I	3560	3579	3598
	23	3617	3636	3655	3674	3692	3711	3729	3747	3766	3784
	24	3802	3820	3038	3856	3874	3892	3909	3927	3945	3962
	25 26 27 28 29 29	$\begin{array}{c} 3979 \\ 4150 \\ 4314 \\ 4472 \\ 4624 \\ 4624 \end{array}$	$\begin{array}{c} 3997 \\ 4166 \\ 4330 \\ 4487 \\ 4639 \end{array}$	4014 4183 4346 4502 4654	403I 4200 4362 45 18 4669	4048 4216 4378 4533 4683	4065 4232 4393 4548 4698	4082 4249 4409 4564 4713	4099 4265 4425 4579 4728	4II6 4281 4440 4594 4742	4I33 4298 4456 4609 4757
•	30	477I	4786	4800	4814	4829	4823	4857	4871	4886	4900
	31	49I4	4928	4942	4955	4969	4983	4997	5011	5024	5038
	32	505I	5065	5079	5092	5105	5119	5132	5145	5159	5172
	33	5I85	5198	52II	5224	5237	5250	5263	5276	5289	5302
	34	53I5	5328	5340	5353	5366	5378	5391	540 3	5416	5428
	35	544I	5453	5465	5478	5490	5502	5514	5527	5539	555I
	36	5563	5575	5587	5599	5611	5623	5635	5647	5658	5670
	37	5682	5694	5705	5717	5729	5740	5752	5763	5775	5786
	38	5798	5809	5821	5832	5843	5855	5866	5877	5888	5899
	39	59II	5922	5833	5944	5955	5966	5977	5988	5999	60I 9
	40	6021	603I	6042	6053	6064	6075	6085	6096	6107	6117
	41	6128	6I38	6149	6160	6170	6180	6I9I	6201	6212	6222
	42	6232	6243	6253	6263	6274	6284	6294	6304	6314	6325
	43	6335	6345	6355	6365	6375	6385	6395	6405	6415	6425
	44	6435	6444	6454	6464	6474	6484	6493	6503	6513	6522
1	15	6532	6542	6551	656I	6571	6580	6590	6599	6609	6618
	16	6628	6637	6646	6656	6665	6675	6684	6693	6702	6712
	17	6721	6730	6739	6749	6758	6767	6776	6785	6794	6803
	18	6812	6821	6830	6839	6848	6857	6866	6875	6884	6893
	19	6902	6911	6920	6928	6937	6946	6955	6964	6972	6981

Ļ

Υνη											
	55 56 57 53 59	7404 7482 7559 7634 7709	7412 7490 7566 7642 7716	7419 7497 7574 7649 7723	7427 7505 7582 7657 773I	7435 7513 7589 7664 7738	7443 7520 7597 7672 7745	745I 7528 7604 7679 7752	7459 7536 7612 7686 7760	7466 7543 7619 7694 7767	7474 7551 7627 7701 7774
	, 60 61 62 63 64	7782 7853 7924 7993 8062	7789 7860 7931 8000 8 069	7796 7868 7938 8007 8075	7805 7875 7945 8014 8082	7810 7882 7952 8021 8089	7818 7889 7959 8028 8096	7825 7896 7966 8035 8102	7832 7903 7973 8041 8109	7839 7910 7980 8048 8116	7846 7917 7987 8055 8122
	65 66 67 68 69	8I29 8I95 826I 8325 8388	8136 8202 8267 8331 8395	8142 8209 8274 8338 8401	8149 8215 8280 8344 8407	8156 8222 8287 8351 8414	8162 8228 8293 8357 8420	8169 8255 8299 8363 8426	8176 8241 8306 8370 8432	8182 8248 8312 8376 8439	8189 8254 8319 8382 8445
	70 71 72 73 74	845I 85I3 8573 8633 8692	8457 8519 8579 8639 8698	8463 8525 8585 8645 8704	8470 8531 8591 8651 8710	8476 8537 8597 8657 8716	8482 8543 8603 8663 8722	848 8 8549 8609 8 669 8727	8490 8655 8615 8675 8733	8500 856I 862I 8681 8739	8506 8567 8627 8686 8745
	75 76 77 78 79	8751 8808 8865 8921 8976	8756 8814 8871 8927 8982	8762 8820 8876 8932 8987	8768 8825 8882 8938 8938	8774 8831 8887 8943 8998	8779 8837 8895 8949 9004	8785 8842 8899 8954 9009	879I 8848 8904 8960 90I5	8797 8854 8910 8965 9020	8802 8859 8915 8971 9025
	80 81 82 83 84	903I 903 9138 9191 9243	9036 9090 9143 9196 9248	9042 9096 9149 9201 9253	9047 9101 9154 9206 9258	9053 9106 9159 9212 9263	9058 9112 9165 9217 9269	9063 9117 9170 9222 9274	9069 9122 9175 9227 9279	9074 9128 91 92 92 92	9079 9133 91 92 9289
	85 86 87 88 89	9 294 9345 9395 9445 9494	929 9 9350 9400 9450 9499	9304 9355 9405 9455 9504	9309 9360 9410 9460 9509	93I5 9365 94I5 9465 95I3	9320 9370 9420 9469 9518	9325 9375 9425 9474 9523	9330 9380 9430 9479 9528	9335 9385 9435 9484 9533	9340 9390 9440 9489 9538
)))	90 91 92 93 94	9542 9590 9638 9685 973I	9547 9595 9643 9689 9736	9552 9600 9647 9694 974I	9557 9605 9652 9699 9745	9562 9609 9657 9703 9750	9566 9614 9661 9708 9754	957I 9619 9666 9713 9759	9576 9624 9671 9717 9763	958I 9628 9675 9722 9768	9586 9633 9680 9727 9773
	95 96 97 98 99	9777 9823 9868 9912 9956	9782 9827 9872 9917 9961	9786 9832 9877 9921 9965	979I 9836 988I 9926 9969	9795 9841 9886 9930 9974	9800 9845 9890 9934 9978	9805 9850 9894 9939 9983	9809 985 9899 9943 9987	98I4 9859 9903 9948 999I	9818 9863 9908 9952 9996

(c) ketabton.com:	The Digita	l Lib	orary
		ţ	
			- <u></u>

prary				يــــــم	د ۲۷۹	ن لــــو	3 21			
<u> </u>	0	İ	2	3	l_{\pm}^{A}	5	6	7	8	9
.00 .01 .02 .03 .04	I000 I023 I047 I072 I096	1002 1026 1050 1074 1099	1005 1020 1052 1076 1102	1007 1030 1054 1079 1104	1009 1033 1057 1081 1107	1012 10 1059 1084 1109	1014 1056 1062 1086 1112	1016 1040 1064 1089 1114	1019 1042 1067 1091 1117	I02I I045 I069 I09/4 I09/4 III9
.05 .06 .07 .08 .09	II22 II48 II75 I202 I230	II25 II51 II78 I205 I233	1127 1153 1180 1208 1236	II30 II56 II83 I2II I239	II32 II59 II86 12I3 I242	II35 II61 II89 I216 1245	1138 1164 1191 1.E 1247	II40 II67 II94 I222 I250	II43 II69 II97 I225 I253	II46 II72 II99 I227 I257
.10 .11 .12 .13 .14	I259 I288 I3I8 I349 I380	I262 I29I I32I I352 I384	1265 1294 1324 1355 1387	1268 1297 1327 1358 1390	1271 1300 1330 1361 1393	1274 1303 1334 1365 1396	1276 1306 1337 1358 1400	1279 1309 1340 1371 1403	I282 I3I2 I343 I374 I406	I285 I3I5 I346 I377 I409
.15 .16 .17 .18 .19	I4I3 I445 I479 I5I4 I549	I4I6 I449 I483 I5I7 I552	1419 1452 1486 1521 1556	1422 1455 1489 1524 1560	1426 1459 1493 1528 1563	1429 1462 1496 1531 1567	1432 1466 1500 1535 1570	1435 1469 1503 1538 1574	1439 1472 1507 1542 1578	I442 I476 I5I0 I545 I58I
20 21 22 23 24	1585 1622 1660 1698 1738	I702	1592 1629 1667 1706 1746	1596 1633 1671 1710 1750	1600 1637 1675 1714 1754	1603 1641 1679 1718 1758	IG07 I644 I683 I722 I762	1611 1648 1687 1726 1766	I6I4 I652 I690 I730 I770	I6I8 I656 I694 I734 I774
		1824 1866 1910	1828 1871 1914	1791 1832 1875 1919 1963	1795 1837 1879 1923 1966	1799 1841 1884 1928 1973	1803 1845 1888 1932 19,,	1807 1849 1892 1936 198.	1811 1854 1897 1941 1986	1816 1858 1901 1945 1991
- 3T	2042			2009 2056 2104 2153 2203	2014 2061 2109 2158 2208	2018 2065 2113 2163 2213	2023 2070 2118 2168 2218	2028 2075 2123 2173 2223	2032 2080 2128 2178 2228	2037 2084 2I33 2I83 2234
•36 •37 •38	229I 2344 2399	2244 2296 2350 2404 2460	2249 230I 2355 24I0 2466	2254 2307 2360 2415 2472	2259 23I2 2366 242I 2477	2265 2317 2371 2427 2483	2270 2323 2377 2432 2489	2275 2328 2382 2438 2495	2280 2333 2388 2443 2500	2286 2339 2393 2449 2506
.4I .42 .43	2570 2630 2692	2518 2576 2636 2698 2761	2523 2582 2642 2704 2767	2529 2588 2649 2710 2773	2535 2594 2655 2716 2780	254I 2600 266I 2723 2786	2547 2606 2667 2729 2793	2553 2612 2673 2735 2799	2559 2618 2679 2742 2805	2564 2624 2685 2748 28I2
				2773						
	001234 0012334 00000000000000000000000000000000000	0 00 00 01 1023 02 1047 03 1072 04 1096 05 1122 06 1148 07 1175 08 1202 09 1230 10 1259 11 1288 12 09 1230 10 1259 11 1288 12 13 18 13 1349 14 1380 15 1413 16 1445 17 1479 18 1514 19 1549 20 1585 21 1622 22 1660 23 1698 24 1738 25 1778 26 1820 27 1862 29 1950 30 1995 31 2042 32 2089 33 2138 34 2138 25 1778 26 1820 27 1862 29 1950 30 1995 31 2042 32 2089 33 2138 34 2138 24 15 1473 1698 24 17 1820 1950 30 1995 31 2042 32 2089 33 2138 34 2231 1882 29 1950 30 1995 31 2042 32 2089 33 2138 34 2138 34 2231 1862 29 1950 30 1995 31 2042 32 2089 33 2138 34 2138 35 2291 37 2344 38 2399 39 2455	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$

. :

.

•

and the

--

jital Library	,				-					
	0	I	2	3	гл. 4	5	6	7	8	9.
.50 .5I	3I62 3236	3170 3243	3177 3251	3I84 3258	3192 3266	3199 3273	3206 328I	3214 3289	322I 3296	3228 3304
.52		3319	33217	338.	337.2	33' (J	3357	336 -	3373	338I
.53	3388	3396	3404	3412	3420	3428	3436	3443	3451	3459
.54	3467	3475	3483	349I	3499	3508	3516	3524	3532	3540
.35	3548	3556	3565	3573	358I	3589	3597	3606	3674	3622
.56	363I	3639	3648	3656	3664	3673	368I	3690	3698	3707
.57		3724	3733	374I	3750	3758	3767	3776	3784	3793
.58	3802	38II	3819	3828	3837	3846	3855	3864	3873	3882
.59	3890	3899	3908	3917	3926	3936	3945	3954	3963	3972
.60) 398I	3990	3999	4009	4013	4025	4036	4046	4055	4064
.61	4074	4083	4093	4102	4TII	4121	4130	4140	4150	4159
.62	4169	4178	4I88	4198	4207	4217	4227	4236	4246	4256
.63	3 4266	4276	4285	4295	4305	4 3 I5	4325	4335	4345	4355
•64	4365	4375	4385	4395	4406	4416	4426	4436	4446	4457
-05 -06 -07 -08	5 457I 7 4677 8 4786	4477 4581 4688 4797 4909	4487 4592 4699 4308 4920	4498 4603 4710 4819 4932	4508 4613 4721 4831 4943	4519 4624 4732 4842 4955	4529 4634 4742 4853 4966	4539 4645 4753 4864 4977	4656 4764 4875 4989	4560 4667 4775 4887 5000
-69 -71 -72 -72) 50I2 [5I29	5023 5140 5260 5383 5508	5035 5152 5272 5395 5521	5047 5164 5284 5408 5534	5058 5176 5297 5420 5546	5070 5188 5309 5433 5559	5082 5200 5321 5445 5572	5093 5212 5333 5458 5585	5105 5221 5346 5470 5589	5117 5236 5358 5483 5610
.7! .7! .7! .7! .7!	5 5623	5636 5768 5902 6039 6180	5649 578I 59I6 6053 6I94	5662 5794 5929 6067 6209	5675 5808 5943 6081 6223	5689 5821 5957 6095 6237	5702 5834 5970 6109 6252	5715 5848 5984 6124 6266	5728 586I 5998 6138 628I	5741 5875 6012 6152 6295
	$\begin{array}{c} 0 & 6310 \\ 1 & 6457 \\ 2 & 6607 \\ 3 & 6761 \\ 4 & 6918 \\ 5 & 7079 \\ 6 & 7244 \\ 7 & 7413 \\ 8 & 7586 \end{array}$	6324 6471 6622 6776 6934 7096 7261 7430 7603	6339 6486 6637 6792 6950 7112 7278 7447 7621	6353 650I 6653 6808 6966 7129 7295 7464 7638	6368 6516 6823 6982 7145 7311 7482 7656	7499 7647	6546 6699 6855 7015 7178 7345 7516 7691	7709	6887 7047 7211 7379 7551 7757	6902 7063 7228 7396 7568 7745

مأخذونه

1 - D. K. Chakrabarty. An introduction to physical chemistrym Mumbai 400076 India 2001

2 - Johnm daintith. A dictionary of chemistry. fourth editionm Oxford University.2000

3 - L. O. F. Pieren and others. Chemie VWO bovenbouw scheikundie 2 vijfde druk wolters - noordhoff, Groningen 1999

4 - John stoel and others. chemie VWO bovenbouw Scheikundie 1 deel 1 vijfde drukm wolters- noordhoff Groningen. 1998

5 - Jhon stoel and othersm Chemie havo bovenbouw scheikundie deel 1 vijfde druk wolters - noodhoff Groningen. 1998

6 -G. Verkerk and othersm Binas. informatie boek. VWO/havo voor het onderwijs in de jnatuurwetenschapen wolters - noordhoff Groningen. 1998

7 - L. O. F. Pieren. Chemie. Sheikundie 1 deel 1 VWO bovenbouw. uitwekingen boek. wolters - noordhoff, Groningen. 1998

8 - A. Rehman chaudhry and othersm Chemistry for class. Islamic book center. urdu bazar Lahore. 1995

9 - A. I. Bosev. Slavar khemicheskikh terminov Moscow. 1971

10 - N.L. Glenko. Obshaja khemija "khemija" L. O. 1978

11 - خير محمد ماموند و ديگران. كيمياى عمومي و غير عضوي . ١ . وزارت تحصيلات عالي و مسلكي ج. د. ١.
 مسكو ١٩٢٢
 ١٩٢٢ - خير محمد ماموند . كيمياى فزيكي (ممد درسي براى محصلان رشته تكنالوژى كيميا) . نشرات پولي تخنيك ١٩٥٩ كامل.

13 - س. س. لیسنیاک. خیر محمد ماموند و دیگران. کیمیای عمومی و غیر عضوی نشرات پولی تخنیک ٪ ۱۳۲ کابل.



يوهانددوكتور خير محمد ماموند

د پو هاند دوکتور خيرمحمد ماموند لنډه پېژندنه

خير محمد ماموند د محترم مظلوم خان ځوي پر ۱۳۲۱ هجري کال د کونړ ولايت د مرکز اړوند د تېشي په کلي کې زېږېدلي دي . نوموړي پر ١٣٢٧کال د کونړ ولايت دمرکز - چعته ا لسراي (اسعد اباد) په لمړنې ښونځي کې شامل او پر ۱۳۳۳کال له دغه ښوونځي څخه د فار غېدووروسته په کابل کې د ابن سينا د منځني ښونځي په اوم ټولګي کې شامل او پر ۱۳۳۶کال د دغه ښونځي د نهم ټولګي څخه د فار غېدو وروسته دکابل دار المعلمين په لسم ټولګي کې شامل شوي دي . دکابل دار المعلمين د هغه وخت د مقرر اتوسر ه سم خير محمد ماموند د يولسم ټولګي د نمر و پر اساس د مشرقي ولايت د ممتاز شاګرد په توګه د هيواد د نورو ولايتو د ممتازو شاګردانو (ټول اتلسو تنو) سره يو ځای د کابل دار المعلمين د فاکولتي د څانګې په دولسم ټولګي کې شامل او پر ۱۳۳۹کال د کابل دار المعلمين له دولسم ټولګي څخه د فار غېدو وروسته پر ۱۳۴۰کال د کابل پوهنتون د طبيعي علومو په پوهنځي کې د کيميا او بيالوژې په څانګه کې شامل شوي اوپر ۱۳۴۳کال له دغه پو هنتون څخه د فار غېدو وروسته په کابل کې د ښونکو د روزني په اکادمۍ کې د طبيعي علومو د متخصص سره د کونتر پارت په توګه مقررشوی دی ماموند د ښونکو د روزنې په اکادمۍ کې (۱۳۴۴-۱۳۴۴) د يونسکو د ځانګړي درسي پروګرام سره سم د کیمیا ، بیالوژي ، او فزیک د مضمونونو د تدریس تر څنګ د لسم ټولګې کیمیا ، یولسم ټولګې فزيک ، دولسم ټولګي کيميا اود دولسم ټولګي د بيالوژي کتابونه ليکلي دي . خير محمد ماموند پر ۱۳۴۴ کال د ځانګړي . کانکور امتحان له لاري د کابل يوليتخنيک انستيتوت د کيميا يه ديپارتمنت کي اسستانت(نامزد يو هيالي)مقررشوي او ير ١٣۴٨کال د کابل پوهنتون لخوا د لوړو زده کړو د بشپړولو لپاره شوروي اتحاد ته استول شوی دی . ماموند د شوروي اتحاد د خارکوف په دولتي پو هنتون کې پر ۱۳۵۱کال د ماسترۍ ديپلوم اخستي اوبيايي پر ۱۳۵۴کال د داکترۍ (PhD)دتېزس څخه دفاع کړې اود همدغه کال د ميزان په مياشت کې خپل هيواد ته راستون او بير ته د کابل پوليتخنيک انستيتوت د کيميا په ديپارتمنت کې استاد مقررشوي دي . پوهاند دوکتور خيرمحمد ماموند د (۱۳۴۴- ۱۳۷۱) کلونو په موده کې د کابل پوليتخنيک د عمومي کيميا د ديپاتمنت په سپارښتنه د عمومي او غير عضوي کيميا او فزيکي کيميا په مضمونونو کي اته (٨) درسي کتابونه ليکلي دي او هم يې دفزيکي کيميا او عمومي کيميا مضمون تدريس کړي او په دې بر خه کې يې د کابل پوليتخنيک او کابل پو هنتون د کيميا په ديپار تمنتونو کې د فزيکي کيما په بر خه کې د علمي څېړنو لارښونه کړی ده چې د دې علمي څېړنو نتايج د کابل پوليتخنيک او کابل پوهنتون په علمي مجلوکې چاپ شوي دي . پوهاند دوکتور خیر محمد ماموند پر ۱۳۶۴ کال د پوهاندۍ علمي رتبي ته اوپر ۱۳۷۰ کال د ماموریت فوق رتبي ته ترفېع



ź

كړيده. خير محمد ماموند پر ١٣٥٧كال د كابل پوليتخنيك پو هنتو ن رئيس مقررشوى او پر ١٣٥٨ كال د جدي د مياشتې پر شپږمه نېټه پر افغانستان . باندې د شوروي دير غل سره په هيواد كې د رامنځته شويو شرايطو سره دتضاد په وجه يې ددغه پو هنتون د رياست له مقام څخه په خپله خوښه استعفى كړى ده . دشوروي اتحاد دعلوموداكادمى او ددغه هيواد د پو هنتونو په علمي مجلوكې د چاپ شويو علمي مقالو په ګډون د پو هاند دوكتور خير محمد ماموند ٣٨عنوانه علمي اثار چاپ شوي دي چې له دغې ډلې څخه اتلس عنوانه درسي كتابونو لست لاندې وركړل شوى دى . هيله ده چې په نژدې راتلونكى كې د فزيكي كيميا (111)په نوم درسي كتاب هم د ګرانو هيواد والو خدمت ته وړ اندې شي

·

ر

د پوهاند دوکتور خير محمد ماموند چاپ شوي کتابونه

۱- افغانستان د ير غلونو په لار کې . پوهاند دوکتور خير محمد ماموند هالينډ اتريخت ۲۰۱۲کال ٢- الكتروليتي محلولونه او الكترو كيميا پوهاند دوكتور خير محمد ماموند ٢٠١٠كال ٣- فزيكي كيميا (11)- الكتروكيميا ، سپكتروسكوپي ، كروماتوګرافي. پوهاند دوكتورخيرمحمد ماموند . هالينډ اتريخت ٢٠١٣كال . ۴- د کیمیا قاموس . پوهاند دوکتور خیر محمد ماموند . هالیند اتریخت ۲۰۰۷کال ٥- فزيكي كيميا ١- پو هاند دوكتور خير محمد ماموند . هالينډ اتريخت ٢٠٠٥كال ۶- عمومي كيميا . پوهاند دوكتور خيرمحمد ماموند هالينډ اتريخت ۲۰۰۲كال ٧- كيمياى عمومي وغير عضوي س ايسنياك،خير محمدماموند.... بوليتخنيك كابل١٣۶۴كال ٨- كيمياى فزيكي (كارهاى لابراتواري) خير محمدماموند يولى تخنيك كابل ١٣٣٢كال ٩- فزيكي كيميا (پوښتني اوحل شوي مثالونه)خير محمدماموند بوليتخنيك كابل ١٣٦١ كال ١٠ كيمياى فزيكى (ممد درسي براى محصلان تكنالوژي كيميا) . خير محمد ماموند . انستيتوت پوليتخنيك كابل . ١٣٥٩كال . ١١- كيمياى عمومي وغېرعضوي(كارهاى لابراتوارى)كوڅيپن ، خيرمحمد ماموند انسيتيوت پوليتخنيک كابل ١٣٤٨كال JISITEV کایل انستيتوت يوليتخنيك کو څيين،خير محمد ماموند عمومي وغير عضوى ۱۲ کیمیای ۱۳-کیمیای عمومی وغیر عضوی (ترجمه)خیر محمد ماموند...مسکو ۱۳۶۶ ۱۴ - کیمیای عمومی و غیر عضوی۲ (ترجمه)خیر محمد ماموند....مسکو ۱۳۶۴

۱۵- ددولسم ټولګي کیمیا خیر محمد ماموند دښونکی دروزنې اکادمي کابل ۱۳۴۵ کال ۱۶- ددولسم ټولګي بیالوژي . خیر محمد ماموند . دښونکی د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۵کال. ۱۷- دیولسم ټولګي فزیک خیر محمد ماموند دښونکی د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۴

۱۸- دلسم ټولګي کيميا خير محمد ماموند دښونکي د روزنې اکادمي کابل ۱۳۴۴کال.

Publishing Medical Textbooks

Honorable lecturers and dear students,

The lack of quality textbooks in the universities of Afghanistan is a serious issue, which is repeatedly challenging the students and teachers alike. To tackle this issue we have initiated the process of providing textbooks to the students of medicine. In the past two years we have successfully published and delivered copies of 116 different books to the medical colleges across the country.

The Afghan National Higher Education Strategy (2010-1014) states: "Funds will be made ensured to encourage the writing and publication of text books in Dari and Pashto, especially in priority areas, to improve the quality of teaching and learning and give students access to state-of- the-art information. In the meantime, translation of English language textbooks and journals into Dari and Pashto is a major challenge for curriculum reform. Without this, it would not be possible for university students and faculty to acquire updated and accurate knowledge"

The medical colleges' students and lecturers in Afghanistan are facing multiple challenges. The out-dated method of lecture and no accessibility to update and new teaching materials are main problems. The students use low quality and cheap study materials (copied notes & papers), hence the Afghan students are deprived of modern knowledge and developments in their respective subjects. It is vital to compose and print the books that have been written by lecturers. Taking the situation of the country into consideration, we need desperately capable and professional medical experts. Those, who can contribute in improving standard of medical education and Public Health throughout Afghanistan, thus enough attention, should be given to the medical colleges.

For this reason, we have published 116 different medical textbooks from Nangarhar, Khost, Kandahar, Herat, Balkh and Kapisa medical colleges and Kabul Medical University. Currently we are working to publish 20 more medical textbooks for Nangarhar Medical Faculty. It is to be mentioned that all these books have been distributed among the medical colleges of the country free of cost.

Т

All published medical textbooks can be downloadable from www.ecampus-afghanistan.org

The book in your hand is a sample of printed textbook. We would like to continue this project and to end the method of manual notes and papers. Based on the request of Higher Education Institutions, there is need to publish about 100 different textbooks each year.

As requested by the Ministry of Higher Education, the Afghan universities, lecturers & students they want to extend this project to the non-medical subjects e.g. Science, Engineering, Agriculture, Economics, Literature and Social Science. It is reminded that we publish textbooks for different colleges of the country who are in need.

I would like to ask all the lecturers to write new textbooks, translate or revise their lecture notes or written books and share them with us to be published. We assure them quality composition, printing and free of cost distribution to the medical colleges.

I would like the students to encourage and assist their lecturers in this regard. We welcome any recommendations and suggestions for improvement.

It is mentionable that the authors and publishers tried to prepare the books according to the international standards but if there is any problem in the book, we kindly request the readers to send their comments to us or authors to in order to be corrected in the future.

We are very thankful to German Aid for Afghan Children its director Dr. Eroes, who provided funds for 20 medical textbooks in previous two years to be used by the students of Nangarhar and other medical colleges of the country.

I am especially grateful to GIZ (German Society for International Cooperation) and CIM (Centre for International Migration & Development) for providing working opportunities for me during the past three years in Afghanistan.

In Afghanistan, I would like cordially to thank His Excellency the Minister of Higher Education, Prof. Dr. Obaidullah Obaid, Academic Deputy Minister Prof. Mohammad Osman Babury and Deputy Minister for Administrative & Financial

Affairs Prof. Dr. Gul Hassan Walizai as well as the chancellor of Nangarhar University Dr. Mohammad Saber for their cooperation and support for this project. I am also thankful to all those lecturers that encouraged us and gave all these books to be published. At the end I appreciate the efforts of my colleagues in the office for publishing books.

Dr Yahya Wardak CIM-Expert at the Ministry of Higher Education, March, 2013 Karte 4, Kabul, Afghanistan Office: 0756014640 Email: textbooks@afghanic.org wardak@afghanic.org

Message from the Ministry

of Higher Education



In the history, book has played a very important role in gaining knowledge and science and it is the fundamental unit of educational curriculum which can also play an effective role in improving the quality of Higher Education. Therefore, keeping in mind the needs of the society and based on educational standards, new learning materials and textbooks should be published for the students.

I appreciate the efforts of the lecturers of Higher Education Institutions and I am very thankful to them who have worked for many years and have written or translated textbooks.

I also warmly welcome more lecturers to prepare textbooks in their respective fields. So, that they should be published and distributed among the students to take full advantage of them.

The Ministry of Higher Education has the responsibility to make available new and updated learning materials in order to better educate our students.

At the end, I am very grateful to German Committee for Afghan Children and all those institutions and people who have provided opportunities for publishing medical textbooks.

I am hopeful that this project should be continued and publish textbooks in other subjects too.

Sincerely, Prof. Dr. Obaidullah Obaid Minister of Higher Education Kabul, 2013

Book Name	General Chemistry
Author	Prof. Dr. Khair Mohammad Mamond
Publisher	Nangarhar Medical Faculty
Website	www.nu.edu.af
No of Copies	1000
Published	2013
Download	www.ecampus-afghanistan.org
Printed at	Afghanistan Times Printing Press

This Publication was financed by German Aid for Afghan Children, a private initiative of the Eroes family in Germany.

Administrative and Technical support by Afghanic organization.

The contents and textual structure of this book have been developed by concerning author and relevant faculty and being responsible for it. Funding and supporting agencies are not holding any responsibilities.

If you want to publish your textbooks please contact us:

Dr. Yahya Wardak, Ministry of Higher Education, Kabul

Office 0756014640

Email textbooks@afghanic.org

All rights reserved with the author.

Printed in Afghanistan 2013

ISBN 978-0-9873172-0-9



AFGHANIC

Nangarhar Medical Faculty

Prof. Dr. Khair Mohammad Mamond

General Chemistry

Funded by Kinderhilfe-Afghanistan





2013

Get More e-books from www.ketabton.com Ketabton.com: The Digital Library