



تخصص مختبرات كيميائية

أساسيات الكيمياء التحليلية

(عملي)

كيم ١٦٥

مقدمة

الحمد لله وحده، والصلوة والسلام على من لا نبي بعده، محمد وعلى آله وصحبه، وبعد:

تسعى المؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني لتأهيل الكوادر الوطنية المدرية القادرة على شغل الوظائف التقنية والفنية والمهنية المتوفرة في سوق العمل، ويأتي هذا الاهتمام نتيجة للتوجهات السديدة من لدن قادة هذا الوطن التي تصب في مجملها نحو إيجاد وطن متكامل يعتمد ذاتياً على موارده وعلى قوة شبابه المسلح بالعلم والإيمان من أجل الاستمرار قدماً في دفع عجلة التقدم التنموي: لتصل بعون الله تعالى لمصاف الدول المتقدمة صناعياً.

وقد خططت الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج خطوة إيجابية تتفق مع التجارب الدولية المتقدمة في بناء البرامج التدريبية، وفق أساليب علمية حديثة تحاكي متطلبات سوق العمل بكافة تخصصاته لتلبى متطلباته ، وقد تمثلت هذه الخطوة في مشروع إعداد المعايير المهنية الوطنية الذي يمثل الركيزة الأساسية في بناء البرامج التدريبية، إذ تعتمد المعايير في بناها على تشكيل لجان تخصصية تمثل سوق العمل والمؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني بحيث تتوافق الرؤية العلمية مع الواقع العملي الذي تفرضه متطلبات سوق العمل، لتخرج هذه اللجان في النهاية بنظرة متكاملة لبرنامج تدريسي أكثر التصاقاً بسوق العمل، وأكثر واقعية في تحقيق متطلباته الأساسية.

وتتناول هذه الحقيقة التدريبية "أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)" لمتدرب تخصص "مختبرات كيميائية " في الكليات التقنية موضوعات حيوية تتناول كيفية اكتساب المهارات الالزمة لهذا التخصص.

والإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج وهي تضع بين يديك هذه الحقيقة التدريبية تأمل من الله عز وجل أن تسهم بشكل مباشر في تأصيل المهارات الضرورية الالزمة، بأسلوب مبسط يخلو من التعقيد، وبالاستعانة بالتطبيقات والأشكال التي تدعم عملية اكتساب هذه المهارات.

والله نسأل أن يوفق القائمين على إعدادها والمستفیدین منها لما يحبه ويرضاه؛ إنه سميع مجيب

الدعاء.

الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج

تمهيد

يحتوي الجزء العملي من مقرر أساسيات الكيمياء التحليلية على جزأين رئيسيين : الجزء الأول يختص بالتحليل الكمي بقسميه الحجمي و الوزني والجزء الثاني يختص بالتحليل الوصفي أو الكيفي أو النوعي ويشتمل على الكشف عن كل من الشق الحمضي والقاعدية في المركبات البسيطة الصلبة أو في المحلول فهو يقدم معظم التفاعلات المهمة لمعظم الكاتيونات و الآنيونات الشائعة ولقد روعي في هذا الجزء العملي إن يقدم للطالب شرحاً وافياً للأسس النظرية للتجارب المختلفة التي يقوم بها حتى يتمكن الطالب من إدراك أهمية هذه التجارب وعلاقتها بالدراسة النظرية .

الأهداف الرئيسية لهذه الحقيبة هي:

١. التدريب على إجراء تجارب في التحليل الحجمي و الحسابات الخاصة بالمعاييرات.
٢. التدريب على إجراء تجارب في التحليل الوزني و الحسابات الخاصة به.
٣. التدريب على الكشف عن الكاتيونات و الآنيونات في المحاليل البسيطة أو المحلول (التحليل النوعي).

و تشمل هذه الحقيبة الوحدات التالية:

الوحدة الأولى: معايرات الأحماض والقواعد.

الوحدة الثانية: معايرات الترسيب.

الوحدة الثالثة: معايرات الأكسدة والاختزال.

الوحدة الرابعة: معايرات المركبات المعقدة.

الوحدة الخامسة: التحليل الوزني.

الوحدة السادسة: الكشف عن الشقوق القاعدية (الكاتيونات).

الوحدة السابعة: الكشف عن الآنيونات (الشقوق الحمضية).

يشتمل على الكشف عن المجموعات التالية من الآنيونات:

١. الكشف عن آنيونات المجموعة الفرعية (أ.١) وتسمى مجموعة حمض البيروكlorيك المخفف .
٢. الكشف عن آنيونات المجموعة الفرعية (أ.٢) وتسمى مجموعة حمض الكبريتيك المركز .
٣. الكشف عن آنيونات المجموعة الفرعية (ب).

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

معاييرات الأحماض و القواعد

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة:

أن يكون الطالب قادرًا على تتنفيذ تجارب الأحماض و القواعد.

الأهداف:

بعد الانتهاء من هذه الوحدة التدريبية يكون الطالب قادرًا على:

١. تعيين مolarية هيدروكسيد الصوديوم.
٢. تعيين مolarية حمض الهيدروكلوريك.
٣. تعيين مolarية كربونات الصوديوم و بيكربونات الصوديوم في خليط.
٤. تطبيق حسابات المعايرة واستنتاج تركيز المجهول.

الوقت المتوقع:

٤ ساعات.

متطلبات الجذارة:

١. مقرر "نظم وتقنيات مختبرية".
٢. مقرر "الأمان والسلامة في المختبرات الكيميائية".
٣. مقرر "الكيمياء العامة".

معاييرات الأحماض والقواعد

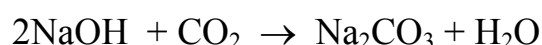
١. الخلفية النظرية :

قبل البدء بتقدير تركيز الأحماض أو القواعد يتعين الحصول على محاليل قياسية لها لا يمكن استخدام الأحماض والقواعد الشائعة بشكل مباشر لتحضير محاليل قياسية لأنها متغيرة التركيب للأسباب التالية :

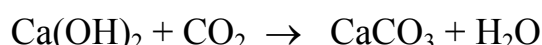
١. حامض الهيدروكلوريك: يتطاير في التركيز العالي.
٢. حامض الكبريتيك: يمتص الماء لكنه لا يصبح رطباً.
٣. حامض النتريل: متطاير وعرضه لتفتكك.

علاوة على ذلك فإن الأحماض المسماة بالأحماض المعدنية النقية ليست مواد نقية حيث أنها تحتوي على كميات متفاوتة من الماء.

هيدروكسيدات الصوديوم و البوتاسيوم: تمتص الرطوبة وتصبح رطبة ، تتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون الموجود في الهواء:



هيدروكسيد الكالسيوم: لا تذوب بشكل كامل كما أنها تتفاعل مع ثاني أوكسيد الكربون الموجود في الهواء:



الأمونيا: متطاير وهو محلول متغير التركيز.

١ - خواص المادة القياسية الأولية:

هي المادة التي يعد محلولها بالوزن المباشر للمادة نفسها ثم إذا بتها في محلول معلوم من المذيب والشروط الواجب توافرها للمادة القياسية الأولية هي:

١. تكون ذات درجة عالية من النقاء.
٢. أن تكون مستقرة غير متأثرة بالهواء الجوي .

٣. أن تكون قادرة على التفاعل ككمياً مع المادة المراد تقديرها.
 ٤. قابلة للذوبان في المذيبات المختلفة.
 ٥. أن تكون سهلة التجفيف والوزن.
 ٦. أن تكون ذات وزن جزئي كبير لتقليل نسبة الخطأ في عملية الوزن.
- ١ - ٢. تقييس الأحماض:**

لتقييس الأحماض يمكن استخدام المواد الشائعة التالية:

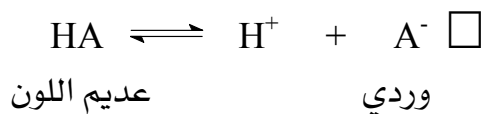
١. كربونات الصوديوم النقية. تحضر بتسخين كربونات الصوديوم الهيدروجينية أو كربونات الصوديوم اللامائة.
٢. البوراكس $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ (ميتا بورات الصوديوم).
٣. كربونات الكالسيوم النقية.

١ - ٣. تقييس القواعد:

يمكن تقييس المحاليل القاعدية باستخدام الأحماض العضوية المتبلورة الصلبة مثل حامض الأوكساليك أو حامض السكستنيك والتي يمكن الحصول عليها بدرجة عالية من النقاوة.

١ - ٤. نظرية الأدلة:

معظم الأدلة المستخدمة في معايرات الأحماض والقواعد هي عبارة عن أحماض ضعيفة حيث أن درجة تفككها تتأثر بشكل كبير جداً بتغير تركيز أيون الهيدروجين في محلول مؤدياً بذلك إلى التغير في اللون، على سبيل المثال الفينولفثالين حامض عضوي ضعيف جداً HA حيث أنه يتفكك إلى أيون الهيدروجين وأيون سالب الشحنة:



فبعد إضافة محلول حمضي فإن تركيز أيون الهيدروجين الناتج من الحمض كبير جداً بالمقارنة بتركيز H^- الناتج من تفكك الدليل وهذا يؤدي إلى تبيط (تقليل) تفكك الدليل لهذا فإن الدليل سوف لن يتآكل ولن يلاحظ لون عند إضافة محلول قلوي فإن أيونات الهيدروجين الناتجة من الدليل تتفاعل مع بعض أيونات الهيدروكسيل لتكوين الماء وبالتالي سوف يزداد تفكك الحامض الضعيف ويصاحب ذلك زيادة في أيونات A^- الملونة والتي تجعل محلول وردياً، إن التغيرات في اللون هذه تحدث عند تركيزات مختلفة مع الأدلة المختلفة.

فيما يلي قائمة لبعض الأدلة الشائعة الاستعمال مع مدى pH الذي تحدث خلاله التغيرات في اللون:

مدى pH	الدليل	تغير اللون	
		الحامض	القاعدة
3- 4.4	الميثيل البرتقالي	أحمر	أصفر
4.4-6.3	الميثيل الأحمر	أحمر	أصفر
6-7.6	برمو ثايمول الأزرق	أصفر	أزرق
6-8	تابع الشمس	أحمر	أزرق
8.2-10	فينولفثالين	عديم اللون	أحمر

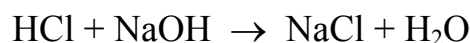
١ . ٤ . ١ خواص الدليل المناسب:

- ١ . ١. يجب أن يكون التغير في لون الدليل واضحًا ، بعبارة أخرى يجب أن يكون الدليل حساساً ، وهذا يعني عدم صلاحية الدليل إذا كان التغير في اللون يحتاج إلى 2 أو 3 مل من الكاشف.
- ٢ . ٢. يجب أن يكون مدى pH والذي يحدث خلاله التغير في اللون دالاً على تمام التفاعل.

التجربة رقم (١) : تعين مolarية هيدروكسيد الصوديوم

١. مقدمة :

يتفاعل حمض الهيدروكلوريك مع هيدروكسيد الصوديوم طبقاً للمعادلة التالية:



ونظراً لأن كلاً من الحمض والقاعدة المذكورين قويان فإنه يمكن استخدام أي دليل يمكن استعماله في هذه الحالة (المثيل البرتالي أو الفينولفاتلين).

٢. السلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعتمل: بالطوا، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة .Burette
٢. ماصة .Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) .Volumetric flask
٤. دورق مخروطي .Conical flask
٥. كأسين .Beakers
٦. قمع .Funnel
٧. محلول قياسي من حمض الهيدروكلوريك .Hydrochloric acid, HCl
٨. محلول هيدروكسيد الصوديوم مجهول التركيز. Sodium hydroxide
٩. دليل فينولفاتلين .Phenolphthalein Indicator

٤. خطوات التجربة :

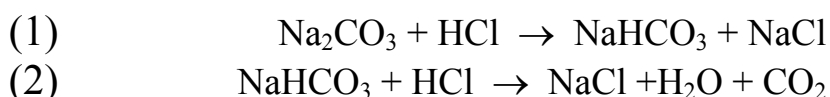
١. تملأ السحاحة بمحلول حمض الهيدروكلوريك و تأخذ القراءة الابتدائية للسحاحة.
٢. يؤخذ ١٠ مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم بواسطة ماصة و ينقل بعناية إلى دورق مخروطي.
٣. تضاف قطرة أو قطرتين من دليل الفينولفاتلين إلى محلول هيدروكسيد الصوديوم.
٤. يضاف محلول HCl تدريجياً إلى محلول NaOH مع تحريك محتويات الدورق في شكل دائري.

٥. عند اقتراب نقطة النهاية يضاف HCl قطرة قطرة حتى يتغير لون الدليل من أحمر وردي إلى عديم اللون. وتؤخذ القراءة النهائية للسحاحة.
٦. تعداد الخطوات (١ . ٥) ٣ مرات ويؤخذ متوسط الحجم.

التجربة رقم (٢) : تعين مولارية حمض الهيدروكلوريك

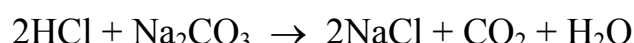
١. مقدمة :

تفاعل كربونات الصوديوم مع الأحماض القوية على مراحلتين كما يلي:



عند نقطة التكافؤ في المرحلة (١) يكون الرقم الهيدروجيني يساوي ٨,٣ لذا يمكن استخدام دليل الفينولفاتلين لتعيين هذه المرحلة ، أما في المرحلة (٢) حيث يكون الرقم الهيدروجيني يساوي ٣,٨ فلا يمكن استخدام الفينولفاتلين بل يجب استخدام الميثيل البرتقالي.

في هذه التجربة يستخدم الميثيل البرتقالي لوحده ، لذا فإن معادلة التفاعل ما بين حمض الهيدروكلوريك و كربونات الصوديوم تكون كالتالي:



٢. الأمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة .Burette
٢. ماصة Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) .Volumetric flask
٤. دورق مخروطي .Conical flask
٥. كأسين .Beakers
٦. قمع .Funnel
٧. محلول قياسي من كربونات الصوديوم.
٨. دليل الميثيل البرتقالي .Methyl orange Indicator

٤. خطوات التجربة:

١. تملاً السحاحة بمحلول حمض الهيدروكلوريك و تأخذ القراءة الابتدائية للسحاحة
٢. يؤخذ ١٠ مل من محلول كربونات الصوديوم القياسي بواسطة ماصة و ينقل بعناية إلى دورق مخروطي
٣. تضاف قطرة أو قطرتين من دليل الميثيل البرتقالي إلى محلول كربونات الصوديوم في الدورق
٤. يضاف محلول حمض الهيدروكلوريك تدريجيا إلى محلول كربونات الصوديوم مع تحريك الدورق في شكل دائري
٥. عند اقتراب نقطة النهاية يضاف الحمض قطرة قطرة حتى يتغير لون الدليل من أصفر إلى أحمر. و تؤخذ القراءة النهائية للسحاحة.
٦. تعاد الخطوات (١ . ٥) ٣ مرات و يؤخذ متوسط الحجم.

التجربة رقم (٣) : تعين مولارية كربونات الصوديوم وبيكربونات الصوديوم

١. مقدمة :

عند إضافة حمض الهيدروكلوريك إلى محلول الخليط في وجود الفينولفثالين فإن التغير في اللون يحدث عندما تتحول الكربونات إلى البيكربونات لذا فإن كمية الحامض المضافة تكافئ نصف الكربونات عندما يضاف بعد ذلك الميثيل البرتقالي إلى نفس محلول فإن التغير في اللون يحدث عندما يتحول النصف المتبقى من الكربونات (البيكربونات المتكونة) و البيكربونات الأصلية إلى الكلوريد، لذا فإن:

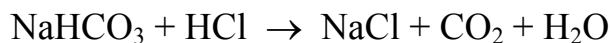
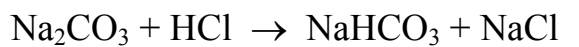
$$V_1 = \text{حجم الحامض المستخدم في الخطوة الأولى (الفينولفثالين).}$$

$$V_2 = \text{حجم الحامض المستخدم في الخطوة الثانية (الميثيل البرتقالي).}$$

$$2V_1 = \text{حجم الحامض المكافئ للكربونات.}$$

$$V_2 - V_1 = \text{حجم الحامض المكافئ للبيكربونات.}$$

معادلات التفاعل:



٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette

٢. ماصة Pipette

٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask

٤. دورق مخروطي Conical flask

٥. كأسين Beakers

٦. قمع Funnel

٧. محلول قياسي من حمض الهيدروكلوريك خليط من كربونات الصوديوم و بيكربونات الصوديوم مجهول التركيز.

٨. دليل الميثيل البرتقالي Methyl orange Indicator

٤. خطوات التجربة:

١. تملأ السحاحة بمحلول حمض الهيدروكلوريك و تأخذ القراءة الابتدائية للسحاحة.
٢. تأخذ ١٠ مل من خليط الكربونات و البيكربونات بواسطة ماصة إلى دورق مخروطي.
٣. تضاف قطرة أو قطرتين من دليل الفينولفاتلين إلى محلول الخليط في الدورق.
٤. يضاف حمض الهيدروكلوريك تدريجيا إلى محلول الخليط مع تحريك محتويات الدورق في شكل دائري.
٥. عند اقتراب نقطة التعادل يضاف الحمض قطرة قطرة حتى يتغير لون الدليل من بنفسجي إلى عديم اللون ثم تأخذ القراءة النهاية V_1 .
٦. يضاف قطرة أو قطرتين من دليل الميثيل البرتقالي لنفس محتويات الدورق المخروطي و تسجل القراءة الابتدائية للمعايرة الجديدة.
٧. يستمر في إضافة حمض الهيدروكلوريك حتى يتغير لون الدليل من أصفر إلى أحمر تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل القراءة النهاية V_2 .
٨. تعاد الخطوات من ١ إلى ٧ ثلاثة مرات.
٩. يؤخذ معدل حجم القياسات الثلاث للدليلين كل على حده.

امتحان ذاتي

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. أذكر أسباب تغير التركيب في المواد الآتية:

أ. حمض الهايدروكلوريك.

ب. حمض النتريك.

ج. حمض الكبريتيك.

د. هيدروكسيد الصوديوم و هيدروكسيد البوتاسيوم.

هـ . هيدروكسيد الكالسيوم.

و. الأمونيا.

٢. حضر محلول بإذابة 4 جرام من هيدروكسيد الصوديوم NaOH في 500 مل من الماء المقطر ،
أخذ 10 مل من هذا محلول وتمت معايرته بواسطة حامض الهايدروكلوريك HCl تركيزه 0.1
مولار باستخدام دليل الفينولفثالين. احسب حجم محلول الحامض اللازم للوصول إلى نقطة
التعادل.

إجابة الامتحان الذاتي

١. أ. حامض الهايدروكلوريك: يتطاير في التركيز العالية.

ب. حامض الكبريتيك: يمتص الماء لكنه لا يصبح رطباً.

ج. حامض النتريك: متطاير وعرضه لتفتكك.

د. هيدروكسيدات الصوديوم و البوتاسيوم: تمتص الرطوبة وتصبح رطبة ، تتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون الموجودة في الهواء.

هـ . هيدروكسيد الكالسيوم: لا تذوب بشكل كامل كما أنها تتفاعل مع ثاني أكسيد الكربون الموجود في الهواء.

و. الأمونيا : متطاير وهو محلول متغير التركيز.

٢. 20 مل.

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

معاييرات الترسيب

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة:

أن يكون الطالب قادرًا على تتنفيذ تجارب معايرات الترسيب.

الأهداف:

بعد الانتهاء من هذه الوحدة يكون الطالب قادرًا على:

١. تتنفيذ معايرات الترسيب.
٢. تطبيق الأدلة المختلفة.
٣. استنتاج تركيز المجهول في طريقة موهر، فولهارد و فاجان.

الوقت المتوقع:

٨ ساعات.

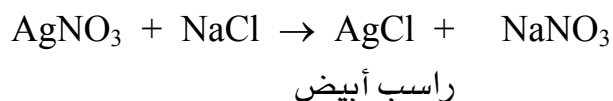
متطلبات الجذارة:

١. مقرر نظم وتقنيات مختبرية.
٢. مقرر الأمان والسلامة.
٣. مقرر الكيمياء العامة.

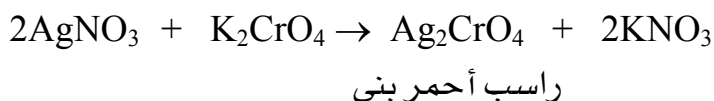
التجربة رقم ١ : تعين تركيز محلول كلوريد الصوديوم (طريقة موهر)

١. الخلفية النظرية :

تفاعل نترات الفضة مع كلوريد الصوديوم طبقاً للمعادلة التالية:



كذلك فإن نترات الفضة تتفاعل مع K_2CrO_4 معطرية راسب لا يذوب من كرومات الفضة:



ولكن على الرغم من ذلك فعندما يتواجد CrO_4^{2-} و Cl^- مع بعضهما فسوف يترسب أولاً كلوريد الفضة بفضل انخفاض ذوبانيتها عن ذوبانية كرومات الفضة، لذا فإن Ag_2CrO_4 سوف تتربّس بعد الترسب الكامل لـ Cl^- على هيئة AgCl عند نقطة النهاية عندما يحدث هذا فسوف يلاحظ تكون راسب أحمر بني يدل على نقطة النهاية.

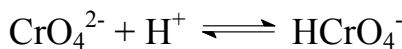
ملاحظة:

هناك شرط يجب أن يستوفى وهو إن وسط المعايرة يجب أن يكون متعدلاً أو قاعدي ضعيف = $\text{pH} = 8 - 7$ لأنه في الوسط الحمضي:

فإن أيون CrO_4^{2-} يتتحول إلى $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$:



- فإن كرومات الفضة تذوب في المحاليل الحمضية بفضل تكوين الكرومات الهيدروجينية:



في الوسط القاعدي تترسب الفضة على هيئة هيدروكسيد كما هو واضح من المعادلة:



٣. الآمان والسلامة:

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعملي: بالطبو، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٤. الأدوات والمواد المستخدمة:

١. سحاحة Burette
٢. ماصة Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask
٤. دورق مخروطي Conical flask
٥. كأسين Beakers
٦. قمع Funnel
٧. محلول قياسي من نترات الفضة AgNO_3
٨. محلول كلوريد الصوديوم (مجهول التركيز) NaCl
٩. دليل كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4

٥. خطوات التجربة:

١. تملأ السحاحة بمحلول نترات الفضة القياسي (معلوم المolarية).
٢. يوضع ١٠ مل من محلول كلوريد الصوديوم في دورق مخروطي بواسطة الماصة و يضاف إليه نصف مل من محلول كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 .
٣. تضاف نترات الفضة إلى الدورق بكميات قليلة و يدور بعناية للتأكد من اختلاط المتفاعلين.
٤. يستمر في إضافة نترات الفضة حتى يظهر راسب أحمر أوبني غامض.

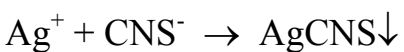
٥. يدور الخليط فإذا ذهب اللون الأحمر أضيفت قطرة واحدة من النترات ويستمر العمل على هذا المنوال حتى يتكون راسب أحمر لا يزول برج الدورق.
٦. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كحجم نهائى.
٧. تكرر التجربة ٣ مرات.

التجربة رقم (٢) : تعين تركيز محلول نترات الفضة (طريقة فولهارد)

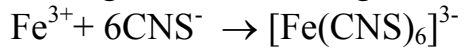
١. الخلفية النظرية :

في هذه الطريقة يستخدم الشب الحديديك أو نترات الحديديك كدليل في وسط حمضي. لذا فعندما يضاف محلول الثيوسيانات إلى محلول AgNO_3 المحمض بوجود الشب الحديديك كدليل (عبارة أخرى أيونات Fe^{3+}) فسوف يحدث التفاعلات التالية:

(1)



(2)



فالتفاعل رقم (1) يجب أن يحدث أولاً لأن المركب الناتج منه أقل ذوباناً من المركب الناتج من التفاعل رقم (2) لذا فإن تكوين معقد ثيوسيانات الحديديك سوف يبدأ حالاً بعد استفاده Ag^+ من محلول في هذا الوضع فإن أيون Fe^{3+} أو الشب الحديديك يمكن استخدامه لإيجاد نقطة النهاية للمعايرة ما بين أيونات CNS^- , Ag^+ .

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الذي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette.

٢. ماصة Pipette.

٣. دورق قياسي (١٠٠ مل).

٤. دورق مخروطي Conical flask.

٥. كأسين Beakers - قمع Funnel.

٦. محلول قياسي من نترات الفضة AgNO_3 .

٧. محلول ثيوسيانات البوتاسيوم KSCN.

٨. حمض النتريك المخفف :

٤. خطوات التجربة :

١. تملأ السحاحة بمحلول ثيوسيانات البوتاسيوم (معلوم التركيز).
٢. يوضع ١٠ مل من محلول نترات الفضة (مجهول التركيز).
٣. يضاف ٢ مل من حمض النتريك المخفف و المعد للتجربة.
٤. يضاف ٢ مل من نترات الحديديك الذي يستخدم كدليل و تخلط مكونات الدورق بتدويره بعناية.
٥. يضاف محلول الثيوسيانات من السحاحة إلى الدورق بعناية و بكميات قليلة حتى يبدأ لون محلول (و هو الذي عديم اللون) في التغير إلى اللون الأحمر.
٦. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كحجم نهائي.
٧. تعاد التجربة ٣ مرات.

التجربة رقم ٣ : تعين تركيز محلول كلوريد الصوديوم (طريقة فاجان)

١. الخلفية النظرية :

تعتمد هذه الطريقة على استخدام أدلة الامتزاز (أدلة الأدمساص) حيث تمتاز أيونات الدليل عند نقطة النهاية على سطح الراسب ويصاحب عملية الامتزاز تغير في لون الدليل. و من أدلة الامتزاز الشائعة دليل الفلوريسين و دليل اليوسين.

في معايرة أيون الكلوريد بواسطة كاشف الفضة ينجذب دليل الفلوريسين (السائب الشحنة) إلى رقيقة Ag^+ المشحونة بالشحنة الموجبة (مباشرة بعد نقطة النهاية) مكوناً فلوريسنات الفضة الوردية اللون على سطح رقائق AgCl .

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette
٢. ماصة Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask
٤. دورق مخروطي Conical flask
٥. كأسين Beakers - قمع Funnel
٦. محلول قياسي من نترات الفضة AgNO_3
٧. محلول كلوريد الصوديوم (مجهول التركيز) Sodium Chloride NaCl
٨. دكسترين - حمض الخليك Acetic Acid CH_3COOH
٩. أسيتات الصوديوم Sodium Acetate CH_3COONa
١٠. دليل الفلوريسين.

٤. خطوات التجربة :

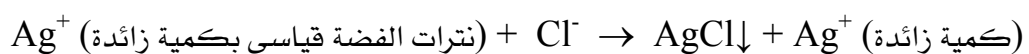
١. تملأ السحاحة بمحلول نترات الفضة القياسي (معلوم المolarية).
٢. يوضع ١ مل من محلول كلوريد الصوديوم في دورق مخروطي بواسطة الماصة و يضاف إليه ١ مل من خليط حمض الخليك و خلات الصوديوم (٠,٥ مolar حمض و ٠,٥ Molar ملح الحمض) ثم يضاف ١,٠ جرام من دكسترين.
٣. تضاف نترات الفضة بعناية مع خلط محتويات الدورق بتحريك الدورق في اتجاه دائري و يستمر في إضافة نترات الفضة حتى يتبقى لنقطة التعادل ١ مل، تضاف ٥ قطرات من محلول ثانئي كلوريد الفلوريسين (الدليل).
٤. يواصل التغيير حتى يتغير لون الراسب من أبيض إلى وردي فاتح.
٥. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كحجم نهائي.
٦. تكرر التجربة ٣ مرات و يؤخذ متوسط الحجم.

التجربة رقم (٤): تقدير مولارية محلول كلوريد الصوديوم بطريقة فولهارد غير مباشرة

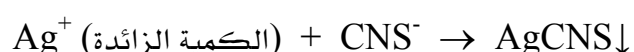
١. الخلفية النظرية:

يمكن تطبيق طريقة فولهارد بصورة غير مباشرة لتقدير الكلوريدات أو البروميدات في الوسط الحمضي. في هذا الخصوص تضاف زيادة من محلول نترات الفضة القياسي إلى محلول الهايليد ثم تعاير الزيادة خلفيا (رجوعيا) بواسطة محلول الثيوسيانات القياسي. تظهر الصعوبة في هذه الطريقة نتيجة لتفاعل كلوريد الفضة المترسب مع ثيوسيانات البوتاسيوم المضافة من السحاحة مؤدياً ذلك لتكون ثيوسيانات الفضة قليلة الذوبان. كما أن كلوريد الفضة المترسب هذا أكثر ذوباناً من ثيوسيانات الفضة وبالتالي فهو يميل لتفاعل مع معقد ثيوسيانات الحديديك، لهذه الأسباب فإنه يجب في مثل هذه الحالة ترشيح كلوريد الفضة المترسب.

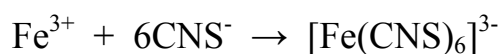
تفاعل ما قبل المعايرة:



تفاعل المعايرة الخلفية:



تفاعل نقطة النهاية (تفاعل الدليل):

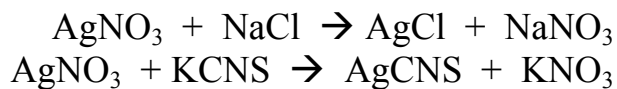


مثال:

أضيفت ١٠ مل من محلول كلوريد الصوديوم المحمض بحامض النتريك المركز إلى ٢٥ مل من محلول نترات الفضة تركيزه ٠٠٥ مولار. رُشح الخليط ثم أضيف دليل نترات الحديديك إلى الرشيح وتمت معايرة الرشيح مع محلول ثيوسيانات البوتاسيوم تركيزه ٠٠٤٥ مولار فتم استعمال ١٢ مل من محلول الثيوسيانات للوصول إلى نقطة التكافؤ. أحسب مولارية محلول كلوريد الصوديوم.

الحل:

التفاعلات الحادثة:



نحسب عدد مولات نترات الفضة الكلية:

$$\text{Total AgNO}_3 = 0.05 \times \frac{25}{1000}$$

$$\text{Total AgNO}_3 = 1.25 \times 10^{-3} \text{ mol}$$

نحسب عدد مولات نترات الفضة المتفاعلة مع الثيوسيانات:

نسبة التفاعل هي كالتالي:

$$1 \text{ mol AgNO}_3 \equiv 1 \text{ mol KCNS}$$

$$\frac{0.045 \times \frac{12}{1000}}{\text{mol AgNO}_3 \text{ (reacted with KCNS)}} = \frac{1}{1}$$

$$\text{mol AgNO}_3 \text{ (reacted with KCNS)} = 5.4 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

$$\text{Total volume of titration} = 10 + 25 + 12$$

$$\text{Total volume of titration} = 47 \text{ ml}$$

$$\text{mol AgNO}_3 \text{ (reacted with NaCl)} = 1.25 \times 10^{-3} - 5.4 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

$$\text{mol AgNO}_3 \text{ (reacted with NaCl)} = 7.1 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

نسبة التفاعل بين NaCl و AgNO₃ هي:

$$1 \text{ mol AgNO}_3 \equiv 1 \text{ mol NaCl}$$

$$\frac{7.1 \times 10^{-4}}{M_{\text{NaCl}} \times \frac{10}{1000}} = \frac{1}{1}$$

$$M_{\text{NaCl}} = 0.071 M$$

٢. الأدوات المستخدمة:

١. ساحة.
٢. ماصة.
٣. دورق قياسي.
٤. دورق مخروطي.
٥. كأس.
٦. قمع.
٧. ورق ترشيح.
٨. مخارب مدرج.

٣. المحاليل والكيمياويات

١. محلول كلوريد الصوديوم مجهول التركيز.
٢. محلول قياسي من نترات الفضة.
٣. محلول قياسي من ثيوسيانات البوتاسيوم.
٤. حامض النتريك المركز.
٥. دليل نترات الحديديك (١٠%).

٤. خطوات العمل

١. أضف ٤٠ مل (مأخذة بدقة) من محلول نترات الفضة إلى ١٠ مل (مأخذة بدقة) من محلول كلوريد الصوديوم.
٢. أضف إلى الخليط (٢ - ٣) مل من حامض النتريك المركز.
٣. رشح الخليط باستخدام ورقة ترشيح جافة (ترشيح بالجاذبية).

٤. أضف إلى الرشيح (٢ - ٣) مل من دليل نترات الحديديك.
٥. املأ السحاحة بمحلول ثيوسيانات البوتاسيوم.
٦. عاير الرشيح مع محلول ثيوسيانات البوتاسيوم حتى ظهور اللون الأحمر.
٧. أحسب التركيز المولاري لكلوريد الصوديوم.

امتحان ذاتي

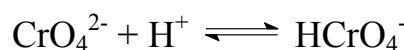
أجب على الأسئلة التالية ثم تأكّد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. لماذا تستخدم طريقة موهر في الوسط المتعادل؟
٢. لماذا تستخدم طريقة فولهارد في وسط حامضي؟
٣. لدينا أيونات Cl^- و CrO_4^{2-} في تناقض لتفاعل مع الفضة Ag^+ . من الذي يتربّس أولاً: كلوريد الفضة أم كرومات الفضة؟ لماذا؟
٤. اكتب الصيغة الكيميائية فيما يلي: كلوريد الفضة، كرومات الفضة، أيون الكرومات، أيون البيكرومات، أيون الشيوسيانات ، ثيوسيانات الفضة.

إجابة الامتحان الذاتي

١. وذلك للأسباب التالية:

أ. تذوب كروماتات الفضة في الأوساط الحمضية:



كما أن الوسط الحمضي يحول الكرومات إلى الديايكرومات:



ب. في الوسط القاعدي تتربّس الفضة على هيئة هيدروكسيد:



٢. لأنّه في الوسط القاعدي يتربّس الحديد الثلاثي (الدليل) على شكل هيدروكسيد $\text{Fe}(\text{OH})_3$.
٣. يتربّس كلوريد الفضة لأن ذوبانيته أقل من ذوبانية كروماتات الفضة.
٤. كلوريد الفضة: AgCl ، كروماتات الفضة: Ag_2CrO_4 ، أيون الكرومات: CrO_4^{2-} ، أيون البيكرومات: $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ ، أيون الشيوسيانات: SCN^- ، ثيوسيانات الفضة: AgSCN .

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

معاييرات الأكسدة و الاختزال

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة :

أن يكون الطالب قادرًا على تتنفيذ تجارب معايرات الأكسدة والاختزال.

الأهداف :

بعد الانتهاء من هذه الوحدة التدريبية يكون الطالب قادرًا على:

١. كتابة المعادلة الكاملة و الموزونة لتفاعلات الأكسدة والاختزال.
٢. تتنفيذ تجارب الأكسدة والاختزال بطريقة صحيحة.
٣. استنتاج تركيز المجهول.

الوقت المتوقع :

٦ ساعات.

متطلبات الجذارة :

١. مقرر نظم وتقنيات مختبرية .
٢. مقرر الأمان والسلامة .
٣. مقرر الكيمياء العامة .

التجربة رقم (١) : تعين مولارية برمجفات البوتاسيوم

١. الخلفية النظرية :

أن برمجفات البوتاسيوم عامل مؤكسد قوي خصوصاً في الوسط الحمضي تصل برمجفات البوتاسيوم إلى قوتها التأكسدية القصوى كما هو واضح من خلال المعادلة التالية:



أو من خلال المعادلة الإلكترونية التالية:



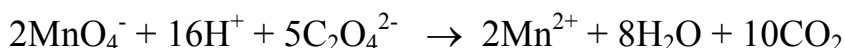
يتضح من المعادلة الأخيرة أن عدد الأكسدة للمنجنيز يتغير من $+7$ إلى $+2$.
يعتبر حامض الكبريتيك وسط حمضي مناسب وذلك لعدم تأثيره على البرمجفات في المحاليل المخففة ولا يوصى باستخدام حمض الهيدروكلوريك لأن بعضها من البرمجفات سوف تستهلك في أكسدة حمض الهيدروكلوريك إلى الكلور حسب التفاعل التالي :



في هذه التجربة فإن التفاعل مابين حمض الأوكساليك و برمجفات البوتاسيوم يكون كالتالي:



أو بالصيغة الأيونية :



يراعى في هذه المعايرة تسخين محلول حامض الأوكساليك إلى حوالي 90 – 60 درجة مئوية حتى لا يتكون راسب بني أثناء المعايرة .

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعتمل: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette

٢. ماصة Pipette

٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask

٤. دورق مخروطي Conical flask

٥. كأسين Beakers

٦. قمع Funnel

٧. محلول قياسي من حمض الأكساليك Oxalic Acid $H_2C_2O_4$

٨. محلول برمجنة البوتاسيوم (مجهول التركيز) Potassium Permanganate $KMnO_4$

٩. حمض الكبريتิก المخفف Dilute Sulphuric Acid

٤. خطوات التجربة :

١. يوضع ١٠ مل من محلول حمض الأكساليك (مادة سامة !) بعناية في دورق مخروطي بواسطة الماصة ثم يضاف إليه ٥ مل من حمض الكبريتيك المخفف المعد لهذه التجربة.

٢. تملأ السحاحة بمحلول برمجنة البوتاسيوم.

٣. يضاف برمجنة البوتاسيوم بعناية مع خلط محتويات الدورق بتحريك الدورق في اتجاه دائري (يلاحظ اختفاء لون البرمجنة من جراء التفاعل).

٤. يستمر في إضافة البرمجنة بعناية حتى ظهور لونه ثانياً في محلول التعثير.

٥. تؤخذ قراءة السحاحة وتسجل كقراءة نهائية.

٦. تعاد التجربة ٣ مرات و يؤخذ متوسط الحجم.

٧. تعاد الخطوات السابقة بتسخين محلول الأكساليك إلى درجة حرارة حوالي 70 درجة مئوية ثم يعاير قبل أن يبرد.

التجربة رقم (٢) : تعين مولارية ثيوكبريتات الصوديوم

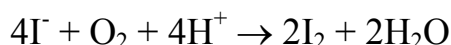
١. الخلفية النظرية :

في هذه التجربة (معاييرات اليود المباشرة) يستخدم اليود (عامل مؤكسد ضعيف) لمعايرة عامل مختزل قوي و هو ثيوكبريتات الصوديوم. الطرق المباشرة لiodide عادة ما تجرى في وسط متعادل أو قاعدي ضعيف أو حمضي ضعيف و ذلك للأسباب التالية:

١. في الوسط القاعدي القوي يتتحول اليود إلى ايون الهيبوأيدات IO^- و اليوديد I^- :



٢. في الوسط الحمضي القوي يتتأثر النشا الذي يستخدم كدليل في هذه المعايرة حيث يحدث له تميؤ و يتحلل مما يؤثر على نقطة النهاية. كما يتآكسد أيضا اليوديد بفعل أكسجين الهواء في الوسط الحمضي القوي:



٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعتمل: بالطُّو، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette
٢. ماصة Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask
٤. دورق مخروطي Conical flask
٥. كأسين Beakers
٦. قمع Funnel
٧. محلول اليود (مجهول التركيز).
٨. محلول قياسي من ثيوكبريتات الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$.
٩. دليل النشا Starch Indicator

٤. خطوات التجربة :

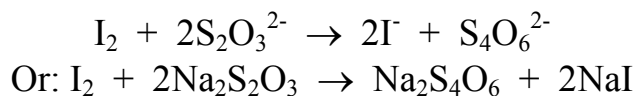
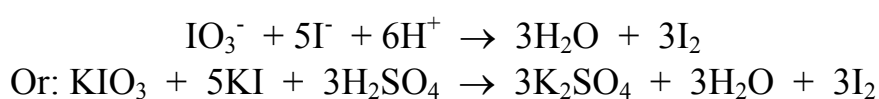
١. تملأ السحاحة بمحلول اليود.
٢. تنقل ١٠ مل من محلول ثيوکبريتات الصوديوم القياسي إلى دورق مخروطي و يضاف إليها ٣ مل من محلول النشا المعد لهذه التجربة و يحرك محتويات الدورق في شكل دائري ليتم خلاط محتوياته.
٣. يضاف محلول اليود من السحاحة مع استمرار تحريك الدورق في شكل دائري حتى يظهر لون أزرق باهت.
٤. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كقراءة نهائية.
٥. تعاد التجربة ٣ مرات و يؤخذ متوسط الحجم.

التجربة رقم (٣) : تقييس محلول ثيوكبريتات الصوديوم بمحلول قياسي من يودات البوتاسيوم النقية

١. الخلفية النظرية :

في هذه التجربة تستخدم الطريقة الأيدومترية لتقييس (تعيير) محلول ثيوكبريتات الصوديوم حيث يتفاعل محلول يودات البوتاسيوم القياسي KIO_3 مع زيادة من يوديد البوتاسيوم في المحلول المحمض ثم يعاير اليود المتحرر مع محلول ثيوكبريتات الصوديوم المضاف من السحاحة حتى يتغير اللون البني لمحلول اليود المتحرر إلى الأصفر الباهت ثم تضاف بضعة قطرات من محلول النشا معطرية محلولاً أزرق. بعد ذلك تستمرة إضافة محلول الثيوكبريتات نقطة نقطة حتى يختفي اللون الأزرق.

التفاعلات الحادثة كما يلي:

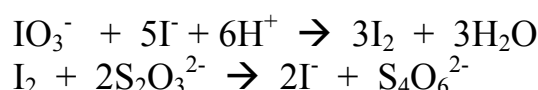


مثال:

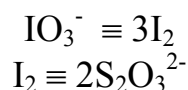
أضيف ١ جرام من يوديد البوتاسيوم إلى ١٠ مل من محلول يودات البوتاسيوم تركيزه ٠٠٢٥ مolar المحمض بحامض الكبريتيك المخفف. تمت معايرة اليود المتحرر من هذا التفاعل مع محلول ثيوكبريتات الصوديوم فكان الحجم المستعمل من الثيوكبريتات للوصول إلى نقطة التعادل ١٥ مل. أحسب التركيز المولاري لمحلول ثيوكبريتات الصوديوم.

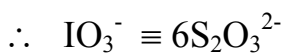
الحل:

التفاعلات الحادثة هي كالتالي:

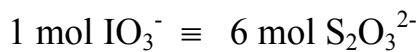


نسب التفاعل هي كالتالي:





أي أن:



و يحسب تركيز الثيوکبريتات كالتالي:

$$\frac{0.025 \times \frac{10}{1000}}{\text{M}_{\text{S}_2\text{O}_3^{2-}} \times \frac{15}{1000}} = \frac{1}{6}$$

$$\text{M}_{\text{S}_2\text{O}_3^{2-}} = 0.1M$$

٢. الأدوات

١. ساحة.
٢. ماصة.
٣. دورق قياسي.
٤. دورق مخروطي.
٥. كأس.
٦. مخبر مدرج.
٧. ملعقة وزن.
٨. ميزان حساس.

٣. الكيمياویات والمحاليل

١. يوديد البوتاسيوم الصلب.
٢. محلول ثيوکبريتات الصوديوم مجھول التركيز.
٣. محلول قياسي من يودات البوتاسيوم.
٤. محلول مخفف من حامض الكبريتيك.
٥. دليل النشا.

٤. طريقة العمل

١. انقل بالملاصة ٥ مل من محلول يودات البوتاسيوم إلى دورق مخروطي.
٢. أضف إلى الدورق ١ جرام من يوديد البوتاسيوم.
٣. حمض محلول الدورق بحمض الكبريتيك المخفف.
٤. املأ السحاحة بمحلول ثيوکبريتات الصوديوم.
٥. عاير اليود المتحرر مع محلول ثيوکبريتات الصوديوم حتى يصبح محلول الدورق ذو لون أصفر باهت.
٦. أضف دليل النشا إلى محلول الدورق فينتج لون أزرق غامق.
٧. استمر بالمعايرة حتى زوال اللون الأزرق.

امتحان ذاتي

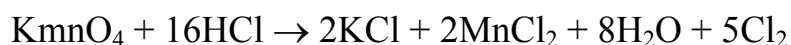
أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. لماذا لا يستخدم حامض الهيدروكلوريك أو حامض النتريك كوسط حمضي عند استخدام برمجنات البوتاسيوم في المعايرة .
٢. استخدمت ٣٥ سم^٣ من محلول برمجنات البوتاسيوم لأكسدة ٠.٢١٤٥ جرام من عينة لحامض الأوكساليك شائي المائية احسب تركيز محلول برمجنات البوتاسيوم.

إجابة الامتحان الذاتي

١. وذلك للأسباب التالية :

أ. بعض البرمنجنات تستهلك في أكسدة حامض HCl إلى الكلور:



ب. حامض HNO₃ عامل مؤكسد ويمكن أن يتداخل مع التأثير المؤكسد للبرمنجنات .

٢. ٠.٠١٩٥٢ مولار.

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

معاييرات المركبات التي تتضمن تكوين مركب معقد

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة:

أن يكون الطالب قادرًا على تنفيذ معايرات المركبات التي تتضمن تكوين مركب معقد.

الأهداف :

بعد الانتهاء من هذه الوحدة يكون الطالب قادرًا على الآتي:

تنفيذ هذه المعايرة .

استنتاج التركيز المجهول.

الوقت المتوقع للتدريب :

ساعتان.

متطلبات الجذارة:

١. مقرر نظم وتقنيات مختبرية.
٢. مقرر الأمان والسلامة في المختبرات الكيميائية.
٣. مقرر الكيمياء العامة.

التجربة رقم (١) : تعين تركيز الكالسيوم والمغنيسيوم في خليط

١. الخلفية النظرية :

يطلق لفظ الماء العسر عندما تكون عينة الماء محتوية عادة على Ca^{2+} , Mg^{2+} , Fe^{2+} أو أي أيون آخر له القدرة على تكوين ستيرات Stearates غير ذاتية. و الماء العسر نوعان :

١. الماء ذو العسرة المؤقتة : سببه وجود بيكربونات الكالسيوم والمغنيسيوم وال الحديد يمكن التخلص من هذه الأملاح إما بالغليان أو إضافة ماء الجير (هيدروكسيد الكالسيوم) .

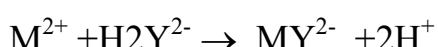
٢. الماء ذو العسرة الدائمة : سببه وجود كبريتات الكالسيوم والمغنيسيوم وال الحديد وأحياناً كلوريدات هذه المعادن لا يمكن إزالة هذه الأملاح بالغليان ، بل يجب إتباع الطرق التالية:

- إضافة كربونات الصوديوم .

- استخدام مزيلات العسرة التجارية مثل Permutit حيث أن هذا المركب ينتمي لطائفة من المركبات تسمى الزيوليتات Zeolites وهي سليكات معدنية طبيعة المنشأ.

- استخدام المبادلات الأيونية Ion exchange resins

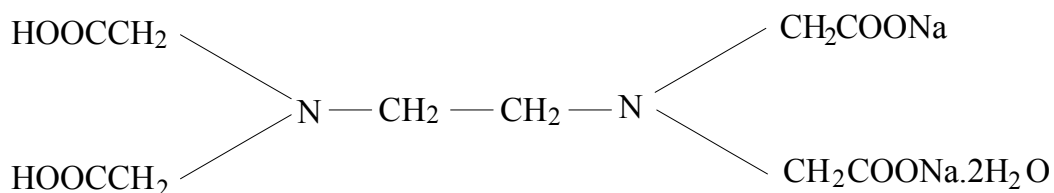
يمكن تقدير أيونات الكالسيوم والمغنيسيوم الموجودة في المحاليل بالمعايرة مع محلول EDTA حيث يكون كل منهما معقداً مخلبياً Chelate Complex طبقاً للمعادلة:



حيث أن:

M^{2+} تمثل Ca^{2+} أو Mg^{2+}

H_2Y^{2-} : هو ملح ثائي الصوديوم لإدتا (الشكل ١).



الشكل (١) : التركيب الكيميائي للعامل المعقد ملح إدتا (اثيلين ثائي امين رباعي حمض الخليك ثائي

($\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$)

يتكون مركب معقد نتيجة لتفاعل محلول EDTA مع أيون العنصر بنسبة 1:1 بغض النظر عن تكافؤ العنصر ، ففي حالة تفاعل Ca^{2+} مع EDTA يتم ضبط الرقم الهيدروجيني عند pH=12 ثم يضاف دليل الميروكسيد الذي يكون مركباً معقداً مع Ca^{2+} ثم يجري المعايرة باستخدام محلول EDTA حتى نقطة النهاية.

عندما يتفاعل إدتا مع Ca^{2+} و Mg^{2+} يتم ضبط الرقم الهيدروجين عند pH=10 ثم يضاف دليل إيريوكروم بلاك تي الذي يكون مركباً معقداً مع Mg^{2+} و Ca^{2+} ثم تجري المعايرة باستخدام محلول EDTA حتى نقطة النهاية.

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعتملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. الأدوات والمواد المستخدمة :

١. سحاحة Burette
٢. ماصنة Pipette
٣. دورق قياسي (١٠٠ مل) Volumetric flask
٤. دورق مخروطي Conical flask
٥. كأسين Beakers
٦. قمع Funnel
٧. محلول إدتا القياسي.
٨. محلول خليط من Ca^{2+} و Mg^{2+} (مجهول التركيز).
٩. محلول منظم من هيدروكسيد الأمونيوم و كلوريد الأمونيوم (pH = 12) و (pH = 10) و (pH = 9).
١٠. محلول هيدروكسيد البوتاسيوم (٪ ٢٠) - دليل إيريوكروم بلاكتي T Eriochrome Black T و الميروكسيد.
١١. ورق pH قياسي.

٤. خطوات التجربة:**أ- تعين تركيز الكالسيوم:**

١. خذ ١٠ مل من محلول الخليط إلى دورق مخروطي بالماصة.
٢. أضف قطرات من محلول هيدروكسيد البوتاسيوم للحصول على $\text{pH} = 12$ و يمكن التأكد من ذلك باستخدام ورق pH القياسي.
٣. أضف دليل الميروكسيد.
٤. أضف محلول إدتا من السحاحة حتى يتغير لون محلول الأحمر القرمزي إلى اللون البنفسجي.
٥. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كقراءة نهائية (ويكون حجم EDTA في هذه الحالة المكافئ للكالسيوم V_1).
٦. تعاد الخطوات السابقة ٣ مرات.

ب- تعين تركيز المغنيسيوم:

١. خذ ١٠ مل من محلول الخليط إلى دورق مخروطي بالماصة.
٢. أضف قطرات من محلول المنظم (هيدروكسيد الأمونيوم + كلوريد الأمونيوم) للحصول على $\text{pH} = 10$.
٣. أضف قطرات من دليل إيريوクロوم بلاكتي.
٤. أضف محلول إدتا من السحاحة حتى يتغير لون محلول الأحمر إلى اللون الأزرق.
٥. تؤخذ قراءة السحاحة و تسجل كقراءة نهائية (يكافئ الحجم في هذه الحالة الحجم المكافئ للكالسيوم و للمغنيسيوم V_2).
٦. تعاد الخطوات السابقة ٣ مرات و يؤخذ متوسط الحجم. يحسب الحجم المكافئ للمغنيسيوم $V = V_1 - V_2$.

امتحان ذاتي

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. اشرح مما ينشأ عسر الماء ؟ اذكر أنواعه وأسباب تكوين كل نوع .

٢. أضيف محلول منظم وبضع قطرات من دليل إيروكروم بلاك تي إلى ٥٠ سم^٣ من الماء الحنفية احتاج محلول للمعايرة الكاملة إلى ٩.٨ سم^٣ من ٠٠١ مollar من محلول إدتا. احسب عسرة الماء مقدرة ب ppm من الكالسيوم مفترضاً بأن سبب العسرة هي أملاح الكالسيوم.

إجابة الامتحان الذاتي

١. يطلق لفظ الماء المعسر عندما تكون عينة الماء محتوية عادة على Ca , Mg , Fe أو أي أيون آخر له القدرة على تكوين ستيرات stearates غير ذاتية.

الماء العسر نوعان :

- الماء ذو العسرة المؤقتة : سببه وجود بيكربونات الكالسيوم والمغنيسيوم والحديد يمكن التخلص من هذه الأملاح إما بالغليان أو إضافة ماء الجير (هيدروكسيد الكالسيوم) .

- الماء ذو العسرة الدائمة : سببه وجود كبريتات الكالسيوم والمغنيسيوم والحديد وأحياناً كلوريدات هذه المعادن لا يمكن إزالة هذه الأملاح بالغليان ، بل يجب إتباع الطرق التالية : إضافة كربونات الصوديوم .

استخدام مزيلات العسرة التجارية مثل permutit حيث أن هذا المركب ينتمي لطائفة من المركبات تسمى الزيوليتات Zeolites وهي سليكات معدنية طبيعية المنشأ .

. Ion exchange resins

. ٧٨.٦ ppm . ٢

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

التحليل الوزني

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة:

أن يكون الطالب قادراً على تنفيذ تجارب التحليل الوزني بطريقة صحيحة.

الأهداف :

١. أن يكون الطالب قادرًا على تنفيذ التجارب.

٢. أن يكون الطالب قادرًا على إجراء الحسابات واستنتاج عدد جزيئات ماء التبلور الموجودة في كلوريد الباريوم المائي.

٣. أن يكون الطالب قادرًا على إجراء الحسابات واستنتاج النسبة المئوية للصوديوم في العينة.

الوقت المتوقع :

٦ ساعات.

متطلبات الجذارة :

١. مقرر نظم وتقنيات مختبرية .

٢. مقرر الأمان والسلامة .

٣. مقرر الكيمياء العامة .

التحليل الوزني

١. مقدمة :

في التحليل الوزني يتم ترسيب العنصر المراد تقديره على شكل مركب شحبي الذوبان وبعد تجفيفه (أو حرقه) يمكن وزنه و بعد الحسابات تستنتج نسبته في العينة . و تتم عملية التحليل الوزني على عدة خطوات وهي :

١. المعالجة المبدئية.

٢. الترسيب.

٣. الترشيح.

٤. التجفيف أو الحرق.

٥. الوزن.

٦. الحسابات.

أ. المعالجة المبدئية :

في هذه المرحلة يتم ضبط الظروف المناسبة للتجربة كضبط درجة الحرارة و الرقم الهيدروجيني و الأحجام و التراكيز و فصل المتداخلات.

ب. الترسيب :

يتم اختيار الراسب المناسب بحيث يكون شحبي الذوبان.

ج. الترشيح :

يستخدم طريقتين في عملية الترشيح :

١. الترشيح بواسطة ورق الترشيح : يستخدم ورق الترشيح عديم الرماد بحيث أنه لا يتبقى من الورق إلا كمية ضئيلة جدا يمكن إهمالها $10^5 \times 1$ جرام . تختار المسامات المناسبة لترشيح الراسب بحيث لا تسمح بمرور الحبيبات من خلاها .

٢. الترشيح بواسطة بوتقة الترشيج : يتم الترشيج بهذه الطريقة في الحالات التي يجفف فيها الراسب و لا يمكن حرقه في وجود الورقة .

ج. التجفيف أو الحرق:

يتم التجفيف عند درجة 110 درجة مئوية في فرن تجفيف لمدة ساعة تقريباً وبعد ذلك ينقل إلى المجفف لكي. يوزن الراسب بعد أن يبرد. للحصول على الصورة الموزونة نضطر في بعض التجارب إلى الحرق الذي يتم عند درجة عالية، عادة 450 - 900 ، يمكن أن تصل حتى 1200 درجة مئوية.

د. الوزن:

في عملية الوزن يستخدم ميزان حساس بحيث أن نحصل على دقة $0.00001 \pm$ جرام.

و. الحسابات:

يتم حساب أولاً المعامل الوزني GF :

$$GF = \frac{MW \text{ (or atomic weight) of analyte}}{MW \text{ of weighed substance}} \times \frac{a}{b}$$

علماً بأن:

MW : الوزن الجزيئي.

analyte : المادة المراد تقديرها.

Weighed substance : المادة الموزونة.

a : عدد مولات المادة المراد تقديرها.

b : عدد مولات المادة الموزونة.

ويحسب وزن المادة المراد تقديرها :

$$\text{Weight of analyzed substance (g)} = GF \times \text{weight of precipitate (g)}$$

وأخيراً تحسب النسبة المئوية للمادة المراد تقديرها:

$$\text{Weight \% of analyzed substance} = \frac{\text{GF} \times \text{weight of precipitate (g)}}{\text{weight of sample (g)}} \times 100$$

مثال:

تم ترسيب عنصر الكالسيوم الموجود في عينة من ماء الصنبور (حجمها 200 مل) على شكل أكسالات الكالسيوم CaC_2O_4 . بعد الترسيب يتم ترشيح غسل و حرق الراسب في بوققة وزنها 26.6002 جرام. وزن البوقة $= \text{CaO} + 26.7134$ جرام. احسب وزن Ca الموجود في 100 مل من الماء.

الحل:

أولاً نحسب GF:

$$\text{GF} = \frac{40.08}{56.08} = 0.7147$$

علماً بأن:

الوزن الذري للكالسيوم يساوي 40.08.

الوزن الجزيئي لـ CaO $= 56.08$.

- نحسب وزن Ca في العينة (200) مل:

$$\text{Weight of Ca (g)} = 0.7147 \times 0.1132 \text{ (g)} = 0.8094 \text{ g}$$

علماً بأن وزن الراسب بعد الحرق (CaO) $= 26.6002 - 26.7134 = 0.1132$ جرام.

- نحسب وزن ca يغ 100 مل:

$$0.8094 \text{ g} \rightarrow 200 \text{ ml}$$

$$x \rightarrow 100 \text{ ml}$$

$$x = 0.4047 \text{ g}$$

التجربة رقم (١) : تقدير جزيئات ماء التبلر في كلوريد الباريوم المائي

١. الخلفية النظرية :

يفقد كلوريد الباريوم المائي جزيئات ماء التبلر عند رفع درجة حرارته إلى حوالي 200°C لمدة نصف ساعة تقربياً ، وبذلك يمكن وزن عينة منه قبل وبعد التجفيف ، ومن النقص في الوزن يمكن حساب عدد جزيئات ماء التبلر .

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعليمي: بالطبو، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. المواد الكيميائية والأدوات :

١. كلوريد الباريوم المائي $\text{BaCl}_2 \cdot x\text{H}_2\text{O}$.
٢. ماء مقطر .Distilled water
٣. فرن تجفيف .Drying oven
٤. مجفف .Desiccator
٥. بوتقة .Crucible
٦. ميزان حساس.

٤. خطوات التجربة :

١. زن بدقة 1.0000 جرام تقربيا من كلوريد الباريوم المائي في بوتقة جافة فارغة نظيفة معلوم وزنها.
٢. ضع البوتقة داخل فرن التجفيف لمدة 30 دقيقة.
٣. اخرج البوتقة من الفرن و ضعها في الحال داخل المجفف لمدة 20 دقيقة حتى تبرد تماما.
٤. زن البوتقة و بداخلها كلوريد الباريوم اللامائي Anhydride barium chloride و أوجد وزنه.
٥. أحسب عدد جزيئات ماء التبلر في العينة.

٥. الحسابات:



$$208.246 + 18x \rightarrow 208.246$$

$$\dots \rightarrow \dots$$

و من هذه المعادلة يمكن إيجاد قيمة x و التي تعبر عن عدد جزيئات ماء التبلر.

التجربة رقم (٢) : تقدير الصوديوم

١. الخلفية النظرية :

يتم تقدير الصوديوم على هيئة صوديوم خلات يورانيل الزنك $\text{NaZn}(\text{UO})_2(\text{CH}_3\text{COO})_9 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ حيث يتم بترسيبها بواسطة محلول خلات يورانيل الزنك المحمضة بحمض الخل ، ونظراً لقابلية الراسب الشديدة للذوبان أثناء الترشيح يتم ترشيحه بالطريقة التالية:
يفسّل الراسب بجزء صغير من المرسب لإزالة أي أملاح أخرى موجودة ثم يغسل بالإيثanol الذي يزيل الزيادة من المرسب ثم يغسل بالاسيتون الذي يسهل ويسرع من عملية التجفيف.

٣. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الذي المعتمل: بالطبو، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٤. المواد الكيميائية والأدوات:

١. محلول كلوريد الصوديوم تريكلزه 2g/L .
٢. كاشف خلات يورانيل الزنك*.
٣. الأسيتون.
٤. ماء مقطّر.
٥. أدوات ترشيح (بوتقة ترشيح رقم ٤).
٦. ميزان حساس.
٧. كأس سعة ٥٠ مل.
٨. ماصة.
٩. موقد بنزن.

* يحضر كاشف خلات يورانيل الزنك بخلط أحجام متساوية من محلول (أ) و محلول (ب). يترك الخليط لمدة 24 ساعة ثم يرشح).

أ . المحلول (أ) : ذوب 20 جرام من خلات اليورانيل $\text{UO}_2(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ المبلور في 4 مل من حمض الخليك المركز و 100 مل من الماء (ربما يكون التسخين ضروري).

ب . المحلول (ب) : ذوب 60 جرام من خلات الزنك $\text{Zn}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ في 3 مل من حمض الخليك المركز و 100 مل من الماء.

٤. خطوات التجربة :

١. انقل بدقة 10 مل من محلول كلوريد الصوديوم تركيزه 2g/L إلى كأس سعة 50 مل.
٢. بخر محلول حتى الجفاف على لهب بنزن.
٣. أذب الملح المتبقى في حوالي 1 مل من الماء المقطر، ثم أضف 10 مل من كاشف خلات يورانيل الزنك.
٤. اترك محلول عند درجة حرارة الغرفة لمدة ٤٥ دقيقة.
٥. رشح محلول خلال بوتقة الترشيح رقم ٤ المعلوم وزنها من قبل.
٦. أغسل الراسب خمس مرات. كل مرة بحوالي 2 مل من كاشف خلات يورانيل الزنك.
٧. أغسل الراسب خمس مرات. كل مرة بحوالي 2 مل من الإيثanol.
٨. أغسل الراسب خمس مرات. كل مرة بحوالي 2 مل من الأسيتون.
٩. أترك الراسب ليجف عند درجة حرارة الغرفة لمدة 30 دقيقة، وأوجد وزن الراسب.

٥. الحسابات :

يحسب المعامل الوزني GF كالتالي:

$$GF = \frac{\text{atomic weight of sodium}}{\text{MW of } \text{NaZn}(\text{UO}_2)_3(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_9 \cdot 6\text{H}_2\text{O}}$$

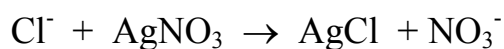
و تحسب النسبة المئوية للصوديوم كالتالي:

$$\%(\text{Na}) = \frac{\text{wt. of precipitate} \times GF}{\text{sample weight}} \times 100$$

التجربة رقم (٣) : تقدير الكلوريد

١. الخصيـة النـظرـية

يتم تقدير الكلوريد (كمجموعة متأينة) بترسيبـه على هـيـةـ كـلـورـيدـ الفـضـةـ الشـحـيجـ الذـوـبـانـ بواسـطـةـ محلـولـ نـتـرـاتـ الفـضـةـ. وـ يـلاـحـظـ إـضـافـةـ حـمـضـ الـنـتـرـيكـ المـرـكـزـ خـلـالـ التـجـرـبـ لـيـسـاعـدـ عـلـىـ تـجـمـعـ الرـاسـبـ وـ منـ التـدـاخـلـ منـ بـعـضـ الـآـنـيـونـاتـ الـأـخـرىـ مـثـلـ الـكـرـبـونـاتـ وـ الـفـوسـفـاتـ.



كما يلاحظ تجميع الراسب في مكان مظلم لا يتأثر بضوء الشمس.

مثال:

عينة غير نقية من ملح كلوريد الصوديوم وزنها ٥,٣٢ جرام أضيف لها محلول من نترات الفضة فترسب جميع الكلوريد الموجود في العينة على هيئة كلوريد الفضة وزنه ٥,٣٧ جرام. أحسب النسبة المئوية الوزنية للكلوريد في العينة.

الحل:

: Gravimetric Factor (GF)

$$GF = \frac{\text{MW (or atomic weight) of analyte}}{\text{MW of weighed substance}} \times \frac{a}{b}$$

علماً بأن:

MW : الوزن الجزيئي ، analyte : المادة المراد تقديرها ، Weighed substance : المادة الموزونة (وزن الراسب) ، a : عدد مولات المادة المراد تقديرها ، b : عدد مولات المادة الموزونة.

$$GF = \frac{35.5}{143.5}$$

$$GF = 0.2474$$

وأخيراً نحسب نسبة الكلوريد في العينة كالتالي:

$$\text{Weight \% of analyzed substance} = \frac{GF \times \text{weight of precipitate (g)}}{\text{weight of sample (g)}} \times 100$$

$$Cl\% = \frac{0.2474 \times 5.37}{5.32} \times 100$$

$$Cl\% = 25.\%$$

٢. الأدوات المستخدمة

١. كأس سعة ٤٠٠ مل.
٢. ميزان حساس.
٣. محراك زجاجي.
٤. جهاز ترشيح.
٥. بوتقة ترشيح.

٣. المحاليل الكيميائية والكيمياويات

١. كلوريد الصوديوم الجاف.
٢. حمض النيترirk المركز.
٣. حمض النيترirk (v/v) ١٪.
٤. محلول نترات الفضة ٠.٢N.

٤. طريقة العمل:

١. أوزن بدقة .٣ جرام من كلوريد الصوديوم الجاف وأنقلها إلى كأس سعة ٤٠٠ مل.
٢. أذب العينة في قليل من الماء المقطر ثم خفف محلول بالماء إلى حوالي ١٥٠ مل.
٣. أضف حوالي ١٠ قطرات من حمض النيتريك المركز.
٤. أضف محلول نترات الفضة $0.2N$ مع التقليب ببطء حتى يكتمل الترسيب (يمكنك التأكد من ذلك بترك محلول فترة ليستقر ثم أضف بضع قطرات أخرى من المرسب فلا يتكون راسب جديد).
٥. سخن محلول المعلق حتى الغليان مع التقليب حتى يتجمع الراسب.
٦. أبعد الكأس عن اللهب، اترك الراسب ليستقر واكتشف مرة أخرى عن تمام الترسيب، فإذا لم يتكون راسب جديد كرر التسخين مع التقليب.
٧. ضع الكأس مغطى بزجاجة ساعة في مكان مظلم لمدة ٤٥ دقيقة.
٨. رشح محلول خلال بوتقة ترشيح رقم ٤ سبق وزنها من قبل.
٩. أغسل الراسب بمحلول مخفف من حمض النيتريك.
١٠. ضع البوتقة وبداخلها الراسب في فرن التجفيف عند ٢٠٠ درجة مئوية لمدة ٤٥ دقيقة.
١١. أخرج البوتقة من الفرن وضعها في المجفف لمدة ٢٠ دقيقة حتى تبرد تماماً وأوزن الراسب.
١٢. أحسب النسبة المئوية للكلوريد في العينة المعطاه لك.

النتائج:

$$\text{وزن البوتقة} + \text{كلوريد الصوديوم} =$$

$$\text{وزن البوتقة فارغة} =$$

$$\text{وزن كلوريد الصوديوم} =$$

$$\text{وزن البوتقة} + \text{كلوريد الفضة} =$$

$$\text{وزن البوتقة فارغة} =$$

$$\text{وزن كلوريد الفضة} =$$

امتحان ذاتي

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. اذكر خطوات التحليل الوزني.

٢. أحسب المعلم الوزني فيما يلي:

الراسب	المادة المراد تقديرها	.م
Ag_3PO_4	P	أ
Ag_3PO_4	K_2HPO_4	ب
BaSO_4	Bi_2S_3	ج

٣. تم تقدير أيون الفوسفات PO_4^{3-} بعد ترسيبه على شكل مركب $(\text{NH}_4)_3\text{PO}_4 \cdot 12\text{MoO}_3$. وزن العينة يساوي ٢٧١١ جرام ووزن الراسب يساوي ١٦٨٢ جرام. احسب النسبة المئوية للفوسفور P في العينة.

إجابة الامتحان الذاتي

١. خطوات التحليل الوزني هي:

١. المعالجة المبدئية.

٢. الترسيب.

٣. الترشيح.

٤. التجفيف أو الحرق.

٥. الوزن.

٦. الحسابات.

٢. (أ) ٠٤٣٥ ، (ب) ٠١٩١٣٥ ، (ج) ٠٧٣٤٢٩ .

٣.٪ ٧,١١١٪

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

الكشف عن الشقوق القاعدية (الكاتيونات)

الكشف عن الشقوق القاعدية (الكاتيونات)

٦

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجدارة:

بعد الانتهاء من هذه الوحدة يكون الطالب قادرًا على الكشف عن الشروق القاعدية للأملاح البسيطة.

الأهداف:

أن يكون الطالب قادرًا على تفويض تجارب الكشف عن الكاتيونات في الأملاح البسيطة واستنتاج وجود أو عدم وجود هذه الكاتيونات في المجاهيل.

الوقت المتوقع:

١٠ ساعات.

متطلبات الجدارة:

١. مقرر "نظم وتقنيات مختبرية".
٢. مقرر "الآمان والسلامة في المختبرات الكيميائي".
٣. مقرر "الكيمياء العامة".

الكشف عن الشقوق القاعدية (الكاتيونات)

١. مقدمة :

التحليل النوعي هو أحد أقسام الكيمياء التحليلية العملية و هدفه الرئيسي هو الكشف عن مكونات عينة ما معتمدا أساسا على خواصها الكيميائية أو الفيزيائية. ينقسم هذا النوع من التحليل الكيميائي إلى فرعين: تحليل المركبات الغير عضوية و تحليل المركبات العضوية. في هذا الجزء سنتعرف على طرق الكشف عن كاتيونات (الشقوق القاعدية) و آنيونات (الشقوق الحامضية) الأملاح البسيطة و المخاليط للمواد غير العضوية. و هناك العديد من الاختبارات التي تجرى على العينة و هي:

١. اللون.

٢. اختبار الذوبانية.

٣. الاختبارات الرطبة.

٤. الاختبارات الجافة.

أ. اللون:

قد يفيد فيأخذ فكرة مبدئية عن الملح كما هو موضح في الجدول (٦-١):

الجدول (٦-١): العلاقة بين لون الملح و العنصر المحتمل

لون الملح أو محلوله	العنصر المحتمل
أزرق قاتم	احتمال وجود نحاس
أخضر باهت	احتمال وجود الحديدوز
أخضر	احتمال وجود نحاس أو نيكل
أخضر قاتم	احتمال وجود كروم
أصفر	احتمال وجود حديديك
لون البشرة	احتمال وجود منجنيز
أحمر وردي	احتمال وجود كوبالت

ب- اختبار الذوبانية:

تدوب كمية صغيرة من الملح في كمية مناسبة من الماء و ينبع محلولا شفافا (في حالة كون الملح قابل للذوبان). و الجدول التالي يوضح المركبات الشائعة الذوبان في الماء:

الجدول (٦-٢): قابلية ذوبان المركبات في الماء

المركبات التي تذوب في الماء		
القابلية للذوبان	المركبات	
كلها تذوب في الماء فيما عدا أملاح Ag^+ , Hg_2^{2+} و Pb^{2+} - كلوريد و بروميد الرصاص يذوب في الماء الساخن - كلوريدات البزموت والأنتمون يصعب إذابتها في الماء	الكلوريدات، البروميدات و اليوديدات	
كلها تذوب في الماء	البيكربونات	
كلها تذوب في الماء فيما عدا كبريتات Ba^{2+} و Sr^{2+} - أما كبريتات Pb^{2+} و Ca^{2+} فهي قليلة الذوبان في الماء	الكبريتات	
كلها تذوب في الماء فيما عدا نتريت Ag^+	النتریات	
كلها تذوب في الماء	النترات	
كلها تذوب في الماء	الكلورات	
المركبات التي لا تذوب في الماء (شحيخة الذوبان)		
القابلية للذوبان	المركبات	
لا تذوب في الماء فيما عدا كربونات Na^+ و K^+ و NH_4^+	الكاربونات	
لا تذوب في الماء فيما عدا أملاح Na^+ و K^+ و NH_4^+	الفوسفات والأوكسالات	
لا تذوب في الماء فيما عدا كبريتات الفلزات القلوية	الكبريتات	
لا تذوب في الماء فيما عدا كبريتيدات Na^+ و K^+ و NH_4^+ و Ca^{2+} و Sr^{2+}	الكبريتيدات	
لا تذوب في الماء فيما عدا مركبات Na^+ و K^+ - أما هيدروكسيدات Ca^{2+} و Sr^{2+} و Ba^{2+} فهي قليلة الذوبان في الماء	الأكسيدات و الهيدروكسيدات	

ج- الاختبارات الرطبة : Wet tests

تجري على محليل العينات و يمكن أن ينتج عنها:

١. تكون راسب ذو لون معين.
٢. تغير لون محلول.
٣. تصاعد غاز يمكن التعرف عليه من خلال رائحته أو لونه.

د: الاختبارات الجافة :

تجري على المادة الصلبة مثل إحراقها على موقد بنزن Bunsen burner أو بغمض طرف من البلاطين في محلول العينة و وضعه في اللهب حيث ينتج إشعاع ذو لون معين للعنصر المراد كشفه.

و تمتاز الكاتيونات بصفات مشتركة كما تمتاز الأنيونات بصفات مشتركة تختلف عن الكاتيونات ولذا تختلف طرق الكشف من مجموعة إلى أخرى.

٢. توزيع الكاتيونات :

صنفت الكاتيونات الشائعة إلى ستةمجموعات (الجدول ٦-٣) وكل مجموعة تمتاز بكافها الخاص بها و الذي يرسّب كل الأيونات التي تحتويها و يسمى هذا الكاشف بكاشف المجموعة Group ، أما الكواشف التي تستعمل أثناء التجارب التأكيدية التي تجرى للتعرف عن أيونات مجموعة ما ، فهي تسمى بالكاشف النوعية Specific reagents . و يجب الملاحظة أن كاتيونات كل مجموعة لا تتفاعل مع كواشف المجموعة السابقة ولكن يمكن أن تتفاعل مع كواشف المجموعات التالية. و يجب إتباع خطوات الكشف كما هو موضح هنا لكي تتم عملية الكشف بنجاح.

١. قبل الكشف عن كاتيونات أي مجموعة لابد من تنظيف أنابيب الاختبار و هذا باستعمال فرشة تنظيف الأنابيب و ماء و صابون. كما تتطف الأنابيب المستعملة في نهاية كل حرص العمل.

٢. يجب الكشف عن المجموعات السنت حسب الترتيب المذكور كما يجب إتباع طرق العمل بدقة للحصول على نتائج صحيحة.

٣. ضع في الأنبوة النظيفة محلول العينة وأضف محلول كاشف المجموعة و إذا لم يحدث أي شيء انتقل إلى المجموعة التالية أما إذا تكون راسب فأجر التجارب التأكيدية مستعملاً جدول الكشف المناسب.

الجدول (٦ - ٣) : جدول توزيع الكاتيونات

المجموعة	الكاتيونات	كاشف المجموعة	الصفات المشتركة
الأولى	فضة ، زئبقوز ، رصاص	حمض الهيدروكلوريك المخفف	كلوريداتها لا تذوب في حامض الهيدروكلوريك
الثانية	زنبيك ، نحاس ، بزموث كادميوم ، زرنيخ ، أنتمون	كبريتيد الهيدروجين في وسط حامضي (استخدام حامض الهيدروكلوريك)	كبريتيداتها لا تذوب في حامض الهيدروكلوريك ولكن كبريتيدات العناصر الثلاثة الأخيرة تذوب في محلول كبريتيد الأمونيوم
الثالثة	حديد ، المنيوم ، كروم	كلوريد الأمونيوم و هيدروكسيد الأمونيوم	تترسب على هيئة هيدروكسيدات
الرابعة	خارصين ، منجنيز ، نيكل ، كوبالت	كلوريد الأمونيوم ، هيدروكسيد الأمونيوم و كبريتيد الهيدروجين (الترسيب في وسط قاعدي)	تترسب على هيئة كبريتيدات في الوسط القاعدي
الخامسة	كالسيوم ، ستريتشيوم ، باريوم	كلوريد الأمونيوم و هيدروكسيد الأمونيوم و كاربونات الأمونيوم و كذلك كشف اللهب	تترسب على هيئة كاربونات تذوب في الحواضن المعدنية
السادسة	أمونيوم ، صوديوم ، بوتاسيوم ، مغنيسيوم	ليس لها Каشف معين	لا تكون رواسب ماعدا المغنيسيوم

التجربة رقم (١) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الأولى

١. الخلفية النظرية :

تمييز أيونات هذه المجموعة بتكونها كلوريدات غير ذائبة عند معاملة محاليلها مع حامض الهيدروكلوريك المخفف، وهذه الأيونات هي الفضة Ag^+ الرصاص Pb^{2+} ، الزئبقوز Hg_2^{2+} . معظم أملاح الرصاص لا تذوب في الماء ما عدا النترات والخلات لكن جميع أملاح الرصاص تذوب في حامض النتريك المخفف ماعدا الكبريتات.

ـ كاشف المجموعة : حمض الهيدروكلوريك المخفف HCl .

ـ هيئة الترسيب (المجموعة الأولى + الكاشف) : كلوريدات (لون أبيض) : كلوريد الرصاص AgCl ، الفضة PbCl_2 . Hg_2Cl_2

ـ ميزات المجموعة (الكلوريدات) : كل الكلوريدات تذوب في الماء فيما عدا كلوريدات Ag^+ و Hg_2^{2+} و Pb^{2+} - كلوريد Pb يذوب في الماء الساخن - كلوريد Bi و Sb يصعب إذابتها في الماء.

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعتمل: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

ضع محلول العينة في أنبوبة اختبار وأضف محلول HCl المخفف.

١. إذا لم يتكون راسب قم بتجارب المجموعة التالية.

٢. إذا كان الأيون ينتمي إلى المجموعة الأولى يتكون راسب أبيض. تعرف على الكاتيون من الجدول (٦ . ١ . ١).

الجدول (٦ - ١ - ١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الأولى

الاستنتاج	المشاهدة	التجارب
كاتيون المجموعة الأولى احتمال وجود Pb^{2+}	راسب أبيض راسب أبيض يذوب في زيادة من الكاشف	<p>Pb^{2+} الرصاص</p> <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + HCl + $Pb^{2+} + 2Cl^- \rightarrow PbCl_2 \downarrow$ محلول العينة + $NaOH$ + $Pb^{2+} + 2(OH)^- \rightarrow Pb(OH)_2 \downarrow$ $Pb(OH)_2 + 2NaOH \rightarrow Na_2PbO_3 + 2H_2O$ الراسب + ماء ساخن
Pb^{2+} وجود	يذوب الراسب	التجارب التأكيدية
Pb^{2+} وجود	راسب أصفر	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 + $Pb^{2+} + CrO_4^{2-} \rightarrow PbCrO_4 \downarrow$ العينة + حمض الكبريتيك H_2SO_4 + $Pb^{2+} + SO_4^{2-} \rightarrow PbSO_4 \downarrow$
كاتيون المجموعة الأولى احتمال وجود Ag^+	راسب أبيض يصبح بنفسجي عندما يتعرض لضوء الشمس	<p>Ag^+ الفضة</p> <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + HCl + $Ag^+ + Cl^- \rightarrow AgCl$ محلول العينة + $NaOH$ + $2AgNO_3 + 2NaOH \rightarrow Ag_2O \downarrow + 2NaNO_3 + H_2O$
Ag^+ وجود	راسببني	التجارب التأكيدية
Ag^+ وجود	راسببني أحمر	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + كرومات البوتاسيوم KCr_2O_4 + $2Ag^+ + CrO_4^{2-} \rightarrow Ag_2CrO_4 \downarrow$
Ag^+ وجود	راسب أصفر	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + يوديد البوتاسيوم KI + $Ag^+ + I^- \rightarrow AgI \downarrow$

الجدول (٦ . ١ . ١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الأولى (تابع)

كاتيون المجموعة الأولى Hg ₂ ²⁺ وجود	راسب أبيض راسب أسود راسب أسود راسب أصفر يتحول إلى رمادي قاتم	Hg ₂ ²⁺ • محلول العينة + HCl + $\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{Cl}^- \rightarrow \text{Hg}_2\text{Cl}_2 \downarrow$ • محلول العينة + هيدروكسيد الصوديوم $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2 + 2\text{NaOH} \rightarrow \text{Hg}_2\text{O} \downarrow + 2\text{NaNO}_3 + \text{H}_2\text{O}$ <u>التجارب التأكيدية</u> • محلول العينة + NH ₄ OH + $\text{Hg}_2^{2+} + 2\text{NH}_3 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{NH}_4^+ + [\text{HgO} \cdot \text{Hg}(\text{NH}_2)]^+ \downarrow + \text{H}_2$ • محلول العينة + كربونات الصوديوم $\text{Hg}_2^{2+} + \text{CO}_3^{2-} \rightarrow \text{Hg}_2\text{CO}_3 \downarrow$
--	---	--

التجربة رقم (٢) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الثانية

١. الخلفية النظرية :

تمييز معادن هذه المجموعة بالإضافة إلى المجموعة الأولى بترسبها على هيئة كبريتيدات بواسطة غاز H_2S من محليلها الساخنة المحمضة بحامض HCl وبعبارة أخرى يمكن القول بأن كبريتيداتها لا تذوب في حمض الهيدروكلوريك المخفف، تتضمن هذه المجموعة الزئبق الثنائي (الزئبيكي)، البزموت، النحاس، الكادميوم والزرنيخ، الأنتيمون والقصدير. تقسم معادن المجموعة الثانية إلى مجموعتين فرعيتين، المجموعة الفرعية (أ٢) أو مجموعة النحاس: تشمل الزئبق الثنائي، النحاس والكادميوم، كبريتيدات هذه المعادن لا تذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر. المجموعة الفرعية (ب٢) أو مجموعة الزرنيخ: تشمل الزرنيخ، الأنتيمون والقصدير حيث أن كبريتيداتها تذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر.

. كاشف المجموعة: كبريتيد الهيدروجين H_2S + حمض الهيدروكلوريك المخفف HCl.

- هيئة الترسيب: كبريتيدات ذات ألوان مختلفة: كبريتيد الزئبيكي (أسود) HgS ، كبريتيد النحاس (أسود) CuS ، كبريتيد البزموت (بني) Bi_2S_3 ، كبريتيد الكادميوم (أصفر) CdS ، كبريتيد الزرنيخ (أصفر) As_2S_3 ، كبريتيد الأنتيمون (برتقالي) Sb_2S_3 ، كبريتيد القصدير وروز SnS_2 .

. ميزات المجموعة (الكبريتيدات): لا تذوب في الماء فيما عدا كبريتيدات Na و K و NH_4 و Ca و Ba و Sr .

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

ضع محلول العينة في أنبوبة الاختبار وأضف HCl المخفف ثم أضف الشيواستاميد المشبع ثم سخن محلول (تدفئة) في حمام مائي.

١. إذا لم يتكون راسب أهمل محلول وقم بتجارب المجموعة التالية.

٢. إذا ظهر راسب تعرف على المجموعة التي ينتمي إليها (الثانية "أ" أو الثانية "ب") بالطريقة التالية: اسكب جزء من الراسب و اخترذوبانيته في كبريتيد الأمونيوم الأصفر الساخن

(١) : إذ لم يذب الراسب فإن الكاتيون من المجموعة "٢آ" (تعرف عليه من الجدول ٦ . ٢ . ٦) .
و إذا ذاب فهو من المجموعة "٢ب" (تعرف عليه من الجدول ٦ . ٢ . ٦) .

الجدول (٦ . ٢ . ١) : جدول الكشف عن المجموعة الثانية "٢آ"

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
Hg ²⁺ احتمال وجود Cu ²⁺ أو	راسب أسود لا يذوب في HNO ₃ المركز ولا يذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر (NH ₄) ₂ S	Cu ²⁺ النحاس <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + HCl + ثيوأستاميد Cu²⁺ + S²⁻ → CuS↓
وجود Cu ²⁺	راسب أزرق لا يذوب في زيادة من الكاشف و يتتحول لون الراسب إلى أسود بالتسخين	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NaOH ↓, Cu²⁺ + 2(OH)⁻ → Cu(OH) Cu(OH)₂↓ + 2NaOH → Na₂CuO₃ + 2H₂O <p style="text-align: center;"><u>التجارب التأكيدية</u></p>
وجود Cu ²⁺	راسب أزرق أو محلول أزرق	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + هيدروكسيد الأمونيوم
وجود Cu ²⁺	راسببني	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + يوديد البوتاسيوم 2Cu₂SO₄ + 4KI → Cu₂I₂↓ + I₂ + 2K₂SO₄

الجدول (٦ - ٢ - ١) : جدول الكشف عن المجموعة الثانية "أ" (تابع)

الاستنتاج	المشاهدة	التجارب
Hg ²⁺ احتمال وجود أو Cu ²⁺ وجود Hg ²⁺ وجود Hg ²⁺	راسب أبيض يتحول إلى أسود لا يذوب في HNO ₃ المركز ولا يذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر (NH ₄) ₂ S راسب بني أحمر لا يذوب في زيادة من الكاشف	الرئيسيك Hg ²⁺ <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + HCl + ثيوأستاميد $\text{HgCl}_2 + \text{H}_2\text{S} \rightarrow \text{HgS}\downarrow + 2\text{HCl}$ محلول العينة + NaOH <u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + يوديد البوتاسيوم KI (قطرة قطرة) $\text{HgCl}_2 + 2\text{KI} \rightarrow \text{HgI}_2\downarrow + 2\text{KCl}$ محلول العينة + كاربونات الصوديوم Na₂CO₃
كاتيون المجموعة الثانية "أ" وجود Bi ³⁺ وجود Bi ³⁺	راسب بني يذوب في حمض النتريك المخفف ولا يذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر (NH ₄) ₂ S راسب أبيض راسب أسود	البزموث Bi ³⁺ <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + HCl + ثيوأستاميد $2\text{Bi}^{2+} + 3\text{S}^{2-} \rightarrow \text{Bi}_2\text{S}_3\downarrow$ <u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + هيدروكسيد الأمونيوم NH₄OH محلول العينة + يوديد البوتاسيوم KI (قطرة قطرة)
كاتيون المجموعة الثانية "أ" وجود Cd ²⁺ وجود Cd ²⁺	راسب أصفر يذوب في HCl المخفف ولا يذوب في كبريتيد الأمونيوم الأصفر (NH ₄) ₂ S راسب أبيض لا يذوب في زيادة من الكاشف NaOH راسب أبيض	كادميوم Cd ²⁺ <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + HCl + ثيوأستاميد $\text{Cd}^{2+} + \text{S}^{2-} \rightarrow \text{CdS}\downarrow$ <u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + NaOH $\text{Cd}^{2+} + 2(\text{OH})^- \rightarrow \text{Cd}(\text{OH})_2\downarrow$ محلول العينة + هيدروكسيد الأمونيوم

الجدول (٢ - ٢ - ٦) : جدول الكشف عن المجموعة الثانية "٢ ب"

الاستنتاج	المشاهدة	التجارب
احتمال وجود Sn^{2+}	راسببني يذوب في HCl المركز وفي كبريتيد الأمونيوم الأصفر	Sn^{2+} القصديرöz <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + ثيوأستاميد $\text{Sn}^{2+} + \text{S}^{2-} \rightarrow \text{SnS} \downarrow$
وجود Sn^{2+}	راسب أبيض يتتحول إلى رمادي (خصوصاً بالتدفئة) في زيادة من محلول Sn^{2+}	<u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + كلوريد الزئبقيك HgCl_2
وجود Sn^{2+}	راسب أبيض يذوب في زيادة من الكاشف	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NaOH
احتمال وجود Sn^{4+}	راسب أصفر يذوب في HCl المركز وفي كبريتيد الأمونيوم الأصفر أو العادي	Sn^{4+} القصديرök <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + ثيوأستاميد $\text{SnCl}_4 + 2\text{H}_2\text{S} \rightarrow \text{SnS}_2 \downarrow + 4\text{HCl}$
وجود Sn^{4+}	لا يتكون راسب	<u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + كلوريد الزئبقيك HgCl_2
وجود Sn^{4+}	راسب أبيض جيلاتيني يذوب في زيادة من الكاشف	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NaOH $\text{SnCl}_4 + 4\text{NaOH} \rightarrow \text{Sn}(\text{OH})_4 \downarrow + 4\text{NaCl}$ $\text{Sn}(\text{OH})_4 + 2\text{NaOH} \rightarrow 3\text{H}_2\text{O} + \text{Na}_2\text{SnO}_3$
احتمال وجود Sb^{3+}	راسب أحمر برتقالي يذوب في HCl المركز بالتسخين	Sb^{3+} الأنتيمون <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + ثيوأستاميد $2\text{Sb}^{2+} + 3\text{S}^{2-} \rightarrow \text{Sb}_2\text{S}_3 \downarrow$
وجود Sb^{3+}	راسب أصفر	<u>التجارب التأكيدية</u> <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + محلول يوديد البوتاسيوم KI
وجود Sb^{3+}	راسب أبيض يذوب في محلول هيدروكسيد الصوديوم المركز	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NaOH $4\text{SbCl}_3 + 12\text{NaOH} \rightarrow \text{Sb}_4\text{O}_6 \downarrow + 12\text{NaCl} + 6\text{H}_2\text{O}$

التجربة رقم (٣) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الثالثة $\text{Al}^{3+}, \text{Cr}^{3+}, \text{Fe}^{2+}, \text{Fe}^{3+}$

١. الخلفية النظرية :

تشتمل هذه المجموعة على المعادن التي تترسب على هيئة هيدروكسيدات عند معاملة محليلها مع مخلوط $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ هذه المعادن هي الألミニوم الكروم والحديد، كاشف المجموعة هو NH_4OH .

كاشف المجموعة: كلوريد الأمونيوم NH_4Cl + هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH .
 هيئة الترسيب: هيدروكسيدات ذات ألوان مختلفة: هيدروكسيد الكروم (أخضر) Cr(OH)_3
 هيدروكسيد الألミニوم (أبيض) Al(OH)_3 ; هيدروكسيد الحديدوز (أخضر) Fe(OH)_2 ; هيدروكسيد الحديديك (بني) Fe(OH)_3 .

ميزات المجموعة (الهيدروكسيدات): لا تذوب في الماء فيما عدا مركبات Na^+ و K^+ - أما هيدروكسيدات Ca^+ و Sr^+ و Ba^+ فهي قليلة الذوبان في الماء.

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

١. أضف إلى محلول العينة محلول كلوريد الأمونيوم ثم ٣ مل من محلول هيدروكسيد الأمونيوم حتى يصبح محلول قاعديا.

٢. إذا لم يتكون راسب أهمل محلول و انتقل إلى المجموعة التالية أما إذا تكون راسب تعرف على الكاتيون من الجدول (٦ - ٣ - ١).

الجدول (٦ - ٣ - ١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الثالثة

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
احتمال وجود Fe^{2+}	راسب أخضر يذوب في الأحماض ولا يذوب في NaOH	الحديدوز Fe^{2+} • محلول العينة + NH_4Cl + ٣ مل من NH_4OH $\text{Fe}^{2+} + 2(\text{OH})^- \rightarrow \text{Fe}(\text{OH})_2 \downarrow$
احتمال وجود Fe^{2+}	راسب أخضر	• محلول العينة + ٣ مل من NaOH $\text{Fe}^{2+} + 2(\text{OH})^- \rightarrow \text{Fe}(\text{OH})_2 \downarrow$
وجود Fe^{2+}	راسب ذو لون أبيض مزرق (أزرق باهت)	<u>التجارب التأكيدية</u> • محلول العينة + $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$ $2\text{Fe}^{2+} + [\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-} \rightarrow \text{Fe}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6] \downarrow$
وجود Fe^{2+}	يزول لون محلول	• محلول العينة + $\text{KMnO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4$
		الحديديك Fe^{3+}
احتمال وجود Fe^{3+}	راسب بني أحمر يذوب في الأحماض ولا يذوب في NaOH	• محلول العينة + NH_4Cl + ٣ مل NH_4OH $\text{Fe}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Fe}(\text{OH})_3 \downarrow$
احتمال وجود Fe^{3+}	راسب بني جلاتيني لا يذوب في زيادة من الكاشف	• محلول العينة + ٤ مل من NaOH $\text{Fe}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Fe}(\text{OH})_3 \downarrow$
وجود Fe^{3+}	راسب أزرق غامق يذوب في زيادة من $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$	<u>التجارب التأكيدية</u> • محلول العينة + ١ مل من حديديو سيانيد البوتاسيوم $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$
وجود Fe^{3+}	راسب أحمر قاتم	• محلول العينة + ثيوسيانات الأمونيوم NH_4SCN

الجدول (٦ - ٣ - ١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الثالثة (تابع)

الاستنتاج	المشاهدة	التجارب
احتمال وجود Al^{3+}	راسب أبيض جلاتيني يذوب في الأحماض و NaOH	Al^{3+} المنيوم • محلول العينة + NH_4Cl + ٣ مل من $\text{Al}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Al}(\text{OH})_3 \downarrow$
احتمال وجود Al^{3+}	راسب أبيض جلاتيني يذوب في زيادة من NaOH	• محلول العينة + NaOH + $\text{Al}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Al}(\text{OH})_3 \downarrow$
وجود Al^{3+}	راسب أبيض جيلاتيني يذوب في الأحماض المعدنية، في زيادة من الكاشف ولا يذوب في حامض الخليك	التجارب التأكيدية • محلول العينة + ١ مل من فوسفات الصوديوم الحامضية Na_2HPO_4 + $\text{Al}^{3+} + \text{PO}_4^{3-} \rightarrow \text{AlPO}_4 \downarrow$
وجود Al^{3+}	راسب أبيض يذوب في زيادة من الكاشف	• محلول العينة + كربونات الصوديوم Na_2CO_3
احتياج وجود Cr^{3+}	راسب أخضر رمادي من هيدروكسيد الكروم يذوب في الأحماض المعدنية و NaOH	الكلور • محلول العينة + NH_4Cl + ٣ مل من $\text{Cr}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Cr}(\text{OH})_3 \downarrow$
وجود Cr^{3+}	راسب أخضر رمادي يذوب في زيادة من الكاشف	• محلول العينة + NaOH + $\text{Cr}^{3+} + 3(\text{OH})^- \rightarrow \text{Cr}(\text{OH})_3 \downarrow$
وجود Cr^{3+}	راسب أخضر	التجارب التأكيدية • محلول العينة + فوسفات الصوديوم الحامضية Na_2HPO_4 + $\text{Cr}^{3+} + \text{PO}_4^{3-} \rightarrow \text{AlPO}_4 \downarrow$
وجود Cr^{3+}	راسب أخضر	• محلول العينة + كربونات الصوديوم Na_2CO_3

التجربة رقم (٤) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الرابعة

١. الخلية النظرية :

تشتمل هذه المجموعة على الزنك، المنجنيز، الكوبالت والنيكل. تترسب هذه الأيونات على هيئة كبريتيدات في وسط قاعدي كاشف هذه المجموعة هو: $\text{S} + \text{NH}_4\text{Cl} + \text{NH}_4\text{OH} + (\text{NH}_4)_2\text{S} \rightarrow \text{NH}_4\text{Cl} + \text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{S}$.

- كاشف المجموعة: كبريتيد الهيدروجين H_2S أو كبريتيد الأمونيوم $(\text{NH}_4)_2\text{S}$ + هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH + كلوريد الأمونيوم NH_4Cl .

- هيئة الترسيب: كبريتيدات ذات ألوان مختلفة: كبريتيد الخارصين (أبيض) ZnS ، كبريتيد المنجنيز (وردي) NiS ، كبريتيد النيكل (أسود) CoS ، كبريتيد الكوبالت (أسود) MnS .

- ميزات المجموعة (الكبريتيدات): لا تذوب في الماء فيما عدا كبريتيدات Na و K و NH_4 و Ca و Ba و Sr .

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعلى: بالطوطى، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

أضف إلى محلول العينة كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، ثم أضف هيدروكسيد الأمونيوم $(\text{NH}_4)_2\text{O}$ ثم أضف محلول من ثيوأستاميد Thyoacetamide و أخيرا سخن.

١. إذ لم يتكون راسب أهمل محلول و انتقل إلى المجموعة التالية.

٢. إذا تكون راسب تعرف على الكاتيون من الجدول (٦ - ٤ - ١).

الجدول (٦ - ٤ - ١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الرابعة

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
Zn^{2+} احتمال وجود	راسب أبيض يذوب في الأحماض المعدنية ولا يذوب في حمض الخلية المركز	الخارصين Zn^{2+} <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + $NH_4OH + NH_4Cl +$ ثيوأستاميد $Zn^{2+} + S^{2-} \rightarrow ZnS \downarrow$
Zn^{2+} وجود	راسب أبيض جيلاتيني يذوب في زيادة من الكافش $NaOH$	التجارب التأكيدية <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + $NaOH$
Zn^{2+} وجود	راسب أبيض جيلاتيني يذوب في زيادة من الكافش NH_4OH .	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NH_4OH
Mn^{2+} احتمال وجود	راسب أبيض وردي يشبه لون لحم الدجاج يذوب في حمض الخلية و الأحماض المعدنية	المنجنيز Mn^{2+} <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + $NH_4OH + NH_4Cl +$ ثيوأسيتاميد $Mn^{2+} + S^{2-} \rightarrow MnS \downarrow$
Mn^{2+} وجود	راسب أبيض يتحول إلىبني عند عرضه للهواء	التجارب التأكيدية <ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + $NaOH$ $MnCl_2 + 2NaOH \rightarrow Mn(OH)_2 \downarrow + 2NaCl$ $2Mn(OH)_2 + O_2 \rightarrow 2MnO(OH)_2 \downarrow$
Mn^{2+} وجود	راسب أسود يتحول إلىبني عند عرضه للهواء	<ul style="list-style-type: none"> • محلول العينة + NH_4OH

التخصص

تقنية مختبرات كيميائية

كيم ١٦٥

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

الوحدة السادسة
الكشف عن الشروق القاعدية

الجدول (٦ . ٤) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الرابعة (تابع)

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
احتمال وجود Ni^{2+} أو Co^{2+}	راسب أسود يذوب في الأحماض المعدنية ولا يذوب في حمض الخليك المركز	الكوبالت Co^{2+} • محلول العينة + $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ + ثيوأسيتاميد $\text{Co}^{2+} + \text{S}^{2-} \rightarrow \text{CoS} \downarrow$ <u>التجارب التأكيدية</u> • محلول العينة + NaOH $\text{Co}(\text{NO}_3)_2 + \text{NaOH} \rightarrow \text{Co}(\text{OH})\text{NO}_3 \downarrow + \text{NaNO}_3$
وجود Co^{2+}	راسب أزرق يتحول معظمه إلى محلول وردي	• محلول العينة + هيدروكسيد الأمونيوم النيكل Ni^{2+} • محلول العينة + $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ + ثيوأسيتاميد $\text{Ni}^{2+} + \text{S}^{2-} \rightarrow \text{NiS} \downarrow$ <u>التجارب التأكيدية</u> • محلول العينة + NaOH $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2 + \text{NaOH} \rightarrow \text{Ni}(\text{OH})\text{NO}_3 \downarrow + \text{NaNO}_3$
وجود Ni^{2+}	راسب أحضر لا يذوب في زيادة من الكاشف	• محلول العينة + $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ $\text{NiCl}_2 + \text{NH}_4\text{OH} \rightarrow \text{Ni}(\text{OH})\text{Cl} + \text{NH}_4\text{Cl}$ $\text{Ni}(\text{OH})\text{Cl} \downarrow + 7\text{NH}_4\text{OH} \rightarrow \text{NH}_4\text{Cl} + \text{Ni}(\text{NH}_3)_6(\text{OH})_2 + 6\text{H}_2\text{O}$
وجود Ni^{2+}	راسب أحمر	• محلول العينة + *DMG $\text{NiCl}_2 + 2\text{HDMG} \rightarrow \text{Ni}(\text{DMG})_2 \downarrow + 2\text{HCl}$

• $\text{DMG} = \text{شائي مثيل جليوكزيم Dimethyl glyoxime}$

التجربة رقم (٥) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الخامسة $Ba^{2+}, Sr^{2+}, Ca^{2+}$

١. الخلفية النظرية :

تشتمل هذه المجموعة على المعادن الثلاثة القلوية الأرضية: الكالسيوم، السترونشيوم و الباريوم. كاشف المجموعة هو كربونات الأمونيوم الذي يرسب كarbonات هذه المعادن في المحلول الامونيакي حتى في وجود NH_4Cl .

- كاشف المجموعة: كلوريد الأمونيوم NH_4Cl + هيدروكسيد الأمونيوم $NH_4(OH)$ + كarbonات الأمونيوم $(NH_4)_2CO_3$.

. هيئة الترسيب: كarbonات (لون أبيض): كarbonات الكالسيوم $CaCO_3$ ، كarbonات الباريوم $BaCO_3$ ، كarbonات السترونشيوم $SrCO_3$

. ميزات المجموعة (الكربونات): لا تذوب في الماء فيما عدا كربونات Na و K و NH_4 .

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.

٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

ضع محلول العينة في أنبوبة اختبار، أضف كلوريد الأمونيوم NH_4Cl ، ثم أضف هيدروكسيد الأمونيوم NH_4OH حتى يصبح المحلول قاعديا، وأخيراً أضف أمل من كarbonات الأمونيوم $(NH_4)_2CO_3$.

١. إذا لم يتكون راسب أهمل المحلول و انتقل إلى المجموعة التالية.

٢. إذا تكون راسب تعرف على الكاتيون من الجدول (٦ - ٥ - ١).

الجدول (٦ - ٥) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الخامسة

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
كاتيون المجموعة الخامسة احتمال وجود Ca^{2+}	راسب أبيض يذوب في حمض الخليك و الأحماض المعدنية لا يتكون راسب	الكالسيوم Ca^{2+} • محلول العينة + $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ $\text{Ca}^{2+} + \text{CO}_3^{2-} \rightarrow \text{CaCO}_3 \downarrow$ • محلول العينة + كبريتات الكالسيوم CaSO_4 <p style="text-align: center;"><u>التجارب التأكيدية</u></p> • محلول العينة + كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 ♦ اختبار اللهب • غمس طرف سلك من البلاطين في محلول الملح في لهب موقد بنزن Bunsen
Ca^{2+} وجود Ca^{2+} وجود	لا يتكون راسب لون أحمر طويبي	
كاتيون المجموعة الخامسة احتمال وجود Sr^{2+}	راسب أبيض يذوب في الأحماض المعدنية المخففة يتكون تدريجيا في زيادة من الكاشف راسب أبيض خفيف تزداد كميته بعد التسخين (الغليان)	السترونشيوم Sr^{2+} محلول العينة + $\text{NH}_4\text{OH} + \text{NH}_4\text{Cl}$ $\text{Sr}^{2+} + \text{CO}_3^{2-} \rightarrow \text{SrCO}_3 \downarrow$ • محلول العينة + كبريتات الكالسيوم CaSO_4 $\text{Sr}^{2+} + \text{SO}_4^{2-} \rightarrow \text{SrSO}_4 \downarrow$ □
Sr^{2+} وجود Sr^{2+} وجود	راسب أصفر بعد التسخين يذوب في الأحماض المخففة و نسبيا في حمض الخليك لون أحمر قرمزي	<p style="text-align: center;"><u>التجارب التأكيدية</u></p> محلول العينة + كرومات البوتاسيوم K_2CrO_4 $\text{Sr}^{2+} + \text{CrO}_4^{2-} \rightarrow \text{SrCrO}_4 \downarrow$ ♦ اختبار اللهب • غمس طرف سلك من البلاطين في محلول الملح و ضعه فوق لهب موقد بنزن Bunsen

الجدول (٦ - ٥) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة الخامسة (تابع)

كاتيون المجموعة الخامسة احتمال وجود Ba^{2+}	راسب أبيض يذوب في الأحماض المعدنية المخففة راسب أبيض كثيف (فورا)	Ba^{2+} الباريوم محلول العينة + $(NH_4)_2CO_3$ + NH_4OH + NH_4Cl $Ba^{2+} + CO_3^{2-} \rightarrow BaCO_3 \downarrow$ • محلول العينة + كبريتات الكالسيوم $Ba^{2+} + SO_4^{2-} \rightarrow BaSO_4 \downarrow$ التجارب التأكيدية • محلول العينة + كرومات البوتاسيوم $Ba^{2+} + CrO_4^{2-} \rightarrow BaCrO_4 \downarrow$ ❖ اختبار اللهب • غمس طرف سلك من البلاتين في محلول الملح و ضعه في موقد بنزن Bunsen
وجود Ba^{2y}	راسب أصفر كثيف يذوب في الأحماض المخففة ولا يذوب في حمض الخليك.	
وجود Ba^{2+}	لون أخضر تفاحي	

التجربة رقم (٦) : الكشف عن المجموعة السادسة $\text{NH}_4^+, \text{K}^+, \text{Na}^+, \text{Mg}^{2+}$

١. الخلفية النظرية :

تصف هذه المجموعة بعدم ترسب معادنها بواسطة أي من كواشف المجموعات السابقة وليس هناك كاشف مشترك لهذه المجموعة. هذه المعادن هي: المغنيسيوم، الصوديوم، البوتاسيوم، والأمونيوم، ليس لهذه الكاتيونات كاشف معين بل إن كل كاتيون يتم اختباره بصورة منفصلة.

٢. الآمان والسلامة :

١. راجع القواعد العامة للسلامة.
٢. الزي المعلى: بالطوطى، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

خطوات الكشف عن كاتيونات هذه المجموعة موضحة في الجدول (٦ . ٦ . ١).

الجدول (٦ . ٦ . ١): جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة السادسة

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
وجود أيون الأمونيا NH_4^+	يتضاعد غاز الأمونيا الذي يعرف من رائحته المميزة أو بتكونه لسحب بيضاء عند تعرضه لساقي مبللة بحمض HCl	NH_4^+ الأمونيا • محلول العينة + هيدروكسيد الصوديوم NaOH تسخين $\text{NH}_4\text{Cl} + \text{NaOH} \rightarrow \text{NH}_3\uparrow + \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O}$
وجود أيون الأمونيا NH_4^+	راسب بني أو أصفر حسب تركيز الأمونيا	• أضف بعض قطرات من محلول نسلر $(\text{HgCl}_2 + \text{KI})$ إلى محلول العينة Nessler's Reagent
وجود أيون الأمونيا NH_4^+	يتكون راسب أصفر من كوبالتي نتريت الأمونيوم	• محلول العينة + محلول كوبالتي نتريت الصوديوم $\text{Na}_3\text{Co}(\text{NO}_2)_6$

الجدول (٦ .٦ .١) : جدول الكشف عن كاتيونات المجموعة السادسة (تابع)

الاستنتاج	المشاهدة	الكشف عن الكاتيونات
Mg^{2+} وجود	يتكون راسب أبيض من هيدروكسيد المغنيسيوم لا يذوب في زيادة من محلول الكاشف ولكن يذوب في محلول كلوريد الأمونيوم	Mg^{2+} المغنيسيوم
	NH_4Cl راسب أبيض من كاربونات المغنيسيوم	• العينة + هيدروكسيد الصوديوم $MgCl_2 + 2NaOH \rightarrow Mg(OH)_2 \downarrow + 2NaCl$
Na^+ وجود	لا يتكون راسب	Na^+ الصوديوم
	لون أصفر ذهبي	• العينة + كبليت نترات الصوديوم ₆ ❖ اختبار الليمب
K^+ وجود	يتكون راسب أصفر هو كوبالتي نترات البوتاسيوم لا يذوب في حمض الخليك المخفف CH_3COOH	K^+ البوتاسيوم
	راسب أبيض	• العينة + حمض البيروكلوريك $K^+ + ClO_4^- \rightarrow KClO_4$
	لون بنفسجي	❖ اختبار الليمب • غمس طرف سلك من البلاطين في محلول العينة و ضعه في لهب موقد بنزن Bunsen

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. بالاستعانة بالتحليل غير العضوي كيف يمكنك التمييز بين محلولي نترات الرصاص و نترات النيكل ؟
٢. أكمل الجدول التالي:

الذوينية	المركب
.....	البيكريونات
.....	الكبريتات
.....	النتریتات
.....	النترات
.....	الكلورات

٣. اشرح طريقة إجراء الاختبار الجاف.
٤. أكتب الصيغة الكيميائية لـ كلوريد الزئبقوز و كلوريد الزئبقيك.

إجابة الامتحان الذاتي



١. راسب أبيض



لا يتكون راسب

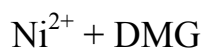
أو بالطريقة التالية :



راسب أبيض



راسب أخضر



راسب أحمر غامق

.٢

الذوبانية	المركب
كلها تذوب في الماء	البيكربونات
كلها تذوب في الماء فيما عدا كبريتات Ba^{2+} و Sr^{2+} - أما كبريتات Ca^{2+} و Pb^{2+} فهي قليلة الذوبان في الماء	الكبريتات
كلها تذوب في الماء فيما عدا نتریت Ag^+	النتریتات
كلها تذوب في الماء	النترات
كلها تذوب في الماء	الكلورات

٣. يجري الاختبار الجاف على المادة الصلبة مثل إحراقها على موقد بنزن Bunsen burner أو بغمس طرف من البلاطين في محلول العينة ووضعه في اللهب حيث ينتج إشعاع ذو لون معين للعنصر المراد كشفه.

٤. كلوريد الزئقوز: Hg_2Cl_2 ، كلوريد الزئقيك:

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

أساسيات الكيمياء التحليلية (عملي)

الكشف على الشروق الحامضية (الآنيونات)

الكشف على الشروق العادممية (الآنيونات)

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com

الجذارة:

أن يكون الطالب قادرًا على الكشف عن آنيونات الأملاح البسيطة.

الأهداف:

بعد الانتهاء من هذه الوحدة يكون الطالب قادر على:

١. تنفيذ التجارب الخاصة بالكشف على آنيونات المجموعة (أ.١)، (أ.٢) و (ب).
٢. التوصل لاستنتاج آنيونات المجموعة (أ.١)، (أ.٢) و (ب).

الوقت المتوقع:

٤ ساعات.

متطلبات الجذارة:

١. مقرر نظم وتقنيات مختبرية.
٢. مقرر الأمان والسلامة في المختبرات الكيميائية.
٣. مقرر الكيمياء العامة.

الكشف على الشقوق الحامضية (الآنيونات)

١. مقدمة :

تقسم الشقوق الحامضية (الآنيونات) الشائعة إلى مجموعتين: المجموعة "أ" والمجموعة "ب" (الجدول ٧ - ١) حسب تفاعلاتها مع الأحماض المعدنية المخففة أو المركزية أو كواشف أخرى. وتنقسم المجموعة "أ" إلى مجموعتين: "مجموعة حمض الهيدروكلوريك" و "مجموعة حمض الكبريتيك" كما تقسم المجموعة "ب" إلى مجموعتين كذلك: "مجموعة الترسيب" و "مجموعة الأكسدة والاختزال".

الجدول (٧ - ١): توزيع الشقوق الحامضية (الآنيونات)

المشاهدة	كافش المجموعة	الآنيونات	المجموعة
تصاعد غازات مختلفة اللون و الرائحة	حمض الهيدروكلوريك HCl المخفف أو حامض الكبريتيك المخفف	مجموعة حمض الهيدروكلوريك (١ - ١) الكاربونات CO_3^{2-} , البيكاربونات HCO_3^- , الكبريتات SO_3^{2-} , الثيوكلربيرات $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$, الكبريتيدات S^{2-} , النترات NO_2^- , الهيبوكلورات HClO^- , السيانيدات CN^- و السيانات CNO^-	المجموعة "أ"
تصاعد غازات مختلفة اللون و الرائحة	حامض الكبريتيك المركز H_2SO_4	مجموعة حمض الكبريتيك (٢ - ١) الكلوريادات Cl^- , البروميدات Br^- , اليوديدات I^- , الـنـتـرـات NO_3^- , الكلورات ClO_3^- , الـبـيـرـوـكـلـورـاتـ، البرومات Br^- , الثيوسيانات	المجموعة "أ"
لا تتفاعل هذه المجموعة مع كل من حامضي الهيدروكلوريك المخفف وال الكبريتيك المركز	ليس لها كافش معين	مجموعة الترسيب (ب - ١) الـكـبـرـيـتـاتـ، الفـوـسـفـاتـ، الفـوـسـفـيـتـ، الزـرـنـيـخـاتـ، الزـرـنـيـخـيـتـ، الـبـورـاتـ.	المجموعة "ب"
		مجموعة الأكسدة والاختزال (ب - ٢) المـجـنـاتـ، الـبـرـمـجـنـاتـ، الـكـرـوـمـاتـ، الـبـيـكـرـومـاتـ	

التجربة رقم (١) : الكشف على آنيونات المجموعة الفرعية (أ)

١. الخلفية النظرية :

يطلق على آنيونات هذه المجموعة: مجموعة حامض الهيدروكلوريك المخفف وتشمل هذه المجموعة أملاح الآنيونات التالية: تشمل هذه المجموعة على آنيونات: الكربونات CO_3^{2-} , البيكربونات HCO_3^- , الكبريتات S^{2-} , الكبريتات SO_3^{2-} , الثيوكبريتات $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ و النتريت NO_2^- , السيانيد CN^- والسيانات CNO^- . كاشف المجموعة هو حمض الهيدروكلوريك المخفف.
جميع الكربونات عدا المعادن القلوية والأمونيوم تذوب قليلاً أو بصعوبة في الماء طبقاً لذلك فإن تفاعلاتها في المحاليل يمكن تفيذهما فقط في حالة الأملاح الذائبة.

البكربونات هي الأملاح الحمضية كحمض الكربوني و جميع البيكربونات ذائبة في الماء وتعطي تفاعلات مختلفة عن البكربونات بعض العينات التجارية للبيكربونات تحتوي على شوائب من الكربونات لذا فإنها تعطي تفاعلات الكربونات.

جميع الكبريتات تذوب قليلاً في الماء عدا كبريتات المعادن القلوية و كبريتات الأمونيوم. ثيوكبريتات الصوديوم تذوب بسهولة في الماء، الثيوكبريتات الأخرى تذوب قليلاً في الماء.
جميع الكبريتات عدا كبريتات المعادن القلوية، المعادن القلوية الأرضية وكذلك كبريتيد الأمونيوم، تذوب بشكل قليل في الماء جميع النتريت ذائبة في الماء عدا نتريت الفضة.

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع قواعد السلامة العامة.
٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

١. تحضير العينة: ذوب كمية صغيرة من المجهول (مادة صلبة) في كأس.
٢. التجربة الأولية (محلول الملح + حمض الهيدروكلوريك المخفف): أضف حمض الهيدروكلوريك المخفف إلى محلول العينة في أنبوبة الاختبار. إذا كان الشق الحامضي من المجموعة الأولى تتحصل على النتائج التالية (الجدول ٧ - ١ - ١) فاجري التجارب التأكيدية (الجدول ٧ - ١ - ٢ حتى ٧ - ١ - ٦). وإذا لم يكن الآنيون من المجموعة الأولى انتقل إلى المجموعة التالية.

 ينتج عن بعض التجارب خلال الكشف عن آنيونات أبخرة سامة جداً (اليود، البروم، أكاسيد النتروجين، الخ...) ولذلك يجب إجراء كل التجارب في خزانة الغازات.

الجدول (٧ . ١ . ١) : الكشف عن آنيونات المجموعة الأولى

الاستنتاج	المشاهدة	التجربة و المشاهدة
احتمال وجود HCO_3^{2-} أو CO_3^{2-} (انظر إلى التجارب التأكيدية للتفرقة بينهما)	فوران وأزيز يصاحبه تصاعد غاز $\text{CO}_2 \uparrow$ عديم اللون يعكس ماء الجير إذا امرر الغاز في محلول $\text{Ca}(\text{OH})_2$	الكريونات CO_3^{2-} والبيكريونات HCO_3^- • محلول العينة + HCl المخفف + مرر الغاز في محلول الجير $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow 2\text{NaCl} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2 \uparrow$ $\text{NaHCO}_3 + \text{HCl} \rightarrow \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_3 \uparrow$ $\text{CO}_2 + \text{Ca}(\text{OH})_2 \rightarrow \text{CaCO}_3 + \text{H}_2\text{O}$
احتمال وجود $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ (اجري التجارب التأكيدية)	يتتصاعد غاز شائي أكسيد الكبريت و يتربس الكبريت (لون أصفر) ويتحول الغاز لون الورقة من اللون الأصفر إلى عديم اللون	الثيوكبريتات $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ • محلول العينة + HCl المخفف + امرر الغاز على ورقة مبللة بـ ثائي كرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ محمضة $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow \text{SO}_2 \uparrow + 2\text{NaCl} + \text{S} \downarrow + \text{H}_2\text{O}$
احتمال وجود SO_3^{2-} (اجري التجارب التأكيدية)	يتتصاعد غاز شائي أكسيد الكبريت الذي يتمتاز برائحة خانقة و نافذة و تتحول الورقة من اللون الأصفر إلى اللون الأخضر	الكبريتيت SO_3^{2-} • محلول العينة + HCl المخفف + مرر الغاز على ورقة مبللة بـ ثائي كرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ محمضة $\text{Na}_2\text{SO}_3 + 2\text{HCl} \rightarrow 2\text{NaCl} + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$
احتمال وجود S^{2-} (اجري التجارب التأكيدية في صفحة ٢٠)	يتتصاعد غاز كبريتيد الهيدروجين H_2S ذو الرائحة الكريهة التي تشبه رائحة البيض الفاسد و سوف تسود الورقة لتكون كبريتيد الرصاص الأسود اللون	الكبريتيد S^{2-} • محلول العينة + HCl المخفف + امرر الغاز على ورقة مبللة بمحلول خلات الرصاص $\text{Na}_2\text{S} + 2\text{HCl} \rightarrow \text{H}_2\text{S} \uparrow + 2\text{NaCl}$ $\text{Na}_2\text{S} + (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} \rightarrow \text{PbS} \downarrow + 2\text{CH}_3\text{COONa} \square$
احتمال وجود NO_2^- (اجري التجارب التأكيدية)	يصبح لون محلول أزرق خفيف و يتتصاعد غاز NO_2 بني اللون و يتحول لون الورقة إلى أزرق	NO_2^- النترات • محلول العينة + HCl المخفف + امرر الغاز على ورقة مبللة بالنشادر و يوديد البوتاسيوم $\text{NaNO}_2 + \text{HCl} \rightarrow \text{NaCl} + \text{HNO}_2$ $3\text{HNO}_2 \rightarrow \text{HNO}_3 + 2\text{NO} + \text{H}_2\text{O}$ $2\text{NO} + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{NO}_2$

الجدول (٧ . ١ . ٢) : التجارب التأكيدية لأنيونات المجموعة الأولى: الكربونات CO_3^{2-} والبيكرbonات HCO_3^-

المشاهدة	التجربة
على البارد: راسب أبيض $\leftarrow \text{CO}_3^{2-}$ بعد التسخين: راسب أبيض $\leftarrow \text{HCO}_3^-$	• محلول العينة + محلول كبريتات المغنيسيوم MgSO_4 $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{MgSO}_4 \rightarrow \text{MgCO}_3 + \text{Na}_2\text{SO}_4$
على البارد: راسب بني محمر $\leftarrow \text{CO}_3^{2-}$ بعد التسخين زاسب بني محمر $\leftarrow \text{HCO}_3^-$	• محلول العينة + محلول كلوريد الزئبقي HgCl_2 $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{HgCl}_2 \rightarrow \text{HgCO}_3 \downarrow + 2\text{NaCl}$

الجدول (٧ . ١ . ٣) : التجارب التأكيدية لأنيونات المجموعة الأولى: الكبريتيت SO_3^{2-}

المشاهدة	التجربة
راسب أبيض يذوب في مزيد من محلول الكبريتيك. عند غليان الراسب يتتحول لون هذا الأخير إلى رمادي	• محلول العينة + نترات الفضة AgNO_3 $\text{Na}_2\text{SO}_3 + \downarrow + 2\text{AgNO}_3 \rightarrow 2\text{NaNO}_3 + \text{Ag}_2\text{SO}_3 \downarrow$ $\text{Ag}_2\text{SO}_3 + \text{Na}_2\text{SO}_3 \rightarrow 2\text{Na}[\text{AgSO}_3]$ $2\text{Ag}_2\text{SO}_3 \rightarrow 2\text{Ag} \downarrow + \text{Ag}_2\text{SO}_4 + \text{SO}_2$
راسب كبريتيت الرصاص الأبيض يذوب في حمض النتريك المخفف	• محلول العينة + خلات الرصاص $(\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb}$ $\text{Na}_2\text{SO}_3 + (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} \rightarrow \text{PbSO}_3 \downarrow + 2\text{CH}_3\text{COONa}$
يزول لون اليود	محلول العينة + محلول اليود

الجدول (٧ . ١ . ٤) : التجارب التأكيدية لأنيونات المجموعة الأولى: الكبريتيد S^{2-}

المشاهدة	التجربة
راسب أسود Ag_2S يذوب في حمض النتريك المخفف	• محلول العينة + نترات الفضة AgNO_3 $\text{Na}_2\text{S} + 2\text{AgNO}_3 \rightarrow \text{Ag}_2\text{S} \downarrow + 2\text{NaNO}_3$
راسب أسود من كبريتيد الرصاص	• العينة + خلات الرصاص. و التفاعل كما يلي: $\text{Na}_2\text{S} + (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} \rightarrow \text{PbS} \downarrow + 2\text{CH}_3\text{COONa}$
يتلون محلول باللون الأرجواني لتكون كبريتيد نتروبروسيد الصوديوم	• محلول العينة + ٣-٢ قطرات من نتروبروسيد الصوديوم $\text{NaOH} + \text{Na}_2[\text{Fe}(\text{CN})_5\text{NO}]$ $\text{Na}_2\text{S} + \text{Na}_2[\text{Fe}(\text{CN})_5\text{NO}] \rightarrow \text{Na}_4[\text{Fe}(\text{CN})_5\text{NOS}]$

الجدول (٧ - ٥) : التجارب التأكيدية لأنيونات المجموعة الأولى: الشيوكبريتات $S_2O_3^{2-}$

المشاهدة	التجربة
راسب أبيض يتغير إلى البني ثم الأسود بزيادة الكاشف	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + محلول نترات الفضة $AgNO_3$ $Na_2S_2O_3 + 2AgNO_3 \rightarrow Ag_2S_2O_3 \downarrow + 2NaNO_3$ $H_2O + Ag_2S_2O_3 \rightarrow Ag_2S + H_2SO_4 \square$
يتكون راسب أبيض من ثيوكبريتات الرصاص يتتحول لونه إلى أسود عند الغليان	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + محلول خلات الرصاص $(CH_3COO)_2Pb$ $Na_2S_2O + (CH_3COO)_2Pb \rightarrow PbS_2O_3 + 2CH_3COONa$ $PbS_2O_3 + H_2O \rightarrow PbS + H_2SO_4$
يزول لون اليود	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + محلول اليود $2Na_2S_2O + I_2 \rightarrow Na_2S_4O_6 + 2NaI \square$

الجدول (٧ - ٦) : التجارب التأكيدية لأنيونات المجموعة الأولى: النتريت NO_2^-

المشاهدة	التجربة
يتلون محلول باللون البني	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + كبريتات الحديدوز $FeSO_4$ + حمض الكبريتيك المخفف $2NaNO_2 + H_2SO_4 \rightarrow 2HNO_2 + Na_2SO_4$ $3HNO_2 \rightarrow 2NO + HNO_3 + H_2O$ $NO \rightarrow [FeNO]SO_4 + FeSO_4$
لونبني يتتحول إلى أزرق بإضافة النشا	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + يوديد البوتاسيوم $H_2SO_4 + KI$
يزول لون البرمنجනات	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + قطرات من محلول مخفف لبرمنجනات البوتاسيوم المحمضة بحمض الكبريتيك المخفف $2KMnO_4 + 3H_2SO_4 + 5NaNO_2 \rightarrow K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 5NaNO_3 + 3H_2O \square$

التجربة رقم (٢) : الكشف على آنيونات المجموعة الفرعية (أ - ب - ج)

١. الخلفية النظرية :

يطلق على آنيونات هذه المجموعة: مجموعة حامض الكبريتيك المركب وتشمل هذه المجموعة:
الكلوريادات، البروميدات، اليوديدات و النترات، جميع الكلوريادات ذاتية في الماء عدا كلوريادات
الفضة، الرزبيكور، النحاسوز، كلوريدي الرصاص يذوب في الماء الساخن.
البروميدات تضاهي الكلوريادات في ذوبانيتها، اليوديدات، تضاهي الكلوريادات و البروميدات في
ذوبانيتها بالرغم من ذلك فإن يوديد البزمومث غير لا يذوب.
جميع النترات تذوب في الماء عدا بعض النترات القاعدية.
كافش المجموعة: حمض الكبريتيك المركب.

٢. السلامة

١. راجع قواعد السلامة العامة.
٢. الزي المعملي: بالطوط، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

طريقة العمل: ضع في أنبوبة الاختبار حوالي ٥ .٠ جرام من العينة الصلبة وأضف حمض الكبريتيك
المركزي ثم سخن محلول. فإذا كانت العينة من المجموعة الثانية، يتضاعف غاز يمكن التعرف عليه و
على الأيون السادس من خلال الجدول (٢ - ٧ - ١). التجارب التأكيدية موضحة في الجدول (٢ - ٧).

 ينتج عن بعض التجارب خلال الكشف عن الآنيونات أبخرة سامة جدا (اليود، البروم، أكسيد
النتروجين، الخ...) ولذلك يجب إجراء كل التجارب في خزانة الغازات.

الجدول (٧ - ٢ - ١) : الجدول الكشف عن آنيونات المجموعة الثانية

الاستنتاج		التجربة و المشاهدة
احتمال وجود Cl^- (انظر إلى التجارب التأكيدية في الخلف)	تصاعد غاز $\text{HCl} \uparrow$ عديم اللون و يميز برائحته النافذة	الكلوريدي Cl^- <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة الصلبة + H_2SO_4 (مرکز) (ويكشف عن غاز كلوريدي الهيدروجين وذلك بتعرض ساق زجاجية مبللة بالنشادر) $\text{NaCl} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{NaHSO}_4 + \text{HCl} \uparrow \square$
احتمال وجود Br^- (انظر إلى التجارب التأكيدية في الخلف)	يتصاعد بخار بروميد الهيدروجين برتقالي اللون و عند إضافة قليل من ثاني أكسيد المنجنيز يزداد تصاعده و يتتحولون الورقة إلى الأزرق	البروميد Br^- <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة الصلبة + H_2SO_4 (مرکز) + ورقة مبللة بالنشا $2\text{NaBr} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 2\text{HBr} + \text{Na}_2\text{SO}_4$ $2\text{HBr} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{Br}_2 \uparrow + \text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \square$
احتمال وجود I^- (انظر إلى التجارب التأكيدية في الخلف)	تصاعد أبخرة من اليود بنفسجية اللون مختلطة بقليل من بوديد الهيدروجين و تحول هذه الأبخرة لون الورقة المبللة بالنشا إلى اللون الأزرق	اليوديد I^- <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة الصلبة + H_2SO_4 (مرکز) + ورقة مبللة بالنشا $2\text{NaI} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 2\text{HI} \uparrow + \text{Na}_2\text{SO}_4$ $2\text{HI} + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{I}_2 \uparrow + \text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \square$
احتمال وجود NO_3^- (انظر إلى التجارب التأكيدية في الخلف)	تصاعد أبخرة بنية من شائي أكسيد النيتروجين تزداد تصاعد الأبخرة بإضافة قطع من النحاس و يتتحول لون محلول إلى أزرق	النترات NO_3^- <ul style="list-style-type: none"> محلول العينة الصلبة + H_2SO_4 (مرکز) $\text{NaNO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow \text{HNO}_3 + \text{NaHSO}_4$ $4\text{HNO}_3 \rightarrow 4\text{NO}_2 \uparrow + \text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$ $4\text{HNO}_3 + \text{Cu} \rightarrow \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 + 2\text{NO}_2 \uparrow + 2\text{H}_2\text{O} \square$

الجدول (٧ - ٢) : التجارب التأكيدية لأيونات المجموعة الثانية

المشاهدة	التجربة
يتربس \downarrow AgCl ذو اللون الأبيض و يتتحول لونه إلى بنفسجي عند تعرضه إلى الضوء كما أن كلوريد الفضة لا يذوب في حمض النتريك المخفف لكن يذوب في محلول NH_3 ، راسب كلوريد الرصاص PbCl_2 أبيض اللون يذوب في الماء الساخن و يتربس بالتبrier	الكلوريد Cl^- • محلول العينة + محلول نترات الفضة $\text{NaCl} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{AgCl} \downarrow + \text{NaNO}_3$ $\text{AgCl} + 2\text{NH}_4\text{OH} \rightarrow [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl} + \text{H}_2\text{O} \square$ • محلول العينة + محلول خلات الرصاص $(\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} \rightarrow 2\text{CH}_3\text{COONa} + \text{PbCl}_2 \downarrow \square$
يتكون راسب بروميد الفضة الأصفر اللون يذوب جزئيا في محلول هيدروكسيد الأمونيوم يتلون محلول باللون الأحمر البرتقالي لانفصال البروم.	البروميد Br^- • محلول العينة + محلول نترات الفضة $\text{NaBr} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{AgBr} \downarrow + \text{NaNO}_3 \square$ • محلول العينة + ٤ قطرات من ماء الكلور $2\text{NaBr} + \text{Cl}_2 \rightarrow 2\text{NaCl} + \text{Br}_2 \square$
يتربس يوديد الفضة I^- ذو اللون الأصفر ولا يذوب في حمض النتريك أو هيدروكسيد الأمونيوم المركز و لكنه يذوب في سيانيد البوتاسيوم	اليوديد I^- • محلول العينة + محلول نترات الفضة $\text{KI} + \text{AgNO}_3 \rightarrow \text{AgI} + \text{KNO}_3 \square$
يتكون راسببني (يوديد النحاسوز: (Cu_2I_2))	• محلول العينة + محلول كبريتات النحاس $4\text{KI} + 2\text{CuSO}_4 \rightarrow \text{K}_2\text{SO}_4 + \text{Cu}_2\text{I}_2 \downarrow + \text{I}_2 \square$
ت تكون حلقة سمراء عند السطح نتيجة تكون نتروزيل كبريتات الحديدوز $(\text{FeNO})(\text{SO}_4)_2$	النترات NO_3^- • تجربة الحلقة السمراء محلول العينة + محلول كبريتات الحديدوز + حمض الكبريتيك المركز على جدران الأنبوية (بيطء و احتراس (احذر!) حتى يكون الحمض طبقة أصلف للمحلول $2\text{NaNO}_3 + 6\text{FeSO}_4 + 4\text{H}_2\text{SO}_4 \rightarrow 3\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 2\text{NO} + 4\text{H}_2\text{O} + \text{Na}_2\text{SO}_4$ $\text{FeSO}_4 + \text{NO} \rightarrow (\text{FeNO})(\text{SO}_4)_2 \downarrow \square$

التجربة رقم (٣) : الكشف على آنيونات المجموعة (ب) - PO₄³⁻, B₄O₇²⁻, SO₄²⁻

١. مقدمة :

يطلق على آنيونات هذه المجموعة: مجموعة الترسيب تشمل هذه المجموعة على الأملاح التي لا تتأثر بأي من الأحماض المعروفة تشمل هذه الآنيونات: الكبريتات، الفوسفات، البورات، الزرنيخات، والزرنيخيت.

جميع الكبريتات ذاتية في الماء عدا تلك التي لا ينحل الماء ثانية التكافؤ مثل الكالسيوم، السترونبيوم، الباريوم والرصاص، معظم الفوسفات غير ذاتية في الماء عدا تلك التي للأمونيوم والمعادن القلوية.

بورات الأمونيوم والمعادن القلوية تذوب في الماء بينما البورات الأخرى تذوب بشكل قليل جداً في الماء.
كافش المجموعة: كلوريد الباريوم ونترات الفضة.

٢. الأمان والسلامة :

١. راجع قواعد السلامة العامة.
٢. الرزي المعملي: بالطوا، أحذية واقية، نظارات، قفازات.

٣. خطوات التجربة :

أولاً: محلول العينة + محلول كلوريد الباريوم المركز .BaCl₂
المشاهدة: هناك ثلاثة حالات كما هو موضح في الجدول (١ . ٣ . ٧).

! ينتج عن بعض التجارب خلال الكشف عن الآنيونات أبخرة سامة جداً (اليود، البروم، أكسيد النتروجين، الخ...) ولذلك يجب إجراء كل التجارب في خزانة الغازات.

الجدول (١ . ٣ . ٧) : إضافة محلول كلوريد الباريوم المركز

الاستنتاج	المشاهدة
وجود أيون الفوسفات PO ₄ ³⁻	رأسب أبيض يذوب في الأحماض المخففة HNO ₃ و HCl
وجود أيونات البورات B ₄ O ₇ ²⁻	راسب أبيض يذوب في زيادة من الكافش والأحماض المخففة و محليل أملاح الأمونيا
وجود أيون الكبريتات SO ₄ ²⁻	راسب أبيض (محلول العينة متعادل) لا يذوب في الأحماض المخففة و حمض الخلiek

ثانياً: محلول الملح + محلول مركز من نترات الفضة AgNO_3 .

المشاهدة: هناك ثلاثة حالات (الجدول ٧ . ٣ . ٢):

الجدول (٧ . ٣ . ٢): محلول مركز من نترات الفضة

الاستنتاج	المشاهدة
وجود أيون الفوسفات PO_4^{3-}	<ul style="list-style-type: none"> راسب أصفر يذوب في حمض النتريك المخفف HNO_3 و محلول الأمونيا المخفف
وجود أيون البورات $\text{B}_4\text{O}_7^{2-}$	<ul style="list-style-type: none"> راسب أبيض يتتحول إلىبني ثم أسود عند الغليان $\text{B}_4\text{O}_7^{2-}$ أو راسببني بدون غليان في حالة تراكيز صفيرة من البورات
وجود أيون الكبريتات SO_4^{2-}	<ul style="list-style-type: none"> راسب أبيض (في حالة محاليل مركزة بالكبريتات) يذوب في الأحماض المخففة

ثالثاً: التجارب التأكيدية. التجارب التأكيدية لآنيونات المجموعة (ب) موضحة في الجداول (٧ . ٣ . ٣ . ٧ . ٣ . ٥).

الجدول (٧ . ٣ . ٣): التجارب التأكيدية للكبريتات SO_4^{2-}

المشاهدة	التجربة
راسب أبيض يذوب في محلول هيدروكسيد الصوديوم أو خلات الأمونيوم	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + محلول خلات الرصاص $(\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb}$ $\text{Na}_2\text{SO}_4 + (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} \rightarrow \text{PbSO}_4 \downarrow + 2\text{CH}_3\text{COONa}$ $\text{PbSO}_4 + \text{CH}_3\text{COONH}_4 \rightarrow (\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb} + (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$
راسب أصفر	<ul style="list-style-type: none"> محلول العينة + نترات الزئبق

الجدول (٧ . ٣ . ٤) : التجارب التأكيدية للفوسفات PO_4^{3-}

المشاهدة	التجربة
راسب أصفر اللون	• حلول العينة + نترات الفضة AgNO_3
يتربّب فوسفات الحديديك FePO_4 ذو اللون الأبيض المصفّر الذي يذوب في الأحماض المعديّة المحفّزة	• حلول العينة + محلول كلوريد الحديديك FeCl_3 $\text{NaHPO}_4 + \text{FeCl}_3 \rightarrow \text{FePO}_4 \downarrow + 2\text{NaCl} + \text{HCl}$

الجدول (٧ . ٣ . ٥) : التجارب التأكيدية للبورات $\text{B}_4\text{O}_7^{2-}$

المشاهدة	التجربة
تصاعد غاز أبيض	• محلول العينة + حمض الكبريتิก المركّز + تسخين
راسب بلوري أبيض	• محلول العينة (في حالة تراكيز عالية من البورات) + حمض الهيدروكلوريك المركّز

امتحان ذاتي

أجب على الأسئلة التالية ثم تأكد من صحة إجابتك بالنظر للحل النموذجي.

١. أكتب الصيغة الكيميائية للأنيونات التالية:

الصيغة الكيميائية	الأنيون
	الكريونات
	البكربيونات
	الكبيريت
	الثيوكبريت
	الكبيريتيد
	الهيوكلورات
	السيانيد
	السيانات
	الثيوسيانات
	النتريت
	النترات

إجابة الامتحان الذاتي

الصيغة الكيميائية	الآنيون
CO_3^{2-}	الكربونات
HCO_3^-	البكرbonات
SO_3^{2-}	الكبريتيت
$\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$	الثيوكبريتيت
S^{2-}	الكبريتيد
HClO^-	الهيبوكلورات
CN^-	السيانيد
CNO^-	السيانات
SCN^-	الثيوسيانات
NO_2^-	النتريت
NO_3^-	النترات

الجدول الدوري للعناصر الكيميائية

THE MODERN PERIODIC TABLE OF ELEMENTS

			Non-metals																							
Metals	Semimetals				Transition metals ---													Halogens		Noble Gases						
	Atomic number	Chemical symbol	Atomic weight	العدد الذري وزن النصر	IIIA	IV A	V A	VI A	VIIA	IIB	IIIB	IVB	VIB	VIII	IB	III B	IV B	V B	VII B	VII B			Alkaline Earth Metals	Alkaline Metals (Except		
1	H	1.01			Li	3	Be	4																		
6.94		9.01			Na	11	Mg	12																		
22.99		24.31			K	19	Ca	20	Sc	21	V	22	Cr	23	Mn	24	Fe	25	Cu	29	Zn	30	Ga	31	Ge	
39.10	40.08	44.96	47.88	50.94	Sr	37	Rb	38	Y	39	Ta	40	Nb	41	Tc	42	Ru	43	Pd	46	Au	47	Cd	48	In	
85.47	87.62	88.91	91.22	92.91	Cs	55	Ba	56	Zr	57	W	58	Hf	59	*La	60	Re	61	Os	62	Tl	63	Hg	64	Tl	
132.91	137.33	138.91	178.49	180.95	Fr	87	Ra	88	**Ac	89	Unq	90	U	91	U	92	Unp	93	Unh	94	Uns	95	Ho	96	Dy	
223.02	226.03	227.03	261.11	262.11																						
					*	58	Ge	59	Pr	60	Nd	61	Pm	62	Sm	63	Eu	64	Gd	65	Tb	66	Ho	67	Er	68
					**	90	Tl	91	Pa	92	U	93	Np	94	Pu	95	Am	96	Cm	97	Bk	98	Es	99	Fm	100
						232.04	231.04	238.03	237.05	244.06	243.06	247.07	242.06	247.07	240.07	242.06	247.07	242.06	251.08	257.10	258.10	259.10	260.11	Lu	Yb	Lu

الفلزات المائية : Alkaline metals - الفلزات المائية الأرضية : Alkaline earth metals - الفلزات المائية للأجفان : Halogens - الفلزات المائية للأرض : Noble gases - الفلزات المائية للأجفان : Noble gases - الفلزات المائية للأرضية : Non-metals or semimetals - الشبيه الفلزات : Metalloids - الشبيه الفلزات : Metamers

المراجع:

١. إبراهيم زامل الزامل ، محمد عبد العزيز الحجاجي ، سعد عبد العزيز الطمرة و محمود محمد بان: الكيمياء التحليلية (التحليل الحجمي و التحليل الوزني) ، الطبعة الثالثة ، دار الخريجي للنشر والتوزيع ، ١٤١٩ هـ.
٢. عواض الحصادي ، سهل النقاش ، بدر الدين ابراهيم أحمد ، عبد المنعم عبدالرؤوف ، محمد المختار عبدالعزيز و مرعي العجيلي: الأسس النظرية و العملية للتحليل النوعي ، الطبعة الأولى ، جامعة قار يونس، بنغازي ، ١٩٩٤ م.
3. G.D Christian: Analytical Chemistry, 5th edition, John Wiley & Sons, Inc, International edition, 1994.
4. G.H. Jeffrey, J. Bassett, J. Mendham, R.C. Denney: Vogel's Textbook of Quantitative Chemical Analysis, 5th edition, Longman Scientific & Technical, 1989.
5. D.A. Skoog, D.M. West and F.J. Holler, Analytical Chemistry – An Introduction, Saunders College Publishing 6th edition, International edition, 1994.

المحتويات

-٢ -	معاييرات الأحماض والقواعد
-٥ -	التجربة رقم (١) : تعين مولارية هيدروكسيد الصوديوم
-٧ -	التجربة رقم (٢) : تعين مولارية حمض الهيدروكلوريك
-٩ -	التجربة رقم (٣) : تعين مولارية كربونات الصوديوم وبيكربونات الصوديوم
-١١ -	امتحان ذاتي
-١١ -	إجابة الامتحان ذاتي
-١٣ -	التجربة رقم ١ : تعين تركيز محلول كلوريد الصوديوم (طريقة موهر)
-١٦ -	التجربة رقم (٢) : تعين تركيز محلول نترات الفضة (طريقة فولهارد)
-١٨ -	التجربة رقم ٣ : تعين تركيز محلول كلوريد الصوديوم (طريقة فاجان)
-٢٠ -	التجربة رقم (٤) : تقدير مولارية محلول كلوريد الصوديوم بطريقة فولهارد غير مباشرة
-٢٤ -	امتحان ذاتي
-٢٤ -	إجابة الامتحان ذاتي
-٢٦ -	التجربة رقم (١) : تعين مولارية برمجනات البوتاسيوم
-٢٨ -	التجربة رقم (٢) : تعين مولارية ثيوکبريتات الصوديوم
-٣٠ -	التجربة رقم (٣) : تقسيس محلول ثيوکبريتات الصوديوم باستخدام محلول قياسي من يودات البوتاسيوم النقي.
-٣٣ -	امتحان ذاتي
-٣٣ -	إجابة الامتحان ذاتي
-٣٥ -	التجربة رقم (١) : تعين تركيز الكلسيوم والمغنيسيوم في خليط
-٣٨ -	امتحان ذاتي
-٣٨ -	إجابة الامتحان ذاتي
-٤٠ -	التحليل الوزني
-٤٤ -	التجربة رقم (١) : تقدير جزيئات ماء التبلر في كلوريد الباريوم المائي
-٤٦ -	التجربة رقم (٢) : تقدير الصوديوم
-٤٨ -	التجربة رقم (٣) : تقدير الكلوريد

- ٥١ -	امتحان ذاتي
- ٥١ -	إجابة الامتحان الذاتي
- ٥٣ -	الكشف عن الشقوق القاعدية (الكاتيونات)
- ٥٧ -	التجربة رقم (١) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الأولى Ag^+ , Hg^{2+} , Pb^{2+}
- ٦٤ -	التجربة رقم (٢) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الثالثة Al^{3+} , Cr^{3+} , Fe^{2+} , Fe^{3+}
- ٦٧ -	التجربة رقم (٤) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الرابعة Ni^{2+} , Co^{2+} , Mn^{2+} , Zn^{2+}
- ٧١ -	التجربة رقم (٥) : الكشف عن كاتيونات المجموعة الخامسة Ba^{2+} , Sr^{2+} , Ca^{2+}
- ٧٤ -	التجربة رقم (٦) : الكشف عن المجموعة السادسة NH_4^+ , K^+ , Na^+ , Mg^{2+}
- ٧٥ -	امتحان ذاتي
- ٧٧ -	إجابة الامتحان الذاتي
- ٧٨ -	الكشف على الشقوق الحامضية (الآنيونات)
- ٧٩ -	التجربة رقم (١) : الكشف على آنيونات المجموعة الفرعية (أ)
- ٨٣ -	التجربة رقم (٢) : الكشف على آنيونات المجموعة الفرعية (أ) NO_3^- , Cl^- , Br^- , I^-
- ٨٦ -	التجربة رقم (٣) : الكشف على آنيونات المجموعة (ب) PO_4^{3-} , $\text{B}_4\text{O}_7^{2-}$, SO_4^{2-}
- ٨٩ -	امتحان ذاتي
- ٩٠ -	إجابة الامتحان الذاتي
- ٩٢ -	المراجع:

مانارة للمستشارات

www.manaraa.com