Al-Muthana University

College of Science

Department of chemistry



جامصعة المثنى كليسة العلسوم قسم الكيمسياء

The Inorganic Chemistry Of Hydrogen, s- and p-Block Elements

الكيمياء اللأعضوية كيمياء المجموعات الرئيسية قطاع- P & قطاع -P

وصف محتويات الكورس:

- (f, d, p, s) الحديث الحديث العناصر في الجدول الدوري الحديث -1
 - 2-نبذة مختصرة عن الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية.
- 3-الهيدروجين موقعه وخواصه أنواع الهيدريدات فوق أكسيد الهيدروجين.
- 4-عناصر (القطاع) S المجموعة الأولى IA والثانية AII تركيبها الإلكتروني وخواصها ومركباتها.
- 5-نبذة مختصرة عن تميز الليثيوم والبريليوم والعلاقة بين الأول والماغنيسيوم والثاني والألمونيوم .
 - 6-دراسة تفصيلية عن عنصري الصوديوم ، والماغنيسوم .
- 7-عناصر الكتلة (القطاع) P من المجموعة IIA إلى السابعة VIIA تركيبها الإلكتروني وخواصها العامة والكيميائية التدرج في الخواص الفلزية واللافلزية في المجموعات- ومركباتها.
- 8-دراسة تفصيلية من : الهالوجينات الأكسجين والأوزون الكبريت النتروجين الفوسفور الكربون السيليكون البورون –الألومنيوم .
 - 9-الغازات الخاملة تركيبها الإلكتروني خواصها العامة دراسة لبعض مركباتها واستخدامها المراجع:

Advanced Inorganic Chemistry.Fourth Edition, John Wiley&Sons,USA . F.AlberCotton and Geoffrey(1980)

- 1- الكيمياء اللاعضوية (كيمياء العناصر الممثلة) لدكتور مهدي ناجى زكوم.
- 2- الكيمياء اللاعضوية الموصل ، د ، عصام جرجس جامعة الموصل ، الموصل ، ط1، 1982م.
 - 3- الكيمياء اللاعضوية المقارنة والتركيبية تأليف موريو ترجمة مهدي ناجي زكوم

تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث

1— تصنيف مندليف : توصل العالم الروسي ديمتري مندليف في عام 1869 والعالم الألمانيي لوثير ماير كل على انفراد إلى أن الخواص الطبيعية للعناصر وكذلك الخواص الكيميائية هي تابع دوري لأوزانها الذرية وعليه تمكن كل منهما من ترتيب العناصر المعروفة آنذاك بخطوط أفقية ورأسية تبعاً لازدياد أوزانها الذرية ووضع مندليف فراغات للعناصر التي لم تكشف بعد وتنبأ بخواصها وببعض خواص مركباتها الكيميائية (Sc, Ga).

الجدول الدوري الحديث

بعد اكتشاف العناصر الخاملة (Inert Gases) على يد العالمين رامزي (Ramzy) ورايلي (Mendeleyev) خلال الفترة (1890-1890) وهي العناصر التي لم يكن مندليف (Mendeleyev) قد ترك لها فراغاً في جدوله الدوري كان لابد من تحديد مكان مناسب لها في الجدول الدوري وبعد اكتشاف الأشعة السينية (1912) على يد العالم موزلي(Moseley) ودراسته لأطياف الأشعة السينية للعناصر أصبح من الضروري إجراء تعديل على جدول مندليف من أن:

((خواص العناصر الكيميائية والطبيعية تابع دوري لأوزانها الذرية لتكون تابعاً دوريا لأعدادها الذرية)) وبالتالي أصبح الجدول الدوري يتكون من خطوط رأسية تسمى بالمجموعات Blocks (الزمر) وأخرى أفقية تعرف بالدورات Periods و هناك تقسم ثالث إلى قطاعات Blocks .

(أ) المجموعات (Groups)(الزمر):

يقسم الجدول الدوري الحديث إلى مجموعتين هما (A, B) وتضم كل مجموعة عدد من العناصر التي تتشابه في خواصها الكيميائية و الطبيعية و يكون تقسيمها على النحو التالي:

المجموعة (Group A) (A) المجموعة (Group A): وتشمل في داخلها ثمان مجموعات:

1- المجموعة الأولى Group IA:

تضم هذه المجموعة عناصر (Li, Na, K, Rb, Cs, Fr) وتسمى بالمعادن القلوية Alkali وتمتاز هذه العناصر بحالة الأكسدة الأحادية .

2- المجموعة الثانية Group IIA:

تضم هذه المجموعة العناصر (Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Ra) وتعرف بالمعادن القلوية الترابية Alkali Earth Metals وحالة الأكسدة المميزة لها هي الثنائية .

3- المجموعات الثالثة Group III A

تضم هذه المجموعة (B, Al, Ga, In, Tl) وتمتاز بالحالة التأكسدية الثلاثية .

4- المجموعة الرابعة Group IV A:

تضم المجموعة عناصر: (C, Si, Ge, Sn, Pb) وإحدى حالات الأكسدة المميزة لهذه العناصر الحالة الرباعية.

5- المجموعة الخامسة Group V A

تشمل هذه المجموعة عناصر: (N, P, As, Sb, Bi) ومن حالات الأكسدة المميزة هي الحالة الثلاثية و الخماسية.

6- المجموعة السادسة Group VI A

تضم عناصر (O, S, Se, Te, Po) وتتميز بالحالة الثنائية السالبة و السداسية .

7- المجموعة السابعة Group VII A

تعرف عناصر هذه المجموعة بالهالوجينات (Halogens) . (F, Cl, Br, I, At

8- المجموعة الثامنة Group VII A

تعرف عناصر هذه المجموعة بالغازات الخاملة (Inert Gases) وهي

(He, Ne, Ar, Kr, Xe, Rn) ولامتلاء أغلفتها الإلكترونية بالإلكترونات فإن الحالة التأكسدية المميزة لها هي الصفر.

المجموعة (B):

وهذه تشمل الصفوف الثلاثة للعناصر الانتقالية و مجموعة عناصر اللانثانيدات و الأكتنيدات.

تنقسم عناصر المجموعة (B) أيضاً إلى عدد من المجموعات (I - VIII) تضم كل مجموعة منها عناصر تتشابه في خواصها الطبيعية و الكيميائية و تضم المجموعة الفرعية (B) كل العناصر الواقعة في وسط الجدول الدوري

ِ آين آين

•	u		ω N _
ំ ៖ ៩៦ ស្វ	₹, E#1 37	1 : E 3 7	No.
<u> </u>	^{1*} 중- ६	*	NO 3 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
: 35 8	1 1 1 1 W	£ 11 2	112 Mg
B .	, A :	<u></u> ይ- ፣	**************************************
: 35 S : _ : 3	39 E	21	=
<u> </u>	i -> 3 · 4	1 C 1	_
- 1 - 1	150		₹ a
	433	5 . IF N	
	Z	88 3	6
X	1, : XII 2	P= = 61 2	
€.	3:	O:	Š Š
7 1 1 1 3	i i i i	1.25.2	
<u>ت</u>	l ₹ 3		ā
2111	4113	18 E E E E E	
Sig	2	ੇ ਨਾ : ह	<u> </u>
[: []	11:115	E : 37 2	٠ <u>٠</u>
₹ = ₹€	- 3	:.Q::	
		E E E 2 8	
(3 ; ;	<u> </u>	` ≟. ε5	
	P	10.5	i i
: . : S	4:1:9		The state of the s
.	0.	7.	The state of the s
(- I : FI &	. E : # 2	
= :	5	ဌား	A-11 5 00 -11 5 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15
: §§%	1: 35	15 332	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
子 :	. R.	। (ମୁ. <u>:</u>	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
: ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	1 : E : 5	1 \$5 88 33 2 8 3 3	7 VA
(D) : i	S.::	Bi	N VIA
# 14 TO 2	52 1	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	10 11 10 11 10 11 11 11 11 11 11 11 11 1
(O :3	(O)	, φ (±	0-545 - 5450
D 18	3134.	B	All
; <u>→</u>	ALL SE	و الله الله	118 A
3	Xe	רַ.	AIIIV 1 1000000 1 10000000 1 10000000000
-			

(ب) الدورات (Periods) :

يقسم الجدول الدوري حسب عدد العناصر التي يضمها كل خط أفقي إلى نوعين من الدورات قصيرة و طويلة و يلاحظ على هذا التقسيم أن بداية كل دورة يمثل غلاف إلكتروني جديد.

(1) الدورات القصيرة:

يظهر في الجدول ثلاث دورات قصيرة على النحو التالي:

الدورة القصيرة الأولى: تضم هذه الدورة عناصر الهيدروجين و الهليوم فقط ويمتلأ الغلاف الإلكتروني الأول (n=1).

الدورة القصيرة الثانية : تشمل هذه الدورة ثمانية عناصر هي :

. (n=2) وهي الدورة التي يمتلأ فيها الغلاف الإلكتروني الثاني (Li, Be, B, C, N, O, F, Ne.)

الدورة القصيرة الثالثة : هنا يمتلأ الغلاف الإلكتروني الثالث بالإلكترونات وتضم ثمانية عناصر هي (Na, Mg, Al, Si, P, S Cl, Ar) .

(2) **الدورات الطويلة**: توجد أربع دورات طويلة على النحو التالي:

* الدورة الطويلة الأولى:

تضم هذه الدورة (18) عنصر تبدأ بالبوتاسيوم (K) وتنتهي الكربتون(Kr) وتشمل عناصر الصف الأول للعناصر الانتقالية (Sc - Zn).

* الدورة الطويلة الثانية:

تضم هذه الدورة أيضاً (18) عنصرا تبداً من الروبيديوم (Rb) إلى الزينون (Xe) وتشمل الصف الثاني للعناصر الانتقالية (Y - Cd).

* الدورة الطويلة الثالثة:

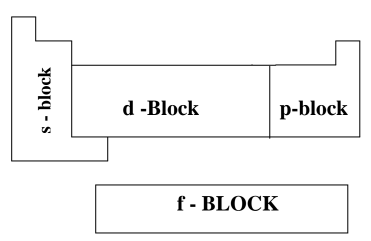
تضم هذة الدورة (32) عنصر أ منها مجموعة عناصر الصف الثالث الانتقالية (Hf - Hg) بالإضافة إلى مجموعة عناصر اللانثانيدات (La - Lu) والتي يفرد لها مكاناً خاصاً في أسفل الجدول الدوري.

• الدورة الطويلة الرابعة:

تضم هذه الدورة (17) عنصر أ أهمها مجموعة عناصر الأكتينيدات (Ac - Lw) التي تقع أسفل مجموعة عناصر اللانثانيدات مباشرة.

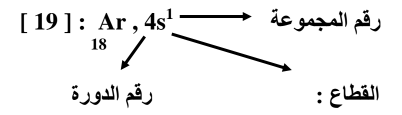
: BLOCKS القطاعات

هناك تقسيم ثالث لعناصر الجدول الدوري هو تقسيمها إلى قطاعات حسب توزيعها اللالكتروني في ملء الأغلفة الخارجية (Subshells) هي (s, p, d, f) فعناصر المجموعة الرئيسية (s, p, d, f) تقع في القطاعين (s, p) بينما تقع عناصر المجموعة الفرعية (b) في القطاعين (b).



قطاعات الجدول الدوري:

يمكن تحديد موضع العنصر بكتابة ترتيبه الإلكتروني فمثلاً العنصر الذي عدده الذري (19) $1 \, \mathrm{s}^2 \, \mathrm{s$



أمثلة متنوعة لتحديد الدورة والمجموعة والقطاع لعنصر ما:

•تحديد الدورة و والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري: 9

التركيب الإلكتروني:

 $1s^2$, $2s^2$, $2p^5$

هذا العنصر يقع في الدورة الثانية لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الثاني كما يقع في الزمرة السابعة A (VII A) لوجود سبعة إلكترونات في غلاف التكافؤ كما يقع في القطاع P حيث توجد إلكترونات تكافؤ العنصر.

•تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري :11

التركيب الإلكتروني:

 $1s^2$, $2s^2$, $2p^6$, $3s^1$

هذا العنصر يقع في الدورة الثالثة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الثالث كما يقع في الزمرة الأولى A:(IA) لوجود إلكترون واحد في 3s أما القطاع فهو S حيث يوجد إلكترون التكافؤ للعنصر في 3s.

•تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري 21:

التركيب الإلكتروني: ا

1s², 2s², 2p⁶, 3s², 3p⁶, 4s², 3d¹

هذا العنصريقع في الدورة الرابعة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصرهو الرابع وهو ثلاثي التكافؤ حيث يوجد عدد ثلاثة إلكترونات في الغلاف الأخير (4s,3d) وهو يوجد في المجموعة الثالثة B (IIIB) لوجود بعض إلكترونات التكافؤ في الغلاف d أي ينتمي إلى العناصر الانتقالية

الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية

(أ) الحجم الذري: يلاحظ على الحجم الذري ما يلي:

 $\overline{1}$ يزداد في الزمرة الواحدة من الاعلى الى الأسفل حيث تبدأ كل دوره بمستوي طاقي جديد (n) ويكون الإلكترون أو الإلكترونات في مدار بعيد اقل ارتباطاً بالنواة مما يزيد الحجم الذري.

2- يقل في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين لزيادة قوى التجاذب بين النواة والإلكترونات ويجب الإشارة إلى أن الحجم الذرى غير مرتبط بالعدد الذري فمثلاً العدد الذرى لعنصر الصوديوم Na هو (11) وحجمه (23.7A) بينما حجم عنصر الكلور الذي عدده الذرى (17) تساوى (18.7A).

(ب) طاقة التأين Ionization energy

وهي الطاقة اللازمة لنزع الالكترون من الذرة المفردة في الحالة الغازية.

 $M(g) \longrightarrow M(g)^+ + e^-$

ويلاحظ على قيم طاقة التأين ما يلى

- (i) للعناصر القلوية (alkali Metals) ادنى قيمة طاقة تأين لأنها تحتوي على إلكترون واحد فقط في مدار ها الأخير بالإضافة الى كبر حجمها.
 - (ii) للغازات النبيلة (inert gases) اعلي قيم لطاقة التأين حيث يوجد امتلاء تام لأغلفتها بالإلكترونات ولصغر حجمها .
- (iii) تزداد قيم طاقة التأين في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين والسبب صعوبة نزع الإلكترون لزيادة قوى التجاذب بين الإلكترونات والنواة
- (iv) تقل قيم طاقات التأين في المجموعة الواحدة من الأعلى إلى الأسفل لسهولة نزع إلكترون المدار الأخير لبعده عن النواة.

(ج) الألفة الالكترونية Electron Affinity

وتعرف بأنها التغير في الطاقة نتيجة اكتساب الذرة (في الحالة الغازية) لإلكترون مكونة الأيون السالب وهذه الطاقة تساوي طاقة تأين الأيون السالب الناتج.

 $M_{(g)} + e$ \longrightarrow $M_{(g)}^{-} + energy$

- (i) تزداد قيمتها في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين والسبب لسهولة جذب الإلكترونات نحو النواة وذلك لميل الذرات لملئ مداراتها بالإلكترونات .
 - (ii) تقل قيم الألفة الإلكترونية في كل زمرة من الأعلى إلى الأسفل لان إلكترونات المدارات الخارجية اقل ارتباطاً بالنواة.
- (iii) للهالوجينات أعلي قيم للألفة الإلكترونية والسبب أنه ينقصها الكترون واحد لكى تصل لوضع العناصر الخاملة.

د) الكهروسالبية Electronectivity

وهي قدرة ذرة العنصر على جذب الالكترونات المشتركة نحوها عندما ترتبط مع ذرة عنصر اخر.

- (i) تقل قيم الكهر وسالبية في الزمرة الواحدة من الأعلى للأسفل وهناك عدم انتظام لقيم الكهر وسالبية للعناصر الانتقالية.
 - (ii) تزداد الكهروسالبية في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين.
 - (iii) تكون أعلى قيم كهر وسالبية لعناصر الأكسجين والنيتر وجين والكبريت والهالوجينات.
 - (iv) تكون أدنى قيمه كهروسالبية للعناصر القلوية والعناصر القلوية الأرضية .

الخواص العامة للعناصر المعدنية واللامعدنية:

1- العناصر المعدنية (الفلزية):

هي العناصر الواقعة على يسار الخط المتعرج jagged line الذي يفصلها عن العناصر اللامعدنية وتضم مجموعة العناصر المعدنية عناصر الزمرتين الأولى والثانية من النوع(A) وجميع عناصر المجاميع (B) التي تنتهي بالغلاف (d) أو (f) بالإضافة لبعض عناصر الزمر الثالثة والرابعة والخامسة من النوع (A).

وتشترك هذه العناصر بمجموعة من الخواص وهي:

- 1/ أنها صلبة عند درجات الحرارة الغرفة (عدا عنصر الزئبقHgفهو سائل) ويعزى ذلك إلى قوة الارتباط بين الأيونات الموجبة والإلكترونات المحيطة بها .
 - 2/ درجة انصهارها وغليانها عالية
 - 3/ جيدة التوصيل الكهربائي والحراري لسهولة حركة الكترونات التكافؤ ضمن البلورة.
 - 4/ ذات بريق ولمعان .
 - 5/ كثافتها عالية
 - 6/ قابلة للطرق والسحب.
 - 7/ أعداد تأكسدها موجبة في المركبات.
 - 8/أكاسيدها ذات تأثير قاعدي.

2- العناصر اللامعدنية (اللافلزية):

هي العناصر الواقعة على يمين الخط المتعرج jagged line وتضم مجموعة من العناصر الغازية $F_2/N_2/O_2/H_2$ و الغازات النبيلة) ويوجد عنصر واحد من الصنف السائل وهو عنصر البروم أما بقية عناصر المجموعة (الكربون – الفوسفور – الكبريت – السيلينيوم)) فهي صلبة عند درجة حرارة الغرفة ويجمع هذه العناصر الصفات التالية :-

- 1/ ضعيفة التوصيل الكهربائي والحراري
 - 2/ العناصر الصلبة منها هشة.
- 3/ لها أعداد تأكسد موجبة وسالبة في مركباتها .
 - 4/ ليست ذات بريق معدني أو لمعان
 - 5/غير قابلة للطرق والسحب
 - 6/أكاسيدها ذات تأثير حامضي

(ه) الخواص العامة لأشباه المعادن (أشباه الفلزات):

هي العناصر التي تقع على جانبي الخط المتعرج وتشمل عناصر

(البورون/السليكون/الجرمانيوم/الزرنيخ/والانتيمون/التيلوريوم/البلونيوم/الالمنيوم).

وتجمع بين خواص مجموعة العناصر المعدنية واللامعدنية وتمتاز بأنها أشباه موصلات مما يجعلها ذات أهمية في صناعة الأجهزة الإلكترونية وتتميز أكاسيدها بأنها ذات تأثير أمفوتيري.

أتحاد العناصر مع الأوكسجين

الأكاسيد Oxides هي المركبات التي يتحد فيه الاوكسجين الثنائي مع العناصر الكيميائية وتصنف

1- الأكاسيد الحامضية

2- الأكاسيد القاعدية

3- الأكاسيد الأمفوتيرية

تزداد قابلية إتحاد عناصر الدورة الواحدة مع الأوكسجين لتكوين الأوكسيدات من حالة التأكسد (1+) في عنصر ينتمي الى الزمرة الأولى أنتهاءا بحالة التأكسد (7+) لعنصر ينتمي الى الزمرة السابعة

$$Na_2O$$
 MgO Al_2O_3 SiO_2 P_2O_5 SO_3 Cl_2O_7 عدد التأكسد $+1$ $+2$ $+3$ $+4$ $+5$ $+6$ $+7$

ويلاحظ في هذه الأوكسيدات انها تبدأ بالقاعدية وتنتهي بالحامضية لكن اوكسيد الألمنيوم يسلك سلوكين أحدهما حامضي بتفاعله مع القواعد والأخر قاعدي بتفاعله مع الحوامض وهو لهذا يصنف ضمن الأكاسيد الأمفوتيرية.

ويفسر هذا التدرج في تغير صفات الاكاسيد من قاعدية او ايونية في بداية الدورة الى حامضية او تساهمية في نهاية الدورة على ضوء فرق كهروسالبية electronegativity بين الأوكسجين والعنصر الذي يرتبط به. حيث كلما أزداد الفرق بين كهروسالبية الذرتين المرتبطتين أزدادت قطبية المركب الناتج فتزداد بذلك صفاته الأيونية. وان تناقص فرق الكهروسالبية من يسار الدورة الى يمينها يشير الى تنامى الصفات التساهمية بنفس الأتجاه.

أذا أستطاع عنصر أن يكون أكثر من أوكسيد واحد فأن الأوكسيد ذو التساهمية الأكبر (الحامضي) هو الذي يكون العنصر فيه بحالة التأكسد الأعلى. مثل سلسلة أوكسيدات الكروم يلاحظ ان:

 (Cr^{+6}) وکسید حامضی CrO_3

 (Cr_2O_3) أوكسيد أمفوتيري Cr_2O_3

CrO أوكسيد قاعدي (Cr

H_2 الهيدروجين

موقعه بالجدول الدورى:

للهيدروجين موقع فريد بين جميع العناصر المشكلة للجدول الدوري وذلك لأنه:

1-أخف العناصر وذو تركيب بسيط.

 H^{-} دو بنية إلكترونية H^{1}_{1} : H^{1}_{1} وله شكلان أحدهما أيون H^{+} والثاني أيون هيدريد H^{-}_{1} تقرب بنيته من بنية عناصر المجموعة الأولى (مجموعة الفلزات القلوية) والتي تحتوي على إلكترون واحد في مدار الطبقة الخارجية H^{-} هذا الإلكترون قابل لان تفقده هذه العناصر بسهولة فتتحول بذلك إلى أيون موجب H^{-} والهيدروجين يشبه عناصر الفصيلة (H^{-}) لكونه يحتاج إلى الكترون واحد لكي يصل إلى تركيب الغاز الخامل الذي يليه وهو الهليوم ويشكل بذلك الهيدريد السالب والذي يعطى الهيدريدات باتحاده مع العناصر الكهربائية الموجبة القوية ويكون أحادى التكافؤ و درجة أكسده (H^{-}) لذلك نجد آن الهيدروجين يأخذ مكانه فوق العناصر القلوية أو فوق العناصر الهالوجنية في اغلب جداول الترتيب الدوري للعناصر.

خواص الهيدروجين:

جزيئة الهيدروجين خطية ومتناظرة ويحتوي على آصرة تساهمية وهناك نموذجان من جزيئات الهيدروجين.

دوران متوازي هيدروجين آورثو اللف الذاتي للنواتين في اتجاه واحد (75% في درجة الحرارة العادية) دوران متعاكس هيدروجين بارا اللف الذاتي للنواتين في اتجاهين متعاكسين (25% في درجة الحرارة العادية)

نظائر الهيدروجين:

للهيدروجين ثلاث نظائر مهمة هي:

النظير H^1_1 : وهو هيدروجين خفيف يتكون من بروتون والكترون ويدعى بالهيدروجين الاعتيادي D^2_1 النظير H^2_1 : وهو هيدروجين ثقيل ويتكون من بروتون ونيترون وإلكترون ويدعي بالديوتيريوم T^3_1 النظير H^3_1 : وهو هيدروجين ثقيل يتكون من بروتون ونيترونيين والكترون ويدعي بالتريتيوم T^3_1

الصفات الكيميائية للهيدروجين:

تفاعل الهيدروجين مع العناصر البسيطة:

أ_ مع الهالوجينات

$$H_2 + F_2 \longrightarrow 2HF + 128Kcal$$

ب- مع الأكسجين: يحترق الهيدروجين مع الأكسجين معطياً الماء

$$H_2 + \frac{1}{2} O_2 \longrightarrow H_2 O + 58.K.cal$$
.

جـ مع النتروجين :

عند تفاعل الهيدروجين مع النيتروجين يكون التفاعل متوازناً (انعكاسياً).

$$3H_2 + N_2 \iff 2NH_3 +22.k.cal$$
.

د مع الفلزات: يتفاعل الهيدروجين مع الفلزات القلوية والقلوية الترابية عند درجة حرارة تراوح ما بين 150° و يتفاعل الهيدروجين مع الفلزات القلوية والقلوية الترابية عند درجة حرارة تراوح ما بين 150° و °700م وتحصل بذلك على هيدريدات الفلزات مثل LiH NaH وهي مركبات أيونية وتتفكك بالحرارة كما أنها تتحلل بالماء مطلقة الهيدروجين.

$$CaH_2 + 2H_2O \longrightarrow Ca(OH)_2 + 2H_2$$

 $ZnH_2 + 2H_2O \longrightarrow Zn(OH)_2 + 2H_2$

تفاعل الهيدروجين مع العناصر المركبة

يختزل الهيدروجين الاكاسيد مشكلا الماء:

$$NiO + H_2 \longrightarrow Ni + H_2O$$

$$CoO + H_2 \longrightarrow Co + H_2O$$

مع المركبات الكاربونية:

$$CO_2 + H_2 \longrightarrow CO + H_2O$$

 $CO + 3H_2 \longrightarrow CH_4 + H_2O$
 $CH_3COOH + 2H_2 \longrightarrow CH_3 CH_2 OH + H_2O$

الهيدريدات:

1- الهيدريدات الأيونية (شبيهة الاملاح): - وتتكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع العناصر ذات

الكهروسلبية الضعيفة وتشمل العناصر القلوية والقلوية الترابية وهذه الهيدريدات لها درجة انصهار عالية ومصهورها يوصل التيار الكهربائي وهي عوامل مختزلة قوية تتفاعل مع الماء ويتصاعد الهيدروجين. ومن أمثلتها SiH4, CaH2, NaH

 $LiH + H_2O \implies LiOH + H_2$

2- الهيدريدات التساهمية:

وتتكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع العناصر ذات الكهروسالبية العالية مثل عناصر القطاع P و هي مركبات لينة لها درجات منخفضة من حيث الانصهار والغليان والتطاير و عدم القدرة علي التوصيل وتركيبها P حيث P منخفضة من حيث الانصهار والغليان والتطاير و عدم القدرة علي التوصيل وتركيبها P حيث P من منخفضة من حيث المجموعة في الجدول الدوري حيث ينتمي العنصر P المجموعة في الجدول الدوري حيث ينتمي العنصر P (P من P المجموعة في المجموعة في

3- الهيدريدات الفراغية (البينية) أو الفلزية:

حيث يحتل الهيدروجين الفراغ البيني في التركيب البلوري للعنصر حيث يتواجد الهيدروجين في الحالة الذرية وتركيبها الكيميائي ليس قياسيا (متغير) وهي تشبه خواص الفاز الأصلي فتكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع عناصر القطاع-(d) و Mgو من عناصر القطاع S. من أمثلتها هيدريد النيكل NiH_2 و هيدريد البلاديوم PdH_2 حيث تختفي جزيئات الهيدروجين في فراغات التركيب البلوري لكل من النيكل أو البلاديوم .

استخدامات الهيدروجين:

- 1. في تحضير كلوريد الهيدروجين HCl وفي صناعة النشادر NH_3 .
 - 2. في تحويل الكربون الى هيدروكربونات.
 - 3. تحويل الزيوت الى دهون
 - 4. تحضير الكحول الميثيلي CH₃OH من أول أكسيد الكربونCO
 - 5. يستخدم في صناعة القنبلة الهيدر وجينية
- 6. يستخدم لهب الهيدروجين الذري في صهر ولحام المعادن التي تنصهر عند درحات الحرارة العالية
 - 7. تحضير بعض الفلزات باختزال مركباتها

$S ext{-BLOCK}$ (S) عناصر القطاع (

أولاً: المجموعة الأولى ${f IA}$ (مجموعة الفلزات القلوية)

ELEMENT	SYMBOL	ELECTRONIC STRUCTURE
LITHIUM	Li	(He) 2S ¹
SODIUM	Na	$(Ne) 3S^1$
POTASSIUM	K	$(Ar) 4S^1$
RUBIDIUM	Rb	(Kr) 5S ¹
CESIUM	Cs	$(Xe) 6S^1$
FRANCIUM	Fr	(Ra) 7S ¹

التركيب الالكترونى:

تتمتع هذه العناصر بأنها أحادية التكافؤ وهي تفقد إلكترونها الخارجي بسهولة نظرا لبعده عن النواة ، كما أنها لا ترغب اكتساب إلكترونات إضافية وهذا ما يجعلها تتمتع بخواص فلزية مثالية حيث تزداد الخواص الفلزية كلما اتجهنا إلى أسفل الجدول الدوري ذلك بدءاً من الليثيوم Li الى الفرانسيوم Fr أي باتجاه از دياد الحجم الذري نفسه حيث يسهل فقدان إلكترون التكافؤ (أي يقل جهد التأين)

الخواص العامة:

- 1) إن كثافة هذه العناصر صغيرة بما فيه انخفاض درجة الغليان ويجعلها متطايرة .
- 2) هي فعالة كيميائيا وكهربائيتها الموجبة أكبر من الكهربائية الموجبة لأي عنصر من عناصر الجدول الدوري و لا تقوم بتفاعلات تبادل مع العناصر الأخرى لا سيما العناصر الانتقالية.
- 3) تشكل روابط أيونية مع أيونات أشباه الفلزات للفصليتين السادسة والسابعة معطيه مركبات بيضاء قابلة للذوبان في المحاليل القطبية ولكنها لا تعطى روابط تساهمية إلا في المركبات العضوية.
- 4) لا تشكل هذه العناصر معقدات لأن أنصاف أقطارها كبيرة حيث إن تشكيل المعقد يحتاج إلى كثافة الكترونية معينة حول ذرة الفلز ونظرا لان حجم أيونات الفلزات القلوية كبير وشحنتها صغيرة فإنها لا تشكل معقدات
 - 5) تتفاعل المعادن القلوية مع معظم اللامعادن وذلك لسهولة تأكسدها حيث تتفاعل مع جميع الهالوجينات I_2 , Br_2 , Cl_2 , F_2 مكونة الأملاح المعروفة كما أن لها قابلية للتفاعل مع الأكسجين

$$Na_{(S)}^{(S)} + O_{2(g)}^{2(g)} \longrightarrow Na_2O_{2(S)}$$

طرق تحضير الفلزات القلوية

يحضر كل من الليثيوم والصوديوم بطريقة التحلل الكهربائي لمنصهرات املاحها او لمنصهر مزيج ملحي ذي درجة حرارة واطئة. أما البوتاسيوم والربيديوم تحضر بطريقة أختزال كلوريداتها وذلك لأن منصهرات هذه العناصر ذات درجة واطئة لا يمكن تحضيرها بطريقة التحلل الكهربائي كما في التفاعلات الاتية:-

$$2RbCl + Ca \longrightarrow CaCl_2 + 2Rb$$

 $CsAlO_2$ ويحضر السيزيوم بأختزال الومينات السيزيوم

الهاليدات

أن هاليدات العناصر القاوية تعد مثالا للمركبات الأيونية فيما عدا يوديد الليثيوم الذي يكون تساهميا وذلك لان ايون الليثيوم يكون ذو قوة استقطابية عالية لانه أصغر ايون موجب في الفلزات القلوية كما ان ايون اليود هو اكبر ايون بسيط سالب واسهل استقطابا. ان جميع الهاليدات عدا فلوريد الليثيوم تذوب في الماء وذلك يعود الى كبر طاقة الشبكية البلورية Lattice energy الناتجة من اتحاد الايون الصغير الموجب لليثيوم وايونات الفلور الصغيرة.

أكاسيد الفلزات القلوية

أن عنصر الليثيوم هو الوحيد من بين العناصر القلوية الذي يتحد مباشرة مع الأوكسجين ليكون أوكسيد الليثيوم

$$4Li + O_2 \longrightarrow 2Li_2O$$

وتحضر الاكاسيد المماثلة للصوديوم والبوتاسيوم من تسخين نترات هذه الفلزات أو الاكاسيد الفوقية لها

$$2NaNO_3 + 10Na \longrightarrow 6Na_2O + N_2$$

$$NaNO_3 + 5NaN_3 \longrightarrow 3Na_2O + 8N_2$$

 Na_2O_2 وعند تسخين الصوديوم في وفرة من الأوكسجين او الهواء فأنه يعطي بيروكسيد الصوديوم Superoxides ذات بينما يكوَّن في حالة تسخين البوتاسيوم والربيديوم والسيزيوم فوق الأكاسيد MO_2 ذات القانون العام MO_2

ان البيروكسيدات Cs_2O_2 , Rb_2O_2 , K_2O_2 يمكن الحصول عليها من تجزؤ فوق الاكاسيد للفلزات المذكورة وعلى سبيل المثال أمكن الحصول على Cs_2O_2 من تسخين Cs_2O_3 الى حوالي 330C . أن فوق الاكاسيد تحرر الاوكسجين عند تفاعلها مع الماء

$$2MO_2 + 2H_2O \longrightarrow 2MOH + O_2 + H_2O_2$$

الصوديوم (المجموعة: IA)

* وجوده في الطبيعة: ينتشر انتشاراً واسعاً في القشرة الأرضية ويشكل (2.4%)من القشرة الأرضية وغالباً ما يوجد على كلوريد الصوديوم ذائبا في مياه البحر او نترات الصوديوم

• تحضير الصوديوم:

(أ) يحضر من هيدروكسيد الصوديوم NaOH المصهور والموجود بالخلية ذات الأقطاب الكهربية عند درجة حرارة $^{\circ}$

. $900 \, \mathrm{C}^{\circ}$ عند درجة NaCl حيث ينصهر عند درجة (ب) يحضر من مصهور كلوريد الصوديوم

• الصفات الكيميائية للصوديوم:

NaOH ويتفاعل مع بخار الماء لينتج Na_2O ويتفاعل مع بخار الماء لينتج NaOH عند Na_2O \longrightarrow NA_2O

 $2NaOH + CO_2 \longrightarrow Na_2CO_3 + H_2O$

 H_2 يتفاعل الصوديوم مع الماء تفاعلاً شديداً ومحررا غاز الهيدروجين (2) تأثير الماء :

$$2Na + 2H_2O \longrightarrow 2NaOH + H_2$$

(3) تفاعل الامونيا مع الصوديوم:

إذا سحق الصوديوم مع غاز الامونيا يشكل أمين الصوديوم

 $2Na + 2NH_3 \longrightarrow 2NaNH_2 + H_2$

4)تأثير الحوامض

يتفاعل بشدة مع الحوامض المخففة مكونا ملح الحامض ومحررا غاز الهيدروجين $2Na + 2 HCl \longrightarrow 2NaCl + H_2$

استعمالات الصوديوم:

- 1- يستعمل الصوديوم كعامل مختزل قوي في بعض التفاعلات العضوية لشدة وسرعة تأكسده
- 2- يستعمل في أنتاج سيانيد الصوديوم المستخدم في تنقية الذهب وله استعمالات صناعية اخرى
 - 3- يستخدم الصوديم في عمليات التعدين للتخلص من اوكسجين الهواء المتحد مع الفلزات.

مركبات الصوديوم:

اولاً: هيدروكسيد الصوديوم NaOH:

هيدروكسيد الصوديوم مادة صلبة تتميء عند تعرضها للهواء الرطب وبتفاعل الطبقة المتميئة منه مع غاز ثنائي اوكسيد الكاربون في الجو؛ تتكون طبقة من كاربونات الصوديوم Na₂CO₃ لا تذوب في محلول NaOH المركز في المنطقة المتميئة لذلك تشكل قشرة جافة على سطح حبيبات هيدروكسيد الصوديوم

$$CO_2 + 2NaOH \longrightarrow Na_2CO_3 + H_2O$$

وهيدروكسيد الصوديوم قاعدة كثيرة الذوبان في الماء تستعمل في مجالات صناعية عديدة منها صناعة الصابون والمنظفات وفي صناعات الانسجة والورق وكمادة اولية في تحضير العديد من المركبات المستعملة في الصناعة

1- يتفاعل مع جميع الاحماض الضعيفة والقوية

NaOH + HCl
$$\longrightarrow$$
 NaCl + H₂O

$$NaOH + H_2CO_3 \longrightarrow Na_2CO_3 + 2H_2O$$

<u>2- يتفاعل مع غاز 20</u>

 $NaOH + CO_2 \longrightarrow Na_2 CO_3 + H_2O$

3- مع الاكاسيد:

$$Al_2O_3 + 2NaOH \longrightarrow 2NaAlO_2 + H_2O$$

4<u>ـ يتفاعل مع الأملاح</u> لبعض الفلزات عدا الفلزات القلوية معطياً هيدروكسيدات هذه الفلزات $FeCl_3 + NaOH \longrightarrow Fe(OH)_3 + 3NaCl$ ثانيا: كبريتات الصوديوم:

توجد في مياه البحار والمياه المعدنية وتحضر صناعيا كالتالي:

$$2NaCl + H_2SO_4 \longrightarrow Na_2SO_4 + 2HCl$$

 Na_2SO_4 . $10H_2O$ وتكون هذه الكبريتات بلورات مائية تأخذ الصيغة وتستخدم في تخزين الطاقة الشمسية كما يستخدم هذا الملح كملين لمعالجة الامساك

ثالثا: نترات الصوديوم: NaNO3:

يمكن الحصول على نترات الصوديوم بإحلال فلز الصوديوم محل الهيدروجين

$$Na_2 CO_3 + 2HNO_3 \longrightarrow 2 NaNO_3 + CO_2 + H_2O$$

ثانياً: الزمرة الثانية - HA (الفلزات القلوية الترابية)

ELEMENT	SYMBOL	Electronic
		Structure
Berylium	Be	(He) 2S ²
Magnesim	Mg	(Ne) 3S ²
Calcium	Ca	$(Ar) 4S^2$
Strontium	Sr	$(Kr) 5S^2$
Barium	Ba	(Xe) 6S ²
Radium	Ra	(Rn) 7S ²

التركيب الإلكترونى:

جميع عناصر الزمرة الثانية تحتوي على إلكترونين في المدار الفرعي (S) وهي عناصر ثنائية التكافؤ عالية النشاط الفلزي ، أقل قاعدية من عناصر المجموعة IA . يختلف عنصر البريليوم عن باقي العناصر في المجموعة وتوجد علاقة قطرية من حيث تشابه مع الألمنيوم في الزمرة الثالثة .

الخواص العامة:

- 1- أن لمعادن الزمرة IIA درجة انصهار أعلى مما لمعادن الزمرة IA و سبب ذلك أن الشحنة النووية الفعالة التي تؤثر على إلكترونات التكافؤ في معادن الزمرة IIA أعلى من مقابلتها في الزمرة IA . مما يؤدي إلى صغر حجم الذرة في المعادن القلوية والآخر حجم الذرة ويادة في كثافة عناصر الزمرة IIA .
- 2- تشترك عناصر الزمرة IIA مع عناصر الزمرة IA مباشر في ظاهرة انبعاث الألوان عند تعرضها للهب بنزن فيستخدم كشف اللهب للتعرف عليها ، فالكالسيوم ذو اللون أحمر قرمزي والسترونتيوم يعطى اللهب اللون الأحمر القرمزي والباريوم اصفر مخضر.
- 3- يستدل من قيم الجهد القياسي أن تأكسدها سهل جدا مما يعني أنها عوامل مختزلة ممتازة أي أن عملية نزع الإلكترون واحد من المعادن القلوية الترابية أصعب من نزع الإلكترون واحد من المعادن القلوية IA
- 4- حجم أيونات الزمرة IIA أصغر من حجم أيونات الزمرة IA ولذا فإن طاقة الاماهة لها أعلى من مقابلها في عناصر الزمرة IA .
- 5- لوحظ أن البريليوم والماغنسيوم يحميان نفسيهما من التفاعل المستمر مع الماء بتكوين طبقة من الأوكسيد غير الذائب وأكسيد البريليوم لا يذوب في الأحماض .
- البريليوم يسلك سلوكاً خاصا لحجمه الصغير جدا الذي يؤهله لتشكيل روابط تساهمية واضحة ويشكل معقدات بعدد تناسقي 4 .
- وخلاصة القول أنه إذا كانت أنصاف الأقطار صغيرة فإن العناصر تكون قليلة الكهربائية الموجبة وتعطى روابط تساهمية وتشكل معقدات وأملاحاً مائية .
- 6- تعرف هذه العناصر بالعناصر القلوية الترابية وقد سميت بهذا الاسم لتمتع أكاسيدها بصفات قلوية عند ذوبانها في الماء .

مركبات العناصر القلوية:

1- الهيدريدات

 MH_2 ماعدا عنصر البيريليوم وتكون العنصر والهيدروجين فتعطي البيريليوم وتكون هذه الهيدريدات أيونية صرفة (حيث يكون الهيدروجين فيها ذا شحنة سالبة) و هي تتفاعل بشدة مع الماء

$$M + H_2 \longrightarrow MH_2$$

ولكن يكون هيدريدا تساهميا عند أختزال كلوريد البيريليوم بواسطة محلول ايثري للمركب ليثيوم المنيوم هايدريد

$$2 BeCl_2 + LiAlH_4 \longrightarrow 2 BeH_2 + LiCl + AlCl_3$$
 _ : الأكاسيد - $2 BeCl_2 + LiAlH_4 \longrightarrow 2 BeH_2 + LiCl + AlCl_3$

تتشكل الأكاسيد من كاربونات هذه العناصر بالتفكك الحراري.

$$MCO_3 \longrightarrow MO + CO_2$$

وتتراوح درجة حرارة التفكك ما بين 900م -1400م.

3-الهيدروكسيدات : تتشكل من التفاعل المباشر بين أكاسيدها MO والماء وهي هيدروكسيدات قوية الانحلال .

$$CaO + H_2O \longrightarrow Ca(OH)_2$$

4-كربيدات الفلزات:

تتشكل نتيجة فعل أوكسيد الفلز مع الكاربون عند درجة حرارة عالية.

$$MO + 3C \longrightarrow MC_2 + CO^{-1}$$

5- الكاربونات MCO3:

توجد بشكل واسع في الطبيعة وخاصة كاربونات الكالسيوم وتتفكك بالتسخين الى الاوكسيد المرافق وتحرر غاز ثنائي اوكسيد الكاربون. تكون الكاربونات غير ذائبة في الماء لكنها تذوب في حامض الكاربونيك وبذلك تكون كاربونات حامضية (HCO₃) والتي تتحول بالتسخين الي الكاربونات .

$$M(HCO_3)_2 \longrightarrow MCO_3 + CO_2 + H_2O$$

الماغنسيوم: Mg المجموعة (II A):

وجودة في الطبيعة:

من العناصر المتوفرة بنسبة عالية في القشرة الأرضية حيث يحتل المرتبة الثامنة في العناصر الأكثر وفرة في الطبيعة

ومن أهم خاماتة الدولوميت($CaCO_3.MgCO_3$)والكارناليت($MgCl_2.KCl.6H_2O$) وتحتل أيونات Mg المرتبة الثالثة في الأملاح الذائبة في ماء البحر ويوجد في مركز جزئ الكلوروفيل للنباتات

الصفات الكيمايئة للماغنيسيوم:

تحضيره: يستخرج الماغنسيوم من الدلوميت ${\rm Ca~CO_3.Mg~CO_3}$ بتسخينه من خلال عملية التكليس Calcining وهي تؤدي لتحلل الكربونات إلى الاكاسيد. ثم يخلط مزيج الاكاسيد بكميات كبيرة من الماء حيث يحول الماء الاكاسيد الى هيدروكسيدات

والخطوة الثانية هي فصل $Mg(OH)_2$ بالترشيح ثم انحلاله بحامض الهيدروكلوريك لتحويله الى كلوريد ثم يتم صهر كلوريد الماغنسيوم وتحليلة كهريبا إلى معدن الماغنسيوم وغاز الكلور .

خواصة:

1- يستخدم المغنسيوم مع الألمنيوم لتكوين سبيكة تستعمل لصنع هياكل الطائرات و سلالم الألمنيوم كما يستخدم في مصابيح الوميض لأغراض التصوير حيث ينتج عن إحداث حرارة عالية وضوء ذو شدة عالية .

 $2Mg + O \longrightarrow 2MgO$

 Mg_3N_2 تفاعل المغنسيوم بسهولة مع النتروجين مكوناً نتريد المغنسيوم (2)

$$3Mg + N_2 \longrightarrow Mg_3 N_2$$

(3) يتفاعل مع الكبريت لتكوين كبريتيد المغنسيوم

$$Mg + S \longrightarrow MgS$$

(4) يتفاعل مع الهالوجينات مكونا هاليد المغنسيوم.

$$Mg + Cl_2 \longrightarrow Mg Cl_2$$

5- معظم مركبات المغنسيوم مركبات أيونية إلا انه يكون مركبات عضوية عديدة تكون فيها الرابطة بين المغنسيوم والجزئ العضوي تساهمية وتسمى هذه المركبات العضوية بمركبات المغنسيوم العضوية مثل $Mg(C_2H_5)_2$ & C_2H_5MgBr تسمي متفاعلات كرينيار د ولها دور كبير في تحضير المركبات العضوية .

6- يحضر أكسيد الماغنسيوم MgO عند تسخين كربونات الماغنسيوم $MgCO_3$ ويستخدم في صناعة الورق ودواء ضد الحموضة الزائدة في المعدة ويتفاعل مع الماء مكوناً هيدروكسيد الماغنسيوم $Mg(OH)_2$ الذي يستخدم مليناً للجهاز الهضمي .

(7) تستخدم كبريتات الماغنسيوم (الملح المر) $7H_2O$. $MgSO_4$. $MgSO_4$ في صناعة الاقمشة وجعلها مقاومة للحرائق وتستخدم دواء للأمساك وزيادة خصوبة التربة.

الكالسيوم Ca

لا يوجد فلز الكالسيوم بصورة حرة في الطبيعة لشدة فعاليته ويوجد متحداً مع غيره من العناصر على شكل كاربونات مثل المرمر وحجر الكلس ($CaCO_3$) وعلى شكل كبريتات مثل الجبس ($CaSO_4.2H_2O$) وعلى شكل سليكات . ويستخلص الفلز بالتحليل الكهربائي لمنصهر كلوريد وفلوريد الكالسيوم.

حيث يتم الحصول على الكالسيوم بعملية الأختزال الحراري وذلك عن طريق تحويل حجر الكلس ذو النقاوة العالية الى أوكسيد الكالسيوم الذي يختزل بواسطة الألمنيوم.

$$6CaO + 2Al \longrightarrow 3Ca + Ca_3Al_2O_6$$

كبريتات الكالسيوم:

توجد بشكل جبس $CaSO_4.2H_2O$ حيث يرتبط مع كبريتات الكالسيوم الصلبة جزيئين من الماء يسمى ماء التبلور وعندما يفقد ماء التبلور بالتسخين جزئياً يتحول الجبس الى جبس باريس يسمى ماء التبلور وعندما يفقد ماء التبلور بالتسخين جزئياً يتحول الجبس الماء تتجمد وتتحول الى $(CaSO_4)_2$. H_2O والتفاعل انعكاسي اي عندما تلتقط عجينة باريس الماء تتجمد وتتحول الى الجبس مع تمدد في الحجم وتستعمل عجينة باريس (جبس باريس) في التجبير وفي صنع التماثيل وكذلك في البناء.

$$2(CaSO_4.2H_2O) \longrightarrow (CaSO_4)_2.H_2O + 3H_2O$$

$$(CaSO_4)_2.H_2O + 3H_2O \longrightarrow 2(CaSO_4.2H_2O)$$

عناصر القطاع (P) (الزمرة III A-VIIA)

اولاً : الزمرة الثالثه : AIII

التركيب الالكترونى:

إن الدقة الشديدة في البنية الإلكترونية لعناصر هذه الزمرة تظهر بوجود عنصرين خاصين هما البورون (B) والألمنيوم (Al) ينتهيان بالتركيب الإلكتروني ns^2np^1 وجود عائلة ثانوية تنتهي بالتركيب ns^2np^1 كما يتضح من الجدول التالى :

Element		Electranic	Oxidn	Coordn No
		Configuration	state	
Boron	В	$\{He\}\ 2s^2\ 2p^1$	III	3,4
Aluminum	AI	$\{\text{Ne}\}\ 3\text{s}^2\ , 3\text{p}^1$	(I) III	3,4,6
Gallium	Ga	$3d^{10} 4s^2, 4p^1$	I III	3,(4),6
Indium	In	$4d^{10}$ $5s^2$, $5p^1$	I III	3,(4),6
Thallium	Tl	$4f^{14} 5 d^{10} 6s^2,6p^1$	I III	3 6

<u>الخواص العامة:</u> وجودها في الطبيعة

يوجد البورون في القشرة الأرضية على شكل بوراكس $Na_2B_4O_7.10H_2O$ بينما الألمنيوم على شكل البوكسيت $Al_2O_3.H_2O$ وكذلك على شكل صخور سيليكات الألمنيوم بينما يوجد كل من الجاليوم Ga و الانديوم In والثاليوم In على شكل آثار قليلة في خامات كبرتيد الخارصين آو الرصاص .

الخواص الفيزيائية والكيميائية:

1- عناصر الزمرة الثالثة لها عدد التأكسد (+3) وهي جميعها مركبات تساهمية نظرا لصغر حجمها الأيوني ولشحنتها العالية وارتفاع قيم طاقات التأين الثلاثة الأولى .

2- أيونات فلزات هذه الزمرة المائية تحاط بعدد 6 جزيئات من الماء وهي مرتبطة بقوة لتشكل تركيب ثماني السطوح Octahedral

و عند الاماهة hydrolysis يتم تأين بروتون ويعطي محلولا حمضيا:

 $(H_2O)_5MOH_2 \longrightarrow [(H_2O)_5MOH] + H^+$

تدرج أنصاف الاقطار الذرية التساهمية:

أنصاف الأقطار التساهمية لهذه العناصر لا تزيد بشكل منتظم من البورون \underline{B} الى الثاليوم $\underline{T1}$ وذلك عند النزول داخل الزمرة كما في الزمرة الأولى والثانية وذلك لسبب احتواء التركيب الداخلي لهذه العناصر على عشره الكترونات في \underline{d} وكما هو معلوم فان قوة الحجب $\underline{F} < \underline{d} < \underline{p} < \underline{s}$ وهذا يعنى عندما يكون لدينا التركيب \underline{d}^{10} فان قوة الحجب تتناقص ويتوقع طاقات تأين عالية كما يتوقع وكذلك فان احتواء \underline{F} على المحجم وطاقات التأين لثاليوم .

الفلزات: الالمنيوم والجاليوم والانديوم والثاليوم:

لونها أبيض والالمنيوم يعتبر أكثر استقراراً في الهواء الجوي لأنه يكون طبقه من الأوكسيد والتي تحمي الفلز من أي هجوم الجاليوم والانديوم مستقرين في الهواء الجوي ولا يتأثران إلا بالأوكسجين الحر و الثاليوم اقل فا+علية أو قابليه للتفاعل ولكن تأكسده ظاهرياً بالهواء الجوي

 \mathbf{B}_{5}^{11} . البورون

للبورون نظيران هما $\frac{B_5^{10}}{B_5}$ ونسبته $\frac{B_5^{11}}{B_5}$ ونسب

1- يعتبر البورون معوقاً للصناعة النوويه

 \underline{B}_5^{10} يعتبر \underline{B}_5^{10} مهما جدا لانة يستخدم في حماية الاشخاص الذين يعملون في الصناعة النووية فهو يدخل في الصناعة التي تضع فيها الألبسة الواقية

طرق تحضير البورون:

من الصعوبة ان يحضر البورون بالحالة النقية وذلك بسبب ارتفاع درجة انصهاره (2250C) وبسبب الطبيعة التآكلية لسائله ونحصل علية بسلسلة من التفاعلات على النحو التالى:

1/ نعالج معادن البورون بمحلول كاربونات الصوديوم المغلى ثم الترشيح

 $H_3 \ BO_3$ يتفاعل البوراكس مع محلول حامض الكبريتيك ليعطي حامض البوريك 2

 $Na_2B_4O_7.H_2O + H_2SO_4 \longrightarrow Na_2SO_4 + 4H_3BO_3 + 5H_2O$

 $B_2 O_3$ نحصل على أوكسيد البورون $B_2 O_3$ بنزع الماء بالحرارة

$$2H_3 BO_3 \xrightarrow{\triangle} B_2 O_3 + 3H_2 O$$

4/ يختزل أوكسيد البورون بواسطة المغنيسيوم

$$B_2 O_3 + 3Mg \longrightarrow 2B + 3MgO$$

5 / يعتبر أيضا كلوريد البورون من الأملاح الممتازة للحصول على البورون

$$2BCl_3 + 3H_2 \longrightarrow 2B + 6HCl$$

مركبات البورون الهيدروجينية:

البورانات: Boranes:

يمكن الحصول علي هيدريدات البورون (بورانات) من تأثير الماء في وسط حامضي على بروميد الماغنيسيوم Mg_2B_2 فنحصل علي ثنائي بوران B_2H_6 وهي مركبات غازية في السلاسل الخفيفة وسائلة أو صلبة في السلاسل الثقيلة وهي تتفاعل مع O_2 وتحترق لتعطي الهيدروجين

$$B_2H_6 + 6H_2O \longrightarrow 2H_3BO_4 + 6H_2$$

يحضر الدايبورين من تفاعل حامض الكبريتيك مع بوروهايدريد الصوديوم حسب المعادلة

$$2NaBH_4 + H_2SO_4 \longrightarrow B_2H_6 + Na_2SO_4 + 2H_2$$

ويتفاعل الدايبورين مع الماء وهاليدات الهيدروجين والهايلوجينات حسب المعادلات الاتية:-

مركبات البورون الفلزية:

مثل بورو هيدريد الليثيوم (BH₄)

 $Al(BH_4)_3$ بورو هيدريد الألومنيوم

مركبات البورون الأوكسجينية:

وهي من اهم مركبات البورون وتشكل تقريبا كل اشكال هذا العنصر الموجودة في الطبيعة

1- اوكسيد البورون في الهواء B_2O_3 ينتج عندما يسخن البورون في الهواء

$$4B + 3O_2 \longrightarrow 2B_2O_3$$

يذوب اوكسيد البورون في الماء ليعطى حامض البوريك وبذلك فانه ذوصفة حامضية

H_3BO_3 : حامض أورثوبوريك -2

يحضر من أضافة حامض الهيدروكلوريك الى محلول ملح البوراكس فيتحرر الحامض الضعيف من ملحه على شكل بلورات بيضاء كما في المعادلة الاتية:

$$Na_2B_4O_7.H_2O + 2HCl \longrightarrow 4H_3BO_3 + 2NaCl + 5H_2O$$

HBO₂ حامض ميتابوريك -3

 $H_2B_4O_7$: حامض البوريك -4

<u>البورازول B₃N₃H₆ البورازول</u>

يشكل البور ازول سائل عديم اللون ذات رائحة عطرية يشبه البنزين العطري من حيث الخواص الفيزيائية او التركيبية

ويحضر حسب المعادلات الاتية:-

الألمنيوم Al

هو من أكثر العناصر الفلزية شيوعا في القشرة الأرضية له بلورات مكعبة ممركزة الأوجه له قابلية لتشكيل محاليل صلبة وهو اصغر قليلا من العناصر الانتقالية ومركباته متنوعة منها:-

أر البوكسايت : وهو خليط من أوكسيد الألومنيوم المائي $Al_2O_3.H_2O$ وأكسيد الحديد المائي $Fe_2O_3.H_2O$ بالإضافة إلى بعض الشوائب كأوكسيد التيتانيوم والفاناديوم والجاليوم

 Na_3AlF_6 ويتكون من فلوروالومينات الصوديوم ويتكون من فلوروالومينات الصوديوم

ج/ الكولين : الذي يكون علي شكل كاولينت $2SiO_2.Al_2O_3.2H_2O$ ويعد البوكسايت المعدن الرئيسي لعنصر الألمنيوم .

تحضير الالمنيوم تعدينيا:

بالتحليل الكهربائي لمركبات الألمنيوم حيث يوضع فلوريد الكالسيوم CaF_2 مع الكريوليت Na_3AlF_6 لخفض درجة انصهار الكريوليت إلى 977م فتذوب الألومينا Al_2O_3 في وعاء التحليل المحتوي على أعمدة الكاربون مغموسة في الكريوليت .

$$Al_2O_3$$
 \longrightarrow $2Al^{+3} + 3O^{-1}$
 $2Al^{+3} + 6e$ \longrightarrow $2Al$
 $3O^{-1} + 6e$ \longrightarrow $3/2O_2$

$$Al_2O \longrightarrow 3/2 O_2 + 2Al$$

يجمع مصمهور الألمنيوم من الاسفل أما الأوكسجين فينطلق على القطب الموجب

خواص الألمنيوم الكيميائية:

$$2Al + 3/2O_2 \longrightarrow Al_2O_3 + حرارة$$

1/ إتحاده بالاوكسجين:

2/ تفاعله مع الاحماض:

$$2Al + 6HCl \longrightarrow 2AlCl_3 + 3H_2$$

$$2Al + 6H_2SO_4 \stackrel{\triangle}{\longrightarrow} Al_2(SO_4)_3 + 6H_2O + 3SO_2$$

3/ تفاعله مع الماء: لايتاثر الألمنيوم بالماء البارد أو الساخن.

$$Al + NaOH + H_2O \longrightarrow NaAlO_2 + 3/2 H_2$$
 : $2/4$: $2/$

مركبات الألمنيوم:

1- هيدريدات الألمنيوم والالكيلات : تمتلك هيدريدات الالمنيوم الصيغة AlH_3 حيث توجد عدة طرق لتحضيرها وابسطها هي حسب المعادلات الاتية

$$AlCl_3 + 3LiH \underline{ether}, AlH_3 + 3LiCl$$

 $AlCl_3 + LiH \underline{\longrightarrow} AlLiH_4 + 3LiCl$

2- هاليدات الألمنيوم:

عرارة + 2Al → 2AlCl₃ + عرارة

3- كبريتيد الألمنيوم:

4- نتريد الألمنيوم:

 $Al_2O_3 + 3C + N_2 \xrightarrow{\triangle} 2AlN + 3CO$ -

5- كبريتات الألمنيوم:

وهي مركبات لا لون لها تذوب جيدا بالماء وتتبلور جزئية كبريتات الألمنيوم مع 18 جزيئة ماء Al_2 (SO_4)3. $18H_2O$

و هناك أملاحا مضاعفة

 $(NH_4)_2 Al_2 (SO_4)_4. 12H_2O$

عناصر القطاع P: الزمرة الرابعة IVA

• البنية الإلكترونية لعناصر الزمرة / يلاحظ ما يلي:

ns², np² وجود عنصرين خاصين هما الكاربون و السيليكون ينتهيان بالتركيب الالكتروني

 $C_6 : 1s^2, 2s^2.2p^2$

 $Si_{14}: 1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^4$

 ns^2, np^2 : وجود عائلة رئيسية تنتهى ذراتها بالتركيب الإلكترونى 2

 $Ge_{32}:1s^2,2s^2,2p^6,3s^2,3p^6,4s^2,3d^{10},4p^2$

Sn₅₀: [Kr]₃₆: $4d^{10}$, $5s^2$, $5p^2$ Pb₈₂: [Xe]₅₄ $4f^{14}$, $6s^2$, $5d^{10}$, $6p^2$

الروابط في الزمرة الرابعة: تتمتع عناصر الزمرة الرابعة بكهربائية سالبة ضعيفة إذ تحتوي في طبقتها الإلكترونية الخارجية أربعة إلكترونات تشترك بأربع اواصر تساهمية هذه الاواصر الأربع التساهمية هي المسؤولة عن وجود مركبات الهاليدات MX_4 ومركبات الاكاسيد MO_7 والهيدروكسيدات $M(OH)_4$ وكذلك تعد المسئولة عن تشكيل سلاسل أو حلقات متجانسة أو مختلطة .

تدرج الخواص العامة في الزمرة الرابعة:

إن الكهر بائية السالبة الضعيفة للكاربون والسيليكون والتي تمتد لتشمل أيضا الغازين النادرين تقل تدريجياً كلما كبر نصف القطر الذري للعناصر أي كلما:-

- كبر العدد الذري والكاربون يعطى روابط تساهمية فقط وبهذا يتميز عن باقى عناصر مجموعته.
- يتميز كل من العناصر B, Be, Li عن بقية عناصر مجموعتها و هكذا نجد أن الانتقال من أعلى الزمرة إلى أسفلها يظهر أن الكاربون والسيليكون لافلزان في حين نجد أن الجرمانيوم شبه فلز والرصاص والقصدير فلزان.
 - نظرً لأن الكاربون يتمتع بخواص فريدة عن أقرانه ويتمتع بنصف قطر صغير، لذا سوف ندرس الكاربون در اسة تفصيلية ، وكذلك السيليكون.

${f C_6}^{12}$ الكاربون

• وجوده: يوجد الكربون في الطبيعة حراً إذ يكون متبلور وغير متبلور ويختلف شكله البلوري باختلاف الفئة التي يتبلور فيها ويكون على أشكال عده منها الماس والجرافيت (الفحم الحجري) والهيدروكربونات الطبيعية (كالبترول).

للكربون عدة نظائر منها:-

- (98.89%) ونسبة وجوده C_6^{12}
- C_6^{13} ونسبة وجوده ((1%)) وله برم نووي يجعله ذات اهمية في معرفة تركيب وتاصر الكاربون في مركباته باستخدام الرنين النووي المغناطيسي (NMR)
 - C_6^{14} الذي يتكون نتيجة للتفاعل النووي الكائن بين ذرات النتروجين ونيوترونات الأشعة الكونية

$$_{7}N^{14} + _{0}n^{1} \rightarrow _{6}C^{14} + _{1}H^{1}$$

اشكال الكاربون:

التآصل: - هو وجود العنصر الواحد في اكثر من صورة ، بحيث تختلف هذه الصورة عن بعضها في الخواص الفيزيائية ولكنها تتشابهه في الخواص الكيميائية

الماس:

 $\frac{1}{2000C}$ كل ذرة كربون C مرتبطة بأربع ذرات كربون مجاورة بروابط أربعة قصيرة تساهمية محققة بذلك C الكترونات حول ذرة الكربون المركزية وبذلك تكون ذات تهجين C وهو مكعب ضعيف النشاط الكيميائي C ينقل التيار الكهربائي وذو معامل انكسار كبير وذو قساوة ومتانة ويستخدم في صقل المعادن ويمكن تحويله إلى جرافيت بالتسخين لدرجة C000C.

الجرافيت:

يتبلور على هيئة بلورات سداسية منتظمة ولكل ذرة كاربون ثلاثة ذرات متجاورة واقعة في مستو واحد وهذه الاواصر التساهمية تكون هجينية من نوع SP^2 وترتبط المستويات فيما بينها بروابط فاندر فالس وهذا يفسر ضعف الارتباط بين طبقات الذرات الكاربونية في الجرافيت ويعد موصلا للتيار الكهربائي بسبب تكوين الكترون التكافؤ الرابع لأواصر Π) والذي لا يدخل في تكوين الاواصر الهجينة SP^2 مما يؤدي الى نقل التيار الكهربائي ويستخدم في صناعة أقلام الرصاص وله قدرة عالية على التوصيل.

الصفات الكيميائية للكاربون: تفاعله مع الهواء

$$C + 1/2O_2 \rightarrow CO$$

الخاصية الاختز الية

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2$$

مع بخار الماء.

$$C + H_2O \longrightarrow CO + H_2$$

مع حامض الكبريتيك:

$$C + 2 H_2SO_4 \longrightarrow CO_2 + 2SO_2 + 2H_2O$$

مع حامض النيتريك :

$$C + 4HNO_3 \longrightarrow CO_2 + 4NO_2 + 2H_2O$$

أكاسيد الكربون:

${ m CO}_2$ ثاني أوكسيد الكربون

$$CO_2$$
: { $o = c - o \leftrightarrow o = c = o \leftrightarrow o - c = o$ }

يعتبر مهما في عملية البناء الضوئي حيث يدخل في تكوين الكلوكوز وانتاج الاوكسجين ولذلك ينصح بزرع احزمة خضراء حول المدن لكي يقلل من تلوث غاز ثنائي اوكسيد الكاربون

$$6CO_2 + 6H_2O \longrightarrow C_6H_{12}O_6 + 6O_2$$

<u>تحضير 2:CO</u>

يحضر في المختبر من تفاعل حامض الهيدروكلوريك المخفف مع كاربونات الكالسيوم كما في المعادلة الاتبة:-

$$CaCO_3 + 2HCl \longrightarrow CaCl_2 + H_2O + CO_2$$

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2$$

أو من التفكك الحراري للحجر الجيري

$$CO_2 + 2KOH \longrightarrow K_2CO_3 + H_2O$$

$$K_2CO_3 \longrightarrow CO_2 + K_2O$$

$$CaCO_3 \longrightarrow CO_2 \uparrow + CaO$$

حامض الكاربونيك :

-: يحضر حامض الكاربونيك بأمرار تيار من الماء في غاز CO_2 وذلك حسب المعادلة الاتية $CO_2 + H_2O \longleftrightarrow H_2CO_3$

أول أوكسيد الكربونCO

غاز عديم اللون والرائحة والاصرة الثلاثية هي اصرة سكما واحدة واصرتان باي . وهو يحضر بحرق الكاربون في كمية محدودة من الهواء او بانتزاع الماء من حامض الفورميك باستخدام حامض الكبريتيك المركز. وهو غاز سام جدا بسبب سرعة ارتباطه بالدم تفوق سرعة ارتباط الدم بالاوكسجين بمقدار 120 مرة .

غاز CO يشتعل في الهواء وتنطلق كمية كبيرة من الحرارة وبالتي فانه يعتبر وقودا مهما $CO + O_2 \longrightarrow 2CO_2 + 135$

 CH_4 و H_2 وCO وهو خليط من H_2 و CO و غاز الفحم و هو خليط من CH_4 و H_2 0 و هو خليط من CO0 و غاز الت اخرى تعتبر وقود صناعية مهمة وكذلك تعتبر عوامل مختزلة قوية .

$$C + H_2O \longrightarrow CO + H_2$$

واول اوكسيد الكاربون يتميز بفعاليته الكيميائية فهو مادة مختزلة يختزل $\operatorname{Fe_2O_3}$ و $\operatorname{MnO_2}$ في در جات الحرارة العالية الى الفلز كما يختزل البلاديوم من محاليل املاحه الثنائية

$$pdCl_2 + CO + H_2O \longrightarrow pd + CO_2 + 2HCl$$

ولهذا التفاعل اهمية كبيرة في الكيمياء التحليلية للكشف عن $\rm CO$ ، كما يرتبط $\rm CO$ مع ذرات الفلزات الأنتقالية مشكلا كاربونيلات الفلزات مثل $\rm Ni(CO)_{5}$ و $\rm Ni(CO)_{5}$ يكون $\rm CO$ من اقوى المواد سمية للانسان ويعزى ذلك الى ارتباطه بالهيمو غلوبين والذي هو اكثر ثباتا من اوكسي هيمو غلوبين وبذلك يمنع حمل الاوكسجين من الرئتين الى الجسم عن طريق الفم .

السيليكون Si

للسيليكون شبكة ذات روابط تساهمية باتجاهات الفراغ الثلاثة كبنية الماس و لذرة السيليكون أربع ذرات متجاورة من Si كثافته قليلة جداً له بنية إلكترونية :

$$1s^2$$
, $2s^2$, $2p^6$, $3s^2$, $3p^2$

وبهذا نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة تبلغ (++) وتدعى هذه المشتقات بمشتقات رباعية الرابطة التساهمية وأحيانا نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة (++).

وجوده: السيليكون النقي يوجد على شكل مادة بلورية داكنة لامعة ويتبلور حسب النمط المكعبي ويتشابه تركيبه مع الماس. كما يتميز بضعف نشاطه الكيميائي الا انه يتحد مع كثير من العناصر في درجات الحرارة المرتفعة

ينتشر السليكون انتشارا واسعا في الطبيعة حيث تبلغ نسبة 26% ويوجد كذلك على شكل سليكات أو السيليكا SiO_2 (الرمل).

وللسليكا خواص أهمها

1- غير فعالة، لا تتفاعل عند تعرضها للكلور أو البروم أو الهيدروجين ومعظم الحوامض.

2- تتفاعل مع حامض الهيدروفلوريك والقواعد

3- لها القابلية على التفاعل مع الاكاسيد أو الكاربونات الفلزية بالتسخين الشديد، حيث تتكون مركبات تعرف بالسليكات.

4- إضافة الحوامض الى محاليل سليكات الفلزات القلوية يعطي السيليكا المائية، التي يمكن تجفيفها الى مسحوق غير بلوري يسمى جل السليكا ((Silica Gel) حيث يستعمل بصورة رئيسية كعامل مجفف وذلك لمساحته السطحية الكبيرة وقابليته العالية لامتصاص الماء.

Silicates السليكات

تنتشر السليكات بصورة واسعة في الطبيعة، وتكون مع الأوكسجين حوالي 74 % من القشرة الأرضية ويظهر ان كسليكات العناصر ذات الوفرة على سطح الكرة الأرضية مثل سليكات الكالسيوم (${\rm CaSiO}_3$). اللتان تحضر ان من تفاعل اوكسيد أو كاربونات الفلز مع السليكا بالتسخين الشديد، كما في المعادلتين: -

$$CaO + SiO_2 \longrightarrow CaSiO_3$$

$$Na_2CO_3 + SiO_2 \longrightarrow Na_2SiO_3 + CO_2$$

إن أكثر أنواع السليكات شيوعا واستعمالا هي سليكات الصوديوم القابلة للذوبان في الماء والتي محلولها المائي المركز يدعى (ماء الزجاج) الذي يستخدم في مجالات صناعية مختلفة مثل حماية بعض الأقمشة والورق من الحرائق، واستعماله كمادة لاصقة رخيصة، وكذلك استعماله في البناء بخلطه مع السمنت لتقوية الأخير.

طرق تحضير السيلكون:

اختزال ثاني اكسيد السيليكون بوسطة كربيد الكالسيوم.

$$3SiO_2 + 2CaC_2 \longrightarrow 3Si + 2CaO + 4CO$$

اختزال ثاني أكسيد السيلكون بواسطة الألومنيوم.

 $3SiO_2 + 4Al \longrightarrow 3Si + 2Ai_2O_3$

 SiH_4 التفكك الحراري للسيلان

 $SiH_4 \longrightarrow Si + 2H_2$

الصفات الكيميائية:

يعتمد تنشيط فعالية السيلكون الكيميائية على مقدار تجزئته وهو يعطي مركبات ثابتة مع العديد من العناصر وعموماً تكون التفاعلات ماصة للحرارة وذلك للتغلب على الروابط التساهمية بين ذرات السيلكون.

1- يتفاعل مع الفلور عند الحرارة العادية ويعطى السيلان SiF₄:

$$Si + 2F_2 \longrightarrow SiF_4$$

 $Si + O_2 \rightarrow SiO_2 + 196K.Cal$ عنفاعل مع الأكسجين والتفاعل طارد للحرارة 3 كالماء وغاز ثاني اكسيد الكربون وأكاسيد الفلزات 3

$$Si + 2KOH + H_2O \longrightarrow K_2SiO_3 + 2H \uparrow$$

$$Si + 2MgO \longrightarrow SiO_2 + 2Mg$$

مشتقات السيلكون:

يتفاعل السيليكون مع الهيدروجين مكونا مركبات تدعى بالسيلانات صيغتها العامة $Si_nH_{(2n+2)}$ حيث يكون فيها لكل ذرة سيليكون شكل رباعي السطوح ، تكون السيلانات Si_2H_6 و Si_2H_6 على شكل غازات في حين ان Si_3H_8 و Si_4H_{10} على شكل سوائل وتحضر بتفاعل هاليدات السيليكون مع هيدريد الليثيوم الالمنيوم

 $SiCl_4 + LiAlH_4 \longrightarrow SiH_4 + LiCl + AlCl_3$ وهي اقل ثباتا من الالكانات C_nH_{2n+2} نظر الان طاقة الأصرة Si-H اصغر من طاقة الاصرة C_nH_{2n+2} ولكن السيلانات انشط كيميائيا وتتفاعل مع الهالوجينات محدثة انفجارا ومع هاليدات الهيدروجين (باستثناء فلوريد الهيدروجين) بوجود هاليدات الالمنيوم مشكلة هاليدات السيلانات

$$SiH_4 + HCl \longrightarrow Al_2Cl_6 SiH_3Cl + H_2$$

مركبات السليكون مع الهيدروجين (هيدريدات السليكون) وهي مركبات تتكون من السليكون والهيدروجين، منها SiH_4 ويحضر هذا المركب من تفاعل سليسيد المغنيسيوم Mg_2Si مع الحوامض المعدنية كحامض الهيدروكلوريك وفق المعادلة الاتية:

$$Mg_2Si + 4HCl \longrightarrow SiH_4 + 2MgCl_2$$

والهدريدات مركبات فعالة جدا، فمثلا يشتعل (SiH_4) تلقائيا في الهواء لتكوين ثنائي اوكسيد السليكون والماء وفق المعادلة الكيميائية الاتية:

$$SiH_4 + 2O_2 \longrightarrow SiO_2 + 2H_2O$$

هاليدات السيلكون: Si X4

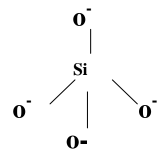
فلوريد السيلكون: SiF₄

کلورید السیلکون:

$$CaF_2 + 2H_2SO_4 + SiO_2 \rightarrow SiF_4 \uparrow + 2CaSO_4 + 2H_2O$$

$$SiCl_4 + CO_2 \xrightarrow{600c^{\circ}} SiO_2 + CCI_4$$

السيليكات : $^{-4}$ (SiO₄) هرم رباعي تحتل ذرات الأكسجين رؤوسه وذرة السيلكون تحتل مركزه



استخدامات السيلكون ومركباته:

1-يستخدم السيليكون العنصري في الصناعة الإلكترونية لصناعة الدوائر المتكاملة وفي الخلايا الشمسية وفي صناعة التعدين كصناعة الفولاذ وكذلك في صناعة الألمنيوم للحصول على سبائك.

2-ثاني أكسيد السيلكون (الكريستوباليت) لتغطيه الأفران الصناعية لصعوبة انصهاره وإذا كان في الحالة البلورية يستخدم في صناعة زجاج المختبرات

3- السيلكات: تستخدم في صناعة الاسمنت وفي صناعة الزجاج والسير اميك

4- وفي صناعة المواد السليكونية العضوية ذات الاهمية التجارية الكبيرة ومنها الزيوت والبلاستيكات

عناصر القطاع P: الزمرة الخامسة V A

Element	Electronic structure	Oxidan State	Coordination no.	

Nitrogen	N	[He] 2s ² ,2p ³	1,2,3,4,5 -3, -2, -1, 0	(1),(2),(3)
Phosphorous	P	[Ne] $3s^2$, $3p^3$	3.5	3,4,5,6
Arsenic	As	[Ar] $3d^{10}$, $4s^2$, $4p^3$	3.5	3,4,(5),6
Amtimony	Sb	[Kr] $4d^{10}$, $5s^2$, $5p^3$	3.5	3,4,(5),6
Bismuth	Bi	[Xe] $4f^{14}$, $5d^{10}$, $6s^2$, $6p^3$	3.5	3 , 6

التركيب الالكتروني وارقام التأكسد:

تحتوي عناصر الزمرة الخامسة على خمسة إلكترونات بالغلاف الآخير ولذا فإن رقم تأكسدها هو 5 تجاه الأكسجين ويكون باستخدام كل الإلكترونات الخمس بالغلاف الأخير لتكوين الروابط وحيث أن ميل زوج الإلكترونات الموجود في المدار الفرعي (S) يبقى ساكنا (خاملا INERT) وهو ما يسمى (التأثير الخمولي للأزواج) (THE INERT PAIR EFFECT) يزداد بزيادة

- الوزن الذري لذا فإن إلكترونات المدار الفرعي (P) هي غالبا ما تستخدم للأواصر ولذا يتوقع دائما رقم التأكسد (+3) .
 - التكافؤ 3 ،5 يبدو واضحا مع الهالوجينات والكبريت (S) وتبقى الهيدريدات ثلاثية

الصفة الفلزية واللافلزية:

1- تتدرج صفات عناصر هذه الزمرة من صفة لافلزية لعنصري النتروجين والفسفور الى صفة فلزية لعنصر البزموث بينما يكون كل من عنصري الزرنيخ والانتيمون اشباه فلزات.

هذه الصفات تبدو واضحة من خلال مظهر وتركيب هذه العناصر وكذلك ميلها لتكوين أيونات موجبة وخواص أكاسيدها ، لذا فإن الاكاسيد العادية للنيتروجين والفسفور تعتبر حامضية قوية بينما الزرنيخ As والأنتيمون Sb تعتبر امفوتيرية والبزموت Bi هو أكثر قاعديه .

2-يكون النتروجين غاز بينما تكون باقي عناصر هذه الزمرة بحالة صلبة في الظروف الاعتيادية. 3- ان الوصول الى الغاز النبيل بواسطة فقدان الكترونات التكافؤ يبدو مستحيلا ويعزى ذلك الى عدم وجود اي ايون لعناصر هذه الزمرة يحمل شحنة موجبة خماسية ومع ذلك فأن من الممكن ان تفقد العناصر الثقيلة مثل Sbور Bi (بسبب صفاتها الفلزية) الكتروناتها التكافؤية (p) لتكوين ايونات ثلاثية الشحنة الموجبة.

يظهر النيتروجين مدى واسعاً من أرقام التأكسد:

- N_2H_4 في الأمونيا (-2) : في الهيدرازين NH_3
- N_2 في النتروجين (-1) في هيدروكسيل أمين NH_2OH : النتروجين (-1)
- \bullet (+1) في أوكسيد النيتروز N_2 0 و (+2) في أوكسيد النتريك N_2 0 في أوكسيد النتريك
- NO_2 و (+4) في حامض النيروز HNO_2 و (+4) في ثاني أكسيد النيتروجين (3+)
 - (+5) في حامض النتريك HNO₃

أولاً: النيتروجين N₂

يشكل النتروجين حوالي % 78 من حجم الغلاف الجوي وهو عنصر غير فعال تقريبا في الظروف الاعتيادية لذلك فقد أطلق عليه قديما اسم الازوت والتي تعني باللغة اللاتينية (عديم الحياة). لغاز النتروجين استعمالات وإسعة منها:-

1 - يستعمل لإنتاج الامونيا صناعيا لأهميتها في مجال إنتاج الأسمدة وفي إنتاج حامض النتريك .

2 - يستعمل في عمليات تبريد المنتجات الغذائية وذلك بعملية التجميد بالغمر في الغاز المسال.

 3 - يستعمل النتروجين المسال في الصناعات النفطية وذلك لإحداث زيادة في ضغط الآبار المنتجة للنفط لجعل النفط يتدفق منها.

4 - يستعمل كجو خامل في خزانات المواد القابلة للانفجار.

$$1$$
 - التحضير في المختبر: يتم تحضيره من تفكك نثريت الامونيوم $NaNO_2 + NH_4Cl$ H_2O $NaCl$ $+$ NH_4NO_2 NH_4NO_2 NO_2 NO_2

2-تحضيره صناعياً

يحضر غاز النتروجين صناعيا وبكميات تجارية كبيرة بعملية التقطير التجزيئي للهواء المسال الخالي من ثنائي اوكسيد الكاربون، حيث يتقطر النتروجين أو لا تاركاً الاوكسجين، وذلك لكون درجة غليانه (198° C) يحتوي غاز النتروجين الذي يتم الحصول عليه بهذه الطريقة على كميات ضئيلة من الاوكسجين والتي يمكن التخلص منها بإمرار الغاز فوق برادة النحاس الساخنة والتي تتفاعل مع الاوكسجين لتكون CuO.

مركبات النيتروجين : أولاً :الامونيا (النشادر) :

هو احد المركبات المهمة للنتروجين والهيدروجين. ينتج في الطبيعة من تحلل أجسام الحيوانات و النباتات بعد موتها كما و توجد الامونيا في التربة على هيئة املاح الامونيوم.

يحضر غاز الامونيا مختبريا

بتسخين ملح كلوريد الامونيوم بلطف مع هيدروكسيد الكالسيوم وحسب المعادلة الاتية:

$$2NH_4Cl + Ca (OH)_2 \longrightarrow 2NH_3 + 2H_2O + CaCl_2$$

تكون الامونيا الهيدر ازين بطريقة راشغ (Raschig) كما في المعادلات الاتية :-

$$NH_3$$
 + $NaOCl$ \longrightarrow NH_2Cl + $NaOH$ NH_2Cl + NH_3 + $NaOH$ \longrightarrow NH_2-NH_2 + $NaCl$ + H_2O

يحضر النشادر في الصناعة بطريقة هابر:

وذلك من عنصري النيتروجين والهيدروجين في وجود عوامل حفازة هي الحديد والمولبيدنيوم وتحت ضغط 200 ض . جو في درجة حرارة 500 $^{
m O}$ م .

 $N_2 + 3H_2 \qquad \xrightarrow{500 \text{ C}} \qquad 2NH_3$

ثانياً: حامض النتريك

يعتبر حامض النتريك من أهم الحوامض الأوكسجينية للنتروجين وهو ذو صيغة جزيئية KNO_3 . مختبريا: بتسخين نترات البوتاسيوم KNO_3 وحامض الكبريتيك المركز ويستقبل الحامض مبرداً في حوض به ماء ويجب ألا تزيد درجة الحرارة عن 100 م.

 $KNO_3 + H_2SO_4 \xrightarrow{500 \text{ C}} KHSO_4 + HNO_3$

تحضير الحامض صناعياً

يمكن تحضيره صناعياً بكميات تجارية بطريقة اوستولد والتي يتم فيها أكسدة الامونيا بالهواء بوجود البلاتين كعامل مساعد

$P_{15}^{\ 31}$ ثانيا: الفوسفور

يعتبر هذا العنصر من المكونات الأساسية في الكائنات الحية حيث يوجد في الخلايا العصبية و العظام و ساتيوبلازم الخلايا .

تحتوي خامات الفسفور على نسب عالية من عنصر الفسفور ولذلك فهي تمثل المصدر الأساسي لإنتاجه بكميات تجارية وبنقاوة عالية لذلك لا توجد حاجة لتحضيره مختبرياً.

تتضمن الطريقة المعتادة لإنتاج الفسفور تسخين خام فوسفات الكالسيوم $Ca_3(PO_4)_2$ الممزوج مع الرمل SiO_2 والكاربون C في فرن كهربائي لدرجات حرارية عالية وبمعزل عن الهواء كما في المعادلة الآتية:

انواع الفسفور

الفوسفور الغازي والفوسفور السائل والفسفور الصلب

القوسقور الصلب:

أ- الفوسفور الأبيض ب- الفوسفور الأحمر ج- الفوسفور الأسود

الخواص الكيميائية للفوسفور الأبيض:

أ- يشتعل بشكل تلقائي في الهواء وعند درجة حرارة الغرفة الاعتيادية نتيجة لتأكسده بكمية كافية من الاوكسجين مكونا خماسي أوكسيد الفسفور (P_2O_5) وحسب المعادلة الاتية:

 $P_4 + 5 O_2 \longrightarrow 2 P_2O_5$ وتحت ظروف أخرى (بكميات محددة من الأوكسجين) يتأكسد الفسفور الأبيض ليكون ثلاثي اوكسيد الفسفور P_2O_3 كما في المعادلة الاتية:

 $P_4 + 3 O_2 \longrightarrow 2 P_2 O_3$

ب- يختزل الماء عند درجة 250م ويعطي هيدروجين

 $2P + 8 H_2O \longrightarrow 2H_3PO_4 + 5H_2$

ج- مع حامض الكبريتيك وحامض النتريك:

$$2P + 5H_2SO_4 \longrightarrow 2H_3PO_4 + 5SO_2 + H_2O$$

 $P + 5HNO_3 \longrightarrow H_3PO_4 + 5NO_2 + H_2O$

• تفاعل الفوسفور مع الهالوجينات:

المركبات الهيدروجينية للفوسفور: هيدريد الفوسفور (الفوسفين): PH₃:

غاز لا لون له – ذو رائحة فوقية – وهو سام جداً ويتفكك بالحرارة ويتمتع بخواص اختز الية واضحة أكثر من الأمونيا وهذا ناتج من أن الفسفور هو نفسه عامل مختزل ويحضر من تفكك بعض فوسفيدات المعادن بالماء او بالحوامض كما في المعادلات الاتية :-

$$Ca_3P_2 + 6H_2O \xrightarrow{\hspace{1cm}} 2PH_3 + 3Ca(OH)_2$$
 $2AlP + 3H_2SO_4 \xrightarrow{\hspace{1cm}} Al_2(SO_4)_3 + 2PH_3$
 $-:$ يحترق الفوسفين في الهواء عند 150C حسب المعادلة :-

$$PH_3 + 2O_2 \longrightarrow H_3PO_4$$
: Illustration : Illustrat

للفوسفور سلسلتان من الأحماض الأوكسجينية: الفوسفوريك و الفوسفوروز.

أ- في أحماض الفوسفوريك: تكون حالة التأكسد للفوسفور (5+) وهذه المركبات لها خواص مؤكسدة ب- في أحماض الفوسفوروز: تكون حالة التأكسد للفسفور (3+)هذه الأحماض لها خواص اختزالية وفي جميع هذه الأحماض يكون الفوسفور ذو روابط تناسقية رباعية (4Coordinate) وشكله هرم رباعي الأوجه مركزه الفوسفور.

أحامض الفوسفوريك H₃PO₄ Phosphoric Acid (الأورثوفسفوريك

أن أبسط الأحماض الفوسفورية هو حامض الأورثوفسفوريك H_3PO_4 يحضر من صخور الفوسفات

$$Ca_3(PO_4)_2 + 3H_2SO_4 \longrightarrow 2 H_3PO_4 + 3CaSO_4$$

* حامض الهيبوفوسفوريك: $H_4P_2O_6$ يحتوي على فوسفور برقم تأكسد (+4) وذرة أكسجين أقل من حامض البيروفوسفوريك $H_4P_2O_7$

 $(\mathbf{PO}_3 : \mathbf{H_3PO_3} : \mathbf{H_3PO_3})$ هي أقل انتشارا ومعرفة وكلها تحتوي على الفوسفور في حالة التأكسد الثلاثية (+ 3)

عناصر القطاع-P الزمرة السادسة

Element	lectronic Configuration	Oxide State	Coordination No.
Oxygen O	$[He]2s^2$, $2p^4$	-2 (-1)	1 2 (3) (4)
Sulphur S	[Ne] $3s^2$, $3p^4$	-2, (2) 4.6	2 . 6 . 4
Selenium Se	[Ar] $3d^{10}$, $4s^2$, $4p^4$	-2 2 . 4.6	2 . 4 6
Tellurium Te	[Kr] $4d^{10}$, $5s^2$, $5p^4$	2.4.6	
Polonium Po	[Xe] 4f ¹⁴ ,5d ¹⁰ ,6s ² ,6p ⁴	2.4	

التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد:

إن عناصر الزمرة السادسة تحمل التركيب الإلكتروني: ms^2np^4 تميل للوصول إلى تركيب أقرب غاز خامل بالحصول على إلكترونين مكونة الأيون M^2 أو مشاركة إلكترونين مكونة اصرتين تساهميتين . تتدرج خواص هذه العناصر باز دياد اعدادها الذرية حيث يعد الاوكسجين والكبريت من اللافلزات، بينما يمتلك كل من السلينيوم والتلوريوم صفات اشبه بالفلزات اما البولونيوم فله صفات فلزية تامة.

$$O_{8}^{16}$$
 الأوكسجين

تحضير الأوكسجين:

1- من التحلل الحراري لأوكسيد الزئبق

2- من التحلل الكهربائي للماء

3- من التحلل الحراري لكلورات البوتاسيوم $KClO_3$ بوجود ثاني أوكسيد المنجنيز كعامل مساعد كما في المعادلة الاتية :-

$$2KClO_3 \xrightarrow{MnO_2} 2KCl + 3O_2$$

O_3 الأوزون

يتكون الأوزون بصورة طبيعية بتأثير الاشعة الفوق البنفسجية على غاز الاوكسجين الموجود في طبقات الجو العليا .

في البداية يتم كسر الاصرة التساهمية في جزيئة الاوكسجين بفعل طاقة الاشعة الفوق البنفسجية ويصبح الاوكسجين في صورة ذرية:-

$$O_2 \xrightarrow{uv} O' + O'$$

ثم ترتبط ذرة الاوكسجين مع جزيئة الاوكسجين مكونة جزيئة الاوزون:

$$O_2 + O \xrightarrow{uv} O_3$$

الا ان جزيئة الاوزون تمتص كمية من الاشعة الفوق البنفسجية ويتفكك الى ذرات وجزيئات من الاوكسجين

$$O_3 \xrightarrow{uv} O_2 + O^*$$

ويبقى هنالك توازن وتعادل بين عملية تكوين الاوزون وعملية تفككه وبالتالي يظل تركيزه ثابتا في طبقات الجو العليا مالم تتدخل عوامل خارجية .

نتيجة هذا التفكك نحصل على الأوكسجين الذرى الفعال الذي له قدره كبيرة على الأكسدة

 $Hg + O_3 \longrightarrow HgO + O_2$

ويؤكسد حامض الهيدروكلوريك ويحرر الكلور:

 $\mathbf{2HCl} + \mathbf{O_3} \qquad \longrightarrow \qquad \mathbf{Cl_2} \quad + \quad \mathbf{H_2O} \quad + \mathbf{O_2}$

ويؤثر في الماء الأكسجيني:

 $H_2O_2 + O_3 \longrightarrow H_2O + 2O_2$

 S_{16}^{32} الكبريت

يوجد الكبريت حراً في الطبيعة في أماكن الإندفاعات البركانية أو على شكل مركبات أو من تفكك يوجد الكبريت حراً في الطبيعة في أماكن الإندفاعات البركانية أو على شكل مركبات أو من تفكك بعض الكبريتات . أهم مركبات الكبريت هي البيريت FeS والجالينا PbS والجبس PbS وكبريتيد الأنتيمون Sb_2S_3

استخراج الكبريت

• تأكسد غازات كبريتيد الهيدروجين بأوكسيد الحديديك الثلاثي:

 $Fe_2O_3 + 3H_2S \longrightarrow 2FeS + S + 3H_2O$

اختزال ثاني أوكسيد الكبريت بواسطة الكاربون عند درجة حرارة 1000 م ،ويكون التفاعل ذاتياً
 وطارد للحرارة .

 $SO_2 + C \longrightarrow S + CO_2$

تحضير الكبريت مختبرياً

يمكن تحضير الكبريت مختبرياً من إضافة حامض الهيدروكلوريك المركز إلى محلول ثايوكبريتات الصوديوم $Na_2S_2O_3$ بدرجة .(10C) يترسب الكبريت ويجمع بالترشيح حسب معادلة التفاعل

 $2HCl + Na_2S_2O_3 \longrightarrow S \downarrow + SO_2 + 2NaCl + H_2O$

الخواص الكيميائية للكبريت:

1- التفاعل مع اللافلزات :يحترق الكبريت بسهولة في الهواء بلهب أزرق متحداً مع الأوكسجين الجوي مع توليد كمية كبيرة من الحرارة كما في التفاعل الاتي

 $S + O_2 \longrightarrow SO_2$

 CS_2 يتفاعل الكبريت مع الكاربون ليعطى سائل ثنائى كبريتيد الكاربون -2

 $2S + C \xrightarrow{\Delta} CS_2$

3- صفته الإختز الية التفاعل مع الحوامض المركزة والمؤكسدة : لا يتأثر الكبريت بالحوامض المخففة في حين يتأكسد بالأحماض المركزة القوية مثل حامض الكبريتيك الساخن محرراً أكاسيد لافلزية:

 $2H_2SO_4 + S \longrightarrow 3SO_2 + 2H_2O$

ومع حامض النتريك المركز الساخن محرراً اوكسيد اللافلز

 $6HNO_3 + S \longrightarrow H_2SO_4 + 2H_2O + 6NO_2$

4- يتفاعل الكبريت المغلي مع بخار الماء

 $3 S + 2 H_2O \longrightarrow 2 H_2S + SO_2$

5- يشكل كبريتيد الفلز وثيوكبريتات الفلز عند تفاعله مع الهايدروكسيدات

 $4S + 6KOH \longrightarrow K_2S_2O_3 + 2K_2S + 3H_2O$

استعمالات الكبريت:

1- يستخدم في الصناعة حيث يدخل في صناعة الثقاب والبارود والألعاب النارية لسهولة اشتعاله

2- يستخدم في الزراعة لمعادلة قلوية التربة وبعض أنواع الأسمدة وفي مبيدات الفطريات والحشرات

3- يدخل في صناعة المتفجرات وفي تحضير حامض الكبريتيك

4- يستخدم لعلاج بعض الأمراض الجلدية كما يستخدم زهر الكبريت في علاج اضطرابات الهضم.

مشتقات الكبريت الهيدروجينية:

كبريتيد الهيدروجين H_2S : غاز عديم اللون ذو رائحة كريهة نفاذة كرائحة البيض الفاسد و يتكون في الطبيعة بثلاث طرائق هي:

1- تحلل المواد العضوية

2- من المياه الجوفية المحتوية على المواد الكبريتية

3- من النشاط الحيوي للبكتريا التي تستخدم الحديد والمنغنيز كجزء من غذائها.

و هو غاز أثقل من الهواء و هو عامل مختز ل

$$H_2S + 1/2 O_2 \longrightarrow S + H_2O$$

من تفاعل الحوامض المخففة مثل حامض الكبريتيك مع كبريتيدات الفلزات مثل كبريتيد الحديد (II) و فق المعادلة الآتية:

$$FeS + 2H_2SO_4 \longrightarrow H_2S + FeSO_4$$

عند إمرار غاز كبريتيد الهيدروجين في محاليل الأيونات الفلزية مثل محلول كبريتات النحاس، نلاحظ تكوين راسب اسود هو كبريتيد النحاس وفق المعادلة الآتية:

$$H_2S + CuSO_4 \longrightarrow H_2SO_4 + CuS \downarrow$$

حامض الكبريتيك H₂SO₄:

وهو سائل زيتي القوام غير ملون وهو معرض بالهواء وكثافته عالية يتفاعل مع القلويات والفلزات معطيا الكبريتات الحمضية ويعطي مع الفلزات الهيدروجين ويقوم بسلفنة المركبات العضوية

تحضير حامض الكبريتيك صناعياً:

يحضر حامض الكبريتيك بطريقة التلامس والتي يمكن تلخيصها بتفاعل الكبريت مع الاوكسجين لتكوين ثنائي اوكسيد الكبريت

$$S + O_2 \longrightarrow SO_2$$

وعند إدخال غاز ثنائي أوكسيد الكبريت إلى برج التلامس الذي يحتوي على عامل مساعد للحصول على ثلاثي أوكسيد الكبريت وفقاً للتفاعل الآتى:

$$2SO_2 + O_2 \longrightarrow 2SO_3$$

ثلاثي اوكسيد الكبريت هواء ثنائي اوكسيد الكبريت يتم بعدها اذابة SO_3 في الماء للحصول على الحامض:

$$SO_3 + H_2O \longrightarrow H_2SO_4$$

يسلك حامض الكبريتيك كعامل مجفف حيث يمتلك ميلا شديدا لانتزاع الماء من المركبات العضوية ونلاحظ ذلك عند غمر مقدار ملعقة من سكر القصب في وعاء بحامض الكبريتيك المركز، سنلاحظ بروز مادة كاربونية سوداء من الوعاء نتيجة تفحم السكر حسب المعادلة الاتية:

 $C_{12}H_{22}O_{11} \xrightarrow{H2SO4} 12C + 11H_2O$

استعمالات حامض الكبريتيك

ينتج حامض الكبريتيك سنوياً بكميات كبيرة تفوق أي مادة كيميائية أخرى ويستعمل الحامض لاغر اض متعددة اهمها:

1-في تحضير الحوامض الاخرى، كحامض النتريك والهيدر وكلوريك بسبب درجة غليانه العالية.

- 2- في تجفيف المواد، لاسيما الغازات التي لاتتفاعل معه بسبب ميله الشديد للاتحاد بالماء.
 - 3- في تنقية البترول، وازالة الشوائب عنه.
 - 4- في صناعة المتفجرات كنترات الكليسيرين ونترات السيليلوز.
 - 5- في اذابة الصدأ الذي يكسو الادوات الحديدية قبل طلائها بالخارصين.
 - 6- في صناعة البطاريات وفي الطلاء الكهربائي بسبب نقل محاليله للتيار الكهربائي.
 - 7-في صناعة الاسمدة الكيميائية مثل كبريتات الامونيوم والاسمدة الفوسفاتية.

عناصر القطاع P: الزمرة السابعة VII الهالوجينات

ELEMENT	ELECTRONIC		OXIDATON STATES
	CON	NFIGURATION	
Fluorine F	[He]	$2s^2, 2p^5$	-1
Chlorine Cl	[Ne]	$3s^2, 3p^5$	-1,+1,+3,+4,+5,+6,+7
Bromine Br	[Ar]	$3d^{10}, 4s^2, 4p^5$	-1,+1,+3,+4,+5,+6
Iodine I	[Kr]	$4d^{10},5s^2,5p^5$	-1,+1,+3,+5,+7
Astatine As	[Xe]	$4f^{14},5d^{10},6s^2,6p^5$	

التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد :

إن الهالوجينات لها جميعاً خواص داخل المجموعة فكل العناصر لها سبعة إلكترونات في غلافها الخارجي وهي بالتالي إما تكتسب إلكترون فتتحول إلى الأيون (X) أو تكون مرتبطة تساهميا لاستكمال تركيبها الإلكتروني. الفلور دائما أحادي وحيث أنه أكثر الهالوجينات كهروسالبية فإنه يحمل عدد تأكسد (1-) بينما تتراوح أرقام التأكسد من العناصر الأخرى من 1+,5+,5+,++ وحالات التأكسد العالية تلك تكمن في عملية فك التزاوج وبالتالي تنتقل الإلكترونات من الاوربتالات s.p الممتلئة إلى اوربيتال d الخالية.

الفلو, F₂

خواصه الكيميائية:

$$F_2$$
 + H_2 \longrightarrow 2HF + 64 K.Cal.
 $3F_2 + S$ \longrightarrow SF_6
 $F_2 + H_2O$ \longrightarrow 2HF + O
 $O + O$ \longrightarrow O_2

حامض الهايدر وفلوريك HF:

سائل شديد التطاير تبلغ درجة غليانه 19.5 م فهو سائل في درجة حرارة المختبر ويؤثر في الزجاج لذا يحفظ في أوان نحاسية أو حديدية.

<u>تحضيره</u>:

$$CaF_2 + H_2SO_4 \longrightarrow 2HF + CaSO_4$$

خواصه :

$$2Na + 2HF \longrightarrow 2NaF + H_2$$

 $SiO_2 + 4HF \longrightarrow SiF_4 + 2H_2O$

<u>الكلور Cl</u>2

غاز أخضر اللون له رائحة مخرشة وهو سام جدا وقد عزله لأول مره الكيميائي شيل 1774م، نتيجة تأثير حامض الهيدروكلوريك على ثاني أوكسيد المنجنيز MnO_2 الا أنه يحضر حاليا من التحليل الكهربائي لمحلول مركز من كلوريد الصوديوم.

تحضيره مختبريا:

$$\begin{array}{ccc} & & & 4HCl \\ & & & \\ \hline & & & \\ & & & \\ \hline & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

صناعيا: التحليل الكهربائي لكلوريد الصوديوم

مع أشباه الفلزات: يعطي كلوريد السلفورايل

$$SO_2 + Cl_2 \longrightarrow SO_2Cl_2$$

مع حامض الهايدروبروميك

$$2HBr + Cl_2 \longrightarrow Br_2 + 2HCl$$

مع كبريتيد الهيدروجين:

$$H_2S + Cl_2 \longrightarrow S + 2HCl$$

مع القلويات:

$$2NaOH + Cl_2$$
 NaCl + NaOCl + H₂O

مع الأحماض :

$$H_2SO_3 + Cl_2 + H_2O \longrightarrow 2HCl + H_2SO_4$$

حامض الهايدر وكلوريك HCl:

<u>تحضـــيره مختبريا:</u>

$$NaCl + H_2SO_4 \longrightarrow HCl + NaHSO_4$$

$$NaCl + NaHSO_4 \longrightarrow HCl + Na_2SO_4$$

 $\frac{1}{1}$ تحضيره صناعيا : $\frac{1}{1}$ مباشرة في الظلام وفي وجود البلاتين أحمن اتحاد عنصري $\frac{1}{1}$

$$H_2 + Cl_2 \longrightarrow 2HCl$$

ب- من اكاسيد الكبريت:

$$4NaCl + 2SO_2 + 2H_2O + O_2 \longrightarrow 2Na_2SO_4 + 4HCl$$

البسروم <u>Br</u>2

هو سائل عند درجة الحرارة العادية ، اما لونه فبني محمر وهو سام جداً ويذوب في الكلوروفورم وثاني كبريتيد الكربون والكحول وحمض الأستيك .

تحضيره مختبريا:

$$MnBr_4 \longrightarrow MnBr_2 + Br_2$$

تحضيره صناعيا:

$$2NaBr + Cl_2 \longrightarrow Br_2 + 2NaCl$$

خو اصـــه : مؤكسد قوي في الوسط المائي

$$Br_2 + H_2O \longrightarrow HBr + HOBr$$

حامض الهايدروبروميك HBr:

$$H_2 + Br_2 \longrightarrow 2HBr$$

تحضيره:

$$2NaBr + H_2SO_4 \longrightarrow Na_2SO_4 + 2HBr$$

 I_2 اليـــود

هو عنصر صلب عند درجة الحرارة العادية ولونه أسود مزرق ويستخدم اليود كمعقم (صبغة اليود) ومركباته اليودوفورم كما يستخدم في التصوير ويذوب في محلول يوديد البوتاسيوم KI.

تحضيره مختبريا:

$$H_2O_2 + I^- \longrightarrow H_2O + IO^ IO^- + I^- + 2H^+ \longrightarrow H_2O + I_2$$
 $2 \text{ NaI} + \text{Cl}_2 \longrightarrow 2 \text{NaCl} + I_2$

المجموعة الثامنة VIII: مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة

هذه العناصر هي عناصر غازية خاملة كيميائيا وقد أطلقت عليها أسماء خاصة تدل على أصولها أو ظروف اكتشافها: الهيليوم يعني مكون الشمس ويشير النيون إلى غاز الحديد والأرجون يعني الخامل والكريبتون يعني المختفي والزينون يعني الغريب والرادون يعني المشع.

Element	Sym	Electronic configuration	Radius
Helium	He	$1S^2$	1.25
Neon	Ne	$1S^2, 2S^2, 2P^6$	1.42
Argon	Ar	$1S^2,2S^2,2P^6,3S^2,3P^6$	1.65
Krypton	Kr	$1S^2,2S^2,2P^6,3S^2,3P^6$	1.97
Xenon	Xe	$(KR),5S^2,6P^6,4S^2,4P^6$	2.18
Radon	Rn	$(Xe),6S^2, P^6$	-

*تنتهي هذه العناصر عدا الهليوم بالتركيب الإلكتروني ns^2 , np^6 وتكون مجموعة متجانسة جدا من حيث خمولها وعدم فاعليتها الكيميائية فهي تقريباً لا تقيم روابط كيميائية .

* أن طاقة التأين تتناقص باز دياد العدد الذري (Z) لهذه العناصر وهذا ناتج من تأثير الحاجز الإلكتروني المتزايد بين النواة وإلكترونات الطبقة الخارجية مما يؤدي إلى ضعف ارتباط هذه الإلكترونات بالنواة فيسهل نزعها ولكن بصفة عامة نجد أن طاقة التأين تكون مرتفعة في هذه العناصر وبقية عناصر الجدول الدوري ويعود هذا إلى عدم ثبات الأيون الموجب الذي يتكون وبما أن الطبقة الخارجية لهذه العناصر مكتملة فإنه لا يتشكل الأيون السالب.

الخواص الفيزيائية للعناص الخاملة:

جميع هذه العناصر غازية أحادية الذرة لها درجات غليان وانصهار متقاربة جدا ومنخفضة تؤدي زيادة بسيطة من الحرارة إلى انتقال هذه العناصر من الحالة الصلبة إلى الحالة السائلة ومن ثم إلى الحالة الغازية

الهليوم He :

حتى الحرب العالمية الثانية كان الهيليوم يستخدم في المناطيد الهوائية نظراً لخفته ولعدم اتحاده بالعناصر أو المركبات الأخرى وحاليا يستخدم في اللحام في جو خامل . يستخدم الهيليوم أيضاً في الإعلانا<u>ت التجارية فهو يعطي اللون الزهري</u> الفاتح

ا لنيون Ne:

يستخدم هذا الغاز في الإعلانات حيث أنبوب التفريغ المحتوي على غاز النيون برتقاليا محمرا .

الأرجون Ar:

يوجد بكميات لا بأس بها في الهواء الجوي ويستخدم لتحقيق جو خامل في المصابيح المتوهجة ووجود بخار الزئبق في انبوب التفريغ فإنه يؤدي إلى لون أزرق مخضر .

الكربتون والزينون Kr ,Xe

وهما من العناصر قليلة التطاير لذلك يمكن فصلها بسهولة بالتقطير التجزيئي ، وتستخدم هذه الغازات في المصابيح والإعلانات التجارية فالكربتون يعطي ضوءاً أبيض ناصع أما الزينون فيعطي لوناً أزرق مخضراً.

الخواص الكيميائية للعناصر الخاملة:

الظاهرة المهمة في الكيمياء هي ظهور بعض المركبات لغازات النادرة التي كانت تعد لفترة طويلة خاملة كيميائية أهمها مع الفلور.

مركبات الزينون : للزينون مركبات منها المركب $Xe(PtF_6)_2$ والمركب $Xe(PtF_6)_2$ وهي نتج من تفاعل فلوريد البلاتين مع الزينون .

مركبات الكريبتون :استطاع العلماء تحضير المركب KrF_4 تحت التفريغ الكهربي عند درجة حرارة الهواء السائل و هو مركب صلب أبيض يتسامى عند 30 $\mathring{\circ}$.

الرادون Rn:

يحضر فلوريد الرادون باتحاد الرادون الغاز المشع مع الفلور عند درجة حرارة 400°م و هو ثابت قليل التطاير و هو من المركبات الأيونية.

استخدامات الغازات النادرة:

- يستخدم الأرجون صناعيا كجو خامل تجرى فيه المعالجات الحرارية للفلزات (انصهار تحضير الخلائط -تكسير الغازات -تنقية لحام) كما أن القوس الكهربي يعمل في جو من الأرجون كما يستخدم الأرجون أيضا كغاز تملأ به المصابيح المتوهجة عوضا عن النتروجين .
- تستخدم الخواص الطيفية للغازات النادرة في المصابيح الضوئية ففي الأنابيب المفرغة تحت ضغط يبلغ بضعة مليمترات وذات جهد عال نجد أن الغازات النادرة تعطي تألقا ذا ألوان مختلفة حسب نوع الغاز فالأرجوان وبخار الزئبق يعطيان لونا ازرق تحضر الهليوم يعطي لوتا زهريا آما النيون فيعطي لونا برتقاليا محمرا والكربيتون يعطي لونا ازرق شاحبا والزينون يعطي اللون الأزرق المخضر.

s-&	p-block	elements)	اللاعضوية	الكيمياء
-----	---------	-----------	-----------	----------

م.م شيماء عادل محمد

هذا والله ولي التوفيق

فهرس الموضوعات

الموضوعات
<u> لوضوعات</u>

وصف محتويات المقرر.

تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث .

*المجموعات

*الدورات

* القطاعات

الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية.

الهيدروجين

عناصر القطاع S

• المجموعة الأولى IA

• المجموعة الثانية IIA

الدراسة التفصيلية لبعض عناصر القطاعS:

• الصوديوم Na

• الماغنسيوم Mg

عناصر القطاع p:

المجموعة الثالثة IIIA:

المجموعة الرابعة IVA:

المجموعة الخامسة VA:

المجموعة السادسة VIA :

المجموعة السابعة VIIA:

مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة