

Al-Muthana University

College of Science

Department of chemistry

جامعة المثنى

كلية العلوم

قسم الكيمياء



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

الكيمياء للأعضوية
كيمياء المجموعات الرئيسية
قطاع- S & قطاع- P

وصف محتويات الكورس:

- 1- مقدمة مختصرة عن تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث (f, d, p, s).
- 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 IIA 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 II A إلى السابعة VIIA تركيبها الإلكتروني وخواصها العامة والكميائية – 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 ناجي زكوم .
- 2- الكيمياء اللاعضوية الموصل ، د ، عصام جرجس .جامعة الموصل ، الموصل ، ط1، 1982م.
- 3- الكيمياء اللاعضوية المقارنة والتركيبية تأليف مورييو ترجمة مهدي ناجي زكوم

تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث

1- تصنيف مندليف : توصل العالم الروسي ديمتري مندليف في عام 1869 والعالم الألماني لوثر ماير كل على انفراد إلى أن الخواص الطبيعية للعناصر وكذلك الخواص الكيميائية هي تابع دوري لأوزانها الذرية وعليه تمكّن كل منهما من ترتيب العناصر المعروفة آنذاك بخطوط أفقية ورأسمية تبعاً لازدياد أوزانها الذرية ووضع مندليف فراغات للعناصر التي لم تكتشف بعد وتتبّأ بخواصها وببعض خواص مركباتها الكيميائية (Sc , Ga .).

الجدول الدوري الحديث

بعد اكتشاف العناصر الخاملة (Inert Gases) على يد العالمين رامزي (Ramzy) ورالي (Rayliegh) خلال الفترة (1890-1900) 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 لأطيفات الأشعة السينية للعناصر أصبح من الضروري إجراء تعديل على جدول مندليف من أن:

((خواص العناصر الكيميائية والطبيعية تابع دوري لأوزانها الذرية لتكون تابعاً دورياً لأعدادها الذرية)) وبالتالي أصبح الجدول الدوري يتكون من خطوط رأسية تسمى بالمجموعات (Groups) (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 (A) (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 Metals 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 الثانية .

3- المجموعات الثالثة : Group III A

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

4- المجموعة الرابعة : Group IV A

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

5- المجموعة الخامسة : Group V A

تشمل هذه المجموعة عناصر (N, P, As, Sb, Bi) ومن حالات الأكسدة المميزة هي الحالات الثلاثية والخمسية.

6- المجموعة السادسة : Group VI A

تضم عناصر (O, S, Se, Te, Po) وتتميز بالحالة الثانية السالبة والسداسية.

7- المجموعة السابعة : Group VII A

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

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 الحالات التأكسدية المميزة لها هي الصفر.

المجموعة (B) :

وهذه تشمل الصنوف الثلاثة للعناصر الانتقالية و مجموعة عناصر اللانثانيات والأكتينيدات.

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

جدول التصنيف الدوري الحديث للعنصر

The diagram shows a rectangular battery labeled "Zn" on its side. The top surface has "30" in the center, with "45.27" written below it. Arrows point from various Arabic labels to specific parts of the battery:

- "البطارية" (battery) points to the top edge.
- "الإيجيرونية" (electrolyte) points to the bottom edge.
- "الكتاف" (cathode) points to the left side.
- "الإسفلات" (anode) points to the right side.
- "الطبقة العلوية" (upper layer) points to the top surface.
- "الطبقة السفلية" (lower layer) points to the bottom surface.
- "الطبقة الوسطى" (middle layer) points to the side of the battery.
- "الصلة" (connection) points to the top edge near the center.

On the right side of the battery, there is a vertical label "KEY" and a horizontal label "كوحابات" (communications).

(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 والهليوم فقط ويمتلأ الغلاف الإلكتروني الأول ($n=1$).

الدورة القصيرة الثانية: تشمل هذه الدورة ثمانية عناصر هي : (Li , Be, B, C, N, O, F, Ne.) وهي الدورة التي يمتلأ فيها الغلاف الإلكتروني الثاني ($n=2$).

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 الكربيتون(Kr) وتشمل عناصر الصف الأول للعناصر الانتقالية (Sc - Zn) .

*** الدورة الطويلة الثانية :**

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

*** الدورة الطويلة الثالثة :**

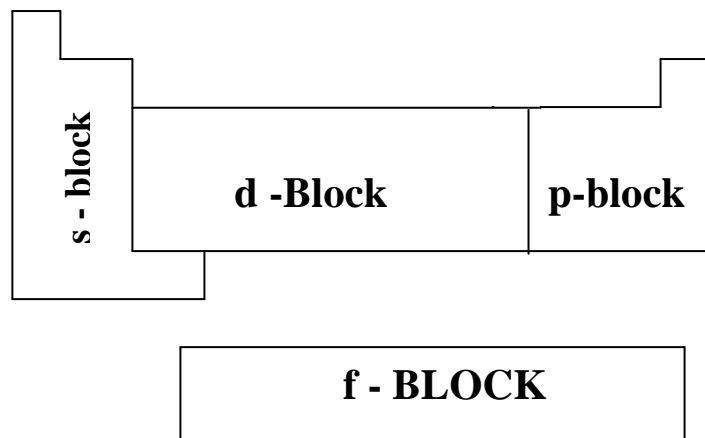
تضم هذه الدورة (32) عنصر أ منها مجموعة عناصر الصف الثالث الانتقالية (Hf - Hg) بالإضافة إلى مجموعة عناصر اللانثانيدات (La - Lu) والتي يفرد لها مكاناً خاصاً في أسفل الجدول الدوري .

• الدورة الطويلة الرابعة :

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

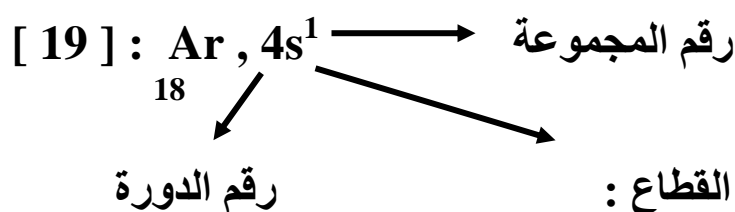
(ج) القطاعات : BLOCKS

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

**قطاعات الجدول الدوري:**

يمكن تحديد موضع العنصر بكتابه ترتيبه الإلكتروني فمثلاً العنصر الذي عدده الذري (19) ترتيبه الإلكتروني $1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^6, 4s^1$

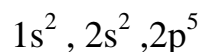
هذا العنصر أحادي التكافؤ حيث يوجد إلكترون واحد في الغلاف الأخير ($4s^1$) لذا يمكن القول أن العنصر يقع في الدورة الرابعة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الرابع كما أنه يقع في المجموعة الأولى (A) لوجود إلكترون واحد في ($4s^1$) أما القطاع فهو (S) حيث يوجد إلكترون تكافؤ العنصر في ($4s^1$) .



أمثلة متنوعة لتحديد الدورة والمجموعة والقطاع لعنصر ما :

• تحديد الدورة والمجموعة والقطاع للعنصر الذي عدده الذري : 9

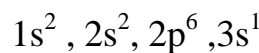
التركيب الإلكتروني :



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

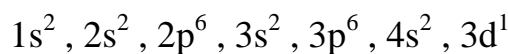
التركيب الإلكتروني :



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 :



هذا العنصر يقع في الدورة الرابعة لأن أعلى رقم غلاف إلكتروني للعنصر هو الرابع وهو ثلثي 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

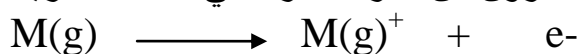
الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية

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

- 1- يزداد في الزمرة الواحدة من الأعلى إلى الأسفل حيث تبدأ كل دوره بمستوي طaci جديدا (n) ويكون الإلكترون أو الإلكترونات في مدار بعيد أقل 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 الذري غير مرتبط بالعدد الذري فمثلاً العدد الذري لعنصر الصوديوم Na هو (11) وحجمه (23.7A) بينما حجم عنصر الكلور الذي عدده الذري (17) تساوى (18.7A).

(ب) طاقة التأين Ionization energy

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

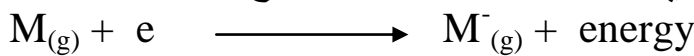


ويلاحظ على قيم طاقة التأين ما يلى

- (i) للعناصر القلوية (alkali Metals) أدنى قيمة طاقة تأين لأنها تحتوي على إلكترون واحد فقط في مدارها الأخير بالإضافة إلى كبر حجمها.
- (ii) للغازات النبيلة (inert gases) أعلى قيمة طاقة 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 الإلكترونية 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 .



- (i) تزداد قيمتها في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين والسبب لسهولة جذب الإلكترونات نحو النواة وذلك لميل الذرات لملي مداراتها بالإلكترونات .
- (ii) تقل قيمة الألفة الإلكترونية في كل زمرة من الأعلى إلى الأسفل لأن إلكترونات المدارات الخارجية أقل ارتباطاً بالنواة.
- (iii) للهالوجينات أعلى قيمة للألفة الإلكترونية والسبب أنه ينقصها إلكترون واحد لكنه يصل لوضع العناصر الخامدة.

(د) الكهروسالبية Electronegativity

- وهي قدرة ذرة العنصر على جذب الإلكترونات المشتركة نحوها عندما ترتبط مع ذرة عنصر آخر .
- (i) تقل قيمة الكهروسالبية في الزمرة الواحدة من الأعلى للأسفل وهناك عدم انتظام لقيم الكهروسالبية للعناصر الانتقالية .

- (ii) تزداد الكهروسالبية في الدورة الواحدة من اليسار إلى اليمين.
- (iii) تكون أعلى قيمة كهروسالبية لعناصر الأكسجين والنيتروجين والكبريت والهالوجينات .
- (iv) تكون أدنى قيمة كهروسالبية لعناصر 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 الخامسة من النوع (A).

وتشترك هذه العناصر بمجموعة من الخواص وهي :

- 1/ أنها صلبة عند درجات الحرارة الغرفة (عدا عنصر الزئبق Hg فهو 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/ أكسيدها ذات تأثير قاعدي.

2- العناصر اللامعدنية(اللامفلزية) :

هي العناصر الواقعة على يمين الخط المتعرج jagged line وتضم مجموعة من العناصر الغازية (F₂/N₂/O₂/H₂) و الغازات النبيلة) ويوجد عنصر واحد من الصنف السائل وهو عنصر البروم أما بقية عناصر المجموعة (الكربون – الفوسفور – الكبريت – السيليسيوم)) 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 وسلبية في مركباتها .

4/ ليست ذات بريق معدني أو لمعان

5/غير قابلة للطرق والسحب

6/أكسيدها ذات تأثير حامضي

(هـ) الخواص العامة لأشباه المعادن(أشباء الفلزات) :

هي العناصر التي تقع على جنبي الخط المتعرج وتشمل عناصر

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

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

اتحاد العناصر مع الأوكسجين

الأكسيدes Oxides هي المركبات التي يتحد فيه الأوكسجين الثنائي مع العناصر الكيميائية وتصنف

- 1- الأكسيد الحامضية
- 2- الأكسيد القاعدية
- 3- الأكسيد الأمفوتيروية

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

الأوكسيد	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 أنها تبدأ بالقاعدية وتنتهي بالحامضية لكن أوكسيد الألمنيوم يسلك سلوكين أحدهما حامضي بتفاعله مع القواعد والأخر قاعدي بتفاعله مع الحواضن وهو لهذا يصنف ضمن الأكسيد الأمفوتيروية.

ويفسر هذا التدرج في تغير صفات الأكسيد من قاعدية أو أيونية في بداية الدورة إلى حامضية أو 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 فترزداد بذلك صفاته الأيونية. وإن تناقص فرق الكهروسالبية من يسار الدورة إلى يمينها يشير إلى تنامي الصفات التساهمية بنفس الاتجاه.

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

أوكسيد حامضي $(\text{Cr}^{+6})\text{CrO}_3$

أوكسيد أمفوتيروي $(\text{Cr}^{+3})\text{Cr}_2\text{O}_3$

أوكسيد قاعدي $(\text{Cr}^{+2})\text{CrO}$

الهيدروجين H₂

موقعه بالجدول الدوري:

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

1- أخف العناصر ذو تركيب بسيط.

2- ذو بنية إلكترونية $1s^1$: $_1H^1$ وله شكلان أحدهما أيون H^+ والثاني أيون هيدрид H^- تقرب بيته من بنية عناصر المجموعة الأولى (مجموعة الفلزات القلوية) والتي تحتوي على إلكترون واحد في مدار الطبقة الخارجية $1s$. هذا الإلكترون قابل لأن فقدانه هذه العناصر بسهولة فتحوّل بذلك إلى أيون موجب M^+ والهيدروجين يشبه عناصر الفصيلة (VII-A) لكونه يحتاج إلى إلكترون 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 أحدى التكافؤ ذو درجة أكسدة (-1) لذلك نجد أن الهيدروجين يأخذ مكانه فوق العناصر القلوية أو فوق العناصر الهايوجينية في اغلب جداول الترتيب الدوري للعناصر.

خواص الهيدروجين:

جزيئه الهيدروجين خطية ومتناهية ويتناهية 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)

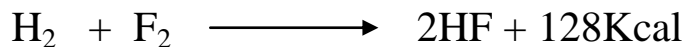
نظائر الهيدروجين:

للهيدروجين ثلاثة نظائر مهمة هي :

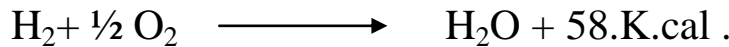
النظير $_1H^1$: وهو هيدروجين خفيف يتكون من بروتون والكترون ويدعى بالهيدروجين الاعتيادي
النظير $_1H^2$: وهو هيدروجين ثقيل ويتألف من بروتون ونيترون وإلكtron ويدعى بالديوتيريوم $_1D^2$
النظير $_1H^3$: وهو هيدروجين ثقيل يتكون من بروتون ونيترونين والكترون ويدعى بالتریتیوم $_1T^3$

الصفات الكيميائية للهيدروجين :
تفاعل الهيدروجين مع العناصر البسيطة :

أ- مع الهالوجينات



ب- مع الأكسجين :
 يحترق الهيدروجين مع الأكسجين معطياً الماء



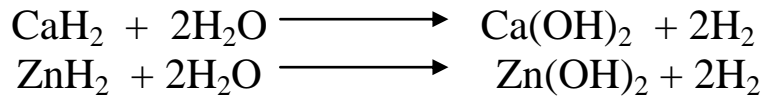
ج- مع النتروجين :

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



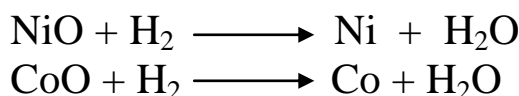
د- مع الفلزات :

يتفاعل الهيدروجين مع الفلزات القلوية والقلوية الترابية عند درجة حرارة تتراوح ما بين 150° و 700° م وتحصل بذلك على هيدrides الفلزات مثل LiH ، NaH وهي مركبات أيونية وتنفك بالحرارة كما أنها تتحلل بالماء مطلقة الهيدروجين .

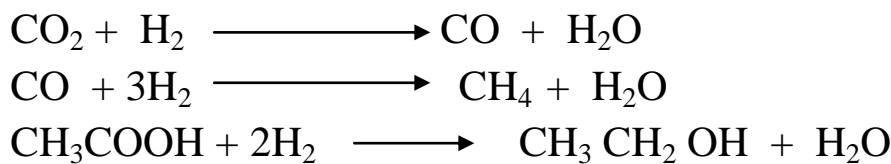


تفاعل الهيدروجين مع العناصر المركبة

يختزل الهيدروجين الاكسيد مشكلاً الماء :

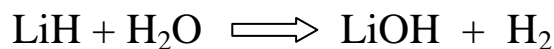


مع المركبات الكاربونية :



الهيدريدات:**1- الهيدريدات الأيونية (شبيهة الاملاح) :**

الكهروسليبية الضعيفة وتشمل العناصر القلوية والقلوية الترابية وهذه الهيدريدات لها درجة انصهار عالية ومصهورها يوصل التيار الكهربائي وهي عوامل مختزلة قوية تتفاعل مع الماء ويتضاعف الهيدروجين. ومن أمثلتها SiH_4 , CaH_2 , NaH

**2- الهيدريدات التساهمية :**

وت تكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع العناصر ذات الكهروسليبية العالية مثل عناصر القطاع P وهي مركبات لينة. لها درجات منخفضة من حيث الانصهار والغليان والتطاير وعدم القدرة على التوصيل وتركيبتها $\text{XH}_{(n)}$ حيث (n) رقم المجموعة في الجدول الدوري حيث ينتمي العنصر X (B_2H_6 , AlH_3) .

3- الهيدريدات الفراغية (البینیة) 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 الفلز الأصلي فتكون نتيجة ارتباط الهيدروجين مع عناصر القطاع-(d) وBeMg وBe من عناصر القطاع S . من أمثلتها هيدрид النيكل NiH_2 وهيدрид 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 النشار NH_3 .
2. في تحويل الكربون إلى هيدروكربونات .
3. تحويل الزيوت إلى دهون
4. تحضير الكحول الميثيلي CH_3OH من أول أكسيد الكربون CO
5. يستخدم في صناعة القبلة الهيدروجينية
6. يستخدم لهب الهيدروجين الذري في صهر ولحام المعادن التي تتصهر عند درجات الحرارة العالية
7. تحضير بعض الفلزات باختزال مركباتها

عناصر القطاع (S)

أولاً : المجموعة الأولى IA (مجموعه 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

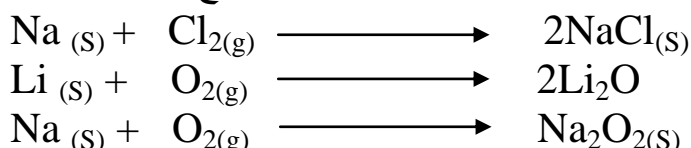
التركيب الإلكتروني :

تتمتع هذه العناصر بأنها أحادية التكافؤ وهي تفقد إلكترونها الخارجي بسهولة نظراً 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 إلى الفرانسيوم Fr أي باتجاه ارتفاع الحجم الذري حيث يسهل فقدان إلكترون التكافؤ (أي يقل جهد التأين)

الخواص العامة:

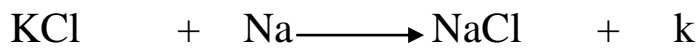
- 1) إن كثافة هذه العناصر صغيرة بما فيه انخفاض درجة الغليان و يجعلها متطايرة .
- 2) هي فعالة كيميائياً وكهربائياً و كهربائية الموجة أكبر من الكهربائية الموجة لأي عنصر من عناصر الجدول الدوري ولا تقوم بتفاعلات تبادل مع العناصر الأخرى لا سيما العناصر الانتقالية .
- 3) تشكل روابط أيونية مع أيونات أشباه الفلزات للفصليتين السادسة والسابعة معطيه مرکبات بيضاء قابلة للذوبان في المحاليل القطبية ولكنها لا تعطي روابط تساهمية إلا في المركبات العضوية .
- 4) لا تشكل هذه العناصر معقدات لأن أنصاف قطراتها كبيرة حيث إن تشكيل المعقد يحتاج إلى كثافة إلكترونية معينة حول ذرة الفلز ونظراً لأن 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 الهايوجينات I_2 , Br_2 , Cl_2 , F_2 مكونة الأملاح المعروفة كما أن لها قابلية للتفاعل مع الأكسجين



طرق تحضير الفلزات القلوية

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



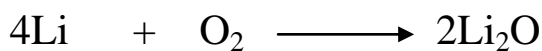
ويحضر السيليزيوم باختزال الومينات السيليزيوم CsAlO_2

الهاليدات

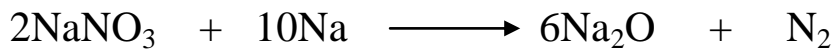
أن هاليدات العناصر القلوية تعد مثلاً للمركبات الأيونية فيما عدا يوديد الليثيوم الذي يكون تساهمياً وذلك لأن ايون الليثيوم يكون ذو قوة استقطابية عالية لانه أصغر ايون موجب في الفلزات القلوية كما ان ايون اليود هو اكبر ايون بسيط سالب واسهل استقطاباً. ان جميع الهاليدات عدا فلوريد الليثيوم تذوب في الماء وذلك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

أكسيد الفلزات القلوية

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



وتحضر الاكسيد المماثلة للصوديوم والبوتاسيوم من تسخين نترات هذه الفلزات او الاكسيد الفوقي لها



وعند تسخين الصوديوم في وفرة من الأوكسجين او الهواء فإنه يعطي بيروكسيد الصوديوم Na_2O_2 بينما يكون في حالة تسخين البوتاسيوم والربيديوم والسيزيوم فوق الأكسيد Superoxides القانون العام MO_2

ان البيروكسیدات $\text{Cs}_2\text{O}_2, \text{Rb}_2\text{O}_2, \text{K}_2\text{O}_2$ يمكن الحصول عليها من تجزؤ فوق الاكسيد للفلزات المذكورة . وعلى سبيل المثال أمكن الحصول على Cs_2O_2 من تسخين CsO_2 الى حوالي 330C . أن فوق الاكسيد تحرر الاوكسجين عند تفاعله مع الماء



الصوديوم (المجموعة : IA)

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

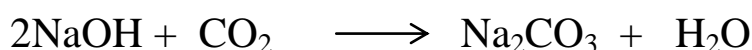
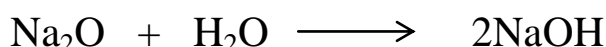
- تحضير الصوديوم :

(أ) يحضر من هيدروكسيد الصوديوم NaOH المشهور والموجود بالخلية ذات الأقطاب الكهربائية عند درجة حرارة $350\text{ }^{\circ}\text{C}$

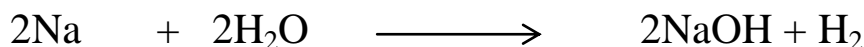
(ب) يحضر من مصهور كلوريد الصوديوم NaCl حيث ينصهر عند درجة $900\text{ }^{\circ}\text{C}$.

- الصفات الكيميائية للصوديوم :

(1) **تأثير الهواء :** يتكون أوكسيد الصوديوم Na_2O ويتفاعل مع بخار الماء لينتج NaOH

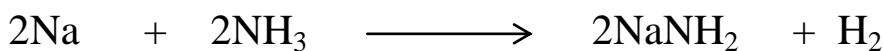


(2) **تأثير الماء :** يتفاعل الصوديوم مع الماء تفاعلاً شديداً ومحرراً غاز الهيدروجين H_2



(3) **تفاعل الامونيا مع الصوديوم :**

إذا سحق الصوديوم مع غاز الامونيا يشكل أمين الصوديوم



(4) **تأثير الحوامض**

يتفاعل بشدة مع الحوامض المخففة مكوناً ملح الحامض ومحرراً غاز الهيدروجين



استعمالات الصوديوم :

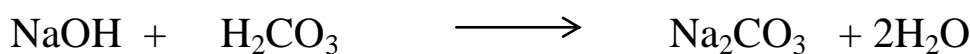
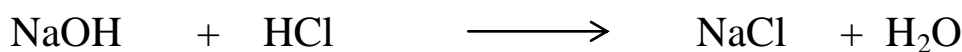
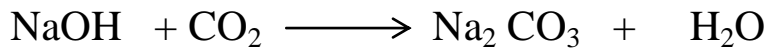
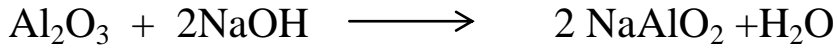
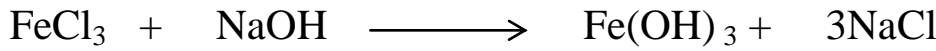
- 1- يستعمل الصوديوم كعامل مخنزل قوي في بعض التفاعلات العضوية لشدة وسرعة تأكسده
- 2- يستعمل في إنتاج سيانيد الصوديوم المستخدم في تنقية الذهب وله استعمالات صناعية أخرى
- 3- يستخدم الصوديوم في عمليات التعدين للتخلص من أوكسجين الهواء المتحد مع الفلزات.

مركبات الصوديوم :**اولاً : هيدروكسيد الصوديوم : NaOH**

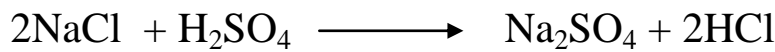
هيدروكسيد الصوديوم مادة صلبة تتميّز عند تعرّضها للهواء الرطب بتفاعل الطبقة المتميّزة منه مع غاز ثاني أوكسيد الكاربون في الجو؛ تكون طبقة من كarbonات الصوديوم Na_2CO_3 لا تذوب في محلول NaOH المركز في المنطقة المتميّزة بذلك تشكّل قشرة جافة على سطح حبيبات هيدروكسيد الصوديوم



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

1- يتفاعل مع جميع الأحماض الضعيفة والقوية**2- يتفاعل مع غاز CO_2 :****3- مع الأكاسيد:****4- يتفاعل مع الأملاح لبعض الفلزات عدا الفلزات القلوية معطياً هيدروكسيدات هذه الفلزات****ثانياً: كبريتات الصوديوم :**

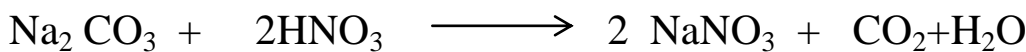
توجد في مياه البحار والمياه المعدنية وتحضر صناعياً كالتالي :



وتكون هذه الكبريتات بلورات مائية تأخذ الصيغة $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$. وتستخدم في تخزين الطاقة الشمسية كما يستخدم هذا الملح كملين لمعالجة الامساك

ثالثاً : نترات الصوديوم : NaNO_3 :

يمكن الحصول على نترات الصوديوم بإحلال فلز الصوديوم محل الهيدروجين



ثانياً : الزمرة الثانية - II A (الفلزات القلوية الترابية)

ELEMENT	SYMBOL	Electronic Structure
Beryllium	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 الإلكتروني :

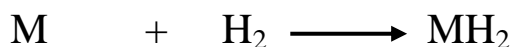
جميع عناصر الزمرة الثانية تحتوي على إلكترون في المدار الفرعى (S) وهي عناصر ثنائية التكافؤ عالية النشاط الفلزى ، أقل قاعدة من عناصر المجموعة IA . يختلف عنصر البريليوم عن باقى العناصر في المجموعة وتوجد علاقة قطرية من حيث تشابه مع الألمنيوم في الزمرة الثالثة .

الخواص العامة :

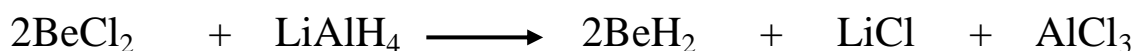
- أن لمعادن الزمرة II A درجة انصهار أعلى مما لمعادن الزمرة IA و سبب ذلك أن الشحنة النووية الفعالة التي تؤثر على الإلكترونات التكافؤ في معادن الزمرة II A أعلى من مقابلتها في الزمرة IA . مما يؤدي إلى صغر حجم الذرة في المعادن القلوية الترابية بالمقارنة مع المعادن القلوية والأخرى حجم الذرة والزيادة في الكتلة يؤديان إلى زيادة في كثافة عناصر الزمرة II A .
- تشترك عناصر الزمرة II A مع عناصر الزمرة IA مباشر في ظاهرة انباث الألوان عند تعرضها للهب بنزن فيستخدم كشف الهب للتعرف عليها ، فالكلالسيوم ذو اللون أحمر قرمزي والسترونتيوم يعطي اللهم اللون الأحمر القرمزي والباريوم أصفر مخضر .
- يستدل من قيم الجهد القياسي أن تأكسدها سهل جدا مما يعني أنها عوامل مختزلة ممتازة أي أن عملية نزع الإلكترون من المعادن القلوية الترابية أصعب من نزع الإلكترون واحد من المعادن القلوية . IA
- حجم أيونات الزمرة II A أصغر من حجم أيونات الزمرة IA ولذا فإن طاقة الاماهة لها أعلى من مقابلتها في عناصر الزمرة IA .
- لوحظ أن البريليوم والماغنيسيوم يحميان نفسيهما من التفاعل المستمر مع الماء بتكون طبقة من الأوكسيد غير الدايرن وأكسيد البريليوم لا يذوب في الأحماض .
- البريليوم يسلك سلوكاً خاصاً لحجمه الصغير جداً الذي يؤهل له لتشكيل روابط تساهمية واضحة ويشكل معقدات بعدد تناسقي 4 .
- وخلالمة القول أنه إذا كانت أنصاف الأقطار صغيرة فإن العناصر تكون قليلة الكهربائية الموجبة وتعطي روابط تساهمية وتشكل معقدات وأملأاً مائياً .
- تعرف هذه العناصر بالعناصر القلوية الترابية وقد سميت بهذا الاسم لتمتع أكسيداتها بصفات قلوية عند ذوبانها في الماء .

مركبات العناصر القلوية :**1- الهيدrides :**

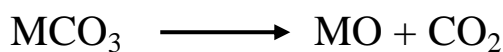
تشكل نتيجة تفاعل مباشر بين العنصر والهيدروجين فتعطي MH_2 ماعدا عنصر البيريليوم وتكون هذه الهيدrides أيونية صرفة (حيث يكون الهيدروجين فيها ذا شحنة سالبة) وهي تتفاعل بشدة مع الماء .



ولكن يكون هيدrida تساهليا عند اختزال كلوريد البيريليوم بواسطة محلول ايثرى للمركب ليثيوم المنيوم هايدريد

**2- الأكسيد :**

تشكل الأكسيد من كarbonات هذه العناصر بالتفكك الحراري .



وتتراوح درجة حرارة التفكك ما بين $900^\circ M - 1400^\circ M$.

3- الهيدروكسيدات :

تشكل من التفاعل المباشر بين أكسيدها MO والماء وهي هيدروكسيدات قوية الانحلال .

**4- كربيدات الفلزات :**

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

**5- الكarbonات : MCO_3**

توجد بشكل واسع في الطبيعة وخاصة كarbonات الكالسيوم وتفتكك بالتسخين إلى الاوكسيد المرافق وتحرر غاز ثانوي اوكسيد الكاربون . تكون الكarbonات غير ذائبة في الماء لكنها تذوب في حامض الكاربوني وبذلك تكون كarbonات حامضية (HCO_3^-) والتي تتحول بالتسخين إلى الكarbonات .



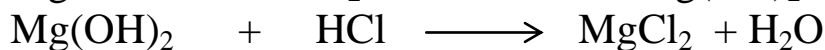
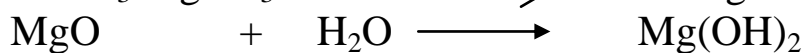
الماغنسيوم : Mg المجموعة (II A)

وجوده في الطبيعة :

من العناصر المتوفرة بنسبة عالية في القشرة الأرضية حيث يحتل المرتبة الثامنة في العناصر الأكثر وفرة في الطبيعة ومن أهم خاماته الدولوميت ($\text{CaCO}_3 \cdot \text{MgCO}_3$) والكارناليت ($\text{MgCl}_2 \cdot \text{KCl} \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) وتحتل أيونات Mg المرتبة الثالثة في الأملاح الذائبة في ماء البحر ويوجد في مركز جزئ الكلوروفيل للنباتات

الصفات الكيميائية للماغنسيوم :

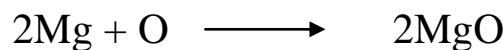
تحضيره : يستخرج الماغنسيوم من الدولوميت $\text{Ca CO}_3 \cdot \text{Mg CO}_3$ بتسخينه من خلال عملية التكليس Calcining وهي تؤدي لتحلل الكربونات إلى الأكسيد. ثم يخلط مزيج الأكسيد بكميات كبيرة من الماء حيث يحول الماء الأكسيد إلى هيدروكسيدات



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

خواصه :

1- يستخدم الماغنسيوم مع الألمنيوم لتكوين سبيكة تستعمل لصناعة هيكل الطائرات وسلام الألمنيوم كما يستخدم في مصابيح الوميض لأغراض التصوير حيث ينتج عن إحداث حرارة عالية وضوء ذو شدة عالية .



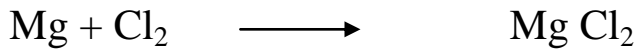
(2) تفاعل الماغنسيوم بسهولة مع النتروجين مكوناً نترید الماغنيسيوم Mg_3N_2



(3) يتفاعل مع الكبريت لتكوين كبريتيد الماغنيسيوم



(4) يتفاعل مع الهالوجينات مكوناً هاليد الماغنيسيوم .



5- معظم مركبات الماغنيسيوم مركبات أيونية إلا أنه يكون مركبات عضوية عديدة تكون فيها الرابطة بين الماغنيسيوم والجزء العضوي تساهمية وتسمى هذه المركبات العضوية بمركبات الماغنيسيوم العضوية مثل RMgX_2 & $\text{C}_2\text{H}_5\text{MgBr}$ والمركب $\text{Mg}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ تسمى متفاعلات كريستال . ولها دور كبير في تحضير المركبات العضوية .

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

(7) تستخدم كبريتات الماغنيسيوم (الملح المر) $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ في صناعة الأقمشة وجعلها مقاومة للحرائق وتستخدم دواء للامساك وزيادة خصوبة التربة .

الكالسيوم Ca

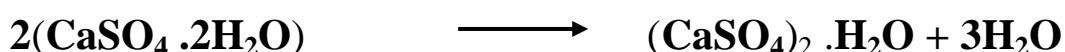
لا يوجد فزر الكالسيوم بصورة حرة في الطبيعة لشدة فعاليته ويوجد متحداً مع غيره من العناصر على شكل كarbonات مثل المرمر وحجر الكلس (CaCO_3) وعلى شكل كبريتات مثل الجبس ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) أو على شكل فوسفاتات الكالسيوم او على شكل سليكات . ويستخلص الفلز بالتحليل الكهربائي لمنصهر كلوريد وفلوريد الكالسيوم.

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



كبريتات الكالسيوم:

توجد بشكل جبس $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ حيث يرتبط مع كبريتات الكالسيوم الصلبة جزيئين من الماء يسمى ماء التبلور وعندما يفقد ماء التبلور بالتسخين جزئياً يتحول الجبس إلى جبس باريس $(\text{CaSO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ والتفاعل انعكاسي اي عندما تلتقط عجينة باريس الماء تتجمد وتتحول إلى الجبس مع تمدد في الحجم . و تستعمل عجينة باريس(جبس باريس) في التجير وفي صنع التماضيل وكذلك في البناء.



عناصر القطاع (P) (الزمرة VIIA - III A)

أولاً: الزمرة الثالثة : IIIA التركيب الإلكتروني :

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

Element		Electronic Configuration	Oxidn state	Coordn No
Boron	B	{He} 2s ¹ 2p ¹	III	3,4
Aluminum	Al	{Ne} 3s ¹ , 3p 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

الخواص العامة : وجودها في الطبيعة :

يوجد البورون في القشرة الأرضية على شكل بوراكس $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ بينما الألمنيوم على شكل البوكسيت $Al_2O_3 \cdot H_2O$ وكذلك على شكل صخور سيليكات الألمنيوم بينما يوجد كل من gallium Ga و الانديوم In والثاليوم Tl على شكل آثار قليلة في خامات كبرتيد الخارجيين أو الرصاص .

الخواص الفيزيائية والكيميائية :

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

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



درج أنصاف الأقطار الذرية التساهمية :

أنصاف الأقطار التساهمية لهذه العناصر لا تزيد بشكل منتظم من البورون B إلى الثاليلوم Tl وذلك عند النزول داخل الزمرة كما في الزمرة الأولى والثانية وذلك لسبب احتواء التركيب الداخلي لهذه العناصر على عشرة الكترونات في d وكما هو معلوم فإن قوة الجب $s < p < d < f$ وهذا يعني عندما يكون لدينا التركيب d^10 فإن قوة الجب تتناقص ويتوقع طاقات تأين عالية كما يتوقع وكذلك فإن احتواء F على 14 إلكترون وهي ذات قوة جب ضعيفة يؤثر على الحجم وطاقات التأين للثاليلوم .

الفلزات : الالمنيوم والجاليوم والانديوم والثاليلوم :

لونها أبيض والالمنيوم يعتبر أكثر استقراراً في الهواء الجوي لأنه يكون طبقه من الأوكسيد والتي تحمي الفلز من أي هجوم . الجاليوم والانديوم مستقررين في الهواء الجوي ولا يتأثران إلا بالأوكسجين الحر والثاليلوم أقل فاعلية أو قابلية لتفاعل ولكن تأكسده ظاهرياً بالهواء الجوي .

البورون B_5^{11} .

للبورون نظيران هما B_5^{10} ونسبة 18.8% و B_5^{11} ونسبة 81.2% لأحد هذين النظيرين فتره كبيره على الاستيلاء على النيترونات الصادرة عن انشطار اليورانيوم فعندما يصل النيترونات الحرارية لانوية البورون نجدها تمتص فوراً ونتيجة لهذا نلاحظ نتيجتين :

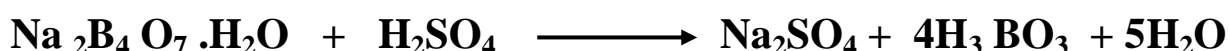
- 1- يعتبر البورون معوقاً للصناعة النووية
- 2- يعتبر B_5^{10} مهما جداً لانه يستخدم في حماية الاشخاص الذين يعملون في الصناعة النووية فهو يدخل في الصناعة التي تضع فيها الألبسة الواقية

طرق تحضير البورون :

من الصعوبة ان يحضر البورون بالحالة النقيه وذلك بسبب ارتفاع درجة انصهاره (2250°C) وبسبب الطبيعة التآكلية لسائله ونحصل عليه بسلسلة من التفاعلات على النحو التالي :

1/ تعالج معادن البورون بمحلول كarbonات الصوديوم المغلي ثم الترشيح

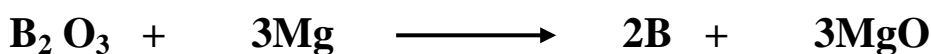
2/ يتفاعل البوراكس مع محلول حامض الكبريتيك ليعطي حامض البوريك H_3BO_3



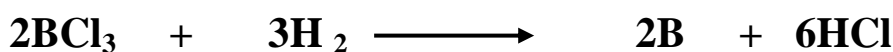
3/ نحصل على أوكسيد البورون B_2O_3 بنزع الماء بالحرارة



4/ يختزل أوكسيد البورون بواسطة المغنيسيوم

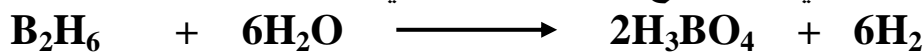


5/ يعتبر أيضاً كلوريد البورون من الأملاح الممتازة للحصول على البورون

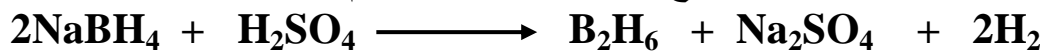


مركبات البورون الهيدروجينية : البورانات : Boranes

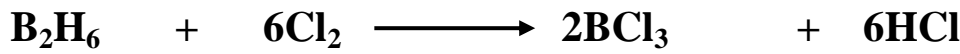
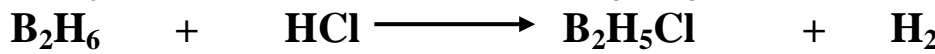
يمكن الحصول على هيدريدات البورون (بورانات) من تأثير الماء في وسط حامضي على بروميد الماغنيسيوم Mg_2B_2 فتحصل على ثنائي بوران B_2H_6 وهي مركبات غازية في السلسل الخفيفة وسائلة أو صلبة في السلسل الثقيلة وهي تتفاعل مع O_2 وتحترق لتعطي الهيدروجين



يحضر الدايبيورين من تفاعل حامض الكبريتิก مع بوروهيدрид الصوديوم حسب المعادلة



ويتفاعل الدايبيورين مع الماء وهاليدات الهيدروجين والهاليوجينات حسب المعادلات الآتية:-



مركبات البورون الفلزية :

مثل بوروهيدрид الليثيوم $Li(BH_4)$

بوروهيدрид الألومنيوم $Al(BH_4)_3$

مركبات البورون الأوكسجينية :

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

1- اوكسيد البورون B_2O_3 ينتج عندما يسخن البورون في الهواء



يدوب اوكسيد البورون في الماء ليعطي حامض البوريك وبذلك فانه ذو صفة حامضية

2- حامض أورثوبوريك H_3BO_3 :

يحضر من إضافة حامض الهيدروكلوريك الى محلول ملح البوراكس فتحترر الحامض الضعيف من ملحه على شكل بلورات بيضاء كما في المعادلة الآتية:-

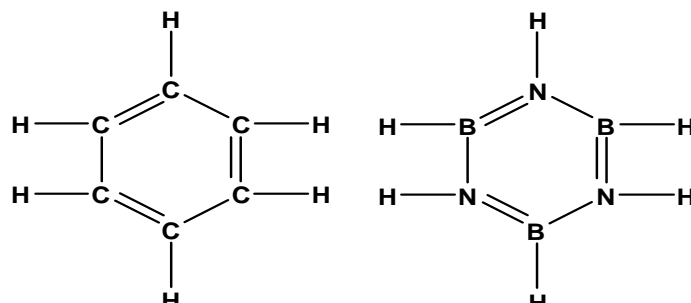


3- حامض ميتابوريك HBO_2

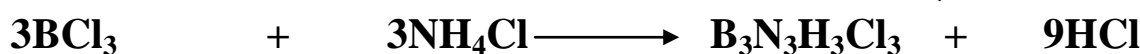
4- حامض البوريك $H_2B_4O_7$:

البورازول

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



ويحضر حسب المعادلات الآتية:-



الألمنيوم Al

هو من أكثر العناصر الفلزية شيوعا في القشرة الأرضية له بلورات مكعبية ممركزة الأوجه له قابلية لتشكل محليلات صلبة وهو أصغر قليلاً من العناصر الانتقالية. ومركباته متعددة منها:-

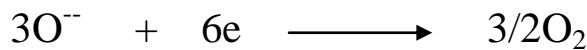
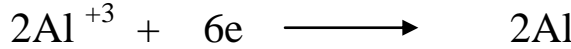
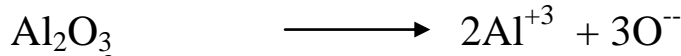
أ/ البوكسايت : وهو خليط من أوكسيد الألومنيوم المائي $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ وأكسيد الحديد المائي $\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ بالإضافة إلى بعض الشوائب كأوكسيد التيتانيوم والفاناديوم والجاليوم.

ب/ الكريوليت : ويكون من فلوروالومينات الصوديوم Na_3AlF_6

ج/ الكوليدين : الذي يكون على شكل كاولينيت $2\text{SiO}_2 \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ويعد البوكسايت المعدن الرئيسي لعنصر الألومنيوم .

تحضير الألومنيوم تعديانيا :

بالتحليل الكهربائي لمركبات الألومنيوم حيث يوضع فلوريد الكالسيوم CaF_2 مع الكريوليت Na_3AlF_6 لخفض درجة انصهار الكريوليت إلى 977°C فتذوب الألومنيا Al_2O_3 في وعاء التحليل المحتوى على أعمدة الكاربون مغمورة في الكريوليت .

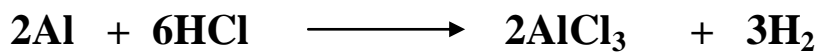


يجمع مصهور الألومنيوم من الأسفل أما الأوكسجين فينطلق على القطب الموجب

خواص الألومنيوم الكيميائية :

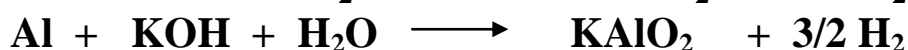
1/ إتحاده بالأوكسجين :

2/ تفاعله مع الأحماض :



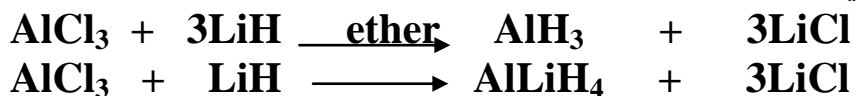
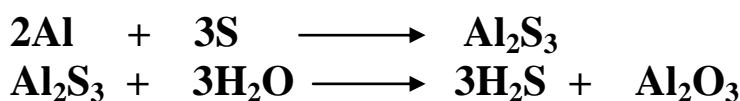
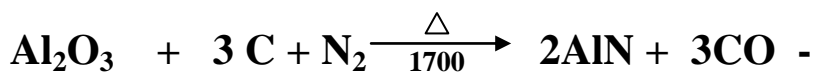
3/ تفاعله مع الماء : لايتاثر الألومنيوم بالماء البارد أو الساخن .

4/ تأثير القلوبيات :



مركبات الألمنيوم :

1- هيدريدات الألمنيوم والاكيلات : تمتلك هيدريدات الألمنيوم الصيغة AlH_3 حيث توجد عدة طرق لتحضيرها وابسطها هي حسب المعادلات الآتية

2- هاليدات الألمنيوم :3- كبريتيد الألمنيوم :4- نترید الألمنيوم :5- كبريتات الألمنيوم :

وهي مركبات لا لون لها تذوب جيداً بالماء وتتبخر جزئياً كبريتات الألمنيوم مع 18 جزيئاً ماء .
 $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 18\text{H}_2\text{O}$

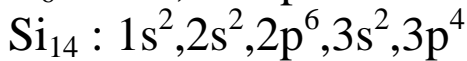
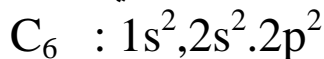
وهناك أملاحاً مضاعفة



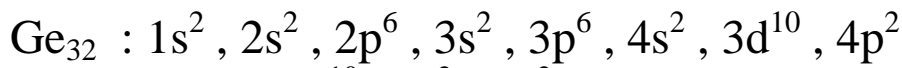
عناصر القطاع P : الزمرة الرابعة IVA

- البنية الإلكترونية لعناصر الزمرة / يلاحظ ما يلي :

1. وجود عنصرين خاصين هما الكاربون و السيليكون ينتهيان بالتركيب الإلكتروني ns^2, np^2 ,



2. وجود عائلة رئيسية تنتهي ذراتها بالتركيب الإلكتروني : ns^2, np^2



الروابط في الزمرة الرابعة :

تتمتع عناصر الزمرة الرابعة بكهربائية سالبة ضعيفة إذ تحتوي في طبقتها الإلكترونية الخارجية أربعة إلكترونات تشارك بأربع او اصر تساهمية هذه الاوامر الأربع التساهمية هي المسؤولة عن وجود مركبات الالهاليات MX_4 و مركبات الاكسيد MO_2 والهيدروكسيدات $M(OH)_4$ وكذلك تعد المسؤولة عن تشكيل سلاسل أو حلقات متجانسة أو مختلطة .

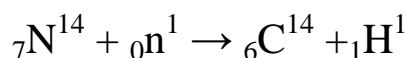
درج الخواص العامة في الزمرة الرابعة :

إن الكهربائية السالبة الضعيفة للكاربون والسيликون والتي تمتد لتشمل أيضا الغازين النادرين تقل تدريجياً كلما كبر نصف قطر الذري للعناصر أي كلما:-

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

الكاربون C_6^{12}

- **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).
- للкарbon عدة نظائر منها:-
- C_6^{12} ونسبة وجوده (98.89%)
- 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



أشكال الكاربون:

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

الماس:

كل ذرة كربون C مرتبطة بأربع ذرات كربون مجاورة بروابط أربعة قصيرة تساهمية محققة بذلك 8 إلكترونات حول ذرة الكربون المركزية وبذلك تكون ذات تهجين Sp^3 وهو مكعب ضعيف النشاط الكيميائي لا ينقل التيار الكهربائي ذو معامل انكسار كبير ذو قساوة ومتانة ويستخدم في صقل المعادن ويمكن تحويله إلى جرافيت بالتسخين لدرجة 2000°C.

الجرافيت:

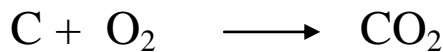
يتبلور على هيئة بلورات سداسية منتظمة ولكل ذرة كarbon ثلاثة ذرات مجاورة واقعة في مستوى واحد وهذه الاوامر التساهمية تكون هجينية من نوع SP^2 وترتبط المستويات فيما بينها بروابط فاندر فالس وهذا يفسر ضعف الارتباط بين طبقات الذرات الكاربونية في الجرافيت ويعود موصلات للتيار الكهربائي بسبب تكوين الكترون التكافؤ الرابع لأوامر (Π) والذي لا يدخل في تكوين الاوامر الهجينية SP^2 مما يؤدي الى نقل التيار الكهربائي ويستخدم في صناعة أقلام الرصاص وله قدرة عالية على التوصيل .

الصفات الكيميائية للكاربون:

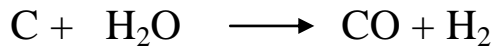
تفاعله مع الهواء



الخاصية الاختزالية



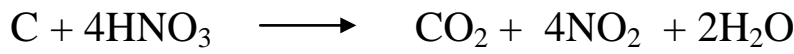
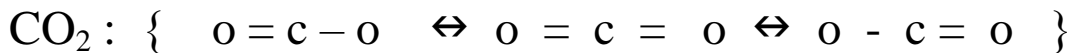
مع بخار الماء.



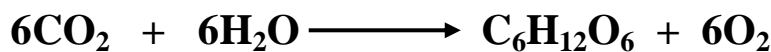
مع حامض الكبريتيك :



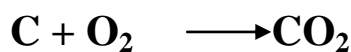
مع حامض النيتريل :

أكسيد الكربون:ثاني أوكسيد الكربون CO_2 

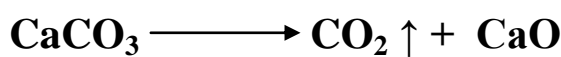
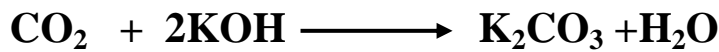
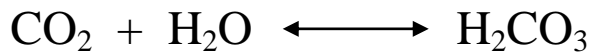
يعتبر مهما في عملية البناء الضوئي حيث يدخل في تكوين الكلوکوز وانتاج الاوكسجين ولذلك ينصح بزرع احزمة خضراء حول المدن لكي يقلل من تلوث غاز ثانوي اوكسيد الكربون

: CO_2

يحضر في المختبر من تفاعل حامض الهيدروكلوريك المخفف مع كarbonات كالسيوم كما في المعادلة الآتية :-



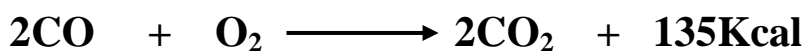
أو من التفكك الحراري للحجر الجيري

حامض الكاربوني:يحضر حامض الكاربوني بأمرار تيار من الماء في غاز CO_2 وذلك حسب المعادلة الآتية :-

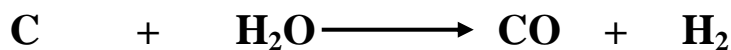
أول أوكسيد الكربون CO

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 وبالتالي فإنه يعتبر وقوداً مهماً



الغاز المائي (Water Gas) وهو خليط من H₂ وغاز الفحم وهو خليط من CO وH₂O وCH₄ وغازات أخرى تعتبر وقود صناعية مهمة وكذلك تعتبر عوامل مختزلة قوية .



واول اوكسيد الكاربون يتميز بفعاليته الكيميائية فهو مادة مختزلة يختزل Fe₂O₃ وMnO₂ في درجات الحرارة العالية الى الفلز كما يختزل البلاديوم من محليل املاحه الثنائية



ولهذا التفاعل أهمية كبيرة في الكيمياء التحليلية للكشف عن CO ، كما يرتبط CO مع ذرات الفلزات الانتقالية مشكلاً كarbonيلات الفلزات مثل Fe(CO)₅ Ni(CO)₄ يكون CO من أقوى المواد سمية للإنسان ويعزى ذلك إلى ارتباطه بالهيموغلوبين والذي هو أكثر ثباتاً من أوكسي هيموغلوبين وبذلك يمنع حمل الاوكسجين من الرئتين إلى الجسم عن طريق الفم .

السيليكون Si

للسيليكون شبكة ذات روابط تساهمية باتجاهات الفراغ الثلاثة كبنية الماس و لذرة السيлиكون أربع ذرات مجاورة من Si كثافته قليلة جداً له بنية إلكترونية :
 $1s^2, 2s^2, 2p^6, 3s^2, 3p^2$

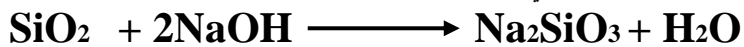
وبهذا نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة تبلغ (+4) وتدعى هذه المشتقات بمشتقات رباعية الرابطة التساهمية وأحياناً نحصل على مشتقات ذات درجة أكسدة (+2).

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 السيليكون انتشاراً واسعاً 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- تفاعل مع حامض الهيدروفلوريك والقواعد

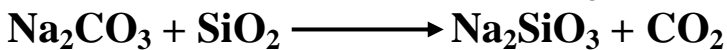
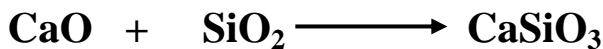


- 3- لها القابلية على التفاعل مع الاكاسيد أو الكاربونات الفازية بالتسخين الشديد، حيث تتكون مركبات تعرف بالسليكات.

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

السليكات Silicates

تنتشر السليكات بصورة واسعة في الطبيعة، وتكون مع الأوكسجين حوالي 74% من القشرة الأرضية ويظهر ان كسليليات للعناصر ذات الوفرة على سطح الكرة الأرضية مثل سليكات الكالسيوم (CaSiO₃) وسليكات الصوديوم (Na₂SiO₃). اللantan تحضر ان من تفاعل اوكسيد أو كاربونات الفلز مع السليكا بالتسخين الشديد، كما في المعادلتين:-



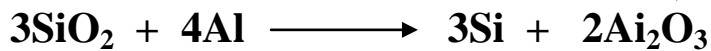
إن أكثر أنواع السليكات شيوعاً واستعمالاً هي سليكات الصوديوم القابلة للذوبان في الماء والتي محلولها المائي المركز يدعى (ماء الزجاج) الذي يستخدم في مجالات صناعية مختلفة مثل حماية بعض الأقمشة والورق من الحرائق، واستعماله كمادة لاصقة رخيصة، وكذلك استعماله في البناء بخلطه مع السمنت لتقوية الأخير .

طرق تحضير السيلكون :

اختزال ثاني أكسيد السيلikon بوسطة كربيد الكالسيوم .



اختزال ثاني أكسيد السيلikon بوسطة الألومنيوم .

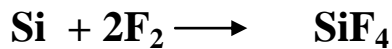


او من خلال التفكك الحراري للسيلان SiH_4

الصفات الكيميائية :

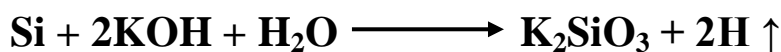
يعتمد تنشيط فعالية السيلikon الكيميائية على مقدار تجزئته وهو يعطي مركبات ثابتة مع العديد من العناصر وعموماً تكون التفاعلات ماصة للحرارة وذلك للتغلب على الروابط التساهمية بين ذرات السيلikon .

1- يتفاعل مع الفلور عند الحرارة العادية ويعطي السيلان : SiF_4

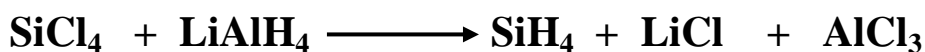


2- يتفاعل مع الأكسجين والتفاعل طارد للحرارة

3 - يتفاعل مع المركبات الأكسجينية كالماء وغاز ثاني أكسيد الكربون وأكسيد الفلزات

مشتقات السيلikon :

يتفاعل السيلikon مع الهيدروجين مكوناً مركبات تدعى بالسيلانات صيغتها العامة $\text{Si}_n\text{H}_{(2n+2)}$ حيث يكون فيها لكل ذرة سيلikon شكل رباعي السطوح ، تكون السيلانات SiH_4 و Si_2H_6 على شكل غازات في حين ان Si_3H_8 و Si_4H_{10} على شكل سوائل وتحضر بتفاعل هاليدات السيلikon مع هيدрид الليثيوم الالمنيوم

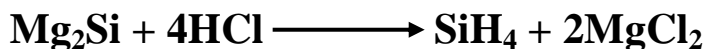


وهي اقل ثباتاً من الالكانات $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}$ نظراً لأن طاقة الأصارة Si-H اصغر من طاقة الاصارة C-H ولكن السيلانات انشط كيميائياً وتتفاعل مع الها لوجينات محدثة انفجاراً ومع هاليدات الهيدروجين (باستثناء فلوريد الهيدروجين) بوجود هاليدات الالمنيوم مشكلة هاليدات السيلانات

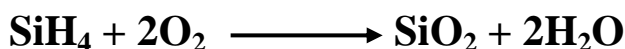


مركبات السليكون مع الهيدروجين (هيدريدات السليكون)

وهي مركبات تتكون من السليكون والهيدروجين، منها SiH_4 ويحضر هذا المركب من تفاعل سليسيد المغنيسيوم Mg_2Si مع الحواضن المعدنية كحامض الهيدروكلوريك وفق المعادلة الآتية:

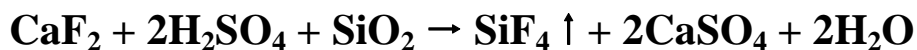


والهيدريات مركبات فعالة جداً، فمثلاً في الهواء لتكوين ثنائي أوكسيد السليكون والماء وفق المعادلة الكيميائية الآتية:

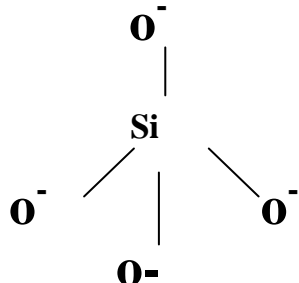


هاليدات السيلكون : Si X_4

فلوريد السيلكون : SiF_4



السيليكات : $(\text{SiO}_4)^{-4}$ هرم رباعي تحتل ذرات الأكسجين رؤوسه وذرة السيلكون تحتل مركزه



• استخدامات السيلكون ومركباته :

1- يستخدم السيلikon 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) لتغطية الأفران الصناعية لصعوبة انصهاره وإذا كان في الحالة البلورية يستخدم في صناعة زجاج المختبرات

3- السيلكات : تستخدم في صناعة الاسمنت وفي صناعة الزجاج والسيراميك

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

عناصر القطاع P : الزمرة الخامسة

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 الإلكتروني وارقام التأكسد :

تحتوي عناصر الزمرة الخامسة على خمسة إلكترونات بالغلاف الأخير ولذا فإن رقم تأكسدها هو 5 تجاه الأكسجين ويكون باستخدام كل الإلكترونات الخمس بالغلاف الأخير لتكوين الروابط بحيث أن ميل زوج الإلكترونات الموجود في المدار الفرعي (S) يبقى ساكنا (ХАМЛА INERT) وهو متساوٍ (التأثير الغنماني للأتماء) (THE INERT PAIR EFFECT) عند دخول電子 لـ

- الوزن الذري لذا فإن إلكترونات المدار الفرعى (P) هي غالباً ما تستخدم للاوامر ولذا يتوقع دائمارقم التأكسد (3+).
 - التكافؤ 3، 5 يبدو واضحاً مع الماء حبنات والكريبت (S) وتنقى الهيدروجينات ثلاثة.

الصفة الفلزية واللافلزية :

١- تدرج صفات عناصر هذه الزمرة من صفة لافلزية لعنصري النتروجين والفسفور الى صفة فلزية لعنصر الليموميوم كل من عنصري الذا رنخ والانتيمون اشيه فلزات

هذه الصفات تبدو واضحة من خلال مظهر وتركيب هذه العناصر وكذلك ميلها لتكوين أيونات موجبة وخواص أكسايداتها ، لذا فإن الأكسايد العادية للنيتروجين والفسفور تعتبر حامضية قوية بينما الزرنيخ والأنثيمون Sb تعتبر أمفوئية والبزموت Bi هو أكثر قاعدية .

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 فإن من الممكن ان تفقد العناصر الثقيلة مثل Bi و Sb (بسبب صفاتها الفلزية) الكتروناتها التكافؤية(p) لتكوين ايونات ثلاثية الشحنة الموجبة .

يظهر النيتروجين مدىً واسعاً من أرقام التأكسد:

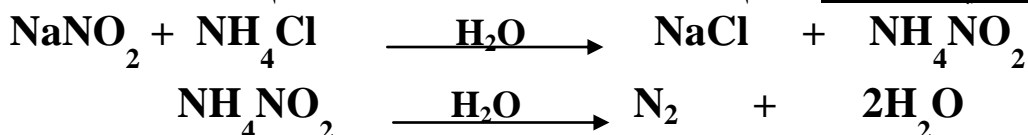
- (3-) في الامونيا NH_3 (-2) : في الهيدرازين N_2H_4
 - (1-) في هيدروكسيل أمين NH_2OH : (0) في النتروجين N_2
 - (+1) في أوكسيد النيتروز NO_2 و (+2) في أوكسيد الترييك NO ,
 - (3+) في حامض النيروز HNO_2 و (+4) ، في ثاني أكسيد النيتروجين NO_2
 - (5+) في حامض الترييك HNO_3 .

أولاً: النيتروجين N_2

يشكل النيتروجين حوالي 78% من حجم الغلاف الجوي وهو عنصر غير فعال تقريباً في الظروف الاعتيادية لذلك فقد أطلق عليه قديماً اسم الأزوت والتي تعني باللغة اللاتينية (عديم الحياة). لغاز النيتروجين استعمالات واسعة منها:-

- 1 - يستعمل لإنتاج الامونيا صناعياً 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 النيتروجين المسال في الصناعات النفطية وذلك لإحداث زيادة في ضغط الآبار المنتجة للنفط لجعل النفط يتدفق منها.
- 4 - يستعمل كجو خامل في خزانات المواد القابلة ل الانفجار.

1- التحضير في المختبر: يتم تحضيره من تفكك نترات الامونيوم



2- تحضيره صناعياً

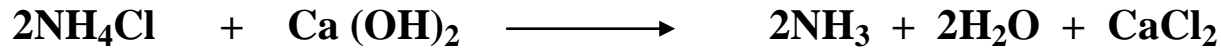
يحضر غاز النيتروجين صناعياً وبكميات تجارية كبيرة بعملية التقطر التجاري للهواء المسال الحالي من ثاني أوكسيد الكاربون، حيث يتقطر النيتروجين أولاً تاركاً الاوكسجين، وذلك لكون درجة غليانه (198°C) أعلى من درجة غليان الاوكسجين (183°C)، يحتوي غاز النيتروجين الذي يتم الحصول عليه بهذه الطريقة على كميات ضئيلة من الاوكسجين والتي يمكن التخلص منها بإمرار الغاز فوق برادة النحاس الساخنة والتي تتفاعل مع الاوكسجين لتكون CuO .

مركبات النيتروجين: أولاً: الامونيا (النشادر):

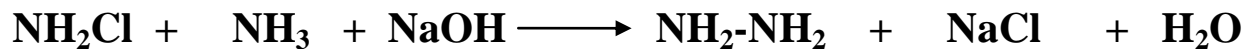
هو أحد المركبات المهمة للنيتروجين والهيدروجين. ينتج في الطبيعة من تحلل أجسام الحيوانات والنباتات بعد موتها، كما و توجد الامونيا في التربة على هيئة املاح الامونيوم.

يحضر غاز الامونيا مختبرياً

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

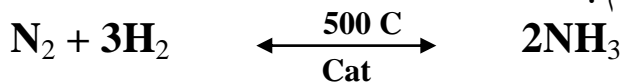


تكون الامونيا الهيدرازين بطريقة راشغ (Raschig) كما في المعادلات الآتية :-



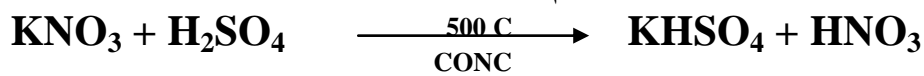
يحضر النشادر في الصناعة بطريقة هابر :

وذلك من عنصري النيتروجين والهيدروجين في وجود عوامل حفارة هي الحديد والمولبدينيوم وتحت ضغط 200 ض. جو في درجة حرارة 500°C.

**ثانياً : حامض النتريك**

يعتبر حامض النتريك من أهم الحوامض الاوكسجينية للنتروجين وهو ذو صيغة جزيئية HNO_3 .

مختبرياً : بتسخين نترات البوتاسيوم KNO_3 وحامض الكبريتิก المركز ويستقبل الحامض مبرداً في حوض به ماء ويجب ألا تزيد درجة الحرارة عن 100°C.

**تحضير الحامض صناعياً**

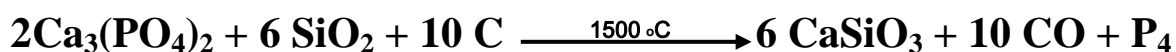
يمكن تحضيره بكميات تجارية اوستولد والتي يتم فيها أكسدة الامونيا بالهواء بوجود البلاتين كعامل مساعد

P₁₅³¹ ثانياً : الفوسفور

يعتبر هذا العنصر من المكونات الأساسية في الكائنات الحية حيث يوجد في الخلايا العصبية والعظام 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.

تضمن الطريقة المعتادة لإنتاج الفسفور تسخين خام فوسفات الكالسيوم $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ الممزوج مع الرمل SiO_2 والكاربون C في فرن كهربائي لدرجات حرارية عالية وبمعزل عن الهواء كما في المعادلة الآتية:

**أنواع الفسفور**

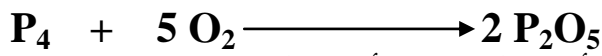
الفوسفور الغازي والفوسفور السائل والفوسفور الصلب

الفوسفور الصلب :

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

الخواص الكيميائية للفوسفور الأبيض :

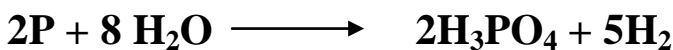
أ- يشتعل بشكل تلقائي في الهواء عند درجة حرارة الغرفة الاعتيادية نتيجة لتأكسده بكمية كافية من الاوكسجين مكونا خماسي اوكسيد الفسفور (P_2O_5) وحسب المعادلة الآتية:



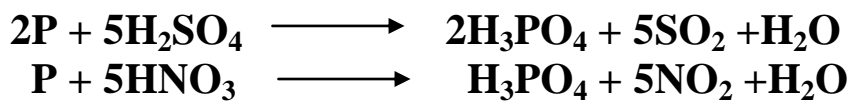
وتحت ظروف أخرى (بكميات محددة من الاوكسجين) يتآكسد الفسفور الأبيض ليكون ثلاثي اوكسيد الفسفور P_2O_3 كما في المعادلة الآتية:



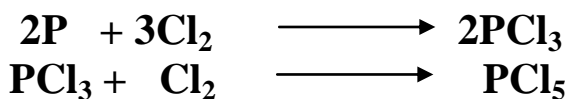
ب- يختزل الماء عند درجة 250°C ويعطي هيدروجين



ج- مع حامض الكبريتيك وحامض النتريل :

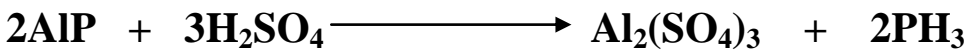
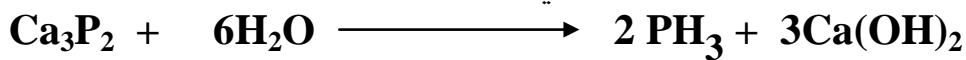


• تفاعل الفوسفور مع الهالوجينات :

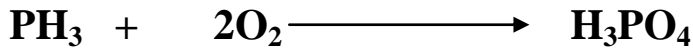


المركبات الهيدروجينية للفوسفور :
هيدريد الفوسفور (الفوسفين) :

غاز لا لون له - ذو رائحة فوقيه - وهو سام جداً ويتفكك بالحرارة ويتمتع بخواص احتزالية واضحة أكثر من الأمونيا وهذا ناتج من أن الفسفور هو نفسه عامل مختزل ويحضر من تفكك بعض فوسفیدات المعادن بالماء او بالحوماض كما في المعادلات الآتية :-



يحترق الفوسفين في الهواء عند 150°C حسب المعادلة :-



الأحماض الأوكسجينية للفوسفور :

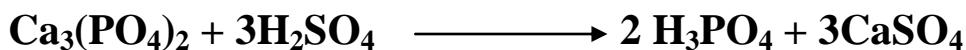
للfosفور سلسلتان من الأحماض الأوكسجينية : الفوسفوريك و الفوسفورو.

أ- في أحماض الفوسفوريك : تكون حالة التأكسد للفوسفور (+5) وهذه المركبات لها خواص مؤكسدة

ب- في أحماض الفوسفورو : تكون حالة التأكسد للفوسفور (+3) هذه الأحماض لها خواص احتزالية وفي جميع هذه الأحماض يكون الفوسفور ذو روابط تناسقية رباعية (4Coordinate) وشكله هرم رباعي الأوجه مركزه الفوسفور .

أ-حامض الفوسفوريك H₃PO₄ Phosphoric Acid : (الأورثوفوسفوريك)

أن أبسط الأحماض الفوسفورية هو حامض الأورثوفوسفوريك H₃PO₄ يحضر من صخور الفوسفات



* حامض الهيبوفوسفوريك : H₄P₂O₆ يحتوي على فوسفور برقم تأكسد (+4) وذرة أكسجين

أقل من حامض البيروفوسفوريك H₄P₂O₇

(ب) أحماض الفوسفورو : H₃PO₃

هي أقل انتشاراً ومعرفة وكلها تحتوي على الفوسفور في حالة التأكسد الثلاثية (+3)

عناصر القطاع-P الزمرة السادسة

Element		electronic 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	

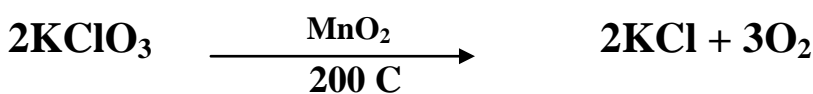
التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد :

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

O_8^{16} الأوكسجين

تحضير الأوكسجين:

- من التحلل الحراري لأوكسيد الزئبق
- من التحلل الكهربائي للماء
- من التحلل الحراري لكلورات البوتاسيوم $KClO_3$ بوجود ثاني أوكسيد المنجنيز كعامل مساعد كما في المعادلة الآتية :-



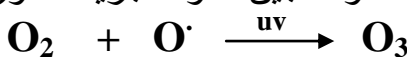
O_3 الأوزون

يتكون الأوزون بصورة طبيعية بتأثير الاشعة فوق البنفسجية على غاز الأوكسجين الموجود في طبقات الجو العليا .

في البداية يتم كسر الاصرة التساهمية في جزيئه الأوكسجين بفعل طاقة الاشعة فوق البنفسجية ويصبح الأوكسجين في صورة ذرية :-



ثم ترتبط ذرة الأوكسجين مع جزيئه الأوكسجين مكونة جزيئه الأوزون :

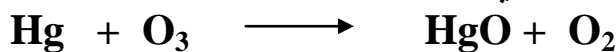


الآن جزيئه الأوزون تمتض كمية من الاشعة فوق البنفسجية ويتفكك إلى ذرات وجزيئات من الأوكسجين



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

نتيجة هذا التفكك نحصل على الأوكسجين الذري الفعال الذي له قدرة كبيرة على الأكسدة



ويؤكسد حامض الهيدروكلوريك ويحرر الكلور :



ويؤثر في الماء الأكسجيني :

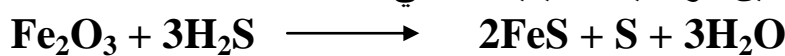


الكبريت ³²S₁₆

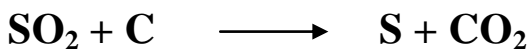
يوجد الكبريت حرّاً في الطبيعة في أماكن الإنبعاثات البركانية أو على شكل مركبات أو من تفكك بعض الكبريتات. أهم مركبات الكبريت هي البيروت FeS والجالينا PbS والجبس $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ وكبريتيد الزئبق HgS وكبريتيد الأنتيمون Sb_2S_3

استخراج الكبريت

- تأكسد غازات كبريتيد الهيدروجين بأوكسيد الحديديك الثلاثي :



- احتزال ثاني أوكسيد الكبريت بواسطة الكاربون عند درجة حرارة 1000 م، ويكون النتاعل ذاتياً وطارد للحرارة.



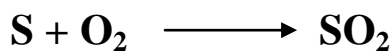
تحضير الكبريت مختبرياً

يمكن تحضير الكبريت مختبرياً من إضافة حامض الهيدروكلوريك المركز إلى محلول ثابوكبريتات الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ بدرجة (-10C). يتربّس الكبريت ويجمع بالترشيح حسب معادلة التفاعل



الخواص الكيميائية للكبريت :

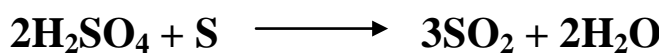
- 1- التفاعل مع اللافزات : يحترق الكبريت بسهولة في الهواء بلهب أزرق متحداً مع الأوكسجين الجوي مع توليد كمية كبيرة من الحرارة كما في التفاعل الآتي



- 2- يتفاعل الكبريت مع الكاربون ليعطي سائل ثبائي كبريتيد الكاربون CS_2



- 3- صفتة الإلتحالية التفاعل مع الحوامض المركزية والمؤكسدة : لا يتآثر الكبريت بالحوامض المخففة في حين يتآكسد بالأحماض المركزية القوية مثل حامض الكبريتيك الساخن محرراً أكسيد لافزية:



ومع حامض النتريك المركز الساخن محرراً أوكسيد اللافز



- 4- يتفاعل الكبريت المغلي مع بخار الماء



- 5- يشكل كبريتيد الفلز وثيوكمبريتات الفلز عند تفاعله مع الهيدروكسيدات



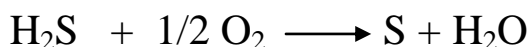
استعمالات الكبريت:

- 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.

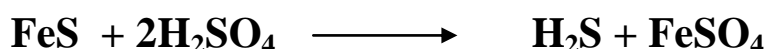
مشتقات الكبريت الهيدروجينية:كبريتيد الهيدروجين: H_2S :

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 للبكتيريا التي تستخدم الحديد والمنغنيز كجزء من غذائها.
- وهو غاز أثقل من الهواء وهو عامل مخترل

تحضيره:

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



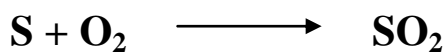
عند إمرار غاز كبريتيد الهيدروجين في محليل الأيونات الفلزية مثل محلول كبريتات النحاس، نلاحظ تكوين راسب أسود هو كبريتيد النحاس وفق المعادلة الآتية:



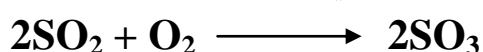
حامض الكبريتيك : H_2SO_4

وهو سائل زيتى القوام غير ملون وهو معرض بالهواء وكتافته عالية يتفاعل مع القلوبيات والفلزات معطياً الكبريتات الحمضية ويعطى مع الفلزات الهيدروجين ويقوم بسلفنة المركبات العضوية تحضير حامض الكبريتيك صناعياً:

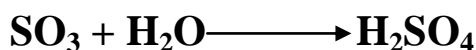
يحضر حامض الكبريتيك بطريقة التلامس والتي يمكن تلخيصها بتفاعل الكبريت مع الاوكسجين لتكوين ثانئي اوكسيد الكبريت



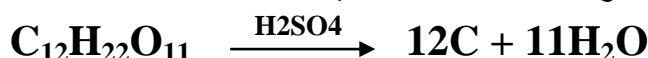
وعند إدخال غاز ثانئي اوكسيد الكبريت إلى برج التلامس الذي يحتوي على عامل مساعد للحصول على ثلاثي اوكسيد الكبريت وفقاً للتفاعل الآتي:



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



يسلك حامض الكبريتيك كعامل مجفف حيث يمتلك ميلاً شديداً لانتزاع الماء من المركبات العضوية ونلاحظ ذلك عند غمر مقدار ملعقة من سكر القصب في وعاء بحامض الكبريتيك المركز، سنلاحظ بروز مادة كarbonية سوداء من الوعاء نتيجة تفحـم السكر حسب المعادلة الآتـية:



استعمالات حامض الكبريتيك

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

- 1- في تحضير الحوامض الأخرى، كحامض النتريك والهيدروكلوريك بسبب درجة غليانه العالية.
- 2- في تجفيف المواد، لاسيما الغازات التي لا تتفاعل 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 طلائـها بالخارصـين.
- 6- في صناعة البطاريات وفي الطلاء الكهربائي بسبب نقل محاليله للتـيار الكهربـائي.
- 7- في صناعة الاسمدة الكيميائية مثل كبريتات الامونيوم والاسمدة الفوسفاتـية.

عنصر القطاع VII : الزمرة السابعة P

الهالوجينات

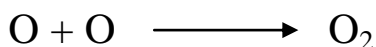
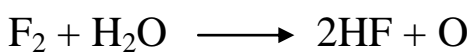
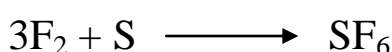
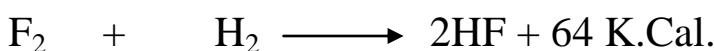
ELEMENT	ELECTRONIC CONFIGURATION	OXIDATION STATES
Fluorine F	[He]	$2s^2, 2p^5$
Chlorine Cl	[Ne]	$3s^2, 3p^5$
Bromine Br	[Ar]	$3d^{10}, 4s^2, 4p^5$
Iodine I	[Kr]	$4d^{10}, 5s^2, 5p^5$
Astatine As	[Xe]	$4f^{14}, 5d^{10}, 6s^2, 6p^5$

التركيب الإلكتروني وحالات التأكسد :

إن الهالوجينات لها جميعاً خواص داخل المجموعة فكل العناصر لها سبعة إلكترونات في غلافها الخارجي وهي وبالتالي إما تكتسب إلكترون فتتحول إلى الأيون (X^-) أو تكون مرتبطة تساهلياً لاستكمال تركيبها الإلكتروني . الفلور دائمًا أحادي وحيث أنه أكثر الهالوجينات كهروسانبلية فإنه يحمل عدد تأكسد (-1) بينما تتراوح أرقام التأكسد من العناصر الأخرى من +1, +3, +5, +7 . حالات التأكسد العالية تلك تكمن في عملية فك التزامن وبالتالي تنتقل الإلكترونات من الاوربيتالات s,p الممثلة إلى اوربيتال d الخالية .

الفلور F_2

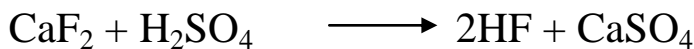
خواصه الكيميائية :



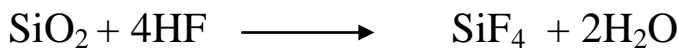
حامض الهايدروفلوريك : HF

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.

تحضيره :



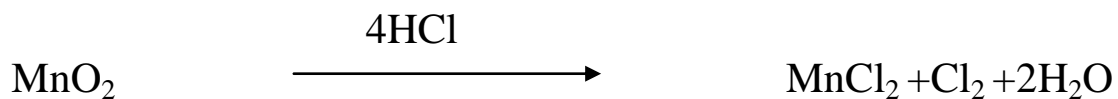
خواصه :



الكلور Cl_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:

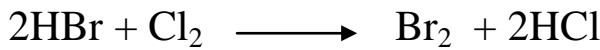


صناعيا: التحليل الكهربائي لكلوريد الصوديوم

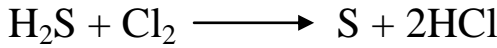
مع أشباه الفلزات: يعطي كلوريد السلفورايل



مع حامض الهايدروبروميك:



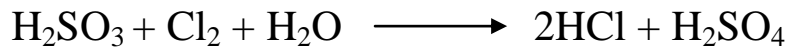
مع كبريتيد الهيدروجين:



مع القلوبيات:

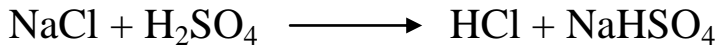


مع الأحماض:



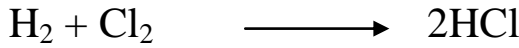
حامض الهايدروكلوريك HCl :

تحضيره مختبريا:



تحضيره صناعيا:

أ- من اتحاد عنصري Cl_2, H_2 مباشرة في الظلام وفي وجود البلاتين



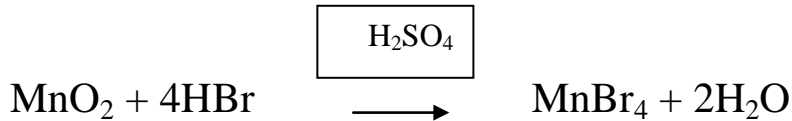
ب- من اكاسيد الكبريت:



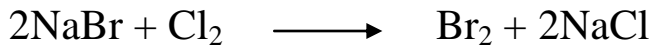
البروم

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

تحضيره مختبريا:

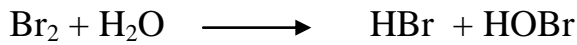


تحضيره صناعيا:

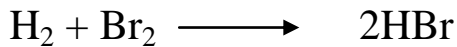


خواصه:

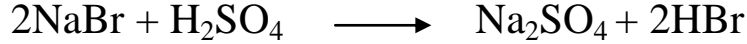
مؤكسد قوي في الوسط المائي



حامض الهايدروبروميك: HBr

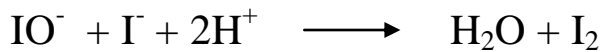
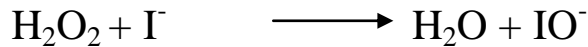


تحضيره:

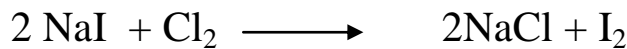
**I₂ و اليود**

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

تحضيره مختبريا:



تحضيره صناعيا:



المجموعة الثامنة VIII: مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة

هذه العناصر هي عناصر غازية خاملة كيميائياً وقد أطلقت عليها أسماء خاصة تدل على أصولها أو ظروف اكتشافها: الهيليوم يعني مكون الشمس ويشير النيون إلى غاز الحديد والأرجون يعني الخامن والكريبيتون 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 الهيليوم بالتركيب الإلكتروني ns^2 و تكون مجموعة متجانسة جداً من حيث خمولها وعدم فاعليتها الكيميائية فهي تقريباً لا تقيم روابط كيميائية.

* أن طاقة التأين تتناقص بازدياد العدد الذري (Z) لهذه العناصر وهذا ناتج من تأثير الحاجز الإلكتروني المتزايد بين النواة والإلكترونات الطبقية 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 الطبقية الخارجية لهذه العناصر مكتملة فإنه لا يتشكل الأيون السالب.

الخواص الفيزيائية للعناصر الخاملة :

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

الهيليوم : He

حتى الحرب العالمية الثانية كان الهيليوم يستخدم في المناطيد الهوائية نظراً لخفته ولعدم اتحاده بالعناصر أو المركبات الأخرى وحالياً يستخدم في اللحام في جو خامل. يستخدم الهيليوم أيضاً في الإعلانات التجارية فهو يعطي اللون الذهري الفاتح

النيون : Ne

يستخدم هذا الغاز في الإعلانات حيث أنبوب التفريغ المحتوي على غاز النيون برتقاليماً محمراً.

الأرجون : Ar

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

Kr ,Xe الكربون والزيتون

وهما من العناصر قليلة التطوير لذلك يمكن فصلها بسهولة بالقطير التجزيئي ، وتستخدم هذه الغازات في المصابيح والإعلانات التجارية فالكربون يعطي ضوءاً أبيض ناصع أما الزيتون فيعطي لوناً أزرق مخضراً .

الخواص الكيميائية للعناصر الخامدة :

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

مركبات الزيتون : للزيتون مركبات منها المركب $Xe(PtF_6)$ والمركب PtF_6 وهي نتج من تفاعل فلوريد البلاتين مع الزيتون .

مركبات الكريبيتون : استطاع العلماء تحضير المركب KrF_4 تحت التفريغ الكهربائي عند درجة حرارة الهواء السائل وهو مركب صلب أبيض يتسامى عند 30° .

Rn الرادون :

يحضر فلوريد الرادون باتحاد الرادون الغاز المشع مع الفلور عند درجة حرارة 400°C وهو ثابت قليل التطوير وهو من المركبات الأيونية .

استخدامات الغازات النادرة:

- يستخدم الأرجون صناعياً كجو خامل تجرى فيه المعالجات الحرارية للفلزات (انصهار - تحضير الخلائط - تكسير الغازات - تنقية - لحام) كما أن القوس الكهربائي يعمل في جو من الأرجون كما يستخدم الأرجون أيضاً كغاز تملأ به المصابيح المتوهجة عوضاً عن التتروجين .
- تستخدم الخواص الطيفية للغازات النادرة في المصابيح الضوئية فهي الأنابيب المفرغة تحت ضغط يبلغ بضعة مليمترات وذات جهد عالٌ نجد أن الغازات النادرة تعطي تألقاً ذا ألوان مختلفة حسب نوع الغاز فالأرجون وبخار الزئبق يعطيان لوناً أزرق تحضر الهليوم يعطي لوتاً زهرياً أما النيون فيعطي لوناً برتقاليّاً مهمراً والكريبيتون يعطي لوناً أزرق شاحباً والزيتون يعطي اللون الأزرق المخضر .

هذا والله ولِي التوفيق

فهرس الموضوعات

<u>رقم الصفحة</u>	<u>الموضوعات</u>
	<p>وصف محتويات المقرر.</p> <p>تقسيم العناصر في الجدول الدوري الحديث .</p> <ul style="list-style-type: none"> * المجموعات * الدورات * القطاعات <p>الخواص العامة والدورية للعناصر الرئيسية.</p> <p>الهيدروجين</p> <p>عناصر القطاع S</p> <ul style="list-style-type: none"> • المجموعة الأولى IA • المجموعة الثانية IIA <p>الدراسة التفصيلية لبعض عناصر القطاع S:</p> <ul style="list-style-type: none"> • الصوديوم Na • الماغنسيوم Mg <p>عناصر القطاع p :</p> <p>المجموعة الثالثة IIIA :</p> <p>المجموعة الرابعة IVA :</p> <p>المجموعة الخامسة VA :</p> <p>المجموعة السادسة VIA :</p> <p>المجموعة السابعة VIIA :</p> <p>مجموعة الغازات الخاملة أو النادرة</p>