

فصل یازدهم

اثر غلظت، دما و کاتالیزگر بر سرعت واکنش

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فراگیر انتظار می‌رود بتواند:

- اثر غلظت و دما و کاتالیزگر را بر سرعت واکنش بررسی کند.

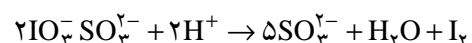
هدف: مطالعه‌ی تجربی اثر غلظت، دما و کاتالیزگر بر سرعت واکنش

سرعت واکنش‌های شیمیایی تحت تأثیر عواملی مانند غلظت، دما و کاتالیزگر قرار می‌گرد. افزایش غلظت واکنش‌دهنده، باعث افزایش سرعت واکنش می‌شود. افزایش دما نیز سرعت واکنش‌های شیمیایی را افزایش می‌دهد. هر واکنش معین در دمای بالاتر سریع‌تر انجام می‌شود تا در دمای پایین‌تر، کاتالیزگرها نیز سرعت واکنش‌های شیمیایی را افزایش می‌دهند. وقتی که کاتالیزگر مناسب را به محیط واکنش می‌افزاییم، سرعت آن واکنش، افزایش می‌یابد.

اثر غلظت بر سرعت واکنش

مواد لازم: پتاسیم یدات، سدیم سولفیت، نشاسته، سولفوریک اسید ۳ مولار.

وسایل لازم: پیشر ۱۰۰ میلی‌لیتری (یک عدد)، همزن شیشه‌ای، بالن حجمی ۵۰۰ میلی‌لیتری، بالن حجمی ۲۵۰ میلی‌لیتری، چراغ بونزن، پی‌پت ۱۰ میلی‌لیتری، ارلن ۲۵۰ میلی‌لیتری، استوانه‌ی مدرج ۱۰۰ میلی‌لیتری، ساعت آزمایشگاهی (کرونومتر)، پیشر ۵۰۰ میلی‌لیتری، لوله‌ی آزمایش و دماسنجد C ۱۰۰-۰ با دقت ۱٪ درجه. در این آزمایش، واکنش بین پتاسیم یدات و سدیم سولفیت در محیط اسیدی، بررسی می‌شود.



در این واکنش اگر مقدار یون یدات در محلول کافی باشد، تمام یون‌های سولفیت موجود در محلول اکسید شده به یون سولفات تبدیل می‌شوند و ید آزاد می‌شود. اگر آزمایش را چندبار تکرار کنیم و هر دفعه غلظت یون سولفیت را ثابت نگه‌داریم اما غلظت یون یدات را نسبت به دفعه‌ی قبل از آن، افزایش دهیم، خواهیم دید که سرعت واکنش نیز با آن افزایش می‌یابد و رنگ آبی هر دفعه سریع‌تر از دفعه قبل ظاهر می‌شود.

با اندازه‌گیری زمان لازم برای ظاهر شدن رنگ آبی در محلول، می‌توان افزایش سرعت واکنش را بر حسب غلظت یون یدات مطالعه کرد.

تهیه‌ی محلول‌های لازم

– محلول سدیم سولفیت و نشاسته: برای تهیه‌ی این محلول $65\text{ °} \text{ گرم}$

سدیم سولفیت را در 5 میلی لیتر آب حل کنید.

– $2/5\text{ گرم}$ نشاسته را در 5 میلی لیتر آب جوش، حل کنید.

پس از سرد شدن محلول نشاسته، دو محلول را با هم مخلوط و با استفاده از

بی‌پت مدرج 1 میلی لیتری ، $6/5\text{ میلی لیتر سولفوریک اسید}$ $3\text{ مولار را به آن اضافه کنید و حجم کل محلول را در یک بالن حجمی به }50\text{ میلی لیتر برسانید.}$

– محلول $2\text{ °} \text{ مولار پتابسیم یدات:}$ برای تهیه‌ی این محلول $1/0\text{ گرم}$

پتابسیم یدات را در آب حل کنید و حجم محلول حاصل را با آب مقطر در بالن حجمی به $25\text{ میلی لیتر برسانید.}$

۱. ارلن 25 میلی لیتری را بردارید و به وسیله‌ی پی‌پت، $1\text{ میلی لیتر از محلول}$

پتابسیم یدات و با استوانه‌ی مدرج $8\text{ میلی لیتر آب$ مقطر در آن بزنید. پس از آن دکمه‌ی

مخصوص کرنومتر را فشار دهید تا عقربه روی صفر قرار گیرد. درحالی که کرنومتر را آماده کرده‌اید، با پی‌پت $1\text{ میلی لیتری از محلول سدیم سولفیت و نشاسته بردارید و}$

طوری آن را به محلول درون ارلن اضافه کنید که به محض خالی شدن پی‌پت با فشار دکمه‌ی کرنومتر آن را به کار انداخته باشید. پس از آن، با تکان دادن ارلن، محلول را

به خوبی به هم بزنید، به محض این که رنگ آبی ظاهر شد، با فشار دکمه، کرنومتر را متوقف کنید، زمان را در جدول (۱۱-۲) یادداشت کنید.

جدول (۱۱-۱) حجم‌های لازم برای انجام آزمایش بر حسب میلی لیتر

پتابسیم یدات	آب مقطر	سدیم سولفیت و نشاسته
۱۵	۷۵	۱۰
۲۰	۷۰	۱۰
۳۰	۶۰	۱۰
۵۰	۴۰	۱۰

۲. آزمایش یاد شده را مطابق جدول (۱۱-۱) تکرار کنید و هر بار، زمان ظاهر

شدن رنگ آبی را در جدول (۱۱-۲) یادداشت کنید.

در این آزمایش‌ها هر بار حجم کل محلول ثابت (100 میلی لیتر) و غلظت

سدیم سولفیت نیز ثابت است و تنها عاملی که تغییر می‌کند، غلظت پتابسیم یدات است و آن

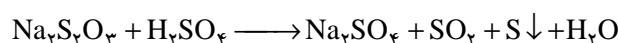
هم هر بار بیشتر از بار قبل است؛ بنابراین، با استفاده از نتایجی که در جدول (۱۱-۲) یادداشت کرده‌اید، می‌توانید نشان دهید که سرعت واکنش با زیاد شدن غلظت پتانسیم یادات افزایش می‌یابد.

جدول (۱۱-۲) تغییرات سرعت واکنش نسبت به غلظت

شماره‌ی آزمایش	۶	۵	۴	۳	۲	۱
مقدار محلول پتانسیم یادات بر حسب میلی لیتر						
مقدار آب مقطر بر حسب میلی لیتر						
مقدار سدیم سولفیت و نشاسته بر حسب میلی لیتر						
حجم کل محلول						
زمان واکنش بر حسب ثانیه						
سرعت متوسط واکنش						

اثر دما بر سرعت واکنش

در این آزمایش، غلظت محلول را ثابت نگاه می‌داریم و با تغییر دما تأثیر آن را بر سرعت واکنش بررسی می‌کنیم. برای این منظور از واکنش سولفوریک اسید با سدیم تیوسولفات استفاده می‌کنیم. معادله‌ی واکنش بدین قرار است:



در اثر این واکنش گوگرد آزاد و محلول کرد می‌شود. از این تغییر، مانند ظاهر شدن رنگ آبی در آزمایش قبل، برای بی‌بردن به سرعت واکنش استفاده می‌کنیم.

محولهای لازم: قبل از شروع آزمایش این محلول‌ها را تهیه کنید:

۱/۳ گرم سدیم تیوسولفات را در آب حل کنید و حجم محلول را در یک بالن حجمی به ۲۵۰ میلی لیتر برسانید. این محلول نسبت به سدیم تیوسولفات ۰/۰۵ مولار است.

۱. ده میلی لیتر از محلول تیوسولفات ۰/۰۵ مولار را با بی‌پت بردارید و در لوله‌ی آزمایش بریزید. لوله‌ی آزمایش را در بیش از ۵۰ میلی لیتری قرار دهید و درون بیش آن قدر آب بریزید که سطح آب از سطح محلول داخل لوله آزمایش بالاتر باشد. پس از آن، دماسنجد C ۱۰۰ را داخل لوله‌ی آزمایش قرار دهید و صبر کنید تا دماسنجد دمای ثابتی را نشان دهد. این دما را در جدول (۱۱-۳) یادداشت کنید.

در این هنگام ۱ میلی لیتر محلول سولفوریک اسید ۳ مولار را به وسیله‌ی بورت به درون لوله‌ی آزمایش بریزید. هم‌زمان با آن کرنومتر (ساعت آزمایشگاه) را به کار بیندازید

و به محض کدر شدن محلول، کرنومتر را متوقف کنید و زمان مربوط را در جدول (۱۱-۳) یادداشت کنید.

۲. لوله‌ی آزمایش را خالی و تمیز کنید، دماسنچ را هم بشویس، سپس ۱° میلی‌لیتر از محلول سدیم تیوسولفات ۵٪ مولار در آن بریزید و مانند دفعه‌ی اول لوله‌ی آزمایش را با دماسنچ در داخل پُر قرار دهید. پُر را به وسیله‌ی چراغ الکلی به‌آرامی گرم کنید و با لوله‌ی آزمایش، آب داخل پُر را با دماسنچ، محلول درون لوله‌ی آزمایش را به‌هم بزنید. هنگامی که دمای محلول داخل لوله آزمایش به حدود C ۳۵ رسید، چراغ الکلی را خاموش کنید و محلول را به‌هم بزنید، تا دمای آن در C ۳۵ ثابت بماند.

حال، ۱ میلی‌لیتر محلول سولفوریک اسید ۳ مولار را از بورت به درون لوله‌ی آزمایش اضافه کنید. با کرنومتر، زمان کدرشدن محلول را مانند قبل اندازه بگیرید و آن را در جدول (۱۱-۳) یادداشت کنید.

۳. آزمایش بالا را دوبار دیگر، به ترتیب در دماهای C ۴۵ و C ۵۵، تکرار کنید و زمان لازم برای ظاهر شدن گوگرد را با کرنومتر اندازه بگیرید و در جدول (۱۱-۳) یادداشت کنید.

در این آزمایش‌ها، هر بار دما را کمی افزایش می‌دهید و در دمای جدید، زمان لازم برای ظاهر شدن کدری را در محلول اندازه می‌گیرید و در جدول (۱۱-۳) یادداشت می‌کنید. حال با استفاده از این نتایج می‌توانید نشان دهید که سرعت واکنش، با افزایش دما، افزایش می‌یابد. درواقع هر اندازه واکنش میان تیوسولفات و سولفوریک اسید سریع‌تر باشد، زمان لازم برای کدر شدن محلول کوتاه‌تر است. همان‌گونه که از معادله‌ی واکنش درمی‌یابید، از واکنش مذکور، گوگرد آزاد می‌شود. این گوگرد که در شکل کلوئیدی است، محلول را ابتدا کدر، سپس شیری رنگ می‌کند.

جدول (۱۱-۳) تغییرات سرعت واکنش نسبت به دما

شماره‌ی آزمایش					
۶	۵	۴	۳	۲	۱
دما بر حسب درجه‌ی سلسیوس					
حجم تیوسولفات ۵٪ مولار بر حسب میلی‌لیتر					
حجم سولفوریک اسید ۳ مولار بر حسب میلی‌لیتر					
حجم کل بر حسب میلی‌لیتر					
زمان کدر شدن بر حسب ثانیه					
سرعت متوسط واکنش					

اثر کاتالیزگر بر سرعت واکنش

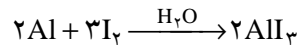
وسایل لازم: شیشه‌ی ساعت، هاون چینی، آب فشنان، بالن ته‌گرد، قیف شیردار، استوانه‌ی مدرج، گیره و پایه، لوله‌ی باریک، کرنومتر و ترازوی دقیق.

مواد لازم: سیتریک اسید، سدیم بی‌کربنات یا جوش شیرین، پودر آلومینیم، یدنرم شده، منگنز دیوکسید و آب اکسیژنه‌ی رقیق.

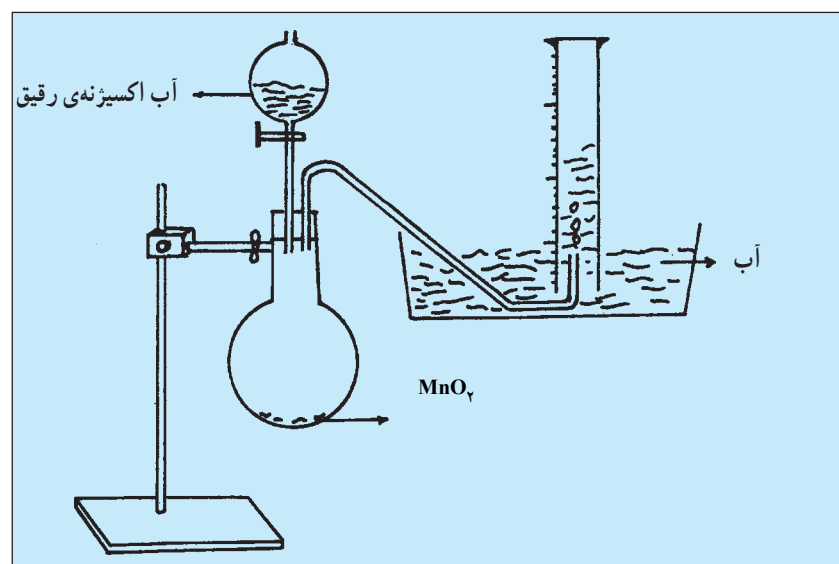
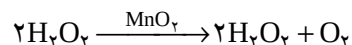
۱. مقدار کمی سیتریک اسید را با سدیم بی‌کربنات یا جوش شیرین روی یک شیشه‌ی ساعت خشک و تمیز بریزید و با هم محلوت کنید؛ واکنشی انجام نمی‌شود.

حال، با افزایش چند قطره آب، عمل ترکیب صورت گرفته گاز کربنیک تولید می‌شود.

۲. این آزمایش بهتر است زیرهود انجام شود. مقدار کمی پودر آلومینیم را همراه ید نرم شده در یک هاون چینی مالش دهید تا کاملاً با هم محلوت شوند؛ سپس به وسیله‌ی آب فشنان چند قطره آب اضافه کنید که در این صورت، واکنش انجام می‌شود و جسم آلومینیم یدید حاصل می‌گردد :



۳. در داخل یک بالن خشک و تمیز بین $1/0^{\circ}$ گرم تا $2/0^{\circ}$ گرم منگنز دیوکسید بریزید و داخل قیف شیردار آب اکسیژنه‌ی رقیق (1mL غلیظ + 19mL آب مقطر) ریخته استوانه‌ی مدرج را پر از آب کنید و به حالت معکوس روی انتهای لوله‌ی باریک داخل تشک قرار دهید؛ سپس در یک مرحله 5mL تا 6mL آب اکسیژنه را به داخل بالن اضافه کنید و در همان حال کرنومتر را روشن کنید و هر پنج ثانیه حجم گاز اکسیژن تولید شده در استوانه‌ی مدرج را بخوانید و یادداشت کنید. پس از پایان واکنش منحنی گاز اکسیژن را بر حسب زمان رسم نمایید.



شکل (۱-۱۱)

پرسش‌ها

۱. آیا کدر شدن محلول به طور دقیق قابل تشخیص است؟
۲. چگونه می‌توان امکاناتی را فراهم کرد که از طریق آن، تشخیص پیدایش کدری در محلول، دقیق‌تر امکان‌پذیر شود؟
۳. در این آزمایش، از همان لحظه روی هم ریختن دو محلول، واکنش آغاز می‌شود. به نظر شما چرا پیدایش رنگ کدری در محلول پس از گذشتن یک زمان مناسب اتفاق می‌افتد؟
۴. در آزمایش اثر کاتالیزگر در هر قسمت کاتالیزگرهای را شناسایی کنید و توضیح دهید چه تأثیری در واکنش دارند؟

فصل دوازدهم

تعیین گرمای واکنش

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود:

– گرمای واکنش‌های شیمیایی را اندازه‌گیری کند.

هدف: اندازه‌گیری گرمای واکنش‌های شیمیایی
می‌دانید که واکنش‌های شیمیایی معمولاً گرماده یا گرمایی هستند در این آزمایش
گرمای سه واکنش اندازه‌گیری می‌شود.

واکنش ۱. حل شدن سدیم هیدروکسید جامد در آب و ایجاد یک محلول یونی

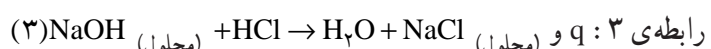


واکنش ۲. اثر سدیم هیدروکسید جامد بر محلول هیدروکلریک اسید



واکنش ۳. اثر محلول سدیم هیدروکسید بر محلول هیدروکلریک اسید و تشکیل

آب و محلول سدیم کلرید



وسایل و مواد لازم: اrlen خشک و تمیز 25°mL ، استوانه‌ی مدرج 100°mL ،

دماسنچ ($C -10^{\circ}$)، بیشتر 25°mL ، 1 گرم سدیم هیدروکسید، 100° میلی‌لیتر

هیدروکلریک اسید 1 مولار، 5 میلی‌لیتر سدیم هیدروکسید 1 مولار.

الف – تعیین گرمای حل شدن سود جامد در آب

ابتدا یک arلن تمیز و خشک 25°mL را وزن کنید؛ سپس بهوسیله‌ی استوانه‌ی مدرج، 5°mL آب سرد را داخل arلن ببریزید. بهوسیله‌ی دماسنچ آن را بهم بزنید تا دمای آن (در حدود دمای اتاق) ثابت بماند. این دما را تا تقریب $C / 2^{\circ}$ اندازه بگیرید و یادداشت کنید.

حال حدود 1 گرم سدیم هیدروکسید جامد را با دقیق $1 / 0^{\circ}$ گرم وزن کنید؛ سپس آن را به آب داخل arلن اضافه کنید. arلن را به آرامی نکان دهید تا سدیم هیدروکسید در

آب حل شود. به طور هم زمان، دما نسخ را در ارلن قرار دهید و به آرامی، آب و سدیم هیدروکسید داخل آن را هم بزنید و بالاترین دمایی را که برای حدود ۱ الی ۲ دقیقه ثابت بماند بخوانید و یادداشت کنید.

پرسش‌ها

۱. چرا با حل شدن سدیم هیدروکسید در آب، دما افزایش می‌یابد؟
۲. چگونگی حل شدن سدیم هیدروکسید جامد را در آب توضیح دهید.
۳. محلول سدیم هیدروکسید دارای چه یون‌هایی است؟
۴. آیا این یون‌ها، در محلول، به صورت آب پوشیده هستند؟ چگونه؟
۵. تغییر دما (Δt) را پیدا کنید.

$$\Delta t_1 = t_2 - t_1$$

۶. گرمای آزاد شده از حل شدن سود در آب را از رابطه زیر حساب کنید:

$$q_{(1)} = \Delta t_1 (mc_{\text{ارلن}} + mc_{\text{سدیم هیدروکسید}} + mc_{\text{آب}})$$

۷. گرمای حل شدن ۱ مول سدیم هیدروکسید را در آب، در شرایط آزمایش، حساب کنید.

ب – تعیین گرمای حل شدن سدیم هیدروکسید جامد در محلول هیدروکلریک اسید

در این آزمایش، مراحل آزمایش را دقیقاً مطابق روش کار مرحله‌ی «الف» تکرار می‌کنید؛ با این تفاوت که به جای آب از ۵۰ mL محلول هیدروکلریک اسید ۱ مولار استفاده می‌کنید.

پرسش‌ها

۱. تغییر دما (Δt_2) را در این آزمایش حساب کنید.
 ۲. Δt_2 این آزمایش را با Δt_1 آزمایش مرحله‌ی الف مقایسه کنید. چرا Δt_2 بزرگ‌تر است؟
 ۳. معادله‌ی واکنش را بنویسید.
 ۴. گرمای آزاد شده‌ی این آزمایش را از این رابطه حساب کنید:
- $$q_{(2)} = \Delta t_2 (mc_{\text{ارلن}} + mc_{\text{سدیم هیدروکسید}} + mc_{\text{اسید}})$$
۵. گرمای حل شدن ۱ مول سدیم هیدروکسید جامد را در محلول هیدروکلریک اسید حساب کنید.

۱- گرمای ویژه‌ی محلول‌ها را تقریباً ۱ کالری بر گرم و گرمای ویژه‌ی شیشه را $2/0$ کالری بر گرم فرض کنید.

ج - تعیین گرمای خنثی شدن محلول سدیم هیدروکسید با محلول هیدروکلریک اسید

در یک اrlen ۲۵° میلی لیتری، 5 mL محلول هیدروکلریک اسید ۱ مولار بریزید و در یک پیش ۲۵° میلی لیتری نیز 5 mL محلول سدیم هیدروکسید ۱ مولار بریزید. چند دقیقه صبر کنید تا دمای هر دو محلول، با هوای آزمایشگاه تقریباً یکسان شود. با دماسته، دمای هر دو محلول را اندازه بگیرید و یادداشت کنید. لازم است که دمای دو محلول با تقریب مطلوبی بهم تزدیک باشد؛ سپس محلول سدیم هیدروکسید را به محلول هیدروکلریک اسید اضافه کنید و بالاترین دمایی را که ضمن بهم زدن محلول، برای حدود ۱ الی ۲ دقیقه ثابت بماند، یادداشت کنید.

پرسش‌ها

۱. معادله‌ی واکنش را بنویسید.
۲. تغییر دما ($\Delta t_{(۳)}$) را حساب کنید.
۳. در محلول چه یون‌هایی موجود است؟
۴. در 5 mL محلول سدیم هیدروکسید به کار گرفته شده، چند مول سدیم هیدروکسید موجود است؟
۵. در 5 mL محلول اسید به کار گرفته شده، چند مول اسید موجود است؟
۶. گرمای آزاد شده در این واکنش را از این رابطه حساب کنید:
$$q_{(۳)} = \Delta t_{(۳)} (mc_{\text{ محلول سدیم هیدروکسید}} + mc_{\text{ اسید}})$$
۷. $q_۱$ ، $q_۲$ و $q_۳$ را با هم مقایسه کنید و درباره‌ی آن بحث کنید.

فصل سیزدهم

تعیین گرمای احتراق

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود بتواند:

- گرمای احتراق مواد را اندازه‌گیری کند.

هدف: در این آزمایش، گرمای احتراق جرم معینی از یک شمع، اندازه‌گیری می‌شود.

وسایل و مواد لازم: قوطی حلبی، گیره و پایه، یک عدد شمع، یخ.

- شمعی را روی در یک قوطی حلبی بچسبانید و به وسیله‌ی ترازو آن دو را با تقریب ۱٪ گرم وزن و یادداشت نمایید. یک قوطی خالی را با تقریب ۱ گرم وزن کنید. این قوطی، مطابق شکل باید دارای دو سوراخ باشد. دستگاه را طوری سوار کنید که وقتی شعله‌ی شمع روشن است تقریباً با ته قوطی تماس داشته باشد. برای دودکش، از یک قوطی با دو سر باز که نزدیک به ته آن، چند سوراخ برای تهویه دارد، استفاده کنید.

قوطی وزن شده را تا حدود $\frac{2}{3}$ از آب پر کنید (در این جا نیازی به تعیین وزن یا حجم آب نیست)؛ سپس آب را به وسیله‌ی یخ، به دمای ۱۵-۲۰ درجه سلسیوس برسانید. تکه‌های یخ را مستقیماً در آب بیندازید و پس از آن که دمای مطلوب حاصل شد، آن‌ها را بپرون بیاورید. دمای آب را تا تقریب $C/2$ ° بخوانید و یادداشت کنید؛ سپس شمع را روشن کنید تا آب گرم شود. آب را آهسته هم بزنید تا دمای آن، به کمی بالاتر از دمای اتاق برسد. شمع را خاموش کنید، اما بهم زدن آب را ادامه دهید و بالاترین دمای آب را که ثابت بماند تا تقریب $C/2$ ° یادداشت کنید. قوطی حلبی با آب داخل آن، شمع و در قوطی حلبی را از نو با همان ترازویی که قبلاً از آن استفاده کرده‌اید وزن کنید و وزن آن را یادداشت نمایید. اگر وقت کافی داشتید آزمایش را یک‌بار دیگر تکرار کنید.



پرسش‌ها

۱. تغییر دمای را حساب کنید.

۲. کاهش وزن شمع را محاسبه کنید.

۳. گرمای حاصل از سوختن شمع را از این رابطه حساب نمایید:

$$q = \frac{mc}{C} \cdot \Delta t \quad (\text{قوطی} \cdot \text{آب} \cdot \text{دما})$$

۴. گرمای حاصل از سوختن ۱ گرم شمع را بدست آورید.

تعیین گرمای انحلال و آبپوشی (هیدراتاسیون)

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود :

– گرمای انحلال و آبپوشی (هیدراتاسیون) را اندازه‌گیری کند.

هدف: تعیین گرمای انحلالی نیترات پتاسیم

حل شدن ترکیبات یونی مختلف در آب، با آزاد یا جذب شدن مقداری گرما همراه است. برای شکستن شبکه‌ی بلورین یک ترکیب یونی جامد، نیاز به انرژی است.

این انرژی، برای غلبه‌ی نیروهای جاذبه‌ی موجود بین ذرات جسم حل شونده به مصرف می‌رسد. از سوی دیگر آبپوش شدن ذرات جسم حل شونده به وسیله‌ی مولکول‌های قطبی آب، همراه با آزاد شدن انرژی به صورت گرمایی است. این انرژی را انرژی آبپوشی (هیدراتاسیون) می‌نامند. جمع جبری این دو انرژی گرمای انحلال را تشکیل می‌دهد. چنان‌چه فرآیند حل شدن در مجموع گرماده باشد، گرمای انحلال را به صورت مقدار منفی و چنان‌چه گرمائیگر باشد، آن را با علامت مثبت گزارش می‌کنند. طبق قرارداد، گرمای انحلال، برابر با گرمایی است که درنتیجه‌ی حل شدن یک

مول از جسم حل شونده در مقدار معینی حلal در دمای معین، مبادله می‌شود.

مثال: از حل کردن 10 g آمونیم کلرید در 253 g آب، دمای آن 3°C درجه‌ی سلسیوس کاهش می‌یابد. گرمای انحلال نشادر (آمونیم کلرید) را تعیین کنید:

$$M : \text{NH}_4\text{Cl} = 53 / 5$$

حل: چون دمای محلول، کاهش یافته است، بنابراین، گرمای جذب شده، (q) و

مقدار آن از این رابطه محاسبه می‌شود :

$$q = m \cdot c \cdot \Delta t$$

c گرمای ویژه‌ی محلول برابر $\text{C}^{-1} \text{g}^{-1} \text{cal}^{-1}$ درنظر یک کالری یک گرم. درجه حرارت گرفته شده است.

طبق قرارداد، چون واکنش، گرمائیگر است آن را به صورت مقدار مثبت گزارش می‌کنند :

$$q = 253 \times 1 \times (3) = 759 \text{ cal}$$

گرمای انحلال برای یک مول به این صورت محاسبه می‌شود :

$$\begin{array}{r}
 \text{گرم آمونیم کلرید} \\
 \text{cal} \\
 10 \quad 759 \\
 53/5 \quad x = 4060/65 \quad \text{cal/mol}
 \end{array}$$

وسایل لازم: گرماسنج (کالریمتر)، دماسنجد (C - 100 °) با دقت ۱٪، ترازو

با دقت ۱٪ گرم استوانه‌ی مدرج، چراغ گاز بوتن، بیشتر ۲۵۰ mL.

مواد لازم: پتاسیم نیترات، سدیم هیدروکسید، آب مقطر.

الف - تعیین ارزش آبی گرماسنج

به وسیله‌ی استوانه‌ی مدرج، ۳۵mL آب مقطر را داخل گرماسنج برشیزید و ضمن به هم زدن و تبادل گرمابی، دمای آن را یادداشت کنید (t_1).

سپس مقداری آب مقطر را در بیشتر حدود ۴۰ گرم کنید و به وسیله‌ی استوانه‌ی مدرج ۳۵mL از آن را بردارید. پس از اندازه‌گیری دمای دقیق (t_2) آن را سریعاً داخل گرماسنج برشیزید و در آن را بینندید و ضمن به هم زدن، دمای تعادل را پس از ثابت ماندن دما یادداشت کنید (T). سرانجام با این روابط، ارزش آبی گرماسنج را بدست آورید:

$$\text{آب گرم، گرما از دست می‌دهد. } q_{(2)} = m_2 c (t_2 - T)$$

$$q_1 = [m_1 c + A] (T - t_1)$$

$$q_1 = q_2 \quad \text{آب سرد و گرماسنج گرما می‌گیرد.}$$

$$[m_1 + A] (T - t_1) = m_2 (t_2 - T)$$

ب - تعیین گرمای انحلالی پتاسیم نیترات

برای انجام این آزمایش به وسیله‌ی یک استوانه‌ی مدرج ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر، در گرماسنج برشیزید و در پوش آن را به همراه همزن و دماسنجد قرار دهید و صبر کنید تا تعادل دمایی برقرار شود. تعادل دما، هنگامی برقرار می‌شود که دمای دماسنجد، به مدت حدود چند دقیقه ثابت بماند. پس از برقراری تعادل دمایی، دما را یادداشت کنید (دمای تعادل اولیه = t_1). ۵ گرم پتاسیم نیترات را با ترازوی دقیق وزن کنید و به محلول داخل گرماسنج بیفزایید و به سرعت دهانه‌ی گرماسنج را بینندید؛ سپس محتوای گرماسنج را به وسیله‌ی همزن به ملایمت به هم بزنید و هر ۳ ثانیه یک بار دما را یادداشت کنید. هنگامی که دما، برای مدت ۲ دقیقه ثابت ماند و تغییری نکرد آن را دمای تعادل (دمای تعادل ثانویه = T) در نظر بگیرید و یادداشت کنید.

توجه: آزمایش را به جای پتاسیم نیترات با ۵ گرم سدیم هیدروکسید جامد تکرار کنید و نتایج حاصل را با یک دیگر مقایسه نمایید.

محاسبات: گرمای ویژه محلول را برابر با گرمای ویژه آب خالص درنظر بگیرید؛ همچنین $(\text{cal deg}^{-1} \text{g}^{-1})$ و وزن محلول را 105 گرم به حساب آورید.
گرمای انحلال از این رابطه به دست خواهد آمد:

$$q = A + (\text{وزن محلول آبی} \times \text{گرمای ویژه آب}) \times (\text{افت دما})$$

بنابراین، گرمای جذب شده برای انحلال یک مول پتاسیم نیترات ($\text{MW} = 101$)

$$\text{برابر خواهد بود با: } \frac{101}{5} \text{ cal/moL}$$

در این آزمایش، مقادیری که برای پتاسیم نیترات و آب انتخاب شده است محلولی بسیار رقیق به دست نمی‌دهد، اما اختلاف بین مقدار به دست آمده و مقداری که از محلول بسیار رقیق حاصل می‌شود زیاد نیست.

پرسش‌ها

۱. چرا هر چه ذرات جامد ریزتر باشد، سرعت انحلال آن بیشتر است؟
۲. چرا بهم زدن و گرما دادن، معمولاً انحلال را سریع تر می‌کند؟
۳. گرمای انحلال مولی پتاسیم نیترات و سود را محاسبه و با یک دیگر مقایسه و علت اختلاف را بیان کنید.

فصل پانزدهم

تعیین وزن مولکولی جسم از روی نزول دمای انجماد محلول آن

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود:

– وزن مولکولی یک جسم را از روی نزول دمای انجماد محلول آن تعیین کند.

در اثر انحلال جسمی در یک حلال، فشار بخار حلال پایین می‌آید. این امر، به نوبت، خود موجب پایین آمدن دمای انجماد حلال می‌شود. از موارد کاربرد این پدیده، می‌توان استفاده از ضدیخ در رادیاتور اتومبیل و پاشیدن نمک در جاده‌ها در موقع یخ‌بندان، نام برد. نزول دمای انجماد حلال معمولاً به ساختار مولکولی جسم حل شده بستگی ندارد، بلکه به تعداد ذرات جسم حل شده بستگی دارد. در اینجا منحصراً درباره اجسام حل شده غیرالکتروولیت بحث می‌کنیم که در موقع انحلال در محلول یونیزه نمی‌شوند.

اندازه‌ی نزول دمای انجماد، به تعداد ذرات جسم حل شده بستگی دارد؛ بنابراین، غلظت محلول، بر حسب تعداد مول‌های جسم حل شده در وزن معینی از حلال، بر حسب مولالیته بیان می‌شود. مولالیته یک محلول عبارت از تعداد مول‌های جسم حل شده در ۱۰۰ گرم حلال است.

نزول دمای انجماد مولکولی حلال K_F ، مقدار ثابتی است، زیرا پایین آمدن دمای انجماد ناشی از انحلال یک جسم غیرالکتروولیت، متناسب با مولالیته محلول است و این رابطه به دست می‌آید:

$$\Delta t_F = K_F \times m$$

رابطه‌ی ۱ :

$$\Delta t_F = \text{کاهش دمای انجماد}$$

$$t_F = \text{دمای انجماد حلال}$$

$$t_F = \text{دمای انجماد محلول}$$

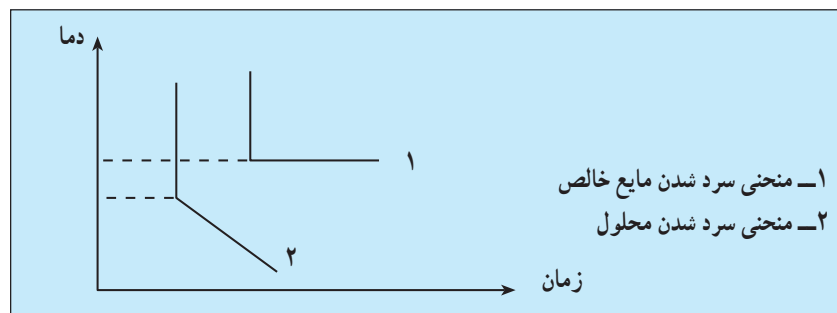
$$K_F = \text{ثابت نزول دمای انجماد حلال که از ویژگی‌های بارز حلال است.}$$

$m =$ مولالیته یا تعداد مول‌های جسم حل شده در یک کیلوگرم حلال است که می‌توان آن را از این رابطه حساب کرد :

$$\text{رابطه‌ی ۲ :} \quad \frac{1000 \times \text{وزن جسم حل شده}}{\text{وزن حلال} \times \text{وزن مولکولی جسم حل شده}} = \text{مولالیته}$$

در این آزمایش ابتدا نزول دمای انجماد (Δt_F)، محلول‌هایی از کامفر در نفتالن با غلظت‌های مختلف را اندازه می‌گیرید و از روی آن ثابت نزول دمای انجماد نفتالن، K_F ، را به دست می‌آورید؛ همچنین با استفاده از K_F نفتالن، وزن مولکولی گوگرد و بنزویک اسید را به صورت محلول در نفتالن به دست آورید.

دمای انجماد یک مایع را می‌توان با اندازه‌گیری سرعت سرد شدن مایع در هوا به دست آورد. هر جسم خالص در دمای ثابت منجمد می‌شود؛ زیرا گرمایی را که حین ذوب شدن گرفته است (گرمای نهان ذوب) در موقع سرد شدن پس می‌دهد؛ در حالی که هر محلول اولاً دمای انجماد پایین‌تری نسبت به حلال خالص دارد و ثانیاً در طول عمل انجماد، دما تغییراتی دارد و صدرصد ثابت نیست (مقدار گرمایی که موقع سرد شدن پس می‌دهد کمتر از گرمای نهان ذوب است). منحنی تغییرات دما، بر حسب زمان برای سرد شدن یک مایع، در شکل (۱-۱۵) نشان داده شده است. دمای انجماد هر مایع یا هر محلول دمایی است که منحنی در آن دما شکستگی پیدا می‌کند.



شکل (۱-۱۵)

براساس منحنی (۱)، دما در طول عمل انجماد ثابت است؛ در حالی که منحنی (۲) نشان می‌دهد که دما تغییر می‌کند، اما سرعت سرد شدن بسیار کاهش می‌یابد. وزن مولکولی واقعی تعداد زیادی از اجسام حل شدنی مانند کامفر در نفتالن را می‌توان از راه تجربی به دست آورد، اما گاه ممکن است حل شونده در حلال مورد نظر تفکیک شود یا به صورت مجتمع درآید؛ مانند گوگرد در نفتالن که به صورت S_n است و مقدار n از راه تجربه به دست می‌آید.

وسایل لازم:

۱. لوله‌ی آزمایش بزرگ (قطر ۲۵mm)

۲. یک بشیر 60 mL

۳. دماسنجد 100°C ۱۰۰ دقیق

۴. ارلن 25 mL

مواد لازم: نفتالن، کامفر، گوگرد، بتزویک اسید، استون

الف – تعیین دمای انجماد نفتالن

۱. حدود 8 گرم نفتالن را (با دقت $1\text{ g}/\text{g}$) وزن کنید و در یک لوله‌ی آزمایش

بزرگ بریزید (دقیت کنید که نفتالن با دستتان تماس پیدا نکند و در صورت تماس بلا فاصله دست خود را با آب و صابون بشویید).

۲. حدود 30 آب را در یک بشیر 60 mL بریزید و بجوشانید؛ سپس

لوله‌ی محتوی نفتالن را در آن قرار دهید.

۳. دماسنجد را خشک کنید و در لوله‌ی آزمایش محتوای نفتالن قرار دهید و با آن

نفتالن مایع را به آرامی به هم بزنید.

۴. وقتی دمای نفتالن مایع، به حدود 90°C رسید، لوله‌ی آزمایش و دماسنجد را

از حمام آبی خارج کنید و در درون یک ارلن قرار دهید.

۵. نفتالن مایع را مرتب به وسیله‌ی دماسنجد به هم بزنید و هر 15 ثانیه یک بار دما را

یادداشت کنید تا جایی که به هم زدن نفتالن مشکل شود یا دما به مدت دو دقیقه ثابت بماند.

با ظاهر شدن اولین ذره‌ی جامد، دما را یادداشت کنید.

۶. منحنی تغییرات دما را بر حسب زمان رسم کنید و نقطه‌ی انجماد نفتالن را از

آن نتیجه بگیرید.

ب – تعیین ثابت نزول دمای انجماد نفتالن

۱/۲. 100 گرم کامفر را که با دقت $1\text{ g}/\text{g}$ گرم وزن کرده‌اید در

لوله‌ی آزمایش محتوای مقدار معینی نفتالن (لوله‌ای که در قسمت

(الف) استفاده کرده‌اید) بریزید و پس از ذوب کردن آن مانند بند ۵

قسمت (الف)، تغییرات دما را بر حسب زمان یادداشت کنید.

۲. منحنی تغییرات دما را بر حسب زمان برای محلول کامفر در نفتالن را مشابه

نفتالن خالص رسم کنید و دمای انجماد را بدست آورید.

۳. به تدریج بر مقدار کامفر در لوله‌ی آزمایش بیفزایید و دمای انجماد را برای چهار

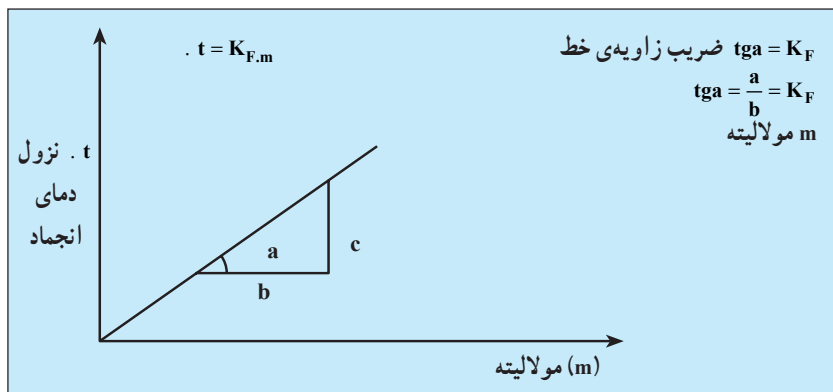
محلول دیگر که در آن‌ها مقدار کامفر از $1/2$ تا $2/0$ گرم تغییر می‌کند، اندازه بگیرید.

۴. مولالیته‌ی محلول را در تمام موارد ذکر شده با استفاده از رابطه‌ی 2 بدست

آورید.

۵. منحنی تغییرات t را بر حسب مولالیته کامفر موجود در این چهار محلول، رسم کنید و مقدار K_F (ثابت نزول دمای انجماد) نفتالن را به صورت زیر حساب کنید:

براساس رابطه ۱ منحنی تغییرات دما بر حسب مولالیته کامفر به صورت شکل ۲-۱۵ خواهد شد و ضریب زاویه خط برابر K_F است.



شکل (۲-۱۵) منحنی تغییرات دما بر حسب مولالیته

به این ترتیب، ثابت نزول دمای انجماد نفتالن به دست می آید.
۶. لوله‌ی آزمایش و دماسنجه را با گرم کردن جامد موجود در لوله و خالی کردن آن در پایان با استون تمیز کنید.

ج - تعیین وزن مولکولی گوگرد

۱. حدود ۸ گرم نفتالن را وزن کنید و دمای انجماد آن را مطابق آنچه قبل گفته شد تعیین کنید (با این عمل می‌توان به درستی یا نادرستی نتیجه‌ی قبلی بی‌برد).

۲. حدود ۱ گرم گوگرد را که با دقت ۱٪ گرم وزن کرده‌اید، در نفتالن بربزید و دمای انجماد محلول را از روی منحنی تغییرات دما، بر حسب زمان، تعیین کنید. در حین عمل سرد شدن، دمای مربوط به ظاهر شدن اولین ذره‌ی جامد را یادداشت نمایید.

۳. وزن مولکولی تجربی گوگرد را از روی نزول دمای انجماد گوگرد در نفتالن حساب کنید که معادل S_x است و با درنظر گرفتن وزن اتمی گوگرد، $S = 32$ ، می‌توانید X و از آنجا وزن مولکولی گوگرد را به دست آورید.
۴. لوله‌ی آزمایش و دماسنجه را تمیز کنید.

د - تعیین وزن مولکولی بنزوئیک اسید

۱. هشت گرم نفتالن و یک گرم بنزوئیک اسید را با دقت ۱٪ وزن کنید و در

لوله‌ی آزمایش بریزید.

۲. دمای انجماد محلول بالا را با رسم منحنی تغییرات دما، بر حسب زمان، مشخص کنید.

۳. وزن مولکولی تحریبی بنزویک اسید را از روی ترول دمای انجماد محلول بنزویک اسید در نفتالن حساب کنید و نتیجه را یادداشت نمایید.
هنگام آزمایش به این نکات توجه کنید:

۱. لوله‌ی آزمایش را مستقیماً با شعله گرم نکنید، چون بخار نفتالن آتش‌زا است.
برای ذوب کردن نفتالن یا مخلوط آن در لوله، لوله را زیر شیر آب گرم قرار دهید؛ به‌طوری که سطح آب در بِشِر از سطح نفتالن یا مخلوط آن در لوله بالاتر باشد.

۲. پس از آزمایش، نفتالن یا مخلوط آن را در دست‌شویی نریزید، بلکه در ظرف مخصوص که به این منظور در آزمایشگاه وجود دارد خالی کنید.

پرسش‌ها

۱. هنگامی که ماده‌ای غیرکنترولیت و غیرفرار، در حالی حل شود چه تغییری در دمای جوش آن ایجاد می‌کند؟

۲. یک مول گلیکول و یک مول گلیسرین در ۱۰۰۰ گرم آب، چه تغییری را در دمای انجماد آب به وجود می‌آورند. آیا نوع این مواد در این تغییر تأثیر دارد؟ چرا؟

۳. واحد K_F چیست؟

۴. از حل ۳۰ گرم گلوکز ($C_6H_{12}O_6$) در ۱۰۰۰ گرم آب، دمای انجماد آب ۳۱ C % کاهش می‌یابد. وزن مولکولی گلوکز را محاسبه کنید.

$$(K_F = 1/86 \text{ C/moL})$$

۵. در رادیاتور اتومبیل ۹ لیتر آب ریخته‌اند و به آن ۲ لیتر متanol (CH_3OH) به چگالی $d = 0.8 \text{ gr/mL}$ اضافه کرده‌اند. پایین‌ترین دمای ممکنی که می‌توان اتومبیل را بدون نگرانی از یخ بستن آب رادیاتور، در هوای آزاد قرار داد کدام است؟

تعیین درصد اکسیژن در هوای

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود :

- درصد اکسیژن هوای O_2 را تعیین کند.

همان‌گونه که می‌دانید یک مول از تمام گازهای ایده‌آل در شرایط استاندارد، حجمی برابر $22/4$ لیتر را اشغال می‌کند. می‌توان در این آزمایش از روی وزن معینی از گاز اکسیژن، در شرایط استاندارد، درصد آن را حساب کرد.

۱. یک لوله‌ی آزمایش پرکس با در لاستیکی بردارید و آن را از آب پر کنید؛ به طوری که در لاستیکی آن مماس با سطح آب باشد. سپس آب را در یک استوانه‌ی مدرج 25mL خالی کنید و حجم آن را یادداشت کنید.

۲. به وسیله‌ی پی‌پت، 2mL محلول غلیظ پیروگالول را در داخل لوله‌ی آزمایش بریزید؛ سپس 2mL محلول پیاس $2N$ به آن اضافه کنید و سریعاً به وسیله‌ی چوب‌بنبه‌ی مناسب (یا در لاستیکی) در لوله‌ی آزمایش را بیندید؛ به طوری که با هوا بیرون تماس نداشته باشد و به مدت ۵ دقیقه لوله‌ی آزمایش را تکان دهید. پیروگالول اکسیژن هوای موجود در داخل لوله‌ی آزمایش را جذب می‌کند و به رنگ قهوه‌ای درمی‌آید. در این واکنش، پیروگالول به پیروگالین تبدیل می‌شود.

۳. یک شستک دهانه گشاد یا یک بشیر 60mL را از آب پر کنید و لوله‌ی آزمایش در بسته را به طور وارونه در آن قرار دهید؛ به طوری که در چوب‌بنبه در داخل شستک آب قرار گیرد.

در این حالت در لوله را در زیر آب، باز کنید و به مدت یک دقیقه به همین حالت نگه‌دارید. خواهید دید که آب به اندازه‌ی حجم اکسیژن جذب شده در لوله بالا می‌آید. به کمک در چوب‌بنبه‌ای یا لاستیکی، در لوله‌ی آزمایش را در همان حال که در داخل آب قرار دارد بیندید و سپس لوله را از شستک بیرون آورید.

۴. حجم مایع قهوه‌ای درون لوله‌ی آزمایش را به وسیله‌ی یک استوانه‌ی مدرج

۱۰ میلی‌لیتری اندازه بگیرید. آن‌گاه حجم اکسیژن هوای را به این شرح به دست آورید :

$$V_1 = a \text{ mL}$$

حجم لوله‌ی آزمایش

حجم هوای داخل لوله‌ی آزمایش : برابر با حجم لوله‌ی آزمایش است چون گازها

حجم ظرف خود را پر می‌کنند.

$V_1 = b \text{ mL}$	حجم پیروگالول
$V_2 = c \text{ mL}$	حجم پتاس
$V_3 = a - (b + c)$	حجم هوا در بالای محلول
حجم مایع قهقهه‌ای رنگ، پس از باز کردن در لوله در زیر آب	
$V_4 = d \text{ mL}$	تشک و بالارفتن آب
حجم اکسیژن قبل از جذب هوا م وجود در بالای محلول	
	پتاس و پیروگالول

$$V_5 = (V_4) - (b + c)$$

اگر حجم اکسیژن موجود در هوا داخل لوله را (بالای سطح مایع) (V_4) به حجم کل هوا موجود در بالای سطح مایع قهقهه‌ای (V_4) تقسیم و سپس در 100°C ضرب کنید، درصد اکسیژن موجود در هوا بدست می‌آید.

* می‌توان با استفاده از درصد اکسیژن، درصد نیتروژن موجود در هوا را نیز تخمین زد.

مثال: در آزمایش اندازه‌گیری اکسیژن موجود در هوا با پیروگالول به روش یاد شده که آن را یک هنرجوی صنایع شیمیایی انجام داده این نتایج بدست آمد:

۲۷mL	حجم لوله
۴mL	حجم پیروگالول
۹mL	حجم پتاس
$27 - (4 + 9) = 23 \text{ mL}$	حجم هوا در بالای محلول
۹mL	حجم آب پس از بیرون آوردن از تشک
$9 - 4 = 5$	حجم اکسیژن موجود در هوا
$\frac{4}{23}$	نسبت حجم اکسیژن هوا به حجم هوا
$\frac{4}{23} \times 100 = 21$	نتیجه

پرسش‌ها

۱. در این آزمایش سه مورد از ایجاد خطأ را نام ببرید.
۲. در صورتی که مقدار غلط پیروگالول به اندازه‌ی کافی نباشد این آزمایش دچار چه اشکالی می‌شود؟
۳. در صورتی که حجم مایعات به کار رفته را با یک استوانه‌ی 50 mL اندازه‌گیری کنید، از نظر دقت در اندازه‌گیری، چه اشکالی ایجاد می‌شود؟
۴. در این آزمایش، دقت ابزار اندازه‌گیری حجم باید در چه حدی باشد؟ چرا؟

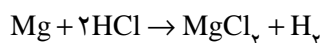
تعیین وزن اتمی منیزیم

هدف رفتاری: پس از پایان این آزمایش از فرآگیر انتظار می‌رود :

- وزن اتمی منیزیم را تعیین کند.

هدف: آشنایی با روش تعیین وزن اتمی منیزیم

وزن اتمی منیزیم را می‌توان از طریق واکنش مقدار مشخصی از نوار منیزیم با هیدروکلریک اسید کافی و اندازه‌گیری حجم گاز هیدروژن آزاد شده تعیین کرد. حجم گاز، در شرایط آزمایش، با استفاده از قانون آووگادرو به شرایط استاندارد تبدیل می‌شود، معادله‌ی واکنش به این صورت است :



وسایل لازم: اrlen خلا mL ۵۰۰، استوانه‌ی مدرج mL ۱۰۰، نخ نازک، تشتک پلاستیکی یا فلزی، لوله‌ی شیشه‌ای و لوله‌ی لاستیکی و کاغذ سنباده.

مواد لازم: نوار منیزیم، هیدروکلریک اسید غلیظ.

۱. با استفاده از وسایل ذکر شده، دستگاهی را مطابق شکل نصب کنید. تشتک را از آب پر کرده استوانه‌ی مدرج را نیز از آب پر کنید و بدون حباب هوا، به طور وارونه در آب داخل تشتک قرار دهید.

۲. نوار منیزیم را در ابتدا، با کاغذ سنباده تمیز و ۵٪ گرم از آن را با دقیقت وزن کنید؛ سپس آن را به دور یک مداد پیچید و به صورت مارپیچ درآورید.

۳. arlen را تا $\frac{1}{3}$ حجم آن را آب پر کرده سپس ۲۰ mL هیدروکلریک اسید غلیظ را به آن بیفزایید.

۴. نوار منیزیم را به یک نخ نازک بیندید و قبل از بستن، در لاستیکی arlen آن را، به گونه‌ای که با محلول تماس پیدا نکند، بالای محلول قرار دهید.

۵. پس از قرار دادن در لاستیکی و اطمینان یافتن از این که لوله‌ی رابط در زیر استوانه‌ی مدرج قرار دارد، arlen را کج کنید تا نوار منیزیم با محلول اسید تماس پیدا کند.

نوار منیزیم در اسید حل و گاز هیدروژن به زیر استوانه‌ی مدرج هدایت می‌شود. پس از متوقف شدن واکنش و خارج شدن حباب‌های گاز هیدروژن، حجم گاز هیدروژن را در داخل استوانه‌ی مدرج یادداشت کنید (حجم گاز، برابر حجم آبی است که در استوانه‌ی



مدرج پایین می‌آید).

نتیجه‌گیری و محاسبه: با استفاده از رابطه‌ی ۱، حجم گاز هیدروژن را که به روش یاد شده به دست می‌آید، به شرایط استاندارد تبدیل کنید.

$$P_{H_2} V_{H_2} = P_{H_2} V_{H_2} (1 + \alpha t) \quad \text{رابطه‌ی ۱ :}$$

P_{H_2} : فشار گاز هیدروژن در فشار 76°mmHg

V_{H_2} : حجم گاز هیدروژن در C° ، این حجم، در رابطه‌ی فوق، مجھول است و باید محاسبه شود.

α : عدد ثابت و برابر $\frac{1}{273}$ (ضریب انبساط حجمی گاز به ازای هر درجه)

$t_{V_{H_2}}$: دمای هوا در آزمایشگاه بر حسب درجه‌ی سانتی‌گراد

V_{H_2} : حجم گاز هیدروژن در شرایط آزمایشگاه که برابر با حجم آبی است که در استوانه‌ی مدرج جابه‌جا شده است (بر حسب cm^3).

P_{H_2} : فشار گاز هیدروژن در شرایط آزمایش؛ این فشار به فشار بخار آب و فشار جو، و اختلاف سطح آب در استوانه‌ی مدرج و شستک به صورت رابطه‌ی ۲ بستگی دارد.

$$P_{H_2} = P - (P_{H_2\text{O}} + h / 13 / 6) \quad \text{رابطه‌ی ۲ :}$$

فشار بخار آب، در هر دمایی، مقداری ثابت است. با قرار دادن مقدار P_{H_2} در رابطه‌ی ۱ خواهیم داشت:

$$[P - (P_{H_2\text{O}} + h / 13 / 6)] V_{H_2} = P_{H_2} V_{H_2} (1 + \alpha t) \quad \text{رابطه‌ی ۳ :}$$

با قرار دادن مقادیر عددی لازم، V_{H_2} را در شرایط استاندارد محاسبه کنید و با تقسیم آن حجم (V_{H_2}) بر 224°mL (حجم یک مول گاز در شرایط استاندارد) تعداد مول‌های هیدروژن را محاسبه نمایید. اگر حاصل این تقسیم را b مول فرض کنید، می‌توانید تعداد مول‌های منیزیم را نیز به دست آورید، زیرا این دو، معادل یک‌دیگر هستند. چرا؟ برای به دست آوردن وزن اتمی منیزیم، می‌توان با در نظر گرفتن تعداد مول‌های هیدروژن و وزن منیزیم اولیه، از رابطه‌ی $\frac{5 \times 1}{b} \times 100\%$ استفاده کرده وزن اتمی Mg را بر حسب گرم به دست آورد.

۱. در رابطه‌ی ۲، h اختلاف سطح آب شستک و آب درون استوانه‌ی مدرج، پس از حل شدن فلز در آسید است (بر حسب میلی‌متر mm) P فشار جو در آزمایشگاه و $P_{H_2\text{O}}$ فشار بخار آب است.

۲. ممکن است سطح آب داخل استوانه‌ی مدرج و سطح آب داخل شستک به سه حالت درآید:

الف - اگر هم سطح باشند، عبارت مربوط به اختلاف سطح حذف می‌شود.

ب - اگر ارتفاع آب در داخل استوانه‌ی مدرج بیشتر باشد، از رابطه‌ی ۲ بهین می‌شود.

ج - اگر سطح آب در داخل استوانه‌ی مدرج باین‌تر از سطح آب در داخل شستک باشد، مقدار مربوط به آن، با علامت منفی در رابطه قرار می‌گیرد.

پرسش‌ها

۱. وزن اتمی منیزیم به دست آمده را با وزن اتمی واقعی منیزیم، مقایسه و درصد خطرا محاسبه کنید.
۲. چه عواملی در پیدایش مؤثرند؟
۳. در صورتی که نوار منیزیم را قبل از توزین، سنباده نزنید، چه خطای در آزمایش به وجود می‌آید؟
۴. در صورتی که در ارلن کاملاً مسدود نباشد، در صورت درست بودن سایر مراحل آزمایش، آیا وزن اتمی منیزیم از مقدار واقعی آن بیشتر خواهد بود یا کم‌تر؟ چرا؟