

التدريب العملي

الصناعات البتروكيمياوية

الفرع الصناعي – المرحلة الثالثة

المؤلفون

د. كاظم نوري عبد
هاتف سالم محمود
سرمد خليل مرزا
عبد الزهرة كاظم دهام
زيد علي عبد العباس

تواصل مع المضامين العلمية التي احتوتها الكتب المنهجية للتدريب العملي والعلوم الصناعية للمراحل الدراسية الأولى والثانية لاختصاص الصناعات البتروكيمياوية فقد تم تأليف هذا الكتاب بأسلوب يتلائم ومستوى الطالب في المرحلة الدراسية الثالثة.

يحتوي الكتاب على تجارب متنوعة في مجالات الصناعات البتروكيمياوية إضافة إلى موضوع السلامة الصناعية والمختبرية، وهذه التجارب تشمل عمليات التحضير وإجراء الاختبارات ودراسة الخواص الكيماوية والفيزيائية للعديد من المنتجات البتروكيمياوية الوسيطة والنهائية والمواد الخام. كما ان التجارب الواردة في الكتاب في مجموعها تغطي المباحث الرئيسية والمفاهيم الأساسية التي وردت ضمن كتاب العلوم الصناعية والرسم الصناعي للصف الثالث. لقد روعي في عرض التجارب المختلفة سهولة وسلامة الأسلوب وإمكانية التطبيق، كما اتبعت كل تجربة بعدد من الأسئلة الاختبارية التي يمكن ان تساهم في قياس فهم الطالب وتساعد في الوقت نفسه على ترسيخ المادة العلمية ومفاهيمها الأساسية في ذهنه.

لقد صممت التجارب لتعطي المهارة والخبرة اليدوية من خلال إنجازها ليكون الطالب مهيناً للعمل في المختبرات الكيماوية ومختبرات السيطرة النوعية في مصانع المنتجات البتروكيمياوية، اخذين بنظر الاعتبار الالتزام بقواعد السلامة وخاصة ما يتعلق بالتعامل مع المواد الكيماوية بكل أنواعها الخطرة والسامة والحارقة والاعتيادية بما يؤمن المحافظة على العاملين في المختبر إضافة إلى الموجودات من أجهزة ومعدات وأثاث وبنائيات.

نامل من المدرسين والمعلمين الافاضل القائمين على تدريس المنهج متابعة الطالب منذ البدء بالإعداد للتجربة وحتى نهايتها وتدريبه على تنفيذ الخطوات بدقة عالية من اجل الحصول على نتائج صحيحة. كما نرجو منهم تزويدنا بملاحظاتهم حول ما ورد في الكتاب لتكون عوناً في تنقيح الطباعات اللاحقة للكتاب. والله ولي التوفيق.

رقم الصفحة	الفهرس
3	المقدمة
8	الفصل الأول
8	مبادئ السلامة من مخاطر المواد الكيميائية
8	1-1 عناصر السلامة في المختبرات الكيميائية
9	2-1 تداول المواد الكيميائية الخطرة والسامة و تخزينها
13	3-1 خصائص المواد الملتهبة
13	4-1 الحرائق (أصنافها، مسبباتها)
14	1-4-1 مسببات الحريق
15	2-4-1 أصناف الحرائق
16	5-1 منظومات إطفاء الحرائق
19	1-5-1 المطافئ اليدوية
21	2-5-1 منظومة أطفاء الحرائق التلقائية (الأوتوماتيكية)
21	3-5-1 معدات إطفاء الحرائق الثابتة (التلقائية)
21	4-5-1 أنظمة الإنذار
21	5-5-1 مكونات نظام الإنذار
21	6-5-1 أنظمة الإطفاء التلقائية (الأوتوماتيكية)
23	7-5-1 بعض المواد المستعملة للاطفاء
24	الفصل الثاني
24	معلومات وإرشادات مختبرية
24	1-2 إرشادات باستعمال الأدوات الزجاجية
25	2-2 خزن المعدات الزجاجية
25	3-2 تنظيف الزجاجيات المختبرية وتجفيفها
26	4-2 الأدوات الزجاجية المختبرية الشائعة
28	5-2 المعدات المختبرية الشائعة
29	6-2 الكواشف المختبرية الشائعة وطريقة تحضيرها
30	7-2 أجهزة التسخين وطرقها
33	8-2 تعليمات عامة حول العمل المختبري
34	الفصل الثالث
34	تجارب تحضير المواد الكيميائية
34	تمهيد
34	1-3 تجربة تحضير النتر وبنزين
36	بطاقة التمارين
38	2-3 تجربة تحضير الانيلين من النتر وبنزين
40	بطاقة التمارين
42	3-3 تجربة تحضير حامض البنزويك من التولوين
44	بطاقة التمارين

46	4-3 تجربة تحضير السماد الكيماوي (كبريتات الامونيوم)
48	بطاقة التمارين
50	5-3 تجربة تحضير الفينولفورمالديهايد
52	بطاقة التمارين
54	6-3 تجربة تحضير خلات السليلوز
56	بطاقة التمارين
58	7-3 تجربة تحضير خلات الاثيل
60	بطاقة التمارين
63	8-3 تجربة تحضير الاسيتالديهايد
65	بطاقة التمارين
67	9-3 تجربة تحضير خلات الفنيل (الغرى)
68	بطاقة التمارين
70	10-3 تجربة تحضير الكلوروفورم
72	بطاقة التمارين
74	11-3 تجربة تحضير الصوديوم بنزينسلفونات
76	بطاقة التمارين
78	الفصل الرابع
78	التجارب الخاصة بحسابات التفاعلات الكيماوية
78	1-4 تجربة تعيين معامل الصوبنة للاستر (تعيين ثابت سرعة تفاعل الاستر)
80	بطاقة التمارين
82	2-4 دراسة عملية للتفاعل الانعكاسي
84	بطاقة التمارين
86	3-4 تعيين كمية الكلوريد في بولي فنايل كلورايد (متعدد كلوريد الفنيل)
88	بطاقة التمارين
90	4-4 حساب معدل التآكل بطريقة فقدان الوزن
93	بطاقة التمارين
95	الفصل الخامس
95	تجارب انتاجية
95	1-5 تجربة تحضير الصابون
97	بطاقة التمارين
99	2-5 تجربة تحضير المنظفات (الشامبو، الزاهي)
99	1-2-5 الشامبو
101	بطاقة التمارين
103	2-2-5 الزاهي
104	بطاقة التمارين
106	3-5 تجربة تحضير الوقود الحيوي (البايوديزل)
108	بطاقة التمارين

109	الفصل السادس
109	تجارب فحوصات النفط الخام، والمشتقات النفطية
109	6-1 تجربة تعيين محتوى الكربون المتخلف من حرق المشتقات النفطية، والنفط الخام
112	بطاقة التمارين
114	6-2 تجربة تعيين نقطة الانيلين ومعامل الديزل
117	بطاقة التمارين
119	6-3 تعيين اللون للمنتجات النفطية
122	بطاقة التمارين
124	الفصل السابع
124	تجارب عمليات الفصل
124	7-1 الترشيح باستعمال المرشح ذي الألواح
130	بطاقة التمارين
132	7-2 التجفيف غير المستمر للمواد الصلبة باستعمال المجفف ذي الصواني
137	بطاقة التمارين
139	المصادر

الفصل الأول

مبادئ السلامة من مخاطر المواد الكيميائية

1-1 عناصر السلامة في المختبرات الكيميائية

اصبحت السلامة ضرورة لا بد منها بسبب كثرة المخاطر الناجمة عن التطور التقني والصناعي، فقد تنوعت المخاطر وتعددت مصادرها في مجالات العلوم التطبيقية المختلفة، وعليه يجب ان يصبح موضوع السلامة أمراً بديهياً لا بل اتجاهها ومبدءا لاسيما لدى العاملين في المختبرات الكيميائية، ويجب ان يترجم هذا الاتجاه الى حقيقة عملية ملموسة وان لا تصبح السلامة مقتصرة على الاعلانات والارشادات.

إن العنصر الاساسي في السلامة والامان هو الحذر والوقاية، مهما كان عنصر الخطورة فمصادر الخطورة موجودة في الشارع والمختبر والمصنع إلا أن عدد الحوادث التي تحصل لأسباب غير متوقعة او غير مرئية قليلة جدا فعند التحقق في اي حادثة تجد ان سببها هو الجهل او عدم الالتزام في تطبيق طريقة العمل الصحيحة.

تتوافر حاليا كثير من مستلزمات الامان فضلاً عن تطور المعرفة العلمية حول مخاطر العديد من الاجهزة والمواد الكيميائية المألوفة الاستعمال في المختبرات الكيميائية، لذا يجب الاستفادة القصوى من المعرفة المتوافرة كحصيلة لآلاف الحوادث التي حصلت للبشرية في بلدان العالم المختلفة وبذل اقصى الجهود لمنع تكرار مثل هذه الحوادث المؤسفة.

يقتصر العمل في المختبرات الكيميائية على مجالين، هما ما يخص التجارب التعليمية او التصنيعية التي سبق اجرائها مرارا وعرفت عنها جميع المعلومات كخطورتها، وطريقة التعامل بها، وكيفية السيطرة على متغيراتها، فالامان هنا يكمن في اتباع الخطوات المختلفة بدقة وحذر.

أما المجال الثاني، فيخص التجارب التي تجري على بعض المواد الكيميائية لأول مرة ويكون عندئذ سلوك هذه المواد غير معروف ولكنه متوقع من المعلومات النظرية للتفاعل، ففي تلك الحالات يجب اجراء مثل هذه التجارب بأقل ما يمكن من الحجم او الاوزان واستعمال جميع معدات الامان اللازمة.

لقد دلت الاحصائيات على ان معظم الحوادث تحصل للمبتدئين في حياتهم من طلبة وعمال المصانع في بداية التحاقهم بالعمل، وعليه يجب تأكيد ارشادات السلامة وتطبيقها بوصفها جزءا مكتملاً للمنهج التعليمي، ويتحمل الطالب او العامل مسؤولية اي حادث ناجم عن عدم تطبيقه لإرشادات السلامة.

هنالك نوعان من المخاطر في العمل المختبري تعود الى طبيعة المواد المستعملة، النوع الاول مخاطر عامة موجودة في كل مختبر كالحروق الناتجة من التلامس مع سطح ساخن، او سائل ساخن، او الحوادث الناجمة من دخول جسم غريب في العين، او الاذن، والمخاطر الناتجة عن الجروح بسبب قطع الزجاج، والالياف، والحوادث الناجمة عن الانزلاق على سطح املس، او السقوط من سلم، او حوادث الكهرباء.

اما النوع الثاني، فهي المخاطر الكيميائية الناجمة بفعل المواد الأكلة كالحوامض، والقواعد، والحرائق، الناتجة بسبب المواد الكيميائية الملتهبة، والانفجارات، والتسمم، والتعرض للمواد المشعة، وغيرها. فعندما تكون مثل هذه المخاطر النوعية متوقعة، يجب تجنب هذه المخاطر، وتنبيه الطلبة في المختبر، وارشادهم الى كيفية الوقاية منها، وسبل المعالجة الفورية عند وقوع الحادث.

- حاول تطبيق تعليمات السلامة التي تخصك، وكن حذراً في عملك ومستعداً لتفادي المخاطر والحوادث إن حدثت واتبع الإرشادات الآتية في حالة الطوارئ:
1. الحرائق: أطفئها بسرعة بالماء أو الرمل أو البطانية الخاصة بالحرائق إذا كانت صغيرة واستعمل آلة إطفاء الحريق إذا كانت كبيرة.
 2. الملابس المحترقة: كن شجاعاً في إخمادها ولا تدعها تنتشر أكثر واستعمل القوة لإنقاذ زميلك في المختبر بطرحه أرضاً ولقّه ببطانية الحريق أو إسعافه بالطرق المتوافرة الأخرى.
 3. الحروق: لقّها بلقافة معقمة إذا كانت بسيطة، أما الحروق الكبيرة فحاول تهدئة الشخص المتأثر وانقله الى اقرب وحدة طبية فوراً.
 4. الجروح: حاول غسلها بالماء وتعقيمها ثم لقّها بلقافة معقمة إذا كانت بسيطة وإذا حصل نزيف حاول أن تبعد الزجاج المكسور والملوثات الأخرى بملقط معقم واضغط بقماش نظيف على الجرح ثم لقّه بلقافة معقمة أما الحروق الجسيمة فأبلغ أقرب وحدة طبية عنها فوراً.
 5. ملامسة المواد الكيميائية: اغسل الجلد بكمية وفيرة من الماء او اسخدم محلول بيكربونات الصوديوم المخفف في حالة التعرض للأحماض او الغسل بمحلول حامض الخليك المخفف في حالة التعرض للقواعد.
 6. دخول المواد الكيميائية في العين: اغسل العين جيداً بكمية وفيرة من الماء بنافورة غسل العيون، او وعاء نظيف، أو في راحة اليد وحاول استعمال محلول مخفف جداً من حامض البوريك في حالة القواعد وبلغ أقرب وحدة طبية فوراً.

1-2 تداول المواد الكيميائية الخطرة والسامة وخبزنها

يكون سوء خزن المواد الكيميائية في الغالب سبباً لكثير من حوادث الحرائق والانفجارات والتسمم ويمكن التقليل من هذه الحوادث عند معرفة صفات المواد الكيميائية الخطرة والسامة واتباع الطرق المناسبة لخبزنها، فالمواد الكيميائية المراد خبزنها قد تكون صلبة او سائلة او غازية، وقد تكون معبئة في اكياس ورقية او بلاستيكية او علب معدنية، فخطورة المادة الكيميائية قد تكون بسبب طبيعة المادة نفسها او نتيجة لتأثرها بالمواد الاخرى المخزونة معها وعليه فعند الخزن يمكن تصنيف المواد الكيميائية الى الاصناف الآتية:

مواد ملتهبة، و مواد سامة، و مواد مؤكسدة، و مواد آكلة، و الغازات المضغوطة، و المواد الكيميائية الحساسة للماء والرطوبة.

1. خزن المواد الكيميائية الملهبة:

يجب ان تخزن المواد الملهبة بكميات قليلة في المختبرات، وفي خزان معدني مقاوم للحريق، أما الكميات الكبيرة منها فتخزن في بناية مستقلة مقاومة للحرائق ومزودة بأجهزة تبريد، ونظام اطفاء تلقائي، ومزودة بساحبات هواء كفاءة في الاقسام العليا، والسفلى من المخزن لكي تطرد ابخرة السوائل الملهبة من المخزن، ويجب ان تبعد عن المخزن جميع مصادر الاشتعال وان تستعمل لإضاءتها المصابيح المزودة بالغطية، ويقع ضمن هذا الصنف المواد الشديدة الاشتعال التي لها درجة انقذ اقل من 21°C والمواد التي تبعث غازات قابلة للاشتعال عند ملامستها الماء، والمواد المشتعلة تلقائياً، ويستعمل للتعبير والاشارة الى هذه المواد الخطرة علامة اللهب المكشوف كما في الشكل (1-1).



الشكل 1-1 علامة تحذيرية للمواد القابلة للاشتعال

2. خزن المواد الكيميائية السامة:

بعض المواد الكيميائية سامة بطبيعتها لتكوينها نواتج سامة عند تعرضها لظروف غير طبيعية كالحرارة و الرطوبة والضوء وغيرها.

فإذا استوجب وجود مثل هذه المواد السامة الخطرة في المختبر فيجب خزنها مع المواد الكيميائية الخطرة في خزنة آمنة تكون عادة اسفل كابينة طرد الغازات (Hood) ومتصلة معها بفتحة صغيرة لتهويتها ويجب ان تكون مثل هذه المواد السامة مؤشرا عليها بوضوح مبينا مدى خطورتها.

اما الكميات الكبيرة منها، فيجب خزنها في مكان آمن بعيدا عن المواد الملتهبة ومقاوم للحرائق، ويجب ان يكون مخزن المواد السامة ذا تكييف جيد، اما المواد السامة المتأثرة بالرطوبة، فيجب ان تحفظ في صناديق خاصة مزودة بوسائل امتصاص الرطوبة، ويستعمل في التحذير من المواد السامة والخطرة إشارة جمجمة الموت كما في الشكل (2-1).

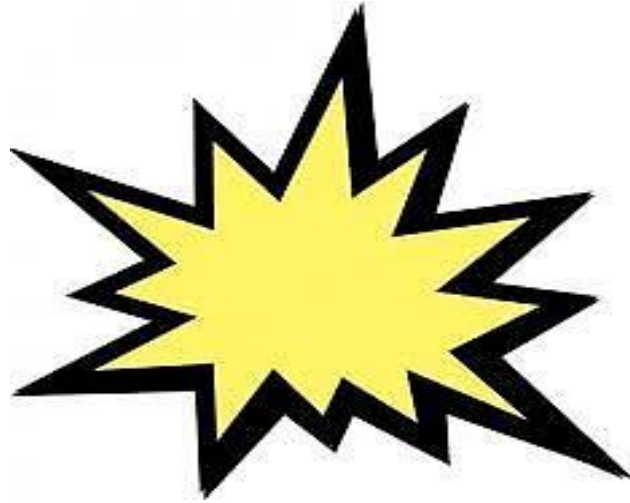


الشكل 2-1 علامة تحذيرية للمواد السامة

3. خزن المواد الكيميائية المتفجرة:

ان المواد المتفجرة حساسة جدا للصدمات والرج والاحتكاك والحرارة، لذا يجب ان تكون مخازن المواد المتفجرة تحت سيطرة دقيقة وفي مكان آمن ضمن بناية رصينة لا يدخلها الا الشخص المسؤول عن دخول هذه المواد الخطرة وخروجها من، والى المخزن.

يجب ان تكون كمية المواد المتفجرة المخزونة اقل ما يمكن، بعد مخزن المواد المتفجرة عن البنائيات الاخرى يعتمد على كمية المواد المتفجرة المخزونة، ويستعمل في التحذير من خطورة المواد المتفجرة رمز القنبلة المتفجرة كما في الشكل (3-1).



الشكل 1-3 علامة تحذيرية للمواد المتفجرة

4. خزن المواد المؤكسدة:

ان العوامل المؤكسدة بإمكانها ان تجهز التفاعلات بالاكسجين، ومن ابرز هذه المواد هي الاوكسيديات، و النترات، والكرومات، والكلوريدات، والبرمنكنات و البيروكسيديات حيث بإمكان هذه المواد بدء الحرائق ذاتيا، وعلى هذا الاساس لا يجوز خزنها اطلاقا مع المواد الملتهبة، ولا يجوز خزنها بالقرب من مخازن الوقود، والمذيبات العضوية، والمواد المختزلة، وتكون بناية المخزن لهذه المواد مقاومة للحرائق بضمنها الرفوف، والابواب، والارضية، وتكون مجهزة بوسائل الاطفاء التلقائي، ويستعمل لهذا التحذير عن هذه المواد بالاشارة المبينة في الشكل (1-4).



الشكل 1-4 علامة تحذيرية للمواد المؤكسدة

5. خزن المواد المسببة للتآكل

هنالك كثير من المواد الكيماوية المسببة للتآكل كالحوامض القوية والقواعد، فعند خزنها لابد من الاهتمام بهذه الناحية، اذ يجب ان تكون هذه المخازن مجهزة بساحبات هواء لكي تمنع تراكم ابخرة تلك المواد في المخزن، وتزيد من خطورة التآكل، ويستعمل للتحذير من المواد المسببة للتآكل العلامة المبينة بالشكل (1-5).



الشكل 1-5 علامة تحذيرية للمواد المسببة للتآكل

6. خزن الغازات المضغوطة:

يفضل ان تخزن اسطوانات الغازات المضغوطة في مكان قريب من بناية القسم بحيث يسهل حملها وتنزيلها من الشاحنات كما موضح في الشكل (1-6). ويفضل ان تكون مثبتة بوضع عمودي في اقصاء خاصة بها، وان تكون بعيدة عن حرارة الشمس والامطار، وذلك بخزنها تحت مظلات خاصة، ويكون موضع الاسطوانات الفارغة مفصولا عن المملوءة، ويجب فصل الغازات الملتهبة عن المؤكسدة.

ومن الجدير بالذكر ان الاسطوانات الغازية تتميز من الوانها، مثلا اسطوانة غاز الاثيلين ذات لون بنفسجي، واسطوانة غاز الاستيلين ذات لون احمر ماروني، واسطوانة غاز الاوكسجين ذات لون اسود، واسطوانة غاز الكلور ذات لون اصفر مع شريط اسود، وهكذا بقية الغازات الاخرى.



الشكل 1-6 حفظ الغازات المضغوطة

7. خزن المواد الحساسة للرطوبة:

تعد بعض الفلزات وهيدراتها حساسة للرطوبة، فأن حفظ هذه المواد يكون في سوائل غير فعالة عليها كحفظ الصوديوم والبيوتاسيوم في النفط الابيض، والفسفور الابيض في الماء، ويجب ان تجهز هذه المخازن بمطافئ خاصة بها ويكون خزن بعض المواد شديدة الحساسية للرطوبة في صناديق جافة. وبشكل عام لا يجوز اطلاقا الجمع بين المواد التي قد تتفاعل مع بعضها.

ان جميع القناني للمواد الكيميائية يجب ان تحمل اشارة التحذير الخاصة بها، وان المخازن يجب ان تكون مجهزة بمعدات اطفاء يدوية، او تلقائية مناسبة حسب طبيعة المواد.

ان تداول المواد الكيميائية يجب ان يتم على وفق قواعد واسس علمية يطبقها كل من يعمل في هذا الاختصاص حماية لنفسه وللعاملين معه.

ان معظم المواد الكيميائية تسبب ضررا للانسان والبيئة، ومن هنا ظهرت الحاجة الى الاهتمام بكيفية التداول، والتعامل، والخبز الأمان لها، وان اخذ الحيطة والحذر امر واجب وفقا للقاعدة العامة التي يجب اتباعها، وهي ان كل مادة كيميائية خطرة، ما لم يثبت عكس ذلك.

1-3 خصائص المواد المتلتهبة

يمكن الاستدلال على خطورة المواد الكيميائية اتجاه الحرائق من خلال معرفة عدد من الخصائص للمواد الكيميائية وأبرزها ما يأتي:

1. درجة الوميض (Flash Point): هي الدرجة الحرارية الدنيا التي عندها تتصاعد ابخرة السوائل القابلة للاشتعال نتيجة لاختلاطها مع الهواء بالقرب من سطح السائل مكونة ومضة بداية للاشتعال.
2. الوزن النوعي للبخر (Specific Gravity): هي النسبة بين كثافة البخر وكثافة الهواء، ولأبخرة معظم السوائل المتلتهبة كثافة اعلى من كثافة الهواء، لذلك تتجمع هذه الابخرة في الطبقات السفلى من المختبرات والمخازن. وهذه نقطة مهمة جدا عند تهوية المختبرات، فأذا كانت كثافتها البخارية، عالية وجب ان تكون التهوية من الطبقات السفلى من المختبرات والمخازن.
3. درجة الانتقاد الذاتي (Autoignition temperature): وهي الدرجة الحرارية التي عندها تبدأ المادة بالاشتعال ذاتيا دون وجود شرارة او لهب او اي مصادر للاشتعال.
4. القابلية للتسخين الذاتي: هنالك كثير من المواد الكيميائية التي بإمكانها ان تتحد مع الاوكسجين الجوي في درجات الحرارة الاعتيادية مولدة حرارة، فأذا كانت الحرارة المتولدة لا تنتشر بسرعة الى الجو كما في حالة التهوية السيئة فتكون مثل هذه المواد معرضة لنشوب حرائق في حال وجود اي مصدر للاشتعال.
5. مدى الانفجار او الالتهاب: هو النسبة المئوية الحجمية لبخر المادة في الهواء والتي فوقها يكون المزيج قابلاً للاشتعال، اذ يوجد حد ادنى لمقدار الابخرة في الهواء الذي دونه لا يحدث احتراق حتى في حالة وجود مصدر للاشتعال، ويوجد حد اعلى للبخر في الهواء فوqe لا يحصل اشتعال، لأن بخار السائل يزيح الهواء، وتكون كمية الاوكسجين غير كافية للاشتعال.

1-4 الحرائق (اصنافها ، مسبباتها)

الحريق: تفاعلات كيميائية مستمرة تنشأ من تأكسد المواد المحترقة بالاوكسجين حيث تتحرر نتيجة لهذه التفاعلات الطاقة الحرارية، وقد يتكون اللهب، ويتصاعد الدخان، وغازات اخرى.

الوقاية من الحريق: هي الاعمال والانظمة اللازمة للوقاية من الحريق بالعمل على منع حصوله من خلال التحكم بالمواد المحترقة عن طريق التقليل من استعمالها، ووضع قيود في حال استعمالها للمحافظة على الارواح والممتلكات.

علاج الحريق: اعمال المكافحة والاطفاء الذاتي بأستعمال الانظمة الهندسية العديدة، والانذار الآلي المبكر.

الاحتراق اللهب: هو الاحتراق الناجم عن تبخر المادة القابلة للاشتعال، واختلاطها بالاوكسجين الجوي، واشتعالها حيث يتكون حريق ملتهب.

الاحتراق المتوهج: هو الاحتراق الناجم عن ارتفاع درجة حرارة سطح المادة القابلة للاشتعال دون ان تتبخر، حيث تتوهج نتيجة التفاعل الكيميائي مع الاوكسجين.

هنالك ثلاثة اركان رئيسة لنشوب الحرائق هي:-

1. وجود المادة القابلة للاشتعال (الوقود).
 2. وجود الاوكسجين الكافي المساعد على الاشتعال.
 3. ارتفاع درجة الحرارة الى درجة اتقاد المادة.
- والشكل (1-7) يوضح الاركان الرئيسية لنشوب الحريق.



الشكل 1-7 مثلث الاحتراق

اما مصادر الاشتعال فهي:-

1. اللهب المكشوف.
2. المصادر الكهربائية.
3. السطوح الساخنة.
4. الشرارات النارية.
5. الشحنات الكهربائية المستقرة.
6. انفجار الغبار المتطاير.
7. انفجار الحمادات الملحية.

فإذا توافرت العناصر الثلاثة، واتحدت حدث الحريق وبإزالة أحدهما يمكن منع حدوث الحريق، وذلك كما يأتي:-

1. خفض درجة الحرارة، اي تبريد حرارة المادة المشتعلة وذلك بأستعمال المياه التي يتم قذفها على الحريق، وتعتمد هذه الوسيلة على قدرة امتصاص الماء لحرارة المادة المشتعلة فيها النار، ويلاقي الماء عند استعماله لأغراض التبريد نوعين من التغيرات هما ارتفاع درجة حرارته الى ان تصل الى درجة غليانه، وتحوله الى بخار يعلو سطح الحريق، ويفيد ذلك في عمليات اخماد النيران بإنقاص نسبة اوكسجين الهواء.
2. عزل الحريق عن الاوكسجين، إذ يتم اخماد الحريق بتغطيته بحاجز يمنع وصول الاوكسجين اليه، وذلك بالوسائل الآتية:

- غلق منافذ التهوية وفتحاتها بمكان الحريق للتقليل من نسبة الاوكسجين في الهواء الى النسبة التي لا تسمح بأستمرار الاشتعال.
- تغطية المادة المشتعلة بالرغوة الكيماوية.

● احلال بخار الماء او ثاني اوكسيد الكربون او المساحيق الكيماوية او ابخرة الهالوجينات محل الهواء.
اما الطريقة المتبعة غالباً لإطفاء حرائق الآبار النفطية، فتتم بنسف مكان الحريق باستعمال مواد ناسفة مثل الديناميت.

3. قطع المد المغذي وعزل الحريق، إذ يسهم قطع امداد الحريق بالحد من كمية المواد القابلة للاشتعال وذلك بابعادها عن مكان الحريق والحرارة واللهب مثل قناني السوائل، وعلب المواد القابلة للاشتعال، وغلق انابيب نقل الغازات القابلة للاشتعال.

1-4-2 أصناف الحرائق

تصنف الحرائق الى أربعة أصناف تبعا لطبيعة المواد المستعملة للإطفاء ويتخذ هذا التصنيف اساساً في اختيار نوع المطافىء المستعملة:

1. حرائق الصنف (أ):

تشمل حرائق المواد الاعتيادية الصلبة القابلة للاحتراق كالألواح الخشبية، والفحم، والمطاط، والانسجة، الورق و المواد الليفية غير الصناعية.

يرافق هذا الصنف من الحرائق وهج، ولهب، وتكون ابخرة ضبابية، ودخان، بسبب المواد الناتجة عن التفكك الحراري للمادة المحترقة تاركة مخلفات كربونية كالفحم.

ان اجهزة الاطفاء الملائمة لمكافحة هذه الحرائق تحوي غالباً على عوامل للتبيل والتبريد كالماء مثلاً، او المحاليل المائية لبعض المواد الاطفائية الاخرى، ويضاف لمطافىء هذا الصنف عوامل مبللة كالمواد الصابونية والمواد المنشطة للسطوح (Surfactants) لأنها تقلل من الشد السطحي للماء، وهذا ما يساعد في انتشار الماء على مساحة اكبر من الحريق، و توغل الماء إلى اعماق الجزء المشمول بالحريق، وبذلك يساعد في اطفاء الحريق في الاجزاء الداخلية ايضاً، وللماء قابلية تبريد جيدة تسهم في انخفاض حرارة الحريق واخماده.

2. حرائق الصنف (ب):

تشمل حرائق المشتقات البترولية الثقيلة كوقود الديزل، وزيوت التشحيم، وحرائق بعض الهيدروكربونات السائلة الملتهبة كالكازولين، والكيروسين، والبنزين، والكحول، وغيرها. ولكي يتم السيطرة على هذا النوع من الحرائق يجب ان يتم عزل المادة المحترقة عن اوكسجين الهواء الجوي، او حجز الابخرة القابلة للاشتعال، ومنع انتشار اللهب، ويمكن التوصل الى هذه الاجراءات باتباع التعليمات الآتية:

- استعمال بعض المواد المولدة للرغوة مثل الكربونات، او الفوسفات، او الكلوريدات.
- استعمال غاز خامل مثل ثاني اوكسيد الكربون (CO_2) لأنه اثقل من الهواء، ويعزل الحريق عن الاوكسجين.
- استعمال السوائل المتبخرة كالهيدروكربونات المهلجنة المتطايرة مثل رابع كلوريد الكربون (CCl_4) وغاز بروميد المثيل (CH_3Br)، وهذه المواد تعمل كمواد معطلة للحريق.

3. حرائق الصنف (ج):

تشمل حرائق المعدات الكهربائية كالمحولات الكهربائية، ومفاتيح الاجهزة الكهربائية، المحركات. فضلاً عن خطورة الصدمات الكهربائية التي قد تحدث؛ بسبب التوصيل الكهربائي من خلال الوسط المستعمل في الاطفاء. اما المطافىء الملائمة لمكافحة هذه الحرائق، عندما تكون المعدات المحروقة خالية من التوصيل الكهربائي، فعندئذ يمكن استعمال مطافىء الصنف (أ) واذا كانت هذه المعدات تحتوي على وقود ملتهب فيفضل استعمال مطافىء الصنف (ب).

ويجب استعمال المطافىء الكيماوية الجافة غير الحاوية على مواد اكلة لإطفاء المعدات الكهربائية الثمينة.

4. حرائق الصنف (د):

تشمل حرائق العناصر الفعالة كالمغنيسيوم، والصوديوم، والبوتاسيوم، والتيتانيوم، والمركبات العضوية المعدنية والغازات القابلة للاشتعال كالأستيلين، والبروبين، والغازات المسالة، والهيدروجين.

المطافئ المفضلة مع هذا النوع هي مطافئ المسحوق الجاف، ولكن المسحوق الجاف المستعمل يكون له خواص بحيث لا يتفاعل مع المواد المحترقة، وأحياناً يستعمل مسحوق الرمل والطين لإطفاء مثل هذه الحرائق.

5-1 منظومات اطفاء الحرائق

من الصعوبة بمكان التغلب على الحرائق، إذا ما حصلت ولكن من السهل منع حصولها، فكم من المنشآت، والأجهزة، والأموال قد ضاعت، وتلفت بسبب الجهل، أو الإهمال في اتباع طرق الوقاية.

وللوقاية من الحرائق يجب التأكد من مسألتين مهمتين هما منع حدوث الحرائق، والحد من الخسائر بعد حصول الحوادث.

يمكن تقسيم منظومات اطفاء الحرائق على مجموعتين:

1. أجهزة الإطفاء اليدوي:

تحتوي مثل هذه المطافئ على كميات محدودة من المادة المطفئة، وعليه فهي مصممة لمكافحة الحرائق في بداية نشوبها أو لمكافحة الحرائق الصغيرة كما في الشكل (8-1).



الشكل 8-1 جهاز اطفاء يدوي

2. أجهزة (منظومات) اطفاء ثابتة تلقائية:

هنالك أنواع مختلفة من هذه الأجهزة إلا أن أكثرها استعمالاً هو المسمى بشبكة المرشات التلقائية، ويشمل النظام على سلسلة من الأنابيب تثبت في سقف المبنى، ومزودة بصمامات تفتح تلقائياً عند درجة حرارة معينة لرش المادة المطفئة وأخمد الحريق، وهناك أكثر من 30 نوعاً من هذه الأنظمة التلقائية، وهذه الأنظمة كفاءة عالية في رش المادة المطفئة للحريق إذ تبلغ سرعتها حوالي 1/60-140) min وتحت ضغط يتراوح بين 500-550) bar وقد يصل ضغطها إلى حوالي 7 bar ويكفي غالباً نظام واحد لرش مساحة تبلغ 9) m² (18 كما موضح في الشكل (9-1).



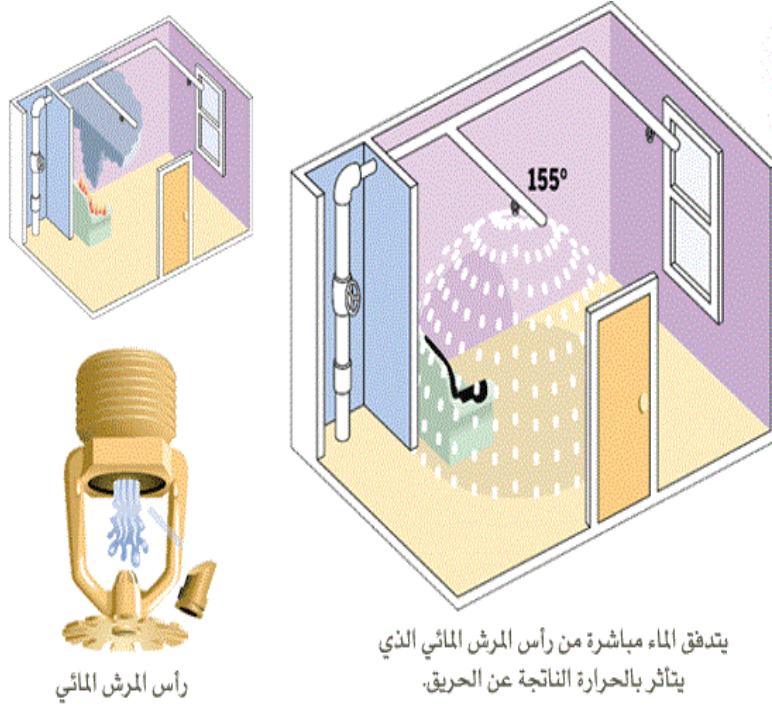
الشكل 9-1 منظومة اطفاء بالرش

أما العوامل المطفئة المستعملة في هذه الانظمة فتعتمد على طبيعة المواد المخزونة فقد يستعمل الماء او المحاليل المائية في حالة عدم وجود خطورة للماء، اما اذا كانت المواد المخزونة تتأثر بالماء فعندئذ يمكن استعمال العوامل الاطفائية الاخرى كالمواد الكيميائية، والمواد الرغوية، وثنائي اوكسيد الكربون، المساحيق الجافة، و السوائل المتطايرة، والشكل (10-1) يوضح منظومة إطفاء رغوية.



الشكل 10-1 منظومة إطفاء رغوية

والشكل (11-1) يوضح منظومة إطفاء ماء تلقائي.



رأس المرش المائي

يتدفق الماء مباشرة من رأس المرش المائي الذي يتأثر بالحرارة الناتجة عن الحريق.

الشكل 1-1 منظومة إطفاء ماء تلقائي

وتصنف معدات اطفاء الحرائق على اساس الوسط المستعمل في الاطفاء، وأبرز هذه الاصناف هي:

1. أجهزة الاطفاء المائية وتشمل:

- مطافىء الصودا والحامض.
- المطافىء المائية المضادة للانجماد.
- المطافىء المائية المحتوية على المواد المبللة.
- المطافىء المائية الرذاذ.
- المطافىء بواسطة فوهات الحريق.

2. اجهزة الاطفاء الرغوية وتشمل:

- مطافىء ذات رغوة كيميائية.
- مطافىء ذات رغوة ميكانيكية.

3. اجهزة الاطفاء الكيماوية الجافة وتشمل:

- مطافىء مسحوق بيكاربونات الصوديوم.
- مطافىء مسحوق بيكاربونات البوتاسيوم.
- المطافىء الجافة متعددة الاستخدامات.

4. اجهزة الاطفاء بثاني اوكسيد الكربون.

1-5-1 المطفاء اليدوية

هي اجهزة اطفاء متنقلة يمكن حملها باليد، و على عربة، أو مقطورة يمكن سحبها، ولا يزيد وزن المطفأة المحمولة باليد على 16 kg بينما يكون وزن المطفأة المحمولة على عجلات بين 16-26 kg ويزيد وزن المطفأة المقطورة على 50 kg وهي على انواع:

1. المطفأة المائية:

هي المطفاء المستعملة للماء، والمحاليل غير القابلة للتجمد، والمحاليل المائية تستخدم في حرائق من الصنف (أ) وتتكون المطفأة من وعاء خارجي، وخرطوم، وقاذف حيث يكون الماء تحت ضغط في داخلها والشكلان (12-1) و(13-1) يوضحان انواع المطفاء اليدوية.



الشكل 12-1 منظومة إطفاء مائية



الشكل 13-1 تشغيل منظومة إطفاء مائية

2. مطافىء ثاني اوكسيد الكربون:

تستعمل هذه المطافىء لحرائق الصنفين (ب، ج) حيث يكون ضغط الغاز في داخلها عالياً جداً، وهي تصنع بأوزان، واحجام مختلفة.

3. مطافىء المواد الجافة:

المطافىء المستعملة للمواد الكيماوية تحت ضغط عالٍ تشمل بيكاربونات الصوديوم، والبوتاسيوم، وفوسفات الالمنيوم، وتستعمل في حرائق الأصناف (أ، ب، ج) وهي مصنوعة بأحجام، واوزان مختلفة كما في الشكل (14-1).



الشكل 14-1 منظومة اطفاء جافة

4. مطافىء المساحيق الجافة:

هي مطافىء تستعمل في حرائق الصنف (د).

5. مطافىء الرغوة:

تستعمل لحرائق الصنفين (أ، ب) حيث تقوم بتغطية السطح المحترق من الصنف (ب) كما في الشكل (15-1).



الشكل 15-1 منظومة اطفاء رغوة

1-5-2 منظومة أطفاء الحرائق التلقائية (الأوتوماتيكية)

هي منظومة كاملة لكشف الحريق ومحاولة اطفائه من بُعد بأستعمال شبكة كهربائية سلكية، او لاسلكية، ويتم الكشف عن الحريق، أما عن طريق الدخان أو عن طريق استشعار الحرارة المرتفعة، حيث يتم ارسال التنبيه لاسلكيا الى مركز اطفاء المؤسسة العاملة بهذا النظام مع بث صوتي مباشر للبنائية، او الغرفة التي حصل فيها الانذار. هنالك اجهزة اكثر تطورا لما سبق حيث تقوم بإرسال بث صوتي مباشر الى اجهزة المحمول لمنتسبي الاطفاء في الموقع مع امكانية تحكم رجال الإطفاء بأجهزة الاطفاء (المطافىء) وامكانية توجيه رجال الاطفاء من المركز تبعا للصورة الواردة اليهم عن طريق الشبكة نفسها.

1-5-3 معدات إطفاء الحرائق الثابتة (التلقائية)

هي أنظمة الاطفاء المنتجة لمواد الاطفاء التي تتناسب مع نوع الاشتعال تعمل على اطفاء الحرائق بثاني اوكسيد الكربون فور اندلاعها، ولها التأثير الفاعل في حماية الموقع المحترق وحصر انتشار الحريق. وتعمل أنظمة الاطفاء المنتجة للماء على اطلاق كميات من رذاذ الماء حيث تنتشر على المادة المشتعلة، وتعمل على تخفيض درجة حرارتها الى ما دون درجة الاشتعال، وتعمل أنظمة الاطفاء الاخرى على قواعد اخمد وتبريد وافساد جو الاشتعال، وبالامكان تركيب أنظمة الاطفاء المنتجة للماء في جميع المواقع التي لا تتأثر بالماء، فهي تتحكم بالحرائق بسرعة وفعالية، ولها تأثيرها الفاعل في تخفيف درجة تركيز دخان الحريق، والغازات السامة المنبعثة منه بتأثير بخار الماء المنبعث، ورذاذ مياه الاطفاء.

1-5-4 أنظمة الإنذار

وتشمل مجموعة من الأنظمة سوف نتطرق الى بعضها:

1. النظام المحلي: هو نظام يستعمل في مبنى واحد، او في جزء من مبنى، ويتكون من كواشف حريق، ومضخمات صوت، ولوحة تحكم، ومغذيين كهربائيين اساسي واحتياطي.
2. النظام الشامل: يشمل جميع اجهزة النظام المحلي فضلاً عن جهاز اتصال مباشر بين النظام في المنشأة وشبكة المراقبة المركزية.

1-5-5 مكونات نظام الإنذار

1. مغذي كهربائي: يربط بمصدر الشبكة العامة للكهرباء، ومصدر احتياطي.
2. كواشف حريق: هي كواشف تقوم بالاستدلال عن وجود الحريق باستشعار الحرارة، او الدخان، او الغازات الناجمة من الحريق.
3. وحدات ابلاغ: تقوم بالابلاغ عن وجود حريق من خلال اصدار اصوات ذات نغمات مختلفة، ومتعددة، او من خلال انارة مصابيح خاصة، او لوحات ارشادية.

1-5-6 أنظمة الإطفاء التلقائية (الأوتوماتيكية)

هي أنظمة تعمل ذاتيا بعد كشف وجود حريق، حيث تقوم بتشغيل مطافىء الحرائق بمدة زمنية وجيزة لإطفاء الحرائق حال نشوبها، حيث تتركب في المكان، او الموقع المراد حمايته، وان مادة الاطفاء في داخل النظام قد تم اختيارها لتتناسب نوع الحريق في ذلك الموقع، وهذه الأنظمة تعمل بكواشف مختلفة، وهي كالآتي :

1. الكاشف الحراري:

هو مجس يتحسس زيادة الطاقة الحرارية في الجو المحيط الناجم عن الحريق، والمنقول اليه بتيارات الهواء، كما في الشكل (1-16).



الشكل 1-16 منظومة كاشف حراري

2. كاشف الدخان:

هو مجس يتحسس دخان الحريق الذي ينتقل بسرعة في بداية الحريق، كما في الشكل (1-17).



الشكل 1-17 منظومة كاشف تعمل بالدخان

3. كاشف متعدد المجسات:

هو جهاز له عدة مجسات للدخان، والحرارة، والاشعة، واللهب، حيث هنالك انظمة اطفاء موضعية تلقائية تقوم بحماية موقع، أو جهاز محدد كما في الشكل (1-18).



الشكل 1-18 منظومة كاشف متعدد المجسات

1. غاز ثاني اوكسيد الكربون (CO_2)

وهو من الغازات الخاملة كيميائياً ويستعمل في اطفاء الحريق بالتبريد، والحجب، والاحماد.

2. الغازات النظيفة والفعالة:

هي غازات غير موصلة للتيار الكهربائي تقوم بإطفاء الحريق بطريقة ايقاف تفاعلات الاحتراق، وتبريد المادة المحترقة، تستعمل في اطفاء الحرائق الكهربائية في غرف الحاسوب، والغرف التي تحتوي على اجهزة حساسة، او وثائق ثمينة، ومن ابرز الغازات النظيفة غاز الهبتا فلوروبروبين.

3. المواد الكيميائية الجافة والرطبة:

هي مواد كيميائية خاصة تتميز بمقاومتها لدرجات الحرارة العالية، وغير ناقلة للكهرباء، وغير ضارة للانسان تقوم بإطفاء الحريق عن طريق تكوين طبقة عازلة للحرارة حول النار، وتعمل على ايقاف التفاعلات المؤدية للاشتعال وإخمادها. وهناك نوعان من هذه المواد، النوع الاول يتكون من بيكاربونات الصوديوم وبيكاربونات البوتاسيوم، وكلوريد البوتاسيوم، أما النوع الثاني، فهو متعدد الاغراض، ويشمل فوسفات الالمنيوم. اما المواد الكيميائية الرطبة، فهي ايضا متعددة، ومن أبرزها كاربونات الصوديوم التي تعمل بدرجة حرارة من $18-45$ °C.

4. الرذاذ المائي:

يستعمل الماء في عمليات الاطفاء، وهو أما أن يكون محمولاً في سيارات الاطفاء، أو ان يكون الموقع مجهزةً بنظام تلقائي حيث يقوم نظام الاطفاء الالي بالايجاز الى لوحة التحكم الموجودة في الموقع، ويتم فتح الصمامات تلقائياً للسماح للماء بالتدفق من خلال رشاشات تدفع رذاذ الماء لإطفاء الحرائق.

5. الرغوة:

هي في الغالب مواد عضوية، او مواد نباتية صناعية تكوّن فقاعات كثيرة ممتلئة بغاز ثاني اوكسيد الكربون (CO_2)، او الهواء حيث تتميز الرغوة بخفة وزنها، وتمدها بسرعة كي تحجب الحريق عن الهواء، وتتميز ببرودتها، ومنعها لتبخّر المادة المشتعلة.

ومن عيوب الرغوة أنها موصلة للتيار الكهربائي، ولها القابلية على الاحتراق، اذا اختلطت بالسائل المشتعل.

الفصل الثاني

معلومات وإرشادات مختبرية

1-2 إرشادات باستعمال الأدوات الزجاجية

يجب اتباع الإرشادات الآتية عند استعمال الأدوات الزجاجية بحسب طبيعة العمل:

1. استعمال الاوعية الزجاجية المخصصة للعمل تحت الضغط العالي، أو المنخفض.
2. استعمال المعدات الزجاجية المصنوعة من زجاج مقاوم للحرارة (البيركس) في عمليات التسخين.
3. استعمال القناني الزجاجية الملونة لحفظ المواد الكيماوية الحساسة للضوء، ولا بد من التأكد من ان جميع هذه المعدات بحالة جيدة قبل الاستعمال.
4. عند نصب أو تركيب الاجهزة الزجاجية كجهاز التقطير، أو جهاز الاستخلاص التي تتكون من اجزاء مترابطة مع بعضها يجب تثبيتها على حوامل حديدية يحتوي كل منها على ماسك (Clamp) لتثبيتها بحيث لا يتولد اي ضغط على احد الاجزاء الزجاجية. ويفضل استخدام قطع تثبيت مطاطية بطبقة من المطاط، كما يجب تغطية مناطق الارتباط في هذه المعدات الزجاجية بطبقة رقيقة من الشمع.
5. عند استعمال المعدات الزجاجية تحت ضغط عالٍ يجب احاطة هذه الاجهزة بالحواجز الواقية لحماية العاملين عليها من مخاطر الانفجار.
6. عند استعمال التجارب الخاصة بالمواد الكيماوية الخطرة، أو التي تنبعث منها روائح نفاذة، وكرهية، أو سامة، أو قابلة للاشتعال يجب ان تتم هذه التجارب داخل كابينة طرد الغازات (Hood).
7. تسخين محتويات الاوعية الزجاجية التي تحتوي على سوائل سريعة الاشتعال بالحمام المائي، أو الزيتي، أو الرملي، أو المسخنات الكهربائية بحسب مقتضيات الحاجة، وإذا كان لا بد من التسخين باستعمال المصباح الغازي (بنزن) عندئذ يجب وضع مشبك الاسبستوس بين اللهب، والوعاء الزجاجي لمنع اللهب من ملامسة الاداة الزجاجية مباشرة.
8. اختيار الاغطية المطاطية المناسبة لسد فوهات القناني بإحكام لمنع تسرب الابخرة، أو دخول الهواء اثناء اجراء التجارب.
9. اتباع الارشادات عند ربط الادوات الزجاجية بعضها ببعض الآخر بوصلات مطاطية مناسبة، كما يجب زيادة الضغط، أو تفريغه من المعدات الزجاجية بشكل تدريجي.
10. عند نقل الادوات، والاجهزة الزجاجية، يجب ان تمسك بشكل جيد، وبحذر، وتمسك القناني عند النقل من الرقبة بإحدى اليدين، والآخرى تمسكها من الاسفل.
11. يجب أن لا تملأ قناني السوائل الى كامل حجمها، بل يترك فراغ كمجال لتمدد السوائل، وكذلك وضع القناني الحاوية على سوائل قابلة للاشتعال بعيدا عن مصادر اللهب، واشعة الشمس، ومصادر الكهرباء لمنع حدوث الحرائق.
12. للتخلص من قطع الزجاج المكسور في المغسلة، أو مكان اخر يجب استخدام ملقط ، أو مكنسة صغيرة، ووضعها في مكان خاص بعيدا عن القمامة.
13. ان القناني الحاوية على سوائل واردة من مناشيء تصنيعها تتضمن بيانات كاملة وفقاً للصيغ الدولية، أما القناني التي يتم ملؤها بمادة جديدة، فيجب التأشير عليها بخط واضح.
14. عند القيام بغسل الزجاجيات وتنظيفها يجب عدم الضغط اثناء تنظيف جدران الاوعية الزجاجية بالفرش، أو عند مسحها، أو تنشيفها، ويفضل غسل الزجاجيات بالماء، والمنظفات المناسبة المتوافرة واستعمال الفرش الملائمة حيث ان المتهرىء منها يؤدي الى كسر الاداة أو خدشها، ويجب الانتباه والحذر عند تنظيف الاوعية

الزجاجية بمحلول التنظيف (محلول حامض الكروميك) لأنه مادة مؤكسدة، ومتلفة للجلد، واعضاء الجسم الأخرى.

15. عدم استعمال الاجهزة والمعدات إلا بعد موافقة المختص الموجود، والالمام بجميع المعلومات من خطوات عمل التجربة وظروفها.

16. يجب نصب الاجهزة والمعدات على مناخذ العمل المناسبة، او في داخل كابينة طرد الغازات (Hood).

17. يجب اخبار المدرس عن اي خلل في عمل الجهاز فورا لأن الاهمال في ذلك يؤدي الى مضاعفة العطل، وتوقف الجهاز كلياً.

18. يجب وضع اجهزة الطرد المركزي على مكان مستوي وثابت ومناسب حتى لا يؤدي الاهتزاز الناتج من تشغيلها الى سقوط القناني، والادوات القريبة، كما ان الجهاز لا يعمل الا بعد اقفال غطاءه بصورة محكمة قبل تشغيله.

19. تزويد جميع أوعية الضغط بصمامات أمان، وبأنظمة خاصة لتصريف الضغط قبل فتحها.

2-2 خزن المعدات الزجاجية

عند خزن المعدات الزجاجية يجب ان تخزن على رفوف خاصة مصممة لهذا الغرض تكون حافاتها بارزة لمنع الزجاجيات من السقوط، ويراعى ملاحظة ما يأتي اثناء الخزن:

1. وضع الادوات الزجاجية الثقيلة على الرفوف السفلى، والخفيفة منها على الرفوف العليا، ووضع القطع الطويلة والكبيرة الحجم خلف الصغيرة، لسهولة رؤيتها.
2. توضع جميع الادوات والاجهزة الزجاجية على رفوف بارترفاع مناسب للشخص بحيث يكون استعمالها سهلاً.
3. توضع الانابيب والقضبان الزجاجية في وضع افقي كلبسب طوله.
4. تخزن القطع والمعدات الزجاجية الرقيقة والسهلة الكسر في علب كارتونية، ويؤشر عليها بوضوح بغية الاستدلال عليها بسهولة، اما عملية اختيار المعدات الزجاجية، فيجب ان تكون ملائمة لأي تجربة بدقة قبل البدء بها.

2-3 تنظيف الزجاجيات المختبرية وتجفيفها

يعتمد نجاح التجربة على نظافة الأدوات الزجاجية المستعملة، لذلك فمن واجب الطالب أن يحتفظ دائماً بالزجاجيات التي يستعملها نظيفة وجافة، وأن يبادر على الفور بعد الانتهاء من التجربة بتنظيف الزجاجيات التي استعملها، ولا يؤجل غسلها وتنظيفها ليوم آخر، لأن كثيراً من المواد الصمغية، أو اللاصقة يسهل تنظيفها مباشرة، ولكن عندما تترك لمدة يصعب إزالتها.

ولإزالة المواد اللزجة، أو اللاصقة، في الوعاء الذي أجري فيه التفاعل، يمكن استخدام بودرة تنظيف، وفرشاة، وماء ساخن، وإذا تخلفت بقايا من هذه المواد، يمكن إزالتها باستعمال قليل من الأستون (5-10ml) أو خلات الاثيل (5-10ml) إذ ان هذه السوائل تُذيب معظم المواد الصمغية واللاصقة، وبعد ذلك يغسل الإناء بمحلول منظف، وتشتطف بالماء، ثم تعلق على المصفاة، او توضع في فرن التجفيف، وإذا لزم الأمر تجفيف الزجاجيات بسرعة، فإنه يمكن شطفها بقليل من الاسيتون، او الميثانول (5-10ml) ثم إمرار تيار من الهواء الجاف لتبخير بقايا المذيب.

تتطلب معظم التجارب المختبرية استعمال الادوات، والمعدات الزجاجية، وبما ان الزجاج قابل للكسر بسهولة، لذا يستوجب على الجميع الدقة، والحذر، والعناية اللازمة عند التعامل مع الزجاجيات اثناء العمل لتلافي كثير من المخاطر المتعلقة بها، فالدقة في اختيار المعدات الزجاجية واستعمالها يقلل من الحوادث كالأصابة بالجروح بواسطة الاوعية المكسورة، او نهايات الزجاج الحادة.

2-4 الأدوات الزجاجية المختبرية الشائعة

في مختبر الصناعات البتروكيمياوية يوجد العديد من الأدوات الزجاجية يطلق عليها اسم الزجاجيات المختبرية، وعلى الطالب الذي يدرس منهج التدريب العملي في اختصاص الصناعات البتروكيمياوية أن يكون على معرفة بهذه الزجاجيات، وكيفية استعمالها في انجاز إجراء التجارب، وهذه الزجاجيات غالبية الثمن، ومن واجب الطالب أن يحافظ على نظافتها، وسلامتها، وفيما يأتي نبذة مختصرة عنها:

1. أنابيب التجفيف:

وهي أنابيب مختلفة الأشكال تملأ غالباً بمواد ماصة للرطوبة، وتوصل بالجهاز الذي يجري فيه التفاعل، وذلك لمنع وصول بخار الماء من الجو المحيط بالجهاز إلى خليط التفاعل كما في الشكل (2-1).



الشكل 2-1 أنابيب تجفيف

2. الزجاجيات المختبرية ذات الوصلات المصنفة (Ground Glass Joints Components):

في مرحلة سابقة كانت الزجاجيات المختبرية مثل القوارير، والدوارق، والمكثفات، والأقماع، وأنابيب التجفيف توصل مع بعضها عند استعمالها لاعداد الأجهزة المختلفة بواسطة وصلات مطاطية، أو سدادات من الفلين، أما الآن فتنتج هذه الزجاجيات بحيث تكون نهاياتها مصنوعة من الزجاج المصنفر وبشكل مخروطي، بحيث يتناقص قطرها تدريجياً، وتصنع بأبعاد قياسية، ويشار إلى هذا النوع من الزجاجيات بالعلامة B، ويوضع رمز لكل قطعة يمثل قطري بداية ونهاية الجزء المخروطي المصنفر لتلك القطعة، ويوضع قطر قطعة التوصيل المصنفرة وطولها برقمين بينهما خط مستقيم مثل 12/18، 14/20، 20/34... الخوكلاهما بالمليمتر كما في الشكل (2-2).



الشكل 2-2 وصلات زجاجية مصنفة

3. قناني المحاليل:

هي قناني زجاجية ذات حجوم ما بين (200-600ml) شفافة، او معتمة ذات غطاء زجاجي محكم تستعمل لحفظ السوائل، والمحاليل المحضرة، والحوامض المركزة، كما موضح في الشكل (2-3).

بعض هذه القناني يكتب عليها بشكل ثابت اسم الحامض، او القاعدة، او اسم المحلول، لذا من الضروري وضع المحلول، او المادة بالاسم المشار اليه، وفي حالة عدم وجود اسم على القنينة، يشترط ان يوضع لاصق يكتب فيه اسم المحلول، ويثبت على القنينة.

وهذه القنينة مهمة جداً، ولا يمكن الاستغناء عنها في المختبر، فعندما نحتاج الى حامض، او محلول اثناء اجراء التجارب يؤخذ من القنينة الرئيسية، ويوضع في هذه القناني بدلاً منها للحفاظ على القنينة الرئيسية من العبث او التلوث.



الشكل 2-3 قنينة حفظ السوائل

4. قنينة الأدلة:

هي قنينة زجاجية خاصة قد تكون شفافة، او معتمة، ذات حجم صغير او متوسط ما بين (100-250ml) تُصنع على شكل يسهل مسكها باليد، والتحكم بنزول السائل على شكل قطرات، وتحتوي فوهة القنينة على اخدود يتصل بجوف القنينة، ويعلو القنينة غطاء زجاجي اسطواني الشكل ينتهي بزائدة زجاجية اشبه بالفم، ويتخلل الغطاء اخدود من الاعلى الى الاسفل، فعند تطابق الاخدودين اثناء عملية الغلق يسهل مرور السائل ونزوله من الاخدود، والتحكم فيه على شكل قطرات، كما موضح في الشكل (2-4).



الشكل 2-4 قنينة الأدلة

5-2 المعدات المختبرية الشائعة

كثير من التفاعلات العضوية نحتاج لإجرائها تقليب خليط التفاعل باستمرار حتى يتم مزج المتفاعلات، خاصة عندما يكون خليط التفاعل غير متجانس، وبسط طرق التقليب تحريك الوعاء الذي به خليط التفاعل في حركة دائرية بحيث نجعل خليط التفاعل يلف داخل الوعاء كالدوامة، ويمكن إجراء هذا التحريك الدائري على فترات مثلاً كل 5 دقائق، وتستخدم هذه الطريقة إذا كان الجهاز الذي يجري فيه التفاعل بسيط التركيب، مثل دورق مخروطي أو قارورة مثبت فوقها مكثف عاكس، أما إذا كان جهاز التفاعل يتكون من عدة أجزاء، فإن هذه الطريقة للتقليب تكون غير نافعة، وفي مثل هذه الحالات يجب أن نستخدم إما المحرك الكهربائي، أو المحرك المغناطيسي.

أولاً: المحرك الكهربائي (Electric Stirrer):

هو مساعد زجاجي، أو معدني، توجد في نهايته قطعة من التفلون، أو حلقة، أو حلقتان من الزجاج أو اسلاك مطلية بمادة مقاومة، ويثبت طرفه الآخر بمحرك كهربائي يمكن التحكم في سرعته، وعند تشغيل المحرك يدور المحرك، ويقلب خليط التفاعل، كما موضح في الشكل (5-2) والشكل (6-2).



الشكل 5-2 أحد أنواع المحركات الكهربائية



الشكل 6-2 المحرك الكهربائي أثناء عملية التقليب

ثانياً: المحرك المغناطيسي (Magnetic Stirrer):

يتكون هذا المحرك أساساً من مغناطيس كبير يدور بسرعات مختلفة يمكن التحكم فيها بواسطة محرك كهربائي، والقضيب المغناطيسي ينتج بأطوال مختلفة، ويكون غالباً مغطى بطبقة من مادة لا تتأثر بالمواد الكيميائية، ويوضع هذا القضيب داخل الإناء (القارورة، او الدورق، او الكأس) الذي يتم فيه التفاعل، ثم يوضع الإناء فوق المغناطيس الكهربائي، وعند تشغيل المحرك يدور المغناطيس، وفي الحال يدور معه القضيب المغناطيسي داخل الإناء، ويؤدي ذلك إلى تقليب خليط التفاعل باستمرار، وتنتج هذه الآلات المغناطيسية بحيث تكون مزودة بمصدر حراري يمكن استعماله في تسخين خليط التفاعل أثناء تقلبيه، كما موضح في الشكل (7-2).



الشكل 7-2 المحرك المغناطيسي

2-6 الكواشف المختبرية الشائعة وطريقة تحضيرها

● دليل الفينولفتالين Ph.Ph:

1. زن 0.2 g من مسحوق الفينولفتالين ثم ضعها في كأس زجاجية سعة 200ml.
2. خذ 60 ml من الكحول الايثيلي بالمخبر المدرج، ثم ضعه في الكأس اعلاه وذوبه بشكل جيد.
3. خذ 40 ml من الماء المقطر، ثم اضفه الى المحلول اعلاه، وذوبه بشكل جيد، ضع المحلول في قناني الادلة، واكتب عليها الفينولفتالين او ph.ph.

● دليل المثيل البرتقالي M.O:

1. زن 0.1 g من مسحوق المثيل البرتقالي، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة 200 ml، واضف اليه 5 ml من الكحول الايثيلي وذوبه بشكل جيد.
2. اضف الى الكأس محلولاً بنسبة (1:1) من الماء والكحول الايثيلي (50 ml من الماء المقطر، و 50 ml من الكحول الايثيلي) وامزجه جيداً، ضع المحلول المحضر في قناني ادلة، واكتب عليها المثيل البرتقالي M.O.

● دليل المثيل الاحمر M.R:

1. زن 0.1g من مسحوق المثيل الاحمر، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة 200 ml.
2. خذ 60 ml من الكحول الايثيلي، ثم ضعه في الكأس اعلاه وذوبه بشكل جيد.
3. خذ 40 ml من الماء المقطر، ثم اضفه الى الكأس اعلاه وامزجه جيداً ثم ضع المحلول الناتج في قناني ادلة، واكتب عليها المثيل الاحمر M.R.

7-2 أجهزة التسخين وطرقها

كثير من التفاعلات الكيميائية يتم إجراؤها عن طريق تسخين خليط المواد المتفاعلة، لأن التفاعل يكون بطيئاً عند درجة حرارة الغرفة، كما يلزم لإجراء عمليات التقطير بأنواعه المختلفة تسخين الخليط المراد تقطيره، كذلك يلزم للحصول على محلول ما تبخير المذيب إما تحت الضغط العادي، أو تحت ضغط منخفض. إذ أن آليات التسخين المستعملة في مختبرات الكيمياء متنوعة، وكل منها يستعمل لغرض معين يتوقف غالباً على نوع السائل المستعمل بوصفه مديباً للمتفاعلات، أو السائل المراد تبخيره، أو تقطيره، وأبرز آليات التسخين ما يأتي:

1. مصباح بنزن (Bunsen Burner):

ويوجد هذا المصباح في جميع المختبرات الكيميائية، ويعد أبسط وأرخص آليات التسخين، ولكن يجب الحرص عند استعماله فمثلاً يجب عدم استعماله على الإطلاق لتسخين أية سوائل ملتهبة (أي قابلة للاشتعال)، مثل الأيثر، أو الأيثر البترولي، أو البنزين، أو الأيثانول وغيرها، ويمكن استعمال مصباح بنزن في تسخين المحاليل المائية التي تحتوي على مواد غير ملتهبة، أو في تسخين الأوعية التي تحتوي على سائل ذات نقاط غليان عالية.

كما يجب مراعاة عدم تسخين الوعاء بمصباح بنزن مباشرة بل وضع شبكة سلك (Wire Guaze) بين اللهب، وبين الوعاء، وإذا لم تتوافر هذه الشبكة، فيجب تسخين الوعاء عن طريق تحريك المصباح أسفله في حركة دائرية بطيئة حتى يكون معدل تسخين الوعاء متساوياً على جميع أجزائه، لأنه إذا ترك المصباح أسفل الوعاء بدون شبكة، فإن النقطة التي يكون عليها اللهب مركزاً، ترتفع درجة حرارتها أكثر من بقية أجزاء الجهاز ومن ثم يحدث أن ينشخ الزجاج، و ينكسر الجهاز، والشكل (8-2) يوضح مصباح بنزن.



الشكل 8-2 مصباح بنزن

2. حمام مائي (Water Bath):

يتكون هذا الحمام عادةً من وعاء من الفولاذ المقاوم للصدأ (Stainless Steel) وفيه ملف يسخن كهربائياً، يتكون غطاؤه من عدد من الحلقات المعدنية يمكن نزع بعضها بحيث تكون الفتحة على قدر حجم الوعاء المستعمل. وعند توصيل الحمام بالكهرباء يسخن الملف، ويؤدي إلى تسخين الماء داخل الحمام و ثم يتم تسخين خليط التفاعل إلى الدرجة الحرارية المطلوبة التي يتم تثبيتها بواسطة منظم حراري (Thermostat). وبعض المختبرات المتقدمة تكون مزودة غالباً بأنابيب بها بخار ساخن يمكن توصيله مباشرة بالحمام، الشكل (9-2) يوضح حمام مائي.



الشكل 9-2 حمام مائي

3. المسخنات الكهربائية ذات النسيج الحراري (Heating Mantles): تحتوي هذه المسخنات على نسيج حراري من الألياف الزجاجية، يمكن تسخينه، والتحكم بدرجة حرارته بواسطة منظم. وتُصنع بأشكال الملائمة للدوارق الكروية التي تجري فيها التفاعلات، وبأحجام مختلفة، ومجال استعمالها واسع وهي آمنة الاستعمال، والشكل (10-2) يبين احد انواعها.



الشكل 10-2 مسخن ذو نسيج حراري

4. الصفائح الساخنة (Hot Plates): هي سطح معدني يتم تسخينه بواسطة ملف كهربائي يوجد أسفله، ويمكن التحكم في درجة حرارته بمغير المقاومة الكهربائية الموجود على وجهة الجهاز. ويجب عدم استعمال الصفائح الساخنة لتسخين سوائل ملتهبة وهي موضوعة في أوعية غير مغطاة؛ لأن أبخرة تلك السوائل تشتعل عند ملامستها لسطح الصفائح الساخن، الشكل (11-2) يبين الصفائح الساخنة ذات أشكال دائرية ومستطيلة.



الشكل 11-2 الصفائح الساخنة

5. حمام الزيت (Oil Bath):

يتكون حمام الزيت غالباً من وعاء معدني يحتوي على ملف يتم تسخينه كهربائياً، ويمكن التحكم في درجة حرارته بمغير المقاومة ويوضع في الحمام زيت معدني، أو بولي ايثيلين كلايكول، أو شمع برفين، كما موضح في الشكل (12-2).



الشكل 12-2 حمام الزيت

6. حمام الرمل (Sand Bath):

هو مسخن كهربائي يرتبط بوعاء معدني مستطيل، او مربع الشكل تُوضع فيه مادة الرمل الناعم، فعندما يسخن الرمل يصبح مصدراً حرارياً غير مباشر، ويمكن التحكم بدرجة حرارته من خلال وجود منظم لدرجات الحرارة.

تسخن فيه اغلب المواد القابلة للاشتعال والمواد والسوائل التي لا تتحمل درجات الحرارة المباشرة وكثيراً ما يستعمل في تجارب الكيمياء العضوية، كما موضح في الشكل (13-2).



الشكل 13-2 حمام الرمل

8-2 تعليمات عامة حول العمل المختبري

1. قبل الشروع في إجراء أية تجربة في المختبر، يجب على الطالب أن يدرس التفاصيل التامة للتجربة مع الجزء النظري الخاص بها.
2. يجب أن يكون الطالب على علم بما يفعل، ولأي سبب يقوم بخطوات التجربة واحدة تلو الأخرى، وبالممارسة، والتمرين، يصبح الطالب قادراً على التنبؤ بالمدة الزمنية اللازمة للتسخين، أو التقطير، أو إرجاع عملية التبخير، أو التنقية، أو الاستخلاص.
3. يجب على الطالب أن ينظم وقت عمله في المختبر، مثلاً أن يعلم زمن إجراء التجربة، وتمام الحسابات، وكتابة التقرير الخاص بها.
4. يجب تسجيل النتائج للتجارب التي تجري بالمختبر في دفتر خاص، وكذلك يجب تسجيل أوزان و حجوم المواد ومواصفات الأدوات التي استعملت أثناء التجربة.
5. عند الانتهاء من التجربة يجب على الطالب أن يحسب كمية المواد الناتجة، ونسبها المئوية الوزنية، أو الحجمية، ونوع الناتج المتكون، كذلك يجب أن يتحقق من الخواص الفيزيائية للناتج، مثل الحالة، واللون، ونقطة الانصهار إذا كانت المادة صلبة، أو نقطة الغليان، إذا كانت المادة سائلة، وهذه النتائج أيضاً يجب تسجيلها على العينة المحضرة، ثم تسلم إلى المسؤول في المختبر.
6. بصورة عامة يحتفظ الطالب بعدد من العينات بعد التجربة، حيث تحفظ في أنابيب زجاجية صغيرة مكتوب عليها اسم المركب الكيميائي، والخواص الفيزيائية، وطريقة التحضير، والتاريخ. وإذا كانت المادة متميعة، أو قابلة للأكسدة عند تعرضها للهواء الجوي فيجب حفظها في أنابيب زجاجية مقللة جيداً لها أغطية محكمة.
7. إن العلامة المميزة لعمل الطالب الجيد تلاحظ دائماً من خلال مكان عمله، فمكان العمل يجب أن يكون دائماً نظيفاً جافاً، وذلك بمسحه أثناء التجربة، وبعدها. أما الأجهزة، والمعدات الزجاجية الأخرى، وغير المطلوبة أثناء التجربة فيجب نقلها بعيداً عن مكان العمل.
8. جميع الأدوات الزجاجية المستعملة بعد التجربة يجب غسلها مباشرة بالماء، والصابون في حوض الغسيل، وإذا تطلب الأمر يمكن استعمال حامض الكروميك لإزالة المواد الصلبة الملتصقة على سطحها. ويحضر الحامض بإضافة 5 g من ثنائي كرومات الصوديوم في كأس يحتوي على 5 ml ماء، وثم يضاف حامض الكبريتيك المركز (100 ml) تدريجياً مع التبريد. وكذلك شطف هذه الأدوات الزجاجية، إذا تطلب الأمر قبل غسلها بواسطة مذيب عضوي مثل الأسeton لإزالة بقايا المواد العضوية.
9. يجب التخلص من المتبقيات الكيميائية النافثة، وذلك إما بغسلها مباشرة بكمية كبيرة بالماء في حوض الغسيل (إذا كانت كمية قليلة)، أما الكميات الكبيرة والذائبة في الماء فيجب وضعها في زجاجة خاصة بتجميع النفايات. أما المواد الصلبة وأوراق الترشيح فيجب أن لا ترمى في أحواض الغسيل.
10. الأحماض القوية والمواد المتسامية والسامة والخطرة يجب أن تحفظ ويتم العمل بها دائماً داخل كابينة طرد الغازات (Hood).

الفصل الثالث

تجارب تحضير المواد الكيميائية

تمهيد

تعد التجارب المختبرية في اختصاص الصناعات البتروكيمياوية محورا أساسيا في ترسيخ المفاهيم العلمية ذات العلاقة بمفردات الاختصاص التي تشمل عمليات التصنيع، وتحسين المنتج وتطوير خطوط الإنتاج. ان هذا الفصل يتضمن التجارب العملية التي يبلغ عددها (14) وهي امتداد للتجارب التي درسها الطالب في الصفين الأول والثاني. تم اختيار التجارب ضمن اطار إمكانية التطبيق والحصول على نتائج ذات دقة عالية، وتحقيق ذلك يتطلب جملة من الإجراءات يقف في مقدمتها، تنمية قدرة الطالب على مناقشة النظرية، والأفكار الواردة فيها، والقيام بإجراء التجارب بطرق سليمة من حيث التقيد بإجراءات السلامة وتطبيق الخطوات الخاصة بكل تجربة، وإظهار النتائج بصورة مناسبة، وكتابة التقرير المتكامل لكل تجربة.

ان كتابة التقارير يجب ان تتم بلغة سليمة، وان تحتوي على مقدمة، وشرح للنظرية العلمية، ووصف للأجهزة، والأدوات، والمواد المستعملة، والاستعانة بالرسوم التوضيحية، وطرق التشغيل، وتفصيل القراءات إن وجدت، والنتائج، ثم المناقشة، والاستنتاجات، لذا يفضل الرجوع إلى عدد من المراجع لتوسيع المدارك العلمية للطالب فيما يتعلق بالجوانب النظرية لكل تجربة.

3-1 تجربة تحضير النترابين

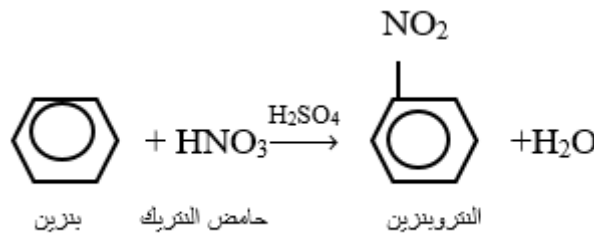
الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير النترابين مختبرياً.

نظرية التجربة

النترنة هي اضافة مجموعة او اكثر من النترونيوم (NO_2^+) الى حلقة البنزين، ويمكن نترنة الهيدروكربونات الاورماتية بإبدال ذرة الهيدروجين بمجاميع النترو، وباستعمال حامض النترك المركز، وبوجود حامض الكبريتيك المركز كعامل مساعد.

ان ارتفاع درجة حرارة المزيج يؤدي الى زيادة مجموعة ثنائي النترو، او ثلاثي النترو، وهذه مادة خطيرة شديدة الانفجار، ويكون التعامل معها بحذر، وقد تؤدي الى الانفجار بارتفاع درجة حرارة المحيط، والأدوات، او حتى في عملية الاستخلاص، والتنقية. والنترابين هو سائل عديم اللون في حالة كونه نقياً، وذو رائحة نفاذة، ولا يذوب في الماء، ولكنه يمتزج مع الكحول، او البنزين بأي نسبة. ويستعمل النترابين على نطاق واسع في تحضير الاصباغ، والمنظفات الصناعية، والمطهرات، وتحضير الانيلين، والمفرقات.



علما ان عملية النترنة تعتمد على كفاءة التقليب، والتحكم بدرجة الحرارة، لذلك يجب ان يكون الجهاز مزودا بوسيلة للتقليب، ووسيلة لقياس درجة الحرارة، والسيطرة عليها.

الادوات والاجهزة المستعملة

دورق كروي سعة (500 ml)	حامل حديدي	كأس زجاجية سعة (1 L)
مخبر مدرج	ورق ترشيح	قمع فصل
محرار	دورق استقبال	دورق مخروطي
ماصة	حمام مائي	قمع ترشيح
مكثف	مصباح بنزن	ساعد زجاجي
شبكة اسبستوس	حامل ثلاثي	

المواد المستعملة

البنزين	ماء مقطر
حامض النتريك	كلوريد الكالسيوم اللامائي
حامض الكبريتيك	

طريقة العمل

1. خذ (35ml) من حامض النتريك المركز بمخبر مدرج، ثم ضعها في دورق غليان كروي سعة (500ml).
2. خذ (40 ml) من حامض الكبريتيك المركز بمخبر مدرج، ثم اضفها على شكل دفعات الى حامض النتريك في الدورق مع الرج المستمر للمزيج.
3. برّد الدورق في الماء البارد اثناء اضافة حامض الكبريتيك مستعينا بمحرار لقياس درجة الحرارة مع المحافظة على عدم ارتفاع درجة الحرارة اكثر من 60°C إذ إن حامض الكبريتيك هو عامل مساعد في التفاعل.
4. اضف (30ml) من البنزين على شكل دفعات ما بين (2-3ml) لكل دفعة مع رج المحتويات جيدا، ومزجها تماما لاتمام عملية التفاعل، وبعد كل اضافة من البنزين، راقب درجة الحرارة بحيث لا تدع درجة حرارة المزيج تصل فوق 55°C .
5. بعد الانتهاء من اضافة البنزين، اربط مكثف ارجاع على الدورق الدائري، ثم سخنه في حمام مائي عند درجة حرارة 60°C ، ولا تدع درجة الحرارة ترتفع اكثر من ذلك ولمدة (40-45) دقيقة.
6. ارفع الدورق بين مدة واخرى في الحمام ورجه بشدة لاتمام عملية التفاعل، ثم صب محتويات الدورق في كأس زجاجية سعة (1 L) يحتوي على (500 ml) من الماء البارد.
7. حرك المزيج لغسل النتروبنزين الناتج، ثم اترك المزيج ليبرد، وعند استقرار النتروبنزين في الاسفل، اسحب طبقة الحامض (الطبقة العلوية)، وانقل السائل المتبقي الى قمع فصل، ثم استقبل الطبقة السفلى (النتروبنزين)، واهمل الطبقة العليا المائية.
8. اعد النتروبنزين الى قمع الفصل، ثم اضف اليه (50ml) ماء، واغلق سدادة القمع، ثم رجه بشدة لغسله، وازالة بقايا الحامض، ثم اتركه يبرد، افصل النتروبنزين مرة ثانية، وانقله الى دورق مخروطي صغير يحتوي على (5g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي لازالة الماء الموجود.
9. رشح الناتج خلال ورق ترشيح لازالة كلوريد الكالسيوم.
10. استقبل الراشح في دورق تقطير صغير.
11. اربط مكثفاً بشكل مائل، وسخن الدورق، ثم اجمع الجزء المقطر عند درجة $(206-211)^{\circ}\text{C}$.
12. لا تسخن حتى الجفاف، ولا تدع درجة الحرارة ترتفع فوق 214°C ؛ لأن ارتفاع درجة الحرارة اكثر من ذلك سيؤدي الى تكوين مركبات ثنائي وثلاثي النتروبنزين، وهذه المواد شديدة الانفجار.

اسم التمرين: تجربة تحضير النتروبنزين

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير النتروبنزين مخبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق كروي سعة 500 ml، مخبار مدرج، محرار، ماصة، مكثف، كأس زجاجية سعة (1 L)، قمع فصل، دورق مخروطي، قمع ترشيح، ساعد زجاجي، حامل حديدي، ورق ترشيح، دورق استقبال، حمام مائي، مصباح بنزن، حامل ثلاثي، شبكة اسبستوس، البنزين، حامض النتريك، حامض الكبريتيك، ماء مقطر، كلوريد الكالسيوم اللامائي.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات.	
2	خذ (35 ml) من حامض النتريك المركز، ثم ضعه في دورق غليان كروي سعة (500 ml).	
3	خذ (40 ml) من حامض الكبريتيك المركز، ثم اضفه على شكل دفعات الى حامض النتريك في الدورق الكروي مع الرج، وفي حالة ارتفاع درجة الحرارة برّد الدورق مستعيناً بمحرار على ان لا ترتفع درجة الحرارة عن 60°C والحامض هنا عامل مساعد.	
4	اضف (30 ml) من البنزين على شكل دفعات ما بين (2-3ml) الى مزيج الحامض ورج المحتويات بعد كل اضافة مع مراقبة درجة الحرارة على ان لا تزيد على 55°C .	
5	بعد الانتهاء من اضافة البنزين رتب مكثف ارجاع على الدورق الكروي، ثم سخنه في حمام مائي عند درجة 60°C لمدة (40-45) دقيقة.	

	ارفع الدورق بين مدة واخرى، ورجه بشدة، ثم صب محتويات الدورق في كأس زجاجية سعة (1 L) يحتوي على (500 ml) ماء.	6
	حرك المزيج، ثم اتركه يركد، واسحب الطبقة العلوية التي تمثل طبقة الحامض، ثم انقل السائل المتبقي الى قمع فصل لفصل الطبقة السفلى، واهمال الطبقة المائية العليا.	7
	اعد النتروبنزين الى قمع الفصل، ثم اصف اليه (50 ml) ماء، واغلق سداد القمع، ورجه بشدة لغسله، وازالة بقايا الحامض، وافصل النتروبنزين مرة ثانية، وانقله الى دورق مخروطي صغير، ثم صف اليه (5g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي لإزالة الماء الموجود.	8
	رشح الناتج خلال ورق ترشيح لإزالة كلوريد الكالسيوم.	9
	خذ الراشح، ثم ضعه في دورق تقطير، واربط مكثفاً هوائياً ثم سخن الدورق لجمع الجزء المتقطر عند درجة $206-211^{\circ}\text{C}$.	10
	لا تسخن حتى الجفاف، ولا تدع درجة الحرارة ترتفع فوق 214°C تلافياً لتكوين مركبات شديدة الانفجار.	11

الاسئلة

1. ما اهمية النتروبنزين في الصناعات البتروكيمياوية؟
2. لماذا استعمل حامض الكبريتيك المركز في التفاعل عند اجراء التجربة؟
3. اذكر بعض الخواص الفيزيائية للنتروبنزين.
4. عرف عملية النترنة.
5. ما الخصائص المميزة للمركبات الاورماتية (البنزين)؟

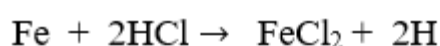
2-3 تجربة تحضير الانيلين من النتروبنزين

الهدف من التجربة:

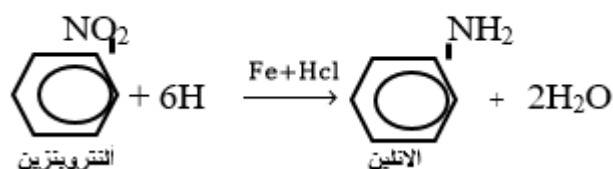
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على اختزال النتروبنزين الى الانيلين مختبرياً.

نظرية التجربة

الانيلين ($C_6H_5NH_2$) هو سائل عديم اللون في حالته النقية، ولكنه يتلون بسرعة، ويسود عند تعرضه للهواء والضوء. ويتميز برائحة خاصة معروفة، ويغلي الانيلين عند درجة $183^\circ C$ ، وهو اثقل من الماء بدرجات الحرارة الاعتيادية، ولكنه اخف من الماء عند درجة $100^\circ C$ ، ولهذا فإنه يطفو على سطح الماء الساخن ويرسو في القاع عند التبريد. يذوب الانيلين في الماء بنسبة 3% ولكنه يمتزج بأغلب المذيبات العضوية وذو تأثير سام. يحضر الانيلين من النتروبنزين، وذلك باختزال النتروبنزين بواسطة عوامل مختزلة كالهيدروجين الناتج من تفاعل الحديد مع حامض الهيدروكلوريك.



هيدروجين حديد التولد كلوريد الحديدوز



ويستعمل الانيلين لتحضير الاصباغ، والادوية، ونتاج كثير من المركبات العضوية، ومن خواص الانيلين الكيماوية تكوين الاملاح إذ ان الانيلين قاعدة قوية تتفاعل مع الاحماض لتكوين الاملاح، علما ان الانيلين يعطي العديد من المركبات عند تأكسده، ويستعمل الانيلين ايضا لتحضير كثير من الصبغات، والعقاقير الطبية كخافض الحرارة، ومسكن للألم.

الادوات والاجهزة المستعملة

دورق كروي سعة (500 ml)	ميزان حساس	مصباح بنزن (محرار)
مخبر مدرج	حمام مائي	حامل ثلاثي
دورق مخروطي سعة (100 ml)	كأس زجاجية سعة (100 ml)	شبكة الاسبستوس
ماصة حجم (10 ml)	قمع فصل	دورق تقطير
مرجل لأننتاج البخار		

المواد المستعملة

مسحوق الحديد (Fe)	حامض (HCl) المركز	كاربونات الصوديوم اللامائية
نتروبنزين	كلوريد الكالسيوم اللامائي	

طريقة العمل

1. زن (30 g) من مسحوق الحديد في ميزان حساس، ثم ضعه في دورق كروي سعة (500 ml).
2. اضع (40 ml) ماء مقطراً من مخبر مدرج الى الدورق الكروي.
3. خذ (21 ml) نيتروبنزين، ثم ضعها في دورق مخروطي سعة (100 ml).
4. سخن النيتروبنزين فوق حمام مائي الى درجة 60°C .
5. اضع (1 ml) من النيتروبنزين إلى (2.5 ml) من حامض الهيدروكلوريك المركز (HCl)، وتخلط معاً، ثم تضاف الى الدورق الكروي، ورج الدورق جيداً.
6. لاحظ ارتفاع درجة الحرارة للدورق نتيجة عملية الاختزال، ويجب تثبيت درجة حرارة المزيج داخل الدورق بين $80-90^{\circ}\text{C}$ والتسخين في حمام مائي، وتخفض درجة الحرارة غالباً بالماء عند الضرورة.
7. اضع (1-2ml) من النيتروبنزين لكل دفعة، وذلك بتثبيت قمع الفصل فوق الدورق الكروي، وتستمر العملية (20-30) دقيقة، ثم افحص لإتمام التفاعل (اختفاء رائحة النيتروبنزين) بنقل جزء من المزيج، وتجفيفه بحامض HCl، المخفف اذ يجب ان تختفي رائحة النيتروبنزين، ويتكون محلول صافي.
8. في حالة وجود رائحة النيتروبنزين، سخن فوق حمام مائي، ثم اضع (5 g) من كاربونات الصوديوم اللامائية لجعل مزيج التفاعل قلويًا، وقطر تقطيراً بخارياً.
9. انقل السائل المقطر الى قمع الفصل، واضف اليه (20 g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي لكل (100 ml) من السائل، ورجه بشدة، ثم افصل ثم رجه ثم افصل، وكرر عملية الفصل.
10. قطر الانيلين الناتج باستعمال اللهب المباشر، او باستعمال حمام رملي، ثم اجمع الجزء المقطر عند درجة $180-184^{\circ}\text{C}$.

اسم التمرين: اختزال النيتروبنزين الى الانيلين

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من اجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الانيلين باختزال النيتروبنزين مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)


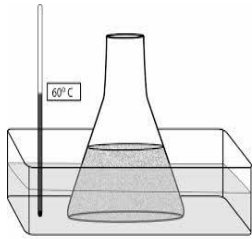
دورق كروي سعة 500 ml، مخبر مدرج سعة 100 ml، دورق مخروطي سعة 100 ml، ماصة حجم






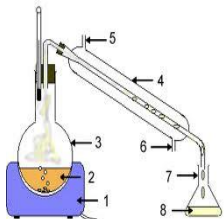
10 ml، قمع فصل، محرار، كأس زجاجية سعة 100 ml، حمام مائي، ميزان، مصباح بنزن، حامل

ثلاثي، شبكة اسبستوس، مرجل لإنتاج البخار، مسحوق الحديد Fe، نيتروبنزين، حامض الهيدروكلوريك

المركز، كاربونات الصوديوم اللامائية، كلوريد الكالسيوم اللامائي.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات الزجاجية المطلوبة.	
2	زن (30 g) من مسحوق الحديد في ميزان حساس، ثم ضعها في دورق كروي سعة (500 ml).	
3	اضف (40 ml) ماء مقطراً الى الدورق الكروي.	
4	خذ (21 ml) نيتروبنزين، ثم ضعها في دورق مخروطي سعة (100 ml).	
5	سخن النيتروبنزين فوق حمام مائي الى درجة 60 °C.	

	<p>6 اضعف (1 ml) من النتروبنزين إلى (2.5 ml) من حامض الهيدروكلوريك (HCl) المركز، تخلط معا ثم ضعه في الدورق الكروي.</p>	<p>6</p>
	<p>7 لاحظ ارتفاع درجة الحرارة نتيجة عملية الاختزال، حافظ على درجة الحرارة داخل الدورق عند $^{\circ}\text{C}$ (80-90).</p>	<p>7</p>
	<p>8 اضعف (1-2ml) نتروبنزين لكل دفعة بتثبيت قمع فصل فوق الدورق المخروطي وتستمر العملية من (20-30) دقيقة افحص لاتمام التفاعل باختفاء رائحة النتروبنزين وتكون محلول صافي.</p>	<p>8</p>
	<p>9 في حالة وجود رائحة النتروبنزين سخن فوق حمام مائي، ثم اضعف (5 g) من كاربونات الصوديوم لجعل مزيج التفاعل قلوياً، ثم قَطَّر تقطيراً بخارياً.</p>	<p>9</p>
	<p>10 انقل السائل المقطر الى قمع فصل، ثم اضعف اليه (20 g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي على ان تكون النسبة (20 g) لكل (100 ml) من السائل المقطر.</p>	<p>10</p>
	<p>11 رجه بشدة ثم افصل مع تكرار العملية.</p>	<p>11</p>
	<p>12 قطر الانيلين الناتج باستعمال اللهب المباشر او باستعمال حمام رملي، ثم اجمع الجزء المقطر عند درجة $^{\circ}\text{C}$ (180-184).</p>	<p>12</p>

الاسئلة

1. اكتب المعادلة الكيميائية لتحضير الانيلين.
2. ما استعمالات الانيلين في الصناعات البتروكيمياوية؟
3. عدد الخواص الكيماوية للانيلين.
4. عدد الخواص الفيزيائية للانيلين.
5. ما العامل المساعد المستعمل في تحضير الانيلين؟

3-3 تجربة تحضير حامض البنزويك من التولوين

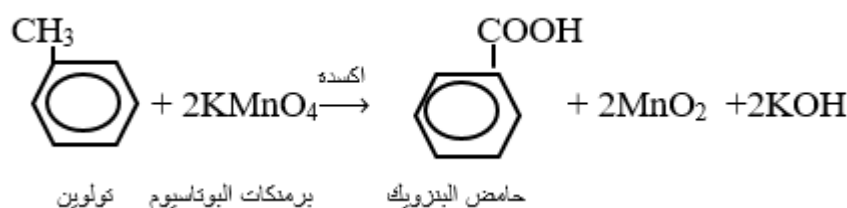
الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير حامض البنزويك من أكسدة التولوين مختبرياً.

نظرية التجربة

حامض البنزويك هو مركب عضوي من الاحماض الكربوكسيلية، ويسمى ايضاً حامض الصمغ الجاوي، يُعد من ابسط الاحماض الكربوكسيلية العطرية، أما خواصه، فهو مادة بلورية صلبة بيضاء اللون يتسامى بالتسخين، وذو رائحة عطرية، وقليل الذوبان بالماء البارد بنسبة 3% ويزوب بنسبة 6% منه في درجة الغليان، وكثير الاستخدام في الصناعات الغذائية لكونه مادة حافظة، وغير سام، لذا يستعمل بشكل واسع في حفظ المعلبات، والمنظفات مثل الشامبو، والمشروبات، ومستحضرات التجميل.

من الخواص الفيزيائية للتولوين هو سائل عديم اللون ذو رائحة خاصة مميزة، ويغلي عند 110.6°C ويتجمد عند $(-93)^{\circ}\text{C}$ ، ولا يختلط مع الماء، بل يمتزج بالمذيبات العضوية، وهو يشبه البنزين، ولكنه اخف من الماء حيث ان كثافته 0.866g/cm^3 ، ويشتعل بلهب داخن، ويستعمل كمذيب لكثير من المركبات العضوية. ويتم تحضير حامض البنزويك من اكسدة التولوين وفقاً للمعادلة الآتية:



الادوات والاجهزة المستعملة

دورق كروي سعة (500 ml)	قمع ترشيح	كأس زجاجيه سعة (200 ml)
مخبر مدرج	ورق ترشيح	حمام رملي
ميزان حساس	حامل حديدي	حامل ثلاثي
مكثف	دورق مخروطي (استقبال)	مسخن كهربائي
ساعد زجاجي	مجفف كهربائي	

المواد المستعملة

تولوين	هيدروكسيد الصوديوم	كحول ايثيلي
برمنكات البوتاسيوم	حامض الهيدروكلوريك	حامض الاوكزاليك
ماء مقطر		

طريقة العمل

1. زن (15 g) من برمنكنات البوتاسيوم الصلبة، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (200 ml)، ثم اضع اليها (60 ml) ماء مقطراً بارداً لغرض الإذابة.
2. خذ (10 ml) من التولوين بمخبر مدرج، ثم ضعه في الدورق الكروي.
3. اضع محلول البرمنكنات الى التولوين الموجود في الدورق، ثم اخلط المواد، وامزجها جيداً.
4. زن (2 g) من هيدروكسيد الصوديوم في كأس زجاجية سعة (100 ml) ثم اضع اليها (15 ml) ماء مقطراً وذوبها بشكل جيد.
5. اضع محلول هيدروكسيد الصوديوم فوق المزيج لجعل الوسط قاعدياً ثم امزج الجميع مزجاً جيداً، وذلك بتحريك الدورق الكروي يدوياً لمدة 5 دقائق.
6. ركب مكثف ارجاع على الدورق المحتوي على المواد المذكورة اعلاه.
7. سخن المزيج بمسخن كهربائي، او حمام رملي لمدة 4 ساعات، وعند درجة حرارة ما بين $120-121^{\circ}\text{C}$.
8. برّد المزيج، ثم رشح المحلول، واغسله بالماء المقطر البارد عدة مرات وفي كل مرة يلزم (10 ml) من الماء المقطر.
9. اضع حامض الهيدروكلوريك المركز عن طريق الماصة الى الراشح، وبذلك نحصل على بلورات حامض البنزويك.
10. رشح مرة اخرى، واغسل الراسب بالماء المقطر البارد، وجفف الراسب في مجفف كهربائي عند درجة $^{\circ}\text{C}$ 80.

ملاحظة / اذا كان المحلول عديم اللون اضع اليه (3-5ml) كحول ايثيلي مع (1 g) من حامض الاوكزاليك وكرر التسخين مرة اخرى.

اسم التمرين: تحضير حامض البنزويك من التولوين

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير حامض البنزويك من أكسدة التولوين مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق كروي سعة 500 ml، مخبر مدرج، ميزان حساس، مكثف عاكس، كأس زجاجية عدد 2 سعة ml (100،200)، ساعد زجاجي، قمع ترشيح، ورق ترشيح، حامل حديدي، دورق مخروطي (استقبال)، حامل ثلاثي، مسخن كهربائي، حمام رملي، مجفف كهربائي، تولوين، برمونات البوتاسيوم، هيدروكسيد الصوديوم، حامض الهيدروكلوريك المركز، كحول ايثيلي، حامض الاوكزاليك، ماء مقطر.

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المطلوبة.	
2	زن (15g) من برموناتالبوتاسيوم ثم ضعها في كأس زجاجيةواضف اليها (60 ml) ماء مقطراً وذوبها جيداً.	
3	خذ (10 ml) من التولوين، ثم ضعه في دورق كروي سعة (500 ml).	
4	اضف محلول البرمونات الذائبة الى الدورق الكروي وامزجه جيداً.	
5	زن (2 g) من هيدروكسيد الصوديوم في كأس زجاجية وذوبها في (15 ml) ماء مقطر، وبعد اذابتها اضفها الى الدورق الكروي.	
6	امزج الجميع مزجاً جيداً بالتحريك اليدوي للدورق ولمدة 5 دقائق.	

	<p>7 ركب مكثف ارجاع، ثم سخن المزيج بمسخن كهربائي لمدة 4 ساعات عند درجة 121°C.</p>
	<p>8 برد المزيج، ثم رشح المحلول، واغسله بالماء المقطر عدة مرات، وفي كل مرة يلزم (10 ml) من الماء.</p>
	<p>9 اصف حامض الهيدروكلوريك المركز الى الراشح، وانتظر قليلا، سوف تحصل على بلورات حامض البنزويك.</p>
	<p>10 رشح مرة اخرى، واغسل الراسب بالماء المقطر، ثم جففه في مجفف كهربائي عند درجة 80°C. اما اذا كان المحلول عديم اللون، فعندئذ يجب اضافة (3-5ml) كحول ايثيلي و (1 g) من حامض الاوكزاليك وكرر التسخين مرة اخرى.</p>

الاسئلة

- 1- ما الخواص الفيزيائية لحامض البنزويك؟
- 2- ما التولوين؟
- 3- اكتب معادلة التفاعل لأكسدة التولوين عند تحضير حامض البنزويك.
- 4- ما استعمالات حامض البنزويك في الصناعات؟
- 5- اشرح ميكانيكية عملية اكسدة التولوين.

3-4 تجربة تحضير السماد الكيماوي (كبريتات الامونيوم)

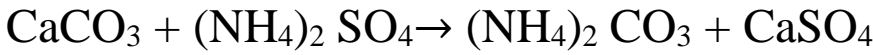
الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير السماد الكيماوي (كبريتات الامونيوم) من تفاعل الامونيا مع حامض الكبريتيك المخفف مختبرياً.

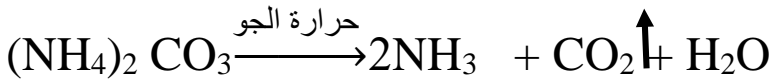
نظرية التجربة

كبريتات الامونيوم مركب غير عضوي، وهي احد الانواع المهمة من الاسمدة التي تضاف للتربة بقصد تغذية النباتات، وتحسين ظروف نموها، وزيادة الانتاجية للمحاصيل الزراعية، وتعد كبريتات الامونيوم واليوريا من الاسمدة النتروجينية اللاعضوية حيث يشكل النتروجين العنصر الاساسي فيها الذي يساعد في نمو النباتات. من اهم خواص كبريتات الامونيوم ذوبانها الجيد في الماء مكونة محاليل مائية حامضية ضعيفة كما انها لا تذوب في المذيبات العضوية، ومن خواصها ايضا انها تتفكك بالتسخين الى بيكبريتات الامونيوم وتحرر بالماء.

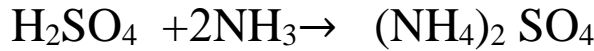
تستعمل كبريتات الامونيوم بشكل كبير في عمليات اطفاء الحرائق ومادة مجهزة للنتروجين في عمليات التغذية الخاصة بالخمائر. ولهذا فان أبرز ما يتعرض له هذا السماد عند نشره على سطح التربة وخاصة اثناء الصيف فقدان جزء منه بالتطاير بحسب المعادلات الآتية:



كبريتات الكالسيوم كبريتات الامونيوم كبريتات الامونيوم كربونات الكالسيوم



ويتم تحضير كبريتات الامونيوم من تفاعل الامونيا مع حامض الكبريتيك المخفف وفقاً للمعادلة الآتية:



كبريتات الامونيوم (السماد الكيماوي) الامونيا حامض الكبريتيك المخفف

الادوات والاجهزة المستعملة

حمام مائي	ساعد زجاجي	دورق مخروطي سعة (300 ml)
مخبر مدرج	كأس زجاجية سعة (300 ml)	كأس زجاجية سعة (100 ml)
	طبق تبخير	سحاحة حجم (50 ml)

المواد المستعملة

محلل الامونيا تركيز 25%	حامض الكبريتيك	ماء مقطر	ورق عباد الشمس (دليل).
-------------------------	----------------	----------	------------------------

طريقة العمل

1. خذ (25 ml) من محلول الامونيا، ثم ضعه في دورق مخروطي سعة (300 ml).
2. حضر (100 ml) من محلول حامض الكبريتيك المخفف بتركيز 50%.
3. املا السحاحة بحامض الكبريتيك المحضر.
4. ابدأ بعملية التسحيح، وذلك بإضافة حامض الكبريتيك على شكل دفعات (1 ml) لكل دفعة الى محتويات الدورق، وفي كل اضافة رج وحرك الدورق المخروطي يدوياً.
5. اختبر المحلول في الدورق المخروطي بعد الاضافة بواسطة ورق عباد الشمس الزرقاء، وفي حالة بقاء اللون الازرق، استمر بإضافة الحامض من السحاحة، أما اذا تغير اللون الى الاحمر، فتوقف عن اضافة الحامض.
6. استمر بعملية التسحيح، استمر بعملية الاختبار، وتوقف عند تحول لون ورقة عباد الشمس الزرقاء الى اللون الاحمر.
7. وفي هذه الحالة يتحول المحلول الموجود في الدورق من محلول قاعدي الى محلول حامضي.
8. ما يحدث هو تفاعل الامونيا مع حامض الكبريتيك المخفف، ونتيجة هذا التفاعل يتكون محلول كبريتات الامونيوم ذات التأثير الحامضي في محاليلها المائية.
9. سجل حجم الحامض النازل من السحاحة.
10. خذ الدورق المخروطي بما يحتويه بعد انتهاء عملية التسحيح، ثم ضع المحتويات في كأس زجاجية سعة (300 ml)، وسخنها في حمام مائي لغرض التبخير الى المنتصف (نصف حجمها).
11. خذ المتبقي، ثم ضعه في طبق تبخير لغرض تبخير بقية الماء الزائد، وتجنب التسخين الشديد الى ان تظهر بلورات بيضاء شفافة من كبريتات الامونيوم (السماد الحامضي).

اسم التمرين: تحضير السماد الكيماوي (كبريتات الامونيوم)




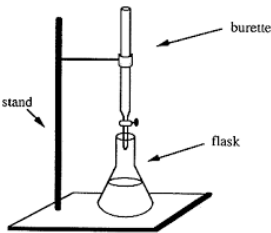
أولاً: الأهداف التعليمية

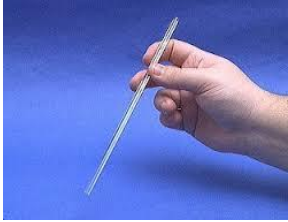
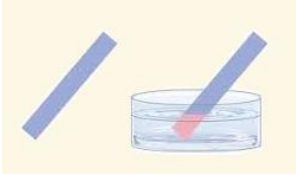


بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير السماد الكيماوي من تفاعل الامونيا مع حامض الكبريتيك المخفف مختبرياً ودراسة خواصه.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق مخروطي سعة (300 ml)، كأس زجاجية سعة (100 ml)، سحاحة حجم (100 ml)، ساعد زجاجي، كأس زجاجية سعة (300 ml)، طبق تبخير، حمام مائي، ورق عباد الشمس (الازرق)، محلول الامونيا بتركيز 25%، حامض الكبريتيك، ماء مقطر، مخبار مدرج.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل ثم اغسل الادوات المطلوبة.	
2	خذ (25 ml) من محلول الامونيا بمخبار مدرج، ثم ضعه في دورق مخروطي سعة (300 ml).	
3	حضر (100 ml) من محلول حامض الكبريتيك بتركيز 50%.	
4	املا السحاحة بحامض الكبريتيك المحضر.	
5	ابدأ بعملية التسحيح وذلك باضافة الحامض من السحاحة الى الامونيا في الدورق المخروطي على شكل دفعات (1 ml) لكل دفعة مع الرج والتحريك.	

	<p>6 اختبر المحلول في الدورق بعد الاضافة بواسطة ورق عباد الشمس، وذلك بغمر الساعد الزجاجي في الدورق واخذ قطرة من المحلول لغرض الاختبار، فإذا لم يتغير اللون، استمر بعملية التسحيح.</p>
	<p>7 استمر بعملية التسحيح، واستمر بعملية الاختبار، وتوقف عن عملية التسحيح عند تحول لون ورقة عباد الشمس الزرقاء الى اللون الاحمر.</p>
	<p>8 سجل حجم الحامض النازل من السحاحة.</p>
	<p>9 خذ الدورق المخروطي بما يحتويه بعد انتهاء عملية التسحيح ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (300 ml) وسخنها في حمام مائي عند درجة 50 °C لغرض تبخير المحلول الى نصف الحجم.</p>
	<p>10 خذ المتبقي، ثم ضعه في طبق تبخير لغرض تبخير بقية الماء الزائد، وتجنب التسخين الشديد الى ان تظهر بلورات بيضاء شفافة من كبريتات الامونيوم (السماد الحامضي).</p>

الاسئلة

1. ما السماد الكيماوي؟ وما تركيبه؟
2. ما الغاية من استعمال السماد للنباتات؟ وما العنصر المفيد فيه؟
3. ما التأثير المائي لسماد كبريتات الامونيوم على التربة؟
4. لماذا لا يستعمل دليل الفينولفثالين او المثيل الاحمر كدليل في عملية التسحيح؟
5. لماذا نتجنب التسخين الشديد في عملية التبخير؟
6. لماذا يفضل استعمال كبريتات الامونيوم في التربة الغنية بالكاربونات؟

3-5 تجربة تحضير الفينول فورمالديهايد

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الفينول فورمالديهايد (البكلايت) مختبرياً.

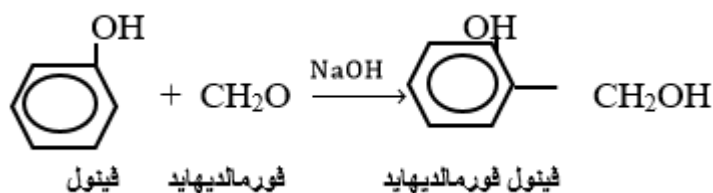
نظرية التجربة

يعد الفينول فورمالديهايد (البكلايت) من اقدم الراتنجات المستعملة تاريخياً. حيث تحضر من تفاعل الفينول مع الفورمالديهايد ليعطي مركبات كثيفة والوسط المستعمل للتحضير، اما حامض او قاعدة، ويستعمل هذا البوليمر في كثير من الصناعات حيث يمتاز بمقاومة حرارية وعزل كهربائي جيدين.

وتسمى هذه البوليمرات بالبكلايت وتمتاز بالصلابة، والقساوة، كما انها سهلة التشكيل في قوالب، ولا تتأثر بالاحماض والقواعد وتستعمل في صناعة اجسام الراديو، والتلفاز، وبطاريات السيارات، ومفاتيح الكهرباء، وبعض قطع السيارات.

يحضر الفينول فورمالديهايد من تفاعل الفينول مع الفورمالديهايد في وسط حامضي، او قاعدي على مرحلتين الاولى يتكون البوليمر ذو الوزن الجزيئي المنخفض، ويمكن صهره، او اذابته، ويتم في المرحلة الثانية معالجة البوليمر.

ويتفاعل الفينول مع الفورمالديهايد بوجود قاعدة كعامل محفز معطياً مجموعة من البوليمرات تسمى البكلايت (الباعة).



الادوات والاجهزة المستعملة

دورق كروي سعة (500 ml)	كأس زجاجية سعة (200 ml) عدد 2	مجفف كهربائي
مخبر مدرج	حامل حديدي	حامل ثلاثي
ملعقة وزن	حمام مائي	شبكة اسبستوس
انابيب اختبار عدد 2	مكثف عاكس	مصباح بنزن
ميزان حساس		

المواد المستعملة

الفينول	فورمالديهايد	هيدروكسيد الصوديوم	ماء مقطر
---------	--------------	--------------------	----------

طريقة العمل

1. زن (25 g) من الفينول في ميزان حساس في كأس زجاجية ثم ضعه في دورق كروي حجم (500 ml).
2. خذ (50 ml) من محلول فورمالديهايد بواسطة المخبر المدرج، ثم ضعه في الدورق الكروي اعلاه.
3. اصف (3 ml) من محلول هيدروكسيد الصوديوم بتركيز 40% الى محتويات الدورق.
4. ركب مكثف ارجاع على الدورق الكروي، ثم سخن المحتويات بهدوء في حمام مائي عند درجة حرارة ما بين $80-90^{\circ}\text{C}$ الى ان يتحول المحلول الى اللون الاحمر تدريجيا وبمرور الزمن يزداد قوام المحلول.
5. استمر بعملية التسخين لمدة تتراوح ما بين (60-75) دقيقة تسخيناً هادئاً الى درجة 65°C ، ثم ابعده الدورق عن الحمام المائي واسكب محتويات الدورق بسرعة في انابيب اختبار جافة.
6. ضع الانابيب في المجفف الكهربائي عند درجة حرارة 50°C ولمدة ساعة.
7. ارفع درجة الحرارة الى 60°C ، او ابقها في المجفف الكهربائي لمدة اربع ساعات، سوف يتم الحصول على الفينول فورمالديهايد (البكلايت) (الباغة).

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تحضير الفينول فورمالديهايد

أولاً: الأهداف التعليمية


بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الفينول فورمالديهايد (الباعثة) مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق كروي سعة 500 ml، مخبر مدرج، كأس زجاجية سعة (200 ml) عدد 2، انابيب اختبار عدد 2، ملعقة وزن، ميزان حساس، مكثف عاكس، حمام مائي، حامل حديدي، مجفف كهربائي، حامل ثلاثي، شبكة اسبستوس، مصباح بنزن، الفينول، فورمالديهايد، هيدروكسيد الصوديوم، ماء مقطر.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المطلوبة.	
2	زن (25g) من الفينول في كأس زجاجية ثم ضفه في دورق كروي سعة (500 ml).	
3	خذ (50 ml) محلول فورمالديهايد، ثم ضعه في الدورق الكروي اعلاه.	
4	اضف (3 ml) من محلول هيدروكسيد الصوديوم بتركيز 40% الى محتويات الدورق اعلاه.	
5	ركب مكثف ارجاع على الدورق الكروي، ثم سخن بهدوء في حمام مائي الى درجة $^{\circ}\text{C}$ (80-90) الى ان يتحول الى اللون الاحمر (الماروني) تدريجياً مع ازدياد قوام المحلول.	
6	استمر بعملية التسخين لمدة تتراوح ما بين (60-75) دقيقة تسخيناً هادئاً الى درجة $^{\circ}\text{C}$ 65، ثم ابعد الدورق عن الحمام المائي، واسكب محتويات الدورق بسرعة في انابيب اختبار جافة.	

	<p>7 ضع الانابيب في المجفف الكهربائي لمدة ساعة عند درجة حرارة 50 °C.</p>	<p>7</p>
	<p>8 ارفع درجة الحرارة الى 60 °C، وابقها في المجفف الكهربائي لمدة اربع ساعات سوف يتم الحصول على البكلايت (الباعة).</p>	<p>8</p>

الاسئلة

1. ما الفينول فورمالديهايد؟ وما تصنيفه كمركب عضوي؟
2. ما سلوك القاعدة في تحضير الفورمالديهايد؟
3. اذكر الخواص الفيزيائية للفينول فورمالديهايد.
4. ما استخدامات الفينول فورمالديهايد في الصناعات البتروكيمياوية؟
5. اشرح ميكانيكية التفاعل الوارد في التجربة.

3-6 تجربة تحضير خلات السليلوز

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات السليلوز مختبرياً.

نظرية التجربة

خلات السليلوز مادة بوليمرية بشكل عجيبة، او قطع تشكل على هيئة خيوط، وتدوب بشكل جيد في كل من الاسيتون والكوروفورم، ولكنها لا تدوب في الماء والكحول.

تعد خلات السليلوز من مشتقات السليلوز المهمة التي تدخل في صناعات مختلفة مثل صناعة الخيوط، والالياف، والاقلام الشفافة، او كمادة اساسية للصناعات البلاستيكية المختلفة.

وتمثل خلات السليلوز إحدى استرات السليلوز الناتجة من عملية الاسترة، وذلك بتأثير حامض الخليك الاعتيادي، وحامض الخليك الثلجي على السليلوز بوجود حامض معدني مثل حامض الكبريتيك.

يعد السليلوز من المركبات الكربوهيدراتية متعددة السكر، ويتكون من بوليمر ضخم للكلوكوز. ان المصدر الطبيعي للسليلوز هو الياف المواد الخشبية، كما انه يوجد في قشور بعض ثمار الفواكه، والصيغة الكيميائية له هي $(C_6H_{10}O_5)_n$ ولا يذوب في الماء او الايثر او الكحول. ان خلات السليلوز مادة صناعية مهمة تستعمل في صناعة البلاستيك، وفي صناعة الرايون (الحرير الصناعي)، وفي صناعة الوارنيشات(الاصباغ).

ومن مميزات خلات السليلوز التي تجعلها في الصناعة هي:

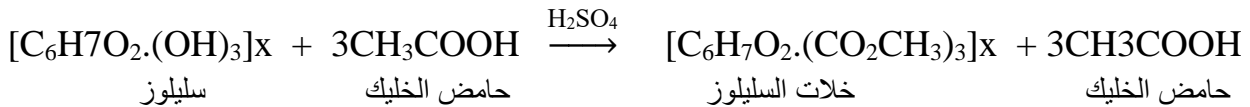
1. المتانة.
2. تأخذ شكل الاناء الذي يوضع فيه.
3. مقاومة للضوء، وتتأثر بالحرارة.
4. مادة شفافة.
5. عدم قابليتها للذوبان في الماء، لكنها تذوب بصورة قليلة في المذيبات العضوية.

انواع السليلوز

يمكن تقسيم السليلوز تبعاً لذوبانه في محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيز 18% على ثلاثة اقسام:

1. الفا سليلوز: وهو النوع الذي لا يذوب في محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيز 18%.
2. بيتا سليلوز: وهو النوع الذي يذوب في محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيز 18%.
3. جاما سليلوز: وهو النوع الذي يذوب في محلول هيدروكسيد الصوديوم تركيز 18%، ولكنه لا يترسب عند تميض المحلول.

ويتم تحضير خلات السليلوز بتفاعل السليلوز مع حامض الخليك بوجود حامض الكبريتيك المركز وفقاً للمعادلة الآتية:



الادوات والاجهزة المستعملة

دورق مخروطي	حامل حديدي	كأس زجاجية سعة (300 ml)
مصباح بنزن	ميزان حساس	شبكة اسبستوس
مخبر مدرج	ماصة	قضيب زجاجي
كأس زجاجية سعة (1 L)	ملعقة وزن	زجاجة ساعة
	ورق ترشيح	قمع ترشيح

المواد المستعملة

سليولوز (ورق ترشيح، الياف قطن)	حامض الكبريتيك المركز	حامض الخليك الاعتيادي
بيروكسيد الهيدروجين (H ₂ O ₂)	ماء مقطر	حامض الخليك الثلجي

طريقة العمل

- خذ (10 ml) من حامض الخليك الاعتيادي، ثم ضعه في كأس زجاجية سعة (300 ml).
- خذ (10 ml) من حامض الخليك الثلجي، ثم اضفه الى حامض الخليك الاعتيادي، واخبط المزيج جيدا، ثم اضف اليه (3 ml) من حامض الكبريتيك المركز، وعند اضافة حامض الكبريتيك يتحول حامض الخليك الاعتيادي والثلجي الى انهريد حامض الخليك اي جزيئين من هذا الحامض مسحوب منها جزيئة ماء وفقا للمعادلة الآتية:



- زن (2 g) من ورق الترشيح المقطع، او الياف القطن، ثم ضعها في المزيج اعلاه بحيث تكون جميع الاجزاء الصغيرة مغمورة في خليط الحامض.
- ابدا بتسخين محتويات الكأس في حمام مائي بدرجة الغليان، ثم ضع زجاجة ساعة على فوهة الكأس، وذلك لمنع دخول بخار الماء، او خروج ابخرة حامض الخليك.
- اترك الكأس في الحمام المائي لمدة 15 دقيقة مع التحريك المستمر بين مدة واخرى بواسطة القضيب الزجاجي الى ان نتأكد من اذابة جميع القطع الصغيرة اذابة كاملة في خليط الحامض.
- انقل محتويات الكأس الى كأس زجاجية سعة (1 L) يحتوي على (600 ml) من الماء البارد.
- رشح خلاط السليولوز، واغسل الراسب جيدا بالماء المقطر البارد للتخلص من حامض الخليك الزائد.
- اذا كانت خلاط السليولوز الناتجة غير بيضاء، فاغسلها بمحلول مخفف من فوق اوكسيد الهيدروجين H₂O₂ (مادة قاصرة).
- اترك الناتج على ورقة الترشيح، ثم اطويها، وضعها في زجاجة ساعة حتى الجفاف.

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تحضير خلات السليلوز



أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات السليلوز مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

كأس زجاجية سعة (300 ml)، قضيب زجاجي، زجاجة ساعة، حامل حديدي، ورق مخروطي، ماصة، ملعقة وزن، ميزان حساس، مخبر مدرج، كأس زجاجية سعة (1 L)، قمع ترشيح، ورق ترشيح، مصباح بنزن، شبكة اسبستوس، حامض الخليك الاعتيادي، حامض الخليك الثلجي، حامض الكبريتيك المركز، سليلوز (ورق ترشيح، الياف قطن) ماء مقطر، فوق اوكسيد الهيدروجين.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة ، معيار الأداء ، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات المطلوبة.	
2	خذ (10 ml) من حامض الخليك الاعتيادي، ثم ضعه في كأس زجاجي سعة (300 ml).	
3	خذ (10 ml) من حامض الخليك الثلجي، ثم ضعه في الكأس اعلاه واخطط المزيج.	
4	خذ بالماصة (3 ml) من حامض الكبريتيك، ثم اضفه الى المزيج.	
5	خذ (2 g) من ورق الترشيح المقطع، ثم ضعها في المزيج اعلاه على ان تكون جميع الاجزاء الصغيرة مغمورة في خليط الحامض.	

	<p>6 ضع محتويات الكأس على حمام مائي، وابدأ بعملية التسخين بدرجة الغليان، ثم ضع زجاجة ساعة على فوهة الكأس.</p>
	<p>7 اترك الكأس في الحمام المائي، لمدة 15 دقيقة مع التحريك المستمر بين مدة وأخرى الى ان نتأكد من اذابة جميع القطع الصغيرة في خليط الحامض.</p>
	<p>8 انقل محتويات الكأس الى كأس زجاجية سعة (1 L)، وضع فيه (600 ml) من الماء البارد.</p>
	<p>9 رشح خلاات السليلوز، واغسل الراسب جيدا بالماء المقطر البارد للتخلص من حامض الخليك.</p>
	<p>10 اما اذا كانت خلاات السليلوز الناتجة غير بيضاء فاغسلها بمحلول مخفف من فوق اوكسيد الهيدروجين H_2O_2 (مادة قاصرة).</p>
	<p>11 اترك الناتج على ورقة الترشيح، ثم اطويها، وضعها في زجاجة ساعة حتى الجفاف.</p>

الاسئلة

1. عرف السليلوز.
2. ما الحوامض المستعملة في تحضير خلاات السليلوز؟
3. ما استعمالات خلاات السليلوز؟
4. اكتب الرمز الكيميائي للسليلوز، واذكر انواعه.
5. عدد خواص السليلوز.
6. كيف يتم معالجة خلاات السليلوز غير النقية .

7-3 تجربة تحضير خلات الاثيل

الهدف من التجربة:

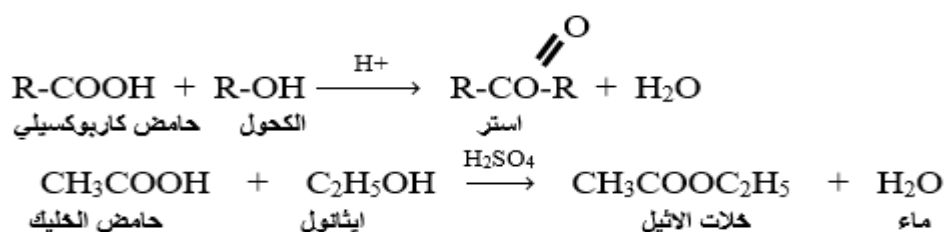
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات الاثيل مختبرياً بطريقة استرة حامض عضوي (حامض الخليك والكحول الايثيلي) باستعمال حامض الكبريتيك كعامل مساعد.

نظرية التجربة

خلات الاثيل (ايتانوات الاثيل) هي مركب عضوي استري سائل عديم اللون، وقابل للاشتعال ذو رائحة شبيهة برائحة الفواكه، صيغته الكيميائية (CH₃COOC₂H₅) ووزنه الجزيئي 88.11 وكثافته 0.898g/cm³ درجة انصهاره (-83 °C) بينما درجة غليانه (77 °C).

يتفكك ببطء عند وجود الرطوبة، وهو قابل لأمتصاص الماء، والذوبان فيه، وكذلك يذوب في الكحول، والاسيتون، والكلوروفورم، والايثر، ويجب حفظه في مكان بارد، وجاف بعيداً عن الحرارة، ومصادر اللهب. ان التعرض الشديد له يسبب حرقاً في العيون، والانف، والحنجرة، وتخدير في الجسم، والتهاب في الجلد. يدخل في صناعة المنكهات، والعطور، والدهانات، والجلد الصناعي، وغيرها. ويتم تحضير خلات الاثيل صناعياً من تفاعل الايثانول، وحامض الخليك.

يتم الحصول على الاسترات بواسطة التكتيف الراجع لحامض كربوكسيلي مع كحول مناسب بوجود حامض قوي (H₂SO₄) كعامل مساعد وفقاً للمعادلات الآتية:



الادوات والاجهزة المستعملة

مخبر مدرج حجم (200 ml)	قمع فصل حجم (250 ml)	دورق كروي مقعر حجم (500 ml)
جهاز تقطير	مكثف زجاجي	كأس زجاجية سعة (200 ml)
مصدر تبريد (حوض مائي)	محرار	دورق استقبال حجم (250 ml)
		حمام مائي

المواد المستعملة

حامض الكبريتيك المركز (H ₂ SO ₄)	كاربونات الصوديوم (Na ₂ CO ₃).	كحول ايثيلي (CH ₃ CH ₂ OH)
ماء مقطر	كلوريد الكالسيوم اللامائي (CaCl ₂)	حامض الخليك الثلجي (CH ₃ COOH)

طريقة العمل

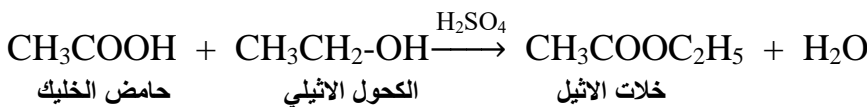
هنالك طريقتان لتحضير خلات الاثيل:

الطريقة الاولى:

1. خذ (50 ml) من الكحول الايثيلي، ثم ضعه في دورق كروي مقعر سعة (500 ml).
2. خذ (50 ml) من حامض الخليك الثلجي بشكل دقيق، ثم ضعه في الدورق الكروي اعلاه وامزجها جيداً بتحريك الدورق يدوياً.
3. خذ (10 ml) من حامض الكبريتيك المركز، ثم اضفه ببطء على شكل دفعات مع التبريد، والرج الى مزيج الدورق الكروي في الخطوة رقم (2).
4. استمر بعملية الرج والخلط، وتأكد انها اصبحت متجانسة، ثم سخن لمدة عشر دقائق لاتمام عملية التفاعل.
5. اربط مكثف مناسب على الدورق الكروي، وقم بعملية التقطير لثلاثي الخليط.
6. انقل ناتج التقطير الى قمع فصل، ثم اضف اليه (25ml) من محلول كاربونات الصوديوم بتركيز 30% وضع سدادة القمع، ثم ابدأ بالرج تحت ماء الصنبور من وقت لآخر.
7. علق قمع الفصل، ثم ارفع الغطاء للسماح للطبقتين بالانفصال الى طبقة عليا (عضوية)، وطبقة سفلى (مائية)، ثم تخلص من الطبقة المائية بإزالتها من قمع الفصل ثم اغلق فتحة القمع.
8. اضف (5 ml) من محلول مشبع من كلوريد الكالسيوم الى قمع الفصل، ورج القمع مرة ثانية، ثم اغلق سدادة القمع، وعلقه مرة اخرى.
9. قم بإزالة الطبقة المائية المتكونة في القمع (الطبقة السفلى).
10. صب خلات الاثيل (الطبقة العضوية) في كأس زجاجية سعة (300 ml)، ثم اضف اليها (1-2 g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي الصلب، وامزجه جيداً.
11. انقل محتويات الكأس الى الدورق الكروي المقعر.
12. اربط جهاز تقطير على الدورق الكروي وقم بعملية التقطير، ثم اجمع الناتج النهائي عند درجة حرارة تتراوح بين (74-79 °C).
13. احسب حجم خلات الاثيل الناتجة.

الطريقة الثانية:

1. خذ انبوبة اختبار فارغة، نظيفة وجافة.
2. اضف (5 ml) من حامض الخليك الى الانبوبة.
3. خذ (5 ml) من الكحول الايثيلي، ثم ضعه في الانبوبة فوق حامض الخليك.
4. ضع المزيج في كأس زجاجية سعة (100 ml)، وامزجه جيداً.
5. اضف (3 ml) من حامض الكبريتيك المركز الى الكأس فوق المزيج.
6. سخن المزيج فوق حمام مائي لمدة خمس دقائق لاكمال التفاعل.
7. برّد المحلول، ثم صب المحتويات في كأس زجاجية يحتوي على (20 ml) من محلول بيكاربونات الصوديوم بتركيز 10%.
8. لاحظ تصاعد ابخرة خلات الاثيل ذات الرائحة العطرية المميزة.



تعد الطريقة الثانية طريقة تحضير مختبرية سهلة، وادواتها متوافرة حيث يمكن الحصول على خلات الاثيل، ولكن لا يمكن جمع المادة الناتجة، بل يمكن الاستدلال عليها من خلال سير التفاعل، ونواتج المواد المتفاعلة، ويمكن الاعتماد عليها في حالة عدم توافر المستلزمات في الطريقة الاولى.

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تحضير خلات الاثيل

أولاً: الأهداف التعليمية


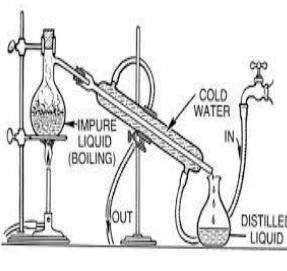
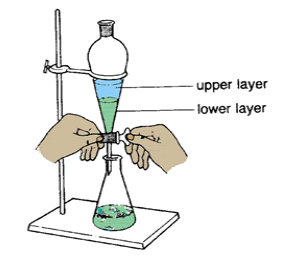


بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات الاثيل مخبرياً.

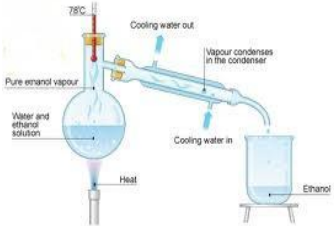

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق كروي مقعر (500ml)، كأس زجاجية سعة (200 ml)، دورق استقبال سعة (250 ml)، قمع فصل سعة (250 ml)، مكثف زجاجي، محرار، مخبر مدرج، مصدر حراري، حمام مائي، جهاز تقطير، كحول ايثيلي، حامض الخليك الثلجي، ماء مقطر، كربونات الصوديوم، كلوريد الكالسيوم اللامائي، حامض الكبريتيك المركز.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات المطلوبة، وحضر المواد المطلوبة.	
2	خذ (50 ml) من الكحول الايثيلي، ثم ضعه في دورق كروي سعة (500 ml)، ثم خذ (50 ml) من حامض الخليك الثلجي، ثم ضعه في الدورق الكروي فوق الكحول الايثيلي، وامزجهما جيداً حتى يصبحاً متجانساً.	
3	خذ (10 ml) من حامض الكبريتيك المركز، ثم ضعه ببطء على شكل دفعات مع التبريد، والرج على المزيج الموجود في الدورق الكروي.	
4	استمر بعملية الرج، والخلط، وتأكد من تجانسها.	

	<p>5 سخن لمدة عشر دقائق لاتمام عملية التفاعل.</p>
	<p>6 اربط مكثف مناسب على الدورق الكروي وقم بعملية التقطير البسيط لتثايل الخليط.</p>
	<p>7 انقل ناتج التقطير الى قمع فصل، ثم اضع اليه (25 ml) من محلول كاربونات الصوديوم بتركيز 30%.</p>
	<p>8 علق قمع الفصل، ثم ارفع الغطاء للسماح للطبقتين بالانفصال الى طبقة عليا (عضوية)، وطبقة سفلى (مائية).</p>
	<p>9 اضع (5 ml) محلول مشبع من كلوريد الكالسيوم الى قمع الفصل ورج القمع مرة ثانية، ثم اغلق سداد القمع، وعلقه مرة اخرى.</p>
	<p>10 صب خلايا الاثيل (الطبقة العضوية) في كأس زجاجية سعة (300 ml)، ثم اضع اليه (1-2g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي الصلب، وامزجه جيداً.</p>

	11 انقل محتويات الكأس الى الدورق الكروي المقعر.	11
	12 اربط جهاز تقطير على الدورق الكروي وقم بعملية التقطير، ثم اجمع الناتج النهائي عند درجة حرارة تتراوح بين (74-79 °C).	12
	13 احسب حجم خلاص الاثيل الناتجة.	13

الاسئلة

1. لماذا يستخدم حامض الكبريتيك المركز؟ وما دوره في التفاعل؟
2. لماذا يضاف حامض الكبريتيك المركز ببطء؟ ولماذا يجب ان نبرد عند الاضافة؟
3. ما اهمية كلوريد الكالسيوم اللامائي؟
4. ما الغاية من اضافة كاربونات الصوديوم؟
5. ما الخواص الفيزيائية لخلاص الاثيل؟
6. ما أبرز المجالات الصناعية التي تستعمل فيها خلاص الاثيل؟
7. هنالك طريقتين لتحضير خلاص الاثيل، ما هي الطريقة الافضل للتحضير؟ وما السبب؟

8-3 تجربة تحضير الاسيتالديهيد

الهدف من التجربة:

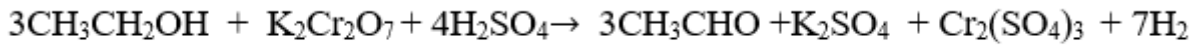
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الاسيتالديهيد مختبرياً عن طريق أكسدة الكحول الايثيلي بإضافة ثاني كرومات البوتاسيوم المحمضة.

نظرية التجربة

الاسيتالديهيد هو الدهيد مشبع ذو رائحة خانقة، وتركيبه الكيميائي CH_3CHO ، وهو سائل عديم اللون سريع الاشتعال له رائحة الفواكه، ويوجد في الطبيعة في الفواكه الناضجة، والقهوة، سام جداً لدرجة انه يعد من العوامل الأساسية لتلف الكبد (اكثر من الكحول لأن الكحول يتحول الى اسيتالديهيد في الكبد بواسطة انزيم خاص بذلك)، وهو مسبب للسرطان، ويتواجد في الدخان الناتج من حرق السكاير، وفي عوادم السيارات، والاسيتالديهيد كسائل اخف وزناً من الماء وابخرته اثقل من الهواء، وقابل للذوبان في الماء، والكحول، والايثر، والاسيتون، والبنزين.

وزنه الجزيئي 44، وكثافته 0.788 g/cm^3 ودرجة غليانه $(20-21 \text{ }^\circ\text{C})$ أما استعملاته فهو يعد وسيطاً لتحضير كيمياويات اخرى، مثل حامض الخليك، ويدخل في صناعة المواد العطرية، وبعض الاصباغ القاعدية، وكمذيب في صناعة المطاط، ودباغة الجلود، ومذيب في صناعة الورق، وكذلك يستعمل كمادة حافظة للسمك والفواكه، ومن مساوي الاسيتالديهيد يمكن ان يسبب تهيج الاغشية المخاطية، والالتهاب الرئوي، والصداع، وفقدان الوعي.

ويحضر الاسيتالديهيد من اكسدة الكحول الايثيلي بوجود ثاني كرومات البوتاسيوم المحمضة بواسطة حامض الكبريتيك المركز كما في المعادلة الآتية :



ماء كبريتات الكروم كبريتات البوتاسيوم الاسيتالديهيد حامض الكبريتيك ثاني كرومات البوتاسيوم كحول ايثيلي

الادوات والاجهزة المستعملة

كأس زجاجية سعة (300 ml)	مخبر مدرج	حمام مائي
قضيب زجاجي	ميزان حساس	كأس زجاجية سعة (200 ml)

المواد المستعملة

ثاني كرومات البوتاسيوم $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$	حامض الكبريتيك المركز	الكحول الايثيلي	ماء مقطر
--	-----------------------	-----------------	----------

طريقة العمل

1. زن (10 g) من ثاني كرومات البوتاسيوم في ميزان حساس، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (300 ml).
2. اضع (100 ml) من الماء المقطر الى الكأس اعلاه، وذوب بقضيب زجاجية لتحصل على محلول ثاني كرومات البوتاسيوم متوسط القوة بعد اتمام الذوبان.
3. خذ (20 ml) من المحلول (متوسط القوة) لثاني كرومات البوتاسيوم، ثم ضعه في كأس زجاجيه سعة (200 ml) نظيف وجاف.
4. اضع (2 ml) من حامض الكبريتيك المركز الى الكأس اعلاه لغرض تحميض الكرومات، ستلاحظ ارتفاع درجة حرارة الكأس.
5. برّد المزيج تحت ماء الصنبور (الحنفية).
6. اضع (2 ml) من الكحول الايثيلي الى المزيج، ورج المحتويات جيداً.
7. سخن تسخيناً هيناً بحمام مائي بحدز، ولاحظ تصاعد رائحة الاسيتالديهايد المميزة النفاذة.

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تحضير الاسبيتالديهيد

اولا: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الاسبيتالديهيدمختبرياً.

ثانيا: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

كأس زجاجية سعة (300 ml)، قضيب زجاجي، مخبر مدرج، ميزان حساس، كأس زجاجية سعة (200 ml)، حمام مائي، ثاني كرومات البوتاسيوم، حامض الكبريتيك، الكحول الايثيلي، ماء مقطر.

ثالثا: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات المطلوبة، وحضّر المواد المطلوبة.	
2	زن (10 g) من ثاني كرومات البوتاسيوم في ميزان حساس ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (300 ml).	
3	اضف (100 ml) من الماء المقطر الى الكأس اعلاه، وذوبها لنحصل على محلول متوسط القوة.	
4	خذ (20 ml) من محلول متوسط القوة لثاني كرومات البوتاسيوم، ثم ضعه في كأس زجاجية سعة (200 ml).	
5	اضف (2 ml) من حامض الكبريتيك اليه لغرض التحميص.	

	<p>6 برّد المزيج تحت ماء الصنبور، او داخل وعاء يحتوي على الثلج.</p>
	<p>7 اضع (2 ml) من الكحول الايثيلي الى المزيج اعلاه ورج المحتويات جيداً.</p>
	<p>8 سخن تسخيناً هيناً بحمام مائي، او مسخن كهربائي، ولاحظ تصاعد رائحة الاسيتالديهيد المميزة النفاذة.</p>

الاسئلة

1. ما الاستعمالات الصناعية لمادة الاسيتالدهايد؟
2. ما الخواص الفيزيائية للاسيتالدهايد؟
3. لماذا يضاف حامض الكبريتيك؟ وما دوره في التفاعل؟
4. ما دور ثاني كرومات البوتاسيوم في التفاعل؟
5. ماذا يصنف الاسيتالديهيد ضمن مجاميع المركبات العضوية؟ وما رمز المجموعة التي ينتمي اليها؟
6. ما نوع التفاعل لمادة الاستيلديهيد؟ وما اضراره على الصحة العامة للانسان؟

3-9 تجربة تحضير خلات الفينيل (الغرى) بولي فنيل استيت (PVA)

الهدف من التجربة:

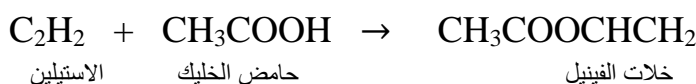
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات الفينيل (الغرى) مختبرياً.

نظرية التجربة

خلات الفينيل مركب عضوي ينتمي لفصيلة الاسترات الكاربوكسيلية، صيغته الكيميائية $C_4H_6O_2$ ، وهو سائل عديم اللون، وسريع التبخر في الهواء، وتعد خلات الفينيل مونومر في بنية بولي خلات الفينيل.

تستعمل خلات الفينيل الاحادية كمونومر لتصنيع مجموعة واسعة من المنتجات التي تستهلك خلات البولي فنيل المستعملة بشكل واسع في صناعة المواد الصمغية اللاصقة، وهو قابل للذوبان في خلات الاثيل والكحول الايثيلي ووزنه الجزيئي 86.1 ودرجة انصهاره $(-93^{\circ}C)$ ودرجة غليانه $(72^{\circ}C)$ وكثافته 0.943 g/cm^3 .

ان الطريقة الصناعية التقليدية لإنتاج خلات الفينيل تتضمن تفاعل الاستيلين مع حامض الخليك وفقاً للمعادلة الآتية:



الادوات والاجهزة المستعملة

انبوبة اختبار	قمع زجاجي	قضب زجاجي
مخبر مدرج	ورق ترشيح	كأس زجاجية سعة (100 ml)
ماصة	دورق استقبال	دورق غليان
مكرسكوب	حمام مائي	

المواد المستعملة

حامض الخليك الثلجي	خلات الصوديوم	سكر (الكلوكوز، الفركتوز، المالتوز)
محلول الفينيل هيدرازين	مكرسكوب للتعرف على البلورات	

طريقة العمل

1. خذ انبوبة اختبار نظيفة، وجافة، ثم ضع فيها (5 ml) من محلول سكر احد الانواع (الكلوكوز، الفركتوز، المالتوز).
2. حمض السكر باضافة 10 قطرات من حامض الخليك الثلجي فوق السكر.
3. اضع 3 قطرات من محلول الفينيل هيدرازين الى الانبوبة.
4. اضع الى الخليط اعلاه كمية بسيطة من مسحوق خلات الصوديوم.
5. ضع الانبوبة في حمام مائي عند درجة حرارة $100^{\circ}C$ الى ان يغلي لمدة 5 دقائق مع الرج على فترات.
6. برد المزيج، ثم رشح محتويات الانبوبة.
7. خذ الراسب الناتج (المستحصل عليه)، ثم ابدأ بتدفئة الراسب في حمام مائي لمدة 20 دقيقة في دورق غليان عند درجة $60^{\circ}C$.
8. برد الراسب الناتج ثم افحص البلورات الناتجة (المتكونة) تحت المكرسكوب، ثم قارنها مع الصور القياسية للسكريات المخترلة مع مراعاة حساب الوقت اذي تكونت فيه، وفيما اذا تكونت على البارد او الساخن .

اسم التمرين : تحضير خلات الفينيل (الغرى)

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير خلات الفينيل مخبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

انبوبة اختبار، مخبار مدرج، ماصة، قمع زجاجي، ورق ترشيح، ورق استقبال، قضيب زجاجي، كأس زجاجية سعة (100 ml)، حمام مائي، دورق غليان، مكربسكوب، حامض خليك ثلجي، محلول الفينيل هيدرازين، خلات الصوديوم، سكر (الكلوكوز، الفركتوز، المالتوز) .

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المطلوبة، وحضّر المواد المطلوبة.	
2	خذ انبوبة اختبار نظيفة، ثم ضع فيها (5 ml) من محلول سكر الكلوكوز او الفركتوز او المالتوز.	
3	حمض السكر باضافة 10 قطرات من حامض الخليك الثلجي الى السكر.	
4	اضف 3 قطرات من محلول الفينيل هيدرازين الى الانبوبة.	
5	اضف الى الخليط اعلاه كمية بسيطة من مسحوق خلات الصوديوم.	
6	ضع الانبوبة في حمام مائي عند درجة حرارة 100 °C الى ان يغلي لمدة 5 دقائق مع الرج على فترات.	

	<p>7 برّد المزيج، ثم رشح محتويات الانبوبة.</p>
	<p>8 خذ الراسب الناتج (المستحصل عليه)، ثم ابدأ بتدفئته في حمام مائي لمدة 20 دقيقة في دورق غليان عند درجة 60°C.</p>
	<p>9 برّد الراسب الناتج ببطء، ثم افحص البلورات المتكونة تحت المكروسكوب، وقارنها مع الصور القياسية للسكريات المختزلة مع مراعاة حساب الوقت الذي تكونت فيه، وفيما اذا تكونت على البارد او الساخن.</p>

الاسئلة

1. ما خلاات الفنيل؟ والى اي مجموعة مركبات عضوية تنتمي؟
2. ما استعمالات خلاات الفنيل في الصناعة؟
3. ما الخواص الفيزيائية لخلاات الفنيل؟
4. وضح اهمية حامض الخليك الثلجي في التفاعل.
5. ما المواد التي تزيل مادة خلاات الفنيل والتي تذوب فيها؟

10-3 تجربة تحضير الكلوروفورم

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير مادة الكلوروفورم مختبرياً بسهولة، وذلك باستعمال الاسيتون ومادة هاييوكلورات الصوديوم (القاصر).

نظرية التجربة

الكلوروفورم او ثلاثي كلوروميثان هو مركب عضوي صيغته الكيميائية $CHCl_3$ وهو سائل عديم اللون غير قابل للاشتعال سهل التطاير، وله رائحة مميزة، درجة غليانه $(61\text{ }^\circ\text{C})$ ودرجة انصهاره تبلغ $(-63\text{ }^\circ\text{C})$ اما كثافته فهي 1.48 g/cm^3 اي ان كثافته اكبر من كثافة الماء، لا يمتزج بالماء، ولكنه ينفك بالاشعة فوق البنفسجية للضوء الساقط عليه حيث يكوّن الفوسجين، وغاز الكلور، وكلوريد الهيدروجين، لذلك تضاف للعبوات التجارية مثبتات مثل الايثانول بتركيز (0.5-1%) لتجنب تشكيل غاز الفوسجين، ويحفظ الكلوروفورم في قناني داكنة اللون.

تسبب ابخرة الكلوروفورم فقدان الوعي، وتخفف الآلام، وله تأثيرات سامة على القلب، والكبد، والاعضاء الداخلية، ويسبب غثيان، وتقيؤ، واضطرابات كلوية، ولا يستعمل كمخدر في الوقت الحاضر؛ لأنه يؤثر بشكل مباشر على عضلة القلب، ولكنه يستعمل عندما يخلط بالايثر؛ لأن قوة التخدير للكلوروفورم اقوى من الايثر بثلاث مرات، فإذا كان التخدير عن طريق الانف تحدث مرحلة الشلل، وهي فقدان كل قوة العضلات، أما اذا كان التخدير عن طريق الفم؛ تتسع حدقة العين مع شعور بالارتياح الزائد، وفقدان الموازنة، وعدم التركيز، وتشنجات، واغماء، وربما الموت، ويستعمل الكلوروفورم كمذيب عضوي في صناعة المستحضرات الصيدلانية، والاصباغ، وفي انتاج المبيدات الحشرية، والصبغ.

يتم تصنيع الكلوروفورم من تفاعل الاسيتون مع هاييوكلورات الصوديوم وفقاً للمعادلة الآتية:



الادوات والاجهزة المستعملة

حمام ثلجي	مسخن كهربائي	مخبر مدرج
كأس زجاجية سعة (200 ml).	قمع فصل	دورق زجاجي كروي
كأس زجاجية سعة (1 L)	قمع ترشيح	ماصة
حامل حديدي	ورق ترشيح	دورق استقبال
		جهاز تقطير

المواد المستعملة

كلوريد الكالسيوم	هاييوكلورات الصوديوم	الاسيتون
------------------	----------------------	----------

طريقة العمل

هنالك طريقتان لتحضير الكلوروفورم:

الطريقة الاولى:

1. خذ (350 ml) من محلول هايبيكلورات الصوديوم (القاصر) بتركيز 12%، ثم ضعها في دورق زجاجي كروي.
2. خذ (25 ml) من الاسيتون، ثم اضفها الى الدورق على شكل دفعات (2-3 ml) لكل دفعة مع الرج، والتبريد، وبين كل دفعة واخرى مدة ثلاث دقائق.
3. استمر بعملية الاضافة، ويفضل ان يوضع الدورق في حمام ثلجي.
4. ضع الدورق مع المحتويات بعد الانتهاء من الاضافة على جهاز تقطير.
5. ضع في دورق الاستقبال لجهاز التقطير (1 ml) من الايثانول.
6. خذ ناتج التقطير، ثم قَطُر مرة ثانية تحت البخار، واجمع المتقطر بدرجة 98°C .
7. ضع الناتج المتقطر في قمع الفصل، ثم اسحب الطبقة السفلى.
8. ضع الطبقة السفلى في كأس زجاجية سعة (200 ml) ثم اضف اليه (2-3g) من كلوريد الكالسيوم للتجفيف، ثم رشح المحلول.
9. خذ ناتج الترشيح، ثم ضعه في دورق تقطير مرة ثانية وقطره عند درجة 62°C .
10. احسب حجم ووزن وكثافة ناتج التقطير، حيث ان المادة الناتجة هي الكلوروفورم.

الطريقة الثانية:

1. خذ (750 ml) من مادة القاصر المستخدم في عملية التنظيف (هايبيكلورات الصوديوم)، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (1 L).
2. خذ (30 ml) من مادة الاسيتون (المستخدم في ازالة صبغ الاظافر).
3. ضع الكأس الزجاجية في حمام ثلجي لغرض التبريد، ويفضل ان لا يزيد على 15°C .
4. اضف الاسيتون على شكل دفعات (5 ml) لكل دفعة كل خمس دقائق، ثم حرك المزيج بلوح خشبي، او قطعة بلاستيكية.
5. بعد الانتهاء من الاضافة، اترك المزيج في ثلاجة لمدة (12-24) ساعة، وبعدها ستجد مادة الكلوروفورم قد تكونت على شكل قطرات، او بقع من الزيت.
6. انقل الاناء بما يحتويه الى قمع الفصل.
7. افصل الطبقة السفلى، ثم حدد حجم الكمية الناتجة على ان تكون ما بين (10-15 ml).
8. احذر من شمها؛ لأنها شديدة المفعول، وستجد لها رائحة مقبولة.

ملاحظات تحذيرية مهمة حول الكلوروفورم :

1. عدم ملامسة الكلوروفورم الجلد، او العين؛ لأنه يسبب حروقاً وتهيجاً.
2. ابخرته المركزة تؤدي الى تخذش اغشية الفم، والانف، ويسبب دواماً، وغثياناً.
3. له خصائص سلبية، وايجابية في الوقت نفسه، وخصوصاً في الصناعة الطبية.

اسم التمرين: تحضير الكلوروفورم




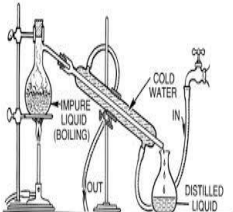
أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الكلوروفورم بطريقتين وفي المختبر ومن مواد أولية بسيطة.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

مخبر مدرج، دورق زجاجي كروي، ماصة، دورق استقبال، جهاز تقطير، مسخن كهربائي، قمع فصل، قمع ترشيح، ورق ترشيح، حامل حديدي، حمام ثلجي، كأس زجاجية سعة (200 ml)، كأس زجاجية سعة (1 L)، الاسيتون، هايوكلورات الصوديوم، كلوريد الكالسيوم .

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المطلوبة، وحضر المواد المطلوبة.	
2	خذ (350 ml) من محلول هايوكلورات الصوديوم (القاصر) بتركيز 12%، ثم ضعه في دورق زجاجي كروي.	
3	خذ (25 ml) من الاسيتون، ثم اضفه الى الدورق على شكل دفعات (2-3ml) لكل دفعة مع الرج والتبريد، وبين كل دفعة واخرى مدة ثلاث دقائق.	
4	استمر بعملية الاضافة، ويفضل ان يوضع الدورق في حمام ثلجي.	
5	ضع الدورق مع المحتويات بعد الانتهاء من الاضافة على جهاز تقطير.	
6	ضع في دورق الاستقبال لجهاز التقطير (1 ml) من الايثانول.	

	<p>7 خذ ناتج التقطير الموجود في دورق الاستقبال، ثم قَطّر مرة ثانية تحت البخار، واجمع المتقطر بدرجة 98 °C.</p>	<p>7</p>
	<p>8 ضع ناتج التقطير في قمع فصل، ثم اسحب الطبقة السفلى، وضعها في كأس زجاجية سعة (200 ml).</p>	<p>8</p>
	<p>9 اضف (2-3g) من كلوريد الكالسيوم اللامائي الى الكأس اعلاه لغرض التجفيف، ثم رشح المحلول.</p>	<p>9</p>
	<p>10 خذ ناتج الترشيح، ثم ضعه في دورق تقطير مرة ثانية، وقطّره عند درجة 62 °C.</p>	<p>10</p>
	<p>11 احسب حجم ووزن وكثافة ناتج التقطير، وقارن النتائج بينها، وبين الكلوروفورم.</p>	<p>11</p>

الاسئلة

1. لماذا يستعمل حمام ثلجي للتبريد عند عملية اضافة الايتون الى القاصر؟
2. لماذا يحفظ الكلوروفورم في قناني داكنة؟
3. ما الخصائص الفيزيائية للكلوروفورم؟
4. اذكر أبرز الاستعمالات الصناعية للكلوروفورم.
5. ما مخاطر الكلوروفورم؟ وكيف يتم التعامل معه؟
6. يستعمل التقطير اكثر من مرة، ما اهمية ذلك؟

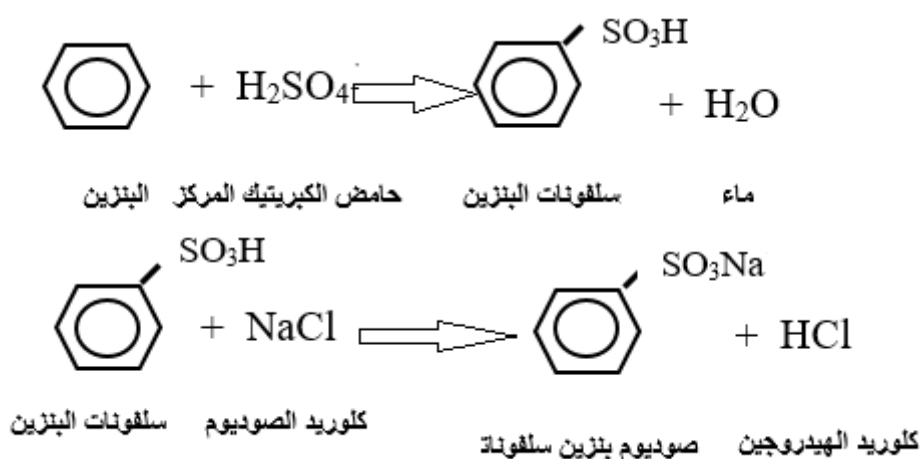
11-3 تجربة تحضير الصوديوم بنزين سلفونات

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الصوديوم بنزين سلفونات مختبرياً.

نظرية التجربة

الصوديوم بنزين سلفونات مركب عضوي صيغته الكيميائية $C_6H_5NaSO_3$ وهو مادة صلبة بلورية بيضاء اللون قابلة للذوبان في الماء على شكل مسحوق لمادة منظفة، وزنه الجزيئي 119.4، ودرجة انصهاره $450^\circ C$ ، وكثافته $1.124g/cm^3$ ، ويحضر بالتفاعل المباشر للبنزين مع حامض الكبريتيك المركز بوجود الحرارة العالية يتبع ذلك اضافة ملح كلوريد الصوديوم لتكوين مادة الصوديوم بنزين سلفونات، ومن خصائصه قوة التنظيف، والترطيب، وشدة الرغوة، ويمكن استعماله بشكل مباشر لصناعة مواد التنظيف للاستعمال المنزلي؛ لأنها ذات نشاط سطحي الاكثر استعمالاً في تنظيف الملابس والاطباق، ولا يمكن خلط المنظفات مع القاصر اثناء عملية تنظيف الملابس؛ لأن هذا يؤدي الى التفاعل بينهما، وينتج عن ذلك غاز الكلور الذي يؤدي الى الاختناق.



الادوات والاجهزة المستعملة

حمام ثلجي	مصدر حراري	دورق كروي مقعر حجم (1 L)
مخبر مدرج	قمع ترشيح	كأس زجاجية سعة (500 ml)
دورق استقبال	ورق ترشيح	محرار
		مكثف

المواد المستعملة

ماء مقطر	ملح كلوريد الصوديوم	كاربونات الصوديوم الحامضية
حامض الكبريتيك المركز	بنزين	

طريقة العمل

1. خذ (70 ml) من مادة البنزين بمخبر مدرج، ثم ضعها في الدورق الكروي المقعر.
2. خذ (30 ml) من حامض الكبريتيك المركز بمخبر مدرج، ثم اضفه فوق البنزين على شكل دفعات في الدورق الكروي.
3. سخن المزيج مع التحريك المستمر بواسطة مسخن كهربائي لمدة 60 دقيقة الى درجة حرارة $(110-120)^{\circ}\text{C}$.
4. لاحظ تحول مكونات الدورق الكروي الى مزيج متجانس.
5. اوقف التسخين، وبرّد المزيج.
6. اضف الى المزيج (250 ml) ماء بارداً ثم رشح المحلول.
7. خذ الراشح، ثم اضف اليه (30 g) من كاربونات الصوديوم الحامضية.
8. سخن المحتويات عند درجة الغليان، ثم اضف اليها (100 g) من ملح الطعام (كلوريد الصوديوم).
9. رشح المزيج، وبرده مع التحريك في حمام ثلجي.
10. رشح المادة الصلبة، سوف تحصل على صوديوم بنزين سلفونات.

ملاحظات حول التجربة :

1. ان استعمال كاربونات الصوديوم الحامضية هو لمعادلة الحامض المتكون بشكل جزئي.
2. ان استعمال ملح الطعام هو لاكمال عملية التفاعل، وازافة الصوديوم.
3. ان استعمال حامض الكبريتيك المركز، والتسخين الشديد يساعد في اضافة مجموعة الكبريتات الحامضية الى حلقة البنزين.

اسم التمرين: تحضير الصوديوم بنزين سلفونات


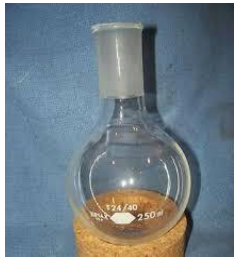

أولاً: الأهداف التعليمية

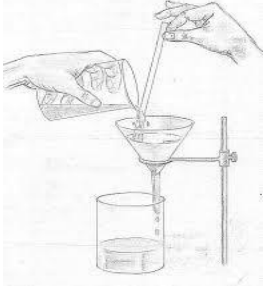



بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الصوديوم بنزين سلفونات مخبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق كروي مقعر حجم (1000 ml)، كأس زجاجية سعة (500 ml)، محرار، مكثف، مصدر حراري، قمع ترشيح، ورق ترشيح، دورق استقبال، حمام ثلجي، مخبار مدرج، ماء مقطر، بنزين، حامض الكبريتيك المركز، ملح كلوريد الصوديوم، كاربونات الصوديوم الحامضية.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة ، معيار الأداء ، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المطلوبة، وحضّر المواد المطلوبة.	
2	خذ (70 ml) من مادة البنزين بمخبار مدرج، ثم ضعها في الدورق الكروي.	
3	خذ (30 ml) من حامض الكبريتيك المركز بمخبار مدرج، ثم اضفه فوق البنزين على شكل دفعات في الدورق الكروي.	
4	سخّن المزيج مع التحريك المستمر بواسطة مسخن كهربائي لمدة 60 دقيقة الى درجة حرارة $110-120^{\circ}\text{C}$.	
5	اوقف التسخين، وبرّد المزيج.	

	<p>6 اصف الى المزيج (250 ml) ماء بارداً ثم رشح المحلول.</p>
	<p>7 خذ الراشح، ثم اصف اليه (30 g) من كاربونات الصوديوم الحامضية.</p>
	<p>8 سخن المحتويات عند درجة الغليان، ثم اصف اليها (100 g) من ملح الطعام (كلوريد الصوديوم).</p>
	<p>9 رشح المزيج، وبرّده مع التحريك في حمام ثلجي.</p>
	<p>10 رشح المادة الصلبة سوف تحصل على الصوديوم بنزين سلفونات.</p>

الاسئلة

1. لماذا تستعمل كاربونات الصوديوم الحامضية؟
2. ما استعمالات الصوديوم بنزين سلفونات؟ وما الخواص الفيزيائية لها؟
3. ما دور ملح الطعام في التفاعل؟
4. لماذا لا نستطيع خلط القاصر بالمنظفات؟
5. اشرح ميكانيكية التفاعل، ثم بين دور حامض الكبريتيك المركز في التفاعل.

طريقة العمل

1. خذ دورقاً مخروطياً نظيفاً وجافاً ثم ضع فيه (25 ml) من محلول عياري (0.05 N) من خلات الاثيل.
2. خذ دورقاً مخروطياً آخر نظيفاً وجافاً ثم ضع فيه (25 ml) من محلول عياري (0.05 N) من هيدروكسيد الصوديوم.
3. خذ خمسة دوارق نظيفة، وجافة حجم (200 ml)، وضع في كل منها (50 ml) ماء مقطراً ثم اضع الى كل منها (5 ml) من حامض الهيدروكلوريك (0.025 N) محلولاً عيارياً.
4. اضع محتويات الدورق المحضر في الخطوة الثانية (2) الى الدورق المحضر في الخطوة الاولى (1)، وابدأ بتسجيل الزمن باستعمال ساعة توقيت.
5. بعد مرور دقيقتين على بدء التفاعل، خذ (10 ml) من المزيج، واضفه لأحد الدوارق الحاوية على الماء، والحامض من الخطوة رقم (3)، واضف اليه قطرة من دليل الفينولفتالين Ph.Ph، وسحح ضد محلول هيدروكسيد الصوديوم (0.025 N) عيارياً.
6. اعد الخطوة رقم (5) بعد مرور 5 دقائق، و10 دقائق، و15 دقيقة، و20 دقيقة.

النتائج والحسابات:

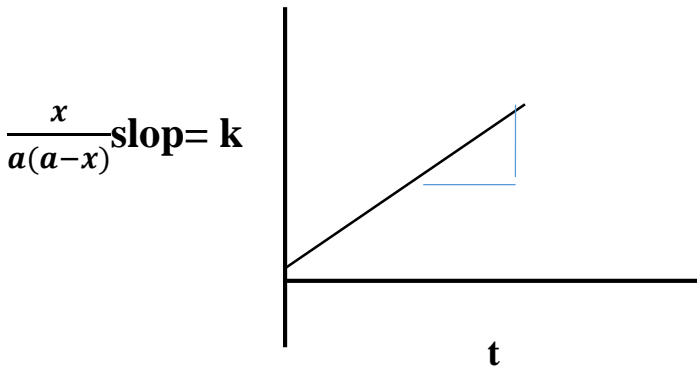
رتب جدولاً ثم سجل القراءات التي تحصل عليها:

t=time(min)	2	5	10	15	20
x=volume of NaOH (ml)					
10-x					
x/(10-x)					

ثابت سرعة التفاعل K من الدرجة الثانية نظرياً حسب القانون، ولفترات زمنية مختلفة. حيث X حجم هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) النازل من السحاحة في الفترة الزمنية المحددة t. a= الحجم الابتدائي (10 ml).

$$K = \frac{1}{t} \times \frac{x}{a(a-x)}$$

احسب ثابت سرعة التفاعل (K) برسم $\frac{x}{a(a-x)}$ مقابل t حيث يمثل K ميل المستقيم.



اسم التمرين: تعيين معامل الصوبنة للاستر

أولاً: الأهداف التعليمية


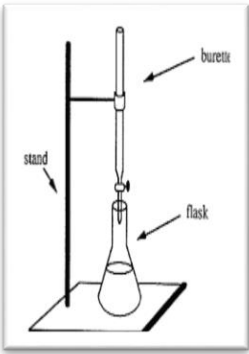
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على إيجاد معامل الصوبنة للاستر، وإجراء الحسابات الخاصة بالتجربة مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

دورق مخروطي سعة (100 ml) عدد 2، دورق مخروطي سعة (200 ml) عدد 5، ساعة توقيت، سحاحة، مخبار مدرج، حامل حديدي، خلاص الاثيل، هيدروكسيد الصوديوم، ماء مقطر، حامض الهيدروكلوريك، دليل الفينولفتالين.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات الزجاجية.	
2	خذ دورقاً مخروطياً سعة (100 ml)، ثم ضع فيه (25 ml) من محلول عياري (0.05 N) من خلاص الاثيل.	
3	خذ دورقاً آخر من سعة (100 ml)، ثم ضع فيه (25 ml) محلولاً عيارياً (0.05 N) من هيدروكسيد الصوديوم.	
4	خذ خمس دوارق حجم (200 ml) ثم ضع في كل منها (50 ml) ماء مقطراً.	
5	اضف الى كل منها (5 ml) حامض الهيدروكلوريك (0.025 N) عياري.	

	<p>6 اصف محتويات دورق هيدروكسيد الصوديوم الى محتويات دورق خلات الاثيل (خطوة رقم (3) الى خطوة رقم (2))، وابدأ بتسجيل الزمن باستعمال ساعة توقيت.</p>
	<p>7 سحح الدورق الاول بعد اضافة قطرة من دليل Ph.Ph ضد محلول هيدروكسيد الصوديوم.</p>
	<p>8 اعدالخطوة السابقة نفسها، ولكن بعد مرور 5 دقائق، 10 دقائق، 15 دقيقة، و 20 دقيقة.</p>

الاسئلة

1. لماذا يتم استعمال حامض او قاعدة في عملية تحلل الاستر؟ وهل ان زيادة او نقصان كل منهما له تأثير؟
2. ما السبب في استعمال كميات كبيرة من الماء في عملية تحلل الاستر؟
3. ما تأثير الزمن في سرعة التفاعل (عملية تحول الصوبنة للاستر)؟
4. ما الغاية من اعادة الاختبار اكثر من مرة؟
5. على ماذا تعتمد سرعة التفاعل ما بين الاستر والقاعدة؟
6. في تجربة اجراء حساب ثابت سرعة التفاعل وجدت القراءات التالية:

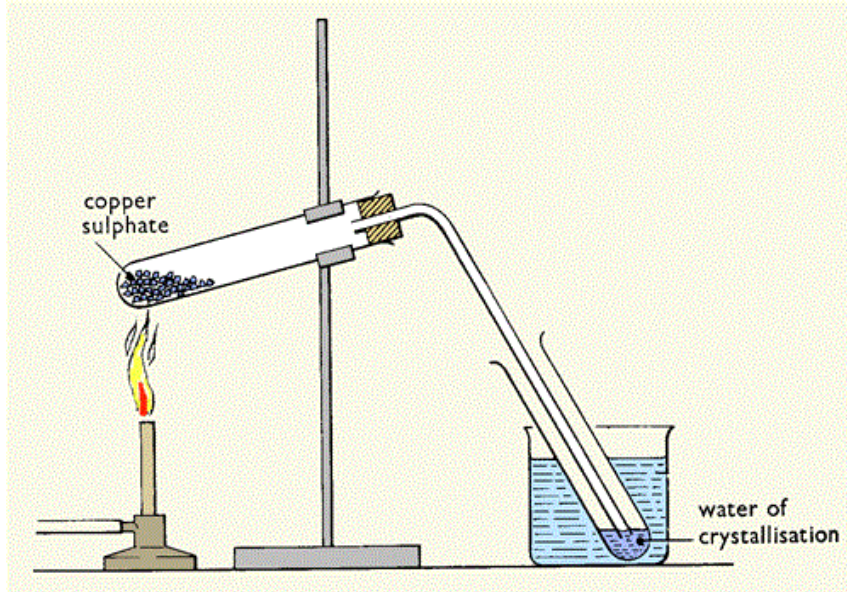
t=time (min)	volume NaoH(ml)
2	8
5	12
10	14
15	25

احسب ثابت سرعة التفاعل من البيانات أعلاه .

طريقة العمل

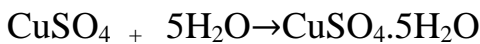
قبل البدء بإجراء التجربة، يلتزم الطلبة بقواعد السلامة في المختبر أثناء إجراء التجربة.

1. زن (5 g) من كبريتات النحاس المائية الزرقاء الصلبة.
2. ضع كبريتات النحاس المائية في انبوبة اختبار تتحمل درجات الحرارة العالية.
3. ثبت الانبوبة بالماسك الحديدي للحامل بشكل مائل.
4. ضع سداداً محكماً من المطاط ومثقوباً في الوسط يخترقه انبوب توصيل الى انبوبة اخرى موضوعة في كأس زجاجية يحتوي على ماء بارد كما موضح في الشكل (1-4).



الشكل 1-4 يوضح عملية التفاعل الانعكاسي

5. ضع ماء في الكأس الزجاجية بحيث يغطي ثلثي انبوبة الاختبار.
 6. سخن انبوبة الاختبار التي تحتوي على كبريتات النحاس الزرقاء بمصباح بنزن الى ان تتحول الى اللون الابيض مع مراعاة تحريك المصباح من الاسفل الى الاعلى بامتداد انبوبة الاختبار (دون الوصول الى الماسك)، وذلك لمنع تكثف بخار الماء في الانبوبة التي تحتوي على كبريتات النحاس.
 7. يجب ان لا يصل مستوى الماء المتكثف في انبوبة الاختبار الثانية الى مستوى انبوب التوصيل، وذلك لمنع شطف الماء واعادته الى انبوبة كبريتات النحاس.
 8. اطفئ المصباح واسمح لكبريتات النحاس بأن تبرد الى درجة حرارة المختبر.
 9. ارفع انبوبة الاختبار المحتوية على كبريتات النحاس بيد، وباليد الاخرى اسكب ببطء الماء من انبوبة الاختبار الثانية الى الاولى. ماذا تلاحظ؟
- تلاحظ عودة كبريتات النحاس اللامائية البيضاء الى كبريتات النحاس المائية الزرقاء



اسم التمرين: دراسة عملية للتفاعل الانعكاسي


أولاً: الأهداف التعليمية

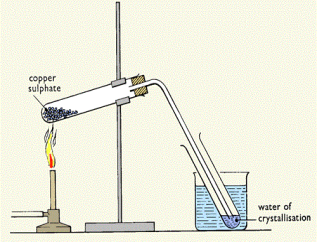
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على معرفة التفاعل الانعكاسي مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

انابيب اختبار عدد (2) مصنوعة من زجاج البايركس المقاوم للحرارة، ماسك انبوبة اختبار مع حامل حديدي، كأس زجاجية سعة (250 ml)، انبوب زجاجي مثني للتوصيل بزاوية 90 درجة، سدادة انبوبة اختبار (مطاط)، كبريتات النحاس المائية الزرقاء، مصباح بنزن.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة ، معيار الأداء ، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم نظف الادوات الزجاجية.	
2	زن (5 g) من كبريتات النحاس المائية.	
3	ضع كبريتات النحاس المائية في انبوبة اختبار.	
4	ثبت الانبوبة بالماسك الحديدي للحامل بشكل مائل.	
5	ضع سدادة محكمات من المطاط المثقوب في الوسط يخترقه انبوب توصيل الى انبوبة اخرى موضوعة في كأس زجاجية يحتوي على ماء بارد.	

	<p>6 سخن انبوبة الاختبار التي تحتوي على كبريتات النحاس الزرقاء بمصباح بزن الى ان تتحول الى اللون الابيض، مع مراعاة تحريك المصباح من الاسفل الى الاعلى، وذلك لمنع تكثف بخار الماء في الانبوبة التي تحتوي على كبريتات النحاس.</p>
	<p>7 يجب ان لا يصل مستوى الماء المتكثف في انبوبة الاختبار الثانية الى مستوى انبوب التوصيل، وذلك لمنع شفط الماء، واعادته الى انبوبة كبريتات النحاس.</p>
	<p>8 اطفئ المصباح، واسمح لكبريتات النحاس بأن تبرد الى درجة حرارة المختبر.</p>
	<p>9 ارفع انبوبة الاختبار المحتوية على كبريتات النحاس بيد، وباليد الاخرى اسكب ببطء الماء من انبوبة الاختبار الثانية الى الاولى. ولاحظ ماذا يحدث؟</p>
	<p>10 تلاحظ عودة كبريتات النحاس اللامائية البيضاء الى كبريتات النحاس المائية الزرقاء وفقاً للمعادلة الآتية:</p> $\text{CuSO}_4 + 5\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$

الاسئلة

1. ما التفاعل الانعكاسي وغير انعكاسي؟
2. عدد انواع التفاعلات الانعكاسية؟ ثم وضح ذلك بالامثلة والمعادلات.
3. عرف ماء التبلور، وكيف ترتبط جزيئات الماء بكبريتات النحاس اللامائية؟
4. لماذا نغلق انبوبة الاختبار عند اجراء التفاعل؟ وما فائدة الاناء الذي يحتوي على الماء في استقبال الانبوبة الثانية؟
5. ما الفكرة الرئيسية في اجراء هذه التجربة؟

3-4 تعيين كمية الكلوريد في بولي فنائيل كلورايد (متعدد كلوريد الفينيل)

الهدف من التجربة:

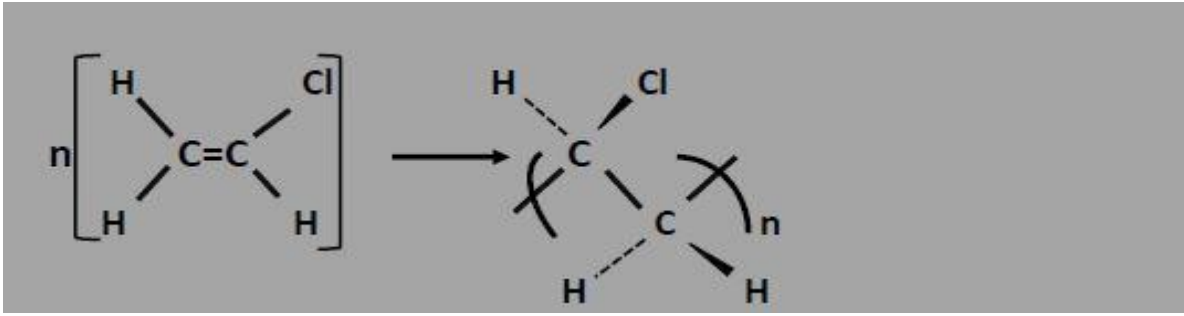
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين كمية الكلوريد في بولي فنائيل كلورايد (P.V.C) مختبرياً.

مقدمة

متعدد كلوريد الفينيل (Poly Vinyl Chloride) هو مادة بلاستيكية متعددة الاستعمالات ويُعد من أبرز المنتجات المهمة للصناعات البتروكيمياوية، وهو من بوليمرات الاضافة التي تصنع منها كميات كبيرة عبر ميكانيكية الجذور الحرة.

ان اكثر من 50% من البولي فنائيل كلورايد المصنع يستعمل في البناء كمادة انشائية؛ لأنه رخيص، وسهل العمل حيث تم استبداله في السنوات الاخيرة بكثير من المواد الانشائية.

يحضر البولي فنائيل كلورايد من مونومر (كلوريد الفينيل)، والمونومر (Monomer) هو اصغر وحدة بنائية تبنى منها جزيئة البوليمر، وتدعى عملية ارتباط هذه الجزيئات البسيطة مع بعضها بعملية البلمرة (Polymerization) كما في الشكل (2-4).



الشكل 2-4 يوضح عملية ارتباط الجزيئات البسيطة مع بعضها (عملية البلمرة)

ان حوالي 95% من انتاج العالم من كلوريد الفينيل يُستعمل لإنتاج البولي فنائيل كلورايد (متعدد كلوريد الفينيل)، ولأهمية مونومر كلوريد الفينيل، فقد اتبعت عدة طرق لتصنيعه، وان أبرز المواد الضرورية لإنتاجه هي الكلور، والاستيلين، او الاثيلين، وتتم بلمرة كلوريد الفينيل، إما في بلمرة الكتلة، او بلمرة العوالق، او بلمرة المستحلبات.

استعمالات بولي فنائيل كلورايد (P.V.C)

1. صناعة الورق، والصفائح، والالواح البلاستيكية المستعملة بكثرة في لصق الجدران، والبيوت الزجاجية.
2. يستعمل P.V.C الملدن في انتاج الجلد الصناعي، والاعلفة العازلة، والاسلاك الكهربائية، وعند اضافة مركب فسفوري له يصبح مقاوماً للحرائق والاشتعال، كما ان كميات كبيرة منه تُستعمل في صناعة الانابيب البلاستيكية.
3. يستعمل P.V.C للاغراض الطلائية وبعض الاستعمالات البلاستيكية الاخرى كصناعة بعضالحاجات المنزلية وفي عزل الابنية، وصناعة المشمع وكمادة انشائية في البناء، وكل نوع له طريقته الخاصة بالصناعة.

نظرية التجربة

يُعد البولي فنائل كلورايد (P.V.C) من أبرز بوليمرات الفينيل التي تُنتج من الكلور، والاستيلين، أو الاثيلين، وهي بنوعين صلب ومرن، ولكل نوع استعمالاته الخاصة. لا يمكن اجراء الاختبارات بشكل مباشر على البلاستيك؛ لأنه لا يذوب في الماء، ولكي يسهل تحديد كمية الكلوريد في العينة، يجب تحويلها الى مادة غير عضوية، ويتم ذلك بصهر الـ P.V.C مع مواد كيميائية مثل معدن الصوديوم، او خليط من مواد كيميائية، وبعد ذلك نقوم بعملية تسحيح ايون الكلوريد المذاب مع محلول نترات الفضة القياسي حيث يتكون راسب ابيض هو كلوريد الفضة وفقا للمعادلة الآتية:



الأدوات والأجهزة المستعملة

جفنة خزفية	كأس زجاجية سعة (1 L)، (500 ml).	سحاحة
دورق مخروطي سعة (500 ml).	قمع ترشيح	حامل حديدي
دورق قياسي سعة (500 ml).	ورق ترشيح	فرن حرق

المواد المستعملة

محلول نترات الفضة (AgNO ₃).	P.V.C	بودرة زنك (Zn).
دليل دايكرومات البوتاسيوم (K ₂ Cr ₂ O ₇)	او كسيد الكالسيوم (CaO) او كاربونات الصوديوم (Na ₂ CO ₃)	

طريقة العمل

- خذ (1 g) من P.V.C في جفنة خزفية، ثم اضف اليها (2-3) g من خليط الصهر، [وهو مزيج من (2 g) من بودرة الزنك مع (1.25 g) من او كسيد الكالسيوم، او كاربونات الصوديوم]، تخلط هذه المادتين، وتوضع في الجفنة السابقة، وتغطى بـ (1 g) من بودرة الزنك.
- ضع الخليط في فرن الحرق عند درجة حرارة 525 °C لمدة نصف ساعة.
- انقل الخليط بعد الحرق الى كأس زجاجية سعة (1 L)، واضف اليه (25 ml) من الماء لأذابة العينة، ثم رشح المحلول.
- خفف الراشح الى حجم (500 ml) في دورق قياسي سعة (500 ml).
- خذ (25 ml) في دورق مخروطي، وسحح مقابل محلول قياسي من نترات الفضة (0.1 N) في وجود دليل دايكرومات البوتاسيوم.
- اعد التسحيح ثلاث مرات، وخذ المتوسط (نقطة التعادل تحول لون المحلول الى اللون الابيض الحليبي).

الحسابات:

- يتم حساب تركيز الكلوريد من المعادلة $N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$.
- نعوض في القانون : التركيز (g/L) = المولارية (N₂) × الوزن الذري X

$$\text{حيث ان النسبة الوزنية المئوية للكلوريد} = \frac{\text{التركيز (g/L)} \times \text{الحجم (1/2L)}}{\text{وزن النموذج (g)}} \times 100$$

ومن القانون اعلاه، يمكن استخراج النسبة المئوية للكلوريد في العينة

$$N_1 = \text{عيارية نترات الفضة}$$

$$V_1 = \text{حجم نترات الفضة}$$

$$N_2 = \text{عيارية الكلور في الخليط}$$

$$V_2 = \text{حجم الخليط}$$

$$X = \text{تركيز الكلور}$$

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تعيين كمية الكلوريد في بولي فنيل كلوريد

أولاً: الأهداف التعليمية


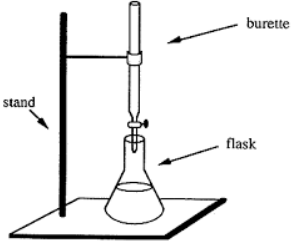
بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين كمية الكلوريد في بولي فنيل كلوريد مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، ادوات، أجهزة)

جفنة خزفية، ورق مخروطي سعة (500 ml)، ورق قياسي سعة (500 ml)، كأس زجاجية سعة (1 L)، قمع ترشيح، ورق ترشيح، حامل حديدي، سحاحة، فرن، محلول نترات الفضة (0.1 M)، P.V.C، بودرة زنك، اوكسيد الكالسيوم او كربونات الصوديوم، دليل دايكرومات البوتاسيوم.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الاداء، الرسومات)

الرسومات	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	ت
	ارتد بدلة العمل (الصدرية).	1
	خذ (1 g) من P.V.C في جفنة خزفية، واضف اليها (2-3) g من خليط الصهر (2 g من بودرة الزنك، و 1.25 g من اوكسيد الكالسيوم) تخلط، ثم توضع في الجفنة، وتغطي بـ (1 g) من بودرة الزنك.	2
	ضع الخليط في فرن الحرق عند درجة حرارة 525 °C لمدة نصف ساعة.	3
	انقل الخليط بعد الحرق الى كأس زجاجية سعته (1 L) واضف اليه (25 ml) من الماء لأذابة العينة، ثم رشح المحلول.	4

	<p>5 خفف الراشح الى حجم (500 ml) في دورق قياسي.</p>
	<p>6 خذ (25 ml) في دورق مخروطي، وسحح مقابل محلول قياسي من نترات الفضة (0.1 N) في وجود دليل دايكرومات البوتاسيوم.</p>
<p>7 اعد التسحيح ثلاث مرات، وخذ المتوسط (نقطة التعادل تحول لون المحلول الى اللون الابيض).</p>	
<p>8 احسب تركيز الكلوريد من عملية التسحيح</p> $N_1 \times V_1 = N_2 \times V_2$ <p>ثم عوض في القانون الآتي :</p> <p>التركيز (g/L) = المولارية × الوزن الذري X</p>	

الاسئلة

1. عرف المونومر، البوليمر، عملية البلمرة .
2. عدد انواع الاواصر الكيميائية للبوليمرات مع الرسم.
3. ما استخدامات الـ P.V.C ؟
4. لماذا انتشر مؤخراً استعمال P.V.C في البناء؟
5. لديك محلول ذو عيارية (5N) بحجم (4ml) تم تخفيفه بـ (20ml) من ماء مقطر احسب عيارية المحلول النهائي .
6. لديك 2.5N من الكلوريد في وعاء تفاعل 1/2 لتر علما ان وزن النموذج (1g) احسب النسبة المئوية للكلوريد .

4-4 حساب معدل التآكل بطريقة فقدان الوزن

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على معرفة التآكل للمعادن مختبرياً، وتأثيرها على العملية التصنيعية.

نظرية التجربة

يعرف التآكل (Corrosion) بأنه انحلال المعدن، بسبب تفاعله مع الوسط الذي يتعرض له، أي فشل المعدن بأي سبب عدا السبب الميكانيكي، والتآكل فشل يصيب سطح المعدن ينتج بسبب عوامل كيميائية، أو بسبب عوامل كيميائية تساعدها عوامل ميكانيكية متوافرة في الوسط الذي يعمل فيه المعدن، ان ناتج تآكل الحديد هو الصدأ (Rust).

والصدأ مادة حمراء مائلة الى اللون البني تتشكل على سطح الحديد، والفولاذ كنتيجة لأثر التآكل يتكون الصدأ من اكسدة ذرات الحديد الموجودة على السطح نتيجة التماس مع اوكسجين الهواء الجوي بوجود الرطوبة. يمكن عد الصدأ اوكسيد الحديد الثنائي المائي ($FeO.nH_2O$) واوكسيد الحديد الثلاثي المائي (Fe_2O_3). يعد الصدأ أبرز العوامل المؤدية لضعف الحديد، وهشاشته؛ وذلك بسبب المسامية لأكاسيد الحديد الناتجة، ويمكن وقاية الحديد بخلطه مع عناصر اخرى لصناعة سبائك مقاومة للصدأ، او بالطلاء، او بتغليف الحديد بفلز اكثر نشاطاً كالخارصين بعملية الكلفنة، والحماية الكاثودية وهي توصيل الحديد بفلز يسبقه في سلسلة النشاط الكيميائي مثل الخارصين بسلك معدني، حيث يعمل الفلز المتصل بالحديد كأنود، ويتأكسد، ويسمى (انود متآكل)، ويمد الحديد بالالكترونات، فيمنعه من التأكسد، ويعمل الحديد ككاثود، ومن أبرز تطبيقات الحماية الكاثودية استعمالها في حفظ انابيب النفط بتوصيلها بالخارصين حيث يتآكل الخارصين (الانود المتآكل)، ويُسْتَبَدَل دورياً ويحمي الحديد من التآكل، ومن امثلة مضار التآكل صدأ هيكل السيارة، وعلب حفظ المواد الغذائية، والصفائح الفولاذية، وتآكل انابيب الحديد المدفونة في الارض، وهناك امثلة اخرى على تآكل اجزاء معدنية عديدة تتعرض الى اوساط صناعية مثل الاحماض، والقواعد، والمياه المالحة، وغيرها وهذه الاضرار متعددة، ولها تأثير اقتصادي سيء، ومن هذه الاضرار:

أولاً: تغيير الأبعاد وفقدان الخواص الميكانيكية:

يؤدي التآكل الى فقدان الوزن بسبب انحلال المعدن، ومن ثم تغيير ابعاده، لذلك تعطى في القالب سماحات للتآكل عند التصميم، وتكون هذه السماحات اكبر سمكاً في الاوساط التي يكون فيها معدلات التآكل عالية منها في الاوساط التي يكون فيها معدلات التآكل منخفضة، ولتغيير ابعاد القطعة المعدنية بسبب التآكل تأثير في الخواص الميكانيكية، حيث تقل قابليتها على تحمل الاحمال، وتقل مرونتها. ان استعمال المعدن في الاوساط المساعدة على التآكل يؤدي الى انخفاض قيم العديد من الخواص الميكانيكية التي تؤدي الى حصول التشققات، وخصوصاً مقاومة المعدن للكسر الهش السريع.

ثانياً: المظهر:

يتأثر مظهر المعدن بدرجة كبيرة عند اصابته بالتآكل حيث يظهر المعدن دائماً بمظهر سيء، لذا يجب استعمال معادن مقاومة للتآكل الجوي مثل الالمنيوم، او الفولاذ المقاوم للصدأ بدلا من الفولاذ الكربوني كمادة بناء ظاهرية مثل مقاطع الشبائيك، والمواد في واجهات الابنية الخارجية، ويعزى المظهر الحسن لهذه المواد الى مقاومتها للتآكل الجوي، أما المعادن ذات المقاومة الضعيفة للتآكل، فأنها تطلى بأنواع الطلاء المختلف لتحسين مظهرها من خلال الحد من تأكلها.

ثالثاً: الأضرار الاقتصادية بسبب الإجراءات الوقائية:

ان الأضرار الاقتصادية الناتجة عن التآكل عديدة، حيث يسبب التآكل في كثير من الأحيان توقف المصانع عن العمل توقفاً غير مبرمج، وما يترتب على ذلك من كلف اقتصادية إضافية غير متوقعة. كذلك فإن حصول التآكل يؤدي إلى ارتفاع كلف الصيانة الدورية، حيث يتطلب في كثير من الحالات تبديل الجزء المعدني التالف بجزء جديد آخر، وبهذا الخصوص، قد يتم صرف مبالغ اضافية عند اختيار مادة معدنية ذات مقاومة تآكل أعلى لتصنيع هذا الجزء التالف. وتتوافر العديد من الأمثلة التي تشير إلى ان اختيار مادة معدنية ذات مقاومة جيدة للتآكل من الناحية الاقتصادية أفضل من استعمال مادة معينة أرخص ثمناً، ولكنها تتعرض للتلف السريع بسبب التآكل، مما يتطلب عندئذ تغييره بصورة دورية، وفي كلتا الحالتين يلاحظ بأن التآكل يسبب أضراراً اقتصادية بسبب زيادة التكاليف. كما أن الإجراءات الوقائية للحد من التآكل تدخل ضمن كلف التشغيل، والصيانة.

إن التآكل يؤدي أحياناً إلى حدوث فشل غير متوقع في الأجزاء المعدنية في المصنع، وهنا تكمن أساساً خطورة مشكلة التآكل، وعندئذ يجب الوقوف على معدلات التآكل في الأجزاء المعدنية أثناء سير عملية التصنيع بالقياسات المستمرة، والدورية لمعدلات التآكل، والفحص المستمر للقطع المعدنية للوقاية قبل وصول درجة التآكل إلى الحد الذي يسبب توقف المصنع عن العمل، أو التأثير في سير العملية التصنيعية.

رابعاً: تلوث المنتجات:

إن نواتج التآكل تؤدي إلى تغيير الطبيعة الكيميائية للوسط، أي تلوثه، وفي الغالب يكون ذلك غير مرغوب فيه، ومن أمثلة ذلك تلوث المنتجات الغذائية المعلبة؛ بسبب حصول درجة بسيطة في التآكل في العلبة التي تحفظ فيها تلك المادة الغذائية، ومن ثم تلفها ما يؤدي إلى خسائر مادية وصحية، والاضطرار إلى طلاء العلب المعدنية من الداخل، والخارج بطلاء يمنع التآكل يؤدي إلى كلفة إضافية للمنتج.

خامساً: فقدان السلامة:

يؤدي التآكل إلى حصول كوارث، إذا لم تتخذ الإجراءات اللازمة للوقاية للحد منه، فمثلاً التعامل مع المواد الخطرة مثل الغازات السامة، والحوامض الكيميائية، وخاصة المركزة منها، والمواد القابلة للاشتعال، أو المشعة في درجات حرارة عالية، وضغط عالٍ يتطلب استعمال مواد معدنية لا تتآكل بدرجة كبيرة في مثل هذه الظروف، وفي كثير من الأحيان يؤدي حصول تآكل في جزء معدني صغير إلى انهيار مبنى كامل، وقد يسبب التآكل تحول مواد غير ضارة إلى مواد ضارة. وفي مجال السلامة الصناعية، مثلاً تسرب النفط من انابيب نقله، أو خزاناته، أو انابيب نقل الماء، أو خزاناته ما يؤدي إلى تلوث ماء الشرب.

ان معدل التآكل (Corrosion Rate) لمعدن معين في وسط معين هو مقدار الوزن المفقود للمعدن بوحدة المساحة، ووحدة الزمن، ويمكن حساب معدل التآكل (C.R.) وذلك بتعريض قطعة معدنية معلومة المساحة (A) ذات سطح نظيف إلى الوسط المراد حساب معدل التآكل فيه لمدة زمنية معينة، ثم حساب الوزن المفقود (ΔW) خلال تلك المدة الزمنية بتطبيق القانون الآتي:

$$C.R. = \frac{\Delta W}{At}$$

ان قيمة معدل التآكل المستخرجة بهذه الطريقة تستعمل للتعبير عن مدى مقاومة المعدن للتآكل، حيث ان التناسب عكسي بين قيمة معدل التآكل، ومقاومة المعدن للتآكل. ان الوحدات الأساسية للتعبير عن معدل التآكل هي (mg/dm².day)، أي ان (الوزن المفقود بالمليغرامات، والمساحة بالديسيمتر، والزمن بالايام) ويرمز لهذه الوحدة (mdd).

ان معدل التآكل للقطعة المعدنية المعرضة لوسط معين يكون غير ثابت في كثير من الاحيان خلال مدة تعرض القطعة لهذا الوسط، واسباب ذلك عديدة، منها التغير المستمر لظروف الوسط، وتأثير نواتج التآكل التي

قد تزيد، او تقل من معدل التآكل، لذا فإنه لغرض حساب هذا المعدل يجب ان تكون مدة تعريض المعدن لوسط التآكل مدة زمنية طويلة نسبيا.

الأدوات والأجهزة المستعملة

ورق تنعيم خشن وناعم (ورق صنفرة).	قطع معدنية عدد (4) مثقوبة من الاعلى
ورق نشاف	ميزان حساس

المواد المستعملة

- محلول (HCl) بتركيز (10%، 20%).
- اسيتوناو كحول اثيلي.

طريقة العمل

1. حضر محاليل (10%، 20%) من حامض الهيدروكلوريك.
2. نظف القطع المعدنية بإزالة طبقة الاكاسيد باستعمال ورق تنعيم خشن، ثم ناعم لصقله، وغسله تحت ماء جاري، ثم بالماء المقطر، ثم بواسطة مذيبات عضوية (ايتانول)؛ وذلك لإزالة المواد العضوية العالقة، ثم تجفف القطع بورق نشاف.
3. اثقب القطع المعدنية ثم زن كل قطعه منها في ميزان حساس بحيث تؤخذ اربع مراتب عشرية من الغرام بعد الفارزة وسجل وزن كل قطعه، وقس ابعادها لحساب المساحة السطحية لها.
4. اغمر القطع المعدنية إحداهما في الحامض المركز (تركيز 20%)، والاخرى في الحامض المخفف (تركيز 10%) لمدد زمنية مختلفة (15، 30، 60) دقيقة، وذلك بتعليقها بواسطة خيط عازل يدخل في ثقب المعدن من احد الاطراف.
5. اخرج القطع المعدنية من الحامض، ونظفها من طبقة الصدأ المتكون، بالماء الجاري، ثم بالماء المقطر، وجفف القطع بورق نشاف.
6. زن القطع مرة اخرى، وسجل الاوزان.
7. طبق القانون : $C.R. = \frac{\Delta W}{At}$
8. اعد خطوات العمل السابقة نفسها ولكن باستعمال محلول ملحي تركيز 10% (NaCl)، واجعل مدة التعرض هي 15 دقيقة في كل مرة، ولاحظ الفرق بين معدل التآكل في كلتا الحالتين.
9. بالامكان اعادة الخطوة رقم (8) نفسها ولكن بتهوية المحلول. هذه المرة بضح هواء في المحلول الملحي، ولاحظ الفرق، وناقش النتائج التي حصلت عليها.

ملاحظة: عند اخذ المساحة السطحية للقطعة المعدنية، يجب اخذ مساحة الوجهين للقطعة.

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تعيين فقدان الوزن بالتآكل

أولاً: الأهداف التعليمية


بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين فقدان الوزن بالتآكل مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

ميزان حساس، قطع معدنية عدد (4)، ورق تنعيم خشن وناعم، ورق نشاف، حامض HCl، اسيتون او كحول، فرشاة مطاطية.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل (الصدرية).	
2	حضر محلول (10%، 20%) من HCl.	
3	نظف القطع المعدنية بإزالة الاوساخ، والاكاسيد باستعمال ورق تنعيم خشن، ثم ناعم، ثم اغسل بالماء الاعتيادي، ثم المقطر، ثم بالكحول، ثم جفف القطع بورق نشاف.	

	<p>4 زن هذه القطع المعدنية في ميزان حساس، ودقيق بحيث يقرأ اربعة ارقام عشرية بعد الفارزة، ثم قس ابعاد القطعة، واحسب المساحة السطحية.</p>
	<p>5 اغمر القطعة المعدنية بالكامل، وذلك بتعليقها بخيط لا يتأثر بالحامض لمدة 30 دقيقة.</p>
	<p>6 اخرج القطعة المعدنية، ونظفها بالماء الجاري باستعمال فرشاة مطاطية لإزالة المواد العالقة، ثم بالماء المقطر.</p>
	<p>7 اغسل النموذج بالكحول، ثم جففه بورق نشاف، ثم اوزنه، وسجل الوزن الجديد.</p>
	<p>8 اعد الخطوة السابقة باستعمال محلول جديد لثلاث مرات.</p>
	<p>9 اعد الخطوة رقم (8) ولكن باستعمال محلول ملحي تركيز 10% (NaCl)، واجعل مدة التعرض لمدة 30 دقيقة، لاحظ الفرق بين معدل التآكل في كلتا الحالتين.</p>
	<p>10 استخرج معدل التآكل من القانون الآتي: $C.R. = \frac{\Delta W}{At}$</p>
	<p>11 ارسم العلاقة بين معدل التآكل والزمن.</p>

الاسئلة

1. ارسم العلاقة بين معدل التآكل والزمن لكل تركيز.
2. ناقش العلاقة الحاصلة بين معدل التآكل والزمن.
3. لماذا يتم غسل قطع المعدن بالاسيتون، او الكحول؟
4. عرف الصدأ، وما الاضرار والتأثيرات التي يسببها؟
5. لماذا يربط الزنك بأنايبب نقل النفط؟

الفصل الخامس تجارب انتاجية

1-5 تجربة تحضير الصابون

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الصابون مختبرياً.

نظرية التجربة

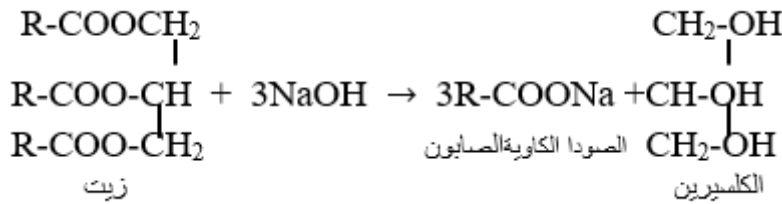
يعد الصابون واحداً من اقدم المنظفات التي صنعها الانسان، ومن اقدم المواد الفعالة سطحياً، والخافضة للشد السطحي في التنظيف، حيث يحضر بتعادل حامض شحمي مع الصودا الكاوية (NaOH).

ان الصابون الاعتيادي هو الا ملح الصوديوم لأحد الحوامض الدهنية، ويطلق اسم الزيوت على الدهون النباتية، وتكون إما سائلة، او صلبة، ويمكن تحويل الزيوت النباتية السائلة غير المشبعة الى زيوت صلبة بإشباعها بالهيدروجين تحت ضغط عالٍ، وبوجود عامل مساعد هو النيكل (Ni)، إما الشحوم فهي الدهون الحيوانية، فالدهون هي استرات ناتجة من تفاعل الكليسرول مع حوامض كربوكسيلية مختلفة.

ان عملية الصوبنة هي تحلل الاسترات مائياً بوجود مواد قلوية قوية مثل هيدروكسيد الصوديوم (NaOH)، حيث ينتج ملح الحامض العضوي، وكحول ثلاثي الكليسرول، والتفاعل غير عكسي، وهذه العملية التي يتم فيها صنع الصابون تتضمن تحلل الزيوت، او الشحوم مائياً مع الصودا الكاوية بتسخينها بالبخار، حيث يتكون خليط من املاح الحوامض العضوية المشبعة، وغير المشبعة، ويسمى هذا الخليط بالصابون.

ولغرض الحصول على صابون بمواصفات جيدة، فمن الضروري المحافظة على النسب الصحيحة بين كميات الدهن، والمادة القلوية حيث تضاف كمية كبيرة من المادة القلوية اولاً كدفعة اولى، ثم تضاف الباقية على شكل دفعات قليلة، وتستمر عملية التحريك حتى يكتمل التفاعل، ثم يضاف المحلول المشبع من ملح الطعام بكميات محدودة كافية، اما في حالة اضافة كمية من الصودا الكاوية بشكل غير محدود، او اكثر من الكمية المطلوبة، فأنا نحصل على صابون قلوي، اي صابون غير جيد.

وتجري عملية الصوبنة وفقاً للمعادلة الآتية:



أبرز العوامل المؤثرة على فعالية ونوع الصابون

1. طول السلسلة للزيوت المستعملة.
2. نوع الزيت فكلما كان الزيت جيداً كان نوع الصابون جيداً.
3. درجة الحرارة اثناء إجراء التجربة (السيطرة على درجة الحرارة اثناء إجراء التجربة).
4. استعمال كميات الزيت، والصودا ضمن حسابات دقيقة للحصول على صابون متعادل (ضبط قياس pH المواد المتفاعلة).
5. للحصول على صابون جيد، يجب زيادة المادة الفعالة فيه (المادة المنظفة) التي تقوم بعملية التنظيف، وتقليل الاضافات الاخرى.

الأدوات والأجهزة المستعملة

كأس زجاجية سعة (500 ml).	ميزان حساس	حمام مائي
قضيب زجاجي	مصدر حراري	حامل ثلاثي
ملعقة وزن	ماصة	شبكة اسبستوس
مخبر مدرج سعة (100 ml)		

المواد المستعملة

الصودا الكاوية (NaOH).	زيت او دهن	ملح الطعام	ماء مقطر
------------------------	------------	------------	----------

طريقة العمل

1. زن (16 g) من هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) في ميزان حساس، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml)، واطفئ الماء المقطر، وذوبها بشكل جيد.
2. زن (50 g) من الزيت في كأس زجاجية سعة (400 ml)، وضعه على لهب مصباح بنزن الى ان يسخن.
3. خذ (20 ml) من محلول هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) المحضر بواسطة المخبر المدرج، ثم ضعه جانباً.
4. خذ (40 ml) من هيدروكسيد الصوديوم المتبقية، ثم ضعها فوق الزيت على شكل دفعات، وابدأ بعملية التحريك المستمر، وبتجاه واحد في حمام مائي للإسراع بعملية التفاعل حتى يتم تجانس هيدروكسيد الصوديوم والزيت.
5. خذ (20 ml) من هيدروكسيد الصوديوم المتبقية، ثم اضفها فوق المزيج اعلاه على شكل دفعات (2-3 ml) لكل دفعة، واثناء ذلك استمر بالتحريك وبتجاه واحد وتكون المدة بين دفعة واخرى ثلاث دقائق الى ان يصبح المزيج على هيئة مستحلب لزج.
6. ابعث التسخين، ثم اتركه لمدة 30 دقيقة لاتمام التفاعل والتبريد.
7. خذ (60 ml) من الماء المقطر المغلي، واطفه الى المزيج المتصلب مع التسخين على نار هادئة، والتحريك المستمر (لتجنب تكثف، او تفتت الصابون).
8. استمر بعملية التسخين لمدة 20 دقيقة حتى يصبح المزيج لزج القوام.
9. برّد المزيج لمدة 30 دقيقة، ثم اضف محلول كلوريد الصوديوم المشبع (NaCl) الى المزيج الى ان يظهر الصابون على السطح.
10. اترك المزيج لمدة 15 دقيقة حتى يركد.
11. افصل الصابون عن السائل بثقب طبقة الصابون، واخراج السائل الموجود في الاسفل (الكليسرين)، والمحلول الملحي.

بطاقة التمارين

اسم التمرين: تحضير الصابون

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الصابون مخبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

كأس زجاجية سعة (500 ml)، قضيب زجاجي، ملعقة وزن، ميزان حساس، مصدر حراري، حمام مائي، ماصة، مخبر مدرج سعة (100 ml)، حامل ثلاثي، شبكة اسبستوس، الصودا الكاوية (NaOH)، زيت او دهن، ماء مقطر، ملح الطعام.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الادوات المطلوبة، وحضّر المواد المطلوبة.	
2	زن (16 g) من هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) في ميزان حساس، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml)، واطفئ اليها (60 ml) من الماء المقطر، وذوبها بشكل جيد.	
3	زن (50 g) من الزيت في كأس زجاجية سعة (400 ml)، وضعه على لهب مصباح بنزن الى ان يسخن.	
4	خذ (20 ml) من محلول هيدروكسيد الصوديوم (NaOH) المحضر بواسطة المخبر المدرج، ثم ضعه جانباً.	

	<p>5 خذ (40 ml) من هيدروكسيد الصوديوم المتبقية ثم اضفها فوق الزيت على شكل دفعات، وابدأ بعملية التحريك المستمر، وبتجاه واحد في حمام مائي للإسراع بعملية التفاعل حتى يتم تجانس هيدروكسيد الصوديوم والزيت.</p>	<p>5</p>
	<p>6 خذ (20 ml) من هيدروكسيد الصوديوم المتبقية، ثم اضفها فوق المزيج اعلاه على شكل دفعات (2-3ml) لكل دفعة، واثناء ذلك استمر بالتحريك، وبتجاه واحد وتكون المدة بين دفعة واخرى ثلاث دقائق الى ان يصبح المزيج على هيئة مستحلب لزج.</p>	<p>6</p>
	<p>7 ابعد التسخين، ثم اتركه لمدة 30 دقيقة لاتمام التفاعل، والتبريد.</p>	<p>7</p>
	<p>8 خذ (60 ml) من الماء المقطر المغلي، واضفه الى المزيج المتصلب مع التسخين على نار هادئة، والتحريك المستمر (لتجنب تكثف، او تفتت الصابون).</p>	<p>8</p>
	<p>9 استمر بعملية التسخين لمدة 20 دقيقة حتى يصبح المزيج لزج القوام.</p>	<p>9</p>
	<p>10 برّد المزيج لمدة 30 دقيقة، ثم اضف محلول كلوريد الصوديوم المشبع (NaCl) الى المزيج الى ان يظهر الصابون على السطح.</p>	<p>10</p>
	<p>11 اترك المزيج لمدة 15 دقيقة حتى يركد.</p>	<p>11</p>
	<p>12 افصل الصابون عن السائل بثقب طبقة الصابون، واخراج السائل الموجود في الاسفل (الكسيرين)، والمحلول الملحي.</p>	<p>12</p>

الاسئلة

1. عرّف عملية الصوبنة؟
2. ما مواصفات الصابون الجيد؟
3. ما الفائدة من التحريك المستمر وبتجاه واحد؟
4. كيف يمكن الحصول على صابون ليس له تأثير قاعدي؟
5. ما الفائدة من اضافة ملح الطعام؟
6. ما الملاحظات الواجب مراعاتها اثناء اجراء التجربة؟

5-2 تجربة تحضير المنظفات (الشامبو ، الزاهي)

5-2-1 الشامبو

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الشامبو مختبرياً.

نظرية التجربة

الشامبو هو احد المنظفات الحديثة حل محل الصابون الاعتيادي في عملية الغسل، والاستحمام، وهذا لما يتميز به من خصائص متعددة؛ كونه لا يتأثر بطبيعة المياه المستعملة، وذو رغوة وفيرة، ويعد الشامبو منتجاً كيميائياً يستعمل للعناية بالشعر والجسم.

وفي الآونة الاخيرة ازداد استعمال هذا المنتج، وزاد الطلب عليه في السوق؛ وذلك للمميزات الآتية :

1. المواد الاولية نفطية وغير نفطية وهي متوافرة في العراق.

2. صالح للاستعمال في جميع ظروف المياه، وحتى العسرة.

3. تعدد استعماله في التنظيف المنزلي، والصناعي.

4. سعره منخفض.

تعريف المنظف:

هو منتج يقلل الشد السطحي عندما يستعمل مع الماء ويؤدي إلى التخلص من المواد العالقة، بحيث يحول الدهون الى مواد مستحلبة في الوسط المائي، ويذيب الاوساخ في الرغوة. ويتم تصنيع المنظفات بطريقة كيميائية تدعى الصوبنة (التصبن) يتم من خلالها اتحاد الحامض مع القاعدة (والحامض هنا الاحماض الدهنية).

اما المواد الداخلة في صناعة المنظفات، فهي المواد البترولية، وقد سار الاتجاه في الآونة الاخيرة باستعمال الاعشاب الطبيعية المختلفة في صناعة شامبو الشعر؛ لما له من تأثير ايجابي عليه، ومن هذه النباتات البابونج، والمرمية، والبقدونس، والسفرجل، والزعر بالاستناد الى فكرة الاعشاب المغذية للشعر، او المنظفة له، حيث تضاف الى المواد الاولية بعد انقاعها بالماء المغلي لمدة اربع ساعات، واستعمال المنقع منه في صناعة الشامبو.

ان شامبو الاعشاب يكون غالباً برغوة خفيفة، او ربما بلا رغوة، لكنه ينظف، ويعالج افضل من الشامبوهات الكيميائية، بدون اي ضرر على الشعر او الجلد.

الادوات والاجهزة المستعملة

- وعاء مناسب مصنوع من الحديد المقاوم للصدأ (Sainless Steel).

- كأس زجاجية سعة (300 ml) عدد 2.

- كأس زجاجية سعة (100 ml) عدد 2.

- ملعقة صغيرة الحجم عدد 1.

- خلاط كهربائي او ميكانيكي.

- ملعقة كوب.

المواد المستعملة

الصدفية	التكسابون	كلوريد الصوديوم
التيلوز (التايلور) مادة مثخنة	الانولين	كمبرلان (الكينول اميد لحامض دسم).
عطر	صبغة نباتية	مادة حافظة (الفورمالين او حامض البنزويك).

طريقة العمل

1. خذ (9.5 L) من الماء، ثم ضعه في وعاء مصنوع من الحديد المقاوم للصدأ، ويسخن عند درجة 80°C .
 2. زن (250 g) من ملح الطعام، ثم اضفه الى الوعاء، وابدأ بعملية الذوبان.
 3. زن (231 g) (KD) كمبرلان، الاسم التجاري لمركب الكينول اميد لحمض دسم، ثم ضعه في الوعاء فوق الماء.
 4. حرك المزيج بشكل جيد ومستمر لمدة 20 دقيقة لغرض التجانس.
 5. زن (1.5 Kg) من التكتسابون، الاسم التجاري لمركب لوريل ايثر كبريتات الصوديوم، ثم ضعه في الوعاء فوق المزيج.
 6. حرك المزيج الناتج بشكل مستمر لمدة 20 دقيقة، ويفضل التحريك بخلاط كهربائي، او ميكانيكي الى ان تحصل على محلول متجانس.
 7. اضف بطرف ملعقة شاي الصبغ للحصول على اللون المناسب.
 8. اضف 2 ملعقةكوب من المادة الحافظة مثل الفورمالين، او حامض البنزويك.
 9. اضف بعض المحسنات مثل الانولين السائل، بعد ان تذاب بمقدار ملعقة كوب من المادة المحضرة.
 10. اترك المزيج لمدة 6 ساعات، وتحكم باللزوجة عن طريق اضافة المحلول الملحي لملح الطعام المصفى، وغالباً ما تكون النسبة 1% من المادة الكلية المحضرة، ويمكن اضافة التيلوز كعامل مثخن بدلا من ملح الطعام.
 11. للحصول على مظهر صدفى (مظهر اللؤلؤ) تضاف مادة الصدفية لاكتسابها الشكل البراق، وتكون بنسبة % (3-1) من الكمية الكلية.
 12. واخيراً يضاف العطر المطلوب، ويعبأ في قناني ذات اشكال جذابة، وغالباً ما تكون شفافة لتظهر مزايا الشامبو، ويكون الوزن النهائي تقريبا (11.5 Kg).
ملاحظة/ لرفع اللزوجة للشامبو من البداية بدون اضافة ملح الطعام، يستعمل التايلور بعد اضافة الماء مباشرة، ولكن يشترط التحريك بقوة (خلاط كهربائي).
- اما بالنسبة للمادة الحافظة، يفضل عدم استعمال الفورمالين لكونها تمتص من خلال الجلد، وهذه مادة سامة، لكنها مادة حافظة قوية، ويمكن استعمال مواد حافظة اخرى، مثل حامض البنزويك، او بنزوات الصوديوم؛ لأنها لا تسبب ضرراً على الجلد.

اسم التمرين: تحضير المنظفات (الشامبو)

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الشامبو مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

وعاء مصنوع من الحديد المقاوم للصدأ، كأس زجاجية سعة (300 ml) عدد 2، كأس زجاجية سعة (100 ml) عدد 2، ملعقة صغيرة الحجم عدد 1، ملعقة كوب، خلاط كهربائي، كلوريد الصوديوم، كمبرلان، التكسابون، صبغة نباتية، مادة حافظة، الانولين، التيلوز (التايلور) مادة مثخنة، الصدفية، عطر.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات الزجاجية.	
2	خذ (9.5 L) من الماء، ثم ضعه في وعاء مصنوع من الحديد المقاوم للصدأ، ثم سخن عند درجة 80 °C.	
3	زن (250 g) ملح الطعام، ثم اضفه الى الوعاء، وذوبه.	
4	زن (231 g) من الكمبرلان، ثم ضعه في الوعاء فوق الماء.	
5	حرك المزيج لغرض التجانس لمدة 20 دقيقة.	
6	زن (1.5 Kg) من التكسابون، ثم ضعه في الوعاء فوق المزيج، وحرك لغرض التجانس.	
7	بعد الانتهاء من عملية التجانس، اضف بطرف ملعقة الشاي الصبغ للحصول على اللون المناسب.	

	<p>8 اصف 2 ملعقة كوب من المادة الحافظة (الفورمالين، حامض البنزويك).</p>
	<p>9 اصف ملعقة كوب من مادة الانولين كمادة محسنة.</p>
	<p>10 تحكم باللزوجة، وذلك بإضافة محلول ملحي مصفى، او يضاف التيلوز كمثخن.</p>
	<p>11 اصف مادة الصدفية؛ لاكتسابها اللون البراق.</p>
	<p>12 اصف العطر المطلوب، ثم عبئ في قناني شفافة لتظهر مزايا الشامبو.</p>

الاسئلة

1. ما الخصائص التي يتميز بها الشامبو عن الصابون الصلب؟
2. كيف يتم اضافة الاعشاب الى الشامبو؟ وما الفرق بينه وبين الشامبو الصناعي؟
3. ما دور ملح الطعام في صناعة الشامبو؟
4. لماذا يضاف الفورمالين الى الشامبو؟ وما المخاطر من استعماله؟
5. ما الاضافات النهائية للشامبو بعد التصنيع؟

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير مادة الزاهي مختبرياً.

نظرية التجربة

الزاهي هو من المنظفات السائلة، ويحضر من التعادل بين مادة حامضية هي (حامض السلفونيك)، ومادة قلوية هي (هيدروكسيد الصوديوم)، وهذه الفكرة الأساسية في تحضير هذا المنظف، ويعد حامض السلفونيك المادة الأساسية التي ليس لها بديل منذ أكثر من 20 عاماً.

يوجد نوعان من حامض السلفونيك، الأول غازي، وهذا يعطي للصابون شفافية عالية، ونقاءً عالياً، والنوع الآخر سلفونيك اعتيادي، وهذا يعطي شفافية، ونقاءً أقل. ومن الممكن مزج النوعين معاً للاستفادة من صفات السلفونيك الاعتيادي والغازي.

وإثناء عملية تحضير الزاهي يجب السيطرة على معادلة حامض السلفونيك، والصودا الكاوية بواسطة ورق pH، وغالباً ما يكون المقبول منه عندما تكون ورقة pH صفراء اللون، ويعد حامض السلفونيك من المواد البتروكيميائية الناتجة من تفاعل حامض الكبريتيك، والبنزول.

الادوات والاجهزة المستعملة

كأس زجاجية سعة (100 ml) عدد 1.	كأس زجاجية سعة (400 ml) عدد 1.	قضيب زجاجي
كأس زجاجية سعة (1 L) عدد 1	ميزان حساس	خلاط يدوي

المواد المستخدمة

هيدروكسيد الصوديوم (NaOH)	ورق pH	لون (صبغة)
حامض السلفونيك	كلوريد الصوديوم	معطر

طريقة العمل

1. زن (25 g) من هيدروكسيد الصوديوم (الصودا الكاوية) في ميزان حساس، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml).
2. خذ كأس زجاجية سعة (400 ml) نظيف وضع فيه (250 ml) ماء عادي.
3. اضع ثم نوب هيدروكسيد الصوديوم في الكأس اعلاه، وذلك بإضافتها بكميات قليلة على شكل دفعات مع التحريك المستمر للحصول على محلول قلوي تركيز 10%.
4. خذ (100-200ml) من حامض السلفونيك، ثم ضعه في كأس زجاجية نظيف اخر سعة (1 L).
5. اضع المحلول القلوي المحضر بشكل دفعات (10-20 ml) لكل دفعة على حامض السلفونيك مع التحريك المستمر بواسطة خلاط يدوي، او ساعد زجاجي.
6. بعد انتهاء الاضافة، واتمام عملية المزج الجيد، يجب ان تتراوح قيمة pH للمزيج ما بين (7.5-9)، ويتم ذلك بالاختبار بورق pH.
7. اضع ماء ساخن ما بين (60-75ml) الى المكونات اعلاه للتخفيف، وزيادة الاذابة، بحيث يكون حجم المكونات ما بين (500-700ml).
8. اكمل عملية الاذابة الجيدة بمزج المكونات، وتحريكها بشكل مستمر، تأكد من قاعدية المحلول، ثم ابدأ بإضافة المحسنات وهي:
 - المثخن (كلوريد الصوديوم) كمادة صلبة - اللون - المعطر.
9. اترك المزيج المحضر الى اليوم التالي للتخلص من الرغوة العالية، وزيادة القوام. المادة الناتجة هي الزاهي الذي يعبأ في قناني خاصة معدة لهذا الغرض.

اسم التمرين: تحضير المنظفات (الزاهي)

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الزاهي مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

كأس زجاجية سعة (100 ml)، كأس زجاجية سعة (400 ml)، كأس زجاجية سعة (1 L)، قضيب زجاجي، ميزان حساس، خلاط، هيدروكسيد الصوديوم، حامض السلفونيك، كلوريد الصوديوم، ورق PH، لون (صبغة)، معطر.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

الرسومات	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	ت
	ارتد بدلة العمل، ثم اغسل الأدوات المستعملة.	1
	زن (25 g) من هيدروكسيد الصوديوم في ميزان حساس، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml).	2
	خذ كأس زجاجية سعة (400 ml) ثم ضع فيه (250 ml) ماء ثم اضع اليه هيدروكسيد الصوديوم على شكل دفعات لغرض الاذابة (نحصل على محلول تركيز 10%).	3
	خذ (200-100 ml) من حامض السلفونيك، ثم ضعه في كأس سعة (1 L).	4

	<p>5 اضع المحلول القلوي المحضر على شكل دفعات (20-10 ml) لكل دفعة على حامض السلفونيك مع التحريك المستمر.</p>
	<p>6 قس قيمة pH بعد الانتهاء من اضافة المحلول القلوي.</p>
	<p>7 اضع (60-75ml) ماء ساخن لتخفيف المكونات.</p>
	<p>8 اضع المحسنات بعد اكمال عملية الازابة.</p>
	<p>9 اضع كلوريد الصوديوم كمادة صلبة، ثم الصبغة للحصول على لون، ثم المعطر.</p>
	<p>10 اترك المزيج المحضر لليوم الثاني للتخلص من الرغوة، وزيادة القوام.</p>

الاسئلة

1. ما المبدأ الذي يُستند إليه في صناعة المنظفات السائلة (الزاهي)؟
2. ما أبرز الملاحظات التي يجب مراعاتها بعد الانتهاء من صناعة الزاهي؟
3. ما الاضافات المهمة بعد الانتهاء من تحضير الزاهي؟ وما اهمية كل نوع؟
4. لماذا يتم اضافة المحلول القلوي الى حامض السلفونيك على شكل دفعات؟
5. عدد انواع المنظفات السائلة. وما نوع الاختلاف بينها وبين المنظفات الاعتيادية؟

5-3 تجربة تحضير الوقود الحيوي (البايوديزل)

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الوقود الحيوي (البايوديزل) مختبرياً.

نظرية التجربة

الوقود الحيوي (البايوديزل) هو بديل البترول في المستقبل، ويعد طاقة متجددة، ورخيصة الثمن، والتكلفة لأن هذه الطاقة ناتجة من الكائنات الحية، ومخلفاتها سواء النباتية أو الحيوانية منها، ويعد احد أبرز مصادر الطاقة المتجددة على خلاف غيرها من الموارد الطبيعية، مثل النفط، والفحم الحجري، والطاقة النووية، والطاقة الشمسية وعلى هذا الاساس، بدأت عدد من المناطق بزراعة انواع معينة من النباتات خصيصا لاستعمالها في مجال الوقود الحيوي، ومن هذه النباتات الذرة، وفول الصويا في الولايات المتحدة، واللفت في اوربا، وقصب السكر في البرازيل، وزيت النخيل، ونبتة الجاتروفا في شرق اسيا.

ويمكن الحصول على الوقود الحيوي من التحلل الصناعي للمزروعات، والفضلات، وبقايا الحيوانات، ومخلفات الاغذية التي يمكن تحويلها الى الغاز الحيوي.

وعلى هذا الاساس، فإن للوقود الحيوي مميزات أبرزها:

1. هو احد مصادر الطاقة البديل عن النفط لاستعماله في كل المجالات، حيث يمكن نقله، وتخزينه، واستعماله بطرق متعددة.

2. هو مصدر نظيف، ومتجدد، ورخيص نسبياً لتوليد الطاقة.

3. يسهم فيخلق فرص عمل، وزيادة دخل سكان المناطق الزراعية.

4. تخفيض انبعاث الغازات السامة ومن ثم تأثيره إيجابي على البيئة.

5. اتضح ان الديزل الحيوي يزيد من عمر المحرك بشكل كبير؛ لأنه لا يحوي مركبات كبريتية، ومواد سامة، ويحرق بشكل افضل، ولا يترك اي ترسبات ويعمل على تزييت المحرك ذاتياً، ولا تنبعث روائح كريهة من عادم السيارة.

يوجد نوعان من الوقود الحيوي:

النوع الاول: الايثانول، وهو بديل البنزين، ويستخرج من المحاصيل النشوية، او المشبعة بالسكر.

النوع الثاني: الديزل البيولوجي (Biodiesel) ويستخرج من الزيوت النباتية، ومشتقاتها، مثل زيت النخيل، وزيت جوز الهند.

الأدوات والأجهزة المستعملة

كأس زجاجية سعة (500 ml)	كأس زجاجية سعة (200 ml).	قضيبي زجاجي
ميزان حساس	كأس زجاجية سعة (100 ml) عدد 2	قنينة حجمية سعة (1 L)
مخبر مدرج	قمع زجاجي	

المواد المستعملة

زيت نباتي	كحول مثيلي او ايثيلي	هيدروكسيد البوتاسيوم	ماء مقطر
-----------	----------------------	----------------------	----------

طريقة العمل

1. خذ كأساً زجاجية سعة (500 ml) نظيفة وجافة، ثم زنها بميزان حساس، وسجل الوزن.
2. ضع (200g) من الزيت النباتي (حتى لو كان بقايا زيوت نباتية محترقة) في الكأس اعلاه.
3. زن الكأس مع الزيت، وسجل الوزن بطرح وزن الكأس وهي فارغة من وزن الكأس مع الزيت نستخرج وزن الزيت النباتي المستعمل.
4. خذ (40 ml) كحولاً مثلياً او اثلياً ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml)، وهذا الحجم المستعمل يعتمد على حجم الزيت (حيث نحتاج حجم 20% كحول من حجم الزيت المستعمل).
5. زن (1 g) هيدروكسيد البوتاسيوم (KOH) ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml)، ثم اضع اليها (30 ml) ماء مقطراً وذوبها بواسطة قضيب زجاجي للحصول على محلول هيدروكسيد البوتاسيوم (بالاعتماد على النسبة (1g) من هيدروكسيد البوتاسيوم لكل (200 g) من الزيت المستعمل).
6. خذ (20 ml) من محلول هيدروكسيد البوتاسيوم وضعه فوق الكأس التي تحتوي على الميثانول، او الايثانول حيث يتفاعل معه مكوناً ميثو كوكسيد البوتاسيوم.
7. انقل الزيت عبر قمع زجاجي الى قنينة حجمية سعة (1 L) ثم اضع محلول هيدروكسيد البوتاسيوم المتبقي فوق الزيت.
8. صب الخليط المكون من الايثانول، وهيدروكسيد البوتاسيوم فوق الزيت في الدورق الحجمي.
9. رج جميع المحتويات بشكل جيد يدوياً.
10. استمر بعملية الرج ما بين (20-30) دقيقة لغرض التجانس.
11. المزيج الناتج هو الوقود الحيوي (البايوديزل).

اسم التمرين: تحضير الوقود الحيوي (البايوديزل)

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تحضير الوقود الحيوي (البايوديزل) مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

كأس زجاجية سعة (500 ml) عدد 2، ميزان، مخبر مدرج، كأس زجاجية سعة (200 ml)، كأس زجاجية سعة (100 ml) عدد 2، قضيب زجاجي، قمع زجاجي، قنينة حجمية سعة (1 L) زيت نباتي، كحول مثيلي او اثيلي، هيدروكسيد البوتاسيوم، ماء مقطر.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل مع تنظيف الأدوات، وتحضيرها.	
2	زن كأساً زجاجية سعة (500 ml)، وسجل الوزن.	
3	خذ (200 g) من زيت نباتي وضعه في الكأس، ثم زنه، وسجل الوزن.	
4	خذ (40 ml) من الكحول الاثيلي، ثم ضعه في كأس سعة (100 ml).	

	<p>5 زن (1 g) من هيدروكسيد البوتاسيوم، ثم ضعها في كأس زجاجية سعة (100 ml)، ثم اضع اليها (30 ml) ماء مقطراً وذوبها بشكل جيد.</p>
	<p>6 خذ (20 ml) من هيدروكسيد البوتاسيوم، ثم ضعها فوق الكأس التي تحتوي على الايثانول.</p>
	<p>7 انقل الزيت عبر قمع الى قنينة حجمية سعة (1 L) ثم اضع المتبقي من هيدروكسيد البوتاسيوم فوق الزيت .</p>
	<p>8 صب الخليط المكون من الايثانول، وهيدروكسيد البوتاسيوم فوق الزيت في الدورق الحجمي.</p>
	<p>9 رج المحتويات بشكل جيد يدوياً لمدة (20-30) دقيقة لغرض التجانس.</p>
	<p>10 المزيج الناتج هو الوقود الحيوي.</p>
	<p>11 يمكن إجراء الاختبار؛ وذلك بإحراق كمية صغيرة منه، ولاحظ عملية الاشتعال.</p>

الاسئلة

1. ما الوقود الحيوي ولماذا يعتبر وقود متجدد؟
2. ما مصادر الوقود الحيوي؟ اذكرها وبيّن أهميتها.
3. ما مميزات الوقود الحيوي؟
4. هل يوجد تأثيرات للوقود الحيوي على المحركات والبيئة؟ وضح ذلك.
5. ما النسبة المئوية لهيدروكسيد البوتاسيوم، والكحول الايثيلي في تحضير الوقود الحيوي بالاعتماد على كمية الزيت المستعمل؟

الفصل السادس

تجارب فحوصات النفط الخام، والمشتقات النفطية

6-1 تجربة تعيين محتوى الكربون المتخلف من حرق المشتقات النفطية، والنفط الخام

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على قياس وتعيين نسبة الكربون المتبقي من حرق المشتق النفطي، والنفط الخام مختبرياً.

نظرية التجربة

تتوقف انبعاثات غاز ثاني اوكسيد الكربون (CO_2) على المحتوى الكربوني، وهذا المحتوى الكربوني للوقود، هو احد الخصائص الكامنة في الوقود ذاته، ولا يتبع عملية الاحتراق، او ظروفها التي تؤدي دورا مهما في محتوى الطاقة للوقود، وهو ما يعبر عنه بالقيمة الحرارية (Heating Value)، او حرارة الاحتراق (Heat of Combustion).

يمكن تعريف قيمة المحتوى الكربوني على انه الانبعاثات الكامنة، او الكمية القصوى من الكربون المحتمل انبعاثه في الجو، في حالة تحول جميع الكربون الموجود في الوقود الى CO_2 ، بمعنى ان بعض الكربون الموجود في الوقود لا ينطلق الى الجو، انما يتبقى على شكل كربون (سخام)، او مواد هباب.

يتم تعيين النسبة المئوية للكربون المتبقي بعد حرق مركب بترولي تحت ظروف معينة، عند درجة حرارة معينة في فرن كهربائي، حيث يعطي المنتج دلالة على مقدار الكربون المتبقي في المحركات، ومواقع الاحتراق التي تستعمل الوقود النفطي غير المتطاير، مثل زيت الديزل، وزيت الوقود، والدهون، والاسفلت.

وتراكم هذا الكربون يؤدي الى نقص كفاءة عمل الموقد، او المحرك، وتستعمل في هذه التجربة جفنة خزفية، او معدنية خاصة ذات فوهة ضيقة القطر ما بين (1.5-2cm)، او تغطي الجفنة المستعملة بغطاء ليكون الاحتراق داخل حيز ضيق، ويسخن النموذج في حالة كونه عالي الكثافة، ولزج القوام، وهناك معلومات متوافرة عن العلاقة بين محتوى الكربون، والكثافة فكلما كانت الكثافة للمشتق النفطي عالية كان محتوى الكربون اكبر. واهمية التجربة تكمن في حرق النفايات النفطية، وكذلك تحويل المواد الاولية الخاصة بصناعة البتروكيمياويات الى منتجات بترولية تستعمل في الصناعة.

الأدوات والأجهزة المستعملة

جفنة خزفية او معدنية	ميزان حساس	مثلث خزفي
مصباح بنزن	حامل ثلاثي	ملقط
مجفف زجاجي	فرن كهربائي	

المواد المستعملة

- نفط خام.
- مشتقات نفطية ثقيلة، ويفضل الزيوت.

طريقة العمل

1. خذ جفنة معدنية، او خزفية، ونظفها بصورة جيدة، ثم ضعها فوق مصباح بنزن لتحترق بوضعها في مثلث خزفي الى درجة حرارة الاحمرار، او توضع في فرن كهربائي الى درجة حرارة الاحمرار، ثم ضعها في مجفف زجاجي حتى تبرد، والشكل (1-6) و(2-6) يوضحان انواع مختلفة من الجفن الخزفية، والمعدنية مع اغطيتها.



الشكل 1-6 جفان خزفية ذات غطاء



الشكل 2-6 جفان معدنية مع اغطيتها

2. زن الجفنة بدقة متناهية في ميزان حساس يقيس الوزن الى اربعة مراتب بعد الفارزة (يقيس جزء بالعشرة آلاف من الغرام)، وسجل وزنها.
3. ضع (5-10g) من النموذج المطلوب فحصه، والخالي من الشوائب، والمواد العالقة، وتوضع في الجفنة التي سبق وزنها، وسجل وزن الجفنة، والنموذج، ويفضل النفط الخام الثقيل، اوزيوت الوقود الثقيلة، ويفضل وضع غطاء على الجفنة.
4. ضع الجفنة في مركز المثلث الخزفي، واسند المثلث على حامل ثلاثي، ثم ضع مصباح بنزن اسفل المثلث لغرض توزيع الحرارة بصورة متساوية.
5. باشر بتزويد الحرارة بواسطة شعلة قوية، ومرتفعة من المشعل الغازي.
6. بعد ظهور الدخان فوق الجفنة يتم تحريك، او امالة الشعلة مباشرة بحيث تكون الشعلة فوق جوانب الجفنة لغرض اشعال الابخرة.
7. يعاد تنظيم المشعل، وتثبت الحرارة كما في البداية عند توقف الابخرة عن الاحتراق، وعدم ملاحظة اي شعلة زرقاء.
8. توقف عن الاحتراق بعد ان يصبح القسم السفلي، وقعر الجفنة المعدنية احمر براقاً لعدة دقائق.
9. يُرفع المشعل، وتترك الجفنة لتبرد، ويُرفع غطاء الجفنة لمدة 10 دقائق.
10. ترفع الجفنة الخزفية (المعدنية) بواسطة ملقط، وتوضع في مجفف زجاجي لتبرد.
11. زن الجفنة مع الكاربون المتبقي، واحسب النسبة المئوية للكاربون المتخلف من النموذج الاصلي.

$$\text{النسبة المئوية للكاربون المتبقي} = \frac{\text{وزن الكاربون المتبقي بعد الحرق}}{\text{الوزن الكلي للنموذج}} \times 100$$

اسم التمرين: تعيين محتوى الكربون للمشتقات النفطية والنفط الخام
أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين محتوى الكربون للمشتقات النفطية، والنفط الخام مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

جفنة خزفية او معدنية، مصباح بنزن، ميزان حساس، حامل ثلاثي، مثلث خزفي، مجفف زجاجي، فرن كهربائي، ملقط، نفط خام، مشتقات نفطية ثقيلة ويفضل الزيوت.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل (صدرية)، ثم نظف الأدوات المطلوبة.	
2	خذ جفنة معدنية، او خزفية، ونظفها، ثم احرقها حتى الاحمرار، ثم ضعها في مجفف زجاجي لتبرد.	
3	زن الجفنة بدقة متناهية، وسجل وزنها.	
4	ضع من (5-10g) من النموذج المطلوب فحصه في الجفنة، ثم زنها بدقة، وسجل وزنها، ثم ضع الغطاء على الجفنة.	

	<p>5 ضع الجفنة في مركز المثلث الخزفي، واحرق النموذج بواسطة مصباح بنزن، ودور المصباح لكي تشتعل ابخرة ودخان النموذج.</p>	
	<p>6 يعاد تنظيم المشعل، وتثبت الحرارة كما في البداية عند الانتهاء من الاحتراق، وتوقف الابخرة من الصعود، وعدم ملاحظة اي شعلة زرقاء.</p>	
	<p>7 توقف عن الاحتراق، واسحب مصباح بنزن بعد ان يصبح القسم السفلي، وقعر الجفنة المعدنية احمر براقاً لعدة دقائق.</p>	
	<p>8 ارفع الجفنة بواسطة ملقط، وضعها في مجفف زجاجي لتبرد.</p>	
	<p>9 زن الجفنة مع الكربون المتبقي، واحسب النسبة المئوية للكربون المتخلف من النموذج : نسبة المئوية للكربون المتبقي = $\frac{\text{وزن الكربون المتبقي بعد الحرق}}{\text{الوزن الكلي للنموذج}} \times 100$</p>	

الاسئلة

1. ماذا يمثل محتوى الكربون للمشتق النفطي؟
2. عرف قيمة المحتوى الكربوني، وهل له تأثير سلبي على البيئة؟
3. ما الاجراءات الواجب مراعاتها اثناء القيام بإجراء التجربة؟
4. ما الاضرار الناتجة من زيادة المحتوى الكربوني للمشتق النفطي على المحركات ومواقع الاحتراق؟
5. بين اهمية ايجاد المحتوى الكربوني للمنتجات النفطية في الصناعات البتروكيمياوية.

6-2 تجربة تعيين نقطة الانيلين ومعامل الديزل

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على قياس نقطة الانيلين، وحساب معامل الديزل مختبرياً.

نظرية التجربة

تمثل نقطة الانيلين (Aniline Point) ادنى درجة يمتزج فيها المشتق النفطي بصورة تامة مع حجم مساوٍ له من الانيلين، وتشير بصورة تقريبية الى محتوى المركبات (العطرية او الاورماتية) في الوقود، وذلك لسهولة اذابتها في الانيلين اكثر من المركبات البارافينية، ولهذا يقابل نقطة الانيلين الواطئة محتوى واطئ من العطريات، والعكس صحيح، ويحسب معامل الديزل (Diesel Index) عند معرفة نقطة الانيلين والكثافة القياسية للوقود معبرا عنها بدرجة API ° بحسب القانون الآتي:

$$\text{معامل الديزل} = \text{نقطة الانيلين (F}^\circ) \times \frac{(\text{الكثافة القياسية API})^\circ}{100}$$

حيث ان درجة API ° ترتبط بالوزن النوعي (sp.gr) بالعلاقة الآتية:

$$\text{API}^\circ = \frac{141.5}{\text{sp.gr } 60/60^\circ\text{F}} - 131.5$$

وقد اشارت الخبرة الميدانية، والاختبارات المختبرية الى ان الزيوت العطرية ذات المحتوى الكربوني العالي كانت اكثر ضرراً لمنتجات البوليمر من تلك المواد ذات المحتوى الكربوني المنخفض العطري.

ويجب الانتباه اذا كان الانيلين، والمشتق النفطي غير قابل للامتزاج في درجة حرارة الغرفة، لذلك فأن العينة (الانيلين، والزيت) يجب ان يبرد دون درجة حرارة الغرفة للحصول على نقطة الانيلين، او يرفع درجة حرارته، علما ان نقطة الانيلين مع النفط يجب ان تكون ما بين $F^\circ (0-150)$ ، وعليه فأن نقطة الانيلين تعرف على انها اقل درجة حرارة يمتزج عندها المنتج البترولي بالانيلين امتزاجاً، تاماً والشكل (6-3) يوضح جهاز قياس نقطة الانيلين للمشتقات النفطية.

فمثلا اذا كانت نقطة الانيلين قليلة للبنزين، فهذا يعني احتواءه على كمية كبيرة من الهيدروكربونات الاورماتية التي ستقاوم الامتزاج (الخلط) بدرجة عالية، اما الكيروسين فيجب ان تكون نقطة الانيلين له كبيرة حتى يحتوي على قليل من المركبات الاورماتية؛ لأنها تسبب احتراق الكيروسين مع تصاعد ابخرة ودخان.



الشكل 3-6 جهاز قياس نقطة الانبيلين

نقطة الانبيلين: هي اقل درجة حرارية عندها تذوب كمية من البترول، او احد مشتقاته في كمية مساوية له من الانبيلين.

معامل الديزل: يدل على كفاءة الاحتراق لوقود الديزل، وكلما ازداد معامل الديزل، ازدادت الكفاءة له.

الأدوات والأجهزة المستعملة

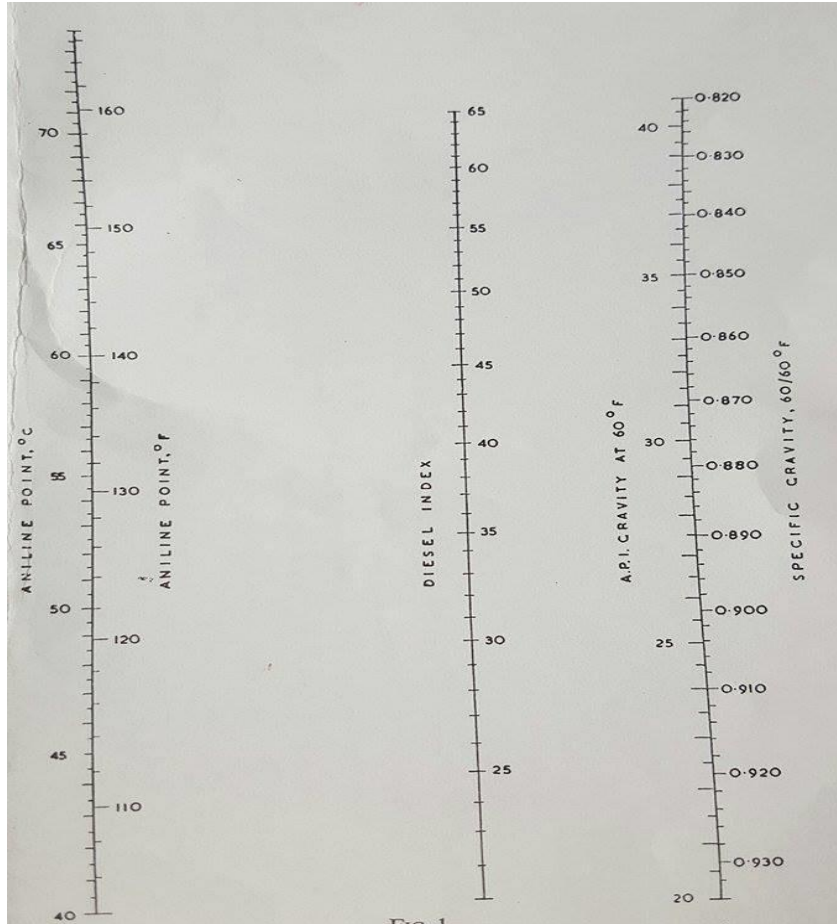
مصاصة	سداد مطاط او الفلين لسد فوهة الانبوبة	قنينة كثافة او مكثاف (Hydrometer)
انبوبة اختبار عدد 2	جهاز لقياس نقطة الانبيلين	
حمام مائي	محرار	

المواد المستعملة

الانبيلين	زيت	مشتقات نفطية
-----------	-----	--------------

طريقة العمل

1. نظف، ثم جفف اجزاء الجهاز.
 2. خذ (5 ml) من الانيلين، و(5 ml) من النموذج (الزيت) المراد فحصه بالماصة.
 3. ضع المادتين في الانبوبة الداخلية للجهاز لغرض الاختبار.
 4. حرك المزيج باستعمال الخلاط (بسرعة متوسطة) لغرض الامتزاج.
 5. سد فوهة الانبوبة بسداد من المطاط، ثم قس درجة الحرارة.
 6. سخن الخليط في حمام مائي في حالة عدم امتزاج النموذج، والانيلين عند درجة حرارة المختبر مع التحريك المستمر حتى الوصول الى الامتزاج التام.
 7. ارفع مصدر التسخين، وسجل درجة الحرارة على انها نقطة الانيلين.
 8. برد النموذج بسرعة مع التحريك حتى يبدأ التعكر، وانفصال طبقتي النموذج، والانيلين، او يصبح غائماً (ضبابي).
 9. سجل نقطة الانيلين مرة اخرى بعد تكوّن الضباب، وقارنه مع الدرجة الاولى.
 10. عين الكثافة القياسية للنموذج المستعمل بواسطة قنينة الكثافة، او بواسطة المكثاف (Hydrometer).
 11. احسب معامل الديزل للنموذج من القانون:
- $$\text{معامل الديزل} = \text{نقطة الانيلين (F}^\circ) \times \frac{\text{(الكثافة القياسية API)}^\circ}{100}$$
- والشكل رقم (4-6) يربط ما بين نقطة الانيلين، ومعامل الديزل و °API



الشكل 4-6 يربط بين نقطة الانيلين ومعامل الديزل و °API


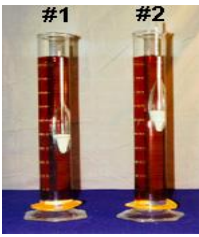


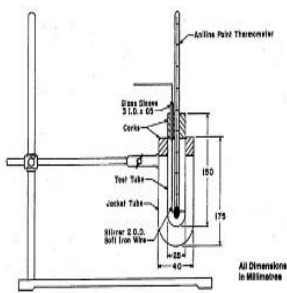
اسم التمرين: تعيين نقطة الانيلين ومعامل الديزل
أولاً: الأهداف التعليمية


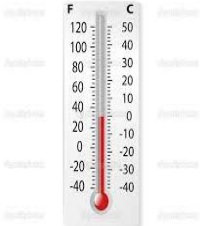

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على قياس نقطة الانيلين، ومعامل الديزل مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

ماصة، انبوبة اختبار عدد 2، سداد مطاط او فلين، محرار، جهاز قياس نقطة الانيلين، حمام مائي، قنينة حجمية او مكثاف، الانيلين، مشتقات نفطية.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
1	ارتد بدلة العمل، ثم نظف الجهاز، والأدوات.	
2	خذ (5 ml) من الانيلين، و(5 ml) من النموذج (المشتق النفطي، او الزيت).	
3	ضع المادتين في الانبوبة الداخلية لغرض الاختبار.	
4	حرك المزيج باستعمال الخلاط لغرض الامتزاج.	
5	سد فوهة الانبوبة بسداد، ثم قس درجة الحرارة.	

	<p>6 سخن الخليط في حمام مائي في حالة عدم الامتزاج حتى الوصول الى الامتزاج التام.</p>	6
	<p>7 ارفع مصدر التسخين، وسجل درجة الحرارة على انها نقطة الانيلين.</p>	7
	<p>8 برد النموذج بسرعة مع التحريك الى ان يبدأ التعكر، وانفصال طبقتي النموذج، او يصبح غائماً (ضبابي).</p>	8
	<p>9 سجل نقطة الانيلينمرة اخرى بعد تكوّن الضباب، وقارنه مع الدرجة الاولى.</p>	9
	<p>10 عين الكثافة القياسية للنموذج باستعمال قنينة كثافة.</p>	10
	<p>11 احسب معامل الديزل للنموذج من القانون: معامل الديزل = نقطة الانيلين (F°) × $\frac{\text{الكثافة القياسية (API) }^\circ}{100}$</p>	11

الاسئلة

1. ماذا تمثل نقطة الانيلين، ومعامل الديزل للمشتق النفطي؟
2. لماذا يستعمل الانيلين في تعيين معامل الديزل؟
3. ماذا يعني ارتفاع نقطة الانيلين في المشتق النفطي أو انخفاضها؟
4. كيف يتم حساب معامل الديزل؟ وضح ذلك نظريا وعمليا.
5. ما الخطوات الواجب مراعاتها عندما لا يذوب الانيلين في المشتق النفطي؟

6-3 تعيين اللون للمنتجات النفطية

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين اللون للمشتقات النفطية مختبرياً.

نظرية التجربة

لون المنتج النفطي هو صفة من صفاته التي تدل على درجة النقاوة لذلك المنتج، مثل زيوت التزيت، وزيوت التسخين، وزيوت وقود الديزل، والشموع النفطية، وغيرها.

يتألف جهاز تعيين اللون للمنتجات النفطية من مقياس اللون (Tintometer) الذي يحتوي على مصدر ضوئي، ولوحة ألوان زجاجية قياسية، ووعائين زجاجيين، أحدهما للنموذج (المنتج النفطي)، والآخر للمادة القياسية التي يتم مقارنة اللون معها، وعتلة دائرية مدرجة تحتوي على الألواح الزجاجية الملونة مع غطاء ذي فتحة للرؤيا.

وعند إجراء الاختبار، يتم وضع المادة القياسية (الماء المقطر) في الوعاء المخصص، ويوضع النموذج في الوعاء الآخر، ثم يفتح المصدر الضوئي، ويتم التحكم بالألواح الزجاجية من خلال العتلة للحصول على لون مشابه، أو مقارب للمادة القياسية. حيث يتم تسجيل الرقم المقابل للوح الزجاجي الذي يمثل نتيجة الفحص.

بالنسبة للمشتقات النفطية السائلة مثل زيوت التزيت، يوضع (50 ml) في وعاء النموذج (السائل النفطي) الذي يراد تعيين لونه، فإذا كان النموذج غير لائق، عندئذ يسخن إلى درجة 46°C ، ويعين اللون في تلك الدرجة، أما إذا كان اللون اغمق من (لون 8)، عندئذ يخفف النموذج بمعدل 15 حجم من النموذج مع 85 حجم من الكيروسين، ويعين لون المزيج.

أما بالنسبة للشموع النفطية، فيسخن النموذج إلى 17°C أعلى من درجة تجمد الشمع، ويعين اللون في تلك الدرجة، أما إذا كان النموذج اغمق من (لون 8)، فعندئذ يمزج 15 حجم من النموذج المذاب مع 85 حجم من الكيروسين، ويسخن إلى الدرجة نفسها، ويختبر اللون في تلك الدرجة.

ملاحظة: يتدرج لون العدسات في وعاء النموذج من (1-10)، ويصبح غير واضح، إذا تعدى اللون الرقم 8؛ لأنه يكون بهذه الحالة معتماً، ولا نتمكن من قراءته وعليه نقوم بعملية تخفيفه لكي يصبح لونه واضحاً.

الادوات والاجهزة المستعملة

- جهاز قياس اللون (Tintometer) يحتوي على مصدر ضوئي، ولوحة ألوان زجاجية قياسية، ووعائين مع غطاء، وعدسة لملاحظة اللون كما في الشكل (4-6).

- عبوات نماذج.

- مصباح بنزن.



الشكل 4-6 جهاز قياس اللون للمشتقات النفطية

المواد المستعملة

ماء مقطر	زيت تزييت	شمع	كيروسين
----------	-----------	-----	---------

طريقة العمل

1. املاً احد الوعائين (الاسطوانتين) بالماء المقطر الى حد العلامة، وضعها في المكان المخصص لها في الجهاز، ثم اغلق الغطاء.
2. اوصل التيار الكهربائي، وشغل المصباح، وقارن النموذج مع اللون القياسي.
3. املاً الوعاء الثاني بالنموذج الى حد العلامة، وضعه في المكان المخصص له في الجهاز.
4. عين اي من العدسات يتطابق لونها مع لون النموذج، واذا كان اللون لا يتطابق تماما، استعمل الزجاجات التي تعطي لونا اغمق كما في الشكل (5-6).



الشكل 5-6 طريقة وضع النموذج في الجهاز

كيفية كتابة النتائج:

1. اكتب النتائج على اللون الذي يتطابق مع لون العدسات القياسية بالشكل الآتي (ASTM 7.5).
2. اذا كان لون النموذج وسط بين عدستين، سجل اللون الاغمق، واسبق الرقم بالحرف L، مثلا ColorASTM L7.5 ولا تسجل اللون الاغمق من العدسات القياسية المتوافرة سوى تلك التي تكون اغمق من (اللون 8)، ويكتب هكذا D8 ColorASTM.
3. في النماذج المخففة بالكيروسين، سجل اللون تليه كلمة (D.L) التي هي اختصار كلمة (Diluted) اي مخفف، مثلا L7.5 ColorASTMD.L.
4. اوجد الالوان المقابلة في النظام السابق لـ ASTM.

اسم التمرين: تعيين اللون للمنتجات النفطية

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تعيين اللون للمنتجات النفطية.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

ماء مقطر، زيت تزييت، شمع، كيروسين، جهاز مقياس اللون، مصباح بنزن.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

الرسومات	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	ت
	ارتد بدلة العمل (الصدرية).	1
	املاً الاسطوانة الاولى بالماء المقطر الى حد العلامة، وضعها في المكان المخصص لها في الجهاز، ثم اغلق الغطاء.	2
	اوصل التيار الكهربائي، وشغل المصباح، وقارن النموذج مع اللون القياسي.	3
	املاً الاسطوانة الثانية بالنموذج (زيت التزييت)، وضعها في الجهاز بمكانها المخصص.	4
	عين اي العدسات يتطابق لونها مع لون النموذج، واذا كان اللون لا يتطابق تماما، استعمل الزجاجاة التي تعطي لوناً اغمق	5

كيفية كتابة النتائج	
1	اكتب النتائج عن اللون الذي يتطابق مع لون العدسات القياسية بالشكل الآتي مثلا ASTM 7.5.
2	إذا كان لون النموذج وسط بين عدستين سجل اللون الاغمق، واسبق الرقم بالحرف L.
3	في النماذج المخففة بالكبروسين سجل اللون تليه كلمة (D.L).
4	اوجد الالوان المتقابلة في النظام السابق لـ ASTM.

الاسئلة

1. ما الفائدة من معرفة لون المنتجات النفطية؟
2. لماذا يتم تخفيف بعض نماذج اختبار المنتجات النفطية؟
3. لماذا تُسخن بعض نماذج المنتجات النفطية السائلة؟

الفصل السابع تجارب عمليات الفصل

7-1 الترشيح باستعمال المرشح ذي الألواح (إثرائية)

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على حساب المقاومة النوعية، ومسامية المواد الصلبة المترسبة (الكيك)، ومقاومة وسط الترشيح مختبرياً أثناء مرور محلول خلال مرشح ذي الألواح.

نظرية التجربة

الترشيح هو فصل المواد غير الذائبة، والعالقة، والشوائب في محلول معين بإمراره خلال وسط مسام، تسمى المواد التي تمر خلال وسط الترشيح (الراشح) (Filtrate)، وتسمى المادة الصلبة التي لا تمر، أي تترسب على وسط الترشيح (الراسب) (Cake)، أن دقائق المادة الصلبة قد تكون خشنة، أو ناعمة، والمحلول قد يكون سائلاً، أو غازاً، وقد يكون حاراً، أو بارداً، وتحت ضغط عالٍ أو متخلخل.

أن وسط الترشيح هو وسط، أو حاجز يسمح بفاذ المحلول النقي، ويمنع نفاذ المواد العالقة التي تتجمع مترسبة على وسط الترشيح، وتسمى (الكيك)، وقد يكون هذا الكيك الناتج الرئيس المطلوب، لذلك يجب أن يتم الحصول عليه بشكل كامل دونما فقدان، وفي أحيان أخرى يكون المحلول المترشح هو الناتج الرئيس المطلوب، لهذا تغسل طبقة الكيك جيداً بمذيب مناسب.

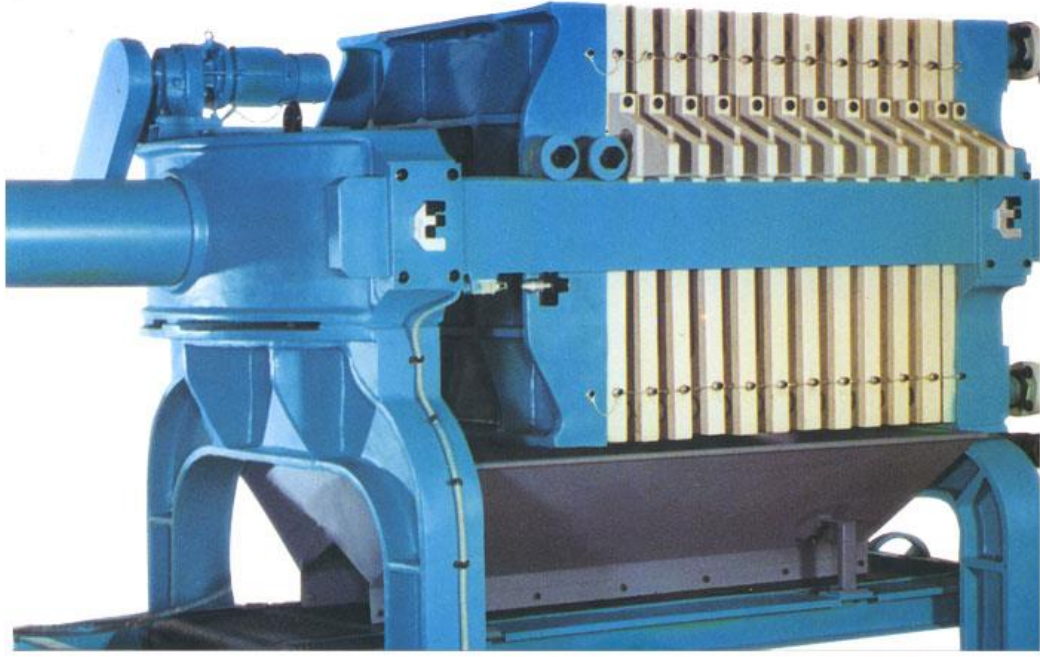
هناك مواصفات لوسط الترشيح في هذه التجربة وهي:

1. أن يكون مصنوعاً من قماش يسمح بفاذ المحلول النقي فقط، ويمنع مرور المواد العالقة.
 2. لا يساعد على حدوث تفاعل كيميائي مع المحلول.
 3. لا يعيق مرور أو جريان المحلول من خلاله.
 4. له القابلية على تكوين طبقة ذات سمك معين من المادة المترسبة بعد مدة من العملية.
 5. أن يكون سطحه أملس وناعماً لتسهيل إزالة الكيك.
- يواجه الراشح ثلاث مقاومات أثناء مروره خلال وسط الترشيح في هذا النوع من المرشحات (ذو الألواح)

(Plate and frame Filter press) وهي:

1. مقاومة القناة التي تربط الألواح ببعضها.
2. مقاومة المادة الصلبة المترسبة (الكيك).
3. مقاومة وسط الترشيح.

أن جهاز الترشيح المتقطع (يعمل على شكل وجبات) مكون من مجموعة من الألواح مصممة لتكون وحدة متصلة تتجمع عليها المادة الصلبة وهذه الألواح مغطاة بواسطة وسط الترشيح (قماش). ويدخل المحلول المحضر من وعاء الضغط إلى الألواح تحت ضغط أعلى من الضغط الجوي حيث يمر السائل من خلال وسط الترشيح (القماش) وتترسب المادة الصلبة الرطبة على القماش، كما أن المحلول يمر في إحدى النهايتين خلال كل الألواح المربوطة في الجهاز ويقطع ضعف المسافة خلالها ليخرج من فتحة الخروج، كما موضح في الشكل (7-1).



الشكل 1-7 جهاز ترشيح ذي الألواح

الادوات والاجهزة المستعملة

-جهاز الترشيح ذي الألواح مع ملحقاته (قماش الترشيح، حوض المحلول، ضاغطة، التوصيلات المطاطية، خلاط).

-كأس زجاجية سعة (1L).

المواد المستعملة

- كاربونات الكالسيوم (CaCO_3).

طريقة العمل

1. حضر محلولاً عالقاً (Slurry) من كاربونات الكالسيوم بتركيز 10%، وضعه في وعاء الضغط، ثم يخلط المحلول بواسطة الخلاط.
2. ضع قماش الترشيح بين الألواح وترصف الألواح، على بعضها البعض، وتشد بواسطة اللولب الجانبي، بحيث تكون وحدة متصلة يمر من خلالها المحلول.
3. اغلق الحوض، واربط التوصيلة التي يمر الهواء بواسطتها من الضاغطة، بحيث يكون الضغط داخل الحوض ثابتاً.
4. عند تشغيل الجهاز ينسحب المحلول من الحوض الى الألواح، فتبدأ المادة الصلبة بالترسب على وسط الترشيح (القماش)، اما الراشح فيمر خلالها، ويأخذ دورته خلال الألواح، ثم يخرج من فتحة الخروج، والشكل (2-7) يوضح الاجزاء الكاملة للجهاز.



الشكل 2-7 المنظومة الكاملة لجهاز الترشيح ذي الألواح

5. احسب زمن تجمع حجم معين من الراشح لعدة مرات، ثم استمر بهذه العملية الى ان ينتهي كل المحلول من الحوض.
6. اوقف العملية، ثم نظف الاجهزة جيدا.
7. رتب النتائج في جدول كالآتي:

V (L)	t (sec)	$\Delta V = V_2 - V_1$	$\Delta t = t_2 - t_1$	$V^- = \frac{V_1 + V_2}{2}$	$\frac{\Delta t}{\Delta V}$

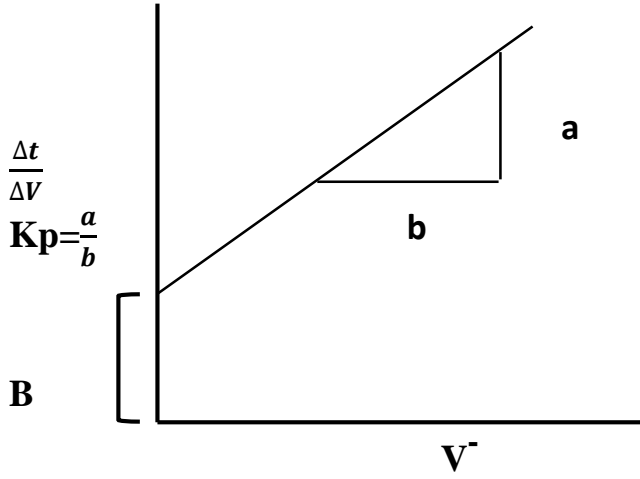
حيث ان:

t = (sec) الزمن

V = (L) حجم الراشح الماء

ارسم العلاقة بين $\frac{\Delta t}{\Delta V}$ و V^- سوف تحصل على خط بياني كما موضح في الشكل أدناه:

$$\frac{dt}{dv} = K_p + B$$



1. حساب المقاومة النوعية (α) للكبيك:

$$Kp = \frac{c \alpha M}{A^2(-\Delta p) gc}$$

حيث ان:

Kp = ثابت (يمثل الميل للعلاقة ما بين $\frac{\Delta t}{\Delta V}$ ، V) (sec/cm^6)

C = تركيز المحلول (g/L)

M = لزوجة السائل ($\text{g/cm} \cdot \text{sec}$)

α = المقاومة النوعية للكبيك (m/g)

A = مساحة الترشيح (cm^2)

ΔP = فرق الضغط (التغير في الضغط) (atm)

gc = معامل التحويل الخاص بقانون نيوتن ($1\text{kg} \cdot \text{m/N} \cdot \text{Sec}^2$)

2. حساب مقاومة وسط الترشيح:

$$B = \frac{Rm \mu}{A (gc) (-\Delta P)}$$

ملاحظة/ يجب الانتباه الى استعمال معاملات التحويل المناسبة بغية توحيد وحدات القياس.

حيث ان:

B = ثابت من الرسم البياني

Rm = مقاومة وسط الترشيح ($1/m$).

3. حساب المسامية

$$\frac{\text{حجم الفراغات}}{\text{الحجم الكلي}} = (\text{Porosity}) \text{ المسامية}$$

الحجم الكلي = الطول × العرض × الارتفاع

حجم الفراغات = وزن الماء المتبخر = حجم الماء المتبخر

$$\frac{dt}{dv} = Kp + B$$

بتكامل المعادلة اعلاه، وتعويض حدود التكامل ($0-t$) و (v_2-v_1) نحصل على العلاقة:

$$t = Kp \left(\frac{v_2^2 - v_1^2}{2} \right) + B(v_2 - v_1)$$

حيث ان:

$$t = \text{الزمن (sec)}$$

$$V = \text{حجم الماء (L)}$$

$$B = \text{ثوابت Kp}$$

مثال توضيحي: تحت ضغط مقداره (3 atm)، تم ترشيح محلول لكاربونات الكالسيوم في جهاز ترشيح ذي الالواح، وبعد الانتهاء من عملية الترشيح انخفض الضغط الى (1 atm)، علماً أن الحجم الكلي للمحلول المراد ترشيحه كان (2.8L)، واليك البيانات التي تم الحصول عليها اثناء اجراء عملية الترشيح، ومن خلال البيانات يقوم الطالب بإجراء الحسابات الخاصة بالتجربة ورسم الخطوط البيانية مع استخراج قيمة B و Kp، لزوجة الماء $(\mu) = 0.01 \text{ g/cm}\cdot\text{sec}$ ، $g = 9.8 \text{ m/s}^2$.

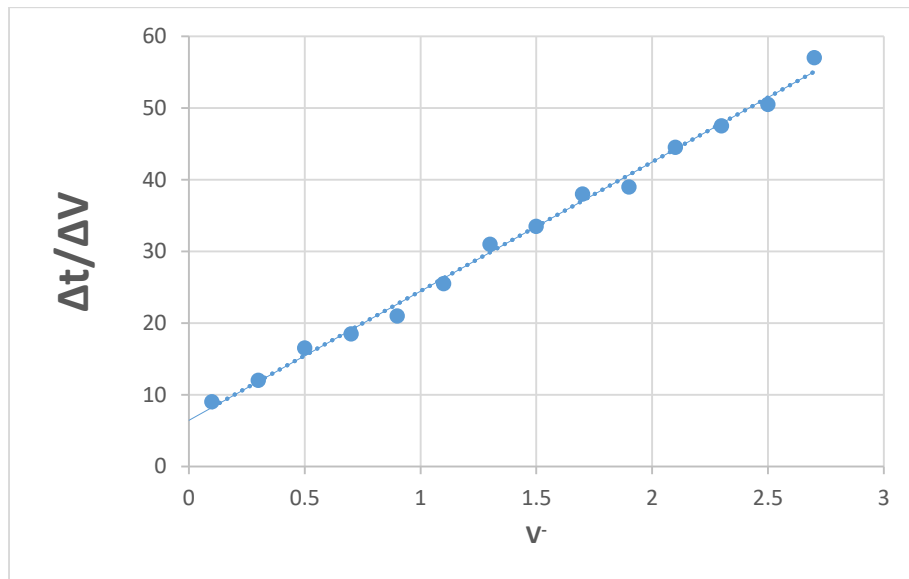
v(L)	0.2	0.4	0.6	0.8	1	1.2	1.4
t(Sec)	1.8	4.2	7.5	11.2	15.4	20.5	26.7
v(L)	1.6	1.8	2	2.2	2.4	2.6	2.8
t(Sec)	33.4	41	48.8	57.7	67.2	77.3	88.7

الحل:

v(L)	t(Sec)	$\Delta v = v_2 - v_1$	$\Delta t = t_2 - t_1$	$\bar{v} = (v_2 + v_1)/2$	$\Delta t / \Delta v$
0	0				
0.2	1.8	0.2	1.8	0.1	9
0.4	4.2	0.2	2.4	0.3	12
0.6	7.5	0.2	3.3	0.5	16.5
0.8	11.2	0.2	3.7	0.7	18.5
1	15.4	0.2	4.2	0.9	21
1.2	20.5	0.2	5.1	1.1	25.5
1.4	26.7	0.2	6.2	1.3	31
1.6	33.4	0.2	6.7	1.5	33.5
1.8	41	0.2	7.6	1.7	38
2	48.8	0.2	7.8	1.9	39
2.2	57.7	0.2	8.9	2.1	44.5
2.4	67.2	0.2	9.5	2.3	47.5
2.6	77.3	0.2	10.1	2.5	50.5
2.8	88.7	0.2	11.4	2.7	57

نرسم العلاقة بين $(\frac{\Delta t}{\Delta v})$ و (V^-) ، ونقوم بتحديد النقاط، ثم نرسم خطاً يمر بالنقاط المرسومة، ويكون بأقل ميل ممكن، وليس من الضرورة ان يمر بجميع النقاط، حيث تكون هناك نقاط تحت وفوق الخط الممر، ويجب ان

تكون مجموع المسافات العمودية بين الخط الممر، والنقاط الموجودة فوق الخط مساوية تقريباً الى مجموع المسافات العمودية بين الخط الممر، والنقاط الواقعة تحته، ثم نقوم باستخراج B من تقاطع الخط مع المحور العمودي، واستخراج Kp من ميل هذا الخط.



من الرسم البياني، نستنتج ان قيمة $B = 5.9$ ، وهي تمثل تقاطع الخط مع المحور العمودي. أما ميل هذا الخط فيمثل $Kp = (a/b)$ ، ويتم حسابه بتحديد نقطتين على الخط، واسقاط تلك النقطتين على المحور العمودي، والمحور الافقي، ورسم مثلث لاستخراج قيمة a و b ، حيث كانت قيمة Kp من الرسم البياني تساوي 18.

اسم التمرين: الترشيح باستعمال المرشح ذي الألواح

أولاً: الأهداف التعليمية

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على حساب المقاومة النوعية للمواد الصلبة المترسبة (الكيك)، ومقاومة وسط الترشيح اثناء مرور محلول خلال مرشح، ومسامية الكيك مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

جهاز الترشيح ذي الألواح مع ملحقاته (حوض المحلول، ضاغطة، خلاط، التوصيلات المطاطية، قماش الترشيح)، كاربونات الكالسيوم (CaCO_3).

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

الرسومات	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	
	ارتد بدلة العمل (الصدرية).	1
	حضر محلول من كاربونات الكالسيوم بتركيز 10%، ويوضع في وعاء الضغط، ثم يخلط المحلول بواسطة خلاط.	2
	ضع قماش الترشيح بين الألواح، وشد اللولب.	3
	اغلق الحوض، واربط التوصيلات.	4
	شغل الجهاز، ولاحظ ترسب المادة على وسط الترشيح (القماش).	5
	احسب زمن تجمع حجم الراشح حتى ينتهي المحلول.	6

7	اوقف العملية، ونظف الجهاز.
8	رتب النتائج في جدول.
9	استخرج المقاومة النوعية للكيبك، والمسامية.

الاسئلة

1. عرف ما يأتي: الترشيح، المائع، الكيبك.
2. لماذا يقل الراشح بمرور زمن الترشيح مع ان الضغط ثابت؟
3. ما مواصفات وسط الترشيح ؟ عددها.
4. ما المقومات التي يتعرض لها الراشح؟

7-2 التجفيف غير المستمر للمواد الصلبة باستعمال المجفف ذي الصواني (إثرائية)

الهدف من التجربة:

بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على تجفيف المواد الصلبة باستعمال المجفف ذي الصواني ورسم منحنى العلاقة بين نسبة الرطوبة، وزمن التجفيف مختبرياً.

نظرية التجربة

التجفيف هو عملية التخلص من أكبر كمية من السائل الموجود في المادة الصلبة الرطبة لاختزال نسبة السائل إلى أقل قيمة مناسبة.

وتكون عملية التجفيف الخطوة النهائية غالباً في سلسلة عمليات التشغيل. إن نواتج المجففات تكون في الغالب جاهزة للتعبئة والشحن، وفي بعض الصناعات تكون عملية التجفيف خطوة أساسية في عملية التصنيع كما في صناعة الورق. يعتمد نوع الأجهزة المستعملة في عمليات التجفيف على نوع المادة المراد تجفيفها، والمجفف ذو الصواني (Tray Dryer) يستعمل لتجفيف المواد الصلبة التي يتطلب حملها على صواني وهو من الأجهزة المستعملة لعمليات التجفيف غير المستمر، أو على شكل دفعات.

إن معظم عمليات التجفيف بالمجففات تتم بدرجة $^{\circ}\text{C}$ (110-150).

تعريف أساسية:

1. رطوبة المادة المنسوبة إلى وحدة الكتلة من المادة الجافة (X)

$$X = \frac{\text{كتلة الماء}}{\text{كتلة المادة الجافة}}$$

2. رطوبة المادة المنسوبة إلى وحدة الكتلة من المادة الرطبة (Y)

$$Y = \frac{\text{كتلة الماء}}{\text{كتلة المادة الرطبة}}$$

3. رطوبة الاتزان (X_e) (Equilibrium Moisture): وهي رطوبة الجسم في حالة التوازن، والتي عندها تتوقف عليه التجفيف والتبخير.

4. الرطوبة الحرة (free Moisture): تمثل كمية الماء التي تمتلكها المادة الزائدة عن رطوبة الاتزان وهي الرطوبة التي يمكن تبخيرها، وإزالتها من المادة الرطبة ($X - X_e$).

5. معدل التجفيف (R_d) (Rate of Drying): يعرف على أنه كمية الماء المتبخر في وحدة الزمن من وحدة المساحة من السطح الرطب المعرض للتجفيف.

$$R_d = \frac{\Delta X}{A t}$$

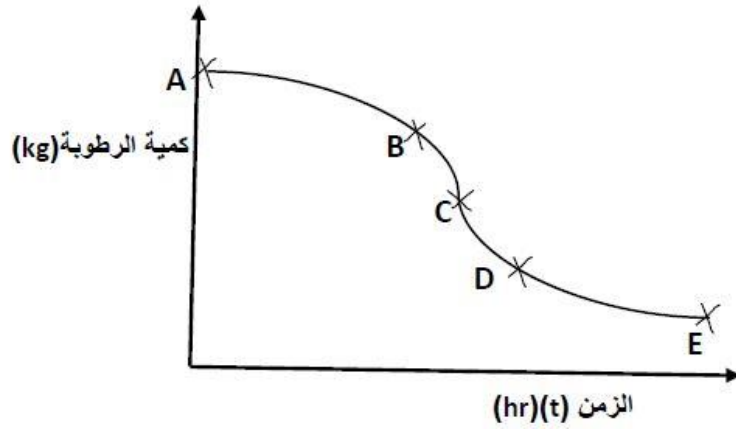
حيث أن:

A = مساحة السطح المعرض للتجفيف

ΔX = تغير الرطوبة

t = زمن التجفيف

ومن نتائج التجربة، يمكن الحصول على منحنى يبين العلاقة بين رطوبة المادة، وزمن التجفيف، كما في الشكل (10-2).



الشكل 2-10 منحنى العلاقة بين رطوبة المادة وزمن التجفيف

حيث تمثل نقاط الخط البياني ما يأتي:

=BC مرحلة التجفيف بمعدل ثابت.

=CE مرحلة التجفيف بمعدل متناقص.

=CD مرحلة التجفيف بمعدل متناقص (مرحلة التجفيف الأولى).

=DE مرحلة التجفيف بمعدل متناقص (مرحلة التجفيف الثانية).

يتضح من منحنى معدل التجفيف ان هنالك جزأين، الجزء الاول يمثل مرحلة التجفيف بمعدل ثابت، والجزء الثاني يمثل مرحلة التجفيف بمعدل متناقص.

يمكن توضيح سبب اختلاف معدل التجفيف كما يأتي:

مرحلة التجفيف بمعدل ثابت:

في هذه المرحلة تحدث عملية التجفيف من سطوح مشبعة، وذلك بانتشار بخار الماء من سطح الجسم الرطب الى كتلة الهواء الرئيسية، حيث ان بداية عملية التجفيف تكون رطوبة الجسم عالية، و سطح المادة يكون مغطى بغشاء (Film) من السائل عند تعرضه لهواء جاف نسبياً تحدث عملية التبخر من السطح، وبما ان تبخر الرطوبة يحتاج الى كمية من الحرارة، فان السطح سوف يصل، ويثبت على درجة معينة، وهي درجة حرارة الهواء المشبع الملامس للسطح الرطب بحيث ان انتقال الحرارة من الغاز الى السطح يساوي الحرارة اللازمة للتبخر. لذلك فان رطوبة الهواء المشبع الملامس للسطح الرطب تبقى ثابتة، وكذلك فان قيمة الرطوبة في تيار الهواء الرئيسي ثابتة، اذا كان التجفيف يتم تحت ظروف ثابتة، وبذلك فان معدل التجفيف سوف تبقى قيمته ثابتة.

مرحلة التجفيف بمعدل متناقص:

عندما تختزل رطوبة الجسم الى القيمة الحرجة (الرطوبة الحرة)، فان الغشاء السائل المتكون على السطح يبدأ بالاختزال نتيجة للتبخر، بحيث ان الاستمرار في التجفيف يؤدي الى تكون مواضع جافة على السطح، وتزداد المساحة المشغولة بهذه المواضع الجافة باستمرار التجفيف، وهذا يؤدي الى انخفاض معدل التجفيف الذي يحسب بالنسبة الى المساحة الكلية للسطح (A) على الرغم من بقائه ثابتاً بالنسبة للمساحات التي ما زالت مبللة بالغشاء، وهذا يمثل مرحلة التجفيف بمعدل متناقص، الاولى بين النقطتين (C) و (D) (التجفيف عندما يكون السطح غير مشبع)، وفي النقطة (D) تكون طبقة السائل التي تغطي السطح قد تبخرت، واذا استمر التجفيف، فان معدل حركة الجزيئات للمادة السائلة من خلال المادة الصلبة نتيجة لفرق تركيز بين المناطق الداخلية، والمناطق السطحية هو الخطوة التي تسيطر على عملية التجفيف، وقد يحدث التبخر في مناطق تحت السطح في مستوى، او قطاع يزداد بالعمق خلال المادة الصلبة، كلما استمرت عملية التجفيف، وبذلك ينخفض معدل التجفيف اكثر الى ان تصل النقطة (E)، وعندما تصل رطوبة المادة الى رطوبة، الاتزان فان التجفيف يتوقف.

الأدوات والأجهزة المستعملة

محرار	ميزان حساس	صواني عدد 2	مجفف كهربائي
-------	------------	-------------	--------------

المواد المستعملة

- رمل (ناعم، خشن).
 - ماء.
- خذ نموذجين من الرمل أحدهما ناعم، والآخر خشن، وكل نموذج يجري عليه ما يأتي:
1. زن الصينية، وهي فارغة، ونظيفة، وجافة، وليكن وزنها (1و).
 2. زن الصينية بعد ملئها بالمادة الصلبة (الرمل) الجافة، وليكن وزنها الجديد (2و).
 3. ضع وزناً معيناً من الماء على الرمل في الصينية، ويخلط جيداً، وتقاس درجة حرارة الخليط بالمحرار (يجب ان تكون درجة حرارة منظم المجفف نفسها).
 4. ادخل الصينية الى داخل المجفف، وابدأ بحساب الزمن من تلك اللحظة، كما في الشكل (3-7).



الشكل 3-7 مجفف ذو الصواني

5. اخرج الصينية على أوقات محددة (كلما ترتفع درجة الحرارة 30°C) من المجفف، ثم اوزنها، وتعاد الى المجفف، وهكذا الى ان تجف المادة الصلبة ويثبت وزن الصينية، ومحتوياتها.
6. ثبت القراءات، والاوزان في جدول كالآتي:

وزن النموذج الثاني (الخشن)	وزن النموذج الاول (الناعم)	زمن التجفيف (ن)

7. طبق القانون التالي:

$$\frac{\Delta X}{At} = \frac{\text{كمية الماء المتبخر}}{\text{(وحدة المساحة) (وحدة الزمن)}} = (R_d) \text{ (g/min.cm}^2\text{)}$$

8. ارسم المنحني بين نسبة الرطوبة والزمن.

تمرين عملي:

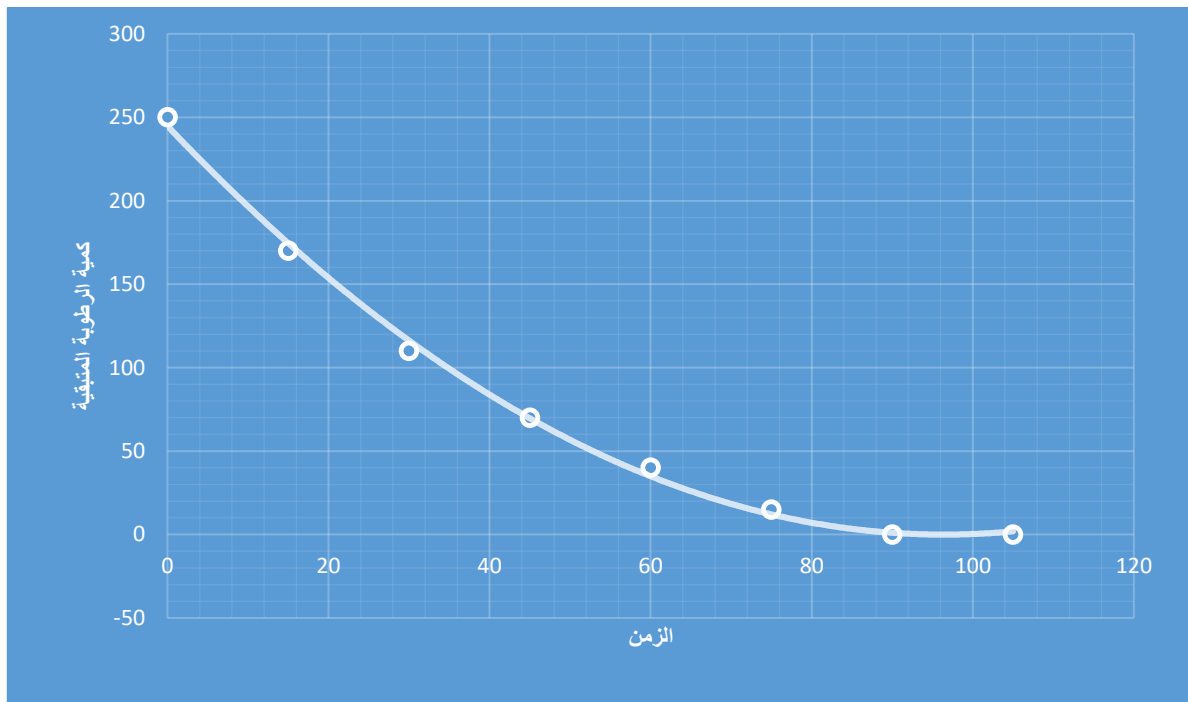
في تجربة لاجاد معدل التجفيف لمادة صلبة (رمل) في صوانٍ وجد ان وزن الصينية فارغة (500 g)، ووزنها مع المادة الصلبة (1500 g)، ووزن الصينية وبها المادة الصلبة والماء (1750 g) علما ان مساحة الصينية (900 cm²) وبعد اجراء التجربة، وجدت النتائج كما مبين في الجدول الاتي:

الزمن (Min)	وزن الرطوبة (g)		الوزن الكلي (g)	درجة الحرارة (°C)	القراءة
	المتبقي	المتبخر			
0	250	0	1750	25	1
15	170	80	1670	150	2
30	110	60	1610	150	3
45	70	40	1570	150	4
60	40	30	1540	150	5
75	15	25	1515	150	6
90	0	15	1500	150	7
105	0	0	1500	150	8

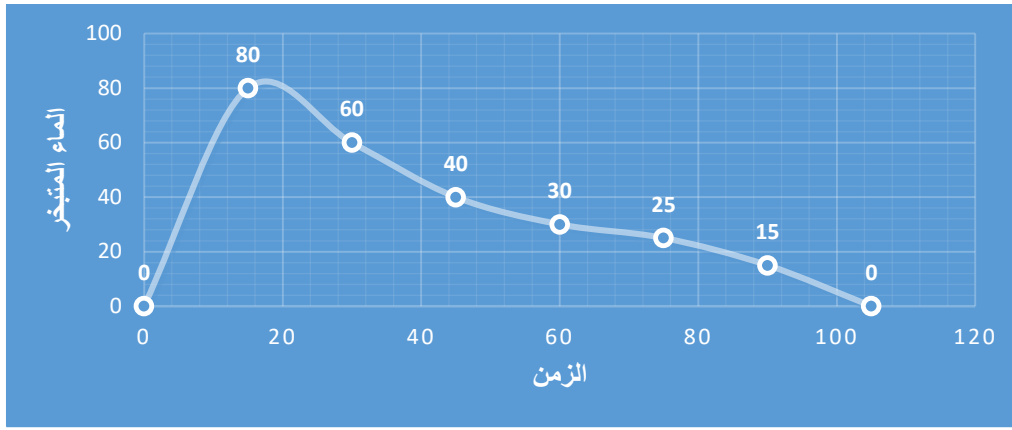
ارسم العلاقة بين نسبة الرطوبة، والزمن، وكذلك العلاقة بين الماء المتبخر، والزمن، واحسب معدل التجفيف بين كل قراءتين.

الحل:

نرسم العلاقة بين كمية الرطوبة المتبقية، والزمن، وكذلك العلاقة بين الماء المتبخر، والزمن، كما في الرسومات البيانية الاتية:



رسم بياني يوضح العلاقة بين كمية الرطوبة المتبقية والزمن



رسم بياني يوضح العلاقة بين كمية الماء المتبخر والزمن

$$\text{معدل التجفيف} = \frac{\text{كمية الماء المتبخر}}{\text{المساحة} \times \text{وحدة الزمن}}$$

معدل التجفيف خلال المدة الاولى (0-15) دقيقة

$$\frac{80}{900 \times (15-0)} = 0.006 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة الثانية (15-30) دقيقة

$$\frac{60}{900 \times (30-15)} = 0.0044 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة الثالثة (30-45) دقيقة

$$\frac{40}{900 \times (45-30)} = 0.003 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة الرابعة (45-60) دقيقة

$$\frac{30}{900 \times (60-45)} = 0.0022 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة الخامسة (60-75) دقيقة

$$\frac{25}{900 \times (75-60)} = 0.00185 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة السادسة (75-90) دقيقة

$$\frac{15}{900 \times (90-75)} = 0.0011 \text{ g/min.cm}^2 =$$

معدل التجفيف خلال المدة السابعة (90-105) دقيقة

$$\frac{0}{900 \times (105-90)} = 0 =$$

اسم التمرين: التجفيف غير المستمر للمواد الصلبة باستعمال المجفف ذي الصواني




أولاً: الأهداف التعليمية



بعد الانتهاء من إجراء التجربة يكون الطالب قادراً على معرفة تجفيف المواد الصلبة ورسم منحني العلاقة بين نسبة الرطوبة وزمن التجفيف مختبرياً.

ثانياً: التسهيلات التعليمية (مواد، أدوات، أجهزة)

رمل ناعم، رمل خشن، ماء، مجفف كهربائي، صواني عدد 2، ميزان، محرار.

ثالثاً: خطوات العمل (النقاط الحاكمة، معيار الأداء، الرسومات)

ت	خطوات العمل مع النقاط الحاكمة	الرسومات
	خذ نموذجين من الرمل أحدهما ناعم والآخر خشن، وكل نموذج اجري عليه الآتي	
1	زن الصينية، وهي فارغة، ونظيفة، وجافة، وليكن وزنها (1و).	
2	زن الصينية بعد ملئها بالمادة الصلبة (الرمل) الجافة، وليكن وزنها (2و).	
3	ضع وزناً معيناً من الماء على الرمل في الصينية، ويخلط جيداً وتقاس درجة حرارة الخليط بالمحرار.	

	<p>4 ادخل الصينية الى داخل المجفف.</p>						
	<p>5 ابدأ بحساب الزمن، اخرج الصينية من المجفف بأوقات محددة مثلا كل 15 دقيقة (او كلما ترتفع حرارة المجفف 30 °C)، ثم اوزنها، وتعاد الى المجفف، وهكذا الى ان تجف المادة الصلبة (يثبت وزن الصينية).</p>						
<p>6 ثبت القراءات، والاوزان في جدول كالآتي:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>وزن النموذج الثاني (الخشن)</th> <th>وزن النموذج الاول (الناعم)</th> <th>زمن التجفيف</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	وزن النموذج الثاني (الخشن)	وزن النموذج الاول (الناعم)	زمن التجفيف				<p>6</p>
وزن النموذج الثاني (الخشن)	وزن النموذج الاول (الناعم)	زمن التجفيف					
<p>7 طبق القانون: معدل التجفيف $R_d = \frac{\Delta X}{At}$ ثم ارسم المنحني بين نسبة الرطوبة والزمن.</p>	<p>7</p>						

الاسئلة

1. عرف عملية التجفيف، ثم اشرح ميكانيكية العملية؟
2. ما المقصود بمعدل التجفيف (R_d)؟ وكيف يتم حسابه؟
3. عدد المقاومات التي تواجه التجفيف.
4. ما العوامل التي تعتمد عليها عملية التجفيف؟
5. اكتب قانون معدل التجفيف.

أولاً: المصادر العربية

1. احسان عبد الغني مصطفى وسعد عز الدين المختار (الكيمياء اللاعضوية والتناسقية) مديرية دار الكتب للطباعة والنشر/جامعة الموصل، الموصل 1988.
2. د. عبد الرحمن العرفج ((الصحة والسلامة في المعامل الكيميائية)) جامعة الملك فهد، مركز العلوم التطبيقية، 2003.
3. ا.د. عمار هاني الدجيلي واخرين (الكيمياء للصف السادس الاعدادي) وزارة التربية، المديرية العامة للمناهج، الطبعة الثانية، 2003.

ثانياً: المصادر الأجنبية

1. A.I. Vogel, “ ATextbook of Quantitative Chemical Analysis “ ,5th Edition, Longman Press, England, 1989.
2. A.S.Foust ,L.A.Wenzel ,C.W.Clump ,L.Maus,and L.B.Andersen , Principles of unit Operation ,2nd edition ,John Wiley & Sour ,New York (1980).
3. B. S.Furniss, A. J.Hannaford “ Textbook of Practical Organic Chemistry “ John Wiley and Son, 20th Edition , 2009.
4. IP Standards for Petroleum and It’s Products-partI:Method of analysis and testing ,22nd Edition ,the institute of Petroleum , London(1963).
5. J.E. Huheey “ Inorganic Chemistry “ Harper and Row Publisher, London, 1997.
6. R. Brent “ The Golden Book of Chemistry Experiments “ Golden Press, New York, Copyright 2002.
7. R.N.Shreve ,Chemical Process Industries ,McGraw-Hill ,New York.
8. R.T.Morrison and R.N Boyd “Organic Chemistry” 6th Edition Prentice-Hall, New Jersy,2008.
9. S.S. Zumdahl “ Chemistry “ Houghton Mifflin, Bosten, 2003.
10. W.L.McCabe and J.C.Smith ,Unit Operation of Chemical Engineering, 7th editioin McGraw –Hill ,New york2004.

