



تخصص مختبرات كيميائية

طرق التحليل الطيفي
(عملي)

كيم ٢٥٠

مقدمة

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

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

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

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

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

والله نسأل أن يوفق القائمين على إعدادها المستفيدين منها لما يحبه ويرضاه؛ إنه سميع مجيب الدعاء.

تمهيد

تعتبر طرق التحليل الطيفي الجزيئي والذري من أهم وأشمل طرق التحليل الآلي نظراً لسهولتها ودققتها وحساسيتها العالية وتطبيقاتها المتعددة. تعتمد هذه الطرق على انبعاث أو امتصاص جزء من الأشعة الكهرومغناطيسية من قبل جزيئات أو ذرات المادة.

في هذه الحقيقة التدريبية سوف يقوم المتدرب بإجراء تجارب متعددة يستطيع من خلالها ضبط الظروف المناسبة للتجربة وتشغيل الأجهزة والحصول على نتائج التحليل عن طريق رسم المنحنيات أو من خلال الحصول على النتائج من الأجهزة مباشرةً كما في حالة جهاز التأثير الجزيئي.

تقسم هذه الحقيقة إلى وحدتين رئيسيتين. الوحدة الأولى تتضمن ثلاثة فصول في مجال التحليل الطيفي الجزيئي، وهي تجارب في مجال الأشعة المرئية وفوق البنفسجية، و التأثير الجزيئي، و الأشعة تحت الحمراء. تجارب الأشعة المرئية وفوق البنفسجية والتأثير الجزيئي تتعلق بالتحليل الكمي، بينما تجارب الأشعة تحت الحمراء تتعلق بالتحليل النوعي، أي تشخيص المجاميع الوظيفية لعينات سائلة وصلبة. الوحدة الثانية تتضمن فصلين في مجال التحليل الطيفي الذري، وهي تجارب لطرق الامتصاص الذري والانبعاث الذري. في هذه الوحدة والتي تتعلق أيضاً بالتحليل الكمي يتدرّب المتدرب بصورة رئيسية على أهمية السلامة في تشغيل أجهزة الانبعاث والامتصاص الذري لكونهما يعملان بغازات قابلة للاشتعال، وبالأخص في كيفية تشغيل وإغلاق هذه الأجهزة.

طرق التحليل الطيفي (عملي)

التحليل الطيفي الجزيئي

الجذارة:

معرفة الطريقة الصحيحة لتحليل العينات كمياً ونوعياً بطريق التحليل الطيفي الجزيئي مثل طرق الأشعة المرئية وفوق البنفسجية والتآلق الجزيئي والأشعة تحت الحمراء.

الأهداف:

عندما تكتمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على:

١- تحليل العينات باتباع الآتي:

(i) الأشعة المرئية وفوق البنفسجية.

• تحضير محليل قياسية ومعالجة العينات المراد تقديرها قبل التحليل.

• تحديد λ_{max} .

• تحديد تركيز المادة المراد تحليلها.

• رسم منحنيات التدرج القياسي.

(ii) التآلق الجزيئي.

• تحديد λ_{em} و λ_{ex} .

(iii) الأشعة تحت الحمراء.

• تحضير العينات السائلة والصلبة.

• تحديد المجاميع الوظيفية في المنحنيات الناتجة والتعرف على نوعية المادة.

٢- تشغيل الأجهزة الخاصة بالطرق المذكورة أعلاه.

مستوى الأداء المطلوب:

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجذارة بنسبة ١٠٠٪.

الوقت المتوقع للتدريب:

٤٠ ساعة.

الوسائل المساعدة:

كاشف طيفي، محليل قياسية، وعاء تحليل زجاجي وكوارتز، دوارق قياسية، سحاجات،

ماصات، ميزان حساس، فرن تجفيف، ورق ترشيح، دوارق مخروطية، كرؤوس.

متطلبات الجذارة:

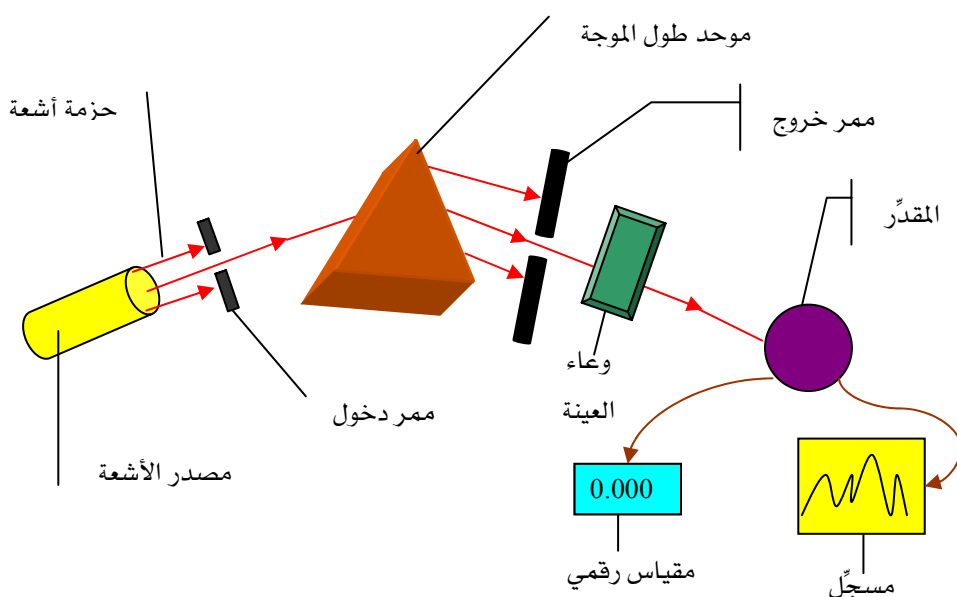
احتياز الحقائب السابقة.

الفصل الأول: تجربة في الامتصاص الجزيئي للطيف المرئي والفوق بنسجي

المقدمة:

تعتبر طرق الامتصاص الجزيئي للطيف المرئي والفوق بنسجي من أكثر طرق التحليل الكمي استعمالاً. وتعتمد هذه الطرق على امتصاص الأشعة المرئية أو فوق البنفسجية بواسطة جزيئات المادة في محلول، ويتناسب هذا الامتصاص تناضلاً طردياً مع تركيز المادة. تستخدم طريقة الامتصاص الجزيئي للطيف المرئي (الطريقة اللونية) (colorimetry) visible molecular spectrometry في تحليل المواد الملونة في المجال (380-780 nm)، بينما تستخدم طريقة الامتصاص الجزيئي للطيف فوق البنفسجي ultraviolet molecular spectrometry في تحليل المواد التي تمت في المجال فوق البنفسجي (200-380 nm).

يتكون جهاز الطيف المرئي والفوق بنسجي من مصدر للأشعة (radiation source) (سلط على المادة الموجودة في وعاء العينة sample cell)، وقبل توجيه أشعة المصدر إلى المادة يجب أن تفصل بحيث يُسمح فقط للمجال الطيفي المطابق لطيف المادة بالمرور خلال وعاء العينة، ويتم فصل الأشعة بواسطة ما يسمى موحد طول الموجة monochromator. وبعد ذلك يتوجه الشعاع النافذ من موحد طول الموجة إلى وعاء العينة، حيث تقوم العينة بامتصاص جزء من الأشعة، يتم تقدير هذا الامتصاص من خلال معرفة الأشعة النافذة من وعاء العينة إلى المقدّر detector الذي يقيس شدة الأشعة الساقطة عليه ومن ثم تعرض استجابة المقدّر بواسطة آلة العرض والتي تكون إما مقياس رقمي أو مسجل .



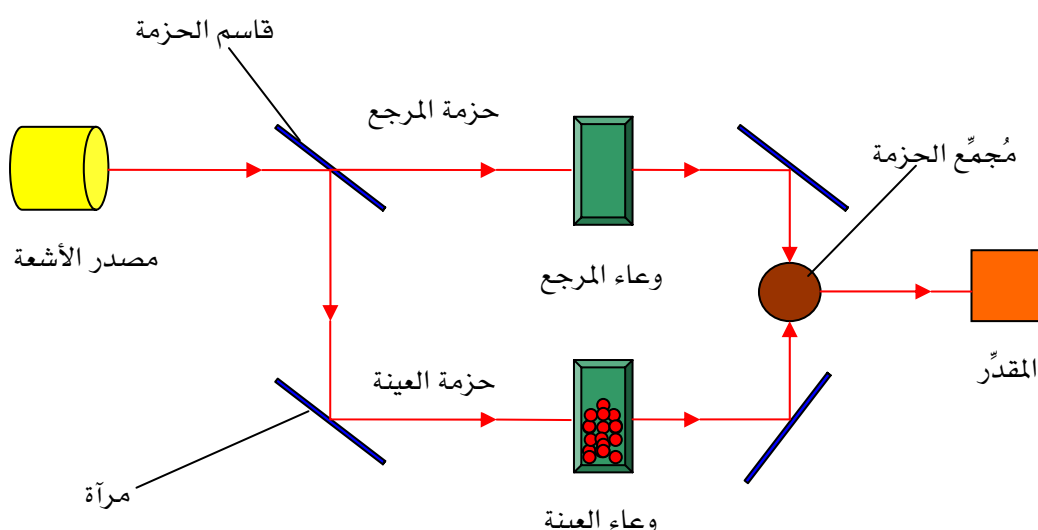
شكل (١): رسم توضيحي لجهاز الطيف ذو النظام الأحادي

تصميم أجهزة القياس:**١ - النظام أحادي الحزمة : Single-Beam System**

في هذا النظام يتم ترتيب أجزاء الجهاز كما هو موضح بالشكل (١)، وهذا النظام لا يصلح لطرق الامتصاص الطيفي لعدة أسباب منها أن هذا النظام يقيس مجموع الأشعة المفقودة وليس فقط الجزء الممتص بواسطة المادة، حيث أن الأشعة قد تفقد عن طريق السطوح العاكسة (جدران وعاء العينة)، بالإضافة إلى أن الخطأ الناتج من عدم ثبات شدة أشعة المصدر لا يمكن تلافيه باستعمال هذه النظام حتى ولو استُخدم المحلول الحالي .Blank Solution

٢ - النظام ثائي الحزمة : Double-Beam System

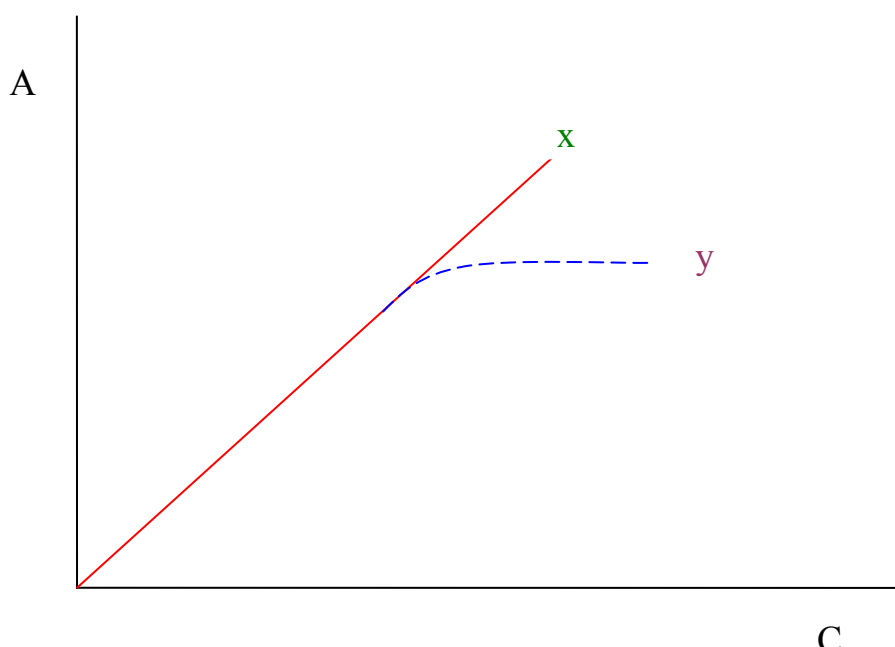
تعتمد طرق الامتصاص الطيفي على قياس شدة الأشعة قبل وبعد مرورها خلال العينة. ولذا فإن أي اختلاف في شدة المصدر يسبب خطأً كبيراً في القياس، لهذا فإن النظام أحادي الحزمة لا يصلح لهذه الطرق، ولحل هذه المشكلة اعتمد النظام ثائي الحزمة شكل (٢).



شكل: (٢) رسم تخطيطي لجهاز الطيف ذو النظام الثنائي

تجربة رقم ١ - ١ - ١**تقدير الكوبالت باستخدام جهاز الأشعة المرئية****فكرة التجربة:**

نهدف من هذه التجربة التحقق من قانون بير لامبرت، وذلك برسم منحنى تغير الامتصاص بدلالة التركيز، والمنحنى عبارة عن خط مستقيم يمر بنقطة الأصل شكل (٣). يكون هذا القانون محققاً في مجال تركيز محدود(x)، ويصبح غير صحيح في التراكيز العالية(y).



شكل (٣) الحيد من قانون بير لامبرت من خلال منحنى التدرج القياسي

المواد الكيميائية المطلوبة:

- كلوريد الكوبالت.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- دورق قياسي سعة 100 ml.
- دوارق قياسية سعة 50 ml.
- سحاحة أو ماصة.

• خلايا زجاج.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير المحاليل القياسية:

١- حضر محلولاً قياسياً تركيزه $1\text{ g}/50\text{ ml}$ من الكوبالت الموجود في كلوريد الكوبالت وذلك في دورق قياسي سعة 100 ml .

٢- باستخدام قانون التخفيف حضر المحاليل القياسية التالية: $1\text{ g}/10, 1\text{ g}/8, 1\text{ g}/6, 1\text{ g}/4, 1\text{ g}/2$ في دوارق قياسية سعة 50 ml وذلك من محلول الأساسي ($1\text{ g}/50\text{ ml}$).

ثانياً: تحديد الطول الموجي المناسب λ_{max} :

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.

٢. باستخدام محلول الحالي والمحلول ذي التركيز الأعلى فقط ابدأ بقياس تغير النسبة المئوية للنفاذية ثم الامتصاص مع الأطوال الموجية (710 nm — 430 nm) ثم سجل النتائج في جدول.

٣. حدد الطول الموجي المناسب λ_{max} والذي يكون عنده أعلى امتصاص وأقل نسبة مئوية للنفاذية.

ثالثاً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ثبت λ_{max} بالجهاز، واجعل الامتصاص يقرأ 0.0 باستخدام محلول الحالي.

٢. ابدأ بقياس الامتصاص للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأقل تركيز ثم الأعلى وهكذا..... ثم سجل النتائج في جدول.

٣. ضع محلول المجهول وسجل له الامتصاص.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١- وزن كلوريد الكوبالت اللازم لتحضير $1\text{ g}/50\text{ ml}$ من الكوبالت في دورق قياسي سعة 100 ml .

٢- الأحجام المأخوذة من المادة القياسية الأساسية لتحضير المحاليل القياسية التالية:
 $(1, 2, 4, 6, 8, 10\text{ g}/1)$.

٣- نتائج الامتصاص والنسبة المئوية للنفاذية المقابلة للأطوال الموجية المختلفة في الجدول المرفق.

٤- الطول الموجي المناسب λ_{max} .

٥- نتائج الامتصاص المقابلة للتراكيز المختلفة للمحاليل القياسية والمجهول في الجدول المرفق.

٦- تحقق من قانون بير لأمبرت برسم منحنى التدريج القياسي بين التركيز والامتصاص.

٧- حدد تركيز المجهول من الرسم.

٨ - حدد تركيز المجهول من القانون $A_1 \bullet C_2 = A_2 \bullet C_1$

٩ - حدد تركيز المجهول من الجهاز مباشرةً.

١٠ - حدد تركيز المجهول من المعادلة $y = ax + b$

علماً بأن:

y : إمتصاص المجهول.

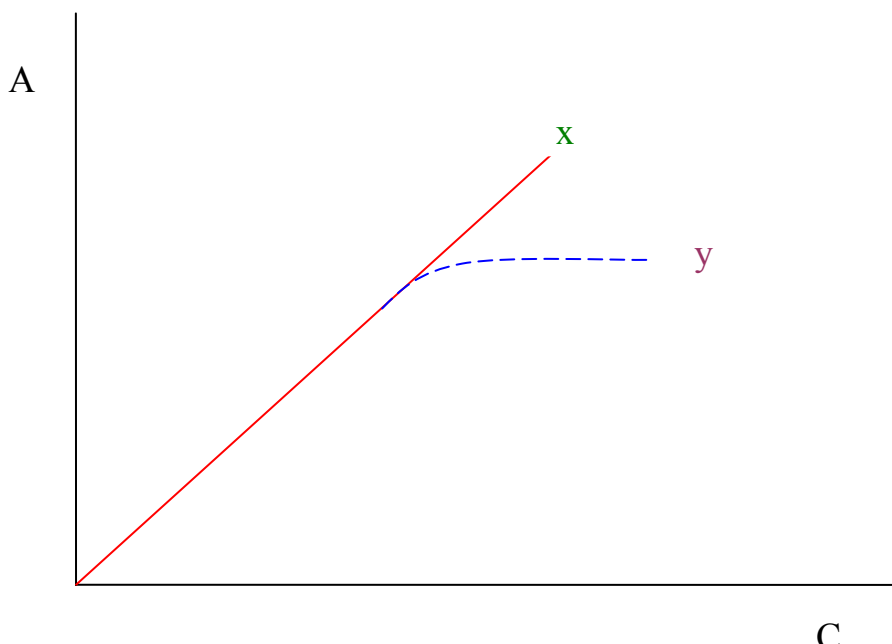
a : ميل المنحنى.

x : تركيز المجهول.

b : القاطع على المحور y .

تجربة رقم ١ - ٢**تقدير النيكل باستخدام جهاز الأشعة المرئية****فكرة التجربة:**

نهدف من هذه التجربة التحقق من قانون بير لامبرت، وذلك برسم منحنى تغير الامتصاص بدالة التركيز، والمنحنى عبارة عن خط مستقيم يمر بنقطة الأصل شكل (٤). يكون هذا القانون محققاً في مجال تركيز محدود (x)، ويصبح غير صحيح في التراكيز العالية (y).



شكل (٤): الحيد من قانون بير لامبرت من خلال منحنى التدرج القياسي

وعندما يصبح القانون غير محقق بسبب أن التراكيز عالية فإننا نقوم بتخفيف المحاليل القياسية إلى تراكيز أقل لكي تعطي مع الامتصاص منحنى لخط مستقيم (x).

المواد الكيميائية المطلوبة:

- نترات النيكل.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- كأس سعة 100 ml.
- دورق قياسي سعة 250 ml.
- دوارق قياسية سعة 50 ml.
- سحاحة أو ماصة.
- خلايا زجاج.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير المحاليل القياسية:

١. حضر محلولاً قياسياً تركيزه 1 g/20 من النيكل الموجود في نترات النيكل وذلك في دورق قياسي سعة 250 ml.

٢. باستخدام قانون التخفيف حضر المحاليل القياسية التالية: 1 g/15, 12, 9, 6, 3 في دوارة قياسية سعة 50 ml وذلك من محلول الأساسي (20 g/l).

ثانياً: تحديد الطول الموجي المناسب λ_{max} :

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.

٢. باستخدام محلول الحالي والمحلول ذي التركيز الأعلى فقط ابدأ بقياس تغير الامتصاص مع الأطوال الموجية (370 nm – 410 nm) ثم سجل النتائج في جدول.

٣. حدد الطول الموجي المناسب λ_{max} والذي يكون عنده أعلى امتصاص.

ثالثاً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ثبت λ_{max} بالجهاز، واجعل الامتصاص يقرأ 0.0 بإستخدام محلول الحالي.

٢. ابدأ بقياس الامتصاص للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأقل تركيز ثم الأعلى وهكذا..... ثم سجل النتائج في جدول.

٣. ضع محلول المجهول وسجل له الامتصاص.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١. وزن نترات النيكل اللازم لتحضير 1 g/20 من النيكل في دورق قياسي سعة 250 ml.

٢. الأحجام المأخوذة من المادة القياسية الأساسية لتحضير المحاليل القياسية التالية:

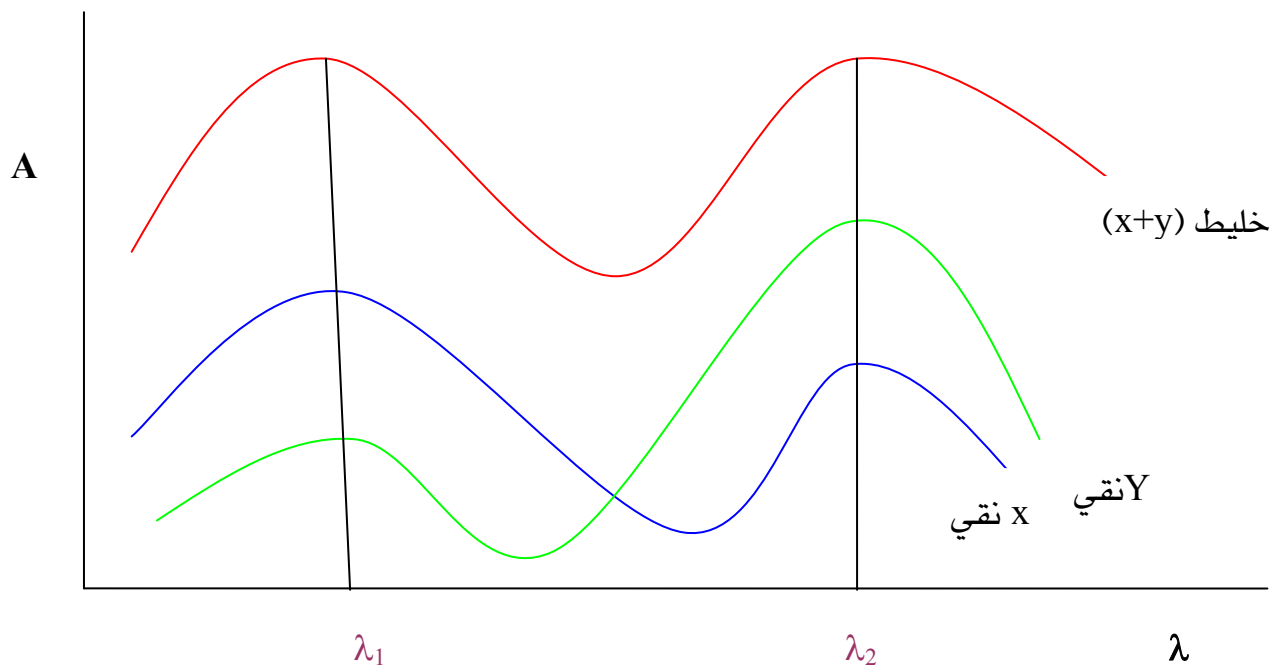
٣. $(3, 6, 9, 12, 15 \text{ g/l})$
٤. نتائج الامتصاص المقابلة للأطوال الموجية المختلفة في الجدول المرفق.
٥. الطول الموجي المناسب λ_{\max} .
٦. نتائج الامتصاص المقابلة للتراكيز المختلفة للمحاليل القياسية والجهوّل في الجدول المرفق.
٧. تحقق من قانون بير لامبرت برسم منحنى التدرج القياسي بين التركيز والامتصاص، وإذا لم يتحقق القانون فما هو السبب وماذا تقترح؟
٨. حدد تركيز المجهول من الرسم.
٩. حدد تركيز المجهول من القانون $A_1 \bullet C_2 = A_2 \bullet C_1$.

تجربة رقم ١ - ٣

تحليل البرمنجات MnO_4^- والدايكرومات $Cr_2O_7^{2-}$ في خليط واحد باستخدام الأشعة المرئية

فكرة التجربة :

يمكن تحليل خليط مكون من مادتين إذا كان هنالك اختلاف في مقدار الامتصاص للمادتين عند طول موجتين مختلفتين مثل λ_1 و λ_2 كما في الشكل رقم (٥).



شكل (٥): رسم يوضح اختلاف الامتصاص لمادتين وخلطيهما عند طول موجتين مختلفتين

- يلاحظ أن عينة X النقية تمتص بشكل أقوى عند λ_1 ، بينما عينة y النقية تمتص بشكل أقوى عند λ_2 .
 - نظراً لأن الامتصاص الكلي للخليل عند طول موجة معينة يساوي مجموع امتصاص مكوناته فإن:

- يتم إيجاد قيم ϵ_x^1 ، ϵ_y^1 و ϵ_x^2 ، ϵ_y^2 عن طريق محاليل قياسية لـ x ، y كل على حدة باستخدام العلاقة $\frac{A}{c} = \epsilon$ علماً بأن عرض الخلية ($b = 1$).
 - قيم A^1 و A^2 يمكن إيجادهما بقياس امتصاص الخليط عند λ_1 و λ_2 .
 - بحل المعادلتين 1 و 2 السابقتين يمكن إيجاد تركيز مكونات الخليط c_x و c_y كما يأتي:

المواد الكيميائية المطلوبة:

- حمض الكبريتيك المركز.
 - فوق أيودات البوتاسيوم KIO_4 .
 - محلول قياسي من كبريتات المنجنيز ($M = 0.002$) ويحضرّ كما يلى:

جفف g 1.0 من كبريتات المنجنيز لمدة ساعة في درجة حرارة C 110°. برد لمدة 30 دقيقة في مجفف ثم زن منها g 0.08 وضعها في كأس سعة ml 400 ثم ذوبها في ml 150 من الماء المقطر ثم انقل محتويات الكأس إلى دورق قياسي سعة ml 250 وأكمل الحجم بالماء المقطر إلى العلامة.

- محلول قياسي من دايكرومات البوتاسيوم $K_2Cr_2O_7^-$ M (0.017) في دورق سعة ml 250

ويحضر كما يلي:

جفف g 2.0 من دايكرومات البوتاسيوم لمدة ساعتين على الأقل في درجة حرارة C 120°. برد لمدة 30-40 دقيقة ثم زن منها g 1.25 وضعها في كأس سعة ml 400 ثم ذوبها في ml 150 من الماء المقطر ثم انقل محتويات الكأس إلى دورق قياسي سعة ml 250 وأكمل الحجم بالماء المقطر إلى العلامة.

الأدوات المستخدمة:

- دوارق مخروطية سعة ml 250.
- مخارق مدرج سعة ml 10.
- ميزان حساس.
- دوارق قياسية سعة ml 250.
- كأس سعة ml 400.
- فرن تجفيف.

خطوات التجربة:

أ- تحديد معامل الامتصاص المولاري (ε) للبرمنجنات:

١. انقل الأحجام التالية: 25 , 15 , 10 ml من محلول البرمنجنات القياسي إلى ثلاثة دوارق مخروطية سعة 250 ml بها 50 ml ماء.

٢. أضف لكل دوارق ml 10 من حمض الكبريتيك المركز بحذر شديد باستخدام مخارق مدرج ثم أضف g 0.5 من فوق أيودات البوتاسيوم KIO_4 لكل دوارق.

٣. سخن كل الدوارق حتى الغليان لمدة عشر دقائق.

٤. برد ثم انقل محتوى كل دوارق مخروطي إلى دوارق قياسية سعة ml 250 وأكمل بالماء المقطر حتى العلامة.

٥. قس الامتصاص للدواრق الثلاثة في طول موجي nm 440 و 545 واستخدم 0.5M من حمض الكبريتيك كمحلول خالي.

٣. احسب معامل الامتصاص المولاري ϵ حيث: $\frac{A}{C} = \epsilon$ في الطول الموجي 440 nm و 545 nm

ب- تحديد معامل الامتصاص المولاري (ϵ) للدايكرومات:

١. انقل الأحجام التالية: 25 ml , 15 , 10 من محلول الدايكرومات القياسي إلى دوارة قياسية سعة 250 ml ثم أضف لكل دوارة 100 ml ماء مقطر.

٢. أضف لكل دوارة 10 ml من حمض الكبريتيك المركز بحذر شديد وذلك باستخدام مobar مدرج ثم اخلط جيداً ثم أكمل بالماء المقطر حتى العلامة.

٣. قس الامتصاص للدواير الثلاثة في طول موجي 440 nm و 545 nm واستخدم 0.5M من حمض الكبريتيك كمحلول خالي.

٤. احسب معامل الامتصاص المولاري ϵ في الطول الموجي 440 nm و 545 nm

ج- تحليل الخليط:

• تحصل على خليط MnO_4^- و $Cr_2O_7^{2-}$ من المدرب ثم قس الامتصاص للخليط في الطول الموجي 440 nm و 545 nm

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

١. حول أحجام البرمنجنات والدايكرومات المأخوذة من المحاليل القياسية إلى تركيز بالمولار.

٢. سجل قيم الامتصاص لمحاليل البرمنجنات والدايكرومات.

٣. من قيم الامتصاص احسب ϵ للبرمنجنات والدايكرومات في الطول الموجي 440 nm و 545 nm للتركيز المختلفة.

٤. احسب متوسط ϵ لكلٍ من البرمنجنات والدايكرومات في الطول الموجي 440 nm و 545 nm

٥. سجل قيم الامتصاص لخليط البرمنجنات والدايكرومات في الطول الموجي 440 nm و 545 nm

٦. مستخدماً قيم 440nm و 545nm للبرمنجنات وقيم 440nm و 545nm للدايكرومات وامتصاص الخليط (A) عند $\lambda_{max} = 545 \text{ nm}$ و $\lambda_{max} = 440 \text{ nm}$ احسب تركيز البرمنجنات والدايكرومات في الخليط باستخدام المعادلات الآتية:

$$C_{MnO_4^-} = \frac{(\varepsilon_{Cr440} \times A_{545}) - (\varepsilon_{Cr545} \times A_{440})}{(\varepsilon_{Cr440} \times \varepsilon_{Mn545}) - (\varepsilon_{Mn440} \times \varepsilon_{Cr545})}$$

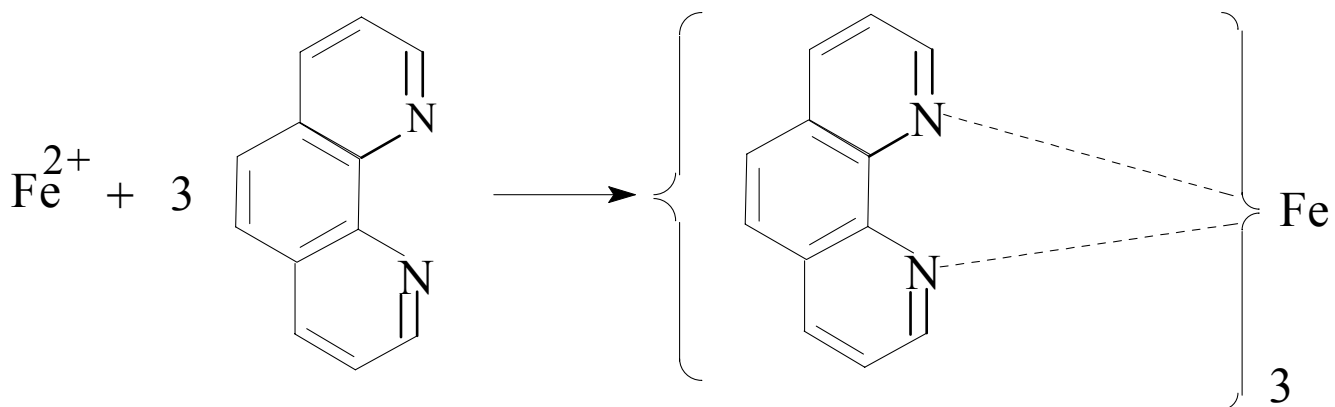
$$C_{Cr_2O_7^{2-}} = \frac{(\varepsilon_{Mn545} \times A_{440}) - (\varepsilon_{Mn440} \times A_{545})}{(\varepsilon_{Cr440} \times \varepsilon_{Mn545}) - (\varepsilon_{Mn440} \times \varepsilon_{Cr545})}$$

تجربة رقم ١ - ٤

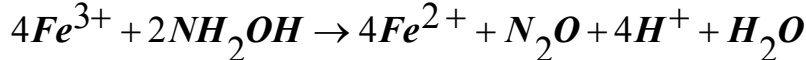
تقدير الحديد طيفياً باستخدام جهاز الأشعة المرئية

فكرة التجربة:

تعتمد فكرة هذه التجربة على إضافة العامل الطيفي Fe^{2+} ، فنانثرولين إلى الحديد Fe^{2+} ، وينتج عن تفاعلهما مركب معقد ذو لون أحمر برتقالي.



ويستفاد من هذا اللون الناتج في تحليل الحديد طيفياً في المجال المرئي، حيث يتم أولاً إيجاد λ_{max} عن طريق رسم الطيف للحديد باستخدام محلول ذي التركيز الأعلى ثم يثبت λ_{max} ويتم قياس المحاليل القياسية الأخرى والجهول ويرسم منحنى التدرج القياسي ويتم تحديد تركيز الحديد. يجب ملاحظة أن هذه التجربة يتم إجراؤها في pH حوالي 3.5 وذلك لمنع ترسب بعض أملاح الحديد، كما ويضاف هيدروكسيل أمين كعامل مخترل وذلك لاختزال جميع أملاح الحديد في المجهول إلى Fe^{2+} :



المواد الكيميائية المطلوبة:

- محلول قياسي من الحديد الثنائي 10 p.p.m ويتكون عن طريق وزن g 0.0702 من كبريتات الحديدوز الأمونية $\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ وإذابتها في الماء المقطر في دورق قياسي سعة لتر ، ثم إضافة ml 2.5 من حمض الكبريتيك المركز وتكملاً للحجم إلى واحد لتر.
- محلول العامل الطيفي: ويحضر بإذابة g 0.1 من ١٠ فنانثرولين في ml 100 من الماء المقطر ويحفظ في إناء بلاستيكي.
- محلول الهيدروكسيل أمين: يذاب 10.0g من هيدروكسيل أمين في أقل كمية من حمض الهيدروكلوريك HCl وتكملاً بالماء المقطر حتى حجم ml 100.

- محلول خلات الصوديوم: يذاب g 10 من خلات الصوديوم في ml 100 من الماء المقطر.

الأدوات المستخدمة:

- دورق قياسي سعة 1L.
- ميزان حساس.
- إناء بلاستيكى.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.
- ماصة.

خطوات العمل :

١. انقل بالماصة ml 1, 2, 5, 10, 25 من محلول الحديد القياسي إلى خمسة دوارق قياسية سعة ml 100.
٢. انقل ml 50 من الماء المقطر إلى دورق قياسي آخر سعة ml 100 كمحلول خالٍ.
٣. ضع محلول الحديد المجهول التركيز في دورق قياسي سعة ml 100 بالاتفاق مع المدرب.
٤. أضف إلى كل دورق من الدوارق القياسية السابعة 1.0 ml من محلول الهيدروكسيل أمين و ml 5 من محلول العامل الطيفي ثم أضف ml 8 من محلول خلات الصوديوم وذلك لمعادلة الحمض وتشبيط الرقم الهيدروجيني عند القيمة المطلوبة.
٥. انتظر حوالي 15 دقيقة على الأقل بعد إضافة العامل الطيفي حتى يتكون المركب المعقد، وعند تكونه يظل ثابتاً لمدة طويلة.
٦. خفف محاليل الدوارق السابعة حتى العلامة بالماء المقطر ثم احسب تركيز المحاليل القياسية بال p.p.m مستعيناً بالأحجام المأخوذة في الخطوة رقم ١.
٧. استخرج طيف الامتصاص باستخدام محلول القياسي ذي التركيز الأعلى والمحلول الحالي وذلك بقياس الامتصاص عند أطوال الموجات المختلفة مبتدأ من حوالي nm 400 إلى nm 700 ثم ارسم العلاقة بين الامتصاص وطول الموجة ثم أوجد λ_{max} .
٨. ارسم منحنى التدرج القياسي للمحاليل القياسية وذلك بقياس امتصاص المحاليل القياسية للحديد مقابل محلول الحالي عند λ_{max} ، وكذلك قيس امتصاص محلول المجهول عند λ_{max} ، ومن هذا المنحنى أوجد تركيز المجهول.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

١. احسب تركيز المحاليل القياسية المحضرة في الخطوة ٦.

٢. حدد λ_{\max} من الطيف الناتج.
٣. سجل الامتصاص للمحاليل القياسية والجهول في الجدول المعد لك.
٤. ارسم منحنى التدريج القياسي ومن ثم أوجد تركيز المجهول بالـ $p.p.m$.
٥. احسب E (معامل الامتصاص المولاري) باستخدام امتصاص أحد المحاليل القياسية وذلك بعد تحويل التركيز من $p.p.m$ إلى مولارية.

تجربة رقم ١ - ١ - ٥

تقدير نترات البوتاسيوم باستخدام جهاز الأشعة فوق البنفسجية

فكرة التجربة:

نهدف من هذه التجربة التحقق من قانون بير لامبرت باستخدام مادة غير ملونة، بالإضافة لاكتساب بعض المهارات الجديدة في تحديد الطول الموجي المناسب، حيث سيتم تحديد الطول الموجي المناسب عن طريق رسم العلاقة بين الطول الموجي والنفاذية كطريقة أولى، ورسم العلاقة بين الطول الموجي والامتصاص كطريقة ثانية.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- نترات البوتاسيوم.
- ماء مقطّر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- كأس سعة ml 100.
- دوارق قياسية سعة ml 25.
- دورق قياسي سعة ml 100.
- سحاحة أو ماصة.
- خلايا كوارتز.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير المحاليل القياسية:

١. حضر محلولاً قياسياً تركيزه 10 g/l من نترات البوتاسيوم وذلك في دورق قياسي سعة ml 100.
٢. باستخدام قانون التخفيف حضر المحاليل القياسية التالية: $1, 2, 3, 4, 5 \text{ g/l}$ في دوارق قياسية سعة ml 25 وذلك من محلول الأساسي (10 g/l).

ثانياً: تحديد الطول الموجي المناسب λ_{max} :

ابداً بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز..

1. باستخدام محلول الحالي والمحلول ذي التركيز الأعلى فقط ابداً بقياس تغير النفاذية ثم الامتصاص مع الأطوال الموجية (250 nm _ 340 nm) ثم سجل النتائج في جدول.

2. حدد الطول الموجي المناسب λ_{max} والذي يكون عنده أعلى امتصاص وأقل نفاذية.

ثالثاً: إيجاد تركيز المجهول:

1. ثبت λ_{max} بالجهاز، واجعل الامتصاص يقرأ 0.0 باستخدام محلول الحالي.

2. ابداً بقياس الامتصاص للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأقل تركيز ثم الأعلى وهكذا..... ثم سجل النتائج في جدول.

3. ضع محلول المجهول وسجل له الامتصاص.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

1. وزن نترات البوتاسيوم اللازم لتحضير 10 g في دورق قياسي سعة ml 100.

2. الأحجام المأخوذة من المادة القياسية الأساسية لتحضير المحاليل القياسية التالية:
(1, 2, 3, 4, 5 g/l).

3. نتائج النفاذية المقابلة للأطوال الموجية المختلفة في الجدول المرفق.

4. رسم العلاقة بين الطول الموجي والنفاذية لتحديد λ_{max} .

5. نتائج الامتصاص المقابلة للأطوال الموجية المختلفة في الجدول المرفق.

6. رسم العلاقة بين الطول الموجي والامتصاص لتحديد λ_{max} .

7. نتائج الامتصاص المقابلة للتراكيز المختلفة للمحاليل القياسية والمجهول في الجدول المرفق.

8. تحقق من قانون بير لامبرت برسم منحنى التدرج القياسي بين التركيز والامتصاص.

9. حدد تركيز المجهول من الرسم.

10. حدد تركيز المجهول من القانون . $A_1 \cdot C_2 = A_2 \cdot C_1$

تجربة رقم ١ - ٦**تقدير النسبة المئوية للنحاس في إحدى سبائكه باستخدام جهاز الأشعة المرئية****فكرة التجربة :**

نهدف من هذه التجربة إكساب المتدرب مزيداً من المهارات لتحليل بعض العينات التي قد يتعرض لها كثيراً في واقعه، مثل النحاس وسبائكه، وذلك باستخدام أجهزة الأشعة المرئية مما يؤهله ليكون أكثر إتقاناً لتشغيل أجهزة الأشعة المرئية.

المواد الكيميائية المطلوبة :

- كبريتات النحاس المائية.
- سبيكة من النحاس.
- حمض النيتريك المركز.
- حمض الكبريتيك المركز.
- كلوريد الباريوم.
- أمونيا.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة :

- كأس سعة 100 ml.
- دورق قياسي سعة 500 ml.
- دورق قياسي سعة 1000 ml.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.
- ساق زجاجية.
- قمع ترشيح زجاجي.
- ورق ترشيح.
- ميزان حساس.
- سخان كهربائي.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير العينة:

١. يذاب 1.0 g من السبيكة في 10 ml من حمض النيترิก المركز (HNO_3) في كأس سعة 100 ml.
٢. يتم التسخين في دولاب الغازات لطرد (NO_2) ذي الأبخرة البنية السامة، ويستمر في التسخين حتى قرب الجفاف.
٣. يُبرد الكأس.
٤. يضاف بحذر 5 ml من حمض الكبريتيك المركز.
٥. يتم التسخين في دولاب الغازات حتى انتهاء الأبخرة البنية (NO_2) تماماً، وتكون الأبخرة المتصاعدة كبريتات فقط.
٦. يتم التأكد من ذلك بتقريب ساق زجاجية مبللة بمحلول كلوريد الباريوم فيتكون على الساق مادة بيضاء من كبريتات الباريوم.
٧. يُترك الكأس ليبرد.
٨. يتم الترشيح في دورق سعة 500 ml.
٩. يخفف الرشيح بالماء المقطر حتى العلامة.

ثانياً: تحضير المحاليل القياسية:

١. حضر محلولاً قياسياً تركيزه p.p.m 1000 من النحاس من مادة كبريتات النحاس المائية في دورق قياسي سعة 1000 ml.
 ٢. باستخدام قانون التخفيف حضر المحاليل القياسية التالية بالـ p.p.m : 1000, 800, 600, 400, 200 في دورق قياسي سعة 100 وذلك من محلول الأساسي (1000 p.p.m).
- (يجب إضافة 2.0 ml أمونيا مركز كعامل طيفي للمحاليل القياسية والمحظوظ قبل إكمال الحجم إلى العلامة).

ثالثاً: تحديد الطول الموجي المناسب λ_{max} :

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.
٢. باستخدام محلول الحالي والمحلول ذي التركيز الأعلى فقط ابدأ بقياس تغير الامتصاص مع الأطوال الموجية (390 nm _ 800 nm) ثم سجل النتائج في جدول.
٣. حدد الطول الموجي المناسب λ_{max} والذي يكون عنده أعلى امتصاص.

رابعاً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ثبت λ_{max} بالجهاز، واجعل الامتصاص يقرأ ٠.٠ باستخدام محلول الحالي.
٢. ابدأ بقياس الامتصاص للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأقل تركيز ثم أعلى وهكذا..... ثم سجل النتائج في جدول.
٣. ضع محلول المجهول وسجل له الامتصاص.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١. وزن كبريتات النحاس المائية الالازمة لتحضير ١٠٠٠ ml من النحاس في دوّارق قياسي سعة ١٠٠٠ p.p.m
٢. الأحجام المأخوذة من المادة القياسية الأساسية لتحضير المحاليل القياسية التالية:
٢٠٠, ٤٠٠, ٦٠٠, ٨٠٠, ١٠٠٠ p.p.m في دوّارق سعة ١٠٠ ml
٣. الطول الموجي المناسب λ_{max} من الجهاز.
٤. نتائج الامتصاص المقابلة للتركيزات المختلفة للمحاليل القياسية والمجهول في الجدول المرفق.
٥. ارسم منحنى التدريج القياسي بين التركيز والامتصاص.
٦. حدد تركيز المجهول من الرسم بالـ p.p.m
٧. أوجد النسبة المئوية للنحاس في العينة.

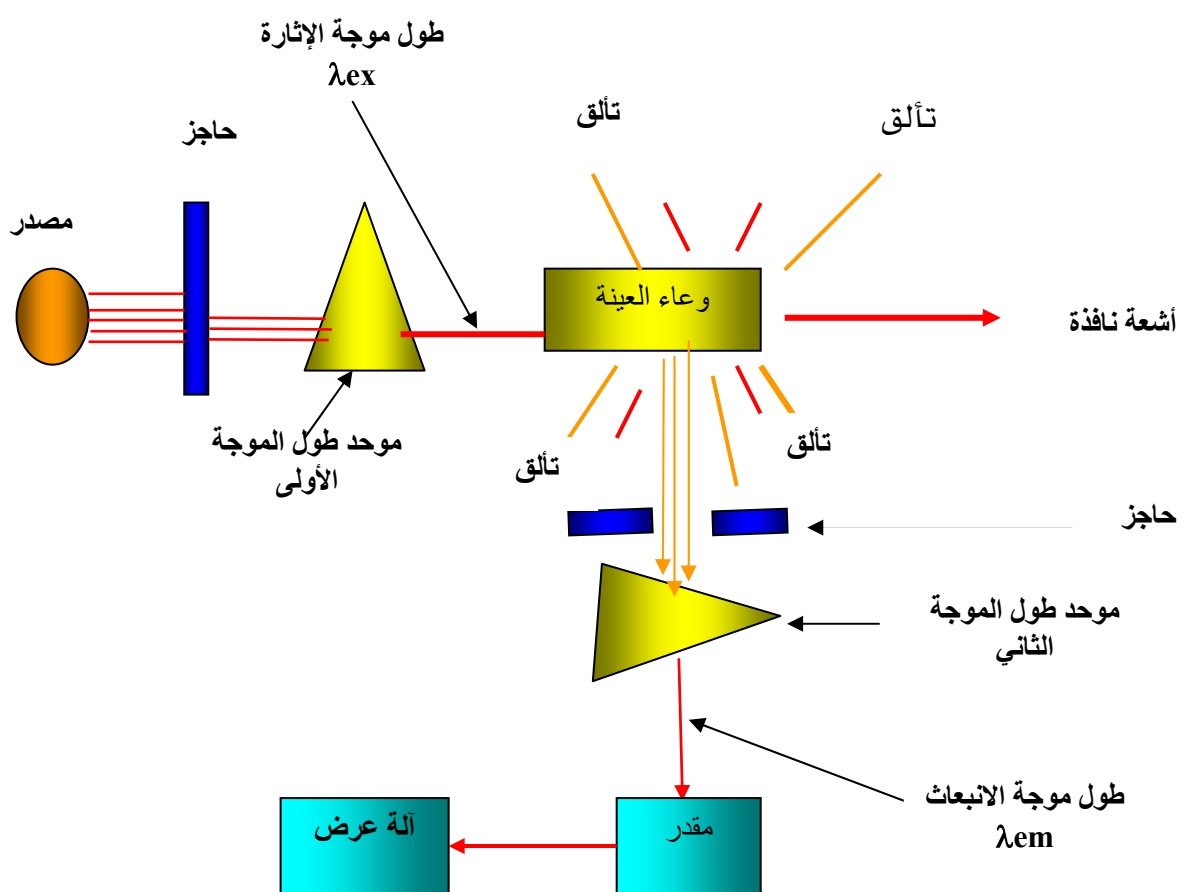
الفصل الثاني: تجربة الانبعاث (التألق) الجزيئي

المقدمة:

التألق fluorescence يعتبر نوع من أنواع الضيائية والتي يحدث بها الانبعاث بسرعة عالية في زمن وقدره 10^{-9} sec وذلك نتيجة فقد الطاقة الممتصة.

يجب ملاحظة أن ظاهرة التألق تظهر في عدد قليل من الجزيئات التي تميز بتركيب صلب غير مرن مثل المجموعات الحلقيّة.

الشكل رقم (٦) يوضح جهاز التألق الجزيئي:



المصدر يتكون من مصباح زينون أو مصباح الزئبق ويمكن استخدام خلايا أسطوانية أو مضلعة مصنوعة من الزجاج أو الكوارتز. شدة التألق F تعتمد على شدة الأشعة الممتصة. علماً بأنه في التراكيز المخففة جداً يمكن الوصول للمعادلة التالية والتي تعتمد على ترتيب قانون بير- لامبرت:

$$F = K \theta I_0 (2.303 \epsilon b c)$$

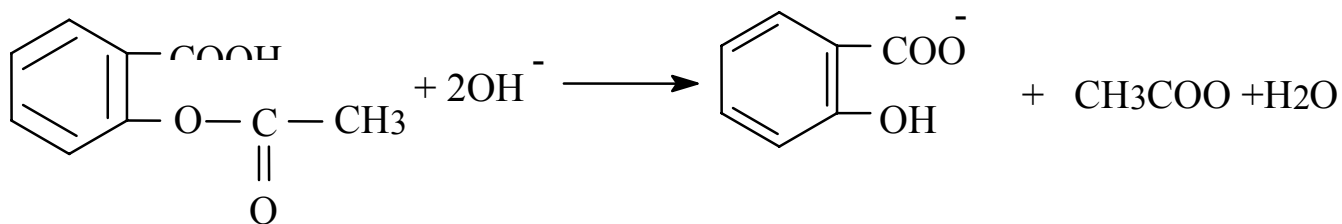
ونظراً لأن كل العوامل في المعادلة أعلى ثابتة ما عدا F و c لهذا يمكن كتابة المعادلة بالصورة البسيطة:

$$F = Kc$$

يتضح من ذلك أن العلاقة بين F و c تشبه العلاقة بين A و c في قانون بير- لامبرت. لهذا فإن رسم العلاقة بين F و c يعطي خطأً مستقيماً للتراكيز المخففة.

تجربة رقم ١ - ٢ - ١**تقدير تركيز أستايل حمض السالسيليك في عينة الأسبرين باستخدام طريقة التألق الجزيئي****فكرة التجربة :**

في هذه التجربة يتم ذوبان عينة من الأسبرين بالماء المقطر ومن ثم يتم تحويله إلى أيون السالسيلات بإضافة هيدوركسيد الصوديوم كما في المعادلة التالية:



Acetylsalicylic acid

Salicylate ion

ونلاحظ أن أيون السالسيلات يتألق في طول موجي حوالي 400 nm (نانومتر) بعد إثارته بطول موجي حوالي 310 nm (نانومتر).

المواد الكيميائية المطلوبة :

- أسبرين.
- حامض السالسيليك.
- هيدوركسيد الصوديوم تركيزه 4 M (مولار).

الأدوات المستخدمة :

- كأس سعة 100 ml.
- ميزان حساس.
- كأس سعة 2L.
- ورق ترشيح.
- دورق قياسي سعة 1L.
- قمع ترشيح زجاجي.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.

خطوات العمل :

1. اطحن عينة الأسبرين ثم أوزن g 0.1 في كأس سعة 100 ml .
2. سخن حوالي لتر من الماء المقطر في كأس سعة L 2 إلى ما يقارب درجة الغليان.

٣. ضع ورق ترشيح في قمع زجاجي ثم ضع القمع فوق دورق قياسي سعة L.

٤. حول المادة الصلبة إلى القمع باستخدام زجاجة الغسيل.

٥. ببطء اسكب الماء الساخن من خلال المادة الصلبة (في حدود 500 ml).

٦. دع الدورق القياسي ليبرد إلى درجة حرارة الغرفة ثم أكمل إلى العلامة بالماء المقطر.

٧. حضر 100 p.p.m من حامض السالسيлик ك محلول قياسي في دورق سعة 100 ml.

٨. علم 6 دوارق قياسية سعة 100 ml ك الآتي: (U, 5, 4, 3, 2, 1).

٩. ضع 2 ml من هيدروكسيد الصوديوم في كل الدوارق القياسية والمجهول.

١٠. ضع في الخمسة الدوارق الأولى من (١ - ٥) الأحجام الآتية من حامض السالسيليك القياسي: (5 ml,

4, 3, 2, 1) ثم أكمل بالماء المقطر للعلامة.

١١. احسب تركيز المحاليل القياسية في الدوارق الخمسة).

في الدورق القياسي (U) ضع 5ml من محلول الأسبرين ثم أكمل بالماء المقطر حتى العلامة (يعتبر هذا الدورق محلول المجهول التركيز).

١٢. تابع خطوات التشغيل للجهاز ثم أوجد تركيز أستاييل حمض السالسيليك (يؤخذ في الاعتبار عامل التخفيف) بالـ p.p.m ومن ثم بالنسبة المئوية.

مثال:

تم تحليل عينة من الأسبرين وزنها 0.1g بجهاز التألق الجزيئي. فإذا كان تركيز حمض السالسيليك يساوي 3.65 p.p.m أوجد النسبة المئوية لحمض أستاييل السالسيليك في العينة.

الحل:

$$\text{تركيز حمض السالسيليك بالـ } p.p.m = 3.65$$

$$\text{تركيز حمض السالسيليك بالـ } mg = 3.65$$

$$\text{تركيز حمض السالسيليك بالـ } g = 3.65 \times 10^{-3}$$

$$\text{عدد مولات السالسيليك} = \frac{\frac{3.65 \times 10^{-3}}{2.64 \times 10^{-5}}}{138.12} = \frac{\text{الوزن بالـ } g}{\text{الوزن الجزيئي}}$$

: عدد مولات السالسيليك = عدد مولات حمض أستاييل السالسيليك (من المعادلة)

$$\text{عدد مولات حمض أستاييل السالسيليك} = 2.64 \times 10^{-5}$$

وزن أستاييل السالسيليك بالـ g = عدد المولات × الوزن الجزيئي.

$$4.76 \times 10^{-3} g = 180.12 \times 2.64 \times 10^{-5}$$

$$0.096 \text{ g} = \frac{100}{5} \times 4.76 \times 10^{-3} = \text{وزن أستايل السالسليك قبل التخفيف}$$

$$100 \times \frac{\text{التركيز بالـg}}{\text{وزن العينة}} = \therefore \text{النسبة المئوية لأستايل حمض السالسليك}$$

$$96\% = 100 \times \frac{0.096}{0.1} =$$

النتائج والحسابات:

من النتائج التي تحصل عليها من الجهاز سجل الآتي في كراسة المتدرب:

- وزن العينة المراد تحليلها.
- طول موجة الإثارة.
- طول موجة التألق.
- تركيز السالسليك بالـ p.p.m.
- الوزن بالـ mg ثم بالـ g.
- عدد مولات السالسليك.
- عدد مولات أستايل السالسليك.
- وزن أستايل السالسليك بالـ g.
- النسبة المئوية لأستايل السالسليك.

تجربة رقم ١ - ٢

تقدير فيتامين B_2 باستخدام جهاز التألق الجزيئي

فكرة التجربة:

يعطي فيتامين B_2 (Ribo Flavin) تألقاً جزيئياً قوياً في محلول 5% من الخل، ويمكن تقديره بناءً على قياس التألق.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- فيتامين B_2 .
- حمض الخل V/V 5%.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- كأس سعة 100 ml.
- دورق قياسي سعة 1000 ml.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير المحاليل القياسية:

١. حضّر محلولاً قياسياً تركيزه p.p.m 100 من فيتامين B_2 وذلك بإذابة g 0.01 منه في محلول 5% V/V من حمض الخل وتكلمه الحجم إلى لتر واحد.
٢. باستخدام قانون التخفيف حضّر المحاليل القياسية التالية: 0.0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 p.p.m وذلك بإذابتها في حمض الخل 5% في دوارق قياسية سعة 100 ml.

ثانياً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة معه.
٢. استخدم محلول الذي تركيزه p.p.m 0.0 كمحلول خالٍ، وذلك لأنّه يحتوي على حمض الخل فقط.
٣. باستخدام محلول القياسي الذي تركيزه p.p.m 0.6 قسْ تركيز كل من طيف الامتصاص (الإثارة) وطيف التألق، ومن هذين الطيفين حدّ طول موجة الإثارة وطول موجة التألق المناسبين.

٤. قِسْ تأْلُق كُل المَحَالِيل القياسية المَحْضَرَة.
٥. قِسْ تأْلُق مَحْلُول المَجْهُول.
٦. اسْتَثْنِج ترْكِيز المَجْهُول.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

- حَدَّدْ كَيْفَ أَمْكَنْ تَحْدِيدَ وزن فيتامين B_2 بـ g 0.01.
- حَدَّدْ الْأَحْجَام الْمَأْخُوذَة لِتَحْضِيرِ الْمَحَالِيل القياسية (0.0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 p.p.m) في دورق سعة ml 100 من المحلول القياسي الأساسي .100 p.p.m.
- كَيْفَ يَمْكُنْ تَحْضِيرَ مَحْلُول 5% V/V من حمض الخل في دورق سعة ml 1000.
- أرْفَق الرسم البياني الذي حصلت عليه من الجهاز.
- حَدَّدْ ترْكِيز المَجْهُول.

الفصل الثالث: تجارب في التحليل الطيفي في مجال الأشعة تحت الحمراء

Infra-red Spectroscopy

المقدمة:

يؤدي امتصاص الأشعة المرئية وفوق البنفسجية إلى حركة إلكترونية (انتقال إلكتروني) بينما يؤدي امتصاص الأشعة تحت الحمراء إلى حركة اهتزازية للذرات المكونة لجزيء.

ينشأ عن الحركة الاهتزازية للذرات بالنسبة لبعضها البعض تغير دوري في:

أ- طول الروابط الكيميائية.

ب- الزوايا بين هذه الروابط.

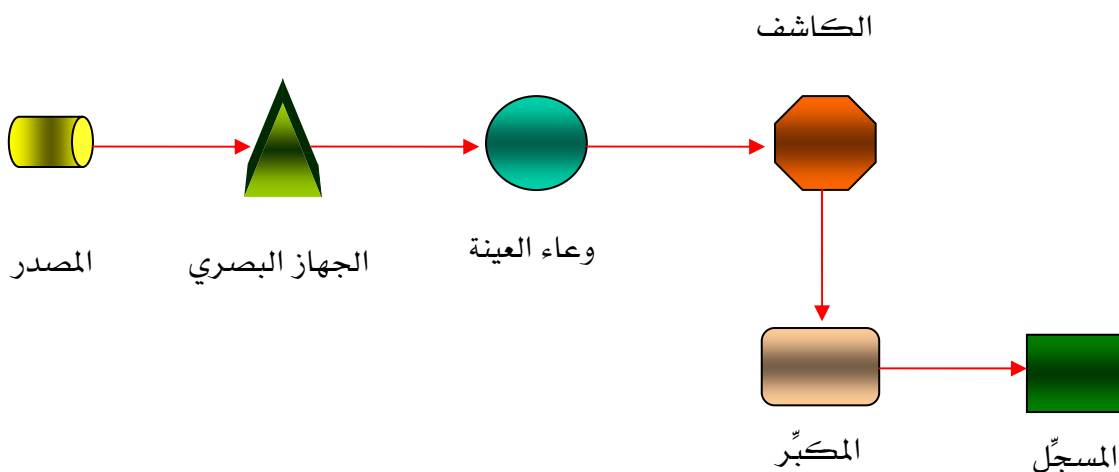
توقف طاقة الأشعة الممتصة لأي من الحركات الاهتزازية في الجزيء على:

أ. نوع الذرات.

ب. طبيعة الروابط الكيميائية المتضمنة في الحركة الاهتزازية.

لذا فإنه بتحليل طيف الامتصاص للأشعة تحت الحمراء يمكن معرفة طاقة الامتصاص، ومنها يمكن معرفة نوع الذرات والروابط الموجودة في الجزيء (المجموعات الوظيفية) بالتحليل النوعي، وعليه يعتبر طيف الأشعة تحت الحمراء إحدى الوسائل المألوفة لتشخيص المجاميع الوظيفية، ولكن للتعرف الكامل على عينة ما لا يمكن الوصول إليها إلا بمساندة طرق أخرى مثل طيف الكتلة mass spectroscopy ، وطيف الأشعة فوق البنفسجية، وطيف الرنين المغناطيسي N.M.R.

تقاس أطيفات الأشعة تحت الحمراء عن طريق معرفة طول موجة الأشعة λ التي تمتصها مادة ما ويعتبر الميكرون μm وحدة قياس الطول الموجي. كما يمكن قياس هذه الأطيفات بواسطة وحدات التردد التي يعبر عنها بالعدد الموجي cm^{-1} عند دراسة الأشعة تحت الحمراء.



شكل(٧): رسم يوضح مكونات جهاز الأشعة تحت الحمراء

مكونات جهاز الأشعة تحت الحمراء:

يتكون هذا الجهاز كما في الشكل (٧) من:

المصدر: هنالك أنواع عديدة منها ، مصباح نيرنست المتوج ومصباح جلوبر المتوج.

الجهاز البصري وخلايا العينة: بما أن الزجاج يمتص في هذا المجال لذا لا يمكن استخدامه ، وعليه فإن النواخذ الضوئية وخلية العينة والمنشور يجب أن تصنع من مادة بلورية كأمللاح الهايدرات.

الجدول رقم(١) يوضح عدداً من المواد التي تنفذ الأشعة تحت الحمراء:

المادة	مجال أطول الموجات النافذة (μm)
السليكا	0.16 ____ 4
فلوريد الليثيوم	0.13 ____ 9
فلوريد الكالسيوم	0.13 ____ 12
كلوريد الصوديوم	0.2 ____ 25
بروميد البوتاسيوم	0.25 ____ 40

جدول(١): جدول يوضح بعض المواد التي تنفذ الأشعة تحت الحمراء

وبما أن عدداً من المواد أعلاه تذوب في الماء لذا يجب أن تكون أجزاء الجهاز المصنوعة من هذه المواد محمية بصورة كاملة من الرطوبة الخارجية.

ومن الواضح أنه لا يمكن استعمال المحاليل المائية في خلايا العينات، لهذا ينبغي أن تحفظ هذه الخلايا في مجفف في حالة عدم استعمالها.

المقدّر(الكافش): أكثر الكاشفات استعمالاً في جهاز الأشعة تحت الحمراء هي:

- مقياس الطاقة الحرارية.
- المقاوم الحراري.
- المزدوج الحراري.
- كاشف جولي.

جدول (٢) : يوضح موقع حزم الامتصاص للمجموعات الوظيفية.

موقع الامتصاص cm^{-1}	نوع الرابطة
٢٨٥٠ - ٣٠٠٠ ٣٠٠٠ - ٣١٠٠ ٣٠٥٠ - ٣١٥٠ ٣٣٠٠ { ٢٨٠٠ - ٢٩٠٠ ٢٧٠٠ - ٢٨٠٠ }	C - H ألكانات ألكينات (شد) المركيبات الاروماتيه (شد) ألكاينات الدهيد
١٦٠٠ - ١٦٨٠ ١٤٧٥ و ١٦٠٠	C = C مركبات أروماتيه
٢١٠٠ - ٢٢٥٠	C ≡ C ألكاينات
١٧٢٠ - ١٧٤٠ ١٧٠٥ - ١٧٢٥ ١٧٠٠ - ١٧٢٥ ١٧٣٠ - ١٧٥٠ ١٦٤٠ - ١٦٧٠ ١٦٧٠ و ١٨١٠ ١٨٠٠	C = O كيتون أحماض كربوكسيلي أستر أميد أنهيدريد كلوريد الحمض
١٠٠٠ - ١٣٠٠	C - O كحولات ، أيثرات أسترات ، أحماض كربوكسيلي وأنهيدريدات
٣٦٠٠ - ٣٦٥٠ ٣٢٠٠ - ٣٥٠٠ ٢٤٠٠ - ٣٤٠٠ ٣٠٠ - ٣٥٠٠	O - H مرتبط برابطة هيدروجينية أحماض كربوكسيلية N - H الأمينات الأولية والثانوية والأميدات
١٠٠٠ - ٣٥٠	C - N أمينات
١٦٤٠ - ١٦٩٠	C = N اكزيمات إمينات
٢٢٤٠ - ٢٢٦٠	C ≡ N نتريلات
١٣٥٠ - ١٥٥٠	
١٠٠٠ - ١٤٠٠ ٦٠٠ - ٨٠٠ أقل من ٦٦٧	N = O ناترو فلوريد C-X كلاوريد بروميد وiodيد

تجربة رقم ١ - ٣ - ١

الكشف عن المجموعات الوظيفية للمركبات العضوية السائلة باستخدام جهاز الأشعة تحت الحمراء (IR) فكرة التجربة :

يستعمل طيف امتصاص الأشعة تحت الحمراء للتعرف على المجموعات الوظيفية للمركبات العضوية، حيث يتم التعرف على هذه المجموعات من خلال مواقعها في طيف الأشعة تحت الحمراء وبالتالي إعطاء صورة تقريرية لبنية المركب المراد الكشف عنه.

المواد الكيميائية المطلوبة :

- رابع كلوريد الكربون.
- حمض الخل.
- نيتروبنزين.
- أسيتون.

الأدوات المستخدمة :

- أقراص بروميد البوتاسيوم KBr.

خطوات العمل :

أولاً: إعداد العينة :

١. تنظيف أقراص بروميد البوتاسيوم بالاسيتون.
٢. أخذ نقطة صغيرة من المادة العضوية السائلة الأولى ووضعها على قرص بروميد البوتاسيوم ثم يوضع قرص آخر فوق هذه النقطة فينتشر السائل على هيئة غشاء رقيق ، ثم تثبت هذين القرصين على حامل معدني.

ثانياً: التعرف على المجموعات الوظيفية :

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة بالجهاز.
٢. ضع الحامل المعدني لأقراص بروميد البوتاسيوم في مسار الأشعة.
٣. من خلال جدول مواقع المجموعات الوظيفية تعرف على المجموعات الوظيفية للعينة ومن ثم تعرف على بنية المركب.
٤. كرر الخطوات أعلاه للعينات السائلة الأخرى.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

- حدد مواقع المجموعات الوظيفية لـكل عينة في جدول.
- تعرف على بنية المركب لـكل عينة.

تجربة رقم ١ - ٣ - ٢**الكشف عن المجموعات الوظيفية للمركيبات العضوية الصلبة باستخدام جهاز الأشعة تحت الحمراء (IR)**
فكرة التجربة :

يستعمل طيف امتصاص الأشعة تحت الحمراء للتعرف على المجموعات الوظيفية للمركيبات العضوية، حيث يتم التعرف على هذه المجموعات من خلال موضعها في طيف الأشعة تحت الحمراء وبالتالي إعطاء صورة تقريرية لبنية المركب المراد الكشف عنه.

المواد الكيميائية المطلوبة :

- حمض البنزويك (صلب).
- بروميد البوتاسيوم.
- أسيتون.

الأدوات المستخدمة :

- حامل العينة الصلبة.
- المطحن.
- ملعقة صغيرة.

خطوات العمل :**أولاً : إعداد العينة :**

١. زن 0.001 g من حمض البنزويك.
٢. زن 0.1 g من بروميد البوتاسيوم.
٣. أخلط الوزنين في المطحن، ثم اطحن لمدة عشر دقائق في القاع بشكل دائري.
٤. انقل الخليط إلى القطعة المخصصة للكبس ووزعه على السطح بشكل متساوٍ، ثم ضعه في المكبس.
٥. شغل الكمبرسور لمدة عشر دقائق لسحب الغازات والرطوبة.
٦. اقفل الصمام الجانبي واكبس بالعصا إلى 1000 kg لمدة ربع ساعة.
٧. نزل الضغط ببطء إلى الصفر.
٨. أقفل الجهاز، ثم أخرج القرص برفق باستخدام ملعقة صغيرة.
٩. ضع القرص في حامل العينة الصلبة.

- ثانياً: التعرف على المجموعات الوظيفية:**
١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة بالجهاز.
 ٢. ضع الحامل المعدني للعينة الصلبة في مسار الأشعة.
 ٣. من خلال جدول مواقع المجموعات الوظيفية تعرف على المجموعات الوظيفية للعينة، ومن ثم تعرف على بنية المركب.

النتائج:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

- حدّد مواقع المجموعات الوظيفية لحمض البنزويك في الجدول المرفق.
- تعرّف على بنية المركب.

امتحان ذاتي رقم (١)

أجب على الأسئلة التالية:

- (١) - عد المكونات الرئيسية في أجهزة الطيف المرئي وفوق البنفسجي.
- (٢) - اذكر المجالات المستخدمة في قياس الطيف المرئي وفوق البنفسجي.
- (٣) - متى لا يتحقق قانون بير.
- (٤) - اذكر قانون ايجاد معامل الامتصاص ϵ .
- (٥) - ما هي λ_{max} .
- (٦) - ما العلاقة بين التركيز والامتصاص.
- (٧) - ما نوع التحليل الأكثر استخداماً في طيف الأشعة تحت الحمراء.
- (٨) - ما هي الوزنة المطلوبة من كبريتات الكوبالت المائية ($\text{CoSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) اللازمة لتحضير محلول قياسي من الكوبالت تركيزه (١.٠ g/l) في دورق قياسي سعة ml 100.
- (٩) - كيف تحضر محلول تركيزه (٢.٠ g/l) في دورق سعته ml 100 من محلول قياسي آخر تركيزه (١٠ g/l).
- (١٠) - ما هي الوزنة المطلوبة من حمض السالسييك اللازمه لتحضير محلول قياسي منه تركيزه (١٠٠ p.p.m) في دورق قياسي سعة ml 100.

امتحان ذاتي رقم (٢)

علل لما يلي:

- (١)- ضبط الرقم الهيدروجيني $\text{PH}=3.5$ عند تقدير تركيز الحديد الثنائي.
- (٢)- إضافة هيدروكسيد الصوديوم في تجربة تعيين أستايل حمض السالسليك في عينة الأسبرين.
- (٣)- استخدام خلايا الكوارتز في تجارب طيف الأشعة فوق البنفسجية.
- (٤)- عدم استخدام كأس أو مخار مدرج لأخذ الأحجام عند تحضير المحاليل القياسية.
- (٥)- عدم استخدام الماء مطلقاً في تنظيف أقراص KBr في تجارب الأشعة تحت الحمراء.
- (٦)- وجود موحد طول الموجة بين مصدر الأشعة ووعاء العينة في أجهزة الطيف المرئي وفوق البنفسجي.
- (٧)- يفضل نظام شائي الحزمة على نظام أحادي الحزمة في أجهزة الطيف المرئي وفوق البنفسجي.
- (٨)- إضافة ١ ، ١٠ فنانثرونلين عند تقدير الحديد الثنائي.

امتحان ذاتي رقم (٣)

اختر الإجابة الصحيحة فيما يلي:

(١)- يرمز للنفاذية بالرمز:

د. E.

% T

ب. A

أ. M

(٢)- يقاس الامتصاص بـ:

د. mg

nm

ب. ليس له وحدة

أ. μg

(٣)- يقاس الطول الموجي λ بـ:

د. mg

nm

ب. ng

أ. μg

(٤)- يستخدم محلول الخالي في الأجهزة لـ:

ب. قياس أقل نفاذية في الجهاز

أ. ضبط الـ pH في الجهاز

د. تصفير الجهاز

ج. قياس أعلى امتصاص في الجهاز

(٥)- أساس استخدام المحاليل القياسية في منحنى التدرج القياسي هو لـ:

ب. قياس أقل نفاذية في الجهاز

أ. إيجاد تركيز المجهول

د. تصفير الجهاز

ج. قياس أعلى امتصاص في الجهاز

(٦)- لقياس عينة ما في جهاز الأشعة المرئية لا بد وأن تكون العينة:

د. شفافة.

ج. معتمة

ب. ملونة

أ. عديمة اللون

(٧)- تركيز 1 p.p.m يساوي:

د. $1 \mu\text{g/ml}$

ج. 1ng/ml

ب. $1 \mu\text{g/l}$

أ. 1g/l

(٨)- لديك محلول قياسي من الحديد تركيزه 150 p.p.m طلب منك أن تحضر منه محلول قياسي آخر

تركيزه 15 p.p.m في دورة قياسي سعته 50 ml فكم يكون الحجم المأخوذ منه:

د. 45 ml

ج. 5 ml

ب. 0.2 ml

أ. 500 ml

(٩)- لديك عينة تركيزها 0.01 مolar، وامتصاصها 0.61 ، يكون معامل امتصاصها 6 يساوي:

د. 61

ج. 6.1

ب. 0.061

أ. 0.0061

(١٠)- تركيز 1 mole/l (مولار) من الصوديوم والذي وزنة الذري 23 يعادل:

د. 23000 p.p.m

ج. 2300 p.p.m

ب. 230 p.p.m

أ. 23 p.p.m

إجابة الامتحان الذاتي رقم (١)

- (١)- أ. المصدر ب. موحد طول الموجة ج. المقدر د. المسجل.
- (٢)- المجال المستخدم في الطيف المرئي (380-780 nm) المجال المستخدم في الطيف فوق البنفسجي (200-380 nm)
- (٣)- في التراكيز العالية.
- (٤)- $\epsilon = \frac{A}{C}$
- (٥)- هو طول الموجة الذي يحدث عنده أعلى امتصاص.
- (٦)- علاقة طردية، يزداد الامتصاص بزيادة التركيز.
- (٧)- التحليل النوعي، حيث يمكن التعرف على ماهية المركب من خلال التعرف على المجاميع الوظيفية.
- (٨)- الوزنة المطلوبة كما يلي:

$$\frac{\text{الحجم بالـ ml}}{1000} \times \frac{\text{الوزن الجزيئي للمركب}}{\text{الوزن الذري للعنصر} \times \text{عدد ذراته}} = \frac{\text{الوزنة المطلوبة}}{\text{التركيز بالـ g/l}}$$

$$\frac{281.1}{58.93 \times 1} \times 1 \times \frac{100}{1000} = 0.477 \text{g}$$

$$(٩)- \text{من القانون: } C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$$

$$\frac{C_2 \times V_2}{C_1} = (10 \text{ g/l})$$

$$V_1 = \frac{V_2 \times C_2}{C_1} = \frac{2 \times 100}{10} = 20 \text{ ml}$$

(١٠)- الوزنة المطلوبة كما يلي:

$$\frac{\text{الحجم بالـ ml}}{1000} \times \frac{\text{التركيز بالـ p.p.m}}{1000} \times \frac{\text{الوزن الجزيئي للمركب}}{\text{الوزن الجزيئي للمركب}} = \frac{\text{الوزنة المطلوبة}}{\text{الوزن الجزيئي للمركب}}$$

$$\frac{138.12}{138.12} \times \frac{100}{1000} \times \frac{100}{1000} = 0.01 \text{g}$$

إجابة الامتحان الذاتي رقم (٢)

- (١)- لترسيب أملاح الحديد.
- (٢)- يضاف هيدروكسيد الصوديوم لتحويل الأسيرين إلى أيون السالسيلات.
- (٣)- لأن الكوارتز لا يمتص في مجال الأشعة فوق البنفسجية، على عكس الزجاج.
- (٤)- لأنها أدوات غير دقيقة حجمياً.
- (٥)- لأنة يعمل على إذابة أقراص KBr.
- (٦)- لكي يسمح بمرور الطول الموجي المناسب للعينة المراد قياسها دون غيره من الأطوال الموجية المختلفة.
- (٧)- لأن نظام أحادي الحزمة يقيس مجموعة الأشعة المفقودة وليس فقط الجزء الممتص بواسطة المادة، أضف إلى ذلك أن الخطأ الناتج عند عدم ثبات شدة أشعة المصدر لا يمكن تلافيه باستعمال هذا النظام حتى ولو استخدم المحلول الحالي.
- (٨)- لكي يتفاعل الحديد الشائي ويعطي مركب ملون فيمكن بذلك تقدير الحديد باستخدام الأشعة المرئية.

إجابة الامتحان الذاتي رقم (٣)

- ج -(١)
- ب -(٢)
- ج -(٣)
- د -(٤)
- أ -(٥)
- ب -(٦)
- د -(٧)
- ج -(٨)
- د -(٩)
- د -(١٠)

طرق التحليل الطيفي (عملي)

التحليل الطيفي الذري

الوحدة الثانية	٢٥٠ كيم	التخصص
التحليل الطيفي الذري	طرق التحليل الطيفي (عملي)	تقنية مختبرات كيميائية

الجدارة:

معرفة الطرق الصحيحة لتحليل العينات كمياً بطرق الامتصاص الذري والانبعاث الذري.

الأهداف:

عندما تكتمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على:

- ١ - تحليل العينات بإتباع الآتي:
 - تحديد الظروف المناسبة لتحليل العنصر مثل ضبط تيار المصباح والطول الموجي.
 - تحضير المحاليل القياسية.
 - رسم منحنيات المعايرة.
 - تحديد تركيز المادة المراد تحليلها.
- ٢ - تشغيل الأجهزة الخاصة بالطرق المذكورة أعلاه واتباع قواعد السلامة لإشعال اللهب بالطرق الصحيحة.

مستوى الأداء المطلوب:

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة ١٠٠٪.

الوقت المتوقع للتدريب:

١٦ ساعة.

الوسائل المساعدة:

محاليل قياسية، دوارق قياسية، كؤوس، سجاجات، ماصات، محاليل مانعة للتداخل، دوارق ترشيح، ورق ترشيح، أقماع زجاجية.

متطلبات الجدارة:

اجتياز الوحدة الأولى.

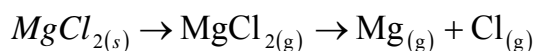
الفصل الأول: تجارب في الانبعاث الذري باللهب

مقدمة:

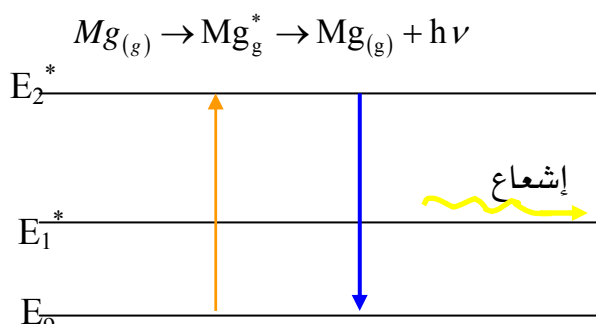
عند تمرير العينة في شكل رذاذ عن طريق المرشة إلى داخل اللهب تحدث الخطوات التالية بتناوب

سريعاً.

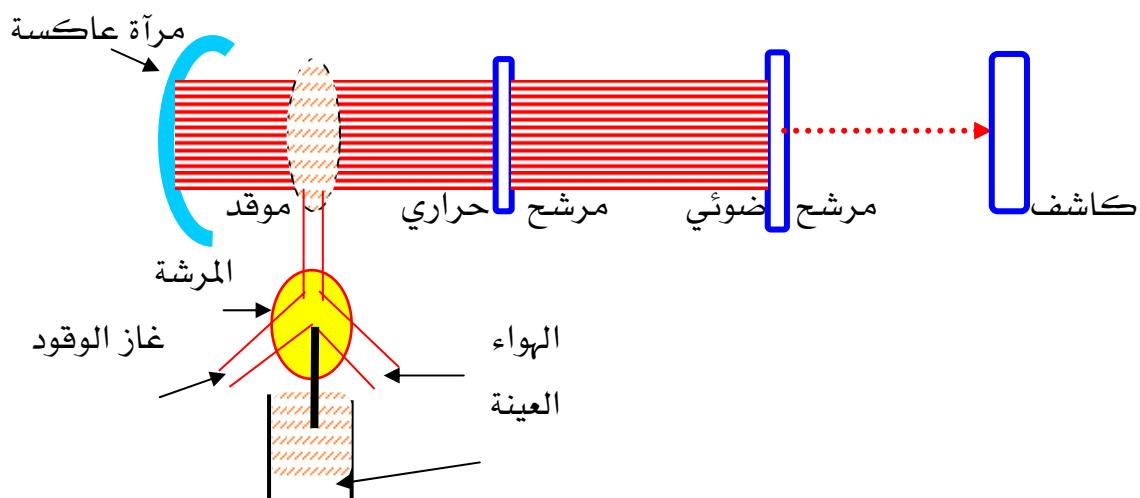
- تبخر المذيب أو احتراقه مخلفاً جسيمات صلبة من المركبات المذابة في محلول.
- تبخر أو تتصهر الجسيمات الصلبة وتحول جزئياً إلى ذرات مستقرة في الحالة الغازية كما يلى:



- يُثار جزء قليل جداً من هذه الذرات الحرجة المستقرة بواسطة الطاقة الحرارية لأنها غير مستقرة فإنها تعود بسرعة إلى حالة الاستقرار بفقد طاقتها المكتسبة على هيئة انبعاث أشعة مرئية أو فوق بنفسجية مميزة لكل عنصر كما يلى:



شدة الأشعة المنبعثة تتاسب طردياً مع عدد الذرات وبالتالي مع التركيز (تحليل كمي).
وبيين الشكل (٨) رسم تخطيطي لجهاز الانبعاث الذري اللهبي.



شكل(٨) : رسم تخطيطي بيّن أجزاء جهاز الانبعاث الذري اللهبي

تجربة رقم ٢ - ١

تحليل الماء باستخدام جهاز الانبعاث الذري.

فكرة التجربة:

أهم الأيونات الموجودة في الماء هي الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم وتوجد عناصر أخرى بكميات ضئيلة مثل الماغنيسيوم واللithium. تراكيز هذه العناصر في الماء لها أهميتها من الناحية الطبية والصناعية والزراعية. وتكون أهمية تحليل الماء لتأثيره على خواص التربة وبالتالي على النبات. ويمكن في هذه التجربة تقدير العناصر مثل الصوديوم والبوتاسيوم باستخدام طريقة الانبعاث الذري.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- كلوريد الصوديوم.
- كلوريد البوتاسيوم.
- الماء المقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان.
- كأس سعة ml 100.
- دوارق قياسية سعة ml 1000.
- دوارق قياسية سعة ml 100.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير محليل القياسية:

١. حضر محلولاً قياسياً تركيزه p.p.m 1000 من مادة كلوريد البوتاسيوم في دورق قياسي سعة ml 1000.
٢. باستخدام قانون التخفيف خفف محلول الأساس p.p.m 100 إلى p.p.m 1000 في دورق قياسي سعة ml 1000.
٣. باستخدام قانون التخفيف حضر محليل القياسية التالية: (5, 10, 15, 20, 25 p.p.m) في دوارق قياسية سعة ml 100 وذلك من محلول البوتاسيوم p.p.m 100.
٤. أعد الخطوات السابقة لتحضير الصوديوم من مادة كلوريد الصوديوم.

ثانياً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ابدأ بتشغيل الجهاز لقياس البوتاسيوم حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.
٢. باستخدام محلول الخلالي والمحلول ذي التركيز الأعلى اضبط حساسية الجهاز.
٣. ابدأ بقياس الانبعاث للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأدنى ثم الأعلى، ثم سجل النتائج في جدول.
٤. قس انبعاث المجهول (ماء الصنبور، ماء الصحة).
٥. كرر الخطوات أعلاه لقياس الصوديوم.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١. وزن كلوريد البوتاسيوم اللازم لتحضير p.p.m 1000 من البوتاسيوم في دوّرق قياسي سعة ml 1000.
٢. الحجم المأخذ من محلول الأساسي p.p.m 100 لتحضير p.p.m 100 في دوّرق قياسي سعة 1000 ml.
٣. الأحجام المأخذة من محلول القياسي p.p.m 100 لتحضير المحاليل القياسية التالية 20, 15, 10, 5 .
٤. نتائج الانبعاث المقابلة للتركيزات المختلفة للمحاليل القياسية والمجهول في الجدول المرفق.
٥. رسم منحنى التدرج القياسي بين التركيز والانبعاث.
٦. حدد تركيز المجهول من الرسم.
٧. جميع ما سبق مع عنصر الصوديوم.

تجربة رقم ٢ - ١

تحديد تلوث ملح الطعام بالبوتاسيوم والكلاسيوم باستخدام جهاز الانبعاث الذري.

فكرة التجربة:

يتكون ملح الطعام من كلوريد الصوديوم (NaCl)، إلا أن ملح الطعام يمكن أن يحتوي على بعض الشوائب ومن أهمها أملاح البوتاسيوم والكلاسيوم ولذلك فمن الضروري تحديد هذه الشوائب في ملح الطعام، وذلك عن طريق رسم منحنى التدريج القياسي باستخدام محلائل قياسية من البوتاسيوم والكلاسيوم وإيجاد تراكيز المجهول من الرسم.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- كلوريد البوتاسيوم.
- نترات الكلاسيوم.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان.
- كأس سعة 1000 ml.
- دوارق قياسية سعة 1000 ml.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.

خطوات العمل:**أولاً: تحضير محلائل القياسية:**

١. حضر محلولاً قياسياً تركيزه p.p.m 1000 من البوتاسيوم من مادة كلوريد البوتاسيوم في دورق قياسي سعة 1000 ml.
٢. باستخدام قانون التخفيف خفف محلول الأساسى 1000 p.p.m إلى 100-p.p.m في دورق قياسي سعة 1000 ml.
٣. باستخدام قانون التخفيف حضر محلائل القياسية التالية: (5, 10, 15, 20, 25 p.p.m) في دوارق قياسية سعة 100 ml وذلك من محلول البوتاسيوم 100 p.p.m.

٤. أعد الخطوة رقم ١ لتحضير الكالسيوم من مادة نترات الكالسيوم، وأعد الخطوة رقم ٣ لتحضير محليل قياسية من الكالسيوم في دوارق سعة 100 ml تركيزها كما يلي: (25, 50, 75, 100, 125, 125) p.p.m وذلك من محلول الأساسي للكالسيوم (1000 p.p.m).

ثانياً: إعداد المجهول (ملح الطعام):

١. أذب 10g من ملح الطعام NaCl في دوارق سعة 100 ml.

ثالثاً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ابدأ بتشغيل الجهاز لقياس البوتاسيوم حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.

٢. باستخدام محلول الحالي والمحلول ذي التركيز الأعلى اضبط حساسية الجهاز.

٣. ابدأ بقياس الانبعاث للمحاليل القياسية مبتدئاً بالأدنى ثم الأعلى، ثم سجل النتائج في الجدول المرفق في كراسة المتدرب.

٤. قس انبعاث المجهول.

٥. كرر الخطوات أعلاه لقياس الكالسيوم.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١. وزن كلوريد البوتاسيوم اللازم لتحضير 1000 p.p.m من البوتاسيوم في دوارق قياسي سعة 1000 ml.

٢. الحجم المأخذ من محلول الأساسي 1000 p.p.m لتحضير 100 p.p.m في دوارق قياسي سعة 100 ml.

٣. الأحجام المأخذة من محلول القياسي 100 p.p.m لتحضير محليل القياسية التالية: 5, 10, 15, 20, 25 . 100 ml (p.p.m) في دوارق سعة 100 ml.

٤. نتائج الانبعاث المقابلة للتركيز المختلفة للمحاليل القياسية والمجهول في الجدول المرفق.

٥. رسم منحنى التدرج القياسي بين التركيز والانبعاث.

٦. حدد تركيز المجهول من المنحنى.

٧. ثم احسب تركيز المجهول بـ (i) p.p.m (μg / g).

(ii) كنسبة مئوية (%) (g/g)

باتباع:

$$(i) (\mu\text{g} / \text{g}) \text{ p.p.m} = \frac{p.p.m(\mu\text{g} / \text{ml}) \times \text{final volume} \times \text{d. factor}}{\text{weight of the sample(g)}}$$

$$(ii) \% = \frac{p.p.m (\mu\text{g/ml}) \times \text{final volume} \times d. \text{ factor} \times 10^{-4}}{\text{weight of the sample(g)}}$$

٨. أُوجد جميع ما سبق مع عنصر الكالسيوم مع مراعاة عدم تخفيف المحلول الأساسي للكالسيوم ، واستخدام محليل قياسية تركيزها : (25, 50, 75, 100, 125 p.p.m).

مسألة :

عند إضافة g 10 من ملح الطعام (كلوريد الصوديوم) في ml 100 ، وقياس تركيز البوتاسيوم في هذا المحلول عن طريق الرسم المنحني التدرج القياسي كان التركيز (p.p.m) $\mu\text{g/ml}$ 11 ، أُوجد تركيز البوتاسيوم بـ (i) (ii) $\mu\text{g/g}$ (p.p.m)

الحل :

$$(i) \mu\text{g / g}(p.p.m) = \frac{11 \mu\text{g} \times 100\text{ml}}{10 \text{g}} = 110 \mu\text{g/g}$$

$$(ii) \% = \frac{11 \mu\text{g / ml} \times 100 \text{ml} \times 10^{-4}}{10 \text{g}} = 0.011\%$$

الفصل الثاني: تجارب في الامتصاص الذري باللهب

مقدمة:

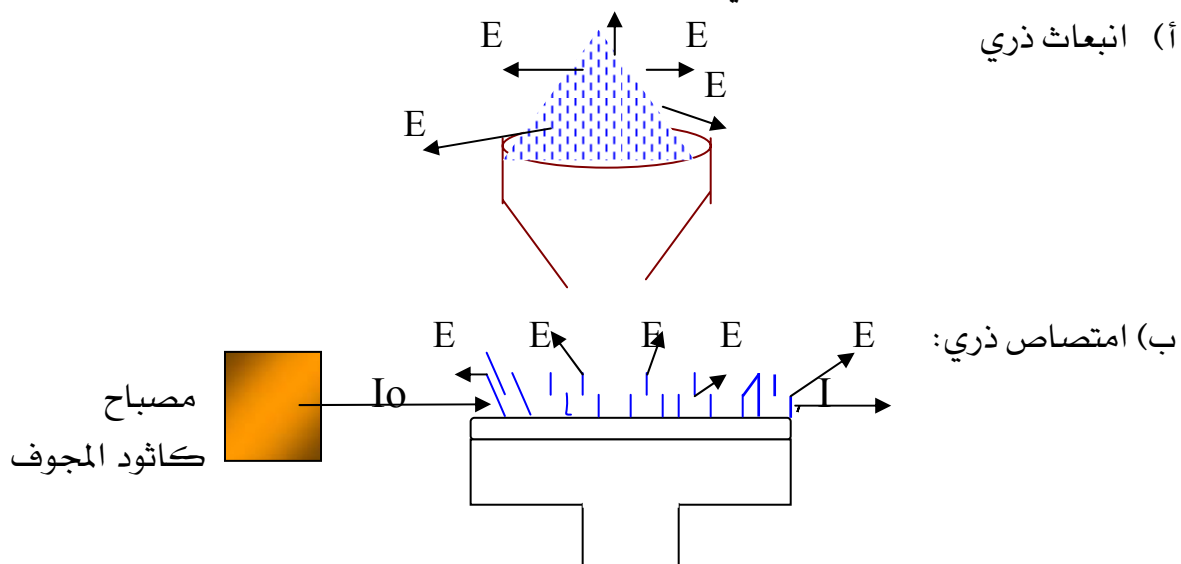
الامتصاص الذري Atomic Absorption والذى يعرف اختصاراً بـ "AA" من الطرق التحليلية المعتمدة على امتصاص أشعة فوق بنفسجية أو مرئية بواسطة ذرات المادة في الحالة الغازية، يتم تحويل العينة إلى ذرات بواسطة بخ محلول العينة إلى اللهب ، هذه الذرات المكونة تمتص أشعة آتية من مصدر مصباح كاثود المجوف .. يعتبر جهاز الامتصاص الذري من أكثر الاجهزة استخداماً في المختبرات في مجال التحليل الطيفي الذري وذلك بسبب البساطة والحساسية العالية التي قد تصل إلى جزء في البليون b.p.b.

المبدأ:

عند سحب محلول العينة إلى داخل اللهب بواسطة المرشة atomiser ، يتbxر أو يحترق المذيب تاركاً العينة والتي بدورها تتفكك بواسطة الطاقة الحرارية إلى ذرات. الجزء الأكبر من هذه الذرات تكون في حالة الاستقرار، وجزء يسير منها (حوالى ٥٪) يثار ويعث أشعة (في شكل خطوط) مميزة للعنصر (طريقة الانبعاث الذري).

أما الذرات المستقرة (حوالى ٩٥٪) فتمتص أشعة خاصة بها آتية من مصباح كاثود المجوف (الكاثود مصنوع من المادة المراد تحليلها). الامتصاص الناتج يتاسب طردياً مع عدد الذرات والذي بدوره يتاسب طردياً مع التركيز، إذاً تحليل كمي.

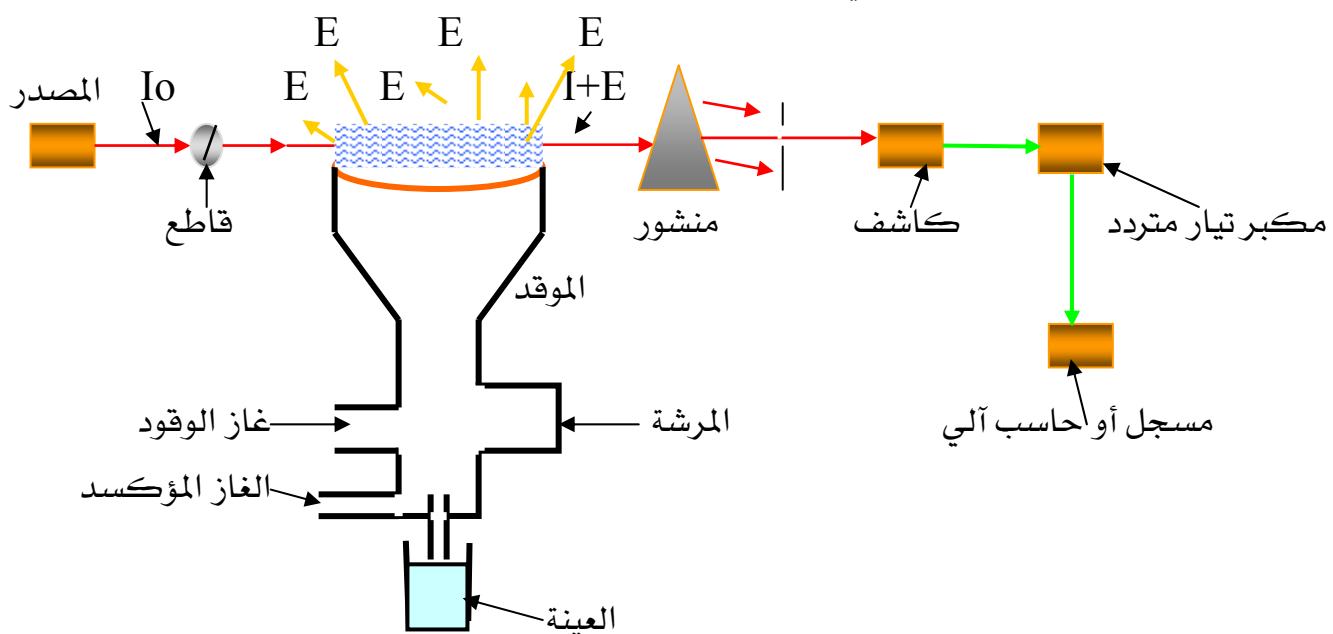
ويمكن تمثيل الطريقتين كما يلي:



نلاحظ أن الانبعاث يحدث في طريقة الامتصاص الذري أيضاً ولكن لتفادي هذه الظاهرة والتأكد من أن الامتصاص فقط هو الذي يقاس يتم إخضاع الجهاز إلى عملية تعديل modulation مكونات جهاز الامتصاص الذري:

يتكون الجهاز من الأجزاء الرئيسية التالية كما في الشكل رقم (٩) :

- ١ - مصدر خطى لإصدار الأشعة، وهذا في العادة عبارة عن المصباح ذي المبهط المجوف.
- ٢ - وسيلة لتحويل المادة إلى ذرات حرة، ويتم ذلك عن طريق اللهب أو بالتسخين الكهربائي.
- ٣ - موحد طول الموجة، وذلك لفصل خط الرنين المطلوب.
- ٤ - مُقدّر، ويستخدم عادة الخلية الضوئية المضاعفة، كما تكبر استجابة المقدّر بالاستعانة بمكابر، ومن ثم تعرض هذه الاستجابة على آلة عرض مناسبة، والتي قد تكون مسجل أو مقياس مدرج أو رقمي.



شكل رقم (٩) رسم تخطيطي يبين مكونات جهاز الامتصاص الذري

تجربة رقم -٢ -١

تقدير تركيز الماغنيسيوم باستخدام جهاز الامتصاص الذري

فكرة التجربة:

في هذه التجربة يتم تقدير عنصر الماغنيسيوم، وذلك عن طريق تحضير محليل قياسي من الماغنيسيوم، وتقدير امتصاصها، ورسم منحنى التدرج القياسي، ومن ثم تقدير امتصاص المجهول، وإيجاد تركيزه من الرسم البياني.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- كلوريد الماغنيسيوم.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- كأس سعة 100 ml.
- دورق قياسي سعة 1000 ml.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.

خطوات العمل:

أولاً: تحضير محليل القياسي:

- حضر محلولاً قياسياً تركيزه p.p.m 1000 من الماغنيسيوم من مادة كلوريد الماغنيسيوم في دورق قياسي سعة 1000 ml.
- باستخدام قانون التخفيف خفف محلول الأساسى 1000 p.p.m إلى 100 p.p.m في دورق قياسي سعة 100 ml.
- باستخدام قانون التخفيف خفف محلول الأساسى 100 p.p.m إلى 10ppm في دورق قياسي سعة 100ml.
- باستخدام قانون التخفيف حضر محليل القياسي التالية: (0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.0ppm) في دوارق قياسية سعة 100 ml وذلك من محلول الماغنيسيوم 10 p.p.m.

ثانياً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة.
٢. قِسْ امتصاص المحاليل القياسية.
٣. قِسْ امتصاص المجهول.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب أوجد ما يلي:

١. وزن كلوريد الماغنيسيوم اللازم لتحضير 1000 p.p.m من الماغنيسيوم في دورق قياسي سعة 1000 ml .
٢. الحجم المأخذ من محلول الأساسي 1000 p.p.m لتحضير 100 p.p.m في دورق قياسي سعة 100 ml .
٣. الحجم المأخذ من محلول الأساسي 100 p.p.m لتحضير 10 p.p.m في دورق قياسي سعة 100 ml .
٤. الأحجام المأخذة من محلول القياسي 10 p.p.m لتحضير المحاليل القياسية التالية:
 $(0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.0 \text{ p.p.m})$ في دوارق سعة 100 ml .
٥. أرفق النتائج والرسم البياني التي حصلت عليها من الجهاز.
٦. تركيز الماغنيسيوم للعينة المجهولة.

تجربة رقم -٢ -٢**تقدير النحاس في الشاي باستخدام جهاز الامتصاص الذري****فكرة التجربة:**

في هذه التجربة يتم تقدير عنصر النحاس، ويمكن تطبيق هذه الطريقة لتقدير العناصر الأخرى مثل النيكل. أملاح النحاس والنيكل تستخدم عادةً لحماية نبات الشاي من الآفات الزراعية والقروح التي تحدث من الفطريات والتي تؤثر على الشاي، ويتم تقدير هذه العناصر للتأكد من الجودة النوعية لعينات الشاي. المحاليل القياسية في هذه التجربة لابد وأن تحتوي على نفس الوسط وذلك للتخلص من تداخلات العناصر مثل: الصوديوم والبوتاسيوم والألومنيوم.

المواد الكيميائية المطلوبة:

- عينة من الشاي.
- حمض النيتريك المركز.
- كبريتات النحاس.
- كلوريد الصوديوم.
- كلوريد البوتاسيوم.
- كلوريد الألومنيوم.
- ماء مقطر.

الأدوات المستخدمة:

- ميزان حساس.
- سخان كهربائي.
- كأس سعة 250 ml.
- كأس سعة 100 ml.
- دورق قياسي سعة 25 ml.
- دوارق قياسية سعة 100 ml.

خطوات العمل:**أولاً: إعداد العينة:**

١. زن 0.5 g من عينة الشاي في كأس.

٢. أضف ml ٥ من حمض النيتريك المركز إلى محتويات الكأس ثم حرك محلول لكي يتفاعل الحمض مع العينة.

٣. في دولاب الغازات ضع محلول على سخان كهربائي وبخر الحمض إلى أن يصبح حجم محلول ١ ml تقريباً.

٤. برد محلول ثم أضف ml ١٠ من الماء المقطر ثم رشح محلول في دورق قياسي سعة ml ٢٥، وأكمل إلى العلامة بالماء المقطر.

ثانياً: تحضير المحاليل القياسية:

١. حضر محلولاً قياسياً من النحاس تركيزه p.p.m ١٠٠ من ملح كبريتات النحاس في دورق قياسي سعته ml ١٠٠.

٢. حضر محلولاً قياسياً يحتوي على: Na, K, Al في دورق قياسي سعة ml ١٠٠ وأسئل مدرب العملي عن طريقة تحضيره وتركيزه.

٣. باستخدام قانون التخفيف حضر المحاليل القياسية التالية: (2, 4, 6, 8, 10 p.p.m) في دوارق قياسية سعة ml ١٠٠ وذلك من محلول النحاس p.p.m ١٠٠ مع ملاحظة إضافة ml ١ من محلول الذي يحتوي على: Na, K, Al.

ثالثاً: إيجاد تركيز المجهول:

١. ابدأ بتشغيل الجهاز حسب الخطوات المرفقة مع الجهاز.

٢. قس امتصاص المحاليل القياسية.

٣. قس امتصاص المجهول.

النتائج والحسابات:

في كراسة المتدرب قم بما يلي:

١. أوجد وزن كبريتات النحاس اللازم لتحضير p.p.m ١٠٠ من النحاس في دورق سعة ml ١٠٠.

٢. أوجد الأحجام المناسبة المأخوذة من محلول الأساسي p.p.m ١٠٠ لتحضير المحاليل القياسية: 2, 4, 6, 8, 10 p.p.m في دوارق سعة ml ١٠٠.

٣. أرفق النتائج والرسم البياني المأخوذة من الجهاز.

٤. سجل تركيز النحاس.

٥. أوجد تركيز النحاس في عينة الشاي بـ (i) $(\mu\text{g/g})$ p.p.m

وـ (ii) كنسبة مئوية %

مسألة:

إذا أخذت 0.5 g من الشاي لقياس تركيز النحاس فيه، ثم أجريت عليه عدد من العمليات لتهيئته ثم أُكمِل الحجم في دورق قياسي سعة 25 ml ، ثم استخدمت جهاز الامتصاص الذري لقياس تركيز النحاس فيه وكان التركيز $3 \mu\text{g/ml}$ (p.p.m) ، أوجد تركيز النحاس بالـ (p.p.m) ؟

الحل: اكتب حل هذه المسألة كما في المثال الموجود في التجربة رقم ٢ - ١ ، ضمن تقرير هذه التجربة.

امتحان ذاتي رقم (١)

أجب على الأسئلة التالية:

- (١) - من خلال قراءتك لمبدأ عمل جهاز الانبعاث الذري، من أي أنواع الذرات تتبعث الأشعة التي يفصلها موحد طول الموجة ؟
- (٢) - في جهاز الانبعاث الذري ما هو الجزء المسؤول عن إثارة الذرات ؟
- (٣) - ما أهم الأيونات الموجودة في الماء ؟
- (٤) - ممّ يتكون ملح الطعام ؟ وادرك أهم الشوائب الموجودة فيه .
- (٥) - كم تبلغ نسبة الذرات المستقرة وغير المثارة عندما يمرر محلول المادة إلى اللهب في جهاز الامتصاص الذري ؟
- (٦) - ما هي الوسائل التي يمكن استخدامها لتحويل المادة إلى ذرات حرة في أجهزة الامتصاص الذري ؟
- (٧) - ما أهم الشوائب الموجودة في الشاي ؟ وكيف وصلت إليه ؟
- (٨) - كم تزن من مادة كلوريد الكالسيوم $(CaCl_2)$ ذات الوزن الجزيئي ١١٠.٩٩ g/mole لكي تُحضر محلول قياسي من الكالسيوم تركيزه ١٠٠ p.p.m في دورق قياسي سعته ١٠٠٠ ml ؟
- (٩) - لديك محلول قياسي تركيزه ١٠٠٠ p.p.m ، ما هو الحجم المأخوذ منه لكي تُحضر محلولاً آخر تركيزه ١٠٠ p.p.m في دورق قياسي سعته ١٠٠٠ ml ؟
- (١٠) - عند إذابة ٢.٠ g من ملح الطعام في ١٠٠ ml ، وقياس تركيز البوتاسيوم في هذا محلول عن طريق الرسم المنحني التدرج القياسي ، كان التركيز (p.p.m) $4 \mu\text{g}/\text{ml}$. أوجد تركيز البوتاسيوم بوحدة (p.p.m) $\mu\text{g}/\text{g}$ ؟

امتحان ذاتي رقم (٢)

علل لما يلي:

- (١)- تبخير المذيب أو احتراقه بواسطة اللهب في جهاز الانبعاث الذري.
- (٢)- فقدان الذرات المثارة باللهب لطاقتها المكتسبة بسرعة.
- (٣)- استخدام موحد طول الموجة في جهاز الانبعاث الذري.
- (٤)- استخدام المقدر في جهاز الانبعاث الذري.
- (٥)- تقدير الأيونات مثل: الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم عند تحليل الماء.
- (٦)- استخدام المصباح ذي المهبط المجوف في جهاز الامتصاص الذري.
- (٧)- جهاز الامتصاص الذري يعتبر أكثر دقة من جهاز الانبعاث الذري.
- (٨)- إضافة 1.0 ml من محلول الذي يحتوي على: Na, K, Al إلى المحاليل القياسية عند تقدير النحاس في الشاي.

امتحان ذاتي رقم (٣)

اختر الإجابة الصحيحة فيما يلي:

(١)- يقاس الانبعاث بـ:

mg د. nm ج. ب. ليس له وحدة μg أ.

(٢)- عينة مجهولة مخففة من الماغنيسيوم Mg فُرِأً تركيزها من الجهاز p.p.m 10 وكان معامل

التخفيض لها 5، احسب تركيزها النهائي:

50 p.p.m د. 15 p.p.m ج. 5 p.p.m ب. 2 p.p.m أ.

(٣)- محلول قياسي من النحاس Cu تركيزه 100 p.p.m، حُضُر منه محلول قياسي آخر مخفف

تركيزه 20 p.p.m في دورق سعته 100 ml فكان الحجم المأخوذ من محلول القياسي الأول

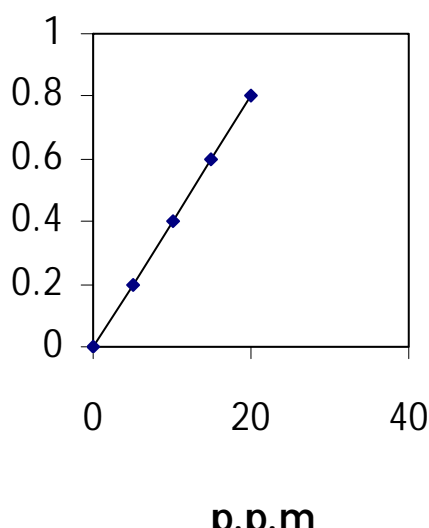
يساوي:

5 ml د. 20 ml ج. 10 ml ب. 2 ml أ.

(٤)- أوجد تركيز العينة المجهولة المخففة من الصوديوم قبل التخفيض مستعيناً بالرسم ، إذا علمت أن

معامل التخفيض لها هو 5 وامتصاصها هو 0.5 :

40 p.p.m د. 15 p.p.m ج. 12.5 p.p.m ب. 62.5 p.p.m أ.



(٥) لديك عينة مجهولة من البوتاسيوم امتصاصها ٠.٤، أوجد تركيزها باستخدام محلول قياسي من البوتاسيوم تركيزه p.p.m ١٠ وامتصاصه :

- أ. ٤ p.p.m ب. ٦ p.p.m ج. ٧.٦ p.p.m د. ٦.٧ p.p.m

(٦) تركيز ١ mole/l (مولار) من الصوديوم والذي وزنه الذري ٢٣ يعادل:

- أ. ٢٣ p.p.m ب. ٢٣٠ p.p.m ج. ٢٣٠٠ p.p.m د. ٢٣٠٠٠ p.p.m

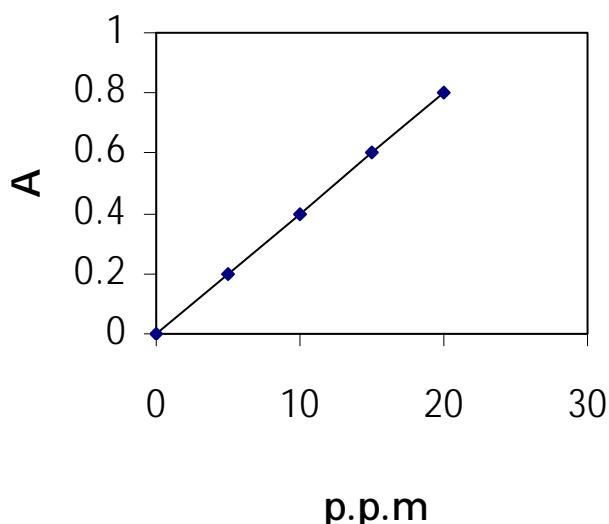
(٧) أفضل جهاز لقياس المحاليل المخففة بالـ b.p هو جهاز:

- أ. الامتصاص الذري ذو الفرن الكهربائي

- ب. الأشعة المرئية والفوق بنفسجية ج. الانبعاث الذري

(٨) لديك عينة ماء حجمها ml ٥٠ أردت أن تقيس تركيز الصوديوم فيها فقمت بتحضير المحاليل القياسية لها كما هو واضح في الرسم أدناه ، ولكن عند قياس امتصاص عينة الماء وجدت أنه عالي ويساوي ٢ ، ما هي الخطوة التي يجب إجراؤها للحصول على نتيجة صحيحة لتركيز العينة:

- أ. أزيد في امتداد خط الرسم ب. أخفف العينة
ج. أزيد في تراكيز المحاليل القياسية د. أقيس ml ٢٥ فقط من العينة



- (٩) كم تزن من مادة كلوريد الصوديوم NaCl ذات الوزن الجزيئي 58.54 g/mole لكي تحضر محلول قياسي من الصوديوم تركيزه 100 p.p.m في دورة قياسي سعته 100 ml إذا علمت أن الوزن الذري للصوديوم هو 23 g/mole هو

- أ. 2.54 g
ب. 0.025 g
ج. 0.39 g
د. 0.0039 g

- (١٠) لديك عينة مجهولة من الماغنيسيوم قيُسْت امتصاص الماغنيسيوم فيها فكان 0.6 ثم أردت أن تعين تركيزها ولم يتوفَّر لديك سوى محلول قياسي واحد من المغنيسيوم تركيزه 1200 p.p.m والذي أوجدت امتصاصه بالتجربة فكان 0.5 فكم يكون تركيز العينة التي لديك:

- أ. 1000 p.p.m
ب. 360 p.p.m
ج. 1440 p.p.m
د. 4000 p.p.m

إجابة الامتحان الذاتي رقم (١)

- (١)- الذرات المثارة.
- (٢)- اللهب.
- (٣)- الصوديوم والبوتاسيوم والكلاسيوم.
- (٤)- كلوريد الصوديوم NaCl. البوتاسيوم والكلاسيوم.
- (٥)- حوالي %.٩٥.
- (٦)- اللهب والمسخن الكهربائي.
- (٧)- النحاس والنحاس. عن طريق استخدامها كمبيدات لآفات وفطريات نبات الشاي.
- (٨)- الوزنة المطلوبة كما يلي:

$$\frac{\text{الحجم بال ml}}{1000} \times \frac{\text{التركيز بال p.p.m}}{1000} \times \frac{\frac{\text{الوزن الجزيئي للمركب}}{\text{الوزن الذري للعنصر} \times \text{عدد ذراته}}}{\text{الوزنة المطلوبة}} = \frac{1000}{1000} \times \frac{100}{1000} \times \frac{110.99}{1 \times 40} = \\ 0.277 \text{ g} =$$

(٩)- من القانون: $C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2$

$$\frac{C_2 \times V_2}{C_1} = (1000 \text{ p.p.m}) - \text{الحجم المأخوذ من محلول الأساسي}$$

$$V_1 = \frac{V_2 \times C_2}{C_1} = \frac{1000 \times 100}{1000} = 100 \text{ ml} -$$

(١٠)- تركيز البوتاسيوم بال $\mu\text{g/g}$ كما يلي:

$$\mu\text{g/g} = \frac{4.0 \mu\text{g/ml} \times 100 \text{ ml}}{2.0 \text{ g}} = 200 \mu\text{g/g}$$

إجابة الامتحان الذاتي رقم (٢)

- (١)- لكي نحصل على جزيئات المذاب الصلبة والتي بدورها تتصهر وتفتك إلى ذرات حرية في الحالة الغازية بفعل حرارة اللهب.
- (٢)- لأنها ذرات غير مستقرة.
- (٣)- لكي يفصل الخط ذو الشدة الأعلى المنبعث من الذرات المثاره للعنصر عن باقي خطوط طيف العنصر.
- (٤)- يستخدم لقياس شدة الأشعة المفسولة بموحد طول الموجة.
- (٥)- لأهميتها من الناحية الطبية والصناعية والزراعية.
- (٦)- يستخدم كمصدر خطى لإصدار الأشعة المميزة للعنصر.
- (٧)- لأن نسبة الذرات المستقرة الموجودة في اللهب والتي تمتص الأشعة القادمة من مصدر الأشعة ٩٥٪ وذلك في جهاز الامتصاص الذري، بينما الذرات المثاره بواسطة اللهب في جهاز الانبعاث الذري ٥٪ فقط.
- (٨)- ملائمة ومماطلة وسط المحاليل القياسية مع العينة.

إجابة الامتحان الذاتي (٣)

- ب - (١)
- د - (٢)
- ج - (٣)
- أ - (٤)
- د - (٥)
- د - (٦)
- أ - (٧)
- ب - (٨)
- ب - (٩)
- ج - (١٠)

توجيهات وإرشادات السلامة العامة

يجب على كل طالب قراءة الإرشادات التالية و من لم يتقييد بها لا يسمح له بدخول المختبر:

أولاً: تهيئة المتدرب للجلسة العملية :

١. يقوم المتدرب بشكل مستقل بتحضير التجربة العملية وقراءتها ودراستها قبل حضوره إلى المختبر.
٢. يجب مراعاة الحضور للدروس العملية في الوقت المحدد و الدخول إلى المختبر بنظام و هدوء.
٣. يجب على المتدرب مراعاة لبس البالطو والنظارات الواقية و القفاز والأحذية المقاومة عند دخوله إلى المختبر.

ثانياً: قواعد عامة :

١. يجب على المتدرب مراعاة الوقوف في المكان المخصص له بصفة دائمة.
٢. يجب مراعاة عدم التدخين أو الأكل أو الشرب في المختبر.
٣. لا يجوز تحت أي ظروف إجراء تجارب بدون إشراف.
٤. قبل استعمال الأوعية الزجاجية، تأكد من نظافتها لكي تتحصل على نتائج جيدة.
٥. تأكد من اسم المادة الكيميائية التي ترغب في استخدامها و ذلك بقراءة اسمها أكثر من مرة.
٦. لا تتدوّق المواد الكيميائية أبداً.
٧. أثناء استخدام الماصة، لا تستعمل الفم لسحب السائل أبداً.
٨. لا تسحب المحاليل مباشرة من قنية الكاشف، بل من الكأس.
٩. لا ترجع الزائد من الكاشف إلى القنية.
١٠. ارجع قناني الكواشف إلى أماكنها بعد استعمالها و لا تنسى أن تعلقها.
١١. لا تبدل سدادات قناني الكواشف لكي لا تلوث المحاليل الموجودة فيها.
١٢. لا تلمس بيديك أي مادة كيميائية سائلة أو صلبة.
١٣. لا تمسح المواد الكيميائية بشيابك.
١٤. لا تستعمل مقياس الحرارة (ترموومتر) للخلط.
١٥. أبعد الوعاء الذي تسخن فيه السائل عن نفسك و عن الآخرين.
١٦. لا تضع المواد القابلة الاشتعال قرب اللهب.
١٧. اترك صنبور الماء مفتوحاً قبل و بعد سكب المحاليل في الحوض.
١٨. يجب التخلص من المواد الكيميائية الصلبة والأوراق والزجاج المكسر في سلة المهملات.

١٩. بعد الانتهاء من إجراء التجارب، يجب على المتدرب أن يرتب وينظف مكانه جيداً ويفصل الزجاجيات التي استعملها.

٢٠. يجب مراعاة عدم الإكثار من الحركة من غير ضرورة داخل المختبر.

ثالثاً: قواعد التعامل مع الأجهزة:

١. يتم وصل الجهاز بالمنبع الكهربائي بعد استشارة المدرب.
٢. يتم قطع التيار الكهربائي عن الجهاز في نهاية التجربة من قبل المتدرب.
٣. في حالة انقطاع التيار الكهربائي، يتم فصل الجهاز عن المنبع، ووصله بعد عودة التيار.
٤. يغطى الجهاز بعد الاستخدام، ويوضع الغطاء أثناء الاستخدام بعيداً، وفي إحدى الخزن الموجودة تحت منضدة العمل.
٥. ينبغي عدم ترك المختبر أثناء عمل الجهاز، وفي حالة الضرورة القصوى يطفأ الجهاز.
٦. يتم التعامل مع الأجهزة برفق متناه ويراعى عدم اللعب بالأزرار واللوالب الخاصة بالأجهزة دون مبرر.
٧. أبعد الماء والسوائل الأخرى والمواد الكيميائية المختلفة عن الأجهزة.
٨. ينبغي مراعاة الحرص على تنظيف الأدوات المستخدمة في التحليل حتى لا تؤثر على نتائج التحليل ولا تفسد أجزاء الجهاز.

المراجع

- 1) Gary D. Chritian, Analytical Chemistry, fifth edition, John Willy & sons, Inc, 1986.
- 2) G.W. Ewing, Instrumental methods of Chemical Analysis, Fourth edition, McGraw-Hill, New York, 1975.
- 3) A.I. Vogel, Textbook of Quantitative chemical Analysis, fifth edition, Longman, London 1975.
- 4) J.S. Fritz & G.H. Schenk, Quantitative Chemistry, Fourth edition, Allyn Bacon, Boston, 1979.
- 5) D.A. Skoog & D.M. West, Principles of Instrumental Methods of Analysis, sixth edition, Holt Rinehart & Winston, New York, 1991.
- 6) PAVIA & LAMPMAN, Introduction to spectroscopy, Saunders College Publishing.
- (7) عبدالغني حمزة. محمد أحمد آشي. عبدالفتاح البسطاوي. عبدالعزيز السباعي. توفيق عميرة، الكيمياء التحليلية. بعض الأسس النظرية لطرق التحليل الآلي، الطبعة الأولى، جامعة الملك عبدالعزيز، ١٩٨٦ م.
- (8) إبراهيم الزامل، الكيمياء التحليلية - التحليل الآلي، الطبعة الثالثة، دار الخريجي للنشر، ١٩٩٨ م.
- (9) عبد المنعم محمد السيد الأعسر، التحليل الطيفي لأنظمة الكيميائية والبيوكيميائية، الطبعة الأولى، الدار العربية للنشر والتوزيع.

المحتويات

- ٢ -	الفصل الأول: تجارب في الامتصاص الجزيئي للطيف الرئي والفوق بنفسجي
- ٤ -	تجربة رقم ١ - ١
- ٧ -	تجربة رقم ١ - ٢
- ١٠ -	تجربة رقم ١ - ٣
- ١٥ -	تجربة رقم ١ - ٤
- ١٨ -	تجربة رقم ١ - ٥
- ٢٠ -	تجربة رقم ١ - ٦
- ٢٣ -	الفصل الثاني: تجارب في الانبعاث (التالق) الجزيئي
- ٢٥ -	تجربة رقم ١ - ٢ - ١
- ٢٨ -	تجربة رقم ١ - ٢ - ٢
- ٣٠ -	الفصل الثالث: تجارب في التحليل الطيفي في مجال الأشعة تحت الحمراء
- ٣٤ -	تجربة رقم ١ - ٣ - ١
- ٣٦ -	تجربة رقم ١ - ٣ - ٢
- ٣٨ -	امتحان ذاتي رقم (١)
- ٣٩ -	امتحان ذاتي رقم (٢)
- ٤٠ -	امتحان ذاتي رقم (٣)
- ٤١ -	إجابة الامتحان ذاتي رقم (١)
- ٤٢ -	إجابة الامتحان ذاتي رقم (٢)
- ٤٣ -	إجابة الامتحان ذاتي رقم (٣)
- ٤٥ -	الفصل الأول: تجارب في الانبعاث الذري باللهم
- ٤٦ -	تجربة رقم ٢ - ١ - ١
- ٤٨ -	تجربة رقم ٢ - ١ - ٢
- ٥١ -	الفصل الثاني: تجارب في الامتصاص الذري باللهم
- ٥٣ -	تجربة رقم ٢ - ٢ - ١
- ٥٥ -	تجربة رقم ٢ - ٢ - ٢
- ٥٨ -	امتحان ذاتي رقم (١)
- ٥٩ -	امتحان ذاتي رقم (٢)
- ٦٠ -	امتحان ذاتي رقم (٣)

- ٦٣ -	إجابة الامتحان الذاتي رقم (١)
- ٦٤ -	إجابة الامتحان الذاتي رقم (٢)
- ٦٥ -	إجابة الامتحان الذاتي (٣)
- ٦٦ -	توجيهات وإرشادات السلامة العامة
- ٦٨ -	المراجع

