

تجارب مسلية في الكيمياء

تجارب مسلية في الكيمياء

تجارب مسلية في الكيمياء

تجارب مسلية في الكيمياء

أ. أولغين

# تجارب مسلية في الكيمياء

ترجمة

الدكتور عيسى مسح

О. Ольгин

ОПЫТЫ БЕЗ ВЗРЫВОВ

Москва «Химия»



دار «مير» موسكو

يتضمن هذا الكتاب تجارب كيميائية كثيرة تختلف في موضوعها ودرجة تعقيدها ، فمنها البسيطة جدا المخصصة للمبتدئين ، ومنها الصعبة والمحيرة التي انتقى لها لتتفق مع اهتمامات الكيميائي الفتى الذي قطع مرحلة معينة في دراسة الكيمياء . وأرجو ألا يتزعج القارئ من هذا التنويع للتجارب . فكلما كان الاختيار واسعا سهل انتقاء التجربة الملائمة سواء من حيث المقدرة أو الميول . ولا حاجة أبدا الى قراءة هذا الكتاب من أوله الى آخره ، بل يكفي أن يتفحصه التلميذ ويختار منه التجربة التي تهمه ، ولا بأس هنا من استشارة أستاذ الكيمياء (فنصيحته مفيدة دوما) ومن ثم الشروع في العمل .

ومن الأفضل دائما أن تجري التجارب الكيميائية (بما فيها التجارب المعروضة في هذا الكتاب) في مخبر الكيمياء في المدرسة ، ليس فقط لأن المخبر هو المكان الأمين الوحيد (فالتجارب المنزلية لن تسبب أية اخطار اذا أجريت بدقة وانقان) بل لأن وجود الاستاذ قريبا يقوى الثقة بالنفس ، ففي كل لحظة يمكن اللجوء اليه للمساعدة على تفسير ما يحدث من ظواهر فيزيائية وتفاعلات كيميائية وتقديم الارشادات والنصائح حول اجراء التجارب على أفضل وأبسط وجه .

ولكن مخبر الكيمياء ، مع الأسف ، ليس مفتوحا طيلة

На арабском языке

© Издательство «Химия», 1986 г.

© حقوق الترجمة الى اللغة العربية محفوظة لدار «مير» 1988  
ISBN 5-03-000142-5

في هذا الكتاب فالأمان سيكون حليفك دوماً ولن يحدث أى خطر من ذلك أبداً.

وأكرر مرة أخرى أن أفضل مكان لإجراء التجارب الكيميائية هو المخبر وليس البيت . والأكثر من ذلك أن بعض التجارب (وشنطير إليها في حينه) لا يجوز إجراؤها إلا في مخبر الكيماء ليس فقط لكونها معقدة جداً ، وإنما لعدم توفر الأجهزة والكواشف الازمة في البيت .

ولكن عندما تصلح التجربة لإجرائها في مخبر المنزل فستحاول قدر الامكان الاكتفاء بما هو متوفّر لدينا من وسائل وأجهزة واستعمال المواد التي يمكن شراوها في الصيدلية أو في مخزن بيع الأدوات المنزلية . وأشار إلى أن بعض التجارب في هذا الكتاب بسيطة جداً لدرجة أن محبي الكيمياء من الفتيان الذين لم يبدأوا بعد دراسة هذا العلم الشيق في المدرسة قادرّون على إجرائها بكل بساطة .

وانطلاقاً من أن تجاربنا هذه سيقوم بها تلميذ ذوو تجربة متباعدة ومن سنوات مختلفة فانتا لم نقم ، كما هو متبع عادة في الكتب المدرسية ، بكتابة معادلات التفاعلات في كل حالة بل اكتفينا فقط بذكر المواد التي تنتج من هذا التفاعل أو ذلك . وهذا يجعل قراءة النص سهلة للذين لا يزالون يعتبرون المعادلات الكيميائية المعقدة لغزاً محيراً لا يمكن حلها . أما إذا اهتم تلاميذ المرحلة الثانوية بالمعادلة الكيميائية الدقيقة للتفاعل ، فبإمكانهم أن يجدوها دوماً في كتاب الكيمياء والمراجع الكيميائية الأخرى . ولتسهيل البحث عن ذلك قمنا من حين إلى آخر بكتابة صيغ المواد الأصلية والناتجة أثناء سير التفاعل .

الوقت للتلميذ كي يقوموا فيه بالتجارب على افراد . فلا بأس من ذلك ، ولا يجوز أن يشكل هذا الوضع عائقاً أمام طموح التلميذ نحو التزود بالمعارف الكيميائية . فالعديد من التجارب يمكن إجراؤه في مخبر متواضع بسيط في المنزل . وستحدث في الباب الأول عن كيفية اعداد وتجهيز مثل هذا المخبر . ونرجو جميع القراء ، بلا استثناء ، أن يقرأوا هذا الباب بامعان ليس فقط لقناعتنا بأن كل قاريء سيجد فيه شيئاً ما جديداً ومفيداً لنفسه ، وإنما الغاية من ذلك هي التأكيد على أنه من غير المضر أبداً أن يتذكرة التلميذ مرة أخرى كيف يمكن جعل التجارب أمنة وسهلة . وإذا كنت تقوم بإجراء التجارب لأول مرة ، فما عليك إلا أن تقرأ بامعان وتتفقد بدقة جميع النصائح والارشادات الواردة في هذا الباب .

والولع بعلم الكيمياء يبدأ عادة بالتجارب . وليس من قبيل الصدفة أن جميع الكيميائيين المشهورين تقريراً أحبوا منذ الطفولة اختبار المواد واجراء التجارب عليها . ولكن بعض الكيميائيين الناشئين يرى ، لسبب ما ، أن التجارب الحقيقة هي التي تحدث قرقعة وافجارات ويرافقها لمعان وبريق وينتشر حولها ضباب ودخان كثيف وتفوح منها رائحة كريهة . وأؤكد لكم بأن هذا الرأي غير صحيح أبداً . فشدة العدد من التجارب الممتعة جداً لا تشكل خطرًا ولا يوافقها أى شيء من هذا القبيل ولكنها لا تقل جمالاً ونفعاً عن غيرها . وإذا كان والدك قلقين من عزمك على القيام بتجارب كيميائية فاسمح لهم بقراءة العبارة التالية :

إذا أبعت نصائحنا وارشادتنا عند اجراء التجارب الواردة

## مخبر كيميائي في المنزل

ولكن يبدو لأول وهلة أنه لا فرق أبداً في أن تضاف هذه المادة على تلك أو العكس . فلماذا إذن لا نسكب الماء على الحمض ؟ أحذرك بala تفعل ذلك أبداً ! فلكل قاعدة كيميائية مغزاها العميق ، ولا أظن بأن العلماء يضعون القواعد ويقدمون النصائح لمجرد الكلام فقط وبدون أي سبب كان . فما هو السر إذن في ضرورة سكب حمض الكبريت على الماء وليس العكس ؟

عند مزج حمض الكبريت مع الماء تنطلق كمية كبيرة من الحرارة . وباعتبار أن الحمض أثقل بكثير من الماء ، لذا فإنه يهبط فوراً إلى الأسفل عندما يسكب على دفعات صغيرة في وعاء يحوى الماء ويصبح الحد الفاصل الذي تنتشر عنده الحرارة تحت الماء . وعندئذ يسخن المزيج تدريجياً وبالتساوي وكأنه يسخن على سخانة كهربائية . أما عندما يسكب الماء الخفيف على الحمض الثقيل ، فإنه ، أي الماء ، ينساب على سطح الحمض مشكلاً طبقة رقيقة فيسخن فوراً من الحرارة المنطقية ويتحول إلى بخار (وكأن الماء سقط على مقلاة حامية) . ويحمل البخار معه رذاضاً من الحمض ، يؤذى العينين ويسبب حروقاً إذا ما سقط على الجسم والألبسة . وهذه هي نتيجة عدم اتباع القاعدة الكيميائية البسيطة .

فأرجوك أن تتبع تعليماتنا في هذه الحالة وفي جميع الحالات الأخرى .

الشرط الثاني : لا تحاول أبداً أن تمزج مادتين لمجرد معرفة ومراقبة ماذا سيحدث نتيجة لذلك . فالنهاية قد تكون سيئة أحياناً .

أرجوك رجاء حاراً أن تقرأ هذا الباب حتى ولو كنت تنوى إجراء التجارب في المدرسة وليس في البيت . ففيه ، أولاً ، قد تستفيد من بعض النصائح البسيطة حول استخدام الوسائل والأدوات اللازمة للتجربة . ثانياً ، وهذا هو الأهم ، فإننا سنبدأ هذا الباب بالتحذيرات والتوصيات التي لا بد أن يعرفها جميع الكيميائيين الفتياً مهما كانت خبرتهم عريقة في هذا المجال ، وأينما أرادوا إجراء التجارب سواء في المدرسة أو البيت .

والثالث فيما يلي سبعة شروط زامية :

**الشرط الأول والهام :** يجب اتباع توصياتنا وتعليماتنا بدقة تامة .

فأنت تعلم ، طبعاً ، أن التفاعل الكيميائي الواحد يمكن أن يجري بأشكال مختلفة عند تغير شروط التجربة ، وهذا ما يحدث ، مثلاً ، عندما تزداد درجة الحرارة أو تضاف مادة ما إلى وسط التفاعل ، أو عندما تضاف المواد بترتيب غير الترتيب المشار إليه في التجربة . وأنا أحذرك من فعل ذلك ، فليس هناك أي ضمان بأن التفاعل سيجري كما هو مطلوب . وإذا لم تصدق ذلك فالليك مثال بسيط يؤكد صحة هذا القول .

لعلك تعرف أن تحديد (تحفيف) حمض الكبريت (حمض الكبريتيك) يتم بسكبه ببطء وعلى دفعات صغيرة في الماء مع تحريرك المحلول بمحذر (وأرجو أن تذكر هذه القاعدة دوماً) .

نحوه اهتمام الكبار وبوجه عام ، فإن الكيميائي المجرب لا يحقق نجاحا إلا عندما يعمل بدقة واتقان .

**الشرط السادس :** يمنع منعا باتا مسك الكواشف باليدين ، والانحناء فوق القارورة التي يجري فيها التفاعل ، وشم المواد ذات الرائحة الواخزة . يجب حماية العينين ، قبل كل شيء ، والجسم واللباس من الرذاذ والحبوب التي قد تتطاير أثناء التفاعل : وبعبارة مختصرة : يجب أن تكون حذرا دوما !

وأخيرا الشرط السابع الذي يجب عليك تفويذه اذا أردت أن تصبح كيميائيا بكل معنى الكلمة : لا تبدأ بالعمل الا بعد أن تقرأ بأمعان شروط التجربة من أولها إلى آخرها وتتعرف على جميع خطواتها . سجل في دفترك كل شيء تحتاجه من أواني وكواشف وحوامل ومحاليل وما شابه ذلك ، حتى أن المنشفة يجب تسجيلها أيضا . رتب جميع الأشياء على طاولة العمل بحيث يسهل الوصول إليها . وبعد إنجاز كل ذلك يمكنك الشروع في العمل .

ولعلك لا تدرك مدى أهمية هذا الشرط الأخير . فعدم تفويذه لن يجعل لك سوى البلبلة والارتباك والفشل في نهاية الأمر . تصور أنك بدأت التجربة دون إعداد لها وحالما فتحت الكتاب . وإذا فيه تقرأ العبارة التالية : « اسكب في القارورة محلولا من حمض الخل (الخليل) المخفف ثم الق فيه قطعة من كبريتيت الصوديوم ملفوفة بورقة ترشيح » ، لنفرض أنك قمت بذلك بسهولة ( الا اذا قلبت القارورة الحاوية على الحمض عند بحثك عن ورقة الترشيح ) . وهذا هو التفاعل قد بدأ . وببدأ الغاز تنطلق من القارورة . وفي هذا الوقت تتتابع أنت قراءة

والامر يختلف تماما اذا كنت قد درست التفاعل بين هاتين المادتين في المدرسة وتعرف المواد الناتجة منه وكانت على يقين قام بأنه تفاعل غير خطر أبدا . وحتى ولو كنت على علم بكل ذلك ، فيجب أن تأخذ أقل كمية ضرورية من كل مادة ، أي عدة غرامات أو حتى عدة أجزاء من الغرام فقط . فهذه الكمية تكفي لمراقبة سير التفاعل . وإذا كان الهدف هو الحصول على كمية معينة من المادة الناتجة فمن الضروري أولا اجراء تجربة تمهيدية للتعرف على تفصيات التفاعل .

**الشرط الثالث :** لا تستعمل اواني المطبخ لاجراء التجارب . فتجاريتك تحتاج الى أواني خاصة بها . ولا يجوز أبدا أن تتدوق المواد ( اذا لم يذكر مباشرة وبوضوح في نص التجربة بأن المادة الناتجة يمكن تذوقها ) .

**الشرط الرابع :** احفظ الكواشف في زجاجات خاصة والصق عليها بطاقة تحمل اسم الكاشف الموجود في داخلها . واذا لم تعد بحاجة الى المادة الناتجة فلا ضرورة للاحتفاظ بها ومن الأفضل التخلص منها وطرحها جانبا .

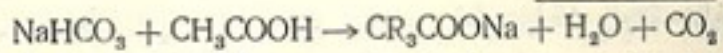
**الشرط الخامس :** لا يجوز أن تترك الأواني وسخة . فاحيانا يصعب تنظيفها بعد ذلك وتضطر الى رميها في سلة القاذورات وهو أمر يؤسف له . هذا من جهة ، ومن جهة أخرى ، فإن بعض المواد يتآكسد في الهواء ويستمر التفاعل بينها الى ما بعد الانتهاء من التجربة وتتكون في النهاية مواد غير المواد التي كانت تتوقع الحصول عليها . وبالاخر يجب تنظيف الأواني جيدا فور الانتهاء من التجربة .

وعلى كل حال ، فالنظافة تجعل العمل أمنع وألذ وتجذب

هدف التجربة : دراسة تفاعل محلول بيكربونات الصوديوم بواسطة حمض الخليك في وجود دليل ما .

المصدر : « تجارب مسلية في الكيمياء » ، دار « مير » .

معادلة التفاعل :



المواد الازمة : ١ - بيكربونات الصوديوم  $\text{NaHCO}_3$  ( صودا الخبز )  
٢ - محلول حمض الخليك  $\text{CH}_3\text{COOH}$  ( عل المائدة )

٣ - الدليل . فنولفنتالين يباع في الصيدلية

الأدوات : كأس زجاجي ، ماصة .

سير التجربة والشهادة : يذاب في ١٠٠ س٢ من الماء نصف ملعقة شاي من بيكربونات الصوديوم ويضاف إليها ربع جبة تفريباً من الفنولفنتالين بعد سحقها وتحويتها إلى ناعم ...

النتائج :

وإذا كانت ملاحظاتك دقيقة ونتائجك صحيحة ، فهذا يعني أنك لم تنجح في اجراء التجربة فحسب ( وهذا أمر مسر بحد ذاته ) ، بل وأصبحت تفهم مغزاها و تستخلص الفائدة منها ( وهذا أهم بكثير ) . وأرجوك أن تطلع باستمرار على كتب الكيمياء فمنها تفهم مبدأ التجربة وخصائصها . وقد تركنا قصدا هذه المهمة لك لأن حجم الكتاب لا يسمح بذلك والا لا يضطررنا إلى حذف عدد من التجارب . وهذا ما لا ترغب عمله حقا .  
والآن ، وبعد أن اطلعت على الشروط والملاحظات الواردة أعلاه ، والتي تأمل أن تهتم بها وتنفذها بكل جدية ، فقد حان الوقت الى الاهتمام بتجهيز وتنظيم مخبرك المتواضع . وأظن بأن ما ستقوم بعمله الآن أقل متاعة من اجراء التجارب

المرحلة التالية من التجربة : «أغلق القارورة بسدادة مزودة بانبوبة توصيل واترك الغاز يمر خلال محلول من برمجيات البوتاسيوم ». كن على يقين بأن التفاعل في القارورة سيتهي وأنك ما تزال تفتتش عن السدادة وتختار لها انبوبة التوصيل المناسبة . وسنضطر إلى إعادة التجربة مرة أخرى . فهل كان من الصعب عليك أن تقرأ التجربة مسبقاً وتعد لها كل ما يلزم ؟  
وإذا كانت معرفتك بالكيمياء ليست سيئة كان من المفيد جداً لتنفيذ هذا الشرط أن تسجل معادلات التفاعلات التي تجري أثناء التجربة . عندئذ تصبح جميع خطواتك أكثر وضوحاً ، ويمكنك أن تغير إلى حد ما شروط التجربة وتوسيع إطارها . ولكن ، أكرر القول هنا بأنه لا يجوز القيام بذلك إلا عندما توفر لديك القناعة التامة بأن التجربة ستجرى كما هو متوقع لها .

وننصح جميع الكيميائيين الفتيان ، مهما كانت خبرتهم جيدة في مجال الكيمياء ، بأن يخصصوا دفتراً للمخبر يسجلون فيه خطة العمل وقائمة بالكواشف والأجهزة الازمة ويدكرون بالتفصيل شروط التجربة ومعادلات التفاعلات والكميات الازمة من المواد المتفاعلة وبعدها تسجيل فيه الملاحظات والتنتائج التي تم الحصول عليها .

ولأخذ فكرة أوضح عن كيفية تنظيم دفتر المخبر نورد فيما يلي مثلاً على ذلك . ولا أطلب منك أن تأخذ هذا المثال كنموذج يجب اتباعه بحذافيره ولكنني أعرضه أمامك للاطلاع فقط . وما عليك إلا أن تنظم دفترك كما تراه مريحاً وملائماً لك .

ومهما كان عملك دقيقاً ومتقدماً فإنه قد يتلاطم أحياناً رذاذ من المحاليل على الطاولة وقد تنسكب عليها حبيبات من مسحوق ما . فللحماية الطاولة من التلف ، وتفادي للحوادث المزعجة يجب أن تغطى الطاولة بقطعة سميكة من الخشب المعاكس أو الكرتون المضغوط وعند الحاجة يكتفى بقطناء مشمع أو غطاء شفاف من بولي الاثيلين . ولا يأس من أن يوضع على الطاولة وعاء معدني واسع يمكن غسله بسهولة بعد التجربة . وعلى فكرة ، فإنه بعد الانتهاء من العمل يجب مسح الطاولة بقطعة قماش أو اسفنجية مبللة بماء فاتر ثم تشيفها جيداً .

ومن المريح جداً أن يعلق فوق الطاولة رف أو خزانة صغيرة يوضع فيها كل ما يلزم للتجارب . وإذا تعذر ذلك يجب وضع الأواني والكواشف في مكان واحد قريب من الطاولة ، ولا يجوز أبداً بعثرتها في مختلف أرجاء الغرفة .

وعليك أن تقتني فوطة (مثراً) سميكة يفضل أن تكون من قماش مشمع . فستضطر أحياناً إلى التعامل بمواد كاوية وعندئذ لا داع أبداً لتخرير لباسك . واشتري في الصيدلية أو في مخزن الأدوات المنزلية زوجين من القفازات المطاطية (تحتاجها في بعض التجارب) . ويجب اقتناء نظارات واقية ، وإن كنت ستستعملها في حالات نادرة وبخاصة عندما يوجد خطير من تردد السائل من الآباء .

ولتحدث الآن عن الأدوات والأواني المخبرية : طبعي أنه من الأفضل أن تكون لديك أدوات كيميائية حقيقة كالدوارق والكونس الكيميائية والبواشق وغيرها . ولكن تحقيق ذلك ليس

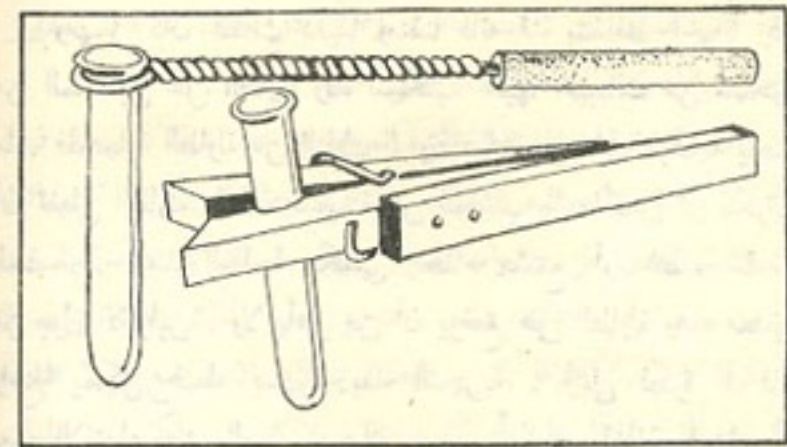
ولكنه أمر ضروري لا بد منه . وعلى كل حال ، فإن تجهيز المخبر بالأدوات والكواشف عمل مفيد أيضاً .

وإذا كان تصورك لكلمة «المخبر» هو غرفة فسيحة فيها خزانة (نافذة) لسحب الغازات وأدوات زجاجية وأفران كهربائية ومضخات وتعلق على جدرانها خزائن مملوءة بالأواني والكواشف ، فانت مخطئ في حالتنا هذه . فنحن نعني بذلك زاوية متواضعة في غرفة (ليست غرفة النوم طبعاً) يمكن أن توضع فيها طاولة صغيرة يعلق فوقها رف أو رفين على الأكثر . ولكن ، عليك أن تتفقد الشرطين التاليين قبل شروعك بالبحث عن هذه الزاوية في بيتك : الشرط الأول وهو أن تسأل نفسك ما يلي : هل أنت عازم حقاً على إجراء التجارب الكيميائية ؟ وهل يكفي عندك الصبر والجلد على القيام بهذه المهمة بكل دقة وجدية ؟ لا تنزعج من الاعداد للتجارب ومن الأعمال المملة كتنظيف مكان العمل وغسل الأواني الراستخة ؟ وإذا كان جوابك إيجابياً ، فلا يبقى عليك إلا أن تتفقد الشرط الثاني وهو الحصول على موافقة والديك على القيام بالتجارب الكيميائية في المنزل . وأأمل أن تبلغ مأربك باصرارك الثابت وقناعتك الراستخة . ولنبدأ الآن معاً بإعداد مكان العمل .

يفضل وضع طاولة العمل بالقرب من النافذة حيث الإضاءة جيدة ولأن العمل بالقرب من النافذة يجعل من السهل تهوية الغرفة (وهذا أمر ضروري في بعض الأحيان) . وإذا لم يتتوفر مكان بالقرب من النافذة يجب الاهتمام بأضاءة كهربائية جيدة . وعلى أية حال ينبغي أن تذكر أنه لا يجوز إجراء التجارب الكيميائية في غرفة عاتمة .

لا تحتاج معظم التجارب الى حامل خاص . ولكن الأفضل أن تصنع حاملا لأنابيب الاختبار كي لا تضطر الى مسكتها بيديك فترة طويلة . وأبسط حامل يمكن تأمينه هو عارضة خشبية عليها ثقوب يزيد قطرها قليلا عن قطر أنابيب الاختبار . ويمكنك الاستفادة من زجاجات الأدوية التي تغلق فتحتها عادة بسدادات من بولي الاثيلين واستخدامها كاواني كيميائية . وهذه السدادات مريةحة جدا لأنها تصلح لعدد كبير من الزجاجات ولأن بولي الاثيلين ، وهذا هو الأهم ، لا يتآثر بالأحماض والعديد من المذيبات العضوية ولهذا تستعمل لسد الزجاجات التي تحفظ فيها كواشف تؤثر مع الزمن على السدادات المطاطية . وعلى فكرة ، فإن هذه السدادات يمكن أن تستعمل كوعاء لإجراء التجارب فيها عندما تكون كمية المواد المتفاعلة صغيرة . وتصلح الزجاجات والباقيل التي كانت تستعمل أصلا لحفظ المريبيات والمأكولات وغيرها لإجراء بعض التجارب والحفظ الكواشف أيضا . وتذكر دوما أنه لا يجوز تسخين الأواني الزجاجية ذات الجدران السميكة لأنها قد تشقد وتتكسر بسبب التسخين . وستحصل في حينه باستعمال هذا الاناء أو ذلك لإجراء التجربة . وإذا لم تطرق لذلك فبإمكانك أن تستعمل أي إناء متوفرا لديك .

ومهما كان نوع أو شكل الإناء الذي تستعمله لحفظ المواد إلا أنه يجب أن يغلق باحكم وأن تلصق عليه بطاقة تبين نوع المادة المحفوظة ولا حدثت البلبلة وعمت الفوضى محبرك . وأبسط الطباقات وأفضلها هي المصنوعة من الأربطة (الضمادات) الطبية اللاصقة ؛ فهي تلتصق بسهولة على الزجاج



ممكننا في أكثر الأحيان . ومع ذلك فهناك حل لهذه المشكلة ، وهو أن تستعمل ما هو متوفر لديك .

فيمكن ، مثلا ، الاستعاضة عن أنابيب الاختبار بأنبولات زجاجية ذات جدار رقيق ( كالتي توضع فيها العقاقير الطبية ) ولكن ، انتبه الى أنه لا يجوز تسخينها على لهب مكشوف لأن قعرها مستو ولكنها تتحمل التسخين في حمام مائي . وتصلح الزجاجات التي يوضع فيها البنسلين وغيره من الأدوية لإجراء التجارب وحفظ المواد . وستحتاج في الفترة الأولى الى عشر رجاجات منها لا أكثر .

يجب أحيانا تسخين الانابيب . وعندئذ لا يجوز مسكتها ، طبعا ، باليدين وإنما تمسك بمسك خاص . ولا أظن أنك ستجد أفضل من ملقط الغسيل الخشبي لهذا الغرض . وملقط الغسيل يمكن تطويله بثبيت قضيب خشبي على أحد طرفيه . ومن السهل صنع ممسك أو ملقط من سلك معدني سميك ولوين . ولكن لا تنسى عندئذ أن تلبس طرفه الذي ستمسكه دائما بيديك بقطعة من المطاط أو أن تلفه بشريط من القماش العازل .

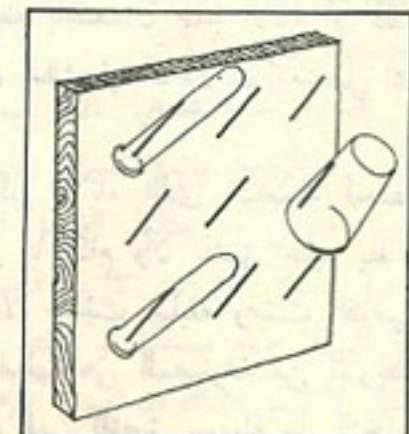
وتحضر أحياناً أثناء سير التجربة إلى شيء أو تكليس مادة ما . والكميائي عادة يقوم بهذه العملية في وعاء خزفي . وإذا لم يتوفر له بذلك وعاء كهذا ، فبإمكانك استعمال علبة صفيحة عادية . ويكتفى ، إذا كانت كمية المادة صغيرة ، أن تستعمل ملعقة حساء أو حتى ملعقة شاي من الفولاذ الذي لا يصدأ . وطبعي أن هذه الملعقة وغيرها من الزجاجات والعلب والأواني الأخرى لا يجوز استعمالها للأكل بعد ذلك .

ويفضل أن تشتري ملاعق من الفولاذ لمixer . فهـى تصلح  
ليس فقط للاشيـانـاـيـمـكـنـاستـعـمـالـهـاـبـدـلـاـمـنـالـمـلـوقـ.ـوـيـمـكـنـ  
الاستغنـاءـحتـىـعـنـالـمـلـوقـعـنـدـعـمـاـتـجـرـىـالـتـجـرـبـةـفـىـأـنـبـوـبـاخـتـبـارـ.  
ولتحـدـثـالـآنـقـلـيـلاـعـنـالـمـرـشـحـاتـالـتـىـسـتـحـاجـهـاـدـائـماـ  
عـنـدـاـجـرـاءـالـتـجـارـبـحـيـثـسـتـكـرـرـأـمـامـكـمـارـاـالـنـصـيـحةـالـتـالـيـةـ:ـ  
رـشـحـالـسـائـلـأـوـافـصـلـالـمـحـلـولـعـنـالـرـاسـبـ.ـوـالـحـقـيقـةـأـنـهـ  
يـمـكـنـأـحـيـاـنـاـالـاسـتـغـنـاءـعـنـالـتـرـشـيـحـ.ـفـاـذـكـانـالـرـاسـبـثـقـيـلاـ  
وـكـثـيـراـأـمـكـنـسـكـالـسـائـلـمـنـفـوـقـهـفـيـكـأسـنـظـيفـ(ـتـسـمىـ  
هـذـهـطـرـيـقـةـبـالـابـانـةـأـوـالـتـرـوـيـقـ)ـ.ـوـعـذـلـكـفـالـتـرـشـيـحـعـمـلـيـةـ  
مـلـازـمـلـعـظـمـالـتـجـارـبـ.ـوـعـلـيـهـيـجـبـأـنـتـعـلـمـتـحـضـيرـأـورـاقـ  
الـتـرـشـيـحـ.ـوـهـذـهـعـمـلـيـةـلـيـسـصـعـبـةـوـلـكـنـهـاـتـحـتـاجـإـلـىـوـرـقـخـاصـ  
غـيـرـمـشـيـعـبـالـصـمـغـ:

والجميع ، وحتى تلاميذ السنة الأولى ، يعرفون هذا الورق جيدا : فالورق النشاف (الذى يستعمل لتنشيف الحبر) ما هو الا ورق ترشيح حقيقي .

ولتحضير المرشح تؤخذ قطعة مربعة من ورقة الترشيح وتطوى من نصفها فنحصل على قطعة مستطيلة ثم تثنى هذه القطعة من

ويمكن أن يكتب عليها بقلم الحبر الناشف وتجديده الكتابة عند الضرورة . كما ويمكن صنع بطاقات من الورق تلصق على الزجاج بواسطة صمغ خاص . ويفضل ، لبقائهما فترة طويلة ، أن تفطى جيدا بشرط لاصق شفاف .  
يجب غسل الأواني جيدا قبل استعمالها وبعده . واذا كان الاناء وسخا وجب غسله بمسحوق الغسيل وفرك جدرانه جيدا بالفرشاة ثم شطفه عدة مرات بماء نقي .



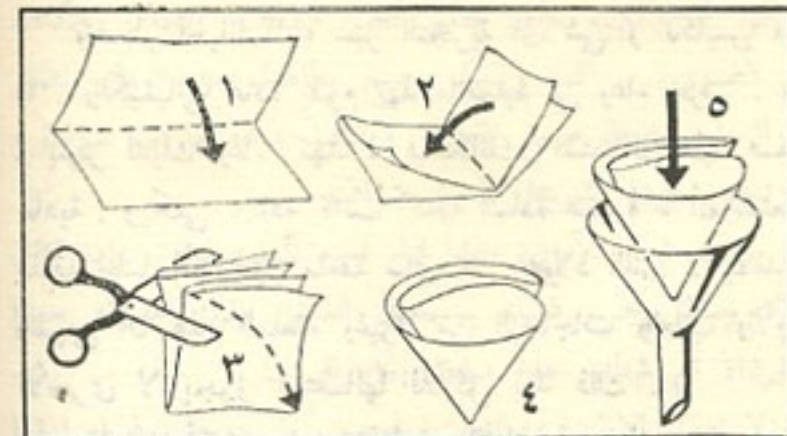
يسكب المحاول مع الراسب بحدار . وعملية الفوشيج تحتاج إلى صبر لأن السائل يمر بيضاء خلال ورقة الترشيح المبللة . وإياك أن تقص أنف الورقة لاسراع الترشيج .

وأحياناً يمكن الترشيح خلال قطعة قماش أو عدة طبقات من الشاش ، وهذه العملية أسرع إلى حد ما ولكنها أقل فعالية . وسنذكر عند الضرورة نوع المرشح الذي يمكن استعماله في كل حالة ولا يمكنك استعمال ورقة الترشيح كما شرحنا أعلاه . وتحتاج في معظم التجارب إلى تسخين المواد المتفاعلة .

فإذا كانت درجة الحرارة المطلوبة لا تزيد عن ١٠٠°C كان من الأفضل (الأسلم) استعمال حمام مائي. ويقصد بذلك أية طنجرة (يفضل أن تكون ذات يد) أو أية علبة كونسروه مملوئة بالماء. يسخن الماء حتى درجة الحرارة المطلوبة (حتى الغليان مثلاً) ثم يغمر فيه أنبوب الاختبار أو الزجاجة الحاووية على المزيج المتفاعل . ولتشييد الأنبوب كي لا يسقط في الماء يلف سلك معدني وتسند نهايته السلك على حافة الطنجرة أو العلبة ، أو يصنع غطاء للطنجرة من الخشب المعاكس (الرقائقي) فيه ثقوب للاتأثير التي تثبت على الغطاء بأسلاك قصيرة .

ولا حاجة لغطية الكأس عند تسخين المادة فيه . كما لا يجوز وضعه على قعر الطنجرة مباشرة وإنما يوضع على قطعة من الخشب مثقوبة بعده ثقوب لمرور الماء فيها . ولتنشيط هذه القعلة خشية أن تطفو على سطح الماء يراعى أن يكون قطرها كقطر الطنجرة بحيث تدخل بصعوبة فيها .

ولا يجوز استعمال كمية كبيرة من الماء بل يكفي أن يكون الكأس أو أنبوب الاختبار مغمورا حتى نصفه فقط بالماء.



نصفها وتطوى فتححصل على قطعة مربعة ، وبعد ذلك تقص أطراف هذه القطعة كى تحصل عند فتحها على مخروط قاعدته دائيرية . لاحظ أن نصف هذا المخروط قد تشكل من طبقة واحدة من الورقة والنصف الآخر من ثلاثة طبقات .

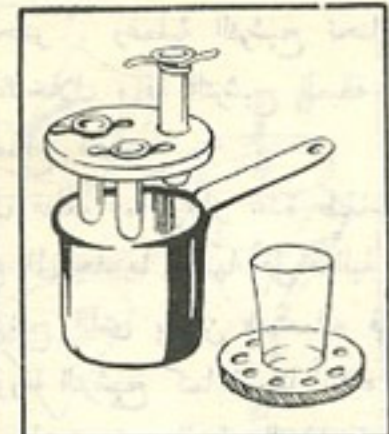
وئمه مرشح آخر أعقد بقليل وهو المرشح ذو الثنایا . ولتحضيره  
تؤخذ ورقة ترشيح دائيرية وتثنى عدّة مرات بحيث يتشكل ما  
يشبه بالأوكورديون . والسبب في ذلك هو أن السائل يترشح من  
خلال هذه الثنایا بسرعة أكبر . ولكن المشكلة هنا هي أن  
الراسب الثقيل يمكن أن يشقه . وعليه يصلاح هذا المرشح للرواسب  
الخفيفة فقط أو للبلورات الكبيرة .

ومهما كان شكل ورقة الترشيح التي تستعملها ، فإنه يجب أن توضع في القمع الزجاجي أو البلاستيكى (الذى يباع في الصيدلية أو في مخزن الأدوات المنزلية) بحيث تلت舂ق به جيداً وتكون نهايتها العلوية أخفض بعدها مليمترات من نهاية القمع . وقبل العمل تبلل ورقة الترشيح بالمذيب (وهو الماء عادة لأننا مستعمل بال محليل المائية في معظم الأحيان ) ثم

وإذا لم تتوفر لديك سنجات ، فبامكانك استعمال قطع المعدنية بعد التأكد من وزن كل قطعة منها (ونذكر على سبيل المثال أن وزن القطع النقدية الصغيرة السوفيتية ، وهي كوبيك واحد وكوبican وثلاثة كوبيكات وخمسة كوبيكات هو بالترتيب : ١ غم و ٢ غم و ٣ غم و ٥ غم) كما ويصلح الميزان ذو الذراع لاستخدامه في تجارة لأن معظمها لا يتطلب أوزانا دقيقة جدا .

وبخصوص قياس الحجوم يفضل استعمال الكؤوس الحجمية المدرجة التي تباع في الصيدليات . وعند الحاجة يمكن لهذا الغرض استخدام قنينة (زجاجة) الحليب المدرجة التي تستعمل لاطعام الأطفال الرضع .

ومنحتاج أحيانا إلى أجهزة أكثر تعقيدا من الأجهزة المذكورة أعلاه . ومعظمها يمكن تركيبه من الوسائل والأدوات المتوفرة بين أيدينا وستحدث في حينه عن ذلك . والآن وبعد أن أصبح كل شيء جاهزا لديك ، فانتي أدعوك الى الشروع بالعمل .



ويمكن ان يعرض عن الماء المتاخر باضافة كمية قليلة منه . يسخن الحمام المائي اما على مصباح غازى أو على سخانة كهربائية (كن دقينا ومتتبها في عملك) ، وإذا كان من الضروري تسخين المادة على اللهب مباشرة لبلوغ درجات حرارة مرتفعة ، فمن الأفضل لا تستخدم لهب جهاز الغاز الموجود في المطبخ وإنما يمكن استعمال المصباح الكحولي لهذا الغرض . ثمة طريقة أخرى للتسخين حتى درجة حرارة مرتفعة وهي الاستعانة بحمام رمل . ولهذا الغرض تبسط في مقلاة صغيرة طبقة من الرمل الجاف لا يزيد سمكها عن ٢ سم وتوضع على الرمل جفنة من الخزف أو علبة معدنية تحوى المزيج المتفاعل وتسخن المقلاة على سخانة كهربائية . وهذه طريقة للتسخين قديمة وأمينة ولكنها بطيئة مع الأسف .

ونختم هذا الباب بالتحذير قليلا عن تعبيين الكتل والحجوم . ففي مخبر المنزل يكفى أن يستعمل ميزان الشعيرية الذي يباع في مخازن أجهزة التصوير لوزن الكواشف المستعملة لاظهار الصور الفوتوغرافية فهو دقيق إلى حد كاف ورخيص الثمن .

## التجارب الأولى

نقط محلول اليود بواسطة الماصنة على هذه الخطوط ، وبعد عدة دقائق يصبح لونه شاحباً وعندها يجب التقطيع منه مرة أخرى . انزع البارافين من على سطح الحديد بعد حوالي ساعة فتلاحظ على السطح آثاراً واضحة للخطوط التي رسمتها على البارافين .

إذا نجحت هذه التجربة فبامكانك الانتقال إلى عملية أكثر جدية وهي كتابة كلمة أو اسم أو رسم شكل معين على أداة حديدية تخصك وذلك لتمييزها عن غيرها . دعونا نبحث ماذا يحدث عندما يمس اليود قطعة الحديد .

الواقع أن الحديد يتفاعل عندئذ مع اليود مكوناً ملحًا يدعى يوديد الحديد . وهذا الملح عبارة عن مسحوق ينفصل بسهولة من على سطح القطعة الحديدية وتكون على السطح آثار للخطوط التي رسمت على البارافين . وتسى هذه الطريقة بالحفر الكيميائي وهي تطبق كثيراً وستعمل فيها مواد أكثر فاعلية من اليود .

وبالمناسبة نذكر أن اليود لا يتفاعل مع الحديد فقط ، وإنما يتفاعل مع النحاس أيضاً . اذن يمكن الحفر باليود على أدوات مختلفة من النحاس وبسايكله . وبامكانك أن تجرب ذلك بنفسك .

### أدلة (مشعرات) من صنعك

في المخابر الكيميائية يلجأ أحياناً إلى الأدلة للكشف عن هذه المادة أو تلك ولكن الوظيفة الرئيسية للأدلة هي التعرف على حموضة الوسط ، ذلك أن سلوك المواد وطبيعة التفاعلات تتعلق إلى حد كبير بهذه الخاصية . وسنحتاج في تجاربنا هنا

ان التجارب المعروضة في هذا الباب هي أولى التجارب وأبسطها . فهي مخصصة لأولئك الذين لم يتعرفوا بعد على الكيمياء أو انهم بدأوا لنوهم دراسة هذا العلم الشيق .

ولا شك بأن تلاميذ السنوات الأخيرة قد يجدون في هذا الباب ما هو مفيد لهم أيضاً . فليس في الكون إنسان يعلم كل شيء . وبالمناسبة ، فهل اطلعتم سابقاً على هذه التجربة البسيطة والمعبرة جداً ألا وهي الرسم باليود على الحديد ؟ فدعونا اذن نبدأ بها هذا الباب .

### الرسم باليود

ان ما يميز هذه التجربة هو أن ما تحتاجه قليل جداً ومتوفّر في البيت : شمعة و محلول من اليود و قطعة ما من الحديد . وننصحك بأن تأخذ قطعة حديدية تالفة كمفصلة باب قديمة أو مفتاح لففل مجهول أو قفل ضاعت مفاتيحه . نظف السطح الذي ستطبع عليه الصورة تنظيفاً جيداً بورق صنفه حتى يصبح لاماً . اشعل الشمعة واحننيها فوق القطعة الحديدية كي يتلقّى البارافين عليها . سخن القطعة الحديدية بلطف حتى ينتشر عليها البارافين مشكلاً طبقة رقيقة . وبعد أن يبرد البارافين خططت عليه بابرة خطوطاً عميقاً تصل إلى سطح المعدن .

عدة نقاط من محلول الدليل (الذى حضرته) فى محلول حمضى (محلول الخل المستعمل فى المنزل) أو فى محلول قلوى (كربونات الصوديوم مثلا). فإذا أضفت خلاصة زهر السوسن ذات اللون الأزرق الفاتح إلى محلول الخل أصبح لونها أحمر بينما يصبح أزرق مخضرا فى محلول كربونات الصوديوم .  
رتب نتائج جميع هذه التجارب فى جدول كالجدول التالي .

وليس الأوراق والشمار وحدهما تقوم بمهمة الأدلة . فبعض أنواع العصير تتأثر ويتغير لونها بتغير حموضة الوسط الذى توجد فيه (كعصير الكرنب الأحمر وعصير الكرز وعصير العنب وغيرها) . والطريف أن الحساء (شوربة) المصنوع من الشوندر يقوم بدور الدليل أيضا . وأعتقد أن ربة البيت تعرف ذلك جيدا وتستغل هذه الخاصة عند مرق الشوندر ليس لغرض التحليل وإنما لجعل لون الحساء أحمر ساطعاً اذ تضيف اليه قبل الانتهاء من سلقه قليلاً من حمض غذائى كحمض الخل أو حمض الليمون .

وثمة دليل آخر يستعمل بشكل واسع فى المخابرات وهو الفنوفلتالين (ويدعى أحياناً فينول الفتاليين) وسنحضره من حبيبات تحمل الاسم نفسه وتتابع فى الصيدليات : اسحق حبة أو حبتين منه واذبها فى ١٠ سم<sup>٣</sup> تقريراً من ماء فاتر . لاحظ أن الذوبان لن يكون كاملاً لأن هذه الحبيبات تحوى بالإضافة إلى الفنوفلتالين ، مادة حشو (مادة مالية) من الطلاق أو العطباشير . رشح محلول الناتج خلال ورقة ترشيح مبللة واجمع الرشاحة فى زجاجة عليها بطاقة تحمل اسم « دليل الفنوفلتالين ». والمحلول الناتج عديم اللون ولا يفسد مع الزمن وستستعمله أكثر من مرة

أكثر من مرة الى الأدلة . وبما أنها ليست متوفرة دوماً فى الصيدليات والمخازن لذا سنحاول أن نحضرها بأنفسنا معتمدين على النباتات كمادة أولية : فالعديد من الزهور والشمار والأوراق والجذور يحوى مواد ملونة تستطيع تغيير لونها كرد على التأثيرات الخارجية ، وما أن تقع فى وسط حمضى (أو قلوى) حتى تبنيا بذلك .

تجمع « المادة الأوعية » النباتية فى فصل الصيف ، فهى تنتشر فى الغابة والحدائق والبساتين : اجمع السوسن والتوليب (نبات من الفصيلة الزنبقية) والورود وزهر الثالوث (نوع من البنفسج) واجمع أيضاً ثمار الخباز وتوت الأرض (الفراولة) والعليق والعنبية (عنبر الأحراج) واحتفظ بعده أوراق من الملفوف (الكرنب) البنفسجي والشوندر .

وبما أن محاليل الأدلة تحضر بسلق المادة الأولية (كما يحضر مرق اللحم مثلاً) لذا فإنها تفسد بسرعة ويجب تحضيرها قبل البدء بالتجربة مباشرة . خذ قليلاً من مخزون المادة الأولية المتوفرة لديك وضعه فى أنبوب اختبار ثم اسكب الماء فوقه . سخن الأنبوب على حمام مائي إلى أن يتلون محلول . رشح محلول بعد تبريده واحفظ الرشاحة فى زجاجة نظيفة عليها بطاقة تحمل اسم الدليل .

ولاستعمال هذه الأدلة فى فصل الشتاء يجب جمع الشمار والزهور فى فصل الصيف وتتجفيفها وتوزيعها فى زجاجات خاصة . وعند الحاجة يحضر الدليل بالطريقة السالفة الذكر . ولمعرفة الدليل الذى يتأثر فى هذا الوسط أو ذاك وكيف يتغير لونه عندئذ لا بد من اجراء تجربة تفصيلية : نقط بالماصة

عباد الشمس المقشورة أيضا وضعها في أنبوب اختبار ثم أسكب عليها البنزين حتى يغمرها تماما (انتبه إلى أنه لا يجوز أن يكون بالقرب منك أي مصدر للنار ، فالبنزين يشتعل فورا) . خص محتويات الأنابيب واتركها لستقر مدة ساعتين مع تحريرها من فترة إلى أخرى ، ثم أسكبها على صحن وضعها بالقرب من النافذة كي يتبعر البنزين منها . وستلاحظ أنه سيقى على الصحن (بعد أن يتبعر البنزين) قليل من الزيت . وهكذا تكون ، بواسطة البنزين ، قد استخلصت الزيت من البذور . وقد تم ذلك لأن الزيت يذوب جيدا في البنزين وهذه العملية بالذات تسمى بالاستخلاص .

وبامكانك الحصول على الزيت من بذور أخرى ، ولكن لا يجوز أن تتدوّقه أبدا .

واليك تجربة أخرى على أوراق البناء وهي تحتاج إلى حمام مائي وكأس رقيق الجدران (تذكر أنه إذا كانت جدران الكأس سميكة فربما تشقت أثناء التسخين) .

خذ ورقة طازجة من نبات ما وضعها في كأس زجاجي . ثم اغمرها بكحول مخفف (ممدد) . سخن الماء في الحمام المائي ثم اسحب من تحته النار وضع فيه الكأس الحاوي على الورقة وبعد فترة من الزمن اسحب الورقة بالملقط فتلاحظ أن لونها قد زال وأن الكحول تلون بلون زمردي . وهكذا تكون قد استخلصت الكلوروفيل وهو الصياغ الأخضر في البناء .

وبالمناسبة ، فإذا أخذت نباتا يؤكل ، كالخس أو السبانخ مثلا ، استطعت بالطريقة نفسها أن تستخلص منه الصياغ الغذائي (لاستعماله في صبغ الكريما أو الصلصلة) . وهذا ما

لتتأكد من قلوية الوسط حيث يصبح لونه أحمر فيه . وللتتأكد من ذلك أخف نقطة أو نقطتين منه إلى محلول صودا الغسيل . وفيما يلي نموذج للجدول الذي يجب أن ترتتب فيه الأدلة :

الدليل	لون محلول		الأصل
	في وسط حمضي	في وسط قلوي	
عصير العنب	أحمر غامق	أخضر	
السوس الأزرق	أزرق مخض	أحمر	

ونختم حديثنا عن الأدلة النباتية بالقصة التالية وهي أنه في غابر الزمان كانت العادة المتبعة عند النساء أن يكتبوا الدعوات على أوراق الأزهار . وكانوا يستعملون في كتابة النص محلولا حمضيا أو قلويا وذلك تبعا لنوع الزهرة وللون الذي يراد أن يظهر فيه نص الدعوة . جرب ، إذا أردت طبعا ، الكتابة بهذه الطريقة بشرط أن تختر بنفسك الأوراق والمحاليل الالزمة لذلك . ولكن تذكر أن محلول لا يجوز أن يكون مشبعا كي لا تتلف الورقة الناعمة ، وأن الكتابة لن تبقى فترة طويلة كما تريده . وبالرغم من ذلك فالتجربة طريقة وممتعة إذا نجحت طبعا .

### تجارب على الاستخلاص

ستتعرف الآن على عملية واسعة الانتشار في الصناعة والمخابرات الكيميائية تدعى الاستخلاص . اسحق عدة جوزات (بلا قشور طبعا) أو حفنة من بذور

## تجارب على الغازات

لقد أجرينا عدة تجارب على المحاليل ، والآن دعونا نجري بعض التجارب على الغازات . والعمل هنا أصعب إلى حد ما ، فسنحتاج إلى سدادات مثقوبة وأنابيب لتصريف الغاز .

والأنبوب يمكن أن يكون من الزجاج أو المعدن أو حتى من البلاستيك وينصح بعدم استعمال السدادات المطاطية فمن الصعب ثقبها بالمثقب والأفضل في هذه الحالة استعمال سدادات من الفلين أو بولي الاتيلين ، فثقبها يمكن أن يتم بواسطة محرز حام فقط . ادخل في هذا الثقب أنبوبا زجاجيا (يمكن أن تستعمل القطارة لهذا الغرض) بحيث يلتصق تماما بالسدادة . وأوصل هذا الأنبوبي بانبوب آخر من المطاط أو بولي الاتيلين طوله حوالي ٣٠ سم ، ثم أدخل في طرفه الآخر أنبوبا زجاجيا قصيرا .

والآن يمكننا القيام بأول تجربة على الغازات : اسكب حوالي نصف كأس من ماء ساخن على نصف ملعقة شاي من مسحوق الكلس المططا . اخلط المزيج ثم اتركه ليستقر . فيتجمع الراسب في قعر الكأس ويعلوه سائل شفاف يدعى ماء الكلس . أفضل هذا السائل بحذر عن الراسب (تذكر أن هذه الطريقة تسمى بالابانة أو الترويق) .

وإذا لم يكن في حوزتك مسحوق الكلس المططا السابق الذكر ، فبإمكانك أن تحضر ماء الكلس من محلولين يباخان في الصيدلية هما كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  ومحلول النشادر المائي (هيدروكسيد الأمونيوم)  $\text{NH}_4\text{OH}$  . فعند مزج هذين محلولين يتكون محلول شفاف هو ماء الكلس .

يجرى عمله عند تحضير المواد الغذائية والحلويات : اذ يسحب الصباغ الأخضر الصالح للأكل من الأوراق بالاستخلاص . ولسراع العملية ننصح بتقطيع الأوراق أولا إلى قطع صغيرة ورخص الاناء من فترة إلى أخرى .

والليلك تجربة أخرى : املأ أنبوب اختبار حتى نصفه بالماء واسكب فيه حوالي ١ سم<sup>٢</sup> من محلول اليود فتحصل على محلولبني باهت . أضف إلى هذا محلول كمية مماثلة من البنزين ثم خض المزيج عدة مرات واتركه بعد ذلك ليستقر . وبعد فترة تلاحظ أن المزيج انقسم إلى طبقتين : طبقة عليا ، وهي طبقة البنزين وأصبح لونها بنية غامقا ، وطبقة سفلية ، وهي الطبقة المائية وأصبحت عديمة اللون تقريبا . فالليود مسء الذوبان في الماء ولكنه يذوب جيدا في البنزين . ولهذا انتقل من محلول المائي إلى طبقة البنزين .

وتجربتنا الأخيرة على الاستخلاص تعتمد على الاختلاف في الذوبانية : كيف تميز بسرعة بين مسحوق القهوة ومسحوق الهندب البري (حبوب تسحق وتضاف إلى القهوة لاعطائها طعمها خاصا (chicory) وليس حبوب الهال المعروفة) ؟ ستجيب قائلا : بالرائحة طبعا . ولكن ما العمل اذا كانت الرائحة ضعيفة أو أنك لم تعد تذكر تماما هذه الرائحة ؟ عندئذ ارم قبضة من هذا المسحوق وذاك على افراد في إناء شفاف يحوى ماء ساخنا . فإذا بقى الماء على حاله دون أن يتلون دل ذلك على وجود الهندب لأن الهندب يستخلص بالماء بصعبية . أما مسحوق القهوة ، فيذوب في الماء ويبيط يبيط إلى الإناء تاركا وراءه أثرا بنينا .

آخر هو ثانى كربونات الكالسيوم (بيكربونات الكالسيوم  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ ) التي تذوب جيدا في الماء . والغاز الثانى الذى سندرسه الآن هو غاز النشادر . وقد جئنا على ذكره آنفا . ويسهل التعرف عليه من رائحته الحادة المميزة .

اسكب فى زجاجة قليلا من محلول مشبع ومغلى جيدا من صودا الغسيل . أضف اليه هيدروكسيد الأمونيوم (ماءات الأمونيوم) . أغلق فوهة الزجاجة بسادة مزودة بانبوب تصريف مرن تدخل نهايته الأخرى فى انبوب مقلوب (رأسا على عقب) . سخن الزجاجة فى ماء ساخن . ولما كانت أبخرة النشادر أخف من الهواء ، فإنها سرعان ما تملأ الانبوب المقلوب . امسك الانبوب ، كما هو مقلوب ، واغطسه بحدار فى كأس من الماء . لاحظ كيف أن الماء يبدأ فورا بالارتفاع فى الانبوب لأن النشادر ينحل (ينذوب) جيدا فى الماء ، فيترك له مكانا فارغا فى الانبوب .

والآن ستعلمك كيف تكشف أو تعرف على النشادر ، ليس فقط من رائحته المميزة ، وإنما بطريقة أدق وأصح . تأكد ، أولا ، من أن محلول النشادر ذو تفاعل قلوى (استعن لهذا الغرض بالفنوفتاليين أو بأى دليل آخر حضرته بنفسك) . وأجر ، ثانيا ، تفاعلا نوعيا على النشادر . ونقصد بالتفاعل النوعى ذلك التفاعل الذى يسمح بالتعرف ، دون خطأ ، على هذه المادة أو تلك .

حضر محلولا ضعيفا من كبريتات النحاس (يجب أن يكون لونه أزرق باهتا) . اغمض فيه نهاية انبوب تصريف الغاز

افتح زجاجة تحوى ماء معدني غازيا أو كازوزة وسدها فورا بسادة مزودة بانبوب تصريف الغاز (وهو الانبوب الذى قمت بتحضيره منذ لحظة) . اغمض طرف الانبوب الآخر فى كأس يحوى ماء الكلس . ضع الزجاجة فى ماء ساخن كى تنطلق منها فقاعات الغاز بسرعة (غاز ثانى أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  ، وهو يضاف خصيصا إلى هذه المياه لحفظها من الفساد ولاعطائها طعمها للذىدا) فتلاحظ بعد فترة أن ماء الكلس يتغير تدريجيا لأن ثانى أكسيد الكربون . يصل إلى الكأس عن طريق انبوب التصريف ويدخل فى ماء الكلس حيث يتفاعل مع هيدروكسيد الكالسيوم المنحل فيه ويتحول إلى كربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  ، وهذه لا تذوب فى الماء مما يؤدي إلى ظهور عكر أبيض .

أود أن أشير بخصوص التجارب على ماء الكلس أنه لا داع أبدا إلى البحث عن مصدر خارجي لغاز ثانى أكسيد الكربون طالما أن هذا الغاز يمكن الحصول عليه دوما من مصدر داخل جسمنا وهو الرثتان . فانت تعلم أنه عند الزفير تطلق الرثتان هواء غنيا بثانى أكسيد الكربون . فإذا غمرت طرف انبوب ما فى محلول طازج من ماء الكلس وتفتحت فى الطرف الآخر من الانبوب لاحظت أن محلول يبدأ بالتعكر أيضا . ولنعد الآن إلى المصادر الخارجية  $\text{CO}_2$  .

افتح زجاجة أخرى ، وضع فيها سادة مزودة بانبوب . تابع تمرير ثانى أكسيد الكربون خلال ماء الكلس . تلاحظ بعد فترة من الزمن أن محلول يصبح شفافا من جديد لأن غاز الكربون هذا يتفاعل مع كربونات الكالسيوم ويتحولها إلى ملح

اسكب في زجاجة حمض الخليك (حمض الخل) المخفف وأضف إليه قليلاً من كبريتيت الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  الملفوفة بورقة نشاف (تتوفر هذه المادة في المخازن التي تبيع المواد الازمة لتخميس الصور الفوتوغرافية). اغلق الزجاجة بسادة مزودة بانبوب لتصريف الغازات، اغمير الطرف الآخر من الانبوب في كأس، يحوي محلولاً مخففاً ومحضراً سلفاً من برمجيات البوتاسيوم  $\text{KMnO}_4$ . يجب أن يكون لون محلول البرمجيات وردياً باهتاً. وعندما تبلل الورقة يبدأ غاز ثاني أكسيد الكبريت بالانطلاق من الزجاجة فيصل إلى الكأس حيث يتفاعل مع محلول برمجيات البوتاسيوم ويزيل لونه.

وإذا لم يتثن لك شراء كبريتيت الصوديوم النقي، فبامكانك أن تستعيض عنها بمادة الاظهار الضوئي العادية. صحيح أن غاز ثاني أكسيد الكبريت سيحتوى في هذه الحالة على شائبة من غاز الكربون، ولكن هذا لن يعيق سير التجربة أبداً.

### الأكسدة والاختزال (الارجاع)

عرضنا في تجربة استحضار غاز ثاني أكسيد الكبريت تفاعلاً من تفاعلات الأكسدة والاختزال الكثيرة. ففي هذه التفاعلات تضم ذرات احدى المواد الالكترونات التي تمنها ذرات مواد أخرى. وتسمى عندئذ المواد الأولى بالمؤكسدات (برمجيات البوتاسيوم في تفاعلنا المذكور أعلاه) وتسمى المواد الثانية بالمخزلات (ثاني أكسيد الكبريت).

وسنجرى فيما يلى عادة تجارب أخرى على تفاعلات الأكسدة والاختزال.

من التجربة السابقة. لاحظ عندما يبدأ غاز النشار  $\text{NH}_3$  بالانطلاق كيف أن لون محلول عند نهاية الانبوب يصبح أزرق فاتحاً. فالنشار يشكل مع ملح النحاس معداناً ملوناً بلون فاتح وصيغته كال التالي  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4\text{SO}_4]$ .

والآن ننصحك بالحصول على قطعة صغيرة من كربيد الكالسيوم لأننا سنقوم معاً بتحضير الأسيتيلين.

ركب جهازاً كما في التجربة السابقة. اسكب في الزجاجة ماء عادي، عوضاً عن هيدروكسيد النشار، وارم فيه قطعة صغيرة من كربيد الكالسيوم بحجم حبة الحمص وملفوقة بورقة نشاف، ثم اغلق فوهة الزجاجة بسادة ذات انبوب. وعندما تبلل ورقة النشار يبدأ الغاز بالانطلاق. اجمع هذا الغاز، كما في التجربة السابقة، في أنبوب مقلوب رأساً على عقب. وبعد مرور دقيقة اقلب الانبوب وقرب من فوشه عود ثقاب مشتعل. لاحظ كيف أن الغاز يستعمل بهب مفعم. وهذا الغاز المنطلق ما هو الا الأسيتيلين الذي يستعمل في لحام المعادن.

ونذكر بالمناسبة أنه لا يتكون في هذه التجربة الأسيتيلين فقط، وإنما يبقى في الزجاجة محلول مائي من هيدروكسيد الكالسيوم، أي ماء الكلس، الذي يمكن استخدامه في التجارب الخاصة بغاز الكربون.

والتجربة التالية لا يجوز اجراؤها الا في حال توفر تهوية جيدة، والا وجوب أن تجرى في الهواء الطلق. وسنقوم فيها بتحضير ثاني أكسيد الكبريت  $\text{SO}_2$ ، وهو غاز ذو رائحة واخزة حادة.

بينما يكون تركيزه في الانبوبين الثالث والرابع كبيرا مما يجعل جسيماته تتلاصق مع بعضها متتحوله إلى راسب .

وبوجه عام ، يمكن أن يطلق على برمجيات البوتاسيوم اسم «الحرباء الكيميائية» اذ انها قادرة على تغيير لونها مثلها . فمثلا تحول لونها من بنفسجي أحمر إلى أخضر في وسط قلوى نظرا لأن البرمجيات تختزل فيه إلى البرمجيات ذات اللون الأخضر . والتأكد من ذلك ارم بلورة من البرمجيات في محلول مادة قلوية (محلول مغلى جيدا من صودا الغسيل مثلا) ولاحظ كيف أنه يظهر لون أخضر بدلا من اللون الوردي المألوف .

تظهر هذه التجربة أكثر جمالا عند استعمال الصودا الكاوية (هيدروكسيد الصوديوم) . ولكننا لا ننصحك باستخدام هذه المادة وغيرها من القلويات الكاوية في تجاربك المنزلية لعدم توفر الخبرة الكافية لديك بعد . أما اذا أردت اجراءها في مخبر المدرسة ، فما عليك الا أن تضع في كأس رقيق الجدران قليلا من محلول للبرمجيات أحمر اللون (يجب أن يكون شفافا أيضا) وتضيف اليه على دفعات وبحدار (كي لا يسخن المزيج) كميات قليلة من محلول الصودا الكاوية المركز . والآن راقب تغير لون السائل : فهو يصبح في البداية بنفسجيا ، ثم ينقلب إلى أزرق كلما ازدادت قلوية محلول ، ويتحول في نهاية الأمر إلى لون أخضر .

ويظهر تغير اللون أكثر وضوحا عند تعريض الكأس لأشعة المصباح الكهربائي . وعلى كل حال ، فالاضاءة الجيدة أمر ضروري هنا . فبدونها قد تتعذر مراقبة اللحظة التي يتغير فيها اللون .

اقطع شطيرة (أو حزا) من حبة بطاطس . نقط عليها عدّة نقاط من محلول مخفف من اليود ، فيظهر لون أزرق يعود إلى أن النشاء الموجود في حبة البطاطس يزرق في وجود اليود الحر . وهذا التفاعل كثيرا ما يستخدم للكشف عن النشاء . اذن ، فهو تفاعل نوعي أيضا .

نقط على مكان اليود قليلا من محلول كبريتيت الصوديوم ، ولاحظ كيف أن اللون يزول بسرعة . واليك تفسير ما حدث : أعطت الكبريتيت الكترونا إلى اليود الحر فأصبح مشحونا كهربائيا . واليود في هذه الحالة لا يلون النشاء باللون الأزرق .

وتعنى هذه الخاصة عند كبريتيت الصوديوم ، وثاني أكسيد الكبريت أيضا ، أنهما مختزلان جيدان . وفيما يلى تجربة أخرى على الكبريتيت حيث تشرك فيها برمجيات البوتاسيوم كمؤكسد أيضا .

خذ أربعة محاليل من برمجيات البوتاسيوم ألوانها كالتالي : وردي ضعيف ووردي وبنفسجي فاتح وبنفسجي غامق ، وضع كل منها في أنبوب اختبار . أضف إلى كل أنبوب محلول كبريتيت الصوديوم . لاحظ كيف أن محلول في الأنابيب الأولى يصبح عديم اللون تقريبا وبينما في الأنابيب الثانية . وتنظر في الأنابيب الثالث ندف بنية اللون ، يزداد عددها كثيرا في الأنابيب الرابع .

يتكون في الأنابيب الأربع أكسيد المنجنيز  $MnO_2$  الصلب ، ولكنه يوجد في الانبوبين الأول والثاني على هيئة محلول غرواني (جسيماته الصلبة دقيقة جدا بحيث يظهر محلول شفافا)

اذن ، خذ قليلا من محلول ثاني كرومات (بيكرومات) البوتاسيوم  $K_2CrO_4$  الأصفر (هذه المادة تستعمل كمؤكسد في الصناعة ، اذ يستعمل بها مثلا لغسل الأدوات والقطع الموسخة جدا ، وعليه يجب التعامل بها بحذر) وأضف اليه قليلا من حمض الكبريت (حمض الكبريتيك) (انتبه ! يجب صب الحمض ببطء وحذر) . لاحظ أن اللون يصبح أحمر . ارم في هذا محلول المحمض بعض قطع من الزنك . واذا لم تتوفر لديك مثل هذه القطع التي تجري عليها التجارب عادة ، فبامكانك ان تحصل على الزنك بنفسك من بطارية قديمة : ذلك أن الحجارات المعدنية في البطاريات مصنوعة من الزنك .

والآن ، وبعد أن رميت في محلول قطع الزنك ، تخزل البيكرومات ويتغير لونها الى لون أخضر غامق نتيجة تشكيل ما يسمى بشب الكروم والبوتاسيوم  $KCrSO_4$  . وينطلق عندها غاز الهيدروجين . واذا لم تؤكسد نواتج هذا التفاعل بأكسجين الهواء ، فان التفاعل سيستمر بعد ذلك ، وسيظهر لون أزرق يخص محلول كبريتات الكروم  $CrSO_4$  . اسكب هذا محلول في كأس آخر . وبينما أنت تقوم بذلك تحدث الأكسدة ، وينقلب لون محلول الى لون أخضر من جديد .

### الامتزاز

اعتقد أن جميع الناس على الأرض يعرفون الظاهرة الكيميائية الفيزيائية التي ستحدث عنها الآن ، وإن كان الكثيرون لا يعرفون أنها تسمى بهذا الاسم . وسواء درست ظاهرة الامتزاز في المدرسة أو لم تدرسها بعد ، فإنك ستراها بأم عينك عندما تقع بقعة

واليك تجربة أخرى تساعد على التمييز بين الماء النقي والماء القذر . ضع في أنبوب اختبار ماء نقيا من الصنبور وفي أنبوب آخر ماء من مستنقع أو بركة ماء آسن . أضف إلى الانبوبين قليلا من محلول برمجنات البوتاسيوم (المؤكسد) . لاحظ كيف أن محلول البرمنجنات يبقى ورديا في الماء النقي ، ويزول لونه في الماء القذر . والسبب في ذلك هو أن الماء الآسن تتجمع فيه مواد عضوية تقوم ، ككبريتيت الصوديوم ، باختزال برمجنات البوتاسيوم وتغيير لونه .

اقترحنا عليك في التجربة الأولى أن تشتري المظهر - كبريتيت الصوديوم من مخزن بيع المواد الازمة لتمهيد الصور الفوتوغرافية فإذا تمنى لك ذلك ، فما عليك الآن الا أن تشتري مظهرا آخر هو مزيج من الميتول والهيدروكينون . أذب هذا المظهر في الماء فتحصل على محلول ذي لون ضعيف جدا . أضف إلى محلول قليلا من المسحوق القاصر (وهو مادة مطهرة شائعة الاستعمال ويجب التعامل بها بحذر) فيصبح أصفر اللون . وتعليق ذلك هو أن المسحوق القاصر مؤكسد جيد ، فهو يؤكسد الهيدروكينون ويتحول إلى الكينون ذي اللون الأصفر . واذا أضفت الآن إلى محلول مزيجا من كبريتيت الصوديوم والصودا زال اللون الأصفر نظرا لأن كبريتيت الصوديوم يختزل الكينون ويتحول إلى هيدروكينون من جديد .

وسنجرى تجربةأخيرة على «الأكسدة والاختزال» مستخدمين مركبات الكروم . فالتجارب على هذه المركبات تكون جميلة في معظم الأحيان . ولا عجب من ذلك ، فكلمة «كروموس» تعنى «اللون» في اللغة اليونانية .

قعرها نقطة من الكولونيا أو أي عطر آخر . احضرتها براحتي  
يديك لفترة نصف دقيقة كي يسخن العطر قليلا . وعندما سيكون  
التبخر أسرع والرائحة أشد . وكما هو متبع في الكيمياء ، فإنه  
لا يجوز شم المواد من الأواني مباشرة وإنما يجب بحركات  
خفيفة من الكف توجيه الهواء الحاوي على أبخرة المادة الطيارة  
نحو الأنف ، فقد تكون المادة الموجودة في الاناء مجهمولة  
التركيب ولا تعرف رائحتها .

والآن ضع في الزجاجة قليلا من الفحم الفعال ، ثم سدها  
جيدا بالسدادة واتركها عدة دقائق . افتح الزجاجة ووجه الهواء  
نحو أنفك من فوق فوتها ، فهل تشعر برائحة ؟  
الرائحة زالت . فقد امتصها الماز . وبعبارة أدق ، نقول  
أن الماز لم يتمتص الرائحة نفسها ، وإنما امتص جزيئات المادة  
الطيارة التي وضعتها في الزجاجة . وهذه الجزيئات ارتبطت بسطح  
الفحم ولم يعد بإمكانها الوصول إلى أنفك وإن تشم الرائحة بعد  
ذلك .

ولكن ، هل من الضروري استعمال الفحم الفعال وحده  
في هذه التجارب ؟ طبعا ، لا . فهناك مواد أخرى تمتص الجزيئات  
جيدا ، مثل : الطوفة والغضار المطحون الجاف والطباشير  
(الحوارة) وورق النشاف . وهي مواد متنوعة جدا ولكنها تشارك  
في أن لها سطحا كبيرا . ومن بينها بعض المواد الغذائية . فالخبز ،  
كما تعلمون ، يتمتص بسهولة الروائح الغريبة .  
والبشار (الذرة المحمصة) ، الذي يحبه الكثيرون منكم ،  
هو ماز جيد جدا . وهنا لا حاجة لاستهلاك كمية كبيرة منه  
بل سنكتفى ببعض حبات منه . أعد التجربة السابقة على المواد

حبر على ورقه أو على الشياب (وهذا أسوأ بكثير) . فالامتزاز  
يحدث عندما يتمتص سطح مادة ما (ورقة أو قماش أو ما  
شابه ذلك) جسيمات مادة أخرى (الحبر أو غيره) .  
ولعل أفضل ماز (مادة ماز) على الإطلاق هو الفحم ،  
وبالذات الفحم الخشبي ، وليس الفحم الحجري ، وزيادة  
في الدقة نقول أنه نوع من الفحم الخشبي يدعى الفحم الفعال  
(أو الفحم المنشط) . وهو يباع عادة في الصيدليات . وبه  
سنبدأ تجاربنا على الامتزاز .

حضر محلولا باهت اللون من أي حبر كان ، واسكبه  
في أنبوب اختبار دون أن تملأه حتى آخره . ارم في المحلول  
حبة من الفحم الفعال (يفضل أن تسحقها قبل ذلك) . سد  
فتحة الأنبوب باصبعك واخلط المحلول جيدا ، ثم لاحظ كيف  
أن المحلول يزول لونه أمام عينيك . استبدل هذا المحلول بأي  
محلول آخر بشرط أن يكون ملونا أيضا وستلاحظ أن النتيجة  
هي ذاتها . وعندما تستعمل قطعا من الفحم الخشبي عوضا عن  
الفحم الفعال فإن هذه القطع ستتمتص الصباغ أيضا ، ولكن  
بشكل أضعف .

وليس هذا بالأمر الغريب : فالفحام الفعال يتمتع عن  
الفحم العادي بأن سطحه أكبر بكثير ، وجسيماته مملوءة  
بالمسامات (ولتحقيق ذلك يعالج الفحم بطريقة خاصة وتفصل  
منه الشوائب) . وطالما أن الامتزاز هو امتصاص من قبل سطح  
المادة ، فإنه من البديهي أن يوداد الامتصاص كلما كبر السطح .  
وباستطاعة المازات أن تمتص المواد ليس فقط من المحاليل .  
وللتتأكد من ذلك ، خذ زجاجة سعتها نصف لتر ونقط على

التنظيف الكيميائي

تعتبر التجارب الواردة في هذا الفصل تكرارا لما جاء سابقا  
نظرا لأن التنظيف الكيميائي وازالة البقع كثيرا ما يتطلبان اجراء  
عمليات كتلك التي تعرفنا عليها في التجارب السابقة وبالتحديد :  
الاستخلاص والأكسدة والاختزال والامتزاز .

وأعتقد أنكم توافقون معى بأنه لا داع أبدا لتلويث الشاب  
عندما ثم اجراء التجارب لتنظيفها . ولكن ستصرف كما يلى :  
سنأخذ عادة قطع من قماش فاتح اللون وسنبعق عليها بقعا مختلفة  
ثم سنحاول إزالة هذه البقع .

والبقع الكثيرة الانتشار هي البقع الدهنية . وهي تزال عادة بالاستخلاص حيث ينتهي المذيب المناسب لذلك . ويصلح البنزين والتربيتين والاثير الطبى لازالة البقع الدهنية الحديثة . ولهذا الغرض تبلل قطنة بالمذيب وتمسح بها البقعة عدة مرات فينتقل الدهن عندها الى محلول . ولتفادي بقاء هالة حول مكان البقعة يعمد الى مسح القماش بماء الصابون أو بمحلول من مسحوق الغسيل .

أما إزالة البقع الدهنية القديمة ، فأصعب من ذلك . وهنا يحتاج الأمر إلى أكثر من مذيب واحد . فمثلاً يستعمل هنا عادة مزيج من البنزين والاثير الطبى والتربتين ( ٢:٧ ) ، أى تؤخذ ٧ أجزاء من الأول وجزء من الثاني وجزءان من الثالث ) أو مزيج من الكحول الأثيلي والبنزين والاثير الطبى ( ١٠:٢:١ ) . ويجب الانتهاء ، عندما يكون القماش ملواناً ، كى لا يؤثر المذيب على اللون . فقبل الشروع بالتنظيف ينبغي التأكد من أن المذيب المختار لن يؤثر على لون القماش .

العطرية في وجود حبات من البشرى ، ولاحظ كيف أن الرائحة تزول تماماً . وطبعاً أنه لا يجوز أكل هذه الحبات بعد التجربة . ولنعد الآن إلى تجربة استحضار ثانى أكسيد الكربون (غاز الفحم) . أملاً أنبوبين بهذا الغاز ، وضع في أحدهما عدّة حبات من البشرى ثم خض الانبوب عدّة مرات . وبعد ذلك تابع العمل كما في تجربة ماء الكلس (يمكن «سكب» الغاز من الانبوب في هذا الماء لأنّه أى الغاز أثقل من الهواء) . فهل يختلف تصرف ماء الكلس في الأنبوبين ؟ أجل . فالسائل يتعكّر في الكأس الذي «سكب» فيه الغاز غير المعالج بالماز بينما لن يطأ شيئاً على السائل في الكأس الثانى لأنّ حبات البشرى قد امتصت قبل ذلك ثانى أكسيد الكربون .

وإذا كنت عضواً في حلقة الكيمياء في مدرستك وتعلمت فيها استحضار غازات ملونة كالكلور وأكسيد التتروجين (لا يجوز استعمال هذين الغازين في المنزل لأن التعامل بهما يتطلب تهوية جيدة ويجب أن يتم تحت نافذة لسحب الغازات) ، فبامكانك أن تختبر تأثير الفحم وحبات البشار عليها . ولهذا الغرض ، ضع أحد هذين المازين في الإناء العاوى على الغاز الملون ثم خضه عدة مرات ، ولاحظ كيف أن اللون اما أن يزول تماماً ، أو أنه يضعف كثيراً .

تستعمل حاليا في المطابخ المنزلية أدوات متنوعة تثبت فوق الموقد الغازية بغية تنقية الهواء من الدخان والروائح المختلفة . وهي تحتوى جميعا على مادة مازة يمر خلالها الهواء الملوث . والآن أصبحتم تعرفون ماذا يحدث بعد ذلك . ونشير هنا الى أن هذه المادة تستبدل من حين لآخر عندما يصبح سطحها مشبعا بالأوسمان والجسيمات الغريبة .

ويوجه عام يظهر هذا الاسلوب في ازالة البقع فعالا جدا في معظم الأحيان : فالغضار الأبيض والطباسير وما شابههما لا تسمح للمحلول الملون بالتوسيع في القماش وتشكيل حالة حول مكان البقعة .

والآن ستحدث قليلاً عن تفاعلات الأكسدة والاختزال التي تستغل في إزالة البقع أيضاً.

يلجأ عادة الى الماء الساخن لازالة البقع الحديثة المتبقية عن الثمار أو أنواع العصير المختلفة . وعندما لا تنجح هذه الطريقة ، تزال البقع المذكورة من على الأقمشة البيضاء بمحلول من فوق أكسيد الهيدروجين (الماء الأكسيجيني) : أشيع البقعة بهذا المحلول بعد أن تضيف اليه عادة نقاط من هيدروكسيد الأمونيوم . امسح مكان البقعة بقطنة نظيفة ثم اغسله بالماء . وأظنك تعلم أن فوق أكسيد الهيدروجين مؤكسد قوى . فهو مؤكسد العدد من الأصناف وبينما لونها نهايـا .

ويتمكن ، بواسطه تفاعلات الأكسدة والاختزال ، ازالة البقع التي تركها مكواة ساخنة على الأقمشة البيضاء القطنية والكتانية ، وهنا يقوم بدور المؤكسد محلول مائي من المسحوق الفاصل (كن حذرا عند استعماله) بنسبة ١:٥٠٠ وزنا . فعندما يسخن القماش بصورة مفرطة بالمكواة تكون نتيجة الأكسدة الحرارية مواد بنية يفككها الملح الفاصل و يجعلها عديمة اللون . ولا تنسى أنه يتكون هنا حمض الهيدروكلوريك (حمض كلور الماء) الذي يخرّب القماش أيضا . ولهذا يجب بعد التنظيف تبلييل القماش بمحلول ضعيف من الصودا لتعديل الحمض ثم غسله بالماء النقى .

وتزال جيداً بقعة الورنيش الزيتي بمعجون من الغضار الأبيض مع البنزين . اذ يغطى سطح البقعة بطبقة من هذا المعجون تترك الى أن يتبخّر البنزين كلياً . وهنا ينضم الامتناز الى الاستخلاص : فالغضار الأبيض يتشرب ثم يتمتص المواد التي استخلصها البنزين :

ولازلة بقعة حديثة من دهان زيتى تبلل هذه البقعة أولاً بالتربيتين (لتليينها) ثم تزال بالبزبين . وعندما يخشى من أن يؤثر البزبين أو التربتين على لون القماش ، يلجأ إلى مسح البقعة بمحلول ساخن من الغليسرين أو بمزيج من الغليسرين مع كمية مماثلة من الكحول الأثيل .

ويمكن ، بالاستخلاص ، ازالة بقع الأعشاب . تذكروا التجربة التي استخلصنا فيها الكلوروفيل بواسطة الكحول . اذن ، مما عليكم الآن الا أن تمسحوا مكان البقعة بالكحول (أو الأثير الطبيعي) فيبدأ عندها الكلوروفيل بالاستخلاص تدريجيا من البقعة ويزول اللون بعد ذلك .

وتتسنى أحياناً إزالة بقع العبر عن القماش . ولهذا الغرض يرش على البقعة قليل من مسحوق الطباشير ، ثم تنقط عليه نقطتان أو ثلاث نقاط من الكحول . عندئذ ، يذيب الكحول صبغة العبر ويشرب الطباشير المحلول الملون . يقشط الطباشير بطرف سكين غير حاد ، ثم ترش دفعة جديدة منه وينقط عليها الكحول . تكرر العملية حتى يبقى لون الطباشير أبيض ولن يتغير . عندئذ يترك كي يجف ثم ينطفف مكان البقعة بالفرشاة .

وفي هذه الحالة تكون قد جمعنا بين الاستخلاص والامتزاز

كمض الأولييك  $C_{17}H_{35}COONa$  أو حمض الاستياريك  $C_{17}H_{35}COOH$  (أما الصابون السائل فعبارة عن ملح بوقايسومي لهذين الحمضين). وتحلماً هذه الأملاح عند اذابتها في الماء وتتفكك إلى حمض وقلوي. ولكن الأحماض الدهنية أحماض ضعيفة، بينما تكون القلوبيات قوية في حالتنا هذه. وعليه يكون محلول قلويا.

وكان يعتقد سابقاً أن الصابون يغسل وينظف جيداً لأنه يشكل في محلول مادة قلوية ولكن تبين أن الأمر ليس كذلك أبداً، بل على العكس تماماً، فالمادة القلوية (صودا الغسيل مثلاً) تنظف لأنها تتحد مع الدهون وتشكل في محلول مواد فعالة سطحياً كالصابون.

ونذكر، بالمناسبة، أنه ليس من الصعب الحصول على الصابون. فهناك عدة طرائق لتحقيق ذلك، وإليك واحدة منها: حضر محلولاً مركزاً مسخناً من صودا الغسيل. اسكبه في أنبوب اختبار وأضيف إليه نقطة فنقطة من زيت نباتي. تابع التنقيف حتى يتوقف انحلال الزيت. (يمكن استعمال شمع التحلل عوضاً عن الزيت النباتي). ارم في محلول الناتج قبضة من ملح الطعام. ونشير هنا إلى أن هذه الطريقة هي الطريقة المتبعة في مصانع تحضير الصابون حيث تسمى العملية الأخيرة بالفصل بالتمليح (أي فصل مركب عضوي من محلول باضافة الملح).

بعد إضافة الملح يطفو الصابون الصلب على السطح ويمكن عندئذ فصله من محلول بسهولة.

يندر حالياً استعمال الصابون لغسل الألبسة ويستعاض عنه بمساحيق الغسيل التي يزداد استعمالها عاماً بعد عام. وتدخل

وأخيراً، عندما يسقط محلول اليود على القماش يمكن إزالة البقعة نهائياً بمسحها بمحلول تيوكبريات الصوديوم (الهيبيوسوفيت). والآن أصبحت تعرف ما هو المؤكسد وما هو المرجع في هذا التفاعل.

## الغسل

الغسل يتبع التنظيف عادة. وهذا ما سنتفقه أيضاً. والغسل عملية كيميائية فيزيائية تلعب الدور الرئيسي فيها المواد الفعالة سطحياً. وتتألف جزيئات مثل هذه المواد من قسمين الأول هييدروفيلي، أي محب للماء، والثاني هييدروفوبلي، أي كاره للماء ولا يتفاعل معه ولكنه يتفاعل برغبة مع المواد الموسخة مثل الدهون والزيوت وغيرها. ويقع هذان القسمان الهيدروفيلي والهييدروفوبلي في طرفيين مختلفين من الجزيء الطويل. وهذه الجزيئات تتثبت على السطح الدهني بواسطة أطرافها الهيدروفوبية، بينما تبرز أطرافها الهيدروفيلية إلى الخارج كـ«القنة» (بالقنة). والماء يبلل جيداً هذه «الإبر» ويحيط «بالقنة» ويفصله عن السطح. وهكذا يتصرف الصابون ومسحوق الغسيل. وللأسراع في إزالة الوضوء من على القماش أو اليدين نعمد إلى فركها جيداً باسفنجة أو فرشاة.

وبنبدأ حديثنا هنا بالصابون طالما أنه أقدم مادة فعالة سطحياً. أدب قليلاً من الصابون في حجم صغير من الماء. صب محلول في أنبوب اختبار وأضيف إليه محلول الفنولفتالين فيتلون بلون أحمر قرمزي، مما يدل على أن الوسط قلوى. الواقع أن الصابون العادي هو ملح صوديومي لحمض دهني

هو أن أملاح القساوة تتفاعل مع الصابون فيتكون نتيجة لذلك صابون كالسيومي ومحضسيومي لا يذوب في الماء ، وبالتالي يفقد جميع خواصه المفيدة في التنظيف .

ولكن اذا أذبت مسحوق الغسيل في ماء قاس لاحظت أنه ينطفئ كما ولو كان مذابا في ماء عادي . فالماء القاسي لن يعيقه في ذلك لأن المواد الفعالة سطحيا الداخلة في تركيب المسحوق لا تتفاعل مع أملاح القساوة ، وبالتالي لن تفقد خواصها في هذا الماء .

وتحاليل مساحيق الغسيل ، كتحاليل الصابون ، يمكن أن تكون قلوية وعندتها تصلح لغسل القطن والكتان فقط وليس لغسل الصوف والحرير . ولكن هناك مواد معتدلة أو محايدة تكون سائلة عادة وتستعمل لغسل الصوف والحرير والأقمشة الاصطناعية . وللتتأكد من امكانية غسل كتزة من الصوف بهذا المسحوق أو ذلك يستعان بالفنوفتاليين . فإذا أصبح محلول أحمر بعد اضافة الفنوفتاليين اليه دل ذلك على أنه يحتوى على مادة قلوية حرة ولا يجوز غسل الصوف فيه . ولكن اذا بقي محلول عديم اللون أو تلون بلون خفيف جداً يمكن بكل ثقة غسل الألبسة الصوفية والحريرية فيه .

وفي الأزمنة القديمة كان الصابون من المواد الكمالية ، وكانت تستعمل للغسل مواد أخرى أكثر توفرًا ، وان كانت أقل تنظيفاً منه . وحاول الآن أن تجرب كيف تؤثر هذه المواد : يمكنك أن تأخذ لهذا الغرض مسحوق الخردل أو مرق الفاصولياء ، والأفضل من ذلك هو جنور بعض النباتات مثل جذور زهرة الربيع وعيون الغراب وبخور مريم والكوكل . وهذه الجذور

في تركيب هذه المساحيق مواد فعالة سطحيا تحضر اصطناعيا ، ولهذا تسمى بالمنظفات الاصطناعية .

اجر التجربة التالية : خذ ثلاثة قطع من قماش وسخ وضع كل منها في كأس . اسكب في الكأس الأول ماء فاترا ، وفي الثاني محلولا من الصابون ، وفي الكأس الثالث محلولا من أي مسحوق غسيل تجده في البيت . افرك القطع قليلا واغسلها بماء نقى ثم اتركها لتنشف ، وراقبها بعد ذلك ، فتلاحظ أن القطعة التي كانت في الماء أصبحت أنظف بقليل من السابق وأن القطعة التي كانت في محلول الصابون أصبحت أكثر نظافة من القطعة الأولى ولكنها تأتي من هذه الناحية بعد القطعة الثالثة التي غسلت في محلول مسحوق الغسيل ، فقد أصبحت هذه القطعة نظيفة جدا . وهذا يعني أن المنظفات الاصطناعية أشد تأثيرا من الصابون العادي .

ويتصف العديد من مساحيق الغسيل بخاصية هامة أخرى وهي أنها تنطفف في أي ماء سواء كان لينا أم قاسيا ، وحتى أنها تنطفف في ماء البحر أيضا ، فهل يتصرف الصابون كذلك؟ خذ ماء عادي وأذب فيه ملحاما للكالسيوم أو المغنيسيوم ، (يمكنك أن تشتري في الصيدلية لهذا الغرض الملح الانكلزي أو الملح البحري أو محلول كلوريد الكالسيوم) فتجعله قاسيا ، لأن ما يميز الماء القاسي عن اللين هو احتوائه على نسبة كبيرة من أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم المسماة بأملاح القساوة .

خذ من جديد قطعة من قماش وسخ وحاول أن تغسلها بالصابون في هذا الماء القاسي ، فلن تفلح في ذلك ، حتى أن الرغوة لن تكون في مثل هذا محلول . والسبب في ذلك

## شمعة من الصابون

ذكرنا عند الحديث عن الصابون وكيفية تنظيفه للأقمشة أن جزيئه مؤلف من «رأس» يتجه إلى داخل الماء و «ذنب» طويلاً يحاول الخروج منه.

وللتفحص باهتمام «الذنب» الهيدروفوبي . فهي عبارة عن سلسلة هيدروكربونية طويلة . والمركبات الحاوية عليه واسعة الانتشار ومهمة جداً في الصناعة . وهي تشكل قسماً أساسياً في العديد من الدهون والزيوت وغيرها من المواد المفيدة جداً ، ومن بينها الاستيارين . وسنحاول الحصول عليه الآن انطلاقاً من صابون الغسيل .

خذ نصف قطعة من صابون الغسيل واسمح لها بالسخين إلى قشور رقيقة ثم ضعها في علبة كونسرونة نظيفة . صب الماء عليها حتى يغمر القشور كلها ثم ضع العلبة في حمام مائي . حرك المزيج من وقت لآخر بقضيب خشبي كي يذوب الصابون بسرعة في الماء . وعندما يتم ذلك ارفع العلبة عن النار (ليس باليد طبعاً وإنما بملقط خشبي) وصب الخل فيها ، فتنفصل من محلول بفعله كتلة بيضاء غليظة تقوم تطفو على السطح وهي الاستيارين . والاستيارين مزيج نصف شفاف من عدة مواد أهمها حمض الاستياريك  $C_{17}H_{35}COOH$  وحمض البالmitik (حمض النخل)  $C_{15}H_{31}COOH$  . ومن الصعب تحديد تركيبه بدقة لأنه يتوقف على المواد التي صنع منها الصابون .

وقد جاء في القصص والروايات أن الشموع تصنع من الاستيارين ، وبالأصح ، كانت تصنع منه سابقاً ، أما الآن ، فهي تصنع من البارافين الأكثر توفرًا والأرخص ثمناً (يحضر

تحتوى على مواد ذات فعل تنظيفي وتدعى الصابونينات (ولعلك صادفت في الكتب القديمة التعبير التالي : الجنر الصابوني) . وجميع هذه المواد الطبيعية تغسل وتنظف ، ولكن على نحو أسوأ من الصابون طبعاً . ومع ذلك ، فقد تأكّدت بسهولة من أنها تغسل فعلاً .

وستنهي حديثنا عن المنظفات بتجربة نجبر فيها المادة على التحرك في الماء بعد أن نضيف إليها مادة سطحية ونغير بالتالي نوره السطحي .

اصنع من سلك نحاسي رفيع لولباً (حلزونا) مسطحاً ومؤلفاً من عدة دورات وامسحه بلطف بالزيت أو الفازلين . ضع هذا اللولب بهدوء ودقة على سطح الماء فيطفو عليه لأن الماء لا يبلله ولن يسمح له التوتر السطحي للماء بالغرق . والآن نقط في منتصف اللولب تماماً نقطة من محلول الصابون ولاحظ كيف أن اللولب يبدأ بالدوران فوراً . وتعليل ذلك هو أن محلول الصابون ينتشر على سطح الماء داخل اللولب وعندما يبلغ نهاية اللولب يخرج من داخله ويدفعه على الدوران . وعندما يتوقف اللولب عن الدوران نقط مرة أخرى نقطة من محلول الصابون فيبدأ الدوران من جديد .

ويصلح مثل هذا اللولب كجهاز التقدير الفعالية السطحية عند مختلف السوائل : استبدل محلول الصابون بمادة أخرى فيبدأ اللولب بالدوران بسرعة أخرى . ولن يدور أبداً عندما ينقط داخله محلول من ملح الطعام ، وسيغرق بسرعة في محلول من مسحوق الغسيل لأن هذا محلول يزيل ويحل طبقة الزيت التي تحمل السلك على سطح الماء .

البارافين من البتروл) . ولكن ، طالما أثنا حصلنا على الاستيارين ، فلا مانع من أن نصنع شمعة منه . فهذا ، بالمناسبة ، عمل ممتع .

وبعد أن تبردت العلبة تماماً أجمع الاستيارين بالملعقة وضعه في وعاء نظيف . أغسله مرتين أو ثلاث مرات بالماء ثم لفه بقطعة قماش نظيفة بيضاء أو بورقة ترشيح لسحب الماء الزائد منه وبعد أن ينشف تماماً أبدأ بصنع الشمعة . والبيك أبسط طريقة لذلك : خذ خيطاً غليظاً مفتولاً وأغمسه عدة مرات في الاستيارين المصهور والممسخن قليلاً ، ثم اسجنه بعد كل مرة واتركه في الهواء كي يتجمد عليه الاستيارين . تابع العملية حتى تحصل على شمعة بالقطر المطلوب . وهذه طريقة جيدة وإن كانت متعبة نوعاً ما . وعلى كل حال ، فهكذا كان الناس يصنعون الشموع في غابر الأزمان .

وثمة طريقة أبسط : اذ يكتفى دهن الخيط المفتول بالاستيارين المصهور والمحضر لته ولتكن تشرب الخيط في هذه الحالة بالكتلة المصهورة يكون أسوأ منه في الطريقة الأولى مما يجعل الشمعة أقل جودة وإن كانت تحرق كالمعتاد .

ان طرائق تحضير الشموع الجميلة والمتنوعة الأشكال ليست بسيطة فقبل كل شيء يجب صنع قالب المناسب من الخشب أو الجص أو المعدن . ويستحسن هنا أن يشرب الخيط في البداية بالاستيارين ثم يثبت في القالب بحيث يمر في متنصفه تماماً ، ويفضل أن يكون مشدوداً نوعاً ما . وبعد ذلك يسكب الاستيارين الساخن في القالب .

وبالمناسبة ، يمكن بهذه الطريقة صنع الشموع من

البارافين أى من شمعة جاهزة تشتريها ثم تصهرها وتسكب الصهارة في قالب الذي تريده . ولكنني أنبئك بأن هذه العملية ليست سهلة ...

وبعد أن حصلت على شمعة من الصابون سنقوم بتجربة معاكسة وهي الحصول على الصابون من الشمعة بشرط أن تكون مصنوعة من الاستيارين وليس من البارافين . فالبارافين لا يصلح لصنع الصابون لأن جزيئاته لا تحتوى على «روؤس» . وإذا كنت متأكداً من أن الشمعة من الاستيارين فبامكانك أن تصنع منها صابون الغسيل كما ويصلح لهذا الغرض شمع التحل الطبيعي .

سخن علبة قطع من الشمعة على حمام مائي ساخن جداً ولكنه لا يغلي . وبعد أن ينصهر الاستيارين تماماً أضيف إليه محلولاً مركزاً من صودا الغسيل ، فتتكون عندئذ كتلة لزجة بيضاء هي الصابون بذاته . اترك محلول بعض دقائق أخرى على الحمام المائي ، ثم ضع قفازاً على يدك أو لفها بمنشفة كي لا تحرقها واسكب الكتلة الساخنة في قالب ما ، وليكن علبة ثقاب مثلاً ، وبعد أن يبرد الصابون يمكن فصله من العلبة بسهولة .

وليس من الصعب التأكد من أن ما حصلت عليه هو صابون فعلاً ، وأنه يغسل وينظف كالمعتاد . ولكنني أرجوكم ألا تستعمله لغسل يديك لأننا لا نعرف مدى نقاوة المواد التي كانت موجودة في الشمعة .

## الطباسير والرخام وقشرة البيضة

نقط على قطعة من الطباسير (الحواره) الطبيعي  $\text{CaCO}_3$  نقطة من حمض الهيدروكلوريك (حمض كلور الماء) فتلاحظ حدوث فوران شديد في مكان سقوط النقطة . ضع القطعة في لهب شمعة أو لهب كحول جاف فيتلون اللهب بلون أحمر جميل .

وهذه الظاهرة معروفة : فالكالسيوم الذي يدخل في تركيب الطباسير هو الذي يجعل اللهب أحمر اللون . ولكن ، لماذا الحمض هنا ؟ الواقع أن الحمض يتفاعل مع الطباسير ويشكل كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  الذي يتطاير رذاذه مع الغازات ويتساقط في اللهب مباشرة مما يجعل التجربة أوضح وأكثر فعالية . ومع الأسف ، لا يصلح طباسير المدرسة المضغوط لهذه التجربة لأنه يحتوى على شائبة الصودا (ملح الصوديوم) ولهذا يمكن أن يتلون اللهب بلون برتقالي (يمكنك أن ترش في اللهب حبات من ملح  $\text{NaCl}$  فتتأكد عندئذ من أن أملاح الصوديوم تلونه بلون أصفر شديد) . والأفضل أن تجرى هذه التجربة على قطعة من الرخام مبللة بالحمض السابق ذكره .

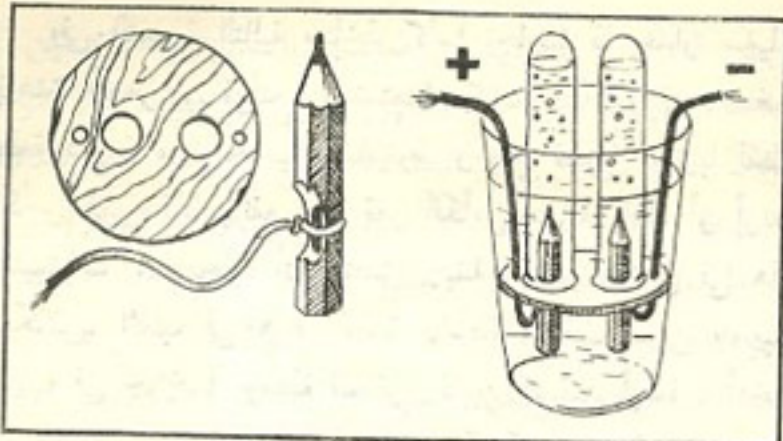
تحتاج التجربة التالية على الطباسير إلى شمعة . ثبت هذه الشمعة على حامل لا يحترق ، ثم أدخل قطعة من الطباسير (أو الرخام أو قشرة البيض) في اللهب ، فتنطفىء عندئذ بالسناج (هباب الفحم) مما يعني أن درجة حرارة اللهب صغيرة . ولكننا ننوي حرق الطباسير ، وتلزمنا لذلك درجة حرارة تتراوح بين  $700$  و  $800^{\circ}\text{م}$  . فما العمل ؟ يجب رفع درجة الحرارة بتوجيه الهواء إلى داخل اللهب .

ولهذا الغرض ، خذ قطارة (نقاطة) وانزع منها الطاقية المطاطية وضع بدلا منها أنبوبا من المطاط أو البلاستيك . انفخ في الأنبوب ووجه الهواء الخارج من أنف القطارة بحيث يسقط فوق خيط الشمعة داخل اللهب فينحرف لسان اللهب باتجاه الهواء وترتفع درجة الحرارة عندئذ . وجه لسان اللهب على زاوية حادة من قطعة الطباسير فتسخن هذه الزاوية كثيرا ويتحول الطباسير فيها إلى الكلس الحى  $\text{CaO}$  (أو الكلس المحروق) وينطلق ثانى أكسيد الكربون .

اجر هذه العملية على عدة قطع من الطباسير والرخام وقشور البيض ثم اجمعها في زجاجة نظيفة . خذ أكبر قطعة بينها وضعها على صحن صغير ثم نقط الماء على المكان الملتهب فتصمم صوتا كالفحيج أو الأزيز ويمتص الماء كله وتنتفت القطعة إلى مسحوق يدعى الكلس المططا  $\text{Ca(OH)}_2$  .

اضف كمية زائدة من الماء ونقط بضع نقاط من محلول الفينولفتالين فيصبح الماء في الصحن أحمر اللون مما يدل على أن الكلس المططا يشكل محلولا قلويا .

وبعد أن تبرد القطع المحروقة ضعها في زجاجة واغمرها بالماء . سد الزجاجة وخص محلول فتلاحظ أن الماء يصبح عكرا . وأظننك حزرت بأننا سنحصل الآن على ماء الكلس . اترك محلول ليستقر فترة من الزمن ، ثم اسكب السائل الصافي في زجاجة نظيفة . خذ قليلا منه في أنبوب اختبار واجر معه التجارب المذكورة سابقا على الغازات . ويمكنك الاحتفاظ به لإجراء بعض « التجارب السحرية » مثل تحويل « الماء » إلى « حليب » وتحويل « الماء » إلى « دم » .



وحاول ألا يصبح محلول غامق اللون (ولا يجوز أن يكون شفافا في الوقت نفسه). أوصل الصفيحتين عن طريق سلكين كهربائيين بطاريتين مربوطتين على التسلسل ، أى «الموجب» مع «السالب». لاحظ بعد مرور عدة دقائق كيف أن محلول بين الصفيحتين يصفو تدريجيا وتتجمع في قعر الكأس حبيبات سوداء.

تدخل في تركيب الحبر حبيبات ملونة صغيرة جدا تكون معلقة في الماء. فعند مرور التيار الكهربائي تتجمع هذه الحبيبات وتلتقط مع بعضها البعض وتتصبّح ثقبة ولا يعود بإمكانها البقاء سابحة في الماء فتهبط إلى قعر الكأس. وطبعاً أن يصبح محلول أكثر صفاء.

ولكن ما هو السبب في ظهور جسيمات على السطح؟ الواقع أنه تطلق غازات أثناء مرور التيار الكهربائي خلال المحاليل. ففي حالتنا هذه تلتقط فقاعات الغاز الجسيمات الصلبة وتحملها معها إلى السطح.

## التحليل الكهربائي في الكأس

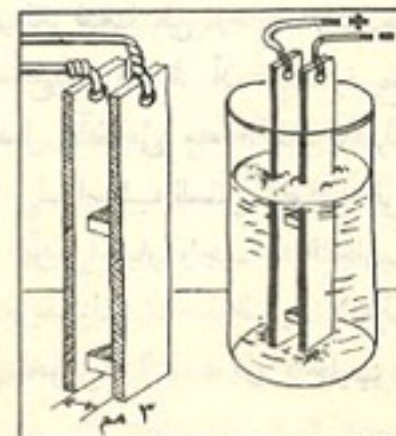
ستعرض أكثر من مرة في هذا الكتاب إلى التجارب على الكهرباء . والبكم الآن أبسطها . وتكفى لإجرائها ثلاثة أو أربع بطاريات (مركمات) كتلك التي تستعمل في مصباح الجيب الكهربائي .

وكثيرا ما يحاول التلاميذ اجراء تجارب في الكيمياء الكهربائية في البيت ، ولكنها لا تنجح أحيانا لأسباب قد تكون بسيطة جدا . ومع ذلك ، فإذا اتبعت التعليمات التي سترودكم بها ، فتأكدو بأن التجربة ستنجح حتما .

ولنبدأ بتجربة بسيطة جدا ولكنها مفيدة ومعبرة . وهي تحتاج إلى مادة واحدة فقط وهي الحبر ، ومع ذلك فلا بد من صرف جهد قليل لتركيب الجهاز اللازم فيها .

خذ صفيحتين معدنيتين من النحاس أو الحديد أو الألومنيوم طول كل منها ٨ - ١٠ سم وعرضها ١ - ٢ سم ، وانصب في كل منها ثقبا لثبيت السلك الكهربائي . حضر قطعتين من الخشب أو البلاستيك سماكة كل منها عدة ميلمترات والصقهما . على الصفيحتين لجعلهما متوازيتين ولا تمس أحدهما الأخرى .

ضع الصفيحتين في كأس زجاجي مملوء بالماء. نقط عدة نقاط من الحبر



اربط السلكين الآتيين من القلمين بالبطاريتين الأخيرتين . وعندما تبدأ حادثة التحليل الكهربائي في المحلول : اذ توجه ايونات الهيدروجين  $H^+$  المشحونة بشحنة موجبة إلى الكاتود (المهبط) فتضم إليها هناك الالكترون وتتحول إلى غاز الهيدروجين . وعندما يمتليء الانبوب الذي يغطي القلم المتصل بالقطب السالب بالهيدروجين يمكن سحبه من الكأس واعمال الغاز فيه وهو مقلوبا ، فيشتعل بصوت مميز . وينطلق الأكسجين عند الالكترود الموجب أي الأنود (المصد) . اغلق فوهة الانبوب المملوء به باصبعك وهو تحت الماء ثم اسحبه من الكأس وأقلبه . أدخل فيه عودا محترقا فيشتعل فورا .

وهكذا تكون قد حصلنا من الماء  $H_2O$  على الهيدروجين  $H_2$  والأكسجين  $O_2$  . فلماذا إذن الصودا ؟ إنها ضرورية لتسريع التجربة . فالماء النقي ينقل اليتار الكهربائي بشكل سيئ جدا ، ويجرى التفاعل الكيميائي الكهربائي فيه ببطء . يمكن بواسطة هذا الجهاز اجراء تجربة أخرى وهي التحليل الكهربائي لمحلول مشبع من ملح الطعام  $NaCl$  . ففي هذه الحالة يمتليء أحد الانبوبين بغاز الهيدروجين عديم اللون ويتجمع في الانبوب الآخر غاز ذو لون أخضر مصفر هو الكلور الذي يتكون من ملح الطعام . فالكلور يتخلى عن شحنته بسهولة وينطلق على الأنود .

أغلق باصبعك فوهة الانبوب الحاوي على الكلور مع قليل من محلول الملح وهو تحت الماء ، ثم اقلبه وخصه دون أن تزعز أصبعك من فوهته ، فيتكون في الانبوب محلول الكلور أي ماء الكلور . ولهذا الماء فعل قاصر شديد . والدليل على

وفي التجربة التالية سنأخذ كأسا زجاجيا ذا جدار سميك وقاعدته أصغر من فوته ، وسنستعمله كحمام الكتروليتي . حضر قطعة دائرية من الخشب المضغوط واجعل قطرها مساويا لقطر الكأس في مكان يرتفع عن قعر الكأس مسافة ثلاثة أو أربعة سنتيمترات ، ويجب أن تلتتصق جيدا بجدار الكأس في هذا المكان . ثقب في هذه القطعة بواسطة المثقب ثقبين واسعين واثقب في جوارهما بواسطة المخرز ثقبين ضيقين أيضا . أدخل في الثقبين الواسعين قلمي رصاص طول كل منهما ٥ - ٦ سم ولهمما نهاية حادة وسيقومان هنا بدور الالكترودين . ازرع الخشب من النهاية الأخرى في كل قلم ولف على الغرافيت النهاية المفتوحة من السلك الكهربائي ثم اعزلها جيدا بشريط عازل ولكي يكون العزل جيدا يفضل أن يغطي مكان الوصل بقطعة من انبوب مطاطي . والآن أصبحت جميع قطع الجهاز جاهزة ولم يبق سوى جمعها ، أي وضع القطعة الخشبية مع الالكترودين داخل الكأس .

ضع الكأس على صحن ثم اسكب فيه (أي في الكأس طبعا ) حتى أعلىه تقريبا محلولا من كربونات الصوديوم ( حضر هذا المحلول باذابة ملعقتين أو ثلاثة ملاعق شاي من الكربونات في كأس من الماء ) . املأ انبوبي اختبار بالمحلول نفسه . اغلق فوهة أحد الانبوبين بالابهام ثم اقلبه رأسا على عقب واغمره في الماء بحيث لن تمر إلى داخله فقاعة هواء وضعه فوق قلم لرصاص . كرر العملية نفسها مع الانبوب الثاني .

خذ ثلاث بطاريات واربطها على التسلسل ، أي القطب لموجب في أحديها مع القطب السالب للأخرى وهكذا ، ثم

حول القلم وستبدأ الشفرة بالذوبان لأن ذرات الحديد تكتسب شحنة كهربائية وتتحول إلى أيونات تنتقل إلى المحلول . وهكذا يتكون ثقب في الشفرة بعد عشر دقائق أو خمس عشرة دقيقة . ويكون بسرعة أكثر إذا كانت البطارية جديدة والشفرة رقيقة (٠،٠٨ ملم) . ونشير إلى أن الثقب يظهر في صفائح الألمنيوم الرقيقة خلال ثوان معدودات .

وإذا أردت ثقب صفيحة معدنية رقيقة بالقلم في مكان معين ، فمن الأفضل أن تدهنها مسبقاً وترك مكان الثقب : أشرنا أثناء التحضير للتجربة إلى ضرورة صنع تجويف في الغرافيت . والهدف من ذلك هو منع الغرافيت من أن يمس المعدن والا انقلقت السلسلة فوراً وتوقف مرور التيار ولن يحدث التحليل الكهربائي .

ويمكن إجراء الثقب بالقلم دون الاستعانة بحمام الكتروليتي (وهو الصحن الصغير في حالتنا هذه) . ولهذا الغرض ضع الصفيحة — الأنود على لوحة أو صحن ونقط عليها نقطة من الماء . بلل القلم الموصول بالبطارية بالملح واغمر نهايته الحادة ب نقطة الماء . امسح نواوج التحليل الكهربائي بقطعة قماش من وقت لآخر ونقط نقطة جديدة . وبتكرار هذه العملية يمكن دون جهد يذكر ثقب الصفيحة المعدنية . وبالمناسبة يمكن بهذه الطريقة صنع ثقب في سكين مقطوعة بغية تثبيت يد خشبية عليها .

وطبيعي أن بطارية واحدة لا تكفي لثقب معدن يزيد ثخنه عن الميلمتر وهنا يحتاج الأمر إلى عدة بطاريات أو الاستعانة بمحلول مخفض مع مقوم كذلك الذي يستعمل في لعبة الخطط الحديدية

ذلك هو أن محلول الحبر المخفف يزول لونه باضافة هذا الماء إليه .

ت تكون أثناء التحليل الكهربائي لملح الطعام مادة أخرى هي هيدروكسيد الصوديوم . وتبقي هذه المادة القلوية في المحلول ، ويمكن التأكد من ذلك بتقسيط عدة نقاط من محلول الفينولفتالين أو دليل آخر بالقرب من الالكترود السالب .

وهكذا تكون قد حصلنا في تجربة واحدة على الهيدروجين والكلور وهيدروكسيد الصوديوم . ولهذا السبب يطبق التحليل الكهربائي لملح الطعام على نطاق واسع في الصناعة . ويمكننا بواسطة التيار الكهربائي ومحلول مشبع من ملح الطعام أن نجري تجربة ممتعة أخرى تحاول فيها أن تثبت الحديد بقلم رصاص عادي .

حضر في صحن صغير محلولاً مشبعاً من ملح الطعام . اربط شفرة حلقة بسلك مع القطب الموجب لبطارية مصباح الجيب (تقوم الشفرة بدور الأنود) . اقطع الغرافيت من النهاية الحادة لقلم الرصاص . وحاول بالأبرة أن تصنع تجويفاً في هذه النهاية كي لا يظهر الغرافيت من تحت الخشب . اصنع بالسكين حزا يصل حتى الغرافيت ويقع على بعد ٣—٢ سم من نهاية القلم . لف على الغرافيت النهاية المفتوحة من سلك كهربائي ثم اعزلاها جيداً بشريط عازل واربط النهاية الأخرى للسلك بالقطب السالب للبطارية (يقوم قلم الرصاص بدور الكاتود) .

ضع الشفرة في الصحن الحاوي على المحلول واجعل القلم يلمسها فلاحظ كيف أن فقاعات الهيدروجين تبدأ بالانطلاق

وتغسل ثلاث مرات بالماء . والآن يمكن اعتبارها نظيفة .  
نحتاج هنا الى بطاريتين أو ثلاث بطاريات (بطاريات مصباح الجيب الكهربائي) مربوطة على التسلسل . ويمكن ، كما أشرنا أعلاه ، استعمال مقوم مع محلول أو بطارية تبلغ استطاعتها ٩ - ١٢ فولط . وبهذا كان مصدر التيار المستعمل فإنه يجب أن يربط قطب الموجب بالعلبة (يجب أن يكون التماس جيدا ؛ والأفضل أن تثبت العلبة في أعلاها ويربط السلك بالثقب ربيطا جيدا) . اربط القطب السالب بقطعة حديد ، ولتكن مثلا مسمارا كبيرا منتظفا حتى اللمعان . ضع الالكترود الحديدي داخل العلبة وعلقه (بالطريقة التي تناستك) بشرط لا يمس جدار العلبة وقعرها . اسكب في العلبة محلولا قلويا ك محلول هيدروكسيد الصوديوم (يجب التعامل به بحذر) أو محلول صودا الغسيل . والأفضل أن يستعمل محلول الأول ولكنه يتطلب حذرا ودقة أثناء العمل .

وبما أن محلول القلوى سيكون ضروريًا أكثر من مرة في التجارب القادمة لذا سنذكر هنا طريقة تحضيره : أضف صودا الغسيل  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  الى محلول الكلس المطفأ  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  ثم اغل المزيج . فيتكون بنتيجة التفاعل هيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  وكرbonesات الكالسيوم أي طباشير لا يذوب عمليا في الماء . ويكتفى الآن أن يرشح محلول بعد تبریده حتى تبقى فيه المادة القلوية فقط .

ونعد الآن الى تجربة علبة الكونسرونة .

سرعان ما تبدأ فقاعات الغاز بالانطلاق عند الالكترود الحديدي ويبدأ القصدير بالانفصال من علبة الكونسرونة والتحول

للأطفال أو في الجهاز المخصص لكتابه أو الرسم على الخشب بالحرق . وبهما كان مصدر التيار المستعمل وطريقة التحليل الكهربائي المتبع ، فإنه يجب تغيير محلول الالكتروليت عدة مرات وتنظيف التجويف جيدا بمخرز أو مسامر .

### القصدير والرصاص

ليست التجارب على المعادن ملائمة جدا لأنها تحتاج الى أجهزة معقدة ، ولكن البعض منها يمكن اجراؤه في البيت . ولنبدأ من القصدير . تباع في المخازن أحيانا قضبان من فلز القصدير مخصصة للحام . خذ قضيبا منها وحاول أن تثنى بيديك فتشعر قرقة واضحة .  
والواقع أن القصدير بنية بلورية معينة تجعل بلوراته تحتل بعضها البعض أثناء تئيه وتعطي هذا الصوت . وبالمناسبة يستفاد من هذه الظاهرة لتمييز القصدير النقى عن سائره التي لا تعطى أي صوت عند ثنيها .

والآن سنجاول الحصول على القصدير من علب الكونسرونة (علبة المحفوظات) الفارغة لأن معظم هذه العلب مطل من داخله بطبيعة من القصدير تحمى الحديد من التآكسد وتحول دون تلف المواد الغذائية داخل العلبة . وبالإمكان استخلاص هذه القصدير ثم استعماله مرة ثانية .

يجب ، قبل كل شيء ، تنظيف العلبة جيدا . والغسل العادى ليس كافيا في معظم الحالات ولهذا يصب في العلبة محلول مركز من صودا الغسيل وتوضع على النار ليغلى المحلول فيها مدة نصف ساعة . يسكب محلول بعد ذلك من العلبة

تشكل في البداية عندما قمت باذابة القصدير من العلبة . وإذا كان الأمر كذلك ، فإن القسم الأول من التجربة ( وهو تحويل الفلز من العلبة إلى المحلول ) يمكن الاستغناء عنه والشروع مباشرة بتطبيق القسم الثاني وهو ترسب الفلز على الالكترود . وهذا يوفر لك وقتاً كثيراً عندما تريدين الحصول على كمية أكبر من القصدير .

والرصاص أسهل انصهاراً من القصدير . وللتتأكد من ذلك خذ بونقة صغيرة وضع فيها عدة حبات من الخردق وسخنها على اللهب . وعندما ينضر الرصاص ، امسك البونقة بملقط خشبي واسحبها من فوق النار . اسكب صهارة الرصاص في قالب من الجص أو المعدن أو في حفرة على الرمل فتكون قد حصلت على صبة من الرصاص . وإذا كلس الرصاص المشهور في الهواء تكونت على سطحه بعد عدة ساعات طبقة حمراء من أكسيد الرصاص تسمى بالليثارج وكانت تستعمل سابقاً في تحضير الدهانات .

والرصاص ، كفلزات أخرى كثيرة ، يتفاعل مع الأحماض مزيحاً منها الهيدروجين . وهو لا يذوب في حمض الهيدروكلوريك ( حمض كلور الماء ) المركز ، ولكنه يذوب ، وإن كان ببطء ، في حمض ضعيف كحمض الخليك مثلاً .

ويعزى هذا التناقض إلى أن تفاعل الرصاص مع حمض الهيدروكلوريك يؤدي إلى تشكيل كلوريد الرصاص  $PbCl_2$  وهو صعب الذوبان ويغطي سطح الرصاص بطبقة ، تحول دون استمرار التفاعل فيما بعد . ولكن أسيتات ( خلات ) الرصاص  $Pb(CH_3COO)_2$  التي تتكون أثناء تفاعل الرصاص مع حمض الخليك تذوب جيداً في المحلول ولا تعيق التفاعل أبداً .

تدريجياً إلى المحلول . ولكن ما العمل إذا أردنا الحصول على فلز القصدير نفسه وليس على محلول منه ؟ اسحب الالكترود الحديدى من المحلول واستبدله بالكترود من الفحم يمكن سحبه من بطارية قديمة . اربط هذا الالكترود بالقطب السالب لمصدر التيار في التجربة . وعند بدء التحليل الكهربائي يبدأ القصدير الاسفنجي بالتوسيع على هذا الالكترود ، ويتم ذلك بسرعة إذا كان جهد التيار مناسباً . وقد يحصل أحياناً أن تكون كمية القصدير المستخلص من علبة واحدة قليلة . عذرني خذ علبة أخرى وقصها بمقص خاص إلى قطع صغيرة وضع هذه القطع داخل العلبة الأولى الحاوية على الالكترووليت واتبه إلى أن قطع القصدير يجب ألا تمس الالكترود الفحمي .  
يمكن إعادة صهر القصدير المتجمع على الالكترود . ولهذا ، اقطع التيار واسحب الالكترود الفحمي الحاوي على القصدير الاسفنجي وضعيه في كأس من الخزف أو في علبة معدنية نظيفة فوق النار فتلاحظ بعد فترة قصيرة أن القصدير ينضهر مكوناً سبيكة متراصة .

يمكن إبقاء قسم من القصدير الاسفنجي دون صهر والاحتفاظ به لتجارب أخرى . وإذا أذيب هذا القصدير في حمض الهيدروكلوريك ( تؤخذ قطع صغيرة منه ويسخن المزيج بلطف ) حصلنا على محلول من كلوريد القصدير . حضر محلولاً كهذا تركيزه حوالي 7٪ وأضف إليه ، مع التحريك ، محلولاً قلويياً تركيزه أكبر بقليل ويبلغ حوالي 10٪ ، فيترسب في البداية راسب أبيض سرعان ما يذوب في فالنس من القلوي . وتكون هنا قد حصلنا على محلول من قصديرات الصوديوم وهو الذي

## الألومنيوم والكروم والنikel

سنجزى في البداية تجربتين بسيطتين على الألومنيوم .  
وستستخدم فيما قطع من ملعقة ألومنيوم مكسورة . ضع قطعة  
من هذه القطع في أنبوب اختبار يحوى حمضا ما ، وليكن  
حمض الهيدروكلوريك مثلا ، فيبدأ الألومنيوم فورا في الذوبان  
مزريا الهيدروجين من الحمض ، ويكون عندئذ ملح الألومنيوم  
 $\text{AlCl}_3$  . ضع قطعة أخرى من الألومنيوم في محلول مركز لمادة  
قلوية ولكن الصودا الكاوية ( كن حذرا أثناء التعامل بها ) ،  
فتلاحظ أن المعدن يبدأ بالذوبان أيضا ، وينطلق الهيدروجين ،  
ولكن يتكون هنا ملح آخر هو ألومنيات الصوديوم  $\text{NaAlO}_2$  .

ويظهر كل من أكسيد الألومنيوم وهيدروكسيد الألومنيوم  
خواص قاعدية وحمضية في آن واحد ، أي أنهما يتفاعلان مع  
الأحماض والقلويات ولهذا يقال بأنهما أمفوريان ( مذذبان ) .  
وبالمناسبة ، فإن مركبات القصدير هي مركبات مذذبة أيضا ،  
ويمكنك التأكد من ذلك بنفسك طالما أنك قد حصلت على  
القصدير من علبة الكونسروة .

وثمة قاعدة تنص على أن الفلز يتآكسد بسرعة أكبر كلما  
كان أكثر نشاطا . فالصوديوم ، مثلا ، لا يجوز أبدا تركه  
معروضا للهواء ، بل يجب حفظه في الكبروسين . ولكن تعرف  
حقيقة أخرى أيضا ، وهي أن الألومنيوم أنشط بكثير من  
الحديد ، مثلا ، ولكن الحديد يصدأ بسرعة بينما لا يتأثر  
الألومنيوم مهما تركته في الهواء أو الماء . فهل هذه حالة  
استثنائية من القاعدة العامة ؟  
لنجر التجربة التالية : ضع قطعة من سلك من الألومنيوم

فوق لهب مصباح غازى وثبتها في وضع مائل بحيث يسخن  
الجزء الأسفل من السلك . ونحن نعرف أن الألومنيوم ينصهر  
في الدرجة 660 م . فبدلا من أن ينصهر هنا ويساقط على  
المصباح نلاحظ أن الجزء المسخن من السلك يتقوس فجأة .  
وإذا أمعنا النظر فيه شاهدنا غطاء رقيقا يوجد داخله الفلز المصهور .  
وهذا الغطاء ما هو الا أكسيد الألومنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ، وهو مادة  
متينة ومقاومة جدا للحرارة .

والأكسيد يغطي سطح الألومنيوم بطبقة رقيقة ومتراصة ولا  
يترك له مجالا للتآكسد فيما بعد . وهذه الخاصية يستفاد منها  
في الصناعة : اذ يطل سطح المعدن بطبقة رقيقة من الألومنيوم  
فيغطي الألومنيوم بالأكسيد الذي يحمي المعدن من التآكل  
والصدأ .

وسنجري تجربة مع فلزين آخرين هما الكروم والنikel .  
فالرغم من أنهما يقعان بعيدا عن بعضهما البعض في الجدول  
الدوري ، الا أنه يوجد سبب يجعلنا ندرسهما معا : فالكروم  
والnickel يستعملان لتغطية وطلاء السلع المعدنية بغية منعها من  
الصدأ واعطائهما لمعانا جميلا . ولكن كيف يمكن التمييز بين  
هذين الفلزين ؟

فلنحاول اجراء التحليل التالي : اقطع قطعة طلاء من مادة  
قديمة واتركها في الهواء عدة أيام حتى تتغطى بطبقة من الأكسيد  
ثم ضعها في أنبوب يحوى حمض الهيدروكلوريك المركز  
( انتبه كي لا يسقط الحمض على اليدين أو الثياب ) . فإذا  
كان الطلاء من النikel بدأ فورا في الذوبان في الحمض مكونا  
الملح  $\text{NiCl}_2$  ، وينطلق الهيدروجين عندئذ . أما اذا كان الطلاء

تغطى الأدوات والسلع النحاسية والبرونزية القديمة بطبقة خضراء  
وليست سوداء ، وما هي هذه الطبقة ؟  
حاول أن تحصل على سلعة نحاسية قديمة ( كشمعدان أو  
صحن أو قطعة نقود ) . اقشط من على سطحها قليلاً من الطبقة  
الخضراء وضعه في أنبوب اختبار . اغلق فوهة الأنبوب بسداة  
مزودة بانبوب لتصريف الغاز وأغمض نهاية الأنبوب الأخرى  
في ماء الكلس ( تعلم الآن كيف تحضره ) . سخن الأنبوب ،  
فظهور على جدرانه قطرات من الماء ، وتنطلق من الأنبوب فقاعات  
من غاز يعكس ماء الكلس . فهو اذن ثاني أكسيد الكربون .  
ويبقى في الأنبوب مسحوق أسود يعطى عند ذوبانه في الحمض  
 محلولاً أزرق اللون . وأظنك حزرت الآن بأن هذا المسحوق  
هو أكسيد النحاس .

وهكذا نكون قد تعرفنا على نواتج تفكك الطبقة الخضراء  
وبقى أن نكتب صيغتها وهي كما يلى :  $CuCO_3 \cdot Cu(OH)_2$  ( كربونات النحاس القاعدية ) وهي تتكون على سطح القطع  
والأدوات النحاسية نظراً لأن الهواء يحتوى دوماً على أبخرة الماء  
وثاني أكسيد الكربون .  
ويصادف هذا الملح في الطبيعة أيضاً وهو المعدن المشهور  
باسم المalachite .

سنعود مرة أخرى إلى الحديث عن هذه الطبقة الخضراء  
وعن المalachite في فصل آخر . أما الآن ، فستوجه اهتمامنا  
إلى السلك النحاسي المسود . أفالاً يجوز أن يعاد إليه لمعانه  
السابق دون الاستعانة بالحمض ؟  
صب في أنبوب اختبار هيدروكسيد الأمونيوم . سخن السلك

من الكروم فلن يطرأ أي تغير في البداية ولكن يبدأ الفلز بعد  
فترة بالذوبان في الحمض مكوناً كلوريد الكروم  $CrCl_3$  .  
اسحب قطعة الطلاء من الحمض بملقط معدني واغسلها بالماء  
ثم اتركها لتتجف في الهواء . وبعد يومين أو ثلاثة أيام يمكن  
ملاحظة الفعل نفسه .

وتعليق ذلك هو أنه تتكون على سطح الكروم طبقة رقيقة  
جداً من الأكسيد تحول دون تفاعل الحمض مع الفلز ، ومع  
أن هذه الطبقة تذوب في الحمض إلا أن ذوبانها يكون بطئاً  
فيه . ويعود الكروم ويغطى في الهواء بطبقة من الأكسيد أيضاً .  
أما النikel ، فليس لديه طبقة واقية كهذه .

### تجارب على سلك نحاسي

نخصص للنحاس بإندا منفرداً لأن التجارب عليه عديدة  
وسمحة .

اصنع من سلك نحاسي لوليا صغيرة وثبته على حامل خشبي  
( يمكن لفه على قلم رصاص وترك نهايته الحرة بطول كاف ) .  
سخن اللولب على النار فيغطى سطحه بطبقة سوداء من  
أكسيد النحاس  $CuO$  . وإذا غمرت السلك المسود في حمض  
الهييدروكلوريك المخفف تلون السائل بلون أزرق وأصبح سطح  
المعدن من جديد أحمر ولماعاً . والحمض ، إذا لم يكن ساخناً ،  
لن يؤثر على النحاس ، ولكنه يذيب أكسيده محلولاً إياه إلى  
الملح  $CuCl_2$  .

والسؤال هنا هو أنه إذا كان أكسيد النحاس أسود ، فلماذا

فكاوية اللحام تصنع عادة من النحاس الذى ينقل الحرارة جيدا . وعندما يتآكى طرف الكاوية الحاد يفقد النحاس قدرته على التمسك بسيكة الفصدير ولكن اضافة قليل من كلوريد الأمونيوم يجعل الأكسيد يختفى فورا .

ونهى تجربنا على السلك النحاسي بالتجربة التالية : اسكب في أنبوب اختبار قليلا من الكولونيا (الأفضل منها الكحول التقى ) واغمس فيها سلك النحاس المتوجه . وأظن أن نتيجة التجربة واضحة الآن بالنسبة لك : فالسلك قد تحرر تماما من طبقة الأكسيد . وهنا يحدث تفاعل عضوى معقد : اذ يختزل النحاس ويتأكسد الكحول الآتيل الموجود في الكولونيا متحولا إلى مادة تدعى الأسيتالدهيد . وهذا التفاعل لا يستعمل أبدا في البيوت ، ولكنه يطبق أحيانا في المخابر عندما يراد الحصول على الألدهيد من الكحول .

وبهذا تكون قد أنهينا التجارب الأولية التمهيدية . والآن وبعد أن تعودتم على التجارب الكيميائية فقد حان الوقت للقيام بتجارب أكثر جدية واذا كنت تجري التجارب في البيت ، فلا شك بأنك أصبحت تفتقر بعض الأواني والأدوات والکواشف الضرورية وعليه ، دعنا نلقى نظرة داخل خزانة المطبخ .

النحاسي حتى الاحمار ثم اغمسه في المحلول السابق فتحدث قرقعة ويصبح السلك أحمر ولمامعا . وهنا يحدث في لحظة واحدة تفاعل يؤدي إلى تشكيل النحاس والماء والتتروجين (الآزوت) . وعندما تعاد التجربة عدة مرات يتلون هيذر وكسيد الأمونيوم الموجود في الأنابيب بلون أزرق . وفي الوقت نفسه يحدث تفاعل آخر يدعى تفاعل تشكيل المعقد ، أى يتكون المعقد النحاسي ذاته الذي ساعدنا سابقا على الكشف عن الشادر من اللون الأزرق لمزيج التفاعل .

ونشير ، بالمناسبة ، إلى أن قدرة مركبات النحاس على التفاعل مع هيذر وكسيد الأمونيوم كانت معروفة منذ زمن بعيد وحتى قبل ظهور علم الكيمياء . فقد كانت الأدوات النحاسية والبرونزية تنلف بمحلول الشادر . ولا تزال ربات البيوت تستعمل هذه الطريقة حتى الآن . ولتحسين الفعل التنظيفي تضاف إلى المحلول قطع من الطباشير تزيل الأوساخ بالاحتكاك وتمتصها من المحلول .

واليكم التجربة التالية : ضع في أنبوب اختبار قليلا من كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  الذى يستعمل أثناء اللحام . اجعل اللوب النحاسي المتوجه يلمس طبقة المادة التى تغطى قعر الأنابيب ، فتحدث قرقعة ويتشر دخان أبيض ناجم عن تطاير جسيمات كلوريد الأمونيوم ويعود اللوب إلى لمعانه النحاسي الأصلى . وت تكون نتيجة التفاعل الحادث هنا التوأج نفسها التي تكونت في التجربة السابقة بالإضافة إلى كلوريد النحاس  $\text{CuCl}_2$  وبالنظر إلى هذه الخاصية بالذات ، أى احتزال فلز النحاس من الأكسيد ، يستعمل كلوريد الأمونيوم فى عملية اللحام .

## لنظر داخل خزانة المطبخ

ما أن بدأ الإنسان يحضر غذاءه حتى أصبح ، دون ارادته ، كيميائياً . ففي الأواني الفخارية والبراميل الخشبية وفي الطناجر وعلى المقلة تجرى عمليات كيميائية وكميائية حيوية معقدة . ولم تكن هذه العمليات واضحة ومع ذلك فقد استمر الناس يطبحون ويسلقون ويصنعون مختلف المخللات والمماواح وغيرها . ولكن الكثير من هذه العمليات أصبح مدروساً في الوقت الحاضر . ويمكنا إجراء البعض منها (البساطة طبعاً) في مخبر المنزل . وتميز تجارب هذا الفصل بأن المواد الضرورية لإجرائها موجودة في خزانة المطبخ أو الثلاجة (البراد) أو يمكن شراوها في مخزن بيع المواد الغذائية . وستحتاج في هذه التجارب إلى كميات قليلة من المواد ولكن إذا صدف واشتريت كمية من هذه المادة أو تلك أكبر من الكمية الالزمة للتجربة ، فلا تقلق لذلك ، فالكمية الباقية ستستفيد منها دائمًا في مجالات أخرى ولن تضيع سدى .

ان أهم مادة في الطعام هي البروتين . فالبروتين أساس كل شيء في وهو «مادة البناء» لكل جسم حتى ويقوم آلاف الباحثة في مختلف أنحاء العالم حالياً بدراسة البروتين وخصائصه . ولا أظن أننا سنكتشف أشياء جديدة في تجاربنا المقبلة ولكن المهم أن نبدأ .

التجربة الأولى هي تفاعل نوعي للبروتين ، أي تفاعل يسمع بالتأكيد على أن المادة الموجودة أمامنا هي بروتين أم لا . وثمة عدة تفاعلات من هذا النوع . وسنختار واحداً منها يحتاج إلى محلول من صودا الغسيل (أو الصودا الكاوية) ومحلول كبريتات النحاس المائية .

حضر عدة محاليل تفترض أنها تحتوى على البروتين ولتكن مثلاً مرق اللحم أو السمك (يفضل أن يرشح خلال قطعة من الشاش) أو الخضار أو الفطور أو غيرها . اسكب هذه المحاليل في أنابيب اختبار بحيث تملأها حتى متتصفها تقريراً ثم أضاف إليها قليلاً من محلول مادة قلوية هي صودا الغسيل أو الصودا الكاوية (يفضل على محلول الصودا وتركه ليستقر ويبرد فترة من الزمن) وأخيراً أضاف محلول كبريتات النحاس الأزرق . ففي حال وجود البروتين في المرق يتتحول اللون فوراً إلى لون بنفسجي . ويقال عن مثل هذه التفاعلات بأنها تفاعلات مميزة لأنها لا تحدث إلا عندما يوجد البروتين فعلاً في محلول . والمقارنة يمكن إجراء تجربة مماثلة على عصير الليمون أو البرتقال أو على ماء معدني أيضاً .

والكل يعلم أن البروتين يتجمد أو يتختر أثناء التسخين ويتحول إلى شكل لا يذوب في الماء . فالبيضة النية مثلاً تصبح جامدة عند تسخينها . وتسمى هذه الظاهرة في لغة الكيمياء بمسخ البروتين . وكل ربة بيت تعرف أنه لتحضير مرق طيب من اللحم يجب وضع قطع اللحم أولاً في ماء بارد

وليس صدفة أن تكون القرشة مغذية ومفيدة لأن البروتين الموجود في الحليب ينتقل كله تقريباً إليها.

وعندما يوضع الحليب في مكان دافئ يتختز البروتين الموجود فيه أيضاً. ويعود ذلك إلى سبب آخر يختلف عن السبب السابق وهو أن البكتيريا هي التي تقوم بذلك فعددتها كبير جداً وجميعها يفرز حمض اللكتيك (حمض اللبن) حتى ولو كانت لا تتعذر بالحليب. رشح قليلاً من الحليب المختز وأضف إلى الخثارة بعض نقاط من دليل ما صنعته بنفسك. عندئذ سيدل الدليل على أن محلول سيحتوى على حمض ما هو الا حمض اللكتيك الذي يمكن اكتشافه في محلول الملح للمخللات. وإلى جانب الكربون والهيدروجين والأكسجين والتتروجين يدخل في تركيب بعض الجزيئات البروتينية الكبريت أيضاً. ويمكننا التأكد من ذلك تجريبياً : ضع قليلاً من بياض البيض في أنبوب يحتوى على محلول الصودا الكاوية أو صودا الغسيل . وبعد التسخين أضف إلى المزيج قليلاً من محلول أسيتات (خلات) الصوديوم القاعدية  $Pb(CH_3COO)_2 \cdot 3H_2O$ . فإذا اسودت محتويات الأنبوب دل ذلك على وجود الكبريت فيه . ويعود السبب إلى تشكيل كبريتيد الرصاص  $PbS$  ، وهو مادة سوداء اللون .

وأخيراً سنقوم بتحضير صمغ بروتيني حقيقي ، وهو صمغ الكازلين (الكايين) الذي لا يزال يستعمل حتى الآن بالرغم من توفر أنواع كثيرة جداً من الصموغ الاصطناعية . والكازلين هو المادة الأساسية في القرشة ، وعليه ، فسنحضر الصمغ من الحليب أو ، بعبارة أدق ، من المواد البروتينية الموجودة فيه : أفصل الخثارة من اللبن الرايب بالترشيح . واغسل ما تبقى

ثم تغليه لمدة طويلة ، أما إذا أرادت سلق اللحم فقط فتضع قطع اللحم الكبيرة في الماء الغالى مباشرة . فهل لهذا التصرف تعليل كيميائى ؟ سنجاول بحث ذلك .

اسكب ماء بارداً في أنبوب اختبار وضع فيه قليلاً من اللحم المفروم النيء ثم سخن محتويات الأنبوب . لاحظ أنه يتكون أثناء التسخين (وبكمية كبيرة) غشاء يطفو على السطح ويجب سحبه من وقت لآخر كى لا يفسد طعم المرق وشكله . وهو عبارة عن بروتين مختز . وعند متابعة التسخين تنتقل تدريجياً المواد الذوابة في الماء من اللحم إلى محلول ، وتسمى هذه المواد بالمستخلصات لأنها تستخلص من اللحم عن طريق الماء الغالى . وهذه المواد هي التي تعطى المرق طعمه الخاص به . ويسوء طعم اللحم الذي يخلو من هذه المواد .

والآن أغل الماء سلفاً في أنبوب آخر ثم ضع فيه اللحم النيء . فما أن يلامس اللحم الماء حتى يتغير لونه فوراً ولن يظهر على السطح سوى قليل من الغشاء . فالبروتين الذي كان موجوداً على سطح اللحم يختز بفعل الحرارة العالية ويُسَد المسامات الكثيرة الواقعة عليه ولن يعد بامكان المواد المستخلصة ، بما في ذلك البروتين ، الانتقال إلى محلول . إذن ، فهو ستبقى داخل اللحم ، وسيصبح المرق هنا أسوأ منه في الحالة الأولى . والبروتين لا يمسخ ولا يختز أثناء التسخين فقط . وللتتأكد من ذلك ، اسكب في أنبوب اختبار قليلاً من الحليب الطازج ونقط فيه نقطتين من الخل أو محلول حمض الليمون فيختز الحليب فوراً ، أو بعبارة أدق يختز البروتين الموجود فيه . ونشير هنا إلى أن هذا التفاعل لا بد منه عند تحضير القرشة (اللبنة) ،

أو التيمول (تابع هاتان المادتين في الصيدلية) . أمل الانبوب قليلاً واسكب على جداره بحذر ١ - ٢ سم<sup>٣</sup> من حمض الكبريتيك المركز . (كن حذراً أثناء التعامل بهذا الحمض واتبه كي لا يسقط على الجسم أو اللباس) . ثبت الانبوب في وضع شاقولي ولاحظ كيف أن الحمض الثقيل يغوص إلى القعر وتظهر على الحد الفاصل بينه وبين الماء حلقة جميلة واضحة لونها أحمر أو وردي أو بنفسجي .

واذا أعطت مادة مجهلة التركيب هذه الحلقة في تفاعل موليش أمكن القول بأنها حتماً من الكربوهيدرات . ولكن لا تنس أن هذا التفاعل حساس جداً وأن وجود أية حبة أو شرة مهما كانت صغيرة على جدار الانبوب قد تسبب الفعل ذاته . ولهذا يجب غسل الانبوب جيداً وشطفه بالماء المقطر قبل اجراء الكشف .

والآن ، وبعد أن اتفقت طريقة التعرف على الكربوهيدرات ننتقل إلى النشاء الذي يعتبر من أشهر الكربوهيدرات . وفي البداية ستعلم كيف يحضر النشاء المطبوخ أي محلول الغرواني للنشاء في الماء . اسكب في طنجرة صغيرة قليلاً من الماء البارد وأضف إليها النشاء بمعدل ملعقتين صغيرتين لكل كأس ماء (مع الأخذ بعين الاعتبار الماء الذي ستضيفه فيما بعد) . اخلط المزيج جيداً فتحصل على ما يسمى بحليب النشاء . أضف إليه أثناء تحريكه ماء غالياً وتتابع التحريك ثم سخنه على النار حتى يصبح محلول شفافاً . اتركه ليبرد فتحصل على النشاء المطبوخ الذي يعتبر مادة لاصقة جيدة لآورق . ذكرنا سابقاً أن النشاء يزرق في وجود اليود الحر . وسنستفيد

على ورقة الترشيح عدة مرات بالماء لفصل الشوائب العالقة عليه وائزكه ليجف . وبعد ذلك اغسل الكتلة الناتجة بالبنزين ثم جففها مرة أخرى . والغرض من ذلك هو التخلص من دسم الحليب (يدوب هذا الدسم في البنزين) . وبعد أن تجف الكتلة تماماً استحقها في الهانون فتحصل بذلك على مسحوق الكازتين .

ولا يبقى لصنع الصمغ منه سوى أن يخلط هذا المسحوق مع هيدروكسيد النشار والماء بنسبة ٣:١:١ . وطبعاً أنك سترغب الآن في اختبار فعالية هذا الصمغ . اذن حاول أن تلصق به قطعاً خشبية أو من الخزف ، فهو يصلح جداً لهذه المواد .

### تجارب على الكربوهيدرات

تشكل الكربوهيدرات مع البروتينات والمواد الدسمة القواعد الأساسية التي يقوم عليها غذاء الإنسان . فالغلوكوز والفركتوز والنشاء وعشرات الكربوهيدرات الأخرى تتكون باستمرار و«تحترق» (تأكسد) في الخلايا النباتية والحيوانية وتقوم بتمويل الجسم بما يلزمها من الطاقة .

وبالرغم من تباين الكربوهيدرات ، الا أن لها خواص مشتركة تساعده على اكتشافها حتى ولو كانت بكميات قليلة جداً . ويعتبر تفاعل موليش اللوني طريقة مضمونة للكشف عنها . اسكب في أنبوب اختبار ١ سم<sup>٣</sup> من الماء وارم فيها عدة حبات من السكر ونفخة من ورقة ترشيح (سليلوز) . والآن أضف نقطتين أو ثلاث نقاط من محلول كحولي للريزورسين

وبعد الغليان يترك السائل قليلا ثم يضاف اليه مع التحريك حوالي ١٠ غم من مسحوق الطباشير لتعديل حمض الكبريتيك كليا . وسيرغزو المزيج لأن ثاني أكسيد الكربون ينطلق أثناء تفاعل الحمض مع الطباشير . وبعد انتهاء الارغاء يوضع السائل المصفى الناتج فوق نار هادئة كي يتbxر ثلاثة تقريبا ثم رشحه وهو ساخن خلال عدة طبقات من الشاش وبخرا السائل الآن بهدوء على حمام مائي ، فتحصل على كتلة لزجة حلوة يشكل الغلوكوز المادة الأساسية فيها . وهكذا تقريبا تجري العمليات في مصانع النساء .

والغلوكوز ضروري للإنسان ، وهو واحد من أهم مصادر الطاقة . ففي الخبز والبطاطس والمعكرونة يوجد غالبا النساء الذي يتحول في جسم الإنسان إلى غلوكوز بفعل الخمائر أو الأنزيمات .

وفي تجربتنا لم يستهلك حمض الكبريتيك في التفاعل وإنما لعب دور الوسيط (الحفاز) ، أي المادة التي تعجل التفاعل . ولكن الفعل الحفزي للأنزيمات الطبيعية أقوى بكثير وأكثر انتقائية . والأنزيمات كثيرة جدا ولكل منها قطاع عمل ضيق خاص بها . فائزيم الاميلاز الموجود في اللعاب مثلا يمكنه تحويل النساء إلى مالتوز . ولترقب فعل هذا الانزيم .

غفر فنك بماء مقطر (يمكنك استعمال الماء المغلي في حال غياب الماء المقطر) لفترة دقيقة فتحصل على محلول اللعاب . رشح هذا محلول وامزجه مع كمية معادلة من النساء المطبوخ . انقل المزيج إلى أنبوب اختبار ثم ضع الأنابيب في كأس يحوى ماء درجة حرارته حوالي ٤٠° م . خذ من وقت

من هذه الخاصة فيما بعد ولكن اتبه إلى أن محلول اليود يجب أن يكون ضعيفا جدا . وبالمناسبة يمكن الاستفادة من هذا محلول في الكشف عن النساء في مختلف المواد الغذائية . وبعد أن تحضر أنبوب اختبار يحوى محلولا ضعيفا من اليود ستراقب التحولات التي تطرأ على النساء . وستحاول أن تحضر الغلوكوز من النساء المطبوخ .

تحلماً جزيئات النساء الضخمة بفعل الماء وتتفكك إلى جزيئات أصغر . ففي البداية يتكون نشاء ذواب ثم ديكسترين فسكريد ثانوي هو المالتوز وأخيرا يتفكك المالتوز ويكون الغلوكوز أي سكر العنب .

أضف إلى نصف كأس من النساء المطبوخ ملعقة أو ملعقتين صغيرتين من حمض الكبريتيك المركب (تركيزه ١٠٪ تقريبا) . اتبه عند تخفيف حمض الكبريتيك أنه يجب سكب الحمض في الماء وليس العكس .

اترك مزيج النساء المطبوخ مع الحمض يغلي في طنجرة صغيرة وحاول أن تعرض الماء المت bxر باضافة قليل من الماء إلى المزيج . خذ من وقت لآخر بالملعقة عينة من السائل وبردها قليلا ثم نقط عليها محلول اليود المخفف . فالنساء ، كما تعلمون ، يعطى مع اليود لونا أزرق بينما يعطى الديكسترين معه لونا بنيا أحمر أما المالتوز والغلوكوز ، فلا يتلونان أبدا . وهكذا سيتغير لون العينات أثناء الحلماء تدريجيا حتى يختفي نهائيا ويتوقف تأثير اليود على محلول . عندئذ يجب وقف التسخين والأفضل أن يستمر عدة دقائق أخرى بعد ذلك حتى يتفكك المالتوز كليا .

يفضلون في الوقت الحاضر تسمية أخرى هي «السكريات» أو «السكاكر» :

منحاول الحصول على سكر من هذه «السكاكر» من نشارة الخشب بواسطة الحلومة ، أي التفكك بالماء ، التي تعتبر من العمليات الكيميائية الواسعة الانتشار جداً . تحتوى نشارة الخشب وغيرها من النفايات الخشبية على كربوهيدرات هو السيلولوز ومن هذا السيلولوز يحصل في المصانع على الغلوكوز الذي يستعمل فيما بعد لأغراض شتى ، غالباً يخمر ويتحول إلى كحول يدخل كمادة أولية في اصطناعات كيميائية شتى .

و قبل أن نجري عملية حلأة الخشب منحاول فهم جوهرها وطبيعتها . ولتسهيل ذلك ، يفضل أن نبدأ بتجربة على الخيار ، وليس على نشارة الخشب .

اغسل خياراً طازجة وابرشها ثم اعصرها . وبامكانك ترشيح العصير الناتج الا أن ذلك ليس ضرورياً .

حضر في أنبوب اختبار هيدروكسيد النحاس  $\text{Cu(OH)}_2$  . ولهذا الغرض أضف نقطتين أو ثلاث نقاط من محلول كبريتات النحاس إلى ١٠,٥ مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم .

أضف إلى الراسب الناتج حجماً مماثلاً من عصير الخيار . ونحضر الانبوب ، فينوب الراسب ويكون محلول أزرق اللون . ويعتبر هذا التفاعل تفاعلاً مميزاً للكحولات متعددة الهيدروكسيل .

والآن سخن الانبوب الحاوي على محلول الأزرق حتى الغليان ، فيصفر محلول في البداية ثم يصبح برتقالي اللون . وبعد تبريديه يتربس راسب أحمر من أكسيد النحاس  $\text{CuO}$  . وهذا التفاعل خاص بفصيلة أخرى من المركبات العضوية تسمى

لآخر عينة وجرب عليها فعل اليود . لاحظ أن تغير اللون هنا يطابق تماماً تغير اللون أثناء الحلومة بواسطة حمض الكبريتيك ولكن التفاعل هنا أسرع . وبعد مرور ربع ساعة على الأكثر يتحول النشاء متولاً إلى مالتوز وينتهي تأثير اليود عندئذ .

والتي تجربة أبسط بكثير : حاول أن تمضغ لفترة قطعة من الخبز فتشعر في النهاية أن طعمها أصبح حلواً إلى حد ما ، وسبب ذلك هو أن أنزيم الأميلاز (الموجود في اللعاب) يحول النشاء الموجود في الخبز إلى مالتوز .

### سكر من النشارة

سميت الكربوهيدرات (أي ماءات الكربون) بهذا الاسم خطأ . وقد حدث ذلك في أواسط القرن الماضي . وعندما كان يعتقد أن جزء أية مادة سكرية توافقه الصيغة  $\text{C}_m(\text{H}_2\text{O})_n$  وانطبقت هذه القاعدة على جميع الكربوهيدرات (ماءات الكربون) التي كانت معروفة في ذلك الحين . فصيغة الغلوكوز  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  مثلاً كانت تكتب كما يلي  $\text{C}_6(\text{H}_2\text{O})_6$  .

ولكن الوضع تغير فيما بعد ، فقد اكتشفت مواد سكرية أخرى لم تعد القاعدة السابقة تنطبق عليها . فالرامنوز مثلاً ، وهو من الأفراد البارزة بين الكربوهيدرات (يتحقق تفاعل موليشر أيضاً) ، يملك الصيغة التالية  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_5$  . وبالرغم من أن عدم الدقة في تسمية هذه الفصيلة من المركبات كان واضحاً للعيان إلا أن مصطلح «الكربوهيدرات» ترسخ كثيراً واعتاد عليه الجميع وتركوه على حاله . وذكر بالمناسبة أن كثيراً من الكيميائيين

وأخيرا وصلنا الى التجربة الأساسية التي جاءت عنوانا لهذه الفكرة ، وهي الحصول على السكر من نشارة الخشب: ضع في جفنة من البورسلين ثلاثة ملاعق من نشارة الخشب وباللها بالماء . أضف بعد ذلك قليلا من الماء أيضا وكمية مماثلة من محلول معد سلفا من حمض الكبريتيك (١:١) . اخلط المزيج جيدا . غط الجفنة وضعها في فرن موقد المطبخ الغازى لمدة ساعة أو أقل من ذلك بقليل .

اسحب الجفنة من الفرن بعد ذلك واملاها بالماء ثم حرك المزيج ورشح محلوله وعدل الرشاحة باضافة ماء الكلس اليها حتى يتوقف انطلاق فقاعات من ثاني أكسيد الكربون . وللتتأكد من انتهاء التعديل يمكن استعمال ورقة عباد الشمس ، أو أي دليل من الأدلة التي حضرتها بنفسك . ولا داع لاضافة الدليل الى الكتلة المتفاعلة مباشرة ، وانما يمكنأخذ عدة نقاط منها ووضعها على صفيحة من الزجاج أو في انبوب اختبار صغير .

اسكب محتويات الجفنة في زجاجة . خض السائل فيها ثم اتركه ليستقر عدة ساعات . وستلاحظ بعد ذلك أن كبريتات الكالسيوم التي تكونت أثناء تعادل الحمض تترسب في قعر الزجاجة ويبقى محلول الغلوكوز فوقها . انقله بحذر (يفضل لذلك أن يسكب محلول على قضيب زجاجي) الى جفنة نظيفة ثم رشحه .

وبقيت مرحلة أخيرة ، وهي تبخير الماء على حمام مائي ، وتظهر بعدها على قعر الجفنة بلورات من الغلوكوز ذات لون أصفر فاتح :

بالألهيدات . اذن ، توجد في عصير الخيار مادة عبارة عن الألهيد وكحول في آن واحد . وهذه المادة هي الغلوكوز الذي يمكن القول عنه استنادا الى بنيته بأنه كحول الألهيدي . ويعزى اليه الطعم الحلو قليلا عند الخيار .

وأظنك فهمت بأن هذه التجربة يمكن أن تجرى على غير عصير الخيار ، فهي تتحقق جيدا مع أنواع أخرى من العصير كعصير العنب أو عصير التفاح أو غيرها .

والآن سنجري تجربة تمهدية أخرى على عود من الخشب . حضر محلولا من حمض الكبريتيك (اسكب في حجم واحد من الماء حجما مماثلا من حمض الكبريتيك المركز .

واياك أن تسكب الماء على الحمض) . ارم في الانبوب الحاوي على هذا محلول عودا من الخشب ثم سخن محلول حتى الغليان فيتحمّل العود عندئذ ، ولكن هذا لا يضر بالتجربة . وبعد التسخين انقل العود من هذا الانبوب الى انبوب آخر يحوى ١ - ٢ مل من الماء ثم اغل محلول ، فتحصل الآن

على الغلوكوز في الانبوبين . وللتتأكد من ذلك تضاف الى كل من محلولين نقطتين أو ثلاث نقاط من كبريتات النحاس ثم يضاف هيدروكسيد الصوديوم فيظهر عندئذ اللون الأزرق المألوف . وعند غلى هذا محلول يتكون ، كما توقعنا ، راسب أحمر من أكسيد النحاس  $O_{2}Cu$  وهذا تكون قد كشفنا عن الغلوكوز . ان الحصول عليه من عود الخشب يعني أن السليولوز (تبلغ نسبته في الخشب حوالي ٥٠٪) قد تحلما . وكما هو الحال أثناء حلمأة النشاء ، فإن حمض الكبريتيك لا يستهلك في هذه العملية وانما يلعب دور الوسيط (الحفاز) فقط .

للتأكد من تمام تعادل الحمض . افضل السائل الرائق وتذوقه قليلا فتشعر بأنه أقل حلاوة من محلول الأصل (احتفظ ، للمقارنة ، بقليل من محلول السكر الأصل) .

لم يبق السكريوز عمليا في محلول الجاهز ، ولكن ظهرت عوضا عنه ، مادتان جديدتان هما الغلوکوز والفرکتوز . وهذه العملية هي التي تسمى بانقلاب السكر ، كما يسمى المزيج الناتج بالسكر المنقلب .

والطريف هنا هو أنك لا تشعر أبدا بحدوث تفاعل أثناء هذا التحول : فلون محلول وحجمه لا يتغيران ووسط محلول يبقى كما كان عليه في السابق . ولا تنطلق غازات ولا تظهر روابض . ومع ذلك فالتفاعل يجري ، ولكن الكشف عنه يحتاج إلى أجهزة ضوئية . فالسكريات مواد فعالة ضوئيا ، بمعنى أن شعاع الضوء المستقطب يغير اتجاه الاستقطاب عندما يمر خلال محلاليها . ويقال بأن السكريات تحرف مستوى الاستقطاب بزاوية معينة في هذا الاتجاه أو ذلك . فالسكريوز ، مثلا ، يحرف مستوى الاستقطاب نحو اليمين ، بينما يحرفه الغلوکوز والفرکتوز ونواتج حلماته نحو اليسار . ومن هنا جاءت الكلمة « انقلاب » السكر .

ولكن ، بما أنه ليس في حوزتك أجهزة ضوئية ، فستحاول بطريقة كيميائية التحقق من أن السكر المأخوذ يتعرض للتغيرات فعلا : أضف إلى كل من محلولي السكر الأصل والناتج بعض نقاط من محلول أزرق الميتيلين (يمكن أن تأخذ العبر الأزرق عوضا عنه) وقليلا من محلول ضعيف لمادة قلوية . سخن محلولين على حمام مائي . لاحظ أنه لن يطرأ أي تغيير في

وهكذا تكون قد قمنا بأربع عمليات هي طبخ النشارة مع محلول حمض الكبريتيك وتعديل الحمض والترشيح والتبيخ . والحقيقة أن هذه العمليات بالذات هي التي تطبق في المصانع للحصول على الغلوکوز ولكن في أوان آخر غير الجفنات البورسالية طبعا . وثمة عملية صناعية أخرى يمكننا تنفيذها دون أية صعوبة وهي تحويل نوع واحد من السكر إلى نوعين آخرين .

كثيرا ما تتسكر (أى تحول إلى سكر) المربيات المصنوعة في البيت عند حفظها وقتا طويلا ويعزى ذلك إلى أن السكر يتبلور وينفصل من العصير . ولكن ، نادرا ما يحدث الأمر ذاته مع المربيات التي تباع في المخازن . الواقع أنه تستعمل في مصانع تحضير المربيات ، إلى جانب سكر القصب أو سكر الشوندر ، مواد سكرية أخرى مثل السكر المنقلب . وستعرفون من التجربة التالية ما هو السكر المنقلب وما هو تأثيره . اسكب في أنبوب اختبار أو كأس زجاجي ١٠ - ٢٠ غم من محلول ضعيف من السكر وأضيف ليها بضع نقاط من حمض الهيدروكلوريك المخفف . سخن محلول بعد ذلك على حمام من الماء الغالى لمدة ١٥ دقيقة ثم عادل الحمض بكرbones المغنسيوم  $MgCO_3$  . (يابع في الصيدليات ملح المغنسيا الأبيض وهو ذو تركيب أعقد من تركيب كربونات المغنسيوم ولكنه يصلح للمعايرة) وإذا لم يتوفر لديك هذا أو ذلك فامكانك أن تستعمل صودا الخبيز  $NaHCO_3$  ولكن سيقى عندئذ في محلول ملح الطعام الذى لا ينسجم مع السكر .

اترك السائل ليستقر بعد أن يتوقف انطلاق فقاعات من ثاني أكسيد الكربون . واستعن بدليل من الأدلة المتوفرة لديك

الأنبوب الحاوی على السكر العادی بينما تصبح محتويات الأنبوب  
الحاوی على السكر المنقلب عديمة اللون تقريباً .  
والسكر المنقلب أقل ميلاً إلى التبلور من السكر العادی .  
فإذا بخربنا محلوله بحذر على حمام مائي حصلنا على سائل لزج  
يشبه العسل إلى حد ما ، ولا يتبلور بعد التبريد .  
ونقول بالمناسبة أن عسل النحل المحبوب للجميع مؤلف من  
كربوهيدرات كالسكر المنقلب ، أى من الغلوكوز والفركتوز  
وتصل نسبتها فيه إلى ٧٥٪ . كما ويصنع العسل الاصطناعي  
من السكر المنقلب أيضاً . وطبعاً أن يختلف السائل اللزج  
الذى حصلنا عليه عن العسل وبالخصوص لكونه عديم الرائحة  
ولكن يكفى أن نضيف إليه قليلاً من العسل الطبيعي حتى يزول  
الاختلاف نهائياً .

فلماذا ، إذن ، لا نحضر في البيت كميات كبيرة من  
هذا السائل غير المتبلور كي نطبخ فيها المربيات المختلفة ؟  
 الواقع أن تنقيته تماماً من الشوائب والمواد الغريبة أمر صعب ،  
وليس هناك ضمانة في امكانية تحقيقها بشكل كامل . وعلى  
كل حال فلا داع للمخاطرة .

### فنجان من الشاي

من الطبيعي أن ننتقل إلى الشاي بعد حديثنا عن العصير  
والمربي والعسل . وسنستخلص منه المادة التي تنشط الجسم  
وتنعش النفس ألا وهي الكافيين (اكتشفت هذه المادة أولاً  
في حبات القهوة وهي موجودة فيها بنسبة أكبر منها في أوراق  
الشاي) .

وزيادة في الدقة نقول أن الشاي يحوى عدة مواد منشطة  
غير الكافيين مثل الفيتامينات والزيوت الایثرية وغيرها ولكن  
الدور الرئيسي بينها يعود إلى الكافيين الذي ينتهي إلى فصيلة  
أشباء القلوبيات أو القلوانيات (وهي فصيلة كبيرة من المواد  
العصبية الحاویة على التتروجين ويدخل في عدادها النيكوتين  
الموجود في التبغ والبابافارين الموجود في الخشخاش وغيرها) .  
تحتاج التجربة إلى بوتقة من المعدن أو الخزف (ويمكن  
أن يستعمل أى وعاء معدنى مناسب بشرط ألا يكون مسطحاً  
وأن يكون ذا جدار مرتفع كما في الكأس الزجاجي مثلاً) .  
ضع في هذه البوتقة أو الوعاء ملعقة صغيرة من مسحوق الشاي  
وحوالي غرامين من أكسيد المغنيسيوم (تابع هذه المادة في  
الصيدلية عادة) . اخلط المادتين ثم ضع البوتقة على النار .  
يجب أن يكون التسخين هادئاً . ضع على سطح البوتقة صحن  
أجوف صغير مملوء بماء بارد . يتضاعف الكافيين في وجود أكسيد  
المغنيسيوم أى أنه يتحول إلى بخار مباشرة ، وعندما يصطدم  
بسطح الصحن البارد يعود من جديد إلى حالته الصلبة ويتووضع  
على هذا السطح البارد على شكل بلورات عديمة اللون . أوقف  
التسخين واسحب الصحن من على البوتقة بحذر ، ثم افشرت  
البلورات واجمعها في زجاجة نظيفة .

ولكن كيف يمكننا التأكد من أن هذه البلورات هي بلورات  
الكافيين فعلاً ؟ يوجد لهذا الغرض تفاعل نوعي جميل : ضع  
بعض بلورات على صفيحة أو لوحة من الخزف ونقط على بها  
 نقطتين من حمض التريك المركز (يجب التعامل بحذر مع  
الأحماض المركزية) . سخن الصفيحة حتى يجف المزيج ،

أضف الى هذا محلول ١٥ - ٢٠ غم من أسيتات الرصاص (انتبه الى أن أسيتات الرصاص مادة سامة ولا يجوز تذوقها أبدا). افضل السائل بلطف وأضف الى الراسب كوبا من الماء الساخن حرك المزيج ثم اتركه ليستقر ، وافصل السائل من جديد كرر هذه العملية ثلاث أو أربع مرات كي تخلص نهايائنا من أيونات الرصاص . ولتأكد من ذلك ، خذ عينة من السائل وأضف اليها عدة نقاط من حمض الكبريتيك المخفف . فإذا تغير محلول ، دل ذلك على أن الرصاص لا يزال موجودا فيه . عندئذ يجب تكرار الغسل واعادة الاختبار حتى لا يظهر التغير . افضل الراسب (وهو تانات الرصاص) بالترشيح ثم اغسله بـ ٥٠ مل من محلول حمض الكبريتيك ذي التركيز ١٪ . اجمع محلول وعده الحمض بإضافة نقطة فقط من محلول هيدروكسيد الباريوم ذي التركيز ٥٪ . وبعد ذلك ، افصل الراسب المتكون ، وهو كبريتات الباريوم ، بالترشيح . يحتوى محلول الشفاف المتبقى بعد الترشيح على التانين . بخر هذا محلول حتى الجفاف على حمام مائي . اقشط التانين المتبقى من على قعر الاناء واسحقه كي تحصل على مسحوق منه .

ونعرض فيما يلى عدة تفاعلات جميلة على التانين (سنقتصر في استهلاكه لأنه لدينا كمية قليلة منه لا تزيد عن ثلاثة غرامات) . أذب حوالي ٥٪ غم من التانين في ٤٠ مل من الماء . وما أن تضيف إليها محلول كلوريد الحديد ثلاثي التكافؤ أو أي ملح آخر للحديد ثلاثي التكافؤ حتى يسود محلول فورا .

فيتأكسد الكافثين عندئذ ويتحول الى حمض الأمالبيث ذي اللون البرتقالي .

ولكن لم تنته التجربة بعد . وسنحاول تعديل الحمض الآن بإضافة عشر نقاط من محلول النشادر المركز اليه . عندئذ يتكون ملح ذو لون أحمر جميل يتحول الى لون أرجوانى ، واسميه الموركسيد .

يفضل اجراء التجارب المقبلة على الشاي في المدرسة لأنها تحتاج الى مواد لا تتوفر في البيت عادة ولأن تنفيذها بنجاح يتطلب خبرة جيدة . وسنحاول أن نستخلص من الشاي المواد العفصية أو مواد الدباغة أى التانيدات ، ومنها سنحصل على التانين الذي هو عبارة عن مزيج من مواد تستخدم في دباغة الجلود (ومن هنا جاءت تسميتها بمواد الدباغة) وكمرسخات في الصباغة وكمواد قابضة في الطبع (تذكروا الطعم المر القابض لمحلول الشاي الثقيل) .

وهكذا سنحاول استخلاص التانين من الشاي الأخضر . وإذا لم يتوفر لديك مثل هذا الشاي ، فبإمكانك استخدام الشاي الأسود ولكن لا تنس أن نسبة التانين فيه أقل منها في الشاي الأخضر .

ضع ٥ غراما من الشاي الأخضر في طنجرة وصب عليها نصف كأس (١٠٠ غم) من ماء غال . اغل المزيج حوالي ساعة على نار هادئة كي يتم استخلاص المواد الذوبابة على أكمل وجه . رشح محلول خلال عدة طبقات من الشاش . أغسل الراسب المتبقى على الشاش بماء ساخن (نصف كأس) ، فتحصل في نهاية الأمر على محلول أخضر مصفر .

ويكون الهلام من العظام لأنها تحتوى على مادة بروتينية خاصة ، هي الجيلاتين ، وهى تباع في المخازن . وسنحاول الحصول من العظام على صمغ جيلاتيني جيد ، أما الجيلاتين المستعمل في الغذاء ، فيصعب علينا تحضيره لأنه يحتاج إلى تنقية معقدة جداً .

خذ كمية من فتات العظام وانزع عنها الدهن بغمرها في البترین مع التحريك وتركها فيه لمدة نصف ساعة (تعرف أن الدهن يذوب جيداً في البترین ولكن لا تنس أن البترین سريع الاشتعال) . اسكب البترین في وعاء آخر ثم اغسل الفتات بالماء الساخن عدة مرات .

والآن سنحضر المرق من العظام الخالية من الدهن . ولا حاجة هنا لاستعمال الطنجرة بل يمكننا أن نستفيد هنا من علبة كونسروفة فارغة بشرط أن تكون نظيفة . وفيها سنغلق العظام في الماء لفترة طويلة وبعدها ستتابع غلي المرق حتى يصبح لزجاً .  
والآن يجب التخلص بالصبر : ضع المرق في مكان جاف ودافئ وراقبه من فترة إلى أخرى وستلاحظ بعد عدة أيام أنه قد جف تماماً وتحول إلى صمغ بني اللون . وبالرغم من أنه يبدو جافاً ، إلا أنه يحتوى كمية لا يأس بها من الماء كان الجيلاتين قد امتصها أثناء الغلي . ولكن إذا أردت استعمال هذا الصمغ ، فما عليك إلا أن تسخنه على حمام مائي فينفصل منه قسم من الماء .

ويستفاد من هذا الصمغ في لصق مختلف الأدوات الخشبية ، ولكنه لا يصلح لتجاربنا المقللة لأنه غير نقي تماماً . وسنستعين بالجيلاتين الذي يباع في المخازن .

وتكون قد حصلت عندئذ على الجبر الذى كان يحضر قديماً على هذا الشكل وكان التأمين اللازم له يستخلاص من ثمار البلوط وأغصانه الغضة .

والتي تجربة أخرى : ضع حوالي ٣٠ غم من التأمين في أنبوب اختبار صغير ونقط عليها ثلاث نقاط من حمض الهيدروكلوريك المركز ، فين تكون عندئذ الفلوبافن وهو مادة ذات لون أحمر .

أضف قليلاً من التأمين إلى محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  ، فيترسب عندئذ راسب بني من ثانات الفضة .

وفيما يلى التجربة الأخيرة على التأمين : أذب في محلول من حمض الهيدروكلوريك تركيزه ٢٪ حوالي ٣٠ غم من الفانيلين (أو كمية مماثلة من سكر الفانييل) ثم أضف ١٠,١ غم من التأمين ، فيظهر فوراً لون قرمزي . وهذا التفاعل لا يخص التأمين وحده وإنما يعتبر تفاعلاً مميزاً لجميع المواد في فصيلة الكاتكينات التي ينتهي إليها كثير من مواد الدباغة .

### والعظم مقيدة أيضاً

العظم لا تذهب هدراً عند ربة بيت اقتصادية . فمنها يمكن أن يحضر مرق لذيذ . الواقع أنه إذا غليت العظام في الماء فترة طويلة ثم تركت محلول ليبرد ، حصلت في نهاية الأمر على كتلة هلامية . والهلام ليس من مفردات فن الطهى فحسب ، وإنما هو تعبير كيميائى أيضاً . فشلة مجموعة واسعة من الجمل الغرواية تسمى بالهلام نسبة إلى أول فرد منها وهو الهلام الناتج من مرق اللحم .

المصانع تحضر الأسمدة الفوسفورية من معدني الفوسفوريت والأباتيت . وستقوم الآن بتحويل العظام إلى سوبرفوسفات . حمض العظام جيدا على النار كى تحرق المركبات العضوية التي لسنا بحاجة إليها . وتبقى بعد التحميص فوسفات الكالسيوم  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  أى الفوسفوريت . اختر عادة قطع بيضاء نظيفة من العظم المحض واسحقها بالمطرقة أولا ثم في الهاون حتى تحول إلى مسحوق . اخلط ٥٠ غم من هذا المسحوق مع ٣-٥ غم من الطباشير وضع الخليط في زجاجة نظيفة ثم اسكب عليه تدريجيا ومع التحريك المستمر بقضيب زجاجي ٢٠ غم من محلول حمض الكبريتيك ذي التركيز ٧٠٪ (نذكرك مرة أخرى بأنه يجب سكب الحمض في الماء أثناء التخفيف) ، فيسخن المزيج بسرعة ويتحول إلى معجون أولا ثم إلى مسحوق أبيض جاف هو السوبرفوسفات  $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$  . وتستغرق هذه العملية حوالي ساعة واحدة :

ولكن لماذا لا يستعمل الفوسفوريت نفسه كسماد وإنما تفضل عليه السوبرفوسفات ؟ وللإجابة على هذا السؤال سنجري التجربة التالية :

خذ زجاجتين تحتويان على ماء وضع في أحديهما قليلا من مسحوق العظم (الفوسفوريت) وفي الأخرى السوبرفوسفات الذي حصلت عليه . لاحظ كيف أن مسحوق الفوسفوريت يتربس بسرعة على قعر الزجاجة ولا يتغير حجمه . أما السوبرفوسفات ، فيتعرض للحلمة ، ويزداد حجمه كثيرا ، ولا يتربس فورا وإنما يبطء وخلال عدة ساعات . وهذه الميزة

وتحضير محلول من الجيلاتين توضع ١٠ غم من مسحوقه في ربع كأس من الماء البارد وترك حوالي ساعة لتتبخر وتنتفخ . وبعد ذلك يسخن المزيج حتى الدرجة ٥٥° م مع التحريك المستمر حتى يذوب الجيلاتين تماما . اسكب قسما من محلول على لوح من البلاستيك (وليس على الزجاج لأنك لن تستطيع فصل الجيلاتين عنه) بحيث يشكل طبقة رقيقة ثم اتركها لتتجفف جيدا في الهواء فتحصل بعد ذلك على ورقة جيلاتينية رقيقة . ولاضفاء المتعة والظرفية على هذه التجربة يمكنك أن تقضي من الورقة شكل سمكة صغيرة ، وتضعها على ورق نشاف ثم تنفع عليها يهدوء ، وتلاحظ عندئذ كيف أنها تلتئم وتلتوي لأن تنفسك يرطب الورقة من جهة واحدة فيزداد حجمها وتضطرر عندئذ إلى الانفاس :

والجيلاتين المتنفس صفة ممتعة أخرى وهو أنه يعطى أشكالا جيلاتينية جميلة ويعافظ عليها فترة طويلة . وللتتأكد من ذلك حضر محلولا من الجيلاتين كما في التجربة السابقة ولكن بشرط أن تكون كميته فيه أقل بمرتين أو ثلاث مرات منها في محلول السابق (أو يمكن أخذ ما تبقى من محلول السابق وتخفيفه بماء فاتر) . اسكب محلول وهو لا يزال دافنا على لوح من الزجاج ثم ضع اللوح فورا في حجرة التجميد في الثلاجة . عندئذ سيبلور الماء وأخذ أشكالا جيلاتينية مختلفة كالأشكال التي تنطبع على التوافد أيام البرد الشديد في فصل الشتاء .

ولنتنقل الآن إلى تحضير الأسمدة المعدنية . وأظننك تعلم أن المادة الأساسية في معظم العظام هي الفوسفوريت . ففي



ستستخدم فيها كغشاء نصف نفوذى ورقة من البارشمان أو السلو凡 ( باستثناء بولى الاتيلين) ويجب ابقاء الورقة في الماء حتى تبتل وتلين وعندتها تحصل على الخواص التي تهمنا .

حضر محلولاً مشبعاً من

السكر واجعله كثيفاً جداً بحيث لن يذوب فيه السكر بعد ذلك . والأفضل أن يحضر مثل هذا محلول في ماء ساخن . اسكب هذا محلول في كأس من الزجاج حتى يملأه تماماً . غط الكأس بالورقة المبللة واربطها جيداً مع مراعاة عدم بقاء فقاعات لهواء تحت الورقة . ضع الكأس في زجاجة تحوى ماء ( يجب أن ينغمي الكأس بالماء ) واتركه على هذا الحال عدة ساعات . وستشاهد بعد ذلك كيف أن الورقة التي تعطى الكأس قد انتفخت وكأن تجويفها قد تكون فوق الكأس .

ولمعرفة ما حدث هنا لا بد قبل كل شيء من التعرف على الغشاء نصف النفوذى . فهو غشاء ذو قدرة على تمرير جزيئات معينة ولا يسمح بمرور جزيئات أخرى . وورق البارشمان والسلوفان ذو مسامات صغيرة جداً لا تستطيع جزيئات السكر المرور من خلالها . والماء موجود على جانبي الغشاء ولكنه أقل في الجانب الحاوي على محلول السكر ولهذا تسعى جزيئات الماء إلى التفود عبر الغشاء إلى داخل الكأس مما يؤدي إلى ازدياد حجم السائل فيه وانتفاخ الغشاء نصف النفوذى . والمعلوم أن

تساعد السوبرفوسفات على التوزع جيداً في التربة والبقاء فيها أطول مدة ممكنة .  
وطالما أنك حصلت على السماد بنفسك ، فلا بد من أن تستفيد منه بشكل معقول . حاول أن تستعمله لتسميد النباتات الموجودة في بيتك وراقب نموها بعد ذلك . ولا تنس أن ترك بعض النباتات دون تسليم وذلك من أجل مقارنتها مع النباتات الأولى ، والأفضل أن تسمد مجموعة أخرى من النباتات بسماد يباع في الأسواق . فهل هذا السماد أفضل بكثير من السماد الذي حضرته بنفسك ؟

### عصير الثمار

عندما يجف النبات وتصرفر الأوراق يعني ذلك أن الخلايا النباتية تفتقر إلى الماء . ولكن كل خلية مغلفة بغشاء . فكيف ينفذ الماء الذي تمتصه الجذور داخل الغشاء ويصل إلى داخل الخلية ؟ وما الذي يدفع الماء على الانتقال باتجاه معاكس لقوة الجاذبية الأرضية من الأسفل إلى الأعلى أي من الجذور إلى الأوراق ؟

وقبل الإجابة عن هذين السؤالين ، سنقوم بإجراء تجربتين تمهيدية على غشاء يشبه غشاء الخلية :  
عندما يفصل حاجز كريم بين محلولين فإنهما لن يمترجان طبعاً ، وعلى العكس فإنهما يمترجان بنفسهما ودون تحريك في حال عدم وجود حاجز بينهما ، ولكن ما الذي يحدث إذا كان الحاجز نصف نفوذى ؟

الجواب على هذا السؤال هو موضوع التجربة التالية التي

وغيره من الشمار الأخرى بوضعها في زجاجات جافة ورشها بالسكر فيبدأ العصير عندئذ بالنضوج منها .  
اذن ، فالحلول هو الفاعل الأساسي في جميع هذه الحالات .  
اذا يتكون على سطح الليمون أو الشمار محلول مركز من السكر ،  
فيُسْعى العصير عندئذ ، وهو أقل تركيزا ، إلى تخفيف هذا  
المحلول ، فيمر من خلال الأغشية الخلوية ويخرج إلى السطح  
كالماء الذي انتقل من الزجاجة إلى الكأس الحاوي على محلول  
السكرى في التجربة السابقة .

ولتنتقل إلى البطاطس : اقطع من حبة بطاطس ثلاثة  
مكعبات يفضل أن تكون متساوية الحجم . حضر ثلاثة  
زجاجات . صب في الزجاجة الأولى ماء مملحا قليلا ، وفي  
الزجاجة الثانية محلولا ملحيا مركزا ، وفي الزجاجة الثالثة ماء  
للشرب . ضع في كل زجاجة مكعبا من المكعبات المذكورة  
واتركها فترة ثلاثة ساعات ثم راقبها جيدا . فتلاحظ أن المكعب  
المغمور في الماء المملح قليلا لم يتغير أبدا ، بينما طرأ تغيير  
واضح على المكعبين الآخرين : فالمكعب المغمور في محلول  
الملحى المركز قد انخفض حجمه كثيرا بينما ازداد بشكل واضح  
حجم المكعب المغمور في ماء الشرب .

ولنبداً بالسؤال الثاني : لماذا لم يتغير المكعب الأول ؟ الواقع  
أنه كان مغمورا في محلول مخفف يساوى تركيز الملح فيه  
تركيزه في عصير البطاطس نفسه . أما المكعب الذي كان  
موجودا في محلول المركز ، فقد بدأ يطرح الماء لانخفاض تركيز  
المحلول وبذلك قل حجمه . وعلى العكس من ذلك ، فقد أخذ  
المكعب الثالث يتمتص الماء وبالتالي ازداد حجمه نتيجة لذلك .

كل شيء في الطبيعة يسعى نحو التوازن ، وفي حالتنا هذه يكون  
الهدف هو تساوى تركيز المحلولين . وهذا ما يحدث بعد  
فترة ، اذ يصبح عدد جزيئات الماء التي تدخل الكأس مساويا  
عدد الجزيئات التي تخرج منه إلى الزجاجة ولهذا لن يكون  
الانفصال كبيرا :

تسمى هذه الظاهرة الكيميائية الفيزيائية بالحلول أو التناضج  
(الأزموز) أما الضغط الذي يجعل الغشاء يلتوي ، فيسمى  
بضغط الحلول أو الضغط التناضجي (الضغط الأزموزي) .  
فلكي تتحقق هذه الظاهرة لا بد من وجود حاجز وسائلين :  
الأول هو محلول مادة ما والثانى هو المذيب النقي (وهو الماء  
في حالتنا هذه) أو ، على الأقل ، محلول للمادة المذكورة  
أضعف من محلول الأول :

وغلاف الخلية الحية هو دوما غشاء نصف نفوذى ، فهو  
لا يسمح بمرور جزيئات لمواد كثيرة منحلة في الماء ، بينما  
يسمح بمرور جزيئات الماء . وبناء على ذلك ، فإن كل  
خلية حيوانية أو نباتية هي عبارة عن جملة تناضجية ميكروسوكوبية ،  
كما ويلعب ضغط الحلول دورا هاما جدا في نشاط الأجسام  
الحية :

ويمكّتنا أن نراقب ظاهرة الحلول في أبسط التجارب :  
اقطع بسكين حاد شريحة (حزا) رقيقة من ليمونة وضعها على  
صحن صغير . لاحظ أنه لا يوجد تقريبا عصير على سطح  
الشريحة ، ولكن يكفي أن ترش السكر على السطح حتى  
يبدأ العصير بالظهور بسرعة .

ومن الممكن اجراء تجارب مماثلة على الفريز (الفراولة)

ويستحسن أن يلف الانبوب المطاطي بخيط في مكان اتصاله بالساقي ليتصق جيدا به .

والآن رش الماء على التربة المجاورة للساقي وستلاحظ كيف أن الماء يبدأ بالارتفاع في الانبوب ، وسيصل إلى ارتفاع عال اذا كان قطر الانبوب لا يزيد عن ٥ ملم .

ولكن الضغط التناصحي ليس السبب الوحيد الذي يجعل الماء يرتفع في النباتات من الأسفل إلى الأعلى ، وإنما هناك أسباب أخرى من بينها ظاهرة التurgor أي تبخر الماء من الأوراق . وبعد أن يقدم الماء المواد المغذية للنباتات يبدأ بالتبخر من خلال المسامات الموجودة على الأوراق وتحل محله دفعة جديدة قادمة من الجذور ... وهلمجا . ولذلك تجربة بسيطة على التurgor : ضع في انبوب اختبار يحوي ماء غصناً مقصوصاً من نبات ما وحدد مستوى الماء فيه باشارة ما أو بخيط ملون تلفه حول الانبوب عند هذا المستوى ، وستلاحظ بعد وقت قصير أن الماء في الانبوب سينخفض عن مستوى الأصل . وربما كان سبب ذلك هو أن الماء يتبخر من الانبوب مباشرة وليس من خلال الغصن .

فلم نع حدوث تبخر مباشر من الانبوب ينقطع على سطح الماء قليل من الفازلين أو أي زيت نباتي آخر فيغطي سطح الماء ويمنع تبخر الماء منه . وبالرغم من ذلك ، فإن مستوى الماء سينخفض في هذه الحالة أيضاً مما يؤكّد أن الماء يتبخر من خلال الأوراق . ويمكن ، في حال توفر ميزان لديلك ، جعل التجربة على التurgor أسرع وأكثر وضوحا : ضع انبوب الاختبار الحاوي على الغصن (لا تنس أن تقطع بضع نقاط من الزيت على

وستنتقل من البطاطس إلى الجزر الذي سنجهزه على العمل كمضخة .

أدخل في رأس جزرة انبوباً زجاجياً وضعها عمودياً في كأس من الماء .

اسكب محلولاً من الملح في الانبوب الزجاجي بحيث يملأ نصفه تقريباً وراقب الوضع . وستلاحظ بسرعة كيف أن مستوى الماء في الانبوب يبدأ بالارتفاع حتى أنه قد ينسكب من الانبوب إذا كانت التجربة معدة بشكل صحيح . ويتبين من ذلك أن الجزر يتصرف وكأنه يضخ الماء من الكأس ويدفعه على الصعود في الانبوب .

وعندما ترش الجزر بالماء في حديقة منزلك فإنه يقوم بسحب الماء من التربة أيضاً لأن تركيز الأملاح في عصبه أعلى منه في الماء المرشوش . وهكذا نرى أن الجذور وجميع أنسجة النبات تحصل على الماء المنعش بفضل ظاهرة الحلول .

### تجارب في فصل الصيف

يمكّتنا ، ونحن في الحقل أو الحديقة ، التأكد من وجود ظاهرة النقل التناصحي للماء أو كما يسمى أحياناً بالضغط الجذري (نسبة إلى الجذور) . اختر نبتة نامية ويستحسن أن يكون ساقها متيناً وعرضاً نوعاً ما وقصها على ارتفاع ١٠ سم من سطح الأرض . أدخل في الساق انبوباً قصيراً من المطاط متصل بانبوب زجاجي رفيع ولا يقل طوله عن نصف متر . ومن الضروري تثبيت هذا الانبوب الطويل بربطه بعمود مثبت في الأرض

الأوعية الشعرية فيها (نصح باستعمال عدسة مكثرة لهذا الغرض) .

والبik التجربة الأخيرة على النباتات : اسكب الماء الملون بالجبر في وعاء واسع . غطس الغصن في الماء واقطع قسما من ساقه تحت الماء . اسحب الغصن من الماء بعد عدة دقائق وشطبه بسكين حادة في عدة أماكن . لاحظ كيف أن الماء يرتفع عاليا في الساق خلال دقائق معدودة (لا تنس أن تحدد الزمن بدقة) .

خذ غصنا مماثلا وشطبه في الهواء ثم اغمره في الماء ذاته واتركه فترة مماثلة أيضا ، فتلاحظ أن الماء يرتفع أقل بكثير من ارتفاعه في الحالة السابقة .

ويعزى سبب ذلك إلى أن الأوعية الشعرية في النباتات ضيقة جدا ويمكن أن تنسد بسهولة بفقاعات صغيرة من الهواء وعندما يتوقف وصول الماء إلى الأوراق . ولكن عندما نشطب الساق تحت الماء تحول دون دخول فقاعات الهواء إلى الأوعية .

ولعلك فهمت الآن معنى النصيحة التي يقدمها الأخصائيون في تربية الأزهار : اذا أردت الاحتفاظ بياقة الزهر أطول مدة ممكنة في الزهرية فما عليك الا أن تقص سيقانها تحت الماء وليس في الهواء .

### كم تبلغ نسبة الفيتامين C في التفاح ؟

الجواب عن هذا السؤال يمكن أن نجده في المراجع الكيميائية والطبية . ولكن الحديث هناك يدور حول التفاح بوجه عام ، وليس عن هذه التفاحة التي تود أكلها الآن . ان تقدير

سطح الماء) على كفة ميزان ووازنها بستجات على الكفة الأخرى . لاحظ بعد فترة كيف يختل التوازن وترتفع كفة الميزان الحاوية على أنبوب الاختبار .

ومن الممكن اجراء تجارب مماثلة على نباتات مختلفة وعندما يتبيّن أن سرعة التسخّن تختلف من نبات إلى آخر . ولكن سنحاول أن نجري التجربة بشكل آخر : ولنقطع غصن النبتة بزجاجة مقلوبة . ولاحاجة هنا إلى قص غصن من النبتة ، وإنما يمكن اختيار نبتة صغيرة وتقطّعها كلها بالزجاجة . وعندما نسقى النبتة جيدا يتشبع الجو داخل الزجاجة ببخار الماء ، ولن يتمكن الماء من التبخر من الأوراق بعد ذلك ، مما يدفع إلى القول بأن التسخّن قد توقف . ولكن تظهر على الأوراق بعد فترة من الزمن قطرات من الماء تؤكّد أن الضغط التناصحي بدأ يعمل من جديد .

وثمة سبب آخر يدفع الماء إلى الارتفاع في ساق النبات وهو أن النباتات مملوكة بأوعية شعرية رفيعة جدا ، يرتفع فيها السائل بسرعة أكبر كلما كانت أرفع وأضيق . فإذا كان لدينا أنبوب شعري زجاجي قطره ٢٠،٠ ملم ، فإن الماء يمكن أن يصل فيه إلى ارتفاع قدره ثلاثة أميال ! وفي النباتات أوعية شعرية أرفع من ذلك ...

خذ عدة زجاجات تحتوى على ماء ملون بعدة نقاط من الجبر . اقطع بسكين حادة أغصانا من نباتات مختلفة وضعها في الزجاجات فيبدأ الماء الملون بملء جميع الأوعية في الأغصان تدريجيا والارتفاع داخل الأوعية الشعرية . والدليل على ذلك هو أن لون العروق على الأوراق يتغير تغيرا واضحا . وإذا قصصت عدة مقاطع عرضية في كل غصن شاهدت بوضوح توضع

والآن أصبح كل شيء جاهزا لإجراء التجربة وتعيين نسبة الفيتامين ولكن سنتمرن قبل الشروع بالتحليل على حمض الأسكاريبيني النقى . خذ ٥٠ غم من حمض الأسكاريبيني الذي يباع في الصيدلية (بشرط ألا يحتوى على الغلوكوز) وأذبه في ٥٠٠ ملل من الماء ثم خذ من محلول ٢٥ ملل ، وأضف إليها حوالي نصف كأس من الماء و ٣ - ٢ ملل من محلول النشاء . والآن أضف محلول اليود نقطة فنقطة من القطرارة مع حمض المزبج باستمرار (يستحسن أن تجري هذه العملية في دورق مخروطى) ، احسب عدد النقاط التي تضيقها وانتبه إلى لون محلول . فما أن يؤكسد اليود كل الحمض الموجود حتى تزدلي النقطة التالية منه إلى تلوين محلول بلون أزرق ، مما يدل على أن عمليةنا هذه (وتسمى بالمعايرة) قد انتهت .

ولكن كيف نعلم حجم اليود المستهلك ؟ فالنقطة ليست وحدات قياس ... وتوجد في المخابر الكيميائية سحاجات خاصة مدرجة بالملليمترات . ولكننا سنبطبق هنا طريقة أخرى دقيقة ولكنها تستغرق وقتاً أطول . نحسب بواسطة القطرارة ذاتها عدد النقاط الموجودة في أمبولة اليود التي اشتريناها من الصيدلية (فهي تستوعب عادة ١٠ ملل) . لا تحف ! فهذه العملية كلها لا تستغرق سوى عدة دقائق . فبتعبين حجم النقطة الواحدة يمكن ، بدقة كافية ، تعيين حجم محلول اليود الذي استهلك في عملية معايرة حمض الأسكاريبيني والآن يمكن ، اعتماداً على معادلة التفاعل (ترك لك كتابتها) ، حساب كمية حمض الأسكاريبيني الموجودة في العينة . وبال مقابل ، يمكننا من معرفة كمية الحمض تعيين تركيز محلول اليود والتأكد من أنه ٥٪ فعلاً أم لا ؟

نسبة الفيتامينات عملية معقدة ، ولكن الفيتامين C بالذات (وهو حمض الأسكاريبيني) يمكن تقديره في مخبر المنزل .  
ولعلك قررت أنه طالما أن الفيتامين C حمض ، فيجب تعيين كميته بواسطة مادة قلوية ما . وجدنا لو تحقق ذلك لأن مثل هذا التحليل لا يصلح هنا أبداً . فنى الشمار يوجد ، بالإضافة إلى حمض الأسكاريبيني ، كثير من الأحماض العضوية الأخرى مثل حمض الليمون (حمض السيتريك) وحمض التفاح وحمض العنب (حمض الطرطريك) وغيرها ، وجميعها يدخل في تفاعل تعادل مع المواد القلوية . إذن ، فالقلويات لا تصلح هنا . سنتفيد من صفة مميزة عند حمض الأسكاريبيني وهي سهولة أكسادته . وتعلمون طبعاً أن الشمار تفقد عند طهيه وحفظها الكثير من الفيتامين C الموجود فيها . ويعزى ذلك إلى أن جزء حمض الأسكاريبيني غير ثابت ، فهو يتأكسد بسهولة (حتى أن أكسيجين الهواء يؤثر عليه) ويتحول إلى حمض آخر لا يملك خواص فيتامينية . ومستعمل في تجربتنا مؤكسد أقوى من أكسيجين الهواء وهو اليود .

يلزمونا محلول من اليود ذو تركيز معلوم . ويمكننا لهذا الغرض أن نشتري في الصيدلية محلول اليود في الكحول الذي يبلغ تركيزه ٥٪ أي أنه يحتوى ٥ غم من اليود في ١٠٠ ملل من محلول . وسنحضر محلولاً للنشاء : ولهذا تذيب ١ غم من النشاء في حجم صغير من الماء البارد . نسكب محلول في كأس يحتوى ماء غالياً ، ثم نغلى محلول حوالي دقيقة ، فتحصل على محلول من النشاء يصلح لإجراء التجارب خلال أسبوع كامل .

محبر المدرسة : فاللتر الواحد منه يجب أن يحتوى على ١,٢٧ غم من اليود . ولكن ذوبانية اليود في الماء في درجة حرارة الغرفة قليلة جدا (٣٠,٣ غم/لتر) . ولهذا يجب أن يضاف إلى محلول قليل من يوديد البوتاسيوم أو يوديد الصوديوم نظرا لأن ذوبانية اليود في الماء تزداد كثيرا عند وجودهما في محلول . وأحد هذين الملحين يوجد حتما في محلول اليود الذي يباع في الصيدلية .

ولتنقل الآن تحليل التفاح . وهنا ستواجهنا المشكلة التالية وهي أن التفاح يحتوى على انزيم الأسكاريبينوكسيداز الذى يتأكسد بوجوده حمض الأسكاريبين بسرعة فى الهواء والحقيقة دون حدوث ذلك لا بد من اجراء التحليل فى وسط حمضي .

اقطع بسكين حادة من الفولاذ الذى لا يصدأ شريحة كاملة من تفاحة موزونة مسبقا (من القشرة حتى قلب التفاحة لأن витамин C موزع في التفاحة بشكل غير متساو ونحن نريد تحليل التفاحة بأكملها وليس قطاعا معينا منها) . ضع هذه الشريحة في هاون من الخزف يحوى حمض الهيدروكلوريك المخفف واسحقها جيدا بالمدققة . أضف محلول النشاء ثم عاير المزيج بمحلول مخفف من اليود . ونعين كتلة الشريحة من الفرق بين كتلة التفاحة قبل التحليل وبعد قطع الشريحة منها .

ولكن ، هل طريقتنا هذه دقيقة ياترى ؟ فالمعروف أن عصير التفاح لا يحتوى على витامين C فقط ، وإنما توجد فيه مواد عضوية أخرى يمكنها أن تتفاعل مع اليود أيضا (وان كان تفاعلا أبطأ من تفاعل حمض الأسكاريبين) . وبالرغم من كل هذا ، فإن طريقتنا دقيقة إلى حد كاف . وإليك بعض النتائج

يطبق الكيميائيون كثيرا هذه الطريقة السهلة فى التحليل لتقدير نسبة اليود وغيره من المؤكسدات الأخرى . ننتقل الآن إلى دراسة قضيتنا الأساسية ، وهى تعين كمية витامين C بعد أن أصبح تركيز محلول اليود معروفا لدينا فالمليتر الواحد من محلوله ذى التركيز ٥٪ يوافق ٣٥ ملغم من حمض الأسكاريبين .

ولنبدأ من عصير الليمون أو البرتقال . خذ ٢٠ ملل من هذا العصير وخففها بالماء حتى يصبح الحجم ١٠٠ ملل . اسكب في محلول قليلا من محلول النشاء ثم أضف بعد ذلك محلول اليود نقطة فنقطة حتى يظهر لون أزرق ثابت لا يزول خلال ١٠ - ١٥ ثانية . انتبه إلى أن كمية حمض الأسكاريبين في محلول هنا أقل بكثير منها في التجربة السابقة وبالتالي سيكون حجم اليود المستهلك أقل أيضا . وقد يحدث عندما تكون كمية витامين C قليلة جدا أن تحتاج العملية إلى نقطة أو نقطتين فقط من محلول اليود . وعندها سيكون التحليل تقريبا جدا . فلنك تكون النتيجة أكثر دقة يجب إما أن يؤخذ حجم كبير من العصير ، أو أن يخفف محلول اليود . ويفضل الكيميائيون الحل الثاني . ويمكن عند تحليل عصير الفواكه أن يخفف محلول اليود بالماء أربعين مرة ، فيحصل عندئذ على محلول منه تركيزه ٠,٨٧٥٪ . بمعنى أن المليتر الواحد منه يوافق ٠,٨٧٥ ملغم من حمض الأسكاريبين . ولا تنس هنا أن التوتر السطحي للماء أكبر منه عند الكحول ، وبالتالي فإن نقاط الماء أضخم من نقاط الكحول ، وهذا يعني أنه لا بد من معفة حجم نقطة الماء . يمكن أن يحضر محلول اللازم من اليود بصورة أدق في

خصوصاً حمض الأسكاريبيني) . وأخيراً راقب كيف تغير نسبة الفيتامين C في العصير أثناء تسخينه واستخلص من هذه التجارب النتائج المفيدة .

### اللوز مر وحلو

يكون اللوز الذي يستعمل في الغذاء حلواً عادة . ولكن هناك لوز مر لا يختلف في مظهره عن اللوز الحلو ومن غير المستحب أكله ، ولكنه لا يضيع عبثاً . فمنه يصنع زيت يستعمل في مجالات الطب ، كما ويضاف اللوز المر أثناء تحضير المواد الغذائية في الصناعة لأن رائحته العطرية أشد بكثير من رائحة اللوز الحلو .

والتمييز بين اللوز الحلو والمر لا يحتاج إلى أكثر من ثانية واحدة إذ يكفي أن تقضم اللوزة حتى تشعر بذلك . ولكننا سنحاول ايجاد فروق كيميائية بينهما . والغرض من ذلك ليس ايجاد طريقة تحليلية معينة (فالتجربة هنا معقدة جداً ومن غير المعقول أن تطبق كلما أردنا التمييز بين نوعي اللوز الحلو والمر) ، وإنما التعرف على بعض المظاهر الطريفة من حياة النباتات الوردية والمزهرة التي يتمنى إليها اللوز .

والتي التجربة التالية : خذ عدة حبات من اللوز وانزع عنها القشرة الخارجية المتينة ثم استحقها وهي في الماء (٥ - ١٠ مل) . رشح السائل الناتج . خذ حوالي ١٠ نقاط من الرشاحة وأمزجها مع عدة نقاط من محلول الصودا الكاوية المخفف (تركيزه حوالي ١٪) . ومن الضروري أن يكون تفاعل المزيج قلويياً . وعليه يضاف محلول الصودا الكاوية إلى أن يظهر لون

التي تم الحصول عليها باستخدام طريقة التحليل هذه : تم تحضير محلول من ثمار العليق أو الورد البري (٢٥ غم من الشمار في نصف لتر من الماء) . وتبين نتيجة تحليله بالطريقة اليدوية أن نسبة الفيتامين C تبلغ ٣,٨٪ (تدل المعطيات الواردة في المراجع العلمية على أن هذه النسبة تساوى ٤,٥٪) . وبلغت نسبة الفيتامين C في عصير البرتقال المحضر حديثاً ٠٥٪ وفي العصير المعلب ٠٧٥٪ (النسبة هي ٤٪ في المراجع العلمية) . وإذا أخذنا بعين الاعتبار أن نسبة الفيتامينات تختلف من ثمرة إلى أخرى فمن الممكن القول بأن هذه الطريقة تعطي فكرة صحيحة عن نسبة الفيتامين C .

وهكذا تكون قد أتقنت بسرعة ودقة كافية طريقة تحليل حمض الأسكاريبيني . والآن يفتح أمامك مجال واسع من البحث : فبامكانك أن تدرس مختلف الفواكه والثمار (التي تعطي عصيراً غير ملون بلون أحمر) وأن تتأكد من أن نسبة الفيتامين C تتعلق بنوع الفاكهة أم لا . ولكن تذكر أن الحمض الأسكاريبيني المذاب يتأكسد في الهواء ، وعليه يجب إجراء التجارب على عصير محضر حديثاً .

ونورد فيما يلي عدة موضوعات للبحث : ايجاد نسبة حمض الأسكاريبيني في ثمار مقطوفة لتوها وفي ثمار أخرى تم حفظها أسبوعاً واحداً وشهراً ونصف سنة . يقال أحياناً أنه لا يجوز قطع الفواكه بسكين حديدي لأن الفيتامين C يتفكك من جراء ذلك . تتحقق من هذا القول بوضع العصير في وعاء حديدي (وبالمناسبة ، إذا أردت أن تقارن بين نسبة الفيتامين C في عصير طازج ونسبة في عصير معلب ، فلا تنس أن العصير المعلب قد يضاف إليه

وتشبه اللوز في أشياء كثيرة منها أن بذورها تحتوى على الأميجدالين أيضاً.

خذ عدة بذور من الخوخ أو المشمش أو الكرز واخلطها مع عدد مماثل من بذور اللوز الحلو. أضف إلى المزيج ماء ثم رشح السائل وتابع التجربة كما في تجربة اللوز المر. فما أن تصفيف في النهاية النقطة الأخيرة من محلول كلوريد الحديد حتى يتكون أزرق برلين الجميل.

جاء الأميجدالين في هذه التجربة من بذور الخوخ أو المشمش أو الكرز بينما قدم اللوز الحلو إنزيم الغليكوزيداز الذي يفك الأميجدالين. وهكذا تكون قد حصلنا بواسطة ثمار مختلفة على النتيجة ذاتها في تجربة اللوز المر.

ونشير هنا إلى أن الأطباء لا ينصحون أبداً بحفظ مأكولات من الخوخ والكرز فترة طويلة إذا لم تكن مطبوخة. فالخطر هنا يمكن في البذور لأنه قد تتكون أثناء تحولات الأميجدالين الموجود فيها مواد ضارة بصحة الإنسان، وإن كان تشكل هذه المواد يحتاج إلى وقت طويل (البذور الطازجة ليست ضارة).  
والآن وبعد أن أدركت هذا الموضوع جيداً يمكنك أن تقدم النصائح للآخرين. والنصيحة الأولى هي أنه يفضل، لراحة البال، فصل البذور من الثمار، وإن كان هذا الأمر يتطلب جهداً إضافياً والنصيحة الثانية هي أن الخراف والمربيات لا تضر بالصحة حتى ولو كانت تحتوى على بذور هذه الثمار لأن الإنزيم الذي يفك الأميجدالين يتفكك هو الآخر أثناء التسخين ولن يعود له أي أثر سوء. وإذا أردت التأكد من ذلك، فبامكانك إجراء تجربة على بذور مطبوخة، وسترى بنفسك أنه لن يظهر أي لون في نهاية التجربة.

ثابت مع محلول الفينولفتالين أو أي دليل آخر حضرته بنفسك.  
المرحلة الثالثة: أضف نقطة من محلول كبريتات الحديد المائية  $\text{Fe}_2\text{SO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ . سخن المزيج حتى الغليان. رشح ثم أضف إلى الرشاشة عدة نقاط من حمض الهيدروكلوريك (حمض كلور الماء). والآن يجب أن يكون تفاعل المزيج حمضيَاً (تأكد من ذلك بواسطة الدليل). وتبقى الخطوة الأخيرة وهي أن ت نقط في المزيج نقطة واحدة من محلول كلوريد الحديد  $\text{FeCl}_3$ . والآن يتضح أمر اللوز المستعمل في تجربتنا هذه: فإذا كان حلواً بقي المزيج على حاله وإن يطرأ عليه أي تغيير. أما إذا كان مراً، فإنه يظهر بعد إضافة كلوريد الحديد فوراً راسب أزرق جميل يدعى أزرق برلين أو زرقة بروسيا وصيغته  $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ .

ويعد السبب في ذلك، إلى أن اللوز المر الذي أعطى هذا التفاعل الملون الجميل يحتوى على مادة معقدة تدعى الأميجدالين، كما يوجد فيه إنزيم الغليكوزيداز الذي يفك الأميجدالين في وجود الماء ويتحوله إلى مواد أبسط. وتجري بعد ذلك سلسلة من التحولات المعقدة (لا داع لذكرها هنا) يتكون بنتيجتها فروسيانيد الصوديوم  $\text{Na}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ . وهو الذي يعطى اللون الأزرق مع النقطة الأخيرة من كلوريد الحديد.

ولكن، لماذا لا يحدث التفاعل ذاته مع اللوز الحلو؟ الجواب بسيط، وهو أن اللوز الحلو لا يحتوى على الأميجدالين: ولكن إنزيم الغليكوزيداز موجود فيه. وستستغل هذا في تجربة أخرى. سنتعيض عن اللوز المر هذه المرة ببذور (عجمات) الخوخ أو المشمش أو الكرز. فهي جميعها من فصيلة النباتات المزهرة

## تجارب ممتعة ومفيدة

بيان الورنيش (وبعض المواد الملونة) في المخازن . ولكن الكيميائي الفتى سيحاول تحضيره بنفسه طالما أنه مصمم على اجراء التجارب المعتمدة عليه . وعلينا قبل ذلك نوضح طبيعته وبعض خواصه :

يحضر الورنيش الطبيعي من الزيوت النباتية . وهي كثيرة ومتنوعة فالبعض منها يجف في الهواء (كريت الكتان وزيت القنب) والبعض الآخر يجف جزئياً كريت عباد الشمس . وثمة نوع آخر من الزيوت النباتية لا يجف أبداً كريت الزبيون وزيت الخروع .

ولكن ماذا يقصد بكلمة «يجف» عند تطبيقها على الزيت ؟ فهذه الزيوت لا تحتوى على المذيبات . اذن ، فليس فيها ما يجف . وهذا هو الواقع . فالجفاف هنا تعبر عن غير دقيق أبداً ، وإن كان شائعاً . والحقيقة أن الزيوت لا تجف وإنما تتبلمر ، بارتباط جزيئاتها مع بعضها البعض ، مكونة بوليمراً صلباً لا يذوب ولا ينصلق . ولكى يتحقق ذلك لابد من وجود مادة تربط بين جزيئات الزيت الصغيرة نسبياً . وهذه المادة هي أكسجين الهواء . وللهذا السبب يجف بسرعة الدهان الزيتى المطل على سطح سلة ما . أما الزيت المتبقى في العلبة ، فلا يتجمد سوى سطحه فقط ، لأنه هو الذى يتلامس مع الهواء .

ومن ناحية أخرى ، فإنه حتى الزيوت الجفوفة (القابلة للجفاف) تتفاعل ببطء شديد مع الأكسجين . وعلينا أن ننتظر وقتاً طويلاً حتى تجف كلية . ولكن يمكن تعجيل الجفاف باضافة وسيط إلى الزيت يسمى بالمجفف . اذن ، فالورنيش العادى هو مزيج من زيت (غالباً ما يكون اصطناعياً وليس نباتياً في الوقت الحاضر) ومجفف .

تجري التجارب الكيميائية لأغراض مختلفة ؛ فقد تكون لمجرد حب الاستطلاع ويدفع فضولى بحث ، أو لتمضية وقت الفراغ بصورة نافعة أو للتحقق تجربياً من حقائق وردت في الكتب العلمية . وقد يكون الهدف منها هو الحصول بنتيجة التحولات الكيميائية على مواد مفيدة لك أو للمدرسة . والمهم هنا هو أنك تحضر هذه المواد بنفسك وهي إما أن تكون دهانات أو أصبغة أو هدايا لا يملكها أحد غيرك .

ويفضل أن يجرى العديد من تجارب هذا الفصل (الفصول اللاحقة أيضاً) في مخبر المدرسة لأسباب عديدة أولها أنه من الممتع العمل بشكل مشترك مع التلاميذ الآخرين ، وثانيها أنك قد تقدم شيئاً مفيدة للمدرسة من جراء عملك هذا . وأخيراً قد تنشأ بعض الصعوبات أثناء تحضير التجربة ، كالحاجة مثلاً إلى أوان خاصة وكواشف معينة لا تتوفر إلا في مخبر المدرسة . ولنبدأ بالدهانات الزيتية والمائية .

### الدهانات الزيتية

الدهان الزيتى مزيج من ورنيش (زيت جفوف) ومواد ملونة (أخصاب) وستحدث لاحقاً عن كيفية تحضيره . أما الآن ، فسندرس المكون الأساسى في الدهان الزيتى وهو الورنيش .

حتى تكون كتلة متجانسة . راقب هذه الكتلة من وقت آخر بأخذ قطرات منها ووضعها على زجاجة نظيفة . ويجب ايقاف التسخين عندما تظهر القطرات شفافة .

واليك مجفف آخر منتشر جدا هو أكسيد المنجنيز  $\text{MnO}_2$  . والحصول عليه أمر سهل : حضر محلولا من كبريتيت الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  و محلولا آخر من برومنجنات البوتاسيوم  $\text{KMnO}_4$  . امزج هذين المحلولين فيترسب مسحوق أسود هو الأكسيد المطلوب ، ولا يبقى إلا أي ترشحه وتتجففه على الهواء دون تسخين .

ومهما كان نوع المجفف الذي حضرته فإن الخطوات التالية تبقى واحدة في كل الحالات . أضف المجفف إلى زيت الكتان أو زيت القنب (كلاهما جفوفان) المسخن حتى الدرجة  $150 - 200^\circ\text{C}$  . ويفضل لنجاح التجربة أن يكون الزيت مكررا . خذ  $3 - 5$  أجزاء من المجفف لكل  $100$  جزء من الزيت وامزجها جيدا حتى الذوبان الكامل . وتكون بذلك قد حصلت على الورنيش . اتركه ليبرد ثم جرب تأثيره على قطعة من الزجاج أو المعدن وادهن قسما من سطحها بطبقة رقيقة من الورنيش والقسم الآخر بطبقة رقيقة من الزيت الصافي والخالي من الوسيط المجفف . وستلاحظ بسهولة كيف أن المجفف يجعل كثيرا جفاف الزيت . وإذا كنت قد حضرت عدة مجففات فبامكانك أن تقارن بينها لمعرفة مدى تأثير كل منها .

ويكفي الآن للحصول على الدهان الزيتي أن يمزج الورنيش مع خشب (صيغ) جاهز أو من صنعك . ولكن انتبه هنا إلى أن الخشب يجب أن يكون مجففا على أحسن وجه ومسحوقا

وعليه يجب لتحضير الورنيش أن يمزج الزيت الجفوف مع المجفف الذي يباع في المخازن أيضا . ولكن أليس من الأفضل أن تحضره بنفسك وتجرب فعله ؟

والعديد من المجففات هو أملاح الأحماض عضوية . وبامكانك تحضير ملح منها معروف جيدا باسم الراتين المصهور . والراتينات هي أملاح الأحماض التي تدخل في تركيب الراتينجات .

سخن في وعاء خزفي (أو معدني) حوالي  $50$  غم من الراتينج . ويجب أن تتراوح درجة الحرارة بين  $220$  و  $250^\circ\text{C}$  لأن الراتينج ينحصر في هذا المجال . أضيف إلى الراتينج المصهور على دفعات ومع التحريك المستمر  $5$  غم من الكلس غير المطفاء  $\text{CaO}$  ، فتحصل بنتيجة التفاعل على راتينات الكالسيوم . وإذا أخذت عوضا عن الكلس  $15$  غم من أكسيد الرصاص  $\text{PbO}$  الممزوج على شكل معجون مع زيت الكتان وأضفتها على دفعات إلى الراتينج ، حصلت على مجفف آخر هو راتينات الرصاص . وبامكانك الحصول على أكسيد الرصاص بمزج مسحوق الرصاص مع نترات الصوديوم أو البوتاسيوم (وكلاهما ساد معروف) ثم تسخين المزيج فيتكون أكسيد الرصاص ذو اللون الأصفر . يتبع التسخين حتى يصبح اللون شديدا ثم يبرد المزيج ويعالج بالماء ، فتدوب فيه الناتج الذوابه وينفصل بالخمس أكسيد الرصاص الخفيف عن الرصاص الثقيل الذي لم يتفاعل . ويبقى بعد ذلك أن يرشح السائل ويتجفف الراسب ، فتحصل عندئذ على أكسيد الرصاص .

ومن الضروري أن يسخن مزيج الراتينج مع  $\text{CaO}$  أو  $\text{PbO}$

ولنقم الآن بتحضير أخشاب معدنية متعددة الألوان . ولنبدأ  
بالأخشاب البيضاء .

تقوم مركبات الرصاص والزنك والتيتانيوم بدور الأخشاب  
البيضاء عادة . وأفضل مصادر للرصاص في مخبر المنزل هو  
 محلول أسيتات الرصاص القاعدية ذو التركيز  $\% 20$  . وقد سبق  
 واستخدمت هذا محلول . وبما أن أبيض الرصاص عبارة عن  
 كربونات الرصاص القاعدية  $Pb(OH)_2CO_3$  ، لذا فإن تحضيره  
 يتوجب إمرار ثاني أكسيد الكربون خلال محلول الأسيتات .  
 عندئذ يتربس أبيض الرصاص . ويبقى بعد ذلك أن يرشح  
 ويغسل بالماء ثم يجفف . وتجدر الإشارة هنا إلى أن الرشاشة  
 تحتوى على محلول أسيتات الرصاص ولذا حاول إلا تسقط مركبات  
 الرصاص على اليدين والوجه ولا يجوز بأى شكل من الأشكال  
 أن تدخل الفم . ويمنع دهن الأواني المطبخية وجميع الأدوات  
 التي تستعمل فى تحضير الطعام بدهانات تحتوى على مركبات  
 الرصاص (ومجفف رصاصي أيضا) .

ولا تصلح دهانات الزنك التي ستعرض لها الآن لطل الأوانى  
 المعدنية أيضا وتنطبق عليها جميع التخديرات التي ذكرناها بخصوص  
 دهانات الرصاص .

إن المادة الأساسية لتحضير أخشاب الزنك هي كلوريد  
 الزنك  $ZnCl_2$  . ويمكن الحصول على محلول منه باضافة قليل  
 من الزنك إلى حمض الهيدروكلوريك . ويمكنك الحصول على  
 الزنك من بطارية قديمة لأنها مصنوعة من الزنك الصرف تقريبا .  
 أضف إلى محلول الناتج نقطة فنقطة من محلول صودا الغسيل ،  
 فيقوم هذا محلول أولا بتعديل الفائض من الحمض (والدليل على

ومن خلال خلال أدق منخل متوفرا لديك ، أو خلال طبقتين من  
 الشاش .

أضف الورنيش نقطة فنقطة إلى هذا المسحوق الدقيق مع  
 فركه جيدا وتحريكه حتى تتكون كتلة متجلسة لزجة تشبه  
 العصيدة افرك الكتلة جيدا مرة أخرى ثم خففها بالورنيش نفسه  
 كى تصبح شبيهة بالدهان العادى . ومن المحتمل أن تحصل على  
 دهان شفاف الأمر الذى يعتبر غير مرغوبا فيه فى بعض الأحيان  
 ولازلة الشفافية يضاف إلى الزيت خشب أبيض يقضى على  
 الشفافية ولن يؤثر على اللون النهائي للدهان .

ويجب أن تأخذ بعين الاعتبار أنه مهما كان عملك دقيقا  
 ومتقدما فإن الدهان الزيتى الذى ستحصل عليه سيكون أسوأ قليلا  
 من الدهان الذى يباع في المخزن . ولكنه ، بالرغم من ذلك ،  
 من صنع يديك .

### الأخشاب

كانت الأخشاب تسمى منذ عشرات السنين بالدهانات  
 المعدنية للتأكد على منشئها نظرا لأن الكثير من الأخشاب  
 الطبيعية كان يحضر بسحق المعادن الملونة . واليوم تطبق هذه  
 الطريقة أحيانا ، وخاصة عندما يراد تحضير دهانات براقة زاهية  
 وثابتة لرسم اللوحات الفنية . ولكن الأخشاب الاصطناعية  
 (مختلف أكاسيد وأملاح الفلزات) هي الأكثر استعمالا في  
 الوقت الحاضر . وتسمى الأخشاب بالأصباغ إذا كانت ذات  
 طبيعة عضوية . وعندئذ تستعمل بصورة رئيسية في صباغة  
 الأقمشة .

الخضراء المزرقة الناتجة ونشفها بوضعها داخل أوراق ترشيح .  
يفضل أن تجرى هذه التجربة في المخبر تحت نافذة سحب  
الغازات وفي حال اجرائها في البيت ، فلا تنس أن تفتح النوافذ  
للتقوية وحتى تزول رائحة الخل .

ولتنقل إلى الأخطاب المكونة من أكسيد الحديد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  ،  
 فهي متعددة ويختلف لونها من الأحمر إلى البني . وقد يسود  
أكسيد الحديد من جراء التسخين الشديد .  
يحضر أكسيد الحديد بسهولة بتحميس كبريتات الحديد  
المائية . ويفضل أن تحمص على دفعات صغيرة وكثيرة  
الفكك بسرعة أكبر ، ويتبع التحميس حتى يتتحول اللون من  
الأخضر إلى الأسود . وبعد التبريد يتكون الأكسيد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  ذو  
اللون الأحمر .

وإذا لم يتسع لك شراء كبريتات الحديد المائية فبإمكانك  
أن تحضرها من كبريتات النحاس الأكثر توفرًا : ارم في محلول  
كبريتات النحاس نشارة من الحديد مغسولة بالبتريل . وبعد أن  
يتتحول لون محلول من الأزرق إلى الأخضر رشحه ثم بخره حتى  
الجفاف فتحصل على كبريتات الحديد وإن كانت ليست نقية  
تماماً (لأن الحديد يتآكسد جزئياً باكسيجن الهواء) إلا أنه يمكن  
استعمالها في تجارتنا هذه .

يمكن تحضير هيدروكسيد الحديد البني  $\text{Fe(OH)}_3$  من  
محلول كبريتات الحديد بعد أن يضاف إليه هيدروكسيد الصوديوم  
(وهو كما جاء في فقرة «القصدير والرصاص» من صودا الغسيل  
والكلس المطفاء ، ولا تنس أثناء التعامل بأية مادة قلوية من  
اتخاذ الاحتياطات الالزمة) فيتكون عندئذ راسب من هيدروكسيد

ذلك هو تشكل الرغوة) ثم يتفاعل مع كلوريد الزنك مكوناً  
الكربونات  $\text{ZnCO}_3$  . تفصل هذه الكربونات بالترشيح وتغسل بالماء  
ثم تحمص عند درجة لا تقل عن  $280^{\circ}\text{C}$  ومن ناحية أخرى  
لا يجوز رفع درجة الحرارة عن هذا الحد لأن كربونات الزنك  
تفتكك عندئذ إلى أكسيد الزنك  $\text{ZnO}$  و  $\text{CO}_2$  .

وثمة خصب أبيض آخر من الزنك هو كبريتيد الزنك  $\text{ZnS}$  .  
ولتحضيره لابد من الحصول أول على كبريتيد الصوديوم  $\text{Na}_2\text{S}$  .  
ولهذا الغرض تسخن كبريتيت الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  بشدة (لا تنس  
أن هذه المادة تباع لتحميس أفلام التصوير) فت تكون عندئذ  
مادتان هما كبريتات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  وكبريتيد الصوديوم  
 $\text{Na}_2\text{S}$  . ونحن بحاجة للمادة الثانية فقط . ولهذا يذاب المزيج  
بعد تبريده في الماء ثم يضاف إليه قليل من محلول كلوريد  
الزنك الذي حصلت عليه في التجربة السابقة . حاول الأبيقي  
فائف من الحمض في محلول لأن الكبريتيد المتكون يذوب  
فيه . وبعد الترشيح والتتجفيف تحصل على مسحوق أبيض  
اللون هو  $\text{ZnS}$  .

ولتنقل الآن إلى الأخطاب الملونة . وستحضر واحداً منها  
وهو أخضر النحاس أو الزنجار المعتدل .

أضيف إلى محلول كبريتات النحاس محلول الصودا فيتشكل  
راسب من كربونات النحاس القاعدية  $\text{Cu(OH)}_2\text{CO}_3$  . رشح  
هذا الراسب ثم أضيف إليه بحذر نقطة من محلول روح  
الخل حتى يذوب الراسب تماماً . بخر محلول حتى الجفاف  
تقريباً على نار هادئة مع مراعاة عدم الإفراط في التسخين ودون  
السماح للسائل بالتردد ثم اترك الناتج ليبرد . افصل بالترشيح البلورات

أظن أنه لديك ترمومتر (ميزان حرارة) مناسب لقياس هذه الدرجة . ولكن يمكن أن تحل هذه المشكلة بوضع قطعتين من الرصاص والزنك بجانب الأكسيد المحمض ويكون المجال الواقع بين درجتي انصهارهما ، وهما  $327^{\circ}\text{C}$  و  $420^{\circ}\text{C}$  على التوالي ، مناسباً للحصول على الأكسيد . وطبعي أن ينضر الرصاص أثناء التجربة بينما يبقى الزنك صلباً أثناءها .

والسنаж (هباب الفحم) يستعمل كخشب أسود أيضاً . ولذلك طريقة للحصول على سناج جيد نصلح للاستعمال في الدهانات : وجه لهب شمعة من البارافين على سطح بارد لشء لا يشتعل طبعاً . اقشط من وقت لآخر الطبقة الرقيقة السوداء المتكونة . ففي مثل هذه الظروف لا يحترق البارافين كلية وإلى جانب ثانية أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  يتشكل السناج أى الفحم . وفي الختام ستحضر الأخشاب الخضراء . ونبذأ بأكسيد الكروم  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  ذي اللون الأخضر الغامق . ولعلكم تذكرون من تجارب الأكسدة والاختزال أن الكثير من مركبات الكروم ملونة مما يجعلها تستخدم كأخشاب تضاف إلى الدهانات التي لا تتلامس مع المواد الغذائية .

وسننطلق من بيكرومات البوتاسيوم  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  ، وهي أكثر مركبات الكروم توفرًا . اخلط بيكرومات البوتاسيوم مع الفحم الفعال أو الكبريت ثم اسحق المزيج جيداً في هاون . خذ بعد ذلك 2 غم من هذا المزيج وسخنها جيداً في وعاء خزفي أو معدني (يجري التفاعل بعنف عندما تكون الكمية كبيرة) . برد المزيج وأغسله عدة مرات بالماء ثم رشحه . جفف الراسب الأخضر الغامق المتبقى على ورقة الترشيح وهو أكسيد الكروم .

الحديد  $\text{Fe(OH)}_2$  . ولتحويل هذا الأخير إلى الهيدروكسيد  $\text{Fe(OH)}_3$  يمكن أن يؤكسد بفوق أكسيد الهيدروجين (الماء الأكسيجيني) أو أن يترك في زجاجة مفتوحة ، إذا كان لديك متسعاً من الوقت ، فيتأكسد بواسطة أكسجين الهواء . افصل الراسب البني واتركه ليجف في درجة حرارة الغرفة .

ويشتهر بين الأخشاب القائمة على الحديد خشب أزرق يدعى أزرق برلين أو زرقة برولينا . وفيما يلي طريقة تحضيره : أذب هيدروكسيد الحديد  $\text{Fe(OH)}_3$  الذي حصلت عليه في التجربة السابقة في حمض الهيدروكلوريك (يمكن استعمال الحمض المخفف الذي يباع في الصيدلية) أو في محلول روح الخل ، وإن كانأساً من الحمض الأول . امزج المحلول الناتج مع محلول فرسانات البوتاسيوم (المعروف باسم الملح الدموي الأصفر) فيتكون رأساً راسباً أزرق هو أزرق برلين  $\text{Fe}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]_2$  وهذا التفاعل حساس جداً وكثيراً ما يستعمل للكشف عن أيونات الحديد ثلاثي التكافؤ في المحلول .

يمكن أن يضاف أكسيد الرصاص الأصفر ، الذي استعملته لتحضير المجفف ، إلى الدهان ليقوم بدور الخشب أيضاً . وللحصول على أكسيد الرصاص الأحمر  $\text{Pb}_2\text{O}_3$  يمكن أن يسخن في الهواء أكسيد الرصاص  $\text{PbO}$  الذي حضرته سابقاً . والمشكلة الدقيقة هنا هي أن تفاعل الأكسدة عكوس بحيث أن الأكسيد الأحمر  $\text{Pb}_2\text{O}_3$  يتحول في درجة أعلى من الدرجة  $500^{\circ}\text{C}$  إلى الأكسيد الأصفر  $\text{PbO}$  من جديد وهذا يعني أن درجة حرارة التفاعل يجب أن تكون تحت الدرجة  $500^{\circ}\text{C}$  بقليل ولا يجوز أن تكون أقل منها كثيراً لأن التفاعل لن يحدث عندئذ . ولا

البقم ... وغيرها . ولا يزال البعض من هذه الأصياغ يستعمل حتى في الوقت الحاضر ولكن بكثيرات قليلة جدا وفي مجال خاص جدا وهو تحضير الدهانات التي تستعمل في رسم اللوحات الفنية . الواقع أن الأصياغ الطبيعية التي تحمل مثل هذه الأسماء الجميلة تحضر من النباتات والحيوانات ، وهذا ، كما تعلمون ، أمر معقد وغالي الثمن ، وإن كانت الأصياغ الطبيعية تتميز بوضوحها وصفائها ومتانتها ومقاومتها للفحص .

ولعل من الممتع والطريف التتحقق من ذلك . ولكن كيف ؟ فشجرة البقم تنمو في أمريكا الجنوبية ، وشجرة الصندل الأحمر تنمو في جنوب آسيا ، ويستخلص السبيداج من حيوان الجبار (وهو حيوان بحري هلامي) ويستخلص الكارمين من حشرات صغيرة جدا .

وبالرغم من كل ذلك ، فبامكانك الحصول على أصياغ طبيعية في منزلك وأينما كنت . فالنباتات التي تحيط بك تحوى مواد ملونة وإن كانت ليست على هذه الدرجة من الصفاء والم坦ة كما في الأصياغ الآفنة الذكر . وكان أسلافنا يستعملون هذه المواد كثيرا . وسنحاول نحن استخلاص الأصياغ من النباتات لاستعمالها بعد ذلك في تحضير الدهانات المائية . لذا فمن الطبيعي أن تكون هذه الأصياغ جيدة الذوبان في الماء . ستحضر جميع الأصبغة بطريقة واحدة تقوم على سحق النبات أو جزء منه ثم غليه في الماء فترة طويلة بغية الحصول على محلول مركز لزج ، ولا داع هنا للحصول على أصبغة جافة لأن هدفنا الأخير هو تحضير دهان يذوب في الماء .

وأود أن ألفت انتباحك إلى قضية هامة جدا وهي : لا تأخذ

وثمة طرائق أخرى للحصول على هذا الخصب ، يتم ذلك مثلاً بتسخين بيكرومات الأمونيوم ، أو مزيج من بيكرومات البوتاسيوم مع كلوريد الأمونيوم . وتجدر الإشارة إلى أن أكسيد الكروم المتكون في هذه التفاعلات لا يستخدم كخشب أخضر فحسب ، وإنما يستعمل كمادة حالة دقيقة تعتبر من أفضل المواد في هذا المجال ، وهو يدخل في تركيب العديد من معاجين الصقل الدقيقة جدا والتي تستعمل ، مثلاً ، في صقل وتلميع عدسات ومرايا الأجهزة الضوئية .

ويبيقى أخيراً أن نذكر الخشب الأخضر هيذر وكسيد الكروم وهو يوصف «بالأخضر الزمردي» أيضاً، ويتميز عن الهيلر وكسيد الرمادي العادي ذي التركيب ذاته بأنه يتألف من حبيبات وجسيمات أكبر . اشهر بيكرومات البوتاسيوم مع حمض البوريليك في ملعقة حديدية ويجب تسخين حتى الدرجة الحمراء للحديد ، وعليه ينبغي مسك الملعقة بالملقط . عالج الصهارة ، وبعد تبريدها ، بالماء ثم رش المزيج ، وستتأكد من أن لون المادة هو فعلاً أخضر زمردي .

وبعد أن حصلت على كمية كافية من الأخضراب ، يستحسن أن تستفيد منها في تركيب الدهانات الزيتية التي صنعتها بنفسك أو الدهانات الجاهزة التي اشتريتها من المخزن كأن تضيفها مثلاً إلى دهان أبيض أو طلاء اصطناعي .

### الدهانات المائية

كثيراً ما تصادف في الكتب القديمة تسميات لأصياغ غريبة مثل الصندل الأحمر والكارمين (القرمز) والسبيداج وشجرة

ونذكر من بينها سداسي ميتيلين التترامين . وهو يباع في الصيدليات تحت اسم «الأوروتروبين» . والآن اذا أخذت قطعتين متماثلتين من الحديد ووضعتهما في انبوب اختبار يحوى الأول محلولا ضعيفا من حمض الهيدروكلوريك ويحرى الانبوب الثاني المحلول ذاته مسافة اليه قليل من الأوروتروبين ، لاحظت بسرعة الفرق بين الحالتين حيث يكون ذوبان المعدن بطريقنا جدا في المحلول الحاوي على المثبت

ولكن غايتنا هي استخلاص مثبطات الناكél من النباتات وسنستعين لهذا الغرض بأوراق وأغصان البطاطس والبنادرة (الطماظم) .

قطع الأوراق والأغصان بالسكين قطعا صغيرة وتغمر في محلول مخفف (لا يزيد تركيزه عن ٥٪) من حمض الهيدروكلوريك . وفي حال استخدامك لحمض الهيدروكلوريك الذي يباع في الصيدلية فإنه يمكن أن يخفف مرتين فقط حتى تحصل على المحلول المطلوب . احفظ المزيج في وعاء مغلق واتركه عدة أيام أو أسبوع حتى تكتمل عملية الاستخلاص . وعندما يصبح المحلول جاهزا يمكن استعماله لتنظيف الصدأ . ويحضر محلول التنظيف عندما يكون الصدأ كثيرا جدا كما يلي : أجزاء من محلول الاستخلاص مع ٤٠ جزءا من حمض الهيدروكلوريك المركز و ٧٥ جزءا من الماء (تحول الأجزاء الى حجوم لسهولة التحضير) . وعندما يكون الصدأ قليلا تؤخذ ١٠ أجزاء من محلول الاستخلاص وحوالي ٢٠ جزءا من الحمض ويمكن زيادة كمية الماء قليلا .

وبامكانك غمر القطع المعدنية التي يعلوها الصدأ في مثل

سوى النباتات التي يسمح بجمعها في المنطقة التي تعيش فيها ولا يجوز في أي حال من الأحوال قطف الازهار وقتل النباتات النادرة الموضوعة تحت حماية السلطات المحلية . ولكن لا تلحقضرر بالطبيعة يجب أن تكتفى بجمع عدد محدود من النباتات .

### وسيلة ضد الصدأ

لا تستعمل الأوراق والأغصان والجذور والشمار لتحضير الأصباغ فحسب ، وإنما تحضر منها عشرات المواد المفيدة الأخرى . وقد تتعجب إذا قلتنا أن النباتات تحتوى على مركبات عضوية تستطيع حماية الفلزات من الناكél .

تصور أنه يراد تنظيف قطعة فولاذية ضخمة من الصدأ . فهل ستقوم بمحكمها بورق صنفرة ؟ طبعا لا ، وإنما مستستخدم طريقة كيميائية ، كالتنظيف بالحمض مثلا ، ولكن لنفرض أنك غطست هذه القطعة في محلول حمض ما يزيل الصدأ فإنه من المحتم عندئذ أن يتذوب قسم من الفلز فيه لأنك لا تستطيع ، مهما حاولت ، منعه من الاحتكاك بالحمض .

اذن ، فالجواب واضح وهو أنه نحتاج الى محلول يزيل الصدأ ولا يؤثر على المعدن . الواقع أنه تستخدم منذ وقت طويل محليل كال محلول المذكور . ففيها يدخل الى جانب الحمض مادة هامة أخرى تدعى مثبط الناكél . وهي مادة تبطيء كثيرا ذوبان المعدن ولا تعيق أبدا ذوبان أكسيداته وهيدروكسيداته ، أي المواد التي تنتج من تآكله .

تستخدم في المصانع مثبطات تحضر غالبا بطريقة اصطناعية ،

يسود النحاس والنحاس الأصفر (الشبه) بسرعة في الهواء ولكنهما يحافظان على لمعانهما اذا ما طليا بطريقة كيميائية . والاعداد لهذه الطريقة يتطلب فترة من الزمن لأن سطح المادة يجب أن يكون نظيفا جدا وحاليا من الوضخ والدهن ، ولهذا الغرض يحصل السطح جيدا ويسمح بعدها بقطعة قماش مبللة بالبترzin ثم يفرك بطبشير رطب . تغسل القطعة النحاسية تحت ماء جار وتعلق بخطيط متين ولا يجوز بعد ذلك لمسها باليد كي لا تبقى بقع دهنية على سطحها (حتى ولو كانت اليدين جافة تماما ، فإنه يوجد على الجلد قليل من الدهن) . غطس القطعة في محلول مخفف من حمض التريك (الآزوت) (٥ - ١٠ ملل في ١٠٠ ملل من الماء) ثم اغسلها بماء ساخن . وتصبح القطعة جاهزة عندئذ .

والآن يتعلق الأمر باللون الذي قررت أن تذهب به النحاس . فإذا كان أسود ، فما عليك إلا أن تتركه خمس دقائق في محلول يحتوى كل ١٠٠ ملل من الماء فيه على ٠,٩ غم من الصودا الكاوية و ٠,٣ غم من فوق كبريتات الأمونيوم  $(\text{NH}_4\text{SO}_4)$  (وهي مادة تستعمل في التصوير) . ويجب أن تكون درجة حرارة محلول  $90 - 100^{\circ}\text{م}$  .

ويتلون النحاس والنحاس الأصفر بلون بني كلون الشوكولا بعد غمرهما في محلول من كلوريد البوتاسيوم وكبريتات النيكل  $\text{NiSO}_4$  وكبريتات النحاس  $\text{CuSO}_4$  (٤,٥ و ٢ و ١٠,٥ غم على التوالي في ١٠٠ ملل من الماء) ، تتراوح درجة حرارته بين  $90 - 100^{\circ}\text{م}$  أيضا . ويتحول لون النحاس الأصفر إلى لون أزرق سماوي بعد تركه فترة قصيرة في محلول يتألف من ٣ غرامات

هذه المحاليل حيث تصبح نظيفة بعد فترة ، ولن تؤثر أبدا على المعدن نفسه .

اذن ، فما هي المواد الموجودة في النباتات والتي تحمى الفلز جيدا من التأكل ؟ انها جملة من المركبات . وتشمل أشباه القلوبيات وبولي السكريدات والبروتينات والمواد المخاطية والعفصية . فجميعها قادرة ، وإن كان بدرجة مختلفة ، على الامتناز على سطح المعدن والبقاء عليه ، مما يحول دون حدوث تماست مباشر بين المعدن والحمض . ولا ترغب هذه المواد في الانحاد مع الصدأ ، وتتركه يذوب في الحمض دون أي عائق .

### لدهن بلا دهان

يمكنا أن نذهب بلا دهان السطح المعدنية وذلك بطلبيها (كيميائيا أو كهروكيميائيا) بطبيعة رقيقة من الأكسيد أو الأملاح التي تلتخص جيدا على السطح .. ولكن تنفيذ ذلك ليس بالأمر السهل . والدليل على ذلك هو أن الحديد يتغطى في الهواء الرطب بسرعة (ودون مساعدتنا) بطبيعة بنية حمراء من نواتج الأكسدة وهي بكل بساطة طبقة من الصدأ . ولكن طريقة الطلاء هذه لا تصلح لأى شيء أبدا لأن الصدأ لا يلتخص جيدا بجسم المعدن ويلاشت اليدين عند لمسه .

وسنورد هنا عدة طرائق لدهن الفلزات الحديدية ، يمكن اجراء البعض منها فقط في البيت بينما يحتاج البعض الآخر إلى كواشف كيميائية لا يمكنك شراؤها في الصيدلية أو في المخازن العادي . ولتكن نأمل أنك أصبحت عضوا في الحلقة الكيميائية في مدرستك .

**اللون الأخضر :** ١٠ أجزاء من كبريتات النحاس و ١٠ أجزاء من حمض الطرطريك و ١٢ جزء من الماء و ٢٤ جزءاً من محلول الصودا الكاوية في الماء (١ : ١٥) . يشطف السطح بالماء حالما يظهر اللون والاستظهار مسحة بنية عليه .  
**اللون الأزرق :** ٦ غم من ملح النيكل و ٦ غم من كلوريد الأمونيوم في كل ١٠٠ مل من الماء .

**اللون الذهبي :** يمزج محلول مؤلف من جزء واحد من حمض الطرطريك وجزيئين من الصودا وجزء واحد من الماء مع غبار نظيف . يفرك السطح بهذا المزيج . ويُشطف بالماء بعد أن يجف .

**اللون البنى البرونزى :** جزء واحد من النحاس الأخضر (الزنجر المعتمد) و ٥ أجزاء من حمض الخلirk . يفرك السطح بالمزيج ثم يغسل بالماء ويجف .

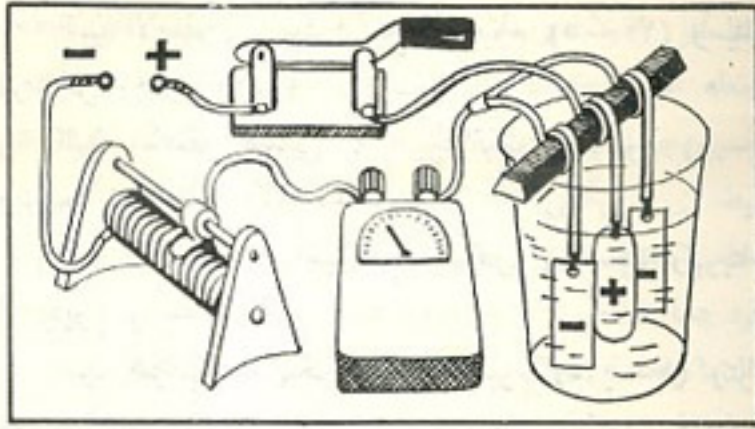
**اللون النحاسى :** لما كان الزنك أنشط من النحاس ، لذا يمكن أن يبلل بمحلول ملح نحاسى ، كبريتات النحاس مثلاً . ونذكر بالنسبة أنه يمكن بهذه الألوان رسم لوحة ما على سطح الزنك .

ولتنتقل من الزنك إلى الألومينيوم . ولكن طلاء الألومينيوم أعقد بعض الشيء ويستغرق وقتاً أطول ولا يتم إلا بواسطة التيار الكهربائي . وهذا يستغني عن أكسيد الألومينيوم وأملاح الألومينيوم وتطبق طريقة أخرى تعرف باسم الأنودة . وتتلخص هذه الطريقة فيما يلي : تغمر قطعة الألومينيوم في الكتروليت ويمرر خلالها تيار كهربائي فت تكون عندئذ على سطحها طبقة من الأكسيد يقل ثخنها عن ١٠٠ مللم . وباعتبار أن قطعة الألومينيوم تقوم بدور

من أسيتات الرصاص و ٦ غرامات من ثيوکبريتات الصوديوم (الهيبوسولفيت) و ٥ غرامات من حمض الخلirk و ١٠٠ مل من الماء ويجب أن تكون درجة حرارة هذا محلول حوالي ٨٠° م . ويمكن جعل النحاس أخضر اللون . ولهذا يكفى أن يعمر في محلول تركيبه كالتالي : في كل ١٠٠ مل من الماء يوجد ٢٠ غم من نترات النحاس  $Cu(NO_3)_2$  و ٣٠ غم من هيدروكسيد الأمونيوم و ٤٠ غم من كلوريد الأمونيوم و ٤٠ غم من أسيتات الصوديوم (يمكن الحصول على محلول منها بتفاعل الصودا مع الخل) . ونلتفت انتباحك إلى أنه يجب التعامل بتراث النحاس بحذر ومنعها من السقوط على الوجه أو في الفم خاصة .

ولعلك لاحظت أننا لم نعين زمن التفاعل في جميع التجارب باستثناء تجربة اسوداد النحاس . وعليك أن تعينه بنفسك تجربياً آخذنا بعين الاعتبار أن اللون يشتدد كلما طال زمن التفاعل . والفلز الثاني الذي يمكن طلاؤه كيميائياً هو الزنك . وهو قليل الاستعمال إلا أن الأدوات المطلية به معروفة جيداً ويمكننا استخدام أية أداة قديمة منها لإجراء التجارب عليها . ولهذا الغرض يغسل سطحها بمحلول الصودا أو يمسح بقطعة قماش مبللة بالبترزين ثم يغسل بالصابون والماء الساخن ويُشطف عدة مرات بالماء والآن يمكن أن نضع على السطح المطل بالزنك المواد التي تتفاعل معه وتعطي مركبات ملونة . ونورد فيما يلى كيفية تحضير هذه الألوان .

**اللون الأسود :** جزءان من نترات النحاس و ٣ أجزاء من أكسيد النحاس و ٨ أجزاء من حمض الهيدروكلوريك و ٦٤ جزءاً من الماء . بعد ظهور اللون يغسل السطح بالماء ويجف .



وأجعل التيار يساوى  $20 - 25$  ميل أمبير لكل  $1 \text{ سم}^2$  من السطح . لاحظ كيف أن القطعة تتغطى رأسا ببقاعات الغاز . وهذا يعني أن الأكسجين ينطلق و يؤكسد الألومينيوم وتستمر العملية حوالي ساعة واحدة في درجة حرارة الغرفة .

اغسل القطعة المائونة تحت ماء جار . وغضتها بعد ذلك في محلولين ملونين على التوالي بشرط أن تبقى في كل منها مدة تتراوح من  $5$  إلى  $10$  دقائق ثم اغسلها بعد كل مرة تحت ماء جار . وأخيرا اغسل القطعة الملوونة بالماء واتركها لتجف .

والبik فيما يلي تركيب المحاليل الملوونة وتركيزها المحتملة (بالغرامات في كل  $100$  ملل من الماء) :

اللون الأزرق : فروسيانيد البوتاسيوم ( $1 - 5$ ) وكالوريد الحديد ثلاثي التكافؤ ( $1 - 10$ ) ;

اللون البني : فروسيانيد البوتاسيوم ( $1 - 5$ ) وكبريتات النحاس ( $1 - 10$ ) ;

اللون الأسود : أسيتات الكوبالت ( $10 - 5$ ) وبرمنجنات البوتاسيوم ( $1,5 - 2,5$ ) ;

الأئنود لذا سميت العملية بالأنودة . وتكون طبقة الأكسيد هذه مملوءة بمسامات دقيقة جدا تثبت الأصباغ فيها جيدا . ويمكن دهن السطح المائوند بأصباغ عضوية وطبيعية ، ولكن يفضل استعمال المواد اللاعضوية لهذا الغرض . وتعالج القطعة عادة في محلولين ملونين بالتتابع وعندما تبقى نواوج التفاعل الملونة في المسامات .

اصل قطعة الألومينيوم ثم امسحها بالبترzin أو الأستيتون لنزع الدهن عنها . اغسلها بماء ساخن واربطها بسلاك وغضتها في محلول من الصودا الكاوية تركيزه  $5\%$  اتركها في محلول ثلاث دقائق ثم اغسلها بالماء مرة أخرى وغضتها في محلول ضعيف من حمض التريك ( $20 - 30$  ملل من الحمض في  $100$  ملل من الماء) . وطبعي أنه لا يجوز الآن لمس القطعة وإنما يجب أن تمسك بملقط . اغسل القطعة من جديد بماء ساخن أولا ثم بماء بارد . وعلقها داخل الكأس . ولهذا الغرض يوضع قضيب خشبي أو قلم رصاص على فوهه الكأس ويلف عليه السلاك بحيث تصبح القطعة معلقة داخل كأس وعلى ارتفاع عادة سنتيمترات فوق قعره . اربط القطعة بالقطب الموجب لمنع التيار . علق الكاتودين ، وهما صفيحتان من الفولاذ ، بالطريقة السابقة . وكمينع للتيار يمكن استخدام بطاريات صغيرة إلا أنها تستهلك بسرعة . ويفضل استخدام مركلم أو محلول مع مقوم .

اسكب في الكأس محلولا من حمض الكبريتيك ( $20$  ملل من الحمض في  $100$  ملل من الماء) . ضم الى السلسلة مفتاح كهربائي ومقاومة متغير لتنظيم التيار . ويجب أن تشمل السلسلة جهازا لقياس شدة التيار (الميل أمبير متر) . اغلق السلسلة

جيـدا على الفولاـذ ويـملأه جـمـيع الثـقـوب والـفـجـوـات عـلـى سـطـحـه فـيجـعـله أـمـلـس وـنـاعـما ، أـضـفـ إـلـى ذـلـك أـنـ الـفـلـازـاتـ الـأـخـرـى تـترـسـبـ جـيـداـ عـلـى الطـبـقـةـ النـحـاسـيـةـ . وـيـبـدـوـ وـكـانـ كـلـ شـيـ بـسيـطـ : اـذـ يـكـفـيـ أـنـ تـعـالـجـ قـطـعـةـ الـفـوـلاـذـ بـمـحـلـولـ كـبـرـيـاتـ النـحـاسـ حـتـىـ يـقـومـ الـحـدـيدـ الـأـكـثـرـ نـشـاطـاـ وـفـعـالـيـةـ مـنـ النـحـاسـ بـطـرـدـ هـذـاـ الـأـخـيـرـ مـنـ الـمـحـلـولـ فـيـتـرـسـبـ عـلـىـ السـطـحـ . وـالـوـاقـعـ أـنـ هـذـاـ مـاـ يـحـصـلـ فـعـلـاـ (يمـكـنـكـ التـأـكـدـ مـنـ ذـلـكـ بـتـغـطـيـسـ مـسـمـارـ نـظـيفـ فـيـ مـحـلـولـ  $CuSO_4$ ) وـلـكـنـ طـبـقـةـ النـحـاسـ الـمـتـكـونـةـ عـلـىـ السـطـحـ تـكـوـنـ هـشـةـ جـدـاـ وـيمـكـنـ أـنـ تـزـوـلـ بـسـهـوـلـةـ بـمـجـرـدـ مـسـحـهاـ بـقطـعـةـ قـمـاشـ . أـمـاـ الـمـعـالـجـةـ الـكـيـمـيـائـيـةـ الـكـهـرـبـائـيـةـ ، فـتـجـعـلـ طـبـقـةـ النـحـاسـ مـتـسـاوـيـةـ وـمـتـيـنةـ .

وـالـبـلـكـ طـرـيقـةـ بـسيـطـةـ جـدـاـ لـلـطـلـاءـ بـالـنـحـاسـ : انـزـعـ الطـبـقـةـ الـعـاـلـةـ مـنـ نـهـاـيـةـ سـلـكـ كـهـرـبـائـيـ ، وـشـعـتـ الـأـسـلـاكـ النـحـاسـيـةـ الـرـفـيـعـةـ فـيـ بـحـيـثـ تـأـخـذـ شـكـلـ «ـالـفـرـشـاةـ»ـ . وـلـسـهـوـلـةـ الـعـلـمـ اـرـبـطـهاـ بـقـضـيبـ خـشـبـيـ أوـ قـلـمـ رـصـاصـ وـارـبـطـ الـطـرـفـ الـآـخـرـ مـنـ السـلـكـ بـالـقـطـبـ الـمـوـجـبـ بـبـطـارـيـةـ مـصـبـاحـ جـبـ كـهـرـبـائـيـ . اـسـكـ الـلـكـتـرـولـيـتـ ، وـهـوـ مـحـلـولـ مـرـكـزـ مـنـ كـبـرـيـاتـ النـحـاسـ يـفـضـلـ أـنـ يـكـونـ مـحـمـضاـ (قـلـيلـاـ)ـ فـيـ كـأـسـ وـاسـعـ يـمـكـنـ غـمـسـ «ـالـفـرـشـاةـ»ـ فـيـ بـسـهـوـلـةـ .

حضرـ صـفـيـحةـ مـنـ الـفـوـلاـذـ أـوـ أـيـةـ قـطـعـةـ أـخـرـىـ يـفـضـلـ أـنـ يـكـونـ سـطـحـهاـ مـسـتـوـيـاـ . اـفـرـكـهاـ بـورـقـ صـنـفـرـةـ نـاعـمـ ، وـنـظـفـهاـ بـغـلـيـهاـ فـيـ مـحـلـولـ صـبـودـاـ الغـيـلـ . ضـعـ الصـفـيـحةـ فـيـ مـغـطـسـ وـأـوـصـلـهاـ بـالـقـطـبـ السـالـبـ للـبـطـارـيـةـ . وـالـآنـ أـصـبـحـ السـلـسلـةـ جـاهـزةـ ، وـلـمـ يـبـقـ عـلـيـناـ إـلـىـ نـضـيفـ الـلـكـتـرـولـيـتـ . اـغـمـسـ «ـالـفـرـشـاةـ»ـ فـيـ مـحـلـولـ كـبـرـيـاتـ النـحـاسـ ثـمـ مـرـرـهـاـ أـمـامـ الصـفـيـحةـ دـوـنـ أـنـ تـلـمـسـ سـطـحـهاـ

الـلـوـنـ الـأـصـفـرـ : بـيـكـرـوـمـاتـ الـبـوـتـاـسـيـوـمـ (5ـ 10ـ 5ـ)ـ وـأـسـيـاتـ الرـصـاصـ (10ـ 20ـ 10ـ)ـ ؛

الـلـوـنـ الـأـصـفـرـ الـذـهـبـيـ : هـيـبـوـسـوـلـفـيـتـ الصـوـدـيـوـمـ (5ـ 1ـ 5ـ)ـ وـبـرـمـجـنـاتـ الـبـوـتـاـسـيـوـمـ (1ـ 5ـ 5ـ)ـ ؛

الـلـوـنـ الـأـبـيـضـ : أـسـيـاتـ الرـصـاصـ (1ـ 5ـ 1ـ 5ـ)ـ وـكـبـرـيـاتـ الصـوـدـيـوـمـ (1ـ 5ـ 5ـ)ـ ؛

الـلـوـنـ الـبـرـقـالـيـ : بـيـكـرـوـمـاتـ الـبـوـتـاـسـيـوـمـ (1ـ 0ـ 5ـ 0ـ 5ـ)ـ وـنـترـاتـ الـفـضـةـ (5ـ 10ـ 1ـ)ـ .

### الـطـلـاءـ بـالـكـهـرـبـاءـ (ـالـطـلـاءـ الـغـلـفـانـيـ)

مـنـ الطـبـيـعـيـ أـنـ نـتـنـقلـ بـعـدـ أـنـرـدـةـ الـأـلـوـمـيـنـيـوـمـ إـلـىـ تـجـارـبـ كـيـمـيـائـيـةـ كـهـرـبـائـيـةـ أـخـرـىـ طـالـمـ وـأـنـهـ تـتـوفـرـ بـيـنـ أـيـديـنـاـ جـمـيـعـ الـأـدـوـاتـ الـلـازـمـةـ لـذـلـكـ مـنـ مـغـطـسـ الـكـتـرـولـيـتـ وـمـنـعـ لـلـتـيـارـ وـمـقاـوـمـ مـتـغـيـرـ وـمـفـتـاحـ كـهـرـبـائـيـ وـغـيرـهـ . وـسـنـقـومـ فـيـ هـذـهـ التـجـارـبـ باـسـتـخـالـاصـ الـفـلـازـ مـنـ الـمـحـلـولـ ثـمـ طـلـيـهـ عـلـىـ سـطـحـ ماـ . وـتـسـمـيـ هـذـهـ الـعـمـلـيـةـ بـالـطـلـاءـ بـالـكـهـرـبـاءـ أـوـ الـطـلـاءـ الـغـلـفـانـيـ . وـنـشـيرـ فـيـ هـذـهـ الـمـنـاسـبـ إـلـىـ أـنـ أـنـرـدـةـ الـأـلـوـمـيـنـيـوـمـ تـنـتـمـيـ إـلـىـ عـمـلـيـاتـ الـطـلـاءـ بـالـكـهـرـبـاءـ .

وـسـتـتـلـمـ أـولـاـ كـيـفـيـةـ طـلـاءـ سـطـحـ فـوـلاـذـيـ بـالـنـحـاسـ . وـالـطـلـاءـ بـالـنـحـاسـ عـمـلـيـةـ وـاسـعـةـ الـإـنـتـشـارـ فـيـ الصـنـاعـةـ . وـهـيـ لـيـسـ عـمـلـيـةـ مـسـتـقـلـةـ بـذـاتـهـاـ فـحـسـبـ ، وـاـنـمـاـ تـطـبـقـ (ـوـفـيـ أـكـثـرـ الـأـحـيـانـ)ـ كـعـمـلـيـةـ تـمـهـيـدـيـةـ تـسـبـقـ عـمـلـيـةـ التـغـطـيـةـ بـطـبـقـاتـ مـنـ الـكـرـوـمـ وـالـنـيـكلـ وـالـفـضـةـ أـكـثـرـ مـتـانـةـ وـجـمـالـاـ مـنـ الطـبـقـةـ النـحـاسـيـةـ . وـيـعـزـىـ السـبـبـ فـيـ الـلـجـوـءـ إـلـىـ الـطـلـاءـ بـالـنـحـاسـ كـمـرـحـلـةـ أـوـلـىـ إـلـىـ أـنـ النـحـاسـ يـلـتـصـقـ

أن يكونا من النحاس) . علق القطعة بينهما (يتم التعليق كما ذكرنا آنفا بلف الأislak حول قلم رصاص يوضع على فوهة الكأس أو الزجاجة) . أوصل سلكي الصفيحتين النحاسيتين فيما بينهما وأربطهما بالقطب الموجب لمتبع التيار . ثم اربط القطعة بالقطب السالب . أدخل في السلسلة مقاوم متغير لتنظيم التيار وجهاز ميل أمبير متى لقياس شدة التيار . استعمل كمتابع للتيار ثلات بطاريات لمصباح جيب كهربائي متصلة على التوازي ، أو مركم لا يزيد جهاده عن ٦ فولط .

اسكب محلول الالكترونيت (وهو يتكون من ٢٠ غم من كبريتات النحاس و ٣ - ٢ مل من حمض الكبريتيك في كل ١٠٠ مل من الماء) في الكأس بحيث يغمر الالكترونيات كلها . أجعل التيار ، مستعينا بالمقاومة المتغير ، يتراوح من ١٠ إلى ١٥ ميلي أمبير لكل سنتيمتر مربع واحد من سطح القطعة . اقطع التيار بعد عشرين دقيقة ، واسحب القطعة من محلول ، فنلاحظ أنها أصبحت مغطاة بطبقة رقيقة من النحاس . احتفظ بالكترونيت لأنك ستحتاجه فيما بعد .

ويبقى بعد ذلك إجراء الطلاء بالنحاس . حضر الكترونيتنا جديدا (٣٠ غم من كبريتات النحاس و ٣,٥ غم من كلوريد النحاس و ٣ غم من حمض البوريك في كل ١٠٠ مل من الماء) واسكه في كأس آخر ، حضر الكترونيتنا من النحاس وغطسهما في الإلكترونيت ثم أجمع السلسلة السابقة وفتح التيار وائزكه حوالي عشرين دقيقة أيضا ، اسحب القطعة من محلول واغسلها بالماء ثم جففها ، فنلاحظ أنها تغطت بطبقة باهتة من

وحاول أن تبقى دائما طبقة من الالكترونيت بين الصفيحة والفرشاة . ويجب أن تبقى الأislak مبللة بال محلول . وستلاحظ أن الصفيحة ستتغطى بطبقة حمراء من فاز النحاس . وتستغرق العملية عدة دقائق . وإذا كان السطح أكبر احتاجت العملية وقتاً أطول وبطارية إضافية توصل على التوالى مع البطاريه الأولى . وبعد انتهاء الطلاء تجفف القطعة في الهواء وتترك طبقة النحاس الربداء بقطعة قماش من الصوف حتى تصبح لامعة .

وبالمناسبة ، يمكن إجراء هذه التجربة على صفيحة من الألومنيوم أو الزنك . وهذه العملية ، التي لا تغطس فيها القطعة في مغطس الكترونيت ، وإنما تعالج من الخارج بإضافة الإلكترونيت طيلة الوقت ، تطبق أحيانا في الصناعة ، وبخاصة عندما تكون القطع كبيرة جدا ولا يتوفر لها مغطس ملائم ، كما هو الحال عندما يراد تجديد الطلاء على هيكل باخرة عابرة للمحيطات ... ومع ذلك ، فإن القطع عندما تكون صغيرة تغطس عادة في مغطس الكترونيت . فهذه عملية أسرع وأبسط . وهذا ما يلجمأ إليه عادة أثناء طلاء الفولاذ بالنحاس أو بعبارة أدق ، قبل الطلاء بالنحاس ، لأن طلاء الفولاذ بالنحاس أولاً من لا بد منه في هذه الحالة .

افرك القطعة المعدنية التي تريده طلاوها بالنحاس (ولتكن صنبور ماء أو لوحة تريده تعليقها على الباب) بورق صنفرة ازرع طبقة الأكسيد عنها ، ونظفها بالفرشاة ، ثم اغسلها جيدا بالماء ، وضعها بعد ذلك في محلول ساخن من صودا الغسيل . اسجها من محلول واغسلها بالماء مرة أخرى . علق في كأس أو زجاجة واسعة صفيحتين نحاسيتين (الأنود) بواسطة سلكين (يفضل

سطح مادة ما يراد الحصول على شكل مماثل تماماً لشكلها . وتطبق هذه العملية عندما يكون لقطعه المعدنية شكل معقد جداً يصعب أو حتى يتعدى تقليله بالطريقة العادي المألوفة (بالصب أو بالمعاملة الميكانيكية) . وهكذا تصنع التماضيل أحياناً من النماذج المصممة لها (استخدمت هذه الطريقة لتحضير عربة أبواب المعروضة في الواجهة الأمامية لمسرح البولشوي في موسكو) ، وتتشكل بواسطتها من عينة التسجيل الفياسية القوالب المعدنية التي تضغط فيها الاسطوانات فتنطبع عليها الأخاديد والنقوش بدقة تامة .

حضر محلول الطلاء بالنحاس اذا لم يبق منه شيء من العملية السابقة . خذ قطعة من الشمع أو البارافين وابسط سطحها كي يصبح أملس ومستوياً بقدر الامكان . اكتب على هذا السطح الأملس اسمك أو ارسم عليه صورة أو زخرفة ما . وتنصح بكتابه اسمك كي تحصل على طفراً خاصة بك . وتفضل الكتابة بالابرة بشرط ألا تترك خدوشاً عميقاً . انشر على سطح الصورة بفرشاة ناعمة مسحوقاً ناقلاً للكهرباء ، وليكن مثلاً مسحوق الغرافيت المأخوذ من قلم رصاص عادي ، أو بطارية لمصباح الجيب . الصق بالسطح المغطى بالغرافيت على طرفي الصورة سلكين رفيعين من النحاس (سيقومان بنقل التيار) واربطهما مع بعضهما البعض . علق قطعة الشمع في الكأس المملوء بالالكترونيت ، وغطس فيه الالكترونيد النحاسي ، ثم كل السلسلة كما في حالة الطلاء بالنحاس . وبما أن العملية هنا تختلف عن الطلاء بالكهرباء في أنها تحتاج إلى تيار أضعف بكثير ، ويتراوح من ٥ إلى ١٠ ميل أمبير ، لذا يجب وضع

النيكل ، ولا يبقى إلا أن تصقل هذه الطبقة جيداً لتبدو لامعة كالمعتاد .

يستعمل عادة حمض الكروميك كالكترونيت في عملية الطلاء بالكريوم . وباعتبار أن هذا الحمض غير متوفّر لديك ، لذا ستحاول اللجوء إلى طريقة أخرى . اشتري أكسيد الكروم ، واصهره مع الصودا في الهواء ، أي سخن المزيج في وعاء معدني نظيف ، فتحصل بعد ذلك على كرومات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{CrO}_4$  . أذب الكرومات في الماء . رشح محلوله ، ثم حمضه قليلاً بحمض الكبريتيك . والآن يمكن استعمال هذا محلول الطلاء بالكريوم . ولا حاجة لتحضير كرومات الصوديوم اذا كانت متوفّرة لديك وجاهزة للاستعمال .

امسح القطعة الصغيرة التي تود طلاؤها بالكريوم بورق صنفرة ، وانزع الدهن عنها ، ونظفها بمحلول حمضي ضعيف ، ثم اغسلها جيداً ، واستعملها ككاتود بربطها بالقطب السالب لميني التيار . ويجب أن يكون الأنود خاماً هنا . ولهذا يستعمل الغرافيت الذي يمكن الحصول عليه من بطارية قديمة .

يجب استعمال مركم أو عدة بطاريات لمصباح الجيب كي تحصل على التيار اللازم لعملية الطلاء بالكريوم . ويمكنك أن تعين بنفسك مدة التجربة والتيار اللازم لها . اسحب القطعة بعد انتهاء العملية ، واغسلها جيداً ، ثم اصقلها حتى اللمعان .

### التشغيل أو القولبة الغلفانية

ثمرة عملية كيميائية كهربائية أخرى تدعى القولبة الغلفانية . وهي منتشرة جداً ، وتتلخص في ترسيب طبقة سميكة من الفلز على

لمدة نصف دقيقة في محلول مخفف من حمض التريكال (تركيزه حوالي ٥٪). وأخيراً أغسلها تحت ماء جار، ثم علقها على قضيب معدني. وأدخلها في كأس يحوي صفيحتين من النحاس تقومان بدور الأنود (تقوم الطبعة بدور الكاتود). املأ الكأس بالاكتروليت (٢٥ غم من كبريتات النحاس و ١,٥ مل من حمض الكبريتيك في كل ١٠٠ مل من الماء). ويفضل أن يكون الماء مقطراً. استعمل كمنبع للتيار مركماً أو محولاً مع مقوم. ويجب أن يبلغ التيار في السلسلة حوالي ١٠ ملي أمبير لكل سنتيمتر مربع واحد. ومن الضروري أن يتراوح سمك الطبقة النحاسية من ٥,٥ مل إلى ٨,٨ مل. أغسل الطبعات بعد انتهاء الطلاء بالنحاس. وإذا أردت أن تكتب اسمك على الميدالية فاستعن بابرة المذكورة. غط القسم من السطح الذي لا يراد طلاوه بالبارافين أو بطبقة رقيقة من الصبغ. غطس الطبعة في الاكتروليت، وأوصل التيار مرة أخرى حتى يتغطى القسم المكشوف بطبقة من النحاس ويصبح نافراً وبارزاً. وبعدها يمكنك أن تتنزع البارافين أو الصبغ. انقض على الميدالية، إذا استطعت، أية كتابة تريدها ثم الحم بها دبوساً من الجهة الخلفية.

وأخيراً يبقى علينا أن نعطي الميدالية شكلًا جميلاً. ويصلح لذلك الطلاء الكيميائي أو الطلاء الكهربائي بالنيكل. ولكن الأفضل أن تبدو وكأنها مصنوعة من الفضة القديمة. حضر محلولاً من نترات الفضة تركيزه ٢ - ٣٪ (يمكن أن يذاب في الماء القلم الحارق أو قلم جهنم الذي يباع في الصيدلية). أضيف إليه حمض الهيدروكلوريك على دفعات صغيرة ويتمدد

القطعة التالية على المقاوم المتغير للحصول على التيار المطلوب. أوصي التيار وانتظر متحللاً بالصبر لأن النحاس سيترسب على السطح في هذه الحالة خلال خمس ساعات على الأقل. ولكن لا داع أبداً لزيادة شدة التيار بغية تسريع العملية لأن النوعية ستسوء عندئذ. افصل التيار واسحب قطعة الشمع من الكأس ثم أغمسها بحدن في ماء ساخن. عندئذ ينضهر الشمع، وتبقى بين يديك الصفيحة النحاسية بالشكل الذي أردته. افصل عنها السلكين النحاسيين، وتتصبح النسخة الدقيقة جاهزة. والآن ننتقل إلى عمل مفيد، وهو تحضير ميداليات فريدة من نوعها لن يملكها أحد سواك، وإذا قمت بصنع عشرين أو ثلاثين ميدالية منها، فإنها ستبقى كذكرى عن رحلات أو مباريات رياضية ...

وهنا سترك لك الحرية الكاملة في اختبار الرسم الذي تراه مناسباً، ولكن ننصحك بألا تعقد الأمور وأن تختار رسوماً سهلة. اصنع من الكرتون الرقيق طبعة مماثلة للرسم وتعبر تماماً عن شكله الخارجي. ضع هذه الطبعة على صفيحة رقيقة من النحاس وقص بموجتها العدد الذي ترغب الحصول عليه من الميداليات. ولكن الطبعة النحاسية تكون لينة عادة، ولجعلها صلبة إلى حد ما تغطي بطبقة أخرى من النحاس في مغطس غلفاني. وأظن أنه بامكانك الآن القيام بمثل هذا العمل. وإليك بعض النصائح الخاصة بصنع الميداليات.

اقبّل الطبعة في طرفها بالابرة. وأدخل خلال الثقب سلكاً معدنياً رفيعاً. أغسل الطبعة بالماء ونشفها ثم امسحها بعد ذلك بالبترzin. أغسلها مرة أخرى، وامسكتها بالملقط، وغضتها

## غشاء العنق النبيل

تعلنا ان نسكب الفضة بطريقة سريعة سوادا جميلا . والآن سنحاول بالسرعة ذاتها الحصول على غشاء العنق النبيل .

من المعروف أن القطع النحاسية والبرونزية تتغطى تدريجيا في الهواء الطلق بغشاء أخضر . فالسماعات وال ساعات النحاسية القديمة والتماثيل البرونزية المنصوبة في الساحات العامة تخضر وتسود ويكون عليها غشاء يدعى غشاء العنق النبيل وهو يقدر عاليا عند هواة الفن .

ويتطلب تشكيل غشاء العنق وقتا طويلا يمتد سنوات عديدة يقوم أثناءها الهواء الطلق والحاوى على ثاني أكسيد الكربون بالتأثير على المواد النحاسية والبرونزية ، فت تكون عندئذ طبقة من كربونات النحاس القاعدية التي يشبه تركيبها تركيب معدن الملاشيت المشهور . وليس بامكانتنا تحضير هذا المعدن لأنه يستحيل علينا أن نقلد تماما بنيته البلورية المتراصة . ولكن صنع غشاء العنق لن يستغرق سوى دقائق معدودات ، وفي أقصى حد ، ساعة أو ساعتين .

اربط قطعة صغيرة من النحاس بسلك طرفة عاريان . امسح سطحها ، كما فعلت سابقا أكثر من مرة ، بورق صنفه ثم ضعيها في محلول ساخن من صودا الغسيل اغسلها بالماء وغضتها بعد ذلك في محلول ضعيف من الخل وذلك لمنع أكسادتها قبل الأوان .

والآن حضر الالكترونيت بأخذ ملقطين صغيرتين من كلوريد الأمونيوم في كأس من الماء . اسحب القطعة النحاسية من محلول الخل بالملقط ودون أن تلمسها بيديك . اغسلها تحت ماء جار ،

ثلاثة أو أربعة حجوم لكل حجم واحد من محلول . افصل محلول عن راسب كلوريد الفضة الناتج . اغسل هذا الراسب عدة مرات بالماء المقطر وذلك بسكب الماء عليه بطف وعلى قضيب زجاجي كي لا يضيع قسما منه . أضف الى الراسب المغسول دفعات صغيرة من محلول يوديد البوتاسيوم ذي التركيز ٣٪ حتى يذوب بأكمله . أضف الماء حتى يعود حجم محلول الى ما كان عليه في البداية . ونشير الى أن الالكترونيت هنا يجب أن يعادل الحجم الذي حضر للطلاء بالنحاس . غطس الميداليات (ستقوم بدورة الكاتود) في هذا الالكترونيت واستعمل قضيبانا من الغرافيت لتقوم بدورة الأنود ويفضل أن تأخذها من البطاريات وليس من أقلام الرصاص لأن سطحها يجب أن يزيد قليلا عن سطح الميدالية . ويجب أن تكون شدة التيار حوالي ١ ميل أمبير / سم<sup>٢</sup> .

وهكذا يتغطى سطح الميدالية بطبقة من الفضة وتظهر جديدة . ولكن ليس من الصعب تسويتها وجعلها تبدو وكأنها مصنوعة من فضة قديمة ... سخن محولا مائيا من كبريتيد البوتاسيوم تركيزه ٥٪ - ١٪ حتى الدرجة ٥٠° م . ففي هذا محلول يتغير لون الميداليات تدريجيا فهى تصبح رمادية في أول الأمر ثم تزرق وتسود في النهاية . اغسل الميداليات بعد ذلك وامسحها بقطعة من الجوخ . عندئذ تبييض الأقسام النافرة أو البارزة منها وتبقى الأقسام الأخرى سوداء اللون . وهكذا تظهر الميداليات وكأنها مصنوعة من فضة قديمة .

## الزجاج والمينا

تغطي الميداليات وأدوات الزينة المختلفة والكثير من الأواني المنزلية بالمينا وهي زجاج مطل على المعدن . وسنحاول هنا الحصول على الزجاج ، ويحتاج ذلك إلى فرن خاص ، مما يجعل صنعه في البيت أمراً معذراً ، أضعف إلى ذلك أن عملية الصنع هذه تتطلب توفر الخبرة الجيدة في التعامل بالصهر الساخنة مما يستدعي اجراؤها تحت اشراف الاستاذ .

يصنع الزجاج في المصانع والمخابير الكيميائية من مزيج جاف ومحشوط جيداً من مساحيق أملاح وأكسيد ومركيبات مختلفة . فعند تسخين هذا المزيج في الفرن حتى درجة حرارة عالية تزيد في كثير من الأحيان عن  $1500^{\circ}\text{م}$  ، تتفكك الأملاح متحولة إلى أكسيد تتفاعل فيما بينها مكونة سليكات وبورات وفوسفات ومركيبات أخرى تكون ثابتة في درجات الحرارة المرتفعة . وهذه المركبات مجتمعة تشكل الزجاج .

وستقوم الآن بتحضير ما يسمى بالزجاج سهل الانصهار . اذ يكفي لذلك الفرن الكهربائي الموجود في المخبر والذي تصل درجة حرارة التسخين فيه إلى  $1000^{\circ}\text{م}$  . وسنحتاج هنا إلى بورات وملقط وصفحة مستوية صغيرة من الحديد أو الفولاذ . ومنحصل على الزجاج أولاً ثم سنبحث عن تطبيقات له .

اخلط بالملحق على ورقة ١٠ غم من رباعي بورات الصوديوم (البورق) و ٢٠ غم من أكسيد الرصاص و ١,٥ غم من أكسيد الكوبالت (يجب أن تخل هذه المواد قبل خلطها) . وهذا هو المزيج الذي ستصنع منه الزجاج . انقل هذا المزيج إلى بوتقة صغيرة واجمعه بالملحق بحيث يأخذ شكل مخروط تقع قمته في

وغطسها في محلول الالكتروليت . أوصل السلك بالقطب الموجب للبطارية ، وأوصل قطبها السالب بالكترود نحاسي عbara عن صفيحة نحاسية ليس من الضروري أن تنطف吉دا . وسرعان ما يتغطى الكاترود ، أي القطعة التي يراد طلاوها بغشاء العنق ، بطبقة حمراء بالرغم من أنها كانت تنتظر اللون الأخضر . ولكن أرجوك أن تتمهل قليلاً ولا تسبق الحوادث . اسحب القطعة بعد عشر دقائق دون أن تلمسها بيديك وضعها بحيث ينساب الماء منها دون أن ينخدش سطحها . وأفضل وضع هو أن تعلق بيتك ، وستلاحظ بعد ساعة من الزمن أن الطبقة الحمراء تصبح خضراء اللون . فهذا الغشاء الأحمر الذي كان يغطي النحاس قد تحول إلى غشاء أحضر شبيه بلون الملاشيت . ويمكن تحقيق نجاح أكبر في هذا المجال عندما يقوم محلول للنشادر تركيزه حوالي ٢٥٪ بدورة الالكتروليت . ولكن يجب اجراء التجربة في هذه الحالة تحت نافذة سحب الغازات أو في الهواءطلق لأن محلول النشادر المركز ذو رائحة واقرة واحدة . على قطعة النحاس بحيث يبقى قسم منها فوق الالكتروليت . عندئذ يبقى القسم المغمور منها في الالكتروليت أحمر اللون ويغطى القسم الواقع في الهواء خلال ساعة من الزمن بطبقة زرقاء مخضرة تشبه كثيراً غشاء العنق الطبيعي .

ولا تجوز هنا زيادة التيار بقصد اجراء التجربة بأسرع وقت ممكن : اذ أن طبقة كربونات النحاس القاعدية تزداد مثابة كلما جرت العملية يبطء . ومع ذلك ، فالساعات لا تقام بالسنوات ، ومثابة طبقتنا هذه أقل بكثير من مثابة غشاء العنق الطبيعي (وان كانت لا تقل عنه جمالاً) . وللحافظة عليها تعلق بطلاء شفاف عديم اللون .

تحصل على مزيج لزج مستخدماً لذلك قرضاً من الزجاج أو الخزف مزوداً بمسك أو قطعة من حجر الغرانيت أو الرخام المصقول جيداً . وهكذا كان الحرفيون في الماضي يفكرون الدهانات . وستعمل الكتلة الناتجة لطلاء سطح الألومنيوم ، وبالطريقة ذاتها تقريراً التي تتبع عند تحضير الحل وأدوات الزينة .

نظف سطح الألومنيوم بورق صنفرة ثم ازعز الدهن عنه بغليه في محلول الصودا . ارسم عليه بالإبرة أو المشرط (المبضم) شكلاماً . غط هذا السطح بالمزيج بواسطة فرشاة عادية وجففه على اللهب ، ثم سخنه على اللهب نفسه حتى ينصهر الزجاج على المعدن ، فتحصل بذلك على المينا . وإذا كانت القطعة صغيرة فإنه يمكن طلاوها دفعه واحدة . أما إذا كانت كبيرة ، فيجب تقسيمها إلى قطاعات تعلق الواحد تلو الآخر . ومن الممكن إعادة طلاء الزجاج كي يستند لون المينا . ولا تقتصر هذه الطريقة على صنع أدوات الزينة ، وإنما تستعمل للحصول على طلاء أمين من المينا يحمي قطع الألومنيوم في مختلف الأجهزة . وبما أن المينا تحمل في هذه الحالة عبئاً إضافياً ، لذا يفضل أن يطل سطح المعدن بعد تنظيفه ونزع الدهن عنه بطبيعة متينة من أكسيده . ويكتفى لهذا الغرض أن يترك المعدن مدة تتراوح من خمس إلى عشر دقائق في فرن درجة حرارته أقل بقليل من  $600^{\circ}\text{م}$  .

ويفضل ، عندما تكون القطعة كبيرة ، أن يطل سطحها بالمرذاذ (أو الرشاشة) وليس بالفرشاة . وعندما تجفف في خزانة

مركز البوتقة . ويجب أن يحتل المزيج المرصوص حجماً لا يزيد عن ثلاثة أرباع البوتقة . وعندما لن ينسكب الزجاج المصهور إلى خارج البوتقة . انقل البوتقة بالملقط إلى داخل الفرن الكهربائي المسعن حتى الدرجة  $800 - 900^{\circ}\text{م}$  وانتظر حتى ينصهر المزيج كله ، ويمكنك الحكم على ذلك من الفقاعات التي تطلق أثناء التسخين : فانقطاع انطلاق الفقاعات يعني أن الزجاج أصبح جاهزاً . اسحب البوتقة ، بالملقط طبعاً ، من الفرن واسكب الزجاج المصهور فوراً على صفيحة الحديد أو الفولاذ ذات السطح النظيف والمستوى . ويشكل الزجاج بعد أن يبرد طبقة شفافة لونها أزرق بنفسجي .

والحصول على زجاج ذي ألوان أخرى يكفي أن يستبدل أكسيد الكوبالت بأكسيد ملونة أخرى : فمثلاً يلتون أكسيد الحديد ثلاثي التكافؤ ( $1 - 1,5$  غم) الزجاج بلونبني ويلونه أكسيد النحاس ثلاثي التكافؤ ( $0,5 - 1$  غم) بلون أخضر . ويكتسبه المزيج المؤلف من  $20$  غم من أكسيد النحاس و  $1$  غم من أكسيد الكوبالت و  $1$  غم من أكسيد الحديد ثلاثي التكافؤ لوناً أسود . وإذا صنعنا المزيج من حمض البوريك وأكسيد الرصاص فقط حصلنا على زجاج شفاف وعديم اللون . جرب بنفسك أن تحصل على زجاج من أكسيد آخر كأكسيد الكروم أو المنجنيز أو النيكل أو القصدير .

اسحق الزجاج بالمدققة في هاون من الخزف (ضع قفازات على يديك وغط الهالون بقطعة قماش نظيفة كي لا تتطاير الشظايا منه) . افرش مسحوق الزجاج الناعم الذي حصلت عليه على زجاج سميك وأضف إليه قليلاً من الماء ثم افركه جيداً حتى

بقطع من الاسبستوس وتترك على هذا الوضع لتبرد حتى درجة حرارة الغرفة :

وطبيعي أنه يمكن العثور على تطبيقات أخرى للزجاج سهل الانصهار ولكن أليس من الأفضل أن تفتش عنها بنفسك ؟ وفي ختام تجاريمنا على الزجاج ، سنتبعين بالفرن الكهربائي الآف الذكر وسنحاول تحويل الزجاج العادي إلى زجاج ملون . والسؤال الطبيعي الذي يطرح نفسه هنا هو : ألا يمكن بهذه الطريقة صنع نظارات شمسية ؟ نعم ، يمكن ذلك ، ولكن لا اظن أنك ستتجه من أول مرة ، لأن العملية دقيقة وتحتاج خبرة كافية . ولهذا أنصحك بأن تحاول ذلك بعد أن تمرن جيدا على قطع من الزجاج وتتأكد من أن النتيجة إيجابية فعلا .

ومن المستعمل القلفونية كمادة لتلوين الزجاج وقد قمت سابقا بتحضير المغلفات للدهانات الزيتية من الراتينات وأملاح الأحماس التي تدخل في تركيب القلفونية . وسنتبعين مرة أخرى بالراتينات لأنها تشكل على الزجاج طبقة رقيقة متساوية ، وتقوم بدور الحامل للمادة الملونة .

أدب بحذر في محلول من هيدروكسيد الصوديوم تركيزه حوالي ٢٪ قطعا من القلفونية مع التحريك المستمر حتى يصبح لون السائل أصفر غاما . وبعد الترشيح أضف قليلا من محلول كلوريد الحديد أو أي ملح آخر للحديد ثلاثي التكافؤ . وانتبه إلى أن تركيز المحلول يجب أن يكون صغيرا ولا يجوز أن تؤخذ كمية زائدة من الملح لأن الراسب من هيدروكسيد الحديد الذي يتكون في هذه الحالة يعيق العملية تماما . أما إذا كان تركيز الملح صغيرا ، فيتكون راسب أحمر من راتينات الحديد ، وهي المادة التي تحتاجها .

التجفيف في الدرجة ٥٠ - ٦٠° م ، ثم تنقل إلى فرن كهربائي تصل درجة الحرارة فيه إلى ٧٠٠ - ٨٠٠° م .

ويمكن أن تصنع من الزجاج سهل الانصهار صفائح ملونة تستعمل في أعمال الزخرفة . خذ قطعا من وعاء خزفي مكسور وغطيها بطبقة رقيقة من المزيرج . جفف هذه القطعة في درجة حرارة الغرفة أو في خزانة التجفيف ثم انقلها إلى فرن كهربائي لا تقل درجة الحرارة فيه عن ٧٠٠° م وذلك لصهر الزجاج على الصفائح .

وبعد أن أنتقمت هذا العمل يمكنك أن تساعد زملاءك في حلقة البيولوجيا حيث يقومون في بعض الأحيان بتحنيط الحيوانات ويحتاجون عندئذ إلى عيون مختلفة الألوان ...

اصنع في لوح من الفولاذ سمكه حوالي ١,٥ سم عدة تجاويف مختلفة الحجم وعلى أن يكون قعرها مخروطيا أو كرويا . اصهر بالطريقة السابقة عدة أنواع من الزجاج ذات ألوان مختلفة . وتتوفر لديك الآن مجموعة من الألوان يمكنك أن تتحكم بشدتها بزيادة أو خفض نسبة المادة الملونة في المزيرج .

ضع قطرة صغيرة من الزجاج المصهور في التجويف ثم اسكب فيه زجاجا لونه كلون قزحية العين . أما قطرة الزجاج المصهور ، فتدخل ضمن الكتلة الزجاجية الأساسية دون أن تمتزج بها وتشكل حدقة العين . وهكذا تكون قد حضرنا نموذجا للعين . برد «العيون» ببطء دون أن تسمح بحدوث انخفاض حاد في درجة الحرارة . ولتحقيق ذلك تسحب «العيون» المتجمدة والتي لا تزال ساخنة بعد من القوالب بواسطة ملقط ساخن وتحاط

صلصال من صنعتك

لعل حمض الأولييك  $C_{17}H_{33}COOH$  هو المادة الوحيدة غير المتوفرة كثيراً واللازمة لصنع الصلصال . وأظن أنه يوجد في مخبر المدرسة (وعلى كل حال ، فهو حمض واسع الانتشار ، ويدخل في تركيب جميع الدهون تقريباً) . وسنحضر منه ملحـاـ هو أوليات الزنك : خذ ٢٥ جــزاـ (بالكتلة) من حمض الأولييك المسخن وأضيف إليها على دفعات صغيرة ٥ أجزاء من أبيض الزنك الجاف بحيث تضاف كل دفعـة بعد زـوال الرغـوة النـاجـمة عن اضـافة الدـفعـة السـابـقة . واذا لم تـتمـكـن من الحصول على أبيض الزنك فبإمكانـك لأن تستعمل عـوضـا عنه الصـابـون العـادـي . وعندـئـذ تحـصـل على أولـيات الكـالـسيـوم ولكن نوعـية الـصـلـصال ستـكون أسوـا منها فيـ الحـالـة الأولى . أـضـيف ، مع التـحـريـك المستـمر ، إلى الأولـيات النـاتـجة ١٨ جــزاـ من مـزيـج من كـمـيـتـين متسـاوـيتـين من زـيت وـشـمع . ولـتحـضـير هذا المـزيـج يـصـهر الشـمع الفـازـلين مـثـلا ، ونـؤـكـد مـرـة أـخـرى إـلـى ضـرـورة تـحـريـك جـمـيع المـكـوـنـات تـحـريـكاً جـيدـا ، لأن نوعـية الـصـلـصال الـجـاهـز تـقـوـف كـثـيرا على ذلك . وـيـفـضـل أن يستـعمل هنا شـمع طـبـيعـي أو شـمع التـحلـ ، وفي أـسـوـا الـحـالـات يمكنـ أن يستـبدل الشـمع بالـاستـيـارـين (ولا يـجـوز استـعمال الـبارـافـينـ هنا أـبدا) . وقد عـرضـنا سـابـقاـ كـيفـ أنـ الاستـيـارـين يـحـضـر بـسـهـولةـ من صـابـونـ الغـيلـ . وبعدـ أنـ يـصـبحـ مـزيـجـ الأولـياتـ والـزيـتـ والـشـمعـ (أـوـ الاستـيـارـينـ) جـاهـزاـ ، أـضـيفـ إـلـيـهـ ٢٣ـ جــزاـ من مـسـحـوقـ نـاعـمـ منـ الكـبـرـيتـ (يمـكـنـ شـراءـهـ فـيـ الصـيـدـلـيـةـ) وـ ١٥ـ جــزاـ منـ غـصـارـ نـاعـمـ جـافـ

رشح الراسب الأحمر وجففه في الهواء ثم أذبه حتى الاشبع  
في البترین العضوی (ولیس بتزین السيارات) ومن الأفضل طبعاً  
أن يذاب في الهاكسان أو اثیر البترول . ادهن سطح الزجاج  
بطبقة رقيقة من هذا محلول مستخدماً الفرشاة أو المرذاذ واتركه  
ليجف ثم ضعه لمدة تتراوح من خمس الى عشر دقائق في فرن  
مسخن حتى الدرجة ٦٠٠° م تقریباً . ولكن القلوفونیة تتتمى الى  
المواد العضویة ولا تحمل مثل هذه الدرجة العالية . والحقيقة  
أنا نتوی ذلك ونريد أن يحترق الجزء العضوی منها . وعندما  
تبقى على الزجاج طبقة رقيقة جداً من أکسید الحديد تلتتصق  
جيداً على سطحه . وبالرغم من أن هذا الأکسید ليس شفافاً  
بوجه عام ، الا أن هذه الطبقة الرقيقة جداً منه تسمح بمرور  
قسم من الأشعة الضوئیة ، وهذا يعني أنها تقوم بعمل المرشح  
الضوئی .

وقد تبدو لك الطبقة الواقعية من الضوء اما عاتمة جداً أو فاتحة جداً . عندئذ يمكن التحكم بشروط التجربة : اذ يمكن رفع أو خفض تركيز محلول القلفلونية وتغيير مدة المحرق ودرجة حرارته . واذا لم يعجبك لون الزجاج الناتج ، فبامكانك أن تستبدل كلوريد الحديد بكلوريد لفانز آخر لا بد أن يكون أكسيده ملوناً بلون ساطع (ككلوريد النحاس أو كلوريد الكوبالت مثلًا) .

وبعد أن تتقن هذه العملية على قطع من الزجاج يمكنك دون مجازفة أن تحول النظارات العاديّة إلى نظارات شمسية . ولاتنس هنا أن تسحب الزجاج من الإطار لأن الإطار البلاستيكي ، كالجزء العضوي من القلفونية ، لا يتحمل التسخين في الفرن :

الذى ت يريد تفضيشه على الطاولة . تأكد من استواء سطح الطاولة ، واجعله أفقيا تماما . لا تأخذ قطعة كبيرة من الزجاج وإنما ابدأ بقطعة صغيرة . ولكن لا يتحطم الزجاج صدفة حاول أن تغطي سطح الطاولة بقطعة قماش قديمة .

اسكب سائل التلميع على الزجاج ، وافركه بحركة دائيرية بواسطة قطعة من اللباد أو الجلد الناعم . امسح الزجاج بشاش مبلل بمعلق من خفاف ناعم في الماء اغسله مرة أخرى بالماء المقطر وامسحه باسفنج رطبة ثم بقطعة من الشاش مبللة بمحلول من كلوريد القصدير تركيزه ١٥٪ اغسله مرة ثانية ثم امسحه بقطعة قماش جافة . وبهذا تنتهي عملية تهيئة الزجاج . وهي عملية هامة جدا تتوقف عليها جودة المرأة .

يجب تفضيشه هذا السطح حالا . واذا لم تتمكن لسبب من الأسباب من تحضير محلول التفضيشه ، فما عليك الا أن تغطس الزجاج في ماء مقطر دافئ ولا يجوز سحبه منه الا بعد أن يكون كل شيء جاهزا . وبالمناسبة ، فإن هذه العملية مفيدة في كل الحالات : اذ من الأفضل أن تكون درجة حرارة الزجاج أعلى بشمان الى عشر درجات مئوية من درجة حرارة محلول التفضيشه . يجب ليس الفغازات أثناء تحضير هذا محلول . وهو يحضر بمزج محلولين يحضر كل منهما على حده . وسبعين كميات المواد اللازمة لتحضير ليتر واحد من هذا محلول ، ويبيقى عليك أن تعين بنفسك حجم محلول اللازم لك . محلول الأول : ٤ غم من نترات الفضة ، و ١٠ مل من محلول النشار ذى التركيز ٢٥٪ ، و ٤ غم من هيدروكسيد الصوديوم . وستتبع ترتيبا غير مألوفا في تحضير محلول : أذب

منخل و ٤ أجزاء من صباغ معدنى ما ، مثلاً أكسيد الحديد  $Fe_2O_3$  ، الذي تعرف كيفية تحضيره (لا تنس أن التحريك الشديد والمستمر أمر ضروري هنا) . اخلط جيدا المزيج الناتج وابسطه على لوح من الخشب أو المعدن . ويكون الصالصال جاهزا عندئذ . والعيب الوحيد هنا هو أن أوليات الزنك ذات رائحة كريهة ، ولكن يمكن التغلب على ذلك بالإضافة عدة قطرات من عطر ما أو من الكوليونيا أثناء خلط المواد الأصلية .

### لتضليل المرأة !

هل هذا أمر ممكن ؟ فالمرأة تفضيشه في معامل وورشات خاصة . وهذه حرفة قديمة العهد لها أسرارها وتقاليدها . وليس من السهل صنع مرآة جيدة . ومع ذلك ، فسنحاول . وطبعي أن تحضير سطح المرأة ليس صعبا . فتفاعل «المراة الفضية» يجري في المدرسة أثناء درس الكيمياء . ولكن لن نحصل عندها على مرآة جيدة ، بل سيلمع السلاح قليلا ، ويتنهى الأمر . وهذا ليس هدفنا ، وإنما نريد أن نصنع مرآة حقيقية . وسنحصل عليها حتما بشرط أن نعمل بدقة وننفذ جميع التعليمات .

وفيما يلى ملاحظة هامة : استعمل هنا ماء مقطرًا فقط ، ونخل مسحوق أكسيد الحديد ثلاثي التكافؤ المحضر خصيصا لذلك خلال منخل ذي ثقوب ضيقة ثم امزج المسحوق الناعم بالماء المقطر . وفي حال عدم توفر أكسيد الحديد لديك يمكنك أن تشتري أي سائل تلميع آخر . ضع الزجاج المستوى

الوقت قد حان للشرع في عملية التفقيض . ولا يجوز التمهل عندئذ . اسكب المزيج فورا على الزجاج فيتشعر على سطحه ، ويصبح الزجاج عاتما ولا يلبث أن يصفو بعد ذلك وت تكون عليه طبقة من فاز الفضة التي تخزل من النترات . وبعد خمس أو عشر دقائق اسحب المزيج من على سطح الزجاج بالنش مستخدما قطعة من الشاش أو من جلد الغزال مبللة بالماء المقطر . اسكب دفعه جديدة من المزيج على السطح وانتظر ربع ساعة أخرى . اغسل السطح المفضض بالماء المقطر . وإذا ظهرت عليه بقع عاتمة وجف فركها بالخفاف ثم بمحلول كلوريド القصدير رباعي التكافؤ وبعد ذلك يسكب المزيج في عليها وتغسل في نهاية الأمر بالماء .

وللتتأكد من أن الفضة قد تربست إلى حد كاف على الزجاج ، يؤخذ مصباح كهربائي استطاعته ٦٠ فولطا ويوضع أمام المرأة ، فإذا بدا باهتا جدا من خلال الزجاج المفضض ، دل ذلك على صحة العملية .

وحتى الآن لم تلتتصق الطبقة الفضية على الزجاج بشكل متين . ولتنبيتها جيدا ، تسخن المرأة وهي في وضع عامودي لمدة ساعة أو ساعتين في الدرجة  $100 - 150^{\circ}\text{م}$  ، ويتم ذلك اما في خزانة التجفيف وعند الاقتضاء يمكن وضعها في فرن المطبخ بشرط الا يكون ساخنا جدا . وبعد أن تبرد المرأة تغطي الطبقة الفضية بطلاء شفاف مقاوم للماء . ويستعان لذلك بالمرذاذ ، ولا يجوز استعمال الفرشاة لأنها تخدش السطح . وبعد أن يجف الطلاء يدهن سطحه بطبقة سميكه من دهان غير شفاف أو طلاء بيتوبيني أسود . ويراعى هنا أن تكون حركة الفرشاة أو

نترات الفضة كلها في ٣٠٠ ملل من الماء واسكب تسعه عشرات محلول في كامل نظيف وأضف إليها نقطه نقطه من محلول النشار مع تحريك السائل باستمرار بقضيب زجاجي وسيصبح السائل العكر شفافا أكثر فأكثر الى أن يختفي اللون في نهاية الأمر . أضف اليه قليلا من نترات الفضة فيصبح محلول عكرا من جديد . أضف محلول هيدروكسيد الصوديوم فيصبح لون محلول النشار فيصفى محلول عندئذ ويهدو الآن مزريا قليلا . أضف ما تبقى من محلول نترات الفضة ثم اخلط المزيج جيدا وأكمل الحجم بالماء المقطر حتى الليتر . ولا يجوز حفظ هذا محلول في اناء مفتوح ، بل ينبغي أن يحفظ في زجاجة ذات سداده .

المحلول الثاني : يلزم لتحضير ليتر واحد منه ما يلى : ١٠٠ غم من السكر و ١٠ ملل من حمض الكبريتيك أو النتريلك المخفف (حوالى  $10\%$ ) . أذب السكر مسبقا في ماء مقطر ثم أضف الحمض . اغل محلول ربع ساعة ، ثم أكمل الحجم بالماء حتى الحجم المطلوب .

امزج محلولين وذلك بأخذ ١٠٠ ملل من محلول الأول (الحاوى على نترات الفضة) لكل مليلتر واحد من محلول الثاني (الحاوى على السكر) . ويفضل أن تختار النسبة الدقيقة أثناء التجربة : فإذا أخذ فائض من محلول السكري ظهرت ندف وترسبات أثناء التفقيض . وإذا كان هذا محلول غير كاف ، جرى التفقيض ببطء شديد . اخلط المزيج الناتج جيدا وبسرعة فيصبح في البداية أحمر برتقالي ثم يسود ، وهذه اشارة الى أن

ملونة في الهواء وبقع الزيت ملونة إلى سطح الماء . والسبب واحد في هذه الحالات ، وهو ظاهرة تسمى بتدخل الضوء في الطبقات الرقيقة وتدرس في دروس الفيزياء وما يهمنا هنا هو ما يلي : يزداد سمك الطبقة الفضية كلما ازداد عدد الحلقات : فإذا كانت هناك حلقتان فقط بلغ سمك الطبقة حوالي  $0,03$  ميكرون ويبلغ السمك  $0,06$  ميكرون عند ظهور ثلاث حلقات و  $0,09$  ميكرون عند ظهور أربع حلقات و  $0,12$  ميكرون عند تشكيل خمس حلقات و  $0,15$  عند تشكيل ست حلقات و  $0,21$  ميكرون عند تشكيل سبع حلقات . وبمعرفة سمك الطبقة الفضية يسهل حساب كمية الفضة المستهلكة . اذ يكفي ان نضرب السمك بسطح المرأة ثم نضرب الحجم الناتج بكثافة الفضة ( $10,5 \text{ غم/سم}^3$ ) .

واليك الدليل الثاني الذي يعينك على التأكد من صحة حساباتك : تحتوى مرآة مساحتها حوالي المتر المربع الواحد على كمية من الفضة تزيد قليلا عن غرام واحد .

مسار التيار المنطلق من المرذاذ في اتجاه واحد : اما من الأعلى إلى الأسفل أو من اليسار إلى اليمين .

الآن أصبحت المرأة جاهزة تقريبا . ولم يبق سوى أن تنظف الجانب غير المفضض منها ، فقد تسقط عليه بقع من الفضة يمكن إزالتها بقطعة من القطن مبللة بمحلول ضعيف من حمض الهيدروكلوريك واذا توسيخت يدك من جراء ذلك ، فما عليك الا أن تمسحها بمحلول فاتر من الهيبوسولفيت (تحت الكبريت) ثم تغسلها جيدا بماء فاتر .

وهل استهلكت كثير من الفضة على تحضير المرأة ؟ وما هي كمية الفضة في هذه المرأة ؟ يبدو هذان السؤالان بسيطين ، ولكن الإجابة عنهما ليست بالأمر السهل . اذ أن طبقة الفضة على المرأة رقيقة جدا بحيث لا يمكن قياسها حتى بمقاييس ميكروفني دقيق ...

ولكي لا تخرب مرآة جيدة ، خذ قطعة من مرآة مكسورة وانزع عنها طبقة الطلاء والدهان بقطعة من القطن مبللة بالأسيدتون ثم ضع على السطح المفضض بلوره صغيرة من اليود ، فتبخر بسرعة في درجة حرارة الغرفة ، وتنساب أبخرتها إلى السطح لأنها أثقل من الهواء . غط البلوره بكلس مقلوب كي لا يتحكم بها تيار الهواء .

يتكون يوديد الفضة أثناء تفاعل اليود مع الفضة وتبسط يبطء حول البلوره بقعة شفافة : فالإيديد يكون شفافا في طبقة رقيقة . ولا تزول طبقة الفضة عند طرف البقعة الشفافة ولكنها تحف وترق . وفي النتيجة تظهر على المرأة حلقات ملونة تظهر جدا في الضوء المنعكس عنها . تبدو الحلقات ملونة كما تبدو فقاعات الصابون

## مهارة اليدين

الثانية ، فستكون مؤقتاً علبة كونسروة فارغة ارتفاعها كارتفاع الملعقة أو أقل بقليل .

اغسل العلبة جيداً بالصابون أو بمسحوق الغسيل . اشطفها بالماء ثم املأها بالمحلول المخصوص لأنودة الألومنيوم : ٢٠ ملل من حمض الكبريتيك (كن حذراً أثناء التعامل به) لكل ١٠٠ ملل من الماء . ويمكن استبدال الحمض بكرbones الألومنيوم  $\text{NH}_4\text{CO}_3$  (١٠ غم) أو بعصوداً الخبيز في أقصى الحالات ، وبشرط أن تذاب في الماء حتى الاشباع . ويجب استعمال الماء المقطر هنا . كما ويصلح ماء المطر النقي لهذا الغرض أيضاً . وقبل أن تضع الملعقة في العلبة ، عين تقريباً الجزء الذي سينغمز منها في محلول وذلك لأن الألومنيوم يذوب بشدة ، على السطح الفاصل بين محلول والهواء ، ويمكن أن تنقسم الملعقة في هذا المكان إلى قسمين . وللحيلولة دون ذلك ، تطل الملعقة في ذلك المكان بطلاء أو صبغ لا يتآثر بالماء .

والآن علق الملعقة في العلبة بشرط ألا تلمس الجدران . أما كيفية تعليقها ، فبإمكانك أن تعددها بنفسك . ضع العلبة على بلاطة من البورسلين ، أو على أية قطعة أخرى لا تنقل التيار الكهربائي . وهنا سنستعمل التيار الكهربائي المتناوب عوضاً عن البطاريات أو المركبات . وعليه يجب اتخاذ الاحتياطات الالزمة : إذ يجب عزل التهابات العارية من الأسلاك عزلاً جيداً ، ولا يجوز لمس الملعقة أو العلبة أثناء التجربة . والأفضل أن تغطي العلبة قبل وصل التيار بصناديق خشبية أو سطل البلاستيك . والدارة الكهربائية بسيطة هنا وتشمل مصباحاً استطاعته حوالي ٤٠ أو ٦٠ فولطاً ومفتاحاً كهربائياً والملعقة والعلبة وترتبط جميعها

ثمة أشياء ومواد كثيرة تحبط بنا وتبدو عاديّة جداً وليس فيها ما يستحق الاهتمام . ولكنها كثيراً ما تتصف بخواص غريبة . وما علينا إلا أن نحاول اكتشافها وملاحظتها . فملعقة الألومنيوم ، تستطيع تقويم تيار متناوب . وعود الثقب يمكن أن يشع مصباحاً كهربائياً ، وقطعة السكر تندج الشارة ومسحوق البرمنجنات ينطفف الطنجرة حتى اللمعان . ولكن تنفيذ ذلك يتطلب معرفة خواص هذه المواد واستغلالها جيداً . وبعبارة أخرى ، فلا بد من توفر المهارة والخبرة معاً . وليس في هذا الأمر أية خدعة أو احتيال كما كان يردد المشعوذون في قديم الزمان .

والآن سنقوم بإجراء ألعاب سحرية ، ولكنها ، خلافاً لما تظنون ، ألعاب كيميائية جدية الغرض منها هو التسلية أحياناً ، أو ، وهذا ما يحدث في أغلب الأحيان ، عرض بعض الظواهر الغريبة ، وتحضير بعض المواد غير الطبيعية .

### الملعقة مقوم

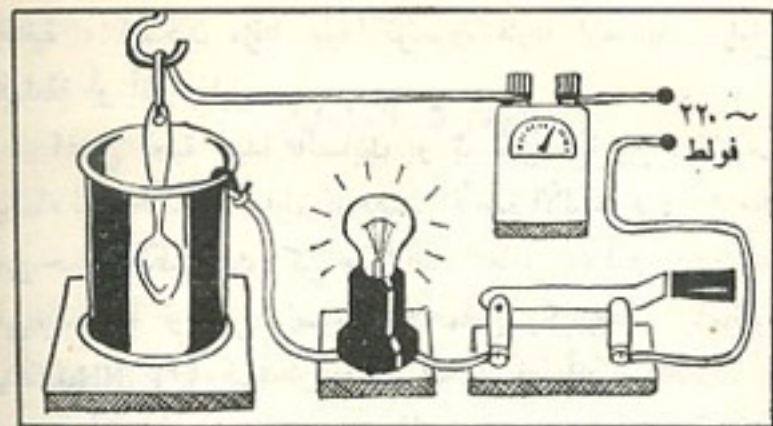
تصنع لهذه التجربة أية ملعقة من الألومنيوم سواءً كانت كبيرة أم صغيرة . ويجب تنظيفها جيداً ونزع الدهن عنها ، وهذا ما تعرفونه جيداً من التجارب الخاصة بأنودة الألومنيوم . وستكون الملعقة أول قطعة في مقوم التيار الجديد . أما القطعة

قطعة من ورقة ترشيح مبللة بمحلول ملح الطعام مضافة اليه دليل الفنوفتالين .

اقفل التيار . واربط ورقة الترشيح بالملعقة والعلبة بواسطة ملقط غسيل بلاستيكية . افتح التيار . ولاحظ بعد عدة دقائق أن ورقة الترشيج ستتحمر عند أحد الطرفين (الملعقة أو العلبة) . ويكون هذا الطرف هو القطب السالب . ويفسر ذلك بأنه أثناء التحليل الكهربائي للماء (ولمحل الطعام ضروري فيه لزيادة الناقلة الكهربائية فقط) ينطلق الهيدروجين على الالكترون السالب (الكاتود) وتبقى الايونات  $\text{OH}^-$  بكمية زائدة في المحلول حيث تكتبه خواص قلبوية وتجعل دليل الفنوفتالين يحمر عندئذ .

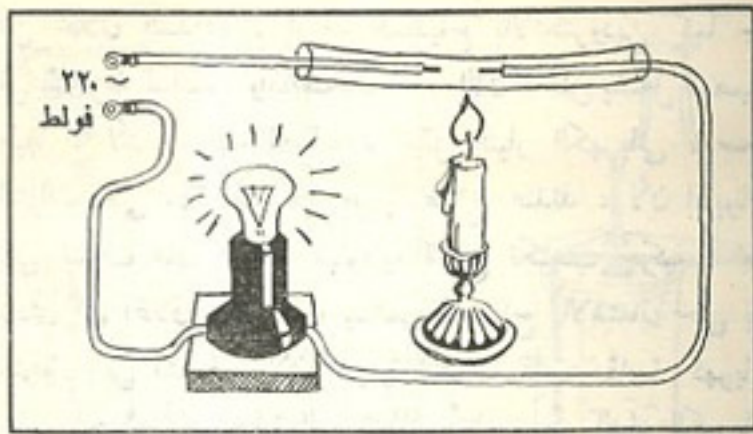
ويمكن الاستفادة من تجربة الورقة المبللة بالمحلول الملحي والفنوفتالين عندما نريد تعين قطبي مرکم أو بطارية . وبما أن جهد التيار صغير هنا ، فإنه لا خطر من مسك الورقة باليدين ووصلها بقطبي المرکم .

ولكن ، ما هو السبب الذي جعل ملعقة الألومنيوم تصبح مقوما ؟ بعد وصل التيار تتكون عليها ، كما في حالة أنودة الألومنيوم ، طبقة من أكسيد الألومنيوم . وهذه الطبقة عبارة عن نصف ناقل (شبه موصل) ، أي أنها تسمح بمرور التيار في اتجاه واحد فقط . وكثيرا ما يستفاد من هذه الخاصية في الصناعة : يمكن اجراء بعض التجارب الكيميائية الكهربائية الواردة في هذا الكتاب بالاستعانة بمقوم من صنعك . ولكن شروط التجربة تقتضي بأن يوصل المقوم بمحلول خافض . ولا يجوز أن



على التسلسل . ويمكن ادخال مقياس الأمبير مترا في الدارة في حال وجوده . ويوصل التيار بعد اعداد الدارة والتأكد من سلامة العزل الكهربائي فيها .

يشتعل المصباح في بادئ الأمر لأن المحلول الموجود في العلبة ناقل للتيار الكهربائي . ولكن ضوءها يضعف بعد نصف ساعة ، ولا يلبث أن يختفي نهائيا . وعندها تكون الملعقة قد أصبحت مقوما للتيار يسمح بمروره في اتجاه واحد فقط : من العلبة إلى الملعقة . ويمكنك التأكد من ذلك بسهولة اذا كانت لديك مرسومة للتذبذبات اذ تظهر على شاشتها في بداية التجربة موجة جيبية يزول فرعها السفلي في النهاية : وهذا يعني أن تيارا نابضا يسري في الدارة . وتساعدنا مرسومة التذبذبات على تعين القطبين الموجب والسالب للمقوم (وهذا أمر هام جدا عندما تنوى استخدام هذا المقوم في تجارب كيميائية كهربائية) . ويمكننا تعين قطبية المقوم دون اللجوء الى مرسومة التذبذبات . اذ تكفي لذلك



يثبت الانبوب عليه . والآن انتهي الاعداد للتجربة ، وبامكانك أن تضع الفيشة في المقبس (المأخذ) . وسترى أن المصباح لن يشتعل طبعا .

قرب الى الانبوب في المكان الفاصل بين الكترودين عود ثقاب مشتعل . فإذا كان زجاج الانبوب سهل الانصهار فإنه يتلين قليلا ويتفوس الانبوب قليلا . وعندما يشتعل المصباح بالرغم من أن الدارة لا تزال مفصولة كما في السابق . ويعزى سبب ذلك الى أن الأملاح الداخلة في تركيب الزجاج تتأين أثناء التسخين ويصبح الزجاج عندئذ ناقلا للكهرباء .

وإذا لم تنجح التجربة لكون الانبوب عريضا ، فإنه يمكن الاستعاضة عن عود الثقب بشمعة أو مصباح كحولي . فاشعال المصباح الكهربائي بشمعة عملية مثيرة أيضا :

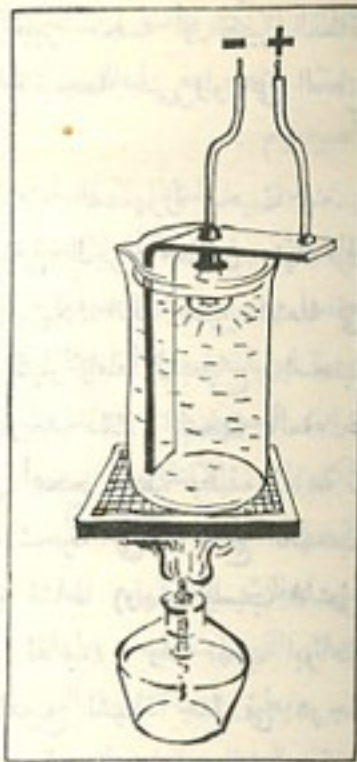
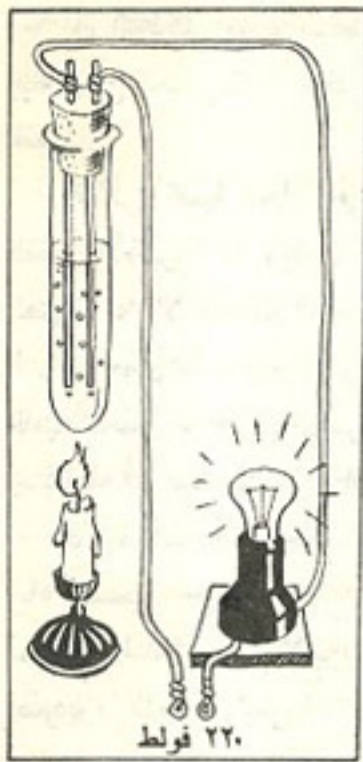
يمكن اشعال المصباح بواسطة نترات مصهورة أيضا: ثبت عموديا انبوب اختبار يوجد في أسفله قليل من نترات البوتاسيوم أو نترات الصوديوم وأدخل فيه سلكين من النحاس : ولكل لا يتلامس هذان السلكان (الكترونيدان) يجب أن يمررا

يزيد الجهد هنا عن ٤٠ فولطا ويمكن أن تبلغ شدة التيار المسحوب من ملعقة الألuminium عدة عشرات من الأمبير .

وهل من الضروري أن تستعمل الملعقة وعلبة الكونسروة للحصول على المقوم ؟ طبعا لا . إذ يمكن أن تأخذ عوضا عن الملعقة الكترودا من الألuminium مهما كان شكله ، وأن تستبدل العلبة بالكترود من الرصاص أو الغرافيت ، ثم نغطسهما في محلول الالكتروليت الموجود في وعاء من الزجاج . والأكثر من ذلك ، فإننا ننصحك بفعل ذلك اذا قررت استخدام هذا المقوم لأغراض عملية . أما اذا كان الهدف هو العرض واظهار كيف أن أكسيد الألuminium يقوم التيار المتناوب ، فإن الملعقة والعلبة تتركان انطباعا جيدا وأثرا أقوى .

### المصباح الكهربائي يشتعل بعدد ثقاب

يفضل استعمال مصباح الطاولة في هذه التجربة . افضل أحد سلكيه من الفيشة وأوصله بسلك آخر طويل ، ولا تنس أن تعزل مكان الوصول جيدا . خذ انبوبا زجاجيا ضيقا رقيق الجدران . وأدخل من نهايته الكترودين ، هما سلكان قطر كل منهما حوالي ١ ملم ، وثبتهما في الانبوب بشريط عازل . ويجب ألا يتلامسا ، وأن تفصل بينهما مسافة قدرها مليمتر واحد أو مليمترین : اربط السلك الطويل الخارج من المصباح بأحد الالكترونيدان ، وأوصل الالكترونيدان الثاني بالرأس الحر من الفيشة ، فتحصل على دارة مفصولة بين الالكترونيدان . ثبت الانبوب الزجاجي في وضع أفقى ، فمن السهل تحقيق ذلك اذا كان السلكان قاسيين ويعززون بعزل بلاستيكي : اذا يكفي أن تشد السلك جيدا حتى



منطقة اللحام قد تنصهر أثناء التجربة . ولهذا لا بد من اجراء الوصل آلياً أو استعمال حدقة من مصباح جيب قديم . اسحب اللمة من الكأس قبل بدء التجربة . أضف نترات الصوديوم (لا تصلح نترات البوتاسيوم في هذه الحالة وستعرف السبب فيما بعد) ضع الكأس على شبك من الأسبستوس أو على صفيحة معدنية وسخنه على لهب مصباح غازى أو كحولي . ومن غير الملائم استعمال الكحول الجاف للتسخين لأنه من الصعب عندئذ التحكم بدرجة حرارة الصهارة : فالنترات تنصهر في الدرجة  $309^{\circ}\text{م}$  وتتشكل في الدرجة  $390^{\circ}\text{م}$  ، وعليه يجب إبقاء درجة الحرارة ضمن هذا المجال . ويلجأ لتحقيق ذلك

من خلال السدادة . اربط المصباح بالالكترودين كما جاء في التجربة السابقة . واذا فتحت التيار الآن ، فلن يشتعل المصباح طبعاً ، لأن النترات الصلبة لا تنقل التيار الكهربائى . سخن النترات حتى الانصهار فيشتعل المصباح عندئذ ، لأن الايونات التي تتالف منها الشبكة البلورية للملح تكتسب حرافية ، مما يؤدي الى اغلاق الدارة . وسيستمر المصباح بالاشتعال حتى بعد التوقف عن التسخين لأن صهارة النترات ذات مقاومة كهربائية عالية بحيث أن الحرارة التي تنطلق أثناء مرور التيار الكهربائي تحافظ على بقاء النترات في حالة منصهرة .

وبطريقة مماثلة ، يمكن اجراء التجربة ليس على صهارة الملح وانما على محلول لملح ما ، كملح الطعام مثلاً . ويفضل في هذه الحالة أن يكون الالكترودان من الغرافيت . ضع هذين الالكترودين في علبة تحوى ماء عاديأولاً ، ثم أضف اليه الملح على دفعات صغيرة فيشتعل المصباح وتزداد شدة ضوئه مع اضافة الملح .

ويمكن بهذه الطريقة فحص الناقلية الكهربائية للمحاليل . وعليك الآن أن تتأكد من الناقلية الكهربائية عند محاليل مختلفة التركيز من الصودا والسكر وحمض الخل .

والتيك تجربة أخرى غير عادية تستعمل فيها لمبة مصباح الجيب . ثبت هذه اللمة في لوح صفيح على شكل زاوية قائمة . ضع اللوح في كأس صغير بحيث يقع زجاج اللمة داخل الكأس ويكون متوجها نحو قعره . اربط نهاية اللمة الواقعة فوق اللوح بالقطب السالب للبطارية واربط اللوح نفسه بالقطب الموجب اتبه الى أنه لا يجوز لحم الأسلاك هنا لأن

تطلق الالكترونات من السلك وتصطدم بالسطح الداخلي للزجاج حيث تتحدد مع ايونات الصوديوم مما يؤدي الى تشكيل فلز الصوديوم .

ولكن ، لماذا لا تصلح نترات البوتاسيوم في هذه التجربة ؟ فالنترات يبدو وكأنها لا تشتراك في العملية . الواقع أنها تشتراك . فعندما يصبح ايون الصوديوم ذرة محايدة يتراك مكانه في الزجاج فجوة ايونية مشحونة بشحنة سالبة . وعندها تصبح الحاجة ماسة الى نترات الصوديوم : اذ تقوم ايونات الصوديوم تحت تأثير المجال الكهربائي بالانتقال من صهارة النترات الى الزجاج حيث تملأ الفجوات فيه . وباعتبار أن ايونات البوتاسيوم أكبر بمرة ونصف من ايونات الصوديوم لذا فإنها لا تستطيع الدخول الى الزجاج واملاء الفجوات فيه . ولهذا تتشقق اللامبة في نترات البوتاسيوم . ويطبق أحيانا هذا النوع غير العادي من التحليل الكهربائي خلال الزجاج للحصول على طبقة من الصوديوم النقى جدا ، أو النقى طيفيا ، بعبارة أدق .

### العمر الطويل للبطارية

تصور أنك أعددت كل شيء لإجراء تجربة كيميائية كهربائية وجمعت كل ما يلزم للدارة الكهربائية ، وإذا بالبطارية التي لديك قد فرغت وليس عندهك بطارية احتياطية أخرى . والأسوأ من هذا هو أن تفرغ بطارية مصباح الجيب وأنت تتجول في الغابة ليلا . ومن المؤسف جدا أن تتوقف بطاريات المذياع عن العمل وأنت تستمع الى أغنيةك المفضلة أو الى وقائع مباراة شيقة في كرة القدم . ولكن ما العمل ؟

اما الى التحكم بلهب المصباح وتغيير حجمه أو تغيير المسافة بينه وبين الكأس . لا تترك الصهارة تجمد حتى ولو على السطح فقط .

غضس اللامبة بحذر في الترات المشهورة بحيث ينغمي القسم الأكبر منها وبشرط أن يبقى الجزء العلوى منها فوق الصهارة ، والا قصرت الدارة الكهربائية . اترك اللامبة مشتعلة في النترات حوالي ساعة واحدة ثم اقفل التيار واطفاء المصباح . اسحب اللامبة بحذر ، واتركها لتبرد ، وبعد ذلك اغسلها بالماء ، وستشاهد أن سطحها من الداخل أصبح مغطيا بطبقة لامعة . ذكرنا آنفا أن الجسيمات المشحونة في الزجاج تكتب أثناء التسخين حرکية وتتصبح أكثر نشاطا (ولهذا بسبب اشتعال المصباح عندما سخنا الانبوب بعد ثقاب) . وهنا تلعب ايونات الصوديوم الدور الرئيسي ، فهي تصبح نشيطة جدا في درجة أعلى من الدرجة  $300^{\circ}\text{C}$  ، بينما يبقى الزجاج صلبا تماما . وعندما غطست اللامبة المشتعلة في صهارة النترات أصبح زجاجها داخل مجال أو حقل كهربائي قطبه السالب هو سلك اللامبة ، وقطبه الموجب هو الصهارة الملامسة للوح الصفيح . وبدأت ايونات الصوديوم النشطة بالتحرك في الزجاج نحو الكاتود ، أي في اتجاه سلك اللامبة . وبعبارة أخرى ، فإن هذه الايونات انتقلت الى جدار اللامبة الداخلي .

فهل هذا يعني أن الطبقة الدامعة في الداخل هي طبقة من الصوديوم ؟ أجل ، ولكن كيف تحولت الايونات الى فلز ؟ من المعلوم أن المعادن المتوجهة (بما في ذلك المعادن التي يصنع منها سلك اللامبة) تطلق الالكترونات . ففي حالة اللامبة

في البطارية لزج وليس سائل ، لذا فانه يتسبّع بالماء ويتحفّف ويسهل عليه عندئذ النفود الى داخل حبيبات ثاني أكسيد المنجنيز . وتسمح هذه الطريقة السهلة بزيادة مدة استهلاك البطارية بمقدار الثلث تقريباً . ومع ذلك يمكن جعلها أكثر بساطة أيضاً .

وهنا لا داع أبداً الى سكب الماء في البطارية . اذ يكفي أن نفتح ثقباً في حجرة الزنك . ومن المعلوم أنَّ ثاني أكسيد المنجنيز يخلط في البطارية مع مسحوق الغرافيت لزيادة تأثيراته الكهربائية . فما أن يدخل الهواء الى البطارية حتى يبدأ الغرافيت بامتصاص الأكسجين . وعندما يتكون الى جانب ثانية أكسيد المنجنيز قطب موجب آخر ، يدعى الالكترود الهوائي ، ويختزل عليه الأكسجين . وبعبارة أخرى ، فإنَّ مسامارا بسيطاً يحول بطارية الزنك والمنجنيز الى بطارية من الزنك والهواء . ونشير بصرامة الى أنَّ بطارية الزنك والهواء التي صنعتها بنفسك ستتعطل بعد هذه العملية تياراً ضعيفاً ، ولكنها ستخدمك فترة طويلة جداً .

وأخيراً سنحاول أن نجعل البطارية القديمة تصبح وقائياً جديدة تماماً . ولهذا الغرض لا بد من شحنها بتيار كهربائي كما هو الحال بالنسبة الى أي مركم آخر ، عندئذ يحدث تفاعل عكسٍ في البطارية يتحول فيه  $MnO$  الى  $MnOOH$  من جديد . ونشير هنا الى أنه لا يجوز شحن سوى البطاريات التي لم يجف المعجون فيها بعد ، والتي يكون هيكلها سليماً . ولا يجوز استخدام تيار دائم عادي ، كما في حالة شحن المركمات ، وذلك لأنَّ الزنك عندئذ يتربّس على هيكل البطارية على شكل خيوط متفرعة مما يؤدي الى حدوث دارة قصر تعطب بعدها البطارية . ويتم

وفي غضون ذلك ، فإنَّ شيئاً ما يمكن عمله في هذه الحالة . فإذا لم تتوفر لديك بطارية احتياطية ، فلا تسرع في رمي البطارية القديمة في سلة المهمّلات ، وإنما حاول أن «تحبّبها» من جديد . تتألف معظم البطاريات الحديثة من جملة من الزنك والمنجنيز . وعند عمل هذه البطاريات يذوب القطب السالب فيها ، وهو من الزنك ، تدريجياً وببطء شديد ، ويختزل القطب الموجب ، وهو ثانية أكسيد المنجنيز  $MnO$  ، متحولاً الى هيدروكسيد المنجنيز ثلاثي التكافؤ (يمكن تمثيل صيغته كما يلي  $MnOOH$ ) . وهذا الهيدروكسيد يغطي تدريجياً حبيبات الأكسيد وينفذ الى داخلها ، ويتحول دون وصول الالكتروليت اليها . وهكذا تتوقف البطارية عن العمل بينما لم يستهلك فيها سوى نصف كمية أكسيد المنجنيز ، وتبقى فيها في الوقت نفسه أربعة أحجام كمية الزنك . وبعبارة أخرى ، فاننا نضطر الى رمي بطارية وهي في الواقع صالحة للعمل ولم تستنفذ نهايّتها بعد .

واذا فصلت  $MnOOH$  «قشرة» أصبح بإمكان الالكتروليت الوصول الى الحبيبات ، وعادت البطارية للعمل من جديد . ولكن كيف يمكن تحقيق ذلك؟ إليك أبسط طريقة : اذ فكفي أن تدق البطارية بحجر أو مطرقة حتى تشقّق الحبيبات داخلها ويستطيع الالكتروليت عندئذ أن ينفذ اليها . ومع أنَّ هذه الطريقة بدائية الا أنها أفضل ما يمكن عمله عندما تكون في الغابة أو خارج المنزل بوجه عام .

وعندما تتعطل البطارية في البيت يمكن تنشيط ثانية أكسيد المنجنيز بصورة أشد وأقوى : خذ مسامارا وافتح به ثقباً في حجرة الزنك في البطارية . اغمِر البطارية في الماء . وبما أنَّ الالكتروليت



البوتاسيوم بنسبة ١٢٪ . ولا تنس عندما تريدين تحضير هذا الالكترونيت أن تصب الحمض في الماء ، وكن حذرا جدا . اسكب الالكترونيت بحذر في الوعاء الزجاجي ، بحيث يغطي ثلاثة أربع الصفيحتين . غط الوعاء جيدا بالقطاء الأنف الذكر . ففى اللحظة التى يلمس فيها الالكترودان (الصفيحتان) الالكترونيت ينشأ جهد كهربائى وإذا أغلقنا الدارة جرى فيها تيار كهربائى يمكن التأكد منه بسهولة بواسطة جهاز لقياس الفلطية (فرق الجهد) يضم إلى الدارة فيشير إلى جهد يبلغ ٢ فولط تقريبا . ولكن شدة التيار ليست كبيرة أبدا ولن تكفى هذه الخلية حتى لاشعال لمبة مصباح الجيب . ولكن اذا حضرنا خليتين أو ثلاث خلائيات من هذا النوع وربطناها مع بعضها على التسلسل (أى نوصل صفيحة الزنك بصفحة الفحم) لاحظنا أن اللامبة مستشعل عندئذ . ونشير هنا الى أن تجربة الطلاء بالنيلك تحتاج الى خلية واحدة فقط . وبالرغم من أن خلية غرينى تعمل بشكل مضمون ، الا أن لها عيبان على الأقل : الأول هو أن التعامل بالكترونيت سائل

شحن البطارية بما يسمى بتيار لا متماثل . واللحصول على تيار كهذا يجب تقويم التيار المتناوب جزئيا ، كأن يدخل ، مثلا ، فى الدارة مقوم ديدوى ومقاومة موازية له (حوالى ٥٠ أوما) . ويجب أن يكون الجهد حوالى ١٢ فولط ، ولهذا لا يجوز استعمال التيار القادر من شبكة الكهرباء العامة مباشرة ، وإنما يجب استعمال محلول خافض :

ويمكن شحن بطاريات الزنك والمنغنيز حتى ثلاثة مرات ، وعندها لا تنخفض ساعتها إلا قليلا . أما بطاريات الصغيرة (بطاريات الزنك والزئبق) ، فيمكن شحنها عشر مرات . ولكن ثقبها بالمسمار أو دقها بحجر أو مطرقة أمر لا فائدة منه ، لأنه لا تبقى فيها تقريبا بعد التفريغ مواد فعالة ونشطة .

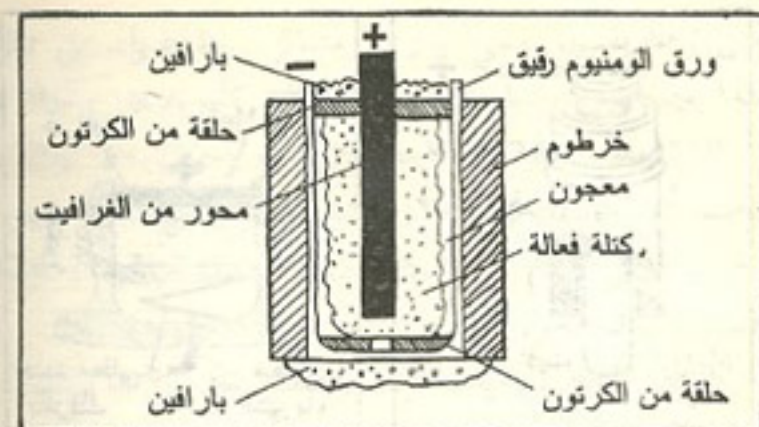
### التيار الكهربائى من مواد متوفرة لدينا

يحتاج تجديد بطارية قديمة الى مهارة فعلا . والمهارة لا بد منها عندما تريدين تحضير منبع للتيار بنفسك . فهذا المنبع يصلح لمختلف التجارب الكهربائية الكيميائية كأنودة الألومنيوم مثلا ، والطلاء بالنيلك وغيرها .

يوجد عدد كبير من المصادر الكيميائية للتيار . ولكن أبسطها صنعا هي خلية غرينى . فهي تحتاج الى صفيحتين الأولى من الزنك والثانية من الفحم وتدخلان بسهولة في وعاء زجاجي . حضر لهذا الوعاء غطاء من بولي الاتيلين ، وانقه بالمحرز في مكانين ، أدخل في الثقبين سلكين تعلق عليهما الصفيحتان بشرط ألا يتلامسا . أما الالكترونيت المستعمل في هذه الخلية ، فهو محلول مائي يحوى حمض الكبريتيك بنسبة ٢٦٪ وببيكرولات

بمحلول الفنولفتالين ، فيحرر محلول عند القطب السالب وقد يبلغ الجهد في هذه البطارية عدة فولطات ، ولكن التيار فيها ضعيف مع الأسف .

والأبسط من ذلك كله أن نستخدم لصناعة مصادر أخرى للتيار مواد أولية تأخذها من بطاريات قديمة . ولهذا الغرض افتح البطاريـات واستخرج منها أكسيد المنجنيـز والغرافـيت والمعجونـ الجاف (الـالكتروـليـتـ اللاـزـجـ) ، ضـعـ المعـجـونـ فـيـ المـاءـ ، اـسـحـقـ أـكـسـيدـ الـمنـجـنيـزـ ، اـخـلـطـ هـذـاـ الـمـسـحـوـقـ مـعـ عـدـةـ نـقـاطـ مـنـ مـحـلـوـلـ الـجـيـلاـتـيـنـ ، اـدـهـنـ قـضـيبـ الـغـرـافـيتـ بـهـذـاـ الـمـزـيجـ وـاـتـرـكـ فـيـ أـعـلـاهـ مـنـطـقـةـ صـغـيرـةـ دونـ دـهـانـ لـرـبـطـ السـلـكـ . وـبـعـدـ أـنـ يـجـفـ الـمـزـيجـ ، لـفـ قـضـيبـ عـدـةـ مـرـاتـ بـوـرـقـةـ (ـفـضـيـةـ)ـ بـشـرـطـ أـنـ تـكـوـنـ (ـفـضـيـةـ)ـ مـنـ الـأـعـلـىـ ثـمـ اـرـبـطـهـ . لـفـ أـحـدـ السـلـكـيـنـ جـيـداـ عـلـىـ قـضـيبـ مـباـشـرـةـ (ـفـيـ الـمـنـطـقـةـ الصـغـيرـةـ الـتـىـ تـرـكـتـهـ دونـ دـهـانـ)ـ وـلـفـ السـلـكـ ثـانـيـ حـوـلـ الـوـرـقـةـ (ـفـضـيـةـ)ـ وـثـبـتـهـ عـلـيـهـ بـوـرـقـةـ لـاـصـقـةـ . وـيـبـيـنـ أـنـ تـلـفـ الـخـلـيـةـ بـشـرـيـطـ عـازـلـ حـتـىـ تـصـبـحـ جـاهـزةـ لـلـعـمـلـ . وـيـمـكـنـتـاـ الـحـصـولـ عـلـىـ خـلـيـاـ أـفـضـلـ وـأـحـدـثـ اـذـاـ مـاـ بـالـنـاـ أـكـسـيدـ الـمـنـجـنيـزـ وـالـمـعـجـونـ الـجـافـ بـمـحـلـوـلـ كـلـورـيـدـ الـأـمـونـيـومـ (ـ٢ـ٤ـ غـمـ لـكـلـ ١ـ٠ـ٠ـ مـلـلـ مـنـ الـمـاءـ الـمـقـطـرـ)ـ وـيـسـتـحـسـنـ أـنـ يـضـافـ إـلـيـهـ غـرـامـ وـاحـدـ مـنـ كـلـورـيـدـ الـكـالـسيـوـمـ)ـ . وـعـنـدـ تـسـخـينـ هـذـاـ مـحـلـوـلـ مـعـ مـحـلـوـلـ النـشـاءـ نـحـصـلـ عـلـىـ الـالـكـتـرـوليـتـ بـشـكـلـ مـعـجـونـ . خـذـ سـدـادـةـ مـنـ بـوـلـ الـأـتـيلـيـنـ وـأـنـقـبـهـ فـيـ أـسـفـلـهـ ثـمـ مـرـ سـلـكـ خـلالـ الـقـبـ . ضـعـ فـيـ السـدـادـةـ حـلـقـةـ مـنـ الـحـدـيدـ الـمـغـطـىـ بـالـزـنـكـ بـحـيثـ تـلـتـصـقـ جـيـداـ بـالـسـلـكـ . اـصـنـعـ مـنـ وـرـقـةـ تـرـشـيـعـ حـلـقـةـ يـطـابـقـ قـطـرـهـ الـقـطـرـ الدـاخـلـيـ لـلـسـدـادـةـ وـبـالـهـاـ بـالـالـكـتـرـوليـتـ ثـمـ اـدـهـنـهـا



عملية مزعجة وخاصة عندما يحتوى على حمض الكبريتيك ، والثانى هو أنه لا تتوفر بين أيدينا دوماً صفائح من الزنك والفحـمـ . ولـهـذـاـ ، فـسـتـحـاـولـ صـنـعـ مـصـادـرـ أـخـرىـ لـلـتـيـارـ ، وـاـنـ كـانـتـ أـقـلـ جـودـةـ مـنـ الـخـلـيـاـ السـائـلـةـ الاـ أـنـ مـوـادـهـ الـأـوـلـيـةـ مـتـوـفـرـةـ دـائـماـ : تـلـفـ السـجـائـرـ وـالـشـائـىـ فـيـ عـلـبـهاـ بـرـقـيـةـ أـحـدـ وـجـهـيـهـاـ (ـفـضـيـ)ـ وـالـآـخـرـ (ـوـرـقـيـ)ـ . وـتـبـاعـ فـيـ الـمـخـازـنـ رـقـيـةـ مـنـ النـحـاسـ)ـ . اـصـنـعـ مـنـ الرـقـيقـيـنـ (ـرـقـيـةـ عـلـبـ السـجـائـرـ وـرـقـيـةـ النـحـاسـ)ـ مـرـبعـاتـ طـولـ ضـلـعـهـاـ حـوـالـيـ ٥ـ سـمـ . ضـعـ هـذـهـ الـمـرـبـعـاتـ فـوقـ بـعـضـهـاـ الـعـضـ بالـتـنـاوـبـ بـحـيثـ يـقـعـ النـحـاسـ عـلـىـ (ـفـضـيـةـ)ـ . وـيـجـبـ أـنـ تـكـوـنـ الـطـبـقـةـ السـفـلـىـ (ـوـرـقـيـةـ)ـ وـالـطـبـقـةـ الـعـلـىـ نـحـاسـيـةـ . وـتـحـصـلـ بـهـذـاـ الشـكـلـ عـلـىـ بـطـارـيـةـ مـنـ الـخـلـيـاـ . يـزـدـادـ الـجـهـدـ فـيـهـاـ كـلـمـاـ اـزـدـادـ اـرـفـاعـهـاـ ، أـىـ كـلـمـاـ اـزـدـادـ عـدـدـ الـخـلـيـاـ فـيـهـاـ .

اقـطـعـ أـسـلـاكـاـ مـنـ رـقـيـةـ النـحـاسـ وـضـعـهـاـ فـيـ أـعـلـىـ الرـزـمةـ وـأـسـفـلـهـاـ وـلـفـهـاـ بـشـرـيـطـ عـازـلـ ثـمـ غـلـسـ الـبـطـارـيـةـ فـيـ الـكـتـرـوليـتـ عـبـارـةـ عـنـ مـحـلـوـلـ مـنـ مـلـحـ الـطـعـامـ . وـلـتـأـكـدـ مـنـ أـنـ الـبـطـارـيـةـ بـدـأـتـ تـعـملـ ، قـرـبـ إـلـىـ قـطـبـيـهـاـ ، كـمـاـ فـعـلـتـ سـابـقاـ ، لـفـافـةـ مـنـ وـرـقـةـ تـرـشـيـعـ مـبـلـلةـ

بالمعجون وأدخلها داخل السدادة . ضع فوقها أكسيد المنجنيز الذى حصلت عليه من بطارية قديمة واضغطه بحلقة من الغرافيت (وهي السلك الثانى لوصيل التيار) . ويمكنك أن تركب من هذه الخلايا بطارية تعطى جهدا يبلغ عددة فولطات . ويمكن استبدال السدادة البلاستيكية بسدادة من الحديد المطل بالقصدير (السدادات المستخدمة في زجاجات المياه الغازية) . ومن الواضح أنه لا حاجة هنا للزنك ، ولا داع لثقب السدادة لأنها ستقوم هي نفسها بنقل التيار . ولكن الخلية هنا تعطى جهدا صغيرا .

### البلورات كبيرة وصغيرة

كتب الكثير عن تجارب استنبات البلورات وعن فعلها القوى وبساطة تنفيذها . وأظن أنك قد أجريت واحدة منها على الأقل وأصبحت على علم بمبدأها . والحقيقة أن الأمر بسيط هنا : اذ من الضروري تحضير محلول مشبع ساخن لملح ما (كلوريد الصوديوم أو كبريتات النحاس أو كبريتات الحديد أو بيكرومات البوتاسيوم أو غيرها) وتبریده بحدى شرط ألا يتربس الفائض من المادة المذابة (يسعى مثل هذا محلول بالمحلول مفترض التشبع) ، وأخيرا تضاف البذرة (وهي بلورة من الملح نفسه معلقة على خيط ويبعد حولها التبلور) ولا يبقى بعد ذلك سوى أن يغطى الوعاء بورقة ، ويوضع في مكان معزول ، والانتظار اسابيع ، أو ربما شهور ، حتى تنمو بلورة ضخمة . والشيء الوحيد الذي يجب عمله أحيانا هو اضافة قليل من محلول المشبع لتعويض الكمية المتاخرة منه .

ان كل ما ذكر أعلاه معروف حقا ، وتحتفل كثيرا الطرائق والوسائل المتتبعة في هذا المجال ، وستختار واحدة منها ليست أكثرها انتشارا ، كطريقة نترات الرصاص وiodide البوتاسيوم : اخرج حججين متساوين من محلولين لهذين الملحين تركيز كل منهما ۱٪ ، فيتشكل عندئذ راسب من iodide الرصاص . اسكب بهذه السائل الموجود فوق هذا الراسب . اغل ماء في وعاء ما شفاف ، وحمضه قليلا بالخل ثم أضف اليه ، وهو يغلى ، راسب iodide الرصاص الذي لا يزال رطبا ويجب تحريره وخش الراسب قبل ذلك . اترك السائل ليبرد ببطء ، وستنمو فيه بعد فترة بلورات ذهبية اللون .

والبik طريقة أخرى لإجراء هذه التجربة : ضع في انبوب اختبار محلولا من نترات الرصاص وآخر من iodide البوتاسيوم ، اغل محتويات الانبوب كي يذوب الراسب الموجود بينها ، ثم برد الانبوب بسرعة بوضعه تحت ماء جار من الصببور ، فت تكون في هذه الحالة بلورات دقيقة معلقة في السائل وذهبية اللون . يتوقف حجم البلورات بوجه عام على سرعة التبريد : خذ ۲۰ غم من نترات البوتاسيوم وانقلها على دفعات صغيرة إلى وعاء يحوى ۲۵ مل من الماء . خض المزيج بعد كل دفعه كي يذوب الملح وبعدها أضف الدفعه التالية . وعندما يتوقف الملح عن الذوبان سخن الوعاء قليلا ثم أضف دفعه من الملح ؛ خض محلول ثم سخنه مرة ثانية . كرر هذه العملية حتى تذوب كمية الملح المأخذة كلها . والآن اسكب محلول في وعاءين واترك أحدهما يبرد في الهواء (ولجعله يبرد ببطء يمكن أن يعطى بعدة طبقات من قماش سميك) ، وبعد ذلك تتكون في هذا

بلوره صغيرة من الهيبوسولفيت (سخن الشمع بلهف فوق لهب المصباح حتى ينضره قليلا). غطس القصبيب بسرعة في الطبقة السفل من الاسطوانة ، ولما كان تركيز الملح عاليا جدا ، لذا يتجمع فورا حول هذه البلوره عدد كبير من البلورات الجديدة وتشكل ما يشبه الزهرة . ولن تبلور حول بلوره الهيبوسولفيت في الطبقة المتوسطة أية مادة أخرى «غريبة» .

والآن خذ قصبيبا مماثلا تماما توجد على طرفه قطعة من الشمع ولكن تلتصق عليها بلوره صغيرة من أسيتات الصوديوم (لا يجوز عند عرض التجربة أمام المشاهدين أن يظهر اختلاف بين البلورتين) . غطس القصبيب في الطبقة المتوسطة ، فتنمو هنا زهرة أيضا ، ولكنها تختلف تماما عن الزهرة الأولى . هذا ويمكن أن تستعمل الاسطوانة عدة مرات فيما اذا اجريت التجربة بعناية وحذر.

اما التجربة الثانية التي تشبه اللعبة السحرية ، فستجرى على أسيتات الصوديوم فقط . أذب ١٥٠ غم من هذا الملح في ماء ساخن (وفي وعاء يفضل أن يكون مظللا بالمينا) ثم يخر محلول بيضاء محاولا أن تحدد اللحظة التي يجب عندها وقف التبخير : ولهذا الغرض انفع من وقت لآخر على سطح محلول الساخن ، وما أن تظهر عليه طبقة تشبه الطبقة الدهنية حتى يدل ذلك على أن تركيز الملح أصبح مساويا التركيز اللازم لتشكل البلوره المائية ذات التركيب  $\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  . اسكب السائل في كأس نظيف ذي جدار رقيق . غط الكأس واتركه ليبرد ، ويكتفى أن تضاف إلى السائل بعد تبريدة كمية ضئيلة جدا من أسيتات الصوديوم حتى يتبلور فورا ويتحول الى كتلة صلبة تشبه الجليد . واذا لم

وعاء عدة بلورات ضخمة ، وعند نجاح التجربة جيدا تكون بلوره واحدة ضخمة . ضع الوعاء الثاني فورا في طنجرة تحوى ماء باردا فيظهر فيه عدد كبير من البلورات الصغيرة . وهذه قاعدة عامة .

وفيما يلى تجربتان مثيرتان حقا بحيث يمكن عرضهما على الآخرين بعد الاعداد لهما جيدا . والتجربة الأولى تدعى تجربة بيليجو : خذ اسطوانة ارتفاعها يتراوح من ٢٥ الى ٣٠ سم واغسلها من الداخل بالماء الساخن . اسكب فيها محلولا مركزا جدا وساخنا من الهيبوسولفيت بحيث يملأ ثلث حجم الاسطوانة (يسكب هذا محلول من خلال قمع صغير وبشرط أن ينساب على الجدار الداخلي للاسطوانة) . ويحضر هذا محلول على النحو التالي : يذاب ٤٥٠ غم من الهيبوسولفيت أثناء التسخين في ٤٥ ملل من الماء . سخن محلولا من أسيتات الصوديوم (٣٠٠ غم من أسيتات الصوديوم في كل ٤٥ ملل من الماء) واسكبه من خلال القمع السابق نفسه في الاسطوانة يشغل ثلث حجم الاسطوانة أيضا . ويجب أن يسكب هذا محلول بعناية وحذر ، ولا يجوز أن يختلط مع محلول السابق الموجود في الاسطوانة وأخيرا يملأ الثلث الأخير من الاسطوانة (بحذر أيضا) بماء ساخن يحمى محلول المشبع من التبلور قبل الأوان .

وهكذا تظهر في الاسطوانة ثلاثة طبقات هي : الماء ومحلول مفرط التشيع من أسيتات الصوديوم ومحلول مفرط التشيع من الهيبوسولفيت . غط الاسطوانة بلوحة من الزجاج واتركها لتبرد حتى درجة حرارة الغرفة ، وبعدها يمكن البدء بالتجربة . ضع على طرف قضيب زجاجي قطعة من الشمع والصق عليها

سبق لك وحصلت على بلوارات صغيرة من النحاس عندما غطست مسمارا في محلول من كبريتات النحاس . وقد كانت هذه البلوارات صغيرة جدا بحيث أن طبقة النحاس على السطح كانت تبدو وكأنها متصلة تماما . ولتحضير بلوارات كبيرة لا بد من ابطاء التفاعل بطريقة ما كي يتمكن النحاس المتكون في التفاعل من الترسب على البلوارات وجعلها تزداد نموا . والتبريد البالغ طريقة يمكن اللجوء إليها لهذا الغرض ولكن بشرط ألا يحدث تفاعل كيميائي ذلك .

يستعمل ملح الطعام لمنع حدوث التفاعل . ضع على قعروعاء (زجاجة ذات فوهة واسعة) قليلا من بلوارات كبريتات النحاس ورش عليها ملح الطعام الناعم . غطتها بحلقة من ورق نشاف أو ورق ترشيح بحيث تمس جدران الوعاء ، وضع على الورقة من الجهة العليا حلقة حديدية قطرها أصغر من قطر الورقة (يجب مسحها مسبقا بورق صنفرة ثم تنظيفها جيدا) . اسكب في الوعاء محلولا مشبعا من ملح الطعام بحيث يغمر الحلقة الحديدية تماما ، ولا يبق عليك بعدها سوى الانتظار فترة تعتمد إلى حد كبير على شروط التجربة ، وعلى كل حال ، فالفترة هذه ليست ساعة ولا ساعتين ، وإنما لا تقل عن عدة أيام . وهكذا ستظهر بعد أيام في الوعاء بلوارات حمراء جميلة من النحاس . وبإمكانك الحصول على بلوارات من النحاس ذات أشكال مختلفة وغريبة أحيانا وذلك بتغيير الوعاء واستخدام بلوارات ذات أبعاد مختلفة من كبريتات النحاس والتحكم بسمك طبقة ملح الطعام ودرجة الحرارة أيضا . وأحيانا تكون بلوارات غير مكتملة النمو وتشبه أغصان الأشجار .

ترك السائل على النار فترة الازمة وكان فيه كثير من الماء ، فإنه يظهر بعد التبريد فوق الكتلة قليل من الماء الذي يجب فصله . وإذا كانت كمية الماء غير كافية ظهرت على السطح طبقة رقيقة من الملح ، ولا فائدة من فصل هذه الطبقة ، والأبسط هو أن يضاف إليها قليل من الماء .

ويمكنك تكرار التجربة بتصهر البلورة المائية في حمام مائي ثم تبریدها على مرأى من الناس الذين سيدهشون حتما لذلك . فمن لا يندهش لرؤية الماء وهو يتجمد دون تبريد ؟ والأكثر من ذلك أن الكأس يسخن أثناء ذلك من جراء انطلاق حرارة التبلور . ويمكن قلب الكأس رأسا على عقب ، ولن تنسكب منه قطرة ماء واحدة .

ولدى عرضك للتجربة كلعبة سحرية حاول خلسة أن تنفس حبة الملح من طرق «قضيب سحرى» . ولا بد من تقطيع الكأس جيدا في الفترات الواقعة بين التجارب ، والا أدى سقوط حبة غبار فيه إلى حدوث تبلور غير مرغوب فيه .

ويمكن الحصول على المادة الازمة في هذه التجربة ، وهي أسيتات الصوديوم ، من حمض الخليك والصودا . وإذا أردت تحضيرها بنفسك وجب عليك أن تخفف حمض الخليك بالماء ثلاثة مرات تقريبا ثم تضيف إليه الصودا تدريجيا على دفعات صغيرة ، ولا يجوز أن تضاف دفعة الصودا الا بعد توقف انطلاق الرغوة الناجمة عن اضافة الدفعة السابقة ، وفي حال عدم التقيد بذلك يكون التفاعل عنينا جدا مما يجعل السائل ينسكب من الوعاء .

وفيما يلى ستحصل على بلوارات غريبة من المعادن وسنبدأ ببلورات النحاس .

وإذا تركت بلورات النحاس في الوعاء الذي حضرت فيه فانها لن ، تبقى فيه فترة طويلة . ولهذا يجب سجها منه وغسلها بالماء ثم وضعها في انبوب اختبار يحوى حمض الكبريتيك المخفف وتغطية فوهته بالسادة . والآن ستبقى البلورات سليمة ، ولن يطرأ أى شيء عليها بعد ذلك .

### زخرفات بلورية

ثمة مواد تسمى بالمواد المتشاكلة لأنها تبلور بشكل واحد بالرغم من اختلاف تركيبها . وبإمكان بلورات المادة الواحدة منها أن تنمو في محلول مшибع من مادة أخرى منها . ويظهر وكأننا نحصل على «بلورة في بلورة» . وإذا قطعت هذه البلورات ظهرت على سطح القطع زخرفات هندسية .

وأكثر المواد المتشاكلة انتشارا وتوفرا الشب بأنواعه المختلفة ، وهو عبارة عن بلورات مائية من كبريتات ثنائية صيغتها العامة  $M^{I\!I}M^{III}(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$  . ومستخدم ثلاثة أنواع منها هي : كبريتات الكروم والبوتاسيوم ذات اللون البنفسجي الغامق  $KCr(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$  وكبريتات الحديد والأمونيوم ذات اللون الأخضر  $NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$  . وكبريتات الألومينيوم والبوتاسيوم عديمة اللون  $KAl(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$  .

اسكب ماء في وعاء مطلي بالمينا أو وعاء زجاجي . وضع فيه نوعا واحدا من الشب ، ثم سخن المزيج مع التحريك المستمر وبشرط لا تسمح له بالغليان . وبعد أن يذوب الملح أضيف دفعة جديدة من الشب نفسه ثم سخن محلول من جديد . وعندما يصبح محلول مшибعا رشحه بسرعة من خلال قطن موضوع

في قمع زجاجي شطفت جدرانه لتوها بماء غال ، وذلك لأن التبلور قد يبدأ قبل الأوان اذا كانت جدران القمع باردة ، وتسد البلورات عندئذ فوهه القمع .

غط الوعاء الحاوي على الشب ، واتركه ليبرد ببطء . فتنرسب على قعره بلورات صغيرة . وإذا بدأت هذه البلورات بالنمو وجب تسخين محلول بعد اضافة قليل من الماء اليه ثم تركه ليبرد من جديد ، اسحب البلورات من محلول وجففها ثم ضعها في انبوب اختبار وسده بسدادة بعد ذلك . حضر بالطريقة ذاتها بلورات من نوع آخر من الشب . احفظ المحاليل المشبعة في زجاجات تلتصق عليها بطاقات للتعرف على مضمونها .

خذ بلورة واحدة من كل نوع واربطها بخيط رفيع ثم غطسها في محلولها واحفظ الزجاجات بعيدا عن تيار الهواء وغطسها بقطاء من الورق . تنمو البلورات بشكل ملحوظ بعد مرور أسبوع تقريبا على تحضيرها ، وبديل أماكنها . وإذا علقت منذ البداية في كل زجاجة بلورتين ازداد عندئذ تناوب الأزهار . وللتمييز بين البلورات تلتصق بطاقات في نهايات الخيوط ويسجل في دفتر المخبر نوع محلول وفترة وجود البلورات فيه . ولبلورة الشب شكل مجسم ثمانى في السطوح . ولكننا هنا لستنا بحاجة الى هذه البلورة المثالية . وعلى العكس ، فكلما كان شكل البلورة غريبا كان الرسم على سطح المقطع أكثر متعة وجذبا للانتباه . وفي الوقت نفسه يمكننا استنبات شب بلورية اعتمادا على بلورات قادرة على التشعب . وإذا بدأت هذه البلورات بالتشعب أثناء النمو ، فلا تحاول اصلاحها . والأكثر من ذلك ، أنه بامكانك التحكم بنمو السطوح (أو الأضلاع) : اذ يكفى أن

## كتز على الصحن

البحث عن الكنوز عمل مرهق ، لا جدوى منه بوجه عام .  
ويع ذلك ندعوك لأن تجرب حظك في هذا المضمار ، وسنضمن لك النجاح التام . ونبحث عن ذهب حقيقي ليس في الكهوف ولا في الغابات ، وإنما على صحن عادي أو قطعة من صحن مكسور مزين بطار (كتار) ذهبي .

وقد يدهشك هذا الكلام ، ولكن الأطار الذهبي على الصحن محضر من الذهب فعلا ، وإن كانت كميته ضئيلة فيه ، لأن طبقته رقيقة جدا . وللتتأكد من ذلك انظر إلى كأس زجاجي ذي اطار ذهبي وستلاحظ أن طبقة الذهب تبدو شفافة عليه . تطل الأوانى الخزفية والزجاجية بمحلول الذهب . ونببدأ تجربتنا بتحضير محلول يحتوى على الذهب .

اطلب من صاحب مخزن الأوانى المتزلية أن يعطيك قطعا من الأوانى المكسرة والمطلية بالذهب . ويكتفى حوالى ١٠ سم<sup>٢</sup> من القشرة الذهبية . وعليك أن تحضر منها ٥ ملل تقريبا من الحمض  $H[AuCl_4]$  . وللهذا الغرض أذب الذهب في مزيج من حمضى الهيدروكلوريك (٣ مل) والترييلك (١ مل) المركزين .  
يسى هذا المزيج بالماء الملكى . ونذكرك بأن تكون حذرا جدا أثناء التعامل بالأحماض المركزة ، وأن تضع قفازات مطاطية على يديك ، وأن تجري هذه التجربة في مخبر المدرسة فقط .

وب قبل الاذابة يجب أن تنظف القشرة الذهبية على القطع المكسورة تنظيفا جيدا وأن تزال عنها آثار الدهن بمسحها بقطنة مبللة بالأسبستون . نقط بالقطارة عدة نقاط من الماء الملكى على القشرة الذهبية لاذابتها ، واجمع المحلول الناتج بعناية فى انبوب

تدهن السطح بالفازلين حتى يتوقف نموه ، وإذا غسلت الفازلين بالأسبستون بدأ السطح بالنمو من جديد .

اقطع البلورة الجاهزة بخيط غليظ رطب ، ويجب أن يتم ذلك بكل عناية وصبر . اشحد سطح القطع بورق صنفرة واجعله مستويا ثم اصقله بحكة على ورقة بيضاء . وتكون زخرفات هندسية كثيرة تختلف تبعاً لمستوى الفص وعدد الطبقات في البلورة وسمكها ، وتظهر عند الشعب البلورية أشكال وزخرفات أكبر .  
ويجب أن تطل البلورة المقصوصة بلث عديم اللون والا اسودت وتفتت .

ولكن الأسهل والأبسط من كل ذلك هو تحضير زخرفات بلورية من كلوريد الأمونيوم . صحيح أن هذه الزخرفات عديمة اللون ، ولكن شكلها يذكرا .... دعونا لا نستبق الحوادث : أضيف كلوريد الأمونيوم إلى ماء ساخن ، حرك المحلول باستمرار وتتابع الإضافة حتى تحصل على محلول مشبع . وخذ لوحًا من الزجاج ونطلف سطحه ثم انشر عليه بالفرشاة المحلول السابق اترك اللوح بعدها ليبرد ببطء في الهواء . والأفضل أن يوضع في الخزانة لتفادي سقوط الغبار عليه . وبعد عدة ساعات يتbxzr الزخرفة مليا بغية معرفة شكلها : اذ يظهر بوضوح أنها تشبه الأشكال الجلدية الجميلة التي ترسم على زجاج النوافذ في أيام الشتاء القارصة .

ومن الأفضل ، طبعا ، أن تجري هذه التجربة ليلة رأس السنة الميلادية . ونذكرك بأن هذه الأشكال الجلدية الاصطناعية لا تتأثر بالحرارة ولكن عدوها اللدود هو الماء .

وإذا توفر لديك مصباح هيدروجيني يمكنك اجراء تجربة مشيرة حقا ، وتسى بتجربة دوناو . اذ يكفى أن يوجه لهب الهيدروجين على سطح محلول  $\text{H[AuCl}_4]$  حتى يختزل الذهب وتظهر داخل السائل مناطق ملونة . ويمكن اجراء هذه التجربة بطريقة أخرى : ضع محلول الحمض الناتج من معالجة الذهب بالماء الملکى على قطعة نظيفة من الخزف واتركه ليجف ثم ضع القطعة في لهب مصباح هيدروجيني فت تكون عليها طبقة لامعة من الذهب . وندرك بأنه لا يجوز استعمال المصباح الهيدروجيني الا في حضور الاستاذ ، أو بعد أخذ السماح منه بذلك .

### الخفي يصبح مرئيا

تحدث الروايات البوليسية في معرض وضعها لمعامرات جرت في غابر الأزمان عن رسائل كانت تكتب بالحبر السرى وكيف أن هذه الكتابة كانت تنطلي على الأعداء ، حتى الخبراء منهم ، ولم يكن يعرف سرها سوى الأبطال الشرفاء . والحقيقة أن هذه الكتابة لم تعد سرا على أحد ، وأصبحت معروفة منذ وقت طويل . بعض المواد عديمة اللون يتاثر بالحرارة مكونا مركبات ملونة . وذكر من بينها عصير الليمون أو عصير البصل اليابس . اغمس الريشة في أحدهما واكتبهما على ورقة بيضاء فلن يظهر أى شيء ، والآن قرب الورقة من سخانة كهربائية أو ضعها فوق لهب ، وعلى مسافة لا تسمح للورقة بأن تحرق ، فتظهر الكتابة بوضوح . هذا ويمكن اجراء التجربة ذاتها مع الحليب والخل المخفف .

اختبار صغير مغسول مسبقا بالماء المقطر . ونشير الى أن جميع المحاليل اللازمة في هذه التجربة يجب أن تحضر في الماء المقطر وفي أوان نظيفة . وللاستفادة من الذهب كله وعدم اضاعة أية كمية منه ، يجب غسل مكانه بعد الذوبان بقليل من الماء (يفضل استعمال القطرارة لذلك) وجمعه في الانبوب ذاته . أضف الماء حتى يصبح الحجم ٥ مل ، فتحصل على محلول المطلوب . وسنحضر الآن محلولا أرجوانيا جميلا جدا ، وهو عبارة عن محلول غرواني يحتوى على جسيمات وحببات دقيقة جدا من فلز الذهب ويكون هذا محلول عندما يضاف إلى محلول  $\text{H[AuCl}_4]$  المخفف جدا محلول كلوريد الفقصدير  $\text{SnCl}_4$  .

أذب ٥٠ غ من كلوريد الفقصدير ثنائي التكافؤ في ٥٠ مل من الماء . نقط عدة نقاط من هذا محلول الشفاف في انبوب اختبار يحوى محلولا من  $\text{H[AuCl}_4]$  لونه أصفر باهت ، فتلاحظ أن لون المزيج يصبح بنيا مصفرأ في البداية ثم يتحول بعد عدة دقائق الى لون أرجواني رائج . وفي الوقت ذاته يختزل فلز الذهب ويكون هيدروكسيد الفقصدير  $\text{Sn(OH)}_4$  الذي يجعل محلول الغرواني ثابتا . ويكون لون محلول عادة أحمر شديدا الا أنه يتراوح من الأحمر الى البنفسجي وذلك تبعا لحجم الجسيمات العالقة فيه .

يمكن ترميم الذهب الغرواني بواسطة محلول من ملح الطعام ، حيث تجتمع جسيمات الذهب حول بعضها وتترسب . وبعد غسل هذا الراسب وتجفيفه يمكن الحصول منه مجددا (بواسطة الماء الملکى) على محلول من  $\text{H[AuCl}_4]$  .

المكتوب على الورقة بمحلول كلوريد الكوبالت يمكن اظهاره بواسطة الأسيتون ودون اللجوء إلى التسخين . وهذا ما سنقوم به فعلا : امسح الورقة المكتوبة بقطنة مبللة بالأسيتون وستكون النتيجة كما هي بعد التسخين .

والليك تجربة أخرى على الكتابة دون ريشة ودون حبر أيضا : ابسط ورقة مفضضة (كالورقة التي يلف بها الشوكولاتة) وثبتها بدبابيس كبasaة على لوح خشبي ، اربط أحد الدبابيس بالقطب السالب للبطارية وأوصل القطب الموجب بسمار نظيف ، بلال ورقة بيضاء للكتابة بمحلول عديم اللون تقريبا من ملح الطعام ومضاف إليه الملح الدموي الأحمر  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  ، ضع ورقة الكتابة هذه فوق الورقة المفضضة والمسماة بسمار فيظهر عليها أثر أزرق وتعليق ذلك أن الايونات  $Fe^{2+}$  تتفاعل أثناء التحليل الكهربائي مع الملح الدموي الأحمر وتشكل ملحًا يسمى بأزرق تيرنيل  $Fe_3[Fe(CN)_6]_2$  ، وينفذ هذا الملح إلى الورقة ويثبت في أليافها . وإذا استعملنا ثيوسيانات البوتاسيوم KSCH أو ثيوسيانات الأمونيوم  $NH_4SCN$  عوضا عن الملح الدموي ظهر على الورقة أثر أحمر ، وليس أزرق ، نظرا لتشكل ثيوسيانات الحديد ذي اللون الأحمر .

ولا تجرى هذه التجارب على ورق الكتابة فحسب ، وإنما يمكن اجراؤها بنجاح على قطع من القماش الأبيض النظيف . ان كشف المخفى واظهاره نقطة هامة في الكشف عن الجرائم . ويقال أن المجرم يترك دواما آثارا في مكان الجريمة ، ولكنها لا تكون ظاهرة دوما . ويفتش رجال المباحث الجنائية ، قبل كل شيء ، عن بصمات الأصابع لأنها تختلف من شخص

وفيما يلى عدة تجارب مماثلة لا تستعمل فيها مواد طبيعية وإنما مواد كيميائية : خذ على طرف سكين قليلا من كلوريد الأمونيوم وانقلها إلى أنبوب اختبار صغير ، وأضف إليها ملعقة صغيرة من الماء ، اغمس الريشة في هذا محلول ، واكتب أو ارسم بها شيئا ما على الورقة ، واتركها لتجف . وبعد التسخين تصبح الكتابة أو الرسم واضحة بشكل جل . وتظهر هذه التجربة أكثر اثارة مع محلول مخفف جدا من كلوريد الكوبالت  $CoCl_2$  . وبعد التجفيف تبدو الخطوط أمامخلفية بيضاء قليلة الوضوح لأن البلورات المائية  $CoCl_2 \cdot 6H_2O$  (وهي التي تتكون بعد التجفيف) ذات لون وردي باهت . ولكن عندما تسخن الورقة ينفصل قسم من ماء التبلور ويكتسب الملح لونا أزرق ، وإذا رطب الملح من جديد بالفتح على الورقة أو بوضعها فوق البخار ، وهذا أفضل ، احتفى الرسم نظرا لتشكل البلورات المائية المحاوية على ستة جزيئات من الماء مرة ثانية .

وربما تعرفت سابقا على هذه التجربة وأساليب اجرائها ، وسنورد الآن أسلوبا منها أقل شهرة . فلن نقوم بتسخين الورقة المكتوبة أبدا ، وسنجرى تجربة تمهدية تبين كيف يمكن نزع قسم من الماء دون تسخين .

اسكب في أنبوب اختبار قليلا من محلول مركز من كلوريد الكوبالت ذي اللون الوردي ، وأضف إليها كمية مماثلة من الأسيتون ثم اخلط المزيج ، فيصبح لون محلول أزرق ! خفف محلول بالماء فيتحول لونه إلى وردي من جديد .

اذن ، فما الذي حدث ؟ الأسيتون يذيب الماء جيدا ويمكن أن يسحبه من المواد الأخرى . وإذا كان الأمر كذلك ، فإن

مع احاطتها بالسرية والقيام بعض الحركات «بالعصا السحرية» والشتمة بتعويذات وكلمات غير مفهومة .

ولن نكشف عن المغزى الكيميائي لهذه الألعاب السحرية ( فهو ليس معقلاً كثيراً ) ، بل عليك أن تبحث عنه بنفسك ، وعندئذ ستحصل على معلومات مفيدة لك وستقوم بسلية الآخرين في الوقت ذاته .

ولا داع هنا للتقيد تقيداً تاماً بالنسبة لكمية . ولتقدير كمية الكواشف وعدم اللجوء إلى الوزن في كل مرة حاول أن تصنع من الخشب ملائعاً قياسية تستوعب كل منها حوالي عشر مليغرامات من الكاشف الجاف ، ويمكن الاستفادة من الملائعاً البلاستيكية التي توضع مع بعض العقاقير الطبية ، وسنبعن لك في كل مرة عدد الملائعاً الواجب أخذها .

وسنببدأ بتحويل الماء إلى حليب . ضع في كأس خمس ملائعاً من كلوريد الكالسيوم وفي كأس آخر كمية مماثلة من كربونات الصوديوم ( صودا الغسيل ) ثم صب الماء حتى يشغل حوالي ثلث حجم الكأس ، ولن يختلف عندئذ مظهر محلولين عن مظهر الماء ، والآن اسكب أحد محلولين على الآخر فيصبح السائل أبيض كالحليب تماماً . أضف فوراً ، ودون اضطراء الوقت سدى ، ( والا توضع الرابس في القعر ) وسيرى الجميع أن ما حصلت عليه ليس حليباً أبداً ) إلى السائل فائضاً من محلول حمض الهيدروكلوريك ، فيفور «الحليب» فوراً ويتحول إلى «ماء» من جديد .

والآن سنتحول الماء إلى حليب وإلى حبر أيضاً . وستحتاج إلى ثلاثة كتووس . ضع في الكأس الأول ملعقتين من كلوريد

إلى آخر كما تختلف وجوه البشر . وطبعاً أن يطبق هؤلاء الرجال طرائق دقيقة جداً مستعينين بممواد ملائمة تسمح بكشف البصمات ولو كانت دقيقة جداً . أما نحن ، فسنستعمل طريقة غير دقيقة جداً ولكنها بسيطة وسهلة .

حضر مزيجاً من كمبتن متساوين من الطلق ( ميتايسيلكت المغنسيوم الحمضي ) وهباب الفحم ( بياع الطلق في الصيدلانيات ، أما هباب الفحم ، فيمكنك تحضيره كما جاء في فصل الأصبغة ) . ازفر على أصبعك كي يتبلل قليلاً ثم ابصم على ورقة نظيفة ، فلن تلاحظ أي أثر لبصمتك ، ولكن إذا رش المزيج السابق على مكان البصمة وفرش عليه بفرشاة ناعمة ( أو يمكن أن تهز الورقة قليلاً ) ثم رشت كمية زائدة منه ظهرت بصمة الأصبع بجلاء على الورقة . فقد بقيت على الورقة آثار دهنية مخفية امترت عليها حبيبات المزيج الأسود .

يمكن إجراء هذه التجربة على أدوات وسطوح مختلفة ، كجريدة قديمة أو علبة كرتون أو كأس من البلاستيك أو الزجاج . ففي الحالة الأخيرة ( أي كأس الزجاج ) يفضل أن تكون كمية الطلق أكبر من كمية الهبات كي يكون الالتصاق أفضل . وبعد أن يزال الفائض من المزيج من على سطح الزجاج يجب تسخين الكأس تسخيناً خفيفاً ، فتفتقر البصمات عندئذ على السطح الشفاف بجلاء ووضوح أكبر .

### «ألعاب سحرية» بسيطة

يمكن عرض التجارب السابقة كألعاب سحرية : ويكون الانطباع أقوى والاثارة أشد عندما تعرض هذه الألعاب تباعاً

من كل منها سوى القليل ، وبالتحديد ملعقة واحدة : أذب كل ملح منها على حدة في أنبوب اختبار مملوء حتى نصفه بالماء . ويتلخص مبدأ هذه اللعبة في أن الملح الديموي الأحمر يعطي مع ملح مور لوناً أزرق بينما يعطي مع ساليسيلات الصوديوم لوناً أحمر . فإذا رسمت بقلم رصاص رسمماً على ورقة ثم مسحت سطحه (بفرشاة) ليتبلا محلولين هما محلول الملح الديموي الأخضر ومحلول ساليسيلات الصوديوم وتركته لينشف فلن يلاحظ المشاهدون أن الورقة قد مسحت بشيء ما . والآن علق الورقة «النظيفة» على الجدار ثم مرر على سطحها فرشاة مبللة بمحلول ملح مور (يمكن أن تقول للمشاهدين بأنه مجرد ماء عادي) فيتبلا الرسم فوراً باللونين الأحمر والأزرق .

واليك الآن «اللعبة سحرية» تقليدية أخرى تقوم على إشعال شمعة دون استعمال شعلة أو لهب ما . وأظنك تعرف مبدأ هذه اللعبة ، ولكن الكثير يتوقف على كيفية اعدادها .

وننصحك أن تتصرف كما يلى : اطل أنبوب اختبار زجاجي من الخارج بالاستيارين أو البارافين كى يظهر شبيهاً بالشمعة ، اغلق الانبوب بسدادة معدنية ذات ثقب يمر منه الفتيل (الذبالة) ، اسكب في الانبوب قليلاً من الكحول كى يتبلل الفتيل به ، وبعدها اطل السدادة بالاستيارين أو البارافين أيضاً بحيث يبقى الفتيل وحده ظاهراً . وتصبح «الشمعة» جاهزة الآن .

وسيقوم بدور «العصا السحرية» هنا قضيب زجاجي عادي . اغمس نهاية القضيب في مزيج من برمجيات البوتاسيوم وحمض الكبريتيك ، (يجب تحضير كمية قليلة جداً من هذا المزيج بحيث تكفى لإجراء تجربة واحدة فقط ، ولا يجوز لمس المزيج

الباريوم (أو الاسترنيسيوم) وفي الكأس الثاني ملعقة واحدة من التانين ، اسكب في كل كأس منها نصف ملعقة صغيرة من الماء ، فيتبلا المسحوق الواقع في القعر بعد التحرير ، ويفيدوا الكأس من بعيد وكأنه فارغ . وضع في الكأس الثالث خمس ملاعق من كبريتات الحديد والأمونيوم  $\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  (ملح مور) ، وأملأه بالماء حتى أعلى تقريراً . فيصبح كل شيء جاهزاً لإجراء التجربة : خذ هذا الكأس الحاوی على ملح مور ، واسكب منه على مرأى من المشاهدين قليلاً من محلول عديم اللون في الكأسين السابقين «الفارغين» . فيتحول الماء فوراً في أحد الكأسين (حيث يوجد كلوريدي الباريوم إلى «حلب» وإلى «حبر» في الكأس الثاني .

«اللعبة السحرية» التالية ليست أصعب من اللعبة السابقة : أذب في أنبوب اختبار يحتوى على الماء ملعقتين من كلوريدي الكوبالت (استخدمت محلوله سابقاً في الكتابة السرية) . بلال منديلاً أبيض من القطن بهذا محلول وتركه ليجف بعد ذلك فيتبلا بلون أزرق .

وتقوم هذه اللعبة على أنك تظهر المنديل الأزرق أمام المشاهدين ثم تكومه وتجمعه في قبضة يدك ، وإذا نفخت عليه عدة مرات وهو في الحالة فإنه يتبلل ويصبح أبيض اللون من جديد . ولا يبقى عليك الآن سوى أن تفتح يدك وتظهر للمشاهدين المنديل وقد تحول لونه إلى لون أبيض . وبالمناسبة يمكن استخدام المنديل عدة مرات : فهو يعود ويزرق بعد تجفيفه .

«اللعبة السحرية» التالية تحتاج إلى ثلاثة أملاح هي : الملح الديموي وساليسيلات الصوديوم وملح مور . ولن نستهلك

اضغط الورقتين على بعضهما واتركهما على هذا الحال بضع دقائق ، (يمكنك استغلال هذا الوقت في اجراء تجربة أخرى) ثم افصلهما بحذر عن بعضهما ، فتصبح اللوحة حمراء . والمطلعون على خفايا الكيمياء لا يندهشون من ذلك ، لأنهم يعلمون أن محليل سليكات الصوديوم ذات تفاعل قلوي .

والبik أخيرا التجربة التي وعدناك بها ، وهى تحويل «الماء» إلى «دم» . خذ وعاء من زجاج عائم غير شفاف (ويمكنك أن تلصق ورقة ملونة على الجدار الخارجى لزجاجة عادية وأن تكتب عليها ، زيادة في الآثار ، بعض التعبير والرموز غير المفهومة لاضفاء طابع «السحر» على التجربة) ، واسكب فيه ماء .

حضر عدة كؤوس نظيفة . الواقع أنه تكتفى ثلاثة كؤوس فقط . ولكن يمكنك أن تأخذ خمسة أو ستة كؤوس كى تحدث انطباعا عند المشاهدين بأن التحولات معقدة جدا . ضع في أحد الكؤوس أربع ملاعق من كبريتات البوتاسيوم الحمضية أو نقط فيه عدة نقاط من حمض الخليك وضع اشارة على هذا الكأس (محاولا ألا يراك أحد من المشاهدين) كى تستطيع تمييزه فورا عن الكؤوس الأخرى ، ضع في كأس ثان ملعقة من كربونات الصوديوم التجارية وفي كأس ثالث بضع نقاط من محلول الفنتولفتالين . أضف قليلا من الماء الى الكأسين الأول والثانى وحرك المزيج كى تذوب المادة الصلبة فيها ، والآن أصبح كل شيء جاهزا لعرض هذه اللعبة السحرية على المشاهدين ، املأ الكؤوس بالماء من الوعاء الزجاجي فلن يحدث شيئا ، اسكب محتويات الكأسين الثاني والثالث في الوعاء ، فيصبح السائل

باليدين أبدا) وحاول أن يعلق عليه قليل من المزيج . ولا يبقى عليك الآن سوى أن تقوم بحركات سحرية وتتلطف بعض التعاوين غير المفهومة ثم تقرب القضيب من الفتيل حتى يلمسه فيتشتعل طرفه فورا .

تبدي «الألعاب السحرية» القائمة على تغير اللون أكثر اثارة عندما يستعراض فيها عن المحاليل المائية بمحليل لزجة غليظة القوام . ويستعان بسليكات الصوديوم لجعل محلول لزجا وغليظا ويسمى محلولها المائي بالزجاج السائل ، كما يصلح هنا الصبغ السليكاتى المخفف مرتين بالماء .

اسكب في كأس زجاجي قليلا من محلول كلوريد الكالسيوم وأضف إليه نقطتين من الفنتولفتالين ، اسكب في كأس آخر محلولا من سليكات الصوديوم ، وما أن تصب محلول الأول في هذا الكأس وتخضر المزيج قليلا حتى يصبح ، بالطبع ، أحمر اللون . والأطرف من ذلك أنه يصبح غليظ القوام كالهلام أو بالوظة (الجيلىه) المصنوعة من الفواكه . وعواضا عن كلوريد الكالسيوم ، يمكن أخذ ثلاث ملاعق قياسية من كبريتات المغنيسيوم (وهو ما يسمى بالملح المر ، وبياع فى الصيدلية) وغمرها بالماء ثم خضها واضافة عدة نقاط من محلول سليكات الصوديوم اليها . وبعد التحريك والخض تتكون هنا بالوضة لونها وردى باهت .

يمكنك «رسم» لوحات سحرية بواسطة الهلام السليكاتى الملون . ارسم على ورقة شكلا ما ، وامسح الأماكن التي يجب أن تكون ملونة فيه بمحلول الفنتولفتالين عديم اللون ، بلال ورقة أخرى بمحلول سليكات الصوديوم (وهو عديم اللون أيضا) ،

زميلك ، وأن تكشفه بتعين الزمن بواسطة عداد الثواني أو ساعة ذات عقرب للثواني حالما تقوم بسكب محلول وبعد ست أو ثمان ثوتن (يتعلق الزمن بدرجة الحرارة) يتلون محلول فورا بلون أزرق غامق قریب من اللون الأسود .

والآن خذ من جديد ١٠٠ مل من محلول الثاني ثم خذ ٥٠ مل من محلول الأول وأضف إليها حجماً مماثلاً من الماء ، اسكب محلول الثاني على الأول وستلاحظ من عداد الثواني أن الفترة بين لحظة سكب محلولين وظهور اللون قد ازدادت مرتين .

وأخيراً امزج ١٠٠ مل من محلول الثاني مع ٢٥ مل من محلول الأول بعد تخفيفها بالماء أربع مرات أى حتى يصبح حجمها ١٠٠ مل أيضاً وستلاحظ أن «الساعة الكيميائية» ستشير إلى زمن أطول بأربع مرات من الزمن المسجل في التجربة الأولى .  
تبين هذه التجربة أحد القوانين الأساسية في الكيمياء وهو قانون فعل الكتل ، وينص هذا القانون على أن سرعة التفاعل تناسب مع تراكيز المواد المتفاعلة . ولكن السؤال المطروح هنا هو : لماذا تلون محلولات فوراً بعد مرور فترة من الزمن ، ولم تتلون تدريجياً كما كان متوقعاً ؟

يطرد حمض الكبريتيك أيون اليودات وايون الكبريتيت من أملاحها ، ويكون عندئذ حمض يوديد الهيدروجين  $\text{HI}$  ولكن هذا الحمض ان يعمر طويلاً وإنما يتفاعل رأساً مع حامض اليوديك  $\text{HIO}_3$  ويكون من جراء ذلك اليود الحر . وهو الذي يعطي تفاعلاً ملوناً مع النشاء . ولو جرت الأمور على هذا المنوال لتلون محلول تدريجياً مع تشكيل اليود الحر ولكن ، هناك عملية أخرى

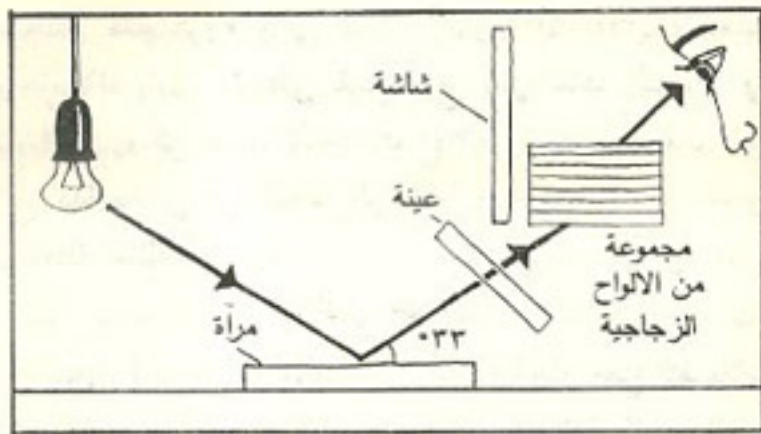
فيه ذات لون أحمر كالدم ، وسيتأكد المشاهدون من ذلك عندما تعيد هذا السائل إلى الكأسين مرة أخرى .  
والآن اسكب محتويات الكؤوس الثلاثة (بما في ذلك الكأس الأول) في الوعاء الزجاجي ، فيزول اللون ويتحول «الدم» إلى «ماء» يمكنك أن تعيده إلى الكؤوس . وهذه التجربة ليست معقدة ولكنها مثيرة حقاً خاصة إذا ما رافقتها بعض التعاويذ والحركات السحرية .

### ساعة كيميائية

لاحظت في التجارب السابقة التي تشبه «الألعاب السحرية» كيف أن المحاليل عديمة اللون تلونت فوراً بألوان مختلفة وكأن «عصا سحرية» قد أمرتها بذلك . الواقع أن التفاعلات الكيميائية تجري بسرعة كبيرة وتبدأ ، بوجه عام ، بعد خلط المواد المتفاعلة مباشرة . ولكن ، هناك شذوذ عن هذه القاعدة ، فالمزيج المتفاعله يمكن أن يبقى عديم اللون فترة من الزمن وبعدها يتلون فوراً . وقد تستمر هذه الفترة خمس أو عشر ثوان : وبإمكانك أن تنظم «ساعة كيميائية» لتعين الوقت اللازم .

حضر محلولين تركيب الأول منها كما يلى : ٣,٩ غ من يودات البوتاسيوم  $\text{KIO}_3$  في لتر من الماء وتركيب الثاني : ١ غ من كبريتيت الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  و ٠,٩٤ غ من حمض الكبريتيك المركز (كن حذراً أثناء التعامل به) وعدة مليلترات من مطبخ النشاء في لتر من الماء أيضاً . ويكون محلولان عديماً اللون وشفافين .

خذ ١٠٠ مل من كلاً محلولين ثم اسكب بسرعة محلول الثاني على محلول الأول ، ويفضل أن تجري هذه التجربة مع



الطبقة عاتمة أضفت إليها نقطة أو نقطتين من الماء ، اترك الصهارة لتبرد في الهواء ولاحظ من خلال عدسة مكيرة (وهذا أمر ممتع حقا) كيف أنها تبدأ بالتببور تدريجيا .

أفرش على الطاولة ورقة سوداء وضع فوقها لوح زجاجيا رقيقا ونظيفا ، افتح المصباح الكهربائي واجلس وراء الطاولة بحيث تستطيع من خلال رزمة الألواح التي تمسكها بيدهك رؤية المصباح على اللوح الرفيع الموضوع على الطاولة . غير وضع الرزمة بتقريبها أو ابعادها عن الطاولة واختر الوضع الذي تختفي عنده صورة المصباح على اللوح ، ويفضل أن ينظر إلى الرزمة من خلال زاوية حادة . ويجب وضع حاجز بين الرزمة والمصباح كي يحجب الضوء الصادر عن المصباح مباشرة ، خذ بيده الأخرى اللوحين الملتصقين ببلورات ثيوکبريتات الصوديوم وضعهما على مسار الضوء ثم اختر الوضع المناسب (بتدويرهما أو ميلهما) وستشاهد عندئذ قوس فرج جميل جدا .

ان تفسير هذه التجربة سينقلنا من عالم الظواهر الكيميائية إلى عالم الظواهر الفيزيائية . وسنكتفي هنا بالحديث عن كيفية

تجرى في الوقت نفسه ، وهي أن حمض الكبريت  $H_2SO_3$  يتفاعل مع اليود الحر ويكون من جراء ذلك حمض يوديد الهيدروجين من جديد ويكون هذا التفاعل اسرع من التفاعل الأول . فما أن يحاول اليود تلوين النشاء حتى يختزل من جديد ويتحول إلى  $I_2O_5$  .

فهل يعني ذلك أن اللون لن يظهر أبدا ؟ كلا . ولكن لاحظ أن حمض الكبريت يستهلك باستمرار أثناء التفاعل ، وعندما يتحول كله إلى حمض الكبريت لن يبقى أمام اليود أي شيء يعيق تفاعله مع النشاء وعندئذ يتلون محلول كله فورا . وبتحفيظك للمحلول مرتين ثم أربع مرات تكون قد خفضت تركيز يودات البوتاسيوم وجعلت سرعة التفاعل تنخفض مرتين ثم أربع مرات أيضا . وأظن أننا صرفا وقتنا على تعليل التجربة أكبر من الوقت الذي استغرقه التجربة نفسها .

### قوس فرج من دون شمس

كثيرا ما تطبق الطرائق البصرية في الأبحاث الكيميائية فالظاهرة التي ستراقبها الآن تستخدم لتعيين درجة انصهار المواد . حضر من زجاج رقيق حوالي 15 لoha على شكل مربعات أبعادها  $5 \times 5$  سم ، ضع عشرة منها فوق بعضها بحيث تشكل رزمة واحدة واربطها من طرفها بشريط عازل كي لا تفصل عن بعضها البعض . ضع على سطح أحد الألواح المتبقية قليلا من ثيوکبريتات الصوديوم ثم سخنه بلطف كي تنصهر البلورات ، سخن لoha آخر ثم ضعه فوق البلورات المصهورة فتتكون بين اللوحين طبقة ورقية شفافة من الملح المصهور . وإذا ظهرت هذه

الوعاء الكبير ، فيبدأ المزيج حالا بالفوران (ولهذا السبب طلبنا منك أن تأخذ وعاء كبيرا) ويظهر ضباء برتقالي واضح . ان الطاقة الكيميائية التي تنطلق أثناء أكسدة الهيدروجينون بواسطة فوق أكسيد الهيدروجين في وسط قلوي تحول كلها تقريبا الى طاقة ضوئية وليس الى طاقة حرارية كالمعتاد . ومع ذلك فالحرارة تنشر أثناء التفاعل وتجعل الفورمالدهيد يتبخّر قليلا . وباعتبار أن رائحته كريهة فلا يجوز الانحناء فوق الوعاء ويجب تهوية الغرفة فور الانتهاء من التجربة .

والضباء لا يظهر أثناء الأكسدة فحسب ، وإنما يظهر أثناء التبلور أحيانا . وهذه ظاهرة معروفة منذ زمن بعيد وبإمكانك أن تشاهدها الآن . وأبسط عينة هنا هي ملح الطعام . أذب كمية منه في الماء بحيث تبقى على قعر الكأس بلورات غير منحلة ، اسكب محلول المشبع الناتج في كأس آخر وأضف اليه بواسطة الماصة نقطة فنقطة من محلول حمض الهيدروكلوريك المركز . عندئذ يبدأ الملح بالتبلور وتنطلق شارات صغيرة في محلول محللة ضباء يمكن ملاحظته جيدا في الظلام .

وتسليط بعض الأملاح الأخرى مثل كلوريد البوتاسيوم وكلورات الباريوم سلوكا مماثلا أثناء التبلور وفي جميع الحالات لا تظهر الشارات الا عند إضافة حمض الهيدروكلوريك . ولعل أكثر التجارب اثارة في هذا المجال هي التجربة التي يستعمل فيها من كبريتات الصوديوم والبوتاسيوم : امزج ٢٠٠ غم من ملح الكبريتات البوتاسيوم مع ٨٠ غم من كبريتات الصوديوم ثم أضيف إلى المزيج على دفعات صغيرة ماء حارا وبعد أن تذوب جميع البلورات اترك محلول ليبرد في غرفة عاتمة وستلاحظ أنه ستظهر

استخدام هذه الرزم (وهي تسمى بالرزم الاستقطابية) لتعيين درجة الانصهار . لا يظهر قوس فرح الذي شاهد تموجه الا في البلورات . ولكن عندما تسخن المادة الصلبة تدريجيا فإن قوس فرح هذا يختفي في اللحظة التي تبدأ فيها هذه المادة بالتحول إلى حالة سائلة .

### محاليل مضيئة

يتحول قسم من الطاقة الى ضوء أثناء حدوث بعض التفاعلات الكيميائية ويسمى هذا التحول عندئذ بالضيائية الكيميائية . وأحيانا تحدث الضيائية الكيميائية في الأجسام الحية وأكبر دليل على ذلك البراعنة (وهي حشرة تضيء في الظلام) المعروفة للجميع . ومن ناحية أخرى يظهر ضباء ضعيف أثناء أكسدة بعض العركبات العضوية أيضا . وبإمكانك أن تشاهده في تجربة أكسدة الهيدروجينون . ومن الضروري أن تجري المرحلة الأخيرة من هذه التجربة في الظلام حتى يظهر الضباء على نحو أفضل . أذب ١ غم من الهيدروجينون و ٥ غم من كربونات البوتاسيوم في ٤٠ مل من الفورمالين (وهو محلول مائي للفورمالدهيد) ، اسكب المزيج في حوجلة كبيرة أو زجاجة لا يقل حجمها عن اللتر .

حضر في وعاء صغير ١٥ مل من محلول مركز لغوق أكسيد الهيدروجين ، ويمكن أن تستعمل لهذا الغرض أيضا حبات الهيدروبيريت (وهي مركب من فوق أكسيد الهيدروجين والكريبيت الذي لا يعرقل وجوده سير التجربة) ، ضع الوعائين في غرفة مظلمة وبحيث يكونان في متناول يديك عند الحاجة . وبعد أن تتعدّد عيناك على الظلام أضف محلول فوق الأكسيد الى

## ضياء الأجسام الصلبة

برد محلول برومات الباريوم ، الذي حضرته في التجربة السابقة ، حتى درجة حرارة الغرفة فترسب عندئذ بلورات بيضاء من الملح وعندما يصبح عددها كافياً سحقها بقضيب زجاجي فيظهر ومض من الضوء أثناء السحق . (وقد لا يظهر من أول مرة لأن العملية تحتاج إلى خبرة) . فما هو تعليل هذه الحادثة طالما وأن العمليات الكيميائية قد توقفت قبلها وانتهت عملية التبلور أيضاً ؟

الواقع أن السبب مختلف هنا تماماً ، والوميض ينشأ عن الاحتكاك ، إذ هناك مواد تتأثر كثيراً بالاحتكاك وتبدأ بالضياء في الظلام ليس فقط أثناء سحقها وإنما لمجرد خضها أيضاً . صحيح أن هذه المواد ليست متوفرة دوماً ولكنها قد توجد في مخبر المدرسة ونذكر منها مادتين الأولى كبريتيد الزنك  $ZnS$  والمضاف إليه ٢٪ كبريتيد المنجنيز  $MnS$  والثانية كبريتيد الكادميوم  $CdS$  . ومن ناحية أخرى هناك بين المواد التي تصدر الضوء أثناء الاحتكاك مواد شائعة كثيراً ، كالسكر مثلاً . ضع في هاون كبير من الخزف قليلاً من السكر ، ادخل إلى غرفة مظلمة وانتظر عدة دقائق حتى تتعود عيناك على الظلام ، خذ مدققة من الخزف وابداً بسحق السكر ببطء أولاً ثم بحركة أسرع فأسرع . وسرعان ما تظهر شارات زرقاء تشكل حلقة مضيئة وإذا كان السحق بطيئاً ظهرت الشارات تحت المدققة هنا وهناك .

ويمكن تبسيط هذه التجربة بحلق قطعة من السكر على سطح خشن في الظلام وسترى عندئذ خطوطاً مضيئة تخفي فوراً بعد

في أول الأمر شارات ضعيفة جداً في الدرجة ٦٠° ولا يليث أن يزداد عددها تدريجياً وإذا انتظرت حتى تترسب كمية كبيرة من البلورات شاهدت حزمة من الشارات . وقد يستغرق انتظارك ساعة كاملة وعندما تقرب أذنك من جدار الوعاء تستمع قرقعة كالرعد ولعل سبب الضياء هنا يعود إلى تشكيل الملح الثاني  $K_2SO_4 \cdot Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$  .

احتفظ بالمحلول الحاوي على البلورات لأنه يمكن تكرار التجربة بعد انقطاع الضياء أيضاً : حرك البلورات الواقعة تحت السائل بقضيب زجاجي أو هز الوعاء عدة مرات فتظهر الشارات من جديد .

والتيك تجربة أخرى يحدث فيها الضياء أثناء التبلور . وتنطلب تحضير برومات الباريوم  $Ba(BrO_3)$  من مادتين أكثر توفرها هما برومات البوتاسيوم  $KBrO_3$  وكلوريد الباريوم  $BaCl_2$  . ولما كانت ذوبانية المادة الأولى منها ضعيفة لذا يجبأخذ محلليل مخففة يبلغ تركيزها ٣٪ تقريباً وعند تبريد المزيج المؤلف من محلول المادتين المذكورتين يتربس الملح المطلوب : ولا تذوب عملياً برومات الباريوم في الماء البارد . رشح محلول ثم اغسل برومات الباريوم بالماء البارد وجففها ،خذ ٢ غم منها وأذبها في ٥٠ مل من ماء غال ورشح محلول من جديد ، اترك الكأس الحاوي على محلول ليبرد ليس في درجة حرارة الغرفة ، وإنما في درجة حرارة أعلى تبلغ ٤٠ - ٤٥° م (يفضل أن يوضع في خزانة تجفيف) وستظهر في محلول عند هذه الدرجة شارات زرقاء وستسمع قرقعة وكأن عاصفة قد حلت في كأس كيميائي ...

هذين السائلين ، فيتغير لونها بعد فترة من الزمن (تحتختلف هذه الفترة حسب نوع الزهرة ولها يجyb تعبيتها عملياً) . وتحليل ذلك أن السائلين المذكورين طيارات . ولها تفوم أبخرة الأثير باستخلاص صباح الزهرة من الخلايا النباتية ، أما أبخرة الشادر ، فـمن وسط قلويات في البلاطات . ولها تغير الأصبعـة لونها كما تفعل ذلك الأدلة المستعملة في المخابـر .

وبمعالجة عدة زهور مختلفة بهذه الطريقة يمكنـك الحصول على بـاقـات غـرـيبة جـداً . واذا أردت أن يـنـدـهـشـ أـصـدـقاـوكـ من هـذـهـ الزـهـورـ الغـرـيبـةـ فلا بدـ أنـ تـحـضـرـهاـ قـبـلـ فـتـرـةـ قـصـيرـةـ منـ عـرـضـهاـ عـلـيـهـمـ لأنـ الزـهـورـ التـىـ تـعـالـجـ بـمزـيجـ منـ الشـادـرـ وـالـأـثـيرـ تـذـبـلـ وـتـزـوـىـ بـسـرـعـةـ . وـكـانـ مـنـ الـمـفـرـوضـ أـنـ يـعـودـ لـونـ الزـهـورـ إـلـىـ أـصـلـهـ فـيـ وـسـطـ وـبـقـعـلـ أـبـخـرـةـ حـمـضـ ماـ . وـلـكـنـ الـأـمـرـ لـيـسـ كـذـلـكـ مـعـ الـأـسـفـ : فـقـنـ الزـهـورـ تـجـرـىـ عـمـلـيـاتـ لـاـ عـكـوسـ أـيـضاـ تـعـيـقـ عـودـةـ اللـونـ إـلـىـ أـصـلـهـ فـيـ أـكـثـرـ الـأـحـيـانـ .

ظـهـورـهـاـ . وـيـعـزـىـ الضـيـاءـ أـثـنـاءـ الـاحـتكـاكـ إـلـىـ شـحـنـاتـ كـهـربـائـيةـ تـنـشـأـ أـثـنـاءـ تـحـطـيمـ الـبـلـورـاتـ . وـلـهـذـاـ السـبـبـ يـتـوقفـ الضـيـاءـ عـنـدـماـ تـنـفـتـ بـلـورـاتـ السـكـرـ نـهـائـاـ فـيـ الـهـاـوـنـ وـتـتـحـولـ إـلـىـ مـسـحـوقـ نـاعـمـ ، فـمـسـحـوقـ السـكـرـ النـاعـمـ لـاـ يـعـطـىـ ضـوـءـاـ بـالـاحـتكـاكـ .

#### بـاقـةـ رـائـعـةـ

سنقومـ الـآنـ بـتـحـضـيرـ زـهـورـ ذاتـ أـلـوـانـ خـيـالـيـةـ . وـسـنـعـتـمـدـ عـلـىـ خـاصـيـةـ عـنـدـ بـعـضـ أـصـبـعـةـ الطـبـيـعـيـةـ وـهـيـ قـدـرـتـهاـ عـلـىـ تـغـيـيرـ لـونـهاـ مـنـ وـسـطـ إـلـىـ آـخـرـ . وـنـذـكـرـ هـنـاـ أـنـ هـذـهـ الـخـاصـيـةـ هـيـ الـتـىـ سـاعـدـتـنـاـ عـلـىـ الـحـصـولـ عـلـىـ أـدـلـةـ مـنـ الـنبـاتـاتـ .

هـنـاكـ قـصـيـدةـ لـلـكـاتـبـ الـانـكـلـيـزـيـ رـدـيـاردـ كـيـمـلـيـغـ عـنـوانـهـ «ـوـرـودـ زـرـقاءـ»ـ ، وـتـحـدـثـ عـنـ شـابـ قـدـمـ لـفـتـاةـ بـاقـةـ مـنـ الـوـرـدـ الـأـحـمـرـ فـرـضـتـهـاـ . وـراـحـ يـطـوـفـ بـحـثـاـ عـنـ وـرـدـ أـزـرـقـ فـلـمـ يـعـثـرـ عـلـيـهـ فـيـ أـىـ مـكـانـ . فـكـمـاـ لـاـ يـوـجـدـ سـوـسـنـ أـصـفـرـ أـوـ نـرـجـسـ أـحـمـرـ كـذـلـكـ لـاـ يـوـجـدـ وـرـدـ أـزـرـقـ . وـمـعـ ذـلـكـ ، فـيـمـكـنـنـاـ روـيـةـ هـذـاـ الـوـرـدـ بـأـمـ عـيـنـاـ .

امـرـجـ فـيـ كـأـسـ أـوـ قـارـوـرـةـ ٥٠ـ مـلـلـ مـنـ الـأـثـيرـ الطـبـيـ معـ حـجمـ مـعـاـلـيـةـ مـنـ مـحـلـولـ الشـادـرـ المـرـكـزـ . وـهـذـاـ هـوـ الـكـاـشـفـ الـمـخـصـصـ لـتـحـضـيرـ بـاقـةـ رـائـعـةـ . وـأـرـجـوـ أـلـاـ تـنـسـ بـأنـ أـبـخـرـةـ الـأـثـيرـ سـهـلـةـ الـالـهـابـ ، وـعـلـيـهـ فـلـاـ يـجـوزـ أـنـ يـكـوـنـ بـالـقـرـبـ مـنـ الـقـارـوـرـ أـىـ مـصـدـرـ لـلـنـارـ . وـبـالـاضـافـةـ لـذـلـكـ ، فـانـ لـكـلـ مـنـ الـمـحـلـولـينـ السـابـقـيـنـ رـائـحةـ وـأـخـرـةـ الـأـمـرـ الـذـيـ يـتـطـلـبـ اـجـرـاءـ الـتـجـرـبـةـ تـحـتـ نـافـذـةـ سـحـبـ الـغـازـاتـ أـوـ فـيـ الـهـوـاءـ الـطـلـقـ عـنـدـ الـضـرـوـرـةـ .

ضعـ الزـهـرـةـ الـتـىـ تـرـيدـ تـغـيـيرـ لـونـهاـ فـوـقـ الـرـوعـاءـ الـحاـوىـ عـلـىـ

## الرؤبة أفضل

التجارب والظواهر أمر هام جدا ولكن الأهم من ذلك هو تعليلها وتوضيح جوهرها .

### تجارب على الأنزيمات - الأوكسيداز والبيروكسيداز

تجري في خلايا النباتات والحيوانات باستمرار عمليات كيميائية معقدة تنظمها وتحكم بها مواد بروتينية تدعى الأنزيمات . ونذكر مرة أخرى بأن الأنزيمات تلعب دور الوسطاء (المواد الحفازة) في التفاعلات الكيميائية التي تحدث في الخلايا . وتحتاج دراسة مثل هذه العمليات البيوكيميائية (الكيميائية الحيوية) إلى أجهزة معقدة وتنطلب الكثير من الكواشف والمواد الكيميائية المختلفة ومن ناحية أخرى ، فإن بعض الظواهر البيوكيميائية يمكن أن يشاهد ، كما يقال ، بالعين المجردة . ولنبدأ بالأنزيمات المؤكسدة - الأوكسيداز والبيروكسيداز .

فهي توجد في الكثير من الأنسجة الحية لأن المؤكسدة هي أساس عمليات التنفس ، ولكن تأثيرها مختلف : فالأوكسيدازات تؤكسد المواد العضوية بواسطة أكسجين الهواء بينما تضرر البروكسيدازات لتحقيق ذلك إلى «اقتناص» الأكسجين من البروكسيدات ( فوق الأكسيد ) . وطبيعي أن المواد تتأكسد ببطء دون مساعدة الأنزيمات ، ولكن الأنزيمات تسرع تفاعل المؤكسدة هذه عدة آلاف من المرات . تتكون مواد ملونة أثناء أكسدة بعض المواد ، كالفنول والهيدروكينون مثلا ، ويعنى ظهور اللون أن الأنزيم قد قام بدوره . أما شدته (أى شدة اللون) ، فتعطى فكرة عن كمية نواتج المؤكسدة . ويدل عدم ظهور اللون على أن الأنزيم خامل وغير نشيط . وقد يحدث ذلك عندما يكون الوسط حمضيا جدا

تدرسون في المدرسة النظريات الكيميائية وتقومون في المخابر بالتأكد من صحتها . ولكن هل يمكن التأكد من صحة جميع المبادئ النظرية أثناء الدروس العملية ؟ لا أظن أن الوقت يكفى لذلك ، بالإضافة إلى أن الكثير منها معقد جدا وليس من السهل أبدا إثبات صحته تجريبيا . ومع ذلك ، فبعض الظواهر ، وهو معقد في طبيعته ، يمكن أن يلاحظ في المخبر وحتى في البيت ويمكن التعرف عليه تجريبيا وليس عن طريق كتاب الكيمياء فقط .

تطور الكيمياء الحيوية بسرعة في الوقت الحاضر وبإمكانك الاطلاع على التحولات الكيميائية الحيوية . لقد سمعت حتما بالخلايا (البطاريات) الشمسية التي تحول الطاقة الشمسية إلى طاقة كهربائية . وأؤكد لك أنك تستطيع بنفسك صنع مثل هذه البطاريات والحصول على تيار كهربائي منها . ويمكنك تحضير حزير اصطناعي وفصل مزيج من المواد في عمود الكروماتوغرافيا وصنع مادة نصف ناقلة ثم التعرف على خواصها . وطبيعي أن يبقى الكثير من الظواهر والعمليات خارج نطاق امكاناتنا لأننا لن نستطيع الاحتاط بكل شيء . ولكننا نأمل بأن ما ستعلم عليه في هذا الباب سيؤمن لك المادة اللازمة للتأمل والتفكير . فروعية

نقاط من بيروكسيد الهيدروجين ، ثم اخلط جيدا محتويات كل أنبوب .

وبعد مرور خمس عشرة دقيقة تظهر نتائج التجربة ونصلح بأن ترتب هذه النتائج في جدول تدون فيه أرقام الأنابيب وتركيب المزيج في كل منها ، ثم سجل في العمود المقابل وأمام كل مزيج ما إذا تغير اللون أثناء التجربة . وإذا تغير ، فيكيف ؟ واكتب في العمود الثالث النتيجة وهل حدث تفاعل أكسدة أم لا ؟ وبعد أن تنتهي من إعداد الجدول حاول أن تحلل النتائج التي حصلت عليها وأن تجيب عن الأسئلة التالية :

هل يستطيع بيروكسيد الهيدروجين أكسدة الهيدروجين في غياب عصير الملفوف ؟

هل يتأكسد الهيدروجين بفعل عصير الملفوف بدون اشتراك بيروكسيد الهيدروجين ؟

هل تحافظ الأنيزيمات على نشاطها في العصير بعد غليه ؟  
أى نوع من الأنيزيمات المؤكسدة - الأوكسیدازات أم البيروكسیدازات - يوجد في عصير الملفوف ؟

ولكن من السابق لأوانه أن تستخلص نتائج نهاية من تجربة على نباتات من نوع واحد ولهذا لابد من اجراء تجارب أخرى على حبة البطاطس والتفاحه والبصلة . ونذكرك مرة أخرى بأن العصير المحضر منها كلها يجب أن يخفف مرتين أو ثلاث مرات لا أكثر .

وبعد الانتهاء من اجراء هذه التجارب يمكن تحديد المادة التي تكون فيها الأنيزيمات المؤكسدة أنشط منها في المواد

أو قلويا جدا أو عند عدم توفر مصادر للتزود بالأكسيجين أو في حال وجود مواد مضرة بالأنزييمات تسمى بالمثبطات . ولتنقل بعد هذه المقدمة القصيرة الى التجارب نفسها . وسنحتاج الى المواد التالية : ساق (لب) الملفوف (الكرنب) وتفاحة وجبة بطاطس عليها برامع وبصلة نمت في الظلام ولها جذور والكواشف الازمة هنا هي : ماء مغلي بارد ، ويفضل عليه الماء المقطر في حال وجوده ، والهيدروجين وفوق أكسيد الهيدروجين الذي يباع في الصيدليات تحت اسم الماء الأكسيجيني ويجب أن تتوفر لديك مبشرة للخضار ومغطس مائي وأنابيب اختبار وماصات نظيفة وشاش أو قماش أبيض .

ولنبدأ بتجربة على عصير الملفوف (الكرنب) : خذ قطعة من ساق الملفوف وزنها حوالي ٢٠ غم وابشرها على المبشرة ، اعصير الناتج ضمن طبقتين من الشاش أو طبقة من القماش وأجمع العصير في كأس ثم خففه بالماء عشر مرات . ونلت انتباحك الآن الى أنه عند اجراء التجارب على عينات نباتية أخرى لا يجوز تخفيف العصير أكثر من مرتين أو ثلاث مرات .

رقم ستة أنابيب اختبار جافة ونظيفة ، اسكب في كل من الأنابيب ذات الأرقام ١ و ٢ و ٣ و ٤ مليمترًا واحدا من عصير الملفوف المخفف ، ضع الأنابيب ١ و ٢ في مغطس من الماء الغالى لمدة خمس دقائق وذلك لتخريب الأنيزيمات ثم انركها لتبرد بعد ذلك حتى درجة حرارة الغرفة ، اسكب في كل من الأنابيب ٥ و ٦ مليمترًا واحدا من الماء ، أخف إلى الأنابيب الستة كلها قليلا من الهيدروجين وبعد ذلك نقط في الأنابيب ١ و ٣ و ٥ خمس نقاط من الماء وفي الأنابيب رقم ٦ خمس

في أن التفاحة وجبة البطاطس تسودان بعد قصلهما في الهواء لاحتواههما على مواد قريبة للهييدروكينون . والأكسيداز يفقد نشاطه أثناء التسخين أيضا . تذكر : هل تسود حبة البطاطس المسلوقة ؟ وأخيرا النتيجة الرابعة : تحتوى التفاحة وجبة البطاطس على أوكسيدازات أيضا لأنه عند اضافة البيروكسيد في الانبوب ٤ يظهر اللون بسرعة أكبر . ولا تحتوى البصلة على الأوكسيداز ، فهى لا تسود في الهواء حتى مع الهيدروكينون .

وبالمناسبة ، فهل انتبهت الى أن الأنزيمات المؤكسدة تكون أكثر نشاطا في الأجزاء النامية أو المهيئه للنمو في النباتات كالجذور المتفرعة عن البصلة والبراعم المنتشرة على حبة البطاطس ؟ فهنا تكون عملية التمثيل الغذائي أنشط منها في الأجزاء الأخرى من النبات .

وهكذا تكون قد أوضحتنا بأن الظروف ليست جميعها ملائمة لعمل الأنزيمات . فإذا كان التسخين الشديد يخرب الأنزيمات ، فهل يكون نشاطها أقوى في درجة حرارة منخفضة ؟ وستتحقق من هذا أيضا . وتحتاج التجربة هنا الى أربع زجاجات سعة كل منها لتر تقريبا والتي جليد أو ثلج (كيلوغرام واحد تقريبا) ، وسنجرها على لب الملفوف .

ابشر لب الملفوف على البشرة ، اعصر الناتج ضمن شاش أو قماش ثم خفف العصير عشرين مرة بالماء ، رقم الأنابيب في حال زوال الترقيم السابق ، ثم اسكب في كل من الأنابيب رقم ١ و ٢ و ٣ و ٤ مليلتر واحدا من عصير الملفوف المخفف ، وأضيف اليها على طرف سكين قليلا من الهيدروكينون ، اسكب في كل من الانبوبين ٥ و ٦ مليلتر واحد من الماء بدلا من

الأخرى . وهل تعتقد بأن الأوكسيدازات والبيروكسيدازات يمكن أن تتواجد معا وفي آن واحد في الأنسجة النباتية ؟ حاول أن تجيب بنفسك عن هذا السؤال ، ودون أن تلجأ الى الكتب ، ثم تأكد من صحة اجابتك :

النتيجة الأولى : يستطيع بيروكسيد الهيدروجين أن يؤكسد الهيدروكينون تدريجيا في غياب العصير : يظهر بيضاء في الانبوبين ٥ و ٦ لون وردي وهذا يعني أن الأنزيم ليس ضروريا للتفاعل . فالأنزيمات ، كغيرها من الوسطاء «الحفازات» تسرع فقط التفاعل عددة مرات ، وقد لاحظت طبعا كيف أن اللون ظهر بسرعة في الانبوب ٤ ، ومن ناحية أخرى ، فإن البيروكسيدازات لا تستطيع تسريع تفاعل الهيدروكينون مع أكسيجين الهواء (لا يظهر لون في الانبوب ٣ أو ربما يظهر بيضاء شديدة جدا) .

النتيجة الثانية : يمكن تخريب الأنزيم بمجرد غلى محلول لفترة قصيرة . ففى الانبوب ٢ لن يظهر اللون عمليا . والمعروف أن الأنزيمات مواد بروتينية تتاخر أثناء التسخين ولهذا تظهر في الانبوبين ١ و ٢ خثارات بروتينية .

النتيجة الثالثة : لن يظهر لون في الانبوب ٣ وهذا يعني أن عصير الملفوف يحتوى على البيروكسيدات فقط التي لا تسرع أكسدة الهيدروكينون الا في وجود بيروكسيد الهيدروجين . ومن ناحية أخرى ، فإن اللون يظهر في تجربتي حبة البطاطس والتفاح ، والأكثر من ذلك أنه يظهر بسرعة أثناء خض الانبوب ، أي عندما يغتني محلول بأكسيجين الهواء . وهذا يعني أن البطاطس والتفاح يحتويان على أوكسيدازات (وبالتحديد فنول أوكسيداز) تساعد على أكسدة الهيدروكينون بأكسيجين الهواء وهذا هو السبب

هل أجبت عن هذه الأسئلة جميعها؟ إذن ، فالبيك تفسيرنا وتعليلنا :

لعلك لاحظت أن سرعة أكسدة الهيدروكينون ببيروكسيد الهيدروجين ليست واحدة عند درجات الحرارة المنخفضة والمرتفعة ، فهي أعلى بالطبع في درجة حرارة متوسطة . وتسهل البيروكسيدات تفاعل الهيدروكينون مع البيروكسيد ويجرى هذا التفاعل في وجود الأنزيم حتى في درجة حرارة منخفضة ولكن كلما ارتفعت درجة الحرارة سهل عمل الأنزيم على تنشيط المواد المتفاعلة . ولكن لا يجوز أن يغيب عن ذهتنا أن البروتينات تتاخر في درجة حرارة مرتفعة مما يؤدي إلى انخفاض سرعة التفاعل . وهناك تعبير يستعمل في هذا المجال وهو درجة الحرارة الشملي لفعل الأنزيمات . وتعرف هذه الدرجة بأنها الدرجة التي يكون عندها نشاط الأنزيمات أكبر ما يمكن . وهي تختلف من إنزيم إلى آخر . ولكنها تتراوح بين  $40^{\circ}$  و  $50^{\circ}$  عند معظم الأنزيمات بما في ذلك البيروكسيدات . تفسد المواد الغذائية بفعل الأنزيمات الموجودة فيها أو التي تفرزها الكائنات الحية الدقيقة . ولكن نشاط الأنزيمات ينخفض في الجو البارد ، وهذا ما يجعل المواد الغذائية تبقى فترة أطول دون فساد عند وضعها في الثلاجة .

ارتفعت الحيوانات الثابتة الحرارة إلى أعلى درجات التطور . فهي قادرة على أن تجعل درجة حرارة الجسم مثالية وملائمة لنشاط الأنزيمات .

العصير ، ثم أضف إليها الهيدروكينون وبعد ذلك ضع الأنابيب حسب الترتيب التالي : الأنابيب رقم ١ في زجاجة تحتوى على ثلج أو جليد والأنابيب رقم ٢ في زجاجة تحتوى على ماء فاتر ( $40^{\circ}\text{م}$ ) والأنابيب رقم ٣ في زجاجة تحتوى على ماء ساخن ( $60^{\circ}\text{م}$ ) واترك الأنابيب رقم ٤ على الطاولة في درجة حرارة الغرفة وضع الأنابيب رقم ٥ في زجاجة تحتوى على ماء غال وأنهيرا اترك الأنابيب رقم ٦ في درجة حرارة الغرفة . وبعد مرور خمس دقائق على بدء التجربة فقط في كل أنابيب ، مبتداها بالأنابيب الأكثر برودة ، خمس نقاط من بيروكسيد الهيدروجين ، خص المزيج بحذف عين زمن بدء التفاعل وبعد مرور خمس دقائق اسحب الأنابيب من الزجاجات وسجل نتائج التجربة في جدول كما في التجربة السابقة ، ثم حاول أن تناقش ما حصلت عليه وأن تضع النتائج بنفسك بعد أن تجيب عن الأسئلة التالية :

هل يتسرع تفاعل الأكسدة عند ارتفاع درجة الحرارة ودون أن يضاف الإنزيم ؟

هل يمكن القول بأن الأنزيمات تعمل على نحو أفضل أثناء التبريد ؟

ما هي درجة الحرارة الأكثر ملاءمة لعمل البيروكسيداز ؟

لماذا تبقى المواد الغذائية في الثلاجة (البراد) فترة أطول دون أن تتعرض للتلف ؟

ما هو الهدف من غلى الحليب ؟

لماذا تعتبر الحيوانات الثابتة الحرارة - الطيور والثدييات - أكثر الحيوانات على الأرض نمواً وحيوية ؟

## تجارب على الأنزيمات - الديهيدروجيناز

قمنا حتى الآن بإجراء التجارب على الأنسجة النباتية وسنحاول دراسة الأنزيمات التي تشارك في عمليات التنفس النسيجي عند الحيوانات وهي : كما يشير العنوان ، تقوم بتزع الهيدروجين من المواد وستشاهدون كيف يتم ذلك بعد الاعداد للتجربة .

وهنا نحتاج إلى المواد التالية : ٥ مل من محلول مائي للفورمالدهيد تركيزه ٥٪ (لتحضير هذا محلول يؤخذ الفورمالين الذي يباع في الصيدلية ويختف بالماء عشر مرات) و ٥ مل من محلول مائي لأزرق الميتيلين تركيزه ٠٢٪ (يمكن استعمال محلول مخفف من العجر الأزرق) و ٥ مل من محلول مائي لحمض السكستيك الذي يعدل بحذر بصودا الخبيز حتى يتوقف انطلاق الفقاعات و ١٠ مل من زيت نباتي أو زيت الفازلين ونحتاج إلى ميزان حرارة (ترمومتراً) وحليب بقر طازج ولحم دجاج أو أرب.

وسرى في البداية كيف يقوم الفورمالدهيد بأكسدة أنزيم الديهيدروجيناز الموجود في حليب البقر الطازج . وهنا بلزمنا صباغ أزرق الميتيلين كي تظهر الحادثة بوضوح : اذ أن الأنزيم المذكور يسحب ذرة هيدروجين من الفورمالدهيد ويحلوها إلى الصباغ الذي يختزل بسهولة ويزول لونه وفي الوقت ذاته يتآكسد الفورمالدهيد متحولا إلى حمض الفورميك ، أما الصباغ الذي زال لونه بعد الاختزال ، فيمكن أن يتآكسد بسهولة بواسطة أكسجين الهواء ويصبح أزرق اللون بعد ذلك . وعليه يجب عزل المزيج المتفاعل عن الهواء بطبقة من الزيت .

رقم ستة أنابيب اختبار ، اسكب في الأنابيب ١ و ٢ خمسة ملليلترات من حليب طازج غير مغل واسكب في الأنوب

٣ كمية مماثلة من حليب بارد مغل ، سخن الماء في المغطس المائي حتى الدرجة ٣٧° م ، أضف إلى كل أنبوب من الأنابيب الثلاثة السابقة ٥ مل (حوالى ٥٠ نقطة) من محلول الفورمالدهيد و ٥ نقاط من محلول أزرق الميتيلين ، فيصبح المزيج أزرق اللون . صب في كل أنبوب قليلاً من الزيت كي تتكون طبقة رقيقة عازلة على سطح المزيج ، ضع الأنابيب ١ و ٣ في مغطس مائي واترك الأنبوب ٢ في درجة حرارة الغرفة ، عين زعن بداء التفاعل وراقب تغير لون محلول ولا تنس أن تدون النتائج في الدفتر .

ومنطروح عليك ، كما في السابق ، الأسئلة الموجهة التالية : في أيّة درجة حرارة يزول لون محلول بسرعة أكبر ؟ هل يحافظ الأنزيم على نشاطه في الحليب المغل ؟ ماذا سيحدث عندما تنفس الهواء خلال محلول الذي زال لونه ؟

اجر تجربة أخرى على أنزيم الديهيدروجيناز قبل التأكد من صحة الاستنتاجات التي توصلت إليها وبعدها سنبحث نتائج التجربتين .

يوجد في عضلات الحيوانات أنزيم خاص يدعى ديهيدروجيناز حمض السكستيك ومهمة هذا الأنزيم هي حفظ تفاعل تحول حمض السكستيك إلى حمض القوماريك ونقل الهيدروجين المتزوع إلى مادة ملائمة ، كأزرق الميتيلين مثلاً . ويجري هذا التفاعل بدون الأكسجين ، وكما يقال ، في ظروف لا هوائية .

اقطع لحم الدجاج أو الأرب (حوالى ١٠ غم) قطعاً صغيرة

وفي التجارب المgorاة على هريرة اللحم يفقد ديبيدروجيناز حمض السكسيك ، كجميع الأنزيمات الأخرى ، نشاطه بعد الغلي . ومن ناحية أخرى ، فالتفاعل لن يجري بدون حمض السكسيك (وللتتأكد من ذلك يجب أن تغسل الهريرة جيداً بالماء لازلة ما يوجد فيها من حمض السكسيك) ، كما أن الأنزيم يؤكسد بسرعة حمض السكسيك ويحوله إلى حمض الفوماريك بنقل ذرات الهيدروجين إلى الصياغ .

واليك تجربة أخرى حول فعل الأنزيمات على عينة أخرى هي الكائنات الحية الدقيقة . فحتى الآن تعاملنا مع الأنسجة الحية والنباتية ولكن الكائنات الحية الدقيقة أكثر منها تسليحاً بالأنزيمات لأن ليس لها وسائل ، غير الوسائل الكيميائية الحيوية ، للدفاع عن نفسها وعن وجودها . وسنجرى تجربة على واحد منها ، وبالتحديد على الفطر المتمثل في خميرة العجين ، فالديبيدروجيناز المعروف لدينا الآن يدخل بين العدد الكبير من الأنزيمات النشطة التي تنتجهما الخميرة .

افرك قطعة من الخميرة على صحن صغير مع ملعقتين صغيرتين من الماء الغالى ، ويفضل أن يكون الفرك بملعقة من الألومينيوم أو البلاستيك ، وعندما يصبح المزيج متجانساً انقله بمامحة نظيفة إلى أنبوبي اختبار ثم غسلهما بالماء والصابون وتجفيفهما قبل ذلك وأضف إلى الأنبوبيين بمسافة أخرى قليلاً من الزيت ، ضع الانبوب ١ لمدة خمس دقائق في وعاء يحوى ماء غالباً ثم برده بعد ذلك حتى درجة حرارة الغرفة ، أضف إلى الأنبوبيين قليلاً من السكر ثم خض المزيج كي يذوب السكر وانقل بمامحة

وابرشها على صحن صغير ، اغسل الهريرة الناتجة عدة مرات بالماء وهي موضوعة على شاش وذلك لازالة المواد المذابة فيها ، أضف إلى الناتج ماء يحوى ملح الطعام (حوالى نصف ملعقة صغيرة) وبلغ حجمه ثلاثة مرات حجم الهريرة ، وزع الهريرة المخففة في الأنابيب ٤ و ٥ و ٦ بسكب ٥ ملليلتر في كل منها ، اغمر الانبوب ٤ لمدة خمس دقائق في مغطس يحوى ماء غالياً ثم برده حتى درجة حرارة الغرفة ، أضف بعد ذلك في كل من الأنبوبيين ٤ و ٥ نصف ملليلتر (٥ ملليلتر) من محلول حمض السكسيك و ١٠ نقاط من محلول أزرق الميتيلين وأضف إلى الانبوب ٦ نصف ملليلتر من الماء و ١٠ نقاط من محلول أزرق الميتيلين واسكب في جميع الأنابيب قليلاً من الزيت لعزل المزيج عن الهواء ، راقب تغير اللون وحاول الإجابة عن الأسئلة التالية :

هل يختزل الصياغ في هريرة اللحم المغلبة ؟

هل يحتاج هذا التفاعل إلى حمض السكسيك ؟

هل يتشابه سلوك الأنزيمات المأخوذة من الأنسجة في درجة حرارة مرتفعة ؟

واليك الآن التفسير : تسرع الأنزيمات النازعة للهيدروجين (الديبيدروجيناز) الموجودة في الحليب الطازج تفاعل أكسدة الفورمالدهيد (وهذا واضح من زوال لون أزرق الميتيلين) . ومن الممكن أن يعاد اللون الأزرق إلى الصياغ المختزل بأكسدته بأسيجين الهواء و «يعمل» ديبيدروجيناز الحليب ببطء في درجة حرارة منخفضة ، وهو يخدم وي فقد نشاطه تماماً بعد غلي الحليب . وهذا يعني أن له درجة حرارة مثل أيضاً .

مغلي بارد ، المحلول الثاني : محلول سائل من الشاء (يؤخذ ربع ملعقة صغيرة من الشاء في كأس من الماء) ، المحلول الثالث : محلول من اليود مخفف بالماء عشرين مرة ، المحلول الرابع : تؤخذ نقطتان أو ثلاث نقاط من عسل التحل وتحخف عشر مرات بالماء ثم يخلط المحلول جيدا ، المحلول الخامس : يمزج نصف ملعقة من صودا الخبز مع عشر ملاعق من الماء .

سنحتاج هنا إلى تسعه أنابيب اختبار ، اسكب في الأنابيب كلها حوالي ٥ ملليلتر من محلول الشاء ، أضف بالماصة الى الأنابيب ١ و ٤ و ٧ خمس نقاط من الخل ، وأضف الى الأنابيب ٢ و ٥ و ٨ حجماً مماثلاً من محلول الصودا وأضف الى الأنابيب المتبقية ٥ نقاط من الماء النقي ، اخلط جيداً محتويات كل أنبوب ثم انقل الى كل منها ١٠ نقاط من اللعاب المخفف . وبعد ١٠ دقائق أضف الى الأنابيب ١ و ٢ و ٣ نقطة أو نقطتين من محلول اليود وأخلط المزيج جيدا ، راقب تغير اللون وبعد مرور ١٥ دقيقة على الوقت السابق أضف خجماً مماثلاً من محلول اليود الى الأنابيب ٤ و ٥ و ٦ وبعد مرور عشر دقائق على ذلك أضف اليود بالكمية نفسها الى الأنابيب المتبقية . ولعلك تتذكر أن الشاء والديكسترينا تعطى لوناً مختلفاً مع اليود ويتغير هذا اللون أثناء تخريب الشاء من قبل الأميلاز . وهكذا يمكننا الحكم ليس فقط على تفكك الشاء وإنما نستطيع تحديد الوسط (حمضي أم قلوى أم معتدل) الأكثر ملاءمة لهذه العملية .

تجري تجربة مماثلة تماماً على عسل التحل .

ثالثة الى كلا الانبوبين ١٠ - ١٥ نقاط من محلول الصباغ وراقب بعد ذلك لون المحلول .  
ويمكن تعقيد التجربة أكثر من ذلك بأخذ عدة أنابيب وتغيير درجة حرارة المحلول وأخذ كميات مختلفة من الخميرة والسكر . وستدرك تتوصل الى النتائج بنفسك دون أسئلة موجهة . فالآن وبعد أن تجمعت لديك الخبرة الكافية يمكنك القيام بذلك على أكمل وجه .

### تجارب على الأنزيمات - الأميلازات

تسرع الأنزيمات سير الكثير من التفاعلات الكيميائية ولكنها تقوم بذلك انتقائياً . فلكل منها «اختصاصه» الضيق . ويلاحظ أحياناً أن العملية الواحدة تسرع بعدة أنزيمات ، وستتأكد من ذلك الآن .

ولندرس الأنزيمات التي تخرب الشاء بضم «بقايا» من جزيئات الماء اليه وهي ما يسمى بالأنزيمات الهيدروليية ومن بينها الأميلازات التي سبق وتحدثنا عنها في قسم «تجارب على الهيدروكربونات» وبما أن مبدأ عمل هذه الأنزيمات معروف لديك الآن لذا سنقوم مباشرة باجراء تجارب للمقارنة وسرى كيف تؤثر أميلازات الانسان والحيوان على الشاء . وسنستعين ، كما في السابق ، باللعاب كمصدر للأميلاز من الانسان أما الاميلاز ذات المنشأ الحيواني ، فنجدتها في عسل التحل .

حضر أولاً خمسة محاليل - المحلول الأول : اجمع في أنبوب اختبار حوالي ٥ ملليلتر من اللعاب وخففها عشرين مرة بماء

ليستقر . اسكب السائل الواقع فوق الراسب في أنبوب اختبار نظيف وبهذا ينتهي الاعداد للتجربة .

خذ عشرة أنابيب اختبار وأضف في كل منها ١ مللا من محلول النساء و ٩ مللا من الماء ، أضف في الخامسة أنابيب الأولى بالمائة عشر نقاط من محلول الأميلاز - ألفا وفي الأنابيب الباقية كمية مماثلة من محلول الأميلاز - بيتا ، حرك جيدا محتويات كل أنبوب وبعد مرور ثلات دقائق أضف إلى الأنابيبين ١ و ٦ نقطة واحدة من محلول اليود ثم حرك المزيج ، كرر العملية نفسها على الأنابيبين ٢ و ٧ بعد خمس دقائق وعلى الأنابيبين ٣ و ٨ خلال عشر دقائق وعلى الأنابيبين ٤ و ٩ خلال عشرين دقيقة وعلى الأنابيبين ٥ و ١٠ خلال ثلاثين دقيقة . وستلاحظ هنا أن اللون يتغير بسرعة في وجود الأميلاز - ألفا : من أزرق إلى بنفسجي ثم إلى وردي وأخيراً يصبح اللون أصفر . وت تكون عندئذ الديكسترييات وهي عبارة عن بقايا من جزيئات النساء . أما الأميلاز - بيتا ، فيتصرف بطريقة أخرى : فهو يبدو وكأنه «يقضى» قطعاً من جزيئات النساء وبهذا يبقى اللون مع اليود أزرق ، ولكن شدته تخف مع تفكك النساء .

تظهر نتائج هذه التجربة بكل وضوح التباين في خواص الأنزيمات جميعها وحتى المتشابهة منها أيضاً . أما في الأجسام الحية ، فتعمل الأنزيمات عادة مع بعضها بعضًا ، وتكون التحولات الجارية عندئذ أعقد بكثير من تلك التحولات البسيطة نسبياً التي لاحظناها في أنابيب الاختبار . ولكن معرفة الشيء البسيط هي خطوة أولى نحو التعرف على شيء آخر .

وقد تتغير فاعلية أو نشاط الأميلاز من عينة إلى أخرى ، ولهذا يصار إلى تطويل أو تقصير فترة الحلبة ، فمثلاً يحتوى لعاب المدخنين على كمية قليلة جداً من الأميلاز .

تحتاج التجربة التالية إلى الشعير . اغمر حبات من الشعير في الماء عدة ساعات ثم ضعها على صحن صغير واتركها اتنمو مدة ٤ - ٥ أيام مع رشها بالماء كل يوم ، اقطع الأجزاء النامية منها واغسلها بالماء ثم افركها جيداً بملعقة ، خفف الناتج بكمية من الماء المقطر تزيد مرتين عن كميته ثم اعصر المزيج من خلال قماش سميك فتحصل على عصير يحتوى على أنزيمين هما : الأميلاز - ألفا والأميلاز - بيتا ويمكننا بمعالجة إضافية تخريب أحدهما لمراقبة عمل الأنزيم الآخر : فالاميلاز - ألفا يمكن تخريبه بالتسخين وبهذا الغرض يضاف إلى جزء من العصير ثلاثة أجزاء من الماء ثم يخلط المزيج ويُسخن مع التحريك لمدة عشرين دقيقة على حمام مائي تبلغ درجة حرارته ٧٠°م . ويكون محلول المبرد بعدئذ حاوياً على الأميلاز - بيتا فقط .

والآن يجب تخريب الأميلاز - بيتا بالحمد للحصول على محلول يحوى الأميلاز - ألفا فقط وبهذا يبرد حوالي ٥ مللا من العصير في الثلاجة أو داخل الثلج حتى الدرجة ٢ - ٣°م ثم تضاف إليه ملعقة صغيرة من الخل المبرد ويُكمل الحجم في أنبوب الاختبار الحاوی على المزيج بماء بارد حتى أعلى الأنبوب تقريباً يخلط المزيج ويترك لمدة ١٥ - ٢٠ دقيقة ، ثم يعادل بإضافة مسحوق من الطباشير إليه حتى ينقطع انطلاق الفقاعات ، يحرك المزيج مرة أخرى ثم يخفف بحجم مماثل من الماء ويترك

## الأميلاز ليس وحده

تأكدتم الآن بأن اللعاب مادة رائعة للاستعمال في الدراسات البيوكيميائية وهي تميّز عن غالبية المواد الأخرى ذات المنشأ الحياني بأنها متوفّرة دوماً . وإلى جانب الأميلاز توجد في اللعاب أنزيمات أخرى تساعد على هضم الطعام بتفكيكها للمواد الطبيعية المعقدة وتحويتها إلى مواد أبسط . ولكن فصلها ومن دراستها أصعب بكثير من فصل الأميلاز ولهذا فإننا سنجرى تجاربنا البيوكيميائية الأخيرة على مواد من طبيعة أخرى .

تغمر بالماء واجمع حوالي ملليلتر واحد من اللعاب في أنبوب اختبار وخفّفها بثلاث ملليلترات من الماء المقطر أو المغلٍ ، اسكب نصف الكمية الناتجة في أنبوب آخر ونقط حوالي عشر نقاط من محلول نترات الفضة  $\text{AgNO}_3$  ، أضف إلى الراسب الأبيض المتكون محلول الخل فيذوب الراسب جزئياً . وهذا هو سلوك أملاح حمضى الهيدروكلوريك والفسفوريك - الكلوريّات والفسفات - عند تفاعಲها مع نترات الفضة .

حمض قليلاً القسم الثاني من محلول اللعاب بواسطة محلول ضعيف من حمض الهيدروكلوريك ثم أضف إليه عدة نقاط من محلول كلوريد الحديد  $\text{FeCl}_3$  ذي التركيز  $\frac{1}{10}$  . فيظهر لون بني أحمر يدل على أن محلول يحتوى على الثيوسيانات وهي أملاح حمض ثيوسيانيد الهيدروجين ، وفي الوقت الذي تكون فيه كمية الأميلاز قليلة في لعاب المدخنين تكون كمية الثيوسيانات ، على العكس ، أكبر من الكمية الطبيعية . وبمكّنك التأكّد من ذلك تجربياً على لعاب أحد من أقربائه المدخنين .

تحتاج التجربة التالية إلى حوالي 5 مل من اللعاب . ضع

هذه الكمية في كأس وأضف إليها مع التحريك بقضيب زجاجي عدة نقاط من حمض الخل ، فتنقص على القضيب كتلة بيضاء تشبه بياض البيض المسلوق وتدعى الموسين وهي مادة ترفع لزوجة اللعاب وتخثره وتساعد على تشكيل اللعاب .

وستحاول أن ندرس بأنفسنا تركيب الموسين : ضع قسماً من المادة الناتجة في أنبوب اختبار صغير ونقط عليها نقطتين أو ثلاث نقاط من حمض التحريك ثم انتظر حتى يصفر الموسين . والآن نقط نقطتين أو ثلاث نقاط من محلول مركز لمادة قلوية (يمكن استعمال محلول الشادر) فيصبح اللون برتقالي ويعتبر هذا التفاعل من التفاعلات المميزة للبروتينات . ويمكن أن يجري بدلاً منه تفاعل ببوريت الذي جاء ذكره في قسم «تجارب على البروتينات» وسنحصل سواء في الحالة الأولى أو الثانية على نتيجة واحدة تؤكّد الطبيعة البروتينية للموسين .

ولكن الأمر لم ينته عند هذا الحد ، بل عليك أن تأخذ الموسين المتبقّي وتجري عليه اختبار للكشف عن الكربوهيدرات ولهذا الغرض يمكنك الاستعانة بتفاعل موليش اللوني (ورد ذكره في باب «تجارب على الكربوهيدرات») أو شكله البسيط في حال توفر قليل من L-النافوتول لديك : أضف إلى محلول الموسين في حمض الهيدروكلوريك الضعيف (تركيزه حوالي  $\frac{1}{10}$ ) ثلث أو أربع نقاط من محلول النافوتول في الكحول (تركيزه  $\frac{1}{10}$ ) وبعد التحريك نقط بحدّر شديد على السطح حمض الكبريتيك المركز ، فتظهر حلقة بنفسجية تدل على أن المادة المأخوذة للتحليل هي كربوهيدرات .

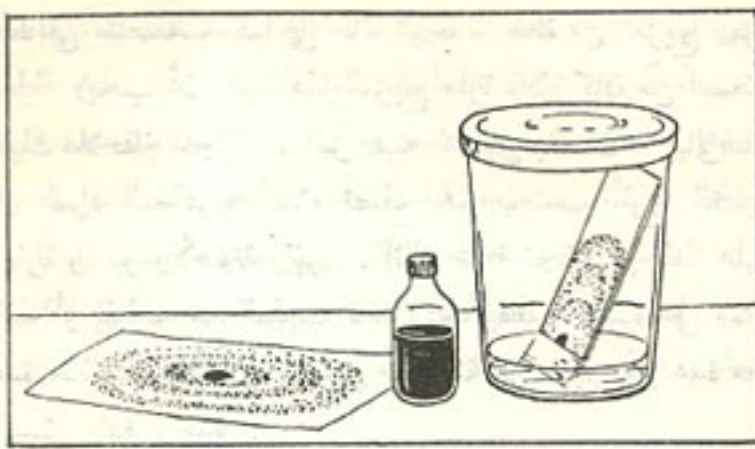
اذن ، فالموسين هو بروتين وكربوهيدرات في الوقت نفسه .

وهو من المركبات التي تحتوى على جزء بروتيني وآخر كربوهيدراتي وعند تفكيكه بأحماض قوية تتكون الأحماض الأمينية التي تتالف منها البروتينات والكربوهيدرات .

### الكرماتوغرافيا في البيت

كثيراً ما يستعان في المختبر بالكرماتوغرافيا لتجزئة وتحليل المخالفط المتنوعة ولفصل مواد معينة منها وهي تعتبر من أفضل الطرائق المتبعة في تجزئة وتحليل المخالفط . وتطبق الكرماتوغرافيا في الصناعة عندما يراد فصل وتنقية المواد المشابهة عضوية كانت أو لا عضوية . وهي تقوم على أن مكونات المزيج (السائل أو الغازى) تختلف في درجة تعلقها بالمادة المازة التي تستطيع أن تميز انتقائياً هذه المركبات الكيميائية أو تلك .

وأجهزة الكرماتوغرافيا الحديثة هي أجهزة معقدة ذات توجيه آلي وتزود أحياناً بالآلات جاسبة صغيرة تنظم سير البحث وتعطى نتائج جاهزة مباشرة . وطبعاً أن أجهزة بهذه ليست متوفرة في المدرسة ولا في مخبر المنزل . ولكن هذه الطريقة في التحليل بدأت بأساليب ووسائل بسيطة هي بمقدور الكيميائي المبتدئ . ولنبدأ بالكرماتوغرافيا على الورق . ونشير إلى أن محلل الكيميائي يستخدم فيها نوعاً خاصاً من الورق ولكن تجارينا هنا تتطلب ورق ترشيح عادي أو ورق نشاف أيضاً .خذ ورق ترشيح مربعه ونقط في منتصفها عدة نقاط من محلول المراد دراسته والحاوى على مزيج من مواد ملونة (يمكنك أن تستعمل مستخلص الكلوروفيل الذي جاء ذكره في قسم «الاستخلاص» أو مزيجاً من أصبغة تحضره خصيصاً لهذه التجربة) ، فتت تكون



بقعة على الورقة . نقط في منتصف البقعة عدة نقاط من المذيب ، وي يكن الكحول مثلاً ، وستلاحظ كيف أن المذيب يتشرّب بين ألياف الورقة حاملاً معه المواد الملونة في جميع الاتجاهات . وقد تختلف سرعة سير العملية بــ طبيعة المادة المدروسة وكتلتها الجزيئية ولكن مما لا شك فيه أنه ستظهر على الورقة عاجلاً أم آجلاً عدة حلقات مختلفة اللون ويتوقف عددها على عدد المواد الموجودة في المزيج الخاضع للتحليل .

وهي في تجربة الكلوروفيل حلقتان : صفراء ورمادية . وبإمكانك وضع احتمالات كثيرة لهذه التجربة باستخدام مزج مختلفة ومذيبات مناسبة أيضاً . ويمكن أن تحصل على نتائج أكثر دقة عندما تستعمل عوضاً عن الورقة طبقة رقيقة من ماز تغلى لوحى من الزجاج مثلاً وتسماى الطريقة عندئذ بالكرماتوغرافيا في الطبقات الرقيقة . أما المادة المازة فهي النساء في أبسط الحالات .

اخلط النساء في حجم قليل من الكحول ، اسكب المزيج الناتج على لوح الزجاج واترك المذيب يتشرّب وبعد أن يجف اللوح

النقي في الأنبوة بعد أن يجتاز محلول نصف عמוד النشاء أو بودرة السكر . عندئذ يبدأ المزيج بالانتشار على طول العمود وتتصبح الحلقات الملونة واضحة ويكون عددها مساوياً عدداً المواد الداخلة في تركيب المزيج قيد الدراسة . وتنتج هذه التجربة جداً بوجه خاص على مستخلص الكلوروفيل وعندما يستعمل البنزين النقي (ليس بنزين السيارات وإنما البنزين المستعمل في الكيمياء كمدبب) كمدبب فيها .

### الشعاع سقط على البلازما

سنقوم الآن بتحضير مادة نصف ناقلة (شبة موصلة) وقد تنسى لك ذلك في أحد المرات وبالتحديد عندما حولت ملعقة الألومنيوم إلى مقوم للتيار . وتجربتنا الآن لن تقل ظرافتها ومتعدة عن السابقة وتستصحبها توضيحات نظرية . ومن الأفضل أن تجري في مخبر المدرسة لا لكونها خطيرة وإنما لعدم توفر المواد الازمة لها في البيت .

ولنجرب أولاً تجربة تمهيدية : حضر محلولاً من نترات أو أسيتات (خلات) الرصاص ومرر خلالهكبريتيد الهيدروجين (يجب العمل تحت نافذة سحب الغازات) ، جفف الراسب المتكون منكبريتيد الرصاص  $PbS$  وافحص ناقليته للكهرباء فيظهر أنه عازل تماماً . اذن فما هو دور أنصاف النواقل هنا ؟ لا تشرع في استنتاجناك قبل أن تجرى التجربة الأساسية التالية . حضر حجمين متساوين (١٥ مل مثلاً) من محلول ثيوكراباميد  $NH_2C(S)NH_2$  تركيزه ٣٪ ومحلول لأسيتات الرصاص تركيزه ٦٪ ، اسكب محلولين في كأس صغير ، ضع لوا

نقط في منتصفه ، كما في حالة الورقة ، نقطتين من المزيج المراد تحليله (يجب أن يكون هذا المزيج ملوناً ولا كان من الصعب عليك ملاحظة التجزئة) . انتق عينه التحليل بنفسك ، وبالإضافة إلى المواد المذكورة أعلاه تصلح هنا مختلف أنواع العصير الملونة والجبن والأصبغة وغيرها . اترك البقعة تجف ثم نقط عليها نقطتين أو نقطتين من المدبب فإذا تركت البقعة المنتشرة على النشاء عدة حلقات ملونة دل ذلك على أن العينة هي مزيج من عدة مواد وليس مادة واحدة .

والآن احتمال آخر لإجراء تجربة الكروماتografيا في الطبقات الرقيقة : ضع الصفيحة بشكل مائل في كأس زجاجي يوجد في أسفله قليل من المدبب بحيث يغمر قليلاً النشاء الموجود على الصفيحة ، لاحظ كيف أن المدبب (الكحول مثلاً) يرتفع في طبقة النشاء ويصل إلى نقطة المزيج ثم يرتفع فوقها قليلاً . عندئذ يتجزأ المزيج إلى مكوناته الأصلية التي تتوزع على النشاء توزعاً مختلفاً .

وليست طريقة الكروماتografيا في الأعمدة أقل انتشاراً واستخداماً في المخابر الكيميائية من الطرق الأخرى . فبموجبهما يتجزأ المزيج في أعمدة مملوءة بالماز وهي أدق من غيرها ولكنها تتطلب وقتاً أطول لأن محلول يتحرك ببطء في العمود .

استعمل كعمود الكروماتografيا أنبوبة زجاجية قطرها ١ سم تقريباً وطولها حوالي ٢٠ سم ، سد نهايتها السفل بقطنة ثم املأها إلى أعلى من منتصفها بقليل بالنشاء أو بودرة السكر ، اسكب من فوقة الأنبوة العليا محلول المزيج المراد دراسته ويفضل إلا يكون هذا محلول مركزاً جداً ، اسكب ٣ - ٤ مل من المدبب

فمن أين لكبريتيد الرصاص هذه الخاصية ؟ لقد كتبنا صيغته بالشكل التالي PbS ، ولكن التركيب الحقيقي للبلوراته لا يتفق تماما مع هذه الصيغة . بعض المركبات ، ومن بينها كبريتيد الرصاص ، لا تخضع لقانون ثبات التركيب وهي جميعها أنصاف نواقل (وهذا ينطبق أيضا على أكسيد الألومنيوم الذي قوم التيار المتناوب) .

كان من المفترض أن يتكرر نظام توضع الجسيمات في بلورة PbS بشكل دقيق ولكن يحدث أحيانا أن تراكيز المحاليل التي تحضر منها البلورات ليست ثابتة ، مما يجعل بنظام توضع الجسيمات في هذه البلورات وتؤثر درجة الحرارة وغيرها من الظروف الخارجية على هذا الوضع أيضا . ومهما يكون الأمر ، فإن النسبة بين ذرات الكبريت والرصاص في البلورة الحقيقة ليست ١:١ تماما ، وإنما تختلف عن هذه النسبة بمقدار ضئيل جدا يبلغ حوالي ٥,٠٠٠٥ وهذا يكفي لكي تتغير الخواص تغيرا محسوسا .

ترتبط ذرات الرصاص والكربون مع بعضها في البلورة بالكترونيين يقدمهما الرصاص للكبريت . ولكن ماذا يحصل عندما تختلف النسبة ١:١ ؟ اذا لم توجد ذرة كبريت بالقرب من ذرة الرصاص ، أصبح الاكترونان حررين وقاما ببنفسهما بنقل التيار الكهربائي . حالات كهذه ليست نادرة كما يبدو لأول وهلة ، فالرغم من أن النسبة ١:٥٠٠٥ تساوى الواحد تقريريا ، إلا أن العدد الهائل من الذرات في البلورة يجعل هذا الفرق الضئيل أمرا يستحق الاعتبار .

يمكن التحكم بتركيب كبريتيد الرصاص والغرض من ذلك

زجاجيا في الكأس وثبته بحيث يقف عموديا ، البس قفازات مطاطية واسكب في الكأس حتى أعلىه تقريبا محلولا مركزا لمادة قلوية ثم حرك المحلول بهدوء بواسطة قضيب زجاجي مع مراعاة عدم لمس اللوح الزجاجي ، سخن المحلول بلطف حتى ينطلق البخار منه ، تابع التحريك ، وبعد مرور عشر دقائق اسحب اللوح الزجاجي بلطف واغسله تحت تيار من الماء الجارى ثم اتركه ليجف . وتكون في هذه الحالة قد حصلت على كبريتيد الرصاص . اذن فما هو الفرق ؟

في التجربة الثانية يجري التفاعل ببطء ، ولا يظهر الراسب فورا . وإذا رأيت سير التفاعل لاحظت أنه يتعكر في البداية ثم يصبح كالحليب تقريبا وبعدها يسود . وهذا يعني أن المركبات الوسطية تتفكك أولا ثم يتكون كبريتيد الرصاص الأسود الذي يترسب على اللوح الزجاجي على شكل طبقة سوداء رقيقة تكون من بلورات دقيقة جدا لا يمكن تمييزها الا تحت المجهر ولهذا تبدو الطبقة ناعمة وملاء كالمرآة .

وصل الطبقة بالتيار الكهربائي وستلاحظ أن كبريتيد الرصاص ينقل التيار هنا علما بأنه سلك سلوك العازل في التجربة السابقة . أدخل في الدارة مقياس الأمبير وقس شدة التيار ثم احسب المقاومة فتظهر أنها أعلى من مقاومة المعادن ولكنها ليست كبيرة بالقدر الذي يجعلها تمنع مرور التيار . قرب من اللوح الزجاجي مصباحا كهربائيا مشتعلأ ثم أوصل التيار من جديد . وستلاحظ فورا أن مقاومة كبريتيد الرصاص قد انخفضت كثيرا . ويحدث الشيء نفسه عند تسخين لوح أسود . وعندما تزداد الناقلة أثناء الاضاءة أو التسخين يعني ذلك أن المادة هي نصف ناقل .

والفضة معدن ثمين وهو ضروري في مجالات أخرى غير التصوير . ولهذا يفترض الباحثة عن مواد حساسة للضوء لا تحتوى عليه . وبالرغم من احراز نجاحات بارزة في هذا المضمار ، الا أنه لم يعثر بعد على بديل تام للفضة . ومع ذلك ، فإن التصوير بدون الفضة يطبق بنجاح لأغراض معينة وبإمكاننا القيام بذلك . وفيما يلى بعض الأمثلة :

أذب في ١٠٠ مل ل من الماء المقطر ١٥ غم من الغلوکوز و ٢ غم من بيکروميات الأمونيوم ، بدل قطعة قماش بيضاء نظيفة ورقية بال محلول الناتج ثم اتركها لتتجف في الغلام لأنها أصبحت حساسة للضوء ، واكوها بالملوکوا في الغلام أيضا ، حضر سلفا محلول المظهر وهو يتألف من ١ غم من نترات الفضة (لا يمكننا الاستغناء تماما عن أملاح الفضة) و ١٠ مل من حمض الخل في ١٠٠ مل من الماء .

ارسم على ورق استشفاف الرسم الذي تريده أن تطبعه على القماش ، ضع الورقة فوق القماش وانقلهما إلى مكان مضي ، لا تسرع : فالعملية هنا تحتاج إلى حوالي خمس دقائق في ضوء النهار وإلى وقت أكبر في ضوء المصباح الكهربائي ، اغمس القماش في محلول المظهر لاظهار الصورة عليه ولا داع لإجراء هذه العملية في الغلام بل يكفي لذلك أن يكون الضوء ضعيفا . نشف القماش ، فيظهر عليه رسم بني غامق .

استخدمنا في هذه التجربة من الخواص المختزلة للغلوکوز فهو ، أي الغلوکوز ، قد اختزل الكروم الموجود في بيکروميات الأمونيوم . أما القسم من البيکروميات الذي لم يختزل ، فيتفاعل مع أيونات الفضة الموجودة في محلول المظهر ويشكل مريكا

هو تغيير ناقليته للكهرباء . فعندما يزداد عدد ذرات الكبريت في البلورة تنخفض الناقليمة ولكن عندما يقل عددها يزداد عدد الالكترونات الحرة وبالتالي تزداد الناقليمة . وبعبارة أخرى ، فإنه يمكننا الحصول على الناقليمة المطلوبة بتغيير النسبة بين ذرات الكبريت والرصاص وليس من السهل القيام بتجربة من هذا النوع . خذ أنبوبة من الكوارتز وضع في داخلها ملعة زجاجية تحوى كبريتيد الرصاص وأدخل فيها من الطرف الثاني ملعة مماثلة تحوى الرصاص سخن الأنبوبة بشدة حتى يبدأ الرصاص بالتبخر . عندئذ يمتضى الكبريتيد هذه الأبخرة ويصبح غنيا بالرصاص مما يجعل ناقليته الكهربائية تزداد كثيرا .

ولم يبق سوى أن نجيب عن سؤال حول سبب كون كبريتيد الرصاص يتآثر بالاضاءة . الواقع أن كمات الضوء تنقل الطاقة للالكترونات وتختلف الأشعة الأكثر فعالة من حالة إلى أخرى . وهي الاشعاع الحراري تحت الأحمر في حالة كبريتيد الرصاص ولهذا السبب اقترحنا عليك أن تقرب المصباح إلى اللوح . ونشير في هذا المجال إلى أن أجهزة استقبال الاشعاع تحت الأحمر تحوى عادة مادة نصف ناقلة جيدة هي كبريتيد الرصاص .

### صورة فوتوفرافية غريبة

تقوم عملية التصوير على تفاعلات المواد الحساسة للضوء ، أي هاليدات الفضة (وأغلبها استعمالا بروميد الفضة) التي توجد في المستحلب الحساس للضوء وهي تتفكك هناك بفعل الضوء وعندئذ تظهر على المناطق المضاءة بلورات صغيرة من الفضة .

ملونا يبقى على القماش لأنّه غير ذواب . وهذا نحصل على الصورة النهائية لأن اللون يظهر على المناطق العاتمة .

والبيكرومات الأمونيوم أيضا بدون الغلوكوز . والأهم من ذلك أنها تستغني عن الفضة حتى في المحلول المظاهر . حضر مستحلبا مؤلفا من محلومين ؛ المحلول الأول : ضع ١٧ غم من غراء التجارة و ٦ غم من الجيلاتين في ١٠٠ ملل من الماء وأضف إليها ٣ ملل من محلول الشادر في الماء ، اترك المزيج ليتتفتح يوما كاملا ثم سخنه بعدها حوالي ساعة على حمام مائي في الدرجة ٨٠° حتى الذوبان التام ؛ المحلول الثاني : ٢,٥ غم من بيكرومات الأمونيوم و ٢,٥ غم من شب الكروم والبوتاسيوم و ٣ ملل من محلول الشادر في الماء و ٣٠ ملل من الماء و ٦ ملل من الكحول . وبعد أن يبرد المحلول الأول حتى الدرجة ٥٠° تقربيا اسكب فيه مع التحريك المحلول الثاني ثم رش المستحلب الناتج مرتين (يفضل أن يتم الترشيح من خلال القطن) ، ضع المستحلب في مكان مظلم ، اجر العملية التالية ، وهي طلاء صفيحة معدنية أو زجاجية أو خزفية بهذا المستحلب ، في غرفة عاتمة .

اسكب المستحلب المسخن حتى الدرجة ٣٠ - ٤٠° على الصفيحة النظيفة ثم حركها كي تتساوى طبقة المستحلب عليها ، جفف الصفيحة لمدة خمس عشرة دقيقة ، ويستحسن أن يتم ذلك مع التسخين الحقيقي ، ضع ورقة الاستشاف التي خطط عليها الرسم المطلوب على الطبقة الحساسة للضوء ، اضفطها بلوح من الزجاج كي تستقيم ، ثم سلط عليها الضوء . فإذا كان ضوء

الشمس ، وهو الضوء الأفضل ، وجب أن تستمر الإضاءة عدة دقائق . أما إذا كان الضوء اصطناعيا ، فيجب أن تستعمل عدة مصابيح استطاعتتها الكلية حوالي ٢٠٠٠ فولط ، ويفضل أن تكون مزودة بعواكس ، ويجب أن تستمر الإضاءة في هذه الحالة عشر دقائق . يجب أن تتم عملية الاظهار فورا والا قامت أملاح الكروم بتجميد الجيلاتين وبخاصة في الأماكن التي لا داع فيها لمثل ذلك . والمظهر هو ماء دافئ لا تزيد درجة حرارته عن ٣٠° م ويندوب فيه الجيلاتين غير المتجمد . أما الأماكن التي تجمد فيها الجيلاتين ، فتبقى على السطح .

لم تظهر الصورة دقيقة جدا . ولاصلاح هذا العيب يجب غمرها في محلول الدليل البنفسجي الميتيل (الميتيل البنفسجي) تركيزه ١٪ (يمكن هنا أن يستعمل محلول من الحبر البنفسجي) ، اغسل الصفيحة بعد ذلك بالماء ثم اشرع بتنشيتها في المحلول التالي : ٥ غم من بيكرومات الأمونيوم و ٢ غم من شب الكروم والبوتاسيوم و ٤ ملل من الكحول في ١٠٠ ملل من الماء ، يجب أن يستمر التنشيط أربع دقائق ، نشف الصورة في الهواء ، ولزيادة التنشيط يمكن تسخينها ، أي الصورة ، لعدة دقائق في خزانة التجفيف أو فرن الغاز المطبخي .

وستكون الصورة التالية مألوفة لنا أكثر من غيرها لأننا سنطبعها على الورق . وبالرغم من أن الورق هو ورق ترشيح إلا أن التجربة مشيرة وقابلة للعرض .

غطس ورقة على شكل حلقة في محلول مؤلف من ٢٠ ملل من محلول الملح الدموي الأحمر  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  ذي التركيز ٥٪ و ٢٠ ملل من محلول كلوريد الحديد  $FeCl_3$  ذي التركيز ٥٪

تظهر بعد دقائقها لمدة ١٥ دقيقة في محلول المظهر وغسلها بكمية وافرة من الماء .

وتذكرنا هذه العملية إلى حد ما بالصورة الفضية لأنها تتكون في طبقتها الحساسة للضوء مراكز تبلور ليست من الفضة وإنما من النحاس . ومن ناحية أخرى ، فإن النحاس لم يترسب من المستحلب ، كما هو الحال في الصورة العادية ، وإنما ترسب من محلول الذي يجري اظهاره .

### السرعة تلفت الأنظار

يتضمن علم الكيمياء فرعا خاصا يدرس سرعة التفاعلات الكيميائية المختلفة وألياتها ويسمى بالحركة (الكينيكا) الكيميائية . ومع أن النظرية الكيميائية تستطيع تفسير العديد من الظواهر ، إلا أنها عاجزة بعد عن التنبؤ نظريا بسرعة أي تفاعل كان . فهذه السرعة تدرس تجريبيا في المخبر ثم توضع الطرائق الكفيلة بتغييرها . ويعرف عدد كبير من التفاعلات الهامة صناعيا التي تتميز بأنها بطيئة جدا وبحاجة إلى تسريع . وبال مقابل ، هناك تفاعلات أخرى يجب كبحها لأنها تشكل ضررا على العملية الانتاجية .

وبعبارة أخرى ، فالحركة الكيميائية هي علم تجريبى . ويمكن التأكد من صحة قوانينها بإجراء عدد من التجارب غير المعقّدة .

وستتأكد في أول الأمر من أن سرعة التفاعل الواحد يمكن أن تتغير فعلا تغيرا كبيرا (وعلى أية حال ، يمكننا أن نتوقع حدوث هذا التغير بناء على ما يجرى في حياتنا اليومية دون اللجوء إلى

٢٠ مل من محلول حمض الأكساليك  $H_2CO_4$  ذي التركيز ٥٪ (انتبه أثناء التعامل به) ، اسحب الورقة من محلول بعد أن تشرب به ثم جففها في الظلام ، ضع عليها بعدها ورقة الاستشاف الحاوية على الصورة وعرضها لأشعة الشمس . ونذكر بأن مصابيح التوهج الكهربائي لا تصلح لهذا الغرض باستثناء مصابيح الأشعة فوق البنفسجية (مصابيح الكوارتز) وعندها تتلون الأماكن المضاءة بلون أزرق غامق نظرا لتشكل أزرق تربيل الذي ورد ذكره سابقا . ولا حاجة لاظهار الصورة هنا ولكن يمكن تبيتها بغسل الورقة بالماء لتخلصها من المواد التي لم تشارك في التفاعل .

والتي التجربة الأخيرة على التصوير بدون فضة : أذب في كأس زجاجي يحوى ١٠٠ مل من الماء ٤٠ غم من كلوريدي الحديد ثلاثي التكافؤ و ٤٠ غم من حمض الأكساليك وأذب في كأس آخر يحوى حجما مماثلا من الماء ١٤ غم من كلوريدي النحاس ، امزج ١٠ مل من محلول الأول مع ٠٦ مل من محلول الثاني ، بلل ورقة ترشيع بهذا المزيج وجففها في الظلام . والآن حضر محلول المظهر كما يلى : أذب ٣٥ غم من كبريتات النحاس و ١٧ غم من طرطرات البوتاسيوم والصوديوم (ملح روшибيل أو ملح سيفنيت) و ٥ غم من الصودا الكاوية (انتبه أثناء التعامل بها) في ١٠٠ مل من الماء ، امزج محلول الناتج مع ٢٥ مل من محلول الفورمالدهيد ذي التركيز ٤٠٪ ، عرض الورقة مرة أخرى لأشعة الشمس أو للأشعة الصادرة عن مصباح الكوارتز بعد أن تضع عليها ورقة الاستشاف الحاوية على الصورة . وخلافا للتجربة السابقة ، فإن الصورة لن تظهر هنا فورا ، وإنما

كل مرة ، راقب انطلاق الفقاعات . وبالعجب ! فالحمض قد حفف مرتين وثلاث مرات . والتفاعل بدلاً من أن يتباطأ تدريجياً ، نلاحظ أن سرعته تزداد أكثر فأكثر . وإذا أردت إجراء هذه التجربة مع زملائك في مخبر المدرسة فبامكانك أن تستبدل الزنك بقطعة صغيرة من ثارة المغنيسيوم دون أن تنظفها مسبقاً . فالمغنيسيوم أشد تفاعلاً مع حمض الخلirk من الزنك .

يصبح هذا «الشذوذ» عن القاعدة واضحاً وفهموا بعد دراسته جيداً : ففي تجربتنا مع حمض الخلirk تتعلق سرعة تفاعل الزنك أو المغنيسيوم مع الحمض بتركيز أيونات الهيدروجين في محلول . وتكون هذه الأيونات أثناء الأحماض في الماء . ولكن حمض الخلirk الضعيف يوجد في محلول على شكل جزيئات غير متفركة ، عندما تكون كمية الماء قليلة . وبالنسبة لفان تخفيفه بالماء يزيد من عدد جزيئاته التي تتفكك إلى أيونات ، وبالتالي تزداد سرعة التفاعل نتيجة لذلك . ومن ناحية أخرى ، فإن إضافة كمية كبيرة من الماء يجعل التفاعل يتباطأ من جديد بسبب آخر وهو أن تركيز أيونات الهيدروجين ينخفض مرة أخرى بسبب التخفيف الشديد . وأسرع محلول يتفاعل مع الزنك هو محلول حمض الخلirk ذو التركيز  $\frac{1}{15}$ % .

وطبعي أننا لم نناقش هذه التجربة بقصد تبيان مدى الغرابة التي تتصف بها بعض التحولات الكيميائية . ولكن أردنا أن نلتف انتباها إلى الناحية التالية ، وهي أن التحكم بسرعة التفاعل يتطلب حتماً أن نعرف كيف يجري التفاعل نفسه . وأى تفاعل كان يبدأ عندما تتصادم جزيئات المواد المتفاعلة مع بعضها البعض . ولنر كيف يحدث ذلك .

اجراء التجارب الكيميائية . فمثلاً ، نعلم جيداً أن المواد الغذائية تفسد في الجو البارد بسرعة أبطأ منها في الجو الحار ، وذلك لأن سرعة التفاعلات البيوكيميائية تختلف باختلاف درجة الحرارة) . وللتتأكد من ذلك اجر مرة أخرى التجربة الواردة في قسم «ساعة كيميائية» بشرط أن تقوم هنا بتغيير درجة الحرارة وابقاء تركيز المواد المتفاعلة على حاله . فإذا سكت محلولين الأصليين ، وهما محلول كبريتات الصوديوم ومحلول يودات البوتاسيوم في حمض الكبريتيك ، في ماء مثلج لاحظت أن الفترة اللازمة لظهور اللون الأزرق أكبر منها في حال استخدام ماء حار . ولكن انتبه إلى أن اللون لن يظهر البتة في ماء ساخن جداً لأن المركب الملون الناجم عن تفاعل اليود مع النشاء لن يكون ثابتاً في هذا الماء .

وهكذا ، فقد أوضحت تجربتيها أن سرعة التفاعل تزداد كلما ازدادت التراكيز وارتفعت درجة الحرارة . ولكن بعض التفاعلات تبدو للوهلة الأولى أنها تتشذعن عن هذه القاعدة وإليك مثلاً على ذلك . اسكب في أنبوب اختبار حمض الخلirk بحيث يبلغ ارتفاعه فيه ١ - ٢ سم وارم فيه عدة قطع من الزنك بعد تنظيفها مسبقاً بغمرها في محلول حمض الهيدروكلوريك لمدة عشرين الثانية وتنظيفها بالماء بعد ذلك . وباعتبار أن حمض الخلirk حمض ضعيف ، فإن الزنك يذوب فيه ببطء شديد ، وبالكاف أن يشاهد انطلاق فقاعات الهيدروجين فكيف يمكن تسريع التفاعل ؟ بتسخين محلول ؟ نعم . هذا أمر صحيح . ولكن لا توجد طريقة أخرى لذلك ؟ لتتصرف كما يل : نبدأ بإضافة ماء نقى على دفعات صغيرة إلى محلول مع التحريك جيداً في

الاصطدامات في الثانية سواء مع جزيئات الهواء أو مع بعضها بعضاً . وبالرغم من أن سرعة الجزيئات كبيرة جداً ، وتبعد مئات الأمتار في الثانية في الدرجة صفر مئوية وتحت الضغط الجوي العادي إلا أن المسير الحر ، أي المسافة التي يقطعها الجزيء من اصطدام إلى آخر ، يبلغ عند هاتين المادتين حوالي ١٠٠٠٠٠ ملم فقط . ولهذا السبب كان تحرك غازى الشادر وكلوريد الهيدروجين (المتبخر من حمض الهيدروكلوريك) بطيئاً في الأنبوة . وهكذا تنشر رائحة العطر داخل الغرفة عندما يكون الهواء ساكناً فيها .

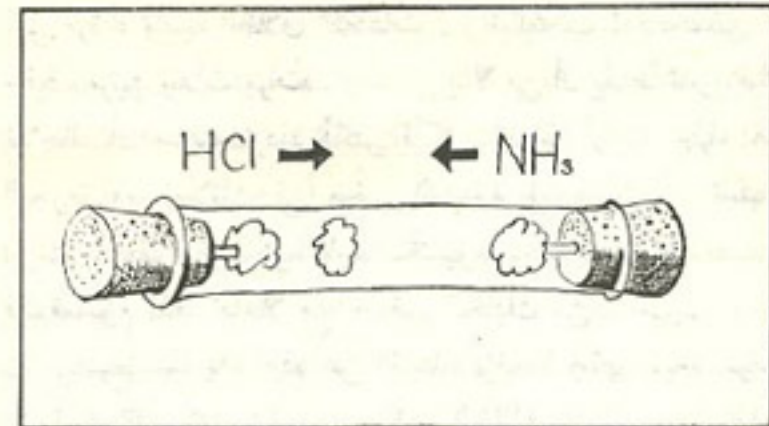
ولكن ، لماذا لم تظهر الحلقة البيضاء في وسط الأنبوة ؟ السبب هو أن جزيئات الشادر أصغر من جزيئات كلوريد الهيدروجين ، وعليه فهي تتحرك في الهواء بسرعة أكبر . وإذا أفرغنا الأنبوة من الهواء ، فإن جزيئات الشادر وكلوريد الهيدروجين تتقابل وتتصادم خلال أجزاء من الثانية لأن المسير الحر للجزيئات يزداد كثيراً عندها .

وننصحك بأن تجري بنفسك دراسة بسيطة لمعرفة مدى تأثير قوى الجاذبية ودرجة الحرارة على الانتشار . ولهذا الغرض يجب وضع الأنبوة بشكل عمودي وسائل قليلاً وكذلك تسخينها في أماكن مختلفة (بما في ذلك المكان الذي يتربس فيه كلوريد الأمونيوم) .

وحاول أن تستخلص النتائج بنفسك .

نتنقل الآن من الغازات إلى السوائل حيث يجرى الانتشار ببطء أكبر . ولتأكد من ذلك تجربينا .

خذ لوباً زجاجياً نظيفاً وأملس ، نقط عليه عدة نقاط من الماء ثم نقط بالقرب منها من جانب واحد عدة نقاط من محلول الصودا وعلى الجانب الآخر نقط عدة نقاط من محلول حمض



خذ أنبوة من الزجاج غير عريضة كثيراً وبلغ طولها عدة عشرات من المستيمترات واختبر لها سدادتين ، ثبت في طرف كل سدادة قضيباً زجاجياً صغيراً ولف عليه قطعة من القطن ، بلل أحدي القطعتين بعدة نقاط من محلول حمض الهيدروكلوريك المركز وبللقطعة الثانية بمحلول مركز من الشادر ، أدخل السدادتين في آن واحد في نهاية الأنوب بحيث تقع قطعتان القطن داخله . وستلاحظ بعد مرور عدة دقائق (يعتمد هذا الوقت على طول الأنوب) أنه ستظهر بالقرب من قطعة القطن المبللة بمحلول حمض الهيدروكلوريك حلقة بيضاء من كلوريد الأمونيوم  $\text{NH}_4\text{Cl}$  .

وقد جرت العادة أثناء التفاعلات الكيميائية أن يخلط المزيج كي تجري العملية بسرعة أكبر . ولكننا هنا لم نقم بذلك خصيصاً ، ولم نحاول مساعدة الجزيئات على أن تتقابل مع بعضها ، بل تركناها تتحرك بنفسها . ويطلاق على مثل هذا التحرك الذاتي للجزيئات في هذا الوسط أو ذاك اسم الانتشار . الواقع أن جزيئات المادتين تعرضت بعد تبخرها من القطن المليارات

إلى وسط الأنابيب الأول قطعة من حبة من الفنولفتالين وإلى وسط الأنابيب الثاني حبة من الصودا المكلسة ، فيظهر في الحالتين لون قرمزي ولكن لاحظ أن اللون في الأنابيب الثاني ينتشر بسرعة أكبر بكثير منها في الأنابيب الأول ، لأن أيونات الهيدروكسيل التي تكونت أثناء تفكك المادة القلوية هي أصغر وأخف بكثير من الجزيئات العضوية المعقدة للفنولفتالين مما يجعلها تتحرك بسرعة أكبر في محلول .

ولتنقل الآن إلى المواد الصلبة . ففي التفاعلات التي تحدث فيما بينها (أو بينها وبين المواد السائلة أو الغازية) يجري التصادم بين الجزيئات على السطح فقط وعليه تزداد سرعة التفاعل كلما كبر سطح الفصل . وستتأكد من ذلك فيما يلي .

الحديد لا يشتعل في الهواء وهذا الكلام يسري على القطع والمواد الحديدية فقط . ونذكر على سبيل المثال أن سطح التلامس مع الهواء عند المسامير ليس كبيراً وعليه يجري تفاعل الأكسدة عليها ببطء شديد . أما برادة الحديد ، فتفتاعل مع الأكسجين بسرعة أكبر ، وتحول صدأً على البارد قبل المسامير ، ويمكن أن تشتعل في اللهب ، حتى أن الحبيبات الدقيقة جداً من الحديد يمكن أن تلتهب دون تسخين . ويسمى مثل هذا الحديد بالحديد التلقائي الاشتعال . ولا يمكن الحصول على هذه الحبيبات الحديدية بالشجد بمبرد حتى ولو كان ناعماً جداً ، وإنما تحضر كيميائياً بتفكك أوكسالات الحديد مثلاً .

امزج محلولاً مائياً لملح ما للحديد الثنائي التكافؤ ، وإليكن كبريتات الحديد مثلاً ، مع محلول مائي لحمض الأكساليك أو ملح من أملاحه الذواقة في الماء ، رشع الراسب الأصفر من

الهيدروكلوريك ، بشرط لا تلامس المحاليل جميعها قبل بدء التجربة ، أوصل المحاليل الثلاثة بعضها ببعضها بواسطة قصبة زجاجي مع مراعاة عدم خلطها أبداً . والمفترض أن ينطلق بعدئذ غاز ثانوي أكسيد الكربون ، ولكن ذلك لن يحدث رأساً . ولكن عندما يبدأ الغاز بالانطلاق تجتمع فقاعاته على طول الحد الذي يفصل بين منطقتي انتشار الحمض والصودا .

ويمكنا استبدال الصودا والحمض بمعادلين آخرتين مهما كان نوعهما ، ولكن بشرط أن تذوبوا في الماء ، وأن تملأوا أو تعطيا راسباً أثناء خلطهما معاً . ومهما كان الأمر ، فمن الصعب هنا تفادى سيلان السوائل الذي يشهو منظر التجربة . ولهذا يفضل أن تجري مثل هذه التجارب بعد إضافة الجيلاتين إلى المحاليل لجعلها لزجة وغليظة القوام .

حضر محلولاً من الجيلاتين تركيزه ٤٪ وسخنه في ماء ساخن ، اسكب محلول الساخن في أنبوب اختبار وبعد أن يبرد خذ بالملقط بلورة من برمجنات البوتاسيوم أو كبريتات النحاس أو أية مادة أخرى ملونة وتذوب في الماء وأدخلها بسرعة وبحركة واحدة إلى وسط الأنابيب ، اسحب الملقط بعد ذلك بحركة سريعة وبحدار . وبعدها يمكنك أن تشاهد خلال عدة ساعات منظراً جميلاً لحادثة الانتشار . إذ تنتشر المادة الذواقة في جميع الاتجاهات بسرعة واحدة مكونة حلقة ملونة .

يمكن إجراء تجربة أخرى على المحاليل اللازجة : اسكب محلولاً ساخناً من الجيلاتين في أنبوب اختبار وأضيف إلى أحديهما قليلاً من محلول مادة قلوية وإلى الآخر محلول الفنولفتالين . وبعد أن تبرد محتويات الأنابيب أدخل بسرعة وبواسطة الملقط

يتكون كلوريد الكالسيوم  $\text{CaCl}_2$  الذي يذوب بسهولة في الماء ولا يعيق وصول دفعات جديدة من الحمض إلى سطح الطباشير . ولكن تفاعل الطباشير مع حمض الكبريتيك يعطي كبريتات الكالسيوم  $\text{CaSO}_4$  ، وهي مادة سيئة الذوبان جداً في الماء وتبقى على سطح الطباشير حيث تغطيه تماماً . ولجعل التفاعل يستمر فيما بعد لا بد من تنظيف سطح الطباشير من وقت إلى آخر أو استعمال مسحوق عوضاً عن قطعة كاملة . ونشير إلى أن معرفة مثل هذه التفاصيل الدقيقة عن العملية أمر هام في الصناعة الكيميائية .

والبik تجربة أخرى : اخلط في هاون مادتين صلبيتين تعطيان بعد التفاعل فيما بينهما نوافع ملونة ؛ ولتكنا مثلاً نترات الرصاص وبيوديد البوتاسيوم أو كبريتات الحديد والملح الدموي الأحمر ... الخ . اسحق المزيج بالمدققة فتلاحظ أنه يبدأ تدريجياً بالتلون أثناء السحق نظراً لأن سطح التأثير المتبدل بين المادتين زداد عندئذ . وإذا سكبت على المزيج قليلاً من الماء ذاكرة فوراً يلون شديد لأن الجزيئات تتحرك في محلول بسهولة أكبر بكثير من حركتها في الأجسام الصلبة ؛ وفي ختام تجاربنا على الحركة الكيميائية سنجري تجربة كمية تحتاج إلى آلة واحدة هي عدد الثوانى أو ساعة مزودة بعقرب للثانوى .

حضر ٥٠ لتر من محلول لحمض الكبريتيك تركيزه  $\frac{1}{3}$  (لا تنس أن تسكب الحمض الماء) و ٥٠ لتر من محلول ثيوکبريتات الصوديوم تركيزه ١٢٪ ، أضف إلى الماء عدة نقاط من هيدروكسيد الأمونيوم وذلك قبل إذابة الكبريتات . خذ

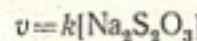
أكسالات الحديد ثم انقل هذا الراسب إلى أنبوب اختبار بشرط لا يشغل أكثر من خمس حجم الأنابيب ، سخن هذه المادة في لهب مصباح غازى حيث يوضع الأنابيب في وضع أفقى أو مائل قليلاً وتوجه فوهته نحو الأسفل ويعيناً عن نفسك ، اسحب قطرات الماء المتكونة بورقة ترشيح أو قطن . وبعد أن تتفكك الأكسالات وتحول إلى مسحوق أسود ، يغلق الأنابيب ويترك ليبرد ، اسكب محتويات الأنابيب على دفعات صغيرة وبحذر شديد على لوح معدنى أو من الإسبستوس ؛ فتندلع من المسحوق شرارات ساطعة تظهر بوضوح أكثر في غرفة مظلمة .

ونشير هنا إلى ناحية هامة وهي أنه يمكن منعاً باتاً حفظ الحديد تلقائياً الاشتعال لأنه قد يسبب اندلاع الحريق . ولهذا يجب بعد الانتهاء من التجربة تحميص المسحوق في الهواء أو معالجته بالحمض كي لا تبقى فيه حبيبات لم تشتعل بعد .

ولندرس فيما يلى تأثير سطح المادة الصلبة على سرعة تفاعಲها مع مادة سائلة . خذ قطعتين متساوietين من الطباشير وقتاً احديهما محولاً إليها إلى مسحوق ، ضع كل عينة منها في أنبوب اختبار واسكب عليهما حجمين متساوين من حمض الهيدروكلوريك ، لاحظ كيف أن مسحوق الطباشير يذوب ، كما كان متوقعاً ، بسرعة أكبر من سرعة ذوبان القطعة الكاملة ، ضع قطعة أخرى من الطباشير في أنبوب اختبار يحوى حمض الكبريتيك ، فيحدث تفاعل عنيف في البداية لا يهدأ قليلاً ثم يتوقف نهائياً . فما هو السبب؟ خاصة وأن حمض الكبريتيك ليس أضعف من حمض الهيدروكلوريك ... الواقع أنه عند تفاعل الطباشير مع حمض الهيدروكلوريك

أخرى ، فإن التفكك لا يدل إلا على أن الجسيمات الدقيقة جداً من الكبريت والتي تفصل أثناء التفاعل قد بلغت حجماً معيناً يمكن عنده ملاحظتها بالعين . ومع ذلك ، فإننا سنقبل ، لعدم توفر وسيلة أفضل ، أن يكون بدء التفكك دلالة على انتهاء التفاعل (وهذا أمر ليس بعيداً جداً عن الحقيقة والواقع) . وسنقبل فرضية أخرى وهي أن سرعة التفاعل تناسب عكساً مع مدة حدوته . فإذا جرى التفاعل مدة عشر ثوان اعتبرنا أن سرعته تساوي ١٠٠،١ وهكذا سترتب قيم السرعات على محور العينات .

حصلنا من أربع تجارب على أربع نقاط والنقطة الخامسة هي مركز الاحداثيات . وستقع النقطة الخامسة على خط مستقيم تقريباً . ونكتب معادلة التفاعل كما يلي :



حيث  $v$  سرعة التفاعل ، وقد اعتمد القوسان المربعان في الحركة الكيميائية للدلالة على التركيز و  $k$  ثابت السرعة الذي يعين بسهولة من الخط البياني .

ولكن سرعة التفاعل يجب أن تتعلق بتركيز حمض الكبريتين أيضاً . وإذا تركب كمية الثيوکبريتات ثابتة وخففت حمض الكبريتين يمكنك دراسة تغير سرعة التفاعل . مستغرب أنها لن تتغير في هذه الحالة ! إن مثل هذه الحالات ليست نادرة . فتى تجربتنا هذه يجري تفاعل معقد وناتجه ، زهر الكبريت ، لا ينطلق فور حدوث الاصطدامات المباشرة بين جزيئات الثيوکبريتات والحمض . وبوجه عام ، فإن التفاعلات التي تتكون نواتجها فوراً ليست كثيرة . تتضمن التفاعلات المتتابعة المعقدة مرحلة تكون أبطأ من

زجاجتين اسطوانيت الشكل وسعة كل منها ١٠٠ ملل ، ضع علامات على جدار كل منها تشير إلى المستويات ٥٠ ملل و ٢٥ ملل و ١٢,٥ ملل و ٣٧,٥ ملل وذلك بتقسيم الارتفاع على الجدار إلى قسمين على التوالي ، رقم الزجاجتين واسكب فيما حتى العالمة العليا (٥٠ ملل) محلولين المذكورين أعلاه . ضع كأساً عادي رفيع الجدران وسعته ٢٠٠ ملل أو ٢٥٠ ملل على ورقة سوداء واسكب فيه محلول الثيوکبريتات أولاً ثم محلول الحمض ، سجل الزمن فوراً ثم اخلط المزيج لمدة ثانيةين مستعيناً بقضيب من الخشب ، سجل ، حالما يبدأ محلول بالتفكك ، الزمن الذي من منذ بداية التفاعل . ويفضل أن تجرى هذا التجربة مع زميل لك يساعدك على مراقبة الزمن بينما تقوم أنت بسكب المحاليل وتعيين لحظة التفكك .

اغسل الكأس واجر التجربة ثلاثة مرات مستعملاً محلول الثيوکبريتات حتى العالمة الثالثة (الحجم ٣٧,٥ ملل) ثم العالمة الثانية (الحجم ٢٥ ملل) فالعالمة الأولى (الحجم ١٢,٥ ملل) وبشرط أن تكمل الحجم بالماء في كل مرة حتى العالمة العليا . اترك حجم الحمض ثابتاً في التجارب الثلاثة واجعل الحجم الكل للمزيج المتفاعله يساوي دوماً ١٠٠ ملل .

والآن ارسم المنحنى البياني الذي يعبر عن علاقة سرعة التفاعل بتركيز الثيوکبريتات . ويفضل أن يعبر عن التركيز بأعداد صحيحة ١ و ٢ و ٣ و ٤ ، رتب هذه التراكيز على محور السينات .

والآن كيف تحسب سرعة التفاعل ؟ لا يمكن حساب سرعة التفاعل بدقة كبيرة لأننا نعيّن لحظة التفكك بالعين المجردة وهذا أمر غير دقيق تماماً ، ومن ناحية

المراحل الأخرى . وهي في حالتنا هذه المرحلة الأخيرة التي يتكون فيها الكبريت وسرعتها هي التي قمنا بقياسها فعلاً .

### الخيوط الاصطناعية

غزت الخيوط الكيميائية العالم في السنوات الأخيرة . وبالرغم من أن الناس لا يزالون يزرعون القطن والكتان ويربون الأغنام والماعز إلا أن الصناعة أصبحت تضيق إلى الخيوط الطبيعية التقليدية خيوطاً اصطناعية بغية إعطاء القماش متانة وجمالاً ومقاومة للتبعيد وغيرها من الخواص المفيدة الأخرى وللتوفير في نهاية الأمر من استهلاك الخيوط الطبيعية .

ومن الصعب علينا أن نحضر الخيوط الكيميائية الواسعة الانتشار حالياً وهي الخيوط البولي أميدية (الكاپرون مثلاً) والبولي أثيرية (اللافسان مثلاً) . ولكن سيقع اختيارنا على خيوط النحاس والنشادر ، فهي تعتبر من الخيوط الاصطناعية الأولى ، والمادة الأولية في صناعتها هي السليولوز الموجود في نشرة الخشب وغيرها من ثقابات صناعة الأخشاب . وتستعمل هذه الخيوط حالياً في صناعة السجاد والتريكو ، ولكن حجم استهلاكها أقل بكثير مما كان عليه في الماضي نظراً لظهور خيوط أخرى أكثر متانة وأقل ثمناً منها . وهي أفضل ما يمكن اختياره لإجراء تجربتنا .

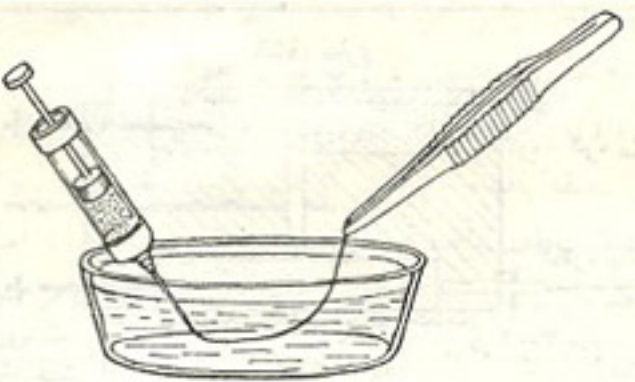
تشكل الخيوط الاصطناعية من محليل لزجة تمرر خلال ثقوب ضيقة حيث تنفصل المادة المذابة على شكل خيوط . وفي حالتنا هذه تكون المادة الأساسية في محلول هي مركب النحاس مع النشادر ذو الصيغة العامة  $[Cu(NH_3)_n(OH)(OH)_2]$  .

وإذا لم يتتوفر عندك هذا المركب ، فبإمكانك أن تحضره بنفسك بمزج محلولين من كبريتات النحاس وصودا الغسيل مع بعضهما ثم ترشيح الراسب الناتج وتتجفيفه .

اسكب في زجاجة ذات عنق ضيق ٢٠ مل من محلول الشادر ذي التركيز ٢٥٪ (يفضل القيام بذلك تحت نافذة سحب الغازات أو في الهواءطلق) وأضيف إليها ٢ غ من كربونات النحاس القاعدية ، اغلق الزجاجة بسادة من المطاط وخض المزيج كي تحصل على سائل متجانس ذي لون أزرق غامق هو محلول النحاس والنشادر . ولهذا محلول خاصة هامة جداً وهي أنه قادر على اذابة السليولوز .

اسكب محلول الأزرق الغامق في زجاجتين صغيرتين بعد أن تخثار لكل منها سادة من المطاط ، ارم في أحدي الزجاجتين قطعاً صغيرة من القطن بحيث يجب غلق الزجاجة بالسادة وغض محلول بعد إضافة كل قطعة ، ارم في الزجاجة الثانية بالطريقة نفسها قطعاً صغيرة من ورق نشاف أبيض أو ورق ترشيح . ويجب أن يتكون في الحالتين محلول لزج يشبه العصير المحلول . ويمكن منه الحصول على السليولوز الذي يشكل أساس الخيوط . وللتتأكد من ذلك ضع في كأس زجاجي خلاً مخفقاً وأضيف إليه نقطة فنقطة من أحد محلولين فتلاحظ أن ندفاً من السليولوز قد ترببت في أسفل الكأس .

بيد أن الندف لا تصلح لصنع الخيوط . فكيف إذن يمكن الحصول على الخيوط من محلول؟ يحصل عليها ، كما في المصانع ، بامرار محلول خلال ثقب ضيق يقع في محلول لحمض الكبريتيك الذي يقوم بتثبيت شكل الخيط .



عليه ، الواقع أن هذا لم يكن هدفنا . فقد كان عنوان هذا الباب ، كما تذكر ، «الروؤية أفضل» وفعلا ، فقد شاهدت بأم عينيك كيف يتكون من ورقة عادية مذابة في السائل الأزرق خيط حريري جميل :

### حارس كيميائي

وها قد وصلنا الى التجربة الأخيرة في هذا الكتاب ، وهي أعقد وأصعب من التجارب السابقة لأنها تتطلب صنع جهاز صغير أطلقنا عليه اسم الحارس الكيميائي ولكن تسميته العلمية الأكثر دقة هي محلول الالكتروني الكيميائي . وطبعي أن تكون الأجهزة الكيميائية الالكترونية الحقيقية معقدة جدا . ومع ذلك ، فبإمكانك أن تصنع نموذجاً واحداً منها هو محلول الطاقة . ولكن ، يفضل أولاً أن تتطلع على عمل هذه الأجهزة ، خاصة وأن محلول الذي ستتصنعه سيخدمك في أغراض أخرى أيضا :

وللاطلاع على كيفية حدوث ذلك يمكن اجراء التجربة التالية : خذ كأساً زجاجياً يحوي محلولاً من حمض الكبريتيك تركيزه ١٠٪ ، نقط فيه من الماصة المحلول النحاسي الشادرى للقطن أو ورقة النشار وستلاحظ كيف أن قسماً من المحلول يهبط الى قعر الكأس تاركاً وراءه خيطاً لاماً . حاول أن تلقيط هذا الخيط بالملقط وأن تسحبه بمحدر من الكأس . فتكون قد حصلت على خيط حقيقي من النحاس والنشار . صحيح أن الخيط الناتج ليس مستقيماً جداً ولكن يمكن اصلاح هذا العيب باجرائك التجربة بمساعدة زميل لك حيث يقوم هو بتشكيل الخيط بينما تحاول أنت سحبه من المحلول .

أدخل ابرة محقنة طبية في انبوب عريض من المطاط بحيث يلتصق بها جيداً ، املاً الانبوب بالمحلول المراد صنع الخيط منه واغمر الابرة في مغطس يحتوى على حمض الكبريتيك . يجب أن يقف زميلك على استعداد وبهذه الملقطة : اذ ستحاول أنت ضغط محلول في الانبوب بينما سيحاول زميلك التقاط الخيط المتكون بالملقط وسحبه خلال محلول موجود في المغطس .

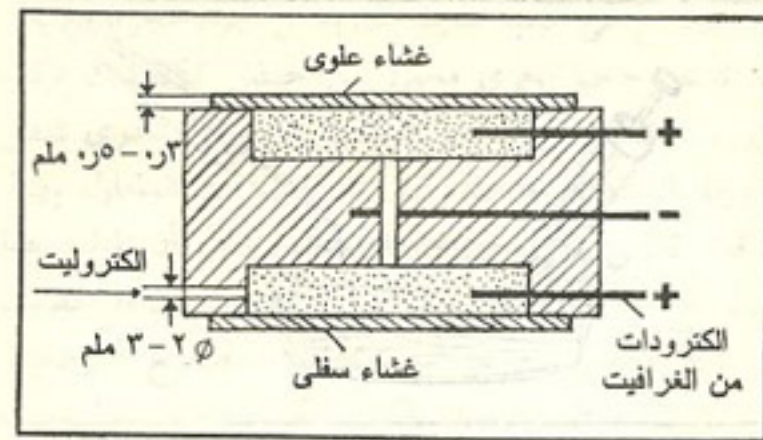
ان هذه التجربة تنجح غالباً بعد تمرير بسيط عليها وحاول أن تلف الخيط الناتج على بكرة . ويمكن أن يستبدل الانبوب المطاطي هنا بمحقنة كبيرة .

تحضر الخيوط الفيسكوزية والأسيتاتية بالطريقة ذاتها ، ولكن قد تستعمل مذيبات أخرى للسليلوز الذي تبقى جزيئاته في جميع الحالات متوضعة بحيث تشكل خيوطاً موجة ومستقيمة . وبديهي أنك لن تستطيع نسخ منديل من الخيط الذي حصلت

وأسفله غشاء رقيق من الزجاج العضوي يتراوح سمكه بين ٣٠ و ٥٠ ملم . ويكتفى الآن أن يلصق الغشاء السفلي .  
والآن ننتقل إلى الالكترونيت . أذب في كأس زجاجي مملوء حتى نصفه بالماء ٢٠ أو ٣٠ غم من يوديد البوتاسيوم ثم سخن محلول ببطء وأضف إليه حوالي ١ غم من اليود ، اسكب هذا الالكترونيت من خلال الثقب الجانبي الأعرض إلى داخل الحفرة السفلى مع مراعاة عدمبقاء فقاعات من الهواء فيها ويفضل لتحقيق ذلك أن تجري هذه العملية بواسطة محقنة طبية . وبعد امتلاء الحفرة العليا يلصق الغشاء الثاني ثم تغلق فتحة الصندوق هذه بسدادة محكمة تطلى بالصينغ لتنبيتها جيدا .

سيعمل هذا محلول على بطارية لمصباح الجيب الكهربائي . اربط الالكترونيتين العلوى والسفلى بالقطب الموجب للبطارية واربط الالكترونيد المتوسط بالقطب السالب . ويفضل أن يضاف إلى الدارة مقاوم متغير ومقاييس للفولطية (فولطمتر) ومقاييس لشدة التيار (أمبيرمتر) . اجعل الجهد بواسطة المقاوم المتغير يساوى ٠,٨ أو ٠,٩ فولط وسيابل عنائذن مقاييس شدة التيار المرتبط بسلسلة الالكترونيد المركزي على تيار شدته من ٢٠٠ إلى ٣٠٠ ميكروأمبير . اترك الدارة مغلقة لمدة خمس عشرة ساعة فينخفض التيار تدريجيا حتى يبلغ ١٠ - ٢٠ ميكروأمبير وهي الشدة اللازمة هنا . والآن أصبح محلول جاهزا للعمل .

وأبسط طريقة لتحقق من كيفية عمله هي أن ينفتح على أحد الغشاشين أو يلمس برأس ابرة فتتحرف ابرة مقاييس شدة التيار فورا نحو اليمين . وهذا يعني أن العين لا تستطيع ملاحظة اهتزاز الغشاء ولكن محلول يتحسس بها فورا .



حضر صندوقاً اسطواني الشكل من ألواح من الزجاج العضوي (البلاستيك الأكريليك) قطره ٤٠ ملم ويبلغ ارتفاعه حوالي ٢٠ ملم ، احفر على جانبي الاسطوانة «حفرتين» (جوفين) قطر الواحدة منها ٣٠ ملم وعمقها حوالي ٥ ملم ، وبشرط أن يبقى بينهما فاصل سميك نوعا ما ، الثقب تحت الفاصل مباشرة ثقباً قطره ٣ ملم لسكب الالكترونيت فيه واصنع له سدادة متينة ، الثقب من الناحية المقابلة ثلاثة ثقوب واحد فوق الآخر وقطر كل منها يزيد قليلاً عن المليمتر وهي مخصصة للالكترونيدات . ويجب أن يقع الالكترونيد المركزي في الفاصل ويقع الالكترونيد العلوي والسفلي في الحفرة المواجهة لكل منهما .

يستعمل غرافيت أقلام الرصاص كالكترونيدات هنا . ويجب أن تغطي أنواع الغرافيت الواقعة خارج الصندوق بصينغ لعزلها تماما . وبعد أن يجف الصينغ ، الثقب في الفاصل ثقباً رفيعاً جداً لا يزيد قطره عن ٥٠ ملم ويجب أن يمر خلاله الالكترونيد الوسطي .

لم يبق لإعداد الجهاز نهاية إلا أن يلصق في أعلى الصندوق

أن تقوم بذلك بنفسك وإذا لم تتمكن ، فاستعن بخبرة أستاذ الفيزياء .

ونشير هنا إلى أن مثل هذا «الحارس» الكيميائي يستعمل في حماية المباني الهامة ، كالمصارف مثلاً ، ولكنه هنا لا ينبع بقدوم الضيوف ، وإنما ينذر بالخطر .

وهكذا تكون قد وصلت إلى الصفحة الأخيرة وقمنا بأخر تجربة كيميائية .

ولكن مهلاً ، فماذا يقصد بعبارة «آخر تجربة» ، إذ لم يكن هدفنا هنا أبداً تقديم عرض شامل لجميع التجارب الكيميائية الممكن اجراؤها وإنما بقى الكثير منها خارج نطاق هذا الكتاب فالتجارب الكيميائية كثيرة جداً بحيث أن كتاباً كهذا ، وحتى أكبر منه بكثير ، لا يمكنه استيعابها كلها . ولا شك أنك تستطيع الآن العثور على هذه التجارب في المجالات والكتب العلمية والمدرسية ولنا وظيف الأمل بأن إجراء التجارب الكيميائية أصبح من الأمور المحببة لك .

ومن ناحية أخرى ، فإنك قادر الآن على وضع التجارب الكيميائية بنفسك . وقد نهيناكم عن ذلك في بداية الكتاب لعدم توفر الخبرة لديك أبداً . أما الآن ، فقد أتفقنا جيداً العديد من الأساليب والوسائل التكنولوجية وتعرفت على الطرائق الآمنة في العمل وتبقى جميع التحذيرات سارية المفعول وخاصة فيما يتعلق بسكب المحاليل واستعمال كميات كبيرة من المواد المتفاعلة وغيرها من الأخطاء التي يرتكبها عادة الكيميائيون المبتدئون . والناحية الهامة جداً هي أن توفر لديك فكرة واضحة عن سير التفاعل وعن الشروط التي يتم فيها . وهذا ما ستطلب

ولوضوح الآن لماذا يحدث ذلك : تتعلق شدة التيار بكمية اليد الواقعه بالقرب من الالكتروني السالب ، أي الكاتود . فاليد يختزل على الكاتود بفعل التيار المستمر ولكنه يتكون مجدداً من الايونات على الأنود ولهذا يbedo اليد وكتنه يتحول من الكاتود إلى الأنود . وبعد شحن محلول ينخفض التيار قليلاً لأن كمية تضليل تدريجياً عند الالكتروني السالب . ولكن ، ما أن يدفع الغشاء بحركة خفيفة حتى تصل إلى الكاتود دفعه اضافية ، وان كانت صغيرة جداً ، من جزيئات اليد ، فتحسن محلول بهذه التغير فوراً ، ويزداد التيار عندها .

ان مثل هذه الأجهزة حساس جداً فبامكانها ، في حال صنعها ، بدقة ، أن تتحسن ببعض جزيئات فقط . ويستفاد من حساسيتها عملياً وذلك عندما تكون الاشارة أو النبضة الكهربائية ضعيفة جداً ويصعب تسجيلها بواسطة أجهزة أخرى . وهي تستعمل مثلاً في الأبحاث الطبية وتستخدم في الصناعة كعدادات لقطع الصغيرة التي تتحرك على الناقل .

ولكن ، لا يجوز استعمال مثل هذا محلول في البيت أو المدرسة ؟ طبعاً ممكناً . فلماذا إذن لا يتحول إلى جهاز يبنؤك بوصول الضيوف ؟ اذ يكفي لذلك أن يعلق على باب الشقة وسيتحسن حالما يلمس الضيف الباب . وطبعاً أن استعمال مثل هذا محلول للغرض المذكور أمر غير مريح تماماً ، اذ يجب علينا أن ننظر طيلة الوقت إلى مقياس شدة التيار ومراقبة لحظة انحراف ابرته . ولكن يمكن حل هذه المشكلة بأن تضاف إلى محلول وحدة اشارة كالجرس او المصباح الكهربائي . حاول

## المحتويات

صفحة

النقدة . . . . .	٥
<u>الباب الأول . مخبر كيميائي في المنزل . . . . .</u>	٨
الباب الثاني . التجارب الأولى . . . . .	٢٤
الرسم باليود . . . . .	٢٤
أدلة (شعرات) من صنك . . . . .	٢٥
تجارب على الاحخلاص . . . . .	٢٨
تجارب على الفازات . . . . .	٣١
الأكدة والاختزال (الارجاع) . . . . .	٣٥
الاحتزال . . . . .	٣٩
التغليف الكيميائي . . . . .	٤٣
الفسل . . . . .	٤٦
شمعة من الصابون . . . . .	٥١
الطبشير والرخام وقشرة البيضة . . . . .	٥٤
التحليل الكهربائي في الكأس . . . . .	٥٦
القصدير والرصاص . . . . .	٦٢
الألومنيوم والكروم والبيكل . . . . .	٦٦
تجارب على سلك نحاسي . . . . .	٦٨
<u>الباب الثالث . لتنظر داخل خزانة المطبع . . . . .</u>	٧٢
تجارب على البروتين . . . . .	٧٢
تجارب على الكربيهيدرات . . . . .	٧٦
سكر من الشارة . . . . .	٨٠
فنجان من الشاي . . . . .	٨٦
والمنظار فنيدة أيضا . . . . .	٩٠

معرفة مسبقة بالنظيرية الكيميائية يمكن أن تحصل عليها من كتاب الكيمياء المدرسي أو من أي مرجع علمي أو نشرة علمية أخرى . ولا تنس أن تتوجه بطلب النصيحة والمشورة من أستاذ الكيمياء أو الأستاذ المشرف على الأعمال المخبرية . وبعد ذلك كله يمكنك الشروع بإجراء التجربة بدقة وهدوء .

وسنعتبر أن هذا الكتاب ليس مجموعة من الملاحظ والارشادات موجهة إلى الكيميائيين المبتدئين ، وإنما هو تمهد لعمل سيقومون به في المستقبل . ويكون الهدف من هذا الكتاب قد تتحقق ولم يذهب الجهد سدى إذا ساهمت هذه التجارب ، ولو بقسط بسيط ، في تصميمك على أن تكون نفسك لخدمة الكيمياء في المستقبل .

١٩٧ . . . . .	ضياء الأجسام الصلبة . . . . .	عصير الشار . . . . .
١٩٨ . . . . .	باقه رائحة . . . . .	تجارب في فصل الصيف . . . . .
٢٠٠ . . . . .	<u>باب السادس . الروية أفضل . . . . .</u>	كم تبلغ نسبة الفيتامين C في التفاح ؟ . . . . .
٢٠١ . . . . .	تجارب على الأنزيمات - الأووكسيداز والبيروكسيداز . . . . .	اللوز مر وحلو . . . . .
٢٠٨ . . . . .	تجارب على الأنزيمات - الديبيدروجينات . . . . .	<u>باب الرابع . تجارب ممتعة ومقيدة . . . . .</u>
٢١٢ . . . . .	تجارب على الأنزيمات - الأميلازات . . . . .	الدهانات الزيتية . . . . .
٢١٦ . . . . .	الأميلاز ليس وحده . . . . .	الأخشاب . . . . .
٢١٨ . . . . .	الكروماتوغرا菲ا في البيت . . . . .	الدهانات المائية . . . . .
٢٢١ . . . . .	الشعاع سقط على البلورة . . . . .	وسيلة ضد الصدأ . . . . .
٢٢٤ . . . . .	صورة فوتغرافية غريبة . . . . .	لتدهن بلا دهان . . . . .
٢٢٩ . . . . .	السرعة تلفت الأنظار . . . . .	الطلاء بالكهرباء ( الطلاء النلفاني ) . . . . .
٢٤٠ . . . . .	الخيوط الاصطناعية . . . . .	التشغيل أو القولبة النلفانية . . . . .
٢٤٣ . . . . .	حارس كيميائي . . . . .	غشاء العنق التibil . . . . .
		الزجاج والمينا . . . . .
		صلصال من صنعك . . . . .
		لنفخضن المرأة ! . . . . .
		<u>باب الخامس . مهارة اليدين . . . . .</u>
١٥٤ . . . . .	الملعقة مقوم . . . . .	الملعقة مقوم . . . . .
١٥٤ . . . . .	المصباح الكهربائي يشتعل بمعد ثقاب . . . . .	العمر الطويل البطارية . . . . .
١٥٨ . . . . .		التيار الكهربائي من مواد متوفرة لديك . . . . .
١٦٣ . . . . .		البلورات كبيرة وصغيرة . . . . .
١٦٦ . . . . .		زخرفات بلورية . . . . .
١٧٠ . . . . .		كتز على الصحن . . . . .
١٧٦ . . . . .		الخفى يصبح مرتبا . . . . .
١٧٩ . . . . .		«ألعاب سحرية» بسيطة . . . . .
١٨١ . . . . .		ساعة كيميائية . . . . .
١٨٤ . . . . .		قوس قزح من دون شمس . . . . .
١٩٠ . . . . .		محاليل مشبعة . . . . .
١٩٢ . . . . .		
١٩٤ . . . . .		

ان دار «مير» هي اكبر دور النشر السوفيتية التي تصدر الكتب المعرفية من اللغة الروسية في مجالات العلم والهندسة والطب ، مساهمة بذلك في اغناء المكتبة العربية ورفدها باخر ما توصل اليه العلم المعاصر . وستتصدر دار «مير» قريبا الكتب التالية :

### «الكيمياء العامة واللاعضوية» تاليف اخميتوف

يشرح هذا الكتاب المفاهيم العصرية لبنية المادة والرابطة الكيميائية اعتمادا على نظرية الروابط التكافرية والمدارات الجزيئية ويتطرق الى مواضيع في الترموديناميكا الكيميائية ثم يعرض الطرائق المطبقة في دراسة بناء المادة والعناصر وخصائصها حسب تصنيفها في الجدول الدوري .

يعد الكتاب مرجعا مفيدا لمدرسي الكيمياء وطلبة الدراسات العليا وطلبة كليات الكيمياء في الجامعات والمعاهد العليا .

أيها القارئ العزيز !

تصدر دار «مير» الطباعة والنشر مختلف الكتب العلمية والفنية المختارة من أفضل المراجع الجامعية وكذلك بعض الكتب العلمية البسطة . وهذه الكتب تصدر باللغة العربية وغيرها من اللغات الأجنبية الأخرى .

ويسر الدار معرفة وأياكم في هذه الكتب ، ونكون شاكرا لكم لو أيدتم لها ملاحظاتكم حول مضمونها وترجمتها وتصنيفها الفنى .

عنواننا :

الاتحاد السوفيتي - موسكو ١١٠  
بيرفي ريجسكي بيريلوك ٢

«مسائل وتجارب في الكيمياء اللاعضوية»  
تأليف أخميتوف وأخرين

«القانون العظيم» في الكيمياء تأليف بتريانوف  
وتريفونوف

القانون العظيم في الكيمياء هو قانون التصنيف الدورى للعناصر الذى اكتشفه العالم مندليف . كتابنا هذا يتحدث باسلوب ممتع عن قصة اكتشاف القانون الدورى ، اذ يستعرض ثبدة موجزة عن أهم الأحداث العلمية التى مهدت لهذا الاكتشاف ، وكيف تحققت تنبؤات مندليف بهذا الخصوص ويعطى وصفا شبيقا لمسيرة القانون الطويلة فى تحديه للعقبات والمحن التى جاءته ، بعد ذلك يدرس الكتاب علاقة القانون الدورى بينما النرة وكيفية احداث العناصر الاصطناعية وعناصر ما بعد اليورانيوم ويتحدث عن دور الحاسوبات الالكترونية في الكيمياء المعاصرة وكيمياء المستقبل . الكتاب مخصص لمجبن المعرفة بشكل عام ولهواة الكيمياء بشكل خاص .

يتميز هذا الكتاب بأنه يجمع بين المسائل النظرية والعملية ، اذ يعرض التجربة و كأنها دراسة علمية مستقلة تبدأ بسرد المهمة المرجوة منها ويليها تحليل نظرى لراحلها ثم تنتهى بآيات تجريبى . ويستعين المؤلفون أثناء شرحهم بالمفاهيم البنوية الحديثة والقوانين الترموديناميكية ومبادئ سير التفاعلات الكيميائية .

والكتاب مرافق بحلول لأهم المسائل الواردة فيه ، لهذا سيكون مرجعا مفيدا لمدرسي الكيمياء والطلبة في الجامعات والمدارس الثانوية .