



# وبسایت سوال سرا

## جزوات کنکور

درسنامه ها و جزوی های کلیه دروس

نمونه سوالات کلیه دروس همراه با پاسخنامه تشریحی

دانلود سوالات و پاسخنامه های کنکور سراسری (کلیه رشته ها)

دانلود سوالات و پاسخنامه های کنکور سراسری خارج از کشور (کلیه رشته ها)

دانلود سوالات و پاسخنامه کنکور کارشناسی ارشد (کلیه رشته ها)

دانلود کتاب های درسی ، دانشگاهی و حل المسائل ها

دانلود نرم افزار های درسی

و خدمات دیگر

# فرمول های شیمی

گروه شیمی

[www.soalsara.ir](http://www.soalsara.ir)

دانلود از سایت سوال سرا

## ساختار اتم

1)  $A = Z + N$  عدد برمی

$Z$  : عدد اتمی

$N$  : نوترون

$A$  : عدد برمی

۴) برمی متوسط

$M$  : برمی اتمی میانگین

$M_1$  : برمی اتمی ایزوتوپ ۱

$M_2$  : برمی اتمی ایزوتوپ ۲

$F$  : درصد فراوانی

۵) آرایش الکترونی

3)  $e = 2n^2$  ( $n$  شماره سطح انرژی اصلی) هر کثر تعداد الکترون‌ها در یک سطح انرژی اصلی :

4)  $n^2$  ( $n$  شماره سطح انرژی اصلی) هر کثر تعداد اوربیتال‌ها در یک سطح انرژی :

ترتیب پُر شدن اوربیتال‌های یک اتم از الکترون

5) 1s 2s 2p 3s 3p 4s 3d 4p 5s 4d 5p 6s 4f 5d 6p ...

قاعده‌ی بازآرایی

6) 1s 2s 2p 3s 3p 4s 3d 4p 5s 4d 5p 6s 4f 5d 6p ...

۶) تشفیض ظرفیت اتم‌ها

7) شماره‌ی گروه = تعداد الکترون‌های لایه‌ی ظرفیت  $\rightarrow$  گروه ۱ تا ۱۱

8) عدد یکان مربوط به شماره‌ی گروه = تعداد الکترون‌های لایه‌ی ظرفیت  $\rightarrow$  گروه ۱۲ تا ۱۸

9) شماره‌ی گروه - ۱۸ = ظرفیت در ترکیب با  $H$

۷) بررسی اوربیتال‌های در هال پُر شدن در هر تناوب

10) شماره تناوب اوربیتال‌های در هال پُر شدن

1 ns

2 ns np

3 ns np

4 ns (n-1) d np

5 ns (n-1) d np

6 ns (n-2) f (n-1) d np

7 ns (n-2) f (n-1) d np

$$11) r_C = \frac{\text{طول پیوند کوالانسی}}{2} = \frac{AA'}{2}$$

$$12) r_W = \frac{A'B}{2}$$

تعداد الکترون های قبل از نفستین بوهش بزرگ = تعداد الکترون های لایه ای ظرفیت (13)

14) + تعداد بوهش بزرگ = شماره ای تناوب (14)

$$(a - b).A$$

$$15) n = \frac{\text{ترکیبات یونی}}{18b}$$

تعداد آب تبلور:  $n$ :

$a$ : هر مول نمونه قبل از گرم کردن:

$b$ : هر مول نمونه بعد از گرم کردن:

$A$ : هر مولکولی نمک بدون آب:

۵ دامنه ای تغییرات عدد اکسایش یک عنصر

16) شماره ای گروه + عدد اکسایش = گروه ۱ و ۲

17) ۱۳: گروه +

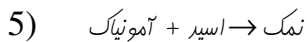
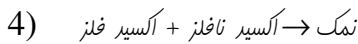
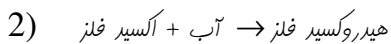
$$18) \left\{ \begin{array}{l} (\text{عدد یکان شماره ای گروه} - ۱) - = \text{کوچک ترین} \\ \text{گروه} ۱۴ \text{ تا} ۱۷ \\ (\text{عدد یکان شماره ای گروه}) + = \text{بزرگ ترین} \end{array} \right.$$

۶ فرمول تبریزی و مولکولی ترکیبات

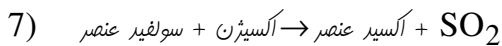
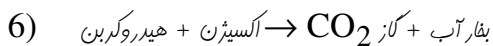
19)  $X = \text{خرمول مولکولی}$

## انواع واکنش‌های شیمیایی

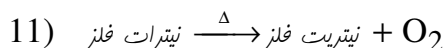
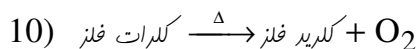
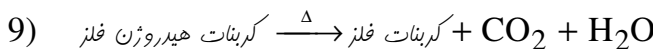
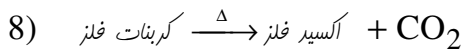
### ترکیب



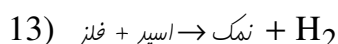
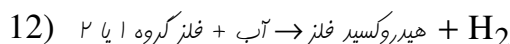
سوچتن



تپزیه



جایه جایی یگانه



استوکیومتری

عمل مسائل استوکیومتری به روش تناسب

$$14) \left[ \frac{\text{mol}}{\text{مقدار} \times 1} \right] = \left[ \frac{\text{g}}{\text{مقدار} \times \frac{\text{مول}}{\text{ضریب}}} \right] = \left[ \frac{\text{Lit}}{\text{کلز} \times 22.4} \right] = \left[ \frac{\text{mL}}{\text{کلز} \times 22400} \right] = \left[ \frac{\text{مملول}}{\text{مقدار} \times \frac{\text{مول} \times \text{ml}}{\text{ضریب}} \times 1000} \right] = \left[ \frac{\text{مقدار کلما}}{|\Delta H|} \right]$$

حل برفی مسائل استوکیومتری در مملول ها

$$15) \frac{M_1 V_1}{a_1} = \frac{M_2 V_2}{a_2}$$

M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> : غلظت مولار

V<sub>2</sub> و V<sub>1</sub> : میهم مملول

a<sub>2</sub> و a<sub>1</sub> : ضریب ماده در معادله ی موازن شده

$$16) \quad \% P = \frac{\text{مقدار گرم ماده خالص}}{\text{مقدار گرم ماده تا خالص}} \times 100$$

$$17) \quad \times 100 = \frac{\text{بازده عملی}}{\text{بازده نظری}}$$

$$18) \quad \frac{\text{جرم ماده}}{\text{جرم مولکولی}} = \frac{\text{تعداد مول ماده چامد}}{\text{تعداد مول مولکولی}}$$

$$19) \quad \times \frac{\text{مللول}}{1000} = \text{تعداد مول مول}$$

ترمودینامیک

$$20) \quad c = \frac{q}{m \times \Delta \theta}$$

$c$ : ظرفیت کرماشی ویژه

$q$ : مقدار کرماش

$m$ : جرم

$\Delta \theta$ : اختلاف دما

ظرفیت کرماشی

جرم ماده

$$21) \quad \frac{\text{ظرفیت کرماشی}}{\text{جرم ماده}} = \text{ظرفیت کرماشی ویژه} \rightarrow c = \frac{C}{m}$$

$$22) \quad \text{جرم مولی} \times \text{ظرفیت کرماشی ویژه} = \text{ظرفیت کرماشی مولی}$$

$$23) \quad \Delta E = E_2 - E_1$$

$E_1$ : انرژی درونی موارد اولیه

$E_2$ : انرژی درونی موارد ثانویه

$$24) \quad W = -P\Delta V$$

$W$ : کار انجام شده

$P$ : غشای

$\Delta V$ : اختلاف حجم

$$25) \quad q = \Delta E + P\Delta V$$

تعیین آنتالپی یا  $\Delta H$

تعیین کرماشی و آنشن با استفاده از انرژی پیوند

$$26) \quad \Delta H = \Delta H_{D_1} - \Delta H_{D_2}$$

$\Delta H$ : کرماشی و آنشن

$\Delta H_{D_1}$ : انرژی پیوند و آنشن دهنده ها

$\Delta H_{D_2}$ : انرژی پیوند فرآورده ها

دانلود تعبیله گنایی و آنشن ها با استفاده از گرمای تشکیل:

$$27) \Delta H = \Delta H_{f_2} - \Delta H_{f_1}$$

گرمای و آنشن :  $\Delta H$

گرمای تشکیل و آنشن دهنده ها :  $\Delta H_{f_1}$

گرمای تشکیل خرآورده ها :  $\Delta H_{f_2}$

﴿ مخلول ها ﴾

$$28) \text{غذخت معمولی} = \frac{\text{مقدار ماده مل شونده برهسب گرم}}{\text{بهم مخلول برهسب لیتر}}$$

$$29) \text{غذخت مولار} = \frac{\text{مقدار ماده مل شونده برهسب مول}}{\text{بهم مخلول برهسب لیتر}}$$

$$30) \text{غذخت مول} = \frac{\text{بهم ماده مل شونده}}{\text{بهم مخلول}}$$

$$31) \text{درصد برم} = \frac{\text{بهم ماده مل شونده}}{\text{بهم مخلول}} \times 100$$

$$32) \text{درصد بهم} = \frac{\text{بهم ماده مل شونده}}{\text{بهم مخلول}} \times 100$$

$$33) (\alpha)_{\text{درصد تقسیم یونی}} = \frac{\text{تعداد مول های تقسیم شده}}{\text{تعداد کل مول های مل شونده}} \times 100$$

﴿ فواضن کولیگاتیو مخلول غیرالکترولیت ﴾

$$34) \text{غذخت مولال} \times 0.512 = \text{افزایش نقطه‌ی جوش}$$

$$35) \text{غذخت مولال} \times -1.86 = \text{نقطه‌ی انجماد}$$

﴿ مخلول الکترولیت ﴾

$$36) i \times \text{غذخت مولال} \times 0.512 = \text{افزایش نقطه‌ی جوش}$$

ضریب وانت هووف  $i$

$$37) i \times \text{غذخت مولال} \times -1.86 = \text{نقطه‌ی انجماد}$$

## فصل اول

**وظایف سینتیک شیمیابی:**

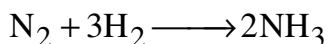
بررسی سرعت واکنش و عوامل موثر بر سرعت و پکونک انبام واکنش و تبدیل مواد به هم بر عهده‌ی علم سینتیک می‌باشد.

**وظایف ترمودینامیک:**

مقایسه‌ی سطح انرژی و بررسی آنتالپی و بررسی تغییرات اندرپی و تعیین فروده‌فودی بودن واکنش‌ها بر عهده‌ی ترمودینامیک است.

**روابط سرعت:**

نسبت سرعت واکنش بر حسب هر ماده‌ای مختلف در یک واکنش برابر نسبت ضرایب استوکیومتری آن‌ها در معادله‌ی موازن شده است.



$$\bar{R} = \frac{\text{RN}_2}{1} = \frac{\text{RH}_2}{2} = \frac{\text{RNH}_3}{3}$$

مکانیسم یا سازوکار واکنش:

بررسی جزئیات مراحل انجام یک واکنش یا بررسی پکونک انبام واکنش در سطح مولکولی را سازوکار واکنش می‌کوییم.

**ویژگی‌های نظریه‌ی برفورد:**

۱- تعداد برفوردها (که هر چه بیشتر باشد سرعت بیشتر است)

۲- جهت کدی مناسب (که برای تشکیل مواد باید با راستا و جهت مناسب به هم برفورد کند)

۳- انرژی ذره‌ها هنگام برفورد (که اگر انرژی ذره‌ها هنگام برفورد مناسب نباشد ماده‌ای تشکیل نمی‌شود)

**نظریه‌ی هالت گزار:**

با توجه به اشکالات نظریه‌ی برفورد نظریه‌ی چیدی مطرح شد که طبق این نظریه مواد پس از برفورد مدتی در گلار هم می‌مانند و ابتدا پیمده‌ی فعال را تشکیل می‌هند و سپس فرآورده‌ها تشکیل می‌شود.

«انواع واکنش‌ها»:

**واکنش‌های یک مرحله‌ای یا بنیادی:**

واکنش که طی آن ذره‌های واکنش (هنده) مستقیماً با هم برفورد می‌کند و فرآورده‌ها را تشکیل می‌هند.

**واکنش‌های چند مرحله‌ای:**

واکنش که طی چند مرحله انجام می‌شود و طی هر مرحله ماده‌ای به وجود می‌آید یا از بین می‌رود که دارای چند پیمده‌ی فعال می‌باشد و هر مرحله‌ای که  $E_a$  بیشتری دارد نقش مهم‌تر و تاثیر بیشتر بر سرعت واکنش دارد.

**ذره‌ی هدواسط:**

ذره‌ای که در یک مرحله تولید و در مرحله دیگری معرف می‌شود و عکس آن را کاتالیزکر می‌نماید.

**عوامل مؤثر بر سرعت واکنش:**

ماهیت واکنش (هنده‌ها، حالت فیزیکی، دما، غلظت، کاتالیزکر، انرژی فعال‌سازی، انرژی پیشی و سطح تماس که معمّرین عامل ماهیت

واکنش (هنده‌ها) می‌باشد.

دانلود از سایت سوال سرا

در هر واکنش شیمیایی، ابدهی بین سرعت واکنش و غلظت مواد واکنش‌هاینده با یک عبارت ریاضی بیان می‌شود که قانون سرعت نام دارد  $aA + bB \rightarrow dD \Rightarrow R = K[A]^a[B]^b$ ، واکنش‌های پند مرحله‌ای آهسته‌ترین مرحله‌ای است که قانون سرعت با آن نوشته می‌شود. که  $b$  و  $a$  کاملاً تبریز بدرست می‌آید و مجموع توان  $b$  و  $a$  را مرتبه واکنش می‌کویند.

اثر کاتالیزگر:

مسیر و سازوکار واکنش را تغییر می‌دهد و کوتاه می‌کند. انرژی فعال‌سازی رفت و برگشت را به یک میزان کاهش می‌دهد و سرعت رفت و برگشت به یک اندازه زیاد می‌شود. ولی کاتالیزگرهای سطح انرژی مواد اولیه و مخصوص  $\Delta H$  را تغییر نمی‌دهد.

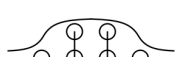
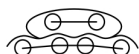
III

### ۴) انواع واکنش‌های کاتالیزشده:

همکن	واکنشی که واکنش‌هاینده با کاتالیزگر هم‌غاز است
ناهمکن	واکنشی که واکنش‌هاینده با کاتالیزگر هم‌غاز نیست

جزب فیزیکی یا شیمیایی:

در جذب فیزیکی ماده‌ی جذب شده با سطح جاذب پیوند واندروالسی می‌دهد. در واکنش‌های کاتالیزشده جذب فیزیکی اهمیت ندارد.



در جذب شیمیایی پیوند بین دو ماده از نوع کووالانس تشکیل می‌شود.

## فصل ۶۰

تعادل:

وکنش برکشتن پذیر که سرعت وکنش رخت و برکشت برابر باشد و خواص مکاروسکوپی ثابت است. ولی از لاظ مقیاس میکروسکوپی وکنش پویا باشد.

تعادل همکن و ناهمکن:

اگر وکنش دهنده و فرآورده در یک فاز باشند تعادل همکن و در غیر این صورت تعادل ناهمکن است.

ثابت تعادل:

حاصل ضرب علظت تعادل فرآورده به وکنش دهنده به توان ضریب آنها همواره مقداریست ثابت که فقط با دما تغییر می‌کند.

$$aA + bB \rightleftharpoons cC + dD \quad K = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$$

و در ثابت تعادل مایع فالصن و پامید را وارد نمی‌کنیم. یکای ثابت تعادل برابر  $mOL^h \cdot L^{-h}$  می‌باشد که:

$=$  مول وکنش دهنده – مول فرآورده

قوانین ثابت تعادل:

$$1 - \text{اگر تعادل را وارون کنیم ثابت تعادل عکس می‌شود. } K = \frac{1}{k'}$$

۲ - اگر تعادل را در عددی ضرب کنیم  $K$  به توان آن عدد می‌رسد.

۳ - اگر تعادل از جمع دو وکنش بدست آید  $K$  تعادل برابر حاصل ضرب  $K$  آنهاست.

در ثابت تعادل می‌توانیم فقط بین مول فرآوردها نسبت‌های استوکیومتری را به کار ببریم.

خارج قسمت وکنش  $Q$ :

همان ثابت تعادل می‌باشد با این تفاوت که به جای نوشتن علظت تعادل مواد علظت مواد در لحظه مورد نظر نوشته می‌شود و  $K$

حالات خاصی از  $Q$  می‌باشد.



حالات خاص:

اگر  $Q$  برابر صفر شود وکنش شروع نشده و اگر  $Q$  به سمت  $\infty$  برود وکنش کامل شده است.

اصل لوشاچیله:

مطابق با این اصل اگر در یک فرایند تعادل ما تغییر ایجاد کنیم تعادل به سمتی می‌رود که اثر آن را تا حد ممکن کاهش و تعدیل و

هران کند. ولی به طور کامل نمی‌تواند اثر آن را از بین ببرد.

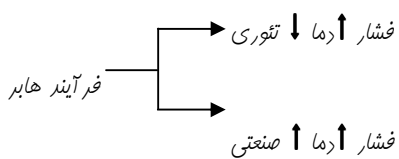
دانلود از سایت سوال سرا

## اثر مولی مختلف بر تعادل:

- اثر غلظت: به طور کلی اگر غلظت ماده‌ای که در تعادل موثر است زیاد شود تعادله بسمت مصروف و اگر کم شود به سمت تولید آن ماده پیش می‌رود.
- اثر فشار: به طول کلی اگر فشار را افزایش دهیم تعادل به طرف جابه‌جا می‌شود که تعداد مول‌های کازی کمتر باشد.
- اثر دما: به طول کلی با افزایش دما در سامانه‌های تعادلی تعادل به سمتی جابه‌جا می‌شود که کرماییر است. و بر  $K$  تعادل فقط دما موثر است.

## فرآیند هابر:

فرآیند تولید کاز آمونیاک از  $N_2$  و  $H_2$  باید فشار را بالا برد، غلظت  $N_2$  و  $H_2$  را افزایش داد، دما را بالا برد، کاتالیزکر به کار برد و آمونیاک را از طریق مایع کردن خارج کرد.



در صنعت، آمونیاک را در دمای ۵۵°C و فشار ۶۵۰ تا ۳۵۰ اتمسفر بدست می‌آورند. در معمور کاتالیزور  $MgO$  و  $Al_2O_3$

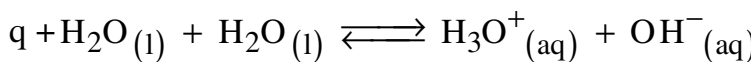
## فصل سوم

اسیدهای پندپروتوندار:

اسیدهای پندپروتوندار مانند  $H_3PO_4$  طی پند مرحله تقسیم می‌شوند در هر مرحله یک  $H^+$  از دست می‌دهند و قدرت اسیدی مرحله‌ی اول از همه مرحله‌ی بیشتر است و مرحله آنرا از همه بازی‌تر است.  $H_3O^+$  در همه مرحله‌ی تولید می‌شود پس از  $K_1 > K_2 > K_3$   $PO_4^{3-}$  از همه کمتر است چون کمتر از بقیه تولید می‌شود. وهمیشه  $HPO_4^{2-}$ ،  $H_2PO_4^-$  فقط اسید و  $H_3PO_4$  آمفوتر هستند.

معادله فودیونش آب

آب در دمای  $25^\circ C$  یونیزه می‌شود و هیدرونیوم و هیدروکسید به وجود می‌آورد.



که اگر ثابت تعادل آن را بنویسیم به دلیل ثابت بودن غلظت آب می‌شود  $[H_3O^+][OH^-] = K_w$  که آن را با  $K_w$  نمایش داده که در دمای  $25^\circ C$  به فاطر برابر بودن غلظت  $H_3O^+$  و  $OH^-$  برابر  $10^{-14}$  می‌باشد و اگر از آن دما  $\log -\log K_w$  برست می‌آید که کستردۀ‌ای از صفر تا ۱۴ را دارد که هر چه به صفر نزدیک‌تر اسیدی‌تر و هر چه به ۱۴ نزدیک‌تر باشد بازی‌تر است.

اثر دما روی  $K_w$

وکنش فودیونش آب کم‌کم ایست پس طبق اصل لوشاپیله با افزایش دما تعادل در بحث رفت جایهای می‌شود و غلظت  $H_3O^+$  و  $OH^-$  افزایش و در نتیجه  $pK_w$ ،  $pH$ ،  $pOH$  تغییر دامنه تغییرات  $pH$  تغییر می‌کند ولی آب همیشه ثابت است.

شناساگرها:

ترکیب‌های الی با ساختار پیپیده که در محلول با تغییر  $pH$  تغییر رنگ می‌دهند.

لیتموس	سرخ	سرخ	بنفس	اسید	باز	فتحی
هلیانتین	سرخ	زرد	تارنیز			
بی‌رنگ	بی‌رنگ	ارغوانی				
فغل‌فتالین						

محلول آبی اسیدها ترش‌مزه و محلول آبی بازها تاخ‌مزه است و اسیدها غالباً دارای  $H^+$  و بازها دارای  $OH^-$  هستند.  $H_3O^+$ : یون  $H^+$  نمی‌تواند در آب به صورت آزاد وجود داشته باشد و سریعاً یک یا دو و یا سه مولکول آب آبیوشی می‌شود.

بازهای قوی:

هیدروکسیدهای کروه ۱ و ۲ به هم  $Mg$  و  $Be$  هستند که به طور کامل تقسیم می‌شوند.

اسیدهای قوی:

تعاریف اسید و باز:

۱- لوازیه: لوازیه اکسیژن را به عنوان ماده‌ی اصلی سازنده‌ی اسیدها در نظر گرفت. ضمن این‌که  $H$  نیز در تعریف لوازیه وجود داشت.۲- دیوی: همفری دیوی با کشف  $HCl$  مثال نقضی برای تعریف لوازیه پیدا کرد و از آن‌جا که  $H$  را به عنوان ماده‌ی اصلی سازنده‌ی اسیدها معرفی کرد.

هیدروژن اسیدی:

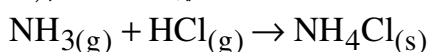
هیدروژنی که بتوان طی واکنش آن را با یک اتم فلزی جایگزین کرد. به طور کلی هیدروژن متعلق به کروه ۱۶ و ۱۷ فاصله اسیدی دارد.

۳- ارنیوس: طبق مدل ارنیوس اسید ماده‌ای است که در آب حل می‌شود و یون  $H^+$  و باز ماده‌ای است که در آب حل می‌شود و یون  $\text{OH}^-$  تولید می‌کند.

ایجاد نظریه‌ی ارنیوس:

اسید و باز را به مخلوط آبی مصروف کرده در حالی که اسید و باز در محیط‌های دیگر هم فتش می‌شوند مانند:

باز اسید نمک

۴- مدل لوری برونستد: اسید لوری برونستد ماده‌ای است که طی واکنش پروتون ( $H^+$ ) از دست داده و باز لوری برونستد ماده‌ای است که یک  $H^+$  بگیرد و اسید شود.

آمفوتر:

به ماده‌ای که در برابر اسیدها به عنوان باز و در برابر بازها به عنوان اسید عمل می‌کند آمفوتر کویند. (سرب، الومینیوم، روی، واتاریوم، قلع، کروم و بریلیم آمفوترن) (ساروقتک بریلیم)

ثبت یونش اسیدها  $K_a$  و بازها  $K_b$ :

$$\text{K}_a \uparrow \quad \text{PK}_a \downarrow \quad \text{K}_b \uparrow \quad \text{PK}_b \downarrow$$

درجه تقلیک یونی:

به تعداد مولکول‌های یونیده‌شده بر تعداد کل مولکول‌ها درجه تقلیک یونی یا  $\alpha$  می‌کویند.

$$\frac{\text{تعداد مولکول‌های یونیده‌شده}}{\text{تعداد کل مولکول‌ها}} \times 100 = \alpha \quad K_a = \frac{M \alpha^2}{(1-\alpha)}$$

$$[\text{H}^+] = M \alpha \times h \quad [\text{OH}^-] = M \times h \times \alpha \quad \text{OH} = h \times \text{تعداد اسیدها}$$

رابطه‌ی فنشی شدن اسید و باز:

$$\frac{m_1 V_1}{a_1} = \frac{m_2 V_2}{a_2} \quad a \text{ ضریب استوکیومتر} \quad V \text{ می‌لیتر} \quad M \text{ غلظت}$$

ابلاخخت یا هیدرولیز:

به واکنش یک یون با آب که طی آن اسید یا باز اولیه با بار الکتریکی کمتر حاصل شود ابلاخخت کویند.

## ﴿نکات ابلاخت﴾

- آنیون اسیدهای قوی و کاتیون بازهای ضعیف ابلاخت نمی‌شود و هر چه یک اسید یا باز ضعیفتر باشد ابلاخت آن بیشتر است.

مطلوب باخر:

به مطلوب‌این که از اسید ضعیف و نمک آن یا باز ضعیف و نمک آن تشکیل شده‌اند مطلوب باخر کویند.

ظرفیت باخر:

به میزان مقاومت یک مطلوب باخر در مقابل اسیدها و بازها کویند که محدود است.

باخر فون:

سامانه‌ی باخری فون با استفاده از کاتالیزکر CA کربنیک اندیاز میزان اسیدی یا بازی بودن فون را تنظیم می‌کند و ۵ لیتر فون می‌تواند تا ۱۵۰ mL هیدروکلریک اسید ۱ مولار را بدون تغییر pH قبول کند.

طرز محاسبه pH باخر:

$$\text{pH} = \text{PK}_a + \log \frac{[\text{A}]}{[\text{HA}]}$$

غلظت نمک  
غلظت اسید

قسمت مشترک با شیمی آلی:

C	C <sub>2</sub>	C <sub>3</sub>	C <sub>4</sub>	C <sub>5</sub>	C <sub>6</sub>	C <sub>7</sub>	C <sub>8</sub>	C <sub>9</sub>	C <sub>10</sub>
متان	اتان	پروپان	بوتان	پتان	هگزان	هپتان	آلتان	ننان	دکان

بنیان الکلی:

همان الکانی که یک هیدروژن را از دست بدهد و بنیان الکلی دارای یک ظرفیت آزاد است.

ایزومر:

ترکیب‌هایی که فرمول مولکولی یکسان ولی ساختاری متفاوت دارند.

گروه عاملی:

آرایش مشخص از اتم‌ها که به مولکول آلی دارای آن خواص فیزیکی و شیمیایی منحصر به فرد می‌دهد.

الکل‌ها:

ترکیب‌هایی که گروه عاملی هیدروکسیل دارند. OH – R (بر وزن الکانول)

﴿انواع الکل‌ها﴾:

- الکل نوع اول: کربنی که OH به آن متصل است فقط به یک کربن دیگر متصل است.
- الکل نوع دوم: الکلی که کربن متصل به OH فور به دو کربن دیگر متصل است.
- الکل نوع سوم: الکلی که کربن متصل به OH فور به سه کربن دیگر متصل است.

اتر:

ترکیباتی که شکل کلی آن‌ها به صورت 'R – O – R' می‌باشد و گروه عاملی آن‌ها –O – است.

آلدهید:



دانلود از سایت سوال سرا  که شکل کلی آن‌ها به صورت CH<sub>3</sub>CHO و فرمالدهید CH<sub>2</sub>O می‌باشد.

ترکیب‌هایی هستند که شکل کلی آن‌ها به صورت  $R-C(=O)-R'$  است و دارای گروه عاملی کربونیل هستند.



کربوکسیلیک اسید:

کربوکسیلیک اسیدها ترکیباتی هستند که شکل کلی آن‌ها به صورت  $R-C(=O)OH$  می‌باشد.



استر:

ترکیباتی که شکل کلی آن‌ها به صورت  $R-C(=O)OR'$  می‌باشد در ساختار استرها  $R-C(=O)OH$  علاوه بر گروه کربن می‌توان H هم باشد ولی



نمی‌تواند H باشد زیرا در این صورت استر نیست و به کربوکسیلیک اسید تبدیل می‌شود.

امین‌ها:

همان آمونیاک می‌باشد که  $\text{H}_3\text{N}^+$  را از دست داده و به جای آن بنیان الکلیل گرفته‌اند و به سه نوع اول



سوم تعیین می‌شوند.

آمینو اسیدها:

ترکیب‌هایی که هم عامل کربوکسیل و هم عامل امینی دارند و آن‌ها عامل امینی و عامل اسیدی هستند و به یک کربن متصل باشند  
الفا‌امینو اسید می‌باشد.

بررسی قدرت اسیدی و بازی کربوکسیلیک اسیدها:

آن‌ها عامل الکترون‌های مانند گروه‌های الکلیل به آن وصل باشند قدرت اسیدی را کاهش و آن‌ها عامل گروه‌های الکترون‌کلرینده مانند  
هالوژن‌ها وصل باشند. قدرت اسیدی را افزایش می‌دهند.

کربوکسیلیک اسیدهای سبق (مدادکثر با ۱۴ اتم کربن) به خوبی در آب حل می‌شوند ولی هر چقدر کربن بیشتر شود انتقال پذیری کاهش  
می‌یابد.

مقایسه‌ی قدرت بازی در امین‌ها:

هر چقدر گروه‌های الکترون‌های مانند به آن وصل باشند بازی تر است. با یک تفاوت که امین نوع دوم از سوم بازی تر است.

و الکشن استری شدن:

$\text{R}-C(=O)-O-R'$  با یک (الکل  $\text{R}-OH$ ) که طی آن یک استر  $'R-C(=O)O-R'$  و آب تولید  
به و الکشن یک کربوکسیلیک اسید می‌شود و الکشن استری شدن گویند.

اسیدهای پرب:

منظور از اسیدهای پرب همان کربوکسیلیک اسیدها می‌باشد که نوع سیرشده‌ی آن دارای فرمول‌های  $\text{C}_n\text{H}_{2n+1}\text{COOH}$  است.

صابون:

آن‌ها اسیدهایی پرب به جای هیدروژن اسیدی کاتیون سدیم یا پتاسیم و  $\text{NH}_4^+$  قرار دهید صابون جامد و مایع بدست می‌آید.

## فصل پهارم

اکسایش:

تعریف براساس مبارله‌ی اکسیژن:

اگر عنصری اکسیژن بکیرد می‌کوییم کاهش یافته یا اکسید شده و اگر عنصری اکسیژن از دست بدرد می‌کوییم کاهش یافته یا کاهیده شده یا اعیا شده است.

براساس مبارله‌ی الکترون:

اگر عنصری الکترون بکیرد کاهش یافته و اگر الکترون بدرد اکسایش یافته است.

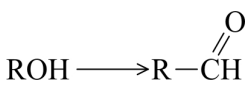
براساس معادله‌ی هیدروژن:

اگر عنصری هیدروژن بکیرد کاهش یافته و اگر هیدروژن از دست بدرد اکسایش شده است.

بر مبنای تغییر عدد اکسایش:

اگر عدد اکسایش عنصری کاهش یابد کوییم کاهش یافته و اگر افزایش یابد کوییم اکسایش یافته است.

و هر عنصری که اکسید می‌شود یک کاهنده است و هر ماده‌ای که کاهیده می‌شود یک اکسنده است.



• اکسایش اکل نوع اول: بر اثر این واکنش یک الدهید تشکیل می‌شود.



• اکسایش اکل نوع دوم: بر اثر این واکنش یک کتون بروزت می‌آید.

• اکسایش اکل نوع سوم: اکل نوع سوم اکسایش نمی‌شود زیرا اتم کربن متصل به هیدروکسیل ندارد.



بر اثر اکسایش آلدھیدها عامل الدهیدی تبدیل به کربوکسیل می‌شود.

اکسایش کتون‌ها:

در ساختار کتون‌ها هیدروژن متصل به عامل کربوئیل وجود ندارد. بنابراین کتون‌ها در برابر اکسیژن مقاومت می‌کنند.

سلول الکتروشیمیایی:

سلول الکتروشیمیایی از دو نیم‌سلول تشکیل شده است و نیم‌سلول تیغه‌ای فلزی است که در محلول از یون‌های ایپوشیده‌ی فودش باشد که اگر غلظت محلول  $\text{M}$  باشد به آن نیم‌سلول یا الکترود استاندارد کوییم.

تعادل موجود در یک نیم‌سلول:

پون فلزهای تمایل دارند الکترون از دست بدهند پس الکترون‌های فود را روی تیغه کنارشته و فود به صورت یون مثبت به محلول می‌پیوندد و این کار ادامه می‌یابد تا محلول بعازیزه‌ی کافی دارای بار شود و الکترود منفی و محلول مثبت شود و یک تعادل برقرار می‌شود که به ازای هر یک یون که از تیغه جدا می‌شود یکی به تیغه می‌پیوندد به این صورت یک تعادل برقرار می‌شود.

## پتانسیل الکتروودی استاندارد:

به اختلاف پتانسیل الکتریکی میان تیغه و مخلوط استاندارد پتانسیل الکتروودی استاندارد  $E_0$  کویند و راه مستقیمی برای بدست آوردن آن نیست و آن را در مقایسه با الکتروودهای دیگر به صورت نسبی اندازه می‌کیرند.

## الکتروود استاندارد هیدروژن SHE:

الکتروود دارای صفحه‌ای از جنس پلاتین است که در مخلوط یک مولار  $H^+$  یا  $HCl^-$  قرار دارد و فشار کاز هیدروژن یک اتمسفر می‌باشد و پتانسیل آن صفر است.

## جدول پتانسیل کاهش:

هر په E کمتر باشد کاهنده قوی‌تر است و بعتر اکسید می‌شود.

هر په E بزرگ‌تر باشد اکسیده قوی‌تر است و بعتر کاهیده می‌شود.

## عنصرهای گروه ۱ و ۲

		Al	
		Mn	
	Zn	منفی‌تر	E
	سایر فلزها	↑	
		صفر	$H^+$
فلزات کربنیها	Cu Ag Hg Pd Pt Au	↓	E مثبت‌تر

سلول گالوانی یا سلول‌های الکتروشیمیایی یا سلول‌های ولتاوی یا باطری: از متصل کردن دو نیعمسلول یک سلول گالوانی بدست می‌آید. سلول الکتروشیمیایی گالوانی یا ولتاوی دستگاهی است که انرژی شیمیایی را به الکتریکی تبدیل می‌کند.

- آند الکتروودی که در آن عمل اکسایش و کاتد الکتروودی است که در آن عمل کاهش صورت می‌گیرد.

$$\text{محاسبه E سلول: } \text{آندر E} - \text{کاتدر E} = \text{سلول E}$$

## پل نمکی:

یک لوله U شکل است که از مخلوط الکتروولیتن مانند  $KNO_3$  و  $KClO_3$  تشکیل شده است و با عث می‌شود که وانش سلول به ظاهر جایه‌جایی الکتروون‌ها در مخلوط ارادمه یابد که هنچ‌هی می‌تواند یک کاغذ یا پارچه آغشته به آب نمک باشد.

## سلول غلظتی:

نوعی سلول الکتروشیمیایی که جنس هم و غلزن یکن بوده و تفاوت آن‌ها در غلظت مخلوط الکتروولیت آن‌ها است.

دانلود از سایت سوال سرا

نیهم‌سلولی که غلظت الکتروولیت آن کمتر است پتانسیل الکتروولیت کمتری دارد پس نقش آند و قطب منفی را دارد و در آن عنصر مورد نظر اکسایش می‌یابد و نیهم‌سلولی که غلظت الکتروولیت آن زیاد است پتانسیل بیشتری دارد پس نقش کاتد و قطب مثبت را دارد و در آن عنصر مورد نظر گاهی‌ده می‌شود این واکنش تا برابری غلظت دو مخلول ادامه می‌یابد.

$$E = -\frac{0.059}{n} \log \frac{[M^{m+}]}{[M^{m+}]}$$

[ غلظت ماده  $n$  تعداد الکترون ]

عوامل موثر بر سرعت زنگ زدن آهن:

- اکسایشن همراه با رطوبت و ممیط اسیدی و الکتروولیتن و در ممیط‌های بازی زنگ زدن صورت نمی‌کیرد.

برق‌گافت یا الکترولیز یا سلول‌های الکتروولیتی:

فرآیندی که در آن با عبور دارن برق از درون مخلول الکتروولیت یک واکنش شیمیایی در فلافل جهت طبیعی انجام می‌شود.

گالوانی	برق‌گافت
واکنش در جهت طبیعی پیش می‌رود.	واکنش در فلافل جهت پیش می‌رود.
انژری تولید می‌شود.	انژری مصرف می‌شود.
سطح انژری فرآورده بالا می‌رود.	سطح انژری فرآورده پایین می‌آید.
واکنش فوریه‌فودی است.	واکنش غیرفوریه‌فودی است
کاتر قطب منفی - آند قطب مثبت	کاتر قطب منفی - آند قطب مثبت
● شباهت هر دو	
در هر دو کاتر عمل کاهش و آند عمل اکسایشن صورت نمی‌کیرد.	

سلول دانز:

برای تعییه  $\text{Na}$  در صنعت  $\text{NaCl}$  مزان را در سلول دانز در هضور کمک‌ذوب  $\text{CaCl}$  الکترولیز می‌کنند.

فرآیند هال:

آلومینیوم اکسید یا آلومینیا  $\text{Al}_2\text{O}_3$  فراوان ترین ترکیب آلمینیوم در زمین است و برای قالعن شدن نیاز به دمای ذوب فیل بالا دارد و هال برای آن‌که دمای ذوب  $\text{Al}_2\text{O}_3$  را پایین بیاورد به آن کربولت  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  اضافه کرد و درستگاه هال دیواره کف از چنس کرافیت است و به قحط منفی وصل است و نقش کاتر را دارد و تیغه‌های کرافیتی هم کاتر هستند به قطب منفی متصل‌اند و در بالای درستگاه اند و درین واکنش به دلیل بالا بودن پکالی آلمینیوم در پایین درستگاه از درستگاه خارج می‌شود.

سلول سوختی:

یک سلول نوع اول است و چنس الکترودها کرافیت متغیر می‌باشد و الکتروولیت  $\text{KOH}$  است و ورودی  $\text{H}_2$  و  $\text{O}_2$  کاتر است که امروزه به جای کلر پروفتر و کربنیک  $\text{CH}_4$  استفاده می‌کنند.

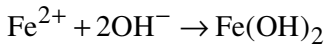
بررسی انعام‌پذیر، انعام‌ناتپذیر بودن واکنش‌ها به کمک  $E_0$ :

هنگامی که یک واکنش داشتیم و می‌خواستیم فوریه‌فودی بودن یا نبودن واکنش را تعیین کنیم ابتدا آند  $-E$  را مماسی کرده و آن جو اباب مثبت بود فوریه‌فودی و آن منفی بود غیرفوریه‌فودی می‌باشد.

باید این‌که بتوانیم مملوی را در ظرفی نگهداری کنیم باید  $E_0$  ظرف از مملوی بزرگ‌تر باشد.

### توضیح زنگ زدن:

آهن علاوه‌ای فوق العاده‌ای به زنگ زدن دارد پس وقتی در مجاورت رطوبت قرار می‌کند تبدیل به هزاران سلول گالوانی می‌شود که از دو پایگاه کاتدی و آندری تشکیل شده‌اند و خود آهن نقش آند را دارد و طبق واکنش  $\text{Fe} \rightarrow \text{Fe}^{2+} + 2\text{e}^-$  اکسایش می‌یابد. برای ادامه واکنش باید  $\text{e}^-$  با  $\text{Fe}^{2+}$  جایه‌جا شوند که پون آهن رساناست  $\text{e}^-$  جایه‌جا می‌شود و  $\text{Fe}^{2+}$  هم از طریق رطوبت جایه‌جا می‌شود و به پایگاه کاتدی می‌رسند پایگاه کاتدی روی فلز آهن است و در اینجا واکنش  $\text{Fe}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- \rightarrow 4\text{OH}^- + \text{O}_2$  با  $\text{OH}^-$  واکنش می‌دهد و زنگ تولید می‌شود.



### راه‌های جلوگیری از زنگ زدن آهن:

مهم‌ترین روش، روش محافظت کاتدی است که در این روش باید یک خلن منفی تر از آن خلن باید به آهن بسته شود و در این مرتب آن خلن زنگ می‌زند و آهن سالم می‌ماند، بعترین فلن  $\text{Mg}$  است و بعد از آن  $\text{Cr}$  ،  $\text{Al}$  ،  $\text{Ni}$  ،  $\text{Zn}$  و  $\text{Fe}$  پون این خلنات در اثر اکسیدشدن، اکسیدشان یک لایه محافظ تشییل می‌دهد که از ادامه زنگ زدن جلوگیری می‌کند. همین یک ورقه‌ی آهنی که با قلع پوشیده شده و تا وقتی که قلع فراش برداشته باشد آهن محافظت می‌شود و به مضم فراش فوراً قلع پون دارای  $\text{E}_0$  مثبت‌تری است به زنگ زدن آهن بیشتر کمک می‌کند.

### آهن گالوانیزه:

آهنی که با ورقه‌ای از روی پوشیده شده و روی از آن در برابر فوراً کمی محافظت می‌کند و در صورت فراش برداشتن پون روی از آهن کوچک‌تر است باز هم آهن محافظت می‌شود.

### آبکاری:

منظور از آبکاری پوشاندن یک شی فلزی با لایه‌ی نازکی از یک خلن به کمک یک سلول الکتروولیتی است.

جسمی که روکش بر روی آن ایجاد شود باید در نقش کاتد (قطب منفی) باشد و رسانای جریان باشد و فلزی که قرار است روی آن بشیند در نقش آند (قطب مثبت) باشد و مملوی الکتروولیت دارای کاتیون‌های فلزی باشد که قرار است روی جسم مورد نظر بشیند.

### پالایش مس:

منظور از پالایش مس خالص کردن آن فلن طی خرآیند برگلاخت است. در پالایش مس باید به موارد زیر توجه کرد:

- - مملوی الکتروولیت شامل مملوی از مس (II) سولفات و سولفوریک اسید است.
- - مس تافالص را به قطب مثبت بازی وصل می‌کند و نقش آند پیدا می‌کند.
- - مس خالص را به قطب منفی وصل می‌کند تا کاتد شود و کاتیون  $\text{Cu}^{2+}$  بر روی آن رسوب کند.

## سینتیک شیمیایی

و آنشن‌های مفظی

- 1)  $2\text{N}_2\text{O}_5(\text{g}) \longrightarrow 4\text{NO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g})$
- 2)  $2\text{NO}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{NO}(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g})$
- 3)  $4\text{KNO}_3(\text{s}) \longrightarrow 2\text{K}_2\text{O}(\text{s}) + 2\text{N}_2(\text{g}) + 5\text{O}_2(\text{g})$
- 4)  $2\text{H}_2\text{O}_2(\text{aq}) \xrightarrow{\text{Fe}^{2+}} 2\text{H}_2\text{O}(\text{l}) + \text{O}_2(\text{g})$
- 5)  $2\text{KClO}_3(\text{s}) \xrightarrow{\text{MnO}_2} 2\text{KCl}(\text{s}) + 3\text{O}_2(\text{g})$
- 6)  $\text{Pb(NO}_3)_2(\text{s}) + 2\text{KI}(\text{s}) \longrightarrow \text{PbI}_2(\text{s}) + 2\text{KNO}_3(\text{s})$

فرمول مسائل

- 7)  $\bar{R} = \frac{\Delta n}{\Delta t}$
- 8)  $\text{mol} = \frac{\text{کلم}}{\text{بدر کلم مولی}} = \frac{(\text{STP})_{\text{لیتر}}}{22 \cdot 4}$
- 9)  $\Delta H = E_a - E'_a$
- 10)  $\Delta H = \Delta H_{\text{تکلیل هندی مواد اولیه}} - \Delta H_{\text{تکلیل هندی فرآورده‌ها}}$
- 11)  $\Delta H = \Delta H_{\text{مجموع انرژی پیوندهای فرآورده‌ها}} - \Delta H_{\text{مجموع انرژی پیوندهای مواد اولیه}}$

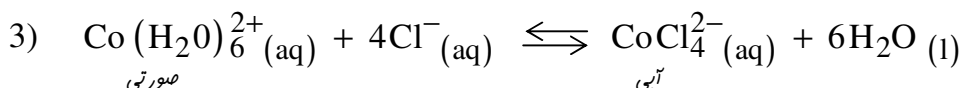
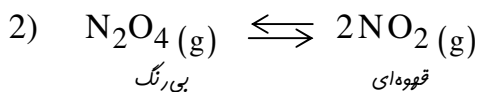
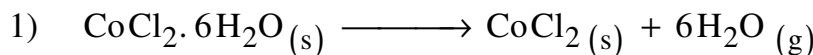
و آنشن‌های دو مرحله‌ای

- 12) 
$$\begin{cases} \text{NO}_2(\text{g}) + \text{NO}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{NO}_3(\text{g}) + \text{NO}(\text{g}) \\ \text{NO}_3(\text{g}) + \text{CO}(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}_2(\text{g}) + \text{NO}_2(\text{g}) \end{cases}$$
  
 $\text{NO}_2(\text{g}) + \text{CO}(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}_2(\text{g}) + \text{NO}(\text{g})$
- 13) 
$$\begin{cases} 2\text{NO}(\text{g}) + \text{H}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{N}_2(\text{g}) + \text{H}_2\text{O}(\text{g}) \\ \text{H}_2\text{O}_2(\text{g}) + \text{H}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \end{cases}$$
  
 $2\text{NO}(\text{g}) + 2\text{H}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{N}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{g})$

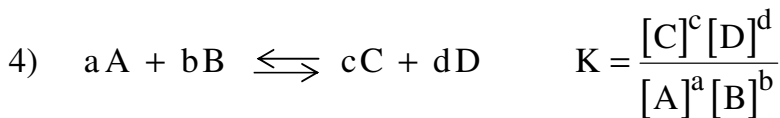
- 14) 
$$\begin{cases} 2\text{NO}(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{NO}_2(\text{g}) \\ \text{NO}_2(\text{g}) + \text{SO}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{NO}(\text{g}) + \text{SO}_3(\text{g}) \end{cases}$$
  
 $2\text{SO}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow 2\text{SO}_3(\text{g})$

## تعادل‌های شیمیایی

وکنش‌های مفظی



فرمول مسائل



5)  $Q$  مانند  $k$  به درست می‌آید و سه حالت دارد.

وکنش در حالت تعادل قرار دارد.

$Q < K$  وکنش به سمت رخت پیش می‌رود تا تعادل برقرار شود.

$Q > K$  وکنش به سمت برگشت پیش می‌رود تا تعادل برقرار شود.

6) در تعادل‌های کرماتیک با افزایش دما، ثابت تعادل بزرگ و در تعادل‌های کرماده با افزایش دما، ثابت تعادل کوچک می‌شود.

7) با افزایش فشار، تعادل به سمت جایه‌ها می‌شود که عده مولکول‌های کلزی آن کمتر باشد.

8) ثابت تعادل فقط به تغییر دما بستگی دارد.

## اسید و باز

## و آنشن‌های مفظی

- 1)  $\text{N}_2\text{O}_5(s) + \text{H}_2\text{O}(l) \longrightarrow 2\text{HNO}_3(aq)$
- 2)  $2\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}(l) + 2\text{Na}(s) \longrightarrow 2\text{CH}_3\text{CH}_2\text{ONa}(s) + \text{H}_2(g)$
- 3)  $\text{H}_2\text{O}(l) + \text{H}_2\text{O}(l) \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+(aq) + \text{OH}^-(aq)$  فود یونش آب
- 4) آب + نمک  $\longrightarrow$  فتنی شدن اسید و باز + اسید
- 5) آکل سازنده + اسید سازنده  $\rightleftharpoons$  آب + استر
- 6) ۳ مول صابون + کلریسیرین  $\longrightarrow$  تری‌کلریسیرین (استر)

$$\alpha = \frac{\text{عدد مول های یونش یافته}}{\text{عدد کل مول های حل شده}}$$

﴿ فرمول‌های مسائل

- 7)  $K_a = \frac{M\alpha^2}{1-\alpha}$
- 8)  $pK_a = -\log K_a$
- 9)  $pH = -\log [H_3O^+]$
- 10)  $pH = -\log M$  اسید قوی
- 11)  $pH = -\log M \cdot \alpha$  اسید ضعیف
- 12)  $pOH = -\log [OH^-]$
- 13)  $pOH + pH = 14$   $25^\circ$  درجهای
- 14)  $pOH = -\log M$  باز قوی
- 15)  $pOH = -\log M \cdot \alpha$  باز ضعیف
- 16)  $pOH = -\log M \cdot n$  بازهای پند ظرفیتی
- 17)  $pH = pK_a + \log \frac{\text{نمک}}{\text{اسید}}$  باخترها

﴿ رنگ شناساگرها

رنگ محلول‌های مختلف			شناشگرها
باز	فتنی	اسید	
آبی	بنفش	سرخ	لیتموس
ارغوانی	بی‌رنگ	بی‌رنگ	فضل‌ختالشین
زرد	نارنجی	سرخ	متیل نارنجی

## الکتروشیمی

## و آنشناسی مفظی

- 1)  $2\text{Mg}_{(\text{s})} + \text{O}_2_{(\text{g})} \longrightarrow 2\text{MgO}_{(\text{s})}$  سودترن منیری
- 2)  $2\text{CH}_3\text{OH}_{(\text{g})} + \text{O}_2_{(\text{g})} \xrightarrow[500^\circ\text{C}]{\text{آهن یا نقره}} 2\text{H}_2\text{CO}_{(\text{g})} + 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{g})}$
- 3)  $\text{O}_2_{(\text{g})} + 2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + 4e^- \longrightarrow 4\text{OH}^-_{(\text{aq})}$  نیم‌آنشن کاهش در فورگی
- 4)  $2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} \longrightarrow 4e^- + 4\text{H}^+_{(\text{aq})} + \text{O}_2_{(\text{g})}$  نیم‌آنشن اکسایش آب
- 5)  $2\text{H}_2\text{O}_{(\text{l})} + 2e \longrightarrow 2\text{OH}^-_{(\text{aq})} + \text{H}_2_{(\text{g})}$  نیم‌آنشن کاهش آب
- 6)  $2\text{Al}_2\text{O}_3_{(\text{s})} + 3\text{C}_{(\text{s})} \longrightarrow 4\text{Al}_{(\text{l})} + 3\text{CO}_2_{(\text{g})}$  فرآیند هال

## فرمول‌های مسائل

- 7)  $E^\circ_{\text{آنشن}} = E^\circ_{\text{لکتر}} - E^\circ_{\text{نر}}$
- 8)  $E^\circ_{\text{سلول}} = \frac{-0.059}{n} \log \frac{\left[\text{M}^{m+}(\text{aq})\right]_{\text{نر}}}{\left[\text{M}^{m+}(\text{aq})\right]_{\text{پیش}}}$  غلظتی